



## تجزیه ژنتیکی مقاومت به بیماری پاخوره *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* در گندم نان با استفاده از روش تجزیه میانگین نسل‌ها

حسین دشتی<sup>۱</sup>، زهرا شهاب الدینی پاریزی<sup>۲</sup>، روح الله صابری ریسه<sup>۳</sup>، مجیدرضا بی‌همتا<sup>۴</sup> و مژگان قلی‌زاده وزوانی<sup>۵</sup>

۱- استاد گروه ژنتیک و تولید گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ولی عصر (آج) رفسنجان، (تویینده مسوول: dashti@vru.ac.ir)

۲- دانشجوی کارشناسی ارشد اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ولی عصر (آج) رفسنجان

۳- دانشیار گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ولی عصر (آج) رفسنجان

۴- استاد گروه زراعت و اصلاح نباتات، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی کرج، دانشگاه تهران

۵- دانش‌آموخته کارشناسی ارشد اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ولی عصر (آج) رفسنجان

تاریخ دریافت: 97/4/5 تاریخ پذیرش: 97/8/19

صفحه: 9 تا 19

### چکیده

بیماری پاخوره گندم با عامل گندم است که موجب پوسیدگی *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* یکی از بیماری‌های مهم گندم است. تجزیه ژنتیکی و نحوه وراثت و نوع عمل ژن در مقاومت به بیماری است، که تاکنون هیچ‌گونه گزارشی در رابطه با این بیماری وجود ندارد. لذا به منظور تجزیه ژنتیکی مقاومت و یا حساسیت به این بیماری، نسل‌های F<sub>1</sub>, BC<sub>1</sub>, BC<sub>2</sub>, F<sub>2</sub>, P<sub>1</sub>, P<sub>2</sub> و BC<sub>1</sub> از سه تلاقی در گلخانه کشت گردید و پس از آلوهه‌سازی مصنوعی گیاهان با تراز T-41 قارچ عامل بیماری، یاداشت برداشت فوتیبی براساس میزان خسارت بیماری و علاوه روی طوche و ریشه انجام گرفت. نتایج تجزیه میانگین نسل‌ها نشان داد مدل پنج پارامتری در دو تلاقی (1528×164) و (1622×1526) و مدل چهار پارامتری در تلاقی سوم (1528×1546) می‌تواند تغییرات بین میانگین نسل‌ها را توجیه کند. اثرات افزایشی، غالیت و اثرات متقابل افزایشی در غالیت و غالیت ژن‌ها در کنترل این صفت دخالت داشتند و اثرات غالیت و اپیستازی سه‌هم بیشتری از بقیه اثرات داشتند. توزیع فروانی F<sub>2</sub> تلاقی‌های مختلف نشان داد که حساسیت بر مقاومت غالب است. تجزیه اطلاعات به دست آمده براساس نسبت‌های کلاسیک نشان داد که با گروه‌بندی فوتیبی گیاهان نسل F<sub>2</sub> در سه گروه حساس، نیمه حساس و مقاوم، این سه گروه به ترتیب با نسبت اپیستاتیک (9:6:1) مطابقت می‌نماید که با نتایج به دست آمده از تجزیه میانگین نسل‌ها تقریباً مطابقت دارد. در تجزیه میانگین نسل وجود اثر متقابل دوگانه و دوگانه جزئی تشخیص داده شد و حداقل تعداد ژن‌های دخیل در کنترل مقاومت و حساسیت به بیماری دو ژن برآورد گردید که اثر اپیستازی ژن‌های غالب مضاعف با اثر افزایشی یعنی 9:6:1 تطابق نسبی داشت.

واژه‌های کلیدی: اپیستازی، تجزیه میانگین نسل، عمل ژن، *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*

مشکل است؛ چون قارچ عامل بیماری پاخوره بیش از 350 گونه گیاهی در خانواده گرامینه را مورد حمله قرار می‌دهد (48). ریشه‌ی ژنتوپیپ‌های حساس هنگام حمله قارچ عامل بیماری منهدم شده و هنگام آلودگی شدید، سبزشکنیدگی گیاه رخ می‌دهد. تفاوت بین ژنتوپیپ‌ها از نظر مقاومت به این بیماری بستگی به سیستم ریشه‌ای گیاه دارد. در گندم تفاوت در میزان حساسیت رقم‌ها نسبت به بیماری پاخوره مربوط به اختلاف در ضخامت دیواره یاخته‌های رویی (کورتکس) ریشه‌های اولیه در گیاهچه‌های گندم است (50). استفاده از مقاومت ژنتیکی میزان کاربردی، اقتصادی‌ترین و از لحظه زیست محیطی سالم‌ترین روش مبارزه با بیماری‌های گیاهی می‌باشد (41). مطالعات زیادی در مورد غربال‌سازی ژنتوپیپ‌ها و ارقام گندم نسبت به این بیماری انجام شده است. برای مثال در غربال‌گری گلخانه‌ای برای بیش از 1200 رقم گندم نسبت به قارچ *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* انجام گرفت، 30 رقم حساسیت کمتری نسبت به بیماری نشان دادند (40). در پژوهشی 108 رقم از ارقام مختلف گندم نسبت به بیماری پاخوره ارزیابی شدند، که فقط یک رقم در گروه نسبتاً مقاوم قرار گرفت (18). در پژوهشی 10 رقم از ارقام گندم ایرانی را نسبت به این بیماری غربال نمودند که ارقام الوند، دهدشت و پیشتر نسبت به این بیماری کمتر آسیب دیدند (32). قلی‌زاده وزوانی و همکاران (24, 25,

مقدمه

پوسیدگی‌های ریشه و طوche از جمله بیماری‌های مهمی هستند که هر ساله به گندم خسارت وارد می‌کنند (56). یکی از زیانبارترین بیماری‌های ریشه گندم در سراسر جهان بیماری پاخوره گندم با عامل قارچی *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* است، این قارچ، قارچی خاکزی می‌باشد که موجب پوسیدگی طوche و ریشه گندم می‌شود (52, 14). کنترل بیماری پاخوره گندم در مناطق الوده با استفاده از روش‌های زراعی و مدیریتی متعددی از قبیل آیش، تناوب با روش‌های زراعی و مدیریتی متعددی از قبیل آیش، تناوب با گیاهان غیرمیزان، کاشت دیرهنگام، استفاده از کودهای نیتروژن به فرم آمونیوم، کاشت در خاک‌های اسیدی و کاشت در بستر نسبتاً فشرده تا حدودی بیماری پاخوره گندم را کاهش می‌دهد (6). تناوب با گیاهان غیرمیزان و آیش پرطرفدارترین روش مبارزه این بیماری است (53). انتخاب گیاهان غیرمیزان جهت استفاده در تناوب در بعضی مناطق، غیراقتصادی و با مشکلاتی روبروست (12) و چندان از آن استقبال نمی‌شود. در بعضی از مناطق ایران تولید گندم عمده‌تاً به یک سیستم دوکشتی گندم و ذرت محدود است، اگرچه در سال‌های اخیر کلزا در بعضی مناطق ایران در چرخه تناوب زراعی قرار گرفته است؛ ولی اساساً کنترل بیماری پاخوره گندم به دلیل محدود بودن نوع گیاهان در چرخه تناوب زراعی

مورفولوژیک در گندم در شرایط تنش و عدم تنش تفاوت معنی داری را بین نسل ها از نظر اکثر صفات در هر دو شرایط محیطی نشان داد. صفت ارتفاع بوته در شرایط بدون تنش و صفات طول سنبله اصلی و وزن هزار دانه در هر دو شرایط محیطی تحت تأثیر اثرات فوق غلبه‌ی ژن ها بودند (2). همچنین در کنترل ژنتیکی اغلب بیماری‌های گیاهی معمولاً اثرات اپیستازی وجود دارد، مطالعه مقاومت به زنگ کتان منجر به ارائه فرضیه ژن برای ژن شد که در آن دو ژن با اثر اپیستازی از نوع ژن‌های مکمل (9:7) درگیرند. در مطالعه عمل ژن برای مقاومت در مرحله بلوغ نسبت به زنگ زرد در گندم، آزمون مقیاس وزنی نشان داد که مقاومت به زنگ زرد بواسیله اجزای افزایشی، غالیبت و اپیستازی خصوصاً افزایشی در افزایشی توصیف می‌گردد (23.47). توارث پذیری از متوسط تا زیاد متغیر بود و تعداد ژن کنترل کننده مقاومت بین 3-6 برآورد گردید (23). تعیین نحوه توارث مقاومت به سفیدک سطحی در جو، اثرات اپیستازی معنی دار بود، ولی اثر غالیبت مهم‌ترین عامل کنترل کننده مقاومت بود. درجه غالیبت برای کلیه صفات بیش از یک به دست آمد که تایید کننده عمل غالیبت و فوق غالیبت ژن‌ها در کنترل صفات بود (46). در پژوهشی مقاومت به زنگ سیاه گندم با دو ژن با نسبت‌های فتوتیپی حساس 1:8 نیمه مقاوم: 7 مقاوم، گزارش شد (1). از آنجا که هیچ اطلاعاتی از اثرات ژن‌های کنترل کننده مقاومت به بیماری پاخوره در دست نیست، این پژوهش به منظور مطالعه ژنتیکی بیماری پاخوره در گندم در شرایط گلخانه انجام گرفت.

