

## واکنش ارقام تجاری و لاین‌های کلزا به جدایه ویروس موزاییک شلغم\*

مجید جعفری<sup>۱</sup>، مسعود شمس‌بخش<sup>\*\*۲</sup> و احمد معینی<sup>۳</sup>

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۵/۲۶؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۱۱/۷)

### چکیده

ویروس موزاییک شلغم (*Turnip mosaic virus, TuMV*) یکی از شایع‌ترین ویروس‌های مزارع کلزا در ایران محسوب می‌شود. بهترین روش برای کنترل خسارت این ویروس استفاده از ارقام مقاوم می‌باشد. در پژوهش حاضر واکنش ۱۱ رفم تجاری و دو لاین کلزا به جدایه هلندی *TuMV* در شرایط گلخانه بررسی شد. بوته‌ها در مرحله ۳-۵ برگی و به روش انتقال مکانیکی با عصاره گیاه توتون آلوده به *TuMV* مایه زنی و واکنش آنها بر اساس شاخص شدت علایم و میزان جذب الایزا (OD<sub>405</sub>), چهار هفته و مبانگین وزن‌های خشک و تر گیاهان هفت هفته پس از مایه‌زنی تعیین شد. این پژوهش با استفاده از آزمایش فاکتوریل در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی، در سه تکرار و هر تکرار شامل چهار واحد آزمایشی برای گیاهان شاهد و آلوده انجام شد. آلودگی ویروسی گیاهان با استفاده از آزمون RT-PCR تایید شد. بر اساس شاخص‌های مورد بررسی، اختلاف ارقام معنی‌دار بود، بطوریکه در سطح پنج درصد، لاین کرج ۳ به عنوان رقم منحمل، ژنتیپ‌های RGS003 و کرج ۱ حساس، ژنتیپ کرج ۲ بسبار حساس و سایر ژنتیپ‌ها نیمه حساس شناخته شدند. نتایج نشان داد ترخ آلودگی برای همه ژنتیپ‌ها یکسان بود. به رغم اینکه اختلاف مبانگین جذب نوری الایزا بین گیاهان سالم و آلوده معنی‌دار بود، به استثنای رقم ساری گل، شاخص میزان جذب الایزا بین گیاهان آلوده رفم‌ها و لاین‌های بررسی شده، اختلاف معنی‌دار نداشت. بین ارقام کلزا، فقط وزن تر و خشک لاین کرج ۲ به طور معنی‌داری در اثر آلودگی به ویروس کاهش نشان داد. در این پژوهش برای اولین بار نمره‌دهی (صفر تا هشت) برای شدت علایم گیاهان کلزا به *TuMV* معرفی شد.

کلیدواژه: مقاومت، مایه زنی، الایزا، *Brassica napus*. ایران

\* بخشی از رساله دکتری نگارنده اول، ارایه شده به دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

\*\* مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: shamsbakhsh@modares.ac.ir

۱. دانشجوی دکتری گروه بیماری‌شناسی گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

۲. دانشیار گروه بیماری‌شناسی گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

۳. دانشیار گروه اصلاح بناهای، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

## Reaction of commercial canola varieties and lines against *Turnip mosaic virus* (TuMV) isolate

M. Jafari<sup>1</sup>, M. Shams-bakhsh<sup>2\*</sup>, and A. Moieni<sup>3</sup>

(Received: 17.8.2015; Accepted: 27.1.2016)

### Abstract

*Turnip mosaic virus* (TuMV) is one of the most prevalent viruses of canola fields in Iran. Use of resistant varieties is the best recommended manner to control losses caused by TuMV. In this research, the reaction of 11 commercial varieties and two lines of canola (*Brassica napus* L.) was investigated against a Netherland TuMV isolate under greenhouse condition. The seedlings were inoculated using TuMV-infected tobacco (*Nicotiana benthamiana*) sap at 3-5 leaf stage and their reaction was evaluated based on symptom severity index and ELISA OD<sub>405</sub> values at four and the mean values of fresh and dry weights of plants at seven weeks after inoculation. This study was performed in a factorial experiment and randomized complete block design with three replications and each repeat involved four experimental units for each group of inoculated and uninoculated plants. Virus-infection was confirmed by RT-PCR. In accordance with evaluated parameters, reaction of varieties to the virus was significantly different. At probability level of 5%, Karaj3 was tolerant while Karaj2 was the most susceptible, RGS003 and Karaj1 were susceptible and the rest of canola varieties/lines were moderately susceptible to TuMV. Difference of OD<sub>405</sub> values in ELISA was meaningless among inoculated plants of canola varieties/lines. Among canola varieties/lines, only fresh and dry weights of Karaj2 line was reduced significantly in virus-infected plants. The scoring system (0 to 8) for the symptoms severity of TuMV in canola was introduced for the first time in this research.

**Keywords:** Resistant, Inoculation, ELISA, *Brassica napus*, Iran

\* Corresponding author's E-mail: shamsbakhsh@modares.ac.ir

1. Ph.D. student of Plant Pathology Department, Faculty of Agriculture, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

2. Associate Professor of Plant Pathology Department, Faculty of Agriculture, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

3. Associate Professor of Plant Breeding Department, Faculty of Agriculture, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

## مقدمه

کترل TuMV به دلیل دامنه میزانی وسیع و انتقال آن توسط شده به روش ناپایا دشوار می‌باشد (Walsh & Jenner 2002) کترل شیمیایی بیماری علاوه بر خطرات ناشی از آلودگی محیطزیست غیرمژئن نیز می‌باشد بنابراین مقاومت طبیعی گیاهی روش کترول مناسبی برای این ویروس می‌باشد (Hughes et al. 2002). مقاومت در *B. rapa* علیه دامنه وسیعی از جدایه‌های TuMV شناسایی شده است (Suh et al. 1995, Hughes et al. 2002, Walsh & Jenner 2002)

