

## اثر زمینه ژنتیکی در مکان یابی نواحی ژنومی کنترل کننده صفات مرتبط با کیفیت پخت در برنج

• سید عبدالحمید انگجی (نویسنده مسئول)

استادیار گروه زیست شناسی دانشکده علوم دانشگاه تربیت معلم

• محمد حسین فتوکیان

استادیار گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده کشاورزی دانشگاه شاهد

• امیر محمد ناجی

استادیار گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده کشاورزی دانشگاه شاهد

• جعفر احمدی

استادیار گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده کشاورزی دانشگاه بین المللی امام خمینی

تاریخ دریافت: مهر ماه ۱۳۸۸ تاریخ پذیرش: مرداد ماه ۱۳۸۹

تلفن تماس نویسنده مسئول: ۰۹۱۲۳۰۵۸۸۹۱

Email: angaji@tmu.ac.ir

### چکیده

به منظور مکان یابی QTL های مرتبط با کیفیت پخت برنج و همچنین مطالعه اثر زمینه ژنتیکی در مکان یابی QTL، دو جمعیت گیاهی شامل ۶۳ لاین BC۲F۵ حاصل از تلاقی IR۶۴ به عنوان والد تکراری و طارم مولائی به عنوان والد دهنده (جمعیت RF۵۴) و ۶۲ لاین BC۲F۵ که از تلاقی واریته های Teqing به عنوان والد تکراری و طارم مولائی بعنوان والد دهنده بدست آمده بودند (جمعیت RF۵۶)، در موسسه بین المللی تحقیقات برنج مورد مطالعه قرار گرفتند. صفات مقدار آمیلوز، قوام ژل و درجه حرارت ژلاتینه برای ارزیابی کیفیت پخت مورد استفاده قرار گرفتند. برای شناسایی چندشکلی های بالقوه پیوسته با مکان های ژنی کنترل کننده صفات مورد مطالعه در والدین ۲۳۵ نشانگر ریزه ماهواره روی ۱۲ گروه لینکاژی استفاده شد. در نهایت ۱۱۴ نشانگر چندشکلی واضح و قابل امتیازبندی نشان دادند و برای بررسی ژنوتیپی جمعیت های در حال تفرق مورد استفاده قرار گرفتند. طول نقشه کروموزومی در دو جمعیت RF۵۴ و RF۵۶ به ترتیب برابر ۱۶/۳ و ۱۷۴۷/۳ سانتی مورگان بود. متوسط فاصله بین دو نشانگر مجاور در دو جمعیت به ترتیب برابر ۱۶/۳ و ۱۵/۳ سانتی مورگان بوده است. در جمعیت RF۵۴ برای همه صفات تفکیک متجاوز مثبت و یا منفی مشاهده گردید ولی در جمعیت RF۵۶ فقط برای مقدار آمیلوز تفرق فرارونده مشاهده شد. برای صفات مقدار آمیلوز، قوام ژل و درجه حرارت ژلاتینه در جمعیت RF۵۴ به ترتیب ۱، ۳ و ۱۳ مکان ژنی و در جمعیت RF۵۶ به ترتیب ۱، ۱۵ و ۱۰ مکان ژنی شناسایی شدند. نتایج این تحقیق نشان می دهند که زمینه ژنتیکی در تظاهر QTL های مربوط به کیفیت پخت برنج تاثیر دارد و در اصلاح صفات فوق از طریق گزینش به کمک نشانگر بایستی به این موضوع توجه نمود.

کلمات کلیدی: مقدار آمیلوز، قوام ژل، درجه حرارت ژلاتینی، مکان یابی QTL.

Agronomy Journal (Pajouhesh &amp; Sazandegi) No 94 pp: 75-84

**The effect of genetic background on QTL mapping in rice (*Oryza sativa* L.) for traits related to cooking quality**

By: Seyed Abdolhamid Angaji, Department of Biology, Faculty of Sciences, Tarbiat Moallem University (Corresponding Author; Tel: +989123038891) Mohammad Hosein Fotokian, Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture, Shahed University Amir Mohammad Naji, Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture, Shahed University Jafar Ahmadi, Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture, Imam Khomeini International University

In order to map the QTLs for cooking quality in rice, two populations of BC2F5 lines, derived from indica rice varieties IR64 and Teqing (TQ) as recurrent parents and an Iranian rice variety, Tarom molaiei (TM) as donor, studied in International Rice Research Institute. Traits amylose content (AMY), gelatinization temperature (GT), and gel consistency (GC) were used to evaluate cooking quality. Two-hundred thirty five SSR markers on all 12 rice linkage groups were tested on parents to identify polymorphic markers potentially linked to QTLs controlling studied traits. One-hundred fourteen markers showed polymorphism and assigned for genotyping of the populations. The map length in IR64/TM and TQ/TM populations were 1692.6 cM and 1743.3 cM, respectively with an average interval size of 16.3 cM and 15.3 cM., respectively. Transgressive segregation observed for all traits in population IR64/TM while in population TQ/TM, it was only observed for AMY. Seventeen QTLs were identified in the population IR64/TM, including one for AMY, 3 for GC, and 13 for GT. QTLs identified in the population Teqing/TM were twenty six as one for AMY, 15 for GC, and 10 for GT. However, of the 43 QTLs detected in both backgrounds, only one (2%) were common and mapped to the same genomic regions in both genetic backgrounds. Our results indicated that expression of QTLs involved in cooking quality are affected by different genetic backgrounds and should be specially considered in marker-aided breeding programmes of cooking quality in rice.

**Key words: Cooking quality, Amylose content, Gelatinization temperature, QTL mapping**

**مقدمه**

سطح زیر کشت برنج در دنیا ۱۴۸ میلیون هکتار می باشد که ۸۵ درصد تولید کل آن به مصرف انسان می رسد. عملکرد بالا و کیفیت دانه مطلوب اهداف اصلی در بیشتر برنامه های به نژادی برنج می باشد. کیفیت دانه در برنج به اندازه و شکل دانه، کیفیت آسیاب کردن، عدم وجود لکه آردی، مقدار آمیلوز، قوام ژل، درجه حرارت ژلاتینه، عطر و طعم (آروما)، کیفیت پخت و کیفیت خوراکی بستگی دارد (۴، ۱۵).

پیشرفت سریع در ژنتیک مولکولی به ویژه در زمینه نشانگرهای مولکولی به محققین در اصلاح واریته های برنج با عملکرد و کیفیت دانه برتر کمک خواهد کرد. نشانگرهای مولکولی پتانسیل جدیدی را برای تکمیل روش های اصلاح نباتات معمولی ارائه می دهند و باعث افزایش کارایی در مکان یابی<sup>۱</sup> و نشانمند کردن<sup>۲</sup> ژن ها، انتقال ژن، و ایجاد ارتباط ژنتیکی بین گونه ها می شوند (۴).

