

## غربالگری نژادهای محلی گندم نان با منشاء خارجی به منظور شناسایی منابع مقاومت به زنگ زرد

### Screening of foreign-origin wheat landraces for resistant sources to yellow rust

مهدی زهراوی<sup>۱\*</sup>، فرزاد افشاری<sup>۱</sup>، زهرا سادات شیبز<sup>۲</sup>

۱- به ترتیب استادیار، استاد، مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج

کشاورزی، کرج، ایران

۲- دانشیار، پژوهشگاه بیوتکنولوژی کشاورزی ایران، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران

Zahravi M<sup>\*1</sup>, Afshari F<sup>2</sup>, Shobbar ZS<sup>3</sup>

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

2- Associate Professor, Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran

\* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: mehdi.zahravi@gmail.com

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۴/۰۲/۱۵ - تاریخ پذیرش: ۱۴۰۴/۱۱/۱۲)

#### چکیده

زنگ زرد یکی از مهم‌ترین بیماری‌های گندم است و می‌تواند سبب خسارت زیادی شود. مقاومت ژنتیکی مؤثرترین راه کنترل این بیماری می‌باشد اما به دلیل ظهور مکرر نژادهای بیماری‌زای جدید لازم است منابع و ژن‌های جدید دارای مقاومت مؤثر شناسایی شوند. نژادهای محلی گندم به دلیل سازگاری با شرایط اقلیمی و خاکی، مقاومت خوبی نسبت به بیمارگرها نشان می‌دهند و استفاده از آنها می‌تواند پایه‌ی ژنتیکی محدود لاین‌های الیت را گسترش دهد. تحقیق حاضر با هدف شناسایی منابع ژنتیکی جدید مقاومت به زنگ زرد بر روی ۲۳۰ نمونه ژنتیکی از کلکسیون گندم نان بانک ژن گیاهی ملی ایران دریافتی از کشورهای مختلف انجام شد. نمونه‌های مذکور در سال اول در خزانه زنگ زرد در کرج با اندازه‌گیری صفات مقاومت شامل تیپ آلودگی، شدت بیماری و ضریب آلودگی مورد ارزیابی قرار گرفتند. نتایج نشان داد که ۴۳/۵ درصد از مواد ژنتیکی مورد بررسی دارای واکنش مقاوم یا نیمه مقاوم بودند. نمونه‌ها دارای تظاهر برتر برای واکنش مقاومت در سال دوم در شرایط مزرعه‌ای مشابه سال اول و سپس در شرایط گلخانه در مرحله گیاهچه و توسط پاتوتیپ‌های مختلف بیمارگر، ارزیابی شدند. به منظور تفکیک ژنوتیپ‌های مورد بررسی براساس واکنش در برابر پاتوتیپ‌ها، از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی استفاده شد. نتایج نشان داد که ۹۲/۲ درصد از تغییرات واکنش‌های مقاومت، در قالب دو مؤلفه اصلی اول قابل بیان می‌باشد. دندروگرام تجزیه خوشه‌ای، ژنوتیپ‌های مورد بررسی را به چهار گروه با ویژگی‌های متفاوت تقسیم نمود. ژنوتیپ‌های مورد بررسی همچنین در برابر پاتوتیپ‌ها، هفت الگوی واکنشی مختلف را نشان دادند. با در نظر گرفتن فاکتورهای بیماری‌زایی در پاتوتیپ‌ها، حضور یکی (یا ترکیبی) از ژن‌های *Yr1*، *Yr4*، *Yr5*، *Yr10*، *Yr15*، *Yr24*، *YrSP* و *YrSU* در ژنوتیپ‌های KC8592، KC8694، KC8893، KC8894، KC8899 و KC8900 و حضور ژن‌های مقاومت *Yr8* و *Yr27* در دو ژنوتیپ KC8593.2 و KC8685 احتمال داده شد. همچنین تعداد زیادی از ژنوتیپ‌ها از جمله KC8686، KC8690 و KC8698 با احتمال دارا بودن مقاومت از نوع گیاه بالغ شناسایی شدند. مجموع نتایج منجر به شناسایی تنوعی از مقاومت ژنتیکی شد و ژنوتیپ‌های برتر در برنامه‌های اصلاحی برای مقاومت به زنگ زرد قابل استفاده می‌باشند.

#### واژه‌های کلیدی

بانک ژن  
زنگ نواری  
ژرم پلاسما  
مقاومت  
منابع ژنتیکی

بیماری هم از نظر اقتصادی و هم از نظر زیست محیطی مناسب است (Lin et al. 2023).

مقاومت ژنتیکی به بیماری زنگ زرد گندم توسط ژنهای خاصی به نام ژنهای *Yr* ایجاد می شود (Yao et al. 2022). مقاومت ژنتیکی بر اساس اثر ژنهای (اصلی، فرعی)، تعداد ژنهای (تک ژنی، چندژنی)، نحوه وراثت ژنهای (کیفی، کمی) و مبنای مولکولی ژنهای (مقاومت نوع NBS-LRR، مقاومت نوع غیر NBS-LRR) دارای انواع مختلفی است (Chen 2013). با این حال، بسته به ویژگی نژادی، مرحله رشد و حساسیت دمایی، انواع مقاومت به زنگ زرد را می توان به مقاومت وابسته به نژاد بیمارگر و مقاومت غیروابسته به نژاد بیمارگر تقسیم کرد (Chen 2013). مقاومت وابسته به نژاد در تمام مراحل رشد گیاه (ASR) حضور دارد، به عنوان مقاومت گیاهچه ای نیز شناخته می شود و معمولاً با یک یا تعداد کمی از نژادهای بیمارگر مقابله می کند. مقاومت غیروابسته به نژاد معمولاً اثر خود را در مرحله گیاه بالغ نشان می دهد (APR) و در مقایسه با ژنهای ASR، در برابر تعداد بیشتری از نژادهای بیمارگر مؤثر است (Chen et al. 2014; Bouvet et al. 2022).

زنگ زرد به عنوان یک بیمارگر بیوتروف، طبق مدل ژن در برابر ژن فلور (Flor 1956) با ژنهای ASR گندم تعامل می کند، به این ترتیب که مقاومت از طریق شناسایی ژن ناپرآزاری (Avr) بیمارگر توسط ژن مقاومت مربوطه در میزبان، حاصل می شود. از آنجا که این مکانیسم نیازمند تطابق ژن مقاومت میزبان (ASR) با ژن ناپرآزاری (Avr) بیمارگر است، اثرات آن معمولاً کیفی است و به دلیل تکامل سریع جمعیت های بسیار پویای بیمارگر به راحتی قابل غلبه می باشد (McDonald and Linde 2002). ژنهای APR، برخلاف ژنهای ASR که فقط در کوتاه مدت مؤثر هستند، دوام بهتری نشان داده اند. علی رغم پیشرفت های چشمگیر در شناسایی و توصیف ژنهای APR در گیاهان، درک مکانیسم های اساسی آنها در مقایسه با ژنهای مقاومت گیاهچه ای (ASR) محدود باقی مانده است (Lin et al. 2023).

تا به امروز، محققان ۸۶ ژن مقاومت اصلی به زنگ زرد (*Yr1*) تا *Yr86*) را در ارقام رایج گندم، منابع ژرم پلاسما محلی و خویشاوندان وحشی شناسایی و توصیف کرده اند (Wang and Chen 2017; Feng et al. 2023; Qiao et al. 2024).

گندم (*Triticum aestivum* L.) یکی از مهم ترین محصولات غذایی اساسی برای میلیون ها نفر در سراسر جهان است (Rafiq et al. 2023). گندم به عنوان یک وعده غذایی معمول، ۲۱ درصد از تقاضای جهانی غذا را تأمین می کند و در بیش از ۲۰۰ میلیون هکتار از زمین های کشاورزی تولید می شود (Ahmad et al. 2022). آفات و عوامل بیماری زای بیولوژیکی، خسارت شدیدی به مزارع گندم وارد می کنند که منجر به کاهش تولید و از بین رفتن ۱۰ تا ۵۰ درصد محصول بسته به نوع بیماری و منطقه می شود (Iftikhar et al. 2025). بیماری زنگ زرد ناشی از قارچ *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* یکی از مخرب ترین بیماری های بیوتروفیک گندم است. این بیماری می تواند منجر به ۱۰۰ درصد خسارت به عملکرد در مزارع تحت کشت با ارقام بسیار حساس و تحت شرایط آب و هوایی مساعد برای زنگ زرد شود (Chen 2005; Shahinnia et al. 2023).

زنگ زرد در درجه اول بیماری مناطق خنک تر (۲ تا ۱۵ درجه سانتیگراد) و ارتفاعات بالاتر و شمالی تر در نظر گرفته شده است، اما همه گیری های اخیر این بیماری نشان می دهد که سویه های جدید، سازگاری بیشتری با دماهای بالاتر و کشورهای نزدیک خط استوا نشان می دهند (Laidig et al. 2021). علائم بیماری به صورت جوش های زرد دارای توده های اسپور و به حالت نوارهای بلند روی سطح برگ ها ظاهر می شود که در نهایت با بالغ شدن گیاه، اسپورهای سیاه رنگ تلیا تولید می شود. گیاهان آلوده، دانه های چروکیده تولید می کنند که سبب سبز شدن ضعیف پس از جوانه زنی و کاهش بینه گیاه می شود (Iftikhar et al. 2025). کلروز یا نکروز (واکنش فوق حساسیت) یکی از علائم بیماری در گیاهان مقاوم است. شدت واکنش بستگی به درجه مقاومت گیاه و سه عامل اصلی آب و هوایی شامل باد، رطوبت و دما دارد (Chen et al. 2014).

کاربرد مواد شیمیایی همچنان یک روش کارآمد برای کنترل خسارات زنگ زرد در صورت کشت ارقام حساس است، اما هزینه محصولات شیمیایی و خطر ایجاد نژادهای مقاوم به قارچ کش، و همچنین تأثیر منفی بر محیط زیست، نگران کننده است. استفاده از ارقام مقاوم گندم به عنوان یک روش کنترل این

۱۲ لاین دارای پتانسیل مقاومت بالا بودند (Abu et al. 2017). همچنین، در ۶۲ ژنوتیپ گندم زمستانه از کشورهای آسیای میانه، ۲۰ ژنوتیپ شدت بیماری کمتر از ۲۰ داشتند (Kokhmetova et al. 2018). در آزمایش‌های چندنژادی بر روی ژنوتیپ‌های ایکاردا و لاین‌های محلی لبنان، تنوعی از واکنش‌ها مشاهده شد و بخش قابل توجهی حساسیت نشان دادند (El Amil et al. 2019). بررسی ۱۹۲ ژنوتیپ در اتیوپی منجر به شناسایی حدود ۴۰ الی ۷۰ درصد از لاین‌های مقاوم در دو ایستگاه تحقیقاتی شد (Shewaye and Mohammed 2021). در ارزیابی ۲۴۵ لاین در آرژانتین، کمتر از ۲۰ درصد از ژنوتیپ‌ها در برابر دو نژاد زنگ زرد مقاومت داشتند (Franco et al. 2022). بیش از ۵۰ درصد از ۴۲۶ ژنوتیپ مورد بررسی در مراکش، مقاومت بالایی به زنگ زرد نشان دادند (El Messoadi et al. 2022). در چین، از میان ۳۳۵ منبع ژرم پلاسما گندم، ۶۰ رقم مقاومت پایدار در مرحله‌ی بلوغ نشان دادند (Qiao et al. 2024). همچنین، در آمریکا، ارزیابی ۴۵۹ ژنوتیپ گندم منجر به شناسایی ۱۶ ژنوتیپ با مقاومت گسترده در برابر نژادهای مختلف زنگ زرد شد (Sharma et al. 2025).

استفاده موفقیت‌آمیز از ژن‌های مقاومت *Yr* مؤثر و متنوع در ارقام تجاری گندم، نقش مهمی در مدیریت همه‌گیری‌های منطقه‌ای زنگ نواری دارد. بنابراین، جستجو برای منابع مقاومت پایدار به زنگ زرد در ژرم پلاسما محلی گندم و استفاده از این منابع در برنامه‌های اصلاحی بهبود مقاومت بسیار مهم است. تحقیق حاضر نیز به منظور شناسایی منابع ژنتیکی جدید مقاومت به زنگ زرد در کلکسیون گندم نان بانک ژن گیاهی ملی ایران انجام شد. همچنین در این تحقیق از تکنیک برآورد ژنی مبتنی بر آزمون چندنژادی برای پیش‌بینی احتمال حضور ژن‌های مقاومت مشخص در ژرم پلاسما مورد بررسی استفاده شد. برآورد ژنی روشی متداول و کارآمد برای شناسایی ژن‌های مقاومت مطلوب در میان ژنوتیپ‌های مختلف به شمار می‌رود. در این روش با استفاده از مجموعه‌ای از نژادهای زنگ که الگوهای شناخته‌شده‌ای از بیماری‌زایی و ناپرزایی دارند، می‌توان محتمل‌ترین ژن‌های مقاومت موجود در لاین‌های میزبان را پیش‌بینی کرد (Feng et al. 2006; Ochoa et al. 2009).

به‌صورت منفرد یا در ترکیب با سایر ژن‌ها به ارقام زراعی وارد شده‌اند. در مجموع ۷۱ ژن مقاومت به زنگ نواری گندم، نام‌های موقت دریافت کرده‌اند؛ و ۳۶۳ جایگاه ژنی کمی (QTL) شناسایی شده‌اند (Huang et al. 2021; Li et al. 2020; Qiao et al. 2024). از بین ژن‌های *Yr* که نام دائمی دریافت کرده‌اند، ۵۸ ژن از نوع ASR و ۲۸ ژن از نوع APR هستند. بسیاری از مطالعات، بر کاربرد و استفاده از این ژن‌ها متمرکز شده‌اند؛ با این حال، تنها ژن‌های مقاومت به زنگ نواری گندم که تا به امروز کلون شده‌اند شامل *Yr5*, *YrSP*, *Yr7*, *Yr10*, *Yr15*, *Yr18*, *Yr28* (*YrAS2388*)، *Yr36* و *YrU1* می‌باشند (Liu et al. 2014; Marchal et al. 2018; Klymiuk et al. 2018). در میان ژن‌های مقاومت به زنگ نواری گندم که با موفقیت کلون شده‌اند، تنها سه ژن *Yr18*, *Yr36* و *Yr46* مقاومت گیاه بالغ (APR) را نشان داده‌اند (Qiao et al. 2024).

