

## ارزیابی مقدماتی ژنتیپ‌های گلرنگ (*Carthamus tinctorius* L.) نسبت به بیماری بوته‌میری فوزاریومی

بهرام شریف نبی<sup>۱</sup> و قدرت‌الله سعیدی<sup>۲</sup>

### چکیده

بوته‌میری گلرنگ یکی از مهم‌ترین بیماری‌های گلرنگ در منطقه اصفهان است. هدف از این بررسی شناخت عامل بیماری زای بوته میری در منطقه اصفهان و ارزیابی مقدماتی مقاومت نسبی ژنتیپ‌های مختلف گلرنگ به این بیماری بود. در این پژوهش با نمونه برداری از بوته‌های آلووده از مزارع گلرنگ در منطقه اصفهان، گونه‌های مختلف فوزاریوم جداسازی شده و برای اثبات بیماری زایی جدایه‌های قارچ، از دو روش آزمایشگاهی و گلخانه‌ای استفاده شد. در ضمن، ۰۶ ژنتیپ گلرنگ شامل لاین‌های اصلاحی انتخاب شده از توده‌های بومی مختلف و ژنتیپ‌های خارجی به منظور بررسی عکس العمل آنها به بیماری در یک طرح بلوك کامل تصادفی با سه تکرار در شرایط گلخانه مورد ارزیابی قرار گرفتند. آلدگی مصنوعی بوته‌ها از طریق تزریق سوسپانسیون اسپور قارچ عامل بیماری با غلظت ۱۰<sup>۵</sup> اسپور در هر میلی‌لیتر سوسپانسیون در قسمت پائین طوقه و در مرحله طویل شدن بوته‌ها (۸ هفته بعد از کاشت) انجام گردید و طول منطقه نکروزه شدن در طوقه گیاه و درصد مرگ و میر مورد اندازه‌گیری قرار گرفت.

نتایج آزمایش نشان داد که عامل بیماری بوته میری گلرنگ در منطقه اصفهان قارچ *Fusarium solani* بود و تفاوت معنی‌داری بین ژنتیپ‌ها از لحاظ عکس العمل به بیماری وجود داشت. مقاوم‌ترین و حساس‌ترین ژنتیپ به ترتیب لاین‌های اصلاحی IUTE14310 و IUTC121 با میانگین نکروزه شدن ۹/۶۷ و ۲۸/۲۳ میلی‌متر و میزان مرگ و میر ۳۲ و ۷۰٪ بودند. براساس میانگین نکروزه شدن و درصد مرگ و میر، ژنتیپ‌ها به صورت معنی‌داری به ۵ گروه مشخص شامل مقاوم (۷ ژنتیپ)، نسبتاً مقاوم (۱۹ ژنتیپ)، متحمل (۲۹ ژنتیپ)، نسبتاً حساس (۳ ژنتیپ) و حساس (۲ ژنتیپ) گروه‌بندی شدند. واریته‌های تجاری خارجی شامل *Saffire* و *AC Stirling* در گروه متتحمل و *AC Sunset* در گروه نسبتاً مقاوم قرار داشتند. توده بومی کوسه که در منطقه اصفهان به طور وسیع کشت می‌گردد، جزء گروه ژنتیپی حساس بود. ضرایب تنوع ژنتیپی (۲۳/۸۵٪) و ژنتیکی (۱۸/۳۲٪) و وراثت پذیری عمومی نسبتاً بالا (۵۹٪) برای نکروزه شدن و همچنین ضرایب تنوع ژنتیپی (۲۵٪) و ژنتیکی (۲۱٪) و وراثت پذیری عمومی بالا (۷۳٪) برای میزان مرگ و میر نشان داد که تنوع ژنتیکی کافی برای مقاومت به بیماری وجود دارد و انتخاب برای ژنتیپ‌های مقاوم به بیماری پوسیدگی ریشه فوزاریومی می‌تواند مؤثر باشد.

**واژه‌های کلیدی:** گلرنگ، بوته‌میری فوزاریومی، تحمل نسبی، ژنتیپ

۱. استادیار گیاه‌پزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان

۲. استادیار زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان

## مقدمه

نسبت به بیماری پوسیدگی‌های ریشه و یا بیماری‌های قارچی برگ که در اثر افزایش رطوبت و آبیاری زیاد گسترش می‌یابند، بسیار حساس است. بیماری‌های پوسیدگی ریشه می‌تواند در کشت آبی گلرنگ خصوصاً مناطقی که از روش آبیاری غرقابی استفاده می‌نمایند، یک تهدید جدی محسوب شود (۸ و ۱۴) و وقوع و شدت آن با تنش‌های آبی افزایش می‌یابد. خسارت ناشی از بیماری بوته میری گلرنگ در منطقه حدود ۱۰٪ و یا بیشتر برآورد شده است (۳). در کشورهای دیگر میزان خسارت کمتر و حدود ۳٪ گزارش گردیده است (۱۴). یکی از مؤثرترین روش‌های کنترل بیماری و کاهش خسارت آن، استفاده از ارقام مقاوم به بیماری می‌باشد.