## مواد و روش‌ها

### منابع ژنتیکی مورد استفاده

نسل‌های مورد استفاده شامل  $BC_1$ ,  $F_2$ ,  $F_1$ ,  $P_1$ ,  $P_2$ ,  $BC_2$  و  $BC_3$  از سه تلاقی مختلف و جداگانه (164×1528)، (1526×1622) و (1546×1528) بین ژنتیپ‌های حساس و مقاوم به بیماری پاخوره بودند. والدین مقاوم و حساس به بیماری پاخوره از غربال گری ژرم‌پالاسم گندم نان در مقابل بیماری پاخوره در گلخانه دانشگاه ولی عصر (عج) انتخاب شدند (24.25.26) (جدول 1). تلاقی‌های لازم برای تولید نسل‌های  $F_1$ ,  $F_2$  و  $BC_2$  در سال‌های 1393 و 1394 انجام گرفت. در این آزمایش، قارچ *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* از کلکسیون T-41 با استفاده از قارچ‌شناسی آزمایشگاه بیماری‌شناسی دانشگاه ولی عصر (عج) تهییه شد. محیط کشت انتخابی برای کشت قارچ Potato Dextrose Agar (PDA) استریپتومایسین بود. جهت تهییه مایه تلقیح از ارزن استفاده گردید.

(26) در غربال‌سازی گلخانه‌ای 960 ژنتیپ گندم نان برای مقاومت به بیماری پاخوره گندم (جدایه T-41) 20 ژنتیپ را شناسایی نمودند که بر اساس نمره بیماری در گروه مقاوم قرار گرفتند. در آزمایشی دیگر، 15 لاین هیبرید از گندم و چاودار را نسبت به بیماری پاخوره گندم ارزیابی نموده و مشخص شد که یک لاین هیبرید از گندم و چاودار به نام ونس با هفت جفت کروموزوم از چاودار، سطح بالایی از مقاومت به این بیماری را نشان داد (54). اخیراً یک ژن مقاومت به پاخوره از *Thinopyrum intermedium* کلون و به گندم انتقال داده شده و گندم تاریخته *TiMYB2R-1* تولید شده که سطح بالایی از مقاومت به پاخوره را داشت (35). تا به حال رقم مقاومی نسبت به این بیماری معروف نشده است (42). در انتخاب روش اصلاحی نوع عمل ژن، برآورد اجزای افزایشی، غالیبت و نیز اپیستازی و تشخیص لزوم تولید دورگ یا لاین خالص و نیز پیش‌بینی احتمال به دست آمدن لاین‌هایی که بهتر از لاین‌های اولیه هستند، مهم می‌باشد (33.28.3). تجزیه میانگین نسل‌ها از روش‌های ژنتیکی بیومتری است که بر پایه اندازه‌گیری‌های فتوتیپی صفات کمی بر روی افراد نسل‌های اصلاحی (والدین، نسل اول، یک کراس و نسل‌های تفرق) استوار است و این تجزیه تکنیکی مفید در اصلاح نباتات برای برآورد عوامل کنترل ژنتیکی صفات کمی شامل متوسط اثرات اصلی ژن‌ها (افزایشی [a] و غالیبت [d]) و اثرات متقابل دوژنی (افزایشی×افزایشی [aa] و غالیبت×غالیبت [ad]) و غالیبت×غالیبت [dd] می‌باشد (20.29.37). این تکنیک ما را در فهم درست عملکرد والدین استفاده شده در تلاقی‌ها و پتانسیل تلاقی‌ها جهت استفاده از هتروزیس و یا سلکسیون برای صفت مورد مطالعه کمک می‌کند. در مطالعه اثرات ژن‌ها در کنترل صفات و برآورد عوامل ژنتیکی تنوع، متخصصین اصلاح نباتات معمولاً اثرات اپیستازی را در صفات کمی ناچیز انگاشته و قبل صرف نظر کردن می‌دانند؛ اما بسیاری از شواهد حاکی از آن است که همیشه نمی‌توان اثر اپیستازی را ناچیز در نظر گرفت (7, 13.27.33.51). وجود اپیستازی در کنترل صفات توسط آزمون‌هایی تشخیص داده می‌شود که آزمون مقیاس مشترک بهترین و معتبرترین آزمونی است که در تشخیص اپیستازی ژن استفاده می‌شود که برایه رگرسیون بهروش حداقل مربیات وزنی استوار است که در آن از اطلاعات تمام نسل‌ها استفاده می‌شود (10,11). در پژوهشی که روی عمل ژن‌ها در برنج با استفاده از تجزیه میانگین نسل انجام شد، با انجام آزمون مقیاس وزنی مشخص شد که اجزای افزایشی- غالیبت همراه با اثرات متقابل افزایشی×افزایشی، افزایشی×غالیبت و اپیستازی از نوع مضاعف در کنترل ژنتیکی صفات مرتبط با عملکرد دخالت دارند و تعداد فاکتورهای مؤثر بیشتر از یک ژن برآورد شد (32). همچنین نتایج نحوه توارث برخی صفات

## جدول ۱- مشخصات ژنتیکی‌های مورد مطالعه در این مطالعه

Table 1. Characteristics of genotypes are used in this study

ژنتیکی	
پاییزه، میانگین ارتفاع ۹۶ سانتی‌متر، عملکرد دانه در یک متر ۶۱/۶۳ گرم، مقاوم به بیماری پاخوره	1528
پاییزه، میانگین ارتفاع ۸۲ سانتی‌متر، عملکرد دانه در یک متر ۵۴/۴۰۴ گرم، مقاوم به بیماری پاخوره	1622
بهاره، میانگین ارتفاع ۵۵ سانتی‌متر، عملکرد دانه در یک متر ۱۶۷ گرم، حساس به بیماری پاخوره	164
پاییزه، میانگین ارتفاع ۱۱۱ سانتی‌متر، عملکرد دانه در یک متر ۸۳/۶۰۹ گرم، حساس به بیماری پاخوره	1526
پاییزه، میانگین ارتفاع ۹۳ سانتی‌متر، عملکرد دانه در یک متر ۴۹/۹۵۷ گرم، حساس به بیماری پاخوره	1546

افزایشی [i]، مجموع اثر متقابل بین اثرات افزایشی و غالیت [j]، مجموع اثر متقابل بین اثرات غالیت [l] در هر تلاقی برآورد گردید.

برآوردهای شش پارامتری یا کمتر با استفاده از حداقل مربuat وزنی<sup>1</sup> بدست آمد. در این مطالعه هر شش نسل با دو، سه، چهار، پنج و شش پارامتر امتحان شدند تا مشاهده شود که کدام مدل به عنوان بهترین مدل می‌تواند تغییرات بین میانگین‌ها را توجیه نماید. برآش تمام مدل‌ها به سیله آزمون نیکویی برآش بر مبنای توزیع کای اسکوئر (Chi-square) با چهار، سه، دو و یک درجه آزادی ارزیابی شد که به آنها آزمون مقیاس وزنی گویند (38).

