

بررسی میزان بیان ژن‌های *MLO*, *NPRI* و *BI-1* در گندم حساس به سفیدک سطحی تحت تیمار با القا کننده کیتوزان

مرجان خاتمی^۱، لیلا آهنگر^{۲*}، فاختک طبیعی طبری^۱ و حسین صبوری^۱ و ولی‌الله بابایی زاد^۱

^۱ گندب کاووس، دانشگاه گندب کاووس، دانشکده علوم کشاورزی و منابع طبیعی، گروه تولیدات گیاهی

^۲ ساری، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی، گروه گیاه‌پژوهی

تاریخ پذیرش: ۹۷/۴/۲۷

تاریخ دریافت: ۹۷/۱/۲۹



چکیده

بیماری سفیدک سطحی با عامل *Blumeria graminis f. sp. tritici* (*Bgt*) از جمله بیماری‌های مهم گندم به شمار می‌رود که در سراسر جهان از جمله ایران سالانه میزان زیادی خسارت به این محصول وارد می‌کند. در سال‌های اخیر کاربرد القا کننده‌های دفاعی به میزان زیادی استقبال شده‌اند. در این مطالعه به منظور بررسی نقش کیتوزان به عنوان یک محرك زیستی مکانیسم دفاعی، رقم فلات به عنوان یک رقم حساس به سفیدک سطحی انتخاب و در مرحله دو برگی بوسیله کیتوزان اسپری برگی شد، سپس گیاهان تیمار شده به همراه گیاهان شاهد، توسط قارچ *Bgt* مایه‌زنی شدند. تسامی مراحل آزمایش در سال زراعی ۱۳۹۵ در آزمایشگاه ژنتیک دانشگاه گندب کاووس انجام گرفت. در نهایت الگوی تظاهر ژنهای *MLO*, *BI-1* و *NPRI* با استفاده از تکنیک qRT-PCR در چهار بازه زمانی در سه تکرار مورد ارزیابی قرار گرفت. نتایج نشان داد که در هر دو گروه از گیاهان تیمار شده با کیتوزان و شاهد روند تظاهر ژن‌های مورد بررسی پس از اعمال آلدگی به صورت افزایشی بوده، به طوری که گیاهان تیمار شده القای زودهنگام و بالای ژن *NPRI* را در ساعت‌های اولیه بعد از آلدگی با *Bgt* نسبت به گیاهان شاهد نشان دادند و ۲۴ ساعت پس از آلدگی به حداقلتر بیان خود رسیدند. اما میزان افزایش در ژن‌های *BI-1* و *MLO* در گیاهان تیمار شده کمتر از گیاهان شاهد بود، به طوریکه این گیاهان برخلاف گیاهان شاهد در ۲۴ ساعت پس از آلدگی کمترین میزان بیان را نشان دادند که این نشان دهنده این است که این ژنهای با کاهش سطح بیان خود در جهت افزایش سطح گونه‌های اکسیژن فعال سبب القا مرگ سلولی در گیاه شده تا از این طریق سبب ممانعت از رشد و توسعه قارچ در مراحل اولیه آلدگی گردند. علاوه بر این در این مطالعه مشخص شد که گیاهان تیمار شده با غلاظت ۲۵۰ میلی‌گرم در لیتر کیتوزان، سطوح بیانی بهتری را نشان دادند، لذا می‌توان کاربرد کیتوزان را به خصوص در میزان کمتردن القای مقاومت سیستمیک در گندم علیه بیماری سفیدک سطحی موثر دانست.

واژه‌های کلیدی: گندم، کیتوزان، سفیدک سطحی، مقاومت

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۱۷۳۳۳۳۵۱۱۷، پست الکترونیکی: L.ahangar63@gmail.com

مقدمه

در بیمارگر چندان مورد توجه قرار نمی‌گیرد. بنابراین محققان به دنبال استفاده از مواد بیولوژیک به عنوان یکی از استراتژی‌های مقاومتی در گیاهان هستند تا با کاربرد این ترکیبات بتوانند مکانیزم‌های دفاعی گیاه را قبل از مواجهه با عامل بیمارگر فعال کنند (۴۳). در سال‌های اخیر کاربرد ترکیبات شیمیایی تحت عنوان فعال کننده به میزان زیادی

بیماری سفیدک سطحی که به وسیله قارچ انگل اجباری به نام *Blumeria graminis f. sp. tritici* (*Bgt*) ایجاد می‌گردد یکی از بیماری‌های مهم گندم است که موجب کاهش چشمگیر عملکرد کیفی و کمی در مزارع گندم می‌شود (۱۴). امروزه استفاده از روش‌های شیمیایی به دلیل ضعف در کارایی، آلدگی محیط زیست و ایجاد مقاومت

القایی شناخته شده است (۳۹). مطالعات نشان داد که وجود *NPR1* برای آشکار سازی SAR جهت القای مکانیسم دفاعی علیه طیف وسیعی از بیمارگرها مورد نیاز می‌باشد (۱۴ و ۹). پروتئین *NPR1* تحت شرایط نرمال به صورت الیگومریک غیرفعال در سیتوزول سلول وجود دارد، اما به محض آلدگی گیاه به بیمارگر وضعیت اکسایشی سلول تغییر یافته و پروتئین *NPR1* بوسیله شکستن پیوندهای دی‌سولفید خود به فرم مونومری تبدیل شده (۳۱) که می‌تواند بوسیله کنش با نوع خاصی از فاکتورهای تنظیم کننده رونویسی (TGA)، بیان ژن‌های دفاعی PR را القاء کند (۲۲ و ۳۱). همچنین بوسیله تنظیم سیگنال‌های پایین دست سالیلیک اسید (SA) بر مسیر SAR تاثیر می‌گذارد (۱۴ و ۱۳). به طوری که موتانتهای *npr1* آربیدوپسیس، قادر توانایی القای ژن‌های PR و افزایش SAR حتی پس از تیمار با SA می‌باشند. در حالیکه انتقال ژن *NPR1* به این نوع گیاهان موتانت، نه تنها سبب رفع شدن تاثیر جهش می‌شود بلکه پاسخ به عوامل تحریک کننده SAR را با بیان بالای ژن PR، به حالت اول بر گردانده و سبب مقاومت به آلدگی *Pseudomonas syringae* می‌شود (۱۱).

مرگ سلولی برنامه‌ریزی شده (Programmed Cell Death) یکی از مکانیسم‌های دفاعی گیاهان و حیوانات (Death PCD) است. پدیده PCD در حیوانات از عوامل بیماری‌زا است. بوسیله اعضای خانواده پروتئین BAX (BCL2-associated X protein) تنظیم می‌گردد (۲۰). اگرچه تاکنون هیچ همولوگی از پروتئین BAX در ژنوم گیاهی شناسایی نگردید، اما محققین ژن دیگری که به عنوان مهارکننده *BAX*-inhibitor (*BI-1*) است را در گیاهان شناسایی نمودند (۱۶ و ۶) که بیان بالای آن در گیاهان منجر به حساسیت به بیمارگر بیوتروف و افزایش مقاومت به بیمارگر نکروتروف می‌شود (۲۱ و ۶). علاوه بر این، یکی دیگر از ژن‌هایی که نقش مهمی در حمایت از مرگ سلولی در پاسخ به تنش‌های زیستی و غیر زیستی ایفا

مورد توجه قرار گرفته و در این بین کیتوزان به یک مرکز اصلی پژوهش در کشاورزی تبدیل شده است. کیتوزان یک فعال کننده زیستی تجزیه‌پذیر و مشتق شده از پروتئین ساخت پوستان است که امروزه به عنوان ماده افزایش دهنده قدرت دفاعی گیاهان علیه آلدگی‌های قارچی به کار می‌رود (۳۵). کیتوزان بوسیله پدیده مقاومت سیستمیک اکتسابی (SAR) که یکی از انواع مقاومت‌های القایی است، منجر به تحریک فعالیت ژن‌های پاسخ دهنده به بیمارگر و القای مقاومت نسبت به عوامل بیماری‌زا خواهد شد (۴۳). شواهد حاکی از آن است که اسپری برگی کیتوزان با غلاظت‌های ۰، ۱۰۰، ۲۰۰ و ۵۰۰ میلی گرم در لیتر در گندم سبب کاهش رشد قارچ *Fusarium graminearum* شده است (۳). پاسخ مقاومت القایی علیه *Botrytis cinerea* در برگ‌های خیار تیمار شده با غلاظت ۰/۲ گرم در لیتر کیتوزان نیز گزارش شده است (۸). ناندیش کومار و همکاران (۳۲) نیز با تیمار بذرها آفتاب گردان با محلول ۵٪ کیتوزان توانستند بیماری کپک زدگی را توسط قارچ *Plasmopara hastedii* درصد به ترتیب در شرایط گلخانه و مزرعه کنترل نمایند. گزارش‌ها همچنین نشان داد که ارزن تیمار شده با نانوذرات کیتوزان بیان بالایی از ژن‌های *PRI*, *PAL*, *PR5*, *Plasmopara hastedii* پراکسیداز و فنیل اکسیداز پس از تیمار با اوپرایسیت بیوتروف *Sclerospora graminicola* نشان دادند (۳۷).

