

بررسی روابط کاریوتیپی بین ژنوم‌های D، S، U در آزیلویس با ژنوم A در گندم

Study of karyotypic relationships of D, S and U genomes of Aegilops with A genome of Triticum

لیدا فریدونی^۱، علی اشرف مهرابی^{۱*}، هوشمند صفری^۲

۱- به‌ترتیب دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشیار، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ایلام، ایلام، ایران

۲- بخش تحقیقات جنگل‌ها و مراتع، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان کرمانشاه، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرمانشاه، ایران

Feridooni L¹, Mehrabi AA^{*1}, Safari H²

1- MSc Student, Associate Professor, College of Agriculture, Ilam University, Iran

2- Research Department of Forests and Rangelands, Kermanshah Agricultural and Natural Resources Research and Education Center, Kermanshah, Iran

* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: alia.mehrabi@yahoo.com

(تاریخ دریافت: ۹۵/۹/۱۶ - تاریخ پذیرش: ۹۶/۲/۳۱)

چکیده

روابط بین چهار ژنوم D، S، U و A با استفاده از ۳۰ جمعیت از شش گونه دیپلوئید گندم و آزیلویس بر اساس خصوصیات کاریوتیپی مورد بررسی قرار گرفت. برای هر جمعیت، کاریوتیپ پنج سلول متافازی تهیه و صفات کاریوتیپی ارزیابی شد. ژنوتیپ‌های مورد بررسی دارای کاریوتیپ تقریباً متقارنی بودند. صفات کاریوتیپی به‌خوبی تنوع بین گونه‌ای را نشان دادند. تنوع درون گونه‌ای در بین جمعیت‌های هر گونه مشاهده شد. تجزیه خوشه‌ای برای گونه‌ها نشان داد که گونه‌ها تفکیک شدند، اما گونه‌های جنس *Triticum* از جنس *Aegilops* کاملاً تفکیک نشد و گونه *Ae. umbellulata* فاصله زیادتری با دیگر گونه‌های جنس *Aegilops* نشان داد، هم‌چنین در نمودار تجزیه خوشه‌ای دو گونه جنس *Triticum* با گونه *Ae. speltoides* در فاصله نزدیک‌تری تفکیک شدند، تجزیه به مولفه‌ها نشان داد که تنوع بین گونه‌ای بیش‌تر بر اساس عدم تقارن درون کروموزومی و میزان کروماتین بود که بر این اساس گونه *Ae. umbellulata* دارای بیش‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی و کم‌ترین میزان کروماتین بود. از طرف دیگر گونه‌های *Ae. speltoides* و *T. urartu* و *T. boeoticum* دارای کم‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی و بیش‌ترین میزان کروماتین بودند. طول کل کروموزوم و عدم تقارن بین کروموزومی عامل تنوع درون گونه‌ای بودند. در مجموع بر اساس خصوصیات کاریوتیپی ژنوم U دارای بیش‌ترین فاصله با ژنوم A و ژنوم S دارای بیش‌ترین شباهت با ژنوم A بودند ژنوم D نیز شباهت متوسطی با ژنوم A نشان داد.

واژه‌های کلیدی

ژنوم
سیتوزنتیک
گندم
گندم نیای وحشی

مقدمه

مراکز اصلی پیدایش و تنوع گیاهان زراعی از جمله گندم مطرح است (Arzani et al. 2005).

در یک برنامه به‌نژادی، آگاهی از روابط خویشاوندی می‌تواند به برنامه سرعت بیش‌تری بدهد (Borem and Fritch-neto 2014). در بررسی روابط فیلوژنتیکی تعیین الگوهای تنوع موجود بین نمونه‌های مورد بررسی، می‌تواند موثر واقع شود. در واقع شناخت الگوهای تنوع باعث پی‌بردن به ماهیت آن‌ها می‌شود. به‌منظور تعیین تنوع ژنتیکی انواع مختلفی از سیستم‌های نشانگری توسط به‌نژادگران گیاهی استفاده می‌شود که از جمله آن‌ها می‌توان به نشانگرهای مورفولوژیکی، سیتوژنتیکی و مولکولی شامل بیوشیمیائی و DNA اشاره کرد (Solimani et al. 2002).

اطلاعات کروموزومی در سیتوتاگزونومی با دو روش مشخص، قابل استفاده می‌باشند که شامل اطلاعات کاربوتیپی و رفتار جفت شدن کروموزم‌ها در میوز می‌باشند (Skula and Misra 1994). وجود اختلاف در شکل و اندازه کروموزوم‌ها در تقسیم میتوز می‌تواند بیانگر وجود تنوع ژنتیکی باشد. چنین اختلافاتی مورد انتظار است، زیرا مشخص شده که جمعیت‌های یک گونه هر یک سازش خاص خود را در محیطی که در آن می‌رویند نشان می‌دهند. این نوع سازش‌ها در سطح ژنوم نیز مطرح است. از این رو در سطح کاربوتیپی نیز می‌توان چنین واکنش‌هایی را مشاهده نمود. همچنین مطالعات کاربوتیپی به‌منظور طبقه‌بندی گیاهان و کمک به حل مسائل و مشکلات تاکسونومی کلاسیک می‌تواند مفید واقع شود و البته این مطالعات زمانی ارزش خواهند داشت که در کنار آن از سایر داده‌های سیستماتیکی نیز استفاده شود و این مطالعات را تأیید نمایند (Masoumi and Khosravi 1994).

در مجموع پژوهش‌های سیتوژنتیکی نقش مهمی در تعیین قرابت گونه‌ها خصوصاً گیاهان وحشی و بومی ایفا می‌کند و به‌عنوان اولین قدم در تجزیه فیلوژنی و تکامل گونه‌های خویشاوند مطرح است (Hosseini et al. 2013). یکی از مباحث مهم در مطالعات سیتوژنتیکی، بحث تکامل کاربوتیپی است، فاکتورهای اندازه طول کل کروموزوم، تعداد کروموزوم و شکل کروموزوم به‌عنوان سه فاکتور مهم در بررسی تکامل محسوب می‌شوند. اندازه طول کل کروموزوم به‌عنوان اولین فاکتور، بیانگر مقدار DNA موجود در هسته می‌باشد (Stebbins 1971). اختلاف در شکل کروموزوم‌ها

خویشاوندان وحشی گیاهان زراعی بخش مهمی از نمونه‌های گیاهی ارزنده فلور هر کشور را تشکیل می‌دهند و معمولاً به‌عنوان منابع و مخازن ژنی محسوب می‌شوند (Omid Bakhsh Fard et al. 2009). آزیلوپس‌ها از خویشاوندان نزدیک گندم بوده و از اجداد وحشی گندم محسوب می‌شوند. این منابع ژنتیکی برای اصلاح گندم دارای اهمیت بوده و بهره‌برداری از آن‌ها در اصلاح نباتات موجب بهبود کمیت و کیفیت ارقام زراعی خواهد شد (Hosseini et al. 2013).

در جنس آزیلوپس با انجام تلاقی‌های بین گونه‌ای، تعداد نه گونه‌ی دیپلوئید با $2n=2x=14$ کروموزوم به‌عنوان شناساگر¹ شناسایی شده‌اند (Gale and Miller 1987). این نه گونه در سه گروه دسته‌بندی شده‌اند. گروه اول با ژنوم C شامل گونه‌های *Ae. caudate* و *Ae. umbellulata* به‌ترتیب دارای ژنوم‌های CC و $C^u C^u$ می‌باشند. بعداً ثابت شد، ژنوم C از C^u جدا بوده و به همین دلیل نشانه ژنومی U برای *Ae. umbellulata* به‌کار برده شد. گروه دوم حاوی ژنوم M بودند که شامل گونه‌های *Ae. comosum*، *Ae. mutica aniaristata* و *Ae. squarrosa* به‌ترتیب با فرمول ژنومی MM، $M^u M^u$ ، $M^u M^u$ و $M^u M^u$ می‌باشند، که در مراحل بعد به‌جای M^u از نماد S و M^u از نماد N استفاده شد. گروه سوم حاوی ژنوم S بودند و شامل گونه‌های *Ae. speltoides*، *Ae. bicornis* و *Ae. longissima* به‌ترتیب با ژنوم $S^c S^c$ ، $S^b S^b$ و $S^c S^c$ می‌باشند (Kimber and Feldman 1987). در هر حال این جنس دارای تاکسون‌های دیپلوئید و پلی‌پلوئید بوده که شامل ژنوم‌های D، S، C، N، U، M و ترکیباتی از آن‌ها می‌باشد و بر اساس ترکیب ژنومی و اطلاعات مورفولوژیکی در حال حاضر به شش بخش تقسیم می‌شوند (Cabi 2010).