میزان توارث‌پذیری عمومی ( $h^2_b$ ) و خصوصی ( $h^2_n$ ) نیز به صورت زیر در هر تلاقی محاسبه گردید.

$$1) h^2_b = \{[V_{F2} - (V_{P1} \times V_{P2})^{1/2}] / V_{F2}\} \quad (36)$$

$$2) h^2_b = \{[V_{F2} - (V_{P1} + V_{P2} + V_{F1})/3] / V_{F2}\} \quad (4)$$

$$3) h^2_b = \{[V_{F2} - (V_{P1} \times V_{P2} \times V_{F1})^{1/3}] / V_{F2}\} \quad (55)$$

$$4) h^2_b = \{[V_{F2} - (V_{P1} + V_{P2} + 2V_{F1})/4] / V_{F2}\} \quad (37)$$

$$5) h^2_n = (VD) / (VD + VH + VE) \quad (15)$$

براساس روش ماتر و جینکر (37)، اجزا تنوع از طریق فرمول‌های زیر محاسبه شدند:

$$H = 4(V_{BC1} + V_{BC2} - V_{F2} - V_{EW})$$

+ یا - باشند. بدین ترتیب می‌توان  $(3^6 = 729)$  نوع رابطه در تظاهر دو مکان ژنی تشخیص داد. خیلی از این‌ها در حقیقت تصاویر آینه‌ای یکدیگرند که با تغییر ساده علامت این شش مقدار ایجاد می‌شوند. آنچه که اینجا مد نظر ماست دو گروه مهم از آن‌ها یعنی اثر متقابل دو ژنی تکمیلی (9:7) و دوبلیکیت است (15:1).

اگر  $AABB$  باشد آنگاه  $d_a = d_b = h_a = h_b = i_{ab} = j_{ab} = l_{ab}$  فوتیپ مشترک دارند و همچنین  $AaBb$ ,  $AaBB$ ,  $AABb$  و  $aaBb$ ,  $aaBB$ ,  $AAAb$ ,  $Aabb$ ,  $AAbb$ ,  $Aabb$  فوتیپ مشترک دارند. بهمین ترتیب اگر دارند (نسبت 9:7) (جدول ۹.۷) (3). بهمین ترتیب اگر فوتیپ دارند به جز  $aabb$ ,  $aaabb$  (نسبت 1:15). اگر  $j$  مثبت و  $(h)$  با ۱ هم علامت باشند رابطه تکمیل کنندگی است و زمانی که  $j$  منفی و  $(i)$  و  $(h)$  با ۱ مختلف علامته باشند رابطه مضاعف (Duplicate) است (جدول ۳). اگر  $j$ ,  $i$ ,  $h$  و  $l$  در دو گروه فوق مقادیری کمتر از  $d$  داشته باشند به ترتیب تکمیلی جزئی و یا دوگانه جزئی گویند و زمانی که مقادیر  $j$ ,  $i$ ,  $h$  و  $l$  بزرگ‌تر از  $d$  باشند به آن سوپر تکمیلی و یا سوپر دوگانه گویند.

**کشت گیاهان در گلخانه**  
از هر یک از نسل‌های  $P_1$ ,  $P_2$ ,  $F_1$ ,  $F_2$ ,  $BC_1$  و  $BC_2$  در هر تلاقی به تعداد کافی بوته در گلخانه‌ای ۸۰۰ گرمی در قالب طرح کاملاً تصادفی نامتعادل در گلخانه داشکده کشاورزی دانشگاه ولی عصر (عج) در سال زراعی ۹۵-۹۶ کشت گردیدند و دمای گلخانه پس از سبز شدن گیاهان بین ۲۰-۲۵ درجه سانتی‌گراد کنترل شد. زمانی که ارتفاع بوته‌ها به حدود ۱۰ سانتی‌متر رسید، آلودگی مصنوعی بر روی تک تک گیاهان انجام شد. نمره‌دهی (اسکور) برای صفت شاخص علائم بیماری بر روی طوفه و ریشه بر اساس مقیاس صفر تا پنج به شرح زیر برای هر گیاه داخل گلدان انجام گرفت (49).

صفر: ریشه‌ها و طوفه‌ها بدون لکه نکروزه؛ ۱: ریشه دارای یک یا چند لکه نکروزه و طوفه فاقد علائم؛ ۲: ریشه دارای لکه‌های ممتد نکروزه (نکروزه شدن بیشتر از ۲۵% و کمتر از ۵۰% ریشه‌ها) و طوفه بدون علائم؛ ۳: نکروزه شدن بیشتر از ۵۰% ریشه‌ها و سیاه‌شدن طوفه؛ ۴: ریشه‌ها تقریباً سیاه رنگ با توسعه ۷۵% سیاه‌شدن طوفه؛ ۵: ریشه و طوفه سیاه و سبز خشکیدگی گیاه.

مدل مورد استفاده برای تجزیه میانگین نسل‌ها، مدل ماتر و جینکر (37) بود که براساس آن مجموع اثر افزایشی مجموع اثر غالیت [h] مجموع اثر متقابل بین اثرات  $D = 4V_{F2} - 2(V_{BC1} + V_{BC2})$

$$F = V_{BC2} - V_{BC1}$$

$$E_W = 1/4 (V_{P1} + V_{P2} + 2V_{F1})$$

در فرمول‌های بالا  $E_W$  واریانس اثرات محیطی،  $D$  واریانس اثرات افزایشی،  $H$  واریانس اثرات غلبه و  $F$  کوواریانس اجزای افزایشی و غالیت روی دهنده این ژنی را نشان می‌دهد (37). جهت تشخیص دو گروه از اپیستازی‌های مهم: اپیستازی غالب مضاعف (دوگانه) و اپیستازی ژن‌های تکمیل کننده از اصول زیر استفاده شد (39). اثرات ژنتیکی نه نوع ژنتیک و نسبت‌های متندی حاصل از دو مکان ژنی در نسل  $F_2$  در جدول ۱ نشان داده شده،  $d_a$ ,  $d_b$  به ترتیب نماینده اثرات افزایشی در دو مکان ژنی A و B. نماینده اثرات غالیت دو مکان ژنی که،  $i_{ab}$ : به ترتیب نماینده اثر متقابل بین دو اثر افزایشی،  $j_{ab}$  و  $j_{ba}$ : اثر متقابل نماینده اثر افزایشی مکان A در اثر غالیت مکان B و اثر متقابل اثر افزایشی مکان B در اثر غالیت مکان A و  $l_{ab}$  اثر متقابل غالیت A در مکان B. لذا در مجموع چهار نوع اثر متقابل همراه با دو  $h^2$ 's شش اثرند که هر کدام از آنها می‌توانند صفر

جدول ۲- نسبت‌ها و اثرات ژنتیکی در نسل دوم دی‌هیبرید

Table 2. Ratios and genetic effects in second generation of dihybrid

	BB	Bb	bb
AA	$d_a+d_b$ +1ab 1	$d_a+h_b$ +Jab 2	$d_a-d_b$ -1ab 1
Aa	$h_a+d_b$ +Jba 2	$h_a+h_b$ +lab 4	$h_a-d_b$ -Jba 2
aa	-d <sub>a</sub> +d <sub>b</sub> -1ab 1	-d <sub>a</sub> +h <sub>b</sub> -Jab 2	-d <sub>a</sub> -d <sub>b</sub> +1ab 1

جدول ۳- علایم اثرات ژنتیکی در دو حالت اپیستازی غالب مضاعف و تکمیل کنندگی

Table 3. Signs of the genetic effects in tow epistatic relationships (complementary an Duplicate)

d's	h's	i	j's	l	نوع اپیستازی
+	+	+	+	+	
+	-	-	+	-	تکمیل کنندگی
+	+	-	-	-	
+	-	+	-	+	مضاعف

غالبیت نسبی به طرف والد حساس می‌باشد. برآوردهای اثرات ژن‌ها همراه با آزمون مقایس وزنی و کای‌اسکوئر در مدل برآراش شده منتخب در جدول ۶ نشان داده شد. کای‌اسکوئر برای مدل سه پارامتری معنی‌دار بود که بیانگر این است که مدل افزایشی- غالبیت [d, m] و [h] برای صفت مورد نظر مناسب نیست؛ لذا حداقل یکی از اثرات متقابل غیرآلی در مدل ممکن است وجود داشته باشد که در مدل لحاظ شده است (۲۲،۳۷). پس علاوه بر اثرهای ژنتیکی اصلی، اثر متقابل دو وزنی نیز در کنترل مقاومت به پاخوره دخالت دارند. لذا در گیر بودن حداقل دو ژن در کنترل یک صفت وجود اپیستازی را اثبات می‌کند. لذا تمام مدل‌های ممکن‌های برای میانگین‌های مشاهده شده برآراش داده شدند تا بهترین مدل مشخص شود.

