

ارزیابی سیتوژنتیکی ارقام کلزا و دو گونه وحشی سرده براسیکا

اشکبوس دهداری

یاسوج، دانشگاه یاسوج، دانشکده کشاورزی، اصلاح نباتات

تاریخ دریافت: ۹۰/۱/۲۲ تاریخ پذیرش: ۹۲/۲/۱۱

چکیده

شناسایی و ارزیابی ژنوتیپهای داخل سرده براسیکا به اصلاح‌گر در راستای شناسایی آلل‌های مورد نظر و کنترل کننده صفات مطلوب و در نهایت انتقال آنها به ارقام زراعی کمک می‌کند. استفاده از انواع رنگ‌آمیزیها و روش‌های نواربندی کروموزومی امروزه به عنوان ابزاری مفید جهت مطالعات سیتوژنتیکی و به کارگیری آنها در علوم زیستی، اصلاح نباتات، اصلاح دام، مهندسی ژنتیک و بیوتکنولوژی محسوب می‌شوند. به منظور بررسی تنوع سیتوژنتیکی ارقام زراعی کلزا و دو گونه وحشی شامل کلم وحشی و خردل مدیترانه‌ای این پژوهش در شرایط گلخانه و آزمایشگاه ژنتیک دانشگاه یاسوج به اجرا در آمد. نتایج حاصل از مطالعه کروموزومی بیانگر شباهت زیاد درون گونه‌ای بود بهنحوی که ارقام مختلف کلزا اعم از بهاره و پاییزه از نظر نسبت طول کل کروموزومهای شماره یک تا ۱۹ تفاوت معنی‌داری با هم نداشتند. از نظر سایر ویژگیهای اندازه‌گیری شده نیز در اکثر موارد تفاوت غیر معنی دار بود. توده‌های خردل از نظر خصوصیات کروموزومی اندازه‌گیری شده تفاوت معنی‌داری نشان ندادند به جز برای نسبت طول بازوی کوتاه کروموزوم شماره ۳. این نتیجه به وضوح نشان می‌دهد که کلیه خردلهای مدیترانه‌ای مورد مطالعه علی‌رغم اینکه از مناطق مختلف با شرایط آب و هوایی کاملاً متفاوت جمع آوری شدند اما تنوع کروموزومی زیادی ندارند. در بین صفات متعدد اندازه‌گیری شده تنها نسبت طول کل کروموزوم شماره ۷ و نسبت طول بازوی کوتاه کروموزوم شماره ۶ بودند که دو توده کلم وحشی از نظر آنها تفاوت معنی‌داری داشتند. شرایط آب و هوایی مناطق جمع آوری شده این دو ژنوتیپ تقریباً مشابه و بنابراین این نتیجه دور از انتظار نبود. نتایج حاصل از تجزیه واپیانس و تجزیه خوش‌های گونه‌های مورد بررسی بر اساس ویژگیهای شانص عدم تقارن داخل کروموزومی ($A_{(1)}$ ، شانص عدم تقارن بین کروموزومی ($A_{(2)}$)، درصد شکل کلی (TF)، تفاوت طول نسبی حداکثر و حداقل (DRL) و تعداد کروموزومهای میتوزی حاکی از شباهتهای بین گونه‌ای و امکان دورگه‌گیری موفق بین ژنوتیپهای انتخابی بود.

واژه‌های کلیدی: براسیکا، تنوع سیتوژنتیکی، تنوع بین گونه‌ای

نویسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۷۱۴۳۲۰۳۷، پست الکترونیکی: adehdari@yu.ac.ir

مقدمه

با نام علمی *Brassica oleracea* L. یکی از گونه‌های سرده براسیکا و بومی اروپای غربی است. این گیاه دارای ژنهای مهمی است که ویژگیهای خوبی از جمله مقاومت به تنشهای زنده و غیر زنده را کنترل می‌کنند (۱ و ۱۲). به همین دلیل می‌تواند منع ژنتیکی بسیار خوبی برای اصلاح این سرده به خصوصیات کلزا باشد. کلم وحشی قرابت بسیار زیادی با گونه‌های سرده براسیکا دارد و یکی از اجداد کلزا

سرده براسیکا حدود ۱۰۰ گونه دارد که اغلب آنها بومی نواحی مدیترانه‌ای هستند. بر اساس تعداد کروموزومهای هاپلوبloid هشت گروه در این سرده شناسایی شده‌اند (۲۶). این سرده شامل شش گونه زراعی است که سه گونه آن دیپلوبloid و سه گونه آن تترابلوبloid هستند. از گونه‌های تترابلوبloid سرده براسیکا در روغن‌کشی استفاده می‌گردد. کلزا مهم‌ترین گیاه روغنی در این سرده است. کلم وحشی

ریچهاریکس (نقل از ۲۳) سه تلاقی بین گونه‌های ۲۰ کروموزومی انجام داد و جفت‌شدگی کامل کروموزومی در *B.* هر کدام از تلاقیها مشاهده کرد مگر در تلاقی *B. rapa × pekinensis*. مطالعات بعدی نشان داد که امکان تولید هیبریدهای هگزا و اکتاژنومی وجود دارد (۱۸ و ۱۹). توصیف سیتوژنتیکی کروموزومها در سرده براسیکا بسیار مشکل است زیرا ژنوم A، B و C در متافاز میوز معمولاً به شکل و بسیار کوچک هستند. چون سانتروم کروموزومها به خاطر کوچک بودن اندازه کروموزومها به خوبی مشخص نیست بنابراین گروه‌بندی آنها بر اساس طول کروموزومها می‌باشد. کروموزومها بسیار شبیه به هم هستند. این شباهتهای چشمگیر بیانگر یکسان بودن منشاء آنها است.

موریناگا در سال ۱۹۳۳ (۲۱) کار خود را بر روی گونه‌های تترالپلوفیت زراعی این سرده آغاز کرد. او اساس کار خود را در بی‌والنت‌هایی که تشکیل می‌شد قرار داد. *B. napus* به وسیله یو (۳۱) با تلاقی دادن *B. oleracea* با *B. campestris* در شرایط آزمایشگاهی سтвор شد. در سال ۱۹۳۵ یو (۳۱) کار موریناگا را به صورت مثبتی که در هر رأس آن یک گونه دیپلوفیت و در وسط اضلاع آن گونه‌های تترالپلوفیت قرار داشتند در آورد.

هیبریدهای زیادی از تلاقی گونه‌های وحشی×وحشی و زراعی×وحشی با مرتفع ساختن موانع باروری در این سرده به دست آمده است. دورگه‌گیری بدنی در این سرده نیز امکان پذیر است. مثلاً هیبریدی به نام *Arabidobrassica* به همین روش به دست آمده است (گلبا و هافمن، ۱۹۸۰، نقل از ۲۲). یکی از مهم ترین دست‌آوردها در این زمینه تولید دورگه‌های آلوپلasmیک نرتعقیم است. دست‌آورد دیگر انتقال ژنهای هسته‌ای مفید از طریق ایترگرسیون است که در این راستا می‌توان به ژنهای مقاومت به انواع بیماریها اشاره نمود. این هیبریدها احتمالاً از عدم کاهش کروموزومی *B. oleracea* و کاهش در گامت *B. napus* بوده

محسوب می‌شود. خردل مدیترانه‌ای نامهای متعدد معمول و علمی از جمله *B. incana* و *Hirschfeldia incana* دارد. منشاء آن مدیترانه‌ای و در اکثر مناطق دنیا پراکنش دارد. مطالعاتی وجود دارد که نشان می‌دهد این گیاه می‌تواند در خود عناصر بسیار سمی به خصوص تالیوم جمع کند. در مطالعه‌ای که در اسپانیا انجام شده مشخص گردید که این گیاه به همراه چند گونه دیگر براسیکا می‌توانند تالیوم موجود در خاک را به داخل خود انتقال و تجمع دهند. در این مطالعه ضریب انتقال تالیوم از خاک به گیاه بسیار بالا بود (۲۸). خردل مدیترانه‌ای تنها گونه *Hirschfeldia* است که از خویشاوندان اصلی براسیکا بخصوص کلم وحشی محسوب می‌گردد (۳۰).

کاتچسايد (۹) تفاوت‌های ریختی بین کروموزومهای بدنی *B. rapa* و *B. napus* را گزارش نمود. وی مشاهده کرد که شباهتهای زیاد و یا کمی از نظر نوع کروموزومی در این دو گونه وجود دارد. مطالعات در سایر گونه‌ها نیز نتایج مشابهی در برداشت. ریز بودن کروموزومهای این سرده مطالعات را مشکل و در برخی موارد غیر ممکن کرده است.

