

## ارزیابی کارایی لاین‌های چغندر قند تراریخته حاوی ژن *cryIAb* در کنترل *Agrotis segetum* Schiff. (Lep., Noctuidae)

لادن صدیقی<sup>۱\*</sup>، محمدرضا رضایانه<sup>۲</sup>، پیمان نوروزی<sup>۳</sup>، رضا وفائی شوشتری<sup>۴</sup>

- ۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد حشره‌شناسی کشاورزی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد اراک
- ۲- بخش تحقیقات کنترل بیولوژیک، موسسه تحقیقات گیاه‌پزشکی کشور، تهران
- ۳- موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه بذر چغندر قند، کرج
- ۴- گروه حشره‌شناسی دانشکده کشاورزی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد اراک

### چکیده

در کشور ما چغندر قند، *Beta vulgaris* L.، مورد حمله چندین آفت کلیدی قرار می‌گیرد که یکی از این آفات شب‌پره زمستانی، *Agrotis segetum* Schiff. می‌باشد. یکی از روش‌های موثر در کنترل آفات چغندر قند استفاده از گیاهان تراریخته دارای ژن *cryIAb* باکتری *Bacillus thuringiensis* Berliner می‌باشد. در این پژوهش تاثیر ۱۶ لاین چغندر قند تراریخته نسل T1 به همراه دو لاین چغندر قند به‌عنوان شاهد روی میزان مرگ و میر، کاهش وزن لاروی و کاهش خسارت ایجاد شده توسط آفت مذکور روی برگ میزان بررسی شد. بدین منظور قطعات هم وزنی از برگ‌های هر یک از لاین‌های تراریخته در داخل ظروف پتری در چهار تکرار و در هر تکرار در معرض ۱۰ عدد لارو نئونات شب‌پره زمستانی در شرایط مشابه قرار داده شد. سپس در دو فاصله زمانی سه و شش روز پس از آغاز بررسی تعداد لاروهای مرده، وزن لاروهای زنده و میزان کاهش وزن برگ تعیین شد. تجزیه واریانس داده‌ها در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی، وجود اختلاف معنی‌دار بین تیمارهای مورد بررسی را در مورد تمام فاکتورهای مورد ارزیابی (به‌جز مرگ و میر لاروی در روز سوم)، در سطح احتمال یک درصد تایید کرد. در نهایت میانگین‌های حاصل در مورد هر یک از فاکتورهای ارزیابی شده توسط آزمون دانکن مورد مقایسه قرار گرفت. گروه‌بندی تیمارها به‌منظور معرفی موثرترین لاین با لاین‌های چغندر تراریخته در کنترل آفت هدف نشان داد که تمام لاین‌های مورد بررسی نسبت به تیمار شاهد در کنترل آفت شب‌پره زمستانی موثر بوده‌اند. در بین لاین‌های مختلف چغندر تراریخته، لاین S<sub>36-13</sub> با ۷/۵ تا ۲۰ درصد مرگ و میر لاروی، ۱/۵۷ تا ۱۰/۷۶ میلی‌گرم کاهش وزن لاروی و ۳۹/۳ تا ۵۳/۶ درصد کاهش خسارت برگ، ۳ تا ۶ روز پس از تغذیه لاروها، با در نظر گرفتن هر سه پارامتر مورد بررسی بیشترین کارایی را در کنترل آفت آگروتیس داشت.

واژه‌های کلیدی: شب‌پره زمستانی، لاین‌های تراریخته چغندر قند

\* نویسنده رابط، پست الکترونیکی: [Ladan\\_sedighi@yahoo.com](mailto:Ladan_sedighi@yahoo.com)

تاریخ دریافت مقاله (۸۸/۶/۲۶) - تاریخ پذیرش مقاله (۸۸/۱۲/۱۷)

## مقدمه

چغندرقد یکی از مهمترین گیاهان صنعتی در دنیا و ایران است. حدود یک چهارم شکر جهان در مناطق معتدل، یعنی مناطقی که نیشکر در آن‌ها کشت نمی‌شود، به وسیله این محصول تولید می‌شود (Draycott, 2006). آفات پروانه‌ای از جمله آفات مهم هستند که در اغلب مزارع چغندرقد وجود داشته و خسارات زیادی وارد می‌کنند. یکی از مهمترین آفات چغندرقد کرم طوقه‌بر، *Agrotis segetum* می‌باشد که هر ساله خسارت قابل توجهی به مزارع چغندرقد وارد می‌کند. لاروهای جوان آگروتیس از برگ تغذیه کرده و پس از تغییر جلد سوم به قسمت پایین گیاه می‌آیند و در زیر خاک و کنار طوقه زندگی می‌کنند که در نتیجه تغذیه از طوقه باعث قطع بوته میزبان از سطح خاک می‌شوند (Asadi, 2004).

تاکنون برای کنترل این آفت از روش‌های شیمیایی و زراعی استفاده شده است و در مزارع چغندرقد به‌طور معمول از ترکیبات شیمیایی استفاده می‌شود. ولی به دلیل استحصال قند از این محصول ابداع روش‌های جایگزین مطمئن در کنترل این آفت به‌منظور تامین امنیت و سلامت غذایی جامعه ضروری می‌باشد. گیاهان مقاوم در مقابل ایجاد خسارت به آفات با مکانیسم‌های مختلفی مقاومت می‌کنند. گیاهان تراریخته دارای ژن *B.t.* موجب از بین رفتن آفت و یا کاهش میزان رشد آن می‌شوند (Behdad, 2002).

