

## مقایسه پارامترهای جمعیت در جمعیت‌های منطقه‌ای سفید بالک پنبه

در ایران *Bemisia tabaci* (Hom.: Aleyrodidae)

محمد امین سمیع، کریم کمالی، علی اصغر طالبی، یعقوب فتحی‌پور<sup>۱</sup>

چکیده

پارامترهای جمعیت سفید بالک پنبه [ *Bemisia tabaci* (Genn.) (Hom.: Aleyrodidae) ] در سال ۱۳۸۰ مورد بررسی قرار گرفت. برای این هدف برگ‌های پنبه آلوود به بوره‌ها و شفیره‌های این آفت از کشت زارهای پنبه داراب، قم، ساوه، گنبد، گرجان، ورامین، گرمیار، ارزویه (کرمان) و شوشتر (خوزستان) گردآوری شدند. بوره‌ها و شفیره‌ها در اتاق رشد تحت شرایط دمای  $24 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد، رطوبت نسبی  $55 \pm 3$  درصد و دوره نوری  $16$  ساعت روشتابی و  $8$  ساعت تاریکی روی پنبه رقم ورامین  $76$  پرورش داده شدند. حشرات کامل هر یک از جمعیت‌های گردآوری شده پس از خارج شدن از پوسته شفیرگی روی گلدان‌های حاوی بوره پنبه که از پیش کاشته شده و به مرحله گلدهی رسیده بودند، رها شدند. برای نگهداری و جلوگیری از تقفس‌های حشرات هر منطقه از تقفس‌های توری به ابعاد  $7 \times 50 \times 50$  سانتی‌متر بھرگیری شد. در این بررسی از هر جمعیت  $40$  سفیدبالک ماده جفت‌گیری کرده، مطالعه شد. هر سفیدبالک ماده به همراه دو نر جدالگانه در داخل تقفس‌های برگی ساخته شده از ظروف پلاستیکی شفاف به ابعاد  $10 \times 10 \times 10$  رها شد و هر  $24$  ساعت یکبار این حشره به تقفس جدید حاوی برگ پنبه متصل به بوره متقل و برگ قبلی برای ادامه رشد تخم‌ها و اندازه گیری پارامترهای تولید مثل نگهداری گردید.

نتایج نشان داد نرخ ذاتی افزایش جمعیت [ (r) Intrinsic rate of increase ] برای جمعیت‌های داراب، قم، ساوه، گنبد، گرجان، ورامین، گرمیار، ارزویه و شوشتر به ترتیب  $0.0401$ ،  $0.0719$ ،  $0.0402$ ،  $0.0750$ ،  $0.0774$ ،  $0.0682$ ،  $0.0701$ ،  $0.0876$  و  $0.0888$  نتایج ماده در هر ماده در روز، مدت زمان دو برابر شدن جمعیت [ (DT) Doubling time(DT) ] به ترتیب  $11.951/22$ ،  $9.63/26$ ،  $17/26$ ،  $11/4.01/24$ ،  $9/63$ ،  $28/74$ ،  $28/9$  و  $28/72$  به ترتیب [ (T) Mean generation time (T) ] به ترتیب  $28/74$ ،  $28/9$ ،  $28/16$ ،  $28/9$ ،  $28/22$ ،  $28/9$ ،  $28/16$  و  $28/9$  روز و میانگین مدت زمان یک نسل [ (SL) Generation time (SL) ] به ترتیب  $27/03$ ،  $27/12$ ،  $27/12$ ،  $27/12$ ،  $27/12$ ،  $27/12$ ،  $27/12$  و  $27/12$  روز بدست آمد. سایر پارامترهای جمعیت از جمله نرخ متأثر افزایش جمعیت، نرخ ذاتی تولد، نرخ ذاتی مرگ و توزیع سنی نیز محاسبه شد. نتایج این پژوهش نشان داد که بین پارامترهای جمعیت بخصوص نرخ ذاتی افزایش جمعیت در جمعیت‌های سفیدبالک پنبه اختلاف معنی‌دار وجود دارد، به طوری که جمعیت جمع‌آوری شده از داراب دارای کمترین  $2$  و جمعیت مربوط به شوشتر دارای بیشترین  $2$  بود. این اختلاف نشان دهنده این است که اختلاف درونی و ذاتی در جمعیت‌ها وجود داشته و سرعت افزایش جمعیت در جمعیت جمع‌آوری شده از شوشتر بیشتر است..

واژه‌های کلیدی: سفید بالک پنبه، پارامترهای جمعیت، نرخ ذاتی رشد، *Bemisia tabaci*

<sup>۱</sup>. به ترتیب دانشجوی دکتری، استاد و استادیاران حشره‌شناسی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران

## مقدمه

گسترده‌ای را در مزارع پنبه، سویا، سبزی‌ها و گیاهان زیستی وارد ساخت و به طرف جنوب پیشروی کرد (۲۲). گیل (۱۹) پیشنهاد کرد که بیوتیپ جدید یک گونه روشن و آشکاری از بیوتیپ ساده قدیمی است، و پرینگ و همکاران (۲۲ و ۲۴) پیشنهاد کردند که نام بیوتیپ جدید به Silverleaf whitefly whitefly و یا یک گونه جدید تغییر یابد. بحث فوق وقتی مطرح شد که در اثر تلاقی بین ماده‌های این دو استرین هیچ گونه ماده باروری به وجود نیامد. افزون بر این تجزیه به روش الکتروفورز (۲۳) اختلاف آللی، و به روش توالی یابی DNA (۲۴) اختلاف در توالی ژنومی را نشان داد، به طوری که بین افراد دو توده کمتر از ۱۰ درصد تشابه وجود داشت. بر پایه این آزمایش‌ها بیوتیپ *Bemisia argentifolii* جدید به گونه جدید تحت عنوان *Bemisia tabaci* تغییر نام داد (۶). جایگزینی نژادها یا گونه‌ها ممکن است در بسیاری از جاهای دنیا رخ داده باشد ولی دانش کافی از جایگزینی نژادها تنها در مورد خاور آمریکا است (۱۹). دبارو و همکاران (۱۴) با استفاده از فضای (Transcribed Internal Spacer) ITS1 ریبوزومی (rDNA) فیلوزنی *B. tabaci* را بررسی و مشخص کردند که بیوتیپ B در ایران نیز انتشار دارد (نخستین گزارش) (توضیح این که روی دی. ان. آ. ریبوزومی سه جایگاه با وزن‌های ۵/۶، ۱۸ و ۲۸ و در بین این سه جایگاه دو فضا به نام فضای اول و فضای دوم وجود دارد که اندازه فضای اول در این بررسی مولکولی برای روشن شدن چندشکلی بهره‌گیری شده است). پرینگ (۲۵) با مروری بر بیوتیپ‌های *B. tabaci* از سراسر دنیا آنها را تحت نام *B. tabaci species complex* گروه‌بندی کرده و جمعیت گردآوری شده از ایران را بر اساس روش RAPD-PCR در گروهی قرار داد که با علامت B و به نام *B. argentifolii* مشخص شده است. در ایران عسلک پنبه نخستین بار توسط بشیرالهی در سال ۱۳۲۳ با نام عسلک پنبه از اطراف کرمان گردآوری شد (۱)، و کریوخین (۲) در سال ۱۳۲۶ آن را از نواحی جنوبی ایران گزارش کرد، که به علت بودن دشمنان طبیعی حدود ۹۰ درصد جمعیت آفت کنترل می‌شود.

[*Bemisia tabaci* (Genna) (Hom.: Aleyrodidae)] به عنوان یک آفت اقتصادی در اکثر نقاط دنیا وجود دارد (۱۸). این آفت، دارای دامنه میزبانی وسیع (polyphagous) و همه جازی است و روی بسیاری از گیاهان کشاورزی گزارش شده است (۲۱). همچین به عنوان آفت گیاهان گلخانه‌ای در مناطق معتدل و گرم دنیا نیز اهمیت پیدا کرده است (۸ و ۲۸)، این آفت به روش مکیدن شیره گیاهی (۲۸ و ۲۹)، و آلدگی و ش پنبه به عسلک تولید شده (۴ و ۱۷) موجب کاهش تولید می‌شود (۲۰). انتقال بیش از ۶۰ نوع بیماری ویروسی گوناگون دلیل دیگری بر خسارت زایی این آفت است (۵).

دگرگونی در سیستماتیک جنس *Bemisia* به ویژه گونه‌های نزدیک، از اوایل دهه ۱۹۸۰ مورد توجه قرار گرفت. در آن زمان یک سفیدبالک خسارت زا روی گیاهان زیستی در جنوب شرق امریکا پیدا شد (۲۶). نگرش ویژه به این سفیدبالک بر این پایه استوار بود که با سفیدبالک موجود از سال ۱۸۹۴ تشابه مرفولوژیکی بسیار زیادی وجود داشت (۲۷)، ولی از نگرش ژنتیکی (۱۲ و ۱۳) و جنبه‌های ویژه‌ای از بیولوژی متفاوت بود. شماری از این جنبه‌های بیولوژیک شامل گسترش دامنه میزبانی (۹)، باروری بالا (۷) و توانایی انتشار بیماری‌های ویروسی روی گیاه میزبان بود. بر این اساس توده جدید در ابتدا یک استرین یا بیوتیپ از گونه *B. tabaci* معرفی شده و نام‌ها یا نشانه‌های گوناگون به آن، و بیوتیپ قبلی داده شد. این نشانه‌ها شامل فلوریدا، اریزونا یا کالیفرنیا استرین، استرین بنت قنسول (poinsettia strain) و استرین پنبه (cotton strain) (۷)، استرین B و A (۱۱ و ۱۳) است که به ترتیب به بیوتیپ‌های جدید و قدیم اختصاص داده شد. این داستانی است که از سال ۱۹۸۶، ابتدا در ایالات متحده شروع شده است و تا هم اکنون ادامه دارد. در آن سال، بیوتیپ جدید در فلوریدا از روی بنت قنسول (*Euphorbia pulcherima*)، برای نخستین بار جمع‌آوری گردید (۲۶). در آن زمان این بیوتیپ خسارت

کشاورزان بیشتر مناطق پنهان کاری کشور بود. افزون بر این، قفس هایی به ابعاد  $50 \times 20 \times 70$  سانتی متر ساخته و با پارچه توری مش ۵۰ پوشانده شد، جلوی این قفس، دریچه‌ای به درازای ۵۰ سانتی متر ایجاد و با زیپ باز ویسته می‌شد، جابه‌جایی گلدانها و سایر بازدیدهای لازم با دقت از این دهانه انجام می‌شد، نمونه برداری‌های روزانه از حشرات داخل قفس از طریق آستین‌هایی که کنار دهانه دوخته شده بود انجام می‌شد. از این قفس‌ها برای نگهداری و تهیه توده‌های گردآوری شده بهره‌گیری شد. برای این کار حشرات خارج شده از حالت شفیرگی با اسپیراتور گردآوری و داخل قفس رها شدند. برای هر توده از یک یا بیش از یک قفس استفاده شد و هر قفس دارای یک برجسب حاوی تاریخ، مکان جمع‌آوری و میزان بود. مکان نگهداری قفس‌ها و انجام آزمایش‌ها در اتاق رشد (Growth chamber) با شرایط دمایی  $24 \pm 2$  درجه سانتی گراد، رطوبت نسبی  $55 \pm 3$  درصد و دوره نوری ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی بود.