توده‌های بومی گندم منابع ژنتیکی مهمی هستند که برای مدت طولانی تحت انتخاب مصنوعی و طبیعی قرار گرفته‌اند. این ژرم پلاسما به خوبی با محیط‌های محلی سازگار شده و به دلیل داشتن ژن‌های مختلف با اهمیت اقتصادی که در ارقام اصلاح شده وجود ندارند، پتانسیل تولید بیشتری دارند (Yazdani et al. 2023). نتایج تحقیقات گذشته در جستجو برای منابع مقاومت به زنگ نواری در ژرم پلاسما گندم نشان داده است که شناسایی ژن‌های مقاومت مؤثر در برابر برخی تنش‌های زیستی و غیرزیستی در این ذخایر ژنتیکی امکان‌پذیر است. با ارزیابی ۷۲ ژنوتیپ بومی از کلکسیون گندم نان بانک ژن گیاهی ملی ایران، منابع مقاومت نسبی به بیماری زنگ نواری شناسایی شدند (Zahravi et al. 2012). در بررسی ۴۱ ژنوتیپ گندم نان از نژادهای مناطق مختلف کشور و همچنین با منشاء خارجی مشخص شد که برخی از ژنوتیپ‌ها احتمالاً دارای ژن مقاومتی به غیر از ژن‌های مقاومت موجود در ارقام افتراقی (و یا دارای ترکیبی از دو یا چند ژن مقاومت) می‌باشند (Zahravi and Afshari 2018). در ارزیابی ۵۷ لاین امیدبخش با منشاء سیمت (CIMMYT)، در مجموع ۲۱ لاین مصون، ۱۶ لاین مقاوم و پنج لاین نیمه‌مقاوم شناسایی شدند (Saleem et al. 2015). در بررسی دیگری از میان ۵۷ ژنوتیپ منتخب از ۵۵۴ ژنوتیپ مرکز سیمت،

در گلخانه (پاتوتیپ 6E134A+, Yr27) به نسبت ۱:۴ (یک واحد اسپور و ۴ واحد پودر تالک) ترکیب شد. این ترکیب با استفاده از یک اسپور پاش موتوری، در عصر زمانی که مزرعه آبیاری و شرایط رطوبتی حداکثری فراهم شد، بر روی نمونه‌های مورد بررسی پاشیده شد. یادداشت‌برداری از بیماری بر اساس روش اصلاحی کوب (The Modified Cobb's Scale) (Peterson et al. 1948) و همچنین برای تیپ آلودگی R (مقاوم)، MR (نیمه مقاوم)، M (متوسط)، MS (نیمه حساس) و S (حساس) بر اساس روش رولفز و همکاران (Roelfs et al. 1992) انجام شد. سپس ضریب آلودگی با ترکیب دو معیار فوق به دست آمد، بدین ترتیب که به ازای واکنش‌های مصون، مقاوم، نیمه مقاوم، حدواسط، نیمه حساس و حساس به ترتیب مقادیر صفر، ۰/۲، ۰/۴، ۰/۶، ۰/۸ و ۱ در نظر گرفته شد (Stubbs et al. 1986) و مقادیر شدت بیماری که در دامنه صفر تا ۱۰۰ درصد قرار داشتند به تناسب به ضرایب صفر تا یک تبدیل شدند. در نهایت ضریب آلودگی از حاصلضرب دو مقادیر تبدیل شده فوق (تیپ آلودگی و شدت بیماری) محاسبه شد.

مواد ژنتیکی این تحقیق، تعداد ۲۳۰ نمونه از کلکسیون گندم نان بانک ژن گیاهی ملی ایران را شامل می‌شد (جدول ۱). این نمونه‌های ژنتیکی از کشورهای مختلف از جمله ترکیه (۲۰۵ نمونه)، هندوستان (۱۸ نمونه)، افغانستان (۲ نمونه)، انگلستان (۳ نمونه)، ایالات متحده آمریکا (یک نمونه) و آرژانتین (یک نمونه)، دریافت شده بودند. نمونه‌های مذکور در سال زراعی ۹۹-۱۳۹۸ در خزانه زنگ زرد بخش تحقیقات غلات مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر (واقع در کرج) کشت شده و واکنش آن‌ها نسبت به بیماری مورد ارزیابی قرار گرفت. بدین منظور بذر هر نمونه در یک خط به طول یک متر، بر روی پشته‌هایی با عرض ۶۰ سانتی‌متر و با در نظر گرفتن ۳۰ سانتی‌متر فاصله بین ردیف‌ها کشت شد. به ازای هر ده ردیف از نمونه‌های ژنتیکی و همچنین در چهار طرف قطعه آزمایشی، رقم حساس بولانی به‌عنوان پخش کننده آلودگی در نظر گرفته شد. همچنین ارقام مروارید، گنبد و مغان ۳ به‌عنوان شاهد مقاوم به همراه نمونه‌های ژنتیکی مذکور، کشت و مورد ارزیابی قرار گرفتند. برای آلودگی مصنوعی پودر تالک به‌عنوان رقیق‌کننده و اسپور زنگ زرد تکثیری

جدول ۱- نمونه‌های ژنتیکی گندم نان مورد مطالعه در ارزیابی برای مقاومت به بیماری زنگ زرد

ردیف	نمونه	کشور	ردیف	نمونه	کشور	ردیف	نمونه	کشور	ردیف	نمونه	کشور
۱	KC8509	ترکیه	۳۱	KC8561	ترکیه	۶۱	KC8607	ترکیه	۹۱	KC8658	ترکیه
۲	KC8510	ترکیه	۳۲	KC8563	ترکیه	۶۲	KC8610	ترکیه	۹۲	KC8660	ترکیه
۳	KC8511	ترکیه	۳۳	KC8564	ترکیه	۶۳	KC8613	ترکیه	۹۳	KC8664	ترکیه
۴	KC8512	ترکیه	۳۴	KC8566	ترکیه	۶۴	KC8614	ترکیه	۹۴	KC8668	ترکیه
۵	KC8515	ترکیه	۳۵	KC8568	ترکیه	۶۵	KC8619	ترکیه	۹۵	KC8669	ترکیه
۶	KC8516	ترکیه	۳۶	KC8569	ترکیه	۶۶	KC8620	ترکیه	۹۶	KC8672	ترکیه
۷	KC8517	ترکیه	۳۷	KC8571	ترکیه	۶۷	KC8623	ترکیه	۹۷	KC8677	ترکیه
۸	KC8518	ترکیه	۳۸	KC8573	ترکیه	۶۸	KC8624	ترکیه	۹۸	KC8678	ترکیه
۹	KC8519	ترکیه	۳۹	KC8574	ترکیه	۶۹	KC8625	ترکیه	۹۹	KC8679	ترکیه
۱۰	KC8520	ترکیه	۴۰	KC8575	ترکیه	۷۰	KC8626	ترکیه	۱۰۰	KC8680	ترکیه
۱۱	KC8523	ترکیه	۴۱	KC8576	ترکیه	۷۱	KC8627	ترکیه	۱۰۱	KC8681	ترکیه
۱۲	KC8524	ترکیه	۴۲	KC8577	ترکیه	۷۲	KC8628	ترکیه	۱۰۲	KC8682	ترکیه
۱۳	KC8526	ترکیه	۴۳	KC8580	ترکیه	۷۳	KC8629	ترکیه	۱۰۳	KC8683	ترکیه
۱۴	KC8528	ترکیه	۴۴	KC8581	ترکیه	۷۴	KC8630	ترکیه	۱۰۴	KC8684	ترکیه
۱۵	KC8529	ترکیه	۴۵	KC8584	ترکیه	۷۵	KC8631	ترکیه	۱۰۵	KC8685	ترکیه
۱۶	KC8531	ترکیه	۴۶	KC8585	ترکیه	۷۶	KC8637	ترکیه	۱۰۶	KC8686	ترکیه
۱۷	KC8532	ترکیه	۴۷	KC8590	ترکیه	۷۷	KC8638	ترکیه	۱۰۷	KC8687	ترکیه
۱۸	KC8533	ترکیه	۴۸	KC8591	ترکیه	۷۸	KC8640	ترکیه	۱۰۸	KC8690	ترکیه
۱۹	KC8535	افغانستان	۴۹	KC8592	ترکیه	۷۹	KC8642	ترکیه	۱۰۹	KC8692	ترکیه

۲۰	KC8536	افغانستان	۵۰	KC8593	ترکیه	۸۰	KC8643	ترکیه	۱۱۰	KC8693	ترکیه
۲۱	KC8537	آرژانتین	۵۱	KC8594	ترکیه	۸۱	KC8644	ترکیه	۱۱۱	KC8694	ترکیه
۲۲	KC8538	هندوستان	۵۲	KC8595	ترکیه	۸۲	KC8645	ترکیه	۱۱۲	KC8695	ترکیه
۲۳	KC8540	هندوستان	۵۳	KC8596	ترکیه	۸۳	KC8646	ترکیه	۱۱۳	KC8696	ترکیه
۲۴	KC8543	هندوستان	۵۴	KC8597	آمریکا	۸۴	KC8649	ترکیه	۱۱۴	KC8698	ترکیه
۲۵	KC8544	هندوستان	۵۵	KC8598	ترکیه	۸۵	KC8650	ترکیه	۱۱۵	KC8699	ترکیه
۲۶	KC8545	هندوستان	۵۶	KC8600	ترکیه	۸۶	KC8651	ترکیه	۱۱۶	KC8700	ترکیه
۲۷	KC8546	هندوستان	۵۷	KC8602	ترکیه	۸۷	KC8652	ترکیه	۱۱۷	KC8703	ترکیه
۲۸	KC8547	هندوستان	۵۸	KC8603	ترکیه	۸۸	KC8653	ترکیه	۱۱۸	KC8704	ترکیه
۲۹	KC8552	هندوستان	۵۹	KC8604	ترکیه	۸۹	KC8655	ترکیه	۱۱۹	KC8705	ترکیه
۳۰	KC8560	ترکیه	۶۰	KC8606	ترکیه	۹۰	KC8656	ترکیه	۱۲۰	KC8706	ترکیه

ادامه جدول ۱- نمونه‌های ژنتیکی گندم نان مورد مطالعه در ارزیابی برای مقاومت به بیماری زنگ زرد

ردیف	نمونه	کشور	ردیف	نمونه	کشور	ردیف	نمونه	کشور	ردیف	نمونه	کشور
۱۲۱	KC8707	ترکیه	۱۵۱	KC8751	ترکیه	۱۸۱	KC8792	ترکیه	۲۱۱	KC8841	ترکیه
۱۲۲	KC8708	ترکیه	۱۵۲	KC8752	ترکیه	۱۸۲	KC8793	ترکیه	۲۱۲	KC8844	ترکیه
۱۲۳	KC8709	ترکیه	۱۵۳	KC8753	ترکیه	۱۸۳	KC8794	ترکیه	۲۱۳	KC8846	ترکیه
۱۲۴	KC8710	ترکیه	۱۵۴	KC8755	ترکیه	۱۸۴	KC8795	ترکیه	۲۱۴	KC8857	ترکیه
۱۲۵	KC8711	ترکیه	۱۵۵	KC8757	ترکیه	۱۸۵	KC8796	ترکیه	۲۱۵	KC8880	ترکیه
۱۲۶	KC8712	ترکیه	۱۵۶	KC8758	ترکیه	۱۸۶	KC8797	ترکیه	۲۱۶	KC8883	ترکیه
۱۲۷	KC8713	ترکیه	۱۵۷	KC8760	ترکیه	۱۸۷	KC8798	ترکیه	۲۱۷	KC8886	ترکیه
۱۲۸	KC8717	ترکیه	۱۵۸	KC8763	ترکیه	۱۸۸	KC8799	ترکیه	۲۱۸	KC8888	ترکیه
۱۲۹	KC8718	ترکیه	۱۵۹	KC8764	ترکیه	۱۸۹	KC8800	ترکیه	۲۱۹	KC8889	ترکیه
۱۳۰	KC8719	ترکیه	۱۶۰	KC8765	ترکیه	۱۹۰	KC8803	ترکیه	۲۲۰	KC8890	ترکیه
۱۳۱	KC8720	ترکیه	۱۶۱	KC8766	ترکیه	۱۹۱	KC8806	ترکیه	۲۲۱	KC8891	هندوستان
۱۳۲	KC8721	ترکیه	۱۶۲	KC8767	ترکیه	۱۹۲	KC8807	ترکیه	۲۲۲	KC8892	هندوستان
۱۳۳	KC8723	ترکیه	۱۶۳	KC8769	ترکیه	۱۹۳	KC8808	ترکیه	۲۲۳	KC8893	هندوستان
۱۳۴	KC8724	ترکیه	۱۶۴	KC8771	ترکیه	۱۹۴	KC8809	ترکیه	۲۲۴	KC8894	هندوستان
۱۳۵	KC8725	ترکیه	۱۶۵	KC8772	ترکیه	۱۹۵	KC8810	ترکیه	۲۲۵	KC8895	هندوستان
۱۳۶	KC8727	ترکیه	۱۶۶	KC8773	ترکیه	۱۹۶	KC8812	ترکیه	۲۲۶	KC8897	هندوستان
۱۳۷	KC8730	ترکیه	۱۶۷	KC8774	ترکیه	۱۹۷	KC8813	ترکیه	۲۲۷	KC8898	هندوستان
۱۳۸	KC8731	ترکیه	۱۶۸	KC8775	ترکیه	۱۹۸	KC8814	ترکیه	۲۲۸	KC8899	هندوستان
۱۳۹	KC8732	ترکیه	۱۶۹	KC8776	ترکیه	۱۹۹	KC8815	ترکیه	۲۲۹	KC8900	هندوستان
۱۴۰	KC8734	ترکیه	۱۷۰	KC8777	ترکیه	۲۰۰	KC8816	ترکیه	۲۳۰	KC8901	هندوستان
۱۴۱	KC8736	آنگلستان	۱۷۱	KC8778	ترکیه	۲۰۱	KC8817	ترکیه			
۱۴۲	KC8738	آنگلستان	۱۷۲	KC8780	ترکیه	۲۰۲	KC8823	ترکیه			
۱۴۳	KC8740	آنگلستان	۱۷۳	KC8781	ترکیه	۲۰۳	KC8824	ترکیه			
۱۴۴	KC8742	ترکیه	۱۷۴	KC8782	ترکیه	۲۰۴	KC8827	ترکیه			
۱۴۵	KC8744	ترکیه	۱۷۵	KC8783	ترکیه	۲۰۵	KC8828	ترکیه			
۱۴۶	KC8745	ترکیه	۱۷۶	KC8785	ترکیه	۲۰۶	KC8830	ترکیه			
۱۴۷	KC8746	ترکیه	۱۷۷	KC8787	ترکیه	۲۰۷	KC8831	ترکیه			
۱۴۸	KC8747	ترکیه	۱۷۸	KC8788	ترکیه	۲۰۸	KC8836	ترکیه			
۱۴۹	KC8748	ترکیه	۱۷۹	KC8789	ترکیه	۲۰۹	KC8837	ترکیه			
۱۵۰	KC8750	ترکیه	۱۸۰	KC8790	ترکیه	۲۱۰	KC8840	ترکیه			

مرحله دو برگی، اسپور پاتوتیپ‌ها به‌طور جداگانه بر روی آن‌ها تلقیح شد. بدین منظور از پنج پاتوتیپ به نام جدایه Mashhad (99-70) (پاتوتیپ 166E174A<sup>+</sup>)، جدایه Moghan (98-79) (پاتوتیپ 166E62A<sup>+</sup>, Yr27)، جدایه Karaj (99-69) (پاتوتیپ 6E134A<sup>+</sup>, Yr27)، جدایه Zarghan (98-63) (پاتوتیپ 142E158A<sup>+</sup>, Yr27) و جدایه Sari (99-40) (پاتوتیپ 174E190A<sup>+</sup>, Yr27) استفاده شد (جدول ۲). این پاتوتیپ‌ها قبلاً از کانون‌های آلودگی مربوطه، جمع‌آوری و در واحد پاتولوژی بخش تحقیقات غلات مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال بذر تعیین نژاد شده بودند. پس از مایه‌زنی، گلدان‌ها توسط سرپوش پلاستیکی پوشانده شده و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۱۰ درجه سانتیگراد و رطوبت نسبی صد در صد، در شرایط تاریکی مطلق نگهداری شدند. سپس گلدان‌ها به گلخانه‌ای با دمای ۱۵ درجه سانتی‌گراد، نور ۱۶ هزار لوکس و دوره نوری ۱۰/۱۴ ساعت نور/تاریکی منتقل شدند. واکنش ژنوتیپ‌ها به‌صورت تیپ آلودگی براساس مقیاس ۰-۴ به روش مکینتاش و همکاران (McIntosh et al. 1995) ارزیابی شد.

