

تنوع ژنتیکی و فیتوشیمیایی ژرم پلاسما انار (*Punica granatum*) استان کرمان با استفاده از نشانگرهای مولکولی و کروماتوگرافی

Genetic and phytochemical diversity of *Punica granatum* germplasm in Kerman province using molecular markers and chromatography

سارا خسروی^۱، غلامرضا شریفی سیرچی^{۲*}، امین باقی‌زاده^۳

۱- کارشناس ارشد، دانشگاه شهید باهنر کرمان

۲- دانشیار، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه هرمزگان

۳- دانشیار، پژوهشگاه علوم و تکنولوژی پیشرفته و علوم محیطی، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفته، کرمان

Khosravi S¹, Sharifi-Sirchi GR^{*2}, Baghizade A³

1. Graduated MSc, Shahid Bahonar University of Kerman, Iran

2. Associate Professor, University of Hormozgan, Bandar Abbas, Iran

3. Associate Professor, Institute of Science, High Technology and Environmental Sciences, Graduate University of Advanced Technology, Kerman

* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: sharifi-sirchi@hormozgan.ac.ir

(تاریخ دریافت: ۹۲/۱۱/۲ - تاریخ پذیرش: ۹۳/۹/۱۸)

چکیده

انار با نام علمی *Punica granatum* L. از جمله درختانی است که علاوه بر داشتن میوه خوشمزه، گل، پوست میوه، ریشه و ساقه آن در صنعت داروسازی و رنگرزی مورد استفاده فراوان قرار می‌گیرد. انار بومی ایران بوده و بیشترین سطح زیر کشت این گیاه در دنیا متعلق به ایران است. انار در نواحی خشک، معتدل و گرم و تقریباً مرطوب استان کرمان به طور گسترده با تنوع زیستی نسبتاً زیاد کشت می‌شود. به منظور بررسی تنوع ژنتیکی و فیتوشیمیایی ژرم پلاسما انار استان کرمان تعداد ۲۰ ژنوتیپ از مناطق مختلف استان کرمان جمع-آوری شدند. ۱۵ آغازگر RAPD و سه آغازگر ISSR جهت انجام واکنش زنجیره‌ای پلیمرز استفاده شد. پس از انجام الکتروفورز در مجموع ۱۸۶ باند ایجاد شد که در محدوده ۲۴۰ تا ۲۸۰۰ جفت باز قرار داشتند و از بین آنها ۱۶۹ باند (۹۱ درصد) چند شکلی نشان دادند. در نتیجه تجزیه کلاستر، ۲۰ ژنوتیپ مورد مطالعه در ۴ گروه جایابی شدند که تقریباً با تنوع جغرافیایی و وضعیت آب و هوایی همخوانی داشتند. نتایج گاز کروماتوگرافی - طیف سنجی جرمی ترکیبات شیمیایی اساس پوست انارهای ترش کوهبنان، شیرین چترود و ملس ماهان به ترتیب ۴۰، ۲۴ و ۱۸ ماده با درصد مشابهت بالای ۹۰ را نشان داد. در انار ترش کوهبنان بیشترین ترکیبات اساسی به ترتیب شامل هگزادکانوئیک اسید، اکتادکان و هگزادسن، در انار شیرین چترود به ترتیب شامل تترادکانول، دودکانول و تری دسن-۱-۱ و در انار ملس ماهان به ترتیب شامل هگزادسن، اکتادکان و هگزادکانوئیک اسید بودند.

واژه‌های کلیدی

اسانس

انار

تنوع ژنتیکی

گاز کروماتوگرافی - طیف سنجی جرمی

نشانگر مولکولی

مقدمه

انار با نام علمی *Punica granatum* L. و نام انگلیسی Pomegranate گیاهی متعلق به خانواده Lythraceae است (Morris 2007; Hajiahmadi et al. 2013). مطابق با نظریه دکاندول و شواهد موجود، انار بومی ایران و کشورهای همجوار آن است. خصوصیات خاص این گیاه از جمله شکل، رنگ، گل، میوه از یک طرف و مقاومت به شرایط نامساعد محیطی باعث شده که این درختچه خصوصا در مناطق کویری مورد اقبال خاصی قرار بگیرد (The Third Seminar of Pomegranate 1994; Mirjalili 2002). امروزه انار در اکثر نقاط دنیا از مناطق آسیای مرکزی تا هیمالیا، خاورمیانه، آسیای صغیر و حوزه مدیترانه اروپا و آمریکا گسترش یافته است. در حدود ۷۶۰ ژنوتیپ، کولتیوار و گونه انار در ایران وجود دارد (Shahr Babaki 1998). در اکثر نقاط دنیا دسته‌بندی و نام‌گذاری درختان انار بر اساس تقریبا ۲۹ صفت فنوتیپی است. در استان کرمان (واقع در بین عرض‌های حدود ۲۶ تا ۳۲ درجه شمالی در جنوب شرق ایران با آب و هوای متنوع کویری و خشک، کوهستانی و گرمسیری) نیز که یکی از مناطق گسترش این درخت می‌باشد کولتیوارهای مختلف بر اساس ناحیه و منطقه جغرافیایی پیدایش، شکل، رنگ و مزه نامگذاری می‌شوند. هر چند جنبه‌های فنوتیپی هنوز برای دسته‌بندی انواع مختلف انار استفاده می‌شوند، کارایی بالای نشانگرهای مولکولی DNA در انگشت نگاری ژنتیکی به لحاظ سرعت، دقت، عدم تاثیر پذیری از محیط و اثرات مادری و سن گیاه سبب استفاده روزافزون آنها در درختان شده است. در درخت انار مارکرهای مولکولی DNA مختلفی از جمله SSR، SRAP، ISSR، AFLP، RAPD و RFLP استفاده می‌شود (Ercisli et al. 2007; Jbir et al. 2008; Pirseyedi et al. 2010; Ercisli et al. 2011; Talebi et al. 2011; Parvareh et al. 2012; Soleimani et al. 2012). اما مارکرهای مولکولی RAPD (به دلیل سادگی کار، کارایی، عدم نیاز به توالی‌یابی و تکنیک‌های بلاتنیگ) و ISSR (استفاده از واکنش زنجیره‌ای پلیمرز، توارث بارز و ارائه پلی-مورفیسیم مناسب) پرکاربردترین آنها در انگشت نگاری‌های ژنتیکی و برآورد ارتباط ژنتیکی در ژرم پلاسما انار می‌باشند (Sarkhosh et al. 2006; Yuan et al. 2007; Jbir et al. 2008;) (Sheidai et al. 2008).

در مطالعه‌ای با استفاده از تکنیک RFLP بر روی DNA ریپوزومی ده کولتیوار انار به بررسی تنوع ژنتیکی آنها پرداختند. با توجه به مقایسات دوتایی و ترسیم دندروگرام تشابه معلوم شد که همه نمونه‌های مورد مطالعه در این دندروگرام با هم تفاوت داشتند. با این حال سطوح بالایی از روابط خویشاوندی ژنتیکی تخمین زده شد. در این مطالعه، ارتباط ضعیفی بین ویژگی‌های ژنتیکی و مورفولوژیکی انار وجود داشت (Melgarejo et al. 2009).

در مطالعه‌ای، ۳۶ ژنوتیپ انار از ۷ منطقه مختلف ساوه جمع‌آوری شد و از ۴۴ مارکر ISSR، RAPD و SSR استفاده شد که از این تعداد ۱۹ مارکر پلی‌مورفیسیم نشان دادند و بر اساس نتایج ژنوتیپ‌ها را در سه گروه اصلی دسته‌بندی کردند. تجزیه‌های واریانس مولکولی نشان داد که تنوع ژنتیکی معنی‌داری در میان ژنوتیپ‌های انار در محل‌های مختلف (۷ گروه محلی) وجود ندارد به طوری که از این تنوع مشاهده شده تنها دو درصد آن ناشی از اختلاف بین گروهی بود و ۹۸ درصد باقی‌مانده آن ناشی از اختلاف درون گروهی بود (NoorMohammai 2012). در سال ۲۰۰۶ تنوع ژنتیکی ۲۴ ژنوتیپ انار ایرانی استان کرج با استفاده از ۱۰۰ مارکر ریپید بررسی شد که از میان آنها تنها ۱۶ مارکر پلی-مورفیسیم نشان دادند و در مجموع ۱۷۸ باند تولید کردند که ۱۰۲ باند چند شکلی نشان دادند. بر اساس این نتایج ژنوتیپ‌ها در ۴ گروه تقسیم‌بندی شدند. این مطالعه نشان داد که استفاده از مارکر ریپید ابزار مناسبی برای بررسی تنوع ژنتیکی می‌باشد (Sarkhosh 2006).

