

ارتباط بین نشانگرهای RAPD و حساسیت پایه‌ای به تریفلومیزول در جدایه‌های فوزاریوم عامل پوسیدگی طوفه برنج

علی حسین نژاد^۱، دوست مراد ظفری^۲ و فریدون پاداشت‌دهکایی^۳

^۱ دانش‌آموخته کارشناسی ارشد گروه گیاه‌پزشکی، دانشگاه بوعالی سینا، همدان، دانشیار گروه گیاه‌پزشکی، دانشگاه بوعالی سینا، همدان،

^۲ مرتبی پژوهشی گروه گیاه‌پزشکی، مؤسسه تحقیقات برنج کشور، رشت

تاریخ دریافت: ۸۷/۵/۱۴؛ تاریخ پذیرش: ۸۹/۳/۲۴

چکیده

سه گونه *Fusarium fujikuroi*, *F. proliferatum* و *F. verticillioides* به عنوان عامل پوسیدگی طوفه برنج در مناطق مختلف معرفی شده‌اند. جهت پیگیری ایجاد مقاومت به قارچ کش جدید در جدایه‌های قارچ عامل بیماری، یافتن حساسیت پایه‌ای، قبل از کاربرد در سطح مزرعه الزامی می‌باشد. تنوع ژنتیکی به عنوان یکی از عوامل اصلی تفاوت در حساسیت پایه‌ای به قارچ کش‌ها شناخته شده است. در این پژوهش، حساسیت پایه‌ای ۴۶ جدایه قارچ‌های عامل بیماری به قارچ کش تریفلومیزول در محیط‌کشت PSA حاوی غلاظت‌های مختلف از ماده مؤثره این قارچ کش مورد مطالعه قرار گرفت و سپس EC₅₀ و MIC قارچ کش برای هر کدام از جدایه‌ها محاسبه شد. ۲۱ جدایه منتخب، متعلق به سه جمعیت آمیزشی (گونه) مختلف، جهت بررسی‌های مولکولی با استفاده از نشانگرهای RAPD مقایسه شدند. نتایج نشان داد که جدایه‌های مختلف براساس همپوشانی حدود اطمینان ۹۵ درصد EC₅₀، در ۴ گروه قرار گرفته و تنها دو جدایه، حساسیت کمتری نسبت به این قارچ کش داشتند. در دنдрوگرام به دست آمده از نشانگرهای RAPD، جدایه‌های با EC₅₀ بالاتر، حساس‌ترین و کمترین حساسیت جدایه‌ها، تفاوت بیشتری با سایر جدایه‌ها نشان دادند. جدایه‌های *F. fujikuroi* نیز از لحاظ شاخص MIC تمايز جالب توجهی نشان دادند. تفاوتی که با استفاده از نشانگرهای RAPD در بین جدایه‌ها مشاهده شد، اثبات کرد که تفاوت در حساسیت پایه‌ای به تریفلومیزول، ناشی از تنوع ژنتیکی است.

واژه‌های کلیدی: حساسیت پایه‌ای، تریفلومیزول، RAPD، *Fusarium*

ارقام اصلاح شده به خصوص رقم خزر، این بیماری به سرعت در سطح استان گیلان گسترش یافت (پاداشت‌دهکایی و همکاران، ۱۹۹۶). عباس‌زاده (۲۰۰۵) نشان داد که سه جمعیت آمیزشی (*F. verticillioides*) A، (*F. proliferatum*) D و (*F. fujikuroi*) C

مقدمه

سه گونه *Fusarium fujikuroi* و *F. verticillioides* به عنوان عامل پوسیدگی طوفه برنج^۱ در مناطق مختلف معرفی شده‌اند (دسجاردنز و همکاران، ۲۰۰۰). در دهه ۷۰ شمسی با تهیه و کشت

* مسئول مکاتبه: zafari_d@yahoo.com
1- Rice Bakanae Disease and Foot Rot

جدایه‌های *Phytophthora infestans* با استفاده از نشانگرهای مولکولی RAPD⁶ و RFLP⁷ شناسایی نمایند. از سوی دیگر، یورمن و همکاران (۲۰۰۰) نیز تا اندازه‌ای توانستند جدایه‌های *Botrytis cinerea* حساس و مقاوم به تیوفانات متیل⁸ و وینکلوزولین⁹ را با استفاده از نشانگرهای RAPD تفکیک نمایند. همچنین با استفاده از نشانگرهای مولکولی، مطالعاتی جهت بررسی *Fusarium* تنوع در جمعیت‌های گونه‌های مختلف انجام شده است. چنان‌که هوانگ و همکاران (۱۹۹۷) و داما‌زاده (۲۰۰۳) از نشانگرهای RAPD جهت بررسی رابیو و همکاران (۲۰۰۹) دو زن و ارتباط نشانگرهای *Fusarium* با آنها را در مقامت به RAPD¹⁰ در *oxysporum* f. sp. *Ciceris* بین رقم حساس و مقاوم به دست آمده بود مورد بررسی قرار دادند. با ایکتار و همکاران (۲۰۰۸) با استفاده از نشانگرهای RAPD و SSR¹¹ تنوع ژنتیکی در *Fusarium oxysporum* f. sp. *Ciceris* جدایه‌های *Fusarium* کارتر و همکاران (۲۰۰۸) تعداد ۱۷۲ جدایه *fujikuroi* از برنج و سوروف در کالیفرنیا جمع‌آوری و با VCG کمک نشانگر AFLP¹² و روش‌های دیگر مانند مورد مطالعه قرار دادند. جدایه‌ها در هر دو روش به ۶ گروه شبهه تقسیم شدند.

در این بررسی، با توجه به ثبت قارچ‌کش تریفلومیزول¹³ توسط ایزدیار و همکاران (۲۰۰۰) جهت مبارزه با پوسیدگی طوقه برنج و عدم مصرف قبلی آن در مزارع استان گیلان، هدف از این مطالعه بررسی حساسیت پایه‌ای جدایه‌های مختلف قارچ عامل بیماری به قارچ‌کش یاد شده و همچنین استفاده از نشانگرهای RAPD و ارتباط این نشانگرها با حساسیت پایه‌ای به قارچ‌کش تریفلومیزول تعیین شد.

-
- 6- Randomly Amplified Polymorphic DNA
 - 7- Restriction Fragment Length Polymorphism
 - 8- Thiopanate-Methyl
 - 9- Vinclozolin
 - 10- Triflumizole

گونه‌های کمپلکس *Gibberella fujikuroi*¹ عامل پوسیدگی طوقه برنج در گیلان می‌باشدند. ادانل و همکاران (۱۹۹۸) و نیز استین‌کمپ و همکاران (۲۰۰۰) مطالعاتی را درباره روابط فیلورژنیک² (خویشاوندی) گونه‌های مختلف این کمپلکس انجام داده‌اند. همچنین بررسی‌های لسلی و همکاران (۲۰۰۴) روی جمعیت‌های آمیزشی این کمپلکس، نزدیک بودن دو گونه *F. fujikuroi* و *F. proliferatum* را نشان داده است.

