

شناسایی ویروس‌های آران‌ای‌دار همراه با زردی کدوئیان در جنوب شرق ایران و تنوع ژنتیکی ویروس شایع آن

زهرا صادقی^۱، سعید نصرالله نژاد^۲، میلاد لگزیان^۳، سید اسماعیل رضوی^۲ و مجید جعفری^۴

۱- دانشجوی دکتری ویروس‌شناسی و بیماری‌های ویروسی گیاهی، گروه گیاه‌پزشکی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران.

۲- به ترتیب دانشیار و استادیار گروه گیاه‌پزشکی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران.

۳- استادیار گروه زیست‌شناسی، دانشگاه سیستان و بلوچستان، زاهدان، ایران.

۴- استادیار گروه گیاه‌پزشکی، مجتمع آموزش عالی سراوان، ایران.

تاریخ دریافت: ۹۷/۱۲/۱۸ تاریخ پذیرش: ۹۸/۹/۳۰

چکیده

بیماری‌های زردی محصولات در گلخانه و مزارع کدوئیان که توسط ویروس‌های قابل انتقال با مگس سفید (*Bemisia tabaci*) ایجاد می‌شود به طور فزاینده‌ای در جهان و ایران در حال افزایش می‌باشد. به منظور بررسی آلودگی‌های ویروسی در استان سیستان و بلوچستان، تعداد ۱۹۵ نمونه برگ دارای علایم ویروسی جمع آوری و آلودگی آن‌ها به برخی از ویروس‌های شایع کدوئیان از طریق RT-PCR با آغازگرهای اختصاصی مورد بررسی و برخی از آنها تعیین توالی شدند. نتایج بدست آمده نشانگر آلودگی ۵۹٪ نمونه‌ها به ویروس‌های غالب کدوئیان در کلیه مناطق مورد بررسی بود. برخی از نمونه‌ها به ویروس اختلال کوتولگی زرد کدوئیان (*Cucurbit yellow stunting disorder virus*) و ویروس زرد کدوئیان (*Cucumber Aphid Borne Yellows virus*), ویروس زردی رگبرگ خیار (*Cucurbit chlorotic yellows virus*) و ویروس کوتولگی سبززرد هندوانه (*Watermelon chlorotic stunt virus*) آلوده بودند. بیشترین میزان آلودگی نمونه‌های جمع آوری شده به ترتیب ۴۳، ۲۸ و ۸ درصد مربوط به ویروس‌های CYSDV، WCSV و CVYV بود. نتایج آنالیزهای تبارزایی روی جدایه‌های CYSDV نشان داد که جدایه‌ها در دو زیرگروه شرقی و غربی و دو جدایه SB و SB2 همراه با ۱۲ جدایه‌ی ایرانی و چهار جدایه‌ی عربستان در زیرگروه شرقی قرار گرفتند. همچنین مطالعات ژنتیکی روی بخشی از ژن پروتئین پوششی نشان داد که در جدایه‌های ایرانی و زیرگروه شرقی، جهش CGA به CCA اتفاق افتاده که منجر به جایگزینی آرژینین به جای گلوتامین در کodon ۷۳ پروتئین پوششی شده است. بنابراین اختلاف نوکلئوتیدی جدایه‌های ایرانی در مقایسه با جدایه‌های مناطق مختلف نشان‌دهنده تنوع ژنتیکی بالا و قدمت طولانی این ویروس بومی در ایران است

واژه‌های کلیدی: آلودگی‌های ویروسی، استان سیستان و بلوچستان، تنوع ژنتیکی، ویروس اختلال کوتولگی زرد کدوئیان (CYSDV).

مقدمه

براساس اطلاعات مندرج در آمارنامه کشاورزی سال زراعی ۹۶-۹۵، استان سیستان و بلوچستان با سطح زیرکشت ۲۲۸۹۴ هکتار و میزان تولید ۵۳۲۹۸۱ تن رتبه‌ی پنجم را از نظر تولید محصولات جالیزی به خود اختصاص داده است (Ahmadi et al., 2017).

بیماری زردی در دهه‌های اخیر در سراسر جهان مشاهده شده است. با این حال، این اختلالات در ابتدا به

تیره‌ی کدوئیان که به جالیز معروف هستند دارای ۹۰ جنس و ۷۵ گونه است و همگی طالب آب و هوای گرم می‌باشند. تعدادی از جنس و گونه‌های مهم این تیره عبارتند از: خیار (*Cucumis sativus L.*), کدو مسمای (*Cucurbita pepo*), کدو حلوایی (*Cucurbita maxima*), خربزه (*moschata* Salehi) (*Citrullus lanatus*) و هندوانه (*Cucumis melo*)

در ایران این ویروس اولین بار در سال ۱۳۸۴ از مزارع خربزه‌ی استان بوشهر گزارش شد (Keshavarz and Izadpanah, 2005) و در مطالعات بعدی آلودگی کدوثیان مناطق جنوبی و مرکزی ایران به این ویروس مشخص شد (Keshavarz et al., 2013). تاکنون چند ویروس از جمله ویروس موزائیک هندوانه (Watermelon mosaic virus)، ویروس موزائیک خیار (Cucumber mosaic virus)، ویروس موزائیک زرد کدو (Zucchini yellow mosaic virus)، ویروس نقطه زرد کدو (Zucchini yellow fleck virus)، ویروس زردی (Cucurbit Aphid Borne Yellows) و ویروس موزائیک کدو (Squash mosaic virus) از جنوب سیستان و بلوچستان گزارش شده‌اند (Bananej and Vahdat, 2008) برخی این ویروسی در مزارع جالیز استان سیستان و بلوچستان، شناسایی و آگاهی دقیق از خصوصیات و تنوع عوامل ویروسی منطقه در مطالعات مرتبط با جدایه‌های ویروسی یا مقاومت ارتفاع میزان اهمیت بسزایی دارد. لذا در این تحقیق، برای اولین بار در سطح استان سیستان و بلوچستان ریدیابی مولکولی ویروس‌های مولد زردی با استفاده از آغازگرهای اختصاصی با تأکید بر آنالیزهای ژنتیکی ویروس CYSDV در نمونه‌های برداشت شده از مزرعه مورد بررسی قرار گرفت و ضمن تعیین توالی ژن CP برخی جدایه‌ها، بررسی تبارزایی این ویروس با سایر جدایه‌های ایرانی و خارجی آن انجام شد.

