

مطالعه تنوع ژنتیکی جدایه های *Septoria tritici* از مزارع گندم استان ایلام با استفاده از

نشانه‌گر SSR

خشنود نوراللهی

ایلام، دانشگاه ایلام، گروه گیاه پزشکی

تاریخ دریافت: ۹۴/۵/۱۷ تاریخ پذیرش: ۹۴/۱۱/۲۵

چکیده

سپتوریوز برگ گندم (*Septoria tritici* blotch (STB) یکی از مهم‌ترین بیماری‌های گندم در استان ایلام می‌باشد. برای تعیین تنوع ژنتیکی بیمارگر در مزارع گندم شهرستان‌های دهلران و مهران استان ایلام تعداد ۴۴ نمونه مشکوک به آلودگی از مزارع مناطق مختلف جمع‌آوری گردید. پس از کشت، خالص‌سازی و شناسایی جدایه‌ها، تنوع جدایه‌ها با استفاده از پنج جفت آغازگر ریزماهواره انجام گردید. از آغازگرهای ریزماهواره ۲۲ آلل در جدایه‌ها تکثیر گردید. میانگین تعداد آلل در هر جایگاه ۴/۴ می‌باشد. تنوع ژنتیکی جمعیت‌ها دارای دامنه ۰/۱۳۸ تا ۰/۱۶۶ و میانگین ۰/۱۵۴ بودند. بر اساس دندروگرام رسم شده براساس روش UPGMA و ضریب دایس، در سطح تشابه ۰/۵۴ درصد، جدایه‌ها در ۱۸ گروه قرار گرفتند. نتایج تجزیه واریانس مولکولی نشان داد که ۹۸ درصد از تنوع ژنتیکی در درون جمعیت‌ها و تنها ۲ درصد آن به بین جمعیت‌ها از مناطق مختلف جغرافیایی اختصاص دارد. بنابراین بین جدایه‌ها از مناطق مختلف شباهت ژنتیکی بالایی وجود داشت. شباهت ژنتیکی بالا را می‌توان به مهاجرت ژن یا ژنوتیپ در اثر عوامل مختلف نسبت داد.

واژه‌های کلیدی: تنوع ژنتیکی، *Septoria tritici*، SSR، گندم

نویسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۸۶۳۹۶۷۳۳، پست الکترونیکی: k.nourollahi@ilam.ac.ir

مقدمه

حاصل از این بیماری در شرایط مناسب با رطوبت نسبی بالا (۸۵ درصد) و دمای بهینه ۲۲ درجه سانتی‌گراد از ۳۰ تا ۷۰ درصد در ارقام حساس گندم گزارش شده است (۱۱ و ۱۷). این بیماری برای اولین بار توسط دسمازیرس (۹) از فرانسه و پس از آن از سایر نقاط دنیا گزارش گردید. این بیماری در ایران اولین بار توسط پتراک و اسفندیاری (۳۳) و بعد توسط شریف و ارشاد (۴۰) از مناطق گندم خیز کشور گزارش شده است (۴۲). تغییر الگوی کشت، تراکم بالای بذر، افزایش استفاده از کودهای ازته و کشت تک محصولی با تعداد محدودی از

سپتوریوز برگ گندم با نام انگلیسی *Septoria tritici* blotch (STB) یکی از بیماری‌های مهم مناطق کشت گندم در دنیا است، قارچ عامل بیماری در فرم جنسی *Mycosphaerella graminicola* (Fückel) J. Schröt in *Zymoseptoria tritici* Cohn و در فرم غیر جنسی (Desm.) Quaedvlieg et al., 2011) نامیده می‌شود (۱۱، ۱۲ و ۳۹). فرم جنسی قارچ اولین بار توسط ساندرسون در سال ۱۹۷۲ در نیوزلند شناسایی شد (۳۳)، سپس از کشورهای استرالیا، برزیل، هلند، انگلیس، آمریکا و کانادا گزارش گردید (۱۱ و ۱۴). میزان خسارت

ارقام گندم باعث افزایش شیوع بیماری می‌گردد (۵). با استفاده از مدیریت تلفیقی شامل ارقام مقاوم، تناوب زراعی، کاربرد مناسب کودها و قارچ‌کشها و تراکم مناسب بذر در کاهش خسارت بیماری مؤثر می‌باشد (۳۶). آگاهی از تنوع ژنتیکی جمعیت‌های قارچ عامل بیماری و وضعیت تولید مثل جنسی و غیر جنسی آن در داخل جمعیت‌های قارچ در بهبود روش‌های مدیریت پایدار این بیماری برای اصلاح و انتخاب ارقام مقاوم، از اهمیت زیادی برخوردار است (۲۴ و ۳۸). استفاده از نشانگرهای مولکولی برای مطالعه جمعیت قارچ‌های بیمارگر گیاهی مختلف، ارتباط فیلوژنتیکی بیمارگرها و همچنین مطالعات ژنتیک جمعیت رو به افزایش است (۶، ۸، ۱۶، ۱۸، ۲۰، ۲۳ و ۲۶). تنوع ژنتیکی *S. tritici* با استفاده از نشانگر RAPD (۳۴ و ۳۵) و سایر نشانگرها (۲۶) در سایر نقاط جهان بررسی شده است، ولی گزارش در زمینه تنوع ژنتیکی این قارچ در ایران محدود است. تنوع ژنتیکی جمعیت‌های قارچ *M. graminicola* با تعداد جدایه‌های مختلف و نشانگرهای مختلفی مورد مطالعه قرار گرفته است (۶، ۱۹، ۲۵، ۳۴، ۳۵، ۳۸ و ۴۴). در این زمینه برای مطالعه تنوع ژنتیکی جمعیت‌های کنزاس قارچ *M. graminicola* در سطوح مختلف کوچک، بزرگ و ایالتی از نشانگرهای AFLP استفاده شد (۱۵). مدینی و حمزه (۲۷) از نشانگر AFLP برای تنوع ژنتیکی جدایه‌های *M. graminicola* از تونس، الجزایر و کانادا استفاده نمودند و تنوع ژنتیکی بالایی را در این مناطق گزارش کرده‌اند. مطالعات قبلی نشان داده که نمونه‌های جمعیت‌های *M. graminicola* در اندازه جغرافیایی کوچک در یک مزرعه با تنوع ژنتیکی بالایی همراه بوده‌اند (۲۱، ۲۲). جورجنز و همکاران (۱۴) با بررسی ساختار ژنتیکی و تنوع جمعیت قارچ *M. graminicola* در ایران،

فلسطین اشغالی، آرژانتین و استرالیا گزارش نمودند که جمعیت جمع‌آوری شده از فلسطین اشغالی بیشترین تنوع ژنتیکی را داشت اما جمعیتی که از منطقه دزفول در استان خوزستان ایران جمع‌آوری شده بودند کمترین تنوع ژنتیکی معادل ۰/۲۶ را داشت و هاپلوتیپ‌های مشابه در داخل جمعیت فوق زیاد بود. کمیجانی و همکاران (۱۸) نیز به منظور بررسی تنوع ژنتیکی و تعیین میزان نزدیکی ژنتیکی جدایه‌های قارچ عامل بیماری در ایران، ۵۸ جدایه از هفت استان کشور را با استفاده از نشانگر *rep-PCR* مطالعه کردند و نشان دادند که ۵۶ جدایه بیش از ۵۰ درصد از نظر ژنتیکی از همدیگر متفاوت بودند و اغلب جدایه‌هایی که با همدیگر مشابه بودند از یک منطقه جغرافیایی بودند. ابرین بنا و همکاران (۱) ۲۲۱ جدایه از پنج استان کشور را با استفاده از نشانگر AFLP و ژنگاه تیپ آمیزشی بررسی کردند. با توجه به اهمیت زیاد و خسارت زا بودن این بیماری در استان‌های مختلف اتخاذ راهبردهای مناسب برای مدیریت بیماری ضروری دانسته شده است. عامل بیماری سپتوریوز غلات در طول فصل رشد و در مناطق با میزان بارندگی بالا باعث کاهش عملکرد به میزان ۳۰ تا ۴۰ درصد می‌شود. به علت شرایط آب و هوایی مناسب در مناطق جنوب کشور و در شهرستان‌های مهران و دهلران استان ایلام، خسارت بسیار بالا و در بعضی از مزارع بالاتر از ۳۰ درصد گزارش شده است. با توجه به سطح زیر کشت بالای گندم و کشت اصلی گندم در این مناطق و وجود کانون‌های آلودگی، گاهی میزان خسارت بسته به شرایط آب و هوایی تا ۱۰۰ درصد هم می‌رسد که از لحاظ اقتصادی خسارت جبران‌ناپذیری به کشاورزان منطقه و به دنبال آن استان و کشور وارد می‌گردد. هدف از انجام این مطالعه بررسی ساختار ژنتیکی و تنوع جمعیت قارچ *M. graminicola* با نشانگر

