



"مقاله پژوهشی"

ارزیابی مقاومت به زنگ زرد (*Puccinia striiformis* West) در برخی ژنوتیپ‌های گندم نان در مرحله گیاهچه‌ای (*Triticum aestivum* L.)

امین افضلی فر^۱, لیلا فهمیده^۲, فرزاد افشاری^۳, صالحه گنجعلی^۴, محمدرضا بی‌همتا^۵ و هادی علی پور^۶

۱- دانشجوی دکتری اصلاح نباتات، گروه اصلاح نباتات و بیوتکنولوژی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه زابل، ایران
۲- دانشیار گروه اصلاح نباتات و بیوتکنولوژی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان؛ دانشگاه زابل، ایران
(نویسنده مسؤول: l.fahmideh@gau.ac.ir)

۳- استاد پژوهش، موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران
۴- استادیار گروه اصلاح نباتات و بیوتکنولوژی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه زابل، ایران
۵- استاد، گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تهران، ایران
۶- استادیار، گروه اصلاح نباتات و بیوتکنولوژی گیاهی، دانشگاه ارومیه، ایران

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۷/۲۱ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۱۰/۱۶

صفحه: ۲۶ تا ۴۰

چکیده

این پژوهش به منظور بررسی و تعیین طیف بیماری‌زاویی زنگ زرد بیماری زنگ زرد گندم جمع‌آوری شده از مناطق کرج (174E158A+), زرگان (103E16A+, Yr27), ساری (6E150A+), سرخس (247E235A+, Yr27) و مغان (77E78A+) انجام شده است. برای تعیین نزد بیماری زنگ زرد گندم از ژنوتیپ‌های استاندارد و افتراقی بین‌المللی استفاده گردید. سپس واکنش ژنوتیپ مختلف گندم نان نسبت به این نزادها در قالب طرح کاملاً تصادفی با دو تکرار تحت شرایط گلخانه و با دمای ۱۵ درجه سانتی‌گراد مورد ارزیابی قرار گرفت. در بررسی همبستگی بین نزادهای مختلف مشخص شد که نزادهای ساری (6E150A+) و کرج (174E158A+) دارای بیشترین همبستگی هستند. همچنین تجزیه واریانس ساده برای سه صفت تیپ الودگی، اندازه جوش و تراکم جوش ت نوع ژنتیکی بالایی را بین ژنوتیپ‌های موردمطالعه نشان داد. تجزیه واریانس مرکب نشان‌دهنده اثر معنی دار ژنوتیپ، نزد و اثر مقابله ژنوتیپ و نزد برای صفات تیپ الودگی بود. برای صفات اندازه جوش و تراکم جوش نیز اثر ژنوتیپ و نزد معنی دار بودند. نتایج تجزیه همبستگی صفات در نزادهای مختلف نشان‌دهنده همبستگی معنی دار و مثبت بین آن‌ها بود. تجزیه خوشبایی ژنوتیپ‌ها را به سه گروه مقاوم، نیمه مقاوم (نیمه حساس) و حساس تفکیک نمود که تأیید‌کننده نتایج واکنش‌های مقاومت ژنوتیپ‌های گندم به نزادهای مختلف زنگ زرد بود. براساس تجزیه خوشبایی ژنوتیپ‌های شماره ۶، ۳۶، ۳۹ و ۴۴ دارای پایین ترین میزان تیپ الودگی (مقاومت بالاتر) نسبت به هر پنج نزد بیماری زنگ زرد گروه‌بندی شدند. نتایج تجزیه خوشبایی نیز نشان‌دهنده وجود ارقام تجاری می‌توان با استفاده از تجزیه شجره‌ای به والد دهنده مقاومت به این بیماری دست یافت.

واژه‌های کلیدی: زنگ(نوواری) زرد، طیف بیماری‌زاویی، گندم نان، واکنش مقاومت، همبستگی

مقدمه

زنگ زرد در ایران نیز در تمام مناطق کشور بهخصوص نواحی سرد و مروط‌بوب شیوع داشته و در بیشتر سال‌ها مزارع گندم را الوده می‌کند و در موقع شیوع باعث کاهش شدید محصول می‌شود (۷۰، ۷۶). نتایج گذشته نشان می‌دهد که زنگ زرد کاهش عملکرد ۹۰-۱۰ درصدی را در کشورهای آسیای مرکزی داشته است (۸۴). بر اساس گزارش داد رضایی و همکاران (۲۴) تحمل ارقام منتخب گندم به بیماری زنگ زرد متفاوت بوده و خسارت کاهش عملکرد دانه وارد به ارقام گندم موردنبررسی از ۳/۵ تا ۵۷ درصد متغیر بوده است.

بروز همه‌گیری‌های شدید در زنگ‌ها و ایجاد خسارت‌های فراوان به عملکرد گندم با ظهور نزادهای جدید و کاشت ارقام حساس، شدت یافته و محدودیت‌های بیشتری را برای تولید گندم به وجود آورده است (۷۹). نتایج تحقیقات نشان داده است

گندم یکی از مهم‌ترین محصولات کشاورزی در تأمین نیازهای غذایی در کشورهای مختلف به شمار می‌اید (۵۸) و از طرفی نقش بیماری‌ها در کاهش عملکرد گندم بسیار چشمگیر و دارای اهمیت است (۸۳). زنگ زرد یا زنگ نواری یکی از مهم‌ترین بیماری‌های گندم در اغلب مناطق دنیا محسوب می‌شود. شیوع این بیماری در شرایط دمایی ۱۵-۲۰ درجه سانتی‌گراد در مناطقی با ارتفاع بالاتر و عرض‌های جغرافیایی شمالی‌تر و همچنین سال‌های خنک و مروط بیشتر است. این بیماری می‌تواند باعث کاهش وزن دانه تا ۵۰٪ و در برخی از موارد تا ۱۰۰ درصد شود (۶۸). بیماری زنگ زرد توسط قارچ *Puccinia striiformis* West ایجاد می‌شود و مهم‌ترین بیماری گندم در ایران و کشورهای آسیای میانه است (۳۷، ۳).

بخشی و همکاران (۱۴) با ارزیابی ۶۴ لاین هاپلوبئید مضاعف شده توسط پاتوتیپ 70E34A+ در شرایط گلخانه، تعداد ۲۰ لاين دارای واکنش مقاومت نسبت به زنگ زرد را شناسایی نمودند. رانداوا و همکاران (۵۹) در ارزیابی ارقام گندم کانادا نسبت به زنگ زرد مشاهده کردند که در بین گندمهای نرم بهاره دشت‌های کانادا (CPSR)، ارقام جدید مقاومتر از بسیاری از ارقام قدیمی‌تر بودند و ۶۰ درصد از گندمهای بهاره قرمز غرب کانادا (CWHWS)^۳ نیز مقاومت نشان دادند. مقاومت به زنگ زرد در ارقام موردمطالعه، تا حد زیادی به وجود ژن‌های Yr18 نسبت داده شد. ژن‌های Yr17 و Yr36 نیز در برخی از ارقام تشخیص داده شدند.

صفوفی و افشاری (۶۱) با ارزیابی مقاومت مرحله گیاهچه‌ای و گیاه کامل نسبت به زنگ زرد در ۱۱ لاين امیدبخش گندم مربوط به اقلیم معتدل نتیجه گرفتند که برخی از لاين‌ها درجات متفاوتی از مقاومت پایدار دارند. در تحقیق دیگری واکنش ۱۲۴ ژنوتیپ گندم ایران را نسبت به پنج جدایه زنگ زرد در مرحله گیاهچه‌ای موردنبررسی قرار داده شد و نتایج نشان داد که حدود ۲۸ درصد ژنوتیپ‌ها نسبت به تمام جدایه‌ها مقاوم بودند (۲۵). استپیت و همکاران (۷۴) نمونه گندم بومی از ۵۴ کشور را که قبلاً برای مقاومت به زنگ ساقه (نژاد Ug99) غربال شده بودند، نسبت به نژادهای رایج زنگ زرد در نواحی Pullman و Mt. Vernon از ایالت واشنگتن مورد ارزیابی قراردادند و نتایج حاکی از مقاومت ۱۶۵ نمونه در شرایط مزرعه بود.

سووپیزی و همکاران (۷۳) با جمع‌آوری ۲۹ جدایه عامل بیماری از مناطق مختلف کشور و آزمایش بر روی ۴۴ لاين افتراقی زنگ زرد مشاهده کردند که تمام جدایه‌ها بر روی لاين‌های حامل YrA پرازاری نشان دادند، ولی برای لاين‌های حامل ژن‌های YrA⁴, Yr15 و YrSP در هیچ‌یک از جدایه‌های موردنبررسی پرازاری مشاهده نشد. در تحقیقی مقاومت ژرمپلاسم گندم آسیای میانه نسبت به زنگ زرد، ۱۵۲ جدایه از قرقستان و ازبکستان مورد ارزیابی قرار گرفت و دو ژنوتیپ شناسایی شد که نسبت به همه پاتوتیپ‌ها مقاومت نشان دادند. وجود پنج ژن Yr نیز در مواد ژنتیکی موردنبررسی احتمال داده شد (۳۸). ارزیابی سطوح مقاومت تاریخی و گیاه بالغ، ۶۲ ژرمپلاسم گندم با منشا خارجی را در مرحله گیاهچه‌ای و گیاه بالغ موردنبررسی قرار گرفت و براساس نتایج گزارش شده تنوع معنی‌داری برای سطح مقاومت تاریخی در ژرم پلاسم مرکز تحقیقات بین‌المللی سیمیت مشاهده شد (۷۷). بادونی و همکاران (۱۳) لاين ژرم پلاسم گندم را برای مقاومت به زنگ زرد به مدت دو سال در مزرعه ارزیابی نموده و ۷۲ نمونه مقاوم یا نیمه مقاوم را شناسایی کردند (۱۳).

به کارگیری ژن‌های مقاومت، اقتصادی‌ترین و از لحاظ زیستمحیطی سالم‌ترین روش کنترل بیماری است (۴۰). شایان ذکر است که اکثر ژن‌های مقاومت از نوع گیاهچه‌ای می‌باشند (۲۱، ۲۲ و ۴۴). ژن‌های مقاومت با علامت Yr و Yk

که استفاده از قارچ‌کش‌های شیمیایی علاوه بر همراه داشتن زیان‌های زیستمحیطی در کنترل بیماری زنگ زرد کاملاً موفق نبوده‌اند. نتایج این تحقیقات همچنین بیان کننده این مطلب می‌باشند که توسعه ارقام مقاوم، مؤثرترین روش کنترل بیولوژیکی زنگ‌ها بوده و از لحاظ اقتصادی بهصرفه است. اصلاح برای ایجاد مقاومت، بیشترین تأثیر را در پیشگیری از خسارت دارد (۹) و شناسایی منابع مقاومت به بیماری زنگ زرد و کشت ارقام مقاوم، مطمئن‌ترین و اصولی‌ترین روش کنترل این بیماری و کاهش خسارت ناشی از بروز اپیدمی بهخصوص در مناطق شمالی کشور است (۶۲,۵۰).

