

## ارزیابی تنوع ژنتیکی جمعیت‌های بومی یونجه ایران با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره ESTs

مسعود بهار<sup>۱</sup>، سیروس قبادی<sup>۱</sup>، حیدر عرفانی مقدم<sup>۱</sup>، احمد یامچی<sup>۱</sup>، مجید طالبی بداف<sup>۱</sup>، محمد مهدی کابلی<sup>۲</sup> و علی اکبر مختارزاده<sup>۱\*</sup>

### چکیده

به منظور تعیین تنوع ژنتیکی بین برخی تودهای بومی یونجه زراعی، شش جمعیت ایرانی بمناسبت، رهنانی، نیک شهری، همدانی (از منطقه اصفهان)، همدانی (از منطقه شیراز)، یزدی و یک جمعیت رنجر آمریکایی با ۲۴ جایگاه ریزماهواره طراحی شده از مناطق *M. sativa* (گیاه *Medicago truncatula*) و سه جایگاه ریزماهواره‌ای شناسایی شده از کتابخانه ژنومی *M. sativa* ارزیابی شدند. بر اساس نتایج تکثیر باندهای مورد نظر و میزان چند شکلی، از بین آغازگرهای به کار رفته چهار جایگاه EST-SSR (AW9, BEE, TC6, TC7) و یک جایگاه ریزماهواره ژنومی (AFct32) برای تخمین تنوع ژنتیکی میان جمعیت‌های یونجه مورد بررسی مناسب تشخیص داده شدند. در مجموع ۴۶ آلل برای این جایگاه‌ها در جمعیت‌های یونجه ردیابی شد. تعداد آلل‌های هر جمعیت در هر جایگاه از شش تا یازده متغیر بود و شاخص تنوع ژنتیکی جایگاه‌ها در میان جمعیت‌ها از ۰/۶۲ تا ۰/۸۷ برآورد شد. تجزیه و تحلیل روابط ژنتیکی بر اساس اطلاعات EST-SSR، جمعیت رنجر آمریکایی را به طور کامل از جمعیت‌های یونجه ایرانی تمایز نمود. بنابراین به نظر می‌رسد که والدین این یونجه متفاوت از جمعیت‌های ایرانی باشد. بر اساس دندروگرام رسم شده، جمعیت‌های یونجه ایرانی به دو گروه اصلی تقسیم شدند. ارقام سردسیری همدانی و رهنانی در یک گروه و ارقام گرم‌سیری بمناسبت، یزدی و نیک شهری در گروه دیگر قرار گرفتند. موقعیت مناطق ریزماهواره‌های EST در ناحیه کد شونده ژنوم، احتمالاً قابلیت استفاده از این نوع نشانگرها را برای روشن کردن روابط بین جمعیت‌های یونجه افزایش می‌دهد.

**واژه‌های کلیدی:** یونجه، ریزماهواره، EST(Expressed Sequence Tags)، تنوع ژنتیکی

از غلات، مهم‌ترین محصول اقتصادی در دنیا محسوب می‌شود.

### مقدمه

از طرف دیگر همزیستی یونجه با باکتری‌های ریزوبیوم هم‌زیست و در نتیجه تثییت نیتروژن ملکولی در این گیاه،

یونجه (*Medicago sativa*) به عنوان یک گیاه دائمی از خانواده لگومینوز، مهم‌ترین گیاه علوفه‌ای برای تغذیه دام است که پس

۱. به ترتیب استادیار، مرتبی، دانشجوی سابق کارشناسی ارشد و دانشجویان دکتری بیوتکنولوژی کشاورزی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان

۲. پژوهشگران مرکز تحقیقات کشاورزی، استان اصفهان

مهم با دقت و آگاهی بیشتر پردازند. چنین بررسی‌هایی مخصوصاً در ایران که به عنوان یکی از رستنگاه‌های اولیه یونجه منظور شده است و توده‌های محلی متنوعی دارد، مهم است.

مطالعه تنوع ارقام یونجه بر اساس خصوصیات ریخت شناسی و حتی بافت شناسی به زمان طولانی نیاز دارد و نیز به دلیل تأثیرپذیری خصوصیات مورفوЛОژیکی از شرایط محیطی، معمولاً این نوع بررسی‌ها دقیق نیست، بنابراین در سال‌های اخیر برای تعیین تنوع ژنتیکی ژرم پلاسم‌های یونجه از RAPD روش‌های مولکولی مختلفی استفاده شده است. نشانگر (Random Amplified Polymorphic DNA) از جمله روش‌های مرسوم ملکولی است که به منظور تجزیه و تحلیل جمعیت‌های یونجه برای آگاهی از امکان اختلاط جمعیت این محصول با گونه‌های دیگر جنس *Medicago* (۲۷)، تخمین زدن ژن‌های ژنتیکی بین جمعیت‌های مختلف (۱۵) و حتی تهیه نقشه روابط ژنتیکی (۱۸)؛ مورد توجه بوده است. اما استفاده از نشانگر RAPD برای بررسی ژنتیک جمعیت اکوئیپ‌های یونجه اطلاعات زیادی را نشان نداده و به این جهت، مناسب RFLP (Restriction Fragment Length Polymorphism) تغییرات ژنتیکی بین جمعیت یونجه‌های دیپلولئید و AFLP (Amplified Fragment Length Polymorphism) نیز برای ارزیابی ارقام یونجه (۷) و تعیین نقشه ژنتیکی آن (۶) کاربرد داشته است. علی‌رغم سودمندی روش‌های ذکر شده برای تفکیک تفاوت‌های ژنتیکی جمعیت‌های یونجه، یا به دلیل گران بودن امکانات این روش‌ها و یا پیچیدگی مراحل اجرایی هر روش، نشانگرهای SSRs (Simple Sequence Repeats) که ریز ماهواره (Microsatellites) نیز نامیده می‌شوند به دلیل سرعت، دقت، ماهیت همباز و سهولت کار برای تفکیک جمعیت‌های یونجه، توجه بیشتری را جلب نموده‌اند (۱۷ و ۲۸).

ریز ماهواره‌ها واحدهای نوکلئوتیدی دو، سه، چهار تا

اهمیت آن را برای تناوب با محصولات زراعی دیگر برای حاصلخیزی خاک زیادتر کرده است، بنابراین در کشاورزی پایدار نیز نقش اساسی دارد.

خاستگاه اصلی یونجه، خاور نزدیک و آسیای مرکزی است که شمال غربی ایران را در بر می‌گیرد (۴). تاکنون نیز گونه‌های مختلفی از جنس *Medicago* در ایران شناسایی شده‌اند (۳) که به طور عمده به دلیل یکساله بودن و یا اقتصادی نبودن، کشت آنها به عنوان گیاهان زراعی مورد توجه نبوده و مانند سایر کشورهای دنیا فقط گونه *M. sativa* در اکثر مناطق ایران به عنوان یک محصول علوفه‌ای چند ساله کشت و کار می‌شود. یونجه یک گیاه آتوترابلولئید ( $2n=4x=32$ ) آلوکامی است که به دلیل خودناسازگاری، فقط حدود ۲۰ تا ۵۰ درصد خودگشتنی دارد (۲۶). معمولاً گیاهان حاصل از خودگشتنی به خاطر جمع شدن ژن‌های زیان‌آور در یک نسل، تولید بذر کمتری داشته و بوته‌های به دست آمده نیز رشد مناسبی ندارد. از طرف دیگر به خاطر میزان زیاد دگرگشتنی (که بر حسب ژنوتیپ و شرایط محیط متغیر است) و گرده افسانی باز، یونجه گیاه بسیار هتروزیگوتی است که تنوع ژنتیکی زیادی در بین ارقام آن دیده می‌شود (۳۰). چنین تنوع ژنتیکی در گیاهان داخل یک توده یونجه که در اقلیم‌های مختلف جغرافیایی رشد می‌کنند نیز وجود دارد (۱۷). بنابراین به کارگیری اصطلاح اکوئیپ (Ecotype) برای توده‌های محلی یونجه که در شرایط آب و هوایی مختلف کاشته می‌شوند مصطلح است. وجود چنین اختلاف ژنتیکی گسترده در بین افراد جمعیت یونجه که به دلیل دگرگشتنی و تترابلولئید بودن آن اتفاق می‌افتد، مطالعات مربوط به ژنتیک جمعیت این محصول را پیچیده‌تر نموده است و به همین سبب پیدا کردن اطلاعات لازم در مورد تنوع ژرم پلاسم ارقام مختلف، مخصوصاً زمانی که از منابع مختلف جمع آوری شده باشند، اهمیت اساسی دارد (۲۸). درک تغییرات ژنتیکی و تنوع ارقام محلی یونجه و مشخص نمودن خصوصیات مهم زراعی آنها، فرصتی ایجاد خواهد کرد که اصلاح کنندگان یونجه با توجه به شاخص‌های مورد نظر خود به اصلاح این محصول