مواد و روش‌ها

جمع آوری نمونه‌های برگی و استخراج آر ان ای کل گیاهی

طی بازدیدهای بعمل آمده در سال‌های ۹۷-۱۳۹۵ تعداد ۱۹۵ نمونه‌ی برگ از گونه‌های مختلف کدوثیان شامل هندوانه، خربزه، طالبی، کدو حلوایی و کدو مسمایی با عالیم شبیه به آلودگی‌های ویروسی شامل: زردی (Yellowing)، شکنندگی و تردی (Brittleness)، زردی رگبرگ (Vein yellowing) و کوتولگی بوته‌ها

کمبود مواد غذایی نسبت داده می‌شد. استفاده از ابزارهای تشخیص مناسب نشان داد که این عالیم عمدتاً توسط ویروس‌ها ایجاد می‌شوند (Kassem et al., 2007). در دهه‌های اخیر حدود ۲۹ گونه‌ی مختلف ویروس که به طور طبیعی کدوثیان را آلوده می‌کند، گزارش شده است (Lecoq and Desbiez, 2012). تاکنون ویروس‌های متعدد از جنس و گونه‌های مختلف همراه و یا دخیل در بروز عالیم زردی کدوثیان از مناطق مختلف جهان گزارش شده‌اند (صالحی و بنانج، ۲۰۱۳). حداقل چهار ویروس از جنس *Crinivirus* شامل: *Cucurbit yellow stunting disorder virus* (CYSDV), *Cucurbit chlorotic yellows virus* (CCYV), *Beet pseudo-yellows virus* (BPYV), *Lettuce infectious yellows virus* (LIYV) برروی کدوثیان عالیم زردی ایجاد می‌کنند (Gil-Salas et al., 2011).

ویروس اختلال کوتولگی زرد کدوثیان (CYSDV) باعث سندروم زردی می‌شود که می‌تواند باعث کاهش عملکرد گیاهان آلوده گردد (Martelli et al., 2002). این ویروس اولین بار در سال ۱۹۹۱ از امارات متحده عربی توسط Hassan and Duffus (1991) گزارش شد. و سپس در سال ۱۹۹۶ Ce'lix et al. (1996) از اسپانیا گزارش گردید. از مناطق انتشار این ویروس می‌توان به تگراس، مکزیک، آفریقا، لبنان، عربستان سعودی، اسرائیل، اردن، ترکیه، مراکش، پرتغال، فرانسه، ایران، تونس، کالیفرنیا، آریزونا، مکزیک و چین اشاره کرد (Abrahamian and Abou-Jawdah, 2014).

این ویروس متعلق به جنس *Crinivirus* (خانواده *Closterviridae*، دارای پیکره‌های میله‌ای انعطاف‌پذیر Liu et al., 2000) با طول ۷۵۰-۸۰ نانومتر می‌باشد (Liu et al., 2000). ژنوم CYSDV حاوی دو مولکول آر ان ای تک رشته ای با قطبیت مثبت است که به صورت آر ان ای ۱ و آر ان ای ۲ نامگذاری شده است. دامنه‌ی میزانی این ویروس محدود به گونه‌های تیره کدوثیان و سلول‌های آوند آبکش است (Ce'lix et al., 1996; Marco et al., 2003). بر اثر آلودگی گیاهان تیره‌ی کدوثیان به ویروس تعداد، وزن و اندازه‌ی میوه شدیداً کاهش می‌یابد به طوریکه کاهش محصول به میزان ۳۰ تا ۴۰ درصد گزارش شده است (López-Sesé and Gómez-Guillamón, 2000).

سنتز cDNA (کره جنوبی) برای استفاده و مخلوط واکنش با آب دیوینیزه به ۳۰ میکرولیتر رسانده شد. برای هر نمونه برنامه ساخت cDNA شامل یک چرخه دمای ۲۵°C به مدت ۱۰ دقیقه، یک چرخه ۵۰°C به مدت یک ساعت برای فعالیت آنزیم نسخه بردار معکوس و یک چرخه در درجه حرارت ۷۰°C به مدت ده دقیقه برای غیر فعال کردن این آنزیم اجرا گردید.

cDNA به دست آمده از واکنش RT با واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (Polymerase Chain Reaction, PCR) تکثیر شد، بنابراین، مخلوط واکنش پی‌سی‌آر با استفاده از ۲۵ میکرولیتر تهیه شد. به منظور بررسی نتایج حاصل از واکنش، دو میکرولیتر محصول هر واکنش پی‌سی‌آر روی ژل آگارز ۱٪ در بافر 1X TBE الکتروفورز شد و سپس با دستگاه UV Transilluminator باند مورد نظر مشاهده و مورد ارزیابی قرار گرفت.

(Stunting)، از مناطق مختلف استان سیستان و بلوچستان جمع آوری و برای انجام آزمایش‌های مولکولی به آزمایشگاه مرکزی دانشگاه سیستان و بلوچستان منتقل شد. برای شناسایی ویروس‌های عامل آلوگی، آران ای گیاهی توسط کیت NucleoSpin® RNA آلمان و ساخت شرکت MACHEREY-NAGEL (MN) مطابق با دستورالعمل شرکت سازنده استخراج شد. برای تعیین غلظت نمونه‌ها، آران ای‌های استخراج شده توسط اسپکتروفوتومتر در طول موج ۲۶۰ نانومتر الکتروفورز در ژل آگارز مورد ارزیابی قرار گرفتند. سپس، آران ای استخراج شده برای مراحل بعدی در ۸۰°C - نگهداری گردید.

سنتز دی‌ان‌ای مکمل (cDNA) و واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR)

با توجه به میزان غلظت آران ای، یک میکروگرم از هر نمونه به همراه یک میکرولیتر از آغازگر شش نوکلئوتیدی (Random Hexamer) ۱۰ میکرومولار، ۱۵ SuPrimeScript RT (cDNA میکس) میکرولیتر از مستر میکس

جدول ۱- توالی آغازگرهای استفاده شده در تحقیق حاضر.

Table1. Sequences of primers used in this study.

Primer Name (نام آغازگر)	Primer sequences (توالی آغازگر)	The corresponding section in the virus genome (بخش متناظر در ژنوم ویروس)	The size of the expected product (اندازه قطعه مورد انتظار)	Annealing temperature (دماه اتصال)	Reference (منبع)
CV+ CV-	AGCTAGCGCGTATGGGTGAC GCGCCGCAAGTGCAAATAAT	CP	450	56	(Cuadrado et al., 2001)
CYSCPF CYSCPR	ATGGCGAGTCGAGTGAGAATAA ATTACCACAGGCCACCTGGTGCTA	CP	700	51	(Desbiez et al., 2003)
CABYV-F CABYV-R	GAATACCGTCGCGGCTAGAACATC CTATTTCGGGTTCTGGACCTGGC	CP	600	57	(Kassem et al., 2007)
CCYV-F CCYV-R	TGCGTATGTCAATGGTATTG ATCCTTCGCACTGAAAAACC	Hsp70h	468	58	(Zeng et al., 2011)
BPYV-F BPYV-R	CTGACTCGAGTCAGTTCCATAAGAA GC CTGACATATGGGAGATAATGATGATG G	CP	700	*	(Yakoubi et al., 2007)
CMV-F CMV-R	TATGATAAGAAGCTTGTTCGCG GCCGTAAGCTGGATGGACAA	CP	500	*	(Hu et al., 1995)
CGMMV-F CGMMV-F	GCTTACAATCCGATCACACCT CTTTCGAGTGGTAGCCTCTGA	CP	500	*	(Antignus et al., 2001)
Gem-F Gem-R	GCCYATRTAYAGRAAGCCMAG GGRTTNGANGCRTGHGTACAYG	CP(DNA-A)	600	55	(Wyatt and Brown 1996)

