

## بررسی کاریوتیپ گونه‌های درمنه (*Artemisia spp.*) منطقه کاشان

فرزانه قاسمی<sup>۱</sup>، عادل جلیلی<sup>۱</sup>، عباس قمری‌زارع<sup>۱</sup>، یونس عصری<sup>۱</sup> و غلامرضا بخشی‌خانیکی<sup>۲</sup>

e-mail:[Fzh\\_ghasemi@yahoo.com](mailto:Fzh_ghasemi@yahoo.com)

۱- مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع، صندوق پستی ۱۱۶—۱۳۱۸۵، تهران، ایران.

۲- دانشگاه پیام نور، تهران، ایران.

### چکیده

بررسیهای سیتوژنتیکی درباره پنج گونه جنس درمنه جمع‌آوری شده از منطقه کاشان شامل *Artemisia A. persica A. oliveriana A. aucheri A. biennis scoparia* می‌توزی در مرحله متافاز مریسم انتهای ریشه بذرهای جوانه‌دار شده مطالعه شد. سطوح پلوئیدی این گونه‌ها متفاوت بودند. گونه‌های *A. aucheri* و *A. persica* دیپلولئید، گونه *A. biennis scoparia* تترالپوئید و گونه *A. oliveriana* هگزاپلوئید بودند. عدد پایه کروموزومی در این گونه‌ها ۸ و ۹ بود. جهت مقایسه کاریوتیپ گونه‌های مورد مطالعه تعدادی از مؤلفه‌های تقارن کاریوتیپی محاسبه شد و ایدئوگرام کاریوتیپی آنها نیز رسم گردید. گونه‌های مورد مطالعه به طور تقریبی کاریوتیپ متقارنی داشتند. گونه‌های پلی‌پلوئید، نسبت به گونه‌های دیپلولئید تقارن کاریوتیپی کمتری داشتند. همچنین به طور معمول گونه‌های پلی‌پلوئید و گونه‌های دیپلولئید در حاشیه جویبارهای مناطق مورد مطالعه حضور داشتند، در حالی که گونه *A. oliveriana* در مناطق خشک و شور مشاهده گردید.

واژه‌های کلیدی: سیتوژنتیک، سطح پلوئیدی، پلی‌پلوئید، ایدئوگرام و درمنه.

اولین قدم در تجزیه فیلوزنی و تکاملی گروههای خویشاوند مطرح باشد که در همه گیاهان از جمله گیاهان زراعی مانند گندم، برنج، پنبه و گیاهان مرتوعی اهمیت زیادی دارد (گرجی‌پور، ۱۳۷۷). اختلافها در اندازه کروموزوم می‌توانند نشان دهنده اختلافها در انواع محصولات ژنی یا پرتوتیپی باشند. در نهاندانگان علفی میان جنسهای مختلف یک تیره تفاوت‌های زیادی در اندازه کروموزومها دیده می‌شود (Stebbins, 1971). سطح پلوئیدی نیز در تشخیص روابط تکاملی میان گروههای مختلف گیاهی و روشن کردن دسته‌بندیهای فیلوزنیکی اهمیت دارد (میرزایی‌ندوشن و همکاران، ۱۳۸۱). سطوح پلوئیدی متفاوت در جنس درمنه وجود دارد (Jackson, 1976; Ehrendorfer, 1980) (پلی‌پلوئیدی به عنوان سازوکار تکاملی اصلی در گیاهان و به‌ویژه در

### مقدمه

جنس *Artemisia* متعلق به خانواده Asteraceae و قبیله *Anthemideae* می‌باشد که دارای حدود ۴۰۰ گونه است (Wright, 2002). درمنه در ایران دارای ۳۴ گونه می‌باشد که از نظر تراکم، تاج پوشش و وسعت مهمترین جنس پس از گون است (اصغری، ۱۳۷۸). گیاه درمنه نیز در ایران همانند سایر نقاط دنیا دارای پراکنش وسیعی است، به‌طوری‌که در کلیه مناطق رویشی کشور از هیرکانیان گرفته تا صحاری-سندي و نواحی ایران و تورانی می‌توان گونه‌هایی از آن را مشاهده نمود. درمنه عصر اصلی ناحیه ایران و تورانی می‌باشد (Zohary, 1961).

مطالعات کاریوتیپی نقش مهمی در تعیین قرابت گونه‌ها ایفا می‌کند (Mathew & Mathew, 1982) (Mykhopadhyay & Sharma, 1987)

## بررسی کاریوتیپ گونه‌های

درمنه (*Artemisia spp.*) منطقه کاشان

سیتوتاسکسونومی این جنس از اهمیت بهسزایی برخوردار است (Valles, 1986 ; Valles & Torell, 1995). هدف این تحقیق بررسی کاریوتیپی گونه‌های درمنه موجود در منطقه کاشان و ارتباط آنها با شرایط اکولوژیکی رویشگاههای آنها است.

