

## ارزیابی مقاومت به زنگ برگ برخی از ژنوتیپ‌های آزیلوپس در مرحله‌های گیاهچه‌ای و گیاه کامل

### Leaf rust resistance evaluation of *Aegilops* genotypes at the seedling and adult plant stages

سیما ابراهیمی<sup>۱</sup>، علی دادخدایی<sup>۲\*</sup>، بهرام حیدری<sup>۲</sup>، روح‌اله نادری خراجی<sup>۲</sup>

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد ژنتیک و به‌نژادی گیاهی، بخش تولید و ژنتیک گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شیراز، ایران

۲- به‌ترتیب دانشیار، استاد، دانشیار، بخش تولید و ژنتیک گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شیراز، ایران

Ebrahimi S<sup>1</sup>, Dadkhodaie A<sup>\*2</sup>, Heidari B<sup>2</sup>, Naderi kharaji R<sup>2</sup>

1- MSc Student, Department of Plant Production and Genetics, School of Agriculture, Shiraz University, Shiraz, Iran

2- Associate Professor, Professor, Associate Professor, Department of Plant Production and Genetics, School of Agriculture, Shiraz University, Shiraz, Iran

\* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: dadkhodaie@shirazu.ac.ir

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۰۲/۰۱ - تاریخ پذیرش: ۱۴۰۲/۰۷/۲۶)

### چکیده

گونه‌های زیادی از آزیلوپس در ایران وجود دارند که بسیاری از آن‌ها مقاوم به بیماری زنگ گندم هستند. بنابراین با توجه به توانایی بیمارگرها در شکستن مقاومت، پژوهش‌هایی که در زمینه شناسایی و بهره‌گیری از این گونه‌ها صورت گرفته است، کافی نیست. برخی از این گونه‌ها از لحاظ ظاهری به هم شباهت دارند اما دارای سطح پلوئیدی متفاوت هستند. به همین دلیل سطح پلوئیدی گونه‌های *Aegilops crassa*، *Ae. neglecta* و *Ae. vavilovii* توسط دستگاه فلوسایتومتری تعیین شد و از گیاه *Ae. tauschii* ( $2n=2x=14$ ) به‌عنوان مرجع استفاده شد. محتوای ژنوم گونه‌های *Ae. crassa* و *Ae. neglecta* حدود دو برابر گیاه مرجع بود و بنابراین به‌عنوان گونه تتراپلوئید ( $2n=4x$ ) شناسایی شدند در حالی که این مقدار در *Ae. vavilovii* که هگزاپلوئید ( $2n=6x$ ) بود، حدود سه برابر بود. به‌منظور شناسایی مقاومت به زنگ برگ، ۴۹ ژنوتیپ خالص از گونه‌های *Ae. neglecta*، *Ae. geniculata*، *Ae. kotschyi* و *Ae. biuncialis* و گونه *Ae. vavilovii* بررسی شدند. ابتدا یوریدینوسپورهای چهار پاتوتیپ بر روی رقم گندم روشن که حساس به زنگ برگ می‌باشد، در گلخانه تکثیر شدند. سپس، همه ژنوتیپ‌ها در مرحله دو برگی در شرایط ۱۰۰ درصد رطوبت و ۲۴ ساعت تاریکی با این پاتوتیپ‌ها مایه‌زنی شدند. بعد از دو هفته، نمره‌دهی براساس مقیاس ۰ تا ۴ انجام شد و ژنوتیپ‌ها طیف وسیعی از بسیار مقاوم ( $0; =$ ) تا کاملاً حساس ( $3^+$ ) را نشان دادند. در ارزیابی مقاومت در مرحله گیاه کامل نیز، سطوح متفاوتی از مقاومت (MR تا R) مشاهده شد. این پژوهش مقدمه‌ای بر شناسایی ژن‌های مقاومت در این ژنوتیپ‌ها و نوع عمل آن‌ها در پژوهش‌های بعدی می‌باشد.

### واژه‌های کلیدی

آزیلوپس  
پاتوتیپ  
زنگ برگ  
سطح پلوئیدی  
فلوسایتومتری

## مقدمه

پیش‌بینی می‌شود جمعیت دنیا تا سه دهه آینده به ده میلیارد نفر برسد که در نتیجه آن، تأمین مواد غذایی با مشکل رو به رو خواهد شد. بنابراین باید با افزایش عملکرد در واحد سطح این مشکل را رفع نمود که مستلزم بهبود ژنتیکی و افزایش پتانسیل ژنتیکی گیاهان می‌باشد. گندم یکی از منابع ارزشمند تأمین کالری مورد نیاز انسان، است که اهمیت زیادی در امنیت غذایی دارد (Gupta et al. 2008) ولی عملکرد این گیاه در اثر تنش‌های زیستی<sup>۱</sup> و غیر زیستی<sup>۲</sup> کاهش می‌یابد که از آن‌ها می‌توان به خشکی، شوری، سرما، آفات، بیماری‌ها و علف‌های هرز اشاره کرد (Montesinos et al. 2002). بنابراین، از اهداف به‌نژادی گندم، تولید ارقام مقاوم به انواع تنش‌ها و افزایش عملکرد گندم می‌باشد (William et al. 2005).

زنگها<sup>۳</sup> از جمله تنش‌های زیستی و زیان‌بارترین بیماری‌های گندم می‌باشند که توسط قارچ‌های راسته *Uredinales*، رده بازیدیومیست‌ها ایجاد می‌شوند و موجب کاهش کمیت و کیفیت دانه می‌شوند (McCallum et al. 2012). سه بیماری زنگ در خانواده‌ی گندمیان زراعی و وحشی ایجاد می‌شوند که شامل زنگ نواری (زنگ زرد)؛ زنگ برگ (زنگ قهوه‌ای)<sup>۴</sup> و زنگ ساقه (زنگ سیاه)<sup>۵</sup> می‌باشند. اگرچه زنگ نواری شایع‌ترین نوع بیماری زنگ می‌باشد (Roelfs et al. 1992)، زنگ برگ در دنیا گستردگی بیشتری دارد و در نتیجه، منجر به خسارت سالانه بیشتری می‌شود (Chester 1946).

