

تجزیه ژنتیکی مقاومت به بیماری زنگ ساقه گندم در تلاقی

S-83-4 (مقاوم) × Avoset's' (حساس)

Genetic analysis of resistance to wheat stem rust disease in cross of S-83-4 (Resistant) × Avoset's' (Sensitive)

علی عمرانی^{۱*}، سعید اهری زاد^۲، رامین روح پرور^۳، منوچهر خدارحمی^۴

۱- استادیار پژوهش، بخش تحقیقات علوم زراعی و باغی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی

استان اردبیل (مغان)، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، مغان، ایران

۲- استاد، گروه به‌نژادی و بیوتکنولوژی گیاهی، دانشکده کشاورزی دانشگاه تبریز، تبریز، ایران

۳- استادیار پژوهش، موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی،

کرج، ایران

۴- استادیار پژوهش، بخش تحقیقات علوم زراعی و باغی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی

آذربایجان شرقی، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، تبریز، ایران

Omrani A^{1*}, Aharizad S², Roohparvar R^{3,4}, Khodarahmi M³

1- Assistant Professor, Crop and Horticultural Science Research Department, Ardabil Agricultural and Natural Resources Research and Education Center, Agricultural Research Education and Extension Organization (AREEO), Moghan, Iran

2- Professor, Department of Plant Breeding and Biotechnology, Faculty of Agriculture, University of Tabriz, Tabriz, Iran

3- Assistant Professor, Seed and Plant Improvement Institute, Agricultural Research Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran

4- Assistant Professor, Crop and Horticultural Science Research Department, East Azarbaijan Agricultural and Natural Resources Research and Education Center, AREEO, Tabriz, Iran

* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: ali_omrani90@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۰۹/۱۷ - تاریخ پذیرش: ۱۴۰۱/۰۳/۰۳

چکیده

بیماری زنگ ساقه یا سیاه گندم با عامل قارچی *Puccinia graminis* f. sp. *tritici* یکی از مهم‌ترین و مخرب‌ترین بیماری‌های گندم در جهان و همچنین ایران می‌باشد. تولید ارقام مقاوم (استفاده از مقاومت ژنتیکی) از طریق شناسایی منابع مقاومت، انتقال ژن‌های مقاومت و یا هرمی کردن ژن‌های مؤثر در مقاومت در ژنوتیپ‌های گندم مطلوب (ارقام تجاری و لاین‌های در دست معرفی حساس به بیماری ولی در عین حال پرمکثرد)، مؤثرترین روش کنترل پایدار این بیماری محسوب می‌شود. نتایج ارزیابی گیاهچه‌های لاین S-83-4 گندم نسبت به بسیاری از نژادهای بیمارگر زنگ ساقه موجود در کشور (سال‌های زراعی ۱۳۹۵-۱۳۹۳) به‌صورت واکنش مقاومت قابل قبول بود. به‌منظور مطالعه نحوه توارث و نوع عمل ژن‌های کنترل‌کننده‌ی اجزای مقاومت شامل تیپ آلودگی و دوره کمون در لاین S-83-4، این لاین با رقم حساس 'Avocet'S' تلاقی داده شد و نسل‌های پایه F_1 ، F_2 ، BC_1 و BC_2 در شرایط مزرعه تولید شدند. والدین و نسل‌های تولید شده پس از کشت در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی در مرحله گیاهچه‌ای توسط نژاد بسیار پرآزار TTTTF (منطقه بروجرد) در سه تکرار مایه‌زنی شدند. تجزیه واریانس وزنی اختلاف معنی‌داری را در بین نسل‌ها از نظر اجزای مقاومت اندازه‌گیری شده (تیپ آلودگی و دوره کمون) نشان داد. مقدار متوسط درجه غالبیت اجزای مقاومت مذکور در برابر نژاد مورد مطالعه، بالاتر از یک بود که نشان‌دهنده کنترل ژنتیکی فوق غالبیت برای این صفات می‌باشد. با توجه به نتایج تجزیه میانگین نسل‌ها برای هر دو صفت نسبت به نژاد فوق، مدل پنج پارامتری بهترین برازش را داشت. برهم‌کنش‌های غیراللی افزایشی × افزایشی و غالبیت × غالبیت نیز معنی‌دار بودند. وراثت‌پذیری عمومی برای هر دو صفت فوق نسبت به نژاد مورد استفاده، متوسط و وراثت‌پذیری خصوصی نیز نسبتاً پایین برآورد شد که نشان‌دهنده نقش پررنگ تر اثرهای غیرافزایشی نسبت به اثرهای افزایشی ژن‌ها در کنترل اجزای مقاومت اندازه‌گیری شده می‌باشد. برای بهبود صفات مورد بررسی ایده‌آل آن است که گزینش را در نسل‌های در حال تفکیک پیشرفته (بعد از رسیدن به خلوص نسی) حاصل از تلاقی با لاین S-83-4 اعمال نمود. با توجه به نتایج برآوردهای ژن‌های در حال تفکیک، بیش از یک ژن در کنترل ژنتیکی اجزای مقاومت اندازه‌گیری شده دخیل هستند. با توجه به نتایج تعیین نژاد، با بررسی مولکولی شش مکان ژنی مقاومت مؤثر به زنگ ساقه (Sr22، Sr24، Sr25، Sr26، Sr31 و Sr39) توسط نشانگرهای اختصاصی مربوطه در لاین S-83-4، وجود ژن مقاومت Sr31 تأیید شد.

واژه‌های کلیدی

اجزای مقاومت

تیپ آلودگی

دوره‌ی کمون

وراثت‌پذیری عمومی و وراثت‌پذیری خصوصی

طولانی لازم خواهد بود که عامل بیماری کلیه ژن‌ها را خنثی کند. برای بررسی توارث اجزای مقاومت، به دلیل این‌که اکثر اجزای مقاومت به صورت کمی، تظاهر یافته و آثار منفرد ژنی کوچک می‌باشند، نمی‌توان آن‌ها را از طریق تجزیه مندلی شناسایی کرد. به همین دلیل خصوصیات این ژن‌ها باید از طریق روش‌های تجزیه ژنتیکی غیر مندلی مورد بررسی قرار گیرند (Falconer and Mackay 1981).

با استفاده از طرح‌های مختلف می‌توان اجزای ژنتیکی کنترل کننده صفات را در جمعیت گیاهان مورد مطالعه، برآورد نمود. این طرح‌ها از حیث مواد ژنتیکی برای برآورد پارامترها، متفاوت هستند. نوع مواد ژنتیکی، نوع برآورد اثرهای افزایشی، غالبیت و اپیستازی را تعیین می‌کند (Sadrabadi Haghighi et al. 2001). Hallauer and Miranda (1988) مرور جامعی را روی روش‌های ارزیابی اجزای واریانس ژنتیکی انجام دادند. در کلیه این روش‌ها براساس شباهت بین والدین و نتاج و سایر خویشاوندان امکان شناسایی اجزای واریانس ژنتیکی به وجود می‌آید. از جمله این روش‌ها می‌توان به روش تجزیه میانگین نسل‌ها، تجزیه دو والدی، رگرسیون والدین-نتاج، تلاقی دی‌آلل، طرح‌های ژنتیکی یا کارولینای شمالی کامستاک و رابینسون، تلاقی سه جانبه و تجزیه لاین × تستر اشاره کرد (Moghadam and Amirioghan 2009).