مقدار آمیلوز در برنج یکی از شاخص های ارزیابی پخت است و سختی یا نرمی برنج پخته شده را نشان می دهد. ارقام برنج بر اساس مقدار آمیلوز در دانه به دو گروه واکسی (یک تا دو درصد) و غیر واکسی (بیش از ۲ درصد) تقسیم بندی می شوند. برنج های صدری ایران دارای آمیلوز متوسط هستند و پس از پخت مرطوب و ترد باقی می ماند و پس از سرد شدن سفت می شوند (۲۲، ۲۸). Pooni و همکاران (۱۹۹۳) در کنترل ژنتیکی مقدار آمیلوز، اثرات افزایشی و غالبیت ژن ها را مهم و همچنین نقش اثر سیتوپلاسمی و اپیستازی را در کنترل آن گزارش نمودند. در

یک تلاقی اثر یک ژن و در تلاقی دیگر اثر دو یا چند ژن را در کنترل مقدار آمیلوز گزارش شد (۲۶). در گزارش دیگری یک ژن اصلی به همراه ژن های تغییر دهنده<sup>۳</sup> مسئول کنترل آمیلوز معرفی گردید (۱۰، ۲۷).

قوام ژل شاخص خوبی از بافت برنج پخته می باشد. اگرچه عامل اصلی تعیین کیفیت خوراکی برنج پخته مقدار آمیلوز می باشد ولی در بین برنج های با مقدار آمیلوز مشابه، تفاوت وجود دارد که به قوام ژل نسبت داده می شود. Zaman و همکاران (۳۳) گزارش نمودند که در کنترل ژنتیکی قوام ژل تعداد زیادی ژن دخالت دارند. Tang و همکاران (۳۰) اثر یک ژن با آلل های چندگانه<sup>۴</sup> را مسئول کنترل این صفت معرفی نمودند و بر غالب بودن سفتی قوام ژل بر نوع نرم تاکید نمودند.

درجه حرارت ژلاتینه شدن نشاسته آندوسپرم در کیفیت پخت برنج دارای اهمیت فراوان است. Tan و همکاران (۲۹) با مطالعه نسل های F<sub>۱</sub> الی F<sub>۳</sub> نشان دادند که هر یک از صفات آمیلوز بالا، قوام ژل سفت و درجه حرارت ژلاتینه زیاد تحت کنترل یک ژن غالب هستند. در پژوهی چند ژن اصلی به همراه ژن های تغییردهنده را در کنترل درجه حرارت ژلاتینه شدن گزارش نمود (۱۰).

شناسایی نشانگرهای مولکولی شدیداً پیوسته با ژن مورد نظر و مکان یابی آن در روی کروموزم هدفی مهم در اصلاح نباتات برای همسانه سازی ژن ها و گزینش به کمک نشانگر<sup>۵</sup> است (۴). طبق آخرین گزارش از توالی یابی ۹۵٪ ژنوم برنج که ۳۷۰ میلیون جفت باز (Mb) می باشد، ریز ماهواره با واحدهای تکراری ۲، ۳ و ۴ نوکلئوتیدی متفاوت

واریته زراعی برنج IR۶۴ به عنوان والد تکراری و واریته طارم مولائی به عنوان والد دهنده<sup>۱۲</sup> بود. جمعیت RF۵۶ شامل ۶۲ لاین تلاقی برگشتی پیشرفته بود که از تلاقی دو واریته زراعی برنج Teqing (TQ) به عنوان والد تکراری و واریته طارم مولائی به عنوان والد دهنده بدست آمده بودند. واریته IR۶۴ دارای سطح کشت گسترده در جنوب و جنوب شرقی آسیا است و دارای کیفیت دانه متوسط می‌باشد. واریته طارم مولائی که از واریته‌های بومی شمال کشور است، دارای کیفیت دانه عالی به ویژه در کیفیت پخت است. واریته TQ یک واریته هندی اصلاح شده از کشور چین است که دارای کیفیت دانه متوسط می‌باشد. صفات مورد مطالعه در این تحقیق شامل: مقدار آمیلوز (AMY)، قوام ژل (GC) و درجه حرارت ژلاتینه (GT) بود که اندازه‌گیری این صفات بر اساس روش دلاکروز (۸، ۹) انجام گرفت.

### تعیین ژنوتیپ<sup>۱۳</sup>

استخراج DNA، واکنش زنجیره ای پلیمرز و الکتروفورز: استخراج DNA و واکنش زنجیره ای پلیمرز به روش فتوکیان (CTAB) تغییر یافته (۱) انجام گرفت. برای شناسایی چندشکلی های بالقوه پیوسته با QTL در والدین از ۲۳۵ آغازگر ریزماهوره در ژل‌های پلی آکریل امید ۵٪ و آگاروز ۳٪ استفاده شد. تعداد ۷۲ نشانگر با ژل پلی آکریل امید و ۴۲ نشانگر با ژل آگاروز الکتروفورز گردیدند. رنگ آمیزی ژل پلی آکریل امید با نیترات نقره و رنگ آمیزی ژل آگاروز با اتیدیوم بروماید انجام گرفت (۴). انتخاب نشانگر برای مطالعه چندشکلی در والدین بر اساس توزیع یکنواخت در سطح ژنوم و بررسی منابع انجام گرفت (۷، ۱۶، ۱۷، ۱۸).

### تجزیه‌های آماری

محاسبه توزیع فراوانی صفات با نرم افزار Excel، محاسبه ضریب همبستگی فنوتیپی پیرسون با نرم افزار SPSS ۱۱.۵.۷، تجزیه پیوستگی و مکانیابی QTL با نرم افزار QTL Cartographer V ۲.۰ (۵) انجام گرفت. شناسایی QTL‌های صفات کیفیت دانه به روش مکان‌یابی فاصله‌ای مرکب<sup>۱۴</sup> انجام گرفت. سرعت پیمایش<sup>۱۵</sup> بر روی کروموزوم‌ها برای محاسبه پیوستگی نیم سانتی مورگان بود. برای تجزیه به روش مکان‌یابی فاصله‌ای مرکب از رگرسیون جلوبر<sup>۱۶</sup> استفاده شد (۵). نسبت کل واریانس فنوتیپی قابل توجیه بوسیله هر QTL با معیار R<sup>۲</sup> (نسبت مجموع مربعات قابل توجیه بوسیله هر QTL به کل مجموع مربعات) برآورد گردید (۵). نام‌گذاری QTL‌ها بر اساس مک کوچک و همکاران (۲۱) انجام گرفت.

