

ارزیابی خصوصیات چند ژنوتیپ گندم نان ایرانی با استفاده از روش حداکثر درست‌نمایی محدودشده تحت شرایط تنش و عدم تنش سوری

امیدعلی اکبرپور^۱، حمید دهقانی^{۲*}، محمدجواد روستا^۳ و اشکبوس امینی^۴

۱. دانشجوی دکتری اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

۲. دانشیار گروه اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس

۳. استادیار پژوهش مرکز تحقیقات شوری یزد

۴. مرتبی پژوهش بخش غلات، مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۱/۳۱ - تاریخ تصویب: ۱۳۹۳/۱۰/۲۱)

چکیده

به کارگیری روش تجزیه آماری مناسب می‌تواند مکمل اجرای یک طرح آزمایشی دقیق برای اصلاح نباتات و دام باشد. در این آزمایش ۳۳ ژنوتیپ گندم ایرانی نان در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با سه تکرار در دو شرایط عدم تنش و تنش سوری در مزرعه تحقیقاتی مرکز ملی شوری ایران واقع در استان یزد کشت شدند. از برآوردهای حداکثر درست‌نمایی محدودشده (Restricted Maximum Likelihood, REML) برای بررسی ساختارهای مختلف واریانس-کوواریانس ژنوتیپی و برآوردهای همبستگی ژنوتیپی و فنوتیپی برخی از صفات در لاین‌های گندم ایرانی نان در شرایط عدم تنش و تنش سوری استفاده شد. برآوردهای مختلف به روش REML نشان داد که صفات عملکرد دانه، عملکرد زیست‌توده و شاخص برداشت دارای تنوع ژنتیکی در شرایط نرمال و تنش سوری بودند که از این تنوع می‌توان در برنامه‌های اصلاحی گندم برای تحمل به شوری استفاده کرد. همچنین با استفاده از روش REML اثر متقابل ژنتیک \times محیط برای هیچ‌کدام از صفات بهویژه عملکرد که یکی از مهم‌ترین صفات برای ارزیابی تحمل به تنش سوری در گندم است، مشاهده نشد. با مقایسه میانگین عملکرد دانه، لاین‌های SALT22، SALT29، SALT28 بیشترین عملکرد و لاین شماره ۶، رقم شاه‌پسند و لاین شماره ۱۳ کمترین عملکرد را در دو شرایط تنش و نرمال داشتند. با استفاده از برآوردهای REML همبستگی ژنتیکی مثبت و معنی‌داری بین عملکرد دانه با زیست‌توده (۰/۹۷) و شاخص برداشت (۰/۹۴) در دو شرایط عدم تنش و تنش سوری و همبستگی منفی و معنی‌داری بین عملکرد دانه و تعداد روز تا رسیدگی (۰/۳۲) در شرایط تنش سوری برآورد شد. از این‌رو امکان انتخاب ژنوتیپ‌های زودرس پرمحصول در شرایط تنش سوری بهویژه در محل اجرای آزمایش (یزد) وجود دارد و می‌توان گزینش برای بهبود عملکرد بیشتر در شرایط تنش سوری را انجام داد.

واژه‌های کلیدی: حداکثر درست‌نمایی محدودشده، سوری، گندم، مدل مختلف.

مقدمه

طی سالیان گذشته شده است. برای مثال در حدود ۴/۵

تا ۸/۶ میلیون هکتار از زمین‌های کالیفرنیا در طی قرن

پیشرفت شوری خاک سبب نابودی زمین‌های زراعی در

تجزیه واریانس و مدل‌های آماری نزدیک کردن مقدار برآوردها به مقدار حقیقی آن با خطای کمتر است (Burgueno *et al.*, 2000; Yang, 2010). در آزمایش‌های چندمحیطی، براساس مدل‌های کلاسیک با تقسیم اجزای مدل به آثار مختلفی مانند محیط و بلوک‌های مختلف تا حدودی میزان ناهمگنی آزمایش‌ها برای ارزیابی ژنتیک‌ها را به حداقل ممکن می‌رسانند تا تخمین داده‌ها به مقدار واقعی نزدیک شود (Burgueno *et al.*, 2000). به عبارتی می‌توان بیان داشت که یک تجزیه‌آماری مناسب مکمل یک طرح آزمایشی دقیق برای کاهش خطای آزمایش و برآورد دقیق و درست پارامترهای ژنتیکی در برنامه‌های اصلاحی است (Burgueno *et al.*, 2000).

در آزمایش‌های چندمحیطی عدم تجانس محیط‌ها و عدم همبستگی کامل بین صفات مختلف ژنتیک‌ها در دو شرایط، مهم‌ترین عامل به وجود آمدن اثر متقابل Cockerham, 1963; (Bernardo, 2002) وجود اثر متقابل ژنتیک در محیط نیز یکی از مهم‌ترین موانع انتخاب ژنتیک برای صفت یا صفات خاصی است. اثر متقابل ژنتیک در محیط خود می‌تواند به دو بخش متقاطع^۱ یعنی عدم همبستگی کامل بین صفات در محیط‌های جفت و غیرمتقاطع^۲ به دلیل عدم تجانس واریانس ژنتیکی در محیط باشد. این دو بخش از مجموع مربعات دارای توزیع کای‌اسکوئر نیستند، بنابراین آزمون مستقیم این دو محاسبه‌شدنی نیست، اما با استفاده از مدل مخلوط (Mixed Models) می‌توان هر یک از این اجزا را آزمایش کرد (Yang, 2002). روش‌های مخلوط قادر به تحلیل داده‌های نامتعادل، داده‌های مربوط به زمان‌های مختلف یک موجود زنده و برآورد مؤلفه‌های واریانس و کوواریانس‌اند (Yang, 2010).

یکی از روش‌های مهمی که برای تجزیه داده‌های چندمحیطی معرفی شده، روش تجزیه با استفاده از حداکثر درستنمایی محدودشده^۳ (REML) است که اساس آن، مدل تئوریکی هندرسون (Henderson, 1984) است. در این روش محدودیت‌های تجزیه واریانس

اخیر دچار پدیده شوری شده‌اند. سالانه ۱۰ میلیون هکتار از زمین‌های کشاورزی تحت آبیاری دنیا به دلیل شوری ثانویه ناشی از فعالیت‌های بشر از چرخه تولید خارج می‌شوند و به زمین‌های نکاشت تبدیل می‌شوند (Pessarakli & Szabolcs, 2011). کشور ایران نیز با اقلیم گرم و خشک از پدیده شوری در امان نیست. به نحوی که بیش از نیمی از زمین‌های قابل کشت آن (در حدود ۲۷ میلیون هکتار) از خاک‌های شور و سدیمی تشکیل شده است (Rezvani Moghaddam & Koocheki, 2001). براساس گزارش فائز کشورهای ایران و عراق در حال از دست دادن حدود ۴۰ درصد از زمین‌های تحت آبیاری خود در اثر شور شدن خاک‌اند (FAO, 2005). از این‌رو برنامه‌های اصلاحی برای پایداری عملکرد در تنفس شوری باید از اولویت برخوردار شود. اگرچه حذف شوری خاک‌ها یکی از گزینه‌های مقابله با این تهدید است، این روش بیشتر مبتنی بر فرضیه است و اجرای آن با منابع کنونی بشر امکان‌پذیر نیست (Tester & Davenport, 2003). راهکار عملی افزایش تحمل به شوری با استفاده از روش‌های اصلاحی ژنتیکی مانند روش‌های کلاسیک، روش‌های مبتنی بر نشانگرهای Qureshi *et al.*, 1990; Flowers, 2004) و بیوتکنولوژی است (Rashid, 1986).

به دلیل پیچیدگی تأثیرگذاری تنفس شوری بر رشد و نمو گیاهان، موفقیت‌های کمی در زمینه اصلاح و افزایش عملکرد پایدار برای رشد محصولات در خاک‌های Hasegawa *et al.*, 2000; Zhu, 2001) شور به دست آمده است (2001). عدم دسترسی به تنوع ژنتیکی کافی برای تحمل به شوری از مشکلات اساسی ارقام و ژنتیک‌های امروزی در برنامه‌های اصلاحی است (Flowers, 2004).

یکی از مشکلات اساسی اجرای طرح‌های آزمایشی در خاک‌های شور، توزیع غیریکنواخت شوری در مزرعه است که موجب پیچیدگی تجزیه‌های آماری و افزایش خطای آزمایش می‌شود (Munns *et al.*, 2002). در دهه‌های گذشته بهبود تجزیه‌های آماری همواره مدنظر محققان اصلاح نباتات بوده است. به طور کلی هدف اصلی

1. Crossover

2. Non-Crossover

3. Restricted Maximum Likelihood

انجام نگرفته است. همچنین برخی از ژنوتیپ‌ها لاین‌های جدید امیدبخش‌اند که برای اصلاح در شرایط تنش شوری گزینش شده و تا مراحل نهایی برنامه اصلاحی، پیش‌برده شده‌اند. از این‌رو هدف از اجرای این تحقیق، انتخاب ژنوتیپ‌های پرمحصول و متتحمل به شوری گندم با استفاده از روش REML است.