در صورت وجود اثر غالبیت و برخی از شکل‌های اپیستازی، تولید ارقام هیبرید توصیه می‌شود، ولی اگر صفات عمدتاً توسط ژن‌های برخوردار از اثرهای افزایشی کنترل شوند، می‌توان از لاین‌های خالص به عنوان رقم زراعی استفاده کرد. مدل‌های مختلفی برای برآورد اثرهای ژنتیکی ابداع شده‌اند. با این حال، اکثر این مدل‌ها براساس مدل‌های افزایشی-غالبیت بوده و اثر متقابل اپیستازی اغلب نادیده گرفته می‌شود. تجزیه میانگین نسل‌ها یک روش کارآمد برای برآورد اثرهای ژنی یک صفت چندژنی محسوب می‌شود که شایستگی آن در توانایی برآورد اثرهای افزایشی × افزایشی، افزایشی × غالبیت و غالبیت × غالبیت نهفته است. در تجزیه میانگین نسل‌ها برای محاسبه اثرهای ژنتیکی از میانگین نسل‌های مختلف استفاده می‌شود. در این روش اثرهای افزایشی، غالبیت و اپیستازی ژن‌ها و درجه غالبیت در هر

گندم (*Triticum aestivum L.*) به علت مقرون به صرفه بودن تولید، ارزش تغذیه‌ای مناسب برای انسان، تامین کننده سهم عمده در تغذیه دام و طیور و مصارف صنعتی، مهم‌ترین غله در جهان به شمار می‌آید. گندم در تامین انرژی روزانه سه چهارم مردم دنیا نقش اساسی دارد. تولید جهانی آن در سال‌های اخیر حدود ۷۰۰ میلیون تن و در ایران حدود ۱۳ میلیون تن بوده است (FAO 2020).

زنگ ساقه یا زنگ سیاه گندم با عامل قارچی *Puccinia (Pgt) graminis f. sp. tritici* یکی از مهم‌ترین و خسارت‌زاترین بیماری‌های گندم در سراسر جهان است که در حال حاضر ۸۰ درصد ارقام گندم جهان در معرض آلوده شدن توسط قارچ (*Pgt*) می‌باشند (Lewis et al. 2018). بیماری زنگ ساقه در ایران نیز در اقلیم‌های مختلف شیوع داشته و بسته به مساعد بودن شرایط محیطی و میزان حساسیت ارقام کشت شده در مناطق مختلف سطوح خسارت، متفاوت می‌باشد. استفاده از مبارزه شیمیایی به وسیله سموم قارچ‌کش سیستمیک به دلیل عدم کنترل کامل بیماری با تعداد سمپاشی‌های محدود، از طرفی مقرون به صرفه نبودن هزینه‌های تحمیلی از طریق سمپاشی‌های مکرر و همچنین ایجاد آلودگی برای محیط زیست، توصیه نمی‌شود. به طور کلی تولید ارقام مقاوم (استفاده از مقاومت ژنتیکی) مؤثرترین و مطمئن‌ترین روش کنترل پایدار این بیماری زنگ‌ها محسوب می‌شود (McCallum et al. 2016).

هدف اصلی محققان ارزیابی اجزای مقاومت و دستیابی به مقاومت‌هایی است که برای مدت طولانی دوام داشته باشند. صفاتی مانند درصد آلودگی، تیپ آلودگی، مدت دوره کمون بیماری، اندازه جوش‌ها، تراکم جوش‌ها در واحد سطح برگ، میزان اسپوردهی، میزان نفوذ قارچ به داخل نسج، سطح زیرمنحنی پیشرفت بیماری و صفاتی که مرتبط با مقاومت تدریجی به شمار می‌روند در ایجاد مقاومت پایدار مؤثر می‌باشند (Parlevliet 1985). اکثر این صفات کمی هستند و از نظر ژنتیکی به وسیله چندین ژن عمدتاً با اثرات کوچک کنترل می‌شوند. بدیهی است اگر عامل بیماری با تغییر ژنوم خود بتواند اثر یک صفت را خنثی کند، صفات دیگر اثر خود را حفظ نموده و در نتیجه مدت

یک صفت در برنامه اصلاحی اتخاذ شود. پی بردن به نحوه عمل ژن‌های کنترل کننده صفات مشخص می‌سازد که گزینش بایستی در چه نسل‌های برای صفات مورد نظر انجام گیرد. در پژوهش حاضر به منظور مطالعه ژنتیکی و نحوه توارث و نوع عمل ژن‌های کنترل کننده‌ی اجزای مقاومت نسبت به بیمارگر زنگ ساقه در لاین 4-83-S، این لاین با رقم حساس 'Avocet's' تلاقی داده شد و شش نسل پایه حاصل از تلاقی آن‌ها جهت تجزیه ژنتیکی مقاومت به زنگ ساقه گندم از طریق روش تجزیه میانگین نسل‌ها مورد استفاده قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

در سال زراعی ۹۶-۱۳۹۵ برای تعیین نژاد جدایه زنگ ساقه جمع‌آوری شده از منطقه بروجرد استان لرستان (جدول ۱) و تعیین پرازاری (Virulence) بر روی ژن‌های مقاومت به زنگ ساقه از دو مجموعه ارقام استاندارد و افتراقی شامل مجموعه اصلی ۲۰ تایی آمریکای شمالی دریافتی از سیمیت و مجموعه ۴۵ تایی تکمیلی دریافتی از ایکاردا (جهت تایید واکنش مجموعه ۲۰ تایی آمریکایی و تعیین واکنش سایر ژن‌ها) استفاده شد. کاشت ژنوتیپ‌های استاندارد و افتراقی زنگ ساقه در مخلوط خاک مناسب مزرعه و پیت‌ماس به نسبت ۱:۲ در داخل گلدان‌های به قطر ۱۰ سانتی‌متر انجام شد و گیاهچه‌های هفت روزه با زادمایه‌ی نژاد قارچ مایه‌زنی شدند. جدایه قارچ قبلا جداسازی، خالص سازی، تک جوش شده، با استفاده از سوسپانسیون یوردینوسپور خالص نژاد در روغن سالتروال ۱۷۰ بر روی گیاهچه‌ها مایه‌زنی شدند. پس از مایه‌زنی، گیاهچه‌ها به مدت ۲۴ ساعت در اتاق کاملاً تاریک با دمای ۱۸ درجه سانتی‌گراد و شرایط رطوبتی در حد اشباع قرار گرفتند. سپس گیاهچه‌های مایه‌زنی شده به گلخانه با دمای ۲۴ درجه سانتی‌گراد و رطوبت نسبی ۶۵ درصد با فتوپریود ۱۶ ساعت روشنایی (با شدت نوری ۱۶۰۰۰ لوکس) انتقال داده شدند.

بررسی تیپ آلودگی ژنوتیپ‌های افتراقی ۱۴ روز پس از مایه‌زنی، واکنش گیاهچه‌ها نسبت به نژاد زنگ ساقه با استفاده از مقیاس تغییر یافته صفر تا چهار (McIntosh et al. (1995) انجام گرفت

نسل بر مبنای میانگین‌ها برآورد می‌شود (Hallauer and Miranda (1988).

(2019) Omrani et al. (2020)، Khodarahmi et al. (2020)، (2020) Ramroudi et al. و (2020) Dashti et al. به ترتیب در تجزیه ژنتیکی مقاومت به بیماری زنگ زرد گندم در تلاقی رقم افلاک (مقاوم) × رقم 'Avocet's' (حساس)، در تجزیه ژنتیکی مقاومت به بیماری فوزاریوم سنبله گندم در تلاقی رقم مروارید (مقاوم) × رقم فلات (حساس)، در تجزیه ژنتیکی مقاومت به بیماری زنگ قهوه‌ای گندم در تلاقی‌های رقم ATRI525 (مقاوم) × رقم بولانی (حساس) و رقم ATRI527 (مقاوم) × رقم بولانی (حساس) و در تجزیه ژنتیکی مقاومت به بیماری پاخوره گندم در تلاقی‌های ۱۶۴ × ۱۵۲۸، ۱۵۲۶ × ۱۶۲۲ و ۱۵۴۶ × ۱۵۲۸ با شش نسل پایه از روش تجزیه میانگین نسل‌ها استفاده نمودند. اجزای مقاومت اندازه‌گیری شده در آزمایشات آن‌ها در گلخانه و مزرعه با توجه به ماهیت بیماری به ترتیب (تیپ آلودگی، دوره کمون، اندازه جوش و تراکم جوش)، (سطح زیرمنحنی پیشرفت بیماری، سطح نسبی زیرمنحنی پیشرفت بیماری و آلودگی نهایی)، (درصد آلودگی، تیپ آلودگی، ضریب آلودگی و سطح زیرمنحنی پیشرفت بیماری) و (میزان خسارت بیماری و علائم روی طوقه و ریشه) بود. برای آزمایشات مذکور به ترتیب مدل‌های (چهار پارامتری)، (پنج پارامتری)، (شش پارامتری) و (پنج و چهار پارامتری) بهترین برازش را داشتند. در آزمایشات نام برده فوق به ترتیب برهم‌کنش‌های غیراللی (افزایشی × غالبیت)، (افزایشی × غالبیت و غالبیت × غالبیت)، (افزایشی × افزایشی، افزایشی × غالبیت و غالبیت × غالبیت) و (افزایشی × غالبیت و غالبیت × غالبیت) معنی‌دار بودند.