تعدادی از باکتری‌ها، قارچ‌ها و ویروس‌های بیماری‌گر حشرات به‌عنوان میکروارگانیسم‌های مطمئن و بی‌خطر در کنترل میکروبی کاربرد دارند. در میان عوامل بیماری‌زای حشرات، باکتری‌ها به لحاظ قدرت تکثیر سریع و راحتی تولید آن‌ها، توجه زیادی را به خود جلب کرده‌اند. جدایه‌های مختلف باکتری *Bacillus thuringiensis* Berliner روی راسته‌های دوبالان، بالپولکداران، سخت‌بالپوشان، مورپانه‌ها، راست‌بالان، خرطوم‌مفصلی‌ها و بال‌غشاییان موثر است (Sharma et al., 2000).

ویژگی‌های بیولوژیکی خاص چغندرقد از جمله دو ساله بودن، دگرگشتی، خودناسازگاری، محدود بودن منابع مقاومت و تنوع ژنتیکی و سیستم چندژنی مقاومت به این آفت، بهبود آن از طریق اصلاح کلاسیک را بسیار مشکل کرده است. به‌همین دلیل استفاده از روش‌های نوین مهندسی ژنتیک و انتقال ژن‌های مسئول ایجاد مقاومت به حشرات زیان‌آور در چغندرقد می‌تواند به‌عنوان راهکاری برای حل این مشکل مورد بررسی قرار گیرد (Sharma, 2000; Ivic-Haymes & Smigocki, 2005). بهبود ژنتیکی چغندرقد از طریق بیوتکنولوژی به دلیل سرسخت بودن آن هم از لحاظ باززایی در محیط کشت مصنوعی و هم از لحاظ دستکاری ژنتیکی با مشکل رو به رو است و به‌شدت وابسته به ژنوتیپ می‌باشد. تا به‌حال تعداد کمی از ژنوتیپ‌ها با موفقیت تراریخته شده‌اند و اکثر ژنوتیپ‌ها نسبت به تراریخت شدن مقاوم هستند. تحقیقات دهه اخیر تا حدودی سیستم انتقال ژن در چغندرقد را بهبود داده است. در سال‌های اخیر چندین لاین تراریخته با *B.t.* در موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه بذر چغندرقد کرج تولید شده است (Hisano et al., 2004; Norouzi et al., 2005).

در این پژوهش سعی شد تا ضمن تعیین درصد مرگ و میر لاروهای آگروتیس روی لاین‌های مختلف چغندرهای تراریخته به‌عنوان مهمترین شاخص در ارزیابی این لاین‌ها، در مراحل بعدی اثرات این گیاهان روی وزن لاروهای آگروتیس و کاهش وزن برگ‌های چغندر در فواصل زمانی مشخص پس از آغاز تغذیه روی لاین‌های تراریخته در مقایسه با چغندرهای معمولی تعیین و در تحلیل کارایی گیاهان تراریخته مورد بررسی قرار گیرد.

## مواد و روش‌ها

برای ایجاد کلنی آزمایشگاهی، از شب‌پره زمستانی *A. segetum*، از نمونه‌هایی که در سال ۱۳۸۷ از مزارع چغندر قند استان آذربایجان غربی استفاده شد. این نمونه‌ها پس از انتقال به آزمایشگاه بیولوژی مولکولی و ویروس شناسی حشرات بخش تحقیقات مبارزه بیولوژیک تا مرحله بلوغ پرورش داده شدند. نتاج نسل دوم آزمایشگاهی برای انجام بررسی‌ها مورد استفاده قرار گرفت.

در این تحقیق از ۱۶ لاین تراریخته نسل T1 حاصل از دو ژنوتیپ مولتی ژرم و دیپلوئید چغندر قند (رقم تجاری 7233(S) و گیاه والد گرده افشان (HM1990(H) به منظور ارزیابی مقاومت چغندر قند تراریخته نسبت به این آفت مهم پروانه‌ای چغندر قند استفاده شد (جدول ۱). گیاهان تراریخته مذکور در موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه بذر چغندر قند کرج تولید شده بودند (Jafari et al., 2009; Malboobi & Norouzi, 2009). در این آزمون‌ها والد‌های غیرتراریخته این دو ژنوتیپ نیز به عنوان تیمار شاهد مورد استفاده قرار گرفت. در آزمون‌ها از برگ‌های تازه و از نظر ضخامت و وزن یکسان برای تغذیه لاروها استفاده شد.

جدول ۱- لاین‌های نسل تراریخته مورد بررسی در مورد آفت شب‌پره زمستانی *Agrotis segetum*

Genotype	Transgenic lines					
	7233 (S)	S18-1 S37-2	S18-8	S18-15	S32-2	S35-3
HM1990 (H)	H2-2 H6-3	H2-5 H6-4	H2-6 H6-10	H2-7	H3-2	H3-4

این آزمایش در سه مرحله و در شرایط محیطی دوره نوری ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی، دمای  $25 \pm 1$  درجه سلسیوس و رطوبت نسبی  $65 \pm 10$  درصد انجام شد.