ارزیابی ژنتیک‌های گلرنگ برای مقاومت به بیماری‌ها (۵ و ۹) از جمله پوسیدگی ریشه ناشی از فیتوفتراء (۵) مورد توجه محققین بوده است، به طوری که در بررسی‌های انجام شده بعضی از ژنتیک‌های ایرانی به عنوان لاین‌های مقاوم به بیماری پوسیدگی ریشه گزارش شده‌اند (۵). هم‌چنین برخی از لاین‌های مقاوم به بیماری پژمردگی فوزاریومی از خاورمیانه انتخاب و به عنوان منبع مقاومت در برنامه‌های بهداشتی برای تولید ارقام مقاوم مورد استفاده قرار گرفته‌اند (۹). ژن‌های تولید ارقام مقاوم به عنوان اهواز به عنوان عوامل بیماری بوته میری فوزاریومی در ذخایر ژنتیکی گلرنگ موجود بوده و در تولید ارقام مقاوم تجاری نیز استفاده شده است (۱۴).

با توجه به اهمیت و سازگاری گیاه گلرنگ به شرایط گرم و خشک منطقه اصفهان، توسعه روز افزون سطح کشت این محصول در استان وجود بیماری بوته میری و خسارت ناشی از آن، انجام این پژوهش ضروری به نظر رسید و بنابراین هدف از این بررسی شناسایی عامل بیماری گلرنگ در منطقه اصفهان و ارزیابی مقدماتی مقاومت نسبی ژنتیک‌های مختلف به بیماری بوته میری فوزاریومی بود.

## مواد و روش‌ها

### ۱. نمونه برداری

در بهار و تابستان ۱۳۸۰ از مزارع مختلف گلرنگ منطقه اصفهان بازدید و نمونه‌هایی از بوته‌های مشکوک به بیماری

گلرنگ (*Carthamus tinctorius* L.) یکی از گیاهان دانه روغنی چند منظوره است که دانه آن دارای ۴۵-۲۵٪ روغن و ۲۴-۱۲٪ پروتئین می‌باشد. علاوه بر تولید روغن، کنجاله آن نیز نقش اساسی در جیره غذایی دام دارد. هم‌چنین رنگریزه‌های موجود در گل‌های آن دارای ارزش اقتصادی نسبتاً بالایی است. منشاء چغرافیایی و مراکز تنوع ژنتیکی گلرنگ را نواحی مدیترانه‌ای و منطقه خاورمیانه و حتی ایران می‌دانند (۸ و ۱۰). در مقایسه با سایر گیاهان دانه روغنی، این گیاه به لحاظ سازگاری بالا با شرایط محیطی منطقه، مقاومت به خشکی و نیاز آبی کمتر آن (۱۴) برای تأمین روغن خوراکی مورد نیاز کشور از اهمیت ویژه‌ای برخوردار می‌باشد. در سال‌های اخیر کشت گلرنگ در منطقه اصفهان به‌طور چشم‌گیر گسترش یافته است. متأسفانه گلرنگ در منطقه اصفهان به بیماری بوته میری حساس بوده ولی عامل یا عوامل آن در این منطقه دقیقاً مشخص نمی‌باشد. در کرج برای نخستین بار عامل بوته میری گلرنگ روی واریته فریبو، قارچ *Phytophthora drechslerii* گزارش شده است (۱). ارشاد (۲) قارچ‌های *Rhizoctonia solani* و *Fusarium oxysporum* را از دزفول و رامین اهواز به عنوان عوامل بیماری بوته میری گلرنگ معرفی نمود. در کشورهای دیگر نیز گونه‌های مختلف از جنس *Phytophthora sclerotiorum* به عنوان عامل بوته میری گلرنگ ذکر شده است (۶). علی‌رغم این که در ایران عوامل بیماری بوته میری گلرنگ گونه‌های مختلف *Phytophthora*, *Fusarium*, *Rhizoctonia solani*, *Pythium ultimum* و *Fusarium solani* گزارش شده است (۲ و ۴)، ولی بررسی و تحقیقات چندانی در زمینه این بیماری صورت نگرفته و فقط یک فرم اختصاصی از *F. solani* روی گلرنگ معرفی شده است (۴).