کشور ایران از نظر موقعیت جغرافیایی در منطقه بسیار مناسبی قرار دارد و یکی از مناطق مهم تنوع ژنتیکی است. بخش مهمی از قسمت‌های غرب و شمال غرب کشور در یکی از هشت مرکز مهم پیدایش گیاهان مهم که توسط وایلوپ کشف و معرفی شد، قرار دارد (Vojdany 2003). به‌عبارتی ایران به دلیل دارا بودن تنوع ژنومورفولوژیکی، توپوگرافی و آب و هوایی به‌عنوان یکی از

¹ Analyser

و به عبارت دیگر بحث تقارن کاربوتیپ یکی از فاکتورهای مهم در مطالعه تکامل کاربوتیپ است. مقایسه کاربوتیپ در بین گونه‌های یک جنس و یا جمعیت‌های یک گونه از طریق مقایسه تقارن آن‌ها انجام می‌شود (Levitsky 1931). تمایل اصلی در تغییر و تکامل کاربوتیپ، تغییر از حالت متقارن بسوی نامتقارن است، جابه‌جایی نابرابر قطعات کروموزومی، واژگونی‌های پری‌سائتریک و اضافه شدن قطعات تغییر یافته اصلی از عواملی هستند که در تغییر تقارن کروموزوم‌های کاربوتیپی مؤثر هستند (Mesicek and Sojak 1992).

مواد و روش‌ها

به منظور ارزیابی روابط بین ژنوم‌های D, S, U و A با استفاده از شاخص‌های سیتوژنتیکی تعداد ۳۰ جمعیت از شش گونه‌ی گندم‌نیای وحشی موجود در بانک ژن دانشگاه ایلام انتخاب شد. مشخصات مواد ژنتیکی مورد مطالعه، با ذکر کد بانک ژن، منشاء و کد جمعیت در جدول ۱ نشان داده شده‌است.

ضدعفونی بذرها با محلول هیپوکلریت سدیم ۲۰ درصد انجام شد و داخل پتری دیش در شرایط استریل در دمای اتاق کشت شدند. از ریشه‌چه‌های با طول ۱-۰/۵ سانتی‌متر برای تهیه سلول‌های متافازی استفاده شد. به‌همین منظور پیش تیمار (به مدت ۴ ساعت و در دمای چهار درجه سانتی‌گراد با محلول ۰/۵ درصد آلفابرمونفتالین)، تثبیت (با محلول لویتسکی^۳ به مدت ۱۶ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد)، هیدرولیز (با سود یک نرمال در دمای ۶۰ درجه و به مدت ۸ دقیقه) و در ادامه رنگ‌آمیزی با استفاده از هماتوکسیلین انجام شد (Safari et al. 2008).

از منطقه مرستمی ریشه تصاویر سلول‌های متافازی با استفاده از سیستم تجزیه تصویری و با بزرگنمایی ۲۷۷۵ برابر تهیه شد. پنج سلول متافازی انتخاب و صفات طول کل کروموزوم (TL)، طول بازوی بلند (LA)، طول بازوی کوتاه (SA) شاخص سانترومری (CI) و نسبت بازوها (AR) با نرم‌افزار Micro-measure اندازه‌گیری شد. محتوای نسبی کروماتین (VRC) محاسبه شد و در ادامه به‌منظور مطالعه تقارن کاربوتیپی از جدول دوطرفه استبینز استفاده شد (Stebbins 1971). هم‌چنین عامل اختلاف درصد طول نسبی بزرگ‌ترین و کوچک‌ترین کروموزوم (DRL)، شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی (A_۱)، شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی (A_۲) (Romero-Zarco 1986) و درصد شکل کلی کروموزوم (TF%) (Huziwaru 1962) محاسبه شد.

³ Levitsky

تحقیقات متعددی در زمینه بررسی خصوصیات کاربوتیپی خویشاوندان وحشی گندم انجام شده‌است. در بررسی کاربوتیپی گونه‌های *Triticum monococcum* subsp. و *Ae. cylindrica* گزارش شد، اینکورن وحشی به‌دلیل داشتن کروموزوم‌های متقارن یک گونه‌ی ابتدایی بوده و در مقابل گونه‌ی *Ae. cylindrica* با داشتن کروموزوم‌های ساب متاستریک و ساب تلوسانتریک یک گونه‌ی پیشرفته به‌شمار می‌رود (Ghorbani Sini and Arzani 2015). هم‌چنین در بررسی تنوع سیتوژنتیکی دو گونه‌ی *Ae. tauschii* و *Ae. strangulate* بیان شد که از لحاظ کروموزومی دو گونه تفاوتی نداشتند (Solouki et al. 2007). در گزارش دیگر در زمینه بررسی تنوع سیتوژنتیکی گندم‌های وحشی گزارش شد که دو گونه‌ی *Ae. tauschii* و *T. boeoticum* بر اساس خصوصیات کاربوتیپی به‌خوبی از همدیگر تفکیک نشدند (Karimifshar et al. 2016). در بررسی سیتوژنتیکی گونه‌های جنس گندم‌نیای وحشی با استفاده از نواربندی C گزارش شد که کروموزوم‌های ژنوم D گونه‌ی *Ae. Ventricosa* نسبت به *Ae. Tauschii* بیشتر شبیه به کروموزوم‌های گونه‌ی *Ae. Crassa* بود (Badaeva et al. 2012). در هر حال استفاده از خصوصیات سیتوژنتیکی خصوصاً سیتوژنتیک مولکولی، مانند کاربرد FISH^۱ و GISH^۲ به‌همراه استفاده از نشانگرهای مولکولی در مشخص کردن امکان استفاده از کروموزوم‌های گونه‌های جنس آجیلوپس در برنامه‌های اصلاحی گندم به‌ویژه اصلاح برای مقاومت به بیماری‌ها در تحقیقات اخیر بیشتر مورد توجه قرار گرفته است

¹ Fluorescence In Situ Hybridization

² Genomic In Situ Hybridization

نظر سطح پلوییدی گونه‌ها در یک سطح قرار داشتند. در شکل شماره ۱ نمونه‌ای از سلول‌های متافازی هر گونه ارائه شده‌است. برخی از خصوصیات کاربوتیپی برای جمعیت‌ها و متوسط این خصوصیات برای گونه‌های مورد بررسی در جدول شماره ۲ ارائه شده‌است. در اکثر جمعیت‌ها (به استثنا دو جمعیت Bo_{368} و Bo_{18} از گونه‌ی *T. boeticum* که فاقد ماهواره بودند) یک تا سه ماهواره مشاهده شد که در بین گونه‌ها و درون گونه‌ها از نظر تعداد و محل قرار گرفتن ماهواره بر روی کروموزوم تنوع وجود داشت. اما در تمام جمعیت‌ها بر روی کروموزوم‌های شماره ۵ و ۷ ماهواره وجود نداشت. فرمول کاربوتیپی متفاوتی در جمعیت‌های مختلف هر گونه مشاهده شد. برای جمعیت‌های مختلف گونه‌های *T. urartu*، *Ae. speltoides*، *Ae. strangulata* و *T. boeticum* فرمول کاربوتیپی بین $7m$ تا $5m+2sm$ متغیر بود. برای جمعیت‌های گونه‌ی *Ae. umbellulata* فرمول‌های کاربوتیپی $7sm$ ، $5sm+2st$ ، $6sm+1st$ و $1m+4sm+2st$ به دست آمد و برای جمعیت‌های گونه‌ی *Ae. tauschii* فرمول‌های کاربوتیپی $6m+1sm$ تا $2m+5sm$ مشاهده شد.

برای تعیین نوع کروموزوم‌ها نیز از روش لوان^۱ استفاده شد (Levan et al. 1964).

تجزیه واریانس برای صفات کاربوتیپی گونه‌ها و جمعیت‌های هر گونه با ۵ تکرار، به عمل آمد. مقایسه میانگین بین گونه‌ها با روش دانکن در سطح پنج درصد و تجزیه به مؤلفه‌های اصلی برای خصوصیات کاربوتیپی گونه‌ها و رسم بای‌پلات با استفاده از نرم‌افزار SPSS^{۱۸} انجام شد. در نهایت تجزیه خوشه‌ای با روش UPGMA بر اساس فاصله اقلیدوسی برای گونه‌های مورد مطالعه با توجه به خصوصیات کاربوتیپی با نرم‌افزار Minitab^{۱۶} انجام شد. تهیه تصویر سلول‌های متافازی با نرم‌افزار فتوشاپ و رسم آیدیوگرام با نرم‌افزار Microsoft office 2013 و در محیط Excel انجام شد.