گیاهان دارای یک سیستم امنیتی بسیار قوی بوده و در مواجهه با هر نوع تنشی، گروهی از پروتئین‌ها تحت عنوان پروتئین‌های مرتبط با بیمارگر (PR) را تولید می‌نمایند. پروتئین‌های PR گروه متنوعی از پروتئین‌های گیاهی هستند که موجب تخریب دیواره‌های سلول قارچی، ایجاد اختلال در غشاهای سلولی آن، تقویت سیستم پاسخ دفاعی می‌بانند، دخالت در بیماری‌زایی و سنتز پروتئین‌های ضد قارچی می‌شوند (۴۲). نسخه بیان نشده ژن‌های مرتبط با *Non-expressor of PathogenesisRelated Genes I* (*NPR1*) بیماری‌زایی، به عنوان واسطه کلیدی در مقاومت

بذر تهیه و به دلیل بیوتروف بودن، عامل بیماری در اتاقک رشد روی رقم حساس بولانی در دمای ۲۲ درجه سلسیوس و رطوبت نسبی ۷۰٪ در طول مدت این بررسی تکثیر و نگهداری شد (۳۰).

ارزیابی کاربرد کیتوزان در القای مقاومت به بیماری سفیدک سطحی: به منظور بررسی کاربرد کیتوزان در القای مقاومت در گندم در برابر بیماری سفیدک پودری، برگ گیاهان حساس، ۲۴ ساعت پس از تیمار با غلظت‌های مختلف کیتوزان به همراه گیاهان کترول در محیط آب آگار حاوی ۲۰ میلی‌گرم در لیتر بتزیمیدازول در تشک‌های پتروی قرار داده شدند. یک هفته پس از مایه‌زنی، تعداد کلی رشد یافته در ۲/۵ سانتی‌متر مربع هر برگ شمارش گردید. آزمایش با پنج تکرار برای هر تیمار انجام شد (۷ و ۲). سپس نتایج حاصله با آزمون حداقل تفاوت معنی دار (LSD) تجزیه و تحلیل گردید.

تیمار نمودن گیاهان و آلوده سازی با قارچ سفیدک پودری جهت بررسی الگوی بیان ژن: برای بررسی تأثیر القاکننده کیتوزان در مقابل عامل بیماری، بذرها گندم رقم فلات به مدت یک دقیقه با محلول یک درصد هیپوکلریت سدیم ضدغونی شده و پس از سه مرتبه شستشو با آب مقطر روی کاغذ فیلتر مرطوب در تشک پتروی قرارداده شدند. پس از جوانه‌زنی، بذرها به گلدان حاوی خاک مزرعه و ماسه (۱:۱) ضدغونی شده منتقل شده و در اتاقک رشد با تناوب ۱۶ ساعت روشناختی با دمای ۲۲ درجه سلسیوس و هشت ساعت تاریکی با دمای ۲۰ درجه سلسیوس با رطوبت نسبی ۷۰ درصد نگهداری شدند. پس از گذشت دو هفته، گیاهچه‌ها به وسیله محلول کیتوزان (Sigma Alderich/ MMW) با غلظت ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی‌گرم در لیتر اسپری برگی شدند (۳). برای حل نمودن کیتوزان ابتدا آن را با اسید استیک یک درصد حل نموده و سپس به حجم مورد نظر رسانیده شد. گیاهان شاهد نیز با محلول آب و اسید استیک، تیمار شده و در اتاقک کشت

(Mildew Resistance Locus O) MLO می‌نماید، ژن MLO است (۳۴ و ۲۶). پروتئین MLO یک پروتئین غیرعادی تراوغشایی است که آلل وحشی آن، تنظیم کننده منفی مرگ سلولی در گیاه بوده (۲۶) به طوریکه بیان بالای ژن MLO در گیاه جو سبب حساسیت بسیار بالای این گیاهان به سفیدک سطحی (Bgh) و افزایش میزان نفوذ قارچ در دیواره سلولی و تشکیل هاستوریوم گردید (۲۴). شواهد همچنین نشان داده است که میزان بیان ژن MLO در طی پیری برگ به طور موثری کاهش می‌یابد (۳۴). همچنین mlo رینستادرل و همکاران (۳۶) با استفاده از آلل موتانت MLO در جو نشان دادند که پروتئین MLO برای القای حساسیت به سفیدک بسیار مهم می‌باشد. به طوری که مطالعات نشان mlo5 داده است که بیان ژن‌های BI-1 و MLO در موتانت ۵ جو از طریق تخریب مکان تجمع پراکسید هیدروژن (H₂O₂) و سرکوب نمودن پاسخ‌های دفاعی سبب تسهیل در نفوذ قارچ Bgh و حساسیت در گیاه گردید (۱۵).

کیتوزان یک الیستیور زیستی است که در تحقیق حاضر به منظور کاهش اثرات مخرب قارچ‌کش‌ها بر سلامت موجودات زنده و محیط زیست، از تاثیر القا کننده‌ی آن در گندم نسبت به بیماری سفیدک سطحی استفاده گردید. از سویی با توجه به اینکه تاکنون مطالعات خاصی در مورد NPRI تاثیر کیتوزان بر میزان بیان ژن‌های MLO و BI-1 در بیماری سفیدک سطحی گندم صورت نگرفته است. لذا در این مطالعه به بررسی تاثیر این القاکننده بر تغییرات نسبی این گروه از ژن‌ها در گندم آلوده به Bgt پرداخته شد.

مواد و روشها

در این تحقیق رقم فلات به عنوان رقم حساس به بیماری سفیدک سطحی انتخاب شد (۳). بذرهای این رقم از ایستگاه تحقیقات کشاورزی گنبد تهیه گردید. جدایه قارچ Blumeria graminis F. sp. tritici (Bgt) نیز از بخش تحقیقات پاتولوژی غلات موسسه اصلاح و تهیه نهال و

Cat. No: MM2171(2X) انجام شد. واکنش زنجیره‌ای پلیمراز شامل مرحله واسرشت سازی اولیه ۷ دقیقه در ۹۵ درجه سلسیوس سپس ۴۰ چرخه (شامل ۱۵ ثانیه در ۹۵ درجه سلسیوس، ۳۰ ثانیه در ۶۰ درجه سلسیوس و ۶۰ ثانیه در ۷۲ درجه سلسیوس) بود. پس از اتمام واکنش PCR، برای رسم منحنی ذوب واکنش در دمای ۶۰–۹۵ درجه سلسیوس با اختلاف ۰/۵ درجه در هر چرخه انجام گرفت. به منظور استاندارد نمودن داده‌ها، نمونه‌ها بوسیله ژن خانه‌دار *Actin* نرمال گردیدند. لیست آغازگرهای مورد استفاده در جدول ۱ آمده است. این آغازگرهای پس از هم ردیف نمودن توالی‌های بدست آمده از بانک ژنی NCBI (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/) بوسیله نرم‌افزارهای OligoExplorer V1.4 و BioEdit 7.0.9.0 طراحی شدند.