## نتایج و بحث

جهت آزمون اختلاف بین نسل‌ها از دو روش تجزیه واریانس وزنی و روش بوت‌استرپ<sup>۱</sup> انجام گرفت. نتایج تجزیه واریانس وزنی (عکس واریانس داخل هر نسل به عنوان ضربی وزن) برای آزمون اختلاف میانگین نسل‌ها و مقایسه میانگین‌ها به روش بوت‌استرپ به ترتیب در جدول‌های ۴ و ۵ نشان می‌دهد که تفاوت معنی‌داری بین نسل‌های مورد بررسی برای این صفت در هر سه تلاقی در سطح احتمال ۰/۰ وجود دارد. بنابراین تجزیه میانگین نسل را توجیه می‌نماید. در جدول ۵ مشاهده می‌شود که میانگین والدین در هر سه تلاقی تفاوت قابل ملاحظه‌ای را دارند و میانگین F<sub>1</sub> و F<sub>2</sub> بین متوسط والدین و والد حساس وجود دارد که نشان دهنده وجود

جدول ۴- تجزیه واریانس وزنی نسل‌ها در تلاقی‌های مختلف صفت مقاومت به بیماری پاخوره

Table 4. Weighted analysis of variance for take-all resistance in different crosses

منابع تغییر					
نسل					
(تلاقي ۱)	(تلاقي ۲)	(تلاقي ۳)	(تلاقي ۱)	(تلاقي ۲)	(تلاقي ۳)
۱۵۲۸ × ۱۵۲۸	۱۵۲۶ × ۱۶۲۲	۱۵۲۸	۱۵۲۸ × ۱۵۴۶	۱۵۲۸	۱۵۲۸
میانگین مریعت					
درجه آزادی					
۵	۵	۵	۷۳/۳۵۶**	۵	۷۳/۹۸۳**
۱/۶۵	۱/۷۵	۱/۲۸۲	۱/۲۲۴	۱/۲۲۴	۱/۲۸

\*\*: معنی دار در سطح ۰/۱۰

جدول ۵- مقایسه میانگین و خطای ارمایشی بر مبنای Bootstrap روش ۱۰۰۰ نمونه

Table 5. Means separation and standard deviation of disease scores for three crosses in unbalanced completely randomized design by Bootstrap method based on 1000 samples

نسل	(تلاقي ۳)	(تلاقي ۲)	(تلاقي ۱)
P <sub>2</sub>	۰/۱±۰/۴۱ <sup>c</sup>	۰/۲±۰/۲۲ <sup>c</sup>	۰/۱±۰/۴۱ <sup>c</sup>
BC <sub>2</sub>	۲/۹±۰/۳۹ <sup>b</sup>	۲/۴۷±۰/۱۲ <sup>b</sup>	۲/۹±۰/۴۱ <sup>b</sup>
F <sub>2</sub>	۳/۳۹±۰/۱۳ <sup>ab</sup>	۲/۴۷±۰/۱۲ <sup>b</sup>	۳/۳۷±۰/۱۱ <sup>b</sup>
F <sub>1</sub>	۳/۵۳±۰/۴۸ <sup>ab</sup>	۳/۵۳±۰/۴۸ <sup>ab</sup>	۳/۵۰±۰/۴۵ <sup>ab</sup>
BC <sub>1</sub>	۴/۴۳±۰/۴۱ <sup>ab</sup>	۴/۵۴±۰/۴۱ <sup>ab</sup>	۴/۵۴±۰/۴۱ <sup>a</sup>
P <sub>1</sub>	۴/۵۴±۰/۳۹ <sup>a</sup>	۴/۵۴±۰/۳۹ <sup>a</sup>	۴/۶۷±۰/۳۹ <sup>a</sup>

در هر تلاقی میانگین‌هایی که حداقل در یک حرف مشترک نداشتند تفاوت معنی‌داری در سطح ۰/۰۵ به روش دانکن ندارند.

مقدار بزرگتری از اثرات افزایشی است. برآورد اثرات غالیتیت دارای مقادیر مثبت است که نشانگر آن است که اثرات غالیتیت باعث افزایش اسکور بیماری (حساست) می‌شوند هر چند اثرات افزایشی نیز در تجزیه میانگین نسل‌های این صفت معنی‌دار شده است و موجب افزایش اسکور بیماری می‌گردد. علامت [d] بستگی به این دارد که کدام والد  $P_1$  و کدام والد  $P_2$  می‌باشد. در اینجا چون والد  $P_1$  حساس انتخاب شد و والد  $P_2$  حساس دارای اسکور بالاتری از والد  $P_2$  که مقاوم است دارد، لذا مقدار d مثبت است. در صفت مورد بررسی در هر سه تلاقی مدل برآش یافته دارای جزء [I] بوده که علامت جبری آن مخالف اثر غالیتیت بود که گفته می‌شود اپیستازی دوگانه یا غالب مضاعف وجود دارد. لذا می‌توان نتیجه گرفت برای صفت مورد بررسی گزینش تحت شرایط خودگشتنی قابل تثبیت نمی‌باشد (16) و روند پیشرفت اصلاحی را کند می‌نماید زیرا سبب کاهش واریانس نسل‌ها و توده‌های در حال تفرق می‌شود (22). به طور کلی اپیستازی مضاعف ارزش اصلاحی نداشته و می‌تواند باعث بروز نتایج غیرقابل پیش‌بینی شود (57). اثرات متقابل دوگانه عموماً واریانس فامیل‌ها و جمعیت‌های در حال تفرق را کاهش داده در حالیکه اثرات متقابل مکمل (Complementary) این واریانس را افزایش می‌دهد (39). بنابراین اثرهای متقابل غیرآلی (اپیستازی ژئی) افزایشی در غالیتیت [j] و غالیتیت [I] به همراه اثرهای اصلی افزایشی و غالیتی در کنترل صفت مقاومت به پاخوره نقش داشتند و اثرات افزایشی در افزایشی [i] اهمیت کمتری داشته است. جهت دستیابی به نتیجه مطلوب در سلکسیون، انتخاب گیاهان مطلوب باید در نسل‌های پیشرفت اصلاحی صورت گیرد (22).

جدول 6- برآورد میانگین و اجزا ژنتیکی مقاومت به بیماری پاخوره بروش تجزیه میانگین نسل در سه تلاقی  
Table 6. Estimation of mean and genetic components for take-all disease by generation means analysis in three crosses

	اجزای ژنتیکی نسل‌ها							
[h/d]	$\chi^2$	[I]	[j]	[i]	[h]	[d]	m	تلاقي‌ها
1/18	0/11 <sup>ns</sup>	-1/6±0/7*	-3/5±1***	-	2/65±0/6***	2/25±0/1***	2/42±0/1***	164×1528 (1) تلاقي
2/02	1/78 <sup>ns</sup>	-4/2±0/8***	-3/5±1***	-	4/35±0/7***	2/15±0/15***	2/35±0/15***	1622×1526 (2) تلاقي
1/42	2/76 <sup>ns</sup>	-1/93±0/8*	-	-	3/13±0/7***	2/18±0/1***	2/32±0/1***	1528×1546 (3) تلاقي

دخلی در کنترل صفت می‌باشد که نشان‌دهنده فوق‌غالیتی است اگرچه مترا و جینکر (37) این نسبت را برای زمانی که بیش از یک ژن در کنترل صفت دخالت دارند معتبر نمی‌دانند. چون ممکن است که مقدار زیاد [h/d] در اثر کوچک‌بودن بیش از حد d باشد و کوچک شدن بیش از حد d بخاطر مقادیر افزایشی مثبت و منفی ژن‌های کنترل کننده صفت بوده که با ختنی کردن اثر یکدیگر منجر به کاهش بسیار زیاد d شده و بدین ترتیب [h/d] به سمت بی‌نهایت میل خواهد کرد (22). بدین دلیل از پارامتر  $H/D^{1/2}$  بجای نسبت [h/d] به عنوان برآورد متوسط غالیت استفاده می‌نمایند (30). برآورد

به‌منظور ارائه مناسب‌ترین مدل برای توجیه تغییرات مشاهده شده بین میانگین‌های تمام نسل‌ها، به‌وسیله آزمون کای‌مریج با 1، 2، 3، و 4 درجه‌آزادی برای نکویی برآش از آزمون گردیدند. در نهایت مدلی انتخاب گردید که آزمون کای‌مریج آن معنی‌دار نشد و آزمون t مربوط به پارامترهای کنترل کننده آن صفت معنی‌دار بود. افزودن عوامل ژنتیکی به مدل باعث می‌شود که درصد بیشتری از تغییرات بین میانگین‌نسل‌ها توجیه شده و مقدار کای‌مریج کاهش یافته و برآش مناسب‌تری حاصل شود، اما در این صورت ممکن است که بعضی از اثرات داخل مدل معنی‌دار نباشند، برداشتن اجزاء غیرمعنی‌دار از مدل شش پارامتری و سپس برآش بقیه اجزاء، منجر به برآش مناسب‌تری می‌گردد البته باید توجه کرد که در مدل‌های کاهش یافته نسبت به مدل شش پارامتری، خطای معیار تمام اجزاء کمتر از خطای معیار مدل شش پارامتری بوده و در ضمن کای‌مریج آن معنی‌دار نگردیده است که این امر نشان می‌دهد که دقت مدل افزایش یافته است (22,37).

