



ارزیابی تنوع ژنتیکی بین و درون تیپ‌های مختلف توتون با استفاده از نشانگرهای IRAP و REMAP

سیده فاطمه حسنی تسبیه^۱، حبیب‌الله سمیع‌زاده لاهیجی^۲ و مرداویج شعاعی دیلمی^۳

۱- کارشناس ارشد، دانشگاه گیلان، (نویسنده مسوول: hassani_fateme_guilan@yahoo.com)

۲- دانشیار، دانشگاه گیلان

۳- مربی، مرکز تحقیقات توتون گیلان

تاریخ دریافت: ۹۱/۱۰/۲۱ تاریخ پذیرش: ۹۲/۹/۱۸

چکیده

در این مطالعه به منظور بررسی تنوع ژنتیکی ۴۵ ژنوتیپ از ژرم پلاسما تیپ‌های مختلف توتون شامل گرمخانه‌ای، بارلی و شرقی، از ۲۰ ترکیب آغازگری IRAP و REMAP استفاده شد که از بین این آغازگرها، ۵ آغازگر IRAP و ۹ آغازگر REMAP قادر به تولید الگوی نواری، با وضوح و چندشکلی بالا بودند و در مجموع ۱۸۸ مکان را تکثیر کردند که از این تعداد ۱۵۳ مکان، چندشکل بودند. آغازگر RTR-10 با ۲۲ نوار و RTR-1 با ۱۶ نوار، بیشترین و آغازگر UBC817+RTR1 با ۴ نوار، کمترین تعداد مکان‌های چند شکل را تکثیر کردند. میزان اطلاعات چندشکل نشانگرها بین ۰/۱۶ تا ۰/۳۳ و شاخص نشانگر از ۰/۳۴ تا ۶/۲۵ در کل ژنوتیپ‌های مورد مطالعه متغیر بود. تجزیه خوشه‌ای به روش UPGMA، ۴۵ ژنوتیپ مورد مطالعه را در پنج گروه قرار داد، که گروه اول شامل تیپ بارلی، گروه دوم شامل تیپ گرمخانه‌ای و گروه‌های ۳، ۴ و ۵ شامل ژنوتیپ‌های شرقی شدند. صحت گروه‌بندی حاصل از تجزیه خوشه‌ای توسط تابع تشخیص کانونی به روش خطی فیشر ۷۳/۳ درصد تایید شد.

واژه‌های کلیدی: رتروترانسپوزون، ضریب تشابه انطباق ساده، میزان اطلاعات چندشکل

مقدمه

توتون یکی از مهم‌ترین محصولات تجاری جهان است که به دلیل اهمیت اقتصادی و ارزش آن در پژوهش‌های بیولوژیکی، تحقیقات متعددی برای بررسی منشا تکاملی، تنوع ژنتیکی و ساختار ژنومی آن انجام شده است (۱۴). اطلاع از سطح تنوع ژنتیکی و روابط بین ژنوتیپ‌ها، برای انتخاب والدین، جهت انجام تلاقی‌های کارا و اتخاذ روش اصلاحی مناسب، ضروری است و نشانگرهای مولکولی ابزارهایی توانمند برای شناسایی ارقام، بررسی تکامل گونه، بررسی تنوع ژنتیکی درون و بین جمعیت‌ها هستند (۱۶). اخیراً نشانگرهای مولکولی مبتنی بر رتروترانسپوزون‌ها توسعه پیدا کرده‌اند که ویژگی‌هایی از قبیل فعالیت درجی، ثبات، پراکندگی، ساختار حفاظت‌شده، موتیف‌های پشت سر هم و تعداد نسخه بالا، آنها را به‌عنوان سیستم‌های نشانگری مناسب و کارا، به‌خصوص برای بررسی تنوع ژنتیکی و تکاملی درون و بین گونه‌ای معرفی کرده است (۵). شناسایی رتروترانسپوزون‌ها به وسیله توالی‌یابی ژنوم و یا به وسیله روش‌های مبتنی بر PCR نشان داد که آن‌ها تنوع بزرگی در بین گونه‌های گیاهی و نیز در داخل ژنوم یک گیاه دارند. رتروترانسپوزون‌های *Tnt1*، *Tnd-1* و *Tto1* در ژنوم توتون نیز چندشکلی زیادی را در