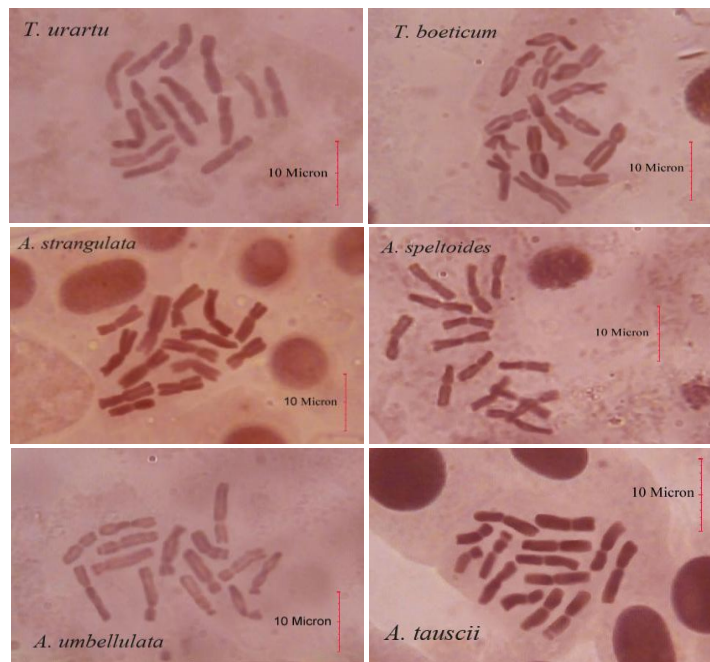
نتایج

بررسی سیتوژنتیکی گونه‌های مورد مطالعه نشان داد که تمام گونه‌ها دیپلوئید با $2n=2x=14$ کروموزوم می‌باشند. بنابراین از

^۱ Levan

جدول ۱- گونه‌ها و جمعیت‌های مورد بررسی

کد جمعیت	گونه	منشاء	کد بانک ژن	کد جمعیت	گونه	منشاء	کد بانک ژن
St ₅₁	<i>Ae. strangulata</i>	آذربایجان	IUGB-00051	Sp ₁₀₅₇	<i>Ae. speltoides</i>	ایلام	IUGB-01057
St ₂₁₃	<i>Ae. strangulata</i>	مازندران	IUGB-00213	Sp ₄₁₆	<i>Ae. speltoides</i>	ایران	IUGB-00416
St ₂₇₆	<i>Ae. strangulata</i>	بوشهر	IUGB-00276	Sp ₈₃	<i>Ae. speltoides</i>	کرمانشاه	IUGB-00083
St ₃₀₆	<i>Ae. strangulata</i>	تاجیکستان	IUGB-00306	Sp ₂₅	<i>Ae. speltoides</i>	کرمانشاه	IUGB-00025
St ₂₃₃	<i>Ae. strangulata</i>	گرگان	IUGB-00233	Sp ₉₆₃	<i>Ae. speltoides</i>	ایلام	IUGB-00963
Um ₁₄₂₉	<i>Ae. umbellulata</i>	ایلام	IUGB-01429	Bo ₁₉	<i>T. boeticum</i>	کرمانشاه	IUGB-00019
Um ₃₆₀	<i>Ae. umbellulata</i>	ایلام	IUGB-00360	Bo ₃₆₈	<i>T. boeticum</i>	ایلام	IUGB-00368
Um ₂₃₄	<i>Ae. umbellulata</i>	شیراز	IUGB-00234	Bo ₁₅₅	<i>T. boeticum</i>	خرم آباد	IUGB-00155
Um ₈₈₇	<i>Ae. umbellulata</i>	ایلام	IUGB-00887	Bo ₁₈	<i>T. boeticum</i>	خرم آباد	IUGB-00018
Um ₁₀₃	<i>Ae. umbellulata</i>	کرمانشاه	IUGB-00103	Bo ₁₀	<i>T. boeticum</i>	کردستان	IUGB-00010
Ta ₃₇₅	<i>Ae. tauschii</i>	اردبیل	IUGB-00375	Ur ₇₇	<i>T. urartu</i>	کرمانشاه	IUGB-00077
Ta ₃₇₄	<i>Ae. tauschii</i>	گیلان	IUGB-00374	Ur ₁₅₄	<i>T. urartu</i>	کهگیلویه	IUGB-00154
Ta ₁₀₈	<i>Ae. tauschii</i>	ایران	IUGB-00108	Ur ₁₆₅	<i>T. urartu</i>	کرمانشاه	IUGB-00165
Ta ₁₉₈	<i>Ae. tauschii</i>	زنجان	IUGB-00198	Ur ₂₀₆	<i>T. urartu</i>	کرمانشاه	IUGB-00206
Ta ₂₀₅	<i>Ae. tauschii</i>	اردبیل	IUGB-00205	Ur ₁₆₂	<i>T. urartu</i>	چهارمحال	IUGB-00162



شکل ۱- نمونه‌ای از سیتوتیپ گونه‌های مورد بررسی

Ae. umbellulata در کلاس ۱A قرار داشتند و برای گونه‌ی *Ae. umbellulata* کلاس ۳A مشاهده شد. گونه‌ی *Ae. umbellulata* دارای بیش‌ترین عدم تقارن درون و بین کروموزومی بر اساس شاخص‌های A_1 ، TF%، A_2 و DRL بود و در مقابل گونه‌ی *T. boeoticum* دارای کم‌ترین عدم تقارن درون و بین کروموزومی بودند.

تجزیه واریانس برای صفات کاریوتیپی در قالب طرح کاملاً تصادفی آشیانه‌ای انجام شد (جدول ۳). اختلاف معنی‌داری بین گونه‌ها برای صفات طول کل کروموزوم، طول بازوی بلند، طول بازوی کوتاه، شاخص سانترومری و نسبت بازوها مشاهده شد. جمعیت درون گونه نیز اختلاف معنی‌داری در صفات طول کل کروموزوم، طول بازوی بلند و شاخص سانترومری داشتند. اما برای صفت طول بازوی کوتاه در بین جمعیت‌های درون گونه اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد. ضریب تغییرات به‌دست آمده بین ۴/۶۰ تا ۸/۲۲ درصد بود.

نتایج مقایسه میانگین بین گونه‌ها برای صفات کاریوتیپی (جدول ۴) نشان داد که گونه *T. urartu* با متوسط طول کل کروموزومی ۱۰/۸۶ میکرون دارای بیش‌ترین طول کل کروموزومی بود که با گونه‌های *Ae. Speltooides* و *T. boeoticum* اختلاف معنی‌دار

براساس عامل تقارن کاریوتیپی استنباط شده که درون جمعیت‌های گونه‌ها تنوع وجود نداشت و تنها جمعیت Ur_{77} با دیگر جمعیت‌های گونه‌ی *T. urartu* کلاس تقارن متفاوتی داشت (۲A) اما دیگر جمعیت‌های این گونه در کلاس ۱A قرار گرفتند، هم‌چنین از طرف دیگر تنها جمعیت‌های گونه‌ی *Ae. umbellulata* در کلاس تقارن کاریوتیپی ۳A قرار داشتند و دیگر جمعیت‌های مورد بررسی در سایر گونه‌ها در کلاس تقارن ۱A قرار داشتند. جمعیت‌های Bo_{10} ، Um_{1429} و Um_{103} دارای کم‌ترین مقدار عدم تقارن بین کروموزومی بر اساس شاخص A_2 و DRL بودند و از طرفی بیش‌ترین عدم تقارن بین کروموزومی به جمعیت‌های Um_{887} ، Ur_{206} و St_{276} اختصاص داشت. براساس شاخص عدم تقارن درون کروموزومی A_1 و TF% جمعیت‌های Bo_{368} ، Ur_{165} و Sp_{416} دارای کم‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی بودند و در مقابل جمعیت‌های گونه‌ی *Ae. umbellulata* بیش‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی را داشتند.