بر اساس نتایج بازدیدهای مزرعه‌ای در مناطق سردسیری کشور، ارقام رایج و مورداستفاده کشاورزان در سال‌های گذشته شامل ارقام زرین، شهریار و الوند بوده است که قبلاً به عنوان ارقام مقاوم به زنگ زرد معرفی شده بودند (۳۵,۴)، اما نمونه‌برداری انجام‌شده نشان داده است که هیچ‌کدام از ارقام ذکر شده در بالا قادر به کنترل کامل بیماری نبوده‌اند. تیپ آلوگی از نوع حساس (S) و نیمه حساس (MS) بود. شدت آلوگی و پوشش جوش‌های زنگ روی سطح برگ پرچم آن‌ها از ۵ تا ۱۰۰ درصد متغیر بوده‌اند. حساسیت این ارقام نسبت به زنگ زرد و شکسته شدن مقاومت آن‌ها با گزارش‌های موجود مطابقت دارد (۶۵). در حال حاضر تعداد زیادی ژن مقاومت به زنگ‌های زرد، قوهه‌ای و سیاه در گندم و یا گندمیان خویشاوند با گندم شناخته شده است (۲۰). پیش‌نیاز استفاده مستقیم از ژن‌های مقاومت به زنگ در برنامه‌های به نژادی، شناسایی این ژن‌ها در منابع مختلف و بهویژه در ارقام گندم است. اولین مطالعه روی فاکتورهای بیماری‌زایی بیمارگر زنگ زرد گندم با کشت خزانه تله توسعه زادوکس انجام شد (۸۰). بهمنظور مطالعه تغییرات سالیانه نژادها و فاکتورهای بیماری‌زایی بیمارگر زنگ زرد گندم آزمایشات ملی در کشورهای مختلف انجام می‌شود (۶۴,۳۹,۵,۱۸). پرازاری برای اغلب ژن‌های مقاومت گیاهچه‌ای و تعدادی از ژن‌های مقاومت گیاه کامل نسبت به زنگ زرد در دنیا (۷۸,۶۵,۴۴) و از جمله در ایران (۷۱) شناخته شده است. تاکنون تعداد زیادی ژن مقاومت اصلی (Yr) شناسایی شده است که تعداد عده آن‌ها از ژنوتیپ‌های محلی گندم هگزاپلوبئید به دست‌آمداند (۴۷). این موضوع اهمیت ذخایر ژنتیکی را به عنوان منابع مقاومت به زنگ زرد نشان می‌دهد.

نتایج ارزیابی ارقام گندم چینی، ژنوتیپ‌های مصنوعی هگزاپلوبئید و لاين‌های پیشرفت‌های اصلاحی نسبت به بیماری زنگ زرد تحت شرایط مزرعه و گلخانه نشان دهنده احتمال حضور ژن‌های Yr3, Yr5, YrSP, Yr15, Yr10, Yr5 و مقاومت گیاه بالغ در مواد ژنتیکی موردنبررسی بود (۱۹). هان و همکاران (۳۱) نژاد ۱۹۸ بومی و ژرم پلاسم خارجی گندم که قبلاً در چین به طور گسترده مورداستفاده قرار نگرفته بودند را برای مقاومت به زنگ زرد در مرحله گیاهچه‌ای در گلخانه توسعه چهار نژاد مورد ارزیابی قراردادند.

به روش جانسون و همکاران (۳۴) صورت گرفت. روش پیشنهادی مک نیل و همکاران (۴۸) جهت یادداشت برداری از عکس العمل گیاهچه‌ای (تیپ آلوودگی) ژنوتیپ‌های استاندارد و افتراقی مورد استفاده قرار گرفت. برای تعیین نژاد و تعیین ژن‌های بیماری‌زاویی جدایه‌ها از ۴۵ ژنوتیپ بین‌المللی استاندارد و افتراقی و لاین‌های ایزوژنیک (رگه‌های تک ژنی مقاومت زنگ زرد) که شامل لاین‌های اصلاحی از تلاقی برگشتی رقم حساس Avoset's Avo بای ژنوتیپ‌های حامل ژن‌های *YrA*, *Yr32*, *YrSP*, *Yr11*, *Yr12*, *Yr15*, *Yr17*, *Yr18*, *Yr24*, *Yr26*, *Yr27*, *Yr5* و *Yr7* بودند استفاده گردید. هریک از ژنوتیپ‌های افتراقی دارای ژن‌های مقاومت شناخته‌شده‌ای هستند. ژنوتیپ‌های استاندارد و افتراقی از مرکز بین‌المللی سیمیت و ایکاردا تهیه شدند و در تمامی آزمایش‌ها تعیین نژاد زنگ زرد در دنیا از ژنوتیپ‌های مورد استفاده در این تحقیق البته با کمی تغییرات جزئی استفاده می‌شود (۲۱).

در آزمایشات ارزیابی میزان زنگ زرد، تعداد ۲۹۷ ژنوتیپ گندم نان به همراه رقم بولانی به عنوان شاهد حساس که همگی آن‌ها از بخش تحقیقات غلات موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج تهیه شدند (جدول ۱) در قالب طرح کاملاً تصادفی با دو تکرار در مرحله گیاهچه‌ای در شرایط گلخانه با پنج نژاد زنگ زرد تعیین نژاد شده با دامنه بیماری‌زاویی پرازار تا کم‌آزار در سال ۱۳۹۸ مورد ارزیابی قرار گرفتند (جدول ۱). از همه ژنوتیپ‌های استاندارد و افتراقی و همچنین ژنوتیپ‌های گندم مورد ارزیابی برای زنگ زرد به تعداد ۲۰ بذر در داخل بتري دیش‌های به قطر ۹ سانتی‌متر روی کاغذ صافی مرتقب قرار گرفتند و ۴۸ ساعت بعد، پس از جوانهزنی کامل تعداد ۷ بذر به گلدان‌های کوچک حاوی مخلوط پیت ماس و خاک مزروعه منتقل گردید. گیاهچه‌های حاصل از کاشت ژنوتیپ‌های استاندارد و افتراقی و ژنوتیپ‌های مختلف گندم در مرحله گیاهچه‌ای با اوریدینوپسپور و روغن سالتولو با استفاده از نازل مخصوص و پمپ باد مایهزنی شدند. مایهزنی در مرحله ۱۲ در مقیاس زادوکس (۸۰) یعنی زمانی که برگ اول کامل رشد کرده و برگ دوم تازه ظهرور کرده باشد انجام شد. گیاهچه‌های مایهزنی شده به مدت ۲۴ ساعت در اتاق سرد در شرایط تاریکی کامل و دمای ۱۰ درجه سانتی‌گراد با رطوبت اشباع (۹۵-۱۰۰) درصد قرار داده شدند، سپس گلدان‌ها به شرایط گلخانه‌ای با رطوبت ۷۰ درصد و دمای ۱۸ درجه سانتی‌گراد با ۱۶ ساعت طول روز (روشنایی) و ۸ ساعت تاریکی منتقل شدند و به مدت ۲۰ روز در این شرایط باقی ماندند. آبیاری گیاهچه‌ها به صورت نشستی انجام گرفت (۵۵). برای اندازه‌گیری تیپ آلوودگی در ارقام استاندارد و افتراقی و ژنوتیپ‌های گندم مورد ارزیابی روز بیستم بعد از مایهزنی بر اساس مقیاس صفر تا ۹ روش مک نیل و همکاران (۴۸) یادداشت برداری انجام گرفت. نمرات صفر تا شش نشان‌دهنده مقاومت و هفت تا نه نشان‌دهنده حساسیت است (۴۸). هر پنج نژاد (جدا از جداگانه) به طور جداگانه و در شرایط کاملاً

پسوند (مانند *Yr1*, *Yr2* و غیره) بر اساس خصوصیات ژنتیکی آن‌ها مشخص شده‌اند (۴۵) و ژن‌های بیماری‌زاویی مقابله‌ای می‌توانند بر *Vr2*, *Vr1* و غیره مشخص شده‌اند (۲۶). در برنامه‌های به نژادی به منظور تولید و ایجاد ارقام مقاوم جدید، پایش سالیانه بیمارگر جهت شناسایی نژادهای جدید که می‌توانند بر ژن‌های مقاومت غلیه یابند ضروری است (۴۶). غربال کردن ارقام نسبت به زنگ زرد، درنتیجه پویایی بیمارگر (در جهت تکامل) بایستی کار پیوسته و ادامه‌داری باشد زیرا بیمارگر زنگ زرد از طریق جهش، هیریداسیون و احتمالاً نوترکیبی جنسی بهسرعت به نژادهای جدید تغییر می‌یابد (۳۳, ۳۲).

ایران به عنوان خاستگاه و مرکز تنوع اولیه گونه‌های گندم (*Triticum aestivum* L.) دارای تنوع ژنتیکی سیار غنی برای اصلاح گندم و ایجاد ارقام پر محصول و سازگار است (۴۳, ۴۹). امروزه آگاهی از تنوع ژنتیکی و مدیریت منابع ژنتیکی به عنوان اجزای مهم پروژه‌های اصلاح نباتات تلقی می‌شود (۷۰). در شروع هر برنامه به نژادی به اطلاعات جامعی از خصوصیات مورفولوژیکی ژرم پلاسم موجود نیاز می‌باشد ازین رو جهت حفظ تنوع ژنتیکی لازم، معرفی ارقام جدید با دارا بودن زمینه ژنتیکی متفاوت و جلوگیری از خسارات‌های غیرقابل پیش‌بینی ناشی از یکنواختی ارقام ضروری است که ارقام و لاین‌های موجود از نظر خصوصیات مهم مورفولوژیکی موردبرسی و ارزیابی قرار گیرند (۱۰). علیرغم مؤثر بودن سوموم قارچ‌کش در کنترل زنگ‌ها، به دلیل آیندگی محیط‌زیست، مبارزه شیمیایی ابزار مناسبی نبوده و عموماً توصیه نمی‌شود (۲۱). راهبرد استفاده از ارقام مقاوم در جهت مدیریت کنترل زنگ‌ها مطمئن‌ترین و با صرفه‌ترین روش جلوگیری از خسارت زنگ‌هاست (۴۲). اطلاع از مبنای ژنتیکی مقاومت در برنامه‌های به نژادی بسیار سودمند است. زیرا چنین اطلاعاتی باعث استفاده کارآمد از منابع ژنتیکی در تلاقی و گزینش نتایج و نیز سهولت تولید لاین‌های ایزوژنیک برای مطالعه مکانیسم‌های مقاومت می‌شود (۸).

هدف از این پژوهش ابتدا تعیین نژاد پاتوتیپ‌های جمع‌آوری شده و تعیین فاکتورهای بیماری‌زاویی هر پاتوتیپ و سپس ارزیابی واکنش ۲۹۷ ژنوتیپ گندم نان مورد مطالعه در مرحله گیاهچه‌ای و در شرایط گلخانه به منظور تعیین مقاومت و دستیابی به منابع مقاومت جدید نسبت به پاتوتیپ‌های مورد مطالعه است.