مواد و روش‌ها

مواد ژنتیکی این تحقیق ۳۳ ژنوتیپ گندم شامل، ۱۶ توده خالص بومی جمع‌آوری شده از مناطق مختلف ایران به خصوص گرم و خشک کویر، ۱۳ لاین پیشرفتۀ غربال‌شده در شرایط تنش شوری که در مراحل نهایی اصلاحی بودند؛ و ارقام شاهد شامل کراچیا به عنوان یک رقم بین‌المللی شناخته‌شده برای تحمل به تنش شوری (Pessarakli & Szabolcs, 2011)، روشن به عنوان یک رقم شناخته‌شده متتحمل در ایران (Poustini & Siosemardeh, 2004)، شاه‌پسند به عنوان یک رقم حساس به تنش شوری (Saboori et al., 2006) و یک رقم محلی بودند که از مؤسسه اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج تهیه شدند (جدول ۱). مزرعه تحقیقاتی مرکز ملی شوری ایران واقع در استان یزد برای انجام این آزمایش در نظر گرفته شد. بذرهای ۳۳ ژنوتیپ موجود در دو شرایط تنش و عادی در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با سه تکرار کشت شدند. میزان شوری آب آبیاری در دو شرایط تا مرحلۀ پنجه‌زنی ۲ دسی‌زیمنس بر متر بود و پس از مرحلۀ پنجه‌زنی میزان شوری آب آبیاری در شرایط تنش به ۱۰ دسی‌زیمنس بر متر افزایش یافت (این میزان شوری به ترتیب معادل ۲۰ و ۱۰۰ میلی‌مولار NaCl است). میزان هدایت الکتریکی (EC) آب آبیاری قبل از پمپاژ به داخل مزرعه توسط یک دستگاه سنجش هدایت الکتریکی قابل حمل (مدل LF 318) اندازه‌گیری شد. یادداشت‌برداری صفات مورفولوژیکی و اجزای عملکرد روی ده بوته رقابت‌کننده برای هر ژنوتیپ روی دو خط یک متري (با فاصلۀ ۲۰ سانتی‌متر) و عملکرد روی تمام بوته‌های واحد آزمایشی Reynolds et al., (2001) در گندم اندازه‌گیری شد.

به روش کمترین مربعات^۱ برای داده‌های نامتعادل و همچنین نامتجانس بروطوف می‌شود (Holland, 2006). از مزایای روش REML نسبت به روش‌های کلاسیک برای برآورد مؤلفه‌های واریانس می‌توان به مواردی نظریارائۀ مستقیم همبستگی‌های ژنتیکی و اشتباه استاندارد آنها با دقت بیشتر، انعطاف‌پذیری در مدل‌های خطی برای تجزیۀ انواع داده‌های متعادل و نامتعادل مانند آزمایش‌های چندمحیطی، بازدهی بسیار زیاد برای آزمایش‌های نظری طرح‌های آلفا لاتیس، طرح‌های آگمنت که فقط یک تکرار دارند و در نهایت کاهش تعداد برآورد منفی پارامترهای ژنتیکی که به دلیل مشکلاتی نظری مناسب نبودن طرح آزمایشی در روش‌های کلاسیک ایجاد می‌شود، اشاره کرد (Searle et al., 1992; Liu et al., 1997; Holland, 2006).

در اصلاح نباتات برای تحمل به شوری، روش‌های مختلفی برای غربال و انتخاب ژنوتیپ‌ها پیشنهاد شده است که مبتنی بر عوامل فیزیولوژیک، مورفولوژیک و بیوشیمیایی هستند. غربالگری قابل اعتماد یکی از قسمت‌های مهم هر برنامۀ اصلاحی موفق است. مشکلات مربوط به نمک و شوری به ندرت در یک فرایند جدایانه تعریف می‌شود، بلکه با مشکلات عدیدهای همراه است. برای شاخص‌های مورفولوژیکی، عملکرد، مهم‌ترین شاخص برای ارزیابی تحمل به تنش شوری بیان شده است (Richards et al., 1987; Sing, 2006). ذخیرۀ ژنتیکی کم ارقام جدید برای تحمل به تنش شوری، ناشی از اصلاح و انتخاب برای افزایش عملکرد دانه بوده است که این گزینش‌ها بیشتر در شرایط نرمال بوده است؛ از این‌رو گزینش علیه ظرفیت تحمل به شوری انجام گرفته است. به عبارت دیگر همبستگی منفی بین مکان‌های ژنی عملکرد و مکان‌های ژنی تحمل به شوری وجود داشته است (Botella et al., 2005). بنابراین، یافتن منابع ژنتیکی درون‌گونه‌ای از مهم‌ترین اولویت‌های اصلاح برای افزایش تحمل به تنش شوری در ارقام امروزی است (Sing, 2006).

در تحقیق حاضر برخی از مواد ژنتیکی لاین‌های بومی هستند که هیچ گونه انتخاب مصنوعی روی آنها

1. Least Square

جدول ۱. نام و شجره ژنوتیپ‌های گندم مورد مطالعه

شماره کلکسیون (Accession No)	شجره/ منطقه جمع‌آوری	شماره نام ژنوتیپ	شماره کلکسیون (Accession No)	شجره/ منطقه جمع‌آوری	نام شماره ژنوتیپ
-	ایران	روشن	۱۸	۲۷۶۶	بومی ۱
-	Nad/Ww//Lee/Fn.../3/Attila-50Y	SALT18	۱۹	۲۵۹۴	بومی ۲
-	1-66-22//Bow"s"/Crow"s"/3/Kavir	SALT19	۲۰	۲۹۳۳	بومی ۳
-	Daibra/Marn	SALT20	۲۱	۲۵۹۱	بومی ۴
-	Emu"s"/Tj84-1543//1-27- 7876/Cndr/3/1-66-22	SALT21	۲۲	۲۹۷۰	Acova cal × 1-29- 11666
-	Gf-gy54/Attila	SALT22	۲۳	۳۵۶۵	بومی ۵
-	Gk zombor/Zrn	SALT23	۲۴	۳۵۶۷	بومی ۶
-	Ombu/Alamo//Alvd/3/Kauz/Stm	SALT24	۲۵	۳۵۹۳	بومی ۷
-	Ombu/Alamo//Mahooti/3/1-66-22	SALT25	۲۶	۳۶۰۹	بومی ۸
-	Sakha 8/Darab#2/1-66-22	SALT26	۲۷	۳۶۶۶	بوشهر ۹
-	Hmd//1-66-22//Inia	SALT27	۲۸	۳۶۶۹	بومی ۱۰
-	Hmd//1-66-22//Inia	SALT28	۲۹	۴۲۴۳	مشهد ۱۱
-	1-66-22/3/Alvd//Aldan/Las	SALT29	۳۰	۴۲۲۵	مشهد ۱۲
-	Desprez80/Rsh//1-66-22/Inia	SALT30	۳۱	۵۰۷۷	بومی ۱۳
-	بومی	رقم محلی	۳۲	۵۲۴۲	اصفهان ۱۴
-	ایران	شاهپسند	۳۳	۴۲۹۷	مشهد ۱۵
-	-	-	-	-	پاکستان ۱۶
-	-	-	-	-	کراچیا ۱۷

واریانس شدند. برای همه صفات تمام فرضیه‌های مربوط به تجانس و عدم تجانس محیط آزمون شد و الگوی پاسخ صفات به محیط‌ها با استفاده از مدل مخلوط در نظر گرفته شد (Yang, 2002). چندین مدل مختلف برای تجزیه واریانس بررسی شد. در تجزیه مرکب ژنوتیپ و شرایط آزمایش به صورت فاکتور ثابت و بلوک به صورت فاکتور تصادفی تجزیه شد. از آنجا که هم تأثیرات ثابت و هم تأثیرات تصادفی در مدل تجزیه واریانس وجود داشت، از روش مختلط^۲ زیر در نرم‌افزار SAS برای مدلسازی صفات مختلف استفاده شد:

Proc Mixed Asycov Method=Reml Covtest;
Class Condition Block Genotype;
Model Nsp = Condition Genotype
Condition*Genotype /DDFM =Kenwardroger;
Random Block (Condition);
Random Condition/ Subject = Genotype TYPE = UNR;
Repeated /Group=Condition;
Parms 67.0449 67.0449 0.999 1.2566 66.4272/
Eqcons=3 Upperb= .,.0.999,.,.;
Run;

برای شناسایی صفات مرتبط و مؤثر بر عملکرد به عنوان مهم‌ترین صفت و نیاز به کاهش تعداد صفات یادداشت‌برداری شده و خلاصه کردن بحث و نتایج در مورد صفات مهم وابسته به عملکرد ابتدا تجزیه رگرسیون به روش گام‌به‌گام ترتیبی^۱ بر روی تمامی صفات انجام گرفت. صفت عملکرد به عنوان متغیر وابسته و سایر متغیرها به عنوان متغیرهای مستقل در نظر گرفته شدند. صفات مرتبط با عملکرد شامل عملکرد زیست‌توده (BM) و شاخص برداشت (HI) در مرتبه اول، و صفات تعداد سنبلاچه در گیاه (NSP)، روز تا رسیدگی (DMA)، طول پرچم (FLH) و محتوا کلروفیل (CPC) در مرتبه دوم در مدل رگرسیونی وارد مدل شده و برای تجزیه واریانس و مقایسه میانگین انتخاب شدند. صفت درصد سبزشده کرت که بر حسب نسبت تعداد بوته‌های سبزشده به تعداد کل بدراهای کاشته شده بود، نیز به عنوان متغیر همراه (کوواریت) برای تجزیه‌های صفات عملکرد زیست‌توده و شاخص برداشت در نظر گرفته شد. محیط تنفس و نرمال به صورت مرکب تجزیه