تنش‌های زنده از جمله بیماری‌ها می‌توانند تولید محصولات گیاهی از جمله گلرنگ را محدود و یا کاهش دهند. گلرنگ

آزمایش، در تشتک پتری قرار داده شد و تشتک‌های پتری در دمای ۲۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۲۰ ساعت نگهداری شدند. جدایه‌های بیماری‌زا پس از ۲۴ ساعت در ناحیه طوقه و ریشه گیاهچه ایجاد تغییر رنگ نمودند و جدایه‌های غیر بیماری‌زا قادر به ایجاد تغییر رنگ و پوسیدگی روی طوقه و ریشه نبودند. بنابراین از بافت‌های تغییر رنگ داده مجدداً تکه‌ای به محیط کشت PDA منتقل گردید. در این آزمایش دو نوع قارچ ساپروفتی *Aspergillus* و *Penicillium* و محیط کشت بدون جدایه قارچ به عنوان شاهد در نظر گرفته شد.

#### ب) در شرایط گلخانه‌ای

بدین منظور از روش سینگلتون و همکاران (۱۲) استفاده شد. در گلدان‌های حاوی خاک سترون ۱۰ عدد بذر ضد عفونی شده گلنگ کاشته شد و در مرحله ۴ برگی در هر گلدان تعداد ۵ گیاهچه نگهداری و بقیه حذف گردید. برای هر جدایه قارچ ۳ گلدان (تکرار) در نظر گرفته شد و جدایه‌ها نخست روی گانه‌های گندم ضد عفونی شده پرورش داده شدند و ۳ عدد بذر گندم به عنوان مایه قارچ در نزدیکی طوقه هر گیاهچه قرار داده شد. در ضمن ۳ گلدان نیز بدون تلقیح مایه قارچ به عنوان شاهد در نظر گرفته شد. پس از یک هفته عکس‌العمل گیاهچه‌ها مورد بررسی قرار گرفت. جدایه‌های بیماری‌زا قادر به ایجاد مرگ گیاهچه در گیاهچه‌های مایه‌زنی شده بودند. از هر تیمار گیاهچه‌ای آلوهه به آزمایشگاه منتقل و از حد فاصل بافت سالم و آلوهه نمونه‌ها، قطعه‌ای جداسازی و روی محیط کشت PDA قرار گرفت و قارچ رشد یافته شناسایی گردید.

#### شناسایی عامل بیماری‌زا

به منظور شناسایی جدایه‌های بیماری‌زا فوزاریوم از محیط‌های کشت اختصاصی برگ میخک آگار و کلوروپیتاسم-آگار استفاده گردید و خصوصیات ماکروسکوپی مانند رنگ و نوع رشد کلنسی، خصوصیات میکروسکوپی مانند اندازه ماکروکنیدی، میکروکنیدی، کلامیدوسپور، نوع فیالید، حضور یا عدم حضور زنجیره میکروکنیدی و سرهای دروغین (False heads)، حضور

به صورت تصادفی انتخاب و به طور جداگانه در پاکت‌هایی قرار داده شد و پس از ثبت مشخصات لازم به آزمایشگاه منتقل شدند.

#### ۲. جداسازی و خالص‌سازی عامل بیماری‌زا

به منظور جداسازی عامل بیماری‌زا، ریشه و طوقه بوته‌های آلوهه به قطعات کوچک ۳-۵ میلی‌متری تقسیم گردید و پس از ضد عفونی با محلول هیپوکلرایت سدیم ۰/۵ درصد به مدت ۵ دقیقه و چندین بار آب‌شویی با آب مقطر سترون روی محیط کشت سیب‌زمینی - دکستروز - آگار (PDA) و محیط کشت آرد ذرت آگار (CMA) حاوی دلواسید (۱۰ قسمت در میلیون پیماریسین)، آمپی سیلین (۲۵۰ قسمت در میلیون)، ریفامپسین (۱۰ قسمت در میلیون)، PCNB (۱۰۰ قسمت در میلیون) و بنومیل (۲۰ قسمت در میلیون) کشت گردید. تشتک‌های پتری در انکوباتور ۲۵ درجه سانتی‌گراد نگهداری و پس از گذشت ۳-۴ روز، جدا شده‌ها برای شناسایی به محیط‌های کشت اختصاصی منتقل گردیدند. پس از رشد قارچ، قسمتی از میسلیوم به تشتک پتری حاوی محیط کشت برگ میخک - آگار (CLA) منتقل و به مدت ۳-۴ روز در انکوباتور ۲۵ درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند. برای خالص‌سازی جدایه‌ها از روش تک اسپور نمودن روی محیط کشت آب - آگار (WA) استفاده شد.