براساس این ارزیابی، تعداد ۶۹ نمونه ژنتیکی با تظاهر بهتر از لحاظ واکنش مقاومت، برای تکرار ارزیابی در سال دوم (سال زراعی ۱۳۹۹-۱۴۰۰) انتخاب شدند. نحوه کشت و ارزیابی این نمونه‌های ژنتیکی منتخب، مشابه با سال اول آزمایش بود. براساس نتایج دو سال ارزیابی در مزرعه، نمونه‌های ژنتیکی که واکنش مقاومت پایدار نشان دادند برای ارزیابی گلخانه‌ای در نظر گرفته شدند. از آنجا که برخی از نمونه‌های ژنتیکی متشکل از جمعیتی به ظاهر هتروژن بودند برای احتراز از اختلاط، از بوته‌هایی که مورفوتیپ متفاوتی (از لحاظ ظاهر، تیپ بوته یا خوشه) داشتند، به‌طور جداگانه بذر گرفته شد تا ژنوتیپ‌های خالصی به‌دست آید و بدین ترتیب مورفوتیپ‌هایی که به دست آمد جهت نام‌گذاری با حروف اول شناسه اصلی آن نمونه ژنتیکی به انضمام یک عدد اعشار متمایز گردیدند و به‌دلیل اطمینان از خلوص ژنتیکی آن‌ها، از آن پس با عنوان ژنوتیپ نامیده شدند.

ژنوتیپ‌های انتخابی به‌همراه رقم بولانی به عنوان شاهد حساس در شرایط گلخانه در مرحله گیاهچه توسط پاتوتیپ‌های مختلف زنگ زرد مورد ارزیابی قرار گرفتند. بذر ژنوتیپ‌ها در دو تکرار (به ازای هر پاتوتیپ) در گلدان کشت شده و پس از سبز شدن در

جدول ۲- فرمول ناپرآزاری/پرآزاری در پاتوتیپ‌های زنگ زرد مورد استفاده برای ارزیابی مقاومت نمونه‌های ژنتیکی گندم نان

نام جدایه	پاتوتیپ	فرمول ناپرآزاری/پرآزاری
Mashhad (99-70)	166E174A <sup>+</sup>	Yr1, Yr3, Yr4, Yr5, Yr8, Yr10, Yr15, Yr24, Yr27, YrSU, YrSP/ Yr2, Yr6, Yr7, Yr9, Yr17, Yr18, Yr20, Yr21, Yr25, Yr26, Yr28, Yr29, Yr31, Yr32, YrA, YrSD, YrND, YrCV
Moghan (98-79)	166E62A <sup>+</sup> , Yr27	Yr1, Yr3, Yr4, Yr5, Yr10, Yr15, Yr24, YrSU, YrSP/ Yr2, Yr6, Yr7, Yr8, Yr9, Yr17, Yr18, Yr20, Yr21, Yr25, Yr26, Yr27, Yr28, Yr29, Yr31, Yr32, YrA, YrSD, YrND, YrCV
Karaj (99-69)	6E134A <sup>+</sup> , Yr27	Yr1, Yr4, Yr5, Yr10, Yr15, Yr17, Yr24, Yr25, Yr26, YrSD, YrSU, YrCV, YrSP/Yr2, Yr3, Yr6, Yr7, Yr8, Yr9, Yr18, Yr20, Yr21, Yr27, Yr28, Yr29, Yr31, Yr32, YrA, YrND
Zarghan (98-63)	142E158A <sup>+</sup> , Yr27	Yr1, Yr4, Yr5, Yr10, Yr15, Yr24, YrSD, YrSU, YrCV, YrSP/Yr2, Yr3, Yr6, Yr7, Yr8, Yr9, Yr17, Yr18, Yr20, Yr21, Yr25, Yr26, Yr27, Yr28, Yr29, Yr31, Yr32, YrA, YrND
Sari (99-40)	174E190A <sup>+</sup> , Yr27	Yr1, Yr4, Yr5, Yr10, Yr15, Yr24, YrSU, YrSP/Yr2, Yr3, Yr6, Yr7, Yr8, Yr9, Yr17, Yr18, Yr20, Yr21, Yr25, Yr26, Yr27, Yr28, Yr29, Yr31, Yr32, YrA, YrSD, YrCV, YrND

برای دو پارامتر میانگین و واریانس ضریب آلودگی، رتبه‌بندی انجام گرفت و نمونه‌های ژنتیکی در نمودار دو بعدی مبتنی بر این دو پارامتر، از یکدیگر متمایز شدند.

در تجربه داده‌های ارزیابی گلخانه‌ای، ابتدا آماره‌های توصیفی برای تیپ آلودگی (مقیاس شده مبتنی بر دامنه صفر تا چهار) در پاتوتیپ‌های مختلف محاسبه و مورد مقایسه قرار گرفت. همچنین به‌منظور تفکیک بهتر ژنوتیپ‌ها و تمایز پاتوتیپ‌ها از یکدیگر،

به‌منظور تجزیه آماری داده‌های ارزیابی مزرعه‌ای، ابتدا توزیع فراوانی صفات مقاومت در مواد ژنتیکی در سال‌های مختلف از طریق رسم نمودار فراوانی و باکس پلات مورد بررسی قرار گرفت. وضعیت ثبات واکنش مقاومت نمونه‌های ژنتیکی با محاسبه شاخص لین و بینز (Lin and Binns 1988) و رسم نمودار توزیع این شاخص مورد بررسی قرار گرفت. به‌منظور ارزیابی دقیق‌تر پایداری نمونه‌های ژنتیکی در شرایط مزرعه‌ای،

حدواسط (M)، نیمه حساس (MS) و حساس (S) ظاهر شدند. شدت بیماری نمونه‌های ژنتیکی دارای دامنه تغییراتی از صفر تا ۸۰ درصد با میانگین ۱۷/۹۱ درصد بود (شکل ۲). توزیع فراوانی ضریب آلودگی در سال دوم با تمایل به فراوانی بیشتر به سمت مقادیر پایین‌تر ظاهر شد (شکل ۳).

به‌منظور بررسی پایداری واکنش نمونه‌های ژنتیکی در دو سال ارزیابی شاخص لین و بینز (Lin and Binns 1988) مورد بررسی قرار گرفت (شکل ۴). توزیع فراوانی این شاخص نشان دهنده تجمع نمونه‌های ژنتیکی برای مقادیر بالاتر آن بود به طوری که تعداد کمی از نمونه‌های ژنتیکی دارای مقدار صفر یا نزدیک به آن بودند. این نتایج نشان‌دهنده ظاهر شدن تغییر در واکنش تعداد زیادی از نمونه‌های ژنتیکی در مقایسه‌ی دو سال ارزیابی و لزوم شناسایی نمونه‌های ژنتیکی دارای مقاومت باثبات‌تر می‌باشد به نحوی که نمونه‌های مطلوب ضمن دارا بودن مقادیر مناسب برای واکنش مقاومت از پایداری واکنش نیز برخوردار باشند. بدین منظور نمونه‌های مورد بررسی در نمودار دو طرفه مبتنی بر میزان واکنش و ثبات واکنش تفکیک شدند (شکل ۵). همان‌طور که در این شکل (۵) مشخص است نمونه‌های مورد بررسی تمایز خوبی نشان داده و در مناطق مختلف نمودار از یکدیگر تفکیک شدند. در این نمودار نمونه‌های واقع در سمت چپ و پایین از رتبه واکنش کمتری برخوردارند که به معنی ضریب آلودگی کوچکتر و یا مقاومت بیشتر می‌باشد و از سوی دیگر از لحاظ پایداری، رتبه کوچکتری به آن‌ها تعلق گرفته که براساس تعریف، به تغییرات کمتر و با به عبارتی به ثبات بیشتر در واکنش اشاره دارد. ارقام شاهد مقاوم (گنبد، مغان ۳ و مروارید) در این ناحیه واقع شدند. همچنین نمونه‌های ژنتیکی KC8547، KC8543، KC8535، KC8592، KC8625، KC8698، KC8772، KC8781، KC8807، KC8891، KC8893، KC8899 و KC8900 در این بخش از نمودار قرار گرفتند. دو نمونه ژنتیکی KC8799 و KC8777 علی‌رغم دارا بودن ثبات واکنش، از مقادیر بالاتر ضریب آلودگی برخوردار بودند. نمونه‌های ژنتیکی KC8767، KC8590، KC8626، KC8788، KC8769، KC8828، KC8564، KC8650، KC8810، KC8841، KC8898 و KC8524 واقع در بخش راست

نقشه دمایی مبتنی بر واکنش مقاومت ترسیم گردید. روابط بین پاتوتیپ‌ها با استفاده از تجزیه همبستگی به روش اسپیرمن و رسم نقشه دمایی مبتنی بر ضرایب همبستگی بررسی شد. با استفاده از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی، واکنش ژنوتیپ‌ها در برابر پنج پاتوتیپ، در قالب مؤلفه‌های اصلی توجیه شد تا بتوان با ترسیم نمودار دو بعدی، ژنوتیپ‌های مورد بررسی را براساس جنبه‌های مختلف واکنش اختصاصی آن‌ها در برابر پاتوتیپ‌ها تفکیک نمود. به‌علاوه، ژنوتیپ‌های مورد بررسی با استفاده از تجزیه خوشه‌ای به روش وارد و رسم دندروگرام، گروه‌بندی شدند.

ژنوتیپ‌های مورد بررسی همچنین با در نظر گرفتن فاکتورهای ناپرآزاری/پرآزاری پاتوتیپ‌ها، مورد آنالیز کیفی نیز قرار گرفتند و بدین ترتیب گروه‌های مختلف مقاومت-حساسیت از یکدیگر تفکیک شدند. در نهایت با مقایسه این واکنش‌ها احتمال وجود ژن‌های مقاومت شناخته شده در این ژنوتیپ‌ها مورد بررسی قرار گرفت.

تجزیه و تحلیل‌های آماری و رسم نمودارها با کدنویسی در نرم‌افزار R، نسخه ۴،۳،۲ تحت محیط R studio، نسخه ۲۰۲۳،۹،۱،۴۹۴ انجام شد.

## نتایج

نتایج ارزیابی واکنش مقاومت نمونه‌های ژنتیکی در شرایط مزرعه در سال اول (۹۹-۱۳۹۸) نشان داد که تعداد ۱۴ نمونه ژنتیکی (۶/۱ درصد) واکنش مقاومت نشان دادند (شکل ۱). همچنین تعداد ۸۶، ۹، ۸۵ و ۳۶ نمونه ژنتیکی به ترتیب دارای واکنش نیمه مقاوم (MR)، حدواسط (M)، نیمه حساس (MS) و حساس (S) بودند. شدت بیماری نمونه‌های ژنتیکی در سال اول از ۵ تا ۱۰۰ درصد متغیر و دارای میانگین ۵۸/۰۹ درصد بود (شکل ۲). توزیع فراوانی ضریب آلودگی چولگی مثبت نشان داد که نشان‌دهنده تمایل به فراوانی بیشتر به سمت مقادیر پایین‌تر ضریب آلودگی و به معنای مقاومت بیشتر می‌باشد (شکل ۳).

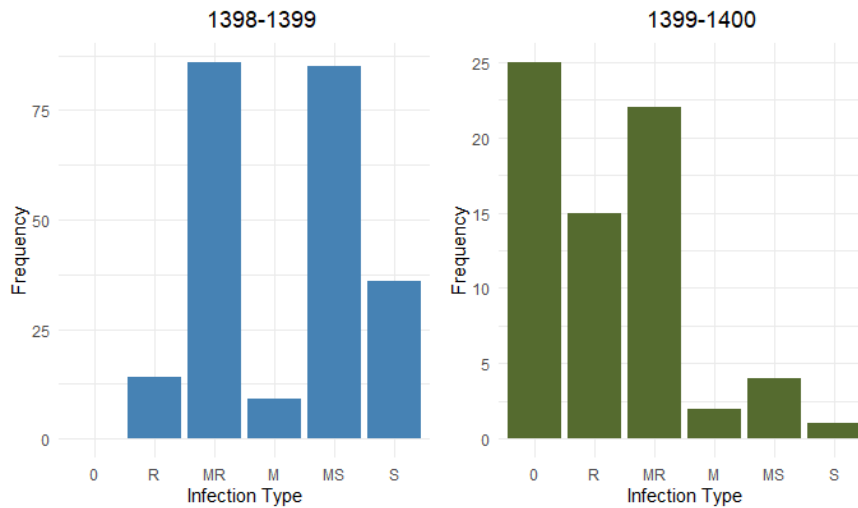
در سال دوم (۱۴۰۰-۱۳۹۹) تعداد ۲۵ نمونه ژنتیکی (۳۶/۲ درصد) واکنش مصونیت (O) و ۱۵ نمونه ژنتیکی (۲۱/۷ درصد) واکنش مقاومت (R) نشان دادند (شکل ۱). همچنین تعداد ۲۲، ۲، ۴ و ۱ نمونه ژنتیکی به ترتیب با واکنش نیمه مقاوم (MR)،

کوچک‌ترین (۲/۸۰) میانگین تیپ آلودگی بودند لذا به ترتیب به‌عنوان پرآزارترین و کم‌آزارترین پاتوتیپ‌های مورد بررسی شناسایی شدند (جدول ۳).

