

تجزیه و تحلیل خصوصیات سیتوژنتیک در گیاه دارویی رازیانه^۱

*لیلی صفایی، زهرا جابرالانصار، حسین زینلی:

مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی اصفهان

چکیده

این پژوهش به منظور بررسی وضعیت سیتوژنتیکی ۱۱ گیاه رازیانه با استفاده از سلول‌های مریستمی انتهایی ریشه انجام شد. نتایج نشان داد که تعداد کروموزوم پایه در جمعیت‌های بررسی شده $x=11$ بود. بر اساس جدول دو طرفه استینیز^۲، جمعیت‌های شماره ۴، ۸ و ۱۰ در گروه A، جمعیت‌های ۵، ۶، ۷، ۹ و ۱۱ در گروه ۲A، جمعیت شماره ۱ در گروه B و جمعیت‌های ۲ و ۳ در گروه ۲B قرار گرفتند و دو جمعیت ۲ و ۳ نامتقارن‌ترین و متکامل‌ترین جمعیت‌ها بودند. تجزیه به مؤلفه‌های اصلی نشان داد که دو مؤلفه اول در مجموع ۷۰/۶۳ درصد از کل واریانس موجود بین جمعیت‌ها را توجیه می‌کند. در مؤلفه اول صفات میانگین نسبت بازوی کوتاه به بلند، درصد کلی فرم، شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی و میانگین نسبت بازوی بلند به کوتاه با داشتن بالاترین ضرایب بردارهای ویژه دارای بیشترین اهمیت در واریانس بین جمعیت‌ها بودند. در مؤلفه دوم صفات نسبت طول بزرگترین کروموزوم به کوچکترین، شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی و طول نسبی کوتاهترین کروموزوم بیشترین نقش را در ایجاد تنوع داشتند. تجزیه خوش‌های به روش وارد^۳ که با برش نمودار خوش‌های در فاصله اقلیدسی ۴ انجام شد جمعیت‌های بررسی شده را در ۳ گروه مختلف قرار داد. در این بررسی بیشترین فاصله ژنتیکی بین جمعیت شماره ۱ و ۷ وجود داشت که بیان‌گر کمترین قرابت آن‌ها بود. کمترین فاصله ژنتیکی نیز بین جمعیت‌های ۴ و ۷ مشاهده شد. نمودار حاصل از پراکنش جمعیت‌ها بر اساس دو مؤلفه اصلی اول و دوم، جمعیت‌های بررسی شده را در ۳ گروه متمایز قرار داد که این امر نتایج حاصل از تجزیه خوش‌های را تأیید کرد.

مقدمه

رازیانه گیاهی علفی، چند ساله و متعلق به خانواده چتریان^۴ است که منشأ آن نواحی مدیترانه و جنوب اروپا گزارش شده است [۱]. این گیاه دارای ریشه غدهای، مستقیم بهرنگ سفید مات و ساقه‌ای استوانه‌ای بهرنگ سبز روشن است که ارتفاع آن ۱/۵ تا ۲/۵ متر است. برگ‌ها بهرنگ سبز تیره، متناوب، ظریف و دارای بریدگی‌های کم و بیش عمیق هستند. گلهای کوچک و زردرنگ آن در انتهای ساقه‌های اصلی و فرعی و به صورت مجتمع

واژه‌های کلیدی: تجزیه خوش‌های، تجزیه به مؤلفه‌های اصلی، کاریوتیپ، رازیانه

دریافت ۸۹/۹/۲۱ پذیرش ۹۰/۱۰/۱

safaii2000@yahoo.com

*نویسنده مسئول

۱. *Foeniculum vulgare* Mill.

۲. Stebbins

۳. Ward

۴. Apiaceae

در چتر مرکب قرار می‌گیرند. میوه رازیانه دوکی شکل با دو انتهای باریک و رنگ آن سبز یا قهوه‌ای روشن است [۲]. اسانس این گیاه بهطور وسیعی در صنایع داروسازی، غذایی، آرایشی و بهداشتی کاربرد دارد. داشتن اطلاعات کافی در مورد ویژگی‌های کاربیوتیپی و سیتوژنیکی هر گیاه از جمله نیازهای اولیه آن است. امروزه در پژوهش‌های گیاه‌شناسی علاوه بر بررسی‌های مورفولوژیک، به بررسی خصوصیات سلولی از قبیل تعداد و شکل کروموزوم‌ها و ویژگی‌های پروتئینی و آنزیمی پرداخته می‌شود. استفاده از وضعیت کروموزوم‌ها بهمنظور طبقه‌بندی گیاهان و کمک به حل مسائل و معضلات آن کاربرد وسیعی یافته است. کروموزوم‌ها تنها عوامل مناسبی هستند که می‌توان بهوسیله آن‌ها بهنحوه روند تکامل پی برد [۳]. به کمک اطلاعات کروموزومی امکان مقایسه گونه‌ها و جمعیت‌های آن‌ها فراهم می‌شود. جمعیت‌های متعلق به یک گونه هر یک با محیطی که در آن می‌رویند سازش ژنومی نشان می‌دهند. با افزایش اختلاف‌های سازشی ممکن است واریته‌های جدید و حتی گونه‌های جدید در جوامع گیاهی بوجود آیند [۴]. معمود^۱ و پاملا^۲ [۵] تعداد کروموزوم‌های پایه در گیاه رازیانه را $2n=22$ گزارش کرده‌اند. تحقیقات زهری^۳ و هیوود^۴ [۶]، شان موگاولو^۵ و همکاران [۷]، دنگ^۶ و همکاران [۸] و صفائی و همکاران [۹] نیز نتایج مشابهی داشته‌اند. داتا^۷ و ریتا^۸ [۱۰] کاربیوتیپ و رفتار کروموزومی چند گونه از خانواده چتریان را بررسی کرده‌اند. نتایج آن‌ها حاکی از این بود که حضور کروموزوم‌های متاسترنیک^۹ در جنس رازیانه^{۱۰} متدالون است. همچنین طول کل کروماتین هاپلوییدی، نسبت بازو‌های کوتاه در طول کل کروماتین و نسبت کوتاهترین کروموزوم به بلندترین کروموزوم را برای این گیاه بهترتبیب برابر با $29/12 \pm 2/7$ میکرون، $39/96$ و $65/59$ درصد برآورد کردند. شیدایی^{۱۱} و همکاران [۱۱]، 13 جمعیت رازیانه را بر اساس تقسیمات میوز دانه گرده مقایسه کردند و ضمن اعلام تعداد کروموزوم پایه $2n=22$ ، حالات بی‌والانت^{۱۲} و کوآدراوالانت^{۱۳} را در آن‌ها مشاهده کردند. سیتارمن^{۱۴} [۱۲] ضمن بررسی 25 گونه از خانواده چتریان، کروموزوم‌های این خانواده را کوچک و طول آن‌ها را بین $0/8$ تا $6/9$ میکرومتر گزارش کرد. این پژوهش بهمنظور بررسی خصوصیات سیتوژنیک و وضعیت کروموزومی یازده جمعیت رازیانه طرح‌ریزی شد.