نتایج خصوصیات کاریوتیپی برای گونه‌ها نشان داد که در گونه‌های *T. urartu* و *Ae. umbellulata* سه ماهواره و در دیگر گونه‌ها دو ماهواره مشاهده شد. براساس عامل تقارن کاریوتیپی استنباط شده که تمام گونه‌ها به استثنا گونه‌ی *Ae.*

T. urartu اختلاف معنی‌دار نداشت. کوتاه‌ترین طول بازوی بلند به گونه *Ae. strangulata* با متوسط ۵/۹۵ میکرون اختصاص داشت که با گونه‌های *Ae. tauschii* و *T. boeticum* و *Ae. speltooides* فاقد اختلاف معنی‌دار بود.

نداشت. کم‌ترین طول کل کروموزوم به گونه *Ae. umbellulata* با متوسط طول کل ۹/۷۶ میکرون اختصاص داشت، که با گونه‌های *Ae. strangulata* و *Ae. tauschii* اختلاف معنی‌دار نداشت. بیش‌ترین طول بازوی بلند به *Ae. umbellulata* با متوسط طول ۶/۶۱ میکرون اختصاص داشت که با گونه‌های *Ae. speltooides*

جدول ۲- خصوصیات کاربوتیپی جمعیت‌ها و میانگین خصوصیات کاربوتیپی در گونه‌های مورد بررسی

جمعیت	VRC	DRL	TF%	A ₁	A ₂	SC	کروموزوم ماهواره‌دار	فرمول کاربوتیپی	
ST ₅₁	۹/۰۹۸	۵/۹۳	۳۹/۰۹۶	۰/۳۵۸	۰/۱۴۴	۱A	۲	5m+2sm	
ST ₂₁₃	۹/۶۴۴	۵/۸۳	۳۸/۹۹۳	۰/۳۶۲	۰/۱۳۶	۱A	۲	7m	
ST ₂₇₆	۱۰/۰۳۲	۷/۰۱	۳۷/۷۴۳	۰/۳۸۹	۰/۱۶۱	۱A	۲	6m+1sm	
ST ₃₀₆	۹/۷۶۸	۵/۷۹	۳۸/۵۵۵	۰/۳۷۱	۰/۱۳۵	۱A	۲،۴	5m+2sm	
ST ₂₃₃	۱۰/۱۳۷	۵/۱۲	۳۹/۸۶۵	۰/۳۳۷	۰/۱۲۴	۱A	۲،۴	5m+2sm	
Um ₁₄₂₉	۹/۲۱۳	۴/۰۷	۳۰/۳۳۹	۰/۵۵۶	۰/۲۳۳	۳A	۱،۳،۶	7sm	
Um ₃₆₀	۸/۸۵۱	۵/۴۳	۲۹/۶۵۵	۰/۵۶۶	۰/۱۶۱	۳A	۳،۶	5sm+2st	
Um ₂₃₄	۹/۹۲۶	۶/۲۹	۲۸/۶۶۵	۰/۵۹۷	۰/۱۷۱	۳A	۳،۶	5sm+2st	
Um ₈₈₇	۹/۷۲۰	۷/۴۴	۳۲/۰۴۰	۰/۵۲۸	۰/۱۹۳	۳A	۳،۶	6sm+1st	
Um ₁₀	۹/۵۲۷	۴/۰۲	۲۳/۵۳۴	۰/۵۶۵	۰/۱۲۵	۳A	۳،۶	1m+4sm+2st	
Ta ₃₇₅	۹/۳۸۲	۵/۰۹	۳۹/۱۷۰	۰/۳۵۴	۰/۱۳۷	۱A	۱،۳	6m+1sm	
Ta ₃₇₄	۱۰/۸۲۴	۶/۱۸	۳۷/۱۵۷	۰/۴۰۷	۰/۱۶۵	۱A	۱،۳	3m+4sm	
Ta ₁₀₈	۹/۴۵۶	۵/۶۳	۳۹/۸۰۸	۰/۳۳۶	۰/۱۴۸	۱A	۱،۳	5m+2sm	
Ta ₁₉₈	۱۰/۲۰۱	۶/۱۴	۳۸/۹۷۹	۰/۳۶۲	۰/۱۴۵	۱A	۳	5m+2sm	
Ta ₂₀₅	۹/۸۹۰	۴/۷۷	۳۷/۶۲۶	۰/۳۹۵	۰/۱۳۷	۱A	۱،۳	2m+5sm	
Sp ₁₀₅₇	۱۰/۱۹۸	۴/۹۴	۳۹/۸۲۴	۰/۳۴۰	۰/۱۳۳	۱A	۴،۶	5m+2sm	
Sp ₄₁₆	۱۰/۴۶۱	۴/۹۷	۴۲/۱۷۲	۰/۲۷۶	۰/۱۵۳	۱A	۴،۶	7m	
Sp ₈₃	۱۰/۴۳۶	۵/۸۳	۴۰/۲۴۵	۰/۳۳۲	۰/۱۵۲	۱A	۴،۶	5m+2sm	
Sp ₂₅	۱۰/۷۵۲	۴/۹۷	۴۱/۵۷۹	۰/۲۹۳	۰/۱۵۹	۱A	۴،۶	5m+2sm	
Sp ₉₆₃	۱۰/۶۴۸	۵/۹۹	۴۰/۳۶۳	۰/۳۳۰	۰/۱۵۷	۱A	۴،۶	6m+1sm	
Ur ₇₇	۱۱/۱۹۱	۵/۲۴	۴۰/۹۳۱	۰/۳۰۹	۰/۱۵۳	۲A	۱،۳	6m+1sm	
Ur ₁₅₄	۱۱/۰۶۳	۴/۸۳	۴۰/۱۰۳	۰/۳۳۲	۰/۱۳۵	۱A	۶	6m+1sm	
Ur ₁₆₅	۱۰/۳۸۵	۵/۴۸	۴۱/۹۷۷	۰/۲۷۵	۰/۱۳۸	۱A	۶	7m	
Ur ₂₀₆	۱۰/۵۲۴	۶/۳۷	۳۸/۳۸۶	۰/۳۷۸	۰/۱۵۳	۱A	۶	6m+1sm	
Ur ₁₆₂	۱۰/۷۴۸	۴/۸۸	۴۱/۷۳۴	۰/۲۸۱	۰/۱۲۲	۱A	۶	7m	
Bo ₁₉	۱۰/۲۸۰	۶/۰۳	۴۱/۹۲۶	۰/۲۷۹	۰/۱۴۷	۱A	۳	7m	
Bo ₃₆₈	۱۰/۱۳۳	۴/۹۰	۴۲/۴۵۲	۰/۲۶۲	۰/۱۲۵	۱A	۰	7m	
Bo ₁₅₅	۱۱/۰۱۵	۵/۸۹	۴۰/۹۳۶	۰/۳۰۸	۰/۱۵۴	۱A	۳،۶	7m	
Bo ₁₈		۱۰/۷۱۲	۵/۲۱	۴۰/۵۱۵	۰/۳۱۷	۰/۱۳۶	۱A	۰	5m+2sm
Bo ₁₀		۱۰/۴۵۳	۴/۵۲	۴۰/۷۲۶	۰/۳۱۱	۰/۱۱۹	۱A	۳	5m+2sm
<i>Ae. strangulata</i>	۹/۷۳۶	۵/۹۱	۳۸/۸۵۰	۰/۱۴۰	۰/۳۳۳	۱A	۲،۴	متغیر در بین جمعیت‌ها	
<i>Ae. umbellulata</i>	۹/۴۴۷	۵/۴۵	۳۰/۰۵۰	۰/۱۵۷	۰/۵۶۴	۳A	۱،۳،۶	متغیر در بین جمعیت‌ها	
<i>Ae. tauschii</i>	۹/۹۵۰	۵/۵۶	۳۸/۵۵۵	۰/۱۴۷	۰/۳۷۱	۱A	۱،۳	متغیر در بین جمعیت‌ها	
<i>Ae. speltooides</i>	۱۰/۴۹۹	۵/۳۲	۴۰/۸۴	۰/۱۵۱	۰/۳۱۴	۱A	۴،۶	متغیر در بین جمعیت‌ها	
<i>T. urartu</i>	۱۰/۷۷۷	۵/۳۴	۴۰/۶۳	۰/۱۴۰	۰/۳۱۵	۱A	۱،۳،۶	متغیر در بین جمعیت‌ها	
<i>T. boeticum</i>	۱۰/۵۱۹	۵/۳۱	۴۱/۳۱	۰/۱۳۶	۰/۲۹۶	۱A	۳،۶	متغیر در بین جمعیت‌ها	