امروزه، اهمیت انار به عنوان گیاه دارویی روز به روز در حال افزایش است. بنابراین شناخت ترکیبات موثر در اندام‌های مختلف آن و نقش آنها در مسیرهای متابولیکی درمان بیماری‌ها از ضروریات به نظر می‌رسد. متابولیت‌های موجود در قسمت‌های مختلف میوه و درخت انار شامل انواع قندها، اسیدهای آلی، آلکالوئیدها، پلی‌فنل‌ها، فلاونوئیدها، آنتوسیانین‌ها، اسیدهای چرب، ویتامین‌ها و نظایر آن است. آلکالوئیدها بیشتر در پوست انار یافت می‌شوند و مهمترین آلکالوئید شناخته شده انار شامل پله‌تیرین و مشتقات آن ایزو پله‌تیرین، متیل پله‌تیرین، و پرودوپله‌تیرین است (Zargari 1996). به علاوه در پوست انار ترکیبات ضد باکتریایی، قارچی و ویروسی وجود دارد. انواع ترکیبات فنلی و تاننی در انار

۱۰ دقیقه در دمای اتاق به وسیله سانتریفیوژ یخچال دار مدل Unicen MR سانتریفیوژ شد و مایع رویی به تیوپ جدید انتقال داده شد. هم حجم مایع رویی ایزوآمیل الکل اضافه شد و به خوبی ورتکس شد. سپس در $g \times 14000$ به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق سانتریفیوژ شد، در این مرحله سه فاز تشکیل شد که مایع رویی به تیوپ جدید انتقال داده شد این مرحله ۴-۵ بار با توجه به میزان آلودگی تکرار شد. هم حجم مایع رویی ایزوپروپانول اضافه شد و به وسیله وارونه کردن مخلوط شد. آنگاه در 25°C به مدت یک ساعت قرار داده شد. سپس در $g \times 7000$ به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق سانتریفیوژ شد. مایع رویی دور ریخته شد و پلت با یک میلی لیتر از بافر شستشو (اتانول ۷۵ درصد) شسته شد. مرحله شستشو دو بار تکرار شد.

جدول ۱- خصوصیات و مناطق جمع‌آوری انارها

منطقه	مزه	رنگ پوست	آب و هوا
باغین	ملس	قرمز	نسبتاً معتدل
بافت	ملس	قرمز	معتدل کوهستانی
بردسیر	شیرین	زرد	معتدل کوهستانی
بلورد	ترش	قرمز	سرد و معتدل
بم	ملس	زرد	گرم و خشک
جویار	ترش	قرمز	خنک و معتدل
جیرفت	ترش	صورتی	گرم و مرطوب
چترود	شیرین	صورتی	معتدل خشک
رابر	ترش	قرمز	سرد و معتدل
راور	ملس	صورتی	گرم و خشک
رفسنجان	ترش	صورتی	نیمه کویری
زرنند	ملس	صورتی	معتدل
سیرجان	شیرین	صورتی	معتدل و خشک
سیرج	شیرین	صورتی	معتدل سردسیری
شهداد	ملس	صورتی	گرم و خشک
کرمان	ملس	زرد	خنک و معتدل
کهنوج	ملس	زرد	گرم و خشک
کوهبان	ترش	زرد	نیمه بیابانی
ماهان	ملس	قرمز	نیمه بیابانی
منوجان	شیرین	زرد	گرم و مرطوب

سپس در $g \times 9000$ به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق سانتریفیوژ شد. مایع رویی دور ریخته شد و پلت در دمای اتاق خشک شد. آنگاه پلت در $100 \mu\text{l}$ از بافر TE [تریس اسیدکلریدریک با $\text{pH}=8$ (یک میلی مولار)] و اتیلن دی آمین تترا استات با $\text{pH}=8$ (یک میلی مولار)] حل شد، در صورت وجود آلودگی در $g \times 14000$ به

عبارتند از الاژیک اسید، گالیک اسید، پونیکالین، کلروژنیک اسید، هیدروکسی سینامیک اسید، پروتوکاتچیک اسید، هیدروکسی بنزوئیک اسید، کافئیک اسید، فرولیک اسید، کوماریک اسید، فلوریدزین، کوئرستین، کاتکین، پ-کوماریک اسید و او-کوماریک اسید همچنین فلاونوئیدهای موجود در میوه انار لوتولین، کامپفول و نارینژین هستند که به صورت گلیکوزیدی یافت می‌شوند (Aviram et al. 2000).

ارزیابی تنوع ژنتیکی موجود در ژرم پلاسما یک گونه زراعی هم در طرح‌های به نژادی و هم حفاظت از منابع ژنتیکی کاربرد دارد (Sun et al. 2003). یکی از متداول‌ترین روش مولکولی که امروزه جهت تعیین تنوع ژنتیکی گونه‌ها و ارقام گیاهی استفاده می‌شود روش RAPD است (Hoque et al. 2002). بنابراین هدف اصلی در این تحقیق، بررسی تنوع ژنتیکی و فیتوشیمیایی ژنوتیپ‌های انار استان کرمان با استفاده از نشانگرهای مولکولی RAPD و ISSR و کروماتوگرافی گازی- طیف سنجی جرمی به منظور فراهم آوردن اطلاعات ژنتیکی و فیتوشیمیایی لازم جهت برنامه‌های اصلاحی بود.

مواد و روش‌ها

برگ‌های جوان گیاه انار از ۲۰ رویشگاه مختلف در استان کرمان جمع‌آوری شد (جدول ۱).

استخراج DNA و بررسی کمی و کیفی آن

به دلیل وجود پلی‌ساکارید و پلی‌فنل بسیار زیاد در بافت برگ انار، از روش تغییر یافته CTAB، جهت استخراج ژنومی به شرح ذیل استفاده شد (Krizman et al. 2006). $0.08-0.06$ گرم از برگ انار در داخل هاون به کمک ازت مایع به صورت پودر درآورده شد، بلافاصله $1/5 \text{ ml}$ از بافر استخراج [تریس اسید کلریدریک با $\text{pH}=8$ (۱۰۰ میلی مولار)، کلرید سدیم (دو مولار)، اتیلن دی آمین تترا استات با $\text{pH}=8$ (۲۰ میلی مولار)، ستیل تری متیل آمونیوم برومید (دو درصد (w/v))، پلی وینیل پیرولیدون (دو درصد (w/v))] به همراه $20 \mu\text{l}$ بتامرکاپتواتانول به آن اضافه شد و به خوبی مخلوط شد. مخلوط داخل تیوپ‌ها با وارونه کردن به خوبی مخلوط شد. سپس تیوپ‌ها در بن ماری 55°C به مدت یک شب قرار داده شد در مرحله بعد تیوپ‌ها در $g \times 14000$ به مدت

مرحله در ۴۰ چرخه تکرار شد؛ اتصال آغازگر به DNA تک رشته‌ای در دمای اتصال بهینه مربوط به هر آغازگر به مدت ۴۰ ثانیه، بسط آغازگر در دمای ۷۲°C به مدت دو دقیقه؛ ۳- تکمیل بسط در دمای ۷۲°C به مدت ۸ دقیقه (یک چرخه). به منظور بررسی تکرارپذیری نوارهای RAPD و ISSR عمل PCR تحت شرایط یکسان، به طور تصادفی بر روی DNAهای گیاهان مورد نظر دوباره انجام شد که تکرارپذیری باندهای حاصل تایید شد. الکتروفورز ژل آگارز

قطعات PCR شده برای هر آغازگر روی ژل آگارز یک درصد (W/V) در بافر TBE (1X) [تریس، اسید بوریک و اتیلن دی آمین تترا استات با pH = ۸ (۰/۵ مولار)] جدا شدند. نمونه‌ها به مدت ۱۲۰ دقیقه با جریان ۸۰ ولت الکتروفورز شدند. دستگاه مورد استفاده در این تحقیق از نوع الکتروفورز افقی مدل E132 از شرکت Consort بلژیک بود. ژل با اتیدیوم بروماید (۱۰ µg/ml) به مدت ۱۰ دقیقه رنگ آمیزی و سپس با آب مقطر شستشو داده شد. آنگاه ژل درون دستگاه ژل-داک مدل Syngene تحت اشعه ماورا بنفش قرار گرفت و پس از مشاهده نوارها در زیر این نور، از ژل با فرمت‌های مختلف توسط نرم افزار Genesnap (6.08.04) عکس تهیه شد (شکل ۱). نشانگر وزن مولکولی (۱۰۰ bp) محصول شرکت فرمنتاز به میزان دو میکرولیتر در هر ژل برای شناسایی و امتیازدهی باندها مورد استفاده قرار گرفت.