نشان می‌دهند، در نتیجه تخمین دقیق‌تری از تنوع عملکردی را فراهم می‌کنند که احتمالاً در برنامه‌های اصلاح نباتات و بررسی منابع ژنتیکی ارزش بیشتری خواهد داشت (۱۹). چون طراحی آغازگرهای ریز ماهواره نیازمند جداسازی جایگاه‌ها و تعیین توالی‌های احاطه کننده ترتیب‌های ریز ماهواره‌های است که عمل به آن بسیار پرهزینه و وقت‌گیر است؛ بنابراین برای افزایش استفاده از ریز ماهواره‌ها، به دلیل حفاظت شدگی (Conservation) توالی‌های احاطه کننده جایگاه‌های ریز ماهواره، احتمال استفاده از این نشانگرها در بین گونه‌های نزدیک و یا حتی دور مورد توجه پژوهشگران قرار گرفته است. مطالعات نشان داده است که توالی نوکلئوتیدی نواحی احاطه کننده جایگاه‌های ریز ماهواره در گونه‌ها و حتی جنس‌های داخل خانواده‌های گیاهی مانند گیاهان خانواده کلم (۲۴) و مرکبات (۲۳) حفاظت شده‌اند و این ریز ماهواره‌ها می‌توانند به عنوان نشانگرهای مشترک بین جنس‌های مختلف این خانواده‌های گیاهی استفاده شوند. در سال‌های اخیر نیز تعیین چند شکلی بین ارقام گلابی با ریز ماهواره‌های طراحی شده برای سیب (۴۶)، EST-SSR نیشکر در سورگوم (۱۴)، قابل استفاده بودن نشانگرهای ریز ماهواره نخودفرنگی (*Vicia sp.*) (Lens culinaris) برای تکثیر جایگاه‌های ریز ماهواره‌ای عدس (Lentil) نیز تأیید شده است (۳۲).

به غیر از مثال‌های مذبور که نشان دادند امکان استفاده از ریز ماهواره‌های یک گونه گیاهی به عنوان نشانگر ملکولی برای تعیین سطح چند شکلی درون و میان جمعیت‌های گونه‌های نزدیک به آن گیاه وجود دارد، احتمال استفاده از ریز ماهواره‌های یونجه زراعی *M. sativa* در طیفی از گونه‌های یک ساله و چندساله جنس (*Medicago*) نیازآزمایش شد. نتایج نشان داد که ریز ماهواره‌های طراحی شده از کتابخانه ژنومی یونجه می‌تواند برای ارزیابی روابط ژنتیکی، خویشاوندی‌های تاکسونومی و تشخیص‌های ژنتوتیپی گونه‌های مختلف *Medicago* استفاده شوند (۱۷). نشانگرهای ریز ماهواره‌ای در مقایسه با صفات مورفو‌لوزیکی برای پیش‌بینی هتروزیس در

ده‌تایی تکرار شونده‌ای مانند  $n$  (AT) و یا  $n$  (CTT) هستند که در طول ژنوم موجودات یوکاریوت مانند گیاهان به طور فراوان یافت می‌شوند و به دلیل داشتن تعداد متفاوت، واحدهای تشکیل دهنده چندشکلی زیادی را نشان دهند. به دلیل متغیر بودن بیش از حد جایگاه‌های ریز ماهواره که آلل‌های فراوان در هر جایگاه تولید می‌کنند، این نشانگرها ابزار مناسبی برای تشخیص ملکولی افراد هستند (۱۲). در واقع ریز ماهواره‌ها نشانگرهایی برای تعیین روابط بین افراد می‌باشند که به صورت همباز (Codominant) صفات قابل تفکیک را از والدین به ارث می‌برند و به همین جهت وسیله‌ای کارآمد برای فهم رفتارهای تولید مثلی و ساختار جمعیت محسوب می‌شوند. از آنجایی که توالی نوکلئوتیدی نواحی دو طرف مجاور ریز ماهواره در ژنوم (Flanking region) معمولاً به صورت حفاظت شده (Conserved) برای هر موجودی می‌باشد، بنابراین می‌توان با طراحی آغازگرهای (Primers) اختصاصی از توالی‌های اطراف ریز ماهواره و از طریق سیستم واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR)، چند شکلی ریز ماهواره‌ها را در موجودات مختلف تعیین نمود و با توجه به اندازه طولی آنها تفاوت بین جنس‌ها، گونه‌ها و حتی ارقام را مشخص کرد (۳۳). تاکنون ریز ماهواره‌های زیادی را در محصولات مختلف گیاهی مانند گندم (۳۷)، برنج (۵)، سویا (۳۸)، گوجه فرنگی (۴۵) و گلابی (۴۶) شناسایی نموده‌اند که برای تفکیک گونه‌ها و ژنتوتیپ‌های این گیاهان استفاده شده است.

گرچه ریز ماهواره‌های معرفی شده برای گیاهان از طریق کتابخانه ژنومیک (Genomic library) اکثرًا ناشناس هستند ولی در سال‌های اخیر، ریز ماهواره‌هایی از طریق کتابخانه ژنومی به روشن (Complimentary DNA) برای گیاهان شناسایی شده‌اند که از بخش‌های بیان شده ژنومی به دست آمده و (Expressed sequence tags) EST-SSR نوع ریز ماهواره‌ها به دلیل داشتن ضریب یکسانی (Probability of identity) کم، قدرت تفکیک بسیار بالایی دارند و چون مستقیماً چند شکلی را در مناطق رونویسی شونده

منجمد شده و تا زمان استخراج DNA در فریزر  $-80^{\circ}\text{C}$  نگه داری شد.

استخراج DNA از نمونه های جمع آوری شده طبق روش دلپورتا (۱۶) انجام گرفت. به این منظور پس از پودر کردن نمونه های برگی در حضور ازت مایع، مقدار ۶۰۰ میکرو لیتر از ۵۰ mM EDTA، ۱۰۰ mM Tris-HCl pH 8.0، ۵۰۰ mM NaCl، pH 8.0 بافر استخراج (۰.۲۵٪ W/V) SDS (۱.۲۵٪) به آن اضافه شده و بعد از مخلوط کردن به مدت ۳۰ دقیقه، در حمام آب گرم  $60^{\circ}\text{C}$  با تکان دادن به صورت وارونگی در هر پنج دقیقه، نگه داری شد. سپس ۲۰۰ میکرو لیتر از استات پتاسیم پنج مولار به هر نمونه اضافه و بعد از حدود پنج ثانیه ور تکس کردن به مدت ۱۵ دقیقه بر روی یخ نگه داری شد. پس از استخراج با مخلوط کلروفورم- ایزوآمیل الکل (۲۴:۱)، مایع رویی انتخاب و DNA موجود در هر نمونه با ایزوپروپانول سرد، رسوب داده شد. توده DNA پس از شستشو با الکل ۷۰ درصد خشک و سپس در ۷۰۰ میکرو لیتر بافر TE حل گردید. بعد از اضافه کردن سه میکرو لیتر RNaseA (۱۰ mg/ml) (۵۸۱۰R Eppendorf centrifuge) نمونه ها به مدت یک ساعت در  $37^{\circ}\text{C}$  نگه داری شدند و سپس دو بار استخراج با کلروفورم- ایزوآمیل الکل صورت گرفت. به محلول مایع رویی، ۰/۱ حجم اصلی استات سدیم سه مولار (pH ۴/۸) و دو حجم اتانول سرد اضافه شد و پس از سانتریفیوز در ۱۴۰۰۰ دور در دقیقه (۱۵ دقیقه، رسوب DNA به دست آمد. بعد از دو بار شستشو با الکل ۷۰ درصد و خشک شدن در شرایط خلاء در ۱۰۰ میکرو لیتر آب مقطر استریل دو بار تقطیر حل شد. غلظت DNA هر نمونه پس از سنجش کیفی و کمی با اسپکترو فوتومتر (Beckman DU 530) تحت تابش اشعه ماورای بنفسن، با آب مقطر استریل در حدود ۲۵ نانوگرم در میکرو لیتر تنظیم شد.