گونه‌های مختلف آشکار ساخته‌اند (۶). تجزیه خوشه‌ای ۲۸ ژنوتیپ توتون با استفاده از نشانگرهای مولکولی IRAP و ISSR نشان داد که این دو روش جهت مطالعه تنوع ژنتیکی توتون مناسب بودند و نشانگر IRAP ضریب فاصله ژنتیکی بالاتر، تکرارپذیری و چندشکلی بیشتری نسبت به نشانگر ISSR نشان داد. (۱۸). بررسی تنوع ژنتیکی ۱۱۸ ژنوتیپ از ژرم پلاسما تیپ‌های مختلف توتون شامل گرمخانه‌ای، بارلی، شرقی و توتون‌های وحشی با نشانگرهای مولکولی ISSR و IRAP نشان داد که تنوع ژنتیکی پایینی در داخل جمعیت و بین تیپ‌های ژنوتیپ‌های زراعی توتون وجود داشت، ولی فاصله ژنتیکی و هتروزیگوتی در میان ژنوتیپ‌های وحشی، بیشتر از ژنوتیپ‌های زراعی بود (۳). محسن‌زاده و همکاران (۸) اظهار داشتند که نشانگرهای ISSR و IRAP، نشانگرهایی کارا جهت تعیین تنوع ژنتیکی توتون می‌باشند که در بررسی آنها، ۴۹ ژنوتیپ گرمخانه‌ای بر اساس تجزیه خوشه‌ای در ۵ گروه قرار گرفتند. نتایج تحقیقات مختلف، حاکی از تنوع ژنتیکی محدود بین تیپ‌های زراعی توتون می‌باشد و بیشتر چندشکلی ژنتیکی موجود، بین گونه‌های وحشی و زراعی توتون مشاهده شده است (۲۲، ۱۷، ۱۴).

مواد و روش‌ها

در این مطالعه بذر ۴۵ ژنوتیپ از تیپ‌های مختلف توتون (جدول ۱)، شامل توتون‌های گرمخانه‌ای، بارلی و شرقی از مرکز تحقیقات توتون رشت تهیه شد. برای تهیه نمونه‌های برگ‌ی جهت استخراج DNA، نمونه‌های بذر در گلخانه موسسه تحقیقات توتون رشت کشت شدند. نمونه‌گیری از برگ‌های توتون در مرحله ۳ تا ۴ برگ‌ی انجام شد. این نمونه‌ها پس از شماره‌گذاری و بسته‌بندی در ورقه‌های آلومینیومی، در نیتروژن مایع، منجمد و تا زمان استخراج DNA در فریزر ۷۰- نگه‌داری شدند. DNA ژنومی نمونه برگ‌های تثبیت شده در ازت مایع با استفاده از روش دوئل و دوئل (۴) با اندکی تغییرات استخراج شد. کیفیت و کمیت DNAهای استخراج شده با استفاده از روش‌های اسپکتروفتومتری و الکتروفورز با ژل آگارز ۰/۸ درصد تعیین گردید.

هرچند بررسی‌های زیادی در رابطه با تنوع ژنتیکی توتون صورت گرفته است ولی با توجه به اینکه هر نشانگر تنها قسمتی از سطح ژنوم را پوشش می‌دهد، جهت دستیابی به اطلاعات دقیق و مشخص در مورد روابط ژنتیکی بین ژنوتیپ‌های توتون، باید از نشانگرهای مختلف جهت پوشش مناسب سطح ژنوم استفاده گردد، لذا در این تحقیق جهت بررسی تنوع ژنتیکی ۴۵ ژنوتیپ از ژرم‌پلاسماهای مختلف توتون شامل بارلی، گرمخانه‌ای و شرقی از نشانگرهای مبتنی بر نواحی رتروترانسپوزونی، IRAP (inter-retrotransposon amplified polymorphism) و REMAP (retrotransposon-polymorphism) استفاده شد تا علاوه بر تعیین مشخصات و گروه‌بندی ژرم‌پلاسما، آغازگرهایی که کارایی بالا در تمایز ژنوتیپ‌های توتون مورد مطالعه در این تحقیق را داشتند، جهت استفاده در بررسی تنوع ژنتیکی ژنوتیپ‌های توتون معرفی گردند.