هیبریداسیون در سرده براسیکا از سال ۱۸۳۴ شروع شده یعنی زمانی که هربرت (نقل از ۲۸) موفق شد هیبرید *F₁* بین *B. rapa* و *B. napus* ساخت. ریز بودن *B. napus* و ساگرت (نقل از ۲۴) موفق به انجام تلاقی بین *B. oleracea*، *B. rapa* و *B. napus* به گونه‌ای که *B. oleracea* بعنوان والد نر بود شد. تا قبل از ۱۹۲۸ از مطالعات جدی بر روی هیبریدهای بین گونه‌ای وجود نداشت و اولین بار و مهم ترین آن را باید به موریناگا (۲۱ و ۲۲) نسبت داد. مطالعات وی همراه با مطالعات یو (۳۱) و کارپچنکو (۱۹) نشان دادند که گونه‌های با سطح پلوفیتی بالا (مثل *B. cernua*، *B. carinata* و *B. napus*) آلوپلوفیت‌هایی هستند که ژنوم آنها از گونه‌هایی با تعداد کروموزوم پایین‌تر یعنی $n=8$ و $n=9$ حاصل شده‌اند.

ابتدا بذور جمع آوری شده به دقت به وسیله سدیم هیپوکلریت ۰/۵ درصد به مدت یک دقیقه ضد عفونی شدند. سپس از هر ژنوتیپ حدود ۵۰ عدد بذر انتخاب و در ظروف پتري حاوی ماسه نرم ضد عفونی شده کشت و در دمای ۲۰ درجه سانتي گراد قرار داده شدند. زمانی که طول ريشه‌چهها به ۱-۲ سانتيمتر رسید مراحل زير بر روی آنها اعمال گردید.

با توجه به ريز بودن بذرها کل نمونه‌ها شامل بذر و ريشه‌ها بعد از شستشو حداقل به مدت ۲۴ ساعت در کلشيسين ۰/۰۵ درصد در دمای ۴ درجه پيش تيمار شدند. سپس نمونه‌ها به مدت ۱۰-۵ دقیقه در آب مقطر شستشو و در محلول ۳:۱ استيک اسيد : اتانول قرار داده شدند. طول اين مدت ۲-۷ روز در دمای ۴ درجه بود. به همين دليل جهت هضم و تخريب مطلوب ديواره سلولی تيمارهای مختلف شامل كلرهيدريک اسيد، آنزيمهای پكتيناز و سلولاز، غلظتها و درجه حرارت‌های مختلف در سطوح متفاوت اعمال و در نهايیت برای گونه‌های مورد بررسی به شرح زير تيمارها حاصل گردید:

- کلزا: نمونه‌ها به مدت ۱۰ دقیقه در كلرهيدريک اسيد رقيق شده با آب مقطر (نسبت مساوی اسيد و آب مقطر) تيمار شدند. سپس نمونه‌ها از اسيد خارج و با آب مقطر شستشو داده شدند. در مرحله بعد نمونه‌ها به محلول حاوي آنزيمهای پكتيناز و سلولاز منتقل و به مدت ۱۵ دقیقه نگهداري شدند.
- کلم وحشی: نمونه‌ها به مدت ۷ دقیقه در كلرهيدريک اسيد رقيق شده با آب مقطر (نسبت مساوی اسيد و آب مقطر) تيمار شدند. سپس نمونه‌ها از اسيد خارج و با آب مقطر شستشو داده شدند. در مرحله بعد نمونه‌ها به محلول حاوي آنزيمهای پكتيناز و سلولاز منتقل و به مدت ۱۰ دقیقه نگهداري شدند.
- خردل مدitariane اى: نمونه‌ها به مدت ۵ دقیقه در كلرهيدريک اسيد رقيق شده با آب مقطر (نسبت

است. چورى و همكاران (۱۰) در سال ۱۹۹۶ قدرت انتقال زنهای طبیعی را در دو نسل تلاقی برگشتی مورد آزمون قرار دادند. آنها شاهد افزایش باروری در هر دو نسل بودند به خصوص زمانی که *B.napus* به عنوان والد مادری انتخاب شد. اين نشان داد که ميزان باروری نتاج F_1 به دست آمده از تلاقی بين گونه اى را می‌توان با تلاقی برگشتی افزایش داد.

اكثر مطالعات انجام شده (۳ و ۵) در ايران محدود به مقاييسه ارقام زراعي وارداتي و نهاييات توسيع آنها به زارعین است و گزارشي در خصوص مطالعه کروموزومي گونه‌های وحشی اين سرده در دسترس نیست. در همين راستا مطالعه حاضر با اهداف بررسی تنوع سیتوژنتیکی گونه‌های زراعی و وحشی سرده براسيكا، تعیین ميزان قرابت کروموزومي و امكان تلاقی بين گونه اى اين سرده و تعیین مهم ترین روش مطالعه کروموزومي گونه‌های مورد بررسی طراحی گردید.

مواد و روشها

از مناطق مختلف شامل استانهای كهگيلويه و بوير احمد، فارس و بوشهر به ميزان کافي بذر از دو گونه خردل مدitariane (خردل مدitariane اى بوشهر، فیروزآباد، کازرون، گچساران، یاسوج، شيراز، نورآباد و ديلم) و کلم وحشی (کلم وحشی یاسوج و کلم وحشی کakan) جمع آوري گردید. همچنين بذور ارقام مختلف کلزاي بهاره و پايزه (هشت ژنوتیپ کلزاي بهاره شامل هایولا ۳۳۰، PP-401-401، هایولا ۴۰، هایولا ۱۵E، Rgsoo ۵۰۰، Oftion ۳۰۸-8، PP-401-16، ۳۰۸-8 و سه ژنوتیپ کلزاي پايزه شامل کبری، اکاپی و طلایه) که در مناطق مختلف کشور کشت و کار می‌شوند تهیه و بعد از جمع آوري و ثبت مقدماتي مشخصات، بررسی کروموزومهای میتوزی آنها به روش استوآيرون هماتوكسيليin به شرح زير در آزمایشگاه ژنتيك دانشگاه یاسوج انجام شد.

(طول هر کروموزوم/طول بازوی کوتاه) $\times 100 =$ شاخص
سانترومری

به علاوه از نسبتهای به دست آمده جهت محاسبه موارد
زیر استفاده شد:

$100 \times (\text{مجموع طول کل کروموزوم} / \text{مجموع طول کل بازوهای کوتاه}) =$ درصد شکل کلی (TF%)

کمترین طول نسبی کروموزوم - بزرگترین طول نسبی =
اختلاف طول نسبی (DRL)

$$A_1 = 1 - \frac{\sum_{i=1}^n S_i}{\sum_{i=1}^n L_i}$$

در این فرمول A_1 شاخص عدم تقارن درون کروموزومی، n تعداد جفت کروموزوم هومولوگ، S_i و L_i به ترتیب طول متوسط بازوهای کوتاه و بلند هر جفت کروموزوم هومولوگ می‌باشند.

$$A_2 = \frac{S_{\bar{d}}}{\chi}$$

در این فرمول A_2 شاخص عدم تقارن بین کروموزومی، $S_{\bar{d}}$ انحراف معیار تفاوت میانگینهای طول نسبی کل کروموزوم و χ میانگین طول نسبی کل کروموزوم می‌باشند.

بعد از اندازه‌گیری موارد فوق ابتدا آزمون نرمال بودن مشاهدات انجام و سپس تفاوت بین ژنتیپهای هر گونه به طور مجزا با استفاده از تحلیل واریانس بررسی گردید. مقایسه میانگین ژنتیپها برای ویژگیهایی که معنی‌دار گردیدند به روش دانکن انجام شد. سپس تفاوت بین گونه‌های مورد مطالعه از نظر ویژگیهای تعداد کروموزومهای بدنه، A_1 , A_2 , DRL و TF به کمک تحلیل واریانس بررسی شد. گروه بندی ژنتیپهای هر سه گونه جهت تعیین میزان قرابت آنها از طریق تجزیه خوشه‌ای و روش UPGMA صورت پذیرفت و در نهایت ژنتیپهایی

مساوی اسید و آب مقطر) تیمار شدند. سپس نمونه‌ها از اسید خارج و با آب مقطر شستشو داده شدند. در مرحله بعد نمونه‌ها به محلول حاوی آنزیمهای پیکتیناز و سلوکلز متقل و به مدت ۵ دقیقه نگهداری شدند.