## مواد و روشها

بذرهای پنج گونه موجود جنس *Artemisia* منطقه کاشان شامل *A. aucheri*, *A. biennis*, *A. scoparia*, *A. persica* و *A. oliveriana*, در پاییز سال ۱۳۸۱ از عرصه مراتع منطقه مذکور جمع آوری شد (جدول ۱). شمارش و اندازه‌گیری کروموزومها از سلولهای مریستمی ریشه‌چه بذرهای سالم گونه‌های مذکور انجام شد. بدین منظور بذرها در دمای ۲۵°C و ۱۲ ساعت روشناختی، در داخل پتری دیش کشت شد. پس از ۲ الی ۳ روز به دلیل کوچک بودن ریشه‌ها، گیاهچه‌های کامل به مدت ۲ ساعت تحت تأثیر آلفابرومونفتالین ۱٪ به عنوان پیش تیمار قرار گرفتند. سپس حداقل ۱۲ و حداً ۲۴ ساعت در محلول فیکساتیو کارنوی (۱ به ۳ اسید استیک گلاسیال و اتانول خالص) قرار داده شدند و پس از شستشو با آب مقطر تا زمان مطالعه میکروسکوپی در الکل ۷۰٪ نگهداری گردیدند. آنگاه ریشه‌ها داخل اسیدکلریدریک یک نرمال به مدت ۵ الی ۱۰ دقیقه (حسب نیاز گونه‌ها) در حمام آب گرم ۶۰°C هیدرولیز شدند. به منظور رنگ‌آمیزی نمونه‌ها از محلول هماتوکسیلین (شامل ۴ گرم هماتوکسیلین و ۱ گرم آمونیوم سولفات آهن در ۱۰۰ می‌سی اسیداستیک ۴۵٪ که حرارت داده شد و صاف گردید) استفاده شد. با استفاده از میکروسکوپ نوری حداقل تعداد پنج سلول متافازی از هر گونه مورد شمارش کروموزومی و بررسیهای سیتوژنتیکی قرار گرفتند. طول کروموزمها و بازوهای آن بر حسب میکرون اندازه‌گیری

جنس درمنه شناخته شده است. در گونه‌های این جنس جمعیت‌های دیپلوئید و پلی‌پلوبیوئید دیده می‌شود (Estes, 1969; McArthur, 1981).

درمنه دارای گونه‌ها و رویشگاههای مختلف در نقاط مختلف دنیا است. گونه‌های این جنس از مناطق آلپی تا استپ گستردۀ می‌باشند. حتی در رویشگاههای پر تنفس مانند مناطق شور نیز یافت می‌شوند. در واحدهای تاسکسونومی شناخته شده و ناشناخته این جنس آنیوپلوبیوئیدی و پلی‌پلوبیوئیدی به‌طور مداوم رخ می‌دهد و تغییرات کروموزومی در این واحدها ایجاد می‌شود. علاوه بر این هیبریداسیون به‌طور مکرر در آنها صورت می‌گیرد (Valant-Vetschera *et al.*, 2003) که این موارد درجه بالایی از پلی‌مورفیزم فیتوشیمیابی و مورفو‌لولژی را در این جنس ایجاد می‌کند (Torrel *et al.*, 1999). مهمترین سازوکار تولید پلی‌پلوبیوئیدی از طریق خود لقاچی ایجاد گامتهایی است که طی تقسیم میوز کاهش کروموزومی در آنها صورت نمی‌گیرد (Lewis, 1980). ایجاد پلی‌پلوبیوئیدی از طریق گامتهای کاهش نیافته از خصوصیات مشترک جنس‌های نزدیک در قبیله *Anthemideae* از جمله *Artemisia* و *Achillea* می‌باشد (vetter *et al.*, 1996 Tyrl, 1975).

عدد پایه کروموزومی در گیاهان قبیله *Anthemideae* اغلب  $x=9$  می‌باشد. اما اعداد ۸، ۱۰، ۱۳ و ۱۷ نیز برای این گیاهان گزارش شده است. در این قبیله همچنین جنس‌هایی با عدد پایه کروموزومی متفاوت مانند جنس‌های *Pentzia* (۶ و ۹) و *Artemisia* (۸ و ۹) وجود دارند. *Pentzia globifera* کاهش عدد پایه کروموزومی از  $x=8$  به  $x=6$  گزارش گردیده است (Wright, ۲۰۰۲). نتایج حاصل از کاریولوژی در تعیین وابستگی‌های تکاملی و سیستماتیکی در این جنس بسیار مفید است و تحقیقات در زمینه

که این معیار در آنها کمتر است دارای تقارن کمتری هستند. حداقل میزان طول نسبی کوتاهترین کروموزوم (S%) مربوط به گونه *A. scoparia* است که مقدار آن ۱۰/۶۷ و حداقل این مقدار ۳/۰۱ مربوط به گونه *A. oliveriana* بود. گونه‌هایی که طول نسبی کوتاهترین کروموزوم در آنها بیشترین مقدار است کاریوتیپ متقارن‌تری دارند. طول یک رشته کامل کروموزومی (TL) ۱۴/۶۱ میکرومتر مربوط به گونه *A. scoparia* حداقل این مقدار مربوط به گونه *A. oliveriana* ۸۹/۸۱ میکرومتر بود.

