

## مقایسه روش‌های مختلف ارزیابی مقاومت به پوسیدگی ریزوکتونیایی ریشه و طوقة در ژنوتیپ‌های منتخب چغندرقند

Comparison of different methods for evaluation of resistance to Rhizoctonia root and crown rot in selected genotypes of sugar beet

سیدباقر محمودی<sup>۱</sup>، محمود مصباح<sup>۲</sup>، عزیزاله علیزاده<sup>۳</sup> و حسن ابراهیمی کولای<sup>۳</sup>

### چکیده

به منظور دستیابی به روشی ساده و قابل اعتماد جهت ارزیابی مواد ژنتیکی چغندرقند در برابر پوسیدگی ریزوکتونیایی ریشه و طوقة، مقاومت ۱۲ ژنوتیپ در شرایط مزرعه، گلخانه و در شیشه با همدیگر مقایسه شد. در شرایط مزرعه آزمایش در قالب طرح بلوك‌های کامل تصادفی با چهار تکرار در میکروپلات‌هایی به ابعاد  $1 \times 1 \times 2$  متر انجام شد. میکروپلات‌ها قبل از کاشت، توسط متیل بروماید ضدغونی شدند. آلوگی مصنوعی بوته‌ها توسط دانه‌های ذرت آلووده به جدایه‌ای از *Rhizoctonia solani* AG-2 با قدرت بیماری‌زاibi بالا، در بوته‌های ۱۲ هفتاه‌ای انجام گرفت. میزان پوسیدگی ریشه هر بوته سه ماه بعد از مایه‌زنی ارزیابی شد. در شرایط گلخانه ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌ها در مرحله گیاهچه و گیاه بالغ در قالب دو آزمایش مجزا انجام شد. در مرحله گیاهچه‌ای درصد مرگ گیاهچه تا پنج هفته بعد از کاشت یادداشت برداری شد. در مرحله گیاه بالغ میزان پوسیدگی ریشه سه هفته پس از مایه‌زنی یادداشت شد. در روش ریشه بریده ژنوتیپ‌ها ابتدا در مزرعه کشت شدند و هفت ماه پس از کاشت، از هر ژنوتیپ ۳۰ عدد ریشه به تصادف انتخاب و در شرایط آزمایشگاه از هر ریشه یک برش به قطر یک سانتیمتر تهیه و در ظروف پتري سترون قرار گرفت. سپس برش‌ها با یک قرص هشت میلیمتری از جدایه مورد نظر، تلقیح شدند. قطر پوسیدگی روی هر برش هفت روز پس از مایه‌زنی اندازه‌گیری شد. ارزیابی در شیشه با پنج تکرار و در قالب طرح کاملاً تصادفی در ظروف پتري انجام شد. برای این کار، بذرهای جوانه زده چغندرقند پیرامون پرگنه در حال رشد قارچ قرار گرفت. شدت بیماری گیاهچه‌ها پنج روز بعد از مایه‌زنی با مقیاس ۴-۰ یادداشت شد. به منظور بررسی همبستگی بین پنج روش ارزیابی، ضریب همبستگی پیرسون (Pearson Correlation Coefficient) محاسبه گردید. روش ارزیابی گیاهچه‌های چغندرقند در گلخانه و روش ریشه بریده همبستگی چندانی با سایر روش‌های ارزیابی نداشتند. روش‌های ارزیابی درون شیشه‌ای، گلخانه‌ای (در مرحله گیاه بالغ) و مزرعه‌ای با یکدیگر همبستگی مثبت و معنی دار داشتند. روش ارزیابی درون شیشه‌ای با ارزیابی گلخانه‌ای و مزرعه‌ای به ترتیب با ضریب همبستگی  $0.862$  و  $0.885$  همبستگی مثبت و معنی دار نشان داد ( $p \leq 0.05$ ). روش ارزیابی گلخانه‌ای با ارزیابی مزرعه‌ای نیز همبستگی معنی دار داشت ( $0.912$ ). به نظر می‌رسد با استفاده از روش ابداعی ارزیابی در شیشه غربال اولیه ژرم‌پلاسم‌های چغندرقند در مدت کوتاه و با اعتماد بالا قابل توصیه است.

واژه‌های کلیدی: ارزیابی مقاومت، پوسیدگی ریزوکتونیایی ریشه و طوقة، چغندرقند، در شیشه، گلخانه

۱ - مؤسسه تحقیقات چغندرقند- کرج

۲ - دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس

۳ - مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی همدان

## مقدمه

پوسیدگی‌های ریشه ناشی از بیمارگر ریزوکتونیا مشتمل بر پوسیدگی قهقهه‌ای، شانکر خشک و پوسیدگی بنفس می‌باشد که توسط گونه‌های مختلف ریزوکتونیا ایجاد می‌شود (Whitney and Daffus 1986) ناشی از این بیمارگر، در دهه هفتاد از مهم‌ترین بیماری‌های چغدرقند در آمریکا به حساب آورده شده و میزان خسارت آن را بالغ بر هفت درصد برآورد کرده‌اند (Hecker and Ruppel 1977) به صورت یک مشکل جدی نمایان شده به طوری که ۱۳ درصد مزارع هلند، هشت درصد مزارع اسپانیا، پنج درصد مزارع فرانسه و یونان و دو درصد مزارع ایتالیا و آلمان تحت تاثیر این بیمارگر قرار گرفته است، به همین دلیل طرح‌های تحقیقاتی وسیعی در زمینه اتیولوژی، اپیدمیولوژی و خصوصیات بیماری‌بازی جدایه‌های مختلف قارچ جهت دستیابی به یک روش کنترل مناسب و یا جلوگیری از گسترش بیماری در اروپا شروع شده است (Rother 1999). گاهی خسارت این بیماری در ایران به حدی است که برخی از زراعین تمایلی به کشت چغدرقند ندارند و یکی از دلایل کاهش سطح زیر کشت آن در کشور، احتمالاً "به همین علت است. (بهداد ۱۳۷۵)

آن‌ها هکر و راپل (Hecker and Ruppel 1976) یک برنامه اصلاحی مشابه برنامه گاسکیل و همکاران (Gaskill et al. 1970) در ایالت‌های کلرادو و میشیگان اجرا کردند. لاین‌های توصیه شده به وسیله آنان، به منظور توسعه مقاومت در ارقام هیبرید تجاری مورد استفاده قرار گرفت.

چغدرقند یک گیاه دگرگشن است و مقاومت آن به *R. solani*, چند ژنی، مشتمل بر حداقل دو ژن با اثرات بزرگ به همراه برخی از ژن‌های با اثرات متغیر می‌باشد (Hecker and Ruppel, 1975). در گذشته اصلاح چغدرقند به *R. solani* با انتخاب توده‌ای و هم چنین ارزیابی مشاهده‌ای در مزرعه بعد از یک فشار بالا و یکنواخت بیماری که از طریق آلودگی مصنوعی فراهم می‌گشت صورت گرفته است (Ruppel et al. 1979; Schneider et al. 1982).

اما آزمایش‌های مزرعه‌ای مشکلاتی دارد و آن این که، ارزیابی در سال یک بار بیشتر امکان پذیر نبوده و تغییرات محیطی را نیز نمی‌توان کنترل کرد. این مسائل باعث اخذ نتایج متغیر در سال‌های مختلف می‌شود. برای غلبه بر این مشکلات، ارزیابی گیاهان چغدرقند برای مقاومت به *R. solani* در گلخانه توصیه شده است. روش‌های مختلف ارزیابی گلخانه‌ای منجمله روش استفاده از خلال دندان برای تلقیح، پیشنهاد شده است (Schuster et al. 1958). کامپبل و آلتمن (Campbell and Altman, 1976) فرض کردند که درصد گیاه‌چهه‌ای جوان، که علائم مرگ

به پوسیدگی ریزوکتونیایی ریشه می‌توانند در کنترل این بیماری مشارکت نمایند، اظهار داشت که ارزیابی مواد ژنتیکی برای دستیابی به ارقام مقاوم در شرایط طبیعی به لحاظ غیر قابل پیش بینی بودن اپیدمی‌های ناشی از ریزوکتونیا و آلوودگی لکه‌ای بیماری در مزرعه، نمی‌توانند از سطح اعتماد بالایی برخوردار باشد و باید متداول‌واری ارزیابی ارقام در برابر *R. solani* بهبود یابد تا به خواست اصلاح‌گران در تهیه ارقام مقاوم به ریزوکتونیا پاسخ مثبت داده شود. در ادامه تحقیقات جهت دستیابی به روشی ساده و قابل اعتماد برای ارزیابی ژرمپلاسم چغدرقد به ریزوکتونیا شولتن و همکاران (Scholten et al. 2001) یک تست گلخانه‌ای برای این امر ارائه کردند. آنها خاطر نشان کردند که اگر گیاهان در خاک غنی کشت شوند و ۹-۸ هفته پس از کاشت میزان ۰/۶۰ گرم بذور ارزن تلقیح شده با ریزوکتونیا، را دریافت کنند و پس از پنج هفته بر اساس مقیاس ۰-۷ ارزیابی شوند، نتایج قابل قبول با همیستگی بالایی با ارزیابی مزرعه‌ای حاصل می‌شود.