زنگ برگ که توسط قارچ *Puccinia triticina* ایجاد می‌شود، از خانواده *Pucciniaceae* می‌باشد. محدوده میزبانی این قارچ، گندم نان (*Triticum aestivum* L.)، گندم دوروم (*T. turgidum* L. var. *durum*) و گونه‌های مختلف *Aegilops* می‌باشد (Melvin et al. 2008). این بیماری برای اولین بار در غرب، شمال غرب، خوزستان و بخش‌هایی از خراسان و گرگان در سال ۱۳۲۵ گزارش شد (Esfandiari 1947). بیماری در مکان‌هایی که ارقام

حساس کشت شوند و شرایط محیطی برای رشد قارچ فراهم باشد، ظاهر می‌شود (Agrios 2005) و نشانه‌های آن، جوش‌های بیضی شکل و پراکنده به رنگ نارنجی مایل به قهوه‌ای در سطح برگ می‌باشد.

قارچ مولد زنگ دارای نژادهای فیزیولوژیک<sup>۶</sup> متعددی می‌باشد که در اثر جهش یا مهاجرت به وجود آمده‌اند. این نژادهای جدید باعث شکسته شدن ژن‌های مقاومت و در نتیجه حساسیت ارقام زراعی می‌شود و اولین بار توسط Mains and Jackson (1923)، گزارش شدند. اگرچه استفاده از قارچ‌کش‌ها روشی آسان برای مقابله با بیماری زنگ می‌باشد اما راهبردی همیشگی و کارآمد نیست، چون بیمارگرها بعد از مدتی به آن‌ها مقاوم شده و گسترش می‌یابند (Chen 2005). این در حالی است که شکستن مقاومت چندژنی به یک‌باره رخ نمی‌دهد و همین‌طور اثرات مخرب محیط زیستی ندارد. پس مقاومت ژنتیکی نسبت به مبارزه شیمیایی کارایی بیشتری دارد (Kammholz et al. 2001).

جنس *Aegilops* به‌عنوان منبع مقاومت به زنگ، مورد توجه به‌نژادگران قرار گرفته است و ژن‌های مقاومت با روش‌های به‌نژادی و بیوتکنولوژی به لاین‌های مناسب منتقل شده‌اند (Ellis et al. 2014). این جنس از خانواده *Poaceae* و زیر خانواده *Pooideae* می‌باشد و دارای ۱۱ گونه دیپلوئید ( $2n=2x=14$ )، ۱۰ گونه تتراپلوئید ( $2n=4x=28$ ) و ۲ گونه هگزاپلوئید ( $2n=6x=42$ ) می‌باشد. در این جنس گونه‌های *Ae. neglecta* و *Ae. crassa* دارای سطوح پلوئیدی تتراپلوئید و هگزاپلوئید می‌باشند (Schneider et al. 2008). برخی از آن‌ها که دارای ژنوم مشترک با گندم هستند، در به‌نژادی گندم بسیار حائز اهمیت می‌باشند و به‌علت سازگاری با شرایط گوناگون و مقاومت به بیماری‌ها از جمله زنگ، گزینه مناسبی برای پژوهش‌های ژنتیکی می‌باشند. برای انجام چنین پژوهش‌هایی باید اطلاعات کافی از این گیاهان در دسترس باشد.

با وجود اینکه گونه‌های زیادی از آزیلوپس در ایران وجود دارند و بسیاری از آن‌ها می‌توانند منبع مناسبی برای مقاومت به زنگ باشند، پژوهش‌هایی که در این زمینه صورت گرفته است (Aliakbari et al. 2020; Davoudnia and Dadkhodaie 2022)،

<sup>1</sup> Biotic stresses

<sup>2</sup> Abiotic stresses

<sup>3</sup> Rust diseases

<sup>4</sup> Stripe rust or Yellow rust

<sup>5</sup> Leaf rust or Brown rust

<sup>6</sup> Stem rust or Black rust

<sup>7</sup> Physiological races

noise از gain=320 و low-limit=30 استفاده شد.

واکنش ژنوتیپ‌ها (پنج اکوتیپ *Ae. crassa*، دو اکوتیپ *Ae. neglecta*، یک اکوتیپ *Ae. geniculata*، یک اکوتیپ *Ae. kotschyi* و دو اکوتیپ *Ae. biuncialis* و *Ae. vavilovii*) نسبت به زنگ برگ در مرحله‌های گیاهچه‌ای و گیاه کامل ارزیابی شد. از آنجایی که پاتوتیپ‌ها برای مدت طولانی در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شده بودند، قبل از استفاده، تیوب حاوی اسپور به مدت ۴ تا ۵ دقیقه در بن‌ماری (دمای ۳۷ تا ۴۰ درجه سانتی‌گراد) قرار داده شد (جدول ۲). پاتوتیپ‌ها بر روی رقم حساس به زنگ برگ (روشن) در گلخانه تکثیر شدند و در مرحله ۲ برگی مایه‌زنی<sup>۳</sup> انجام شد. برای این کار برگ را با روغن توئین ۲۰<sup>۴</sup> مرطوب کرده و سپس به وسیله قلم‌مو، اسپور را به سطح برگ انتقال داده و گیاهچه‌ها به مدت ۲۴ ساعت در تاریکی و رطوبت اشباع قرار گرفتند. پس از آن، گیاهچه‌ها به مدت دو هفته در دمای ۱۸ درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند و اسپور حاصل جمع‌آوری شد.

ژنوتیپ‌های آژیلوپس نیز در مرحله دو برگی و با روش ذکر شده با استفاده از اسپور تازه مایه‌زنی شدند. یادداشت‌برداری و نمره‌دهی حدود دو هفته بعد از مایه‌زنی به روش Roelfs et al. 1992 انجام شد. بر طبق این روش، به تیپ‌های آلودگی<sup>۵</sup> نمره‌هایی از ۰ تا ۴ داده می‌شود. نمره‌های ۰، ۱ و ۲ نشان‌دهنده مقاومت و نمره‌های ۳ و ۴ نشان‌دهنده حساسیت می‌باشد (جدول ۳). بعد از بررسی مقاومت ژنوتیپ‌ها در مرحله گیاهچه‌ای، همه‌ی ژنوتیپ‌ها نشا شدند و مقاومت ژنوتیپ‌هایی که در مرحله گیاهچه‌ای به بیماری زنگ برگ حساس بودند، در مرحله گیاه کامل ارزیابی شد. روش مایه‌زنی همانند قبل بود و پس از ظهور کامل برگ پرچم انجام شد. ابتدا مقاومت ژنوتیپ‌ها نسبت به همان پاتوتیپ مورد استفاده در مرحله گیاهچه‌ای و سپس با مخلوط چهار پاتوتیپ بررسی شد. یادداشت‌برداری سه هفته پس از مایه‌زنی و بر روی برگ پرچم صورت گرفت و نمره‌دهی به صورت R، MR، S و MS بود (جدول ۴).