جدول ۱- اسامی ژنوتیپ‌های توتون مورد مطالعه

ردیف	ژنوتیپ‌های بارلی	منشا جغرافیایی	ردیف	ژنوتیپ‌های گرمخانه‌ای	منشا جغرافیایی	ردیف	ژنوتیپ‌های شرقی	منشا جغرافیایی
۱	Burley W.R 14	USA	۱۶	Erzegovina	Erzegovin	۳۱	B 12-2	Iran
۲	Burley white IV Geel	USA	۱۷	K. S1. E.	USA	۳۲	B 16-10	Iran
۳	Burley 7022	USA	۱۸	Pereg 234	Germany	۳۳	BS36	Greece
۴	Burley B5	Germany	۱۹	Perega	Germany	۳۴	Basma 178-2	Iran
۵	Burley pr-144	Germany	۲۰	Speight G. 28	USA	۳۵	Ch T 269-12	Iran
۶	Burley Ree103	USA	۲۱	N. 2	USA	۳۶	D-566	Iran
۷	Burley PMR	Switzerland	۲۲	Coker 298	USA	۳۷	F.K.40-1	Iran
۸	Burley semparant	Australia	۲۳	Bel 61-12	USA	۳۸	H-169	Iran
۹	Badisher Burley E	Germany	۲۴	Virgin aurea	USA	۳۹	Kromovgrad 42	Bulgaria
۱۰	Banket A1	Zimbabwe	۲۵	TL 13	USA	۴۰	Izmir	Turkey
۱۱	BB16A	France	۲۶	Deliot	Belgium	۴۱	Imine	Australia
۱۲	Burley 1	USA	۲۷	S. 392-35	Germany	۴۲	Mutant 4 (no4)	Iran
۱۳	Burley 151	USA	۲۸	Virginia A-mutant	Germany	۴۳	Sota 7644	Switzerland
۱۴	Burley 7	USA	۲۹	Harrison Speacial	USA	۴۴	Samatra	Belgium
۱۵	Burley A1	USA	۳۰	RH-211	USA	۴۵	B104-1	IRAN

Biometra، با برنامه PCR شامل مراحل واسرشته‌سازی اولیه به مدت ۴ دقیقه در دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد، در ادامه ۳۵ چرخه به صورت ۴۰ ثانیه واسرشته‌سازی در دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد، ۴۰ ثانیه اتصال آغازگر در دمای مناسب اتصال برای هر آغازگر (جدول ۲)، ۲ دقیقه مرحله توسعه رشته جدید در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد و در نهایت توسعه نهایی به مدت ۵ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد انجام گرفت. محصولات تکثیر یافته واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز با استفاده از ژل آگارز ۱/۵ درصد تفکیک شدند. ژل‌ها پس از رنگ‌آمیزی با محلول اتیدیوم بروماید و عکس‌برداری با استفاده از دستگاه ژل داک، مورد ارزیابی قرار گرفتند.

در این تحقیق، در روش REMAP از ترکیبات مختلف ۱۲ آغازگر ISSR و ۵ آغازگر رتروترانسپوزونی استفاده شد (جدول ۲) که از مجموع ۱۵ ترکیب، ۹ ترکیب آغازگری دارای تکثیر مطلوب و قابل نمره‌دهی بودند و ۶ ترکیب آغازگری دیگر، الگوی نواری نامشخص تولید کردند. در روش IRAP، از ۵ آغازگر رتروترانسپوزونی استفاده شد (جدول ۲). تکثیر قطعات DNA با واکنش PCR در حجم ۱۰ میکرولیتر شامل ۳۰ تا ۴۰ نانوگرم DNA الگو، بافر PCR با غلظت 1X، ۱/۵ میلی‌مولار $MgCl_2$ ، ۰/۱ میلی‌مولار dNTP، ۰/۳ میلی‌مولار آغازگر و یک واحد آنزیم Taq پلی‌مراز انجام گرفت. واکنش‌های PCR با دستگاه ترموسایکلر

درون تیپها (شاخص شانون، تنوع ژنی نی) با استفاده از نرم افزار POPGEN نسخه ۱/۳۱ تعیین گردید (۲۱).

جهت گروه بندی ژنوتیپهای مورد مطالعه، تعیین تفاوتها و شباهت های ژنوتیپها ابتدا بر اساس روش های مختلف انجام و در نهایت بهترین گروه بندی بر اساس شاخص های آماری انتخاب گردید که بدین منظور از نرم افزار NTSYS استفاده شد (۱۵). همچنین بررسی روابط ژنتیکی بین ژنوتیپها بر اساس تجزیه به مختصات اصلی با استفاده از نرم افزار GenStat نسخه ۱۲ (۱۹) و تجزیه تابع تشخیص با نرم افزار SPSS 16.0 (۲) انجام شد.

نتایج و بحث

از ۲۰ آغازگر به کار رفته در این آزمایش، ۵ آغازگر IRAP و ۹ آغازگر REMAP الگوی نواری مشخص داشتند و در مجموع ۱۸۸ نوار نمره دهی شدند که ۱۵۳ نوار چندشکل بودند. تعداد نوارهای چندشکل از ۴ تا ۲۲ نوار برای هر آغازگر متغیر بود (جدول ۲).