دهلران	P2	ISO11	۱۱	مولکولی Simple Sequence Repeats (SSR) در مناطق
دهلران	P2	ISO12	۱۲	نمونه برداری است که اطلاعات مفیدی را در مورد میزان
دهلران	P2	ISO13	۱۳	تغییرپذیری بیمارگر عامل بیماری به دست می‌دهد و
دهلران	P2	ISO14	۱۴	چنین اطلاعاتی در اصلاح ارقام مقاوم به بیماری در
دهلران	P2	ISO15	۱۵	جهت افزایش پایدار عملکرد گندم کمک می‌کند.
دهلران	P2	ISO16	۱۶	مواد و روشها
دهلران	P2	ISO17	۱۷	نمونه برداری: در این بررسی در بهار ۱۳۹۰ ضمن بازدید
دهلران	P2	ISO18	۱۸	از مناطق شیوع بیماری از مزارع گندم شهرستانهای مهران
مهران	P3	ISO19	۱۹	و دهلران استان ایلام، از گیاهانی که دارای علائم آلودگی
مهران	P3	ISO20	۲۰	به صورت زخمهای کلروتیک، نکروتیک و وجود
مهران	P3	ISO21	۲۱	پیکنیدهای سیاه رنگ بر روی برگها بوده به صورت
مهران	P3	ISO22	۲۲	تصادفی و حرکت زیگزاگی نمونه برداری صورت گرفت.
مهران	P3	ISO23	۲۳	برای تسهیل در آنالیز ساختار ژنتیکی جمعیتها، نمونه های
مهران	P3	ISO24	۲۴	به دست آمده (بسته به فاصله مزارع آلوده از همدیگر از
مهران	P3	ISO25	۲۵	۵۰۰ متر تا ۳ کیلومتر) در جمعیتهای مختلف قرار داده
مهران	P3	ISO26	۲۶	شدند (جدول ۱). نمونه‌ها در پاکتهای کاغذی به
مهران	P4	ISO27	۲۷	آزمایشگاه منتقل شده و برای جداسازی قارچ در دمای ۴
مهران	P4	ISO28	۲۸	درجه سانتی گراد در یخچال نگهداری شدند.
مهران	P4	ISO29	۲۹	جدول ۱ - مشخصات جدایه‌های قارچ <i>Septoria tritici</i> به
مهران	P4	ISO30	۳۰	دست آمده از مناطق مختلف نمونه برداری
مهران	P4	ISO31	۳۱	ردیف
مهران	P4	ISO32	۳۲	کد جدایه
مهران	P4	ISO33	۳۳	کد جمعیت
مهران	P4	ISO34	۳۴	شهرستان
مهران	P4	ISO35	۳۵	دهلران
مهران	P4	ISO36	۳۶	دهلران
مهران	P5	ISO37	۳۷	دهلران
مهران	P5	ISO38	۳۸	دهلران
مهران	P5	ISO39	۳۹	دهلران
				ISO1
				ISO2
				ISO3
				ISO4
				ISO5
				ISO6
				ISO7
				ISO8
				ISO9
				ISO10

۴۰	ISO40	P5	مهران
۴۱	ISO41	P5	مهران
۴۲	ISO42	P5	مهران
۴۳	ISO43	P5	مهران
۴۴	ISO44	P5	مهران

انتخاب گردید. پس از ۳ هفته رشد، گیاهان با سوسپانسیون اسپور به غلظت 1×10^6 اسپور دریک میلی لیتر از جدایه های نماینده و با آب پاش دستی اسپورپاشی گردیدند. برای حفظ رطوبت، گلدانها به مدت یک شبانه-روز با کیسه نایلونی پوشانده شدند. بعد از ایجاد علائم عامل ایجاد بیماری مجدداً جداسازی و شناسایی گردید. گلدان شاهد با آب مقطر سترون محلول پاشی گردید.

استخراج DNA: برای به دست آوردن میسلیموم جهت استخراج DNA از پرگنه‌های تکثیر شده در محیط کشت YMDA استفاده شد که با استفاده از اسکالپل این پرگنه‌ها از محیط کشت جدا شده و درون ویالهای سترون جمع‌آوری گردیده و در دمای ۲۰- درجه سانتی گراد جهت انجام آزمایشات مولکولی نگهداری شدند. جهت استخراج DNA قارچ از روش CTAB دوپیل و دوپیل (۱۰) با اندکی تغییرات استفاده شد. در ابتدا بافر تجزیه حاوی ترکیبات EDTA (20mM)، Tris-HCL (100mM)، CTAB (2%)، 2-mercaptoethanol (0.2%)، NaCl(1.4M) تهیه شد. بافر تجزیه با توده میسلیمومی جدایه ها مخلوط شد، مخلوط حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد در حمام آب گرم (Ban mary) قرار داده شدند. محلول کلروفرم-ایزوامیل‌الکل به نسبت ۱:۲۴ به مخلوط اضافه گردید و سانتریفیوژ با ۱۲۰۰۰ دور به مدت ۲۰ دقیقه انجام گرفت. فاز رویی را برداشته، آنزیم RNase با غلظت نهایی ۲۰ میکرولیتر در میلی گرم در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ دقیقه به آن اضافه گردید. بعد از این مرحله، کلروفرم-ایزوامیل‌الکل مطابق بالا اضافه شد و ویالها به مدت ۱۰ دقیقه با ۱۲۰۰۰ دور سانتریفیوژ شدند. به فاز رویی شفاف، سدیم استات و ایزوپروپانول سرد اضافه گردید و نمونه ها به مدت ۱۰ دقیقه با سرعت ۱۲۰۰۰

جداسازی، خالص سازی و نگهداری جدایه‌ها: برای

جداسازی قارچ عامل بیماری، بعد از ضدعفونی سطحی قطعات برگ با الکل ۷۰ درصد به مدت ۱۵ ثانیه و هیپوکلریت سدیم ۰/۵ درصد به مدت ۹۰ ثانیه، شستشوی نمونه ها با آب مقطر سترون و خشک کردن آنها با کاغذ صافی سترون، نمونه ها روی محیط آب آگار کشت گردیدند. بعد از ۱۶ تا ۲۴ ساعت، پیکنیدیوسپورها به محیط کشت آب آگار ۱/۵ درصد (۱۵ گرم آگار در یک لیتر آب مقطر) یا محیط کشت YMDA (۰/۲ گرم آنتی بیوتیک استریتومایسین، دکستروز، عصاره مالت و عصاره مخمر از هر کدام چهار گرم، ۱۵ گرم آگار و یک لیتر آب مقطر) منتقل گردیدند. پرگنه‌های حاصل از رشد تک پرگنه‌ها، قارچهای خالصی بودند که برای ادامه آزمایش استفاده شدند. برای نگهداری قارچ، جدایه ها در لوله های آزمایش حاوی محیط کشت PDA منتقل شدند و بعد از رشد کافی در دمای ۴-۵ درجه سانتی گراد در یخچال نگهداری گردیدند.

بررسی آزمون بیماریزایی در گلخانه: برای انجام آزمون

بیماریزایی، از آنجائی که خصوصیات ظاهری همه جدایه ها مشابه هم بودند ابتدا به صورت تصادفی از هر جمعیت یک جدایه به عنوان نماینده آن جمعیت برای اثبات بیماریزایی انتخاب گردید. سپس شش گلدان را از خاک سترون پر کرده و بذر گندم رقم فلات در آنها کشت داده شد یکی از این گلدانها به عنوان شاهد

دور در دقیقه سانتیفریوژ شدند. فاز رویی دور ریخته، به رسوب ته‌نشین شده الکل اتانول ۷۰ درصد جهت شستشو اضافه گردید. بعد از سانتیفریوژ کوتاه و دور ریختن الکل، رسوب DNA حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در هوای آزاد قرار داده شد، پس از خشک شدن ۵۰ میکرولیتر بافر TE به آن اضافه گردید. DNA استخراج شده قارچ درویالهای حاوی بافر TE در دمای ۲۰- درجه برای مراحل بعد نگهداری شدند. برای اطمینان از کمیت و کیفیت DNA استخراج شده، از ژل آگارز ۰/۸ درصد استفاده شد.

تجزیه و تحلیل داده‌ها: به منظور تعیین میزان تشابه جدایه‌های *S. tritici* ابتدا باندهای واضح در تصاویر ژلها مشخص شدند. داده‌ها براساس حضور باند (یک) و یا عدم حضور باند (صفر) وارد نرم افزار Excel گردیدند. ماتریس تشابه بین جفت جدایه‌ها با استفاده از ضریب تشابه دایس و تجزیه خوشه‌ای داده‌ها با روش UPGMA و Neighbor joining با نرم افزار NTsys ver. 2.02 محاسبه گردید (۳۷). بررسی تنوع ژنتیکی جمعیت‌های قارچ و تجزیه واریانس مولکولی داده‌ها با استفاده از نرم افزار Gen Alex ver.6.501 (۳۰) انجام شد، اجزای واریانس محاسبه و سهم هر یک از آنها در تنوع کل تعیین گردید. فاصله ژنتیکی بین جمعیتها با استفاده از ضریب نی (۲۸) محاسبه و بدین ترتیب ماتریس فاصله ژنتیکی بین زوج جمعیتها تهیه شد. میانگین تنوع ژنی، ضریب شانون، میزان چندشکلی، میانگین تعداد آلل مشاهده شده و متوسط تعداد آلل مؤثر در هر جایگاه ژنی، با استفاده از نرم افزار Gen Alex ver.6.501 به دست آمد. میانگین Gst و میزان جریان ژنی (Nm) از Fst مطابق فرمول $Fst = 0.25(1 - Gst)$ با استفاده از نرم افزار POP GENE (۴۳) انجام گرفت. برای به دست آوردن نمودار تجزیه به مختصات اصلی جدایه‌ها از نرم‌افزار DARwin (۳۲) استفاده گردید.

دور در دقیقه سانتیفریوژ شدند. فاز رویی دور ریخته، به رسوب ته‌نشین شده الکل اتانول ۷۰ درصد جهت شستشو اضافه گردید. بعد از سانتیفریوژ کوتاه و دور ریختن الکل، رسوب DNA حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در هوای آزاد قرار داده شد، پس از خشک شدن ۵۰ میکرولیتر بافر TE به آن اضافه گردید. DNA استخراج شده قارچ درویالهای حاوی بافر TE در دمای ۲۰- درجه برای مراحل بعد نگهداری شدند. برای اطمینان از کمیت و کیفیت DNA استخراج شده، از ژل آگارز ۰/۸ درصد استفاده شد.

بررسی تنوع ژنتیکی جدایه‌های *Septoria tritici* به کمک نشانگرهای SSR: برای این منظور از پنج جفت آغازگر ریزماهواره (SSR) برای *Septoria tritici* استفاده گردید (۲۹) (جدول ۲). سپس واکنش زنجیره‌ای پلیمرز (PCR) با استفاده از آغازگرها به صورت جداگانه با DNA ژنومی جدایه‌ها با دستگاه ترموسایکلر Analytikjena مدل Monoblock 60 به طور جداگانه و در حجم واکنش ۲۵ میکرولیتر انجام شد. حجم واکنش شامل: بافر 10X PCR به مقدار ۲/۵ میکرولیتر، MgCL₂ (50mM) به مقدار ۱/۵ میکرولیتر، dNTP (10mM) به مقدار ۰/۹ میکرولیتر، از هر جفت آغازگر (Forward, Reverse)، هر کدام به مقدار ۱ میکرولیتر، Taq DNA polymerase (250 unit) به مقدار ۰/۲ میکرولیتر از شرکت سیناکلون، DNA ژنوم به مقدار ۲/۵ میکرولیتر، آب مقطر سترون ۱۵/۴ میکرولیتر در یک برنامه حرارتی شامل ۴۰ چرخه به صورت زیر انجام شد: واسرشت سازی اولیه در ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳ دقیقه، واسرشت سازی در ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت یک دقیقه، اتصال و هیبرید شدن آغازگرها در دمای بین ۵۹- ۵۱ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱ دقیقه، سنتز در ۷۲ درجه

نتایج و بحث

در این بررسی ۴۴ جدایه *S. tritici* از مزارع مختلف شهرستانهای مهران و دهلران جداسازی و خالص شدند، که همگی متعلق به گونه *S. tritici* بودند و کارهای مولکولی براساس این گونه انجام گرفت.

