

DOI: 20.1001.1.23223243.2021.19.1.29.0

ارزیابی تنوع ژنتیکی در لاین‌های نوترکیب نسل یازدهم و شناسایی لاین‌های امیدبخش برنج (*Oryza sativa L.*)

Assessment of genetic variation among F₁₁ generation recombinant inbred lines and identification of rice (*Oryza sativa L.*) promising lines

وحید جو کارفرد^۱، بابک ریبعی^۲ و ابراهیم سوری لکی^۳

چکیده

جو کارفرد، و.، ب. ریبعی و ا. سوری لکی. ۱۴۰۲. ارزیابی تنوع ژنتیکی در لاین‌های نوترکیب نسل یازدهم و شناسایی لاین‌های امیدبخش برنج (*Oryza sativa L.*). نشریه علوم زراعی ایران. (۱): ۵۰-۷۰. ۲۵

برنج یکی از گیاهان زراعی راهبردی کشور است که افزایش عملکرد آن همواره به عنوان مهم‌ترین هدف اصلاحی مورد توجه به نژادگران بوده است. یکی از مهم‌ترین روش‌های اصلاحی در برنج، تلاقی بین ارقام برگزیده جهت تولید لاین‌های نوترکیب و شناسایی لاین‌های امیدبخش است. این آزمایش با هدف شناسایی لاین‌های برتر پرمحصول جهت معرفی ارقام جدید اجرا شد. لاین‌های مورد ارزیابی همراه با ارقام والدینی در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با سه تکرار در سال ۱۳۹۷ در مزرعه تحقیقاتی دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه گیلان کشت شده و صفات مهم زراعی در ۱۴۱ لاین نوترکیب مورد ارزیابی قرار گرفتند. نتایج تجزیه واریانس نشان داد که بین لاین‌های مورد ارزیابی از نظر کلیه صفات مورد بررسی تفاوت معنی‌داری وجود داشت که نشان دهنده تنوع ژنتیکی قابل توجه در آنها بود. برآورد ضرایب تغییرات فوتیبی و ژنتیکی و اجزای واریانس نیز نشان داد که تنوع قابل توجهی در جمعیت مورد مطالعه، بهویژه برای صفات تعداد دانه پر و پوک در خوش، تعداد خوش در بوته و عملکرد دانه وجود داشت. میزان وراثت پذیری خصوصی صفات نیز از حدود ۲۰ درصد در طول خوش تا حدود ۴۳ درصد در عرض دانه، تعداد روز تا رسیدگی و وزن هزار دانه متغیر بود. نتایج تجزیه به عامل‌ها نشان داد که سه عامل اصلی و مستقل در حدود ۹۶ درصد از تنوع کل لاین‌های مورد مطالعه را توجیه کرده و عامل ایجاد ارتباط معنی‌دار بین صفات در لاین‌های برنج بودند. این سه عامل به عنوان عامل عملکرد و اجزای آن، عامل کیفیت ظاهری دانه‌ها و عامل فنولوژیک نام‌گذاری شدند. تجزیه خوش‌های به روش UPGMA نیز ۱۴۱ لاین برنج را در سه گروه دسته‌بندی کرد و والدین سپیدرود و غریب به ترتیب در گروه‌های اول و دوم قرار گرفتند. بررسی ارزش گروه‌ها از نظر صفات نشان داد که گروه اول از نظر عملکرد و اجزای عملکرد و گروه سوم از نظر ابعاد و کیفیت ظاهری دانه‌ها بیشترین مقدار را داشتند. نتایج این پژوهش نشان داد که تنوع ژنتیکی قابل توجهی بین لاین‌های برنج مورد ارزیابی وجود داشت و لاین‌های برتر پرمحصول و با کیفیت ظاهری مطلوب شناسایی شدند، بنابراین اصلاح موفقیت‌آمیز جمعیت برای بسیاری از صفات مهم زراعی، بهویژه عملکرد و اجزای آن امکان‌پذیر است.

واژه‌های کلیدی: برنج، تجزیه‌های چند متغیره، عملکرد دانه، لاین‌های نوترکیب، واریانس ژنتیکی و وراثت پذیری

این مقاله مستخرج رساله دکتری نگارنده اول می‌باشد

تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۱۱/۲۴ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۲/۰۳/۰۳

۱- دانشجوی دکتری دانشکده علوم کشاورزی، دانشگاه گیلان، رشت، ایران

۲- استاد دانشکده علوم کشاورزی، دانشگاه گیلان، رشت، ایران. (مکاتبه کننده) (پست الکترونیک: rabiei@guilan.ac.ir)

۳- دانش آموخته دکتری دانشکده علوم کشاورزی، دانشگاه گیلان، رشت، ایران

مختلف براساس فاصله ژنتیکی و یا تشابه ژنتیکی استفاده می‌شود (Romesburg, 2004). از این روش می‌توان برای شناسایی گروههای واقعی افراد براساس تشابه ژنتیکی بین آن‌ها، کاهش داده‌ها و انتخاب افراد محدودی از هر گروه یا دسته استفاده کرد. هدف از خوشه‌بندی داده‌ها آن است که مشاهده‌ها به گروههای متجلانس تقسیم شوند، به‌طوری که مشاهده‌های گروههای مختلف کمترین شباهت را به هم داشته باشند (Jobson, 2012). تحلیل عاملی یک روش آماری چندمتغیره برای شناسایی و ساده کردن مجموعه‌ای از داده‌های پیچیده است که در آن هر عامل ترکیبی خطی از متغیرهای اصلی است. این روش برای برآورد اجزای عملکرد، استخراج زیر مجموعه‌ای از متغیرهای همسان، شناخت مفاهیم اساسی داده‌های چند متغیره و کاربردی موجود بین صفات، کاهش تعداد زیادی از صفات همبسته به تعداد کمی از عامل‌ها و تشریح همبستگی بین متغیرها مناسب است (Leilah and Al-Khateeb, 2005).

نتایج حاصل از تجزیه به عامل‌ها در آزمایش قربانی و همکاران (Ghorbani et al., 2011) جهت طبقه‌بندی تعدادی از ارقام برنج ایرانی و خارجی و تلاقی‌های میان آن‌ها نشان داد که سه عامل اصلی و مستقل، ۷۷/۷۲ درصد از تغییرات کل داده‌ها را توجیه می‌کنند. این سه عامل به نام‌های خصوصیات مورفولوژیک، عملکرد و اجزای عملکرد و عامل فنولوژیک نام‌گذاری شدند. در عامل عملکرد و اجزای آن، صفات عملکرد دانه، تعداد دانه پر در خوشه، تعداد دانه پوک در خوشه و وزن هزار دانه قرار داشتند که همبستگی آنها با عملکرد دانه معنی‌دار بود.

دانش گیلوایی و همکاران (Danesh Gilvaei et al., 2016) ضمن ارزیابی ارتباط بین عملکرد دانه با سایر صفات مورفولوژیک و فیزیولوژیک در ۱۵۰ لاین برنج، برای گروه‌بندی لاین‌ها از تجزیه خوشه‌ای و تجزیه به عامل استفاده کردند. نتایج تجزیه به عامل‌ها

مقدمه

برنج (*Oryza sativa L.*) یکی از مهم‌ترین گیاهان زراعی است که نیاز غذایی بیش از نیمی از جمعیت جهان را تامین می‌کند. با وجود این که مناطق زیادی از کشور ایران به تولید این محصول راهبردی اختصاص یافته است، اما مقدار تولید پاسخگوی نیاز کشور نیست و حجم زیادی از نیاز کشور از طریق واردات تامین می‌شود (faostat, 2018). با توجه به رشد روز افزون جمعیت کشور و به تبع آن افزایش تقاضا برای محصولات کشاورزی، افزایش عملکرد دانه برنج در واحد سطح یکی از مهم‌ترین اهداف بهنژادی محسوب می‌شود. علاوه بر این، با توجه به این که بیشتر مصرف کنندگان برنج کشور، برنج‌های محلی و با کیفیت پخت بالا را می‌پسندند، از این رو افزایش عملکرد دانه بدون توجه به کیفیت پخت آن، موقوفیت آمیز نخواهد بود. بنابراین شناسایی ژنوتیپ‌های پرمحصول و با کیفیت پخت بالا، جهت تامین نیاز مصرف کنندگان برنج کشور لازم و ضروری است

(Goli et al., 2016; Jokarfard and Rabiei, 2020)

تولید ارقام پرمحصول و با کیفیت مطلوب، از طریق شناسایی ذخایر ژنتیکی و تنوع ژنتیکی موجود و همچنین شناسایی ارقام دارای صفات مطلوب امکان‌پذیر است. بر این اساس، پایه کار بهنژادی، تنوع ژنتیکی است و بدون وجود تنوع، بهنژادی و انتخاب مفهومی نخواهد داشت (De et al., 1992).