و بالای نمودار، ضمن دارا بودن مقادیر بالاتر ضریب آلودگی، از واکنش متغیری (بی ثباتی) برخوردار بودند. نتایج بررسی واکنش ژنوتیپ‌ها در شرایط گلخانه نشان داد که پاتوتیپ کرج دارای بزرگ‌ترین (۳/۵۶) و پاتوتیپ مشهد دارای

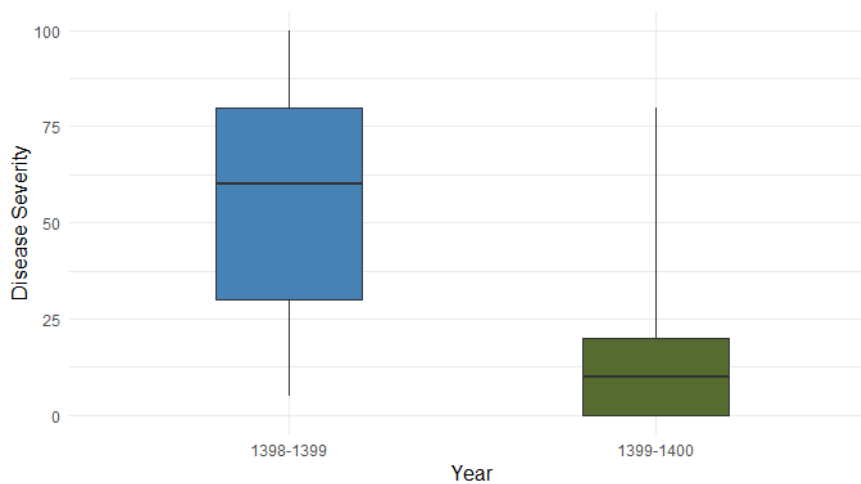
جدول ۳- آماره‌های توصیفی تیپ آلودگی ژنوتیپ‌های گندم نان در برابر پاتوتیپ‌های زنگ زرد در شرایط گلخانه در مرحله گیاهچه‌ای

جدایه	پاتوتیپ	حداقل	حداکثر	میانگین	انحراف معیار	ضریب تغییرات (درصد)
Mashhad (99-70)	166E174A <sup>+</sup>	۰	۴	۲/۸۰	۱/۴۸	۵۲/۹۹
Moghan (98-79)	166E62A <sup>+</sup> , Yr27	۰	۴	۳/۱۲	۱/۴۴	۴۶/۳۴
Karaj (99-69)	6E134A <sup>+</sup> , Yr27	۰	۴	۳/۵۶	۱/۱۵	۳۲/۳۰
Zarghan (98-63)	142E158A <sup>+</sup> , Yr27	۰	۴	۲/۹۳	۱/۷۰	۵۷/۸۹
Sari (99-40)	174E190A <sup>+</sup> , Yr27	۰	۴	۳/۵۵	۱/۲۰	۳۳/۸۶

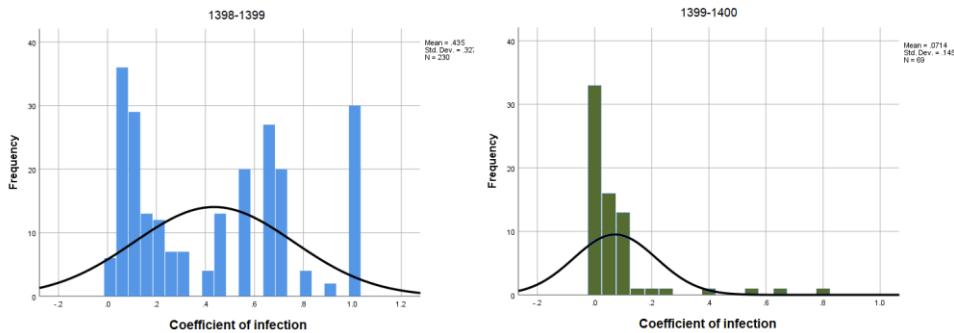


شکل ۱- نمودار توزیع فراوانی صفت تیپ آلودگی در ارزیابی نمونه‌های ژنتیکی گندم نان در خزانه زنگ زرد مزرعه کرج طی دو سال زراعی ۱۳۹۸-۹۹ و ۱۳۹۹-۱۴۰۰

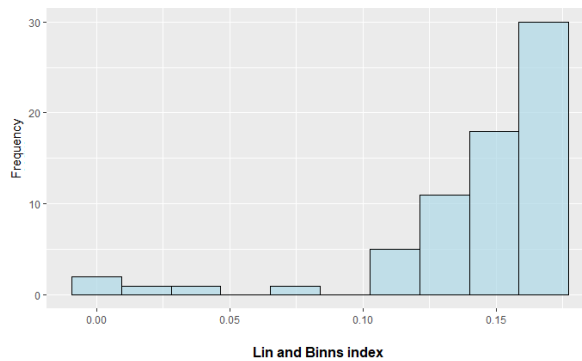
۰: مصون، R: مقاوم، MR: نیمه مقاوم، M: حد واسط، MS: نیمه حساس، S: حساس



شکل ۲- باکس پلات مشاهدات شدت بیماری در نمونه‌های ژنتیکی گندم نان در خزانه زنگ زرد مزرعه کرج طی دو سال زراعی ۱۳۹۸-۹۹ و ۱۳۹۹-۱۴۰۰

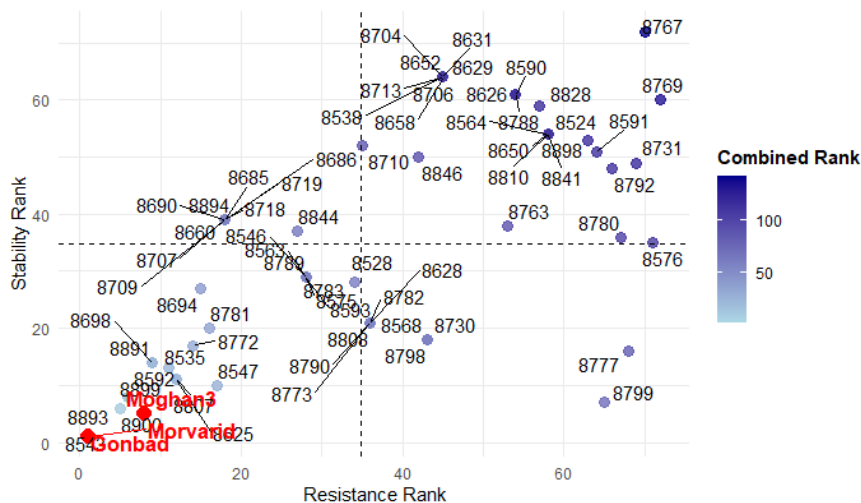


شکل ۳- نمودار توزیع فراوانی صفت ضریب آلودگی در نمونه‌های ژنتیکی گندم نان در خزانه زنگ زرد مزرعه کرج طی دو سال زراعی ۱۳۹۸-۹۹ و ۱۳۹۹-۱۴۰۰



شکل ۴- نمودار توزیع فراوانی مقادیر شاخص لین و بینز (Lin and Binns 1988) در نمونه‌های ژنتیکی گندم نان در خزانه زنگ زرد مزرعه کرج طی دو سال زراعی

۱۳۹۸-۹۹ و ۱۳۹۹-۱۴۰۰



شکل ۵- تفکیک نمونه‌های ژنتیکی گندم نان در نمودار دو طرفه مبتنی بر میزان و ثبات واکنش مقاومت در خزانه زنگ زرد مزرعه کرج طی دو سال زراعی ۱۳۹۸-۹۹ و ۱۳۹۹-۱۴۰۰

۱۳۹۹-۱۴۰۰

شکل تنوع پاتوتیپ‌ها به خوبی مشخص است به طوری که پاتوتیپ کرج و ساری طیف رنگی یکنواخت‌تری را ایجاد کرده‌اند که با مقادیر CV پایین‌تر نسبت به سه پاتوتیپ دیگر در تطابق است. از سوی دیگر پاتوتیپ زرقان دارای بیشترین تنوع در طیف رنگی می‌باشد.

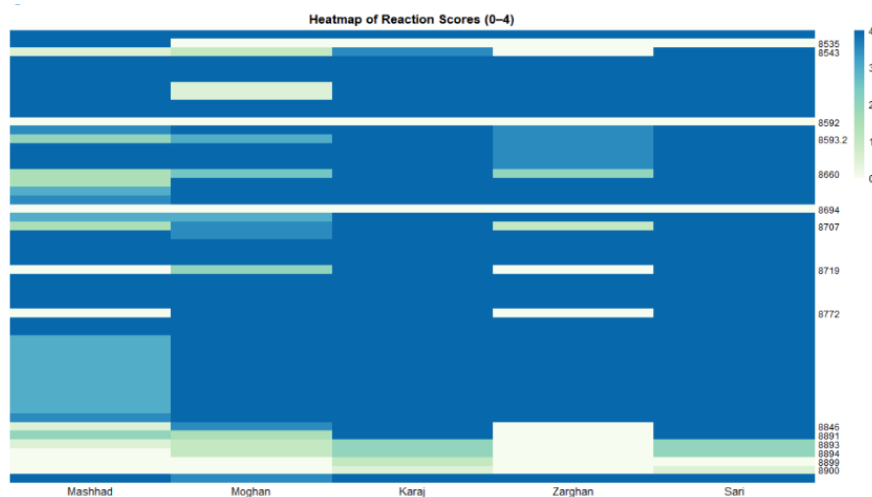
براساس مقادیر ضریب تغییرات، ژنوتیپ‌های مورد مطالعه بیشترین تفاوت واکنش ( $CV=0.57/89$ ) را در برابر پاتوتیپ زرقان و کمترین میزان تغییرات واکنش مقاومت ( $CV=0.32/30$ ) را در برابر پاتوتیپ کرج نشان دادند.

واکنش تیپ آلودگی ژنوتیپ‌های مورد بررسی در برابر پاتوتیپ‌ها به صورت نقشه دمایی در شکل ۶ نشان داده شده است. در این

همه پاتوتیپ‌ها می‌باشد. با توجه به ضریب منفی برای تمام پاتوتیپ‌ها در این مؤلفه اصلی، ژنوتیپ‌هایی که از تیپ آلودگی بالاتری در برابر همه پاتوتیپ‌ها برخوردار باشند، دارای کمترین مقدار از این مؤلفه اصلی (مقادیر منفی) خواهند بود و لذا در نمودار دوطرفه مبتنی بر دو مؤلفه اصلی اول (شکل ۸) در سمت چپ قرار می‌گیرند. ژنوتیپ‌های KC8528، KC8546.1، KC8546.2، KC8547، KC8568، KC8575، KC8709.2، KC8710، KC8718، KC8730، KC8731، KC8763، KC8769، KC8773 و KC8777 کمترین مقدار و ژنوتیپ‌های KC8592، KC8694، KC8900، KC8899 و KC8535 بیشترین مقدار برای مؤلفه اصلی اول را داشتند.

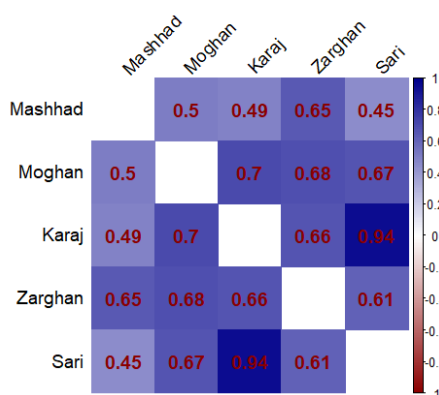
بررسی روابط بین پاتوتیپ‌ها براساس ضریب همبستگی (شکل ۷) نشان داد که بزرگترین میزان همبستگی بین پاتوتیپ‌های کرج و ساری ( $r=0.94$ ) وجود دارد و پس از آن پاتوتیپ‌های مغان و کرج ( $r=0.70$ ) بزرگ‌ترین ضریب همبستگی را نشان دادند. پاتوتیپ زرقان همبستگی بزرگ‌تر از ۰/۶ با تمام پاتوتیپ‌های دیگر نشان داد. همچنین همبستگی پاتوتیپ مشهد با سایر پاتوتیپ‌ها نسبتاً کوچک‌تر بود.

به‌منظور تفکیک ژنوتیپ‌های مورد بررسی براساس واکنش در برابر پاتوتیپ‌ها، از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی استفاده شد. نتایج نشان داد که ۹۲/۲ درصد از تغییرات واکنش‌های مقاومت، در قالب دو مؤلفه اصلی اول قابل بیان می‌باشد (جدول ۴). در مؤلفه اصلی اول، ضرایب تقریباً مشابه بود که بیانگر مقاومت در برابر



شکل ۶- نقشه دمایی واکنش تیپ آلودگی ژنوتیپ‌های گندم نان در برابر پاتوتیپ‌های زنگ زرد بر مبنای مقیاس امتیازدهی صفر تا ۴ به روش مکیتاش و همکاران (McIntosh et al. 1995) در شرایط گلخانه در مرحله گیاهچه‌ای

( فقط اسامی ژنوتیپ‌هایی که در برابر حداقل یکی از پاتوتیپ‌ها واکنش طیف مقاومت (صفر تا ۲) داشتند نشان داده شده است)



شکل ۷- نقشه دمایی ضرایب همبستگی بین پاتوتیپ‌های زنگ زرد براساس واکنش تیپ آلودگی ژنوتیپ‌های گندم نان در شرایط گلخانه در مرحله گیاهچه‌ای

جدول ۴- مقادیر ویژه و واریانس‌ها در تجزیه به مؤلفه اصلی تیپ آلودگی ژنوتیپ‌های گندم نان در برابر پاتوتیپ‌های زنگ زرد در شرایط گلخانه در مرحله گیاهچه‌ای

جدایه	پاتوتیپ	مؤلفه اصلی	
		اول	دوم
Mashhad (99-70)	166E174A <sup>+</sup>	-۰/۴۰۱	۰/۶۵۸
Moghan (98-79)	166E62A <sup>+</sup> , Yr27	-۰/۴۵۲	-۰/۱۴۱
Karaj (99-69)	6E134A <sup>+</sup> , Yr27	-۰/۴۶۷	-۰/۴۱۹
Zarghan (98-63)	142E158A <sup>+</sup> , Yr27	-۰/۴۵۱	۰/۴۳۳
Sari (99-40)	174E190A <sup>+</sup> , Yr27	-۰/۴۶۳	-۰/۴۳۱
مقدار ویژه		۳/۸۷	۰/۷۴
واریانس توجیه شده (درصد)		۷۷/۴۹	۱۴/۷۱
واریانس توجیه شده تجمعی (درصد)		۷۷/۴۹	۹۲/۲۰

همراه رقم حساس بولانی در ناحیه سمت چپ و بالای نمودار (ناحیه II) واقع شدند. این ژنوتیپ‌ها حساس‌ترین نمونه‌های مورد بررسی را تشکیل می‌دادند. در بین این ژنوتیپ‌ها، KC8563.1 و KC8563.2 با مقاومت اختصاصی به پاتوتیپ مغان نزدیک به مقدار صفر از مؤلفه اصلی اول قرار گرفتند. تعداد ۱۲ ژنوتیپ در ناحیه سمت چپ و پایین نمودار (ناحیه III) قرار گرفتند. با توجه به مقادیر منفی برای مؤلفه اصلی اول در این ناحیه، ژنوتیپ‌های واقع در این ناحیه نیز نسبت به تمام پاتوتیپ‌ها حساس بودند ولی براساس مقادیر منفی برای مؤلفه اصلی دوم (که بر حساسیت نسبت به پاتوتیپ مشهد تأکید دارد)، ژنوتیپ‌های این ناحیه حساسیت کمتری نسبت به پاتوتیپ مشهد (در مقایسه با سایر پاتوتیپ‌ها) داشتند که حتی در مورد برخی از ژنوتیپ‌ها مانند KC8593.2 و KC8685 به مقاومت نیز می‌انجامید. در ناحیه سمت راست و پایین نمودار (ناحیه IV) نیز تعداد ۹ ژنوتیپ واقع شدند که با توجه به مقدار مثبت مؤلفه اصلی اول به‌طور کلی مقاوم هستند ولی بسته به موقعیت قرار گرفتن نسبت به مؤلفه اصلی اول یا دوم، ویژگی مقاومت در آن‌ها متفاوت بود به‌طوری که KC8893 و KC8894 در برابر تمام پاتوتیپ‌ها مقاوم بودند ولی سایر ژنوتیپ‌های این ناحیه مقاومت اختصاصی در برابر پاتوتیپ‌های مشهد، مغان و زرقان نشان دادند.