تاکنون روش‌های مختلف ارزیابی چغدرقد به بیماری ریزوکتونیایی ارائه شده‌اند که هر کدام مزایا و معایبی دارند. ارزیابی تعداد محدود ژنوتیپ و صرف زمان نسبتاً طولانی از معایب آن‌ها است. در این پژوهش جهت رفع مشکلات فوق‌الذکر، دو روش ارزیابی در شیشه، یکی ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌ها در مرحله جوانه‌زنی بذر و دیگری ارزیابی مقاومت

گیاهچه را پس از رشد در خاک آلوده به ریزوکتونیا نشان می‌دهند، می‌تواند مدرک اولیه‌ای در میزان حساسیت به پوسیدگی ریشه باشد، اما محققین دیگر ارزیابی گیاهچه‌های جوان را در گلخانه به عنوان روشی مطمئن و جایگزین آزمایش مزرعه‌ای نمی‌دانند (Campbell and Bugbee 1993). هکر و راپل (Hecker and Ruppel 1977) چغدرقد برای مقاومت به پوسیدگی ریشه ناشی از ریزوکتونیا، با مقایسه روش‌های مختلف مایه‌زنی، روش ارزیابی مواد ژنتیکی چغدرقد نسبت به این بیماری را در مزرعه، به صورت استاندارد درآوردند. در این روش استاندارد، چغدرقد در دهه اول اردیبهشت ماه کشت و یک ماه بعد تنک می‌گردد و در دهه سوم شهریور ماه در برابر بیماری ارزیابی می‌گردد. مواد ژنتیکی معمولاً در یک ردیف شش متری در پنج تکرار کشت می‌گرددند و نه هفته پس از کاشت با مایه تلقیح قارچ (پودر بذور جو تلقیح شده، ۱۷ گرم برای هر ردیف) تلقیح می‌گرددند. ارزیابی بیماری بر اساس شاخص آلوودگی با استفاده از مقیاس ۰-۷ انجام می‌شود (Panella 1998) که در آن صفر به منزله عدم آلوودگی و در نمره هفت ریشه‌ها کاملاً "پوسیده می‌باشند. پانلا (Panella 1998) نیز در پژوهش تهیه ارقام مقاوم به پوسیدگی ریزوکتونیایی بر اساس روش پیشنهادی هکر و راپل (Hecker and Ruppel 1977) عمل کرد. بنکر (Benker 2000) با طرح این سؤال که آیا ارقام مقاوم

متوالی سترون شده و سپس با جایه مورد نظر مایه‌زنی و مدت ۲۱ روز در دمای ۲۵-۲۷ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. مایه‌زنی با قرار دادن بذرهاي ذرت آلوده در عمق سه سانتيمتر خاک کثار ريشه صورت گرفت. ميزان پوسيدگي ريشه هر بوته چهار ماه بعد از مایه زنی با استفاده از مقیاس پانلا(1998) يادداشت برداری شد. در این مقیاس بوته‌های سالم نمره صفر و بوته‌های "کاملاً" پوسیده نمره هفت دریافت کردند. هم چنین درصد بوته‌های سالم (بوته‌هایی که در مقیاس مذکور نمره صفر و یا یک دریافت کرده بودند) و بوته‌های قابل برداشت (بوته‌هایی که در مقیاس مذکور نمره صفر، یک، دو و یا سه دریافت کرده بودند) محاسبه شد.

### ارزیابی مقاومت در مرحله گیاه بالغ در شرایط گلخانه

در این آزمایش از گیاهان ۱۴ هفته‌ای ژنوتیپ‌های 3002, 3003, 3004, 9597, BP2 و Dorotea 41RT استفاده شد. نشاهای ژنوتیپ‌های ذرت مذکور به گلدان‌های بزرگ پنج کیلویی منتقل و هشت هفته پس از انتقال با چهار عدد بذر ذرت آغشته به جایه مورد نظر(Rh133) مایه‌زنی شدند. تهیه مایه آلوده‌گی و مایه‌زنی مشابه بند اول انجام گردید. آزمایش در قالب طرح کاملاً "تصادفی با سه تکرار اجرا شد. ميزان پوسيدگي ريشه هر بوته سه هفته بعد

ژنوتیپ‌ها با استفاده از قطعات ريشه بريده (Detached root) مورد مطالعه قرار گرفته و با سایر روش‌های ارزیابی مقاومت (ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌ها در مرحله گیاه‌چه و گیاه بالغ در گلخانه و مزرعه) مقایسه شدند.

### مواد و روش‌ها

ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌های منتخب چوندرقند نسبت به AG-2-2 R.solani در شرایط مزرعه

آزمایش در میکروپلات‌هایی به ابعاد ۱۰×۱۰×۲ متر در مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی همدان در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با ۱۲ تیمار و چهار تکرار (جدول ۱) اجرا شد. قبل از کاشت، کلیه میکروپلات‌ها به وسیله متیل بروماید (۱۰۰ گرم در متر مربع) ضدغونی شدند. برای این کار سطح هر میکروپلات بوسیله پوشش پلاستیکی پوشیده شد و گاز متیل بروماید بوسیله لوله‌های ارتباطی به زیر پوشش پلاستیکی هدایت شد. ۱۰ روز بعد از ضدغونی، ۲۵-۳۰ عدد بذر ژنوتیپ مورد نظر در هر میکروپلات در دو خط کشت گردید. گیاهان ۱۲ هفته‌ای چوندرقند توسط چهار عدد بذر ذرت آلوده به جایه مورد نظر(Rh133) مایه‌زنی شدند. جایه متعلق به گروه آناستوموزی دو(R. solani AG-2-IIIB) و در آزمایش‌های قبلی به عنوان بیماری‌زاترین جایه مشخص شده است. جهت تهیه مایه تلقیح، ابتدا بذر ذرت دو مرتبه

### ارزیابی مقاومت به روش ریشه بریده

در این روش، ژنوتیپ‌های مورد نظر فرورده‌ین ماه در سه خط ۱۰ متری در ایستگاه تحقیقاتی مطهری کرج کشت شدند. در طول دوره رشد مراقبت‌های لازم انجام شد و مهر ماه از هر ژنوتیپ ۳۰ ریشه به تصادف برداشت و پس از شستشو با آب، بوسیله متابول ضدعفونی سطحی شدند. از هر ریشه یک برش به ضخامت یک سانتی‌متر تهیه و در تشک‌های پتی سترون قرار گرفت. رطوبت اشباع با قرار دادن کاغذ صافی در ته تشک پتی و افزودن دو میلی‌لیتر آب مقطر استریل فراهم گردید. برش‌های ریشه به وسیله یک قرص هشت میلی‌متری از حاشیه فعال پرگنه جدایه Rh133 مایه‌زنی شده و در انکوباتور با دمای ۲۷-۲۵ درجه سانتی‌گراد در شرایط تاریکی نگهداری شدند. آزمایش در قالب طرح کاملاً "تصادفی" با ۱۲ تیمار (جدول ۱) و سه تکرار (در هر تکرار ۱۰ برش ریشه) اجرا شد و قطر پوسیدگی روی هر برش، هفت روز بعد از مایه‌زنی اندازه‌گیری شد.

### ارزیابی در شیشه مقاومت ژنوتیپ‌های منتخب

#### چغدرقند نسبت به R. solani AG-2-2

در این آزمایش از حاشیه فعال پرگنه قارچ، قرص‌های هشت میلی‌متری به WA منتقل شد. دوازده ساعت پس از انتقال جدایه مورد نظر به محیط کشت WA، ده عدد بذر جوانه زده از هر ژنوتیپ چغدرقند پیرامون دایره‌ای به شعاع سه سانتی‌متر اطراف پرگنه فعال قارچ چیده و تشک‌های پتی در

از مایه‌زنی با استفاده از مقیاس پانلا (Panella 1998) یادداشت‌برداری شد.