<sup>3</sup> Inoculation

<sup>4</sup> Tween 20

<sup>5</sup> Infection types (ITs)

کافی نیست. لذا این پژوهش به منظور بررسی مقاومت به زنگ برگ در جنس آژیلوپس انجام شد. بدین منظور ابتدا با استفاده از فلوسایتومتری سطح پلوئیدی گونه‌های مورد پژوهش شناسایی و سپس مقاومت آن‌ها نسبت به زنگ برگ ارزیابی شد.

## مواد و روش‌ها

این پژوهش در آزمایشگاه سیتوژنتیک و گلخانه‌ی بخش تولید و ژنتیک گیاهی دانشگاه شیراز انجام شد. ابتدا ۴۹ ژنوتیپ مورد استفاده در پژوهش تکثیر و خالص‌سازی شدند (جدول ۱)، بدین منظور از تک بذر استفاده شد.

با استفاده از دستگاه فلوسایتومتری، سطح پلوئیدی پنج اکوتیپ *Ae. crassa*، دو اکوتیپ *Ae. neglecta* و لاین‌های *Ae. vavilovii* در مقایسه با گیاه مرجع<sup>۱</sup> *Ae. tauschii* که دارای سطح پلوئیدی  $2n=2x=14$  می‌باشد، تعیین شد. بدین منظور، ابتدا برگ‌های جوان گیاه با استفاده از تیغ به طور کامل خرد شده و سپس از بافر استخراج هسته (به میزان ۴۰۰ میکرولیتر برای هر نمونه) و بافر رنگ‌آمیزی DAPI<sup>۲</sup> (به میزان ۱۶۰۰ میکرولیتر) تولید شده در شرکت Sysmex Partec کشور آلمان، برای هر نمونه استفاده شد. مخلوط حاصل به ترتیب از فیلترهای ۵۰ میکرونی و ۳۰ میکرونی عبور داده شد و در دستگاه فلوسایتومتری (Partec، آلمان) قرار گرفت. این رنگ به صورت کمپلکس در نواحی بازهای A-T باند شده و توسط نور ماورابنفش در ۳۵۰ نانومتر برانگیخته می‌شود و از این طریق، محتوای DNA سلول برآورد می‌شود (Godelle et al. 1993). در این روش، سلول‌های رنگ‌آمیزی شده در یک جریان سیال قرار می‌گیرند و به صورت تکی از مقابل پرتو نوری ماورابنفش عبور می‌کنند. نور ماورابنفش پس از برخورد به سلول پراکنده می‌شود و طول موج دیگری از سلول بازتاب می‌شود و به صورت هیستوگرام بر روی صفحه نمایش دستگاه آشکار می‌شود. تعداد سلول‌های شمارش شده (Total count) توسط دستگاه بیشتر از ده هزار سلول در نظر گرفته می‌شود تا محتوای ژنوم به درستی برآورد شود. برای تنظیم دستگاه و کاهش مقدار

<sup>1</sup> Reference

<sup>2</sup> 4,6-Di Amino 2-Phenyl Indole

جدول ۱- محل جمع‌آوری و مشخصات جغرافیایی ژنوتیپ‌های آژیلوپس مورد استفاده برای ارزیابی مقاومت به بیماری زنگ برگ در مرحله‌های گیاهچه‌ای و گیاه کامل

ژنوتیپ	محل جمع‌آوری	عرض جغرافیایی	طول جغرافیایی
<i>Aegilops vavilovii</i>	شیراز	۲۹ ۴۳ ۵۰ / ۲۸۶	۵۲ ۳۵ ۱۲ / ۹۴۳
<i>Ae. crassa</i>	اراک	۳۴ ۶۷ / ۵۲۷	۹۹ ۴۴ ۸ / ۱۸
<i>Ae. crassa</i>	کمیجان-همدان	۳۴ ۴۴ ۵۱ / ۵۱۱	۴۹ ۲۴ ۷۳ / ۱۱۱
<i>Ae. crassa</i>	کمیجان-قهاوند	۳۴ ۴۶ ۱۲ / ۳۴۲	۴۹ ۷۴ ۳ / ۰۸۷
<i>Ae. crassa</i>	بیجار-دیواندره	۳۵ ۴۹ ۲۶ / ۹۳۶	۷۱ ۶۳ ۶ / ۷۷۵
<i>Ae. biuncialis</i>	علیصدر-بیجار	۳۵ ۳۱ ۳۹ / ۸۸	۴۸ ۰۲ ۸ / ۴۶۷
<i>Ae. geniculata</i>	مرند	۳۸ ۳۲ ۱۳ / ۳۲۸	۴۵ ۲۰ ۲۴ / ۵۲۴
<i>Ae. kotschy</i>	ساوه	۳۵ ۱۸ ۰ / ۰۵	۵۰ ۱۷ ۴۳ / ۶۷۹
<i>Ae. neglecta</i>	*	*	*
<i>Ae. crassa</i>	*	۳۱ ۳۳ ۹ / ۰۳۴	۵۱ ۱۰ ۴۹ / ۶۴۵
<i>Ae. neglecta</i>	تنگ ابوالحیات	۲۹ ۴۱ ۰ / ۲۷	۵۱ ۴۹ ۴۴ / ۲۱۶
<i>Ae. biuncialis</i>	محمود آباد	۳۱ / ۸۷	۵۴ / ۸۷

\* اطلاعات موجود نبود

جدول ۲- پاتوتیپ‌های مورد استفاده در ارزیابی مقاومت به زنگ برگ در مرحله‌های گیاهچه‌ای و گیاه کامل ۴۹ ژنوتیپ آژیلوپس و پرآزاری و ناپرآزاری آنها

ژنوتیپ**	بیماری‌زایی	محل جمع‌آوری	جدایه*
BDKLQ	2c, 3a, 3bg, 11, 14b, 17, 24, 30, B	گلستان	91-15
BDFPG	3ka, 11, 14a, 14b, 17, 18, 24, 30, B	خوزستان	94-18
CDFMQ	3a, 3bg, 14b, 17, 18, 24, 30, B	اردبیل	93-24
FJPSQ	2c, 3a, 3bg, 3ka, 10, 14a, 14b, 16, 17, 24, 30, B	اردبیل	93-44

\* عدد سمت چپ سال جمع‌آوری جدایه و عدد سمت راست شماره آن سال را نشان می‌دهد.