جهت پیگیری ایجاد مقاومت به قارچ‌کش جدید در جدایه‌های قارچ عامل بیماری، یافتن حساسیت پایه‌ای، قبل از کاربرد در سطح مزرعه الزامی می‌باشد. تنوع ژنتیکی به عنوان یکی از عوامل اصلی تفاوت در حساسیت پایه‌ای به قارچ‌کش‌ها شناخته شده است (برنت، ۱۹۸۸؛ گیسی و استاهل چک، ۱۹۸۸؛ هویت، ۱۹۹۸؛ راسل، ۲۰۰۳). قارچ‌کش‌های بازدارنده متیل زدایی³ (DMI) یکی از گروههای مهم قارچ‌کش‌ها می‌باشند که حساسیت پایه‌ای جدایه‌های قارچ‌های مختلف نسبت به آنها در مطالعات هسیانگ و همکاران (۱۹۹۷) و نیز کولر و همکاران (۱۹۹۷)، قبل از کاربرد در مزرعه بررسی شده است. کولر (۱۹۸۸) نیز مروری بر مطالعات انجام شده درباره نحوه عمل و مقاومت به این گروه از قارچ‌کش‌ها انجام داده است. همچنین هاماموتو و همکاران (۲۰۰۰) ایجاد مقاومت به قارچ‌کش‌های مختلف این گروه را در شرایط آزمایشگاه مورد مطالعه قرار داده‌اند.

امروزه از تکیکهای مولکولی جهت شناسایی جدایه‌های مقاوم به قارچ‌کش‌ها استفاده می‌شود. چنان‌که کونه‌ا و ریزو (۲۰۰۳) یک روش تشخیصی را برای *Helmintosporium solani* جدایه‌های مقاوم به قارچ‌کش‌های گروه بنزیمیدازول⁴، با استفاده از PCR-RFLP بر روی زن بتاتوبولین معرفی نمودند. فابریتیوس و همکاران (۱۹۹۷) نیز توانستند آلل‌ها و لوکوس‌های بدون حساسیت به متالاکسیل⁵ را در

-
- 1- *Gibberella Fujikuroi* Species Complex
 - 2- Phylogenetic
 - 3- Demethylation Inhibitor Fungicides
 - 4- Benzimidazole
 - 5- Metalaxyl

مواد و روش‌ها

جداسازی و شناسایی مورفولوژیک جدایه‌های قارچ عامل بیماری: در این بررسی از ۴۶ جدایه قارچ عامل بیماری که توسط عباس‌زاده (۲۰۰۵) در سال ۱۳۸۳ از مزارع مختلف استان گیلان جمع‌آوری و بیماری‌زایی آنها ثابت شده بود، استفاده گردید. جمع‌آوری نمونه‌ها از مزارعی که رقم خزر در آنها کشت می‌شد، در اولویت قرار داشت. بهمنظور خالص‌سازی، از محیط کشت‌های آب- آگار^۱ و سیب‌زمینی دکستروز آگار^۲ و روش تک‌اسپور استفاده شد.

با توجه به تعریف گونه بیولوژیک، یکی از راه‌های شناسایی جدایه‌ها در گونه‌های *Gibberella fujikuroi* species complex طریق تلاقی با جدایه‌های استاندارد است (سامرل و همکاران، ۲۰۰۳). تیپ آمیزشی ۴۳ جدایه از جدایه‌های استفاده شده، توسط عباس‌زاده (۲۰۰۵) و لطفی‌میری (۲۰۰۶) تعیین شده بود. همچنین بررسی‌های تکمیلی مورفولوژی با استفاده از محیط کشت‌های CLA، PDA و SNA^۳ و شرح گونه‌های گرلاخ و نیرنبرگ^۴ (۱۹۸۲) و نیرنبرگ و ادانل (۱۹۹۸) بر روی ۴۶ جدایه مورد بررسی نشان داد که این جدایه‌ها متعلق به سه جمعیت آمیزشی A (F. fujikuroi) C (F. verticillioides) و D (F. proliferatum) از گروه *Gibberella fujikuroi* می‌باشند.

آزمایش‌های حساسیت به قارچ‌کش: قارچ‌کش تریفلومیزول (قارچ‌کش سیستمیک از گروه ایمیدازول‌ها)^۵ با نام تجاری تریفمین^۶ و به صورت امولسیون ۱۵EC (ساخت شرکت نیپون سودا^۷) مورد استفاده قرار گرفت. ایمیدازول‌ها جزو قارچ‌کش‌های بازدارنده متیل‌زدایی و

مانعث‌کننده سنتز ارگوسترون^۹ می‌باشند. در این آزمایش‌ها از محیط کشت PSA (سیب‌زمینی سوکروز آگار^{۱۰}) استفاده شد. جهت ساختن این محیط کشت ابتدا ۲۰۰ گرم سیب‌زمینی خرد شده به مدت ۰/۵ ساعت در آب مقطر جوشانده، و سپس عصاره آن صاف شده و با اضافه کردن ۲۰ گرم ساکارز ساخت شرکت مرك^{۱۱} آلمان و ۱۷/۵ گرم آگار گرانوله^{۱۲} ساخت شرکت BBL، حجم آن با استفاده از آب مقطر به ۱ لیتر رسانده شد. بعد از همگن‌سازی، با حجم ۹ میلی‌لیتر در لوله‌های آزمایش PSA تقسیم شده و اتوکلاو گردید. سپس محیط کشت موجود در لوله‌ها را ذوب کرده و با اضافه کردن ۱ میلی‌لیتر از غلظت‌های مختلف قارچ‌کش در درجه حرارت ۵۰ درجه سانتی‌گراد، غلظت‌های ۰/۰۰۲، ۰/۰۰۸، ۰/۲۵، ۱، ۵، ۸، ۱۶، ۱۲، ۲۰، ۲۴، ۲۸ و ۳۲ میلی‌گرم در لیتر از ماده مؤثره قارچ‌کش به دست آمد.

بعد از به دست آوردن غلظت‌های مختلف، محیط‌های کشت حاوی قارچ‌کش در پتری‌دیش‌ها ریخته شدند. پس از سفت شدن محیط کشت، قرص‌های میسیلیومی به قطر ۷ میلی‌متر از حاشیه در حال رشد کشت ۴ روزه جدایه‌های مختلف در ۳ پتری‌دیش مختلف به صورت وارونه روی محیط کشت گذاشته شد. در هر ظرف پتری، ۴ جدایه مختلف در ۴ گوشه پتری قرار داده، و درب پتری‌دیش‌ها مسدود شده و در انکوباتور با دمای ۲۸±۲ درجه سانتی‌گراد، به مدت ۷۲ ساعت نگهداری شدند. سپس شعاع رشد پرگنه جدایه‌های مختلف تعیین گردیده و درصد بازدارندگی رشد هر جدایه نسبت به شاهد آن (در پتری که قارچ‌کش به آن اضافه نشده) با رابطه زیر محاسبه شد:

$$\frac{\text{شعاع رشد پرگنه تیمار قارچ‌کش}}{\text{شعاع رشد پرگنه شاهد}} = \frac{\text{شعاع رشد پرگنه شاهد}}{\text{شعاع رشد پرگنه شاهد}} \quad (1)$$

- 9- Ergosterol Biosynthesis Inhibitor
10- Potato Sucrose Agar
11- Merck
12- granulated Agar

برای واسرشت اولیه و ۴۰ چرخه شامل ۱ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی گراد، ۱ دقیقه در ۳۶ درجه سانتی گراد و ۲ دقیقه در ۷۲ درجه سانتی گراد به ترتیب جهت واسرشت، اتصال و گسترش و همچنین یک چرخه ۵ دقیقه‌ای در ۷۲ درجه سانتی گراد، جهت گسترش نهایی تنظیم گردید. واکنش‌های زنجیره‌ای پلیمراز^۷ (PCR) در دستگاه ترموسایکلر^۸ شرکت Techn مدل TC-512 انجام شد.