### تکثیر ریز ماهواره ها

جفت آغازگرهای مورد استفاده برای تکثیر جایگاه های ریز

تلاقی بین *M. sativa* subsp. *sativa* و *M. sativa* subsp. *falcata* به کار گرفته شدند (۳۵). همچنین با استفاده از چنین آغازگرهایی، تعدادی از توده های بومی یونجه ایرانی از مناطق یزد، اصفهان، کرمان، خراسان، لرستان و همدان از نظر تنوع ژنتیکی مورد بررسی قرار گرفتند (۱). اخیراً نیز عرفانی (۲) نشان داد که از میان ۴۷ جفت آغازگر EST-SSR متعلق به *M. truncatula* ۳۰ جفت آغازگر در یونجه حفاظت شده و می توان از آنها برای مطالعات تنوع ژنتیکی بین توده های یونجه معمولی استفاده نمود.

با توجه به ذخایر ژرم پلاسم یونجه در ایران و وجود ارقام محلی در کشور، بررسی و تعیین سطح تنوع ژنتیکی آنها توسط روش های ملکولی ضروری به نظر می رسد. به لحاظ دقت و چند شکلی قابل توجه نشانگرهای ریز ماهواره (۱۷ و ۲۸) و نیز به لحاظ اثبات کارآیی آغازگرهای EST-SSR متعلق به *M. truncatula* در تعیین تنوع ژنتیکی یونجه (۲)، طی این پژوهش استفاده از نشانگرهای ریز ماهواره برای تعیین سطح تنوع ژنتیکی در جمعیت های مختلف از یونجه زراعی ایران برای آگاهی از وضعیت ژنتیکی این ذخایر تواریثی برای به دست آوردن حداقل هتروزیس در برنامه های اصلاحی تهیه ارقام برتر، مورد توجه قرار گرفت.

### مواد و روش ها

#### نمونه برداری و استخراج DNA

نمونه های گیاهی از پنج توده یونجه بومی همدانی، رهنانی، بزدی، بمی، بغدادی و یک توده یونجه آمریکایی رنجر که در ایستگاه تحقیقاتی شهید فزوو اصفهان کشت شده بودند جمع آوری شد. یک توده یونجه همدانی نیز از مزرعه دانشکده کشاورزی دانشگاه شیراز- باجگاه در این پژوهش مورد استفاده قرار گرفت. از هر توده یونجه ۲۸ نمونه گیاه و از هر گیاه یک ساقه دارای پنج برگ جوان انتهایی انتخاب شد و در یخدان کائوچویی به آزمایشگاه منتقل شد. پس از ثبت مشخصات، نیم گرم از هر نمونه گیاهی به طور جداگانه به وسیله ازت مایع

(<http://www.basic.nwu.edu/biotools/oligocalc.html>) دمای اتصال برای آغازگرهای BEE و TC6،  $54^{\circ}\text{C}$  در نظر گرفته شد.

از هر نمونه از محصولات PCR به دست آمده، مقدار پنج میکرولیتر انتخاب شده و به نسبت حجم مساوی با بافر بارگذاری (۹۵ درصد Formamide، ۰/۰۵ درصد Xylene cyanol blue و ۱۰ میلی مولار EDTA) مخلوط شد. مقدار پنج میکرولیتر از مخلوط هر نمونه در یک چاهک ژل پلی اکریل آمید ۶ درصد و اسرشت حاوی ۷ مولار اوره (دستگاه Atto مدل AE-6220) بارگذاری شد و به مدت دو ساعت با ولتاژ ثابت ۲۰۰ کلتروفورز گردید. جهت نمایان کردن قطعات DNA در ژل از رنگ آمیزی به روش نیترات نقره (۸) استفاده شد.

### تجزیه و تحلیل آماری (نمودار گذاری آللهای ارزیابی چندشکلی)

الگوهای باندی حاصل بر حسب حضور و یا عدم حضور باندها به صورت یک و صفر امتیاز دهی شد و تجزیه واریانس ملکولی با نرم‌افزار POPGENE 3.2 (۴۷) بر اساس مقادیر Fst در مقایسه دو به دوی جمعیت‌ها با این نرم افزار، ماتریس عدم تشابه ساخته شد و با استفاده از ضربه نی و لی (۲۹) و توسط نرم افزار ۲.۰۲ SYS-pc NT، تجزیه خوشه‌ای انجام و دندروگرام حاصل بر اساس روش UPGMA ترسیم شد. محتوا اطلاعات چندشکلی و یا شاخص تنوع (PIC) به وسیله فرمول پیشنهادی بوستین و همکاران [۱- $\Sigma p_i$ ] محاسبه شد (۱۰). در این فرمول  $p_i$  فراوانی آمین آلل برای نشانگر  $i$  است و برای  $n$  آلل بسط داده می‌شود.

### نتایج

از ۲۴ نشانگر تهیه شده از cDNA های مختلف گیاه M. truncatula که برای تعیین تغییرات میان جمعیت‌های یونجه استفاده شد، هشت جفت آغازگر: BEB، BEA، BE2، BE1 است.

ماهواره‌ای توده‌های یونجه در این پژوهش از دو منبع مختلف تهیه شد. سه جفت آغازگر مربوط به جایگاه‌های ریز ماهواره AFca11، AFctt1 و AFct32 که از کتابخانه ژنومی یونجه تهیه شده بودند (۱۷) توسط شرکت آلمانی TIB MOLBIOL سنتز شده و پس از رقیق شدن در حد ۲۰ پیکومول در هر میکرولیتر در آزمایش‌های به کار رفت. هم‌چنین ۲۴ آغازگر طراحی شده از مناطق مجاور ریز ماهواره شناسایی شده از کتابخانه‌های مختلف cDNA که حفاظت شدگی توالی آنها برای تکثیر نواحی ریز ماهواره‌ای یونجه به روش PCR تأیید شده بود (۲) مورد استفاده قرار گرفت (اهدایی دکتر داریوش دانش - دانشگاه مینه سوتا-آمریکا). مشخصات تمام جفت آغازگرهای مورد بررسی در جدول ۱ ذکر شده است.

### انجام واکنش PCR

واکنش PCR برای نمونه‌ها در حجم ۱۵ میکرولیتری شامل ۱/۵ میکرولیتر بافر X ۱۰ حاوی کلریدمنیزیم ۱۵ میلی مولار، یک واحد (Roche Co., Germany) Taq DNA polymerase dNTPs میکرومولار از هر آغازگر، ۰/۲ میلی مولار نانوگرم DNA ژنومی از هر نمونه تهیه شد. پس از اضافه کردن یک قطره روغن معدنی استریل به هر نمونه، لوله‌ها در دستگاه ترموسایکلر (Eppendorf master gradient) قرار گرفت که در آن انجام واکنش PCR به صورت یک چرخه و اسرشت سازی اولیه (Denaturing) در  $94^{\circ}\text{C}$  به مدت ۴ دقیقه، ۳۵ چرخه شامل اسرشت سازی ثانویه در  $94^{\circ}\text{C}$  به مدت ۳۰ ثانیه، اتصال آغازگرهای به رشته DNA (Annealing) در  $52^{\circ}\text{C}$  به مدت ۴۵ ثانیه و بسط قطعات DNA سنتز شده (Extention) در  $72^{\circ}\text{C}$  به مدت ۹۰ ثانیه و یک چرخه بسط نهایی در  $72^{\circ}\text{C}$  به مدت ۱۰ دقیقه، برنامه ریزی شده بود. با توجه به طول و نسبت G+C آغازگرهای، بر اساس اطلاعات به Oligo calculator دست آمده از نرم افزار کامپیوتری

