

تنوع ژنتیکی برخی جمعیت‌های هندوانه (*Citrullus lanatus* var. *lanatus*) بر اساس صفات
مورفولوژیک و نشانگرهای ریزماهواره (ISSR)

Genetic Diversity of some Populations of
Watermelon (*Citrullus lanatus* var. *lanatus*) Based on Morphological Traits and
Microsatellite Markers (ISSR)

حسین نهتانی^۱، اسد معصومی اصل^۲، کاظم صباح^۳ و رضا امیری فهیانی^۴

۱، ۲ و ۴- به ترتیب دانشجوی سابق کارشناسی ارشد، استادیار و استادیار، گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی،
دانشگاه یاسوج
۳- استادیار، گروه گیاهپژوهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه زابل

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۳/۱۸ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۹/۲۵

چکیده

نهتانی، ح.، معصومی اصل، ا.، صباح، ک. و امیری فهیانی، ر. ۱۳۹۵. تنوع ژنتیکی برخی جمعیت‌های هندوانه (Citrullus lanatus var. lanatus) بر اساس صفات مورفولوژیک و نشانگرهای ریزماهواره (ISSR). مجله بهنژادی نهال و بذر ۱-۳۲: ۵۲۹-۵۱۱.

10.22092/spij.2017.113086

به منظور بررسی تنوع ژنتیکی بین جمعیت‌های هندوانه بومی ایران، ۲۴ جمعیت بومی به همراه یک رقم خارجی (دورگ F-1 شرکت ساکاتا) با استفاده از صفات مورفولوژیک و نشانگرهای ISSR مورد مطالعه قرار گرفتند. برای بررسی تنوع مورفولوژیکی، جمعیت‌ها در مزرعه و در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی در سه تکرار کاشته شده و صفات مورفولوژیک آن‌ها شامل تعداد میوه در بوته، طول بلندترین شاخه، وزن میوه، طول و عرض میوه و خصامت پوست میوه اندازه‌گیری شد. نتایج تجزیه واریانس نشان داد که بین جمعیت‌ها از نظر تمام صفات مورفولوژیک مورد بررسی اختلاف معنی دار وجود داشت. گروه‌بندی جمعیت‌ها بر اساس صفات مورفولوژیک با استفاده از تجزیه کلاستر، آن‌ها را در چهار گروه مجزا قرار داد. در بررسی تنوع با استفاده از نشانگر مولکولی، ده آغازگر مورد استفاده ۸۷ مکان قابل امتیازبندی تولید کردند که از این تعداد ۷۵ مکان چندشکل بودند. مقادیر PIC برای آغازگرهای مورد استفاده از ۰/۵۲ (آغازگر P4) تا ۰/۰۹۱ (آغازگر UBC864) متغیر بوده و میانگین آن ۰/۸۳ براورد شد. دندروگرام حاصل از تجزیه کلاستر به روش UPGMA مبتنی بر ضرایب تشابه ژنتیکی جاکارد، جمعیت‌ها را در هفت گروه قرار داد. کمترین و بیشترین فاصله ژنتیکی بین جمعیت‌های کردستان و کرمانشاه و جمعیت‌های مازندران و خراسان بود. نتایج این پژوهش نشان داد که نشانگرهای ISSR به طور مؤثری می‌توانند برای مطالعه تنوع ژنتیکی جمعیت‌های هندوانه بومی ایران استفاده شوند و از میان آغازگرهای استفاده شده، UBC823 و UBC864 مناسب ترین آغازگرها برای مطالعات بعدی تشخیص داده شدند.

واژه‌های کلیدی: هندوانه، جمعیت‌ها، تنوع ژنتیکی، نشانگرهای ISSR

مقدمه

چند که ارزیابی های ژنتیکی آن همانند محصولات مهمی مثل خیار و خربزه انجام شده ولی اطلاعات ژنتیکی بیشتری برای بهبود ژنتیکی این محصول مورد نیاز است (Zhang *et al.*, 1994). مطالعه تنوع ژنتیکی نه تنها برای سازماندهی و حفاظت مواد گیاهی، بلکه در جهت استفاده از پدیده هتروزیس و تولید بذر های دورگ اهمیت دارد (Fabriki-Ourang *et al.*, 2009).

نشانگر های مورفولوژیک، از ساده ترین نشانگر ها هستند که بدون استفاده از روش های بیوشیمیایی یا مولکولی ارزیابی می شوند (Kumar, 1999). غالیت و عدم ظاهر در مراحل اولیه رشد، آثار پلیوتروپیک، تأثیر پذیری از محیط، اپیستازی، کم بودن چندشکلی و تعداد کم آن ها از خصوصیات نامطلوب این نوع نشانگر هاست که استفاده از آن هارا محدود کرده است (Ghareyazie, 1997; Abdemishani *et al.*, 1997).

از آیزو زایم ها برای تعیین تنوع ژنتیکی و فیلو ژنتیکی و نسبت خویشاوندی ارقام هندوانه استفاده شده است ولی در این نوع تحقیق ها باندهای مونومorfیک و نیز تنوع ژنتیکی محدودی مشاهده شده است (Levi and Thomas, 1999). در مطالعه ای با استفاده از نشانگر مولکولی RAPD نشان داده شد که این نشانگر، نسبت به آیزو زایم ها چندشکلی بهتری برای تجزیه و تحلیل تنوع ژنتیکی در

هندوانه *Citrullus lanatus* var. *lanatus* ($2n = 2x = 22$) متعلق به تیره کدوئیان بوده و تنها گونه زراعی این جنس است (Levi *et al.*, 2002; Bisognin, 2002) خاستگاه هندوانه از منطقه جنوب آفریقا است (Gichimu *et al.*, 2009) و در حال حاضر هندوانه در سراسر جهان به عنوان یک صیفی با ارزش کشت می شود. علاوه بر این، در چین ارقامی به عنوان دانه آجیلی اصلاح و کشت می شوند (Hashizume *et al.*, 2003). اندونزی جایگاه اول تولید جهانی هندوانه را دارد و ایران و عراق در مرتب بعدی قرار دارند (Anonymous, 2013a). عملکرد تولید این محصول در ایران باسطح کشت ۱۴۳/۴ هزار هکتار، ۲۵/۵ تن در هکتار برآورد شده است (Anonymous, 2013b). گونه ها و رقم های مختلف هندوانه در آغاز رشد خیلی شبیه هم بوده ولی تنوع زیادی برای شکل میوه و دیگر صفات از خود نشان می دهد (Narouei-Rad *et al.*, 2010). تنوع گسترده فنوتیپی از نظر کیفیت میوه (شکل و اندازه، رنگ پوست و گوشت، عطر و بو، طعم و ترکیب مواد مغذی) در میان ارقام هندوانه وجود دارد (Levi *et al.*, 2008)، از این رو انجام برنامه های به نژادی به منظور تولید یک رقم جدید، از نظر تولید و تحمل به تنش های زنده و غیر زنده ضروری به نظر می رسد (Narouei-Rad *et al.*, 2010). با این حال، هر