مشخصات قارچ *S. tritici* : یکنیدیومها به صورت کروی شکل و به رنگ قهوه‌ای روشن بوده که در روی لکه‌ها تشکیل شده و اندازه آنها ۱۶۰-۲۱۰ میکرومتر می‌باشد. پیکنیدیوسپورها بی‌رنگ، استوانه‌ای، مستقیم گاهی با خمیدگیهای نامنظم، اغلب با سه بند و با دو سر گرد بوده و اندازه آنها ۲-۴ × ۱۵-۳۲ میکرومتر بود. تحت شرایط مرطوب این اسپورها به صورت رشته‌های صورتی رنگ از دهانه پیکنیدیوم خارج می‌شوند.

آزمون بیماریزایی: در این آزمون پس از مایه‌زنی قارچ عامل بیماری بر روی گیاه گندم علائم بیماری بعد از ۴ هفته ابتدا به صورت لکه‌های کوچک نامنظم به رنگ قهوه‌ای مایل به قرمز ظاهر شدند. لکه‌ها به وسیله

رگبرگها محدود شده و به صورت طولی توسعه می‌یابند. به تدریج که لکه‌ها پیشرفت می‌کنند، از مرکز تغییر رنگ داده و خاکستری می‌شوند و به مرور تمام سطح برگ را فرا می‌گیرند و در نهایت نقاط سیاه ریز (پیکنیدیومها) در روی لکه‌ها ظاهر می‌شوند. در اغلب موارد زردی و خشکیدگی برگ نیز اتفاق می‌افتد. از قسمتهایی که علائم بیماری مشاهده شد قارچ مورد نظر مجدداً جداسازی گردید.

بررسی تنوع ژنتیکی جمعیت‌های مورد بررسی: تنوع ژنتیکی جدایه‌های *S. tritici* با استفاده از پنج جفت نشانگر ریزماهواره مورد بررسی قرار گرفت. تعداد کل آللهای مشاهده شده ۲۲ آلل بودند. باندهای DNA حاصل از تکثیر آغازگر ST1E7 به عنوان نمونه در شکل (۱) آمده است. لوکوس ST1E7 با شش آلل بیشترین آلل را در میان آللهای تولیدی آغازگرها داشت (جدول ۳).

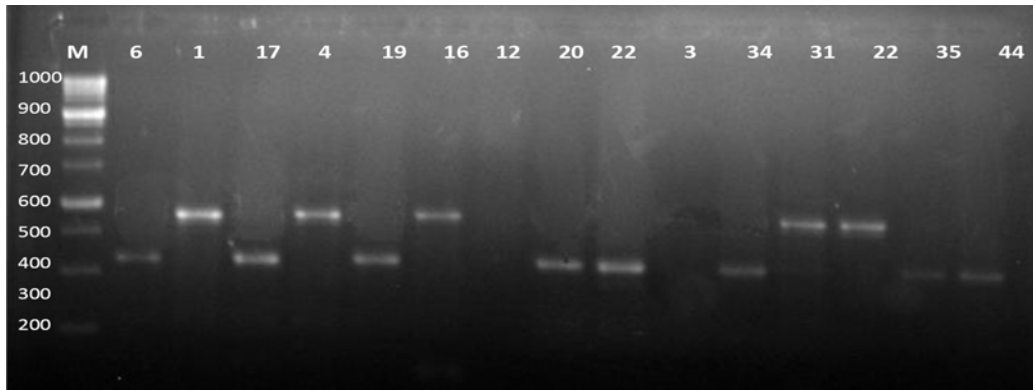
جدول ۲- مشخصات و توالی آغازگرهای SSRs مورد استفاده برای مطالعه جدایه‌های *Septoria tritici* (۲۹)

Primer	Reported repeat Motif	Primer sequences (5'-3')
ST1A2	(GGC) ₇ /(GGT) ₂	F- CTCTCTCCCGTGCTGTGTTT R- CAGACCACCTGCACAGCAT
ST1A4	(CCG) ₇	F- GGTTCGATGGAGAGATTT R- TCACCTCCTCATCGCAGA
ST2C10	(AGCGG) ₄	F- AGGCGAGAACTTGCTTGCGAG R- AATGAACGTCCCATGGACGTG
ST1E7	(CGG) ₅	F- GATCTCGAGCAGGGCGGAAGT R- TCACACGCTGGTCTGTGAATC
ST1D7	(AC) ₂₂	F- TTGAAGTGGCATCCTCCATT R- AACTCGGCTGGTGGAACA

آغازگر ST2C10 برابر ۰/۶ و برای آغازگر ST1E7 برابر ۱/۲ بود. در این مطالعه تمام نشانگرهای مورد استفاده چندشکلی مناسب از خود نشان داده است از طرف دیگر

میانگین تعداد آلل (همردیف ژن) در کل ژنگاهها برابر ۴/۴ است. میانگین تعداد آلل برای هر آغازگر بین ۰/۶ تا ۱/۲ متفاوت بود به طوری که میانگین تعداد آلل برای

تفاوت در نمونه قارچی، تعداد جدایه، تعداد نشانگر و آلل مشاهده شده اثر دارند. نوع نشانگر از جمله عواملی هستند که در تعداد باند و



شکل ۱- باندهای DNA حاصل از تکثیر آغازگر ST1E7 در بین جدایه‌های ISO6,1,17,4,19,16,12,20,22,3,34,31,22,35,44 قارچ *S. tritici* (اعداد درج شده در بالا نشان دهنده جدایه‌ها و M نشانگر استاندارد ۱۰۰ bp)

جدول ۳- مشخصات نشانگرهای مورد استفاده

آغازگر	اندازه آلل	تعداد آلل تکثیر شده	نسبت چندگانه مؤثر
ST1A2	۱۸۰-۸۷۵	۵	۵
ST1A4	۱۲۵-۵۰۰	۴	۴
ST2C10	۱۲۰-۱۷۵	۳	۳
ST1E7	۱۱۰-۵۲۵	۶	۶
ST1D7	۱۱۲-۱۲۵۰	۴	۴
میانگین	-	۴/۴	۴/۴

جدول ۴- تجزیه واریانس ژنتیکی جمعیت‌های *S. tritici*

منبع تغییرات	درجه آزادی	مجموع مربعات	میانگین مربعات	خطای استاندارد	واریانس داخل و سطح احتمال	بین جمعیت
تنوع بین جمعیتها	۴	۱۳/۲۸۲	۳/۳۲۰	۰/۰۶۰	٪۲	۰/۰۲۱
تنوع درون جمعیتها	۳۹	۱۰۸/۷۶۴	۲/۷۸۹	۲/۷۸۹	٪۹۸	
کل	۴۳	۱۲۲/۰۴۵		۲/۸۴۹	٪۱۰۰	

جدول ۵- اطلاعات به دست آمده در جمعیت‌های *S. tritici*

درصد چندشکلی	H	I	Ne	Na	اندازه جمعیت	جمعیت
۷۲/۷۳	۰/۱۶۰	۰/۲۷۱	۱/۲۱۹	۱/۴۵۵	۸	۱
۶۸/۱۸	۰/۱۴۹	۰/۲۴۹	۱/۲۱۲	۱/۳۶۴	۹	۲
۵۴/۵۵	۰/۱۳۸	۰/۲۲۲	۱/۲۱۵	۱/۰۹۱	۹	۳
۷۲/۷۳	۰/۱۶۶	۰/۲۷۴	۱/۲۴۱	۱/۴۵۵	۹	۴
۶۸/۱۸	۰/۱۵۸	۰/۲۵۹	۱/۲۳۸	۱/۳۶۴	۹	۵
۶۷/۲۷	۰/۱۵۴	۰/۲۵۵	۱/۲۲۵	۱/۳۴۵	۴۴	کل

جدول ۶- فاصله ژنتیکی به دست آمده از داده های ماتریس نی در جمعیت‌های *S. tritici*

جمعیت	۱	۲	۳	۴	۵
۱	*	۰/۹۸۷	۰/۹۷۷	۰/۹۸۹	۰/۹۸۸
۲	۰/۰۱۰	*	۰/۹۸۱	۰/۹۸۸	۰/۹۸۷
۳	۰/۰۱۸	۰/۰۱۲	*	۰/۹۸۸	۰/۹۸۲
۴	۰/۰۱۳	۰/۰۱۲	۰/۰۱۹	*	۰/۹۹۰
۵	۰/۰۱۲	۰/۰۱۱	۰/۰۲۴	۰/۰۱۳	*