#### بررسی‌های آزمایشگاهی

برگ‌های آلوده به شفیره از هر جمعیت از ناحیه دمیرگ جدا و داخل قفس برگی قرار داده شد. به صورتی که دمیرگ داخل ظروف محتوی آب قرار می‌گرفت. پس از ۲۴ ساعت ۵۰ حشره نر و ماده به‌وسیله اسپیراتور گردآوری و درون قفس برگی رها شدند. برای جلوگیری از ایجاد اشتباه در شناسایی حشرات کامل نر و ماده اسپیراتور حاوی حشره کامل با استفاده از استریومیکروسکوپ دیده شده و نرها با داشتن جثه کوچک‌تر و انتهای شکم باریک‌تر از ماده‌ها جدا شدند، در حالی که انتهای شکم ماده گرد و اندازه بزرگ‌تر است. ۲۴ ساعت بعد افراد از قفس خارج شدند و دامنه ۱۰۰ تا ۲۰۰ عدد از تخم‌های گذاشته شده برای بررسی مراحل رشدی و محاسبه پارامترهای جمعیت استفاده شدند. حشرات کامل تولید شده از این تخم‌ها برای تشکیل جدول تولید مثل و محاسبه پارامترهای جمعیت استفاده شد. از هر توده شمار ۱۵ حشره کامل ماده (در هر آزمایش یک

قهاری و حاتمی (۳) با مطالعه فون آلتورو دهای اصفهان ۱۲ گونه سفیدبالک از جمله *B. argentifolii* را از اصفهان گزارش کردند. این که آیا جایگزینی نزد در چه مناطقی از ایران و به چه میزانی رخ داده، دلیلی بر بررسی‌های انجام شده به‌وسیله این پژوهش در سال ۱۳۸۰ بود. براین پایه مقایسه پارامترهای جمعیت از قبیل نرخ ذاتی رشد، نرخ تولید مثل ناخالص و خالص، نرخ تولد، نرخ مرگ، میانگین مدت زمان یک نسل و مدت زمان دو برابر شدن جمعیت در توده‌های گوناگون بررسی شد. این توده‌ها از مکان‌های گوناگون کشور واژ روی پنه جمع‌آوری شدند.

#### مواد و روش‌ها

##### جمع‌آوری نمونه

برای این هدف مناطقی از کشور که از دید سطح زیر کشت پنهان درجه نخست را داشت، و یا سابقه کشت پنهان در آنجا زیاد بود، بررسی و نمونه‌های مورد نیاز گردآوری شد. این مناطق شامل شوستر، ارزوییه (استان کرمان)، مزارع آزمایشی کشت پنهان دانشگاه تربیت مدرس، ورامین، گرم‌سار، گرگان، گنبد، ساوه، قم و داراب (استان فارس) است. برای نمونه برداری برگ‌های پنهان‌آلوده به پوره و شفیره *B. tabaci* به روش تصادفی از کشتزارهای مکان‌های بالا گردآوری شدند و به منظور حفظ برگ‌ها تا زمان ظهور حشرات کامل، دمیرگ آنها در آب قرار داده شد. با این روش برگ‌ها به مدت ۱۰ تا ۲۵ روز زنده می‌مانندند. نمونه‌ها به آزمایشگاه آورده شدند و برای خروج حشرات کامل و تهیه یک توده یک دست از هر منطقه نگهداری شدند. همزمان، شماری گلدان با قطر دهانه و بلندی ۳۵ سانتی متر با ترکیب دو قسمت خاک برگ و یک قسمت خاک رس پر و برای کشت پنهان آماده شدند. برای داشتن گیاهان مناسب در تمام دوره آزمایش، هر ۲۰ روز یک بار تعداد جدیدی از گیاهان کاشته شدند. بذر مورد استفاده از رقم ورامین ۷۶ بود که از موسسه تحقیقات پنهان ورامین تهیه شد. دلیل انتخاب این رقم، پر تولید بودن و فراوانی کاشت آن توسط

شفاف پوشانده شده بود). باقی ماندن برگ روی بوته به این سبب بود که با زنده ماندن برگ مراحل رشدی از تخم تا حشره کامل طی شده و شماری از این تخمهای گذاشته شده بهوسیله هر ماده در روز که به نتایج ماده تبدیل می‌شود به دست آید. به این ترتیب نسبت ماده‌های زنده در مرحله سنی  $x$  در یک ستون جدول و شمار نتایج ماده تولید شده بهوسیله یک ماده در ستون دیگر جدول آورده شده و محاسبه پارامترها انجام شد. اجزای اصلی محاسبه شامل سن  $x$ ، بقای هر دوره ( $\pi_x$ ) و شمار نتایج ماده حاصل از تولید مثل ماده در سن  $x$  ( $m_x$ ) هستند که به کمک آنها پارامترهای جمعیت از طریق تشکیل جدول‌های زندگی ویژه تولید مثل و بر اساس روش کری ( $\lambda_0$ ) محاسبه شدند. نتایج به دست آمده توسط نرم افزار SPSS تجزیه و تحلیل آماری شده و در صورت وجود اختلاف معنی دار، جمعیت‌های گوناگون توسط آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح ۵ درصد مقایسه شدند. افزون بر این پارامترهای مختلف قبل از آزمون آماری بهمنظر نرمال کردن به ریشه دوم تبدیل شدند.

## نتایج

پارامترهای جمعیت در مورد جمعیت‌های گوناگون *B. tabaci* در ایران محاسبه و مقایسه شدند. نتیجه تجزیه واریانس و محاسبه‌های آماری بین توده‌های گوناگون به عنوان فاکتور مستقل، و پارامترهای مورد مطالعه به عنوان متغیر وابسته در جدول ۱ آورده شده است. نتایج نشان داد که بین نرخ ناخالص تولید مثل در جمعیت‌های مناطق مختلف در سطح احتمال ۵ درصد ( $P < 0.05$ ) و در بقیه پارامترها در سطح ۱ درصد اختلاف معنی دار وجود داشت. این نکته به این معنی است که گوناگونی و تنوع بیولوژیکی بین توده‌ها از نظر پارامترهای جمعیت وجود دارد که ممکن است نشانه وجود بیوتیپ‌های گوناگون باشد.