مواد و روش‌ها

پژوهش حاضر در گلخانه زنگ زرد واحد پاتولوژی بخش تحقیقات غلات موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج انجام شد. در این تحقیق به منظور تهیه جدایه‌های قارچی، از بین نمونه برگ‌های آلووده به زنگ زرد گندم جمع‌آوری شده از مناطق مختلف ایران، پنج جدایه از مناطق ساری، سرخس، کرج، زرگان و اردبیل که نماینده انواع آبووهای موجود در ایران می‌باشند، انتخاب و با استفاده از گیاهچه‌های رقم حساس بولانی تکثیر شدند. تعیین پنج نمونه نژاد زنگ زرد مورد استفاده در این تحقیق

در آزمایشات مختلف ژن‌های مختلف ژن‌های مختلف *YrA*, *Yr23*, *Yr25*, *Yr2*, *Yr6*, *Yr7*, *Yr9*, *Yr11*, *Yr17*, *Yr22* رایج در ایران غیرموثر گزارش شده‌اند و برای ژن‌های *Yr3*, *Yr1*, *Yr5*, *Yr4* یا در بیشتر مواقع عدم بیماری‌زایی گزارش شده است که با یافته‌های این پژوهش تقریباً منطبق است (۷,۳,۴,۵).

همچنین تجزیه همبستگی بین نژادهای مختلف (جدول ۳) نشان‌دهنده ضریب همبستگی معنی‌دار بین نژادهای *6E150A+* و *174E158A+* بود که این موضوع بیان کننده بیشترین شباهت در داشتن فاکتورهای بیماری‌زایی نسبت به یکدیگر است.

گیاهچه‌ای در شرایط گلخانه

در این پژوهش ارزیابی مقاومت گیاهچه‌ای ژنوتیپ‌های گندم نان از طریق اندازه‌گیری صفات تیپ آلوگی، اندازه جوش‌ها و تراکم جوشها انجام گرفت و با توجه به نتایج بدست‌آمده در بررسی مقاومت ارقام در مرحله گیاهچه‌ای مشخص شد که ۶۷ درصد از مواد دارای تیپ آلوگی حساس ۲/۷، ۹-۷ درصد دارای تیپ آلوگی نیمه مقاوم ۳-۶ و ۳۰/۳ درصد دارای تیپ آلوگی مقاوم ۲-۰ در مقیاس McNeal و همکاران (۴۸) بودند (نتایج نشان داده نشده‌اند). تیپ آلوگی برهمنکش بین میزان و عامل بیماری‌زاست که هم می‌تواند برای توصیف مقاومت موراد استفاده قرار گیرد و هم برای شدت بیماری‌زایی عامل بیماری. تیپ آلوگی تحت تأثیر شرایط محیطی، سن میزان، تراکم اسپور و زمان ارزیابی گیاه قرار می‌گیرد و با کاهش تیپ آلوگی میزان مقاومت افزایش می‌یابد (۶۰).

حدود ۲۰ درصد از ژنوتیپ‌ها دارای اندازه جوش و تراکم جوش صفر نسبت به تمام پنج نژاد بودند. از نظر صفت تراکم جوش، ژنوتیپ‌های ۸۷، ۱۱۴، ۱۱۳، ۱۱۲، ۹۸ و ۱۱۵ با داشتن تعداد نژادهای ۹۸-۹۲، ۹۸-۶۳، ۹۲-۶۳، ۹۸-۱۲، ۹۲-۵۲، ۹۸-۷۹ و ۹۸-۵۲ دارای بالاترین مقادیر این صفت بودند (نتایج نشان داده نشده‌اند). با توجه به آزمایشات انجام‌شده، مشخص شد که با افزایش تعداد جوش‌ها در واحد سطح، اندازه آن‌ها کاهش می‌یابد و با کاهش تعداد جوش‌ها در واحد سطح اندازه آن‌ها افزایش می‌یابد. نتایج بدست‌آمده از این پژوهش با یافته‌های بخشی و همکاران (۱۴) مطابقت دارد. همچنین ارقام مقاوم دارای جوش‌های کوچک، تعداد کمتر جوش و اسپور تولیدی کمتر در مقایسه با ارقام حساس داشتند که این نتایج با یافته‌های محمدی و همکاران (۴۹) منطبق است. مقاومت را می‌توان بر اساس مرحله رشد گیاه به دو گروه مقاومت گیاهچه‌ای و مقاومت در مرحله گیاه کامل تقسیم کرد (۵۹). مقاومت مرحله گیاهچه‌ای اغلب به صورت اختصاصی بوده و به‌وسیله تک ژن‌ها کنترل می‌شوند و معمولاً مقاومتی نایاب‌در محسوب می‌شود (۱۶).

یکسان بر گیاهچه‌های حاصل از کاشت ژنوتیپ‌های مورد بررسی مایه‌زنی شدند و مورد ارزیابی قرار گرفتند.

در این تحقیق صفت تیپ آلوگی در حدود بیست روز پس از آلوگی ژنوتیپ‌های گندم با بیماری زنگ زرد براساس مقیاس صفر تا ۹ به روش مک‌نیل و همکاران یادداشت گردید. همچنین برای شمارش تعداد جوش‌ها در واحد سطح برگ و اندازه‌گیری طول و عرض جوش‌ها، بعد از انجام یادداشت‌برداری‌های لازم، جهت ارزیابی واکنش ارقام به بیماری به‌وسیله یک قیچی کوچک قسمتی از برگ هر رقم را برش داده و درون ترکیب لاکتوفولی قرار داده شد. این عمل برای تمامی ارقام در هر تکرار صورت پذیرفت. برای هر نژاد این عمل به صورت جداگانه انجام گرفت. پس از گذشت ۴۸ ساعت هر برگ در زیر میکروسکوپ با استفاده از عدسی ۱۰ تراکم جوش‌ها در هر میلی‌متر مربع در سطح برگ شمارش و یادداشت‌برداری شد. اندازه‌گیری طول و عرض جوش‌ها به کمک میکروسکوپ چشمی و با عدسی شماره ۱۰ برای پنج جوش انجام شد.

تجزیه داده‌ها

برای اطمینان از نرمال بودن داده‌های اجزای مقاومت حاصل از اندازه‌گیری صفات تیپ آلوگی، تراکم جوش و اندازه جوش در شرایط گلخانه، آزمون نرمال بودن برای داده‌های پژوهش انجام و پس از اطمینان از نرمال بودن داده‌ها، به صورت طرح کاملاً تصادفی با دو تکرار مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. از تجزیه واریانس مرکب به منظور بررسی توأم تاثیر پنج نژاد بیماری روی ژنوتیپ‌های گندم نان (ژنوتیپ × نژاد) استفاده شد. تجزیه واریانس با استفاده از نرم‌افزار SAS 9.1، تجزیه همبستگی با نرم‌افزار SPSS 16 و تجزیه خوش‌ای به روش Ward با استفاده از نرم‌افزار PAST انجام شد.

نتایج و بحث

تعیین نژاد جدایه‌های جمع‌آوری شده

با توجه به ارزش‌های استاندارد و افتراقی^۲، با استفاده از مقیاس صفر تا ۹ روش مک‌نیل و همکاران (۴۸) از روش تعیین نژاد جانسون و همکاران (۳۴) برای نام‌گذاری نژادها استفاده گردید. براساس این روش مشخص شد که نژاد منطقه کرج ۱۷۴E158A+, نژاد ۶E150A+, نژاد منطقه ساری ۱۰۳E16A+, نژاد منطقه زرقان ۲۴۷E235A+, Yr27 و نژاد منطقه مغان ۷۷E78A+ بودند. تفکیک فاکتور بیماری‌زا از فاکتورهای غیربیماری‌زا توسط علامت (/) در جدول ۲ نشان داده شده است.

از میان نژادهای موردنظری، نژاد ۲۴۷E235A+, Yr27 با ۲۲ فاکتور (ژن) و نژاد ۶E150A+ با ۱۴ فاکتور به ترتیب دارای بیشترین و کمترین فاکتورهای بیماری‌زایی بودند. بقیه نژادها مثلاً ۱۰۳E16A+, Yr27 و ۷۷E78A+ میان نژادهای ۱۷۴E158A+, ۱۷۴E158A+, ۷۷E78A+ و ۱۷۴E158A+، ۱۷۴E158A+, ۷۷E78A+ و ۱۷۴E158A+، ۱۷۴E158A+, ۷۷E78A+ ترتیب دارای ۱۶، ۱۶ و ۱۷ فاکتور بیماری‌زایی بودند.

جدول ۱- ژنوتیپ‌های گندم نان مورد بررسی در این پژوهش

Table 1. Studied bread wheat genotypes in this research

Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No
Mahdavi	۱۴۸	Bayat	۱۲۷	67880	۱۰۶	72194	۸۵	71352	۶۴	67144	۴۳	Shahriar	۲۲	7335-1	۱
Azar-2	۱۴۹	54866	۱۲۸	Shanghai	۱۰۷	71169	۸۶	DN-11	۶۵	Reijav	۴۴	55891	۲۳	Frontana	۲
71888	۱۵۰	57693	۱۲۹	56702	۱۰۸	54903	۸۷	72392	۶۶	57692	۴۵	Sirvan	۲۴	54471	۳
Khazar-1	۱۵۱	Saison	۱۳۰	72458	۱۰۹	Pishgam	۸۸	Karaj-3	۶۷	74547	۴۶	6218-2	۲۵	71348	۴
Bzostaya	۱۵۲	67751	۱۳۱	72463	۱۱۰	Rashid	۸۹	71025	۶۸	67524	۴۷	Kavir	۲۶	74508	۵
5938-7	۱۵۳	54871	۱۳۲	55234	۱۱۱	54496	۹۰	57745	۶۹	74254	۴۸	67795	۲۷	55600	۶
Morvarid	۱۵۴	55657	۱۳۳	54738	۱۱۲	71353	۹۱	6070-1	۷۰	54676	۴۹	Chamran	۲۸	Toobari	۷
Mugan-3	۱۵۵	57747	۱۳۴	55727	۱۱۳	Shiraz	۹۲	Kaveh	۷۱	Falat	۵۰	71625	۲۹	74495	۸
Maroon	۱۵۶	74680	۱۳۵	Karaj-1	۱۱۴	54729	۹۳	57793	۷۲	Sivand	۵۱	70970	۳۰	Adl-1	۹
Naz	۱۵۷	Dez	۱۳۶	54737	۱۱۵	57242	۹۴	74252	۷۳	71892	۵۲	Shirodi	۳۱	71586	۱۰
Niknezhad	۱۵۸	71929	۱۳۷	Zarrin	۱۱۶	Akbari	۹۵	71221	۷۴	54656	۵۳	Dayhim	۳۲	Aqua	۱۱
71852	۱۵۹	Bisotoun	۱۳۸	71040	۱۱۷	54897	۹۶	74531	۷۵	6267-4	۵۴	55276	۳۳	54724	۱۲
54848	۱۶۰	74256	۱۳۹	Kascogen	۱۱۸	6301-1	۹۷	Azadi	۷۶	55230	۵۵	54641	۳۴	71022	۱۳
73432	۱۶۱	71789	۱۴۰	57730	۱۱۹	74548	۹۸	54756	۷۷	54602	۵۶	54849	۳۵	Foung	۱۴
57240	۱۶۲	6291-1	۱۴۱	67794	۱۲۰	Tajan	۹۹	55542	۷۸	Golestan	۵۷	57247	۳۶	54636	۱۵
54690	۱۶۳	5747-3	۱۴۲	Ofovog	۱۲۱	Pishtaz	۱۰۰	72063	۷۹	Inya	۵۸	74537	۳۷	72118	۱۶
55919	۱۶۴	Verinak	۱۴۳	74193	۱۲۲	55193	۱۰۱	7333-1	۸۰	74198	۵۹	71344	۳۸	5208-3	۱۷
54661	۱۶۵	Hamoon	۱۴۴	71177	۱۲۳	Marvdasht	۱۰۲	71953	۸۱	Sistan	۶۰	55011	۳۹	54569	۱۸
54894	۱۶۶	Arvand	۱۴۵	71916	۱۲۴	Navid	۱۰۳	74214	۸۲	54672	۶۱	Reyhani	۴۰	71371	۱۹
67210	۱۶۷	56757	۱۴۶	74261	۱۲۵	56703	۱۰۴	Sepahan	۸۳	57068	۶۲	57455	۴۱	Darab-1	۲۰
54857	۱۶۸	Atrak	۱۴۷	Qaboos	۱۲۶	67672	۱۰۵	55130	۸۴	72383	۶۳	55659	۴۲	74170	۲۱