در آزمون اول به منظور برآورد میزان واقعی مرگ و میر لاروها از فرمول (Abbot (1925)، طبق رابطه زیر استفاده شد:

$$\%Effect = \left(1 - \frac{N_t}{N_c}\right) \times 100$$

که در این رابطه  $N_t$  تعداد افراد مرده در تیمارهای مورد ارزیابی و  $N_c$  تعداد افراد مرده در تیمار شاهد است. تاثیر لاین‌های تراریخته روی میزان مرگ و میر لاروهای آگروتیس در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی در چهار تکرار و در هر تکرار روی ۱۰ عدد لارو نئونات آگروتیس در داخل ظروف پتری شیشه‌ای با قطر ۱۰ سانتی‌متر بررسی شد. در هر ظرف در فواصل زمانی سه و شش روزه پس از آغاز تغذیه روی چغندرهای تراریخته تعداد لاروهای زنده در هر ظرف شمارش شد.

در آزمون دوم تاثیر لاین‌های چغندر قند تراریخته روی کاهش وزن لاروهای زنده مانده در مقایسه با تیمار شاهد در تکرارهای مختلف (در هر تکرار ۱۰ عدد لارو) هر لاین گیاه تراریخته در فواصل زمانی مشابه با آزمایش اول پس از تغذیه روی گیاهان ثبت شد. سپس به منظور به دست آوردن اثر واقعی تیمار بر اساس رابطه زیر از اختلاف این دو کاهش وزن لاروی ناشی از گیاه تراریخته استفاده شد:

$$LaWL = CLaW - TLaW$$

Larval Weight Loss : LaWL : میزان کاهش وزن لاروی در لاین‌های تراریخته

Check Larval Weight : CLaW : میانگین وزن لاروی در تیمار شاهد

Treatment Larval Weight : TLaW : میانگین وزن لاروهای تغذیه کننده از گیاه تراریخته

در آزمایش سوم میزان کاهش وزن برگ در هر یک از لاین‌های مورد بررسی به‌عنوان معیاری از میزان خسارت حاصل از تغذیه آگروتیس روی گیاهان مورد بررسی در مقایسه با تیمار شاهد در چهار تکرار تعیین شد. در واقع میزان کاهش وزن برگ به‌عنوان معیاری از خسارت که در اثر عدم استفاده از لاین‌های تراریخته می‌تواند حادث شود، مدنظر بود. مقدار این پارامتر با استفاده از رابطه زیر محاسبه شد:

$$LWL = CLW - TLW$$

*LWL*: Leaf Weight Loss : میزان کاهش خسارت وارده به برگ در اثر تراریختگی

*CLW*: Check Leaf Weight : میزان کاهش وزن برگ در تیمار شاهد

*TLW*: Treatment Leaf Weight : میزان کاهش وزن برگ در تیمار تراریخته

داده‌های حاصل از آزمایش‌های مذکور در قالب طرح کاملاً تصادفی با استفاده از نرم‌افزار SPSS ver.13 تجزیه واریانس شدند. بر اساس نتایج حاصل از تجزیه واریانس گروه‌بندی بین لاین‌های مختلف تراریخته چغندر قند با استفاده از آزمون مقایسه چند دامنه میانگین دانکن در سطح احتمال ۵ درصد انجام شد.

## نتایج

نتایج حاصل از آزمایش اول (جدول ۲) نشان داد که بین ۱۶ لاین نسل T1 چغندر قند تراریخته از نظر درصد مرگ و میر ایجاد شده روی لاروهای آگروتیس در روز سوم ( $F=0.498, df=15, P>0.05$ ) در سطح احتمال ۱ درصد اختلاف معنی‌دار وجود ندارد، اما در روز ششم ( $F=1.677, df=15, P<0.05$ ) در همان سطح احتمال بین لاین‌ها مختلف اختلاف معنی‌دار مشاهده گردید. بر این اساس گروه‌بندی تیمارها با آزمون دانکن در سطح احتمال ۵ درصد انجام شد.

بر اساس نتایج حاصل از ارزیابی درصد مرگ و میر لاروها (جدول ۳) در ششمین روز تغذیه از گیاهان تراریخته بین ۵ تا ۲۰ درصد متغیر بود و در گیاهان غیرتراریخته صفر بود که حاکی از وجود تفاوت معنی‌دار بین گیاهان تراریخته و غیرتراریخته است. در روز سوم میزان مرگ و میر لاروی در آزمون مقایسه میانگین و در سطح احتمال ۵ درصد بین لاین‌های تراریخته از نظر آماری اختلاف معنی‌دار وجود نداشت. در این میان، بیشینه تلفات در لاروها ۷/۵ درصد (مربوط به لاین‌های  $S_{36-13}$  و  $H_{2-6}$ ) و کمینه آن ۵ درصد بود. در روز ششم میزان مرگ و میر در لاین‌های مورد ارزیابی از ۵ درصد در لاین‌های  $S_{18-8}$  و  $H_{2-7}$  تا ۲۰ درصد در لاین  $S_{36-13}$  مشاهده شد.

