

## بررسی تأثیر نانوذرات نقره بر الگوی بیان ژن لیمونین سنتاز در کشت سوسپانسیون سلولی زیره سیاه اروپایی (*Carum carvi* L.)

### The effects of Silver Nanoparticles on the expression pattern of Limonene Synthase gene in Cell culture in *Carum carvi* L.

زهرا دهقانی آغچه کهل<sup>۱</sup>، منصور امید<sup>۲\*</sup>، رضا عزیزی نژاد<sup>۳</sup>، علیرضا اطمینان<sup>۴</sup>

۱- دانشجوی دکتری، گروه بیوتکنولوژی و به‌نژادی گیاهی، واحد علوم و تحقیقات، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران،

ایران

۲- استاد، گروه زراعت و اصلاح نباتات، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران

۳- استادیار، گروه بیوتکنولوژی و به‌نژادی گیاهی، واحد علوم و تحقیقات، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۴- دانشیار، گروه بیوتکنولوژی و به‌نژادی گیاهی، واحد کرمانشاه، دانشگاه آزاد اسلامی، کرمانشاه، ایران

Dehghani-Aghchekohal Z<sup>1</sup>, Omidi M<sup>\*2</sup>, Azizinezhad R<sup>3</sup>, Etminan A<sup>4</sup>

1- PhD Student, Department of Plant Breeding and Biotechnology, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

2- Professor, Department of Agronomy and Plant Breeding, College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran

3- Assistant Professor, Department of Plant Breeding and Biotechnology, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

4- Associate Professor, Department of Plant Breeding and Biotechnology, Kermanshah Branch, Islamic Azad University, Kermanshah, Iran

\* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: momidi@ut.ac.ir

تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۰۹/۱۱ - تاریخ پذیرش: ۱۴۰۱/۱۱/۰۴

## چکیده

زیره سیاه اروپایی (*Carum Carvi* L.)، گونه‌ای مهم از خانواده‌ی چتریان است که دارای ترکیبات تریپنی ارزشمندی می‌باشد. هدف از این مطالعه، ابتدا تعیین اثر تیمارهای مختلف هورمونی در تولید کالوس از ریز نمونه برگ و ریشه و همچنین انتخاب ریز نمونه و تیمار هورمونی برتر جهت کشت سوسپانسیون و سپس بررسی اثر نانوذرات نقره بر تحریک تولید متابولیت‌های ثانویه و بیان ژن لیمونین سنتاز در کالوس حاصل از کشت سوسپانسیون سلولی بود. نخست اثر ۶ تیمار هورمونی در محیط کشت MS بر کال‌زایی دو ریز نمونه (برگ و ریشه) با اندازه‌گیری صفات کمی شامل سطح و حجم کالوس و درصد کال‌زایی و صفات کیفی بافت و رنگ کالوس و میزان کال‌زایی در هر یک از تیمارها بررسی شد. با در نظر گرفتن صفات فوق، ریز نمونه برگ در تیمار هورمونی MS2 که شامل IBA (0.1 mg/l), 2IP (0.5 mg/l) and BA (0.5 mg/l) بود، به‌عنوان ریز نمونه و تیمار هورمونی برتر شناسایی شدند. جهت ادامه مطالعات کالوس‌های حاصل از ریز نمونه و تیمار هورمونی برتر به محیط کشت سوسپانسیون سلولی حاوی محیط کشت MS بدون آگار منتقل و نمونه‌ها تحت شرایط تاریکی در دمای ۲۴°C روی شیکر با ۱۲۰ rpm قرار داده شدند. بعد از تکثیر کالوس‌ها و رسیدن به رشد مطلوب، نمونه‌ها با نانوذرات نقره در دو غلظت ۵۰ و ۱۰۰ mg/l تیمار شدند و از کالوس‌ها در بازه زمانی صفر، ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از تیمار نمونه‌گیری انجام گرفت. داده‌های حاصل از GC/MS و GC و نیز بررسی بیان ژن لیمونین سنتاز نشان داد که نانوذرات نقره به‌عنوان یک محرک غیرزنده با تشدید پاسخ‌های دفاعی در زیره سیاه، باعث تغییر در میزان سنتز متابولیت‌های ثانویه مانند لیمونین، کاروون، کارواکرول، تیمول، پی-سایمن و گاما-تریپنین و همچنین افزایش بیان ژن لیمونین سنتاز شد. به‌طوری‌که در بازه زمانی ۲۴ ساعت و غلظت ۱۰۰ mg/l و بازه زمانی ۴۸ ساعت و غلظت ۵۰ mg/l در مقایسه با نمونه شاهد بالاترین میزان بیان ژن لیمونین سنتاز مشاهده شد.

## واژه‌های کلیدی

بیان ژن  
زیره سیاه اروپایی  
کشت سوسپانسیون  
لیمونین سنتاز  
متابولیت ثانویه

## مقدمه

تحقیقات مختلفی با هدف‌های گوناگون در خصوص انواع ریز نمونه‌ها و اثر تیمارهای هورمونی مختلف یا میزان ساکارز یا محیط‌های مختلف کشت سلول در گونه‌های مختلف خانواده چتریان صورت گرفته است، اما به‌طور مشخص تحقیقی در خصوص انتخاب ریز نمونه مناسب در زیره سیاه اروپایی برای تهیه سوسپانسیون سلولی وجود ندارد. در مطالعه‌ای که بر ریز نمونه‌های ریشه جهت تولید کالوس از زیره سیاه ایرانی (*Bunium persicum* Boiss) صورت گرفته است، از محیط MS پایه حاوی ۲ mg/l کینتین<sup>۱</sup> و ۵ mg/l نفتالین استیک اسید (NAA) و ۵/۸ آگار استفاده کردند و بعد از انتقال کالوس‌ها به محیط سوسپانسیون سلولی حاوی هورمون و فاقد هورمون و مقایسه نتایج، اعلام کردند که تفاوت معنی‌داری در میزان تولید کاروون در اثر متقابل بین دفعات صوت‌دهی با امواج فراصوت و مدت زمان اثر امواج و وجود یا عدم وجود هورمون در محیط وجود دارد (Atrashi et al. 2011). در تحقیق دیگری، سیستم کشت توأم سلولی دو گیاه زیره سیاه کوهی و زیره سیاه اروپایی برای رسیدن به حداکثر بیوماس سلولی در محیط کشت MS جامد و اثر غلظت‌های مختلف ساکارز مورد بررسی قرار گرفته است و بی تأثیر بودن تغییرات ساکارز را بر افزایش وزن تر کالوس اعلام کردند (Ghayor kazemi et al. 2016).

مونوترپن‌ها<sup>۲</sup> گروه بزرگی از ترپنوئیدها<sup>۳</sup> هستند که از سلول‌های تک‌لپه، دولپه، قارچ‌ها و جلبک‌ها ترشح می‌شوند. مونوترپن‌ها برای خود گیاه نقش دفاعی و حمایتی داشته و در دفع آفات و مقاومت در برابر تنش‌های محیطی به گیاه کمک می‌کنند این مواد همچنین دارای ارزش صنعتی و دارویی فراوانی هستند و در اقتصاد سلامت انسان‌ها نقش مهمی دارند (Amanlou et al. 2010; Holopainen and Gershenzon 2004). یکی از رایج‌ترین مونوترپن‌ها، لیمونن می‌باشد، که در ابتدای مسیر بیوسنتز ترپنوئیدها، به‌عنوان یک عامل مهم در تولید ترکیبات شیمیایی بسیار مهم می‌باشد (Toghroli et al. 2016). متابولیت ثانویه مهم و ارزشمند لیمونن از پیش ماده ژرانیل دی‌فسفات<sup>۵</sup> (GPP)

زیره سیاه اروپایی<sup>۱</sup> با نام علمی (*Carum carvi* L.) و ساختار ژنتیکی  $2n=2X=20$ ، متعلق به خانواده‌ی چتریان (*Apiaceae*) و گیاهی عموماً دوساله است (Aghari et al. 2014; Sachan et al. 2016). زیره یک گونه با توزیع جهانی است که از دوران باستان به‌عنوان یک گیاه دارویی و خوراکی شناخته شده است. زیره بومی اروپا، آسیای غربی و شمال آفریقا می‌باشد و در مناطق مختلفی از جمله در شمال اروپا تا مدیترانه، روسیه، ایران، اندونزی، شمال آمریکا، سیبری، مصر، استرالیا، چین و ترکیه کشت و مصرف می‌شود (Rao et al. 2011; von Maydell et al. 2021). بذرهاى زیره سیاه حاوی ترکیبات مختلفی است. بیشترین ترکیبات فیتوشیمیایی موجود در روغن فرار زیره سیاه شامل دی-لیمونن<sup>۲</sup>، آر-کاروون<sup>۳</sup>، سیس-کاروونول، آلفا-پینن<sup>۴</sup> و بتا-میرسن<sup>۵</sup>، کارواکرول<sup>۶</sup>، گاما-ترپینن<sup>۷</sup> و لینالول<sup>۸</sup> می‌باشد (Fang et al. 2010; Al-Snafi 2015). همچنین ترکیبات شیمیایی موجود در روغن فرار زیره سیاه شامل مونوترپن‌های اکسیژن دار، مونوترپن‌ها، سزکویی‌ترپن‌ها<sup>۹</sup>، اسیدهای چرب اشباع و غیراشباع، کتون‌ها<sup>۱۰</sup>، آلدئیدها<sup>۱۱</sup> و نمک‌های آلی می‌باشد (Simic et al. 2008; Meshkatal-sadata and Salahvarzib 2012). تحقیقات زیادی بر روی اثرات دارویی زیره سیاه صورت گرفته است و این دانه‌ها دارای توانایی زیادی در عمل به‌عنوان ضد میکروب (Simic et al. 2008)، ضد باکتری و قارچ‌کش (Lacobellis et al. 2005)، کاهش دهنده‌ی قند خون (Eddouks and Lemhadri 2004; Erjaee et al. 2015)، کاهش‌دهنده‌ی چربی خون و ضدتومور (Kumar and Singh 2006)، ضد سرطان، ضد عملکرد افلاتوکسین و آنتی‌اکسیدان (Zheng et al. 1992; De-Martino 2007; Wojdylo et al. 2009) می‌باشند.