\*\* فنوتیپ براساس لاین‌های ایزوژن تاجر مطابق روش نامگذاری آمریکای شمالی مشخص شد (Long and Kolmer, 1989)

جدول ۳- تیپ‌های آلودگی زنگ برگ در مرحله گیاهچه‌ای (Roelfs et al. 1992)

تیپ آلودگی*	واکنش میزبان	علائم
۰	مصون	عدم وجود هیچ گونه جوش
;	تقریباً مصون	عدم وجود جوش و وجود لکه‌های کلروزه و نکروزه حاصل از واکنش فوق حساسیت
۱	خیلی مقاوم	جوش‌های کوچک احاطه شده توسط نواحی نکروزه
۲	مقاوم	جوش‌های کوچک تا متوسط احاطه شده توسط نواحی کلروزه و نکروزه و احاطه شدن نواحی با آب‌سوخستگی سبز توسط نواحی کلروزه
۳	حساس	جوش‌های با اندازه متوسط همراه با نواحی کلروزه
۴	کاملاً حساس	جوش‌های بدون نواحی کلروزه
X	نامتجانس	نامتجانس، وجود جوش‌هایی با اندازه‌های متفاوت

\* تغییرات تیپ‌های آلودگی به وسیله علائم زیر نشان داده شد.

- برای جوش‌های کوچکتر از حد معمول و + برای جوش‌های بزرگتر از حد معمول استفاده شد.

; برای نشان دادن مقاومت خیلی زیاد است.

(C) Chlorosis: بر لکه‌های کلروزه بیشتر از حد معمول دلالت می‌کند.

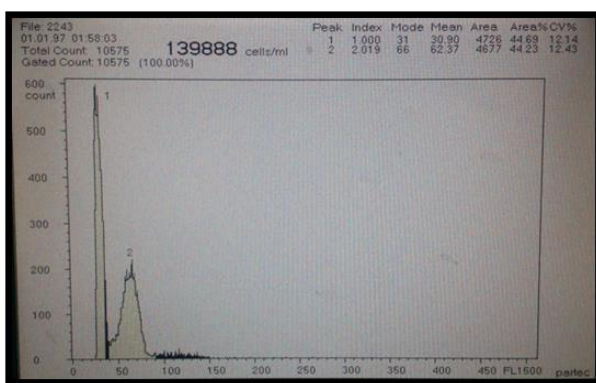
(N) Necrosis: لکه‌های نکروزه بیشتر از حد معمول را نشان می‌دهد.

جدول ۴- تیپ‌های آلودگی زنگ برگ در مرحله گیاه کامل بر اساس درصد سطح آلودگی برگ (Roelfs et al. 1992)

واکنش میزبان	سطح آلودگی برگ (%)	تیپ آلودگی
مقاوم	% 0-20	R (resistant)
نیمه مقاوم	% 40	MR (moderately resistant)
نیمه حساس	% 80	MS (moderately susceptible)
حساس	% 100	S (susceptible)

جدول ۵- نتایج فلوسایتومتری سه گونه مختلف آزیلوپس

ضریب تغییرات	میانگین پیک فلوسایتومتری	گونه
11.37-13.69	61.08-82.20	<i>Ae. crassa</i>
11.03-13.64	64.16-70.26	<i>Ae. neglecta</i>
12.22-16.02	95.79-98.63	<i>Ae. vavilovii</i>



شکل ۱- محتوای ژنوم مخلوط دو گونه *Ae. crassa* و *Ae. tauschii* با فلوسایتومتری (محور افقی نمودار: نشانگر محتوای DNA سلول‌ها بر حسب پیکوگرم؛ محور عمودی: تعداد هسته‌های شمارش شده؛ ۱: پیک فلوسایتومتری مرتبط با *Ae. tauschii*؛ ۲: پیک فلوسایتومتری مرتبط با *Ae. crassa*)



شکل ۲- محتوای ژنوم مخلوط دو گونه *Ae. vavilovii* و *Ae. tauschii* با فلوسایتومتری (محور افقی نمودار: نشانگر محتوای DNA سلول‌ها بر حسب پیکوگرم؛ محور عمودی: تعداد هسته‌های شمارش شده؛ ۱: پیک فلوسایتومتری مرتبط با *Ae. tauschii*؛ ۲: مرحله  $G_2$  سلولی؛ ۳: پیک فلوسایتومتری مرتبط با *Ae. vavilovii*)

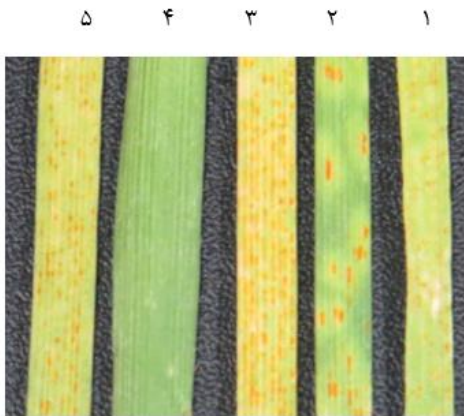
حداکثر شدت آلودگی در هر تیپ آلودگی برابر با  $R=0.2$ ،  $MR=0.4$ ،  $MS=0.8$  و  $S=1.0$  می‌باشد.