نتایج حاصل از بررسی‌ها در آزمایش دوم روی میزان کاهش وزن لاروها نشان داد که بین کارایی ۱۶ لاین چغندر قند تراریخته نسل T1 در سطح احتمال ۱ درصد در روزهای سوم ( $F=34.112, df=15, P<0.001$ ) و ششم ( $F=22.236, df=15, P<0.001$ ) اختلاف معنی‌داری وجود دارد. بر این اساس گروه‌بندی تیمارها با آزمون دانکن در سطح احتمال ۵ درصد انجام شد. بر اساس نتایج ثبت شده در جدول (۲) متوسط وزن لاروهای زنده برداشته شده از روی برگ گیاهان تراریخته در سومین روز آلودگی ۰/۸۵ تا ۱/۴۸ میلی‌گرم متغیر است و در ششمین روز آلودگی این میزان به ۱/۰۵ تا ۲/۰۷ میلی‌گرم رسیده است، در حالی که وزن لاروهای زنده روی برگ گیاهان شاهد پس از شش روز آلودگی ۱۱/۳۰ تا ۱۲/۰۹ میلی‌گرم است که تفاوت بسیار معنی‌دار با وزن لاروهای مربوط به گیاهان تراریخته دارد.

جدول ۲- ارزیابی گیاهان چغندر قند ترا ریخته  $T_1$  حاوی ژن *cryIAb* در برابر *Agrotis segetum*Table 2- Evaluation of  $T_1$  sugar beet plants with *cryIAb* gene against *Agrotis segetum*

Line	Number of dead larvae		Larval weight (mg)		Leaf damage (%)	
	3 DAI	6 DAI	3 DAI	6 DAI	3 DAI	6 DAI
Control-S	0.00±0.00*	0.00±0.00	2.36±0.14	12.09±0.11	57.91±1.69	81.03±1.39
S18-1	0.25±0.25	1.25±0.25	1.48±0.08	2.07±0.03	26.11±1.96	33.46±1.40
S18-8	0.25±0.25	0.50±0.28	1.21±0.02	1.20±0.08	24.38±1.42	29.51±1.55
S18-15	0.25±0.25	1.00±0.00	1.01±0.06	1.30±0.05	18.96±1.13	27.36±1.38
S32-2	0.50±0.28	0.75±0.25	1.42±0.03	1.60±0.03	20.91±1.57	29.09±2.25
S35-3	1.25±0.47	1.25±0.47	0.92±0.07	1.48±0.07	20.61±1.45	28.25±1.18
S36-13	0.25±0.25	2.00±0.40	0.85±0.08	1.32±0.03	18.59±2.18	27.36±2.10
S37-2	0.50±0.28	1.00±0.40	1.22±0.03	1.72±0.05	23.49±1.56	29.97±1.57
Control-H	0.00±0.00	0.00±0.00	2.42±0.03	11.30±0.12	61.68±1.53	82.43±1.58
H2-2	0.25±0.25	0.25±0.25	1.08±0.01	1.34±0.05	28.38±1.64	36.67±1.47
H2-5	0.25±0.25	1.50±0.28	0.97±0.06	1.42±0.03	24.57±1.21	30.43±2.10
H2-6	0.75±0.25	1.00±0.40	1.14±0.07	1.31±0.07	25.48±1.21	35.97±1.38
H2-7	0.25±0.25	0.50±0.28	1.15±0.03	1.21±0.04	28.85±2.31	32.66±1.16
H3-2	0.25±0.25	0.75±0.25	0.98±0.06	1.19±0.04	29.08±1.83	37.12±2.21
H3-4	0.25±0.25	1.00±0.40	1.04±0.03	1.29±0.09	26.41±1.42	32.24±2.32
H6-3	0.25±0.25	0.75±0.25	1.12±0.02	1.05±0.05	25.43±1.40	31.14±1.72
H6-4	0.28±0.25	0.75±0.25	1.20±0.03	1.09±0.05	29.91±1.51	36.15±1.64
H6-10	0.25±0.25	1.00±0.40	0.98±0.03	1.17±0.05	25.04±1.87	33.16±1.20

\* میانگین  $\pm$  خطای استاندارد، گیاهان والد غیر ترا ریخته S و H به عنوان شاهد و کدهای ترا ریخته ژنوتیپ HM1990 به اختصار به صورت H و ژنوتیپ 7233 به اختصار به صورت S نشان داده شده است

\* Means  $\pm$  SE, of 10 larvae/leaf, the assays were done in 4 replications for each line. (DAI, Days After Infestation), Non-transgenic plants S and as control. Transgenic lines genotype HM1990 and 7233 are shown as H and S in brief

جدول ۳- ارزیابی گیاهان چغندر قند ترا ریخته  $T_1$  حاوی ژن *cryIAb* در برابر *Agrotis segetum* پس از تصحیح با فرمول ابوتTable 3- Evaluation of  $T_1$  sugar beet plants with *cryIAb* gene against *Agrotis segetum* after correction according to Abbott's formula