- 1 Caraway
- 2 D-Limonene
- 3 R-Carvone
- 4  $\alpha$ -Pinene
- 5  $\beta$ -Myrcene
- 6 Carvacrol
- 7  $\gamma$ -Terpinene
- 8 Linalool
- 9 Sesquiterpene
- 10 Ketone
- 11 Aldehyde

<sup>11</sup> Kinetin

<sup>12</sup> Monoterpen

<sup>13</sup> Terpenoid

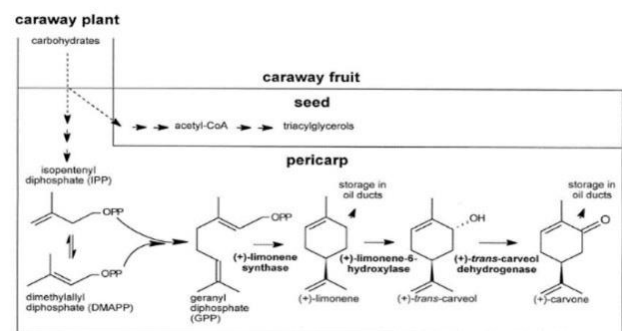
<sup>14</sup> Geranyl diphosphate

ژنوتیپ آن‌ها می‌باشند، اما بیوسنتز این ترکیبات به شدت تحت تأثیر فاکتورهای محیطی از جمله تنش‌های زیستی و غیرزیستی قرار می‌گیرند و همواره استفاده از تنش‌های زیستی و غیرزیستی و تیمار سلول‌های گیاهی یکی از مؤثرترین ابزارهایی است که سنتز متابولیت‌های ثانویه را افزایش می‌دهند (Khorasaninejad et al. 1997; Roberts and Shuler 2011). نانوذرات (۱-۱۰۰ نانوگرم) می‌تواند به‌عنوان یک محرک جدید و مؤثر برای تحریک تولید ترکیبات فیتوشیمیایی باشد (Zhao et al. 2010). در تحقیقات موجود، نانوذرات نقره (AgNPs) عامل مؤثر در افزایش انباشت فلاونوئیدها، آنزیم‌های استرس، پروتئین‌ها و ترکیبات فنولیک ذکر شده است (Zhao et al. 2010; Ghazal et al. 2018). به‌طوری که می‌دانیم اثر نانوذرات نقره به‌طور گسترده بر روی میزان روغن فرار *C. carvi* بررسی نشده است. این تحقیق با هدف بررسی ریزنمونه و تیمارهورمونی برتر و نیز بررسی میزان تغییرات متابولیت‌های ثانویه در زیره سیاه اروپایی و همچنین بررسی نسبی تغییرات بیان ژن لیمونن سنتاز که یک ژن مؤثر در مسیر بیوسنتزی مونوترپن‌ها است، در اثر تحریک نانوذرات نقره صورت گرفته است.

### مواد و روش‌ها

به‌منظور اجرای آزمایش، از بذور زیره سیاه اروپایی تهیه شده از مزرعه گیاهان دارویی دانشگاه فردوسی مشهد استفاده شد. جهت جوانه‌زنی بذور، در کشت درون شیشه‌ای، ابتدا بذور جهت شستشو در آب جاری قرار گرفت و سپس طی سه مرحله تحت شرایط استریل در زیر هود با مواد ضدعفونی تیمار شدند. در مرحله اول، بذور را به مدت یک دقیقه با الکل ۷۰٪ تیمار شدند، سپس به مدت ۲ دقیقه با آب مقطر دوبار استریل شستشو و در مرحله دوم، به مدت ۱۰ دقیقه با هیپوکلریت سدیم ۱۵٪ ضدعفونی سطحی شدند و در مرحله آخر سه بار به مدت ۲ دقیقه با آب مقطر دوبار استریل شستشو شدند. بذور ضد عفونی شده در محیط کشت 1/2 MS (Murashige and Skoog 1962) فاقد هورمون با ۳۰ گرم در لیتر ساکارز و ۷ گرم در لیتر آگار و با PH حدود ۵/۸ کشت شده و برای جوانه‌زنی بهتر بذور و شکستن

به‌وسیله لیمونن سنتاز<sup>۱</sup> به‌وجود می‌آید (شکل ۱). لیمونن سنتاز آنزیم بسیار مهمی در مسیر بیوسنتزی روغن‌های فرار می‌باشد. بنابراین هرگونه دست‌ورزی در بیان ژن‌های این مسیر بیوسنتزی می‌تواند موجب تغییر ترکیب‌های موجود در روغن‌های فرار گیاهی که مهم‌ترین آن‌ها لیمونن و کاروون است، شود و یا تولید مونوترپن‌ها را در اندام‌هایی از گیاه که آن‌ها را تولید نمی‌کنند سبب شود (Kjonaas et al. 1983; Muñoz-Bertomeu et al. 2008).



شکل ۱- مسیر بیوسنتز لیمونن و کاروون (Bouwmeester et al. 1988)

تولید انبوه و با سرعت متابولیت‌های ثانویه در حجم‌های بالا از طریق روش‌های طبیعی مشکل و یا تقریباً غیرممکن است و محدودیت‌های دیگری هم در طبیعت برای تأمین این مواد وجود دارد (Smetanska 2008; Goers et al. 2014; Anjum et al. 2017). تحقیقاتی که در تولید ترکیبات دارویی مهم در محیط کشت سلول از این گیاه و دیگر گیاهان، جهت افزایش ترکیبات دارویی انجام شده است، نشان می‌دهد که کشت سلول یک استراتژی مناسب برای افزایش قابل توجه تولیدات دارویی و ترکیبات فیتوشیمیایی است و می‌تواند گزینه خوبی برای تولید سریع، انبوه و مداوم متابولیت‌های ثانویه و همچنین افزایش میزان این مواد دارویی در زمان کوتاه باشد (Manjkhola et al. 2005; Rani et al. 2017). بیشتر تحقیقات، افزایش کیفیت و کمیت ترکیبات فیتوشیمیایی و پیدا کردن ژنوتیپ‌های برتر را از طریق مطالعه بر روی ژنوتیپ‌های مختلف در کشت سلول را، هدف گرفته‌اند (Rani et al. 2017; Ebrahimi et al. 2012). اگرچه متابولیت‌های ثانویه در گیاهان دارویی به‌طور معمول تحت تأثیر

<sup>1</sup> Limonene synthase

ابتدا غلظت مورد نظر از نانوذرات نقره در غلظت‌های ۵۰ و ۱۰۰ mg/l تهیه شدند، سپس تیمارها در سه بازه زمانی صفر، ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از تیمار با محرک، نمونه‌گیری شدند. کالوس‌های رشد یافته در سوسپانسیون سلولی در سه بازه زمانی صفر، ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از اعمال تیمار برای اندازه‌گیری متابولیت‌ها با استفاده از کاغذ صافی جمع‌آوری شدند و بلافاصله در دمای  $80^{\circ}\text{C}$  جهت ادامه آزمایش‌ها نگهداری شدند.

برای اندازه‌گیری متابولیت‌های این گیاه، کالوس‌های تیمار شده با نانوذرات نقره به میزان ۱۰۰ گرم با دستگاه کلونجر اسانس‌گیری شدند. به این منظور کالوس‌ها با کاربرد روش تقطیر با بخار آب، در دستگاه کلونجر ریخته شد. عملیات اسانس‌گیری به مدت ۳ ساعت انجام و اسانس جمع شده در فاز رویی در انتهای لوله تقطیر از هر تیمار و شاهد در ظروف شیشه‌ای تیره در یخچال در دمای  $4^{\circ}\text{C}$  جهت ادامه کار نگهداری شدند. در مرحله بعد برای جداسازی و شناسایی ترکیبات اسانس از دستگاه کروماتوگراف گازی متصل به طیف نگار جرمی (GC/MS) از شرکت Thermo Quest-Finnigan مدل TRACE MS مجهز به ستون DB-5 به طول ۳۰ متر، قطر داخلی ۰/۲۵ میلی‌متر و ضخامت لایه فاز ساکن ۰/۲۵ میکرومتر، برای تفکیک و شناسایی ترکیبات موجود در اسانس استخراج شده از نمونه‌ها استفاده شد. نوع گاز حامل هلیوم بود و برنامه حرارتی ستون از  $60^{\circ}\text{C}$  شروع شده و پس از ۵ دقیقه توقف در همان دما، به تدریج با سرعت  $3^{\circ}\text{C}$  در دقیقه افزایش یافته و تا به  $250^{\circ}\text{C}$  رسید. دمای محفظه تزریق  $250^{\circ}\text{C}$  بود. نوع طیف سنج جرمی هم Quadrupole بود.

