

بررسی تنوع کاریولوژیکی چند اکوتیپ گیاه دارویی ماریتیغال در ایران *Silybum marianum L.*

الهامه میرزاده اهری^۱، محمود خسروشاهی^۲، علیرضا مطلبی آذر^{۲*}، علی موافقی^۲

^۱ کارشناس ارشد دانشگاه آزاد واحد اهر، دانشجوی سابق کارشناسی ارشد رشته علوم گیاهی دانشگاه تبریز

^۲ استاد گروه علوم گیاهی دانشگاه تبریز

^۳ استادیار گروه علوم باگبانی دانشگاه تبریز

چکیده

سابقه و هدف: ماریتیغال (*S. marianum* (L.) Asteraceae) گیاهی یکساله یا دو ساله است و به راسته *Asterales* و تیره *Asteraceae* تعلق دارد. در جنوب و غرب اروپا، جنوب استرالیا، آمریکا و منطقه مدیترانه پراکنده است. ماریتیغال به عنوان یک گیاه دارویی در درمان بیماریهای کبدی و اختلالات کلیه مورد استفاده قرار می‌گیرد. بررسی منابع نشان می‌دهد که تا کنون بررسی‌های اندکی در مورد سیتوژنتیک این گیاه در جهان بویژه در ایران صورت گرفته است.

مواد و روش‌ها: بدین منظور پس از جوانه زنی بذور اکوتیپ‌های مختلف، نوک ریشه بطول ۲ الی ۳ میلیمتر جدا سازی و پس از پیش تیمار با -۸-هیدروکسی کینولئین با هماتوکسیلین آهن رنگ آمیزی استفاده شدند و تعداد کروموزوم، طول هر کروموزوم، طول بازوی بلند، طول بازوی کوتاه، نسبت بازوی بلند به کوتاه شمارش یا اندازه گیری شد. علاوه بر این، تعدادی از پارامترهای آماری مورد استفاده در سنجش تقارن کاریوتیپی نیز مورد محاسبه قرار گرفتند و بر مبنای آنها مقارن ترین و نامتقارن ترین کاریوتیپ‌ها شناسایی گردیدند.

یافته‌ها: تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد که اختلاف معنی داری بین اکوتیپ‌ها، کروموزوم‌ها و نیز اثر متقابل اکوتیپ × نوع کروموزوم وجود داشت. ۹ اکوتیپ مورد مطالعه دیپلوئید و دارای عدد کروموزومی $X=17$ بودند. کاریوتیپ اکوتیپ‌های مورد مطالعه دارای جفت کروموزوم‌های متسانتریک و ساب متسانتریک بوده و فقط در یک جفت کروموزوم، ماهواره مشاهده شد.

نتیجه گیری: با توجه به اینکه اکثر اکوتیپ‌های بررسی شده دارای TF بین ۳۹ و ۴۲ بودند و تعداد کروموزوم‌های متسانتریک بین ۱۰ و ۱۴ از کل ۱۷ جفت کروموزوم متغیر بود پس نتیجه گیری شد که گیاه ماریتیغال جزء گونه‌های کمتر تحول یافته می‌باشد.

کلمات کلیدی: اکوتیپ، کاریوتیپ، کروموزوم، (*Silybum marianum* (L.) Asteraceae)

مقدمه

می‌گیرد. کاریوتیپ نیز مانند دیگر خصوصیات سیستماتیک قابل تغییر است ولی به طور کلی یک کاریوتیپ مخصوص نیز می‌تواند مشخص کننده گونه و حتی جنس باشد. مطالعات کاریوتیپی در داخل جمعیت‌های یک گونه نیز حائز اهمیت می‌باشد، چرا که جمعیت‌های مختلف یک گونه هر یک سازش ژنومی خاص خود را با محیطی که در آن می‌رویند، نشان می‌دهند (موسی پور گرجی و همکاران، ۱۳۸۴ و ۱۹۹۸^{Sheidai}). در پژوهش‌های به نژادی، انجام بررسی‌های سیتوژنتیکی از قدم‌های اولیه به شما می‌رود، برای استفاده از ژن‌های مطلوب گونه‌های مختلف یک گونه در برنامه‌های اصلاحی،

ماریتیغال (*S. marianum* (L.) Asteraceae) و تیره *Asterales* تعلق دارد (Ram, ۲۰۰۵). در جنوب و غرب اروپا، جنوب استرالیا، آمریکا، دانمارک، انگلستان، افغانستان، سوریه و مخصوصاً در منطقه مدیترانه پراکنده است (Jane et al., ۲۰۰۰ و صمصم شریعت، ۱۳۸۲). ماریتیغال به عنوان یک گیاه دارویی در درمان بیماریهای کبدی، یرقان، اختلالات کلیه، مثانه و ... مورد استفاده قرار می‌باشد. ماریتیغال به عنوان یک گیاه دارویی در درمان بیماریهای