با توجه به نتایج به‌دست آمده توسط روش تجزیه میانگین نسل‌ها، اثرات افزایشی، غالیتی و اپیستازی در کنترل صفت مقاومت به بیماری پاخوره در هر سه تلاقي نقش داشتند. البته اثرات غالیتی در کنترل صفت از اهمیت بیشتری برخوردار بود. در تلاقي اول و دوم برای صفت مقاومت به پاخوره مدل پنج‌پارامتری شامل [m], [d], [h], [j] و [I] بهترین برآش را داشت که این اجزا در سطوح 0/05 و 0/001 معنی‌دار شدند و در تلاقي سوم مدل چهارپارامتری بیشترین برآش را داشت و پارامتر  $Z$  در آن وارد نشد.

محاسبه اثرات پنج گانه ژنتیکی (جدول 6) نشان می‌دهد که هم اثرات غالیتی و هم اثرات افزایشی برای صفت مقاومت به بیماری پاخوره معنی‌دار شده است ولی اثرات غالیتی دارای

برآوردهای نسبت غالیت [h/d] برای سه تلاقي در جدول 6 ارائه شده است. مثبت‌بودن نسبت غالیت (0 < h/d < +1) بدین مفهوم است که غالیت نسبی برای صفت مورد بررسی به طرف والدی که دارای میانگین بالاتری است و در صورت منفی بودن این نسبت (-1 < h/d < 0) مفهوم آن این است که غالیت نسبی به طرف والدی اتفاق افتاده که دارای میانگین کوچک‌تری برای صفت مورد بررسی می‌باشد (17). در این مطالعه مقدار [h/d] در هر سه تلاقي برای صفت مقاومت به پاخوره از یک بیشتر است که نشان می‌دهد برآیند متوسط اثرات غالیت بیش از متوسط اثرات افزایشی مکان‌های ژئی

نقش بارزتر اثر فوق غالبیت در کنترل صفت می‌باشد (جدول 7).  $(H/D)^{1/2}$  متوسط غالبیت را نشان می‌دهد. مقادیر بزرگ‌تر از یک معرف فوق غالبیت، می‌باشد. لذا نتایج به دست آمده بیانگر جدول 7- اجزای واریانس برای صفت مقاومت به بیماری در سه تلاقی

Table 7. The components of variation for disease resistance in three crosses

اجزای واریانس						تلاقی
$(H/D)^{1/2}$	$F/(D^*H)^{1/2}$	F	$E_w$	D	H	
2/58	0/59	1/48	0/3	0/83	5/5	164×1528 (تلاقی 1)
5/598	2/74	2/84	0/6	0/18	5/8	1526×1622 (تلاقی 2)
0/49	0/33	0/52	0/493	3/13	0/77	1546×1528 (تلاقی 3)

E<sub>w</sub>: تشییک مساعی (همبستگی) روی تمام مقدارهای ژئی F: واریانس اثرات غلبه H: واریانس اثرات افزایشی D: واریانس اثرات محیطی

تغییرات غیرژنتیکی می‌شود می‌تواند علت‌های گوناگونی داشته باشد و ماهیت آن بستگی زیادی به صفت و گیاه مورد مطالعه دارد. به طور کلی واریانس محیطی منبع خطایی است که از دقت مطالعات ژنتیکی می‌کاهد و بنابراین هدف محقق یا اصلاحگر این است که این واریانس را تا حد امکان کاهش دهد و نمی‌توان آن را با طرح‌های آزمایشی حذف کرد. این تغییرات را به طور کلی تغییرات نامنی<sup>1</sup> می‌نامند (15). نکته قابل توجه در بررسی اجزاء تنوع این بود که جزء ارشی تنوع (D,H) در تلاقي‌ها بزرگ‌تر از بخش تنوع محیطی ( $E_w$ ) بود و از آنجایی که واریانس محیطی منبع خطایی است که از دقت مطالعات ژنتیکی می‌کاهد، می‌توان به صحت نتایج به دست آمده از نظر تاثیر کم محیط بر آن اطمینان بیشتری داشت. وراثت‌پذیری یکی از مهم‌ترین خصوصیات یک صفت کمی است، مهم‌ترین نقش وراثت‌پذیری در مطالعه ژنتیکی صفات کمی نقش پیش‌بینی کننده آن است. برآوردهای وراثت‌پذیری از این جهت مهم است که اطلاعات لازم برای انتقال صفات از والدین به نتاج را فراهم کرده و بنابراین ارزیابی اثرات ژنتیکی و محیطی در تنوع فنتوپی را تسهیل و به گرینش کمک می‌کند (5,15).

در تلاقي اول و دوم جز مربوط به واریانس غالبیت (H) از جز افزایشی بسیار بیشتر است اما در تلاقي سوم برعکس است و جزء افزایشی (D) تنوع موجود در بین میانگین نسل‌ها بسیار بیشتر است و درجه غالبیت کمتر از یک است. مقدار مثبت F (جدول 7) نشان داد که ژن‌های غالب عمدتاً در والد حساس که مقدار بیشتری از صفت مذکور را در مقایسه با والد مقاوم دارا می‌باشد، قرار گرفته‌اند. در واقع ژن‌های غالب در هر سه تلاقي در والد با مقدار بالای اسکور بیماری (حساسیت) جمع شده‌اند و انتظار هم همین است چون والدین براساس بیشترین اسکور (5: حساس‌ترین) و کمترین اسکور (صفه: مقاوم‌ترین) انتخاب شده‌اند. مقدار پارامتر F را براساس فرمول محاسباتی آن می‌توان متوسط حاصل ضرب d و h<sup>2</sup> روى تمام مكان‌های کنترل کننده صفت نامید زیرا  $BC_1-BC_2=1/4D+1/4H+1/2dh +e-(1/4D+1/4h-1/2dh+e)$  است که برابر با dh خواهد شد. از طرفی مقدار  $(D^*H)^{1/2}$  را می‌توان F استاندارد شده نامید زیرا مقدار مخرج تقریباً جذر واریانس های افزایشی و غالبیت است و مقدار آن  $\sigma_{H^*D}$  می‌باشد لذا مقدار F استاندارد شده برای تلاقي دوم بیشترین مقدار و نشان دهنده بزرگی اثرات hd در این تلاقي است. واریانس محیطی که طبق تعریف شامل تمام

جدول 8- برآورد وارث‌پذیری عمومی و خصوصی در سه تلاقي برای مقاومت به پاخوره

Table 8. Estimation of broad and narrow sense heritability in three crosses for take-all resistance

روش فالکوور	واراثت‌پذیری عمومی ( $h^2_n$ )					تلاقي
	میانگین	روش ماتر	روش آارد	روش وارنر	روش محمود و کرامر	
0/198	0/86	0/86	0/86	0/87	0/87	(تلاقي 1) 164×1528
0/043	0/80	/72	0/76	0/80	0/86	(تلاقي 2) 1526×1622
0/50	0/84	0/77	0/80	0/85	0/9	(تلاقي 3) 1546×1528

\*: به 3 و 4 مواد و روش‌ها مراجعه شود.