آغازگرهای تصادفی استفاده شده شامل J-11 با توالی ۳'-ACT CCT GCG A-5' R-11 با توالی ۵'-GTA GCC GTC T-3' R-14 با توالی ۵'-CAG GAT TCC C-3' R-15 با توالی ۵'-GGA CAA CGA G-3' R-16 با توالی ۵'-CTC TGC GCG T-3' R-19 با توالی ۵'-CCT CCT CAT C-3' بودند.

جهت الکتروفورز فرآورده‌های تکثیر شده، ۸ میکرولیتر محصول PCR با ۳ میکرولیتر بافر بارگذاری^۹ مخلوط گردیده و در ژل آگارز ۱/۵ درصد در بافر TBE، به مدت ۲/۵ ساعت با ولتاژ ثابت ۸۰ ولت بارگیری شدند. سپس، ژل جهت رنگ‌آمیزی به مدت ۳۰ الی ۴۵ دقیقه در داخل محلول اتیدیوم بروماید با غلظت ۱ میلی گرم در لیتر نگهداری شده و پس از قرار گرفتن در دستگاه Gel document عکس برداری شد. پس از انجام آزمایش RAPD، وجود یا نبود باند با اعداد ۱ و صفر برای هر جدایه مشخص گردید. تجزیه و تحلیل داده‌ها با نرم افزار NT SYS V.2.2 و با استفاده از روش تجزیه خوشه‌ای UPGMA^{۱۰} و ضرایب تشابه جاکارد^{۱۱} و دایس^{۱۲} انجام شد.

نتایج و بحث

بررسی حساسیت پایه‌ای: MIC و EC₅₀ جدایه‌های مختلف به ترتیب بین ۰/۲۵-۳۲ میلی گرم در لیتر و

جدایه‌هایی که در غلظت‌های ذکر شده قادر به رشد بودند، در غلظت‌های بالاتر آزمایش شدند. بعد از محاسبه درصد بازدارندگی در غلظت‌های مختلف، EC₅₀ قارچ کش (غلظتی از قارچ کش که از ۵۰ درصد رشد میسیلیومی Probit Analysis^{۱۳} با استفاده از MIC Version 5.1 و نیز شاخص^{۱۴} (حداقل غلظتی از قارچ کش که به‌طور کامل از رشد میسیلیومی قارچ جلوگیری می‌کند) برای هر جدایه محاسبه شد.

آزمایش‌های مولکولی: قبل از استخراج DNA، جدایه‌های مختلف در محیط کشت PDA کشت داده شدند. سپس به محیط کشت مایع MYP^{۱۵} با فرمول ۷ گرم عصاره مالت، یک گرم پیتون سویا، ۰/۵ گرم عصاره مخمر و ۱ لیتر آب مقطر منتقل گردیدند. محیط مایع با استفاده از کاغذ صافی روی پمپ خلاص صاف شده و میسیلیوم‌های به دست آمده تا زمان استخراج DNA، در فریزر نگهداری شدند. برای استخراج DNA از روش اصلاح شده موری و تامپسون (۱۹۸۰) استفاده شد. جهت تعیین کمیت و کیفیت DNA از روش الکتروفورز ژل آگارز^{۱۶} استفاده گردید. سپس غلظت تمام نمونه‌ها به ۱۰ نانو گرم در میکرولیتر رقیق شد. ۵ میکرولیتر DNA مربوط به هر نمونه در داخل میکروتیوب‌های مخصوص PCR ریخته شده و به یخچال منتقل گردید. بلافاصله محلول پایه با فرمول ۱X بافر ۲/۵ mM PCR، ۰/۲ mM میزیم (MgCl₂)، ۰/۲ mM dNTPs، ۰/۵ کلرید Taq DNA آنزیم (unit) آنزیم^{۱۷} پلیمراز تهیه شده و ۴۵ میکرولیتر از آن به هر میکروتیوب حاوی DNA اضافه گردید.

برای انجام آزمایش‌های PARD از آغازگرهای شرکت متایون^{۱۸} و آنزیم Taq DNA پلیمراز ساخت شرکت سیناژن^{۱۹} استفاده شد. زمان و دمای لازم جهت انجام مراحل مختلف PCR به صورت ۴ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی گراد

7- Polymerase Chain Reaction

8- Termocycler

9- Loading Dye

10- Unweighted Pair Group Method Using Arithmetic Mean

11- Jaccard

12- Dice

1- Minimum Inhibitory Concentration

2- Malt Yeast Pepton

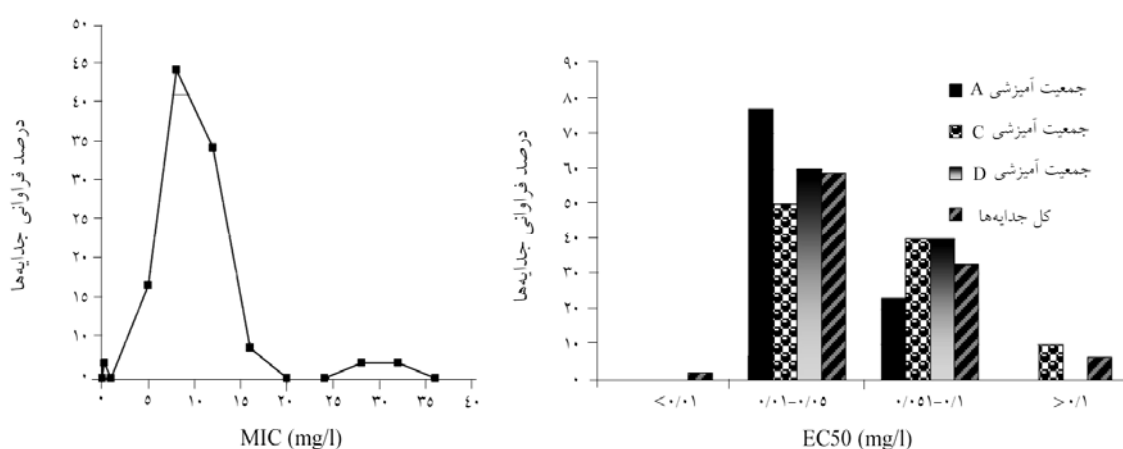
3- Electrophoresis

4- Agaros

5- Metabion

6- Cinnagen

نیز به ۴ گروه تقسیم شدند. جدایه‌های Gf-213 و Gf-207 به ترتیب در گروه‌های A، B و D و سایر جدایه‌ها در گروه C قرار گرفتند (جدول ۱).
 ۱۲۸ برابر تفاوت بین EC₅₀ حساس‌ترین جدایه (Gf-207) و جدایه با کمترین حساسیت (Gf-213) در حساسیت پایه‌ای به قارچ‌کش‌های بازدارنده متیل‌زدایی غیرطبیعی نیست. هسیانگ و همکاران (۱۹۹۷) در بررسی حساسیت پایه‌ای جدایه‌های *Sclerotinia* به فناریمول^۱ (از گروه قارچ‌کش‌های *homoeocarpa*) بازدارنده متیل‌زدایی)، دامنه EC₅₀ بین ۰/۰۰۳-۰/۵۲۲ میکروگرم در میلی‌لیتر را به دست آوردنده که ۱۷۴ تفاوت، بین جدایه با کمترین حساسیت و حساس‌ترین جدایه وجود داشت. در بررسی حساسیت پایه‌ای جدایه وجود داشت. در استان گیلان، این اطلاعات به عنوان حساسیت پایه‌ای جدایه‌های قارچ‌های عامل بیماری به قارچ‌کش تریفلومیزول مختلف براساس همپوشانی حدود اطمینان ۹۵ درصد (Probit analysis ver 5.1) به دست آمده از EC₅₀



شکل ۱- درصد فراوانی جدایه‌های دارای MICها و EC₅₀های مختلف. با توجه به استفاده نکردن قبلی از قارچ‌کش، این نمودارها به عنوان نمودار حساسیت پایه‌ای عوامل بیماری به تریفلومیزول محسوب می‌شود.