بعد از اعمال تیمارهای فوق شستشو با آب مقطر به مدت ۱۰-۱۵ دقیقه صورت پذیرفت و نمونه‌ها حداقل به مدت ۲۴ ساعت در محلول رنگ‌آمیزی استوآریون هماتوکلرین منتقل گردیدند. نمونه‌های رنگ‌آمیزی شده ابتدا در محلول شفاف شامل آب و آنزیم با غلظت بسیار پایین قرار داده شدند. مریستم هر کدام از آنها شناسایی و بر روی لامی حاوی یک قطره استیک اسید ۴۵ درصد متقل شد. سپس با قرار دادن یک لامل و فشار مختصراً عمل پخش شدن انجام شد. از هر ژنتیپ سه نمونه مطلوب با مشاهده میکروسکوپی با بزرگنمایی ۱۰۰۰ انتخاب و به کمک یک سیستم اپتیکی مجهز به دوربین نیکون مدل Cool pix 14 تصاویر به رایانه متقل و ذخیره شدند.

به وسیله نرم افزار امیج تول به طرز دقیقی مشخصات کروموزومی شامل طول کل کروموزوم، طول بازوی کوتاه، طول بازوی بلند بر حسب پیکسل اندازه گیری شد.

با توجه به اینکه کروموزومها در مراحل مختلف طول متفاوت دارند نمی‌توان در مقایسات به طول کل کروموزوم، طول بازوی کوتاه، طول بازوی بلند اعتماد نمود، به همین دلیل با استفاده از فرمولهای زیر نسبت طولهای فوق محاسبه و در تجزیه‌ها استفاده شد.

طول کل ژنوم/طول هر کروموزوم = نسبت طول کل کروموزوم

طول کل ژنوم/طول بازوی کوتاه کروموزوم = نسبت طول بازوی کوتاه کروموزوم

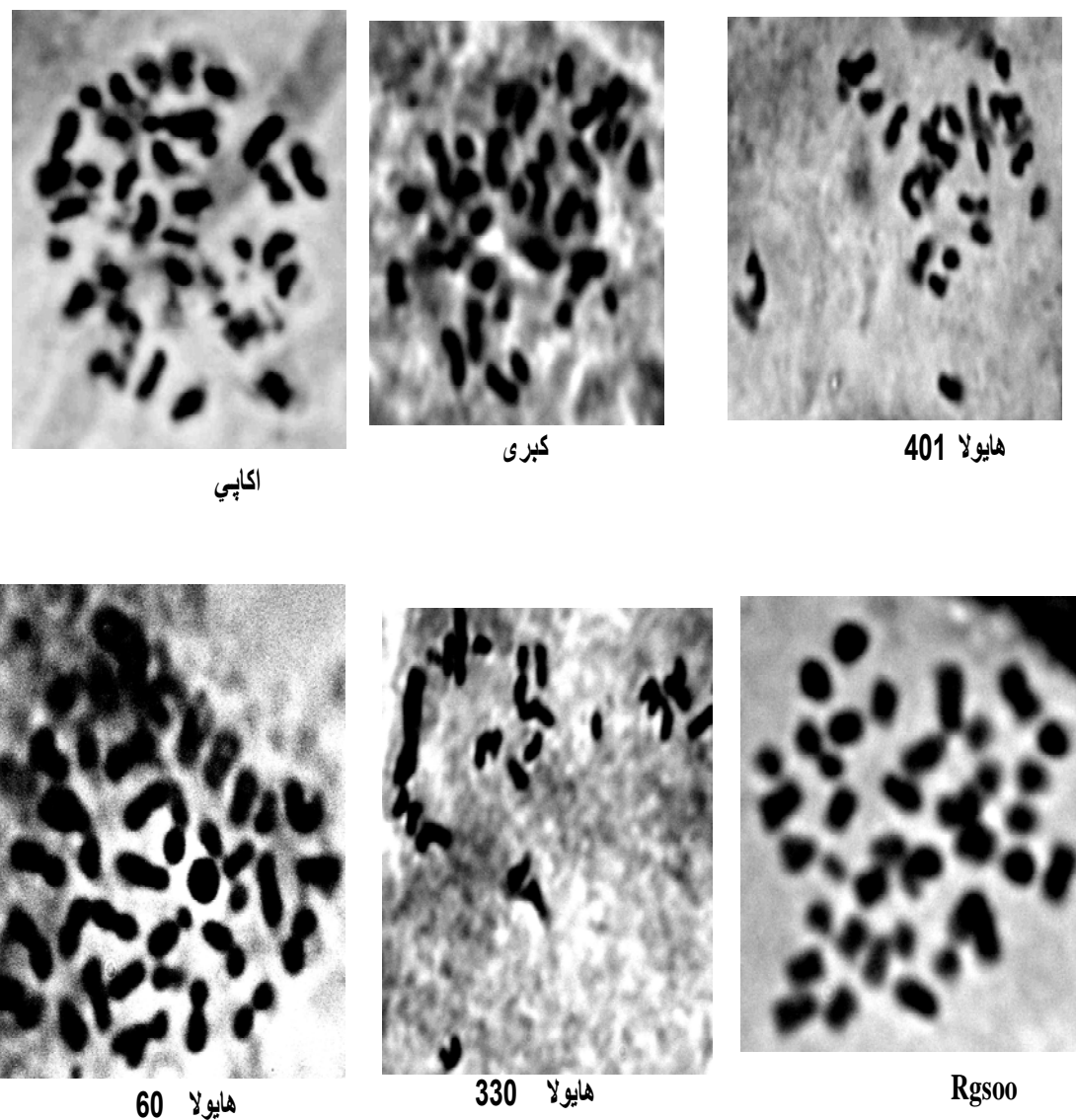
طول کل ژنوم/طول بازوی بلند کروموزوم = نسبت طول بازوی بلند کروموزوم

ارقام مختلف کلزا از نظر نسبت طول کل کروموزومهای شماره یک تا ۱۹ تفاوت معنی‌داری با هم نداشتند. از نظر سایر ویژگیهای اندازه‌گیری شده نیز در اکثر موارد تفاوت غیر معنی دار بود به جز از نظر نسبت طول بازوی بلند برای کروموزومهای شماره ۱۰، ۱۱ و ۱۳؛ از نظر نسبت طول بازوی کوتاه برای کروموزومهای شماره ۱، ۱۲، ۴ و ۱۳، و شاخص سانترومتری برای کروموزومهای شماره ۱، ۱۶ و ۱۵، ۱۴، ۱۳، ۱۲ و ۱۶.

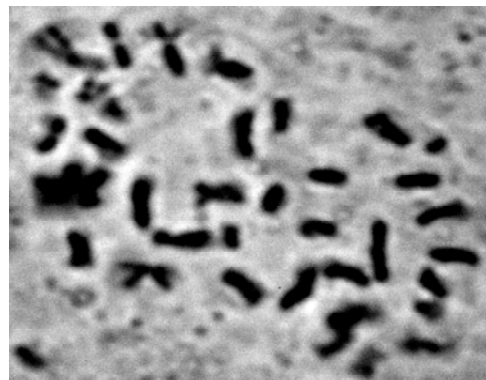
به عنوان والد برای تلاقي و دورگه‌گيری در برنامه‌های اصلاحی انتخاب شدند.

نتایج و بحث

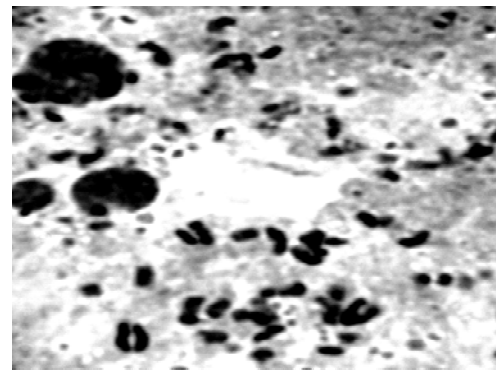
شکل ۱ نمونه کروموزومهای بدنه ژنتیکی کلزا مورد مطالعه را نشان می‌دهد. در همین راستا نتایج حاصل از تحلیل واریانس یک طرفه ویژگیهای کروموزومی در جدول ۱ آمده است. تعداد کروموزومهای بدنه کلیه ارقام مورد مطالعه $2n=38$ بود. همان‌گونه که ملاحظه می‌گردد



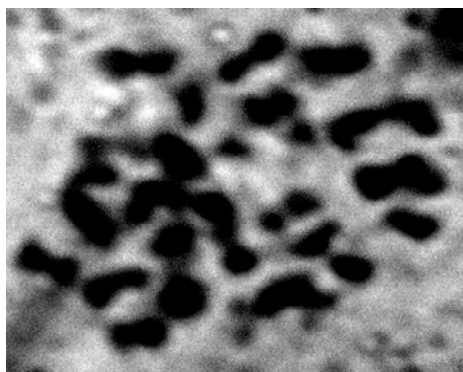
شکل ۱- کروموزومهای میتوزی ارقام مختلف کلزا مورد مطالعه