در مطالعات تنوع ژنتیکی موجودات زنده از جمله گیاهان کاربرد دارند. از نشانگر ISSR بررسی تنوع در گونه‌های گیاهی که اطلاعاتی در مورد توالی آن‌ها در دسترس نیست، استفاده می‌شود (Bihamta *et al.*, 2009). نشانگرهای ISSR مبتنی بر استفاده از توالی‌های ریزماهواره بوده و نیازی به اطلاعات در مورد توالی ژنومی جهت طراحی آغازگر ندارند. نوکلئوتیدهای لنگر از اتصال آغازگر در داخل توالی ریزماهواره در نقاط مختلف جلوگیری کرده و تعداد مکان‌های ژنومی تکثیری را می‌توان با تغییر تعداد و نوع نوکلئوتیدهای لنگر تغییر داد (Azizi *et al.*, 2012). نشانگرهای ISSR شناسایی و مطالعه تنوع ژنتیکی گونه‌های مختلف گیاهی مانند خربزه (Fabriki-Ourang *et al.*, 2009)، گندم نان (Dashchi *et al.*, 2012)، گندم دوروم (Alvandi *et al.*, 2015) و یونجه (Karimi Shahri *et al.*, 2012) زراعی (Azizi *et al.*, 2012) استفاده شده است. در مطالعه تنوع ژنتیکی ۵۴ توده ملدون از سراسراروپا با استفاده از نشانگرهای ISSR و RAPD چندشکلی بالایی گزارش شد. بر اساس این مطالعه، برای صفات مرتبط با تجمع قند و فعالیت آنزیم اینورتاز چندشکلی بالایی مشاهده شد (Stepansky *et al.*, 1999). در بررسی تنوع ژنتیکی ۵۴ جمیعت خربزه و طالبی کشور با کمک یازده آغازگر ISSR، تعداد ۸۴ مکان ژنی امتیازبندی و از این تعداد ۶۳ مکان

هندوانه‌های *C. lanatus* var. *lanatus* و *C. lanatus* var. *citroides* نشان می‌دهد (*C. colocynthis*). در مطالعه تنوع ژنتیکی (Levi *et al.*, 2001) هشت توده هندوانه‌های بومی زیباوه (*C. lanatus* var. *lanatus*) و پنج توده *C. lanatus* var. *citroides* با نشانگرهای RAPD (ده پرایمر) و SSR (نه پرایمر)، (Mujaju *et al.*, 2010) موجاجو و همکاران نشان دادند که نشانگر RAPD بهتر از SSR قادر به تعییک توده‌هاست. سولماز و همکاران (Solmaz *et al.*, 2010) نیز از مجموعه ۳۰۳ توده جمع آوری شده از مناطق مختلف جغرافیایی ترکیه، ۵۶ توده را انتخاب و با ۳۵ آغازگر RAPD، ۲۲ آغازگر تولید باند کردند. تجزیه و تحلیل داده‌ها، متوسط ضریب تنوع ژنتیکی ۰/۹۴ را نشان داد که تنوع ژنتیکی کم هندوانه‌های ترکیه را نشان می‌دهد. گویرا-سانز (Guerra-Sanz, 2002) از نشانگرهای SSR در بررسی تنوع ارقام هندوانه استفاده و ۱۸ جایگاه چندشکلی SSR پیدا کرد که چندشکلی خوبی در آن‌ها مشاهده شد. لوى و همکاران (Levi *et al.*, 2004) نیز برای بررسی ارقام بومی هندوانه آمریکا با تنوع ژنتیکی محدود، از نشانگرهای AFLP و ISSR استفاده کردند و نتایج آن‌ها نشان‌دهنده ۹۷/۸ تا ۸۰/۲ درصد شباهت ژنتیکی بین ارقام بومی هندوانه بود. نشانگرهای ISSR، از نشانگرهایی هستند که

بیست استان، شامل ۱۹ جمعیت که از بانک ژن مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج دریافت شد، پنج رقم هندوانه بومی منطقه سیستان (تهیه شده از مرکز تحقیقات کشاورزی F-1 و منابع طبیعی سیستان) و یک رقم دورگ F-1 شرکت ساکاتا بود که در سال زراعی ۱۳۹۱-۹۲ در مزرعه تحقیقاتی دانشکده کشاورزی دانشگاه زابل در کرت هایی با ابعاد ۵×۶ مترمربع، هر تیمار شامل دو ردیف به طول ۵ متر، فواصل خطوط ۳ متر، فاصله کپه ها روی خط ۵۰ سانتی متر و فاصله بین هر تکرار ۲ متر به صورت طرح بلوک های کامل تصادفی در سه تکرار از هر جمعیت کاشته شدند.

برای ارزیابی تنوع مورفولوژیک، در دوره رشدی گیاه صفاتی ارزیابی شدند که برخی از آنها در طول دوره رشد گیاه در مزرعه و برخی دیگر پس از برداشت محصول بود. در شرایط مزرعه ای علی رغم تکرار کاشت، هشت جمعیت سبز نشدند و لذا بررسی صفات مورفولوژیک روی هفده جمعیت انجام شد. صفات تعداد میوه در بوته، طول بوته، وزن میوه، طول و عرض میوه و ضخامت پوست میوه اندازه گیری و ثبت شدند.

پس از جمع آوری کلیه داده ها، با استفاده از نرم افزارهای SPSS و SAS تجزیه و تحلیل های آماری انجام شد. مقایسه میانگین ها در این بخش به روش LSD انجام و تجزیه خوش ای برای گروه بندی جمعیت های مورد مطالعه بر اساس صفات مورفولوژیک و به روش وارد

چندشکلی نشان دادند. میانگین فاصله ژنتیکی میان توده ها ۰/۷۴ و میانگین محتوا اطلاعات چندشکل ۰/۸۴ گزارش شد. نتایج به دست آمده حاکی از این بود که نشانگر ISSR برای مطالعات تنوع ژنتیکی خربزه و طالبی موثر است (Fabriki-Ourang *et al.*, 2008) همکاران (Levi *et al.*, 2005) در مطالعه تنوع ژنتیکی گونه های مختلف جنس Citrullus با ISSR و RAPD کمک نشانگرهای وجود و قرابت ژنتیکی گونه ها و زیر گونه های این جنس را به خوبی نشان دادند. در پژوهش دیگری، تنوع ژنتیکی بین ۴۲ رقم هندوانه زراعی کشور امریکا با استفاده از نشانگرهای AFLP و ISSR مطالعه شد و نتایج نشان داد که دو نشانگر مذکور کارایی بالای در بررسی تنوع ژنتیکی هندوانه دارند (Levi *et al.*, 2004).

با توجه به اهمیت هندوانه در بین محصولات کشاورزی ایران و عدم وجود اطلاعات کافی از ساختار ژنتیکی ارقام مورد استفاده و همچنین عدم بررسی تنوع ژنتیکی هندوانه های بومی ایران به وسیله نشانگر ISSR، در این تحقیق تنوع ژنتیکی ارقام بومی جمع آوری شده از بیست استان کشور مورد ارزیابی قرار گرفت و فاصله ژنتیکی مناسب برای تولید ارقام ساختگی و دورگ به دست آمد.

مواد و روش ها

بیست و پنج جمعیت هندوانه بومی ایران از

بافر Master MIX (شرکت سیناژن، ایران)، یک میکروولیتر آغازگر و DNA ژنومی رقیق شده با غلظت ۱۵ نانوگرم انجام شد. به منظور بررسی تکرارپذیری باندها، هر واکنش PCR دو مرتبه تکرار شد. برای تکثیر قطعات DNA از Mastercycler ep gradient PCR مدل (شرکت اپندورف، آلمان) استفاده شد. واکنش DNA زنجیره‌ای پلیمراز با واسرشت‌سازی اولیه ژنومی در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه و با ۳۵ چرخه شامل دمای ۹۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه برای واسرشت‌سازی، اتصال آغازگرها به رشته الگو به مدت ۷۰ ثانیه (دمای اتصال آغازگرها ۵۰ تا ۵۹ درجه سانتی گراد متناسب با آغازگر متغیر بود)، گسترش رشته جدید به مدت ۷۰ ثانیه در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد و گسترش نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۸ دقیقه بود. تفکیک محصولات تکثیری با استفاده از ژل آگارز ۱/۴ درصد و بافر TBE نیم برابر با ولتاژ ۱۱۰ دقیقه انجام شد. رنگ آمیزی ژل با زمان ۱۱۰ دقیقه انجام شد. با محلول اتیدیوم بروماید به مدت نیم ساعت در دمای اتاق انجام و پس از شستشوی ژل در آب مقطر به مدت ۱۵ دقیقه، از آن عکس برداری شد.

