

A- مطالعه اثر ژن $Rf3$ برای بازگردانندگی باروری به برنج در زمینه ژنتیکی لاین ندا-علی صادقی^۱، اسدالله احمدی خواه*^۲، محمد فارسی^۳

^۱ دانشجوی سایق کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی کشاورزی، گروه اصلاح نباتات و بیوتکنولوژی، دانشکده تولید گیاهی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان

^۲ عضو هیئت علمی دانشگاه شهید بهشتی تهران، دانشکده مهندسی انرژی و فناوری‌های نوین، گروه بیوتکنولوژی

^۳ عضو هیئت علمی دانشگاه فردوسی مشهد، دانشکده کشاورزی، گروه زراعت و اصلاح نباتات

تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۰۸/۲۰، تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۵/۲

چکیده

در برنامه تولید بذر هیبرید در سیستم سه لاین با قابلیت ترکیب‌پذیری خصوصی مطلوب حامل ژن‌های بازگرداننده باروری (Rf) ضرورت دارد. در این تحقیق، جایگاه ژنی بازگرداننده باروری $Rf3$ واقع بر روی کروموزوم شماره یک برنج با روش تلاقی برگشتی به کمک نشانگر، به پس زمینه ژنتیکی لاین نرعمیم ندا-A-انتقال داده شد و همزمان اثر آن در هر نسل بر باروری دانه گرده و خوشه لاین گیرنده، مورد بررسی قرار گرفت. جهت انتقال، یک گیاه از جمعیت نسل F_2 (حاصل از تلاقی میان ندا-A و IR36) بر اساس نشانگرهای پیوسته به جایگاه ژنی $Rf3$, RM1, RM3873 و RM3233 انتخاب و با لاین ندا-A (به عنوان والد تکراری) تلاقی برگشتی داده شد. نتاج نسل اول تلاقی برگشتی (BC_1) از نظر وجود نشانگرهای پیوسته به ژن و همچنین از نظر فنوتیپی و به دنبال آن برای ۱۵ نشانگر ریز ماهواره پس زمینه، مورد بررسی قرار گرفتند. تنها دو بوته نسل BC_1 که در هر سه جایگاه نشانگری دارای آلل غالب از والد بخشندۀ بودند باروری بالای خوشه (۵۵٪ و ۶۵٪) را نشان دادند. نتاج نسل دوم تلاقی برگشتی (BC_2) از تلاقی دو بوته فوق با والد تکراری حاصل شد. در بین نتاج BC_2 یک گیاه با باروری بالاتر خودگشتن شده و ۱۷۰ بوته از نسل BC_2F_2 از نظر ۳ نشانگر RM1, RM3873 و RM3233 و همچنین دانه‌بندی خوشه مورد بررسی قرار گرفتند. هفت بوته با میزان بالاتری از ژنوم والد تکراری (از ۹۱٪ تا ۹۸٪) و در وضعیت هموزیگوتی کامل از نظر سه نشانگر پیوسته به $Rf3$, RM1 و RM3873 و RM3233 (RM3233) شناسایی شدند که دارای باروری بالای دانه گرده و همچنین خوشه (۷۵٪ تا ۹۷٪) بودند که نشان می‌دهد هر چه هموزیگوسيتی جایگاه ژنی $Rf3$ بیشتر شد، بازگرداندن باروری به نرعمیم نوع وحشی (WA) در پس زمینه ژنتیکی لاین گیرنده نرعمیم، بیشتر تقویت گردید. بنابراین، می‌توان نتیجه‌گیری نمود که جایگاه ژنی $Rf3$ تاثیر متقابلی با نرعمیم سیتوپلاسمی نوع WA در جهت افزایش باروری دانه گرده و خوشه برنج دارد و از این‌رو، می‌تواند همراه با سایر ژن‌های بازگرداننده باروری در برنامه تولید بذر هیبرید برنج به کار گرفته شود.

واژه‌های کلیدی: بازگرداننده باروری- نرعمیم WA- نشانگر مولکولی- هیبرید- $Rf3$.

مقدمه

باروری به صورت هموزیگوس ($RfRf$) یا به صورت هتروزیگوس ($Rfrf$) صرف نظر از عقیم بودن یا طبیعی بودن سیتوپلاسم، باعث باروری هیبریدهای F_1 می‌شوند (Schnable & Wise, 1998). نرعقیمی سیتوپلاسمی (CMS)، صفتی با وراثت مادری است که گیاه نرعقیم قادر به تولید گرده فعال نیست و در میان گیاهان عالی شایع است. سیستم‌های نرعقیمی سیتوپلاسمی موجود ابزاری با ارزش در تولید بذر هیبرید در گونه‌های زراعی خودگردانشان، مثل برنج، کتان و بعضی از سبزیجات زراعی می‌باشند. هیبریدها دارای هتروزیس هستند که عنوان قدرت هیبرید شناخته شده است و نتاج هیبرید هتروتیک، خصوصیات رشدی بهتری نسبت به والدین خود نشان می‌دهند. سیستم‌های نرعقیمی سیتوپلاسمی می‌توانند عامل قابل توجهی در تولید کارآمد بذر هیبرید باشند (Eckardt, 2006). در برنج تقریباً 20 منبع نرعقیمی سیتوپلاسمی شناسایی شده است. البته در بین سیستم‌های نرعقیمی سیتوپلاسمی مختلف، فراوانی سیستم نرعقیمی سیتوپلاسمی نوع وحشی (WA³) بیشتر از همه می‌باشد و تقریباً برای تولید 90 درصد بذور هیبرید به کار می‌رود. این سیستم پایدار بوده و لاین‌های بازگرداننده باروری برای آن به اندازه کافی وجود دارد (Yao et al., 1997). ژن‌های Rf مختلفی برای بازگرداندن باروری در سیستم‌های