جدول ۳- میانگین مربعات حاصل از تجزیه واریانس آشیانه‌ای صفات کاربوتیپی

منابع تغییرات	درجه آزادی	طول کل کروموزوم	طول بازوی بلند	طول بازوی کوتاه	شاخص سانترومری	نسبت بازوی بلند به کوتاه
گونه	۵	۵/۷۸**	۱/۳۱۴*	۸/۶۰۳**	۰/۰۴۷۷**	۳/۸۸۳**
گونه/جمعیت	۲۴	۰/۸۹۵**	۰/۴۵۲*	۰/۱۳۷ ^{ns}	۰/۰۰۰۵*	۰/۰۴۲**
خطا	۱۲۰	۰/۵۷۷	۰/۲۶۰	۰/۱۰۳	۰/۰۰۰۳	۰/۰۱۹
ضریب تغییرات (CV%)		٪۷/۳۴	٪۸/۱۶	٪۸/۲۲	٪۴/۶۰	٪۸/۲۱

** معنی‌دار در سطح یک درصد؛ * معنی‌دار در سطح پنج درصد؛ ^{ns} غیر معنی‌دار

بیش‌ترین طول بازوی کوتاه به گونه *T.urartu* با متوسط ۴/۳۸ میکرون اختصاص داشت که نسبت به گونه‌های *T.boeticum* و *Ae.speltoides* اختلاف معنی‌دار نشان نداد. کوتاه‌ترین طول بازوی کوتاه به گونه *Ae.umbellulata* با متوسط ۲/۸۴ میکرون اختصاص داشت. گونه‌های *Ae.strangulata* و *Ae.tauschii* با داشتن طول بازوی کوتاه متوسط نسبت به دو گروه دیگر به تنهایی در یک گروه قرار داشتند.

بیش‌ترین شاخص سانترومری به گونه *T.boeticum* به میزان ۰/۴۱۰ اختصاص داشت که با گونه *T.urartu* اختلاف معنی‌داری نشان نداد. کمترین شاخص سانترومری به گونه *Ae.umbellulata* با میزان ۰/۲۸۴ اختصاص داشت که با دیگر گونه‌ها اختلاف معنی‌دار در سطح پنج درصد نشان داد. گونه‌های *Ae.strangulata* و *Ae.tauschii* با داشتن شاخص سانترومری به ترتیب به میزان ۰/۳۸۴ و ۰/۳۷۹ در یک گروه قرار داشتند، که با گونه *Ae.speltoides* اختلاف معنی‌دار نشان ندادند. برای صفت نسبت بازوها نیز مشاهده شد که بیش‌ترین مقدار به گونه *Ae.umbellulata* با میزان ۲/۴۸۶ اختصاص داشت که با دیگر گونه‌ها اختلاف معنی‌دار در سطح پنج درصد نشان داد. کم‌ترین میزان نسبت بازوها به گونه *T.boeticum* اختصاص داشت که با گونه‌های *T.urartu* و *Ae.speltoides* اختلاف معنی‌دار نشان نداد. گونه‌های *Ae.strangulata* و *Ae.tauschii* برای نسبت بازوها مقدار متوسطی داشتند و در یک گروه قرار گرفتند که با گونه‌های *T.urartu* و *Ae.speltoides* اختلاف معنی‌دار نشان ندادند. دندروگرام حاصل از تجزیه کلاستر گونه‌ها بر اساس صفات کاربوتیپی و با روش Ward (شکل ۲) نشان داد که گونه‌ها در فاصله‌ی اقلیدوسی ۲/۰۱ در چهار گروه قرار گرفتند. گروه اول شامل گونه‌های *T.urartu* و *T.boeticum* بود.

بیش‌ترین شباهت را با همدیگر داشتند. گروه دوم شامل گونه‌های *Ae.strangulata* و *Ae.tauschii* بود. گروه سوم شامل گونه *Ae.speltoides* بود که به تنهایی در یک گروه قرار داشت و در گروه چهارم گونه *Ae.umbellulata* قرار داشت که در فاصله بالایی با دیگر گونه‌ها هم گروه شد. هم‌چنین تجزیه کلاستر بر اساس خصوصیات کاربوتیپی برای جمعیت‌ها با روش Ward انجام شد که دندروگرام حاصل در شکل ۳ ارائه شده است. بر این اساس گونه‌ها کاملاً بر اساس خصوصیات کاربوتیپی تفکیک نشدند و جمعیت‌های گونه‌ها در مواردی با همدیگر در یک گروه قرار داشتند تنها در خصوص گونه *Ae.umbellulata* مشاهده شد که جمعیت‌های این گونه کاملاً تفکیک شد و در یک گروه مجزا قرار گرفتند. در هر حال برای دیگر جمعیت‌ها نیز مشاهده شد که گونه‌ها تا حدودی از همدیگر تفکیک شدند. در مجموع پنج گروه قابل توجه بود. گروه اول جمعیت‌های گونه *Ae.umbellulata* که فاصله زیادی با جمعیت‌های دیگر گونه‌ها داشتند. گروه دوم شامل جمعیت‌های ۵۱، ۲۱۳ و ۳۰۶ از گونه *Ae.strangulate* و جمعیت‌های ۳۷۵، ۱۰۸ و ۲۰۵ از گونه *Ae.tauschii* بود. گروه سوم نیز شامل دو جمعیت ۳۷۴ و ۱۹۸ از گونه *Ae.tauschii* و جمعیت ۲۷۶ از گونه *Ae.strangulate* به همراه جمعیت ۲۰۶ از گونه *T.urartu* بود. گروه چهارم شامل جمعیت‌های ۱۰، ۱۸، ۱۹ و ۳۶۸ از گونه *T.boeticum* و جمعیت‌های ۱۶۲ و ۱۶۵ از گونه *T.urartu* به همراه جمعیت ۱۰۵۷ از گونه *Ae.speltoides* و جمعیت ۲۳۳ از گونه *Ae.strangulate* بود. هم‌چنین گروه پنجم شامل جمعیت‌های ۴۱۶، ۲۵، ۸۳ و ۹۶۳ از گونه *Ae.speltoides* و جمعیت‌های ۷۷ و ۱۵۴ از گونه *T.urartu* به همراه جمعیت ۱۵۵ از گونه *T.boeticum* بود.

جدول ۴- مقایسه میانگین گونه‌های مورد مطالعه بر اساس صفات کاربوتیپی باروش دانکن در سطح پنج درصد

نسبت بازوها	شاخص سانترومری	طول بازوی کوتاه	طول بازوی بلند	طول کل کروموزوم	گونه
۱/۶۰۴ b	۰/۳۸۴ c	۳/۷۸ b	۵/۹۵ c	۹/۸۷ c	<i>Ae. strangulata</i>
۲/۴۸۶ a	۰/۲۹۱ d	۲/۸۴ c	۶/۶۱ a	۹/۷۶ c	<i>Ae. umbellulata</i>
۱/۶۲۳ b	۰/۳۷۹ c	۳/۸۳ b	۶/۱۲ bc	۱۰/۱۴ bc	<i>Ae. tauschii</i>
۱/۵۰۵ bc	۰/۳۹۴ bc	۴/۲۹ a	۶/۲۱ abc	۱۰/۸۱ a	<i>Ae. speltoides</i>
۱/۴۹۴ bc	۰/۴۰۳ ab	۴/۳۸ a	۶/۴۰ ab	۱۰/۸۶ a	<i>T. urartu</i>
۱/۴۴۷ c	۰/۴۱۰ a	۴/۳۴ a	۶/۱۸ bc	۱۰/۵۸ ab	<i>T. boeoticum</i>

