

أمجد النقيب
سلسلة تربية النبات

تحسين الصفات الكمية

الإحصاء البيولوجي وتطبيقاته في برامج تربية النبات

أ.د. أحمد عبد المنعم حسن
الأستاذ بكلية الزراعة - جامعة القاهرة



الدار العربية للنشر والتوزيع

تحسين الصفات الكمية

أ.د. أحمد عبد المنعم حسن



كتب الدار العربية للنشر والتوزيع

* سلسلة محاصيل الخضار: تكنولوجيا الإنتاج والممارسات الزراعية المتطورة

- الطماطم (تكنولوجيا الإنتاج والفسولوجي)
- الطماطم (الأمراض والآفات ومكافحتها)
- إنتاج البطاطس
- إنتاج البصل والثوم
- القرعيات (تكنولوجيا الإنتاج والفسولوجي)
- القرعيات (الأمراض والآفات ومكافحتها)
- إنتاج الفلفل والباذنجان
- إنتاج الخضار البقولية
- إنتاج الفراولة
- إنتاج الخضار الكرنبية والرمرامية
- إنتاج الخضار المركبة والخبازية والقلقاسية
- إنتاج الخضار الخيمية والعلقية
- إنتاج الخضار الثانوية وغير التقليدية (ج ١، ج ٢، ج ٣)

* سلسلة العلم والممارسة في المحاصيل الزراعية

- الطماطم ط ٢
- البطاطس ط ٢
- تكنولوجيا الزراعات المحمية الصوبات ط ٢
- الخضار الجذرية ط ٢
- الخضار الثانوية ط ٢
- الخضار الثمرية ط ٢
- القرعيات ط ٢
- البصل والثوم ط ٢

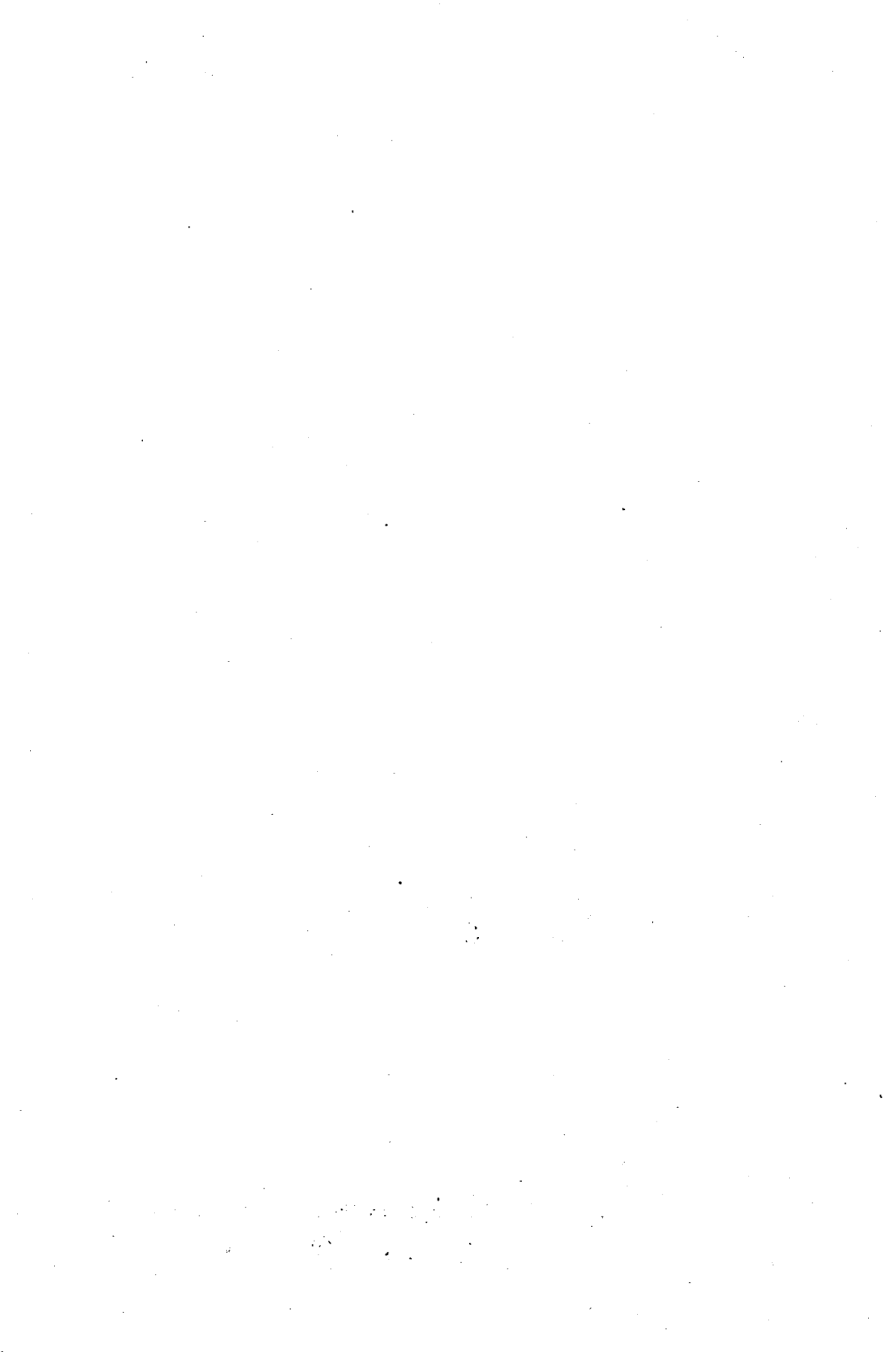
* سلسلة إنتاج الخضار في الأراضي الصحراوية

- إنتاج خضار المواسم المعتدلة والباردة في الأراضي الصحراوية
- إنتاج خضار المواسم الدافئة والحارة في الأراضي الصحراوية
- أساسيات إنتاج الخضار في الأراضي الصحراوية
- إنتاج وفسولوجيا واعتماد بذور الخضار

للدور إصدارات أخرى في مجالات علوم التربة والأرض والحشرات والميكروبيولوجي والوراثة وعلوم تكنولوجيا الأغذية والعلوم الهندسية والبيئية والعلوم البحتة وغيرها.

أمجد النقيب

تحسين الصفات الكمية
الإحصاء البيولوجى وتطبيقاته فى
برامج تربية النبات



سلسلة تربية النبات

تحسين الصفات الكمية

الإحصاء البيولوجى وتطبيقاته فى برامج تربية النبات

تأليف

أ.د. أحمد عبد المنعم حسن

الأستاذ بكلية الزراعة - جامعة القاهرة

دكتوراه الفلسفة (تربية نبات)

جامعة كورنل - الولايات المتحدة الأمريكية

الطبعة الأولى

٢٠٠٥

حقوق النشر

تحسين الصفات الكمية

الإحصاء البيولوجى وتطبيقاته فى برامج تربية النبات

رقم الإيداع : ٢٠٠٢/١٤٥٢٢

I. S. B. N. : 977 - 258 - 200 - 7

حقوق النشر محفوظة

لدار العربية للنشر والتوزيع

٣٢ شارع عباس العقاد - مدينة نصر

ت : ٢٧٥٣٣٣٥ فاكس : ٢٧٥٣٣٨٨

لا يجوز نشر أى جزء من هذا الكتاب، أو اختزان مادته بطريقة الاسترجاع أو نقله على أى وجه، أو بأى طريقة، سواء أكانت إلكترونية، أو ميكانيكية، أو بالتصوير، أو بالتسجيل، أو بخلاف ذلك إلا بموافقة الناشر على هذا كتابة، ومقدمًا.

مقدمة الناشر

يتزايد الاهتمام باللغة العربية فى بلادنا يوماً بعد يوم. ولاشك أنه فى الغد القريب ستستعيد اللغة العربية هيبتها التى طالما امتهنت وأذلت من أبنائها وغير أبنائها. ولا ريب فى أن امتهان لغة أمة من الأمم هو إذلال ثقافى فكرى للأمة نفسها؛ الأمر الذى يتطلب تضافر جهود أبناء الأمة رجالاً ونساءً، طلاباً وطالبات، علماء ومثقفين، مفكرين وسياسيين فى سبيل جعل لغة العروبة تحتل مكانتها اللائقة التى اعترف المجتمع الدولى بها لغة عمل فى منظمة الأمم المتحدة ومؤسساتها فى أنحاء العالم، لأنها لغة أمة ذات حضارة عريقة استوعبت - فيما مضى - علوم الأمم الأخرى، وصهرتها فى بوتقتها اللغوية والفكرية، فكانت لغة العلوم والأدب، ولغة الفكر والكتابة والمخاطبة.

إن الفضل فى التقدم العلمى الذى تنعم به أوروبا اليوم يرجع فى واقعه إلى الصحوة العلمية فى الترجمة التى عاشتها فى القرون الوسطى. فقد كان المرجع الوحيد للعلوم الطبية والعلمية والاجتماعية هو الكتب المترجمة عن اللغة العربية لابن سينا وابن الهيثم والفارابى وابن خلدون وغيرهم من عمالقة العرب، ولم ينكر الأوروبيون ذلك، بل يسجل تاريخهم ما ترجموه عن حضارة الفراعنة والعرب والإغريق، وهذا يشهد بأن اللغة العربية كانت مطوعة للعلم والتدريس والتأليف، وأنها قادرة على التعبير عن متطلبات الحياة وما يستجد من علوم، وأن غيرها ليس بأدق منها، ولا أقدر على التعبير.

ولكن ما أصاب الأمة من مصائب وجمود بدأ مع عصر الاستعمار التركى، ثم البريطانى والفرنسى، عاق اللغة عن النمو والتطور، وأبعدها عن العلم والحضارة، ولكن عندما أحس العرب بأن حياتهم لا بد من أن تتغير، وأن جمودهم لا بد أن تدب فيه الحياة، اندفع الرواد من اللغويين والأدباء، والعلماء فى إنماء اللغة وتطويرها، حتى أن مدرسة قصر العينى فى القاهرة، والجامعة الأمريكية فى بيروت درستنا الطب بالعربية أول إنشائها. ولو تصفحنا الكتب التى ألفت أو تُرجمت يوم كان الطب يدرس فيهما باللغة العربية لوجدناها كتباً ممتازة لا تقل جودة عن أمثلتها من كتب الغرب فى ذلك الحين، سواء فى الطب، أو حسن التعبير، أو براعة الإيضاح، ولكن هذين المعهدين تنكرا للغة العربية فيما بعد، وسادت لغة المستعمر. وفرضت على أبناء الأمة فرضاً، إذ رأى المستعمر فى خنق اللغة العربية مجالاً لعرقلة الأمة العربية.

وبالرغم من المقاومة العنيفة التى قابلها، إلا أنه كان بين المواطنين صنائع سبقوا الأجنبى فيما يتطلع إليه، فتفننوا فى أساليب التملق له اكتساباً لمرضاته، ورجال تأثروا بحملات المستعمر الظالمة، يشككون فى قدرة اللغة على استيعاب الحضارة الجديدة، وغاب عنهم ما قاله الحاكم الفرنسى لجيشه الزاحف إلى الجزائر: "علموا لغتنا وانشروها حتى نحكم الجزائر، فإذا حكمت لغتنا الجزائر، فقد حكمناها حقيقة".

فهل لى أن أوجه نداءً إلى جميع حكومات الدول العربية بأن تبادر - فى أسرع وقت ممكن - إلى اتخاذ التدابير، والوسائل الكفيلة باستعمال اللغة العربية لغة تدريس فى جميع مراحل التعليم العام، والمهنى، والجامعى، مع العناية الكافية باللغات الأجنبية فى مختلف مراحل التعليم لتكون وسيلة الإطلاع على تطور العلم والثقافة والانفتاح على العالم. وكلنا ثقة من إيمان العلماء والأساتذة بالتعريب، نظراً لأن استعمال اللغة القومية فى التدريس ييسر على الطالب سرعة الفهم دون عائق لغوى، وبذلك تزداد حصيلته الدراسية، ويرتفع بمستواه العلمى، وذلك يعتبر تأصيلاً للفكر العلمى فى البلاد، وتمكيناً للغة القومية من الإزدهار والقيام بدورها فى التعبير عن حاجات المجتمع، وألفاظ ومصطلحات الحضارة والعلوم.

ولا يغيب عن حكومتنا العربية أن حركة التعريب تسير متباطئة، أو تكاد تتوقف، بل تحارب أحياناً ممن يشغلون بعض الوظائف القيادية فى سلك التعليم والجامعات، ممن ترك الإستعمار فى نفوسهم عقداً وأمراضاً، رغم أنهم يعلمون أن جامعات إسرائيل قد ترجمت العلوم إلى اللغة العبرية، وعدد من يتخاطب بها فى العالم لا يزيد عن خمسة عشر مليون يهودياً، كما أنه من خلال زياراتى لبعض الدول واطلاعى وجدت كل أمة من الأمم تدرس بلغتها القومية مختلف فروع العلوم والآدب والتقنية، كاليابان، وإسبانيا، وألمانيا، ودول أمريكا اللاتينية، ولم تشك أمة من هذه الأمم فى قدرة لغتها على تغطية العلوم الحديثة، فهل أمة العرب أقل شأنًا من غيرها؟!.

وأخيراً .. وتمشياً مع أهداف الدار العربية للنشر والتوزيع، وتحقيقاً لأغراضها فى تدعيم الإنتاج العلمى، وتشجيع العلماء والباحثين فى إعادة مناهج التفكير العلمى وطرائقه إلى رحاب لغتنا الشريفة، تقوم الدار بنشر هذا الكتاب المتميز الذى يعتبر واحداً من ضمن ما نشرته - وستقوم بنشره - الدار من الكتب العربية التى قام بتأليفها أو ترجمتها نخبة ممتازة من أساتذة الجامعات المصرية والعربية المختلفة.

وبهذا .. ننفذ عهداً قطعناه على المضى قدما فيما أردناه من خدمة لغة الوحي، وفيما أرداه الله تعالى لنا من جهاد فيها.

وقد صدق الله العظيم حينما قال فى كتابه الكريم: ﴿ وَقُلْ اَعْمَلُوا فَسَيَرَى اللّٰهُ عَمَلَكُمْ وَرَسُولُهُ وَالْمُؤْمِنُونَ وَسَتُرَدُّونَ اِلَىٰ عَالَمِ الْغَيْبِ وَالشَّهَادَةِ فَيُنَبِّئُكُمْ بِمَا كُنْتُمْ تَعْمَلُونَ ﴾.

محمد أحمد درباله

الدار العربية للنشر والتوزيع

المقدمة

يُعد هذا الكتاب منطقيًا في موضعه من هذه السلسلة؛ بعد أن سبقه إلى الظهور كتاب "الأسس العامة لتربية النبات"، و "طرق تربية النبات"؛ فلا شك أن المربي يلزمه التزود بالأسس والطرق التي تمكنه من تحسين الصفات الكمية .. ألا وهي موضوع الكتاب الذي بين يديك. وقد بدا لي جليًا منذ الوهلة الأولى افتقار المكتبة العربية إلى الكتب التي تعالج هذا الموضوع؛ الأمر الذي حَمَلنى مزيدًا من المسؤولية في إخراج هذا الكتاب بالصورة اللائقة. وعلى الرغم من جفاف موضوع الكتاب، فقد حاولت - قدر استطاعتي - تبسيطه إلى مستوى من لديه إلمام بمبادئ الوراثة، والإحصاء، وتربية النبات.

يتضمن الكتاب أربعة عشر فصلاً تُعالج شتى جوانب الإحصاء البيولوجي وتطبيقاته في مجال تربية النبات؛ بهدف تحسين الصفات الكمية. وقد بدأنا بتعريف الإحصاء البيولوجي والوراثة الكمية (الفصل الأول)، والسمات المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها كميًا (الفصل الثاني)، ثم تطرقنا بعد ذلك إلى الطرق المستخدمة في تقدير التباين الكمي (الفصل الثالث)، والارتباط بأنواعه المختلفة وأهميته في برامج تحسين الصفات الكمية (الفصل الرابع). تأتي بعد ذلك الفصول التي تشكل العمود الفقري لموضوع الكتاب (الفصول: الخامس إلى الثامن)، وهي التي تتناول مختلف تصاميم وتحاليل الدراسات الكمية التي تستخدم في انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة، وفي الحصول على تقديرات لقيم العديد من المعايير الهامة المستخدمة في وصف الصفات الكمية. ونظرًا لخصوصية وراثية الصفات الكمية، فقد أفردنا الفصل التاسع لشرح طبيعة الفعل الجيني ومكونات التباين الوراثي، والفصل العاشر لتقديم عرض مفصل لأنواع المختلفة من درجات التوريث وأهميتها وطرق تقديرها، والفصل الحادي عشر لبيان ماهية التفاعل بين التركيب الوراثي والبيئة وأهميته وطرق قياسه، ثم دلفنا إلى تقديم عرض موجز لوراثة العشائر ومجالات تطبيقاتها في تربية النبات. أما الفصلان الأخيران (الثالث عشر والرابع عشر) .. فقد حُصِّصا لشرح جانبيين تطبيقيين هامين من جوانب تربية الصفات الكمية، وهما - على التوالي - التربية الداخلية وقوة الهجين، والتقدم الوراثي المتوقع بالانتخاب.

آمل أن يكون هذا الكتاب مرجعاً مفيداً لكل العاملين في مجال تربية النبات من
دارسين، وطلبة دراسات عليا، وباحثين، ولكل من لديه اهتمام بموضوع تحسين
الصفات الكمية.

والله أسأل أن أكون قد وفقت في عرض الموضوع، وأن يكون الكتاب مرجعاً مفيداً
لكل من يُحاول الغوص فيه.

والله ولي التوفيق.

أ.د. أحمد عبد المنعم حسن

محتويات الكتاب

الصفحة

١٧	الفصل الأول: مقدمات
١٧	تعريف بعلم الإحصاء البيولوجى وفروعه
١٨	تعريف بالوراثة الكمية للصفات
١٨	بداية دراسة الصفات الكمية تاريخياً
٢٠	خصائص الوراثة الكمية
٢٢	تحديد فنات ونسب الانعزالات الوراثة والمظهرية فى الجيل الثانى
٢٥	توزيع الانعزالات المظهرية فى الجيل الثانى
٢٨	أساليب الإحصاء البيولوجى المستخدمة فى مجال تربية النبات
٢٩	مراجع هامة فى موضوع هذا الكتاب
٣١	الفصل الثانى: السمات المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها كميًا
٣١	السمات المميزة للصفات الكمية
٣١	التوزيع الطبيعى
٣٣	الفروق بين الصفات الكمية والنوعية
٣٣	الانعزالات الوراثة فى الصفات الكمية
٣٤	معادلات تقدير عدد الجينات المتحكمة فى الصفات الكمية
٣٥	القيم والمصطلحات المستخدمة فى وصف الصفات الكمية وراثياً
٣٥	قائمة بالقيم الإحصائية التى تلزم لتقدير القيم المستخدمة فى وصف وراثة الصفات الكمية
٤٠	قائمة بالقيم والمصطلحات المستخدمة فى وصف وراثة الصفات الكمية
٤٩	الفصل الثالث: طرق تقدير التباين الكمي
٤٩	تحليل المتزوجلف
٥٠	خطوات التحليل
٥٢	قيمة D^2 الإحصائية
٥٢	خطوات التحليل

الصفحة

٥٥	مزايا تحليل D_2
٥٥	مقارنة بين تحليلى المتزوجلف والـ D^2
٥٧	الفصل الرابع: الارتباط: أنواعه وأهميته فى برامج التربية
٥٧	الارتباط البسيط
٥٨	الارتباط البسيط للشكل المظهرى
٥٨	الارتباط البسيط الوراثى
٥٨	الارتباط البسيط البيئى
٥٨	طرق تقدير معاملات الارتباط البسيطة
٦٠	أهمية الارتباط البسيط
٦١	الارتباط الجزئى
٦٢	طرق تقدير معاملات الارتباط الجزئى
٦٢	أهمية الارتباط الجزئى
٦٣	الارتباط المتعدد
٦٣	طريقة تقدير الارتباط المتعدد
٦٣	عيوب الارتباط المتعدد
٦٤	مقارنة بين الأنواع المختلفة من الارتباطات
٦٤	تفسير الارتباطات
٦٥	أولاً: الارتباطات البسيطة
٦٥	ثانياً: الارتباط الجزئى
٦٦	ثالثاً: الارتباط المتعدد
٦٦	تطبيقات الارتباط فى تربية النبات
٦٧	الفصل الخامس: طرق انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة
٦٧	تحليل معاملى المسار
٦٨	أنواع معاملات المسار
٦٩	طريقة حساب معاملات المسار

٧٢	تفسير النتائج
٧٢	المقارنة بين تحليل معامل المسار وتحليل الارتباطات
٧٣	تحليل دالة التمييز
٧٣	أنواع دلائل الانتخاب في تحليل دالة التمييز
٧٤	طريقة حساب دليل الانتخاب
٧٧	مزايا وعيوب تحليل دالة التمييز
٧٧	مقارنة بين تحليل معامل المسار وتحليل دالة التمييز
٧٩	الفصل السادس: تحاليل: الداياليل بأنواعها والتلقيحات الاختبارية
٧٩	التلقيح الدائرى (الداياليل)
٨٠	الداياليل الكامل
٨١	نصف الداياليل
٨١	الافتراضات الوراثة لتصاميم الداياليل
٨٢	طريقة هيمان البيانية لتحليل الداياليل
٨٦	طريقة جريفنج الرقمية
٩٠	مقارنة بين طريقتى هيمان وجريفنج
٩١	تحليل داياليل الجزئى
٩٢	طريقة التحليل
٩٣	التقديرات التى يمكن الحصول عليها
٩٤	الاستعمالات
٩٤	التحليل الاختبارى للسلاطات
٩٤	الطريقة
٩٤	المزايا
٩٥	التحليل
٩٥	التقديرات التى يمكن الحصول عليها
٩٦	الآباء التى تستعمل فى التحليل ومواصفاتها المطلوبة

الصفحة

٩٩	الفصل السابع: تحاليل الترياليل، والكودراياليل، ومتوسط الأجيال
٩٩	تحليل تريايليل
٩٩	تحليل كوادراياليل
١٠٠	تحليل متوسط الأجيال
١٠١	اختبار اسكيلنج
١٠٣	موديلات قياس تأثيرات الجينات وتبايناتها
١٠٧	مدلولات نتائج تحليل مكونات التباين الوراثة
١٠٧	القيم الأخرى التى يُتحصل عليها من تحليل متوسط الأجيال
١٠٨	مزايا تحليل متوسط الأجيال

الفصل الثامن: تحاليل التلقيحات ثنائية الأباء (تحاليل ثلورث كاروليننا)،

١٠٩	والاختبار الثلاثى
١٠٩	تحاليل التلقيحات ثنائية الأباء (تحاليل ثلورث كاروليننا)
١١٠	تصميم ثلورث كاروليننا رقم ١
١١٤	تصميم ثلورث كاروليننا رقم ٢
١١٨	تصميم ثلورث كاروليننا رقم ٣
١٢٠	تحليل الاختبار الثلاثى
	مكونات التباين الوراثة التى يمكن الحصول عليها من مختلف طرق
١٢١	التحليل الكمى

الفصل التاسع: الفعل الجينى ومكونات التباين الوراثة

١٢٣	تعريف الفعل الجينى
١٢٤	مكونات تباين الشكل المظهرى
١٢٤	التباين البيئى
١٢٤	التباين الوراثة
١٢٨	المتوسطات الهندسية وعلاقتها بطبيعة التباين الوراثة والفعل الجينى
١٢٩	تعريف مكونات التباين وأهمية كل منها

الصفحة

١٢٩	التباين الإضافي
١٣١	تباين السيادة
١٣٢	تباين التفوق
١٣٣	طرق تقدير مكونات التباين الوراثي
١٣٤	العوامل المؤثرة فى الفعل الجينى
١٣٤	أولاً: العشائر التى يُدرس فيها الفعل الجينى وطريقة التلقيح السائدة فيها
١٣٦	ثانياً: عدد الجينات المتحكمة فى الصفة
١٣٦	ثالثاً: الارتباط
١٣٦	رابعاً: حجم العينات وعشوائيتها
١٣٧	العلاقة بين الفعل الجينى ومختلف الدلائل والمعايير الوراثية
١٣٧	أولاً: العلاقة بين الفعل الجينى والقدرة على التألف
١٣٨	ثانياً: علاقة الفعل الجينى بدرجة التوريث
١٣٨	ثالثاً: علاقة الفعل الجينى بالتقدم الوراثى
١٣٨	رابعاً: علاقة الفعل الجينى بقوة الهجين
١٣٨	خامساً: علاقة الفعل الجينى بالقدرة على التأقلم
١٣٨	سادساً: العلاقة بين الفعل الجينى ودرجة السيادة
١٣٩	دور الفعل الجينى فى تربية النبات
١٣٩	أولاً: دور الفعل الجينى فى انتخاب الآباء
١٣٩	ثانياً: دور الفعل الجينى فى اختيار طريقة التربية
١٤٣	الفصل العاشر: درجة التوريث
١٤٣	تعريف درجتى التوريث الرئيسيتين وأهميتهما
١٤٣	درجة التوريث على النطاق العريض أو المطلق
١٤٧	درجة التوريث على النطاق الضيق
١٤٧	طرق تقدير درجات التوريث
١٤٨	التقدير من واقع بيانات الآباء والجيلين الأول والثانى والتلقيحات الرجعية
١٥٠	التقدير من تحليل مكونات التباين

الصفحة

- ١٥٤ التقدير على أساس قيمة ارتداد النسل على الآباء
- ١٥٩ التقدير على أساس قيمة الارتباط بين الآباء والأبناء
- ١٦٠ تقدير درجة التوريث على أساس التقدير غير المباشر للتباين البيئي
- ١٦١ طريقة تقدير درجة التوريث المدركة أو الواقعة
- ١٦٢ طريقة تقدير درجة التوريث المشتركة
- ١٦٣ العوامل المؤثرة فى تقديرات درجة التوريث ودقتها
- ١٦٧ **الفصل الحادى عشر: التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة**
- ١٦٧ تعريف التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة وأهميته
- ١٦٧ مثال توضيحى
- ١٦٨ عامل الثبات
- ١٦٩ أهمية التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة
- النماذج الإحصائية المستعملة فى تقدير التفاعلات بين التركيب الوراثى والبيئة
- ١٦٩ مدلولات معنوية التفاعلات المختلفة بين التركيب الوراثى والبيئة
- ١٧٤ **الفصل الثانى عشر: وراثه العشائر وتطبيقاتها فى مجال تربية النبات**
- ١٧٧ قانون هاردى/فينبرج
- ١٧٧ افتراضات القانون
- ١٧٨ نص القانون
- ١٧٨ إثبات القانون
- ١٨٠ مثال على إثبات القانون
- ١٨٤ تطبيق القانون عند وجود أكثر من آيلين للجين
- ١٨٥ تأثير الطفرات على توازن هاردى/فينبرج
- ١٨٧ تأثير الهجرة إلى العشيرة فى توازن هاردى/فينبرج
- تطبيق القانون فى التقدير الكمى لتأثير الجين على الفرد والعشيرة
- ١٨٨

الصفحة	
١٨٨	متوسط العشيرة والقيمة الوراثية
١٩٠	متوسط تأثير الجين
١٩١	قيمة التربية
١٩٣	انحراف السيادة
١٩٥	تفاعل التفوق
١٩٥	استخدام القانون فى تقدير مكونات التباين الوراثى
	استخدام القانون فى تنقية العشائر الخلطية التلقيح من الصفات
١٩٦	المنتحية غير المرغوب فيها
١٩٨	أولاً: إذا كان الانتخاب ضد الصفة غير المرغوب فيها قبل الإزهار
١٩٩	ثانياً: إذا كان الانتخاب ضد الصفة غير المرغوب فيها بعد الإزهار
٢٠٠	تطبيقات القانون فى النباتات الخلطية التلقيح
٢٠٠	أولاً: حالة السيادة التامة مع الانتخاب ضد الأفراد المتنحية الأصيلة
٢٠١	ثانياً: حالة السيادة التامة مع الانتخاب ضد الأفراد السائدة
٢٠١	ثالثاً: حالة السيادة غير التامة
٢٠٢	رابعاً: حالة الانتخاب لصالح الأفراد الخليطة
٢٠٣	تأثير النسب الأولية للآليات فى كفاءة عملية الانتخاب
٢٠٦	عدد أجيال الانتخاب اللازمة لإحداث التغيير المطلوب
٢١١	الفصل الثالث عشر: التربية الداخلية وقوة الهجين
٢١١	معامل التربية الداخلية
٢١١	وسائل تحقيق الأصالة الوراثية
٢١٣	التربية الداخلية فى الأنواع المتضاعفة
٢١٧	القدرة على التآلف وقوة الهجين
٢١٨	القدرة العامة على التآلف
٢١٨	القدرة الخاصة على التآلف
٢١٩	طرق تقدير قوة الهجين

الصفحة

- ٢١٩ مدلولات قوة الهجين وما يعقبها من تدهور في الأجيال التالية
- ٢٢١ الفصل الرابع عشر: الانتخاب في الصفات الكمية
- ٢٢١ التنبؤ بمدى التقدم الذي يمكن إحرازه بالانتخاب
- ٢٢١ شدة الانتخاب
- ٢٢٢ توصيف موجز للتقدم الوراثي بالانتخاب
- ٢٢٤ عرض مفصل للتقدم الوراثي الممكن تحقيقه بالانتخاب
- ٢٣٣ وسائل زيادة التقدم الوراثي السنوي في برامج التربية بالانتخاب
- ٢٣٣ عدد سنوات كل دورة انتخاب
- ٢٣٤ شدة الانتخاب
- ٢٣٥ تحكم الآباء
- ٢٣٥ التباين الوراثي
- ٢٣٧ التباينات داخل الوحدات التجريبية
- ٢٣٩ التباينات من وحدة تجريبية لأخرى
- ٢٣٩ الخطأ التجريبي
- ٢٣٩ تفاعل التركيب الوراثي مع البيئة
- ٢٤٠ الانتخاب غير المباشر
- ٢٤١ مثال على التقدم الوراثي بالانتخاب
- ٢٤٢ تطبيق معادلات التنبؤ بالتقدم الوراثي على بعض طرق التربية بالانتخاب
- ٢٤٢ الانتخاب الإجمالي في أبسط صورته
- ٢٤٣ الانتخاب الإجمالي في نسل النباتات الملقحة ذاتياً
- ٢٤٤ الانتخاب الإجمالي على أساس العائلات
- ٢٤٧ مصادر الكتاب

مقدمات

تعريف بعلم الإحصاء البيولوجى وفروعه

يعرف العلم الذى يهتم بتطبيق المفاهيم والطرق الإحصائية على الدراسات البيولوجية باسم الإحصاء البيولوجى *biometry* أو *biometrics*، ويعرف فرع الوراثة الذى يستعين بالمفاهيم والطرق الإحصائية فى الدراسات الوراثة باسم الوراثة الإحصائية *biometrical genetics*.

ومن أهم سمات الوراثة الإحصائية، ما يلى:

- ١ - تهتم بتطبيقات المفاهيم والطرق الإحصائية على الدراسات الوراثة.
- ٢ - لأنها تهتم بتطبيق المفاهيم والطرق الإحصائية على الدراسات الوراثة .. فإنها تسمى - كذلك - الوراثة الإحصائية *statistical genetics*، والوراثة الرياضية *mathematical genetics*.
- ٣ - يوجد فرعان من ال *biometrical genetics*، هما:
 - أ - الوراثة الكمية *quantitative genetics*، وهى تهتم بدراسة الصفات الكمية أو التى يتحكم فيها عديد من الجينات.
 - ب - وراثة العشائر *population genetics*، وهى تهتم بدراسة توزيع وانتشار الجينات فى العشائر.
- ٤ - تختلف الوراثة الكمية عن الوراثة المنديلية فى أمرين رئيسيين، هما:
 - أ - تهتم الوراثة الكمية بالتباينات المستمرة، بينما تهتم الوراثة المنديلية بالتباينات غير المستمرة.
 - ب - يعتمد تحليل الوراثة الكمية على المتوسطات، والتباينات، والتباينات المشتركة *covariances*، بينما يعتمد تحليل الوراثة المنديلية على التكرار *frequencies* والنسب *ratios*.

- ٥ - توفر الوراثة الكمية الطرق والوسائل التي تلزم لدراسة الصفات التي يتحكم فيها عديد من الجينات؛ الأمر الذي لا يمكن تحقيقه بأساليب الوراثة المنديلية.
- ٦ - تعد الوراثة الكمية امتداداً للوراثة المنديلية باعتمادها الكامل على قوانين الوراثة المنديلية.
- ٧ - تساعد الوراثة الكمية فى زيادة فهم القواعد الوراثةية، وفى التخطيط لبرامج التربية (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).
- ويمكن القول أن الوراثة الكمية تهتم بوراثة الاختلافات بين الأفراد عندما يكون اختلافها فى الدرجة وليس فى النوع، أى كميّاً وليس نوعياً (Dudley ١٩٩٧).

تعريف بالوراثة الكمية للصفات

تعنى الوراثة الكمية بدراسة الصفات الكمية، وهى الصفات التي يوجد فيها استمرار فى الشكل المظهري، والتي تتدرج من مستوى إلى آخر دون وجود فواصل محددة بين المستويات المختلفة، كما فى صفات الطول، والمحصول، وقوة النمو، وموعد النضج ... إلخ ونظراً لأن دراستها تستدعى القياس؛ لذا فإنها تسمى metrical traits أى الصفات المقيسة.

وبرغم أن بعض الصفات الكمية يتحكم فى وراثتها جين واحد رئيسى major gene إلا أن غالبيتها يتحكم فيها عدد كبير من العوامل الوراثةية multiple factors، وبينما تدرس الفئة الأولى منها كصفات بسيطة، يمكن - غالباً - تمييز مجاميع أفرادها وعدّها فى الأجيال الانعزالية.. فإن دراسة الفئة الثانية منها يدخل فى نطاق علم الوراثة الكمية Quantitative Genetics وهو موضوع يستمد أهميته من أن الصفات الكمية تشكل أهم الصفات الاقتصادية التي يهتم بها المربي، فى الوقت الذى تحتاج فيه إلى طرق خاصة فى دراستها، وتداولها عند التربية.

بداية دراسة الصفات الكمية تاريخياً

يعد كل من نلسون إيلى Nilson-Ehle (١٩٠٨-١٩٠٩) فى السويد، وإيست East (١٩٠٦-١٩٣٦) فى الولايات المتحدة الأمريكية من أوائل العلماء الذين تناولوا الصفات الكمية بالدراسة، وهما اللذان أثبتا أن الصفات الكمية تسلك فى وراثتها سلوك الصفات الوصفية.

مقدمات

قام نلسون إبلى بإجراء تلقيح بين سلالتين نقيتين من القمح، إحداهما حمراء الحبوب، والأخرى بيضاء؛ فكانت حبوب الجيل الأول وسطاً بين صفتي الأبوين، أى كانت السيادة غير تامة، وتدرجت حبوب الجيل الثانى من اللون الأحمر القاتم إلى اللون الأبيض وأمكن تمييزها إلى خمس فئات مظهرية كانت بنسبة ١:٤:٦:٤:١ (جدول ١-١).

فسر نلسون إبلى هذه النتائج على أساس أن صفة لون الحبوب يتحكم فيها زوجان من الجينات المتفارقة المتماثلة؛ أى إن كلاً منهما مماثل للآخر فى تأثيره فى إظهار صفة لون الحبوب الحمراء، وأن تأثير هذه الجينات مُجمَع cumulative؛ بمعنى أنه كلما زاد عدد الجينات السائدة كان اللون الأحمر أكثر تركيزاً.

جدول (١-١): نسبة التراكيب الوراثية والأشكال المظهرية التى تظهر فى الجيل الثانى لفرد خليط فى عاملين وراثيين ($R_1R_1 R_2R_2$) يتحكمان فى لون البذرة فى القمح وهما تأثير متجمع.

النسبة	الشكل المظهرى	عدد الأليلات السائدة	النسبة	التركيب الوراثى
١	أحمر قاتم	٤	١	$R_1R_1 R_2R_2$
٤	أحمر متوسط الدكنة	٣	٢	$R_1r_1 R_2R_2$
	أحمر متوسط الدكنة	٣	٢	$R_1R_1 R_2r_2$
٦	أحمر متوسط	٢	٤	$R_1r_1 R_2r_2$
	أحمر متوسط	٢	١	$R_1R_1 r_2r_2$
	أحمر متوسط	٢	١	$r_1r_1 R_2R_2$
٤	أحمر فاتح	١	٢	$R_1r_1 r_2r_2$
	أحمر فاتح	١	٢	$r_1r_1 R_2r_2$
١	أبيض	صفر	١	$r_1r_1 r_2r_2$

إما إيست .. فقد درس وراثية طول الزهرة (طول التويج) فى التبغ، وهى صفة قليلة التأثير بالعوامل البيئية، وأجرى إيست تلقيحاً بين سلالتين نقيتين من التبغ البرى *Nicotiana longiflora* تختلفان اختلافاً واضحاً فى طول الزهرة، وحصل على النتائج المبينة فى جدول (١-٢)، ثم درس الاختلافات بين الآباء وأفراد الأجيال الأول والثانى والثالث، وتوصل منها (وكذلك من دراسات أخرى أجراها على طول الكوز فى الذرة) إلى ما يلى:

- ١ - تتشابه الاختلافات التي تظهر بين نباتات الجيل الأول - والناتجة من التلقيح بين أفراد نقية - مع الاختلافات التي تظهر بين نباتات الآباء، وتكون جميعها اختلافات راجعة إلى الظروف البيئية فقط.
- ٢ - تظهر اختلافات أكبر في الجيل الثاني؛ نتيجة لحدوث الانعزالات الوراثية، ويمكن الحصول على التراكيب الوراثية للأبوين إذا زرع عدد كاف من النباتات في هذا الجيل.
- ٣ - تعطى النباتات المختلفة مظهرًا - في الجيل الثاني - أنسلاً ذات متوسطات مختلفة في الجيل الثالث.

وقد نجح إيست في تطبيق قوانين مندل على الصفات الكمية التي درسها.

خصائص الوراثة الكمية

يمكن تلخيص أهم خصائص وراثة الصفات الكمية في أنه يتحكم فيها عدة عوامل وراثية، ذات تأثير كبير واضح، يطلق عليها عادة اسم major genes، وعوامل وراثية أخرى كثيرة ذات تأثير بسيط، يطلق عليها اسم polygenes (وتسمى - أحياناً - الجينات الثانوية minor genes). وتعد الجينات الثانوية أكثر تأثرًا بالعوامل البيئية من الجينات الرئيسية، ولكن لا يمكن قياس تأثير البيئة على كل عامل منها على حدة. وبينما يكون تأثير الجينات الرئيسية في الشكل المظهري كبيراً .. فإن تأثير الجينات الثانوية لا يظهر إلا بعد تجمع عدد كبير منها في التركيب الوراثي، وتعد هي الأساس في التطور وعملية الانتخاب الطبيعي.

تتميز الجينات الثانوية - أيضاً - بأنها تنعزل بكثرة، وتتوزع على أعداد كبيرة من التراكيب الوراثية (= 3ⁿ حيث n هي عدد أزواج الجينات التي يختلف فيها الأبوان)، وتتميز كذلك بأن الشكل المظهري لا يتأثر كثيراً بإحلال جين محل آخر. لذا .. فإن تراكيب وراثية كثيرة يمكن أن تعطى نفس الشكل المظهري؛ كما تكون معظم العشائر الخلطية التلقيح خليطة إلى حد كبير في هذه العوامل. وأخيراً .. فإن هذه الجينات الثانوية (أو ال polygenes) .. قد تكون ذات تأثير متعدد على الشكل المظهري، وقد تكون محورة لفعل جينات أخرى modifiers، أو مثبطة لها suppressors.

جدول (٢-١) : التوزيع التكرارى لطول تويج الزهرة في نباتات الآباء (P₁، و P₂)، والجيل الأول (F₁)، والجيل الثانى (F₂) للتلقيح بين سلالتين نقيتين من *Nicotiana longiflora*.

معامل الاختلاف	العدد	مركز مجموعات التوزيع التكرارى (مم) لطول تويج الزهرة										سنة الزراعة	الجيل												
		١٠٠	٩٧	٩٤	٩١	٨٨	٨٥	٨٢	٧٩	٧٦	٧٣			٧٠	٦٤	٦١	٥٨	٥٥	٥٢	٤٣	٤٠	٣٧	٣٤		
٤,٣٣	١,٧٥	٤٠,٥																٣٢	٨٠	١٣			١٩١١	P ₁	
٤,٩٢	٢,٠٠	٤٠,٦																١٦	٢٨	٤			١٩١٢	P ₁	
٢,٧٤	١,٠٩	٣٩,٨																١	٣٢	٤			١٩١٣	P ₁	
٤,٦٠	٢,٩٢	٦٢,٥	١٣٧															٣	٤٠	٧٥	٤١	١٠	٤	١٩١١	F ₁
٢,٤٦	٢,٢٩	٩٢,٥	٨٨																					١٩١١	P ₂
٢,٣٩	٢,٢٣	٩٢,٤	٤٧																					١٩١١	P ₂
٢,٩٣	٢,٧٠	٩٢,١	٢٤																					١٩١١	P ₂
٨,٧٥	٥,٩١	٩٧,٥	٢١١																					(١) ١٩١٢	(١) F ₂
٩,٧٢	٦,٧٩	٦٩,٨	٢٢٣																					(٢) ١٩١٢	(٢) F ₂

(أ) حصل على نسلى الجيل الثانى من نباتى جيل أول.

ومن أهم خصائص الوراثة الكمية - أيضاً - ما يعرف بالانعزال الفائق الحدود transgressive segregation حيث يظهر في الجيل الثانى لبعض التلقیحات أفراداً تزيد عن الأب الأعلى، أو تقل عن الأب الأقل فى الصفة المدروسة. ويحدث ذلك عندما يختلف الأبوان فى الجينات المسؤولة عن الصفة، أو فى بعضها، مما يؤدي إلى انعزال أفراد فى الجيل الثانى، تحتوى على آليات من تلك التى تزيد من الصفة، تزيد عن تلك الموجودة فى الأب الأعلى أو تتركز فيها الآليات التى تخفض من الصفة.

تحديد فئات ونسب الانعزالات الوراثة والمظهرية فى الجيل

الثانى

لا يمكن تحديد فئات ونسب الانعزالات الوراثة والمظهرية فى الجيل الثانى للصفات الكمية إلا إذا كان عدد العوامل الوراثة المتحكم فى الصفة المعنية محدوداً؛ وبغير ذلك .. فإن دراسة وراثه الصفة الكمية ينحى طريقاً آخر .. هو جل موضوع هذا الكتاب.

ويتبين من دراستنا لخصائص الوراثة الكمية أن عدة تراكيب وراثية يمكن أن تعطى نفس الشكل المظهرى؛ فعلى سبيل المثال .. لو أن صفة كمية يتحم فيها ثلاثة أزواج من العوامل الوراثة هي: Aa، و Bb، و Cc، وكانت الآليات السائدة هي التى تزيد من الصفة .. فإن الشكل المظهرى - الذى يكون مرده إلى وجود خمسة آليات سائدة - يمكن أن يظهر فى أى من التراكيب الوراثة التالية: Aa BB CC، أو AA Bb CC، أو AABBCc.

ونظراً لأن أيّاً من هذه التراكيب الوراثة يظهر فى الجيل الثانى بنسبة $\frac{س_2}{ن}$ (حيث س، ن هي عدد المواقع الجينية الخليطة فى كل من التركيب الوراثى المراد معرفة نسبته، وفى الجيل الأول، على التوالى) = $\frac{12}{64} = \frac{2}{64}$ ؛ لذا .. فإن نسبة ظهور هذه التراكيب الوراثة مجتمعة = $3 \times \frac{2}{64} = \frac{6}{64}$

وتوجد طريقتان رئيسيتان لتحديد فئات ونسب الانعزالات الوراثة والمظهرية فى الجيل الثانى للصفات الكمية - التى يتساوى فيها تأثير الجينات المختلفة على الصفة،

عندما يتحكم فى الصفة عددًا محدودًا من العوامل الوراثية - هما: باستخدام المعادلة ذات الحديدين، وباستخدام مثلث باسكال.

(المعادلة ذات الحديدين)

يمكن معرفة نسب الانعزالات فى الجيل الثانى من مفكوك المعادلة ذات الحديدين (س+ص)؛ حيث تمثل (س) الآليات التى تؤثر على الصفة فى أحد الاتجاهات (كأن تزيد من الصفة مثلاً)، وتمثل (ص) الآليات التى تؤثر على الصفة فى الاتجاه الآخر (كأن تنقص من الصفة مثلاً)، وتمثل (ن) عدد الآليات الموجودة (تلك التى تزيد والتى تنقص من الصفة)؛ فمثلاً إذا تحكمت فى الصفة خمسة أزواج من الجينات (أى عشرة آليات) .. فإن المعادلة تصبح: (س+ص)^١، ويكون مفكوكها كما يأتى:

$$س^١ + ١٠س^١ص + ٤٥س^٢ص + ١٢٠س^٣ص + ٢١٠س^٤ص + ٢٥٢س^٥ص + ٢١٠س^٦ص + ١٢٠س^٧ص + ٤٥س^٨ص + ١٠س^٩ص + ص^١$$

وبذا تكون نسب الانعزالات هى: ١ : ١٠ : ٤٥ : ١٢٠ : ٢١٠ : ٢٥٢ : ٢١٠ :

$$١٢٠ : ٤٥ : ١٠ : ١$$

ويمكن الحصول على المعامل العددي لكل حد من مفكوك المعادلة ذات الحديدين بالطريقة التالية:

١ - يكون المعامل العددي لكل من الحديدين: الأول والأخير دائماً عبارة عن الواحد الصحيح.

٢ - يؤخذ أس (س) للحد الأول أى (ن)، ويمثل هذا الرقم المعامل العددي للحد الثانى.

٣ - يضرب المعامل العددي للحد الثانى فى أس (س) لهذا الحد؛ أى (ن-١) ويقسم على ٢ ليعطى المعامل العددي للحد الثالث.

٤ - يضرب المعامل العددي للحد الثالث فى أس (س) لهذا الحد؛ أى (ن-٢)، ويقسم على ٣ ليعطى المعامل العددي للحد الرابع ... وهكذا.

هذا .. ويعنى مفكوك هذه المعادلة أنه يوجد تركيب وراثى واحد، يحتوى على

الآليات العشرة التي تزيد من الصفة، وعشرة تراكيب وراثية، يحتوى كل منها على تسعة آليات من تلك التي تزيد من الصفة، وآليل واحد من تلك التي تنقص من الصفة، و ٤٥ تركيباً وراثياً، يحتوى كل منها على ثمانية آليات، من تلك التي تزيد من الصفة، وآليلين من تلك التي تنقص من الصفة ... وهكذا. ويكون المجموع الكلى لنسب التراكيب الوراثية هو ١٠٢٤، وهو الذى يمكن الحصول عليه - أيضاً - من المعادلة ٤^٥ حيث تمثل (ن) عدد أزواج العوامل الوراثية الخليطة فى الجيل الأول؛ وبذا .. يكون مجموع النسب فى هذا المثال ٤ = ١٠٢٤.

مثلث باسكال

يمكن الاستعانة بمثلث باسكال Pascal's Triangle المبين أدناه فى تحديد نسب الانحرافات فى الجيل الثانى؛ حيث يكون كل معامل عددي عبارة عن مجموع العاملين العددين الموجودين أعلاه على اليمين واليسار كما يلى:

عدد الآليات	المعاملات العددية للصفات المظهرية
١	١
٢	١ ٢ ١
٣	١ ٣ ٣ ١
٤	١ ٤ ٦ ٤ ١
٥	١ ٥ ١٠ ١٠ ٥ ١
٦	١ ٦ ١٥ ٢٠ ١٥ ٦ ١
٧	١ ٧ ٢١ ٣٥ ٣٥ ٢١ ٧ ١
٨	١ ٨ ٢٨ ٥٦ ٧٠ ٥٦ ٢٨ ٨ ١

ومن الطبيعى أنه لا يستعمل من المعاملات العددية بالمثلث، إلا ما يقابل العدد الزوجى من الآليات، وهو الذى يمثل عدد أزواج العوامل الوراثية التى تتحكم فى الصفة؛ فلو أن الصفة يتحكم فيها - مثلاً - ٣ أزواج من العوامل الوراثية .. نبحث فى المثلث مقابل ٦ آليات، لنجد أن نسب المعاملات العددية للصفات المظهرية هى ١ : ٦ :

$$١ : ٦ : ١٥ : ٢٠ : ١٥ : ٦ : ١$$

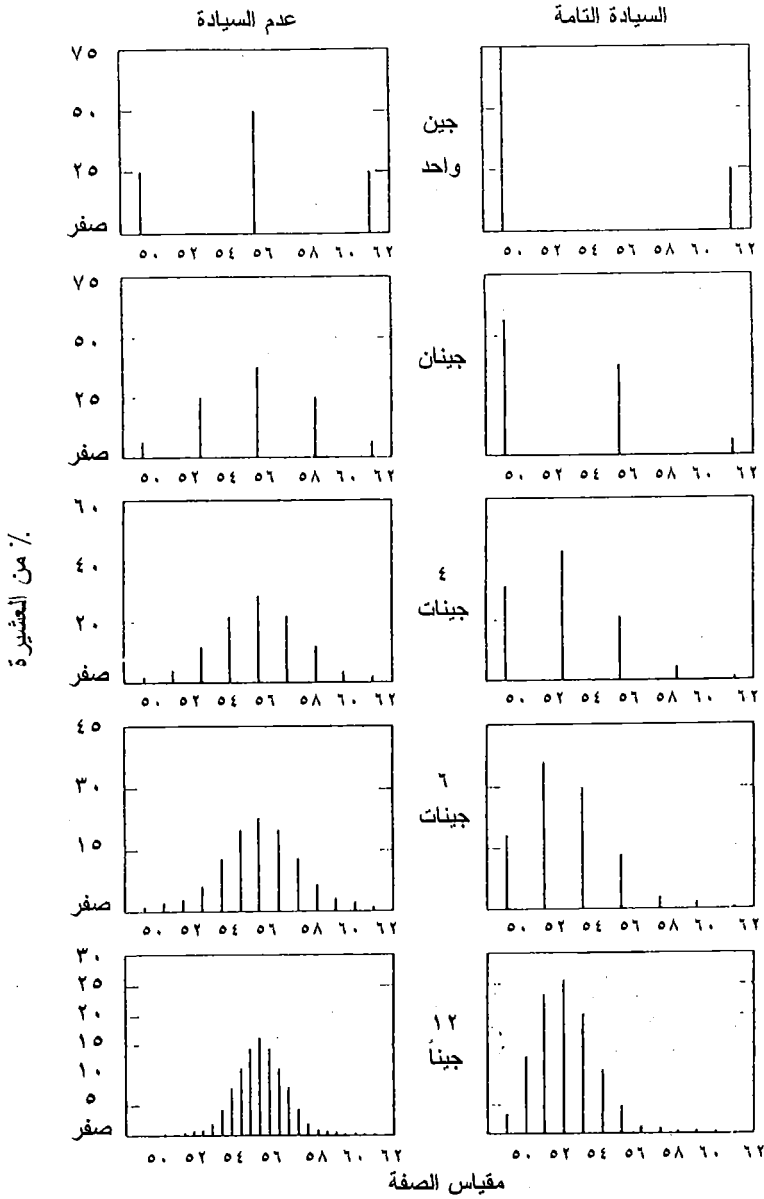
توزيع الانعزالات المظهرية فى الجيل الثانى

تتأثر طريقة توزيع الانعزالات المظهرية للصفات الكمية - فى الجيل الثانى - بعوامل كثيرة، نذكر منها ما يلى:

- ١ - عدد الجينات التى تتحكم فى الصفة.
- ٢ - كون هذه الجينات ذات سيادة غير تامة، أم سائدة.
- ٣ - كون الجينات مرتبطة، أم تتوزع توزيعاً حراً.
- ٤ - كون الجينات متساوية فى تأثيرها فى الصفة، أم غير متساوية.
- ٥ - وجود علاقة تفوق بين الجينات المتحكمة فى الصفة، والجينات الأخرى فى النبات أو عدم وجودها.
- ٦ - كون الجينات المتحكمة فى الصفة تتأثر بجينات أخرى محورة، أم لا تتأثر.
- ٧ - مدى نفاذية الصفة penetrance، ودرجة التعبير عنها expressivity فى التراكيب الوراثية المختلفة.
- ٨ - مدى تأثر الصفة بالعوامل البيئية.

وأغلب الظن أن كثيراً من هذه العوامل تتداخل فى التأثير على الصفات الكمية، بل أن السلوك الوراثى للجينات المتحكمة فى الصفة الواحدة قد يختلف من جين إلى آخر، وهو ما يعد أقصى درجات التعقيد.

وتعد أبسط الحالات .. تلك التى تكون فيه الجينات المتحكمة فى الصفة غير مرتبطة ببعضها، ومتساوية فى تأثيرها، ولا تتفاعل مع الجينات الأخرى فى النبات أو تتأثر بها، وذات نفاذية تامة، وتعبر عن نفسها بوضوح وبدرجة واحدة، ولا تتأثر بالعوامل البيئية. وإذا توافرت كل هذه الشروط - وهو أمر نادر الحدوث - فإن الانعزالات التى تحدث فى الجيل الثانى تكون مماثلة لتلك التى فى شكل (١-١) الذى تظهر به التوزيعات فى حالتى غياب السيادة (التوزيعات التى على الجانب الأيسر من الشكل)، والسيادة التامة (التوزيعات التى على الجانب الأيمن من الشكل)، وعندما تكون الصفة بسيطة - أى يتحكم فيها جين واحد - وعندما تكون الصفة كمية ويتحكم فيها ٢، أو ٤، أو ٦، أو ١٢ جيناً (التوزيعات من أعلى إلى أسفل فى الشكل).



شكل (١-١): التوزيعات المتوقعة في الجيل الثاني لصفة يتحكم فيها (من أعلى لأسفل في الشكل) ١، ٢، ٤، و ٦، و ١٢ جيناً في حالتى السيادة التامة (العمود الأيمن)، وغياب السيادة (العمود الأيسر) علماً بأن درجة توريث الصفة ١٠٠٪ (عن Allard ١٩٦٤).

ويُتَّخَعُ مِنْ هَذِهِ التَّوْزِيعَاتِ، مَا يَلِي:

١ - عندما تكون الصفة ذات سيادة غير تامة .. فإن التوزيعات تكون متساوية، أى متماثلة ومنظمة حول الشكل المظهري، الذى يأخذ القيمة الوسطية، والذى يكون توزيعه أعلى التوزيعات، ويكون كل شكل مظهري معبراً عن تركيب وراثي، أو مجموعة من التراكيب الوراثية التى تتساوى فى عدد الآليات التى تؤثر فى الصفة. ويمكن الحصول على هذه التوزيعات من مفكوك المعادلة ذات الحدين، أو باستخدام مثلث باسكال.

وبينما يمكن تمييز فئات التوزيعات المختلفة فى الصفات البسيطة، والصفات التى يتحكم فيها جينان أو ثلاثة جينات .. فإن فئات التوزيعات تقترب من بعضها مظهرياً - بشدة - كلما ازداد عدد الجينات المتحكممة فى الصفة بحيث يصعب تمييزها عن بعضها، كما تأخذ شكل منحنى التوزيع الطبيعى.

ويصاحب كل زيادة فى عدد الجينات المتحكممة فى الصفة نقص كبير فى نسبة الأفراد المشابهة للأبوين، الأمر الذى يستلزم زراعة عدد كبير من نباتات عشيرة الجيل الثانى للحصول على نبات واحد أصيل فى الصفة ومماثل لأحد الأبوين.

٢ - عندما تكون الصفة سائدة سيادة تامة .. فإن التوزيعات تكون منحرفة أو مائلة skewed نحو الشكل المظهري للآليات السائدة. وبينما تزيد عدد فئات التوزيعات المظهرية مع زيادة عدد الجينات المتحكممة فى الصفة .. فإن عدد الفئات يبقى أقل مما فى حالة غياب السيادة عند نفس العدد من الجينات. ويكون من السهل تمييز الفئات المظهرية عن بعضها فى الصفات التى يتحكم فيها من ١-٤ جينات، إلا أن فئات التوزيعات تتقارب مع بعضها، ويصبح من الصعب تمييزها بعد ذلك.

وكلما ازداد عدد الجينات المتحكممة فى الصفة .. بدا التوزيع أقرب إلى التوزيع الطبيعى؛ أى كلما قل وضوح الجنوح ظاهرياً؛ ذلك لأن نسب الفئات التى تتجمع فيها الآليات المتنحية تنخفض بشدة؛ بحيث لا تمثل شيئاً يذكر إلى جانب بقية العشيرة التى تبدو طبيعية إلى حد ما فى توزيعها برغم أنها تكون منحرفة - بشدة - نحو الصفة السائدة.

وبلاحظ - أيضاً - أن الفئات المظهرية المنعزلة لا تمثل تراكيب وراثية متشابهة؛ بسبب وجود السيادة.

أساليب الإحصاء البيولوجى المستخدمة فى مجال تربية النبات

يطلق على الطرق المستخدمة فى دراسات الوراثة الإحصائية اسم أساليب الإحصاء البيولوجى *biometrical techniques*، ويعطى جدول (١-٣) قائمة بأهم الأساليب المستخدمة فى مجال تربية النبات، كما نقدم فى جدول (١-٤) قائمة بالمراجع الأصلية لأهم طرق التحليل الوراثى الكمى المستخدمة. جدول (١-٣): قائمة بأهم أساليب الإحصاء البيولوجى المستخدمة فى مجال تربية النبات (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

المجال	الأساليب المستعملة
تقييم مدى التباين الكمى	١ - قياسات الانتشار (مثل: المدى والانحراف القياسى والتباين ومعامل التباين). ٢ - مكونات التباين الوراثى.
انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة	٣ - تحليل المتروجلف <i>metroglyph analysis</i> . ٤ - القيمة الإحصائية: D^2 (<i>D^2 statistics</i>). ١ - تحليل الارتباط <i>correlation analysis</i> ٢ - تحليل معامل المسار <i>path coefficient analysis</i> . ٣ - <i>discriminat function analysis</i> .
اختيار الآباء وطرق التربية:	١ - تحليل دايايليل <i>diallel cross analysis</i> . ٢ - تحليل دايايليل الجزئى <i>partial diallel analysis</i> . ٣ - التحليل الاختبارى <i>line x tester analysis</i> .
● تحليل عدة هجن فردية	١ - ال <i>triallel analysis</i> .
● تحليل عدة هجن ثلاثية	١ - ال <i>quadriallel analysis</i> .
● تحليل عدة هجن زوجية	١ - ال <i>general mean analysis</i> .
● تحليل هجن مفردة	٢ - ال <i>biaparental cross analysis</i> . ٣ - ال <i>triple test cross analysis</i> . ١ - ال <i>stability analysis models</i> .
تقييم مدى تأقلم الأصناف	

جدول (٤-١) : المراجع الأصلية لأهم طرق التحليل الوراثي الكمي.

المراجع الأصلية	طريقة التحليل الكمي
Anderson (١٩٥٧).	1. Metroglyph analysis
Mahalanobis (١٩٢٨)، وطبقها Rao (١٩٥٢) في مجال تربية النبات.	2. D ² statistics
Wright (١٩٢١)، ثم طبق لأول مرة في مجال تربية النبات بواسطة Dewey & Lu (١٩٥٩).	3. Path coefficient analysis
Smith (١٩٣٦).	4. Discriminant function technique
Hanson & Johnson (١٩٥٧).	- Classical selection index
Kempthorne & Nordskog (١٩٥٩).	- General selection index
Jinks (١٩٥٤)، و Hayman (١٩٥٤ أ، ب).	- Restricted selection index
Jinks (١٩٥٤، و ١٩٥٦)، و Hayman (١٩٥٤ أ، ب، و ١٩٥٧).	5. Diallel mating design
Griffing (١٩٥٦).	- Hayman's graphical approach
Kempthorne (١٩٥٧)، و Kempthorne & Curnow (١٩٦١).	- Griffing's numerical approach
Kempthorne (١٩٥٧).	6. Partial diallel cross
Rawlings & Cokerham (١٩٦٢ أ).	7. Line × tester analysis
Rawlings & Cokerham (١٩٦٢ ب).	8. Triallel analysis
Hayman (١٩٥٨).	9. Quadriallel analysis
Hayman (١٩٥٨).	10. Generation mean analysis
Jinks & Jones (١٩٥٨).	- Six parameter model
Comstock & Robinson (١٩٤٨، ١٩٥٢).	- Five parameter model
Kearsey & Jinks (١٩٦٨).	- Three parameter model
	11. Biparental cross
	12. Triple test cross analysis

مراجع هامة في موضوع هذا الكتاب

تتعدد المصادر الجيدة التي يمكن الرجوع إليها بخصوص الوراثة الكمية، وتربية

تسمين الصفات الكمية

الصفات الكمية، ووراثة العشائر، والإحصاء البيولوجي، نذكر من بينها المراجع التالية مرتبة حسب تاريخ صدورها.

سنة النشر	المراجع
١٩٤٩	Mather
١٩٥٥	Li
١٩٦٣	Hanson & Robinson
١٩٧٧	Mather & Jinks
١٩٧٧	Edwards
١٩٧٩	Singh & Chaudhary
١٩٨١	Falconer
١٩٨٦	Wricke & Weber
١٩٩٣	Singh & Narayanan
١٩٩٤ (خاص بالنباتات الرباعية التضاعف)	Bradshaw
١٩٩٥	Bos & Caligari
١٩٩٨	Lynch & Walsh

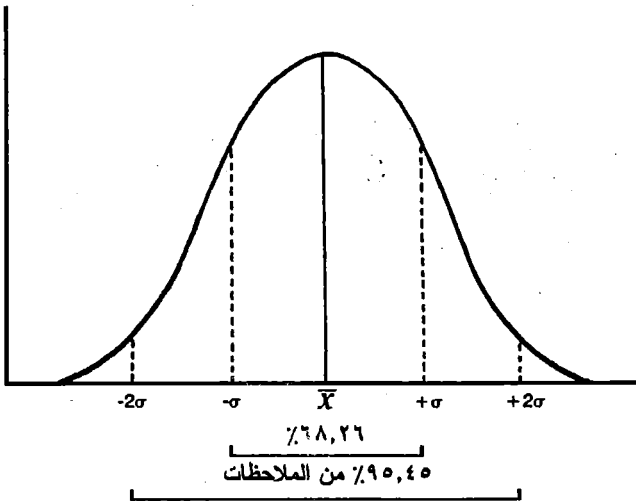
الفصل الثانى

السمات المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها وراثياً

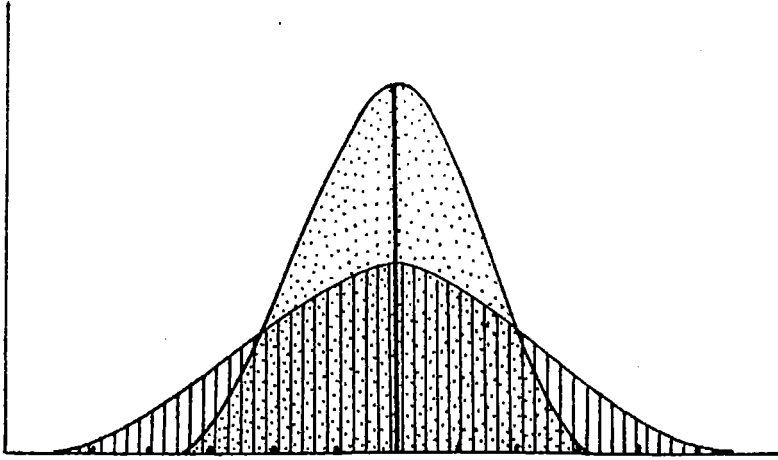
السمات المميزة للصفات الكمية

التوزيع الطبيعى

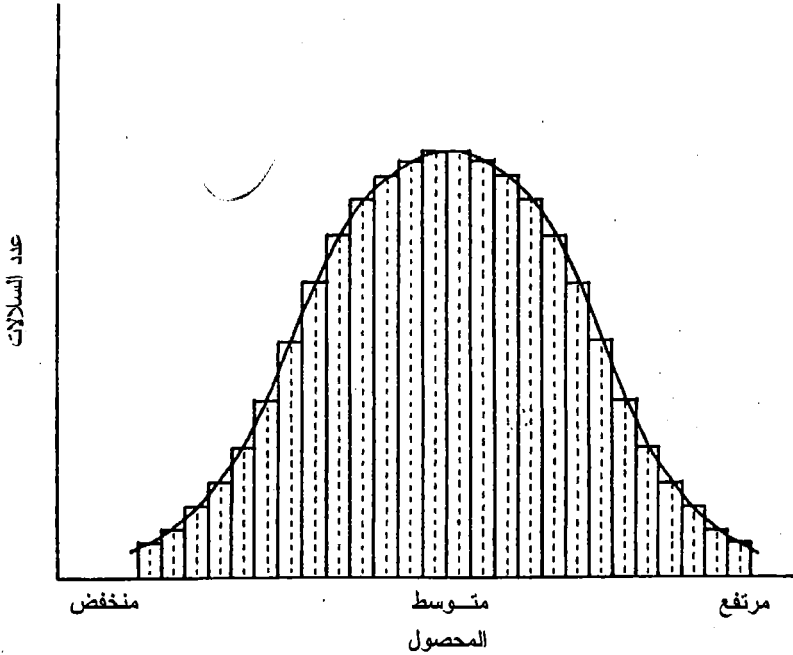
إن أهم ما يميز الصفات الكمية أن توزيعها فى العشائر الطبيعية يتبع المنحنى الطبيعى (شكل ٢-١)؛ بمعنى أن ٦٨,٢٦٪ من الأفراد تقع قيمها بين متوسط العشيرة $\pm (\bar{x})$ الانحراف القياسى للعشيرة، وأن ٩٥,٤٥ من الأفراد تقع قيمها بين \pm ضعف الانحراف القياسى، ولا يؤثر الاختلاف فى قيمة الانحراف القياسى (شكل ٢-٢) فى التوزيع الطبيعى للأفراد فى العشيرة. وعملياً .. فإننا لو أخذنا عينة عشوائية من السلالات من عشيرة متباينة وراثياً فى صفة كمية - ولتكن صفة المحصول - وقسمنا أفراد تلك العينة إلى مجموعات دقيقة متباينة فى توزيعها .. فإنها تعطى منحنى ناقوسياً كما يظهر فى شكل (٢-٣).



شكل (٢-١): منحنى التوزيع الطبيعى.



شكل (٢-٢): منحني التوزيع الطبيعي في حالتي تجمع معظم القيم حول المتوسط (حيث يكون الانحراف القياسي صغيراً .. التوزيع المنقط)، وانتشار القيم بعيداً عن المتوسط (حيث يكون الانحراف القياسي كبيراً .. التوزيع ذو الخطوط العمودية).



شكل (٣-٢): التوزيع الطبيعي لعينة عشوائية من السلالات من عشرة متباينة وراثياً في صفة كمية .. عندما تقسم أفراد العينة إلى مجموعات دقيقة في توزيعاتها فإنها تعطي منحني ناقوسياً.

الفروق بين الصفات الكميّة والنوعيّة

تظهر في جدول (٢-١) الفروق الرئيسيّة التي تميّز الصفات الكميّة عن الصفات النوعيّة.

جدول (٢-١): الفروق الرئيسيّة بين الصفات النوعيّة والكميّة.