در میان روش‌های متفاوت برای بهبود راندمان عملکرد در برنج، استفاده از سیستم تولید بذرهای هیبرید به خاطر سادگی و نیاز به زحمت کم، مورد توجه قرار گرفته است. چندین لاین نرعقیم سیتوپلاسمی (CMS)¹ به طور گستردۀ برای تولید برنج هیبرید اصلاح شده است و صدها واریته هیبرید سه لاینی تولید و برای کشت آزاد شده‌اند (Virmani et al., 2003). در این سیستم، عامل نرعقیمی سیتوپلاسمی S در DNA میتوکندریایی (در خارج از هسته) مشخص شده است. لاین A به عنوان لاین نرعقیم حامل عامل S در سیتوپلاسم و آلل r^f به صورت مغلوب در هسته می‌باشد. لاین B که به عنوان لاین نگهدارنده² شناخته می‌شود مشابه لاین A می‌باشد، اما به جای سیتوپلاسم نرعقیم دارای سیتوپلاسم بارور (N) است و قابلیت خودگشتنی دارد (Virmani et al., 2003). وقتی لاین B با لاین A تلاقی می‌یابد، نتاج حاصله همگی نرعقیم (Lain A) خواهند بود. اما لاین دیگری که در برنامه تولید بذر هیبرید مورد استفاده واقع می‌شود، لاین R یا لاین بازگرداننده باروری برای لاین A است که دارای ژن‌های بازگرداننده باروری به صورت غالب ($RfRf$) می‌باشد. زمانی که لاین R با لاین A تلاقی می‌یابد، بذرهای F_1 حاصل بارور می‌باشند. ژن‌های بازگرداننده

³ Wild abortive

¹ Cytoplasmic male sterility

² Maintainer line

یکی از روش‌های انتقال قطعات کوچک ژنومی از لاین بخشندۀ به لاین گیرنده (والد تکراری یا دوره‌ای)، روش تلاقی برگشتی مکرر می‌باشد و هدف از تکرار تلاقی برگشتی افزایش سهم ژنومی والد گیرنده در نتاج نهایی انتخاب شده می‌باشد. انتظار می‌رود مقدار بازیابی ریخته ارشی والد تکراری برای نسل اول تلاقی برگشتی، معادل 75 درصد و پس از 6 نسل تلاقی برگشتی، حدود 99/2 درصد باشد. اما در واقع، هر یک از نتاج تلاقی برگشتی، از این نسبت نظری انحراف دارند که دلیل آن شанс (تصادفی بودن موقعیت کیاسما) و یا وجود پیوستگی میان ژن مورد نظر در والد بخشندۀ و ژن‌های نزدیک به آن می‌باشد. بنابراین اگر بتوان افرادی را که دارای مقدار بیشتری از ژنوم والد تکراری می‌باشند شناسایی نمود و با آن تلاقی برگشتی داد، با تعداد کمی تلاقی برگشتی می‌توان ژنوم والد تکراری را با کارایی بالا بازیابی نمود. برای نیل به این هدف روش تلاقی برگشتی به کمک نشانگر^۱ پیشنهاد شده است (Semagan *et al.*, 2006) که در آن علاوه بر ردیابی ژن هدف با نشانگرهای پیوسته (گرینش پیش‌زمینه^۲، از نشانگرهای توزیع یافته بر روی سایر کروموزوم‌ها نیز برای شناسایی افراد حامل درصد بالاتری از ژنوم والد گیرنده استفاده می‌شود (گرینش پس‌زمینه^۳) و بدین وسیله بازیابی سریع والد

مختلف نرعقیمی سیتوپلاسمی شناسایی و نقشه‌یابی شده‌اند (Komori *et al.*, 2003). دو ژن Rf4 و Rf3 به وسیله‌ی تکیک‌های RFLP/RAPD به ترتیب بر روی کروموزوم‌های شماره 1 و 10 مکان‌یابی شده‌اند (Yao *et al.*, 1997). ژن Rf4 بین دونشانگر ریز ماهواره، RM228 و RM171 3/7 و Jing *et al.*, 2006 (Ahmadikhah & Karlov, 2001) ژن 3/4 سانتی‌مورگان نقشه‌یابی گردید (Rf4 را بر روی بازوی بلند کروموزوم 10 بین دو نشانگر RM171 و RM206 مکان‌یابی کردند. Alavi *et al.*, 2009) نشانگر RM1 در فاصله 6/5 سانتی‌مورگان، نشانگر RG140 در فاصله 12/5 سانتی‌مورگان، نشانگر RM3873 در فاصله 15/8 سانتی‌مورگان و نشانگر RM3233 را در فاصله 17 سانتی‌مورگان از جایگاه ژنی Rf3 بر روی کروموزوم 1 برج مکان‌یابی کردند. همچنین Nematzadeh & Kiani (2010) نشانگرهای Rf4 و RM258 را برای RM171 در ارقام ایرانی نقشه‌یابی کردند. مشخص شده که علاوه بر این دو ژن Rf4 و Rf3 (Rf4 برای سیستم نرعقیمی سیتوپلاسمی نوع وحشی، ژن‌های دیگری نیز در کتلر برگرداندن باروری نرعقیمی سیتوپلاسمی نقش دارند. از جمله می‌توان به ژن RfWA2 بر روی بازوی بلند کروموزوم شماره 7 و ژن Rf5(t) Liu *et al.*, 2007 (Ahmadikhah *et al.*, 2001) اشاره نمود.