$CT = (CT_{target\ gene} - \Delta\Delta CT_{actin}_{sample} - (CT_{target\ gene} - CT_{actin})_{calibrator}$

نرخ بیان ژن نیز به روش
اندازه‌گیری شد (۲۸). این آزمایش در سه تکرار جداگانه انجام گردید و پس از محاسبه بیان ژن‌های مورد مطالعه برای هر نمونه، انحراف معیار آن‌ها محاسبه و نتایج با استفاده از آزمون حداقل تفاوت معنی‌دار (LSD) ارزیابی شدند.

نگهداری شدند. پس از گذشت ۲۴ ساعت از تیمار گیاهان با کیتوزان، برگ‌های گیاهان تیمار شده به همراه گیاهان شاهد، به وسیله اسپرها قارچ عامل بیماری در غلظت ۵۰ کنیدیوم در میلی‌متر مربع مایه‌زنی شدند. نمونه‌برداری از گیاهان شاهد و آلوده در زمان‌های ۰، ۱۲، ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از آلودگی، انجام شد و نمونه‌های برگی در فریزر ۸۰°C-استخراج RNA کل نگهداری شدند.

استخراج RNA از نمونه‌ها، ساخت cDNA و اندازه‌گیری الگوی بیان ژن‌های مورد مطالعه: برای استخراج RNA از نمونه‌های برگی، از کیت RNX-plus شرکت سیناژن (Cat, No: RN7713C) استفاده گردید. سپس کیفیت RNA استخراج شده در ژل آکارز ۱/۵ درصد ارزیابی شد. آنگاه نمونه‌های RNA، جهت زدودن (cat. No: MO5401) DNase 1 سیناکلون (RevertAid™ First Strand cDNA Synthesis kit) ساخته شد. تمامی این مراحل طبق (cat. No: RT5201) دستورالعمل هر کیت انجام گرفت. بررسی بیان ژن (qRT-PCR) با استفاده از دستگاه C1000™ Thermal Cycler Sina SYBR Blue HS- qPCR Mix (AB) و کیت

جدول ۱- لیست آغازگرهای مورد استفاده در این تحقیق

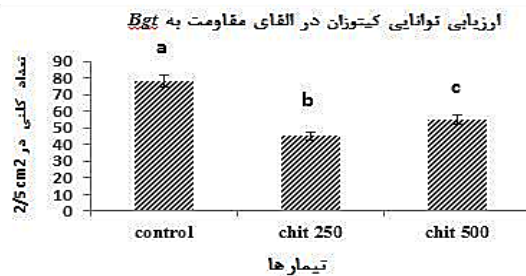
نام آغازگر	آغازگر رفت	آغازگر برگشت	اندازه	منبع آغازگر
<i>TaActin</i>	AGCCAATCATAGGAAAG TGC	AGTGTCTGGATCGGTGGTTTC	bp 150	DN551593
<i>TaMLO</i>	TAC CAG TTC GCA AAT GAT CCT G	GTA GTC CAC CTT GGT GAC C	bp 149	KM017011
<i>TaBI-1</i>	CCA CCT CAA GCT CGT TTA CC	AGA CTG GCA CCG AGA ACA TC	bp 149	FJ705442, GU564292
<i>TaNPRI</i>	GCT TGT CAG GAT GCT GCT C	GAA CAG TAT AAC CTC TTG GGT TTC	bp 157	KMo17012

کیتوزان: بر اساس نتایج به دست آمده تعداد کلی رشد یافته در برگ گیاهان تیمار شده با سطوح ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی‌گرم در لیتر به ترتیب ۴۳ و ۲۹/۴ درصد نسبت به

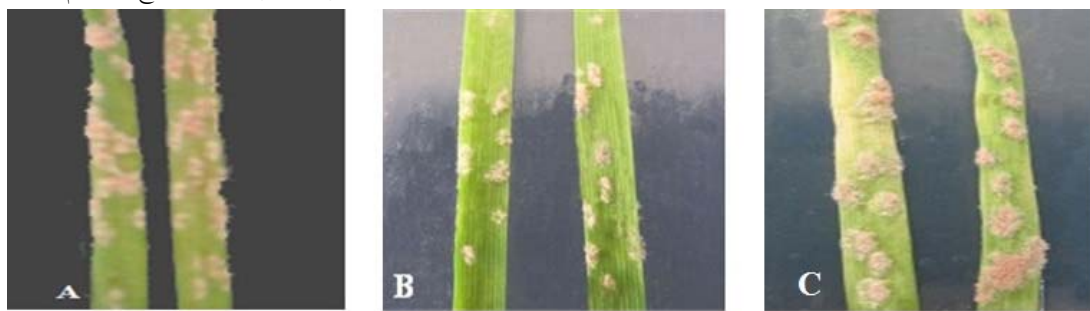
نتایج

ارزیابی فنتیپی اجزای مقاومت در نتیجه کاربرد

کیتوzan ۵۰۰ میلی گرم در لیتر در کاهش شدت بیماری بود.



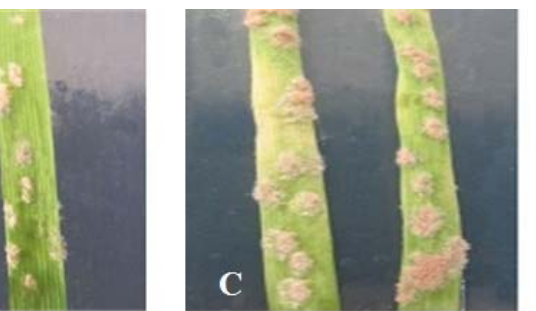
شکل ۱- ارزیابی توانایی کیتوzan در مقاومت در گندم به فارج *Bgt* بر اساس تعداد کلنی‌های رشد یافته در $2/5\text{cm}^2$ در برگ گیاهان تیمار شده با کیتوzan ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرم در لیتر و تیمار نشده (شاهد). مقایسه میانگین به روشن LSD در سطح ۱٪ انجام گرفت.



شکل ۲- تعداد کلنی‌های رشد یافته در برگ گیاهان تیمار شده با کیتوzan ۲۵۰ (B)، کیتوzan ۵۰۰ (C) میلی گرم در لیتر و گیاهان شاهد (A).

افزایش میزان بیان $2/3$ و $1/68$ برابری نسبت به گیاه کنترل، تفاوت معنی‌داری نشان دادند. سپس این گیاهان در 24 ساعت پس از آلدگی به ترتیب با میزان بیان $9/7$ و $6/5$ برابری نسبت به زمان صفر به بیشترین میزان بیان ژن *NPRI* رسیدند. از سویی گیاهان کنترل نیز روند افزایشی ولی آرامی از بیان را نشان دادند و سپس در 24 ساعت پس از آلدگی با 4 برابر افزایش بیان نسبت به زمان صفر به حداقل بیان خود رسیدند. اگرچه هر دو گروه از گیاهان در یک بازه به بیشینه بیان رسیدند ولی مقایسه میزان بیان در زمان اوج بیان نشان داد که در گیاهان تیمار شده با کیتوzan 250 و 500 میلی گرم میزان بیان به ترتیب $2/4$ و $1/63$ برابر بیشتر از گیاهان کنترل می‌باشد که این افزایش بیان معنی‌دار بود. سپس در ساعات بعدی (48 ساعت) پس از آلدگی میزان بیان بیان روند کاهشی را نشان داد، در حالی که