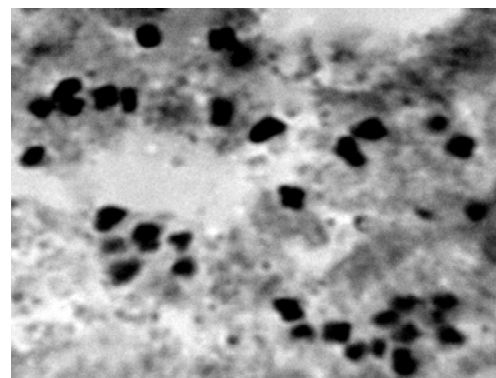
pp-308- 8



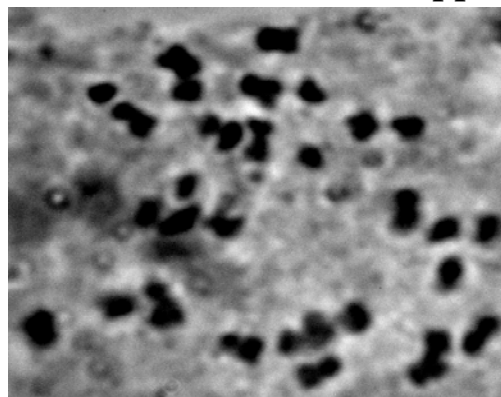
pp-401-15 E



Oftion 500



pp-401-16



طلایه

ادامه شکل ۱

جدول ۱- میانگین مربعات ویژگی‌های کروموزومی اندازه‌گیری شده در ارقام پاییزه و بهاره کلزا

شاخص سانترومی	نسبت طول			شماره کروموزوم
	بازوی کوتاه	بازوی بلند	کل کروموزوم	
۷۱/۳۱۳ *	۰/۱۱۶۴ **	۰/۱۶۱۹ ns	۰/۱۰۱۶ ns	۱
۲۸/۱۴۳ ns	۰/۱۶۳۰ ns	۰/۱۶۳۲ ns	۰/۱۴۰۴ ns	۲
۴۷/۵۰۲ ns	۰/۰۹۰۶ ns	۰/۰۶۲۱ ns	۰/۰۶۰۲ ns	۳
۶۲/۰۸۱ ns	۰/۱۴۳۲ *	۰/۰۳۷۲ ns	۰/۰۲۸۸ ns	۴
۲۹/۱۱۷ ns	۰/۰۳۳۲ ns	۰/۰۶۹۷ ns	۰/۰۶۰۴ ns	۵
۳۲/۵۹۱ ns	۰/۰۵۰۴ ns	۰/۰۴۸۸ ns	۰/۰۲۲۹ ns	۶
۸۴/۶۲۳ ns	۰/۰۸۶۵ ns	۰/۰۷۵۳ ns	۰/۰۳۶۹ ns	۷
۹۸/۱۴۸ ns	۰/۰۷۴۵ ns	۰/۱۲۰۲ ns	۰/۰۲۲۱ ns	۸
۲۳/۹۶۱ ns	۰/۰۳۵۰ ns	۰/۰۵۸۳ ns	۰/۰۲۲۱ ns	۹
۴۸/۷۱۱ ns	۰/۰۵۵۶ ns	۰/۰۹۶۸ *	۰/۰۱۴۵ ns	۱۰
۶۰/۸۴۸ ns	۰/۰۶۲۴ ns	۰/۰۷۸۱ *	۰/۰۴۱۵ ns	۱۱
۱۲۴/۸۴۴ *	۰/۱۰۴۷ *	۰/۰۶۲۴ ns	۰/۰۲۷۰ ns	۱۲
۲۰۹/۷۱۷ **	۰/۱۵۳۵ **	۰/۰۸۳۷ **	۰/۰۲۱۱ ns	۱۳
۱۱۸/۲۸۱ *	۰/۰۵۶۳ ns	۰/۱۴۹۴ ns	۰/۰۷۷۹ ns	۱۴
۱۴۳/۹۷۰ *	۰/۰۶۴۰ ns	۰/۰۶۰۰ ns	۰/۰۹۲۲ ns	۱۵
۲۱۸/۱۵۷ **	۰/۱۴۹۱ **	۰/۰۶۳۸ ns	۰/۰۵۰۸ ns	۱۶
۵۳/۸۵۰ ns	۰/۰۳۷۲ ns	۰/۰۸۴۶ ns	۰/۰۹۴۰ ns	۱۷
۱۱۱/۰۸۹ ns	۰/۰۵۷۱ ns	۰/۰۳۳۸ ns	۰/۰۵۴۸ ns	۱۸
۱۷۲/۷۸۵ ns	۰/۰۶۷۳ ns	۰/۰۴۱۵ ns	۰/۰۴۲۷ ns	۱۹

* و ** به ترتیب غیر معنی دار و معنی دار در سطوح احتمال پنج و یک درصد را نشان می‌دهند.

با توجه به تعدد صفات اندازه‌گیری این تفاوتها فاحش نیستند اما همین مقدار تفاوت مؤید وجود منبع مفید زننگی جهت به کارگیری در برنامه‌های اصلاحی است. در رابطه با کلزا مطالعات کاریوتیپی صورت پذیرفته که به برخی از آنها اشاره می‌گردد:

شیدایی و همکاران (۲۶) با بررسی کروموزومهای میوزی رقم کلزا تعداد کروموزومهای هاپلوبیتد را ۱۹ عدد گزارش نمودند. آنها تفاوت معنی‌داری بین ارقام مورد مطالعه از نظر فراوانی وقوع و نحوه توزیع کیاسما مشاهده کردند. مرتضوی و همکاران (۴) با بررسی کاریوتیپی رقم مودنا کلزا تعداد کروموزومها را ۳۸ و احتمال تریزوومی در کروموزوم شماره ۳ را گزارش کردند. میزانی ندوشن و

بر اساس مشاهدات مربوط به مقایسه میانگینها (مشاهدات نشان داده نشده‌اند) بالاترین نسبت طول بازوی بلند کروموزومهای شماره ۱۰ و ۱۱ مربوط به رقم اکاپی و کروموزوم شماره ۱۳ به رقم Rgsoo اختصاص یافت. کمترین نسبت بازوی بلند کروموزومهای شماره ۱۰ و ۱۱ و ۱۳ به ترتیب مربوط به ارقام طایله، کبری و pp-401-15E بود. بالاترین نسبت طول بازوی کوتاه برای کروموزومهای شماره ۱، ۱۲، ۱۳ و ۱۶ به ترتیب به ارقام هایولا ۴۰۱۱، هایولا ۳۳۰-۸، pp-308-8، طایله و هایولا ۳۳۰ اختصاص یافت در حالی که کمترین آنها به ترتیب متعلق به ارقام Rgsoo pp-401-15E، اکاپی، هایولا ۳۳۰ و oftion500 بود.

در شکل ۲ شباهت‌های کروموزومی بین کلیه توده‌ها به صورت مشاهده‌ای نتایج حاصل از تجزیه‌های آماری را تأیید می‌شود.

در خصوص مطالعه کاریوتیپی خردل مدیترانه‌ای گزارش‌های زیادی در دسترس نیست. در ایران مسلماً این اولین گزارش در رابطه با مطالعه کروموزومهای میتوزی این گیاه است.

زی-کیو و همکاران (۳۲) در یک بررسی کروموزومهای خردل مدیترانه‌ای را مورد مطالعه قرار دادند. آنها در گزارش خود تعداد کروموزومها را ۱۴ عدد ذکر کردند. سه جفت از اینها متاستریک و چهار جفت دیگر ساب متاستریک بودند. به علاوه در بررسی رفتار میوزی هفت بای والانت به صورت گرد، نیمه حلقوی و ضربدری مشاهده نمودند. فرست و همکاران (۱۳) با بررسی سیتوژنتیکی یک تریسومی در خردل مدیترانه‌ای وجود یک کروموزوم حلقوی که اندازه آن نصف کروموزوم هومولوگش بود گزارش نمودند. آنها احتمال شکستگی این کروموزوم در میتوز را بدلیل دایستریک بودنش زیاد دانستند.

شکل ۳ کروموزومهای متافازی میتوز دو جمعیت کلم وحشی را نشان می‌دهد. همانگونه که جدول ۳ نشان می‌دهد دو ژنوتیپ کلم وحشی مورد مطالعه نیز نوع چندانی از نظر ویژگیهای کروموزومی اندازه‌گیری شده نشان ندادند. تعداد کروموزومها در هر دو توده ۲n=۱۸ بود. در بین صفات متعدد اندازه‌گیری شده تنها نسبت طول کل کروموزوم شماره ۷ و نسبت طول بازوی کوتاه کروموزوم شماره ۶ بودند که ژنوتیپها از نظر آنها تفاوت معنی‌داری داشتند. شرایط آب و هوایی مناطق جمع‌آوری شده این دو ژنوتیپ تقریباً مشابه و بنابراین این نتیجه دور از انتظار نیست.