(37.55). اما در این صفت اثرات اپیستازی و غالبیت بسیار شدید و قوی است. و اثرات افزایشی بسیار کم است. لذا پایین بودن وراثت‌پذیری خصوصی در تلاقي اول و دوم نیز به همین دلیل است. ولی وراثت‌پذیری خصوصی در تلاقي سوم بسیار بیشتر از تلاقي اول و دوم است که حاکم از این است که واریانس افزایشی در این تلاقي بیشتر است و این مستلزم در مقدار D (جدول 7) مشهود است. دانستن اینکه یک صفت با چه تعداد ژن اصلی و ژن فرعی کنترل می‌شود بسیار

برآوردهای توارث‌پذیری عمومی و خصوصی بر مبنای فرمول‌های متفاوت (جدول 8) نشان داد که تقریباً صفت مقاومت به پاخوره در هر سه تلاقي دارای وراثت‌پذیری عمومی بالایی می‌باشد و وراثت‌پذیری خصوصی پایین است و نشان دهنده این است که واریانس اثرات اپیستازی و غالبیت در کنترل این بیماری بالاست. برآورد وراثت‌پذیری خصوصی، تعداد فاکتورهای مؤثر و تخمین واریانس افزایشی همگی بر مبنای فرض‌های نبودن اپیستازی و لینکاز محاسبه می‌گردند

مساوی بودن اثر آلل‌های مثبت باستی صادق باشد (6) درجه غالبیت مساوی برای همه آلل‌های مثبت وجود داشته باشد. چون در عمل محتمل نیست که همه فرضیات فوق صادق باشند (خصوصاً تمام عوامل دارای اثرات مساوی باشند) لذا برآورد تعداد فاکتور مؤثر در حال تفرق برآورد صحیحی را ارائه نمی‌دهد (37.45).

بالهمیت می‌باشد، زیرا این امر می‌تواند در انتخاب استراتژی اصلاحی و برآورد اندازه جمعیت مورد نیاز در نسل‌های تفرق بسیار مفید باشد. در برآورد تعداد ژن تعدادی از فرضیات مانند: (1) عدم رابطه سیستماتیک بین میانگین و واریانس، (2) عدم وجود اپیستازی، (3) عدم پیوستگی ژن‌ها، (4) جمع بودن آلل‌های مثبت ژن‌هایی که دو والد از لحاظ آن‌ها متفاوت هستند در یک والد و جمع بودن آلل منفی در والد دیگر و (5)

جدول 9- برآورد حداقل تعداد فاکتور موثر در کنترل مقاومت به بیماری پاخوره به روشهای مختلف در سه تلاقی  
Table 9. Estimates of the number of genes contributing in take-all resistance in three crosses by different method

تلاقی	فرمول‌ها			میانگین کل
	1	2	3	
164×1528	1/4	1/4	0/79	
1526×1622	1/80	1/5	0/77	
1546×1528	1/69	1/48	1/79	
میانگین	1/63	1/46	1/12	1/4

$$1. n_E = (\mu_{P2} - \mu_{P1})^2 / [8(\sigma_{F2}^2 - \sigma_{F1}^2)]$$

$$2. n_E = (\mu_{P2} - \mu_{P1})^2 / [8(\sigma_{F2}^2(0.5\sigma_{F1}^2 + 0.25\sigma_{P1}^2 + 0.25\sigma_{P2}^2))]$$

$$3. n_E = (\mu_{P2} - \mu_{P1})^2 / [8(\sigma_{BC1}^2 + \sigma_{BC2}^2 - (\sigma_{F1}^2 + 0.5\sigma_{P1}^2 + 0.5\sigma_{P2}^2))]$$

که از نظر فنوتیپی به ترتیب مقاوم، نیمه‌حساس و حساس نامیده شدن و آزمون کای‌مریع این فرضیه را تایید کرد (جدول 10). بدین ترتیب در داخل مکان‌های ژنی عمل غالبیت و بین دو مکان ژنی عمل افزایشی وجود دارد و حساسیت در داخل مکان بر مقاومت غالب است و مقاومت بواسیله آلل‌های مغلوب کنترل می‌شود. لذا ژنوتیپ مقاوم (aabb)، ژنوتیپ‌های نیمه‌حساس (A-bb و aaB-) و ژنوتیپ‌های حساس (A-B-) می‌باشند (جدول 10). از آنجایی که اسکورهای داده شده براساس علاطم بیماری روی طوفه و ریشه گندم بصورت مشاهده‌ای انجام شده است در بعضی مواقع تفکیک 2 و 3 و ۴ و ۵ و همینطور (صفر و 1) از یکدیگر مشکل و یا مشکوک بود؛ لذا ترکیب کردن گروههای (صفر و 1)، (2 و 3) و (4 و 5) غیرمنطقی به نظر نمی‌رسید. نتایج به دست آمده از این پژوهش در خصوص کنترل ژنتیکی بیماری پاخوره با سیستم‌های کنترل ژنتیکی ثابت شده در سایر بیماری‌ها مشابه‌هایی دارد. برای بعضی از بیماری‌های دیگر نظیر مقاومت به زنگ زرد در گندم که با یک ژن مغلوب کنترل می‌شود (8) و مقاومت زنگ کتان که با دو ژن و با اثر اپیستازی (19) و یا کنترل ژنتیکی زنگ ساقه در گندم با نسبت فنوتیپی 1:8:7 (1) و همچنین سپتوريای برق گندم هماهنگی دارد. اپیستازی 9:6:1 که نیمه‌اپیستازی و همچنین اثر متقابل دوپلیکیت<sup>2</sup> هم نامیده شده (5). (43) توانست تنوع فنوتیپی به وجود آمده در نسل F<sub>2</sub> در مقابل بیماری پاخوره جایه T-41 را توجیه نماید. شاید بتوان این پدیده را با اثر متقابل دوپلیکیت جزئی<sup>3</sup> که (38) مطرح می‌کند، که در آن وقتی ز و اثر افزایشی d کمترند (جدول 6) به وجود می‌آید، معادل دانست. به طور کلی با توجه به نتایج به دست آمده از این پژوهش می‌توان نتیجه گرفت با توجه به نسبت اپیستازی به دست آمده (9:6:1) از تلاقی‌های به دست آمده، حساسیت در این بیماری یک صفت غالب است. با توجه به اینکه هیچ اطلاقی در مورد نحوه

به این دلیل است که مقادیر عددی مربوط به تعداد ژن توسط فرمول‌های مختلف، متفاوت است. در اینجا تعداد واحدها که در حال تفرق هستند برآورد می‌شوند که الزاماً مشابه با تعداد متفاوت مکان‌های ژنی نمی‌باشد و به همین دلیل تعداد عوامل مؤثر بجای تعداد ژن باستی بکار برد می‌شود (34). اولین ویژگی که در فرمول‌های فوق ملاحظه می‌شود، فرض افزایشی بودن عمل ژن‌هاست. لذا تخمین‌ها زمانیکه غالبیت و اپیستازی در کنترل صفت نقش داشته باشند کمتر از مقدار واقعی تخمین زده می‌شوند (29). لذا به دلیل وجود اثرات غالبیت و اپیستازی شدید مقدار n کمتر از مقدار واقعی تخمین زده شده است. با توجه به تعداد ژن‌های برآورده شده در این پژوهش برای کنترل مقاومت به بیماری پاخوره از روشهای مختلف، می‌توان گفت که حداقل دو ژن با رابطه اپیستازی در کنترل این صفت دخالت دارند (جدول 9). با توجه توزیع افراد F<sub>2</sub> در تلاقی‌ها (شکل 1). افزایش فراوانی افراد همراه با افزایش شدت بیماری مشهود است که نشان‌دهنده غالبیت حساسیت است. از طرفی برآورد حداقل دو ژن در کنترل این صفت و معنی دار شدن اثرات اپیستازی [j] و [l] در تجزیه میانگین نسل‌ها، لذا با توجه به فراوانی افراد F<sub>2</sub> در کلاس‌های مختلف فرضیه اپیستازی مضاعف با اثر افزایشی ارائه شد. در اپیستازی مضاعف با اثر افزایشی آلل غالب در یکی از دو لوکوس چه در حالت هموزیگوستی و چه در صورت هتروزیگوستی، فنوتیپ مشابهی به وجود می‌آورد، در این صورت نسبت نتاج در نسل دوم از 9:3:3:1 به نسبت 9:6:1 تغییر می‌یابد. در این نوع اپیستازی، فنوتیپ ژنوتیپ‌هایی که در آن‌ها ژن غالب در یک لوکوس وجود دارد یعنی ژنوتیپ‌های A-bb و aaB- از یکدیگر متمايز نمی‌باشد و یک نوع فنوتیپ را ایجاد می‌کنند (21). این فرضیه اینگونه توجیه و آزمون گردید که با ترکیب کردن افراد در کلاس‌های (صفر و 1)، (2 و 3) و (4 و 5) سه کلاس فنوتیپی تشکیل شد

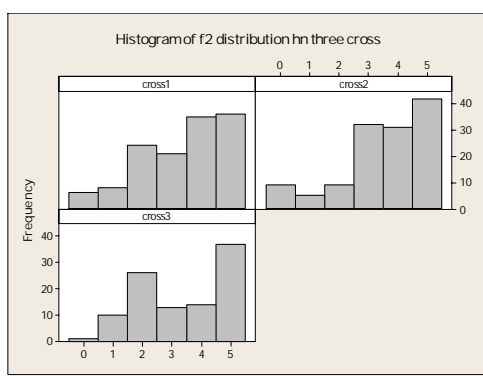
به این بیماری پیوستگی دارند و همچنین عکس العمل دفاعی گیاه نسبت به این بیماری در گندم در حال انجام است.