Line	Larval mortality (%)		Larval weight (mg)		Leaf damage (%)	
	3 DAI	6 DAI	3 DAI	6 DAI	3 DAI	6 DAI
S18-1	2.50±2.50 <sup>ns*</sup>	12.50±2.50 <sup>bc</sup>	0.21±0.06 <sup>g</sup>	10.01±0.03 <sup>f</sup>	31.79±1.96 <sup>i</sup>	47.56±1.40 <sup>f</sup>
S18-8	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	5.00±2.88 <sup>bc</sup>	0.88±0.08 <sup>f</sup>	10.10±0.08 <sup>ef</sup>	33.53±1.42 <sup>g</sup>	51.51±1.55 <sup>c</sup>
S18-15	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	10.00±0.00 <sup>abc</sup>	1.41±0.06 <sup>abc</sup>	10.78±0.05 <sup>a</sup>	38.95±1.13 <sup>a</sup>	53.65±1.38 <sup>a</sup>
S32-2	5.00±2.88 <sup>ns</sup>	7.50±2.50 <sup>bc</sup>	1.20±0.03 <sup>de</sup>	10.48±0.04 <sup>bc</sup>	37.00±1.57 <sup>bc</sup>	51.92±2.25 <sup>bc</sup>
S35-3	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	12.50±4.78 <sup>abc</sup>	1.50±0.07 <sup>ab</sup>	10.60±0.07 <sup>ab</sup>	37.29±1.45 <sup>b</sup>	52.78±1.18 <sup>ab</sup>
S36-13	7.50±2.50 <sup>ns</sup>	20.00±4.08 <sup>a</sup>	1.57±0.08 <sup>a</sup>	10.76±0.03 <sup>a</sup>	39.30±2.18 <sup>a</sup>	53.64±2.10 <sup>a</sup>
S37-2	5.00±2.88 <sup>ns</sup>	10.00±4.08 <sup>abc</sup>	1.24±0.02 <sup>cde</sup>	10.36±0.05 <sup>cd</sup>	34.42±1.56 <sup>f</sup>	51.06±1.57 <sup>cd</sup>
H2-2	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	2.50±2.50 <sup>c</sup>	1.34±0.01 <sup>bcd</sup>	9.96±0.05 <sup>f</sup>	33.29±1.53 <sup>gh</sup>	45.75±1.47 <sup>g</sup>
H2-5	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	15.00±2.88 <sup>ab</sup>	1.45±0.06 <sup>abc</sup>	10.67±0.03 <sup>ab</sup>	37.11±1.64 <sup>bc</sup>	51.98±2.10 <sup>bc</sup>
H2-6	7.50±2.50 <sup>ns</sup>	10.00±4.08 <sup>abc</sup>	1.28±0.07 <sup>cde</sup>	9.99±0.07 <sup>f</sup>	36.20±1.21 <sup>d</sup>	46.45±1.38 <sup>fg</sup>
H2-7	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	5.00±2.88 <sup>bc</sup>	1.15±0.02 <sup>e</sup>	10.14±0.06 <sup>ef</sup>	32.83±2.31 <sup>h</sup>	49.76±1.16 <sup>e</sup>
H3-2	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	7.50±2.50 <sup>bc</sup>	1.44±0.06 <sup>abc</sup>	10.11±0.04 <sup>ef</sup>	31.60±1.83 <sup>i</sup>	45.29±2.21 <sup>g</sup>
H3-4	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	10.00±4.08 <sup>abc</sup>	1.38±0.03 <sup>abcd</sup>	10.01±0.09 <sup>f</sup>	35.27±1.42 <sup>c</sup>	50.17±2.32 <sup>de</sup>
H6-3	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	7.50±2.50 <sup>bc</sup>	1.15±0.03 <sup>e</sup>	10.25±0.05 <sup>de</sup>	36.25±1.40 <sup>d</sup>	51.29±1.72 <sup>cd</sup>
H6-4	5.00±2.88 <sup>ns</sup>	7.50±2.50 <sup>bc</sup>	0.93±0.03 <sup>f</sup>	10.21±0.05 <sup>de</sup>	31.76±1.51 <sup>i</sup>	46.29±1.64 <sup>g</sup>
H6-10	2.50±2.50 <sup>ns</sup>	10.00±4.08 <sup>abc</sup>	1.44±0.03 <sup>abc</sup>	10.13±0.05 <sup>ef</sup>	36.64±1.87 <sup>cd</sup>	49.27±1.20 <sup>e</sup>

\* میانگین  $\pm$  خطای استاندارد، کدهای ترا ریخته ژنوتیپ HM1990 به عنوان گیاهان والد غیر ترا ریخته به اختصار به صورت H و ژنوتیپ 7233 به اختصار به صورت S نشان داده شده است.

\*Means±SE, of 10 larvae/leaf, the assays were done in 4 replications for each line. (DAI, Days After Infestation and ns, non-significant), Non-transgenic plants S and H as control and transgenic lines genotype HM1990 and 7233 are shown H and S in brief.

در روز سوم پس از آغاز تغذیه لاروی از برگ لاین‌های ترا ریخته، بیشترین مقدار کاهش وزن لاروی در لاین S<sub>36-13</sub> با ۱/۵۷ میلی‌گرم در اثر ۱۰ لارو مشاهده شد. این در حالی بود که از نظر آماری بین کاهش وزن لاروها در لاین‌های H<sub>6-10</sub>، S<sub>36-13</sub> و S<sub>35-3</sub>، S<sub>18-15</sub>، H<sub>2-5</sub>، H<sub>3-2</sub>، H<sub>3-4</sub> اختلاف معنی‌داری وجود نداشت و همگی از نظر آماری در گروه a قرار گرفتند. در روز ششم بیشترین کاهش وزن لارو در لاروهایی مشاهده شد که روی لاین S<sub>36-13</sub> و S<sub>18-15</sub> تغذیه کرده بودند که با نتایج روز سوم هم‌خوانی داشت.