قطعات DNA تکثیر شده در واکنش پی‌سی‌آر در دو جدایه CYSDV برای توالی یابی به شرکت تکاپوزیست

آنالیزهای تبارزایی

نتایج

مشاهدات مزرعه‌ای و تعیین آلودگی نمونه‌ها با استفاده از روش RT-PCR

نتایج بدست آمده برای نمونه‌های جمع آوری شده از مزارع استان نشاندهندگی آلودگی گیاهان طالبی، خربزه و هندوانه به ویروس‌های آلوده کننده کدوئیان از قبیل: ویروس شته زاد کدوئیان (CABYV)، ویروس اختلال کوتولگی زردی کدوئیان (CYSDV)، ویروس زردی رگبرگ خیار (CVYV)، ویروس زردی کلروتیک کدوئیان (CCYV) و ویروس کوتولگی سبززد هندوانه (WmCSV) (می‌باشد (شکل ۱). همچنین ۸، ۲۸، ۴۳، ۷ و ۵ CYSDV، CABYV، CCYV، WmCSV و CVYV درصد از نمونه‌ها به ترتیب به ویروس‌های آلوده بودند. بنابراین آلودگی ۱۱۶ نمونه از ۱۹۵ نمونه‌ی برداشت شده تایید شد. همچنین نتایج RT-PCR نشان داد؛ آلودگی نمونه‌های جمع آوری شده از استان به ویروس‌های CGMMV و BPYV منفی ارزیابی گردید.

(جدول ۲).

(تهران) ارسال شدند. توالی‌های ژن CP به دست آمده با ۳۵ جدایی ایرانی و غیرایرانی این ویروس، موجود در بانک ژن (NCBI) مقایسه شدند. هم ردیف سازی چندگانه توسط نرم افزار Clustal X (Thompson et al., 1994) برحسب تطابق تراویف نوکلئوتیدی و اسیدآمینه‌ای با استفاده از روش Tamura 3-parameter (Kumar et al., 2016) نرم افزار Mega 7.0 (Rozas et al., 2017) با ۱۰۰۰ تکرار (bootstrap)، رسم گردید. از نرم افزار DnaSP version 6.12.03 (al., 2005) برای محاسبه‌ی پارامترهای ژنتیک جمعیت استفاده شد. همچنین فشارهای انتخابی در سطح کدون با استفاده از Kosakovsky Pond et al. (2005) Hyphy version 2.2.4 به آدرس Datammonkey (www.datammonkey.org) و بگاه FEL (Fixed Effects Likelihood MEME (Mixed Effects Model)، (Effects Likelihood Likelihood Ancestor Counting) (of Evolution SLAC (Single



شکل ۱- علایم برخی از نمونه‌های برداشت شده از مزرعه a: بوته‌ی خربزه‌ی دارای آلودگی ویروس زردی کلروتیک کدوئیان (CCYV). b: علایم زردی ایجاد شده توسط ویروس اختلال کوتولگی زردی کدوئیان (CYSDV) بر روی میزان طالبی. c: علایم ابلقی و زردی ویروس کوتولگی سبززد هندوانه (WmCSV) بر روی هندوانه. d: علایم زردی رگبرگها ویروس زردی رگبرگ خیار (CVYV) بر روی خربزه (اصلی).

Figure 1. Symptoms of some samples collected from fields a: Melon plant infected by *Cucurbit chlorotic yellows virus* (CCYV). b: Symptoms of Yellowing caused by *Cucurbit yellow stunting disorder virus* (CYSDV) on cantaloupe. c: Mottle and yellowing by *Watermelon chlorotic stunt virus* (WmCSV) on Watermelon Plant d: Symptoms of Vein yellowing on *Cucumber vein yellowing virus* (CVYV) in melon (Original).

مناطق مورد بررسی در استان سیستان و بلوچستان پراکندگی داشت و شهرستان‌های زهک در شمال سیستان و کنارک در جنوب بلوچستان بیشترین تنوع به ویروس‌های آلوده کننده کدوئیان را دارا بودند (جدول ۲).

آلودگی همزمان بین نمونه‌های جمع آوری شده نیز مشاهده شد و بیشترین میزان آلودگی‌ها مربوط به آلودگی‌های دوگانه (۱۴ نمونه) حدود هفت درصد بود و ویروس اختلال کوتولگی زردی کدوئیان (CYSDV) از اجزای اصلی آلودگی‌های دوگانه و سه‌گانه بود. براساس علایم مشخص شد. ویروس‌های فوق در تمام

جدول ۲ - وضعیت آلودگی و پراکنش جغرافیایی ویروس‌های مورد مطالعه در مزارع استان سیستان و بلوچستان.

Table 2. Status of contamination and Geographic distribution of viruses studied from fields of Sistan and Baluchestan province.

Numbers of sample tested (تعداد نمونه‌های مورد آزمایش)	Number of samples with simultaneous contamination (تعداد نمونه‌ای دارای آلودگی همزمان)	Name of infectious viruses (نام ویروس‌های آلوده کننده)	Host (میزان)	Sampling site (محل نمونه برداری)
6	.	CYSDV	طلابی	زاهدان
7	2	CVYV+CYSDV	هندوانه و طالبی	سرavan
21	3	CVYV+CYSDV	کدو مسمایی، طالبی و هندوانه	نیکشهر
20	-	CVYV+CYSDV+CCYV	طالبی و هندوانه	کنارک
18	2	CVYV+CYSDV	کدو حلوایی و هندوانه	چابهار
15	-	-	هندوانه	سریاز
15	-	CVYV+CCYV	خربزه و هندوانه	هامون
15	2	CCYV	خربزه و هندوانه	زالبل
20	-	CYSDV+CCYV	خربزه	هیرمند
30	-	CVYV+CYSDV+CCYV+CABYV	خربزه و هندوانه	زهک
16	-	CVYV+CYSDV+CCYV	خربزه و هندوانه	نیمروز

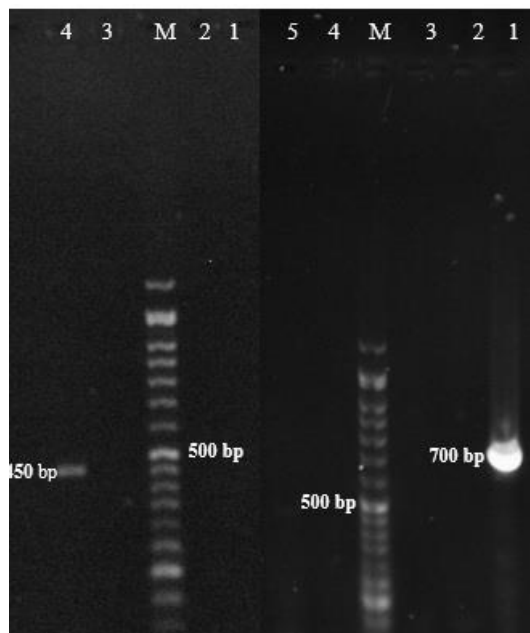
به ویروس‌های مذکور و دو جدایه از ویروس CYSDV روی طالبی (شهرستان‌های زهک و زالبل) تعیین توالی و صحت اندازه قطعات تکثیر شده در RT-PCR در BLASTn تایید گردید. همچنین توالی‌های به دست آمده در بانک ژن NCBI شدند (جدول ۳) و جدایه‌ی در بانک ژن MH348160 (زهک) بیشترین شباهت در سطح KC470000 (جیرفت) داشت و با جدایه‌ی دیگر سیستان و بلوچستان (جیرفت) داشت و با جدایه‌ی MH348161 (زالبل) دارای ۹۸/۵ درصد تشابه