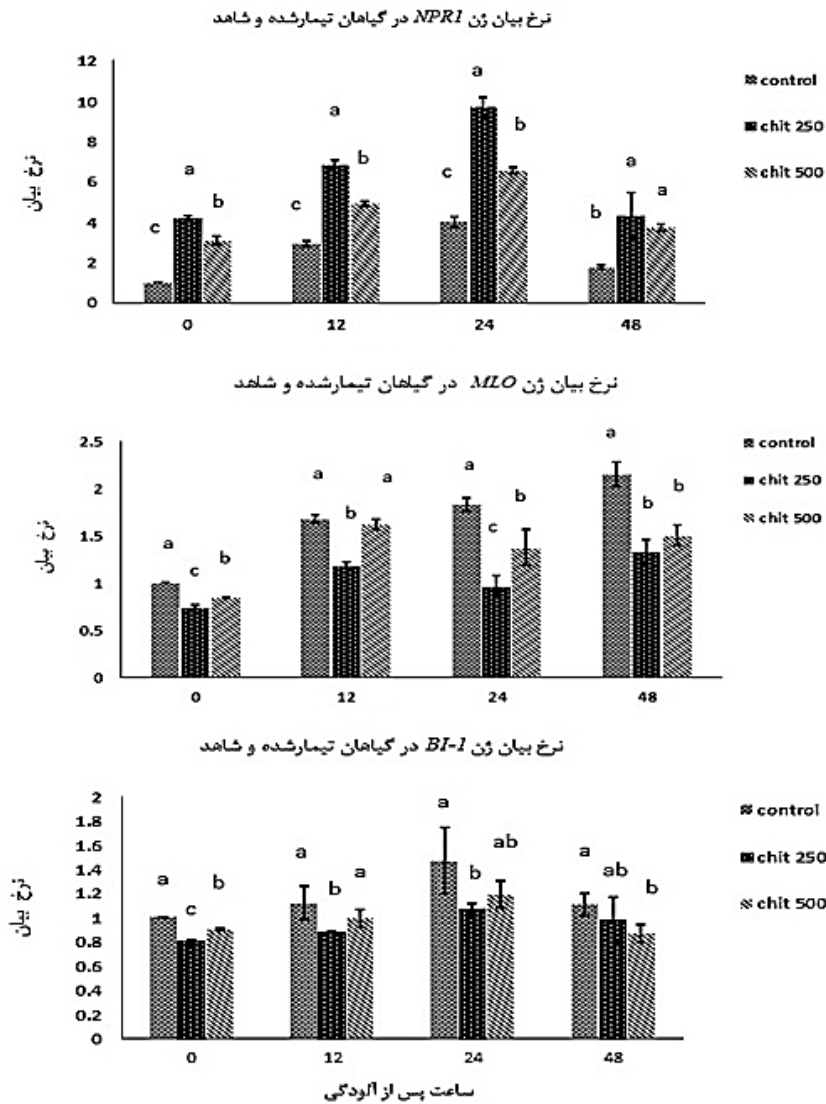
گیاهان شاهد، کاهش معنی‌داری را نشان دادند (شکل ۱). این نتایج بیانگر آن است که مقاومت القاء شده توسط کیتوzan نقش مهمی در مقاومت گندم علیه سفیدک پوری و کاهش پیشرفت بیماری ایغا می‌کند (شکل ۲). نتایج حاصله با نتایج فائورو و همکاران (۱۷) و کورس و همکاران (۲۵) مبنی بر کاهش بیماری سفیدک سطحی جو مطابقت داشت. آمبوراب و همکاران (۵) نیز بیان کردند که کیتوzan بدليل ماهیت پلی کاتیونی خود باعث تخریب ساختمان سلولی و تراوش الکترولیت‌ها و پروتئین‌ها شده و بدین ترتیب می‌تواند از رشد بیمارگر ممانعت نماید. از سویی نتایج حاکی از تاثیر معنی‌دار کیتوzan 250 نسبت به



اندازه‌گیری الگوی بیان ژن‌های مورد مطالعه در گندم تحت تیمار با کیتوzan:

ژن *NPRI* : آنالیز qPCR نشان داد که میزان بیان ژن *NPRI* در گیاهان تیمار شده با کیتوzan قبل اعمال بیماری روند افزایشی داشته، به طوری که گیاهان تیمار شده در 24 ساعت پس از تیمار با کیتوzan 250 و 500 میلی گرم در لیتر به ترتیب با میزان بیان $4/2$ و $3/1$ افزایش معنی‌داری را در سطح 5 درصد نسبت به گیاهان کنترل نشان دادند (شکل ۳). همچنین آنالیز بیان ژن پس از اعمال آلدگی نیز حاکی از روند افزایشی میزان رونوشت ژن *NPRI* در گیاهان پیش تیمار شده و کنترل بود ولی روند افزایشی بیان ژن در گیاهان پیش تیمار شده به طور معنی‌داری بیشتر از گیاهان شاهد بوده است. گیاهان تیمار شده با کیتوzan 250 و 500 میلی گرم، 12 ساعت پس از آلدگی به ترتیب با

به طور معنی‌داری بیشتر از تیمار ۵۰۰ میلی گرم کیتوزان گیاهان کاهش در گیاهان کنترل به طور معنی‌داری کمتر از گیاهان پیش تیمار شده بود. از سویی نتایج نشان داد که سطح بیان ژن *NPRI* در گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ سطح بیان ژن *NPRI* در گیاهان تیمار شده و شاهد



شکل ۳- سطح بیان ژن‌های *NPRI*، *MLO* و *BI-I* در گیاهان تیمار شده با کیتوزان و گیاهان کنترل پس از آبودگی با *Bgt*. مقایسه میانگین بین تیمارها در هر بازه زمانی با استفاده از آزمون حداقل تفاوت معنی دار در سطح ۵ درصد انجام گرفت. میل بارها نشان دهنده مقادیر خطا ایستاندارد میانگین می‌باشد.

نشان داد که میزان بیان ژن *NPRI* در گیاهان پیش تیمار شده و کنترل به طور قابل توجهی افزایش یافت. به طوری که این گیاهان در ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از آبودگی، همزمان با نفوذ میخ رخنه و رشد هاستوریوم (۱۶) به بیشترین میزان بیان خود رسیدند. همچنین گزارش شد که *NPRI* یکی از تنظیم کننده‌های کلیدی مقاومت القایی در گیاه می‌باشد که بوسیله تاثیر در نواحی پایین دست مسیر سیگنال‌دهی SA، سبب فعال سازی بیان ژن‌های *PR*، القای مرگ سلولی و در نهایت مقاومت به طیف وسیعی از بیمارگرها می‌شود (۳۹ و ۱۰). نتایج حاصل از این مطالعه

رونده تغییرات در گیاهان تیمار شده و کترل بود. به طوریکه گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرم در لیتر به ترتیب با میزان بیان ۰/۹۵ و ۱/۳ برابری نسبت به زمان کترل به حداقل بیان بعد از آلدگی رسیدند، در حالیکه گیاهان کترل با میزان بیان ۱/۸ برابری نسبت به زمان صفر سیر سعودی از بیان ژن را نسبت به گیاهان پیش تیمار شده نشان دادند. مقایسه سطح ظاهر این ژن در بازه ۲۴ ساعت پس از آلدگی حاکی از آن است که میزان بیان در گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرم در لیتر به ترتیب ۱/۹ و ۱/۳ برابر کترل از گیاهان کترل می‌باشد. از سویی نتایج الگوی بیان حاکی از کاهش معنی‌دار سطح بیان این ژن در تمامی بازه‌های زمانی در گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ نسبت به تیمار ۵۰۰ میلی گرم در لیتر بود.

پروتئین MLO، گیرنده‌های غشاء پلاسمایی می‌باشد که فرم وحشی ژن آن تنظیم کننده منفی مرگ سلولی در گیاه می‌باشد (۲۶). آنالیز بیان ژن *MLO* در رقم حساس پس از تیمار با سطوح کیتوزان نشان داد که سطح ظاهر این ژن پس از محلول پاشی به طور قابل توجهی کاهش یافت که این نتیجه بیانگر تاثیر منفی این القا کننده شیمیایی در القای بیان این ژن می‌باشد. در حالی که پس از اعمال آلدگی با قارچ *Bgt* سطح بیان ژن در گیاهان تیمار شده و کترل به طور قابل توجهی افزایش یافت که این نتیجه می‌تواند به دلیل درک اولیه گیاه از حمله قارچ سفیدک سطحی باشد، در حالی که میزان بیان در گیاهان پیش تیمار شده به طور معنی‌داری کمتر از گیاهان کترل بود. از این کاهش بیان چنین تصور می‌شود که گیاهان القا شده همراه با کاهش سطح ژن *MLO*، تولید H_2O_2 را که مرتبط با فرآیندهای دفاعی و مرگ سلولی در گیاه است (۱۲) در همان ساعات اولیه پس از آلدگی جهت مقابله با لوله تندشی اولیه و اپرسوریوم قارچ آغاز می‌کنند (۴۰). سپس گیاهان تیمار شده برخلاف گیاهان کترل، در ۲۴ ساعت پس از آلدگی، اقدام به کاهش سطح بیان ژن *MLO* نموده، به طوریکه در