در یک بررسی ۱۲ پاتوتیپ ویروس، بر اساس رابطه متقابل ۱۲۴ جدایه TuMV با چهار لاین کلزا به نام‌های Swede S1 و Swede 165 Rape R4 Rape S6 شد. در این بررسی مشاهده چهار نوع فنوتیپ O (بدون آلودگی یعنی گیاهان مصون می‌باشند، نتایج الایزای منفی در برگ مایه زنی شده و برگ‌های مایه زنی نشده)، + (بروز علایم بیماری و آلودگی سیستمیک، الایزای مثبت در برگ مایه زنی شده و مایه زنی نشده)، R (آلودگی لکه موضعی نکروتیک، بدون آلودگی سیستمیک با نتایج الایزای مثبت در برگ مایه زنی شده و منفی برای برگ‌های مایه زنی نشده) و N+ (علایم موضعی نکروتیک به همراه علایم سیستمیک نکروتیک، شناسایی ویروس توسط آزمون الایزا در برگ‌های مایه زنی شده و مایه زنی نشده) در معرفی نوع پاتوتیپ مورد استفاده قرار گرفته است (Jenner & Walsh 1996). ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌های استرالیایی کلزا حاکی از وجود چهار نوع فنوتیپ R<sub>N</sub> و N+ می‌باشد (Coutts et al. 2007) فنوتیپ‌های مختلف مقاومت به TuMV در پنج گونه گیاهی از تیره *Camelina*, *Brassica junica*, *Raphanus sativus* و *B. oleracea sativa* ارزیابی شده و در مجموع ۱۰ نوع فنوتیپ در اثر مایه زنی

مهمنترین گیاه دانه روغنی ایران از نظر سطح زیر کشت کلزا (*Brassica napus* L.) می‌باشد. سطح زیر کشت کلزا در سال زراعی ۱۳۹۱-۱۳۹۲ حدود ۹۳/۶ هزار هکتار و میزان تولید آن برابر با ۱۷۵ هزار تن برآورد شده است (Turnip Anonymous 2014). ویروس موزاییک شلغم (*mosaic virus*, TuMV) گونه‌ی متعلق به جنس *Potyviridae* از خانواده *Potyvirus* است که گیاهان تیره (Walsh & Jenner 2002) شب‌برو (Brassicaceae) را آلوده می‌کند و بیشترین دامنه میزانی را در بین گونه‌های جنس *Potyvirus* دارد (Shukla et al. 1994). ویروس موزاییک شلغم از مزارع گیاه دانه روغنی کلزا در ایران به طور گسترده گزارش شده است (Farzadfar et al. 2005, Ghorbani et al. 2007, Shahraeen et al. 2003, Shahraeen 2012, Zahedi Tabarestani et al. 2010, Sabokkhiz et al. 2012) در ایران علاوه بر کلزا از گیاهان *Matthiola* sp., *Impatiens*, *Chrysanthemum* sp., *Cheianthus cheiri*, *Zinnia elegans*, *Petunia hybrida*, *balsamina* گزارش شده است (Bahar et al. 1985, Farzadfar et al. 2009) همچنین در ایران TuMV از علف‌های هرز (*Rapistrum rugosum*, *Sisymbrium loeselii*, *S. irio* و *Hirschfeldia incana*) متعلق به گیاهان تیره شب‌بر نیز گزارش شده است (Farzadfar et al. 2009). میزان آلودگی کلزا به TuMV نسبت به سایر ویروس‌های آلوده کننده مزارع کلزا در استان گلستان بیشتر گزارش شده است (Zahedi Tabarestani et al. 2010). همچنین بررسی نمونه‌های کلزای دارای علایم بیماری‌های ویروسی با استفاده از آزمون الایزا در استان خراسان رضوی نشان دهنده آلودگی بالای ۲۶ درصدی به ویروس موزاییک شلغم می‌باشد (Sabokkhiz et al. 2012).

سیستمیک در ترتوون حدود ۱۰-۷ روز پس از مایه زنی ظاهر و آلدگی ویروسی تأیید شد.

#### مایه زنی گیاهان با TuMV

رشد و جوانه زنی بذر در دمای ۲۵ درجه سلسیوس انجام و خاک گلدانها از ترکیب مساوی پیت، پرلیت و خاک آماده شد. گیاهان کشت شده در شرایط گلخانه در مرحله ۳-۵ برگی با عصاره برگ‌های ترتوون آلدود به مایه زنی شدند. گیاهان شاهد هر رقم نیز به عنوان TuMV مایه زنی شدند. گیاهان شاهد هر رقم نیز به عنوان کترل منفی با بافر فسفات و پردر کاربوراند تیمار شدند. برگ‌های آلدود به ویروس موزاییک شلغم در بافر فسفات ۱/۰ مولار با pH ۷/۴ حاوی پودر کاربوراندوم مایه زنی شدند. گیاهان در شرایط گلخانه در دمای ۱۸ درجه سلسیوس تا پایان نمونه برداری نگهداری شدند.

#### ارزیابی آلدودی به ویروس با روش نسخه برداری معکوس - واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز (RT-PCR)

برای تأیید آلدودی گیاهان مایه زنی شده به TuMV گیاهان مایه زنی شده به ویروس با واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز به طریق نسخه برداری معکوس با استفاده از جفت آغازگرهای معرفی شده توسط سانچز و همکاران (Sanchez et al. 2003) تکثیر کننده قطعه ۹۸۶ جفت بازی، شامل بخشی از طول ژن پروتئین پوششی، مورد ارزیابی قرار گرفتند.

نسخه برداری معکوس و تکثیر واکنش زنجیره‌ای پلی‌RT master مراز به ترتیب با استفاده از کیت‌های تجاری *Taq master mix* (2×) شرکت Amplicon و طبق دستور العمل آن‌ها انجام شد. برنامه واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز شامل واسرشت سازی اولیه به مدت چهار دقیقه در ۹۵ درجه سلسیوس و

این گیاهان به ویروس معرفی شده است (Nyalugew et al. 2015)

در ایران از وضعیت واکنش ارقام تجاری کلزا در برابر اطلاعاتی دقیقی در دست نیست. از این‌رو هدف از انجام پژوهش حاضر بررسی واکنش ارقام تجاری و لاینهای کلزا موجود در ایران در برابر TuMV و همچنین معرفی یک روش نمره‌دهی مناسب که بتراورد ارتباط عالیم و شدت بیماری را در ارقام و لاینهای کلزا به نشان دهد.

