

بررسی تنوع ژنتیکی برخی از توده‌های بومی خربزه‌ئیان (ملون‌ها) در ایران با استفاده از نشانگرهای مرفولوژیکی و مولکولی رپید

احسان فیضیان، مختار جلالی جواران، حمید دهقانی و حمید زامیاد^۱

چکیده

جمع آوری ژرم پلاسم اولین قدم در راه اصلاح گیاهان است. ایران به خاطر تمدن قدیمی و نیز داشتن اقلیم‌های مختلف یکی از مهم‌ترین مراکز تنوع ژنتیکی محسوب می‌شود. در این مطالعه سعی گردید که تنوع ژنتیکی ملون‌ها در استان‌های مرکزی و شمالی کشور در حد امکان جمع آوری و بررسی شود. برای بررسی تنوع ژنتیکی بذرهای جمع آوری شده از نشانگرهای مرفولوژیکی و مولکولی رپید استفاده گردید. در این مطالعه ۱۵ صفت کیفی و ۶ صفت کمی روی ۳۸ توده جمع آوری شده و نیز دریافت شده از بانک ژن گیاهی ایران واقع در کرج اندازه‌گیری شد. تجزیه خوش‌های بر اساس صفات مرفولوژی از روش یوبی‌جی‌ام‌ای و ضریب جاکارد گروه‌های مختلف جنس *Cucumis melo* را از یکدیگر تفکیک نمود. ۳۰ توده انتخابی برای ارزیابی میزان تنوع و نیز میزان قرابت گروه‌های مختلف با استفاده از نشانگر رپید مورد ارزیابی قرار گرفتند. تکثیر مکان‌های ژنی با استفاده از ۱۰ آغازگر رپید انجام شد. درصد چند شکلی در این آزمایش ۱۹٪ تعیین شد. تجزیه خوش‌های با استفاده از نشانگر مولکولی نتوانست گروه‌های مختلف را از یکدیگر متایز کند که نشان می‌دهد ژنوم این گروه‌ها بسیار به هم نزدیک است. با این حال خیار چنبرهای مورد بررسی در یک گروه با فاصله نزدیکی از هم قرار گرفتند.

واژه‌های کلیدی: ملون (خربزه‌ئیان)، جمع آوری ژرم پلاسم، تنوع ژنتیکی، نشانگر مرفولوژی، نشانگر مولکولی رپید

شامل ۳۲ گونه است که ۱۳ گونه آن و از جمله پایه کروموزومی *Cucumis melo* $n=12$ دارند^(۶). در مورد طبقه‌بندی ملون‌ها چارلز نادین (Charls Naudian) گیاه‌شناس فرانسوی بر اساس صفات رویشی و تنوع میوه این گونه را به ده گروه تقسیم بندی نمود^(۱۳) که بعدها مانگر و رابینسون^(۱۱) سیستم سه نامی را برای آن پیشنهاد دادند (برای مثال *Cucumis melo var. agrestis, Flexuosus,...*). از شناخته شده‌های این گروه‌ها در ایران می‌توان به گروه

مقدمه

خربزه، طالبی، گرمک، دستنبی و خیار چنبر گروه‌های مختلف از یک گونه هستند که با هم به راحتی تلاقی می‌باشند و انواع حد واسط آنها موجود می‌باشد و از کلمه ملون (Melon) به عنوان گروه‌های آنها استفاده می‌شود. ملون‌ها (خربزه‌ئیان) گیاهان باعی دگرگشن با اهمیت اقتصادی فراوان هستند که میزان دگرگشتن آنها به فعالیت حشرات بستگی دارد. ملون‌ها به خانواده Cucurbitaceae تعلق دارند^(۷). جنس

۱. به ترتیب دانشجوی سابق دکتری، استادیاران و دانش آموخته (کارشناس ارشد) اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

۱۹ آغازگر) و ۲۲ صفت زراعی (كمی و كيفی) با ۷۲ نمونه مرجع از کشورهای مختلف مشخص گردید نمونه‌های اسپانیایی به خصوص نمونه‌های گروه Inodorus از نمونه‌های مرجع فاصله ژنتیکی زیادی داشتند. تنوع ژنتیکی در نمونه‌های با مبدأ آفریقا بیشترین و با مبدأ اسپانیا کمترین بود. سپس ۲۲ صفت زراعی (شامل كمی و كيفی) و ۴۹ آغازگر رپید برای ارزیابی تنوع ژنتیکی نمونه‌های اسپانیا به کار گرفته شد. در حالی که طبقه بندی بر اساس صفات زراعی نمونه‌ها را به واریته‌های مختلف طبقه بندی نمود ولی نشانگر رپید طبقه بندی مناسبی را نه بر اساس منطقه پراکنش و نه بر اساس واریته‌های مختلف ارائه نداد. نتایج این تحقیق نشان داد که می‌توان از نمونه‌های ملون اسپانیا برای ارتقای پایه ژنتیکی ذخایر ژنتیکی کاسابا (Casaba) استفاده نمود (۱۰). در مطالعه‌ای از سه نشانگر مولکولی رپید، ای اف ال پی و آر اف ال پی برای اندازه‌گیری تنوع ژنتیکی بین ۶ ژنوتیپ *Cucumis melo* L. استفاده شد. باندهای چند شکل رپید، ای اف ال پی و آر اف ال پی برای اندازه‌گیری تشابه ژنتیکی شمارش شد. آنالیز خوشاهی با استفاده از سه نشانگر ژنوتیپ‌ها را به دو گروه اصلی طبقه بندی نمود. گروه اول ملون‌های زراعی و شیرین بود و گروه دوم ملون‌های غیر زراعی بودند. هر سه نشانگر اطلاعات مناسبی در اختیار قرار دادند ولی نشانگر ای اف ال پی کارآمدترین نشانگر بود (۵).

هدف از انجام این تحقیق بررسی تنوع ژنتیکی بذرهای جمع‌آوری شده با استفاده از نشانگرهای مولکولی مبتنی بر دی ای و خصوصیات مرفو‌لوژیکی بود که بر اساس آن توده‌های بومی مناسب برای انجام کارهای اصلاحی و تولید بذر همیزید انتخاب شوند. هدف از ارزیابی با نشانگر رپید پاسخگویی به این سوال بود که آیا تنوع در صفات زراعی و بوتanicی در ملون‌ها در سطح دی ان ای انکاس یافته است و آیا ارقامی که از نظر مرفو‌لوژیکی و فنوتیپی مشابه هستند از نظر ژنتیکی هم یکسانند. دیگر آن‌که آیا نشانگر مولکولی رپید قادر است که زیرگونه‌های مختلف جنس *Cucumis melo* را از یکدیگر متمایز سازد و آیا توده‌ها بر طبق منطقه پراکنش جغرافیایی تفکیک می‌گردند.