قطعات DNA تکثیر شده براساس هم‌دیفی باندها و به صورت صفر (عدم حضور باند) و یک (حضور باند) امتیازبندی و با استفاده از آزمون متل، از ضریب تشابه جاکارد (Jaccard, 1908) برای محاسبه تشابه بین هر

(Ward) انجام شد.

برای بررسی توع با استفاده از نشانگر مولکولی، بذرها ابتدا با استفاده از هیپوکلریت سدیم ۱/۵ درصد ضد عفنونی سطحی و سه بار با آب مقطر استریل شسته شدند. بذرها سپس به تشکه‌های پتروی با رطوبت کافی برای جوانهزنی منتقل و در دمای ۲۶ درجه سانتی گراد نگهداری و پس از ۵ روز به گلدان‌های پلاستیکی حاوی خاک استریل منتقل شدند. پس از رشد گیاهچه‌ها در گلخانه (۲۰/۲۶ درجه سانتی گراد روز/شب)، در مرحله سه تا چهار برگی از برگ‌های سالم و سبز آن‌ها نمونه برداری انجام شد و نمونه‌ها در دمای ۸۰-۸۰ درجه سانتی گراد نگهداری شدند. استخراج DNA ژنومی از برگ‌های جوان به روشن لوى و همکاران (Levi et al., 2001) با کمی تغییر انجام شد. کیفیت و کمیت DNA ژنومی با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتریوژل آگارز یک درصد مورد ارزیابی قرار گرفت.

از ده آغازگر ساخته شده توسط شرکت World Meridian کره جنوبی بر اساس مطالعات لوى و همکاران (Levi et al., 2004) و استپانسکى و همکاران (Stepansky et al., 1999) برای بررسی توع ژنتیکی ارقام استفاده شد.

واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) جهت تکثیر قطعات DNA در یک محلول واکنش با حجم نهایی ۲۵ میکروولیتر حاوی ۱۲/۵ میکروولیتر

(جدول ۳)، بیشترین واریانس ژنتیکی مربوط به صفت طول میوه و کمترین واریانس ژنتیکی مربوط به ضخامت پوست بود. طول میوه دارای بیشترین مقدار ضریب تغییرات ژنتیکی و طول بلندترین شاخه دارای کمترین ضریب تغییرات ژنتیکی بود. بیشترین و کمترین ضریب تغییرات فنوتیپی نیز مربوط به صفت طول بلندترین شاخه بود. وجود چنین تغییرات کمی برای اکثر صفات از نظر دامنه تغییرات، نشان دهنده تنوع کم در جمعیت‌های مورد بررسی است. ناروئی راد و همکاران (۲۰۱۰) از صفات مورفولوژیک برای بررسی تنوع ژنتیکی توده‌های محلی هندوانه سیستان استفاده کردند، نتایج آن‌ها نشان داد که در مورد همه صفات ضریب تنوع فنوتیپی از ضریب تنوع ژنتیکی بیشتر بوده که نشان دهنده تاثیر عوامل محیطی بر صفات مورد بررسی است.

بر اساس نتایج تجزیه واریانس (جدول ۴)، از نظر صفات مورفولوژیک بین جمعیت‌های مورد بررسی اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۱ درصد وجود داشت که حاکی از تنوع ژنتیکی بالا بین جمعیت‌ها بود. در این تحقیق به جز جمعیت‌هایی که از منطقه سیستان جمع آوری شده بودند در مورد سایر جمعیت‌ها فقط یک نماینده از هر منطقه وجود داشت لذا امکان بررسی تنوع درون جمعیتی وجود نداشت و فقط تنوع بین جمعیتی بررسی شد.

نتایج مقایسه میانگین صفات مورفولوژیک جمعیت‌های مورد مطالعه نشان داد که بیشترین

یک از زوج‌های ژنوتیپی استفاده شد. برای انتخاب بهترین خوشبندی از تست کوفنیک استفاده و فاصله ژنتیکی ژنوتیپ‌ها با استفاده از روش UPGMA و با نرم‌افزار NTSYS pc 2.02 محاسبه و ارتباط جمعیت‌ها با استفاده از دندروگرام نشان داده شد. محتوا اطلاعات چندشکل (PIC: Polymorphism Information Content) با استفاده از فرمول $PIC = 1 - \sum P_i^2$ (Stansfield, 1991) نشانگری (Marker Index = MI) با استفاده از فرمول $MI = PIC \times EMR$ برای هر آغازگر محاسبه شد، در این رابطه، نسبت (Effective Multiple Ratio) EMR چندگانه موثر است که بیانگر تعداد جایگاه‌های ژنی چندشکل موجود در یک ژنوتیپ است و از رابطه $EMR = np + \beta$ محاسبه می‌شود. در این رابطه، np تعداد کل جایگاه‌های ژنی چندشکل و β از رابطه $\beta = np / (np + nnp)$ به دست می‌آید. np تعداد باندهای چندشکل و nnp تعداد باندهای یک شکل هستند (Powell *et al.*, 1996).

نتایج و بحث

نام جمعیت‌های بومی هندوانه ایران و منشاء آن‌ها در جدول ۱ و مشخصات آغازگرهای استفاده شده برای تعیین تنوع ژنتیکی جمعیت‌ها در جدول ۲ نشان داده شده‌اند.

بر اساس آمار توصیفی محاسبه شده

جدول ۱- نام و منشاء جمیعت‌های بومی هندوانه ایران

Table 1. Name and origin of Iranian native watermelon populations

شماره جمیعت Population No.	منشاء Origin	کد یا نام Code or Name	شماره جمیعت Population No.	منشاء Origin	کد یا نام Code or Name
1	France	F1-hybrid Sakata	14	Guilan	TN-93-468
2	Sistan	Post-sefid	15	Lorestan	TN-93-526
3	Sistan	Chitak-Deraz	16	Chaharmahall va Bakhtari	TN-93-584
4	Sistan	Chitak-Khakestari	17	East Azarbayjane	TN-93-586
5	Sistan	MollaAli	18	West Azarbayjane	TN-93-602
6	Sistan	MollaAli-2	19	Bushehr	TN-93-634
7	Hamadan	TN-93-306	20	Khorasan	TN-93-642
8	Fars	TN-93-313	21	[Isfahan]	TN-93-767
9	Kordestan	TN-93-333	22	Kerman	TN-93-779
10	Yazd	TN-93-335	23	Semnan	TN-93-789
11	Markazi	TN-93-391	24	Kermanshah	TN-93-804
12	Golestan	TN-93-428	25	Ilam	Ke 359242
13	Mazandaran	TN-93-452			

جدول ۲- آغازگرهای مورد استفاده برای تعیین تنوع ژنتیکی جمیعت‌های هندوانه

Table 2. The primers used for determination of genetic diversity in watermelon populations

نام آغازگر Name of primer	توالی آغازگر (۵' → ۳') Primer sequence	دمای اتصال Annealing temperature
UBC - 808	AGAGAGAGAGAGAGAGC	57
UBC - 809	GAGGAGAGAGAGAGAGG	55
UBC - 810	GAGAGAGAGAGAGAGAT	50
UBC - 823	TCTCTCTCTCTCTCC	52
UBC - 825	ACACACACACACACACT	55
UBC - 826	ACACACACACACACACC	59
UBC - 864	ATGATGATGATGATGATG	52
UBC - 889	AGTCGTAGTACACACACACAC	59
P2	AGAGAGAGAGAGAGAGT	50
P4	ACACACACACACACACCG	53