¹ Marker-assisted selection (MAB)

² Foreground selection

³ Background selection

تکراری با تعداد کمی تلاقی برگشتی میسر (Ahmadikhah, 2010) استفاده از یک ژن نقشه‌یابی شده و یا جدا شده در برنامه‌های اصلاحی، خصوصاً در برنامه تلاقی برگشتی مستلزم شناخت اثر متقابل آن ژن با زمینه ژنتیکی ارقام گیرنده بوده و بررسی تغییرات بیان آن در زمینه ژنتیکی جدید اهمیت بالایی دارد. بدین منظور، در این تحقیق جایگاه ژنی *Rf3* واقع بر روی کروموزوم شماره یک به وسیله روش تلاقی برگشتی به کمک نشانگرها به رقم برنج نرعلیم ندا-A حامل نرعلیم سیتوپلاسمی نوع WA انتقال داده شد و اثر متقابل آن با CMS از حیث تأثیر بر باروری دانه گرده و خوشة نتاج حاصل مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

این تحقیق طی سال‌های 1386 تا 1390 در دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان انجام شد. لاین نرعلیم سیتوپلاسمی ندا-A در سال 1386 با لاین بازگردانده باروری IR36 (Ahmadikhah et al., 2002) تلاقی داده شد و در سال بعد از خودباروری هیبرید *F₁* جمعیت *F₂* ایجاد گردید. لازم به ذکر است که جمعیت *F₂* مورد اشاره تفرق دو ژنی با نسبت 15:1 برای دو ژن مضاعف غالب را نشان داده بود و لاین IR36 دارای دو ژن برای برگرداندن باروری به لاین‌های Alavi et al. (2009) مورد مکانیابی قرار گرفته است به

تکراری با تعداد کمی تلاقی برگشتی میسر (Ahmadikhah, 2010).

استفاده از یک ژن نقشه‌یابی شده و یا جدا شده در برنامه‌های اصلاحی، خصوصاً در برنامه تلاقی برگشتی مستلزم شناخت اثر متقابل آن ژن با زمینه ژنتیکی ارقام گیرنده بوده و بررسی تغییرات بیان آن در زمینه ژنتیکی جدید اهمیت بالایی دارد. بدین منظور، در این تحقیق جایگاه ژنی *Rf3* واقع بر روی کروموزوم شماره یک به وسیله روش تلاقی برگشتی به کمک نشانگرها به رقم برنج نرعلیم ندا-A حامل نرعلیم سیتوپلاسمی نوع WA انتقال داده شد و اثر متقابل آن با CMS از حیث تأثیر بر باروری دانه گرده و خوشة نتاج حاصل مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

این تحقیق طی سال‌های 1386 تا 1390 در دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان انجام شد. لاین نرعلیم سیتوپلاسمی ندا-A در سال 1386 با لاین بازگردانده باروری IR36 (Ahmadikhah et al., 2002) تلاقی داده شد و در سال بعد از خودباروری هیبرید *F₁* جمعیت *F₂* ایجاد گردید. لازم به ذکر است که جمعیت *F₂* مورد اشاره تفرق دو ژنی با نسبت 15:1 برای دو ژن مضاعف غالب را نشان داده بود و لاین IR36 دارای دو ژن برای برگرداندن باروری به لاین‌های Alavi et al. (2009) مورد مکانیابی قرار گرفته است به

جدول 1- آغازگرهای SSR استفاده شده برای گزینش جایگاه ژنی هدف (*Rf3*) و موقعیت آنها در ژنوم برنج.

Table 1- SSR primers used in selection of target locus (*Rf3*) and their locations in rice genome.

منبع Reference	کروموزوم حامل Carrying chromosome	توالی (5' 3') Sequence (5' 3')	نام آغازگر Primer name
Alavi <i>et al.</i> , 2009	1	F: GAAATTGAAATGGAGGGAGAGC R: CGAGTGGTGGTGACAAATGAGTGG	RM3233
Alavi <i>et al.</i> , 2009	1	F: GCTATAGACGCCTCCTCCTATCC R: CGTACAGGCCAGGATCGATCGAAA	RM3873
Alavi <i>et al.</i> , 2009	1	F: GCGAAAACACAATGCAAAAAA R: CAGTCCAGGTTGGTTGGTTGCG	RM1

میزان شباهت افراد نسل‌های BC به والد تکراری Hospital *et al.*,) با فرمول $\frac{N_{AB} + 2N_{AA}}{2N_t}$ (1992) محاسبه گردید که در آن N_t تعداد کل مکان‌های SSR مورد بررسی، N_{AB} تعداد مکان‌های هتروزیگوت و N_{AA} تعداد مکان‌های هموزیگوت از نظر آل‌های والد تکراری می‌باشد.

نتایج

برای آشکارسازی چندشکلی بین والدین، از 96 جفت آغازگر ریز ماهواره توزیع یافته در سراسر ژنوم استفاده شد که تنها 15 نشانگر (15/6 درصد) توانستند چندشکلی بین والدین را آشکار نمایند (جدول 2). تعداد 27 گیاه نسل BC₁ در شرایط آب و هوایی گرگان، مورد ارزیابی دانه گرده قرار گرفتند که در کل 7 بوته دارای باروری متوسط به بالا (بالای 50%) شناسایی شدند (جدول 3). این گیاهان با نشانگرهای RM3233، RM3873 و RM1 که با

برای آزمون باروری دانه گرده، 5-6 بساک از هر خوشة انتخاب شد و در استوکارمن یا بدید پتاسیم یک درصد له شد و میزان رنگ‌پذیری دانه‌های گرده در زیر میکروسکوپ نوری مورد ارزیابی قرار گرفت. درصد باروری خوشه با تقسیم تعداد دانه‌های پر به تعداد کل دانه در خوشه محاسبه شد. گیاهان با باروری بالای 70٪ بعنوان کاملاً بارور و گیاهان با باروری بین 50 تا 70 درصد بعنوان بارور نسبی در نظر گرفته شدند.