#### روش بررسی زنوتیپ‌های کلزا و منبع ویروس

در این تحقیق ۱۱ رقم و دو لاین کلزا تجاری شامل ارقام بهاره و پاییزه مورد ارزیابی قرار گرفت. کلیه ارقام و لاینهای مورد بررسی به استثنای رقم هیبرید هایپرلا ۴۰۱ از نوع آزاد گرده افshan بودند. بذور کلیه ارقام از مرکز تحقیقات دانه‌های روغنی کشور تهیه گردید. نام و مشخصات ارقام مورد استفاده در این پژوهش در جدول یک آمده است.

جدایه ویروس مورد استفاده از دکتر Ko Verhoeven از سازمان گیاه پژوهشی بین المللی واگنینگن کشور هلند دریافت گردید. این جدایه از گیاه *Brassica chinensis* جداسازی شده است. بخش عمده‌ای از توالی ژن رمز کننده پروتئین پوششی این جدایه این جدایه توالي‌بابی و در بانک اطلاعاتی NCBI با شماره رس ۵۳۵۸۹۳ KU535893 ثبت شد. ابتدا برای فعال سازی ویروس، برگ‌های دریافتی آلدود به TuMV در بافر فسفات ۱/۰ مولار با pH ۷/۴ عصاره گیری شد و به همراه پودر کاربوراندوم به برگ‌های ترتوون *Nicotiana benthamiana* مایه زنی شد. عالیم

## جدول ۱: نام و مشخصات ارقام کلزای تجاری ایران ارزیابی شده در این تحقیق

Table 1: Name and characteristics of commercial canola varieties in Iran evaluated in this study

مبدأ Source	مناطق کشت Farming area	نام رقم یا لاین Name of Varieties or lines	نام رقم یا لاین Name of Varieties or lines	تیپ Type
استرالیا Australia	Warm and humid zones	مناطق گرم و مرطوب Areas of warm and humid zones	بهاره Spring	Hayola 401
ایران Iran	Warm and humid zones	مناطق گرم و مرطوب Areas of warm and humid zones	بهاره Spring	Zafar
Iran[ ایران	Warm and humid zones	مناطق گرم و مرطوب Areas of warm and humid zones	بهاره Spring	Sary gol
Iran ایران	Warm and humid zones	مناطق گرم و مرطوب Areas of warm and humid zones	بهاره Spring	Karaj 1
Iran ایران	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	Karaj 2
Iran ایران	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	Karaj 3
Iran آلمان	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	بهاره Spring	RGS003
Germany سوئد	Warm and humid zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	Opera
Sweden آلمان	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	Talayeh
Germany آلمان	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	Licord
Germany فرانسه	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	Okapi
France آلمان	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	SLM046
Germany ایران	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	Zarfam
Iran	Cool and temperate zones	مناطق سرد و معتدل سرد Areas of cool and temperate zones	زمستانه Winter	

## تعیین و ثبت شاخص شدت علایم

پس از مایه‌زنی و بروس، نوع و شدت علایم بیماری در برگ‌های مایه‌زنی شده و برگ‌های فرقانی به طور روزانه از زمان مایه‌زنی تا چهار هفته پس از آن بررسی و یادداشت برداری شد.

سپس ۳۰ چرخه شامل ۹۴ درجه سلسیوس به مدت ۲۰ ثانیه، دمای ۵۵/۵ درجه سلسیوس به مدت ۳۰ ثانیه و ۷۲ درجه سلسیوس به مدت یک دقیقه انجام و در آخر گسترش نهایی در دمای ۷۲ سلسیوس به مدت پنج دقیقه انجام شد.

9.1 انجام شد و جهت مقایسه میانگین‌ها از آزمون کمترین اختلاف معنی دار (LSD) در سطح احتمال پنج درصد استفاده شد.

### نتایج نتایج الایزا

نتایج الایزا نشان داد که تمام گیاهان شاهد ارقام تجاری و لاین‌های کلزا ایران از نظر آماری در یک گروه مستقل از گیاهان ماییدزنی شده به TuMV قرار گرفتند، این نتیجه تایید کننده آلودگی سیستیک گیاهان ماییدزنی شده بود از طرف دیگر، به استثنای رقم ساری گل بین گیاهان آلوده ارقام مختلف اختلاف معنی داری دیده نشد (جدول ۲).

### نتایج نسخه‌برداری معکوس - واکنش زنجیره‌ای پلی - مراز (RT-PCR)

واکنش زنجیره‌ای پلی مراز به طریق نسخه‌برداری معکوس با آغازگرهای اختصاصی TuMV منجر به تکثیر قطعه حدود یک کیلو جفت‌بازی مورد انتظار شد که تایید کننده آلودگی گیاهان ماییدزنی شده با TuMV بود (شکل ۱).

### تعیین شاخص‌های آلودگی و تحلیل نتایج آن‌ها

در این تحقیق با بررسی پیشرفت بیماری، شاخص‌های عالیم از درجه صفر تا هشت تعیین شد (جدول ۳)، بطوریکه بیشترین شدت بیماری مربوط بد شاخص هشت و کمترین آن شاخص صفر بود. کلیه شاخص‌ها از مقایسه تفاوت عالیم بین گیاه شاهد ماییدزنی شده با بافر فسفات و گیاه ماییدزنی شده با عصاره گیاهی آلوده به ویروس در بافر فسفات برای هر رقم معرفی شدند (شکل ۲). روند توسعه عالیم بیماری از زمان ماییدزنی ویروس تا ۵۰ روز بعد بررسی و تغییرات ایجاد شده در مقایسه با

### اندازه‌گیری وزن تر و خشک گیاهان

برای بررسی اثر آلودگی ویروس بر وزن تر و خشک، اندام هوایی گیاهان ۵۰ روز پس از ماییدزنی جمع‌آوری و وزن تر و خشک آنها اندازه گیری شد. به منظور اندازه‌گیری وزن خشک گیاهان، نمونه‌ها به مدت دو روز در دمای ۷۰ درجه سلسیوس در آون نگهداری و سپس وزن خشک اندام هوایی آنها اندازه گیری شد.