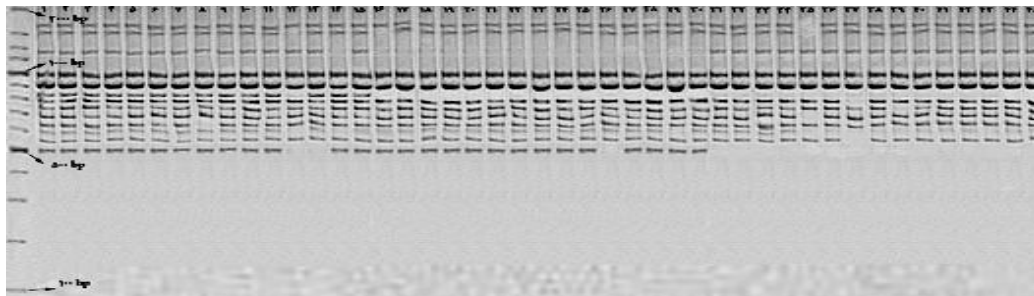
میزان اطلاعات چندشکل (PIC: Polymorphism Information Content) بر اساس رابطه ۱، نسبت چندگانه مؤثر (EMR: Effective Multiplex Ratio) که بیانگر تعداد جایگاه ژنی چندشکل موجود در یک ژرم پلاسم می باشد، با استفاده از رابطه ۲ و همچنین شاخص نشانگر (MI: Marker Index) با استفاده از رابطه ۳ برای کلیه آغازگرها محاسبه شد.

$$PIC = 1 - \sum_{i=1}^n p_i^2 \quad (1)$$

$$EMR = \frac{PIC}{N} \quad (2)$$

$$MI = PIC \cdot N \quad (3)$$

که در آنها PIC، میانگین میزان اطلاعات چندشکل، N تعداد کل نوارهای چندشکل و درصد چندشکلی (تعداد جایگاه های چندشکل تقسیم بر تعداد کل جایگاهها) برای هر آغازگر می باشد. MI علاوه بر مزایای شاخص PIC، تعداد کل نوار و نسبت چندشکلی را نیز در نظر گرفته و پتانسیل هر آغازگر را جهت تولید نوار بیشتر نشان می دهد (۱، ۱۳). پارامترهای مربوط به ساختار ژنتیکی بین تیپها (ضریب تمایز ژنی، جریان ژنی، تنوع ژنتیکی کل، تنوع ژنتیکی درون تیپها) و



شکل ۱- الگوی نواری REMAP حاصل از تکثیر ژنوتیپهای توتون (جدول ۱) با استفاده از آغازگرهای UBC826+RTR-8 اولین ستون سمت چپ نشانگر اندازه (Ladder) و شماره های ۱ الی ۷ مربوط به ژنوتیپهای مورد مطالعه می باشد.

جدول ۲- آغازگرهای استفاده شده، توالی، دمای اتصال، درصد چندشکلی، تعداد نوار و تعداد نوار چندشکل آنها

ردیف	نام آغازگر	دمای اتصال	درصد چندشکلی	تعداد نوار	تعداد نوار چندشکل	توالی (۳-۵)
۱	RTR-1	۶۱/۱۹	۸۰	۲۰	۱۶	TATGCTGACCAAGGTGGTAC
۲	RTR-2	۶۶/۰۹	۸۵/۷۱	۱۴	۱۲	AAGTGTGCTGAGGCTTATGTGACTT
۳	RTR-7	۶۸/۳۹	۸۵/۷۱	۱۴	۱۲	TCCGCTGTGCAGTAGTGTTAGTG
۴	RTR-8	۶۴/۲۲	۸۴/۶۱	۱۳	۱۱	CITACCTCTCCCATACATCACCA
۵	RTR-10	۶۲/۸۱	۹۱/۶۷	۲۴	۲۲	AACGTGTTAATGTCGCTTTGTC
۶	UBC811+RTR-1	۵۴/۲۵	۷۰/۵۹	۱۷	۱۲	GAGAGAGAGAGAGAC TATGCTGACCAAGGTGGTAC
۷	UBC813+RTR-10	۵۴/۵۵	۷۵	۸	۶	CTCTCTCTCTCTCTT AACGTGTTAATGTCGCTTTG
۸	UBC815+RTR-8	۵۵/۷۷	۸۷/۵	۸	۷	CTCTCTCTCTCTCTG CITACCTCTCCCATACATCAC
۹	UBC817+RTR-1	۵۶/۴۱	۴۰	۱۰	۴	CACACACACACACAA TATGCTGACCAAGGTGGTAC
۱۰	UBC823+RTR-8	۵۸/۳۷	۱۰۰	۱۱	۱۱	TCTCTCTCTCTCTCC CITACCTCTCCCATACATCAC
۱۱	UBC823+RTR-10	۵۵/۶۷	۱۰۰	۱۳	۱۳	TCTCTCTCTCTCTCC AACGTGTTAATGTCGCTTTG
۱۲	UBC825+RTR-10	۵۷/۶۸	۸۷/۵	۱۶	۱۴	ACACACACACACACT AACGTGTTAATGTCGCTTTG
۱۳	UBC826+RTR-1	۵۷/۴۸	۶۶/۶۷	۱۲	۸	ACACACACACACACC TATGCTGACCAAGGTGGTAC
۱۴	UBC826+RTR-8	۵۹	۶۲/۵	۸	۵	ACACACACACACACC CITACCTCTCCCATACATCAC
کل			۸۱/۳۸	۱۸۸	۱۵۳	
میانگین			۷۹/۸۲	۱۳/۴۳	۱۰/۹۳	

