

سطوح نسبی غلظت ویروس *Beet necrotic yellow vein virus* در ارقام حساس تا مقاوم چندرقد طی فصل رشد

Relative levels of *Beet necrotic yellow vein virus* in susceptible to resistant genotypes of sugar beets during growing season

سیدباقر محمودی^{۱*}، محمد قبیری^۲، رضا امیری^۳، سعید دارابی^۴، مژده کاکویی‌نژاد^۵، محسن آقائی‌زاده^۶ و مهدی حسنی^۶

تاریخ دریافت: ۸۸/۱۱/۲۱؛ تاریخ پذیرش: ۹۱/۴/۷

س.ب. محمودی، م. قبیری، رضا امیری، س. دارابی، م. کاکویی نژاد و م. آقائی زاده. ۱۳۹۱. سطوح نسبی غلظت ویروس *Beet necrotic yellow vein virus* در ارقام حساس تا مقاوم چندرقد طی فصل رشد. مجله چندرقد ۱(۱): ۱-۱۲.

چکیده

در این مطالعه که با هدف بررسی روند تغییرات غلظت ویروس BNYVV طی فصل رشد انجام شد، از شش رقم دوروتی، لاتی‌تیا (ارقام مقاوم)، زرقان (رقم متحمل)، شیرین (رقم حساس)، F₂-93 (جمعیت F₂ حامل ۷۵٪ ژن مقاوم R_{Z2}) و BC1-261-99 (جمعیت BC₁ حامل ۲۵٪ ژن مقاوم R_{Z2}) استفاده شد. شش تیمار فوق در قالب طرح کرت‌های خرد شده بر پایه بلوک‌های کامل تصادفی با چهار تکرار کاشته شدند. در چهار تاریخ مختلف به عنوان کرت‌های اصلی (دو ماه، سه ماه و چهار ماه پس از کاشت و نهایتاً زمان برداشت) برای آزمون الایزا نمونه‌برداری شد. در هر تاریخ نمونه‌برداری از هر کرت ۱۲ بوته به طور تصادفی انتخاب و از ریشه‌های آن‌ها برای انجام آزمون DAS-ELISA نمونه‌گیری شد. آزمایش در دو سال و در مزرعه‌ای با سابقه آلودگی به بیماری ریزومانیا انجام شد. با مقایسه میانگین جذب الایزا ژنوتیپ‌ها در تاریخ‌های نمونه‌برداری مختلف در هر دو سال اجرای آزمایش، مقادیر جذب الایزا ابتدا افزایش و سپس تا پایان فصل به تدریج کاهش یافت. با توجه به روند تغییرات مقادیر جذب الایزا گروه‌بندی ژنوتیپ‌ها در سال اول در نمونه‌برداری دوم و در سال دوم در نمونه‌برداری سوم عکس العمل منطقی آن‌ها را به بیماری ریزومانیا نشان داد. به این ترتیب می‌توان عکس العمل ژنوتیپ‌های چندرقد را نسبت به بیماری سه تا چهار ماه پس از کاشت مشخص نمود. هم‌چنین شناسایی مزارع آلوده در این زمان نتیجه قابل اعتمادی خواهد داشت.

واژه‌های کلیدی: الایزا، تاریخ نمونه‌برداری، ریزومانیا، *Beta vulgaris*

bagher_m@yahoo.com

- ۱- استادیار موسسه تحقیقات چندرقد- کرج *
- ۲- دانش آموخته کارشناسی ارشد دانشگاه آزاد اسلامی واحد کرج- کرج
- ۳- دانشیار دانشگاه تهران- پردیس ابوریحان- ورامین
- ۴- مریبی مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی فارس- شیراز
- ۵- مریبی مؤسسه تحقیقات چندرقد- کرج
- ۶- کارشناس ارشد مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی همدان- همدان

مقدمه

شدگی یا پیچیدگی برگ‌ها، زرد شدن رگبرگ‌ها یا شدت پوسیدگی ریشه در زمان برداشت در ارقام و رگه‌های اصلاحی کشت شده در مزارع آلوهه به ویروس بود. سپس عملکردنیش و عیارقند نیز بررسی گردید، به طوری که ارقام دارای مقاومت نسبی به ریزومانیا به وسیله عملکرد و عیارقند شناسایی شدند (Scholten and Lange 2000). در دهه ۹۰ میلادی روش‌های متعدد ارزیابی مقاومت در مزرعه و گلخانه بر پایه روش‌های سرولوژیکی توسعه پیدا کرد (Paul et al. 1992; Scholten 1997) (Wisler et al. 1999) به نظر می‌رسد که در آزمایش‌های مزرعه‌ای مقادیر غلظت ویروس در انتهای تابستان منعکس کننده واکنش رقم نمی‌باشد. بنابراین، در آزمون‌های مزرعه‌ای وضعیت ریشه‌های اصلی معیار بهتری برای تفاوت واریته‌ها می‌باشد، زیرا غلظت ویروس در ریشه‌های جانبی در انتهای فصل رشد کاهش می‌یابد. آن‌ها اظهار داشتند در اوخر فصل رشد برای شناسایی ریزومانیا باید از خاک مزرعه نمونه‌برداری نمود.