در نمودار شکل ۸، بردار پاتوتیپ‌های مشهد و زرقان با هم همسو بودند و در ناحیه II قرار گرفتند که همبستگی بین آن‌ها و تأثیر مثبت آن‌ها در تغییرات مؤلفه اصلی دوم را نشان می‌دهد. بردار پاتوتیپ‌های مغان، کرج و ساری نیز به صورت همسو در ناحیه

در مؤلفه اصلی دوم ضرایب پاتوتیپ‌های مشهد و زرقان مثبت و ضرایب پاتوتیپ‌های مغان، کرج و ساری منفی بود لذا مقادیر بزرگتر در این مؤلفه اصلی، مبتنی بر حساسیت در برابر پاتوتیپ‌های مشهد و زرقان و مقاومت در برابر پاتوتیپ‌های مغان، کرج و ساری می‌باشد. با این حال، اندازه ضرایب در مؤلفه اصلی دوم یکسان نبود و پاتوتیپ مشهد از ضریب بزرگتری برخوردار بود که نشان‌دهنده تأثیر بیشتر این پاتوتیپ در تغییرات مؤلفه اصلی دوم در مقایسه با سایر پاتوتیپ‌ها بود. از سوی دیگر پاتوتیپ مغان نیز صرف نظر از علامت، از کوچکترین ضریب در مؤلفه اصلی دوم برخوردار بود که بیانگر تأثیر کمتر آن در تغییرات این مؤلفه اصلی می‌باشد. ژنوتیپ‌های KC8772، KC8719، KC8846، KC8543، KC8707، KC8891 و KC8660 کمترین مقدار و ژنوتیپ‌های KC8535، KC8592، KC8694، KC8563.1، KC8563.2، KC8900 و KC8899 بیشترین مقدار برای مؤلفه اصلی دوم را داشتند.

در نمودار مبتنی بر دو مؤلفه اصلی اول، ژنوتیپ‌های مورد بررسی در چهار ناحیه از یکدیگر تفکیک شدند (شکل ۸). در ناحیه سمت راست و بالای نمودار (ناحیه I) ژنوتیپ‌های KC8535، KC8592، KC8694، KC8899 و KC8900 قرار گرفتند. این ناحیه مختص مقادیر مثبت برای هر دو مؤلفه اصلی است و لذا به ژنوتیپ‌های مقاوم در برابر همه پاتوتیپ‌ها اختصاص دارد. در بین این ژنوتیپ‌ها، فقط KC8535 به دلیل بالاتر قرار گرفتن (و در نتیجه مقدار بیشتر برای مؤلفه اصلی دوم) نسبت به پاتوتیپ مشهد (ویژگی مؤلفه اصلی دوم) حساسیت داشت. تعداد ۲۵ ژنوتیپ به



جدول ۵- واکنش مقاومت ژنوتیپ‌های گندم نان در برابر پاتوتیپ‌های زنگ زرد در شرایط گلخانه در مرحله گیاهچه‌ای

ژنوتیپ	جدایه/پاتوتیپ				
	Mashhad (99-70) 166E174A <sup>+</sup>	Moghan (98-79) 166E62A <sup>+</sup> , Yr27	Karaj (99-69) 6E134A <sup>+</sup> , Yr27	Zarghan (98-63) 142E158A <sup>+</sup> , Yr27	Sari (99-40) 174E190A <sup>+</sup> , Yr27
KC8528	S	S	S	S	S
KC8535	S	R	R	R	R
KC8543	R	R	S	R	S
KC8546.1	S	S	S	S	S
KC8546.2	S	S	S	S	S
KC8547	S	S	S	S	S
KC8563.1	S	R	S	S	S
KC8563.2	S	R	S	S	S
KC8568	S	S	S	S	S
KC8575	S	S	S	S	S
KC8592	R	R	R	R	R
KC8593.1	S	S	S	S	S
KC8593.2	R	S	S	S	S
KC8593.3	S	S	S	S	S
KC8625	S	S	S	S	S
KC8628	S	S	S	S	S
KC8660	R	R	S	R	S
KC8685	R	S	S	S	S
KC8686	S	S	S	S	S
KC8690	S	S	S	S	S
KC8694	R	R	R	R	R
KC8698	S	S	S	S	S
KC8707	R	S	S	R	S
KC8709.1	S	S	S	S	S
KC8709.2	S	S	S	S	S
KC8710	S	S	S	S	S
KC8718	S	S	S	S	S
KC8719	R	R	S	R	S
KC8730	S	S	S	S	S
KC8731	S	S	S	S	S
KC8763	S	S	S	S	S
KC8769	S	S	S	S	S
KC8772	R	S	S	R	S
KC8773	S	S	S	S	S
KC8777	S	S	S	S	S
KC8781	S	S	S	S	S
KC8782	S	S	S	S	S
KC8783	S	S	S	S	S
KC8789	S	S	S	S	S
KC8790	S	S	S	S	S
KC8798	S	S	S	S	S
KC8799	S	S	S	S	S
KC8807	S	S	S	S	S
KC8808	S	S	S	S	S
KC8844	S	S	S	S	S
KC8846	R	S	S	R	S
KC8891	R	R	S	R	S
KC8893	R	R	R	R	R
KC8894	R	R	R	R	R
KC8899	R	R	R	R	R
KC8900	R	R	R	R	R

جدول ۶- میانگین تیپ آلودگی در گروه‌های حاصل از تجزیه خوشه‌ای ژنوتیپ‌های گندم نان براساس واکنش در برابر پاتوتیپ‌های زنگ زرد در شرایط گلخانه در مرحله

گیاهچه‌ای

جدایه	پاتوتیپ	خوشه			
		اول	دوم	سوم	چهارم
Mashhad (99-70)	166E174A <sup>+</sup>	۴/۰	۳/۵۳	۰/۸۶	۰/۶۴
Moghan (98-79)	166E62A <sup>+</sup> , Yr27	۰/۵	۳/۹۲	۲/۵۷	۰/۲۹
Karaj (99-69)	6E134A <sup>+</sup> , Yr27	۴/۰	۴/۰	۳/۹۳	۰/۷۹
Zarghan (98-63)	142E158A <sup>+</sup> , Yr27	۴/۰	۳/۹۳	۰/۴۳	۰/۰
Sari (99-40)	174E190A <sup>+</sup> , Yr27	۴/۰	۴/۰	۴/۰	۰/۶۴

آن دارای فاکتور پرازاری می‌باشد) بنابراین چنین استنتاج می‌شود که ژن مقاومت در این ژنوتیپ‌ها باید متفاوت از ژن‌های موجود در ارقام افتراقی باشد که این پاتوتیپ‌ها بر مبنای آن‌ها تعیین نژاد شده‌اند و حتی ممکن است ژن مقاومت جدید (و ناشناخته‌ای) باشد. سه ژنوتیپ KC8707، KC8772 و KC8846 در برابر پاتوتیپ‌های مشهد و زرقان مقاومت و در برابر پاتوتیپ‌های مغان، کرج و ساری، حساسیت نشان دادند (الگوی ۴). با توجه به اینکه فاکتور ناپرازاری که فقط بین پاتوتیپ‌های مشهد و زرقان مشترک باشد وجود ندارد، احتمال می‌رود که ژن مقاومت در این سه ژنوتیپ نیز ژنی خارج از مجموعه ارقام افتراقی (و یا احیاناً ژن مقاومت جدیدی) باشد. الگوی پنجم مربوط به تنها یک ژنوتیپ (KC8535) و به صورت مقاومت در برابر مغان، کرج، زرقان و ساری و حساسیت پاتوتیپ مشهد در برابر ظاهر شد. ظهور چنین الگویی مستلزم وجود فاکتور پرازاری اختصاصی در پاتوتیپ مشهد می‌باشد که در این حالت نیز برای هیچکدام از ژن‌های مجموعه افتراقی، فاکتور پرازاری اختصاصی در پاتوتیپ مشهد شناسایی نشد. بنابراین مقاومت در ژنوتیپ KC8535 نیز می‌تواند ناشی از ژن مقاومت ناشناخته دیگری باشد. در الگوی ششم (مربوط به ژنوتیپ‌های KC8563.1 و KC8563.2) مقاومت به صورت اختصاصی و فقط در برابر پاتوتیپ مغان ظاهر شد که برای پی بردن به ژن مقاومت موجود در این ژنوتیپ‌ها نیاز به شناسایی فاکتور ناپرازاری انحصاری در پاتوتیپ مغان می‌باشد که با توجه به اینکه چنین فاکتور ناپرازاری وجود نداشت احتمال حضور ژن مقاومتی خارج از مجموعه افتراقی در این ژنوتیپ‌ها نیز وجود دارد. در نهایت الگوی هفتم مربوط به ژنوتیپ‌هایی است که در برابر تمام پاتوتیپ‌ها واکنش حساسیت نشان دادند که شامل تعداد ۳۳ ژنوتیپ می‌شد. در مورد این ژنوتیپ‌ها چند احتمال را می‌توان در نظر گرفت. اول اینکه ممکن است فاقد ژن مقاومت گیاهچه‌ای باشند و یا اینکه ژن مقاومت بالغ داشته باشند که در مرحله گیاهچه‌ای تظاهر حساسیت دارد. احتمال دیگر این است که حداقل برخی از این ژنوتیپ‌ها دارای ژن‌های مقاومتی هستند که تمام پاتوتیپ‌های مورد بررسی برای آن ژن‌ها فاکتور پرازاری دارند. از جمله فاکتورهای پرازاری مشترک بین هر پنج پاتوتیپ مورد بررسی می‌توان به فاکتورهای پرازاری برای

خوشه چهارم نیز شامل هفت ژنوتیپ (KC8535، KC8592، KC8694، KC8893، KC8894، KC8899 و KC8900) با ویژگی مقاومت در برابر تمام (و یا اکثر) پاتوتیپ‌های مورد بررسی بود. نوع واکنش ژنوتیپ‌ها با توجه به فاکتورهای ناپرازاری/پرازاری در پاتوتیپ‌ها نیز مورد بررسی قرار گرفت. در این رابطه پاتوتیپ‌های مورد استفاده دارای ویژگی‌های مشترک و در عین حال متمایزی بودند، بطوری که بررسی احتمال حضور ژن‌های مشخصی در ژنوتیپ‌های مورد بررسی را امکان پذیر می‌ساخت. هر پنج پاتوتیپ برای ژن‌های *Yr1*، *Yr4*، *Yr5*، *Yr10*، *Yr15*، *Yr24*، *YrSP* و *YrSU* دارای فاکتور ناپرازاری بودند. بنابراین احتمال حضور این ژن‌ها در ژنوتیپی که در برابر هر پنج پاتوتیپ مقاوم باشد، وجود دارد. پاتوتیپ مشهد برای دو ژن *Yr8* و *Yr27* دارای فاکتور ناپرازاری اختصاصی بود. این پاتوتیپ همچنین به طور مشترک با پاتوتیپ مغان برای ژن *Yr3* فاکتور ناپرازاری اختصاصی داشت. پاتوتیپ کرج از بیشترین تعداد فاکتورهای ناپرازاری اختصاصی (برای ژن‌های *Yr17*، *Yr25* و *Yr26*) برخوردار بود. همچنین این پاتوتیپ در فاکتور ناپرازاری برای ژن‌های *YrCV* و *YrSD* با پاتوتیپ زرقان اشتراک داشت. پاتوتیپ ساری نیز فاقد فاکتور ناپرازاری اختصاصی بود. ژنوتیپ‌های مورد بررسی در برابر پاتوتیپ‌ها، هفت الگوی واکنشی مختلف را نشان دادند (جدول ۵). شش ژنوتیپ KC8592، KC8694، KC8893، KC8894، KC8899 و KC8900 در برابر همه پاتوتیپ‌ها واکنش مقاومت نشان دادند (الگوی ۱) که بر اساس توضیحات بالا امکان حضور یکی (یا ترکیبی) از ژن‌های *Yr1*، *Yr4*، *Yr5*، *Yr10*، *Yr15*، *Yr24*، *YrSP* و *YrSU* در آن‌ها وجود دارد. دو ژنوتیپ KC8593.2 و KC8685 فقط در برابر پاتوتیپ مشهد مقاوم بودند (الگوی ۲) و در برابر سایر پاتوتیپ‌ها حساسیت نشان دادند، بنابراین حضور ژن‌های مقاومت *Yr8* و *Yr27* در آن‌ها محتمل می‌باشد. چهار ژنوتیپ KC8543، KC8660، KC8719 و KC8891 در برابر پاتوتیپ‌های مشهد، مغان و زرقان، مقاوم و در برابر پاتوتیپ‌های کرج و ساری، حساس بودند (الگوی ۳). با توجه به اینکه پاتوتیپ‌های مشهد، مغان و زرقان فاقد فاکتور ناپرازاری مشترک هستند (فاکتور ناپرازاری برای ژن *Yr3* فقط در پاتوتیپ‌های مشهد و مغان مشترک است و پاتوتیپ زرقان برای