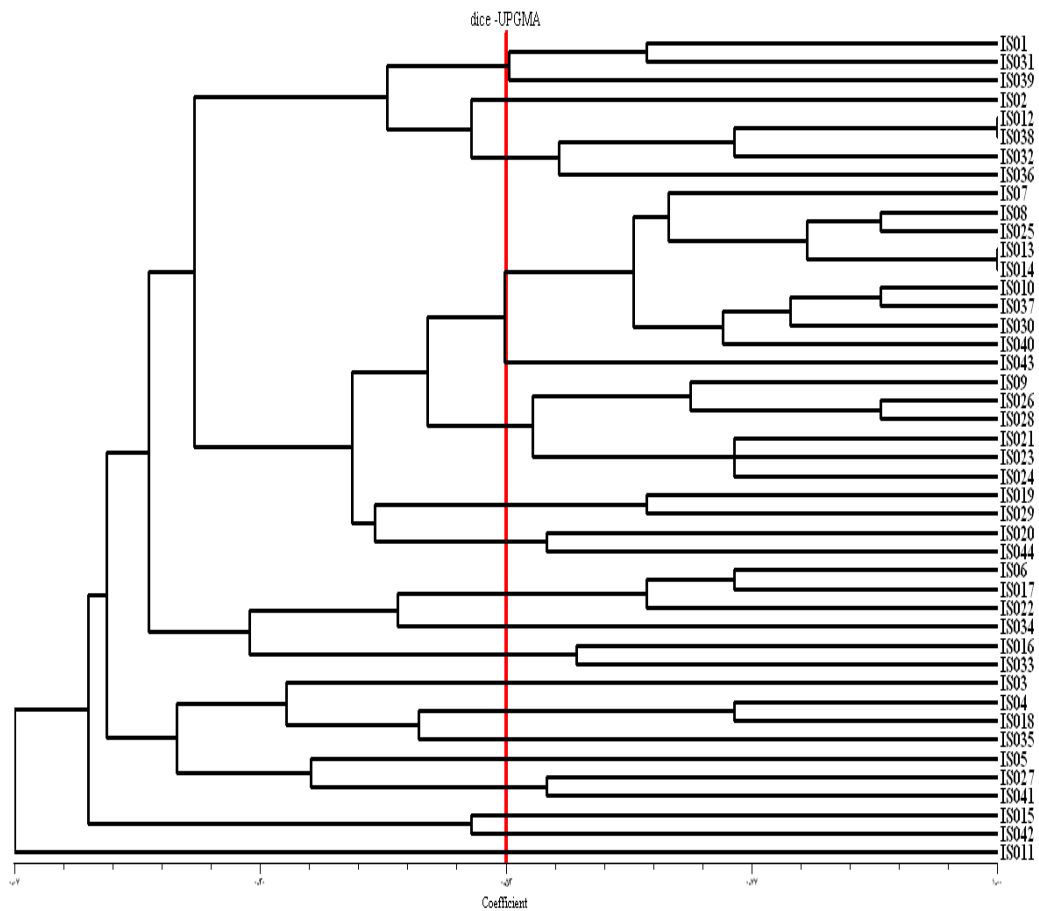
قسمت بالایی * نشان دهنده شباهت ژنتیکی است قسمت پایینی * نشان دهنده فاصله ژنتیکی است

جدول ۷- میزان جریان ژنی در جایگاههای مورد مطالعه

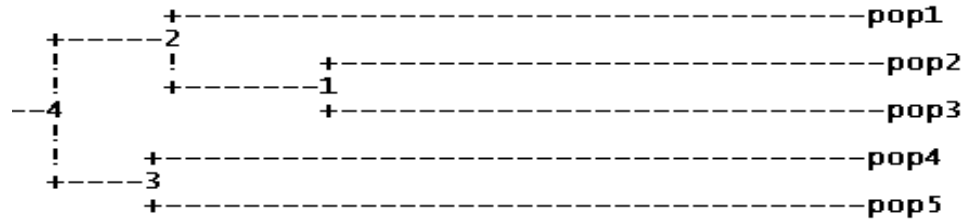
جایگاه	تعداد جدایه ها	Ht	Hs	Gst	Nm
۱	۴۴	۰/۴۹۸	۰/۴۴۰	۰/۱۱۶	۳/۷۹۵
۲	۴۴	۰/۰۸۴	۰/۰۷۹	۰/۰۶۹	۶/۶۶۶
۳	۴۴	۰/۴۳۲	۰/۳۶۱	۰/۱۶۴	۲/۵۳۲
۴	۴۴	۰/۳۷۵	۰/۳۶۱	۰/۰۳۶	۱۳/۳۰۶
۵	۴۴	۰/۴۹۹	۰/۴۹۵	۰/۰۰۷	۶۲/۶۵۶
۶	۴۴	۰/۱۶۶	۰/۱۶۲	۰/۰۲۵	۱۹/۰۴۸
۷	۴۴	۰/۰۸۴	۰/۰۷۹	۰/۰۶۹	۶/۶۶۶
۸	۴۴	۰/۱۲۴	۰/۱۰۸	۰/۱۲۷	۳/۴۳۷
۹	۴۴	۰/۲۹۵	۰/۲۶۱	۰/۱۱۷	۳/۷۴۲
۱۰	۴۴	۰/۴۵۱	۰/۳۹۶	۰/۱۲۲	۳/۵۸۲
۱۱	۴۴	۰/۲۹۹	۰/۲۵۲	۰/۱۵۵	۳/۷۰۸
۱۲	۴۴	۰/۴۱۵	۰/۳۷۱	۰/۱۰۶	۴/۲۰۰
۱۳	۴۴	۰/۱۷۱	۰/۱۵۴	۰/۰۹۹	۴/۵۱۹

۲۳/۷۵۷	۰/۰۲۰	۰/۲۶۱	۰/۲۶۶	۴۴	۱۴
۵/۰۰۰	۰/۰۹۰	۰/۰۳۹	۰/۰۴۳	۴۴	۱۵
۲/۷۱۷	۰/۱۵۵	۰/۲۴۶	۰/۲۹۲	۴۴	۱۶
۴/۵۱۹	۰/۰۹۹	۰/۱۵۴	۰/۱۷۱	۴۴	۱۷
۶/۱۸۶	۰/۰۷۴	۰/۰۸۳	۰/۰۹۰	۴۴	۱۸
۲/۹۳۵	۰/۱۴۵	۰/۱۱۴	۰/۱۳۴	۴۴	۱۹
۲/۸۴۰	۰/۱۴۹	۰/۲۰۳	۰/۲۳۹	۴۴	۲۰
۱/۲۲۰	۰/۲۹۰	۰/۲۰۷	۰/۲۹۲	۴۴	۲۱
۹/۴۷۰	۰/۰۵۰	۰/۱۲۲	۰/۱۲۹	۴۴	۲۲
۴/۱۱۳۹	۰/۱۰۸۴	۰/۲۲۵۲	۰/۲۵۲۶	-	میانگین

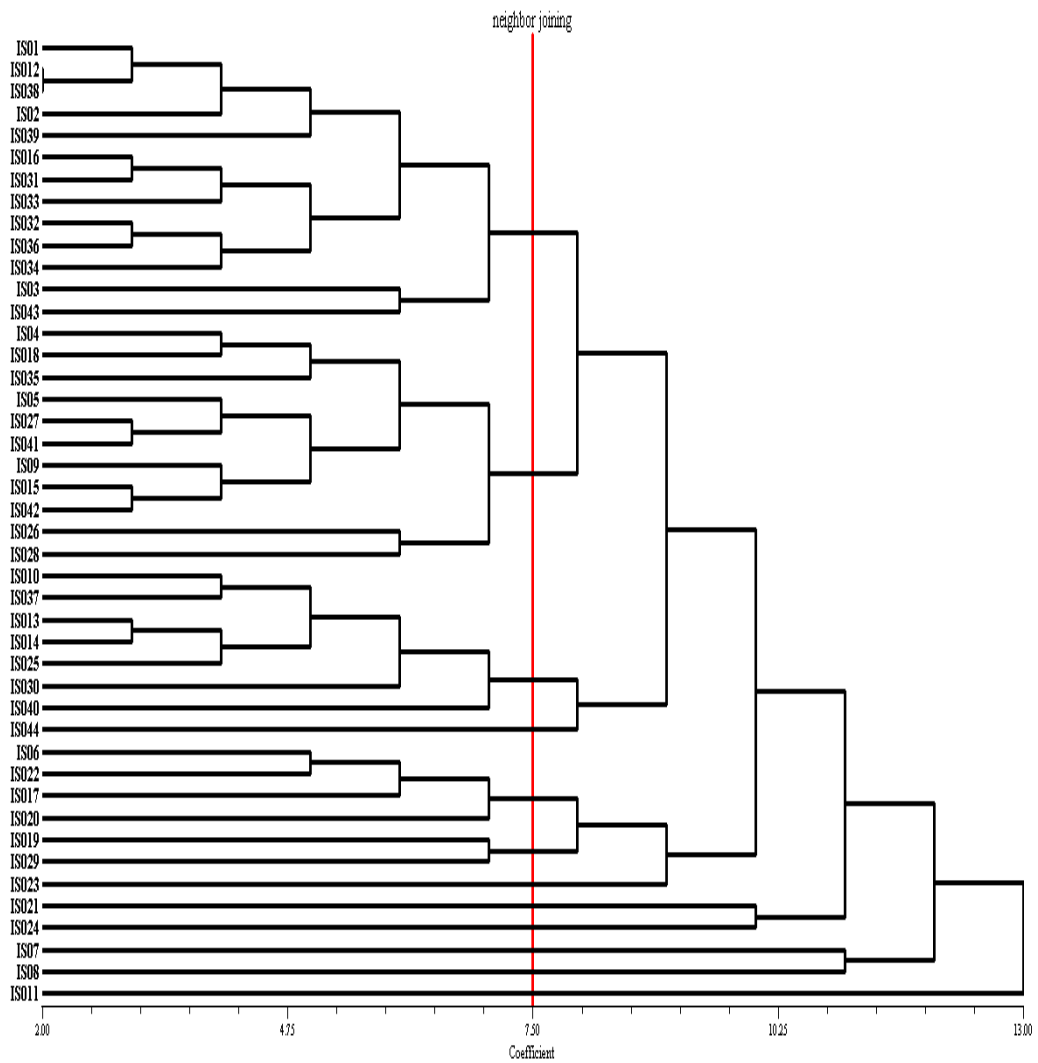
Nm = میزان جریان ژنی Gst = میزان تمایز ژنتیکی