در مجموع به نظر می‌رسد که در آمریکا تمایل عمومی اصلاح‌گران، استفاده از آزمایش‌های مزرعه‌ای همراه با بررسی علائم بیماری، عملکردنیش و عیارقند برای ارزیابی مقاومت به ریزومانیا باشد (Wisler et al. 2003; Lewellen 1995). در حالی که در اروپا انتخاب ارقام عمدتاً به وسیله اندازه‌گیری غلظت ویروس با استفاده از آزمون الایزا در گیاه‌چهه‌های چندرقند کشت شده در شرایط کنترل شده انجام می‌گیرد (Scholten and

بیماری ریزومانیا یکی از مهم‌ترین بیماری‌های چندرقند محسوب می‌شود. این بیماری به دلیل کاهش شدید محصول، دوام تقریباً نامحدود در خاک و آسان نبودن مبارزه با آن به صورت عامل محدود‌کننده کشت چندرقند و به تبع آن صنعت قند در آمده است (Asher 1993). بیماری ریزومانیا از بسیاری از کشورهای دنیا گزارش شده است و در حال حاضر در دنیا از تمامی بیماری‌های چندرقند مخرب‌تر می‌باشد (Rush and Heidel 1995; Scholten and Lange 2000) بیماری اولین بار در ایران توسط ایزدپناه و همکاران (Izadpanah et al. 1996) از فارس گزارش شد. متعاقب آن بیماری از اکثر مناطق چندرکاری کشور گزارش گردید (Toude Fallah et al. 2000) عامل بیماری ریزومانیا ویروس زردی نکروتیک (Beet necrotic yellow vein virus) بوده و ناقل آن شبه قارچ (*Polymyxa betae*) می‌باشد. Keskin

تاکنون برای مبارزه با بیماری روش‌های متعددی از جمله اجتناب از کشت چندرقند در خاک‌های آلوهه، روش‌های زراعی، مبارزه شیمیایی و مقاومت ژنتیکی مورد استفاده قرار گرفته است. استفاده از ارقام مقاوم بهترین و در عین حال ساده‌ترین روش مبارزه با این بیماری است. کوشش‌های اولیه برای انتخاب ژنوتیپ‌های مقاوم براساس تفاوت‌های موجود در بروز علائمی مانند زرد

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی

مواد گیاهی شامل شش رقم دوروتی و لاتی تیا (ارقام مقاوم)، زرقان (رقم متتحمل)، شیرین (رقم حساس)، F₂-93 (جمعیت F₂ حامل ۷۵٪ ژن مقاوم R_{Z2}) و BC₁-99 (جمعیت تلاقی برگشتی نسل اول حامل ۲۵٪ ژن مقاوم R_{Z2}). (Amiri et al. 2003).

طرح آزمایشی و نمونه‌برداری

آزمایش در قالب طرح کرت‌های خرد شده بر پایه بلوک‌های کامل تصادفی در چهار تاریخ نمونه‌برداری و شش ژنتیپ با چهار بلوک و ۱۲ نمونه از هر ژنتیپ، در مزرعه با سابقه آلودگی به ویروس BNYVV در مرکز تحقیقات کشاورزی زرقان استان فارس اجرا شد. تاریخ‌های نمونه‌برداری، به کرت اصلی و ژنتیپ‌ها، به کرت فرعی مناسب داده شدند. تاریخ‌های نمونه‌برداری شامل: دو، سه و چهار و شش ماه پس از کاشت (زمان برداشت) بودند. آزمایش در سال ۱۳۸۴ در ۱۴ اردیبهشت ماه و در سال ۱۳۸۵ در ۳۰ اردیبهشت ماه کشت گردید. عملیات زراعی با دقت معمول آزمایش‌های تحقیقاتی انجام گرفت. در هر تاریخ نمونه‌برداری، از بوته‌های ردیف وسط هر کرت ۱۲ بوته به‌طور تصادفی برداشت و برای آزمون الیزا مورد استفاده قرار گرفت.

Lange 2000; Scholten et al. 1996) انتخاب در شرایط مزرعه‌ای برای مراحل پایانی برنامه‌های اصلاحی که تعداد کمی ژنتیپ باید در مزرعه آزمون شوند، ضروری می‌باشد (Asher 1989). علاوه‌بر این، وقتی که دستیابی به تعداد زیادی ژنتیپ ضروری بوده و خصوصیات زراعی نیز مدنظر باشند، انتخاب تحت شرایط مزرعه ترجیح داده می‌شود (Lewellen and Biancardi 1990). نتایج مطالعات گلخانه‌ای اخیر در آلمان نشان‌گر همبستگی مثبت بین علائم ظاهری بیماری روی ریشه و وزن تر ریشه با غلظت ویروس و سطح مقاومت ارقام است. هم‌چنین در ارقام مقاوم غلظت ویروس از هفته چهارم تا دوازدهم به تدریج کاهش یافت (Pferdmenges et al. 2009). مقاومت به بیماری ریزومانیا در چندرقند تک ژنی بوده و توسط ژن مقاوم (Scholten and Lange 2000) R_{Z1} و یا R_{Z2} اعمال می‌شود.