کیتوزان سبب القای مکانیسم SAR در گیاه شده که این مکانیسم به فعال شدن *NPRI* با موقعیت درون هسته‌ای نیاز دارد (۱۴ و ۱۳)، لذا با توجه به نتایج حاصله چنین استنباط می‌گردد که اسپری کردن کیتوزان بر روی برگ رقم فلات نقش موثری در القای مقاومت از طریق افزایش آمادگی در گیاه حساس دارد. به این دلیل گیاهان پیش تیمار شده به محض آلدگی، بیان بالا و سریعی از ژن *NPRI* را نشان داده تا با القای SAR از نفوذ و گسترش بیماری در گیاه جلوگیری نمایند که با نتایج فیتزا و همکاران (۱۸) و لاندی و همکاران (۲۷) مطابقت داشت. همچنین با توجه به اینکه ژن *NPRI* در ساعت اولیه پس از آلدگی به طور معنی‌داری در فلات تیمار شده افزایش یافته، می‌توان چنین تصور نمود که ژن *NPRI* می‌تواند به عنوان شاخصی برای القای مقاومت به بیمارگر در نظر گرفته شود. نقش *NPRI* در مقاومت گندم به فوزاریوم (۲۹)، آراییدوپسیس به سفیدک سطحی (۳۸) تایید شده است. ماکاندار و همکاران (۲۹) نیز طی مطالعاتی بوسیله انتقال ژن *AtNPRI* به گندم حساس سبب افزایش بیان ژن *NPRI* فعال نمودن SAR و افزایش مقاومت به *Fusarium graminearum* گردیدند.

ژن *MLO*: نتایج آنالیز بیان ژن *MLO* نشان داد که پس از محلول پاشی کیتوزان، سطح ظاهر این ژن به طور قابل توجهی کاهش یافت، بطوریکه گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرم در لیتر به ترتیب با میزان بیان ۰/۷۴ و ۰/۸۳ نسبت به زمان کترل کاهش معنی‌داری را نشان دادند (شکل ۳). همچنین بررسی تغییرات الگوی بیان ژن *MLO* پس از آلدگی با بیمارگر نشان داد بیان این ژن در ۱۲ ساعت پس از آلدگی در گیاهان تیمار شده و شاهد نسبت به زمان صفر القا گردید ولی گیاهان پیش تیمار شده به خصوص در تیمار کیتوزان ۲۵۰ میلی گرم در لیتر با کاهش ۱/۴۲ برابری نسبت به گیاهان کترل، تفاوت معنی‌داری را نشان دادند. از سویی ارزیابی میزان بیان این ژن در ۲۴ ساعت پس از آلدگی حاکی از متفاوت بودن

BI-I سفیدک سطحی گردنده (۱۵). تجزیه و تحلیل بیان ژن *BI-I* نشان داد که گیاهان پیش تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی گرم در لیتر به ترتیب با میزان بیان ۰/۸ و ۰/۹ برابری نسبت به زمان صفر کاهش معنی‌داری را نسبت به گیاه کنترل نشان دادند (شکل ۳). در حالیکه نتایج آنالیز بیان ژن *BI-I* پس از اعمال آلودگی حاکی از افزایش بیان این ژن همراه با روندی متفاوت در گیاهان پیش تیمار شده و کنترل بود. بیان این ژن در هر دو گروه از گیاهان در ۱۲ ساعت پس از آلودگی القاء گردید ولی تفاوت معنی‌داری بین کیتوزان ۵۰۰ با گیاهان کنترل مشاهده نشد. در حالیکه گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ میلی گرم در لیتر، با کاهش ۱/۳ برابری نسبت به گیاه کنترل تفاوت معنی‌دار را نشان دادند. این گیاهان (تیمار کیتوزان ۲۵۰) نهایتاً در ۲۴ ساعت پس از آلودگی با میزان بیان ۱/۰۷ برابری نسبت به زمان صفر به بیشترین بیان خود رسیدند. در حالیکه گیاهان کنترل روند افزایشی سریع‌تری از میزان بیان ژن *BI-I* را پس از آلودگی نشان داده و در نهایت در ۲۴ ساعت پس از آلودگی با میزان بیان ۱/۴۷ برابری نسبت به زمان صفر به بیشینه بیان خود رسیدند. بررسی الگوی بیان ژن نشان داد که اگرچه اوج بیان ژن *BI-I* در گیاهان پیش تیمار شده و کنترل در یک بازه زمانی (۲۴ ساعت) رخ داده ولی میزان بیان در گیاهان کنترل ۱/۳۷ برابر بیشتر از گیاهان پیش تیمار با کیتوزان ۲۵۰ بود که این میزان افزایش در سطح ۵ درصد معنی‌دار می‌باشد. در حالیکه مجدداً تفاوت معنی‌داری بین گیاهان کنترل و تیمار شده با ۵۰۰ میلی گرم کیتوزان ددر این بازه زمانی مشاهده نشد. سپس هر دو گروه از گیاهان در ۴۸ ساعت پس از آلودگی روند کاهشی بیان را در پیش گرفتند به طوریکه گیاهان تیمار شده با کیتوزان سطوح کمتری از بیان را نشان دادند.

به طور کلی بررسی روند تغییرات بیان ژن *BI-I* در نمونه‌های برگی رقم فلات پس از محلول پاشی با کیتوزان حاکی از القا میزان بیان این ژن در ساعت‌ها پس از آلودگی بود، در حالیکه گیاهان تیمار شده کاهش معنی‌داری را

این بازه زمانی بیشترین تفاوت معنی‌دار بین دو گروه (تیمار شده و کنترل) از گیاهان مشاهده گردید. همانطور که ذکر شد ژن *MLO* واکنش دفاعی را سرکوب نموده و سبب القای حساسیت به بیمارگرهای بیوتروف می‌گردد، لذا فقدان و یا کاهش بیان این ژن، سبب القای مرگ سلولی، تشکیل پاپیلا، پیری زودرس و بیان ژن‌های *PR* در پاسخ به بیمارگر می‌گردد (۳۴). بنابراین، کاهش قابل ملاحظه‌ی بیان ژن *MLO* در ۲۴ ساعت پس از آلودگی همزمان با نفوذ میخ رخنه و توسعه هاستوریوم قارچ را می‌توان بدین صورت توجیه نمود. مطالعات نشان داد که H_2O_2 تولید شده می‌تواند از سویی در تشکیل پاپیلا و از سویی در مرگ سلولی نقش داشته باشد، لذا تلقیح کیتوزان بر روی گیاه با القای کاهش سطح بیانی ژن *MLO* در جهت افزایش میزان H_2O_2 سبب القای مسیر SAR و پاسخ‌های مقاومتی و مرگ سلولی در محل حمله قارچ شده و بدین ترتیب از گیاه در برابر توسعه قارچ بیوتروف حمایت می‌نماید. نتایج حاصله با نتایج آهنگر و همکاران (۱) مبنی بر کاهش بیان ژن *MLO* در گندم تیمار شده با سالسیلیک اسید تحت بیماری *Bgt* مطابقت داشت. ژو و همکاران (۴۵) گزارش نمودند که ژن *MLO* در خیار سبب حساسیت به بیماری سفیدک سطحی شده است. در حالیکه پسینا و همکاران (۳۳) نیز با سرکوب نمودن ژن *MLO* در انگور توансنتند حساسیت به *Erysiphe necator* را کاهش دهند. اولین گزارش از تاثیر کیتوزان در سرکوب بیان ژن *MLO* در گندم آلوده به *Bgt* می‌باشد.