مقدار میانگین پارامترهای جمعیت بر پایه داده‌های سن ( $x$ )، بقای میان دوره ( $\pi_x$ ) و شمار نتایج ماده حاصل از تولید مثل ماده در سن  $x$  ( $m_x$ ) و فرمول‌های مربوطه ( $\lambda_0$ ) در جدول ۲ نشان داده شده است. در این جدول میانگین برای پارامترهای نرخ

ماده با دو نر) که ۲۴ ساعت از سن آنها گذشته بود، در چهار تکرار وارد آزمایش شد. شماری از حشرات ماده که وارد آزمایش شده بود در زمان جایه‌جایی روزانه ماده‌ها به یک برگ دیگر و شمارش روزانه تخمهای فرار کردند. بر این پایه داده‌های به دست آمده از بررسی کامل حداقل تعداد ماده باقی مانده که ۱۰ عدد بود برای محاسبات آماری بهره‌گیری شد. شماری از حشرات ماده که کامل و تا آخرین روز زنده‌ماندن مطالعه شدند در برخی توده‌ها بیشتر از ۱۰ بود. بر این اساس شماری از داده‌ها تا سقف ۱۰ به صورت تصادفی حذف شد. با نگرش به ۱۰ توده موجود و ۱۵ فرد در هر تکرار، ۱۵ گلدان انتخاب و روی هر بوته ۱۰ برگ (به ازای هر جمعیت یک برگ) از ناحیه میانی که نه پیر باشد، و نه خیلی جوان به جای گذاشته شد و بقیه برگ‌ها از بوته جدا شدند. افزون بر این، برای نگهداری هر حشره روی یک برگ از ظروف شفاف پلاستیکی ابعاد  $13 \times 10 \times 3$  بهره‌گیری شد. با استفاده از دو عدد از این کاسه‌ها یک قفس کوچک (Clips cage) ساخته شد، و با قرار دادن دو لنگه روی هم یک برگ پوشانده شده، و با ایجاد دریچه‌هایی که با تور بسته می‌شد جریان هوای داخل قفس برقرار شد. با گذشت ۲۴ ساعت از رهاسازی، جایه‌جایی ماده و انتقال به برگ جدید انجام شده و تا روز مرگ حشره کامل ادامه یافت. برگ‌هایی که حاوی تخمهای گذاشته شده توسط ماده در روزهای پیشین بود از قفس برگی خارج کرده و برای جلوگیری از آلودگی بوته‌ها و تداخل توده‌ها پس از باز کردن روزانه قفس‌ها، بوته‌ها با استوانه شفاف به بلندی ۶۰ و قطر ۳۵ سانتی‌متر پوشانده شد. به این ترتیب هر برگ حاوی تخمهای گذاشته شده توسط ماده در یک روز بود. در حالی که برگ‌ها متصل به بوته بود با خسم کردن بوته و آوردن برگ زیر استریومیکروسکوپ، با درشت‌نمایی ۲۵ برابر تخمهای گذاشته شده توسط هر ماده در روز از نگرش درازای زمان هر یک از دوره‌های رشدی، دوره جنینی، درصد خروج پوره سن یک، درصد خروج حشرات کامل ماده و نر بررسی شد (در این مرحله برگ حاوی تخم، داخل قفس برگی نبوده و بهوسیله استوانه

ارزوییه در گروه ۲ (میانه) و توده شوستر تنها در گروه ۳ (بیشترین) جای گرفته است. با نگرش به این که بین توده داراب، قم و شوستر از نظر نرخ ذاتی رشد اختلاف معنی‌دار وجود دارد ولی بین توده‌هایی دیگر اختلاف معنی‌دار وجود ندارد، برای پارامتر نرخ ناخالص تولید مثل توده گند و داراب فقط در گروه ۱ (کمترین)، توده قم، گرگان، ارزوییه، ورامین و شوستر در گروه (میانه)، توده ساوه، گرمسار و مزرعه دانشگاه در گروه ۳ (بیشترین) جای گرفته است. دیگر پارامترها نیز به همین ترتیب تنوع ویژه‌ای نشان می‌دهند. نکته دیگر در گروه‌بندی توده‌ها، مسافت و میزان نزدیکی مکان‌های نمونه‌برداری است. همان‌طور که دیده می‌شود، دو جمعیت گردآوری شده از گرگان و گند برعایه بیشتر پارامترهای جمعیت در یک گروه قرار گرفته است. توده‌های گرمسار، ورامین و ساوه نیز که در مکان‌های نزدیک به هم قرار گرفته‌اند در یک گروه هستند و درصد تشابه بیشتری را نشان می‌دهند. در مورد دو توده گرگان و گند نیز این‌طور نتیجه‌گیری می‌شود که این دو منطقه یکی است. در کل، توده‌های گردآوری شده از ناحیه مرکزی نسبت به توده‌های مکان‌های کناری مثل داراب گند و گرگان دارای باروری بیشتری بودند.

نسبت افرادی که در هر کلاس سنی  $\times$  وجود دارد در جدول ۳ آمده است، میانگین بدست آمده برای همه جمعیت‌ها نشان می‌دهد که نسبت کلاس‌های سنی، طول دوره رشد جنینی پوره سن یک تا چهار و شفیرگی به کل جمعیت به ترتیب  $0/63$ ،  $0/15$ ،  $0/05$ ،  $0/04$ ،  $0/04$ ،  $0/02$ . بود، و برای دوره پیش از بلوغ و حشره کامل این مقدار به ترتیب  $0/93$  و  $0/07$  به دست آمد. بر این پایه توزیع سنی و دوره پیش از بلوغ بیشترین مقدار را به خود اختصاص داده است. به عبارتی دیگر  $63\%$  درصد از کل جمعیت یک توده سفیدبالک پنبه را تخصم‌های در حال تفریخ تشکیل می‌دهد. و دوره سنی پیش از بلوغ با مقدار  $93\%$  درصد بیشترین سهم را در پایداری جمعیت دارد.