مطالعه ژنتیک مقاومت، شناسایی ژن‌های عامل مقاومت در مواد گیاهی (میزبان‌ها)، تعیین و برآورد اجزا و پارامترهای ژنتیکی مرتبط با مقاومت می‌تواند بهره‌برداری از مقاومت را با اتخاذ روش اصلاحی مناسب در برنامه‌های اصلاح برای مقاومت به بیماری‌ها، میسر سازد. برای تدوین یک برنامه اصلاحی کارآمد برای تولید ارقام مقاوم به زنگ ساقه، علاوه بر شناسایی نحوه توارث اجزای مقاومت، نوع و میزان اثرهای ژنی ضروری است. این اطلاعات کمک می‌کند تا تصمیم‌گیری صحیح برای اصلاح

اجزای ژنتیکی مقاومت شامل تیپ آلودگی گیاهچه‌ای و دوره کمون برای غربال کردن ژنوتیپ‌های نسل‌های گندم در شرایط گلخانه‌ای اندازه‌گیری شد. برای اندازه‌گیری صفت دوره کمون یا نهان بیماری (مدت زمان بین مایه‌زنی تا ظهور اولین جوش‌های زنگ بر روی برگ‌ها) از حلقه‌های پلاستیکی رنگی متفاوت برای روزهای مختلف تا ۱۴ روز بعد از مایه‌زنی استفاده شد. برای تک تک بوته‌ها اجزای مقاومت مذکور یادداشت‌برداری شدند.

تمامی آزمایش‌ها در گلخانه زنگ سیاه بخش تحقیقات غلات مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج انجام شدند.

برای انجام تجزیه واریانس بررسی فرض‌های اساسی صورت گرفت. از آزمون شاپیرو ویلک به منظور بررسی نرمال بودن توزیع انحرافات برای صفات مورد مطالعه استفاده شد. توزیع خطاهای درون گروهی از روند خاصی پیروی نکرد، بنابراین فرض یکنواختی واریانس درون گروه‌ها صادق بود. آزمون نرمال بودن توزیع انحرافات داده‌های مربوط به صفات اندازه‌گیری شده مذکور انجام گرفت و داده‌های مربوط به تیپ آلودگی با تبدیل جذر $IT+0.5$ ، داده‌های مرتبط با دوره کمون با تبدیل $Log(LP+0.5)$ نرمال شدند.

به منظور بررسی اثرات ژنی تجزیه میانگین نسل‌ها با استفاده از روش Mather and Jinks (1982, 2013) بر روی داده‌های حاصل از شش نسل پایه P_1 ، P_2 ، F_1 ، F_2 ، BC_1 و BC_2 انجام گرفت. با توجه به اختلاف واریانس‌های هر نسل، پارامترهای ژنتیکی از طریق کمترین مربعات موازنه شده برآورد شد.

(جدول ۲). براساس این مقیاس مقادیر عددی ۲-۰ با تظاهر ژنی ناپرآزاری (Avirulence) به عنوان تیپ آلودگی پایین (Low)، مقادیر ۳-۴ با تظاهر ژنی پرآزاری (Virulence) به عنوان تیپ آلودگی بالا (High) و مقادیر عددی بین این دو گروه به عنوان تیپ آلودگی نیمه مقاومت در نظر گرفته می‌شود (McIntosh et al. 1995). شناسایی نژادها براساس روش Jin et al. (2008) تعیین شد. لازم به ذکر است در آزمایش‌های تعیین نژاد تیپ آلودگی نیمه مقاومت به عنوان ناپرآزاری (Avirulence) در نظر گرفته می‌شود در حالی که در بررسی مقاومت گیاهچه‌ای ژنوتیپ‌های گندم مورد بررسی به صورت گروه مجزا محسوب می‌شود.

به منظور مطالعه نحوه توارث و نوع عمل ژن‌های کنترل کننده اجزای مقاومت شامل تیپ آلودگی و دوره کمون در لاین S-83-4، این لاین با رقم حساس 'Avocet'S' تلاقی داده شد و نسل‌های پایه F_1 ، F_2 ، BC_1 و BC_2 تولید شدند. والدین و نسل‌های تولید شده پس از کشت در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی در مرحله گیاهچه‌ای توسط نژاد بسیار پرآزار جمع‌آوری شده از منطقه بروجرد در سه تکرار مایه‌زنی شدند. در هر تکرار، از والدین ۵۰ بوته از F_1 ها ۲۵ بوته و از BC_1 و BC_2 ۲۵ بوته و از F_2 ها ۹۵ بوته ارزیابی شدند. هفت روز پس از کاشت بذر والدین و نسل‌ها در شرایط گلخانه، گیاهچه‌ها آماده مایه‌زنی بودند. تمامی مراحل کاشت، مایه‌زنی و شرایط نگهداری پس از مایه‌زنی و نحوه یادداشت برداری از واکنش گیاهچه‌ای ژنوتیپ‌های نسل‌های پایه تولید شده شبیه مراحل تعیین نژاد جدایه‌های زنگ ساقه بود.

جدول ۱- الگوی غیرموثر/مؤثر ژن‌های مقاومت *Sr* برای نژاد قارچ *Puccinia graminis* f. sp. *tritici* مورد استفاده و مشخصات محل جمع‌آوری جدایه

| نژاد | محل جمع‌آوری | استان | کد جدایه |
|-------|--------------|----------|----------|
| TTTTF | Broujerd | Lorestan | 94-8 |

ژن‌های مقاومت مؤثر / غیرمؤثر

Sr5, 6, 7a, 7b, 8a, 8b, 9a, 9b, 9d, 9e, 9g, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 23, 28, 29, 30, 32, 34, 35, 36, 37, 38, 40, Tmp, Mcn / Sr 22, 24, 25, 26, 27, 31, 32, 33, 35, 39

جدول ۲- نحوه امتیازدهی برای گروه‌های فنوتیپی بیماری زنگ سیاه بر روی میزبان گندم

| گروه‌های فنوتیپی | 0, 0; | ; | 1 | 1+ | 2- | 2C, 2 | 2+ | 3- | 3 | 3+ | 4 |
|------------------|-------|---|---|----|----|-------|----|----|---|----|----|
| امتیاز بندی | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |

مقادیر پارامترهای باقی مانده برآورد شدند. در صفاتی که حداقل یک پارامتر غیرمعنی دار وجود داشت به علت داشتن حداقل یک درجه آزادی امکان برازش بهتر مدل از طریق آزمون χ^2 فراهم شد.

برای تکمیل اطلاعات در خصوص ساختار ژنتیکی صفات مورد ارزیابی در نسل‌های پایه اقدام به برآورد واریانس نسل‌ها شد. در این راستا واریانس‌های افزایشی (V_A) و غالبیت (V_D) و نیز کوواریانس اثرات افزایشی \times غالبیت (V_{AD}) صفات مورد بررسی با استفاده از فرمول‌های زیر برآورد شدند (Kearsey and Pooni 1998, 2020). در این فرمول‌ها A ، D و AD به ترتیب معادل D ، F و H روش Mather and Jinks (1982, 2013) هستند.

$$V_A = 2S_{F2}^2 - S_{BC1}^2 - S_{BC2}^2$$

$$V_D = S_{BC1}^2 + S_{BC2}^2 - S_{F2}^2 - V_E$$

$$V_{AD} = (S_{BC2}^2 - S_{BC1}^2) / 2$$

با توجه به عدم گیریکنواختی واریانس نسل‌ها، واریانس محیطی براساس روش Mather and Jinks (1982, 2013) برآورد شد:

$$V_E = 1/4 (\delta^2_{P1} + \delta^2_{P2} + 2\delta^2_{F1})$$

همچنین نسبت غالبیت یعنی H/D و F/\sqrt{DH} به عنوان معیاری از انحراف غالبیت در مکان‌های ژنی متفاوت برآورد شد.