2. Mixed

1. Sequential Stepwise Regression

کمتری فرض می‌شود. ساختارهای کوواریانس به ترتیب شبیه ساختارهای زیرند (Littell *et al.*, 2006):

$$\text{CS} = \sigma^2 \begin{bmatrix} 1 & \rho & \rho \\ \rho & 1 & \rho \\ \rho & \rho & 1 \end{bmatrix}$$

$$\text{UN} = \begin{bmatrix} \sigma_1^2 & & \\ \sigma_{21} & \sigma_2^2 & \\ \sigma_{31} & \sigma_{32} & \sigma_3^2 \end{bmatrix}$$

$$\text{AR}(1) = \sigma^2 \begin{bmatrix} 1 & \rho & \rho^2 & \rho^3 \\ & 1 & \rho & \rho^2 \\ & & 1 & \rho \\ & & & 1 \end{bmatrix}$$

$$\text{UN} = \begin{bmatrix} \sigma_1^2 & & \\ \sigma_{21} & \sigma_2^2 & \\ \sigma_{31} & \sigma_{32} & \sigma_3^2 \end{bmatrix}$$

$$\text{UNR} = \begin{bmatrix} \sigma_1^2 & & \\ \sigma_2 \sigma_1 \rho_{21} & \sigma_2^2 & \\ \sigma_3 \sigma_1 \rho_{31} & \sigma_3 \sigma_2 \rho_{32} & \sigma_3^2 \end{bmatrix}$$

در عبارت Repeated محيطها با استفاده از گزینه Group به صورت عدم تجانس خطای آزمایش محيطها و با حذف، کل عبارت، تجانس واریانس خطای آزمایشی بین محيطها آزمایش می‌شود. در گزینه Params مقدار اولیه برای شروع الگوریتم نیوتن رافسون برای برآورد بهینه‌ترین پارامترها داده می‌شود. در گزینه Eqcons به ترتیب از بالا به پایین، پارامتری را که برای آن محدودیت قائل شده‌ایم می‌توان ذکر کرد که در این تحقیق همبستگی بین دو محيط با استفاده از این برنامه برابر با $0.999/999$ قرار داده شده است که در واقع همبستگی کامل بین صفات ژنوتیپ‌ها در دو محيط آزمایش می‌شود. گزینه Upperb نیز می‌تواند پارامترهایی را که به صورت منفی برآورد می‌شوند محدود کند (Yang, 2002).

از آماره‌های AIC (Akaike) و BIC (Schwartz's Bayesian Information Criterion) برای انتخاب مدل استفاده کرد، که در این تحقیق از آماره Res Log 2- برای انتخاب بهترین مدل استفاده شد. در این آماره مقدار کمتر، بیانگر کیفیت بیشتر مدل بوده و دارای توزیع کای اسکوئر است (Littell *et al.*, 2006). برای برآورد همبستگی بین صفات به روش حداقل درستنمایی محدودشده از روش و برنامه SAS

عبارت Asycov ماتریس مجنب پارامترهای برآورده شده را در خروجی SAS نشان می‌دهد. این مجنب‌ها مشتق ریشه دوم پارامترهای برآورده شده است و از آنها می‌توان برای آزمون پارامترها استفاده کرد. در واقع این مجنب به طور مستقیم ازتابع خطی کوواریانس‌هایی را که به صورت غیرمستقیم ازتابع خطی میانگین مربعات محاسبه می‌شد برآورد می‌کند (Snedecor, 1956). عبارت Covtest پارامترهای درجه آزادی مدل را به روش ساترویت (Satterthwaite, 1946) تخمین می‌زند و اشتباہ استاندارد تأثیرات ثابت را تصحیح می‌کند (Littell *et al.*, 2006). عبارت Random واریانس تأثیرات تصادفی را برآورد می‌کند. عبارت Subject بیانگر این است که واریانس ژنوتیپ‌ها در محیط اول، کوواریانس ژنوتیپ‌ها بین محیط نرمال و تنش شوری و واریانس ژنوتیپ‌ها در محیط تنفس محاسبه شود. عبارت TYPE بیانگر نوع ساختار کوواریانسی است که برای هر صفت از ژنوتیپ‌های مختلف محيط‌ها فرض می‌شود. که گزینه‌های CS، AR، UNR، UN و دیگر ساختارها می‌توانند در این برنامه جایگزین شوند. عبارت CS (Compound Symmetry) به معنی واریانس مشترک و ادغام شده برای همه ژنوتیپ‌ها در همه محيط‌هاست. عبارت UN به معنای Unstructure یک ماتریس واریانس-کوواریانس برای ژنوتیپ‌ها در محيط‌هاست - که روی قطر واریانس ژنوتیپ‌ها در محيط‌های مختلف و خارج از قطر کوواریانس ژنوتیپ‌ها برای محيط‌های مختلف است - که در این نوع ساختار محدودیتی برای همگنی ساختار واریانس و کوواریانس ژنوتیپی وجود ندارد. گزینه UNR بیانگر همان UN است، با این تفاوت که عناصر خارج از قطر ماتریس واریانس-کوواریانس به جای کوواریانس‌ها، با حاصل ضرب ضرایب همبستگی و انحراف معیار پارامترها جایگزین می‌شود. عبارت AR بیانگر یکسان بودن واریانس ژنوتیپ‌ها در دو شرایط آزمایش است، با این تفاوت که با افزایش فاصله دو محيط یا زمان، میزان همبستگی با توان بیشتر و قدرت

کای اسکوئر با درجه آزادی یک (۳/۸۴) است. بنابراین قابلیت درستنمایی این مدل‌ها برای برآورد تأثیرات ثابت و تصادفی مدل بیشتر بود و مقایسه میانگین و سایر استنباط‌های آماری براساس این مدل‌ها انجام گرفت. برای صفات روز تا رسیدگی، طول برگ پرچم، تعداد سنبلچه در گیاه و محتوای کلروفیل مدل بدون کوواریت برترین مدل از نظر آماره Res Log 2- شناخته شد. از آنجا که اثر متقابل ژنتیک در محیط در هیچ‌کدام از صفات مورد مطالعه معنی‌دار نشد (جدول ۳)، محدودیت حضور آزمایش همبستگی ژنتیک‌ها در محیط‌ها به‌جز عملکرد و عدم تجانس محیطی برای اکثر صفات نتیجه‌های جز افزایش آماره Res Log 2- و عدم کفايت این نوع مدل‌ها نداشت (جدول ۳). به‌دلیل معنی‌دار نبودن اثر متقابل ژنتیک در محیط، مقایسه میانگین فقط برای تأثیرات ساده ژنتیک‌ها انجام گرفت (جدول ۵). به‌طور کلی اثر متقابل ژنتیک در محیط برای ارقام مورد مطالعه از نوع تغییر رتبه وجود نداشت. این نتیجه با یافته‌های Ali et al. (2005) که اثر متقابل چندین لاین پیشرفته گندم در محیط‌های مختلف شوری را بررسی کرده بودند مطابقت داشت. Sardouie- Nasab et al. (2014) نیز در مطالعه لاین‌های ایرانی برای شرایط نرمال و تنش شوری اثر متقابل ژنتیک در محیط برای صفت عملکرد را مشاهده نکردند.

که توسط Holland (2006) ارائه شده است استفاده شد. این برنامه در نشانی اینترنتی <http://www4.ncsu.edu/~jholland/homepage.htm> در دسترس است. با استفاده از این برنامه، همبستگی ژنتیکی و فنتیپی صفات برای آزمایش‌های ساده محیط‌ها به‌صورت جداگانه و همچنین آزمایش مرکب محیط‌ها در قالب طرح بلوك قابل محاسبه‌اند.

نتایج و بحث

تجزیه واریانس مرکب برای صفات عملکرد (GY)، عملکرد زیست‌توده (BM)، شاخص برداشت (HI)، تعداد سنبلچه در گیاه (NSP)، روز تا رسیدگی (DMA) و طول پرچم (FLH)، محتوای کلروفیل (CPC) در جدول ۲ نشان داده شده است. به‌طور کلی در تمامی صفات اگرچه تمامی اثرات متقابل ژنتیک در محیط معنی‌دار نشد، از بین مدل‌های مختلف آزمایش‌شده در جدول ۳ برای صفت عملکرد حضور کوواریت (درصد جوانه‌زنی کرت) به‌همراه همبستگی کامل ژنتیک‌ها در محیط‌ها با کمترین میزان آماره Res Log 2- و برای صفات عملکرد زیست‌توده و شاخص برداشت، مدل حضور کوواریت بدون محدودیت برای همبستگی کامل و عدم تجانس محیطی برترین مدل شناخته شدند. میزان اختلاف آماره Res Log 2- این مدل‌ها از مدل‌های دیگر بیشتر از آماره

جدول ۲. برآورد آماره F برای تأثیرات ثابت در تجزیه واریانس صفات گندم با استفاده از رویه MIXED

منابع تغییرات	درجه آزادی	عملکرد زیست‌توده	عملکرد	شاخص گیاه	تعداد سنبلچه در	طول برگ پرچم	روز تا رسیدگی	طول برگ
محیط	۱	۷/۲۹*	۷/۲۸*	۶۸/۶۹**	۰/۴۲ns	۸/۲۴*	۶/۹۳*	۵/۲۴*
ژنتیک	۳۲	۴/۸۹**	۵/۳۹**	۲/۲۷**	۵/۹۸**	۱۰/۵۵**	-	-
ژنتیک × محیط	۳۲	۰/۷۳ns	۰/۱۶ns	۰/۸۱ns	۰/۸۸ns	۰/۴۸ns	۰/۵۲ns	-
درصد سبز شدن کرت	۱	۸/۱۴**	۱۸/۱۷**	-	۱/۰۳ns	-	-	-