خواب بذور، به مدت ۸ هفته در یخچال نگهداری شدند. بعد از جوانه‌زنی، بذور جوانه‌زده به اتاق کشت با دمای  $24 \pm 1^{\circ}\text{C}$  و تناوب نوری ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی منتقل شدند. پس از چهار هفته و دستیابی به گیاهچه‌های متناسب حدود ۷-۱۰ سانتی‌متر، ریز نمونه‌های مناسب از ناحیه برگ و ریشه برای القاء کالوس، انتخاب و به محیط کال‌زایی منتقل شدند. برای این منظور ریز نمونه‌های برگ و ریشه از گیاهچه‌های درون شیشه‌ای روی محیط کشت MS پایه حاوی غلظت‌های مختلف تنظیم‌کننده‌های رشد قرار گرفتند (جدول ۱). کالوس‌های مورد نظر پس از دوبار واکشت سه هفته‌ای، بر اساس صفات کیفی بافت، رنگ و میزان کال‌زایی و صفات کمی حجم، سطح کالوس و درصد کال‌زایی جهت انتخاب ریز نمونه و تیمار هورمونی برتر بررسی شدند (جدول ۲). بررسی داده‌های به دست آمده از کال‌زایی برای صفات کمی با آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۳ تکرار و مقایسات میانگین از آزمون چند دامنه‌ای دانکن صورت گرفت و نتایج با نرم‌افزار SPSS 26 و Excel 2019 ارزیابی شدند. در بررسی صفات کیفی از روش آماری غیرپارامتری استفاده شد و نتایج با آزمون Kruskal-Wallis توسط نرم‌افزار SPSS 26 ارزیابی شدند. بر اساس نتایج به دست آمده، ریز نمونه مناسب و تیمار هورمونی مناسب جهت کشت سوسپانسیون انتخاب و ریز نمونه برتر به محیط سوسپانسیون MS (محیط فاقد آگار) با ترکیب هورمونی برتر منتقل و در شیکر یخچال‌دار در محیط تاریکی با دمای  $24^{\circ}\text{C}$  و ۱۲۰ rpm نگهداری شدند. پس از تکثیر کالوس‌ها و رسیدن به رشد مطلوب در فاز نمایی (روز ۲۳) تمام نمونه‌ها با نانوذرات نقره موجود در این تحقیق تیمار شدند. بدین ترتیب که

<sup>1</sup> AgNO<sub>3</sub>

جدول ۱- ترکیبات هورمونی استفاده شده برای کال‌زایی

| نام محیط کشت | اکسین mg/l |     |     | سیتوکینین mg/l |     |
|--------------|------------|-----|-----|----------------|-----|
|              | 2-4-D      | NAA | IBA | 2IP            | BA  |
| MS1(شاهد)    |            |     |     |                |     |
| MS2          |            |     | 0.1 | 0.5            | 0.5 |
| MS3          |            | 1   |     |                | 0.2 |
| MS4          | 1          |     |     |                | 0.2 |
| MS5          |            |     | 0.1 | 0.5            | 0.5 |
| MS6          |            |     | 0.1 | 1              | 1   |
| MS7          |            | 0.2 |     |                |     |

جدول ۲- کدهای مربوط به صفات کیفی

| کد | میزان رشد کالوس | کد | رنگ کالوس    | کد | بافت کالوس |
|----|-----------------|----|--------------|----|------------|
| ۵  | بسیار عالی      | ۵  | سفید         | ۴  | ترد        |
| ۴  | عالی            | ۴  | کرم          | ۳  | گلوبولار   |
| ۳  | متوسط           | ۳  | سبز          | ۲  | سخت        |
| ۲  | کم              | ۲  | قهوه ای      | ۱  | خیلی سخت   |
| ۱  | خیلی کم         | ۱  | قهوه ای تیره |    |            |

جدول ۳- اطلاعات مربوط به آغازگرهای ژن‌ها جهت واکنش Real Time PCR

| نام ژن                   | توالی (5'-3')        | Tm (°C) | %GC | اندازه قطعه تکثیر شده (bp) |
|--------------------------|----------------------|---------|-----|----------------------------|
| <i>Limonene synthase</i> | GCTTTGGTGTGCAAGATGGT | 57.30   | 50  | 197                        |
|                          | CACACTGGGATGTTTTGCAG | 57.30   | 50  |                            |
| <i>Ubiquitin(UBC)</i>    | CCAAAGGTTGCATTCAGGAC | 51.8    | 50  | 241                        |
|                          | ACTTCTGGGTCCAGCTCCTT | 53.8    | 55  |                            |

اطلاعاتی (NCBI, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/>) دریافت و بعد، آغازگر اختصاصی رفت و برگشتی برای این ژن جهت بررسی بیان این ژن با استفاده از نرم‌افزار Primer3 (<http://frodo.wi.mit.edu/primer3/>) طراحی شد (جدول ۳). این آغازگرها، BLAST شده و اختصاصی بودن جایگاه اتصال آن‌ها در گیاه تأیید شد. پس از انجام واکنش رونویسی معکوس، به منظور تأیید سنتز cDNA، از واکنش زنجیره‌ای پلیمرز (PCR) استفاده شد و نتایج بر روی ژل (۱/۵٪) تعیین شد. در نهایت برای بررسی بیان نسبی ژن لیمونن سنتاز در گیاه زیره سیاه اروپایی در پاسخ به نانوذرات نقره واکنش PCR در زمان واقعی (Real time PCR) با مستر میکس شرکت Ampliqon که دارای رنگ فلورسنت Eva Green به نام Real Q Plus 2X Master Mix (Bio-Rad CFX96) بود و واکنش در دستگاه Bio-Rad Laboratories, Hercules, CA, USA) انجام شد. برنامه دستگاه شامل واسرشته سازی اولیه با دمای ۹۴°C به مدت ۵ دقیقه، و پس از آن ۳۹ چرخه با واسرشته سازی ثانویه در دمای ۹۴°C به مدت ۶۰ ثانیه،

دستگاه GC هم از شرکت سازنده Thermo Quest-Finnigan و مدل TRACE GC بود. دتکتور دستگاه GC از نوع FID بود که دمای آن ۲۸۰°C تنظیم شد. از گاز N<sub>2</sub> به عنوان گاز حامل استفاده شد که جریان گاز حامل ۱/۱ ml/min بود. به منظور بررسی بیان نسبی ژن لیمونن سنتاز، نخست برای استخراج RNA کل از بافت کالوس حاصل از سوسپانسیون سلولی کالوس‌های برگ زیره سیاه اروپایی از کیت استخراج Total RNA شرکت BIOFACT استفاده شد و از روش ارائه شده این شرکت جهت مراحل کار استفاده شد. به منظور حذف آلودگی ژنومی، تیمار آنزیمی DNase شرکت Thermo Scientific بر اساس روش پیشنهادی شرکت اعمال شد. جهت اطمینان از کمیت و کیفیت مطلوب RNA استخراج شده از دستگاه نانودراپ (Spectrophotometer System, BioTek Instruments, USA Epoch<sup>TM</sup> Multi-Volume)، و همچنین الکتروفورز بر روی ژل آگارز (۱/۵٪) استفاده شد. برای ساخت cDNA با استفاده از کیت سنتز cDNA، مربوط به شرکت Thermo Scientific به نام RevertAid First Strand cDNA Synthesis Kit، از روش پیشنهادی شرکت استفاده شد. از ژن Ubiquitin (UBC) به عنوان کنترل داخلی استفاده شد. (Darvishi et al. 2015) برای انجام واکنش آغازگرهایی برای ژن‌های مورد مطالعه در این تحقیق (لیمونن سنتاز و Ubiquitin (UBC)) بر اساس توالی ژن‌ها از پایگاه

داشت. براساس مصرف مواد مغذی محیط توسط ریز نمونه‌ها، هر سه هفته یک بار عمل واکشت انجام شد.



شکل ۲- الف، ب: کالوس به دست آمده از ریز نمونه برگ. ج، د: کالوس به دست آمده از ریز نمونه ریشه در زیره سیاه.

و بعد از واکشت دوم ارزیابی صفات فوق انجام و داده‌های به دست آمده از این صفات مورد آنالیز قرار گرفت. در مقایسه انجام شده و نتایج تجزیه‌ی واریانس (جدول ۴) درخصوص اثر متقابل نوع تیمارهورمونی و ریز نمونه بر اندازه سطح کالوس‌ها، مشاهده شد که اندازه سطح کالوس در هر دو ریز نمونه به صورت معنی‌داری تحت تأثیر نوع تیمارهای هورمونی و ریز نمونه می‌باشد ( $p < 0.05$ ). مقایسه میانگین سطوح مختلف تیمارهورمونی و ریز نمونه‌ها نشان داد که بیشترین سطح کالوس (۴/۱ سانتی‌متر مربع) مربوط به ریز نمونه برگ در تیمار هورمونی  $MS2 (0.1 \text{ mg/l})$  2IP (0.5 mg/l) and BA (0.5 mg/l) (شکل ۳- الف). نتایج اندازه سطح کالوس در ریز نمونه ریشه به جهت بالا بودن میزان مواد فنلی و تیره و چوب پنبه‌ای شدن کالوس‌ها با نتایج به دست آمده از ریز نمونه برگ بسیار متفاوت بود، به این ترتیب که تیمار هورمونی (NAA 1 mg/l and BA 0.2 mg/l)  $MS3$  بالاترین میانگین سطح کالوس را در ریز نمونه ریشه (۰/۹ سانتی‌متر مربع) نشان داد که تفاوت زیادی با میانگین سطوح به دست آمده در ریز نمونه برگ داشت (شکل ۳- الف). بر اساس مقایسه‌ی میانگین‌های نمونه‌ها در به دست آوردن میزان حجم بیشتر کالوس، نتایج نشان داد که اثر متقابل بین ریز نمونه و تیمار

دمای اتصال  $54/5^{\circ}\text{C}$  برای پرایمرهای لیمونن سنتاز و دمای  $60/5^{\circ}\text{C}$  برای پرایمرهای UBC به مدت ۴۵ ثانیه، تکثیر در دمای  $72^{\circ}\text{C}$  به مدت ۹۰ ثانیه و مرحله تکثیر نهایی  $72^{\circ}\text{C}$  به مدت ۷ دقیقه انجام شد. با استفاده از روش (Livak and Schmittgen 2001)  $2^{-\Delta\Delta Ct}$  میزان بیان ژن مذکور برای هر نمونه محاسبه و میزان تغییرات بیان این ژن تحت تیمار با نانوذرات نقره نسبت به نمونه شاهد سنجیده شد. تجزیه و تحلیل آماری میزان بیان نسبی ژن مذکور در قالب طرح کاملاً تصادفی چند مشاهده‌ای با دو تکرار بیولوژیک و هر تکرار دو مشاهده (تکرار تکنیکال) صورت گرفت. آنالیز آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS26 و براساس ANOVA تجزیه شد و مقایسات میانگین با آزمون چند دامنه‌ای دانکن انجام شد. نمودارها در نرم‌افزار Excel 19 رسم شدند.