عمل ژن‌ها در این بیماری مشخص نیست. این نتایج می‌تواند اطلاعات مفیدی را در مورد این بیماری در اختیار بگذارد. مطالعات مربوط به شناسایی مارکرهای مولکولی که با حساسیت یا مقاومت

جدول ۱۰ - ژنوتیپ‌ها و فوتیپ‌های مورد انتظار براساس اپیستازی مضاعف با اثر افزایشی (9:6:1)

Table 10. Genotypes and expected phenotypes based on duplicate epistatic with additive effect (9:6:1)

	AA	Aa	aa
BB	AABB حساس 1	AaBB حساس 2	aaBB نیمه‌حساس 1
	AABb حساس 2	AaBb حساس 4	aaBb نیمه‌حساس 2
Bb	AAbb نیمه‌حساس 1	Aabb نیمه‌حساس 2	aabb مقاوم 1



شکل ۱- توزیع فراوانی افراد F<sub>2</sub> براساس اسکور بیماری برای سه تلاقی  
Figure 1. Distribution of F<sub>2</sub> individuals based on disease scores for three crosses

جدول ۱۱ - نتایج آزمون کای مرربع براساس فرضیه اپیستازی مضاعف با اثر افزایشی (9:6:1) در سه تلاقی

Table 11. Result of  $\chi^2$  analysis based on duplicate epistasis with additive effect(9:6:1) in three Crosses

کلاس فوتیپی	نسبت مورد انتظار	(تلاقی ۱) 164×1528		(تلاقی ۲) 1526×1622		(تلاقی ۳) 1546×1528	
		تعداد مشاهده شده	تعداد مورد انتظار	تعداد مشاهده شده	تعداد مورد انتظار	تعداد مشاهده شده	تعداد مورد انتظار
مقاوم	1	14	8/125	14	8	11	6/315
نیمه حساس	6	45	48/75	41	48	39	37/85
حساس	9	71	73/125	73	72	51	56/85
کل	16	130	130	128	128	101	101
درجه آزادی = 2		$\chi^2 = 4/59$ $P = 0/102$		$\chi^2 = 5/53$ $P = 0/063$		$\chi^2 = 4/11$ $P = 0/128$	

## منابع

1. Afshari, F. 2013. Determination of number of resistance genes to stem rust disease (*Puccinia graminis* f.sp. *tritici*), race Ug99 in two wheat cultivars. Iranian Journal of Agricultural Biotechnology, 12(1): 27-33 (In Persian).
2. Ahmadian, S., S.M.M. Mortazavian, M. Ebrahimi, F. Amini, M. Ghorbani Javid and B. Foghi. 2016. Genetic analysis of some morphological traits in wheat using generation mean analysis under normal and drought stress conditions. Journal of Crop Breeding, 8(20): 175-182 (In Persian).
3. Akhtar, N. and M.A. Chowdhry. 2006. Genetic analysis of yield and some other quantitative traits in bread wheat. International Journal of Agriculture and Biology, 4: 523-527.
4. Allard, R.W. 1960. Principles of plant breeding. John Wiley and Sons. New York.
5. Anderson, V.L. and D. Kempthorns. 1965. A model for the study of quantitative inheritance. Genetics, 39: 883-898.
6. Asher, M.J.C. and P.J. Shipton. 1981. Biology and Control of Take-all. Academic Press, London. 538 pp.

7. Bartual, R., A. Lacasa, J.I. Marsal and J.C. Tello. 1994. Epistasis in the resistance of pepper to *phytophtora* stem blight (*phytophtora capsici* L.) and its significance in the prediction of double cross performances. *Euphytica*, 72: 149-152.
8. Biffen, R.H. 1906. Mendel's laws of inheritance and wheat breeding. *Journal of Agriculture and Science*, 1: 4-48.
9. Borojevic, S. 1991. Principles and Methods of Plant Breeding. Elsevier Science Publishers. New York. 368pp.
10. Cavalli, L.L. 1952. An analysis of linkage in quantitative inheritance. (Ed. E.C.R. Rieve and Waddington, C.H.), HMSO, London. pp. 135-144.
11. Chaudhary, B.D., R.K. Pannu, D.P. Singh and P. Singh. 1996. Genetic of metric traits related with biomass partitioning in wheat under drought stress. *Annals of Applied biology*, 131: 361-367.
12. Dawinkle, A.B., A. TenHang and J. Juizenga. 1977. Effect of sowing date and seed rate on crop development and grain production of winter wheat. *Netherlands Journal of Agriculture*, 25: 83-94.
13. Dashti, H., M.R. Naghavi and A. Tajabadipour. 2010. Genetic analysis of salinity tolerance in a bread wheat cross. *Journal of Agriculture Science Technology*, 12: 347-356 (In Persian).
14. Daval, S., L. Lebreton, K. Gazengel, M. Boutin, A. Guillerm-Erckelboudt and A. Sarniguet. 2011. The biocontrol bacterium *Pseudomonas fluorescence* PF29 Arp strain affects the pathogenesis-related gene expression of the take-all fungus *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* on wheat roots. *Molecular plant pathology*, 12: 839-854.
15. Falconer, D.S. 1989. Introduction to Quantitative Genetics. (Third Edition). Longman Scientific and Technical. New York, U.S.A, 438pp.
16. Farshadfar, E. 1998. Application of biometrical genetics in plant breeding. Publications Razi University of Kermanshah Press. Iran, 528pp.
17. Farzanfar, M., M.R. Bihamta, M. Kohi Habibi, H.R. Dori and M. Salehifar. 2014. Study of resistance inheritance to BCMNV virus in common bean by generation mean analysis. *Iranian Journal of Modern Genetics*, 9(2): 161-170.
18. Fei, X., Y. Gongqiang, H. Wenlan, S. Yuli, W. Junmei and L. Yahong. 2013. Evaluation of resistance to take-all disease in different wheat cultivars or lines. *Plant Protection*, 2: 31.
19. Flor, H.H. 1956. The complementary genic systems in flax and flax rust. *Advances in Genetics*, 8: 29-54.
20. Gamil, K.H. and Y.A. Saheal. 1986. Estimation of genetic effects for agronomic traits in wheat. *Wheat Inform. Service*, 62: 36-41.
21. Gardner, E.J., M.J. Simmons and D.P. Snustad. 1991. Principles of genetics. (Eighth Edition). John Wiley and Sons, INC. New York, 649 pp.
22. Ghannadha, M.R. 1998. Gene action for latent period of stripe rust in five cultivars of wheat. *Iranian Journal of Crop Sciences*, 1: 53-70 (In Persian).
23. Ghannadha, M.R. 1999. Gene action for resistance of wheat (adult stage) to yellow (stripe) rust. *Iranian Journal of Agriculture and Science*, 30(2): 408-397 (In Persian).
24. Gholizadeh Vazvani, M., H. Dashti, R. Saberi Riseh and M.R. Bihamta. 2015. Comparison between spring and autumn growth types of different wheat (*Triticum aestivum*) genotypes in response to Take-all disease. *Iranian Journal of Plant Protection*, 46(2): 307-316 (In Persian).
25. Gholizadeh Vazvani, M., H. Dashti, R. Saberi Riseh and M.R. Bihamta. 2016. Study of relationship between of vegetative traits and resistance to take-all disease in greenhouse condition. *Iranian Journal of Plant Protection*, 47(1): 11-21 (In Persian).
26. Gholizadeh Vazvani, M., H. Dashti, R. Saberi Riseh and M.R. Bihamta. 2017. Screening Bread Wheat germplasm for resistance to take-all disease (*Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*) in greenhouse conditions. *Journal of agriculture science and Technology*, 19: 1173-1184.
27. Hinze, L.L. and K.R. lamkey. 2003. Absence of epistasis for grain yield in elite maize hybrids. *Crop Science*, 43: 46-56.
28. Jinks, J.L. and H.S. Pooni. 1979. Predicting the properties of recombinant inbred lines derived by single seed descent. *Heredity*, 36: 253-266.
29. Kearsey, M.J. and H.S. Pooni. 1996. The genetical analysis of quantitative Traits. 1<sup>st</sup> ed., Chapman and Hall, London.
30. Kearsey, M. and H.S Pooni. 2004. In: The Genetical Analysis of Quantitative Traits, second ed. Chapman and Hall, UK, ISBN 0-7487-4082-1.
31. khanahmadi, M., F. Bayat and F. Jamali. 2016. Evaluation reaction of some wheat cultivars to take-all disease (*Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*). *Biological Forum-An International Journal*, 8(1):526-531.
32. Kiani, S., N. Babaeian Jelodar, Gh. Ranjbar, S. K. Kazemtabar and M. Nowrozi. 2015. The genetic evaluation of quantitative traits in rice (*Oryza sativa* L.) by generation mean analysis. *Journal of crop Breeding*, 7(15):105-114 (In Persian).
33. lamkey, K.R. and M. Lee. 2005. Quantitative genetics, molecular markers and plant improvement. <http://corn2.agron.iastate.edu/31/Publications/PDF/Australia.htm>.