مواد و روش‌ها

بهمنظور بررسی وضعیت سیتوژنیکی گیاه دارویی رازیانه، 9 جمعیت بومی این گیاه از نقاط مختلف کشور جمع‌آوری و بهمراه دو رقم خارجی ارزیابی شدند (جدول ۱).

بهمنظور بررسی کروموزوم‌های متافازی سلول‌های مریستمی نوک ریشه، از روش رنگ‌آمیزی استو-آهن هماتوکسیلین^{۱۵} [۱۲] استفاده شد. بهمین منظور در مرحله اول بذر‌های پس از ضدغونی با محلول ویتاواکس^{۱۶} دو

۱. Maude	۲. Pamela	۳. Zohary	۴. Heywood	۵. Shanmugavelu	۶. Deng
۷. Datta	۸. Rita	۹. Meta centric	۱۰. <i>Foeniculum vulgare</i> Mill.		۱۱. Sheidaii
۱۲. Bivalent	۱۳. Quadrivalent		۱۴. Seetharaman	۱۵. Aceto-iron haematoxylin	
۱۶. Vitavax					

جدول ۱. جمعیت‌های بررسی شده و محل جمع‌آوری آن‌ها

شماره جمعیت	محل تهیه
۱	کاشته شده در کلکسیون گیاهان دارویی ایستگاه تحقیقاتی شهید فروه نجف‌آباد تحت عنوان رازیانه اصفهان
۲	مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی همدان (نمونه زراعی همدان)
۳	مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی بوشهر (نمونه زراعی بوشهر)
۴	مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی خرم‌آباد (نمونه زراعی لرستان)
۵	مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی بزد (نمونه زراعی بزد)
۶	مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی شیراز (نمونه زراعی شیراز)
۷	کاشته شده در کلکسیون گیاهان دارویی ایستگاه تحقیقاتی شهید فروه نجف‌آباد تحت عنوان رازیانه نجف‌آباد
۸	مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی ارومیه (نمونه زراعی ارومیه)
۹	بانک ژن ایستگاه تحقیقاتی شهید فروه نجف‌آباد اصفهان
۱۰	دفتر گل و گیاهان زینتی، قارچهای خوارکی و گیاهان دارویی تهران (P11/820065 آلمانی)
۱۱	دفتر گل و گیاهان زینتی، قارچهای خوارکی و گیاهان دارویی تهران (۱۱۴۸۶ ارومیه)

در هزار بهمدت ۱۵ دقیقه، روی کاغذ صافی مرطوب و در ظروف پتروی کاشته شدند و در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و تاریکی مطلق نگهداری شدند. پس از جوانهزنی و رشد ریشه‌چه به طول ۱ تا ۱/۵ سانتی‌متر، قسمت انتهایی ریشه‌چه آن‌ها جدا شد و سپس بهترتیب مراحل پیش تیمار (۰/۵٪ محلول اشباع شده آلفا برومونفتالین^۱ بهمدت ۵ ساعت)، تثبیت (محلول لویتسکی^۲) مركب از محلول اسید کرومیک^۳ یک درصد و فرمالدیید^۴ ده درصد به نسبت یک به یک با زمان ۳۶ ساعت)، شستشو، نگهداری (الکل ۷۰ درصد به مدت ۱ هفته در دمای دو تا سه درجه سانتی‌گراد)، هیدرولیز (محلول هیدروکسید سدیم یک نرمال با زمان ۱۲ دقیقه) و رنگ‌آمیزی (مخلوط ۴ گرم پودر هماتوکسیلین، ۱۰۰ میلی‌لیتر اسید استیک ۵ درصد و یک گرم آمونیم سولفات) روی نمونه‌ها انجام شد. در مرحله پایانی اسلاید به روش اسکواش تهیه گردید. سپس از متافاز‌های مناسب با بزرگنمایی ۱۰۰ میکروسکوپ عکس تهیه شد. عکس‌های باوضوح مناسب و پراکنش بالا (برای هر ژنتوتیپ ۳ نمونه) انتخاب و پس از جدا کردن کروموزوم‌ها، کروموزوم‌های همولوگ در کنار هم قرار گرفت و کاربیوتیپ آن‌ها تهیه شد. صفات طول بزرگترین و کوچکترین کروموزوم، میانگین طول کروموزوم‌ها، نسبت طول بزرگترین به کوچکترین کروموزوم، میانگین نسبت بازوی بلند به کوتاه، میانگین نسبت بازوی کوتاه به بلند و تقارن کاربیوتیپی در هر کاربیوتیپ محاسبه شد. در این بررسی برای تعیین وضعیت تکاملی و مطالعه تقارن کاربیوتیپی جمعیت‌های بررسی شده از جدول دو طرفه استیبنز استفاده شد [۱۳] و کمیت‌های اختلاف دامنه طول نسبی کروموزوم‌ها (اختلاف بین حداقل و حداکثر طول نسبی کروموزوم‌ها = DRL^۵، طول نسبی کوتاهترین کروموزوم [۱۰۰ × (مجموع طول کل کروموزوم‌ها / طول کوتاهترین کروموزوم = %S)]^۶، شاخص نامتقارن