ژن **BI-I** : پروتئین *BI-I* یکی از تنظیم کننده‌های منفی مرگ سلولی است که دارای نقش همه جانبه در پاسخ به استرس می‌باشد (۲۶ و ۱۹). به طوریکه شواهد بیانگر این بود که بیان بالای این ژن از مرگ سلولی ایجاد شده توسط H_2O_2 و SA نیز جلوگیری می‌نماید (۲۳). پروتئین *BI-I* همچنین در کنار کنترل مرگ سلولی، قادر خواهد بود مقاومت غیراختصاصی جو در موتانت *mlo* را از بین برده و سبب نفوذپذیری این گیاهان به ایزوله‌های مختلف قارچ

در کل بر اساس مطالعات انجام شده پیشنهاد می‌گردد که پروتئین BI-1 می‌تواند به عنوان یک واسطه کلیدی عمل نموده که می‌تواند واکنش‌های مرگ سلولی را در طی کنش با انواع مختلفی از بیمارگرها تنظیم کند. از سویی مطالعه و بررسی این ژن در کنار ژن *MLO* می‌تواند به عنوان مارکر مناسبی برای ارزیابی میزان حساسیت ژنتیکی‌های گندم به قارچ سفیدک سطحی مورد استفاده قرار گیرد. علاوه بر این در شکل ۴، منحنی ذوب مربوط به ژن‌های مورد بررسی نشان داده شده است. همانطور که مشاهده می‌شود هیچ نوع یک اضافی که حاکی از تکثیر غیر اختصاصی ژن مورد نظر وجود آغازگر دائمی باشد دیده نمی‌شود.

بحث و نتیجه گیری

کاربرد خارجی کیتوزان بوسیله القای مکانیسم مقاومتی SAR سبب القای بیان ژن‌های دفاعی در بافت‌های تیمار شده با این فعال کننده می‌گردد. نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که سطح بیان ژن دفاعی *NPRI* پس از ۲۴ ساعت تیمار با کیتوزان افزایش معنی‌داری را نشان داده، در حالی که دو ژن کترول کننده منفی مرگ سلولی *BI-MLO* و *BI-I*، کاهش معنی‌داری را نسبت به گیاه کترول نشان دادند. همچنین پس از اعمال آلدگی نیز گیاهان پیش تیمار شده با بیان زود

هنگام خود تفاوت معنی‌داری را نسبت به گیاهان کترول نشان دادند که این نتایج بیانگر موثر بودن نقش کیتوزان در القای ژن‌های مسیر مقاومت می‌باشد. به طور کلی نتایج این بررسی نشان داد که کاربرد خارجی کیتوزان بوسیله افزایش سطح SA در گیاه، القای SAR، بیان *PR* پروتئین‌ها، *MLO* و *BI-I* و دیگر محصولات ژن‌های دفاعی سبب افزایش مقاومت در گیاه به بیماری می‌گردد.

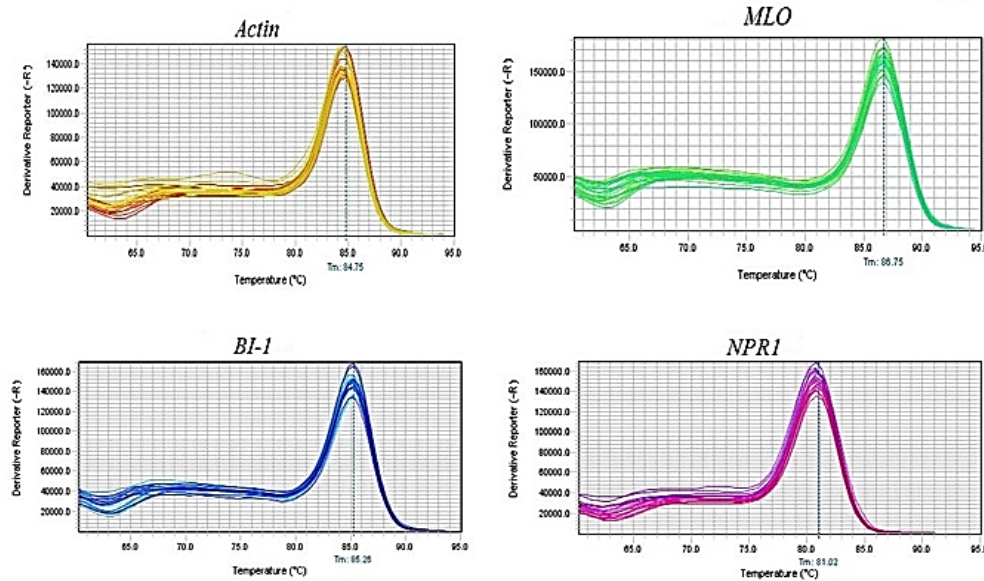
از سویی میزان بیان ژن‌های دفاعی در گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۲۵۰ در سطوح بالا و مناسب تری نسبت به گیاهان تیمار شده با کیتوزان ۵۰۰ میلی گرم در لیتر بود. به نظر

نسبت به گیاهان شاهد نشان دادند. مطالعات قبلی نشان داد که ژن *BI-1* ممکن است همانند *MLO* به عنوان یک تنظیم کننده منفی مرگ سلولی پاسخ‌پذیر به شرایط اکسایشی درگیر در فرآیند پیری برگ عمل نماید (۳۴). لذا تصور می‌گردد همانند ژن *MLO* فقدان و یا کاهش ژن نیز *BI-1* می‌تواند به دلیل ارتباط با مرگ سلولی و القای پاسخ‌های مقاومتی سبب مقاومت بالای گیاه به ایزوله‌های قارچ سفیدک سطحی گردد. از سویی نتایج مطالعات ایشمن و همکاران (۱۴) نیز نشان داد که بیان بالای ژن *HvBI-1* در جو سبب کاهش انفجر H_2O_2 در دیواره سلولی ژنتیک مقاوم *mlo* و حمایت از توسعه هاستوریوم قارچ در گیاه می‌گردد. در حالیکه هولکلهوفن و همکاران (۲۰) نشان دادند که کاهش بیان ژن *BI-1* سبب مرگ سلولی و افزایش نواحی نکروزه در محل‌های آلوده شده می‌گردد. بنابراین کاهش سطح بیان این ژن در گیاهان تیمار شده نسبت به گیاهان کترول در بازه‌های زمانی مصادف با نفوذ میخ رخته و توسعه هاستوریوم قارچ در گیاه یعنی ۲۴ ساعت پس از آلدگی می‌تواند بیانگر تاثیر مثبت پیش تیمار کردن کیتوزان بر روی برگ گندم حساس به *Bgt* باشد. به طوری که کیتوزان از طریق القای آمادگی می‌تواند در افزایش پتانسیل مقاومتی در رقم حساس بسیار موثر باشد، لذا این گیاهان پس از اعمال آلدگی با قارچ *Bgt* بوسیله کاهش سطح بیان ژن *BI-1*، سبب افزایش تجمع H_2O_2 و متعاقباً القای مرگ سلولی در سلول‌های مورد حمله شده تا از نفوذ و توسعه بیشتر قارچ در سلول میزبان ممانعت نمایند. به طوری که مطالعات نشان داد که بیان بالای ژن *BI-1* در گندم سبب متوقف شدن مرگ سلولی گردید (۴۴). بر اساس بررسی متتابع موجود این اولین گزارش از تاثیر کیتوزان در سرکوب بیان ژن *BI-1* در گندم آلوده به بیماری *Bgt* می‌باشد که با نتایج آهنگر و همکاران (۱) مبنی بر کاهش بیان ژن *BI-1* در گندم تیمار شده با سالیلیک اسید و قارچ *Piriformospora indica* تحت آلدگی با *Bgt* مطابقت دارد.

عنوان ژن‌های کاندید، برای مطالعات بیشتر در جهت تولید ارقام مقاومی که دارای سطح بیان بیشتری از این ژن‌ها باشند، محسوب شوند. به طور کلی نتایج حاصل از الگوی بیان ژن، بهبود خصوصیات مرفو‌لوژیکی و شمارش کلتهای رشد یافته بیانگر موثر بودن نقش کیتوzan در القای مقاومت گندم حساس به قارچ *Bgt* بود. از سویی با در نظر گرفتن مزایای زیست محیطی کیتوzan و نیز هزینه‌های فراوان کودهای شیمیایی از نظر اقتصادی و هزینه‌های جبران ناپذیر زیست محیطی، کیتوzan را می‌توان در جهت کاهش خسارت بیماری و کم نمودن آثار سوء استفاده از مواد شیمیایی مورد استفاده قرار داد.