Cantaloupensis که با عنوان طالبی شناخته می‌شود، گروه Inodorus با نام خربزه و گروه Flexousous با نام خیار چنبر اشاره نمود. منشأ ملون هنوز مورد بحث است، طبق نظر برخی از محققان جنوب غربی و مرکز آسیا یعنی کشورهای ترکیه، سوریه، ایران، افغانستان، شمال و مرکز هند، ماوراء قفقاز، تاجیکستان و ازبکستان مراکز اولیه ملون‌ها می‌باشند (۶). لیکن با توجه به توزیع ملون‌های وحشی در مونوگراف کیرکبراید (۷) به نظر می‌رسد آفریقا مرکز اولیه تنوع باشد و هند، ایران، افغانستان و چین مراکز ثانویه تنوع ملون باشند. سندهای تاریخی و بقایای باستانی نشان می‌دهد که ملون از سه هزار سال قبل در ایران کشت و کار می‌شده است (۱۳). در سال ۱۹۸۳ دو محقق ۲۵۰ مجموعه ملون را فهرست کردند و توصیف نامه‌ای برای ارزیابی تنوع ژنتیکی با استفاده از صفات مرفو‌لوژیکی در ملون‌ها ارائه نمودند (۴). در تحقیقی به منظور بررسی تنوع ژنتیکی خربزه و طالبی‌های ایران، تعداد ۱۰۰ نمونه از خربزه‌های مناطق مختلف در قالب طرح لاتیس ساده ارزیابی گردید. در تجزیه خوشاهی پنج گروه تفکیک شدند. تنوع طالبی بیش از خربزه به نظر رسید، زیرا طالبی‌ها در چهار گروه قرار گرفتند، چون در صفات تعداد میوه و وزن میوه تنوع زیادی داشتند ولی خربزه در یک گروه متفاوت با چهار صفت متمایز قرار گرفت (۱). ارزیابی ذخایر ژنتیکی ملون در بلغارستان انجام شد که به طور کلی ۲۸۵ نمونه ملون از قسمت‌های مختلف بلغارستان جمع آوری گردید و تعداد ۱۵۹ نمونه خارجی نیز از طریق تبادلات با سایر مؤسسات به دست آمد. نمونه ۱۰۰ تائی از این بذور برای صفات مهم اصلاحی مانند زودرسی، طعم و عطر، عملکرد و قابلیت انبارداری بررسی شدند (۸). تاکنون مطالعاتی نیز از طریق نشانگرهای مولکولی برای بررسی چند شکلی در ذخایر تواریثی ملون به منظور بررسی ارتباط ژنتیکی انجام شده است. علاوه بر این از نشانگرهای مولکولی برای تهییه نقشه ژنتیکی استفاده شده است (۲، ۹ و ۱۶). در ابتدا نشانگر آیزوزاایم به کار گرفته شد (۱۵). در یک مطالعه، ارتباط ژنتیکی ۱۲۵ ملون اسپانیائی با استفاده از نشانگر رپید

جدول ۱. توده‌های جمع آوری شده، کد آنها در خوشه ترسیم شده و محل تهیه آنها

شماره	نام محلی توده بذری و کد آن در خوشه	محل گردآوری
(m1)	خربزه سوسکی	ایوانکی
(m2)	خربزه زرد گرمساری	گرمسار سمنان
(m3)	گرمک ایوانکی	ایوانکی
(m4)	خربزه آناناسی	کرمانشاه
(m5)	طلالی فیروزان	بانک ژن
(m6)	خربزه سبز مارتین	بانک ژن
(m7)	خربزه پوست زرد سدو فیروزان	بانک ژن
(m8)	خربزه برگردانی کرمان	بانک ژن
(m9)	چنبرشیراز	بانک ژن
(m10)	خربزه عموجی	سین و گرگاب اصفهان
(m11)	خربزه زرد جلالی	ایوانکی
(m12)	خربزه عباسقلی	بانک ژن
(m13)	خربزه پوست سبز خمینی شهر	بانک ژن
(m14)	خربزه نهادن	نهادن
(m15)	چنبر دستگرد	دستگرد اصفهان
(m16)	طلالی ساوه	ساوه
(m17)	خربزه گرگان ۱	اطراف گرگان
(m18)	خربزه گرگاب	بانک ژن
(m19)	خربزه رشیدی	یزد
(m20)	خربزه یزدی ۲	یزد
(m21)	خربزه یزدی ۱	یزد
(m22)	گرمک اصفهان	دستگرد اصفهان
(m23)	طلالی ریش بابا	بادرود
(m24)	خربزه علی گنگه	بانک ژن
(m25)	دورگه خربزه طالبی	حبیب آباد اصفهان
(m26)	خربزه ریاطی	ایوانکی
(m27)	خربزه زرد شتری	سین و گرگاب اصفهان
(m28)	خربزه کاشفی	سمنان
(m29)	خربزه لطفه گرگاب	بانک ژن
(m30)	طلالی شاه آبادی	مرکز تحقیقات اصفهان
(m31)	خربزه توسرخه	سین و گرگاب اصفهان
(m32)	گرگه دیم	ایلام
(m33)	چنبرستندج	بانک ژن
(m34)	خربزه تاشکندي	سمنان
(m35)	چنبر کردستان	بانک ژن
(m36)	چنبر مرکزی	بانک ژن
(m37)	خربزه شبیه کاسابا	بازار کرج
(m39)	طلالی حبیب آباد	حبیب آباد اصفهان
(m40)	خربزه مجدى	یزد

در اتوبان تهران-کرج در تاریخ ۱۳۸۳/۲/۱۵ کشت گردید.

پشته‌هایی به عرض ۱/۲ متر ایجاد شد و بذرها با فاصله ۰/۴ متر از یکدیگر بر روی پشته کشت گردیدند. تعداد بوته‌های کشت شده در توده‌های جمع آوری شده ۳۰ بوته و در نمونه‌هایی که از بانک

مواد و روش‌ها

در این مطالعه ۳۸ توده ملون از استان‌های مختلف کشور و نمونه‌هایی از بانک ژن گیاهی (جدول ۱) مورد بررسی قرار گرفتند. توده‌ها در مزرعه دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس واقع

طالبی و ۲ توده گرمک بود (جدول ۱). استخراج دی ان ای از روش Delaporta و همکاران (۳) صورت گرفت. بدین منظور در هر گلدان ۱۵ الی ۲۰ بذر از هر توده بومی در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد و با طول روز ۱۶ ساعت کشت گردید و ۰/۲ گرم برگ از گیاهچه ها در مرحله ۲ تا ۳ برگی به صورت مخلوط (بالک) از ۱۵ گیاهچه وزن شد (۱۰). از روش اسپکتروفوتومتری برای تعیین میزان کمی و کیفی دی ان ای استفاده شد. مقدار ۵۰ میکرولیتری از استخراج شده را با ۲۰۵۰ میکرولیتر از بافر TE (Tris-HCl,EDTA) حل نموده و در دستگاه اسپکتروفوتومتری قرار داده شدند و میزان جذب نور در طول موج های ۲۶۰ و ۲۸۰ نانومتر قرائت شد و غلظت دی ان ای نیز محاسبه گردید. الیگونوکلئوتیدها (Oligonucleotide) از شرکت Operon تهیه شدند. این آغازگرها پس از بررسی ابتدایی از میان ۱۷ آغازگر موجود بر اساس میزان تشکیل باند و نیز تکرار پذیری باندها انتخاب شدند. مشخصات کامل آغازگرها در جدول ۳ درج گردیده است. اجزای واکنش برای نمونه ۲۵ میکرولیتری شامل ۲/۵ میکرولیتر بافر تگ دی ان ای پلی مراز، ۱ میکرولیتر کلرید منیزیم ۲ میلی مولار، ۰/۵ میکرو لیتر مخلوط نوکلئوتیدی ۰/۴ میلی مولار، ۱۰۰ نانوگرم دی ان ای الگو و ۱ واحد آنزیم تگ دی ان ای پلی مراز بود. برنامه واکنش پی سی آرنیز در جدول ۲ ارائه شده است.

الکتروفورز دی ان ای ژنومی و دی ان ای تکثیر شده حاصل از پی سی آر در ژل آگاراز ۱/۲٪ در ولتاژ ۶۵ در دستگاه الکتروفورز (بر اساس تعداد نمونه از دستگاه مناسب استفاده شد) و به مدت ۱۲۰ دقیقه انجام گرفت.