استفاده از روش‌های آماری چندمتغیره مانند تجزیه خوشه‌ای و تجزیه به عامل‌ها در انواع گیاهان زراعی از جمله برنج برای گروه‌بندی صفات، کاهش حجم داده‌ها و شناسایی عوامل تاثیرگذار بر صفات مورد مطالعه، جهت شناسایی ارقام و ژنوتیپ‌های برتر کاربرد فراوانی دارد (Ghorbani et al., 2011; Khadem Hosseini and Rabiei, 2021). تجزیه خوشه‌ای یکی از روش‌های آماری چندمتغیره است که برای تعیین تنوع در جوامع گیاهی و دسته‌بندی آن‌ها به گروه‌های

شدند. کاشت بذرها در ۱۵ فروردین ۱۳۹۷ در خزانه موسسه تحقیقات برنج کشور- رشت انجام و سپس گیاهچه‌های حاصل به مزرعه پژوهشی دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه گیلان انتقال داده شدند. آزمایش در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با سه تکرار انجام شد. گیاهچه‌های هر لاین در سه ردیف و هر ردیف با ۱۵ گیاهچه و فاصله 25×25 سانتی‌متر به صورت تک‌نشا، با فاصله ۵۰ سانتی‌متر از سایر لاین‌ها نشاکاری شدند. مراقبت‌های لازم طی رشد و نمو گیاهان از قبیل آبیاری، وجین، کوددهی و مبارزه با آفات و بیماری‌ها طبق استاندارد مؤسسه تحقیقات برنج کشور و مؤسسه بین‌المللی تحقیقات برنج انجام شد. جهت مبارزه با علف‌های هرز مزرعه به ویژه سوروف و علف‌های هرز حاشیه مزرعه به ترتیب از علف‌کش‌های بوتاکلر و رانداب استفاده شد. به علاوه علف‌های هرز مزرعه با وجین دستی دو بار، به ترتیب ۴۵ و ۲۵ روز بعد از نشاکاری، وجین شدند. جهت مبارزه با کرم ساقه خوار برنج از گرانول دیازینون ۱۰ درصد به میزان ۲۰ کیلوگرم در هکتار در دو مرحله استفاده شد. کود پتاسیم به میزان ۷۰ کیلوگرم در هکتار از منبع سولفات پتاسیم و کود فسفر به میزان ۸۰ کیلوگرم در هکتار از منبع سوپرفسفات تریپل قبل از نشاکاری و کود نیتروژن به مقدار ۱۰۰ کیلوگرم در هکتار از منبع اوره در سه مرحله قبل از قبل از نشاکاری، حداکثر پنجه‌زنی و قبل از خوشدهی، به صورت یک سوم در هر بار، به خاک داده شدند.

صفات اندازه گیری شده شامل تعداد روز تا ۵۰ درصد گلدهی، تعداد روز تا رسیدگی کامل، تعداد کل پنجه در بوته، تعداد خوش در بوته، تعداد دانه پر در خوش، تعداد دانه پوک در خوش، تعداد کل دانه یا خوش‌چه در خوش، درصد باروری خوش، ارتفاع بوته (سانتی‌متر)، طول خوش (سانتی‌متر)، وزن هزار دانه (گرم)، طول دانه (میلی‌متر)، عرض دانه (میلی‌متر)،

نشان داد که چهار عامل اصلی و مستقل ۹۴/۲۳ درصد از تغییرات کل داده‌ها را توجیه کردند. عامل اول با توجیه ۵۱/۹۹ درصد از واریانس کل به عنوان عامل اجزای عملکرد و میزان باروری. عامل دوم با توجیه ۲۵/۴۱ درصد از واریانس کل به عنوان عامل میزان باروری، عملکرد و اجزای عملکرد، عامل سوم نیز با توجیه ۱۱/۵۰ درصد از واریانس کل به عنوان عامل ۵/۳۳ صفات فیزیولوژیک و عامل چهارم با توجیه ۳/۳۳ درصد از واریانس کل به عنوان عامل مورفولوژی نام‌گذاری شدند. نتایج تجزیه خوش‌های، لاین‌های مورد مطالعه را در چهار خوش مجرا گروه‌بندی و صحت گروه‌بندی را در ۹۲/۷ درصد نشان داد.

(Khadem Hosseini and Rabiee, 2021) نیز روابط بین صفات مرتبط با عملکرد و کیفیت دانه را در ۶۲ لاین امیدبخش برنج ارزیابی و با استفاده از تجزیه خوش‌های به روش حداقل واریانس وارد، لاین‌های مورد مطالعه را در سه خوش گروه‌بندی کردند. لاین‌های گروه اول که از نظر صفاتی مانند تعداد خوش در بوته، تعداد دانه پر در خوش، درصد باروری خوش و عملکرد دانه دارای میانگین بالاتری بوده و در مقابل تعداد دانه پوک و ارتفاع بوته کم‌تر نسبت به سایر گروه‌ها داشت، به عنوان لاین‌های برتر شناخته شدند.

در پژوهش حاضر ضمن ارزیابی تنوع ژنتیکی بین تعدادی از لاین‌های برنج، گروه‌بندی آنها با استفاده از صفات مورفولوژیک و زراعی به منظور شناسایی لاین‌های امیدبخش برتر از نظر عملکرد و کیفیت دانه جهت معرفی انجام شد.

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی مورد استفاده در این پژوهش شامل تعداد ۱۴۱ لاین خویش آمیخته نوترکیب بود که به همراه والدین آنها (ارقام سپیدرود و غریب) جهت انتخاب لاین‌های پر محصول و با کیفیت برتر ارزیابی

نتایج تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد که تفاوت معنی‌داری بین ژنوتیپ‌های برنج مورد مطالعه برای کلیه صفات اندازه‌گیری شده وجود داشت که نشان دهنده تنوع ژنتیکی قابل توجه در آنها و امکان انتخاب تعدادی از آنها به عنوان لاین‌های برتر بود. ضریب تغییرات نیز برای صفات بین ۵ تا ۱۶/۶ درصد بود که نشان دهنده دقیق متناسب و قابل اعتماد بودن نتایج است.

برای ارزیابی ویژگی‌های آماری و ژنتیکی، به‌ویژه میزان و راثت‌پذیری صفات و تنوع ژنتیکی بین لاین‌های مورد مطالعه، شاخص‌های آماری و ژنتیکی شامل میانگین، واریانس‌های فنوتیپی، ژنوتیپی و افزایشی، ضریب تغییرات فنوتیپی و ژنوتیپی و نیز وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی به‌تفکیک برای هر یک از صفات محاسبه شد (جدول ۲). نتایج نشان داد که علاوه بر وجود تنوع ژنتیکی بسیار بالا بین لاین‌ها، سهم قابل توجهی از تنوع ژنتیکی مشاهده شده در جمعیت برای اکثر صفات، به‌ویژه عملکرد و اجزای عملکرد دانه، قابل انتقال به نتاج بوده و می‌توان با انتخاب لاین‌های برتر، جمعیت مورد مطالعه را اصلاح کرد. به علاوه میانگین لاین‌ها برای بسیاری از صفات اندازه‌گیری شده قابل توجه و بالا بود که نشان دهنده انتخاب آگاهانه و درست‌والدین و تلاقی آنها برای تشکیل یک جمعیت اصلاحی ارزشمند بود. جمعیت ایجاد شده علاوه بر داشتن تنوع مطلوب، میانگین بالایی نیز برای اکثر صفات مهم زراعی داشت. به عنوان مثال، لاین‌های مورد ارزیابی به‌طور متوسط دارای ۲۰ خوشه در هر بوته با میانگین طول خوشه ۲۹ سانتی‌متر بوده و با باروری بیش از ۷۵ درصد و تولید بیش از ۹۰ دانه پر در هر خوشه، میانگین عملکرد دانه بیش از ۳۴۰۰ کیلوگرم در هکتار داشتند (جدول ۲).