### نتایج و بحث

پس از جوانه زنی بذور زیره سیاه در محیط  $1/2MS$  فاقد هورمون بعد از گذشت ۸ هفته کشت و نگهداری در یخچال و دمای  $4^{\circ}\text{C}$  و دست‌یابی به گیاهچه‌های مادری مناسب، ریزنمونه‌هایی از ریشه و برگ تهیه و پس از کال‌زایی، صفات کمی درصد کال‌زایی، سطح و حجم کالوس و صفات کیفی رنگ، بافت و میزان رشد کالوس در محیط کشت MS با ۶ تیمار هورمونی ( $MS2, MS3, MS4, MS5, MS6, MS7$ ) در مقایسه با شاهد ( $MS1$ ) بررسی شد. در بررسی‌هایی که بر روی ریز نمونه‌های برگ و ریشه که مورد بررسی قرار گرفتند، مشاهده شد که در ابتدا هر دو ریز نمونه بعد از حدود ده روز که به محیط کال‌زایی منتقل شده بودند، به‌طور محسوسی متورم شدند و رنگ مناسبی داشتند این کال‌ها در ریز نمونه برگ با حجم بیشتری مشاهده شد و به رنگ سفید و نرم ظاهر شد (اشکال ۲- الف و ب). اما در ریز نمونه ریشه به رنگ سفید و گلوبولار و با حجم کمتری نسبت به برگ بود. بعد از هفته دوم ریز نمونه ریشه به جهت بالا بودن مواد فنلی در محیط کشت تغییر رنگ داده و رنگ آن رو به قهوه‌ای شدن رفت (اشکال ۲- ج و د). اما ریز نمونه برگ کال‌زایی مناسبی داشت که البته در بعضی از تیمارهای هورمونی پاسخ بهتری

ثبت شد. که نتایج حاکی از این بود که تیمارهای هورمونی MS2 و MS3 دارای تفاوت معنی داری در درصد کالزایی با دیگر تیمارها داشتند (شکل ۳-ج). در بررسی صفات کیفی کالوس، نتایج تجزیه واریانس نشان داد که تیمار هورمونی MS2 (۳۹/۵) و MS4 (۳۹/۵) در ریزنمونه برگ، دارای بافت ترد که بهترین بافت را برای تهیه سوسپانسیون سلولی دارا می باشد، بودند. در خصوص صفت رنگ کالوس بهترین رنگ که کالوس سفید بود در ریزنمونه برگ در تیمار هورمونی MS2 (۴۱) مشاهده شد. اما ریزنمونه برگ در تیمار هورمونی MS4 (۳۶/۵) و MS6 (۳۶/۵) هم رنگ مناسبی داشت. در خصوص میزان رشد کالوس، تیمارهای MS2 (۴۱) MS4 (۳۶/۵) و MS6 (۳۶/۵) به ترتیب دارای رشد بسیار عالی در کالوس بودند.

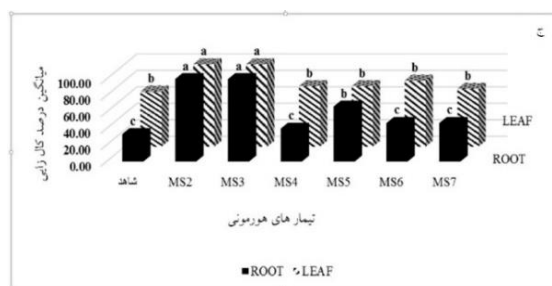
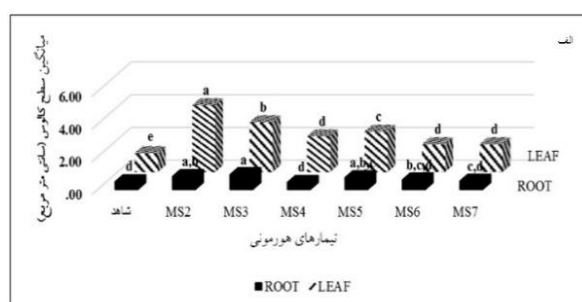
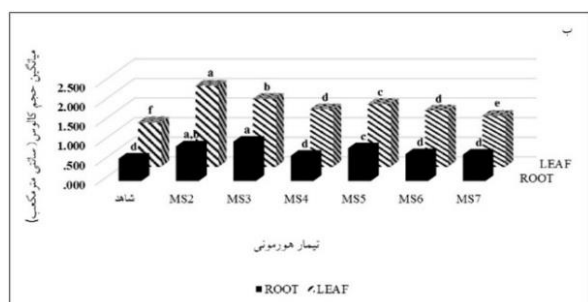
هورمونی هم به طور معنی داری ( $p < 0.05$ ) تحت تأثیر نوع ریزنمونه و تیمار هورمونی به کار رفته می باشد (جدول ۴) و بیشترین میزان حجم کالوس تولید شده (۲/۰۶۷ سانتی متر مکعب) در ریزنمونه برگ در تیمار هورمونی MS2 (0.1 mg/l) 2IP (0.5 mg/l) and BA (0.5 mg/l) بود (شکل ۲-ب) و در ریزنمونه ریشه حجیم ترین کالوس (۱ سانتی متر مکعب) مربوط به تیمار هورمونی MS3 (NAA 1 mg/l and BA 0.2 mg/l) بود. (شکل ۳-ب)

بررسی نتایج تجزیه واریانس (جدول ۴) مربوط به درصد کالزایی نیز نشان داد که درصد کالزایی نیز به طور معنی داری ( $p < 0.05$ ) تحت تأثیر اثر متقابل نوع ریز نمونه و تیمار هورمونی قرار دارد و بالاترین درصد کالزایی (۱۰۰ درصد) مربوط به هر دو ریز نمونه برگ و ریشه در تیمارهای هورمونی MS3 و MS2

جدول ۴- آنالیز واریانس برای صفات سطح و حجم کالوس و درصد کالزایی گیاه زیره سیاه اروپایی *Carum carvi*

| میانگین مربعات (MS) |           |           | درجه آزادی (df) | منابع تغییر (S.O.V)                 |
|---------------------|-----------|-----------|-----------------|-------------------------------------|
| درصد کالزایی        | حجم کالوس | سطح کالوس |                 |                                     |
| *۳۶۲۱/۴۲۹           | *۶/۴۰۴    | ۳۲/۷۲۶*   | ۱               | ریزنمونه                            |
| *۲۵۴۸/۴۱۳           | *۰/۲۹۱    | *۱/۸۲۳    | ۶               | تیمار هورمونی                       |
| *۳۷۶/۹۸۴            | *۰/۰۵۹    | *۱/۰۲۰    | ۶               | اثر متقابل ریزنمونه X تیمار هورمونی |
| ۶۶/۶۶۷              | ۰/۰۰۶     | ۰/۰۱۸     | ۲۸              | خطای آزمایش                         |

\*وجود اختلاف معنی دار در سطح ۰/۰۵

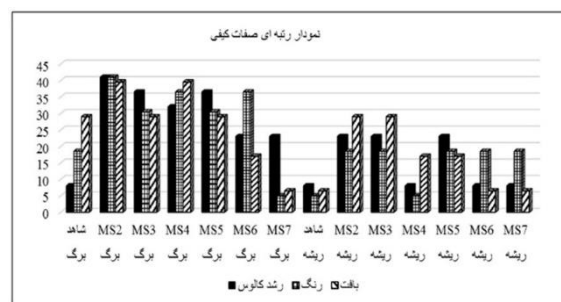


شکل ۳- مقایسه میانگین اثر متقابل ریز نمونه ها (ریشه و برگ) و تیمارهای مختلف هورمونی (MS2-MS7) در مقایسه با نمونه شاهد در صفات کمی الف: سطح کالوس، ب: حجم کالوس و ج: درصد کالزایی

تناسب در غلظت تنظیم‌کننده‌های رشد جهت القاء کالوس نقش کلیدی در تولید کالوس‌های متناسب دارد که (Thomas 2006) and Maseena نیز اعلام کردند که باید میزان متناسبی از اکسین به‌همراه سیتوکینین جهت کال‌زایی استفاده شود. تغییر در ترکیبات هورمونی و میزان اکسین و سیتوکینین در تیمارهای مختلف در بافت و رنگ و میزان رشد کالوس نیز مؤثر بوده و همچنین رنگ و بافت کالوس‌های حاصل از ریز نمونه ریشه و برگ نیز بسته به هورمون‌های مورد استفاده متفاوت بودند، بنابراین درصد کالوس‌های رشد یافته، رنگ و بافت کالوس‌ها و میزان رشد کالوس و نیز حجم و سطح کالوس‌ها به ترکیبات محیط کشت وابسته است (Abd Elaleem et al. 2009). نوع ریز نمونه نیز در تولید کالوس بسیار مؤثر است که اثر نوع ریزنمونه در تولید کالوس توسط تحقیقات دیگری نیز گزارش شده است به‌طوری که در گیاه *Salsola pestifer* تولید کالوس از ریز نمونه ساقه نسبت به ریزنمونه برگ بهتر بود، اما در گونه دیگری از این گیاه، یعنی *Salsola lanata* در تشکیل کالوس ریز نمونه برگ مناسب‌تر بود (Stefaniak et al. 2003). انتخاب یک ریز نمونه مناسب نقش اساسی در ادامه روند مطالعات بازی می‌کند و پیچیدگی‌های مورفولوژیکی یک ریز نمونه به‌همراه انتخاب تنظیم‌کننده‌های رشد گیاهی مناسب تأثیر چشمگیری بر القاء کالوس دارد (Mandal and Gupa 2001). تفاوت فاحشی در قدرت کال‌زایی ریزنمونه برگ و ریشه در این مطالعه وجود داشت که در مطالعه‌ای که جهت بهینه سازی کال‌زایی و کشت سوسپانسیون سلولی در گیاه گل تلگرافی انجام دادند نیز ریز نمونه برگ را به‌عنوان برترین ریز نمونه برای کال‌زایی معرفی شد (Ahmadi et al. 2012). به‌طورکلی با وجود اطلاعات ژنتیکی یکسان همه‌ی سلول‌ها جهت تولید گیاه کامل در همه ریز نمونه‌ها توانایی یکسانی برای تولید کالوس ندارند (Dang et al. 2002) و تشکیل کالوس مناسب وابسته به نوع ریزنمونه و ترکیبات هورمونی می‌باشد و تفاوت در توان کال‌زایی ریز نمونه‌ها وابسته به تفاوت متابولیکی و میزان هورمون درون‌زای ریز نمونه‌ها می‌باشد (Shooshtari et al. 2018).