## نتایج

### تعیین سطح پلوئیدی ژنوتیپ‌های *Ae. neglecta*، *Ae. crassa* و *Ae. vavilovii* در مقایسه با *Ae. tauschii*

در این پژوهش پنج اکوتیپ *Ae. crassa* مورد بررسی قرار گرفتند، که دارای میانگین پیک فلوسایتومتری در بازه ۶۱/۰۸ تا ۸۲/۲۰ و ضریب تغییرات در بازه ۱۱/۳۷ تا ۱۳/۶۹ درصد بودند. برطبق نمودارهای حاصل از دستگاه فلوسایتومتری، عدد میانگین (محتوای ژنوم یا پیک فلوسایتومتری) گیاه مرجع برابر با ۴۲/۶۵ و ضریب تغییرات آن ۱۲/۳۱ درصد بود. میانگین اکوتیپ‌های *Ae. crassa* تقریباً دو برابر میانگین حاصل از ژنوتیپ گیاه مرجع بود (شکل ۱). پیک فلوسایتومتری برای اکوتیپ شماره ۴۶ گونه *Ae. neglecta* برابر با ۷۰/۲۶ با ضریب تغییرات ۱۱/۰۳ درصد بود در حالی که مقادیر مرتبط برای اکوتیپ شماره ۴۸ همین گونه، برابر با ۶۴/۱۶ با ضریب تغییرات ۱۳/۶۴ درصد بود. با توجه به این که ژنوتیپ *Ae. tauschii* دارای میانگین ۴۲/۶۵ می‌باشد، مقادیر میانگین هر دو ژنوتیپ ذکر شده دو برابر آن می‌باشد. زمانی که از مخلوط هر اکوتیپ با گیاه مرجع استفاده شد، مقدار محتوای ژنوم در *Ae. neglecta* دو برابر گیاه *Ae. tauschii* بود.

تنها ژنوتیپ *Ae. kotschy* بررسی شده در این پژوهش نیز به تمام پاتوتیپ‌ها مقاوم (IT=1C تا IT=2) بود (جدول ۵).



شکل ۳- تیپ‌های آلودگی ژنوتیپ‌های مختلف *Aegilops tauschii* نسبت به عامل زنگ برگ در مرحله گیاهچه‌ای (۱: ژنوتیپ ۲۸ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۲۴-۹۳ با تیپ آلودگی 2C؛ ۲: ژنوتیپ ۳۱ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۵-۹۱ با تیپ آلودگی ۱؛ ۳: ژنوتیپ ۸ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۴۴-۹۳ با تیپ آلودگی 3+؛ ۴: ژنوتیپ ۳ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۸-۹۴ با تیپ آلودگی ۵؛ ۵: ژنوتیپ ۱۶ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۸-۹۴ با تیپ آلودگی 3+)



شکل ۴- تیپ‌های آلودگی ژنوتیپ‌های مختلف *Aegilops tauschii* نسبت به عامل زنگ برگ در مرحله گیاهچه‌ای (۱: ژنوتیپ ۱۵ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۸-۹۴ با تیپ آلودگی 10R؛ ۲: ژنوتیپ ۸ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۴۴-۹۳ با تیپ آلودگی 10R-MR؛ ۳: ژنوتیپ ۳۶ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۵-۹۱ با تیپ آلودگی 5R؛ ۴: ژنوتیپ ۹ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۸-۹۴ با تیپ آلودگی 20R-MR؛ ۵: ژنوتیپ ۱۶ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۸-۹۴ با تیپ آلودگی 10R؛ ۶: ژنوتیپ ۳۷ مایه‌زنی شده با پاتوتیپ ۱۵-۹۱ با تیپ آلودگی 5R)

گیاهچه‌های حساس مورد بررسی در پژوهش، در مرحله گیاه کامل نسبت به مخلوط چهار پاتوتیپ مقاوم بودند و سطح آلودگی برگ‌ها از 0R تا 15R بود.

محتوای ژنوم در گونه *Ae. vavilovii* در بازه ۹۵/۷۹ تا ۹۶/۱۲ با ضریب تغییرات ۱۲/۲۲ تا ۱۶/۰۲ درصد می‌باشد و مخلوط گیاه مرجع (*Ae. tauschii*) و لاین‌های *Ae. vavilovii* عدد میانگین ۹۵/۷۹ داشت که حدود سه برابر گیاه مرجع بود (شکل ۲). مقایسه این گونه با گونه *Ae. crassa* نیز انجام گرفت. بدین منظور از مخلوط برگ اکوتیپ شماره ۳۹ (*Ae. crassa*) و *Ae. vavilovii* استفاده شد. پیک فلوسایتومتری گونه *Ae. crassa* (۶۱/۰۸) حدود دو سوم گونه *Ae. vavilovii* (۹۸/۶۳) بود (جدول ۵).

### ارزیابی مقاومت در مرحله گیاهچه‌ای و گیاه کامل

گیاهچه‌های گونه *Ae. vavilovii* نسبت به پاتوتیپ‌های زنگ برگ، تیپ‌های آلودگی متفاوتی از کاملاً حساس (3+) تا کاملاً مقاوم (0=) نشان دادند (جدول ۵، شکل ۳). گیاهچه‌های حساس نسبت به همان پاتوتیپی که حساس بودند، در مرحله گیاه کامل، مقاومت نشان دادند (جدول ۵، شکل ۴). همین‌طور مقاومت بسیار بالایی مخلوط نسبت به مخلوط چهار پاتوتیپ نشان دادند (جدول ۵). از پنج ژنوتیپ *Ae. crassa* مورد ارزیابی در این پژوهش، ژنوتیپ‌های شماره ۳۹، ۴۲ و ۴۷ به هر چهار پاتوتیپ، تیپ آلودگی بالایی (IT=3+) نشان دادند، یعنی این ژنوتیپ‌ها نسبت به هر چهار پاتوتیپ حساس بودند. ژنوتیپ شماره ۴۰ به سویه ۱۵-۹۱ خیلی مقاوم (IT=1) بود و در برابر سه پاتوتیپ دیگر، حساسیت (IT=3+) نشان داد. ژنوتیپ شماره ۴۱ به سویه ۱۸-۹۴ مقاومت (IT=2) نشان داد و در برابر بقیه پاتوتیپ‌ها حساس بود (جدول ۵). گیاهچه‌های حساس در مرحله گیاه کامل نسبت به مخلوط چهار پاتوتیپ، مقاوم بودند. هر دو ژنوتیپ *Ae. neglecta* نسبت به هر چهار پاتوتیپ، مقاومت بسیار بالایی نشان دادند (=؛ N تا ؛)، یعنی به زنگ برگ بسیار مقاوم بودند (جدول ۵). در بررسی دو ژنوتیپ *Ae. biuncialis* ژنوتیپ شماره ۴۳ به سویه‌های شماره ۲۴-۹۳ و ۴۴-۹۳ حساس بود ولی در برابر دو پاتوتیپ دیگر مقاوم بود. ژنوتیپ شماره ۴۹ نیز به دو سویه شماره ۱۸-۹۴ و ۲۴-۹۳ واکنش بالایی نشان داد ولی در برابر دو پاتوتیپ دیگر مقاوم بود (جدول ۵). تنها ژنوتیپ *Ae. geniculata* در برابر سویه ۱۸-۹۴ مقاومت نشان داد (IT=2C) ولی در برابر سه پاتوتیپ دیگر حساس (IT=3+) بود (جدول ۵).