جدول ۳- آمار توصیفی صفات مورفولوژیک در جمیعتهای بومی هندوانه ایران
Table 3. Descriptive statistics of morphological traits in Iranian native watermelon populations

Trait	صفات	وزن Fruit weight	طول Fruit height	عرض Fruit diameter	ضخامت پوست Rind thickness	طول بلندترین شاخه The tallest branch	تعداد Fruit number
Environment variance	واریانس محیطی	0.10	8.45	14.50	0.01	0.02	0.20
Genetic variance	واریانس ژنتیکی	17.03	60.70	21.30	0.12	0.37	0.36
Phenotypic variance	واریانس فنوتیپی	17.07	61.40	34.50	0.13	0.38	0.38
General heritability	وراثت پذیری عمومی	1.00	0.99	0.62	0.92	0.97	0.96
Coefficient of genetic variance	ضریب تنوع ژنتیکی	3.01	0.49	0.39	0.38	0.27	0.36
Coefficient of phenotypic variance	ضریب تنوع فنوتیپی	3.02	0.50	0.49	0.40	0.27	0.37

جدول ۴- تجزیه واریانس صفات مورفولوژیک در جمیعتهای بومی هندوانه ایران
Table 4. Analysis of variance for morphological traits in Iranina native watermelon populations

S.O.V.	منابع تغییرات	درجه آزادی df.	وزن Fruit weight	طول Fruit height	عرض Fruit diameter	ضخامت پوست Rind thickness	طول بلندترین شاخه The tallest ranch	تعداد Fruit number
Block	بلوک	2	0.23 ^{ns}	10.70 ^{ns}	52.2*	0.02 ^{ns}	0.02 ^{ns}	0.07 ^{ns}
Population	جمعیت	16	51.20**	191.00**	78.5**	0.37**	1.13**	1.29**
Error	خطا	32	0.10	8.45	14.5	0.01	0.01	0.02
CV %	درصد ضریب تغییرات		22.00	17.00	23.00	17.00	14.00	27.00

. ns و ** : به ترتیب غیرمعنی دار، معنی داری درسطح احتمال ۵٪ و ۱٪.
ns, * and ** : Not significant, significant at 1% and 5% probability levels, respectively.

حتی از نظر صفت طول بوته نیز اختلاف این رقم با جمیعت‌های منطقه سیستان معنی دار نبود. تعداد میوه در بوته نیز در جمیعت‌های سیستان بیشتر از بقیه جمیعت‌ها بود ولی با اینحال اختلاف معنی‌داری با رقم ساکاتا نداشت (جدول ۵).

هو و همکاران (Huh *et al.*, 2008) در مطالعه هندوانه‌های بومی کره جنوبی و ترکیه نشان دادند که در جمیعت‌های مختلف، صفات وزن میوه، طول میوه و عرض میوه اختلاف معنی‌دار داشتند. ناروئی راد و همکاران (۲۰۱۰) نیز از صفات مورفولوژیک برای بررسی تنوع ژنتیکی جمیعت‌های محلی هندوانه سیستان استفاده کردند و نتایج آن‌ها نیز نشان داد ارقام و جمیعت‌ها از نظر صفات طول میوه و عرض میوه اختلاف معنی‌داری داشتند. نتایج تحقیق ملدنویچ و همکاران (Mladenovic *et al.*, 2008) روی کلکسیون ژرم‌پلاسم هندوانه صربستان نیز معنی‌دار بودن اختلاف صفات وزن میوه، طول میوه و عرض میوه و عدم معنی‌داری اختلاف‌ها جمیعت‌ها در صفت طول بوته را نشان داد.

نمودار درختی تجزیه خوش‌های حاصل از داده‌های مورفولوژیک برای هفده جمیعت مورد بررسی در شکل ۱ آورده شده است. بر این اساس، جمیعت‌های مورد مطالعه به چهار گروه جداگانه تقسیم شدند برای تعیین تعداد واقعی گروه‌ها و نقطه برش، از آزمون T^2 هتلینگ کاذب استفاده شد (Farshadfar, 1998) که در

میانگین وزن میوه متعلق به جمیعت‌های پوست سفید و چیتک خاکستری و کمترین مقدار آن متعلق به جمیعت‌های همدان و فارس بود. جمیعت‌های جمع‌آوری شده از مناطق سرد (مثل همدان، کردستان، آذربایجان شرقی و حتی استان‌های شمالی کشور) گرمای خشک زابل را تحمل نکرده و در نتیجه رشد و تولید ضعیفی داشتند و از این‌رو کمترین وزن میوه را نیز داشتند. جمیعت‌های جمع‌آوری شده از منطقه سیستان از نظر وزن میوه نسبت به بقیه جمیعت‌ها برتری نشان دادند (جدول ۵).

جمیعت‌های چیتک دراز، چیتک خاکستری و پوست سفید بیشترین طول و جمیعت‌های همدان، فارس و گلستان کمترین طول میوه را داشتند. برای صفات عرض میوه، جمیعت‌های پوست سفید، ملاعلی ۲ و چهار محال و بختیاری بیشترین و جمیعت‌های همدان، فارس و گلستان کمترین میانگین را داشتند. جمیعت چیتک دراز بیشترین ضخامت پوستو جمیعت‌های همدان، فارس و کردستان کمترین ضخامت پوست را داشتند (جدول ۵).

ضخامت پوست جمیعت‌های سیستان بیشتر از سایر جمیعت‌ها بود که ماندگاری بالای آن‌ها را توجیه می‌کند. بیشترین طول بوته مربوط به رقم تجاری ساکاتا بود. چون این رقم اصلاح شده و تجاری است برتری آن در برخی صفات مورد انتظار بود، ولی در مجموع نتوانست در منطقه سیستان برتری خود را نشان دهد و احتمالاً این رقم برای مناطقی مثل سیستان مناسب نیست.

جدول ۵- مقایسه میانگین صفات مورفولوژیک در جمعیت‌های بومی هندوانه ایران
Table 5. Mean comparison of morphological traits in Iranian native watermelon populations