با بررسی نتایج حاصل از GC/MS و GC (داده‌ها نمایش داده نشده است)، متابولیت‌های ثانویه موجود در سوسپانسیون سلولی

به‌طور کلی این سه تیمار هورمونی در ریز نمونه برگ کالوس‌های بسیار پر حجم و رنگ مناسبی را تولید کردند که برترین آن‌ها تیمار هورمونی MS2 بود. اما در ریزنمونه ریشه به جهت تولید مواد فنلی در محیط کشت و تغییر رنگ بسیار زیاد کالوس به قهوه‌ای تیره و همچنین بافت گلوبولار برای تهیه سوسپانسیون سلولی مطلوب نبود (شکل ۴).

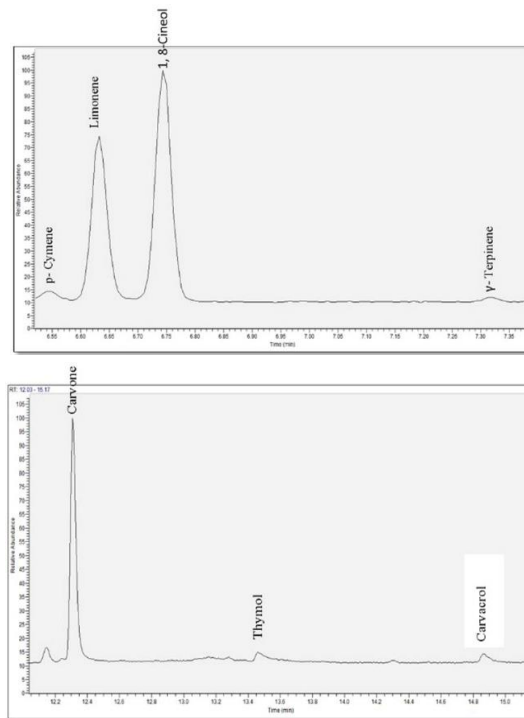


شکل ۴- نمودار رتبه ای صفات کیفی بافت، رنگ و رشد کالوس مربوط به ریز نمونه‌ها (ریشه و برگ) در تیمارهای هورمونی مختلف (MS2-MS7) در مقایسه با نمونه شاهد در زیره سیاه.

در نهایت با توجه به اینکه ریز نمونه برگ در تیمار هورمونی MS2، هم از لحاظ صفات کیفی مانند رنگ و بافت کالوس و میزان رشد کالوس دارای برترین میانگین بود و هم از لحاظ صفات کمی حجم و سطح کالوس و درصد کال‌زایی نیز بالاترین میانگین را دارا بود و کالوس‌های یکنواخت با رنگ روشن و بافت ترد و پفکی تولید کرده بود، جهت تکثیر در محیط کشت سوسپانسیون سلولی برای ادامه مطالعه انتخاب شد. نتایج نشان دادند که حضور تنظیم‌کننده‌های رشد در محیط کشت، باعث افزایش میزان تولید کالوس شده است و نیز حضور همزمان اکسین و سیتوکینین در محیط کشت با نسبت‌های مناسب باعث افزایش حجم کالوس‌ها شد (Amini et al. 2013). بنابراین میزان تولید کالوس بستگی زیادی به ترکیب هورمون‌های رشد به کار رفته در محیط کشت دارد و تعادل بین هورمون‌های اکسین و سیتوکینین یک فاکتور تعیین‌کننده و مهم در تولید کالوس‌های حجیم می‌باشد (Abbasi et al. 2007). البته این موضوع در تحقیقات درخصوص دیگر گیاهان نیز تأکید و گزارش شده است (Neibaur et al. 2008). البته پایین بودن میزان کال‌زایی در تیمارهای هورمونی فاقد سیتوکینین (MS7) بیانگر این است که

تحت تأثیر محرک نانوذرات نقره کاهش قابل توجهی از خود نشان داده است به طوری که به میزان ۱/۲۴٪ در کمترین حالت رسیده است (شکل ۶)، اما متابولیت کاروون که یکی از متابولیت‌هایی است که پیش‌سازش لیمونن می‌باشد بعد از محرک افزایش یافته است و بالاترین افزایش را در بازه زمانی ۲۴ در هر دو غلظت ۵۰ mg/l و ۱۰۰ از خود نشان داده و به ترتیب ۲۳/۱۴ و ۲۳/۷۴٪ شده است (شکل ۷).

حاصل از کالوس زیره سیاه ترکیب روغن فرار شناسایی (شکل ۵) و مشخص شدن میزان هر یک در تیمارهای مختلف زمان و غلظت محرک نانوذرات نقره نشان داد که ترکیب روغن فرار تحت تأثیر مدت زمان و میزان غلظت محرک تغییرات مختلفی داشتند. متابولیت‌های اصلی زیره سیاه نظیر لیمونن، گاما-ترپینن و دی‌هیدروکاروون کاهش و متابولیت‌هایی نظیر کاروون، گاما-پینن، لینالول و جرانیل افزایش داشتند (جدول ۵). متابولیت لیمونن که از ترکیبات اصلی روغن فرار زیره سیاه به شمار می‌رود

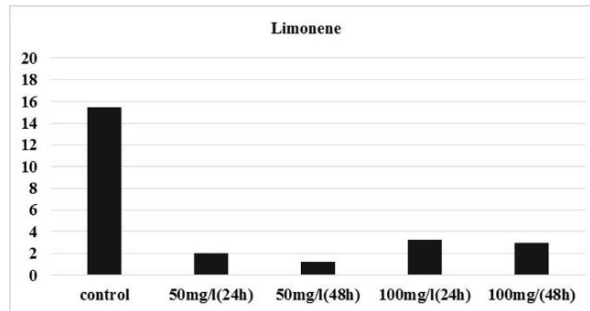


شکل ۵- گراف GC/MS مربوط به متابولیت‌های p-cymene, Limonene, 1,8-Cineol,  $\gamma$ -Terpinene, Carvone, Carvacrol, Thymol در کالوس زیره سیاه

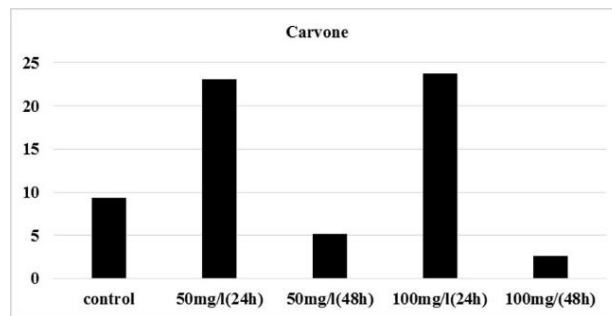
جدول ۵- ترکیب روغن فرار (٪) در سوسپانسیون زیره سیاه تیمار شده با AgNPs (۵۰ و ۱۰۰) بعد از ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از تیمار

| ترکیبات              | RI   | شاهد  | ۵۰   |      | ۱۰۰  |      |
|----------------------|------|-------|------|------|------|------|
|                      |      |       | ۲۴   | ۴۸   | ۲۴   | ۴۸   |
| $\alpha$ -Pinene     | ۹۳۶  | ۴/۴۴  | ۹/۱۹ | ۷/۰۹ | ۰    | ۰    |
| Camphen              | ۹۵۲  | ۲۸/۶۶ | ۰    | ۰    | ۰    | ۰    |
| p-Cymene             | ۱۰۲۹ | ۰     | ۲/۰۸ | ۱/۹۸ | ۰/۵۵ | ۰/۷۴ |
| Limonene             | ۱۰۳۲ | ۱۵/۴۴ | ۲/۰۱ | ۱/۲۴ | ۳/۲۵ | ۲/۹۴ |
| 1,8-Cineol           | ۱۰۳۶ | ۴/۶۴  | ۰/۳  | ۰/۰۶ | ۳/۲۶ | ۲/۳۸ |
| $\gamma$ -Terpinene  | ۱۰۶۰ | ۱/۸۸  | ۰/۱۹ | ۰/۱  | ۰    | ۰    |
| Linalool             | ۱۱۰۵ | ۲/۲۶  | ۵/۴۳ | ۲/۳۹ | ۰/۰۹ | ۰    |
| Iso phorone          | ۱۱۳۱ | ۱/۵   | ۲/۵۲ | ۰/۹  | ۸/۶۶ | ۶/۳۲ |
| $\alpha$ -Terpineol  | ۱۲۰۰ | ۳/۰۸  | ۴/۹۸ | ۲/۰۳ | ۳/۱۴ | ۱/۸۹ |
| Cis-Dihydrocarvone   | ۱۲۰۸ | ۵/۱۸  | ۰/۴۱ | ۰/۳  | ۱/۳۷ | ۱/۱۴ |
| Trans-Dihydrocarvone | ۱۲۱۱ | ۰     | ۱/۳۲ | ۰/۳۱ | ۰/۵۱ | ۰    |
| Neral                | ۱۲۴۹ | ۰     | ۵/۷۸ | ۱/۲۷ | ۱/۵۲ | ۰/۷۳ |
| Pulegone             | ۱۲۵۲ | ۱/۹   | ۲/۳۶ | ۰/۵۲ | ۰/۴۸ | ۰    |

|                     |      |       |       |       |       |       |
|---------------------|------|-------|-------|-------|-------|-------|
| Carvone             | ۱۲۵۷ | ۹/۳۷  | ۲۳/۱۴ | ۵/۲   | ۲۳/۷۴ | ۲/۶۲  |
| Cumin aldehyde      | ۱۲۶۷ | .     | ۱/۲۵  | ۰/۱۷  | ۲/۹۵  | ۰/۸۲  |
| Geranial            | ۱۲۷۷ | .     | ۹/۰۷  | ۱/۶۷  | ۲/۶۵  | ۲/۰۲  |
| E-Anethol           | ۱۲۹۴ | ۱۴/۷۷ | .     | .     | .     | .     |
| Thymol              | ۱۳۰۲ | .     | ۸/۵۵  | ۶۳/۹۶ | ۷/۶۶  | ۵۱/۲۷ |
| Carvacrol           | ۱۳۴۹ | .     | ۱۴/۳۹ | ۱/۸۷  | ۱۹/۳۱ | ۱/۱۵  |
| Trans-Caryophyllene | ۱۴۲۲ | .     | ۲/۰۸  | ۱/۶   | ۱/۴۱  | .     |