با توجه به این که ارزیابی مقاومت تعداد زیادی لاین در شرایط گلخانه و توسط آزمون‌های استاندارد (Amiri et al. 2003; Pferdmenges et al. 2009) به راحتی امکان‌پذیر نیست، این مطالعه با هدف تعیین زمان مناسب برای ارزیابی مقاومت ارقام و لاین‌های چندرقند در شرایط مزرعه از طریق بررسی روند تغییرات غلظت ویروس طی فصل رشد در ارقام با سطوح مختلف انجام شد، تا از این طریق بتوان با اطمینان و اعتماد بیشتری لاین‌های مقاوم را در شرایط با آلودگی طبیعی شناسایی کرد.

اشتباهاتی دو و سه به عنوان خطای آزمایش در نظر گرفته شد.

نتایج

بر اساس نتایج تجزیه مرکب اثر متقابل، تاریخ نمونه برداری و ژنوتیپ اختلاف معنی دار نشان نداد (جدول ۱). اختلاف میانگین های اثرات متقابل تاریخ نمونه برداری در سال و ژنوتیپ در سال و همچنین ژنوتیپ در سال در تاریخ نمونه برداری معنی دار شده اند. مقادیر جذب الایزا در تاریخ های مختلف نمونه برداری دارای اختلاف معنی دار می باشد به طوری که در سال اول و دوم بیشترین مقدار جذب الایزا به ترتیب در تاریخ های دوم و سوم نمونه برداری مشاهده شد (جدول ۲). جدول ۳ نتایج مقایسه میانگین ژنوتیپ ها در سال اول اجرای آزمایش را نشان می دهد. در تاریخ نمونه برداری اول (دو ماه پس از کاشت) از لحاظ آماری اختلاف معنی داری بین ژنوتیپ های مختلف از لحاظ مقادیر جذب الایزا مشاهده نشد. در تاریخ نمونه برداری دوم (سه ماه پس از کاشت)، تفاوت های بین ژنوتیپ ها افزایش یافته به طوری که مجموع شش ژنوتیپ در دو گروه a و b قرار گرفته اند، در نمونه برداری سوم، تنها جمعیت F_2 (۷۵٪ مقاوم) دارای اختلاف معنی دار با ژنوتیپ حساس شیرین بود. در نهایت در نمونه برداری چهارم، ضمن کاهش نسبی مقادیر جذب الایزا ژنوتیپ ها نسبت به نمونه برداری های دوم و سوم (به استثناء ژنوتیپ دوروتی) که مقدار جذب آن اندکی

آزمون الایزا

اندازه گیری غلظت ویروس در ریشه گیاهان با استفاده از آزمون الایزا به روش ساندویچ دو طرفه (Double Antibody Sandwich Enzyme- Linked Imunosorbent Assay) (Clark and Adams 1977) عصاره برگ های *N. clevelandii* آلوده به BNYVV به عنوان کنترل مثبت از شرکت بیوربا (Bioreba AG Switzerland) تهیه گردید.

تجزیه و تحلیل آماری

با توجه به نرمال نبودن داده های مربوط به مقادیر جذب الایزا، قبل از تجزیه آماری اطلاعات از طریق تبدیل لگاریتمی (اعشاری) نرمال گردیدند. از میانگین مقادیر جذب الایزا ۱۲ بوته تصادفی در هر کرت، برای تجزیه واریانس استفاده شد. پس از انجام تجزیه واریانس و گروه بندی تیمارها روی داده های تبدیل شده، میانگین ژنوتیپ ها به مقیاس اصلی خود برگردانده شد. تجزیه واریانس داده های طرح کرت های خرد شده با استفاده از نرم افزار SAS انجام شد. آزمون F با فرض تصادفی بودن اثر سال و بلوک و ثابت بودن اثر ژنوتیپ و تاریخ نمونه برداری با استفاده از امید ریاضی میانگین مربعات انجام شد. مقایسه میانگین اثر متقابل ژنوتیپ در سال و تاریخ نمونه برداری در سال با استفاده از نرم افزار MSTATC انجام شد. در این دو مقایسه میانگین با توجه به نتیجه تجزیه مرکب به ترتیب اشتباه سه و ادغام

دوم به حداقل رسیده و کم کم تا نمونهبرداری آخر مجددًا تفاوت ژنتیکی‌ها از لحاظ مقادیر جذب الایزا کاهش یافته است. ضمن این که در نمونهبرداری‌های سوم و چهارم مقادیر جذب الایزا برخی ژنتیکی‌ها با سطح مقاومت آن‌ها سازگار نیست.