### نتایج و بحث

#### توزیع فراوانی صفات

در شکل های ۱ و ۲ توزیع فراوانی صفات مورد مطالعه در لاین‌های BC۲F۵ همراه میانگین والدین در دو جمعیت RF۵۴ و RF۵۶ ارائه شده است. همه صفات به استثنای درجه حرارت ژلاتینه بدلیل نوع ارزیابی انجام گرفته دارای توزیع پیوسته بود. برای همه صفات تفکیک متجاوز مثبت و یا منفی در نتایج مشاهده گردید. در هر دو جمعیت برای

در ژنوم برنج وجود دارد که می‌تواند برای ساخت یک نقشه ژنتیکی اشباع در برنج مورد استفاده قرار گیرد. در ژنوم برنج بیشترین و کمترین تراکم ریزماهوره‌ها به ترتیب در کروموزوم سه و چهار می‌باشد. این نشانگرها ملکولی مبتنی بر واکنش زنجیره‌ای پلیمرز هستند و دارای کاربرد فراوانی در مطالعات ملکولی می‌باشند (۱۰، ۲۴). Mc Couch و همکاران (۲۰) توانستند نقشه‌ای شامل ۲۲۴۰ نشانگر ریز ماهوره را تهیه نمایند که کل ژنوم برنج را پوشش می‌دهد. این نشانگرها برای مکان‌یابی ژن و گزینش به کمک نشانگر در برنج مفید هستند (۸، ۲۳) و قادرند در بین واریته‌های برنج چندشکلی<sup>۱۷</sup> نشان دهند (۴، ۷، ۳۲).

در برنج تعدادی از مکان‌های ژنی کنترل کننده کیفیت دانه مکان‌یابی شده‌اند. Tan و همکاران (۲۹) با استفاده از نشانگرهای ملکولی RFLP<sup>۱۸</sup> و ریز ماهوره در دو جمعیت F۲ و لاین‌های اینبرد نوترکیب<sup>۱۹</sup> توانستند QTL‌هایی<sup>۱۹</sup> برای طول و قطر دانه و نسبت این دو صفت پیدا کنند طول و قطر دانه هر یک بوسیله یک QTL اصلی و یک الی دو QTL کوچک اثر کنترل می‌شدند. Huang و همکاران (۱۳) در مطالعه لاین‌های دابل‌هاپلوئید با نشانگرهای RFLP برای طول و قطر دانه و همچنین شکل دانه توانستند دوازده QTL در ۵ کروموزوم مختلف با LOD<sup>۱۰</sup> بزرگتر از ۳ شناسایی نمایند. آنها برای طول دانه چهار QTL در کروموزوم‌های یک، سه و ۱۰ و برای قطر دانه پنج QTL در کروموزوم‌های سه، هفت، نه و ۱۱ و برای شکل دانه سه QTL در کروموزوم‌های یک، هفت و ۱۲ پیدا نمودند. هی و همکاران (۱۲) توانستند با جمعیت‌های دبل‌هاپلوئید یک ژن بزرگ اثر در کروموزوم ۵ و یک ژن کوچک اثر در کروموزوم ۶ برای مقدار آمیلوز شناسایی نمایند که ژن اصلی ۹۱/۹ درصد تنوع فنوتیپی صفت را کنترل می‌کرد. همچنین آنها دو QTL برای قوام ژل در کروموزوم‌های دو و هفت یک ژن اصلی و یک ژن فرعی برای درجه حرارت ژلاتینه در کروموزوم ۶ شناسایی کردند. عارف (۴) با استفاده از نشانگرهای ریزماهوره و جمعیت‌های BC۲F۲ برای شکل و اندازه دانه نپخته هفت QTL، برای عطر و طعم چهار QTL، برای درجه حرارت ژلاتینه سه QTL، برای مقدار آمیلوز چهار QTL، و برای قوام ژل نیز چهار QTL را شناسایی نمود. لی (۱۹) با استفاده از نشانگرهای SSR و AFLP<sup>۱۱</sup> و جمعیت لاین‌های اینبرد نوترکیب توانست برای قطر دانه دو QTL در کروموزوم‌های یک و هشت، برای نسبت طول به قطر دانه دو QTL در کروموزوم‌های پنج و ۱۰، برای مقدار آمیلوز سه QTL در کروموزوم‌های یک، شش و ۱۱، و برای قوام ژل سه QTL در کروموزوم‌های سه، هشت و ۱۱ شناسایی نماید. هدف از اجرای این تحقیق مکان‌یابی QTL‌های صفات مرتبط با کیفیت دانه، مشخص کردن اثر افزایشی هر QTL، و تعیین سهم هر QTL در تنوع فنوتیپی صفت مربوطه به کمک نشانگرهای ریز ماهوره و مطالعه اثر زمینه ژنتیکی در مکان‌یابی QTL می‌باشد.

### مواد و روش‌ها

#### ارزیابی فنوتیپی

مواد گیاهی مورد استفاده در این تحقیق شامل دو جمعیت تلاقی برگشتی پیشرفته (BC۲F۵) بنام های RF۵۴ و RF۵۶ بود. جمعیت RF۵۴ شامل ۶۳ لاین تلاقی برگشتی پیشرفته حاصل از تلاقی دو

## تجزیه پیوستگی و مکان یابی QTLها

در جدول های ۲ و ۳ QTLهای بزرگ اثر برای صفات کیفیت دانه در دو جمعیت مورد مطالعه همراه با موقعیت QTLها در کروموزوم، LOD، نسبت واریانس فنوتیپی ناشی از QTL و اثر افزایشی QTLها ارائه شده است. اثر اپیستازی بین هیچ کدام از مکانهای ژنی در دو جمعیت مشاهده نگردید.

در هر دو جمعیت QTLهای مکان یابی شده در همه ۱۲ کروموزوم برنج حضور داشتند.