۰/۶۴۲ میلی‌گرم در لیتر از ماده مؤثره تریفلومیزول در نوسان بود (شکل ۱). تنها یک جدایه (جدایه Gf-207) در غلظت ۰/۲۵ میلی‌گرم در لیتر، بازداری ۱۰۰ درصد داشت. تنها دو جدایه Gf-213 و Gf-217 دارای MIC بالاتر از ۲۰ میلی‌گرم در لیتر بودند. از سوی دیگر، جدایه Gf-207 با EC₅₀ برابر با ۰/۰۰۵ میلی‌گرم در لیتر دارای کمترین EC₅₀ بود، در حالی که ۳ جدایه دارای EC₅₀ بالاتر از ۰/۱ میلی‌گرم در لیتر بودند. جدایه‌های Gf-213 و Gf-217 به ترتیب با EC₅₀ برابر با ۰/۶۴۲ و ۰/۲۱۹ میلی‌گرم در لیتر کمترین حساسیت را نسبت به این قارچ‌کش داشتند. جدایه با کمترین حساسیت (Gf-213)، ۱۲۸ برابر حساسیت کمتری نسبت به حساس‌ترین جدایه (Gf-207) داشت. همچنین به دلیل استفاده نکردن قبلی از قارچ‌کش تریفلومیزول در مزارع استان گیلان، این اطلاعات به عنوان حساسیت پایه‌ای جدایه‌های قارچ‌های عامل بیماری به قارچ‌کش تریفلومیزول محسوب می‌شوند. همچنین جدایه‌های مختلف براساس همپوشانی حدود اطمینان ۹۵ درصد (Probit analysis ver 5.1) به دست آمده از EC₅₀

1- Fenarimol
2- Myclobutanyl

جدول ۱- گروه‌بندی جدایه‌ها براساس همپوشانی حدود اطمینان ۹۵ درصد EC₅₀ در آزمایش‌های حساسیت به قارچ کش تریفلومیزول.

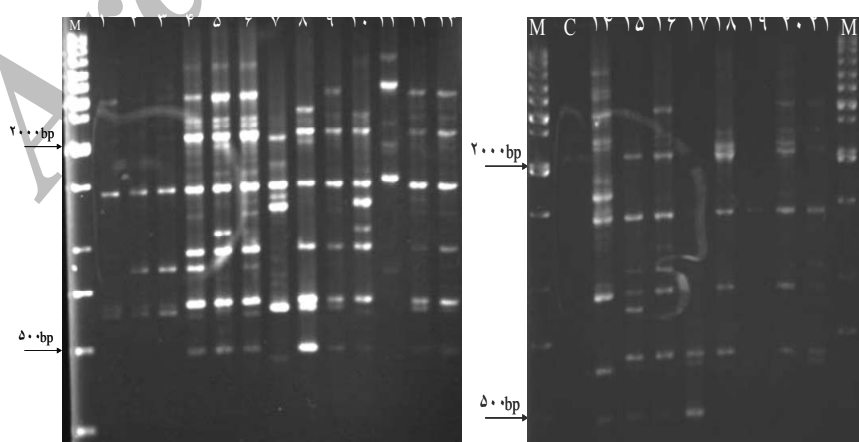
حدود اطمینان ۹۵ درصد EC ₅₀	EC ₅₀ (mg/l)	تعداد جدایه	گروه
۰/۴۷۶-۰/۸۳۵	۰/۶۴۲	۱	A
۰/۱۵۴-۰/۳۰۱	۰/۲۱۹	۱	B
(۰/۰۰۷۹-۰/۰۱۸) - (۰/۰۰۷۳-۰/۱۵۰)	۰/۰۱۲-۰/۱۰۵	۴۳	C
۰/۰۰۳۷-۰/۰۰۶۸	۰/۰۰۵	۱	D

۱۹۸۸). همچنین کولر (۱۹۸۸) تأکید می‌کند که بیشتر اطلاعات به دست آمده از عوامل بیماری‌زای مختلف در مورد DMI‌ها از توسعه مقاومت مزرعه‌ای پشتیبانی نمی‌کند. در چنین مواردی، تنوع مشاهده شده، نشان‌دهنده پراکندگی حساسیت پایه‌ای است تا تغییرات مقاومتی. بهتر است که در مورد شهرستان‌های رودسر و املش (محل جمع‌آوری دو جدایه با حساسیت پایین‌تر) قبل از استفاده از قارچ‌کش‌های گروه DMI بررسی گسترده‌تری صورت گیرد تا در صورت لزوم، این قارچ‌کش‌ها با مدیریت دقیق‌تری در این مناطق استفاده شوند.

نتایج آزمایش‌های مولکولی و ارتباط نشانگرهای RAPD و حساسیت پایه‌ای: در مجموع، ۶ آغازگر در آزمایش RAPD استفاده شدند که آغازگر R-11 با تعداد ۲۱ باند، کمترین تعداد باند و آغازگر R-14 با باند (شکل ۲) بیشترین تعداد باند را داشتند. در مجموع از ۶ آغازگر، ۱۴۶ باند با طول ۲۵۰-۶۰۰۰ جفت‌باز به دست آمد.

هاماموتو و همکاران (۲۰۰۰)، نیز EC₅₀ و MIC بین ۰/۰۵-۰/۰۵ و ۰/۵-۰/۵ میکروگرم در میلی‌لیتر را برای جدایه‌های حساس و همچنین بین ۱/۶-۲/۵ و بیشتر از ۱۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر را برای جدایه‌های مقاوم آورند. با توجه به نتایج بررسی‌های انجام شده در نقاط مختلف دنیا، به نظر می‌رسد که جمعیت مورد بررسی در این پژوهش، جمعیت حساس به تریفلومیزول می‌باشد و دو جدایه Gf-213 و Gf-217 با EC₅₀ با ۰/۶۴۲ و ۰/۲۱۹ میلی‌گرم در لیتر که تفاوت زیادی با سایر جدایه‌ها نشان می‌دادند، جدایه‌های با حساسیت کم به تریفلومیزول محسوب می‌شوند. تصور می‌شود با توجه به استفاده نکردن از قارچ‌کش‌های گروه DMI در مزارع نمونه‌برداری شده، این جدایه‌ها به طور طبیعی حساسیت پایین‌تری به تریفلومیزول داشته باشند.