فرمول کاریوتیپی کروموزومها در گونه *A. biennis* و *A. persica* به‌طور یکدست متاسانتریک بودند. در گونه *A. oliveriana* و *A. scoparia* *A. aucheri* هم اغلب کروموزومها از نوع متاسانتریک و تعداد کمتری ساب متاسانتریک بودند.

با استفاده از اطلاعات حاصل از اندازه‌گیری میکروسکوپی، بازوی‌های بلند و کوتاه کروموزوم‌های متافازی گونه‌های مورد مطالعه و با محاسبه میانگین کروموزومها در هر گونه و با استفاده از نرم افزار Excel ایدئوگرام مربوط به هر گونه ترسیم گردید در ایدئوگرام گونه‌های مورد مطالعه تصویر کروموزومها بر اساس کاهش طول مرتب شده است و سانترومر آنها در راستای یکدیگر قرار گرفتند. همچنین کروموزوم ماهواره‌دار مشخص گردید.

گردید. ایدئوگرام‌ها با استفاده از نرم‌افزار Excel ترسیم شدند و در نهایت صفات کاریوتیپی با مناطق رویشگاه مورد مقایسه و تطبیق قرار گرفت.

## نتایج

جهت بررسی بهترین زمان شروع مطالعه کروموزوم‌های انتهای ریشه نمونه‌برداری در ساعت مختلف روز از ۸ صبح الی ۱۴ عصر صورت گرفت. بیشترین تعداد سلولهای دارای کروموزوم در مرحله متافاز در ساعت اولیه روز (۸ الی ۹ صبح) بود.

مطالعات کاریوتیپی نشان داد که عدد پایه کروموزومی در منه‌های منطقه کاشان نیز ۸ و ۹ است. همچنین سطوح پلوییدی این گونه‌ها شامل دیپلوبلند، تترابلوبلند و هگزاپلوبلند بودند (جدول ۱). نتایج مطالعات شامل تصویر کروموزومها در مرحله متافاز میتوز مریستم انتهای ریشه (شکل ۱)، کاریوگرام این گونه‌ها (شکل ۲) و بعضی مؤلفه‌های سنجش تقارن کاریوتیپی، DRL، TF% و S% (جدول ۲) ارائه شده است.

در صد شکل کلی (TF%) نشان می‌دهد که حداقل این مقدار مربوط به گونه *A. persica* ۴۴/۴۷% و حداقل آن ۳۷/۹۶% است که مربوط به گونه *A. biennis* بود. در نتیجه گونه *A. scoparia* نامتقارن‌ترین کاریوتیپ و *A. scoparia* نامتقارن‌ترین کاریوتیپ را داشتند. حداقل اختلاف دامنه طول نسبی کروموزومها (DRL) ۴/۹۹ مربوط به گونه *A. biennis* و حداقل میزان آن ۱/۴۷ مربوط به گونه *A. oliveriana* بود گونه‌هایی

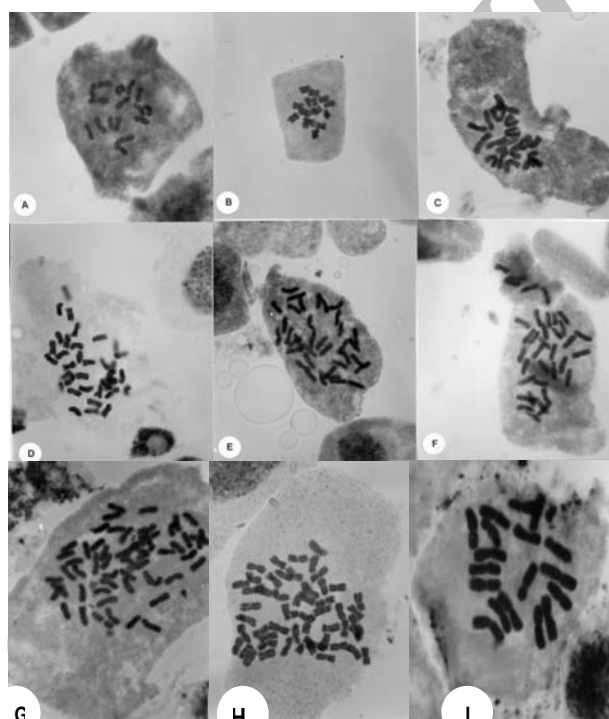
جدول ۱- محل جمع‌آوری و مشخصات کروموزومی گونه‌های درمنه (*Artemisia*) منطقه کاشان