نتایج حاصل از تعیین توالی نوکلئوتیدی آزمون RT-PCR که با استفاده از آران ای کل استخراج شده از بافت آلوده و جفت آغازگرهای اختصاصی (جدول ۱) از ژن‌های CP و Hsp70h انجام گردید، منجر به تکثیر قطعاتی به طول حدود ۴۵۰، ۷۰۰، ۶۰۰ و ۴۶۸ جفت باز به ترتیب مربوط به ویروس‌های CCYV، CABYV، CVYV و CYSDV گردید و روی ژل آگارز یک درصد باندهای مورد نظر مشاهده شد (شکل ۲ و ۳). تعدادی از محصول پی‌سی‌آرهای مربوط

نشده است این قطعات در بانک ژن به ترتیب با راس شماره‌های MH348160 و MH348161 و تحت عنوان SB و SB2 ثبت شده‌اند.

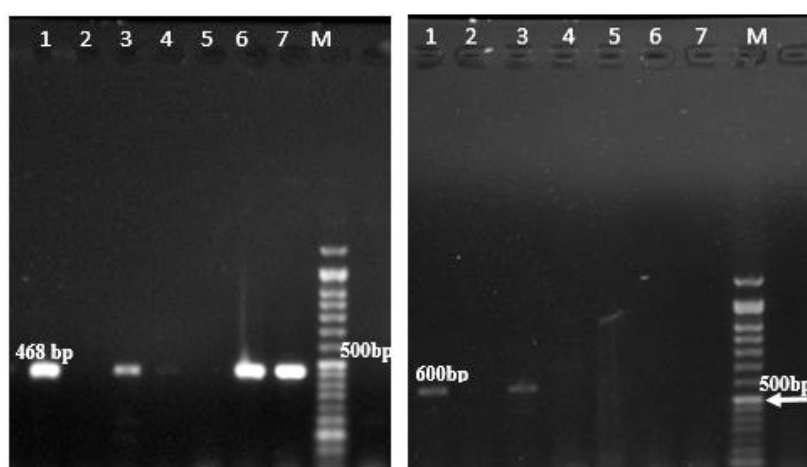
نوکلئوتیدی بود و جدایه‌ی زابل با دو جدایه‌ی دزفول (KC469991.1) و بوشهر (AY730779.1) نیز دارای تشابه نوکلئوتیدی ۹۹/۹ درصدی می‌باشند.

تاکنون توالی از استان سیستان و بلوچستان از ویروس اختلال کوتولگی زرد کدوئیان در بانک ژن ثبت



شکل ۲- نتایج آزمون پی سی آر در ژل آگارز ۱ درصد مربوط به ناحیه‌ی ژن رمز کننده‌ی پوشش پروتئینی ویروس اختلال کوتولگی زرد کدوئیان (700bp)، شکل سمت راست، ویروس زردی رگبرگ خیار (450 bp)، شکل سمت چپ، راهک M مربوط به نشانگر اندازه Gene ruler (شرکت فرمتواس، لیتوانی) (اصلی).

Figure 2. The results of the PCR test in the 1% agarose gel belong to the gene encoding coat protein of the CYSDV (700 bp) figure on the right. And CVYV (450 bp) figure on the left. M: The gene marker of DNA ladder size 50 bp (Fermentas Company, Lithuania) (Original).



شکل ۳- نتایج آزمون پی سی آر در ژل آگارز ۱ درصد مربوط به ناحیه‌ی ژن رمز کننده‌ی پوشش پروتئینی ویروس شته زاد کدوئیان (CABYV) (468bp) شکل سمت راست، نتایج مربوط به ناحیه ژن رمز کننده‌ی پروتئین شوک حرارتی ویروس زردی کلروتیک کدوئیان (CCYV) (600bp) شکل سمت چپ. راهک M مربوط به نشانگر اندازه Gene ruler DNA ladder 50 bp (شرکت فرمتواس، لیتوانی) (اصلی).

Figure 2. The results of the PCR test in the 1% agarose gel belong to the gene encoding coat protein of the CABYV (600 bp) figure on the right. The results of the gene encoding HSP70h of the CCYV (468 bp) figure on the left. M: The gene marker of DNA ladder size 50 bp (Fermentas Company, Lithuania) (Original).

جدول ۳- مشخصات توالی ویروس‌های تعیین توالی شده در تحقیق حاضر.

Table 3. Sequence characteristics of the sequenced viruses in this study.

The virus name (نام ویروس)	Isolate (جادیه)	Host (میزبان)	Sampling site (محل نمونه برداری)	Sequencing section (بخش تعیین توالی شده)	NCBI in accession number (شماره برداری) دسترسی در (NCBI)	Year of sampling (سال نمونه)
<i>Cucurbit yellow stunting disorder virus</i>	SB	<i>Cucumis melo var. canaliculatus</i>	Zahak	CP	MH3481 60	2016
<i>Cucurbit yellow stunting disorder virus</i>	SB2	<i>Cucumis melo var. canaliculatus</i>	Zabol	CP	MH3481 61	2016
<i>Cucumber vein yellowing virus</i>	Chb	<i>Cucurbita moschata</i>	Chabahar	CP	MH3481 62	2016
<i>Cucurbit chlorotic yellows virus</i>	Nim	Watermelon	Nimruz	Hsp70h	MH9393 56	2018
<i>Cucurbit chlorotic yellows virus</i>	Hir	Melon	Hirmand	Hsp70h	MH9393 55	2018
<i>Cucurbit chlorotic yellows virus</i>	Zab	<i>Cucumis melo var. canaliculatus</i>	Zabol	Hsp70h	MH9393 59	2018
<i>Cucurbit chlorotic yellows virus</i>	ham	<i>Cucumis melo var. canaliculatus</i>	Hamun	Hsp70h	MH9393 57	2018
<i>Cucurbit chlorotic yellows virus</i>	Zak	<i>Cucumis melo var. canaliculatus</i>	zahak	Hsp70h	MH9393 60	2018
<i>Cucurbit chlorotic yellows virus</i>	Hir2	<i>Cucumis melo var. canaliculatus</i>	Hirmand	Hsp70h	MH9393 58	2018
<i>Cucurbit chlorotic yellows virus</i>	kon	<i>Cucumis melo var. canaliculatus</i>	konark	Hsp70h	MH6605 32	2016
<i>Cucurbit aphid-borne yellows virus</i>	Sam-2	Melon	zahak	CP	MH6605 31	2018
<i>Cucurbit aphid-borne yellows virus</i>	Sam-4	Melon	zahak	CP	MH6605 30	2018
<i>Watermelon chlorotic stunt virus</i>	Zb	Melon	Zabol	CP	MH2202 06	2015
<i>Watermelon chlorotic stunt virus</i>	Zh	Watermelon	Zahedan	CP	MH2444 59	2017
<i>Watermelon chlorotic stunt virus</i>	Sav2	Watermelon	Saravan	CP	MH2444 58	2017
<i>Watermelon chlorotic stunt virus</i>	Chb	Watermelon	Chabahar	CP	MH2444 54	2016
<i>Watermelon chlorotic stunt virus</i>	NIC	<i>Cucumis melo var. cantalupo</i>	Nikshahr	CP	MH2444 47	2016