آدرس نویسنده مسئول: دانشگاه تبریز، گروه علوم باگبانی

Email : motallebiazar@gmail.com

تاریخ دریافت مقاله: ۹۱/۷/۱۷

تاریخ پذیرش: ۹۲/۶/۱۳

توسط هماتوکسیلین آهن رنگ آمیزی شدند. در ادامه کار، ریشه ها بعد از شستشوی رنگ اضافی با آب مقطر، در آنزیم سیتاز در دمای آزمایشگاه به مدت ۱ ساعت به منظور ناپایدار کردن دیواره سلولی قرار گرفتند. سپس انتهای مریستمی ریشه ها جدا شدند و به اسلامیدهای تمیز منتقل گردیده و در محلول اسید استیک ۴۵٪ عمل له کردن و اسکواش انجام گرفت. اسلامیدها تهیه شده و پس از انتخاب ۳ سلول متافازی، با میکروسکوپ Nikone با بزرگنمایی ۱۰۰ عکسبرداری شدند و تعداد کروموزوم ها، محل سانترومها، طول کروموزوم ها، طول بازو های بزرگ و کوچک، تعداد فرورفتگی های ثانویه، طول ماهواره با استفاده از نرم افزار Micromeasure اندازه گیری و ثبت شدند (Mazik, ۱۹۹۷). سپس تعدادی از آماره های لازم جهت سنجش تقارن کاربوتیپی نیز از روی داده ها محاسبه گردید. این آماره ها عبارت بودند از:

۱- درصد شکل کلی (TF%) = نسبت مجموع طول کل بازو های کوتاه کروموزوم های یک رقم به مجموع طول کل کروموزوم های آن.

۲- اختلاف دامنه طول نسبی کروموزوم ها (DRL) = اختلاف بین حداقل و حداکثر طول نسبی کروموزوم ها.

۳- L/S = نسبت بلندترین کروموزوم به کوتاه ترین کروموزوم رقم.

۴- S/L = نسبت کوتاه ترین کروموزوم به بلندترین کروموزوم رقم (Romero Zarco, ۱۹۸۶).

تجزیه واریانس اطلاعات بر اساس آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار صورت گرفت که در آن فاکتور ژنتیک در ۹ سطح و فاکتور نوع کروموزوم با ۱۷ سطح مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. مقایسه میانگین ها با استفاده از آزمون چند دامنه ای دانکن در سطح احتمال ۵٪ با استفاده از نرم افزار SPSS انجام شد (Johson, ۱۹۹۸)

تعیین تعداد کروموزوم ها و سطح پلوئیدی بسیار ضروری است تا بهترین روش انتقال ژن ها طراحی شود. انتقال ژن بین گونه هایی که از شباهت کروموزومی بیشتری برخوردارند موفقیت بیشتری دارد (فارسی و همکاران، ۱۳۸۰ و Lewis, ۱۹۸۰). در خصوص مطالعات ژنتیکی، سیتوژنتیکی و اصلاحی گونه S. L. marianum و حتی جنس این گونه اطلاعات نا چیزی وجود دارد. بنابراین در این تحقیق ۸ جمعیت ماریتیغال از مناطق مختلف ایران و یک جمعیت از کشور انگلستان انتخاب کرده و صفات سیتوژنتیکی آنها بررسی شد تا پس از مطالعه تعداد و مورفولوژی کروموزوم ها، تشابه یا اختلافات بین جمعیت ها مشخص شود.