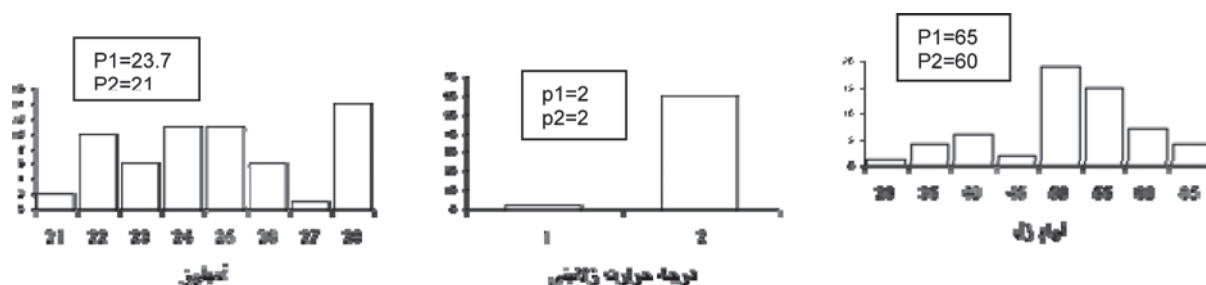
بخش قابل توجهی از واریانس فنوتیپی برای صفات اندازه گیری شده در جمعیت مورد مطالعه به آنها نسبت داده شد. برای هر یک از صفات مقدار آمیلوز، قوام ژل و درجه حرارت ژلاتینه به ترتیب ۱، ۳ و ۱۳ QTL در جمعیت RF54 شناسایی شد (جدول ۲) که این QTLها توانستند به ترتیب ۲۲/۵، ۵۰/۲ و ۹۷/۵ درصد واریانس فنوتیپی صفات فوق را با زمینه ژنتیکی IR64 توجیه نمایند. در جمعیت RF56 برای هر یک از صفات مقدار آمیلوز، قوام ژل و درجه حرارت ژلاتینه به ترتیب ۱، ۱۵ و ۱۰ QTL شناسایی شد جدول ۳ که این QTLها توانستند به ترتیب ۱۶، ۸۶/۹ و ۸۹/۵ درصد واریانس فنوتیپی صفات فوق را با زمینه ژنتیکی TQ توجیه نمایند. مقدار آمیلوز: در جمعیت RF54 در کروموزوم ۳ برای مقدار آمیلوز یک QTL شناسایی شد که ۲۲/۵ درصد واریانس این صفت به آن نسبت داده شد. این QTL که از واریته طارم مولائی در زمینه ژنتیکی واریته IR64 قرار گرفته است باعث کاهش آمیلوز و در نتیجه باعث بهبود کیفیت پخت در نتاجی که حاوی QTL فوق هستند گردیده است.

در جمعیت RF56 در کروموزوم ۲ برای مقدار آمیلوز یک QTL شناسایی شد که ۱۶ درصد واریانس این صفت به آن نسبت داده شد. این QTL که از واریته طارم مولائی در زمینه ژنتیکی واریته TQ قرار گرفته است باعث کاهش آمیلوز در نتاج حاوی QTL مورد نظر شده است.

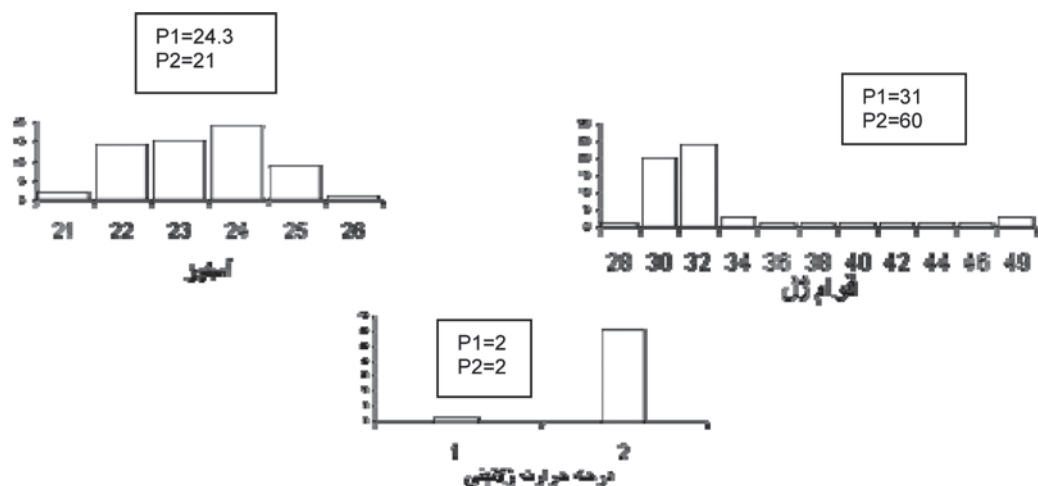
مقدار آمیلوز چولگی به سمت والد مادری و برای درجه حرارت ژلاتینی چولگی به سمت والد پدری یعنی طارم مولایی بوده است. گرچه تنوع بین والدین از نظر قوام ژل در جمعیت RF56 بیشتر از جمعیت RF54 بوده است ولی در جمعیت اخیر توزیع صفت بیشتر به سمت توزیع نرمال بوده است. مقدار درجه حرارت ژلاتینه در والدین دو جمعیت کاملاً مشابه و در لاین های هر دو جمعیت تقریباً مشابه بوده است.

## همبستگی بین صفات

جدول ۱ نتایج همبستگی فنوتیپی پیرسون بین صفات مورد مطالعه را در دو جمعیت نشان می دهد. به استثنای همبستگی معنی داری که بین درجه حرارت ژلاتینه و قوام ژل در جمعیت RF54 مشاهده شد جدول ۱ بقیه صفات در دو جمعیت هیچگونه همبستگی معنی دار با یکدیگر نشان ندادند. پلما موجیکا (۲۵) در مطالعه دو جمعیت BC2F3 حاصل از تلاقی Teqing با واریته برنج Basmati 385 و IR64 با واریته محلی Karnal هیچگونه همبستگی معنی دار بین صفات درجه حرارت ژلاتینه، مقدار آمیلوز و مقدار قوام ژل مشاهده نکرد. عارف (۴) در جمعیت BC2F2 حاصل از تلاقی TQ با رقم ایرانی بینام توانست همبستگی معنی داری بین درجه حرارت ژلاتینه با مقدار قوام ژل مشاهده نماید. وی همچنین در جمعیت BC2F2 حاصل از تلاقی IR64 با رقم بینام توانست همبستگی معنی داری بین درجه حرارت ژلاتینه و مقدار آمیلوز مشاهده نماید. همبستگی بین سایر صفات در این مطالعه معنی دار نبود. واریته های با مقدار آمیلوز بالا بنظر می رسند که دارای قوام ژل سفت هستند و بیشتر واریته های با آمیلوز متوسط دارای قوام ژل نرم یا متوسط هستند و واریته های با آمیلوز کم دارای قوام ژل نرم هستند (۴). همبستگی بین صفات می تواند ناشی از اثر پلیوتروپی ژن، لینکاژ یا پیوستگی بین ژن ها، اثر اپیستازی ژن ها و یا ناشی از اثرات محیطی باشد (۱).



شکل ۱- توزیع فراوانی صفات مورد مطالعه در جمعیت RF54، والد دوره ای IR64 با P1 و والد دهنده طارم مولائی با P2 مشخص شده اند.