(El Amil et al. 2019) و ال امیل (Kokhmetova et al. 2018) نیز فراوانی کمتر از ۳۰ درصد از ژنوتیپ‌های مقاوم را گزارش کردند. در برخی مطالعات گسترده‌تر، درصد ژنوتیپ‌های مقاوم متغیر بوده است؛ برای نمونه، شویبه و محمد (Shewaye and Mohammed 2021) در ارزیابی ۱۹۲ ژنوتیپ در اتیوپی، حدود ۷۲/۵ و ۴۲/۵ درصد مقاومت گزارش کردند، در حالی‌که فرانکو و همکاران (Franco et al. 2022) در آرژانتین تنها حدود ۱۹-۱۷ درصد از ژنوتیپ‌ها را (از ۲۴۵ لاین) مقاوم یافتند. همچنین، ال مسوادی (El Messoadi et al. 2022) در مراکش، ۵۱/۱۷ درصد مقاومت (در ۴۲۶ ژنوتیپ) و حیدر و همکاران (Haider et al. 2023) در پنجاب هند، ۸۷/۵ درصد مصونیت یا مقاومت گزارش نمودند. در مطالعات گسترده‌تر، کیائو و همکاران (Qiao et al. 2024) در چین، ۱۸۱ رقم مقاوم را از بین ۳۳۵ منبع ژرم پلاسما در شش محیط مختلف شناسایی کردند و شارما و همکاران (Sharma et al. 2025) نیز در ایالات متحده، ۱۶ ژنوتیپ با مقاومت پایدار را در برابر چندین نژاد گزارش نمودند. در مجموع، مقایسه این نتایج نشان می‌دهد که اگرچه فراوانی مقاومت در ژرم‌پلاسم‌های مختلف تحت شرایط محیطی و اپیدمیولوژیک متفاوت گزارش شده است، اما نسبت بالای ژنوتیپ‌های مقاوم در تحقیق حاضر نشان‌دهنده پتانسیل ارزشمند ژرم‌پلاسم مورد بررسی برای بهره‌گیری در برنامه‌های اصلاحی آینده است

شناسایی منابع مقاومت و احتمالاً ژن‌های جدید مقاومت به زنگ زرد در تحقیق حاضر بیانگر اهمیت نژادهای محلی<sup>۳</sup> گندم از این لحاظ می‌باشد که مطابق با انتظار است چراکه نتایج تحقیقات نشان داده است نژادهای محلی به شرایط اقلیمی و خاکی محلی سازگار شده‌اند و نسبت به بسیاری از آفات و بیماری‌ها تحمل یا مقاومت نشان می‌دهند و لذا استفاده از آنها می‌تواند پایه‌ی ژنتیکی محدود لاین‌های ایت را گسترش دهد (Beharav et al. 1997). نژادهای محلی همچنین می‌توانند مخازن خوبی برای مقاومت‌های غیروابسته به نژاد یا مقاومت‌های نسبی<sup>۴</sup> باشند که در صورت ترکیب با ژن‌های مقاومت اصلی که معمولاً در ارقام مدرن

ژن‌های *Yr29*, *Yr28*, *Yr21*, *Yr20*, *Yr18*, *Yr9*, *Yr7*, *Yr6*, *Yr2*، نیازمند آگاهی از وضعیت مقاومت و تنوع ژن‌های مقاومت موجود در ارقام در دسترس است (Nazari et al., 2008). با توجه به اینکه دوام مقاومت ممکن است با ظهور مکرر نژادهای بیماری‌زای جدید تهدید شود، لازم است راهبردهایی از قبیل، استفاده‌ی کنترل‌شده و محدود جغرافیایی از ژن‌های مقاومت جدید، ترکیب چندین ژن مقاومت در یک رقم به منظور کُند کردن ظهور نژادهای بیماری‌زای جدید و ترکیب مقاومت‌های وابسته به نژاد با مقاومت‌های غیر وابسته به نژاد یا مقاومت‌های جزئی<sup>۲</sup> در یک رقم اتخاذ شود. این رویکردها مستلزم شناخت ژن‌های مقاومت موجود در ژرم‌پلاسم و ارقام تجاری هستند. بنابراین، شناسایی ژن‌های مقاومت موجود در ارقام مختلف اهمیت دارد، زیرا ممکن است ارقام دارای ژن‌های مقاومت مشترک باشند، حتی اگر از منابع ژنتیکی متفاوتی منشأ گرفته باشند (El Amil et al. 2019). لذا این تحقیق به منظور شناسایی منابع ژنتیکی و ژن‌های دارای مقاومت مؤثر به بیماری زنگ زرد گندم انجام پذیرفت. براساس نتایج این تحقیق، در مجموع از ۲۳۰ نمونه ژنتیکی اولیه، ۴۳/۵ درصد در شرایط مزرعه دارای تظاهر مقاوم یا نیمه مقاوم بودند که در نهایت با انجام ارزیابی گلخانه‌ای در مرحله گیاهچه، منابع متنوعی از لحاظ مقاومت به پاتوتیپ‌های مختلف شناسایی شد. این میزان فراوانی در مقایسه با بسیاری از گزارش‌های پیشین بالاتر یا با آنها قابل مقایسه است. به عنوان مثال، سلیم و همکاران (Saleem et al. 2015)، ۲۱ لاین مصون، ۱۶ لاین مقاوم و پنج لاین نیمه‌مقاوم را از بین ۵۷ لاین امیدبخش شناسایی کردند و در تحقیق ابو و هکاران (Abu et al. 2017) نیز از بین ۵۷ ژنوتیپ گندم منتخب از ۵۵۴ ژنوتیپ گندم مرکز تحقیقاتی سیمت، تنها ۱۲ لاین امیدبخش، پتانسیل مقاومت بالایی در شرایط مزرعه در مصر نشان دادند. به همین ترتیب، کخمتووا

## بحث

استفاده‌ی مؤثر از ژن‌های مقاومت برای مدیریت زنگ زرد در گندم، نیازمند آگاهی از وضعیت مقاومت و تنوع ژن‌های مقاومت موجود در ارقام در دسترس است (Nazari et al., 2008). با توجه به اینکه دوام مقاومت ممکن است با ظهور مکرر نژادهای بیماری‌زای جدید تهدید شود، لازم است راهبردهایی از قبیل، استفاده‌ی کنترل‌شده و محدود جغرافیایی از ژن‌های مقاومت جدید، ترکیب چندین ژن مقاومت در یک رقم به منظور کُند کردن ظهور نژادهای بیماری‌زای جدید و ترکیب مقاومت‌های وابسته به نژاد با مقاومت‌های غیر وابسته به نژاد یا مقاومت‌های جزئی<sup>۲</sup> در یک رقم اتخاذ شود. این رویکردها مستلزم شناخت ژن‌های مقاومت موجود در ژرم‌پلاسم و ارقام تجاری هستند. بنابراین، شناسایی ژن‌های مقاومت موجود در ارقام مختلف اهمیت دارد، زیرا ممکن است ارقام دارای ژن‌های مقاومت مشترک باشند، حتی اگر از منابع ژنتیکی متفاوتی منشأ گرفته باشند (El Amil et al. 2019). لذا این تحقیق به منظور شناسایی منابع ژنتیکی و ژن‌های دارای مقاومت مؤثر به بیماری زنگ زرد گندم انجام پذیرفت. براساس نتایج این تحقیق، در مجموع از ۲۳۰ نمونه ژنتیکی اولیه، ۴۳/۵ درصد در شرایط مزرعه دارای تظاهر مقاوم یا نیمه مقاوم بودند که در نهایت با انجام ارزیابی گلخانه‌ای در مرحله گیاهچه، منابع متنوعی از لحاظ مقاومت به پاتوتیپ‌های مختلف شناسایی شد. این میزان فراوانی در مقایسه با بسیاری از گزارش‌های پیشین بالاتر یا با آنها قابل مقایسه است. به عنوان مثال، سلیم و همکاران (Saleem et al. 2015)، ۲۱ لاین مصون، ۱۶ لاین مقاوم و پنج لاین نیمه‌مقاوم را از بین ۵۷ لاین امیدبخش شناسایی کردند و در تحقیق ابو و هکاران (Abu et al. 2017) نیز از بین ۵۷ ژنوتیپ گندم منتخب از ۵۵۴ ژنوتیپ گندم مرکز تحقیقاتی سیمت، تنها ۱۲ لاین امیدبخش، پتانسیل مقاومت بالایی در شرایط مزرعه در مصر نشان دادند. به همین ترتیب، کخمتووا

<sup>3</sup> Landraces

<sup>4</sup> Partial Resistance

<sup>1</sup> Race-specific

<sup>2</sup> Partial resistance

شناخته‌شده‌ی  $Yr$  مشخص نشده بودند، شناسایی شد (Sharma et al. 2025).

در تحقیق حاضر تعداد زیادی از ژنوتیپ‌ها علیرغم تظاهر واکنش مقاومت در مرحله بلوغ در مزرعه، در ارزیابی توسط پاتوتیپ‌های مختلف در مرحله گیاهچه‌ای در گلخانه، حساسیت نشان دادند که احتمال وجود مقاومت نوع گیاه بالغ (APR) در این ژنوتیپ‌ها را پررنگ می‌سازد. مقاومت در مرحله‌ی گیاه بالغ (APR) این مزیت را دارد که مقاومت بادوام‌تری نسبت به مقاومت در مرحله‌ی گیاهچه‌ای (ASR) ظاهر می‌سازد (Lagudah 2011; Singh et al. 2011). مقاومت در مرحله‌ی گیاهچه‌ای (ASR) به دلیل سطح بالای مقاومت و سهولت وارد کردن ژن‌های منفرد به گونه‌های تجاری، در گذشته بیشتر مورد توجه برنامه‌های اصلاح نباتی قرار گرفته است (Chen 2007). با این حال، این نوع مقاومت به راحتی توسط نژادهای پرآزار جدید شکسته می‌شود؛ از این رو عمر مؤثر آن نسبتاً محدود است (Chen et al. 2010). سوابق تاریخی نشان داده است که هنگامی که یک ژن اصلی منفرد بخش وسیعی از یک منطقه‌ی کشت گندم را محافظت می‌کند، قارچ می‌تواند در مدت زمان نسبتاً کوتاهی بر این مقاومت غلبه کند. این نوع ژن‌ها همچنین به‌عنوان ژن‌های مرحله‌ی گیاهچه نیز شناخته شده‌اند، زیرا هم در گیاهچه و هم در گیاه بالغ مؤثر هستند. با این حال، توصیف دقیق‌تر برای آن‌ها، مقاومت در تمام مراحل رشد<sup>3</sup> است (Lin and Chen 2007). ژن‌های مقاومت در تمام مراحل رشد (ASR)، نسبت به نژاد خاصی از زنگ زرد گندم مقاومت اختصاصی ایجاد می‌کنند و می‌توانند در سراسر چرخه‌ی رشد گیاه مقاومت ایجاد نمایند. با این حال، در شرایطی که فشار انتخاب جهت‌دار بر روی توده‌های گندم شدید باشد، از دست رفتن مقاومت نسبت به عوامل بیماری‌زای نوظهور می‌تواند تسریع شود؛ بنابراین، مقاومتی که این ژن‌ها ایجاد می‌کنند معمولاً سه تا پنج سال پس از توسعه، تضعیف می‌شود. در مقابل، مقاومت در مرحله‌ی بلوغ گیاه (APR) دوام بیشتری دارد، اما اغلب مقاومت نسبی فراهم می‌کند. این نوع مقاومت در مرحله‌ی گیاه بالغ بروز می‌یابد یا تقویت می‌شود (Lagudah 2011; Chen 2013; Mundt 2014; Ellis et al. 2014). افزون بر این، APR معمولاً غیر وابسته

به کار می‌روند، قادر به تأمین پایداری مقاومت هستند (El Amil et al. 2019). نژادهای محلی در واقع جمعیت‌هایی پویا از یک گیاه زراعی می‌باشند که منشأ تاریخی و هویت مشخصی دارند و تحت برنامه‌های اصلاحی معمول قرار نگرفته‌اند. این نژادها اغلب دارای تنوع ژنتیکی و سازگاری محلی بوده و مرتبط با نظام‌های کشاورزی سنتی می‌باشند (Camacho Villa et al. 2005). نژادهای محلی گیاهان زراعی تا پایان قرن نوزدهم و ظهور اصلاح نباتات رسمی، کانون اصلی تولید کشاورزی بودند (Harlan 1975). ارقام مدرن غلات از خزانه‌های ژنتیکی محدودی مشتق شده‌اند و عمدتاً برای کشاورزی پرنهاده<sup>1</sup> سازگار شده‌اند (El Amil et al. 2019). ال امیل و همکاران (El Amil et al. 2019) مشاهده کردند که در دو نژاد محلی از مواد ژنتیکی مورد آزمایش، برخی گیاهان نسبت به نژاد جنگجو<sup>2</sup> که اخیراً در مناطق CWANA گسترش یافته است و همچنین نسبت به سایر نژادها مقاوم بودند و نتیجه گرفتند این موضوع نشان‌دهنده‌ی وجود ژن‌های مقاومت جدید در این نژادهای بومی است. به گزارش ال امیل و همکاران (El Amil et al. 2019) برخی از نژادهای محلی، لاین‌های الیت ایکاردا و ارقام لبنانی به‌طور کامل نسبت به تمام نژادهای بیماری‌زا مقاوم بودند و بنابراین منابع بالقوه‌ای برای مقاومت‌های جدید محسوب می‌شوند. در تحقیقی که به‌منظور بررسی پتانسیل مجموعه‌ای از ۲۰۰۰ جمعیت نژاد بومی از ۵۵ استان سراسر ترکیه برای شناسایی جایگاه‌های ژنی تعیین‌کننده عملکرد دانه و مقاومت به زنگ زرد از طریق تحلیل ارتباط ژنومی گسترده (GWA) انجام شد، علاوه بر QTL های گزارش شده قبلی، مناطق ژنومی کاندیدای جدیدی برای مقاومت به زنگ زرد، عملکرد دانه، و اجزای بهره‌وری سنبله نیز شناسایی شد که بیانگر ظرفیت این مجموعه‌ی نژاد بومی برای افزایش بیشتر تنوع ژنتیکی در ژرم‌پلاسما الیت می‌باشد (Sehgal et al. 2016). در یک مطالعه ارتباط ژنومی گسترده (GWA) بر روی ۴۵۹ ژنوتیپ گندم نان سخت زمستانه‌ی امروزی ایالات متحده ۴۰ جایگاه ژنی جدید مرتبط با مقاومت به زنگ زرد، در مناطقی از ژنوم که پیش‌تر توسط ژن‌های