یک خوش‌هه قرار گرفت و بیشترین شباهت را به آن داشت.

بررسی تنوع ژنتیکی و فشار انتخاب

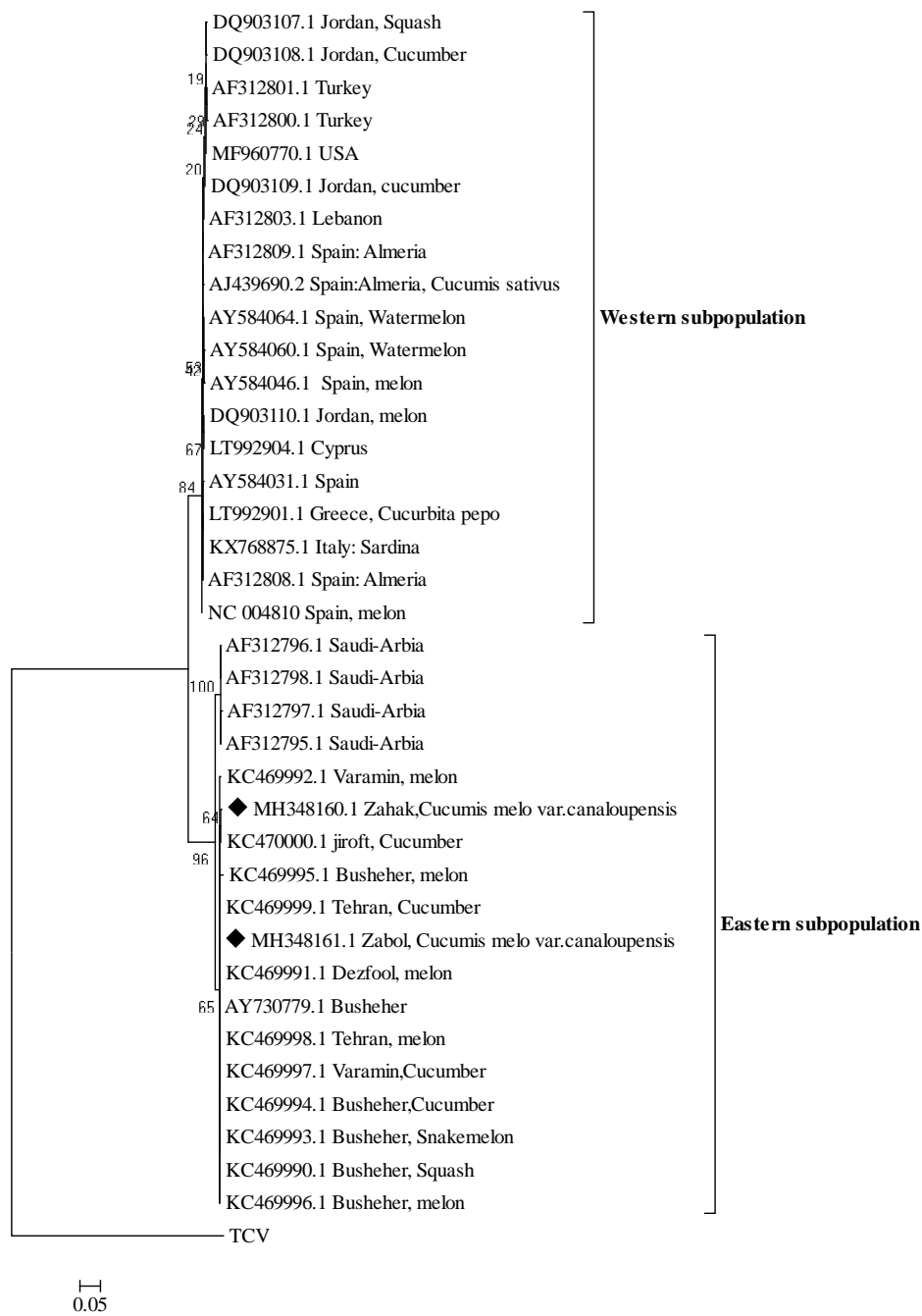
تعیین فشار انتخاب (Selective pressure) که تنوع ژنتیکی را شکل می‌دهد بخش مهمی از مطالعات تکاملی را در بر می‌گیرد. یک روش معمول برای این امر، تعیین نسبت جانشینی نامتراوید (dS) به مترادف (dN) در آمینواسیدها است که با علامت ω نشان داده می‌شود. اگر این نسبت بالاتر از یک باشد، نشان‌دهنده انتخاب مثبت و تثبیت جانشینی آمینواسیدی در پروتئین است. در غیر این صورت پرتوشین در سطح آمینواسیدی محافظت شده (Conserved) بوده و انتخاب منفی در

آنالیزهای تبارزایی ویروس اختلال کوتولگی زرد کدوئیان

براساس تجزیه و تحلیل کلاستر توالی‌ها به روشن Maximum likelihood کلیه‌ی جادیه‌های مورد مطالعه از مناطق مختلف دنیا همانند مطالعات رویبو و همکاران (Rubio et al., 2001) در دو زیر گروه (شرقی و غربی) قرار گرفتند (شکل ۴). زیرگروه شرقی شامل جادیه‌های ایرانی (دو جادیه مورد مطالعه در این بررسی و ۱۲ جادیه که قبل از این مطالعه شده بودند) و عربستان می‌باشد، در حالی که زیرگروه غربی شامل جادیه‌های اردن، اسپانیا، ایتالیا، یونان، ترکیه و شمال امریکا بود. جادیه‌ی زهک (KC470000) با جادیه‌ی جیرفت (MH348160) در

گروه‌هاست که بیشترین مقدار dS یا $P_i(s)$ مربوط به گروه خاورمیانه (عربستان، لبنان و اردن) است که معادل ۰/۰۵ مشاهده شد (جدول ۴).