۱. Alpha-bromo naftalin

۲. Levitsky

۳. Chromic acid

۴. formaldehyde

۵. Difference between the maximum and minimum relative length of the chromosomes

۶. relative length of the shortest chromosome

بودن بین کروموزومی یا ضریب تغییرات ($A_2 = \frac{cv}{100}$) و درصد شکل کلی [۱۴] مجموع طول کلی کروموزوم‌ها/مجموع طول بازوی‌های کوتاه [۱۵] (%)TF محاسبه شد. برای اندازه‌گیری شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی (A_1) از فرمول زیر استفاده شد:

$$A_1 = \frac{\sum_{i=1}^n (arm - ratio)}{n}$$

برای تعیین نوع کروموزوم‌ها از روش لوان^۳ استفاده شد [۱۶]. برای تعیین نقش هر یک از صفات اندازه‌گیری شده در ایجاد تنوع بین جمعیت‌ها از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی و برای گروه‌بندی جمعیت‌ها از تجزیه خوش‌های بهروش وارد^۴ و با استفاده از نرم افزار SPSS version 11.5 استفاده شد.

نتایج و بحث

تصاویر متافاز میتوزی جمعیت‌های بررسی شده به همراه کاریوتیپ منظم شده آن‌ها در شکل ۱ و نتایج حاصل از تجزیه کاریوتیپی در جدول ۱ نشان داده شده است. بر اساس جدول ۱، همه جمعیت‌های بررسی شده دیپلوبید با عدد پایه کروموزومی $X = 11$ بودند. عدد پایه کروموزومی به دست آمده در این تحقیق با نتایج تحقیقات معمود و پاملا [۵]، زهری و هیوود [۶]، شان موگالو و همکاران [۷]، دنگ و همکاران [۸]، صفائی و همکاران [۹] و شیدایی و همکاران [۱۰] مطابقت دارد. فرمول کاریوتیپی جمعیت‌های بررسی شده نشان داد که بیشتر کروموزوم‌های رازیانه متسانتریک و سابتمتسانتریک^۱ هستند و فقط یکی از جمعیت‌ها (شماره ۷) دارای کروموزوم سابتلوسنتریک^۲ بود. تحقیقات داتا و ریتا [۱۰] و صفائی و همکاران [۹] نیز حاکی از متدائل بودن حضور کروموزوم‌های متسانتریک در جنس رازیانه است. در این تحقیق اندازه کروموزوم‌ها کوچک و از ۱/۱ تا ۰/۵ میکرون متغیر بود. سیتارمن [۱۲] نیز کروموزوم‌های خانواده چتریان را کوچک و طول آن‌ها را بین ۰/۸ تا ۰/۹ میکرومتر گزارش کرده است.

طبق جدول ۱، دو جمعیت شماره ۵ و ۶ دارای بیشترین مقدار شاخص عدم تقارن درون کروموزومی^۳ است و در جدول دو طرفه استینیز به همراه جمعیت‌های شماره ۹، ۱۱ و ۷ در کلاس ۲A قرار گرفتند. جمعیت‌های شماره ۱۰، ۸ و ۴ در کلاس ۱A، جمعیت شماره ۱ در کلاس ۱B و دو جمعیت ۲ و ۳ کلاس ۲B را به خود اختصاص دادند. جمعیت شماره ۱ از نظر پارامتر اختلاف دامنه طول نسبی کروموزوم‌ها^۴ (به عنوان شاخص‌های عدم تقارن بین کروموزومی) بیشترین مقدار را دارا بود. از آنجا که جمعیت‌هایی با دامنه طول نسبی کروموزومی بالا، تقارن کمتری دارند، لذا استقرار این ژنوتیپ بهتنهایی در کلاس B به همین علت می‌تواند باشد.