#### ۳. آزمون بیماری‌زا

##### الف) در شرایط آزمایشگاهی

برای اثبات بیماری‌زا از روش یانگ (۱۵) استفاده شد. از هر جدایه یک حلقه ۵ میلی‌متری روی محیط کشت PDA قرار گرفت و تشتک‌های پتری در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد قرار گرفتند تا جدایه‌ها به قطر حدود ۴ سانتی‌متر رشد نمایند. تعدادی بذر گلنگ رقم کوسه ابتدا با هیپوکلرایت سدیم ۰/۵ درصد به مدت ۵ دقیقه ضد عفونی و پس از آب‌شویی با آب مقطر سترون در دمای ۲۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳ روز نگهداری شدند تا جوانه‌زنی نمایند. پس از جوانه‌زنی بذر تعداد ۱۲ بذر جوانه‌زده در اطراف پرگنه هر جدایه مورد

تفاوت‌های معنی‌دار بین گروه‌ها، گروه‌های ژنوتیپی به عنوان تیمار در یک طرح کاملاً تصادفی نامتعادل مورد تجزیه آماری و مقایسه میانگین قرار گرفتند.

با عدم حضور کلامیدوسپورها مورد بررسی قرار گرفت. از کلیدهای شناسایی نلسون و همکاران (۱۱) و گرلاخ و نیر نبرگ (۷) برای شناسایی گونه استفاده شد.

## نتایج و بحث

از بوته‌های آلوده گلنگ صرفاً گونه‌های مختلف قارچ فوزاریوم جداسازی گردید. در این پژوهش هیچ گونه قارچی از سایر جنس‌ها بخصوص گونه‌های *Phytophthora* که احتمال وجود آن داده شده بود، جداسازی نگردید. در آزمون بیماری‌زایی در شرایط آزمایشگاه و گلخانه تنها گونه *F. solani* قادر به ایجاد آلودگی روی گلنگ بود و سایر قارچ‌های ساپروفیت، با توجه به هدف از انجام پژوهش مورد شناسایی قرار نگرفتند. بوته‌های آلوده در مزرعه، نخست تغییر رنگ داده و متمایل به زرد رنگ شد و در نهایت این بوته‌ها خشک و از بین می‌رونند. پوسیدگی ریشه‌ها از نوع خشک و بوته‌های آلوده به راحتی از خاک خارج نمی‌شوند (شکل ۱). عامل بیماری‌زا در تمام مراحل رشد گیاه می‌تواند گلنگ را مورد حمله قرار دهد، به طوری که بوته‌های مسن و مراحل انتهایی رشد بوته‌ها نیز از جمله عامل بیماری‌زا مصون نمی‌مانند. بیشترین خسارت ناشی از عوامل بیماری‌زا خاکزی گلنگ هنگامی اتفاق می‌افتد که شرایط رطوبتی خاک تغییر نموده و گیاهان در شرایط تنش رطوبتی نسبت به عوامل بیماری‌زا خاکزی حساس‌تر می‌شوند (۸).

۲۰ جدایه مختلف *Fusarium* از بوته‌های آلوده گلنگ از منطقه اصفهان برای انجام آزمون بیماری‌زایی در شرایط آزمایشگاه و گلخانه به کار برده شدند و از بین آنها فقط پنج جدایه بیماری‌زا بودند و براساس مشخصات مرفو‌لژیک متعلق به *F. solani* تشخیص داده شدند و سایر جدایه‌ها غیربیماری‌زا بودند. جدایه با بیماری‌زایی شدیدتر به عنوان نماینده *F. solani* برای ارزیابی مقدماتی مقاومت ژنوتیپ‌های مختلف استفاده شد.