الصفات الكميّة	الصفات النوعيّة	الخاصيّة
مستمر	غير مستمر	التباين
صغير وغير مميّز	كبير ومميّز	تأثير الجينات المفردة
عدة جينات	واحد أو عدد قليل	عدد الجينات المتحكّمة في الصفة
غير ممكن	ممكن	إمكانية التقسيم إلى فئات واضحة
كبير	قليل	تأثير العوامل البيئيّة
يعتمد على المتوسطات والتباينات والتباينات المشتركة	يعتمد على النسب والتكرار	التحليل
ممكّنة	غير ممكّنة	القياسات المترية
منخفض	عال	الثبات

الانعزالات الوراثيّة في الصفات الكميّة

يتوقف عدد التراكيب الآليلية المنعزلة في مختلف الأفراد بأى عشيرة على عدد آليات الجين الواحد في العشيرة؛ فمثلاً .. نجد في الأفراد ثنائيّة المجموعة الكروموسومية، ما يلي:

• عند وجود آيلان (A_1 و A_2) .. يمكن أن تتواجد بالعشيرة ٣ تراكيب آليلية، هي: A_1A_1 ، و A_1A_2 ، و A_2A_2 .

• عند وجود ٣ آليات .. يمكن أن تتواجد بالعشيرة ٦ تراكيب آليلية، هي: A_1A_1 ، و A_1A_2 ، و A_2A_2 ، و A_1A_3 ، و A_2A_3 ، و A_3A_3 .

• عند وجود ٤ آليات .. يصبح عدد التراكيب الآليلية التي يمكن تواجدها (١٠).

• عند وجود ٦ آليات .. يصبح عدد التراكيب الآليلية الممكنة (٢١).

• عند وجود n من الآليات .. يصبح عدد التراكيب الآليلية الممكنة $[n(n+1)/2]$.

وبالإضافة إلى الزيادة المضطّرة في عدد التراكيب الآليلية الممكن انعزالها بزيادة عدد

آليات كل جين، فإن الأمر يزداد تعقيداً في الصفات الكمية التي يتحكم في كل منها عدة جينات، وقد يكون لكل منها عدة آليات، ويزداد عدد التراكيب الوراثية الممكنة إلى أرقام فلكية عندما تكون النباتات متضاعفة (رباعية أو سداسية أو ثمانية المجموعة الكروموسومية ... إلخ).

وتجدر الإشارة إلى أن الأرقام التي ذكرناها آنفا هي للتراكيب الوراثية الممكنة، وليست للنسب المحتملة لتواجدها؛ وذلك لأنه لا يشترط تواجد الآليات المختلفة في العشيرة بنسب متساوية.

معادلات تقدير عدد الجينات المتحركة في الصفات الكمية

تستخدم بعض المعادلات في تقدير عدد الجينات التي تتحكم في الصفات الكمية، نذكر منها ما يلي:

$$\bullet N = \frac{D^2}{8(VF_2 - VF_1)}$$

حيث تمثل N الحد الأدنى لعدد الجينات المتحركة في الصفة وتمثل D الفرق بين متوسطي الأبوين، و VF_1 و VF_2 تبايني الجيلين الأول والثاني على التوالي، وهي تعرف بمعادلة كاسل ورايت (Castle & Wright 1921).

وتتعرض هذه المعادلة ما يلي:

- ١ - عدم وجود أى ارتباط أو تفاعل بين الجينات المتحركة في الصفة.
- ٢ - لكل الجينات درجة واحدة من الأهمية في التأثير في الصفة.
- ٣ - غياب السيادة.
- ٤ - يكون أحد الأبوين - فقط - هو مصدر جمع الآليات المؤثرة في الصفة في أحد الاتجاهات.

$$\bullet N = \frac{D^2}{8VA}$$

حيث يمثل VA التباين الإضافي الذي يحسب - بدوره - بالمعادلة التالية:

$$\frac{1}{2} VA = 2VF_2 - (VB_1 + VB_2)$$

السمة المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها وراثياً

حيث يمثل VF_2 ، و VB_1 ، و VB_2 تباينات الجيل الثانى، وعشائر التلقيحات الرجعية للأبوين الأول والثانى على التوالي (Mather & Jinks 1977).

$$\bullet N = 0.25(0.75 - h + h^2) D^2/VF_2 - VF_1$$

حيث إن:

$$h = (\bar{F}_1 \times \bar{P}_1) / (\bar{P}_2 - \bar{P}_1)$$

(Burton 1951).

ويشترط لتطبيق هذه المعادلة جميع الفروض التى أسلفنا بيانها بالنسبة لمعادلة Castle & Wright، ولكن مع افتراض أن لكل الجينات درجة واحدة من السيادة بدلاً من غياب السيادة.

هذا .. ولا يكون من المطلوب - غالباً - تقدير عدد الجينات التى تتحكم فى الصفات الكمية؛ ذلك لأن دراستها والتعامل معها يأخذ أبعاداً أخرى؛ هذا .. فضلاً عن أن تقديرات عدد الجينات المتحكم فى الصفات الكمية - والمتحصل عليها بتطبيق تلك المعادلات - غالباً ما يكون بعيداً الحقيقة؛ نظراً لعدم التوفر الكامل للفروض التى تلزم لتطبيق المعادلات فى معظم الحالات.

القيم والمصطلحات المستخدمة فى وصف الصفات وراثياً

إن موضوع هذا العنوان يشتمل على جزء كبير مما يتضمنه هذا الكتاب؛ ولذا .. فإننا نكتفى حالياً بمجرد سرد لتلك القيم والمصطلحات، مع شرح موجز لبعضها (عن Singh & Naryanan)، وشرح أكثر تفصيلاً لبعضها الآخر تحت عناوين فرعية فى هذا الجزء، أما يحتاج منها إلى تفاصيل كثيرة .. فإننا نتناولها بالشرح فى موضعها المناسب من الفصول الأخرى بهذا الكتاب.

قائمة بالقيم الإحصائية التى تلزم لتقدير القيم المستخدمة فى

وصف وراثية الصفات الكمية

١ - المتوسط الحسابى.

٢ - المدى.

٣ - الانحراف القياسي Standard deviation (أو SD)، ويحسب كما يلي:

$$SD = \sqrt{[\sum X^2 - (\sum X)^2 / N] / N-1}$$

حيث إن:

X = القيم المقيسة (بمكررات أو بدون مكررات).

N = عدد الملاحظات.

٤ - التباين variance، وهو مربع الانحراف القياسي.

٥ - الخطأ القياسي standard error (أو SE)، ويحسب كما يلي:

$$SE = SD / \sqrt{N}$$

٦ - معامل التباين coefficient of variation (أو CV)، ويحسب كما يلي:

$$CV = (SD / \bar{x}) \times 100$$

٧ - التباين الوراثي (VG)، والبيئي (VE)، وتباين الشكل المظهري (VP) .. وهى

التي يمكن الحصول عليها من جداول تحليل التباين.

٨ - معاملات الاختلاف لكل من التباين الوراثي (GCV)، والبيئي (ECV)، وتباين

الشكل المظهري (PCV)، وهى تحسب كما يلي:

$$GCV = (\sqrt{VG / \bar{x}}) \times 100$$

$$ECV = (\sqrt{VE / \bar{x}}) \times 100$$

$$PCV = (\sqrt{VP / \bar{x}}) \times 100$$

٩ - تحليل التباين المشترك:

يمكن حساب كل من التباينات المشتركة covariances (أو Cov.) الوراثية

(Cov.G)، والبيئية (Cov.E) وللشكل المظهري (Cov.P)، كما يلي:

$$Cov. G = MSt - Mse/r$$

$$Cov. E = Mse$$

$$Cov. P = Cov. G + Cov. E$$

حيث إن:

MS = مجموع مربعات الانحرافات مقسوماً على عدد درجات الحرية

(mean square)

السمات المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها وراثياً

T، e، و r تشير إلى ما يخص المعاملات، والخطأ التجريبي، وعدد المكررات على التوالي.

ويسمح تحليل التباين المشترك بتقدير درجة التوارث المشتركة coheritability، كما يلي:

$$\text{Coheritability } (xy) = (\text{Cov. G/Cov. P}) \times 100$$

١٠ - تحليل الانحدار:

يعتبر معامل الانحدار regression coefficient مقياساً إحصائياً لمتوسط العلاقة القائمة بين متغيرين أو أكثر أحدهما غير مستقل والثاني مستقل؛ وبذا .. فهو يقيس درجة اعتماد أحد المتغيرات على متغير آخر أو على متغيرين آخرين.

ومن خصائص معامل الانحدار (الذي يُعطى الرمز b)، ما يلي:

أ - يعبر عنه بالوحدات المستعملة في القياس.

ب - يمكن الحصول على معاملين للانحدار بين أي متغيرين (x، و y) حسبما يكون أيهما مستقل وأيها غير مستقل. فعندما يكون العامل x مستقلاً، و y هي العامل غير المستقل يكون المعامل المقدر هو لانحدار y على x (أو b_{yx})، وبالعكس .. يكون المعامل المقدر هو لانحدار x على y (أو b_{xy}).

ج - يكون لكلا المعاملين نفس الإشارة؛ فإذا كان b_{yx} موجباً يكون b_{xy} موجباً كذلك، والعكس صحيح.

د - إذا كان أحد معاملي الانحدار أكبر من الواحد الصحيح فإن معامل الانحدار الآخر يجب أن يكون أقل من الواحد الصحيح.

هـ - يتساوى المتوسط الهندسي لمعاملي الانحدار مع معامل الارتباط r هكذا:

$$r = \sqrt{b_{yx} \cdot b_{xy}}$$

و - يتساوى المتوسط الحسابي لمعاملي الانحدار مع معامل الارتباط أو يزيد عنه؛ فيكون:

$$(b_{xy} + b_{yx}) / 2 \geq r$$

ويكون معامل الانحدار بسيطاً أو جزئياً، أو متعددًا، وسالبًا أو موجبًا، وخطياً أو غير خطي.

ويحسب معامل الانحدار من نتائج الدراسات التي تكون بغير مكررات، كما يلي:

$$b_{yx} = \frac{\sum_{xy} - (\sum x \cdot \sum y) / \sum y^2 - (\sum y)^2}{\sum x^2 - (\sum x)^2}$$

$$b_{xy} = \frac{\sum_{xy} - (\sum x \cdot \sum y) / \sum x^2 - (\sum x)^2}{\sum y^2 - (\sum y)^2}$$

كما يحسب معامل الانحدار من نتائج الدراسات التي تكون بمكررات، كما يلي:

$$b_{yx} = \text{Cov.}(xy) / V_x$$

$$b_{xy} = \text{Cov.}(xy) / V_y$$

حيث إن:

Cov. = هو الـ covariance بين x و y.

V_x و V_y = تباينات x و y على التوالي.

وتختبر معنوية معامل الانحدار باختبار t، ويتطلب الأمر تقدير قيمة t، كما يلي:

$$t = b_{yx} / SE(b)$$

وتقارن قيمة t المحسوبة مع القيمة الجدولية عند المستوى المرغوب فيه من المعنوية ودرجات الحرية المناسبة. وتكون قيمة t المحسوبة معنوية إن كانت أعلى من قيمتها الجدولية.

ومن أهم استعمالات معامل الانحدار في تربية النباتات، ما يلي:

أ - يفيد في تحديد العلاقة بين المسبب والتأثير لصفتين أو أكثر.

ب - يفيد في تحديد العوامل المؤثرة في المحصول.

ج - يفيد في انتخاب الجيرمبلازم المتميز بالانتخاب غير المباشر للمحصول من خلال الصفات المستقلة.

د - يفيد في التنبؤ بسلوك النباتات المنتخبة في الجيل التالي.

١١ - تحليل الارتباط:

يشير تحليل الارتباط correlation analysis إلى شدة العلاقة بين متغيرين أو أكثر واتجاهها بالسالب أو بالوجب.

السّمات المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها وراثياً

يأخذ معامل الارتباط الرمز r ، ويحسب معامل الارتباط البسيط، كما يلي :

$$r_{xy} = \text{Cov}(xy) / \sqrt{(V_x) \cdot (V_y)}$$

حيث إن :

r_{xy} = الارتباط بين x ، و y .

$(\text{Cov.}(xy))$ = التباين المشترك بين x ، و y .

V_x ، و V_y = تباينا x ، و y ، على التوالي.

تقاس جوهرية الارتباط باختبار t عند $n-2$ من درجات الحرية.

مقارنة بين الارتباط والانحدار

يبين جدول (٢-٢) الفروق الرئيسية بين الارتباط والانحدار.

جدول (٢-٢) : الفروق بين الارتباط correlation والانحدار regression.

الانحدار	الارتباط
١ - يقيس العلاقة الوظيفية بين متغيرين	١ - يقيس العلاقة المتبادلة بين متغيرين أو أكثر
٢ - يدل على علاقة مسبب وتأثير	٢ - لا يتضمن علاقة مسبب وتأثير
٣ - يستعمل في دراسات العلاقات الخطية وغير الخطية	٣ - يقتصر على دراسة العلاقات الخطية
٤ - لا يوجد انحدار عديم المعنى	٤ - أحياناً .. قد يكون الارتباط عديم المعنى
٥ - يقيس درجة اعتماد أحد المتغيرات على متغير آخر أو أكثر	٥ - يقيس درجة العلاقة بين متغيرين أو أكثر واتجاهها
٦ - يعبر عنه بوحدة قياس المتغير	٦ - يكون مستقلاً عن وحدة القياس

معامل التباين وأهميته

كثيراً ما يكون من المفضل مقارنة مدى تباين العشائر التي تختلف كثيراً في متوسطاتها؛ وفي تلك الحالات لا تكون المقارنة على أساس الانحراف القياسي مفضلة لأن العشائر ذات المتوسطات العالية في صفة ما غالباً ما يكون انحرافها القياسي عالياً

كذلك، ويفضل حينئذٍ مقارنة العشائر على أساس قيمة معامل الاختلاف coefficient of variation الذى يعبر عن الانحراف القياسى كنسبة مئوية من المتوسط، كما يلي:

$$C.V. (SD/\bar{x}) \times 100$$

وتجدر الإشارة إلى أن قيمة الـ C.V. تكون مستقلة عن وحدات القياس؛ ولذا فإنها تفيد - كذلك - فى التعرف على مدى تباين أفراد العشيرة الواحدة - أو العشائر المختلفة - فى صفات مختلفة.

وفى الدراسات البيولوجية يفضل - بصفة عامة - ألا يزيد معامل الاختلاف عن ١٠٪.

قائمة بالقيم والمصطلحات المستخدمة فى وصف وراثه الصفات الكمية

تستخدم فى وصف وراثه الصفات الكمية القيم والمصطلحات التالية:

١ - قيمة الشكل المظهرى phenotypic value:

هى القيمة المقدرة للصفة فى الفرد الواحد.

٢ - قيمة التركيب الوراثى genotypic value:

هى متوسط القيمة المقدرة للصفة (phenotypic value) فى العشيرة.

٣ - متوسط تأثير الجين average effect of a gene:

هو متوسط تأثير الجين فى موقع ما نتيجة لإحلال أحد الآليلات محل آخر.

٤ - قيمة التربية breeding value:

هى قيمة أحد الأفراد مقدرة من متوسط قيمة نسله؛ ذلك لأن قيمة الفرد تتحدد بمتوسط تأثيرات الجينات التى يحملها. ويشار إلى تلك القيمة - كذلك - باسم التأثير الإضافى للجينات additive effects of genes.

٥ - انحراف السيادة dominance deviation:

يستخدم هذا المصطلح مع الإشارة إلى جين واحد، ويعنى به الفرق بين قيمة التركيب الوراثى وقيمة التربية.

السّمات المميزة للصفات الكميّة ومعايير وصفها وراثياً

٦ - انحراف التفاعل interaction deviation :

هو انحراف التفوق epistatic deviation الذى يحدث نتيجة لتفاعلات غير آليية.

٧ - تباين الشكل المظهرى (VPh) phenotypic variance :

هو التباين الكلى الذى يلاحظ فى تجربة ما بالنسبة لإحدى الصفات، أو هو التباين الكلى لقيم الشكل المظهرى فى التجربة.

٨ - تباين التركيب الوراثى (VG) genotypic variance :

هو التباين الذى ينتج عن التراكيب الوراثية، أو هو التباين الكلى لقيم التراكيب الوراثية.

٩ - التباين الوراثى الإضافى (VA) additive genetic variance :

هو تباين قيم التربية، أو هو تباين التأثير الإضافى للجينات، وهو يعد المقياس الرئيسى لمدى تشابه الآباء مع أنسالها، وهو المكون الفاعل فى عملية الانتخاب.

١٠ - تباين السيادة (VD) dominance variance :

هو التباين الذى يكون مرده إلى التفاعل الآليى بين الآليات المنعزلة فى الموقع الجينى الواحد. يقيس هذا التباين سلوك الآليات فى الفرد الخليط. ولا يعد هذا المكون فاعلاً فى عملية الانتخاب، وإنما يستفاد منه فى قوة الهجين.

١١ - تباين التفوق epistatic variance أو التفاعل (VI) interaction :

هو التباين الذى يكون مرده إلى التفاعل بين آليات موقعين جينيين أو أكثر من الجينات المنعزلة. ويمكن أن يجرأ هذا التباين إلى مكوناته، مثل :

أ - تباين الإضافة × الإضافة (VAA) additive x additive .

ب - تباين الإضافة × السيادة (VAD) additive x dominance .

ج - تباين السيادة × السيادة (VDD) dominance x dominance .

وليس لأى من هذه المكونات الجزئية أى دور فى الانتخاب إلا إذا تضمنت تأثيرات إضافية كذلك؛ أما الباقيات فإن دورهن يستفاد منه فى قوة الهجين.

١٢ - درجة التوريث على النطاق العريض broad sense heritability (اختصاراً):

(BSH) :

هي نسبة التباين الإضافي من التباين الكلي؛ أي إن:

$$BSH = (VG / VPh) \times 100$$

١٣ - درجة التوريث على النطاق الضيق narrow sense heritability (اختصاراً):

(NSH) هي نسبة التباين الإضافي من التباين الكلي؛ أي إن:

$$NSH = (VA / VPh) \times 100$$

وتستجيب الصفات ذات درجات التوريث العالية للانتخاب بصورة أفضل من استجابة الصفات ذات درجات التوريث المنخفضة.

١٤ - العلاقة بين الجينات وقيمة التركيب الوراثي:

يمكن بيان العلاقة بين التراكيب الوراثية وقيمة التركيب الوراثي بالنسبة لموقع جيني

واحد، كما يلي:

A_2A_2		A_1A_2	A_1A_1	التركيب الوراثي genotype
-a	(u)	d	+ a	قيمة التركيب الوراثي genotypic value

حيث إن:

$u =$ متوسط قيمة التركيبين الوراثيين الأصليين (+a، و -a) = صفراً.

$d =$ قيمة التركيب الوراثي الخليط، وهي التي تعتمد على درجة السيادة (d/a).

١٥ - درجة السيادة (d/a):

تحسب درجة السيادة كما يلي:

أ - عندما تكون قيمة $d =$ صفراً .. تنعدم السيادة (حالة: $d/a = 0$).

ب - عندما تكون قيمة d أكبر من الصفر وأقل من a .. تكون السيادة جزئية (حالة:

$0 < d/a$).

ج - عندما تكون قيمة d مساوية لأي من +a أو -a .. تكون السيادة تامة (حالة:

$d/a = 1$).

د - عندما تكون قيمة d أكبر من +a أو أقل من -a .. تكون السيادة فائقة (حالة:

$d/a > 1$) (عن Agrawal ١٩٩٨).

السماة المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها وراثياً

١٦ - معامل الارتباط للشكل الظاهري:

يقدر معامل الارتباط للشكل الظاهري بين صفتين فى الجيل الثانى حسب المعادلة التالية:

$$r_{F_2 xy} = \text{Cov}_{F_2 xy} / \sqrt{V_{F_2 x} \cdot V_{F_2 y}}$$

حيث إن:

r = معامل الارتباط.

x = قياس إحدى الصفتين.

Cov = التباين المشترك.

y = قياس الصفة الأخرى.

وتختبر جوهرية قيمة r باختبار t ، وتحسب قيمة t بالمعادلة التالية:

$$t = r \sqrt{(n-2)(1-r^2)}$$

وبعد الارتباط الإيجابى معنوياً حينما تزيد قيمة t المحسوبة عن قيمتها الجدولية.

١٧ - معامل الارتباط للتركيب الوراثى:

يحسب معامل الارتباط للتركيب الوراثى بين صفتين فى الجيلين الأول والثانى

حسب المعادلة التالية:

$$r_{F_2 G_{xy}} = (\text{Cov. } xy_{F_2} - \text{Cov. } xy_{F_1}) / \sqrt{(V_x F_2 - V_x F_1)(V_y F_2 - V_y F_1)}$$

حيث إن:

Cov. = التباين المشترك.

V = التباين.

x = قياسات إحدى الصفتين.

y = قياسات الصفة الأخرى.

١٨ - معاملات تباين الشكل المظهري، والوراثى، والبيئى:

يوفر تحليل التباين تقديرات لكل من معاملات تباين الشكل المظهري، والتباين

الوراثى، والتباين البيئى، وهى التى تستخدم - بدورها - فى تقدير معامل التباين

coefficient of variation (أو CV) لكل منها، كما يلى:

$$PCV = (\sqrt{VP / \bar{x}}) \times 100$$

$$GCV = (\sqrt{VG / \bar{x}}) \times 100$$

$$ECV = (\sqrt{VE / \bar{x}}) \times 100$$

حيث إن:

PCV، و PGV، و ECV هي معاملات تباين الشكل المظهري، والتركيب الوراثي، والبيئي، عل التوالى.

VP، و VG، و VE هي تباينات الشكل المظهري، والتركيب الوراثي، والبيئي، على التوالى.

$$\bar{x} = \text{المتوسط.}$$

وتعطى القيم النسبية لتلك المعاملات فكرة عن مستوى التباين والاختلافات الموجودة فى العشيرة، وتفسر كما يلى:

أ - إذا كانت قيمة GCV أعلى عن PCV كان ذلك دليلاً على قلة تأثير الصفة بالعوامل البيئية، ويكون الانتخاب لتلك الصفات مجدياً.

ب - إذا حدث العكس، كان ذلك دليلاً على تأثير الصفة بالعوامل البيئية بالإضافة إلى التركيب الوراثي، وقد يكون الانتخاب لتلك الصفات مضللاً.

ج - أما إذا كانت قيمة ECV أعلى من كل من GCV، و PCV، كان ذلك دليلاً على أن البيئة تلعب دوراً معنوياً فى ظهور الصفة، ولا يكون الانتخاب فى مثل تلك الصفات فعالاً (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

ورجة (السيادة)

تعتبر درجة السيادة degree of dominance مقياساً لمتوسط سيادة كل الجينات المتحكمه فى الصفة فى أحد الآباء على الجينات التى توجد فى الأب الآخر، وتحسب درجة السيادة بمقارنة المتوسطات المشاهدة لعشائر كل من الجيلين الأول (F₁)، والثانى (F₂)، والتلقيحات الرجعية إلى الأب الأول (B₁) والثانى (B₂) بالقيم المحسوبة التالية (عن Powers وآخرين ١٩٥٠).

السّمات المميزة للصفات الكمية ومعايير وصفها وراثياً

القيمة المحسوبة التى يقارن بها المتوسط المشاهد	المتوسط المشاهد الذى تنسب إليه درجة السيادة
$(\bar{P}_1 + \bar{P}_2) / 2$	\bar{F}_1
$(\bar{P}_1 + 2\bar{F}_1 + \bar{P}_2) / 4$	\bar{F}_2
$(\bar{P}_1 + \bar{F}_1) / 2$	\bar{B}_1
$(\bar{P}_2 + \bar{F}_1) / 2$	\bar{B}_2

ويلى ذلك تقدير جوهرية الاختلافات بين المتوسطات الحسابية للعشائر (القيم المشاهدة) بالقيم التى تقارن بها (القيم المحسوبة)؛ باختبار "t" على النحو التالى:

$$t = \frac{\text{المتوسط المشاهد} - \text{المتوسط المحسوب}}{\text{الانحراف القياسى للمتوسط المشاهد}}$$

فإن لم يوجد فرق معنوى بين المتوسط المشاهد والمتوسط المحسوب .. كان ذلك دليلاً على غياب السيادة.

أما إذا وجد فرق معنوى بين المتوسطين .. فإن الحالة قد تكون واحدة من ثلاثة كما يلى:

- ١ - سيادة جزئية إذا كان المتوسط المشاهد للعشيرة بين متوسطها المحسوب، والمتوسط المشاهد لأحد الآباء.
- ٢ - سيادة تامة عندما لا يختلف المتوسط المشاهد للجيل الأول - جوهرياً - عن المتوسط المشاهد لأحد الآباء.
- ٣ - سيادة فائقة Overdominance عندما يزيد المتوسط المشاهد للجيل الأول على الأب الأعلى فى الصفة أو يقل عن الأب الأقل.

وليل (السيادة)

اقترح استعمال مصطلح دليل السيادة dominance index كبديل لمصطلحات السيادة، والتنحي، والإضافة وتبعاً لهذا الاقتراح فإن دليل السيادة (D) يقدر كما يلى:

$$D = (W - H) / (W - M)$$

حيث إن W، و H، و M هى قيم الشكل المظهرى لكل من: الطراز العادى، والهجين، والطراز الطفرى، على التوالي.

وعندما تكون قيمة D مساوية لـ ٠,٥ فإن ذلك يعنى وجود تأثير إضافى (عن Rhodes وآخرين ١٩٩٢).

القوة النسبية للجينات

تقدر القوة النسبية (P) لمجموعة من الجينات potence ratio (وهو مسمى آخر لدرجة السيادة) بالمعادلة التالية:

$$P = (\bar{F}_1 - MP) / \frac{1}{2} (\bar{P}_2 - \bar{P}_1)$$

علمًا بأن MP هي متوسط الأبوين.

ويستفاد من تقدير القوة النسبية للجينات (P أو potence ratio) فى تحديد طبيعة السيادة واتجاهها، كما يلى:

حالة السيادة	قيمة P
غياب السيادة	صفر
سيادة تامة	١+ أو ١-
سيادة جزئية	أقل من ١+ إلى أكثر من ١- عد الصفر
سيادة فائقة	أكثر من ١+ أو أقل من ١-

وفى غياب السيادة يقال بأن الجينات ذات تأثير إضافى (Mather & Jinks ١٩٧٧).

وور (الجنوح عن التوزيع الطبيعي)

يعتبر الجنوح skewness عن التوزيع الطبيعي فى عشائر الجيل الثانى دليلاً على الانحراف عن التأثير الإضافى للجينات المتحكمة فى الصفات الكمية، وتقدر درجة الجنوح على النحو التالى:

$$\text{درجة الجنوح} = \frac{3 (\text{المتوسط المشاهد للجيل الثانى} - \text{القيمة الوسطى median})}{\text{الانحراف القياسى للجيل الثانى}}$$

يستعمل اختبار "t" لتحديد مدى جوهرية الجنوح المحسوبة، مع حساب قيمة "t" على النحو التالى (عن Snedecor ١٩٥٦):

السّمات المميّزة للصفات الكميّة ومعايير وصفها وراثياً

$$t = \frac{\text{درجة الجنوح}}{\sqrt{6n(1-n) / (2-n)(1+n)(3+n)}}$$

حيث تمثّل (ن) عدد أفراد الجيل الثّاني. وتدلّ قيمة الجنوح الموجبة على زيادة عدد الأفراد ذوى القيم الأقلّ من المتوسط، بينما تدلّ القيمة السالبة على زيادة عدد الأفراد ذوى القيم الأعلى من المتوسط.

طرق تقدير التباين الكمي

يُعد تقدير مدى التباين الكمي لصفة ما في العشائر التي تبدأ منها برامج التربية أمراً هاماً لتحديد مدى صلاحية تلك العشائر كمصدر للصفات المرغوب فيها.

وتستخدمه في تقدير مدى التباين الكمي للصفات الوسائل والطرق الآتية:

● مقاييس الانتشار، مثل: المدى (الفرق بين أعلى وأقل قيمة للصفة بين أفراد العشيرة)، والانحراف القياسي (standard deviation)، والتباين (variance)، ومعامل الاختلاف (coefficient of variation) .. وقد أسلفنا الإشارة إليها وأوضحنا طريقة حسابها في الفصل الثاني.

● مكونات التباين الوراثي (components of genetic variance) .. وهي التي نتناولها بالتفصيل في مواضع أخرى من هذا الكتاب.

● تحليل المتروجلف (metroglyph analysis).

● القيمة الإحصائية: D^2 .

● ونعرض في هذا الفصل لكل من تحليل المتروجلف والقيمة الإحصائية D^2 .

تحليل المتروجلف

يعد تحليل المتروجلف (metroglyph analysis) طريقة نصف بيانية لتقييم اتجاه الاختلافات المورفولوجية في عدد كبير من سلالات الجيرمبلازم المسحوبة عشوائياً - في وقت واحد - للدراسة. وقد طورت هذه الطريقة بواسطة Anderson في عام ١٩٥٧.

ومن أهم خصائص الـ metroglyph analysis ما يلي:

١ - يعتمد التحليل على القيم الإحصائية الأولية (المباشرة)، بما يعنى الثقة في النتائج بدرجة أكبر.

- ٢ - التحليل بسيط جداً، ويمكن تطبيقه على عدد كبير جداً من التراكيب الوراثية فى آن واحد.
- ٣ - يمكن إجراء التحليل من دراسات أجريت بمكررات أو بدون مكررات.
- ٤ - يتم تصور أو وصف اتجاه الاختلاف بواسطة صورة رمزية glyph على الرسم البيانى.

خطوات التحليل

يعتمد التحليل على المتوسطات، ويجرى كما يلى:

- ١ - انتخاب التراكيب الوراثية:
قد يتضمن الجيرمبلازم - الذى يُراد تقييم اتجاه ما به من اختلافات مورفولوجية - سلالات، وأصناف وهجن. ويتم انتخاب الجيرمبلازم - عادة - على أساس الاختلافات المورفولوجية أو الجغرافية لعدد من الصفات الكمية.
- ٢ - اختبار التراكيب الوراثية المختارة فى تجربة بمكررات (أو بدون مكررات)، وقياس مختلف الصفات الكمية، ثم حساب متوسطاتها بكل تركيب وراثى.
- ٣ - تقييم الاختلافات بطريقة أندرسون النصف بيانية، كما يلى:
أ - وضع الصور الرمزية على الرسم البيانى:
يطلق على دائرة صغيرة - توضح التركيب الوراثى أو السلالة على الرسم البيانى - اسم glyph. ولعمل ذلك يتم اختيار صفتين تكثر بهما التباينات المورفولوجية، تستعمل إحدهما على المحور الأفقى، والأخرى على المحور الرأسى، ويحدد موضع متوسط قيم x - لكل تركيب ورثى على الرسم البيانى - مقابل متوسط قيم y . وبذا .. تحتل كل سلالة مكاناً محدداً على الرسم البيانى يعرف باسم glyph. ويمكن تمثيل السلالات المحلية والمستوردة ب glyphs سوداء أو بيضاء ليتمكن تمييزها بسهولة.
- ب - وصف اتجاه الاختلافات:
يتم عرض الاختلافات للصفات المتبقية لكل تركيب وراثى على كل glyph بواسطة أشعة. تحتل كل صفة وضع شعاعى محدد. ويتم وصف اتجاه الاختلافات لكل صفة بطول الأشعة. ويكون طول الشعاع لأى صفة على الـ glyph قصيراً أو متوسط الطول أو طويلاً حسب دليل قيمة التركيب الوراثى (شكل ٣-١).

محصول أنبات (م) عالي متوسط منخفض	عالي			
	متوسط			
	منخفض			
		منخفض	متوسط	عالي
		عدد اللوزات/نبات		

شكل (١-٣) : رسم لمتروجلف Metroglyph حللت فيه خمس صفات كمية في خمسة وثلاثين تركيباً وراثياً من القطن، منها ستة تراكيب مستوردة (بالأسود). تبين الأشعة الرأسية وزن اللوزة، والمتجهة إلى اليمين طول التيلة والمتجهة إلى اليسار نسبة الحليج (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

ج - عمل مقياس الدليل construction of index score :

يتم تقسيم الاختلافات في كل صفة إلى ثلاث مجموعات: منخفضة، ومتوسطة، وعالية تُعطى الأرقام ١، و ٢، و ٣ - على التوالي - على مقياس من ١ إلى ٣، وتُحدد قيمة التركيب الوراثي بإضافة تلك القيم لكل الصفات. ويعني ذلك أن الحدين الأعلى والأدنى لقراءات كل فرد تكون ٣، و ١ - على التوالي - حيث ن هي العدد الكلي للصفات المدروسة.

د - تحليل الاختلافات :

تقسم التراكيب الوراثية إلى المجموعات الثلاث، كما يقسم المحورين الأفقي (السيني) والرأسي (الصادي) إلى ثلاث مجموعات: منخفضة، ومتوسطة وعالية. وبذا .. يكون الحد الأقصى لعدد المجموعات في كل تجمع تسع. وتحلل الاختلافات لمختلف الصفات داخل المجموعة وبين المجموعات. ويتم اختيار التراكيب الوراثية التي تستعمل

كآباء للهجين فى برامج التربية من المجموعات المختلفة التى تظهر بها تباينات وراثية واسعة (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

قيمة D^2 الإحصائية

طورت قيمة D^2 الإحصائية بواسطة P. C. Mahalanobis فى عام ١٩٢٨، ثم اقترح استعمالها فى تقييم التباينات الوراثية فى دراسات تربية النبات بواسطة Rao فى عام ١٩٥٢. وتعد تلك القيمة غاية فى الأهمية عند الرغبة فى التعرف على مدى الاختلاف بين السلالات التى يُرغب فى اختيارها كآباء للهجن، حيث تزداد قوة الهجين الناتجة كلما ازداد التباعد بين الآباء.

ومن أهم خصائص تحليل D^2 ، ما يلى:

- ١ - تمثل تلك القيمة اتجاهاً رقمياً فى تحديد مدى التباعد الوراثى فى مجموعة الجيرمبلازم المختبرة.
- ٢ - يعتمد تقدير الـ D^2 على قيم إحصائية من المستوى الثانى (غير مباشرة)؛ وبذا فإن الاعتماد عليها لا يكون بنفس قوة الاعتماد على تحليل الـ metroglyph.
- ٣ - يعتبر التحليل أصعب فى إجرائه مما فى تحليل المتروجلف.
- ٤ - لا يمكن إجراء التحليل إلا إذا جرى التقييم فى تجربة بمكررات.
- ٥ - يتم تصور التباعد والتباين الوراثى بواسطة ما يعرف بالرسم العنقودى cluster diagram.

خطوات التحليل

يعتمد إجراء التحليل على نتائج تجربة بمكررات كما أسلفنا بيانه، وتزداد الثقة بالنتائج إذا ما أجريت التجربة فى عدة مواقع أو على مدى عدة سنوات.

ويجرى التحليل حسب الخطوات التالية:

- ١ - اختيار التراكيب الوراثية:
يعتمد اختيار التراكيب الوراثية على التباينات المورفولوجية أو الجغرافية، وقد تتضمن أصنافاً وسلالات.

طرق تقدير التباين الكمي

- ٢ - تقييم الجيرمبلازم في تجربة بمكررات وتسجيل القياسات الكمية.
- ٣ - التحاليل الإحصائية:

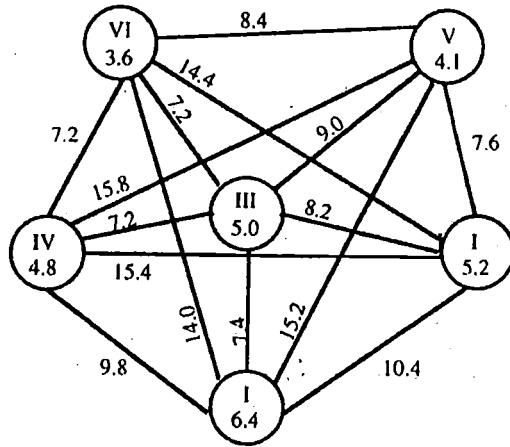
تحسب أولاً تباينات مختلف الصفات، وكذا التباينات المشتركة covariances لمختلف توافقاتها، ثم تحسب قيمة D^2 ، كما يلي:

أ - حساب قيمة D^2 واختبار معنويتها:

تختبر معنوية D^2 مقابل قيم χ^2 الجدولية عند درجة حرية مقدارها p ، حيث p هي العدد الكلي للصفات التي تشملها الدراسة. وإذا كانت قيمة D^2 المحسوبة أعلى من قيمة χ^2 الجدولية فإنها تعد معنوية، والعكس بالعكس.

ب - عمل رسم عنقودي cluster diagram:

يتم عمل الرسم العنقودي بالاستعانة بقيمة D^2 . تستعمل الجذور التربيعية لمتوسط قيم D^2 في العناقيد intracluster، وبينها intercluster في تصميم الرسم العنقودي (شكل ٢-٣، وجدول ١-٣).



شكل (٢-٣): دياگرام عنقودي cluster diagram (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

يوفر هذا الرسم (شكل ٢-٣) معلومات عن الجوانب التالية:

- ١ - توصيف التباينات الوراثية بطريقة يسهل فهمها.
- ٢ - يمثل عدد العناقيد clusters عدد المجموعات التي يمكن تقسيم العشيرة إليها على أساس تحليل D^2 .

- ٣ - تمثل المسافة بين كل عنقودين مقياساً لدرجة التباين والاختلاف؛ فكلما ازدادت المسافة بين عنقودين كلما ازداد التباعد، والعكس بالعكس.
- ٤ - تعد التراكيب الوراثية التي تقع في عنقود واحد أكثر تقارباً من بعضها البعض عن التراكيب التي تقع في عنقود آخر؛ بمعنى أن التراكيب التي تقع معاً في عنقود واحد أقل تباعدًا عن تلك التي تقع في عنقود آخر.
- ٥ - يوفر الرسم معلومات عن العلاقة بين مختلف العناقيد.

جدول (٣-١): متوسط قيم D ، و D^2 في العناقيد وبينها لثلاثين تركيباً وراثياً وإحدى عشرة صفة في فاصوليا الأرد (*Vigna mungo*)^(١).

العناقيد	I	II	III	IV	V	VI
I	٤٠,٩٦	١٠٨,٦٠	٥٤,٧٦	٩٦,٠٤	٢٣١,٠٤	١٩٦,٠٠
	(٦,٤٠)	(١٠,٤٠)	(٧,٤٠)	(٩,٨)	(١٥,٢٠)	(١٤,٠٠)
II		٢٧,٠٤	٦٧,٢٤	٢٣٧,١٦	٥٧,٧٦	٢٠٧,٣٦
		(٥,٢٠)	(٨,٢٠)	(١٥,٤٠)	(٧,٦٠)	(١٤,٤٠)
III			٢٥,٠٠	٥١,٨٤	٨١,٠٠	٥١,٠٨٤
			(٥,٠٠)	(٧,٢٠)	(٩,٠٠)	(٧,٢٠)
IV				١٦,٨٤	٢٤٩,٦٤	٥١,٨٤
				(٤,٨٠)	(١٥,٨١)	(٧,٢٠)
V					١٦,٨١	٧٠,٥٦
					(٤,١٠)	(٨,٤٠)
						١٢,٩٦
VI						(٣,٦٠)

(أ) القيم التي بين القوسين هي الجذر التربيعي لقيم D^2 .

ومعد اختيار الأباء على أساس قيم الـ D^2 يجب أن يؤخذ في الاعتبار، ما يلي:

- ١ - المشاركة النسبية لكل صفة في التباين الكلي.
- ٢ - اختيار العناقيد التي يفصل بينها أكبر مسافة وراثية.
- ٣ - اختيار تركيب وراثي أو اثنان من تلك العناقيد، مع أخذ الصفات الأخرى - مثل المقاومة للأمراض، والتبكير، والجودة... إلخ - في الاعتبار.

عندما تلتحق التراكيب الوراثية المختارة بكل التوافقات الممكنة فإنها قد تعطى انعزالات جيدة.

مزاي تحليل D^2

- ١ - يساعد في اختيار الآباء المتباينة وراثياً لأجل استخدامها في برامج التربية بالتهجين مع الانتخاب في النسل.
- ٢ - يقيس درجة التباين الوراثي بين التراكيب الوراثية، ويحدد نسبة مشاركة كل صفة مقيسة في التباين الكلي.
- ٣ - يقيس قوى التباين على مستويين، هما: داخل العناقيد، وما بينها.
- ٤ - يوفر تقديرات يمكن الثقة بها بخصوص الاختلافات الوراثية، ويسمح بتقييم عدد كبير من السلالات في وقت واحد.

مقارنة بين تحليلي المتروجلف وال D^2

يشترك تحليل المتروجلف مع تحليل D^2 في عدد من الأمور، هي أن كليهما مقاييس وصفية، توفر قياسات حول مدى الاختلافات والتباينات الوراثية، ولا يتطلب أية فروض وراثية.

أما الاختلافات الرئيسية بين تحليلي المتروجلف وال D^2 فهي كما يلي:

تحليل D^2	تحليل المتروجلف
تعتمد التقديرات على قيم إحصائية من المستوى الثاني	تعتمد التقديرات على قيم إحصائية من المستوى الأول
التحليل معقد	التحليل شديد البساطة
يستلزم التحليل توفر المكررات	التحليل لا يتطلب بالضرورة توفر مكررات
التحليل رقمي	التحليل شبه بياني
توصف التباينات من الدايجرام العنقودي	توصف التباينات من الـ glyph على الرسم

وعادة ما يتم تقييم تباينات الجيرمبلازم أولاً بتحليل المتروجلف، ثم بال D^2 (عن Singh & Naryanan 1993).



الفصل الرابع

الارتباط: أنواعه وأهميته فى برامج التربية

يعتبر معامل الارتباط correlation coefficient (يأخذ الرمز r) من القيم الإحصائية الهامة للمربي، إذ إنه يبين قوة واتجاه العلاقة بين متغيرين أو أكثر. تدل القيم الموجبة على أن المتغيرين المرتبطين يتغيران فى اتجاه واحد، والعكس بالعكس.

ومن أهم خصائص معامل الارتباط (r)، ما يلى

- ١ - يعتبر معامل الارتباط مستقلاً عن وحدة القياس.
- ٢ - يقع بين (-1) ، و $(+1)$.
- ٣ - يقيس شدة العلاقة بين متغيرين أو أكثر، واتجاهها.

ويوجد ثلاثة أنواع من معاملات الارتباط، هى:

- ١ - بسيط simple أو كلى total.
- ٢ - جزئى partial.
- ٣ - متعدد multiple.

الارتباط البسيط

تعرف العلاقة بين أى متغيرين بالأسماء التالية:

Simple correlation coefficient

Total correlation coefficient

Zero correlation coefficient

ومن أهم خصائص الارتباط البسيط، ما يلى،

- ١ - يتضمن متغيرين.
- ٢ - يأخذ الرمز r_{12} .

٣ - تُهمل تأثيرات المتغيرات المستقلة الأخرى.

٤ - تقدر قيمته من التباينات والتباينات المشتركة.

٥ - تقل قيمته دائماً عن قيمة معامل الارتباط المتعدد.

ويعرف ثلاثة أنواع من الارتباط البسيط، هي الخاصة: بالشكل المظهري phenotypic، والتركيب الوراثي genotypic، والبيئي environmental.

الارتباط البسيط للشكل المظهري

يحدد الارتباط البسيط للشكل المظهري phenotypic correlation العلاقة المباشرة التي تشاهد بين متغيرين، وهو يتضمن تأثيرات الوراثة والبيئة؛ ولذا.. فهو يتغير بتغير الظروف البيئية.

الارتباط البسيط الوراثي

تعرف العلاقة الموروثة بين متغيرين بأنها ارتباط وراثي genotypic correlation. وقد يكون مرد هذا الارتباط إما إلى تأثير متعدد للجينات pleiotropy، وإما لوجود ارتباط بين الجينات، وإما للتأثيرين معاً وهو الأمر الغالب. ويمكن أن يستدل على وجود تأثير متعدد للجينات إذا ما استمر تواجد العلاقة بين الصفات في الآباء كما في الأجيال الانعزالية. أما إذا ما تغيرت في الأجيال الانعزالية فإن ذلك يكون دليلاً على وجود ارتباط تم كسره بالعبور. وإذا ما كانت جميع الجينات التي يوجد بينها ارتباط وراثي مرغوباً فيها فإن ذلك يساعد المربي كثيراً في إنجاز مهمته.

الارتباط البسيط البيئي

يعتمد الارتباط البيئي environmental correlation - كلية - على العوامل البيئية؛ وبمعنى آخر.. فإن مرده يكون إلى تباين الخطأ التجريبي error variance، وهو قليل الأهمية بالنسبة للمربي نظراً لأنه لا يورث.

طرق تقدير معاملات الارتباط البسيطة

يمكن تقدير معاملات الارتباط البسيطة والجزئية والمتعددة من بيانات بدون مكررات،

الارتباط: أنواعه وأهميته في برامج التربية

إلا أن معاملات ارتباط الشكل المظهري، والوراثي، والبيئي لا يمكن تقديرها إلا من بيانات بمكررات.

وعند حساب الارتباطات البسيطة تحدد أولاً كل توافقات الصفات التي يمكن تقدير ارتباطاتها، وهي $= (n-1)/2$ ، حيث n عدد الصفات.

وتختلف طريقة حساب معامل الارتباط البسيط حسبها إذا كانت البيانات المستعملة بمكررات أو بدون مكررات، كما يلي:

أولاً: عندما تكون البيانات بدون مكررات

يحسب معامل الارتباط البسيط باستعمال المعادلة التالية:

$$r = \frac{\Sigma XY - (\Sigma X \cdot \Sigma Y)/N}{\sqrt{[\Sigma X^2 - (\Sigma X)^2/N] \cdot [\Sigma Y^2 - (\Sigma Y)^2/N]}}$$

حيث إن:

X ، و Y : المتغيران.

N = عدد الملاحظات على كل من المتغيرين X ، و Y .

ثانياً: عندما تكون البيانات بمكررات

يتضمن حساب التباين البسيط في هذه الحالة الخطوات التالية:

- ١ - تحليل التباين لكل الصفات التي تتضمنها الدراسة.
- ٢ - تحليل التباين المشترك لكل توافيق الصفات التي تتضمنها الدراسة.
- ٣ - تقدير التباين حسب المعادلة التالية:

$$r = MS_{Pt} / \sqrt{MS_{Stx} \cdot MS_{Sty}}$$

حيث إن:

MS_{Pt} = متوسط مجموع حاصل التراكيب الوراثية the mean sum of products of

.genotypes

MS_{Stx} = متوسط مجموع مربع الانحرافات mean square للمعاملات بالنسبة للعامل x .

MS_{Sty} = متوسط مجموع مربع الانحرافات للمعاملات بالنسبة للعامل y .

ويطلب حساب ارتباطات الشكل المظهري، والتركيب الوراثي، والبيئي الحصول على تقديرات قيم التباين والتباين المشترك لكل منهما، ثم تحسب الارتباطات، كما يلي:

معامل ارتباط الشكل المظهري (rp):

$$r_p = \text{PCOV}_{xy} / \sqrt{\text{PV}_x \cdot \text{PV}_y}$$

معامل ارتباط التركيب الوراثي (rg):

$$r_g = \text{GCOV}_{xy} / \sqrt{\text{GV}_x \cdot \text{GV}_y}$$

معامل الارتباط البيئي (re):

$$r_e = \text{ECOV}_{xy} / \sqrt{\text{EV}_x \cdot \text{EV}_y}$$

حيث إن:

phenotypic covariance لـ x على y = PCOV_{xy}

genotypic covariance لـ x على y = GCOV_{xy}

environmental covariance لـ x على y = ECOV_{xy}

phenotypic variance لكل من x، و y على التوالي. PV_x ، و PV_y =

genotypic variance لكل من x، و y على التوالي. GV_x ، و GV_y =

environmental variance لكل من x، و y على التوالي. EV_x ، و EV_y =

وتحسب تلك التباينات والتباينات المشتركة كما أوضحنا في موضع آخر.

أهمية الارتباط البسيط

يُستفاد من معاملات الارتباط البسيطة في بعض الأمور في برامج التربية، إلا أن لاستعمالها محددات.

ومن أهم استعمالاته معاملات الارتباط البسيطة، ما يلي:

١ - تعطي فكرة عن التباينات المشتركة، أو الوراثة المشتركة لصفيتين.

٢ - تدل على درجة العلاقة بين صفتين واتجاهها.

٣ - تساعد في تحديد الصفات المؤثرة في المحصول عند التربية.

الارتباط أنواعه وأهميته في برامج التربية

ومن أهم محددات الاستفادة من معاملات الارتباط البسيطة، ما يلي:

- ١ - تفترض وجود علاقة خطية بين المتغيرات، على الرغم من احتمال عدم صحة ذلك.
- ٢ - تتأثر كثيراً بالقيم الشاذة.
- ٣ - حساباتها طويلة.
- ٤ - قد يُساء تفسيرها؛ نظراً لأن درجات الارتباط العالية لا تعنى بالضرورة وجود علاقة وثيقة بين المتغيرين.

الارتباط الجزئي

عندما يحسب معامل الارتباط بين متغيرين (x_1 ، و x_2) بعد استبعاد تأثير متغير آخر (x_3) أو متغيرات أخرى - بالإبقاء عليها ثابتة constant - فإن ذلك يعرف باسم partial correlation أو net correlation. وبالمقارنة .. فإن تأثيرات العوامل الأخرى تهمل عند حساب الارتباط البسيط.

ومن أهم خصائص الارتباط الجزئي، ما يلي:

- ١ - يتضمن ثلاثة أو أربعة متغيرات.
- ٢ - يأخذ الرمز $r_{12.3}$ أو $r_{12.34}$.
- ٣ - يقدر من الارتباطات البسيطة.
- ٤ - تقل قيمته دائماً عن قيمة الارتباط المتعدد.
- ٥ - لا تهمل تأثيرات المتغيرات الأخرى.
- ٦ - لا يمكن الحصول على (معامل الانحدار) coefficient of determination من الارتباط الجزئي.

٧ - يعرف منه نوعان: ارتباط جزئي من الدرجة الأولى first order partial correlation (أو: $r_{12.3}$)، وارتباط جزئي من الدرجة الثانية second order partial correlation (أو: $r_{12.34}$). وتختبر معنوياتها مقابل درجات حرية مقدارها (ن-٣)، و (ن-٤) على التوالي.

طرق تقدير معاملات الارتباط الجزئى
بحسب الارتباط الجزئى من الدرجة الأولى، كما يلى:

$$R_{12.3} = r_{12} - r_{13} r_{23} / \sqrt{(1-r_{13}^2)(1-r_{23}^2)}$$

علمًا بأن r_{12} ، و r_{13} ، و r_{23} هى تقديرات معامل الارتباط البسيط بين كل من (X_1) ، و (X_2) ، و (X_1) و (X_3) ، و (X_2) و (X_3) على التوالي.

وبحسب معامل الارتباط الجزئى من الدرجة التالية:

$$R_{12.34} = r_{12.3} - r_{14.3} r_{24.3} / \sqrt{(1-r_{14.3}^2)(1-r_{24.3}^2)}$$

علمًا بأن $r_{12.3}$ ، و $r_{14.3}$ ، و $r_{24.3}$ هى تقديرات الارتباط الجزئى من الدرجة الأولى للمتغيرات $(1, 2, 3)$ ، و $(1, 4, 3)$ ، و $(2, 4, 3)$ ، على التوالي.

أهمية الارتباط الجزئى

إن من أهم استعمالات الارتباط الجزئى، ما يلى:

- ١ - يعطى فكرة أدق عن حقيقة العلاقة بين متغيرين عما يُتَّحَصَل عليه من الارتباط البسيط.
- ٢ - لا يهمل التحليل تأثيرات العوامل الأخرى.
- ٣ - تكون له أهمية كبيرة فى مجال تربية النبات عندما يكون المحصول هو الهدف الرئيسى، وهو الذى يتحكم فيه عدة عوامل.

ومن أهم محددات استعمال الارتباط الجزئى، ما يلى:

- ١ - يُفترض أن الارتباطات البسيطة المستعملة فى حساب الارتباط الجزئى تعتمد على وجود علاقة خطية بين المتغيرات.
- ٢ - تُدرس تأثيرات العوامل المستقلة واحدة بعد الأخرى وليست معًا فى وقت واحد، كما يفترض أن تلك العوامل تكون مستقلة فى تأثيراتها عن بعضها البعض. وفى الممارسة الفعلية .. قد لا يكون ذلك صحيحًا، وقد يوجد تفاعل بين تلك العوامل.
- ٣ - تقل الثقة فى الارتباطات الجزئية كلما تقدمت فى الدرجة؛ بما يعنى أن

الارتباط أنواعه وأهميته في برامج التربية

الارتباط الجزئى من الدرجة الثانية لا يعول عليه بنفس قدر الثقة فى الارتباط الجزئى من الدرجة الأولى؛ الأمر الذى يتطلب زيادة حجم العينات التى تستعمل فى حساب الارتباطات البسيطة التى تستعمل فى حساب الارتباطات الجزئية.

٤ - تتطلب حسابات كثيرة (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

الارتباط المتعدد

يدرس فى حالة الارتباط المتعدد multiple correlation ثلاثة متغيرات أو أكثر فى وقت واحد؛ بمعنى أن تأثيرات جميع العوامل المستقلة على العامل غير المستقل تؤخذ فى الاعتبار.

ومن أهم خصائص الارتباط المتعدد، ما يلى:

- ١ - يتضمن عدة متغيرات.
- ٢ - يأخذ الرمز $R_{1.234}$ أو $R_{1.23}$ إلخ، حيث إن R هى معامل الارتباط المتعدد، 1 هى المتغير غير المستقل (مثل X_1)، و 2 ، 3 هى العوامل المستقلة (مثل X_2 ، و X_3).
- ٣ - يحسب من الارتباطات البسيطة.
- ٤ - تكون قيمته - دائماً - أعلى من قيم كل من الارتباطات البسيطة والجزئية.
- ٥ - يحصل على (معامل الانحدار) coefficient of determination مباشرة من الارتباط المتعدد، فهو يساوى R^2 .
- ٦ - تقع قيمته دائماً بين الصفر والواحد الصحيح، ولا يمكن أن تكون قيمته سالبة.

طريقة تقدير الارتباط المتعدد
يقدر الارتباط المتعدد بالمعادلة التالية:

$$R_{1.23} = \sqrt{(r_{12}^2 + r_{13}^2 - 2r_{12}r_{13}r_{23}) / (1 - r_{23}^2)}$$

حيث إن: r_{12} ، r_{13} و r_{23} هى تقديرات لمعاملات ارتباطات بسيطة.

عيوب الارتباط المتعدد

إن من أهم عيوب الارتباط المتعدد، ما يلى:

تحسين الصفات الكمية

- ١ - يفترض وجود علاقة خطية بين العوامل
- ٢ - يفترض كذلك أن العوامل المستقلة تؤثر على العامل غير المستقل بطريقة مستقلة؛ أى لا تتفاعل فيما بينها فى التأثير على العامل غير المستقل، بينما قد لا يكون ذلك صحيحاً.
- ٣ - يتطلب حسابات كثيرة.

مقارنة بين الأنواع المختلفة من الارتباطات

نقدم فى جدول (١-٤) مقارنة بين مختلف أنواع الارتباطات.

جدول (١-٤): مقارنة بين الأنواع المختلفة من الارتباطات

وجه المقارنة	الارتباط البسيط	الارتباط الجزئى	الارتباط المتعدد
١ - عدد المتغيرات التى يتضمنها	٢	٣ أو ٤	العديد
٢ - الرمز	r_{12}	$r_{12.3}$ أو $r_{12.34}$	$r_{1.234}$ أو $r_{1.23}$
٣ - عدد أنواعه	٣ أنواع: وراثى وشكل نوعان: درجة أولى ودرجة ثانية	نوع واحد فقط	نوع واحد فقط
٤ - إهماله لتأثير العوامل الأخرى المستقلة	يهملها	يأخذها فى الاعتبار	يهملها
٥ - مم يُقدَّر؟	من التباينات والتباينات المشتركة	من الارتباطات البسيطة	من الارتباطات البسيطة
٦ - حساب معامل التعيين R^2 of determination	لا يمكن الحصول عليه بصورة مباشرة	لا يمكن الحصول عليه بصورة مباشرة	لا يمكن الحصول عليه بصورة مباشرة
٧ - القيمة النسبية	تكون دائماً أقل من الارتباط المتعدد	تكون أقل من الارتباط المتعدد	تكون دائماً أعلى من الارتباط البسيط والجزئى
٨ - الإشارة	قد تكون سالبة أو موجبة	قد تكون سالبة أو موجبة	تكون دائماً موجبة

تفسير الارتباطات

نقدم تحت هذا العنوان إجابة على السؤال التالى: ماذا تعنى القيم المختلفة المتحصل عليها لمعاملات الارتباط؟

أولاً: الارتباطات البسيطة

- ١ - إذا كانت قيمة r معنوية فإن ذلك يعنى وجود علاقة قوية بين الصفتين.
- ٢ - إذا كانت قيمة r سالبة، فإن ذلك يعنى أن الزيادة فى إحدى الصفات تؤدى إلى نقص فى الصفة الأخرى والعكس صحيح. وإذا كانت قيمة r موجبة فإن ذلك يعنى أن الزيادة فى إحدى الصفات تؤدى إلى زيادة فى الصفة الأخرى والعكس صحيح.
- ٣ - إذا كانت قيمة معامل الارتباط الوراثى (rg) أكبر من قيمة معامل ارتباط الشكل المظهرى (rph) فإن ذلك يدل على وجود علاقة وراثية قوية بين الصفتين، إلا أن قيمة الشكل المظهرى تنخفض بالتفاعل المعنوى مع البيئة.
- ٤ - إذا كانت قيمة معامل ارتباط الشكل المظهرى أكبر من معامل الارتباط الوراثى فإن ذلك يدل على أن العلاقة الظاهرة بين الصفتين لا يكون مردها إلى الجينات فقط، وإنما ترجع - كذلك - إلى تأثير بيئى مناسب لتلك العلاقة.
- ٥ - إذا كانت قيمة معامل الارتباط البيئى (re) أكبر من كل من معامل الارتباط الوراثى ومعامل ارتباط الشكل المظهرى، فإن ذلك يدل على أن الصفتين تتلازمان بقوة بسبب تأثير مناسب لظرف بيئى خاص، وأن تلك العلاقة قد تتغير فى موقع آخر أو مع التغير فى الظروف البيئية.
- ٦ - إذا كانت قيمة r صفراً أو غير معنوية، فإن ذلك يدل على أن الصفتين مستقلتان، ولكن إذا كانت قيمتا rg و rph - كلتاهما - غير معنويتين، فإن ذلك يدل بوضوح على الطبيعة المستقلة للصفتين.

ثانياً: الارتباط الجزئى

- ١ - إذا كانت قيمة معامل الارتباط الجزئى صفراً كان ذلك دليلاً على أن الارتباط البسيط بين x_1 و x_2 مرده إلى تأثير متغير ثالث x_3 ، الذى أدت إزالته إلى عدم ظهور ارتباط بين الصفتين.
- ٢ - إذا كانت قيمة $r_{12.3}$ معنوية دل ذلك على وجود علاقة حقيقية بين المتغيرين x_1 و x_2 .

ثالثاً: الارتباط المتعدد

إذا كان الارتباط المتعدد على المعنوية فإن ذلك يؤكد أن العامل غير المستقل كان على الارتباط بمختلف العوامل المستقلة. ويدل معامل الانحدار coefficient of determination - وهو مربع معامل الارتباط الجزئي معبراً عنه كنسبة مئوية - يدل على إسهام مختلف الصفات المستقلة في قيمة الصفة غير المستقلة.

تطبيقات الارتباط في تربية النبات

توفر دراسات الارتباط فهماً أفضل لمكونات المحصول؛ بما يسهل مهمة المربي في تحسين المحصول، وخاصة عند التربية بالانتخاب الإجمالي، وذلك بالانتخاب غير المباشر للصفات ذات درجات التوريث العالية التي ترتبط مع صفة المحصول.

ومن أهم محلولات الارتباطات هي تربية النباتات، ما يلي:

- ١ - يكون الارتباط الموجب بين الصفات المرغوب فيها مناسباً للمربي لأنه يساعده في تحسين كلتا الصفتين في آن واحد. وفي المقابل .. فإن الارتباط السلبي بين الصفات المرغوب فيها يعيق فرصة ظهور جميع الصفات المرتبطة بالقدر المرغوب فيه؛ الأمر الذي يعنى حتمية التوصل إلى الاختيار الوسط الذي يكون الأنسب اقتصادياً.
- ٢ - يمكن تحقيق التحسين الوراثي في صفة غير مستقلة بممارسة الانتخاب على الصفة المرتبطة بها وراثياً، ويعرف ذلك باسم الاستجابة المرتبطة correlated response.
- ٣ - يكون الانتخاب للصفات ذات درجات التوريث المنخفضة ممكناً عندما تكون تلك الصفات مرتبطة جيداً بصفات أخرى ذات درجات توريث عالية؛ أى يجرى الانتخاب في تلك الحالات بصورة غير مباشرة (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

طرق انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة

يسعى المربي دائماً - إلى التعرف على التراكيب الوراثية المتميزة لأجل انتخابها. وعندما تكون الصفة كمية، فإن ذلك الأمر يعد من أكبر التحديات التي تواجه المربي؛ نظراً لصعوبة التعرف على التراكيب الوراثية التي يُرغب في انتخابها؛ الأمر الذي يجعل من الطرق الكمية التي تساعد المربي في انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة أمراً ذا أهمية خاصة.

ومن أهم الطرق التي يتبعها المربي ليتمكن من التعرف على التراكيب الوراثية المتميزة، ما يلي:

- تحليل الارتباطات بمختلف أنواعها .. وقد كان ذلك موضوع الفصل الرابع.
- تحليل مُعامل المسار path coefficient analysis.
- تحليل دالة التمييز discriminant function analysis.

ونعرض في هذا الفصل لكل من تحليل مُعامل المسار وتحليل دالة التمييز.

تحليل مُعامل المسار

يقيس تحليل مُعامل المسار path coefficient analysis التأثيرات المباشرة وغير المباشرة للصفات المستقلة - المرتبطة بصفة غير مستقلة - على تلك الصفة المستقلة .. أي تحديد ما إذا كانت تأثيرات الصفات المستقلة تحدث بصورة مباشرة، أم من خلال تأثيرها على صفات أخرى.

ومن أهم سماته تحليل مُعامل المسار، ما يلي:

- ١ - يقيس سبب العلاقة بين صفتين.
- ٢ - يعتمد التحليل على كل الارتباطات البسيطة الممكنة بين مجموعة من الصفات.

- ٣ - يوضح الرؤية بشأن ما إذا كانت تأثيرات العوامل المستقلة مباشرة، أم غير مباشرة.
- ٤ - يعتمد التحليل على افتراض وجود علاقات خطية وتأثيرات إضافية دون تفاعل بين المتغيرات.
- ٥ - يقيس التأثيرات المتبقية residual effects.
- ٦ - يفيد تحليل المسار في تحديد الصفات المؤثرة في المحصول؛ وبذا فإنه يفيد في الانتخاب غير المباشر.

أنواع معاملات المسار

يمكن إجراء تحليل معامل المسار على بيانات بمكررات أو بدونها. وبينما لا يُحصل من البيانات التي لا تعتمد على مكررات إلا على معامل واحد هو معامل المسار البسيط simple path coefficient، فإن البيانات المتحصل عليها من دراسة بمكررات يمكن الحصول منها على ثلاثة أنواع من معاملات المسار، هي: الشكل المظهري، والوراثي، والبيئي.

معامل مسار الشكل المظهري

يحسب معامل مسار الشكل المظهري من كل معاملات ارتباطات الشكل المظهري لمجموعة الصفات المدروسة. ويقسم مسار الشكل المظهري معاملات ارتباطات الشكل المظهري إلى تأثيرات مباشرة، وأخرى غير مباشرة.

معامل مسار التركيب الوراثي

يحسب معامل مسار التركيب الوراثي من كل معاملات ارتباطات التركيب الوراثي لمجموعة من الصفات المدروسة، وهو يُقسم تأثير معاملات ارتباطات التركيب الوراثي لتلك الصفات المستقلة على صفة غير مستقلة - ولتكن المحصول - إلى تأثيرات مباشرة وأخرى غير مباشرة.

معامل المسار البيئي

يعرف معامل المسار الذي يحسب من كل معاملات الارتباطات البيئية بين مجموعة الصفات المدروسة باسم معامل المسار البيئي.

طريقة حساب معاملات المسار

يتكون تحليل مُعامل المسار من الخطوات التالية:

١ - اختيار التراكيب الوراثية:

يجب أن تتميز التراكيب الوراثية التى يقع عليها الاختيار لتقدير مُعامل المسار بالتباعد الوراثي.

٢ - تقييم التراكيب الوراثية:

يتم تقييم التراكيب الوراثية فى تجربة بمكررات وتقاس جميع الصفات الكمية التى يرغب فى دراستها.

٣ - التحليل الإحصائى:

يتكون حساب مُعامل المسار من نتائج التجارب ذات المكررات من الخطوات التالية:

أ - تقدير التباينات والتباينات المشتركة لكل الصفات وتوافيقها، على التوالى.

ب - حساب كل الارتباطات البسيطة الممكنة بين كل الصفات التى تتضمنها

الدراسة، وعددها: $n(n-1)/2$ ، حيث n هى عدد الصفات.

ج - يُحسب مُعامل المسار بحساب: التأثيرات المباشرة، والتأثيرات غير المباشرة،

والتأثيرات المتبقية.

رسم المسار

يلزم لتحليل المسار عمل رسم تخطيطى للمسار path diagram، وفيه يُبقى على

إحدى الصفات غير المستقلة - ولتكن صفة المحصول - فى إحدى جوانب الرسم، بينما

يُبقى على جميع الصفات الأخرى فى الجانب الآخر (شكل ٥-١).

ويفيد هذا الرسم التخطيطى فيما يلى:

١ - يصف حالة المسبب والتأثير بطريقة مبسطة ويجعل تقديم النتائج بطريقة شيقة؛

فهو يعطى صورة عينية لحالة المسبب والتأثير.

٢ - يصف - كذلك - العلاقة بين مختلف الصفات.

٣ - يفيد فى فهم الإسهامات المباشرة وغير المباشرة لشتى المتغيرات المستقلة على

المتغير غير المستقل.