34. lande, R. 1981. The minimum number of genes contributing to quantitative variation between and within populations. *Genetics*, 99: 541-553.
35. Liu, X., L. Yang, X. Zhou, M. Zhou, Y. Lu, L. Ma, H. Ma and Z. Zhang. 2013. Transgenic wheat expressing *Thinopyrum intermedium* MYB transcription factor TiMYB2R-1 shows enhanced resistance to the take-all disease. *Journal of Experimental Botany*, 8: 2243-2253.
36. Mahmud, I. and H.H. Keramer. 1951. Segregation for yield, height and maturity following a soybean cross.
37. Mather, K. and J.L. Jinks. 1982. Biometrical genetics, 3<sup>rd</sup> ed. Chapman and Hall, London.
38. Mather, K. 1949. Biometrical Genetics. Methuen, London, 162 pp.
39. Mather, K. 1967. Complementary and Duplicate gene interactions in biometrical genetics, 22: 97-103.
40. Mattsson, B. 1973. Screening of varieties for resistance to the take-all fungus and the transference of resistance to Swedish material. *Sveriges Utsades Forenings Tidskrift*, 83: 281-297.
41. McIntosh, R.A., C.R. Wellings and R.F. Park. 1995. Wheat rusts, an atlas of resistance genes. CSIRO Publ. Australia.
42. McMillan, V.E. 2012. Identification and characterization of resistance to the take-all fungus in wheat. Ph.D. Thesis. Biological Sciences England. University of Exeter.
43. Miko, I. 2008. Epistasis: Gene interaction and phenotype effects. *Nature Education*, 1(1): 197.
44. Mohammadi, M., S.S. Ramzanpour, S, Navabpour and H. Soltanloo. 2012. Study on inheritance of resistance to *Septoria tritici* Blotch of wheat by generation mean analysis. *Journal of Plant Production*, 19(4): 1-18 (In Persian).
45. Multize, D.K. and R.J. Baker. 1985. Evaluation of biometrical methods for estimating the number of genes. 1- effect of sample size. *Theoretical and Applied Genetics*, 69:553-558.
46. Naghavi, M.R., M.R. Ghannadha and B. Yazdi-Samadi. 2002. Genetic analysis of resistance to Powdery Mildew in barley Iranian journal of Agriculture and Science, 33(2): 197-204 (In Persian).
47. Nikfetrat, A., M. Taherian, M.R. Bihamta and A.R. Razavi. 2012. Genetic analysis of resistance to yellow rust (4EOA<sup>+</sup>) IN bread wheat. *Modern Genetic*, 6(2): 13-21 (In Persian).
48. Nilsson, H.E. 1969. Studies of root and foot disease of cereals and grasses. I. On resistance to *Ophiobolus graminis* Sacc. *Annals of the Agricultural College of Sweden*, 35: 275-807.
49. Ownley, B.H., B.K. Duffy and D.M. Weller. 2003. Identification and manipulation of soil properties to improve the biological control performance of phenazine-producing *pseudomonas fluorescens*. *Applied and Environmental Microbiology*, 69: 3333-3343.
50. Penrose, L.D.J. 1987. Thickening and browning of cortical cell walls in seminal roots of wheat seedlings infected with *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*. *Annals of Applied Biology*, 110: 463-470.
51. Saha ray, P.K., D. Hilerislambers and N.M. Tepora, 1994. Genetics of stem elongation ability in rice (*Oryza sativa* L.). *Euphytica*, 74: 137-141.
52. Scott, P.R. 1969. Control of survival of *Ophiobolus graminis* between consecutive crops of winter wheat. *Annals of Applied Biology*, 63: 37-43.
53. Scott, P.R. 1981. Variation in host susceptibility. *Biology and Control of Take-all*. London: Academic press, 219-236.
54. Wallwork, H. 1987. Screening for resistance to take-all in wheat, triticale and wheat-triticale hybrid lines. Printed in the Netherlands, 40: 103-109.
55. Warner, J.N. 1952. A method for estimating heritability. *Journal of Agronomy*, 44: 427-430.
56. Wiese, M.V. 1987. Compendium of wheat disease. Second ed., APS Press, MN., 112pp.
57. Yadav, R.K. and V.G. Narsinghani. 1999. Gene effects on yield and its component in wheat. *Rachis Newsletter*, 18: 79-81.

## Genetical Analysis of Resistance to 'Take-all (*Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*) T-41 Isolation in Bread Wheat Using Generation Means Analysis

Hossein Dashti<sup>1</sup>, Zahra Shahab alDini Parizi<sup>2</sup>, Roohollah Saberi RISEH<sup>3</sup>, Mohammad Reza Bihamta<sup>4</sup> and Mozhgan Gholizadeh Vazvani<sup>5</sup>

1- Professor of Genetic and Plant Production Department, Agriculture College, Vali-e-Asr University of Rafsanjan,  
(Corresponding author: dashti@vru.ac.ir)

2- Master of Plant Breeding, Department of Genetic and Plant Production, Agriculture College, Vali-e-Asr University  
of Rafsanjan.

3- Associate Professor of Plant Protection, Agriculture College, University of Vali-e-Asr Rafsanjan

4- Professor of Department of Agronomy and Plant Breeding, College of Agriculture and Natural Resources Karaj,  
Tehran

5- Graduated Master of Plant Breeding, Department of Genetic and Plant Production, Agriculture College, Vali-e-Asr  
University of Rafsanjan

Received: July 27, 2018

Accepted: November 10, 2018

### Abstract

Take-all disease, caused by *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* (*Ggt*) is one of the most important of wheat diseases that causes severe damage to crown and root rot in different regions of Iran. Development of resistant varieties requires genetic study on inheritance and type of gene action in disease resistance, which so far has not been any report in relation to (*Ggt*). Therefore, in order to genetically analyze of resistance to this disease, the generations of P<sub>1</sub>, P<sub>2</sub>, F<sub>1</sub>, F<sub>2</sub>, BC<sub>1</sub> and BC<sub>2</sub> were produced and planted at greenhouse. After artificial infection of plants with T-41 strain of (*Ggt*), the phenotypic measurement was based on the degree of disease damage and its symptoms on the crown and root were recorded. The results of the generation mean analysis indicated that the five-parameter model can explain the variations between the means of generations in two crosses (1528×164 and 1622×1526) and four parametric models in third cross(1528×1546). Additive, dominance and epistatic effects including additive × dominance and dominance × dominance were exist in controlling of this trait. The dominance and epistatic effects were greater than the others. Distribution of F<sub>2</sub> generations, showed a tendency toward susceptibility so the susceptibility was dominant to resistance. Analysis of the F<sub>2</sub> data based on the classical ratios showed that with phenotypic grouping of F<sub>2</sub> generation in three susceptible, semi-susceptible and resistant groups. These three groups corresponded to the epistatic ratio (9:6:1), respectively. This result was almost consistent with the results obtained from the Generation means analysis, since in GMA, duplicate dominant epitasis and partial duplicate interaction were detected and the minimum number of genes involved in controlling this trait has been estimated by 2 gene that it has a relative accordance by duplicate dominant interaction with additive effect (9:6:1).

**Keywords:** Epistatic, *Gaeumannomyces graminis* Var. *tritici*, Generation Mean Analysis, Gene Effect