تجزیه آماری ماتریس داده‌ها از ۲۴ آغازگر تصادفی تعداد ۱۸ آغازگر که باندهای بهتری داشتند جهت تجزیه انتخاب شدند (جدول ۲). برای تجزیه آماری داده‌ها، در ابتدا باندهای واضح را مشخص کرده و با توجه به اندازه نشانگر استاندارد ۱۰۰ bp اندازه هر کدام از باندهای واضح در هر چاهک را بر اساس طول و وزن مولکولی استاندارد مشخص شد. این عمل توسط نرم افزار Genetools در تمام ژل‌های مربوط به ۱۸ آغازگر انجام پذیرفت. هر کدام از باندهای چند شکل در هر آغازگر به عنوان یک متغیر مستقل در نظر گرفته شد. حضور یا عدم حضور هر کدام از باندهای مشاهده شده برای هر یک از ۱۸ آغازگر به ترتیب با اعداد یک و صفر امتیازدهی شدند و سپس در نرم افزار Excel یک ماتریس از اعداد صفر و یک برای آغازگرهای مورد استفاده تهیه شد. سپس داده‌ها به NTedit، بخش

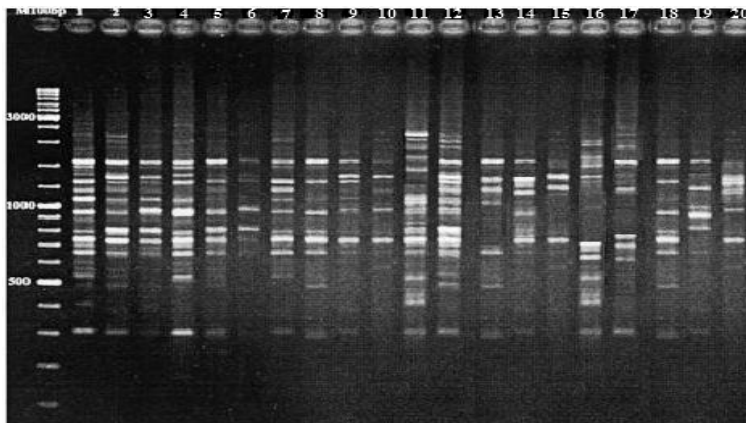
مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق سانتیفریوژ شد و مایع رویی به تیوپ جدید انتقال داده شد. جهت مشاهده چشمی وضعیت DNA استخراجی، الکتروفورز نمونه‌های DNA روی ژل آگارز یک درصد انجام شد و پس از رنگ آمیزی با اتیدیوم بروماید زیر نور UV در دستگاه ژل‌داک مشاهده شدند. در این روش شکستگی DNA در ژل آگارز قابل بررسی است. DNA شکسته شده بر روی ژل آگارز به صورت لکه یا اسمیر و یا به صورت قطعه‌هایی با وزن مولکولی کم مشاهده می‌شود. از روش اسپکتروفتومتری برای تعیین کمیت و کیفیت DNA استفاده شد. برای انجام این کار از دستگاه اسپکتروفتومتر 50 carry ساخت کمپانی Varian استفاده شد. بدین ترتیب نمونه‌های با ۲ - ۱/۸ OD ۲۶۰/۲۸۰ که خلوص خوبی داشتند، انتخاب شدند.

انجام واکنش زنجیره‌ای پلیمرز

تمامی مواد مورد استفاده برای PCR به جز DNA، آب مقطر و آغازگرها به صورت میکروتیوب‌های تجاری و محلول بودند که از شرکت سیناژن تهیه شدند. مخلوط PCR ۲۵ µl محتوی یک میکرولیتر از DNA الگوی تهیه شده با غلظت ۵۰ ng/µl، ۲ میکرولیتر از MgCl₂ با غلظت ۵۰ mM، ۲/۵ میکرولیتر dNTP با غلظت ۲/۵ µM، ۰/۳ میکرولیتر Taq DNA polymerase با غلظت ۵ unit/µl، دو میکرولیتر آغازگر با غلظت ۲ µM، ۲/۵ µl بافر PCR دارای غلظت ۱۰ برابر [KCl ۵۰۰mM و Tris-HCl (pH=۸/۴)] و ۱۴/۷ µl آب دو بار تقطیر استریل بود. ترموسایکلرهای مورد استفاده در این تحقیق در نوع ساده و گرادینت ساخت کمپانی اپندورف بودند. ابتدا دمای بهینه هر آغازگر با استفاده از ترموسایکلر گرادینت (شیب دمایی) بدست آمد. با توجه به اینکه که این دمای بدست آمده به طور متوسط ۷-۵ کمتر از دمای ذوب هر آغازگر بود (جدول ۲) بنابراین در هر واکنش PCR دمای ۵ چرخه ابتدایی ۵ درجه پایین‌تر در نظر گرفته شد و ۳۵ چرخه باقی‌مانده آن در دمای ذوب واقعی انجام شد. برنامه دمایی PCR برای همه آغازگرها مشابه بوده و بخش متغیر آن دمای اتصال آغازگر به DNA تک رشته بود. شرایط PCR برای کلیه آغازگرها به شرح ذیل بود: ۱- واسرشت آغازین DNA در ۹۴°C به مدت ۴ دقیقه (یک چرخه)؛ ۲- تک رشته‌ایی شدن DNA در دمای ۹۴°C به مدت ۵۰ ثانیه (این

جدول ۲- مشخصات آغازگرهای RAPD و ISSR و چندشکلی‌های بدست آمده از ۲۰ ژنوتیپ انار

نام آغازگر	توالی آغازگر ۵' به ۳'	دمای اتصال (°C)	کل باندها	باندهای چندشکل	درصد چندشکلی
RAPD					
A	GGTCTCCTAG	۳۲	۱۲	۱۱	۹۱/۶
B	CGGAGAGCGA	۳۴	۸	۷	۸۷/۵
C	CGGCATAAGA	۳۰	۶	۶	۱۰۰
D	TGGGCTCGCT	۳۴	۱۲	۱۲	۱۰۰
E	ACTTGTGCGC	۳۲	۱۰	۸	۸۰
F	CCCACTGACG	۳۴	۶	۶	۱۰۰
۷۵	GAGGTCCAGA	۳۶	۱۱	۱۰	۹۰/۹
۵۳	CTCCCTGAGC	۳۴	۱۳	۱۳	۱۰۰
۵۹	GAATGCGAGC	۳۲	۹	۷	۷۷/۷
۶۳	TTCCCCGCCC	۳۶	۱۴	۱۴	۱۰۰
۶۸	GAGGGGAAGA	۳۲	۱۰	۸	۸۰
۷۱	GAGGGCGAGG	۳۶	۱۰	۹	۹۰
۷۲	GAGCACGGGA	۳۴	۱۴	۱۴	۱۰۰
۳۹۱	GCGAACCTCG	۳۴	۱۳	۱۱	۸۴/۶
۳۹۹	TTGCACCTGA	۳۰	۹	۷	۷۷/۷
ISSR					
ISS2	(GA) ₅ GC	۴۴	۶	۵	۸۳/۳
ISS3	(CA) ₅ GT	۴۵	۱۰	۹	۹۰
ISS5	(GAA) ₅	۴۲	۱۳	۱۲	۹۲/۳
کل	-	-	۱۸۶	۱۶۹	-
میانگین	-	-	۱۰/۳	۹/۳۸	۹۰/۳۱



شکل ۱- مشاهده نوارهای چند شکلی با نشانگر ۶۸ در ۲۰ ژنوتیپ انار پس از الکتروفورز. چاهک‌ها به ترتیب (۱) انار بردسیر؛ (۲) انار رفسنجان؛ (۳) انار راور؛ (۴) انار باغین؛ (۵) انار زرنده؛ (۶) انار منوجان؛ (۷) انار چترود؛ (۸) انار جویبار؛ (۹) انار کرمان؛ (۱۰) انار سیرجان؛ (۱۱) انار شهداد؛ (۱۲) انار سیرج؛ (۱۳) انار کهنوج؛ (۱۴) انار رابر؛ (۱۵) انار ماهان؛ (۱۶) انار بلورد؛ (۱۷) انار بافت؛ (۱۸) انار بم؛ (۱۹) انار کوهبنان و (۲۰) انار جیرفت. *هر چاهک حاوی یکی از ۲۰ ژنوتیپ انار جمع‌آوری شده از استان کرمان می‌باشد که به ترتیب از یک تا ۲۰ شماره‌گذاری شدند.

همبستگی بین دندروگرام و ماتریس تشابه، ضریب همبستگی کوفتیک محاسبه شد. همچنین تجزیه به مولفه‌های اصلی انجام گرفت و پلات دو بعدی و سه بعدی حاصل از آن رسم شد.

ورودی نرم افزار NTSYS انتقال داده شد. ماتریس تشابه با استفاده از ضریب تشابه دایس به کمک نرم افزار NTSYS-pc (Ver2/02) حاصل شد (Rohlf 1998). به منظور بررسی

داخلی ۰/۱۸ میلی‌متر و ضخامت لایه نازک ۰/۱۸ میکرومتر انجام گرفت. از گاز هلیوم با خلوص ۹۹/۹۹ درصد به عنوان گاز حامل استفاده شد. برای جداسازی ترکیبات اسانس از برنامه دمایی زیر استفاده شد: دمای آون به مدت ۵ دقیقه در ۶۰ درجه سانتی‌گراد نگه‌داشته شد و سپس تا ۲۷۵ درجه سانتی‌گراد با سرعت ۵ درجه سانتی‌گراد بر دقیقه افزایش یافت. دمای آشکارساز ۲۳۰ درجه سانتی‌گراد، دمای محل تزریق ۲۸۰ درجه سانتی‌گراد، نسبت شکافت ۱:۴۳ و سرعت جریان گاز هلیوم به داخل ستون ۰/۹ میلی‌لیتر بر دقیقه انتخاب شدند.