نتایج حاصل از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی شامل مقادیر ویژه، درصد از کل واریانس، درصد واریانس تجمعی و ضرایب بردارهای ویژه برای سه مؤلفه استخراج شده، در جدول ۵ نشان داده شده‌است. این سه مؤلفه به ترتیب ۵۹/۶۷، ۲۳/۴۹ و ۱۴/۵۹ درصد از کل واریانس موجود بر اساس صفات کاربوتیپی در بین ژنوتیپ‌ها را بیان نمودند. در مجموع ۹۷/۷۶ درصد از تنوع موجود بین ژنوتیپ‌های مورد مطالعه با سه مؤلفه اول بیان شد. ضرایب بردارهای ویژه در مؤلفه اول نشان داد که صفات SA، CI، VRC و TF%، بیش‌ترین نقش مثبت و AR و A₁ بیش‌ترین نقش منفی را در تشکیل این مؤلفه داشتند. در مؤلفه دوم صفات TL، LA و A₂ بیش‌ترین سهم مثبت را دارا بودند و در مؤلفه سوم DRL دارای بیش‌ترین سهم مثبت بود. در مجموع با توجه به دو مؤلفه استخراج شده تمام صفات به استثنا DRL در ایجاد تنوع بین ژنوتیپ‌ها نقش داشتند. بنابراین مؤلفه اول تحت عنوان مؤلفه عدم تقارن درون کروموزومی و طول بازوی کوتاه و میزان کروماتین و مؤلفه دوم تحت عنوان مؤلفه عدم تقارن بین کروموزومی و طول کل و بازوی بلند نامگذاری شدند. با توجه به اینکه مؤلفه اول و دوم عدم تقارن درون و بین کروموزومی و طول کروموزومی را بیان نمودند، بنابراین به منظور تفسیر تکامل کاربوتیپی ژنوتیپ‌ها نمودار بای پلات اولین و دومین مؤلفه در شکل ۴ ارائه شد. با توجه به بای پلات ملاحظه می‌شود که تنها جمعیت‌های گونه *Ae. umbellulata* از دیگر جمعیت‌ها تفکیک شدند و تفکیک آن نیز از طریق مؤلفه اول بود، بنابراین می‌توان بیان داشت که جمعیت‌های گونه *Ae. umbellulata* دارای بیش‌ترین میزان A1 و نسبت بازوها و کم‌ترین میزان درصد شکل

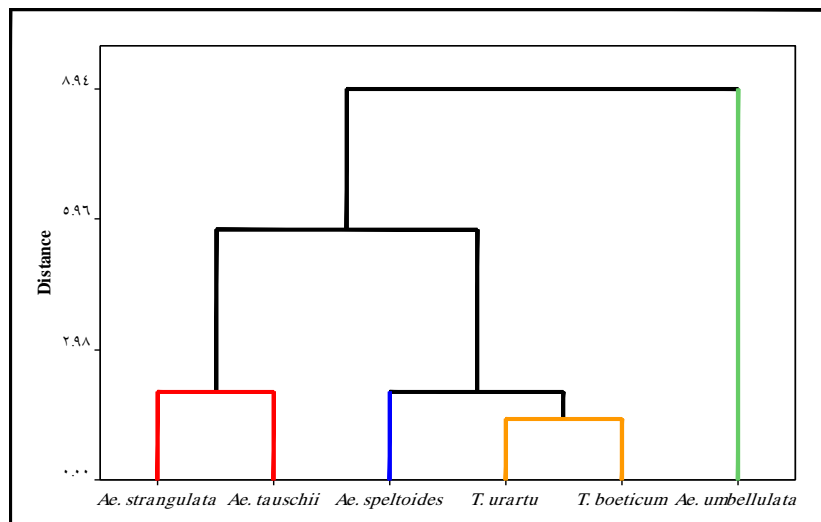
کلی کروموزوم و شاخص سانترومری بودند و در نتیجه بیش‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی و تکامل کاربوتیپی را با توجه به عدم تقارن درون کروموزومی داشتند. از طرف دیگر کم‌ترین طول بازوی کوتاه و میزان کروماتین نیز به جمعیت‌های این گونه اختصاص داشت. تمام جمعیت‌های سه گونه *T. Ae. speltoides*، *urartu* و *T. boeoticum* به استثنا دو جمعیت Sp₁₀₅₇ و Ur₂₀₆ با توجه به نمودار دارای کم‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی بودند و برای میزان کروماتین و طول بازوی کوتاه بیش‌ترین مقدار را داشتند. دو گونه *Ae. tauschii* و *Ae. strangulata* به همراه دو جمعیت Sp₁₀₅₇ و Ur₂₀₆ در بین دو گروه قبلی قرار داشتند و برای عدم تقارن درون کروموزومی و میزان کروماتین و طول بازوی کوتاه مقادیر متوسطی داشتند.

از طرف دیگر ملاحظه شد که عامل اصلی در تفکیک جمعیت‌های هر گونه مؤلفه دوم بود. بنابراین می‌توان بیان داشت که عدم تقارن بین کروموزومی و طول کل و طول بازوی بلند عامل ایجاد تنوع درون گونه‌ای برای جمعیت‌های مورد مطالعه بودند. بر همین اساس برای جمعیت‌های گونه *Ae. umbellulata* مشاهده شد که جمعیت‌های Um₂₃₄ و Um₈₈₇ دارای بیش‌ترین عدم تقارن بین کروموزومی، طول کل و طول بازوی بلند بودند و بیش‌ترین تکامل کاربوتیپی را نشان دادند. جمعیت‌های Um₁₀₃، Um₁₄₂₉ و Um₃₆₀ با کم‌ترین عدم تقارن بین کروموزومی و کم‌ترین طول کل و بازوی بلند دارای کم‌ترین تکامل کاربوتیپی بودند.

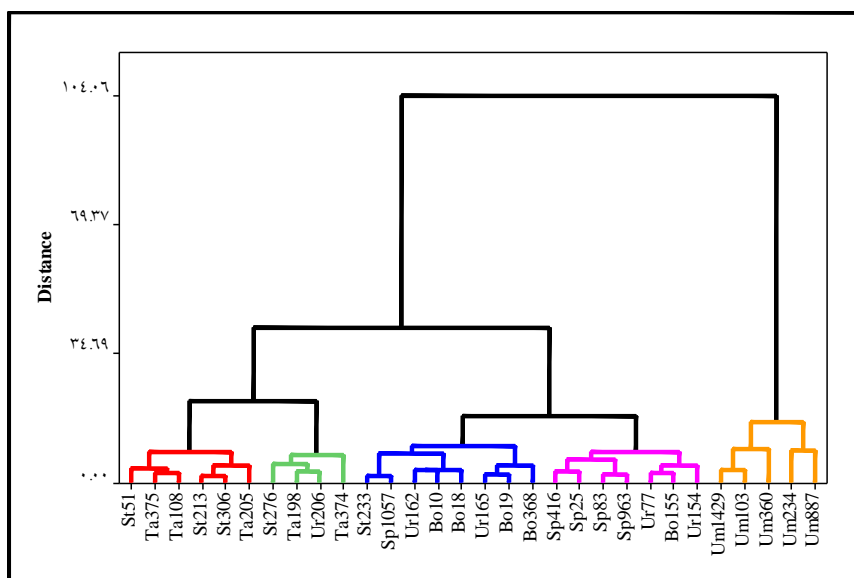
برای گونه *Ae. tauschii* نیز مشاهده شد که جمعیت Ta₃₇₅ دارای بیش‌ترین عدم تقارن بین کروموزومی، طول کل و طول بازوی

جمعیت‌های Sp₂₅، Sp₈₃، Sp₉₆₃ و Sp₂₅ تکامل کاربوتیپی بالاتری نسبت به دو جمعیت دیگر داشتند. در مورد گونه *T. boeticum* نیز مشاهده شد که جمعیت Bo₁₈ بالاترین تکامل کاربوتیپی و جمعیت Bo₃₆₈ پایین‌ترین تکامل کاربوتیپی را دارا می‌باشد. در گونه *T. urartu* نیز جمعیت‌های Ur₇₇، Ur₂₀₆ و Ur₁₅₆ دارای تکامل کاربوتیپی بالاتری نسبت به دو جمعیت دیگر بودند.

بلند بود و بیش‌ترین تکامل کاربوتیپی را داشت. جمعیت‌های Ta₂₀₅، Ta₁₀₈ و Ta₂₃ کم‌ترین عدم تقارن بین کروموزومی، کمترین طول کروموزومی و کمترین تکامل کاربوتیپی را بر این اساس داشتند و جمعیت Ta₁₉₈ در بین این دو گروه قرار گرفت. برای جمعیت‌های *Ae. strangulata* نیز مشاهده شد که جمعیت St₂₇₆ دارای تکامل کاربوتیپی بالاتری نسبت به سایر جمعیت‌های این گونه بود. برای جمعیت‌های گونه *Ae. speltooides* نیز



شکل ۲- تجزیه کلاستر گونه‌ها بر اساس خصوصیات کاربوتیپی با روش Ward



شکل ۳- تجزیه کلاستر جمعیت‌ها بر اساس خصوصیات کاربوتیپی با روش Ward

Ae. umbellulata گزارش کردند، مطابقت داشت. البته لازم به ذکر است که طول کروموزوم تحت شرایط متفاوت پیش‌تیمار و هم‌چنین شرایط متفاوت جوانه‌زنی متغیر می‌باشد و مدت زمان، دما و غلظت پیش‌تیمار بر روی افزایش یا کاهش طول کروموزوم موثر بوده، هم‌چنین شرایط رشد از قبیل دما، رطوبت، سرعت تقسیم و غیره نیز بر طول کروموزوم تاثیر دارد (Gupta 1995). به این دلیل در گزارشات متعدد، طول‌های متفاوتی بستگی به شرایط آزمایشگاهی مطالعه مشاهده می‌شود.