می‌سد یکی از دلایل مشاهده این نتایج اثرات سمی کیتوzan در غلظت بالا باشد، لذا توصیه می‌گردد سطوح بالای کیتوzan مصرف نگردد. بنابراین بر اساس این مطالعه در مقاومت به سفیدک کاربرد سطح ۲۵۰ میلی گرم در لیتر کیتوzan توصیه می‌گردد.

از نتایج بدست آمده چنین استنباط می‌گردد یک همبستگی بین زمان و فعالیت ژن‌های *MLO* و *MLO* و *BI-1* و مقاومت یا تحمل به بیماری سفیدک سطحی وجود دارد. با توجه به تغییرات مشاهده شده در الگوی بیان ژن‌های موردن نقش آنها در مقاومت، تصور می‌شود این ژن‌ها در ارتباط با پاسخ‌های دفاعی گندم نسبت به بیمارگر نقش بسیار مهمی را ایفا می‌نمایند. بنابراین این ژن‌ها می‌توانند به



شکل ۴- منحنی ذوب ریل تایم برای ژن‌های (A) *Actin*، (B) *NPR1*، (C) *MLO* و (D) *BI-1* در گیاهان تیمار شده با کیتوzan و گیاهان کنترل قیل و پس از آلدگی با *Bgt* آنالیز مرحله ذوب نشان دهنده وجود تنها یک پیک با دمای ذوب مشخص می‌باشد که در واقع تاییدی بر تک محصوله بودن آغازگرهای مورد استفاده می‌باشد.

منابع

۲. آهنگر، ل، رنجبر، غ.، بابایی زاد، و، نجفی زرینی، ح و بیابانی، ع. ۱۳۹۳. بررسی بیان فنیل آلانین آمونیالیاز و ژن‌های مرتبط با بیماریزایی در گندم همزیست شده با قارچ اندو میکوریز *Piriformospora indica* پس از آلدگی با سفیدک پودری. بیماری گیاهی. ۴(۵۰): ۳۸۴-۳۶۹.

۱. آهنگر، ل. ۱۳۹۳. بررسی سلولی و مولکولی چند رقم گندم در تعامل با قارچ سفیدک سطحی و بررسی امکان القای ژن‌های مقاومت پس از تیمار با اسید سالسیلیک و قارچ اندو میکوریز *Piriformospora indica* رساله دکتری. دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری.

خوش‌گندم. دانش گیاه‌پزشکی ایران. ۱۳۹۶؛ ۴(۴۶): ۳۷۱-۳۶۳.

4. Aist, J.R., and Bushnell, W.R. 1991. Invasion of plant hosts by powdery mildew fungi and cellular mechanism of resistance. In: Cole GT, Hoch HC (Eds) *The Fungal Spore and Disease Initiation in Plants and Animals*. Plenum Press, New York 321-345.
5. Amborabe, B. E., Bonmort, J., Fleurat-Lessard, P. and Roblin. G. 2008. Early events induced by chitosan in plant cells. *Journal Experimental Botany*. 59: 2317-2324.
6. Babaeizad, V. 2009. Generation and molecular analyses of transgenic barley (*Hordeum vulgare* L.) in response to relevant pathogens. Msc Thesis. Agriculture Justus Liebig university Gieben. pp: 103
7. Babaeizad, V., Imani, J.G., Kogel, K. H., Eichmann, R. and Hückelhoven, R. 2009. Over-expression of the cell death regulator *BAX inhibitor-1* in barley confers reduced or enhanced susceptibility to distinct fungal pathogens. *Theoretical Applied Genetic*. 118: 455-463.
8. Ben-Shlom N and Fallik, E.. 2003. Further suppression of *Botrytis cinerea* disease in cucumber seedlings by chitosan–copper complex as compared with chitosan alone. *Phytoparasit*. 31: 99–102.
9. Chaturvedi, R. and Shah, J. 2007. Salicylic acid in plant disease resistance. Pp: 335-370 in: Salicylic Acid—A Plant Hormone. Hayat S. and Ahmad, A. eds. Springer, Dordrecht, The Netherlands.
10. Chern, M. C., Fitzgerald, H. A.. Canals, P. E., Navarre, D. A. and Ronald, P. C. 2005. Overexpression of a rice *NPR1* homolog leads to constitutive activation of defense response and hypersensitivity to light . *Molecular Plant Microbiology Interaction*. 18: 511–520
11. Clarke, S. M., Mur, L. A. Wood, J. E. and Scott, I. M. 2004. Salicylic acid dependent signaling promotes basal thermo tolerance but is not essential for acquired thermo tolerance in *Arabidopsis thaliana*. *Plant Journal*. 38:432-447
12. Doke, N., Miura, Y. Sanchez, L.M. Park, H.J. Noritake, T. Yoshioka. H..and Kawakita, K.. 1996. The oxidative burst protects plants against pathogen attack: mechanism and role as an emergency signal for plant bio-defense: areview. *Gene*. 179:45–51.
13. Dong, X. 2004. *NPR1*, all things considered. *Current Opinion in Plant Biology*, 7: 547-552.
14. Durrant, W. E., and Dong, X.. 2004. Systemic Acquired Resistance. *Annual Review of Phytopathology*. 42:185-209.
15. Eichmann, R., Bischof, M., Weis, C., Shaw, J., Lacomme, C., Schweizer, P., Duchkov, D., Hensel, G., Kumlehn, J. and Huchelhoven, R. 2010. *BAX INHIBITOR-1* is required for full susceptibility of barley to powdery mildew.. *Molecular Plant Microbe Interaction*. 23: 1217-1227.
16. Eichmann, R., Holger, S., Kogel, K. H. and Hückelhoven, R. 2004. The barley apoptosis suppressor homologue *Bax inhibitor-1* compromises nonhost penetration resistance of barley to the inappropriate pathogen *Blumeria graminis* f. sp. *tritici*. *Molecular Plant–Microbe Interactions*. 17:484–490.
17. Faoro F., Maffi, D., Cantu, D. and Iriti, M. 2008. Chemical-induced resistance against powdery mildew in barley: the effects of chitosan and benzothiadiazole. *Bio Control*. 53: 387–401.
18. Fitza, K. N. E., Payn, K. G., Steenkamp, E. T., Myburg, A. A. and Naidoo, S. 2013. Chitosan application improves resistance to *Fusarium circinatum* in *Pinus patula* . *Elsevier*. 85: 70-78.
19. Hückelhoven, R. 2004. *BAX inhibitor-1*, an ancient cell death suppressor in animals and plants with prokaryotic relatives. *Apoptosis* 9: 299–307.
20. Hückelhoven, R., Dechert, C. and Kogel. K. H. 2003. Overexpression of barley *BAX inhibitor 1* induces breakdown of *mlo*-mediated penetration resistance to *Blumeria graminis*. *Proceedings of the National Academy of Sciences*. 100: 5555–5560.
21. Imani. J., Baltruschat, H., Stein, E., Jia, G., Vogelsberg, J., Kogel, K. H. and Hückelhoven. R. 2006. Expression of barley *BAX inhibitor-1* in carrots confers resistance to *Botrytis cinerea*. *Molecular Plant Pathology*. 7: 279-284.
22. Johnson ,C., Boden. E. and Arias. J. 2003. Salicylic acid and *NPR1* induce the recruitment of trans-activating TGA factors to a defense gene promoter in *Arabidopsis*. *Plant Cell*. 15:1846–58
23. Kawai-Yamada, M., Ohmori, Y. and Uchimiya, H. 2004. Dissection of *Arabidopsis Bax inhibitor-1* suppressing *Bax*-, hydrogen