۰/۲۲، ۰/۲۴ و ۰/۲۵ به دست آمد. محسن‌زاده و همکاران (۸) نیز در بررسی تنوع ژنتیکی توتون‌های گرمخانه‌ای میزان PIC را بین ۰/۲۷ تا ۰/۴۶ گزارش کردند. به‌منظور تعیین کارایی نشانگرها در بروز چندشکلی، شاخص نشانگری (MI) و نسبت چندگانه مؤثر (EMR) محاسبه شد. بیشترین میزان EMR برای آغازگر RTR-10 و کمترین میزان برای آغازگر UBC817+RTR1 بود (جدول ۳). محاسبه شاخص نشانگری (MI) برای هر کدام از آغازگرهای مورد استفاده (جدول ۳)، نشان داد که آغازگرهای RTR-10، RTR-2، RTR-8، RTR-10+RTR-825 و RTR-1 دارای ترتیب ۶/۲۵، ۳/۱۹، ۳/۰۷، ۲/۹۴ و ۲/۸۱ دارای بیشترین شاخص نشانگری و کارایی بالایی در بروز چندشکلی بودند و کمترین مقدار مربوط به آغازگر UBC817+RTR-1 (۰/۳۴) بود، همچنین میانگین این شاخص ۲/۲۶ محاسبه شد.

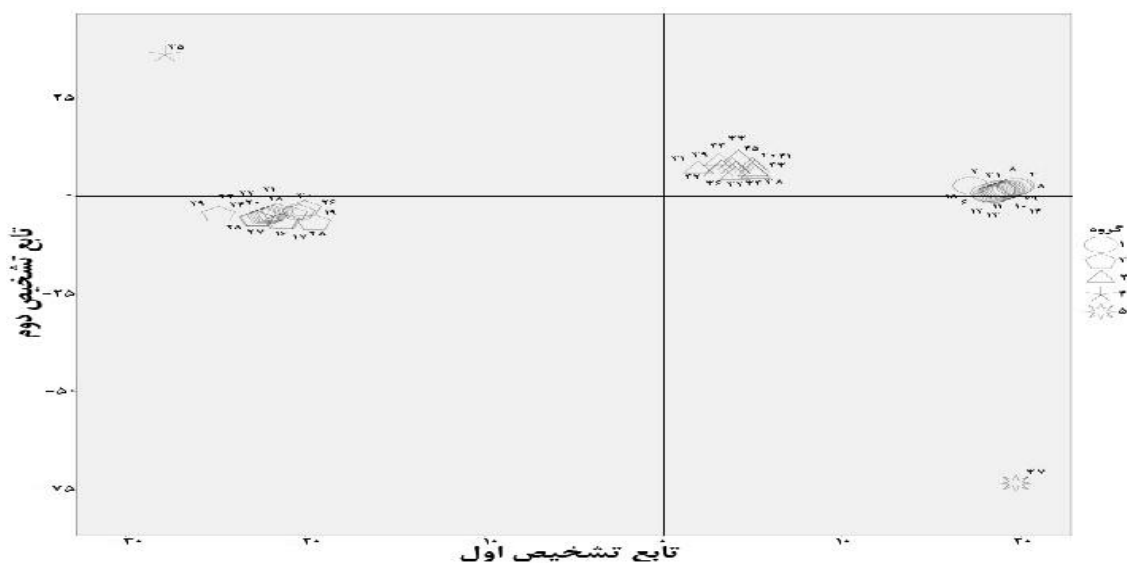
میزان اطلاعات چندشکل (PIC) هر آغازگر برای کل ژنوتیپ‌های مورد مطالعه، هم‌چنین به‌طور جداگانه برای تیپ‌های بارلی، گرمخانه‌ای و شرقی محاسبه شد (جدول ۳). آغازگر RTR-8 دارای بیشترین مقدار PIC برای کل ژنوتیپ‌های مورد مطالعه و تیپ بارلی به ترتیب ۰/۳۳ و ۰/۳۵ بود و آغازگر RTR-2 دارای بیشترین مقدار PIC برای تیپ‌های گرمخانه‌ای و شرقی به ترتیب ۰/۳۳ و ۰/۳۹ بود. این آغازگرها بهتر از سایر آغازگرهای به کار رفته توانستند فاصله ژنتیکی نمونه‌ها را مشخص کنند که نشان‌دهنده سودمندی این آغازگرها در بررسی تنوع ژنتیکی توتون می‌باشد و می‌توانند در مطالعات بعدی مورد استفاده قرار گیرند. کمترین مقدار PIC نیز در کل ژنوتیپ‌های مورد مطالعه مربوط به آغازگر UBC813+RTR-10 به میزان ۰/۱۶ بود. میانگین این شاخص برای همه ژنوتیپ‌های مورد مطالعه ۰/۲۴ و برای تیپ‌های بارلی، گرمخانه‌ای و شرقی به ترتیب