٤ - يفيد فى وضع مجموعة من المعادلات التى تستعمل فى تقدير التأثيرات المباشرة، كما يلى:

$$r_{15} = P_{15} + r_{12} P_{25} + r_{13} P_{35} + r_{14} P_{45}$$

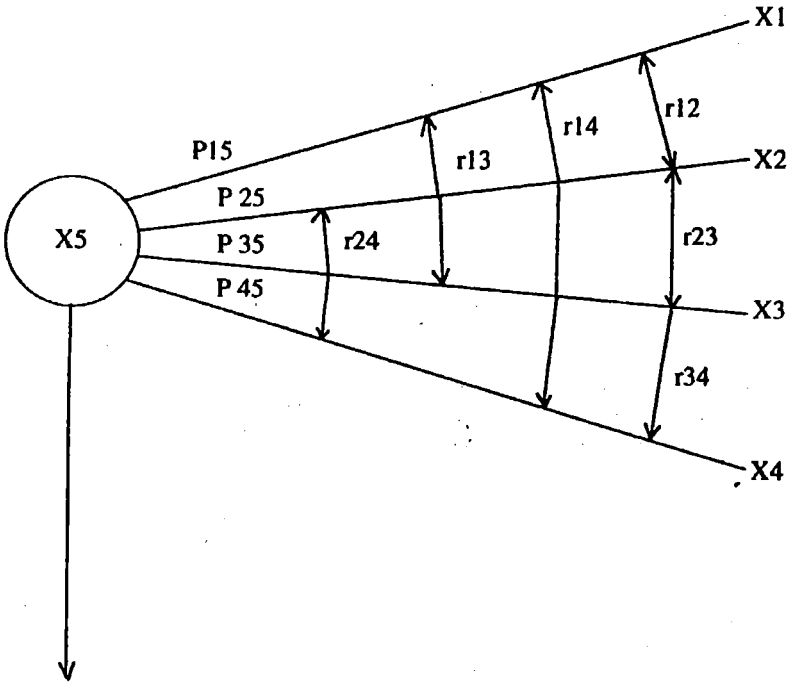
$$r_{25} = r_{12} P_{15} + P_{25} + r_{23} P_{35} + r_{24} P_{45}$$

$$r_{35} = r_{13} P_{15} + r_{23} P_{25} + P_{35} + r_{34} P_{45}$$

$$r_{45} = r_{14} P_{15} + r_{24} P_{25} + r_{34} P_{35} + P_{45}$$

حيث إن:

r_{12} ، و r_{13} ، و r_{14} ... إلخ هى تقديرات معامل الارتباطات البسيطة بين كل من $(X_2$ و $X_1)$ ، و $(X_3$ و $X_1)$ ، و $(X_3$ و $X_2)$ ، و $(X_3$ و $X_1)$ ، و $(X_4$ و $X_1)$... إلخ.
 P_{15} ، و P_{25} ، و P_{35} ، و P_{45} هى تقديرات التأثيرات المباشرة للمتغيرات X_1 ، و X_2 ، و X_3 ، و X_4 على التوالى على المتغير غير المستقل X_5 (وهو المحصول فى هذه الحالة).



شكل (١-٥) : رسم تخطيطى للمسار بالاستعانة بمعاملات الارتباط بين الحصول (X_5) و أربعة من مكوناته فى فاصوليا الأرد.

حساب التأثيرات (المباشرة)

يكون لكل صفة مؤثرة على المحصول (لكل مكون من مكونات المحصول) تأثيرات مباشرة، وأخرى غير مباشرة من خلال الصفات الأخرى المؤثرة في المحصول. ويُحصل على التأثيرات المباشرة لكل صفة بحل مختلف المعادلات المبينة أعلاه بالاستعانة بمعاملات الارتباطات البسيطة؛ أى نحصل منها على تقديرات P_{15} ، و P_{25} ، و P_{35} ، و P_{45} وهي تقديرات التأثيرات المباشرة.

حساب التأثيرات غير المباشرة

تُحسب التأثيرات غير المباشرة لأي صفة - وهي التي تكون من خلال صفات أخرى - كما يلي:

• التأثيرات غير المباشرة للصفة x_1 (مثلاً .. عدد الفروع الرئيسية بالنبات) من خلال:

$$r_{12.P_{25}} = \text{الصفة } x_2 \text{ (مثلاً .. عدد الفروع الثانوية)}$$

$$r_{13.P_{35}} = \text{الصفة } x_3 \text{ (مثلاً .. عدد القرون بالنبات)}$$

$$r_{14.P_{45}} = \text{الصفة } x_4 \text{ (مثلاً .. عدد البذور بالقرن)}$$

• وبالمثل .. فإن التأثيرات غير المباشرة للصفة x_2 من خلال الصفات الأخرى تحسب كما يلي:

$$r_{12.P_{15}} = \text{من خلال الصفة } x_1$$

$$r_{23.P_{35}} = \text{من خلال الصفة } x_3$$

$$r_{24.P_{45}} = \text{من خلال الصفة } x_4$$

وتُحسب التأثيرات غير المباشرة للصفتين x_3 ، و x_4 بطريقة مماثلة.

حساب التأثيرات (المتبقية)

تعد قيمة التأثير المتبقى مقياساً لدور العوامل المستقلة - التي لم تتضمنها الدراسة - على العامل غير المستقل، وهو يُحسب كما يلي:

$$I = P^2R_5 + P_{15} \cdot r_{15} + P_{25} \cdot r_{25} + P_{35} \cdot r_{35} + P_{45} \cdot r_{45}$$

حيث إن P^2R_5 هي مربع التأثير المتبقى.

تفسير النتائج

تفسر النتائج على النحو التالي:

- ١ - إذا كان الارتباط بين المحصول وإحدى الصفات يرجع إلى التأثير المباشر للصفة، فإن تلك العلاقة تكون حقيقية، ويمكن تحسين المحصول بالانتخاب المباشر لتلك الصفة.
- ٢ - إذا كان مرد الارتباط إلى تأثيرات غير مباشرة بصورة رئيسية لصفات أخرى، فإن الانتخاب غير المباشر لتلك الصفات يكون فعالاً في زيادة المحصول.
- ٣ - إذا كان التأثير المباشر موجباً وعالياً، لكن الارتباط سالباً، فإنه يلزم في حالة كهذه الانتخاب المباشر للصفة المرتبطة لتقليل التأثير غير المباشر غير المرغوب فيه.
- ٤ - إذا كانت قيمة التأثير المتبقى متوسطة أو عالية فإن ذلك يكون دليلاً على أنه - إلى جانب الصفات التي تمت دراستها - توجد صفات أخرى تسهم في التأثير على المحصول.

ويتضح مما تقدم، ما يلي:

- ١ - يسمح تحليل المسار بالانتخاب غير المباشر لصفة المحصول.
 - ٢ - يسمح - كذلك - بالتعرف على الصفات التي قد يكون لها تأثيرات مباشرة إيجابية على المحصول، بينما قد يكون لها تأثيرات سالبة غير مباشرة من خلال صفات أخرى.
- ومن أهم عيوب تحليل المسار أنه يفترض أن لمختلف المتغيرات تأثيرات إضافية على الصفة غير المستقلة، وقد يؤدي الإخلال بذلك الافتراض إلى الوصول إلى نتائج خاطئة.

المقارنة بين تحليل معامل المسار وتحليل الارتباطات

نقدم في جدول (٥-١) مقارنة بين كل من تحليل الارتباطات وتحليل معامل المسار.

طرق انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة

جدول (٥-١) : مقارنة بين تحليل الارتباطات وتحليل مُعامل المسار.

تحليل الارتباطات	تحليل معامل المسار
١ - يقيس العلاقة بين متغيرين أو أكثر	يقيس سبب العلاقة بين متغيرين
٢ - يعتمد التحليل على التباينات والتباينات المشتركة	يعتمد التحليل على كل الارتباطات البسيطة
٣ - لا يوفر معلومات عن التأثيرات المباشرة وغير المباشرة للمتغيرات المستقلة على المتغير المستقل	يوفر معلومات عن التأثيرات المباشرة وغير المباشرة للمتغيرات المستقلة على المتغير المستقل
٤ - لا يعطى تقديراً للأثر المتبقى	يعطى تقديراً للأثر المتبقى
٥ - يفترض أن العلاقات خطية والتأثيرات إضافية	يفترض - كذلك - أن العلاقات خطية والتأثيرات إضافية

تحليل دالة التمييز

يعرف تحليل دالة التمييز discriminat function analysis بهذا الاسم نظراً لاعتماده على فصل وتمييز التراكيب الوراثية المرغوب فيها عن غير المرغوب فيها.

ومن أهم سماته تحليل حالة التمييز، ما يلي:

- ١ - يقيس كفاءة توافق مختلف الصفات - معاً - كأساس لعملية الانتخاب، حيث يعتمد مقياس الانتخاب على أخذ عدة صفات في آن واحد في الاعتبار عند الرغبة في تحسين المحصول.
- ٢ - توفر تلك الطريقة معلومات عن مكونات المحصول؛ وبذا فإنها تفيد في الانتخاب غير المباشر لتحسينه.
- ٣ - يعتمد التحليل على فرضية العلاقات الخطية والتأثيرات الإضافية دونما تفاعلات.
- ٤ - يعتمد التحليل على تقديرات التباينات والتباينات المشتركة.

أنواع دلائل الانتخاب في تحليل دالة التمييز

تعرف ثلاثة أنواع من دلائل الانتخاب، هي كما يلي:

- ١ - الكلاسيكى classical :
تنطبق عليه ما أسلفنا بيانه من خصائص.
- ٢ - العام general :
يعتمد هذا النظام على متوسطات عدة عشائر في إعطاء وزن لمختلف الصفات، وهو أكثر الأنظمة استخداماً في مجال تربية النبات.
- ٣ - المقيد restricted :
يفيد هذا النظام في تحسين مجموعة من الصفات مع الإبقاء على قيمة الصفات الأخرى دونما تغيير.

طريقة حساب دليل الانتخاب

يمكن حساب دليل الانتخاب من البيانات ذات المكررات فقط.

يعتمد الحساب على الافتراضات التالية:

- ١ - الاختيار العشوائى للآباء.
 - ٢ - غياب التفاعلات بين التركيب الوراثى والبيئة.
 - ٣ - العلاقات الخطية والتأثيرات الإضافية للصفات التى يتضمنها الدليل.
 - ٤ - أن تكون النباتات ثنائية التضاعف.
 - ٥ - غياب التأثيرات الأمية (الوراثة السيتوبلازمية).
 - ٦ - غياب الارتباط.
 - ٧ - غياب التفوق.
 - ٨ - عدم وجود آليات متعددة للجينات.
 - ٩ - فرصة بقاء متساوية لجميع التراكيب الوراثية فى العشيرة.
- ومن الواضح أن تلك الفروض نادراً ما تتحقق.

ويطلب حساب دليل الانتخاب ما يلى:

١ - قيم المعاملات coefficient values، أو المعاملات الموزونة weighted coefficients.

٢ - التقدم الوراثى المتوقع expected genetic advance.

٣ - الكفاءة النسبية relative efficiency.

طرق انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة

المعاملات الموزونة

تُشير المعاملات الموزونة weighted coefficients إلى الأهمية النسبية لمختلف الصفات في الدليل، ويعبر عن دليل الانتخاب بالصورة التالية:

$$I = b_1X_1 + b_2X_2 + b_3X_3 \dots b_nX_n$$

حيث إن:

X_1 ، X_2 و X_3 ، و X_n هي قيم الشكل المظهري للصفات أرقام ١، ٢، و ٣، و ن على التوالي.

b_1 ، b_2 و b_3 ، و b_n هي الأوزان weights المقابلة لها.

تُحسب قيم b من سلسلة من المعادلات التي تتضمن التباينات والتباينات المشتركة المناسبة لكل من الشكل المظهري والتركيب الوراثي. وتُحسب تلك القيم مستقلة لكل دليل انتخاب يتضمن صفات فردية ومزدوجة وثلاثية. وتحل المعادلات بالاستبعاد لكي يحصل على قيم b .

وإذا ما كانت لدينا ثلاثة صفات والمحصول، فإن المعادلات تكون كما يلي:

$$b_1w_{11} + b_2w_{12} + b_3w_{13} = g_1y$$

$$b_1w_{12} + b_2w_{22} + b_3w_{23} = g_2y$$

$$b_1w_{13} + b_2w_{23} + b_3w_{33} = g_3y$$

حيث إن:

b_1 ، b_2 و b_3 = المعاملات الموزونة weighted coefficients.

w_{11} ، w_{22} و w_{33} تباينات الشكل المظهري للصفات ١، ٢، و ٣ على التوالي.

w_{12} ، w_{13} و w_{23} تباينات الشكل المظهري المشتركة بين الصفات (١، ٢)، و (١، ٣)، و (٢، ٣).

و (٣، ٢) على التوالي.

g_1y ، g_2y و g_3y تباينات التركيبي الوراثي المشتركة بين كل من الصفات ١،

و ٢، و ٣ والصفة غير المستقلة (صفة المحصول).

التقويم الوراثي المتوقع مع الانتخاب

إن التقدم الوراثي المتوقع expected genetic gain لدالة التمييز (GS_1) يقدر - كذلك

تحسين الصفات الكمية

– منفصلاً لمختلف دلائل الانتخاب selection indices متضمناً صفات فردية، ومزدوجة، وثلاثية، ومتعددة باستعمال المعادلة التالية:

$$GS_1 = Z / Q(b_1g_{1Y} + b_2g_{2Y} + \dots b_n g_{nY})^{1/2}$$

حيث إن:

Z/Q: شدة الانتخاب عند ٥٪ (أى عند $K = ٢,٠٦$).

b_1 ، b_2 ، و b_n = هي قيم المعاملات الموزونة للصفات 1، و 2، و n على التوالي. g_{1Y} ، و g_{2Y} ، و g_{nY} هي التباينات المشتركة الوراثية لتلك الصفات مع الصفة غير المستقلة مثل المحصول.

ويجب التقدم الوراثي بالطريقة المباشرة (GS_2) للصفة غير المستقلة (المحصول) بالمعادلة التالية فقط:

$$GS_2 = VG/VP \times K$$

حيث إن: VG التباين الوراثي، و VP تباين الشكل المظهري، و $K =$ الانتخاب التفاضلي selection differential ($= ٢,٠٦$).

الكفاءة النسبية

تحسب الكفاءة النسبية relative efficiency (RE) للانتخاب مستقلة لمختلف دلائل الانتخاب، متضمنة صفات فردية، وزوجية، وثلاثية، ومتعددة باستعمال المعادلة التالية:

$$RE = GS_1 / GS_2 \times 100$$

أى إن الكفاءة النسبية يعبر عنها كنسبة مئوية للتقدم الوراثي لدالة التمييز (GS_1) من التقدم الوراثي للانتخاب المباشر (GS_2)، وهي تقيس مدى فاعلية مختلف دلائل الانتخاب. وتعتبر الكفاءة النسبية للانتخاب المباشر للمحصول ١٠٠٪. وإذا ما تفوق أى دليل انتخاب على الانتخاب المباشر فإنه يعد هاماً، كما تعد الصفات التى يتضمنها هذا الدليل من المكونات الرئيسية للمحصول. ويجب إعطاء تلك الصفات وزناً أكبر عند انتخاب التراكيب الوراثية المتميزة.

مزايا وعيوب تحليل دالة التمييز

من أهم مزايا تحليل حالة التمييز، ما يلي:

- ١ - يفيد في توفير المعلومات عن دلائل المحصول في برامج التربية؛ ومن ثم في الانتخاب غير المباشر للمحصول.
- ٢ - يمكن تطبيق تلك الطريقة على كل من عشائر الآباء والعشائر المنعزلة.

ومن أهم عيوب تحليل حالة التمييز، ما يلي:

- ١ - كثرة التعقيدات الحسابية.
 - ٢ - يفيد فقط في انتخاب النباتات الفردية، وليس على أساس العائلات.
 - ٣ - عدم توفر فروض تطبيق التحليل في معظم الحالات.
- هذا .. ولا تتبع تلك الطريقة على نطاق واسع في برامج تربية النبات.

مقارنة بين تحليل مُعامل المسار وتحليل دالة التمييز

نعرض في جدول (٥-٢) لمقارنة بين كل من تحليل مُعامل المسار وتحليل دالة التمييز (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

جدول (٥-٢): مقارنة بين تحليل مُعامل المسار وتحليل دالة التمييز.

تحليل دالة التمييز	تحليل مُعامل المسار
يقيس كفاءة عدة توافيق من الصفات كأساس في الانتخاب	١ - يقيس سبب العلاقة بين متغيرين
يعتمد التحليل على التباينات والتباينات المشتركة	٢ - يعتمد التحليل على الارتباطات البسيطة الممكنة
يقدر منه أهمية (وزن) مختلف المعاملات، والتقدم الوراثي المتوقع، والكفاءة النسبية	٣ - يقيس التحليل التأثيرات المباشرة وغير المباشرة والمتبقية لختلف العوامل المستقلة
يساعد كذلك في تحديد مكونات المحصول	٤ - يساعد في تحديد مكونات المحصول
يعتمد - كذلك - على فرضية العلاقات الخطية والتأثيرات الإضافية	٥ - يعتمد على فرضية العلاقات الخطية والتأثيرات الإضافية



تحاليل: الدايليل بأنواعها والتلقيحات الاختبارية

تعرف ثلاثة نظم للتزاوج mating designs فى دراسات تربية النبات، هى: الدائرية (الدايليل) diallel، والدائرية جزئياً partial diallel، والتلقيحات الاختبارية line x tester crosses. وتستخدم تلك النظم على نطاق واسع فى برامج التربية لأجل تقييم السلالات من حيث مكونات التباين الوراثى فيها.

بداية .. فإن كلمة دايليل diallel تشير إلى كون التلقيحات تُجرى بطريقة دائرية بين مختلف السلالات المستعملة فى الدراسة، ولا علاقة لها بأى آليات ثنائية - أى إن الكلمة ليست diallele - وبذا .. فلا يجوز نطقها بالعربية "داى آليل"، كما درجة البعض منا على ذلك.

التلقيح الدائرى (الدايليل)

يعنى بالتلقيح الدائرى diallel cross تلقيح سلالات أو نباتات منتخبة فى كل التوافق الممكنة، ويعرف تقييم مجموعة من تلقيحات الدايليل باسم تحليل الدايليل diallel analysis. وقد تتضمن التزاوجات بين النباتات المنتخبة التلقيحات العكسية كذلك.

يستعمل تصميم دايليل التزاوجى diallel mating design فى تقدير مكونات التباين الوراثى. ويتم - أولاً - اختيار مجموعة من التراكيب الوراثية (تسمى الآباء) من عشيرة تكثر فيها الاختلافات الوراثية فى الصفة المراد دراستها، مع المحافظة على كل تركيب وراثى منها - بالإكثار بطريق التلقيح الذاتى - حتى يمكن تقييمها فيما بعد. يلى ذلك إجراء كل التزاوجات الممكنة بين التراكيب الوراثية (الآباء) المنتخبة، وحصاد البذور التى تنتج من كل تلقيح منفصلة عن التلقيحات الأخرى. كما قد تجرى التلقيحات العكسية reciprocal crosses - أيضاً - حيث يستعمل كل تركيب وراثى - فى هذه

الحالة - مرة كأب، ومرة أخرى كأُم في كل التزاوجات الممكنة، وتحصد البذور الناتجة من كل تلقيح منها منفصلة أيضاً. وبالإضافة إلى البذور الناتجة من كل التزاوجات والتزاوجات العكسية الممكنة .. فإن البذور الناتجة من التلقيح الذاتي لكل تركيب وراثي قد تستخدم هي الأخرى في التصميم.

يتوقف عدد المداخل entries (العشائر الوراثية) التي يتم تقييمها في تصميم داياليل على عدد التراكيب الوراثية (الآباء) المنتخبة من العشيرة الأصلية، فإذا كان عددها (ن) .. يكون:

$$\text{عدد التزاوجات بينها بدون التزاوجات العكسية} = \frac{n(n-1)}{2}$$

وبعنى اعتماد التصميم على عدد قليل من الآباء توقع زيادة كبيرة في الخطأ التجريبي sampling error في القيم الإحصائية المحسوبة (قيم القدرة على التآلف)، بينما تؤدي كثرة عدد الآباء إلى صعوبة إجراء داياليل كامل، أو نصف داياليل، وقد حدا ذلك بعلماء الوراثة الإحصائية إلى إجراء تصميم يعتمد على تحليل نتائج مجموعة محدودة فقط من التزاوجات، من بين كل التزاوجات الممكنة بين الآباء، حينما يكون عددها كبيراً.

يعتمد تحليل الداياليل على توفر بيانات عن الصفة المراد قياسها، تؤخذ من تجربة بمكررات مصممة إحصائياً (يفضل عادة اتباع تصميم القطاعات العشوائية الكاملة Randomized Complete Block Design). وتدخل في التصميم كل العشائر الوراثية التي يرغب في استعمالها حسب نوع الداياليل، وهي: التزاوجات مع الآباء، أو بدونها؛ ومع التزاوجات العكسية، أو بدونها. ويعتبر كل تزاوج أو أب معاملة في التصميم، تؤخذ منها قراءة واحدة لكل صفة مدروسة من كل مكررة.

الداياليل الكامل

تجرى في نظام الداياليل الكامل full diallel كل التلقيحات الممكنة - بما في ذلك التلقيحات العكسية - بين مجموعة من الآباء؛ وبذا .. فإن كل نبات (أو سلالة) يستخدم كأب وكذلك كأُم في مختلف التلقيحات.

تحليل: الداياليل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

ومن أهم خصائص الداياليل الكامل، ما يلي:

- ١ - يبلغ عدد التلقيحات الفردية فيه $p(p-1)$ ، حيث $p =$ عدد الآباء.
- ٢ - يستعمل الداياليل الكامل حينما تكون الاختلافات بين التلقيحات والتلقيحات العكسية معنوية، وعندما لا يوجد عقم ذكرى أو عدم توافق ذاتي.
- ٣ - يسمح الداياليل الكامل بتقدير التأثير الأمي maternal effect.
- ٤ - يستخدم كل نبات (أو سلالة) كأب وكأم في التزاوجات.
- ٥ - قد يُحلل الداياليل الكامل مع تضمين الآباء (عدد الداخل $= p^2$)، أو بدونها (عدد الداخل $= p(p-1)$). ويسمح تضمين الآباء (حينما لا يوجد فيها عقم ذكرى أو عدم توافق) بتقدير قوة الهجين.

نصف الداياليل

يستخدم في نظام نصف الداياليل half diallal كل التلقيحات الممكنة في أحد الاتجاهات فقط.

ومن أهم خصائص نظام النصف داياليل، ما يلي:

- ١ - يستعمل كل نبات (سلالة) إما كأب، وإما كأم.
- ٢ - يلزمه عدد $[p(p-1)/2]$ من التلقيحات الفردية.
- ٣ - يستخدم حينما لا تكون الفروق بين التلقيحات والتلقيحات العكسية معنوية.
- ٤ - يمكن تطبيقه حتى ولو كانت بعض السلالات المستخدمة عقيمة الذكر أو عديمة التوافق.
- ٥ - يمكن إجراء التحليل مع تضمين الآباء [حيث يكون عدد الداخل $p(p+1)/2$] - حينما لا يوجد بها عقم ذكرى أو عدم توافق - حيث يسمح ذلك بتقدير قوة الهجين - أو بدون تضمينها [حيث يكون عدد الداخل $p(p-1)/2$].

الافتراضات الوراثية لتصاميم الداياليل

يعتمد تحليل تصاميم الداياليل على الافتراضات الوراثية التالية:

- ١ - أن تكون النباتات ثنائية العد الكروموسومي.
- ٢ - غياب التأثير الأمي.

- ٣ - عدم وجود آليات متعددة.
 ٤ - أن تكون الآباء أصيلة وراثياً.
 ٥ - غياب الارتباط.
 ٦ - غياب التفوق.
 ٧ - التزاوج العشوائي.

هذا ... ونادراً ما تتحقق كل تلك الافتراضات مجتمعة.

ويتم إجراء تحليل الداياليل بإحدى طريقتين، هما:

- ١ - طريقة هيمن البيانية Hayman's graphical method.
 ٢ - طريقة جريفنج الرقمية Griffing's numerical method.

طريقة هيمن البيانية لتحليل الداياليل

إن من أهم خصائص طريقة هيمن البيانية Hayman's graphical method لتحليل

دياليل، ما يلي:

١ - تعد طريقة بيانية تتضمن Vr-Wr graph.

٢ - يعتمد التحليل على تقديرات مكونات التباين.

٣ - يعطى تقديراً لستة مكونات، هي كما يلي:

$D =$ التباين الوراثي الإضافي.

$H_1 =$ تباين السيادة.

$H_1[1 - (u-v)^2] = H_2$ ، حيث إن u ، و v هي نسب الجينات التي تضيف إلى الصفة

(positive) والتي تنقص منها (negative) - على التوالي - في الآباء.

$E =$ التباين البيئي المتوقع.

$F =$ متوسط ال Fr على امتداد السلسلة array، حيث Fr هو التباين المشترك

لتأثيرات الإضافة والسيادة في سلسلة أعداد array واحدة.

$h^2 =$ تأثيرات السيادة كمجموع جبرى لكل المواقع الجينية في الأفراد الخليطة في

كل التلقيحات.

٤ - تستخدم تلك القيم في تقدير قيم العديد من المعايير الوراثية، كما يأتي بيانه.

نماذج: الداياليل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

٥ - يتضمن التحليل البياني الآباء كذلك.

٦ - لا يساعد هذا التحليل في التعرف على التراكيب الوراثية المتميزة.

القيم التي تقدر من بيانات الجيل الأول للهجن

تستخدم بيانات الجيل الأول للهجن في تقدير المعايير الوراثية التالية:

١ - متوسط درجة السيادة (ADH) average degree of dominance، وهي تقدر كما

يلي:

$$ADH = (H_1/D) 1/2$$

وتتخذ قيمة متوسط درجة السيادة كدليل على حالة السيادة، كما يلي:

حالة السيادة	القيمة
غياب السيادة	صفر
سيادة جزئية	صفر > ١
سيادة تامة	١
سيادة فائقة	١ <

٢ - نسبة الأليلات السائدة والمتنحية في الآباء، وتقدر بالقيمة التالية:

$$\frac{(4DH_1)^{1/2} + F}{(4DH_1)^{1/2} - F}$$

وتتخذ تلك القيمة كدليل على نسبة الأليلات السائدة والمتنحية في الآباء، كما يلي:

الحالة	القيمة
تتساوى نسبة الجينات السائدة والمتنحية في الآباء	١
توجد نسبة زائدة من الجينات المتنحية	١ >
توجد نسبة زائدة من الجينات السائدة	١ <

٣ - عدد مجموعات الجينات التي تتحكم في الصفة وتظهر سيادة، وهي تساوى:

$$h^2/H^2$$

٤ - نسبة الجينات ذات التأثيرات الموجبة (التي تزيد من الصفة) والسالبة (التي

تنقص منها) في الآباء، وهي تساوى: $H_2/4H_1$.

وتكون الآليات الموجبة والسالبة موزعة بتساوق إذا كانت قيمة تلك النسبة ٠,٢٥.

(القيم التي تقدر من بيانات الجيل الثاني للهجن)

تستخدم بيانات الجيل الثاني للهجن في تقدير قيم المعايير الوراثية التالية:
١ - درجة السيادة:

$$[1/4 (H_1/D)]^{1/2}$$

٢ - نسب الجينات السائدة والمتنحية في الآباء:

$$\frac{1/4 (4H_1)^{1/2} + (1/2)F}{1/4 (4DH_1)^{1/2} + (1/2)F}$$

٣ - عدد مجموعات الجينات التي تتحكم في الصفة وتُظهر سيادة:

$$h^2/H^2$$

٤ - نسبة الجينات ذات التأثيرات الموجبة والسالبة في الآباء:

$$H_2/4H_1$$

تحضير الـ VR-WR Graph

يتم تحضير الرسم البياني في طريقة هيمان بمساعدة تباينات الـ arrays (أو Vr) والتباينات المشتركة بين الآباء وأبنائها (Wr). ويعرف هذا الرسم البياني باسم Vr-Wr graph (شكل ٦-١). ويعنى بالـ array التلقينات التي يشترك فيها - جميعاً - أحد الآباء.

يُحضر رسم بياني مستقل لكل صفة. تبين قيم Vr على المحور الأفقى، وقيم Wr على المحور الرأسى، وتقدر قيم الـ Wri لكل الـ arrays باستخدام المعادلة التالية:

$$Wri = (Vri \times VOLO)^{1/2}$$

حيث إن:

$$Vri = \text{تباين الـ } i\text{th array}$$

$$VOLO = \text{تباين الآباء}$$

يتم تحديد مواقع قيم الـ Wri مقابل قيم الـ Vr لتحديد الحدود الخارجية للقطع المكافئ parabola.

تحليل: الداياليل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

ولرسم خط الارتداد يلزم الحصول على القيم المتوقعة للـ W_{r_i} ، وهي التي يحصل عليها لكل $array$ بصورة مستقلة بالاستعانة بالمعادلة التالية:

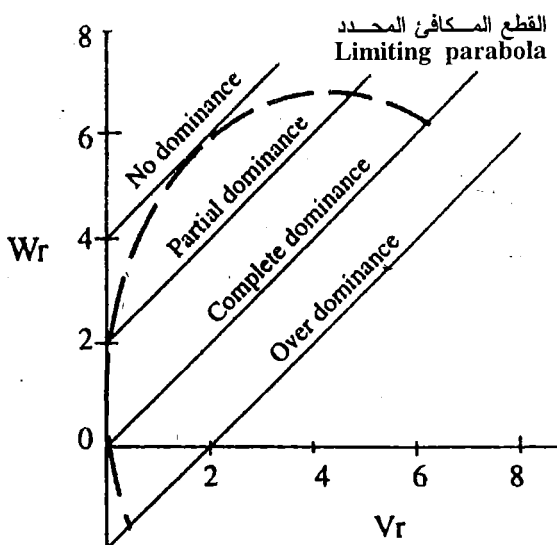
$$W_{r_i} = W_r - b V_r + b V_{r_i}$$

حيث إن:

W_r = متوسط تباينات الـ $array$.

V_r = متوسط التباينات المشتركة للـ $array$.

B = معامل الارتداد.



شكل (٦-١): مثال للـ V_r-W_r graph (طريقة هيمن البيانية لتحليل الداياليل).

يتم تحديد مواقع تلك القيم مقابل قيم الـ V_r ، ثم يرسم خط مستقيم يمر خلالها، وهو خط الارتداد. ويمكن لخط ارتداد كل صفة أن يمر خلال نقطة تقاطع المحورين الأفقي والرأسي، أو يقطع المحور الأفقي، أو يقطع المحور الرأسي وهو داخل حدود القطع المكافئ، أو يلامس القطع المكافئ ويقطع المحور الرأسي.

الاستنتاجات

يمكن استخلاص الاستنتاجات التالية من رسم هيمن البياني، تبعاً لموقع خط

الارتداد:

١ - يوفر موقع خط الارتداد على الـ $Vr-Wr$ graph معلومات عن متوسط درجة السيادة كما يلي:

أ - عندما يمر خط الارتداد خلال نقطة الأصل (نقطة تلاقي المحورين الرأسى والأفقى)، فإن ذلك يعنى وجود سيادة تامة ($D = H_1$).

ب - عندما يمر خط الارتداد أعلى نقطة الأصل قاطعاً محور الـ Wr ، فإن ذلك يكون دليلاً على وجود سيادة جزئية ($D > H_1$).

ج - عندما يمر خط الارتداد أعلى نقطة الأصل ملامساً لحدود القطع المكافئ، فإن ذلك يعنى غياب السيادة.

د - عندما يمر خط الارتداد أسفل نقطة الأصل قاطعاً محور الـ Vr ، فإن ذلك يكون دليلاً على وجود سيادة فائقة.

٢ - تدل مواقع الآباء - على امتداد خط الارتداد - على ترتيب السيادة فى الآباء؛ حيث تحتل الآباء التى تحتوى على عدد أكبر من الجينات السائدة مواقع أقرب إلى نقطة الأصل، بينما تحتل تلك التى تحتوى على عدد أكبر من الجينات المتنحية مواقع أبعد من الأصل. هذا بينما تحتل الآباء التى تحتوى على نسب متساوية من الجينات السائدة والمتنحية مواقع وسطية (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

طريقة جريفنج الرقمية

تعتبر طريقة جريفنج الرقمية Griffing's Numerical Method إحدى طرق تحليل دايايل.

وقد قدم جريفنج أربع طرق مختلفة للتحليل، كما يلي:

١ - تلقيح دايايل كامل complete diallel cross (تصميم I):

وفيه يكون عدد العائلات (المداخل) المختبرة = n^2 (جميع هجن الجيل الأول + الهجن العكسية + الآباء)، حيث n هى عدد الآباء الداخلة فى التلقيحات.

٢ - تلقيح نصف دايايل half-diallel (تصميم II):

وفيه يستغنى عن التلقيحات العكسية؛ حيث يكون عدد المداخل المختبرة = $n(n+1)/2$ (أى يجرى التحليل على التلقيحات فى أحد الاتجاهات فقط + الآباء).

تعاليل: الدايليل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

٣ - تلقيح دايليل الثالث (تصميم III):

وهو اختبار لا يتضمن الآباء، ولكنه يتضمن الهجن العكسية؛ حيث تكون عدد المداخل المختبرة = $n^2 - n$ (أى يجرى التحليل على كل من التلقيحات فى أحد الاتجاهات + التلقيحات العكسية فقط).

٤ - تلقيح دايليل الرابع (تصميم IV):

وهو اختبار لا يتضمن الآباء أو الهجن العكسية؛ حيث يكون عدد المداخل المختبرة = $n(n-1)/2$ (عن Christie & Shattuck ١٩٩٢).

وتظهر فى جدول (٦-١) مصادر الاختلافات وعدد درجات الحرية الخاصة بها فى مختلف طرق جريفنج لتحليل دايليل.

جدول (٦-١): مصادر الاختلافات ودرجات الحرية لطرق تحليل الدايليل الأربعة لجريفنج^(١).

مصادر الاختلافات	الطريقة الأولى (F ₁ S + P + R)	الطريقة الثانية (F ₁ S + P)	الطريقة الثالثة (F ₁ S + R)	الطريقة الرابعة (F ₁ S)
المكررات replicates	r-1	r-1	r-1	r-1
المعاملات treatments	t-1	t-1	t-1	t-1
gca	p-1	p-1	p-1	p-1
sca	c	c	c	c-p
التلقيحات العكسية reciprocals	c	--	c	--
الخطأ التجريبي error	(r-1)(t-1)	(r-1)(t-1)	(r-1)(t-1)	(r-1)(t-1)

أ - دلالات الرموز: F₁S = الهجن فى الاتجاه المباشر، و R = الهجن العكسية، و P = الآباء، و r = عدد المكررات، و t = عدد المعاملات، و p = عدد الآباء، و c = كل التلقيحات الممكنة [أى: $p(p-1)/2$]، و gca = القدرة العامة على التآلف، و sca = القدرة الخاصة على التآلف.

إن من أهم سمات تحليل جريفنج الرقمى، ما يلى:

- ١ - يعد تحليلاً رقمياً يعتمد على تقدير تباينى القدرة على التآلف وتأثيراتهما.
- ٢ - يعطى التحليل معلومات عن D، و H خلال تباينى القدرة العامة والقدرة الخاصة على التآلف وتأثيراتهما.
- ٣ - يمكن إجراء التحليل حتى فى غياب الآباء.
- ٤ - يساعد التحليل فى اختيار الآباء المرغوب فيها والتهجينات المناسبة.
- ٥ - لا يمكن الحصول على تقديرات لمختلف المعايير الوراثية من هذا التحليل.

نقسم التباينات بين التلقيحات في الدايليل إلى تباينات بين العائلات غير الشقيقة half-sib families، وتباينات بين العائلات الشقيقة full sib families، علماً بأنه توجد عائلة غير شقيقة لكل أب (صنف أو سلالة) في الدايليل. ويقدر سلوك العائلات غير الشقيقة بحساب متوسط سلوك كل التلقيحات التي تشترك معاً في أحد الآباء (أحد الأصناف أو السلالات). وبعد التباين بين العائلات غير الشقيقة في الدايليل تقديراً للقدرة العامة على التآلف. أما العائلات الشقيقة فإنها تنتج عن التزاوج بين أبوين (صنفين) معينين؛ ولذا .. فإن عدد العائلات الشقيقة في الدايليل يساوى عدد التلقيحات الفردية التي يتم تقييمها. ويستخدم سلوك العائلات الشقيقة في الحصول على تقدير القدرة الخاصة على التآلف.

يعد التصميم الرابع (التصميم IV) هو أبسط تصاميم دايليل، وهو ما سنلقى عليه مزيداً من الضوء.

تصميم و(دايليل) الرابع (تصميم IV)

يمكن تقدير مكونات التباين الوراثي بتحليل التباين، من تصميم دايليل الرابع الذي يتضمن التلقيحات فقط (جدول ٦-٢). ويمكن تقسيم الاختلافات بين التلقيحات في الدايليل إلى اختلافات بين عائلات أنصاف الأقارب (HS) half-sib families واختلافات بين عائلات الأقارب التامة (FS) full-sib families، علماً بأنه توجد عائلة أنصاف أقارب لكل أب في الدايليل. ويقدر سلوك عائلته من أنصاف الأقارب من المتوسط المحسوب لجميع التلقيحات التي تشترك معاً في أحد الآباء. وتعد الاختلافات بين عائلات أنصاف الأقارب تقديراً للقدرة العامة على التآلف، أما عائلات الأقارب التامة .. فهي التي تنتج من تزاوج أبوين لكل منها؛ وبذا .. فإن عدد عائلات الأقارب التامة في تصميم الدايليل يساوى عدد التزاوجات التي يجرى تقييمها. ويستعمل سلوك عائلات الأقارب التامة في تقدير القدرة الخاصة على التآلف.

تعتمد المكونات الوراثية للتباين المتصل بالتباينات المشتركة للعائلات غير الشقيقة (Cov HS)، والعائلات الشقيقة (Cov FS) .. تعتمد على التربية الداخلية inbreeding (العامل F) للتراكيب الوراثية للأصناف والسلالات المستعملة في الدايليل.

تحليل: الداياليل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

جدول (٦-٢): تحليل التباين لتلقيح داياليل به $[n(n-1)/2]$ تلقيحاً بين عدد n من الآباء، حيث يعبر عن توقعات متوسط مربع الانحرافات expected squares في صورة تباين مشترك covariances (اختصاراً Cov) بين الأقارب.

مصدر التباين	درجات الحرية	الانحرافات	متوسط مربع	توقعات متوسط مربع الانحرافات
المكررات (r)	r-1			
التلقيحات	$[n(n-1)/2]-1$	M_2	σ_c^2	$\sigma^2 r \sigma_c^2$
GCA	n-1	M_{21}	$\sigma^2 + r(\text{Cov FS} - 2\text{Cov HS}) + r(n-2) \text{Cov HS}$	
SCA	$n(n-3)/2$	M_{22}	$\sigma^2 + r(\text{Cov FS} - 2 \text{Cov HS})$	
الخطأ التجريبي	$(r-1) \{ [n(rn-1)/2]-1 \}$	M_1	σ^2	
المجموع	rn - 1			

GCA = القدرة العامة على التآلف، و SCA = القدرة الخاصة على التآلف، و Cov FS التباين المرافق لعائلات الأقارب التامة full-sib families، و Cov HS التباين المرافق لعائلات أنصاف الأقارب half-sib families، σ^2 تباين الخطأ التجريبي، و σ_c^2 تباين التلقيحات.

ومعندما تكون تلك الآباء سلالات عشوائية مرباة تربية داخلية (F = 1)، تُعسب المكونات الوراثية كما يلي:

$$\text{Cov HS} = \frac{1}{2} VA + \frac{1}{4} VAA + (\text{المستويات الأعلى من التفوق الإضافي})$$

$$\text{Cov FS} = VA + VD + VAA + (\text{المستويات الأعلى من التفوق الإضافي وتفوق السيادة})$$

وإذا افترضنا عدم وجود أي تفوق، فإن Cov HS يضرب في ٤ للحصول على VA، بينما يحصل على تقدير الـ VD كما يلي:

$$VD = \text{Cov FS} - 2 \text{Cov HS} = (VA + VD) - 2(\frac{1}{2} VA)$$

ومعندما تكون الآباء نباتات غير مرباة داخلية (F = صفر) - كما في عشائر الجيل الثاني، والـ S_0 ، فإن المكونات الوراثية تُعسب كما يلي:

$$\text{Cov HS} = \frac{1}{4} VA + \frac{1}{16} VAA + (\text{المستويات الأعلى من التفوق})$$

$$\text{Cov FS} = \frac{1}{2} VA + \frac{1}{4} VD + \frac{1}{4} VAA + (\text{الأنواع الأخرى من التفوق الإضافي وتفوق السيادة})$$

وبافتراض عدم وجود أي تفوق، فإن الـ Cov HS يضرب في ٤ للحصول على الـ VA، بينما يقدر الـ VD بالمعادلة التالية:

$$VD = 4(\text{Cov FS} - 2 \text{Cov HS}) = 4[\frac{1}{2} VA + \frac{1}{4} VD] - 2[\frac{1}{4} VA]$$

مكونات التباين (المقدرة وعلاقتها بتقديرات) (المقدرة على التآلف)

نجد في تحليل جريفنج أن التباين الوراثي الإضافي يساوى ضعف تباين القدرة العامة على التآلف، بينما يعادل تباين السيادة تباين القدرة الخاصة على التآلف، كما يلي:

$$V_A = 2 V_{gca}$$

$$V_D = V_{sca}$$

إن مكون القدرة العامة على التآلف هو أساساً دليل على التباين الإضافي، ولكن إذا ما وجد التفوق فإن القدرة العامة على التآلف سوف تتضمن - كذلك - مكون التباين: الإضافي \times الإضافي. وفي المقابل .. فإن مكون القدرة الخاصة على التآلف هو أساساً دليل على تباين السيادة، ولكن إذا ما وجد التفوق، فإن القدرة الخاصة على التآلف سوف تتضمن - كذلك - تفاعلات التفوق: الإضافي \times الإضافي، و الإضافي \times السيادة، والسيادة \times السيادة.

المزايا

أسلفنا الإشارة إلى مزايا تحليل جريفنج والتقديرات التي يمكن حسابها عن طريقه، وهو يعد أنسب تحليل لانتخاب الآباء التي تستعمل في برنامج لإنتاج الهجن، وفي اختيار طريقة التربية المناسبة للتحسين الوراثي للصفات الكمية.

العيوب

إن أهم عيوب تحليل جريفنج، ما يلي:

١ - يفيد التحليل في اختبار عدد محدود فقط من الآباء في الوقت الواحد؛ نظراً لأن عدد التلقيحات الممكنة [وهو: $n(n-1)/2$] يزداد زيادة كبيرة مع كل زيادة في عدد الآباء.

٢ - نادراً ما تتحقق كل فروض تحليل الداياليل، وخاصة فيما يتعلق بغياب الارتباط والتفوق (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

مقارنة بين طريقتي هيمان وجريفنج

نعرض في جدول (٦-٣) مقارنة بين طريقتي هيمان وجريفنج لتحليل الداياليل.

تحليل: الدايايل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

جدول (٦-٣): مقارنة بين طريقي هيمان، وجريفنج لتحليل الدايايل

طريقة هيمان	طريقة جريفنج
١ - طريقة بيانية	١ - طريقة رقمية
٢ - تعتمد على تقديرات مكونات التباين	٢ - تعتمد على تقديرات تباينات القدرة على التآلف وتأثيراتها
٣ - توفر معلومات عن ستة مكونات (هي: D ، و H_1 ، و E ، و F ، و h^2)	٣ - توفر معلومات عن D ، و H من خلال تباينات القدرة العامة والقدرة الخاصة على التآلف.
٤ - يمكن حساب مختلف النسب الوراثية من المكونات الستة	٤ - لا يمكن حساب أى نسب وراثية
٥ - لا يمكن إجراء التحليل فى غياب الآباء	٥ - يمكن إجراء التحليل حتى فى غياب الآباء
٦ - لا يفيد فى التعرف على التلقيحات المتميزة	٦ - يساعد فى التعرف على التلقيحات المتميزة

تحليل دايايل الجزئى

يعتمد تحليل دايايل الجزئى diallel analysis على إجراء تهجينات محدودة العدد لكل صنف أو سلالة فى الدايايل، وتكون أعداد التلقيحات فى الدايايل هى $(ns/2)$ حيث $n =$ عدد الآباء (الأصناف أو السلالات)، و $s =$ عدد التلقيحات المختارة (جدول ٦-٣).

يوفر تحليل الدايايل الجزئى معلومات عن تباينى القدرة العامة والقدرة الخاصة على التآلف، وتأثيرات القدرة العامة على التآلف والمكونين D ، و H ، لكنها لا تعطى معلومات عن تأثيرات القدرة الخاصة على التآلف.

ومن أهم مزايا تحليل دايايل الجزئى إمكان استعماله مع عدد كبير من الآباء عما يمكن فى تحليل دايايل العادى، إلا أنه أصعب فى حساباته، وأقل دقة فى نتائجه مقارنة بنتائج تحليل دايايل العادى. ويعتمد إجراء تحليل دايايل الجزئى على نفس فروض تحليل دايايل العادى.

هذا .. ويجب ألا يقل عدد التلقيحات المختارة لكل أب (سلالة) عن نصف عدد الآباء (السلالات) المستعملة فى الدايايل، ويجب إذا كان عدد الآباء (n) زوجياً أن

يكون عدد التلقيحات المختارة (s) فردياً والعكس صحيح. كذلك يتعين تقدير ثابت (k) أولاً من المعادلة التالية:

$$k = (n+1-s)/2$$

إذا ما كانت $n = 10$ ، و $s = 5$ ، فإن k بتطبيق المعادلة أعلاه = 3؛ أى إن اختيار التلقيحات يجب أن يبدأ بعد ثلاث arrays كما فى جدول (٦-٤). وفى هذا التحليل لا يوجد سوى ٢٥ تلقيح (هى: $2/5 \times 10 = 25$).

جدول (٦-٤): طريقة تخطيط التلقيحات لتحليل داياليل جزئى يتضمن ١٠ سلالات، و ٥ تلقيحات لكل منها.

(P) الآباء	P ₁	P ₂	P ₃	P ₄	P ₅	P ₆	P ₇	P ₈	P ₉	P ₁₀
P ₁				×	×	×	×	×		
P ₂					×	×	×	×	×	
P ₃						×	×	×	×	×
P ₄							×	×	×	×
P ₅								×	×	×
P ₆									×	×
P ₇										×
P ₈										
P ₉										
P ₁₀										

طريقة التحليل

يتكون تحليل داياليل الجزئى - مثل تحليل داياليل الكامل - من تزاوجات نصف شقيقة وتزاوجات شقيقة. ويمكن تقسيم التباين بين التلقيحات فى داياليل الجزئى إلى تباين بين العائلات غير الشقيقة، وتباين بين العائلات الشقيقة. ويظهر فى جدول (٦-٥) نظام تحليل التباين للقدرة على التألف لداياليل جزئى.

تحاليل: الدايليل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

جدول (٥-٦) : جدول تحليل التباين للقدرة على التآلف لدايليل جزئي^(١)

توقعات الـ MS	MS	درجات الحرية	مصدر التباين
		r-1	المكررات
VE + rVS + [rs(n-2)(n-1)]VG	M ₁	n-1	gca
VE + rVS	M ₂	n(s/2) - 1	sca
VE	M ₃	(r-1) [(ns/2)-1]	الخطأ التجريبي
		[(rns/2) - 1]	الكلية

أ - دلالات الرموز: r = عدد المكررات، و n = عدد الآباء (السلالات أو الأصناف)، و s = عدد التلقيحات لكل أب، و VG = التباين الإضافي + تباين تفوق الإضافة additive epistasis، و VS = تباين السيادة + تباين التفوق، و VE = تباين الخطأ التجريبي.

التقديرات التي يمكن الحصول عليها

إن التباين بين العائلات غير الشقيقة في تحليل دايليل الجزئي يعد تقديراً للقدرة العامة على التآلف، بينما يعد التباين بين العائلات الشقيقة تقديراً للقدرة الخاصة على التآلف. ويتساوى عدد العائلات الشقيقة في الدايليل الجزئي مع العدد الكلي للتلقيحات (أى ns/2).

وتتمثل الفروق الرئيسية بين التلقيحات غير الشقيقة half-sib crosses والتلقيحات الشقيقة full-sib crosses فيما يلي:

أولاً: التلقيحات غير الشقيقة:

- ١ - تشترك التلقيحات في أحد الآباء.
- ٢ - تعطى تقديراً للتباين الوراثي الإضافي.
- ٣ - في حالات السلالات النقية (F = 1)، وفي غياب التفوق، يكون:

$$\text{Cov HS} = \frac{1}{2} \text{VA} = \text{Vgca}$$

ثانياً: التلقيحات الشقيقة:

- ١ - يكون كل تلقيح بين أبوين مختلفين.
- ٢ - تعطى تقديراً لكل من التباين الإضافي وتباين السيادة.
- ٣ - في حالات السلالات النقية (F = 1)، وفي غياب التفوق، يكون:

$$\text{Cov FS} = \text{VA} + \text{VD}$$

$$\text{VD} = \text{Cov FS} - 2 \text{Cov HS} = \text{Vsca}$$

الاستعمالات

يتميز تحليل داياليل الجزئي - مثل تحليل داياليل الكامل - في إمكان استعماله في اختيار الآباء المناسبة للتهجينات، وكذلك اختيار طرق التربية المناسبة للتحسين الوراثي في الصفات الكمية.

التحليل الاختباري للسلالات

يعد تحليل التلقيح الاختباري للسلالات line x tester analysis صورة محورة لنظام التلقيح القمي top cross، والفرق بينهما أنه في حالة التلقيح القمي تستعمل سلالة اختبارية tester واحدة، بينما يستعمل في حالة الـ line x tester عدة سلالات اختبارية. إن الخطوة الأولى في تقييم قدرات (إمكانيات) السلالات الجديدة هي بتلقيحها مع أب مشترك ومقارنة الهجن الناتجة. ويعرف هذا الأب المشترك باسم tester، بينما تعرف الهجن الناتجة باسم التلقيحات الاختبارية test crosses، أو التلقيحات القمية top crosses.

الطريقة

يتم في نظام الـ line x tester اختيار مجموعة من التراكيب الوراثية أو الأصناف لتقييمها، مع استعمال بعضها كآباء (مذكورة) males (أو testers)، وبعضها الآخر كأمهات females (أو lines). ويتم تلقيح كل أب مع كل أم، ولكن دون تلقيح الآباء مع بعضها البعض أو الأمهات مع بعضها البعض. كما أن كل أب يلحق مع نفس المجموعة من الأمهات. فإذا وجدت عشر سلالات (f)، وخمسة testers (آباء m)، يكون لدينا ٥٠ تلقيحاً للتقييم.

المزايا

يمكن بتلك الطريقة تقييم عديد من سلالات الجيرمبلازم فيما يتعلق بتبايني القدرة العامة والقدرة الخاصة على التآلف وتأثيراتهما، والمكونين D، و H.

وهو كذلك - مثل تحليلي داياليل الجزئي والكامل - يساعد في التعرف على الآباء ذات القدرة العامة على التآلف، وتلك التي لها قدرة خاصة على التآلف، وفي اختيار طريقة التربية المناسبة لتحسين مختلف الصفات الكمية.

تحليل: الداياليل بأنواعها والتلقيحات الاختيارية

وتتميز تلك الطريقة بسهولة إجراء حساباتها عن تحليل الداياليل وبأن نتائجها تكون على درجة عالية من الدقة.

التحليل

يتم في هذا التصميم تقسيم التباين بين التلقيحات الفردية إلى ثلاثة أجزاء: بين الآباء، وبين الأمهات، والتفاعل بين الآباء والأمهات (جدول ٦-٦).

جدول (٦-٦): جدول تحليل التباين لتحليل line x tester design^(١).

توقعات ال MS	MS	درجات الحرية	مصادر الاختلافات
		r-1	المكررات
VE + rVfm + rVM	M ₁	m-1	الآباء males
VE + rVfm + rmVf	M ₂	f-1	الأمهات females
VE + rVfm	M ₃	(m-1)(f-1)	الآباء × الأمهات
VE	M ₄	(r-1)(mf-1)	الخطأ التجريبي
		rmf-1	المجموع

أ - دلالات الرموز: r = عدد المكررات، و m = عدد الآباء، و f = عدد الأمهات، و Vm تباين الآباء، و Vf = تباين الأمهات، و Vmf = تباين التفاعل بين الآباء والأمهات.

التقديرات التي يمكن الحصول عليها

يوجد في هذا التصميم عائلات نصف شقيقة وعائلات شقيقة، وبأخذ التباين المشترك بين العائلات غير الشقيقة الرمز Cov HSm حينما يكون الأب (المذكر) مشتركاً في كل التلقيحات، والرمز Cov HSf حينما يكون الأب (المؤنث) مشتركاً في كل التلقيحات. وتتشابه مكونات التباين الوراثي المرتبطة بكل من التباينين المشتركين. وعندما تكون السلالات المستعملة مرباة داخلياً (n=1)، فإن:

$$\text{Cov HSm (أو) Cov HSf} = \frac{1}{2} VA + \frac{1}{4} VAA + (\text{الطرز الأخرى من التفوق الإضافي})$$

ويعطى كل من Cov HSm، و Cov HSf تقديرات مختلفة لل VA.

أما تقدير ال VD فيحسب من العلاقة التالية:

$$VD = \text{Cov FS} - (\text{Cov HSm} + \text{Cov HSf})$$

وعندما تكون السلالات غير مرباة داخلياً ($F=0$)، فإن:

$$\text{Cov HSm (أو) Cov HSf} = \frac{1}{4} VA + \frac{1}{16} VAA + (\text{الطرز الأخرى من التفوق الإضافي})$$

يوفر هذا التصميم معلومات عن تبايني القدرة العامة والقدرة الخاصة على التآلف وتأثيراتها، علمًا بأن:

$$Vgca = \text{Cov HS} = VA$$

$$Vsca = \text{Cov FS} - 2 \text{Cov HS} = VD$$

وتتميز تحليل هذا التصميم ببساطته، وبدقة نتائجه، فضلاً عن إمكان تقييم العديد من السلالات (حتى ٥٠ سلالة) في وقت واحد.

الآباء التي تستعمل في التحليل ومواصفاتها المطلوبة

من أهم الصفات التي يجب أن تتوفر في الـ tester line، ما يلي:

- ١ - أن تكون ذات خلفية وراثية عريضة، مثل الأصناف غير المتجانسة وراثياً.
- ٢ - أن تكون على درجة عالية من التأقلم.
- ٣ - ألا يكون محصولها عالياً.
- ٤ - أن تكون صفاتها الأخرى غير متميزة.

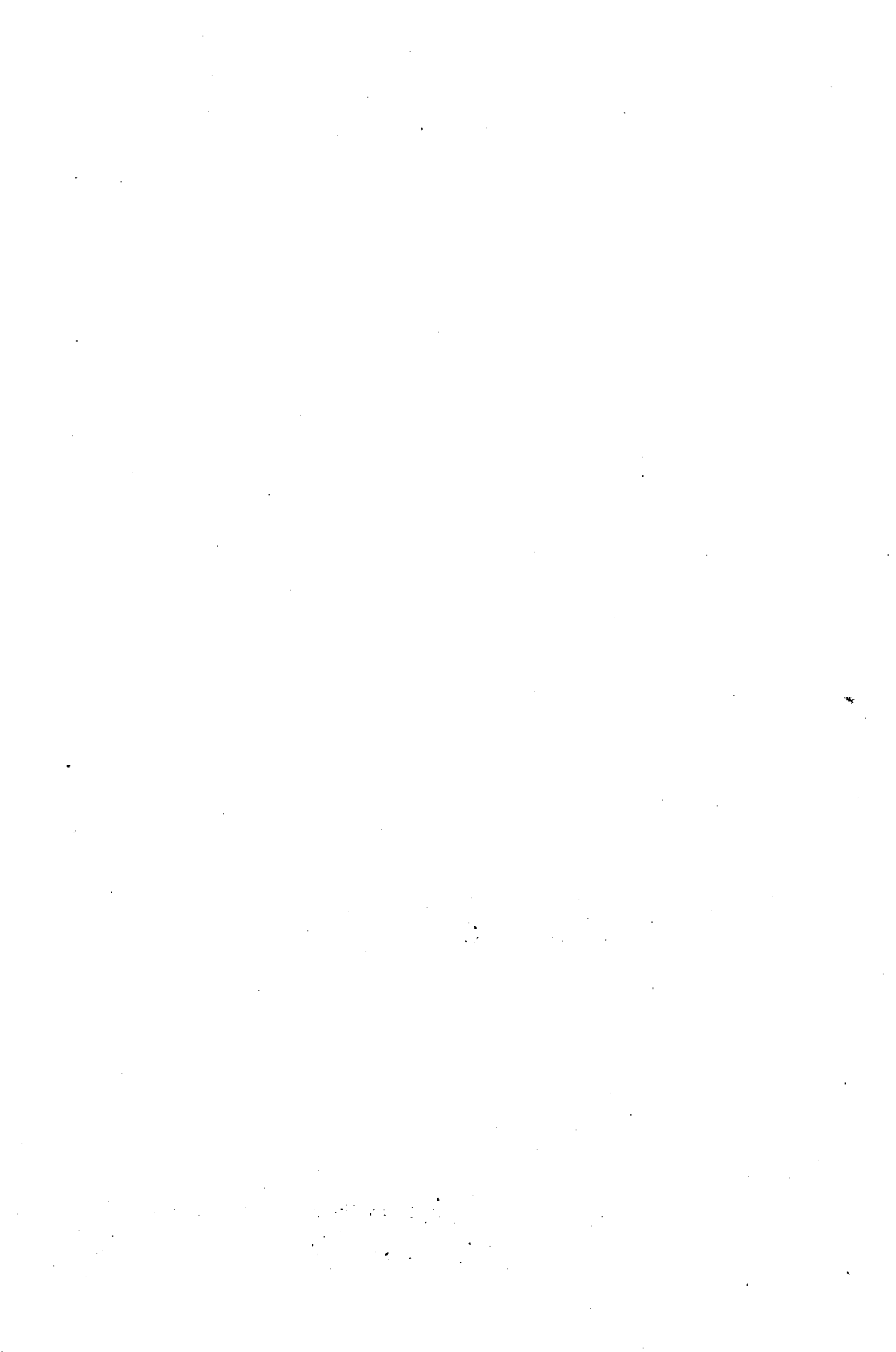
وأفضل الآباء التي يمكن أن تتوفر فيها تلك الشروط الأصناف التركيبية التي أهملت لصفات رديئة فيها؛ فمثلاً .. يصلح الصنف التركيبي الذي يتعرض للرقاد لاختبار قدرة السلالات المختبرة على مقاومة الرقاد. ولكن نادراً ما تتوفر كل تلك الصفات في tester واحد؛ ولذا تستخدم سلالات مرباة داخلياً لاختبار أفضل السلالات للهجن الفردية، وهجن فردية لاختبار أفضل السلالات للهجن الثلاثية.

ويحسن في التقييم الأولي للقدرة على التآلف استعمال سلالة اختبارية واحدة أو اثنتين نظراً لتضاعف عدد التلقيحات اللازمة مع كل سلالة اختبارية واحدة إضافية. وعلى الربى أن يفاضل بين تقييم عدد أكبر من السلالات بدرجة أقل من الدقة، أو تقييم عدد أقل من السلالات بدرجة أعلى من الدقة.

ويتم سنوياً إدخال السلالات المتفوقة في الاختبارات التالية، مع زيادة عدد

تحاليل: الڤاليل بأنواعها والتلقيات الاختبارية

السلالات الاختبارية؛ بهدف التقييم فى تلتقيات فردية محددة (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).



تحليل الترياليل، والكوادرياليل، ومتوسط الأجيال

تستخدم تحاليل الترياليل، والكوادرياليل، ومتوسط الأجيال - كسابقاتها (التحاليل التي شرحت في الفصل السادس) - في تقدير مختلف مكونات التباين الوراثي، كما تستخدم - كذلك - في تحقيق أهداف أخرى تخدم المربي في اختيار السلالات المناسبة لإنتاج الهجن بمختلف أنواعها.

تحليل ترياليل

يشير تحليل ترياليل trial analysis إلى تحليل الهجن الثلاثية، وهو يعطى معلومات عن المكونات: تباين التفوق، وتباين السيادة، والتباين الإضافي.

ومن أهم سمات تحليل الترياليل، ما يلي:

١ - يتضمن تحليل ترياليل كل التلقيحات الثلاثية الممكنة بين n من الآباء، وهو يساوى $[n(n-1)(n-2)/2]$.

٢ - يقيس التأثيرات العامة والخاصة للسلالات، ويساعد في تقرير ترتيب تزاوجات الآباء لأجل إنتاج هجين ثلاثي متميز.

ولأجل إجراء تحليل ترياليل يتم - بعد اختيار سلالات الآباء - إجراء كل التلقيحات الفردية الممكنة كما في طريقة داياليل، وهي تساوى: $n(n-1)/2$.

ويلى ذلك - في الموسم التالي - تلقيح كل هجين فردى مع سلالة لا تدخل في تكوين الهجين الفردى.

مثال: إذا كان لدينا خمس سلالات، فإنه يلزم إجراء $2/(4 \times 5) = 10$ هجن فردية، و $2/(3 \times 4 \times 5) = 30$ هجن ثلاثي، كما في جدول (٧-١).

تحليل كوادرياليل

يشير تحليل كوادرياليل quadrial analysis إلى تحليل الهجن الزوجية.

جدول (٧-١): التخطيط لإجراء الهجن الثلاثية في تصميم تراياليل.

الآباء					الهجن الفردية
٥	٤	٣	٢	١	
x	x	x			٢ × ١
x	x		x		٣ × ١
x		x	x		٤ × ١
	x	x	x		٥ × ١
x	x			x	٣ × ٢
x		x		x	٤ × ٢
	x	x		x	٥ × ٢
x			x	x	٤ × ٣
	x		x	x	٥ × ٣
		x	x	x	٥ × ٤

ومن أهم سمات تحليل الكوادرياليل ما يلي:

١ - يتضمن كل الهجن الزوجية الممكنة بين n من السلالات، وعددها:

$$[n(n-1)(n-2)(n-3)/8]$$

٢ - يعطى معلومات عن كل من التباين الإضافى (D)، وتباين السيادة (H)، وتباين التفوق.

٣ - يقيس تأثيرات السلالات فى الهجن الفردية والثلاثية والزوجية، ويساعد فى تقرير ترتيب تزاوجات الآباء لأجل إنتاج الهجن الزوجية المتفوقة.

ولأجل إجراء تحليل كوادرياليل يتم - بعد اختبار سلالات الآباء - إجراء كل التلقيحات الفردية الممكنة بطريقة داياليل لكن بدون تلقيحات عكسية، وهى تساوى: $n(n-1)/2$ ، ثم يتم - فى الموسم التالى - إجراء كل الهجن الزوجية الممكنة، كما فى جدول (٧-٢)، علماً بأنه لا يلزم للتحليل سوى التلقيحات المباشرة.

تحليل متوسط الأجيال

يعتمد تحليل متوسط الأجيال generation mean analysis على ستة أجيال للتلقيح، هى: الأبوان (P_1 & P_2)، والجيل الأول (F_1)، والجيل الثانى (F_2)، والتلقيحان

تحليل الترياليل، والكوادراياليل، ومتوسط الأجيال

الرجعيان (B_1 & B_2). وتستخدم المتوسطات - عبر المكررات - فى تقدير تأثير الجينات.

جدول (٧-٢): التخطيط لإجراء الهجن الزوجية فى تصميم كوادراياليل يتضمن خمس سلالات.

٥٤	٥٣	٤٣	٥٢	٤٢	٣٢	٥١	٤١	٣١	٢١	الهجن الفردية
×	×	×							*	٢١
×			×	×				*		٣١
	×		×		×		*			٤١
		×		×	×	*				٥١
×					*	+	+			٣٢
×				*		+		+		٤٢
		×	*				+	+		٥٢
		*	+			+			+	٤٣
	*				+		+		+	٥٣
*						+		+	+	٥٤

× = تلقيحات مباشرة؛ * تلقيحات ذاتية؛ + تلقيحات عكسية.

ويتكون تحليل متوسط الأجيال من خطوتين رئيسيتين، هما: اختبار التفوق، وتقدير تأثير الجينات والتباينات.

يعتبر اختبار التفوق ضرورياً قبل تقدير مكونات التباين الوراثى؛ لأنه يساعد على اتخاذ قرار بشأن طريقة تحليل مكونات التباين. وفى تحليل متوسط الأجيال .. يُعرف الاختبار الذى يقرر ما إذا كانت التفاعلات غير الآليلية موجودة، أم غائبة، وأنواعها .. يعرف ذلك الاختبار باسم اختبار اسكيلنج scalling test.

اختبار اسكيلنج

يجرى اختبار اسكيلنج Scalling Test للتأكد من أمرين هما:

١ - غياب التفاعل بين الجينات غير الآليلية.

٢ - غياب التفاعل بين العوامل الوراثية والعوامل البيئية.

وترجع أهمية هذا الاختبار إلى أن معظم الطرق والمعادلات المستعملة فى حساب تباين الإضافة وتباين السيادة تفترض عدم وجود أى تفاعل بين الجينات وبعضها.

توجد أربعة اختبارات اسكيلنج، تأخذ الرموز A، و B، و C، و D، ويعتمد كل اختبار منها على توفر بيانات عن المتوسطات الحسابية لعشائر الأبوين (\bar{P}_1 ، و \bar{P}_2)، والجيلين الأول (\bar{F}_1)، والثاني (\bar{F}_2)، والتلقيحين الرجعيين للأب الأول (\bar{B}_1)، والثاني (\bar{B}_2)، على أن يُحصَل على المتوسطات من تجربة بمكررات بتصميم القطاعات العشوائية الكاملة، ويجرى اختبار اسكيلنج (D) عند توفر بيانات عن الجيل الثالث (F_3) مع غياب بيانات عن التلقيحات الرجعية.

وتجرى اختبارات اسكيلنج A، و B، و C، و D كما يلي:

$$\begin{aligned} A &= 2\bar{B}_1 - \bar{P}_1 - \bar{F}_1 & VA &= 4V(\bar{B}_1) + V(\bar{P}_1) + V(\bar{F}_1) \\ B &= 2\bar{B}_2 - \bar{P}_2 - \bar{F}_1 & VB &= 4V(\bar{B}_2) + V(\bar{P}_2) + V(\bar{F}_1) \\ C &= 4\bar{F}_2 - 2\bar{F}_1 - \bar{P}_1 - \bar{P}_2 & VC &= 16V(\bar{F}_2) + 4V(\bar{F}_1) + V(\bar{P}_1) + V(\bar{P}_2) \\ D &= 2\bar{F}_2 - \bar{B}_1 - \bar{B}_2 & VD &= 4V\bar{F}_2 + V\bar{B}_1 + V\bar{B}_2 \end{aligned}$$

وفى حالة عدم توفر التلقيحات الرجعية مع وجود الجيل الثالث فإن الـ D scale يحسب كما يلي:

$$D = 4(\bar{F}_3 - 2\bar{F}_2 - \bar{P}_1 - \bar{P}_2) \quad VD = 16V(\bar{F}_3) + 4V(\bar{F}_2) + V(\bar{P}_1) + V(\bar{P}_2)$$

ويلى ذلك حساب الانحراف القياسى لكل من A، و B، و C، و D بأخذ الجذر التربيعى لتبايناتها على - التوالى - وتحسب قيم t بقسمة تأثيرات A، و B، و C، و D على انحرافات القياسية، على التوالى (أى إن $t = \frac{\text{انحرافات} / \text{تباين الانحرافات}}$).

تقارن القيم المحسوبة لاختبارات الـ scaling الأربعة مقابل ١٩,٦، وهى قيمة t الجدولية عند مستوى ٥٪ المعنوى. فإذا كانت قيمة t المحسوبة للـ scales أعلى من ١,٩٦ اعتبرت معنوية، والعكس بالعكس.

يدل عدم اختلاف قيم اختبارات اسكيلنج (A)، و (B)، و (C)، و (D) جوهرياً عن الصفر، أو عن حدود الانحراف القياسى لكل منها على عدم وجود أية تفاعلات ضمن مكونات تباين الشكل المظهرى؛ وبذا .. يمكن تقدير قيم تباين الإضافة وتباين السيادة بالطريقة السهلة التى سبق بيانها، التى تعتمد على قيم تباينات الآباء، والجيلين الأول والثانى، والتلقيحات الرجعية.