مواد و روش ها

در این آزمایش بذور ۸ جمعیت ماریتیغال (L.) (S. marianum) از مناطق مختلف ایران (بیله سوار، رامهرمز، قلعه بابک، اندیمشک، زیوه، خروسلو، قره چیلر، بهشهر) و یک جمعیت از کشور انگلستان، از گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده کشاورزی دانشگاه تبریز تهیه شد. هدف از انتخاب جمعیت انگلستان مقایسه تعداد و مورفولوژی کروموزوم ها با سایر جمعیت های مورد مطالعه می باشد جهت تحریک جوانه زنی، بذور به مدت ۲۴ ساعت زیر آب جاری قرار گرفتند. سپس بذور روی کاغذ صافی مروطوب در داخل پتری دیش در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد جوانه زده و نوک ریشه به طول ۰/۵ الی ۱ سانتی متر از بذور جداسازی شد و به مدت ۳ ساعت در محلول ۸-هیدروکسی کینولئین به عنوان پیش تیمار قرار گرفتند. هدف اصلی از عمل پیش تیمار متوقف کردن تقسیم سلولی در مرحله متافاز می باشد. پس از خارج کردن ریشه ها از محلول پیش تیمار و شیششوی کافی با آب مقطر در محلول لویتسکی به مدت ۲۴ ساعت تثبیت شدند. هدف اصلی از عمل تثبیت، جلوگیری از کوتاه شدن بیش از حد کروموزوم ها، نگهداری ریشه ها برای مدت های طولانی می باشد. این نمونه ها پس از خروج از محلول تثبیت کننده تا زمان تهیه نمونه میکروسکوپی در داخل اتانول ۷۰٪ در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شدند. قبل از تهیه نمونه میکروسکوپی ریشه ها در محلول NaOH یک نرمال به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۶۰ درجه هیدرولیز شدند. ریشه ها بعد از خروج از ماده هیدرولیز کننده با آب مقطر کاملاً شسته و

شد. اکوتیپ های قلعه بابک، قره چیلر و بیله سوار از متوسط طول بازوی بلند برخوردار بودند. این در حالی است که حداقل طول بازوی بلند در اکوتیپ خروسلو و اندیمشک مشاهده شد. از نظر طول بازوی کوتاه نیز تفاوت بین اکوتیپها مشاهده شد بطوریکه حداکثر آن در اکوتیپ بهشهر و حداقل آن در اکوتیپ خروسلو دیده شد. دامنه تغییرات در بازوی کوتاه از ۰/۶۲۴ میکرومتر تا ۱/۰۶۶ میکرومتر متغیر بود و در بازوی بلند این تغییرات از ۰/۹۲۵ میکرومتر تا ۱/۵۲۱ میکرومتر متغیر بود. به نظر می رسد تغییرات ساختاری در بازوی بلند بیشتر از بازوی کوتاه می باشد. مقایسه میانگین طول کل کروموزوم ها نشان داد که اکوتیپ انگلستان و خروسلو بترتیب حداکثر و حداقل طول کل کروموزوم را دارا بودند. بنابراین اکوتیپ خروسلو از کروموزوم های کوچک تر و اکوتیپ های انگلستان و بهشهر از کروموزوم های بزرگتری برخوردار بودند. از نقطه نظر L/S اکوتیپها در سه گروه قرار می گیرند، اکوتیپ انگلستان تشابه خوبی با جمعیت خروسلودارا بود با داشتن نسبت ۱/۴ از بزرگترین نسبت L/S برخوردار بود از طرف دیگر اکوتیپ های بیله سوار، زیوه و بهشهر با داشتن نسبت ۱/۳ حداقل L/S را داشتند (جدول ۳).

جدول ۲- جدول تجزیه واریانس صفات اندازه گیری شده از روی کروموزوم ها در تقسیم میتوуз در ارقام مورد مطالعه.

L/S	طول کل	طول بازوی بلند(L)	طول بازوی کوتاه(S)	منابع تغییرات	درجه آزادی	آرتفاق از سطح دریا	عرض جغرافیایی شمالی(شمالی)	طول جغرافیایی شرقی(شرقی)	استان
۰/۴۱۸**	۲۰/۵۱۲**	۷/۷۴۰**	۳/۱۸۸**	اکوتیپ(A)	۱	بیله سوار	۲۱۰۳۹	۱۳۵۴۸	اردبیل
۰/۶۱۸**	۱۹/۳۴۵**	۵/۷۵۷**	۲/۹۲۱**	کروموزوم(B)	۱۶	رامهرمز	۱۲۰۳۱	۳۰۹۱۹	خوزستان
۰/۸۱۵**	۰/۰۹۷۷**	۰/۲۴۹**	۰/۱۱۴**	اثر متقابل AxB	۱۲۸	قلعه بابک	۲۰۵۳۹	۰۹۵۴۸	آذربایجان شرقی
۰/۰۳۶	۰/۰۵۳۶	۰/۰۲۲۲	۰/۰۱۲۶	خطای آژهایش	۱۰۷۱	خروسلو	۱۷۰۳۲	۲۰۵۲۸	خرسitan