برای طول بازوی بلند ژنوم *U* همراه با ژنوم‌های *S* و *A* دارای بیش‌ترین مقدار بودند و ژنوم *D* مقادیر کم‌تری نسبت به دیگر ژنوم‌ها داشت. Hosseini et al (2013) طول بازوی بلند به میزان ۵/۶۸ میکرون را برای گونه *Ae. umbellulata* گزارش کردند، که با نتایج این تحقیق مطابقت زیادی نداشت. در بررسی صفات کاربوتیپی گونه‌های کلکسیون آزیلوپس در ایران گزارش شد که طول بازوی بلند گونه *Ae. umbellulata* نسبت به گونه *Ae. tauschii* بزرگ‌تر است (Aghaei et al. 2013)، که با نتایج تحقیق مطابقت نشان داد. از طرفی ژنوم *A* و *S* دارای بیش‌ترین طول بازوی کوتاه بودند و ژنوم *U* طول بازوی کوتاه کم‌تری نسبت به دیگر ژنوم‌ها داشت و ژنوم *D* در رده متوسطی برای طول بازوی کوتاه قرار گرفت.

ژنوم *U* چون کم‌ترین شاخص سانترومری را داشت بنابراین بیش‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی و متکامل‌ترین کاربوتیپ را براساس این شاخص نشان داد. این نتیجه دیگر گزارشات مطابقت داشت (Aghaei et al. 2013). از طرف دیگر بیش‌ترین شاخص سانترومری به ژنوم *A* اختصاص یافت که با نتیجه Ehtemam et al. (2014) مطابقت داشت. بنابراین می‌توان بیان داشت که کم‌ترین تکامل کاربوتیپی به گونه‌های جنس *Triticum* اختصاص داشت. ژنوم‌های *D* و *S* نیز در رده متوسطی قرار گرفتند. نتایج به‌دست آمده برای نسبت بازوها با نتایج شاخص سانترومری تطابق داشت و بیش‌ترین میزان نسبت بازوها، بیش‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی و بیش‌ترین تکامل کاربوتیپی به گونه دارای ژنوم *U* اختصاص داشت و از طرف دیگر گونه‌های جنس *Triticum* کم‌ترین نسبت بازوها و کم‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی را بر این اساس داشتند.

(Mashhadani et al. 1978)، که با نتایج این تحقیق مطابقت داشت.

در بین گونه‌ها تنوع معنی‌دار برای صفات کاربوتیپی وجود داشت، بنابراین صفات کاربوتیپی به‌خوبی تنوع بین گونه‌ای را نشان دادند. وجود اختلاف معنی‌دار در بین گونه‌ها برای خصوصیات کاربوتیپی بیانگر تنوع کروموزومی در بین ژنوم گونه‌های مورد بررسی می‌باشند (Safari et al. 2008). تنوع درون گونه‌ای نیز در بین جمعیت‌های گونه‌ها مشاهده شد. وجود تنوع بین جمعیتی برای خصوصیات سیتوژنتیکی نشانگر سابقه تنوع و تکامل این گونه در ایران است (Hosseini et al. 2013). در بررسی تنوع کاربوتیپی گونه *A. triancialis* بیان شد که می‌توان از تنوع موجود در برنامه‌های اصلاحی گندم‌های پلی‌پلوئید اهلی و هم‌چنین برای توسعه‌ی تنوع ژنتیکی در خزانه ژنی استفاده نمود (Ahmadabadi et al. 2005). در بررسی سیتوژنتیکی سه گونه از جنس آزیلوپس، تنوع معنی‌دار در بین جمعیت‌های دیپلوئید و تتراپلوئید برای خصوصیات کاربوتیپی با استفاده از تجزیه واریانس گزارش شد (Karimzade et al. 2010).

مشاهده شد که گونه‌های *Ae. speltoides* *T. urartu* و *T. boeoticum* طول کروموزومی بلندتری نسبت به سه گونه دیگر داشتند و عدم تقارن درون کروموزومی کمتری داشتند. به‌عبارتی ژنوم *S* و *A* از لحاظ طول کروموزوم بلندتر از سایر ژنوم‌ها بودند. بنابراین می‌توان بیان داشت که ژنوم *A* و *S* دارای بلندترین کروموزوم‌ها بودند و از طرف دیگر ژنوم‌های *D* و *U* دارای کروموزوم‌های کوتاه‌تری بودند. این نتیجه با نتایج Mashhadani et al. (1978) مطابقت داشت زیرا در گزارش آن‌ها نیز گونه *Ae. Speltoides* دارای طول کل کروموزومی بلندتری نسبت به گونه *Ae. umbellulata* بود. در گزارش (1978) Mashhadani et al. متوسط طول کل کروموزوم‌های گونه *Ae. Speltoides* برابر با ۱۰/۷۹ میکرون گزارش شد که با نتایج به‌دست آمده از این تحقیق (۱۰/۸۱ میکرون) مطابقت داشت، اما برای گونه *Ae. umbellulata* متوسط طول کل ۵/۲۱ میکرون گزارش کردند که با نتایج این تحقیق (۹/۷۶ میکرون) مطابقت نشان نداد. اما نتایج این تحقیق با گزارش ارائه شده توسط Hosseini et al. (2013) که طول کل ۹/۳۳ میکرون را برای گونه

همولوژی کروموزومی بین سه گونه از جنس گندم نیای وحشی ایرانی (*A. cylindrica* و *A. crassa Aegilops tauschii*) حامل ژنوم D با گندم نان جهت بررسی امکان انتقال ژن از این گونه‌ها به گندم زراعی مورد ارزیابی قرار گرفت و گزارش شد که امکان تهیه هیبریدهای بین این گونه‌ها حداقل با استفاده از روش‌های نجات جنین وجود دارد (Aghaei et al. 2007).

تفکیک بین ژنوم‌ها بیش‌تر بر اساس عدم تقارن درون کروموزومی، طول بازوی کوتاه و میزان کروماتین بود و ژنوم U دارای بیش‌ترین تکامل کاربوتیپی بر اساس عدم تقارن درون کروموزومی بود، ولی از طرف دیگر میزان کروماتین این ژنوم کم‌تر از دیگر گونه‌ها بود. ژنوم‌های S و A دارای کم‌ترین عدم تقارن درون کروموزومی و کم‌ترین تکامل کاربوتیپی بر این اساس بودند. هم‌چنین بیش‌ترین میزان کروماتین به گونه‌های دارای ژنوم S و A اختصاص داشت. گونه‌های حاوی ژنوم D برای خصوصیات عدم تقارن درون کروموزومی و میزان کروماتین مقادیر متوسطی داشتند و بر همین اساس تکامل کاربوتیپی متوسطی نشان دادند. نکته جالب توجه روند متفاوت میزان کروماتین و عدم تقارن درون کروموزومی بود به‌عبارت دیگر هرچه عدم تقارن درون کروموزومی بیشتر می‌شد، میزان کروماتین کاهش داشت و به‌همین دلیل گونه‌ای با کروماتین بالا و عدم تقارن درون کروموزومی بالا قابل شناسایی نشد. از طرف دیگر مشاهده شد که عامل عدم تقارن بین کروموزومی و طول کل کروموزوم عامل تنوع درون گونه‌ای بوده و جمعیت‌های هر گونه از نظر تفاوت در طول بین کروموزوم‌ها و متوسط طول کل کروموزوم تفرق پیدا کردند.