### ارزیابی مقاومت در مرحله گیاه‌چه در شرایط گلخانه

در این آزمایش از روش لایه مایه تلقیح (Windels et al. 1997) جهت بررسی مقاومت ژنوتیپ‌های 3002, 3003, 3004, 261, HM1990 و 41RT استفاده شد. گلدان‌های شاهد لایه آگار سترون دریافت کردند. برای این کار ابتدا مخلوط مساوی از ماسه ریز با خاک گلخانه در دو روز متوالی به مدت یک ساعت استریل شد. سپس ۱۵۰ سانتی‌متر مکعب خاک سترون در گلدان‌های به حجم ۲۵ سانتی‌متر مکعب ریخته شد. روی خاک یک لایه مایه‌زنی شده با جدایه Rh133 قرار گرفت و سپس روی آن ۵۰ سانتی‌متر مکعب خاک سترون ریخته شد. در نهایت ۳۰ عدد بذر جوانه زده (در ژنوتیپ‌های چند جوانه‌ای نیز ۳۰ جوانه برای هر گلدان در نظر گرفته شد) در سطح خاک قرار گرفت و روی بذرها به وسیله ماسه استریل پوشیده شد. آزمایش با چهار تکرار و در قالب طرح کاملاً "تصادفی" در شرایط گلخانه با ۱۶ ساعت روشنایی و دمای ۳۵-۲۵ درجه سانتی‌گراد اجرا شد. درصد مرگ و میر گیاه‌چه‌ها تا پنج هفته بعد از کاشت یادداشت‌برداری شد و آزمایش دو مرتبه تکرار گردید.

مقاومت ژنتیپ‌های منتخب چندرقند، سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری (Area Under Disease Progress Curve, AUDPC) بر اساس فرمول زیر:

$$\sum_i^{n-1} [(y_i + y_{i+1}) / 2] [t_{i+1} - t_i]$$

و با استفاده از نرم‌افزار EXCEL محاسبه شد. ضریب همبستگی پیرسون (Pearson Correlation Coefficient) مبنای مقایسه روش‌های مختلف ارزیابی مقاومت قرار گرفت. برای محاسبه آن از نرم‌افزار SPSS version 12 استفاده شد. تبدیل داده‌ها در مورد صفاتی که از توزیع نرمال برخوردار نبودند، صورت گرفت. تجزیه واریانس و مقایسه میانگین صفات به روش دانکن ( $p < 0.05$ ) و با استفاده از نرم‌افزار MSTATC انجام گرفت و برای گروه‌بندی ژنتیپ‌ها از لحاظ سطح مقاومت به پوسیدگی ریشه، تجزیه خوش‌های بر روی محدود فواصل اقلیدسی و به روش UPGMA با استفاده از نرم‌افزار SPSS انجام شد. تعداد مطلوب گروه‌ها با استفاده از روش بررسی تغییرات محدود فاصله اقلیدسی در هر مرحله نسبت به مرحله قبلی تجزیه خوش‌های تعیین گردید. (Jobson 1992)

دمای ۲۷-۲۵ درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. در این آزمایش از تشتک‌های پتری به قطر ۱۰ سانتی‌متر استفاده شد. ارزیابی ژنتیپ‌ها در دو آزمایش در قالب طرح کاملاً "تصادفی با پنج تکرار اجرا شد. در آزمایش اول شش ژنتیپ 3002, 3003, 3004, 261, 41RT و HM1990 تعامل جدایه قارچ با گیاه‌چهای در حال رشد تا روز دهم بعد از قرار دادن بذر، مورد بررسی قرار گرفت. در آزمایش دوم ۱۲ ژنتیپ، تیمارهای آزمایش بودند (جدول ۱) و پیامد تعامل جدایه قارچ با گیاه‌چهای در حال رشد تا روز هفتم بعد از مایه‌زنی مورد بررسی قرار گرفت. شدت علائم بیماری روی هر یک از گیاه‌چهای بر اساس مقیاس کارلینگ و همکاران (Carling et al. 2002) با اصلاحات زیر یادداشتبرداری شد:

- |        |                                |
|--------|--------------------------------|
| نمره ۰ | فاقد علائم                     |
| نمره ۱ | قهوهای شدن ریشه‌چه             |
| نمره ۲ | قهوهای شدن هیپوکوتیل           |
| نمره ۳ | قهوهای شدن ریشه‌چه و هیپوکوتیل |
| نمره ۴ | مرگ کامل گیاه‌چه               |

### محاسبات آماری

داده‌های جمع‌آوری شده با استفاده از نرم‌افزارهای SPSS و MSTATC مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. در آزمایش ارزیابی در شیشه

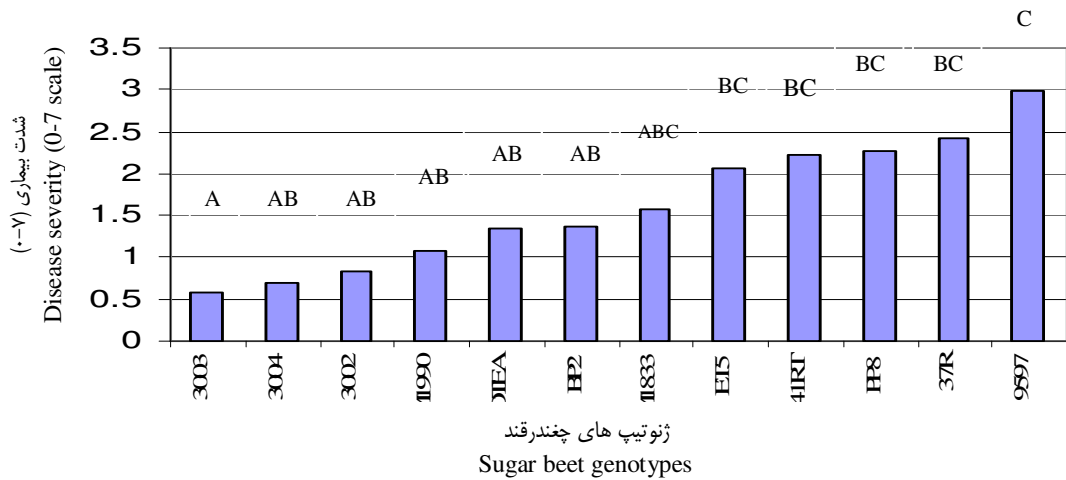
## جدول ۱- مشخصات ژنوتیپ‌های چغندرقند مورد مطالعه

Table 1 Particulars of the selected sugar beet genotypes

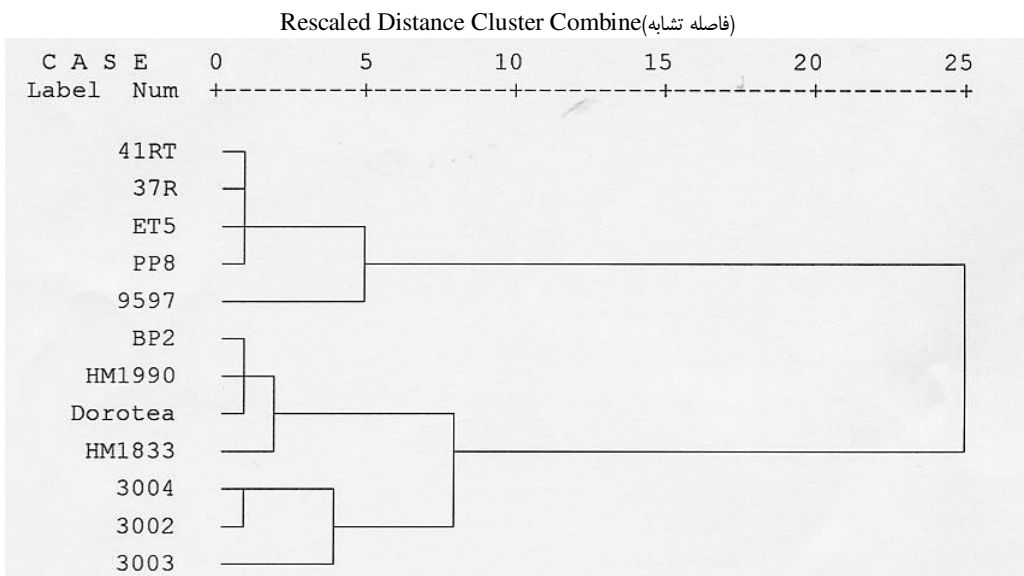
ردیف No.	ژنوتیپ Genotypes	ژرمیته Germity	پلوئیدی Poloidy	نوع ژرمپلاسم Germplasm type
1	3002	Multigerm	2N	Breeding line
2	3003	Multigerm	2N	Breeding line
3	3004	Multigerm	2N	Breeding line
4	41RT	Multigerm	4N	Breeding line
5	37R	Multigerm	4N	Breeding line
6	ET5	Multigerm	4N	Breeding line
7	BP2	Multigerm	2N	Breeding Population
8	HM1990	Multigerm	2N	Breeding line
9	9597	Monogerm	2N	Commercial variety
10	HM1833	Monogerm	2N	Commercial variety
11	Dorotea	Monogerm	3N	Commercial variety
12	PP8	Multigerm	Polyplloid	Commercial variety
13	261	Monogerm	2N	O-type