نتایج و بحث

مجموعاً ۱۸۶ قطعه DNA توسط ۱۸ آغازگر انتخاب شده برای تجزیه، تکثیر شد که از بین آنها ۱۷ قطعه در بین تمام ۲۰ توده یک شکل بودند و باقی‌مانده آنها (۱۶۹ قطعه) چند شکلی نشان دادند که حاکی از درصد بالای قطعات چند شکل در بین نمونه‌های مورد مطالعه است. تعداد قطعات تکثیر شده با آغازگرهای مختلف متفاوت بود (جدول ۲). بیشترین تعداد باند چند شکل ۱۴ عدد و مربوط به RAPD72 و RAPD63 و کمترین تعداد ۵ عدد و مربوط به آغازگر ISSR2 بود. اندازه قطعات تکثیر شده در تمام آغازگرها در محدوده ۲۸۰۰-۲۴۰ جفت‌باز تخمین زده شد. دامنه وسیع تشابه (۰/۷۱-۰/۲) نشان دهنده کارایی RAPD و ISSR در ارزیابی تنوع مولکولی، نشان دادن اختلافات بین جمعیت‌های مورد مطالعه و گروه‌بندی آنهاست (Huff et al. 1993).

در صورت در نظر گرفتن خط مرجعی در سطح تشابه ۰/۳۳ دندوگرام، چهار خوشه متفاوت بدست می‌آید به طوری که پراکندگی جغرافیایی نمونه‌ها را در چهار گروه قرار می‌دهد (شکل ۲)؛ گروه اول که شامل دو زیر گروه اصلی می‌باشد (G1 شکل ۲). زیرگروه الف) که شامل نمونه‌های بردسیر، رابر، رفسنجان، کهنوج، جیرفت، منوجان، کرمان، سیرجان، بلورد، راور، زرنند، کوهبنان و ماهان می‌باشد (SG1 شکل ۲) و زیرگروه ب) که شامل باغین و بافت می‌باشد (SG2 شکل ۲). در گروه دوم چترود قرار گرفت (G2 شکل ۲). گروه سوم شامل، بم و شهداد می‌باشد (G3 شکل ۲). گروه چهارم شامل، جوپار و سیرچ است (G4 شکل ۲). بیشتر توده‌ها در گروه یک متمرکز بودند که تنوع

مواد گیاهی برای آزمایش تنوع فیتوشیمیایی از ۲۰ منطقه مورد بررسی سه منطقه چترود (شیرین)، ماهان (ملس)، کوهبنان (ترش) به طور تصادفی انتخاب شدند و پوست میوه انار در این مناطق جمع‌آوری شد.

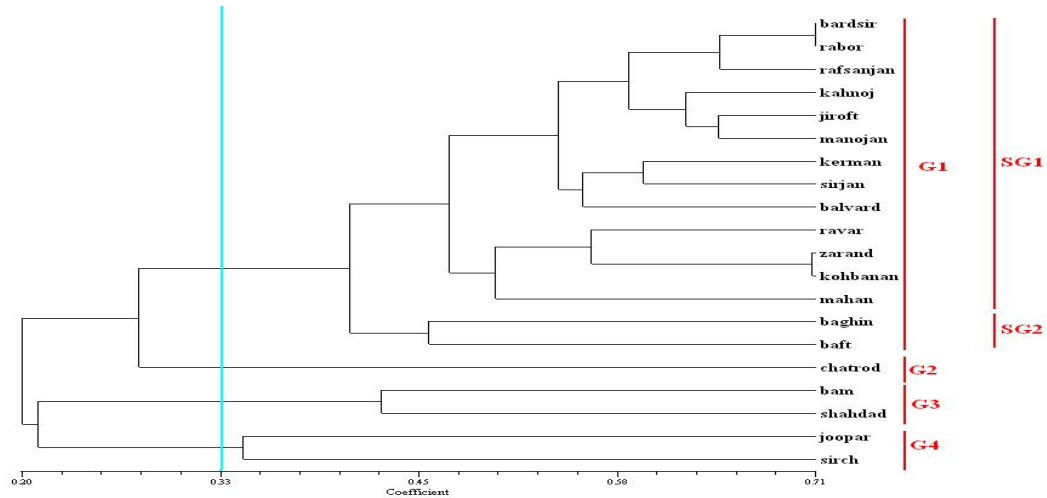
اسانس گیری

استخراج اسانس با روش تقطیر با آب و با دستگاه کلونجر انجام شد (ASTA 1968). بدین منظور ۲۰ گرم از پوست‌های انار آسیاب شد و سپس به مدت ۲۴ ساعت در آب خیس‌انده شد آنگاه پوست انار خیس‌انده شده را وارد بالون مربوطه کرده و تا خط نشانه بالون به آن آب مقطر اضافه شد. در آغاز میزان معینی محلول نمک با غلظت مشخص درون لوله جدا سازی ریخته شد و سپس جریان آب سرد برقرار شد تعدادی سنگ جوش (به منظور جوشش یکنواخت) به محتویات بالون اضافه شد و سپس بالون به دستگاه متصل و دستگاه روشن شد در ابتدا هیتر روی درجه آخر قرار داده شد و وقتی که آب به جوش آمد روی شماره دو ثابت شد. اسانس‌گیری به مدت ۵ ساعت ادامه یافت سپس دستگاه خاموش و پس از ۴ دقیقه مقدار یک میلی‌لیتر پنتان به اسانس جمع‌آوری شده اضافه شد. اضافه کردن پنتان به علت کم بودن مقدار اسانس بود و چون پنتان حلال خوبی برای اسانس است مقدار اسانس جمع‌آوری شده که به قسمتی از دستگاه به نام لوله‌های مبرد چسبیده را در خود حل کرده و استخراج آن را راحت‌تر می‌کند. اسانس جمع‌آوری شده در داخل شیشه‌های تیره و در بسته جمع‌آوری شد. سپس کل سیستم حلال پنتان و ترکیبات فرار توسط سولفات سدیم انیدر آبگیری شد. آنگاه تا زمان تجزیه کمی و کیفی ترکیبات تشکیل دهنده اسانس به وسیله GC/MS^۱ نمونه‌ها در فریزر ۲۰- درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند.

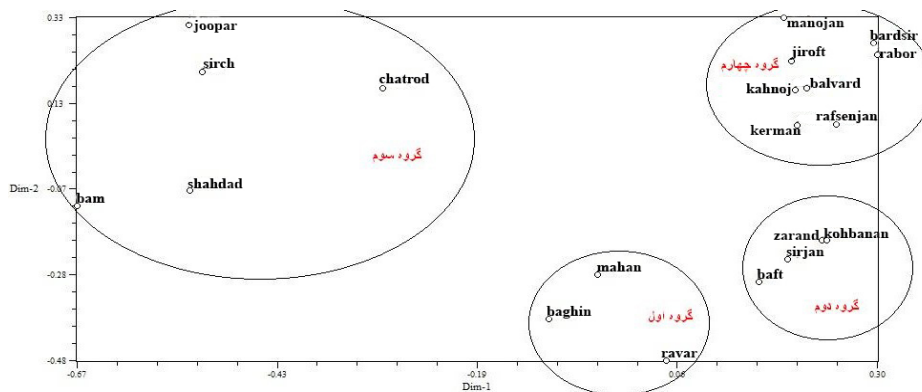
کروماتوگرافی گازی طیف سنجی جرمی

برای شناسایی ترکیبات موجود در اسانس گیاه، اجزای متشکله اسانس گیاه به کمک دستگاه گازکروماتوگراف مدل ksShimadzu-QP5050 متصل به طیف سنج جرمی مدل Shimadzu-QP5050 صورت گرفت. جداسازی ترکیبات در ستون موئین Fused silica از نوع DBX-5 با طول ۴۰ متر، قطر

¹ Gas chromatography- Mass spectrometry



شکل ۲- دندوگرام مربوط به داده‌های حاصل از نشانگر RAPD و ISSR، بر اساس الگوریتم میانگین فاصله (UPGMA)



شکل ۳- پلات دو بعدی ۲۰ نمونه انار استان کرمان حاصل از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی که در ۴ گروه تقسیم بندی شدند. گروه اول (باغین، راور و ماهان؛ گروه دوم) بافت، زرنده، سیرجان و کوه‌بانان؛ گروه سوم (بم، جوپار، چترود، سیرج، شهداد؛ گروه چهارم) بردسیر، بلورد، جیرفت، رابر، رفسنجان، کرمان، کهنوج و منوجان.