جدول ۱. مشخصات و اطلاعات مربوط به آغازگر های ریز ماهواره ای مورد استفاده در این پژوهش

Locus	Accession no.	Forward primer	Reverse primer	Core motif	منبع	اندازه
AL2	AL374644	GGCATAACGTATCCGACACC	TCATCAATGGTCCACAGCAT	(AT) <sub>22</sub>	<i>Sinorhizobium meliloti</i>	۳۱۴
AL5	AL386409	ACCTGGAGGAATGCCCTA	ATCGCAGAACGGCTTAAGA	(AT) <sub>13</sub>	<i>Glomus</i> sp.	۲۵۱
AW1	AW127339	AGAACCATCACCGTCTGCAG	TGGCATAACAAAGGCACAAG	(TA) <sub>14</sub>	<i>Colletotrichum trifoli</i>	۲۵۲
AW7	AW696663	TGAGGTTTGGCAAGAGIT	TCCAATCATCCCACACTTG	(TTC) <sub>14</sub>	برگ- کیاه آلوه شده به قارچ	۲۰۴
AW8	AW697393	TGGTCGATCCATCATCATCA	CCAAGGTTCCATCTTCATCG	(CA) <sub>10</sub>	ساقه- قطعات میان گره کیاه	۱۹۷
AW9	AW776153	TGGTGGAGGAAATTACGAC	CCACATATGTGCTGTTCCA	(CAA) <sub>11</sub>	برگ- کیاه آلوه شده به قارچ	۱۹۷
BE1	BE319577	GCCAGCTGTGTAAGACATT	CCCCAACACACACACAAAAA	(TA) <sub>27</sub>	ریشه- کیاه در حال نمو	۲۶۷
BE2	BE322149	TTGCAATTGCTCCATTACA	CCCTCTCCTTGTGTTCACT	(TC) <sub>16</sub>	برگ- کیاه تندیه شده با آفت	۲۶۰
BE5	BE322956	TCTCTAAACTACCCGCCACT	ECTCAGAAATCAACACGCTCT	(CT) <sub>10</sub>	<i>Spodoptera exigua</i>	۲۸۰
BE6	BE323173	TTCGTTCCCTCTCACTCA	AGTTGATATGGCTTGAGCA	(CT) <sub>15</sub>	برگ- کیاه تخت تشن فسفات	۲۱۹
BE9	BE323955	CACACTCTCTCTCCGGTC	TGTGTCAGTGGGGTTGTTA	(CT) <sub>13</sub>	برگ- کیاه تخت تشن فسفات	۲۳۶
BE11	BE324313	AAGAGGTTAAGTGCAAAAACAA	GACCACACATCTCTCCATGA	(TTA) <sub>11</sub>	برگ- کیاه تخت تشن فسفات	۲۳۱
BE15	BE325413	CATCGCTGTTGTTGTTTT	ACTGCTTCTTGATCCTGCAA	(CT) <sub>10</sub>	ساقه- قطعات میان گره کیاه	۲۰۷
BE16	BE325495	CAGCCACAAATTGCTAAAGA	AGTAACCTTGGACCCAGCAT	(TC) <sub>10</sub>	ساقه- قطعات میان گره کیاه	۲۱۸
BEA	BE315997	GAAAGAAGATGGCGGTTCA	ACGAGGGCTTGCACTCTCAGG	(CTD) <sub>14</sub>	برگ- مخلوط برگ های جوان، بالغ و مسن کیاه	۲۷۷
BEB	BE316149	GGTGGTATTTGAGTGATGAAGG	CCTAATGACCCCTCTCTCC	(GAA) <sub>5</sub>	برگ- مخلوط برگ های جوان، بالغ و مسن کیاه	۲۵۸
bec	BE316630	CACAGAGGCCAACTCCACA	GGGTCACTCTGTTTGTCTCC	(GA) <sub>10</sub>	برگ- مخلوط برگ های جوان، بالغ و مسن کیاه	۲۶۱
BEE	BE317653	CACGAGGCACACTCCATT	GTGTTTGTGCCCCAGGAG	(CT) <sub>7</sub>	برگ- مخلوط برگ های جوان، بالغ و مسن کیاه	۲۵۰
BEF	BE318535	TCCTTCGTCCTTCTCATTC	TTCCAACCCCTCTGGACAAA	(GGA) <sub>5</sub>	برگ- مخلوط برگ های جوان، بالغ و مسن کیاه	۲۴۴
TC1	TC10130	GGGTCAAAGAAAAAGCCAAC	GCAGACACAACTCAACTGATACT	(TTC) <sub>10</sub>	برگ- مخلوط برگ های جوان، بالغ و مسن کیاه	۲۱۲
TC2	TC11276	CCTTCGTCCTTCTCATTC	TTCCAACCCCTCTGGACAAA	(CT) <sub>10</sub>	ساقه- کیاه در حال نمو	۲۳۳
TC5	TC12008	ATGGTGGTAGGGTAGCAGT	CACCCCTCGAACATCCATT	(ATT) <sub>16</sub>	<i>Sinorhizobium meliloti</i>	۲۳۰
TC6	TC12878	CACTCACACTCAACACAAACA	ACGGCTCTCTTCGGATCTT	(AG) <sub>12</sub>	ریشه- کیاه آلوه شده به قارچ	۲۰۰
TC7	TC12985	CACACATCCTTTCCCTTCC	TTCTCCATACCTCGCTCAA	(GAA) <sub>13</sub>	ریشه- کیاه آلوه شده به قارچ	۲۰۹
AFct32	Diwan <i>et al.</i> , 1997	TTTTTGTCCCACCTCATTTAG	TTGGTTAGATTCAAAGGGTTAC	(CT) <sub>14</sub>	برگ- کیاه تندیه شده با آفت	۱۰۲-۱۲۷
Afct1	Diwan <i>et al.</i> , 1997	CTTGAGGGAACTATTGTTGAGT	AACGTTCCAAAACATACTT	(CA) <sub>11</sub>	از کتابخانه زنومی	۱۳۸-۱۴۴
Afct1	Diwan <i>et al.</i> , 1997	CCCATCATCAAACATTTC	TTGGATTGGAACAGGAT	(CTT) <sub>9</sub>	از کتابخانه زنومی	۹۷-۱۱۲

تعداد آلل‌های موجود برای هر فرد در هر جایگاه از ۱ تا ۶ فرق می‌کرد ولی ۹۷٪ افراد ۳ تا ۴ آلل متفاوت داشتند که به خاطر هتروزیگوستی و سطح پلویئدی، ارقام یونجه معمولی بود. دو آلل ۱۱۱ و ۱۰۷ در بین افراد جمعیت‌های یونجه مشترک بود ولی بعضی آلل‌ها (۱۱۹، ۱۰۹، ۱۰۸ و ۹۳) در داخل یک جمعیت مشاهده شدند که در جمعیت‌های دیگر حضور نداشت (جدول ۲). اگرچه در این پژوهش ریز ماهواره‌های نشان دهنده پلی مورفیسم، نگاره‌های (motif) مختلف سه نوکلئوتیدی و دو نوکلئوتیدی داشتند و تکرارهای هر کدام از آنها (طول ریز ماهواره) نیز متفاوت بود، ولی رابطه مشخصی بین ایجاد پلی مورفیسم و تنوع آللی با تعداد نوکلئوتیدهای نگاره (دوتایی یا سه تایی) و نیز طول ریز ماهواره به دست نیامد.

در ارزیابی افراد داخل جمعیت یونجه‌های بومی، تنوع ژنتیکی قابل توجهی به دست آمد. حداقل این اختلاف ژنتیکی در جمعیت یونجه همدانی جمع آوری شده از شیراز (۸۴٪) و حداقل آن نیز در جمعیت رنج آمریکایی (۶۳٪) مشاهده شد. میزان تنوع ژنتیکی در جمعیت رهنانی (۷۱٪، بمی)، یزدی (۷۳٪، نیک شهری ۷۷٪) و همدانی جمع آوری شده از اصفهان (۸۰٪) برآورد شد که وجود این تنوع ژنتیکی زیاد در داخل جمعیت‌های مورد بررسی به دلیل طبیعت دگرگشن و تراپلوبند بودن یونجه قابل تصور است.