اقلیدسی که در آن گروه‌های مختلف با یکدیگر ترکیب شده‌اند، مشخص گردید که می‌توان ژنوتیپ‌ها را در چهار گروه دسته‌بندی کرد. ژنوتیپ‌های 3003، 3004 و 3002، 3004 به عنوان ژنوتیپ‌های مقاوم در یک گروه و ژنوتیپ‌های HM1833، Dorotea، BP2 و HM1990 به عنوان ژنوتیپ‌های نسبتاً مقاوم در گروه دیگری جای گرفتند. ژنوتیپ‌های ET5، PP8، 41RT و 37R جزو ژنوتیپ‌های نسبتاً حساس در گروه جداگانه‌ای دسته‌بندی شدند. ژنوتیپ 9597 به عنوان حساس‌ترین آن‌ها در گروهی منحصر به فرد قرار گرفت.

**نتایج**  
 ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌های منتخب چغندرقند نسبت به R. solani AG-2-2 در شرایط مزرعه مقایسه میانگین شدت آلودگی ژنوتیپ‌های مورد بررسی به روش دانکن، در شکل یک مشاهده می‌شود. ژنوتیپ 3003 با کمترین شدت آلودگی مقاومترین و ژنوتیپ 9597 با شدت آلودگی سه (در مقیاس ۰-۷) حساس‌ترین آن‌ها بود. نمودار خوش‌های ژنوتیپ‌ها بر مبنای سه صفت شدت آلودگی، درصد بوته‌های سالم و درصد بوته‌های قابل برداشت در شکل دو ارائه گردیده است. با بررسی مراحل تعزیزی خوش‌های و اختلاف بین مقادیر محدود فواصل



شکل ۱- عکس العمل ژنوتیپ‌های چندرقند به *R.solani* AG-2-2 در شرایط مزرعه و گروه‌بندی میانگین آن‌ها  
**Fig.1** Reaction of sugar beet genotypes to *R.solani* AG-2-2 under field condition and their mean grouping



شکل ۲- نمودار خوشه‌ای ژنوتیپ‌های چندرقند بر مبنای شدت پوسیدگی ریشه ناشی از *R.solani* AG-2-2، درصد بوته‌های سالم و درصد بوته‌های قابل برداشت در شرایط مزرعه

**Fig.2** Denderogram of sugar beet genotypes based on root rot severity by *R.solani* AG-2-2, percentage of healthy and harvestable sugar beet plants in the field

### ارزیابی مقاومت به روش ریشه بریده

بیمارگ، روی برش‌های ریشه الگوهای رشد متفاوتی از خود نشان داد. تفاوت در الگوی رشد در تکرارهای یک تیمار هم قابل رویت بود. در برخی از تکرارها قارچ رشد نکرده بود. در برخی موارد رشد قارچ سطحی و تغییر رنگ جزئی روی سطح برش تا شعاع ۲۰-۱۵ سانتی‌متری برش ریشه مشاهده شد، حال آن که روی برخی از برش‌ها پوسیدگی قهوه‌ای تیره، عمیق و نرم قابل رویت بود. با توجه به این امر، در تکرارهایی که با شاهد مایه‌زنی نشده، اختلافی نداشتند و یا تغییر رنگ جزئی و سطحی در آن‌ها مشاهده شده بود، قطر پوسیدگی صفر منظور شد. به دلیل آلودگی‌های ناشی از سایر عوامل میکروبی در برخی از تکرارها، آزمایش با تکرار نامساوی تجزیه شد. تجزیه واریانس ساده قطر پوسیدگی روی برش‌ها نشان داد که تیمارها در سطح احتمال پنج درصد دارای اختلاف معنی‌دار می‌باشند (شکل ۷). در ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌ها با استفاده از این روش، ژنوتیپ‌های ۳۰۰۲ و BP2 کمترین و ژنوتیپ HM1990 بیشترین میزان پوسیدگی ریشه را به خود اختصاص دادند. تجزیه خوش‌های بر مبنای این صفت، ژنوتیپ‌ها را در دو گروه قرار داد (شکل ۸).

### ارزیابی مقاومت در مرحله گیاه بالغ در شرایط گلخانه

مقایسه میانگین میزان پوسیدگی ریشه به روش دانکن، هفت ژنوتیپ مورد بررسی در شکل ۳ آمده است. ژنوتیپ‌های ۳۰۰۲ و ۹۵۹۷ به ترتیب با شدت آلودگی یک و  $\frac{۵}{۳}$  مقاومت‌ترین و حساس‌ترین ژنوتیپ‌ها بودند. با بررسی مراحل تجزیه خوش‌های و اختلاف بین مقادیر مجنوز فواصل اقلیدسی که در آن گروه‌های مختلف با یکدیگر ترکیب شده‌اند، مشخص گردید که انتخاب سه گروه بهترین انتخاب برای دسته‌بندی ژنوتیپ‌های تحت مطالعه با استفاده از روش گروه‌بندی خوش‌های می‌باشد. (شکل ۴)

### ارزیابی مقاومت در مرحله گیاه‌چه در شرایط گلخانه

در این آزمایش درصد مرگ و میر گیاه‌چه‌ها مبنای مقایسه ژنوتیپ‌ها قرار گرفت. بر این اساس ژنوتیپ‌ها در سطح احتمال پنج درصد با یکدیگر اختلاف معنی‌دار نداشتند (شکل ۵). ژنوتیپ‌های ۳۰۰۴ و ۴۱RT به ترتیب دارای کمترین و بیشترین درصد مرگ و میر گیاه‌چه بودند. تجزیه خوش‌های ژنوتیپ‌ها با استفاده از این صفت (درصد مرگ گیاه‌چه) آن‌ها را به سه گروه تقسیم نمود. ژنوتیپ ۳۰۰۴ و ۴۱RT هر کدام به تنهایی در یک گروه و بقیه ژنوتیپ‌ها در گروه دیگری دسته‌بندی شدند. (شکل ۶)

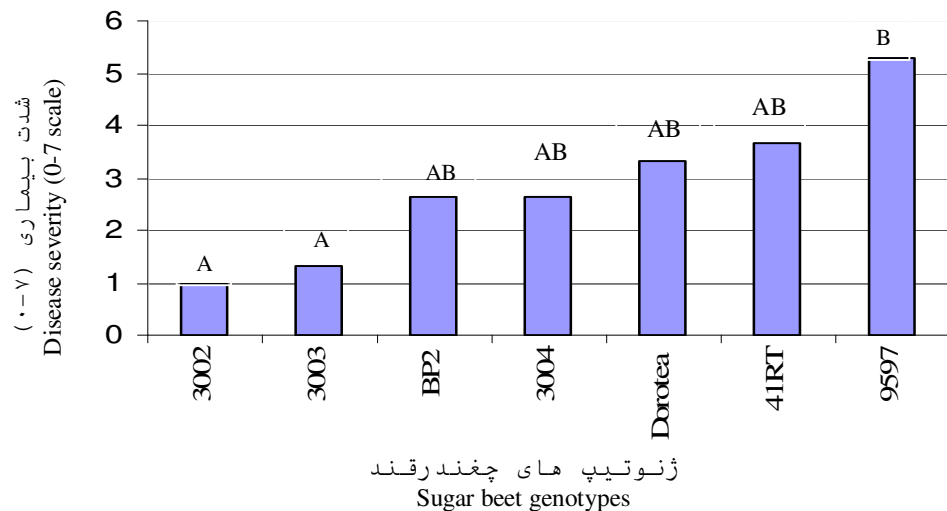
هشت روز بعد از مایه‌زنی زمان مناسبی برای ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌ها است.