شکل ۶- مقایسه درصد لیمونن در غلظت‌های ۵۰ و ۱۰۰ mg/l در بازه زمانی ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از القاء محرک در کشت سوسپانسیون سلولی زیره سیاه در مقایسه با نمونه شاهد (Control).



شکل ۷- مقایسه درصد کاروون در غلظت‌های ۵۰ و ۱۰۰ mg/l در بازه زمانی ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از القاء محرک در کشت سوسپانسیون سلولی زیره سیاه در مقایسه با نمونه شاهد (Control).

۱۰۰ اتفاق افتاده که به میزان ۱۹/۳۱٪ رسیده است. متابولیت پی- سایمن نیز که در نمونه شاهد بسیار ناچیز بوده است در غلظت ۵۰ mg/l در بازه زمانی ۲۴ ساعت بعد از محرک افزایش داشته و میزان آن به ۲/۰۸٪ رسیده است. میزان تولید متابولیت ارزشمند گاما-ترپنین که به‌عنوان یک پیش ساز بسیار کلیدی در تولید متابولیت‌های پی-سایمن، کارواکرول و تیمول به حساب می‌آید، در اثر القاء نانوذرات نقره نسبت به نمونه شاهد کاهش داشت و در غلظت ۱۰۰ mg/l بعد از ۲۴ ساعت میزان آن کاهش یافته و تولید آن بسیار ناچیز بوده است.

به‌کار بردن روش کشت بافت گیاهی یک گزینه مناسب برای تولید پایدار متابولیت‌ها است و یک روش خوب برای دستیابی به

نکته قابل توجه اینکه میزان متابولیت‌های کارواکرول و تیمول که دو مونوترپن فنولیک بوده و ایزومر یکدیگر هستند و متابولیت پی-سایمن که پیش‌ساز این دو متابولیت می‌باشد نیز در اثر القاء نانو ذرات نقره افزایش یافته است، در صورتی که در نمونه شاهد به مقدار ناچیزی قابل مشاهده بودند. به‌طورکلی نانوذرات نقره در تیمارهای مختلف بعد از القاء باعث افزایش حجم متابولیت‌های تولیدی توسط گیاه شد و این افزایش میزان متابولیت در تیمول، در ۴۸ ساعت بعد از القاء محرک در غلظت ۵۰ mg/l افزایش چشمگیری داشته و ۶۳/۹۶٪ از حجم متابولیت تولیدی در این تیمار را به خود اختصاص داده است. در متابولیت کارواکرول این افزایش در تیمار، ۲۴ ساعت بعد از القاء محرک و غلظت ۱۰۰ mg/l

به مقدار زیادی متابولیت‌های ثانویه، در کمترین زمان ممکن بود. زیرا زیره سیاه یک گیاه دوساله است و استخراج متابولیت از گیاهانی مانند زیره سیاه به جهت سختی جوانه‌زنی و خواب بذر بسیار سخت و هزینه‌بر است (Sasheva et al 2013, Anjum et al 2017). نتایج تحقیقات حاکی از آن است که گیاهان اغلب در شرایط تنش‌های محیطی از رشد کمتری برخوردار هستند، چرا که در حضور تنش‌ها مواد موجود را به افزایش سنتز ترکیبات ثانویه اختصاص می‌دهند تا بقای خود را در شرایط سخت محیطی تضمین نمایند (Rezai 2011; Rebey et al. 2012). در تحقیق حاضر با اعمال نانوذرات نقره میزان کاروون، پی-سایمن و کارواکرول و تیمول افزایش یافتند، در صورتی‌که عموماً در زیره سیاه تیمول و کارواکرول جز ترکیبات اصلی نبوده و ۲۴ ساعت بعد از استفاده از محرک میزان آن‌ها افزایش یافته است که نشان از مصرف پیش ماده لیمون جهت تولید کاروون و گاما-ترپین جهت تولید پی-سایمن، کارواکرول و تیمول در ۲۴ ساعت بعد از استفاده از محرک و کاهش نسبی این پیش ماده‌ها در ۲۴ ساعت بعد از القاء محرک نسبت به نمونه شاهد می‌باشد. در مطالعه‌ای که بر روی زینان صورت گرفته است، نیز این موضوع را تأیید می‌نمایند و نتایج مشابهی در قسمت شناسایی ترکیبات به‌دست آورده‌اند (Jamshidi et al. 2019). نتایج به دست آمده از تحقیقات گذشته (Moola et al. 2021; Ibralin et al. 2011; Simic et al. 2008; ) (Laribi et al. 2013; Lasram et al. 2019) در زمینه افزایش یا کاهش میزان متابولیت‌ها بعد از تیمار با محرک‌های مختلف وجود دارد و نانوذرات به‌عنوان گروه جدیدی از محرک‌ها شناخته شده‌اند و علی‌الرغم تحقیقات کمی که در خصوص به‌کار بردن نانو ذرات در سوسپانسیون سلولی جهت افزایش یا کاهش متابولیت‌ها صورت گرفته است (Zaho et al. 2010; Lasram et al. 2019)، نتایج نشان می‌دهد که نانوذرات می‌توانند تولید ROS را در سوسپانسیون سلولی بالا ببرند و بنابراین پاسخ گیاه فعال شدن تولید متابولیت‌ها است که درنهایت از طغیان اکسیداتیو جلوگیری به‌عمل می‌آورد (Ghazal et al. 2018; Ali et al. 2019). به‌طور کلی نتایج بررسی مقادیر متابولیت‌های ثانویه تحت تاثیر نانوذرات نقره بر گیاه زیره سیاه اروپایی نشان داد که این نانوذرات می‌توانند محرکی برای افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه

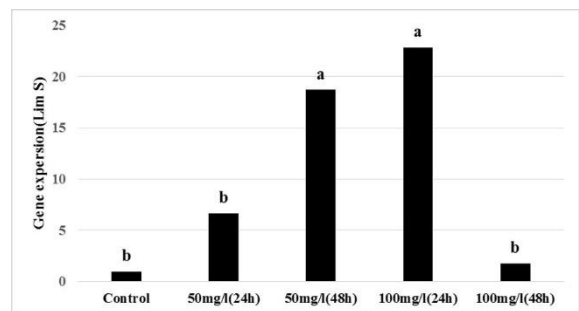
به خصوص پی-سایمن، تیمول، کارواکرول و کاروون باشد. به‌علاوه نتایج کاهش میزان لیمونن و گاما-ترپین نشان می‌دهد که این هم پاسخی به اثر نانوذرات نقره در مقایسه با شاهد می‌باشد و نقش کلیدی لیمونن و گاما-ترپین را در تولید متابولیت‌های بسیار مهم در زیره سیاه نشان می‌دهد. از سوی دیگر نتایج نشان می‌دهد که غلظت ۵۰ mg/l نانوذرات باعث تولید متابولیت‌های زیادی از جمله ترنس- کاریوفیلین، جرانیل، نرال، کومین-آلدئید و ترنس-دی‌هیدروکاروون شده است در حالی‌که این متابولیت‌ها در گیاه شاهد وجود نداشتند و یا به میزان بسیار ناچیزی وجود داشتند، که این نتایج شبیه به گزارشی است که (Gazal et al. 2018) در بررسی نانوذرات در تولید متابولیت‌های ثانویه در *Stevia rebaudiana* اعلام کردند می‌باشد، که در نتایج نشان دادند که نانوذرات به‌صورت خیلی ساده می‌تواند روش بسیار مؤثری برای تولید بالای مواد دارویی در این گیاه بشود. از سوی دیگر گزارش کردند که میزان مؤثر و مناسب نانوذرات به گونه‌ها، سن گیاه، مرحله فیزیولوژیکی آن و نوع ریزنمونه بستگی دارد. از آنجایی که لیمونن و کاروون و گاما-ترپین و پی-سایمن جز اصلی‌ترین ترکیبات گیاه دارویی زیره سیاه اروپایی است، هر عاملی که باعث افزایش تولید یا تغییر در میزان پیش‌سازهای آن شود که در نتیجه منجر به افزایش تولید مونوترپن‌ها شود، حائز اهمیت است و با توجه به اینکه تیمول و کارواکرول جز ترکیبات اصلی گیاه زیره سیاه نبوده و اعمال این محرک باعث تولید این ترکیبات در ادامه مسیر بیوسنتزی مونوترپن‌ها شده و باعث شده که درصد قابل توجهی تیمول و کارواکرول در تیمارهای مختلف به‌دست آید و این دو ماده بسیار ارزشمند جز ترکیبات اصلی و با میزان بالا در زیره سیاه قرار گیرد و به نوعی این مسیر بیوسنتزی را فعال کند، نتایج بسیار مهم و ارزشمندی است.