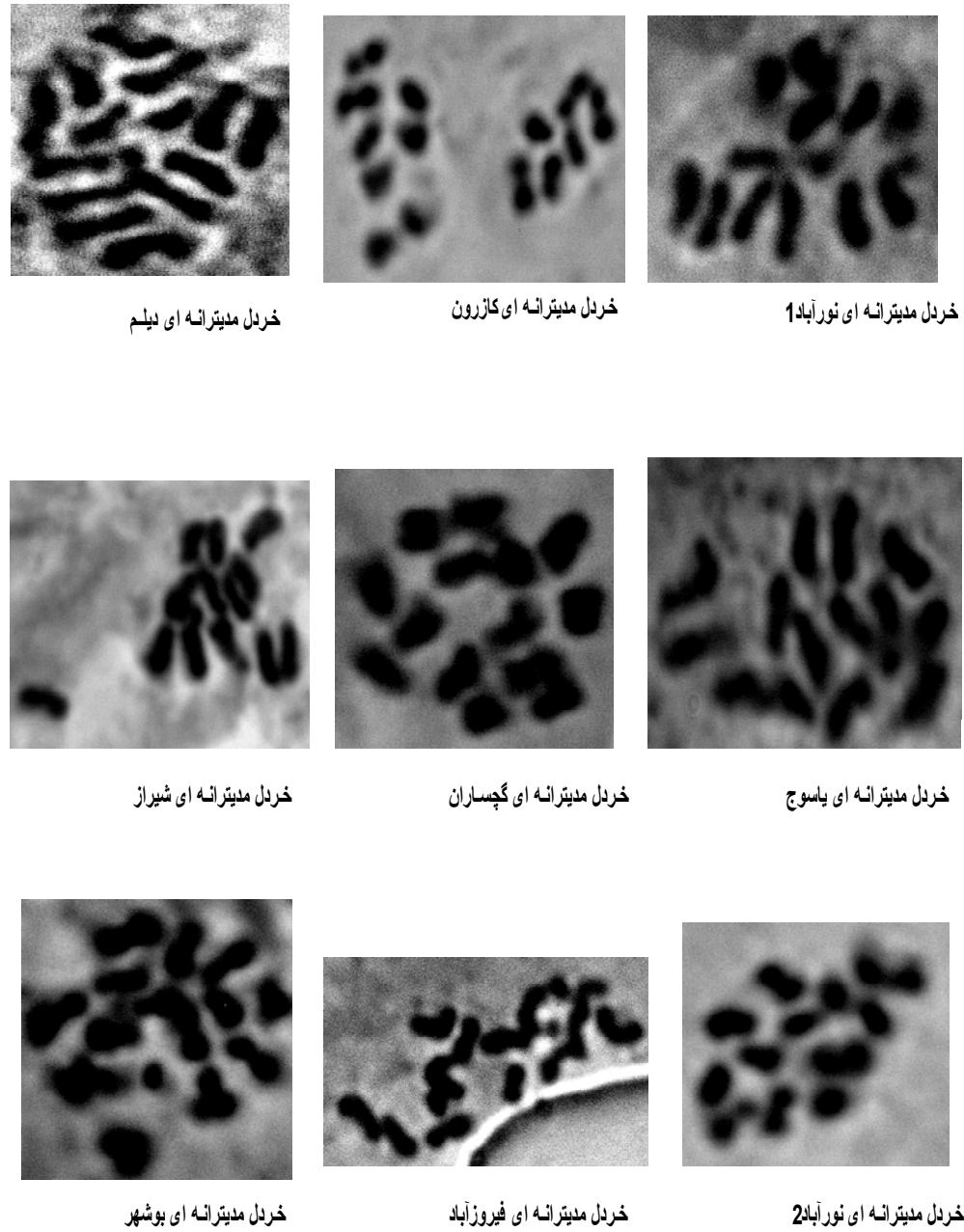
همکاران (۶) در مطالعه سیتوژنتیکی نه رقم کلزای زراعی که در ایران کشت می‌شوند تفاوت بین آنها از نظر ویژگیهای کروموزومی معنی دار گزارش نمودند. آنها همبستگی ارقام از نظر طول کل کروموزوم را معنی دار ولی از نظر طول بازوی بلند و بازوی کوتاه غیرمعنی دار بیان کردند.

در مقایسه با این مطالعات نتیجه حاصل از مطالعه حاضر تنوع کمتری در بین ارقام کلزا از نظر ویژگیهای کروموزومی نشان داد. استفاده از نسبت طول به جای طول مطلق به دلیل اینکه تحت تأثیر مرحله تقسیم قرار نمی‌گیرد نتایج واقعی‌تری ارائه می‌دهد.

شکل ۲ کروموزومهای متافازی میتوز و جدول ۲ نتیجه تحلیل واریانس ویژگیهای کروموزومی در ژنوتیپهای خردل مدیترانه‌ای را نشان می‌دهند.

تعداد کروموزومهای کلیه توده‌های جمع‌آوری شده ۲n=۱۴ بود. ژنوتیپهای مورد مطالعه از نظر خصوصیات اندازه‌گیری شده تفاوت معنی‌داری نشان ندادند به جز برای نسبت طول بازوی کوتاه کروموزوم شماره ۳. این نتیجه به وضوح نشان می‌دهد که کلیه خردلهای وحشی مورد مطالعه علی- رغم اینکه از مناطق مختلف با شرایط آب و هوایی کاملاً متفاوت جمع‌آوری شدند اما تنوع کروموزومی ندارند. این نتیجه دارای این مزیت است که می‌توان ریختی کروموزومی را به تمام خردلهای مدیترانه‌ای ایران تعیین داد. این گیاه در اکثر مناطق ایران و در مزارع مختلف به عنوان علف هرز و به صورت خودرو رشد می‌کند که خود بیانگر سازگاری فوق العاده آن می‌باشد.

مقایسه میانگین توده‌های مورد مطالعه از نظر تنها صفت معنی دار شده یعنی نسبت طول بازوی کوتاه کروموزوم شماره ۳ نشان داد که بالاترین میانگین به توده نورآباد ۱ و کمترین آن به توده گچساران اختصاص دارد.



شکل ۲- کروموزومهای میتوزی ارقام مختلف خردل مدیترانه‌ای مورد مطالعه

جدول ۲- میانگین مرباعات ویژگیهای کروموزومی اندازه‌گیری شده در توده‌های خردل مدیترانه‌ای

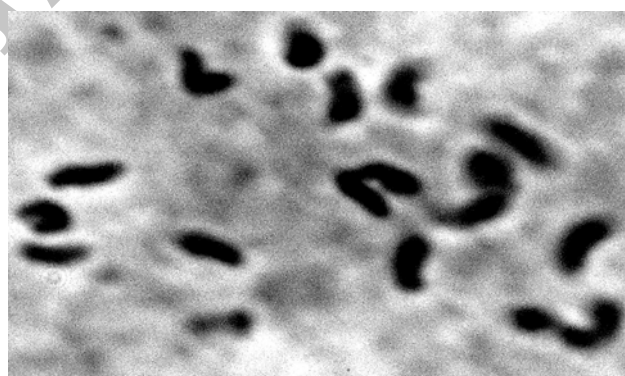
شاخص سانترومی	نسبت طول			شماره کروموزوم
	بازوی کوتاه	بازوی بلند	کل کروموزوم	
۱۲۵/۵۰۲ ns	۱/۰۱۰۰ ns	۱/۲۲۶۵ ns	۰/۹۸۱۴ ns	۱
۴۱/۷۲۹ ns	۰/۳۷۱۰ ns	۰/۳۸۹۰ ns	۰/۱۳۸۱ ns	۲
۱۰۵/۵۱۸ ns	۰/۹۲۲۴ *	۰/۳۴۵۵ ns	۰/۰۴۷۰ ns	۳
۳۸/۶۹۳ ns	۰/۲۳۷۳ ns	۰/۲۸۸۷ ns	۰/۱۰۰۹ ns	۴
۴۵/۰۵۷ ns	۰/۲۰۸۰ ns	۰/۲۲۷۷ ns	۰/۰۴۲۱ ns	۵
۱۳۱/۰۲۹ ns	۰/۶۸۳۰ ns	۰/۳۲۸۰ ns	۰/۱۷۵۰ ns	۶
۲۳/۶۲۸ ns	۰/۱۶۶۷ ns	۰/۱۷۸۳ ns	۰/۳۳۷۶ ns	۷

* به ترتیب غیر معنی دار و معنی دار در سطح احتمال پنج درصد را نشان می‌دهند.