در آزمایش دوم نیز تیمارها بر اساس تجزیه میانگین سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری در سطح احتمال پنج درصد اختلاف معنی‌داری با یکدیگر داشتند. در این آزمایش مشابه آزمایش اول ژنوتیپ 3003 کمترین سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری را به خود اختصاص داد و به عنوان مقاوم‌ترین ژنوتیپ شناخته شد. ژنوتیپ ET5 با بیشترین سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری حساس‌ترین آن‌ها بود (شکل ۹). تجزیه خوش‌های ژنوتیپ‌ها، آن‌ها را در سه گروه دسته‌بندی کرد. (شکل ۱۰)

### ارزیابی در شیشه مقاومت ژنوتیپ‌های منتخب

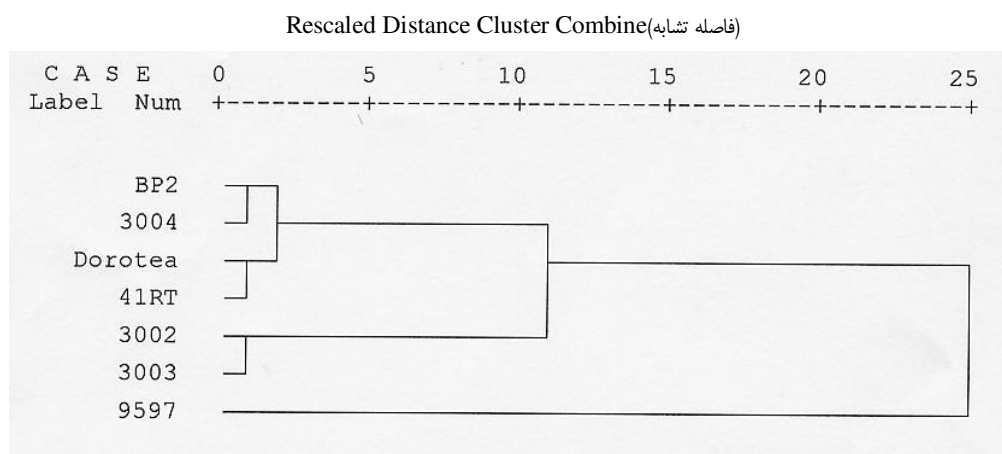
#### چگندرنده نسبت به *R.solanii* AG-2-2

در آزمایش اول شش ژنوتیپ مورد بررسی بر اساس تجزیه میانگین سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری در سه سطح قرار گرفتند (جدول ۲). ژنوتیپ 3003 با کمترین سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری مقاوم‌ترین و ژنوتیپ 41RT با سطح زیر منحنی  $\frac{26}{43}$  حساس‌ترین آن‌ها بود. میانگین شدت آلودگی روزهای اول تا دهم بعد از مایه‌زنی با استفاده از آزمون دانکن با یکدیگر مقایسه شدند. ژنوتیپ‌ها تا روز پنجم بعد از مایه‌زنی، در دو گروه، روزهای ششم تا هشتم در سه گروه و روزهای نهم و دهم در دو گروه قرار گرفتند (جدول ۲). به این ترتیب مشخص شد که شش تا



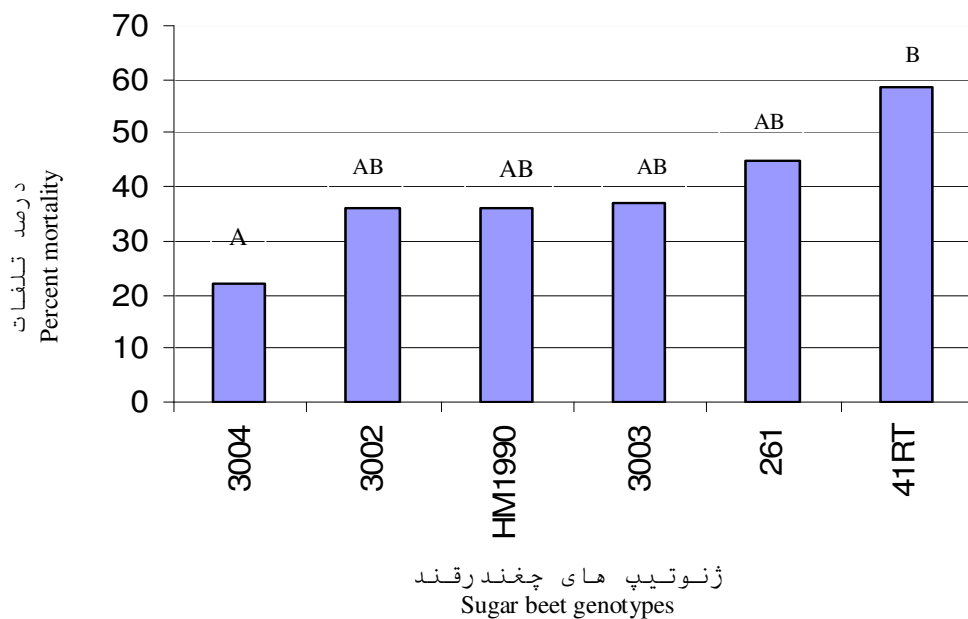
شکل ۳- عکس العمل ژنوتیپ‌های چغندرقند به *R. solani* AG-2-2 در شرایط گلخانه و گروه‌بندی میانگین آن‌ها

**Fig.3** Reaction of sugar beet genotypes to *R. solani* AG-2-2 in the greenhouse conditions and their mean grouping



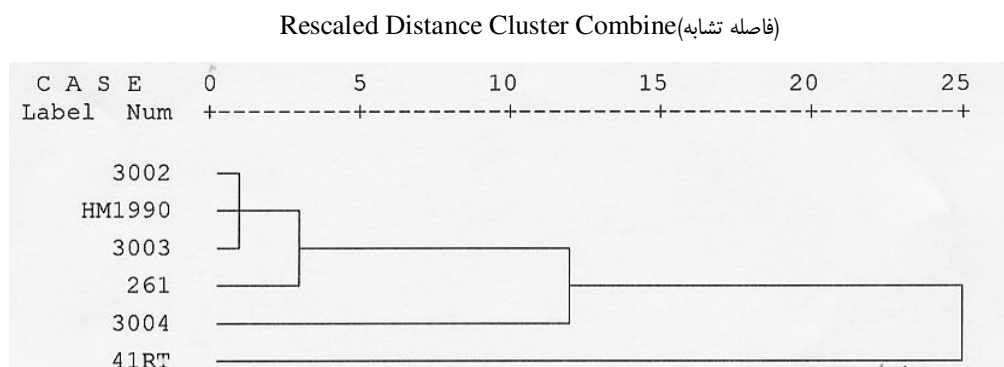
شکل ۴- نمودار خوش‌های ژنوتیپ‌های چغندرقند بر مبنای شدت پوسیدگی ریشه ناشی از *R. solani* AG-2-2 در شرایط گلخانه

**Fig.4** Denderogram of sugar beet genotypes based on root rot severity caused by *R. solani* AG-2-2 in the greenhouse conditions



شکل ۵- درصد مرگ گیاهچه در ژنوتیپ‌های چغندر قند ناشی از *R. solani* AG-2-2 در شرایط گلخانه و گروه‌بندی میانگین آن‌ها

**Fig.5** Percent seedling damping-off of sugar beet genotypes caused by *R.solani* AG-2-2 under greenhouse conditions and their mean grouping



شکل ۶- نمودار خوشای ژنوتیپ‌های چغندر قند بر مبنای درصد مرگ گیاهچه ناشی از *R.solani* AG-2-2 در شرایط گلخانه

**Fig.6** Dendrogram of sugar beet genotypes based on percent seedling damping-off caused by *R. solani* AG-2-2 under greenhouse conditions

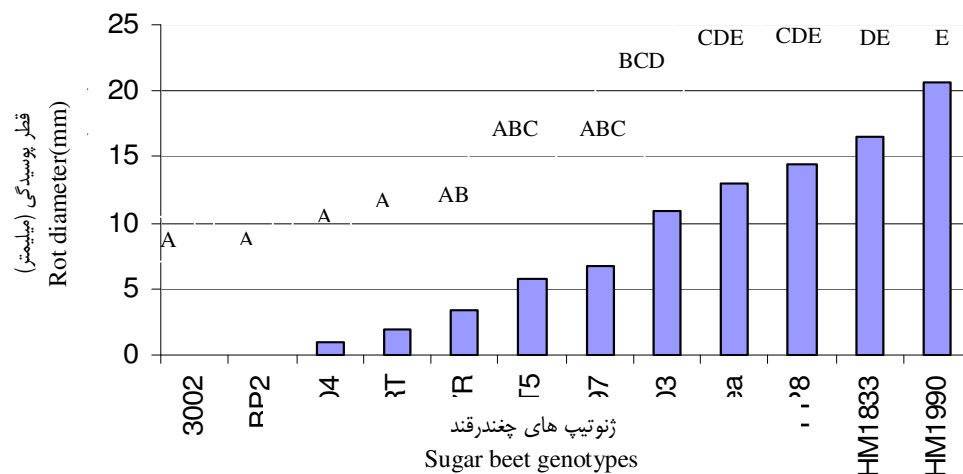
جدول ۲- شدت آلودگی و سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری ناشی از *R.solani* AG2-2 در شش ژنوتیپ  
منتخب چگندرقند در ارزیابی درون شبشهای