شکل ۲- توزیع فراوانی صفات مورد مطالعه در جمعیت RF۵۶. والد دوره ای Teqing با P1 و والد دهنده طارم مولانی با P2 مشخص شده اند.

جدول ۱- ضرایب همبستگی فنوتیپی پیرسون بین صفات مورد مطالعه در دو جمعیت RF۵۴ و RF۵۶. اعداد داخل پرانتز مقدار ضریب همبستگی فنوتیپی را در جمعیت RF۵۶ نشان می دهد.

	AMY	GC
مقدار آمیلوز (AMY)		
قوام ژل (GC)	-۰/۰۸ (-۰/۱۸)	
درجه حرارت ژلاتینه (GT)	۰/۱۸ (۰/۱۲)	۰/۳۶ (**)

\*\* معنی دار در سطح احتمال ۱٪.

کروموزم ۳ یک QTL با اثر افزایشی منفی برای قوام ژل شناسایی نمود. در این تحقیق نیز یک QTL برای قوام ژل شناسایی شد که دارای LOD برابر ۷ و اثر افزایشی ۹- بوده است. Pealba Mojica (۲۵) QTLهایی در کروموزم های چهار و ۱۱ برای قوام ژل گزارش نمود. در این تحقیق نیز با نشانگرهای مشابه در کروموزم های فوق QTLهایی برای صفت قوام ژل شناسایی شد.

#### درجه حرارت ژلاتینه

در جمعیت RF۵۴ بزرگترین LOD درجه حرارت ژلاتینه با مقدار ۱۵/۱۳ در کروموزم ۵ مشاهده شد که این QTL توانست ۲۳/۴ درصد واریانس فنوتیپی این صفت را توجیه کند. این QTL که از والد دهنده طارم مولانی در اثر تلاقی برگشتی وارد زمینه ژنتیکی والد دوره ای IR۶۴ شده است باعث کاهش درجه حرارت ژلاتینه در والد دوره ای شده و می تواند کیفیت پخت را بهبود بخشد. در همه کروموزم ها برای درجه حرارت ژلاتینه QTL شناسایی شد که بعضی از آنها دارای اثر

#### قوام ژل

برای قوام ژل سه QTL در کروموزم های ۱ و ۲ در جمعیت RF۵۴ شناسایی شد که یک QTL در کروموزم ۲ در فواصل نشانگرهای RM۲۳۶-RM۴۸۵ قرار داشت. Pealba Mojica (۲۵) یک QTL در کروموزم ۲ برای قوام ژل داد. در این مطالعه نیز یک QTL با نشانگر مشابه در کروموزم فوق برای صفت مربوطه شناسایی شد. عارف (۴) نیز توانست در کروموزم ۲ برای قوام ژل یک QTL با اثر افزایشی منفی شناسایی کند. QTL شناسایی شده در کروموزم ۲ در این تحقیق دارای اثر افزایشی مثبت بود (جدول ۲). در جمعیت RF۵۶ برای قوام ژل در همه کروموزم ها بااستثنای کروموزم های دو، هشت و ۱۰ حداقل یک QTL شناسایی گردید که عموماً دارای اثرات افزایشی منفی بودند. Tan و همکاران (۲۹) در کروموزم های یک و شش، و همچنین هی و همکاران (۱۱) در کروموزم دو و هفت توانستند با نشانگر RFLP برای قوام ژل QTL شناسایی کنند که ممکن است با نتایج این تحقیق از نظر مکان QTL مشابهت داشته باشند. عارف (۴) با نشانگر RM۱۶ در

تا نشانگر RM23 حدود 2/8 سانتی مورگان بود. در جمعیت RF56 برای درجه حرارت ژلاتینی و قوام ژل چهار QTL مشترک بدست آمد که در کروموزوم های 1، 4، 6 و 11 قرار داشتند. علیرغم وجود اثرات پلیوتروپی QTL های فوق بین ایندو صفت همبستگی معنی دار مشاهده نگردید (جدول 1). پلبا موجیکا (25) نیز در کروموزوم 11 با نشانگرهای OSR1 و RM144 برای قوام ژل دو QTL گزارش نمودند که اثرات ژنتیکی - افزایشی آنها همانند نتیجه تحقیق ما بترتیب منفی و مثبت بود. در جمعیت RF54 همبستگی فنوتیپی بین قوام ژل و درجه حرارت ژلاتینه معنی دار بود. شاید علت این همبستگی اثر پلیوتروپی QTL باشد که توسط نشانگر RM71 در کروموزوم 2 شناسایی شده است. اثر افزایشی این QTL برای قوام ژل مثبت و برای درجه حرارت ژلاتینه منفی بوده است. اگرچه پیوستگی بین QTL های مربوط به صفات مختلف در این تحقیق مشاهده شد (جدول های 2 و 3)، ولی این پیوستگی آنقدر قوی