*** به‌ترتیب بیانگر عدم معنی‌داری؛ و معنی‌داری در سطح ۵ و ۱ درصد.

جدول ۳. آماره Res Log 2- برای مدل‌های آزمایش‌شده برای برآورد پارامترهای ژنتیکی با استفاده از روش REML

نوع مدل	عملکرد بیولوژیک	عملکرد	شاخص پرچم	طول برگ در گیاه	تعداد سنبلچه محیطی	روز تا رسیدگی	طول برگ	نوع مدل
بدون کوواریت ^۱ و بدون محدودیت	۲۰۰۹/۱	۲۳۱۰	-۲۸۰/۱	۶۹۸/۱۵	۸۹۲/۴	۹۲۷/۵	۷۹۶/۱	بدون کوواریت ^۱ و بدون محدودیت
حضور کوواریت و بدون محدودیت	۱۹۹۵	۲۲۳۸	-۲۶۴/۲	۷۳۲/۱۳	۸۷۸/۸	۹۹۵/۱	۸۲۸/۳	حضور کوواریت و بدون محدودیت
همبستگی کامل	۱۹۴۸/۵	۲۲۸۶	-۲۶۸/۲	۷۳۲	۸۹۱/۵	۱۰۰۲/۲	۸۳۱	همبستگی کامل
عدم تجانس محیطی	۱۹۹۵	۲۲۸۲	-۲۶۸/۷	۷۳۲/۸	۸۹۲/۳	۹۹۶	۸۵۴/۳	عدم تجانس محیطی
همبستگی کامل و عدم تجانس	۱۹۹۵	۲۲۸۲/۳	۲۶۸/۷	۷۳۱/۷	۸۹۲/۳	۹۹۶	۷۹۸/۸	همبستگی کامل و عدم تجانس

۱. درصد سبز شده کرت

تغییرات اثر متقابل بهوسیله واریانس ناهمگن ژنتیکی در محیط‌ها توجیه می‌شود، اثر متقابل بی‌اهمیت بهنظر می‌رسد، زیرا بینگر اثر غیرمتقابل است (Non-COI) (Yang & Beker, 1991). Yang (2002) نشان داد که چگونه از روش REML براساس تئوری مدل مختلط برای برآورد پارامترهای ژنتیکی و آزمایش‌های آماری برای معنی‌داری کلی همبستگی ژنتیکی بین محیط‌ها برای تشخیص وجود اثر متقابل (COI) استفاده شود. آماره نسبت درستنمایی (LR) برای مقایسه همه مدل‌های ساختار کوواریانس غیر محدود با مدل‌های کاهش‌یافته با محدودیت خاص برای تعیین برخی از پارامترهای مؤلفه‌های واریانس در نظر گرفته می‌شود. تجزیه‌های چندمتغیره معمولی برای مطالعه اثر متقابل (COI) دارای ویژگی‌های نامطلوب است، یعنی دارای تخمین‌هایی از مؤلفه‌های واریانس است که محدودیتی برای منفی شدن ندارند (که این خود ممکن است به برآورد منفی وراثت‌پذیری و خارج از مرز بودن همبستگی ژنوتیپی منجر شود). روش REML قادر این ویژگی است (Yang, 2002).

مقایسه میانگین برای صفت زیست‌توده نشان داد که رقم روشن، لاین‌های SALT29 و SALT22 بیشترین مقدار وزن زیست‌توده را به خود اختصاص دادند. لاین‌های بومی^۶، بومی^{۱۳} و بومی^{۱۶} نیز بهترین کمترین وزن زیست‌توده را به خود اختصاص دادند (جدول ۵). در این صفت اثر متقابل از نوع متقاطع غیرمعنی‌دار و از نوع غیرمتقاطع معنی‌دار بود، بنابراین برای انتخاب ژنوتیپ براساس این صفت نیز مانند عملکرد، مقایسه تأثیرات ساده ژنوتیپ‌ها کافی بود.

مقایسه میانگین برای صفت شاخص برداشت نشان داد که لاین‌های SALT22، SALT28 و SALT27 بیشترین مقدار و رقم شاه‌پسند، لاین‌های بومی^۶ و ۱۰ کمترین میزان شاخص برداشت را به خود اختصاص دادند (جدول ۵). لاین‌های بومی^{۱۰}، بومی^۶ و رقم شاه‌پسند بیشترین تعداد روز تا رسیدگی را داشتند و لاین‌های بومی^۸، بومی^۹ و SALT18 بهترین کمترین تعداد روز تا رسیدگی را داشتند و ژنوتیپ‌های زودرس‌تری از سایر ژنوتیپ‌ها بودند. برای صفت طول برگ پرچم نیز رقم روشن بیشترین طول برگ پرچم را

مقایسه میانگین برای صفات عملکرد نشان داد که لاین‌های SALT22، SALT29 و SALT28 بیشترین عملکرد را برای هر دو شرایط تنفس و نرمال و لاین بومی^۶، رقم شاه‌پسند و لاین بومی^{۱۳} بهترین کمترین مقدار عملکرد برای هر دو شرایط نرمال و تنفس شوری را دارا بودند. یعنی ژنوتیپ‌هایی که در شرایط نرمال عملکرد مطلوبی داشتند، در شرایط تنفس نیز پاسخ مشابهی داشتند. Acevedo *et al.* (1998) بیان داشتند که ژنوتیپ‌های تجاری با عملکرد زیاد، در آزمایش‌های تحمل به تنفس شوری نیز عملکرد زیادی از خود نشان دادند. در تمامی صفات جز شاخص برداشت اختلاف معنی‌داری بین میانگین دو محیط مشاهده شد (جدول ۲). از این‌رو می‌توان بیان داشت که روند کاهش صفات مختلف در شرایط تنفس شوری، به‌طور تقریبی یکسان بود که مانع معنی‌داری کلی اثر متقابل ژنوتیپ در محیط شد. تنفس شوری سبب کاهش عملکرد، وزن بیomas و دیگر صفات مورد ارزیابی شد. به‌طور کلی عوامل مختلف فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی در کاهش صفات نقش دارند، اما بیشتر تأثیر شوری بر رشد سلول، کاهش سطح برگ، عملکرد و وزن زیست‌توده است (Acevedo *et al.*, 2002). همان‌طور که در جدول ۳ مشاهده می‌شود، همبستگی کامل بین عملکرد ژنوتیپ‌ها در محیط‌های دارای آماره 2-Res Log H₀ برای آزمایش کمترین مقدار ممکن بود. فرض H₀ برای گزینهParms و محدود کردن پارامتر همبستگی با قرار دادن عدد ۰/۹۹۹ قابل آزمون بود. به‌عبارتی با محدود کردن مدل برای وجود همبستگی بین میانگین عملکرد ژنوتیپ‌ها در محیط‌های نرمال و تنفس کفایت مدل تجزیه واریانس بهتر می‌شود. در واقع اثر متقابل متقاطع یا به‌عبارتی با تغییر رتبه عملکرد در صفت عملکرد برای ژنوتیپ‌ها وجود ندارد. بنابراین با وجود تجانس محیطی می‌توان براساس مقایسه میانگین ساده، ژنوتیپ یا ژنوتیپ‌های برتری برای محیط‌ها انتخاب کرد (DeLacy *et al.*, 1996).

در کشاورزی اثر متقابل ژنوتیپ در محیط زمانی بیشترین اهمیت را دارد که تغییر رتبه ژنوتیپ در عرض محیط‌ها وجود داشته باشد. زمانی که بیشتر

ساختار CS بود. ساختار UN بیانگر ناهمگنی واریانس ژنتیکی برای صفت مذکور در دو شرایط تنش و عدم تنش بود. در سایر صفات ساختار AR یا CS تفاوتی از نظر آماره Res Log-2 با ساختار UN نداشتند؛ به عبارت دیگر یک واریانس ژنتیکی ادغام شده از دو شرایط می‌تواند نماینده دو محیط باشد و واریانس ژنتیکی‌ها در دو محیط، یکسان در نظر گرفته می‌شوند. مزیت UN نسبت به ساختار CS و AR(1) این است که امکان آزمایش همبستگی بین صفات ژنتیکی‌ها در دو محیط وجود دارد. برای تمامی صفات خطای دو آزمایش همگن نشان داده شد و آماره Res Log-2 بیانگر همگنی دو محیط از نظر خطای آزمایش بود (جدول ۳). در این تحقیق واریانس ژنتیکی معنی‌داری برای صفات مورد مطالعه در دو شرایط نرمال و تنش شوری به صورت محیط‌های جداگانه تجزیه شده و مرکب وجود داشت (جدول ۴) که بیانگر قابلیت اصلاح برای ارقام و توده‌های بومی ایران به خصوص برای تنش شوری بود. اگرچه برخی از محققان بیان داشته‌اند که تنوع ژنتیکی برای گندم به دلایل مختلف برای تحمل به تنش شوری کم است (Ashraf, 2004, Botella *et al.*, 2005)؛ این تحقیق گواهی بر وجود تنوع زیاد ژنتیکی لاین‌ها و توده‌های بومی ایران برای اصلاح در شرایط شور است.