تحليل الترياليل، والكوادراياليل، ومتوسط الأجيال

أما إذا اختلفت قيم أى من اختبارات اسكيلنج جوهرياً عن الصفر .. فإن ذلك يكون دليلاً على وجود تفاعل بين جينات غير آيلة.

وتتمدد نوعية التفاعلات الجينية بماهية اختبارات الاسكيلنج المعنوية، كما يلي:

التفاعل المتوقع	الاختبار الجوهري
إضافى × إضافى بصفة أساسية	D
سيادة × سيادة	C
إضافى × إضافى، وسيادة × سيادة، وإضافى × سيادة	A، و B
إضافى × إضافى، وسيادة × سيادة	C، و D

ويلزم - فى هذه الحالة - تقدير مكونات تباين الإضافة والسيادة والتفاعلات المختلفة من تباينات متوسطات عشائر الآباء، والجيلين الأول والثانى، والتلقيحات الرجعية بالطريقة التى سبق بيانها (عن Singh & Naryanan 1993).

ويوجد اختيار اسكيلنج آخر؛ للتعرف على مدى استقلالية التأثير البيئى عن التأثير الوراثى؛ أى لاختبار غياب التفاعل بين البيئة والوراثة. ويجرى الاختبار بمقارنة تباينات العشائر غير الانعزالية V_{P1} ، و V_{P2} ، و V_{F1} باستخدام اختبار (F). وتحسب قيمة (F) بقسمة التباين الأكبر على التباين الأصغر فى كل مقارنة من المقارنات الثلاث الممكنة، وهى: V_{P1} مع V_{P2} ، و V_{P1} مع V_{F1} ، و V_{P2} مع V_{F1} . تعرف جوهرياً قيمة (F) المحسوبة لكل مقارنة من جدول (F)، مع اعتبار درجات الحرية الأفقية للسط، والرأسية للمقام، وتحسب درجات الحرية على اعتبار أنها = ن - 1؛ حيث تمثل (ن) عدد الأفراد التى استخدمت فى حساب قيمة التباين، وتدلل جوهرياً الاختبار على وجود تفاعل وراثى × بيئى (Sheppard 1973).

موديلات قياس تأثيرات الجينات وتبايناتها

يتم تحليل متوسط الأجيال بواحد من ثلاثة موديلات، كما يلي:

موديل الستة دلائل

يتم بواسطة موديل الستة دلائل six parameter model قياس المتوسط (m) mean،

والتأثيرات الإضافية للجينات (d)، وتأثيرات السيادة للجينات (h)، وتأثيرات أنواع التفاعلات المختلفة: الإضافي × الإضافي (i)، والإضافي × السيادة (j)، والسيادة × السيادة (l)، كما يلي:

$$m = \text{mean effects} = \bar{F}_2$$

$$d = \text{additive effects} = \bar{B}_1 - \bar{B}_2$$

$$h = \text{dominance effects} = \bar{F}_1 - 4\bar{F}_2 - \frac{1}{2}\bar{P}_1 - \frac{1}{2}\bar{P}_2 + 2\bar{B}_1 + 2\bar{B}_2$$

$$i = \text{additive} \times \text{additive gene interaction} = 2\bar{B}_1 + 2\bar{B}_2 - 4\bar{F}_2$$

$$j = \text{additive} \times \text{dominance gene interaction} = \bar{B}_1 - \frac{1}{2}\bar{P}_1 - \bar{B}_2 + \frac{1}{2}\bar{P}_2$$

$$l = \text{dominance} \times \text{dominance gene interaction} = \bar{P}_1 + \bar{P}_2 + 2\bar{F}_1 + 4\bar{F}_2 - 4\bar{B}_1 - 4\bar{B}_2$$

حيث إن: \bar{P}_1 ، و \bar{P}_2 ، و \bar{F}_1 ، و \bar{F}_2 ، و \bar{B}_1 ، و \bar{B}_2 هي متوسط قيم الصفة عبر المكررات - للعشائر P_1 ، و P_2 ، و F_1 ، و F_2 ، و B_1 ، و B_2 ، على التوالي.

وتحسب تباينات تأثيرات الجينات، كما يلي:

$$Vm = V\bar{F}_2$$

$$Vd = V\bar{B}_1 + V\bar{B}_2$$

$$Vh = V\bar{F}_1 + 16V\bar{F}_2 + \frac{1}{4}V\bar{P}_1 + \frac{1}{4}V\bar{P}_2 + 4V\bar{B}_1 + 4V\bar{B}_2$$

$$Vi = 4V\bar{B}_1 + \frac{1}{4}V\bar{B}_2 + 16V\bar{F}_2$$

$$Vj = V\bar{B}_1 + \frac{1}{4}V\bar{P}_1 + V\bar{B}_2 + \frac{1}{4}V\bar{P}_2$$

$$Vl = V\bar{P}_1 + V\bar{P}_2 + 4V\bar{F}_1 + 16V\bar{F}_2 + 16V\bar{B}_1 + 16V\bar{B}_2$$

وللتذكرة - وحتى لا يحدث أى التباس - فقد سبقت الإشارة إلى تأثيرات الجينات وتباين تلك التأثيرات فى مواضع أخرى من هذا الكتاب على النحو التالى:

الرمز المستعمل له فى مواضع أخرى	الرمز المستعمل له فى هذا الجزء	القيمة أو المعيار الوراثى
m	m	المتوسط العام للجيل الثانى (mean effects)
a	d	التأثيرات الإضافية للجينات (additive effects)
d	h	تأثير السيادة للجينات (dominance effects)
aa	i	التفاعل الجينى: إضافى × إضافى
ad	j	التفاعل الجينى: إضافى × سيادة
dd	l	التفاعل الجينى: سيادة × سيادة

تحاليل التريابيل، والكوادريابيل، ومتوسط الأجيال

الرمز المستعمل له في مواضع أخرى	الرمز المستعمل له في هذا الجزء	القيمة أو المعيار الوراثي
VF ₂	Vm	تباين الجيل الثاني
VA	Vd	تباين التأثير الإضافي للجينات
VD	Vh	تباين تأثير السيادة للجينات
VAA	Vi	تباين تأثير التفاعل الإضافي × الإضافي
VAD	Vj	تباين تأثير التفاعل إضافي × سيادة
VDD	VI	تباين تأثير تفاعل السيادة × السيادة

هذا .. ولا يلزم لحساب أى من القيم السابقة الذكر سوى المتوسطات الحسابية للعشائر الست من تجربة بمكررات بتصميم القطاعات العشوائية الكاملة. يلي ذلك .. حساب الانحراف القياسى، وقيمة "t" لكل تباين منها، وهى التى يستدل منها على مدى جوهرية كل نوع من التباين. وتوجد معادلات لحساب التباينات السابقة عند عدم توفر بيانات عن التلقيحات الرجعية مع توفر بيانات عن الجيل الثالث.

ويحصل على الانحراف القياسى لكل من التباينات السابقة ليتمكن الحكم على مدى انحراف كل منها عن الصفر، وهو يساوى الجذر التربيعى لقيمة التباين فى كل حالة.

ويحسب مدى جوهرية انحراف القيم المقدرة عن الصفر بالمعادلة التالية:

$$t = \frac{\text{التباين}}{\text{الانحراف القياسى للتباين}}$$

مدويل الثلاثة والدائل

فى غياب التفوق يمكن حساب الدلائل m، و d، و h فقط، وكذلك تبايناتها، بواسطة ما يعرف باسم ال three parameter model، كما يلى:

$$m = \frac{1}{2} \bar{P}_1 + \frac{1}{2} \bar{P}_2 + 4 \bar{F}_2 - 2 \bar{B}_1 - 2 \bar{B}_2$$

$$d = \frac{1}{2} \bar{P}_1 + \frac{1}{2} \bar{P}_2$$

$$h = 6 \bar{B}_1 + 6 \bar{B}_2 - 8 \bar{F}_2 - \bar{F}_1 - \frac{3}{2} \bar{P}_1 - \frac{3}{2} \bar{P}_2$$

$$Vm = \frac{1}{4} V\bar{P}_1 + \frac{1}{4} V\bar{P}_2 + 16 V\bar{F}_2 + 4 V\bar{B}_1 + 4 V\bar{B}_2$$

$$Vd = \frac{1}{4} V\bar{P}_1 + \frac{1}{4} V\bar{P}_2$$

$$Vh = 36 V\bar{B}_1 + 36 V\bar{B}_2 + 64 V\bar{F}_2 + V\bar{F}_1 + \frac{9}{4} V\bar{P}_1 + \frac{9}{4} V\bar{P}_2$$

وفى غياب التفوق .. يُقدر - كذلك - ثلاثة مكونات، هي: التباين الإضافي (الذى يطلق عليه اسم: التباين الثابت الذى يورث heritable fixable variance، ويعطى الرمز D)، وتباين السيادة (الذى يطلق عليه اسم: التباين غير الثابت الذى يورث heritable non-fixabe variance، ويعطى الرمز H)، والتباين البيئى (الذى يطلق عليه اسم: التباين غير الثابت الذى لا يورث non-heritable non-fixable variance، ويعطى الرمز E) .. وتحسب تقديراتها، كما يلي:

$$D = 4 VF_2 - 2 (VB_1 + VB_2)$$

$$H = 4 (VB_1 + VB_2 - VF_2 - VE)$$

$$E = (VP_1 + VP_2 + VF_1)/3$$

وتقدر درجة السيادة من النسبة: (H/D)، حيث تدل القيمة صفر على غياب السيادة، والقيمة الأعلى من الصفر حتى أقل من الواحد الصحيح على السيادة الجزئية، والقيمة واحد صحيح على السيادة التامة، والقيمة الأعلى من الواحد الصحيح على السيادة الفائقة.

مدويل الخمسة والدلائل

عند عدم توفر التلقيحات الرجعية، ولكن يتوفر الجيل الثالث، فإنه يمكن اتباع ما يعرف باسم ال five parameter model، حيث تقدر الدلائل parameters: m، و d، و h، و i، و l، ولكنه لا يعطى تقديراً للدليل z (أى تأثير تفاعل الإضافة × السيادة). وتقدر تأثيرات الجينات، كما يلي:

$$m = \bar{F}_2$$

$$d = \frac{1}{2} \bar{P}_1 - \frac{1}{2} \bar{P}_2$$

$$h = \frac{1}{6} (4\bar{F}_1 + 12\bar{F}_2 - 16\bar{F}_3)$$

$$i = \bar{P}_1 - \bar{F}_2 + \frac{1}{2} (\bar{P}_1 - \bar{P}_2 + h) - \frac{1}{4} l$$

$$l = \frac{1}{3} (16\bar{F}_3 - 24\bar{F}_2 + 8\bar{F}_1)$$

وتقدر تباينات تلك القيم، كما يلي:

$$Vm = VF_2$$

$$Vd = \frac{1}{4} (V\bar{P}_1 + V\bar{P}_2)$$

$$Vh = \frac{1}{36} (16 VF_1 + 144 VF_2 + 256 VF_3)$$

تحليل التريابيل، والكوارايايل، ومتوسط الأجيال

$$V_i = V\bar{P}_1 + V\bar{P}_2 + \frac{1}{4} (V\bar{P}_1 + V\bar{P}_2 + V_h) + \frac{1}{16} V_l$$

$$V_l = \frac{1}{9} (256 V\bar{F}_3 + 576 V\bar{F}_2 + 64 V\bar{F}_1)$$

مدلولات نتائج تحليل مكونات التباين الوراثي

تفسر نتائج مكونات التباين الوراثي، كما يلي:

١ - إذا كان التباين الإضافي عاليًا يجب الاعتماد على الانتخاب الإجمالي في حالة المحاصيل الذاتية التلقيح، وعلى إنتاج الأصناف التركيبية في حالة المحاصيل الخلطية التلقيح.

٢ - إذا كان تباين السيادة (وخاصة تباين السيادة الفائقة) كبيرًا، يجب التركيز على إنتاج الأصناف الهجين.

٣ - إذا كان تباين التفاعل عاليًا يجب التركيز على الانتخاب بين السلالات والعائلات.

٤ - إذا كانت مكونات التباين الوراثي متساوية في أهميتها يجب التركيز على إنتاج الأصناف الـ composites لأجل تطوير عشائر تضم أكبر قدر من الجينات المرغوب فيها.

القيم الأخرى التي يُتَّحَصَل عليها من تحليل متوسط الأجيال

تستخدم نتائج تحليل متوسط الأجيال - كذلك - في حساب القيم التالية:

١ - التقدم الوراثي genetic advance (أو GS):

$$GS = [VG/(VP)^{1/2}] \times K$$

حيث إن: K هي ثابت تتوقف قيمته على شدة الانتخاب، و VG التباين الوراثي وهو يحسب بطرح تباين الجيل الأول من تباين الجيل الثاني، و VP هو تباين الشكل المظهرى وهو يساوى تباين الجيل الثاني.

وبذا .. فإن:

$$GS = [(VF_2 - VF_1)/(VF_2)^{1/2}] \times K$$

٢ - درجة التوريث:

تقدر درجة التوريث على النطاق العريض (BSH)، كما يلي:

$$BSH = [(VF_2 - VF_1) / VF_2] \cdot 100$$

وتقدر درجة التوريث على النطاق الضيق (NSH) بإحدى طريقتين، كما يلي:

$$NSH = (\frac{1}{2}D / VF_2) \times 100$$

$$NSH = [D / (D + H + E)] \times 100 \quad \text{أو}$$

٣ - قوة الهجين heterosis:

يمكن تقدير قوة الهجين نسبة إلى متوسط الأبوين، أو نسبة إلى الأب الأفضل، أو نسبة إلى صنف تجارى قياسى.

٤ - التدهور مع التربية الداخلية inbreeding depression (أو ID)، كما يلي:

$$ID = [(\bar{F}_1 - \bar{F}_2) / \bar{F}_1] \times 100$$

مزايا تحليل متوسط الأجيال

يفيد تحليل متوسط الأجيال فيما يلي:

١ - يوفر معلومات عن مكونات التباين الوراثى (d، و h، و i، و j، و l)؛ بما يساعد فى اتخاذ القرار بشأن طريقة التربية المناسبة لتحسين مختلف الصفات الكمية للمحصول.

٢ - يوفر كذلك معلومات حول أنواع التفوق؛ وهو ما يعتمد على علامة المكونين h، و l؛ أسالبة أم موجبة؟ فعندما تكون علامة المكونين h، و l كلاهما متماثلتين (سالبتين أو موجبتين) دل ذلك على وجود complementary epistasis، وعندما تكون علامة إحدى المكونين سالبة والأخرى موجبة دل ذلك على وجود duplicate epistasis.

٣ - يمكن - كذلك - تقدير التقدم الوراثى، ودرجة التوريث، وقوة الهجين، والتدهور مع التربية الداخلية.

٤ - يمكن إجراء التحليل حتى مع عدم وجود مكررات، ويعطى نتائج على درجة عالية من الدقة.

وتجدر الإشارة إلى أن تحليل متوسط الأجيال لا يتطلب أى افتراضات وراثية، بعكس الحال فى تحليل داياليل الذى يتطلب عدة افتراضات وراثية نادراً ما تتحقق (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

تحليل: التلقيحات ثنائية الآباء (تحليل نورث كارولينا)، والاختبار الثلاثي

تحليل التلقيحات ثنائية الآباء (تحليل نورث كارولينا)

تعتمد طريقة تنفيذ تحليل التلقيحات ثنائية الآباء biparental crosses على اختيار عدد من نباتات الجيل الثاني - أو الثالث - لتلقيح بين سلالتين نقيتين - وتلقيح تلك النباتات المختارة معاً بطريقة محددة.

ويتم تحليل الـ biparental cross بالخطوات التالية:

- ١ - اختيار الآباء:
- يجب أن تختلف الآباء إلى أبعد حد ممكن في الصفات التي يُراد دراستها، وتفضل السلالات النقية.
- ٢ - إجراء التلقيح وإنتاج بذور الجيل الأول، وزراعتها لإنتاج بذور الجيل الثاني، التي تزرع لإنتاج نباتات الجيل الثاني.
- ٣ - اختيار عدد كبير من نباتات الجيل الثاني عشوائياً، وتلقيح هذه النباتات معاً بواحد من ثلاثة تصاميم - كما سيأتي بيانه بعد قليل - وحصاد بذور كل تلقيح منفصلة.
- ٤ - تقييم أنسال مختلف التلقيحات التي أجريت بين نباتات الجيل الثاني مستقلة في مكررات، ثم تجرى القياسات، فالتحليل.

ومن أهم سماته الـ biparental cross، ما يلي:

- ١ - يعطى معلومات عن كل من التباين الإضافي وتباين السيادة فقط.
- ٢ - يفيد في اختيار طريقة التربية لأجل التحسين الوراثي في الصفات الكمية.
- ٣ - يعتمد التحليل على الافتراضات الوراثة التالية:
- أ - التوزيع العشوائي للتراكيب الوراثة فيما يتعلق بالاختلافات.

ب - الاختيار العشوائي للآباء التي تستعمل في التلقيحات من بين نباتات الجيل الثاني.

ج - حدوث انعزال عادى لنباتات ثنائية المجموعة الكروموسومية.

د - غياب الوراثة السيتوبلازمية.

هـ - عدم تعدد الآليات.

و - غياب التفوق.

ز - غياب الارتباط.

ح - بقاء جميع التراكيب الوراثة بنسب متساوية.

ونادراً ما تتحقق كل تلك الافتراضات معاً.

وكما أسلفنا .. توجد ثلاثة تصاميم لك biparental cross، وهي التي تعرف بأسماء نورث كارولينا ١، ونورث كارولينا ٢، ونورث كارولينا ٣، والتي نتناولها بالشرح فيما يلي:

تصميم نورث كارولينا رقم ١

يمكن تقدير مكونات التباين الوراثة بواسطة ما يعرف بتصميم نورث كارولينا رقم (١) أو NCD 1، أو ال nested design.

التصميم

يتضمن الجيرمبلازم الذى يستخدم لهذا التصميم تلقيحات بين نباتات تؤخذ اعتباراً من عشيرة تكثر فيها الاختلافات الوراثة، مع تخصيص بعض هذه النباتات كآباء male parents (P_m)، والبعض الآخر كأمهات female parents (P_f). يستخدم كل أب (ذكر) فى تلقيح عدد متساو من الأمهات (إناث)، على أن يتم اختيار الآباء والأمهات بشكل اعتباطى، وتستخدم مجموعات مختلفة sets (أو s) من نباتات الأمهات مع كل نبات مستعمل كأب؛ وبذا .. يكون عدد التلقيحات الفردية الممكنة مساوياً لعدد الآباء (P_m) مضروباً فى عدد الأمهات (P_f) التى يتم تزواجها مع كل أب. فإذا تم تزواج (١٠) سلالات آباء مع (٥٠) سلالة أمهات، بمعدل خمس سلالات مختلفة لكل سلالة من سلالات الآباء .. يصبح عدد التلقيحات الفردية $50 = 5 \times 10$ تلقيحاً. ويستخدم - غالباً - تصميم القطاعات العشوائية الكاملة كتصميم إحصائى لدراسة الصفات.

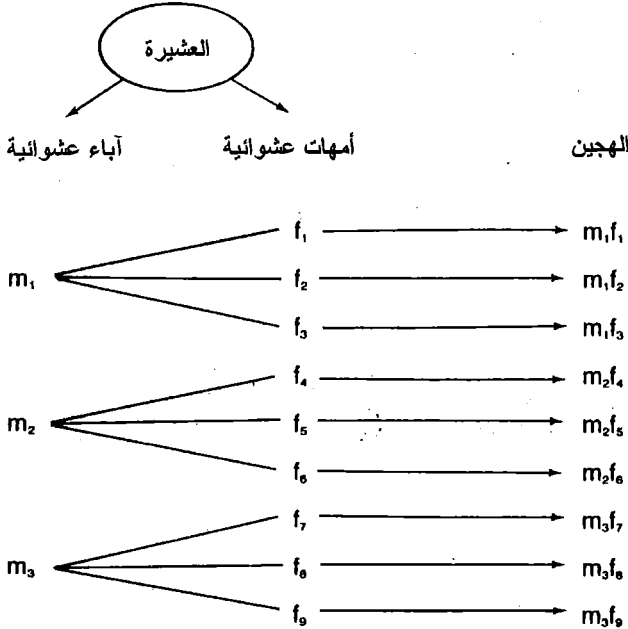
تجارب التلقيحات ثنائية الآباء

ويبين جدول (١-٨) وشكل (١-٨) التلقيحات الممكنة في حالة وجود أربعة آباء مع تلقيح كل منهم مع أربع أمهات مختلفة.

جدول (١-٨): تخطيط التلقيحات في تصميم نورث كارولينا رقم ١^(١).

المجموعة الثانية		المجموعة الأولى	
$m_1 \times f_1$	$m_3 \times f_9$	$m_1 \times f_1$	$m_3 \times f_9$
$\times f_2$	$\times f_{10}$	$\times f_2$	$\times f_{10}$
$\times f_3$	$\times f_{11}$	$\times f_3$	$\times f_{11}$
$\times f_4$	$\times f_{12}$	$\times f_4$	$\times f_{12}$
$m_2 \times f_5$	$m_3 \times f_{13}$	$m_2 \times f_5$	$m_4 \times f_{13}$
$\times f_6$	$\times f_{14}$	$\times f_6$	$\times f_{14}$
$\times f_7$	$\times f_{15}$	$\times f_7$	$\times f_{15}$
$\times f_8$	$\times f_{16}$	$\times f_8$	$\times f_{16}$

أ - m ، و f هما الآباء والأمهات، على التوالي.



شكل (١-٨): تخطيط يبين كيفية الحصول على الأنسال في تصميم نورث كارولينا رقم ١ (التصميم المتداخل nested design). يلاحظ أن كل أب مذكر يلقح مع أمهات مختلفة من العشيرة (عن Fehr ١٩٨٧).

(التحليل)

يتم تقسيم التباينات بين التلقينات إلى تباينات بين الآباء (الذكور)، وتباينات بين الأمهات (الإناث) لكل ذكر، وتكون مصادر التباين ودرجات الحرية في التحليل الإحصائي على النحو التالي:

التباين	درجات الحرية	مصادر التباين
	r-1	المكررات
M ₃	m-1	الذكور
M ₂	m(f-1)	الإناث لكل ذكر
M ₁	(r-1)(mf-1)	الخطأ التجريبي
	rmf-1	الكلية

حيث تمثل (r) عدد المكررات، و (m) عدد نباتات أو سلالات الآباء (الذكور)، و (f) عدد نباتات أو سلالات الأمهات (الإناث) المستخدمة مع كل ذكر، هذا .. ويعد تباين الذكور ممثلاً للقدرة العامة على التآلف بينما يعد تباين الإناث ممثلاً للقدرة الخاصة على التآلف.

وتشتمل توقعات التباينات المحتملة على ما يلي:

أولاً: توقعات مكونات التباين:

$$M_3 = V_e + rV_{f/m} + rfV_m$$

$$M_2 = V_e + rV_{f/m}$$

$$M_1 = V_e$$

ملحوظة: القيمة $V_{f/m}$ تعني تباين الإناث داخل الذكور.

ثانياً: توقعات التباينات المشتركة للأقارب:

$$M_3 = V_e + r (Cov FS - Cov HS) + rf Cov HS$$

$$M_2 = V_e + r (Cov FS - Cov HS)$$

$$M_1 = V_e$$

علمًا بأن Cov FS هو التباين المرافق لعائلات الأقارب التامة، Cov HS هو التباين المرافق لعائلات أنصاف الأقارب، و V_e هو تباين الخطأ التجريبي.

تحليل التلحيحات ثنائية الآباء

وبذا .. يمكن حساب التباين الإضافي (VA) وتباين السيادة (VD)، وذلك بالتعويض في المعادلتين التاليتين:

$$M_3 = \frac{1}{4} VA$$

$$M_2 = \frac{1}{4} VA + \frac{1}{4} VD$$

وتبعاً لـ Singh & Naryanan (١٩٩٣) .. فإن تحليل التباين لتصميم نورث كارولينا رقم يكون كما هو مبين في جدول (٢-٨).

جدول (٢-٨) : تحليل التباين لتصميم نورث كارولينا رقم ١^(١).

مصادر الاختلافات	درجات الحرية	MS	توقعات الـ MS
المجموعات sets	s-1		
المكررات/المجموعات	s(r-1)		
الآباء/المجموعات	s(m-1)	M ₁	VE + rV _f + rfV _m
الأمهات/الآباء/المجموعة	sm(f-1)	M ₂	VE + rV _f
الخطأ التجريبي	s(mf-1)(r-1)	M ₃	VE
المجموع	smfr-1		

أ - دلالات الرموز: s = عدد المجموعات، و r = عدد المكررات، و m = عدد نباتات الآباء، و f = عدد

نباتات الأمهات، و V_m = تباين الآباء، و V_f = تباين الأمهات، و E = تباين الخطأ التجريبي.

العيوب

من أهم عيوب تصميم نورث كارولينا رقم ١، ما يلي:

١ - تتأثر نتائجه بالوراثة السيتوبلازمية.

٢ - تلزمه مساحة تبلغ ١٠-١٢ ضعف المساحة التي تلزم لتصميم نورث كارولينا

رقم ٣.

٣ - يعد أقل تصاميم نورث كارولينا قوة.

هذا .. ويمكن إجراء التصميم بالطريقة التي سبق بيانها مع زراعة عدد K من

النباتات في كل قطعة تجريبية (Plot) وإجراء تحليل التباين على النحو التالي:

توقعات متوسط المربعات	درجات الحرية	مصادر الاختلافات
$V + kV_t + rkV_{f/m} + nrkV_m$	m-1	الذكور
$V + kV_t + rkV_{f/m}$	m(f-1)	الإناث لكل ذكر
$V + kV_t$	Mf(r-1)	القطع التجريبية لكل ذكر ولكل انثى
V	Mfr(k-1)	الخطأ التجريبي
	Mfrk-1	الكلى

علمًا بأن :

$V =$ مجموع التباين الوراثي، والتباين البيئي داخل القطع التجريبية.

$V_t =$ تباين تأثير القطع التجريبية.

$V_f =$ تباين تأثير الأمهات.

$V_m =$ تباين تأثير الآباء الذكور.

ويحسب التباين الإضافي (VA) وتباين السيادة (VD) كما يلي :

$$\frac{1}{4} VA = V_m$$

$$\frac{1}{4} VA + \frac{1}{4} VD = V_f$$

تصميم نورث كارولينا رقم ٢

يعرف تصميم نورث كارولينا رقم ٢ North Carolina Design 2 (أو NCD2) كذلك

باسم التصميم العاملي factorial design، وهو شبيهه بالـ line x tester analysis.

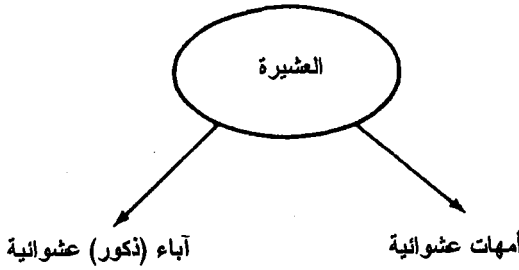
التصميم

تُخصص في هذا التصميم بعض التراكيب الوراثية التي تختار من عشيرة تكثر فيها الاختلافات الوراثية كآباء (ذكور)، والبعض الآخر كأمهات (إناث)، مع إعطاء الفرصة لكل أب لأن يتلقح مع كل أم، ولكن لا يتلقح الآباء مع بعضها كما لا يتلقح الأمهات مع بعضها كذلك؛ وبذا .. يكون عدد التلقيحات الفردية الممكنة مساوياً لعدد الآباء (P_m)، مضروباً في عدد الأمهات (P_f)؛ فلو كان عدد الآباء ثمانية، وكان عدد الأمهات سناً، يكون عدد التلقيحات الفردية الممكنة $8 \times 6 = 48$ تلقيحاً (جدول ٨-٣، وشكل ٨-٢).

تحليل التلقيحات ثنائية الآباء

جدول (٨-٣): تخطيط التلقيحات في تصميم نورث كارولينا رقم ٢، يتضمن ٦ آباء، و ٤ أمهات.

نباتات الأمهات				
f_4	f_3	f_2	f_1	الآباء
×	×	×	×	m_1
×	×	×	×	m_2
×	×	×	×	m_3
×	×	×	×	m_4
×	×	×	×	m_5
×	×	×	×	m_6



	f_1	f_2	f_3
m_1	×	×	×
m_2	×	×	×
m_3	×	×	×

شكل (٨-٢): تخطيط يبين كيفية الحصول على الأنسال في تصميم نورث كارولينا رقم ٢. تلقح جميع الآباء مع جميع الأمهات.

التحليل

تقسم التباينات بين التلقيحات إلى تباينات بين الآباء (الذكور)، وتباينات بين الأمهات (الإناث)، والتفاعل بين الذكور والإناث. ويمكن اعتبار التباين المرافق بين عائلات أنصاف الأقارب أنه $Cov HS_m$ عندما يكون الأب (الذكر) مشاركاً في كل التلقيحات، و $Cov HS_f$ حينما تكون الأم (الأنثى) مشاركة في كل التلقيحات، علماً

بأنه تتساوى مكونات التباين الزائلة لكل منهما، أى إن مكونات التباين الوراثى الخاصة بكل من التباينين المشتركين تكون متماثلة بينهما.

وتكون مصادر التباين ودرجات الحرية فى التحليل الإحصائى، كما يلى:

التباين	درجات الحرية	مصادر التباين
	r-1	المكررات (r)
M ₄	m-1	الذكور (m)
M ₃	f-1	الإناث (f)
M ₂	(m-1)(f-1)	الذكور × الإناث
M ₁	(r-1)(mf-1)	الخطأ التجريبي
	rmf-1	الكلية

وتكون توقعات التباينات المحتملة على النحو التالى:

أولاً: توقعات مكونات التباين:

$$M_4 = V_e + rV_{fm} + rfV_m$$

$$M_3 = V_e + rV_{fm} + rmV_f$$

$$M_2 = V_e + rV_{fm}$$

$$M_1 = V_e$$

ثانياً: توقعات التباينات المشتركة للأقارب:

$$M_4 = V_e + r(\text{Cov FS} - \text{Cov HS}_f - \text{Cov HS}_m) + rf \text{Cov HS}_m$$

$$M_3 = V_e + r(\text{Cov FS} - \text{Cov HS}_f - \text{Cov HS}_m) + rm \text{Cov HS}_f$$

$$M_2 = V_e + r(\text{Cov FS} - \text{Cov HS}_f - \text{Cov HS}_m)$$

$$M_1 = V_e$$

حيث يمثل (V_e) تباين الخطأ التجريبي، و (Cov FS) التباين المرافق لعائلات الأقارب التامة، و (Cov HS_f) التباين المرافق لعائلات أنصاف الأقارب حينما تكون الأم (الأنثى) مشاركة فى كل التلقيحات، و (Cov HS_m) التباين المرافق لعائلات أنصاف الأقارب، حينما يكون الأب (الذكر) مشاركاً فى كل التلقيحات (عن Sprague ١٩٦٦، و Fehr ١٩٨٧).

تحليل التلقيحات ثنائية الآباء

وعندما تكون الآباء (الذكور والإناث) سلالات مربية داخلية (أي حينما تكون قيمة F مساوية للصفر) .. تكون مكونات التباين الوراثي كما يلي:

$$\text{Cov HS}_m \text{ (or Cov HS}_f) = \frac{1}{4} V_A + \frac{1}{16} V_{AA}$$

ويضاف إلى الجانب الأيمن من المعادلة الدرجات الأعلى من تباينات التفوق الإضافية.

أما حينما تكون الآباء (الذكور والإناث) عبارة عن سلالات مربية داخلية (أي حينما تكون قيمة F=1) .. تصعب مكونات التباين الوراثي كما يلي:

$$\text{Cov HS}_m \text{ (or Cov HS}_f) = \frac{1}{2} V_A + \frac{1}{4} V_{AA}$$

ويضاف إلى الجانب الأيمن من المعادلة الدرجات الأعلى من تباينات التفوق الإضافية.

وتستخدم قيم التباينات المرافقة المستقلة لعائلات أنصاف الأقارب - لكل من الآباء (الذكور والأمهات) (الإناث) - في إيجاد تقديرين مستقلين للتباين الإضافي (V_A).

أما تقدير تباين السيادة (V_D)؛ فيمضن الحصول عليه من العلاقة التالية:

$$\text{Cov FS} - (\text{Cov HS}_m + \text{Cov HS}_f) = V_D$$

علمًا بأن:

$$V_{mf} = V_e + r(\text{Cov FS} - \text{Cov HS}_f - \text{Cov HS}_m)$$

حيث تمثل (V_{mf}) تباين التفاعل بين الذكور والإناث، و (V_e) تباين الخطأ التجريبي، و r عدد المكررات المستعملة في التصميم الإحصائي (عن Fehr ١٩٨٧).

وبصورة أخرى .. فإن:

$$M_4 = \frac{1}{4} V_A$$

$$M_3 = \frac{1}{4} V_A \text{ (تقدير آخر مستقل)}$$

$$M_2 = \frac{1}{4} V_D$$

وتبعاً لـ Singh & Naryanan (١٩٩٣) .. فإن تحليل التباين لتصميم نورث كارولينا رقم ٢ يكون كما هو مبين في جدول (٨-٤).

جدول (٨-٤): تحليل التباين لتصميم نورث كارولينا رقم ٢^(١).

توقعات الـ MS	MS	درجات الحرية	مصادر الاختلافات
		s-1	المجموعات
		s(r-1)	المكررات
$VE + rV_{fm} + rfV_m$	M_1	s(m-1)	الآباء
$VE + rV_{fm} + rmV_f$	M_2	s (f-1)	الأمهات
$VE + rV_{fm}$	M_3	s(m-1)(f-1)	الآباء × الأمهات
VE	M_4	s(mf-1)(r-1)	الخطأ التجريبي
		smfr-1	الكلية

أ - دلالات الرموز: s = عدد المجموعات، و r = عدد المكررات، و m = عدد نباتات الآباء، و f = عدد نباتات الأمهات، و V_m = تباين الآباء، و V_f = تباين الأمهات، و V_{fm} = تباين التفاعل بين الآباء والأمهات، و VE = التباين البيئي.

ومن أهم سمات تصميم نورث كارولينا رقم ٢ ما يلي:

- ١ - يوفر تباين الآباء والأمهات تقديراً لـ D.
- ٢ - يوفر تباين التفاعل بين الآباء والأمهات تقديراً لـ H.
- ٣ - يتأثر بالوراثة السيتوبلازمية.
- ٤ - يتطلب مساحة تعادل ٢-٤ أضعاف المساحة التي يتطلبها تصميم نورث كارولينا رقم ٣.

تصميم نورث كارولينا رقم ٣

(التصميم)

في تصميم نورث كارولينا رقم ٣ North Carolina Design (أو 3 NCDS) تختار نباتات عشوائية بين عشيرة الجيل الثاني أو الثالث وتعتبر جميعها نباتات آباء (مذكرة). يلقح كل نبات منتخب رجعيًا مع أبوى التلقيح الأصلي (P_1 ، و P_2)، ويعنى ذلك أن كل نبات منتخب يُحصل منه على نسليْن؛ فإذا كان لدينا خمسة نباتات آباء نحصل على ١٠ تلقيحات (جدول ٨-٥)، وتشكل تلك التلقيحات مجموعة set واحدة. ويمكن عمل أي عدد من المجموعات المماثلة يكون بكل منها نباتات آباء (مذكرة) مختلفة عما في غيرها من المجموعات.

تجارب التلقيحات ثنائية الآباء

ويعنى ذلك أن عدد التلقيحات الكلى الذى يلزم فى هذا التصميم يكون: $2ns$ حيث: n = عدد نباتات الآباء بالمجموعة، و s = عدد المجموعات.

جدول (٨-٥): تخطيط التلقيحات فى تصميم نورث كارولينا رقم ٣.

P_2	P_1	الآباء	P_2	P_1	الآباء
		مجموعة III			مجموعة I
×	×	m_1	×	×	m_1
×	×	m_2	×	×	m_2
×	×	m_3	×	×	m_3
×	×	m_4	×	×	m_4
×	×	m_5	×	×	m_5
		مجموعة IV			مجموعة II
×	×	m_1	×	×	m_1
×	×	m_2	×	×	m_2
×	×	m_3	×	×	m_3
×	×	m_4	×	×	m_4
×	×	m_5	×	×	m_5

التحليل

- يقسم التباين بين التلقيحات فى هذا التصميم إلى جزأين (جدول ٨-٦)، كما يلى:
- ١ - تباين بين الآباء (الذكور) يعادل: $\frac{1}{2} VD$ (نصف التباين الإضافى).
 - ٢ - تباين التفاعل بين الآباء والأمهات، ويعادل: $\frac{1}{2} VA$ (نصف تباين السيادة).

السمات المميزة

إن من أهم سمات تصميم نورث كارولينا رقم ٣، ما يلى:

- ١ - يعطى تباين الآباء تقديراً للتباين الإضافى.
- ٢ - يعطى تباين التفاعل بين الآباء والأمهات تقديراً لتباين السيادة.
- ٣ - لا يتأثر بالوراثة السيتوبلازمية.
- ٤ - يتطلب لإجرائه مساحة تقل كثيراً عما يتطلبه التصميمين الآخرين.
- ٥ - يعتبر أقوى تصميم، ويليه فى القوة تصميم نورث كارولينا رقم ٢ (عن Singh &

Naryanan ١٩٩٣).

جدول (٨-٦) : تحليل التباين لتصميم نورث كارولينا رقم ٣^١.

توقعات الـ MS	MS	درجات الحرية	مصادر الاختلافات
		s-1	المجموعات
		s(r-1)	المكررات/مجموعات
		s	السلالات المرباة داخلياً/مجموعة
$V_e + 2rV_m$	M_1	s(n-1)	الآباء/المجموعة
$V_e + rV_{mf}$	M_2	s(n-1)	الآباء × الأمهات/المجموعة
V_e	M_3	s(2n-1)(r-1)	الخطأ التجريبي
		2snr-1	المجموع

أ - دلالات الرموز: s = عدد المجموعات، و r = عدد المكررات، و n = عدد الآباء بالمجموعة، و V_m : تباين الآباء (الذكور)، و V_{mf} = تباين التفاعل بين الآباء والأمهات، و V_e = تباين الخطأ التجريبي.

تحليل الاختبار الثلاثي

يعد تحليل الاختبار الثلاثي Triple Test Cross Analysis امتداداً لتصميم نورث كارولينا رقم ٣، حيث يلقح كل نبات انتخب عشوائياً من الجيل الثاني تلقياً رجعياً، ليس إلى كل من أبوية فقط كما في تصميم نورث كارولينا رقم ٣، وإنما - كذلك - إلى الجيل الأول. وبذا .. فهو يوفر معلومات عن كل أنواع التباين الوراثي: التباين الإضافي، وتباين السيادة، وتباين التفاعل.

تكنى نباتات الجيل الثاني المختارة عشوائياً بأنها آباء (ذكور) males، بينما تكنى سلالتنا الآباء (P_1 ، و P_2) والجيل الأول (F_1) بأنها أمهات (إناث) females. وبذا يكون لدينا 3n تلقياً، حيث n = عدد نباتات الجيل الثاني المختارة.

تقيم أنسال تلك التلقيات، ومعها الـ P_1 ، و P_2 ، و F_1 في مكررات.

يوفر هذا التحليل معلومات عن وجود أو غياب التفاعلات غير الآليلية.

ففي غياب الارتباط يكون:

$$L_1 + L_2 - 2L_3 = 0$$

حيث إن: L_1 ، و L_2 ، و L_3 = متوسطات الأنسال المتحصل عليها من التلقيح مع كل من P_1 ، و P_2 ، و F_1 على التوالي. توفر تلك العلاقة اختباراً لغياب أو وجود التفوق، كما يلي:

تحليل التلقيحات ثنائية الآباء

١ - القيمة صفر تعنى غياب التفوق أى عدم وجود تفاعلات آليبية.

٢ - إن لم تكن القيمة صفراً .. يعنى ذلك وجود تفوق.

ويمكن اختبار معنوية التفوق إما باختبار t أو باختبار F .

وفى غياب التفوق يمكن أن توفر التلقيحات: $F_2 \times F_1$ معلومات إضافية عن مكونات التباين الوراثى الإضافى، كما يمكن حساب D ، و H دون عمل تحويل transformation للنتائج، ولكن عند وجود التفوق، يلزم إجراء التحويل المناسب للنتائج قبل حساب D ، و H .

ومن بين التحورات التى أدخلت على تلك الطريقة فى التحليل تلقيح L_1 ، و L_2 ، و L_3 مع عدد من السلالات غير القريبة منها بدلاً من تلقيحها مع نباتات عشوائية من الجيل الثانى للتلقيح L_1 ، و L_2 ، وتتشابه تلك الطريقة المحورة مع الـ triple test cross فى تحليلها، وتعطى نتائج مماثلة لها.

يعطى تحليل الاختبار الثلاثى معلومات موثوق فيها بشأن وجود أو غياب التفوق، بالإضافة إلى توفيرها لتقديرات لكل من التباين الإضافى وتباين السيادة.

هذا .. إلا أن نجاح هذا التحليل يتوقف على اختيار الآباء النقية المتباعدة وراثياً ليتمكن الحصول على تقديرات موثوق فيها بشأن التباين الوراثى الإضافى (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

مكونات التباين الوراثى التى يمكن الحصول عليها من مختلف طرق التحليل الكمى

يتضح مما تقدم بيانه فى الفصول: ٦-٨ أن مكونات التباين الوراثى التى يمكن الحصول على تقديراتها من مختلف التصاميم وطرق التحليل الكمى، هى كما يلى:

مكونات التباين الوراثى التى يمكن تقديرها	الطريقة
Additive & dominance	Diallel Cross
Additive & dominance	Partial diallel
Additive & dominance	Line x tester cross
Additive & dominance	Biparental cross
Additive, dominance & epistatic	Generation mean analysis

مكونات التباين الوراثي التي يمكن تقديرها

الطريقة

Additive & dominance ، وجود أو غياب التفوق
Additive , dominance & epistatic
Additive , dominance & epistatic

Triple test cross
Triallel cross
Quadriallel cross

الفصل التاسع

الفعل الجيني ومكونات التباين الوراثي

تعريف الفعل الجيني

يعنى بالفعل الجيني gene action سلوك أو طريقة تعبير الجينات عن ذاتها في العشيرة الوراثية. ويقاس الفعل الجيني على صورة مكونات التباين الوراثي أو تباين القدرة على التألف وتأثيراتها.

ويفيد العلم بالفعل الجيني في انتخاب الآباء التي تستعمل في برامج التهجين، وفي اختيار طريقة التربية المناسبة للتحسين الوراثي لمختلف الصفات الكمية.

ويوجد نوعان من الفعل الجيني، هما: الفعل الجيني الإضافي، والفعل الجيني غير الإضافي. يتضمن الفعل الجيني الإضافي التباين الوراثي الإضافي، وتباين التفوق من النوع الإضافي × الإضافي. أما الفعل الجيني غير الإضافي فيتضمن تباين السيادة، وتباين التفوق من النوعين: الإضافي × السيادة، والسيادة × السيادة (جدول ٩-١).

جدول (٩-١) : الأنواع المختلفة من الفعل الجيني لعاملين Aa، و Bb.

الرمز العام	الوصف	الرمز الخاص	مكونات التباين الوراثي
d	الفرق في قيم الشكل المظهرى بين AA، و aa	da	الإضافي additive
	الفرق في قيم الشكل المظهرى بين BB، و bb	db	
h	الانحراف في قيمة الشكل المظهرى للفرد Aa عن متوسط الشكل المظهرى لكل من AA، و aa	ha	السيادة dominance
	الانحراف في قيمة الشكل المظهرى للفرد Bb عن متوسط الشكل المظهرى لكل من BB، و bb	hb	
i	التأثير: الإضافي × الإضافي بسبب التفاعل بين AA، و BB	daxdb	التفوق epistasis
j	التفاعل: الإضافي × السيادة بين AA، و Bb، وبين Aa، و bb على التوالي	da × hb ha × db و	
l	التفاعل: السيادة × السيادة بين Aa، و Bb	ha x hb	

مكونات تباين الشكل المظهري

يصعب في الصفات الكمية تتبع كل جين على حدة في الأجيال الانعزالية، كما يصعب تقسيم النباتات إلى أقسام محددة حسب النسب المندلية المعروفة كما في الصفات البسيطة أو التي يتحكم فيها عدد قليل من الجينات. ويسعى المربي - بدلاً من ذلك - إلى تقدير التباين Variance - وهو قيمة إحصائية - للدلالة على مدى الاختلافات المشاهدة في الصفة في العشائر التي يقوم بدراستها.

يعرف التباين الكلي المشاهد باسم تباين الشكل المظهري Phenotypic Variance ويرمز له بالرمز (V_{Ph})؛ ونظراً لأن الاختلافات التي تشاهد في الشكل المظهري ترجع إلى تأثير كل من التركيب الوراثي، والعوامل البيئية على كل فرد من أفراد العشيرة؛ لذا .. فإن:

$$V_{Ph} = V_G + V_E$$

حيث يمثل (V_G) التباين الذي يرجع إلى تأثير التركيب الوراثي أو التباين الوراثي Genotypic Variance، بينما يمثل (V_E) التباين الذي يرجع إلى تأثير البيئة أو التباين البيئي Environmental Variance.

التباين البيئي

يقدر التباين البيئي لأية صفة؛ بحساب مدى التباين في هذه الصفة في عشيرة يحمل جميع أفرادها نفس التركيب الوراثي؛ كأن تكون جميعها - مثلاً - سائدة أصيلة، أو متنحية أصيلة، أو خليطة في الصفة.

ويحسب التباين البيئي بالمعادلة التالية:

$$V_E = [\sum x^2 - (\sum x)^2/n] n-1$$

حيث تمثل (x) القيمة المشاهدة للصفة لكل فرد من أفراد العشيرة، و (n) عدد أفراد العشيرة، بينما يرمز الحرف اليوناني زجما (\sum) لكلمة مجموع.

تجدر الإشارة إلى أن التباين البيئي لصفة ما لا يكون دائماً ثابتاً، وإنما يتغير بتغير التركيب الوراثي لأفراد العشيرة في الصفة المدروسة، وبتغيير الخلفية الوراثية لأفراد العشيرة، فهو يكون أكبر - عادة - في السلالات الأصيلة (مثل السلالات النقية، أو

الفعل الجيني ومكونات التباين الوراثي

السلالات المرباة تربية داخلية) عما في الأصناف العادية (الصادقة التربية، أو المفتوحة التلقيح)، ويقل في الأصناف الهجين - عامة - عما في الأصناف العادية. وبرغم أن تقدير التباين البيئي يختلف بين العشائر غير المتجانسة .. إلا أنه يكون أقل فيها مما في العشائر الأكثر تجانساً، باستثناء الأصناف الهجين. وبالإضافة إلى ما تقدم .. فإن التباين البيئي يختلف بين السلالات ذات الأصول الوراثية المتشابهة نظراً لاختلاف مدى تأثر التراكيب الوراثية السائدة الأصلية والمتنحية الأصلية بالصفة (أى يحدث تفاعل بين البيئة والتركيب الوراثي في التأثير على الصفة).

ولذا .. فإن أفضل تقدير للتباين البيئي يكون هو متوسط التباين البيئي للآباء والجيل الأول (وهي العشائر المتجانسة) كما يلي:

$$V_E = (V_{P_1} + V_{P_2} + V_{F_1}) / 3$$

حيث تمثل V_{P_1} ، V_{P_2} ، و V_{F_1} تباينات أحد الآباء، والأب الثاني، والجيل الأول الهجين بينهما على التوالي.

ويفضل - أحياناً - حساب التباين البيئي بالمعادلة التالية:

$$V_E = \sqrt[3]{V_{P_1} \cdot V_{P_2} \cdot V_{F_1}}$$

أى على أساس الجذر التكعيبي لحاصل ضرب تباين الأب الأول مع تباين الأب الثاني مع تباين الجيل الأول بينهما.

التباين الوراثي

أشرنا - سابقاً - إلى أن التباين الوراثي (V_G) يعكس القدر الذى يشارك به التركيب الوراثي فى التباين الكلى للصفة، ويمكن تقسيم التباين الوراثي - بدوره - إلى مكونات أصغر، يسهم كل منها بنصيب فى التباين الكلى للصفة وهى كما يلي:

١ - تباين التأثير الإضافى للجين أو التباين الإضافى Additive Variance (أو V_A) وهو مقياس لقيمة التربية Breeding Value، ويرجع إلى اختلاف التراكيب الوراثية الأصلية فى التأثير على الصفة، وهو يعد أهم مكونات التباين الوراثي لأنه الوحيد الذى

يمكن الاعتماد عليه عند الانتخاب، كما أنه يشكل - عادة - أكبر نسبة من التباين الوراثي الكلي.

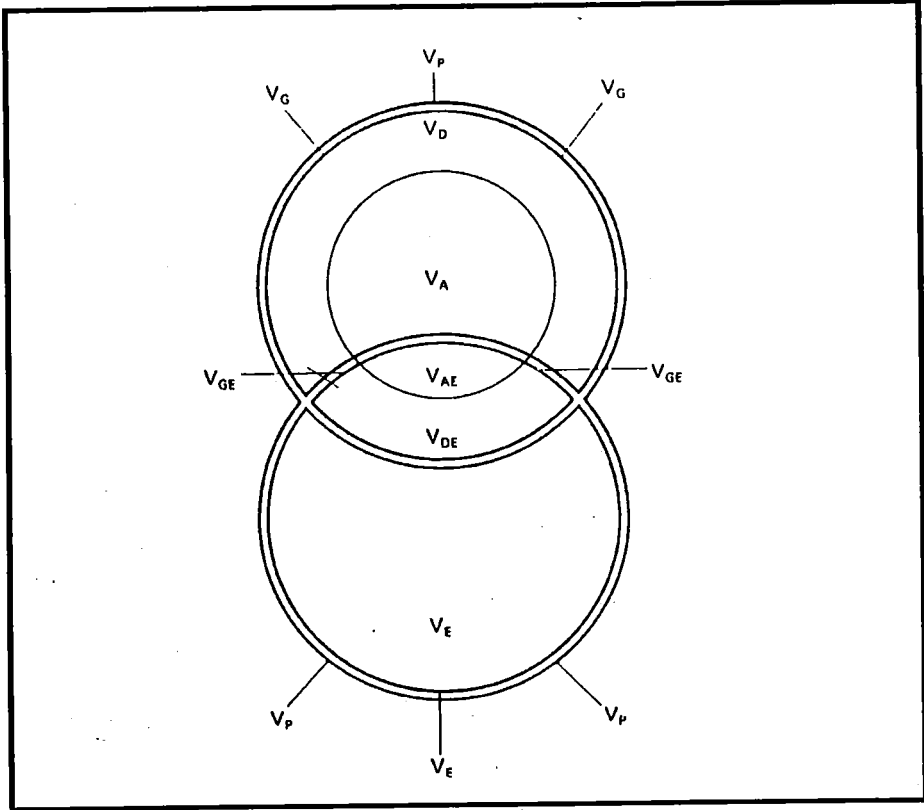
٢ - تباين تأثير السيادة أو تباين السيادة Dominance Variance (أو V_D) وهو مقياس للانحراف الذى يعود إلى السيادة dominance deviation؛ نتيجة للتفاعل بين الجينات الآليلية، وهو - عادة - يلى التباين الإضافى فى نسبته من التباين الوراثي الكلي.

٣ - تباين التفاعل Interaction Variance (أو V_I)، وهو مقياس للانحراف الذى يعود إلى التفاعل interaction deviation بين الجينات غير الآليلية؛ أى إلى حالات التفوق epistasis، وهو يشكل - عادة - أقل نسبة من التباين الوراثي الكلي.

وبذا .. فإنه يمكن إعادة صياغة معادلة التباين الكلي لتصبح كما يلى:

$$V_{Ph} = V_A + V_D + V_I + V_E$$

ويبين شكل (٩-١) معظم مكونات التباين التى سبقت الإشارة إليها. ويمكن الاستفادة من الشكل فى تفهم العلاقة فيما بينها، خاصة فيما يتعلق بتباينات لم تسبق الإشارة إليها، وهى تباين التفاعل بين التركيب الوراثي والبيئة Genotype-Environment Interaction Variance (أو V_{GE})، والذى قسم - بدوره - إلى تباين التفاعل بين التأثير الإضافى والبيئة (V_{AE})، وتباين التفاعل بين تأثير السيادة والبيئة (V_{DE}). ويمكن بإجراء التجارب المناسبة تقدير مكونات مختلفة لتباين مواقع إجراء الدراسة sites، ومواسم إجرائها seasons كجزء من التباين البيئي، وكذلك تحديد تباين التفاعلات بين مكونات البيئة وبعضها (V_{EE})، وبين تأثير التفاعل والبيئة (V_{IE})، وتباينات التفاعلات بين مختلف مكونات التباين الوراثي؛ مثل (V_{AA})، و (V_{AD})، و (V_{DD})، وهى تشكل فى مجموعها تباين التفاعل (V_I)، وتمثل - على التوالى - تباين التفاعل بين قيميتين من قيم التربية، وتباين التفاعل بين قيمة التربية لأحد المواقع الجينية مع الانحراف العائد إلى السيادة فى موقع جينى آخر، وتباين التفاعل بين اثنين من الانحرافات العائدة إلى السيادة. وإذا كان التفاعل بين آليات أكثر من موقعين جينيين .. فإنه يكون شديد التعقيد.



شكل (٩-١): تخطيط للعلاقة بين الأنواع المختلفة من التباينات التي يتكون منها تباين الشكل المظهري. راجع المتن للتفاصيل (عن Simmons & Smartt ١٩٩٩).

ونظراً لأن حساب مختلف التفاعلات يكون أمراً معقداً؛ لذا .. فإنها تهمل - عادة - حيث يحسب تباين التفاعل بين التركيب الوراثي والبيئة ضمن التباين البيئي، كما يقسم التباين الوراثي إلى مكوناته الثلاثة الرئيسية (V_A)، و (V_D)، و (V_I) دونما تفصيل لتباين التفاعل، أو قد يقسم إلى مكونين فقط، هما (V_A) وبقية مكونات التباين الوراثي معاً؛ ذلك لأن فاعلية عملية الانتخاب في برامج التربية تتحدد - أساساً - بتباين التأثير الإضافي للجين.

المتوسطات الهندسية وعلاقتها بطبيعة التباين الوراثي والفعل الجيني يظهر التأثير الهندسي geometric action للجينات في بعض الصفات كصفة حجم الثمار مثلاً؛ حيث تتفاعل الجينات مع بعضها بطريقة ليست إضافية additive، وإنما تضاعفية multiplicative، وهو ما يتمشى مع طبيعة الصفة؛ حيث يكون الحجم حاصل ضرب أرقام، وليس بحاصل جمع أبعاد، ويقال إن الجينات ذات تأثير هندسي geometric gene action عندما تكون المتوسطات الهندسية المحسوبة بمختلف العشائر الهندسية أقرب إلى القيم الملاحظة لهذه العشائر، بينما يقال إن الجينات ذات تأثير حسابي arithmetic gene action عندما تكون متوسطاتها الحسابية أقرب إلى قيمتها الملاحظة.

ويمكن تصور التأثيرين الإضافي والهندسي للجينات بمثال يزيد فيه قيمة الصفة بزيادة عدد الجينات التي تتحكم فيها على النحو التالي:

١ - في حالة التأثير الإضافي: قد تكون قيمة الصفة: ٣، ٦، ٩، و ١٢؛ حيث يزيد كل جين إضافي قيمة الصفة بمقدار ٣ وحدات؛ أو ١، و ١،١، و ١،٢، و ١،٣؛ حيث يزيد كل جين إضافي قيمة الصفة بمقدار ٠،١ وحدة.

٢ - في حالة التأثير الهندسي: قد تكون قيمة الصفة ٣، ٩، و ٢٧، و ٨١؛ حيث يزيد كل جين إضافي قيمة الصفة بمقدار ثلاثة أضعاف القيمة السابقة؛ أو ١، و ١،١، و ١،٢١، و ١،٣٣١، و ١،٤٦٤١؛ حيث يزيد كل جين إضافي قيمة الصفة بمقدار ١،١ ضعف القيمة السابقة، أي يضيف حوالي ١٠٪ إلى القيمة السابقة.

ويلاحظ أن توزيع الأفراد في الأجيال الانعزالية يكون دائماً مجنحاً skewed عندما تكون الجينات ذات فعل هندسي، وللتأكد من صحة فرضية التأثير الهندسي للجينات يجب ألا تختلف القيم المشاهدة لعشائر الجيلين الأول والثاني، وكذلك التلقيحات الرجعية - معنوياً - عن القيم المحسوبة على أساس التأثير الهندسي. ويؤدي تحويل القيم المشاهدة للأفراد في حالة الصفات التي تؤثر عليها الجينات بطريقة هندسية إلى لوغاريتمات، إلى أن يصبح توزيع الأفراد قريباً من التوزيع الطبيعي.

وبينما لا يوجد أي ارتباط بين متوسطات أو تباينات الآباء والجيلين الأول والثاني

الفعل الجينى ومكونات التباين الوراثى

وعشائر التلقيحات الرجعية فى حالة التأثير الإضافى للجينات .. نجد أن هذه القيم تكون مرتبطة ببعضها، عندما تكون الجينات ذات تأثير هندسى. ويصاحب زيادة المتوسطات زيادة التباينات فى حالة التأثير الهندسى، بينما لا يشترط ذلك فى حالة التأثير الإضافى؛ حيث قد تصاحب زيادة المتوسطات زيادة أو نقص فى التباينات (Brewbaker 1964).

يمكن التعرف على طبيعة فعلى الجينات بمقارنة المتوسطات الحسابية arithmetic means والهندسية geometric means المتوقعة لكل من الأبوين، والجيلين الأول والثانى، والتلقيحين الرجعيين .. مقارنتها مع المتوسط المشاهد لكل عشيرة باستعمال اختبار t.

وتحسب المتوسطات الهندسية (GMs) المتوقعة لمختلف العشائر الوراثية، كما يلى:

$$GMF_1 = \sqrt{\bar{P}_1 \times \bar{P}_2}$$

$$GMF_2 = \sqrt[3]{\bar{P}_1 \times \bar{P}_2 \times 2\bar{F}_1}$$

$$GMB_1 = \sqrt{\bar{F}_1 \times \bar{P}_1}$$

$$GMB_2 = \sqrt{\bar{F}_1 \times \bar{P}_2}$$

هذا .. مع العلم بأن الفعل الحسابى للجين يعنى أن تأثير الجينات الفردية على الشكل المظهرى إضافى additive، بينما يعنى الفعل الهندسى للجين أن تأثير الجينات الفردية مُضاعف multiplicative (Powers & Lyon 1941).

تعريف مكونات التباين الوراثى وأهمية كل منها

تختلف مسميات مكونات التباين الوراثى باختلاف العلماء اللذين قاموا بوصفها، كما فى جدول (٩-٢).

التباين الإضافى

يمثل التباين الإضافى additive variance ذلك الجزء من التباين الوراثى الذى ينتج

عن متوسط تأثيرات الجينات فى كل المواقع الجينية المنعزلة .. أى إنه ذلك الجزء الذى ينشأ عن الاختلافات بين الفردين الأصليين فى الجين (أى الفردان AA، و aa).

جدول (٩-٢): تقسيمات مكونات التباين الوراثى حسب الباحثين.

الباحث	أنواع التباين الوراثى	التعريف والوصف
Fisher (١٩١٨)	additive	متوسط تأثير الجينات فى كل المواقع المنعزلة
	dominance	الانحراف عن متوسط التأثير بسبب التفاعل الآليلى
	epistatic	الانحراف عن متوسط التأثير بسبب التفاعل غير الآليلى، ويوجد منه AA، و AD، و DD
Wright (١٩٣٥)	additive	كما عند Fisher
	non-additive	يتضمن تبايناً السيادة والتفوق معاً
Mather (١٩٤٩)	heritable-fixable	يتضمن التباين الإضافى والمكون AA من تباين التفوق.
	heritable non-fixable	يتضمن تباين السيادة والمكونان AD، و DD من تباين التفوق.

ومن أهم سمات التباين الإضافى، ما يلى:

- ١ - يعد تقديراً للفعل الإضافى للجين؛ فالجينات ذات الفعل الإضافى لا تظهر بها سيادة وتأخذ الأفراد الخليطة فيها مظهراً وسطياً.
- ٢ - يرتبط التباين الوراثى الإضافى بالأصالة الوراثية، ولذا .. يتوقع تواجده بحده الأقصى فى المحاصيل الذاتية التلقيح، وبحده الأدنى فى المحاصيل الخلية التلقيح.
- ٣ - إن التباين الإضافى يبقى ثابتاً؛ ولذا .. فإن الانتخاب للصفات التى يتحكم فيها هذا التباين يكون فعالاً. ويعد وجود هذا التباين ضرورياً لفاعلية التحسين بالانتخاب؛ لأنه التباين الوحيد الذى يستجيب للانتخاب.
- ٤ - يعد التباين الإضافى ضرورياً لتقدير درجة التوريث على النطاق الضيق، كما تتناسب الاستجابة للانتخاب بصورة مباشرة مع قيمة درجة التوريث على النطاق الضيق.
- ٥ - تقدر قيمة التربية breeding value لفرد ما بواسطة التأثيرات الجينية الإضافية. وتعد القدرة العامة على التآلف لأحد الآباء تقديراً للتأثيرات الإضافية للجينات.

- ٦ - يُستنفذ التباين الوراثي الإضافي بنسبة تتوازي مع التحسن المتحقق بالانتخاب.
- ٧ - نجد في العشائر النباتية الطبيعية أن التباين الإضافي يكون هو التباين السائد، ويليه مباشرة تباين السيادة.
- ٨ - إن الفعل الإضافي للجين هو السبب الرئيسي للتشابه بين الأقارب، ويتناسب التقدم الممكن في الانتخاب مباشرة مع درجة التماثل بين الأب (النبات) ونسله. ويعنى ذلك أن الفعل الإضافي للجين هو مقياس لقيمة التربية للتركيب الوراثي.
- ٩ - ينتج الانعزال الفائق الحدود عن الفعل الجيني الإضافي عندما تثبت الآليات السائدة والمتنحية في أفراد مختلفة من نسل الأفراد الخليطة.

تباين السيادة

يمثل تباين الإضافة dominance variance الانحراف عن الفعل الإضافي للجين الناشئ عن التفاعلات الآليلية بين آليات الموقع الجيني الواحد، وهو يعود إلى انحراف الفرد الخليط Aa عن متوسط الفردين الأصليين AA، و aa.

ومن أهم سمات تباين السيادة، ما يلي:

- ١ - يعد مقياساً لفعل السيادة الجيني، وقد تُظهر تلك الجينات سيادة غير تامة، أو سيادة تامة، أو سيادة فائقة. وبمعنى آخر فإن الفرد الخليط لا يمثل القيمة المتوسطة للأبوين، وإنما يقترب بدرجة أكبر نحو أحدهما في صفة معينة.. أى نحو الأب السائد في تلك الصفة.
- ٢ - توجد علاقة بين تباين السيادة والخلط (عدم التماثل) الوراثي؛ ولذا.. يُتوقع أن يزيد تواجد تلك الحالة في النباتات الخلطية التلقيح، بينما يتوقع أن يقل تواجدها في النباتات الذاتية التلقيح.
- ٣ - لا يحدث تثبيت لتباين السيادة؛ ولذا.. فإن الانتخاب للصفات التي يحكمها ذلك التباين لا يكون فعالاً.
- ٤ - يعد تباين السيادة هو السبب الرئيسي لقوة الهجين.
- ٥ - يعتبر تباين القدرة الخاصة على التآلف مقياساً لتباين السيادة في كل من الدايليل، والدايليل الجزئي، وال line x tester.
- ٦ - يستنفذ تباين السيادة من خلال التلقيح الذاتي والتربية الداخلية.

٧ - نجد في العشائر النباتية الطبيعية أن تباين السيادة يكون - دائماً - أقل من التباين الإضافي.

تباين التفوق

يُعنى بتباين التفوق epistatic variance الانحراف عن التأثير الإضافي للجينات نتيجة للتفاعلات غير الآليلية .. أى تلك التفاعلات التي تحدث بين آليات موقعين جينيين أو أكثر.

ومن أهم سمات تباين التفوق، ما يلي:

- ١ - يتضمن تباين التفوق مكونات إضافية وأخرى غير إضافية.
- ٢ - يوجد من تباين التفوق ثلاثة أنواع، هي كما يلي:
 - أ - التباين الإضافي \times الإضافي .. ومرده إلى وجود تفاعلات بين جينيين أو أكثر لا تظهر السيادة بأى منها على انفراد، وهو يأخذ الرمز: $A \times A$ ، وهو قابل للتثبيت fixable بالانتخاب، ويعتبر ضمن التأثير الإضافي للجين.
 - ب - التباين الإضافي \times السيادة .. ومرده إلى التفاعل بين موقعين جينيين أو أكثر لا يُظهر أحدهما - منفرداً - أى سيادة، بينما يُظهر الآخر - منفرداً - سيادة، وهو يأخذ الرمز $A \times D$ ، وهو ليس قابلاً للتثبيت non fixable.
 - ج - تباين السيادة \times السيادة .. ومرده إلى التفاعل بين موقعين جينيين أو أكثر يُظهر كل منهما - منفرداً - سيادة، وهو يأخذ الرمز $D \times D$ ، وليس قابلاً للتثبيت.
- ٣ - ونظراً لأن النوع الأول فقط هو الذى يمكن تثبيته؛ لذا .. فإن التربية بالانتخاب تكون فعالة مع الصفات الكمية التى يحكمها ذلك التباين، أما النوعان الآخران من تباين التفوق - ونظراً لكونهما لا يثبتان - فإن أفضل طرق التربية للاستفادة منهما تكون بإنتاج الأصناف التى تظهر فيها قوة الهجين.
- ٤ - يتم فى حالة تحليل متوسط الأجيال generation mean analysis تقسيم التفاعلات الجينية غير الآليلية - على أساس علامة السالب والموجب الخاصة بكل من h ، و l - إلى نوعين فقط، هما: المكمل complementary، والازدواجى duplicate؛ فيسمى التفاعل مكملاً حينما يتمثل الكونين h ، و l فى العلامة، ويسمى التفاعل ازدواجياً duplicative حينما يختلفان.

٥ - لا يعد تفاعل التفوق واسع الانتشار في عشائر النباتات الطبيعية (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

طرق تقدير مكونات التباين الوراثي

سبقت الإشارة إلى طريقة تقدير التباين البيئي عند مناقشة هذا الموضوع، أما التباين الوراثي ومكوناته المختلفة، وكذلك مختلف تباينات التفاعل .. فإنها تقدر بطرق شتى، وتعتمد هذه الطرق على عدد من الافتراضات البيولوجية، وأكثرها شيوعاً ما يلي (عن Sprague ١٩٦٦):

١ - أن تكون النباتات المقيمة عينة عشوائية لكل التراكيب الوراثية الممكنة في العشيرة التي أخذت منها.

٢ - أن تكون النباتات ثنائية المجموعة الكروموسومية، وتسلك مسلكاً طبيعياً أثناء الانقسام الاختزالي.

٣ - ألا يوجد تأثير سيتوبلازمي على الصفة.

٤ - ألا توجد آليات متعدد للجين.

٥ - ألا يوجد ارتباط بين الجينات.

٦ - أن تتساوى جميع التراكيب الوراثية في قدرتها على التكاثر فلا يوجد انتخاب لصالح أى منها.

٧ - ألا يوجد تفوق؛ أى لا يوجد تفاعل بين الجينات غير الآليلية.