نام گونه	عدد پایه کروموزومی	سطح پلوئیدی	رویشگاه
<i>A. scoparia</i>	X=۸	۲n=2x=۱۶	سلیخک
<i>A. biennis</i>	X=۹	۲n=2x=۱۸	قرآن
<i>A. persica</i>	X=۸	۲n=2x=۱۸	جوره
<i>A. aucheri</i>	X=۹	۲n=4x=۳۶	قرآن
<i>A. oliveriana</i>	X=۹	۲n=6x=۵۴	آذران

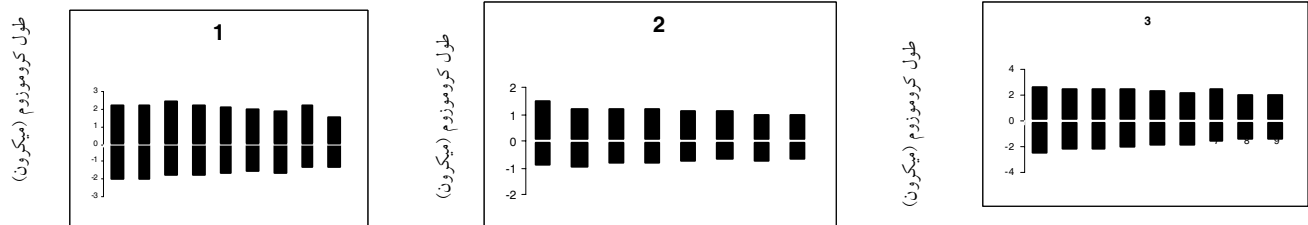
جدول ۲- مؤلفه‌های سنجش تقارن کاریوتیپی گونه‌های درمنه (*Artemisia*) منطقه کاشان،  
 واحد اندازه‌گیری طول: میکرون)

گونه	Sat	TL	S/L	%S	M	DRL	%TF	2n	فرمول کاریوتیپ
<i>A. biennis</i>	-	۳۵/۴۴	۰/۷۳	۸/۸۳	۳/۹۳	۴/۹۹	۴۴/۴۱	۱۸	9m
<i>A. persica</i>	-	۳۱/۸۸	۰/۷۸	۸/۵۰	۳/۵۴	۳/۹۲	۴۴/۴۷	۱۸	9m
<i>A. scoparia</i>	-	۱۴/۶۱	۰/۷۸	۱۰/۶۷	۱/۸۲	۴/۹۸	۳۷/۹۶	۱۶	7m+sm
<i>A. aucheri</i>	-	۵۷/۵۰	۰/۷۴	۶/۷۹	۲/۱۳	۱/۶۱	۴۱/۴۸	۳۶	14m+4sm
<i>A. oliveriana</i>	+	۸۹/۸۱	۰/۷۵	۷/۰۱	۳/۲۳	۱/۴۷	۴۰/۳	۵۴	21m+6sm

تعداد کروموزومهای ماهواره‌دار، TL: طول رشته کامل کروموزوم، S/L: نسبت کوتاهترین کروموزوم به بلندترین کروموزوم، S%: طول نسبی کوتاهترین کروموزوم، M=TL/n: اختلاف میان طول نسبی کروموزوم، DRL: میانگین کل، TF%: درصد شکل کل، 2n: تعداد کل کروموزومها و -: عدم وجود ماهواره در بعضی کروموزومها است.



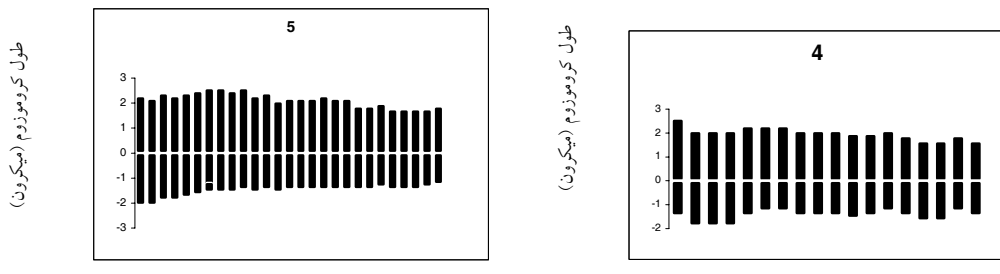
شکل ۱- تصویر کروموزومهای سلولهای متافازی گونه‌های درمنه در منطقه کاشان، A و B: *A. biennis* :C *A. scoparia* :D *A. persica* :E *A. oliveriana* :H و G *A. aucheri* :F .