تجزیه داده‌ها

برای تجزیه خوش ای داده‌های حاصل از مروفولوژی نمونه‌ها، ماتریس صفر و یک تشکیل گردید. داده‌های کمی به خاطر همسان شدن با داده‌های کیفی به چند گروه تقسیم بندی شد. برای مثال صفت طول به ۵ دسته تقسیم بندی شد (۱۰ تا ۲۰ سانتی متر کلاس اول، ۲۰ تا ۳۰ سانتی متر کلاس دوم، ۳۰ تا ۴۰ سانتی متر کلاس سوم، ۴۰ تا ۵۰ سانتی متر کلاس چهارم و

ژن تهیه شدند ۷ بوته بود. به دلیل کمی بذر در نمونه‌های تهیه شده از بانک ژن انجام تحقیق در قالب طرح‌های آزمایشی تکراردار مقدور نبود. ۲-۵ بذر درون هر گودال قرار داده شد که پس از برطرف گردیدن خطر سرما عملیات تنک انجام شد. عملیات سر برداری، هرس و گل گیری انجام شد و روی هر بوته دو میوه نگه داشته شد. کود ازته به صورت سرک یک ماه پس از کاشت به میزان ۱۵۰ کیلوگرم در هکتار استفاده شد و علاوه بر آن سه بار محلول پاشی با کود کنسایم حاوی عناصر نیتروژن، پتاسیم و فسفر و با نسبت دو در هزار انجام شد.

صفات مورد ارزیابی

ارزیابی صفات روی ده میوه از هر توده انجام شد. صفات اندازه گیری شده شامل صفات کمی و صفات کیفی بودند. برخی از صفات دوره رویشی (مانند شکل و رنگ برگ) که در توصیف نامه ملون‌ها ارایه شده است به خاطر مشکل بودن ارزیابی اندازه گیری نشد. صفات کیفی شامل رنگ پوست (سفید، زرد، سبز، نارنجی)، جدا شدن دمگل یادم میوه از بوته (هنگام رسیدگی جدا نمی‌شود یا جدا می‌شود)، تلخی میوه یک تا دو هفته پس از گرده افشاری (بدون تلخی، کم، متوسط و زیاد)، شکل میوه (در هفت دسته)، وجود یا عدم وجود طرح روی پوست، شبکه‌بندی (حضور یا عدم حضور)، قاچ روی میوه (عدم حضور، متوسط و عمیق)، سطح میوه (صاف یا چروکیده)، خراش و جای شکوفه (کوچک و بزرگ)، وجود یا عدم وجود عطر، رنگ مزوکارپ (سبز، سفید و نارنجی)، رنگ پوشش دانه (سفید تا قهوه‌ای)، ضخامت پوست (در مقیاس ۱ تا ۳)، تردی (در مقیاس ۱ تا ۵) برای ژنوتیپ‌ها ثبت شد. صفات کمی شامل روز تا رسیدگی، وزن میوه، طول میوه، عرض میوه، نسبت عرض حفره وسط به عرض میوه و وزن صد دانه مورد ارزیابی قرار گرفتند.

ارزیابی مولکولی

به منظور ارزیابی میزان تنوع و نیز میزان قرابت گروه‌های مختلف *Cucumis melo* ۳۰ توده بومی ملون (m30 تا m1) انتخاب شد که شامل ۲۲ توده خربزه، ۲ توده خیارچنبر، ۴ توده

جدول ۲. خصوصیات آغازگرها

شماره آغازگر	کد آغازگر	دما اتصال آغازگر (برحسب سانتی‌گراد)	توالی آغازگرها
۱	F2	۴۲	5'-GAGGATCCCT-3'
۲	F12	۴۱	5'-ACGGTACCAAG-3'
۳	B20	۴۱	5'- GGACCCCTTAC-3'
۴	#250	۴۱	5'-CGACAGTCCC-3'
۵	#UB84	۴۱	5'-GCCCGCGAGT-3'
۶	UB16	۴۱	5'-GGTGGCGGGA-3'
۷	H9	۴۱	5'- TGTAGCTGGG-3'
۸	#269	۴۱	5'-CCAGTCGCC-3'
۹	#210	۴۱	5'-GCACCGAGAG-3'
۱۰	UB6	۴۲	5'-CCTGGGCCTA-3'

جدول ۳. برنامه واکنش پی سی آر

مرحله	عمل انجام شده	دما (درجه سانتی‌گراد)	زمان (ثانیه)	تعداد دور
۱	واسرشه سازی دی ان ای ژنومی	۹۴	۲۴۰	۱
۲	واسرشه سازی	۹۴	۲۰	۱
۳	اتصال پرایمرهای رشتہ الگو	۴۱-۴۲	۱۵	۱
۴	گسترش رشتہ جدید	۷۲	۷۵	۱
۵	تکرار مراحل ۲ الی ۴	۷۲	۴۲۰	۱
۶	گسترش نهائی	۴	برای مدت کوتاه	-
۷	نگهداری در دستگاه			

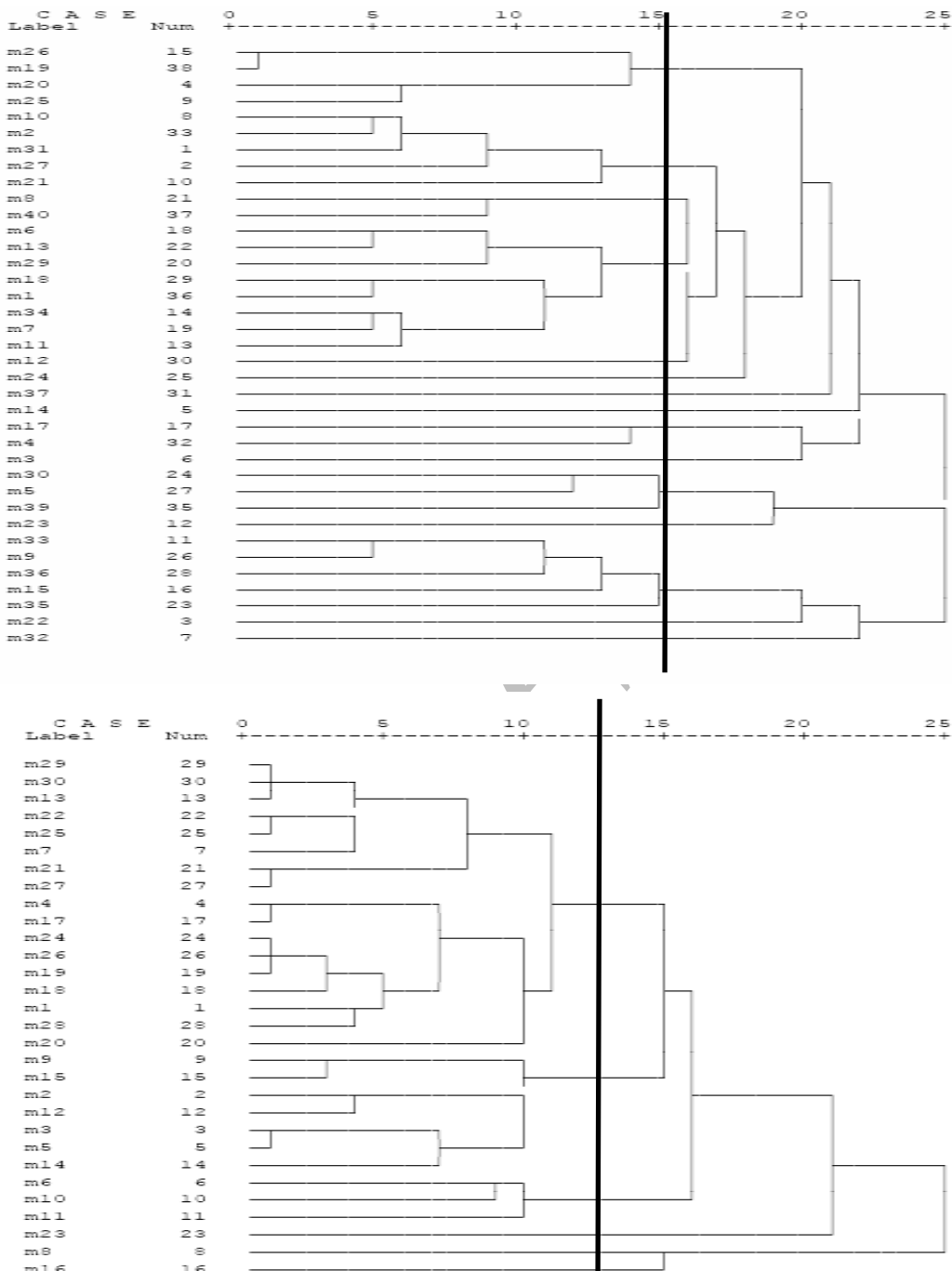
متداول ضریب کوفتیک را نشان داد انتخاب شد و سپس تجزیه خوشای انجام شد. ضریب همبستگی کوفتیک (Cophenetic Coefficient) با تجزیه خوشای از روش یو.پی.جی.ام.آ و ضریب تشابه جاکارد ($\text{Jaccard Coefficient}$) با ضریب تشابه جاکارد ($\text{Unweighted Pair Group Method of Arithmetic Average}$) با ضریب تشابه جاکارد (UPGMA) که در فاصله ژنتیکی ۱۵ خوش به گردید (۱۰). پس از انجام برش در فاصله ژنتیکی ۱۵ خوش به عنوان تیمار و توده در خوش به عنوان تکرار در نظر گرفته شد. تجزیه واریانس بر اساس صفات کمی انجام شد و میانگین‌ها از طریق آزمون دانکن مقایسه شدند. در تجزیه و تحلیل داده‌های مولکولی، با توجه به دی ان ای تکثیر شده و باندهای حاصل، با مقایسه یک باند در نمونه‌های مورد بررسی در صورت حضور یک باند ارزش یک و عدم حضور باند ارزش صفر برای باند مذکور در نظر گرفته شد و پس از تشکیل ماتریس صفر و یک ماتریس ضرایب تشابه محاسبه گردید. ضریب کوفتیک برای تعیین مطلوبیت تجزیه خوشای اندازه‌گیری شد. از میان ضرایب تشابه