در گزینش پس‌زمینه برای بررسی منشأ والدینی آل‌ها از نشانگرهای مولکولی توزیع یافته در سرتاسر ژنوم طبق روش Hospital (2002) استفاده شد. برای این منظور، 96 جفت آغازگر SSR برای آشکارسازی چندشکلی میان دو لاین والدینی استفاده گردید. بر اساس الگوی بانددھی، در هر نسل ژنوتیپ والد بخشندۀ به صورت BB، ژنوتیپ والد دوره‌ای به صورت AA و افراد هتروزیگوت به صورت AB امتیازدهی شدند.

تبیین=0/689) بین تعداد آلل‌های نشانگرهای پیوسته با جایگاه ثالثی باروری *Rf3* و میزان دانه‌بندی نتاج BC₁ وجود داشت (شکل 1).

ژن *Rf3* پیوستگی دارند مورد آزمون قرار گرفتند که همه آنها حداقل در یک جایگاه SSR دارای آللی از والد بخشندۀ بودند (BB یا AB). آنالیز بیشتر نشان داد که رابطه‌ای قوی (ضریب

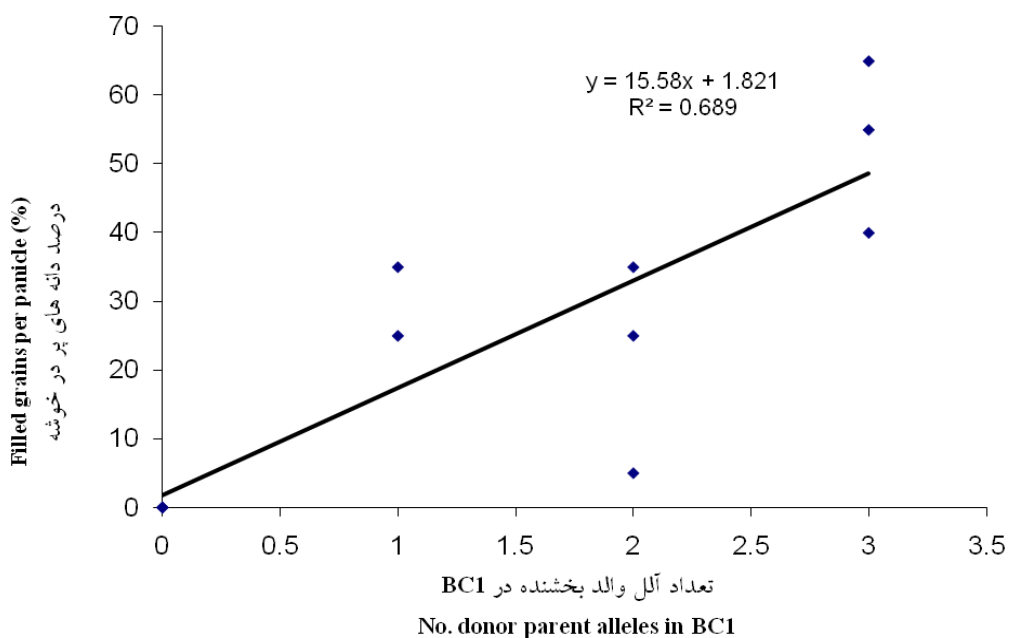
جدول 2- آغازگرهای SSR دارای چندشکلی بین والدین و موقعیت آنها در ژنوم برنج.

Table 2- SSR primers showing polymorphism between parents and their locations in rice genome.

نام آغازگر Primer name	توالی (5' 3') Sequence (5' 3')	کروموزوم Chromosome
RM7241	F: CAGTCGCACTAACTGAACAAACACC R: GCTTCTTTGACTAGACAGAGGCAC-5'	1
RM1146	F: TCTCCCTATTCCCGTGTAAATCG R: CGATCCATGTTAGCTAGTAGGCC	10
RM159	F: GGGGCACTGGCAAGGGTGAAGG R: CTCTCTCTCTCTCTCTCTGTTCG	5
RM317	F: CATACTTACCACTGTTACCGCC R: AGTTGATCGACTGTGAGAGGTC	4
RM3510	F: TAAGATCGTAAGATCGCGGC R: GGAGGGTGGAGAAGGACGGA	10
RM206	F: CCCATGCGTTAACATTCT R: GGTATGCCTAGCTACCTTGC	11
RM242	F: GGCCAACGTGTGTATGTCTC R: GGGTAGGCAGAACCGTATAT	9
RM415	F: CTTCGATCCATCATCCATGG R: GGCTTGACGCATGTCGTTA	5
RM334	F: GTTCAGTGTTCAGTGCCACC R: GCAGGTGGTTCTAGTTCAAG	3
RM514	F: AGATTGATCTCCCATTCCCC R: GGTGATCATTATAACGAGCCA	3
RM505	F: AGAGTTATGAGCCGGGTGTG R: CGACGATTCTAGCGGTTAG	7
RM168	F: TGCTGCTTGCCTGCTTCTTT R: CGGCACCTAACTAAGCAAAG	3
RM332	F: GCGAAGGCAGAGGTGAAG R: CCCACTCACTCTAGTGAGTAC	5
RM687	F: TACGTACATCCTACTACATT R: TCATTCTAGCGGGAATACC	6
RM210	F: TCACATTGGTGGCATTG R: GCTCCTACCAACAACAAGTGAAC	8

جدول ۳- خصوصیات پیش زمینه و پس زمینه گیاهان انتخاب شده در نسل BC₁**Table 3- Characters of foreground and background of selected plants in BC₁ generation.**

Num. of BC ₁ plant	شماره گیاه BC ₁	تعداد آلل والد بخشندۀ	باروری دانه گردد (%)	دانه پر در خوشة (%) با نشانگرهای پس زمینه	بازیابی والد تکراری (%) با نشانگرهای پس زمینه
		No. of donor alleles	Pollen fertility	No. of filled grains per panicle	Recurrent parent recovery (%) by background markers
1	4	80	65	92.7	
3	1	65	25	99.0	
7	3	80	35	93.2	
9	4	60	40	93.7	
13	2	50	25	98.4	
14	2	95	35	93.2	
16	4	90	55	93.7	



شکل ۱- رابطه بین تعداد آلل نشانگرهای پیوسته با جایگاه ژنی *Rf3* و میزان باروی خوشه (دانه‌بندی در نتاج نسل BC₁)

Figure 1- Relationship between allele numbers of the markers linked with *Rf3* locus and rate of panicle fertility (seed setting) in BC₁ progenies.