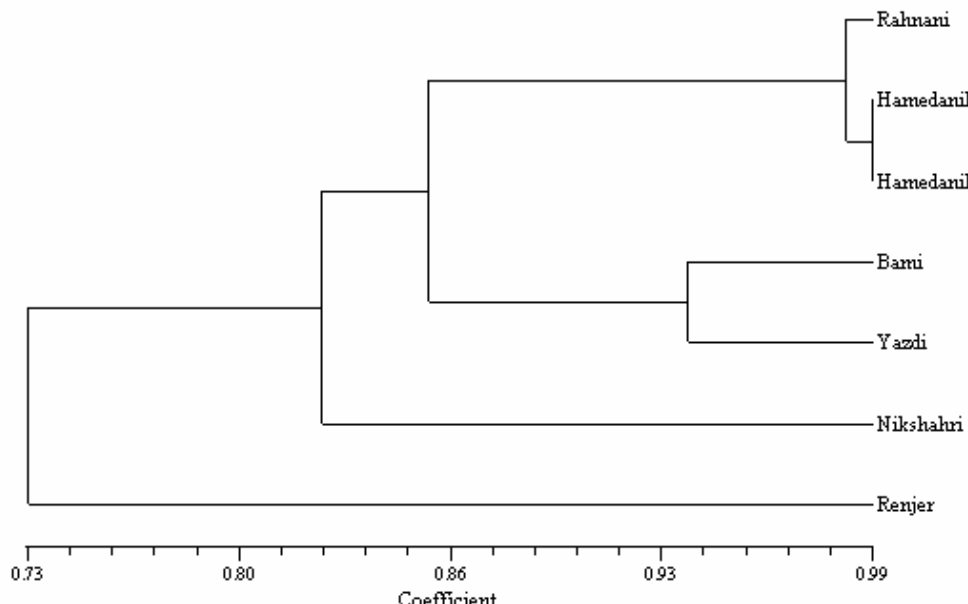
بر اساس دندروگرام به دست آمده از روش UPGMA (شکل ۲)، جمعیت رنج آمریکایی در یک گروه کاملاً مجزا قرار گرفت. دلیل این امر سیستماتیک بودن رقم رنج است، در صورتی که بقیه ارقام مورد بررسی توده‌های بومی هستند. با توجه به این دندروگرام، ارقام رهنانی و همدانی در یک گروه قرار گرفتند و جمعیت یونجه‌های یزدی و بمی با جمعیت نیک شهری به یک گروه دیگر تعلق پیدا کرد. متفاوت بودن فاصله ژنتیکی یونجه‌های یزدی، بمی و مخصوصاً نیک شهری (که در صورت منطقی بودن نامگذاری آنها باید جزو ارقام سازگار به مناطق گرمسیری محسوب شود)، از بقیه ارقام؛ به نحوی چنین القا می‌کند که احتمالاً تغییرات ژنتیکی ارقام یونجه با تنوع مبدأ

TC1، AW7، BEC نویج و TC5 قادر به تکثیر جایگاه مورد نظر نبودند که احتمالاً به خاطر متفاوت بودن توالی‌های احاطه کننده جایگاه‌ها (Flanking region) در یک یا دو جایگاه اتصال آغازگر بوده است. در بین این آغازگرهای (۹) آغازگر (AL5)، BEF، BE15، BE11، BE9، BE6، BE5، AW8، AFcal ۱ و ۱۰ آغازگر طراحی شده از کتابخانه ژنومی EST-SSR شامل BE16 (دو آلل)، AW1 (سه آلل) و AL2 (چهار آلل) چندشکلی نشان نداد که برای ارزیابی فواصل ژنتیکی بین ژرم پلاسم‌ها سودمند باشد. در مقابل، آغازگرهای BEE با شش آلل، TC7 با نه آلل، AW9 با ۱۱ آلل و TC6 با ۱۱ آلل، چندشکلی بسیار بالایی را نشان داد. تکثیر جایگاه‌های ریز ماهواره یونجه زراعی با نشانگرهای *M. truncatula* که اندازه آلل‌ها تقریباً در دامنه مورد انتظار برای هر جایگاه بود، امکان استفاده از این ریز ماهواره‌های EST برای تعیین تنوع ژنتیکی میان جمعیت‌های یونجه جمع آوری شده را فراهم ساخت. اندازه مورد انتظار و فاصله کم آلل‌ها از همدیگر و کیفیت خوب باندها روی ژل، بیانگر سطح بالای حفاظت شدگی (Conservation) توالی‌های احاطه کننده جایگاه‌های ریز ماهواره *M. truncatula* در یونجه زراعی بود که کارآمد بودن این EST-SSRs را برای تولید چندشکلی در ژنتیپ‌های یونجه تأیید می‌کند.

با در نظر گرفتن نتایج اولیه، چهار نشانگر EST-SSR شامل TC7 و TC6، AW9، BEE، AFct32 با نه آلل برای ارزیابی تنوع شده از کتابخانه ژنومی (Diversity index) برای جمعیت‌های یونجه مورد استفاده قرار گرفت که در مجموع ۴۶ آلل ردیابی شد. بیشترین ضربیت تنوع BEE (۰/۸۷)، TC7 (۰/۸۶) و کمترین آن در جایگاه AW9 (۰/۶۲) مشاهده شد. بیشترین تنوع آللی نیز مربوط به جایگاه‌های AW9 و TC6 (۱۱ آلل) بود، در حالی که جایگاه BEE با شش آلل کمترین تنوع را داشت (جدول ۲).

جدول ۲. اندازه آللی بر مبنای جفت باز (bp)، تعداد و انواع آلل و شاخص تنوع جایگاه‌های ریز ماهواره‌ای مورد استفاده در ارزیابی ژنتیکی جمیعت‌های یونجه ایرانی و رنجر آمریکایی

جمع	TC7	TC6	AW9	BEE	AFct32	آغازگر	اندازه آللی (bp)
۵۴	۱۹	۸	۱۴	۰	۱۳	۱۲۵	
۸۱	۷	۰	۶۴	۰	۱۰	۱۲۲	
۲	۰	۰	۰	۰	۲	۱۱۹	
۱۸۴	۰	۱۱۸	۲	۱	۶۳	۱۱۶	
۲۲۷	۲۴	۱۲۷	۱۱	۱	۶۴	۱۱۱	
۱۲	۰	۰	۰	۰	۱۲	۱۰۹	
۱۹	۰	۰	۰	۰	۱۹	۱۰۸	
۴۴۴	۱۲۰	۱۲۳	۱۰۶	۳۱	۶۴	۱۰۷	
۲۷۴	۰	۷	۹۷	۲۰	۱۵۰	۱۰۰	
۳۴۴	۱۲۴	۲۷	۱۳۲	۶۱	۰	۹۷	
۴۰۳	۰	۱۰۶	۱۶۰	۱۳۷	۰	۹۵	
۱۱۹	۱۱۹	۰	۰	۰	۰	۹۳	
۱۵۴	۳۳	۱۴	۱۰۷	۰	۰	۹۰	
۴	۰	۲	۲	۰	۰	۸۷	
۶۹	۵۷	۲	۱۰	۰	۰	۸۶	
۲۲	۱۸	۴	۰	۰	۰	۸۵	
۲۴۱۲	۵۲۱	۵۲۸	۷۰۵	۲۵۱	۳۹۷	مجموع آلل‌ها	
۴۶	۹	۱۱	۱۱	۶	۹	تعداد آلل در هر جمیعت	
$\bar{X} = ۰/۷۸۶$	$۰/۸۷$	$۰/۸۱$	$۰/۸۶$	$۰/۶۲$	$۰/۷۷$	شاخص تنوع $(1 - \sum p_i^2)$	



شکل ۲. دندروگرام مربوط به رابطه ژنتیکی جمعیت یونجه‌های ایرانی با جمعیت یونجه رنجر آمریکایی با استفاده از نشانگرهای ریز ماهواره‌ای