کروموزومها به ترتیب از بزرگ به کوچک

کروموزومها به ترتیب از بزرگ به کوچک

کروموزومها به ترتیب از بزرگ به کوچک



کروموزومها به ترتیب از بزرگ به کوچک

کروموزومها به ترتیب از بزرگ به کوچک

شکل ۲- ایدئوگرام گونه‌های درمنه ۱ *A. persica* -۴ *A. biennis* -۳ *A. scoparia*-۲ *A. oliveriana* -۵ و *A. aucheri*

بحث

بود، در حالی‌که (Mendelak & Schweizer 1986) عدد کروموزومی  $2n=2x=18$  و Ohno (1990) عدد کروموزومی  $2n=4x=36$  را گزارش نموده‌اند. عدد کروموزومی گونه *A. biennis* & Love (Torrel et al. 2001)  $2n=2x=18$  بود. Love (1982) نیز عدد کروموزومی  $2n=2x=18$  را در گونه *A. biennis* مشاهده نمودند. عدد کروموزومی *A. persica* گونه Schweizer & et al. (1994)، (1986) Mendelak  $2n=2x=18$  و  $x=9$  را در گونه *A. persica* گزارش نمودند. در منطقه موردنظر مطالعه عدد کروموزومی گونه‌های *A. oliveriana*  $2n=4x=36$  و *A. aucheri*  $2n=6x=54$  (Tavassoli & Derakhshandeh peikar, 1993) بود. در گونه *A. aucheri*  $2n=2x=18$  گزارش کردند. در گونه *A. oliveriana* هیچ گونه گزارشی در مورد عدد کروموزومی و سطح پلولئیدی گونه مشاهده نشده است. گونه‌های درمنه منطقه کاشان دارای سطوح پلولئیدی مختلف (دیپلولئید، تترالولئید و هگزاپلولئید) بودند. پلی‌پلولئیدی سازوکار اصلی تکامل در گیاهان به‌ویژه درمنه می‌باشد (Ehrendorfer, 1976 و Jackson, 1980). نتیجه این پژوهش و مطالعات دیگران نشان داد که سطح پلولئیدی در گونه‌های *A. persica* و گونه *A. biennis* ثابت می‌باشد، اما گونه‌های *A. scoparia* و *A. oliveriana* مطالعه نشده‌اند.

بهترین زمان جهت بررسی کروموزومهای مریستم انتهای ریشه برای گونه‌های مورد مطالعه ساعت ۹-۸ صبح بود. این می‌تواند بدان علت باشد که پس از دوره تاریکی شب و بعد روشنایی روز تقسیمات سلولی افزایش می‌یابد. اما موضوعی که بیش از زمان برداشت ریشه‌ها قابل اهمیت بود، تازه بودن بذر است. تجربه نشان داد که هر قدر از زمان برداشت بذر بگذارد روند تقسیمات کننده و نامنظم‌تر می‌شود که احتمالاً این موضوع به دلیل کم شدن قوه‌نامیه بذر است.

Ribicu (۱۳۸۰) نیز گزارش کرد که ساعتهای مختلف روز در تقسیمات سلولها تأثیر متفاوت دارد و ساعت اولیه صبح مناسب‌ترین زمان جهت مطالعه کروموزومهای درمنه اعلام نمود.

عدد پایه کروموزومی در گونه *A. scoparia*  $x=8$  و در چهار گونه دیگر  $x=9$  بود. داشتن دو عدد پایه ۸ و ۹ از مشخصات جنس درمنه می‌باشد (Oliva, 1977، & Valles 1982). تعداد کروموزومهای گونه‌های دیپلولئید جنس درمنه از ۱۴ تا ۱۱۰ گزارش شده است (Heywood & Humphriys, 1977).

عدد کروموزومی گونه *A. scoparia* بود. عدد کروموزومی این گونه مشابه نظر Kuzmanov et al, 1993، Krasnikov & Lomonosova, 1990 (Derakhshandeh peikar & Tavassoli, 1986) مطالعه نشده است.

گذاشتند و سرانجام پلی‌پلوئیدها با اعداد کروموزومی خیلی زیاد تکامل حاصل کردند (Clausen & Hiesey, 1940).

نکته جالب در گونه‌های پلی‌پلوئید مورد بحث (A. *oliveriana* *aucherri* و *A. aucheri*)، بزرگتر بودن اجزاء این گیاهان مانند ابعاد و وزن هزاردانه بذرها بود (قاسمی، ۱۳۸۳). در پلی‌پلوئیدها رشد بیشتری در اندامهای دارای رشد مشخص دیده می‌شود (Stebbins, 1971).