تعداد 92 گیاه نسل BC_2F_2 در تیر تا مرداد 1390 به وسیله نشانگرهای پیوسته با ژن $Rf3$ (شامل RM1، RM3873 و RM3233)، مورد آزمون قرار گرفتند. از بین گیاهان فوق تنها هفت بوته در این سه جایگاه نشانگری برای آلل‌های والد بخشنده هموزیگوت (BB) بودند. ارزیابی درصد دانه‌های بارور در بوتهای نسل BC_2F_2 نشان داد که باروری خوش در تمامی هفت بوته فوق بالای 75 درصد (٪75-٪97) بوده است. تجزیه رگرسیون بر روی بوتهای نسل BC_2F_2 نشان داد که میان تعداد آلل‌های والد بخشنده در جایگاه نشانگرهای پیوسته به $Rf3$ و درصد دانه‌های پر در خوش رابطه معنی‌داری وجود داشت (ضریب تبیین = ۰/۵۹۱؛ شکل 2).

بحث

در این تحقیق برای جایگزین کردن بخش کوچکی از کروموزوم شماره یک برنج (حامل مکان بازگرداننده باروری $Rf3$) در لاین نر عقیم ندا-A از روش تلاقی برگشتی به کمک نشانگرها (MAB) استفاده شد که در آن برای انتقال مکان هدف سه نشانگر پیوسته با این جایگاه ژنی (گزینش پیش‌زمینه) و برای بازیابی سریع ژنوم والد تکراری، ۱۵ نشانگر ریز ماهواره غیر پیوسته با مکان هدف (گزینش پس‌زمینه) به کار رفتند و در هر نسل اثر متقابل میان مکان انتقال یافته با سیتوپلاسم نر عقیم

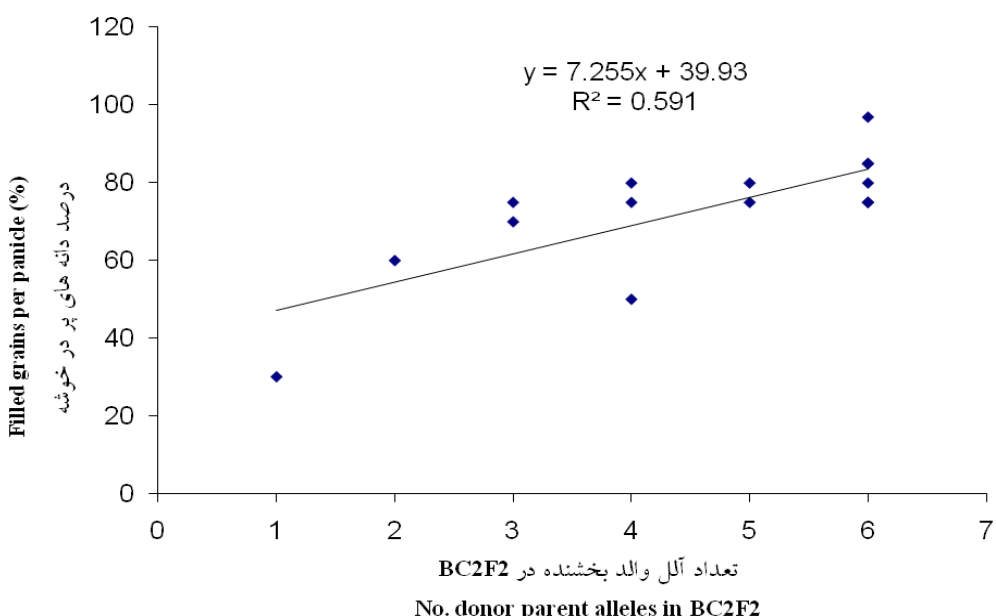
بوتهای شماره BC1-1 و BC1-16 که هر سه لوکوس فوق را در وضعیت هتروزیگوت حمل می‌نمودند و درصد باروری مناسبی نیز داشتند، انتخاب و با والد تکراری تلاقی برگشتی داده شدند تا نسل BC_2 ایجاد گردد.

جهت افزایش سهم ژنوم والد تکراری و بازیابی بیشتر ژنوم این والد، در شهریور ۱۳۸۹ اقدام به گرینش پیش‌زمینه روی نشاهای نسل BC_2 با استفاده از ۳ نشانگر پیوسته با جایگاه ژنی $Rf3$ گردید. نتیجه این آزمون مشخص نمود که تنها دو نشاء حامل هر سه نشانگر جایگاه باروری در حالت هتروزیگوت (AB) بودند. از طرفی آزمون پس‌زمینه با ۱۳ نشانگر SSR مشخص نمود که بوته #1 دارای میزان بالاتری از ژنوم والد تکراری ندا-A بود (۹۵/۴ درصد در مقابل ۹۴/۸ درصد برای بوته #2). دانه‌بندی برای بوته #1 حدود ٪۷۰ و برای بوته #2 حدود ٪۵۰ بود. بنابراین، بذور خودگشتنی بوته شماره #1 برداشت و در سال بعد کشت گردید.