در این تحقیق تغییرات نسبی بیان ژن لیمونن سنتاز با استفاده از نانوذرات نقره در محیط کشت سوسپانسیون سلولی زیره سیاه نیز بررسی شد. برای این منظور تیمارهای با غلظت ۵۰ و ۱۰۰ در لیتر در روز بیست و سوم (فازنمایی) اعمال و نمونه‌برداری در سه بازه زمانی (صفر، ۲۴ و ۴۸ ساعت) انجام شد. براساس نتایج مقایسه میانگین داده‌های حاصل از Real-Time PCR جهت بررسی اثر زمان و غلظت‌های مختلف نانوذرات نقره بر بیان ژن

ترشح مونوترپن‌ها مرتبط دانست. در مجموع باید گفت شبکه متابولیک، در گیاهان بسیار پیچیده است که نمی‌توان به راحتی و یا مستقیم آن را پیش بینی کرد. به عنوان مثال هرچند شاید به نظر برسد که تغییر در محصول واکنش بیان ژن‌هایی نظیر لیمونن سنتاز بتواند اثر به‌سزایی در تجمع مونوترپن‌ها داشته باشد اما باید توجه کرد که محصول این ژن به مسیرهای مختلف هدایت می‌شود که در نتیجه به راحتی نمی‌توان گفت که کدام متابولیت به‌طور حتم به مقدار بیشتری در سوسپانسیون تولید می‌شود. علاوه بر آن تعداد زیادی مسیر ناشناخته دیگر موجود می‌باشد که در آن هر یک از متابولیت‌ها مثلاً لیمونن در ترکیب با دیگر مولکول‌ها موجب سنتز متابولیت‌های ثانویه‌ی دیگر می‌شود. نتایج تحقیق حاضر با توجه به نبود مشابهی از آن در زیره سیاه اروپایی نتایج بسیار خوبی را در زمینه افزایش متابولیت‌ها با استفاده از نانوذرات نشان می‌دهد و نتایج آن مطابق با تحقیقات مختلف در مورد افزایش عملکرد متابولیت‌های ثانویه در گیاهان دیگر مانند *Caralluma tuberculata*, *Stevia rebaudiana*, *Momordica charantia* and *Helianthus annuus* با استفاده از نانوذرات می‌باشد که آن‌ها نیز تأثیر نانوذرات را در افزایش میزان متابولیت‌های ثانویه بسیار مؤثر دانستند (Gazal et al. 2018; Moola et al. 2021; Vannini et al. 2013; Batool et al. 2021; Chung et al. 2018; Ghannati and Bakhtarian 2014).

به‌طورکلی نتایج این تحقیق نشان داد که ارتباط افزایش تولید مونوترپن‌ها در اثر استفاده از محرک‌ها را به تجمع رونوشت‌های ژن مورد مطالعه در برخی موارد و تغییر در میزان متابولیت‌های تولیدی را به تغییر در میزان رونویسی مرتبط نمود ولی در مواردی دیگر نیز این ارتباط ممکن است قابل مشاهده نباشد، زیرا محرک و زمان و غلظت استفاده از آن می‌تواند اثرهای متفاوتی بر بیان ژن‌ها بگذارد و از این روی نمی‌توان به‌طور دقیق افزایش یا کاهش یک متابولیت خاص را به‌طور قطعی پیش‌بینی کرد.

لیمونن سنتاز، نتایج نشان داد که میزان mRNA به‌طور معنی‌داری تحت تأثیر زمان و غلظت مورد استفاده از این محرک قرار گرفته است و ۲۴ ساعت بعد از القاء محرک نانوذرات نقره میزان بیان ژن لیمونن سنتاز تغییرات قابل ملاحظه‌ای داشت، به‌طوری که در نمونه تیمار شده با هر دو غلظت ۵۰ و ۱۰۰ mg/l از محلول نانوذرات نقره بعد از ۲۴ ساعت افزایش بیان ژن مشاهده شد و بالاترین میزان بیان نسبی در نمونه با غلظت ۱۰۰ mg/l و ۲۴ ساعت بعد از تیمار با محرک دیده شد که البته این تیمار با تیماری که دارای غلظت ۵۰ و ۴۸ ساعت بعد از تیمار با نانوذرات نقره بود، تفاوت معنی‌داری نداشت (شکل ۸)، اما با نمونه شاهد و بقیه تیمارها تفاوت معنی‌دار داشت. همان‌طور که قبلاً اعلام شد یکی از مونوترپن‌های افزایش یافته، کاروون بود که در اثر القاء محرک میزان آن افزایش یافته بود. به‌نظر می‌رسد این افزایش در نتیجه افزایش بیان نسبی ژن لیمونن سنتاز و ساخته شدن و تجمع متابولیت ثانویه و ارزشمند لیمونن می‌باشد که پیش ماده ساخت کاروون می‌باشد و باعث تحریک این مسیر بیوسنتزی و افزایش تولید متابولیت کارون بعد از ۲۴ ساعت از القاء محرک شده است.



شکل ۸- نمودار بیان نسبی ژن لیمونن سنتاز در تیمارهای غلظت ۵۰ و ۱۰۰ mg/l و بازه زمانی ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از القاء محرک در مقایسه به شاهد (Control)

نتایج کلی نشان می‌دهد که محرک استفاده شده بر روی مسیرهای بیوسنتزی تولید متابولیت‌های ثانویه در گیاه زیره سیاه مؤثر بوده است. از طرفی تفاوت در میزان تجمع متابولیت‌های ثانویه مختلف به عامل زمان و غلظت و برهم‌کنش آن‌ها مربوط می‌شود. میزان تولید متفاوت مونوترپن‌ها در این تیمارها را می‌توان با بیان مختلف ژن‌های مولد مونوترپن‌ها و بیان مختلف ناقل‌های مؤثر در

## منابع

- Abbasi B, Saxena PK, Mureh SJ, Lin CZ (2007) Echinacea biotechnology: challenges and opportunities In Vitro cell. Dev, Biol-Plant 43:481-492.
- Abd Elaleem KG, Modawi RS, Khalafalla MM (2009) Effect of plant growth regulators on callus induction and plant regeneration in tuber segment culture of potato (*Solanum tuberosum* L.) cultivar Diamant. African Journal Biotech 8:2529-2534.
- Agrahari P, Singh DK (2014) A review on the pharmacological aspects of *carum carvi*. Journal of Biology and Earth Sciences 4:1-13.
- Ahmadi J, Mohammadi R, Garousi Gh, Hosseini R (2012) Optimization of Callus Induction and Cell Suspension in *Catharanthus roseus*. Journal of Agricultural Biotechnology 4:170-187.
- Ali A, Mohammad S, Khan MA, Raja NI, Arif M, Kamil A, Mashwani ZR (2019) Silver nanoparticles elicited in vitro callus cultures for accumulation of biomass and secondary metabolites in *Caralluma tuberculata*. Artificial cells Nanomedicine, and biotechnology 47:715-724.
- Al-Snafi AE (2015) the Chemical Constituents and Pharmacological Effects of *Carum carvi* - A Review. Indian Journal of Pharmaceutical Science and Research 5:72-82.
- Amanlou M, Fazeli MR, Arvin A, Amin HG, Farsam H (2004) Antimicrobial activity of crude methanolic extract of *Satureja Khuzistanica*. Fitoterapia 75:768-770.
- Amini F, Ganbarzade Z, Askary Mehrbasi M (2013) Optimization of Callus Production and Plant Regeneration in *Salsola arbuscula* pall. Journal of cell and Tissue 4:129-137 (In Farsi).
- Anjum S, Abbasi BH, Hano C (2017) Trends in accumulation of pharmacologically important antioxidant-secondary metabolites in callus cultures of *Linum usitatissimum* L. Plant Cell, Tissue and Organ Culture 129:73-87.
- Atrashi M, Tavakoli-dinani E, Darzi MT, Hashemi J, Rozbeh SH, Masomi A (2011) The Effect of ultrasonic waves on Carvone in callus obtained from black cumin (*Bunium persicum* Boiss) tissue culture. Journal of Herbal Drugs 2:129-135.
- Batool SU, Javed B, Zehra SS, Mashwani ZR, Raja NI, Khan T, Alhaithloul HAS, Alghanem SM, Al-Mushhin AAM, Hashem M, Alamri S (2021) Exogenous Applications of Bio-fabricated Silver Nanoparticles to Improve Biochemical, Antioxidant, Fatty Acid and Secondary Metabolite Contents of Sunflower. Nanomaterials 11:17-50.
- Bouwmeester HJ, Gershnzon J, Konings MC, Croteau R (1988) Biosynthesis of the Monoterpenes Limonene and Carvone in the Fruit of Caraway. Plant Physiology 117:901-912.
- Chung IM, Rekha K, Rajakumar G, Thiruvengadam M (2018) Elicitation of silver nanoparticles enhanced the secondary metabolites and pharmacological activities in cell suspension cultures of bitter melon. 3 Biotech 8:1-12.
- Dong JZ and Dunstan N (2002) Molecular biology of somatic embryogenesis in conifers. Molecular Biology of Woody Plants 1:51-87.
- Darvishi Zeidabadi D, Jalali Javaran M, Dehghani H, Rashidi Monfared R, Baghizadeh A (2015) Selection of suitable housekeeping genes for gene expression study in caraway (*Bunium persicum*). Journal of Biodiversity and Environmental Sciences 7:50-58.
- De Martino L, De Feo V, Fratianni F, Nazzaro F (2009) Chemistry, antioxidant, antibacterial and antifungal activities of volatile oils and their components. Nat Prod Commu 4:1741-50.
- Ebrahimi M, Farajpour M, Hadavand H, Bahmani K, Khodaiyan F (2012) Essential oil variation Amon give *Achillea millefolium* ssp. elbursensis collected from different ecological regions of Iran. Annals of Biological Research 3:3248-3253
- Eddouks M, Lemhadri A, Michel JB (2004) Caraway and caper: potential anti-hyperglycaemic plants in diabetic rats. Journal Ethnopharmacol 94:143-148.
- Erjaee H, Rajaian H, Najafi S (2015) The Effect of caraway (*Carum carvi* L.) on the blood antioxidant enzymes and lipid peroxidation in streptozotocin-induced diabetic rats. Comp ClinPathol 24:1197-1203.
- Fang R, Jiang CH, Wang XY, Zhang HM, Liu ZL, Zhou L, Du SS, Deng ZW (2010) Insecticidal activity of essential oil of *Carum carvi* fruits from China and its main components against two grain storage insects. Molecules 15:9391-9402.
- Ghanati F and Bakhtiarian S (2014) Effect of methyl jasmonate and silver nanoparticles on production of secondary metabolites by *Calendula officinalis* L (*Asteraceae*). Tropical Journal of Pharmaceutical Research 13:1783-1789.
- Ghazal B, Saif S, Farid K, Khan A, Rahman S, Reshma A... Rahman L (2018) Stimulation of secondary metabolites by copper and gold nanoparticles in submerge adventitious root cultures of *Stevia rebaudiana* (Bert). IET Nano biotechnology 12:569-573.
- Ghayoor Kazemi M, Ziaratnia SM, Rajabian M (2016) Evaluation of Cumin aldehyde Production as an Odorant via Co-culture of Black Zira (*Bunium persicum* Boiss.) and Caraway (*Carum carvi* L.) Cells. Journal of Research and Innovation in Food Science and Technology 5:197-210 (In Farsi).
- Goers L, Freemont P, Polizzi KM (2014) Co-culture systems and technologies: taking synthetic biology to the next level. Journal of the Royal Society Interface 11:1-13.
- Holopainen JK, Gershenzon J (2010) Multiple stress factors and the emission of plant VOCs. Trends in plant Science 15:176-184.
- Ibraliu A, Mi X, Elezi F (2011) Variation in essential oils to study the biodiversity in *Satureja montana* L. Journal of Medicinal Plants Research 5:2978-2989.
- Jamshidi M, Sadat Nori SA, Mortazavian SMM (2019) Study the Quantitative Expression Pattern of Some Involved Genes on Monoterpenoid Biosynthesis Pathway and Identification of Essential Compounds Affected by