**معنی دار در سطح احتمال ۰/۰۱ درصد

جدول ۳- دسته بندی اکوتیپ ها از نظر ویژگی های مختلف کروموزومی

L/S	طول کل(TL)	بازوی کوتاه(S)	بازوی بلند(L)	اکوتیپ ها
۱/۰۲۷۵	۱/۸۶۴ cd	۰/۷۹۶	۱/d۰۱۶	بیله سوار
۱/b۴۱۴	۱/۸۸۴	۰/d۷۶۹	۱/۰۰۸۸	رامهرمز
۱/b۳۸۶	۱/۸۶۲ cd	۰/d۷۵۷	۱/d۰۰۵۰	قلعه بابک
۱/b۴۰۰	۱/f۹۲۸	۰/f۶۶۰	۰/F۹۲۵	اندیمشک
۱/۰۳۲۴	۱/e۷۰۵	۰/e۷۲۰	۰/e۹۵۴	زیوه
۱/ab۴۴۱	۱/g ۵۶۶	۰/g۶۲۴	۱/d۰۱۸	خروسلو
۱/b۳۹۷	۱/ed۸۰۹	۰/e۷۲۸	۱/d۰۱۸	قره چیلر

جدول ۱. نام و موقعیت جغرافیایی نمونه های ماریتیغال جمع آوری شده از ایران.

استان	شماره نمونه	محل برداری	ارتفاع از سطح دریا (متر)	عرض جغرافیایی شمالی(شمالی)	طول جغرافیایی شرقی(شرقی)
اردبیل	۱	بیله سوار	۱۰۰	۲۱۰۳۹	۱۳۵۴۸
خوزستان	۲	رامهرمز	۹۰	۱۲۰۳۱	۳۰۹۱۹
آذربایجان شرقی	۳	قلعه بابک	۶۰	۲۰۵۳۹	۰۹۵۴۸
خرسitan	۴	اندیمشک	۲۰۰	۱۷۰۳۲	۲۰۵۲۸
لرستان	۵	زیوه	۷۸۰	۱۵۰۳۳	۱۸۰۴۷
اردبیل	۶	خروسلو	۹۰	۱۰۵۹۶	۳۰۵۱۷
آذربایجان شرقی	۷	قره چیلر	۴۲۰	۰۲۰۳۸	۳۰۵۴۶
مازندران	۸	بهشهر	۹۰	۱۰۵۹۶	۳۰۵۵۳

یافته ها

در بررسی به عمل آمده مشخص شد که تمام ارقام مورد مطالعه دیپلوئید هستند و دارای $34 = X^2 = 34$ کروموزوم (۱۲=۸=۱۲) می باشند (شکل ۱). بین اکوتیپ ها از لحاظ تعداد کروموزوم و سطح پلؤئیدی هیچ تفاوتی مشاهده نگردید ولی از لحاظ اندازه کروموزوم ها تفاوت هایی بین جمعیت ها ملاحظه گردید، که این تغییرات در اندازه کروموزوم بین ارقام مختلف طبیعی به نظر می رسد. نتایج حاصل از تجزیه واریانس داده های حاصل از مطالعات کاریوتیپی نشان داد که جمعیت ها از نظر تمام صفات مورفولوژیکی کروموزوم ها شامل طول بازوی بلند و کوتاه و نسبت بین آنها و نیز طول کل کروموزوم ها اختلاف معنی داری را نشان می دهند ($p < 0/01$). همچنین بر اساس داده های حاصل مشخص شد که اختلاف معنی داری بین ۱۷ نوع کروموزوم از لحاظ صفات مورفولوژیکی کروموزوم ها وجود دارد. عبارت دیگر کروموزوم ها از لحاظ صفات مورفولوژیکی متفاوت از هم می باشند. از طرف دیگر معنی دار شدن اثر متقابل اکوتیپ \times نوع کروموزوم ($P < 0/01$) نشان داد که صفات مورفولوژیکی ۱۷ نوع کروموزوم از یک جمعیت به جمعیت دیگر متغیر می باشد (جدول ۲). شکل ۱ و ۲ تفاوت کروموزوم ها را در هر اکوتیپ نشان می دهد همچنین تفاوت بین اکوتیپ ها در این دو شکل قابل مشاهده است. از این رو می توان چنین استنباط نمود که فرایند تکامل در مناطق مختلف جغرافیایی روند مشابهی روی مورفولوژی کروموزوم های این گونه نداشته است. جمعیت ها از نظر طول بازوی بلند به ۶ دسته تقسیم می شوند. حداکثر طول بازوی بلند در اکوتیپ انگلستان مشاهده

۱/c۳۴۴	۲/b۵۸۱	۱/a۰۶۶	۱/b۴۳۳	بهشهر
۱/a۴۷۷	۲/a۶۴۴	۱/b۰۲۹	۱/a۰۲۱	انگلستان

حروف مشترک در هر ستون نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح احتمال پنج درصد می باشد.