میزان وراثت‌پذیری عمومی براساس فرمول (Mather and Jinks 2013) محاسبه شد.

$$h_{BS}^2 = \left[S_{F2}^2 - \left(\frac{S_{P1}^2 + S_{P2}^2 + 2S_{F1}^2}{4} \right) \right] / S_{F2}^2$$

وراثت‌پذیری خصوصی به روش وارنر (Warnner 1952) محاسبه شد:

$$h_{NS}^2 = \frac{2S_{F2}^2 - (S_{BC1}^2 + S_{BC2}^2)}{S_{F2}^2}$$

حداقل تعداد ژن یا فاکتورهای مؤثر به وسیله فرمول‌های زیر برآورد شد:

$$GNF_1 : n = \frac{(\bar{P}_1 - \bar{P}_2)^2}{8(S_{F2}^2 - S_{F1}^2)}$$

(Cockerham 1988)

ابتدا مدل سه پارامتری شامل اثرات میانگین (m)، افزایشی (a) و غالبیت (d) برازش گردید. کفایت مدل افزایشی - غالبیت از طریق آزمون‌های (Scaling test) یا آزمون‌های مقیاس (A ، B و C) و نیز آزمون مقیاس مشترک¹ (از طریق آزمون χ^2) به صورت زیر تعیین شد:

$$A = 2\overline{BC_1} - \overline{P_1} - \overline{F_1}$$

$$B = 2\overline{BC_2} - \overline{P_2} - \overline{F_1}$$

$$C = 4\overline{F_2} - 2\overline{F_1} - \overline{P_1} - \overline{P_2}$$

واریانس‌های آزمون‌های مقیاس در زیر درج شده است:

$$V_A = 4V_{BC1} + V_{P1} + V_{F1}$$

$$V_B = 4V_{BC2} + V_{P2} + V_{F1}$$

$$V_C = 16V_{F2} + 4V_{F1} + V_{P1} + V_{P2}$$

در صورت معنی دار بودن حداقل یکی از آزمون‌ها از مدل شش پارامتری استفاده شد.

تجزیه میانگین نسل‌ها براساس مدل زیر با استفاده از عکس واریانس درون هر نسل، به عنوان وزن هر نسل، انجام شد.

$$Y = m + \alpha[a] + \beta[d] + \alpha^2[aa] + 2\alpha\beta[ad] + \beta^2[dd]$$

Y میانگین یک نسل، m میانگین تمام نسل‌ها (میانگین رگه‌های اینبرد حاصل بعد از چندین نسل خودگشایی)، $[a]$ مجموع اثرات افزایشی، $[d]$ مجموع اثرات غالبیت، $[aa]$ مجموع اثرات متقابل افزایشی (افزایشی \times افزایشی)، $[ad]$ مجموع اثرات متقابل و غالبیت (افزایشی \times غالبیت) و $[dd]$ مجموع اثرات متقابل غالبیت (غالبیت \times غالبیت) (Kearsey and Pooni 1998, 2020).

به ترتیب معادل $[m]$ ، $[d]$ ، $[h]$ ، $[i]$ ، $[j]$ و $[l]$ در روش Mather and Jinks (1982, 2013) می‌باشند. α ، β ، α^2 و $2\alpha\beta$ ضرایب هر یک از پارامترهای مدل می‌باشند.

برای شناسایی مناسب‌ترین مدل، مدل‌های دو، سه، چهار و پنج پارامتری در تبیین میانگین‌های مشاهده شده آزمون شدند. آزمون نیکویی برازش برای چهار مدل با استفاده از آزمون به ترتیب با چهار، سه، دو و یک درجه آزادی انجام شد (Mather and Jinks 1982, 2013). پارامترهای غیرمعنی دار از مدل حذف شده و

¹ Joint scaling test

مولکولی اختصاصی پیوسته با مکان‌های ژنی (*Sr2*، *Sr22*، *Sr24*، *Sr25*، *Sr26*، *Sr31*، *Sr36*، *Sr38* و *Sr39*) مورد بررسی قرار گرفتند. مشخصات هر یک از نشانگرهای مولکولی مورد استفاده در جدول ۳ ارائه شده است.

هر یک از ژنوتیپ‌های مورد بررسی (والدین و تعدادی از افراد نسل F_2) به صورت جداگانه در گلدان‌های پلاستیکی حاوی خاک مزرعه و پیت ماس به نسبت ۲:۱ کشت شد، و استخراج DNA از برگ‌های جوان جدا شده در مرحله‌ی سه برگه (۲۰۰ میلی‌گرم برگ) با استفاده از روش CTAB انجام شد (Saghai-Marouf et al. 1984). خصوصیات کیفی و کمی DNA استخراج شده شامل شکستگی، وجود یا عدم وجود RNA، و غلظت با استفاده از الکتروفورز ژل آگاروز ۰/۸ درصد و اسپکتروفتومتری (Termo electron corporation) در طول موج ۲۶۰ نانومتر بررسی شد.

$$GNF_2 : n = \frac{(\bar{P}_1 - \bar{P}_2)^2}{8 \left[(S_{F_2}^2 - (0.5S_{F_1}^2 + 0.25S_{P_1}^2 + 0.25S_{P_2}^2)) \right]} \quad (\text{Cockerham 1988})$$

$$GNF_3 : n = \frac{(\bar{P}_1 - \bar{P}_2)^2}{8 \left[2S_{F_2}^2 - (S_{BC1}^2 + S_{BC2}^2) \right]} \quad (\text{Wright 1968})$$

$$GNF_4 : n = \frac{(\bar{P}_1 - \bar{P}_2)^2}{8 \left[(S_{BC1}^2 + S_{BC2}^2) - (S_{F_1}^2 + 0.5S_{P_1}^2 + 0.5S_{P_2}^2) \right]} \quad (\text{Lande 1981})$$

برای انجام تجزیه واریانس وزنی و تجزیه میانگین نسل‌ها از نرم‌افزار SAS نسخه ۹/۳ و Excel نسخه ۲۰۱۳، استفاده شد. به منظور ردیابی مولکولی ژن‌های مقاومت گیاهچه‌ای به بیماری زنگ سیاه گندم ژنوتیپ‌های مورد مطالعه توسط هشت نشانگر

جدول ۳- مشخصات نشانگرهای مولکولی مرتبط با مکان‌های ژنی مقاومت به زنگ سیاه مورد استفاده

| اندازه نوار (bp) | دمای اتصال °C | Forward/Reverse | نشانگرهای مولکولی | جایگاه کروموزومی | ژن |
|------------------|---------------|---|-------------------|------------------|--|
| 117 | 56°C | WMC633-F 5'-ACACCAGCGGGGATATTTGT TAC -3' WMC633-R 5'-GTGCACAAGA CATGAGGTGGA TT -3' | WMC633 | 7AL | <i>Sr22</i> <i>Olson et al., 2010</i> |
| 500 | 58°C | Sr24#12-F 5'-CACCCGTGACATGCTCGTA -3' Sr24#12-R 5'-AACAGGAAAT GAGCAACGATGT -3' | Sr24#12 | 3DL | <i>Sr24/Lr24</i> <i>Mago et al., 2005</i> |
| 130 | 60°C | Gb-F 5'-CATCCTTGG GGACCTC -3' Gb-R 5'-CCA GCT CGC ATA CAT CCA -3' | Gb | 7DL | <i>Sr25/Lr19</i> <i>Yu et al., 2010</i> |
| 207 | 56°C | Sr26#43-F 5'-AATCGTCCACAT TGGCTTCT - 3' Sr26#43-R 5'-CGC AACAAAATC ATGCACTA -3' | Sr26#43 | 6AL | <i>Sr26</i> <i>Liu et al., 2010</i> |
| 303 | 60°C | BE518379-F 5'-AGC CGCGAAATC TACTTT GA -3' BE518379-R 5'-TTAAACGGACAG AGCACACG -3' | BE518379 | 6AL | <i>Sr26</i> <i>Mago et al., 2005</i> |
| 1100 | 55°C | Iag95F 5'-CTCTGTGGATA GTTACTTGATCGA -3' Iag95R 5'-CCTAGAACATG CATGGCTGTACA -3' | Iag95 | 1BL | <i>Sr31/Yr9/Lr26</i> <i>Mago et al., 2005</i> |
| 487 | 60°C | Sr39#22r 5'-AGAGAAGATAA GCAGTAAACATG -3' Sr39#22r 5'-TGCTGTCATGAG AGGAACTCT G -3' | Sr39#22r | 2B | <i>Sr39/Lr35</i> <i>Mago et al., 2009</i> |

(BC₂) نسبت به نژاد پرآزار TTTTF زنگ ساقه از منطقه بروجرد که پرآزاری بالاتری از سایر نژادها روی ژنهای مقاومت مختلف داشت، در قالب طرح بلوکهای کامل تصادفی با سه تکرار از نظر اجزای مقاومت (تیپ آلودگی و دوره کمون بیماری) مورد ارزیابی قرار گرفتند.