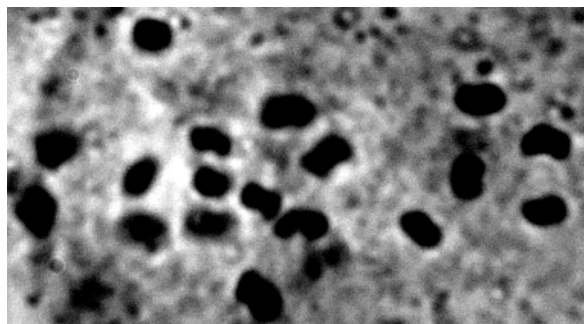
جدول ۳- میانگین مرباعات ویژگیهای کروموزومی اندازه‌گیری شده در دو توده کلم و حشی مورد مطالعه

شاخص سانترومی	نسبت طول			شماره کروموزوم
	بازوی کوتاه	بازوی بلند	کل کروموزوم	
۴/۶۸۲ ns	۱/۳۷۶۰ ns	۱/۴۰۶۰ ns	۲/۸۱۰۰ ns	۱
۳۷/۶۵۰ ns	۰/۱۴۹۶ ns	۰/۰۳۳۸ ns	۰/۱۱۰۱ ns	۲
۲۲/۵۰۴ ns	۰/۰۳۶۱ ns	۰/۳۹۵۶ ns	۰/۰۴۹۷ ns	۳
۵۱/۵۶۸ ns	۰/۳۸۹۹ ns	۰/۰۰۰۰ ns	۰/۱۱۰۴ ns	۴
۴۹/۰۲۰ ns	۰/۰۶۵۱ ns	۰/۳۸۲۶ ns	۰/۲۰۳۵ ns	۵
۹۴/۰۹۰ ns	۰/۷۹۹۱ *	۰/۰۰۳۲ ns	۰/۲۰۱۶ ns	۶
۲۰/۰۲۰ ns	۰/۰۵۲۵ ns	۰/۰۴۶۸ ns	۰/۳۸۵۸ *	۷
۷/۹۱۲ ns	۰/۲۷۱۲ ns	۰/۲۹۴۵ ns	۰/۱۶۴۴ ns	۸
۰/۶۶۶۷ ns	۰/۰۰۲۸ ns	۰/۰۵۹۸ ns	۰/۰۰۰۷ ns	۹

* به ترتیب غیر معنی دار و معنی دار در سطح احتمال پنج درصد را نشان می‌دهند.



کلم و حشی کاکان



کلم وحشی یاسووج

شکل ۳ - کروموزومهای میتوزی دو توده کلم وحشی مورد مطالعه

(۲۰) از این روش برای شناسایی هیبریدهای بین دو گونه سرده براسیکا یعنی *B. carinata***B. rapa* استفاده کردند. شیدایی و همکاران (۲۷) تنوع سیتوژنتیکی بین پنج گونه سرده *Silence* را مطالعه و تنوع وسیعی از نظر سطح پلوئیدی، TF و سایر ویژگیها گزارش کردند.

اصغری زکریا (۸) در یک بررسی دو جمعیت *squarossa* از نظر ویژگیهای کروموزومی شامل طول کل کروموزوم، طول بازوی کوتاه و بلند کروموزوم، DRL و نسبت طول کوتاهترین کروموزوم مورد مطالعه قرار داد. وی تفاوت ناچیزی بین این دو جمعیت از نظر ویژگیهای مذکور مشاهده نمود. در این گونه تعداد کروموزومهای متاستریک شش جفت و سابق متاستریک یک جفت گزارش شده است، به همین دلیل کاریوتیپ آن به وسیله اصغری زکریا (۸) متقارن و در کلاس عدم تقارنی ۱A (استبن، ۳۰) قرار گرفت.

در مطالعه دیگر چوده‌واری و جوشی (۱۱) نشان دادند که در تلاقی گونه‌های مختلف سرده براسیکا از قبیل *B. juncea* و *B. campestris* موافقیت زمانی است که گونه‌های آمفری دیپلوئید به عنوان والد ماده به کار گرفته شوند. هیبرید حاصل از اینها خصوصیات حد وسط هر دو والد را نشان دادند. آنها در مطالعه خود شباهتهای کروموزومی زیادی که منجر به تولید بای و الانتهای زیادی گشت گزارش کردند. کبیک و همکاران (۱۷) در مطالعه ای پایداری سیتوژنیکی ۵۰ دبل هاپلوئید حاصل از تلاقی بین

مقایسه میانگینها نشان داد که نسبت طول کل کروموزوم شماره هفت و نسبت طول بازوی کوتاه کروموزوم شماره شش در توده کلم وحشی یاسووج به ترتیب با میانگینها ۵/۳۶ و ۲/۵۶ تفاوت معنی داری نسبت به توده کلم وحشی کاکان با مقادیر ۴/۸۶ و ۱/۸۳ داشت. در رابطه با مطالعه کاریوتیپی این گونه به خصوص توده‌های وحشی گزارشی از ایران در دسترس نیست.

مقایسه سه گونه مورد مطالعه: چهار ویژگی A_۲, A_۱, DRL و TF از جمله موارد مهمی هستند که جهت بررسی تقارن کروموزومی در داخل و بین گونه‌های گیاهی به کار می‌روند. جدول ۴ تحلیل واریانس این ویژگیها را در سه گونه مورد مطالعه نشان می‌دهد. ارقام کلزا اعم از ارقام بهاره و پاییزه تنها از نظر A_۲ تفاوت معنی‌دار داشتند. ژنوتیپهای خردل مدیترانه‌ای نیز فقط از نظر TF تفاوت معنی‌دار نشان دادند. این در حالی است که دو ژنوتیپ کلم وحشی از نظر هیچ کدام از ویژگیهای فوق تفاوت معنی‌دار نشان ندادند.

جدول ۵ تحلیل واریانس همزمان سه گونه را نشان می‌دهد. ملاحظه می‌گردد که سه گونه فقط از نظر A_۲ تفاوت معنی‌دار داشتند. این نتیجه به خوبی شباهت کروموزومی سه گونه مورد بررسی را گوشزد می‌نماید.

از مطالعات سیتوژنیکی برای شناسایی هیبریدهای بین گونه‌ای به وفور استفاده شده است. مثلاً لیو و همکاران

در مطالعه شش گونه سرده براسیکا از ویژگیهای کروموزومی برای تعیین روابط بین آنها استفاده نمود. وی وجود کوادریوالانت و کروموزوم B را در برخی از گونه‌ها گزارش کرد.

نشان دادند که در کشت میکروسپور *B. rapa* و *B. napus* اثر مادری نقش بارزی در بازیابی و پایداری دبل هاپلوبیدهای حاصل دارد. آنها ناهنجاریهای وسیع کروموزومی در مطالعه خود مشاهده کردند. منصور نیا (۵)

جدول ۴- میانگین مرباعات ویژگیهای A₁, A₂, TF و DRL در داخل سه گونه کلزا، خردل مدیترانه‌ای و کلم وحشی

DRL	TF	A ₂	A ₁	نوع گونه
۰/۱۵۱۴ ns	۶۴/۷۴۷ ns	۰/۰۰۲۶*	۰/۰۰۶۱ ns	کلزا
۲/۱۲۰ ns	۲۱۸/۷۹۷ *	۰/۰۰۴۲ ns	۰/۰۱۹۵ ns	خردل مدیترانه‌ای
۲/۷۲۱۳ ns	۵۸/۰۹۵۰ ns	۰/۰۱۲۲ ns	۰/۰۰۶۰ ns	کلم وحشی

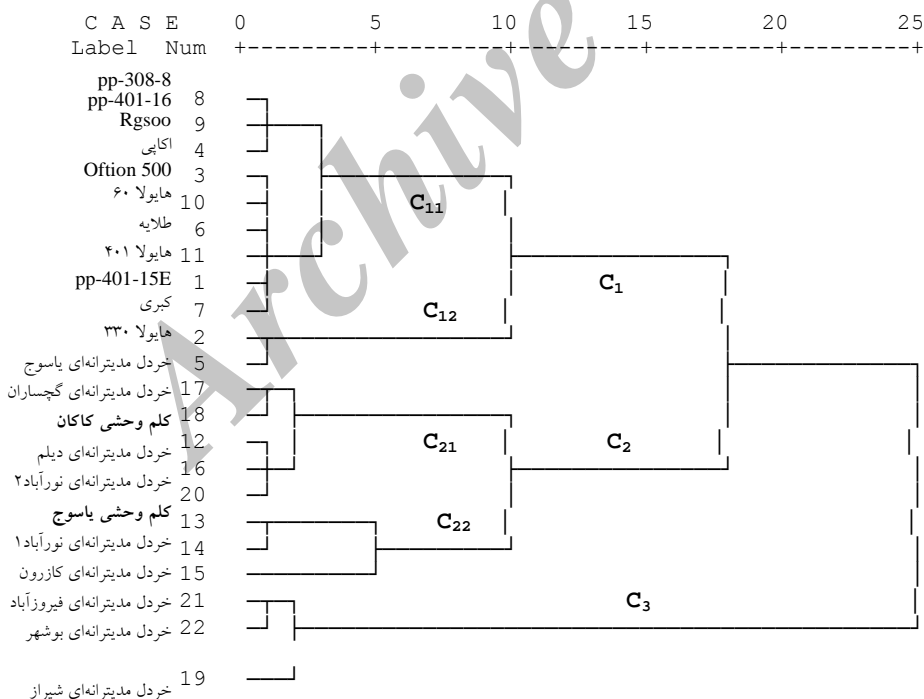
* به ترتیب غیر معنی دار و معنی دار در سطح احتمال پنج درصد را نشان می‌دهند.