ويمكن دراسة الفعل الجيني ومكونات التباين الوراثي بواسطة بعض طرق التحليل الوراثي الكمي، مثل الداياليل، والداياليل الجزئي، والتراياليل، والكوادراياليل، وال line x tester، ومتوسط الأجيال، وال biparental cross، وال triple test.

ويُلخص جدول (٣-٩) أنواع التباينات التي يمكن تقديرها من مختلف طرق التحليل الوراثي الكمي ومكافئاتها من مكونات التباين الوراثي، وقد أسلفنا شرح تلك الطرق في الفصول: السادس، والسابع، والثامن.

تسمين الصفات الكمية

جدول (٩-٣) : التباينات التي يمكن تقديرها من مختلف طرق التحليل الوراثي الكمي ومكافئتها من مكونات التباين الوراثي.

مكافئتها من مكونات التباين الوراثي	التباينات	طريقة التحليل
$\frac{1}{2} VA$	V_{gca}	الداباليل ($F=1$)
VD	V_{sca}	
$\frac{1}{2} VA$	V_{gca}	الداباليل الجزئي ($F=1$)
VD	V_{sca}	
$\frac{1}{2} VA$	$V_m = V_f$	($F=1$) Line x tester
VD	V_{fm}	
		نورث كارولينا ($F=0$)
$\frac{1}{4} VA$	V_m	نورث كارولينا رقم ١
$\frac{1}{4} VA + \frac{1}{4} VD$	V_f	
$\frac{1}{4} VA$	$V_m = V_f$	نورث كارولينا رقم ٢
$\frac{1}{4} VD$	V_{mf}	
$\frac{1}{4} VA$	V_m	نورث كارولينا رقم ٣
$\frac{1}{2} VD$	V_{mf}	

تعريف الرموز .. V = التباين، و gca = القدرة العامة على التآلف، و sca = القدرة الخاصة على التآلف، و f والأمهات، و m = الآباء، و A = الإضافة، و D = السيادة.

العوامل المؤثرة في الفعل الجيني

نظراً لأن الفعل الجيني يقدر من التباين الوراثي؛ لذا .. فإن جميع العوامل التي تؤثر في التباين الوراثي تؤثر كذلك في الفعل الجيني، وبتناول - فيما يلي - أهم تلك العوامل بالشرح.

أولاً: العشائر التي يدرس فيها الفعل الجيني وطريقة التلقيح السائدة فيها

نجد في عشيرة الجيل الثاني - والأجيال التالية له - للتلقيح بين سلالتين نقيتين أن التباين الوراثي يتضمن ثلاثة مكونات، هي: الإضافي، والسيادة، والتفوق. وفي المقابل .. نجد في السلالات الأصلية وزائياً أن المادة الوراثية لا يظهر بها سوى

الفعل الجيني ومكونات التباين الوراثي

النوعين: الإضافي، والإضافي × الإضافي. ولذا .. فإن المحاصيل الذاتية التلقيح تختلف عن المحاصيل الخلطية التلقيح في الحجم النسبي لمكون تباين السيادة (جدول ٩-٤).

جدول (٩-٤): الفعل الجيني في مختلف العشائر الوراثية (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

العشيرة	نوع الفعل الجيني
النباتات الذاتية التلقيح	
١ - السلالات النقية	الإضافي، لكن لا توجد اختلافات وراثية
٢ - الأصناف المنتجة بالانتخاب الإجمالي	الإضافي، والإضافي × الإضافي
٣ - الأصناف المتعددة السلالات	الإضافي، والإضافي × الإضافي
٤ - مخاليط الأصناف	الإضافي، والإضافي × الإضافي
النباتات الخلطية التلقيح	
١ - الأصناف المركبة composites	الإضافي، والسيادة، والتفوق
٢ - الأصناف التركيبية synthetic	الإضافي، والسيادة، والتفوق
٣ - الأصناف المفتوحة التلقيح	الإضافي، والسيادة، والتفوق
النباتات الذاتية والخلطية التلقيح	
١ - هجن الجيل الأول	غير الإضافي، لكن لا توجد اختلافات وراثية
٢ - الجيل الثاني	الإضافي، والسيادة، والتفوق

وعموماً .. فإن الفعل الجيني الإضافي هو المتحكم الرئيسي في الصفات الكمية الهامة في معظم المحاصيل الزراعية تقريباً. وعلى الرغم من تواجد الفعل الجيني غير الإضافي كذلك في كل المحاصيل تقريباً بالنسبة للصفات الكمية الهامة، إلا أنه يكون أقل حجماً من الفعل الجيني الإضافي.

هذا .. ونجد في المحاصيل الخلطية التلقيح أن التباين الوراثي الإضافي لا يُستنفذ أبداً بسبب تحول التباين الوراثي غير الإضافي إلى تباين إضافي. وفي المحاصيل الذاتية التلقيح يكثر تواجد التباين الوراثي الإضافي في الأجيال المنعزلة، وفي مخاليط السلالات النقية. كما يكثر التباين الإضافي - كذلك - في العشائر المتأقلمة من النباتات الخلطية التلقيح. ولذا .. فإن التباين الإضافي هو الأكثر شيوعاً في العشائر النباتية الطبيعية، ويليه في التواجد تباين السيادة، ثم تباين التفوق.

ثانياً: عدد الجينات المتحكممة فى الصفة

نجد - غالباً - فى الصفات التى يتحكم فيها عديد من الجينات polygenic characters أن الفعل الجينى الإضافى هو السائد، مع تواجد أقل للفعل الجينى غير الإضافى، بينما نجد - غالباً أيضاً - فى الصفات التى يتحكم فيها جين واحد أو عدد قليل من الجينات oligogenic characters أن الفعل الجينى غير الإضافى (السيادة والتفوق) هو السائد، وخاصة فعل التفوق.

ثالثاً: الارتباط

يؤدى الارتباط بين الجينات المتحكممة فى الصفات إلى الحصول على تقديرات متميزة إلى جانب أى من تباينى الإضافة والسيادة - أو ضدهما - حسبما إذا كان الارتباط ازدواجى أم تنافرى (جدول ٩-٥).

جدول (٩-٥): تأثير الارتباط على مكونات التباين الوراثى.

يحدث تحيز ضد	يحدث تحيز إلى جانب	تأثير الارتباط
--	الإضافى	الازدواجى (AB/ab)
--	السيادة	
الإضافى	السيادة	التنافرى (Ab/aB)

رابعاً: حجم العينات وعشوائيتها

على الرغم من أن الحجم المناسب للعينات (العشائى) المستخدمة فى تقدير التباين الوراثى ومكوناته يزداد بزيادة درجة عدم التجانس الوراثى فى العشيرة، إلا أن العينات الصغيرة تعطى - بصورة عامة - تقديرات متحيزة.

كذلك فإن عدم الالتزام بالعشوائية فى اختيار العينات المستعملة فى الدراسة يترتب عليه الحصول على تقديرات غير حقيقية لكل من التباين الوراثى ومكوناته، والفعل الجينى.

العلاقة بين الفعل الجيني ومختلف الدلائل والمعايير الوراثية

يلخص جدول (٩-٦) العلاقة بين الفعل الجيني ومختلف الدلائل أو المعايير الوراثية.

أولاً: العلاقة بين الفعل الجيني والقدرة على التآلف

يقاس الفعل الجيني بمقدار مكونات التباين الوراثي، أي بتباينات القدرة على التآلف وتأثيراتها. فالقدرة العامة على التآلف هي دالة على التباين الوراثي الإضافي، ولكن إن وجد تفوق، فإن القدرة العامة على التآلف سوف تتضمن - كذلك - التفاعل الجيني: الإضافي × الإضافي. ومن جهة أخرى، فإن تباين القدرة الخاصة على التآلف يتكون - أساساً - من تباين السيادة، ولكنه يتضمن - كذلك - الأنواع الثلاثة لتفاعلات التفوق: الإضافي × الإضافي، والإضافي × السيادة، والسيادة × السيادة إن وجدت. ولذا.. فإن القدرة العامة على التآلف هي مقياس للفعل الجيني الإضافي، بينما تكون القدرة الخاصة على التآلف مقياساً للفعل الجيني غير الإضافي.

وفي حالة كل من تحليل داياليل وتحليل داياليل الجزئي يتساوى التباين الجيني الإضافي مع ضعف تباين القدرة العامة على التآلف، بينما يتساوى تباين السيادة مع تباين القدرة الخاصة على التآلف. وفي حالة تحليل line x tester يتساوى تحليل التباين الجيني الإضافي مع تباين القدرة العامة على التآلف، بينما يتساوى تباين السيادة مع تباين القدرة الخاصة على التآلف.

جدول (٩-٦): علاقة الفعل الجيني بمختلف الدلائل الوراثية.

الاستجابة المتوقعة في حالي الفعل الجيني		الدلائل الوراثية
غير الإضافي	الإضافي	
عالية	منخفضة	قوة الهجين
منخفضة	عالية	درجة التوريث على النطاق الضيق
منخفضة	عالية	التقدم الوراثي
منخفضة جداً	عالية	الاستجابة للانتخاب
عالية	لا تذكر	درجة السيادة
منخفضة	عالية	القدرة العامة على التوافق
عالية	منخفضة	القدرة الخاصة على التوافق

ثانياً: علاقة الفعل الجيني بدرجة التوريث

تتناسب تقديرات درجة التوريث على النطاق الضيق مباشرة مع التباين الوراثي الإضافي، وهو الذي يعد مقياساً للفعل الجيني الإضافي.

ثالثاً: علاقة الفعل الجيني بالتقدم الوراثي

يعد التباين الوراثي الإضافي - الذي هو مقياساً للفعل الجيني الإضافي - يعد متطلباً لأي تقدم عند الانتخاب؛ ذلك لأنه يعد التباين الوراثي الوحيد الذي يستجيب للانتخاب. ولذا .. فإن قيم التقدم الوراثي العالية تعد دليلاً على الفعل الجيني الإضافي.

رابعاً: علاقة الفعل الجيني بقوة الهجين

تتناسب قوة الهجين مباشرة مع تواجد التباين الوراثي غير الإضافي (السيادة والتفوق) في العشيرة، ويعد تواجد قدر معنوي من التباين الوراثي غير الإضافي متطلباً لإنتاج الهجن التجارية؛ فإذا ما كان تباين القدرة الخاصة على التألف لصفة ما عالياً وقوة الهجين المشاهدة عالية كذلك، فإن مثل هذا الهجين قد يصلح للإنتاج التجاري.

خامساً: علاقة الفعل الجيني بالقدرة على التأقلم

نجد في الهجن أن القدرة الأكبر على الثبات يكون مردها إلى الفعل الجيني غير الإضافي؛ هذا بينما تعود القدرة على التأقلم في الأصناف التركيبية وال composites إلى كل من الفعل الجيني الإضافي وغير الإضافي، وترجع في مخاليط الأصناف من المحاصيل الذاتية التلقيح إلى الفعل الجيني الإضافي.

سادساً: العلاقة بين الفعل الجيني ودرجة السيادة

تعرف نسبة تباين السيادة إلى التباين الإضافي باسم درجة السيادة degree of dominance (أو DD).

وهي تقدر - من مختلف طرق التحليل الوراثي الكمي - كما يلي:

١ - تحليل دايليل:

$$DD = (H_1/D) \frac{1}{2}$$

أ - من ال F_1 :

$$DD = [\frac{1}{4}(H_1/D)] \frac{1}{2}$$

ب - من ال F_2 :

٢ - تحليل متوسط المسار:

$$DD = (H/D) \frac{1}{2}$$

حيث H، و D هما: تباين السيادة والتباين الإضافي، على التوالي.

دور الفعل الجيني في تربية النبات

يلعب الفعل الجيني دوراً هاماً في مختلف مراحل التربية، كما يلي:

أولاً: دور الفعل الجيني في انتخاب الآباء

يعد انتخاب الآباء ذات القدرة العامة على التألف خطوة هامة في تربية النبات، وهي التي يمكن التعرف عليها بتحليل القدرة على التألف. ويستفاد من الآباء ذات القدرة العامة الجيدة على التألف في النباتات الذاتية التلقيح في إدخالها في برامج التربية بالتهجين والانتخاب، وفي النباتات الخلطية التلقيح في إنتاج الأصناف التركيبية وال composites.

ثانياً: دور الفعل الجيني في اختيار طريقة التربية

من المعروف أن المحصول صفة كمية، وكذلك معظم الصفات الاقتصادية الهامة؛ فجميعها تظهر تباينات مستمرة. ويعتمد اختيار طريقة التربية المناسبة على نوع الفعل الجيني المؤثر في تلك الصفات في العشائر الوراثية. ويعد التباين الوراثي الإضافي متطلباً للتقدم الوراثي عند الانتخاب لأنه نوع التباين الوحيد الذي يستجيب للانتخاب. ويُستنفذ التباين الوراثي الإضافي بدرجة تتناسب مع مدى التقدم الحادث بالانتخاب. وبمعنى آخر.. فإن التحسن الوراثي عن طريق الانتخاب يكون على حساب التباين الوراثي الإضافي. ونجد في انتخاب السلالة النقية أن التباين الوراثي الإضافي يُستنفذ تماماً؛ الأمر الذي يجعل من غير الممكن إحداث أي مزيد من

نمسين الصفات الكمية

التحسين بالانتخاب فى السلالة النقية. ولكن التباين الوراثى الإضافى يتجدد فى السلالات النقية بمرور الزمن من خلال الطفرات والانحرافات التى تحدث فى مواقع الطفرات.

وإذا ما ازداد الفعل الجينى الإضافى فى عشيرة ما، فإنه يجب الاعتماد - فى التربية - على الانتخاب الإجمالى وانتخاب النسب فى المحاصيل الذاتية التلقيح، وعلى إنتاج الأصناف التركيبية وال composites فى المحاصيل الخلطية التلقيح.

وعلى الجانب الآخر .. فإن التباين الوراثى غير الإضافى يعد متطلباً لبدء برنامج للتربية يعتمد على الاستفادة من قوة الهجين. وإذا ما كثر الفعل الجينى غير الإضافى فى عشيرة ما، فإن الاتجاه يجب أن يكون نحو إنتاج الأصناف الهجين. وإذا ما تساوى الفعل الجينى الإضافى مع الفعل غير الإضافى فى القدر، فإن التربية يجب أن توجه نحو إنتاج سلالات متميزة فى عديد من الجينات المرغوب فيها. وفى المحاصيل الخلطية التلقيح يُستفاد من طرق الانتخاب المتكرر المختلفة تبعاً للأهمية النسبية للفعل الجينى؛ فالانتخاب المتكرر للقدرة العامة على التآلف يكون فعلاً مع الفعل الجينى الإضافى، والانتخاب المتكرر للقدرة الخاصة على التآلف يكون فعلاً مع الفعل الجينى الإضافى وغير الإضافى، بينما يستفيد الانتخاب المتكرر المتبادل من كل من الفعل الجينى الإضافى وغير الإضافى.

ويخلص جدول (٧-٩) العلاقة بين الفعل الجينى وطريقة التربية المناسبة.

جدول (٧-٩): علاقة الفعل الجينى بطريقة التربية.

طريقة التربية المناسبة	الفعل الجينى
انتخاب السلالة النقية	أولاً: المحاصيل الذاتية التلقيح الإضافى
الانتخاب الإجمالى	
انتخاب النسب	
الأصناف الهجين	غير الإضافى

الفعل الجيني ومكونات التباين الوراثي

تابع جدول (٧-٩):

طريقة التربية المناسبة	الفعل الجيني
الانتخاب المتكرر للقدرة العامة على التآلف	ثانياً: المحاصيل الخلطية التلقيح الإضافي
الأصناف التركيبية	
الأصناف الـ composites	
الأصناف الهجين	غير الإضافي
الانتخاب المتكرر للقدرة الخاصة على التآلف	
الانتخاب المتكرر المتبادل	الإضافي وغير الإضافي

درجة التوريث

يرتبط مفهوم درجة التوريث Heritability - عادة - بالصفات الكمية، إلا إنه لا يوجد ما يحول دون استعمالها مع الصفات البسيطة التي تتأثر كثيراً بالعوامل البيئية. ويعنى بدرجة التوريث: مدى تطابق ظهور الصفة فى الأنسال، مع ظهورها فى آباءها من النباتات المنتخبة، أو هى القدرة على توريث صفة ما من نبات منتخب إلى نسله.

وتعرف درجتان للتوريث، هما درجة التوريث على النطاق العريض broad sense heritability (اختصاراً: BSH)، ودرجة التوريث على النطاق الضيق narrow sense heritability (اختصاراً: NSH)، بالإضافة إلى ما يعرف بدرجة التوريث المدركة أو الواقعة، ودرجة التوريث المشتركة coheritability.

تأخذ درجة التوريث على النطاق العريض - عادة - الرمز H ، بينما تأخذ درجة التوريث على النطاق الضيق الرمز h^2 ، وأحياناً الرمز h إذ إنها ليست مربعاً لقيمة ما. وفى أحيان أخرى يُميز بين درجتى التوريث باستعمال الحروف التحتية المناسبة، مثل h^2_B لدرجة التوريث على النطاق العريض، و h^2_N لدرجة التوريث على النطاق الضيق، وقد تأخذ درجتا التوريث الرمز BSH ، و NSH على التوالى.

ويمكن أن يعبر عن درجة التوريث إما على صورة كسر عشرى، وإما على صورة نسبة مئوية بضرب الكسر العشرى فى (١٠٠).

تعريف بدرجتى التوريث الرئيسيتين وأهميتهما

درجة التوريث على النطاق العريض أو المطلق

تحسب درجة التوريث على النطاق العريض Broad Sense Heritability (تكتب اختصاراً: BSH)، ويرمز لها كثيراً بالرمز H) بالمعادلة التالية (عن Burton ١٩٥١):

$$BSH = V_G / V_{Ph}$$

حيث يمثل V_G ، و V_{Ph} التباين الوراثى والتباين الكلى (تباين الشكل المظهري Phenotypic Variance) على التوالى، ويحصل على هذه القيم من العلاقات التالية:

$$V_{Ph} = V_{F2}$$

$$V_{F2} = V_G + V_E$$

$$V_E = (V_{P1} + V_{P2} + V_{F1})/3$$

وبتبيين من ذلك أن درجة التوريث على النطاق العريض تمثل نسبة التباين الوراثى إلى التباين الكلى، الذى يشمل التباين الوراثى والتباين البيئى، وقد تحسب كنسبة مئوية للتباين الوراثى من التباين الكلى، وقد يحسب التباين البيئى على أساس أنه الجذر التربيعى لحاصل ضرب تباينى الأبوين (Frey & Horner 1957):

$$V_E = \sqrt{V_{P1} \times V_{P2}}$$

وإذا توفرت بيانات عن الصفة فى الجيل الأول .. فإنه يفصل حساب التباين البيئى على أساس أنه الجذر التكعيبي لحاصل ضرب تباين الجيل الأول فى تباينى الأبوين كما يلى:

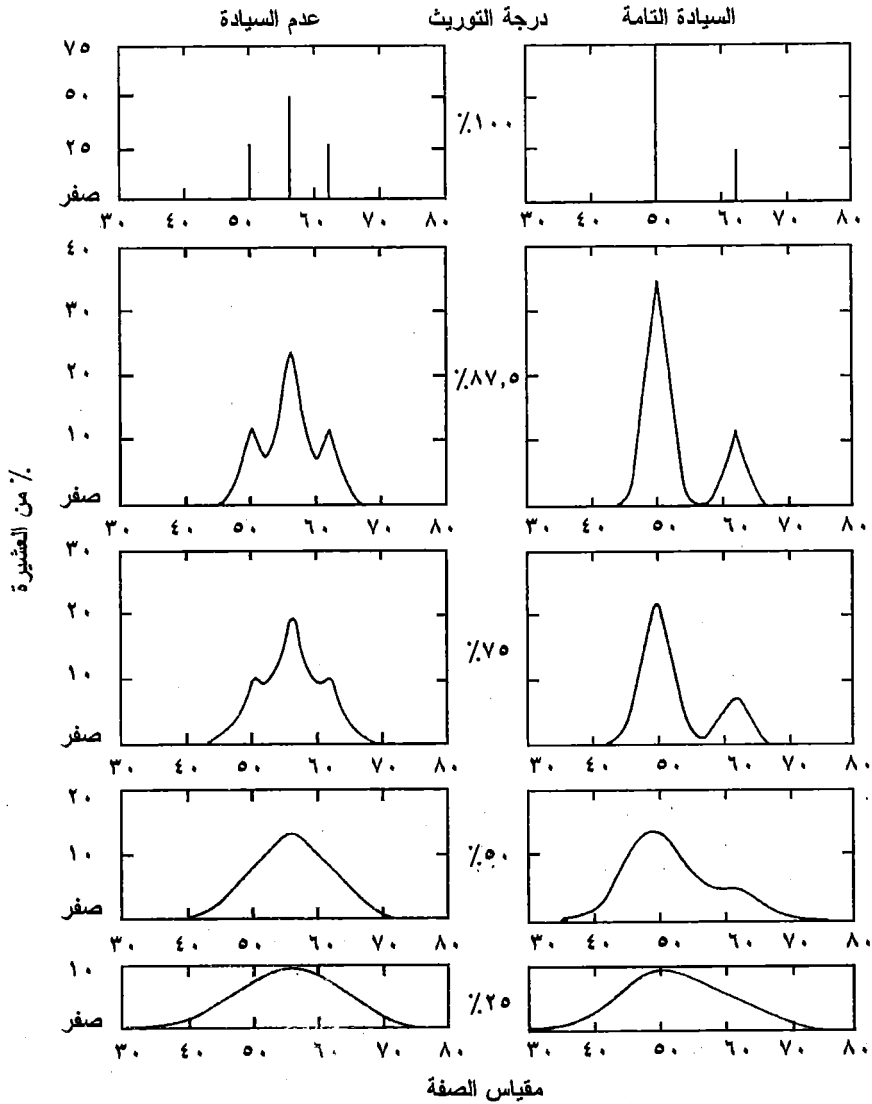
$$V_E = \sqrt[3]{V_{F1} \times V_{P1} \times V_{P2}}$$

يعاب على أى من الطرق السابقة فى حساب التباين البيئى أن الأبوين قد يكون تأثرهما بالعوامل البيئية أعلى بكثير من تأثر نباتات الجيل الثانى، وهو ما يحدث حينما يكون الأبوان سلالات مربية تربية داخلية من محاصيل تلقح - خلطياً - بدرجة عالية فى الطبيعة؛ حيث تكون الآباء ضعيفة النمو، بينما تظهر قوة الهجين فى نباتات الجيل الثانى؛ لذا يفضل - فى حالات كهذه - اعتبار تباين الجيل الأول ممثلاً للتباين البيئى.

وبتبيين من المعادلات المستعملة فى حساب درجة التوريث أن قيمة BSH تزداد كلما قل تأثر الصفة بالعوامل البيئية. ويوضح شكل (10-1) كيف يبدو ذلك عملياً فى توزيع صفة بسيطة (يتحكم فيها جين واحد) بين أفراد الجيل الثانى، عند اختلاف درجة التوريث التى تقل - تدريجياً - من 100% إلى 25% مع الاتجاه من أعلى لأسفل فى الشكل. وبينما تمثل الرسوم البيانية - فى العمود الأيمن - التوزيع المتوقع للصفة فى

درجة التوريث

حالات السيادة التامة .. فإن العمود الأيسر يمثل التوزيع المتوقع في حالات غياب السيادة. ويفترض في جميع الأشكال أن الأبوين يختلفان في ١٢ وحدة من الوحدات التي تقاس بها الصفة.



شكل (١٠-١) : التوزيعات المتوقعة في الجيل الثاني لصفة بسيطة، يتحكم فيها جين واحد تبلغ درجة توريثها (من أعلى لأسفل في الشكل) ١٠٠٪، و ٨٧,٥٪، و ٧٥٪، و ٥٠٪، و ٢٥٪ في حالات السيادة التامة (العمود الأيمن)، و غياب السيادة (العمود الأيسر). راجع المتن للتفاصيل (عن Allard ١٩٦٤).

يلاحظ من الشكل أن الأشكال المظهرية تكون ممثلة تماماً للتركيب الوراثية المنعزلة في الجيل الثانى، حينما لا تتأثر الصفة بالعوامل البيئية؛ أى حينما تكون درجة التوريث ١٠٠٪، وهو ما يلاحظ - عادة - فى عديد من الصفات البسيطة؛ كلون الأزهار مثلاً. ومع نقص درجة التوريث إلى ٨٧,٥٪ يبدأ ظهور تداخل فى الشكل المظهرى بين فئات التراكيب الوراثية الثلاثة فى حالة غياب السيادة، وبين التراكيب السائدة والمتنحية فى حالة السيادة التامة؛ ويحدث ذلك نتيجة لتأثير البيئة على الشكل المظهرى للفرد؛ حيث تزيد قيمة الصفة بدرجات متفاوتة فى بعض الأفراد، وتقل بدرجات متفاوتة - كذلك - فى أفراد أخرى، تحمل جميعها نفس التركيب الوراثى. ويزداد هذا التداخل مع زيادة تأثير الصفة بالعوامل البيئية - أى مع نقص درجة التوريث - إلى أن تختفى الحدود بين توزيع فئات التراكيب الوراثية. وبينما يقترب توزيع الصفة - بين أفراد الجيل الثانى - من التوزيع الطبيعى عند غياب السيادة .. فإنه يكون مجنحاً Skewed نحو الصفة السائدة فى حالة السيادة.

وتكون درجة التوريث مرتفعة - عادة - فى الصفات البسيطة والنوعية عامة، بينما تكون منخفضة فى الصفات الكمية، التى تشمل معظم الصفات الاقتصادية المهمة؛ فنجد أن درجة توريث بعض الصفات فى نبات الذرة - على سبيل المثال - تقدر بنحو ٧٠٪ بالنسبة لصفة طول النبات، و ٢٥٪ بالنسبة للمحصول، و ١٧٪ بالنسبة لصفة طول الكوز.

وترجع أهمية درجة التوريث إلى أن الانتخاب لصفة ما تقل فاعليته كلما انخفضت درجة التوريث؛ لأن النباتات المنتخبة ربما لا تعكس حقيقة التركيب الوراثية المرغوب فيها.

لذا .. فإن التعامل مع الصفات ذات درجات التوريث المنخفضة يتطلب
أمرين هما:

١ - انتخاب عدد كبير من النباتات التى تظهر بها الصفة؛ لأن جزءاً كبيراً منها لا يكون ممثلاً للتركيب الوراثى المرغوب فيه.

٢ - اختبار نسل النباتات المنتخبة قبل الاستمرار فى الاعتماد عليها فى برنامج

التربية، ويفضل أن يختبر النسل في مكررات، عندما تكون الصفة المعنية كمية، وذات درجة توريث شديدة الانخفاض.

درجة التوريث على النطاق الضيق

إن أهم مكونات التباين الوراثي المؤثرة على فاعلية عملية الانتخاب هي التباين الإضافي؛ فمع افتراض أن الصفة يتحكم فيها جين واحد، ولا تتأثر بالعوامل البيئية (الرسوم العلوية من شكل ١٠-١). نجد أن أى نبات منتخب - عند غياب السيادة - يكون ممثلاً للتركيب الوراثي المرغوب فيه، بينما تكون النباتات المنتخبة الحاملة للصفة السائدة - فى حالة السيادة - من أحد تركيبين وراثيين هما: السائد الأصيل، أو السائد الخليلط. وتزداد الحالة تعقيداً كلما انخفضت درجة توريث الصفة - بطبيعة الحال - كما أن التفاعل بين الجينات غير الآليلية، والتفاعلات بين التأثيرات المختلفة للجينات وبعضها البعض، وبين الجينات وتأثير البيئة يقلل بدرجة أكبر من جدوى الانتخاب؛ لأن النباتات المنتخبة لا تكون ممثلة للتركيب الوراثية المرغوب فيها؛ الأمر الذى لا يتأتى إلا حينما تكون الجينات التى تتحكم فى الصفة ذات تأثير إضافي؛ ولذا .. فإن درجة التوريث الأهم للمربي هى تلك التى تأخذ فى الاعتبار نسبة التباين الإضافي (V_A) إلى التباين الكلى (V_{Ph})، أو هى النسبة المئوية للتباين الإضافي من التباين الكلى، وتسمى درجة التوريث على النطاق الضيق *Narrow Sense Heritability* (تكتب اختصاراً: NSH، ويرمز لها - كثيراً - بالرمز h^2) وتكتب معادلتها العامة كما يلي:

$$NSH = V_A / V_{Ph}$$

يعد التباين الإضافي (V_A) أهم مكونات هذه المعادلة، وتتبع عدة طرق لإيجاده (الفصول ٦-٨)، أو لإيجاد درجة التوريث على النطاق الضيق مباشرة، كما سيأتى بيانه فى هذا الفصل.

طرق تقدير درجات التوريث

تتنوع كثيراً الطرق المستخدمة فى تقدير درجات التوريث بمختلف صورها، وتتباين معها القيمة المقدرة. وبينما لا تتطلب بعض طرق التقدير إجراء أى تلقيحات أو دراسة للصفات المعنية فى مختلف العشائر الوراثية التى تنتج من التلقيح، فإن غالبية الطرق

تتطلب إجراء تلقيحات بين آباء منتخبة لهذا الغرض، ودراسة نباتات الجيلين الأول والثاني، فضلاً عن نباتات التلقيحات الرجعية في بعض الطرق.

وقد سبق أن تناولنا بالشرح عديداً من طرق التحليل الكمي التي يُتوصل منها على تقديرات لمختلف مكونات التباين الوراثي - وهي التي تعد أساسية لتقدير درجة التوريث على النطاق الضيق - كما يُتوصل من بعضها على تقديرات مباشرة لدرجتي التوريث على النطاقين العريض والضيق.

ونلقى - فيما يلي - مزيداً من الضوء على مختلف الطرق التي تستعمل في تقدير درجتي التوريث، علماً بأننا نستعمل - في هذا الجزء - الرمزين V ، σ^2 للدلالة على التباين، و E ، e للدلالة على البيئة، و G ، g للدلالة على التركيب الوراثي، و A ، و a للدلالة على التأثير الإضافي، و D ، و d للدلالة على تأثير السيادة؛ وذلك دونما تمييز؛ كما تشير الرموز P_1 ، و P_2 ، و F_1 ، و F_2 ، و B_1 ، و B_2 لعشائر الأب الأول، والأب الثاني، والجيل الأول للتلقيح بينهما، والجيل الثاني، والتلقيح الرجعي للأب الأول، والتلقيح الرجعي للأب الثاني، على التوالي.

التقدير من واقع بيانات الآباء والجيلين الأول والثاني

والتلقيحات الرجعية

تعتمد الطريقة على تقييم أداء النباتات الفردية، وتستخدم في تقدير درجة التوريث على النطاقين العريض والضيق. ينتج أولاً الجيل الأول بين سلالتين أصيلتين وراثياً ثم ينتج الجيل الثاني، كما يلحق الجيل الأول رجعيًا مع كل من أبوية لإنتاج العشيرتين B_1 (عشيرة التهجين الرجعي مع أحد الأبوين)، و B_2 (عشيرة التهجين الرجعي مع الأب الآخر). يقيم أداء الآباء وعشيرتا الجيلين الأول والثاني، وعشيرتا التلقحين الرجعيين، ثم تحسب درجة التوريث على أي من النطاقين، كما يلي:

١ - تقدر درجة التوريث على النطاق العريض، كما يلي (من Allard ١٩٦٤):

$$BSH = V_G / V_{F_2}$$

علماً بأن:

$$V_{F_2} = [\sum x^2 - (\sum x)^2/n] n^{-1}$$

درجة التوريث

$$V_G = V_{F2} - V_E$$

$$V_E = (V_{P1} + V_{P2} + V_{F1}) / 3$$

آ - تقدر درجة التوريث على النطاق الضيق، كما يلي:

● معادلة ١ (عن Simmonds & Smartt ١٩٩٩):

$$NSH = V_A / F_2$$

علمًا بأن:

$$V_{F2} = V_A + V_D + V_E$$

$$V_{B1} + V_{B2} = V_A + 2V_D + 2V_E$$

$$V_E = (V_{P1} + V_{P2} + V_{F1}) / 3$$

ويحسب التباين الإضافي بطرح حاصل ضرب المعادلتين الأولى والثانية من المعادلة الثانية، ثم تحسب قيمة تباين السيادة بطرح التباين الإضافي من التباين الوراثي.

● معادلة ٢ (عن Benepal & Hall ١٩٦٧):

$$NSH = V_A / V_{F2}$$

علمًا بأن:

$$V_A = 2(V_{F2} - \frac{1}{4} V_D - V_E)$$

$$V_D = 4(V_{B1} + V_{B2} - V_{F2} - V_E)$$

● معادلة ٣ (عن Mather & Jinks ١٩٧١، و Fehr ١٩٨٧):

$$NSH = V_A / V_{F2}$$

علمًا بأن:

$$V_A = 2V_{F2} - V_{B1} - V_{B2}$$

$$V_D = V_{F2} - V_E - V_A$$

● معادلة ٤ (عن Singh ١٩٩٣):

$$NSH = V_A / V_{F2}$$

علمًا بأن:

$$V_{F2} = \frac{1}{2} V_A + \frac{1}{4} V_D + V_E$$

$$V_{B1} + V_{B2} = \frac{1}{4} V_A + \frac{1}{2} V_D + 2V_E$$

$$\frac{1}{2} V_A = 2V_{F2} - (V_{B1} + V_{B2})$$

$$V_E = (V_{P1} + V_{P2} + V_{F1})/3$$

$$\frac{1}{4} V_A = V_{F2} - \frac{1}{2} V_H - V_E$$

• معادلة ه (عن Warner ١٩٥٢):

$$NSH = [2V_{F2} - (V_{F2B1} + V_{F2B2})]/V_{F2}$$

حيث يمثل (V_{F2}) تباين الجيل الثانى للتلقيح الفردى بين أبوين (P_1)، و (P_2)، بينما يمثل V_{F2B1} ، و V_{F2B2} تباين الجيل الثانى للتلقيحات الرجعية بين نباتات الجيل الأول للتلقيح الفردى السابق وكل من أبوى التلقيح (P_1)، و (P_2) على التوالى. وبمثل البسط فى المعادلة السابقة التباين الإضاى فقط؛ لذا .. فإن المعادلة تعد مقياساً لدرجة التوريث على النطاق الضيق.

التقدير من تحليل مكونات التباين

يمكن من جداول تحليل مكونات التباين لأى مجموعة من التراكيب الوراثية تقدير درجة التوريث على النطاق العريض، أما درجة التوريث على النطاق الضيق .. فإنها تقدر من جداول تحليل التباين لتصاميم أخرى عديدة، مثل تصميم دايايليل، وتصميم رقم ١، و تصميم رقم ٢.

ويمكن الاقتداء بجدول (١٠-١) كمثال لطريقة تقدير درجة التوريث على النطاق العريض من جدول تحليل التباين لمجموعة من التراكيب الوراثية التى قيمت فى تجربة بسيطة فى موقع واحد ولعام واحد بتصميم القطع العشوائية الكاملة randomized complete block design.

ويحسب التباين الوراثى من جدول تحليل التباين لمجموعة من التراكيب الوراثية، كما يلى:

$$MSG = VE + rVG$$

$$= MSE + rVG$$

$$VG = (MSG - MSE)/r$$

ويحسب تباين الشكل المظهري (VP)، كما يلى:

$$VP = VG + VE$$

$$= VG + MSE$$

درجة التوريث

ويلى ذلك حساب درجة التوريث على النطاق العريض (BSH)، كما يلى:

$$BSH = (VG / VP) \times 100$$

جدول (١٠-١): تحليل التباين لمجموعة من التراكيب الوراثية قيمت بتصميم القطع الكاملة العشوائية فى موقع واحد ولعام واحد^(١).

مصادر الاختلافات	درجات الحرية	MS	توقعات الـ mean squares
التراكيب الوراثية	g-1	MSG	VE + rVG
المكررات	r-1	MSR	VE + gVR
الخطأ التجريبي	(r-1)(g-1)	MSE	VE
المجموع	rg-1		

أ - دلالات الرموز: g = عدد التراكيب الوراثية، و r = عدد المكررات، و VG = تباين التراكيب الوراثية، و VR = تباين المكررات، و VE = التباين البيئي، و MSG = متوسط مربع الانحرافات للتراكيب الوراثية، و MSR = متوسط مربع الانحرافات للمكررات، و MSE = متوسط مربع الانحرافات للخطأ التجريبي.

وعادة .. يُجرى التقييم فى أكثر من موقع ولأكثر من عام، وفى هذه الحالة تقدر درجة التوريث على النطاق العريض (H) من جدول تحليل التباين، كما يلى:

$$H = VG / (VG + VGY + VGL + VGLY + VE)$$

علمًا بأن:

$$VG = \text{التباين الوراثى الكلى.}$$

$$VGY = \text{تباين التفاعل بين التركيب الوراثى وسنة الدراسة.}$$

$$VGL = \text{تباين التفاعل بين التركيب الوراثى وموقع الدراسة.}$$

$$VGYL = \text{تباين التفاعل بين التركيب الوراثى والسنة والموقع.}$$

$$VE = \text{تباين الخطأ التجريبي.}$$

هذا .. ويعتبر VGY، و VGL، و VGYL بمثابة VGE أى تباين تفاعل التركيب الوراثى مع البيئة.

وإذا لم يتضمن التصميم الإحصائى الزراعة فى أكثر من موقع ولأكثر من موسم زراعى فلن يكون بالإمكان فصل الـ VGY، و الـ VGL، و الـ VGYL عن الـ VG، ومن ثم لا

يتحقق التقدم المتوقع من عملية الانتخاب كاملاً، ولا تكون قيمة درجة التوريث المقدرة دقيقة (عن Poehlman & Sleper ١٩٩٥).

كما يُعبر عن هذه المعادلة بصورة أخرى، كما يلي (عن Fehr ١٩٨٧):

$$BSH = \sigma_g^2 / (\sigma_e^2 / rly) + (\sigma_{gly}^2 / ly) + (\sigma_{gl}^2 / l) + (\sigma_{gy}^2 / y) + \sigma_g^2$$

تعتمد هذه الطريقة - في تقدير مكونات التباين - على تقييم عدد من العائلات الوراثية (بالنسبة للصفة المراد دراستها) في عدة مناطق، وعلى مدى عدة سنوات، ويمكن أن تكون هذه العائلات من الجيل الثالث، أو الرابع، لتلقيح أو أكثر. ويكون متوسط المربعات المتوقع expected mean squares لمصادر التباين المختلفة كما يلي (عن Allard ١٩٦٤).

توقعات متوسط مربع الانحرافات	درجات الحرية	مصدر التباين
$V_e + r V_{aly} + ry V_{al} + rl V_{ay} + rly V_a$	(f-1)	العائلات
$V_e + r V_{aly} + rl V_{ay}$	(f-1) (y-1)	العائلات × السنوات
$V_e + r V_{aly} + ry V_{al}$	(f-1) (l-1)	العائلات × المواقع
$V_e + r V_{aly}$	(f-1) (y-1) (l-1)	العائلات × السنوات × المواقع
V_e	(r-1) (ly - 1)	الخطأ التجريبي

علمًا بأن f تمثل عدد العائلات، و r : عدد المكررات، و l : عدد المواقع، و y : عدد سنوات التقييم، و V_e : تباين الخطأ التجريبي، و V_a : التباين الناشئ عن الاختلافات بين العائلات، و V_{al} : التباين الناشئ عن التفاعل بين العائلات والمواقع، ويعد مقياساً لما إذا كانت العائلات متجانسة في سلوكها في المواقع المختلفة، أم غير متجانسة، و V_{ay} : التباين الناتج من التفاعل بين العائلات وسنوات الدراسة، و V_{aly} : التباين الناتج من التفاعل بين العائلات والمواقع والسنوات.

يتبين مما تقدم أنه لكي يتم تقدير درجة التوريث يتعين فصل التباين الوراثي عن كل من تباينات التفاعلات: التركيب الوراثي × الموقع (σ_{gl}^2)، والتركيب الوراثي × السنة (σ_{gy}^2)، والتركيب الوراثي × الموقع × السنة (σ_{gly}^2)، وإلا كان تقدير التباين الوراثي متحيزاً بالزيادة؛ مما يستتبع بالضرورة حدوث تحيز مماثل في تقدير درجة التوريث،

ولا يتحقق هذا الفصل إلا إذا أجرى التقييم في موقعين أو أكثر، وكذلك في سنتين أو أكثر.

وبالمعادلات .. تكون درجة التوريث المقدرة - هي حقيقتما - كما يلي:

١ - عندما يكون التقييم في موقع واحد وفي سنة واحدة:

$$h^2 = (\sigma_g^2 + \sigma_{gl}^2 + \sigma_{gy}^2 + \sigma_{gly}^2) / \sigma_{ph}^2$$

حيث إن σ_{ph}^2 هو تباين الشكل المظهري (أى تباين الجيل الثانى).

٢ - عندما يكون التقييم في موقع واحد في سنتين أو أكثر:

$$h^2 = (\sigma_g^2 + \sigma_{gl}^2) / \sigma_{ph}^2$$

٢ - عندما يكون التقييم في موقعين أو أكثر خلال سنة واحدة:

$$h^2 = (\sigma_g^2 + \sigma_{gy}^2) / \sigma_{ph}^2$$

هذا .. مع العلم بأن تقديرات درجة التوريث تكون في جميع الحالات أكبر من حقيقتها إن كانت التفاعلات المختلفة مع التركيب الوراثى هامة، ولم يمكن تقديرها بسبب إجراء التقييم في أقل من موقعين وأقل من سنتين (عن Fehr ١٩٨٧).

هذا .. ويكون تقدير درجة التوريث على النطاق العريض على أى من

الأسس التالية:

(التقدير على أساس النباتات الفردية)

يتم التقدير على أساس النباتات الفردية عندما يعتمد الانتخاب على نباتات من

عشيرة غير مجزأة إلى قطع تجريبية plots، أو بلوكات blocks، كما يلي:

$$h^2 = \sigma_g^2 / (\sigma_w^2 + \sigma_{ge}^2 + \sigma_g^2)$$

حيث إن:

h^2 = درجة التوريث على النطاق العريض.

σ_g^2 = التباين الوراثى.

σ_w^2 = التباين بين النباتات داخل القطعة plot الواحدة.

σ^2 = التباين بين القطع plots أو البلوكات blocks.
 σ_{ge}^2 = تباين التفاعل بين التركيب الوراثي والبيئة.

كذلك تقدر درجة التوريث على النطاق العريض على أساس النباتات الفردية عندما تكون نباتات العشيرة موزعة على بلوكات (وحدات في شبكة متسامتة grid مقسمة رأسياً وأفقيًا)، مع مقارنة النباتات داخل البلوك ببعضها البعض دونما اعتبار لأداء النباتات التي توجد في البلوكات الأخرى، وذلك بالمعادلة التالية:

$$h^2 = \sigma_g^2 / (\sigma_w^2 + \sigma_{ge}^2 + \sigma_g^2)$$

(التقدير على أساس القطع التجريبية plots .. حسب المعادلة التالية):

$$h^2 = \sigma_g^2 / [(\sigma_w^2 / n) + \sigma_e^2 + \sigma_{ge}^2 + \sigma_g^2]$$

حيث إن:

n = عدد النباتات في الوحدة التجريبية plot أو البلوك.

σ_e^2 = التباين الخطأ التجريبي، وهو يساوي: (σ_w^2 / n)

(التقدير على أساس متوسط الترتيب الوراثي .. حسب المعادلة التالية)

$$h^2 = \sigma_g^2 / [(\sigma_e^2 / rt) + \sigma_{ge}^2 / t + \sigma_g^2]$$

حيث إن:

r = عدد المكررات.

t = عدد البيئات التي أجرى فيها الاختبار (عن Fehr ١٩٨٧).

التقدير على أساس قيمة ارتداد النسل على الآباء

أقترح استعمال الارتداء الخطي بين أداء النسل على أداء الآباء في تقدير درجة التوريث، علمًا بأن معادلة الارتداء الخطي، كما يلي:

$$Y_i = a + bX_i + e_i$$

حيث إن:

Y_i = أداء نسل الأب i .

a = متوسط أداء جميع الآباء المقيمة.

$b =$ معامل الارتداد الخطى linear regression coefficient.

$X_i =$ أداء الأب i .

$e_i =$ الخطأ التجريبي الخاص بقياس X_i .

ويقصد بالآباء فى العشائر النباتية أى نبات أو سلالة عشوائية من العشيرة، ويقصد بالنسل النباتات التى تنمو من زراعة البذور التى تحصد من النباتات المنتخبة، سواء أنتجت هذه البذور بطريقة التلقيح الذاتى selfed progeny أم بطريق التلقيح الخلطى العشوائى half-sib progeny. كما يمكن استعمال ارتداد الأنسال على متوسط قيمة الأبوين الذى يمثل العلاقة بين متوسط الصفة فى الأبوين mid-parent point، ونسلهما المشترك full-sib offspring. وتستهمل - عادة - نباتات الجيل الثانى - الذى نفترض أن تتوفر فيه جميع الاختلافات الوراثية - فى تقدير معامل الارتداد الخطى؛ حيث تنتخب مجموعة كبيرة - نسبياً - من النباتات، تكون ممثلة لكافة الأشكال المظهرية المشاهدة، ثم تؤخذ أنسالها، ويقدر متوسط الصفة فى كل نسل على حدة، ويلى ذلك .. حساب معامل الارتداد بالمعادلة السابقة.

وتعتمد العلاقة بين معامل الارتداد ودرجة التوريث على نوع النسل الذى يتم تقييمه. كذلك يحدد النسل المقيم أى نوع من درجتى التوريث (على النطاق العريض، أم على النطاق الضيق) يمكن الحصول عليها.

أولاً: عندما تكون (الأنسال ناتجة من التلقيح العشوائى بين) النباتات المنتخبة وبقية

(النباتات فى الحقل)

دعنا نُقيِّمُ أولاً العلاقة بين نسل أنصاف الأشقاء من نباتات الجيل الثانى؛ فهنا يُحصل على البذور الـ half-sib بتلقيح نبات جيل ثان كأم بعينة عشوائية من الجاميطات من نباتات الجيل الثانى. وبذا .. فإن نصف الآليات يُتَحصَلُ عليها من الأم، بينما يُتَحصَلُ على النصف الآخر من العشيرة، وتكون قيمة b المتحصَلُ عليها من ارتداء الأنسال الـ half-sib على آباءها (أمهاتها) يساوى نصف قيمة درجة التوريث، وتضرب قيمته b المقدره فى ٢ للحصول على تقدير لـ h^2 .

إن معامل الارتداد الخطى (b) للعامل y على العامل x يُحصل عليه بالمعادلة التالية:

$$\begin{aligned} b &= \sigma_{xy} / \sigma_x^2 \\ &= \Sigma(x-\bar{x})(y-\bar{y}) / \Sigma(x-\bar{x})^2 \\ &= 1/2 (V_A / V_{\text{phenotype}}) \end{aligned}$$

حيث إن:

$$\begin{aligned} \sigma_{xy} &= \text{التباين المشترك بين الآباء (الأمهات) x وأنسالها (y)}. \\ \sigma_x^2 &= \text{تباين الشكل المظهرى بين الآباء.} \end{aligned}$$

علمًا بأن x تمثل قيم الآباء، و y تمثل قيم الأنسال، وقد تمثل x متوسط قيمة الأبوين لكل نسل.

إن العلاقة الوراثية التى تتحدد بالتباين المشترك تحدد ما إذا كان البسط يتضمن التباين الإضافى فقط - حيث يكون التقدير لدرجة التوريث على النطاق الضيق - أم أنه يتضمن أنواعاً أخرى من التباين الوراثى؛ حيث يكون التقدير لدرجة التوريث على النطاق العريض. وفى حالة التباين المشترك للأنسال الـ half-sib على أمهاتها .. فإن المكونات الوراثية تتضمن التباين الإضافى والأنواع ذات التأثير الإضافى من التفوق، ولكنها لا تتضمن أى سيادة؛ ولذا .. فإن درجة التوريث المقدرة يمكن اعتبارها على النطاق الضيق إلا إذا كان الـ additive epistasis هاماً وكبيراً.

ثانياً: عندما تكون الأنسال ناتجة من التلقيح الذاتى

إن النوع الثانى لأنسال نباتات الجيل الثانى هو الذى ينتج من التلقيح الذاتى لعينة عشوائية من تلك العشيرة، وفيها يُحصل على جميع الآليات - فى كل نسل - من النبات الأب الذى لقح ذاتياً؛ وبذا تكون قيمة b مساوية لقيمة h^2 . وتتضمن المكونات الوراثية التى تتحدد بالتباين المشترك للآباء والنسل على كل من: التباين الإضافى، وتباين السيادة، وتباين التفوق؛ وبذا .. فإن قيمة درجة التوريث المقدرة تكون على النطاق العريض.

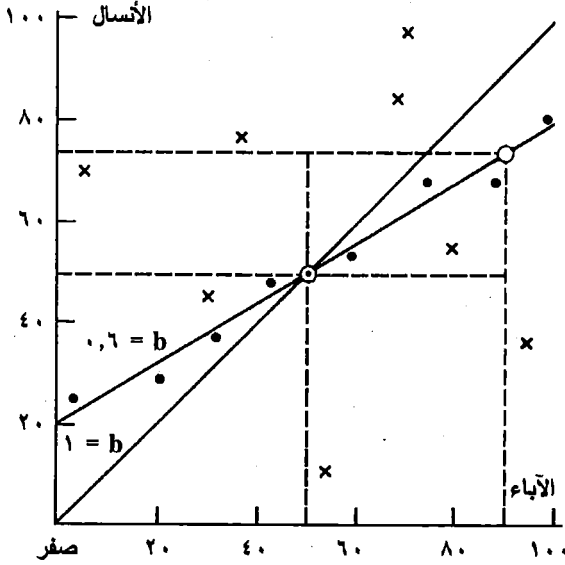
أما الأنسال الناتجة من التلقيح بين آباء منتخبة من نباتات الجيل الثانى - أو الـ full-sib progenies - فإنها تمثل النوع الثالث من النسل، وفيه يلزم لإجراء الحسابات

تقييم أداء كل أبوين، والنسل الناتج من التلقيح بينهما، وحساب متوسط الأبوين، ويلى ذلك حساب ارتداد الأنسال الـ full-sib على متوسطات كل أبوين (mid-parent values). ونجد فى هذه الحالة أن آليات كل نسل full-sib يتحصل عليها من الأبوين؛ وبذا تكون قيمة b مساوية لقيمة h^2 إذا كانت تفاعلات الإضافة قليلة الأهمية. يتضمن التباين المشترك فى هذه الحالة التباين الإضافى والطرز الإضافية من حالات التفوق؛ أى إن درجة التوريث المقدرة تكون على النطاق الضيق ما لم يكن للـ additive epistasis أهمية كبيرة (عن Fehr 1987).

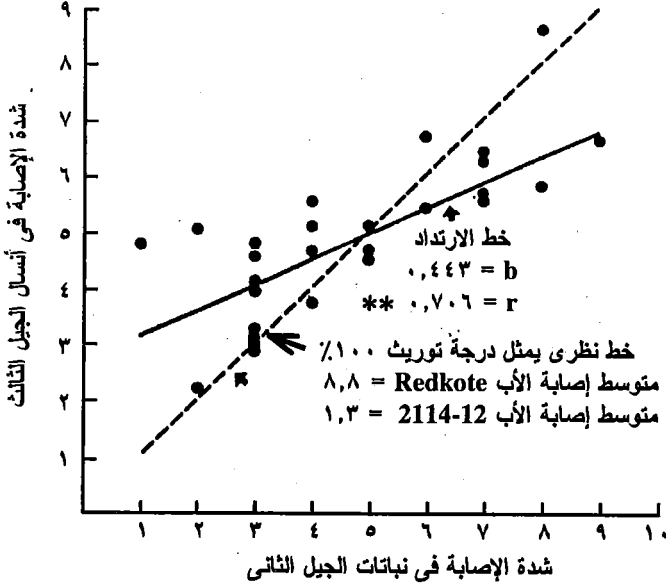
يبين شكل (10-2) مثلاً نظرياً لثلاث حالات من ارتداد الأنسال على الآباء، هى فى حالة $l = b$ (أى إن درجة التوريث 100٪)، و $b = 0.6$ (أى إن درجة التوريث عالية)، و $b = 0$ (أى إن درجة التوريث = صفراً). يتبين من الشكل كيف تكون قيم الأنسال ممثلة تماماً لقيم الآباء، حينما تكون قيمة (b) واحداً صحيحاً، وكيف أنها تكون متناثرة بالقرب من خط الإرتداد حينما تكون قيمة (b) عالية (وهى القيم الممثلة فى الشكل بالنقط السوداء)، وكيف أنها تتناثر دونما علاقة بقيم الآباء عندما تكون درجة التوريث مساوية للصفـر (وهى القيم الممثلة فى الشكل بحروف X). أما شكلا (10-3)، و (10-4): فيبينان تقديرين مختلفين لدرجة توريث صفة واحدة، هى المقاومة لعفن الجذور الجاف (الفيزوزارى) فى الفاصوليا، ولكن من مصدرين مختلفين هما السلالة 2114-12 فى شكل (10-3)، والسلالة N203 فى شكل (10-4).

يعتمد استعمال ارتداد الأنسال على الآباء على عدة فروض، كما يلى:

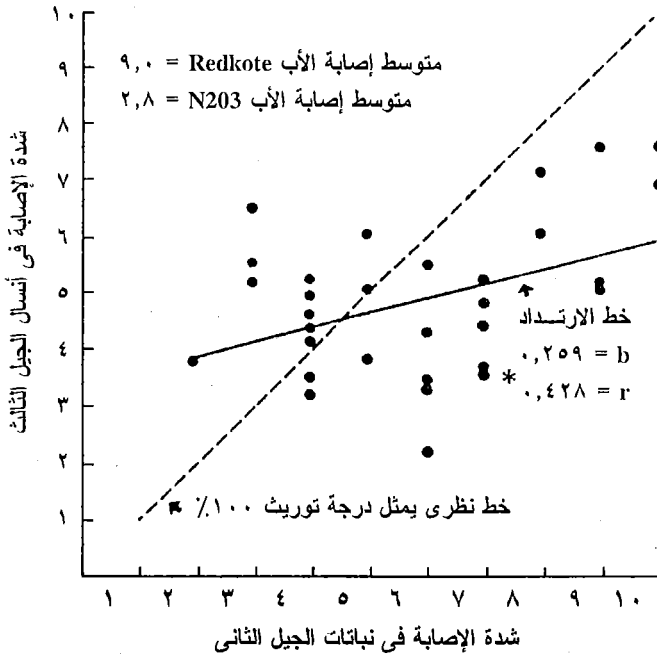
- ١ - أن تكون الصفة المراد درستها ذات وراثية مندلية.
- ٢ - أن تكون النباتات ثنائية التضاعف.
- ٣ - أن يكون التلقيح عشوائياً.
- ٤ - أن تكون العشيرة فى حالة توازن ارتباطى، أو ألا يوجد ارتباط بين الجينات المتحركة فى الصفة.
- ٥ - ألا تكون الآباء مرباة داخلياً.
- ٦ - ألا يوجد ارتباط بيئى بين أداء الآباء وأداء النسل.



شكل (١٠-٢): مثال نظري لثلاث حالات من ارتداد الأُنسال على الآباء، هي عندما تكون قيمة b صفراً (درجة التوريث = صفر كذلك)، و $٠,٦ = b$ (درجة التوريث عالية)، وواحدًا صحيحاً (درجة التوريث ١٠٠٪) (عن Simmond & Smartt ١٩٩٩).



شكل (١٠-٣): ارتداد أُنسال الجيل الثالث على آباؤها من نباتات الجيل الثاني لصفة المقاومة لعفن الجذور الجفاف (الفيزوزارى) للتلقيح \times 2114-12 Redkote في الفاصوليا (عن Hassan وآخرين ١٩٧١).



شكل (١٠-٤): ارتداد أنسال الجيل الثالث على آباءها من نباتات الجيل الثاني لصفة المقاومة لعفن الجذور الجاف (الفوزاري) للتلقيح Redkote × N203 (عن Hassan وآخرين ١٩٧١).

ويؤدي عدم توفر أى من هذه الفروض إلى أن يصبح تقدير التوريث متحيّزاً، ولا يشكل ذلك مشكلة - عادة - حينما تُوزع الآباء والأنسال عشوائياً مستقلة عن بعضها في تجربة بمكررات. كما يمكن أخذ معامل تصحيح فى الاعتبار، عندما تكون الآباء مربية داخلياً.

التقدير على أساس قيمة الارتباط بين الآباء والأنسال

اقترح استخدام الارتباط بين الآباء والأنسال كبديل لارتداد الأنسال على الآباء من أجل تقدير درجة التوريث؛ الأمر الذى يفيد فى تجنب تأثير العوامل البيئية - بين سنوات الدراسة التى تقيم فيها الآباء والأنسال - على أداء النباتات المقيمة فى الصفات، والذى قد يؤدي - إن حدث - إلى الحصول على تقديرات لدرجة التوريث تزيد عن

١٠٠٪. أما عند الاستعانة بالارتباط .. فإن استخدام البيانات فى صورة وحدات للانحراف القياسى يلقى تلك التأثيرات، ويحصل منها على معامل ارتباط مماثل لذلك المتحصل عليه من الارتباط البسيط بين الآباء والأبناء.

تقدير درجة التوريث على أساس التقدير غير المباشر للتباين

البيئى

اقترح تقدير درجة التوريث على النطاق العريض على أساس النباتات الفردية بطريقة تتضمن تقدير الصفة فى نبات الجيل الثانى لتلقيح فردى، وفى نباتات سلالتى الآباء الأصيلتان المستخدمتان فى إنتاج عشيرة الجيل الثانى.

وتقدر درجة التوريث على النطاق العريض حسب المعادلة التالية :

$$h^2 = [\sigma_{F2}^2 - \sqrt{(\sigma_{P1}^2)(\sigma_{P2}^2)}] / \sigma_{F2}^2$$

حيث إن :

h^2 = درجة التوريث على النطاق العريض.

σ_{F2}^2 = تباين الشكل المظهرى بين نباتات الجيل الثانى.

σ_{P1}^2 = تباين الشكل المظهرى بين نباتات أحد الأبوين المستخدمين فى التهجين

الفردى.

σ_{P2}^2 = تباين الشكل المظهرى بين نباتات الأب الآخر المستخدم فى التهجين

الفردى.

يتضمن σ_{F2}^2 التباين الوراثى الإضافى، وتباين السيادة، وتباين التفوق، وكذلك

التباين الذى يسببه التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة، والتباين الذى يعود إلى

التأثيرات البيئية وهو تباين الخطأ التجريبى.

ويقدر التباين البيئى بحساب التباين بين نباتات كل سلالة من سلالتى الآباء التى

تعد كل منها متجانسة وراثياً، وكذلك من التباين بين نباتات الجيل الناتج من التلقيح

بين السلالتين الأصيلتين؛ والأفضل حساب التباين البيئى باعتباره الجذر التكعيبي

لحاصل ضرب تباينات: الأب الأول × الأب الثانى × الجيل الأول.

وبذا .. يكون البسط في المعادلة السابقة هو:

$$\sigma_{F2}^2 - \sqrt[3]{(\sigma_{P1}^2)(\sigma_{P2}^2)(\sigma_{F1}^2)}$$

ومن أهم نقاط الضعف في المعادلة السابقة أن التباين البيئي بين نباتات الجيل الثاني قد لا يساوي ذلك المحسوب من الآباء أو من الجيل الأول. ففي الأنواع النباتية التي تتعرض للتدهور مع التربية الداخلية، نجد أن النباتات المرعاة داخلياً الضعيفة النمو قد تتعرض لتباينات بيئية كبيرة عن نباتات الجيل الثاني. وعندما تكون قوة الهجين كبيرة فإن نباتات الجيل الأول قد تكون أقل حساسية للتقلبات البيئية عن نباتات الجيل الثاني (عن Fehr ١٩٨٧).

طريقة تقدير درجة التوريث المدركة أو الواقعة

يمكن تقدير درجة التوريث بمقدار التحسن الوراثي الذي يتحقق فعلاً بالانتخاب في العشيرة، وهي التي تعرف بدرجة التوريث المدركة أو الواقعة realized heritability. وتستخدم في تقدير درجة التوريث المدركة المعادلة التالية:

$$h^2 = R / S$$

حيث إن:

R = الاستجابة الفعلية للانتخاب.

S = معامل الانتخاب التفاضلي selection differential، وهو الفرق بين متوسط أداء الأفراد المنتخبة من العشيرة ومتوسط أداء تلك العشيرة التي يجري عليها الانتخاب.

وللتعرف على الطريقة الفعلية لحساب كل من R، و S نأخذ مثلاً يُجرى فيه الانتخاب على نباتات الجيل الثاني لإنتاج الجيل الثالث، وتتطلب الحسابات تقييم أداء ما يلي:

١ - متوسط عشيرة الجيل الثاني، وهي: \bar{X}_{F2} .

٢ - متوسط الأفراد المنتخبة من عشيرة الجيل الثاني، وهي: $\bar{X}_{S, F2}$.

٣ - متوسط عشيرة الجيل الثالث التي تنتج من الجيل الثاني كله، وهي: \bar{X}_{F3} .

٤ - متوسط عشيرة الجيل الثالث للأفراد المنتخبة من الجيل الثاني، وهي: $\bar{X}_{S, F3}$.

وبذا .. تقدر قيمة h^2 كما يلي :

$$h^2 = (\bar{X}_{s,F3} - \bar{X}_{F3}) / (\bar{X}_{s,F2} - \bar{X}_{F2})$$

وكما يتضح من المناقشة السابقة، فإن درجة التوريث يتم تقديرها على أساس سلوك النباتات الفردية.

كذلك يمكن تقدير درجة التوريث المدركة بطريقة أخرى تعتمد على متوسطات مجموعات النباتات المنتخبة من الجيل الثانى والتي تكون عالية ($\bar{X}_{high,F2}$) أو منخفضة ($\bar{X}_{low,F2}$) فى الصفة المعنية، ومتوسطات أنسالها فى الجيل الثالث ($\bar{X}_{high,F3}$ و $\bar{X}_{low,F3}$)، على التوالى)، كما يلي :

$$h^2 = (\bar{X}_{high,F3} - \bar{X}_{low,F3}) / (\bar{X}_{high,F2} - \bar{X}_{low,F2})$$

وتجدر الإشارة إلى أن تقديرات درجة التوريث المدركة أو الواقعة قد لا تمثل الحقيقة وتكون متحيزة إذا أثرت عوامل أخرى غير الانتخاب على أداء الأفراد، كما يحدث - عادة - بفعل اختلاف العوامل البيئية فى موسمى التقييم، والتربية الداخلية وكذلك احتمالات وجود تأثير منظم للبيئة فى التراكيب الوراثية فى العشيرة، أو حدوث تدهور فى قوة النمو مع التربية الداخلية.

طريقة تقدير درجة التوريث المشتركة

تعبر درجة التوريث المشتركة coheritability عن النسبة بين التباين الوراثى المشترك genetic covariance وتباين الشكل المظهرى المشترك phenotypic covariance؛ فهى تتعامل مع وراثة صفتين منفصلتين فى آن واحد؛ وبالتالي فى التحسين الوراثى لكلا الصفتين فى آن واحد.

وتقدر درجة التوريث المشتركة بالمعادلة التالية :

$$\text{Coheritability}_{(x_1,x_2)} = \text{GCOV}_{x_1x_2} / (\text{PCOV}_{x_1x_2}) \times 100$$

حيث إن GCOV، و PCOV هما التباين الوراثى المشترك وتباين الشكل المظهرى المشترك - على التوالى - للفتين x_1 ، و x_2 . ويعبر عن درجة التوريث المشتركة كنسبة مئوية.

ويستدل من القيم العالية المقدرة لدرجة التوريث المشتركة على أن الزيادة فى إحدى الصفات الكمية تقود - فى الوقت ذاته - إلى زيادة أخرى فى الصفة المشتركة معها (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

العوامل المؤثرة فى تقديرات درجة التوريث ودقتها

يتأثر تقدير درجة توريث صفة ما بعدد من العوامل؛ ولذا .. فإن القيم المتحصل عليها يجب أن تفسر فى نطاق الطريقة التى اتبعت للحصول عليها؛ ذلك لأن قيم التباين الإضافى لصفة ما .. قد تختلف من صنف إلى آخر، ومن عشيرة وراثية لأخرى، كما أن درجة التوريث هى حاصل قسمة قيمتين، يكون فيهما التباين البيئى (V_E) أحد المكونات الهامة للمقام، وهو الذى يتأثر كثيراً بالتصميم التجريبي المتبع، وبعدد المكررات المستعملة، ومساحة الوحدات التجريبية ... إلخ.

وأياً كانت الطريقة التى تتبع فى تقدير درجة التوريث .. فإن دقة التقدير تتأثر بالعوامل التالية:

١ - الاحتياطات التى يتخذها المربي لتقليل الخطأ التجريبي $experimental\ error$ إلى أدنى مستوى ممكن، حيث تزيد دقة التقدير كلما انخفض الخطأ التجريبي؛ ذلك لأن زيادة الخطأ التجريبي تكون على حساب التباين الوراثي. ويتأثر تقدير الخطأ التجريبي بكل من دقة تسجيل النتائج، ومدى تجانس العوامل البيئية فى موقع الدراسة.

ويمكن تلخيص أهم العوامل المؤثرة فى حجم الخطأ التجريبي، فيما يلى:

أ - حجم العينة المستخدمة فى التقدير .. حيث تعطى العينات الأكبر حجماً تقديرات أقرب إلى الحقيقة.

ب - طريقة أخذ العينات .. حيث تكون التقديرات حقيقية غير متحيزة حينما تكون العينات قد أخذت عشوائياً، والعكس بالعكس.

ج - تفيد زيادة حجم الوحدات التجريبية، وزيادة أعداد المكررات فى خفض مقدار التباين البيئى؛ ومن ثم زيادة قيمة كل من V_G ، و V_A كنسبة مئوية من التباين الكلى.

٢ - يعتبر أى تقدير يتم التوصل إليه لدرجة التوريث خاصاً بكل من الجيرمبلازم المستعمل، وطريقة التقدير، والظروف البيئية السائدة عند إجراء التقدير.

٣ - لا يمكن التوصل إلى تقديرات عالية لأى من V_A أو V_G إن لم تكن الآباء المستعملة فى دراسة التقدير على درجة كبيرة من التباين والتباعد الوراثى فى الصفة محل الدراسة. كذلك يزداد التباين الوراثى بزيادة درجة التربية الداخلية فى الآباء المستخدمة؛ فتكون قيمة درجة التوريث أعلى عند تقديرها من الـ F_4 أو الـ F_5 عما يكون عليه الحال عند تقديرها من الـ F_2 .

٤ - طريقة الحساب .. حيث تتأثر درجة التوريث إلى حد ما بطريقة التحليل الوراثى الكمى المستخدمة فى الدراسة.

٥ - عدد المواقع locations، والسنوات years التى يجرى فيها اختبار درجة التوريث، عندما يكون الاختبار على أساس متوسط المداخل (العشائر الوراثية) entry-mean basis؛ حيث يتأثر التقدير بعدد النباتات فى كل مكررة، وعدد المكررات، وعدد المواقع، وعدد سنوات تقييم التركيب الوراثى؛ فيؤدى الإخفاق فى تقدير تباينات: تفاعل التركيب الوراثى \times الموقع (V_{gl})، والتركيب الوراثى \times السنة (V_{gy})، والتراكيب الوراثى \times الموقع \times السنة (V_{gly}) إلى ظهور زيادة غير حقيقية فى تقدير درجة التوريث. ولا يمكن فصل التباين الوراثى (V_G) عن تباينات التفاعل الثلاثة، إلا إذا قُيِّمَت التراكيب الوراثية فى موقعين، وعلى مدى سنتين كحد أدنى.