نتایج حاصل از بررسی‌ها در آزمایش سوم روی کاهش میزان خسارت ناشی از تغذیه لاروها نشان داد که بین کارایی ۱۶ لاین چغندرقد ترا ریخته در سطح احتمال ۱ درصد اختلاف معنی‌داری در روزهای سوم (F=160.178, df=15, P<0.001) و ششم (F=52.589, df=15, P<0.001) وجود دارد. بر این اساس گروه‌بندی تیمارها با آزمون دانکن در سطح احتمال ۵ درصد انجام شد.

میزان خسارت برگی گیاهان شاهد سه روز پس از آلودگی ۵۷ تا ۶۱ درصد بوده که روز ششم به ۸۲ درصد رسید. در حالی که این شاخص در گیاهان ترا ریخته روند کندی داشت. به طوری که به ترتیب سه و شش روز پس از آلودگی میزان خسارت ۲۰-۲۸ درصد و حداکثر ۳۵ درصد برآورد شد که از لحاظ آماری با گیاهان غیر ترا ریخته تفاوت کاملاً معنی‌دار داشت. در روز سوم پس از آغاز تغذیه روی لاین‌های ترا ریخته، کمترین میزان خسارت در برگ‌های مورد بررسی به ترتیب در لاین‌های S<sub>36-13</sub>، S<sub>18-15</sub> دیده شد. به عبارت بهتر در روی این لاین‌ها میزان تغذیه لاروها کمتر از سایر لاین‌ها بود. در روز ششم نیز نتایج مشابه نتایج روز سوم بود.

## بحث

درصد تلفات لاروی، درصد کاهش وزن لارو و میزان کاهش خسارت برگ در لاین‌های ترا ریخته چغندرقد در مقایسه با شاهد شش روز پس از آغاز تغذیه لاروهای شب‌پره زمستانی، مرگ و میر لاروی به ترتیب ۲/۵ تا ۱۵ درصد، ۹/۹۶ تا ۱۰/۷۸ میلی‌گرم و ۴۵/۲۹ تا ۵۳/۶۵ درصد متغیر بود و در واقع نتایج بین لاین‌های ترا ریخته و غیر ترا ریخته (شاهد) از نظر فاکتورهای مورد ارزیابی تفاوت معنی‌داری مشاهده گردید. در بررسی فاکتور مرگ و میر لاروی، با توجه به این که به لاین‌های ترا ریخته مورد بررسی ژن *cryIAb* باکتری *B. thuringiensis* مثنقل شده بود، مرگ و میر لاروی در آفت مورد بررسی قابل انتظار بود. از طرف دیگر اثبات شده است که توکسین *cryIAb* در گونه‌های *Agrotis spp.* و *Ostrinia nubilalis* Hb. اثر بازدارندگی از تغذیه دارد (Yoshinori & Harryk, 1993). خاصیت ضد تغذیه‌ای<sup>۱</sup> یکی از تاثیرات مثبت باکتری *B. thuringiensis* است که به‌عنوان یکی از جنبه‌های مفید در کنترل بیولوژیک نیز بررسی می‌شود. با توجه به این که چغندرقد ترا ریخته مورد آزمایش دارای ژن *cryIAb* از باکتری *B. thuringiensis* است، این عکس‌العمل در بین لاروهای تغذیه شده از برگ ترا ریخته نیز مشهود بود. در واقع می‌توان این موضوع را یک نوع مقاومت آنتی‌بیوزی<sup>۲</sup> به‌شمار آورد که در فیزیولوژی آفت اختلال ایجاد می‌کند. به‌طور کلی لاین‌های ترا ریخته حاصل در مقایسه با گیاهان شاهد در برابر آفت مذکور با ایجاد اثرات نامطلوب در روند رشد و نمو و بازدارندگی از تغذیه مقاومت مناسبی نشان دادند. اگر چه مقاومت کامل در لاین‌های ترا ریخته مشاهده نشد که ممکن است به دلیل سطح ناکافی

1- Antifeedant

2- Antibiosis

بیان ژن مولد پروتئین *cryIAb* و همچنین حساسیت پایین آفت مذکور نسبت به این توکسین باشد. همچنین بین لاین‌های تراریخته تنوع و تفاوت در درصد مرگ و میر آفت و خسارت برگ مشاهده شد که این موضوع نیز ممکن است ناشی از تفاوت در سطح بیان ژن مولد توکسین *B.t.* در نتیجه اثرات اپی‌ژنتیک مانند تعداد نسخه، اثرات موضعی در محل تلفیق و یا متیله شدن تراژن، شرایط آزمایش‌های انجام شده و تا حدودی به دلیل تفاوت فیزیولوژیک بین لاروهای مورد بررسی باشد (Fujimoto, 1993).

در حین انجام آزمایش‌ها، کاهش تغذیه در لاروهایی که از گیاهان تراریخته تغذیه کرده بودند به وضوح مشاهده شد. به طوری که با وجود آن‌که لاروها تا یک هفته بعد از تغذیه از گیاه تراریخته حاوی ژن *B.t.* زنده می‌ماندند، ولی میزان تغذیه آن‌ها بسیار اندک بود. این موضوع از نظر علم مدیریت آفات حائز اهمیت می‌باشد. زیرا نه تنها تغذیه شدیدی انجام نمی‌شد بلکه در چنین شرایطی، لاروهای آفت به دلیل افزایش طول دوره زیستی، مدت زمان بیشتری در معرض پرداختورها و پارازیتوئیدها قرار می‌گیرند که جای مطالعه بیشتر دارد.