ناخالص تولید مثل (GRR)، نرخ خالص تولید مثل (NRR) یا  $R_0$  نرخ ذاتی افزایش جمعیت<sup>(۲)</sup>، نرخ متناهی افزایش جمعیت ( $\lambda$ )، نرخ ذاتی تولد ( $b$ )، نرخ ذاتی مرگ ( $d$ )، مدت زمان دو برابر شدن جمعیت (DT) و متوسط مدت زمان یک نسل (T) بر حسب روز حساب شده است. همان‌طور که دیده می‌شود برای پارامتر نرخ ناخالص تولید مثل، توده‌های ساوه، گرمسار و مزرعه دانشگاه بیشترین مقدار و گند و داراب کمترین مقدار را نشان داد، در مورد پارامتر نرخ خالص تولید مثل توده‌های مزرعه دانشگاه، شوستر و گرمسار بیشترین مقدار داراب و گند کمترین مقدار را به خود اختصاص دادند. نرخ ذاتی افزایش جمعیت در توده‌های شوستر و مزرعه دانشگاه بیشترین مقدار و در توده‌های داراب و گرگان کمترین مقدار را دارا بودند، برای پارامتر نرخ ذاتی تولد، توده‌های شوستر و مزرعه دانشگاه بیشترین و داراب و گند کمترین مقدار را داشتند، در مورد مدت زمان دو برابر شدن و میانگین مدت زمان یک نسل، جمعیت داراب بیشترین و شوستر کمترین مقدار را از خود نشان دادند(جدول ۲). با یک نتیجه‌گیری کلی دیده می‌شود که بر اساس شماری از پارامترها به‌ویژه نرخ ذاتی افزایش جمعیت، توده‌های شوستر، مزرعه دانشگاه، ساوه، گرمسار، ارزوییه و ورامین دارای بیشترین مقدار تولید مثل و بدون اختلاف آماری از یکدیگر بوده و توده‌های داراب، گند و گرگان دارای کمترین نرخ در تولید مثل بوده که با هم نیز اختلاف آماری ندارند. دانستن این نکته می‌تواند در مبارزه با این آفت در مناطق مختلف دارای اهمیت باشد. با توجه به این که این مطالعه فقط در یک درجه حرارت و رطوبت و یک میزان مشخص انجام شد، برای نتیجه‌گیری عملی از این مطالعه بررسی‌های اکولوژیکی وسیع‌تری لازم است. با بهره‌گیری از آزمون دانکن، گروه‌بندی و شناسایی میزان تشابه انجام شده و نتایج آن به صورت حروف در این جدول گنجانده شده است. با نگرش کلی بر این گروه‌بندی دیده می‌شود که برای پارامتر نرخ ذاتی افزایش جمعیت توده داراب، گرگان و گند در گروه ۱ (کمترین) توده قم، ساوه، گرمسار، ورامین، مزرعه دانشگاه و

جدول ۱. نتایج تجزیه واریانس (میانگین مربعات) مربوط به پارامترهای جمعیت در توده‌های مختلف

جمع آوری شده از کشتزارهای پنبه *B. tabaci*

متغیر	منبع تغییرات	میانگین مربعات	F	سطح احتمال معنی دار بودن.
نرخ ناخالص تولید مثل (GRR)	تیمار	۲/۲۹۲	۲/۲۲۸	۰/۰۴۰*
	اشتباه	۱/۰۲۸		
نرخ خالص تولید مثل (NRR)	تیمار	۲/۱۶۵	۴/۴۱۱	۱/۰۰۰**
	اشتباه	۰/۴۹۱		
نرخ ذاتی افزایش جمعیت (r)	تیمار	۰/۰۰۵	۵/۰۸۳	۰/۰۰۰**
	اشتباه	۱/۰۰۱		
نرخ متناهی افزایش جمعیت ( $\lambda$ )	تیمار	۰	۴/۷۹۴	۰/۰۰۰۰**
	اشتباه	۰		
نرخ ذاتی تولد (b)	تیمار	۰/۰۰۳	۴/۸۱۱	۰/۰۰**
	اشتباه	۰/۰۰۱		
نرخ ذاتی مرگ (d)	تیمار	۰	۳/۷۳۸	۰/۰۰۰۲**
	اشتباه	۰		
مدت زمان دو برابر شدن جمعیت (DT)	تیمار	۱/۳۱۷	۳/۸۰۱	۰/۰۰۰۲**
	اشتباه	۰/۳۴۷		
میانگین مدت زمان یک نسل (T)	تیمار	۰/۰۷۹	۴/۱۲۴	۰/۰۰۱**
	اشتباه	۰/۰۱۹		

\* معنی دار در سطح احتمال ۵٪ \*\* معنی دار در سطح احتمال ۱٪  
درجه آزادی تیمار و اشتباه در تمام متغیرها به ترتیب ۹ و ۴۰ بود.

ورامین و ساوه کمتر از این مقدار و در توده‌های گرمسار، ارزوییه، مزرعه دانشگاه و شوستر، بالاتر از این مقدار بود. در واقع مقدار ۲ به مقدار تعیین شده برای استرین B در شرایط دمایی مشابه نزدیک‌تر است. با مقایسه مقدار  $\lambda$  نیز همین نتیجه به دست می‌آید. مقدار DT برای جمعیت‌های گرمسار، مزرعه دانشگاه و شوستر کمتر از مقدار فوق و در سایر جمعیت‌های منطقه‌ای بیشتر است. مقدار T

بحث شماری از پارامترهای جمعیت برای استرین B در پنج درجه حرارت روی گیاه بنت قنسول به وسیله انکگارد (۱۶) مطالعه شد. بر اساس نتایج بدست آمده از این پژوهش، مقادیر DT، T،  $\lambda$  در شرایط دمایی ۲۵ درجه سانتی‌گراد به ترتیب  $0/۰۸۷۲$ ،  $1/۰۹۱۱$ ،  $4/۳۰۸۷$ ،  $7/۹۴۸$  بوده است. در بررسی انجام شده روشن شد که مقدار ۲ در توده‌های داراب، قم، گرگان، گندم،

جدول ۲. مقایسه میانگین‌های مربوط به پارامترهای جمعیت در توده‌های گوناگون *B. tabaci*