بررسی ضرایب تغییرات فنوتیپی و ژنتیکی صفات نشان داد که تنوع نسبتاً بالایی در ژنوتیپ‌های برنج برای

شکل دانه (نسبت طول به عرض دانه) و عملکرد دانه (کیلوگرم در هکتار) بودند. جهت اندازه‌گیری صفات مورد نظر تعداد ۱۰ بوته به‌طور تصادفی از هر لاین در هر کرت، بعد از حذف حاشیه، انتخاب و میانگین آنها برای تجزیه‌های آماری استفاده شد. تمامی صفات بر اساس دستورالعمل استاندارد ارزیابی صفات برنج (SES, 2005) اندازه‌گیری و ثبت شدند.

تجزیه واریانس و مقایسه میانگین‌ها با آزمون توکی و با استفاده از نرم‌افزار SAS Ver. 9.2 انجام شد (SAS, 2004). به‌منظور تعیین ویژگی‌های جمعیت مورد مطالعه، شاخص‌های آماری و ژنتیکی شامل میانگین، واریانس فنوتیپی و اجزای آن، ضریب تغییرات فنوتیپی و ژنتیکی و وراثت‌پذیری عمومی و خصوصی (Valizadeh and Moghaddam, 2014; Jokarfard and Rabiei, 2020) برای هر یک از صفات اندازه‌گیری شده با استفاده از نرم‌افزار Excel برآورد شدند. جهت تعیین میزان تفاوت‌ها و شباهت‌های بین ژنوتیپ‌ها از معیار فاصله اقلیدسی استفاده و سپس دنдрوگرام تجزیه خوش‌های با استفاده از روش UPGMA رسم شد. به‌منظور گروه‌بندی ژنوتیپ‌ها و تعیین تعداد گروه‌ها ابتدا برش دندروگرام از فاصله‌های مختلف انجام شد و سپس صحت گروه‌بندی حاصل با استفاده از تجزیه تابع تشخیص ارزیابی شد. تجزیه به‌عامل‌ها به روش مولفه‌های اصلی جهت تحلیل روابط بین صفات و تهیه نمودار پراکنش ژنوتیپ‌ها انجام و ماتریس ضرایب آماری چند متغیره شامل تجزیه خوش‌های و رسم دندروگرام مربوطه، تجزیه به عامل‌ها و نمودار بای‌پلات حاصل از آن و تجزیه تابع تشخیص با استفاده از نرم‌افزار SPSS Ver. 26 انجام شد (Zare Chahouki, 2010; SPSS, 2018).

نتایج و بحث

داده و سهم قابل انتقال تنوع صفت از والدین به نتاج را نشان می‌دهد، بنابراین اهمیت وراثت‌پذیری خصوصی بسیار بیشتر بوده و بر اساس آن می‌توان بازده ژنتیکی را برای روش‌های مختلف بهنژادی جمعیت برآورد و بهترین روش را پیش‌بینی کرد (Valizadeh and Moghaddam, 2014).

نتایج حاصل از برآورد شاخص‌های ژنتیکی در لاین‌های نوترکیب مورد ارزیابی نشان داد که سهم نسبتاً بالایی از تنوع فنوتیپی و ژنتیکی موجود در لاین‌ها قابل انتقال به نسل بعد بوده و بنابراین می‌توان لاین‌های مناسب و برتر ایده‌بخش را شناسایی و به طور موقفيت آمیزی جمعیت مورد مطالعه را اصلاح کرد. الهقلی‌پور و همکاران (Allahgholipour *et al.*, 2014) نیز به منظور مطالعه ساختار مورفولوژیک و فیزیکوشیمیایی دانه و تعیین الگوی هتروتیک ارقام برنج، ۹۴ ژنوتیپ برنج از کلکسیون موسسه تحقیقات برنج کشور را بر اساس ۲۴ صفت مورفولوژیک و فیزیکوشیمیایی دانه طی دو سال زراعی مورد ارزیابی دادند. نتایج نشان داد که تنوع بالایی بین ژنوتیپ‌های برنج از نظر هر دو گروه صفات مورفولوژیک و فیزیکوشیمیایی دانه وجود داشت و ژنوتیپ‌های مورد ارزیابی با استفاده از تجزیه خوش‌های به روشن دورترین همسایه‌ها به نه خوش به با ویژگی‌های متفاوت گروه‌بندی شدند. کعب عمیر و همکاران (Kaab Omeyr *et al.*, 2022) نیز به منظور انتخاب ارقام مناسب جهت کشت دیم (بدون آبیاری) در شرایط محیطی استان خوزستان، تنوع ژنتیکی بین ۳۴ رقم بومی و اصلاح شده برنج را ارزیابی و نشان دادند که تنوع قابل توجهی بین ارقام مورد ارزیابی وجود داشت. آنها ۳۴ رقم مورد مطالعه را بر اساس تجزیه خوش‌های به روشن حداقل واریانس وارد با استفاده از صفات زراعت اصلی به چهار خوش و بر اساس صفات زراعت راتون به دو خوش به با ویژگی‌های متفاوت گروه‌بندی کردند.

اکثر صفات اندازه‌گیری شده وجود داشت. توجه به این نکته ضروری است که اگرچه واریانس ژنتیکی نیز میزان تنوع ژنتیکی جمعیت مورد مطالعه را نشان می‌دهد، اما با توجه به اینکه واریانس دارای واحد اندازه‌گیری است و واحد آن برابر با توان دوم مقیاس صفت مربوطه است و صفات مختلف دارای مقیاس‌های متفاوتی هستند، از این رونمی توان بر اساس واریانس میزان تنوع ژنتیکی جمعیت را در بین صفات مختلف مقایسه و صفات با بیشترین تنوع را شناسایی کرد. در مقابل ضریب تغییرات، میانگین تنوع یا انحراف معیار جمعیت را بر حسب درصد میانگین هر صفت نشان می‌دهد و بنابراین یک شاخص استاندارد و بدون واحد است (Rabiei and Mohit, 2013). از این‌رو به راحتی می‌توان تنوع موجود در جمعیت را ارزیابی و نسبت به اصلاح جمعیت برای صفاتی که بیشترین تنوع ژنتیکی را دارند و امکان اصلاح آنها بیشتر از سایر صفات است، اقدام کرد. نتایج این تحقیق نشان داد که کمترین ضریب تغییرات فنوتیپی و ژنتیکی مربوط به صفت روز تا ۵۰ درصد گلدهی بود، در حالی که اجزای عملکرد، به ویژه تعداد دانه پر و پوک در خوش، تعداد خوش در بوته و عملکرد دانه دارای بیشترین ضریب تغییرات فنوتیپی و ژنوتیپی بودند.

میزان وراثت‌پذیری عمومی برآورد شده برای صفات از حدود ۴۰ درصد برای طول خوش تا حدود ۸۷ درصد برای عرض دانه و روز تا رسیدگی متغیر بود. میزان وراثت‌پذیری خصوصی صفات نیز از حدود ۲۰ درصد برای طول خوش تا حدود ۴۳ درصد برای عرض دانه، روز تا رسیدگی و وزن هزار دانه متفاوت بود (جدول ۲). با توجه به اینکه وراثت‌پذیری عمومی، نقش ژنتیک را در مقابل محیط در کنترل تنوع یک صفت نشان می‌دهد و در مقابل وراثت‌پذیری خصوصی، نقش ژن‌های با آثار افزایشی را در کنترل میزان تنوع صفت نشان

جدول ۱- میانگین، اجزای واریانس، ضریب تغییرات و وراثت‌پذیری صفات گیاهی ۱۴۱ لاین خویش آمیخته نوترکیب برنج

Table 1. Mean, variance components, coefficient of variation and heritability of plant traits in 141 recombinant rice lines