جدول ۶- مقاومت به زنگ برگ ژنوتیپ‌های *Ae. vavilovii*، *Ae. crassa*، *Ae. neglecta*، *Ae. biuncialis*، *Ae. geniculata* و *Ae. kotschy* در مرحله گیاهچه‌ای و مرحله

گیاه کامل نسبت به چهار پاتوتیپ

Code	Genotype	Seedling				** APR	*** APR
		Pt <sup>+</sup> 15	Pt 18	Pt 24	Pt 44	Mix Pt	
1	<i>Ae. vavilovii</i>	:CN	:N	;	1N	5R	
2	<i>Ae. vavilovii</i>	:CN	:C	;N	2C	0R	
3	<i>Ae. vavilovii</i>	:C	;	;	2C	0R	
4	<i>Ae. vavilovii</i>	:C	:C	;	2C	0R	
5	<i>Ae. vavilovii</i>	:CN	:N	:C	2C	0R	
6	<i>Ae. vavilovii</i>	:N	2N	:N	33 <sup>-</sup>	5R	5-10R
7	<i>Ae. vavilovii</i>	2N	:C	:N	33 <sup>-</sup>	5-10R	5-10R
8	<i>Ae. vavilovii</i>	:1CN	;	1	3 <sup>+</sup>	R	10R-MR
9	<i>Ae. vavilovii</i>	:CN	3 <sup>+</sup>	:C	:CN	0R	20R-MR
10	<i>Ae. vavilovii</i>	;	3 <sup>+</sup>	:N	:C	0R	20R-MR
11	<i>Ae. vavilovii</i>	:C	1N	0; <sup>=</sup>	;	10R	
12	<i>Ae. vavilovii</i>	;	1N	:N	:N	5R	
13	<i>Ae. vavilovii</i>	;	1N	:N	:N	10R	
14	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	1N	:CN	:N	10-15R	
15	<i>Ae. vavilovii</i>	:CN	3 <sup>+</sup>	:C	:CN	R	10R
16	<i>Ae. vavilovii</i>	;	3 <sup>+</sup>	0; <sup>=</sup>	;	5-10R	10R
17	<i>Ae. vavilovii</i>	:N	:N	0; <sup>=</sup>	:N	10R	
18	<i>Ae. vavilovii</i>	:C	:N	0; <sup>=</sup>	:C	0R	
19	<i>Ae. vavilovii</i>	;	0; <sup>=</sup>	0; <sup>=</sup>	;	5R	
20	<i>Ae. vavilovii</i>	:N	:CN	0; <sup>=</sup>	:N	5R	
21	<i>Ae. vavilovii</i>	0;	;	0; <sup>=</sup>	:CN	5R	
22	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	;	0; <sup>=</sup>	;	0R	
23	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	:N	2C	1	10-15R	
24	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	;	2C	:N	5R	
25	<i>Ae. vavilovii</i>	:N	:N	2C	0; <sup>=</sup>	R	
26	<i>Ae. vavilovii</i>	:C	:C	2C	:N	10R	
27	<i>Ae. vavilovii</i>	;	1CN	2C	1	0R	
28	<i>Ae. vavilovii</i>	;	1N	2C	:N	0R	
29	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	:N	0; <sup>=</sup>	1	0-5R	
30	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	:C	0; <sup>=</sup>	:C	0R	
31	<i>Ae. vavilovii</i>	1	:N	;	1N	10R	
32	<i>Ae. vavilovii</i>	1	:C	;	;	10R	
33	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	:N	;	:N	10R	
34	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	:N	;	:N	R	
35	<i>Ae. vavilovii</i>	0; <sup>=</sup>	;	;	:N	R	
36	<i>Ae. vavilovii</i>	3 <sup>+</sup>	0; <sup>=</sup>	0; <sup>=</sup>	:N	R	5R
37	<i>Ae. vavilovii</i>	3 <sup>+</sup>	:CN	1	:C	0R	5R
38	<i>Ae. vavilovii</i>	3 <sup>+</sup>	:N	;	;	0R	R-MR
39	<i>Ae. crassa</i>	3 <sup>+</sup>	3 <sup>-</sup>	3 <sup>-</sup>	3 <sup>-</sup>	0R	
40	<i>Ae. crassa</i>	:1	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	5R	
41	<i>Ae. crassa</i>	3 <sup>+</sup>	2	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	0R	
42	<i>Ae. crassa</i>	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	R	
43	<i>Ae. biuncialis</i>	2	2N	33 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	R	
44	<i>Ae. geniculata</i>	3 <sup>+</sup>	2C	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	0R	
45	<i>Ae. kotschy</i>	1C	2	:1C	:12	0R	
46	<i>Ae. neglecta</i>	: <sup>=</sup>	;	;	;	0R	
47	<i>Ae. crassa</i>	3 <sup>+</sup>	3 <sup>-</sup>	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	R	
48	<i>Ae. neglecta</i>	:N	:-	:N	:C	0R	
49	<i>Ae. biuncialis</i>	:12	3 <sup>+</sup>	3 <sup>+</sup>	12 <sup>+</sup>	0R	

\* Pt: Pathotype

\*\* APR: Adult Plant Resistance

\*\*\* Adult Plant Resistance by one pathotype in susceptible seedlings

بودند. بنابراین ژنوتیپ‌های متعلق به این دو گونه تتراپلوئید بودند. در پژوهش مشابهی که برای تعیین سطح پلوئیدی این دو گونه انجام شد، از جو دیپلوئید و گندم هگزاپلوئید به عنوان گیاه مرجع استفاده شد. سطح پلوئیدی این گونه‌ها دارای پیک فلوسایتومتری تقریباً دو برابر جو دیپلوئید و دو سوم گندم هگزاپلوئید بود و

### بحث

در بررسی سطح پلوئیدی گونه‌های مورد ارزیابی مشخص شد که دو گونه *Ae. neglecta* و *Ae. crassa* دارای میانگین پیک فلوسایتومتری حدود دو برابری نسبت به گونه *Ae. tauschii*