**Table 2** Disease severity and area under disease progress curve of six selected sugar beet genotypes caused by *R.solani* AG2-2 in *in vitro* evaluating method

ژنوتیپ	شدت آلودگی در روزهای مختلف بعد از مایهزنی(مقیاس ۰-۴)					سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری	
	Disease severity on various days after inoculation(scales 0-4)						
	دو روز 2 days	چهار روز 4 days	شش روز 6 days	هشت روز 8 days	ده روز 10 days		
3003	0a	0.56a	2.26a	3.68a	3.98b	16.98a	
3002	0a	0.92a	2.58a	3.78ab	3.94a	19b	
3004	0.14a	0.58a	3.32b	3.88bc	4b	19.56b	
HM19	0.2a	0.93a	3.16b	3.78ab	4b	20.09b	
90							
261	0.48b	2.48b	3.82c	4c	4b	26c	
41RT	0.59b	2.58b	4c	4c	4b	26.43c	

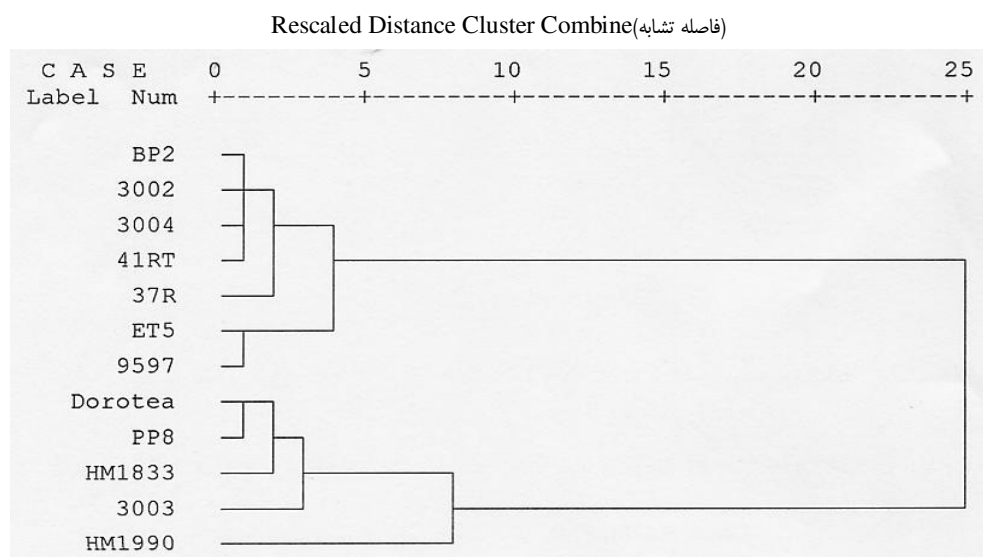
در هر ستون میانگین‌های دارای حروف یکسان فاقد اختلاف معنی‌داری می‌باشند ( $p \leq 0.05$ ) (آزمون چند دامنه‌ای دانکن)

( $p \leq 0.05$ ) In each column, mean values followed by the same letter are not significantly different (Duncan's multiple range test)



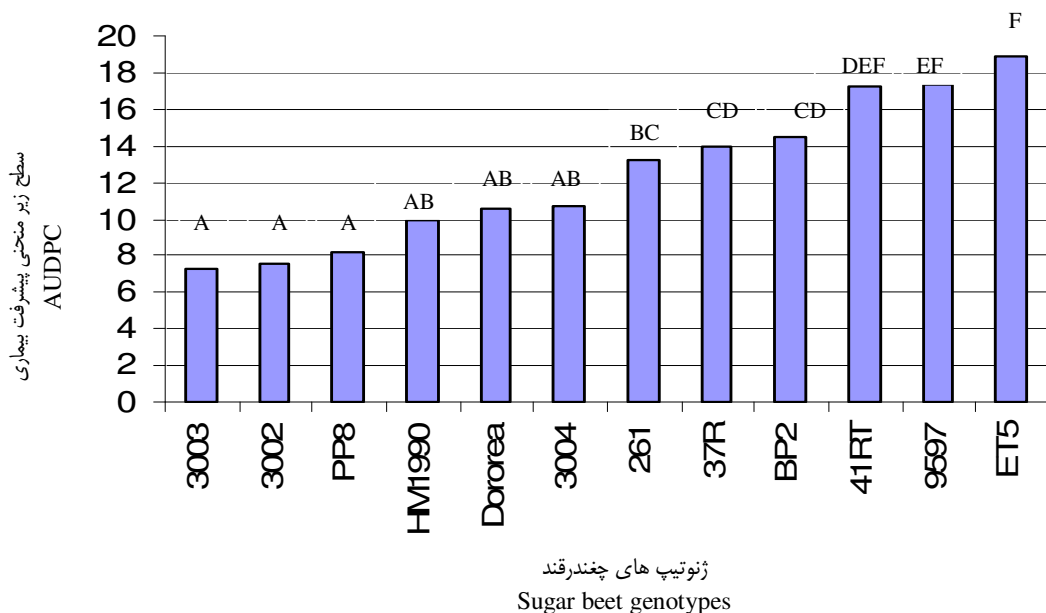
شکل ۷- میانگین قطر پوسیدگی ریشه ناشی از *R. solani* AG2-2 روی برش‌های ریشه ژنوتیپ‌های منتخب چندرقند و گروه‌بندی میانگین آنها

**Fig. 7** Mean root rot diameter of selected sugar beet genotypes caused by *R. solani* G2-2 and their mean grouping



شکل ۸- نمودار خوشه‌ای ژنوتیپ‌های منتخب چندرقند بر مبنای قطر پوسیدگی ریشه ناشی از *R. solani* AG2-2 روی برش‌های ریشه

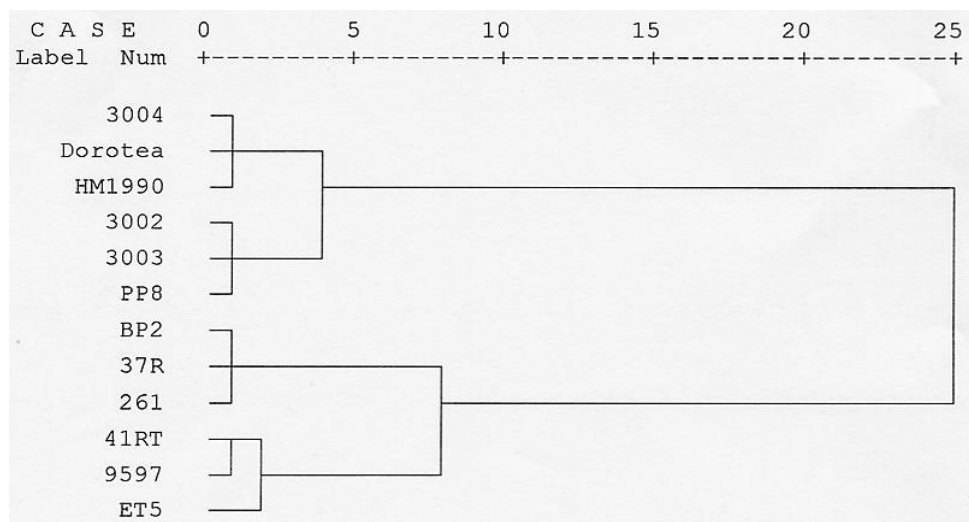
**Fig. 8** Dendrogram of sugar beet genotypes based on root rot diameter caused by *R. solani* AG2-2



شکل ۹ - عکس العمل ژنوتیپ‌های چغندرقند بر اساس محاسبه سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری حاصل از *R. solani* AG2-2 در ارزیابی درون شیشه‌ای و گروه‌بندی میانگین آن‌ها

**Fig.9** Reaction of sugar beet genotypes based on area under disease progress curve caused by *R. solani* AG2-2 in *in vitro* test and their mean grouping

Rescaled Distance Cluster Combine(فاصله تشابه)



شکل ۱۰ - نمودار خوش‌های ژنوتیپ‌های چغندرقند بر مبنای سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری در ارزیابی درون شیشه‌ای

**Fig. 10** Denderogram of sugar beet genotypes based on area under disease progress curve in *in vitro* test

زنوتیپ‌ها محاسبه شد (جدول ۳). دو آزمایش بر مبنای سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری همبستگی معنی‌داری در سطح یک درصد ( $0.925$ ) داشتند. در آزمایش دوم که ۱۲ زنوتیپ در ارزیابی شرکت داشتند، همبستگی شدت آلودگی در روزهای دوم، چهارم، ششم و هفتم پس از مایه‌زنی با سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری مثبت و در سطح پنج درصد معنی‌دار بود. شدت آلودگی در روز هفتم همبستگی بالا و معنی‌داری با سطح زیر منحنی پیشرفت بیماری ( $0.889$ ) داشت. همبستگی بالایی بین درصد ریشه‌های سالم و درصد ریشه‌های قابل برداشت با شدت پوسیدگی ریشه در مزرعه، گلخانه و هم‌چنین آزمایش در شیشه مشاهده شد.