تمام و تغییر ویروس دخالت داشته است (فرجبخش و همکاران ۲۰۱۳). نسبت dN/dS در گروه‌های مختلف در جدول ۴ ذکر شده است ولی تفاوت در نسبت dN/dS مربوط به مقدار جانشینی مترادف (dS) در این



شکل ۴- درخت تبارزایی رسم شده به روش Maximum likelihood براساس توالی نوکلئوتیدی قطعه ۷۰۰ جفت بازی ژن پوشش پروتئینی دو جدایه‌ی ویروس CYSDV و ۳۵ جدایه‌های موجود در بانک ژن. ویروس زردی گوجه فرنگی (Tomato chlorosis virus, TCV) به عنوان عضوی از گروه انتخاب گردید. جدایه‌های مورد بررسی در این تحقیق با ◆ نشان داده شده‌اند.

Figure 4. Phylogenetic tree plotted by Maximum likelihood method based on the 700-bp of two CYSDV isolates and 35 isolates in the gene bank. (Tomato chlorosis virus, TCV) used as out group. The isolates examined in this study are labeled (black Diamonds).

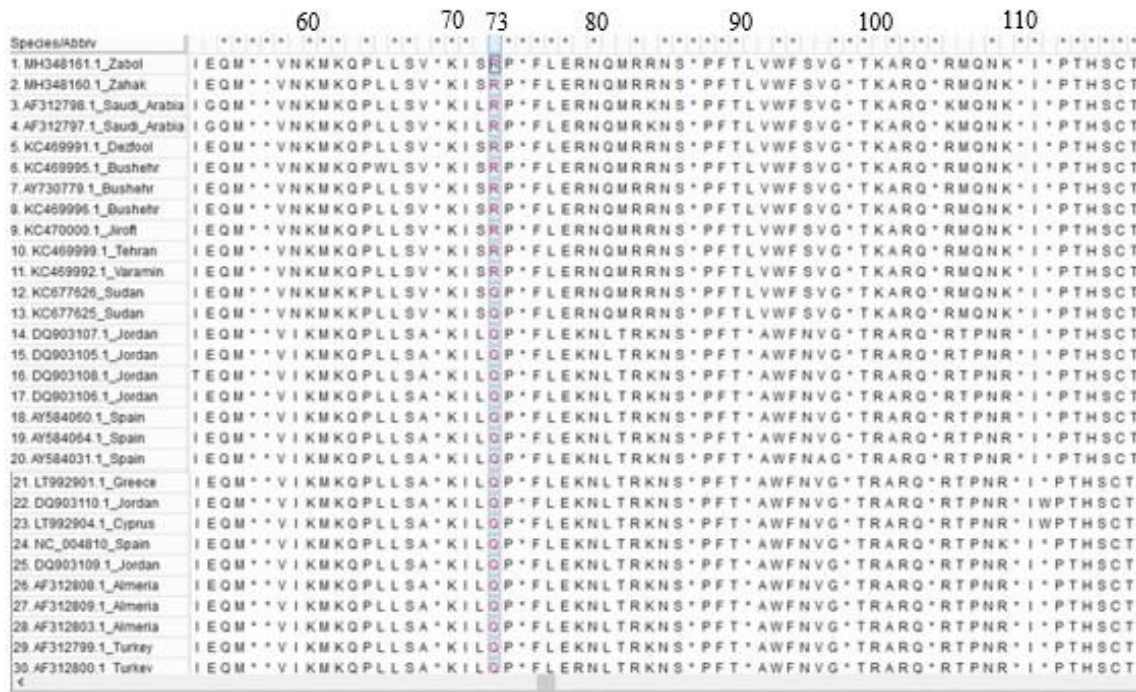
جدول ۴- پارامترهای ژنتیکی مربوط به تنوع ژنتیکی ویروس CYSDV در گروه‌های تبارزایی.

Table 4. Genetic parameters related to genetic variation of CYSDV in the Phylogenetic groups.

Group (گروه)	Number of isolates (تعداد جدایه‌ها)	Non-Synonymous substitution (جانشینی) (dN)	Synonymous substitution (جانشینی مترادف) (ds)	$\omega = dN/dS$	Variable site (مکان‌های متغیر)	Parsimony informative site (مکان‌های پارسیمونی)	Nucleotide diversity (π) (تنوع ژنتیکی)
Iran (ایران)	13	0/0028	0/007	0/4	20	4	0/00422
Europe (اروپا)	56	0/002	0/011	0/18	6	1	0/00455
Middle East (خاورمیانه)	16	0/003	0/05	0/06	79	70	0/03346

(جدول ۵). کدون ۷۳ در جدایه‌های زیرگروه شرقی اسید آمینه آرژنین (R) را کد می‌کند در حالیکه این کدون در جدایه‌های دیگر از مناطق مختلف جهان، اسید آمینه گلوتامین (Q) را کد می‌کند (شکل ۵). اسید آمینه‌ی موقعیت ۱۶۶، در طول زمان از پروولین به لوسین تغییر یافته است.

نتایج آنالیزهای انتخاب نشان داد که از ۴۵ جدایه در روش FEL، کدون‌های ۱۶۳ و ۷۳ به کدون‌های با انتخاب مثبت شناسایی شدند، در حالی که در روش MEME سه کدون دیگر شناسایی گردید (۲۱۵، ۲۱۰ و ۲۲۹) که در تنوع نقش داشتند. در نهایت، یک گروه از شش کدون شناسایی شد که همه در انتهای آمینی CP قرار داشتند. موقعیت‌های منفی در انتهای کربوکسیلی واقع شده‌اند.



شکل ۵- هم‌دیفی توالی‌های اسید آمینه بخشی از ژن پروتئین پوششی (CP) جدایه‌های CYSDV مورد بررسی در این تحقیق، اسید آمینه در موقعیت ۷۳ جدایه‌های عربستان و ایران (زیرگروه شرقی) به اسید آمینه آرژنین تغییر یافته است.

Figure 5. Alignment of Amino Acid Sequences as part of the CYSDV isolates of the CYSDV isolates examined in this study, the amino acid of position 73 of the Saudi and Iranian isolates (Eastern subgroup) was changed to Arginine amino acid.

جدول ۵- نتایج آنالیزهای انتخاب کدون با استفاده از روش‌های انتخاب (MEME، FEL و SLAC) بر روی ژن پوشش پروتئینی ویروس CYSDV.

Table 5. Analysis of codon selection by selection methods (FEL, SLAC and MEME) on the coat protein gene of the CYSDV.

Method (روش)	Negative (منفی)	Neutral (خشنی)	(Positive) ثبت	Positive Positions (موقعیت‌های ثبت)	Negative Positions (موقعیت‌های منفی)
FEL	4	141	2	73, 166	43, 105, 158, 111
MEME	-	-	4	215, 160, 166, 229	-
SLAC	3		0	-	193, 194, 182

خاورمیانه (جادیه‌های عربستان، لبنان و اردن) بود. بنابراین پایین بودن میزان^① در گروه‌های مورد بررسی نشان می‌دهد؛ که منطقه CP تحت محدودیت‌های انتخاب منفی می‌باشد و در تنوع و تکامل این ویروس نقش داشته، همچنین مقادیر^② با روابط تبارزایی بین گروه‌ها همخوانی دارد. طبیعی است که تنوع جغرافیایی و میزانی می‌تواند رابطه‌ی مستقیم با تغییرات نوکلئوتیدی و جانشینی آمینواسیدی داشته باشد این تغییرات در روند تکاملی می‌تواند منجر به گونه‌زایی شود (فرحبخش و همکاران ۲۰۱۳).