جدول ۱ - ادامه

Table 1. Continued

Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	Genotype	No	
55192	۲۹۵	Toos	۲۷۴	72495	۲۵۳	67769	۲۳۲	71411	۲۱۱	Panjamo	۱۹۰	
55920	۲۹۶	54727	۲۷۵	67881	۲۵۴	71875	۲۳۳	74509	۲۱۲	72729	۱۹۱	
71179	۲۹۷	57019	۲۷۶	71781	۲۵۵	MV-17	۲۳۴	74564	۲۱۳	Alborz	۱۹۲	
Bolani	۲۹۸	55927	۲۷۷	54502	۲۵۶	55188	۲۳۵	55642	۲۱۴	55596	۱۹۳	
		74356	۲۷۸	5778-5	۲۵۷	74501	۲۳۶	Bam	۲۱۵	74296	۱۹۴	
		74540	۲۷۹	1761-2	۲۵۸	56798	۲۳۷	57495	۲۱۶	55256	۱۹۵	
		57057	۲۸۰	Bahar	۲۵۹	70918	۲۳۸	74167	۲۱۷	Alvand	۱۹۶	
Shahpasand	۲۸۱	71918	۲۶۰	57017	۲۳۹	54778	۲۱۸	57722	۱۹۷	73422	۱۷۶	
	۷۲۱۹	۲۸۲	Zagros	۲۶۱	Karaj-2	۲۴۰	55260	۲۱۹	57463	۱۹۸	55610	۱۷۷
	۷۱۹۰۷	۲۸۳	54704	۲۶۲	54547	۲۳۱	Aflak	۲۲۰	71739	۱۹۹	71931	۱۷۸
	Parsi	۲۸۴	54670	۲۶۳	71373	۲۳۲	55665	۲۲۱	Shahi	۲۰۰	73433	۱۷۹
	۵۴۸۵۸	۲۸۵	57746	۲۶۴	67761	۲۳۳	55723	۲۲۲	Arta	۲۰۱	54674	۱۸۰
	۵۷۱۶۱	۲۸۶	54851	۲۶۵	55795	۲۳۴	Gahar	۲۲۳	Zare	۲۰۲	Karim	۱۸۱
	۷۴۱۳۹	۲۸۷	Nishapur	۲۶۶	71853	۲۳۵	54613	۲۲۴	71841	۲۰۳	Mihan	۱۸۲
	۷۱۳۵۱	۲۸۸	55267	۲۶۷	Homa	۲۳۶	6503-2	۲۲۵	72398	۲۰۴	Azar-1	۱۸۳
	۵۵۸۹۳	۲۸۹	71008	۲۶۸	70927	۲۳۷	70894	۲۲۶	73421	۲۰۵	Darab-2	۱۸۴
	۷۱۹۳۸	۲۹۰	55508	۲۶۹	71910	۲۳۸	74159	۲۲۷	71582	۲۰۶	Kohdasht	۱۸۵
	۶۷۶۷۰	۲۹۱	74186	۲۷۰	71020	۲۳۹	74546	۲۲۸	54538	۲۰۷	57733	۱۸۶
	Roshan	۲۹۲	55746	۲۷۱	Mugan-1	۲۵۰	71203	۲۲۹	Dastjerdi	۲۰۸	67883	۱۸۷
	Ohadi	۲۹۳	71007	۲۷۲	70976	۲۵۱	72271	۲۳۰	74544	۲۰۹	70975	۱۸۸
	Mugan-2	۲۹۴	57721	۲۷۳	57460	۲۵۲	Chamran-2	۲۳۱	Qods	۲۱۰	Tak-Ab	۱۸۹

جدول ۲ - فرمول بیماری زایی (فاکتورهای غیربیماری زایی/بیماری زایی) جدایه‌های زنگ زرد گندم

Table 2. Virulence and avirulence formula of isolates of wheat yellow rust

غیربیماری زایی/بیماری زایی	تعداد	سال	محل
<i>Yr1, Yr4, Yr5, Yr10, Yr15, Yr17, Yr24, Yr26, Yr27, Yr32, YrSU, YrSP/Yr2, Yr3, Yr6, Yr7, Yr8, Yr9, Yr18, Yr20, Yr21, Yr25, Yr28, Yr29, Yr31, YrSD, YrND, YrA</i>	174E158A+	۲۰۱۹	کرج
<i>Yr1, Yr3, Yr4, Yr5, Yr10, Yr15, Yr17, Yr24, Yr26, Yr27, Yr32, YrSD, YrSU, YrND, YrCV, YrSP/Yr2, Yr6, Yr7, Yr8, Yr9, Yr17, Yr18, Yr20, Yr21, Yr25, Yr28, Yr29, Yr31, YrA</i>	6E150A+	۲۰۱۹	ساری
<i>Yr3, Yr5, Yr8, Yr15, Yr24, Yr27/Yr1, Yr2, Yr4, Yr6, Yr7, Yr9, Yr10, Yr17, Yr18, Yr21, Yr25, Yr26, Yr28, Yr29, Yr31, YrSD, YrSU, YrND, YrCV, YrSP, YrA</i>	247E235A+, Yr27	۲۰۱۹	سرخس
<i>Yr3, Yr4, Yr5, Yr10, Yr15, Yr24, Yr26, Yr27, Yr32, YrSD, YrCV/Yr1, Yr2, Yr3, Yr6, Yr7, Yr9, Yr17, Yr18, Yr21, Yr25, Yr26, Yr27, Yr28, Yr29, Yr31, YrA</i>	103E16A+, Yr27	۲۰۱۹	زرقان
<i>Yr4, Yr5, Yr7, Yr8, Yr10, Yr15, Yr24, Yr26, Yr27, Yr32, YrSD, YrCV/Yr1, Yr2, Yr3, Yr6, Yr7, Yr9, Yr17, Yr18, Yr21, Yr25, Yr28, Yr29, Yr31, Yr32, YrSU, YrND, YrSP, YrA</i>	77E78A+	۲۰۱۹	معان

جدول ۳- ضریب همبستگی نژادهای مختلف زنگ زرد گندم

Table 3. Correlation coefficients between different races of yellow rust

77E78A+	103E16A+, Yr27	174E158A+	6E150A+	نژادها
.۰/۰۱۵	.۰/۱۵۴	-.۰/۱۵۳	-.۰/۱۶۳	247E235A+, Yr27
.۰/۲۷۸	.۰/۲۷۴	.۰/۷۰۲**	۱	6E150A+
.۰/۲۳۲	.۰/۲۲۰	۱		174E158A+
.۰/۲۲۰	۱			103E16A+, Yr27
۱				77E78A+

* و **: به ترتیب معنی دار و بسیار معنی دار در سطح احتمال ۱٪ و ۵٪

معنی دار در صفت تیپ آلودگی برای تمام منابع تعییرات بود. اما صفات اندازه جوش و تراکم جوش از لحاظ نژاد و اثرب مقابل ژنوتیپ و نژاد اختلاف معنی داری نشان ندادند ولی برای بقیه منابع تعییر دارای اختلاف معنی دار در سطح احتمال یک درصد بودند. این یافته‌ها با نتایج دولتخواه اجیرلو و همکاران (۲۸) مبنی بر وجود اختلاف معنی دار بین لین‌های موردبررسی مطابقت داشت. بر اساس میانگین‌ها و مشاهدات انجام‌گرفته روی تمام ژنوتیپ‌های گندم نان مورد مطالعه در این آزمایش ارتباط نزدیکی بین اندازه جوش، تراکم جوش و تیپ آلودگی مشاهده گردید بدین صورت که ژنوتیپ‌های دارای مقاومت ۲۰-۲۵ اغلب فاقد جوش بودند و یا اینکه جوش‌های کمی با اندازه کوچک داشتند. این مشاهدات مطابق بر یافته‌های دولتخواه اجیرلو و همکاران (۲۸) بود. براساس تجزیه همبستگی بین اجزای بیماری (جدول ۳) نیز تائید گردید. تنوع برای صفت تیپ آلودگی توسط بورز (۱۷)، ما و همکاران (۲۳) و چن و لین (۴۳) نیز گزارش شده است.

همبستگی بین صفات تیپ آلودگی، اندازه جوش و تراکم جوش

بررسی همبستگی صفات نشان داد که بین صفات تیپ آلودگی، اندازه جوش و تراکم جوش همبستگی معنی دار و مثبتی در سطح احتمال یک درصد وجود دارد (جدول ۴) که تأیید کننده نتایج قبل است. ضرایب همبستگی نشان دهنده رابطه بین صفات است، بنابراین انتظار می‌رود که هرجایی که تیپ آلودگی بالاتر باشد ژنوتیپ نیز دارای اندازه بزرگتر و تراکم جوش بیشتری باشد. مطالعات انجام‌شده نیز نشان می‌دهد که تیپ آلودگی بالا در بیشتر مواقع با اندازه جوش و تراکم جوش زیاد رابطه مستقیم و مثبت دارد (۱۲، ۱۴، ۲۸، ۵۳ و ۵۵). همچنین ارتباط مستقیم و مثبت بین دو صفت اندازه جوش و تراکم جوش در شرایط آلودگی با هر پنج نژاد بیمارگر مورد مطالعه مشاهده شد که با یافته‌های زهراوی و همکاران (۸۱) مطابقت داشت. نتایج همبستگی بین اجزای مقاومت توسط سایر پژوهشگران نیز انجام‌شده است و نتیجه حاصل از این تحقیق در تطابق با نتایج محمدی و همکاران (۴۹) و سعیدی و همکاران (۶۲) می‌باشد.