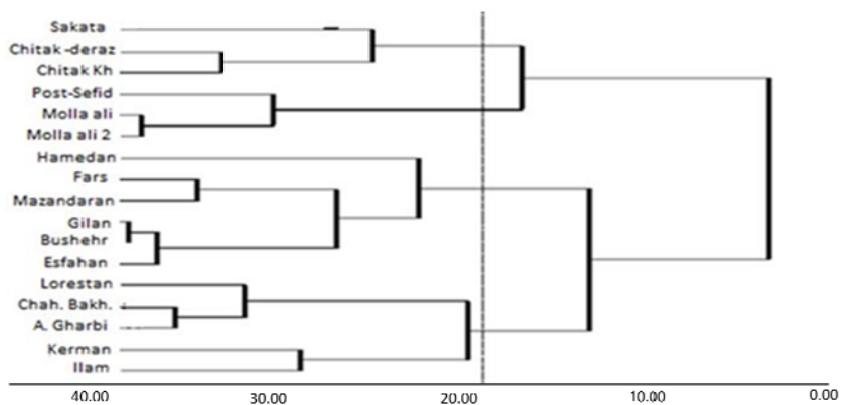
جمعیت Population	وزن میوه Fruit weight (kg)	طول میوه Fruit height (cm)	عرض میوه Fruit diameter (cm)	ضخامت پوست Rind thickness (cm)	طول بلندترین شاخه The tallest branch (m)	تعداد میوه Fruit number
F1 hybrid Sakata	1.60b	19.6bc	11.0b-e	1.0e	3.1a	2.0abc
Post-sefid	3.00a	26.0ab	22.0a	0.8f	3.0a	2.6a
Chitak-Deraz	2.90a	29.6a	15.0a-d	1.7a	3.0a	2.3ab
Chitak-Khakestari	3.00a	28.3a	10.8b-e	1.5b	3.0a	2.6a
MollaAli	2.50abc	17.6cde	17.0abc	1.2d	2.5b	2.6a
MollaAli-2	2.60ab	21.6bc	18.6ab	1.3c	2.8ab	2.3ab
TN-93-306	0.12d	5.3g	4.0e	0.5h	1.8c	1.0c
TN-93-313	0.15d	6.1fg	5.6e	0.5h	1.8c	1.0c
TN-93-333	0.60cd	7.6fg	6.5de	0.5h	1.5c	1.3c
TN-93-335	0.70cd	10.6fg	10.3b-e	0.7g	1.7c	1.6abc
TN-93-391	1.10bc	23.3abc	14.5a-d	1.0e	1.8c	1.0c
TN-93-428	0.76cd	7.1fg	5.3e	1.0e	1.8c	1.0c
TN-93-452	0.75cd	12.6def	11.5b-e	0.7g	1.5c	1.6abc
TN-93-468	0.60cd	10.6fg	11.0b-e	0.7g	1.6c	1.3c
TN-93-526	0.64cd	10.1fg	9.0cde	1.0e	1.7c	1.6abc
TN-93-584	1.50b	19.0cd	18.3ab	0.7g	2.5b	1.0c
TN-93-586	0.70cd	12.3 ef	11.8b-e	0.7g	2.8ab	1.0c
LSD	0.68	6.5	8.5	0.09	0.37	1.0

میانگین‌ها با حروف مشابه در هر ستون فاقد اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۱٪ هستند (آزمون LSD).

Means with similar letters in each column are not significantly different at 1% level of probability (LSD test).

اقلیمی داشته و چون محققین مرکز تحقیقات کشاورزی سیستان نامگذاری آن‌ها را انجام داده‌اند، احتمالاً دلایل کافی برای جدا کردن آن‌ها داشته‌اند. بقیه جمعیت‌ها در گروه‌های بعدی پراکنده بودند. تجزیه خوش‌های روش مناسبی برای اندازه‌گیری و تعیین فواصل ژنتیکی، دوری یا ژنتیکی خویشاوندی بین جمعیت‌ها و ارقام است، بنابراین تجزیه خوش‌های روش مناسبی برآورد شباهت بین افراد در یک جمعیت نیز هست (Anderberg, 1973). هدف بهنژادگران گیاهی از دسته‌بندی ارقام و

آن رقم دورگ ساکاتا همراه با جمعیت‌های چیتک دراز و چیتک خاکستری (هر دو متعلق به سیستان) در یک گروه قرار گرفتند، یعنی این دو جمعیت سیستانی با رقم دورگ تولیدی شرکت ساکاتا قربت ژنتیکی دارند و شاید بتوان با انجام برنامه‌های بهنژادی روی این دو جمعیت به رقم اصلاح شده‌ای مشابه ساکاتا در ایران دست پیدا کرد. جمعیت‌های ملاعی و ملاعی ۲ نیز که هر دو متعلق به سیستان هستند، در یک گروه مجزا قرار گرفتند. با توجه به وسعت منطقه سیستان احتمالاً محل جمع آوری آن‌ها تفاوت



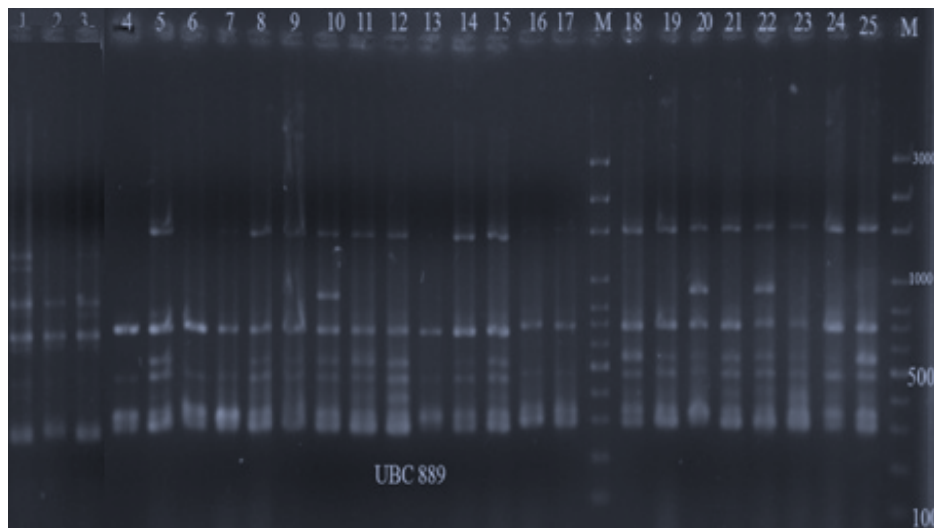
شکل ۱- نمودار خوشاهی ۱۷ جمیعت بومی هندوانه ایران بر اساس صفات مورفولوژیکی به روش Ward

Fig. 1. Dendrogram of 17 assessed Iranian native watermelon populations based on morphological traits using Ward method

طول و عرض میوه هم اختلاف زیادی نداشتند ولی از نظر ضخامت پوست میوه تفاوت آنها معنی‌دار بود. سایر جمیعت‌ها که از استان‌های دیگر جمع‌آوری شده بودند، دردو گروه دیگر قرار گرفتند. مثلاً جمیعت‌های همدان، فارس و مازندران که در یک گروه قرار گرفتند، از نظر صفت وزن میوه و عرض میوه اختلاف معنی‌دار آماری نداشته و در مورد دو صفت دیگر نیز اختلاف آنها زیاد نبود.

در بررسی تنوع با استفاده از نشانگر مولکولی، هر ده آغازگر مورد بررسی الگویی باندی واضح و با تکرار پذیری بالا تولید کرده و بین ارقام چندشکلی نشان دادند (شکل ۲). آغازگرهای استفاده شده، در مجموع توانستند ۸۷ مکان را شناسایی کنند که ۷۵ مکان از آنها چندشکلی نشان دادند. آغازگر UBC864 بیشترین تعداد باند (۱۵ باند) و آغازگر P4 کمترین تعداد باند (۳ باند) را تولید کردند.

ژنوتیپ‌های مختلف یک محصول، پی بردن به فاصله ژنتیکی آنها و استفاده از تنوع موجود در برنامه‌های به نژادی است (Johnson and Wichern, 2007). نتایج تحقیق حاضر نیز توانمندی این نوع تجزیه را در گروه‌بندی جمیعت‌ها اثبات کرد چرا که توانست جمیعت‌های منطقه سیستان را از بقیه جمیعت‌ها که متعلق به مناطق دیگر بودند، جدا کند و نیز توانست موقعیت رقم خارجی را در ارتباط با جمیعت‌های بومی مشخص کند. با این گروه‌بندی بیشترین فاصله ژنتیکی بین جمیعت‌های ایلام و چیتک دراز به دست آمد که با توجه به موقعیت این دو استان در کشور چنین فاصله ژنتیکی دور از انتظار نیست. گروه‌بندی جمیعت‌ها نشان داد که همه جمیعت‌های جمع‌آوری شده از منطقه سیستان در دو گروه مجاور هم قرار گرفتند. این جمیعت‌ها از نظر وزن میوه مشابه داشتند و از نظر صفات



شکل ۲- الگوی نواری نشانگر UBC889 در جمعیت‌های بومی هندوانه ایران
M: نشانگر ۱۰۰ جفت بازی