### همبستگی بین روش‌های مختلف

ارزیابی مقاومت چندورقند نسبت به

*R. solani* AG-2-2

همبستگی روش‌های مختلف ارزیابی مقاومت با محاسبه ضریب همبستگی پیرسون در جدول ۳ خلاصه شده است. همان‌طور که در جدول نشان داده شده است، روش‌های ارزیابی مقاومت با یکدیگر همبستگی مثبت و بعضًا "معنی‌داری" داشتند. درصد مرگ گیاهچه و روش ریشه بریده به عنوان روش‌های ارزیابی مقاومت، با هیچ کدام از روش‌های دیگر همبستگی معنی‌داری نشان ندادند. ضریب همبستگی پیرسون برای مراحل مختلف یادداشت‌برداری، در هر دو آزمایش در شیشه مقاومت

جدول ۳- ضرایب همبستگی بین متغیرها و روش‌های مختلف ارزیابی مقاومت به پوسیدگی ریزوکتونیایی ریشه و طوقة در ژنوتیپ‌های مختلف چندرقند\*\*\*

**Table 3** Correlation coefficients among variables and different evaluating methods of resistance to Rhizoctonia root and crown rot in sugar beet genotypes

	2 days after inoculation	4 days after inoculation	6days after inoculation	8 days after inoculation	Area Under Disease Progress Curve(Exp.1)	Area Under Disease Progress Curve(Exp.2)	Disease severity in field condition	Disease severity in greenhouse condition	Damping-off in greenhouse condition	Rot diam. on detached roots	%harvestable plants	%healthy plants
Disease severity												
4 days after inoculation	.840**											
6days after inoculation	.583	.860**										
8 days after inoculation	.478	.748**	.944**									
AUDPC(Exp.1)	.931*	.957*	.915*	.926*								
AUDPC(Exp.2)	.603*	.746**	.817**	.889**	.925**							
Disease severity in field	.307	.324	.412	.585	.993**	.685*						
Disease severity in greenhouse	.235	.179	.451	.720	.863	.862*	.912**					
Damping- off in greenhouse condition	.646	.820	.527	.547	.745	.706	.816	.466				
Rot diam. on detached roots	-.228	-.380	-.386	-.310	-.268	-.373	-.019	.154	-.050			
%harvestable plants	-.275	-.328	-.444	-.605*	-.948*	-.657*	-.982**	-.927**	-.815	-.062		
%healthy plants	-.348	-.422	-.544	-.706*	-.954*	-.758**	-.969**	-.860*	-.715	.066	.938**	

Significant at the 0.05 and 0.01 probability level, respectively

\* و \*\* - معنی دار در سطح پنج و یک درصد احتمال

\*\*\* - تعداد مشاهدات هر متغیر و روش ارزیابی برای تخمین ضرایب همبستگی بین تیمارها متفاوت است.

\*\*\*- Number of observations per each variable and evaluating method for estimation of correlation coefficients among traits was different.

کاربرد بذر ذرت به عنوان مایه تلقیح، ساده‌تر و راحت‌تر بوده و هر یک از بوته‌ها مایه تلقیح یکسانی دریافت می‌کنند. نتایج ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌ها در آزمایش میکروپلات‌ها نشان داد که ژنوتیپ 3003 از سطح مقاومت بسیار بالایی برخوردار است. متوسط شدت الودگی، درصد بوته‌های سالم و درصد بوته‌های قابل برداشت در این ژنوتیپ به ترتیب  $0/58$ ،  $0/45$  و  $95/45$  و  $100$  اندازه‌گیری شد. این ژنوتیپ به عنوان یک گردهافشان مقاوم به ریزوکتونیا توسط سرویس تحقیقات کشاورزی آمریکا معرفی شده بود (Anonymous 1998) و به عنوان شاهد مقاوم در این تحقیق استفاده شد. دو رقم تجاری دروتی (Dorotea) و HM1833 در این آزمایش از سطح مقاومت نسبتاً خوبی برخوردار بودند. تجزیه خوش‌های ژنوتیپ‌ها (شکل ۲) این دو رقم تجاری را در گروه ژنوتیپ‌های نسبتاً مقاوم ارزیابی کرد. این دو رقم توسط شرکت سوئی سیستم هیلسه‌وگ به عنوان رقم متحمل به پوسیدگی ریزوکتونیایی معرفی شده‌اند. حساسیت رقم  $9597$  نسبت به پوسیدگی ریزوکتونیایی که قبلاً "گزارش شده بود (محمودی و همکاران ۱۳۸۲ مجدد)" مورد تائید قرار گرفت. با این شواهد، به نظر می‌رسد که ارزیابی مقاومت نسبی ارقام در میکروپلات‌ها از اعتبار خوبی برخوردار بوده و به همین دلیل سایر روش‌های ارزیابی در این تحقیق با این روش مقایسه شدند.

ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌ها با استفاده از برش‌های ریشه (detached root) که برای اولین بار

## بحث

مقاومت ۱۲ ژنوتیپ چغندرقند به روش‌های مختلف در برابر *R.solani* AG2-2 بررسی شد. مقاومت برخی از این ژنوتیپ‌ها در آزمایش‌های دیگری قبل از این ژنوتیپ شده بود (محمودی و همکاران، Windels et al. 1995؛ ۱۳۸۲) در این تحقیق دو روش ارزیابی در شیشه، دو روش ارزیابی گلخانه‌ای و یک روش ارزیابی مزرعه‌ای ضمن بهینه‌سازی با یکدیگر مقایسه شدند.

ارزیابی مزرعه‌ای در میکروپلات‌هایی که بدین منظور ساخته شده بودند، انجام شد. جلوگیری از گسترش بیماری یکی از مزایای استفاده از میکروپلات (Hecker and Ruppel 1977) است. هکر و راپل (Hecker and Ruppel 1977) که برای اولین بار ارزیابی مقاومت ژنوتیپ‌های چغندرقند را در مزرعه به صورت استاندارد در آوردن، برای این منظور یک ایستگاه تحقیقاتی به این بیماری اختصاص دادند و از آن به عنوان خزانه (nursery) استفاده کردند. هکر و راپل (Hecker and Ruppel 1977) در ارزیابی‌های مزرعه‌ای ابتدا بیمارگر را روی بذر جو پرورش داده، سپس بذرهای آلدۀ را آسیاب نموده و  $17$  گرم پودر حاصل را در هر ردیف شش متری به وسیله تراکتور در کنار طوقه گیاهان قرار دادند. ویندلز و همکاران (Windels et al. 1995) نیز از پودر جو به میزان یک ششم قاشق چایخوری به عنوان مایه تلقیح در کنار طوقه هر بوته قرار دادند. به نظر می‌رسد که

معنی داری (0.912) با ارزیابی مزرعه‌ای داشت. با استفاده از این روش می‌توان در مدت زمان نسبتاً "کوتاهی ژنتیپ‌های چغnderقند را ارزیابی نمود. شولتن و همکاران (Scholten et al. 2001) ارزیابی مقاومت چغnderقند به ریزوکتونیا را در مرحله گیاه بالغ در شرایط گلخانه بهینه‌سازی کرده آن را برای مطالعه ژنتیک مقاومت مناسب دانستند. با عنایت به دگرگشن بودن چغnderقند و وجود قدری تنوع در افراد یک ژنتیپ، این روش جهت ارزیابی ژرمپلاسم چندان مناسب به نظر نمی‌رسد، چرا که جهت اطمینان از نتایج نیاز به ارزیابی مقاومت حداقل ۳۰ بوته از هر ژنتیپ می‌باشد. با این توصیف، برای بررسی مقاومت ژرمپلاسم‌ها، فضای گلخانه‌ای بسیار وسیعی نیاز خواهد بود. پیشنهاد می‌شود از این روش برای مطالعه مقاومت در جمعیت‌های در حال تفکیک استفاده شود.