نتایج این بررسی نشان داد که در ژنوتیپ‌های حساس به بیماری، لکه‌های نکروزه در محل آلودگی مصنوعی سریع‌تر به

## ارزیابی مقدماتی ژنوتیپ‌ها

در این بررسی تعداد ۶۰ ژنوتیپ مختلف گلنگ از جمله لاین‌های اصلاحی داخلی و ژنوتیپ‌های خارجی که شامل سه واریته اصلاح شده تجاری AC Sunset، AC Stirling و Saffire نیز بودند برای واکنش به بیماری پوسیدگی فوزاریومی گلنگ مورد ارزیابی قرار گرفتند. لاین‌های اصلاحی داخلی قبل از توده‌های بومی مختلف استان‌های اصفهان، خراسان، آذربایجان، کردستان و مرکزی تهیه شده بودند. در ضمن از واریته کوسه که در منطقه به طور وسیع کشت می‌گردد، به عنوان شاهد استفاده گردید. ارزیابی ژنوتیپ‌ها در شرایط گلخانه با استفاده از طرح بلوک کامل تصادفی با ۳ تکرار انجام گردید. هر واحد آزمایشی شامل ۱۰ گیاه در یک گلدان به قطر ۱۵ سانتی‌متر حاوی خاک سترون کشت شد. آلودگی مصنوعی در مرحله طولی شدن بوته (حدود ۸ هفت‌ه پس از کاشت) به وسیله تزریق سوپانسیون اسپور قارچ با غلظت  $1 \times 10^6$  اسپور در میلی لیتر در قسمت پائین طوقه انجام گردید. عکس العمل بوته‌ها نسبت به عامل بیماری از طریق اندازه‌گیری طول منطقه نکروز شده طوقه و درصد مرگ و میر بوته‌ها یادداشت برداری شد و داده‌های به دست آمده با استفاده از نرم‌افزار آماری SAS مورد تجزیه واریانس قرار گرفت. برای تعیین تفاوت‌های معنی‌دار بین ژنوتیپ‌ها از لحاظ میانگین نکروزه شدن و درصد مرگ و میر، در صورت معنی‌دار بودن مقدار F از آزمون حداقل تفاوت معنی‌دار (LSD) استفاده گردید. در ضمن ژنوتیپ‌ها براساس درصد مرگ و میر و هم‌چنین میانگین نکروزه شدن آنها به مقیاس ۰ تا ۱۰ به گروه‌های ژنوتیپی بسیار مقاوم (مقیاس ۰)، مقاوم (مقیاس ۲) نسبتاً مقاوم (مقیاس ۴)، متحمل (مقیاس ۵)، نسبتاً حساس (مقیاس ۶)، حساس (مقیاس ۸) و بسیار حساس (مقیاس ۱۰) تفکیک شدند. سپس به منظور تعیین



شکل ۱. علامت بیماری بوته میری گلنگ در مزرعه

جدول ۱. نتایج تجزیه واریانس برای میزان نکروزه شدن و مرگ و میر در ژنوتیپ‌های مختلف گلنگ

منابع تغییرات	درجه آزادی	میزان نکروزه شدن	میانگین مرتعات	مرگ و میر
نکرار	۲	۱۹۰/۵۲	۲۳۵/۲	
ژنوتیپ	۵۹	۲۲/۹۴**	۳۴۰/۱**	
خطا	۱۱۸	۱۳/۸۳	۹۳/۲	

\*: معنی دار در سطح احتمال یک درصد

جمله گروههای مقاوم (۷ ژنوتیپ)، نسبتاً مقاوم (۱۹ ژنوتیپ)، متتحمل (۲۹ ژنوتیپ)، نسبتاً حساس (۳ ژنوتیپ) و حساس (۲ ژنوتیپ) تفکیک گردیدند. توده بومی کوسه که مهمترین واریته مورد کشت در استان اصفهان است، با میانگین نکروزه شدن ۲۶/۰۸ mm و میزان مرگ و میر ۷۰٪ جزو ژنوتیپ‌های حساس به بیماری بود. واریته‌های تجاری خارجی AC Stirling و Saffire با میزان مرگ و میر ۲۲٪ بود که این لاین از توده ۹/۶۷ mm و میزان نکروزه شدن ۱۹۰/۵۲ دارد. ولی در ژنوتیپ‌های

سمت ریشه و ساقه گسترش یافت. ولی در ژنوتیپ‌های متتحمل، تشکیل و گسترش لکه‌ها کندتر بود. همچنین نتایج تجزیه واریانس (جدول ۱ و ۲) نشان داد که تفاوت معنی داری بین ژنوتیپ‌ها از لحاظ عکس العمل به بیماری (میزان نکروزه شدن و درصد مرگ و میر) وجود داشت. مقاومترین ژنوتیپ به بیماری لاین اصلاحی IUTE14310 با میانگین نکروزه شدن ۱۳/۸۳ mm و میزان مرگ و میر ۹/۶۷ دارد. ولی حساس‌ترین ژنوتیپ‌ها بومی اصفهان انتخاب شده بود. ولی حساس‌ترین ژنوتیپ‌ها لاین IUTC121 و توده کوسه (جدول ۲) بودند. براساس میزان نکروزه شدن و درصد مرگ و میر بوته‌ها، ژنوتیپ‌ها به ۵ گروه مشخص و دارای تفاوت معنی دار (جدول ۲ و ۳) از