تعداد ۱۷۰ بوته نسل BC_2F_2 از خودگشتنی بوته #1 در مزرعه مستقر گردید. از این جمعیت، ۷۸ بوته دارای ساقه سبز و ۹۲ بوته دارای ساقه ارغوانی بودند که یک صفت فنوتیپی اختصاصی برای رقم ندا به عنوان والد تکراری است. بوتهای ساقه سبز حذف شدند و بررسی برای بلوك ژنی بازگرداننده باروری $Rf3$ بر روی ۹۲ بوته ساقه ارغوانی انجام شد.

Steele *et al.* QTL‌های مقاومت به غرقابی و (2006) برای انتقال QTL‌های خصوصیات ریشه در برنج می‌باشد. همچین در سال‌های اخیر از روش MAB در موارد زیادی برای جایگزین کردن بخش کوچکی از یک قطعه کروموزومی حامل لوکوس هدف در زمینه ژنومی لاین گیرنده استفاده شده است (Lang *et al.*, 2011; Huyen *et al.*, 2011; Suh *et al.*, 2012; Cuc *et al.*, 2012). (et al., 2012

لاین گیرنده (ندا-A) از حیث باروری دانه گرده و خوش مورد بررسی قرار گرفت. Benchimol *et al.* (2005) نشان دادند که نشانگرهای ریزماهواره می‌توانند به طور موثری برای ایتروگروسیون یک آلل خاص یا یک خصوصیت مونوژنیک استفاده شوند و در همین راستا محققین مختلف با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره کارایی انتقال خصوصیات مختلف را با این نشانگرها به اثبات رسانده‌اند که نمونه آن تحقیقات Neeraja *et al.* (2007) برای انتقال



شکل 2- رابطه میان تعداد آلل والد بخشیده در جایگاه‌های نشانگری پیوسته به *Rf3* و درصد دانه‌های پر در خوشه در نتاج *BC2F2*.

Figure 2- Relationship between allele number of the markers linked with *Rf3* locus and rate of panicle fertility (seed setting) in *BC2F2* progenies.

آشکار نمایند (جدول 2) که این نتیجه نشان دهنده این است که والدین از خزانه‌ی ژنتیکی بسیار مشابهی (نزدیک به هم) منشاء گرفته‌اند و

بررسی چند شکلی بین والدین نشان داد که از 96 نشانگر ریز ماهواره تنها 15/6 درصد از نشانگرها توانستند چندشکلی بین والدین را

نشانگری دارای آلل والد بخشندۀ باشد، توانسته باعث ایجاد باروری در نتاج BC₁ شود. اما، همانگونه که نتایج تجزیه رگرسیون نشان داد تعداد آلل‌های موجود در جایگاه ژن هدف، با میزان باروری خوشۀ در نسل BC₁ نسبت به نسل BC₂F₂ رابطه قوی‌تری داشته است (به ترتیب با ضریب تبیین 68/9 و 59/1 درصد). دلیل این امر می‌تواند حذف تعداد بیشتری از ژن‌های کوچک اثر والد بخشندۀ در نسل BC₂F₂ نسبت به نسل BC₁ باشد، زیرا هر چه میزان بازیابی ژنوم والد تکراری افزایش پیدا می‌کند از سهم ژنوم والد بخشندۀ حامل ژن‌های کوچک اثر در خارج از ناحیه لوکوس هدف در نتاج BC₂F₂ بیشتر کاسته می‌شود (Semgan *et al.*, 2006; Hospital, 2009). بنابراین چنانچه هدف بیان بالای صفت مورد نظر باشد، باید توجه نمود که عمل گرینش برای مکان هدف و در عین حال بازیابی ژنوم والد تکراری با دقت فراوان انجام شود تا ضمن انتقال ژن هدف و بازیابی حداقل درصد ژنوم والد تکراری، افرادی با بالاترین میزان بیان صفت مورد نظر نیز انتخاب شوند. لذا نباید تنها بر نتایج نشانگرها پیوسته به ژن هدف و نشانگرها به کار رفته برای بازیابی ژنوم والد تکراری تمرکز کرد، بلکه انجام ارزیابی‌های فنوتیپی که معیاری از بیان ژن‌های مورد انتقال در زمینه ژنتیکی لاین گیرنده می‌باشد، ضروری است. همچنین برای ردیابی ژن هدف در نتاج تلاقی برگشتی بهتر است از چند نشانگر پیوسته به آن و در صورت امکان احاطه کننده ژن هدف، استفاده نمود.

این باعث می‌شود تا بازیابی ژنوم والد تکراری در زمان کمتری و با تعداد کمتری تلاقی برگشتی حاصل شود (Prigge *et al.*, 2008). همانطور که مشاهده شد سهم ژنوم والد تکراری در تک بوته انتخاب شده نسل BC₁ 92/7% بود و برای تک بوته انتخابی در نسل BC₂ به 95/4% رسید. یکی از دلایل افزایش در دانه‌بندی خوشۀ (از 65 درصد در نسل BC₁ به 70 درصد در نسل BC₂ و تا 97 درصد در برخی بوته‌های نسل BC₂F₂) احتمالاً می‌تواند ناشی از انتقال ژن‌های کوچک اثری باشد که به رغم افزایش سهم ژنوم والد تکراری به وسیله گرینش پس‌زمینه حذف نشده‌اند و هنوز در برخی نتاج پیشرفتۀ تلاقی برگشتی باقی مانده‌اند، زیرا به نظر Podolsky (1992) بیان ژن‌های Rf در شرایط مختلف وابسته به ژنوتیپ لاین بازگرداننده باروری و همچنین ژنوتیپ لاین‌های CMS می‌باشد و ژن‌های کوچک اثر نیز در این رابطه نقش ایفاء می‌کنند (Podolsky, 1992).