نتایج حاصل از پارامترهای سنجش تقارن کاریوتیپی

نتایج حاصل از تخمین پارامترهای سنجش تقارن کاریوتیپی در جدول ۴ را ارائه گردیده است. از نظر فرمول کاریوتیپی، اکوتیپ ها، متاسانتریک و ساب متاسانتریک هستند که از نظر این آماره اکوتیپ های بیله سوار، زیوه، بهشهر متقارن ترین کاریوتیپ ها را دارا بودند. از طرف دیگر با توجه به اینکه هر چه مقدار عددی TF بیشتر باشد تقارن کاریوتیپ بیشتر است، اکوتیپ بیله سوار با TF ۴۲/۷۲۲ درصد متقارن ترین و اکوتیپ انگلستان با TF ۳۸/۹۲۳ درصد نامتقارن ترین اکوتیپ بودند. از نظر آماره DRL نیز با توجه به اینکه مقدار کمتر این آماره پیانگر متقارن بودن کاریوتیپ و مقدار بیشتر آن پیانگر نامتقارن بودن کاریوتیپ می باشد، اکوتیپ خروسلو با DRL ۲/۲۶۸ متقارن ترین و بهشهر با DRL ۲/۸۳۳ نامتقارن ترین کاریوتیپ را دارا می باشند. از نظر آماره %TF متقارن ترین کاریوتیپ بیله سوار و از نظر آماره DRL متقارن ترین کاریوتیپ خروسلو بدست آمد. لازم به توضیح است که لزوماً نباید این آماره ها با هم همخوانی داشته باشند. چرا که TF بر مبنای نسبت مجموع طول بازوی کوتاه یک کاریوتیپ به مجموع طول کروموزوم های آن می باشد، در حالی که DRL اختلاف نسبی بزرگترین و کوتاهترین کروموزوم است.

جدول ۴- آماره های سنجش تقارن کاریوتیپی در اکوتیپهای مارتبغال

فرمول کاریوتیپی	CV%	L/S	S (درصد)	DRL (درصد)	TF (درصد)	اکوتیپ
m ¹⁴ +Sm ³	۱۴/۰۹	۲/۵۳۰۱	۳۹/۵۲۲	۲/۴۶۹	۴۲/۷۲۲	بله سوار
m ¹² +Sm ⁴	۱۴/۲۱	۲/۵۳۶۴	۳۹/۴۲۵	۲/۵۸۳	۴۰/۶۱۴	رامهرمز
m ¹² +Sm ⁴	۱۴/۰۳	۲/۷۰۳۲	۳۶/۹۹۲	۲/۳۰۰	۴۰/۶۷۹	قلعه پاپک
m ¹¹ +Sm ⁵	۱۴/۱	۲/۵۱۰۲	۳۹/۸۲۶	۲/۴۹۷	۴۰/۰۸۱	اندیمشک
m ¹⁴ +Sm ³	۱۴/۶۵	۲/۶۳۱۶	۳۷/۹۹۹	۲/۷۴۶	۴۱/۰۶۷	زیوه
m ¹² +Sm ⁵	۱۳/۵۴	۲/۶۳۵۴	۳۷/۹۴۴	۲/۲۶۸	۳۹/۸۴۲	خوسلو
m ¹² +Sm ⁴	۱۳/۸۷	۲/۳۰۹۹	۴۳/۲۸۸	۲/۴۳۸	۴۰/۲۷۱	قره چیلر
m ¹⁴ +Sm ³	۱۵/۰۷	۲/۶۲۲۴	۳۸/۱۳۳	۲/۸۳۳	۴۱/۳۰۱	بهشهر
m ¹⁰ +Sm ^۷	۱۳/۴۳	۲/۲۶۲۸	۴۴/۱۹۱	۲/۶۳۴	۳۸/۹۲۳	انگلستان