- peroxide-, and salicylic acid-induced cell death. *The Plant Cell.* 16:21–32.
24. Kim, M. C., Panstruga, R., Elliott, C., Müller, J., Devoto, A., Yoon, H. W., Park, H., Cho, M. J. and Schulze-Lefert, P. 2002. Calmodulin interacts with *MLO* to regulate defence against mildew in barley. *Nature.* 416:447-450.
- 25.-Koers, S., Guzel-Deger, A., Marten, I. and Roelfsema. M. R. 2011. Barley mildew and its elicitor chitosan promote closed stomata by stimulating guard-cell S-type anion channels. *Plant. J.* 68:670-80.
26. Lam, E., Kato, N. and Lawton, M. 2001. Programmed cell death, mitochondria and the plant hypersensitive response. *Nature.* 411: 848–853.
27. Landi, L., De Miccolis Angelini, R.M., Pollastro, S., Feliziani, E., Faretra, F. and Romanazzi, G. 2017. Global Transcriptome Analysis and Identification of Differentially Expressed Genes in Strawberry after Preharvest Application of Benzothiadiazole and Chitosan. *Front Plant Science.* 8: 235- 247.
28. Livak, K.J. and Schmittgen, T. D. 2001. Analysis of relative gene expression data using real Time Quantitative PCR and the $2^{-\Delta\Delta CT}$ method. *Methods.* 25: 402-408.
29. Makandar, R., Essig, J. S., Schapaugh, M. A., Trick H. N. and Shah. J. 2006. Genetically engineered resistance to Fusarium head blight in wheat by expression of *Arabidopsis NPR1*. *Molecular Plant- Microb Interaction.* 19: 123-139.
30. Molitor, A., Zajic, D., Voll, L. M., Pons-Hückelhoven, J., Samans, B., Kogel, K. H. and Waller, F. 2011. Barley Leaf Transcriptome and Metabolite Analysis Reveals New Aspects of Compatibility and *Piriformospora indica*-Mediated Systemic Induced Resistance to Powdery Mildew . *Molecular Plant-Microbe Interaction.* 24: 1427–1439.
31. Mou, Z., Fan, W. and Dong, X. 2003. Inducers of plant systemic acquired resistance regulate *NPR1* function through redox changes. *Cell.* 113: 935–944.
32. Nandeeshkumar, P., Sudisha, J., Ramachandra, K. K., Prakash, H. S., Niranjana. S. R. and Shekar, S. H. 2008. Chitosan induced resistance to *Downy mildew* in sunflower caused by *Plasmopara halstedii*. *Journal Physiology Molecular Plant Pathology.* 72: 188-94.
33. Pessina, S., Luisa, L., Perazzoli, M., Campa, M., Costa, L. D., Urso, S., Vale, G., Salamini, F., Velasco, R. and Malnoy, M. 2016. Knockdown of *MLO* genes reduces susceptibility to powdery mildew in grapevine. *Hortic Research.* 3: 160-166
34. Piffanelli, P., Zhou, F., Casais, C., Orme, J., Jarosch, B., Schaffrath, U., Collins, N.C., Panstruga, R. and Schulze-Lefert. P. 2002. The barley *MLO* modulator of defense and cell death is responsive to biotic and abiotic stress stimuli. *Plant Physiology.* 129: 1076–1085.
35. Propagdee, B., Kotchdat, A., Kumsopa, A. And Visarathanonth, N. 2006. The role of chitosan in protection of soybean from sudden death syndrome caused by *Fusarium solani* f. sp. *Glycines*. *Bioresource Technology.* 98: 1353-1358.
36. Reinstädler, A., Müller, J., Czembor, J. H. Piffanelli, P. and Panstruga, R. 2010. Novel induced *mlo* mutant alleles in combination with site-directed mutagenesis reveal functionally important domains in the heptahelical barely *MLO* protein. *BMC Plant Biology.* 10: 31-44.
37. Siddaiah, Ch. N., Harish Prasanth, K.V., Raj Satyanarayana, N., Mudili, V., Gupta, V. K., Kalagatur, N. K., Satyavati, T., Feng Dai, X., Chen, J. Y., Mocan, A., Singh, B.P. and Srivastav, R. K. 2018. Chitosan nanoparticles having higher degree of acetylation induce resistance against pearl millet downy mildew through nitric oxide generation. *Scientific Report.* 8: 1-14
38. Stein, E., Molitor, A. Kogel. K. H. and Waller, F. 2008. Systemic resistance in *Arabidopsis* conferred by the mycorrhizal fungus *Piriformospora indica* requires jasmonic acid signaling and the cytoplasmic function of *NPR1*. *Plant Cell Physiology.* 49:1747-51.
39. Tada, Y., Spoel, S. H., Pajerowska-MuhktarMou, K. Z., Song, J. et al. 2008. Plant immunity requires conformational changes of *NPR1* via S-nitrosylation and thioredoxins. *Science.* 321:952–56
40. Thordal-Christensen, H., Zhang, Z., Wei, Y. and Collinge, D. B. 1997. Subcellular localization of H_2O_2 in plants: H_2O_2 accumulation in papillae and hypersensitive response during the barley powdery mildew interaction. *Plant Journal.* 11:1187–1194
41. Van Hulten, M., Pelser, M., Van Loon, L. C., Pieterse, C. M. J. and Ton, J. 2006. Costs and benefits of priming for defense in *Arabidopsis*.

- Proceeding of the National Academy of Science USA. 103: 5602-5607.
42. Van Loon, L.C., Rep M. and Pieterse, C. M. J. 2006. Significance of Inducible Defense-related proteins in infected plants. *Phytopathology*. 44: 135-162.
43. Vlot, A.C., Dempsey, D. A. and Klessig, D. F. 2009. Salicylic acid, a multifaceted hormone to combat disease. *Annual Review of Phytopathology*. 47: 177-206.
44. Wang, X., Tang, C., Huang, X., Li, F., Chen, X., Zhang, G., Sun, Y., Han, D. and Kang, Z. 2012. Wheat *BAX inhibitor-1* contributes to wheat resistance to *Puccinia striiformis*. *Journal Experial Botany*. 63: 4571-4584
45. Zhou, S. J., Jing, Z. and Shi, J. L. 2013. Genome-wide identification, characterization, and expression analysis of the *MLO* gene family in *Cucumis sativus*. *Genet Molecular Research*. 12: 6565-6578.

Assay of *NPR1*, *MLO* and *BI-1* genes expression in susceptible wheat to powdery mildew after treatment with chitosan

Khatami m.¹, Ahangar L.¹, Taliei F.¹, Sabouri H.¹ and Babaei zad V.A.²

¹Plant Production Dept., Faculty of Agriculture & Natural Resources, Gonbad Kavous University, Gonbad Kavous, I.R. of Iran

²Plant Protection Dept., Agriculture Science and Natural Resource University, Sari, I.R. of Iran

Abstract

Powdery mildew caused by *Blumeria graminis* f. sp. *tritici* (*Bgt*) is one of the most important diseases of wheat that make yield damage annually. In recent years, the use of induction elicitors has been widely welcomed. Therefore, in this research in order to examine the ability of chitosan as a biotic elicitor, Flat were selected as susceptible cultivar to *powdery mildew*, and the leaves were sprayed with chitosan in the two-leaf stage. Then treated plant together control plants were inoculated with *Bgt* pathogen. All stages of the were conducted in 2016 in the genetic laboratory in Gonbad-e Kavouse University. Finally, The expression rate of *MLO*, *B-II* and *NPR1* genes was examined in using Real Time PCR technique at 4 time courses and in 3 independent replicates. Results showed that in both chitosan treated plants and the controls, rate of gene expression were increased after infection for all genes, So that, in the first hours after inoculation, treated plants showed *NPR1* expression more rapidly than control. Maximum expression level of this gene was observed at 24 hours after infection. But, in treated plants, the expression rate of *BI-1* and *MLO* were less than the control and they showed minimum expression at 24 hours after infection. These results indicated these genes by decreasing their expression rate in order to increase the level of active oxygen species causes induction of cell death in the plant to inhibition of fungal growth and development in the early stages after infection. The gene expression rate in plants treated with 250 mg/L was more indicative than those treated with chitosan 500 mg/L. Overall; results showed that chitosan could induce systemic resistance in susceptible wheat against powdery mildew in low concentration.

Key words: Wheat, Chitosan, Powdery mildew, Resistance