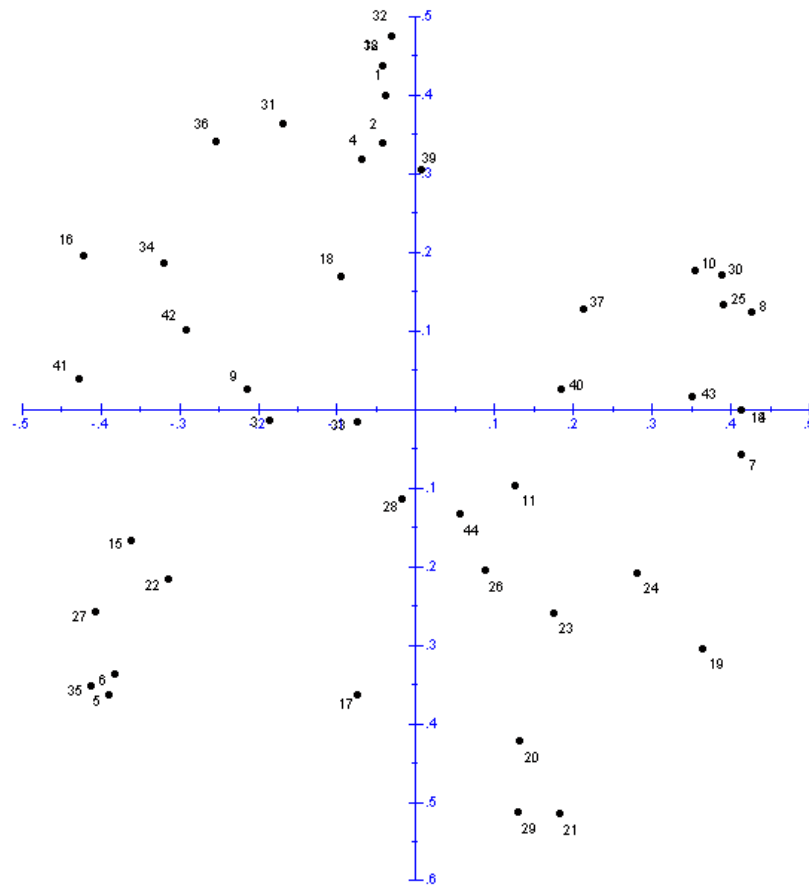
شکل ۲ - دندروگرام تشابه جدایه های *S. tritici* در پنج نشانگر باروش UPGMA و ضریب تشابه دایس



شکل ۳- گروه بندی جمعیت‌های *S. tritici* براساس UPGMA



شکل ۴- دندروگرام تشابه جداییه های *S. tritici* با روش Neighbor joining



شکل ۵- نمودار دو بعدی تجزیه به مختصات اصلی پراکنش جدایه‌های *S. tritici*

جدول ۸- درصد تبیین واریانس ژنتیکی توسط مؤلفه‌های حاصل از تجزیه به مختصات اصلی

محور	درصد تبیین	درصد تجمعی
مؤلفه اول	۲۶/۴۹	۲۶/۴۹
مؤلفه دوم	۲۳/۴۶	۴۹/۹۵
مؤلفه سوم	۱۷/۱۱	۶۷/۰۶

در درون و بین جمعیتها انجام می‌دهند، از این رو می‌توان در سایر مطالعات مربوط به جدایه‌های *S. tritici* و گونه‌های نزدیک به این جنس از آنها استفاده کرد. نسبت چندگانه مؤثر که بیانگر تعداد جایگاههای ژنی چندشکل موجود در یک ژرم‌پلاسم است در این مطالعه برای

دامنه اندازه باندها در این نشانگرها بین ۱۱۰ تا ۱۲۵۰ جفت باز متغیر بود که آغازگر ST1D7 محدودده بیشتری را تکثیر کرد. بیشترین تعداد آلل تکثیر شده و نسبت چند گانه مؤثر مربوط به نشانگر ST1E7 بود. نشانگرهایی که تعداد آلل و شاخص نشانگر بالاتری دارند، تفکیک بهتری

اطلاعات تنوع ژنتیکی جایگاه‌های SSR برای جمعیت‌های *S. tritici*: بالا بودن تعداد آلله‌ها، تعداد آلله‌های مؤثر، ناخودپرووری و شاخص تنوع شانون نشان‌دهنده چندشکلی بالاتر می‌باشد. جمعیت چهار بیشترین ضریب شانون و جمعیت سه کمترین ضریب شانون را دارد. از این رو می‌توان گفت جمعیت چهار تنوع ژنتیکی بالاتری نسبت به بقیه جمعیت‌ها دارد و این تنوع جمعیت نشان دهنده احتمال سازگاری بیشتر جدایه‌ها نسبت به تغییرشرایط محیطی است. به خاطر پایین بودن تنوع ژنتیکی بین جمعیت‌ها، همان گونه که مشاهده می‌شود ضرایب مربوط به تعداد آلله‌ها، تعداد آلله‌های مؤثر، ناخودپرووری، درصد مکان‌های چندشکل و شاخص تنوع شانون به یکدیگر بسیار نزدیکند (جدول ۵). میانگین ضریب شانون محاسبه شده در اینجا برابر با ۰/۲۵۵ بود.

فاصله ژنتیکی بین جمعیت و درون جمعیت‌های *S. tritici*

مورد بررسی: بیشترین فاصله ژنتیکی در جمعیت‌های *S. tritici* ۰/۰۲۴ بود که بین جمعیت‌های سه و پنج مشاهده گردید و کمترین فاصله ژنتیکی ۰/۰۱۱ بوده است که بین جمعیت‌های دو و پنج دیده شد (جدول ۶). بیشترین شباهت ژنتیکی ۰/۹۹ است که بین چهار و پنج دیده می‌شود، که این شباهت بالا نشان دهنده جریان ژنی است. همچنین نشان می‌دهد که این جمعیت‌ها ممکن است از یک کانون آلودگی مشترک منشأ گرفته باشند. جریان ژنی با توجه به فاصله زیاد شهرستانها و وجود موانع طبیعی جغرافیایی ممکن است با جابه‌جایی بذرهای آلوده یا بقایای گیاهی آلوده به قارچ در شهرستانها و یا در جمعیت‌های نزدیک به هم از طریق مکانیسم پراکنش طبیعی قارچ و بذرهای خود مصرفی که هر ساله کشاورزان از بذور تولیدی خود برای کشت استفاده می‌کنند تسهیل شده باشد.

آغازگرها SSR بین ۳ تا ۶ و میانگین ۴/۴ بود (جدول ۳). میانگین درصد مکان‌های چند شکل برای تمام جمعیت‌ها با ۵۸/۸۶ و دامنه ۵۴ تا ۶۸ درصد متغیر بود (جدول ۵). وجود مکان‌های چندشکلی یکی از عوامل نشان‌دهنده تنوع در جمعیت‌ها می‌باشد.

تجزیه واریانس مولکولی (AMOVA) جمعیت‌های

S. tritici: براساس تجزیه واریانس مولکولی جمعیت‌ها در این مطالعه و الگوی توزیع تنوع مولکولی برای نشانگرها، واریانس ژنتیکی درون جمعیت ۹۸ درصد و واریانس ژنتیکی بین جمعیت‌ها برابر با دو درصد بود (جدول ۴). رضوی و هیوز (۳۴ و ۳۵) تنوع ژنتیکی ۹۰ جدایه قارچ *M. graminicola* جمع آوری شده از ۱۰ نقطه مختلف یک مزرعه در ایالت ساسکاچوان کانادا را ۰/۴۴۱ برآورد نمودند که ۸۸ درصد تنوع در داخل و ۱۲ درصد آن در بین مکان‌های نمونه برداری توزیع شده بود.

واریانس ژنتیکی درون جمعیت نشان‌دهنده تنوع درون جدایه‌های مربوط به هر جمعیت می‌باشد. تنوع درون جمعیت به دلایل مختلف از جمله جهش، سیستم تولید مثل و جریان ژن می‌باشد. تنوع بین جمعیت‌های مختلف در اینجا برابر با دو درصد بود که نشان می‌دهد جمعیت‌ها از لحاظ ژنتیکی بسیار به یکدیگر نزدیکند. تمایز کمتر بین جمعیت نسبت به داخل جمعیت‌ها نشان‌دهنده این است که گروه‌بندی صورت گرفته برای جدایه‌ها، در تفکیک جدایه‌ها بر اساس شباهت آنها موفق عمل کرده است و جمعیت‌ها از افراد متفاوتی تشکیل شده‌اند، اما بین این جمعیت‌ها تنوع کم و در عین حال معنی‌داری وجود دارد. بیشترین تنوع درون جمعیت مربوط به جمعیت چهار، با ۲۴/۲۲ درصد بود. همچنین تنوع درون جمعیت‌های یک، دو، سه و پنج به ترتیب برابر ۲۱/۸۷، ۲۲/۲۲، ۱۸/۲۲ و ۲۲/۲۲ درصد به دست آمد.

جدایی جغرافیایی تنها عامل به وجود آوردن تنوع ژنتیکی نمی‌باشد و عواملی مانند جریان ژنی از طریق نقل و انتقال زادمایه قارچ از یک نقطه به نقطه دیگر میتواند باعث پراکنش جدایه‌ها شود، با استفاده از تعداد زیاد نمونه که در منطقه گسترده‌ای قرار دارد شاید بتوان ارتباطی بین مناطق جغرافیایی و خوشه بندی مشاهده کرد.

اما در رسم دندروگرام جمعیتها دو گروه مشخص شده یک گروه شامل جمعیتهای پنج و چهار از شهرستان مهران و گروه دیگر شامل جمعیتهای یک، دو و سه، از شهرستان دهلران که جمعیت شماره یک اندک تفاوتی با جمعیتهای دو و سه دارد (شکل ۳). نتایج حاکی از این دندروگرام نشان دهنده تنوع ژنتیکی کمتر میان جمعیتهاست و واریانس ژنتیکی بین جمعیتها را مورد تأیید قرار می‌دهد.

رسم دندروگرام جدایه‌ها بر اساس اتصال مجاور:
همچنین دندروگرام حاصل از گروه بندی خوشه‌ای جدایه‌های مورد مطالعه با استفاده از نشانگر SSR بر اساس ضریب تشابه دایس و روش نزدیکترین اتصال مجاور (Neighbor joining) برای نشان دادن بهتر ارتباط ژنتیکی بین جدایه‌ها ترسیم گردید. جدایه‌ها در فاصله ۲ تا ۲۰ قرار داشتند (شکل ۴). با در نظر گرفتن خط برش در فاصله ۷/۵۰، ۱۲ گروه تشخیص داده شد که این دندروگرام همانند دندروگرام فوق پراکنش جدایه‌ها را در گروههای مختلف نشان می‌دهد.