به منظور تعیین وجود اختلاف ژنتیکی بین نسلهای مختلف از لحاظ اجزای مقاومت اندازه گیری شده (تیپ آلودگی و دوره کمون) تجزیه واریانس در قالب طرح بلوکهای کامل تصادفی انجام گرفت. انجام تجزیه واریانس در طرحهای آزمایشی منوط به صادق بودن تعدادی از فرضهای اساسی است؛ بنابراین ابتدا فرضهای تجزیه واریانس شامل توزیع نرمال خطاهای آزمایشی، یکنواختی واریانس درون گروهی و اثر افزایشی بلوک با تیمار برای صفات بررسی شد. بررسی نرمال بودن خطای آزمایش صفات اندازه گیری شده نشان داد که خطاها نرمال نبودند. با انجام تبدیل زاویه توزیع انحرافات نرمال شد. تجزیه میانگین نسلها براساس آزمون مقیاس مشترک (Mather and Jinks 1982, 2013) انجام گرفت.

اثر بلوک برای هر دو جزء مقاومت تیپ آلودگی و دوره کمون غیرمعنی دار شد که بیانگر یکنواخت بودن شرایط آزمایش در بلوکهای مختلف بود. بین نسلهای مورد بررسی از نظر تیپ آلودگی و دوره کمون اختلاف معنی داری در سطح احتمال یک درصد وجود داشت که دلیلی بر وجود تفاوت ژنتیکی در بین نسلهای مورد مطالعه می باشد که می توان تجزیه ژنتیکی (تجزیه میانگین نسلها) را برای آنها انجام داد (جدول ۴). برای بررسی دقیق این تفاوتها، مقایسه میانگین برای نسلهای مورد ارزیابی در مورد تیپ آلودگی و دوره کمون با استفاده از آزمون دانکن در سطح احتمال پنج درصد انجام شد (جدول ۵). براساس این جدول F₁ با BC₁ و F₂ با BC₂ در یک گروه قرار گرفتند. مقادیر چهار نسل F₁، F₂، BC₁ و BC₂ از نظر تیپ آلودگی در حد فاصل دو والد مقاوم و حساس قرار داشت. همچنین براساس این جدول برای دوره کمون F₁ با BC₁ و F₂ با BC₂ در یک گروه قرار گرفتند. مقادیر چهار نسل F₁، F₂، BC₁ و BC₂ از نظر دوره کمون در حدفاصل دو والد مقاوم و حساس قرار داشت. آزمون کفایت

سپس غلظت نمونه های DNA برای استفاده در واکنش زنجیره ای پلیمرز به ۲۵ نانوگرم در میکرولیتر رسید. واکنش زنجیره ای پلیمرز در حجم ۱۵ میکرولیتر برای هر واکنش با استفاده از بافر PCR (1X)، آغازگرهای مورد نظر برای هر مکان ژنی (۲۰۰nM)، آنزیم تگ پلیمرز (یک واحد)، dNTPs به میزان ۰/۲ mM MgCl₂ به میزان ۲ mM و DNA به میزان ۵۰ ng برای هر واکنش انجام شد.

برنامه ی حرارتی PCR در دستگاه Bio Rad T100 به صورت یک مرحله واسرشت سازی اولیه در دمای ۹۴ درجه ی سانتی گراد به مدت ۳ دقیقه و مرحله ی بسط نهایی در دمای ۷۲ درجه ی سانتی راد به مدت ۷ دقیقه، و چرخه های همانند سازی شامل مراحل واسرشت سازی، اتصال و بسط نشانگرها در دما و مدت های مشخص براساس جدول ۲ تنظیم شد. پس از اتمام PCR، نمونه ها از دستگاه خارج شده و تا قبل از الکتروفورز در دمای ۲۰- درجه سانتی گراد قرار گرفتند. سپس محصولات حاصل از PCR توسط دستگاه الکتروفورز (Electrophoresis power supply EPS600) بر روی ژل آگاروز دو درصد حاوی بافر TBE 0.5X و ژل پلی آکرلامید شش درصد حاوی بافر TAE 0.5X با ولتاژ ۱۰۰ آمپر تفکیک شدند و ژل حاصل با استفاده از اتیدیوم بروماید به مدت ۱۰ تا ۱۵ دقیقه رنگ آمیزی و توسط اشعه UV در دستگاه ژل داکيومنت (Uvitec Uvipro siloer) با استفاده از بسته نرم افزاری (Bio-Rad, München, Germany) مورد عکس برداری قرار گرفت. تجزیه و تحلیل، و نمره دهی آلها به صورت مقایسه با نشانگر وزنی (Mass ladder marker) و شاهد های مثبت و منفی به صورت صفر (عدم وجود نوار) و یک (وجود نوار) انجام شد. در همه ی آزمایش ها رقم افتراقی حامل ژن مقاومت و رقم حساس موروکو به ترتیب به عنوان کنترل مثبت و منفی در نظر گرفته شد.

نتایج و بحث

گیاهچه های هفت روزه (برگ اول کامل و برگ دوم در حال تشکیل شدن) لاین S-83-4 (والد مقاوم) و لاین Avocet's (والد حساس) به همراه نسل های حاصل از تلاقی آنها (F₁، F₂، BC₁ و

در این مدل اجزاء ژنتیکی am ، $[d]$ و $[h]$ در سطح احتمال یک درصد معنی دار بودند. ولی اجزاء ژنتیکی $[i]$ و $[l]$ (اثرات متقابل غیراللی افزایشی \times افزایشی و غالبیت \times غالبیت) در سطح احتمال پنج درصد معنی دار شدند.

(Mohammadi et al. 2012) در تلاقی‌های لاین مقاوم با رقم مغان ۳، لاین مقاوم با رقم کوهدشت و مروارید با تجن نسبت به بیماری سپتوریوز برگی گندم مدل‌های چهار و پنج پارامتری را در تلاقی‌های مختلف به‌عنوان بهترین مدل در توجیه تغییرات ژنتیکی برای صفات درصد نکروز، سطح پوشش پیکنید و سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری گزارش نمودند. همچنین اظهار داشتند اثرات غالبیت و برهم‌کنش غیراللی غالبیت \times غالبیت در کنترل صفات اندازه‌گیری شده از اهمیت بیشتری برخوردار بودند.