بالاتر از ۵۰ کلاس پنجم). سپس از روش یو.پی.جی.ام.آ (UPGMA) با ضریب تشابه جاکارد ($\text{Jaccard Coefficient}$) خوش ترسیم گردید (۱۰). پس از انجام برش در فاصله ژنتیکی ۱۵ خوش به عنوان تیمار و توده در خوش به عنوان تکرار در نظر گرفته شد. تجزیه واریانس بر اساس صفات کمی انجام شد و میانگین‌ها از طریق آزمون دانکن مقایسه شدند. در تجزیه و تحلیل داده‌های مولکولی، با توجه به دی ان ای تکثیر شده و باندهای حاصل، با مقایسه یک باند در نمونه‌های مورد بررسی در صورت حضور یک باند ارزش یک و عدم حضور باند ارزش صفر برای باند مذکور در نظر گرفته شد و پس از تشکیل ماتریس صفر و یک ماتریس ضرایب تشابه محاسبه گردید. ضریب کوفتیک برای تعیین مطلوبیت تجزیه خوشای اندازه‌گیری شد. از میان ضرایب تشابه

نتایج و بحث

الف) بخش مرفوژی

تجزیه خوش ای بر اساس صفات مرفوژیکی در فاصله ژنتیکی ۱۵ ژنوتیپ‌ها را به ۱۵ گروه تقسیم بندی نمود (شکل ۱). در



شکل ۱. نمودار درختی توده‌ها بر اساس صفات مرفوژی (شکل بالا) و مارکر رپید (شکل پایین)

از طریق روش یو.پی. جی. ام. ای

صفات در جدول ۶ ارائه شده است. در دسته اول خربزه‌های رباطی سمنان (m26)، رشیدی یزد (m19)، یزدی ۲ (m20) و دورگه (m25) قرار گرفتند. این خربزه‌ها در صفات وزن، طول، عرض، نسبت عرض به عرض حفره و سطح و شکل میوه مشابه

جدول ۵ تجزیه واریانس خوش برای صفات کمی ارائه شده است، که نشان می‌دهد توده‌ها در خوش‌های متفاوت از لحاظ صفات کمی در سطح احتمال یک درصد اختلاف معنی‌داری دارند. آزمون مقایسه میانگین به روش دانکن بر روی این

جدول ۵. جدول تجزیه واریانس خوشه برای صفات کمی

میانگین مربعات							درجه آزادی	منابع تغییر
صفات								
روز تا رسیدگی	عرض حفره وسط	طول حفره وسط	عرض	طول	وزن			
۱۷۹/۸۲۳** ۶/۲۷۳	۸/۱۷۶** ۰/۹۱۹	۴۸۸/۴۸۹** ۸/۴۹۴	۲۴/۴۱۱** ۱/۶۷	۵۳۷/۸۵** ۱۱/۴۱	۵/۵۲** ۰/۲۸۵	۱۴ ۲۳ ۳۷	خوشه توده درون خوشه کل	

**: معنی دار در سطح احتمال ۱٪

جدول ۶. آزمون مقایسه میانگین به روش دانکن بر روی صفات کمی در هر خوشه

خوشه	وزن	طول	عرض	طول	عرض حفره وسط	عرض حفره وسط	روز تا رسیدگی
	میانگین	گروه	میانگین	گروه	میانگین	گروه	میانگین
۱	۳/۶۶	C	۲۶/۲۱	DE	۱۷/۵۶	A	۱۹/۶۸
۲	۵/۲۳	A	۳۷/۰۳	C	۱۷/۰۲	ABC	۲۷/۶
۳	۳/۶۶	C	۳۴/۳۳	C	۱۵/۴۸	ABCD	۲۷/۳
۴	۳/۵۴۷	CD	۲۶/۸۲	D	۱۵/۶۵	ABCD	۲۰/۳۸
۵	۱/۵۱	GH	۱۸/۳۶	F	۱۲/۷۳	EF	۱۱/۸۶
۶	۴/۱۴۶	AB	۴۴/۶۶	B	۱۷/۱۴	AB	۳۶/۷
۷	۲	EFG	۱۹/۸۶	F	۱۴/۴۴	DE	۱۴/۹۶
۸	۴/۶۹۳	AB	۲۶/۱۳	DE	۱۷/۱	AB	۱۸/۰۷
۹	۲/۴	EF	۱۸/۲	F	۱۴/۵۵	DE	۱۳/۲۶
۱۰	۲/۵۴	EFG	۲۰/۹۶	EF	۱۵/۸	ABCD	۱۵/۰۳
۱۱	۲/۳۹	EFG	۱۸/۷۳	F	۱۴/۷۶	CDE	۱۳/۵۳
۱۲	۲/۴۶	EF	۱۸/۲	F	۱۴/۹۷	BCDE	۱۱/۱
۱۳	۱/۷۲۸	FGH	۵۵/۲۹	A	۸/۷۸	G	۴۹/۱۸
۱۴	۲/۷۴	DE	۲۰/۳۲	F	۱۴/۵۳	DE	۱۴/۲۹
۱۵	۱	H	۱۱/۹۴	G	۱۰/۷۵	FG	۷/۹
						H	۷/۰۸
						EF	۷/۰/۶۶
						F	

میانگین‌های هر ستون با حروف متفاوت دارای اختلاف معنی دار هستند ($P < 0.05$).

ضخامت زیاد پوست بود. گروه دیگر شامل دو خربزه کرمان (m8) و مجدد یزد (m40) بود. این دو خربزه در صفاتی مانند وزن، طول، عرض، رنگ پوست، رنگ گوشت و شکل میوه یکسان بودند. در گروه چهارم خربزه‌های سبز مارtin اصفهان (m6)، سبز خمینی شهر (m13)، لطیفه اصفهان (m29)، گرگاب اصفهان (m1)، سوسکی سمنان (m1)، تاشکندی، زرد سدو فیروزان اصفهان (m7) و ایوانکی سمنان (m11) قرار گرفتند.