همچنین ژنوتیپ *Ae. buincialis* به دو پاتوتیپ مقاومت نشان داد و در برابر دو پاتوتیپ دیگر حساس بود. تاکنون ژن مقاومت در هیچ کدام از این دو گونه شناسایی نشده است. ژنوتیپ *Ae. geniculata* نیز نسبت به سه پاتوتیپ، تیپ آلودگی بالایی نشان داد و در برابر یکی از پاتوتیپ‌ها مقاوم بود. تاکنون فقط یک ژن مقاومت به زنگ برگ (*Lr57*) از این گونه به گندم نان منتقل شده است. این ژن در گونه *Ae. geniculata* accession 3547 شناسایی و از طریق تلاقی برگشتی به رقم گندم حساس واریته WL711 منتقل شد (Kuraparthi et al. 2007). در گونه *Ae. vavilovii* که هگزاپلوئید می‌باشد و از اطراف شیراز جمع‌آوری شد، هم ژنوتیپ‌های حساس و هم مقاوم به زنگ برگ در مرحله گیاهچه‌ای شناسایی شدند. مقاومت موجود در این ژنوتیپ در برابر همه‌ی پاتوتیپ‌ها مؤثر بود و تاکنون هیچ ژن مقاومت به زنگ برگی در این گونه شناسایی نشده است. بنابراین، شناس اینگونه مقاومت موجود در این ژنوتیپ جدید باشد، خیلی زیاد است. از آنجایی که این ژنوتیپ دارای سطح پلوئیدی مشابه با گندم می‌باشد و همین‌طور ژنوم D آن با گندم مشترک می‌باشد، احتمالاً ژن مقاومت به زنگ برگ در این گونه برای استفاده در برنامه‌های به‌نژادی گندم مناسب باشد و می‌تواند به ارقام حساس گندم منتقل شود. لذا بررسی دقیق‌تر ژنتیکی و سیتوژنتیکی این گونه توصیه می‌شود.

تمام گیاهچه‌های حساس به زنگ برگ در این پژوهش، نسبت در مرحله گیاه کامل مقاومت بالایی نشان دادند. لذا می‌توان از آن‌ها برای انتقال ژن گیاه کامل بهره برد. براساس میزان تلاقی‌پذیری این ژنوتیپ‌ها با گندم، مسیر تولید هیبریدها و انتقال ژن مقاومت به گندم متفاوت خواهد بود. به‌طوری‌که، هر چه ژنوم و سطح پلوئیدی شباهت بیشتری با گندم داشته باشند، تلاقی‌پذیری بهتر و انتقال ژن به گندم راحت‌تر صورت می‌گیرد.

#### نتیجه‌گیری کلی

به‌طور کلی بر اساس نتایج این پژوهش می‌توان از ژنوتیپ‌های *Ae. neglecta*، *Ae. kotschy* و *Ae. vavilovii* برای انتقال ژن مقاومت به زنگ برگ به گندم بهره برد. هر چند هر کدام از ژنوتیپ‌های مقاوم آزیلوس که در این پژوهش مقاومت به زنگ قهوه‌ای نشان دادند، می‌توانند دهنده ژن مقاومت به گندم باشند،

بنابراین به‌عنوان گیاه تتراپلوئید شناخته شدند (Aghaie et al. 2014). به‌دلیل اینکه دستگاه فلوسایتومتری تخمینی از محتوای ژنوم را برآورد می‌کند، برای برآورد سطح پلوئیدی نیاز به گیاه مرجع مرتبط با گونه مورد نظر می‌باشد. برای تعیین دقیق سطح پلوئیدی ژنوتیپ‌ها می‌توان با تهیه اسلایدهای میتوزی و بررسی آن‌ها با میکروسکوپ نوری کروموزوم‌ها را شمارش کرد. همچنین با استفاده از روش‌های نوآرندگی کروموزوم (Chromosome banding) و روش هیبریداسیون در محل فلئورسنت (FISH) با میکروسکوپ‌های فلورسنت می‌توان به بررسی دقیق‌تر کروموزوم‌ها پرداخت (Song et al. 2020).

آزیلوس‌هایی که در این پژوهش ارزیابی شدند، می‌توانند منبع بالقوه مهمی برای مقاومت به زنگ برگ باشند. در بررسی میزان مقاومت به زنگ برگ، اکوتیپ‌های *Ae. crassa* در مرحله گیاهچه‌ای حساس به زنگ برگ بودند. اگرچه در بعضی از گیاهچه‌ها، مقاومت نسبت به یک پاتوتیپ خاص مشاهده شد، عملاً کاربردی در انتقال مقاومت نخواهند داشت زیرا این ژنوتیپ‌ها نسبت به سایر پاتوتیپ‌ها حساس بودند. این در حالی بود که هر دو ژنوتیپ *Ae. neglecta* نسبت به هر چهار سویه مورد استفاده مقاوم بودند. نتایج این پژوهش با نتایج مطالعات قبلی در ایران که ژنوتیپ‌های حساس و مقاوم به زنگ قهوه‌ای را در هر دو گونه مشاهده کردند، مشابه بود (Aliakbari et al. 2020; Davoudnia and Dadkhodaie 2022). در پژوهش در کشورهای دیگر نیز چنین نتایجی گزارش شده است (Anikster et al. 2014, Vikas et al. 2005). به‌عنوان مثال، در پژوهش ویکاس و همکاران (۲۰۱۴)، چهار اکوتیپ *Ae. crassa* مورد بررسی، نسبت به زنگ برگ کاملاً مقاوم بودند (Vikas et al. 2014) که می‌تواند ناشی از تفاوت اکوتیپ‌ها و پاتوتیپ‌ها می‌باشد. تنها ژن مقاومتی که از گونه *Ae. neglecta* به گندم نان منتقل شده است، *Lr62* می‌باشد که با تولید لاین‌های با کروموزوم اضافه از گونه *Ae. neglecta* accession 155 انجام شد (Marais et al. 2009). تنها ژنوتیپ *Ae. kotschy* مورد بررسی در پژوهش که از اطراف ساوه جمع‌آوری شده بود، به تمام پاتوتیپ‌ها مقاومت نشان داد. مطابق گزارش کیلیان و همکاران، این گونه در مناطق مختلفی از ایران یافت می‌شود (Kilian et al. 2011).