<sup>1</sup> High-input agriculture

<sup>2</sup> Warrior pathotype

<sup>3</sup> All-stage resistance

معین در ژرم پلاسما تحت ارزیابی استفاده شد. برآورد (یا پیش‌بینی ژن) یک روش مرسوم و موفق برای شناسایی ژن‌های مطلوب مقاومت در میان ژنوتیپ‌های متنوع است. برای تعیین محتمل‌ترین ژن‌های مقاومت موجود در لاین‌های میزبان، از مجموعه‌ای از نژادهای زنگ با بیماری‌زایی مشخص استفاده می‌شود (Feng et al. 2007; Ochoa et al. 2009). تکنیک برآورد ژنی بر اساس نظریه‌ی رابطه‌ی ژن در برابر ژن (Flor 1956) استوار است؛ بر پایه‌ی این نظریه، می‌توان وجود ژن‌های وابسته به نژاد را در یک رقم، با استفاده از مجموعه‌ای از نژادهای بیمارگر که ترکیب‌های متنوعی از ژن‌های پرآزاری<sup>۵</sup> و ناپرآزاری<sup>۶</sup> دارند، پیش‌بینی کرد. این روش می‌تواند برای شناسایی سریع ژن‌های احتمالی مقاومت به زنگ زرد (*Yr*) در مجموعه بزرگی از لاین‌های گندم مورد استفاده قرار گیرد (El Amil et al. 2019). در تحقیقات گوناگون از این روش به‌همراه نشانگرهای مولکولی برای تشخیص ژن‌های مقاومت در ژنوتیپ‌ها استفاده می‌شود. نتایج پیش‌بینی ژنی در ۲۷ رقم گندم بهاره استرالیا حضور ژن‌های *Yr7* و *Yr17* را نشان داد (Qamar et al. 2008). در حالی که ژن‌های *Yr1*، *Yr2*، *Yr8*، *Yr5*، *YrAlba*، *Yr3+Yr4*، *Yr3+unknown*، *Yr2+YrHVII*، *Yr19* و *Yr27* در ۲۰ رقم گندم شناسایی شدند. در مطالعه‌ای دیگر، ده ژن احتمالی مقاومت در ۱۳ نژاد بومی گندم پیش‌بینی شد که همگی دارای ژن مشترک *Yr9* بودند (Feng et al. 2009). با انجام این روش همچنین سه ژن مقاومت *Yr2*، *Yr9* و *Yr18* در ژنوتیپ‌ها و ارقام قدیمی گندم هندوستان پیش‌بینی شدند (Singh et al. 2015). داویت و همکاران (Dawit et al. 2012) ژن‌های *Yr2*، *Yr3a*، *Yr4a*، *Yr6*، *Yr7*، *Yr8*، *Yr9* و *Yr32* را در ۲۲ رقم گندم نان ایتالیایی پیش‌بینی کردند؛ با این حال، مشخص شد که ژن‌های *Yr2*، *Yr6*، *Yr7*، *Yr8*، *Yr9* و *Yr27* و *Yr32* در برابر نژادهای فعلی زنگ زرد آفریقایی مؤثر نیستند. شش ژن *Yr1*، *Yr8*، *Yr9*، *Yr43*، *Yr44* و *YrTr1* به‌طور موفقیت‌آمیز، به صورت منفرد یا در ترکیب با ژن‌های ناشناخته دیگر، در ۴۵ نژاد بومی گندم پاکستانی پیش‌بینی شدند (Tariq-Khan et al. 2020). بر اساس داده‌های تعیین فنوتیپ وابسته به نژاد و داده‌های نشانگر

به‌نژاد است (Mourad et al. 2021)، هرچند مواردی از APR وابسته به‌نژاد نیز شناسایی شده‌اند (Milus et al. 2015). ژن‌های APR می‌توانند نرخ جهش بیمارگر زنگ زرد گندم را کاهش دهند که این امر می‌تواند ماندگاری مقاومت را افزایش دهد (Chen, 2013). ژن‌های APR با وجود دوام بالا، از گیاهان در مرحله‌ی گیاهیچه‌ای<sup>۱</sup> محافظت نمی‌کنند و از لحاظ زمان ظهور و سطح مقاومت در محیط‌های مختلف، تنوع نشان می‌دهند؛ به‌طوری‌که یک ژن APR به‌تنهایی معمولاً در شرایط شیوع شدید بیماری، محافظت کافی ایجاد نمی‌کند (Risk et al. 2012; Chen et al. 2015; Singh et al. 2014). گیاهان دارای این نوع مقاومت ممکن است در صورت شروع سریع بیماری در اوایل فصل رشد و ادامه شرایط مناسب برای بروز بیماری، با کاهش قابل توجهی در عملکرد مواجه شوند (Chen et al. 2014). این وضعیت موجب شده است که اصلاح‌کنندگان گندم بر استراتژی‌های هرم‌سازی تمرکز کنند که ژن‌های مقاومت وابسته به نژاد و غیروابسته به نژاد را ترکیب کنند. این رویکرد مقاومت پیچیده‌ای در برابر تغییرات و پویایی بیماری‌زایی پاتوژن ایجاد می‌کند و دوام مقاومت به‌کاررفته را افزایش می‌دهد (Hou et al. 2015; Nelson et al. 2018). در حقیقت تجمیع چندین ژن APR برای ایجاد سطح بالایی از مقاومت از طریق اثرات افزایشی<sup>۲</sup> یا برهم‌کنشی<sup>۳</sup> ضروری است (Sørensen et al. 2014). برای دستیابی به سطح بالایی از مقاومت پایدار، توصیه می‌شود که در یک رقم گندم، چندین ژن مؤثر ASR و APR یا چندین ژن APR تجمیع شوند. در میان ژن‌های *Yr* نام‌گذاری شده، ۲۸ ژن از نوع APR هستند. اکثر ژن‌های APR به دما حساس بوده و به‌عنوان ژن‌های مقاومت در مرحله‌ی گیاه بالغ با دمای بالا (HTAP) شناخته می‌شوند که در اقلیم‌های گرم‌تر فعال می‌گردند (Chen 2013; Chen and Line 1995a, b). اگرچه مقاومت HTAP نسبی است، اما مقاومتی که توسط این ژن‌ها ایجاد می‌شود، تاکنون شکست نخورده است (Chen 2013). در تحقیق حاضر از تکنیک برآورد (یا پیش‌بینی) ژنی<sup>۴</sup> مبتنی بر آزمایش چند نژادی برای بررسی احتمال حضور ژن‌های مقاومت

<sup>1</sup> Seedling stage

<sup>2</sup> Additive

<sup>3</sup> Epistatic

<sup>4</sup> Gene postulation

<sup>5</sup> Virulence

<sup>6</sup> Avirulence

مقاومت خود را از دست داده‌اند؛ به طوری که ژن‌های *Yr2*، *Yr1*، *Yr3*، *Yr4*، *Yr6*، *Yr7*، *Yr9*، *Yr10*، *Yr17*، *Yr22*، *Yr23*، *Yr26* و *Yr27* به طور پی‌درپی مقاومت کامل یا جزئی خود را از دست داده‌اند (Bai et al. 2014). در حال حاضر تنها تعداد کمی از ژن‌های *Yr* مانند *Yr5* و *Yr15* توانسته‌اند مقاومت کامل مزرعه‌ای خود را حفظ کنند (Sharma-Poudyal et al. 2013; Bai et al. 2014). از سوی دیگر، ژن‌های مقاومت مرحله گیاه بالغ مانند *Yr18* و *Yr36* به اندازه کافی در تولید گندم مورد استفاده قرار نگرفته‌اند (Liu et al. 2020). در ارزیابی در مرحله گیاهچه تحت شرایط گلخانه‌ای در برابر ۷ نژاد بالقوه پاکستانی زنگ زرد مشخص شد نژادهای پاکستانی نسبت به ژن‌های *Yr10*، *Yr5*، *Yr15*، *Yr24*، *Yr32*، *YrSp* و *YrTye* ناپرآزار می‌باشند (Tariq-Khan et al. 2020). در چین تنها ژن‌های مقاومت *Yr12*، *Yr13*، *Yr14*، *Yr16*، *Yr18*، *Yr36*، *Yr41*، *Yr44*، *Yr46*، *Yr48*، *Yr50*، *Yr52*، *Yr59*، *Yr62*، *Yr69* و *Yr83* در برابر پاتوتیپ‌های بیماری‌زای غالب، مقاوم باقی مانده‌اند (Ragab et al. 2020). همچنین ژن‌های *Yr5*، *Yr10*، *Yr15* و *YrSp* در مصر مقاوم بوده‌اند (Hagras et al. 2024). لذا در هنگام به کارگیری ژن‌های مقاومت در ارقام زراعی لازم است به پایداری مقاومت آنها نیز توجه شود.

### نتیجه‌گیری کلی

تحقیق حاضر در مجموع منجر به شناسایی منابع متنوعی از مقاومت نسبت به بیماری زنگ زرد در منابع ژنتیکی گندم شد و در تعدادی از این منابع، حضور ژن‌هایی احتمال داده می‌شود که برخی از آنها، طبق گزارشات از پایداری مناسبی برخوردارند. شش ژنوتیپ *KC8592*، *KC8694*، *KC8893*، *KC8894*، *KC8899* و *KC8900* در برابر همه پاتوتیپ‌ها واکنش مقاومت نشان دادند که به‌عنوان ژنوتیپ‌های کاندیدا برای مقاومت مؤثر می‌توانند در تحقیقات آتی مد نظر قرار گیرند. حضور یکی (یا ترکیبی) از ژن‌های *Yr1*، *Yr4*، *Yr5*، *Yr10*، *Yr15*، *Yr24*، *YrSP* و *YrSU* در ژنوتیپ‌های *KC8592*، *KC8694*، *KC8893*، *KC8894*، *KC8899* و *KC8900* و حضور ژن‌های مقاومت *Yr8* و *Yr27* در دو ژنوتیپ *KC8593.2* و *KC8685* احتمال داده شد. به‌علاوه، تعداد زیادی از ژنوتیپ‌ها از جمله *KC8686*، *KC8690* و

در منابع ژرم‌پلاسم گندم، چهارده لاین یک ژن واحد داشتند، ۱۶ لاین حضور ترکیبی از دو ژن را نشان دادند و هفت ژنوتیپ ترکیبی از سه ژن را دارا بودند. در این منابع فراوانی ژن‌های *Yr5*، *Yr15* و *Yr26/Yr24* بالاتر از *Yr10* بود (Haider et al. 2023). براساس نتایج آزمایش توسط پاتوتیپ‌های چندگانه در تحقیق حاضر حضور یکی (یا ترکیبی) از ژن‌های *Yr1*، *Yr4*، *Yr5*، *Yr10*، *Yr15*، *Yr24*، *YrSP* و *YrSU* در شش ژنوتیپ *KC8592*، *KC8694*، *KC8893*، *KC8894*، *KC8899* و *KC8900* احتمال داده شد. ژن *Yr1* از نژادهای گندم چینی (مانند Chinese 166) شناسایی شده و ژن *Yr10* از نژاد گندم ترکیه‌ای PI 178383 منشأ گرفته است (Lupton and Macer 1962; Chen and Line 1992c). ژن‌های *Yr5*، *Yr15* و *Yr24/Yr26* از خویشاوندان وحشی گندم (به‌ترتیب از *Triticum spelta*، *Triticum*، *Triticum dicoccoides* و *Triticum turgidum*) منشأ گرفته‌اند (Chen and Line 2003; Yan et al. 1992c). به‌طور معمول انتقال ژن‌ها از خویشاوندان وحشی به زمینه ارقام زراعی به‌دلیل پدیده کشش لینکاژی با ظهور صفات نامطلوب همراه می‌باشد با این حال، چندین ژن *Yr* از خویشاوندان وحشی به‌طور موفقیت‌آمیزی در ارقام تجاری گندم مورد استفاده قرار گرفته‌اند، که از جمله ژن‌های مقاومت *Yr5*، *Yr9*، *Yr10*، *Yr15*، *Yr17*، *Yr24/Yr26* و *Yr76* را می‌توان نام برد (Wang and Chen 2017).

مطالعه حاضر همچنین نشان داد که ژن‌های مقاومت *Yr8* و *Yr27* در دو ژنوتیپ *KC8593.2* و *KC8685* احتمال حضور دارند. ژن *Yr8* از *Aegilops verticosa* (Zhuk.) Chennav معمولی منتقل شده است (McIntosh et al. 1995). ژن *Yr27* که پیش‌تر با نام Selkirk یا *YrSk* شناخته می‌شد، در تعدادی از ارقام گندم که توسط مرکز تحقیقات سیمیت تولید و توزیع شده‌اند، وجود دارد (Wellings 1992). همان‌طور که ولینگز (Wellings 1992) توصیف کرده و توسط مک اینتاش و همکاران (McIntosh et al. 1995) نشان داده شده است، گیاهچه‌های گندم دارای ژن *Yr27* هنگام آلودگی با نژادهای ناپرآزار زنگ زرد استرالیایی، واکنش‌هایی به صورت نکروزیس (نکروز) با شدت کم آلودگی و میزان متفاوتی از اسپوردهی از خود نشان می‌دهند. برخی از ژن‌های پیشین به‌دلیل ظهور نژادهای جدید زنگ زرد

زمینه‌ساز تحقیقاتی آتی برای شناسایی دقیق این ژن‌ها باشد. از این منابع ژنتیکی می‌توان به‌عنوان والدین در برنامه‌های اصلاحی مقاومت به زنگ زرد استفاده نمود.