بودند میانگین صفات کمی بر روی ده میوه از هر توده به همراه خطای معيار در جدول ۷ ارائه گردیده است. در این گروه خربزه‌های رباتی و رشیدی با ضریب تشابه ۵/۷۶۵ بیشترین تشابه ژنتیکی را در کل خوشه دارا بودند. در گروه دوم خربزه‌های عموجی اصفهان (m10)، گرمزاری (m2)، توسرخه اصفهان (m31)، شتری اصفهان (m27) و یزدی ۱ (m21) قرار گرفتند که صفات متمایز کننده آنها وزن، طول و عرض زیاد و

جدول ۷. میانگین (\pm) صفات کمی اندازه‌گیری شده بر روی ده میوه از هر توده

شماره	وزن (کیلوگرم)	طول (سانتی متر)	عرض (سانتی متر)	طول حفره وسط	عرض حفره وسط	روز تاریخ گیری
M1	۳/۲ ± ۰/۵۹	۲۳ ± ۲/۳۶	۱۳/۱ ± ۱/۲۴	۱۹/۱ ± ۱/۹۶	۷/۹ ± ۰/۲۶	۹۲ ± ۳/۶
M2	۳/۳ ± ۰/۷۲	۳۶/۴ ± ۲/۷	۱۴/۱ ± ۲/۲۵	۲۹/۱ ± ۱/۰۲	۸/۵ ± ۰/۲۳	۹۴ ± ۲/۱۵
M3	۲/۴۲ ± ۰/۵۳	۱۹/۹ ± ۲/۷	۱۶/۴ ± ۲/۴	۱۴/۱ ± ۲/۰۴	۹/۶۰ ± ۰/۰۸۸	۸۰ ± ۴/۲۳
M4	۲/۴۲ ± ۰/۸۵	۲۰/۲ ± ۷/۷	۱۴/۸۰ ± ۲/۴۱	۱۵/۳ ± ۲/۰۴	۸/۷۵ ± ۱/۰۸۶	۷۸ ± ۷/۶
M5	۱/۷۵ ± ۰/۶۱۸	۱۶/۱ ± ۱/۸۶	۱۳/۹ ± ۱/۷۶	۱۰/۹۴ ± ۱/۰۸۵	۹/۰۵ ± ۱/۰۷	۸۲ ± ۲/۸۲
M6	۳/۴ ± ۱/۰۳	۲۵ ± ۳/۲۳	۱۶/۲ ± ۲/۳۸	۲۰/۲ ± ۲/۱۵	۸/۹۴ ± ۱/۰۲۶	۹۰ ± ۲/۷۳
M7	۳/۳ ± ۰/۶۵	۲۸/۵ ± ۲/۲۶	۱۶/۲ ± ۱/۰۴	۲۰ ± ۱/۸	۶/۰ ± ۰/۷	۹۲ ± ۵/۷
M8	۳/۸ ± ۱/۱۲	۳۵/۵ ± ۰/۵۳	۱۵/۲۰ ± ۲/۴	۲۷ ± ۳/۲	۹/۲۵ ± ۱/۰۶	۹۵ ± ۱/۳
M9	۱/۱ ± ۰/۴۵	۶۶ ± ۸/۱	۶ ± ۱/۲۳	۵۸ ± ۷/۴	۳/۵ ± ۰/۴۶	۸۹ ± ۳/۲
M10	۶ ± ۰/۶۵	۳۵/۷۵ ± ۰/۸۸	۱۸/۹ ± ۱/۰۶	۲۵/۸ ± ۱/۰۳	۹/۹ ± ۱/۰۲	۹۷ ± ۱/۱۵
M11	۴/۵ ± ۰/۵	۳۱/۵ ± ۱/۰۱	۱۷ ± ۱/۱۸	۲۲ ± ۱/۸	۸/۴ ± ۰/۸۸	۹۵ ± ۲/۳
M12	۱/۰۵ ± ۰/۳۲	۱۸/۱ ± ۰/۷۵	۱۲/۷ ± ۰/۲۷۳	۱۱/۶ ± ۰/۲۱	۷/۱ ± ۰/۳۲	۹۳ ± ۱/۲۲
M14	۴/۱۸ ± ۱/۱۴	۲۷/۴ ± ۳/۲	۱۷/۳ ± ۲/۳۳	۱۹/۷ ± ۳/۱	۸/۵ ± ۱/۰۲۵	۹۳ ± ۱/۲۲
M13	۳/۴ ± ۰/۷۶	۲۶ ± ۳/۲۵	۱۴/۲ ± ۱/۴۸	۲۱ ± ۱/۸۲	۸/۲ ± ۰/۰۶	۹۰ ± ۴/۶
M15	۱/۷ ± ۰/۳۵	۴۸/۸ ± ۸/۹	۹/۲ ± ۰/۱	۴۳/۱ ± ۷/۳	۵/۰ ± ۰/۰۳۰	۹۴ ± ۲/۶۲
M17	۲/۳ ± ۰/۶۵	۱۷/۴۲ ± ۱/۴۳	۱۴/۸ ± ۱/۲۱	۱۲/۰ ± ۱/۶۷	۸/۱ ± ۱/۰۲۴	۸۳ ± ۱/۳
M18	۳/۹ ± ۰/۸	۳۰ ± ۳/۶۵	۱۷/۳ ± ۲/۱۱	۲۲/۲ ± ۲/۴۷	۸/۰ ± ۰/۹۴	۹۵ ± ۱/۳
M19	۳/۴۵ ± ۰/۹۹	۲۵/۹۶ ± ۳/۴۰	۱۷/۹ ± ۱/۹۳	۱۸/۴۲ ± ۲/۸۹	۹/۰۵ ± ۱/۰۷	۹۲ ± ۲/۴
M20	۴/۱۷ ± ۰/۸	۲۹/۲۵ ± ۰/۵۳	۱۷/۵ ± ۰/۹۱	۲۴/۷۵ ± ۳/۳۷	۹/۷۵ ± ۱/۰۴	۹۰ ± ۱/۳
M21	۶/۴۶ ± ۰/۸۷	۳۸/۶۶ ± ۱/۰	۱۸/۳۳ ± ۱/۶۶	۳۰ ± ۱/۶۳	۹/۱ ± ۰/۷۵	۹۳ ± ۲/۰۳
M22	۲/۶۳ ± ۱/۳۶	۱۹/۹۷ ± ۴/۹	۱۳/۶ ± ۱/۰۷	۱۴/۳۸ ± ۳/۷۲	۹/۳۹ ± ۱/۰۶	۸۴ ± ۸/۶
M23	۲/۵۸ ± ۱/۲۳	۲۱/۱ ± ۲/۹۵	۱۵/۴۳ ± ۲/۹۸	۱۱/۳۱ ± ۱/۴۱	۹/۴ ± ۱/۰۲	۸۲ ± ۳/۴
M24	۴/۳ ± ۰/۷۳	۴۵ ± ۳/۳۱	۱۷/۱۲ ± ۱/۴۲	۳۷/۲۱ ± ۲/۶۵	۷/۰ ± ۰/۶۵	۹۲ ± ۳/۴
M25	۳/۳۲ ± ۱/۳۶	۲۱/۱۵ ± ۷/۵۸	۱۸/۱۰ ± ۲/۳	۱۴/۳ ± ۲/۳۳	۱۰/۹ ± ۲/۰۴	۸۵ ± ۳/۳
M26	۳/۹ ± ۰/۰۵۵	۲۸/۸ ± ۱/۸۳	۱۶/۷ ± ۰/۸۷	۲۱/۲۵ ± ۲/۰۲	۹/۳ ± ۱/۱۶	۹۴ ± ۲/۶۲
M27	۵/۳ ± ۱/۱۴	۴۰/۳۳ ± ۷/۶	۱۶/۴ ± ۰/۸	۳۰/۱ ± ۰/۵۴	۷/۷۵ ± ۱/۱۲	۹۴ ± ۲/۰۶
M28	۳/۱۵ ± ۰/۸۳	۳۴/۴۳ ± ۴/۵	۱۳/۶۰ ± ۱/۱۴	۲۶/۸ ± ۳/۹۵	۶/۷ ± ۰/۹۲	۸۹ ± ۴/۳
M29	۲/۴ ± ۰/۹۳	۲۵ ± ۲/۷	۱۶/۳ ± ۱/۲۳	۱۹/۳ ± ۱/۲۳	۸/۸ ± ۰/۹۲	۹۵ ± ۴/۲۳
M30	۳/۳۶ ± ۰/۷۳	۲۰/۲ ± ۲/۱۶	۱۷ ± ۳/۰۶	۱۱/۴ ± ۰/۰۸	۱۱/۴ ± ۰/۰۵۸	۸۲ ± ۲/۲
M31	۵/۱۳ ± ۱/۳۶	۳۴/۴ ± ۲/۱۷	۱۷/۴ ± ۱/۰۲	۲۳/۳۵ ± ۲/۰۸	۸/۷ ± ۱/۰۱	۹۱ ± ۶/۱
M32	۱/۱ ± ۰/۴۸	۱۲/۳۳ ± ۱/۸۷	۱۰/۷۵ ± ۰/۸۸	۸/۳۳ ± ۱/۰۵	۷/۲۰ ± ۰/۰۲	۷۲ ± ۲/۹۴
M33	۱/۷۵ ± ۰/۸۴	۴۵/۸ ± ۶/۲۴	۸/۲ ± ۰/۳۳	۴۱/۱ ± ۰/۵۳	۵/۰ ± ۰/۰۲۳	۹۱ ± ۳/۶۲
M34	۳/۲۸ ± ۱/۴۴	۲۵/۶ ± ۵	۱۴/۹ ± ۲/۱	۱۸/۸ ± ۴/۵	۷/۴ ± ۰/۰۸۲	۹۳ ± ۲/۱۳
M35	۱/۸۳ ± ۰/۰۵۱	۵۶/۲۸ ± ۱۹/۵	۱۰ ± ۳/۰	۵۱/۷۱ ± ۱۷/۳	۵/۲۱ ± ۱/۰۳۲	۹۴ ± ۲/۶۴
M36	۲/۲۶ ± ۰/۱۲	۵۹/۶ ± ۸/۹	۱۰/۵ ± ۰/۴۲	۵۲ ± ۲/۶	۰ ± ۰/۰۳۲	۹۵ ± ۲/۳۵
M37	۲/۲ ± ۰/۷۲	۲۰/۰۸ ± ۲/۱۵	۱۴/۴۳ ± ۱/۴۷	۱۴/۴ ± ۱/۳۲	۸ ± ۱/۰۲	۹۴ ± ۲/۳۶
M39	۲/۰۷ ± ۰/۰۸۸	۱۹/۹ ± ۳/۹۲	۱۳/۴ ± ۲/۰۷	۱۴/۸۶ ± ۲/۸	۷/۷ ± ۱/۹۱	۸۵ ± ۲/۴۵
M40	۳/۷ ± ۰/۰۳۵	۳۳/۵ ± ۲/۴۵	۱۵/۷ ± ۱/۲۸	۲۷ ± ۱/۸	۶/۰ ± ۰/۰۹۵	۹۲ ± ۳/۴