- Methyl jasmonate in Ajowan Plant. *Agricultural Biotechnology Journal* 11:133-152 (In Farsi).
- Khorasaninejad, S, Mousavi A, Soltanloo H (2011) The Effect of drought stress on growth parameters, essential oil yield and constituent of Peppermint (*Mentha piperita* L.). *Journal Med Plant Res* 5:5360-5365.
- Kjonaas R, Croteau R (1983) Demonstration that limonene is the first cyclic intermediate in the biosynthesis of oxygenated p-menthane monoterpenes in *Mentha piperita* and other *Mentha* species. *Archives of Biochemistry and Biophysics* 220:79-89.
- Kumar P, Singh DK (2006) Molluscicidal activity of *Ferula asafoetida*, *Syzygium aromaticum* and *Carum carvi* and their active components against the snail *Lymnaea acuminata*. *Chemosphere* 63:1568-1574.
- Lacobellis NS, Lo Cantore P, Capasso F, Senatore F (2005) Antibacterial activity of *Cuminum cyminum* L. and *Carum carvi* L. essential oils. *Journal Agric Food Chem* 53:57-61.
- Laribi B, Kouki K, Bettaieb T, Mougou A, Marzouk B (2013) Essential oils and fatty acids composition of Tunisian, German and Egyptian caraway (*Carum carvi* L.) seed ecotypes: A comparative study. *Industrial Crops and Products* 41:312-318.
- Lasram S, Zemni H, Hamdi Z, Chenenaoui S, Houissa H, Tounsi MS, Ghorbel A (2019) Antifungal and antiaflatoxinogenic activities of *Carum carvi* L., *Coriandrum sativum* L. seed essential oils and their major terpene component against *Aspergillus flavus*. *Industrial crops and products* 134:11-18.
- Livak KJ, Schmittgen TD (2001) Analysis of relative gene expression data using real-time quantitative PCR and the  $2^{-\Delta\Delta CT}$  method. *methods* 25:402-408
- Mandal AK and Gupta SD (2001) Direct shoot organogenesis and plant regeneration in safflower. *In Vitro Cell. Dev Bio-Plant* 37:50-54.
- Manjkhola S, Dhar U, Joshi M (2005) Organogenesis, embryogenesis, and synthetic seed production in *Arnebia euchroma*-A critically endangered medicinal plant of the Himalaya. *In Vitro Cellular and Developmental Biology-Plant* 41:244-248.
- Meshkatal-sadata MH, Salahvarzib S (2012) Identification of essential oil constituents of caraway (*Carum Carvi*) using ultrasonic assist with headspace solid phase microextraction (UA-HS-SPME). *Dig Nanometr Bios* 7:637-640.
- Moola AK, Kumar TS, Kumari BDR (2021) Enhancement of Celastrol compound by silver nanoparticles and acetosyringone in *Celastrus paniculatus* Willd. through adventitious and hairy root culture. *Journal of Plant Biochemistry and Biotechnology* 31:429-434.
- Muñoz-Bertomeu J, Ros R, Arrillaga I, Segura J (2008) Expression of spearmint limonene synthase in transgenic spike lavender results in an altered monoterpene composition in developing leaves. *Metabolic Engineering* 10:166-177.
- Murashige T, Skoog F (1962) A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures. *Physiol Plant* 15:473-497
- Neibaur I, Gallo M, Altpeter F (2008) The Effect of auxin type and cytokinin concentration on callus induction and plant inflorescence segments of seashore paspalum (*Paspalum vaginatum* Swartz). *In Vitro Cell Dev Bio-Plant* 44:480-486.
- Rani R, Khan MA, Kayani WK, Ullah S, Naeem I, Mirza B (2017) Metabolic signatures altered by in vitro temperature stress in *Ajuga bracteosa* Wall. *Ex Benth. Acta Physiologiae Plantarum* 39:97.
- Rao GV, Annamalai T, Sharlene C, Mukhopadhyay T, Madhavi MSL (2011) Secondary metabolites and biological studies of seeds of *Carum Carvi* L. *Journal Pharm Res* 4:2126-2128.
- Rebey B, Jabri-Karoui I, Hamroumi-Sellami I, Bourgou S, Limam F, Marzouk B (2012) Effect of drought on the biochemical composition and antioxidant activities of cumin (*Cuminum cyminum* L.) seeds. *Ind Crops Prod* 36:238-245.
- Rezaei-Chiyaneh E (2011) Effects of different irrigation treatments on essential oil accumulation, its composition and some ecophysiological traits in Fennel (*Foeniculum vulgare*). PhD thesis Department of Plant of Ecophysiological, Faculty of Agriculture, university of Tabriz 329-338 (In Farsi).
- Roberts SC, Shuler ML (1997) Large-scale plant cell culture. *Curr Opin Biotechnol* 8:154-159.
- Sachan AK, Das DR, Kumar M (2016) *Carum carvi* -An important medicinal plant. *Journal of Chemical and Pharmaceutical Research* 8:529-533.
- Sasheva P, Letkarska G, Ionkova I (2013) Biotechnological production of podophyllotoxin and podophyllotoxin-related lignans in cultures of *Linum thurcicum* Degen. *Comptes Rendus de l'Academie bulgare des Sciences* 66:1445-1450.
- Shooshtari L, Omidi M, Qaderi A, Zare Karizi AR, Mehrafarin A (2018) Genomic and Phytochemical Assessment of Chavir (*Ferulago angulate*) under Different in vitro Conditions. *Journal of Medicinal plant* 17-2:176-190 (In Farsi).
- Simic A, Ranci CA, Sokovi MD (2008) Essential oil composition of *Cymbopogon winterianus* and *Carum carvi* and their antimicrobial activities. *Pharm Biol* 46: 437-441.
- Smetanska I (2008) Production of secondary metabolites using plant cell culture. *Advances in Biochem Eng Biotech* 111:187-228.
- Stefaniak B, Wozny A, Li V (2003) Plant micropropagation and callus induction of some annual *Salsola* species. *Biologia plantarum* 46:305-308.
- Toghroli M, Vatandoost J, Asadi MH (2016) Study of zinc effect on limonene synthase gene expression in cumin by Real Time PCR. *Iranian Journal of Rangelands and Forests Plant Breeding and Genetic Research* 24:190-198 (In Farsi).
- Thomas TD, Maseena EA (2006) Callus induction and plant regeneration in *Cardiospermum halicacabum* L. an important medicinal plant. *Scientia Horti* 108:332-336.
- Vannini C, Domingo G, Onelli E, Prinsi B, Marsoni M, Espen L, Bracale M (2013) Morphological and proteomic responses of *Eruca sativa* exposed to silver nanoparticles or silver nitrate. *PloS one* 8:68752.

Von- Maydell D, Brandes J, Lehnert H, Junghanns W, Marthe F (2021) Breeding synthetic varieties in annual caraway: Observations on the outcrossing rate in a polycross using a high through put genotyping system. *Euphytica* 217:1-15.

Wojdylo A, Oszmianski J, Czemerys R (2007) Antioxidant activity and phenolic compounds in 32 selected herbs. *Food Chemistry* 105:940-949.

Zhao JL, Zhou LG, Wu JY (2010) Effects of biotic and abiotic elicitors on cell growth and tanshinone accumulation in *Salvia miltiorrhiza* cell cultures. *Applied Microbiology and Biotechnology* 87:137-144.

Zheng G, Kenney PM, Lam LKT (1992) Anethofuran, carvone, and limonene: potential cancer chemo-preventive agents from dill weed oil and caraway oil. *Planta Med* 58:338-341.