۱. Coefficient of variability

۲. inter chromosomal asymmetry index

۳. Total form percentage

۴. Levan

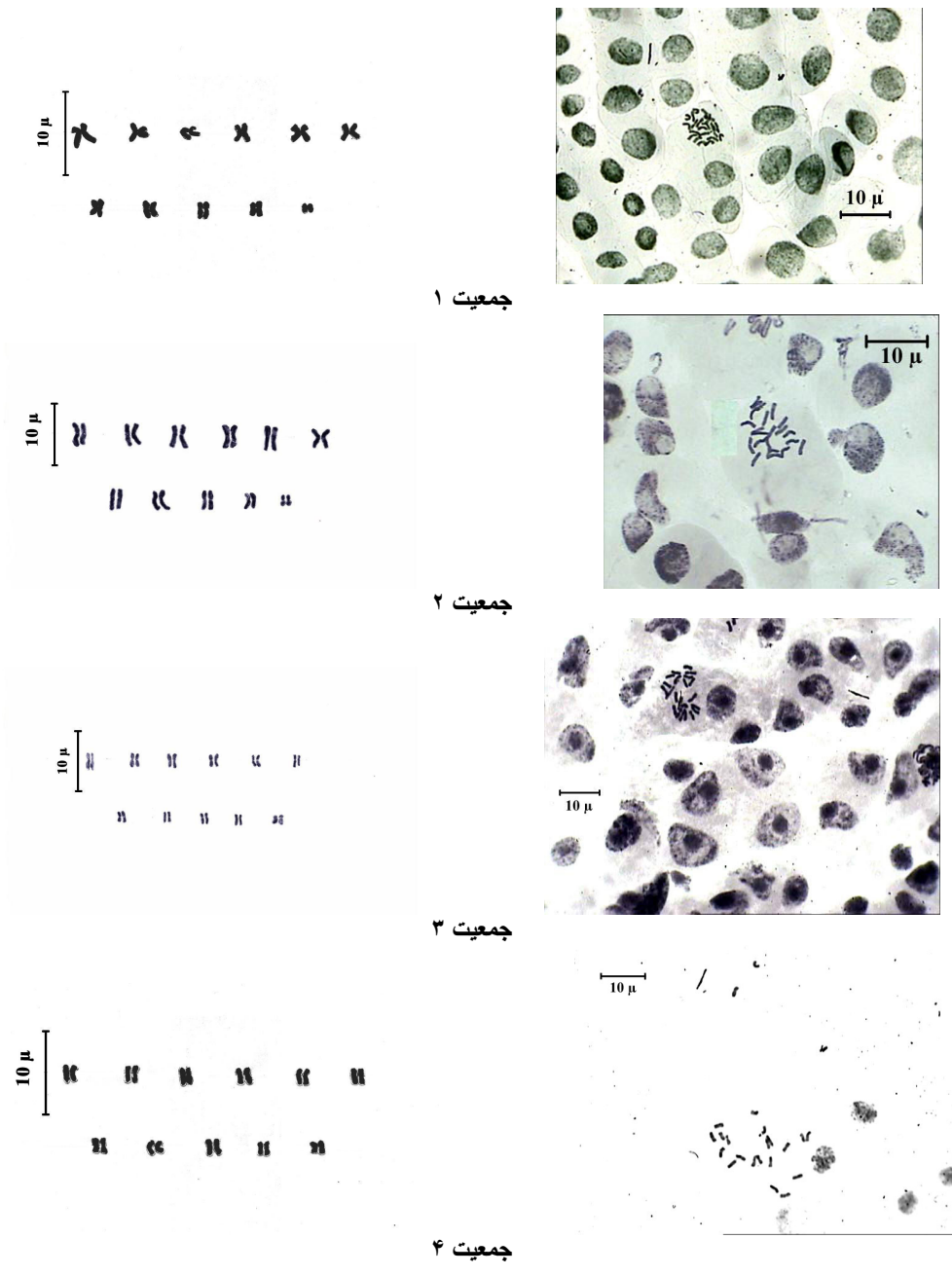
۵. Ward

۶. Submetacentric

۷. Subtelocentric

۸. DRL

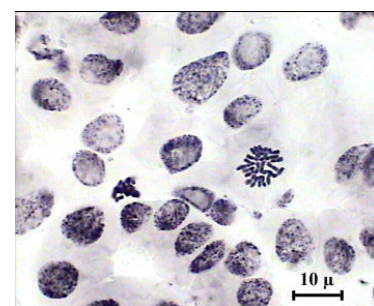
جمعیت شماره ۸ با داشتن بیشترین درصد شکل کلی^۱ (۴۵/۷۹) و کمترین مقدار شاخص عدم تقارن درون کروموزومی (۰/۱۴۴) متقاضی ترین کاربیوتیپ و جمعیت شماره ۵ با داشتن کمترین مقدار درصد شکل کلی (۳۹/۱۳) و بیشترین مقدار شاخص عدم تقارن درون کروموزومی (۰/۳۴۱) به عنوان نامتقاضی ترین کاربیوتیپ و در عین حال متكامل‌ترین کاربیوتیپ (از لحاظ شاخص درون کروموزومی) شناخته شد [۱۷].



10 μ

.....

.....

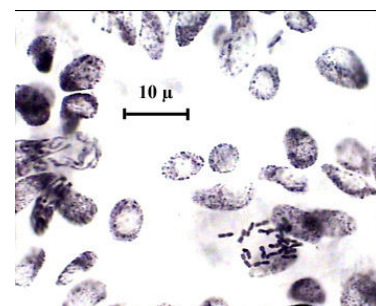


جمعیت ۵

10 μ

.....

.....

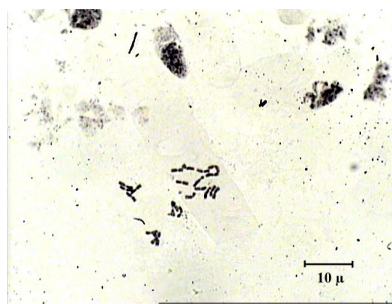


جمعیت ۶

10 μ

.....

.....



جمعیت ۷

10 μ

.....

.....