گلابی (۴۶) و محصولات دیگر گزارش شده است. گرچه در استفاده از این آغازگرها باید توجه داشت که تولید چندشکلی با افزایش فاصله ژنتیکی گونه‌ها کاهش می‌یابد (۳۶)، اما نتایج استفاده از EST-SSR گیاه *M.truncatula* در تولید موفق تعداد زیادی آلل در یونجه زراعی مشخص نمود که این نشانگرها می‌توانند در تعیین مشخصات ژرم پلاسم‌های یونجه و حتی تهیه نقشه ژنتیکی آنها استفاده شوند. بعضی از محققین میزان چندشکلی ریز ماهواره‌ها را در جایگاه‌های دو نوکلئوتیدی بیشتر از جایگاه‌های سه نوکلئوتیدی، می‌دانند (۳۸ و ۳۹) ولی در پژوهش حاضر چنین تفاوتی بین EST-SSRs مشخص نشد و هم ریز ماهواره‌های با نگاره دوتایی (TC7) و هم سه تایی (AW9) چندشکلی بالایی تولید کردند. هم‌چنین ریز ماهواره‌هایی با داشتن نگاره‌های دوتایی (AL5, BE5, BE15) و یا سه تایی (AW8, BEA, BEF) باند تک شکل تکثیر کردند و یا آلل کمتری تولید نمودند (BE16 و AW1). از طرف دیگر رابطه مشخصی بین تعداد تکرارهای نگاره‌ها (طول ریز ماهواره) و نیز تعداد آلل‌ها در بین افراد یک جمعیت و یا جمعیت‌های

جغرافیایی آنها رابطه متناسبی دارد. با وجودی که جمعیت‌های رقم همدانی از دو مکان متفاوت اقلیمی اصفهان و شیراز نمونه برداری شده بودند و حتی تفاوت‌های محدودی هم در بین افراد این جمعیت‌ها به دلیل هتروزیگوستی یونجه مشخص شد ولی شباهت بسیار زیاد آنها دلیل قانع کننده‌ای برای درستی نام نسبت داده شده به این ژنتوتیپ ارائه داد و مشخص کرد که این جمعیت‌ها منشاء اجدادی مشترکی دارند.

## بحث

حفظ شدگی توالی‌های احاطه کننده جایگاه‌های EST-SSR گیاه *M.truncatula* در یونجه زراعی با تنوع آلی بالا و اندازه‌های یکسان این جایگاه‌ها، امکان آن را فراهم نمود که تنوع میان جمعیت‌های یونجه‌های جمع آوری شده ارزیابی شود. امکان تکثیر یک جایگاه در یک گونه توسط آغازگرها ریز ماهواره‌ای گونه دیگر به صورت‌های متفاوت و در محصولات مختلف مانند یونجه (۱۷) نیشکر (۱۴) برنج (۱۳)

و دارای فاصله دورتر ژنتیکی اهمیت دارد. چنین یافته‌هایی طبعاً آگاهی از وضعیت تنوع گیاهی در ایران را افزایش داده و اطلاعاتی را برای مدیریت نگهداری صحیح از این منابع متغیر ژنتیکی برای جلوگیری از انقراض ژرم پلاسم‌ها فراهم خواهد ساخت.

نژدیکی فواصل ژنتیکی ارقام همدانی و رهنانی نیز قابل توجه بود و مجدداً تأیید نمود که ژنوتیپ‌های متعلق به مناطق معتدل‌تر با ارقام گرمسیری مانند نیک شهری، زمینه‌های ژنتیکی مختلفی دارند که از آنها می‌توان برای ایجاد ارقام هیبرید جدید با هتروزیس بالا استفاده کرد. این مطلب با توجه به یافته‌های قبلی که تأکید می‌نماید، میزان هتروزیس بین جوامع از میزان هتروزیس داخل جوامع بیشتر است (۳۱) و هر چقدر والدین از نظر ژنتیکی و منطقه جغرافیایی دورتر باشند؛ دورگ‌های حاصل از تلاقی آنها دارای هتروزیس بیشتری خواهند بود (۲۰)؛ اهمیت دارد. بنابراین توجه به انتخاب والدین از میان جمعیت‌های نیک شهری و نیز همدانی یا رهنانی در برنامه اصلاح یونجه بومی را بیشتر یادآوری می‌کند. تأکید بر این مطلب از آن جهت اهمیت دارد که در این پژوهش، تعیین فاصله ژنتیکی ارقام یونجه بر اساس نشانگرهای EST-SSRs صورت گرفته است که از مناطق کد شونده ژنوم تهیه شده‌اند و می‌توانند فعالیت‌های بیولوژیکی و در ادامه تغییرات فنوتیپی را متمایز سازند (۱۹) به طوری که این اطلاعات به دست آمده، شباهت‌ها و تفاوت‌های ژنوم جمعیت‌ها را از نظر عملکرد ژن‌های آنها ارائه می‌دهد. ظاهرًا در پذیده هتروزیس نتاج، آلل‌های متنوع از والدین بر روی هم تأثیر متقابل دارند که این تأثیر باعث بهبود صفات مورفولوژیکی می‌گردد، لذا شناسایی و نگهداری جمعیت‌های یونجه با فاصله ژنتیکی زیاد از هم (با توجه به نتایج تجزیه خوش‌های) ممکن است برای تولید نتاج برتر ضروری باشد (۴۱، ۳۵ و ۹). این تغییرات ژنی که در هیبریدها و نه در والدین تظاهر می‌یابد، باعث به وجود آمدن هتروزیس در هیبریدها می‌شود. طبعاً این جایگاه‌های ترکیب شده اگر مستقیماً به صفات مورفولوژیکی هم مرتبط نباشند

مختلف پیدا نشد. بعضی از پژوهشگران با در نظر گرفتن پذیده Slipped-strand mispairing عنوان می‌کنند که با طولی‌تر بودن طول ریز ماهواره، میزان چندشکلی افزایش می‌یابد (۲۱، ۴۲ و ۴۳). در واقع به دلیل احتمال زیاد وقوع موتاسیون در ریز ماهواره‌های بلند و نواحی مجاور آنها نسبت به ریز ماهواره‌های کوتاه، ریز ماهواره‌های با تعداد تکرار نگاره زیاد در تمایز ژنوتیپ‌ها و ارقام، قدرت بیشتری دارند (۴۲) البته چنین وضعیتی برای EST-SSR مورد استفاده در تفکیک ارقام یونجه در این پژوهش مشخص نشد.

در ارزیابی افراد جمعیت‌های مورد مطالعه، سطح هتروزیگوستی جمعیت‌های یونجه بومی ایران نسبت به جمعیت رنجر آمریکایی بالاتر بود که نشان می‌دهد یونجه‌های ایرانی به دلیل این که در برنامه‌های اصلاح نباتات قرار نگرفته‌اند، زمینه ژنتیکی متنوع تری دارند و می‌توان از آنها برای انتخاب ژنوتیپ‌های متنوع به منظور تولید ارقام جدید استفاده کرد. چندشکلی آللی کمتر در جمعیت رنجر آمریکایی و نیز فاصله ژنتیکی مشخص آن از ارقام ایرانی (شکل ۲) گرچه بر سینتیک بودن این رقم یونجه تأکید می‌کند، ولی به هر حال به نظر می‌رسد که خلوص اولیه بذر رنجر آمریکایی وارداتی در شرایط زراعی ایران تغییراتی پیدا کرده است و احتمالاً در طول زمان آتی به دلیل آمیختگی ژنتیکی بیشتر با ژنوتیپ‌های یونجه ایرانی تنوع بیشتری پیدا خواهد کرد.