### ارزیابی میزان آلودگی ویروس بر اساس نتایج آزمون الایزا

چهار هفته پس از ماییدزنی ویروس، کلیه گیاهان با آزمون الایزا غیر مستقیم با استفاده از روش توصیف شده (Converse & Martin 1990) انجام شد. با آنتی‌بادی تهیه شده از شرکت DSMZ آلمان با رقت ۱:۱۰۰۰ در بافر PBST (حاوی دو درصد PVP و ۰/۲ درصد Bovine serum albumin (آمریکا) با رقت ۱:۷۵۰۰ در بافر یادشده به عنوان آنتی‌بادی Anti-rabbit IgG (Fc) AP conjugate شرکت اولیه و برومگا (آمریکا) با رقت ۱:۱ در بافر یادشده به عنوان آنتی‌بادی ثانویه استفاده شد. برای این منظور از برگ‌های میانی گیاهان در موقعیت یکسان برای استخراج عصاره با بافر عصاره‌گیری (PBST حاوی دو درصد PVP) به نسبت یک میلی لیتر بافر برای ۰/۱ گرم بافت برگ استفاده شد.

### طرح آزمایشی و تحلیل داده‌ها

این پژوهش با استفاده از آزمایش فاکتوریل در قالب طرح بلرک کامل تصادفی در سه تکرار بطوریکه در هر تکرار چهار گلدان با دو گلدان گیاه آلوده و دو گلدان از گیاه سالم انجام شد. آزمایش ارزیابی ارقام دو بار تکرار شد. تحلیل آماری مقایسه میانگین نتایج الایزا، وزن تر، وزن خشک و شاخص عالیم با استفاده از نرم افزار SAS

جدول ۲: میانگین شاخص شدت علائم، جذب نوری در طول موج ۴۰۵ نانومتر، چهار هفته پس از مایه زنی، وزن های تر و خشک گیاهان هفت هفته پس از مایه زنی با TuMV

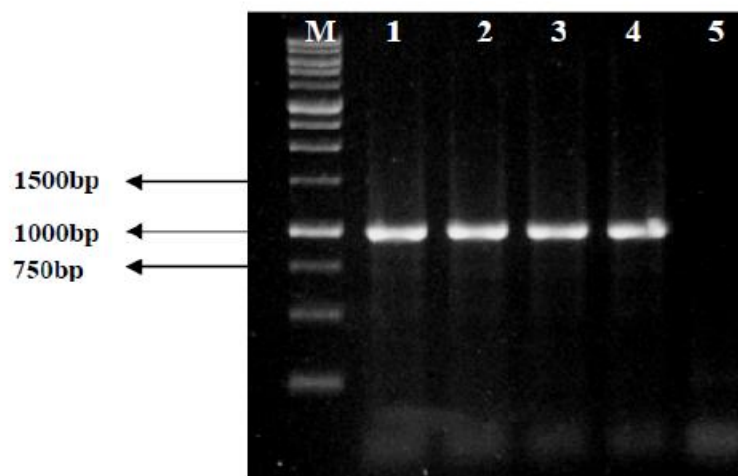
Table 2: Mean of severity index, absorbance at 405 nm wave length four weeks after inoculation, fresh and dried weights seven weeks post inoculation with TuMV

ردیف رقم پایه ای	میانگین شاخص شدت علائم (I) (NI)	میانگین جذب نور در طول موج ۴۰۵ نانومتر (I) (NI)	میانگین وزن تر گیاهان (گرم) (I) (NI)	میانگین درصد کاهش وزن خشک گیاهان (٪) (I) (NI)	میانگین درصد کاهش وزن خشک	
					میانگین وزن تر گیاهان (گرم) (I) (NI)	میانگین درصد کاهش وزن خشک گیاهان (٪) (I) (NI)
Karaj2	7.66 <sup>a</sup>	0 <sup>a</sup>	2.44 <sup>a</sup>	1.31 <sup>c</sup>	10.51 <sup>a</sup>	57
RGS003	6.83 <sup>b</sup>	0 <sup>a</sup>	2.38 <sup>ab</sup>	1.27 <sup>c</sup>	5.99 <sup>abcd</sup>	34
Karaj1	6.58 <sup>b</sup>	0 <sup>a</sup>	2.46 <sup>a</sup>	1.28 <sup>c</sup>	5.38 <sup>abcd</sup>	30
SLM046	5.41 <sup>c</sup>	0 <sup>b</sup>	2.29 <sup>b</sup>	1.16 <sup>c</sup>	5.66 <sup>abcd</sup>	6.80 <sup>abcd</sup>
Sary gol	5.25 <sup>c</sup>	0 <sup>b</sup>	1.92 <sup>b</sup>	1.28 <sup>c</sup>	6.06 <sup>abcd</sup>	8.11 <sup>abcd</sup>
Zafar	5.08 <sup>cd</sup>	0 <sup>b</sup>	2.10 <sup>ab</sup>	1.31 <sup>c</sup>	6.88 <sup>abcd</sup>	7.50 <sup>abcd</sup>
Opera	5.00 <sup>cde</sup>	0 <sup>b</sup>	2.42 <sup>a</sup>	1.27 <sup>c</sup>	4.06 <sup>cd</sup>	5.00 <sup>bed</sup>
Hayola 401	4.91 <sup>cde</sup>	0 <sup>b</sup>	2.37 <sup>b</sup>	1.32 <sup>c</sup>	5.20 <sup>abcd</sup>	5.66 <sup>abcd</sup>
Licord	4.58 <sup>def</sup>	0 <sup>b</sup>	2.38 <sup>ab</sup>	1.17 <sup>c</sup>	8.00 <sup>abcd</sup>	9.98 <sup>ab</sup>
Zarfam	4.5 <sup>def</sup>	0 <sup>b</sup>	2.09 <sup>b</sup>	1.26 <sup>c</sup>	4.94 <sup>bc</sup>	6.56 <sup>abcd</sup>
Talayeh	4.41 <sup>ef</sup>	0 <sup>b</sup>	2.48 <sup>a</sup>	1.31 <sup>c</sup>	6.75 <sup>abcd</sup>	7.75 <sup>abcd</sup>
Okapi	4.25 <sup>f</sup>	0 <sup>b</sup>	2.34 <sup>ab</sup>	1.26 <sup>c</sup>	2.93 <sup>d</sup>	4.29 <sup>cd</sup>
Karaj3	2.58 <sup>g</sup>	0 <sup>b</sup>	2.33 <sup>ab</sup>	1.29 <sup>c</sup>	7.03 <sup>abcd</sup>	8.55 <sup>abc</sup>