افزایش یافته است)، گروه‌های مجزائی بین ژنتیکی‌ها مشاهده نشد. در این تاریخ ژنتیکی کاملاً حساس شیرینی با ژنتیک مقاوم دورتری اختلاف معنی‌داری نشان نداد. شکل ۱ نشان می‌دهد که در نمونهبرداری اول تفاوت ژنتیکی‌ها اندک است، سپس تفاوت‌ها در نمونهبرداری

جدول ۱ میانگین مربعات مربوط به تجزیه مرکب طرح در سال اول و دوم اجرای آزمایش (۱۳۸۴-۸۵)

منابع تغییر	میانگین مربعات	مجموع مربعات	درجه آزادی
سال	۸/۷۱۵۶ **	۸/۷۱۵۶	۱
(E _۱) تکرار در سال	۰/۰۸۹۸ **	۰/۵۳۳۹	۶
تاریخ نمونهبرداری	۰/۰۵۹۷ ns	۰/۱۷۹۲	۳
تاریخ نمونهبرداری × سال	۰/۰۴۱۵۸ **	۰/۱۲۴۷	۳
(E _۲)	۰/۰۰۸۰۲۸ ns	۰/۱۴۴۵	۱۸
ژنتیک	۰/۶۸۰۴۷ ns	۳/۴۰۲۴	۵
ژنتیک × تاریخ نمونهبرداری	۰/۰۱۴۳۵ ns	۰/۱۸۵۲	۱۵
ژنتیک × سال	۰/۴۴۸۶ **	۲/۲۴۳۰	۵
ژنتیک × سال × تاریخ نمونهبرداری	۰/۰۱۳۱۱ *	۰/۱۹۶۶	۱۵
(E _۳)	۰/۰۶۷۰۵ ns	۰/۸۰۴۶	۱۲۰

ns به ترتیب معنی‌دار در سطوح احتمال پنج درصد، یک درصد و عدم معنی‌دار بودن C.V. = ۹/۲۳ %

جدول ۲ گروه بندی میانگین مقادیر جذب الایزا برای اثر متقابل تاریخ نمونه برداری در سال (۱۳۸۵ و ۱۳۸۴)

سال	مرحله نمونه برداری	گروه بندی دانکن*	مقداری جذب الایزا
اول	۱	d	۰/۲۲۷۶
	۲	c	۰/۲۸۴۴
	۳	cd	۰/۲۶۶۱
	۴	cd	۰/۲۴۸۰
دوم	۱	b	۰/۶۳۴۷
	۲	b	۰/۶۷۸۸
	۳	a	۰/۹۴۴۸
	۴	b	۰/۷۴۹۸

* میانگین‌های دارای حروف یکسان از نظر آماری بر اساس آزمون دانکن در سطح پنج درصد دارای تفاوت معنی‌دار نمی‌باشند

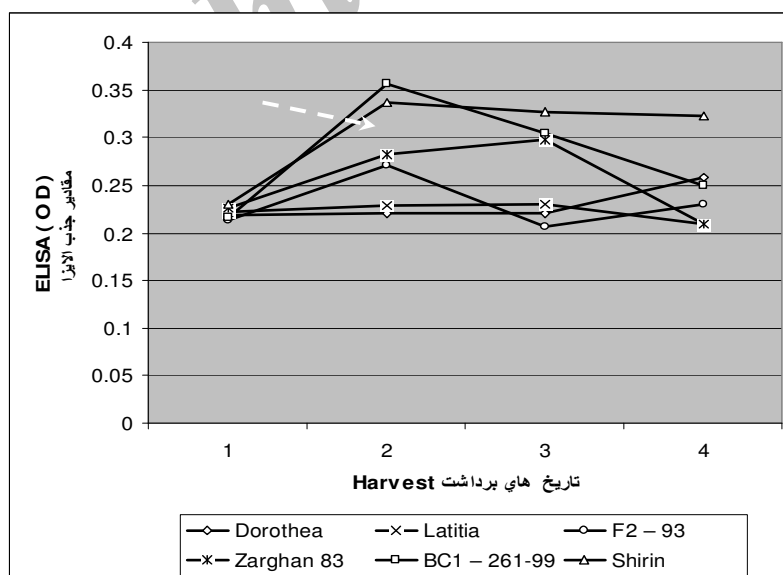
سوم بیشترین مقادیر جذب الایزا را به خود اختصاص دادند. در ضمن جدول ۲ نشان می‌دهد که ماهیت اثر متقابل نمونهبرداری در سال از نوع تغییر در مقدار میانگین بوده و لذا شدید نمی‌باشد.

همان طوری که مشاهده می‌شود (جدول ۲) در هر سال بین تاریخ‌های مختلف نمونهبرداری از لحاظ مقادیر جذب الایزا اختلاف معنی‌دار مشاهده می‌شود. در سال اول نمونهبرداری دوم و در سال دوم نمونهبرداری

جدول ۳ گروه‌بندی* میانگین مقادیر جذب الایزا برای ژنوتیپ‌های چندرقند در تاریخ‌های مختلف نمونه‌برداری در سال اول (۱۳۸۴)