ارقام یونجه مورد بررسی ایرانی با توجه به مبدأ جغرافیایی خود، فاصله ژنتیکی مشخص داشتند و به نظر می‌رسد ریز ماهواره‌های مورد استفاده به خوبی توانسته باشند تنوع ژنتیکی قابل ملاحظه‌ای بین ارقام مناطق معتدل‌تر مانند همدانی و رهنانی با ارقام گرمسیری بمی، یزدی و نیک شهری مشخص نمایند. در صورتی که به توان با ارزیابی ژنوتیپ‌های بیشتر و متنوع‌تر از نظر اقلیمی این آزمایش‌ها را تکرار نمود، احتمالاً رابطه مناسبی بین تغییرات ژنتیکی ارقام با مبدأ جغرافیایی آنها پیدا خواهد شد که در شناسایی ارقام با زمینه‌های ژنتیکی متنوع

(۴۰) می‌توان به راحتی از آنها در طبقه بنده انواع ژرم پلاسم‌های گونه‌های هم جنس استفاده نمود. در این پژوهش نیز اگر چه جایگاه‌های مختلفی از ناحیه EST-SSR گیاه *M.truncatula* در افراد جمعیت‌های یونجه مورد مطالعه تکثیر شد (۱۷) جایگاه از ۲۴ جایگاه مورد بررسی) ولی فقط تعداد محدودی از آنها (چهار جایگاه) چندشکلی بالایی را نشان داد. علی‌رغم این محدودیت تعداد، باید توجه نمود که این جایگاه‌ها از کتابخانه cDNA اندام‌های رویشی مانند برگ و ساقه (جدول ۱) که با صفات مورفولوژیکی مطابقت دارد، انتخاب شدند و در ارزیابی فواصل ژنتیکی ارقام یونجه معمولی بسیار کارآمد بودند. می‌توان از این ریزماهواره‌های EST به جای ریزماهواره‌های AFct32 ژنومی توصیه شده برای ارزیابی ارقام یونجه مانند (۲۸ و ۲۸) استفاده کرد و امیدوار بود که رابطه‌ای بین فواصل ژنتیکی ارقام با فواصل ژنتیکی و مبدأ جغرافیایی مختلف برای تلاقی و بررسی احتمالی وجود رابطه هتروزیس نتاج با فواصل ژنتیکی به دست آمده از نشانگرهای EST-SSR است. از جمله برنامه‌های تحقیقاتی آینده است. در صورت یافتن چنین رابطه‌ای می‌توان نشانگرهای EST-SSR معرفی شده در این پژوهش را به صورت نشانگر مناسب در تشخیص والدین و نیز هیریدهای مناسب در برنامه اصلاحی یونجه به کار برد.

### سپاسگزاری

هزینه طرح پژوهشی فوق توسط دانشگاه صنعتی اصفهان پرداخت شده است که بدین وسیله سپاسگزاری می‌شود.

می‌توانند روی فعالیت‌های بیولوژیکی تأثیر بگذارد. با توجه به اساسی بودن نقش بیان ژن‌ها در بروز هتروزیس که با خصوصیت مورفولوژیکی مثل رشد مجدد در بهار و پاییز، زودرسی، ارتفاع و عملکرد در یونجه ارتباط دارد (۳۵)، احتمالاً استفاده از نشانگرهای ژنتیکی که به طور تصادفی و یا از جایگاه ریزماهواره‌ای ژنومی انتخاب شده‌اند نمی‌تواند در پیدا کردن رابطه مناسبی بین فواصل ژنتیکی و هتروزیگوستی موفق باشد. قسمت‌های غیر کد شونده هیچ گونه اثر متقابلی در والدین به وجود نمی‌آورند که گویای پدیده هتروزیس باشد، بنابراین قابل فهم است که چرا با استفاده از نشانگرهای AFLP و SSR مشخصی بین فواصل ژنتیکی و هتروزیس پیدا نشد (۳۵). در مقابل، با توجه به لزوم بیان ژنی در اثر متقابل ژن‌های والدین در نتاج برای هتروزیس (۴۴) استفاده از EST-SSRs به دلیل این که محصول قسمت‌های کد شونده ژنومی است در تخمین فاصله ژنتیکی ژرم پلاسم‌ها منطقی‌تر خواهد بود و اطلاعات به دست آمده به دلیل انطباق بیشتر با خصوصیات بیولوژیکی ژرم پلاسم‌ها برای برنامه ریزی اصلاحی یونجه مفیدتر است.

آغازگرهای مورد استفاده در این پژوهش از cDNA اندام‌های مختلف ریشه، برگ و ساقه *M. truncatula* تهیه شده است و گرچه فعالیت‌های ژنی نواحی ریزماهواره‌ای آنها کاملاً شناخته شده نیست، ولی چون به نحوی در فعالیت‌های بیولوژیکی گیاه مؤثر است، می‌توان امیدوار بود که این تنوع فعالیت‌های زیستی، ژنوتیپ‌های مختلف یونجه را تمایز سازد. هرچند ریزماهواره‌های EST-SSR که از ناحیه اگزون (Exon) به دست می‌آید، معمولاً نسبت به ریزماهواره‌های ژنومی چندشکلی کمتری دارند (۱۳ و ۴۰)، ولی چون قابلیت تکثیر جایگاه‌های آنها در گونه‌های نزدیک به هم اثبات شده است

### منابع مورد استفاده

۱. فلاحتی عنبران، م.، ع. ا. حبشي، م. اصفهاني، س. ا. محمدی و ب. قره ياضي. ۱۳۸۲. بررسی تنوع ژنتیک جمعیت‌های زراعی یونجه ایرانی با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره. مجموعه مقالات سومین همایش ملی بیوتکنولوژی، دانشگاه فردوسی مشهد.

۲. عرفانی مقدم، و. ۱۳۸۲. حفاظت شدگی و توانایی ایجاد پلی مور فیسم میکرو سا تلایت‌های در تعدادی از گونه‌های مرتوعی خانواده Leguminosae ایران. پایان نامه کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی کشاورزی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان.
۳. غمخوار، ک. ۱۳۷۶. سیستماتیک و بیو سیستماتیک جنس *Medicago* L. پایان نامه کارشناسی ارشد گیاه شناسی، دانشکده علوم. دانشگاه اصفهان.
۴. کریمی، ه. ۱۳۶۹. یونجه. دانشگاه تهران، مرکز نشر دانشگاهی.