واکنش ژنوتیپ‌های موردمطالعه نسبت به نژادهای استفاده شده غیریکنواخت بود که بیانگر وجود پدیده برگشت غالبیت^۱ می‌باشد. از آنجایی که برای برخی از ژنوتیپ‌های موردمطالعه ژن‌های مقاومت شناسایی نشده‌اند لذا تعییر در نحوه پاسخ ژنوتیپ‌های موردمطالعه نسبت به نژادهای مختلف می‌تواند دلیلی بر وجود اثرب مقابل بین ژن‌های مقاومت ژنوتیپ‌های موردمطالعه با ژن‌های بیماری‌زاوی مورداستفاده باشد. محققین دیگری گزارشی را برای وجود پدیده برگشت غالبیت در زنگ زرد وقتي که از نژادهای مختلف زنگ زرد استفاده کرده‌اند ارائه نمودند. آن‌ها اظهار داشتند که عوامل محیطی مثل نور و درجه حرارت می‌توانند بر روی بیان مقاومت مؤثر باشند. اما این عوامل نمی‌توانستند روی نتایج آزمایش حاضر مؤثر باشند زیرا این آزمایش‌ها برای هر پاتوتیپ معین به صورت جداگانه و در شرایط کنترل شده و کاملاً مشابه با سایر نژادهای انجام شد، بنابراین پدیده برگشت غالبیت می‌باشی ناشی از اثرب مقابل ژن‌های مقاومت و بیماری‌زاوی باشد (۲۸، ۳۱). نتایج حاضر در توافق با یافته‌های دهقانی (۲۸) و قنادها و همکاران (۳۱) است.

تجزیه واریانس ساده داده‌ها بر اساس تأثیر جدایه‌ها بر

روی ژنوتیپ‌های گندم موردمطالعه نتایج تجزیه واریانس ساده (جدول ۴) نشان داد که اختلاف بسیار معنی داری بین واکنش ژنوتیپ‌ها نسبت به صفات مورد بررسی برای هر پنج نژاد بیماری وجود دارد که این امر نشان دهنده تفاوت و تنوع ژنتیکی در میان ژنوتیپ‌های گندم نان موردمطالعه و همچنین واکنش متفاوت آن‌ها در مقابل عوامل بیماری از لحاظ تمام صفات موردمطالعی می‌باشد. نتایج به دست آمده مطابق با نتایج پرنمازه و همکاران (۵۶) و نگوسی و پرتوریس (۵۰) بود. این نتایج نشان دهنده تقاضاهای ژنتیکی بین ژنوتیپ‌ها و واکنش متفاوت آن‌ها در مقابل عوامل بیماری از لحاظ تمام صفات است.

تجزیه واریانس مرکب

برای درک بهتر از نحوه واکنش ژنوتیپ‌های گندم نان موردمطالعه در این پژوهش تحت پنج نژاد زنگ زرد، تجزیه واریانس مرکب بر روی داده‌های به دست آمده انجام شد. نتایج حاصل از این بررسی (جدول ۵) نشان دهنده اختلاف بسیار

جدول ۴- تجزیه واریانس صفات تیپ آلودگی، تراکم جوش و اندازه جوش ژنوتیپ‌های گندم نان نسبت به نژادهای زنگ زرد

Table 4. Analysis of variance for infection type, pustule density and pustule size indices of bread wheat genotypes to yellow rust races

منبع تغییرات	ژنوتیپ	خطا	ضریب تغییرات
درجه آزادی	۲۹۶	۲۹۷	
MS _{IT}	۱۹/۳۴۹**	۰/۰۸۷	۵/۶۱
MS _{PS}	۲۱۹۴۰۳/۴**	۳۶۲۶۱۷/۸	۸/۸۸
MS _{PD}	۱۷/۵۷۸**	۰/۹۶۶	۱۸/۳۳
نژاد	۲۲/۵۰۱**	۰/۲۰۰	۷/۸۲
MS _{PS}	۱۶۷۷۶۱۵۴**	۴۱۴۳۳۱۴	۱۱/۶۹
MS _{PD}	۲۱/۲۶۰**	۰/۵۴۴	۱۳/۷۶
نژاد	۲۳/۴۳۷**	۰/۰۹۲	۵/۶۱
MS _{PS}	۲۸۱۸۰۴۷**	۳۸۱۹۴۶/۶	۹/۰۵
MS _{PD}	۲۵/۳۳۷**	۰/۵۲۲	۱۳/۶۳
نژاد	۲۲/۵۷۶**	۰/۰۶۲	۴/۲۸
MS _{PS}	۳۰۰۷۳۸۷۵/۷**	۵۰۰۰۵۹	۹/۳۳
MS _{PD}	۱۹/۵۸۶**	۰/۰۷۸۰	۱۴/۹۵
نژاد	۲۰/۱۶۸**	۰/۱۲۲	۶/۴۹
MS _{PS}	۳۸۶۰۸۷۷**	۱۲۰۶۹۴۸	۱۲/۲۸
MS _{PD}	۲۴/۹۱۶**	۰/۰۹۰	۲۲/۵۴

* و **: به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۱٪ و ۵٪. MS_{IT}: میانگین مربع تیپ آلودگی؛ MS_{PS}: میانگین مربع اندازه جوش و MS_{PD}: میانگین مربع تراکم جوش.

جدول ۵- تجزیه واریانس مرکب صفات تیپ آلودگی، تراکم جوش و اندازه جوش ژنوتیپ‌های گندم نان نسبت به پنج نژاد زنگ زرد

Table 5. Compound variance analysis of infection type, pustule density and pustule size indices of bread wheat genotypes to five yellow rust races

منبع تغییرات	درجه آزادی	تیپ آلودگی	اندازه جوش	میانگین مربعات	تراکم جوش
نژاد	۴	۲/۰۸۷۴**	۶۸۵۴۵۷۴۵۱**	۹۵/۲۳	
نکار در سال (خطای اول)	۵	۰/۰۱۵**	۹۸۳۷۸۴۲*	۱۰۰/۳۴**	
ژنوتیپ	۲۹۶	۶/۵۷۸**	۶۷۹۱۸۹۶**	۳۴/۵۲**	
ژنوتیپ × نژاد	۱۱۸۴	۰/۰۷۴**	۲۳۴۳۵۸۶	۴/۹۷	
خطای کل	۱۴۰	۰/۰۰۵**	۳۷۰۲۹۷۶**	۱۱/۲۵**	
کل	۲۹۶۹				
ضریب تغییرات					
*					

* و **: به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۱٪ و ۵٪.

جدول ۶- ضریب همبستگی بین صفات تیپ آلودگی، اندازه جوش و تراکم جوش ژنوتیپ‌های گندم نان به نژادهای زنگ زرد
Table 6. Correlation coefficient between infection type, pustule size and pustule density indices of bread wheat genotypes to yellow rust races

۹۸-۵۲				نژاد				۹۸-۱۲				نژاد			
PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت
.۰/۷۷۰**	.۰/۷۰۸**	۱	IT	.۰/۹۱۳**	.۰/۷۷۹**	۱	IT								
.۰/۸۱۲**		۱	PS	.۰/۷۷۴**		۱	PS								
۱			PD		۱		PD								
۹۸-۷۹				نژاد				۹۸-۶۳				نژاد			
PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت
.۰/۷۸۲**	.۰/۷۹۳**	۱	IT	.۰/۸۸۰**	.۰/۷۱۴**	۱	IT								
.۰/۸۴۵**		۱	PS	.۰/۷۷۸**		۱	PS								
۱			PD		۱		PD								
۹۸-۹۲				نژاد				۹۸-۹۲				نژاد			
PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت	PD	PS	IT	صفت
.۰/۶۸۳**				.۰/۵۰۷**		۱	IT								
.۰/۷۱۲**					۱		PS								
۱							PD								

* و **: به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۱٪ و ۵٪، IT، تیپ آلودگی؛ PS، اندازه جوش و PD، تراکم جوش

تجزیه خوشه‌ای واکنش ژنوتیپ‌های گندم نان نسبت به نژادهای زنگ زرد مورد مطالعه به منظور اندازه‌گیری و تعیین فواصل ژنتیکی، خویشاوندی یا عدم خویشاوندی و نیز الگوپذیری نوع ژنتیکی در اجزای مقاومت به زنگ زرد از روش دسته‌بندی خوشه‌ای با استفاده از روش وارد برآسانس میانگین استاندارد صفات تیپ آلودگی، اندازه جوش و تراکم جوش (شکل ۲) استفاده شد که در این آزمایش ژنوتیپ‌های گندم مورد آزمایش بر اساس سه صفت مورد مطالعه در سه گروه اصلی مقاوم، حساس و نیمه مقاوم یا نیمه حساس قرار گرفتند.

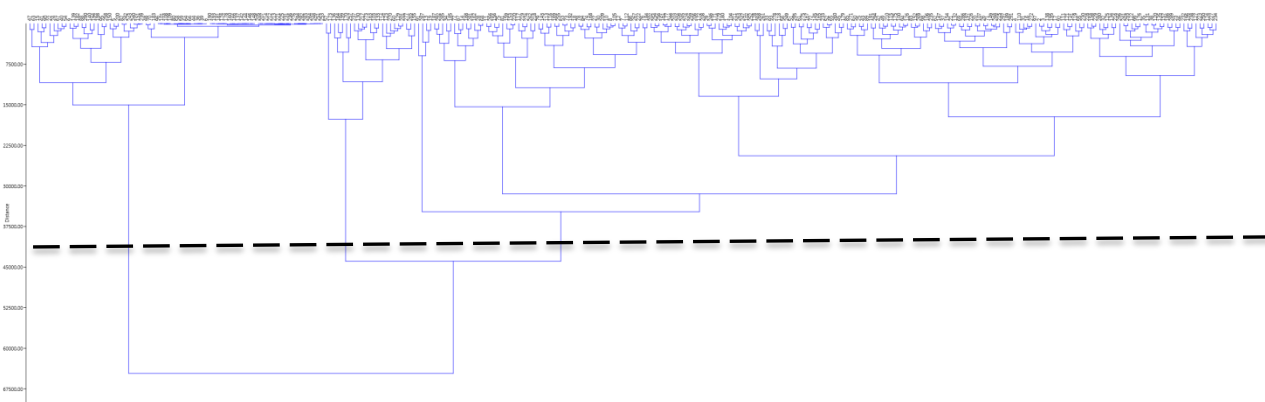
بر اساس ماتریس فاصله (یا شباهت) به دست آمده از تجزیه کلaster: در خوشه اول تعداد ۷۴ ژنوتیپ که دارای واکنش مقاومت کامل (تیپ آلودگی ۰-۲۰) نسبت به هر پنج نژاد زنگ زرد گندم مور مطالعه بودند در یک گروه مجزا قرار گرفتند. در این گروه که شامل ژنوتیپ‌های مقاوم به زنگ زرد بود، صفات اندازه جوش و تراکم جوش همبستگی تردیکی با صفت تیپ آلودگی داشت. این گروه از لحاظ میانگین تیپ آلودگی دارای پایین مقدار در میان دیگر ژنوتیپ‌های مورد بررسی بودند. در این گروه ۳۶ ژنوتیپ نسبت به تمام پنج نژاد دارای مصنوبیت بودند که به مفهوم وجود تمام فاکتورهای مقاومت در آن‌ها است.