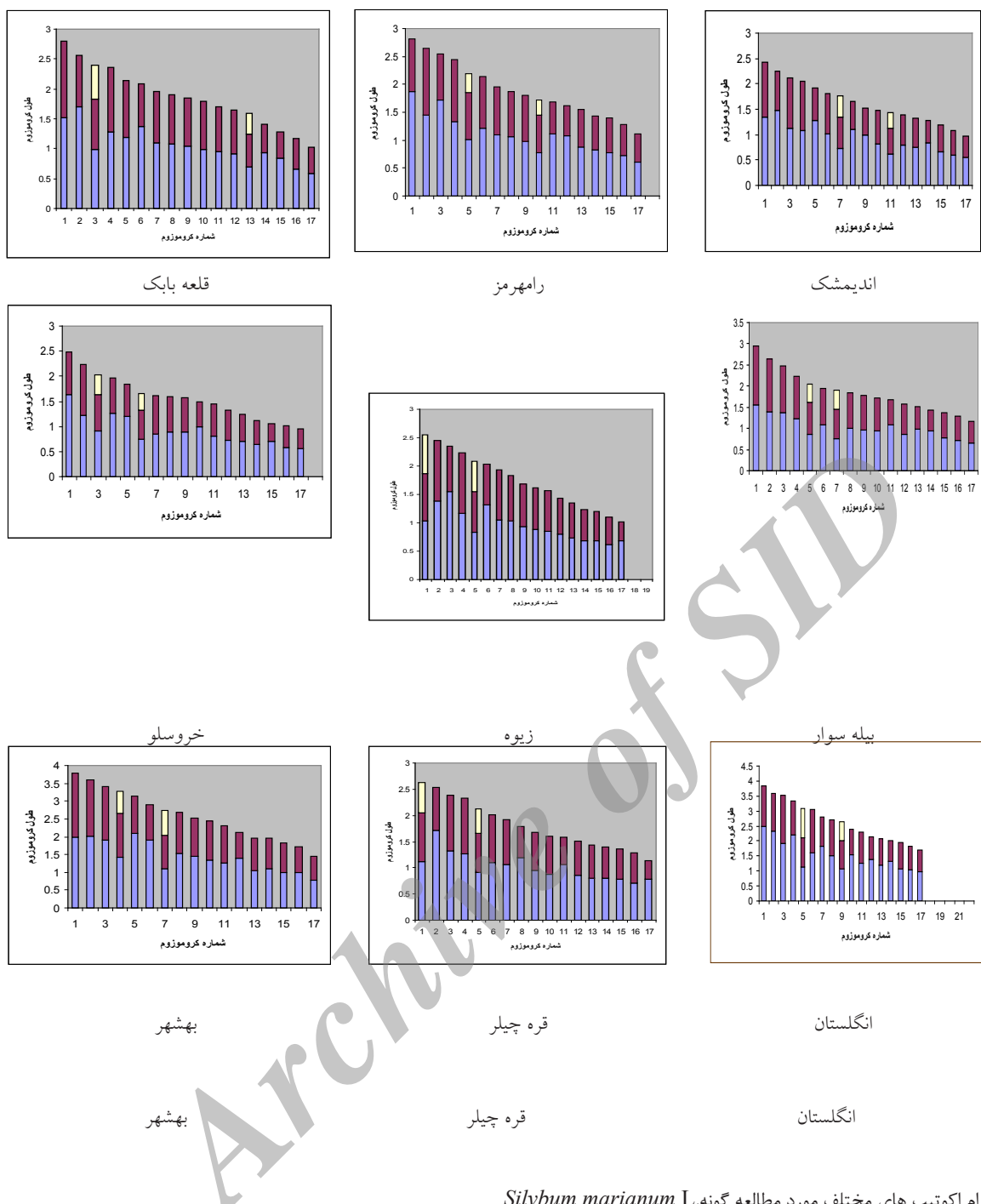
کروموزوم و S/L = نسبت کوتاهترین کروموزوم به بلندترین کروموزوم، CV% = ضریب تغییرات طول کروموزوم

TF% = شکل کلی کاریوتیپ، DRL = اختلاف بین حداقل و حداکثر طول نسبی کروموزوم،

L/S = طول نسبی کوتاهترین کروموزوم، S% = نسبت بلندترین کروموزوم به کوتاهترین



شکل ۱- کروموزوم های متافازی ۸ اکوتیپ ایرانی و یک رقم خارجی.



شکل ۲- ایدیوگرام اکوتیپ های مختلف مورد مطالعه گونه *Silybum marianum* L.