نتایج نشان داد که رابطه‌ای قوی (ضریب تبیین=0/689) بین تعداد آلل‌های نشانگرها پیوسته با جایگاه ژنی باروری Rf3 و میزان دانه‌بندی نتاج BC₁ وجود داشت (شکل 1). از آنجا که اثر افزایشی در جایگاه ژنی Rf3 عامل عمدۀ ژنتیکی تعیین کننده میزان باروری می‌باشد Ahmadikhah *et al.*, 2007; Alavi *et al.*, 2009)، بنابراین می‌توان نتیجه‌گیری نمود که این بلوک ژنی بسته به اینکه در چه تعداد جایگاه

به لاین نرعقیم سیتوپلاسمی ندا-A انتقال داده شد و به همین سبب باروری به طور موثرتری به لاین نرعقیم ندا-A برگردانده شد و این جایگاه ژنی توانست باروری خوشه را تا بیش از 75 درصد به لاین‌های CMS نهایی برگرداند. طبق برخی گزارشات دو ژن *Rf3* و *Rf4* به صورت اپیستازی مضاعف غالب (با نسبت تفکیک فنوتیپی 15:1) باعث برگرداندن WA باروری به نرعقیمی سیتوپلاسمی نوع Yao et al., 1997; Nematzadeh (and Kiani, 2010; Ahmadikhah et al., 2007)، ولی اثر *Rf3* در برگرداندن باروری پایین‌تر از *Rf4* ذکر شده است (Yao et al., 1997). بنابراین هر چند جایگاه ژنی اداری اثر متقابل نسبتاً بالایی با CMS در جهت افزایش باروری هیبریدهای حاصل می‌باشد، اما برای اطمینان و افزایش احتمال باروری بذرهای هیبرید می‌توان از سایر ژن‌های شناخته شده دیگر مانند *Rf4* در کنار آن در برنامه تولید بذر هیبرید برنج استفاده نمود.

برای مثال، Huyen et al. (2012) از سه نشانگر پیوسته و احاطه کننده ژن *Rf3* برای ردیابی نتاج متحمل به شوری استفاده کردند و ضمن انتقال دقیق قطعه کروموزومی تحمل به شوری با انجام گزینش پس‌زمینه و متعاقباً ارزیابی‌های فنوتیپی توانستند تحمل به شوری رقم مورد نظر را بهبود دهند. البته، Tada (2007) تنها از یک نشانگر پیوسته به جایگاه *Rf3* برای بررسی تاثیر این جایگاه بر باروری خوشه برنج استفاده کرد و بر این اساس نتیجه‌گیری کرد که جایگاه ژنی *Rf3* به تنها یی نمی‌تواند باروری خوشه را در نرعقیمی سیتوپلاسمی نوع WA ایجاد کند، ولی با توجه به اینکه در تحقیقات قبلی (Alavi et al., 2009; Ahmadikhah et al., 2007 مشخص شده بود که بلوک ژنومی بزرگتری از RM3873 تا RM322 بر روی بازوی کوتاه کروموزوم شماره یک با اثر افزایشی در برگرداندن باروری به لاین نرعقیم سیتوپلاسمی نقش ایفاء می‌کند، در تحقیق حاضر به کمک سه نشانگر پیوسته به این جایگاه ژنی قطعه *Rf3* بزرگتری از کروموزوم شماره یک حامل

منابع

- Ahmadikhah A (2011). Advanced plant breeding. Publications of Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Goragan, Iran. 480 pp.
- Ahmadikhah A, Karlov GI (2006). Molecular mapping of the fertility-restoration gene *Rf4* for WA-cytoplasmic male sterility in rice. Plant Breeding 125: 363-367.
- Ahmadikhah A, Karlov GI., Nematzadeh Gh, Ghasemi Bezdi K (2007). Inheritance of the fertility restoration and genotyping of rice lines at the restoring fertility (*Rf*) loci using molecular markers. International Journal of Plant Production 1(1): 13-21.
- Ahmadikhah A, Nematzadeh Gh, Babaiean N, Nayyeripasand L (2002). Identification of new fertility restorer and cytoplasmic male sterility maintainer lines in rice. 4th Symposium on Hybrid Rice. Hanoi, Vietnam. 125-131.