دارا بود و لاین SALT19 نیز کمترین مقدار این صفت را داشت. برای صفت تعداد سنبلاچه در گیاه، رقم روشن بیشترین و لاین SALT23 نیز کمترین تعداد سنبلاچه در گیاه را داشتند (جدول ۵). متوسط صفت تعداد سنبلاچه در گیاه در شرایط دو آزمایش، اختلاف معنی دار نشان داد که در شرایط تنفس شوری کاهش داشت. Dixit & Deli (2010) نشان دادند که تنفس شوری موجب کاهش معنی دار تعداد سنبلاچه در گیاه نسبت به شرایط با تنفس شوری کمتر می شود. آنها بیان داشتند که ساقه و ریشه، وزن زیست توده، تعداد سنبلاچه در گیاه، تعداد سنبله در گیاه، تعداد و وزن دانه و در نهایت عملکرد مهم ترین صفاتی اند که تأثیر پذیری زیادی از تنفس شوری دارند (Dixit & Deli, 2010). به طور کلی تنفس شوری سبب کاهش وزن زیست توده و میزان رشد هوایی و در نتیجه کاهش وزن کل گیاه می شود. در مطالعه گلخانه ای Holloway & Alston (1992) صفات عملکرد، وزن خشک و وزن ریشه بیشترین تأثیر پذیری از تنفس شوری را نشان دادند.

بررسی ساختار واریانس و کوواریانس صفات در جدول ۴ نشان می‌دهد که در صفات عملکرد ساختار UN، در صفات شاخص برداشت و عملکرد زیست‌توده برترین ساختار کوواریانس از نظر آماره Log Res ۲-۱.

جدول ۴. پارامترهای ژنتیکی برآورده شده با استفاده از روش REML در ژنتیک پهلوانان گندم

پارامترهای ژنتیکی	عملکرد بیولوژیک	عملکرد	شاخص برداشت	طول برگ پرچم	روز تا رسیدگی	تعداد سنبلاجه در گیاه	محتوی کلروفیل
σ_{G1}^2 شرایط نرمال	$1/21 \times 10^{-13}$	$3/20 \times 10^{-11}$	$1/02 \times 10^{-3}$	۷۲۱/۳۶	۱۰۲/۲۳	$35/04 \times 10^{-7}$	۴۵۳/۹۲
σ_{G2}^2 شرایط تنفس شوری	۱۶۸۶۱۷۷	۱۲۹۹۰۰	$0/422 \times 10^{-3}$	۷۲۱/۳۶	۱۰۲/۲۳	$35/04 \times 10^{-7}$	۴۵۳/۹۲
ρ_{G12} بین شرایط تنفس و نرمال	(۲۱۹۷۹۵)	(۱۷۱۷۳)	(۰/۶۸۱۰ ^{-۳})	(۹۰/۱۷)	(۱۲/۹۸)	(+) (۰)	(۵۸/۱۷)
تکرار درون محیط باقی مانده	۶۷۱۱۵	۷۳۴۲۳۲	$0/13 \times 10^{-3}$	۱۱/۸۴	۰/۱۴۹	۰/۲۳	۴/۵۷
	(۶۳۱۶۱۷)	(۶۷۰۷۳)	(۰/۲۰ ^{-۳})	(۸/۹۵)	(۰/۴)	(۱/۶۶)	(۳/۸۹)
	۵۵۸۹۹۳	۳۴۳۱۹۳۸	$0/31 \times 10^{-3}$	۲۶/۸۶	۱۰/۱۱	۶۶/۷۴	۲۱
	(۴۴۷۳۵۷)	(۷۳۹۰۱)	(۰/۴۰ ^{-۳})	(۳/۳۶)	(۱/۲۸)	(۸/۳۴)	(۲/۶۹)

شوری نشان داده شده است. صفت عملکرد با شاخص برداشت و عملکرد زیست‌توده همبستگی فوتیپی و (ژوتیپی)، مشیت معنی‌داری نشان داد. همچنین عملکرد،

همبستگی ژنتیکی و فنتیپی به روش حداقل محدود شده REML در جدول ۶ برای شرایط نرمال، تنفس شوری و تجزیه مرکب دو محیط نرمال و تنفس

به طور معمول در ژنتیک آماری برای میزان و راثت‌پذیری و همبستگی ژنتیکی استفاده می‌شوند. برآوردهای گندم ANOVA استفاده سنتی اغلب از برآوردهای گندم ANOVA استفاده می‌کردند که از طریق مقایسه میانگین مربعات مورد مشاهده و مورد انتظار و حل نتایج معادلات به دست می‌آید. اگر داده‌ها متعادل باشند، برآوردهای گندم ANOVA دارای ویژگی‌های خوبی‌اند. در شرایط نامتعادل (داده گمشده‌ای در بین داده‌ها وجود داشته باشد)، این ویژگی‌ها به ندرت در رسیدن به تصمیم درست، کمک‌کننده‌اند. در شرایط نامتعادل دو گروه از برآوردهای گندم مورد توجه‌اند: ۱. حداکثر درستنمایی و ۲. حداکثر درستنمایی محدودشده (ML و REML؛). تخمین کمترین نرم و کمترین میزان واریانس نالریب کوادراتیک (MINQUE و MIVQUE) و (Rasch & Masata, 2006).

مسئله ناشی از برآورده تأثیرات فاکتورها به صورت ثابت این است که مقدار برآورده شرایط مکانی و زمانی همان آزمایش برمی‌گردد. در صورتی که وقتی محققان یا کشاورزان در شرایط مربوط به خودشان مواد آزمایشی دیگران را بررسی می‌کنند انتظار آنها آن‌طور که محققان پیشین بیان کرده‌اند برآورده نمی‌شود و گاهی دچار این اشتباه می‌شوند که محقق قبلی نتایج اشتباهی منتشر کرده است. این برداشت اشتباه فقط ممکن است ناشی از این مسئله باشد که نتایجی که به صورت ثابت برآورده (BLUE) می‌شوند با نتایجی که به صورت تصادفی (BLUP) برآورده می‌شوند متفاوت‌اند؛ زیرا نتایج پیش‌بینی شده به صورت BLUP میزان خطای ناشی از پیش‌بینی را در مدل رعایت می‌کند و نتایج با دقت بیشتری برآورده می‌شوند تا قابل تعمیم به سال‌ها و مکان‌های دیگر نیز باشد (Burgueño *et al.*, 2000).

در برآورده همبستگی ژنوتیپی همه عوامل جز عرض از مبدأ به صورت تصادفی در نظر گرفته شدند. نکته اول اینکه این همبستگی‌ها برای سال‌ها و مکان‌های دیگر تعمیم‌پذیرند و دوم اینکه فرض گرفتن تأثیرات محیط، ژنوتیپ و اثر متقابل ژنوتیپ در محیط به صورت تصادفی تأثیر ناچیزی به خصوص در صورت تعادل داده‌ها بر میزان برآوردها دارد. همچنین انتظار می‌رود که فرض تصادفی گرفتن برای تأثیرات مهم مانند ژنوتیپ و محیط، اختلاف

همبستگی فنوتیپی با تعداد سنبلاچه در گیاه داشت؛ ولی همبستگی ژنوتیپی آن معنی دار نشد. سایر صفات همبستگی معنی داری با عملکرد نشان ندادند (جدول ۶). صفت عملکرد زیست‌توده علاوه بر عملکرد همبستگی فنوتیپی مثبتی با شاخص برداشت، طول برگ پرچم، و تعداد سنبلاچه در گیاه نشان داد. همچنین این صفت همبستگی ژنوتیپی با تعداد سنبلاچه در گیاه نشان داد (جدول ۶). صفت شاخص برداشت همبستگی ژنتیکی منفی و معنی داری با تعداد روز تا رسیدگی و طول برگ پرچم در تجزیه داده‌های ادغام‌شده دو محیط نرمال و تنفس شوری داشت. صفت روز تا رسیدگی همبستگی ژنتیکی مثبتی با طول برگ پرچم و تعداد سنبلاچه در گیاه، و همبستگی ژنتیکی مثبتی در سطح ۱۰ درصد با محتوای کلروفیل داشت. به عبارتی با افزایش مقدار کلروفیل برگ، طول دوره رشد گیاه افزایش داشته است (جدول ۶). از آنجا که ژنوتیپ‌های با عملکرد کم، بیشترین تعداد روز تا رسیدگی را داشتند (جدول ۵) و همچنین با توجه به عدم همبستگی معنی دار مثبت برای این صفت با عملکرد و عملکرد زیست‌توده (جدول ۶)، انتخاب ژنوتیپ‌های زودرس برای شرایط نرمال و تنفس، به خصوص در منطقه آزمایش (استان یزد) روش مناسبی برای گزینش و بهبود ژنوتیپ‌های پر عملکرد خواهد بود. همبستگی تعداد روز تا رسیدگی فقط در شرایط تنفس با عملکرد برابر با ۳۲/۰- بود (جدول ۶) که بیانگر این است با افزایش تنفس، میزان پیری زودرس برگ افزایش می‌یابد و در نتیجه جایگزینی برگ جدید، توان گیاه برای افزایش عملکرد کم می‌شود (Munns, 1993). صفت طول برگ پرچم در سطح ۱۰ درصد همبستگی منفی با عملکرد نشان داد که این همبستگی گرچه متوسط در شرایط تنفس و نرمال است، می‌تواند بیانگر این باشد که کاهش ساق و برگ گیاه در شرایط تنفس موجب کاهش عملکرد می‌شود که با تحقیق Läuchli & Epstein (1990) مطابقت دارد.

اگر همه تأثیرات یک مدل (به جز عرض از مبدأ)، فاکتور تصادفی در نظر گرفته شود، مدل را مدل تصادفی می‌گویند؛ مشابه آن اگر همه تأثیرات ثابت باشند، مدل را ثابت می‌گویند. حال اگر برخی فاکتورها ثابت و برخی تصادفی باشند، مدل را مختلط (Mixed model) می‌نامند (Anonymous, 2008). مؤلفه‌های واریانس

به صورت مستقیم از روش REML محاسبه می‌شود که این ماتریس به روش دلتا برای آزمایش همبستگی ژنتیکی و Holland *et al.*, 2003; Mode & Robinson 1959 فنوتیپی استفاده می‌شود (& Robinson 1959).