KC8698 با احتمال دارا بودن مقاومت از نوع گیاه بالغ شناسایی شدند. همچنین شواهدی از احتمال حضور ژن‌های جدید نیز مشاهده شد که ضمن تأکید بر اهمیت این منابع، می‌تواند

### منابع

- Abu Aly AAM, Omara RI, Abd El-Malik NI (2017) Evaluation of new sources of resistance to wheat stripe rust (*Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*), under Egyptian field conditions. *Journal of Plant Protection and Pathology* 8:181-188.
- Ahmad M, Ishaq M, Shah WA, Adnan M, Fahad S, Saleem MH, Hashem M (2022) Managing phosphorus availability from organic and inorganic sources for optimum wheat production in calcareous soils. *Sustainability* 14:7669.
- Bai B, Du JY, Lu QL, He CY, Zhang LJ, Zhou G, Xia XC, He ZH, Wang CS (2014) Effective resistance to wheat stripe rust in a region with high disease pressure. *Plant Disease* 98:891-897.
- Beharav A, Golan G, Levy A (1997) Evaluation and variation in response to infection with *Puccinia striiformis* and *Puccinia recondita* of local wheat landraces. *Euphytica* 94:287-293.
- Bouvet L, Holdgate S, James L, Thomas J, Mackay IJ, Cockram J (2022) The evolving battle between yellow rust and wheat: implications for global food security. *Theoretical and Applied Genetics*: 135:741-753.
- Camacho Villa TC, Maxted N, Scholten MA, Ford-Lloyd BV (2005) Defining and identifying crop landraces. *Plant Genetic Resources: Characterization and Utilization* 3:373-384.
- Chen W, Wellings C, Chen X, Kang Z, Liu T (2014) Wheat stripe (yellow) rust caused by *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*. *Molecular Plant Pathology* 15:433-446.
- Chen X (2007) Challenges and solutions for stripe rust control in the United States. *Australian Journal of Agricultural Research* 58:648-655.
- Chen X (2013) High-temperature adult-plant resistance, key for sustainable control of stripe rust. *American Journal of Plant Sciences* 4:608-627.
- Chen X (2013) High-temperature adult-plant resistance, key for sustainable control of stripe rust. *American Journal of Plant Sciences* 4:608-627.
- Chen X, Line RF (1995a) Gene action in wheat cultivars for durable, high-temperature, adult-plant resistance and interaction with race-specific, seedling resistance to *Puccinia striiformis*. *Phytopathology* 85:567.
- Chen X, Line RF (1995b) Gene number and heritability of wheat cultivars with durable, high-temperature, adult-plant (HTAP) resistance and interaction of HTAP and race-specific seedling resistance to *Puccinia striiformis*. *Phytopathology* 85:573.
- Chen X, Penman L, Wan A, Cheng P (2010) Virulence races of *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* in 2006 and 2007 and development of wheat stripe rust and distributions, dynamics, and evolutionary relationships of races from 2000 to 2007 in the United States. *Canadian Journal of Plant Pathology* 32:315-333.
- Chen XM (2005) Epidemiology and control of stripe rust (*Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*) on wheat. *Canadian Journal of Plant Pathology* 27:314-337.
- Chen XM (2014) Integration of cultivar resistance and fungicide application for control of wheat stripe rust. *Canadian Journal of Plant Pathology* 36:311-326.
- Dawit W, Flath K, Weber WE, Schumann E, Röder MS, Chen X (2012) Postulation and mapping of seedling stripe rust resistance genes in Ethiopian bread wheat cultivars. *Journal of Plant Pathology* 94: 403-409.
- El Amil R, De Vallavieille-Pope C, Leconte M, Nazari K (2019) Diversity of genes for resistance to stripe rust in wheat elite lines, commercial varieties and landraces from Lebanon and Syria. *Phytopathologia Mediterranea* 58:607-628.
- El Messoadi K, El Hanafi S, Gataa ZE, Kehel Z, Bouhouch Y, Tadesse W (2022) Genome wide association study for stripe rust resistance in spring bread wheat (*Triticum aestivum* L.). *Journal of Plant Pathology* 104:1049-1059.
- Ellis JG, Lagudah ES, Spielmeier W, Dodds PN (2014) The past, present and future of breeding rust resistant wheat. *Frontiers in Plant Science* 5:641.
- Feng J, Yao F, Wang M, See DR, Chen X (2023) Molecular mapping of *Yr85* and comparison with other genes for resistance to stripe rust on wheat chromosome 1B. *Plant Disease* 107:3585-3591
- Flor HH (1956) The complementary gene systems in flax and flax rust. *Advances in Genetics* 8:29-54.
- Franco MF, Polacco AN, Campos PE, Pontaroli AC, Vanzetti LS (2022) Genome-wide association study for resistance in bread wheat (*Triticum aestivum* L.) to stripe rust (*Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*) races in Argentina. *BMC Plant Biology* 22:543.
- Haider MW, Kaur J, Bala R, Singh S, Srivastava P, Sharma A, Singh R, Kumari J (2023) Stripe rust resistance gene(s) postulation in wheat germplasm with the help of differentials and tagged molecular markers. *Scientific Reports* 13:9007.
- Hagras AA, Ragab KE, Shahin AA, Saad-El-Din HI, Abdelkhalik SAM (2024) Incorporating yellow rust resistance genes *Yr8*, *15*, *27*, *34* and *57* in some susceptible Egyptian bread wheat cultivars. *Journal of Plant Production* 15:51-59.

- Hou L, Chen X, Wang M, See DR, Chao S, Bulli P, Jing J (2015) Mapping a large number of QTL for durable resistance to stripe rust in winter wheat Druchamp using SSR and SNP markers. *PLoS ONE* 10:e0126794.
- Huang S, Liu S, Zhang Y, Xie Y, Wang X, Jiao H, Wu S, Zeng Q, Wang Q, Singh RP, Bhavani S (2021) Genome-wide wheat 55K SNP-based mapping of stripe rust resistance loci in wheat cultivar Shaannong 33 and their alleles frequencies in current Chinese wheat cultivars and breeding lines. *Plant Disease* 105:1048-1056.
- Iftikhar Z, Arif M, Iqbal A, Munir I, Zhang SQ, Zhao CP, Ali S (2025) Phenotypic and molecular screening for yellow rust resistance in Chinese wheat hybrids as impacted by selection. *Journal of Crop Health* 77:1-14.
- Klymiuk V, Yaniv E, Huang L, Raats D, Fatiukha A, Chen S, Feng L, Frenkel Z, Krugman T, Lidzbarsky G, Chang W (2018) Cloning of the wheat *Yr15* resistance gene sheds light on the plant tandem kinase-pseudokinase family. *Nature Communications* 9:3735.
- Kokhmetova A, Sharma RC, Rsaliyev S, Galymbek K, Baymagambetova K, Ziyaev Z, Morgounov A (2018) Evaluation of Central Asian wheat germplasm for stripe rust resistance. *Plant Genetic Resources: Characterization and Utilization* 16:178-184.
- Lagudah ES (2011) Molecular genetics of race non-specific rust resistance in wheat. *Euphytica* 179:81-91.
- Laidig F, Feike T, Hadasch S, Rentel D, Klocke B, Miedaner T, Piepho HP (2021) Breeding progress of disease resistance and impact of disease severity under natural infections in winter wheat variety trials. *Theoretical and Applied Genetics* 134:1281-1302.
- Li J, Dundas I, Dong C, Li G, Trethowan R, Yang Z, Hoxha S, Zhang P (2020) Identification and characterization of a new stripe rust resistance gene *Yr83* on rye chromosome 6R in wheat. *Theoretical and Applied Genetics* 133:1095-1107.
- Lin, CS, Binns, MR (1988) A superiority measure of cultivar performance for cultivar  $\times$  location data. *Canadian Journal of Plant Science* 68:193-198.
- Lin F, Chen XM (2007) Genetics and molecular mapping of genes for race-specific all-stage resistance and non-race-specific high-temperature adult-plant resistance to stripe rust in spring wheat cultivar Alpowa. *Theoretical and Applied Genetics* 114:1277-1287.
- Lin M, Dieseth JA, Alsheikh M, Yang E, Holzapfel J, Schürmann F, Morales L, Michel S, Buerstmayr H, Bhavani S, Lillemo M (2023) A major yellow rust resistance QTL on chromosome 6A shows increased frequency in recent Norwegian spring wheat cultivars and breeding lines. *Theoretical and Applied Genetics* 136:164.
- Liu W, Frick M, Huel R, Nykiforuk CL, Wang X, Gaudet DA, Eudes F, Conner RL, Kuzyk A, Chen Q, Kang Z (2014) The stripe rust resistance gene *Yr10* encodes an evolutionary-conserved and unique CC-NBS-LRR sequence in wheat. *Molecular Plant* 7:1740-1755.
- Lupton FGH, Macer RCF (1962) Inheritance of resistance to yellow rust (*Puccinia glumarum* Erikss. & Henn.) in seven varieties of wheat. *Transactions of the British Mycological Society* 45:21-45.
- Marchal C, Zhang J, Zhang P, Fenwick P, Steuernagel B, Adamski NM, Boyd L, McIntosh R, Wulff BB, Berry S, Lagudah E (2018) BED-domain-containing immune receptors confer diverse resistance spectra to yellow rust. *Nature Plants* 4:662-668.
- McDonald BA, Linde C (2002) Pathogen population genetics, evolutionary potential, and durable resistance. *Annual Review of Phytopathology* 40:349-379.
- McIntosh RA, Wellings CR, Park RF (1995) *Wheat Rusts: An Atlas of Resistance Genes*. CSIRO, Australia, pp. 200.
- Milus EA, Moon DE, Lee KD, Mason RE (2015) Race-specific adult-plant resistance in winter wheat to stripe rust and characterization of pathogen virulence patterns. *Phytopathology* 105:1114-1122.
- Mourad AMI, Abou-Zeid MA, Eltaher S, Baenziger PS, Börner A (2021) Identification of candidate genes and genomic regions associated with adult plant resistance to stripe rust in spring wheat. *Agronomy* 11:2585.
- Mundt CC (2014) Durable resistance: a key to sustainable management of pathogens and pests. *Infection, Genetics and Evolution* 27:446-455.
- Mustahsan W, Guttieri MJ, Bowden RL, Garland-Campbell K, Jordan K, Bai G, Zhang G (2023) Mapping the quantitative field resistance to stripe rust in a hard winter wheat population "Overley"  $\times$  "Overland." *Crop Science* 63:2050-2066.
- Nazari K, Wellings CR, Park RF (2008) Characterisation of seedling resistance to rust diseases in wheat cultivars from Central Asia and the Caucasus. *International Journal of Plant Breeding* 2:52-63.
- Nelson R, Wiesner-Hanks T, Wisser R, Balint-Kurti P (2018) Navigating complexity to breed disease-resistant crops. *Nature Reviews Genetics* 19:21.
- Ochoa JB, Danial DL, Paucar B (2007) Virulence of wheat yellow rust races and resistance genes of wheat cultivars in Ecuador. *Euphytica* 153:287-293.
- Peterson RF, Campbell AB, Hannah AE (1948) A diagrammatic scale for estimating rust intensity of leaves and stems of cereals. *Canadian Journal of Research* 26:496-500.
- Qamar M, Ahmad SD, Shah AH, Wellings CR, Batool F (2008) Postulation of stripe rust resistant genes in some Australian bread wheat cultivars and their response to temperature. *Pakistan Journal of Botany* 40:2573-2585.
- Qiao L, Gao X, Jia Z, Liu X, Wang H, Kong Y, Qin P, Yang B (2024) Identification of adult resistant genes to stripe rust in wheat from southwestern China based on GWAS and WGCNA analysis. *Plant Cell Reports* 43:67.
- Rafiq M, Saqib M, Jawad H, Javed T, Hussain S, Arif M, Ali B, Bazmi MSA, Abbas G, Aziz M, Al-Sadoon MK (2023) Improving quantitative and qualitative characteristics of wheat (*Triticum aestivum* L.) through nitrogen application under semiarid conditions. *Phyton* 92:1001-1017.
- Risk JM, Selter LL, Krattinger SG, Viccars LA, Richardson TM, Buesing G, Herren G, Lagudah ES, Keller B (2012) Functional variability of the *Lr34* durable resistance gene in transgenic wheat. *Plant Biotechnology Journal* 10:477-487.

- Roelfs AP (1992) Rust diseases of wheat: concepts and methods of disease management. CIMMYT.
- Saleem K, Arshad HMI, Shokat S, Atta BM (2015) Appraisal of wheat germplasm for adult plant resistance against stripe rust. *Journal of Plant Protection Research* 55:405-414.
- Sehgal D, Dreisigacker S, Belen S, Küçüközdemir Ü, Mert Z, Özer E, Morgounov A (2016) Mining centuries old in situ conserved Turkish wheat landraces for grain yield and stripe rust resistance genes. *Frontiers in Genetics* 7:201.
- Shahinnia F, Mohler V, Hartl L (2023) Genetic basis of resistance to warrior (-) yellow rust race at the seedling stage in current Central and Northern European winter wheat germplasm. *Plants* 12:420.
- Sharma R, Wang M, Chen X, Lakkakula IP, Amand PS, Bernardo A, Bai G, Bowden RL, Carver BF, Boehm Jr JD, Aoun M (2025) Genome-wide association mapping for the identification of stripe rust resistance loci in US hard winter wheat. *Theoretical and Applied Genetics* 138:67.
- Sharma-Poudyal D, Chen XM, Wan AM, Zhan GM, Kang ZS, Cao SQ, Jin SL, Morgounov A, Akin B, Mert Z, Shah SJA (2013) Virulence characterization of international collections of the wheat stripe rust pathogen, *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*. *Plant Disease* 97:379-386.
- Shewaye Y, Mohammed H (2021) Screening and evaluation of bread wheat (*Triticum aestivum* L.) genotypes resistance to stripe rust. *African Journal of Agricultural Research* 17:766-779.
- Singh R, Huerta-Espino J, Bhavani S, Herrera-Foessel S, Singh D, Singh P, et al. (2011) Race non-specific resistance to rust diseases in CIMMYT spring wheats. *Euphytica* 179:175-186.
- Singh RP, Hodson DP, Jin Y, Lagudah ES, Ayliffe MA, Bhavani S, Rouse MN, Pretorius ZA, Szabo LJ, Huerta-Espino J, Basnet BR, Lan C, Hovmøller MS (2015) Emergence and spread of new races of wheat stem rust fungus: continued threat to food security and prospects of genetic control. *Phytopathology* 105:872-884.
- Singh VK, Mathuria RC, Singh GP, Singh PK, Singh S, Gogoi R, Aggarwal R (2015) Characterization of yellow rust resistance genes by using gene postulation and assessment of adult plant resistance in some Indian wheat genotypes. *Research on Crops* 16:742-751.
- Sørensen CK, Hovmøller MS, Leconte M, Dedryver F, de Vallavieille-Pope C (2014) New races of *Puccinia striiformis* found in Europe reveal race specificity of long-term effective adult plant resistance in wheat. *Phytopathology* 104:1042-1051.
- Stubbs RW, Prescott JM, Saari EE, Dubin HJ (1986) *Cereal disease methodology manual*. CIMMYT, Mexico, DF, 46 pp.
- Tariq-Khan M, Younas MT, Mirza JI, Awan SI, Jameel M, Saeed M, Mahmood B (2020) Evaluation of major and environmentally driven genes for resistance in Pakistani wheat landraces and their prospected potential against yellow rust. *International Journal of Phytopathology* 9:145-156.
- Wang MN, Chen XM (2017) Chapter 5 stripe rust resistance. In: Chen XM, Kang ZS (eds) *Stripe Rust*, Springer, Dordrecht, the Netherlands, pp 353-558.
- Wellings CR (1992) Resistance to stripe (yellow) rust in selected spring wheats. *Vorträge für Pflanzenzüchtung* 24:273-275.
- Yan G, Chen X, Line R, Wellings C (2003) Resistance gene-analog polymorphism markers co-segregating with the *Yr5* gene for resistance to wheat stripe rust. *Theoretical and Applied Genetics* 106:636-643.
- Yao F, Zhang X, Ye X, Li J, Long L, Yu C, Li J, Wang Y, Wu Y, Wang J, Jiang Q (2019) Characterization of molecular diversity and genome-wide association study of stripe rust resistance at the adult plant stage in Northern Chinese wheat landraces. *BMC genetics* 20:38.
- Yazdani M, Yassaie M, Rezaee S, Zakeri AK, Patpour M (2023) Exploring Iranian wheat landraces for stripe rust resistance genes and validation of selected genes using molecular markers. *Canadian Journal of Plant Pathology* 45:451-462.
- Zahravi M, Afshari F (2018) Identification of resistance sources to yellow rust in some genotypes of bread wheat collection of the National Plant Gene Bank of Iran. *Seed and Plant* 34:1-14 (In Farsi).
- Zahravi M, Afshari F, Ebrahimnejad S (2012) Evaluation of field-based partial resistance and relationship between resistance components of bread wheat germplasm to yellow rust. *Seed and Plant* 28:663-684 (In Farsi).