بحث

کروموزوم ها و نسبت طول بازو های اکو تیپ ها با هم تفاوت داشتند. با توجه به بررسی های کاریوتیپی که بر روی جمعیت های مختلف گونه *Festuca arundinacea* انجام شده، می توان در مورد اکو تیپ های این گونه نیز چنین نتیجه گرفت که تفاوت در اندازه کروموزوم ها بین ارقام مورد مطالعه به تغییر در محتوی DNA و تبادل قطعات مختلف کروموزومی از یک بازو به بازوی دیگر در این اکو تیپ ها مربوط می شود (میرجانی و همکاران، ۱۳۸۳). اکثر اکو تیپ های بررسی شده دارای TF بین ۳۹ و ۴۲ هستند و تعداد کروموزوم های متاسانتریک بین ۱۰ و ۱۷ گفت که از کل ۱۷ جفت کروموزوم متغیر بود بنابراین می توان گفت که جمعیت مورد آزمایش به لحاظ خصوصیات کاریولوژیکی تنوع کمتری داشته و از کاریوتیپ متقارنی برخوردار می باشد. ضمن اینکه نسبت L/S بیشتر از ۰/۵ و کمتر از ۱ می باشد و نسبت کل بازو های بلند به کل بازو های کوتاه در جمعیت ها بین ۱/۲۷۵ تا ۱/۴۷۷ تغییر یافت (جدول ۳) و در واقع کروموزوم ها در حد فاصله متاسانتریک و ساب متاسانتریک گروه بندی شدند. این بدان مفهوم می تواند باشد که محل سانتروم در کروموزوم ها تقریباً میانی است. در مطالعه ای که بر روی شش جمعیت ماریتیغال توسط صرامی و همکاران انجام گردید نشان داد که فرمول کاریوتیپی جمعیت های اهواز، ساری، اصفهان، آمل و مجاhestan دارای دو نوع کروموزوم متاسانتریک و ساب متاسانتریک بودند. جمعیت کردستان شامل سه نوع کروموزوم متاسانتریک، ساب متاسانتریک و ساب تلوسانتریک بود. (صرامی و همکاران، ۱۳۹۰).

تشکر و قدردانی

از تمامی همکاران در گروه زیست شناسی و باغبانی دانشگاه تبریز کمال تشکر را داشته و از همکاران موسسه نهال و بذر کرج نیز قدردانی می نمایم.

تمام ارقام مورد مطالعه دیپلوبیت هستند و دارای ۳۴ کروموزوم ($n=2=x=34$) می باشند. شمارش کروموزومی نشان داده است که ماریتیغال دارای ۳۴ کروموزوم ($n=2=x=34$) می باشد که با تعداد کروموزوم های اکو تیپ های مورد بررسی همخوانی دارد (Kamel, Ghaffari, Sarrami, ۱۹۹۹). Asghari-zakaria (۲۰۰۲) نشان داده اند که کروموزوم های این جنس از نوع متا سانتریک، ساب سانتریک و آکرو سانتریک بوده، در جمعیت های مورد مطالعه کروموزوم ها از نوع متاسانتریک و ساب متاسانتریک بودند تعداد کروموزوم های متاسانتریک بیشتر از ساب متاسانتریک بود. کروموزوم های متاسانتریک در جمعیت های بیله سوار، زیوه و بهشهر بیشتر و کروموزوم های ساب متاسانتریک در جمعیت انگلستان بیشتر بود. از لحاظ اندازه کروموزوم ها، تفاوت هایی بین جمعیت ها ملاحظه شد. که این تغییرات در اندازه کروموزوم بین ارقام مختلف طبیعی به نظر می رسد. این در حالی است که در جمعیت های گونه *Mikania micrantha* (Asteraceae) تنوع از لحاظ تعداد و اندازه کروموزوم مشاهده شده است بطوریکه ۷ جمعیت دیپلوبیت ($n=2=x=36$) دارای $n=2=x=36$ و یکی از آنها دارای $n=2=x=42$ بود، ۷ جمعیت دیگر تترابلوبیت با $n=2=x=4=72$ بودند. در بین جمعیت های مطالعه شده این گونه تفاوت در اندازه کروموزوم مشاهده شده که به از دست دادن *Ruas et al.* (۲۰۰۰) یا به دست آوردن مواد ژنتیکی مربوط می شود (*Piracicaba* و *Campinas Praia Grande*). این گونه نشان داده است که یک الگوی مشخص در مقدار و توزیع هتروکروماتین بین ارقام وجود دارد (Paulo, ۲۰۰۰). همچنین با استفاده از روش های مختلف آماری، ارقام پنبه را مورد بررسی قرار داده و تنوع کاریوتیپی زیادی را در ارقام مختلف این گونه مشاهده نمودند (Sheidai et al., ۱۹۹۸). بر اساس مطالعات میرجانی و همکاران در سال ۲۰۰۴ تفاوت در اندازه کروموزوم ها بین ارقام مختلف یک گونه می تواند به تغییر در مقدار کمی DNA ارتباط داشته باشد. تغییرات ساختمانی کروموزوم ها از قبیل جایجایی، واژگونی، حذف قطعات کروموزومی و غیره علت تفاوت های ژنتیکی است. در جمعیت های مختلف گونه *S. marianum* (L.) ابعاد