Piepho زیادی با برآورد به صورت ثابت نداشته باشد (Mohring, 2005). از دلایل دیگر که فرض تأثیرات تصادفی در نظر گرفته می‌شود این است که ماتریس مجانب برای مؤلفه‌های واریانس که به صورت تصادفی برآورد می‌شوند

جدول ۵. مقایسه میانگین برای صفات گندم در هر دو شرایط نرمال و تنفس شوری

روز تا رسیدگی	محتوی کلروفیل	طول برگ پرچم	تعداد سنبلاچه در گیاه	اشتباه استاندارد	شاخص بردashت	اشتباه استاندارد	عملکرد زیست‌توده	اشتباه استاندارد	عملکرد دانه استاندارد	اشتباه دانه	عملکرد دانه	نام ژنتیک
۱۷۷/۳۳	۵۷/۵۹	۴۶/۶۳	۳۶/۵۰	۰/۱۱۶۹	۰/۳۴	۸۳۰/۵۵	۱۰۳۶۳/۰۰	۷۹۶/۳۷	۳۴۷۵/۰۸	۱	بومی	
۱۷۲/۶۷	۵۱/۲۰	۵۰/۸۶	۳۹/۸۳	۰/۱۱۷۰	۰/۳۰	۸۳۴/۹۰	۸۴۴۰/۰۲	۷۹۷/۱۰	۲۵۳۹/۰۹	۲	بومی	
۱۷۵/۱۷	۵۱/۰۸	۴۹/۵۶	۲۷/۵۰	۰/۱۱۶۹	۰/۲۷	۸۳۱/۷۷	۶۱۶۶/۷۷	۷۹۶/۵۶	۱۶۹۲/۵۳	۳	بومی	
۱۷۵/۶۷	۵۵/۶۱	۵۲/۴۷	۳۳/۸۳	۰/۱۱۷۰	۰/۳۲	۸۳۴/۱۲	۸۰۸۰/۳۷	۷۹۶/۹۶	۲۵۳۳/۶۱	۴	بومی	
۱۷۵/۵۰	۵۲/۲۵	۵۳/۵۴	۳۱/۳۳	۰/۱۱۶۹	۰/۳۰	۸۳۲/۵۱	۱۰۳۰۸/۰۰	۷۹۶/۸۸	۳۲۰۲/۰۰	۵	بومی	
۱۷۹/۱۷	۴۵/۰۳	۴۴/۲۸	۲۷/۸۳	۰/۱۱۶۹	۰/۱۷	۸۳۲/۲۵	۵۱۸۹/۷۵	۷۹۶/۸۴	۸۵۱/۷۶	۶	بومی	
۱۷۶/۱۷	۴۹/۲۱	۵۱/۰۰	۲۸/۱۷	۰/۱۱۶۹	۰/۲۵	۸۳۱/۳۸	۶۲۸۶/۲۹	۷۹۶/۴۹	۱۶۱۷/۰۵	۷	بومی	
۱۶۶/۱۷	۴۷/۶۵	۵۳/۴۶	۲۴/۱۷	۰/۱۱۷۵	۰/۲۴	۹۱۷/۱۱	۷۷۶۲/۴۷	۸۱۱/۹۱	۱۹۰۵/۲۶	۸	بومی	
۱۶۴/۸۳	۵۳/۲۹	۴۹/۳۰	۲۷/۰۰	۰/۱۱۶۹	۰/۲۹	۸۳۱/۳۸	۶۶۲۱/۷۰	۷۹۶/۴۹	۱۸۹۹/۵۵	۹	بومی	
۱۷۹/۶۷	۵۰/۰۸	۵۱/۷۴	۳۲/۰۰	۰/۱۱۶۹	۰/۲۳	۸۳۰/۶۰	۷۸۴۱/۸۹	۷۹۶/۳۷	۱۸۷۷/۰۵	۱۰	بومی	
۱۷۵/۱۷	۵۱/۷۳	۵۴/۷۱	۳۴/۱۷	۰/۱۱۷۵	۰/۳۳	۸۳۰/۷۳	۱۰۲۱۳/۰۰	۸۱۱/۸۲	۳۶۷۹/۲۹	۱۱	بومی	
۱۶۹/۵۰	۴۷/۵۹	۴۷/۸۴	۲۵/۵۰	۰/۱۱۷۵	۰/۲۵	۸۳۱/۶۵	۵۴۲۳/۵۴	۸۱۱/۵۳	۱۴۷۸/۶۳	۱۲	بومی	
۱۷۵/۵۰	۵۰/۴۳	۴۸/۸۹	۳۵/۱۷	۰/۱۱۷۵	۰/۲۸	۹۱۵/۱۱	۹۱۱۵/۱۸	۸۱۱/۴۶	۲۴۷۴/۱۴	۱۳	بومی	
۱۷۳/۸۳	۵۶/۵۵	۵۱/۵۳	۲۸/۳۳	۰/۱۱۷۵	۰/۳۲	۸۳۱/۴۵	۸۶۵۳/۸۲	۸۱۱/۴۵	۲۹۸۱/۷۱	۱۵	بومی	
۱۶۸/۸۳	۵۴/۲۷	۴۱/۷۸	۲۸/۳۳	۰/۱۱۷۶	۰/۲۵	۸۳۹/۵۹	۵۵۶۱/۲۰	۸۱۳/۲۹	۱۶۷۳/۷۹	۱۶	بومی	
۱۷۵/۶۸	۵۶/۰۳	۵۱/۸۹	۳۴/۸۳	۰/۱۱۶۹	۰/۳۱	۸۳۲/۳۶	۸۸۹۱/۳۵	۷۹۶/۷۳	۲۷۹۲/۸۱	۱۷	بومی	
۱۶۸/۸۳	۴۸/۷۳	۵۰/۶۵	۲۴/۳۳	۰/۱۱۶۹	۰/۲۷	۸۳۱/۶۵	۷۲۱۶/۸۷	۷۹۶/۶۰	۲۰۱۷/۷۰	کراچیا		
۱۷۴/۵۰	۵۴/۲۹	۵۵/۹۸	۴۵/۶۷	۰/۱۱۷۰	۰/۳۴	۸۳۵/۹۵	۱۱۵۷۹/۰۰	۷۹۷/۴۱	۳۹۰۷/۹۳	روشن		
۱۶۶/۵۰	۴۸/۰۷	۴۴/۹۷	۲۸/۰۰	۰/۱۱۶۹	۰/۳۷	۸۳۱/۰۶	۷۹۸۹/۹۷	۷۹۶/۴۴	۲۹۹۷/۴۱	SALT18		
۱۶۶/۰۰	۵۱/۳۷	۳۶/۸۷	۲۵/۵۰	۰/۱۱۸۱	۰/۳۶	۹۹۱/۳۰	۹۱۷۶۶۷	۸۲۶/۰۷	۲۷۹۰/۰۴	SALT19		
۱۶۹/۶۷	۴۷/۰۲	۴۱/۸۵	۳۳/۳۳	۰/۱۱۶۹	۰/۳۴	۸۳۱/۸۷	۸۴۵۳/۹۲	۷۹۶/۶۴	۲۸۵۶/۶۲	SALT20		
۱۶۷/۵۰	۴۷/۶۳	۴۰/۶۳	۳۱/۱۷	۰/۱۱۷۰	۰/۳۱	۸۳۴/۱۲	۹۰۴۰/۷۹	۷۹۶/۹۶	۲۷۵۸/۲۸	SALT21		
۱۷۱/۶۷	۴۹/۸۱	۴۲/۱۲	۳۱/۱۷	۰/۱۱۸۱	۰/۴۱	۹۹۱/۴۹	۱۰۸۶۱/۰۰	۸۲۶/۱۲	۴۵۱۷/۰۴	SALT22		
۱۶۶/۶۷	۴۸/۶۶	۴۲/۸۳	۲۲/۸۳	۰/۱۱۶۹	۰/۳۳	۸۳۰/۸۶	۷۷۷۰/۳۷	۷۹۶/۴۴	۲۵۶۴/۳۱	SALT23		
۱۶۷/۳۳	۵۱/۰۳	۵۲/۵۴	۳۰/۸۳	۰/۱۱۷۰	۰/۳۵	۸۳۴/۵۰	۹۰۵۴/۸۰	۷۹۷/۳۳	۳۰۴۴/۰۰	SALT24		
۱۶۹/۰۰	۵۱/۵۶	۴۱/۱۴	۳۶/۰۰	۰/۱۱۶۹	۰/۳۷	۸۳۰/۹۸	۷۸۸۵۰/۳۴	۷۹۶/۴۶	۳۲۲۶/۹۹	SALT25		
۱۷۰/۸۳	۵۱/۵۱	۴۲/۲۸	۳۱/۸۳	۰/۱۱۶۹	۰/۳۴	۸۳۱/۳۸	۱۰۷۳۳/۰۰	۷۹۶/۴۹	۳۷۱۳/۳۰	SALT26		
۱۶۹/۰۰	۵۲/۵۳	۴۲/۶۶	۲۹/۸۳	۰/۱۱۶۹	۰/۳۷	۸۳۲/۱۰	۷۶۰۰/۱۴	۷۹۶/۸۸	۲۷۳۱/۳۹	SALT27		
۱۷۳/۵۰	۴۷/۸۷	۴۵/۷۳	۳۰/۸۳	۰/۱۱۷۰	۰/۳۹	۸۳۹/۵۹	۱۰۷۴۹/۰۰	۷۹۸/۱۰	۴۱۸۰/۰۱	SALT28		
۱۶۸/۰۰	۴۹/۴۱	۴۵/۰۹	۲۵/۰۰	۰/۱۱۸۱	۰/۳۷	۹۹۳/۵۳	۱۱۲۸۳/۰۰	۸۲۶/۵۹	۴۱۹۶/۷۰	SALT29		
۱۷۳/۵۰	۴۸/۹۹	۴۴/۶۴	۲۷/۰۰	۰/۱۱۶۹	۰/۳۵	۸۳۱/۱۲	۱۰۰۰۲/۰۰	۷۹۶/۴۹	۳۵۷۳/۰۰	SALT30		
.	.	۴۲/۵۲	۲۳/۴۴	۰/۱۱۷۰	۰/۳۶	۸۳۷/۰۱	۱۰۳۴۳/۰۰	۷۹۷/۴۷	۳۶۸۳/۶۷	رقم محلی		
۱۷۸/۸۳	۵۱/۴۲	۵۲/۷۳	۲۶/۳۳	۰/۱۱۶۹	۰/۱۷	۸۳۲/۵۱	۶۱۲۱/۴۵	۷۹۶/۶۸	۱۰۷۷/۴۷	شاهپسند		
۱/۸۴	۲/۸۳	۲/۹۹	۴/۷۲	-	-	-	-	-	-	LSD (۰/۰۵)		
۲/۴۳	۳/۴۹	۳/۹۶	۶/۲۵	-	-	-	-	-	-	LSD (۰/۰۱)		