تجزیه به مختصات اصلی در جدایه‌های *S. tritici* بر اساس نشانگر SSR: برای بررسی تنوع آلی در جدایه‌های مورد مطالعه، از تجزیه به مختصات اصلی در جهت تکمیل تجزیه خوشه‌ای انجام شد. تجزیه به

میزان جریان ژنی جایگاههای مورد مطالعه: در جایگاههای مورد بررسی در این پژوهش بیشترین جریان ژنی مربوط به جایگاه شماره پنج با مقدار ۶۲/۶۵۶ و کمترین میزان جریان ژنی مربوط به ژنگاه ۲۱ با مقدار ۱/۲۲۰ بود و متوسط جریان ژنی ۴/۱۱۳ محاسبه شد و متوسط تمایز ژنتیکی در این تحقیق ۰/۱۰۸ بود (جدول ۷).

رسم دندروگرام جدایه‌های قارچ *S. tritici* : برای بررسی تنوع ژنتیکی جدایه‌های مورد بررسی از ضریب تشابه دایس و روش UPGMA استفاده شد (شکل ۲). در دندروگرام به دست آمده، با در نظر گرفتن خط برش از ضریب تشابه ۰/۵۴، جدایه‌ها در ۱۸ گروه قرار گرفتند. این گروهها شامل هفت گروه تک عضوی، یک گروه ۱۰ عضوی، یک گروه سه عضوی و پنج گروه دو عضوی است که این گروهها نشان دهنده تنوع ژنتیکی بیشتر جدایه‌های مختلف مربوط به درون جمعیتها می‌باشد که آنالیز واریانس مولکولی این تنوع ژنتیکی را مورد تأیید قرار می‌دهد. عدم ارتباط بین جدایه و منشاء جغرافیایی می‌تواند ناشی از غلبه جریان ژنی بر تأثیرات رانش ژنتیکی و جلوگیری از تفکیک و تمایز محدود به یک منطقه بین جمعیتها باشد. به عبارت دیگر، مهاجرت جدایه‌ها و اختلاط مداوم ژنوتیپها بین زیرجمعیتها و تبادل ژنتیکی فراوان تفکیک و تمایز محدود به یک منطقه را کاهش می‌دهد (۴۱). مقایسه‌ها نشان می‌دهد که دندروگرام در بعضی موارد با پراکنش جغرافیایی تطابق ندارد، به عبارت دیگر قرار گرفتن جدایه‌ها با منشاء جغرافیایی متفاوت در یک گروه نتایج مشخصی را بیان نمی‌کند و تطابق مشخصی بین تنوع ژنتیکی و تنوع جغرافیایی را نشان نمی‌دهد و می‌توان نتیجه گرفت که

توزیع نشانگرها در ژنوم نمونه‌های آنالیز شده و ماهیت مکانیسم تکاملی و واریانس اندازه‌گیری شده را نام برد (۷).

نتیجه‌گیری و بحث

سپتوریوز برگی یکی از مهم‌ترین بیماری‌های گندم می‌باشد، به طوری که در اروپا در درجه اول اهمیت قرار دارد و خسارت قابل توجهی به محصول وارد می‌کند (۳۹). استفاده از ارقام پا کوتاه و پرمحصول در چند سال اخیر در ایران و بسیاری از کشورهای دیگر باعث گسترش این بیماری شده است (۴۲). به توجه به اهمیت محصول گندم، باید اقدامات صحیح و اصولی برای کنترل این بیماری صورت گیرد.

در بین همه راه‌های کنترل این بیماری استفاده از ارقام مقاوم یا متحمل یکی از مطمئن‌ترین و اقتصادی‌ترین روش‌های مبارزه با سپتوریوز برگی می‌باشد. با شناسایی گروه‌های جمعیتی بیمارگر می‌توان به شناسایی ارقام مقاوم در هر منطقه مبادرت نمود و این خود مستلزم انجام آزمون‌های بیمارزایی و بررسی عکس‌العمل در برابر بیمارگر است (۴). بنابراین به منظور انتخاب ارقام مقاوم به عامل بیماری نیاز به آگاهی در مورد ماهیت عامل بیماری، چگونگی بیمارزایی، شرایط محیطی مناسب برای بیمارزایی، تنوع ژنتیکی در جمعیت‌های قارچ عامل بیماری و احتمال وجود فرم جنسی قارچ در چرخه‌ی زندگی عامل بیماری در طبیعت می‌باشد. آگاهی از میزان تنوع ژنتیکی جمعیت‌های قارچ عامل بیماری ضروری است. بیماری‌شناسان به دنبال بررسی علل و عوامل تأثیرگذار بر تغییر در بیمارزایی بیمارگرها، فراوانی ژن‌های بیمارزا از نظر زمانی، مکانی و مطالعه اپیدمیولوژی بیمارگرهای حامل ژن‌های مختلف بیمارزا

مختصات اصلی روش آماری چند متغیره مشابه با تجزیه به مؤلفه‌های اصلی در مورد داده‌های کمی است که کاربرد زیادی در تنوع ژنتیکی دارد در این روش برای نمایش نمودار دوبعدی و سه‌بعدی پراکنش جدایه‌ها به کار می‌رود. نمودار پراکنش جدایه‌ها بر اساس تجزیه به مختصات اصلی و نحوه پراکنش آن در شکل (۵) به صورت دو بعدی آورده شده است. نمودار دو بعدی نشان می‌دهد که پراکندگی زیادی در جدایه‌های مربوط به جمعیت‌ها وجود داشته و جدایه‌ها در هر چهار ناحیه نمودار پراکنده شده‌اند، نتایج به دست آمده از گروه بندی تا حدود زیادی با نتایج به دست آمده از تجزیه خوشه‌ای مطابقت دارد.

نتایج این نمودار نشان می‌دهد که محورهای اصلی اول، دوم و سوم به ترتیب ۲۶/۴۹ و ۲۳/۴۶ و ۱۷/۱۱ درصد و در مجموع این سه محور تقریباً ۶۷/۰۶ درصد واریانس کل داده‌ها را توجیه نموده‌اند (جدول ۸). این تبیین حاکی از عدم همبستگی بین نشانگرهای ریزماهواره است.

مفهوم ژنومی این عدم همبستگی، پراکنده بودن فواصل قابل تکثیر بین جایگاه‌های ریز ماهواره در سراسر ژنوم می‌باشد. اما جدایه‌هایی که از مناطق یکسان جمع‌آوری شده‌اند نیز به خوبی از یکدیگر تفکیک نشده‌اند. چنین استنباط می‌شود که تعداد اندکی نشانگر ریزماهواره اگر پراکنش مناسبی در ژنوم داشته باشند به خوبی در تفکیک گونه‌های مختلف موفق عمل می‌کنند و همچنین برای اختلاف درون گونه‌ای نیز این نشانگر به خوبی عمل می‌نماید. از این رو می‌توان گفت عدم پراکندگی مناسب نشانگر بر روی کل ژنوم یکی از دلایل عدم تفکیک آنها می‌باشد. چندین عامل در تخمین روابط ژنتیکی تأثیر دارند که از بین آنها می‌توان تعداد نشانگر مورد استفاده،

هستند. از طرفی دیگر متخصصین اصلاح نباتات تنوع در بیماریزایی بیمارگر را به دلیل تأثیر آن بر پایداری مقاومت میزبان حائز اهمیت دانسته و شکسته شدن مقاومت ارقام را به این مسئله نسبت می‌دهند (۳۱). نتایج این تحقیق بیانگر وجود تنوع ژنتیکی کم در بین جدایه‌های *S. tritici* جدا شده از گندم می‌باشد. و با توجه به اینکه نشانگرهای مورد استفاده در این مطالعه چندشکلی مناسبی را نشان داده اند می‌توان از آنها برای مطالعات تنوع ژنتیکی در جدایه های دیگری از مناطق مختلف کشور استفاده کرد و با توجه به تنوع به دست آمده در بین جدایه های مورد بررسی می‌توان از آنها در برنامه های اصلاحی استفاده کرد

در این تحقیق با استفاده از دندروگرامهای ترسیم شده گروههای مختلفی شناسایی شده، همچنین براساس نتایج تجزیه واریانس مولکولی تنوع ژنتیکی در بین جدایه های مورد بررسی در هر جمعیت یا نواحی جغرافیایی بالا بوده که علت آنرا شاید بتوان به عوامل مؤثر در تغییرات ژنتیکی نظیر جهش، ریزش ژنتیکی، گزینش، تولید مثل جنسی و غیر جنسی در ساختار جمعیت قارچ در این مناطق نسبت داد. که می‌توان از آنها در برنامه های اصلاحی استفاده کرد. در مجموع با توجه به نتایج می‌توان گفت که تکنیک SSR یک تکنیک مفید و سودمند در بررسی تنوع ژنتیکی درون گونه‌های قارچی از جمله *S. tritici* است. در مناطق مختلف جهان مطالعات مختلفی در این مورد گزارش شده است و همکاران مختلفی از تنوع ژنتیکی را نشان داده‌اند. اون و همکاران (۲۹) با به کارگیری نه جفت آغازگر ریزماهواره تنوع ژنتیکی در داخل جمعیت *M. graminicola* را ۰/۴۹ به دست آوردند. بوکف و همکاران (۲) ساختار ژنتیکی جمعیت بزرگی از *M. graminicola* جمع آوری شده از مزارع مختلف تونس را مطالعه نمودند و گزارش دادند که این بیماری دارای تنوع ژنتیکی بالایی در اثر جریان ژنی و نوترکیبی جنسی است. رضوی و هیوز (۳۴ و ۳۵) تنوع ژنتیکی ۹۰ جدایه *M. graminicola* جمع‌آوری شده از یک مزرعه در ایالت ساکاجوان کانادا را ۰/۴۴ برآورد نمودند که ۸۸ درصد تنوع در داخل و ۱۲ درصد آن در بین مکانهای نمونه‌برداری توزیع شده بود و درجه بالایی از چند شکلی DNA را مشاهده نمودند که گزارش دادند که منبع اولیه بیماری به دلیل انتشار یکنواخت آسکوسپورها در درون مزرعه است. لیندا و همکاران (۱۹) با بررسی ۱۰۹۸ جدایه *M. graminicola* از مناطق، مزارع و برگهای مختلف یک بوته گندم در سوئیس، فلسطین اشغالی و ایالت‌های ارگون و تگزاس آمریکا دریافتند که میانگین تنوع ژنتیکی در سوئیس ۰/۴۷، فلسطین اشغالی ۰/۵۰ و ایالت‌های ارگون و تگزاس آمریکا ۰/۴۴ بوده، همچنین ۷۷ درصد تنوع در داخل جمعیتها و ۲۳ درصد در بین جمعیتها توزیع شده بود. رضوی و هیوز (۳۴ و ۳۵) وجود فرم جنسی قارچ *S. tritici* را در کانادا پیش بینی نموده اند و تحقیقات بعدی هورن و همکاران (۱۳) صحت پیش بینی آنها را به اثبات رسانیدند و فرم جنسی قارچ از ایالت مانتوبا در کانادا گزارش گردید. وجود فرم جنسی در داخل جمعیتهای قارچ باعث می‌شود که ترکیب جدیدی از ژنها حاصل شده و منجر به تنوع ژنتیکی بالایی شود، گاهی منجر به پیدایش ژنوتیپهایی از بیمارگر می‌گردد که از قدرت بیماریزایی و تطابق بیشتری برخوردار هستند و می‌توانند بر مقاومت گیاه میزبان غلبه نمایند. به ویژه احتمال پیدایش اینگونه ژنوتیپها در بیمارگرهایی بیشتر است که در چرخه زندگی خود هم به روش جنسی و هم غیر جنسی تکثیر پیدا می‌کنند (۲۴ و ۲۵). یا توجه به اینکه