همچنین با توجه به نتایج این تحقیق، انتهای آمینی پروتئین پوششی تحت فشار انتخاب ثبت و انتهای کربوکسیلی دارای فشار انتخاب منفی است. در عوض تنوع در ناحیه N-terminal نشانده‌هند نشش این ناحیه در فعالیت‌های اختصاصی ویروس و نیز برهمکنش‌های ویروس، ناقل و میزبان می‌باشد (Reichmann et al., 1992). و انتخاب ثبت منجر به جایگزینی یک اسید آمینه (آرژنین به جای گلوتامین) در کدون ۷۳ پروتئین پوششی در جادیه‌های ایرانی (مرکزی و جنوبی) و جادیه‌های عربستان شده است. بنابراین این کدون در تمام جادیه‌های زیر گروه شرقی با حفاظت شدگی بالا در شرایط یکسان وجود دارد و همچنین پراکنش این ویروس در مناطق جنوبی با وجود موانع طبیعی زیاد نشانده‌هند قدمت طولانی این ویروس بومی در ایران است.

در درخت تبارزایی جادیه‌های CYSDV استان سیستان و بلوچستان همراه با اکثر جادیه‌های ایرانی در

بحث

مشاهدات مزرعه‌ای در تحقیق حاضر حاکی از تنوع علائم ویروسی در مزارع کدوئیان مناطق مورد مطالعه بود. این تنوع می‌تواند نشانده‌ندی استرین‌های متعدد از یک ویروس، یا آلدگی همزمان چند ویروس و همچنین پاسخ‌های متعدد ارقام مختلف کدوئیان در مناطق متفاوت باشد (Hull, 2014).

در این مطالعه، آزمون RT-PCR روی ۱۹۵ نمونه از کدوئیان نشان داد که ویروس اختلال کوتولگی زرد کدوئیان در بیشتر مناطق کشت محصولات جالیزی مشاهده شده و شیوع آن در استان‌های جنوبی (بوشهر، خوزستان، کرمان، هرمزگان و سیستان و بلوچستان) بیشتر است که ممکن است به دلیل شرایط مناسبتر برای فعالیت ناقل آن سفید بالک (*B. tabaci*) در این مناطق باشد (Keshavarz et al., 2013).

آنالیزهای تبارزایی صورت گرفته براساس توالی نوکلئوتیدی ژن پوشش پروتئینی جادیه‌های CYSDV با مطالعات کشاورز و ایزدپناه (Keshavarz and Izadpanah, 2005) مطابقت داشت و جادیه‌های در دو زیرگروه غربی و شرقی قرار گرفتند که تنوع ژنتیکی در زیرگروه غربی علیرغم پراکنش جغرافیایی گستردگی و سال‌های مختلف نمونه برداری، بسیار کم بود احتمالاً یکی از دلایل تنوع کم این زیرگروه مربوط به گسترش زیاد و کلونیزاسیون سریع مگس سفید در مناطق جدید می‌باشد (Brown et al., 1995).

تنوع ژنتیکی^③ در درون گروه‌های مختلف متفاوت است اگرچه بیشترین مقدار تنوع ژنتیکی مربوط به گروه

وجود دارد. بنابراین در مورد ویروس‌های گیاهی آر ان CYSDV ای دار، می‌توان نتیجه گرفت که جدایه‌های ایران از تنوع ژنتیکی کمی برخوردار هستند، بنابراین می‌توان پیشنهاد کرد که راهبرد خاموشی آر ان ای می‌تواند برای تولید یک گیاه تاریخته با مقاومت در طیف گسترده در برابر همه جدایه‌های CYSDV ایران مناسب باشد.

زیرگروه شرقی قرار گرفتند و جدایه‌ی زهک با جدایه‌ی جیرفت در یک خوش قرار گرفت براساس این توزیع می‌توان فرضیه‌ی احتمال انتقال آلودگی از طریق نشاهای آلوده و یا انتقال سفید بالکهای آلوده به همراه محصولات کدوئیان را مطرح نمود. از طرفی علیرغم پراکندگی جغرافیایی وسیع در استان‌های جنوب کشور، وجود تنوع پایین در بین جدایه‌ها می‌تواند ناشی از شرایط محیطی باشد که در تمام این مناطق گرم‌سیر

منابع

- Abrahamian PE and Abou-Jawdah Yusuf, 2014. Whitefly-transmitted criniviruses of cucurbits: current status and future prospects. *Virus Disease* 25(1):26–38
- Antignus Y, Wang Y, Pearlsman M, Lachman O, Lavi N and Gal-On A, 2001. Biological and molecular characterization of a new cucurbit-infecting *tobamovirus*. *Phytopathology* 91:565–571.
- Ahmadi K, Ebadzadeh HR, Abdi Shah H, Kazemian A, and Rafiei M. 2017. Agricultural statistics crop year 2016-2017. Ministry of Agriculture jahad, Iran.
- Bananej K, Kianfar N, Winter S and Menzel W, 2013. The status of *Cucumber vein yellowing virus* in Iran. *Phytopathologia Mediterranea*. 53: 269–276.
- Bahrami S, Bahrami H, and Hassanzadeh R, 2010. Comprehensive and illustrated guide to the cultivation of vegetables (watermelon, cantaloupe, melon, squash, etc.). Agricultural Promotion, Training and Promotion Organization.
- Brown JK, Frohlich DR and Rosell RC, 1995. The sweet potato or silverleaf whiteflies: biotypes of *Bemisia tabaci* or a species complex. *Annual Review of Entomology*. 40: 511–534.
- Celíx A, Lopez-Sese AI, Almarza N, Gomez-Guillamon ML and Rodriguez-Cerezo E, 1996. Characterization of *Cucurbit yellow stunting disorder virus*, a *Bemisia tabaci*-transmitted closterovirus. *Phytopathology* 86:1370–6.
- Cuadrado IM, Janssen D, Velasco L, Ruiz L and Segundo E, 2001. First report of *Cucumber vein Yellowing virus* in Spain. *Plant Disease* 85: 336.
- Desbiez C, Lecoq H and Girard M, 2003. First report of *Cucurbit yellow stunting disorder virus* in commercial cucumber greenhouses in France. *Plant Disease* 87:600.
- Farahbakhsh F, Masumi M, Afsharifar A, Izadpanah A and Rahpeyma sarvestani N, 2013. Genetic variation of *bermuda grass southern mosaic virus* isolates based on sequence of 3' region of genome. *Iran of Journal Plant Pathology*. 49 :(1) 61-75.
- Gil-Salas F M, Peters J, Boonham N, Cuadrado I M, and Janssen D, 2011. Yellowing disease in zucchini squash produced by mixed infections of *Cucurbit yellow stunting disorder virus* and *Cucumber vein yellowing virus*. *Phytopathology*. 101:1365-1372 .
- Hassan A and Duffus JE, 1991. A review of a yellowing and stunting disorder in the United Arab Emirates. *Emirates Journal of Agricultural Science*. 2:1-16.
- Hu JS, Li HP, Barry K and Wang M, 1995. Comparison of dot blot, ELISA and RTPCR assays for detection of two cucumber mosaic virus isolates infecting banana in Hawaii. *Plant Disease* 79:902–906.
- Hull R. 2014. *Plant virology*. 5th ed Academic Press.