## جدول ۲. بانگن نکروزه شدن و مرگ و میر در زنوبت‌های مختلف گلریز

گروه	گروه (٪)	نکروزه شدن مرگ و میر (mm)	منشا زنوبت (mm)	نکروزه شدن مرگ و میر گروه (٪)	منشا زنوبت (mm)						
سباً مقاوم	۴۰/۳	۱۵/۸/۹	خارجی	GE62914	متحمل	۴۸/۷	۱۸/۵/۸	IUTC229	اصفهان	۷۰	۲۸/۷/۳
سباً مقاوم	۴۱/۲	۱۵/۷/۲	خراسان	IUTS136	متحمل	۴۵/۳	۱۸/۷/۴	IUTM112	مرکزی	۷۴	۲۶/۵/۸
سباً مقاوم	۵۰/۱۰	۱۵/۷/۳	اصفهان	IUTC128	متحمل	۵۰/۵	۱۸/۷/۶	IUTH21	مدنان	۵۹/۶	۲۲/۸/۱
سباً مقاوم	۳۸/۳	۱۵/۷/۳	خارجی	GE62915	متحمل	۴۸/۳	۱۸/۷/۲	GE62917	خارجی	۵۷/۲	۲۱/۷
سباً مقاوم	۳۰/۶	۱۵/۷/۳	کردستان	IUTK11	متحمل	۴۴/۸	۱۸/۷/۲	IUTE249	اصفهان	۵۷/۸	۲۰/۸/۲
سباً مقاوم	۳۴/۱	۱۵/۵/۰	خراسان	IUTS411	متحمل	۳۹/۲	۱۷/۸/۳	GE62916	خارجی	۵۹/۲	۲۰/۸/۰
سباً مقاوم	۴۰/۳	۱۴/۹/۷	اصفهان	IUTC111	متحمل	۴۶/۱	۱۷/۶/۴	IUTC4110	اصفهان	۵۱/۳	۲۰/۶/۱
سباً مقاوم	۳۷/۱	۱۴/۷/۴	اصفهان	IUTE1131	متحمل	۴۹/۲	۱۷/۵/۶	IUTS44110	خراسان	۴۷/۲	۲۰/۵/۵
سباً مقاوم	۳۵/۲	۱۴/۶/۳	اصفهان	IUTA1	متحمل	۴۶/۳	۱۷/۵/۰	IUTA3	آذربایجان غربی	۵۷/۲	۲۰/۵/۰
سباً مقاوم	۲۸/۳	۱۴/۵/۲	کردستان	IUTK15	متحمل	۴۷/۲	۱۷/۵/۰	IUTM11	مرکزی	۵۵/۳	۲۰/۱/۹
سباً مقاوم	۳۳/۱	۱۲/۷/۵	اصفهان	IUTC114	متحمل	۴۸/۱	۱۷/۳/۳	IUTE2417	اصفهان	۵۰/۱	۱۹/۹/۴
سباً مقاوم	۳۱/۲	۱۲/۶/۹	اصفهان	IUTC117	متحمل	۵۰/۳	۱۷/۳/۳	IUTH27	مدنان	۴۹/۸	۱۹/۹/۴
سباً مقاوم	۳۴/۲	۱۲/۶/۵	اصفهان	IUTS344	متحمل	۴۹/۴	۱۷/۳/۷	IUTE1141	اصفهان	۴۷/۳	۱۹/۷/۵
سباً مقاوم	۳۱/۳	۱۲/۶/۱	خراسان	IUTS3110	متحمل	۴۷/۲	۱۷/۱/۹	IUTK313	کردستان	۴۲/۷	۱۹/۹/۸
مقاوم	۳۰/۲	۱۲/۷/۲	خراسان	IUTM420	سباً مقاوم	۴۰/۲	۱۶/۹/۲	AC Sunset	خارجی	۴۸/۲	۱۹/۵/۲
مقاوم	۲۸/۹	۱۲/۷/۱	مرکزی	IUTM13	مرکزی	۴۲/۲	۱۶/۸/۹	IUTA2	آذربایجان غربی	۴۰/۱	۱۹/۱/۱
مقاوم	۲۶/۲	۱۲/۷/۳	کردستان	IUTK21	مرکزی	۳۹/۰	۱۶/۹/۷	IUTE1111	اصفهان	۵۰/۲	۱۷/۹/۴
مقاوم	۲۱/۳	۱۲/۵/۰	اصفهان	IUTC116	اصفهان	۴۱/۳	۱۶/۹/۶	IUTE2426	اصفهان	۵۰/۲	۱۷/۸/۹
مقاوم	۲۷/۲	۱۱/۶/۷	خراسان	IUTS231	سباً مقاوم	۴۷/۰	۱۶/۹/۵	GE62923	خارجی	۵۵/۳	۱۸/۸/۴
مقاوم	۲۵/۳	۱۱/۷/۷	اصفهان	IUTE14310	اصفهان	۴۷/۳	۱۶/۹/۷	IUTS149	خراسان	۴۵/۲	۱۷/۶/۷
مقاوم	۲۲	۹/۶/۷	اصفهان								Saffire