جدول ۵- میانگین مرباعات ویژگیهای A₁, A₂, TF و DRL در تجزیه همزمان سه گونه مورد مطالعه

DRL	TF	A ₂	A ₁	منبع تغییر
۰/۴۴۶۹ ns	۱۸/۱۵۹ ns	۰/۰۰۶۷*	۰/۰۰۰۸ ns	گونه

* به ترتیب غیر معنی دار و معنی دار در سطح احتمال پنج درصد را نشان می‌دهند.

فاصله تغییر یافته خوشها



شکل ۴- دندروگرام حاصل از تجزیه خوشها (به روش UPGMA) زنوتیپهای مورد بررسی در سه گونه کلزا، خردل مدیترانه‌ای و کلم وحشی بر اساس ویژگیهای کروموزومی

اما در این مطالعه که سه گونه مختلف بررسی شدند هدف اصلی از تجزیه خوشهای کاربرد دیگر یعنی یافتن ژنوتیپهایی از یک گونه که با ژنوتیپ یا ژنوتیپهای گونه دیگر شباهت کروموزومی زیادتری داشته باشند است. در این صورت می‌توان با تلاقي دو گونه نزدیک ژنهای مفید از یک گونه به گونه دیگر منتقل نمود. ژنوتیپهای خردل مدیترانه‌ای و کلم وحشی در یک گروه قرار گرفتند بنابراین تلاقي‌پذیری آنها بسیار زیاد خواهد بود. به علاوه ارقام کلزا موجود در زیر گروه C₁₂ یعنی کبری و هایولا ۳۳۰ می‌توانند با ارقام خردل مدیترانه‌ای و کلم وحشی موجود در گروه دوم به خصوص در زیر گروه C₂₁ تلاقي یابند.

استفاده از تجزیه خوشهای در گروه بندی ژنوتیپها و رده بندی گیاهی امری متدالوی است که در اینجا به تعدادی از گزارش‌های اشاره می‌شود. جنسون و همکاران (۱۶) ۹۳ ژنوتیپ ویت گراس که از نظر سطوح پلوئیدی متفاوت بودند بر اساس ویژگیهای کروموزومی و به روش UPGMA گروه بندی نمودند. ایون و همکاران (۱۵) نه ژنوتیپ سرده Apiaceae را به روش UPGMA و بر اساس مطالعه کاریوتیبی به چهار گروه تقسیم نمودند. شیدایی و سادات شبستری (۲۶) با مطالعه نه جمعیت فستوکای ایرانی و به کارگیری شاخصهای عدم تقارن درون و بین گونه‌ای و تجزیه خوشهای به روش UPGMA جوامع مورد مطالعه به سه گروه اصلی تقسیم نمودند. علیشاه و همکاران (۷) با استفاده از ویژگیهای کروموزومی از جمله DRL و L/S به روش UPGMA توده‌های برمی پنبه ایرانی را گروه بندی نمود.

هیجرازی (۱۴) با مطالعه سیتوژنتیکی و مولکولی دو سرده براسیکا و سیناپس (خردلها) نتیجه گرفتند که هر دوی اینها دارای یک جد مشترک هستند. میرزایی ندوشن (۶) از ویژگیهای کروموزومی برای تعیین روابط بین صفات در نه رقم کلزا استفاده کرد. وی از طریق تجزیه خوشهای ژنوتیپها را به پنج گروه تقسیم نمود. حجازی و ضیایی

گروه بندی ژنوتیپها: تجزیه خوشهای شاید یکی از مهم ترین روشها برای گروه بندی و تعیین میزان قربات گونه‌های گیاهی و حیوانات باشد. شکل ۴ دندروگرام حاصل از تجزیه خوشهای ژنوتیپها به روش UPGMA را نشان می‌دهد. ملاحظه می‌گردد که ژنوتیپها در سه گروه اصلی قرار گرفتند. در گروه یک (C₁) فقط ژنوتیپهای کلزا قرار گرفتند. این گروه خود به دو زیر گروه C₁₁ و C₁₂ تقسیم شده که در C₁₂ تنها دو ژنوتیپ کبری و ۵۰۰ Option قرار گرفتند و سایر ژنوتیپهای کلزا در زیر گروه C₁₁ واقع شدند. گروه دوم (C₂) شامل دو ژنوتیپ کلم وحشی و شش ژنوتیپ خردل مدیترانه‌ای بود. این نتیجه حاکی از شباهت کروموزومی خیلی زیاد بین این دو گونه وحشی است. این گروه خود به دو زیر گروه C₂₁ و C₂₂ تقسیم گردیده که سه ژنوتیپ کلم وحشی یاسوج، خردل C₂₁ مدیترانه‌ای نورآباد ۱ و خردل کازرون و زیر گروه ژنوتیپهای خردل مدیترانه‌ای یاسوج، خردل مدیترانه‌ای گچساران، کلم وحشی کاکان، خردل مدیترانه‌ای دیلم و خردل مدیترانه‌ای نورآباد ۲ در خود جای دادند. در گروه سوم (C₃) تنها سه ژنوتیپ خردل مدیترانه‌ای شامل خردل فیروزآباد، خردل بوشهر و خردل شیراز قرار گرفتند.

نتایج حاصل از جدول ۵ و تجزیه خوشهای شایهای کروموزومی بین گونه‌های مورد مطالعه را اثبات می‌کنند. معمولاً یکی از اهداف تجزیه خوشهای و گروه بندی انتخاب والدین برای دورگه‌گیری با اهداف مشخص در اصلاح گیاه و دام است. در صورتی که کلیه ژنوتیپها از یک گونه مشخص باشند، ارقام با فاصله ژنتیکی زیادتر برای دورگه‌گیری انتخاب می‌شوند. بنابراین در گروه اول که ارقام کلزا قرار گرفتند بهترین ارقام برای تلاقي داخل گونه‌ای ارقام ۳۰۸-pp و هایولا ۳۰۰ می‌باشند. در گروه دوم تلاقي بین خردل مدیترانه‌ای یاسوج و خردل مدیترانه‌ای کازرون بهترین نتیجه را خواهد داد.

تشکر و قدردانی

این پژوهش با حمایت معاونت محترم پژوهشی و فناوری دانشگاه یاسوج از طریق طرح پژوهشی شماره ۱۲۶۵ صورت پذیرفت که بدین وسیله قدردانی می‌گردد. از سرکار خانم مهندس حکیمه کرمی که در طول اجرای طرح همکاری صمیمانه داشتند نهایت تشکر و سپاسگزاری بعمل می‌آید.

نسب (۲) با مطالعه کاریولوژیکی ۱۹ جمعیت تترابلوئید اسپرس تنوع وسیعی را گزارش نمودند. این دو محقق در مطالعه دیگری (۳) بر روی ۱۹ ژنتیپ شبدر تعداد کروموزومهای پایه را در ژنتیپهای مختلف متغارت گزارش کردند. به علاوه ژنتیپهای مورد مطالعه را از نظر تکاملی در سه گروه قرار دادند.

شیدایی و همکاران (۲۵) بر اساس ویژگیهای کروموزومی در تقسیم میوز ۵۰ رقم کلزا را از طریق تجزیه خوشای و به روش UPGMA به شش گروه اصلی تقسیک نمودند.