استاندارد، بر اساس سری آلکان‌های C_{19} - C_{27} تزریق شده با شرایط یکسان و مقایسه آنها با اعداد استاندارد موجود در مراجع شناسایی شدند. از ۱۶۴ پیک به دست آمده از گاز کروماتوگرافی پوست انار ترش ۴۰ ماده با شباهت بالاتر از ۹۰ انتخاب شد (جدول ۳)، از ۶۳ پیک بدست آمده از گاز کروماتوگرافی پوست انار شیرین ۲۴ ماده با شباهت بالاتر از ۹۰ انتخاب شد (جدول ۴) و از ۴۵ پیک بدست آمده از گاز کروماتوگرافی پوست انار ملس ۱۸ ماده با شباهت بالاتر از ۹۰ انتخاب شد (جدول ۵). در نمونه پوست انار ترش ماده تریکوزان و نونال به ترتیب دارای بیشترین و کمترین زمان بازداری می‌باشند. در اسانس پوست این نوع انار، ترکیبات اسید هگزادکانیک، اکتادکان، هگزادکان، ایکوزان و متیل تترادکانات به ترتیب دارای بیشترین مقدار درصد بودند. در اسانس پوست انار شیرین چترود، نانودکان و دودکان دارای

مولکولی اکثر این ژنوتیپ‌ها تا حد زیادی منطبق بر تنوع جغرافیایی بود. اما مواردی نیز وجود داشت که از تنوع جغرافیایی تبعیت نمی‌کردند. مقدار ضریب همبستگی کوفنتیک که برابر با ۰/۸۴ بود، نشان داد که دندروگرام بدست آمده و ماتریس تشابه با یکدیگر همبستگی خوبی دارند. نتایج تجزیه به مؤلفه‌های اصلی که در شکل‌های ۳ و ۴ آمده است، با نتایج مربوط به تجزیه کلاستر تا حد زیادی همخوانی داشت.

در تجزیه GC-MS برای افزایش دقت شناسایی هر جزء جدا شده، همراه طیف جرمی از ارزش بازداری نسبی (اندیس کوتاه) جهت صحت گذاشتن بر شناسایی توسط طیف جرمی استفاده شد. در نهایت اجزای اسانس با استفاده از مقایسه طیف‌های جرمی استاندارد موجود در کتابخانه الکترونیک Willey ۲۰۰۰ موجود در نرم افزار lab solution دستگاه GC/MS و محاسبه اندیس بازداری

جدول ۳- ترکیبات شیمیایی تشکیل دهنده پوست انار ترش کوهبان (زمان بازداری برحسب ثانیه)

ردیف	نام ترکیب	درصد	زمان بازداری	شاخص بازداری	ردیف	نام ترکیب	درصد	زمان بازداری	شاخص بازداری
۱	Nonanal	۰/۰۷	۱۲/۴۹۵	۱۰۵۳	۲۱	Bisabolol	۰/۲۷	۲۵/۳۸۹	۱۴۹۶/۵۸
۲	Alpha terpineol	۰/۰۲	۱۴/۷۴۵	۱۱۳۰	۲۲	Cinnamaldehyde	۰/۲۱	۲۶/۴۸	۱۵۴۱/۴۹
۳	Dodecane	۰/۰۳	۱۴/۹۴۱	۱۱۲۶	۲۳	Octadecane	۴/۸۵	۲۹/۹۰۶	۱۶۸۳/۶۵
۴	Decanal	۰/۲۱	۱۵/۱	۱۱۳۳/۵۳	۲۴	Pentadecanone	۰/۳۲	۲۷/۸۳۵	۱۵۹۷/۷۲
۵	Naphthalene	۰/۰۲	۱۵/۶۷۲	۱۰۹۹	۲۵	Octadecanol	۰/۴۹	۲۸/۴۷۶	۱۶۲۴/۳۲
۶	Decenal	۰/۰۳	۱۶/۴۴۵	۱۱۷۴/۳۶	۲۶	Nonadecane	۰/۳۲	۲۹/۱۳۳	۱۶۵۱/۵۸
۷	Tridecane	۰/۰۶	۱۷/۳۲۴	۱۲۰۲	۲۷	Farnesyl acetate	۰/۳۲	۲۹/۴۸۲	۱۶۶۶/۰۶
۸	Undecanal	۰/۰۶	۱۷/۵۱	۱۲۰۸/۷۵	۲۸	Eicosane	۲/۱۸	۳۱/۰۰۷	۱۷۴۳/۶۴
۹	Hexyl tiglate	۰/۰۴	۱۸/۰۴۴	۱۲۲۶/۷۳	۲۹	Tricosane	۰/۰۴	۲۸/۳۲	۲۰۹۶/۳۸
۱۰	Undecenal	۰/۰۶	۱۸/۷۸	۱۲۵۱/۵۱	۳۰	Hexadecanoic acid	۴۵/۸۱	۳۴/۷۵۱	۱۹۲۹/۸۰
۱۱	Tetradecane	۰/۱۹	۱۹/۵۵۹	۱۲۷۷/۷	۳۱	Linoleic acid	۰/۸۹	۳۸/۲۸۳	۲۰۹۴/۷۱
۱۲	Dodecanal	۰/۱۳	۱۹/۷۷۱	۱۲۸۴/۸۸	۳۲	Decanoic acid	۰/۷۷	۱۹/۲۵۲	۱۲۶۷/۴
۱۳	Caryophyllen	۰/۸۹	۲۰/۱۱۵	۱۲۹۶/۴۶	۳۳	Farnesene	۰/۴۴	۲۲/۹۸۵	۱۴۰۶/۲
۱۴	Dodecanol	۰/۸۷	۲۱/۱۷۴	۱۳۳۷/۴۱	۳۴	Bisabolene Z- α	۰/۱۴	۲۴/۰۷۶	۱۴۴۷/۲۲
۱۵	Benzene	۰/۱۱	۲۱/۳۷۵	۱۳۴۵/۰۶	۳۵	Dodecanoic acid	۱/۰۲	۲۳/۳۳۴	۱۴۱۹/۳۲
۱۶	Pentadecane	۰/۱۷	۲۱/۶۶۱	۱۳۵۵/۹۳	۳۶	Hexadecane	۰/۷۴	۲۷/۵۱۸	۱۵۸۴/۵۶۴۳
۱۷	Bisabolene β	۰/۴۳	۲۱/۹۱	۱۳۶۲/۴	۳۷	Tetradecene	۱/۳۶	۲۳/۹۱۲	۱۴۴۱/۰۵۲۶
۱۸	Methyl undecanoate	۰/۰۳	۲۲/۱۵۹	۱۳۷۴/۸۷	۳۸	Heptadecane	۰/۵۲	۲۶/۸۲۴	۱۵۵۵/۷۶۷۶
۱۹	Tridecen-1-al <(2E)->	۰/۸۹	۲۳/۱۹۷	۱۴۱۴/۱۷	۳۹	Methyl tetradecanate	۱/۳۸	۲۶/۹۹۹	۱۵۶۳/۰۲۹
۲۰	Gurjunene β -	۰/۱۳	۲۴/۲۸۴	۱۴۵۵/۰۳	۴۰	Hexedecene	۳/۶۶	۲۸/۹۲۶	۱۶۴۲/۹۸۷۶

جدول ۴ - ترکیبات شیمیایی تشکیل دهنده پوست انار شیرین چترود (زمان بازداری برحسب ثانیه)

ردیف	نام ترکیب	درصد	زمان بازداری	شاخص بازداری	ردیف	نام ترکیب	درصد	زمان بازداری	شاخص بازداری
۱	Dodecane	۰/۲۹	۱۴/۹۷۴	۱۱۲۷/۵	۱۳	Bisabolene β	۱/۷۵	۲۱/۹۱۵	۱۳۶۵/۶
۲	Decanal	۰/۹۸	۱۵/۱۰۶	۱۱۳۱/۷	۱۴	Bisabolene	۱/۲۳	۲۵/۰۰۳	۱۴۸۳
۳	Tetradecene	۵/۱۲	۲۵/۱۴	۱۴۸۹/۲	۱۵	Sesquiphellandrene β	۱/۲۸	۲۲/۲۳۸	۱۳۷۷/۹
۴	Tetradecane	۱/۱	۱۹/۵۷	۱۲۷۸/۹	۱۶	Dodecanoic acid	۱/۲۲	۲۳/۰۷	۱۴۰۹/۶
۵	Cedrene	۰/۴۱	۱۹/۹۶۷	۱۲۹۲/۴	۱۷	Tridecene	۵/۱۶	۲۳/۶۵۸	۱۴۳۲/۲
۶	Bergamotene cis	۱/۵۹	۲۰/۴۰۱	۱۳۰۸	۱۸	Hexadecene	۰/۵۷	۲۲/۳۷۱	۱۳۸۲/۹
۷	Caryophyllene	۴/۶۹	۲۰/۱۱۵	۱۲۹۷/۴	۱۹	Hexadecane	۳/۱۷	۲۴/۲۲۴	۱۴۵۴
۸	Geranyl acetone	۰/۹۷	۲۰/۷۱۹	۱۳۲۰/۱	۲۰	Dillapiole	۰/۵۵	۲۴/۲۴۴	۱۴۵۴/۸
۹	Farnesene	۱/۱۳	۲۱/۴۴۹	۱۳۴۷/۹	۲۱	Tetradecanol	۱۰/۲۷	۲۹/۱۲۸	۱۶۴۲/۶
۱۰	Dodecanol	۶/۰۸	۲۱/۱۶۹	۱۳۳۷/۲	۲۲	Heptadecane	۱/۲۲	۲۵/۵۴	۱۵۰۴/۶
۱۱	Curcumene ar	۰/۲۴	۲۱/۳۸۱	۱۳۴۵/۳	۲۳	Octadecane	۳/۰۹	۲۷/۳۷	۱۵۷۵
۱۲	Pentadecane	۰/۹۸	۲۱/۶۶	۱۳۵۵/۹	۲۴	Nonadecane	۰/۹۲	۲۹/۱۲۸	۱۶۴۲/۶