برآورد واریانس‌های ژنتیکی حاکی از آن بود که اثرات افزایشی و غالبیت هر دو در کنترل ژنتیکی صفات تیپ آلودگی و دوره کمون نقش داشتند. برای هر دو صفت جزء غالبیت (H) از لحاظ مقدار بزرگتر از جزء افزایشی (D) می‌باشد که بیانگر اهمیت بیشتر اثرات غالبیت در کنترل ژنتیکی این صفت می‌باشد و گزینش بایستی تا دسترسی به سطح بالایی از تثبیت ژنی در نسل‌ها به تأخیر بیافتد (جدول ۷). مقدار اثر متقابل اجزای افزایشی و غالبیت (F)، $0/98$ برآورد شد، مقدار مثبت پارامتر F بیانگر غالبیت آل‌های والد با میانگین بزرگتر بر آل‌های والد با میانگین کوچک‌تر بود. به عبارت دیگر ژن‌های مسئول صفت تیپ آلودگی در جهت افزایش این صفت برتری دارند. قدر مطلق نسبت انحراف غالبیت (F/\sqrt{DH}) برابر با $1/04$ (تقریباً یک) بود و نشان دهنده این است که ژن‌های کنترل کننده تیپ آلودگی از لحاظ علامت و بزرگی در مکان‌های ژنی مختلف مشابه بوده و متفاوت از یکدیگر نبودند یا به عبارت دیگر آل‌های غالب در دو والد پراکنده نیستند. متوسط درجه غالبیت $\sqrt{H/D}$ ، $1/36$ برآورد شد؛ بنابراین متوسط درجه غالبیت، از نوع فوق غالبیت بود و سهم بیشتر اثر غیرافزایشی ژن‌ها در کنترل ژنتیکی این صفت را تایید کرد. مقدار واریانس محیطی برای تیپ آلودگی $0/49$ برآورد گردید. واریانس محیطی (Ew) در کلیه صفات بیانگر تغییرات غیرژنتیکی می‌باشد و ماهیت آن بستگی زیادی به صفت و گیاه مورد مطالعه دارد. عوامل تغذیه‌ای و آب و هوایی رایج‌ترین

مدل سه پارامتری (افزایشی- غالبیت) با استفاده از آزمون χ^2 انجام گرفت که مقدار χ^2 مدل سه پارامتری am ، d و h معنی‌دار بود که نشان از عدم کفایت مدل افزایشی- غالبیت داشت؛ بنابراین حداقل یک اثر متقابل معنی‌دار برای صفات تیپ آلودگی و دوره کمون وجود داشت که نشان دهنده اهمیت اثرات متقابل غیراللی (اپیستازی) در کنترل ژنتیکی این صفات بود (جدول ۶).

سپس همه مدل‌های ممکن از جمله مدل شش پارامتری به میانگین‌های مشاهده شده برازش داده شد. لازم به ذکر است که تمام مدل‌ها به وسیله آزمون نیکویی برازش و با استفاده از آزمون کای اسکور با پنج، چهار، سه، دو و یک درجه آزادی مورد مقایسه قرار گرفتند.

جدول ۴- تجزیه واریانس موازنه شده برای تیپ آلودگی و دوره کمون با استفاده از نسل‌های حاصل از تلاقی 'S-83-4 \times Avocet's' در شرایط گلخانه

| منابع تغییرات | درجه آزادی | میانگین مربعات | |
|-------------------|------------|---------------------|---------------------|
| | | تیپ آلودگی | دوره کمون |
| تکرار | ۲ | ^{ns} ۰/۳۹ | ^{ns} ۰/۲۸ |
| نسل | ۵ | ^{**} ۱۵/۸۲ | ^{**} ۱۴/۹۷ |
| خطا | ۱۰ | ۰/۱۸ | ۰/۱۴ |
| درصد ضریب تغییرات | | ۴/۶۶ | ۳/۷۸ |

ns، * و **: به ترتیب غیرمعنی‌دار، معنی‌دار در سطح احتمال پنج و یک درصد

جدول ۵- مقایسه میانگین نسل‌های حاصل از تلاقی 'S-83-4 \times Avocet's' از نظر تیپ آلودگی و دوره کمون با استفاده از آزمون دانکن

| اجزای مقاومت | S-83-4 P ₁ | Avocet's' P ₂ | F ₁ | F ₂ | BC ₁ | BC ₂ |
|--------------|-----------------------|--------------------------|--------------------|--------------------|--------------------|-------------------|
| تیپ آلودگی | ^d ۴/۲۳ | ^a ۸/۹۶ | ^c ۵/۴۲ | ^b ۶/۳۸ | ^e ۵/۱۶ | ^b ۶/۵۲ |
| دوره کمون | ^a ۱۲/۰۸ | ^d ۷/۱۶ | ^b ۱۱/۱۶ | ^c ۱۰/۱۴ | ^b ۱۱/۲۶ | ^c ۹/۹۸ |

با توجه به روش (Mather and Jinks 1982, 2013)، اجزای غیر معنی‌دار از مدل شش پارامتری حذف شدند و اجزای باقی‌مانده برازش داده شدند، تا مدل حاصله برازش بهتری داشته باشد. برای صفات تیپ آلودگی و دوره کمون مدل پنج پارامتری am ، $[d]$ ، $[h]$ ، $[i]$ و $[l]$ که کای اسکور غیرمعنی‌دار بود، به‌عنوان بهترین مدل در توجیه تغییرات ژنتیکی صفات تیپ آلودگی و دوره کمون تشخیص داده شد.

اختلاف نسبتاً بالا در بین وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی در هر دو جزء مقاومت اندازه‌گیری شده حاکی از اهمیت اثر غالبیت ژن‌های مسئول این صفت می‌باشد. میزان متوسط درجه غالبیت نیز این مطلب را تایید کرد؛ بنابراین انتخاب برای مقاومت در مرحله گیاهچه در نسل‌های تفرق (اولیه) نمی‌تواند مفید باشد و بازده ژنتیکی آن پایین می‌باشد و بهتر است این امر تا نسل‌های پیشرفته اصلاحی به تعویق افتد تا دسترسی به سطح بالایی از تثبیت ژنی امکان‌پذیر شود. (Das et al. (1992) در تلاقی‌های مختلف لاین‌های گندم با یکدیگر نسبت به بیماری زنگ قهوه‌ای به منظور مطالعه مقاومت تدریجی برای صفت سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری، میزان وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی را در تلاقی‌های مختلف متوسط تا بالا، (Mohammadi et al. (2012) در تلاقی‌های لاین مقاوم با رقم مغان ۳، لاین مقاوم با رقم کوه‌دشت و مروارید با تجن و نسل‌های حاصل از آن‌ها نسبت به بیماری سپتریوز برگی گندم برای صفات درصد نکرز، سطح پوشش پیکنید و سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری میزان وراثت‌پذیری عمومی را بالا و میزان وراثت‌پذیری خصوصی صفات مختلف در تلاقی‌ها را از متوسط تا پایین، (Dehghani and Moghaddam در تلاقی‌های مختلف لاین‌های گندم با یکدیگر نسبت به زنگ زرد برای صفت دوره کمون میزان وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی را بالا، گزارش نمودند.

عوامل تغییرات محیطی هستند و می‌توان دست کم قسمتی از آن‌ها را با آزمایش کنترل کرد. برای صفت دوره کمون مقدار اثر متقابل اجزای افزایشی و غالبیت (F)، ۰/۴۴ برآورد شد، مقدار مثبت پارامتر F بیانگر غالبیت آل‌های والد با میانگین بزرگ‌تر بر آل‌های والد با میانگین کوچکتر بود. به عبارت دیگر ژن‌های مسئول صفت دوره کمون در جهت افزایش این صفت برتری دارند. قدر مطلق نسبت انحراف غالبیت (F/\sqrt{DH}) برابر با ۱/۰۲ (تقریباً یک) بود و نشان‌دهنده این است که ژن‌های کنترل‌کننده دوره کمون از لحاظ علامت و بزرگی در مکان‌های ژنی مختلف مشابه بوده و متفاوت از یکدیگر نبودند. یا به عبارت دیگر آل‌های غالب در دو والد پراکنده نیستند.