وبخلاف ذلك .. فإن البسط فى معادلة حساب درجة التوريث .. سوف يحتوى على ما يلى:

أ - V_G ، و V_{gl} فى حالة إجراء التقييم فى موقع واحد على مدى سنتين أو أكثر.
ب - V_G ، و V_{gy} فى حالة إجراء التقييم فى موقعين أو أكثر فى موسم زراعى واحد.
ج - V_G ، و V_{gl} ، و V_{gy} ، و V_{gly} فى حالة إجراء التقييم فى موقع واحد، ولوسم زراعى واحد.

٦ - تتأثر تقديرات درجة التوريث - كذلك - بحالات عدم التوازن الارتباطى linkage disequilibrium؛ فمن المعروف أن آيلين مختلفين - على كل من موقعين مختلفين على نفس الكروموسوم - يمكن أن يكونا فى حالة نظام ازدواجى AB/ab، أو

نظام تنافرى Ab/aB . وتعتبر العشيرة فى حالة عدم توازن ارتباطى حينما لا تكون نسبتا الارتباط الازدواجى والتنافرى متساويتين. ويمكن أن تؤثر حالة عدم التوازن الارتباطى على تقديرات درجة التوريث بتسببها فى إحداث زيادة أو نقص فى تقديرات كل من التباين الإضافى وتباين السيادة؛ علماً بأن الزيادة فى تقديرات التباين الإضافى تؤدي إلى تحيز بالزيادة فى تقدير درجة التوريث، والعكس صحيح.

تؤدي زيادة نسبة حالة الارتباط الازدواجى بصورة ملحوظة إلى إحداث زيادة غير واقعية فى تقديرات كلا من التباين الإضافى وتباين السيادة، هذا بينما تؤدي زيادة نسبة حالة الارتباط التنافرى بصورة ملحوظة إلى إحداث تحيزاً بالزيادة فى تباين السيادة، وتحيزاً آخر بالنقص فى التباين الإضافى.

ويمكن خفض حالة عدم التوازن الارتباطى بالتزاوج العشوائى لأفراد العشيرة، ويتوقف عدد أجيال التزاوج العشوائى التى تلزم للوصول إلى حالة التوازن الارتباطى على شدة الارتباط (عن Fehr ١٩٨٧).



التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة

تعريف التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة وأهميته

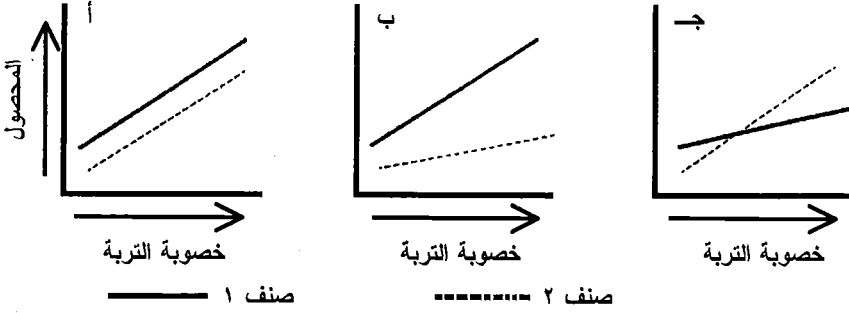
تشمل البيئة جميع العوامل الجوية والأرضية بالإضافة إلى العمليات الزراعية المتبعة، وهى تؤثر - منفردة، ومجتمعة - فى أداء التراكيب الوراثية كما سبق أن أوضحنا، ويحدث التفاعل بين التراكيب الوراثية والبيئة حينما يختلف الأداء النسبى للتراكيب الوراثية المختلفة فى البيئات المختلفة.

وبينما يمكن التنبؤ ببعض مكونات البيئة (مثل نوع التربة وموعد الزراعة، وكثافة الزراعة) .. فإن بعض المكونات الأخرى لا يمكن التنبؤ بها مثل موقع الزراعة وسنة الزراعة، ويعطى كل منها تفاعلاً خاصاً به مع التركيب الوراثى؛ مثل تفاعلات التركيب الوراثى \times نوع التربة، والتركيب الوراثى \times موعد الزراعة، والتركيب الوراثى \times كثافة الزراعة، والتركيب الوراثى \times الموقع، والتركيب الوراثى \times السنة، والتركيب الوراثى \times الموقع \times السنة.

مثال توضيحي

يبين شكل (١١-١) مقارنة التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة لـصنفين. تمثل الرسوم البيانية العلاقات التى يمكن أن توجد بين صفة المحصول وخصوبة التربة فى الصنفين، وهى كما يلى: (أ) يزداد المحصول فى كلا الصنفين زيادة منتظمة بزيادة خصوبة التربة .. الخطان متوازيان ولا يوجد تفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة، و (ب) يزداد المحصول فى كلا الصنفين بزيادة خصوبة التربة، إلا أن الزيادة فى أحدهما تزداد بمعدل أعلى - بزيادة خصوبة التربة - عما فى الصنف الآخر؛ أى إنه يوجد تفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة، و (ج) يزداد المحصول فى كلا الصنفين بزيادة خصوبة التربة إلا أن أحدهما يكون محصوله أعلى فى ظروف الخصوبة المنخفضة، بينما

يكون الآخر هو الأعلى محصولاً في ظروف الخصوبة العالية، وتلك حالة أخرى من التفاعل (عن Poehlman & Sleper ١٩٩٥).



شكل (١١-١): ثلاثة طرز تمثل كيفية تأثير التراكيب الوراثية بالتغير في أحد العوامل البيئية ممثلاً في خصوبة التربة. يراجع المتن للتفاصيل.

ويتطلب اختبار جوهري الأنواع المختلفة من التفاعلات إجراء التجارب الحقلية بالتصميم المناسب في موقعين على الأقل، على مدى سنتين على الأقل مع وجود مكررتين على الأقل في كل تجربة. وكلما زاد عدد المكررات .. أمكن الحصول على تقدير أفضل للخطأ التجريبي، بينما تؤدي زيادة مواقع الدراسة أو سنوات إجرائها إلى زيادة فرصة تمثيل مختلف العوامل البيئية. ويمكن الرجوع إلى أحد مراجع الإحصاء؛ مثل Steel & Torrie (١٩٦٠)، و Snedecor & Cochran (١٩٦٧) للإطلاع على تفاصيل طرق إجراء وتحليل هذه النوعية من الدراسات.

عامل الثبات

يقدر عامل الثبات stability factor (أو SF) حسب المعادلة التالية:

$$SF = \bar{X}_{HE} / \bar{X}_{LE}$$

حيث إن:

\bar{X}_{HE} = متوسط قيمة التركيب الوراثي في البيئة التي يعطى فيها أعلى محصول.

\bar{X}_{LE} = متوسط قيمة التركيب الوراثي في البيئة التي يعطى فيها أقل محصول.

وكلما انخفضت قيمة عامل الثبات عن الواحد الصحيح كلما دل ذلك على حساسية التركيب الوراثي للتغيرات البيئية (عن Chahal & Gosal ٢٠٠٢).

أهمية التفاعل بين التركيب الوراثي والبيئة

يفيد تفهم الأنواع المختلفة - من تفاعلات مكونات البيئة مع التركيب الوراثي - فى إنتاج أصناف خاصة من المحاصيل الزراعية، تصلح لبيئات معينة، أو للزراعة فى أراضٍ معينة، أو بكثافة معينة، أو فى مواسم معينة ... إلخ. كما يفيد ذلك المربى فى إجراء الاختبارات على الأصناف الجديدة؛ بحيث يمكن قصرها على مكونات البيئة التى تتفاعل مع التركيب الوراثي.

هذا .. وكلما قلت التفاعلات بين التركيب الوراثي ومكونات البيئة كان ذلك دليلاً على أن التركيب الوراثي (الصفة الجديدة) أكثر تأقلاً على الظروف البيئية، ويتوقع أن يبقى أداؤه (محصوله) ثابتاً باختلاف الظروف.

النماذج الإحصائية المستعملة فى تقدير التفاعلات بين التركيب الوراثي والبيئة

عند إجراء تجارب تقييم التراكيب الوراثية لأكثر من سنة فى أكثر من موقع، فإن متوسط الشكل المظهرى لأى تركيب وراثي (\bar{x})، يكون محصلة لكل مما يلى:

$$\bar{x} = \mu + g + r + l + y + gl + gy + ly + gly + e$$

حيث إن:

μ = المتوسط العام للعشيرة.

r ، l ، و y = تأثيرات المكررات، والمواقع، والسنوات، على التوالي.

e = الخطأ التجريبي.

gl ، و gy ، و ly ، و gly هى أنواع ومستويات مختلف التفاعلات.

وبذا .. إذا ما قدر التباين الوراثي من تجربة أجريت فى موقع واحد لعام واحد فإن التباين الوراثي المقدر VG يدخل ضمنه - كذلك - مختلف تباينات التفاعل (وهي: VGL، و VGY، و VGLY)؛ أى إن التباين الوراثي المقدر من تلك التجارب يكون متحيزاً بالزيادة، ولا يمكن فصل تباينات المستويات المختلفة من التفاعل عنه إلا بإجراء الدراسة لأكثر من عام وفى أكثر من موقع (عن Singh 1993).

ويحدث التفاعل بين البيئة والوراثة - بالنسبة لصفة المحصول - عندما تستجيب التراكيب الوراثية بصورة مختلفة لأى تغير فى الظروف البيئية.

وغالباً .. نجد أن تأثير التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة يتساوى مع تأثير التركيب الوراثى أو يزيد عنه. ويوفر هذا التفاعل فرصة للمربي لتحسين المحصول بالعمل على انتخاب أفضل التراكيب الوراثية فى كل بيئة (Yan & Hunt 1998).

ويفيد تحليل التباين لتجارب تقييم الأصناف أو أية عشائر وراثية فى مواقع مختلفة أو عبر عدة سنوات فى الحصول على متوسط مربع الانحرافات الذى يرجع إلى التفاعل بين التراكيب الوراثية والبيئة، والذى يمكن اختبار معنويته باختبار $F (MS_2/MS_3)$ ، كما يلي:

مصدر التباين	درجات الحرية	متوسط مجموع المربعات	التوقعات (علام يدل ؟)
البيئات environments	e-1		
التراكيب الوراثية genotypes	g-1	MS_1	$V + rVGE + reVG$
التركيب الوراثى × البيئة	(e-1) (g-1)	MS_2	$V + rVGE$
الخطأ التجريبي	ge (r-1)	MS_3	V

علمًا بأن:

$$V = \text{تباين الخطأ التجريبي.}$$

e ، g ، و r = عدد المكررات، وعدد البيئات، وعدد التراكيب الوراثية، على التوالى.

$$VG = \text{تباين التراكيب الوراثية.}$$

$$VGE = \text{تباين التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة (عن Agrawal 1998).}$$

ويرغب المربي - عادة - فى اختبار أداء مجموعة معينة من الأصناف وتكرار التقييم فى العام التالى للأصناف ذاتها؛ ولذا .. فإن تأثير الأصناف فى تحليل التباين يعد ثابتاً fixed. وبالمثل .. فإن البيئة (مواقع ثابتة) قد يتم اختيارها لتمثل ظروفًا بيئية يحتمل أن تنتشر فيها زراعة الصنف الجديد. ويعنى ذلك ثبات تأثير الموقع - كذلك - نظرًا لأن المربي يمكنه تكرار الدراسة فى العام التالى بزراعة نفس مجموعة الأصناف فى نفس المواقع. وبذا .. فإن كل دلائل الموديل الإحصائى تمثل ثوابت لتأثيرات ثابتة (النموذج بجدول 11-1). أما إذا اختبرت الأصناف فى سنوات مختلفة (متغيرات غير متحكم فيها) .. فإن تأثير السنة يجب اعتباره اعتباطى. وإذا كانت الأصناف المختبرة تمثل

التفاعل بين التركيب الوراثي والبيئة

عينة عشوائية من عشيرة أكبر، فإن التأثير الرئيسي للأصناف سيعتبر - كذلك - عشوائياً، وهو ما يميز النموذج الإحصائي ذات التأثير العشوائي (نموذج ٢ بجدول ١١-١). ومع وضوح الاختيار بين التأثيرات الثابتة، والتأثيرات العشوائية (نموذج ١)، والتأثيرات المختلطة (ثبات الأصناف وعشوائية البيئات - نموذج ٢)، فإن ذلك الاختيار يكون له تأثيرات كبيرة على اختبارات المعنوية وتوقعات متوسطات الانحرافات (جدول ١١-١).

وتختبر التأثيرات الرئيسية وتفاعلاتها - في تحليل التباين - كما يلي:

١ - عندما تكون كل التأثيرات الرئيسية مثبتة، فإنها وتفاعلاتها تختبر مقابل متوسط انحرافات الخطأ التجريبي.

٢ - عندما تكون كل التأثيرات الرئيسية عشوائية، فإنها يجب أن تختبر مقابل متوسط انحرافات التفاعل، بفرض أن متوسط انحرافات التفاعل معنوي مقابل متوسط انحرافات الخطأ التجريبي.

٣ - أما في حالة التأثيرات المختلطة، فإن التأثيرات الرئيسية العشوائية يتم اختبارها مقابل متوسط انحرافات الخطأ التجريبي، بينما تختبر التأثيرات الرئيسية الثابتة مقابل متوسط انحرافات التفاعل بفرض أن متوسط انحرافات التفاعل ذاتها جوهرية مقابل متوسط انحرافات الخطأ التجريبي.

وتجدر الإشارة إلى أن متوسط قيم البيئات أو التراكيب الوراثية تعبر عما يُتوقع من كل منهما - على التوالي - فقط عندما يكون التفاعل بين البيئة والتركيب الوراثي غير معنوي. ففي وجود هذا التفاعل المعنوي تفقد التأثيرات الرئيسية كثيراً من معناها لأن الأداء العام لأي تركيب وراثي عبر كل البيئات لا يعبر بالضرورة عن أدائه الحقيقي في أي بيئة معينة. وبالمثل.. فإن أي بيئة ذات متوسط عام عال لا تكون بالضرورة هي الأفضل لكل التراكيب الوراثية.

ويأخذ تحليل التباين شكلاً مختلفاً (جدول ١١-٢) عندما تختبر التراكيب الوراثية في مواقع مختلفة على مدى عدة سنوات، باتباع نموذج العشوائية. وتبعاً للدراسة ذاتها، فإن توقعات متوسطات الانحرافات المختلفة تسمح بتقدير مختلف مكونات التباين التي تهم المربي.

جدول (١-١) : توقعات متوسط الانحرافات (EMS) ونسب F لمختلف النماذج الإحصائية (الثابتة effects fixed، والعشوائية random effects، والمخطئة mixed effects حيث التركيب الوراثية هي الثابتة والبيئات هي العشوائية).

Source مصادر الاختلافات	Fixed effects		Random effects		Mixed effects (Geno. fixed, Env. random)	
	EMS	F	EMS	F	EMS	F
البيئات	M_1	$\frac{\sum_i \epsilon_i^2}{(n-1)}$	$\sigma_e^2 + rg$	$\frac{M_1}{M_4}$	$\sigma_e^2 + r\sigma_{ge}^2 + rg\sigma_e^2$	$\frac{M_1}{M_4}$
التركيب الوراثية	M_2	$\frac{\sum_i g_i^2}{(n-1)}$	$\sigma_e^2 + m$	$\frac{M_2}{M_4}$	$\sigma_e^2 + r\sigma_{ge}^2 + m\sigma_g^2$	$\frac{M_2}{M_4}$
التركيب الوراثي × البيئة	M_3	$\frac{\sum_i \sum_j (ge)_{ij}^2}{(g-1)(n-1)}$	$\sigma_e^2 + \frac{\sum_i \sum_j (ge)_{ij}^2}{(g-1)(n-1)}$	$\frac{M_3}{M_4}$	$\sigma_e^2 + r\sigma_{ge}^2 + \frac{rn\sigma_g^2}{g-1}$	$\frac{M_3}{M_4}$
الخطأ التجريبي	M_4	σ_e^2	σ_e^2		σ_e^2	

جدول (١١-٢): تحليل التباين للتراكيب الوراثية المختبرة عبر عدة سنوات في عدة مواقع.

Source	df	MS	EMS	F
Replications within locations and years	$ly(r-1)$	M_1	$\sigma_e^2 + g\sigma_r^2$	M_1/M_9
Years	$(y-1)$	M_2	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + rg\sigma_{ly}^2 + rl\sigma_{gy}^2 + rlg\sigma_y^2$	\neq
Locations	$(l-1)$	M_3	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + rg\sigma_{ly}^2 + ry\sigma_{gl}^2 + rgy\sigma_l^2$	\neq
Genotypes	$(g-1)$	M_4	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + ry\sigma_{gl}^2 + rl\sigma_{gy}^2 + rly\sigma_g^2$	\neq
Years \times locations	$(y-1)(l-1)$	M_5	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + rg\sigma_{ly}^2$	M_5/M_8
Genotypes \times years	$(g-1)(y-1)$	M_6	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + rl\sigma_{gy}^2$	M_6/M_8
Genotypes \times locations	$(g-1)(l-1)$	M_7	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + ry\sigma_{gl}^2$	M_7/M_8
Genotypes \times locations \times years	$(y-1)$	M_8	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2$	M_8/M_9
Residual error	$ly(g-1)$ $(r-1)$	M_9	σ_e^2	

٠ يراجع المتن لأجل طريقة حساب قيمة F.

جدول (١١-٣): مكونات التباين لتجارب تختلف في عدد المواقع وعدد سنوات الدراسة.

Kind of experiment نوع التجربة	Components of مكونات	
	σ_g^2	σ_{ge}^2
موقع واحد في سنة واحدة	$\sigma_g^2 + \sigma_{gl}^2 + \sigma_{gy}^2 + \sigma_{gly}^2 \neq$	No estimate
موقعان أو أكثر في سنة واحدة	$\sigma_g^2 + \sigma_{gy}^2 \neq$	$\sigma_{gl}^2 + \sigma_{gly}^2$ ①
سنتان أو أكثر في نفس الموقع	$\sigma_g^2 + \sigma_{gl}^2 \neq$	$\sigma_{gy}^2 + \sigma_{gly}^2$ ①
سنتان أو أكثر في موقعان أو أكثر	σ_g^2	$\sigma_{gy}^2 + \sigma_{gl}^2 + \sigma_{gly}^2$ ① ②

σ_{ge}^2 is the genotype-environment interaction variance

$\neq \sigma_g^2$ is inflated by different components of σ_{ge}^2

① The two components of σ_{ge}^2 cannot be separated

①② All the three components of σ_{ge}^2 can be separated

ويستكمل جدول (١١-٣)، و (١١-٤) بيان تحليل التباين لمختلف الحالات (عن Fehr ١٩٨٧).

وتقدر الانحرافات القياسية لمكونات التباين تلك بتطبيق المعادلة العامة لحساب تباين مختلف مكونات التباين ثم أخذ جذرها التربيعي؛ فمثلاً:

$$SE \text{ of } \sigma_{gly}^2 = \sqrt{\text{Variance of } \sigma_{gly}^2}$$

(عن Chahal & Gosal ٢٠٠٢).

جدول (١١ - ٤): دالات مختلف مكونات التباين.

مكون التباين	الدالة (١)
σ_k^2	$(M_4 - M_6 - M_7 + M_8)/rly$
σ_y^2	$(M_2 - M_5 - M_7 + M_8)/rlg$
σ_i^2	$(M_3 - M_5 - M_7 + M_8)/ryg$
σ_{gl}^2	$(M_7 - M_8)/ry$
σ_{ky}^2	$(M_6 - M_8)/rl$
σ_{ly}^2	$(M_5 - M_8)/rg$
σ_{gly}^2	$(M_8 - M_9)/r$
σ_e^2	M_9

أ- يراجع جدول (١١-٢) لتحديد قيم M_1 إلى M_9 .

ويخلص جدل (١١-٥): تحليل التباين لتجارب على محصول حولي في حالات اختلاف عدد المواقع وسنوات الدراسة.

مدلولات معنوية التفاعلات المختلفة بين التركيب الوراثي والبيئة

إن وجود تفاعل معنوي بين البيئة والتركيب الوراثي يعنى أن الحصول على تقدير للتباين الوراثي من تجربة تجرى في بيئة واحدة سوف يتضمن تأثيرات التفاعل الذى لا يمكن تقديره إلا عند إجراء الدراسة في أكثر من بيئة واحدة؛ مما يعنى أن تقديرات درجات التوريث المتحصل عليها من دراسات كهذه تكون متحيزة بالزيادة.

جدول (١١-٥): تحليل التباين لتجارب على محصول حولي في حالات اختلاف عدد المواقع وسنوات الدراسة (عن Fehr ١٩٨٧).

مصادر التباين	درجات الحرية	متوسط مربع الانحرافات المتوقع
موقع واحد في سنة واحدة		
Replications	$r - 1$	—
Genotypes	$g - 1$	$\sigma_e^2 + r(\sigma_g^2 + \sigma_{gl}^2 + \sigma_{gy}^2 + \sigma_{gly}^2)$
Error	$(r - 1)(g - 1)$	σ_e^2
موقع واحد في سنتين أو أكثر		
Years	$y - 1$	—
Replications in years	$y(r - 1)$	—
Genotypes	$g - 1$	$\sigma_e^2 + r(\sigma_{gy}^2 + \sigma_{gly}^2) + ry(\sigma_g^2 + \sigma_y^2)$
Genotypes \times years	$(g - 1)(y - 1)$	$\sigma_e^2 + r(\sigma_{gy}^2 + \sigma_{gly}^2)$
Error	$y(r - 1)(g - 1)$	σ_e^2
سنة واحدة في موقعين أو أكثر		
Locations	$l - 1$	—
Replications in locations	$l(r - 1)$	—
Genotypes	$g - 1$	$\sigma_e^2 + r(\sigma_{gl}^2 + \sigma_{gly}^2) + rl(\sigma_g^2 + \sigma_l^2)$
Genotypes \times locations	$(g - 1)(l - 1)$	$\sigma_e^2 + r(\sigma_{gl}^2 + \sigma_{gly}^2)$
Error	$l(r - 1)(g - 1)$	σ_e^2
موقعين أو أكثر في سنتين أو أكثر		
Years	$y - 1$	—
Locations	$l - 1$	—
Replications in years and locations	$yl(r - 1)$	—
Years \times locations	$(y - 1)(l - 1)$	—
Genotypes	$g - 1$	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + ry\sigma_{gl}^2 + rl\sigma_{gy}^2 + rly\sigma_g^2$
Genotypes \times years	$(g - 1)(y - 1)$	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + rl\sigma_{gy}^2$
Genotypes \times locations	$(g - 1)(l - 1)$	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2 + ry\sigma_{gl}^2$
Genotypes \times years \times locations	$(g - 1)(y - 1)(l - 1)$	$\sigma_e^2 + r\sigma_{gly}^2$
Error	$yl(g - 1)(y - 1)(l - 1)$	σ_e^2

ويستدل من معنوية مختلفه أنواع التفاعلات على مايلي:

• إن تفاعل التركيب الوراثي \times الموقع يقيس مدى ثبات أداء التراكيب الوراثية في المواقع المختلفة. أما ثبات أداء التراكيب الوراثية في السنوات المختلفة فإنه يعرف من تفاعل التركيب الوراثي \times السنة. ويقيس تفاعل التركيب الوراثي \times الموقع \times السنة مدى ثبات أداء التركيب الوراثي في التوافقات المختلفة من المواقع والسنوات؛ فإذا ما أجريت

الدراسة فى موقعين على مدى سنتين فإنه يكون لدينا أربعة توافقات، هى: الموقع الأول فى السنة الأولى، والموقع الثانى فى السنة الأولى، والموقع الأول فى السنة الثانية، والموقع الثانى فى السنة الثانية. ويدل تفاعل التركيب الوراثى \times الموقع \times السنة المعنوى على أن الأداء النسبى بين التركيب الوراثية لم يكن واحداً فى مختلف توافقات المواقع والسنوات. وقد يرافى أى نوع من التفاعل اختلافاً فى ترتيب الأداء بين التركيب الوراثية، أو قد يبقى ترتيبها ثابتاً مع تغير الفروقات بينها فى متوسطات الأداء.

● لا شك أن عدم معنوية التفاعلات تسهل كثيراً من مهمة المربى، إلى درجة إجراء التقييم لموسم واحد فى موقع واحد إذا ثبت عدم وجود تفاعلات بين التركيب الوراثية مع المواقع، ومع السنوات، ومع المواقع \times السنوات.

● كذلك لا يشكل التفاعل بين التركيب الوراثية والبيئات مشكلة للمربى إذا لم يؤثر التفاعل على الترتيب النسبى لمتوسطات التركيب الوراثية فى مختلف البيئات؛ حيث يظل بالإمكان استمرار التعرف على التركيب الوراثية المتميزة عند إجراء التقييم لموسم واحد فى موقع واحد.

● فى حالة معنوية تفاعل التركيب الوراثى مع الموقع، فإن الأمر يتطلب تطوير أصناف مختلفة لمختلف المواقع، وهو أمر مكلف للغاية، ولكن يجب دراسة الأسباب التى تجعل هذا التفاعل معنوياً؛ فإذا ما أرجعت الاختلافات إلى عوامل ثابتة من سنة لأخرى مثل طبيعة التربة، فإنه يكون من المناسب إجراء برامج تربية مستقلة. أما الاختلافات المؤقتة بين المواقع - كتلك التى تتأثر بالظروف البيئية غير العادية - فإنها لا تبرر إجراء تجارب تربية مستقلة.

● عندما يكون تفاعل التركيب الوراثى مع السنة معنوياً، فإن الأمر يتطلب التركيز على الأصناف الأقل تأثراً بالتقلبات الجوية، والتى تكون أكثر ثباتاً من سنة لأخرى، مع إجراء التقييم لعدد أكبر من المواسم فى العام الواحد، ولعدد أكبر من السنوات إن أمكن.

● أما تفاعل التركيب الوراثى \times الموقع \times السنة المعنوى، فإنه يتطلب تركيز المربى على التركيب الوراثية ذات متوسط الأداء المتميز فى مختلف المواقع والسنوات، وقد يمكن التوصية بزراعة أكثر من صنف فى الموسم الواحد للحد من أخطاء تأثير التقلبات البيئية على مختلف الأصناف (عن Fehr 1987).

وراثة العشائر وتطبيقاتها فى مجال تربية النبات

قانون هاردى/فينبرج

يستخدم قانون هاردى/فينبرج Hardy-Weinberg Law فى دراسة العشائر المنديلية Mendelian populations، وهى العشائر التى تتكون من أفراد تتزاوج مع بعضها جنسياً. وقد بدأت دراسة العشائر من الوجهة الوراثية منذ عام ١٩٠٨، حينما قدم كل من هاردى فى إنجلترا، وفينبرج فى ألمانيا (فى عام ١٩٠٩) قواعد جديدة لدراسة تكرار الجينات gene frequencies فى العشائر المنديلية. ويُقصد بالتكرار الجينى لجين ما فى العشيرة .. توضيح إن كان هذا الجين نادراً فى العشيرة أو غير نادر بالنسبة لآلياته الأخرى الموجودة فى نفس العشيرة.

وقد أظهر هاردى وفينبرج أن العشائر المنديلية تحتوى على أى نسب لكل من الآليات السائدة والمتنحية لأى جين دونما أية علاقة بالنسب المنديلية المعروفة، وأن التكرار النسبى لكل آليل يبقى ثابتاً من جيل إلى آخر.

افتراضات القانون

يفترض تطبيق قانون هاردى/فينبرج، ما يلى:

- ١ - ألا يحدث انتخاب طبيعى، أو انتخاب بواسطة الإنسان لصالح أى من التراكيب الوراثية فى العشيرة، أو ضدها.
- ٢ - أن يكون التزاوج بين أفراد العشيرة عشوائياً random mating ويقصد بذلك أن يكون لكل نبات نفس الفرصة لأن يُلَقَّح بحبوب لقاح من أى نبات آخر.
- ٣ - أن تكون العشيرة كبيرة بالقدر الذى يسمح بحدوث كل التزاوجات الممكنة بين أفرادها.
- ٤ - ألا تحدث هجرة migration إلى العشيرة من عشائر منديلية أخرى.

- ٥ - أن يكون معدل حدوث الطفرات الشائعة واحداً في كلا الاتجاهين، أى بنفس المعدل من A إلى a مثلاً، كما هو من a إلى A.
- ٦ - أن تتساوى جميع أفراد العشيرة فى حيويتها وخصوبتها.

نص القانون

ينص قانون هاردي/فينبرج على أنه إذا كانت نسبة الآليلين A و a فى عشيرة مندلية هى p و q على التوالى (حيث $1 = q + p$) .. فإن نسب التراكيب الوراثية المختلفة تكون كما يلى :

$$p^2 = AA$$

$$2pq = Aa$$

$$q^2 = aa$$

$$1 = q^2 + 2pq + p^2 \text{ حيث}$$

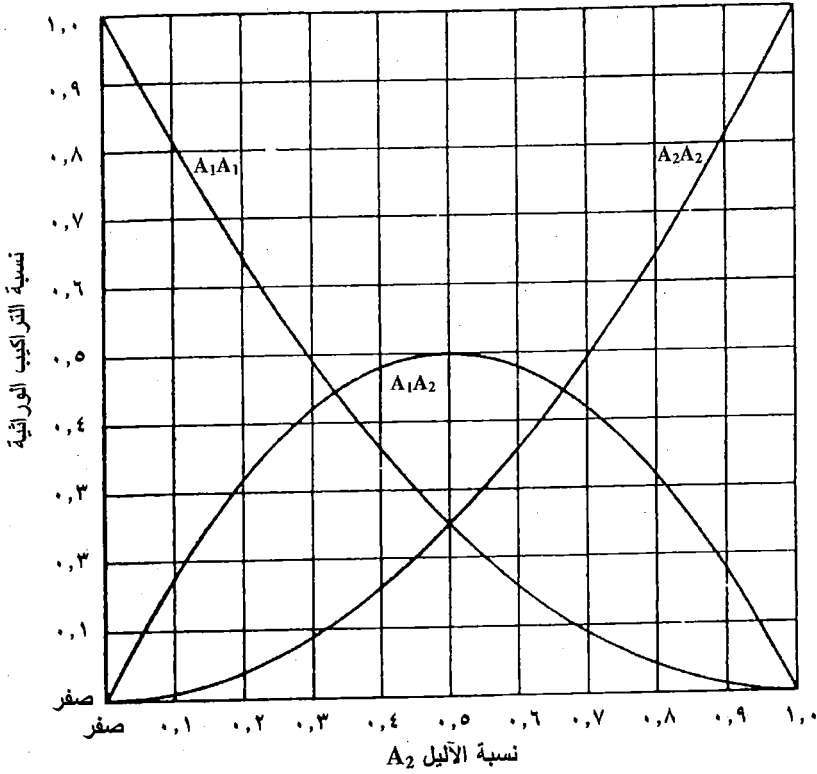
وتصل أية عشيرة إلى حالة التوازن الوراثى بعد جيل واحد من التزاوج العشوائى، وتظل على حالة التوازن هذه (من حيث نسب التراكيب الوراثية الأصلية السائدة، والخليطة، والأصيلة المتنحية لكل موقع جينى) ما دامت شروط القانون قد تحققت. ويبين شكل (١٢-١) نسب التراكيب الوراثية المختلفة الأصلية والخليطة، التى تصل إليها حالة التوازن فى العشيرة عند النسب المختلفة لآليلى الجين.

إثبات القانون

يمكن إثبات قانون هاردي/فينبرج على النحو التالى: إذا افترضنا وجود زوج من الآليلات A_1 و A_2 فى أحد المواقع الجينية، ورمزنا لنسب الآليلات والتراكيب الوراثية الأصلية والسائدة كما يلى:

التراكيب الوراثية			الجينات	
A_2A_2	A_1A_2	A_1A_1	A_2	A_1
Q	H	P	q	p

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النباتات



شكل (١٢-١): نسب التركيب الوراثية المختلفة الأصلية والخليطة التي تصل إليها حالة التوازن في العشيرة عند النسب المختلفة لآليلي الجين. يبين محور الأفقي نسبة الأليل A_2 ، أما نسبة الأليل A_1 فتكون قيمتها A_2-1 عند كل قيمة لنسبة الأليل A_2 (Falconer 1981).

فإن ذلك يعنى وجود ٩ تزاوجات عشوائية ممكنة بين التركيب الوراثية المختلفة يمكن أن تأخذ الرموز التالية:

التركيب الوراثية ونسبتها في الأب					التركيب الوراثية ونسبتها في الأم
A_2A_2	A_1A_2	A_1A_1			
Q	H	P			
PQ	PH	P^2	P	A_1A_1	
HQ	H^2	PH	H	A_1A_2	
Q^2	HQ	PQ	Q	A_2A_2	

ونظراً لأنه لا يهم مصدر الجاميطات أهي من الأب أم من الأم؛ لذا .. فإنه يمكن ضم أنواع ونسب الجاميطات معاً، كما يظهر في العمود الأيمن من جدول (١٢-١). يلاحظ في الجدول أن التزاوج $A_1A_1 \times A_1A_1$ يحدث بنسبة p^2 ، وينتج منه تركيب وراثي واحد هو A_1A_1 تكون نسبة p^2 أيضاً. أما التزاوج $A_1A_2 \times A_1A_2$ الذى يحدث بنسبة H^2 فإنه ينتج التراكيب الوراثية الثلاثة A_1A_1 بنسبة $\frac{1}{4} H^2$ ، و A_1A_2 بنسبة $\frac{1}{2} H^2$ ، و A_2A_2 بنسبة $\frac{1}{4} H^2$. وبذا .. فإنه يمكن الحصول على التراكيب الوراثية التى تنتج من كل تزاوج ونسبتها. تظهر محصلة جميع التزاوجات أسفل الجدول؛ حيث يتبين أن نسبة التراكيب الوراثية المتحصل عليها من جميع التزاوجات هي p^2 ، و $2pq$ ، و q^2 للتراكيب الوراثية A_1A_1 ، و A_1A_2 ، و A_2A_2 على التوالي، وهو ما يثبت وصول العشيرة إلى حالة التوازن بعد جيل واحد من التلقيح العشوائى (Falconer ١٩٨١).

جدول (١٢-١): نسب التراكيب الوراثية المتحصل عليها بعد جيل واحد من التزاوج العشوائى لعشيرة يوجد فيها ثلاثة تراكيب وراثية هي A_1A_1 بنسبة P ، و A_1A_2 بنسبة H ، و A_2A_2 بنسبة Q .

التراكيب الوراثية التى تنتج من التزاوجات ونسبتها			التزاوج	
A_2A_2	A_1A_2	A_1A_1	نسبة	نوع التزاوج
---	---	P^2	P^2	$A_1A_1 \times A_1A_1$
---	PH	PH	2PH	$A_1A_1 \times A_1A_2$
---	2PQ	---	2PQ	$A_1A_1 \times A_2A_2$
$\frac{1}{4} H^2$	$\frac{1}{2} H^2$	$\frac{1}{4} H^2$	H^2	$A_1A_2 \times A_1A_2$
HQ	HQ	---	2HQ	$A_1A_2 \times A_2A_2$
Q^2	---	---	Q^2	$A_2A_2 \times A_2A_2$
$(Q + \frac{1}{2} H)^2$	$2(P + \frac{1}{2} H) (Q + \frac{1}{2} H)$	$(P + \frac{1}{2} H)^2$	المجموع	
q^2	$2pq$	p^2		

مثال على إثبات القانون

كمثال على ما تقدم بيانه .. نفترض أن المربي كون عشيرة بزراعة ٢٠ نباتاً أصيلاً متنحياً (aa) مع ٤٠ نباتاً خليطاً (Aa)، و ٤٠ نباتاً أصيلاً سائداً (AA) فى إحدى

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النباتات

الصفات والمطلوب هو معرفة هل هذه العشيرة في حالة توازن؟ وإن لم تكن كذلك .. فمتى تصل إلى حالة التوازن؟ وما حالة التوازن التي تصل إليها حينئذ؟ وتتطلب الإجابة عن هذه الأسئلة أن نفترض حدوث تلقيح عشوائي بين هذه النباتات، لنعرف ما سيكون عليه وضع العشيرة في الجيل التالي.

عندما تكون هذه العشيرة جاميطاتها المذكورة والمؤنثة .. فإنها تكون على النحو التالي:
 تنتج الآباء حبوب لقاح تحمل الأليل (A)، وتكون نسبتها $p = 0,6$ (من التركيب الوراثي AA) + $0,2$ (من التركيب الوراثي Aa) = $0,6$ ، كما تنتج حبوب لقاح أخرى تحمل الأليل (a) تكون نسبتها $q = 0,2$ (من التركيب الوراثي Aa) + $0,2$ (من التركيب الوراثي Aa) = $0,4$ وتنتج الأمهات - في نفس الوقت - بويضات تحمل الأليل (A) بنسبة $p = 0,6$ ، وبويضات تحمل الأليل (a) بنسبة $q = 0,4$ أيضاً. ويؤدي التزاوج الاعباطى بينها إلى أن تصبح نسب التراكيب الوراثية المختلفة في الجيل الثاني كما يلي:

الأمهات

$0,4 = q = a$	$0,6 = p = A$	الآباء
$0,24 = pq = Aa$	$0,36 = p^2 = AA$	$0,6 = p = A$
$0,16 = q^2 = aa$	$0,24 = pq = Aa$	$0,4 = q = a$

أى إن $0,36 = p^2 = AA$ و $0,48 = 2pq = Aa$ و $0,16 = q^2 = aa$ وتلك هي حالة التوازن التي تصبح عليها العشيرة، وهي التي تصل إليها بعد جيل واحد من التلقيح الخلطي العشوائي، تبعاً لقانون هاردي / فينبرج.

ولإثبات أن هذا الوضع الجديد هو - فعلاً - حالة التوازن التي تظل عليها العشيرة .. نفترض حدوث تلقيح خلطي مرة أخرى؛ لنعرف ما سيكون عليه وضع العشيرة بعد جيل آخر من التلقيح العشوائي. تنتج هذه العشيرة حبوب لقاح، تحمل الأليل (A) بنسبة $q = 0,36$ (من التركيب الوراثي AA) + $0,24$ (من التركيب الوراثي Aa) = $0,6$ ، كما تنتج حبوب لقاح أخرى تحمل الأليل (a) تكون نسبتها $q = 0,16$ (من التركيب الوراثي aa) + $0,24$ (من التركيب الوراثي Aa) = $0,4$ وتنتج الأمهات - في الوقت نفسه - بويضات تحمل الأليل (A) بنسبة $p = 0,6$ ، وبويضات تحمل الأليل

بنسبة $q = 0,4$ ، أيضاً. ويلاحظ أن نسب الجاميطات المتكونة هي نفس النسب التي كانت عليها الجاميطات في الجيل السابق؛ لذا .. فإن التزاوج الاعتباطى بينها لا يغير من نسب التراكيب الوراثية المختلفة فى العشيرة. أى إن العشيرة كانت قد وصلت بالفعل إلى حالة التوازن الوراثى بعد جيل واحد من التلقيح الخلطى العشوائى، وتظل على هذا الوضع مادامت شروط تطبيق القانون قد تحققت.

ولزيد من التفصيل .. فإنه يمكن اختبار ما إذا كانت العشيرة فى حالة توازن أم لا بتحديد نسب الجينات (الجاميطات) التى تنتجها نسب معينة من التراكيب الوراثية التى تتكون منها العشيرة، واتحادهما معاً عشوائياً لإنتاج التراكيب الوراثية الممكنة فى الجيل التالى، وهى التى يمكن مقارنة نسبة كل منها بالعشيرة الأصلية (P). فإذا افترضنا وجود عشيرة من عدد N من الأفراد التى تتباين فى موقع جينى ذى آليلين، هما: A، و a، وتتكون من D من الأفراد السائدة الأصلية، و H من الأفراد الخليطة، و R من الأفراد المتنحية الأصلية، فإن نسبة الآليل A فى العشيرة (أى p) تكون كما يلي:

$$p = (D + \frac{1}{2} H) / N = (2D + H) / 2N$$

كذلك تكون نسبة الآليل a (أى q) كما يلي:

$$q = (R + \frac{1}{2} H) / N = (2R + H) / 2N$$

ويعنى التزاوج العشوائى الاتحاد العشوائى بين جاميطات مذكرة واخرى مؤنثة ذوى آليلات A بنسبة p، و a بنسبة q؛ الأمر الذى يترتب عليه إنتاج عشيرة جديدة (P') بعد جيل واحد من التليح الخلطى العشوائى، تكون كما يلي:

$$P' = P^2(D') + 2pq(H') + q^2(R')$$

حيث إن D'، و H'، و R' تمثل نسب التراكيب الوراثية السائدة الأصلية، والخليطة، والمتنحية الأصلية - على التوالى - فى العشيرة الجديدة P'.

يدل تساوى D مع D'، و H مع H'، و R مع R' على أن العشيرة الأصلية كانت فى حالة توازن واستمرت تلك الحالة مع التزاوج العشوائى.

وحتى إذا لم تكن العشيرة الأصلية (P) فى حالة توازن فإنها تصل إليه بعد جيل واحد من التلقيح الخلطى العشوائى بالنسبة لجين واحد.

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النبات

وكمثال .. إذا تكونت عينة من ١٠٠٠ نبات من ٣٥٠ فرداً AA + ٥٠٠ فرداً Aa + ١٥٠ فرداً aa (أى كانت D = ٣٥، و H = ٥٠، و R = ١٥)، فإن نسبة الجينات فى تلك العشيرة تكون كما يلى:

$$A, p = (35 + 25)/100 = 0.60$$

$$a, q = (25 + 15)/100 = 0.40$$

ويؤدى التزاوج العشوائى (جدول ١٢-٢) بين تلك الأفراد إلى تكوين عشيرة جديدة كما يلى:

AA	$D' = (0.6)^2$	= 0.36
Aa	$H' = 2 \times 0.6 \times 0.4$	= 0.48
aa	$R' = (0.4)^2$	= 0.16

علمًا بأن $1 = 0.36 + 0.48 + 0.16$ لأن التراكيب الوراثية يعبر عنها كنسب. ويعنى ذلك أن العشيرة الأصلية لم تكن فى حالة توازن؛ لأن نسب مختلف التراكيب الوراثية لم تبق دون تغيير بعد جيل من التلقيح الخلطى العشوائى. ويمكن اختبار حالة التوازن فى العشيرة الجديدة بالحكم على نتيجة التزاوج العشوائى بين أفرادها (جدول ١٢-٣). ولكن ما أن تصل العشيرة إلى حالة التوازن الوراثى فإن مكوناتها لا تتغير بمزيد من التزاوج العشوائى كما يتبين من جدول (١٢-٤)؛ عن Chahal & Gosal (٢٠٠٢).

جدول (١٢-٢): المكونات الوراثية لعشيرة خلطية التلقيح فى ظل التزاوج العشوائى.

العشيرة بعد جيل ثان		العشيرة بعد جيل واحد		العشيرة الأصلية		التركيب الوراثى
من التلقيح الخلطى العشوائى		من التلقيح الخلطى العشوائى		من التلقيح الخلطى العشوائى		
النسبة	الرمز	النسبة	الرمز	النسبة	الرمز	
٠,٣٦	D''	٠,٣٦	D'	٠,٣٥	D	AA
٠,٤٨	H''	٠,٤٨	H'	٠,٥٠	H	Aa
٠,١٦	R''	٠,١٦	R'	٠,١٥	R	aa
توازن		توازن		عدم توازن		الحالة
٠,٦		٠,٦		٠,٦		p
٠,٤		٠,٤		٠,٤		q

تسمين الصفات الكمية

جدول (١٢-٣): تأثير جيل واحد من التلقيح الخلطي العشوائي على عشيرة ليست في حالة توازن ($AA = ٠,٣٥$ و $Aa = ٠,٥٠$ و $aa = ٠,١٥$).

نسب التراكيب الوراثية في النسل بعد جيل واحد من التلقيح الخلطي العشوائي			العشيرة الأصلية	
aa	Aa	AA	النسبة	نوع التزاوج
صفر	صفر	٠,١٢٢٥	$٠,١٢٢٥ = (٠,٣٥ \times ٠,٣٥)$	AA x AA
صفر	٠,١٧٥٠	٠,١٧٥٠	$٠,٣٥٠٠ = (٠,٥٠ \times ٠,٣٥)٢$	AA x Aa
صفر	٠,١٠٥٠	صفر	$٠,١٠٥٠ = (٠,١٥ \times ٠,٣٥)٢$	AA x aa
٠,٠٦٢٥	٠,١٢٥٠	٠,٠٦٢٥	$٠,٢٥٠٠ = (٠,٥٠ \times ٠,٥٠)$	Aa x Aa
٠,٠٧٥٠	٠,٠٧٥٠	صفر	$٠,١٥٠٠ = (٠,١٥ \times ٠,٥٠)٢$	Aa x aa
٠,٠٢٢٥	صفر	صفر	$٠,٠٢٢٥ = (٠,١٥ \times ٠,١٥)$	aa x aa
٠,١٦	٠,٤٨	٠,٣٦	١,٠	المجموع
P'		P		التراكيب الوراثية
٠,٣٦		٠,٣٥		AA
٠,٤٨		٠,٥٠		Aa
٠,١٦		٠,١٥		aa

تطبيق القانون عند وجود أكثر من أليلين للجين

يطبق القانون - أيضاً - في حالة وجود ثلاثة أليلات للجين في العشيرة، وينص القانون - في هذه الحالة - على أنه إذا كانت نسبة الأليلات A_1 ، و A_2 ، و A_3 في عشيرة مندلية هي p ، و q ، و r على التوالي (حيث $1 = r + q + p$). فإن نسب التركيب الوراثية المختلفة تكون كما يلي:

$$p^2 = A_1A_1$$

$$q^2 = A_2A_2$$

$$r^2 = A_3A_3$$

$$2pq = A_1A_2$$

$$2pr = A_1A_3$$

$$2qr = A_2A_3$$

$$1 = 2qr + 2pr + 2pq + r^2 + q^2 + p^2 \text{ حيث}$$

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النبات

جدول (١٢-٤): تأثير جيل واحد من التلقيح الخلطي العشوائي على عشيرة في حالة توازن (AA = ٠,٣٦ و Aa = ٠,٤٨ و aa = ٠,١٦).

نسب التراكيب الوراثية في النسل بعد جيل واحد من التلقيح الخلطي العشوائي			العشيرة الأصلية	
aa	Aa	AA	النسبة	نوع التزاوج
صفر	صفر	٠,١٢٩٦	$٠,١٢٩٦ = (٠,٣٦ \times ٠,٣٦)$	AA x AA
صفر	٠,١٧٢٨	٠,١٧٢٨	$٠,٣٤٥٦ = (٠,٤٨ \times ٠,٣٦)٢$	AA x Aa
صفر	٠,١١٥٢	صفر	$٠,١١٥٢ = (٠,١٦ \times ٠,٣٦)٢$	AA x aa
٠,٠٥٧٦	٠,١١٥٢	٠,٠٥٧٦	$٠,٢٣٠٤ = (٠,٤٨ \times ٠,٤٨)$	Aa x Aa
٠,٠٧٦٨	٠,٠٧٦٨	صفر	$٠,١٥٣٦ = (٠,١٦ \times ٠,٤٨)٢$	Aa x aa
٠,٠٢٥٦	صفر	صفر	$٠,٠٢٥٦ = (٠,١٦ \times ٠,١٦)$	aa x aa
٠,١٦	٠,٤٨	٠,٣٦	١,٠	المجموع
P'		P		التراكيب الوراثية
٠,٣٦		٠,٣٦		AA
٠,٤٨		٠,٤٨		Aa
٠,١٦		٠,١٦		aa

وتصل أية عشيرة إلى حالة التوازن الوراثي بعد جيل واحد من التزاوج العشوائي، وتظل على حالة التوازن هذه ما دامت شروط القانون قد تحققت.

وسواء وجدت ثلاثة آليات أم أكثر من كل جين .. فإن اهتمام المربي يكون منصباً على آليل واحد منها وينظر إلى بقية الآليات مجتمعة كآليل ثان. وبذا .. يستمر استعمال القانون بنفس طريقة استعماله عند وجود آليلين فقط للجين.

هذا .. ويستفاد من قانون هاردي/فينبرج في مجال تربية النبات في عديد من الأوجه التي تتعلق بدراسة العشائر، والفعل الجيني، وتحسين الصفات الكمية.

تأثير الطفرات على توازن هاردي/فينبرج

تؤثر الطفرات على التوازن الذي تصل إليه الآليات في العشيرة بعد تحسينها

بالانتخاب، ولكن يتوقف مدى هذا التأثير على ما إذا كانت هذه الطفرات نادرة الحدوث، أم أنه يتكرر حدوثها باستمرار؛ فالطفرات النادرة الحدوث non-recurrent mutations لا يكون لها تأثير يذكر على نسبة الآليات في العشيرة؛ لأن فرصتها في البقاء تكون ضئيلة للغاية، إلا إذا كانت قدرتها على البقاء أكبر من الصور الأخرى (الآليات الأخرى) لنفس الجين. فلو أن العشيرة كلها كانت ذات تركيب وراثي A_1A_1 ، وحدثت طفرة في أحد الأفراد إلى A_2 .. فإن فرصة الفرد المطفرة A_1A_2 في التزاوج تكون ضئيلة جداً؛ وإن لم يأخذ فرصته .. فإن الطفرة تنقرض، وتعود العشيرة برمتها إلى التركيب الوراثي A_1A_1 كما كانت، لذا .. فإن هذه الطفرات لا تحدث أى تغيير في نسب الآليات في العشيرة، إلا إذا كان الانتخاب لصالحها.

ويختلف الأمر مع الطفرات التي يتكرر حدوثها recurrent mutations؛ لأنها لا تفقد أبداً من العشيرة؛ بسبب تكرر حدوثها بانتظام. فإذا فرض وجود آليل A_1 ، وأنه يطفر بانتظام إلى الآليل A_2 ؛ بمعدل قدرة "u" في كل جيل، وإذا كانت نسبة A_1 في جيل ما .. هي p_0 فإن نسبة الآليل A_2 في الجيل التالي تكون up_0 ، وتصبح نسبة الآليل A_1 كما يلي:

$$A_1 = p_0 - up_0$$

ويكون التغيير في نسبة الجين قدره: $(-up_0)$.

أما إذا حدثت الطفرة في كلا الاتجاهين، وبفرض وجود آليين فقط للجين هما A_1 ، و A_2 ، وأن نسبتيهما الأولية p_0 ، و q_0 على التوالي، وأن A_1 يطفر إلى A_2 بمعدل قدره u في كل جيل، بينما يطفر A_2 إلى A_1 بمعدل قدره v في كل جيل .. فإن نسبة الآليل A_2 تزيد في كل جيل بمقدار up_0 ؛ بسبب الطفرة في هذا الاتجاه، وتقل بمقدار vq_0 بسبب الطفرة في الاتجاه الآخر؛ وبذا .. يصبح التغيير في نسبة الآليات (Δq) بعد جيل واحد كما يلي:

$$\Delta q = up_0 - vq_0$$

يستمر هذا التغيير في نسبة الآليات إلى أن يصل الآليان إلى حالة توازن بينهما، وهي التي يتساوى عندها up مع vq ؛ ذلك لأن زيادة نسبة أحد الآليين - تدريجياً -

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النبات

بسبب الطفرات .. تعنى تبقى نسبة أقل من الآليل الآخر الذى تحدث فيه الطفرة فى هذا الاتجاه؛ فى الوقت الذى تتوفر فيه نسبة أعلى من الآليل الذى تحدث فيه طفرة فى الاتجاه المضاد. ونجد عند التوازن أن Δq تساوى صفراً.

هذا .. وتتراوح نسبة الطفرات فى الطبيعة - بوجه عام - من 10^{-10} إلى 10^{-4} فى الجيل الواحد. وتعد هذه النسبة ضئيلة جداً. وبرغم أنها قد تؤثر فى تطور الأنواع على المدى البعيد .. إلا أنها لا تؤثر فى نسبة الآليلات بشكل ملحوظ يمكن قياسه.

وتدل الحالات المشاهدة على أن معدل حدوث الطفرات من الطرز البرية wild types إلى الطرز المطفرة mutant types يكون 10^{-10} أضعاف المعدل فى الاتجاه العكسى؛ وبذا .. فإن نسبة الآليلين عند وصولهما إلى حالة التوازن تكون 10^{-10} للطرز البرية، و 10^{-9} لطرز الطفرات؛ أى إن الطفرات تكون هى الآليلات الشائعة فى العشائر الطبيعية. كما تجدر الإشارة إلى أن أى تغيير فى معدل حدوث الطفرات - مثل زيادة جرعة التعرض للإشعاعات - لا يؤثر فى حالة التوازن مادام التغيير واحداً فى كلا اتجاهى الطفور.

تأثير الهجرة إلى العشيرة فى توازن هاردي/فينبرج

تؤثر الهجرة migration إلى العشيرة على حالة التوازن الذى تصل إليه الآليلات فى العشيرة بعد تحسينها، ويتوقف مدى هذه التأثير على معدل الهجرة، وعلى الفرق بين نسبة الآليل فى الأفراد المهاجرة والأفراد الأصلية.

فقد فرض أن كانت نسبة الأفراد المهاجرة إلى عشيرة كبيرة فى الحجم هى m ونسبة الأفراد الأصلية $(1-m)$ ، وأن نسبة آليل ما هى q_m بين الأفراد المهاجرة، و q_0 بين الأفراد الأصلية، فإن نسبة الآليل فى العشيرة المختلطة (q_1) تصبح كما يلي:

$$\begin{aligned} q_1 &= m q_m + (1-m) q_0 \\ &= m (q_m - q_0) + q_0 \end{aligned}$$

ويصبح التغيير فى نسبة الآليل (Δq) بعد جيل واحد من الهجرة كما يلي:

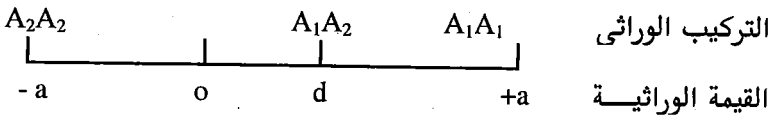
$$\begin{aligned} \Delta q &= q_1 - q_0 \\ &= m (q_m - q_0) \end{aligned}$$

تطبيق القانون فى التقدير الكمى لتأثير الجين على الفرد والعشيرة

متوسط العشيرة والقيمة الوراثية

يعتبر متوسط العشيرة population mean من أهم القيم الإحصائية التى تستخدم فى الوصف الكمى للعشيرة، وهو يمثل متوسط التراكيب الوراثية التى تتكون منها العشيرة، ونوجز - فيما يلى - كيفية التوصل إلى المعادلة التى تستخدم فى حساب متوسط العشيرة (عن Falconer ١٩٨١، و Fehr ١٩٨٧).

نفترض أن صفة ما يتحكم فيها جين واحد، له آليلان، هما A_1 ، و A_2 . ونفترض - أيضاً - أن القيمة الوراثية genotypic value للتراكيب الوراثية الأصيل A_1A_1 هى (+a)، وللتراكيب الوراثية الأصيل الآخر A_2A_2 هى (-a)، وللتراكيب الوراثية الخليط A_1A_2 هى (d)؛ فإذا كان الآليل A_1 هو الذى يزيد من الصفة وكانت النقطة (0) تمثل القيمة الوسيطة بين التركيبين الوراثيين الأصيلين، كما هو مبين فى الشكل التالى:



فإن قيمة التركيب الوراثي الخليط (أى d) تعتمد على درجة السيادة؛ ففي غياب السيادة تماماً .. تكون (d) مساوية للصفر، بينما تكون (d) موجبة إذا كان الآليل A_1 سائداً على A_2 وتكون سالبة إذا كان الآليل A_2 سائداً على A_1 .

وعندما تكون السيادة تامة تكون (d) مساوية لـ (+a) أو لـ (-a)، بينما تكون قيمة d أكبر من (+a)، أو أقل من (-a) فى حالة السيادة الفائقة over dominance.

ويعبر عن درجة السيادة بالقيمة: d/a .

هذا .. إلا أن القيمة الوراثية للتراكيب الوراثية الموجودة فى العشيرة لا تتأثر بالتراكيب الوراثية فقط، وإنما بنسبها إلى بعضها البعض أيضاً، ويطلق على القيمة التى تنتج من ذلك اسم متوسط العشيرة، وهى التى تحسب كالتالى:

وراثة العشائر ونطبقياتها في مجال تربية النبات

النسبة × القيمة	القيمة	النسبة	التركيب الوراثي
$p^2 a$	+a	p^2	A_1A_1
$2pqd$	d	$2pq$	A_1A_2
$-q^2 a$	-a	q^2	A_2A_2

$$M = a(p-q) + 2 dpq \text{ : المجموع}$$

وبذا .. فإن متوسط أداء العشيرة في جين واحد بآليلين يتحدد بمعادلة "المجموع" السابقة؛ أي إن:

$$M = a(p-q) + 2 dpq$$

علمًا بأن:

$$M = \text{متوسط العشيرة population mean}$$

$$a = \text{قيمة التركيب الوراثي الأصيل () ، و } -a \text{ للتركيب الوراثي الأصيل الآخر.}$$

$$p = \text{نسبة أحد الآليلين.}$$

$$q = \text{نسبة الآليل الآخر.}$$

$$d = \text{قيمة التركيب الوراثي الخليط.}$$

$$p^2, q^2, \text{ و } 2pq \text{ : نسب مختلف التركيب الوراثية.}$$

وتحدد قيمة a لأي تركيب وراثي أصيل بطرح متوسط أداء التركيبيين الوراثيين الأصيلين من أداء التركيب الوراثي الأصيل؛ فمثلاً:

$$+ a \text{ for } A_1A_1 = A_1A_1 - [(A_1A_1 + A_2A_2)/2]$$

$$- a \text{ for } A_2A_2 = A_2A_2 - [(A_1A_1 + A_2A_2)/2]$$

أما قيمة d فهي متوسط درجة السيادة بين الآليلين، وتقدر بطرح متوسط التركيبيين الأصيلين من قيمة التركيب الوراثي الخليط؛ أي إن:

$$d = A_1A_2 - [(A_1A_1 + A_2A_2)/2]$$

وكما أسلفنا بيانه .. فإن قيمة d تكون أكبر من الصفر، ولكن أقل من a في حالة

نمسين الصفات الكمية

السيادة الجزئية، وتتساوى مع a فى حالة السيادة التامة، بينما تزيد قيمة d عن قيمة a فى حالة السيادة الفائقة.

وتتراوح نسبة أى آليل فى العشيرة بين صفر، و ١، ولكن مجموع نسب الآليات عند أى موقع جينى يساوى واحد صحيح.

وتحدث التغيرات فى متوسط العشيرة نتيجة لتغير نسب الآليات فى الموقع الجينى الواحد بين أفراد العشيرة؛ لأن قيمتا a ، و d فى العشيرة لا تتغيران بالنسبة لأى موقع جينى (ولكنهما قد يتباينان - بطبيعة الحال - بين المواقع الجينية).

وتتغير قيمة M فى الحالات المختلفة كما يلى:

١ - فى حالة غياب السيادة تكون (d) مساوية للصفر، وتصبح المعادلة كما يلى:

$$M = a(1 - 2q)$$

٢ - فى حالة السيادة التامة تكون (d) مساوية لـ (a)، وتصبح المعادلة كما يلى:

$$M = a(1 - 2q^2)$$

٣ - فى حالة تأثر الصفة بعدديد من العوامل الوراثية - كما هى الحال فى الصفات الكمية - تصبح المعادلة كما يلى:

$$M = \sum a(p - q) + 2 \sum dpq$$

وتفترض تلك المعادلة عدم وجود تفاعل بين الجينات يمكن أن يؤثر على متوسط العشيرة.

وعلى الرغم من عدم توفر وسيلة لتقدير قيمة a ، و d ، و p ، و q لكل موقع جينى على حدة لصفة كمية، فإن فهم دورها فى تحديد قيمة متوسط العشيرة يساعد فى تقييم دور الانتخاب فى أداء العشيرة.

متوسط تأثير الجين

لكى يتسنى فهم العوامل المؤثرة على متوسط العشيرة .. فإنه تلزم دراسة متوسط تأثير كل جين على حدة average effect of single genes، وهو الذى يمثل بمتوسط انحراف

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النباتات

قيم الأفراد التي تحتوى على هذا الجين عن متوسط العشيرة. فلو أن هذا الجين يوجد منه آليلان هما A_1 ، و A_2 بنسبة p ، و q على التوالي .. فإنه يمكن تقدير متوسط تأثير الآليل A_1 (أو α_1)، والآليل A_2 (أو α_2) كما يلي:

الجاميطات	قيم ونسب التراكيب الوراثية		متوسط قيم التراكيب الوراثية		متوسط تأثير الجين
	A_1A_1	A_1A_2	A_2A_2	المكونة	
	a	d	$-a$		
A_1	p	q	$pa + qd$		$q [a+d (p-q)]$
A_2	p	q	$-qa + pd$		$- p [a+d (q-p)]$

وبفرض أن الجاميطات التي تحمل الآليل A_1 تتحد عشوائياً مع الجاميطات الأخرى في العشيرة .. فإن نسبة التراكيب الوراثية المنتجة تكون P من A_1A_1 ، و q من A_1A_2 ، وتكون القيمة الوراثية للتركيب A_1A_1 هي $(+a)$ ، وللتركيب A_1A_2 هي (d) ، ويكون المتوسط هو $pa + qd$ ، ويكون الفرق بين هذه القيمة ومتوسط العشيرة هو متوسط تأثير الآليل A_1 . وبحساب قيمة متوسط العشيرة من المعادلة الخاصة بها .. نجد أن:

$$\alpha_1 = pa + qd - [a(p - q) + 2 dpq]$$

$$= q [a + d (p - q)]$$

$$\alpha_2 = -p [a + d (p - q)]$$

ويكون متوسط تأثير الجين (أو α) كما يلي:

$$\alpha = a + d (p - q)$$

وتكون العلاقة بين α ، و α_1 ، و α_2 كما يلي:

$$\alpha = \alpha_1 - \alpha_2$$

$$\alpha_1 = q \alpha$$

$$\alpha_2 = - p \alpha$$

قيمة التربية

إن قيمة التربية breeding value لفرد ما هي الجزء من قيمته الوراثية genotypic value الذى يحدد متوسط أداء نسله. وتتحدد قيمة التربية للفرد بجمع متوسط تأثير جيناته المتحركة فى الصفة، وهى تعرف كذلك بالتأثير الإضافى للجينات.

وتتحدد العلاقة بين متوسط تأثير إحلال الجين average effect of a gene substitution مع درجة السيادة عند الموقع الجيني بالمعادلة التالية:

$$\alpha = a + d(q - p)$$

حيث إن:

α = متوسط تأثير إحلال الجين.

a = الفرق بين التركيب الوراثي الأصيل ومتوسط التركيبين الوراثيين الأصيلين (+a أو -a).

d = الفرق بين التركيب الوراثي الخليط ومتوسط التركيبين الوراثيين الأصيلين. p ، و q = نسب الآليلين في العشيرة.

وفى غياب التفاعل .. فإن مجموع متوسط تأثير جينات الفرد المتحكمة فى الصفة الكمية يساوى قيمة التربية التى يُتحصل عليها بتزاوج الفرد مع عشيرة ما، مع حساب انحراف أداء النسل عن متوسط العشيرة.

وتحسب قيمة التربية breeding value لكل تركيبة وراثية، كما يلى:

قيمة التربية	التركيب الوراثي
$2\alpha_1 = 2q \alpha$	A_1A_1
$\alpha_1 + \alpha_2 = (p - q) \alpha$	A_1A_2
$2\alpha_2 = - 2p\alpha$	A_2A_2

وتحسب قيمة التربية فى حالة وجود أكثر من آليلين على أساس أنها تمثل مجموع تأثير أى آليلين يوجدان فى التركيب الوراثي للفرد، وهى تمثل جزءاً من القيمة الوراثية للفرد، وهو الذى يحدد قيمة النسل أو سلوكه.

ويمكن توصيف العشيرة بمقدار التباين الوراثي الذى تحتويه وأنواعه. ويعتمد التحسين الوراثي لأى صفة كمية على الانتخاب الفعال بين الأفراد التى تختلف فى قيمتها الوراثية genotypic value. وتمثل الاختلافات فى القيم الوراثية التباين الوراثي للعشيرة.

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النبات

ويمكن تحديد القيمة الوراثية إما على أساس الجين الواحد، وإما كدالة على جميع الجينات التي تتحكم في الصفة الكمية في الفرد الواحد.
ففي حالة القيمة الوراثية للموقع الجيني الواحد تكون:

$$G = A + D$$

حيث إن:

G = القيمة الوراثية genotypic value.

A = قيمة التربية breeding value (أو التأثير الإضافي للجين).

D = الانحراف الذي يرجع إلى السيادة dominance deviation.

ويقدر الانحراف الذي يرجع إلى السيادة من المعادلة السابقة؛ إذ إنه يمثل الفرق بين القيمة الوراثية وقيمة التربية.

وتكون القيمة الوراثية لجميع الجينات معاً، كما يلي:

$$G = A + D + I$$

حيث إن:

A = مجموع قيم التربية للجينات المختلفة.

D = مجموع الانحرافات العائدة إلى السيادة.

I = مجموع الانحرافات العائدة إلى التفاعل بين الجينات غيرالآليلية epistatic deviation.

ويقال عند غياب D ، و I أن الجينات ذات تأثير إضافي؛ إذ يعنى الفعل الإضافي للجين additive gene action إما غياب السيادة بالنسبة للآليلات في الموقع الجيني الواحد (الجينات الآليلية)، وإما غياب التفوق بالنسبة للجينات غير الآليلية.

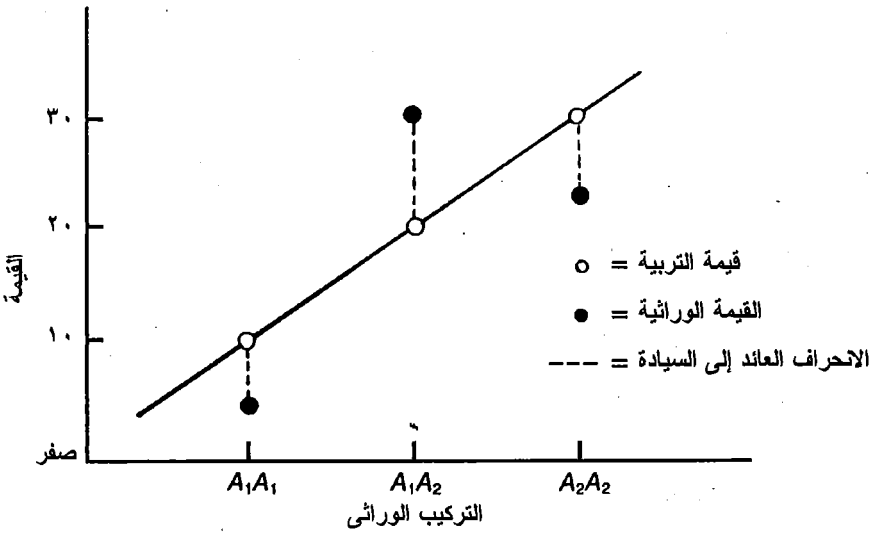
انحراف السيادة

إن الانحراف الذي يرجع إلى السيادة (اختصاراً: انحراف السيادة) dominance deviation عند موقع جيني ما هو الفرق بين القيمة الوراثية (G) وقيمة التربية (A) لهذا الفرد، كما يلي:

$$D = G - A$$

ويمثل انحراف السيادة تفاعل الآليات عند الموقع الجيني الواحد intralocus interaction.