روش ابداعی ارزیابی در شیشه مقاومت ژنتیپ‌های چغnderقند به ریزوکتونیا که برای اولین بار در این پژوهش ارائه شده است، همبستگی مثبت و معنی داری با ارزیابی گلخانه‌ای و مزرعه‌ای داشت (جدول ۳). در آزمایش درون شیشه‌ای اول که شش ژنتیپ چغnderقند در آزمایش شرکت داشتند همبستگی بسیار بالایی (0.925) با ارزیابی مزرعه‌ای بدست آمد، اما در آزمایش دوم که ۱۲ ژنتیپ تیمارهای آزمایش بودند همبستگی کاهش پیدا کرد (0.685) که البته در سطح احتمال پنج درصد معنی دار بود. با توجه به مواد ژنتیکی مورد آزمایش (جدول ۱) به نظر می‌رسد که

در این پژوهش مورد مطالعه قرار گرفت، همبستگی چندانی با سایر روش‌های ارزیابی مقاومت نداشت (جدول ۳). علاوه بر این، به جهت رهایی از آبودگی‌های احتمالی ناشی از عوامل ساپرووفیت مراحل اجرایی آن در آزمایشگاه مشکل و نیاز به شرایط کاملاً "سترون" داشت. لذا استفاده از آن در ارزیابی مقاومت ارقام توصیه نمی‌گردد.

ارزیابی گلخانه‌ای مقاومت ژنتیپ‌های چغnderقند در مرحله گیاه‌چه با ارزیابی مزرعه‌ای همبستگی مثبت نشان داد اما این رابطه معنی دار نبود. البته با توجه به مقدار عددی این همبستگی (0.816) احتمال معنی دار بودن آن در صورت استفاده از تعداد ژنتیپ بیشتر وجود داشت. پنج ژنتیپ در این روش با سایر روش‌های ارزیابی مشترک بودند. کامپیل و آلتمن (Campbell and Altman 1976) نیز از این روش به عنوان یک روش سریع برای غربال لاین‌های چغnderقند در برابر *R. solani* یاد کردند حال آن که کامپیل و باگبی (Campbell and Bugbee 1993) معتقدند که غربال لاین‌ها در مرحله گیاه‌چه‌ای نمی‌تواند به عنوان یک روش قابل اعتماد جایگزین تست مزرعه‌ای گردد. با توجه به مراحل اجرای آزمایش و کسب نتایج متغیر در هر بار تکرار آزمایش، استفاده از این روش ارزیابی چندان قابل توصیه نیست.

ارزیابی مقاومت ژنتیپ‌های چغnderقند در گلخانه در مرحله گیاه بالغ همبستگی مثبت و

ارزیابی دارای قابلیت‌ها و محدودیت‌هایی هستند لذا انتخاب روش ارزیابی ضمن این‌که به اهداف تحقیق بستگی دارد، به امکانات و شرایط موجود نیز مرتبط خواهد بود.

### **سپاسگزاری**

از آقای مهندس محمدرضا میرزاوی به خاطر همکاری در اجرای آزمایش مزرعه‌ای، از خانم مهندس مهدیه بنی‌هاشمی به خاطر همکاری در اجرای آزمایش‌های در شیشه و آقایان بهمن توانگر، کریم کشاورز، سیدفریدون بنی‌صدر و سیدمحمد میرسلیمی به خاطر همکاری در اجرای آزمایش‌های گلخانه‌ای تشکر و قدردانی می‌گردد.

دقت کافی در انتخاب ژنوتیپ‌ها صورت نگرفته بود. ژنوتیپ BP2 یک توده اصلاحی و ژنوتیپ PP8 یک رقم تجاری و پلی‌پلوئید است. زمانی که ژنوتیپ BP2 از آنالیز آماری حذف شد ضریب همبستگی افزایش یافت (0.734) و زمانی که هر دو ژنوتیپ مذکور حذف شدند ضریب همبستگی بین ارزیابی درون شیشه‌ای و ارزیابی مزرعه‌ای در سطح یک درصد معنی‌دار شد (0.911). به این ترتیب به نظر می‌رسد که روش ارزیابی در شیشه برای بررسی مقاومت ژنوتیپ‌ها و لاین‌های چغدرقدن روشن مناسبی بوده و استفاده از آن جهت غربال اولیه ژرم‌پلاسم برای دستیابی به منبع مقاومت پیشنهاد می‌شود. از این روش می‌توان در مطالعات مربوط به تعامل جدایه-رقم نیز بهره گرفت. بدیهی است که هر یک از روش‌های

## منابع مورد استفاده

## References

- بهداد، ا. ۱۳۷۵. دایرالمعارف گیاه‌پزشکی ایران. چاپخانه نشاط اصفهان، ۳۱۱۴ ص.
- محمودی، س.ب. مصباح، م. و علیزاده، ع. ۱۳۸۲. بررسی مقاومت ژنتیکی های منتخب چند رقند نسبت به پوسیدگی ریزوکتونیایی ریشه و طوقة. مجله علوم زراعی ایران (۱۵): زیر چاپ.
- Anonymous (1998) Notice of release of FC709-2 and FC727 multigerm sugar beet germplasms. [http://www.crl.ars.usda.gov/nr\\_fc709-2.htm](http://www.crl.ars.usda.gov/nr_fc709-2.htm)
- Benker M (2000) Rhizoctonia root rot – Can resistant sugar beet varieties contribute to control the disease? Zuckerindustrie, 125: 693- 697.
- Campbell CL, Altman J (1976) Rapid laboratory screening of sugar beet cultivars for resistance to *Rhizoctonia solani*. Phytopathology, 66: 1373- 1374.
- Campbell LG, Bugbee WM (1993) Pre-breeding for root rot resistance. Journal of Sugar Beet Research, 30: 241-251.
- Carling DE, Kuminaga S, Brainard A (2002) Hyphal anastomosis reactions, rDNA-internal transcribed spacer sequences, and virulence levels among subsets of *Rhizoctonia solani* anastomosis group- 2 (AG- 2) and AG-BI. Phytopathology, 92: 43-50.
- Gaskill JO, Mumford DL, Ruppel EG (1970) Preliminary report on breeding for combined resistance to leaf spot, curly top and Rhizoctonia. Journal of the American Society of Sugar Beet Technologists, 16: 207-213.
- Hecker RJ, Ruppel EG (1975) Inheritance of resistance to Rhizoctonia root rot in sugar beet. Crop Science 15: 487-490.
- Hecker RJ, Ruppel EG (1977) Rhizoctonia root rot resistance in sugarbeet: breeding and related research. Journal of the American Society of Sugar Beet Technologists, 19: 246-256.
- Jobson JD (1992) Applied multivariate data analysis. Vol.II: Categorical and multivariate methods. Springer Press.

- Panella LW (1998) Screening and utilizing *Beta* genetic resources with resistance to Rhizoctonia root rot and Cercospora leaf spot in a sugar beet breeding program. International Crop Network Series 12: 62-72.
- Rother B (1999) Situation of Rhizoctonia in Europe. International Institute for SugarBeet Research Info, 4: 2-6.
- Ruppel EG, Schneider CL, Hecker RJ, Hogaboam GL (1979) Creating epiphytotes of Rhizoctonia root rot and evaluation for resistance to *Rhizoctonia solani* in sugar beet field plots. Plant Disease Reporter, 63: 518-522.
- Schneider CL, Ruppel EG, Hecker RJ, Hogaboam GL (1982) Effect of soil deposition in crowns of development of Rhizoctonia root rot sugar beet. Plant Disease, 66: 408-410.
- Scholten OE, Panella LW, DeBock TSM, Lange W (2001) A greenhouse test for screening sugar beet (*Beta vulgaris*) for resistance to *Rhizoctonia solani*. European Journal of Plant Pathology, 107: 161-166.
- Schuster M L , Jensen S G, Sayre R M (1958) Toothpick method of inoculating sugar beets for determining pathogenicity of *Rhizoctonia solani*. Journal of the American Society of Sugar beet Technologists, X: 142-149.
- Whitney GD, Duffus JE (1986) Compendium of Beet Diseases and Insects. APS Press.
- Windels CE, Panella LW, Ruppel EG (1995) Sugarbeet germplasm resistant to Rhizoctonia root and crown rot withstands disease caused by several pathogenic isolates of *Rhizoctonia solani* AG-2-2. Sugar beet Research and Extension Reports, 26: 179-185.
- Windels CE, Kuzina RA, Call J (1997) Characterization and pathogenicity of *Thanatephorus cucumeris* from sugarbeet in Minnesota. Plant Disease, 81: 245- 249.