در این مطالعه مطابق با روش Stebbins (1950) کاریوتیپ‌های گونه‌های مورد مطالعه تقریباً متقارن بودند. این موضوع با نظر (Schweizer & Ehrendorfer 1983) مبنی بر این که قبیله *Anthemideae* کاریوتیپ متقارن دارد، مطابق است. طبق نظر Levan *et al.* 1964 با افزایش تعداد کروموزومهای متاسانتریک تقارن کاریوتیپ افزایش می‌یابد. در این پژوهش افزایش تقارن کاریوتیپ *A. scoparia* *A. persica* *A. biennis* *A. oliveriana* *A. aucheri* در گونه‌ها به ترتیب شامل *A. oliveriana* *A. aucheri* *A. biennis* *A. oliveriana* *A. aucheri* *A. persica* و *A. biennis* می‌شود. در بررسی فرمول کاریوتیپی بر اساس نظر Levan *et al.* (1964) کروموزومهای همه گونه‌های مورد مطالعه از نوع متاسانتریک و سایر متاسانتریک بودند. با در نظر گرفتن تعداد کروموزومهای متاسانتریک به کل کروموزومها، میزان تقارن کاریوتیپ گونه *A. biennis* و *A. persica* ۱۰۰٪ و گونه *A. oliveriana* ۷۵٪ بود. در این مطالعه طبق هر دو روش (Stebbins 1971) و Levan *et al.* (1964)، *A. oliveriana* و *A. aucheri* (هگزاپلوئید) نامتقارن‌ترین کاریوتیپ‌ها را داشتند.

به نظر می‌رسد که میان افزایش سطح پلوئیدی و عدم تقارن کاریوتیپ ارتباط مستقیم وجود دارد. طبق مؤلفه طول نسبی کوتاه‌ترین کروموزوم (S%) نیز گونه *A. oliveriana* *scoparia* متقارن‌ترین و گونه *A. aucheri*

در شرایط مختلف جغرافیایی سطوح پلوئیدی مختلفی را نشان دادند که در مورد علت آن به تحقیق بیشتری نیاز می‌باشد. A. *persica* *A. biennis* و *A. aucheri* گونه‌هایی دیپلوئید هستند و در مناطقی که تنفس خشکی کمتر بود مانند حاشیه جویبارها یا در باغها بیشتر حضور داشتند، در حالی که گونه‌های *A. aucheri* و *A. oliveriana* که پلی‌پلوئید بودند در شرایط محیطی خشک حضور داشتند. دو گونه اخیر نسبت به سه گونه دیپلوئید بیشتر در معرض تنفس خشکی قرار داشتند. در مطالعه خاک‌شناسی (قاسمی، ۱۳۸۳) مشاهده شد که گونه *A. oliveriana* علاوه بر خشکی در معرض تنفس شوری نیز قرار دارد. عنصر سدیم در خاک رویشگاه گونه *A. oliveriana* به طور قابل توجهی بیش از خاک رویشگاه‌های چهار گونه دیگر بود. افزایش سطح پلوئیدی در گونه‌های *A. aucheri* و *A. oliveriana* شاید به لحاظ زیستن در این شرایط پر تنفس باشد. زیرا احتمالاً افزایش سطح پلوئیدی موجب افزایش مقاومت و سازگاری گیاه در شرایط اکولوژیکی پر تنفس می‌باشد. تا به حال عدد کروموزومی و سطح پلوئیدی گونه *A. oliveriana* از هیچ نوع رویشگاهی گزارش نشده است، بنابراین برای فهم ارتباط میان شرایط محیطی رویشگاه و سطح پلوئیدی این گونه به تحقیقات نیاز گستردگتری است. Stebbins (1971) تشکیل پلی‌پلوئیدی را مرتبط با عواملی مانند طبیعت خاک و اختلافهای ناحیه‌ای در دما دانست. وی همچنین بیان کرد که پلی‌پلوئیدی باعث افزایش در اندازه سلول و در نتیجه افزایش اندازه واکوئلهای سلول می‌شود. این نیز می‌تواند موجب بالا رفتن ظرفیت آب در گیاه و مقاومت به کم آبی باشد. در روند تکاملی این جنس ابتدا پلی‌پلوئیدها و تنها دیپلوئیدهای سازگار در عرصه حضور داشتند. بعد پلی‌پلوئیدها به دلیل سازگاری بیشتر باعث شدند بعضی دیپلوئیدها منقرض و یا محدود به مکانهای محلی و بومی شوند. بدین ترتیب پلی‌پلوئیدهایی با شماره کروموزومی متفاوت پا به عرصه

ربیعی، م. ۱۳۸۰. بررسی خصوصیات اکولوژیکی گونه‌های جنس درمنه در استان گیلان، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران.

قاسمی، ف. ۱۳۸۳. بررسی اکولوژیکی گونه‌های جنس درمنه در شهرستان کاشان. پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه پیام نور، دانشکده علوم، تهران.

گرجی‌پور، ا. م. ۱۳۷۷. بررسی تنوع ژنتیکی یونجه‌های یکساله با تکیه بر مطالعات سیتوژنتیکی و الکتروفورتیک. پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کرج، دانشکده کشاورزی کرج.

میرزایی‌ندوشن‌ح.، مهربور، ش.، رضایی‌م. ب.، و رشوند، س.، ۱۳۸۱. مطالعه مقدماتی کاریوتیپ جمعیت‌هایی از گونه Aloe litoralis تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران، (۹): ۴۹-۸۰.