مورد توجه قرار گرفته‌اند. در گروه ششم نیز خربیزه علی گنگه اصفهان (M24) به تنها بی‌قرار گرفت که از صفات بارز آن می‌توان به طول زیاد (میانگین ۴۵ سانتی‌متر)، گوشت سبز و

در دسته پنجم خربیزه عباسقلی (M12) به تنها بی‌قرار گرفت که از صفات متمایز کننده آن وزن، طول و عرض کم می‌باشد. میوه‌های کوچک ولی شیرین اخیراً در اصلاح نباتات بسیار

صورت دیم کشت می‌گردد. میانگین تشابه نمونه‌ها نسبت به یکدیگر $0/249$ می‌باشد. کمترین تشابه را طالبی ریش بابا و گرگه دیم (با ضریب تشابه $0/13$ نسبت به سایر نمونه‌ها) از توده‌های دیگر دارند و پوست زرد سدوفیروزان با ضریب تشابه $0/358$ کمترین فاصله را با سایر نمونه‌ها ایجاد می‌کند. با توجه به جمیع صفات استفاده از خربزه‌های ایوانکی سمنان (m11) گرگان (m17)، آناناسی (m4)، رشیدی یزد (m19) و توسرخه اصفهان (m31) به منظور استفاده در تلاقي‌ها برای تولید بذر هیبرید پیشنهاد می‌شود.

ب) بخش مولکولی

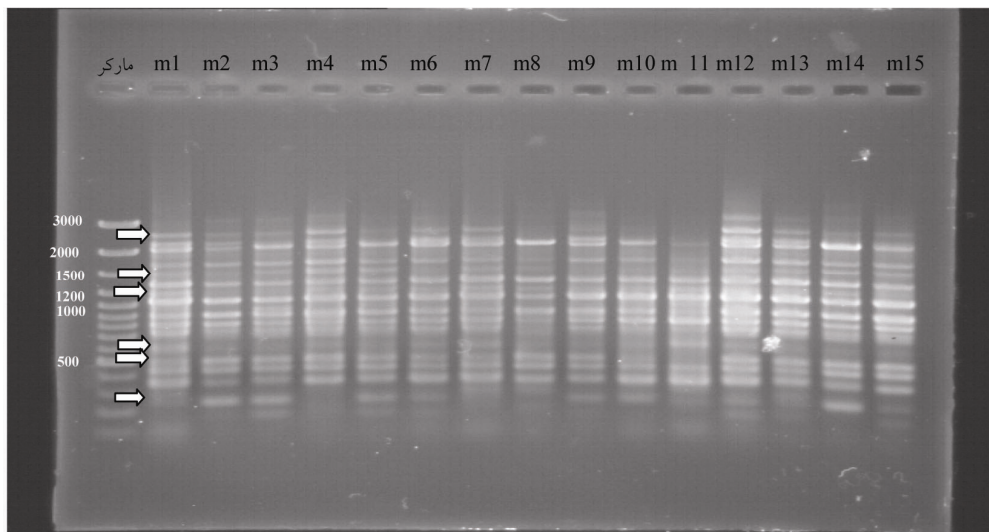
تنها باندهایی که به طور واضح قابل مشاهده بودند و تکرار پذیر نیز بودند، امتیاز بندی و به منظور گروه بندی توده‌ها انتخاب شدند. جدول ۸ مشخصات این باندها را نشان می‌دهد و شکل‌های ۲ و ۳ نیز باندهای ایجاد شده با دو آغازگر VB16 و VB84 در m1 تا m15 را نشان می‌دهند.