- Kassem MA, Sempere RN, Juárez M, Aranda MA and Truniger V, 2007. *Cucurbit aphid-borne yellows virus* is prevalent in field-grown cucurbit crops of southeastern Spain. *Plant Disease* 91:232-238.
- Keshavarz T and Izadpanah K, 2005. Etiology of cucurbit yellows in Bushehr Province, Iran. *Iranian Journal of Plant Pathology* 41: 107–121.
- Kosakovsky Pond SL, Frost SDW and Muse SV, 2005. HyPhy: hypothesis testing using phylogenies. *Bioinformatics*. 21:676-679.
- Kumar S, Stecher G and Tamura K, 2016. MEGA7: Molecular Evolutionary Genetics Analysis version 7.0 for bigger datasets. *Molecular Biology and Evolution*. 33:1870-1874
- Lecoq H and Desbiez C, 2012. Viruses of cucurbit crops in the Mediterranean region. Pp. 67-126 In: Gad L and Herve' L (eds.) *Advances in virus research*. Academic Press, London.
- Liu HY, Wisler GC and Duffus JE, 2000. Particle lengths of whiteflytransmitted Criniviruses, *Plant Disease* 84:803–5.
- Lopez-sese AJ and Gomez-Guillamon ML, 2000. Resistance to *Cucurbit yellowing stunting disorder virus* (CYSDV) in *Cucumis melo* L. *Horticulture Science*. 35:110-113.
- Martelli GP, Agranovsky AA, Bar-Joseph M, 2002. The family *Closteroviridae* revised. *Archive of Virology* 147: 2039–2045.
- Marco CF and Aranda MA, 2005. Genetic diversity of a natural population of *Cucurbit yellow stunting disorder virus*. *Journal General Virology* 86:815–22.
- Marco CF, Aguilar JM, Abad J, Go'mez-Guillamo'n ML and Aranda MA, 2003. Melon resistance to *Cucurbit yellow stunting disorder virus* is characterized by reduced virus accumulation. *Phytopathology* 93:844–52.
- Richmann J, Lain S and Garcia JA, 1992. Highlights and prospects of potyvirus molecular biology. *The Journal of general virology*. 73: 1-16.
- Rozas J, Ferrer-Mata A, Sanchez-DelBarrio JC, Guirao-Rico S, Librado P, Ramos-Onsins SE and Sanchez-Gracia A, 2017. DnaSP v6: DNA Sequence Polymorphism Analysis of Large Datasets.
- Rubio L, Abou-Jawdah Y, Lin H-X and Falk BW, 2001. Geographically distant isolates of the crinivirus *Cucurbit yellow stunting disorder virus* show very low genetic diversity in the coat protein gene. *Journal General Virology*. 82:929–33.
- Salehi S. and Bananej K, 2013. Detection and Geographical of Viral Infections in Cucumber Greenhouses in Tehran and Alborz Provinces, *Journal of Pests and Plant Diseases*. 81: (2) 153-166.
- Thompson JD, Higgins DG, Gibson TJ, 1994. CLUSTAL W: Improving the sensitivity of progressive multiple sequence alignment through sequence weighting, position-specific gap penalties, and weight matrix choice. *Nucleic Acids Research*. 22: 4073-4080.
- Wisler GC, Duffus JE, Liu HY and Li RH, 1998. Ecology and epidemiology of whitefly-transmitted Closteroviruses. *Plant Disease* 82: 270–280.
- Wyatt SD and Brown JK, 1996. Detection of subgroup III *geminivirus* isolates in leaf extracts by degenerate primers and polymerase chain reaction. *Phytopathology* 86:1288–1293.
- Yakoubi S, Desbiez C, Fakhfakh H,Wipf-Scheibel C, Marrakchi M and Lecoq H, 2007. Occurrence of *Cucurbit yellow stunting disorder virus* and *Cucumber vein yellowing virus* in Tunisia. *Journal of Plant Pathology* 89: 417-20.
- Zeng R, Dai FM, Chen WJ and Lu JP, 2011. First Report of *Cucurbit chlorotic yellows virus* Infecting Melon in China. *Plant Disease* 95(3): 354.

Identification of RNA-Associating Viruses with Yellow Cucurbits in South Eastern Iran and Genetic Diversity of the Prevalent Virus

Z sadeghi¹, S Nasrollanejad², M lagzian³, S Esmaeil Razavi² and M jafari⁴

1. Ph. D. Student of Virology and Plant Viral Diseases, Department of Plant Protection, Gorgan University of Agricultural Sciences & Natural Resources,Gorgan, Iran.

2. Associate and Assistant Professor Respectively, Department of Plant Protection, Gorgan University of Agricultural Sciences & Natural Resources,Gorgan, Iran.

3. Assistant Professor, Department of Biology, University of Sistan and Baluchestan, Zahedan. Iran.

4. Assistant Professor, Department of Plant Protection,Higher Educational Complex of Saravan, Iran . *Corresponding Author: Dr. Nasrollanejad, Email: Snasrollanejad1967@yahoo.com

Received: 21 December 2019

Accepted: 9 March 2019

Abstract

Yellowing disease of greenhouse and open-grown cucurbits by whitefly-transmitted viruses is dramatically rising in the world and Iran. To study the viral infection of cucurbits in Sistan-Baluchistan Province, 195 leaf samples with viral symptoms were collected and tested for infection of some prevalent cucurbit viruses by RT-PCR using specific primers and some expected amplified DNA fragments were sequenced. Results confirmed the presence of viral infection (%59) in all surveyed areas. Including CABYV, CYSDV, CCYV, CVYV and WmCSV. The most infection of collected samples were %43, % 28 and % 8 of WmCSV, CVYV and CYSDV respectively. Phylogenetic analysis showed that the CYSDV isolates were divided into two sub-groups of East and West and two SB and SB2 isolates with 12 Iranian isolates and 4 Saudi Arabia isolates were clustered in eastern subgroup. Also genetic studies on the part of the coat protein gene showed that in Iranian isolates and Eastern subgroup the CGA had changed to CCA which led to the substitution of Glutamine by arginine at the codon position 73 of coat protein. Therefore, the nucleotide differences of Iranian isolates than the isolates from different regions indicate high genetic diversity and long dating of this native virus in Iran

Keywords: *Cucurbit yellow stunting disorder virus (CYSDV)*, Genetic diversity, Sistan and Baluchestan Province, viral infection