Clausen, J.D., KeCK, D. and Hiesey, W.M., 1940. Experimental studies on the nature. Content Cytologia, 53:97-106.

Ehrendorfer, F. (1980). Polyploidy and distribution. In: Polyploidy: Biological Relevance (Lewis, W.H., ed.). Plenum Press, New York, pp. 45-60.

Estes, J.R., 1969. Evidence for autopoloid evolution in the *Artemisia ludoviciana* complex of the pasific Northwest. Brittonia, 21:29-43.

Gennur, M.N. and Kadapa, H., 1988a. Karyomorphlogical studies in Asiatic cotton I. Karyotypic analysis of species and races of Asiatic cottons based on chromat. Content Cytologia, 53: 97-106.

Gennur, M.N. and Kadapa, H., 1988b. Karyomorphlogical studies in Asiatic cotton II. Karyotypic analysis of species and races of Asiatic cottons based on nuclear chromosome and symmetry of karyotype. Cytologia, 53: 107-114.

Heywood, V.H. and Humphreys, C.J., 1977. Anthemideae-systematic. Review, In: V.H. Heywood, J.B. Harborne and B.L. Turner, (Editeds), The Biology and chemistry of the compositae, Academic Pres, London, Vol. II, Chapter 31, pp.852-888.

Jackson, R.C., 1976. Evolutionary and systematic significance of polyploidy. Annu. Rev. Ecol. Syst., 7:209-234.

Kawatani, T. and Ohno, T., 1964. Chromosome numbers in *Artemisia* Bull. Natl. Inst. Hyg. sci, 82: 183-193.

Krasnikov, A. and Lomonosova, D.N., 1990. Chromosome numbers in representatives of some families of vascular plants in the flora of the Novosibirsk region. Bot. Zurn., 75: 118-120.

Kuzmanov, B.A., Georgiva S.B. and Nikolova V.A., 1986. Chromosome numbers of Bulgarian flowering

نامه سارنترین کاریوتیپ را داشتند (Gennur& Kadapa, 1988a & 1988b).

Oliva & Valles (1994) در مقایسه میان دو زیر‌گونه A. umbelliformis و A. umbelliformis spp eriantha از این جنس گزارش کردند که افزایش سطح پلوئیدی و بی تقارنی کاریوتیپ با یکدیگر همسویی دارد. طبق کمیت TF%, گونه‌های A. persica و A. scoparia A. biennis مقارنترین کاریوتیپ و گونه A. oliveriana و A. aucheri کاریوتیپ متقارنتری از گونه‌های A. persica A. scoparia و A. oliveriana داشتند.

## سپاسگزاری

این پژوهش در گروه تحقیقات زیست فناوری منابع طبیعی مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع انجام یافت. از آقای مهندس حمزه و خانم مهندس شریعت که در طول اجرای این پژوهش از مشاورتهایشان سود بردیم صمیمانه تشکر و قدردانی می نماییم.

## منابع مورد استفاده

آذرینوند، ح. ۱۳۸۲. بررسی ویژگیهای گیاهشناسی و اکولوژیک دو گونه A. Aucheri Boiss در دامنه جنوبی البرز. رساله دکتری رشته علوم مراتع، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران. اصغری، ع.، طالب‌پور، ا. ح. و رزبان حقیقی، ا. ۱۳۷۸. طبقه‌بندی گونه‌های درمنه از نظر مقاومت به شوری. پنجمین کنگره زراعت اصلاح نباتات ایران، کرج، صفحه ۲۵۹.