عموماً پذیرفته شده که یک جمعیت کوچک از ژنوتیپ‌های مقاوم، به طور طبیعی در جمعیت‌های عامل بیماری، قبل از اولین کاربرد قارچ‌کش وجود دارد (کولر،



شکل ۲- نتیجه RAPD با استفاده از آغازگر R-14 (چاهک بزرگ). -M (چاهک بزرگ)، -C، 1Kb ladder (fermentas) -M (چاهک بزرگ). -M (چاهک بزرگ)، -C، Gf-261-۱، Gf-207-۱۱، Gf-205-۲، Gf-268-۳، Gf-189-۴، Gf-268-۳، Gf-105-۲، Gf-207-۱۱، Gf-213-۱۰، Gf-53-۶، Gf-121-۵، Gf-49-۷، Gf-231-۸، Gf-49-۷، Gf-53-۶، Gf-121-۵، Gf-189-۴، Gf-268-۳، Gf-105-۲، Gf-207-۱۱، Gf-213-۱۰، Gf-217-۱۴، Gf-252-۲۰، Gf-145-۱۹، Gf-257-۱۸، Gf-215-۱۷، Gf-237-۱۶، Gf-147-۱۵، Gf-217-۱۴، Gf-25-۱۳، Gf-89-۱۲، Gf-159 (ابتدا تمام جدایه‌ها در یک ژل بزرگ با هم مقایسه شده و سپس جهت عکس‌برداری باوضوح و کیفیت بالاتر به این دو ژل منتقل شدند).

منطقه‌ای نزدیک شهر رودسر، جدا شده و بیماری‌زایی آن توسط عباس‌زاده (۲۰۰۵) مثبت گزارش شده است.

F. proliferatum در بین جدایه‌هایی که به عنوان شناسایی شدند، ۴ جدایه Gf-217، Gf-215، Gf-49 و Gf-147 که دارای EC₅₀ بالاتر از ۰/۰۸۲ میلی‌گرم در لیتر هستند، از ۴ جدایه دیگر که با شباهت بیش از ۷۸ درصد باهم دسته‌بندی شده‌اند، تمایز می‌شوند. جدایه Gf-217 که از لحاظ مورفولوژی، خصوصیات گونه Gf-217 *F. proliferatum* را نشان می‌داد، بالاترین EC₅₀ را در بین جدایه‌های این گروه دارا بود و از مزرعه‌ای در شرق گیلان (حوالی رودسر) جمع‌آوری شده بود. همچنین جدایه‌های دارای EC₅₀ پایین‌تر، شباهت بیشتری دارند.

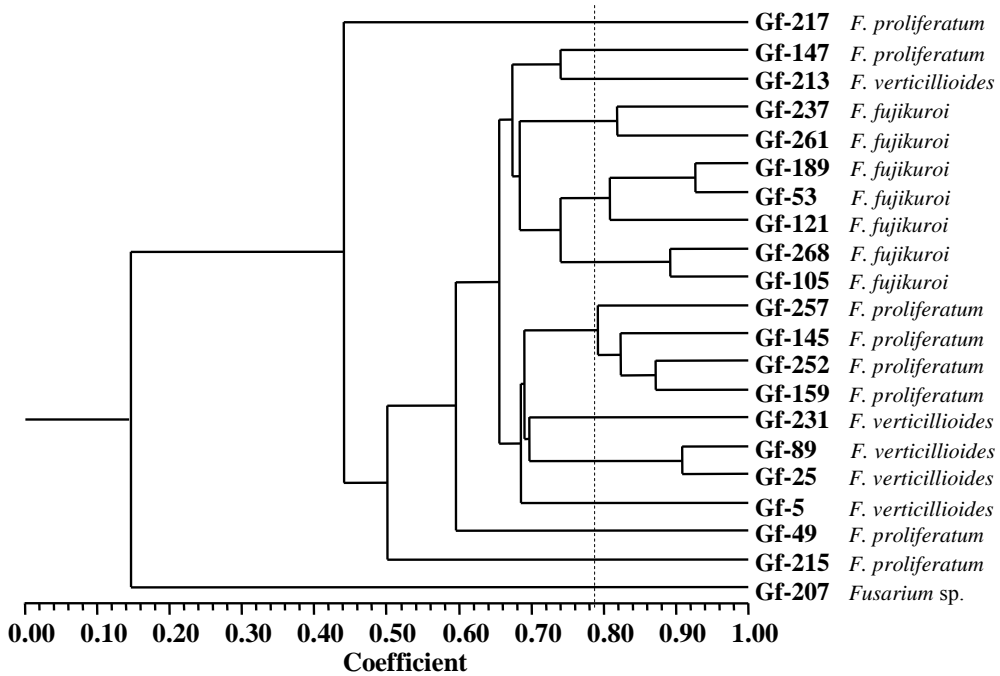
جهت مقایسه، جدایه Gf-207 که در ابتدا تصور می‌شد، دارای خصوصیات *F. verticilliooides* است، برای ترسیم دنдрوگرام در کنار آنها قرار داده شد (شکل ۴). این جدایه با داشتن کمترین EC₅₀، تفاوت زیادی نیز از لحاظ مولکولی با سایر جدایه‌ها نشان داد. جدایه Gf-213 که دارای بالاترین EC₅₀ در بین تمام جدایه‌ها بود، تفاوت بیشتری با سایرین نشان داد. همچنین جدایه Gf-5 که در بین جدایه‌های باقی‌مانده، EC₅₀ کمتری داشت، تفاوت بیشتری باقی‌مانده نشان داد.

آن‌گونه که در دندروگرام به‌دست آمده از نشانگر RAPD برمی‌آید، جدایه‌های دارای بالاترین و پایین‌ترین *F. proliferatum* (در جدایه‌های EC₅₀ و *F. verticilliooides*) تفاوت و تمایز بیشتری نسبت به سایر جدایه‌ها نشان دادند. به‌طورکلی نشانگر RAPD اثبات کرد که تفاوت مشاهده شده در EC₅₀ جدایه‌های مختلف، منشاء‌ژنتیکی دارد.

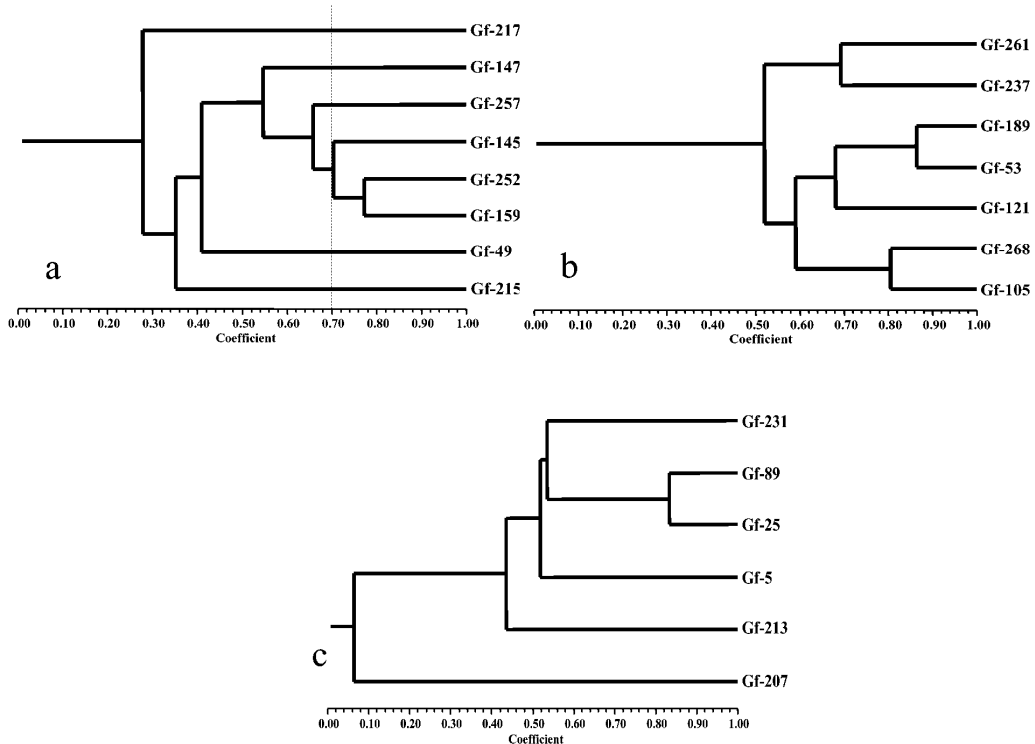
همچنین روش تجزیه خوش‌ای UPGMA و ضربه تشابه دایس در مورد دسته‌بندی و دندروگرام کل جدایه‌ها (r=۰/۹۵۲) و روش تجزیه خوش‌ای UPGMA و ضربه تشابه جاکاردن در مورد دسته‌بندی جدایه‌های داخل ۳ گونه *F. proliferatum* و *F. fujikuroi* (r=۰/۹۹۶)، *F. verticilliooides* (r=۰/۸۹۱) برای ۳ گونه مختلف) دارای ضربه همبستگی کوفتیک^۱ بالاتری بودند و برای ترسیم دندروگرام مورد استفاده قرار گرفتند. در دندروگرام ترسیم شده برای کل جدایه‌ها، ۱۷ جدایه (با ضربه تشابه دایس) با شباهت بیش از ۶۵ درصد در دسته جدایه‌های از ۴ جدایه دیگر قرار گرفتند. ۴ جدایه Gf-207، Gf-217، Gf-49 و Gf-215 به ترتیب با کمتر از ۶۰، ۵۰ و ۱۵ درصد شباهت از ۱۷ جدایه یاد شده جدا شدند (شکل ۳). جهت مقایسه بهتر، برای جدایه‌های هر گونه، دندروگرام‌های جدایه‌های ترسیم گردید (شکل ۴). با توجه به نتایج به‌دست آمده از آزمایش‌های مختلف، مشخصات به‌دست آمده از جدایه‌های مختلف در جدول ۲ جمع‌آوری شد.