بیشترین لوکوس هم شکل متعلق به آغازگر VB16 با لوکوس می‌باشد و آغازگر H16 تنها ۵ باند تولید نمود که همه یک شکل بود. میانگین ضرایب تشابه توده‌ها با توجه به ماتریس تشابه $0/621$ بود. خربزه رشیدی با ضریب تشابه $0/766$ با بقیه توده‌ها نزدیک‌ترین ارتباط را داشت و خربزه کرمان با میانگین ضریب تشابه $0/241$ کمترین تشابه ژنتیکی را با سایر توده‌ها داشت. کمترین میزان تشابه بین توده‌های کرمان و سدوفیروزان، سبز خمینی شهر و کرمان، طالبی ریش بابا و کرمان، طالبی شاه آبادی و کرمان، لطیفه و کرمان و دورگه با کرمان حاصل شد (ضریب تشابه صفر). اگر دندروگرام را در فاصله ژنتیکی 13 برش دهیم توده‌ها به شش گروه تقسیم می‌شوند (شکل ۳). گروه اول شامل توده‌های لطیفه، طالبی شاه آبادی، سبز خمینی شهر، گرمک دستگرد، دورگه، سدوفیروزان، یزدی، شتری، آناناسی، گرگان، علی گنگه، ریاطی، رشیدی، گرگاب، سوسکی، کاشفی و یزدی ۲، گروه دوم شامل چنبر شیراز، چنبر دستگرد، گرمساری، عباسقلی، گرمک ایوانکی،

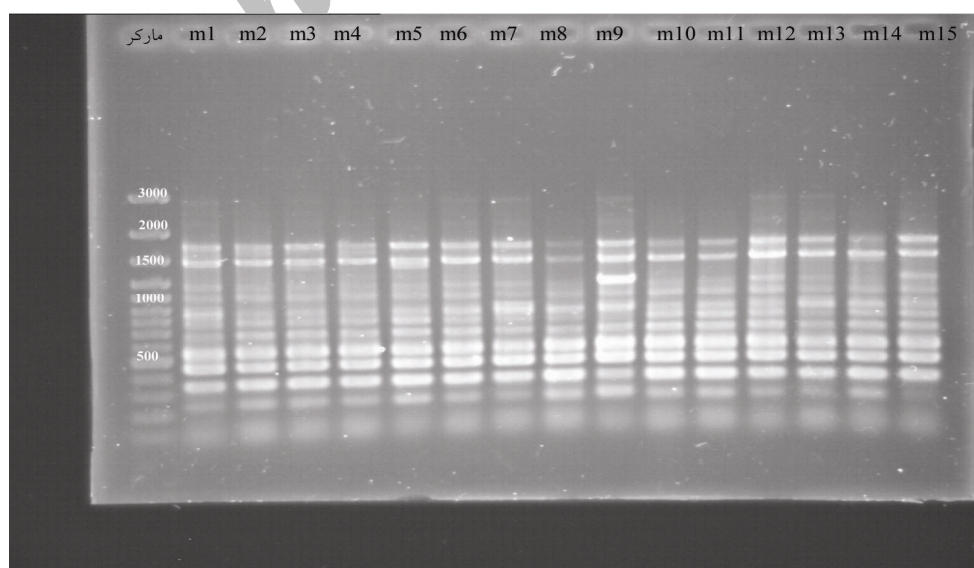
پوست سبز اشاره نمود. در گروه هفتم خربزه شبیه کاسابا (m37) قرار گرفت. این خربزه در سال‌های اخیر در بازار ایران مشاهده شده است و شباهت زیادی به خربزه کاسابای اسپانیا دارد و صفات مشخص کننده آن پوست چروکیده، طعم معطر گوشت و جدا شدن دم میوه هنگام رسیدگی می‌باشند. خربزه میرپنجی (m14) از نهادهای خاطر صفات ویژه‌ای مانند پوست سفید و شکل تخم مرغی (Ovate) میوه و نسبت کوچک عرض حفره به عرض حفره وسط از سایر خربزه‌ها فاصله گرفته و در گروه هشتم به تنهایی قرار دارد. خربزه‌های گرگان (m17) و آناناسی (m4) در گروه نهم به نظر نمی‌رسد که بومی ایران باشند، زیرا صفات خاص خربزه‌های اصلاح شده خارجی را دارا می‌باشند. طعم معطر با گوشت بسیار شیرین، جدا شدن دم میوه هنگام رسیدگی و پوست و گوشت نارنجی از صفات مشخصه این خربزه‌های است، در گروه بعدی نیز گرمک ایوانکی (m3) به تنهایی قرار گرفت. دسته بعدی متعلق به گروه کانتالوپنسیس می‌باشد که از صفات ویژه آن می‌توان به میوه گرد، داغ شکوفه بزرگ، جدا شدن دم میوه هنگام رسیدگی، وجود طرح نواری، وجود قاچ و در برخی از موارد وجود داغ شکوفه برآمده (کلاهک) اشاره نمود. طالبی شاه آبادی اصفهان (m30)، طالبی فیروزان اصفهان (m5)، طالبی حبیب آباد (m39) در گروه یازدهم در کنار همدیگر قرار گرفتند ولی طالبی ریش بابا (m23) به خاطر صفاتی مانند داشتن کلاهک و رنگ سبز گوشت از طالبی‌های دیگر فاصله گرفته و در گروه دوازدهم به تنهایی قرار دارد. گروه سیزدهم مختص به گروه فلکسوس (خیار چنبر) می‌باشد و چنبر شیراز (m9)، چنبر دستگرد (m15)، چنبر کردستان (m35) و چنبر مرکزی (m36) در این گروه قرار گرفت. صفاتی مانند شکل دراز و باریک میوه (Elongate)، طول بلند و عرض کم، سطح چروکیده و قاچدار میوه آن را از بقیه گروه‌ها متمایز ساخت. گرمک اصفهان (m22) در گروه چهاردهم قرار می‌گیرد و صفات ویژه‌ای مانند شکل میوه آن را از بقیه گروه‌ها متمایز می‌کند. در گروه پانزدهم نیز گرگه دیم (m32) قرار دارد، که در غرب کشور به

جدول ۸. مشخصات باندهای حاصل از ۱۰ آغازگر

بررسی باندها	وضعیت تغییرات باندها
دامنه انتخاب باندها	۲۵۰-۳۰۰ جفت باز
تعداد کل باندها	۲۵۹۲
تعداد لوکوس	۱۰۲
تعداد لوکوس چند شکل	۱۹
درصد چند شکلی تعیین شده	٪۱۹
آغازگر با بیشترین میزان چند شکلی	VB16
آغازگر با کمترین میزان چند شکلی	H16,F12,#250



شکل ۲. باندهای تکثیر شده به وسیله پرایمر VB16 در m1 تا m15 . فلش ها باندهای چند شکل که امتیاز بندی شده اند را نشان می دهد.(مارکر اندازه از ۳ kb³ تا ۱۰۰ bp را نشان می دهد).



شکل ۳. باندهای ایجاد شده به وسیله پرایمر VB84 در m1 تا m15 .(مارکر اندازه از ۳ kb³ تا ۱۰۰ bp را نشان می دهد).

زیادی را با مقایسه خوش به دست آمده از تنوع مرفولوژیکی و مولکولی مشاهده نمود. برای مثال توده‌های ریاطی و رشیدی در تنوع مرفولوژی بیشترین شباهت را نسبت به یکدیگر داشتند که ضریب تشابه آنها با استفاده از مارکر رپید ۱ به دست آمد. علاوه براین خربزه‌های گرگان و آناناسی که در بسیاری از صفات مرفولوژی شیشه بودند و با ملون‌های خارجی شباهت دارند با استفاده از مارکر رپید در ارتباط نزدیکی با هم قرار گرفتند.

مکان‌های زنی رپید در ژنوم ملون به طور گسترده‌ای توزیع شده‌اند که تعداد مکان‌های زنی تکثیر شده این نکته را نشان می‌دهد. تحقیقات بودراکو و پیترات (۴) و لوپز و همکاران (۱۰) نیز این نکته را تأیید می‌کنند. تفاوت زیاد در تشابهات ژنتیکی نشان می‌دهد که نشانگر رپید برای ارزیابی تنوع در *Cucumis melo* نشانگر توانمندی است. درصد چند شکلی در این آزمایش ۱۹ درصد تعیین گردید. در مطالعه گارسیا و همکاران (۸) درصد چند شکلی در ملون‌ها با استفاده از نشانگر رپید ۱۸ درصد تعیین گردید. درصد چند شکلی در تحقیق بودراکو و پیترات (۴) ۱۸/۳ درصد تعیین شد، که با نتایج حاصل از این آزمایش مطابقت دارد. علاوه بر این نشانگر رپید توده‌ها را براساس محل کاشت بر اساس یک روال منطقی تفکیک نموده است. لوپز و همکاران (۱۰) نیز نتوانستند توده‌های بومی اسپانیا را بر اساس روالی منطقی بر اساس منطقه کاشت از هم تفکیک کنند.