منابع

- ۱- فارسی، م. قرشی الحسینی، ج. ممیزی، ع. (۱۳۸۰). بررسی سیتوژنتیکی چند گونه از جنس بومادران (*Achillea*) در ایران. مجله دانش کشاورزی. جلد ۱، شماره ۴، ص ۳۷-۴۷.
- ۲- صرامی، م. زینالی، ح. بخشی خانیکی، غلامرضا. اسماعیل خانیان، س. بردبار، زرین تاج. (۱۳۹۰). مطالعه سیتوژنتیکی شش جمعیت ماریتیغال.
Silybum marianum(L.) Gaertn. (۱۳۸۷-۱۴۱۸). فصلنامه علمی پژوهشی تحقیقات گیاهان دارویی و معطر در ایران. جلد ۲۷، شماره ۳، ص ۳.
- ۳- صمصم شریعت، ه. (۱۳۸۲). پرورش و تکثیر گیاهان دارویی، انتشارات مانی، اصفهان.
- ۴- موسی پور گرجی، ا. شیدایی، م. احمدیان تهرانی، پ. میرزایی ندوشن، ح. (۱۳۸۴). بررسی تنوع ژنتیکی یونجه های یکساله با توجه به مطالعات کاریوتیپی. مجله نهال و بذر. جلد ۲۱، شماره ۴، ص ۶۱۶-۶۰.
- ۵- میرجانی، ل. میرزایی ندوشن، ح. قمری زارع، ع. بخشی خانیکی، غ. (۱۳۸۳). بررسی کاریوتیپی چمیت های مختلف گونه *Festuca arundinacea* پژوهش و سازندگی شماره ۶۵، ص ۹۰-۸۴.
- 6-Asghari-Zakaria, R. Kazemi, H. Aghayev, Y.M. Valizadeh, M. and Moghaddam, M. 2002 .Karyotype and C-banding patterns of mitotic chromosomes in *Henrardia persica* Boiss. C.E. Hubb. Caryologia 55(4): 289-293
- 7-Gaffari, S.M. (1999). Chromosome studies in the Iranian Asteraceae II. Iran. The Iranian Journal of Botany 8: 91-104.
- 8-Jane, M. Caban, M. Kathi, J. and Kemper, M.D. (2000) Milk thistle (*Silybum marianum*). Revised February 16: 1-24. Longwood Herbal Task Force: <http://WWW.mcp.edu/herbal/default.htm>.
- 9-Johnson, D.E., 1998. Applied multivariate methods for data analysis. Duxbury Press, New York, USA, 567p.
- 10-Kamel, E.A., 2004. Cytotaxonomical investigations of the Egyptian Compositae (Asteraceae): I-Cardueae and Cichorieae. Compositae Newslett. 41: 9-28.
- 11- Lewis, H. L. 1980. Polyploidy in species. In: W.H. Lewis(ed.) Polyploidy, Basic Life Science 13: 103-144.
- 12-Mazik-Tokei, K; T. Lelly; G. Gyulai; E. Kiss; L. Heszky; 1997. Meiotic and RAPD analysis of type of *Agropyron repense* L. cereal Research communication 25 (2): 127-133.
- 13- Paulo, M.R, Claudete, F.R. Eliane, M.D. Maffei, M. A. Marin, M. Margarida, L.R. Aguiar, P. 2000. Chromosome studies in the genus Mikania (Asteraceae). Genetics and Molecular Biology. 23, 4: 979-984.
- 14- Ram, G. Bhan, M.K. Gupta, K.K. Brijesh Thaker, U. Jamwal, S. Pal. 2005. Variability pattern and correlation studies in *Silybum marianum* Gaertn. Fitoterapia. 76: 143-147.
- 15- Romero Zarco, C., 1986. A new method for estimating karyotype asymmetry. Taxon, 35(3): 526-530.
- 16- Ruas, M. Ruas, F. Maffei, M.D. and Marin- Morais, A. (2000). Chromosome studies in genus Mikania (Asteraceae). Genetic and Molecular Biology. 23,4:979-984.
- 17-Sarrami,M. Zeinali,H. Bakhshi Khaniki,GH. (2012). Population diversity and analysis of cytogenetic affinities between different *Silybum marianum* L. populations from Iran. The Nucleus, December 2012, Vol 55, lessue 3,pp 155-161.
- 18- Sheidai, M. Vafaietabar, M. Mirzaie- Nodoushan, H. and Hosseininejad, Z. (1998) Cytogenetical studies in *Gossypium hirsutum* L., cultivars and hybrids. Cytologia 63: 41-48.