جدایه Gf-207 بیش‌ترین تفاوت را با سایر جدایه‌ها نشان داد. در ابتدا خصوصیات این جدایه از لحاظ مورفولوژی با گونه *F. verticilliooides* شباهت نشان می‌داد. در یک آزمایش انجام شده با نشانگر-PCR *MspI* و *HaeIII* و با استفاده از ۳ آنزیم RFLP (داده‌ها نشان داده نشده)، این جدایه با سایر جدایه‌ها بیش از ۵۰ درصد تفاوت نشان می‌داد. در حالی که سایر جدایه‌ها با شباهت ۱۰۰ درصد در یک گروه قرار گرفتند. دلیل نسبت دادن *Fusarium sp.* به این جدایه، نتایج نشانگر PCR-RFLP و همچنین هم‌خوانی آن با نتایج نشانگر RAPD است. همچنین این جدایه با EC₅₀ برابر با ۰/۰۰۵ میلی‌گرم در لیتر نسبت به قارچ‌کش تریفلومیزول، در گروه جدایه‌ای قرار گرفته و بیش‌ترین حساسیت را به این قارچ‌کش نشان داد. این جدایه از

1- Cophenetic Value



شکل ۳- دندروگرام ترسیم شده با استفاده از روش تجزیه خوشه‌ای UPGMA و ضریب تشابه دایس برای ۲۱ جدایه در نشانگر RAPD



شکل ۴- دندروگرام ترسیم شده با استفاده از روش تجزیه خوشه‌ای UPGMA و ضریب تشابه جاکارد برای جدایه‌هایی که از لحاظ مورفولوژی به عنوان (a) *F. proliferatum*, (b) *F. fujikuroi* و (c) *F. vericillioides* شناسایی شدند.

جدول ۲- مشخصات جدایه‌های استفاده شده در بررسی‌های مولکولی.

جدایه	محل جمع‌آوری	گونه	EC ₅₀ (mg/l)	حدود اطمینان ۹۵ درصد EC ₅₀
Gf-49	پسیخان رشت	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۸۲	۰/۰۵۶-۰/۱۱۸
Gf-145	شیخ محله صومعه‌سرا	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۳۹	۰/۰۲۳-۰/۰۶۱
Gf-147	ابتدای جاده رودبنده	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۹۳	۰/۰۶۱-۰/۱۳۶
Gf-159	سیاهدر ویشان صومعه‌سرا	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۱۵	۰/۰۱۰-۰/۰۲۳
Gf-215	آبکنار انزلی	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۹۸	۰/۰۶۹-۰/۱۳۸
Gf-217	کلان کلاهه رو دسر	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۲۱۹	۰/۱۵۴-۰/۳۰۱
Gf-252	پیش کنار سنگر	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۳۱	۰/۰۲۰-۰/۰۴۵
Gf-257	نوحاله صومعه‌سرا	<i>F. proliferatum</i>	۰/۰۶۶	۰/۰۴۴-۰/۰۹۵
Gf-53	جاده بین سنگر و شاقاجی	<i>F. fujikuroi</i>	۰/۱۰۵	۰/۰۷۳-۰/۱۵۰
Gf-105	لاکسار صومعه‌سرا	<i>F. fujikuroi</i>	۰/۰۲۶	۰/۱۶-۰/۰۴۱
Gf-121	طالش محله صومعه‌سرا	<i>F. fujikuroi</i>	۰/۰۵۴	۰/۰۳۶-۰/۰۷۷
Gf-189	آبکنار انزلی	<i>F. fujikuroi</i>	۰/۰۱۵	۰/۰۰۹-۰/۰۲۴
Gf-237	شاقاجی سنگر	<i>F. fujikuroi</i>	۰/۰۹۲	۰/۰۶۵-۰/۱۲۹
Gf-261	روستای شهرستان- سنگر	<i>F. fujikuroi</i>	۰/۰۱۸	۰/۰۱۱-۰/۰۲۹
Gf-268	سه راهی شفت- فومن	<i>F. fujikuroi</i>	۰/۰۵۰	۰/۰۳۲-۰/۰۷۴
Gf-5	طلام سه شنبه سنگر	<i>F. vericillioides</i>	۰/۰۱۷	۰/۰۱۱-۰/۰۲۵
Gf-25	بیجار کنار رشت	<i>F. vericillioides</i>	۰/۰۲۰	۰/۰۱۲-۰/۰۳۲
Gf-89	گوشیوندان فومن	<i>F. vericillioides</i>	۰/۰۴۰	۰/۰۲۷-۰/۰۵۶
Gf-213	زربیجار املش	<i>F. vericillioides</i>	۰/۰۶۴۲	۰/۴۷۶-۰/۸۳۵
Gf-231	تکرم شفت	<i>F. vericillioides</i>	۰/۰۴۹	۰/۰۳۱-۰/۰۷۳
Gf-207	کمربندي رو دسر	<i>Fusarium sp.</i>	۰/۰۰۵	۰/۰۰۳۷-۰/۰۰۶۸

* سه جدایه Gf-207، Gf-213 و Gf-217 تنها براساس خصوصیات مورفولوژی و سایر جدایه‌ها براساس مطالعه تیپ‌های آزمیشی عباس‌زاده (۱۳۸۴) و مطالعات تکمیلی مورفولوژی شناسایی شدند.