- Alavi M, Ahmadikhah A, Kamkar B, Kalateh M (2009). Mapping *Rf3* locus in rice by SSR and CAPS markers. International Journal of Genetics and Molecular Biology 1(7): 121-126.
- Benchimol L, Souza C, Souza A (2005). Microsatellite-assisted backcross selection in maize. Genetics and Molecular Biology 28: 4:789-797.
- Cuc LM, Huyen LTN, Hien PTM, Hang VTT, Dam NQ, Mui PT, Quang VD, Ismail AM, Ham LH (2012) Application of marker assisted backcrossing to introgress the submergence tolerance QTL SUB1 into the Vietnam elite rice variety-AS996. American Journal of Plant Sciences 3: 528-536.
- Eckardt NA (2006). Cytoplasmic male sterility and fertility restoration. Plant Cell 18: 515-517.
- Hospital F (2002). Marker-assisted backcross breeding: a case study in genotype building theory. In M. S. Kang (Ed.), Quantitative genetics, genomics and plant breeding. CABI Publishing, Wallingford, UK.
- Hospital F (2009). Challenges for effective marker-assisted selection in plants. Genetics 136(2): 303-310.
- Hospital F, Chevalet C, Mulsant P (1992). Using markers in gene introgression breeding programs. Genetics 132:1199-1210.
- Huyen LTN, Cuc LM, Ismail AM, Ham LH (2012). Introgression the salinity tolerance QTLs Saltol into AS996, the elite rice variety of Vietnam. American Journal of Plant Sciences 3: 528-536.
- Jing R, Li X, Yi P, Zhu Y (2001). Mapping fertility-restoring genes of rice WA cytoplasmic male sterility using SSLP markers. Botanical Bulletin of Academia Sinica 42: 167-171.
- Komori T, Yamamoto T, Takemori N, Kashihara M, Matsushima H (2003). Fine genetic mapping of the nuclear gene, *Rf-1*, that restores the BT-type cytoplasmic male sterility in rice (*Oryza sativa L.*) by PCR-based markers. Euphytica 129: 241-247.
- Lang NT, Tao NV, Buu BC (2011) Marker-assisted backcrossing (MAB) for rice submergence tolerance in Mekong delta. Omonrice 18: 11-21.
- Liu X Q, Xu X, Tan Y, Li S Q, Hu J, Huang J Y, Yang D C, Li Y S, Zhu Y G (2004). Inheritance and molecular mapping of two fertility-restoring loci for honglian gametophytic cytoplasmic male sterility in rice (*Oryza sativa L.*). Molecular and General Genetics 271: 586-594.
- Nematzadeh Gh, Kiani G (2010). Genetic analysis of fertility restoration genes for WA type cytoplasmic male sterility in Iranian restorer rice line DN-33-18. African Journal of Biotechnology 9(38): 6273-6277.
- Podolsky RD (1992). Strange floral attractors: pollinator attraction and the evolution of plant sexual systems. Science 258: 791-793.
- Prigge V, Maurer HP, Mackill DJ (2008). Coparation of observed with the simulated distributions of the parental genome contribution in two marker-assisted backcross progress in rice. Theoretical and Applied Genetics 116: 739-744.
- Schnable S, Wise R (1998). The molecular basis of cytoplasmic male sterility and fertility restoration. Trends in Plant Science 3(5): 175-180.
- Semagn K, Bjørnstad Å, Ndjiondjop, MN (2006). Progress and prospects of marker assisted backcrossing as a tool in crop breeding programs. African Journal of Biotechnology 5(25): 2588-2603.
- Steele KA, Price AH, Shashidhar HE (2006). Marker-assisted selection to intergress rice QTLs controlling root traits into an Indian upland rice variety. Theoretical and Applied Genetics 112: 208-221.

- Suh JP, Yang SJ, Jeung JU, Pamplona A, Kim JJ, Lee JH, Hong HC, Yang CI, Kim YC, Jena KK (2011). Development of elite breeding lines conferring Bph18 gene-derived resistance to brown planthopper (BPH) by marker-assisted selection and genome-wide background analysis in japonica rice (*Oryza sativa L.*). *Field Crops Research* 120: 215-222.
- Tada Y (2007). Effect of *Rf-1*, *Rf3* and *Rf-6(t)* gens on fertility restoration in rice (*Oryzae sativa L.*) with WA- and BT-type cytoplasmic male sterility. *Breeding Sience* 57: 223-229.
- Virmani SS, Sun ZX, Mou TM, Jauhar A, Mao CX (2003). Two-line Hybrid rice breeding manual. Los Baños (Philippines). International Rice Research Institute.
- Yao FY, Xu CG, Yu SB, Li JX, Gao YJ, Li XH, Zhang QF (1997). Mapping and genetic analysis of two fertility restorer loci in the wild-abortive cytoplasmic male sterility system of rice (*Oryza sativa L.*). *Euphytica* 98: 183–187.

Study on the effect of *Rf3* gene for fertility restoration to rice in genetic background of Neda-A line

Sadeghi A.¹, Ahmadikha A.^{2*}, Farsi M.³

¹Department of Plant Breeding and Biotechnology, Faculty of Plant Production, Gorgan university of Agriculture Science and Natural Resources, Gorgan, Iran.

²Department of Biotechnology, Faculty of New Technologies & Energy engineering, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran.

³Department of Plant Breeding and Biotechnology, Faculty of Agriculture, Ferdosi University, Mashhad, Iran.

Abstract

In hybrid seed production program based on three-line system, the use of fertility restorer line with desirable specific combining ability carrying fertility restoration (*Rf*) genes is indispensable. In this research, fertility restoration locus *Rf3* was transferred into CMS line 'Neda-A' using marker-assisted backcrossing (MAB) method and simultaneously its effect on pollen and panicle fertility of recipient line was evaluated in each generation. For transferring the locus, a single *F₂* plant (derived from 'Neda-A' x 'IR36' cross) was selected based on *Rf3*-linked three markers (RM1, RM3233 and RM3873) and backcrossed to 'Neda-A' (as the recurrent parent). The BC₁ progenies were screened for *Rf3*-linked markers and also phenotyped and subsequently screened for 15 background SSR markers. Only two BC₁ plants with donor dominant allele at all three loci showed high panicle fertility (65% and 50%). BC₂ progenies were developed after backcrossing these two plants to recurrent parent. Among BC₂ progenies, a single plant having a higher fertility was self-pollinated and 170 resultant BC₂*F₂* plants were screened with 3 foreground *Rf3*-linked markers (RM1, RM3233 and RM3873) and also evaluated in terms of seed setting. Seven plants were identified with a higher rate of recurrent parent genome (91.1% to 98.5%) and in complete homozygote state at three *Rf3*-linked markers. These plants had a high pollen and panicle fertility (75% to 97%), indicating that with increasing homozygosity of *Rf3* locus, fertility restoration to WA cytoplasmic male sterility in the genetic background of CMS recipient line was further enhanced. Therefore, it can be concluded that *Rf3* locus has an interaction to WA cytoplasmic male sterility in favor of increasing the rice pollen and panicle fertility, and hence it can be utilized along with other restoring fertility genes in hybrid seed production program of rice.

Keywords: *Fertility restoration, Cytoplasmic sterility of WA, Hybrid, Molecular marker, Rf3.*