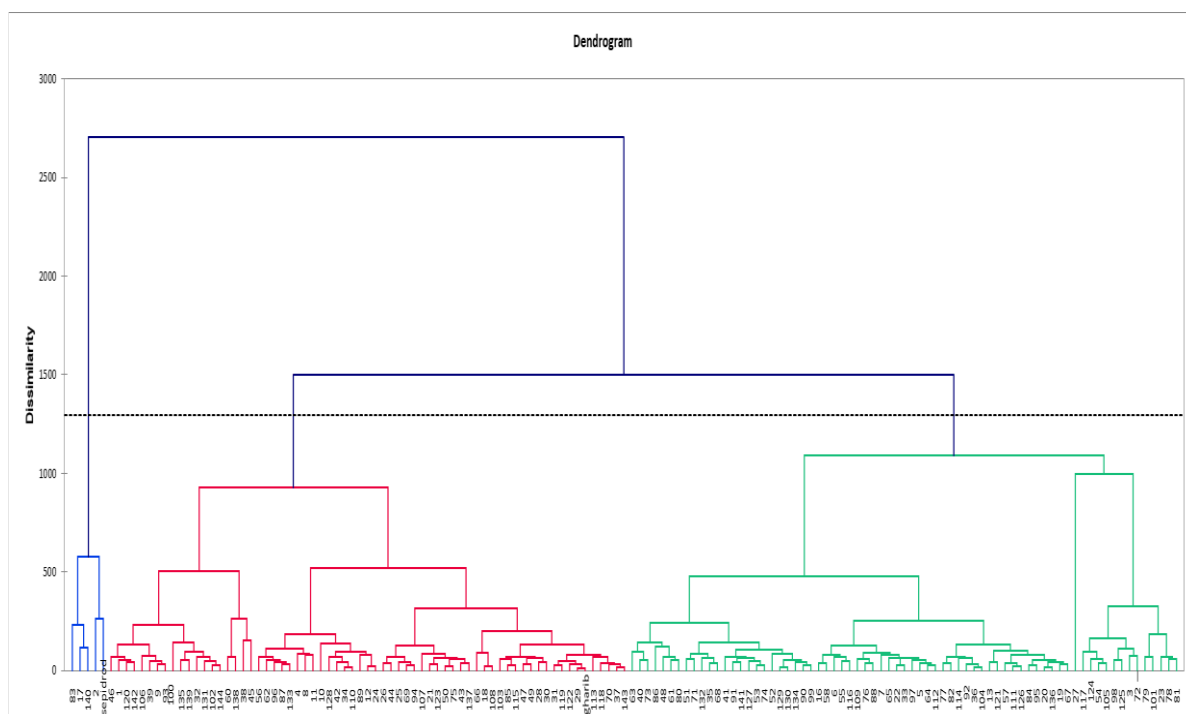
صفات گیاهی Plant traits	میانگین Mean	اجزای واریانس Variance components			ضریب تغییرات Coefficient of variation (%)			وراثت‌پذیری Heritability (%)	
		فتوتیپی Phenotypic	ژنتیپی Genotypic	افزایشی Additive	محیطی Environmental	فتوتیپی Phenotypic	ژنتیپی Genotypic	عمومی Broad-sense	خصوصی Narrow-sense
NPP	20.23	21.16	11.65	5.83	9.51	22.86	16.96	55.07	27.53
NTP	21.56	23.85	14.89	7.45	26.88	22.75	17.98	62.43	31.22
PL	29.11	15.40	6.21	3.10	3.11	13.51	8.57	40.29	20.14
NGP	90.66	528.47	398.57	199.29	389.68	25.40	22.06	75.42	37.71
NUGP	29.72	277.44	230.02	115.01	142.27	55.75	50.76	82.91	41.45
NSP	120.37	719.95	536.76	268.38	549.58	22.29	19.25	74.55	37.28
PFP	75.64	137.59	117.78	58.89	59.43	15.54	14.37	85.60	42.80
TGW	24.04	10.51	9.14	4.57	4.10	13.52	12.61	86.99	43.49
GL	9.62	0.48	0.39	0.20	0.25	7.18	6.52	82.48	41.24
GW	2.53	0.05	0.05	0.02	0.02	9.25	8.61	86.81	43.41
GS	24.30	5.73	4.51	4.51	3.65	9.85	8.74	78.77	39.39
PH	124.65	135.93	64.68	2.25	213.76	9.36	6.45	47.58	23.79
NDM	93.49	62.29	54.33	27.17	23.86	8.48	7.92	87.23	43.62
NDF	65.69	14.38	8.65	4.32	17.19	5.77	4.48	60.15	30.07
GY	3432.69	996820.83	600799.9	300399.9	1188063	29.32	22.76	60.27	30.14

:تعداد خوش در بوته، NTP: تعداد پنجه در بوته، PL: طول خوش (سانتی متر)، NGP: تعداد کل دانه بوک در خوش، NSP: تعداد دانه بوک در خوش، PFP: درصد باروری خوش، TGW: TGW: تعداد دانه بر در خوش، NUGP: NUGP: شکل (نسبت طول به عرض) دانه، GS: شکل (نسبت طول به عرض) دانه، PH: ارتفاع بوته (سانتی متر)، NDF: روز تا ۵۰ درصد گلدهی، NDM: روز تا رسیدگی، GY: عملکرد دانه (کیلو گرم در هکار)، GL: طول دانه (میلی متر)، GW: عرض دانه (میلی متر)، GS: شکل (نسبت طول به عرض) دانه، PH: ارتفاع بوته (سانتی متر)، NDF: روز تا ۵۰ درصد گلدهی، NDM: روز تا رسیدگی، GY: عملکرد دانه (کیلو گرم در هکار)

NPP: number of panicles per plant; NTP: number of tillers per plant; PL: panicle length (cm); NGP, number of filled grain.panicle⁻¹; NUGP: number of unfilled grain.panicle⁻¹; NSP: number of spikelet.panicle⁻¹; PFP: panicle fertility percentage; TGW: 1000 grain weight (g); GL: grain length (mm); GW: grain width (mm); GS: grain shape; PH: plant height (cm); NDF: number of days to 50% flowering; NDM: number of days to maturity; GY: grain yield (kg.ha⁻¹)

شدند (شکل ۱). والد سپیدرود همراه با چهار لاین ۶۶، ۸۳ و ۱۴۰ که تشابه ژنتیکی بیشتری به والد سپیدرود داشتند، در خوشه اول قرار گرفتند. والد غریب همراه با ۶۶ لاین نوترکیب با ویژگی‌ها و تشابهات ژنتیکی مشابه با والد غریب در خوشه دوم گروه‌بندی شدند. در گروه سوم نیز ۷۱ لاین نوترکیب با تشابهات ژنتیکی بیشتر، اما با فاصله ژنتیکی بیشتر و با ویژگی‌های متفاوت از هر دو والد سپیدرود و غریب گروه‌بندی شدند.

به منظور ارزیابی تنوع ژنتیکی و تعیین میزان تشابه و فاصله ژنتیکی بین لاین برنج مورد مطالعه بر اساس صفات مورفولوژیک ارزیابی شده، ابتدا فاصله ژنتیکی ژنوتیپ‌ها بر اساس روش فاصله اقلیدسی محاسبه و UPGMA سپس دندروگرام تجزیه خوشه‌ای به روش رسم شد. جهت بررسی دندروگرام و تعیین تعداد خوشه‌ها نیز از تجزیه تابع تشخیص استفاده و صحت خوشه‌بندی ارزیابی شد. بر اساس نتایج حاصله ژنوتیپ‌های برنج به سه گروه یا خوشه اصلی گروه‌بندی



شکل ۱- گروه‌بندی ۱۴۱ لاین خویش‌آمیخته نوترکیب براساس صفات مورفولوژیک با استفاده از روش تجزیه خوشه‌ای UPGMA

Fig. 1. Grouping 141 rice recombinant lines based on morphological traits using cluster analysis by UPGMA

تعداد دانه پر در خوشه، تعداد کل دانه در خوشه، درصد باروری خوشه و عملکرد دانه دارای میانگین بالاتر و در مقابل از نظر تعداد دانه پوک در خوشه و ارتفاع بوته دارای میانگین کمتری از میانگین کل لاین‌ها و نیز میانگین دو گروه دیگر بود (جدول ۳). گروه دوم شامل ۶۶ لاین همراه با والد غریب بود که از نظر وزن هزار دانه

جهت ارزیابی ارزش هر یک از خوشه‌ها از نظر صفات اندازه گیری شده، میانگین و انحراف میانگین هر یک از خوشه‌ها از میانگین کل محاسبه شد. نتایج نشان داد که گروه اول با چهار لاین نوترکیب به همراه والد سپیدرود از نظر کلیه صفات مرتبط با عملکرد دانه شامل تعداد خوشه در بوته، تعداد پنجه در بوته، طول خوشه،

مقدار را به خود اختصاص دادند. بنابراین لاین‌های این گروه از نظر ابعاد و یا شکل دانه و کیفیت ظاهری دانه‌ها وضعیت مناسبی داشتند، اما با میانگین عملکرد ۲۶۱۰ کیلوگرم در هکتار، کم محصول‌ترین لاین‌ها در این پژوهش بودند (جدول ۳). با توجه به نتایج تجزیه خوش‌ای، لاین‌های خوش‌ای اول (شامل لاین‌های ۲، ۱۷، ۸۳ و ۱۴۰ همراه با والد سپیدرود) به عنوان لاین‌های برتر این تحقیق شناخته شدند. میانگین صفات مورد مطالعه در این لاین‌ها در جدول ۶ ارایه شده است. به علاوه از لاین‌های موجود در خوش‌ای اول و سوم می‌توان جهت انتخاب والدین برای آزمایش‌های بعدی استفاده کرد.