- Tavassoli, A. and Derakhshandeh P., 1993. Chromosome number of some *Artemisia* L. species from Iran, Iran. J. Bot., 6:169-175.
- Torrel, M. and Valles, J., 1995. Reports (552-558). In: Mediteranean chromosome number reports 5, Edited by G. Kamari, Felber F. and F. Garbari, Flora Medit., 5:357-383.
- Torrel, M. and Valles, J., Garcia-Jacas, N. Mozaffarian, V. Gabrielian, E., 2001. New or rare chromosome counts in the genus *Artemisia* L. (Asteraceae) from Armenia and Iran. Bot. J. Linn. Soc. 135:51-60.
- Torrel, M. and Bosch, M. Martin, J. and Valles, J., 1999. Cytogenetic and isozymic characterization of the narrow endemic species *Artemisia molinieri* (Asteraceae, Anthemideae): implications for its systematics and conservation. Can. J. Bot., 77:51-60.
- Tyrl, R.J., 1975. Origin and distribution of polyploid *Achillea* (compositae) in Western North America. Brittonia, 27:187-196.
- Valant-Vetschera, K.M. Fischer, R. and Wollenweber, E., 2003. Exudate flavonoids in species of *Artemisia* (Asteraceae-Anthemideae): new results and chemosystematic interpretation, Biochemical Systematic and Ecology, 31: 487-498.
- Valles XIRAU, J., 1986. Estudis biosistemàtics en les espècies ibèrico-baleàriques de les seccions Artemisiai Seriphidium Bess, del genere *Artemisia* L. Tesis doctoral. Fac. Farmacia. Barcelona.
- Valles, J., 1995. Reports (552-558). In: Mediteranean chromosome number reports 5, Edited by G. Kamari, Felber F. and Garban F., Flora Medit., 5:357-363.
- Vetter, S.M. Lambrou, Franz, C. and Ehrendorfer, F., 1996. Cytogenetics of experimental hybrids within the *Achillea millefolium* polyploid complex. Caryologia, 49:1-12.
- Wright, C.W., 2002. *Artemisia*. Taylor and Francis, Publishe, New York.
- Zohary, M., 1961. On hydro-ecological relations of the near east desert vegetation plant water relationships in arid and semiarid conditions. Proc. Madrid symp. Unesco, Arid Zone Res., 16: 199-212.
- plants. I. fam. Asteraceae. Fitologija (sofia) 31: 71-74.
- Levan, A., Fredga, K. and Sandbery, A., 1964. Nomencleature for centromeric position on chromosome. Hereditas, 52:201-220.
- Lewis, W.H., 1980. Polyploidy and novelty in flowering plants. American Naturalist , 122:1-25.
- Love, A and Love, D., 1982. In IOPB Chromosome number reports LXXV. Taxon 31: 344-360.
- Mathew, A. and Mathew, P.M., 1982. Studies on the south Indian compositae, Karyomorphology of nine species of blumea. D.C. Cytologia, 47:153-16.
- McArthur, E.D. Pope, C.L., and Freeman, D.C., 1981. Chromosomal studies of subgenus *Tridentatae* of *Artemisia*: evidence for autoploidy. Am. J. Bot., 68:589-605.
- Mendelak, M. and Schweizer, D., 1986. Giemsa c-banded karyotypes of some diploid *Artemisia* species. Pl. Syst & Evol., 152: 195-210.
- Mykhopadhyay, S. and Sharma, A.K., 1987. Karyomorphological analysis of different species and varieties of calathea. Cytologia, 52: 821-831.
- Oliva, M. and Valles, J., 1994. Karyological studies in some taxa of the genus *Artemisia* (Asteraceae). Can. J. Bot., 72:1126-1135.
- Qiao, Y.M. Yan X. and Zhang, S. Z., 1990. A study on the chromosomes of 20 species of the genus *Artemisia*. Grassland China, 6: 24-31.
- Razaq, Z.A., Vahidy, A.A. and Ali, S.I., 1994. Chromosome numbers in *compositae* from Pakistan. Ann. Missouri Bot. Gard., 81:800-808.
- Schweizer, D. and Ehrendorfer, F. 1983. Evolution of C-band patterns in Asteraceae-Anthemideae. Biol. Zentralbl., 102:637-655, Species and varieties of calathea. Cytologia, 52: 821-831.
- Stebbins, G.L. 1950. Variation and Evolution in Plants. Columbia University Press, New York.
- Stebbins, G.L. 1971., Chromosome Evolution in Higher Plants. Edward Arnold Publisher. LTD. London, pp.216.

## Karyotypic investigation of *Artemisia* spp. from Kashan, Iran region

F. Ghasemi<sup>1</sup>, A. Jalili<sup>1</sup>, A. Ghamari Zare<sup>1</sup>, Y. Asri<sup>1</sup> and GH. Bakhshi Khaniky<sup>2</sup>

1-Research Institute of Forests and Rangelands, P.O. Box 13185-116,Tehran, Iran. e-mail: [Fzh\\_ghasemi@yahoo.com](mailto:Fzh_ghasemi@yahoo.com)  
 2-University of Payame Noor, Tehran, Iran.

### Abstract:

Five *Artemisia* species, including *Artemisia scoparia*, *A. oliveriana*, *A. persica*, *A. aucheri* and *A.biennis* were collected from Kashan, Iran. Apical meristem of seed radicles were prepared and mitotic cells for the karyotypic attributes at metaphase stage were measured. Different ploidy leveles were observed; the species. *Artemisia scoparia*, *A. persica*, *A. biennis* were diploid, while *A. aucheri* was tetraploid and *A. oliveriana* was hexaploid. The base chromosome number was  $x=8$  or  $x=9$ . Several karyotypic symmetric parameters were estimated and Karyotipic idiograms of the species were also presented. The species showed nearly symmetric karyotypes. Polyploid species had less karyotipic symmetry than diploids. Polyploid species belonged were collected from drought area, but diploid species were collected from marginal brooklets of studied Areas, while *A. oliveriana* was collected from dried and brackish habitats.

**Key words:** Cytogenetic, Ploidy level, Polyploid, Idiogram and *Artemisia*.

Archive of SID