جذری: برای مقایسه میانگین‌های درصد نکروزه شدن: LSD (۰/۰/۰) = ۱۵/۳ : برای مقایسه میانگین‌های درصد نکروزه شدن: LSD (۰/۰/۰) = ۶/۱

جدول ۳. میانگین‌های نکروزه شدن و مرگ و میر در گروههای مختلف ژنوتیپ گلنگ

گروه	تعداد ژنوتیپ	نکروزه شدن (mm)	مرگ و میر (%)
مقاوم	۷	۱۱/۹۵ <sup>c*</sup>	۲۵/۹ <sup>c</sup>
نسبتاً مقاوم	۱۹	۱۵/۲۸ <sup>d</sup>	۳۶/۹ <sup>d</sup>
متحمل	۲۹	۱۸/۷۹ <sup>c</sup>	۴۸/۰ <sup>c</sup>
نسبتاً حساس	۳	۲۱/۶۰ <sup>b</sup>	۵۶/۶ <sup>b</sup>
حساس	۲	۲۷/۲۱ <sup>a</sup>	۷۲/۰ <sup>a</sup>

\*: در هر ستون میانگین‌هایی که دارای حداقل یک حرف مشترک هستند، با استفاده از آزمون LSD تفاوت معنی دار ندارند.

جدول ۴. اجزای واریانس، ضرایب تنوع و وراثت پذیری عمومی برای میزان نکروزه شدن و مرگ و میر

صفت	واریانس ژنتیکی	واریانس محیطی	واریانس فتوتیپی	ضریب تنوع	ضریب تنوع	وراثت پذیری	عومومی (%)
نکروزه شدن	۱۱/۳	۲۳/۹	۱۸/۴	۵۹			
مرگ و میر	۱۱۳/۴	۲۵	۲۱	۷۳			

به پوسیدگی فوزاریومی ریشه برخوردار است، انتخاب ژنوتیپ‌های مقاوم و تولید ارقام مقاوم به این بیماری بسیار حائز اهمیت بوده و باید مورد توجه قرار گیرد. در ضمن بعضی از لاینهای مقاوم به بیماری ممکن است به تهایی از لحاظ میزان مقاومت مورد نظر در سطح قابل قبول نباشند، ولی می‌توانند پایه ژنتیکی وسیع‌تری را برای ایجاد مقاومت در برنامه‌های اصلاحی فراهم نمایند (۵). توده‌های محلی که در این بررسی دارای فراوانی بیشتری از لاینهای مقاوم بودند، می‌توانند به عنوان منابع ژنتیکی مقاومت به بیماری بیشتر مورد توجه قرار گیرند. انتقال ژن‌های مقاومت به بیماری از لاینهای مقاوم به ژنوتیپ‌هایی که از لحاظ زراعی خصوصیات مطلوبی را دارا می‌باشند می‌تواند موجب تولید ارقام مقاوم و سپس توسعه کشت و افزایش تولید گلنگ شود (۵).

### سپاسگزاری

کلیه هزینه‌ها و امکانات اجرایی این طرح توسط حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه صنعتی اصفهان تأمین شده که بدین وسیله صمیمانه تشکر و قدردانی می‌گردد. همچنین تأمین بخشی از مواد ژنتیکی مورد استفاده در این پژوهش از طریق مرکز کلکسیون منابع ژنتیکی گیاهی در برانشویک آلمان قابل تقدیر می‌باشد.