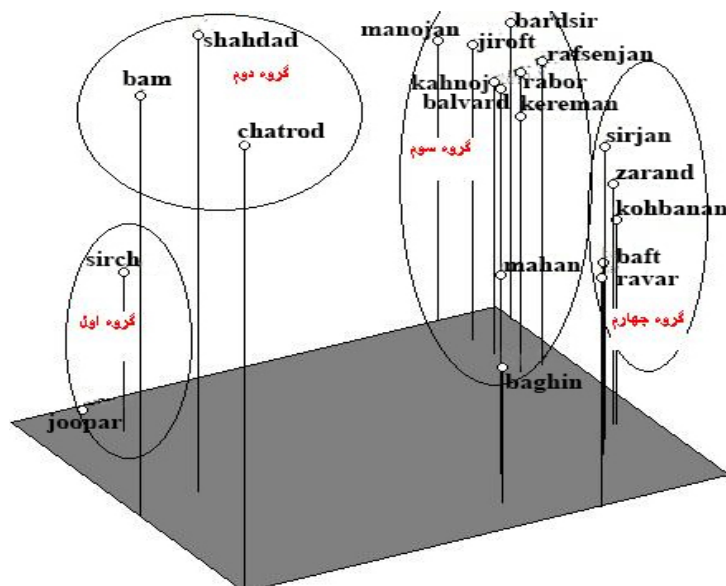
اسانس پوست انار ملس ماهان بیشترین درصد مربوط به هگزادسن، اکتادکان، اسید هگزادکانیک، آلفا-فارنسن و ترادسن بود. هگزادکانوئیک اسید و اکتادکانوئیک اسید موجود در پوست انار ترش دارای فعالیت آنتی‌اکسیدانتی، ضدسرطانی و ضدالتهاب می‌باشند (Wei et al. 2011; Usharani et al. 2013). همچنین

بیشترین و کمترین زمان بازداری بودند. در این اسانس، ترادکانول، ترادسن، اکتادکان، برگاموتن و سکویفلاندرن بیشترین سطح زیر پیک را به خود اختصاص دادند. در اسانس پوست انار ملس ماهان ترکیبات دکانال و هگزادکانال کمترین و بیشترین زمان بازداری را به خود اختصاص دادند. همچنین در

جدول ۵- ترکیبات شیمیایی تشکیل دهنده پوست انار ملس ماهان (زمان بازداری برحسب ثانیه)

ردیف	نام ترکیب	درصد	زمان بازداری	شاخص بازداری	ردیف	نام ترکیب	درصد	زمان بازداری	شاخص بازداری
۱	Decanal	۰/۵۵	۱۵/۱۰۵	۱۱۳۱/۶۸	۱۰	Cis-alpha-bisabolene	۰/۳۶	۲۲/۵۹۳	۱۳۹۱/۳۶
۲	Tetradecane	۱/۴۶	۲۴/۶۱	۱۴۶۷/۲۹	۱۱	Dodecanoic acid	۰/۵۸	۲۳/۰۸۵	۱۴۰۹/۹۶
۳	Tetradecene	۲/۵۲	۲۵/۱۶۱	۱۴۸۸	۱۲	Hexadecene	۱۱/۳۷	۲۸/۹	۱۶۲۸/۵۷
۴	Caryophyllene	۳/۱	۲۰/۱۲	۱۲۹۷/۶۱	۱۳	Hexadecane	۲/۴۸	۲۷/۵۵۵	۱۵۷۸
۵	Farnesene	۱/۵۷	۲۱/۴۴۹	۱۳۴۷/۸۷	۱۴	Tetradecanal	۰/۳۸	۱۹/۷۷۶	۱۲۸۵/۹۱
۶	Pentadecane	۱/۲	۲۱/۶۸۲	۱۳۵۶/۸۳	۱۵	Pentadecanone	۱/۲۶	۲۸/۲۱۱	۱۶۰۲/۶۶
۷	Dodecanol	۱/۵۳	۲۱/۱۵۸	۱۳۳۶/۸۰	۱۶	Octadecane	۵/۳۸	۲۷/۴۲۸	۱۵۷۳/۲۳
۸	alpha.Farnesene	۳/۱۳	۲۱/۸۹۴	۱۳۶۴/۷۹	۱۷	Nonadecane	۱/۸۶	۲۹/۱۵۷	۱۶۳۸/۲۳
۹	beta.Sesquiphellandrene cyclohexene	۰/۸۴	۲۲/۲۴۴	۱۳۷۸/۱	۱۸	Hexadecanoic acid	۵/۲۹	۲۹/۶۶۸	۱۶۵۷/۴۴

به ترتیب ۰/۸۹ و ۰/۲۹ بود. در یک سطح تشابه شصت درصدی، ژنوتیپ‌ها به چهار گروه تقسیم‌بندی شدند. محاسبه ضریب همبستگی فنوتیپی، وجود همبستگی بالایی ($r=0/9$) را بین ماتریس تشابه و دندروگرام UPGMA نشان داد که نشان دهنده روابط خویشاوندی میان ارقام است. نتایج نشان داد که ارقام یکسان از دو منطقه جغرافیایی متفاوت، الگوهای یکسانی را نشان ندادند. در بیشتر موارد گروه‌بندی‌ها با خصوصیات مورفولوژیکی و در بعضی موارد، با نام محلی ارقام مطابقت نداشتند (Sarkhosh et al. 2006).



شکل ۴- پلات سه بعدی ۲۰ نمونه انار استان کرمان حاصل از تجزیه به مولفه‌های اصلی که در ۴ گروه تقسیم بندی شدند. گروه اول) شامل جوپار و سیرج؛ گروه دوم) بم، چترود و شهداد؛ گروه سوم) باغین، بردسیر، بلورد، رابر، رفسنجان، کرمان، کهنوج، ماهان و منوجان؛ گروه چهارم) بافت، راور، زرنند، سیرجان و کوهبان.

کاریوفیلین موجود در پوست انار ترش دارای فعالیت ضدباکتریایی، ضدالتهاب، قارچ‌کشی و دارای اثر آرام بخش نیز می‌باشد (Kumar et al. 2010). تترادسن موجود در پوست انار شیرین که میزان آن ۵/۱۲ درصد می‌باشد دارای فعالیت ضد آنژیوژنیک می‌باشد (Wu et al. 2004). کاریوفیلین یکی از ترکیبات موجود در پوست انار ملس است که به طور گسترده در اسانس‌های گیاهی موجود می‌باشد که دارای چندین فعالیت بیولوژیکی مانند اثرات ضد التهاب، آنتی بیوتیک، آنتی‌اکسیدانی، ضد سرطانی و بی‌حس‌کنندگی موضعی می‌باشد. در تحقیقات گذشته یک غلظت غیر رسمی از کاریوفیلین، دارای اثر ضد سرطانی بر روی سلول‌های سرطانی بدن انسان می‌باشد (Legault et al. 2007). در تحقیق حاضر، تعداد زیاد نوارهای چند شکل RAPD و ISSR و دامنه وسیع تشابه (۰/۷۱-۰/۲) در میان توده‌های انار، وجود تنوع ژنتیکی بالایی را در میان جمعیت‌های بومی انار استان کرمان، حتی میان توده‌های نزدیک به هم از لحاظ جغرافیایی، نشان داد. در تحقیقی با استفاده از مارکر RAPD سطوح تنوع را در میان ۲۴ ژنوتیپ انار ایرانی بررسی شده، در این آزمایش از میان صد آغازگر تصادفی ده نوکلئوتیدی بکار رفته در واکنش‌های PCR، تنها شانزده آغازگر توانستند، الگوهای چندشکلی را به صورت قابل اطمینانی نشان دهند. از این آغازگرها ۱۷۸ بانده دست آمد که ۱۰۲ بانده چندشکل بودند. تجزیه خوشه‌بندی ژنوتیپ‌ها بر اساس باندهای بدست آمده، با استفاده از ضریب تشابه جاکارد و روش تجزیه خوشه‌بندی UPGMA صورت گرفت. بیشترین و کمترین تشابه بدست آمده در میان ژنوتیپ‌ها

انار وحشی هیمالیای غربی (هند) مقایسه شد. ۴۹ نمونه بین دو منطقه از هیمالیای غربی با استفاده از تکنیک‌های RAPD و DAMA مورد مطالعه قرار گرفتند. از بین شش آغازگر DAMA، پنج آغازگر الگوهای واضحی را به وجود آوردند. از مجموع ۱۴۳ باندها بدست آمده، ۱۴۰ باندها چند شکل (۹۷/۰۸ درصد) را نشان دادند. از ۱۲۰ آغازگر RAPD، ۲۱ آغازگر الگوهای مجزا و واضحی را به وجود آوردند. از مجموع ۴۴۵ باندها بدست آمده، ۹۳/۷۲ درصد چند شکل بودند. تکنیک DAMA در مقایسه با روش RAPD چندشکلی بیشتری نشان داد. براساس دندروگرام معلوم شد که تنوع جغرافیایی ژنوتیپ‌ها از تنوع ژنتیکی پیروی نمی‌کند و گیاهان وحشی انار مستقل از وابستگی‌های جغرافیایی-شان هستند. نتایج نشان داد که عدم انطباق بین منطقه جغرافیایی نمونه‌ها و ویژگی‌های ژنتیکی‌شان، یک ویژگی از ژرم پلاسما انار می‌باشد (Narzary 2009).