گونه‌های جنس *Triticum* از جنس *Aegilops* کاملاً تفکیک نشدند و مشاهده شد که در نمودار تجزیه خوشه‌ای دو گونه جنس *Triticum* با گونه *Ae. speltoides* در فاصله نزدیک‌تری تفکیک شده و از طرف دیگر گونه‌ی *Ae. umbellulata* دارای بیش‌ترین فاصله با دیگر گونه‌های جنس *Aegilops* بود. هم‌چنین مشاهده شد دو گونه حاوی ژنوم D و دو گونه دارای ژنوم A در یک گروه قرار گرفتند و به‌عبارتی ژنوم‌های مختلف تفکیک مناسبی داشتند، به این شرح که ژنوم A شباهت بالاتری با ژنوم S داشت و در مرتبه بعدی با ژنوم D هم‌گروه شدند و در نهایت با بیش‌ترین فاصله با ژنوم U چهار ژنوم به هم پیوستند. روابط فیلوژنتیکی بین گندم نان و گندم نیای وحشی به‌منظور یافتن منشا ژنوم A، B و D در گندم با استفاده از مارکر مولکولی مورد ارزیابی قرار گرفت و نتایج نشان داد که منشا ژنوم D از *Aegilops tauschii* و ژنوم B از *A. Speltoides* منشا گرفته است (Peterson et al. 2006).

برای جمعیت‌ها نیز مشاهده شد بر اساس خصوصیات کاربوتیپی جمعیت‌های مورد بررسی به‌صورت صددرصد تفکیک نشدند البته هرچند مشاهده شد جمعیت‌های حامل ژنوم U کاملاً تفکیک شد و از طرف دیگر نیز جمعیت‌های دارای ژنوم D به استثنا جمعیت *St₂₃₃* نیز تفکیک شدند و تنها جمعیت *Ur₂₀₆* با جمعیت‌های دارای ژنوم D هم‌گروه شد و در نهایت عدم تفکیک جمعیت‌های دارای ژنوم S و A مشاهده شد که بیانگر شباهت مورفولوژی کروموزومی این دو ژنوم به یکدیگر است. در گزارشی شباهت ژنوم S گونه *A. speltoides* با ژنوم B از نظر همولوژی کروموزومی گزارش شد (Friebe et al. 2011).

منابع

Aghaei MJ, Naghavi MR, Taleei AR, Omidi M, Mozafari J (2007) A study of chromosome homology between three Iranian *Aegilops* species with D genome and bread wheat (*T. aestivum*). Iranian Journal of Rangelands and Forests Plant Breeding and Genetic Research 15: 95-112. (In Farsi).

Aghaei MJ, Vaezi Sh, Ebrahimi MA, Tavakoli M (2013) Karyotype characteristics in some species from Iranian *Aegilops* collection. Iranian Journal of Field Crop Science 44: 441-453. (In Farsi).

Ahmadabadi M, Ahmadian Tehrani P, Omidi M, Davoudi D (2005) Study of intra-specific karyotype variation in *Aegilops triuncialis* at northwest of Iran. Iranian Journal of Agricultural Sciences 36: 969-977. (In Farsi).

Al-Mashhadani AN, Solimana AS, Al-Shehbaza IA (1978) Karyotype Analysis of Some Diploid *Aegilops* Species Native to Iraq. Caryologia 31: 299-303.

Arzani A, Kaligi MR, Shiran B, Kharazian N (2005) Evaluation of diversity in wild relatives of wheat. Czech Journal of Genetic and Plant Breeding 41: 112-117.

- Badaeva ED, Dedkovab OS, Pukhalskiyb VA and Zelenina AV (2012) Cytogenetic comparison of N_Genome *Aegilops* L. Species. Russian Journal of Genetics 48: 522-531.
- Borem A, Fritch-neto R (2014) Biotechnology and plant breeding. Academic Press is an imprint of Elsevier Pp19-45.
- Cabi E (2010) Taxonomic revision of the tribe *Triticeae* Dumortier (Poaceae) in Turkey. Doctor of Philosophy in Biological Sciences Thesis, Middle East Technical University Turkey. 387 p.
- Ehtemam MH, Rahiminejad MR, Saeidi H, Ebrahim F (2014) Phylogenetic comparison of the A genome using karyotype analysis in some *Triticum* species. Taxonomy and Biosystematics 21: 11-20.
- Friebe B, Qi LL, Liu BC, Gill, BS (2011) Genetic compensation abilities of *Aegilops speltoides* chromosomes for homoeologous B-genome chromosomes of polyploid Wheat in disomic S(B) chromosome substitution lines. Cytogenetic and Genome Research 134: 144-150.
- Gale MD, Miller TE (1987) The introduction of alien genetic variation into wheat. In: Wheat Breeding - Its Scientific Basis (ed FGH Lufton), Chapman and Hall p. 173-210.
- Ghorbani Sini F, Arzani A (2015) Karyological studies in *Triticum monococcum* subsp. *aegilopoides* and *Aegilops cylindrica* species grown wild pairwise in west Iran. Rostaniha 16: 164-173.
- Gupta PK (1995) Cytogenetic. Rastogiand company. Maruat India.
- Hosseini F, Aghaei MJ, Vaezi Sh, Shahli MK (2013) Karyotypic diversity in *Aegilops umbellulata* collection of Iran. Iranian Journal of Rangelands and Forests Plant Breeding and Genetic Research 21: 140-149. (In Farsi).
- Huziwar Y (1962) Karyotype analysis in some genera of compositeae. VIII Further studies on the chromosome of Aster. American Journal of Botany 49: 116-119.
- Karimafshar N, Dashti H, Mohamadi mirik AA, Arab bagi M (2015) Cytogenetical and morphological diversity of wild types of wheat. Modern Genetics Journal 11: 437-448. (In Farsi).
- Karimzade GH, Ashkani S, Ahmadian Tehrani P, Davoudi D, Mirzaghaderi GH (2010) Cytogenetic studies of some Iranian wild wheat species (*Aegilops*) and OR banding faculty of agriculture. Iranian Journal of Field Crop Science (Iranian Journal of Agricultural Sciences) 41: 305-313. (In Farsi).
- Kimber G, Feldman M (1987) Wild wheat, an introduction. College of Agriculture University of Missouri, Columbia 142 P.
- Levan A, Fredga K, Sandbery A (1964) Nomenclature for centromeric position on chromosome. Hereditas 52: 201-220.
- Levitsky GA (1931) The morphology of the chromosome, The karyotype in systematic. Bull. Appl. Bot. Genet. Pl Breed 27: 19-173.
- Masoumi AA, Khosravi AR (1994) Chromosomal evolution of higher plants, modern biology and taxonomic basics. Research Institute of Forests and Rangelands (RIFR) Press, Tehran, Iran. (In Farsi).
- Mesicek J and Sojak J (1992) Chromosome numbers of Mongolia angiosperms. I. Preslia 64: 193-206.
- Omid Bakhsh Fard MA, Naghavi MR, Mardi M, Bihamta MR, Kazemi M, Pirseyedi SM (2009) A Study of Genetic Diversity in Durum Wheat (*Triticum turgidum*) using Microsatellite Markers. Iranian Journal of Field Crop Science 40: 75-83. (In Farsi).
- Peterson G, Seberg O, Yde M, Berthelsen K (2006) Phylogenetic relationships of *Triticum* and *Aegilops* and evidence for the origin of the A, B, and D genomes of common wheat (*Triticum aestivum*). Molecular Phylogenetics and Evolution 39: 70-82.
- Romero-Zarco C (1986) A new method for estimating karyotype asymmetry. Taxon 35: 526-530.
- Safari H, Hesamzadeh Hejazi SM, Jalilian N, Ziaeinassab M (2008) Study of karyotypic variation on six different populations in three *Sophora* L. species. Iranian Journal of Rangelands and Forests Plant Breeding and Genetic Research 16: 27-36. (In Farsi).
- Skula P, Misra SP (1994) An introduction to taxonomy of Angiosperms. Vikas publishing house pub. Ltd. New Delhi.
- Solimani VD, Baum BR, Jahason DA (2002) AFLP and pedigree based genetic diversity estimates cultivars of durum wheat (*Triticum turgidum* L.). Theoretical and Applied Genetics 104: 350-357.
- Solouki M, Emam Jomeh AA, Taheri N, Tahernezhad Z, Sahebi M (2007) Determination of genetic diversity in populations of Iranian *Aegilops tauschii* using karyotypic studying. Modern Genetics Journal 2: 43-51. (In Farsi).
- Stebbins GL (1971) Chromosomal Evolution in Higher Plants. Edward Arnold, London.
- Vojdany P (2003) The rule of genebank and plant genetical materials in crop products increasing. In: Proceedings of 1st Iranian agronomy and plant breeding congress. Karaj, Iran.