متوسط درجه غالبیت $\sqrt{H/D}$ ، ۱/۴۲ برآورد شد؛ بنابراین متوسط درجه غالبیت، از نوع فوق غالبیت بود و سهم بیشتر اثر غیرافزایشی ژن‌ها در کنترل ژنتیکی این صفت را تایید کرد. مقدار واریانس محیطی (Ew) برای دوره کمون بیماری ۰/۱۹ برآورد شد. نتایج حاصل از برآورد درجه غالبیت، وراثت‌پذیری عمومی (h^2_{BS}) و وراثت‌پذیری خصوصی (h^2_{NS}) برای صفات تیپ آلودگی و دوره کمون در جدول ۸ ارائه شده است. میزان وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی برای صفت تیپ آلودگی به ترتیب ۰/۶۵ و ۰/۳۳ و میزان وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی برای صفت دوره کمون به ترتیب ۰/۶۸ و ۰/۳۸ برآورد شد که

جدول ۶- برآورد پارامترهای ژنتیکی باقی‌مانده در مدل پنج پارامتری برای تیپ آلودگی و دوره کمون

| اجزای ژنتیکی | اجزای ژنتیکی | | | | | | χ^2 |
|--------------|---------------|---------------|---------------|--------------|-----|---------------|--------------------|
| | M | [d] | [h] | [i] | [j] | [l] | |
| تیپ آلودگی | ۰/۱۴** ± ۰/۳۸ | ۱/۱۰** ± ۰/۰۴ | ۰/۸۷** ± ۰/۹۹ | ۲/۰۱* ± ۰/۳۸ | - | ۲/۸۸* ± ۰/۶۴ | ۰/۱۳ ^{ns} |
| دوره کمون | ۱/۹۱** ± ۰/۲۵ | ۰/۷۴** ± ۰/۰۳ | ۳/۹۱** ± ۰/۶۶ | ۱/۳۴* ± ۰/۲۵ | - | -۱/۹۲* ± ۰/۴۲ | ۰/۱۵ ^{ns} |

ns و***: به ترتیب غیرمعنی‌دار، معنی‌دار در سطح احتمال پنج و یک درصد

[j]: اثر افزایشی × غالبیت برای هر دو صفت تیپ آلودگی و دوره کمون غیرمعنی‌دار برآورد شد، بنابراین از مدل شش پارامتری حذف شد

جدول ۷- برآورد واریانس‌های ژنتیکی صفات تیپ آلودگی و دوره کمون از طریق تجزیه میانگین نسل‌ها

| اجزای مقاومت | اجزای تغییرات | | | | | |
|--------------|---------------|------|------|------|--------------|---------------|
| | D | H | F | Ew | $\sqrt{H/D}$ | F/\sqrt{HD} |
| تیپ آلودگی | ۰/۶۸ | ۱/۲۸ | ۰/۹۸ | ۰/۴۹ | ۱/۳۶ | ۱/۰۴ |
| دوره کمون | ۰/۳۱ | ۰/۵۶ | ۰/۴۴ | ۰/۱۹ | ۱/۴۲ | ۱/۰۲ |

D: واریانس افزایشی H: واریانس غالبیت F: کوواریانس افزایشی و غالبیت Ew: واریانس خطا $\sqrt{H/D}$: متوسط درجه غالبیت F/\sqrt{HD} : انحراف غالبیت

جدول ۹- برآورد تعداد ژن‌های در حال تفرق برای تیپ آلودگی و دوره کمون در نسل‌های حاصل از تلاقی 'S-83-4× Avocet's'

| اجزای مقاومت | تعداد ژن‌های در حال تفرق | | | |
|--------------|--------------------------|------|------|------|
| | ۱ | ۲ | ۳ | ۴ |
| تیپ آلودگی | ۱/۰۱ | ۰/۹۸ | ۳/۰۵ | ۱/۹۹ |
| دوره کمون | ۱/۱۲ | ۰/۹۹ | ۳/۱۱ | ۲/۰۳ |

ژن *Sr31* یکی از مهم‌ترین ژن‌های مقاومت به اکثر نژادهای مهم زنگ ساقه موجود در ایران می‌باشد و فقط در مقابل نژاد Ug99 و برخی از واریانتهای آن ایجاد مقاومت نمی‌کند. برخی از ژن‌های مقاومت به زنگ قهوه‌ای و زنگ زرد نیز با ژن *Sr31* پیوستگی کامل دارند. با توجه به اطلاعات تجزیه میانگین نسل‌ها احتمال وجود ژن‌های مقاومت دیگری در این لاین وجود دارد که مارکرهای مرتبط با آن ژن در این تحقیق به‌کارگیری نشده است.

نتیجه‌گیری کلی

با بررسی واکنش گیاهچه‌ای در تعدادی از افراد نسل F_2 حاصل از تلاقی‌های مستقیم و معکوس مشخص شد که اجزای مقاومت اندازه‌گیری شده تیپ آلودگی و دوره کمون در هر دو نوع تلاقی به‌طور مشابهی تفرق پیدا نمودند و تفاوتی در واکنش جمعیت‌های نسل F_2 آن‌ها مشاهده نشد. این نتایج نشان داد که ژن‌های مقاومت هسته‌ای باعث بروز مقاومت در لاین S-83-4 شده‌اند و در این لاین مقاومت سیتوپلاسمی نقش چندانی ندارد. برای هر دو صفت تیپ آلودگی و دوره کمون، نتایج تجزیه میانگین نسل‌ها نشان از کفایت مدل پنج پارامتری داشت. برای هر دو صفت تیپ آلودگی و دوره کمون، اثرات متقابل غیراللی افزایشی × افزایشی و غالبیت × غالبیت در سطح احتمال پنج درصد معنی‌دار بودند. مقدار متوسط درجه غالبیت برای صفات اندازه‌گیری شده برای افراد نسل‌های تولید شده، بالاتر از یک بود که نشان دهنده کنترل ژنتیکی فوق غالبیت بود. برای هر دو صفت اندازه‌گیری شده مقدار وراثت‌پذیری عمومی متوسط و مقدار وراثت‌پذیری خصوصی پایین برآورد شد که نشان‌دهنده سهم بیشتر اثرات غالبیت در کنترل ژنتیکی هر دو صفت می‌باشد. بنابراین انتخاب برای مقاومت در نسل‌های در حال تفرق (اولیه) نمی‌تواند مفید

تعداد ژن‌های در حال تفرق (تعداد فاکتورهای مؤثر) برای صفات تیپ آلودگی و دوره کمون از چهار فرمول مختلف برآورد شده و در جدول ۹ ارایه شده است. به لحاظ این‌که هر کدام از چهار روش مورد استفاده فرضیاتی متفاوت از سایر روش‌ها دارند، بنابراین برآورد تعداد ژن‌های در حال تفرق از هر روش، متفاوت با سایر روش‌ها است. با وجود این با در نظر گرفتن همه روش‌ها کنترل تیپ آلودگی توسط یک تا سه ژن بود. Nzuve et al. (2013) در تلاقی‌های مختلف لاین‌های گندم با یکدیگر نسبت به زنگ سیاه تعداد ژن‌های در حال تفرق برای کنترل صفات شدت و تیپ آلودگی در مزرعه بین یک تا دو ژن، Ma et al. (2011) در تلاقی‌های مختلف لاین‌های گندم نسبت به زنگ زرد برای کنترل صفت تیپ آلودگی یک تا سه ژن، Khodarahmi et al. (2007) در تلاقی‌های مختلف لاین‌های گندم نسبت به زنگ زرد برای کنترل صفت تیپ آلودگی یک تا سه ژن، Dehghani et al. (2002) پنج تا شش ژن را برای کنترل صفت دوره کمون نسبت به بیماری زنگ زرد، گزارش نمودند.

به‌منظور ردیابی ژن‌های مقاومت به زنگ ساقه در والدین و نسل‌های در حال تفرق تلاقی مورد نظر، تشخیص حضور و عدم حضور شش مکان ژنی *Sr22*، *Sr24/Lr24*، *Sr25/Lr19*، *Sr26*، *Sr31/Lr26/Yr9* و *Sr39/Lr35* با استفاده از نشانگرهای مولکولی مربوطه در تعدادی از افراد جمعیت F_2 مورد بررسی قرار گرفتند. رقم افتراقی حامل ژن مورد نظر و رقم حساس موروکو به ترتیب به‌عنوان کنترل مثبت و منفی در نظر گرفته شد. نتایج نشان داد یکی از ژن‌های مقاومت موجود در لاین مقاوم S-83-4 ژن مقاومت *Sr31* (*Sr31/Lr26/Yr9*) می‌باشد که در نسل‌های در حال تفرق به برخی از افراد منتقل شده بود، افراد مقاوم در نسل F_2 دارای مکان ژنی *Sr31/Lr26/Yr9* بودند.