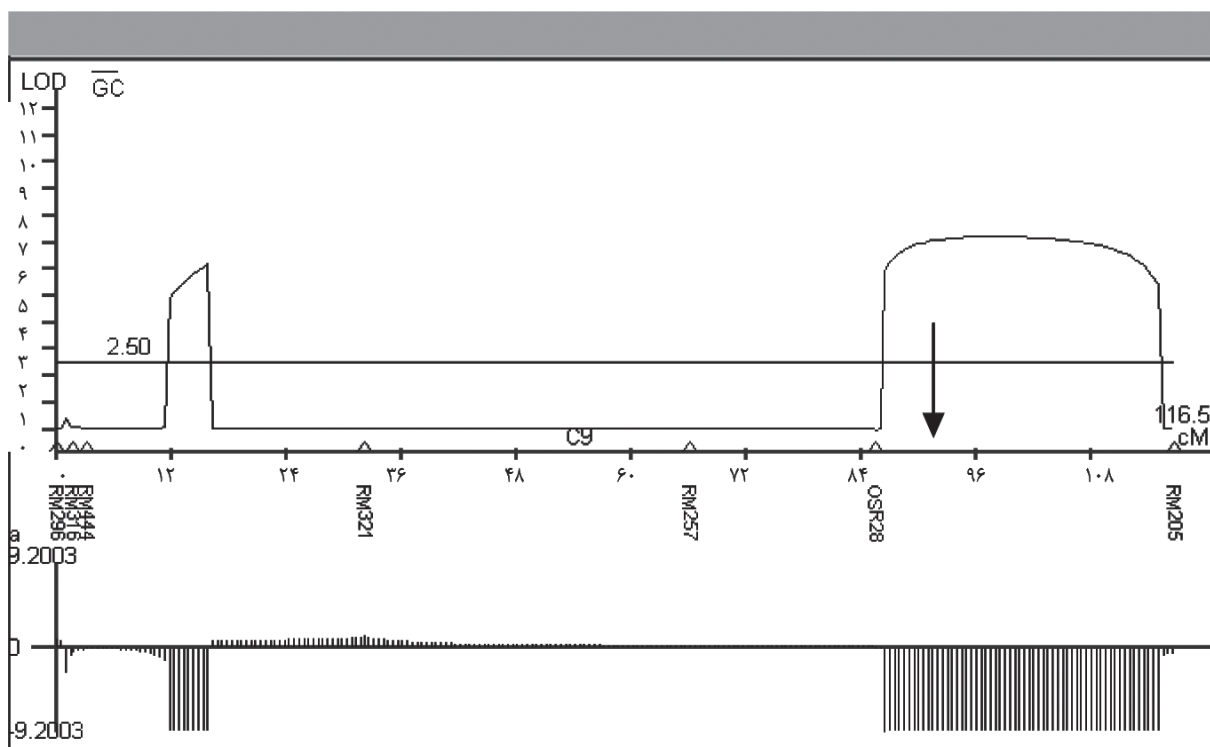
افزایشی منفی و بعضی دیگر دارای اثر افزایشی مثبت بودند و تحت این شرایط مقداری از اثر QTL های منتقل شده خنثی می گردد. چهار، 10 و 11 برای درجه حرارت ژلاتینه گزارش نمود در این تحقیق نیز با نشانگرهای مشابه در کروموزوم های فوق QTL هایی شناسایی شد. در جمعیت RF56 بزرگترین LOD در مکان ژنی 10 QGt10 که صفت درجه حرارت ژلاتینی را در کروموزوم 10 کنترل می کند مشاهده شد. این QTL در بین نشانگرهای RM222-RM216 با اثر افزایشی 10 توانست 60 درصد واریانس فنوتیپی این صفت را توجیه کند. این QTL که از والد دهنده طارم مولائی در اثر تلاقی برگشتی وارد زمینه ژنتیکی والد دوره ای TQ شده باعث کاهش درجه حرارت ژلاتینی در والد دوره ای می شد. در فاصله نشانگرهای RM243-RM23 در کروموزوم یک برای درجه حرارت ژلاتینه یک QTL شناسایی شد. فاصله این مکان

جدول 2- QTL های بزرگ اثر برای صفات مرتبط با کیفیت پخت در جمعیت BC2F5 حاصل از تلاقی IR64 x TM

اثر افزایشی	R <sup>2</sup>	LOD	QTL	فاصله نشانگر Marker Interval <sup>1</sup>	کروموزوم	صفات
2/5	22/5	5	QAmy3	RM-60RM22	3	مقدار آمیلوز (AMY)
6/3	10/3	3/5	QGc1	RM473A-RM128	1	قوام ژل (GC)
7/7	10/9	3/6	QGc2a	RM-485RM236	2	
19/6	29	8/1	QGc2b	RM-555RM71	2	
3/6	10/6	14	QGt1	RM-220RM243	1	درجه حرارت ژلاتینی (GT)
-4/9	9/4	14	QGt2	RM-555RM71	2	
4/2	10/6	15	QGt3	RM-16RM203	3	
-5/3	2/9	4/2	QGt4	RM-349RM280	4	
4/2	8/4	15/13	QGt5	RM-413RM289	5	
-4/3	7/6	9/5	QGt6	RM-204RM314	6	
-5/2	11/5	12/7	QGt7	RM-481RM180	7	
5/1	6/4	12/6	QGt8	RM-339RM223	8	
5/1	6/9	13/6	QGt9	RM-257OSR28	9	
-4/9	9/1	11	QGt10	RM-304RM228	10	
5/1	2/5	3/8	QGt11	OSR-1RM287	11	
-3/6	5/1	5/3	QGt12a	RM4A-RM19	12	
-4/3	6/5	12/6	QGt12b	RM-247RM313	12	

1: نشانگرهایی که زیرشان خط کشیده شده به QTL مربوطه نزدیکتر هستند.

2: واریانس فنوتیپی قابل توجیه بوسیله هر QTL



شکل ۱- موقعیت QTL مشترک بین قوام ژل و درجه حرارت ژلاتینی که در کروموزوم نه برنج در فواصل نشانگرهای RM205-OSR28 واقع است (در جمعیت RF56) محل تقریبی QTL مورد نظر با پیکان نشان داده شده است.

جمعیت های مورد مطالعه نشانگرهای بکار رفته کل ژنوم برنج را پوشش دادند و لسی در بعضی نقاط و در بعضی از کروموزوم ها مثل کروموزوم های یک، شش، هفت و ۱۲ در مناطقی بدلیل فقدان چندشکلی بین والدین از نظر آغازگرهای این نواحی، پوشش ژنومی کامل نبود. برونمای و همکاران (۶) و همچنین عارف (۴) در کروموزوم های یک، چهار، پنج، شش، هفت و ۱۰ چندشکلی کمتر از میزان مورد انتظار مشاهده کردند. در این تحقیق نیز در کروموزوم های پنج، هفت، هشت، نه و ۱۲ چند شکلی کمتر از میزان انتظار مشاهده شد. تولید و تکثیر نشانگرهای ریز ماهواره بیشتر (۲، ۳، ۳۱، ۳۲) برای افزایش تعداد نشانگرهای مکان یابی شده در همه کروموزوم ها مفید خواهد بود و همچنین دقت مکان یابی QTL را افزایش خواهد شد. توصیه می شود با استفاده از جمعیت های با اندازه بزرگتر و تعداد نشانگرهای مولکولی بیشتر اقدام به مکان یابی دقیق<sup>۱۷</sup> نمود و پس از تأیید<sup>۱۸</sup> آنها برای گزینش به کمک نشانگر استفاده نمود. با توجه به اینکه اثرات محیطی می تواند بر مکان یابی QTL و همچنین بر مقدار اثر هر QTL اثر بگذارد بهتر است آزمایشات مربوط به اندازه گیری صفات مورفولوژی در بیش از یک محیط انجام گیرد.