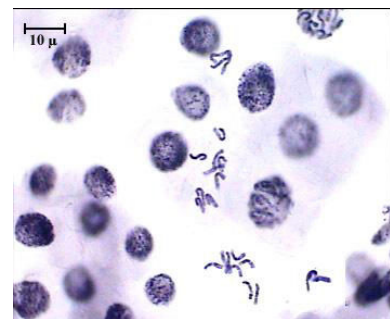


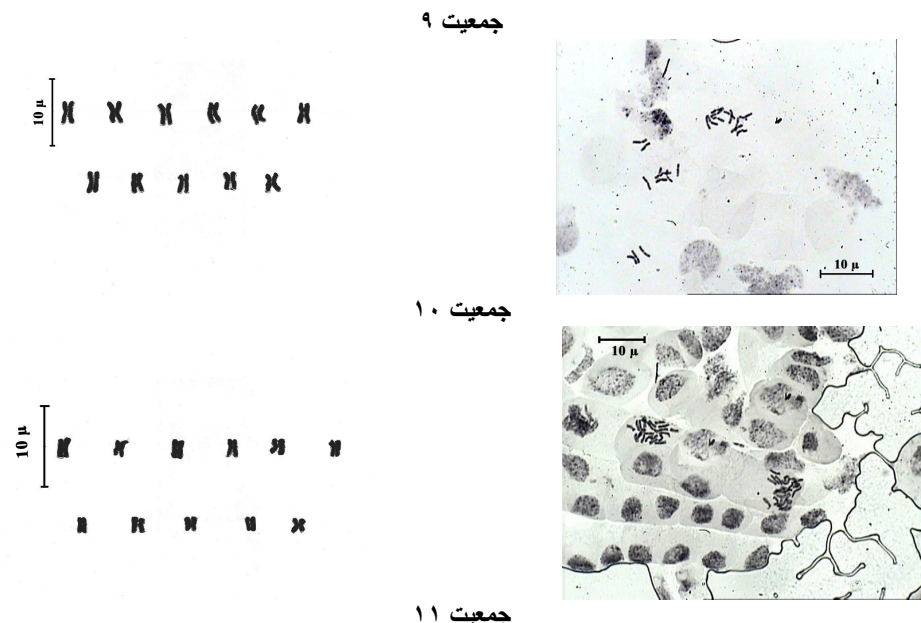
جمعیت ۸

10 μ

.....

.....



شکل ۱. نمایش صفحه متفاصلی (بزرگنمایی $\times 100$) و کاریوگرام جمعیت‌های رازیانه بررسی شده

جدول ۱. مقایسه صفات کاریوگرامی جمعیت‌های رازیانه بررسی شده

جمعیت	شماره	کروموزوم	تعداد	کروموزوم	طول بزرگترین	کروموزوم	نسبت طول بزرگترین به کوچکترین کروموزوم	فرمول کاریوگرامی	میانگین نسبت بازوی کوتاه به بلند
۱	۲۲	۲/۵	۱/۱	m ¹¹	۳				۱/۳
۲	۲۲	۴/۱	۱/۷	sm ¹ m+ ¹⁰	۲/۳۳				۱/۴
۳	۲۲	۲/۹	۱/۴	sm ⁸ m+ ⁹	۲				۱/۱۴
۴	۲۲	۲/۳	۱/۷	m ¹¹	۱/۳۳				۱/۳۵
۵	۲۲	۲/۹	۲	sm ⁸ m+ ⁹	۱/۴۲				۱/۵۰
۶	۲۲	۳/۲	۲	sm ⁴ m+ ⁷	۱/۵۷				۱/۵۷
۷	۲۲	۳/۲	۲/۳	st ¹ sm ¹ + ¹ m+ ⁹	۱/۳۷				۱/۴۱
۸	۲۲	۳/۸	۲/۳	m ¹¹	۱/۶۲				۱/۱۸
۹	۲۲	۵/۵	۳/۵	sm ¹ m+ ¹⁰	۱/۵۸				۱/۳۷
۱۰	۲۲	۳/۵	۲/۹	sm ¹ m+ ¹⁰	۱/۲				۱/۲۲
۱۱	۲۲	۲/۶	۱/۷	sm ⁸ m+ ⁸	۱/۵				۱/۴۱

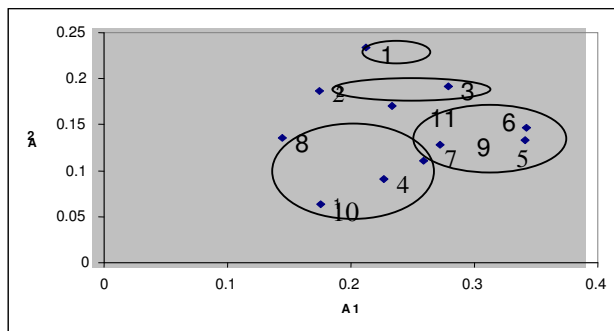
ادامه جدول ۱

A2	A1	دامنه طول نسبی	%S	%TF	میانگین طول کروموزومها (میکرون)	میانگین نسبت بازوی کوتاه به بلند
۰/۲۳۴	۰/۲۱۲	۱۳/۰۴-۴/۳۴	۳۳/۳۳	۴۳/۴۷	۲/۴	۰/۷۶
۰/۱۸۷	۰/۱۷۴	۴/۶۸-۱۰/۹۳	۴۲/۵۸	۴۴/۵۳	۳/۵	۰/۸
۰/۱۹۱	۰/۲۷۹	۱۲/۹۸-۶/۴۹	۶۲/۵۰	۴۱/۵۵	۲	۰/۷
۰/۹۱۵	۰/۲۲۷	۹/۸۷-۷/۴	۷۵	۴۱/۹۷	۲/۱	۰/۷
۰/۱۳۳	۰/۲۴۱	۱۰/۸۶-۷/۶	۷۰	۳۹/۱۳	۲/۴	۰/۶۴
۰/۱۴۵	۰/۲۴۲	۱۱/۲۲-۷/۱۴	۶۳/۶۳	۳۹/۷۷	۲/۶	۰/۶
۰/۱۱۱	۰/۲۵۹	۱۱/۱۱-۸/۰۸	۷۲/۷۲	۴۱/۴۱	۲/۶	۰/۷
۰/۱۳۰	۰/۱۴۴	۱۰/۹۲-۶/۷۷	۶۱/۵۳	۴۵/۷۹	۳/۱	۰/۸۴
۰/۱۲۶	۰/۲۷۷	۱۱/۹۴-۷/۵۴	۶۳/۱۰	۴۲/۱۳	۴/۲	۰/۷۲
۰/۶۴۲	۰/۱۷۵	۱۰-۸/۳۳	۸۳	۴۵	۳/۲	۰/۸۱
۰/۱۶۳	۰/۲۴۰	۱۱/۱۱-۷/۴	۶۶/۶۶	۴۱/۳۰	۲/۱	۰/۷