میانگین مقادیر جذب الایزا					
میانگین	نمونهبرداری چهارم	نمونهبرداری سوم	نمونهبرداری دوم	نمونهبرداری اول	ژنوتیپ
.۰/۲۳۲۸۹ c	.۰/۲۵۷۶۱ ab	.۰/۲۲۰۶۸ ab	.۰/۲۲۰۶ b	.۰/۲۱۸۶۲ a	دوروثی
.۰/۲۲۲۹۹ c	.۰/۲۰۹۶۶ b	.۰/۲۳۰۳۴ ab	.۰/۲۲۸۴۲ b	.۰/۲۲۲۰۳ a	لاتیتیا
.۰/۲۳۷۵۹ bc	.۰/۲۲۹۷۳ b	.۰/۲۰۶۸۹ b	.۰/۲۷۱۴۹ ab	.۰/۲۱۲۹۴ a	F ₂ -۹۳
.۰/۲۵۳۴۶ bc	.۰/۲۰۹۶۶ b	.۰/۲۹۷۵۱ ab	.۰/۲۸۲۶۵ ab	.۰/۲۲۵۹۱ a	زرقان
.۰/۲۸۳۴۵ ab	.۰/۲۴۹۸۸ b	.۰/۳۰۴۱۳ ab	.۰/۳۵۶۰۴ a	.۰/۲۱۵۹۱ a	BC ₁ -۲۶۱-۹۹
.۰/۳۰۸۶ a	.۰/۳۲۲۲۲ a	.۰/۳۲۷۱۵ a	.۰/۳۳۶۲۵ a	.۰/۲۳۰۶۱ a	شیرین
۱/۹۲۵۶۸					برگ آلوده (<i>Nicotiana clevelandii</i>)
.۰/۲۱۹۱۱					ریشه سالم
.۰/۳۱۰۴۷					آستانه آلودگی

* در هر ستون میانگین‌های دارای حروف یکسان از نظر آماری بر اساس آزمون دانکن در سطح پنج درصد دارای تفاوت معنی‌دار نمی‌باشند



شکل ۱ تغییرات مقادیر جذب الایزا ژنوتیپ‌های چندرقند در چهار تاریخ نمونه‌برداری در سال اول (۱۳۸۴)

(control) تفاوت چندانی نداشته و در حدود سه برابر حد آستانه آلودگی می‌باشد. در این سال مقادیر جذب الایزا در تاریخ‌های نمونه‌برداری اول، دوم و چهارم با یکدیگر اختلاف معنی‌داری ندارند (جدول ۲).

در سال دوم آزمایش مقادیر جذب الایزا در تاریخ‌های مختلف نمونه‌برداری (جدول ۲) حاکی از شدت آلودگی نسبتاً بالای مزرعه آزمایشی موردنظر می‌باشد. به طوری که در رقم حساس شیرین مقدار جذب الایزا در تاریخ‌های نمونه‌برداری مختلف (جدول ۵) با شاهد آلوده

جدول ۴ گروه‌بندی میانگین مقادیر جذب الایزا برای اثر متقابل ژنتیپ در سال در تجزیه مرکب آزمایش دو سال (۱۳۸۴-۸۵)

سال	ژنوتیپ	مقادیر جذب الایزا	گروه بندی دانکن*
اول	دوروثی	.۰/۲۲۶۵	f
	لاتی تیا	.۰/۲۱۹۴۸	f
	F ₂ -93	.۰/۲۱۷۹۹	f
	زرقان	.۰/۲۳۲۱۰	f
	BC ₁ -261-99	.۰/۲۴۹۴	ef
	شیرین	.۰/۲۷۴۲۷	de
دوم	دوروثی	.۰/۳۰۰۲۸۹	d
	لاتی تیا	.۰/۲۹۶۱۶	d
	F ₂ -93	.۰/۶۴۰۵۳	c
	زرقان	.۰/۳۹۱۱	b
	BC ₁ -261-99	۱/۱۶۴۳۴	a
	شیرین	۱/۱۴۲۶۵	a

* میانگین‌های دارای حروف یکسان از نظر آماری بر اساس آزمون دانکن در سطح پنج درصد دارای تفاوت معنی‌دار نمی‌باشد.

عکس‌العمل ژنوتیپ‌ها در تاریخ‌های مختلف نمونه‌برداری در سال دوم احرای ازمایش در جدول ۵ خلاصه شده است. نتایج نشان می‌دهد که در نمونه‌برداری اول ژنوتیپ‌ها در چهار گروه و در نمونه‌برداری‌های بعدی در سه گروه قرار گرفته‌اند. نمونه‌برداری سوم عکس‌العمل منطقی ژنوتیپ‌ها را نسبت به بیماری منعکس کرده است. شکل ۲ جزئیات بهتری از