Fig. 2. Banding pattern of UBC889 in Iranian native watermelon populations
Lane M: ladder 100bp

توانائی خوبی برای جداسازی جمعیت‌هانداشت. با توجه به این که مقادیر محتوای اطلاعات چندشکلی از صفر تا یک متغیر است و هر چه این عدد بزرگ‌تر باشد نیانگر فراوانی بیشتر چندشکلی برای آن جایگاه در جمعیت تحت بررسی است و از طرفی محتوای اطلاعات چندشکلی اکثر آغازگرهای مورد استفاده عدد بزرگی بود، لذا این نتایج نشان‌دهنده انتخاب صحیح و کارائی بالای این آغازگرهای بود. مقدار شاخص نشانگری آغازگرهای استفاده شده در این مطالعه بین ۰/۶۹ تا ۱۱/۸۸ متغیر بود طوری که آغازگرهای UBC864 (MI = 11.88)، UBC823 (MI = 9.9)، UBC826 (MI = 7.74) و UBC808 (MI = 7.74) شاخص نشانگری بالاتری را نسبت به سایر آغازگرهای نشان دادند (جدول ۶). از شاخص

بیشترین و کمترین درصد چندشکلی به ترتیب با استفاده از آغازگرهای UBC823 و P4 ایجاد شد و متوسط تعداد باندهای تولید شده توسط هر آغازگر ۸/۷ باند بود. بالاترین میزان محتوای اطلاعات چندشکلی (PIC) مربوط به آغازگر UBC864 بود و بعد از آن، آغازگرهای UBC825، UBC810، UBC823 و P2 بیشترین مقدار چندشکلی (PIC) را داشتند (جدول ۶)، این آغازگرهای بهتر از آغازگرهای دیگر توансند فاصله ژنتیکی جمعیت‌هارا مشخص کنند، بنابراین می‌توان از این آغازگرهای UBC810، UBC823، UBC864 و UBC825 برای تجزیه و نحلیل ژنتیکی مجموعه دیگر ژرم‌پلاسم‌های هندوانه در پژوهش‌های بعدی بهره گرفت. آغازگر P4 با کمترین میزان محتوای اطلاعات چندشکلی،

جدول ۶- درصد چندشکلی، تعداد مکان‌های تکثیر شده چندشکل، محتوای اطلاعات چندشکل و
شاخص نشانگری در مطالعه نوع ژنتیکی جمعیت‌های بومی هندوانه ایران

Table 6. Polymorphism percent, number of polymorphic band, polymorphic information content and marker index in evaluation of genetic diversity of Iranian native watermelon populations

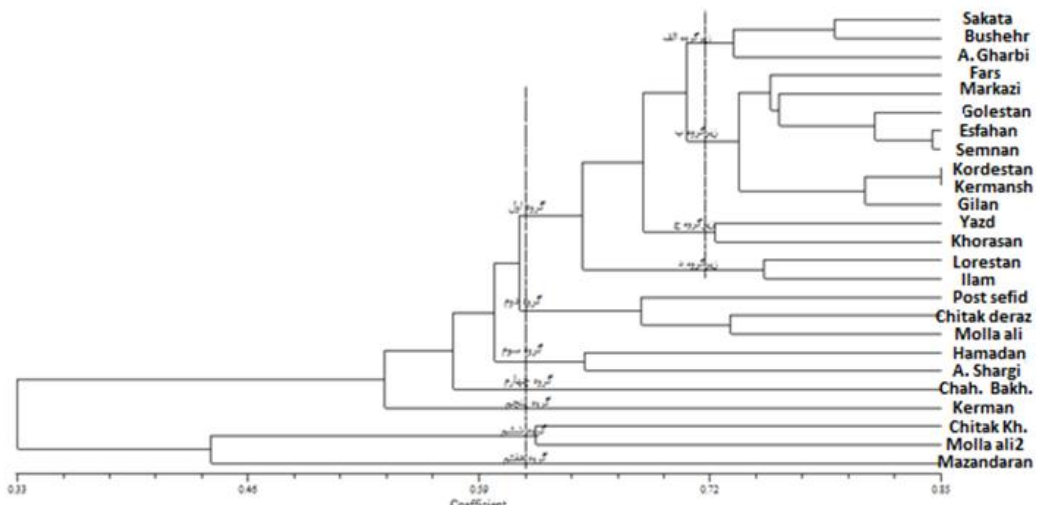
آغازگر Primer	تعداد مکان تکثیر شده Number of polymorphic band	تعداد مکان چند شکل Number of polymorphic band	درصد چند شکلی Polymorphism percent	محتوای اطلاعات چندشکل (PIC) Polymorphic information content (PIC)	شاخص نشانگری (MI) Marker Index (MI)
UBC - 808	9	9	100	0.86	7.74
UBC - 809	7	5	71	0.83	2.96
UBC - 810	8	7	87	0.87	5.32
UBC - 823	11	11	100	0.90	9.90
UBC - 825	8	6	75	0.87	3.91
UBC - 826	9	9	100	0.86	7.74
UBC - 864	15	13	86	0.91	11.88
UBC - 889	8	6	75	0.81	3.64
P2	9	6	66	0.87	3.48
P4	3	2	66	0.52	0.69
مجموع Mean	87	74			
میانگین Mean	8.7	7.4	82.6	0.83	5.72

قابل امتیازبندی به دست آمد و از این تعداد ۶۳ مکان چندشکلی نشان دادند (Fabriki-Ourang *et al.*, 2009). همچنین در مطالعه ساختار و نوع ژنتیکی ۸۰ نمونه از هشت ژمعیت مختلف یونجه زراعی که از ۱۶ آغازگر نشانگرهای ISSR استفاده شده بود، ۱۱۷ مکان قابل امتیازبندی ایجاد شد که از این تعداد، ۹۱ مکان در بین و درون جمعیت‌ها چندشکل بودند و میانگین مقادیر محتوای چندشکلی اطلاعات، ۰/۷۷ و از ۰/۶۵ تا ۰/۹۳ متغیر بودند (Azizi *et al.*, 2012). در مطالعه تنوع ژنتیکی هشت توده از هندوانه‌های بومی زیباوه (*C. lanatus* var. *lanatus*) و پنج توده (*C. lanatus* var. *citroides*) با نشانگرهای RAPD (ده آغازگر) و SSR (۹ آغازگر)،

نشانگری به عنوان معیاری مناسب برای پیشگوئی کارایی نشانگر در یک ژرمپلاسم استفاده می‌شود. بنابراین آغازگرهایی که در این مطالعه بالاترین مقدار شاخص نشانگری را داشتند، می‌توانند برای مطالعه ژرمپلاسم هندوانه‌های بومی ایرانی در سطح وسیع استفاده شوند. مقدار بالای چندشکلی توده‌های بومی هندوانه بومی ایرانی نشان‌دهنده کارآیی کاربرد این نشانگرها در مطالعه ژرمپلاسم هندوانه و از طرف دیگر نشان‌دهنده توزیع جغرافیایی و تنوع ژنتیکی وسیع این گیاه در ایران است. در بررسی تنوع ژنتیکی ۵۴ توده خربزه و طالبی ایرانی جمع‌آوری شده از یازده استان کشور نیز از نشانگرهای ISSR استفاده شده که از مجموع یازده آغازگر مورد استفاده، تعداد ۸۴ مکان ژنی

مورد استفاده در این تحقیق دور از انتظار نیست. برای گروه‌بندی جمعیت‌های بر اساس داده‌های مولکولی، با استفاده از آزمون کوفتیک بهترین روش گروه‌بندی روش UPGMA براساس ضریب تشابه جاکارد تشخیص داده شد. خطبرش در دندروگرام از محل فاصله ژنتیکی باعث گروه‌بندی جمعیت‌ها در هفت ۰/۶۱ گروه شد که اکثر آن‌ها در گروه اول قرار گرفتند. برای تعیین تعداد واقعی گروه‌ها و نقطه برش، از آزمون T^2 هتلینگ کاذب (شکل ۳) استفاده شد (Farshadfar, 1998).