جدول ۶. برآورد همبستگی ژنوتیپی (اعداد پایین قطر) و فنوتیپی (اعداد بالای قطر) صفات گندم در شرایط نرمال، تنش شوری و تجزیه مرکب با استفاده از روش REML

صفات	CPC	NSP	FLH	DMA	HI	BM	GY
شرایط نرمال							
شرایط تنش							
شرایط شوری							
ترکیب دو شرایط							
CPC	۱	-۰/۸۷(۰/۰۲)	-۰/۷۶(۱)	-۰/۱۴(۱)	-۰/۰۵(۱)	-۰/۱۷(۰/۱)	-۰/۰۱(۱)
BM	۱(۰)	۱	-۰/۳۹(۱)	-۰/۲۴(۰/۱۱)	-۰/۲۹(۰/۱۱)	-۰/۲۶(۰/۰۹)	-۰/۰۲(۰/۱)
NSP	-۰/۹۷(۱/۰)	-۰/۹۹(۱)	۱	-۰/۰۶(۰/۱۳)	-۰/۰۱(۰/۱۲)	-۰/۰۹(۰/۱)	-۰/۰۱(۰/۱۱)
FLH	-۰/۰۷(۰/۲۲)	-۰/۰۲(۰/۲۴)	-۰/۲۵(۰/۲۲)	۱	-۰/۴۳(۰/۱)	-۰/۲۷(۰/۱)	-۰/۰۲(۰/۱۲)
DMA	-۰/۰(۰/۰۸)	-۰/۳۶(۰/۲۹)	-۰/۵۸(۰/۲۱)	-۰/۴۱(۰/۰۱)	۱	-۰/۱۱(۰/۰۱)	-۰/۰۳(۰/۱۱)
HI	-۰/۴۱(۰/۳۶)	-۰/۵۵(۰/۱۹)	-۰/۴۳(۰/۰۴)	-۰/۶۷(۰/۳۵)	-۰/۳۷(۰/۰۴)	۱	-۰/۲۲(۰/۰۱)
BM	-۰/۴۹(۱)	-۰/۸۱(۰/۰۳)	-۰/۴۴(۰/۰۴)	-۰/۶۷(۰/۰۳۲)	-۰/۸(۰/۰۳۵)	-۰/۰/۸۲	۱
GY	۱	-۰/۹(۰)	-۰/۷۷(۱)	-۰/۰۹(۰/۱۳)	-۰/۱۲(۰/۱۲)	-۰/۳۳(۰/۰۹)	-۰/۱۴(۱)
BM	-۰/۹۳(۰/۰۳)	۱	-۰/۴۵(۱)	-۰/۰۸(۰/۱۴)	-۰/۳۳(۰/۰۱۱)	-۰/۳۹(۰/۰۹)	-۰/۰۴(۰/۰۱)
HI	-۰/۸۶(۰/۱۲)	-۰/۶۴(۱)	۱	-۰/۰۹(۰/۱۱)	-۰/۰۴(۰/۰۱۳)	-۰/۱(۰/۰۱۱)	-۰/۱۳(۰/۰۱۱)
DMA	-۰/۳۲(۰/۱۳)	-۰/۰۶(۰/۰۲۵)	-۰/۸۱(۰/۱۵)	۱	-۰/۴۳(۰/۰۹)	-۰/۲۱(۰/۰۱)	-۰/۰۶(۰/۰۱۱)
FLH	-۰/۰۲(۰/۰۲۳)	-۰/۰۲(۰/۰۲۷)	-۰/۷۷(۰/۰۴)	-۰/۶(۰/۰۱۸)	۱	-۰/۳۴(۰)	-۰/۱(۰/۰۱۱)
NSP	-۰/۶۹(۰/۰۲۵)	-۰/۷۵(۰/۰۲۳)	-۰/۳۶(۰/۰۳۱)	-۰/۳۳(۰/۰۲)	-۰/۵۵(۰/۰۲۸)	۱	-۰/۱(۰/۰۱)
CPC	-۰/۴۲(۱)	-۰/۵۶(۰/۰۴۱)	-۰/۲۱(۰/۰۳۸)	-۰/۲۷(۰/۰۳۴)	-۰/۸۶(۰/۰۵)	-۰/۹۲(۰/۰۵۳)	۱
GY	۱	-۰/۸۸(۰/۰۱)	-۰/۷۶(۰/۰۳۶)	-۰/۰۴(۰/۰۱۲)	-۰/۰۷(۰/۰۰۸)	-۰/۲۴(۰/۰۰۸)	-۰/۰۶(۰/۰۰۹)
BM	-۰/۹۷(۰/۰۲)	۱	-۰/۴۲(۰/۰۱۴)	-۰/۱۶(۰/۰۱۱)	-۰/۳۱(۰/۰۱)	-۰/۳۲(۰/۰۰۷)	-۰/۰(۰/۰)
HI	-۰/۹۴(۰/۰۳۵)	-۰/۷۵(۰/۰۳۰)	۱	-۰/۱۷(۰/۰۱)	-۰/۰(۰/۰)	-۰/۱(۰/۰۰۸)	-۰/۰(۰/۰۹)
DMA	-۰/۱(۰/۰۲)	-۰/۰۸(۰/۰۲)	-۰/۴(۰/۰۱۶)	۱	-۰/۴۱(۰/۰۹)	-۰/۲۵(۰/۰۰۸)	-۰/۰۱(۰)
FLH	-۰/۰۲(۰/۰۱۷)	-۰/۱۵(۰/۰۲۵)	-۰/۰۵(۰/۰۱۴)	-۰/۵۴(۰/۰۱۶)	۱	-۰/۲۲(۰/۰۰۸)	-۰/۰۱(۰/۰۱)
NSP	-۰/۳۲(۰/۰۲۳)	-۰/۴۷(۰/۰۲۴)	-۰/۲۷(۰/۰۲۵)	-۰/۰۴۵(۰/۰۲۱)	-۰/۰۲۷(۰/۰۲۴)	۱	-۰/۱۹(۰)
CPC	-۰/۰۳۵(۰/۰۲۵)	-۰/۳۱(۰/۰۲۷)	-۰/۳۶(۰/۰۲۴)	-۰/۰۴۱(۰/۰۲۲)	-۰/۰۴۴(۰/۰۲۴)	-۰/۰۴(۰/۰۲۶)	۱

اعداد بالای قطر، همبستگی فنوتیپی و اعداد پایین قطر، همبستگی ژنوتیپی هستند. اعداد داخل پرانتز اشتباہ استاندارد همبستگی های ژنوتیپی و فنوتیپی هستند.

علائم اختصاری GY: عملکرد دانه؛ BM: عملکرد بیولوژیک؛ HI: شاخص برداشت؛ DMA: طول برگ پرچم؛ FLH: روز تا رسیدگی؛ NSP: تعداد سنبلاچه در گیاه و CPC: محتوای کلروفیلاند.

برای شرایط تنش شوری نیز از آنها استفاده کرد. همچنین همبستگی مثبت معنی دار ژنتیکی بین عملکرد، عملکرد زیست توده، و شاخص برداشت بدست آمد.

سپاسگزاری

از مسئولان مؤسسه مرکز ملی شوری ایران در استان یزد بهدلیل همکاری صمیمانه در اجرای این آزمایش تشکر و قدردانی می شود. همچنین از همکاران محترم مؤسسه نهال و بذر کرج (بخش غلات) برای فراهم کردن مواد ژنتیکی تشکر و قدردانی می گردد.