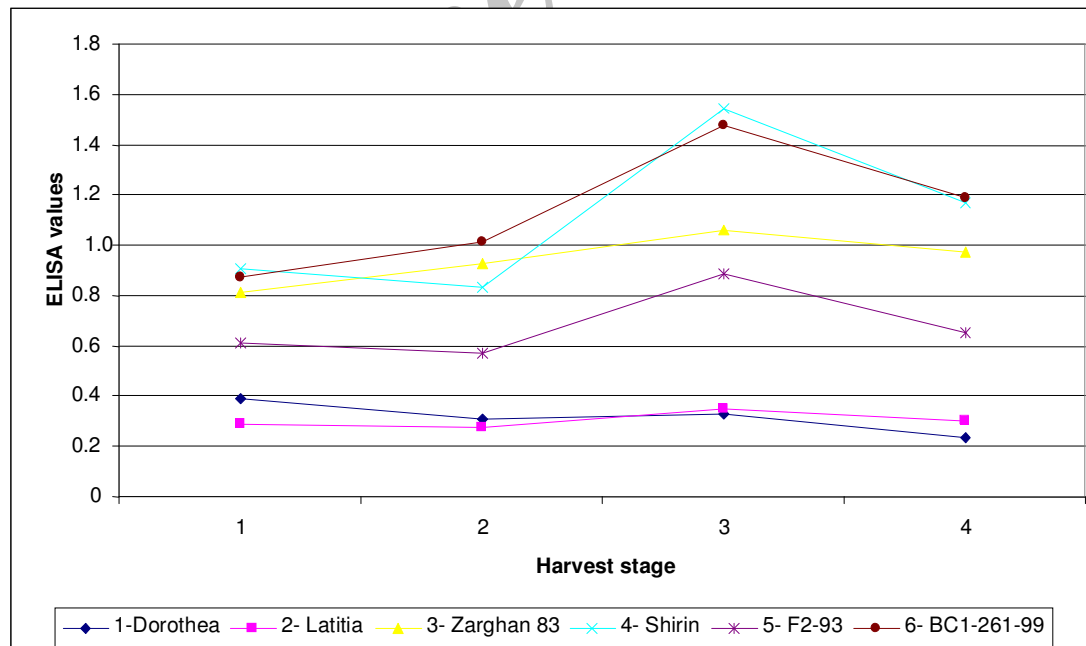
گروه‌بندی را نشان داده است.

همان طوری که در جدول ۴ مشاهده می‌شود در سال دوم بین ارقام مقاوم به ریزومانیا دوروثی و لاتی تیا با سایر ژنوتیپ‌ها اختلاف معنی‌دار مشاهده می‌شود. در حالی که در سال اول اختلافات بین ژنوتیپ‌ها کمتر است به طوری که دو رقم مقاوم به ریزومانیا با جمعیت‌های F₂-93 و رقم زرقان اختلاف معنی‌دار BC₁-261-99 ندارند.

جدول ۵ گروه‌بندی میانگین مقادیر جذب الایزا برای ژنوتیپ‌های چندرقد در تاریخ‌های مختلف نمونه‌برداری
در سال دوم (۱۳۸۵)

میانگین مقادیر جذب الایزا					
میانگین	نمونه‌برداری چهارم	نمونه‌برداری سوم	نمونه‌برداری دوم	نمونه‌برداری اول	ژنوتیپ
۰/۴۸۷۲ c	۰/۳۶۳۹ c	۰/۵۰۵۳ c	۰/۴۸۹۴ c	۰/۵۹۰۳ c	دوروثی
۰/۴۷۳۶ c	۰/۴۶۸۰ c	۰/۵۳۸۱ c	۰/۴۳۲۸ c	۰/۴۵۵۵ d	لاتیتیا
۰/۸۱۹۱ b	۰/۸۰۵۰ b	۰/۹۳۶۳ b	۰/۷۵۱۷ b	۰/۷۸۳۳ b	F ₂ -۹۳
۰/۹۶۳۳ a	۰/۹۸۳۹ a	۱/۰۱۷ b	۰/۹۴۷۳ a	۰/۹۰۴۹ a	زرقان
۱/۰۳۷ a	۱/۰۷۳ a	۱/۱۶۴ a	۰/۹۸۷۲ a	۰/۹۲۴۳ a	BC ₁ -۲۶۱-۹۹
۱/۰۲ a	۱/۰۱۹ a	۱/۱۸۵ a	۰/۹۴۷۳ a	۰/۹۴۱۴ a	شیرین
۱/۵۷۵۰				(<i>Nicotiana clevelandii</i>)	برگ آلوده
۰/۲۱۴۸					ریشه سالم
۰/۴۲۹۶					آستانه آلدگی

*در هر ستون میانگین‌های دارای حروف یکسان از نظر آماری بر اساس آزمون دانکن در سطح پنج درصد دارای تفاوت معنی‌دار نمی‌باشند.



شکل ۲ مقادیر جذب الایزا ژنوتیپ‌های تحت مطالعه در چهار تاریخ نمونه‌برداری در سال دوم (۱۳۸۵)