m: متاستریک، sm: سابمتاستریک، st: سابتلوسترنتریک، %: طول نسبی کوتاه ترین کروموزوم، %S: درصد شکل کلی، %TF: شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی، A2: شاخص نامتقارن بودن بین کروموزمی

A: شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی، A1: شاخص نامتقارن بودن بین کروموزمی

نمودار حاصل از پراکنش جمعیت‌ها بر اساس دو پارامتر شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی و شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی^۱ وضعیت تقارن و تکامل کاریوتیپ جمعیت‌های مختلف را نشان می‌دهد (شکل ۲).

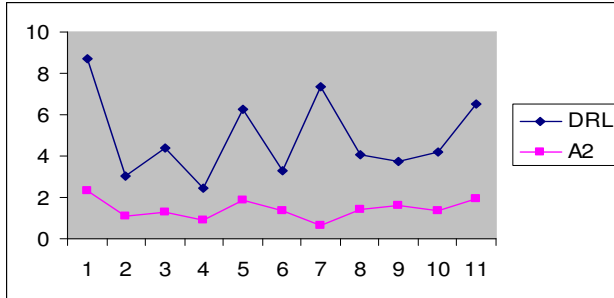


شکل ۲. نمودار پراکنش جمعیت‌ها بر اساس دو پارامتر A1 و A2

چنان‌که مشاهده می‌شود جمعیت‌های بررسی شده از لحاظ تکامل کاریوتیپی در ۴ گروه کاملاً مجزا از یکدیگر قرار می‌گیرند. به طوری‌که جمعیت‌های شماره ۴، ۸ و ۱۰ در گروه اول، جمعیت شماره ۱ در گروه دوم، جمعیت‌های ۵، ۶، ۷، ۹ و ۱۱ در گروه سوم و جمعیت‌های ۲ و ۳ در گروه چهارم قرار گرفته‌اند. جمعیت شماره ۱ با دارا بودن بیشترین مقدار شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی و کمترین تقارن بین کروموزومی از لحاظ تکامل در گروه ۱B و جمعیت‌های شماره ۵ و ۶ با دارا بودن بیشترین مقدار شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی و کمترین تقارن کروموزومی از نظر تکامل در گروه ۲A قرار گرفته است. از نظر اختلاف درصد طول نسبی بزرگترین و کوچکترین کروموزوم، بیشترین مقدار این پارامتر به جمعیت شماره ۱ (۸/۷ میکرومتر) و کمترین مقدار آن به جمعیت شماره ۴ (۲/۴۷ میکرومتر) تعلق داشت.

همچنین روند تغییرات دو پارامتر اختلاف دامنه طول نسبی کروموزوم‌ها و شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی (به عنوان پارامترهای نامتقارن بودن بین کروموزومی) در جمعیت‌های بررسی شده، مقایسه شد

(شکل ۳).

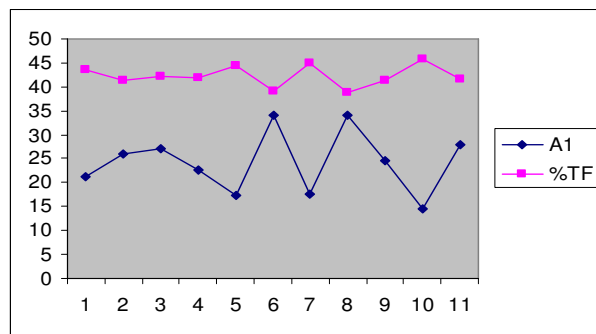


شکل ۳. مقایسه روند تغییرات دو پارامتر DRL و A2

این مقایسه رابطه مثبتی را بین این دو پارامتر نشان داد. اندازه‌گیری یکی از دو پارامتر ذکر شده برای تعیین تغییرات بین کروموزومی کافیت می‌کند.

۱. A₂

روند تغییرات دو پارامتر درصد شکل کلی و شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی (به عنوان پارامترهای نامتقارن بودن درون کروموزومی) نیز در شکل ۴ نشان داده شده است. این روند در جمعیت‌های بررسی شده با داشتن رابطه منفی نشان‌دهنده تغییرات درون کروموزومی است که با اندازه‌گیری یکی از این دو پارامتر نسبت به میزان متقارن بودن کروموزوم‌ها اطلاع خواهیم یافت. حسامزاده [۱۹]، [۲۰] و صفری [۲۱] نیز در بررسی‌های جدگانه‌ای بر وجود رابطه معکوس بین دو شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی و درصد شکل کلی (به عنوان شاخص‌های عدم تقارن درون کروموزومی) تأکید کرده‌اند و رابطه مستقیم و مثبتی بین دو شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی و اختلاف دامنه طول نسبی کروموزوم‌ها (به عنوان شاخص‌های عدم تقارن بین کروموزومی) گزارش کرده‌اند.