نسل	جمعیت	نرخ خالص	نرخ خالص	جمعیت‌ها				
				نرخ ذاتی برابر شدن زمان یک	نرخ ذاتی مرگ	نرخ ذاتی تولد	نرخ متابهمی افزاش	نرخ ذاتی جمعیت
۲۶/۸۴ <sup>a</sup>	۷/۰۸ <sup>a</sup>	۰/۰۰۶۷ <sup>a</sup>	۰/۱۰۷ <sup>c</sup>	۱/۱۰۵ <sup>c</sup>	۰/۰۹۹ <sup>c</sup>	۱۵/۸۸ <sup>d</sup>	۳۹/۳۲ <sup>ab</sup>	شوستر
۲۸/۲۱ <sup>ab</sup>	۹/۲۲ <sup>a</sup>	۰/۰۰۸۳ <sup>a</sup>	۰/۰۹۸ <sup>bc</sup>	۱/۰۹۴ <sup>bc</sup>	۰/۰۷۵ <sup>bc</sup>	۱۲/۴ <sup>cd</sup>	۳۳/۰۶ <sup>ab</sup>	اززویه
۳۰/۲۶ <sup>d</sup>	۷/۷۵ <sup>a</sup>	۰/۰۰۶۱ <sup>a</sup>	۰/۰۹۹ <sup>bc</sup>	۱/۰۹۷ <sup>bc</sup>	۰/۰۹۳ <sup>bc</sup>	۱۶/۸۷ <sup>d</sup>	۴۰/۵۵ <sup>b</sup>	مزرعه دانشگاه
۲۷/۰۵ <sup>ab</sup>	۸/۹۴ <sup>a</sup>	۰/۰۱۰۶ <sup>a</sup>	۰/۰۸۹ <sup>bc</sup>	۱/۰۸۲ <sup>bc</sup>	۰/۰۷۷ <sup>bc</sup>	۹/۸۹۸ <sup>abcd</sup>	۳۴/۳۵ <sup>ab</sup>	ورامین
۲۹/۱۲ <sup>bcd</sup>	۷/۹۱ <sup>a</sup>	۰/۰۰۶۹ <sup>a</sup>	۰/۰۹۷ <sup>bc</sup>	۱/۰۹۴ <sup>bc</sup>	۰/۰۸۸ <sup>bc</sup>	۱۴/۷۶ <sup>cd</sup>	۴۵/۶۲ <sup>b</sup>	گرمسار
۲۸/۶۸ <sup>bcd</sup>	۱۰/۱ <sup>a</sup>	۰/۰۱۱۳ <sup>a</sup>	۰/۰۸۲ <sup>b</sup>	۱/۰۷۳ <sup>b</sup>	۰/۰۶۸ <sup>a</sup>	۷/۵۳۹ <sup>abc</sup>	۳۱/۹ <sup>a</sup>	گرگان
۲۸/۱۳ <sup>ab</sup>	۱۱/۵ <sup>b</sup>	۰/۰۰۷۳ <sup>a</sup>	۰/۰۷۹ <sup>b</sup>	۱/۰۷۴ <sup>b</sup>	۰/۰۶ <sup>a</sup>	۶/۹۳۱ <sup>ab</sup>	۲۲/۱۵ <sup>a</sup>	گند
۲۸/۷۴ <sup>bcd</sup>	۹/۲۴ <sup>a</sup>	۰/۰۰۹۴ <sup>a</sup>	۰/۰۹ <sup>bc</sup>	۱/۰۸۴ <sup>bc</sup>	۰/۰۷۵ <sup>bc</sup>	۱۱/۴۱ <sup>abcd</sup>	۴۵/۹۱ <sup>b</sup>	ساوه
۲۸/۹۲ <sup>bcd</sup>	۹/۶۳ <sup>a</sup>	۰/۰۱۱۸ <sup>a</sup>	۰/۰۸۲ <sup>b</sup>	۱/۰۷۳ <sup>b</sup>	۰/۰۷۷ <sup>b</sup>	۷/۸۲۱ <sup>abc</sup>	۳۰/۹۲ <sup>ab</sup>	قم
۲۸/۷۲ <sup>d</sup>	۱۷/۳ <sup>b</sup>	۰/۰۱۹۱ <sup>b</sup>	۰/۰۶۲ <sup>a</sup>	۱/۰۴۴ <sup>a</sup>	۰/۰۴ <sup>a</sup>	۴/۲۷۹ <sup>a</sup>	۲۷/۵۱ <sup>a</sup>	داراب

حروف مشابه در ستون نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ بر اساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن است.

جدول ۳. مقایسه توزیع سنی هر یک از مراحل رشدی نسبت به کل مراحل سنی یک نسل در جمعیت‌های گوناگون *B. tabaci*

جمعیت‌ها	انکوپاسیون تخم	دوره	پوره سن ۱	پوره سن ۲	پوره سن ۳	پوره سن ۴	شفیره	دوره پیش	حشره کامل از بلوغ													
										میانگین	شuster	اززویه	مزرعه دانشگاه	ورامین	گرمسار	گرگان	گند	ساوه	قم	داراب	میانگین	SE
۰/۰۷	۰/۹۳	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۱۷	۰/۹۳			۰/۰۷												
۰/۰۷	۰/۹۳	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۱۷	۰/۹۶			۰/۰۷												
۰/۰۸	۰/۹۲	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۱۲	۰/۶۷			۰/۰۸												
۰/۰۶	۰/۹۲	۰/۰۲	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۱۷	۰/۶۱			۰/۰۶												
۰/۰۵	۰/۹۵	۰/۰۳	۰/۰۲	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۱۳	۰/۷			۰/۰۵												
۰/۱۱	۰/۹	۰/۰۱	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۱۳	۰/۶۲			۰/۱۱												
۰/۱۱	۰/۹	۰/۰۱	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۶	۰/۱۳	۰/۰۹			۰/۱۱												
۰/۰۹	۰/۹۵	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۱۵	۰/۶۳			۰/۰۹												
۰/۰۵	۰/۹۰	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۶	۰/۰۷	۰/۱۳	۰/۶۴			۰/۰۵												
۰/۰۸	۰/۹۲	۰/۰۲	۰/۰۵	۰/۰۶	۰/۰۶	۰/۱۸	۰/۵۴			۰/۰۸												
۰/۰۷	۰/۹۳	۰/۰۲	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۱۵	۰/۶۳			۰/۰۷												
۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۴			۰/۰۱												