نسبت دو گروه دیگر دارای میانگین بالاتری بود، اما لاین‌های این گروه از نظر صفات مهمی مانند ارتفاع بوته و روز تا رسیدگی فیزیولوژیک مقادیر بالاتری داشتند که نشان می‌دهد لاین‌های این گروه دیررس بوده و احتمال مواجه شدن با بارندگی‌های انتهای فصل و وقوع خواهدگی بوته برای آنها وجود داشته و در نتیجه علاوه بر بروز مشکل در برداشت، احتمال افت کیفیت دانه‌ها نیز وجود دارد. گروه سوم نیز که شامل ۷۱ لاین بود، از نظر طول و عرض دانه به ترتیب بیشترین و کم‌ترین میانگین را نسبت به میانگین دو گروه دیگر و میانگین کل داشتند، اما از نظر عملکرد دانه کم‌ترین

جدول ۳- میانگین و انحراف از میانگین کل گروه‌های حاصل از تجزیه خوش‌ای ۱۴۱ لاین خویش آمیخته نوتروکیپ برنج

Table 3. Mean and deviation from the total mean of groups of cluster analysis of 141 rice recombinant lines

خوش Cluster	صفات گیاهی Plant traits	NPP	NTP	PL	NGP	NUGP	NSP	PFP	TGW	GL	GW	GS	PH	NDM	NDF	GY
۱ خوش	میانگین خوش															
	Cluster mean	28.6	30.5	31.0	114.3	19.8	133.7	85.3	23.9	9.30	2.54	23.56	123.5	94.8	66.7	6043.7
	انحراف از میانگین کل	8.4	9.0	1.8	23.6	-9.9	13.4	9.7	-0.1	-0.33	0.01	-0.74	-1.1	1.3	1.0	2611.0
۲ خوش	Deviation from total mean															
	میانگین خوش															
	Cluster mean	22.3	23.7	29.2	98.9	24.8	123.7	80.0	24.3	9.58	2.56	24.40	124.8	92.8	65.8	4109.3
Cluster 2	انحراف از میانگین کل	2.1	2.1	0.1	8.2	-4.9	3.3	4.3	0.3	-0.04	0.02	0.10	0.1	-0.7	0.1	676.6
	Deviation from total mean															
	میانگین خوش															
۳ خوش	Cluster mean	17.7	18.9	28.9	81.2	35.0	116.3	70.9	23.8	9.69	2.51	24.26	124.6	94.1	65.5	2610.3
	انحراف از میانگین کل	-2.5	-2.6	-0.2	-9.4	5.3	-4.1	-4.8	-0.2	0.07	-0.02	-0.04	0.0	0.6	-0.2	-822.4
	Deviation from total mean															

N: تعداد خوش در بوته، NTP: تعداد پنجه در بوته، PL: طول خوش (سانتی‌متر)، NGP: عدد دانه پوک در خوش، NUGP: عدد دانه (خوشچه) در خوش، PFP: درصد باروری خوش، TGW: وزن هزار دانه (گرم)، GL: طول دانه (میلی‌متر)، GW: عرض دانه (میلی‌متر)، GS: شکل (نسبت طول به عرض) دانه، PH: ارتفاع بوته (سانتی‌متر)، NDM: روز تا رسیدگی، GY: عملکرد دانه (کیلوگرم در هکتار)

NPP: number of panicles per plant; NTP: number of tillers per plant; PL: panicle length (cm); NGP, number of filled grain.panicle⁻¹; NUGP: number of unfilled grain.panicle⁻¹; NSP: number of spikelet.panicle⁻¹; PFP: panicle fertility percentage; TGW: 1000 grain weight (g); GL: grain length (mm); GW: grain width (mm); GS: grain shape; PH: plant height (cm); NDF: number of days to 50% flowering; NDM: number of days to maturity; GY: grain yield (kg.ha⁻¹)

گروه‌بندی ژنوتیپ‌ها در گروه‌های اول و سوم کاملاً صحیح بوده و نتایج تجزیه تشخیص نیز این موضوع را مورد تایید قرار داد. در مقابل، از تعداد ۶۷ ژنوتیپی که بر اساس تجزیه خوش‌ای در گروه دوم قرار گرفتند، تجزیه تشخیص ۶۲ ژنوتیپ را تایید و سه و دو ژنوتیپ دیگر را به ترتیب در گروه‌های اول و سوم قرار داد. بنابراین بر

جهت بررسی صحت نتایج تجزیه خوش‌ای، اطمینان از رسم ناحیه برش دندروگرام و تعیین تعداد واقعی گروه‌ها از تجزیه تابع تشخیص استفاده شد (جدول ۴). نتایج تجزیه تابع تشخیص نشان داد که صحت نتایج حاصل از تجزیه خوش‌ای در گروه‌بندی ژنوتیپ‌های برنج مورد مطالعه ۹۶/۵ درصد بوده است. بر این اساس،

(Khadem Hosseini and Rabiei, 2021) نیز ۶۲ لاین امیدبخش برنج را با استفاده از تجزیه خوشهای به روش حداقل واریانس وارد بر اساس صفات مرتبط با عملکرد و کیفیت دانه به سه گروه معجزاً با ویژگی‌های متفاوت گروه‌بندی و لاین‌های موجود در گروه اول که از نظر عملکرد و اجزای عملکرد دانه دارای میانگین بالاتر و از نظر تعداد دانه پوک و ارتفاع بوته دارای میانگین کمتری نسبت به دو خوشه دیگر بودند را به عنوان لاین‌های برتر معرفی کردند.

اساس تابع تشخیص، تعداد هفت لاین همراه با والد سپیدرود در گروه اول، ۶۱ لاین همراه با والد غریب در گروه دوم و ۷۳ لاین در گروه سوم دسته‌بندی شدند. (Danesh Gilvaei *et al.*, 2017) تعداد ۱۵۰ لاین برنج را بر اساس صفات مورفوژیک و فیزیولوژیک در شرایط تنش خشکی مورد ارزیابی قرار داده و با استفاده از روش تجزیه خوشهای لاین‌های مورد مطالعه در چهار خوشه گروه‌بندی شدند. خادم‌حسینی و ریعی

جدول ۴- ارزیابی صحت خوشه‌بندی حاصل از تجزیه خوشهای ۱۴۱ لاین خویش آمیخته نوترکیب برنج با استفاده از تجزیه تابع تشخیص

Table 4. Evaluation of the accuracy of clustering of 141 rice recombinant lines resulting from cluster analysis

تعداد/درصد Number/Percentage	Group number			تعداد ژنوتیپ‌ها Number of genotypes
	۱	۲	۳	
تعداد Number	5	0	0	5
	3	62	2	67
	0	0	71	71
درصد Percentage	100	0	0	100
	4.5	92.5	3	100
	0	0	100	100
Grouping accuracy (%)	96.5			
Wilks' Lambda	0.241			
Chi-square	199.029			
Significant level	0.000			

صفت است و توسط عامل‌های مشترک شناسایی شده توصیف می‌شود نیز محاسبه و در جدول ۵ ارائه شده است. نتایج تجزیه به عامل‌ها نشان داد که سه عامل اصلی و مستقل روی صفات اندازه‌گیری شده اثر گذاشته و دلیل ایجاد روابط بین این صفات در لاین‌های مورد ارزیابی بودند. این سه عامل مجموعاً حدود ۹۶ درصد از تنوع کل صفات در جمعیت مورد مطالعه را توجیه کردند. واریانس مشترک توجیه شده توسط این سه عامل برای کلیه صفات، به‌غیر از تعداد کل خوشچه در خوشه و روز تا ۵۰ درصد گلدهی، بیش از ۵۰ درصد بود. برای کلیه صفات مرتبط با عملکرد و اجزای عملکرد دانه