بحث

در دو سال شده است. در مطالعه وایزلر و همکاران (1999) که سه تاریخ نمونه برداری (به ترتیب ۷۲ روز، ۱۰۵ روز و ۱۷۰ روز پس از کاشت) وجود داشت، تاریخ نمونه برداری اول (حدود دو ماه و ۱۲ روز پس از کاشت) دارای بیشترین مقادیر جذب الایزا بوده و تا تاریخ نمونه برداری سوم مقادیر جذب الایزا کاهش یافت. در مطالعه آن‌ها تاریخ کاشت ۱۱ اردیبهشت ماه بود در سال اول اجرای آزمایش معنی‌دارترین گروه‌بندی ژنتیپ‌ها در نمونه برداری دوم مشاهده گردید، به طوری که دو ژنتیپ مقاوم و ژنتیپ حساس شیرین و جمعیت₁ BC در دو گروه متفاوت (به ترتیب b و a) قرار گرفتند و دو ژنتیپ متتحمل زرقان^۳ و جمعیت₂ F₂ در بین این دو گروه قرار گرفتند. در این سال در نمونه برداری‌های سوم و چهارم به تدریج، مقادیر جذب الایزا ژنتیپ‌های مختلف کاهش یافته و گروه‌بندی به دست آمده از مقادیر جذب الایزا منعکس کننده واقعی ژنتیپ‌ها نبود. این نتایج با اظهارات وایزلر و همکاران (1999) و لامی (1992) مبنی بر این که به نظر می‌رسد مقادیر غلظت ویروس در انتهای فصل منعکس کننده واکنش واریته‌ها نباشد، مطابقت دارد. در سال دوم اجرای آزمایش به دلیل آلودگی شدید در هر چهار تاریخ نمونه برداری ژنتیپ‌ها از یکدیگر تفکیک شده‌اند اما تاریخ نمونه برداری سوم تفکیک منطقی و منطبق بر مقاومت ارقام از خود نشان داده است. تاریخ کاشت

مقادیر جذب الایزا که انعکاسی از غلظت ویروس در گیاه می‌باشد در سال اول و دوم اجرای آزمایش ابتدا با افزایش و سپس تا زمان برداشت، با کاهش تدریجی همراه بود (شکل‌های ۱ و ۲). نوسانات در سال اول اجرای آزمایش از تاریخ اول تا تاریخ دوم نمونه برداری اتفاق افتاده بود و دامنه تغییرات چندان قابل ملاحظه نبود (شکل ۱) اما در سال دوم اجرای آزمایش جذب الایزا تا تاریخ نمونه برداری سوم (چهار ماه بعد از کاشت) افزایش و از آن پس تا زمان برداشت کاهش یافت. دامنه تغییرات مقادیر جذب الایزا در سال دوم زیاد و بیشتر از سال اول بود. دامنه تغییرات مقادیر جذب الایزا در تاریخ‌های مختلف نمونه برداری و در بین ژنتیپ‌های حساس و مقاوم (جدول ۳) نشان می‌دهد که شدت آلودگی مزرعه در سال اول اجرای آزمایش کم و در سال دوم زیاد بوده است. همچنان که در جدول ۵ ملاحظه می‌شود، در تاریخ نمونه برداری اول ژنتیپ‌ها از نظر مقادیر جذب الایزا تفاوت معنی‌داری با یکدیگر داشته و در چهار گروه دسته‌بندی شدند حال آن که در سال اول این اختلاف معنی‌دار نبود (جدول ۳) و تمام ژنتیپ‌ها در یک گروه دسته‌بندی شده بودند. با توجه به این که عامل بیماری ریزومانیا در خاک به سر می‌برد و در بیماری‌های خاکزد گسترش بیماری در مزرعه لکه‌ای است و از یکنواختی لازم برخوردار نیست، این امر باعث تفاوت شدت آلودگی

آزمایشات مزرعه‌ای، ارقام با مقاومت بالا را اوایل دوره رشد بر اساس نمونه‌گیری و تعیین مقدار غلظت ویروس (آزمون الایزا) گزینش نمود. این نتایج با یافته‌های سایر محققین همخوانی دارد (Wisler et al. 1999). اخیراً نیز نتایج مطالعات گلخانه‌ای نشان داده است که سه ماه پس از کاشت گیاهان در خاک آلوده، زمان مناسبی برای واکنش واقعی ارقام در برابر ژنوتیپ‌های مختلف ویروس می‌باشد (Pferdmenges et al. 2009).

به استناد نتایج این پژوهش و یافته‌های سایر محققین (Wisler et al. 1999)، اگر هدف مقایسه مقاومت ارقام تجاری یا هیبریدهای چندرقند باشد عملکردیشه و قند معیارهای مناسبی برای تمایز بین ارقام می‌باشند اما اگر به دنبال شناسایی ژنوتیپ‌ها و مواد اصلاحی مقاوم به بیماری باشیم می‌توان با استفاده از نمونه‌برداری ۳-۴ ماه پس از کاشت و آزمون الایزا ژنوتیپ‌های مقاوم را شناسایی کرد و نیازی به نگهداری مزرعه تا پایان فصل رشد نمی‌باشد.

سپاسگزاری

بدین وسیله از آقای مهندس محسن بذرافشان که در تجزیه و تحلیل آماری طرح مساعدت فرمودند، تشکر و قدردانی می‌گردد.

آزمایش در سال دوم ۲۰ روز دیرتر از سال اول بوده است و احتمالاً این یکی از دلایل اختلاف در نتایج سال اول و دوم باشد. در سال اول بهترین تفکیک بین ژنوتیپ‌ها در تیمار تاریخ نمونه‌برداری دوم بود.