از روش‌های به‌نژادی کلاسیک مانند تلاقی برگشتی، می‌توان ژن‌های مقاومت به بیماری را به رقم حساس انتقال داد. ابتدا با تلاقی ژنوتیپ‌های حساس با مقاوم این گونه و تولید نسل  $F_1$  و بررسی نسبت‌های ژنوتیپی می‌توان به ماهیت ژن کنترل‌کننده مقاومت پی برد. در نسل  $F_2$  می‌توان تعداد ژن‌های کنترل‌کننده مقاومت را تعیین کرد و با تولید نسل‌های بعدی، ژن(های) مقاومت در این ژنوتیپ‌ها را نقشه‌یابی کرد.

انتقال ژن از اکوتیپ‌هایی با همولوژی بیشتر با گندم آسان‌تر است. بنابراین به‌علت اینکه گونه *Ae. vavilovii* دارای سطح پلوئیدی  $6x$  می‌باشد و دارای ژنوم مشترک D با گندم می‌باشد، می‌توان از آن به‌عنوان دهنده ژن مقاومت در تلاقی با گندم بهره برد. از آنجایی که تمام ژنوتیپ‌های *Ae. vavilovii* در مرحله گیاه کامل مقاومت به زنگ برگ نشان دادند و تاکنون ژن مقاومت به زنگ برگ در این ژنوتیپ شناسایی نشده است، این پژوهش مقدمه‌ای برای شناسایی و بررسی بیشتر مقاومت در این گونه می‌باشد. با استفاده

### منابع

- Aghaie MJ, Vaezi Sh, Ebrahimi M, Tavakoli M (2014) Investigation of karyotypic traits in some species of *Aegilops* collection in Iran. Iranian Journal of Crop Science 44:441-453. (In Farsi).
- Agrios GN (2005) Plant Pathology. 5<sup>th</sup> edition, Amsterdam, Netherland 26-401.
- Aliakbari A, Dadkhodaie A, Heidari B. (2020) Phenotypic and genetic diversity of leaf rust resistance in wheat wild relatives. Journal of Phytopathology 168:428-438.
- Anikster Y, Manisterski J, Long DL, Leonard KJ (2005) Resistance to leaf rust, stripe rust, and stem rust in *Aegilops* spp. in Israel. Plant Disease 89:303-308.
- Chen XM (2005) Epidemiology and control of stripe rust on wheat. Canadian Journal of Plant Pathology 27:314-337.
- Davoudnia B, Dadkhodaie A (2022) Phenotypic and molecular dissection of all-stage and adult-plant leaf rust resistance in Iranian *Aegilops tauschii*. Physiological and Molecular Plant Pathology 122:101918
- Dinh HX, Singh D, Periyannan S, Park RF, Pourkheirandish M (2020) Molecular genetics of leaf rust resistance in wheat and barley. Theoretical and Applied Genetics 133:2035-2050.
- Ellis GJ, Lagudah SE, Wolfgang S, Peter ND (2014) The past, present and future of breeding rust resistant wheat. Frontiers in Plant Science, Australia 5:641.
- Esfandiari E (1947) Cereal rusts in Iran. Applied Entomology and Phytopathology 4:67-76. (In Farsi).
- Godelle B, Cartier D, Marie D, Brown SC, Siljak-yakovlev S (1993) Heterochromatin study demonstrating the non-linearity of fluorometry useful for calculating genomic base composition. Cytometry 14:618-629.
- Gupta PK, Mir RR, Mohan A, Kumar J (2008) Wheat genomics: present status and future prospects. International Journal of Plant Genomics 60:36-51.
- Kammholz SJ, Campbell AW, Sutherland MW, Hollamby GJ, ..., Sheppard JA (2001) Establishment and characterization of wheat genetic mapping populations. Australian Journal of Agricultural Research 52:1079-1088.
- Kilian B, Mammen K, Millet E, Sharma R, Graner A, Salamini F, Hammer K, Özkan H (2011). *Aegilops*. In C. Kole (Ed.), (pp. 1-76). Springer Berlin Heidelberg. [https://doi.org/10.1007/978-3-642-14228-4\\_1](https://doi.org/10.1007/978-3-642-14228-4_1)
- Kuraparthi V, Chhuneja P, Dhaliwal S, Kaur S, ..., Gill B (2007) Characterization and mapping of cryptic alien introgression from *Aegilops geniculata* with new leaf rust and stripe rust resistance genes *Lr57* and *Yr40* in wheat. Theoretical and Applied Genetics 114:1379-1389.
- Long DL, Kolmer JA (1989) A north american system of nomenclature for *Puccinia recondita* f. sp. *tritici*. Phytopathology 79:525-529.
- Mains EB, Jackson HS (1923) Strains of the leaf rust of wheat, *Puccinia triticina*, in the United States. Phytopathology 13: 1-36.
- Marais GF, Marais AS, McCallum B, Pretorius ZA (2009) Transfer of leaf rust and stripe rust resistance genes *Lr62* and *Yr42* from *Aegilops neglecta* Req. ex Bertol. to common wheat. Crop Science 49:871-879.
- McCallum B, Hiebert C, Huerta-Espino J, Cloutier S (2012) Wheat leaf rust. In: Sharma I (Ed.) Disease resistance in wheat. CABI International 33-62.
- Melvin DB, James AK, David FG (2008) Wheat leaf rust caused by *Puccinia triticina*. Molecular Plant Pathology 9:563-575.
- Montesinos E, Bonaterra A, Badosa E, Frances J, ..., Moragrega C (2002) Plant-microbe interactions and the new biotechnological methods of plant disease control. International Microbiology 5:169-175.
- Roelfs AP, Singh R, Saari E (1992) Rust disease of wheat: concepts and methods of disease management. CIMMYT, Mexico 81p.
- Schneider A, Linc G, Molnar I, Molnar-Lang M (2008) Utilisation of *Aegilops* (goatgrass) species to widen the genetic diversity of cultivated wheat. Euphytica 163:1-19.
- Song Zh, Dai Sh, Bao T, Zuo Y, ..., Yan Z (2020) Analysis of structural genomic diversity in *Aegilops umbellulata*, *Ae. markgrafii*, *Ae. comosa* and *Ae.*

*uniaristata* by fluorescence in situ hybridization karyotyping. *Frontiers in Plant Science* 11:710-725.  
William HM, Singh RP, Trethowan R, Ginkel M, Pellegrinshi A, Huerta-Espino J, Hoisington D (2005) Biothechnology applications for wheat improvement at CIMMYT. *Turkish Journal of Agriculture and Forestry* 29:113-119.