در تحقیق حاضر نیز تنوع مولکولی اکثر ژنوتیپ‌ها منطبق بر تنوع جغرافیایی آنها بود. عدم تطابق کامل تنوع مولکولی با تنوع جغرافیایی توده‌های انار می‌تواند به دلیل جابجایی ژرم پلاسما باشد. در مجموع نتایج نشان می‌دهد که تنوع بالایی برای گونه‌های انار بومی استان کرمان حتی در ژنوتیپ‌های نزدیک به هم از نظر جغرافیایی وجود دارد. این تنوع ژنتیکی بالا احتمالاً به آنها اجازه می‌دهد که با تغییرات محیطی آسانتر سازگار شوند. درک چنین تنوع بالایی می‌تواند در مدیریت و حفاظت ژرم پلاسما‌های انار مفید باشد. مجموع مطالعات انجام شده بر روی توده‌های انار نشان می‌دهند که نشانگر مولکولی RAPD و ISSR برای بررسی تنوع ژنتیکی بین این ژنوتیپ‌ها مناسب بوده و توانسته دامنه وسیعی از تنوع را نشان داده و ژنوتیپ‌ها را به خوبی گروه‌بندی کرد. طی دو دهه اخیر کاربرد برخی ترکیب‌های طبیعی مانند عصاره‌ها و اسانس‌های گیاهی جهت کنترل بیولوژیک عوامل بیماری‌زا مورد توجه قرار گرفته‌اند. پوست انار سرشار از ترکیبات ضد باکتریایی است (Growth et al. 2012). محتوای فنولیک پوست میوه انار ۸/۱ برابر محتوای فنولیک برگ آن و ظرفیت آنتی‌اکسیدانی پوست میوه، بذر و برگ درخت انار به ترتیب ۵۵/۳، ۳۵/۷ و ۱۶/۴ درصد مشخص شد. بنابراین به نظر می‌رسد که محتوای فنولیکی بالای پوست و بذر انار می‌تواند خاصیت ضد

در یک پژوهش به منظور بررسی تفاوت‌های ژنتیکی درون و بین جمعیت‌های انار از نشانگرهای AFLP استفاده کردند. هشت ترکیب آغازگری جهت بررسی تنوع ژنتیکی ۸۵ رقم انار از شش جمعیت جغرافیایی شامل ایالت‌های شاندونگ، آنهویی، شانکسی، یونان، هنان و گزینجیانگ مورد بررسی قرار گرفتند. بوسیله هشت ترکیب آغازگری، ۱۳۵ تا ۱۸۵ مکان چندشکلی بدست آمد. درصد چندشکلی بین ۶۲/۵ تا ۸۶/۵ درصد متغیر بود که نشان دهنده تنوع ژنتیکی بالا در بین ارقام انار بود. و مشابه با این تحقیق تنوع ژنتیکی در میان گونه‌ها بیشتر از تنوع ژنتیکی موجود بین جمعیت‌ها بود. تجزیه واریانس نشان داد که بین جمعیت‌ها از نظر تنوع ژنتیکی تفاوت معنی‌داری وجود دارد. جریان ژنی اندازه‌گیری شده بین جمعیت‌ها بر اساس ضریب تفاوت ژنتیکی بین جمعیت‌ها ۱/۹۰۲۷ است، بنابراین جریان ژنی ملایمی بین جمعیت‌ها وجود دارد. بر اساس تجزیه خوشه‌بندی UPGMA که اغلب ارقام یک جمعیت یکسان با یکدیگر در یک خوشه قرار گرفته بودند، اما اندکی تنوع ژنتیکی نیز مشاهده شد. همه پارامترهای ژنتیکی محاسبه شده نشان دادند که تنوع فراوانی در ارقام انار چینی وجود داشت و تنوع جمعیت هنان به صورت معنی‌داری بالاتر از دیگر جمعیت‌ها بود (Yuan et al. 2007). در تحقیقی با استفاده از ویژگی‌های مورفولوژیکی میوه و مارکر مولکولی RAPD روابط خویشاوندی، تنوع ژنتیکی و مورفولوژیکی ارقام انار بی‌هسته ایرانی بررسی شد. ۳۶ صفت میوه در این ارقام اندازه‌گیری شد. با استفاده از تجزیه فاکتور، ده فاکتور اصلی محاسبه شد و جهت گروه‌بندی ارقام با استفاده از روش وارد بکار گرفته شد. براین اساس ارقام به سه گروه اصلی تقسیم‌بندی شدند. از آغازگر ده نوکلئوتیدی، ۱۴ مورد چند شکلی مناسبی نشان دادند، و در مجموع ۴۳ مارکر RAPD تولید شد. تخمین تشابه ژنتیکی، با استفاده از ضریب تشابه جاکارد و داده‌های RAPD، بین ۰/۱۳ تا ۰/۸ متغیر بود. با مقایسه دو دندروگرام نشانگر مورفولوژیکی با نشانگر RAPD ضریب همبستگی بسیار پایینی ($r = -0/36$) به دست آمد. بر اساس این مطالعه برای تشخیص ارقام انار بی‌هسته خصوصیات میوه و مارکر RAPD، تکمیل‌کننده‌اند (Sarkhosh 2009). دو نشانگر مبتنی بر PCR را به منظور بررسی تنوع و ساختار ژنتیکی در جمعیت‌های

میوه، خصوصیات فیزیولوژیکی و منطقه جغرافیایی مربوط می-شود بلکه از نظر ژنتیکی نیز بر اساس مطالعه حاضر این سه نوع انار با یکدیگر متفاوت بودند و در دو کلاستر مختلف قرار داشتند. با توجه به ترکیبات زیاد شناسایی شده، تحقیقات بیشتر برای شناسایی عمل هر ترکیب و استفاده از آن‌ها در درمان بیماری‌ها ضروری به نظر می‌رسد.

منابع

- ASTA (1968) Official analytical methods of the American Spice Trade Association. Englewood Cliffs, NJ:8-11.
- Aviram M, Dornfeld L, Kaplan M (2000) Pomegranate juice flavonoids inhibit low-density lipoprotein oxidation and cardiovascular diseases: studies in atherosclerotic mice and in humans. *Drugs Under Experimental and Clinical Research* 28: 49- 62.
- Bhaskar A (2012) phytochemical evaluation by GC-MS and in vitro antioxidant activity of *Punica granatum* fruit rind extract. *Journal of Chemical and Pharmaceutical Research* 4:2869-2873.
- Ercisli S, Agar G, Orhan E, Yildirim N, Hizarci Y (2007) Interspecific variability of RAPD and fatty acid composition of some pomegranate cultivars (*Punica granatum* L.) growing in Southern Anatolia Region in Turkey. *Biochemical Systematics and Ecology* 35: 764-769.
- Ercisli S, Kafkas E, Orhan E, Kafkas S, Dogan Y, Esitken A (2011) Genetic characterization of pomegranate (*Punica granatum* L.) genotypes by AFLP markers. *Biological Research* 44: 345-350.
- Growther L, Sukirtha K, Savitha N, Niren Andrew S (2012) Antibacterial activity of *Punica granatum* peel extract against Shiga toxin producing *E. coli*. *International Journal of Life Sciences Biotechnology and Pharma Research* 4:163-173.
- Hajiahmadi Z, Talebi M, Sayed-Tabatabaei BE (2013) Studying genetic variability of pomegranate (*Punica granatum* L.) based on chloroplast DNA and barcode genes. *Molecular Biotechnology* 55:249-259.
- Hoque ME, Mishra SK, Sarker A (2002) Inheritance and linkage relationship between morphological and RAPD markers in lentil (*Lens colinaris* Medik). *Indian Journal of Genetics and Plant Breeding* 62: 5-10.
- Huff DR, Peakall R, Smouse PE (1993) RAPD variation within and among natural populations of outcrossing buffalograss [*Buchloë dactyloides* (Nutt.) Engelm.]. *Theoretical and Applied Genetics* 86:927-934.
- Jbir R, Hasnaoui N, Mars M, Marrakchi M, Trifi M (2008) Characterization of Tunisian pomegranate (*Punica granatum* L.) cultivars using amplified fragment length polymorphism analysis. *Scientia Horticulturae* 115: 231-237.