(Mujaju *et al.*, 2010) نشان دادند که نشانگر RAPD بهتر از SSR قادر به تفکیک توده‌هاست. سولماز و همکاران (Solmaz *et al.*, 2010) از مجموعه ۳۰۳ توده جمع‌آوری شده مناطق مختلف جغرافیایی ترکیه، ۵۶ توده را انتخاب و با ۳۵ آغازگر RAPD، ۲۲ آغازگر تولید باند کردند، تجزیه و تحلیل داده‌ها، متوسط ضریب تنوع ژنتیکی ۰/۹۴ را نشان داد و تنوع ژنتیکی کم هندوانه‌های ترکیه را مشخص کردند. با توجه به تحقیقات مذکور، نتایج به دست آمده با نشانگر



شکل ۳- نمودار خوشه‌ای جمعیت‌های بومی هندوانه ایران با استفاده از ضریب تشابه جاکارد و بر اساس الگوریتم UPGMA

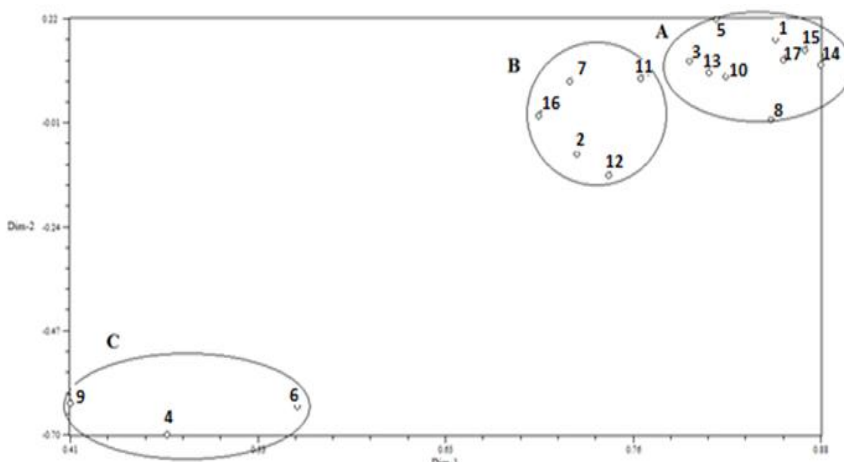
Fig. 3. Dendrogram theIranian native watermelon populations using Jaccard similarity coefficient based on UPGMA algorithm

زیر گروه «ب» شامل جمعیت‌های مرکزی، گلستان، اصفهان، سمنان، کردستان، کرمانشاه، گیلان و فارس بود. در زیر گروه «ج» جمعیت‌های یزد و خراسان و در زیر گروه «د»

با هدف سهولت بررسی، گروه اول از محل فاصله ژنتیکی ۰/۷۲ به چهار زیر گروه «الف» تا «د» تقسیم شد: زیر گروه «الف» شامل جمعیت‌های ساکاتا، بوشهر و آذربایجان غربی و

گرفتند. رقم تجاری ساکاتا کمترین فاصله ژنتیکی را با جمعیت‌های کرمانشاه و بوشهر و بیشترین فاصله ژنتیکی را با جمعیت مازندران داشت. نتایج حاصل از تجزیه به مختصات اصلی (Principle Coordinate Analysis = PCA) بر اساس داده‌های مولکولی نیز جمعیت‌ها را به سه گروه مجزا تقسیم کرد (Farshadfar, 1998). غیر از رقم پوست سفید از منطقه سیستان، تمام جمعیت‌های خوش‌اویل دندروگرام فوق در گروه A قرار گرفتند. تجزیه به مختصات اصلی، نتایج تجزیه خوش‌اوی را تا حد زیادی تایید کرد (شکل ۴).

جمعیت‌های لرستان و ایلام قرار گرفتند. گروه دوم شامل جمعیت‌های پوست سفید، چیتک دراز و ملاعلی بود که هر سه از منطقه سیستان بوده و قرار گرفتن آن‌ها در یک گروه دور از انتظار نبود. در گروه‌بندی جمعیت‌های ابر اساس صفات مورفو‌لوزیک نیز این جمعیت‌ها در یک گروه قرار گرفتند. گروه سوم شامل جمعیت‌های همدان و آذربایجان شرقی بود. چهارمحال و بختیاری در گروه چهارم، جمعیت کرمان در گروه پنجم، جمعیت‌های چیتک خاکستری و ملاعلی ۲ (هر دو از منطقه سیستان) در گروه شش و مازندران در گروه هفت قرار



شکل ۴- نمودار دو بعدی روابط ژنتیکی بین جمعیت‌های بومی هندوانه ایران حاصل از تجزیه به مختصات اصلی (شماره‌های ۱ تا ۱۷ به ترتیب: رقم دورگ ساکاتا، جمعیت‌های پوست سفید، چیتک دراز، چیتک خاکستری، ملاعلی، ملاعلی ۲، TN-93-306, TN-93-313, TN-93-333, TN-93-335, TN-93-391, TN-93-428, TN-93-452, TN-93-468, TN-93-526, TN-93-584, TN-93-586 و TN-93-586 هستند)

Fig. 4. Genetic relationships between Iranian native watermelon populations obtained from dimensional diagram of the principal coordinates analysis (1-17 No. are F1-hybrid Sakat, Post-sefid, Chitak-Deraz, Chitak-Khakestari, MollaAli, MollaAli-2, TN-93-306, TN-93-313, TN-93-333, TN-93-335, TN-93-391, TN-93-428, TN-93-452, TN-93-468, TN-93-526, TN-93-584 and TN-93-586 populations).

جمعیت‌ها به عنوان والدین تلاقی در برنامه‌های دورگ‌گیری برای اصلاح جمعیت‌های هندوانه استفاده کرد، طوری که از حداقل هتروزیس موجود، در جهت ایجاد ارقام دارای سازگاری بیشتر با شرایط کشور بهره‌برداری شود.

سپاسگزاری

تجهیزات این پژوهش توسط پژوهشکده زیست فناوری کشاورزی دانشگاه زابل فراهم شد که بدین‌وسیله از مسئولین پژوهشکده سپاسگزاری می‌شود. بذرهای هندوانه برای این تحقیق از بانک ژن گیاهی ملی ایران و مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی سیستان تهیه شد که از همکاری صمیمانه مسئولین آن‌ها سپاسگزاری می‌شود.

بالا بودن چندشکلی به دست آمده در پژوهش حاضر را می‌توان به کارآیی بالای روش ISSR نسبت به RAPD و آیزوژایم و نشانگرهای مورفولوژیک و وسعت مناطق نمونه‌برداری شده نسبت داد. از آنجا که در روش ISSR، آغازگرها مکمل نواحی ریزماهواره‌ای هستند که در یوکاریوت‌ها با فراوانی بالا در سراسر ژنوم پراکنده‌اند، استفاده از این روش می‌تواند سطح بالایی از چندشکلی را نشان دهد (Ghareyazie, 1997). نتایج تحقیق حاضر نشان داد که تنوع ژنتیکی موجود در بین توده‌های بومی هندوانه ایرانی برای انجام برنامه‌های بهنژادی و دورگ‌گیری جهت افزایش عملکرد، کیفیت و سازگاری بسیار مناسب هستند و در صورت مناسب بودن سایر صفات کمی و کیفی موردنظر، می‌توان از این

References

- Abdemishani, S., Eshraghi, H., and Fasihi-Harandi A. 1997.** Polymerase chain reaction and it's applications in genetics and plant breeding. Proceedings of the 4th Agronomy and Plant Breeding Congress, Isfahan, Iran (in Persian).
- Alvandi, R., Etminan, A., Mohammadi, R., and Shooshtari, L.2015.** Genetic diversity of durum wheat genotypes using agronomic characteristics and molecular markers. Seed and Plant Improvement Journal 31-1 (3): 441-458 (in Persian).
- Anderberg, M. R. 1973.** Cluster Analysis for Applications. Academic Press, New York, USA.
- Anonymous 2013a.** Production Yearbook. Available on: <http://www.fao.org>
- Anonymous 2013b.** Statistics of Agricultural Crops in 2011. Ministry of Agriculture Jihad, Department of Planning and Economy, Office of Statistics and Information Technology, Tehran, Iran (in Persian).