در بخش مولکولی این تحقیق توده‌های کرمان و سدوفیروزان، سیز خمینی شهر و کرمان، طالبی ریش بابا و کرمان، طالبی شاه آبادی و کرمان، لطیفه و کرمان و دورگه با کرمان (ضریب تشابه صفر) نسبت به سایر توده‌ها فاصله ژنتیکی بیشتری دارند لذا می‌توان با مطالعات تکمیلی و شناسایی بیشتر این توده‌ها، از آنها به عنوان والدین در تلاقی‌ها جهت تولید واریته‌های دورگ استفاده نمود زیرا یکی از راه‌های مطمئن برای دست‌یابی به هتروزیس بالا، استفاده از موادی است که دارای کمترین خویشاوندی باشند.

طالبی فیروزان و خربزه میرپنجی. گروه سوم شامل سبزمارتین، عموجی و زرد جلالی، گروه چهارم طالبی ریش بابا، گروه پنجم خربزه کرمان و گروه ششم طالبی ساوه. در این گروه‌بندی خربزه، طالبی، گرمک و خیار چنبر در گروه اول در کنار هم قرار گرفته‌اند که نشان می‌دهد خوشبندی حاصل نتوانسته گروه‌های کانتالوپنسیس و اینودورووس را از یکدیگر جدا کند و خیار چنبرها (گروه فلکسوس) نیز با آن که در نمودار درختی در کنار هم قرار گرفتند، لیکن از سایر گروه‌ها فاصله کمی دارند که نشان می‌دهد ژنوم واریته‌های بوتانیکی *Cucumis melo* علی‌رغم تفاوت زیاد در شکل ظاهری بسیار به هم نزدیک است. در بررسی تنوع ژنتیکی توده‌های بومی در اسپانیا با وجود استفاده از ۴۹ آغازگر واریته‌های بوتانیکی *Cucumis melo* از یکدیگر تفکیک نشد (۱۰). در مطالعه دیگری (۱۴) ملون‌های واریته‌های کانتالوپنسیس و اینودورووس علی‌رغم تفاوت‌های زیاد مانند وجود طعم معطر، رسیدگی کلیماتریک، عمر انبارداری و جدا شدن دم گل تمایزی از یکدیگر نشان ندادند و این گونه نتیجه‌گیری شد که اکثر تنوع ژنتیکی در ذخایر تواریشی ملون را بایستی در نمونه‌های وحشی و توده‌های بومی جستجو نمود. آنها این گونه احتمال دادند که تفاوت‌های مهم مرفولوژیکی که برای طبقه بندی گروه‌های مختلف *Cucumis melo* به کار می‌رود ممکن است به خاطر انتخاب شدید در یک دوره زمانی کوتاه بوده باشد که در نتیجه آن تغییرات ژنتیکی ناچیز در ژن‌های تنظیمی رخ داده است که در نهایت تغییرات کمی در توالی‌های دی ان ای رخ داده است. توجیه دیگر آن است که تبادلات زیاد ژنومی بین گروه‌های مختلف بوتانیکی وجود انواع حد واسط این گروه‌ها با توجه به تلاقی پذیری آنها مانع از این تفکیک شده است. به طوری که در ایران نیز اسامی گرمک، طالبی، دستنبو، سمسوری و خربزه صفاتی کاملاً متمایز ندارند و در شهرهای مختلف اسامی متفاوتی به آنها نسبت داده می‌شود. میزان ضریب همبستگی دو خوشه ایجاد شده با صفات مرفولوژی و مولکولی ۰/۳۵ بود که نشان دهنده همبستگی پایینی می‌باشد. با این وجود می‌توان شباهت‌های

سپاسگزاری

گیاهی ایران آقای دکتر مظفری و نیز مسئول احیای بذور صیفی

آقای دکتر کوهپایگانی قدردانی می‌شود.

این تحقیق با حمایت دانشگاه تربیت مدرس انجام شده است

که بدین وسیله قدردانی می‌شود. همچنانی از رئیس بانک ژن

منابع مورد استفاده

1. کوهپایگانی، ج ۱۳۸۳. بررسی تنوع ژنتیکی برخی از توده‌های خربزه طالبی ایرانی و اثر روش تولید بذر بر فرسايش ژنتیکی آنها. پایان‌نامه دکتری باغبانی، دانشکده کشاورزی دانشگاه تهران.
2. Baudracco- Arans S. and M. Pitrat 1996. A Genetic map of melon (*Cucumis melo L.*) With RFLP, RAPD, Isozyme, disease resistance and morphological marker. *Theor. and Appl. Gene.* 93 (1-2): 57-64.
3. Dellaporta, S. L., J. Wood and J. B. Hichs. 1983. A plant DNA minipreparation. *Plant Molecular Biol. Rep.* 1:19-21.
4. Esquinas- Alcazar, J. T. and P. J. Gulick. 1983. *Genetic Resources of Cucurbitaceae*. IBPGR, Rome.
5. Garcia, E., M. Jamilena, J. I. Alvarez, T. Arnedo, J. L. Oliver and R. Lozano. 1998. Genetic relationships among melon breeding lines revealed by RAPD markers and agronomic traits. *Theor. and Appl. Gene.* 96: 878-885
6. Kerje, T. and M. Grum. 2000. The origin of melon, *Cucumis melo*: a review of the literature. *Acta Horticulture* 510: 37-44.
7. Kirkbride, J. H. 1993. Biostematic monograph of the genus *Cucumis* (Cucurbitaceae). Parkway, North Carolina.
8. Krasteva, L. 2000. Organization of melon plant genetic resources in Bulgaria. *Acta Horticulture* 510:247-251
9. Liou, P. C., Y. M. Chang, W. S. Hsu, H. R. Cheng and C. H. Hsiao. 1998. Construction of a linkage map in *Cucumis melo L.* Using Random Amplified Polymorphic DNA markers. *Acta Horticulture* 461:123-130
10. Lopez-Sease, A. I., J. E. Staub and M. L. Gomez- Guillamon. 2003. Genetic analysis of Spanish melon (*Cucumis melo L.*) germplasm using a standardized molecular – marker array and geographically diverse reference accessions. *Theor. and Appl. Gene.* 108:41-52.
11. Munger, H. M. and R.W. Robinson. 1991. Nomenclature of *Cucumis melo L.*, Cucurbit. *Genet. Coop. Rep.* 14:43-44.
12. Perl-Treves, R., D. Zamir, N. Navot and E. Galun 1985. Phylogeny of *Cucumis* based on isozyme variability and its comparision with plastome phylogeny. *Theor. and Appl. Genet.* 71:430-436.
13. Robinson, R. W. and D. S. Decker- Walter. 1997. *Cucurbits*. University Press, USA.
14. Silberstein, L., I. Koralsi, R. Huang, K. Anagnostou, M. Kyle Jahn and R. perl-Trveves. 1999. Molecular Variation in melon (*Cucumis melo L.*) as revealed by RFLP and RAPD makers. *Scientia Horticulture* 79: 101-111
15. Staub, J. E., L. Frederik and T. C. Marty. 1987. Electrophoretic variation in cross-compatible wild diploid species of *Cucumis*. *Canad. J. Bot.* 65:792-798.
16. Wang, Y. H., C. E. Thomas and R. A. Dean. 1997. A genetic map of melon(*Cucumis melo L.*) based on amplified fragment length polymorphism(AFLP) markers. *Theor. and Appl. Gene.* 95:791-798.