طول دوره لاروهایی که در اثر تغذیه از گیاه تراریخته در آزمایش‌های انجام شده زنده ماندند، افزایش یافته و وزن لاروهای باقیمانده نسبت به شاهد به شدت کاهش نشان داد. این موضوع توسط (Bajwa & Kogan, 2001) در قالب اثرات دزهای زیرکشنده *B.t.* شامل کاهش تغذیه، کاهش طول عمر لاروی و بالغین، کاهش باروری و کاهش وزن لارو و حشرات بالغ ذکر شده است. نتایج تحقیق حاضر که در قالب بررسی کاهش وزن لاروهای تغذیه کننده از لاین‌های تراریخته، کاهش تغذیه و در نتیجه کاهش خسارت ایجاد شده بود.

نتایج به دست آمده از تحقیق حاضر با نتایج بررسی‌های متعدد در این زمینه منطبق است. کنترل کامل آفت کرم ساقه‌خوار ذرت توسط تعدادی از گیاهان تراریخته حاوی ژن *cryIAb* (Kozziel et al., 1993) گزارش شده است. مقاومت ۱۰۰ درصد در برابر کرم ساقه‌خوار زرد (Ghareyazie et al., 1997) و (Datta et al., 1998) و مقاومت ۱۷ درصد نسبت به کرم ساقه‌خوار زرد و مقاومت ۵۳ درصد نسبت به کرم برگ‌خوار برنج در گیاهان برنج تراریخته حاوی ژن *cryIAb* (Husnain et al., 2002) گزارش شده است. تاثیر کشنده برنج تراریخته طارم مولایی در بردارنده ژن *cryIAb* روی چهار نوع آفت پروانه‌ای برنج به اثبات رسیده است (Alinia et al., 2001).

با توجه به تحقیقات محدود انجام یافته در مورد مقاومت به حشرات آفت در چغندر قند، لازم است تحقیقات بیشتری در مورد ایجاد چغندر قند مقاوم به آفات با استفاده از ژن‌های مختلف *B.t.* و یا در ترکیب با دیگر ژن‌های رمز کننده مقاومت انجام گیرد. توصیه می‌شود آزمایش‌های ارزیابی کارایی لاین‌های تراریخته چغندر قند روی سایر آفات پروانه‌ای چغندر قند (در مراحل مختلف و نسل‌های بعد) و در صورت امکان تحت شرایط گلخانه‌ای مزرعه‌ای نیز انجام گیرد. بر اساس یافته‌های این پژوهش می‌توان لاین‌های تراریخته مورد بررسی چغندر قند را به عنوان یکی از ابزارهای قابل استفاده در برنامه مدیریت تلفیقی آفات چغندر قند، معرفی کرد که در کنار سایر روش‌های غیر شیمیایی می‌تواند در تولید محصولات عاری از سموم شیمیایی مؤثر باشد.

## سپاسگزاری

نویسندگان لازم می‌دانند از همکاری و مساعدت مسئولین محترم موسسه تحقیقات چغندر قند و موسسه تحقیقات گیاه پزشکی کشور در تامین امکانات لازم برای اجرای این پژوهش سپاسگزاری کنند.