نمود تا بتواند همبستگی معنی دار بین این صفات ایجاد نماید (جدول ۱). در جمعیت RF56 با نشانگر OSR28 برای هر یک از صفات درجه حرارت ژلاتینه و قوام ژل یک QTL با اثر افزایشی منفی شناسایی شد. در جمعیت RF54 فقط برای درجه حرارت ژلاتینه یک QTL با این نشانگر شناسایی شد که دارای اثر افزایشی مثبت بود. شکل ۱ موقعیت این QTL را در جمعیت RF56 برای قوام ژل نشان می دهد. نشانگر OSR1 در کروموزوم ۱۱ در هر دو جمعیت برای درجه حرارت ژلاتینه یک مکان ژنی شناسایی نمود. با این نشانگر در جمعیت RF56 برای قوام ژل یک مکان ژنی شناسایی شد ولی در جمعیت RF54 هیچ QTLی با این نشانگر شناسایی نشد. گرچه نشانگرهای بکار رفته در دو جمعیت مشابه بودند ولی فقط تعداد محدودی از نشانگرها قادر بودند در هر دو جمعیت برای صفات متناظر QTL شناسایی نمایند. این نتایج نشان می دهد که زمینه ژنتیکی در تظاهر QTL های مربوط به کیفیت پخت برنج تاثیر دارد و در اصلاح صفات فوق از طریق گزینش به کمک نشانگر بایستی به این موضوع توجه نمود. نتایج مشابه در آزمایشات عارف (۴) و Pealba Mojica (۲۵) نیز مشاهده شد. اگرچه در

جدول ۳- QTL های بزرگ اثر برای صفات مرتبط با کیفیت پخت در جمعیت BC<sub>2</sub>F<sub>5</sub> حاصل از تلاقی TQ x TM

اثر افزایشی	R <sup>2</sup>	LOD	QTL	فاصله نشانگر Marker Interval <sup>۱</sup>	کروموزم	صفات
۱	۱۶	۴	QAmy <sup>۲</sup>	RM۴۷۵-RM۲۶۳	۲	مقدار آمیلوز (AMY)
-۹	۴	۵	QGc1a	RM۲۴۳-RM۲۳	۱	قوام ژل (GC)
-۹	۴	۶/۵	QGc1b	RM۴۳۱-RM۱۴	۱	
-۹	۵/۵	۵/۳	QGc3a	RM۲۲-RM۵۴۵	۳	
-۹	۵/۲	۷	QGc3b	RM۲۸۲-RM۱۶	۳	
-۹	۶	۶/۷	QGc4a	RM۳۳۵-RM۲۶۱	۴	
-۵/۵	۵/۷	۵/۳	QGc4b	RM۲۴۱-RM۳۴۸	۴	
۹	۶	۶/۸	QGc5	RM۸۷-RM۳۳۴	۵	
-۱۲	۲۵	۱۹/۶	QGc6a	OSR۱۹-RM۵۱۰	۶	
-۹	۳	۶/۵	QGc6b	RM۳۱۴-RM۲۵۳	۶	
-۷	۳/۵	۵	QGc7	RM۱۰-RM۱۸	۷	
-۹	۴	۷/۲	QGc9	OSR۲۸-RM۲۰۵	۹	
-۹	۴/۱	۵/۶	QGc11a	OSR۱-RM۲۸۷	۱۱	
۷	۲/۹	۳/۶	QGc11b	RM۲۲۴-RM۱۴۴	۱۱	
-۹	۵	۶	QGc12a	RM۴A-RM۱۹	۱۲	
-۱۱	۹	۱۱	QGc12b	RM۲۳۵-RM۱۷	۱۲	
۶/۵	۱۱	۱۶	QGt1	RM۴۳۱-RM۱۴	۱	درجه حرارت ژلاتینی (GT)
۶/۱	۱۴	۲۴	QGt2a	RM۳۲۷-RM۳۰۰	۲	
۶/۱	۱۴/۵	۲۲	QGt2b	RM۲۶۲-RM۴۷۵	۲	
۶/۲	۸	۱۱	QGt4	RM۳۳۵-RM۲۶۱	۴	
۶/۲	۸	۱۲	QGt6	RM۲۵۳-RM۵۳۹	۶	
۴/۶	۶	۸	QGt7	RM۱۷۲-RM۵۱	۷	
-۹	۳	۴	QGt9	RM۲۵۷-OSR۲۸	۹	
۱۰	۱۴	۷۸	QGt10	RM۲۲۲-RM۲۱۶	۱۰	
۴/۵	۶	۵	QGt11a	RM۳۳۲-RM۱۶۷	۱۱	
-۹/۶	۵	۵	QGt11b	RM۱۲۰-OSR۱	۱۱	

۱: نشانگرهایی که زیرشان خط کشیده شده به QTL مربوطه نزدیکتر هستند.

۲: واریانس فنوتیپی قابل توجیه بوسیله هر QTL



- E. (2001) Development and mapping of *Oryza glumaepatula* derived microsatellite markers in the interspecific cross *Oryza glumaepatula* x *Oryza sativa*. *Hereditas*.134:59-71.
- 7- Chen, X., Temnykh, S. Xu, Y. Cho, Y.G. and McCOUCH S.R. (1997) Development of a microsatellite framework map providing genome-wide coverage in rice. *Theor. Appl. Genet.* 95:553-567
- 8- Dela Cruz, N., Kumar, I. Kaushik R.P. and Khush G.S. (1989) Effect of temperature during grain development on the performance and stability of cooking quality components of rice. *Jpn. J. Breed.* 39:299-306.
- 9- Dela Cruz, N (2002) *Rice grain quality evaluation procedures*. In: *Graham, R. A proposal for IRRI to establish a grain quality and nutrition research center. Discussion Paper Series No. 44. IRRI. Philippines.*
- 10- Faruq, G. M.O. Hadjim K, and Meisner C.A. (2004) Inheritance of gelatinization temperature in rice. *Int. J. Agri. Bio.* 6(5):810-812.
- 11- He, P., Li, S.G. Qian, Q. Ma, Y.Q. Li, J.Z. Wang, W.M. Chen, Y. and Zhu L.H. (1999) Genetic analysis of rice grain quality. *Theor. Appl. Genet.* 98:502-508.
- 12- He, P., Li, J.Z. Zheng, X.W. Shen, L.S. Lu, C.F. Chen, Y. and Zhu L.H. (2001) Comparison of molecular linkage maps and agronomic trait loci between DH and RIL population derived from the same rice cross. *Crop Sci.* 41:1240-1246.
- 13- Huang, N., Li, J. Z. Zheng, X. W. Shen, L. S. Lu, C. F. Chen, Y. and Zhu L. H. (1997) RFLP mapping of isozymes, RAPD and QTLs for grain shape, brown plant hopper resistance in a double haploid rice population. *Mol. Breed.* 3:105-113.
- 14- Juliano, B.O., and Duff B. (1991) *Rice grain quality as an emerging priority in national rice breeding programs*. In: *Rice grain marketing and quality issues*. IRRI, Philippines. Pp: 55-64.
- 15- Khush, G.S., Paule, C.M. and Delacruz N. (1979) *Rice grain quality evaluation and improvement at IRRI*. In: *Chemical aspects of rice grain quality*. IRRI. Los Banos, Philippines. PP.21-31.
- 16- Koyama M.L., Levesley, A. Koebner, R.M.D. Flowers T.J. and Yeo A.R. (2001) Quantitative trait loci for component physiological traits determining salt tolerance in rice. *Plant Physiol.* 125 :406-422.
- 17- Lang N.T., Yanagihara, S. and Buu B.C. (2001a) A microsatellite marker for a gene contributing salt tolerance on rice at the vegetative and reproductive stages. *SABRAO Journal of Breed. and Genet.* 33(1):1-10.
- 18- Lang N.T., Yanagihara, S. and Buu B.C. (2001b) QTL analysis of salt tolerance in rice (*Oryza sativa* L.). *SABRAO Journal of Breed. and Genet.* 33(1):11-20.