ويوضح شكل (١٢-٢) العلاقة بين كل من قيمة التربية breeding value (أو التأثير الإضافي additive effect)، وانحراف السيادة dominance deviation (أو تأثير السيادة dominance effect)، والقيمة الوراثية genotypic value (عن Fehr ١٩٨٧).



شكل (١٢-٢): العلاقة بين القيمة الوراثية genotypic value، وقيمة التربية breeding value، والانحراف العائد إلى السيادة dominance deviation.

ويمكن بيان العلاقة بين القيم التي سبقت دراستها كما يلي:

A_2A_2	A_1A_2	A_1A_1	التركيب الوراثي:
q^2	$2pq$	p^2	النسبة:
$-a$	d	a	القيمة الخاصة بالتركيب الوراثي: الانحراف عن متوسط العشيرة:
$-2p(a + qd)$	$a(q - p) + d(1 - 2pq)$	$2q(a - pd)$	القيمة الوراثية:
$-2p(\alpha + pd)$	$(q - p)\alpha + 2pqd$	$2q(\alpha - qd)$	
$-2p\alpha$	$(p - q)\alpha$	$2q\alpha$	قيمة التربية:
$-2p^2d$	$2pqd$	$-2q^2d$	الانحراف العائد إلى السيادة:

هذا .. مع العلم بأن القيمة الوراثية قد عبر عنها بقيمة (a)، أو بقيمة (α)، وعبر عن الانحراف العائد إلى السيادة فى صورة (d)، علماً بأن (d) = صفرًا فى غياب السيادة؛ حيث تتساوى القيمة الوراثية مع قيمة التربية.

تفاعل التفوق

إن القيمة الوراثية لفرد ما فى صفة كمية يمكن أن تتأثر بالتفاعل بين الآليات فى المواقع المختلفة، وهو ما يعرف باسم تفاعل التفوق epistatic interaction (أو interlocus interaction). وفى غياب التفوق .. فإن القيمة الوراثية لكل الجينات المتحكمة فى الصفة تساوى مجموع القيم الوراثية لمختلف الجينات. لكن فى وجود التفوق .. فإن الأمر يختلف بسبب التفاعل الذى يحدث بين آليات مختلف المواقع الجينية.

إن أنواع تفاعلات التفوق التى يمكن حدوثها فى صفة كمية يتحكم فيها زوجان من العوامل الوراثية هى: إضافى additive x إضافى، وإضافى x سيادة dominance، وسيادة x سيادة. وبالنسبة لثلاثة جينات .. فإن أنواع التفاعلات تزداد، وتتضمن: إضافى x إضافى x إضافى، وإضافى x إضافى x سيادة ... إلخ. هذا مع العلم بأن كلمة additive تشير إلى قيمة التربية، وكلمة dominance تشير إلى انحراف السيادة. ويعنى ذلك - فى حالة صفة كمية يتحكم فيها زوجان من الجينات - أن التفاعل: إضافى x إضافى - مثلاً - هو التفاعل بين قيمة التربية عند الموقعين الجينيين، وأن التفاعل: إضافى x سيادة هو التفاعل بين قيمة التربية فى أحد المواقع وانحراف السيادة فى الموقع الآخر، بينما التفاعل: سيادة x سيادة هو التفاعل بين انحراف السيادة فى الموقعين. وعند وجود ثلاثة (أو أكثر) من المواقع الجينية التى يوجد بينها تفوق، فإن التفاعلات يمكن أن تكون: إضافى x إضافى x إضافى، أو إضافى x إضافى x سيادة ... إلخ.

استخدام القانون فى تقدير مكونات التباين الوراثى

إن مكونات التباين الوراثى تتحدد بالعشيرة التى يُحصل منها على تقديرات تلك المكونات؛ فنجد أن القيم الوراثية، وقيم التربية، وانحرافات السيادة، وتفاعلات التفوق تتأثر جميعها بدرجة السيادة فى الموقع الواحد، ونسب الآليات فى العشيرة.

وبذا .. فإن التباين بين القيم الوراثية يعتمد - هو الآخر - على درجة السيادة ونسب الآليات.

وبالنسبة لموقع جينى واحد .. فإن مكونات التباين تتمدد، كما يلى (من Falconer ١٩٨١):

$$\begin{aligned} V_A &= 2pq \alpha^2 \\ &= 2pq [a + d(q - p)]^2 \\ V_D &= (2pqd)^2 \\ V_G &= V_A + V_D \\ &= 2pq [a + d(q - p)]^2 + (2pqd)^2 \end{aligned}$$

ومن الواضح أن تغير قيم أى من d أو p أو q يؤثر على القيم النسبية لكل من V_A ، و V_D ، و V_G .

وتقدر قيمتا (V_A) ، و (V_D) للصفات الكمية التى يتحكم فيها أكثر من جين من مجموع قيم الـ (V_A) ، والـ (V_G) لكل جين على التوالى، ويهمل - عادة - تباين التفاعل بين هذه الجينات؛ لأن حسابه معقد، بينما يكون قليل الأهمية.

استخدام القانون فى تنقية العشائر الخلطية التلقیح من الصفات المتنحية غير المرغوب فيها

يستخدم قانون هاردي/فينبرج فى تقدير مدى التقدم الذى يمكن إحرازه فى تنقية عشيرة ما خلطية التلقیح من صفة متنحية غير مرغوب فيها، علمًا بأن الجينات التى تتحكم فى مثل هذه الصفات تظل دائمًا مختفية فى الحالة الخليطة. ويؤدى التخلص من النباتات المتنحية الأصلية - التى تظهر بها الصفة قبل الإزهار - إلى إحراز تقدم كبير فى خفض نسبة الآليل المتنحى غير المرغوب فيه (أى خفض q) فى الأجيال الأولى من الانتخاب، عندما تكون قيمة q أصلاً كبيرة، ثم يقل مدى التقدم الذى يمكن إحرازه فى كل جيل من الانتخاب كلما انخفضت قيمة q كما يتبين من جدول (١٢-٥). أما إذا أجرى الانتخاب (استبعاد النباتات غير المرغوب فيها) بعد الإزهار .. فإن الانخفاض فى قيمة q يقل معدله بعد كل جيل من الانتخاب إلى نصف ما تكون عليه الحال عند

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النبات

الحال عند إجراء الانتخاب قبل الإزهار؛ لأن حبوب اللقاح التي تخصب بويضات النباتات المنتخبة تكون من كل من النباتات المرغوب فيها وغير المرغوب فيها على حد سواء.

جدول (١٢-٥): تأثير استبعاد جمع الأفراد الحاملة لصفة متنحية غير مرغوب فيها (q^2) على نسبة الآليل المتنحي (q) في عشيرة مندلية خلطية التلقيح (عن Burns ١٩٨٣).

عدد الأجيال الانتخابية ضد الصفة	نسبة الآليل المتنحي (q)
صفر (جيل عشيرة الأساس)	٠,٥٠٠
١	٠,٣٣٣
٢	٠,٢٥٠
٣	٠,٢٠٠
٤	٠,١٦٧
٥	٠,١٤٣
٦	٠,١٢٥
٧	٠,١١١
٨	٠,١٠٠
٩	٠,٠٩١
١٠	٠,٠٨٣
٥٠	٠,٠١٩
١٠٠	٠,٠١٠
١٠٠٠	٠,٠٠١

وكمثال على ما تقدم بيانه .. نفترض أن عشيرة في حالة توازن كانت فيها نسبة النباتات المتنحية الأصلية $q^2 = ٠,٣٦$. يعني ذلك أن نسبة الآليل المتنحي $q = (a) = \sqrt{٠,٣٦} = ٠,٦$ ، وأن نسبة الآليل السائد $p = (A) = ١ - q = ١ - ٠,٦ = ٠,٤$ ؛ وبهذا .. تكون نسبة التركيب الوراثي السائد الأصيل $p^2 = AA = ٠,٤ \times ٠,٤ = ٠,١٦$ ، ونسبة التركيب الوراثي السائد الخليط $2pq = Aa = ٠,٦ \times ٠,٤ \times ٢ = ٠,٤٨$.

تتوقف سرعة التخلص من الصفات المتنحية غير المرغوب فيها على ما إذا كان بالإمكان إجراء الانتخاب قبل الإزهار، أم بعده، كما يأتي بيانه.

أولاً: إذا كان الانتخاب ضد الصفة غير المرغوب فيها قبل الإزهار

إذا أمكن التخلص من جميع النباتات التي تحمل التركيب الوراثي المتنحي aa قبل الإزهار .. فإن النباتات المتبقية تكون آباء وأمهاث للجيل التالي، وتنتج جاميطاتها على النحو التالي: تتكون حبوب لقاح تحمل الأليل السائد (A) تكون نسبتها $p = 0,16$ (من التركيب الوراثي AA) + $0,24$ (من التركيب الوراثي Aa) $\div 0,64$ (مجموع نسب التراكيب الوراثية التي تشارك في إنتاج الجاميطات للجيل التالي) $= 0,625$ ، كما تتكون أيضاً حبوب لقاح تحمل الأليل المتنحي (a) تكون نسبتها $q = 0,24$ (من التركيب الوراثي Aa) $\div 0,64$ (مجموع نسب التراكيب الوراثية التي تشارك في إنتاج الجاميطات للجيل التالي) $= 0,375$. وتتكون في الوقت نفسه بويضات بالطريقة نفسها، تكون نسبتها $p = 0,625$ للبويضات الحاملة للأليل السائد (A)، و $q = 0,375$ للبويضات الحاملة للأليل المتنحي (a). ويلاحظ أن مجموع $p + q = 0,625 + 0,375 = 1,0$ وهو ما يؤكد دقة الحسابات.

يؤدي التزاوج الاعتباطي بين هذه الجاميطات، إلى أن تصبح نسب التراكيب الوراثية المتكونة في الجيل التالي كما يلي:

الأمهاث

الآباء	$p = A$	$q = a$
$p = A$	$p^2 = AA$	$pq = Aa$
$q = a$	$pq = Aa$	$q^2 = aa$

أى إن $p^2 = AA = 0,391$ ، و $2pq = Aa = 0,468$ ، و $q^2 = aa = 0,141$ (يلاحظ أن مجموع التراكيب الوراثية $= 1,0$ ، وهو ما يؤكد دقة الحسابات). ينتضح مما تقدم أن استبعاد جميع النباتات الحاملة للصفة المتنحية بحالة أصيلة - قبل الإزهار - أدى إلى تخفيض نسبة الأليل (a) في العشيرة من $0,6$ إلى $0,375$ $[= 0,141 + 0,468] \div 0,625$ ، ونسبة النباتات المتنحية الأصيلة من $0,36$ إلى $0,141$ بعد جيل واحد من الانتخاب.

ثانياً: إذا كان الانتخاب ضد الصفة غير المرغوب فيها بعد

الإزهار

إذا لم يمكن التخلص من النباتات التي تحمل التركيب الوراثى المتنحى aa إلا بعد الإزهار .. فإن ذلك يعنى أن هذه النباتات سوف تشارك بحبوب اللقاح فى مجمع الجينات ولكنها لا تشارك بالبويضات؛ وبذا .. فإن نسب الجاميطات الحاملة للآليلين (A)، و (a) سوف تختلف بين حبوب اللقاح والبويضات على النحو التالى:

تتكون حبوب لقاح تحمل الآليل (A)، تكون نسبتها $p = 0,16$ (من التركيب الوراثى AA) $+ 0,24$ (من التركيب الوراثى Aa) $= 0,4$ ، كما تتكون حبوب لقاح تحمل الآليل المتنحى (a) تكون نسبتها $q = 0,36$ (من التركيب الوراثى aa) $+ 0,24$ (من التركيب الوراثى Aa) $= 0,6$ يلاحظ أن مجموع $q + p = 0,6 + 0,4 = 1,0$.

تتكون - أيضاً - بويضات تحمل الآليل (A)، تكون نسبتها $p = 0,16$ (من التركيب الوراثى AA) $+ 0,24$ (من التركيب الوراثى Aa) $\div 0,64$ (مجموع نسب التراكيب الوراثية التى تشارك فى إنتاج الجاميطات المؤنثة) $= 0,625$ ، كما تتكون - أيضاً - بويضات تحمل الآليل المتنحى (a) تكون نسبتها $q = 0,24$ (من التركيب الوراثى Aa) $\div 0,64$ (مجموع نسب التراكيب الوراثية التى تشارك فى إنتاج الجاميطات المؤنثة للجيل التالى) $= 0,375$ يلاحظ أن مجموع $q + p = 0,625 + 0,375 = 1,0$ وهو ما يؤكد دقة الحسابات.

يؤدى التزاوج الاعتباطى بين الجاميطات المذكورة والمؤنثة المتكونة، إلى أن تصبح نسب التراكيب الوراثية المتكونة فى الجيل التالى على النحو التالى:

الأهات

الأهات	الآباء
$0,375 = q = a$	$0,625 = p = A$
$0,150 = pq = Aa$	$0,250 = p^2 = AA$
$0,225 = q^2 = aa$	$0,375 = pq = Aa$

أى إن $AA = p^2 = 0,250$ و $Aa = (2pq) = 0,525$ و $aa = q^2 = 0,225$ (يلاحظ أن مجموع نسب التراكيب الوراثية $= 1,0$ وهو ما يؤكد دقة الحسابات). يتبين مما تقدم .. أن استبعاد جميع النباتات الحاملة للصفة الأصلية بعد الإزهار أدى

إلى خفض نسبة الآليل (a) في العشيرة من ٠,٦ إلى ٠,٤٨٧٥ = [٠,٢٢٥ + ٠,٥٢٥) ÷ (٢)، ونسبة النباتات المتنحية الأصلية من ٠,٣٦ إلى ٠,٢٢٥ بعد جيل واحد من الانتخاب.

ويتضح - لدى مقارنة الانتخاب قبل الإزهار بالانتخاب بعده - أن مقدار الانخفاض في نسبة الآليل غير المرغوب فيه كان: ٠,٦ - ٠,٣٧٥ = ٠,٢٢٥ عندما أجرى الانتخاب قبل الإزهار، بينما كان ٠,٦ - ٠,٤٨٧٥ = ٠,١١٢٥ عندما أجرى الانتخاب بعد الإزهار. أي إن فاعلية الانتخاب قبل الإزهار كانت ضعف فاعلية الانتخاب بعد الإزهار.

تطبيقات القانون في الانتخاب في النباتات الخلطية التلقيح

يؤثر الانتخاب لصفة ما على توازن هاردي/فينبرج في عشائر النباتات الخلطية التلقيح، وذلك على النحو التالي:

أولاً: حالة السيادة التامة مع الانتخاب ضد الأفراد المتنحية الأصلية
سبقت مناقشة هذا الموضوع تحت العنوان السابق، ونوضح الآن كيفية تأثير عملية الانتخاب على توازن هاردي/فينبرج، مقارنة بحالات الانتخاب الأخرى.

إذا كانت النسب الأولية للآليلين A_1 ، و A_2 (وهما آليلان للجين A) في العشيرة هي p، و q على التوالي، وكانت A_1 سائدة على A_2 ، وكان معامل الانتخاب coefficient of selection ضد الأفراد المتنحية الأصلية A_2A_2 هو s، فإنه يمكن الحصول على مساهمة كل تركيب وراثي - بعد إجراء عملية الانتخاب - في إنتاج الجاميطات اللازمة لتكوين الجيل التالي بضرء النسبة الأولية لكل تركيب وراثي في قيمة التوافق fitness الخاصة به بعد الانتخاب؛ كما يلي:

التركيب الوراثي

المجموع	A_2A_2	A_1A_2	A_1A_1	
1	q^2	2pq	p^2	النسبة الأولية
	1-s	1	1	قيمة التوافق fitness
$1 - sq^2$	$q^2 (1 - s)$	2pq	p^2	المساهمة النسبية في إنتاج الجاميطات

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النبات

يلاحظ أن مجموع مساهمات التراكيب الوراثية في إنتاج الجاميطات اللازمة لتكوين الجيل التالي لا يساوى الواحد الصحيح؛ بسبب حدوث فقدان قدره sq^2 ؛ نتيجة لإجراء عملية الانتخاب التي استبعدت فيها الأفراد المتنحية الأصلية؛ وعليه .. فإنه يحصل على نسبة الآليل A_2 في الجيل التالي (بعد إجراء عملية الانتخاب ضد الأفراد ذات التركيب الوراثي A_2A_2 بقسمة حاصل جمع مساهمة التركيب الوراثي A_2A_2 ونصف مساهمة التركيب الوراثي A_1A_2 على المجموع الجديد لمساهمات مختلف التراكيب الوراثية في إنتاج الجاميطات (وهو $1-sq^2$) كما يلي:

$$q_1 = q^2 (1 - s) + pq / 1-sq^2$$

ويحسب التغير في نسبة الآليل q (أو Δq) بعد جيل واحد من الانتخاب كما يلي:

$$\begin{aligned}\Delta q &= q_1 - q \\ &= [q^2 (1 - s) + pq / 1-sq^2] - q \\ &= -sq^2 (1 - q) / 1 - sq^2\end{aligned}$$

ويعنى ذلك أن تأثير الانتخاب على نسب الجينات لا يعتمد على شدة الانتخاب (s) فقط، وإنما يعتمد - كذلك - على النسبة الأولية للجينات.

ثانياً: حالة السيادة التامة مع الانتخاب ضد الأفراد السائدة

يعنى إجراء الانتخاب ضد الأفراد السائدة أن قيمة التوافق تصبح $1-s$ لكل من التركيبين الوراثيين A_1A_1 ، و A_2A_2 . وعندما يكون الانتخاب تاماً - أى عندما تكون قيمة (s) واحداً صحيحاً - فإن التغير في نسبة الآليل q (أو Δq) بعد جيل واحد من الانتخاب يصبح كما يلي:

$$\Delta q = 1 - q$$

أى إنه لو سمح للأفراد ذات التركيب الوراثي المتنحي الأصل فقط بالتكاثر .. فإن نسبة الآليل المتنحي تصبح واحداً صحيحاً بعد جيل واحد من الانتخاب.

ثالثاً: حالة السيادة غير التامة

عندما يكون الفرد الخليط A_1A_2 وسطاً بين الأفراد الأصلية .. فإن قيمة التوافق تصبح

$1 - \frac{1}{2}s$ للأفراد ذوى التركيب الوراثى A_1A_2 ، و $1-s$ للأفراد التى يجرى الانتخاب ضدها، بينما تبقى قيمة التوافق واحداً صحيحاً بالنسبة للأفراد التى تحمل التركيب الوراثى المرغوب.

رابعاً: حالة الانتخاب لصالح الأفراد الخليطة

نتنخب الأفراد الخليطة A_1A_2 فى حالات السيادة الفائقة Overdominance. وبينما تكون قيمة التوافق واحداً صحيحاً بالنسبة للأفراد الخليطة فإنها تصبح $(1-s_1)$ ، و $(1-s_2)$ للتركيبين الأصليين A_1A_1 ، و A_2A_2 على التوالى.

وبين جدول (١٢-٦) التغير فى نسبة الآليل q (أو Δq) بعد جيل واحد من الانتخاب فى حالات السيادة المختلفة التى سبق بيانها (عن Falconer ١٩٨١).

جدول (١٢-٦): التغير فى نسبة الآليل q (أو Δq) بعد جيل واحد من الانتخاب فى حالات السيادة المختلفة.

التغير فى نسبة الآليل A_2 (أو Δq)	التركيب الوراثية ونسبتها الأولية			الآليات أو التركيبيات الوراثية المستعبدة	حالة السيادة
	A_2A_2 q^2	A_1A_2 $2pq$	A_1A_1 p^2		
$-\frac{1}{2}sq(1-q)$ $1-sq$	$1-s$	$1-\frac{1}{2}s$	1	A_2	لا توجد سيادة
$-\frac{sq^2(1-q)}{1-sq^2}$	$1-s$	1	1	A_2A_2	السيادة تامة
$+\frac{sq^2(1-q)}{1-s(1-q^2)}$	1	$1-s$	$1-s$	A_1	السيادة تامة
$+\frac{pq(s_1p-s_2q)}{1-s_1p^2-s_2q^2}$	$1-s_2$	1	$1-s_1$	A_2A_2 و A_1A_1	يوجد تفوق

(أ) يمكن إهمال المقام إذا كانت قيمة (s) صغيرة، ويعتبر البسط - حينئذ - ممثلاً لـ Δq .

تأثير النسب الأولية للآليات فى كفاءة عملية الانتخاب

يوضح شكل (١٢-٣) مدى التغير فى نسبة الآليل مع الانتخاب (أو Δq)، عند اختلاف نسبته الأولية، مع معامل انتخاب (s) قيمته ٠,٢، وهى القيمة الشائعة - غالباً - بالنسبة للصفات الكمية. يمثل المنحنيان العلويان العلاقة فى حالة غياب السيادة، بينما يمثلها المنحنيان السفليان فى حالة السيادة التامة. وبينما تعنى علامة (+) أن الانتخاب لصالح الآليل ذى النسبة الأولية q .. فإن علامة (-) تعنى أن الانتخاب ضد هذا الآليل.

يتضح من الشكل ما يلى:

- ١ - يكون الانتخاب أكثر فاعلية عندما تكون نسبة الآليات وسطية، وتقل كفاءته - تدريجياً - بزيادة قيمة q أو نقصها.
- ٢ - يكون الانتخاب قليل الفاعلية ضد الآليات المتنحية، عندما تكون نسبها منخفضة فى العشيرة.

ويمكن التعبير عن التغير فى نسبة الآليات مع الانتخاب؛ ببيان العلاقة بين نسبة الآليات وأجيال الانتخاب كما فى شكل (١٢-٤)، وهو الذى يمكن إعداده من شكل (١٢-٣)، الذى بنى على أساس أن معامل الانتخاب s قيمته ٠,٢ ويمثل الشكلان العلويان التغير فى نسبة الآليل (q) مع الانتخاب، بينما يمثل الشكلان السفليان التغير فى نسبة التركيب الوراثى الأصيل (q^2) مع الانتخاب. وبينما تعنى العلامة (+) أن الانتخاب لصالح الآليل ذى النسبة الأولية (q) .. فإن علامة (-) تعنى أن الانتخاب ضد هذا الآليل؛ لذا .. فإن قيمة q أو (q^2) تزداد فى الحالة الأولى وتقل فى الحالة الثانية.

يتضح من الشكل أن التغير فى نسبة الآليات، أو فى نسبة التراكيب الوراثية .. يكون بطيئاً للغاية فى بداية عملية الانتخاب عندما تكون هذه النسب منخفضة جداً أو مرتفعة جداً ابتداءً، ولكن معدل التغير يزداد فى الحالات الوسطية لهذه النسب، ثم ينخفض مرة أخرى بالقرب من نهاية عملية الانتخاب.

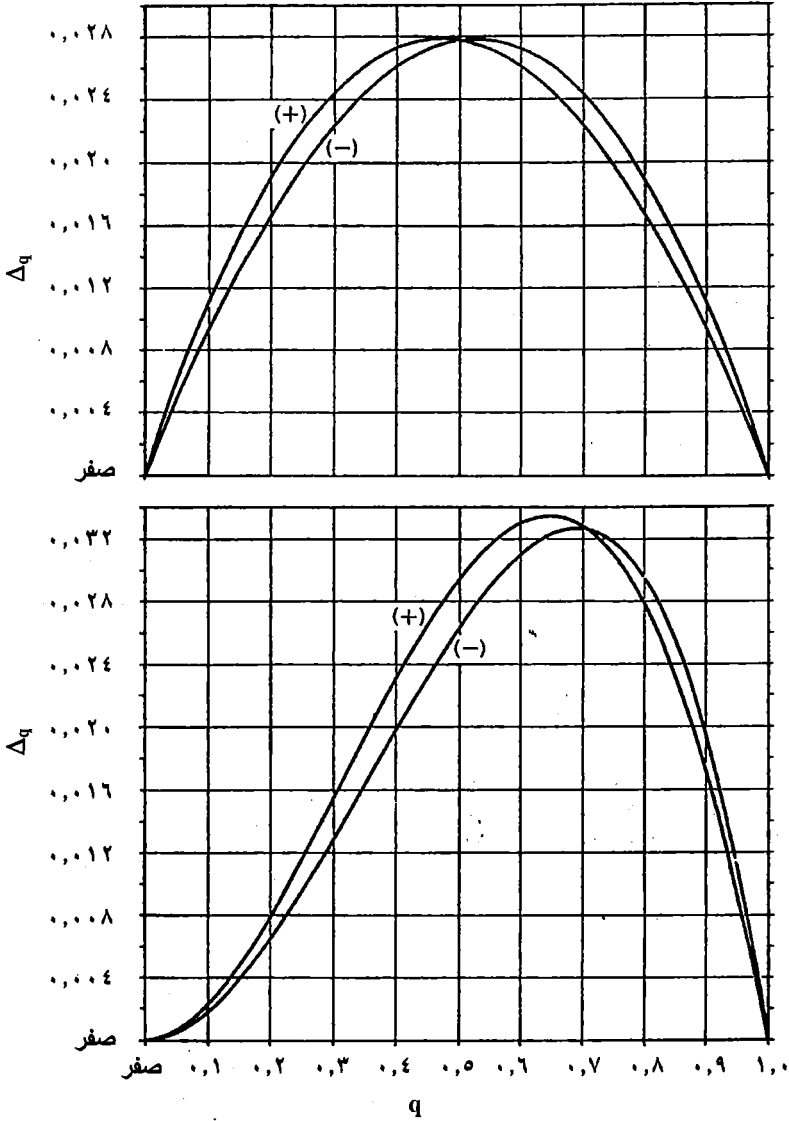
وكما سبق بيانه فى جدول (١٢-٢) .. فإنه يمكن الاستغناء عن المقام فى معادلات حساب قيمة Δq حينما تكون قيمة s أو q صغيرة جداً نظراً لأنه يكون قريباً جداً من الواحد الصحيح، وتحسب قيمة Δq حينئذ بالمعادلات التالية:

١ - في حالة غياب السيادة تصبح المعادلة:

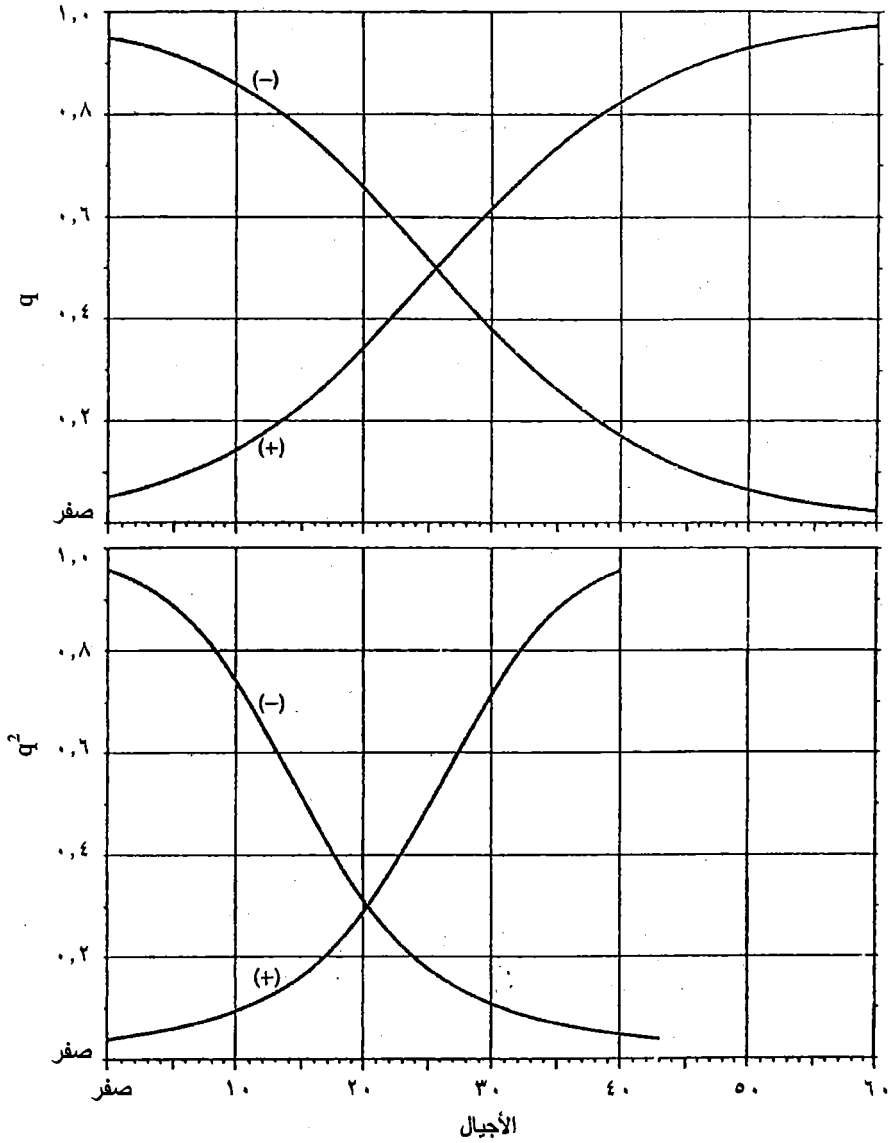
$$\Delta q = \pm \frac{1}{2} sq (1 - q)$$

٢ - في حالة السيادة التامة تصبح المعادلة:

$$\Delta q = \pm sq^2 (1 - q)$$



شكل (١٢-٣): العلاقة بين النسبة الأولية للأليل (q), والتغير في نسبته (Δq) عند الانتخاب، مع معامل انتخاب (s) تبلغ قيمته ٠,٢. يراجع المتن للتفاصيل.



شكل (١٢-٤): التغير في نسبة الأليل (q) وفي نسبة التركيب الوراثي المنتحي الأصيل (q²) مع الانتخاب، مع معامل انتخاب (s) تبلغ قيمته ٠,٢ يراجع المتن للتفاصيل (عن Falconer ١٩٨١).

ويظهر تأثير التغير في نسب الجينات على حجم العشيرة الأصلية، وفرص تمثيل

تمسین الصفات الكمية

كل الآليات المرغوب فيها فى جدول (٧-١٢)، و (٨-١٢). إن نسب الأفراد التى تحتوى على واحد على الأقل - من الآليات المرغوب فيها [بالمعادلة $(p^2 + 2pq)^n$] من جدول (٧-٢) تُظهر أنه مع زيادة نسب الآليات المرغوب فيها (p) تزداد التراكيب الوراثية التى تحتوى على تلك الآليات. وعند معدل متوسط لنسبة الجين ($p = 0.5$) فإن ٢٣,٧٪ فقط من الأفراد يكون بها آليل واحد - على الأقل - مرغوباً فه عند كل من المواقع الجينية الخمسة، ولكن مع زيادة p إلى ٠,٨ فإن نسبة تلك الأفراد تزداد إلى ٨١,٥٪.

يتبين مما تقدم أنه مع ثبات حجم العشيرة فإن الزيادة فى نسبة الآليات المرغوب فيها توفر أعداداً أكبر من النباتات التى تحتوى على الجينات المرغوب فيها فى كل المواقع. وفى المقابل .. فإنه مع الزيادة فى نسبة الجينات .. قد تكفى عشيرة أصغر حجماً لإنتاج أفراد تحمل آليات مرغوب فيها عند كل المواقع الجينية (عن Chahal & Gosal ٢٠٠٢).

جدول (٧-١٢): عدد النباتات التى يتوقع أن تحمل آليلاً واحداً مرغوباً فيه من كل ١٠٠٠ نبات.

لكل ١٠٠٠ نبات فى n من المواقع الجينية

٤٠	٢٠	١٠	٥	P
—	—	—	٦	٠,٢
—	٣	٥٦	٢٣٧	٠,٥
١	٣٠	١٧٥	٤١٨	٠,٦
٢٣	١٥٢	٣٨٩	٦٢٤	٠,٧
١٩٥	٤٤٢	٦٦٥	٨١٥	٠,٨
٦٦٧	٨١٧	٩٠٤	٩٥١	٠,٩
٩٠٤	٩٥١	٩٧٥	٩٨٨	٠,٩٥

عدد أجيال الانتخاب اللازمة لإحداث التغيير المطلوب

يُطرح هذا السؤال - غالباً - فى برامج التربية: ما عدد الأجيال اللازمة من

الانتخاب لإحداث التغيير المطلوب فى نسبة الآليل غير المرغوب فيه فى العشيرة ؟.

وراثة العشائر وتطبيقاتها في مجال تربية النباتات

جدول (١٢-٨) : عدد النباتات التي يتوقع أن تكون أصيلة في الجين المرغوب فيه من كل ١٠٠٠ نبات.

لكل ١٠٠٠ نبات في n من المواقع الجينية				
٤٠	٢٠	١٠	٥	P
—	—	—	—	٠,٤٥
—	—	—	١	٠,٥٠
—	—	—	٣	٠,٥٥
—	—	—	٦	٠,٦٠
—	—	—	١٣	٠,٦٥
—	—	١	٢٨	٠,٧٠
—	—	٣	٥٦	٠,٧٥
—	—	١٢	١٠٧	٠,٨٠
—	١٥	١٢٢	٣٤٩	٠,٩٠

تتوقف الإجابة على هذا السؤال على أربعة أمور، هي:

حالة (السيادة)

يتم اختيار المعادلة المناسبة لكل حالة من حالات السيادة - كما سبق بيانه - ففي حالة استبعاد النباتات المتنحية الأصيلة .. تكون المعادلة المناسبة كما يلي:

$$q_1 = q^2 (1 - s) + pq / 1 - sq^2$$

وهي المعادلة التي تحدد نسبة الآليل المتنحي بعد جيل واحد من الانتخاب ضده.

شدة الانتخاب

يتوقف عدد الأجيال اللازمة لإحداث التغيير المطلوب على شدة الانتخاب، وهي التي تتوقف على درجة توريث الصفة؛ فلو فرض أن استبعدت جميع النباتات المتنحية الأصيلة (أي كانت $s = 1$) - كما هي الحال في حالات الانتخاب الطبيعي ضد الطفرات المتنحية الميثة، وكما يحدث في برامج التربية عند الانتخاب ضد الصفات المتنحية غير المرغوبة - فإن المعادلة السابقة تصبح كما يلي:

$$q_1 = q / 1 + q$$

وباستعمال الرموز q_0 ، و q_1 ، و q_2 ، و q_t لنسبة الآليل المتنحي بعد صفر، و ١، و ٢، و t جيل من الانتخاب ضده .. فإنه يمكن التوصل إلى المعادلات التالية:

$$q_1 = q_0 / 1 + q_0$$

$$q_2 = q_1 / 1 + q_1 = q_0 / 1 + q_0$$

$$q_t = q_0 / 1 + tq_0$$

ويصبح - بالتالي - عدد الأجيال (t) اللازمة لتغيير نسبة الآليل من q_0 إلى q_t كما يلي (عن Falconer ١٩٨١):

$$t = q_0 - q_t / q_0 q_t$$

$$= (1 / q_t) - (1 / q_0)$$

(النسبة الأصلية للآليل (q_0))

يكون التغيير في نسب الآليلات مع الانتخاب منخفضاً للغاية، عندما تكون نسبة الآليل منخفضة أو مرتفعة أصلاً كما سبق أن أوضحنا؛ ففي حالة استبعاد جميع النباتات المتنحية الأصلية (كما في المثال السابق) .. فإن يلزم ١٢ جيلاً لزيادة نسبة الآليل السائد من ٠,٩ إلى ٠,٩٥، بينما يلزم ٣٢ جيلاً أخرى لزيادة نسبته من ٠,٩٥ إلى ٠,٩٨. وإذا فرض أن معامل الانتخاب s كان ٠,٢ وهو ما يحدث عندما تكون درجة التوريبث منخفضة .. فإنه يلزم في هذه الحالة ٥٤ جيلاً لزيادة نسبة الآليل السائد من ٠,٩ إلى ٠,٩٥، و ١٥٥ جيلاً لزيادة نسبته من ٠,٩٥ إلى ٠,٩٨؛ هذا بفرض عدم ظهور الآليل غير المرغوب كطفرة أثناء إجراء عملية الانتخاب.

عرو الصفات التي ينتخب لها المرابي

يؤثر عدد الصفات التي ينتخب لها المرابي على شدة الانتخاب الممكنة؛ حيث تقل شدة الانتخاب مع كل زيادة في عدد الصفات. فلو أن المطلوب هو انتخاب أفضل ٥% من النباتات في عشيرة مكونة من ١٠٠٠ نبات مثلاً .. لأمكن - فعلاً - إجراء الانتخاب على أفضل ٥% من النباتات في هذه الصفة. ولكن شدة الانتخاب تخف حدتها مع زيادة عدد الصفات التي ينتخب لها المرابي؛ حيث يلزم - حينئذ - إجراء الانتخاب على أفضل ٣٢%، و ٣٧%، و ٥٥%، و ٧٤% من النباتات عند الانتخاب لصفتين،

وراثة العشائر وتطبيقاتها فى مجال تربية النباتات

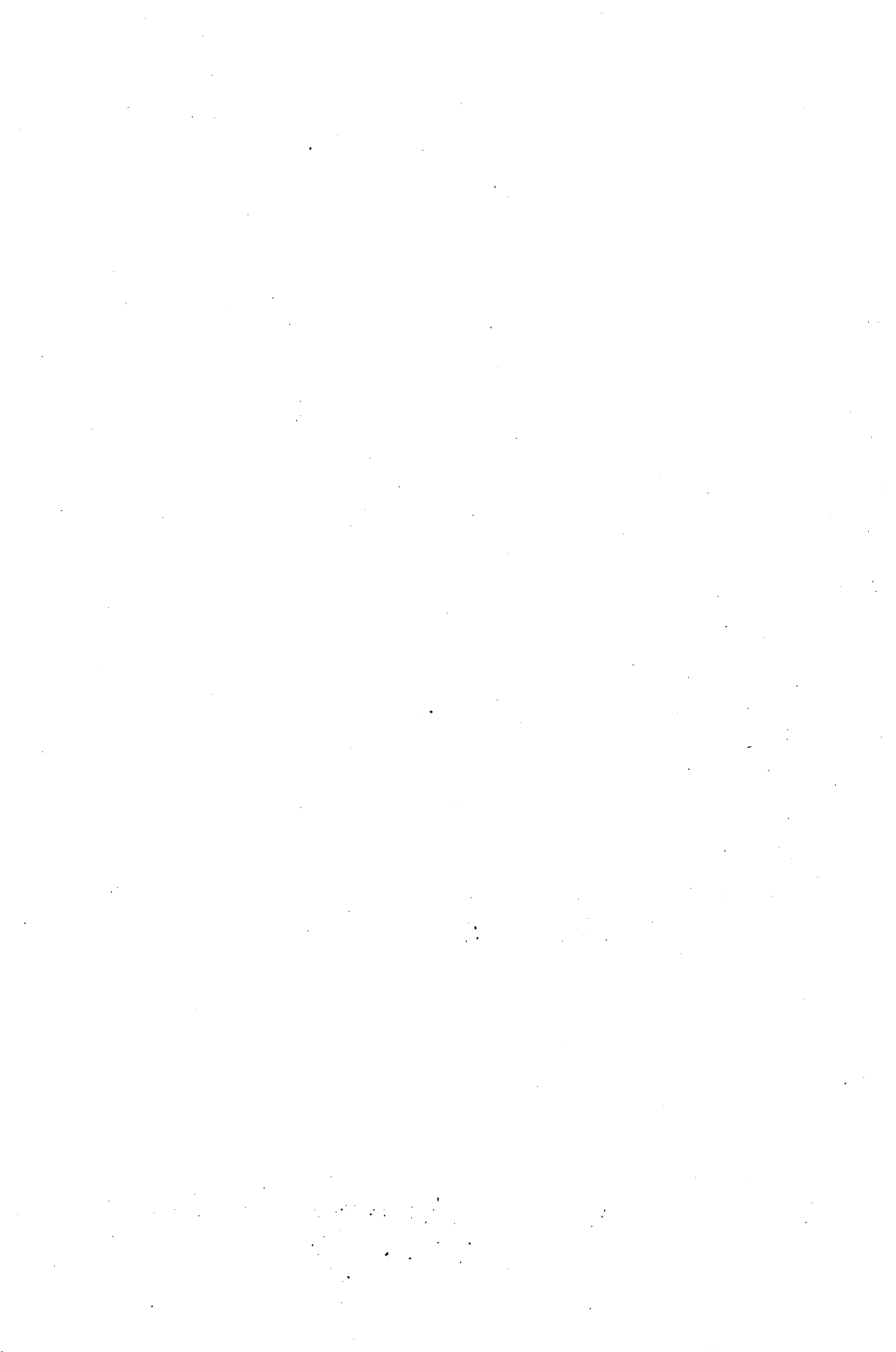
وثلاث، وخمس، وعشر صفات على التوالى، بفرض تساوى شدة الانتخاب بالنسبة لجميع الصفات المنتخبة؛ وذلك حسب المعادلة التالية:

$$\frac{n}{s} \times 100 = \text{النسبة المئوية لأفضل النباتات التى يجب الإبقاء عليها}$$

حيث إن:

ن = عدد الصفات المنتخبة.

س = نسبة الأفراد التى يجب الإبقاء عليها للمحافظة على حجم العشيرة (٥٪ فى المثال السابق؛ عن Allard ١٩٦٤).



الفصل الثالث عشر

التربية الداخلية وقوة الهجين

سبق أن تناولنا بالشرح فى كتاب آخر من هذه السلسلة ("طرق تربية النبات" - حسن ٢٠٠٥) المبادئ العامة المتعلقة بكل من التربية الداخلية وقوة الهجين؛ ولذا فإننا نقصر اهتمامنا فى هذه الفصل على دور التربية الداخلية وقوة الهجين فى تحسين الصفات الكمية.

معامل التربية الداخلية

توصف درجة التقارب بين الأفراد باسم معامل التربية الداخلية inbreeding coefficient (أو F)، وهو احتمال كون أى آللين فى الموقع الجينى الواحد متماثلين فى الأصل أو النسب. وتصف قيمة F فى العشيرة متوسط مستوى الأصالة الوراثية فيها. ولقد وجد فى النباتات الثنائية التضاعف علاقة وثيقة بين معامل التربية الداخلية ومدى التدهور الذى يحدث بفعل التربية الداخلية inbreeding depression.

ويستدل من الدراسات الحديثة التى أجريتها على الطرة، ما يلى:

- ١ - توجد علاقة خطية بين نسبة الأصالة الوراثية وأداء الصفات الكمية.
- ٢ - ليس لطريقة التربية الداخلية تأثيرات فعلية على أداء السلالات التى تتماثل فى مستوى تربيتها الداخلية (مستوى أضالتها الوراثية).
- ٣ - إن النقص فى الأداء المرتبط بالنقص فى مستوى عدم التماثل الوراثى heterozygosity يمكن وصفه جيداً بالتأثير الإضافى للجينات غير المرتبطة.
- ٤ - ليس للتفوق تأثيرات هامة - فيما يبدو - على التدهور مع التربية الداخلية.

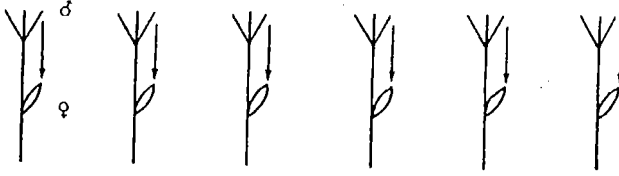
وسائل تحقيق الأصالة الوراثية

توجد أربع وسائل لزيادة الأصالة الوراثية بالتربية الداخلية، هى (شكل ١٣-١):

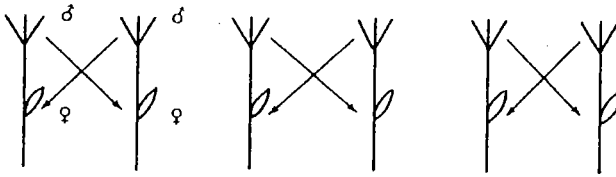
- ١ - التلقيح الذاتى، حيث يلحق كل نبات ذاتياً.

- ٢ - التزاوجات الـ full-sib، حيث يلقح كل زوجين من نباتات العشيرة معاً.
 ٣ - التزاوجات الـ half-sib، حيث تلقح النباتات المفردة بعينة عشوائية من لقاح العشيرة.
 ٤ - التلقيح الرجعي، حيث تلقح أفراد من العشيرة رجعيًا إلى أحد أبويها في الأجيال المتتالية.

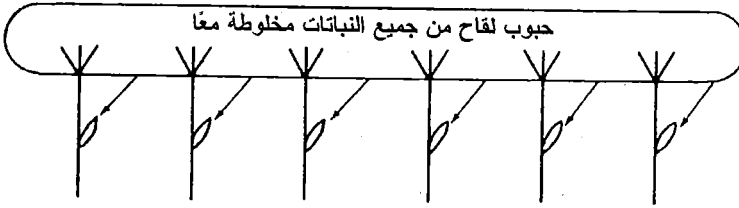
التلقيح الذاتي



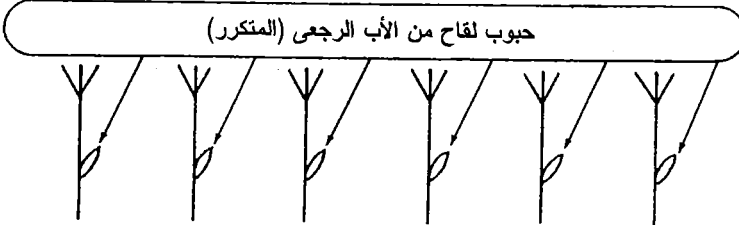
التزاوج الـ Full-sib



التزاوج الـ Half-sib



التلقيح الرجعي



شكل (١٣-١): أربع وسائل لتحقيق الأصالة الوراثية، مع استخدام الذرة كمشال (عن Fehr

١٩٨٧).

التربية الداخلية وقوة الهجين

ونقدم فى جدول (١٣-١) التغيرات فى قيمة F التى تحدث عند اتباع أى من تلك الطرق فى نوع ثنائى التضاعف، علماً بأن قيمة F للجيل الثانى تعتبر صفراً، وأن نسبة الأصالة الوراثية التى تظهر فى كل جيل من أجيال التلقيح الرجعى تتوقف على مستوى التربية الداخلية للأب الرجعى (المتكرر)، حيث تكون قيمة F صفراً عندما يكون الأب المتكرر مفتوح التلقيح تماماً، وتكون قيمتها واحداً صحيحاً عندما يكون الأب المتكرر أصيلاً وراثياً تماماً (عن Fehr ١٩٨٧).

ويعد التلقيح الذاتى، والتلقيح الرجعى لأب مربى داخلياً هما أقصى درجات التربية الداخلية، ويليهما التزاوجات الـ full-sib (جدول ١٣-١). هذا .. وتتحقق الأصالة الوراثية فى نهاية المطاف فى جميع طرق التربية الداخلية أياً كانت (شكل ١٣-٢) باستثناء تلك التى يكون فيها التلقيح رجعيّاً إلى أب غير مرب داخلياً، حيث تكون أقصى قيمة لمعامل التربية الداخلية فى تلك الحالة هى ٠,٥.

ومع تباين سرعة الوصول إلى الأصالة الوراثية باختلاف طرق التربية الداخلية تتباين كذلك الفرص التى تتاح للمربى لإجراء الانتخاب أثناء التربية الداخلية؛ فكلما قلت سرعة تثبيت الجينات غير المرغوب فيها كلما ازدادت فرصة إجراء الانتخاب المرغوب فيه. وعند تقرير الأفضلية بين الطرق التى يمكن اتباعها لإجراء التربية الداخلية يتعين على المربى المفاضلة بين أهمية الانتخاب والوقت الذى يلزم للوصول إلى المستوى المطلوب من التربية الداخلية.

التربية الداخلية فى الأنواع المتضاعفة

يقدر معامل التربية الداخلية لنوع رباعى التضاعف ذاتياً يلحق ذاتياً بالمعادلة التالية:

$$F = 1/6 [1 + 2\alpha + (5 - 2\alpha) F']$$

حيث إن:

F = احتمال أن أى آيلين عند أى موقع جينى متماثلين فى الأصل والنسب.

α = احتمال حدوث انقسام اختزالى يترتب عليه إنتاج جاميطات تحتوى على

آيلات من كروماتيدات أخته.

F' = معامل التربية الداخلية للجيل السابق.

جدول (١-١٣): حساب التغيرات التي تحدث في معامل التربية الداخلية (F) عند اتباع أى من طرق التربية الداخلية الموضحة في شكل (١-١٣).

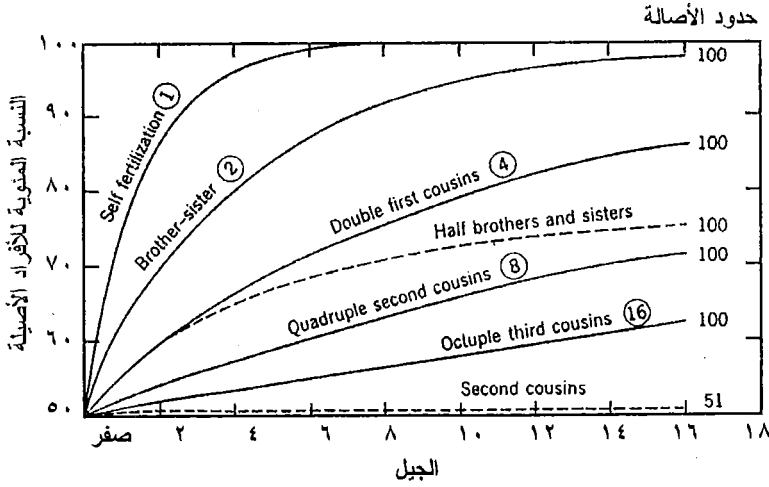
جيل التربية الداخلية	التلقيح الرجعى - الأب المكرر			
	التلقيح الذاتى	Full-Sib	Half-Sib	مربى داخلياً (F = ١) مربي داخلياً (F = صفر)
1	$F = \frac{1}{2}(1 + F')$	$F = \frac{1}{2}(1 + 2F' + F'')$	$F = \frac{1}{2}(1 + 6F' + F'')$	$F = \frac{1}{2}(1 + F')$
2	$\frac{1}{2}(1 + 0) = \frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}(1 + 2 \cdot 0 + 0) = \frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}(1 + 6 \cdot 0 + 0) = \frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}(1 + 0) = \frac{1}{2}$
3	$\frac{1}{2}(1 + \frac{1}{2}) = \frac{3}{4}$	$\frac{1}{2}(1 + 2 \cdot \frac{1}{2} + 0) = \frac{3}{4}$	$\frac{1}{2}(1 + 6 \cdot \frac{1}{2} + 0) = \frac{7}{8}$	$\frac{1}{2}(1 + \frac{1}{2}) = \frac{3}{4}$
4	$\frac{1}{2}(1 + \frac{3}{4}) = \frac{7}{8}$	$\frac{1}{2}(1 + 2 \cdot \frac{3}{4} + \frac{1}{4}) = \frac{7}{8}$	$\frac{1}{2}(1 + 6 \cdot \frac{3}{4} + \frac{1}{4}) = \frac{13}{16}$	$\frac{1}{2}(1 + \frac{3}{4}) = \frac{7}{8}$
	$\frac{1}{2}(1 + \frac{7}{8}) = \frac{15}{16}$	$\frac{1}{2}(1 + 2 \cdot \frac{7}{8} + \frac{1}{4}) = \frac{15}{16}$	$\frac{1}{2}(1 + 6 \cdot \frac{7}{8} + \frac{3}{16}) = \frac{31}{16}$	$\frac{1}{2}(1 + \frac{7}{8}) = \frac{15}{16}$

معامل التربية الداخلية = F

معامل الجيل السابق = F'

معامل الجيل الثانى المستبعد. الجيل ١ هو الجيل الأول بعد الجيل الثانى الذى فيه F = صفر.

التربية الداخلية وقوة المجين

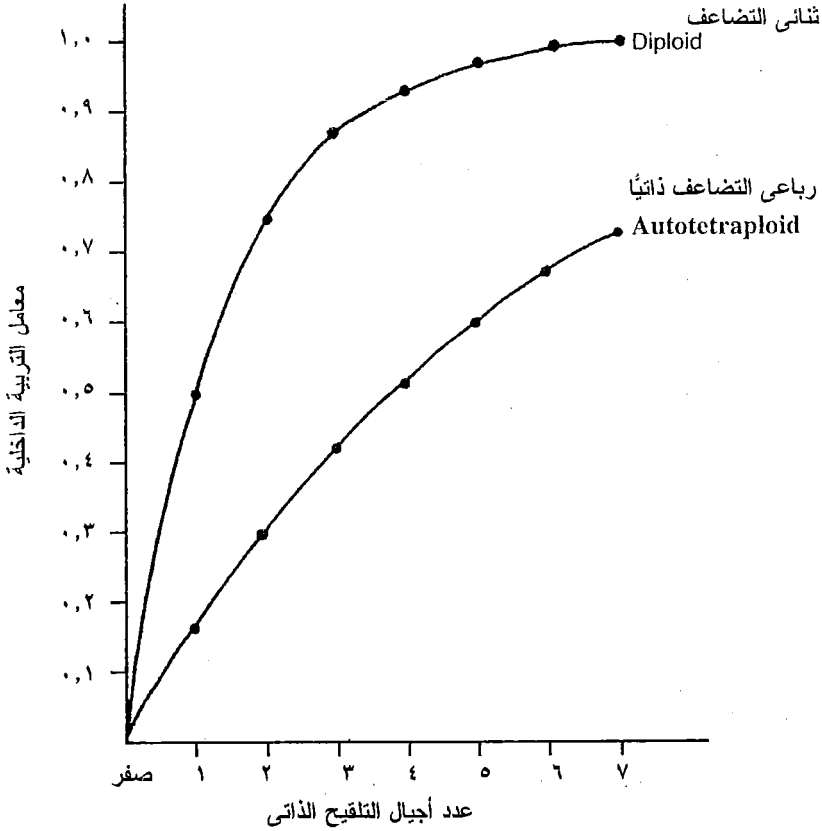


شكل (١٣-٢): مقارنة بين سبع طرق للتزاوج - منها ست طرق للتربية الداخلية - في سرعة الوصول إلى الأصالة الوراثية. تُمثل المنحنيات غير المنقطعة حالات التربية الداخلية التي تنعزل فيها العشيرة إلى عدد من السلالات، ويوضح على تلك المنحنيات العدد الثابت للنباتات المستخدمة لاستمرار التربية الداخلية في كل جيل، وذلك داخل دائرة. كذلك توضح نسبة الأصالة الوراثية التي تتحقق بعد عدد غير محدود من أجيال التربية الداخلية في كل نظام على يمين المنحنى الخاص بكل طريقة من طرق التربية الداخلية.

وعندما يحدث تلقیح ذاتي لجيل واحد في عشيرة كانت أصلاً ذات تلقیح خلطي عشوائي، فإن كلا من α ، و F' تساوى صفراً؛ وبذا .. فإن F تساوى سُدساً.

ونظراً لأن تحقيق الأصالة الوراثية في الموقع الجيني الواحد لفرد رباعي التضاعف يتطلب تواجد أربعة آليات متماثلة، مقارنةً باليلين فقط في النباتات الثنائية التضاعف؛ لذا .. فإن الوصول إلى الأصالة الوراثية يكون أبطأ كثيراً في النباتات الرباعية التضاعف عما يكون عليه الحال في النباتات الثنائية المجموعة الكروموسومية (شكل ١٣-٣).

ولقد وجد أن التدهور الذي يحدث مع التربية الداخلية في النباتات المتضاعفة ذاتياً يكون أقل مما يحسب عن طريق معامل التربية الداخلية، وأرجع ذلك إلى النقص الذي يحدث في التفاعلات المرغوب فيها بين الآليات المتعددة في الموقع الجيني الواحد.



شكل (١٣-٣) : العلاقة بين معامل التربية الداخلية وعدد أجيال التلقيح الذاتي في كل من الأنواع الثنائية *diploid*، والرباعية المتضاعفة ذاتياً *autotetraploid*.

هذا .. ولا يأخذ التغير في درجة الأصالة الوراثية في النباتات المتضاعفة ذاتياً - المقدر بمعامل التربية الداخلية - لا يأخذ في الاعتبار التغيرات في عدد المواقع التي يكون بها آليلين مختلفين، أو ثلاث أو أربع آليلات مختلفة. ويعتبر عدد الآليلات المختلفة عند الموقع الجيني الواحد عاملاً في التعبير عن التدهور الذي يحدث مع التربية الداخلية في النباتات المتضاعفة ذاتياً.

وبسبب تعدد آليلاتها .. فإن النباتات المتضاعفة ذاتياً يمكن أن يتراكم فيها عدد أكبر من الآليلات المتنحية الضارة عما يمكن أن يحدث في النباتات الثنائية المتضاعفة،

ويمكن أن يُسهم فيها عدد الآليات المتنحية الضارة - أثناء التربية الداخلية - فى زيادة شدة التدهور بها، عما يستدل عليه من معامل التربية الداخلية.

وفى المقابل .. فإن قوة الهجين تزداد فى النباتات المتضاعفة ذاتياً بزيادة عدد الآليات المختلفة عن بعضها البعض فى الموقع الجينى الواحد؛ فالهجن الـ tetragenic (abcd) - وهى التى يمكن الحصول عليها من الهجن الزوجية - تكون أقوى نمواً من الهجن الـ trigenic (مثلاً: abcc)، وهى التى تكون أقوى من الهجن الـ digenic (مثلاً: aabb)؛ وتكون أقلها فى قوة الهجين الهجن الـ monogenic (مثلاً: aaaa) (عن Fehr ١٩٨٧).

القدرة على التآلف وقوة الهجين

يُعنى بالقدرة على التآلف combining ability قدرة التركيب الوراثى على نقل خصائص ممتازة إلى الهجن التى يدخل فى تكوينها. وتعتمد قيمة السلالة المرباة داخلياً على قدرتها على إنتاج هجناً متفوقة عندما تلحق مع سلالات أخرى.

ومن أهم سمات القدرة على التآلف، ما يلى:

- ١ - تساعد القدرة على التآلف فى تقييم السلالات من حيث قيمتها الوراثية، وفى انتخاب المناسب منها لإنتاج الهجن التجارية، أو التلقيحات التى تبدأ بها برامج التربية.
- ٢ - يلزم لأجل تحليل القدرة على التآلف عمل تلقيحات داياليل، أو داياليل جزئى، أو line x tester.
- ٣ - يساعد تحليل القدرة على التآلف فى التعرف على أفضل توافقات سلالات الهجن التى قد يمكن إنتاجها تجارياً.
- ٤ - يفيد تحليل القدرة على التآلف - كذلك - فى إنتاج الأصناف التركيبية.
- ٥ - لا تعتمد تقديرات القدرة على التآلف على أى فروض وراثية.
- ٦ - يوفر تحليل القدرة على التآلف معلومات عن الفعل الجينى المتحكم فى ظهور مختلف الصفات الكمية؛ وبذا .. فهو يساعد فى اختيار طريقة التربية المناسبة للتحسين الوراثى لتلك الصفات.

القدرة العامة على التآلف

إن القدرة العامة على التآلف *general combining ability* هي متوسط أداء سلالة أو تركيب وراثي في سلسلة من الهجن، وهي تقدر من العائلات غير الشقيقة *half-sib families*؛ بمعنى أن التلقينات التي تشترك - معاً - في أحد الآباء تستعمل في حساب القدرة العامة على التآلف لهذا الأب.

ومن سمات القدرة العامة على التآلف، ما يلي:

- ١ - تعد القدرة العامة على التآلف دليلاً على التباين الجيني الإضافي، ولكن إذا ما كان هناك تفوقاً، فإن القدرة العامة على التآلف سوف تتضمن - كذلك - التباين: الإضافي × الإضافي.
- ٢ - تقدر القدرة العامة على التآلف من العائلات غير الشقيقة.
- ٣ - ترتبط القدرة العامة على التآلف إيجابياً مع درجة التوريث على النطاق الضيق.
- ٤ - تفيد القدرة العامة على التآلف في انتخاب السلالات ذات القدرة العامة الجيدة على التآلف مع غيرها من السلالات لأجل إنتاج الهجن.

القدرة الخاصة على التآلف

إن القدرة الخاصة على التآلف *specific combining ability* هي تعبير عن الأداء الخاص بتركيب وراثي أو سلالة في هجين معين؛ وبذا .. فإنها تمثل الانحراف في هجين معين عن القدرة العامة على التآلف.

ومن أهم سمات القدرة الخاصة على التآلف، ما يلي:

- ١ - تعد القدرة الخاصة على التآلف دليلاً على تباين السيادة، ولكن إذا كان هناك تفوقاً، فإن القدرة الخاصة على التآلف تتضمن - كذلك - تباينات التفاعلات غير الأليلية: الإضافي × الإضافي، والإضافي × السيادة، والسيادة × السيادة.
- ٢ - تقدر القدرة الخاصة على التآلف من العائلات الشقيقة *full-sib families*.
- ٣ - ترتبط القدرة الخاصة على التآلف إيجابياً مع قوة الهجين.
- ٤ - تساعد القدرة الخاصة على التآلف في التعرف على توافق الآباء المناسبة لإنتاج الهجن التجارية المتميزة.

طرق تقدير قوة الهجين

تعرف ثلاثة أنواع من قوة الهجين (h)، كما يلي (عن Agrawal 1998):

١ - قوة الهجين النسبية heterosis:

يُعبّر فيها عن قوة الهجين نسبة إلى متوسط الصفة في الأبوين المستعملين في إنتاج الهجين، كما يلي:

$$h = [\bar{F}_1 - (\bar{P}_1 + \bar{P}_2) / 2] / F_1$$

٢ - heterobeltiosis:

يُعبّر فيها عن قوة الهجين نسبة إلى الأب الأعلى في الصفة المعنية، كما يلي:

$$h = [\bar{F}_1 - \bar{P}_1 \text{ or } \bar{P}_2] / F_1$$

ويستعمل في المعادلة P_1 أو P_2 .. أيهما أعلى.

٣ - قوة الهجين القياسية standard heterosis:

يُعبّر فيها عن قوة الهجين نسبة إلى هجين أو صنف قياسى (SV) standard variety،

كما يلي:

$$h = (\bar{F}_1 - \bar{SV}) / F_1$$

مدلولات قوة الهجين وما يعقبها من تدهور في الأجيال التالية

يستدل من تقديرات قوة الهجين heterosis، والتدهور مع التربية الداخلية

inbreeding depression على ما يلي:

١ - إذا أعقب قوة الهجين العالية تدهوراً مع التربية الداخلية دل ذلك على وجود

فعل جيني غير إضافي (سيادة وتفوق):

٢ - إذا كان الأداء متماثلاً في كل من الجيلين الأول والثاني، دل ذلك على وجود

فعل جيني إضافي.

٣ - إذا كانت قوة الهجين سالبة في الجيل الأول وأعقبها زيادة (عدم تدهور) في

الجيل الثاني، دل ذلك - كذلك - على وجود فعل جيني إضافي.

٤ - تكون قوة الهجين أعلى ما يمكن عندما تكون بعض الآليات مثبتة في أحد

الآباء، وبعضها الآخر مثبتاً في الأب الآخر.

٥ - لا تُظهر الجينات التي توجد بها سيادة قوة هجين في الجيل الأول، ولكنها

قد تُظهر تحسناً في الأداء في الجيل الثاني بسبب تثبيت الجينات ذات الفعل الإضافي.

٦ - إذا أظهرت بعض الجينات سيادة في أحد الاتجاهات، وأظهر بعضها الآخر سيادة في الاتجاه المعاكس فإنه لن تظهر قوة هجن في الجيل الأول بسبب إلغائها لتأثيرات بعضها البعض (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

الانتخاب فى الصفات الكمية

التنبؤ بمدى التقدم الذى يمكن إحرازه بالانتخاب

يتوقف مدى التقدم الذى يمكن إحرازه عند الانتخاب للصفات الكمية على العوامل

التالية :

١ - مدى توفر الاختلافات الوراثية.

٢ - درجة توريث الصفة.

٣ - شدة الانتخاب للصفة.

شدة الانتخاب

تعرف شدة الانتخاب بأنها: النسبة بين عدد الأفراد أو السلالات المنتخبة إلى عدد الأفراد أو السلالات المختبرة. ولا يكون الانتخاب غير المباشر للصفات الثانوية مجدياً إلا إذا كان التعرف عليها أسهل، ويتطلب جهداً ووقتاً أقل مما يلزم للتعرف على الصفات الأولية. كما تزيد فاعلية الانتخاب غير المباشر إذا كانت درجة التوريث على النطاق الضيق أعلى فى الصفة الثانوية مما فى الصفة الأولية. ويتأتى ذلك إذا كانت الصفة الثانوية ذات تباين إضافى كبير نسبياً، أو كانت أقل تأثراً بالتغيرات البيئية، أو أقل تفاعلاً مع البيئة. ونظراً لأن الجذر التربيعى لدرجتى توريث الصفتين الأولية والثانوية هو الذى يدخل فى المعادلة التى تبين العلاقة بينهما؛ لذا .. فإن من الضرورى أن تكون درجة توريث الصفة الثانوية أعلى بكثير من درجة توريث الصفة الأولية؛ حتى تظل النسبة بينهما كبيرة بعد استخراج الجذر التربيعى لكل منهما.

ولا توجد فائدة ترجى من الانتخاب غير المباشر إن لم يوجد ارتباط وراثى واضح بين الصفتين الأولية والثانوية. ويقدر هذا الارتباط بتقييم تراكيب وراثية مناسبة لذلك فى ظروف بيئية متباينة؛ حيث يستدل من ارتباط الشكل الظاهرى phenotypic

correlation بين الصفتين - مبدئيًا - على العلاقة بين الصفتين. ويتطلب قياس الارتباط الوراثي genetic correlation بين الصفتين استعمال تراكيب وراثية عشوائية من عشائر منعزلة، كما يستفاد - أحيانًا - من السلالات ذات الأصول الوراثية المتشابهة في هذا الشأن.

هذا .. ويقدر الارتباط الوراثي بالمعادلة التالية:
الارتباط الوراثي =

التباين الوراثي المرافق genetic co-variance للصفتين الأساسية والثانوية

التباين الوراثي للصفة الأساسية × التباين الوراثي للصفة الثانوية

أما ارتباط الشكل المظهري فيقدر بالمعادلة التالية:
ارتباط الشكل المظهري =

متوسط حاصل ضرب قيمة الصفتين الأساسية والثانوية في الأفراد المختبرة

متوسط مربع قيمة الصفة الأساسية × متوسط مربع قيمة الصفة الثانوية في نفس الأفراد

(عن Kwon & Torrie ١٩٦٤).

توصيف موجز للتقدم الوراثي بالانتخاب

يعرف التقدم الوراثي genetic advance بأنه التحسن في متوسط القيمة الوراثية للنباتات المنتخبة مقارنة بعشيرة الآباء، وهو مقياس للتقدم الوراثي بالانتخاب.

ويعتمد نجاح التقدم الوراثي بالانتخاب على العوامل التالية:

١ - مدى التباينات الوراثية:

فكلما ازدادت التباينات الوراثية في العشائر التي يجرى عليها الانتخاب كلما ازداد التقدم الوراثي مع الانتخاب والعكس بالعكس.

٢ - درجة التوريث:

فكلما ازدادت درجة التوريث كلما ازداد التقدم الوراثي مع الانتخاب والعكس بالعكس.

٣ - شدة الانتخاب:

شدة الانتخاب selection intensity هي نسبة النباتات أو السلالات المنتخبة للدراسة. وعادة .. تعطى شدة الانتخاب العالية تقدماً أكبر عما تعطيه شدة الانتخاب المنخفضة: على أن يكون ذلك في حدود معينة كما أسلفنا.