جدول ۸- برآورد وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی، درجه غالبیت صفات تیپ آلودگی و دوره کمون از طریق تجزیه میانگین نسل‌ها در نسل‌های حاصل از

| اجزای مقاومت | تلاقی 'S-83-4× Avocet's' | | |
|--------------|--------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| | درجه غالبیت h/d | وراثت‌پذیری عمومی h^2_{BS} | وراثت‌پذیری خصوصی H^2_{NS} |
| تیپ آلودگی | ۱/۸۸ | ۰/۶۵ | ۰/۳۳ |
| دوره کمون | ۱/۸۱ | ۰/۶۸ | ۰/۳۸ |

سپاسگزاری

بدین وسیله از ریاست و معاونت پژوهشی مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر، ریاست بخش تحقیقات غلات و ریاست واحد پاتولوژی به خاطر فراهم نمودن امکانات لازم برای انجام این تحقیق و همچنین از خانم‌ها و آقایان مهندس بیات، حسنی، کبیری و ابراهیمی به خاطر مساعدت در انجام این تحقیق، تشکر و قدردانی می‌شود.

باشد و بازده ژنتیکی آن پایین می‌باشد و بهتر است این امر تا نسل‌های پیشرفته اصلاحی به تعویق افتد تا دسترسی به سطح بالایی از تثبیت ژنی امکان‌پذیر شود. تعداد یک تا سه ژن برای کنترل هر یک از صفات تیپ آلودگی و دوره کمون، برآورد شد. باتوجه به نتایج حاصل از این تحقیق لاین S-83-4 با دارا بودن صفات مطلوب زراعی و همچنین بنیه ژنتیکی مناسب برای مقاومت به زنگ ساقه به‌عنوان منبع مقاومت سهل الوصول و مطمئن جهت انتقال ژن‌های مقاومت موجود در این لاین و هرمی نمودن ژن‌های مقاومت مؤثر در سایر ژنوتیپ‌های گندم می‌تواند مورد استفاده قرار بگیرد.



شکل ۱- شناسایی مکان ژنی *Sr31/Lr26/Yr9* در جمعیت نسل F_2 و والدین بر روی ژل آگارز ۱/۵ درصد به‌صورت تشکیل نواری به طول ۱۱۰۰ جفت‌باز با استفاده از نشانگر اختصاصی *Iag95* روی شکل به‌ترتیب نشانگر وزنی DNA (M)، افراد مقاوم و حساس در جمعیت F_2 و شاهد مثبت (C) *Sr31/6*LMPG* و شاهد حساس و لاین S-83-4 (والد مقاوم) مشاهده می‌شود.

منابع

Cokerham CC (1988) Modification in estimating the number of genes for a quantitative character. *Genetics* 144:59-664.
 Das MK, Rajaram S, Mundt CC, and Kronstad WE (1992) Inheritance of slow-rusting resistance to leaf rust in wheat. *Crop science* 32:1452-1456.
 Dashti H, Saberi-riseh R, and Gholizadeh Vazvani M (2020) Genetical analysis of resistance to 'Take-all' (*Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*) T-41 isolation in bread wheat using generation means analysis. *Journal of Crop Breeding* 12:9-19 (In Farsi).
 Dehghani H, and Moghaddam M (2004) Genetic analysis of the latent period of stripe rust in wheat seedlings. *Journal of Phytopathology* 152:325-330.
 Dehghani H, Moghaddam M, Ghannadha MR, Valizadeh M, and Torabi M (2002) Inheritance of the latent period of

stripe rust in wheat. *Journal of Genetics and Breeding* 56:155-164.

Falconer CO (1960) Introduction to quantitative genetics. Ronald press, New York. 485 pp.

Falconer DS, and Mackay TFC (1981) Heritability. Introduction to quantitative genetics: 160-183. Longman.

FAO (2020) FAOSTAT. Food and agricultural commodities production. Available at <http://www.fao.org/faostat/en/#home>. FAO, Rome, Italy.

Hallauer AR, and Miranda FJB (1988) Quantitative Genetics in Maize Breeding. Second edition. Iowa State University Press/Ames. 468 pp.

Jin Y, Szabo LJ, Pretorius ZA, Singh RP, Ward R, and Fetch T (2008) Detection of virulence to resistance gene *Sr24* within race TTKS of *Puccinia graminis* f. sp. *tritici*. *Plant Disease* 92:923-926.

- Kearsey MJ, and Pooni HS (1998) *The genetical analysis of quantitative traits*. Stanley Thornes (Publishers) Ltd.
- Kearsey MJ, and Pooni HSCN (2020) *Genetical analysis of quantitative traits*. Garland Science.
- Khodarahmi M, Dehghan M, and Omrani A (2020) Genetic Analysis of Resistance to Wheat Fusarium Head Blight in Morvarid (resistant)× Falat (sensitive) Cross. *Journal of Crop Breeding* 12(34): 62-70.
- Khodarahmi M, Bihamta MR, Mohammadi SA, and Majidi Hervan E (2007) Inheritance of stripe rust resistance in bread wheat. *Iranian Journal of Crop Science* 8:368-378.
- Lande R (1981) The minimum number of genes contributing to quantitative variation between and within populations. *Genetics* 99:541-553.
- Lewis CM, Persoons A, Bebbler DP, Kigathi RN, Maintz J, Findlay K, Bueno-Sancho V, Corredor-Moreno P, Harrington SA, Kangara N, and Berlin A (2018) Potential for re-emergence of wheat stem rust in the United Kingdom. *Communications biology* 1:1-9.
- Ma CY, Feng J, Can AH, Lin RM, and Xu S (2011) Genetic analysis of Chinese differential cultivar early premium for yellow rust resistance genes. *Int. J. Agric. Biol* 13:683-688.
- Mather K, and Jinks JL (1982) *Biometrical Genetics: The study of continuous variation*. 3rd edition. Chapman and Hall, New York, USA. 396 pp.
- Mather K, and Jinks JL (2013) *Biometrical genetics: The study of continuous variation*. Springer.
- McCallum BD, Hiebert CW, Cloutier S, Bakkeren G, Rosa SB, Humphreys DG, Marais GF, McCartney CA, Panwar V, Rampitsch C, and Saville BJ (2016) A review of wheat leaf rust research and the development of resistant cultivars in Canada. *Canadian Journal of Plant Pathology* 38:1-18.
- McIntosh RA, Wellings CR, and Park RF (1995) *Wheat Rusts: An Atlas of Resistance Genes*. Australia:CSIRO. Publications, Victoria, Australia. 200 pp.
- Moghadam M, and Amirioghan H (2009) *Biometric methods in quantitative genetic analysis*. Parivar Publications. 360 pp.
- Mohammadi M, Ramezanpour S, Navabpour S, Soltanloo H, Kalateharabi M, and Kia S (2012) STUDY on inheritance of resistance to *septoria tritici blotch* of wheat by generation mean analysis. *Journal of Plant Production Research* 19:1-18 (In Farsi).
- Nzuve FM, Tusiime G, Bhavani S, Njau PN, and Wanyera R (2013) Studies of the genetics of inheritance of stem rust resistance in bread wheat. *African Journal of Biotechnology* 12(21).
- Omrani A, Khodarahmi M, and Afshari F (2019) Genetic analysis of resistance to stripe rust in cross of commercial bread wheat cv. Aflak× Avocet. *Crop Breeding Journal* 9:61-70.
- Parlevliet JE (1985) Resistance of the non-race-specific type. In *Diseases, Distribution, Epidemiology, and Control*. Academic Press. (pp. 501-525).
- Ramroudi H, Nasrollahnezhad Ghomi AA, Zaynali Nezhad K, and Dehghan MA (2020) Inheritance of resistance to brown rust disease in bread wheat via means of generation analysis. *Journal of Crop Breeding* 12:1-8 (In Farsi).
- Sadrabadi Haghghi D, Marashi SH, and Nasiri Mahallati M (2001) *Principles of crop breeding*. University of Ferdowsi Mashhad Publications. 280 pp.
- Saghai-Marouf MA, Soliman KM, Jorgensen RA, and Allard RW (1984) Ribosomal DNA spacer-length polymorphisms in barley: Mendelian inheritance, chromosomal location, and population dynamics. *Proceedings of the National Academy of Sciences* 81:8014-8019.
- Warnner JN (1952) A method for estimating heritability. *Agronomy Journal* 44:427-430.
- Wright S (1968) *Genetic and biometric foundations. Evolution and the genetics of populations: A Treatise in Three Volumes* (No. 576.58 W9301g Ej. 1025185). Genetic and biometric foundations. The University of Chicago Press. Chicago and London. 469 pp.