به‌منظور تحلیل روابط بین صفات مورد مطالعه از طریق شناسایی عامل‌های مشترک موثر بر این صفات و نیز گروه‌بندی صفات و ژنوتیپ‌ها از تجزیه به عامل‌ها استفاده و بارهای عاملی (Factor loading) مربوطه بر اساس ماتریس ضرایب همبستگی بین صفات به روش مولفه‌های اصلی پس از چرخش و ریماکس برآورد شدند. نتایج مربوط به ضرایب عاملی برآورد شده همراه با ریشه‌های مشخصه، درصد واریانس توجیه شده توسط هر عامل و درصد واریانس تجمعی عامل‌های شناسایی شده در جدول ۵ ارائه شده است. واریانس مشترک که نشان دهنده بخشی از واریانس هر (Communality)

به عنوان عامل عملکرد و اجزای عملکرد دانه نام‌گذاری شد. عامل دوم شامل طول، عرض و شکل دانه بود که اجزای تعیین کننده کیفیت ظاهری دانه در برنج هستند. این عامل که در حدود ۳۳ درصد از تنوع کل را توجیه کرد، دارای بار عاملی مثبت برای طول و شکل دانه و بار عاملی منفی برای عرض دانه بود و به عنوان عامل کیفیت ظاهری دانه نام‌گذاری شد. عامل سوم نیز که به تنهایی در حدود ۲۰ درصد از تنوع کل را توجیه کرد، دارای بارهای عاملی معنی دار برای روز تا ۵۰ درصد گلدهی و روز تا رسیدگی بود و به عنوان عامل فنولوژیک موثر بر صفات مورد مطالعه نام‌گذاری شد. با توجه به این که در روش تجزیه عاملی، عامل‌های اولیه شناسایی شده، مهم‌ترین عامل‌های توجیه کننده تنوع در جمعیت مورد مطالعه هستند، از این‌رو در صورت انتخاب لاین‌های برتر این آزمایش بر مبنای عامل‌های اول و دوم می‌توان هم‌zman به لاین‌های با عملکرد دانه بالا و کیفیت ظاهری مطلوب و در صورت انتخاب لاین‌های برتر بر مبنای عامل‌های اول و سوم می‌توان به لاین‌های با عملکرد دانه و دوره رسیدگی مطلوب دست یافت.

شامل تعداد پنجه و تعداد خوش در بوته، تعداد دانه پر و پوک در خوش، درصد باروری خوش، طول خوش، طول دانه، روز تا رسیدگی و عملکرد دانه، میزان واریانس مشترک بیش از ۸۰ درصد بود که نشان دهنده مطلوبیت اجرای تجزیه عاملی بود، به این معنی که عامل‌های مستقل شناسایی شده، مناسب بوده و به خوبی توانستند ارتباط بین صفات را توجیه کنند.

به منظور گروه‌بندی صفات مورد مطالعه بر مبنای نتایج تجزیه عاملی از بارهای عاملی استفاده و مقادیر بزرگ‌تر از نیم به عنوان بارهای عاملی معنی دار در نظر گرفته شد و سپس هر صفت به عاملی اختصاص یافت که قدر مطلق بار Moghaddam *et al.*, 2009). بر این اساس، کلیه صفات مرتبط با عملکرد دانه شامل تعداد پنجه و تعداد خوش در بوته، طول خوش، تعداد دانه پر، پوک و خوش‌چه در خوش، درصد باروری خوش، وزن هزار دانه، ارتفاع بوته و عملکرد دانه در عامل اول قرار گرفتند که بار عاملی تعداد دانه پوک در خوش و ارتفاع بوته، منفی و سایر صفات مثبت بود. این عامل که به تنهایی ۴۲/۴۵ درصد از تنوع کل جمعیت را توجیه کرد،

جدول ۵- نتایج تجزیه به عامل‌ها برای صفات گیاهی مورد ارزیابی در ۱۴۱ لاین خویش آمیخته نو ترکیب برنج

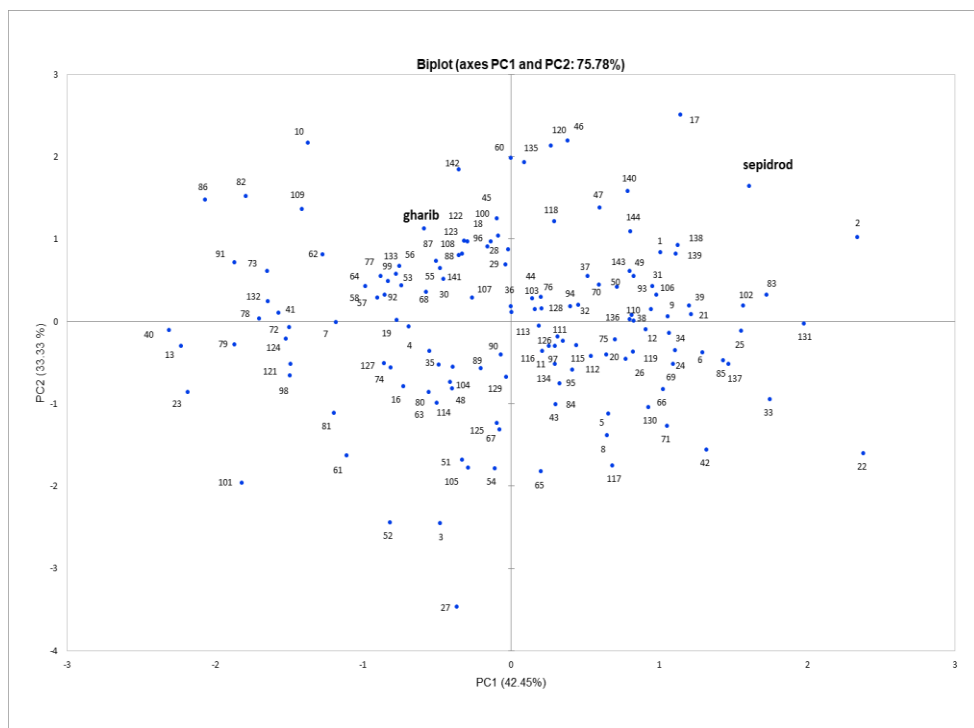
Table 5. Results of factor analysis for the plant traits in 141 rice recombinant lines

Plant traits	صفات گیاهی	Factor loading			واریانس مشترک Communality
		عامل اول	عامل دوم	عامل سوم	
No. panicle.plant ⁻¹	تعداد خوش در بوته	0.764	-0.203	-0.056	0.856
No. tiller.plant ⁻¹	تعداد پنجه در بوته	0.727	-0.315	-0.081	0.867
Panicle length (cm)	طول خوش	0.616	0.442	0.016	0.898
No. filled grain.panicle ⁻¹	تعداد دانه پر در خوش	0.840	-0.180	-0.029	0.887
No. unfilled grain.panicle ⁻¹	تعداد دانه پوک در خوش	-0.582	-0.111	-0.366	0.987
No. spikelet.panicle ⁻¹	تعداد کل دانه در خوش	0.612	-0.335	-0.234	0.339
Panicle fertility (%)	درصد باروری خوش	0.573	-0.393	0.139	0.854
1000 grain weight (g)	وزن هزار دانه	0.575	0.414	-0.202	0.645
Grain length (mm)	طول دانه	0.085	0.785	-0.375	0.852
Grain width	عرض دانه	-0.053	-0.690	-0.103	0.633
Grain shape (mm)	شکل دانه	0.213	0.524	-0.189	0.598
Plant height (cm)	ارتفاع بوته	-0.619	0.049	-0.123	0.574
Days to maturity	روز تا رسیدگی	-0.424	-0.052	0.569	0.812
Days to 50% flowering	روز تا ۵۰ درصد گلدهی	-0.173	-0.353	0.514	0.415
Grain yield (kg.ha ⁻¹)	عملکرد دانه	0.851	0.281	0.238	0.851
Eigen value	مقدار ویژه	4.459	3.531	2.712	-
Variance (%)	درصد واریانس	42.45	33.33	20.21	-

Cumulative variance (%)	واریانس تجمعی	42.45	75.78	95.99	-
-------------------------	---------------	-------	-------	-------	---