یک دسته قرار گرفته‌اند، دارای ۱۲ MIC میلی‌گرم در لیتر می‌باشند. همچنین دو جدایه Gf-261 و Gf-237 که باهم دسته‌بندی شده‌اند، به ترتیب دارای ۵ و ۸ میلی‌گرم در لیتر بودند. اما در غلطت ۱ میلی‌گرم در لیتر تریفلومیزول، این دو جدایه ۸۴/۷ و ۸۴/۶ درصد، بازداری از رشد رویشی نشان دادند.

توسعه مقاومت در قارچ‌کش‌های گروه DMI، در نتیجه برهم‌کش چند ژن مسئول مقاومت بوده و پلی‌ژنیک (چندژنی) است (هويت، ۱۹۹۸). به نظر می‌رسد، از آنجا که تعداد زیادی ژن در حساسیت و مقاومت به قارچ‌کش‌های گروه DMI نقش دارند، این عامل می‌تواند در ایجاد تنوع در حساسیت به قارچ‌کش نقش داشته باشد. از آنجا که جدایه‌های آزمایش شده در این بررسی، شباهت ۱۰۰ درصد باهم نداشته‌اند، می‌توان چنین

اما در جدایه‌های *F. fujikuroi* چنین ارتباطی دیده نشد. در این گروه، جدایه‌های Gf-261 و Gf-237 که با شباهت نزدیک به ۷۰ درصد از بقیه جدایه‌های این گروه جدا شده‌اند، از دو روستای مجاور هم در بخش سنگر شهرستان رشت جمع‌آوری شده‌اند. با وجود این که شاخص MIC نسبت به شاخص EC₅₀ از اهمیت کمتری در بررسی حساسیت جدایه‌ها برخوردار است، اما به نظر می‌رسد که این جدایه‌ها ارتباط جالب توجهی را از این نظر نشان می‌دهند. هر دو جدایه Gf-189 و Gf-53 که با شباهت بالا در یک دسته قرار گرفته‌اند، دارای ۸ میلی‌گرم در لیتر می‌باشند. جدایه Gf-121 که با وجود دسته‌بندی با دو جدایه قبلی، تفاوت بیشتری با آنها دارد، دارای ۱۲ میلی‌گرم در لیتر است. دو جدایه Gf-105 و Gf-268 که با بیشترین شباهت در

ITS-1 (۱۹۹۸) تفاوتی در توالی نوکلئوتیدی نواحی ITS-2 از ژن rDNA در بین این دو گونه نیافتد. بنابراین، جدایه‌های سه گونه مورد بحث ممکن است دارای شباهت‌های زیادی بوده و در کنار هم قرار گیرند. در این پژوهش، از ۵ آغازگر تصادفی که قبلاً توسط هوانگ و همکاران (۱۹۹۷) جهت تمایز VCG‌های مختلف *F. moniliforme* (که هم‌اکنون به نام *F. verticilliooides* تغییر یافته است) و نیز یک آغازگر تصادفی (J-11) که برای آنالیز جدایه‌های توسط دامادزاده (۲۰۰۳) استفاده شده و نتایج بسیار خوبی را به دنبال داشته‌اند، استفاده گردید. استفاده از تعداد ۶ آغازگر نیز می‌تواند دلیلی بر قرار گرفتن جدایه‌های گونه‌های مختلف در کنار هم باشد. استفاده از توالی بعضی از نواحی مانند بتا توبولین در بررسی ادانل و همکاران (۱۹۹۸) و نیز MAT-1 و MAT-2 در بررسی استین کمپ و همکاران (۲۰۰۰) تفاوت‌هایی را در این گونه‌ها نشان داده است.

سپاسگزاری

از مؤسسه تحقیقات برنج کشور، به خاطر فراهم آوردن امکانات بخش اول این تحقیق، از سرکار خانم محیا عباس‌زاده، به خاطر تهیه جدایه‌های استفاده شده و از جناب آقای دکتر مصطفی درویش‌نیا، به خاطر راهنمایی‌های ارزشمند در شناسایی مورفولوژی جدایه‌ها، صمیمانه سپاسگزاری می‌نمایم.

برداشت کرد که تنوع ژنتیکی در جدایه‌های قارچ‌های عامل بیماری می‌تواند در تنوع حساسیت به قارچ‌کش تریفلومیزول مؤثر باشد و این امر با انجام این پژوهش با نشانگر RAPD به اثبات رسیده است.

در بررسی یورمن و همکاران (۲۰۰۰)، برروی حساسیت جدایه‌های *Botrytis cinerea* به قارچ‌کش‌های تیوفانات‌متیل و وینکلوزولین، از نشانگر RAPD جهت ایجاد تمایز بین جدایه‌ها استفاده شد. جدایه‌های حساس به هر دو قارچ‌کش در بسیاری از موارد با هم‌دیگر دسته‌بندی شدند. جدایه‌های مقاوم به یکی از قارچ‌کش‌ها و یا هر دو قارچ‌کش، معمولاً با سایر جدایه‌ها گروه‌بندی نشده و یا با جدایه‌های همان فنوتیپ گروه‌بندی می‌شوند.

در کنار هم قرار گرفتن جدایه‌های گونه‌های مختلف، در دندروگرام ترسیم شده برای تمام جدایه‌ها قابل بحث است. سه گونه مورد بررسی، در بخش قرار *Gibberella fujikuroi* گرفته و جزو گونه‌های species complex می‌باشند که شباهت بالای بین آنها از لحاظ مورفولوژی در بررسی‌هایی مانند گرلاخ و نیرنبرگ (۱۹۸۲) و نیرنبرگ و ادانل (۱۹۹۸) و از نظر متاپولیت‌های ثانویه در تحقیقاتی مانند دس‌جاردنز و همکاران (۲۰۰۰) نشان داده شده است. لسلی و همکاران (۲۰۰۴) نیز جدایه‌هایی از *F. proliferatum* و *F. fujikuroi* را یافتند که قادر به تولید ممثل جنسی موفقیت‌آمیز با جدایه‌های نماینده جمعیت آمیزشی مقابل بودند. آنها این احتمال را مطرح کردند که این دو گونه در واقع، یک گونه می‌باشند. همچنین ادانل و همکاران

منابع

1. Abbas-Zadeh, M. 2005. Study on the sexual fertility and determination the mating types of *Gibberella fujikuroi*, the cause of rice bakanae disease and foot rot. M.Sc. Thesis of Microbiology. Azad university of Lahijan, Iran, 122p. (In Persian)
2. Bayraktar, H., Dolar, F.S., and Maden, S. 2008. Use of RAPD and ISSR Markers in Detection of Genetic Variation and Population Structure among *Fusarium oxysporum* f. sp. ciceris Isolates on Chickpea in Turkey. J. Phytopathology, 156: 146-154.
3. Brent, J.B. 1988. Monitoring for fungicide resistance, P 9-11. In: Delp, C.J., Delp, B.R., Fort III, T.M., Morton, H.V., and Smith, C.M. Fungicide Resistance in North America. APS press.
4. Carter, L.L.A., Leslie, J.F., and Webster, R.K. 2008. Population structure of *Fusarium Fujikuroi* from California rice and water grass. Phytopathology, 98: 992-998.
5. Cunha, M.G., and Rizzo, D.M. 2003. Development of fungicide cross resistance in *Helminthosporium solani* populations from California. Plant Disease, 87: 798-803.