- Azizi, H., Bernousi, I., Abdollahi Mandoulakani, B., and Darvishzadeh R. 2012.** Study of genetic structure and diversity in cultivated alfalfa populations (*Medicago sativa* L.) using ISSR markers. Journal of Modern Genetics 6(4): 61- 69 (in Persian).
- Bihamta, M. R., Naserian-Khiabani, B., and Zamani, M. J. 2009.** Molecular Markers in Plant Genetics and Biotechnology. University of Tehran Press, Tehran, Iran (in Persian).
- Bisognin, D. A. 2002.** Origin and evolution of cultivated cucurbits. Ciencia Rural, Santamaria 32(51): 715-723.
- Dashchi, S., Abdollahi, B. M., Darvishzade, R., and Bernousi, I. 2012.** Molecular similarity relationships among Iranian bread wheat cultivars and breeding lines using ISSR Marker. Notulae Botanicae Horti Agrobotanici Clujenapoca 40: 254-260.
- Fabriki-Ourang, S., Shams-Bakhsh, M., Jalali Javaran, M., and Ahmadi, J. 2009.** Analysis of genetic diversity of Iranian melons (*Cucumis melon* L.) using ISSR markers. Iranian Biology Journal 22(2): 271- 281 (in Persian).
- Farshadfar, E. 1998.** Application of Biometrical Genetics in Plant Breeding, Vol. 1. Tagh-e- Bostan Press, Kermanshah, Iran (in Persian).
- Ghareyazie, B. 1997.** Application of DNA markers in plant breeding. Key Article in the 4th Agronomy and Plant Breeding Congress, Isfahan, Iran (in Persian).
- Gichimu, B. M., Owuor, B. O., Mwai G. N., and Dida M. M. 2009.** Morphological characterization of some wild and cultivated watermelon (*Citrullus* sp.) accession in Kenya. Arpn. Journal of Agricultural and Biological Science 4: 1990- 6145.
- Guerra-Sanz, J. M. 2002.** Citrullus simple sequence repeats markers from sequence data bases. Molecular Ecology Notes 2: 223- 225.
- Hashizume, T., Shimamoto, I., and Hirai, M. 2003.** Construction of a linkage map and QTL analysis of horticultural traits for watermelon [*Citrullus lanatus* (Thunb.) Matsum & Nakai] using RAPD, RFLP and ISSR Markers. Theoretical and Applied Genetics 106: 779- 785.
- Huh, Y. C., Solmaz, I., and Sari, N. 2008.** Morphological characterization of Korean and Turkish watermelon germplasm. pp. 327-333. In: Itrat, M. (ed.) Proceedings of the XIth Eucarpia Meeting on Genetics and Breeding of Cucurbitaceae. INRA, Avignon, France.
- Jaccard, P. 1908.** Nouvelles recherché sur la distribution florale. Bulletin Societe Vaud.

- Sciences Naturates 44: 223-270.
- Johnson, R. A., and Wichern, D. W. 2007.** Applied Multivariate Statistical Analysis, 4th edition: Prentice Hall International, INC, New Jersey, USA.
- Karimi Shahri, M. R., Dehvari, V., Hajian Shahri, M., and Mokhtarian A. 2012.** Genetic diversity of some grapevine cultivars of Khorasan Razavi province based on RAPD and ISSR markers. Seed and Plant Improvement Journal 28-1 (2):159-172 (in Persian).
- Kumar, L. S. 1999.** DNA marker in plant improvement: An overview. Biotechnology Advances 17: 143-182.
- Levi, A., and Thomas, C. E. 1999.** An improved procedure for isolation of high quality DNA from watermelon and melon leaves. Cucurbit Genetics Cooperative Report 22: 41- 42.
- Levi, A., Thomas, C. E., Newman, M., Reddy, O. U. K., Zhang, X., and Xu, Y. 2004.** ISSR and AFLP markers differ among American watermelon cultivars with limited genetic diversity. Journal of the American Society for Horticultural Sciences 129(4): 553-558.
- Levi, A., Thomas, C. E., Simmons, A. M., and Thies, J. 2005.** Analysis based on RAPD and ISSR markers reveals closer similarities among *Citrullus* and *Cucumis* species than with *Praecitrullus fistulosus* (stocks) pangalo. Genetic Resources and Crop Evolution 52: 465-472.
- Levi, A., Thomas, C. E., Wehner, T. C., and Zhandg, X. 2001.** Low genetic diversity indicates the need to broaden the genetic base of cultivated watermelon. HortScience 36 (6): 1096- 1101.
- Levi, A., Wechter, P., and Davis, A. 2008.** EST- PCR markers represent ting watermelon fruit genes are polymorphic among watermelon heirloom cultivars sharing a narrow genetic base. Plant Genetic Resource 7(1): 16-32.
- Mladenovic, E., Berenji, E., Ognjanov, V., Kraljevic-Balalic, M., Ljubojevic, M., and Cukanovic, J. 2008.** Conservation and morphological characterization of bottle gourd for ornamental use. Proceedings of the 46th Croatain and 6th International Symposium on Agriculture, Opatija, Croatia. pp. 550-553.
- Mujaju, C., Sehic, J., Weremark, G., Garkava-Gstavsson, L., Fatih, M., and Nybom, H. 2010.** Genetic diversity in watermelon (*Citrullus lanatus*) landraces from

- Zimbabwe revealed by RAPD and SSR markers. *Hereditas* 147(4): 142-153.
- Narouei-Rad, M. R., Alladu, M., Ghasemi, A., and Fanaei, R. 2010.** Genetic variation and heritability of local population of Sistan Watermelon. *Iranian Journal of Horticultural Science* 40(4): 95-103 (in Persian).
- Powell, W., Morgante, M., Andre, C., Hanafey, M., Vogel, J., Tingey, S., and Rafalski, A. 1996.** The comparison of RFLP, RAPD, AFLP and SSR (microsatellite) markers for germplasm analysis. *Molecular Breeding* 2: 225-238.
- Stansfield, W. D. 1991.** Theory and Problems in Genetics. McGraw-Hill, New York, USA.
- Stepansky, A., Kovalski, I., Schaffer, A. A., and Prel-Treves, A. 1999.** Variation in sugar levels and invertase activity in mature fruit representing a broad spectrum of *Cucumis melo* genotypes. *Genetic Resources and Crop Evolution* 46: 53-62.
- Solmaz, I., Sari, N., and Aka-Kacar, Y. 2010.** The genetic characterization of Turkish watermelon (*Citrullus lanatus*) accessions using RAPD markers. *Genetic Resources and Crop Evolution* 57: 763-771.
- Zhang, X. P., Rhodes, B. B., and Shorupska, H. S. 1994.** RAPD molecular markers in watermelon. *Cucurbit Genetics Cooperative Report* 17: 116-119.