منابع

- ۱- امیری اوغان ح.، مقدم م.، داوری م. و داوری ج. ۱۳۸۳. نحوه عمل ژن و وراثت پذیری شاخص‌های مقاومت به تش خشکی در کلزا. *مجله علوم کشاورزی ایران*, ۸۱-۷۳: ۳۵.
- ۲- حجازی س. م. ح. و ضیایی نسب. ۱۳۸۸. بررسی کاریولوژیکی بعضی از جمعیتهای گونه‌های تترابلوئید جنس اسپرس موجود در بانک ژن منابع طبیعی ایران. *مجله زیست‌شناسی ایران*, ۳۲۱-۳۳۲: ۲۲(۲).
- ۳- حجازی س. م. ح. و ضیایی نسب. ۱۳۸۵. بررسی کاریولوژیکی برخی از گونه‌های جنس شبدر موجود در بانک ژن منابع طبیعی ایران. *مجله زیست‌شناسی ایران*, ۳۱۳-۳۱۹: ۱۹.
- 4- Mirezaii N, Doshen H, Hajighi M, Shidaii M, Nadjahi M, and Ahmadi H. 2007. Infragenomic diversity and geographical adaptability of diploid cotton species revealed by cytogenetic studies. *Afr J. Biotech.* 6: 1387-1392.
- 5- Asghari-Zakaria R. 2007. Karyological studies in two natural population of *Boissiera squarossa*. *Int. J. Agric. Biol.* 9: 779-781.
- 6- Catcheside D. G. 1934. The chromosomal relationship in swede and turnip group of *Brassica*. *Ann. Bot.* 48: 601-633.
- 7- Alishah O., Ahmadikhah A. and Nasrollanejad S. 2007. Infragenomic diversity and geographical adaptability of diploid cotton species revealed by cytogenetic studies. *Afr J. Biotech.* 6: 1387-1392.
- 8- Frost H. B., Lesley M. M. and Locke W. F. 1960. Cytogenetics of a trisomic of *Matthiola incana* involving ring chromosome and somatic instability of singleness of flowers and shape of leaves. *Calif. Univ. pubs. Agr. Sci.* 1083-1099.
- 9- Hijazy H. Y. 2005. Cytogenetic and molecular reevaluation of the relationships of species belonging to the two genera *Brassica* and *sinapis*. *Cytologia* 70: 447-454.
- 10- Iovene M., Grzebelus E., Carputo D., Jiang J. and Simon P.W. 2008. Major cytogenetic landmarks and karyotype analysis in *Daucus carota* and other *apiaceae*. *Am J. Bot.* 95: 793-804.
- 11- Jensen K.B., Larson S.R., Waldron B.L. and Asay K.H. 2005. Cytogenetic and molecular characterization of hybrids between 6x, 4x, and 4x9
- 12- Choudhary B. R. and Joshi P. 1999. Interspecific hybridization in *Brassica*. *10th International Rapeseed Congress*, Canberra, Australia.
- 13- Crouch J.H., Lewis B.G. and Mithen R.F. 1994. The effect of a genome substitution on the resistance of *Brassica napus* to infection by *Leptosphaeria maculans*. *Plant Breed.* 112: 265-278.
- 14- Chevre A., Eber F., Baranger A., Kerlan M.C., Barret P., Festoc G., Vallee P., and Renard M. 1996. Interspecific gene flow as a component of risk assessment for transgenic *Brassicas*. *Acta Hort* 407:169-179.
- 15- Asghari-Zakaria R. 2007. Karyological studies in two natural populations of *Boissiera squarossa*. *Int. J. Agric. Biol.* 9: 779-781.
- 16- Catcheside D. G. 1934. The chromosomal relationship in swede and turnip group of *Brassica*. *Ann. Bot.* 48: 601-633.
- 17- Frost H. B., Lesley M. M. and Locke W. F. 1960. Cytogenetics of a trisomic of *Matthiola incana* involving ring chromosome and somatic instability of singleness of flowers and shape of leaves. *Calif. Univ. pubs. Agr. Sci.* 1083-1099.
- 18- Hijazy H. Y. 2005. Cytogenetic and molecular reevaluation of the relationships of species belonging to the two genera *Brassica* and *sinapis*. *Cytologia* 70: 447-454.
- 19- Iovene M., Grzebelus E., Carputo D., Jiang J. and Simon P.W. 2008. Major cytogenetic landmarks and karyotype analysis in *Daucus carota* and other *apiaceae*. *Am J. Bot.* 95: 793-804.
- 20- Jensen K.B., Larson S.R., Waldron B.L. and Asay K.H. 2005. Cytogenetic and molecular characterization of hybrids between 6x, 4x, and 4x9

- 2x ploidy levels in crested wheatgrass. *Crop Sci.* 46: 105-112.
- 17- Kabik, T. J., G. P. Hawkins and G. R. Stringam. 1999. Cytological stability of doubled haploid lines derived from interspecific crosses between *Brassica napus* L. and *B. rapa* L. 10th International Rapeseed Congress, Canberra, Australia.
- 18- Karpechenko G.D. 1924. Hybrids of *Raphanus sativus* L. x *Brassica oleracea* L. *J. Genetics* 14: 373-396.
- 19- Karpechenko G.D. 1927. polyploid Hybrids of *Raphanus sativus* L. x *Brassica oleracea* L. *Bull Appl. Bot. Gen. Pt. Breed. Genetics* 17: 305-410.
- 20- Liu J., Wang H., Yu L., Li D. and Li M. 2009. Morphology and cytology of flower chimeras in hybrids of *Brassica carinata* x *B. rapa*. *Afr J. Biotech.* 8: 801-806.
- 21- Morinaga T. 1933. Interspecific hybridization in *Brassica* V. The cytology of F1 hybrid of *B. carinata* and *B. alboglabra*. *Japanese J. Bot.* 6: 467-475.
- 22- Morinaga, T. 1934. Interspecific hybridization in Brassica. VI. The cytology of F1 hybrids of *B.juncea* and *B.nigra*. *Cytologia* 6: 62-67.
- 23- Prakash S. and Chopra V.L. 2004. Eighty years of *Brassica* cytogenetics. <http://regional.org.au/au/gcirc/4/54.htm?print=1>.
- 24- Ramsey A.D. and Ellis P.R. 1994. Resistance in wild *Brassica* to the cabbage whitefly, *Aleyrodes proletella*. *Proceedings of the Ninth Crucifer Genetics Workshop. Acta Horticulturae* 407.
- 25- Sheidai M., Noormohamadi Z. and Sotodeh M. 2006. Cytogenetic variability in several canola cultivars. *Caryologia* 59: 267-276.
- 26- Sheidai M. and Sadat Bagheri Shbestarei E. 2007. Cytotaxonomy of some *Festuca* species and populations in Iran. *Acta Bot. croat.* 66: 143-151.
- 27- Sheidai M., Nikoo M. and Gholipour A. 2008. Cytogenetic variability and new chromosome number reports in *Silene* L. species (Sect. Lasiostemones, Caryophyllaceae). *Acta Biol Szeged* 52: 313-319.
- 28- Sikka S.M. 1940. Cytogenetica of *Brassica* hybrids and species. *J. Genet.* 40 : 441-474.
- 29- Stebbins G.L. 1971. Chromosomal evolution in higher plants. Addison-wesley. London H.K.
- 30-Tuncok Y., Kozan O., Cavder G., Guven H. and Fowler J. 1995. *Urgina martima* toxicity. *J. Toxicol Clin Toxicol* 33: 83-86.
- 31- U N. 1935. Genomic analysis in *Brassica* with special reference to the experimental formation of *B. napus* and peculiar mode of fertilization. *Japanese Journal of Botany* 7: 389-452.
- 32- Ze-q L., peng L., Song-dong Z., Whi-liang X. and Hou-fen. 1999. A study on karyotype and meiosis of *Mathiola incana*, an oil species for peculiar uses. *Chines J. Oil Crop Sci.* 4: 421-450.

Cytogenetical evaluation of canola cultivars and two wild species of *Brassica*

Dehdari A.

Plant Breeding Dept., Agriculture Faculty, Yasouj University, Yasouj, I.R. of Iran

Abstract

Identification and evaluation of intrageneric *Brassica* species will be useful to identified valuable genes and traits and finally transfere of them into cultivated varieties. Cytogenetical methods such as chromosomal staining and banding are very important tools to use in different science branches including biology, plant breeding, animal breeding and biotechnology. In order to evaluate of cytogenetical characteristics of canola, wild hoary mustard and wild cabbage this study was conducted genetic lab. of Yasouj university. The cytogenetical results revealed high intraspecific similarity among genotypes of all three studied species. Different spring and winter canola cultivars showed no significant for total relative length of chromosomes, and for most of other measured chromosomal characters. Hoary mustard genotypes showed no significant differences for all chromosomal characters except for relative length of short arm of chromosome 3. This result clearly showed less cytogenetical variation among hoary mustard genotypes collected from different part of Iran. Also two wild cabbage genotypes indicated significant differences only for relative total length of chromosome 7 and for relative length of short arm of chromosome 6. The results of analysis variances and cluster analysis for intra-chromosomal symmetry index (A_1), inter-chromosomal symmetry index (A_2), total form percentage (TF), differences between relative length of the longest and the shortest chromosomes (DRL) and somatic chromosomal number revealed interspecific similarity, indicating crossability among selective genotypes. Sowing date and species type had high effect on flowering date. So, sowing date adjusment could be very important factor to synchronize flowring date.

Keywords: *Brassica*, Cytogenetical diversity, Interspecific variation.