قارچی و ظرفیت آنتی اکسیدانی قوی این عصاره‌ها را بوجود آورد (Selah varzi et al. 2011).

روش‌های مختلف استخراج و بهره‌گیری از حلال‌های مختلف (آب، اتانول و متان) سبب وجود مواد فعال بیولوژیکی متفاوت در اسانس پوست آن در تحقیقات مختلف شد (Growther et al. 2012). در این تحقیق از روش استخراج یکسان و آب به عنوان حلال برای استحصال هر سه اسانس پوست انار استفاده شد و مشخص شد که ترکیبات گرانیل استون، دیلاپیول، کورکومن و کدرین فقط در اسانس پوست انار شیرین چترود قابل شناسایی بودند و ماده تترادکانال بطور اختصاصی در اسانس پوست انار ملس ماهان شناسایی شد. همچنین در اسانس پوست انار ترش کوهبنان ۴۰ ماده با شباهت بیش از ۹۰ وجود داشت و ترکیبات سینامالدهید، گیرجیونه، دودکانال، بنزن، یونی‌دکانال، تری‌دکان، یونی‌دکانال، هگزیل‌تیگلات، تریکوزان، متیل‌یونی‌دکانوات، دکانال، نفتالن، آلفاترپینول و نونانال فقط در این اسانس مشاهده شدند. بیش از ده ماده شناسایی شده در هر سه اسانس وجود داشتند با این تفاوت که مقدار آن متفاوت بود. در تحقیقی که روستایان و همکاران بر روی ۴ نمونه پوست انار با استفاده از روش GC-MS انجام دادند ترکیباتی شامل پالمیتیک اسید، استریک اسید، اکوزونیک اسید، اولئیک اسید، آلفا لینوئیک اسید و لینوئیک اسید شناسایی شد. همچنین نشان داده شد که ماده ایکوزان در نمونه انار ترش بیشتر از شیرین بود که در نمونه انار شیرین چترود ما نیز وجود نداشت (Rustaiyan et al. 2013). طی مطالعه‌ای بر روی عصاره پوست انار هندی ۱۸ ترکیب شامل پیروگالول، هیدروکسی متیل فورفورال، دی آلوز و دی‌متیل فوماریک اسید شناسایی شد که با مواد بدست آمده از این تحقیق مشابهت پایینی داشتند و دلیل این تنوع شیمیایی می‌تواند ناشی از تنوع جغرافیایی و اقلیمی مناطق باشد (Sangeetha et al. 2011). در تحقیقی با استفاده از روش GC/MS در پوست انار ماده‌های ماتول، گلیسرول، پیروگالول، هگزادکان، پالمیتیک اسید و اکتادکان شناسایی شدند که با یافته‌های ما اندکی مشابهت داشت مانند اکتادکان و هگزادکان (Anusha 2011). تفاوت ترکیبات قابل شناسایی در اسانس پوست سه نوع انار ترش کوهبنان، ملس ماهان و شیرین چترود نه تنها به تفاوت به مزه دانه و رنگ پوست

- Križman M, Jakše J, Baričević D, Javornik B, Prošek M (2006) Robust CTAB-activated charcoal protocol for plant DNA extraction. *Acta agriculturae Slovenica* 87: 427-433.
- Kumar P, Kumaravel S, Lalitha C (2010) Screening of antioxidant activity, total phenolics and GC-MS study of *Vitex negundo*. *African Journal of Biochemistry Research* 4:191-195.
- Legault J, Pichette A (2007) Potentiating effect of beta-caryophyllene on anticancer activity of alpha-humulene, isocaryophyllene and paclitaxel. *Journal of Pharmacology and Pharmacotherapeutics* 59:1643-1647.
- Melgarejo P, Marti'nez JJ, Herna'ndez F, Marti'nez F, Legua R, Oncina R, Marti'nezMurcia A (2009) Cultivar identification using 18S-28S rDNA intergenic spacer-RFLP in pomegranate (*Punica granatum* L.). *Scientia Horticulturae* 120: 500-503.
- Mirjalili A (2002) Known of Pomegranate. First edition. nashr publication of agriculture sciences. (In Farsi).
- Morris J (2007) A molecular phylogeny of the Lythraceae and inference of the evolution of heterostyly. PhD thesis, Kent State University, Ohio.
- Narzary D, Mahar KS, Rana TS, Ranade SA (2009) Analysis of genetic diversity among wild pomegranates in Western Himalayas, using PCR methods. *Scientia Horticulturae* 121: 237-242.
- Noormohammai Z (2010) Genetic variation among Iranian pomegranates (*Punica granatum* L.) using RAPD, ISSR and SSR markers. *Australian Journal of Crop Science* 6: 268-275.
- Parvaresh M, Talebi M, Sayed-Tabatabaei BE (2012) Molecular diversity and genetic relationship of pomegranate (*Punica granatum* L.) genotypes using microsatellite markers. *Scientia Horticulturae* 138:244-252.
- Pirseyedi SM, Valizadehghan S, Mardi M, Ghaffari MR, Mahmoodi P, Zahravi M, Nekoui SMK (2010) Isolation and characterization of novel microsatellite markers in pomegranate (*Punica granatum* L.). *International Journal of Molecular Sciences* 11:2010-2016.
- Rohlf FJ (1998) NTSYS-pc: numerical taxonomy and multivariate analysis system, version 2/02.
- Rustaiyan A, Keivandokht S, Elahi Kurabaslo S, Taghizade M (2013) Extraction analysis and study of antioxidant activity and total phenolic of pomegranote seed oil from four diffrent regions of Iran. *Nature and Science* 11:14-18.
- Sangeetha J, Vijayalakshmi K (2011) Determinate of Bioactive Components of Ethyl Acetal Fraction of *punica granatum* Rind Extract. *International Journal Pharrmaceutical Sciences and Drug Research* 3:116-122
- Sarkhosh A, Zamani Z, Fatahi R, Ebadi A (2006) RAPD markers reveal polymorphism among some Iranian pomegranate (*Punica granatum* L.) genotypes. *Scientia Horticulturae* 111: 24-29.
- Sarkhosh A, Zamani Z, Fatahi R, Ranjbar H (2009) Evaluation of genetic diversity among Iranian soft-seed pomegranate accessions by fruit. *Scientia Horticulturae* 121:313-319.
- Selah varzi y, Terani far A, Jahan bakhsh V (2011) Iranian *Journal of Medicinal and Aromatic Plants* 2:47-56 (In Farsi)
- Shahr Babaki B (1998) Genetic Diversity of Pomegranate Genotypes in Iran. Agriculture Education Publication. Karaj, Iran. pp: 265. (In Farsi)
- Sheidai M, Saneghi A, Shahreiyari ZH, Noormohammadi Z, Farahanei F, Tabatabaei Ardakanei S (2008) RAPD and cytogenetic study of some pomegranate (*Punica Granatum* L.) cultivars. *International Journal of Cytology Cytosystematics and Cytogenetics* 6:68-73.
- Soleimani MH, Talebi M, Sayed-Tabatabaei BE (2012) Use of SRAP markers to assess genetic diversity and population structure of wild, cultivated, and ornamental pomegranates (*Punica granatum* L.) in different regions of Iran. *Plant Systematics and Evolution* 298: 1141-1149.
- Sun G, Wang-Pruski G, Mayich M (2003) RAPD and pedigree-based genetic diversity estimates incultivated diploid potato hybrids. *Theoretical and Applied Genetics* 107: 110-115.
- Talebi BM, Bahar Masoud SB, Yamchi A (2011) Evaluation of genetic diversity among Iranian pomegranate (*Punica granatum* L.) cultivars, using ISSR and RAPD markers. *Journal of Taxonomy and Biosystematics* 8:35-44.
- The third seminar of pomegranate, Saveh, Iran (1994) First Edition. Zarah bin Publication. (In Farsi)
- Usharani S, Chitra M (2013) GC-MS Analysis Of Methanol Extract Of Leaf Of Wattakaka Volubilis. *International Research Journal of Pharmaceutical and Applied Sciences* 3:161-165
- Wei L, Wee W, Siong Y, Syamsumir D (2011) Characterization of Anticancer, Antimicrobial, Antioxidant Properties andChemical Compositions of Peperomia pellucida Leaf Extract. *Acta Medica Iranica* 49: 670-674.
- Wu L, Chiang Y, Chuang H, Wang S, Yang G, Chen Y, Lai L, Shyur L (2004) Polyacetylenes function as anti-angiogenic agents. *Pharmaceutical Research* 21:2112-9.
- Yuan Z, Yin Y, Qu J, Zhu L, Li Y (2007) Population Genetic Diversity in Chinese Pomegranate (*Punica granatum* L.) Cultivars Revealed by Fluorescent-AFLP Markers. *Journal of Genetics and Genomics* 34: 1061-1071
- Zargari A (1996) Medicinal plant (2). University of Tehran Publication. Tehran, Iran. pp: 465.