1: گیاه مایه زنی شده با عصاره گیاه آلووه به در بافر فنگات ، NI: گیاه مایه زنی شده با بافر فنگات

میانگین هایی که با سحروف مشابه علامت کناری شده اند بر اساس آزمون کمترین اختلاف معنی دار در سطح ۵٪ در یک گروه قرار دارند.

Means light absorption values indicated by the same letters represent not significant differences at  $P \leq 0.05$  calculated using the least significant difference test and put in one group.



شکل ۱: نقش الکتروفورزی واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز در ژل آگارز یک درصد با استفاده از آر.ان.ای استخراج شده از چهار نمونه گیاهی (آیزا مثبت با آغازگرهای تکبر کننده بخشی از ژن پروتئین پوششی M.TuMV نشانگر اندازه دی.ان.ای (GenRuler™ 1kb DNA ladder, Fermentas) ۱: کرج ۱، ۲: کرج ۲، ۳: کرج ۳، ۴: هایولا ۴۰۱ و ۵: گیاه سالم

Fig1: Agarose gel electrophoresis pattern of RT-PCR products obtained from total RNA extracts of four ELISA positive plants using the specific primers for coat protein gene of TuMV. Lanes M: molecular marker (GenRuler™ 1kb DNA ladder, Fermentas) 1: Karaj1, 2: Karaj2, 3: Karaj3, Hyola 401 and 5: Healthy plant

بحث  
ارقام تجاری و لاین‌های بهاره و پاییزه کلزا ایران به مایه زنی با TuMV واکنش‌های متفاوتی از نظر سرعت ظهرور و نوع عالیم بیماری مانند پیسک، موزاییک، جزایر سبز، زردی و کاهش رشد گیاه نشان دادند (شکل ۲). بر اساس نتایج حاصل از آزمایش اولیه و دو تکرار آزمایش اصلی در شرایط کنترل شده گلخانه شاخص عالیم برای ارقام کلزا آلدود به TuMV برای اولین بار معرفی گردید. پیسک تنها در رقم کرج ۳ مشاهده شد که به همراه تأخیر ۲۰ روزه در بروز عالیم سیستمیک ویروس و بدون بروز عالیم سبز رد در برگ‌های مایه‌زنی شده مشاهده شد. عالیم زردی به طور غالب در رقم RGS003 و به میزان کمتری در لاین‌های کرج ۱ و کرج ۲ نیز قابل مشاهده بود.  
در این پژوهش هشت شاخص عالیم (صفر تا هشت) برای گیاهان مایه‌زنی شده به TuMV معرفی شد (جدول ۳). در شاخص یک در برگ‌های گیاهان مایه‌زنی شده به

شاهد هر رقم ثبت گردید. جدول دو تحلیل نتایج شاخص بیماری را نشان می‌دهد. نتایج تحلیل با نرم افزار SAS در سطح احتمال پنج درصد نشان داد که لاین کرج ۲ بیشترین شاخص شدت عالیم را به خود اختصاص داد بطوریکه از نظر آماری اختلاف معنی‌داری با سایر ارقام داشت و پس از آن رقم RGS003 و لاین کرج ۱ بیشترین شاخص شدت عالیم را نشان دادند و با سایر ارقام اختلاف معنی‌داری داشتند. کمترین شاخص شدت عالیم نیز به رقم کرج ۳ تعلق گرفت (جدول ۲ و شکل ۳).

#### تحلیل وزن تر و خشک گیاهان

نتایج تحلیل آماری وزن تر و خشک گیاهان نشان داد که گیاهان لاین کرج ۲ مایه‌زنی شده با ویروس در مقایسه با گیاهان شاهد این لاین از نظر آماری دارای اختلاف معنی بودند و این لاین بیشترین کاهش وزن تر و خشک را در برابر آلدودگی ویروس نشان داد (جدول ۲).