جدول ۳- نسبت چندگانه مؤثر (EMR)، شاخص نشانگری (MI)، تنوع ژنی نی، شاخص شانون و محتوای چندشکل نشانگرها (PIC) در جایگاه IRAP و REMAP در ژنوتیپ‌های توتون مورد مطالعه

ردیف	نام آغازگر	EMR	MI	تنوع ژنی نی	شاخص شانون	PIC		
						کل	بارلی	گرمخانه‌ای
۱	RTR-1	۱۲/۸	۲/۸۱	۰/۳۶	۰/۵۴	۰/۲۲	۰/۲۳	۰/۲۲
۲	RTR-2	۱۰/۲۹	۳/۱۹	۰/۴۴	۰/۶۳	۰/۲۲	۰/۳۳	۰/۳۹
۳	RTR-7	۱۰/۲۹	۲/۲۶	۰/۳۴	۰/۵۳	۰/۱۶	۰/۲۴	۰/۲۶
۴	RTR-8	۹/۳۱	۳/۰۷	۰/۴۲	۰/۶۱	۰/۳۳	۰/۲۷	۰/۳۶
۵	RTR-10	۲۰/۱۷	۶/۲۵	۰/۳۸	۰/۵۷	۰/۳۱	۰/۳۳	۰/۲۹
۶	UBC811+RTR-1	۸/۴۸	۱/۶۹	۰/۱۶	۰/۲۹	۰/۲	۰/۱۸	۰/۲۱
۷	UBC813+RTR-10	۴/۵	۰/۷۲	۰/۲۸	۰/۴۲	۰/۱۶	۰/۱۲	۰/۱۵
۸	UBC815+RTR-8	۶/۱۲	۱/۴۱	۰/۳۳	۰/۴۸	۰/۲۳	۰/۲۲	۰/۱۶
۹	UBC817+RTR-1	۱/۶	۰/۳۴	۰/۳۱	۰/۴۸	۰/۲۱	۰/۱۲	۰/۲۸
۱۰	UBC823+RTR-8	۱۱	۲/۴۲	۰/۳۷	۰/۵۴	۰/۲۲	۰/۲	۰/۲۸
۱۱	UBC823+RTR-10	۱۳	۲/۴۷	۰/۲۵	۰/۳۹	۰/۱۹	۰/۱۸	۰/۱۸
۱۲	UBC825+RTR-10	۱۲/۲۵	۲/۹۴	۰/۳۱	۰/۴۷	۰/۲۴	۰/۲۶	۰/۲۳
۱۳	UBC826+RTR-1	۵/۳۳	۱/۳۳	۰/۳۵	۰/۵۳	۰/۲۵	۰/۱۷	۰/۲۸
۱۴	UBC826+RTR-8	۳/۱۲	۰/۶۹	۰/۳	۰/۴۸	۰/۲۲	۰/۲۴	۰/۲۲
	میانگین		۲/۲۶	۰/۳۴	۰/۵	۰/۲۴	۰/۲۲	۰/۲۵

کمتر از سایر تیپ‌های مورد مطالعه است. آغازگرهای RTR-1، RTR-10، RTR-8، RTR-2 و UBC823+RTR-8 نیز به ترتیب دارای بیشترین میزان تنوع ژنی نی و شاخص شانون بودند که نشان می‌دهد آغازگرهای فوق توانستند تنوع ژنتیکی درون جمعیتی را بهتر توجیه کنند. آغازگر UBC811+RTR-1 نیز کمترین میزان تنوع ژنی و شاخص شانون را نشان داد (جدول ۳).