به طور کلی با استفاده از برآوردهای مختلف به روش REML در این تحقیق صفات عملکرد، عملکرد زیست توده و شاخص برداشت تنوع ژنتیکی متفاوت و معنی داری در دو شرایط نرمال و تنش شوری داشتند که بیانگر تنوع ژنتیکی لاین های مورد مطالعه در این تحقیق برای اصلاح در شرایط شورند. همچنین با استفاده از روش REML اثر متقابل ژنتیک در محیط برای هیچ کدام از صفات مورد ارزیابی مشاهده نشد که بیانگر این است که می توان با مقایسه میانگین عملکرد به عنوان مهم ترین صفت و سایر صفات بر روی متوسط دو محیط، ژنوتیپ (های) مناسبی انتخاب کرد و به منظور اصلاح

REFERENCES

1. Acevedo, E. (1991). Improvement of winter cereal crops in Mediterranean environments: use yield, morphological and physiological traits. In. Acevedo, E., Conesa, A. P., Monneveux, P. & Srivastava, P. (Eds.) *Physiology breeding of winter cereals for stressed Mediterranean environments*. (pp. 273-305). Montpellier, France, INRA.

2. Acevedo, E., Silva, P. & Silva, H. (2002). Wheat growth and physiology. <http://www.fao.org/DOCREP/006/Y4011E/y4011e06.htm>.
3. Ali, Y., Aslam, Z., Sarwar, G. & Hussain, F. (2005). Genotypic and environmental interaction in advanced lines of wheat under salt-affected soils environment of Punjab, *International Journal of Environment Science and Technology*, 2(3), 223-228.
4. Ashraf, M. (2004). Some important physiological selection criteria for salt tolerance in plants. *Flora*, 199, 361-376.
5. Bernardo, R. (1996). Best linear unbiased prediction of the performance of crosses between untested maize inbreds. *Crop Science*, 36, 872-876.
6. Botella, M.A., Rosado, A., Bressan, R.A. & Hasegawa, P.M. (2005). Plant adaptive responses to salinity stress. In: Jenks, M.A. & Hasegawa, P.M. (Eds.) *Plant abiotic stress*. (pp. 38-62). Blackwell Publishing, Oxford.
7. Burgueño, J., Cadena, A., Crossa, J., Banziger, M., Gilmour, A. & Cullis, B. (2000). *User's guide for spatial analysis of field variety trials using ASREML*. Cimmyt, Mexico.
8. Cockerham, C. C. (1963). Estimation of genetic variances. In: Hanson, W. D. & Robinson, H. F. (Eds.) *Statistical genetics and plant breeding*. (Vol. 982). (pp. 53-94). NAS - Natl. Res. Coun. Publ, Washington, DC.
9. Dixit, P.N. & Deli, C. (2010). Impact of spatially variable soil salinity on crop physiological properties, soil water content and yield of wheat in a semi arid environment. *Australian Journal of Agricultural Engineering*, 1, 93-100.
10. DeLacy, I.H., Cooper, M. & Basford, K.E. (1996). Relationships among analytical methods used to study genotype-by-environment interactions and evaluation of their impact on response to selection. In: M. S. Kang. & H. G. Jr. Gauch. (Eds.) *Genotype-by- Environment Interaction*. (pp. 51–84).CRC Press, Boca Raton, Florida.
11. FAO. (2005). Global network on integrated soil management for sustainable use of salt-affected soils. Rome, Italy: FAO Land and Plant Nutrition Management Service. <http://www.fao.org/ag/agl/agll/spush>.
12. Flowers, T. J. (2004). Improving crop salt tolerance. *Journal of Experimental Botany*, 55, 307-319.
13. Hasegawa, P. M., Bressan, R. A., Zhu, J.-K. & Bohnert, H. J. (2000). Plant cellular and molecular responses to high salinity. *Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology*, 51, 463-499.
14. Henderson, C. R. (1984). *Applications of Linear Models in Animal Breeding*. Guelph, Ont.: University of Guelph.
15. Holland, J. B., Nyquist, W. E. & Cervantes-Martínez, C. T. (2003). Estimating and interpreting heritability for plant breeding: An update. In: Plant breeding reviews (Vol. 22). (pp. 9-112).Wiley, New York.
16. Holloway, R. & Alston, A. (1992). The effects of salt and boron on growth of wheat. *Crop and Pasture Science*, 43, 987-1001.
17. Holland, J.B. (2006). Estimating genotypic correlations and their standard errors using multivariate restricted maximum likelihood estimation with SAS Proc MIXED. *Crop Science* 46, 642-654.
18. Läuchli, A. & Epstein, E. (1990). Plant responses to saline and sodic conditions. In: K.K.Tanji (Ed.). *Agricultural salinity assessment and management*. (pp. 113-137). ASCE manuals and reports on engineering practice, ASCE New York. No: 71.
19. Littell, R., Milliken, G., Stroup, W. & Wolfinger, R. (2006) *SAS System for Mixed Models*. Second edition. Cary, NC: SAS Institute.
20. Liu, B. H., Knapp S. & Birkes, D. (1997). Sampling distributions, biases, variances, and confidence intervals for genetic correlations. *Theoretical and Applied Genetics*, 94, 8-19.
21. Mode, C. J. & Robinson, H. F. (1959). Pleiotropism and the genetic variance and covariance. *Biometrics*, 15, 518-537.
22. Munns, R. (1993). Physiological processes limiting plant growth in saline soils-some dogmas and hypotheses. *Plant Cell and Environment*, 16, 15-24.
23. Munns, R., Husain, S., Rivelli, A. R., James, R., Condon, A. G., Lindsay, M., Lagudah, E., Schachtman, D. & Hare, R. (2002). Avenues for increasing salt tolerance of crops, and the role of physiologically-based selection traits. *Plant Soil*, 247, 93-105.
24. Narjesi V., Majidi Hervan, E., Zali A., Mardi, M. & Naghavi, M. R. (2010). Effect of salinity stress on grain yield and plant characteristics in bread wheat recombinant inbred lines. *Iranian Journal of Crop Sciences*, 12, 291 - 304.
25. Pessarakli, M. & Szabolcs, I. (2011). Soil salinity and sodicity as particular plant/crop stress factors. In: Pessarakli, M. (Ed.), *Handbook of Plant and Crop Stress*. (pp. 3-21).3rd Edition, Revised and Expanded. Taylor and Francis, Florida, CRC Press.
26. Poustini, K. & Siosemardeh, A. (2004). Ion distribution in wheat cultivars in response to salinity stress. *Field Crop Research*, 85, 125-133.

27. Qureshi, R. H., Rashid, A. & Ahmad, N. (1990). A procedure for quick screening of wheat cultivars for salt tolerance. In. El Bassam, N., Dambroth, M. & Loughman, B. C. (Eds.) *Genetic Aspects of Plant Mineral Nutrition.* (pp. 315-324), Kluwer.
28. Rasch, D. & Masata, O. (2006). Methods of variance component estimation. *Czech Journal of Animal Science.* 51 (6), 227-235.
29. Rashid, A. (1986). *Mechanism of salt tolerance in wheat (Triticum aestivum L.).* PhD Thesis, Department of Soil Science, University of Agriculture, Faisalabad, Pakistan.
30. Reynolds, M. P., Ortiz-Monasterio, J. I. & McNab, A. (2001). *Application of Physiology in Wheat Breeding.* Mexico, D. F. CIMMYT.
31. Saboora, A., Kiarostami, K., Behroozbayati, F. & Hajihashemi, S. (2006). Salinity (NaCl) tolerance of wheat genotypes at germination and early seedling growth. *Pakistan Journal of Biological Sciences,* 9(11), 2009-2021.
32. Rezvani Moghaddam, P. & Koocheki, A. (2001). Research history on salt affected lands of Iran: Present and future prospects-Halophytic ecosystem. International Symposium on Prospects of Saline Agriculture in the GCC countries, Dubai, UAE.
33. Richards, R. A. (1987). Physiology and the breeding of winter-grown cereals of dry areas. In. Srivastava, J. P., Porceddu, E., Acevedo, E. & Varma, S. (Eds.) *Drought tolerance in winter cereals.* (pp. 133-150). Chichester, UK, Willey.
34. Sardouie-Nasab, S., Mohammadi-Nejad, G. & Nakhoda, B. (2014). Field screening of salinity tolerance in Iranian bread wheat lines. *Crop Science,* 54, 1489-1496.
35. SAS/STAT (2008). SAS/STAT® 9.2 Users Guide. SAS Institute Inc., Cary, NC, USA.
36. Satterthwaite, F. E. (1946). An approximate distribution of estimates of variance components. *Biometrics Bulletin,* 2, 110-114.
37. Searle, S.R., Casella, G. & McCulloch, C. (1992). Variance components. Wiley, New York.
38. Singh, R.K. (2006). Breeding for salt tolerance in rice. IRRI, Philippines.
39. Snedecor, G. W. (1956). *Statistical Methods.* Iowa State University Press, Ames, IA.
40. Tester, M. & Davenport, R. J. (2003). Na^+ tolerance and Na^+ transport in higher plants. *Annals Botany,* 91, 503-527.
41. Yang, R. C. (2002). Likelihood-based analysis of genotype–environment interactions. *Crop Science,* 42, 1434-1440.
42. Yang, R.C. (2010). Towards understanding and use of mixed-model analysis of agricultural experiments. *Canadian Journal of Plant Science,* 90, 605-627.
43. Yang, R.C. & Baker, R.J. (1991). Genotype-environment interactions in two wheat crosses. *Crop Science,* 31, 83-87.
44. Yang, R.C. (2010). Towards understanding and use of mixed-model analysis of agricultural experiments. *Canadian Journal of Plant Science,* 90, 605-627.
45. Zhu, J. K. (2001). Plant salt tolerance. *Trends in Plant Science,* 6, 66-71.