## جدول ۳: شاخص علایم آلودگی کلزا به TuMV

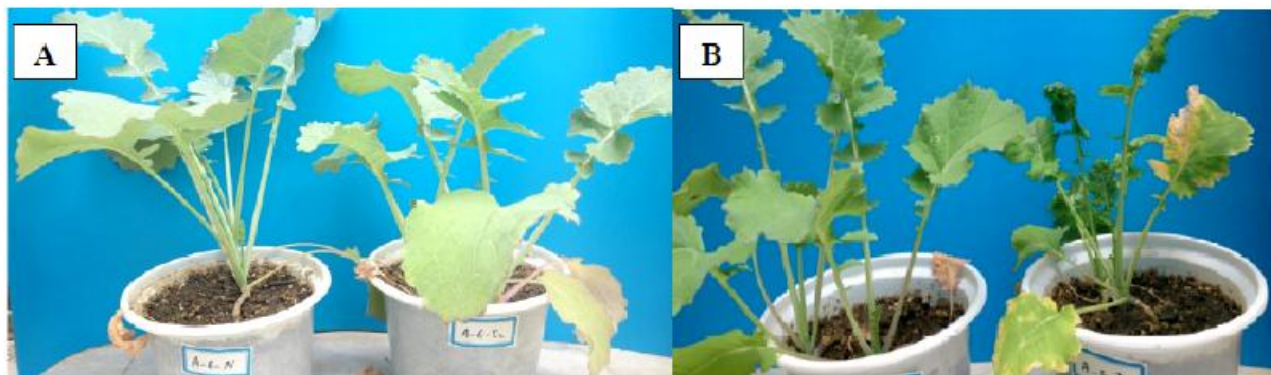
Table 3: TuMV symptom score in canola

شرح علایم Symptoms Description	شاخص علایم Symptom score
بدون علایم (Symptomless)	0
پیسک در برگ‌های بالایی (Mottling on top leaves)	1
موزاییک در برگ‌های بالایی (Mosaic on top leaves)	2
موزاییک عمومی (Systemic mosaic)	3
(Severe mosaic and vein clearing on top leaves)	4
موزاییک شدید و روشن شدن رگبرگ در برگ‌های بالایی (Ring spot-like)	5
شبه لکه حلقوی (Green islands)	6
جزایر سبز (Growth reduction)	7
کاهش رشد و زردی (Growth reduction and yellowing)	8



شکل ۲: علایم ظاهر شده در اثر مایه‌زنی مکانیکی TuMV در ارقام تجاری و لاین‌های کلزا، A: لکه سبز رده موضعی در برگ مایه‌زنی شده B: پیسک C: جزایر سبز D: موزاییک شدید و رگروشنی E: شبه لکه حلقوی F: زردی گیاه

Fig2: Symptoms induced by mechanical inoculation with TuMV in commercial canola varieties, A: chlorotic local lesion on inoculated leave, B: mottling, C: green islands, D: severe mosaic and vein clearing, E: ring spot-like F: yellowing



شکل ۳: علایم بیماری در گیاهان منحصراً و بسیار حساس مایه زنی شده با TuMV در مقایسه با گیاه سالم A: رقم منحصراً کرج ۲. گیاه سالم (چپ) و آلوده با علایم خفیف (راست). B: لاین بسیار حساس کرج ۲. گیاه سالم (چپ) و آلوده (راست).

Fig 3: The disease symptoms of tolerant and the most susceptible plants inoculated with TuMV in comparison with healthy plant. A: Tolerant variety of Karaj3. Healthy (left) and inoculated (right) plants. B: The most susceptible line of Karaj2. Healthy (left) and inoculated (right) plants.

فنتویپ (یک فنتویپ حساسیت و سه نوع فنتویپ متفاوت مقاومت) را در اثر مایه زنی TuMV با ارقام کلزا معرفی کرده‌اند. برخلاف گزارش‌های یاد شده در این پژوهش تمام ارقام تجاری کلزای ایران فنتویپ حساسیت به TuMV نشان دادند و به جز یک رقم منحصراً در هیچ کدام از ارقام تجاری کلزای ایران فنتویپ‌های مقاومت مشاهده نشد. ارقام تجاری کلزای بررسی شده در این پژوهش فنتویپ‌های متفاوتی از واکنش حساسیت به TuMV داشتند در حالیکه تنها یک فنتویپ حساسیت توسط جنر و والش (Jenner & Walsh 1996) معرفی شده است. بنابراین نیاز به معرفی یک سامانه نمره‌دهی که بتواند میزان حساسیت و تحمل ارقام را بر اساس شدت علایم تعیین کند ضروری بود. به نظر می‌رسد شاخص شدت علایم معرفی شده در این پژوهش بتواند نقدان چنین سامانه‌ای را جبران کند.

بر اساس تعریف ارایه شده توسط هال (Hull 2014) در اثر مایه زنی ویروس، امکان بروز یکی از دو نوع واکنش کلی ایمنی (غیرمیزانی) و یا آلودگی (میزانی) وجود دارد. بر این اساس واکنش آلودگی به سه گروه تقسیم می‌شود؛ گروه اول فرق حساسیت شدید: در این واکنش تکثیر

ویروس علایم لکه سبز رد مشاهده نشد و علایم سیستمیک بیماری به صورت پیسک نیز با تأخیر بروز کرد. در شاخص دو به دنبال پیسک علایم موزاییک نیز تشکیل شد. در شاخص‌های سه و چهار به ترتیب علایم موزاییک و موزاییک شدید به صورت مستقیم و بدون پیسک ظاهر شدند. با توسعه و افزایش شدت بیماری علایم شبه لکه حلقوی برای شاخص پنج معرفی شد. همچنین در شاخص شش منطقه آلودگی در برگ‌های جدید توسعه بیشتری پیدا کرد به طوریکه از اطراف برگ به سمت داخل گسترش یافته تا جاییکه در شاخص شش جزایر سبز تشکیل شد. در شاخص هفت کاملاً رشد گیاه نیز بر علایم یاد شده اضافه شد و در نهایت در شاخص هشت گیاه‌های مایه زنی شده با ویروس زرد شدند.

جنر و والش (Jenner & Walsh 1996) چهار نوع فنتویپ برای واکنش کلزا به TuMV شامل O, R, +N و +R معرفی کرده‌اند. در بررسی دیگر سه نوع فنتویپ مقاومت RN و N (+) و یک فنتویپ حساسیت (+) در کلزا گزارش گردیده است (Coutts et al. 2007). همچنین هوگس و همکاران (Hughes et al. 2002) چهار نوع

نداشت. نتایج این پژوهش نشان داد میزان غلظت ویروس در بافت گیاه تأثیر معنی‌داری از نظر آماری بر ایجاد شاخص‌های عالیم بیماری نداشتند. اگرچه آزمون الایزا برای اندازه‌گیری میزان غلظت ویروس در بررسی واکنش گیاه به بیمارگر ویروسی بطرور عمومی مورد استفاده قرار می‌گیرد، اما نتایج الایزا همیشه رابطه مستقیمی با عالیم بیماری ندارد و بنابراین به منظور تعیین اثر ویروس در گیاه نیاز به روش کمی دقیق‌تر و قابل اطمینان‌تری است. این یافته‌ها مطابق با یافته‌های استراسبق و همکاران (Strausbaugh *et al.* 2003) می‌باشد.