شکل ۴. مقایسه روند تغییرات دو پارامتر A1 و %TF

بهمنظور تعیین نقش هر یک از صفات کاربوبتیپی بررسی شده در تنوع بین جمعیت‌های تجزیه به مؤلفه‌های اصلی انجام شد که نتایج حاصل در جدول ۲ درج شده است. بر این اساس دو مؤلفه اول و دوم در مجموع بیش از ۷۰/۶۳ درصد از تنوع موجود بین جمعیت‌های بررسی شده را توجیه کردند. مقادیر ضرایب بردارهای ویژه در مؤلفه اول نشان داد که صفات درصد کلی فرم (۰/۹۷)، میانگین نسبت بازوی کوتاه به بلند (۰/۹۶)، شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی (۰/۹۸) و میانگین نسبت بازوی بلند به کوتاه (۰/۹۸-) با داشتن بالاترین ضرایب بردارهای ویژه دارای بیشترین اهمیت در واریانس بین جمعیت‌ها بودند. در مؤلفه دوم نیز صفات نسبت طول بزرگترین کروموزوم به کوچکترین (۰/۹۷)، شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی (۰/۹۵) و طول نسبی کوتاهترین کروموزوم (۰/۹۶) بیشترین ضرایب را به خود اختصاص دادند.

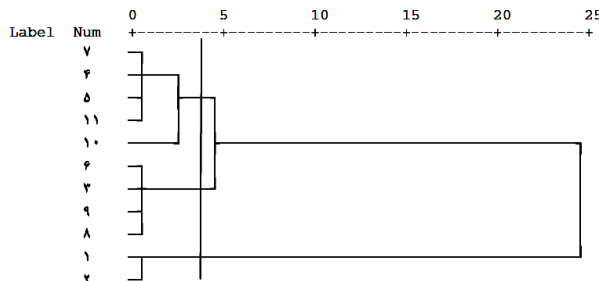
تجزیه خوش‌های به روش وارد، با برش نمودار خوش‌های در فاصله ۴، جمعیت‌های بررسی شده را در سه گروه مختلف قرار داد. گروه اول شامل جمعیت‌های شماره ۴، ۵، ۷، ۱۰ و ۱۱ بود. در گروه دوم جمعیت‌های شماره ۳، ۶، ۸ و ۹ قرار گرفتند و گروه سوم نیز شامل دو جمعیت شماره ۱ و ۲ بود.

جدول ۲. مقادیر ویژه، درصد واریانس و ضرایب بردارهای ویژه دو مؤلفه اول و دوم

در تجزیه به مؤلفه‌های اصلی بر اساس صفات کاریوتیپی

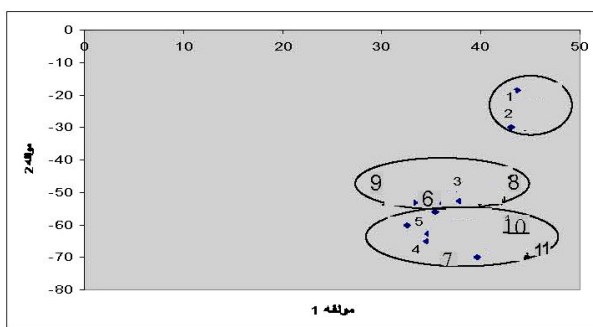
صفات کاریوتیپی	مؤلفه اول	مؤلفه دوم
میانگین نسبت بازوی بلند به کوتاه	-۰/۰۹	-۰/۹۸
میانگین نسبت بازوی کوتاه به بلند	۰/۱۱	۰/۹۶
درصد کلی فرم (%TF)	۰/۱	۰/۹۷
شاخص نامتقارن بودن درون کروموزومی (A1)	-۰/۰۶	-۰/۹۸
شاخص نامتقارن بودن بین کروموزومی (A2)	۰/۹۵	-۰/۱
نسبت طول بزرگترین کروموزوم به کوچکترین	۰/۹۷	۰/۱۶
%S	-۰/۹۶	-۰/۱
مقادیر ویژه	۳/۶۳	۴/۱۳
درصد واریانس	۳۳/۰۳	۳۷/۰۹
درصد واریانس تجمعی	۷۰/۶۳	۳۷/۰۹

بر اساس نمودار خوش‌های، جمعیت‌هایی که در دورترین دسته‌ها قرار گرفته‌اند دارای بیشترین ناهمگی ابعاد و ساختار کروموزومی هستند و ممکن است به ایجاد ناسازگاری‌های ژنتیکی از جمله ضعف باروری و تولید مثل [۲۲] و یا هتروزیس منجر گردند. بر این اساس جمعیت‌های گروه دوم دارای بیشترین تغییرات درون کروموزومی و کمترین میزان درصد شکل کلی نسبت به دو گروه دیگر بودند.



شکل ۵. نمودار حاصل از تجزیه خوش‌های به روش وارد از نظر ویژگی‌های کاریوتیپی

بر اساس نتایج حاصل از تجزیه خوش‌های بیشترین فاصله ژنتیکی بین جمعیت‌های شماره ۱ و ۷ وجود داشت که نشان‌گر کمترین قرابت آن‌ها است. همچنین کمترین فاصله ژنتیکی بین دو جمعیت شماره ۴ و ۷ مشاهده شد. بنابراین از نظر ژنتیکی ممکن است خویشاوندی بیشتری داشته باشند و در تلاقی‌های بین گونه‌ای تا جایی که به همگنی کاریوتیپی مربوط می‌شود کمترین ناسازگاری را از خود نشان دهند [۲۰]. نمودار حاصل از پراکنش جمعیت‌ها بر اساس دو مؤلفه اصلی اول و دوم، آن‌ها را در ۳ گروه متمایز قرار داد که این امر مؤید نتایج حاصل از تجزیه خوش‌های بود (شکل ۶).