هذا .. ويعرف الفرق بين متوسط نسل النباتات المنتخبة ومتوسط العشيرة التي أجرى عليها الانتخاب (عشيرة الأساس) باسم genetic gain، ويرمز له بالرمز R، حيث يكون:

$$R = \bar{X}P - \bar{X}O$$

علمًا بأن $\bar{X}P$ متوسط الصفة في أنسال progenies النباتات المنتخبة، و $\bar{X}O$ متوسط الصفة في العشيرة الأصلية original.

أما الفرق بين متوسط قيمة الشكل المظهرى للنباتات المنتخبة ذاتها ($\bar{X}S$)، حيث S تشير إلى النباتات المنتخبة (selected) ومتوسط قيمة الشكل المظهرى للعشيرة التي أجرى عليها الانتخاب ($\bar{X}O$) فإنه يعرف باسم تفاضل الانتخاب selection differential، ويعطى الرمز k؛ وبذا يكون:

$$k = \bar{X}S - \bar{X}O$$

ويقدر التقدم الوراثي genetic advance (G_s) بالمعادلة التالية:

$$G_s = (k) (H) (SD P) \\ = (k) (VP) \frac{1}{2} (V_g / V_p)$$

حيث إن:

$SD P$ = هو الانحراف القياسي للشكل المظهرى لعشيرة الأساس.

H = درجة توريث الصفة المعنية.

وتأخذ تقديرات G_s نفس وحدات قياس المتوسط.

ويجب حساب التقدم الوراثي في خليط من السلالات النقية على أساس درجة التوريث على النطاق العريض، وفي العشائر المنعزلة على أساس درجة التوريث على النطاق الضيق.

هذا .. وتدل القيم العالية للتقدم الوراثي على ارتفاع قيمة التباين الإضافي، بينما تدل القيم المنخفضة للتقدم الوراثي على ارتفاع قيمة التباين غير الإضافي. وتعتبر تقديرات التقدم الوراثي خاصة فقط بالعشائر التي تجرى عليها الدراسة (عن Singh & Naryanan ١٩٩٣).

عرض مفصل للتقدم الوراثي الممكن تحقيقه بالانتخاب يعبر عن التقدم الوراثي (G) لكل دورة انتخاب (G_c) بالمعادلة التالية:

$$G_c = h^2 D$$

حيث إن:

h^2 = درجة التوريث على النطاق الضيق.

D = معامل الانتخاب التفاضلي selection differential (وهو الفرق بين أداء الأفراد

المنتخبة من العشيرة ومتوسط أداء تلك العشيرة التي يجرى عليها الانتخاب).

ويحصل على التقدم الوراثي لكل سنة (G_y) بقسمة G_c على عدد السنوات (y) التي

تلزم لكل دورة انتخاب؛ أي إن:

$$G_y = G_c / y$$

ويمكن التعبير عن معامل الانتخاب التفاضلي بالمعادلة التالية:

$$D = k \sigma_{ph}$$

حيث إن:

k = معامل الانتخاب التفاضلي معبراً عنه بالوحدات القياسية.

σ_{ph} = الجذر التربيعي لتباين الشكل المظهرى.

وبذا .. فإنه يمكن إعادة التعبير عن G_c بالمعادلة التالية:

$$G_c = h^2 D = (\sigma_A^2 / \sigma_{ph}^2) k \sigma_{ph} = (k \sigma_A^2) / \sigma_{ph}$$

حيث إن:

σ_A^2 = التباين الإضافي.

σ_{ph}^2 = تباين الشكل المظهرى.

الانتخاب في الصفات الكمية

ونظراً لأن σ_{ph}^2 يتضمن كلاً من σ_e^2 ، و σ_{ge}^2 ، و σ_g^2 .. فإن الجذر التربيعي لتباين الشكل المظهري المستعمل في المعادلة السابقة يمكن التعبير عنه كما يلي:

$$\sigma_{ph} = \sqrt{(\sigma_e^2 / rt) + (\sigma_{ge}^2 / t) + \sigma_g^2}$$

حيث إن:

$r =$ عدد المكررات.

$t =$ عدد البيئات التي اختبرت فيها التراكيب الوراثية.

أما التركيب الوراثي genotype فيعنى به النبات الفردي، أو نسله المستخدم في التقييم. ويعنى بالبيئة المواقع أو السنوات التي أجريت فيها الاختبارات.

ويمكن تجزئة تباين الخطأ التجريبي (σ_e^2) إلى التباين بين النباتات في الوحدة التجريبية (σ_w^2)، والتباين من وحدة لأخرى σ^2 ، كما يلي:

$$\sigma_e^2 = (\sigma_w^2 / n) + \sigma^2$$

حيث إن $n =$ عدد النباتات في الوحدة التجريبية.

ويتضمن التباين بين النباتات في الوحدة التجريبية التباين الذي يرجع إلى التأثيرات البيئية، والاختلافات الوراثية بين النباتات. وتتضمن التأثيرات البيئية التباينات في خصوبة التربة، ورطوبتها، وأي عوامل أخرى يمكن أن تجعل النباتات المتماثلة وراثياً تختلف مظهرياً. وترجع الاختلافات الوراثية بين النباتات في الوحدة التجريبية إلى الانعزالات في النسل الواحد لسلالة أو عائلة. ويمكن تجزئة التباين داخل الوحدة التجريبية إلى تباين بيئي (σ_u^2)، وآخر وراثي (σ_{wg}^2)، كما يلي:

$$\sigma_w^2 = \sigma_u^2 + \sigma_{wg}^2$$

وبذا .. فإن معادلة التقدم الوراثي في السنة يمكن تلخيصها بالاستبدالات لقيمة σ_{ph} ومكوناتها، كما يلي:

$$\begin{aligned} G_y &= k \sigma_A^2 / y \sigma_{ph} \\ &= k \sigma_A^2 / y \sqrt{(\sigma_e^2 / rt) + (\sigma_{ge}^2 / t) + \sigma_g^2} \end{aligned}$$

$$= k \sigma_A^2 / y \sqrt{\{[\sigma_w^2 / n] + \sigma^2\} / rt + (\sigma_{ge}^2 / t) + \sigma_g^2}$$

$$= k \sigma_A^2 / y \sqrt{\{(\sigma_u^2 + \sigma_{wg}^2) / n + \sigma^2\} / rt + (\sigma_{ge}^2 / t) + \sigma_g^2}$$

أما التقدم الوراثي الذي يحدث في كل دورة من دورات الانتخاب (G_c) .. فإنه يتوقف على طريقة التربية المتبعة، والتي تتوقف فاعلية الانتخاب في كل منها على مدى الاستفادة من التأثير الإضافي للجين. وبينما تناسب الطرق الآتى بيانها النباتات الخلطية التلقيح - وهي التي يحدث فيها التزاوج عشوائياً - فإنها يمكن أن تستعمل مع النباتات الذاتية التلقيح، إذا ما أجرى تلقيح عشوائي صناعي فيما بينها.

ويتأثر مقدار التباين الإضافي بمدى التحكم الواقع في اختيار الآباء المستعملة في إنتاج الأجيال التالية. وتعرف العلاقة بين النبات أو البذرة المستعملة في التعرف على التراكيب الوراثية المتفوقة (وحدة الانتخاب)، وبين النبات أو البذرة المستعملة لدراسة الانعزال (وحدة الانعزال) باسم تحكم الآباء Parent Control، وهو الذي يرمز له بالرمز (c).

ويعطى تحكم الآباء (c) القيم التالية:

١ - تأخذ c القيمة ٠,٥ عندما تكون وحدة الانتخاب مماثلة لوحدة الانعزال، وحينما لا تنتخب سوى الأمهات؛ وهو ما يحدث - مثلاً - حينما تُلقح نباتات الأمهات المنتخبة بنباتات آباء منتخبة وغير منتخبة - على حد سواء - مثلما في طريقة التربية بالانتخاب المتكرر للشكل المظهري، وطريقة الكوز للخط عندما يجري الانتخاب بعد التلقيح.

٢ - تأخذ c القيمة ١,٠ حينما تكون وحدة الانتخاب مماثلة لوحدة الانعزال، مع انتخاب كل من الأمهات والآباء، مثلما في طريقة التربية بالانتخاب المتكرر للشكل المظهري قبل التلقيح، وطريقة تلقيح النباتات المنتخبة بصنف اختباري (half-sib family)، حينما تستعمل البذور المتبقية من التلقيحات (بعد تقييم التلقيحات)، وطريقة الانتخاب في نسل النباتات المنتخبة بعد تلقيحها مع بعضها البعض (full-sib family)، وكذلك في حالات التلقيح الذاتي للنباتات المنتخبة.

الانتخاب في الصفات الكمية

٣ - تأخذ c القيمة ٢,٠ حينما لا تكون وحدتا الانتخاب والانعزال متماثلتين؛ كما هي الحال في حالة تلقيح النباتات المنتخبة بصنف اختباري، حينما تستعمل البذور الناتجة من التلقيح الذاتي أو السلالات الخضرية للنباتات المنتخبة من أجل الحصول على الانعزالات؛ حيث تكون وحدة الانتخاب هي بذور أنصاف الأقارب half-sib، بينما وحدات الانعزال هي البذور الناتجة من التلقيح الذاتي أو السلالات الخضرية للتراكيب الوراثية المنتخبة.

وتظهر في جدول (١٤-١) قيمة تحكم الآباء (c) في مختلف نظم التربية، وهي التي يتم التعويض بها في معادلات التنبؤ بالتقدم مع الانتخاب.

وفيما يلي .. بيان بالمعادلات المستعملة في حساب التقدم المتوقع في كل دورة من دورات الانتخاب (G_c)، عند اتباع كل من الطرق التي سبق بيانها:

١ - الانتخاب المتكرر للشكل المظهري دونما تقسيم الـ Subblocks:

$$G_c = kc\sigma_A^2 / \sqrt{\sigma_u^2 + \sigma^2 + \sigma_{AE}^2 + \sigma_{DE}^2 + \sigma_A^2 + \sigma_D^2}$$

٢ - الانتخاب المتكرر للشكل المظهري مع التقسيم إلى subblocks:

$$G_c = kc\sigma_A^2 / \sqrt{\sigma_u^2 + \sigma_{AE}^2 + \sigma_{DE}^2 + \sigma_A^2 + \sigma_D^2}$$

٣ - طريقة الكوز للخط المعدلة:

$$G_c = kc \frac{1}{4} \sigma_A^2 / \sqrt{(\sigma_e^2 / rt) + (1/4 \sigma_{AE}^2 / t) + (1/4 \sigma_A^2)}$$

٤ - الـ half-sib:

$$G_c = kc \frac{1}{4} \sigma_A^2 / \sqrt{(\sigma_e^2 / rt) + (1/4 \sigma_{AE}^2 / t) + 1/4 \sigma_A^2}$$

٥ - الـ full-sib:

$$G_c = kc \frac{1}{2} \sigma_A^2 / \sqrt{(\sigma_e^2 / rt) + [(1/2 \sigma_{AE}^2 + 1/4 \sigma_{DE}^2) / t] + (1/2 \sigma_A^2) + (1/4 \sigma_D^2)}$$

٦ - النسل الناتج من التلقيح الذاتي (السلالات الـ $S_{0.1}$):

$$G_c = kc \sigma_{A'}^2 / \sqrt{(\sigma_e^2 / rt) + [(\sigma_{AE'}^2 + 1/4 \sigma_{DE}^2) / t] + (\sigma_{A'}^2) + (1/4 \sigma_D^2)}$$

تحسين الصفات الكمية

جدول (١٤-١) : قيمة الـ parental control (أو c) في مختلف نظم التربية (عن Fehr ١٩٨٧).

عدد المواسم الـ Parental	لكل دورة (c) control	الطريقة
		الانتخاب المتكرر للشكل المظهرى
١/٢	١	ينتخب أحد الأبوين بعد الإزهار
١	١	تنتخب كلا الأبوين قبل الإزهار
١	٢	تنتخب السلالات الخضرية وتلقح ذاتياً، ويعاد تجميعها
		انتخاب الـ half-sib
		طريقة الكوز للخط المعدلة
١/٢	١	انتخاب أحد الآباء
١	٢	انتخاب كلا الأبوين
		استعمال العشيرة كـ tester
١	٢	إعادة تجميع البذور الـ half-sib المتبقية
٢	٣	إعادة تجميع البذور الناتجة من التلقيح الذاتى (فى السلالات الخضرية)
٢	٣	استعمال سلالة مرباة داخلياً كـ tester (إعادة تجميع بذور التلقيح الذاتى)
١	٢	الـ full-sib
		النسل الملقح ذاتياً
١	٣	سلالات S _{0:1}
١	٤	سلالات S _{1:2}
١	٥	سلالات S _{2:3}

S_{0:1} هي السلالة الـ S₀ فى الجيل التالى لها أى فى الـ S₁

S_{1:2} هي السلالة الـ S₁ فى الجيل التالى لها أى فى الـ S₂

S_{2:3} هي السلالة الـ S₂ فى الجيل التالى لها أى فى الـ S₃

حيث إن :

$$\sigma_u^2 = \text{التباين البيئى داخل القطعة التجريبية.}$$

$$\sigma_{AE}^2 = \text{تباين التفاعل : الإضافى} \times \text{البيئى.}$$

$$\sigma_{DE}^2 = \text{تباين التفاعل: السيادة} \times \text{البيئي.}$$

$$\sigma_A^2 = \text{التباين الإضافي.}$$

$$\sigma_D^2 = \text{تباين السيادة.}$$

$$k = \text{ال standardized selection differential.}$$

$$n = \text{عدد النباتات بالوحدة التجريبية plot.}$$

$$r = \text{عدد المكررات في كل بيئة.}$$

$$t = \text{عدد البيئات.}$$

$$\sigma_A'^2 = \text{التباين الوراثي الإضافي} + \text{مكون يكون أساساً دالة على درجة السيادة.}$$

٧ - إذا ما أجرى انتخاباً للشكل المظهري داخل كل خط في حالة طريقة النسل

الناتج من التلقيح الذاتي، فإن المعادلة تصبح كما يلي:

$$G_c = k_c \frac{3}{4} \sigma_A^2 / \sqrt{\sigma_e^2 + \frac{3}{4} \sigma_{AE}^2 + \sigma_{DE}^2 + \frac{3}{4} \sigma_A^2 + \sigma_A'^2}$$

٨ - الانتخاب المتكرر المتبادل ال half-sib:

$$G_c = [k_c \frac{1}{4} \sigma_{A(1)}^2 / \sqrt{(\sigma_{e(1)}^2 / rt) + (\frac{1}{4} \sigma_{AE(1)}^2 / t) + (\frac{1}{4} \sigma_{A(1)}^2)}]$$

$$+ [k_c \frac{1}{4} \sigma_{A(2)}^2 / \sqrt{(\sigma_{e(2)}^2 / rt) + (\frac{1}{4} \sigma_{AE(2)}^2 / t) + (\frac{1}{4} \sigma_{A(2)}^2)}$$

٩ - الانتخاب المتكرر المتبادل ال full-sib:

$$G_c = k_c \frac{1}{2} \sigma_A^2 / \sqrt{(\sigma_e^2 / rt) + [(1/2 \sigma_{AE}^2 + 1/4 \sigma_{DE}^2) / t] + (1/2 \sigma_A'^2) + (1/4 \sigma_D^2)}$$

حيث إن:

$$(1) = \text{المكونات في العشيرة 1.}$$

$$(2) = \text{المكونات في العشيرة 2.}$$

وتجدر الإشارة إلى أن تباين الشكل المظهري - في المقام - في جميع المعادلات السابقة يتضمن التباين الوراثي الكلي (σ_g^2) بين مختلف التراكيب الوراثية، والذي يشمل على تباينات الإضافة، والسيادة، والتفوق. أما البسط في تلك المعادلات فإنه يتضمن التباين الوراثي الإضافي (σ_A^2) فقط لأنه الجزء الوحيد من التباين الوراثي الذي ينتقل من النباتات المنتخبة إلى أنسالها. ويمكن لتبايني السيادة والتفوق أن يكونا

هامين لأداء الفرد ويسهمان في التباين الوراثى الكلى، ولكنهما لا يوضعان فى البسط لأن التفاعلات الآليلية داخل الموقع الجينى الواحد وبين مختلف المواقع الجينية لا تنتقل من النباتات المنتخبة إلى أنسالها.

هذا .. وتستخدم المعادلات السابقة فى التنبؤ بالتقدم المتوقع فى كل دورة انتخاب لمقارنة مدى كفاءة مختلف طرق التربية، قبل بدء برنامج الانتخاب، وذلك حتى يمكن اختيار أكثرها كفاءة.

ويعطى Fehr (١٩٨٧) مثلاً مفصلاً لحالة قارن فيها التقدم السنوى المتوقع للانتخاب عند اتباع أى من سبع طرق للتربية، وعند اختلاف عدد العروات الممكنة من ١-٣ عروات سنوياً.

وتقدر مختلفه القيمه فى المعادلاته السابقه، كما يلى:

١ - تباين الشكل المظهرى والتباين الوراثى بمكوناته المختلف:

يقدر تباين الشكل المظهرى والتباين الوراثى (σ_g^2) بين التراكيب الوراثية - بسهولة - من تحليل التباين للتراكيب الوراثية العشوائية المقيمة فى عدة بيئات، أو بأى من الطرق الأخرى التى أسلفنا بيانها فى فصول سابقة من هذا الكتاب.

٢ - شدة الانتخاب:

إن شدة الانتخاب selection intensity (أو k) هى النسبة المئوية للنباتات أو العائلات المنتخبة من العدد الكلى المقيم، مُعبراً عنها بوحدات الانحراف القياسى، وهى تزداد مع انخفاض نسبة التراكيب الوراثية المنتخبة (جدول ١٤-٢).

٣ - قيمة تحكم الآباء c (أو Parent Control):

تتوقف هذه القيمة على العلاقة بين وحدة الانتخاب ووحدة الانعزال، وتأخذ إحدى ثلاث قيم هى: ٠,٥ و ١,٠ و ٢,٠ فى حالات طرق التربية المختلفة، كما سبق بيانه.

٤ - عدد السنوات (Y):

يتوقف عدد سنوات كل دورة انتخاب على طريقة التربية المتبعة، وعدد العروات

الانتخاب فى الصفات الكمية

التي يمكن زراعتها من المحصول فى كل عام. يكون الرقم صحيحاً إن لم يكن بالإمكان زراعة أكثر من عروة واحدة سنوياً، بينما قد يحتوى الرقم على كسور فى غير ذلك من الحالات؛ كأن يكون $\frac{1}{3}$ (إذا كان بالإمكان الانتهاء من ٣ دورات انتخاب فى السنة)، أو $\frac{1}{2}$ (إذا كان بالإمكان الانتهاء من دورتى انتخاب فى السنة)، أو واحد صحيح (عندما تستكمل دورة الانتخاب فى عام كامل كما أسلفنا)، أو ٢ (عندما تستكمل دورة الانتخاب فى عامين) ... وهكذا.

جدول (١٤-٢): قيمة k المقابلة لشدة الانتخاب المطبقة (عن Fehr ١٩٨٧).

شدة الانتخاب (%)	k
١	٢,٦٤
٢	٢,٤٢
٥	٢,٠٦
١٠	١,٧٥
١٥	١,٥٥
٢٠	١,٤٠

هذا .. وتتطلب كل دورة انتخاب عروة زراعية واحدة فى طرق: الانتخاب المتكرر للشكل المظهري عند اختيار أحد الأبوين أو كليهما قبل الإزهار، وطريقة الكوز للخط عند انتخاب أحد الآباء فقط؛ بينما تتطلب كل دورة انتخاب عروتين زراعتين فى طرق: الانتخاب المتكرر للشكل المظهري عند تلقيح الآباء المنتخبة ذاتياً قبل تلقيحها معاً، وطريقة الكوز للخط عند انتخاب كلا الأبوين، وعند اتباع طريقة التلقيح بين النباتات المنتخبة (full-sib)، وكذلك عند تلقيح النباتات المنتخبة بصنف اختبارى (half-sib families)، حينما تستعمل البذور المتبقية من التلقيحات. ويزيد عدد العروات الزراعية اللازمة فى كل دورة انتخاب إلى ثلاث عروات، حينما يجرى التلقيح بين أنسال النباتات المنتخبة الملقحة ذاتياً، وإلى أربع عروات حينما يستمر التلقيح الذاتى لجيلين، وإلى خمس عروات حينما يدوم التلقيح الذاتى لثلاثة أجيال قبل إجراء التلقيح بين السلالات المرباة بالتلقيح الذاتى (جدول ١٤-١). (عن Fehr ١٩٨٧).

ولأجل الإيجاز والتبسيط .. فإن المعادلات التي سبق بيانها تحت هذا العنوان يمكن إعادة صياغتها، كما يلي:

• يمكن إعادة صياغة معادلة التقدم الوراثي بعد دورة واحدة من الانتخاب؛ لتصبح كما يلي:

$$G_s = (k) (\sqrt{VP}) (h^2)$$

حيث إن:

G_s = التقدم الوراثي المنتبأ به.

k = ثابت يعتمد على شدة الانتخاب معبراً عنها بوحدات الانحراف القياسي (سبق بيانه).

VP = تباين الشكل المظهرى.

h^2 = درجة توريث الصفة المعنية على النطاق الضيق.

هذا .. وتستعمل درجة التوريث على النطاق الضيق فى معادلة التقدم الوراثي بالانتخاب بالنسبة للنباتات التي تكثر جنسياً، بينما تستعمل درجة التوريث على النطاق العريض بالنسبة للنباتات التي تكثر خضرياً أو لا إخصابياً.

وللتنبؤ بقيمة G_s يجب أن تتوزع العشيرة توزيعاً طبيعياً فيما يتعلق بالصفة التي يُراد الانتخاب لها، أو تكون قريبة من التوزيع الطبيعي، كما يجب تضمين جميع الأفراد فى المجموعة المنتخبة حسب النسبة التي يُعمل بها فى شدة الانتخاب. ويمثل الرقم الناتج من المعادلة القيمة الفعلية المتوقعة للزيادة فى الصفة، وهى التي يمكن حسابها كنسبة مئوية من متوسط الصفة فى العشيرة الأصلية.

• ويمكن تبسيط معادلة التنبؤ بالتقدم فى الانتخاب وإعادة تحويلها بإدخال عامل التحكم فى الأب parental control factor (c)، وهو عامل يختلف باختلاف مصدر حبوب اللقاح؛ فمثلاً ..

$$G_s = (c) (k) (\sqrt{VP}) (h^2)$$

وإذا ما اعتمد الانتخاب على الشكل المظهرى للأمهات دونما اعتبار للأباء، مثلما يكون عليه الحال فى حقول النباتات الخلطية التلقيح، فإن $c = 0.5$ ، وإذا ما تم اختيار

الانتخاب فى الصفات الكمية

الأبوين ولقحا معاً فى معزل لتكوين الدورة التالية من الانتخاب، فإن $c = 1$. ويحدث هذا التضاعف فى التقدم فى الانتخاب المتنبأ به بسبب إجراء الانتخاب على كل من الآباء والأمهات بدلاً من الأمهات فقط.

● وإذا ما أريد حساب قيمة التقدم فى الانتخاب المتنبأ به بعد عدد معين من الأجيال (بغرض إجراء دورة انتخاب واحدة سنوياً)، فإن المعادلة المبسطة تكون كما يلى:

$$G_y = [(c)(k)(\sqrt{VP})(h^2) / y]$$

علمًا بأن:

$G_y =$ التقدم فى الانتخاب / سنة.

$y =$ عدد السنوات التى تلزم لإجراء دورة واحدة من الانتخاب.

هذا .. ولا يجب أن نتوقع أن انتخاب عدد أقل من النباتات يعطى - دائماً تقدماً أفضل؛ ففى الواقع .. يتعين عند انخفاض درجة التوريث زيادة عدد النباتات المنتخبة للتأكد من أن بعض النباتات التى يتم انتخابها تكون متفوقة بسبب تركيبها الوراثى المتميز وليس لأسباب بيئية فقط. وتوجد خطورة من احتمالات زوال القاعدة الوراثية إذا ما كانت شدة الانتخاب عالية جداً؛ الأمر الذى يكون له تأثيرات ضارة على فاعلية الانتخاب فى الأجيال التالية. وكقاعدة عامة .. فإن معظم مربى النبات ينتخبون أفضل ١٠٪ من النباتات (عن Poehlman & Sleper ١٩٩٥).

وسائل زيادة التقدم الوراثى السنوى فى برامج التربية بالانتخاب

يسعى المربي - دوماً - إلى تعزيز وزيادة التقدم الوراثى الذى يحرزه سنوياً فى برامج التربية بالانتخاب؛ من خلال التحكم فى مختلف متغيرات المعادلة الخاصة بالتقدم الوراثى، كما يلى:

عدد سنوات كل دورة انتخاب

يتوقف عدد سنوات كل دورة انتخاب على عدد العروات التى يمكن زراعتها كل عام، حيث يمكن زراعة عروتين، أو ثلاث عروات - أحياناً - من المحصول الواحد فى المناطق ذات المناخ المعتدل. أما فى المناطق الشديدة البرودة شتاء، أو الشديدة الحرارة

صيفاً .. فيمكن زراعة عروات إضافية فى البيوت المحمية، أو فى مناطق أخرى من العالم، تسمح فيها الظروف البيئية باستمرار الزراعة.

ويستفاد من العروات الإضافية هذه فى إجراء التهجينات، وفى التربية الداخلية، وإكثار البذور؛ كما قد يستفاد من بعضها فى التقييم والانتخاب، ويتوقف ذلك على الإمكانيات المتاحة، والمحصول المزروع، والصفات التى يجرى الانتخاب لها.

فالزراعات المحمية وحجرات النمو لا تناسب إلا المحاصيل التى لا تتطلب مساحات كبيرة لنموها، وعمليات التربية التى لا تتطلب أعداداً كبيرة من النباتات لإنجازها. ويعد إجراء التهجينات أكثر عمليات التربية شيوعاً فى البيوت المحمية. كما يجرى فيها - أحياناً - زراعة مزيد من الأجيال؛ للوصول إلى الأصالة الوراثية، ويكون ذلك - غالباً - بطريقة التحدّر من البذرة المفردة Single-Seed Descent. كما يعد التقييم لمقاومة الآفات أكثر الاختبارات إجراء فى البيوت المحمية وحجرات النمو.

وبالمقارنة .. فإن زراعة العروات الإضافية تحت ظروف الحقل - فى المناطق التى يسودها جو معتدل - تسمح بتقييم أعداد كبيرة من النباتات، وإجراء معظم عمليات التربية التى تجرى فى العروة الرئيسية، ولكن يعاب عليها صعوبة الإشراف الدائم على العمليات الزراعية التى تجرى بها، والتكاليف والجهود الإضافية التى تبذل فى التنقل بين المحطتين، والتأخير الذى قد يحدث فى انتقال البذور والأجزاء الخضرية المستعملة فى الزراعة فى حالة وجود قوانين حجز زراعى خاصة بالمحصول المراد زراعته.

أما زراعة العروات الإضافية فى دول أخرى بنصف الكرة الأرضية المقابل .. فإنها تتطلب اتفاقيات دولية وترتيبات خاصة، لسرعة انتقال الأجزاء النباتية المستعملة فى الزراعة. ولهذه الطريقة .. مزايا الطريقة السابقة وعيوبها.

شدة الانتخاب (k)

تفضل - دائماً - زيادة أعداد النباتات أو السلالات التى يجرى تقييمها؛ لأن ذلك يكون مصاحباً بزيادة فى قيمة شدة الانتخاب بالوحدات القياسية (أو k)؛ فبفرض أن المرعى يقوم بانتخاب أفضل ٢٠ سلالة .. فإن ذلك يعنى أن شدة الانتخاب (كنسبة

الانتخاب في الصفات الكمية

مثوية) تكون ٢٠٪ في حالة اختبار ١٠٠ سلالة، و ١٠٪ عند اختبار ٢٠٠ سلالة، و ٥٪ لدى اختبار ٤٠٠ سلالة، وتكون قيمة k المقابلة هي ١,٤، و ١,٧٥، و ٢,٠٦ - للحالات الثلاث - على التوالي. وحتى لو حافظ المربي على نسبة مئوية ثابتة من السلالات المنتخبة .. فإن زيادة عدد السلالات المختبرة يعنى تقليل التربية الداخلية في العشيرة، وهو أمر مطلوب. وتعد ميكنة العمليات الزراعية واستخدام الحاسبات الآلية .. من أهم العوامل التي ساعدت مربي النباتات على زيادة أعداد السلالات التي تختبر في برامج التربية سنوياً.

تحكم الآباء (c)

يمكن زيادة قيمة (c) من ٠,٥ إلى ١,٠ بانتخاب الصفة قبل تلقيح الأمهات بالآباء المنتخبة وغير المنتخبة. ويفضل انتخاب الأمهات والآباء قبل التلقيح؛ حتى تكون الآليات المورثة للنسل من نباتات منتخبة. ويعنى انتخاب الأمهات فقط أن نصف الآليات - فقط - هي التي تكون من نباتات منتخبة أما النصف الآخر من الآليات - وهو الذي يتحصل عليه من الآباء غير المنتخبة - فإنه لا يسهم في أي تقدم وراثي.

كما يمكن زيادة تحكم الآباء من ١,٠ إلى ٢,٠ باستعمال البذور الناتجة من التلقيح الذاتي أو السلالات الخضرية لإجراء التلقيحات بين أنسال أنصاف الأقارب المتفوقة Superior half-sib progenies بدلاً من استعمال البذور المتبقية من أنصاف الأقارب (في التلقيحات القمية)؛ ذلك لأن الآليات الموجودة في البذور الناتجة من التلقيح الذاتي تأتي من الأفراد المنتخبة فقط، بينما تأتي نصف آليات بذور أنصاف الأقارب من النباتات المنتخبة، ويأتي نصفها الآخر من العشيرة التي تضم أفراداً غير منتخبة.

النباتين الوراثي (σ_A^2 و σ_g^2)

يتأثر مقدار التباين الوراثي الإضافي في العشيرة بالعوامل التالية:

١ - مدى التنوع أو التباعد الوراثي بين الآباء:

تتأثر الاختلافات الوراثية بعدد الآباء التي استعملت في إنتاج العشيرة، ومدى

تقاربها أو تباعدها - وراثياً - عن بعضها البعض؛ ففي النباتات الثنائية التضاعف ..

يمكن أن تحتوى العشيرة الناتجة من تلقيح فردى single cross على أحد آليين فقط فى كل موقع جينى، ويزيد هذا الرقم إلى ثلاثة، وأربعة فى العشائر الناتجة من التلقيحات الثلاثية three-way crosses، والمزدوجة (الرباعية) double crosses على التوالى ... وهكذا؛ وهو ما يعنى توفر قدر أكبر من الاختلافات الوراثية. ولهذا الأمر أهمية خاصة فى برامج التربية التى يكون فيها عدة دورات من الانتخاب المتكرر؛ نظراً لأن مدى التقدم الذى يمكن تحقيقه بالانتخاب يتوقف على عدد آليات كل جين فى عشيرة الأساس Base Population التى يبدأ فيها الانتخاب. وكلما ازداد عدد الآباء المستعملة فى كل دورة انتخاب .. ازدادت الاختلافات الوراثية التى تتوفر للانتخاب.

وكلما كانت الآباء المستعملة فى إنتاج عشيرة الأساس متباعدة عن بعضها البعض وراثياً (أى مختلفة فى أنسابها) .. ازدادت فرصة مشاركتها بالآليات مختلفة فى مختلف المواقع الجينية. كما يعمد المربي إلى الحد من النقص فى الاختلافات الوراثية - الذى يحدث نتيجة للتربية الداخلية أثناء إجراء برنامج التربية - بانتخاب سلالات لدورات الانتخاب، تنتمى (أو تنتسب) إلى تلقيحات أصلية مختلفة.

هذا .. ولا تعنى المناقشة السابقة أن يعمد المربي إلى إدخال آباء غريبة exotic parents (وهى الأصناف أو السلالات التى لا تكون منتجة، أو مزروعة فى المنطقة التى تنتج لأجلها الأصناف الجديدة) لمجرد زيادة الاختلافات الوراثية فى عشيرة الأساس؛ لأن هذه الزيادة تكون مصاحبة بانخفاض عام فى متوسط العشيرة. ولا ينصح بإدخال مثل هذه الآباء إلا فى برامج الانتخاب المتكرر الطويلة المدى.

٢ - المدى الذى وصلت إليه التربية الداخلية فى العشيرة قبل التقييم والانتخاب: ترتبط التباينات الوراثية الإضافية إيجابياً بنسبة المواقع الجينية الأصلية فى عشيرة من الأفراد. وتؤثر التربية الداخلية F على مقدار σ_A^2 حسب المعادلات المبينة فى جدول (١٤-٣). ويجب أن يؤخذ فى تقدير الزيادة فى مقدار σ_A^2 بالتربية الداخلية الوقت الذى يستلزمه الحصول على مزيد من التراكمات الوراثية الأصلية، حيث أن التقدم الذى قد يتحقق مع كل دورة انتخاب قد يزداد بالاختيار المناسب لطريقة التربية، ولكن قد تزداد فى المقابل عدد السنوات/دورة؛ مما قد يقلل من التقدم/سنة.

٣ - عدد أجيال الانعزال بين الدورات :

ترتبط درجة التباينات الوراثية فى العشيرة بعدد المرات التى يتاح فيها تكون تراكيب وراثية جديدة نتيجة للتزاوج بين أفراد العشيرة، علمًا بأن فرصة ظهور انعزالات جديدة - بحدوث العبور بين الجينات المرتبطة - لا تتأتى إلا عندما يكون الفرد فى حالة خلط ورثى (AaBb)؛ لأن العبور بين الجينات فى التراكيب الوراثية الأصلية (AABB أو aabb) لا ينتج عنه أى انعزالات جديدة. وتزداد احتمالات الانعزال بين الجينات المرتبطة مع كل جيل جديد من التلقيح الخلطى العشوائى فى العشيرة. وتؤخذ تلك الحقيقة فى الاعتبار عند تحديد عدد أجيال التزاوجات بين الأفراد المنتخبة خلال برنامج التربية.

ويمكن أن يؤثر عدد أجيال التزاوجات على التقدم الوراثى/سنة بزيادته لعدد المواسم التى تلزم لإكمال دورة الانتخاب؛ علمًا بأن تلك الزيادة يمكن تحقيقها - دونما تأثير على عدد السنوات لكل دورة بإجراء تلك التزاوجات فى مواقع أخرى تناسب زراعة المحصول، وإن كانت لا تناسب تقييمه.

جدول (١٤-٣): التباينات الوراثية بين عائلات ذات تربية داخلية (F) عندما يكون التفوق صغيرًا إلى درجة إمكان إهماله (F = صفر لنباتات الـ F₂ أو الـ S₀).

العائلات	التباين الوراثى
أنصاف الأشقاء half-sib	$[\frac{1}{4}(1+F)]\sigma_A^2$
الأشقاء full-sib	$[\frac{1}{2}(1+F)]\sigma_A^2 + [\frac{1}{2}(1+F)]^2\sigma_D^2$
الملقحة ذاتيًا selfed	$(1+F)\sigma_A^2 + \frac{1}{2}(1-F)(1+F)\sigma_D^2$

$\sigma_A^2 =$ التباين الوراثى الإضافى.
 $\sigma_D^2 =$ تباين السيادة.
 $\sigma_A^2 =$ التباين الوراثى الإضافى + مكون آخر يكون دالة على درجة السيادة.

التباينات داخل الوحدات التجريبية (σ_u^2 ، و σ_{wg}^2 ، و σ_w^2)

إن التباينات داخل الوحدات التجريبية (σ_w^2) تتحدد بكل من التأثيرات البيئية (σ_u^2)، والانعزال الوراثى (σ_{wg}^2)، ويكون تأثيرهما دالة لعدد النباتات التى يؤخذ متوسطها كمتوسط للـ plot.

وتتحدد تلك العلاقة بالمعادلة التالية:

$$\sigma_w^2 / n = (\sigma_u^2 + \sigma_{wg}^2) / n$$

حيث إن n هي عدد النباتات بالوحدة التجريبية plot.

تكون قيمة n واحداً صحيحاً عندما يكون الانتخاب على أساس النباتات الفردية في العشيرة مثلما يكون عليه الحال في الانتخاب المتكرر للشكل المظهري. وفي حالة تقييم السلالات أو العائلات، فإن قيمة n تتحدد بكل من حجم الوحدة التجريبية والعشيرة النباتية المستعملة، معبراً عنها بعدد النباتات/plot. ويمكن تقدير تأثير زيادة عدد النباتات/plot بإبقاء σ_w^2 ثابتة (مثلاً، ٧٠٠)، وزيادة أعداد النباتات، حيث تكون قيمة $\sqrt{\sigma_w^2 / n}$ ، كما يلي:

$\sqrt{\sigma_w^2 / n}$	N
٢٦,٥	١
١٨,٧	٢
١٥,٣	٣
١٣,٢	٤
١١,٨	٥
٨,٤	١٠
٥,٩	٢٠
٤,٨	٣٠
٤,٢	٤٠
٣,٧	٥٠
٣,٤	٦٠
٢,٦	١٠٠

يلاحظ أن أهمية أو قيمة زيادة أعداد النباتات بالوحدة التجريبية plot تقل بزيادة قيمة n ، وأن الفرق بين نبات واحد، و ١٠ نباتات بالوحدة التجريبية في مثالنا كان ٢٦,٥ - ٨,٤ = ١٨,١ وحدة؛ هذا بينما كان الفرق بين ٦٠، و ١٠٠ نبات/plot هو ٠,٨ وحدة فقط. ويمكن للمربي أن يحدد العدد الأمثل من النباتات/plot بالنسبة لكل من الصفات التي يرغب في تقييمها.

النباتات من وحدة تجريبية لأخرى (σ^2)

يرتبط تقدير σ^2 بالاختلافات البيئية من قطعة تجريبية لأخرى، ويتأثر ذلك بمدى تجانس الوحدات التجريبية داخل المكررة الواحدة. وفي التجارب الحقلية تزداد فرصة زيادة σ^2 بزيادة مساحة المكررة الواحدة. ويمكن خفض قيمة σ^2 بخفض عدد الوحدات التجريبية/مكررة، وبخفض حجم الوحدة التجريبية ذاتها.

وعندما يكون الانتخاب على أساس النباتات الفردية لا يصبح التباين من plot لأخرى ذا أهمية إذا ما قورنت النباتات داخل ال plot أو ال grid مع بعضها بدلاً من مقارنة النباتات بين ال plots المختلفة.

الخطأ التجريبي (σ_e^2)

إن خفض قيمة σ_u^2 ، و σ_{wg}^2 ، و σ^2 يسبب خفضاً فى قيمة σ_e^2 لأن:

$$\sigma_e^2 = (\sigma_u^2 + \sigma_{wg}^2) / n + (\sigma^2)$$

ويتأثر - كذلك - مدى أهمية σ_e^2 بعدد المكررات (t) والبيئات (l) التى يجرى فيها الاختبار، كما يتضح من التعبير (σ_e^2 / rt).

تفاعل التركيب الوراثى مع البيئة (σ_{ge}^2)

يمكن خفض تأثير التفاعل بين التركيب الوراثى والبيئة بإجراء التقييم فى عدة بيئات (t)، حيث يعبر عنه ك (σ_{ge}^2 / t)، وعلى المربى أن يختار العلاقة بين عدد المكررات والبيئات التى تعطى أفضل قدر من التقدم الوراثى بأقل تكلفة ممكنة.

ويمكن تقدير تأثير الأعداد المختلفة للمكررات والبيئات من التعبير:

$$(\sigma_e^2 / rt) + (\sigma_{ge}^2 / t)$$

يلاحظ من التعبير السابق أن زيادة عدد البيئات يكون أكثر تأثيراً عن زيادة عدد المكررات، ذلك لأن t تعد مقسوماً عليه لكل من σ_e^2 و σ_{ge}^2 .

وإذا ما كان عدد الوحدات التجريبية التى بالإمكان زراعتها ثابتاً، ولم تكن التكلفة بذى أهمية، وكانت σ_{ge}^2 هامة، فإن أقصى تقدم وراثى يمكن تحقيقه، بزراعة مكررة

واحدة في كثير من البيئات، إلا أن ذلك الأمر لا يحدث في أغلب الأحيان لأن تكلفة الزراعة في عدة مواقع تكون أكثر من تكلفة زراعة مكررات إضافية في موقع واحد. وتؤدي زراعة أى موقع إضافي أو مكررة إضافية إلى خفض تباين الشكل المظهري، إلا أن مدى هذا الخفض يقل كلما ازدادت قيمتا r و t مثلما كان عليه الحال عندما أوضحنا تأثير الزيادة في أعداد النباتات/plot على خفض الـ σ_w^2 .

الانتخاب غير المباشر

يعنى بالانتخاب غير المباشر الانتخاب للصفات التي ترتبط جيداً مع الصفة المعنية، التي يراد تحسينها.

وتتحدد أهمية الانتخاب غير المباشر لصفة ما - تورث كمياً - بالمعادلة التالية:

$$CR_x / R_x = r_A (i_y h_y / i_x h_x)$$

حيث إن:

CR_x = مقدار التحسن في الصفة الأولية primary character (مثل صفة المحصول)، الذي يحصل عليه بالانتخاب غير المباشر للصفة الثانوية secondary character (مثل صفة معدل البناء الضوئي).

R_x = مقدار التحسن في الصفة الأولية، الذي يحصل عليه بالانتخاب المباشر فيها.

r_A = الارتباط الوراثي بين الصفة الأولية (x)، والصفة الثانوية (y).

i_y = شدة الانتخاب للصفة الثانوية (نسبة عدد التراكيب الوراثية المنتخبة إلى عدد التركيب المقيمة).

i_x = شدة الانتخاب للصفة الأولية.

h_y = الجذر التربيعي لدرجة التورث على النطاق الضيق للصفة الثانوية.

h_x = الجذر التربيعي لدرجة التورث على النطاق الضيق للصفة الأولية.

ومن الواضح أن الانتخاب غير المباشر تزداد قيمته وجدواه كلما ازدادت قيمة r_A ، وعندما يمكن إجراء الانتخاب غير المباشر بعدد أقل من النباتات عما في حالة الانتخاب

الانتخاب في الصفات الكمية

المباشر، وكذلك عندما تكون درجة توريث الصفة الثانوية على النطاق الضيق أكثر من نظيرتها للصفة الأولية. وقد يكون مرد درجة التوريث الأعلى للصفة الثانوية هو قلة تأثيرها بالعوامل البيئية، أو قلة تفاعل التركيب الوراثي مع البيئة، أو قلة التباين الوراثي غير الإضافي فيها. ونظراً لاعتماد فاعلية الانتخاب غير المباشر على الجذر التربيعي لدرجات التوريث، فإن درجة توريث الصفة الثانوية يجب أن تزيد كثيراً من نظيرتها للصفة الأولية لكي تزداد النسبة زيادة كبيرة (عن Fehr 1987).

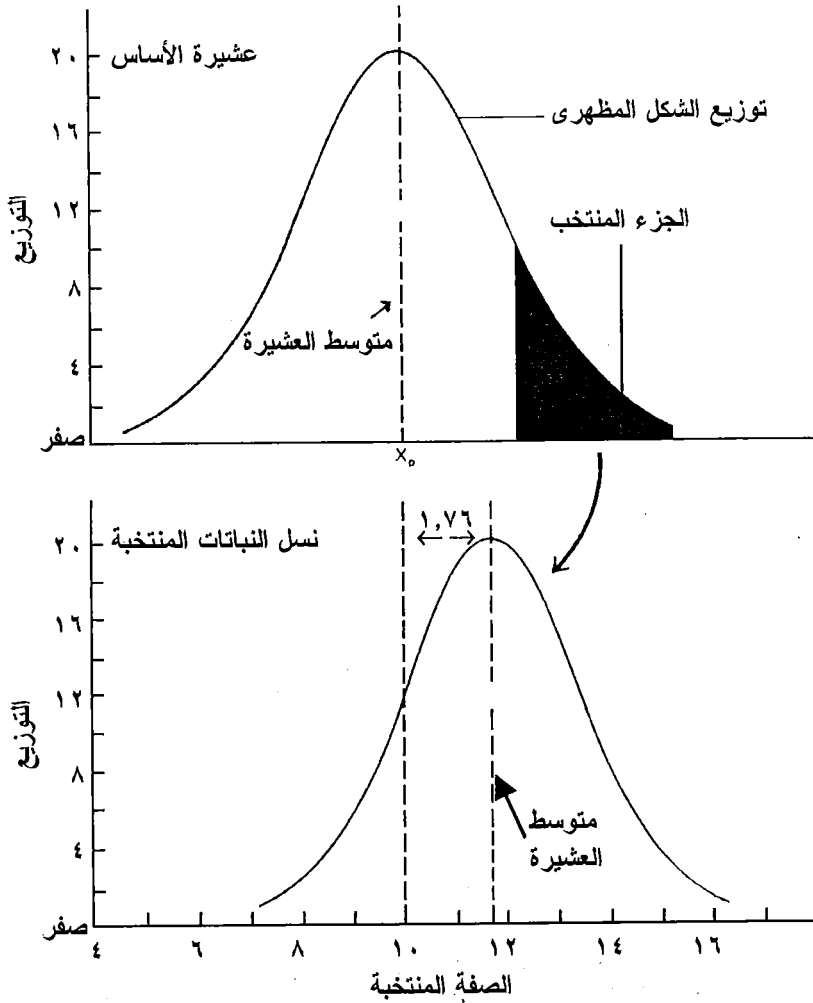
مثال على التقدم الوراثي بالانتخاب

يوضح شكل (14-1) مثلاً افتراضياً على التقدم الوراثي الذي يمكن إحرازه بعد دورة واحدة من دورات الانتخاب (عن Simmonds & Smartt 1999). ويتبين من الشكل أن انتخاب الأفراد الموزعة في الجزء المظلل من عشيرة الأساس (الرسم العلوي) يؤدي إلى إنتاج العشيرة المحسنة (الرسم السفلي). هذا .. علماً بأن شدة الانتخاب (k) في هذا المثال الافتراض هي 1,76، والنسبة المئوية للنباتات المنتخبة 0,1%. ويتضح - لدى مقارنة القيم الإحصائية في عشيرة الأساس؛ وفي نسل النباتات المنتخبة - ما يلي:

القيمة الإحصائية	عشيرة الأساس	نسل النباتات المنتخبة
المتوسط العام للعشيرة	10,00	11,76
تباين الشكل المظهري (V_p)	4,0	1,73
التباين الإضافي (V_A)	2,0	3,0
التباين البيئي (V_E)	2,0	2,0
درجة التوريث (h^2)	0,5	0,33

وقد تحقق في هذا المثال تقدماً قدره 1,76 وحدة من الصفة المنتخبة بعد دورة واحدة من الانتخاب.

يلاحظ من شكل (14-1) أنه بسبب أن التباين بين أفراد العشيرة الأصلية - على أساس الشكل المظهري - يرجع إلى أسباب وراثية وأخرى بيئية، فإن النسل الناتج منها يتراجع متوسطه نحو متوسط العشيرة التي انتخب منها.



شكل (١٤-١) : مثال افتراضى لتحسين الوراثى الذى يحدث بعد دورة واحدة من الانتخاب .. يراجع المتن للتفاصيل.

تطبيق معادلات التنبؤ بالتقدم الوراثى على بعض طرق التربية بالانتخاب

الانتخاب الإجمالى فى أبسط صورته

يُقدر التقدم الوراثى المتوقع للانتخاب الإجمالى (G_m) بالمعادلة التالية :

$$G_m = \frac{1}{2} iV_A / V_p$$

حيث إن :

$V_p =$ الانحراف القياسى للشكل المظهري، والذي يتضمن V_A ، و V_D ، و V_{AE} ، و V_{DE} ، و V_w وهو التباين البيئي من نبات لآخر.

وتجدر الإشارة إلى أن الانتخاب بعد حدوث التلقيح يعنى عدم وجود أى تحكم فى الأب (مصدر حبوب اللقاح)؛ ولذا .. فإن كفاءة الانتخاب تتوقف فقط على الأمهات.

أما إذا أمكن التحكم فى كل من الآباء والأمهات قبل حدوث التلقيح بحيث تحدث التلقيحات العشوائية بين النباتات المنتخبة فقط - وهو ما يعرف بالانتخاب المتكرر للشكل المظهري phenotypic recurrent selection - فإن ذلك يضاعف التقدم الحادث بفعل الانتخاب لأن قيمة c تصبح واحداً بدلاً من 0.5.

الانتخاب الإجمالى فى نسل النباتات الملقحة ذاتياً

يعرف الانتخاب الإجمالى فى نسل النباتات الملقحة ذاتياً باسم selfed-plant mass selection (اختصاراً: SMS)، وفيه تؤدى التربية الداخلية لجيل واحد إلى إعادة توزيع التباين الإضافى وتباين السيادة المتوفران فى العشيرة، حيث يزداد التباين الإضافى فى الأنسال الناتجة من التلقيح الذاتى، فى الوقت الذى ينخفض فيه مستوى تباين السيادة. ويكفى لتحقيق ذلك تلقيح بعض النباتات من العشيرة الخلطية التلقيح ذاتياً، ثم إجراء الانتخاب فى العشيرة الناتجة من هذا التلقيح الذاتى (عشيرة S_1). وتنتخب النباتات من بين خطوط الـ S_1 على أساس الشكل المظهري ثم تترك للتلقح بواسطة حبوب لقاح عشوائية لنباتات S_1 أخرى. ولذا .. فإن وحدة الانتخاب والانحزال تكون هى نباتات الـ S_1 .

ويقدر التقدم الوراثى بالانتخاب للـ SMS، كما يلى:

$$G_s = (1/2 i V_A^*) V_{s1}$$

حيث إن :

V_A^* تساوى V_A إذا كانت $q = p = 0.5$ ؛ أى فى حالة غياب السيادة.

$V_{s1} =$ الانحراف القياسى للشكل المظهري بين الأنسال الناتجة من التلقيح الذاتى

الأول (S_1 progenies).

تعطى تلك الطريقة للانتخاب الإجمالى استجابة للانتخاب تزيد بنحو ١٨-٢٠٪ عما فى طريقة الانتخاب الإجمالى العادى؛ بسبب الزيادة التى تحدث فى التباين الإضافى بين وحدات الانتخاب.

وإلى جانب الزيادة المتوقعة فى مقدار التباين الإضافى بين وحدات الانتخاب - والتى تزيد من كفاءته - فإن ال SMS يحقق المزايا الأخرى التالية:

١ - يسمح بالفحص المظهرى لنباتات الأنسال الناتجة من التلقيح الذاتى، معطيًا بذلك فرصة إضافية للتخلص من النباتات الضعيفة الإنتاجية.

٢ - يودى تكرار التلقيح الذاتى فى كل دورة انتخاب إلى فرز واستبعاد الآليات المتنحية الضارة التى تنعزل فى حالة متنحية أصيلة؛ بما يسمح بزيادة فرص إنتاج سلالات مربية داخليًا قوية النمو من العشائر المحسنة.

ويتطلب ال SMS موسمين زراعيين لكل دورة انتخاب، مقارنة بالحاجة إلى موسم زراعى واحد لكل دورة انتخاب فى حالة الانتخاب الإجمالى العادى.

الانتخاب الإجمالى على أساس العائلات

يعرف الانتخاب الإجمالى بين العائلات باسم family selection، وهو انتخاب متكرر يختلف عن انتخاب النباتات الفردية فى أن وحدات الانتخاب والانعزال هى العائلات وليست الأفراد (جدول ١٤-٤).

وتعتمد كل طرز وتعمورات انتخاب العائلات على ثلاثة خطوات رئيسية، هى كما يلى:

- ١ - إنتاج عائلات أو أنسال.
- ٢ - تقييم العائلات المنتجة وانتخاب أفضلها.
- ٣ - انعزال العائلات أو الأفراد داخل العائلات المنتخبة لتكوين عشائر الأساس لدورات الانتخاب الجديدة.

ولقد طورت عدة طرق لانتخاب العائلات بعمل تحورات طفيفة فى كل من الخطوات الثلاث المبينة أعلاه، ولكن غالبية طرز الانتخاب تختلف فى طريقة إنتاج العائلات والمدة التى تلزم لإنتاجها وتقييمها (عن Chahal & Gosal ٢٠٠٢).

الانتخاب في الصفات الكمية

جدول (١٤-٤): طرق الانتخاب المتكرر لتحسين العشاائر (عن Chahal & Gosal ٢٠٠٢).

طريقة الانتخاب	وحدة الانتخاب	وحدة الانعزال	تحكم الآباء (C)	معامل عدد التباين الموسمي الوراثي لكل الإضاقي دورة (V _A)	عدد السنوات لكل دورة	عدد التباين الموسمي الوراثي لكل الإضاقي دورة (V _A)
A. INTRA-POPULATION						
1. Mass selection						
• Selection after pollination	IP	IP	1/2	1/2	1	1
• Selection before pollination	IP	IP	1	1	1	1
• Selfed plant mass selection	S ₁	S ₁	1	1.5*	2	1 or 2
2. Half sibs						
• Ear-to-row	HS	HS	1/2	1/4	2	1
• Modified-ear-to row	HS	HS	1	1/8 + 3/8	2	1
• Remnant half-sib	HS	HS	1	1/4	2	2
• S ₁	HS	S ₁	1	1/2	2	2
3. Full-sibs						
• Modified FS (FS selfed)	FS	S ₁ 's	1	1/2	2	2
4. Selfed family						
• S ₁	S ₁	S ₁	1	1*	3	2
• S ₂	S ₂	S ₂	1	1.5*	4	3
• Modified S ₁	S ₂	S ₁	1	1/2	2	1
B. INTER-POPULATION						
Reciprocal Recurrent Selection						
• Remnant half-sib	HS	HS	1	1/2*	3	2
• S ₁	HS	S1	1	1/2*	3	2
• Inbred tester	FS	S1	1		3	2
• Full-sibs	FS	S1	1	1/2*		

IP = Individual plant

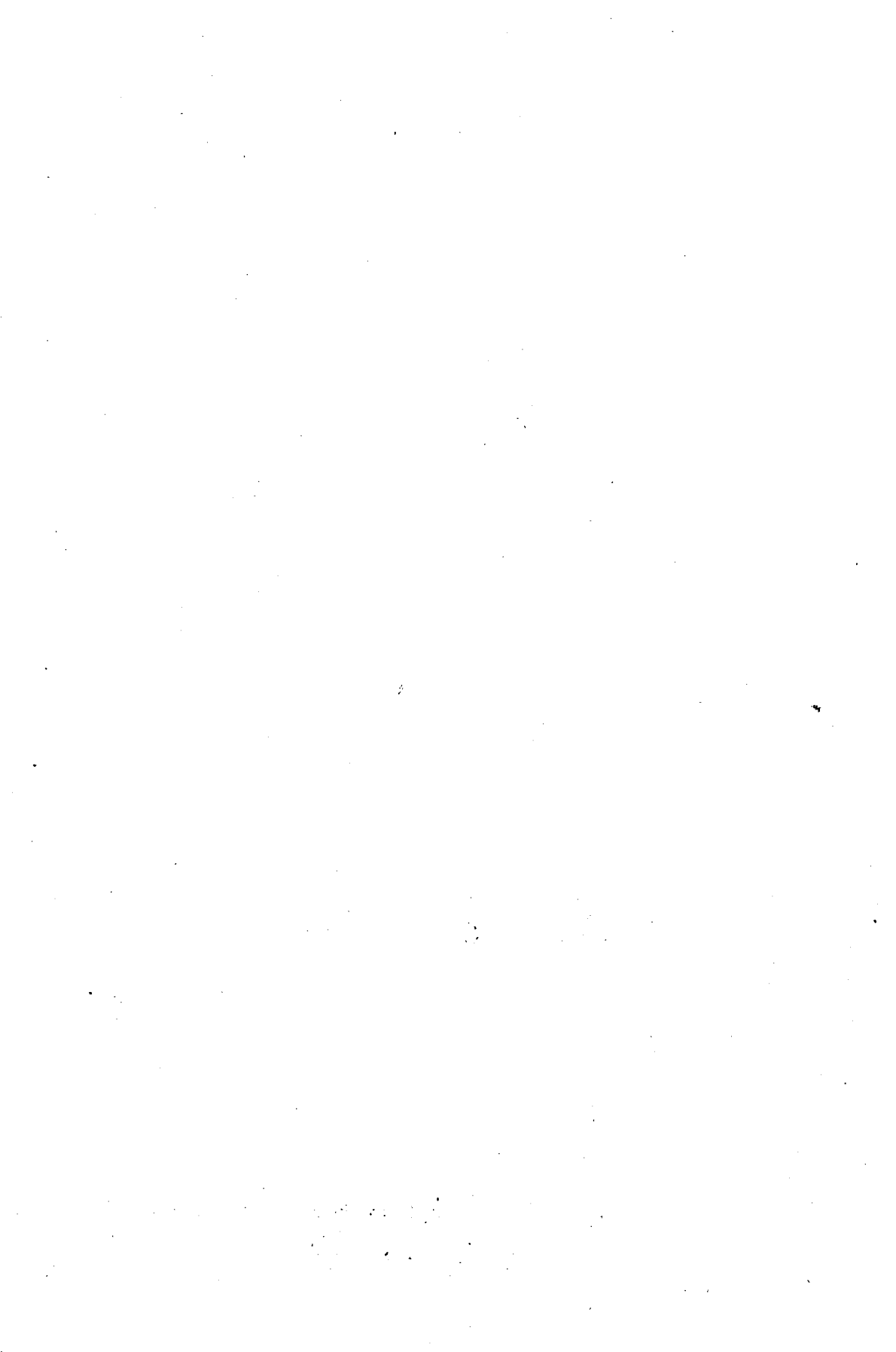
S₁ = progeny of selfed seed

S₂ = progeny from two generations of selfing

HS = seed from half-sib progenies

FS = seed from full-sib progenies

*Additive genetic variance is equal to V_A only if p = q = 0.5 or dominance is absent



مصادر الكتاب

حسن، أحمد عبدالمنعم (٢٠٠٥). طرق تربية النبات. الدار العربية للنشر والتوزيع - القاهرة - ٣٩٣ صفحة.

Agrawal, R. L. 1998. Fundamentals of plant breeding and hybrid seed production. Science Pub., Inc., Enfield, New Hampshire, USA. 394 p.

Allard, R. W. 1964. Principles of plant breeding. Wiley, N. Y. 485 p.

Allard, R. W. and A. D. Bradshaw. 1964. Implications of genetic-environmental interactions in applied plant breeding. Crop Sci. 4: 503-508.

Anderson, E. 1957. A semigraphic method for the analysis of complex problems. Proc. National Aca. Sci., Wash., D. C. 43: 923-927.

Benepal, P. S. and C. V. Hall. 1967. The genetic basis of varietal resistance of *Cucurbita pepo* L. to squash bug *Anasa tristis* DeGeer. Proc. Amer. Soc. Hort. Sci. 90: 301-303.

Bos, I. and P. Caligari. 1995. Selection methods in plant breeding. Chapman & Hall, London. 347 p.

Bradshaw, J. E. 1994. Quantitative genetics theory for tetrasomic inheritance, pp. 71-99. In: J. E. Bradshaw and G. R. Mackay. (eds.). Potato genetics. CAB International, Wallingford, UK.

Brewbaker, J. L. 1964. Agricultural genetics. Prentice-Hall, Inc., Englewood Cliffs, N. Y. 156 p.

Burns, G. W. 1983. The Science of genetics: an introduction to heredity. (5th ed.). Macmillan Pub. Co., Inc., N. Y. 515 p.

Burton, G. W. 1951. Quantitative inheritance in pearl millet, *Pennisetum glaucum*. Agron. J. 43: 409-417.

Castle, W. E. and S. Wright. 1921. An improved method of estimating the number of genetic factors in cases of blending inheritance. Science 54: 223.

Chahal, G. S. and S. S. Gosal. 2002. Principles and procedures of plant breeding. Alpha Science International Ltd., Pangbourne, UK. 604 p.

- Christie, B. R. and V. I. Shattuck. 1992. The diallel cross: design, analysis, and use for plant breeders. *Plant Breed. Rev.* 9: 9-36.
- Comstock, R. E. and H. F. Robinson. 1948. The components of genetic variance in populations of biparental progenies and their use in estimating average degree of dominance. *Biometrics* 4: 254-266.
- Comstock, R. E. and H. F. Robinson. 1952. Estimation of average dominance of genes, pp. 494-516. In: *Heterosis*. Iowa State College Press, Ames, Iowa.
- Dewey, O. R. and K. H. Lu. 1959. A correlation and path coefficient analysis of components of crested wheatgrass seed production. *J. Agron.* 57: 515-518.
- Dudley, J. W. 1997. Quantitative genetics and plant breeding. *Adv. Agron.* 59: 1-23.
- Edwards, A. W. F. 1977. *Fundamentals of mathematical genetics*. Cambridge Univ. Pr., Cambridge. 119 p.
- Engeles, J. M. M., V. R. Rao, A. H. D. Brown, and M. T. Jackson. (eds.). 2002. *Managing plant genetic diversity*. CABI Publishing, CAB International, Wallingford, UK. 487 p.
- Falconer, D. S. 1981. *Introduction to quantitative genetics*. (2nd ed.). Longman, N. Y. 340 p.
- Fehr, W. R. 1987. *Principles of cultivar development: vol. 1. Theory and technique*. Macmillian Pub. Co., N. Y. 536 p.
- Frey, K. J. and T. Horner. 1957. Heritability in standard units. *Agron. J.* 49: 59-62.
- Gamble, E. E. 1962. Gene effects in corn (*Zea mays* L.) I. Separation and relative importance of gene effects for yield. *Canad. J. Plant Sci.* 42: 339-348.
- Griffing, B. 1956. Concept of general and specific combining ability in relation to diallel crossing systems. *Aust. J. Biol. Sci.* 9: 465-493.
- Hanson, W. D. and H. W. Johnson. 1957. Method of calculating and evaluating a general selection index obtained by pooling information from two or more experiments. *Genetics* 42: 421-432.

- Hanson, W. D. and H. F. Robinson. (ed.). 1963. Statistical genetics and plant breeding. Nat. Acad. Sci., Wash., D. C. 623 p.
- Hassan, A. A., D. H. Wallace, and R. E. Wilkinson. 1971. Genetics and heritability of resistance to *Fusarium solani* f. *phaseoli* in beans. J. Amer. Soc. Hort. Sci. 96: 623-627.
- Hayman, B. I. 1954a. The theory and analysis of diallel crosses. Genetics 39: 789-809.
- Hayman, B. I. 1954b. The analysis of variance of diallel tables. Biometrics 10: 235-244.
- Hayman, B. I. 1957. Interaction, heterosis and diallel crosses. Genetics 42: 336-355.
- Hayman, B. I. 1958. The separation of epistatic from additive and dominance variation in generation means. Heredity 12: 371-390.
- Jinks, J. L. 1954. The analysis of continuous variation in a diallel cross of *Nicotiana rustica*. Genetics 39: 767-788.
- Jinks, J. L. 1956. The F_2 and backcross generations from a set of diallel crosses. Heredity 10: 1-30.
- Jinks, J. L. and R. M. Jones. 1958. Estimation of the components of heterosis. Genetics 43: 223-234.
- Kearsey, M. J. and J. L. Jinks. 1968. A general method of detecting additive, dominance and epistatic variation for metrical traits. I. Theory. Heredity 23: 403-407.
- Kempthorne, O. 1957. An introduction to genetic statistics. John Wiley and Sons, Inc., N. Y.
- Kempthorne, O. and R. N. Curnow. 1961. Partial diallel cross. Biometrics 17: 229-250.
- Kempthorne, O. and A. W. Nordskog. 1959. Restricted selection indices. Biometrics 15: 10-19.
- Kwon, S. H. and J. H. Torrie. 1964. Heritability and interrelationships among traits of two soybean populations. Crop Sci. 4: 196-198.
- Li, C. C. 1955. Population genetics. The University of Chicago Pr., Chicago. 366 p.

- Lynch, M. and B. Walsh. 1998. Genetics and analysis of quantitative traits. Sinauer Associates, Inc. Publishers, Sunderland, Massachusetts. 980 p.
- Mahalanobis, P. C. 1928. A statistical study at Chinese head measurement. J. Asiatic Soc. Bengal 25: 301-377.
- Mather, K. 1949. Biometrical genetics. Dover Pub. Inc., London. 158 p.
- Mather, K. and J. L. Jinks. 1977. Introduction to biometrical genetics. Chapman and Hall, London. 231 p.
- Poehlman, J. M. and D. A. Sleper. 1995. Breeding field crops. (4th ed.). Iowa State Univ. Pr., Ames. 494 p.
- Powers, L. and C. B. Lyon. 1941. Inheritance studies on duration of developmental stages in crosses within the genus *Lycopersicon*. J. Agric. Res. 63: 129-148.
- Powers, L., F. Locke, and J. C. Garrett. 1950. Partitioning method of genetic analysis applied to quantitative characters of tomato cross. U. S. Dept. Agric. Tech. Bul. 998.
- Rao, C. R. 1952. Advanced statistical methods in biometrical research. Wiley and Sons, N. Y.
- Rawlings, J. O. and C. C. Cokerham. 1962a. Triallel analysis. Crop Sci. 2: 228-231.
- Rawlings, J. O. and C. C. Cokerham. 1962b. Analysis of a double cross hybrid populations. Biometrics 18: 229-244.
- Rhodes, D., G. C. Ju, W. J. Yang, and Y. Samaras. 1992. Plant metabolism and heterosis. Plant Breeding Reviews 10: 53-91.
- Sheppard, R. A. 1973. Practical genetics. Blackwell Scientific Publications, Oxford. 337 p.
- Simmonds, N. W. and J. Smartt. 1999. Principles of crop improvement. Blackwell Science Ltd, London, UK. 412 p.
- Singh, B. D. 1993. Plant Breeding. (6th ed.). Kaylani Pub., Ludhiana, India. 896 p.
- Singh, R. K. and B. D. Chaudhary. 1979. Biometrical methods in quantitative genetic analysis. Kalyani Pub., New Delhi. 304 p.

- Singh, P. and S. S. Narayanan. 1993. Biometrical techniques in plant breeding. Kalyani Publishers, Ludhiana, India. 249 p.
- Smith, H. F. 1936. A discriminant function for plant selection. *Ann. Eugenics* 7: 240-250.
- Snedecor, G. W. 1956. Statistical methods. The Iowa State College Pr., Ames, Iowa. 534 p.
- Snedecor, G. W. and W. G. Cochran. 1967. Statistical methods. (6th ed.). Oxford & IBH Pub. Co., New Delhi. 593 p.
- Sprague, G. F. 1966. Quantitative genetics in plant improvement, pp. 315-354. In: K. G. Frey. (ed.). Plant breeding. Iowa State Univ. Pr., Ames, Iowa.
- Sprague, G. F. 1967. Plant breeding. *Ann. Rev. Genet.* 1: 269-294.
- Steel, R. G. D. and J. H. Torrie. 1960. Principles and procedures of statistics. McGraw, N. Y. 481 p.
- Wricke, G. and W. E. Weber. 1986. Quantitative genetics and selection in plant breeding. Walter de Gruyter, Berlin. 406 p.
- Wright, J. N. 1921. Correlation and causation. *J. Agric. Res.* 20: 257-287.
- Wright, S. 1935. The analysis of variance and the correlations between relatives with respect to deviations from an optimum. *J. Genet.* 30: 243-256.
- Yan, W. and L. A. Hunt. 1998. Genotype by environment interaction and crop yield. *Plant Breed. Rev.* 16: 135-178.