مقدار ۲ به دست آمده در پژوهش حاضر برای جمعیت‌های ایران است. با این نگرش که مقدار ۲ در جمعیت شوستر بروی پنجه به مقدار ۲<sup>m</sup> گزارش شده برای لوبيا در تحقیق فوق نزدیک است. ارزش ۲<sup>m</sup> برای سفیدبالک گلخانه (Trialeurodes vaporariorum Westwood) توسط دورسمن و ون دوری (۱۵) در دمای ۱۵ درجه سانتی گراد ۰/۰۵۹ و در ۲۵ درجه سانتی گراد ۱۲۱/۰ روی گوجه فرنگی به دست آمد. این در حالی است که جمعیت‌های بررسی شده در این پژوهش به کلی روی گوجه فرنگی مستقر نشدند. نتایج به دست آمده از پارامترهای جمعیت نشان دهنده وجود تفاوت بین جمعیت‌های شوستر، مزرعه دانشگاه، گرمسار و ساوه با جمعیت‌های گند، گرگان و داراب است؛ با مقایسه نتایج این پژوهشگران به ویژه انکگارد معلوم شد که نرخ ذاتی رشد و زادآوری برای جمعیت‌های شوستر، مزرعه دانشگاه، گرمسار، با یافته‌های انکگارد مطابقت دارد. در اینجا این پرسش مطرح می‌شود که آیا این جمعیت‌ها استرین B. یا مخلوطی از هر دو استرین یا یک بیوتیپ با قدرت زادآوری بالا از گونه *Bemisia tabaci* هستند، که به بررسی دقیق‌تر و جامع‌تری نیاز دارد.

برای تمام جمعیت‌ها کمتر از مقدار فوق است. این در حالی است که این پژوهش در شرایط رطوبتی ۵۵±۳ درصد و شرایط حرارتی ۲۴±۲ درجه سانتی گراد انجام شد، که شرایط رطوبتی کمتر از آزمایش انکگارد و شرایط حرارتی نیز دارای نوسان از ۲۶ تا ۳۰ درجه سانتی گراد بود. با نگرش به این که انکگارد با افزایش درجه حرارت تا ۲۶ درجه سانتی گراد میزان این پارامترها را در حال افزایش گزارش کرده است. بنابراین، اگر ما شرایط آزمایش را با شرایط آزمایش‌های انکگارد (دمای ۲۵ درجه سانتی گراد) برابر کنیم باز هم سرعت رشد جمعیت افزایش خواهد یافت. در واقع توده جمع آوری شده از شوستر در شرایط نامساعدتری سرعت رشدی بیشتر از آنچه که انکگارد برای بیوتیپ B گزارش کرده داشت. در پژوهش دیگری که تسانای و وانگ (۲۹) روی B. argentifolii انجام دادند، مقدار ۲ روی بادمجان، گوجه فرنگی، سبب زمینی شیرین (sweet potato)، خیار و لوبيا در شرایط دمایی ۲۵±۱ درجه سانتی گراد و رطوبت ۸۰-۹۰٪ و دوره روشنایی:تاریکی (D:L) ۱۰:۱۴ به ترتیب ۰/۱۵۳، ۰/۱۹۲ و ۰/۱۲۰ گزارش شده است. تمام این اعداد بالاتر از

## منابع

۱. طالبی، ع. ۱۳۷۷. شناسایی دشمنان طبیعی و دینامیسم جمعیت *Bemisia tabaci* در مزارع گرمسار و ورامین و مطالعه زنبورهای پارازیتوئید *Encarcia lutea* و *Eretmocerous mundus*. رساله دکتری حشره‌شناسی کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران.
۲. کریوخین، الف. ۱۳۲۶. مهم‌ترین Aleurodoidea های ایران، آفات و بیماری‌های گیاهی. نشریه مؤسسه بررسی آفات و بیماری‌های گیاهی ۵: ۲۲-۲۸.
۳. قهاری، ه. و حاتمی، ب. ۱۳۷۹. مطالعات فونستیکی آلتورودهای (Hom.: Aleyrodidae) در استان اصفهان. چهاردهمین کنگره گیاه‌پزشکی ایران، اصفهان.
4. Allen, R. M., H. Tucker and T.A. Wilson. 1960. Leaf crumple disease of cotton in Arizona. Plant Dis. 44: 146-150
5. Bedford, I.D., M. Pinner, S. Liu and P. G. Markham. 1994. *Bemisia tabaci* potential infestation, phytotoxicity and virus transmission within European agriculture. Proceeding 1994 Brighton Crop Protection Conference – Pests and Diseases 911-916.
6. Bellows, T. S., T. M. Perring, R. G. Gill and D. H. Headrick. 1994. Description of a species of *Bemisia* (Hom.: Aleyrodidae). Annal. Entomol. Soc. Amer. 87(2): 195-206.
7. Bethke, J. A., T. D. Paine and G. S. Nuessly. 1991. Comparative biology, morphometrics and development of two populations of *Bemisia tabaci* (Hom. Aleyrodidae) on cotton and poinsettia. Ann. Entomol. Soc. Amer. 84(4): 407-411.