میانگین شاخص‌های تنوع ژنی نی و شانون برای کل ژنوتیپ‌های مورد مطالعه و هر یک از تیپ‌های بارلی، گرمخانه‌ای و شرقی به تفکیک در جدول ۴ ارائه شده است. میانگین تنوع ژنی نی برای کل ژنوتیپ‌های مورد مطالعه و برای تیپ‌های بارلی، گرمخانه‌ای و شرقی به ترتیب ۰/۳۴، ۰/۲۵، ۰/۱۸، ۰/۲۵ و ۰/۲۵ و میانگین شاخص شانون آنها به ترتیب ۰/۵، ۰/۳۷، ۰/۲۶ و ۰/۳۷ محاسبه شد. نتایج نشان داد که تنوع ژنی درون تیپ گرمخانه‌ای



شکل ۳- گروه‌بندی تیپ‌های مختلف توتون مورد مطالعه بر اساس تابع تشخیص

برنامه اصلاحی متکی به وجود تنوع بوده، انتخاب والدین مناسب در برنامه‌های تلاقی برای تولید هیبریدهایی با حداکثر هتروزیس امری ضروری می‌باشد. بنابراین باید والدین دور از هم را که از گروه‌های مختلف تجزیه خوشه‌ای هستند، انتخاب کرد. با افزایش فاصله ژنتیکی بین والدین، هتروزیس بیشتری به دست می‌آید، همچنین تنوع زیادی در نتاج حاصل از تلاقی در نسل‌های در حال تفرق ایجاد می‌شود که در برنامه‌های گزینش برای صفات مطلوب مورد استفاده قرار می‌گیرد (۹). با توجه به نتایج حاصل در این مطالعه می‌توان از تنوع موجود در بین و درون تیپ‌ها در برنامه‌های اصلاح و گزینش توتون مانند گزینش ژنوتیپ‌های پرمحصول، تلاقی به منظور تولید نسل‌های در حال تفرق، تولید جمعیت‌های مناسب برای مکان‌یابی ژن‌های صفات کمی و غیره استفاده کرد.

نتایج به دست آمده از این پژوهش نشان داد که استفاده از نشانگرهای IRAP و REMAP برای بررسی تنوع ژنتیکی تیپ‌های مختلف توتون مناسب می‌باشند. با توجه به اینکه آغازگرهای RTR-2، RTR-8، RTR-10، دارای مقادیر بالای PIC، تنوع ژنی و شاخص شانون بودند، می‌توانند به عنوان آغازگرهای مفید و کارآمد برای بررسی تنوع ژنتیکی ژنوتیپ‌های توتون در مطالعات بعدی مورد استفاده قرار گیرند. مقدار شاخص ضریب تمایز ژنی بین تیپ‌های مورد مطالعه (۰/۳۲) نشان‌دهنده متمایز بودن تیپ‌های توتون و عدم شباهت ساختاری آنها بوده و توجیه ۶۸ درصدی از تنوع کل بر اساس تنوع درون تیپ‌ها، ناشی از تفاوت زیاد بین گیاهان و افراد درون تیپ‌ها می‌باشد. در نمودار الگوی تنوع نیز ژنوتیپ‌های مربوط به هریک از تیپ‌های بارلی، گرمخانه‌ای و شرقی در منطقه‌ای جداگانه متمرکز و به خوبی از هم تفکیک گردیدند. از آنجایی که اجرای هر

منابع

- Anderson, J.A., J.E. Church, S.D. Autrique, S. Thanksley and M.E. Sorrells. 1993. Optimizing parental selection for genetic linkage map. *Journal of Genome*, 36: 181-188.
- Anonymous. 2007. The SPSS system for Windows. Release 16.0.SPSS Inc., an IBM Company Headquarters, USA.
- Chen, X.J., B.C. Yang, B.G. Xiao and C.H. Shi. 2007. Assessing the genetic diversity of tobacco germplasm using inter simple sequence repeat and inter retrotransposon amplification polymorphism markers. *Annals of Applied Biology*, 150: 393-401.
- Doyle, J.J. and J.L. Doyle. 1990. A rapid total DNA preparation procedure for fresh plant tissue. *Focus*, 12: 13-15.
- Kalendar, R. and A.H. Schulman. 2006. IRAP and REMAP for retrotransposon-based genotyping and fingerprinting. *Nature Protocols*, 1: 2478-2484.
- Kumar, A. and J.L. Bennetzen. 1999. Plant retrotransposons. *Annual Review of Genetics*, 33: 479-532.
- Messmer, M.M., A.A. Melchinger, J. Boppenmair, R.G. Hermann and E. Brunklaus-Jung. 1992. RFLP analysis of early-maturing European maize germplasm. I. Genetic diversity among flint and dent inbreds. *Theoretical and Applied Genetic*. 83: 1003-1012.