شکل ۶. نمودار حاصل از پراکنش جمعیت‌ها بر اساس دو مؤلفه اصلی اول و دوم

منابع

١. نصرالله قاسمی دهکردی، فارماکوپه گیاهی ایران، انتشارات وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، معاونت غذا و دارو، (۱۳۸۱) ۳۳۳-۳۲۵.
٢. K. H. Rechinger, "Flora Iranica, Akademische Druck-U. Verlagsanstalt", Graz- Austria, 150 (1982) 536- 537.
٣. حسین میرزایی ندوشن، شهین مهرپور، محمد باقر رضایی، سعید رشوند، مطالعه مقدماتی جمعیت‌هایی از گونه *Aloe litoralis*. تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران، مؤسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع، ٩، (۱۳۸۱) ۴۹-۸۴.
٤. علی قربان آزاد، حسین میرزایی ندوشن، آناهیتا شریعت، مطالعه ویژگی‌های کاریوتیپی جمعیت‌هایی از گونه گیاهی سبد *Stipagrostis pennata* با استفاده از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی، تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران، ١٤ (۱۳۸۵) ۲۰۱-۱۹۴.
٥. M. Maude, F. Pamela, "The Merton catalogue. A list of the chromosome numerals of species of British flowering plants", New Phytologist, 38 (1939) 1-31.
٦. D. Zohary, V. H. Heywood, "An enumeration of the wild genetic resources of native European plants are grown in Europe for food, forage, ornament, timber and other purposes. Herbarium editerreneum Panormitanum", Boccone, 7, http://www.pgrforum.org/Zohary_Heywood_catalogue.htm, (1997).
٧. K. G. Shanmugavelu, N. Kumar, K. V. Peter, "Production technology of spices and plantation crops", Agrobios (India), chapter 11 (2002) 131-136.
٨. R. N. Deng, B. B. Liu, M. L. Cai, D. Hao, R. F. Li, Y. Liu, "Cytological study on the medical plant *Foeniculum vulgare* Mill", Journal of Huazhong Agricultural University, 25 (2006) 595- 597.
٩. لیلی صفائی، حسین زینلی، و زهرا جابرالانصار، مطالعه کاریوتیپی ٥ جمعیت رازیانه (*Foeniculum vulgare*) بومی ایران، تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران، مؤسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع، ١٦ (۱۳۸۷) ۱۲۵-۱۱۷.
١٠. A. K. Datta, P. Rita, "Chromosomal studies in four seed species of Umbelliferae", Indian Journal of Genetic and Plant Breeding, 63 (2003) 361-362.
١١. M. Sheidaei, N. Kalhor-home, A. Poorneydanei, "Cytogenetic study of some populations of *Foeniculum vulgare* (Umbelliferae) in Iran", Caryologia. 60 (2007) 257-261.
١٢. N. Seetharaman, D. Dhanavel, P. Pavadai, "Unique features of growth in some

- members of Apiaceae, Plant Archives 4 (2004) 443-446.
13. Y. M. Agayev, "Advanced squash methods for investigation of plant chromosomes, Fourth Iranian Congress in Crop Production and Breeding Sciences, Key-note papers, Isfahan University of Technology, Isfahan, Iran (1996).
 14. G. L. Stebbins, "Chromosomal Evolution in Higher Plants", Edward Arnold (London), (1971) 216pp.
 15. C. Romerozarco, "A new method for estimating karyotype asymmetry", Taxon, 35 (1986) 526-530.
 16. Huziwara, Y. Karyotype "analysis of compositae, VIII, further studies on the chromosome of the Aster", American Journal of Botany, 49 (1962) 116-119.
 17. A. Levan, K. Fredga, A. Sandberg, "Nomenclature for centromeric position on chromosome", Hereditas, 52 (1964) 201-220.
 ۱۸. احمد خسروی، تاکسونومی گیاهی و بیوسیستماتیک (ترجمه)، انتشارات دانشگاه شیراز (۱۳۷۵) ۳۹۰ صفحه.
 ۱۹. سیدمحسن حسامزاده‌حجازی، مهدی ضیایی‌نسب، مطالعه سیتوژنتیکی برخی گونه‌های جنس *Hedysarum* موجود در بانک ژن منابع طبیعی، مجله تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران ۱، (۲) ۸۵-۹۴ (۱۳۸۶).
 ۲۰. سیدمحسن حسامزاده‌حجازی، مهدی ضیایی‌نسب، بررسی سیتوژنتیکی برخی از جمعیت‌های گونه‌های دیپلوید جنس *Onobrychis* موجود در بانک ژن منابع طبیعی ایران، مجله تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران ۱۶، (۲) ۱۵۸-۱۷۱ (۱۳۸۷).
 ۲۱. هوشمند صفری، سیدمحسن حسامزاده‌حجازی، نسترن حجازی، بررسی تنوع کاربوتیپی در سه گونه از جنس تلخ بیان (*Sophora* sp.), تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران ۱، (۳۱) ۲۷-۳۶ (۱۳۸۷).
 ۲۲. آناهیتا شریعت، حسین میرزایی ندوشن، عباس قمری زارع، محمدمحسن سنگتراش، بررسی کاربوتیپ گونه‌هایی از یونجه‌های یکساله *Medicago* spp. تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران، ۶ (۱۳۸۰) ۱-۲۳.