5. Ahn, S. N., Y. K. Kim, H. C. Hong, S. S. Han, S. J. Kwon, H. C. Choi, H. P. Moon and S. R. McCouch. 2000. Molecular mapping of a new gene for resistance to rice blast (*Pyricularia grisea* Sacc.). *Euphytica* 116: 17-22.
6. Barcaccia, G., E. Albertini, S. Tavoletti, M. Falcinelli and F. Veronesi. 1999. AFLP fingerprinting in *Medicago* spp.: its development and application in linkage mapping. *Plant Breed* 118: 335-341.
7. Barcaccia, G., N. Tosti, E. Falistocco and F. Veronesi. 1995. Cytological, morphological and molecular analysis of controlled progenies from meiotic mutants of alfalfa producing unreduced gametes. *Theor. Appl. Genet.* 91: 1008-1015.
8. Bassam, B. J., G. Caetano-Anolles and P. M. Greesshoff. 1991. Fast and sensitive silver staining of DNA in polyacrylamide gels. *Anal. Biochem.* 19: 680-683.
9. Bingham, E. T., R. W. Groose, D. R. Woodfield and K. K. Kidwell. 1994. Complimentary gene interactions in alfalfa are greater in autotetraploids than diploids. *Crop Sci.* 34: 823-829.
10. Botstein, D., R. L. White, M. Skolnick and R.W. Davis. 1980. Construction of genetic linkage map in man using restriction fragment length polymorphisms. *Am. J. Hum. Genet.* 32: 314-331.
11. Brummer, E. C., G. Kochert and J. H. Bouton . 1991. RFLP variation in diploid and tetraploid alfalfa. *Theor. Appl. Genet.* 83: 89-96.
12. Chambers, G. K. and E. S. McAvoy. 2000. Microsatellites: consensus and controversy. *Compar. Biochem. & Physiol.* 126: 455-476.
13. Cho, Y. G., T. Ishii, S. Temnykh, X. Chen, L. Lipovich, S. R. McCouch, W. D. Parl, N. Ayer and S. Cartinhour. 2000. Diversity of microsatellites derived from genomic libraries and GenBank sequences in rice (*Oryza sativa* L.). *Theor. Appl. Genet.* 100: 713-722.
14. Cordeiro, G. M., R. Casu, C. L. McIntyre, J.M Manners and R. J. Henry. 2001. Microsatellite markers from sugarcane (*Saccharum* spp.) ESTs cross transferable to erianthus and sorghum. *Plant Sci.* 160: 1115-1123.
15. Crochemore, M. L., C. Huyghe, M. C. Kerlan and B. Julier. 1996. Partitioning and distribution of RAPD variation in a set of populations of *Medicago sativa* complex. *Agronomie* 16: 421-432.
16. Dellaporta, S. L., J. Wood and J. B. Hicks. 1983. A plant minipreparation: Version II. *Plant. Mol. Biol. Report* 4: 19-21.
17. Diwan, N., A. A. Bhagwat, G. B. Bauchan and P. B. Cregan. 1997. Simple sequence repeat DNA markers in alfalfa and perennial and annual *Medicago* species. *Genome* 40: 887-895.
18. Echt, C. S., K. K. Kidwell, S. J. Knapp, T. C. Obsorn and T. J. McCoy. 1993. Linkage mapping in diploid alfalfa (*Medicago sativa*) *Genome* 37: 61-71.
19. Ejayal, I., M. E. Sorrells, M. Baum, P. Wolters and W. Powell. 2002. Isolation of Est-derived microsatellite markers for genotyping the A and B genome of wheat. *Theor. Appl. Genet.* 104: 399-407.
20. Falconer, D. S. 1980. Introduction to Quantitative Genetics. Ronald Press, N. Y.
21. Grist, S. A., F. A. Firgaira and A. A. Morley. 1993. Dinucleotide repeat polymorphisms isolated by polymerase chain reaction. *Biotechniques* 15: 304-309.
22. Jenczewski, E., J. M. Prosperi and J. Ronfort. 1999. Differentiation between natural and cultivated populations of *Medicago sativa* (Leguminosae) from Spain: analysis with random amplified polymorphic DNA (RAPD) markers and comparison with allozymes. *Mol. Ecol.* 8: 1317-1330.
23. Kijass, J. M. H., J. C. S. Fowler and M. R. Thomas. 1995. An evaluation of sequence tagged microsatellite site markers for genetic analysis within citrus and related species. *Genome* 38: 349- 355.
24. Kresovich, S., A. K. Szewc-McFadden, S. M. Bliek and J. R. Mc Ferson. 1995. Abundance and characterization of simple-sequence repeats (SSRs) isolated from a size-fractionated genomic library of *Brassica napus* L. (rapeseed). *Theor. Appl. Genet.* 91: 206-211.
25. Lordion, K., B. cournoyer, C. Goubely, A. Depeiges and G. Picard. 1998. Length polymorphism and allel structure of trinucleotide microsatellites in natural accessions of *Arabidopsis thaliana*. *Theor. Appl. Genet.* 97: 591-604.
26. McKersie, B. D. 1997. Improving forage production system using biotechnology. In: Mc Kersie, B. D. and D. C. Brown (Eds.), Biotechnology and the improvement of forage legumes, CAB International, Oxon, UK. pp. 3-21.

27. McCoy, T. J. and C. S. Echt. 1993. Potential of trispecies bridge crosses and random amplified polymorphic DNA markers for introgression of *Medicago daghestanica* and *M. pironae* germplasm into alfalfa (*M. sativa*). *Genome* 36: 594-601.
28. Mengoni, A., A. Gori and M. Bazzicalupo. 2000. Use of RAPD and microsatellite (SSR) variation to assess genetic relationships among populations of tetraploid alfalfa, *Medicago sativa*. *Plant Breed.* 119:311-317.
29. Nei, M. and W. H. Li. 1979. Mathematical model for studying genetic variation in terms of restriction endonucleases. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 76:5269-5273.
30. Obsorn, T.C., D. Brouwer and T. J. McCoy. 1997. Molecular marker analysis of alfalfa PP: 91-109. In: Mc Kersie, B. D. and D. C. Brown (Eds.), *Biotechnology and the Improvement of Forage Legumes*, CAB International, Oxon, UK.
31. Ordas, A. 1991. Heterosis between American and Spanish populations of maize. *Crop. Sci.* 31: 931-933.
32. Pardian, A., F. Rebecca and P. W. J.Taylor. 2000. Transferability of sequence tagged microsatellite site (STMS) primers across four major pulses. *Plant Mol. Biol Rep.* 18:395-395.
33. Powell, W., M. Morgante, C. Andre, C. Hanafey, J. Vogel, S. Tingey and A. Rafalski. 1996. The comparison of RFLP, RAPD, AFLP and SSR (microsatellite) markers for germplasm analysis. *Mol. Breed.* 2: 225-238.
34. Pupilli, F., S. Businelli, F. Paolocci, C. Scotti, F.Damiani and S. Arcioni. 1996. Extent of RFLP variability in tetraploid populations of alfalfa, *Medicago sativa*. *Plant Breed.* 115: 106-112.
35. Riday, H., E. C. Brummer, T. A. Campbell, D. Luth and P. M. Cazcarro. 2003. Comparison of genetic and morphological distance with heterosis between *Medicago sativa* subsp. *sativa* and subsp. *falcate*. *Euphytica* 131: 37-45.
36. Roa, A. C., P. Chavarriaga-Aguirre, M. C. Duque, M. M. Maya, M. W. Bonierbale, C. Iglesias and J. Tohme. 2000. Cross species amplification of cassava (*Manihot esculenta*) (Euphorbiaceae) microsatellites: Allelic polymorphism and degree of relationship. *Am. J. Bot.* 87: 1647-1655.
37. Roder, M. S., J. Plaschke, S. U. Konig, A. Borner, M. E. Sorrells, S. D. Thanksley and M. W. Ganal. 1995. Abundance, variability and chromosome location of microsatellites in wheat. *Mol. Gen. Genet.* 246: 327-333.
38. Rongwen, J., M. S. Akkaya, A. A. Bhagwat, U. Lavi and P. B. Cregan. 1995. The use of microsatellite DNA markers for soybean genotype identification. *Theor. Appl. Genet.* 90: 43-48.
39. Saghai Maroof, M. A., R. M. Biyashev, G. P. Yang, Q. Zhang and R. W. Allard. 1994. Extraordinary polymorphic microsatellite DNA in barley: species diversity, chromosomal locations and population dynamics. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA.* 74: 5463-5467.
40. Scott, K. D., P. Eggler, G. Seaton, M. Rosetto, E. M. Ablett, L. S. Lee and R. J. Henry. 2000. Analysis of SSRs derived from grape ESTs. *Theor. Appl. Genet.* 100: 723-726.
41. Segovia-Lerma, A., R.G. Cantrell, J.M. Conway and I.M. Ray. 2003. AFLP-based assessment of genetic diversity among nine alfalfa germplasms using bulk DNA templates. *Genome* 46: 51-58.
42. Smulders, M. J. M., G. Bredemeijer, W. Rus-Kortekaas, P. Arens and B. Vosman. 1997. Use of short microsatellites from database sequences to generate polymorphisms among *Lycopersicon esculentum* cultivars and accessions of other *Lycopersicon* species. *Theor. Appl. Genet.* 97: 264-272.
43. Thomas, M. R. and N. S. Scott. 1993. Microsatellite repeats in grapevine reveal DNA polymorphisms when analyzed as sequence-tagged sites (STSs). *Theor. Appl. Genet.* 86: 985-990.
44. Sun, Q., L. Wu, Z. Ni, F. Meng, Z. Wang and Z. Lin. 2004. Differential gene expression patterns in leaves between hybrids and their parental inbreds are correlated with heterosis in a wheat diallel cross. *Plant Sci.* 166: 651-657.
45. Vosman, B. and P. Arens. 1997. Molecular characterization of GATA/GACA microsatellite repeats in tomato. *Genome* 40: 25-33.
46. Yamamoto, T., T. Kimur, Y. Sawamura, K. Kotobuki, Y. Ban, T. Hayashi and N. Matsuta. 2001. SSRs isolated from apple can identify polymorphism and genetic diversity in pear. *Theor. Appl. Genet.* 102: 865-870.
47. Yeh, F.C., R.C. Young, B. Timothy, T. B. Boyle, Z.H. Ye and J.X. Mao. 1997. POPGENE, the user-friendly shareware for population genetic analysis. *Mol. Biol. Biotech. Cent.*, University of Alberta, Canada.