در این تحقیق با استفاده از دندروگرامهای ترسیم شده گروههای مختلفی شناسایی شده، همچنین براساس نتایج تجزیه واریانس مولکولی تنوع ژنتیکی در بین جدایه های مورد بررسی در هر جمعیت یا نواحی جغرافیایی بالا بوده که علت آنرا شاید بتوان به عوامل مؤثر در تغییرات ژنتیکی نظیر جهش، ریزش ژنتیکی، گزینش، تولید مثل جنسی و غیر جنسی در ساختار جمعیت قارچ در این مناطق نسبت داد. که می‌توان از آنها در برنامه های اصلاحی استفاده کرد. در مجموع با توجه به نتایج می‌توان گفت که تکنیک SSR یک تکنیک مفید و سودمند در بررسی تنوع ژنتیکی درون گونه‌های قارچی از جمله *S. tritici* است. در مناطق مختلف جهان مطالعات مختلفی در این مورد گزارش شده است و همکاران مختلفی از تنوع ژنتیکی را نشان داده‌اند. اون و همکاران (۲۹) با به کارگیری نه جفت آغازگر ریزماهواره تنوع ژنتیکی در داخل جمعیت *M. graminicola* را ۰/۴۹ به دست آوردند. بوکف و همکاران (۲) ساختار ژنتیکی جمعیت بزرگی از *M. graminicola* جمع آوری شده از

در این تحقیق با استفاده از دندروگرامهای ترسیم شده گروههای مختلفی شناسایی شده، همچنین براساس نتایج تجزیه واریانس مولکولی تنوع ژنتیکی در بین جدایه های مورد بررسی در هر جمعیت یا نواحی جغرافیایی بالا بوده که علت آنرا شاید بتوان به عوامل مؤثر در تغییرات ژنتیکی نظیر جهش، ریزش ژنتیکی، گزینش، تولید مثل جنسی و غیر جنسی در ساختار جمعیت قارچ در این مناطق نسبت داد. که می‌توان از آنها در برنامه های اصلاحی استفاده کرد. در مجموع با توجه به نتایج می‌توان گفت که تکنیک SSR یک تکنیک مفید و سودمند در بررسی تنوع ژنتیکی درون گونه‌های قارچی از جمله *S. tritici* است. در مناطق مختلف جهان مطالعات مختلفی در این مورد گزارش شده است و همکاران مختلفی از تنوع ژنتیکی را نشان داده‌اند. اون و همکاران (۲۹) با به کارگیری نه جفت آغازگر ریزماهواره تنوع ژنتیکی در داخل جمعیت *M. graminicola* را ۰/۴۹ به دست آوردند. بوکف و همکاران (۲) ساختار ژنتیکی جمعیت بزرگی از *M. graminicola* جمع آوری شده از

تخمین جریان ژنی، می‌توان میزان جریان ژنی که از تمایز جمعیتها جلوگیری می‌کند را مشخص کرد. زمانی که جریان ژنی کمتر از یک باشد نشان می‌دهد که تمایز در میان جمعیتها وجود دارد و جریان ژنی بیشتر از یک نشان می‌دهد که تمایز کمتری در میان جمعیتها رخ می‌دهد. ارقام مقاوم یکی از مهم‌ترین روشهای کنترل بیماری سپتوریوز گندم است و برای بررسی روشهای کنترل و تأثیر آنها اطلاعات تنوع ژنتیکی جمعیت بیمارگر بسیار مهم و حائز اهمیت است. افزایش تنوع ژنتیکی در هر جمعیت بیمارگر باعث افزایش پتانسیل سازگاری آن جمعیت در مقابل تغییرات شرایط آب و هوایی و میزبان گردد و ورود چند جدایه با قدرت تهاجمی بالا به این جمعیت ممکن است باعث ایجاد اپیدمی و شدت بالای بیماری شده و کنترل بیماری با مشکل مواجه شود. بنابراین می‌توان با بررسی ساختار ژنتیکی جمعیتهای این بیمارگر، با کاربرد ترکیبهای مختلف ژنهای مقاوم برای رسیدن به مقاومت پایدار گام برداشت تا اصلاح کنندگان بتوانند وارته‌هایی را که دارای پتانسیل مقاومت هستند مطابق با تنوع ژنتیکی جمعیت قارچ برای رسیدن به ارقام با مقاومت پایدار آزمایش کنند.

سپاسگزاری

از همکاری و پشتیبانی مالی معاونت محترم پژوهشی و کمیته زیست‌فناوری دانشگاه ایلام، همچنین از همکاری خانم مهندس مونا مداح جلالی، خانم مهندس مهتاب راد و آقای مهندس سجاد فتاحی کارشناس آزمایشگاه بیماریهای گیاهی در کمک به اجرای این طرح تحقیقاتی تشکر و قدردانی می‌گردد.

این قارچ هم به روش جنسی و هم غیر جنسی تکثیر پیدا می‌کند و احتمال تشکیل فرم جنسی قارچ در ایران وجود دارد لذا احتمال پیدایش پاتوتیپهایی که قدرت بیماریزایی بیشتری دارند در منطقه زیاد است که این عامل می‌تواند باعث شکسته شدن مقاومت ارقام گردد. بنابراین می‌توان برای کنترل بیماری از ارقام گندم با ژنهای مقاوم غیر اختصاصی به نژاد (race non-specific resistance) و یا ارقام دارای چند ژن مقاوم، استفاده نمود. در تولید مثل جنسی با ایجاد افراد نوترکیب در یک جمعیت، تنوع ژنتیکی آن جمعیت افزایش می‌یابد، در تولید مثل پراجنسی با کاهش احتمال سازگاری رویشی بین جدایه‌ها در حالت تصادفی، تنوع در جمعیت کاهش می‌یابد. در این حالت احتمال به وجود آمدن افراد با تنوع ژنتیکی جدید بسیار کم است (۳). در این تحقیق میزان جریان ژنی Nm (۴/۱۱۳) بوده و میزان تمایز ژنتیکی Gst (۰/۱۰۸) به دست آمد و با توجه به کم بودن میزان Gst نسبت به Nm می‌توان گفت تمایز ژنتیکی محدود است. جریان ژنی یکی از نیروهای تکاملی است که نقش بسیار مهمی در تنوع ژنتیکی یک جمعیت دارد، جریان ژنی فرآیندی طبیعی است که در طی آن ژنها از جمعیتی به جمعیت دیگر منتقل می‌شوند و جمعیتها به سمت یکنواختی بیشتر پیش می‌روند. نتایج نشان داد که میزان جریان ژنی با میزان تمایز ژنتیکی رابطه معکوس دارد، هنگامی که جریان ژنی بالا باشد، تمایز ژنتیکی در پایین‌ترین مقدار خود قرار می‌گیرد، در غیاب جریان ژنی، ریزش ژنتیکی باعث تفاوت در فراوانی آلله‌ها در جایگاههای ژنی خنثی درون جمعیت گردد و باعث افزایش تمایز جدایه‌ها در جمعیتها می‌شود (۲۴ و ۲۵).