8. Broadbent, A. B., G. S. Foottit and G.D. Murphy. 1989. Sweet potato whitefly *Bemisia tabaci* (Genn.) (Hom.: Aleyrodidae), a potential insect pest in Canada. Canad. Entomol. 121: 1028-1027.
9. Byrne, D. N. and W. B. Miller. 1990. Carbohydrate and amino acid composition of phloem sap and honeydew produced by *Bemisia tabaci*. J. Insect Physiol. 36(6): 433-439.
10. Carey, J. R. 1993. Applied Demography for Biologists With Special Emphasis on Insects. Oxford University Press. Oxford
11. Costa, H. S. and J. K. Brown. 1991. Variation in biological characteristics and esterase patterns among population of *Bemisia tabaci* and the association of one population with silverleaf symptom induction. Entomol. Experimentalis Appl. 61: 211-219.
12. Costa, H. S., J. K. Brown and D. N. Byrne. 1991. Life history traits of the whitefly *Bemisia tabaci* (Hom.: Aleyrodidae) on six virus-infected or healthy plant species. Environ. Entomol. 20:(4): 1102-1107.
13. Costa, H. S., J. K. Brown and D. N. Byrne. 1991. Host plant selection by the whitefly *Bemisia tabaci* (Gennadius) (Hom.: Aleyrodidae) under greenhouse conditions. J. Appl. Entomol. 112: 146-152.
14. De Barro, P.J., F. Driver, J.W.H., Trueman and J. Curran. 2000. Phylogenetic relationships of world populations of *Bemisia tabaci* (Genn.) using ribosomal ITS1. Molecular Phylogenetics and Evolution 16(1):29-36
15. Dorsman, R. and M. van de Vrie. 1987. Population dynamics of the greenhouse whitefly *Trialeurodes vaporariorum* on different gerbera varieties. IOBC/WPRS Bull. X/2, 46-51
16. Enkegaard, A. 1993. The poinsettia-strain of the cotton whitefly *Bemisia tabaci* (Hom.: Aleyrodidae) biological and demographic parameters on poinsettia (*Euphorbia pulcherrima*) in relation to temperature. Bull Entomol. Res 83: 535-546.
17. Gerling, D., U. Motro and A. R. Horowitz. 1985. Dynamics of *Bemisia tabaci* (Genn.). ( Hom.: Aleyrodidae) attacking cotton in the coastal plain of Israel. Bull. Entomol. Res. 70: 213-219.
18. Gerling, D. 1990. Whiteflies: Their Bionomics, Pest Status and Management. Wimborne, UK, Intercept.
19. Gill, R. J. 1992. A review of the sweetpotato whitefly in Southern California. Canad. Entomol. 68: 144-152.
20. Mound, L. A. 1965. An introduction to the Aleyrodidae of Western Africa (Homoptera). Bull. Br. Museum of Natural History 17(3): 115-160.
21. Mound, L. A. and S. H. Halsey. 1978. Whitefly of the world. A systematic catalogue of the (Hom.: Aleyrodidae) with host plant and natural enemy data. Brit. Museum Natural History, London.
22. Perring, T. M., A. Cooper, D. J. Kazmer, C. Shields and J. Shields. 1991. New strain of sweetpotato whitefly invades California vegetables. Calif. Agric. 45: 10-12.
23. Perring, T. M., A. Cooper and D. J. Kazmer. 1992. Identification of the poinsettia strain of *Bemisia tabaci* on broccoli by electrophoresis. J. Econ. Entomol. 85:1278-1284.
24. Perring, T. M., A. D. Cooper, R. J. Radrigues, C. A. Farrar and T. S. Bellows. 1993. Identification of a whitefly species by Genomic and Behavioral Studies. Science 1 (257): 74-77.
25. Perring, T. M., 2001. The *Bemisia tabaci* species complex. Crop Prtec. 20: 725-737.
26. Price, J.F., D.J. Schuster and D. E. Shorts. 1987. Managing the sweetpotato whitefly. Greenhouse Grower,55-57.
27. Russell, L.M. 1975. Collection records of *Bemisia tabaci* (Genn.) in the United States (Hom.: Hom.: Aleyrodidae) . Cooperative Economic Insert Report 25: 229-230.
28. Sanderson, J. P. 1987. Sweetpotato whitefly in New York greenhouse. Long Island Horticultural News. 1987.
29. Tsai, J. H. and K. Wang. 1996. Development and reproduction of *Bemisia argentifolii* on five host plants. Environ. Entomol. 25: 810-816

## A Comparative Study of the Population Parameters of Local Populations of *Bemisia tabaci* in Iran

M. A. Samia, K. Kamali, A. A. Talebi, and Y. Fathipour<sup>1</sup>

### Abstract

The population parameters of sweet potato white fly, *Bemisia tabaci* (Genn.) (Hom.: Aleyrodidae), which is an important pest of cotton fields, were studied during 2001. The infected leaves containing nymphs and pupae were collected from Darab, Qom, Saveh, Gonbad, Gorgan, Varamin, Garmsar, Orsoieh (Kerman), and Shooshtar cotton fields. Experiments were conducted in a growth chamber under  $24\pm 2^\circ\text{C}$ ,  $55\% \pm 3\text{RH}$  and 16:8 (L:D) photoperiod on cotton, a *Gossypium hirsutum* L. (Varamin 76 variety). The newly emerged populations of each locality were released into a large cage set on cotton plants separately. Population parameters of 40 mated females were calculated for each local population.

Intrinsic rates of increase ( $r$ ) for Darab, Qom, Saveh, Gonbad, Gorgan, Varamin, Garmsar, Orsoieh and Shooshtar were 0.0401, 0.0719, 0.0750, 0.0602, 0.0682, 0.0774, 0.0876, 0.0751 and 0.0988, respectively. Doubling times (DT) were 17.26, 9.63, 9.24, 11.51, 10.16, 8.94, 7.91, 9.22 and 7.083 days, respectively, and mean generation times ( $T_c$ ) were calculated to be 28.72, 28.9, 28.74, 28.3, 28.68, 27.53, 29.12, 28.21 and 26.84 days, respectively. Other population parameters such as finite rate of increase ( $\lambda$ ), intrinsic birth rate ( $b$ ), intrinsic death rate ( $d$ ), and stable age distribution were also calculated. The results revealed that there were significant differences between population parameters in local populations. The parameter ( $r$ ) was the least in Darab and the greatest in Shooshtar populations.

**Keywords:** *Bemisia tabaci*, White fly, Population parameters.

---

1. Ph.D. Student, Prof., and Assis. Prof. of Entomol., College of Agric., Tarbiat Modarres Univ., Tehran, Iran.