رقم سپیدرود بودند و میانگین بالاتری برای عملکرد و اجزای عملکرد داشتند، تاییدی بر تحلیل این نتایج بوده و مطابقت نسبی این دو تجزیه، صحت انتخاب لاین‌های برتر را نشان می‌دهد. الهقلی‌پور و همکاران (Allahgholipour *et al.*, 2014) در ارزیابی ویژگی‌های مورفولوژیک ۹۴ ژنوتیپ برنج از مجموعه ژنوتیپ‌های بانک ژن موسسه تحقیقات برنج کشور با استفاده از تجزیه به عامل‌ها نشان دادند که چهار عامل اصلی و مستقل ۷۵/۶۶ درصد از تغییرات کل داده‌ها را توجیه کردند. آنها عامل اول با توجیه ۲۴/۵ درصد از واریانس کل را به عنوان عامل عملکرد دانه و اجزای آن، عامل دوم با توجیه حدود ۱۹ درصد از واریانس کل را به عنوان عامل شکل و اندازه دانه، عامل سوم با توجیه حدود ۱۷ درصد از واریانس کل را به عنوان عامل حدود ۱۴ درصد از فنولوژیک و عامل چهارم با توجیه حدود ۱۴ درصد از تنوع کل را به عنوان عامل پرشدن دانه نام‌گذاری کردند. سه عامل مستقل مهمتر شناسایی شده توسط این محققین با نتایج تحقیق حاضر مطابقت داشته و عیناً در تحقیق حاضر نیز شناسایی شدند. مجیدی‌مهر (Majidimehr, 2018) نیز با مطالعه ده صفت کمی مرتبط با عملکرد در ده ژنوتیپ برنج و توصیف جمعیت مورد مطالعه با استفاده از تجزیه به عامل‌ها، چهار عامل مستقل شناسایی کرد که در حدود ۸۰ درصد از تنوع و واریانس بین کل داده‌ها را توجیه کردند. عامل اول که تحت عنوان شکل و اندازه دانه و عامل دوم که تحت عنوان عملکرد و اجزای عملکرد نام‌گذاری شدند، با نتایج تحقیق حاضر مطابقت داشت. نتایج حاصل تحقیق حاضر با نتایج شاخص‌های انتخاب معرفی شده توسط جوکارفرد و ریعی (Jokarfard and Rabiei, 2020) نیز مطابقت داشت و لاین‌های امیدبخش تقریباً مشابهی در هر دو تحقیق شناسایی شدند.

به منظور گروه‌بندی لاین‌ها و انتخاب لاین‌های برتر بر مبنای نتایج تجزیه عاملی، نمودار پراکنش دو بعدی لاین‌ها بر اساس مهم‌ترین عامل‌های شناسایی شده یعنی دو عامل مستقل اول و دوم که به ترتیب تحت عنوان عامل‌های عملکرد و کیفیت ظاهری دانه در نظر گرفته شدند، تهیه شد (شکل ۲). بر این اساس لاین‌های مورد مطالعه به چهار گروه مطابق با چهار ناحیه ایجاد شده در نمودار با پلات تفکیک شدند. بدیهی است که لاین‌های موجود در ناحیه اول دارای مقادیر مثبت و بالاتری برای هر دو عامل اول و دوم یعنی عملکرد و کیفیت ظاهری دانه بوده و بنابراین لاین‌های ارزشمندتری هستند. از نتایج قابل توجه نمودار پراکنش فوق این بود که ارقام سپیدرود و غریب که والدین لاین‌های مورد مطالعه بودند، به ترتیب در ناحیه اول و دوم قرار گرفتند. سپیدرود یک رقم اصلاح شده پرمحصول است که دارای عملکرد دانه بالا و کیفیت ظاهری (طول دانه بلند و عرض دانه کم) مناسب است، اگرچه مشکل اصلی این رقم کیفیت پخت پایین و بهویژه کیفیت آسیاب و تبدیل پایین بوده و در فرایند تولید برنج سفید آن، خرده برنج زیادی تولید می‌کند (Jokarfard and Rabiei, 2020; Khadem Hosseini and Rabiei, 2021). رقم غریب نیز یک رقم محلی ایرانی است که عملکرد پایینی دارد، اما کیفیت ظاهری و پخت مناسبی دارد. بررسی نمودار پراکنش لاین‌ها نشان داد که لاین‌های ۱، ۹، ۲، ۳۱، ۳۷، ۳۸، ۳۹، ۴۶، ۱۷، ۱۱۸، ۱۰۶، ۹۳، ۸۳، ۶۰، ۴۹، ۴۷، ۱۳۹، ۱۴۰، ۱۴۳ و ۱۴۴ همراه با والد سپیدرود خود در ناحیه اول قرار گرفتند و در مجموع لاین‌های برتر از نظر عملکرد و کیفیت ظاهری بودند. مقایسه این نتایج با نتایج تجزیه خوش‌های که لاین‌های مورد مطالعه را در سه خوش‌های گروه‌بندی کرد و لاین‌های گروه اول شامل لاین‌های ۲، ۱۷، ۸۳ و ۱۴۰ و



شکل ۲- پرائنس ۱۴۱ لاین خویش آمیخته نوترکیب برنج بر اساس عامل های مستقل اول (عملکرد دانه) و دوم (کیفیت ظاهری)

Fig. 2. Distribution of 141 rice recombinant lines based on the first (grain yield) and second (appearance quality) independent factors

ارزش های بالاتری داشتند. بر اساس نتایج تجزیه به عامل ها نیز سه عامل مستقل تحت عنوان عملکرد و اجزای آن، کیفیت ظاهری دانه و ویژگی های فنولوژیک شناسایی شدند که در حدود ۹۶ درصد از تنوع کل داده ها را در جمعیت مورد مطالعه توجیه کردند. بررسی پرائنس لاین ها بر مبنای دو عامل مستقل اول و دوم، لاین های برنج را به چهار گروه تفکیک کرد و لاین های موجود در ناحیه اول که شامل رقم سپیدرود و ۳۳ لاین از جمله لاین های ۲، ۱۷، ۸۳ و ۱۴۰ بودند، لاین های ارزشمند همزمان بر اساس صفات عملکرد، اجزای عملکرد و ابعاد یا کیفیت ظاهری دانه ها بودند. بنابراین، این چهار لاین به عنوان لاین های برتر و امیدبخش تحقیق حاضر، شناسایی و جهت مطالعات بعدی معرفی رقم قابل توصیه هستند. میانگین

نتیجه گیری

نتایج حاصل از تحقیق حاضر نشان داد که تنوع ژنتیکی قابل توجهی در لاین های برنج مورد مطالعه وجود داشت که می توان از آن جهت به نژادی جمعیت و انتخاب لاین های برتر و پر محصول استفاده کرد. نتایج حاصل از تجزیه خوش ای، لاین های مورد ارزیابی را به سه خوشه با ویژگی های متفاوت گروه بندی کرد و ارقام سپیدرود و غریب که والدین لاین های مورد مطالعه بودند، به ترتیب در گروه های اول و دوم قرار گرفتند. بررسی گروه ها از نظر صفات اندازه گیری شده نشان داد که لاین های ۲، ۱۷، ۸۳ و ۱۴۰ که در کنار رقم سپیدرود در گروه اول دسته بندی شدند، از نظر عملکرد و اجزای آن و لاین های گروه سوم که شامل ۷۱ لاین بودند، از نظر ابعاد و کیفیت ظاهری دانه

"ارزیابی تنوع ژنتیکی در لاین‌های نوترکیب...، جوکارفرد و همکاران، ۱۴۰۲، ۵۵-۷۰"

صفات مورد مطالعه در این لاین‌ها در جدول ۶ ارایه شده است.

جدول ۶- میانگین صفات مهم گیاهی در لاین های برتر خویش آمیخته نو ترکیب برنج

Table 6. Mean of important plant traits in superior rice recombinant lines

No. line	No. tiller.plant ⁻¹	Panicle length (cm)	پنجه در بوته شماره لاین	صفات گیاهی								عملکرد دانه (kg ha ⁻¹)
				دانه پوک در خوش		دانه پر در خوش		تعداد کل دانه در خوش		باروری خوش		ارتفاع بوته
				Panicle length	No. filled grain.panicle ⁻¹	No. unfilled grain.panicle ⁻¹	No. spiklet.panicle ⁻¹	(%)	1000 grain weight (g)	Plant height (cm)	Days to maturity	
2	33.20	29.59	97.40	7.73	105.13	92.65	26.66	121.13	93.00	6517		
17	28.13	29.55	151.27	21.89	173.16	87.34	18.83	109.07	90.33	5788		
83	31.17	30.03	100.20	25.35	125.55	79.21	25.73	138.93	86.33	5964		
140	28.20	31.63	112.53	22.27	134.80	82.86	24.49	132.53	94.33	5690		

بدینوسیله از معاونت محترم پژوهشی و فناوری دانشگاه
گیلان جهت فراهم کردن اعتبار اجرای این تحقیق
قدرتانی می‌شود.