مقایسه میانگین وزن خشک و تر بین گیاهان سالم و آلوده به TuMV در سطح احتمال پنج درصد نشان داد که بجز لاین کرج ۲ در سایر ارقام آلوده به ویروس تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد. گیاهان آلوده لاین کرج ۲ شاخص‌های شدت عالیم بالا (شاخص ۶ به بالا) را به خود اختصاص دادند. مقایسه میانگین وزن خشک و تر گیاهان سالم و آلوده رقم کرج ۳ (کمترین شاخص عالیم) نشان داد هر چند که عالیم بیماری با ۲۰ روز تأخیر و به صورت خفیف ظاهر شد ولی اختلاف معنی‌دار میانگین وزن خشک و تر گیاهان سالم و آلوده نبود.

تعیین خسارت TuMV در محصولات مختلف انجام و کاهش تعداد و وزن سر بوته کلم *B. var. capitata* (Spence *et al.*, 2007) به میزان ۵۰ درصد در کنیا *Cochlearia arnoracia* (Horseradish) در گیاه (Gorecka & Lehmann 2001)، کاهش ۳۰ در لهستان (Shattuck & Stobbs 1987) در کانادا *B. napus* var. *napobrassica* و کاهش عملکرد بذر بیش از ۷۰ درصد در کلزا *B. napus* در بریتانیا (Hardwick *et al.* 1994) گزارش شده است. خسارت ایجاد شده توسط

ویروس به سلول‌های آلوده اولیه محدود می‌شود، گروه دوم فرق حساسیت: آلودگی به سلول‌های اطراف آلودگی اولیه محدود می‌شود که معمولاً به صورت مناطق بافت مرده موضعی قابل مشاهده است و گروه سوم واکنش پذیرنده: تکثیر ویروس و حرکت سیستمیک آن در گیاه انجام می‌گیرد. واکنش پذیرنده‌گی نیز به واکنش حساس و متتحمل تقسیم می‌شود. گیاهان حساس عالیم شدید بیماری را نشان می‌دهند اما در گیاهان متتحمل عالیم خفیفی از بیماری مشاهده می‌شود و یا ممکن است در این گیاهان عالیم مشاهده نشود. نتایج پژوهش حاضر واکنش تمام ارقام و لاین‌های مورد مطالعه را در گروه واکنش پذیرنده قرار داد. همچنین براساس شاخص‌های عالیم معرفی شده در این تحقیق ارقام تجاری کلزای ایران به TuMV به چهار گروه متتحمل (رقم کرج ۳)، نیمه حساس (هایرلای ۴۰۱، اپرا، طایله، اکاپی، زرفام، ظفر، ساری گل، لیکرود و SLM046)، حساس (کرج ۱ و RGS003) و بسیار حساس (کرج ۲) گروه بندی شدند.

میزان جذب نوری در طول موج ۴۰۵ نانومتر در آزمون الایزا بین گیاهان شاهد و آلوده برای هر رقم اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال پنج درصد نشان داد که بیانگر تأیید آلودگی گیاهان مایدزنی شده به TuMV بود. مقایسه بین گیاهان آلوده ارقام مختلف با یکدیگر نشان داد که تمام ارقام آلوده به استثنای رقم ساری گل در یک گروه قرار گرفتند. تاکنون رابطه بین میزان غلظت ویروس در بافت گیاه آلوده و شدت عالیم بیماری برای TuMV بررسی نشده است. مقایسه نتایج تحلیل آماری میانگین جذب الایزا با میانگین شاخص‌های عالیم نشان داد که هرچند جذب نوری در گیاهان آلوده رقم ساری گل در مقایسه با گیاهان آلوده سایر ارقام پایین‌تر است اما همبستگی معنی‌داری بین دو عامل جذب نوری و شاخص عالیم وجود دارد.

که همبستگی شاخص عالیم با سایر اجزای عملکردی مانند تعداد و اندازه غلاف‌ها، تعداد و وزن هزار دانه بذور و کیفیت روغن مورد بررسی قرار گیرد. به سبب آنکه پژوهش‌های انجام شده برای معرفی فنوتیپ‌های مقاوم به کلزا (Jenner & Walsh 1996) و یا میزان‌های تیره شب بر (Nyalugwe *et al.* 2015) در برابر TuMV محدود به شرایط کنترل شده گلخانه و بررسی عالیم حداقل ۴ هفتاد پس از ماییدزنی ویروس بوده است، پیشنهاد می‌شود اعتبار شاخص عالیم در شرایط مزرعه و تا پایان طول

فصل رشد گیاه نیز مورد بررسی قرار گیرد.

این پژوهش اولین گزارش از ارزیابی ارقام تجاری و لاین‌های کلزا موجود در ایران نسبت به TuMV همچنین معرفی یک سامانه نمره‌دهی برای ارزیابی ارقام و لاین‌های متحمل و حساس کلزا به این ویروس می‌باشد.

TuMV در کلزا می‌تواند به صورت کاهش تعداد و اندازه غلاف‌های بذری، همچنین تعداد و اندازه بذرها ایجاد شود (Walsh & Tomlinson 1985). همچنین خسارت ایجاد شده توسط TuMV در گیاه میزان می‌تواند به صورت کاهش کیفیت محصول نیز ایجاد شود (Hunter *et al.* 2002) در این مطالعه تأثیر آلودگی به TuMV بر وزن تر و خشک گیاه کلزا بررسی شد و نتایج نشان داد که وزن تر و خشک تا ۵۰ روز پس از ماییدزنی به غیر از ژنوتیپ کرج ۲ تغییر معنی‌داری نکرد.