## تشکر و قدردانی

از موسسه بین المللی تحقیقات برنج در فیلیپین بخاطر حمایت های ارزنده در اجرای این تحقیق سپاسگزاریم.

## پاورقی ها

- 1- Mapping
- 2- Tagging
- 3- Modifier
- 4- Multiple allele
- 5- Marker-aided selection
- 6- Polymorphism
- 7- Restriction Fragment Length Polymorphism
- 8- Recombinant inbred lines
- 9- Quantitative Trait Loci
- 10- Logarithm Of Odds
- 11- Amplified Fragment Length Polymorphism
- 12- Donor
- 13- Genotyping
- 14- Composite Interval Mapping
- 15- Walk speed
- 16 Forward regression
- 17- Fine mapping
- 18- Verification and validation

## منابع مورد استفاده

- ۱- فتوکیان، م ح، ع. طالعی، ب. قره یاضی، ک. پوستینی و ع. شاه نجات بوشهری. (۱۳۸۳) مکان یابی ژن های کنترل کننده تحمل به شوری در برنج با استفاده از نشانگرهای ریزماهوره. مجله علوم زراعی ایران جلد ۶ شماره ۴. صفحات ۳۶۱ - ۳۷۳.
- 2-Akagi, H., Yokozeki, Y. Inagaki, A. and Fujimura T. (1996) Microsatellite DNA markers for rice chromosomes. *Theor. Appl. Genet.* 93:1071-1077.
- 3- Akagi, H., Yokozeki, Y. Inagaki, A. and Fujimura T. (1997) Highly polymorphic microsatellites of rice consist of AT repeats, and a classification of closely related cultivars with these microsatellite loci. *Theor. Appl. Genet.* 94:61-67.
- 4- Arif, M (2002) *Molecular mapping of genes/QTLs affecting resistance to Xanthomonas oryzae pv. Oryzae and grain quality traits in rice (Oryza sativa L.)*. PhD thesis. University of Philippines, Los Banos. Philippines.
- 5- Basten, C. J., Weir., B.S. and Zeng Z-B. (2001) *QTL cartographer, ver.2. Department of statistics, North Carolina state university*. Raleigh, NC. USA.
- 6- Brondani, C. Brondani, R. P. Rangel, P. H. and Ferreira M.

Philippines.

26- Pooni, H.S., Kumar, I. and Khush G.S. (1993) Genetic control of amylose content in selected crosses of indica rice. *Heredity* 70:269-280.

27- Singh, U.S., R. K. Singh and G. S. Khush (2000) *Aromatic Rices*. Oxford & IBH Publishing Co. Pvt. Ltd. 292p.

28- Tan, Y.F (1999) The three important traits for cooking and eating quality of rice grains are controlled by a single locus in an elite rice hybrid, shanyou 63. *Theor. Appl. Genet.* 99:642-648.

29- Tan, Y.F., Xing, Y.Z. Li, J.X. Yu, S.B. Xu, C.G. and Zhang Q. (2000). Genetic bases of appearance quality of rice grain in shanyou 63 an elite rice hybrid. *Theor. Appl. Genet.* 101:823-829.

30- Tang, S.X., Khush, G.S. and Juliano B.O. (1991) Genetics of gel consistency in rice (*Oryza sativa* L.). *J. of Genet.* 70:69-78.

31- Temnykh, S., DeClerck, G. Lukashova, A. Lipovich, L. Cartinhour, S. and McCouch S.R. (2001) Computational and experimental analysis of microsatellites in rice (*Oryza sativa* L.): frequency, length variation, transposon associations, and genetic. *Genome Research* 11(8):1441-1452.

32- Yang, G.P., Saghai Maroof, M.A. Xu, C.G. Zhang, Q. and Biyashew R.M. (1994) Comparative analysis of microsatellited DNA polymorphism in landraces and cultivars of rice. *Mol. Gen. Genet.* 245:187-194.

33- Zaman, F.U., Prasad A.B. and Siddiq E.A. (1985) Genetical analysis of gel consistency in rice (*Oryza sativa* L.). *Indian J. Genet. Plant Breed.* 45(1):111-118.

19- Lee, J.H (2000) *Molecular genetic analysis of quantitative trait loci related to rice yield, yield component and grain quality*. PhD thesis. Kwangwon National University. China.

20- McCouch S.R., Teytelman, L. Xu, Y. Lobos, K. B. Clare, K. Walton, M. Fu, B. Maghirang, R. Li, Z.K. Xing, Y. Zhang, Q. Kono, I. Yano, M. Fjellstrom, R. DeClerck, G. Schneider, D. Cartinhour, S. Ware D. and Stein L. (2002) Development and mapping of 2240 new SSR markers for rice (*Oryza sativa* L.). *DNA Research* 9:199-207 and 257-279 (supplement).

21- McCouch S.R., Cho, Y.G. Yano, M. Paul, E. and Blinstrub M. (1997) Report on QTL nomenclature. *Rice Genetic Newsletter*. 14:11-13.

22- Mckenzie, K.S. and Rutger J.N. (1983) Genetic analysis of amylose content, alkali spreading score, and grain dimensions in rice. *Crop Sci.* 23:306-313.

23- Olufowote, J.O., Xu, Y. Chen, X. Park, W.O. Beachell, H.M. Dilday, R.H. Goto, M. and McCouch S.R. (1997) Comparative evaluation of within cultivar variation of rice using microsatellite and RFLP markers. *Genome*. 40:370-378.

24- Panaud, O., Chen, X. and McCouch S.R. (1996) Development microsatellite markers and characterization of Simple Sequence Length Polymorphism (SSLP) in rice. *Mol. Gen. Genet.* 252:597-607.

25- Peálba Mojica J (2002) *Molecular mapping of grain quality QTLs (Quantitative Trait Loci) in Rice (Oryza sativa L.) by selective genotyping using SSR (Simple Sequence Repeats)*. B.S. thesis in Genetic. University of the Philippines Los Baños.

Archive of SID