دارد و بنابراین انتخاب برای تولید ارقام مقاوم به بیماری پوسیدگی فوزاریومی ریشه می‌تواند مؤثر باشد. در بررسی‌های دیگر نیز تنوع ژنتیکی برای مقاومت به بیماری‌ها از جمله پوسیدگی فیتوفتورایی ریشه و پژمردگی فوزاریومی نیز وجود داشته است (۱۰ و ۱۳)، به طوری که بعضی از ژنوتیپ‌های ایرانی در گروه ژنوتیپ‌های مقاوم طبقه‌بندی و در برنامه‌های اصلاحی گلنگ برای تولید ارقام تجاری مقاوم استفاده شده‌اند (۵ و ۹). تناوب زراعی، روش آبیاری و روش کاشت مناسب و استفاده از بذرهای عاری از بیماری می‌تواند در کاهش میزان خسارت ناشی از بیماری‌های مختلف از جمله پوسیدگی ریشه گلنگ مؤثر باشد. ولی استفاده از ارقام مقاوم در برنامه کنترل تلفیقی آفات (IPM) می‌تواند گامی بسیار مؤثرتر باشد (۸). یکی از علل موفقیت گلنگ به عنوان یک محصول پایدار تجاری در کشت آبی در کشور آمریکا به خاطر تولید ارقام تجاری مقاوم به بیماری پوسیدگی ریشه فیتوفتورائی بوده است (۱۳).

تولید ارقام مقاوم به بیماری پوسیدگی فوزاریومی ریشه در گلنگ می‌تواند باعث توسعه و گسترش کشت این محصول خصوصاً در مناطق خشک گردد. بنابراین در شرایط گرم و خشک اصفهان که عمده کشت محصول از واریته کوسه می‌باشد و براساس نتایج این بررسی از حساسیت بالایی نسبت

### منابع مورد استفاده

۱. آل آقا، ن. ۱۳۴۹. بیماری بوته‌میری گلنگ. خلاصه مقالات سومین کنگره گیاه‌پزشکی ایران، شیراز.
۲. ارشاد، ج. ۱۳۷۴. قارچ‌های ایران. نشریه شماره ۱۰، سازمان تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، تهران.
۳. بهداد، ا. ۱۳۵۹. بیماری‌های گیاهان زراعی ایران. چاپ نشاط اصفهان.
۴. عبدالهی، م. و ع. فضیجانی. ۱۳۷۴. معرفی یک فرم اختصاصی *Fusarium solani* جدا شده از گلنگ. خلاصه مقالات دوازدهمین کنگره گیاه‌پزشکی ایران، کرج.
5. DaVia, D.J., P.F. Knowles and J.M. Klisiewicz. 1981. Evaluation of the world safflower collection for resistance to *Phytophthora*. Crop Sci. 1981:226-229.
6. Farr, D. F., G. F. Bills, G. P. Chamuris and A. Y. Rossman. 1989. Fungi on Plants and Plant products in the United State. American Phytopathological Society Press, 1252 pp.
7. Grelach, W. and H. Nirenberg. 1982. The Genus *Fusarium*, A pictorial Atlas. Land-Forst pub., Berlin.
8. Kaffka, S. R. and T. E. Kearney. 1998. Safflower Production in California. Publication No. 21565, University of California, Davis, Division of Agriculture and Natural Resources.
9. Klisiewicz, J.M. 1980. Safflower germplasm resistant to *Fusarium* wilt. Plant Dis. 64: 876-877.
10. Knowles, P. F. 1989. Safflower. pp. 336-363 In: G. Robbelen. et al. (Eds.) Oil Seed Crops of The World, Their Breeding and Utilization. McGraw Hill Publishing Company, New York.
11. Nelson, P. E., T. A. Toussoun and W. F. O. Morasas. 1983. *Fusarium* Species. An Illustrated Manual for Identification. Pennsylvania State Univ. Press.
12. Singleton, L. L., J. D. Mirial and C. M. Rush. (Eds.), 1990. Methods for Research on Soil Borne Phytopathogenic Fungi. American Phytopathological Society Press.
13. Thomas, C.A. 1976. Resistance of VFR1 safflower to *Phytophthora* root rot and its inheritance. Plant Dis. Rep. 60: 123-125.
14. Weiss, E. A. 2000. Oil Seed Crops. Blackwell Science Ltd., London.
15. Yang, Z. 1994. Breeding for resistance to *Fusarium* head blight of wheat in the mid to lower Yangtze river Valley of China. Wheat Special Report No.27. CIMMYT, Mexico. D.F. 16 P.