از آنجاییکه رقم تجاری با واکنش مقاومت به TuMV در ایران یافت نشد، بنابراین تلاش برای بهبود و اصلاح ژنتیکی این ارقام به روش‌های مختلف مانند انتقال ژن مقاومت و یا انتقال سازه مناسب القاکننده خاموشی آر ان ای ویروسی پیشنهاد می‌شود. به منظور افزایش اعتبار شاخص عالیم معرفی شده در این پژوهش پیشنهاد می‌شود

## منابع

- Anonymous. 2014. Agricultural statistics year book. Ministry of Jahad-e-Agriculture of Iran, Tehran. 156p.
- Bahar M., Danesh D. and Dehghan M. 1985. *Turnip mosaic virus* in stock plant. Iranian Journal of Plant Pathology 21(1-4), 33-39.
- Converse R. H. and Martin R. R. 1990. ELISA methods for plant viruses. In: R., Hampton, E., Ball and S. De Boer (Eds.). Serological Methods for Detection and Identification of Viral and Bacterial Plant Pathogens. A laboratory manual. APS Press. 389 pp.
- Coutts B. A., Walsh J. A., and Jones R. A. C. 2007. Evaluation of resistance to *Turnip mosaic virus* in Australian *Brassica napus* genotypes. Australian Journal of Agricultural Research 58: 67-74.
- Farzadfar S., Ohshima K., Pourrahim R., Golnaraghi A. R., Jalali S. and Ahoonmanesh A. 2005. Occurrence of *Turnip mosaic virus* on ornamental crops in Iran. Plant Pathology 54:261.
- Farzadfar S., Tomitaka Y., Ikematsu M., Golnaraghi A. R., Pourrahim R. and Ohshima K. 2009. Molecular characterisation of *Turnip mosaic virus* isolates from Brassicaceae weeds. European Journal of Plant Pathology 124:45-55.
- Ghorbani S., Shahraeen N., Dehghanyar H., Sahandi A. and Pourrahim R. 2007. Serological identification and purification of *Turnip mosaic virus*. (TuMV) in the oil seed rape. Iranian Journal of Biology 20:61-71.
- Gorecka K., and Lehmann P. 2001. Infectious diseases of horseradish (*Cochlearia amoracia* L.) in Poland. Plant Breeding and Seed Science 45:55-64.
- Hardwick N. V., Davies J. M. L. and Wright D. M. 1994. The incidence of three virus diseases of winter oilseed rape in England and Wales in the 1991/92 and 1992/93 growing seasons. Plant Pathology 43:1045-1049.
- Hughes S. L., Green S. K., Lydiate D. J., and Walsh J. A. 2002. Resistance to *Turnip mosaic virus* in *Brassica rapa* and *B. napus* and the analysis of genetic inheritance in selected lines. Plant Pathology 51:567-573.

- Hull R. 2014. Plant virology. 5<sup>th</sup> ed., Academic Press, USA, 1104 p.
- Hunter P. J., Jones J. E. and Walsh J. A. 2002. Involvement of *Beet western yellows virus*, *Cauliflower mosaic virus* and *Turnip mosaic virus* in internal disorders of stored white cabbage. *Phytopathology* 92:816–826.
- Jenner C. E., and Walsh J. A. 1996. Pathotypic variation in turnip mosaic virus with special reference to European isolates. *Plant Pathology* 45:848-856.
- Nyalugwe E. P., Barbetti M. J. and Jones R. A. C. 2015. Studies on resistance phenotypes to *Turnip mosaic virus* in five species of Brassicaceae, and identification of a virus resistance gene in *Brassica juncea*. *European Journal of Plant Pathology* 141:647-666.
- Sabokkhiz M. A., Jafarpour B., Shahriari A. and Tarighi S. 2012. Identification of *Turnip mosaic virus* isolated from canola in northeast area of Iran. *African Journal of Biotechnology* 11(80):14553-14560.
- Sanchez F., Wang X., Jenner C. E., Walsh J. A., and Ponz F. 2003. Strains of *Turnip mosaic potyvirus* as defined by the molecular analysis of the coat protein gene of the virus. *Virus Research*. 94:33- 43.
- Shahraeen N. 2012. An overview of oilseed rape (canola) virus diseases in Iran. *International Research Journal of Microbiology* 3:1, 24-28.
- Shahraeen N., Farzadfar S. and Lesemann D. E. 2003. Incidence of viruses infecting winter oilseed rape (*Brassica napus* ssp. *oleifera*) in Iran. *Journal of Phytopathology* 151:614-616
- Shattuck V. I. and Stobbs L. W. 1987. Evaluation of rutabaga cultivars for turnip mosaic virus resistance and the inheritance of resistance. *Horticultural Science* 22:935–937.
- Shukla D. D., Ward C. W. and Brunt A. A. 1994. *The Potyviridae*. CAB Int, Wallingford.
- Spence N. J., Phiri N. A., Hughes S. L., Mwaniki A., Simons S., Odour G., Chacha D., Kuria A., Ndirangu S., Kibata G. N. and Marris G. C. 2007. Economic impact of *Turnip mosaic virus*, *Cauliflower mosaic virus* and *Beet mosaic virus* in three Kenyan vegetables. *Plant Pathology* 56:317-323.
- Strausbaugh C. A., Myers, J. R., Forster R. L., and McClean P. E. 2003. A quantitative method to screen common bean plants for resistance to *Bean common mosaic necrosis virus*. *Phytopathology* 93:1430–6.
- Suh S. K., Green S. K. and Park H. G. 1995. Genetics of resistance to five strains of *Turnip mosaic virus* in Chinese cabbage. *Euphytica* 81:71–77
- Walsh J. A. and Tomlinson J. A. 1985. Viruses infecting winter oilseed rape (*Brassica napus* ssp. *oleifera*). *Annals of Applied Biology*. 107:485–495.
- Walsh J. A and Jenner C. E. 2002. *Turnip mosaic virus* and the quest for durable resistance. *Molecular Plant Pathology* 3:289–300.
- Zahedi Tabarestani A., Shams-Bakhsh M. and Safaei N. 2010. Distribution of three important aphid borne canola viruses in Golestan province. *Iranian Journal of Plant Protection Science* 41:251-259.