همچنین در خوشه دوم ۲۳ ژنوتیپ در گروه جداگانه‌ای قرار گرفتند که به آن نیمه مقاوم یا نیمه حساس اطلاق شد. این خوشه از لحاظ تیپ آلودگی بین ۶-۲۳ قرار دارد. بیشتر محققان در یافته‌های خود این گروه را به صورت خوشه‌ای بزرگ دسته‌بندی می‌کنند اما در ذیل آن اشاره دارند که این خوشه را می‌توان برآسانس صفت تیپ آلودگی و دوره کمون به دو زیر خوشه جداگانه تقسیم‌بندی کرد (۵۴)، که با توجه به نتایج به دست آمده از صفات بررسی شده در این تحقیق تصمیم بر این گرفته شد که این گروه به صورت مجزا دسته‌بندی شود که مطابق با یافته‌های دیگر محققان نبود. ژنوتیپ‌های گروه‌بندی شده در این خوشه

دارای حساسیت متوسط یا مقاومت جزئی نسبت به پاتوتیپ‌ها هستند و بنا به اینکه در شرایط حد واسط قرار دارند می‌توان آن‌ها را برای شکستن مقاومت یا داشتن‌های ژن‌های مقاومت جدید حائز اهمیت دانست. روی‌همرفتنه این دو گروه به خوبی گروه‌های مجزایی را در تجزیه خوشه‌ای به خود اختصاص دادند و ژنوتیپ‌های این خوشه‌ها در برابر نژادها مقاومت نسبی داشتند. این نوع مقاومت را به وجود ژن‌های کوچک اثر که سبب مقاومت غیراختصاصی در برابر نژادهای مختلف بیمارگر و یا به وجود آمدن ژن‌های اختصاصی که ظاهر مقاومت آن‌ها ماهیتاً در همین محدوده می‌باشد نسبت می‌دهند.

بقیه ژنوتیپ‌ها (۲۰۰ ژنوتیپ) که دارای واکنش حساسیت به تمام نژادهای مور مطالعه بودند گروه اصلی، بزرگ و جداگانه‌ای را در خوشه سوم تشکیل دادند. میانگین این گروه از ژنوتیپ‌ها دارای تیپ آلودگی ۹-۷ و اندازه جوش و تراکم جوش به ترتیب بیشتر از ۲/۹ میلی متر و ۶/۴ عدد در سانتیمتر مربع بود. در مقایسه با نتایج به دست آمده با نتایج بررسی‌های گذشته مشخص شد که تعداد زیادی از ژنوتیپ‌های حساس درگذشته مقاوم بوده‌اند. به عبارت دیگر نژادهای مورد آزمایش بر روی ژنوتیپ‌های بیشتری بیماری زا شده‌اند (۳). بنابراین مقاومت سایر ژنوتیپ‌ها ممکن است در سال‌های آینده با حضور نژادهای جدید شکسته شود و پایدار نماند، هرچند مقاومت کامل و بدون آلودگی مدنظر نیست و مقاومت نسبی موردنظر است.

ردیابی پیوسته نژادها و پیگیری تغییرات آن در کل مناطق و نیز در کثار هم قرار دادن نتایج بررسی‌های گذشته کمک خواهد کرد که بالا رفتن جمعیت یک نژاد (چه این نژاد جدید باشد و چه از نژادهای قدیمی که به دلیل انتقال ژن مقاومت به ارقام، جمعیت آن کاهش یافته و اکنون با مناسب شدن شرایط دوباره جمعیت آن نژاد افزایش یافته باشد) منجر به ایجاد خسارت نگردد و مدیریت مناسبی مبتنی بر پیشگیری اتخاذ گردد



شکل ۲- تجزیه خوشه‌ای ژنوتیپ‌های گندم نان بر اساس صفات تیپ آلدگی، اندازه جوش و تراکم جوش نسبت به نژادهای زنگ زرد بر اساس روش Ward

Figure 2. Cluster analysis of bread wheat genotypes based on infection type, pustule size and pustule density to yellow rust races using Ward method

به دلیل دوام بیشتر در کنار ژن‌های مقاومت مرحله گیاهچه‌ای مورد استفاده قرار دهد. از این‌رو اهمیت انجام تحقیق بر روی نژادهای مناطق مختلف ایران که دارای دامنه مقاومتی از زیاد تا کم نسبت به ژنوتیپ‌های مختلف گندم کشت شده در ایران است را نشان می‌دهد.

از آنجایی که استفاده از ارقام مقاوم را می‌توان کم‌هزینه‌ترین، مؤثرترین و سازگارترین روش با محیط‌زیست دانست (۴۱)، این پژوهش برای ارزیابی کلکسیونی از ژنوتیپ‌های گندم نان تحت آلدگی مصنوعی با پنج نژاد از نژادهای رایج در ایران انجام گرفت. در نهایت با مشاهده نتایج مشخص گردید تعدادی از ژنوتیپ‌های موربدبررسی دارای ژن‌های مقاومت در برابر تمام نژادهای انتخاب شده است. با وارد کردن این ژنوتیپ‌ها در برنامه‌های بهنژادی می‌توان به ارقام مقاوم به نژادهای مورد مطالعه زنگ زرد دست یافت. در سال ۲۰۰۹ تا ۲۰۱۱ در پژوهشی که در کشور ترکیه نسبت به ۵۴ ایزوله زنگ زرد جداسازی شده از مناطق مختلف این کشور روی چندین ژن Yr5 و Yr15 مقاومت صورت گرفت، مشخص شد گیاهان حامل ژن‌های دیگر نسبت به ۴۰ ایزوله مورد آزمایش حساسیت با درجات مختلف داشته‌اند و یکی از حساس‌ترین ژن‌های مورد آزمایش بوده است (۶۴ و ۶۵).

نتیجه‌گیری

در تمامی ژنوتیپ‌هایی که مورد بررسی قرار گرفت تعداد قابل توجهی از آن‌ها دارای تیپ آلدگی مطلوب به پنج نژاد مورد ارزیابی وجود داشت که با آزمایشات بیشتر مشخص خواهد شد که چه ژن‌های مقاومتی را حمل می‌کنند. استفاده از ارقام با تعداد ژن‌های مقاومت بیشتر می‌تواند در ایجاد مقاومتی پایدار بسیار کارآمد باشد. همچنین هرم سازی ژن‌ها با استفاده از ژن‌های دخیل در ایجاد مقاومت که مقاومت در مرحله گیاه کامل را باعث می‌شوند همراه با ژن‌های مقاومت گیاهچه‌ای می‌توانند

در مجموع نتایج، ژنوتیپ‌های شماره ۶، ۳۶، ۳۹، ۴۴، ۵۸، ۵۹، ۶۰، ۶۵، ۸۸، ۹۶، ۱۰۱، ۱۳۷، ۱۴۸، ۱۶۶، ۱۴۲، ۲۰۷، ۲۱۳، ۲۱۴، ۲۲۱، ۲۲۵، ۲۳۱، ۲۳۶، ۲۴۰، ۲۴۸، ۲۵۳، ۲۶۴، ۲۷۶، ۲۸۳ و ۲۸۴ با وجود شرایط مساعد جهت ظهرور و فعالیت قارچ عامل بیماری دارای مقاومت به تمام پنج نژاد مورد آزمایش و فاقد اسپورزایی بر روی برگ‌های خود بودند. پراکنش جغرافیایی این ژنوتیپ‌ها نشان داد که بیشتر آن‌ها از مناطق غربی کشور جمع‌آوری شده‌اند و عموماً متعلق به استان‌های آذربایجان شرقی، آذربایجان غربی، کرمانشاه، کردستان، گیلان، زنجان، قزوین، همدان و ایلام هستند. همچنین در بین این ژنوتیپ‌ها ارقامی نظیر PARSI، PANJAMO62، CHAMRAN2، KARAJ2، RIJAW و INIA66، PISHGAM، MAHDAVI داشت. این مقاومت می‌تواند بیانگر حداقل یک ژن مقاومت گیاهچه‌ای در این ژنوتیپ‌ها باشد که نژادهای مختلف مرحله گیاهچه‌ای در این ژنوتیپ‌ها مشاهده شده است. نژادهای مختلف نسبت به آن پرازاری ندارند. با توجه به مشاهده نتایج با مطالعات پیشین، می‌توان از چنین ارقامی که دارای ژن یا ژن‌های مقاومت گیاهچه‌ای هستند به عنوان منابع مقاومت نسبت به نژادهای موردبحث در برنامه‌های اصلاحی استفاده کرد (۵۴). مطالعات انجام‌شده در مناطق کشت گندم دنیا نشان می‌دهد که مقاومت‌های بالا علیه نژادهای مختلف توسط ژن‌های اعطای می‌شود که یا تاکنون تعیین خصوصیت نشده‌اند و یا تعداد زیادی از آن‌ها فقط در مرحله گیاه بالغ ظاهر می‌باشد (۳۶). ژن‌های مقاومت تدریجی برعکس تک ژن‌های مقاومت نژاد اختصاصی باعث ایجاد مقاومت در یک دوره زمانی طولانی در محیط‌های مختلف و در مقابل نژادهای متعدد قارچ زنگ می‌شوند (۶۷ و ۶۹). اگرچه ژن‌های مقاومت در مرحله گیاه کامل به عنوان ژن‌های اختصاصی بسیار مؤثر و خوب عمل می‌کنند اما اصلاح نباتات به سمتی پیش می‌رود که حضور ژن‌های غیراختصاصی را

کشورها ایجاد سریع ارقام مقاوم به بیماری و همچنین افزایش تولید گندم ضروری است.

تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان از کارکنان پاتولوژی بخش غلات، موسسه تحقیقات اصلاح و تهییه نهال و بذر، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج به ویژه آفای کبیری و سرکار خانم بیات به خاطر همکاری در تأمین امکانات اجرایی این مطالعه و مساعدت و کمک فراوان کمال سپاس و تقدير را دارند.

برای مبارزه با خسارات بیماری زنگ زرد مؤثر باشند. استفاده از جدایه‌های مختلف یک پاتوتیپ در ارزیابی مقاومت ارقام و لاین‌های گندم در شرایط کنترل شده و در مرحله گیاهچه‌ای می‌تواند تا حدودی به تشخیص صفت مقاومت در ارقام و لاین‌های پیشرفته منجر گردد و ارزیابی مزرعه‌ای تکمیل کننده این امر می‌باشد. بهره‌حال، این ارزیابی در تمام کشورهایی که دارای پیشینه قدیمی از لحاظ خاستگاه گیاهان مختلف زراعی به شمار می‌آیند می‌تواند در برنامه‌های کلاسیک اصلاح نباتات جهت تسريع رهاسازی ارقام جدید به کار رود زیرا در این