- 6.Damad-Zadeh, M. 2003. Identification of isolates of *Fusarium moniliforme*, the casual agent of rice foot rot disease, using RAPD technique. *Seed and Plant J. Agricultural Research*, 19: 227-243. (In Persian)
- 7.Desjardins, A.E., Manadhar, H.K., Plattner, R.D., Manadhar, G.G., Poling, S.M., and Maragos, C.M. 2000. *Fusarium* species from Nepalse rice production of mycotoxins and gibberellic acid by selected species. *Applied and Enviromental Microbiology*, 66: 1020-1025.
- 8.Fabritius, A.L., Shattock, R.C., and Judeson, H.S. 1997. Genetic Analysis of Metalaxyl Insensitivity Loci in *Phytophthora infestans* Using Linked DNA Markers. *Phytopathology*, 84: 1021-1030.
- 9.Gerlach, W., and Nirenberg, H.I. 1982. The Genus *Fusarium*-A Pictorial Atlas. *Mitt. Biol. Bundesanst Land-Forstw*, 406p.
- 10.Gisi, U., and Staehle-Czech, U. 1988. Resistance risk evaluation of new candidates for disease control, P 101-106. In: Delp, C.J., Delp, B.R., Fort III, T.M., Morton, H.V., and Smith, C.M. *Fungicide Resistance in North America*. APS Press.
- 11.Hamamoto, H., Hasegawa, K., Nakaune, R., Lee, Y.J., Makizumi, Y., Akutsu, K., and Hibi, T. 2000. Tandem repeat of a transcriptional enhancer upstream of the sterol 14 α -demethylase gene (*CYP51*) in *Penicillium digitatum*. *Applied and Enviromental Microbiology*, 66: 3421-3426.
- 12.Hewitt, H.G. 1998. Fungicides in Crop Protection. CAB INTERNATIONAL, 221p.
- 13.Hsiang, T., Yang, L., and Barton, W. 1997. Baseline Sensitivity and cross-resistance to demethylation-inhibiting fungicides in Ontario isolates of *Sclerotinia homoeocarpa*. *European J. Plant Pathology*, 103: 409-416.
- 14.Huang, R., Galperin, M., Levey, Y., and Peri, T.R. 1997. Genetic diversity of *Fusarium moniliforme* detected by vegetative compatibility groups and RAPD markers. *Plant Pathology*, 46: 871-881.
- 15.Izadyar, M., Padasht-Dehkaei, F., and Damad-Zadeh, M. 2000. Effectiveness of some new fungicides in controlling of rice Bakanae and foot rot disease by seed treatment. *Program Report, Plant Pest and Dis. Res. Ins. of Iran*, 43p. (In Persian)
- 16.Köller, W. 1988. Sterol demethylation inhibitors: mechanism of action and resistance, P 79-88. In: Delp, C.J., Delp, B.R., Fort III, T.M., Morton, H.V., and Smith, C.M. *Fungicide Resistance in North America*. APS Press.
- 17.Köller, W., Wilcox, W.F., Barnard, J., Jones, A.L., and Braun, P.G. 1997. Detection and Quantification of Resistance of *Venturia inaequalis* Populations to Sterol Demethylation Inhibitors. *Phytopathology*, 87: 184-190.
- 18.Leslie, J.F., Zeller, K.A., Wohler, M., and Summerell, B.A. 2004. Interfertility of two mating populations in the *Gibberella fujikuroi* species complex. *European J. Plant Pathology*, 110: 611-618.
- 19.Lotfi-Miri, F. 2006. study on the population structure of *Gibberella fujikuroi*, causal agent of rice bakanae disease and foot rot in Guilan province. M.Sc. Thesis of plant pathology. science and research campus, Islamic Azad university, Tehran, Iran, 136p.(In Persian)
- 20.Murray, M.G., and Thompson, W.F. 1980. Rapid isolation of high molecular weight plant DNA. *Nucleic Acids Research*, 8: 4321-4325.
- 21.Nirenberg, H.I., and O'Donnell, K. 1998. New *Fusarium* species and combinations within the *Gibberella fujikuroi* species complex. *Mycologia*, 90: 434-458.
- 22.O'Donnell, K., Cigelnik, E., and Nirenberg, H.I. 1998. Molecular systematics and phylogeography of the *Gibberella fujikuroi* species complex. *Mycologia*, 90: 465-493.
- 23.Padasht-Dehkaei, F., Sharifi-Tehrani, A., Hajarood, G., Izadyar, M., and Okhovvat, S.M. 1996. Study on the efficacy of some fungicides in controlling rice bakanae disease in Guilan province. *Iranian Journal of Plant Pathology*, 32: 268-277. (In Persian)
- 24.Rubio, J., Hajj-Moussa, E., Kharrat, M., Moreno, M.T., Millan, T., and Gil, J. 2009 Two genes and linked RAPD markers involved in resistance to *Fusarium oxysporum* f.sp. *Ciceris* race 0 in chickpea. *Plant Breeding*, 2: 188-19.
- 25.Russel, P.E. 2003. FRAC Monograph, No 3: Sensitivity Baselines in Fungicide Resistance Research and Management. *Crop Life International*, Brussels, 56p.
- 26.Steenkamp, E.T., Wingfield, B.D., Coutinho, T.A., Zeller, K.A., Wingfield, M.J., Marasas, W.F.O., and Leslie, J.F. 2000. PCR-based identification of MAT-1 and MAT-2 in the *Gibberella fujikuroi* species complex. *Applied and Environmental Microbiology*, 66: 4378-4382.
- 27.Summerell, B.A., Salleh, B., and Leslie, J.F. 2003. A utilitarian approach to *Fusarium* Identification. *Plant Disease*, 87: 117-128.
- 28.Yourman, L.F., Jeffers, S.N., and Dean, R.A. 2000. Genetic Analysis of Isolates of *Borytis cinerea* Sensitivity and Resistant to Benzimidazole and Dicarboximide Fungicides. *Phytopathology*, 90: 851-859.

Relationship between RAPD markers and baseline sensitivity to triflumizole in *Fusarium* isolates, causal agents of rice bakanae disease and foot rot

A. Hosseinezhad¹, *D.M. Zafari² and F. Padasht Dehkaei³

¹Former M.Sc. Student, Dept. of Plant Protection, Bu Ali Sina University of Hamadan,

²Associate Prof., Dept. of Plant Protection, Bu Ali Sina University of Hamadan,

³Instructor Research, Dept. of Plant Protection, Rice Research Institute, Rasht

Abstract

Three species of *Fusarium verticillioides*, *F. fujikuroi* and *F. proliferatum*, have been considered as the causal agents of rice bakanae disease and foot rot in different regions. To detect resistance to new fungicide in fungal isolates of disease causal agent, identification of baseline sensitivity is necessary before its application in field level. Genetic variation has been identified as one of the major factors differing baseline sensitivity to fungicides. In this study, baseline sensitivity of 46 isolates to triflumizole was investigated in PSA medium amended with different concentrations of fungicide active ingredient, and EC₅₀ and MIC of this fungicide were calculated for each isolate. Also 21 isolates, belong to 3 mating populations were selected for molecular studies using RAPD markers. The results showed that different isolates placed on 4 groups on the basis of overlapping 95% confidence limits for EC₅₀ and only two isolates had less sensitivity to triflumizole. In constructed dendrogram by RAPD markers, isolates with higher EC₅₀, the most and the least sensitive isolates showed more difference with others. Also *F. fujikuroi* isolates showed markedly difference based on MIC value. The observed differences among isolates using RAPD markers confirmed that differences in baseline sensitivity to triflumizole rooted in genetic variation.

Keywords: Baseline sensitivity; Triflumizole; *Fusarium*; RAPD

* Corresponding Author; Email: zafari_d@yahoo.com