سپاسگزاری

این تحقیق با استفاده از اعتبار پژوهشی (گرانت)
سال ۱۳۹۸ نگارنده مسئول مکاتبات اجرا شده است.

References

منابع مورد استفاده

- Allahgholipour, M., Farshadfar, E. and Rabiei, B. 2014.** Morphological and physico-chemical diversity in different rice cultivars by factor and cluster analysis. *Cereal Research*, 4(4), pp.293-307. [In Persian].
- Danesh Gilvaei, M., Samizadeh Lahiji, H. and Rabiei, B. 2016.** Relationship between grain yield and its components and grouping of rice (*Oryza sativa L.*) recombinant inbred lines. *Iranian Journal of Crop Sciences*, 18, pp.257-272. [In Persian].
- Danesh Gilvaei, M., Samizadeh Lahiji, H. and Rabiei, B. 2017.** Grouping of rice (*Oryza sativa L.*) lines based on multivariate analysis under drought stress conditions. *Iranian Journal of Field Crop Science*, 48(4), pp.1027-1039. [In Persian]. <http://doi.org/10.22059/ijfcs.2017.217039.654188>
- De, R.N., Reddy, J.N., Rao, A. V. and Mohanty, K. 1992.** Genetic divergence in early rice under two situations. *Indian Journal of Genetics and Plant Breeding*, 52(3), pp.225-229.
- FAOSTAT. 2018.** World Agriculture Data, <http://apps.fao.org/faostat/>
- Ghorbani, H. R., Samizadeh Lahiji, H., Rabiei, B. and Allahgholipour, M. 2011.** Grouping different rice genotypes using factor and cluster analyses. *Journal of Agricultural Science and Sustainable Production*, 21(3), pp.89-111. [In Persian].
- Goli, A., Jorjani, I., Sabouri, H. and Fallahi, H. A. 2016.** Assessment of genetic diversity of facultative wheat genotypes belong to north of Iran using ISSR markers. *Journal of Crop Breeding*, 8(20), pp.165 -174. [In Persian].
- Jobson, J. D. 2012.** Applied Multivariate Data Analysis: volume II: Categorical and Multivariate Methods. Springer Science and Business Media. <http://doi.org/10.1007/978-1-4612-0921-8>
- Jokarfard, V. and Rabiei, B. 2020.** Selecting superior and high yielding recombinant inbred lines of an F₁₁ rice population using index selection method. *Cereal Research*, 10(1), pp.19-32. [In Persian]. <http://doi.org/10.22124/cr.2020.15705.1568>
- Kaab Omeyr, A., Pour-Mohammadi, P., Gilani, A., Alami-Saeid, Kh. and Fakhari, M. 2022.** Investigation of genetic diversity and classification of aerobic and local rice genotypes in Khuzestan province. *Plant Genetic Researches*, 8(2), pp.103-116. [In Persian]. <http://doi.org/10.52547/pgr.8.2.8>
- Khadem Hosseini, Z. and Rabiei, B. 2021.** Investigating the relationships between grain yield and quality related traits in some promising lines of rice (*Oryza sativa L.*). *Cereal Research*, 11(2), pp.105-119. [In Persian]. <http://doi.org/10.22124/cr.2021.20707.1692>
- Leilah, A. A. and Al-Khateeb, S. A. 2005.** Statistical analysis of wheat yield under drought conditions. *Journal of Arid Environments*, 61(3), pp.483-496. <http://doi.org/10.1016/j.jaridenv.2004.10.011>

- Majidimehr, A.** 2018. Study of quantitative characteristics correlated with grain yield in rice using multivariate analysis. *Journal of Crop Breeding*, 10(27), pp.143-151. [In Persian]. <http://doi.org/10.29252/jcb.10.27.143>
- Moghaddam, M., Mohammadi, S. A. and Aghaei Sarbarzeh M.** 2009. Multivariate Statistical Methods: A primer (2nd Ed.) Parivar Publication, Tabriz, Iran. [In Persian].
- Pishnamazzadeh Emami, M., Ebadi, A. A., Moheb-Alipour, N., Nourafcan, H and Ajali, J.** 2020. Grouping rice recombinant inbred lines using cluster and principal component analysis methods. *Cereal Research*, 10(1), pp.1-17. [In Persian]. <http://doi.org/10.22124/cr.2020.16522.1602>
- Rabiei, B. and Mohit, A.** 2013. Analysis of Experimental Designs in Agricultural Research. University of Guilan Press. [In Persian].
- Romesburg, C.** 2004. Cluster Analysis for Researchers. Lulu Press. North Carolina. 334 p.
- SAS.** 2004. SAS software Ver. 9.2. Statistical Analysis System. SAS Institute INC, Cary, NC.
- SPSS.** 2018. IBM SPSS Statistics Ver. 26. Statistical Package for the Social Sciences. www.ibm.com/products/spss-statistics.
- SES.** 2005. Standard Evaluation System for Rice. International Rice Research Institute (IRRI), Los Banos, Philippines.
- Valizadeh, M. and Moghaddam, M.** 2014. Introduction to Quantitative Genetics. (5th Ed). University Press Center. [In Persian].
- Zare Chahouki, M. A.** 2010. Multivariate Analysis Methods in SPSS. University of Tehran. [In Persian].

Assessment of genetic variation among F₁₁ generation recombinant inbred lines and identification of rice (*Oryza sativa L.*) promising lines

Jokar-fard. V.¹, B. Rabiei² and E. Souris-laki³

ABSTRACT

Jokar-fard. V., B. Rabiei and E. Souris-laki. 2023. Assesment of genetic variation among F₁₁ generation recombinant inbred lines and identification of rice (*Oryza sativa L.*) promising lines. *Iranian Journal of Crop Sciences*. 25(1): 55-70. (In Persian).

Rice is one of the important and staple food crops in Iran, and its grain yield improvement has always been the most important objective in rice breeding programs. One of the important breeding methods in rice is crossing between selected varieties to develop recombinant inbred lines (RILs), and then identifying promising lines. This experiment was carried out with the aim of identifying high-yielding superior lines. One hundred forty one recombinant inbrd lines together with their parental cultivars were evaluated using randomized complete block design with three replications in research field of faculty of agricultural sciences, University of Guilan, Rasht, Iran, in 2018. Important agronomic traits were measured and recorded for all RILs. Analysis of variance showed that there was significant differences among RILs for all studied traits, indicating significant genetic variation among them. Estimated coefficients of phenotypic and genetic variations as well as variance components also showed that there was considerable variation among RILs population, particularly for number of filled and unfilled grains panicle⁻¹, number of panicles plant⁻¹ and grain yield. The narrow-sense heritability varied from about 20% for panicle length to 43% for grain width, days to maturity, and 1000-grain weight. Factor analysis showed that three main and independent factors explained about 96% of the total observed variance among RILs, and were the main reasons for significant relationships between traits. These three factors were deignated as yield and its components, grain appearance quality and phenological factors. Cluster analysis by UPGMA method classified the 141 studied RILs into three clusters. Cv. Sepidrood and cv. Gharib (parental cultivars) were grouped in the first and second clusters, respectively. Evaluation of the cluster values for different traits showed that the first cluster had the highest values for grain yield and its components and the third cluster for grain dimensions and appearance quality. In conclusion, the results of this experiment showed that there was significant genetic variation among the studied RIIs. Therefore, successful improvement of important agronomic traits, particularly grain yield and its components, is feasible. The superior high-yielding lines with desirable appearance quality were also identified.

Key word: Genetic variance, Grain yield, Heritability, Multivariate analysis, Recombinant inbred lines and Rice

Received: February, 2023 Accepted: May, 2023

1. Ph D Student, University of Guilan, Rasht, Iran

2. Professor, University of Guilan, Rasht, Iran (Corresponding author) (Email: rabiei@guilan.ac.ir)

3. PhD Graduate, University of Guilan, Rasht, Iran