منابع

1. Afshari, F. 2008. Prevalent pathotypes of *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* in Iran. Journal of Agricultural Science and Technology, 10: 67-78.
2. Afshari, F. 2013b. Race analysis of *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* in Iran. Archives of Phytopathology and Plant Protection, 46: 1785-1796.
3. Afshari, F. 2011. Identification of virulence factors of *Puccinia triticina*, the Causal Agent of Wheat Leaf Rust in Iran by Trap Nursery, 2007-10. Technical Registered, No: 90/323.
4. Afshari, F. 2011. Status of wheat stripe rust disease in Iran during 2009-2010. In: International wheat stripe rust symposium; April. Aleppo, Syria: ICARDA, 18-21.
5. Afshari, F. 2013. Race analysis of *Puccinia striiformis* f.sp. *Triticici* in Iran. Archives of Phytopathology and Plant Protection, 46: 1785-1796.
6. Afshari, F., K. Nazari and S. Ebrahimnejad. 2010. Identification of sources of resistance to stripe (yellow) rust in Iranian landraces of wheat. Proceedings of the 8th International Wheat Conference, 30 May-4 June. St. Petersburg, Russia.
7. Afshari, F., K. Nazari and S.H. Abrahimnejad. 2010. Identification of sources of resistance to stripe (yellow) rust in Iranian land races of wheat, 8th International wheat conference, St. Petersburg, Russia, 220 pp.
8. Agrios, G.N. 2005. Plant Pathology. 5th edition. Academic Press, San Diego, USA. 332 pp.
9. Aiyong, Q.I., L.I. Xing, S.H.I. Lingzhi, L.L.U. Daqun and L.I. Zaifeng. 2015. Identification of a Leaf Rust Resistance Gene in the Chinese Wheat Line LB0288. Czech J. Genet. Plant Breed, 51(2): 43-49.
10. Allahgholipour, M., E. Farshadfar and B. Rabiei. 2015. Morphological and physico-chemical diversity in different rice cultivars by factor and cluster analysis. Cereal Research, 4(4): 293-307 (In Persian).
11. Allen, R.G., L.S. Pereira, D. Raes and M. Smith. 1998. Crop Evapotranspiration Guidelines for Computing Crop Water Requirements. Irrigation and Drainage, Rome, Italy, 300 pp.
12. Azimi Kargar, A., F. Afshari, M. Khodarahmi and B. Kaviani. 2012. Evaluation of resistance of some wheat commercial cultivars and elite lines to four pathotypes of *Puccinia striiformis* f.sp. *Triticici*. European Journal of Experimental Biology, 2: 1474-1485.
13. Badoni S, R. Chaudhary, R. Shekhar, S. Badoni, E. Ahmad, R.P. Gangwar, K.N. Tiwari, R.S. Rawat and J.P. Jaiswal. 2017. Unveilingsources of stripe rust resistance in diverse wheat (*Triticum Aestivum* L.) germplasm using narrow down methodology: a proof of concept. Journal of Crop Science and Biotechnology, 20: 393-403.
14. Bakhshi, T., B. Kaviani, R. Bozorgipour, F. Afshari and F. Bakhtyar. 2013. Reaction of some wheat doubled haploid lines to yellow rustdisease. Iranian Plant Echophysiological Research (Plant Science Research) 8(Spesial issue): 80-88 (In Persian).
15. Bakhshi, T., R. Bozorgipour, F. Afshari and B. Kaviani. 2012. Evaluation of resistance of some wheat doubled haploid lines to virulence pathotype, the causal agent of wheat leaf rust. European Journal of Experimental Biology, 2: 1486-1491.
16. Boukhatem, N., P.V. Baret, D. Mingeot and J.M. Jacquemin. 2002. Quantitative trait loci for resistance against yellow rust in two wheat-derived recombinant inbred line populations. Theor Appl Genet, 104: 111-118.
17. Broers, L.H.M. 1997. Components of quantitative resistance to yellow rust in ten spring bread wheat cultivars and their relation with field assessments. Euphytica, 96: 215-23.

18. Bux, H.M., X.M. Ashraf, A.S. Chen and A. Mumtaz. 2011. Effective genes for resistance to stripe rust and virulence of *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* in Pakistan. African Journal of Biotechnology, 10: 5489-5495.
19. Bux, H., M. Ashraf, F. Hussain, A.U.R. Rattu and M. Fayyaz. 2012. Characterization of wheat germplasm for stripe rust (*Puccinia striiformis* f. sp.*tritici*) resistance. Australian Journal of Crop Science, 6: 116 pp.
20. Chelkowski, J. and L. Stepien. 2001. Molecular markers for leaf rust resistance genes in wheat. Journal of Applied Genetics, 42(2): 117-126.
21. Chen, X.M. 2005. Epidemiology and control of stripe rust (*Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*) on wheat. Canadian Journal of Plant Pathology, 27: 314-337.
22. Chen, S.S., G.Y. Chen, C. Yang, Y.M. Wei, W.X. Wu, Y.J. He, Y.X. Liu, W. Li, Z.E. Pu, X.J. Lan and Y.L. Zheng. 2013. Identification and apping of a stripe rust resistance gene in spring wheat germplasm HRMSN- 81 from CIMMYT. Crop and Pasture Science, 64: 1-8.
23. Chen, X.M. and R.F. Line. 1992. Inheritance of stripe rust resistance genes in wheat genotypes used to differentiate race of *Puccinia striiformis* in North America. Phytopathology, 82: 633-637.
24. Dadrezaei, S.T., F. Afshari and M. Patpour. 2015. Evaluation of Phenotypic Resistance to Rusts in some Iranian Wheat Genotypes in Greenhouse and Field Conditions. Seed and Plant Improvement Journal, 31: 531-546 (In Persian).
25. Dadrezaei, S.R., A. Jafarnezhad, I. Lakzadeh, F. Afshari, Z. Hassan Bayat and N. Tabatabai. 2018. Evaluation of tolerance to yellow rust disease in some selected bread wheat cultivars. Seed and Plant Improvement Journal, 32-1: 125-142 (In Persian).
26. De Vallavieille-Pope, C., S. Ali, M. Leconte, J. Enjalbert, J.M. Delos and Rouze. 2012. Virulence dynamics and regional structuring of *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* in France between 1984 and 2009. Plant Disease, 96: 131-140.
27. Dehghani, H., M. Moghaddam, M.R. Ghannadha, M. Valizadeh and M. Torabi. 2002. Inheritance of the latent period of stripe rust in wheat. Journal of Genetics and Breeding, 56: 155-163.
28. Dolatkahh Ajirlou, T., M. Torabi and S.A. Safavi. 2016. Evaluation of resistance components in some promising wheat lines of cold climate zone to yellow rust disease in field condition in Ardabil, Iran. Seed and Plant Improvement Journal, Vol 3, 347-367.
29. Farji, S., A. Ashraf Mehrabi. And S. Hakinia. 2019. Classification of New Wheat Ringtones Variety Cultivaras Based on Agro-Morphological Traits in Ilam Climatic Conditions. Journal of Crop Breeding, 12(33): 86-101 (In Persian).
30. Ghannadha, M.R., I.I. Gordon and M.G. Crome. 1995. Diallel analysis of the latent period of stripe rust in wheat. Theoretical and Applied Genetics, 90: 471-476.
31. Han, D., Q. Wang, L. Zhang, G. Wei, Q. Zeng, J. Zhao, X. Wang, L. Huang and Z. Kang. 2010. Evaluation of resistance of current wheat cultivars to stripe rust in Northwest China, North China and the Middle and Lower Reaches of Changjiang River epidemic area. Scientia Agricultura Sinica, 43: 2889-2896.
32. Hovmöller, M., S. Walter, R. Bayles, A. Hubbard, K. Flath, N. Sommerfeldt, M. Leconte, P. Czembor, J. Rodriguez-Algaba and T. Thach. 2016. Replacement of the European wheat yellow rust population by new races from the center of diversity in the near Himalayan region. Plant Pathology, 65(3): 402-411.
33. Hovmöller, M.S., C.K. Sørense, S. Walter and A.F. Justesen. 2011. Diversity of *Puccinia striiformis* on Cereals and Grasses. Annual Review of Phytopathology, 49: 197-217.
34. Johnson, R., R.W. Stubbs, E. Fuchs, and N.H. Chamberlain. 1972. Nomenclature for physiologic races of *Puccinia striiformis* infecting wheat. Transactions of the British Mycological Society, 58: 475-480.
35. Keshavarz, K. and M. Torabi. 1998. Resistance of recommended wheat cultivars to yellow rust in the Kohgilooye and Boyerahmad province (Iran). Proceedings of the 13th Iranian Plant Protection Congress, 23-27 Aug., Karaj, Iran. (In Persian).
36. Khanna, R., U.K. Bansal, and R.G. Saini. 2005. Genetic of durable resistance to leaf rust and stripe rust of an Indian wheat cultivar HD2009. Journal of Applied Genetics, 46: 259-263.
37. Khiavi, H.K., A.A. Mirak, M. Akrami and H. Khoshvaghtei. 2017. Evaluation of different wheat Genotypes reaction to stripe rust (*Puccinia striiformis* f.sp. *tritici*) under field conditions in Ardabil province. J Plant Pathol Microbiol, 8: 426.
38. Kokhmetova, A., R.C. Sharma, S. Rsaliyev, K. Galymbek, K. Baymagambetova, Z. Ziyaev, A. Morgounov. 2018. Evaluation of Central Asian wheat germplasm for stripe rust resistance. Plant Genetic Resources, 16: 178-184.
39. Kumar, K., M.D. Holtz, K. Xi and T.K. Turkington. 2012. Virulence of *Puccinia striiformis* on whaet and barley in central Alberta. Canadian Journal of Plant Pathology, 34: 551-561.