منابع

1. Abrinbana, M., Mozafari, J., Shams-bakhsh, M. and Mehrabi, R. 2012. Resistance spectra of wheat genotypes and virulence patterns of *Mycosphaerella graminicola* isolates in Iran. *Euphytica* 186: 75-90.
2. Boukef, S., McDonald, B.A., Yahyaoui, A., Rezgui, S. and Brunner, P.C. 2012. Frequency of mutations associated with fungicide resistance and population structure of *Mycosphaerella graminicola* in Tunisia. *European Journal of Plant Pathology* 132(1): 111-122.
3. Bowden, R.L., Leslie, J.F. 1992. Nitrate - nonutilizing mutants of *Gibberella zeae* (*Fusarium graminearum*) and their use in determining vegetative compatibility. *Experimental Mycology* 16: 307- 315.
4. Burger, Y., Katzir, N., Tzuri, G., Portnoy, V., Saar, U., Shrider, S., Perl – Treves, R. and Cohen, R. 2003. Variation in the response of melon genotypes to *Fusarium oxysporum* f. sp. *melonis* race 1 determined by inoculation tests and molecular markers. *Plant pathology* 52: 204-211.
5. Camacho-Gasas, M.A., Kronstad, W.E. and Scharen, A.L. 1995. *Septoria tritici* resistance and association with agronomic traits in a wheat cross. *Crop Science* 35: 971-976.
6. Chen, R. S., McDonald, B. A. 1996. Sexual reproduction plays a major role in the genetic structure of populations of the fungus *Mycosphaerella graminicola*. *Genetics* 142: 1119- 1127.
7. Chowdhury, A.K., Yonemoto, Y., Kato, H. and Macha, M.M. 2005. Cultivar identification by morphometric descriptors and RAPD markers among some Acerola (*Malpighia glabra* Linn.) cultivars. *Japonica Journal of Tropical Agriculture* 49 (2): 41-42.
8. Datta, S., Choudhary, R.G., Shamim, M.d., Singh, R.K. and Dhar, V. 2011. Molecular diversity Indian isolates of *Fusarium oxysporum* f. sp. *lentis* inciting wilt disease in lentil (*Lens culinaris* Medik). *African Journal of Biotechnology* 10: 7314-7323.
9. Desmazieres, J. B. H. J. 1842. Neuvieme notice sur quelques plants Cryptogames. *Annual Sci. Nat.* II 16: 91:118. PETRAK, F. and E. ESFANDIARI, 1941. Beiträge zur Kenntnis der iranischen plizflora. *Annual Mycology* 39: 204-228.
10. Doyle J.J. and Doyle J.L. 1990. A rapid total DNA preparation procedure for fresh plant tissue, *focus*, 12: 13-15.
11. Eyal, Z., Scharen, A.L., Huffman, M.D. and Prescott, J.M. 1985. Global insights into virulence frequencies of *Mycosphaerella graminicola*. *Phytopathology* 75: 1456-1462.
12. Eyal, Z., Scharen, A.L., Perescott, J. and Van Ginkel, M.M. 1987. The septoria disease of wheat. Concepts and methods of disease management. Cimmyt, Mexico, D. F. Mexico. 46 PP.
13. Hoorne, C., Lamari, J.G. and Balance, G.M. 2002. First report of *Mycosphaerella graminicola*, the sexual state of *Septoria tritici*, in Manitoba, Canada. *Canadian Journal of Plant Pathology* 24: 445-449.
14. Jürgens, T., Linde, C. and McDonald, B. 2006. Genetic structure of *Mycosphaerella graminicola* populations from Iran, Argentina and Australia. *European Journal of Plant Pathology* 115: 223-233.
15. Kabbage M., Leslie, J.F., Zeller, K.A., Hubert, S.H. and Bockus, W.W. 2001. Genetic diversity of *Mycosphaerella graminicola* the causal agent of *septoria tritici* blotch, in Kansas winter wheat. *Agriculture, food, and environmental Science* ISSN 1934- 7235, 2:1
16. Kale, M.S., Pardeshi, V.C., Gurjar, G.S., Gupata, V.S., Gohokar, R.S., Ghoropade, P.B. and Kadoo, N.Y. 2012. Inter simple sequence repeat markers reveal high genetic diversity among *A. alternata* isolates of Indian origin. *Mycological Plant Pathology* 42(2): 194-200.
17. King, J.E., Cook, R.J. and Melville, S.C. 1983. A review of *Septoria* diseases of wheat and barley. *Annual Applied Biology* 103: 345-373.
18. Komijani, S., Razavi, M., Etebarian, H.R. and Mardi, M. 2008. Study On the phylogenetic relationship of *Mycosphaerella graminicola* isolates cause of *Septoria* leaf blotch of wheat in Iran using rep-PCR. *Proceeding Of the 18th Iranian Plant Protection Congress. Volume II, Aug. 24-27, 2008. Iran, Hamedan. pp. 658.*
19. Linde, C.C., Zhan, J. and McDonald, B.A. 2002. Population structure of *Mycosphaerella*

- graminicola*: From lesions to continents. *Phytopathology* 92: 946-955.
20. Majer, D., Mithen, R., Lewis, B.G., Vos, P. and Oliver, R.P. 1996. The use of AFLP fingerprinting for the detection of genetic variation in fungi. *Mycological Research* 100(9):1107-1111.
 21. McDonald, B.A., McDermott, J.M., Allard, R.W. and Webster, R.W. 1989. Coevolution of host and pathogen populations in the *Hordeum vulgare* -*Rhynchosporium secalis* pathosystem. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA* 86: 3924-3927.
 22. McDonald, B.A., Zahn, J., Jarden, O., Hogan, K. Garton, J. and Pettway, R.E. 1999. The population genetics of *Mycosphaerella graminicola* and *Phaeosphaeria nodorum*. In: Lucas JA, Bowyer P and Anderson HM (eds) *Septoria on cereals*. CAB International, Wallingford, UK. pp. 44-69.
 23. McDonald, B.A. 1997. The population Genetic of fungi: tools and techniques. *Phytopathology* 87: 448-453.
 24. McDonald, B.A. and Linde, C. 2002. The population genetics of plant pathogens and breeding strategies for durable resistance. *Euphytica* 124: 163-180.
 25. McDonald, B.A. and Martinez, J.P. 1990. DNA restriction fragment length polymorphisms among *Mycosphaerella graminicola* (anamorph *Septoria tritici*) isolates and host cultivars. *Phytopathology* 86: 200-212.
 26. McDonald, B.A., Pettway, R.E., Chen, R.S., Boeger, J.M. and Martinez, J.P. 1995. The population genetics of *Septoria tritici* (teleomorph: *Mycosphaerella graminicola*). *Canadian journal of botany* 73: 292-301.
 27. Medini, M. and Hamza, S. 2008. Pathotype and molecular characterization of *Mycosphaerella graminicola* isolates collected from Tunisia, Algeria, and Canada. *Journal of Plant Pathology* 90: 65-73.
 28. Nei, M. 1978. Estimation of average heterozygosity and genetic distance from a small number of individuals. *Genetics* 76: 379-390.
 29. Owen, P.G., Pei, M., Karp, A., Royle, D.J. and Edwards, K.J. 1998. Isolation and characterization of microsatellite loci in the wheat pathogen *Mycosphaerella graminicola*. *Molecular Ecology* 7:1611-1612.
 30. Peakall, R. and Smouse, P.E. 2012. GenAlEx 6.5: genetic analysis in Excel. Population genetic software for teaching and research an update. *Bioinformatics* 28: 2537-2539.
 31. Peever, T.L., Olsen., Ibanez, A. and Timer L.W. 2000. Genetic differentiation and host specificity among populations of *Alternaria* spp. causing brown spot of grapefruit and tangerine and grapefruit hybrids in Florida. *Phytopathology* 90(4): 407- 414.
 32. Perrier, X. and Jacquemoud-Collet, J.P. 2006. DARwin software, <http://darwin.cirad.fr/darwin>
 33. Petrak, F. and Esfandiari, E. 1941. Beiträge zur Kenntnis der iranischen plizflora. *Annual Mycology* 39: 204-228.
 34. Razavi, M. and Hughes, G.R. 2004a. Molecular variability of *Mycosphaerella graminicola* as detected by RAPD markers. *Journal of Phytopathology* 152: 543-548.
 35. Razavi, M. and Hughes, G.R. 2004b. Microsatellite markers provide evidence for sexual reproduction of *Mycosphaerella graminicola* in Saskatchewan. *Genome* 47: 789-794.
 36. Rezgui, S., Fakhfakh, M.M., Boukef, S., Rhaïem, A., Chérif, M. and Yahyaoui, A.H. 2008. Effect of common cultural practices on septoria leaf blotch disease and grain yield of irrigated durum wheat. *Tunisian Journal of Plant Protection* 3(2): 59-68.
 37. Rohlf, F.J. 1998. NTSYS pc: Numerical Taxonomy and Multivariate Analysis System version 2.02 Exeter Software.
 38. Schneider, F., Koch, G., Jung, C. and Verret, J.A. 2001. Genetic diversity of the wheat pathogen *Mycosphaerella graminicola* is characterized by high nuclear diversity, low mitochondrial diversity, regular recombination, and gene flow. *Fungal Genetic and Biology* 38: 286-297.
 39. Shaner, G., Finney, R.E. and Patterson, F.L. 1975. Expression and effectiveness of resistance in wheat to septoria leaf blotch. *Phytopathology* 65: 761-766.

40. Sharif, G. and Ershad, D. 1966. A list of fungi on cultivated plants, shrubs and trees of Iran. Ministry of Agriculture, Plant Pests and Diseases Research institute, Evin, Tehran.
41. Slatkin, M. 1987. Gene flow and the geographic structure of natural populations. *Science* 236: 787-792.
42. Torabi, M. 1979. Study on the biology and pathobiology of *Septoria tritici* on wheat in northern and southern parts of Iran. MSc. Thesis, Tehran University, 127 pp.
43. Yeh, F.C., Yang, R.C. and Boyle, T. 1999. Microsoft Window-based freeware for population genetic analysis (POPGENE) ver.1.31, <ftp://ftp.microsoft.com/softlib/MSLFILES/HPGL.EXE>.
44. Zhan, J., Pettway, R.E. and McDonald, B.A. 2003. The global genetic structure of the wheat pathogen *Mycosphaerella graminicola* is characterized by high nuclear diversity, low mitochondrial diversity, regular recombination, and gene flow. *Fungal Genetic and Biology* 38: 286-297.

Study of genetic diversity of *Septoria tritici* isolates from wheat fields in Ilam province using SSR marker

Nourollahi Kh.

Plant Protection Dept., Ilam University, Ilam, I.R. of Iran

Abstract

Septoria tritici blotch (STB) caused by *Septoria tritici* is one of the most important wheat diseases in Ilam Province. In order to determine genetic diversity of pathogen, 44 samples were collected from wheat fields of different regions in Ilam province. Molecular test was carried out with a set of five pairs of SSR primers after purification and identification of isolates. The SSR primers amplified a total 22 alleles among isolates. The average of allele number was 4.4 per each primer. Genetic diversity of the populations ranged from 0.138 to 0.166 with an average of 0.154. Cluster analysis based on UPGMA method and Dice coefficient, divided the isolates into 18 groups at 0.54% similarity level. Result of AMOVA showed that 98% of genetic diversity was within populations and only 2% was between populations from different geographical regions. Therefore there is the high genetic similarity between isolates from different regions. High genetic similarity can be attributed to emigration of gene or genotype as a result of various factors.

Key words: Genetic Diversity, *Septoria tritici*, SSR, wheat.