شولتن و لنگ (2000) اظهار داشتند در آزمون‌های مزرعه‌ای ریشه‌های اصلی معیار بهتری برای تمایز واریته‌ها می‌باشند، زیرا غلظت ویروس در ریشه‌های جانبی در انتهای فصل رشد کاهاش می‌یابد. این نتیجه‌گیری نیز با نتایج حاصل از این مطالعه مطابقت دارد. با توجه به این که چندرقند میزبان سیستمیک خوبی برای BNYVV نیست (Dubois et al. 1994) و معمولاً ویروس به مقدار زیاد از ریشه‌چهه‌ها به ریشه اصلی منتقل نمی‌شود (Giunchedi and Poggi Pollini 1988). بنابراین، با ارزیابی ریشه اصلی نیز این احتمال وجود دارد تا مقدار ویروس در آن به حدی نباشد تا عکس العمل ژنوتیپ‌ها را نمایان سازد.

با اندکی دقیت در شکل‌های ۱ و ۲ ملاحظه می‌شود نوسانات غلظت ویروس در ارقام مقاوم (دروتی و لاتیتیا) در تاریخ‌های مختلف نمونه‌برداری کمتر از ارقام حساس بوده است به عبارت دیگر در صورت اطمینان از سطح آلودگی بالای مزرعه آزمایشی، می‌توان در

منابع مورد استفاده:**References:**

- Amiri R, Moghaddam M, Mesbah M, Sadeghian SY, Ghannadha MR, Izadpanah K. The inheritance of resistance to *beet necrotic yellow vein virus* (BNYVV) in *B. vulgaris* subsp. *maritima*, accession WB42: Statistical comparisons with Holly-1-4. *Euphytica*. 2003. 132:363-373.
- Asher M. Rhizomania: Progress with resistant varieties. *British Sugar Beet Review*. 1989. 57:16-19.
- Asher MJC. Rhizomania. In: D.A. Cooke and R.k.Scott, eds, *The Sugar Beet Crop*. Chapman and Hall, London. 1993. pp.311-346.
- Clark MF, Adams AN. Characteristics of the microplate method of enzyme-linked immunosorbent assay for the detection of plant viruses. *Journal of General Virology*. 1977. 34:475-483.
- Dubois F, Sangwan RS, Sangwan-Norreel BS. Spread of *beet necrotic yellow vein virus* in infected seedlings and plants of sugar beet (*Beta vulgaris*). *Protoplasma*. 1994. 179:72-82.
- Giunchedi L, Poggi Pollini C. Immunogold-silver localization of *beet necrotic yellow vein virus* antigen in susceptible and moderately resistant sugar beets. *Phytopath. Medit.* 1988. 27:1-6.
- Izadpanah K, Hashemi P, Kamran R, Pakniat M, Sahandpour A, Masumi M. Widespread occurrence of rhizomania-like disease of sugar beet in Fars. *Iran J. Plant Pathol.* 1996. 32:200-206. (in Persian, abstract in English)
- Lamey HA. The rhizomania disease of sugar beet. *Sugar Beet Research and Extension Reports USDA*. 1992. 23:149-152.
- Lewellen RT, Biancardi E. Breeding and performance of rhizomania resistant sugar beet. *Proceedings of the 53rd IIRB Congress, Brussels*. 1990. PP: 69-87.
- Lewellen RT. Performance of near-isolines of sugar beet with resistance to rhizomania from different sources. *Proceedings of the 58th IIRB Congress, Brussels*. 1995. PP: 83-92.

- Paul H, Henken B, Alderlieste MFJ. A greenhouse test for screening sugar beet (*Beta vulgaris*) for resistance to *beet necrotic yellow vein virus* (BNYVV). Neth. J. Pl. Path. 1992. 98: 65-75.
- Pferdmenges F, Korf H, Varrelmann M. Identification of rhizomania-infected soil in Europe able to overcome Rz1 resistance in sugar beet and comparison with other resistance-breaking soils from different geographic origins. Eur. J. Plant Pathol. 2009. 124: 31-43.
- Rush CM, Heidel GB. Furovirus diseases of sugar beets in the United States. Plant Disease. 1995. 79: 868-875.
- Scholten OE, Jansen RC, Paul Keizer LC, De Bock ThSM, Lang W. Major genes for resistance to *beet necrotic yellow vein virus* (BNYVV) in *Beta vulgaris*. Euphytica. 1996. 91: 331-339.
- Scholten EO. Characterization and inheritance of resistance to *beet necrotic yellow vein virus* in Beta. PhD Thesis. WAU. 1997.
- Scholten OE, Lange W. Breeding for resistance to rhizomania in sugar beet: A review. Euphytica. 2000. 112: 219-231.
- Toudeh Fallah M, Arjmand MN, Mahmoudi B. Investigation on distribution and infection of sugar beet growing areas in Iran by rhizomania. P: 72. 14th Iranian Plant Protection Congress, September, Esfahan Technology University, Iran. 2000.
- Wisler GC, Lewellen RT, Sears JL, Liu HY, Duffus JE. Specificity of TAS-ELISA for *beet necrotic yellow vein virus* and its application for determining rhizomania resistance in field grown sugar beets. Plant Dis. 1999. 83:864-870.
- Wisler GC, Lewellen RT, Sears JL, Wasson JW, Liu HY, Wintermantel WM. Interaction between *Beet necrotic yellow vein virus* and Beet soilborne mosaic virus in sugar beet. Plant Dis. 2003. 87:1170-1175.