40. Lan, C., G.M. Rosewarne, P.P. Singh, S.A. Herrer-Foessel, J. Huerta-Espino, B.R. Basnet, Y. Zhang and E. Yang. 2014. QTL characterization of resistance to leaf rust and stripe rust in the spring wheat line Francolin 1. *Molecular Breeding*, 34: 789-803.
41. Line, R.F. and X. Chen. 1995. Successes in breeding for and managing durable resistance to wheat rusts. *Plant Disease*, 79: 1254-1255.
42. Line, R.F. and X.M. Chen. 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. *Theoretical and Applied Genetics*, 114: 1277-1287.
43. Ma, H., R.P. Singh and O. Abdalla. 1997. Resistance to strip rust in five durum wheat cultivars. *Plant Disease*, 81: 27-30.
44. McIntosh, R.A., C.R. Wellings and R.F. Park. 1995. *Wheat Rusts: An Atlas of Resistance Genes*. CSIRO, Australia, 200 pp.
45. McIntosh, R.A., J. Dubcovsky, W.J. Rogers, C.F. Morris, R. Appels and X.C. Xia. 2010. *Catalogue of gene symbols*. KUMUGI integrated Wheat Science Database. Available from: <http://www.shigen.nig.ac.jp/wheat/komugi/genes/symbolClassList.jsp>.
46. McIntosh, R.A. and G.N. Brown. 1997. Anticipatory breeding for resistance to rust diseases in wheat. *Annual Review of Phytopathology*, 35: 311-326.
47. McIntosh, R.A., J. Dubcovsky, W.J. Rogers, Morris, R. Appels and X.C. Xia. 2013. *Catalogue of gene symbols for wheat*. <http://www.maswheat.ucdavis.edu/CGSW/> 2013-2014 supplement.
48. McNeal, F.H., C.F. Konzak, E.P. Smith, W.S. Tate and T.S. Russell. 1971. A uniform system for recording and processing cereal research data. United State Department of Agricultural Research Services, pp: 34-121.
49. Mohammadi Moeini, M., M. Torabi, A. Saeidi and H. Dehghani. 2006. Study of double haploid lines of mother plants in terms of yellow rust resistance (*Puccinina striiformis* West.) in hexaploid wheat.
50. Nazari, K., M. Torabi, M. Hasanzadeh, A. Kashani, R. Hooshyar and M.S. Ahmadian. 2000. Evaluation of resistance of rainfed cultivars and advanced lines of wheat to yellow rust in seedling and mature plant stage. *Seed Plant*, 16(2): 252-263 (In Persian).
51. Negussie, T. and Z.A. Pretorius. 2005. A settling tower for quantitative deposition of urediniospores of *Uromyces viciae-fabae*. *South African Journal of Plant Soil*, 22: 141-144.
52. Omrani, A., M. Khodarahmi and F. Afshari. 2016. Differentiation of disease factors in five virulence races of yellow wheat rust (*Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*) and in terms of resistance to other cases. *Journal of Crop Breeding*, 9(24): 50-60 (In Persian).
53. Omrani, A., M. Khodarahmi and F. Afshari. 2010. Investigation of commercial wheat cultivars resistance to yellow rust disease against several isolates (*Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*) from different regions of Iran. *Journal of Agronomy and Plant Breeding*, (7): 55-68.
54. Omrani, A., M. Khodarahmi and F. Afshari. 2013. Genetics study of resistance to yellow rust in CIMMYT origin wheat advanced lines at seedling and adult plant stages. *Archives of Phytopathology and Plant Protection*, 46: 2341-2355.
55. Omrani, A., M. Khodarahmi and F. Afshari. 2014. Reaction of some wheat cultivars and breeding lines to *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* hot races in Iran. *Archives of Phytopathology and Plant Protection*, 47: 1136-1145.
56. Pournamazeh, P., F. Afshari and M. Khodarahmi. 2013. Study of resistance components of some promising wheat lines to yellow rust disease in the seedling stage. *Archives of Phytopathology and Plant Protection*, 46: 2469-2475.
57. Pournamazeh, P., F. Afshari and M. Khodarahmi. 2013. The genetic of pathogenicity of *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici* the cause's agent of wheat yellow rust disease in Iran. *Archives of Phytopathology and Plant Protection*, 46: 1497-1507.
58. Rajaram, S. 2005. Role of conventional plant breeding and biotechnology in future wheat production. *Turk. J. Agric.* 29: 105-111.
59. Randhawa, H., B.J. Puchalski, M. Frick, A. Goyal, T. Despins, R.J. Graf, A. Laroche, D.A. Gaudet, 2012. Stripe rust resistance among western Canadian spring wheat and triticale varieties. *Canadian Journal of Plant Science*, 92: 713-722.
60. Roelfs, A.P., R.P. Singh and E.E. Saari. 1992. *Rust Disease of Wheat: Concepts and Methods of Disease Management*. CIMMYT, Mexico, 81 pp.
61. Safavi, S. and F. Afshari. 2015. Seedling and adult plant reaction of some promising wheat lines to yellow rust. *Iranian Journal of Plant Protection Science*, 45: 241-250 (In Persian).
62. Saidi, A., M. Abedini Esfahani, G. Karimzadeh and A. Alizadeh. 2001. Inheritance of resistance to fusarium head blight in six wheat (*Triticum aestivum* L.) cultivars. *Seed Plant*, 17: 74-87 (In Persian).

63. Salamini, F., H. Ozkan and A. Brandolini, R. Schafer-Pregl and W. Martin. 2002. Genetics and geography of wild cereal domestication in the neareast. *Nature Reviews Genetics*, 3: 429-441.
64. Sharma-Poudyal, D., X.M. Chen, A.M. Wan, G.M. Zhan, Z.S. Kang, S.Q. Cao and S.J.A. Shah. 2013. Virulence characterization of international collections of the wheat stripe rust pathogen, *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*. *Plant Disease*, 97: 379-386.
65. Sharma-Poudyal, D., X.M. Chen, A.M. Wan, G.M. Zhan, Z.S. Kang, S.Q. Cao, S.L. Jin, A. Morgounov, B. Akin, Z. Mert, S.J.A. Shah, H. Bux, M. Ashraf, R.C. Sharma, R. Madariaga, K.D. Puri, C. Wellings, K.Q. Xi, R. Wanyera, K. Manninger, M.I. Ganzález, M. Koyda, S. Samin and L.J. Patzek. 2013. Virulence characterization of international collections of the wheat stripe rust pathogen, *Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*. *Plant Disease*, 97: 379-386.
66. Singh, R.P., H. Huerta Espino and H.M. William. 2005. Genetics and breeding for durable resistance to leaf and stripe rusts in wheat. *Turkish Journal of Agriculture and Forestry*, 29: 121-127.
67. Singh, R.P., A. Mujeeb-Kazi and J. Huerta-Espino. 1998. Lr46: a gene conferring slow-rusting resistance to leaf rust in wheat. *Phytopathology*, 88: 890-894.
68. Singh, R. P., J. Huerta-Espinosa and H. M. William. 2005. Genetics and breeding for durable resistance to leaf and stripe rusts in wheat. *Turkish Journal of Agricultural Forest*. 29: 121-127.
69. Singh, R.P. and S. Rajaram. 1993. Genetics of adult plant resistance to stripe rust in ten spring bread wheats. *Euphytica*, 72: 1-7.
70. Singh, R.P., H.M. William, J. Huerta-Espino and G. Rosenwarene. 2004. Wheat rust in Asia: Meeting the challenges with old and new technologies. Proceedings of the 4th International Crop Science Congress, Brisbane, Australia, Published in CDROM, Available on internet: www.cropscience.org.au.
71. Singh, R.P., D.P. Hodson, Y. Jin, E.S. Lagudah, M.A. Ayliffe, S. Bhavani, M.N. Rouse, Z.A. Pretorius, L.J. Szabo, J. Huerta-Espino, B.R. Basnet, C. Lan and M.S. Hovmoller. 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.
72. Singh, S.K. 2003. Cluster analysis for heterosis in wheat (*Triticum aestivum* L.). *Indian Journal of Genetics*, 63(3): 249-250.
73. Soweizy, M., F. Afshari and S. Rezaee. 2016. The Pathogenicity of *Puccinia striiformis* f.sp. *tritici* in Iran in 2012-2013 growing season. *Plant Protection*, 39: 13-22 (In Persian).
74. Sthapit, J., E.E. Gbur, G. Brown-Guedira, D.S. Marshall and E.A. Milus. 2012. Characterization of resistance to stripe rust in contemporary cultivars and lines of winter wheat from the eastern United States. *Plant Disease*, 96: 737-745.
75. Sui, X.X., M.N. Wang and X.M. Chen. 2009. Molecular mapping of a stripe rust resistance gene in spring wheat cultivar Zak. *Phytopathology*, 99: 1209-1215.
76. Torabi, M., V. Mardoukh, K. Nazari, F. Afshari, A.R. Forootan, M.A. Ramai, H. Golzar and A.S. Kashani. 1995. Effectiveness of wheat yellow rust resistance genes in different parts of Iran. *Cereal Rust and Powdery Mildews Bulletin*, 23: 9-22.
77. Vaibhav, K., G.P. Singh, P.K. Singh, R. Harikrishna and R. Gogoi. 2017. Assessment of slow rusting resistance components to stripe rust pathogen in some exotic wheat germplasm. *Indian Phytopathology*, 70: 52-57.
78. Wellings, C.R. 2007. *Puccinia striiformis* in Australia: A review of the incursion, evolution and adaptation of stripe rust in the period 1979-2006. *Australian Journal of Agricultural Research* 58: 567-575.
79. Yahyaoui, A., R.P. Singh and C.R. Wellings. 2004. Status, Approaches, and Management. Second Regional Yellow Rust Conference for Central and West Asia and North Africa. 22-26 March, Islamabad, Pakistan, 18 pp.
80. Zadoks, J.C. 1961. Yellow rust of wheat, studies of epidemiology and physiologic specialization. *Netherlands Journal of Plant Pathology*, 61: 69-256.
81. Zahravi, M., P. Asgharzadeh, F. Afshari and M.R. Bihamta. 2009. Study of relationships between components of resistance to yellow rust disease (*Puccinia striiformis* f. sp. *tritici*) in Iranian landrace wheats. *Modern Genetics Journal*, 4(4): 33-43.
82. Zakeri, A., F. Afshari, S. Rajaei, M.Yassaie A.R. Nikzad and F. Hassani. 2014. Inheritance of resistance to stripe rust in several commercial cultivars and selected elite genotypes of wheat from Fars province. *Iranian Journal of Plant Pathology*, 50: 163-174 (In Persian).
83. Zhang, J.X., R.P. Singh, J.A. Kolmer, J. Huerta-Espino, Y. Jin and J.A. Anderson. 2008. Genetics of leaf rust resistance in Brambling wheat. *Plant Disease*, 92: 1111-1118.
84. Ziyaev, Z.M., R.C. Sharma, K. Nazari, A.I. Morgounov, A.A. Amanov, Z.F. Ziyadullaev, Z.I. Khalikulov and S.M. Alikulov. 2011. Improving wheat stripe rust resistance in Central Asia and the Caucasus. *Euphytica*, 179: 197-207.

Evaluation of Resistance to Yellow Rust (*Puccinia striiformis* West) in Seedling Stage in some Bread Wheat (*Triticum aestivum* L.) Genotypes

Amin Afzalifar¹, Leila Fahmideh², Farzad Afshari³, Saleh Ganjali⁴, Mohammad Reza Bihamta⁵ and Hadi Alipour⁶

1- Ph.D. Student of Plant Breeding, Department of plant Breeding and Biotechnology, University of Zabol, Zabol, Iran

2- Associate Professor of Department of Plant Breeding and Biotechnology, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran; University of Zabol, Zabol, Iran (l.fahmideh@gau.ac.ir)

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

4- Assistant Professor of Department of plant Breeding and Biotechnology, University of Zabol, Zabol, Iran

5- Full Professor, Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture, University of Tehran, Iran

6- Assistant Professor, Department of Plant Breeding and Biotechnology, Faculty of Agriculture, University of Urmia, Iran

Received: October 12, 2020

Accepted: January 5, 2021

Abstract

This study was performed to investigate and determine the virulence /avirulence spectra of five genes of wheat yellow rust disease collected from Karaj (174E158A +), Zarghan (103E16A +, Yr27), Sari (6E150A +), Sarakhs (Y72727 + A, Moghan (247E235A +). International standard and differential genotypes were used to determine the races of wheat yellow rust disease. Then, the response of 297 different bread wheat genotypes to these races was evaluated in a completely randomized design with two replications under greenhouse conditions and at a temperature of 15 ° C. In the study of correlation between different breeds, it was found that Sari (6E150A +) and Karaj (174E158A +) have the highest correlation. Also, simple analysis of variance for three traits of infection type, pustule size and pustule density showed high genetic diversity between the studied genotypes. Combined analysis of variance showed a significant effect of genotype, race and genotype-race interaction for infection type trait. The effect of genotype and race were also significant for pustule size and pustule density. The results of correlation analysis of traits in different races showed a significant and positive correlation between them. Cluster analysis divided the genotypes into three groups: resistant, semi-resistant (semi-susceptible) and susceptible, which confirmed the results of resistance reactions of wheat genotypes to different varieties of yellow rust. Based on cluster analysis, genotypes 6, 36, 39 and 44 had the lowest infection type (higher resistance) than all five races of yellow rust. The results of cluster analysis also showed the presence of commercial cultivars PARSI, KARAJ2, CHAMRAN2, PANJAMO62, MAHDAVI, PISHGAM, INIA66 and RIJAW in the group of resistant wheat, which can be obtained by using tree analysis to give the parent resistance to this disease.

Keywords: Bread wheat, Correlation, Pathogenic spectrum, Resistance reaction, Yellow (stripe) rust