## References

- Abbot, W. S. A. 1925.** method of computing the effectiveness of insecticide. *Journal of Economic Entomology*, 18: 265-276.
- Alinia, F., Ghareyazie, B., Rubia, L., Bennett, J., and Cohen, M. B. 2001.** Expression of effect of plant age, larval age, and fertilizer treatment on resistance of a *cryIAb*-transformed aromatic rice to lepidopterans stem borers and foliage feeders. *Journal of Economic Entomology*, 93:484-493.
- Asadi, Gh. A. 2004.** Study of biology of *Agrotis segetum* Schiff (Lep., Noctuidae) and control in Shirvan sugar beet fields. M.Sc. Thesis in agricultural Entomology. Tarbiat Modares University. 155pp. [In Persian with English summary]
- Bajwa, W. I. and Kogan, M. 2001.** *Bacillus thuringiensis*- based biological control of insect pests Integrated Plant Protection Center (IPPC). Oregon State University, Corvallis. National IPM Network..
- Behdad, E. 2002.** Introductory entomology and important plant pests in Iran. Yadboud publisher, 241-285. [In Persian with English summary]
- Datta, K., Vasquez, A., Tu, J., Torrizo, L., Alam, M. F., Oliva, N., Abrigo, E., Khush, G. S. and Datta, S. K. 1998.** Constitutive and tissue specific differential expression of the *cryIAb* gene in transgenic rice plants conferring resistance to rice insect pest. *Theoretical and Applied Genetics*, 97(1-2): 20-30.
- Draycott, A. P. 2006.** Sugar Beet. Blackwell Publishing. Suffolk, United Kingdom, 475 pp.
- Fujimoto, H., Itoh, K., Yamamoto M., Kyoizuka, J., and Shimamoto, K. 1993.** Insect resistant rice generated by introduction of a modified endotoxin gene of *Bacillus thuringiensis*. *Bio/technology*, 11: 1151-1155.. Insect
- Ghareyazie, B., Alinia, F., Menguito, C. A., Rubia, L. G., Palma, J. M., Liwanag, E. A., Cohen, M. B., Khush, G. S. and Bennerr, J. 1997.** Enhanced resistance to two stem borers in an aromatic rice containing a synthetic cry IA(b) gene. *Molecular Breeding*. 3:401-414.
- Hisano, H., Kimoto, Y., Hayakawa, H., Takeichi, J., Domae, T., Hashimoto, R., Abe, J., Asano, S., Kananzawa, A., and Shimamoto, Y. 2004.** High frequency *Agrobacterium*-mediated transformation and plant regeneration via direct shoot formation from leaf explants in *Beta vulgaris* and *Beta maritima*. *Plant Cell Reports*, 22: 910-918.
- Husnain, T., Asad, J., Maqbool, S.B., Datta, S.K. and Riazuddin, S. 2002.** Variability in expression of insecticidal *cryIAb* gene in Indica Basmati rice. *Euphytica*, 128: 121-128.
- Ivic-Haymes, S.D. and Smigocki, A.C. 2005.** Biolistic transformation of highly regenerative sugar beet (*Beta vulgaris* L.) leaves. *Plant Cell Rep.*, 23: 699-704.
- Jafari, M., Norouzi, P., Malboobi, M. A., Ghareyazie, B., Valizadeh, M., Mohammadi, A. and Mousavi, M. 2009.** Enhanced resistance to a lepidopteran pest in transgenic sugar beet plants expressing synthetic *cryIAb* gene. *Euphytica* 165: 333-344.
- Kozziel, M. G., Beland, G. L., Bowman, C., Carozzi, N., Crensham, R., Crossland, L., Dawson, J., Desai, N., Hill, M., Kadwell, S., Launis, K., Lewis, K., Maddox, D., McPherson, K., Meghji, M., Merlin, E., Rhodes, R., Warren, G. W., Wright, M., and Evola, S. 1993.** Field performance of elite transgenic maize plants expressing an insecticidal protein derived from *Bacillus thuringiensis*. *Nature biotechnology*, 11:194-200.
- Malboobi, M. A. and Norouzi, P. 2009.** Production of transgenic sugar beet expressing resistant gene against Lepidopteran pests. Sugar Beet Seed Institute (SBSI), Karaj. Final report. 88 pp.
- Norouzi, P., Zamani, K., Malboobi, M. A., Yazdi-Samadi, B. 2005.** Using a competent tissue for efficient transformation of sugar beet (*Beta vulgaris* L.). *In Vitro Cell Dev Biol Plant*. 41:11-16.
- Sharma, H. C., Sharma, K. K., Seetharama, N. and Otriz, R. 2000.** Prospects for using transgenic resistance to insect in crop improvement. *Electronical Journal of Biotechnol.* 3:1-20.
- SPSS, 1999.** SPSS 9 for Windows User's Guide. Copyright 1999 by SPSS Inc., SPSS, Chicago, IL.
- Yoshinori, T. and Harryk, K., 1993.** *Insect Pathology*. Harcourt Broce Jovanvich publishers, New Yourk. Boston. London. Sydney, Tokyo, Toronto, 666 pp.



## Efficiency evaluation of *Bt*-transgenic lines of sugar beet against *Agrotis segetum* Schiff. (Lep., Noctuidae)

L. Sedighi<sup>1\*</sup>, M. Rezapannah<sup>2</sup>, P. Norouzi<sup>3</sup>, R. Vafaei-Shoushtari<sup>4</sup>

1- Graduated student, Entomology Department, Islamic Azad University, Arak, Iran

2- Biological Control Research Department, Iranian Research Institute of Plant Protection, Tehran, Iran

3- Sugar Beet Seed Institute (SBSI), Karaj, Iran

4- Entomology Department, Agricultural faculty, Islamic Azad University, Arak branch, Arak, Iran

### Abstract

The common cutworm (*Agrotis segetum* Schiff.), is one of the most important pests of sugar beet (*Beta vulgaris* L.), in Iran. Among the alternatives to control this pest, use of *B.T.*-transgenic sugar beet expressing *cryIAb* gene has gained attention due to its efficiency. In the present study, larval mortality, larval weight loss and damage level of this pest on 18 treatments (16 T1 transgenic and 2 non-transgenic sugar beet lines) were evaluated in 3 CRD experiments with 4 replications. Therefore, 40 larvae of the common cutworm in 4 replications (10 larvae/replication) were fed on leaves of the treatment lines in glass Petri dishes. The mortality, weight of larvae and weight loss of leaves were recorded at the third and the sixth days after infestation (DAI). ANOVA results confirmed the significantly differences at %1 probability level among treatments in all of the evaluated factors (except larval mortality at 3 DAI). Finally, mean comparisons were carried out using Duncan's multiple range tests at %5 probability levels. Based on the results, all of the examined transgenic lines were more effective than non-transgenic lines against *A. segetum*. The results confirmed that the transgenic line S<sub>36-13</sub> (7.5-20% larval mortality, 1.57-10.76 mg LaWL and 39.3-53.64% Leaf Weight Loss at 3 and 6 DAI) was the most effective among evaluated transgenic and non-transgenic lines.

**Key words:** *Agrotis segetum*, Sugar beet, Transgenic lines

\* Corresponding Author, E-mail: [Ladan\\_sedighi@yahoo.com](mailto:Ladan_sedighi@yahoo.com)  
Received: 17 Sep. 2009 - Accepted: 8 Mar. 2010