8. Mohsenzadeh, M., H. Samizadeh Lahiji, A. Alami, M. Shoayi Deylami and S. Talesh Sasani. 2012. Study of Genetic diversity of flue-Cured tobacco (*Nicotiana Tabacum* L.) genotypes using ISSR and Retrotransposon markers. Iranian Journal of Field Crop Science, 43: 371-380. (In Persian)
9. Moghaddam, M., A. Mohammadi and M. Aghaie. 1994. Introduction to multivariate statistical method. Pishtaz Elm Press, Tabriz, 208 pp. (In Persian)
10. Moon, H.S., J.M. Nifong, J.S. Nicholson, J.S. Nicholson, A. Heineman, K. Lion, R. Van Der Hoeven, A. J. Hayes and R.S. Lewis. 2009. Microsatellite-based analysis of tobacco (*Nicotiana tabacum* L.) genetic resources. Journal of Crop Science, 49: 1-11.
11. Nei, M. 1973. Analysis of gene diversity in subdivided populations. Proceedings of the National Academy of Sciences, USA, 70: 3321-3323.
12. Piteekan, T., J. Denduangboripant and W. Suwanprasart. 2009. The 4th conference on science and technology for youth, 26- 37 pp.
13. Powell, W., M. Morgante, C. Andre, J. Vogel, S. Tingey and A. Rafalski. 1996. The comparison of RFLP, RAPD, AFLP and SSR (microsatellite) markers for germplasm analysis. Journal of Molecular Breeding, 2: 225-238.
14. Ren, N. and M.P. Timko. 2001. AFLP analysis of genetic polymorphism and evolutionary relationships among cultivated and wild *Nicotiana* species. Journal of Genome, 44: 559-571.
15. Rohlf, F.J. 1998. NTSYSp Numerical Taxonomy and Multivariate Analysis System (Version 2.0) User Guide. Applied Biostatistics Inc, 3 Heritage Lane, Setauket, New York.
16. Russel, J.R., J.D. Fuller, M. Macaulay, B.G. Hatz, A. Jahoor, A. Powell and R. Waugh. 1997. Direct comparison of levels of genetic variation among barley accessions detected by RFLPs, AFLPs, SSRs and RAPDs. Theoretical and Applied Genetic, 95: 714-722.
17. Siva Raju, K., M.S. Madhav, R.K. Sharma, T.G.K. Murthy and T. Mohapatra. 2008. Genetic polymorphism of Indian tobacco types as revealed by amplified fragment length polymorphism. Current Science, 94: 633-639.
18. Tao, A.F., Z.H. Liu, J.M. Qi, D.X. Zhou, T. Wang and S.H. Chen. 2009. Comparison and analysis of IRAP and ISSR molecular methods used for assessment of genetic diversity in tobacco. Journal of Wuhun Botanical Research, 27: 589-594.
19. VSN International. 2009. GenStat for Windows 12th Edition. VSN International, Hemel Hempstead, UK.
20. Yang, B.C., B.G. Xiao, X.J. Chen and C.H. Shi. 2007. Assessing the genetic diversity of tobacco germplasm using intersimple sequence repeat and inter-retrotransposon amplification polymorphism markers. Annals of Applied Biology, 150: 393-401.
21. Yeh, F.C. and R. Yang. 1999. Popgene Ver. 1.31 Microsoft Window-based Freeware for Population Genetic Analysis Quick User Guide. University of Alberta And Tim Boyle, Centre for International Forestry Research.
22. Zhang, H.Y., X.Z. Liu, C.S. He and Y.M. Yang. 2008. Genetic Diversity among flue-cured tobacco cultivars based on RAPD and AFLP markers. Brazilian Archives of Biology and Technology, 51: 1097-1101.

Assessment of Genetic Diversity Among and Within Different Types of Tobacco (*Nicotianatabacum* L.) Using IRAP and REMAPMarkers

Seyedeh Fateme Hassani Tesie¹, HabibollahSamizadeh Lahiji² and MardavijShoaei Deilami³

1- M.Sc., University of Guilan

(Corresponding author: hassani_fateme_guilan@yahoo.com)

2-Associated Professor, University of Guilan

3- Instructor, of Guilan Tobacco Research Center

Received: January 10, 2013

Accepted: December 9, 2013

Abstract

In present study IRAP and REMAP markers were used to assess genetic diversity levels in 45 genotypes of different types of tobacco germplasm, including burley, flue-cured and oriental tobacco that out of 20 composition primers, 5 IRAP primers and 9 REMAP primers produced scorable and polymorphic banding patterns. Totally from 188 amplified loci, 153 loci were polymorph. RTR-10 and RTR-1 with 22 and 16 bands and UBC817+RTR-1 with 4 bands had the maximum and minimum polymorphic bands, respectively. In overall studied genotypes, PIC value varied between 0.16 to 0.33 and MI between 0.34 to 6.25. Cluster analysis using UPGMA method, 45 genotypes were placed in five cluster groups. Groups I, II and III to V including burley type, flue-cured tobacco and oriental tobacco genotypes, respectively. Canonical Discriminate Function via Fisher's linear method was able to confirm 73.3 percent of the validity of clustering analysis result.

Keywords: Retrotransposon, Simple Matching Coefficient, Polymorphism Information Content