### A köles (*Panicum miliaceum*) SSR-, ISSRés mtDNS szekvencia-stabilitása a 4. és 15. századi régészeti leletektől a mai fajtákig

Lágler Richárd<sup>1</sup> – Gyulai Gábor<sup>1</sup> – Szabó Zoltán<sup>1,2,3</sup> – Tóth Zoltán<sup>1</sup> – Heszky László<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Szent István Egyetem

Mezőgazdaság- és Környezettudományi Kar, Genetika és Biotechnológiai Intézet, Gödöllő <sup>2</sup>Növénytani és Ökofiziológiai Intézet, Gödöllő <sup>3</sup>Missouri State University, Department of Agriculture, Mountain Grove, USA richard.lagler@mkk.szie.hu

#### ÖSSZEFOGLALÁS

A középkori (Budai Vár, 15. századi feltárás) és 4. századi (Mongólia) régészeti leletekből feltárt köles (Panicum miliaceum; 2n=4×=36) magmintákból ősDNS-t izoláltunk. A teljes genom felszaporításával (WGA - whole genome amplification) nagy mennyiségű ősDNS-t állítottunk elő. Az ősDNS szakaszok szelektív felszaporításával (AFLP – <u>a</u>mplified fragment <u>l</u>ength polymorphism) meghatároztuk az ősDNS degradációjának mértékét, a 4. századi mintában azonosított 2 (1.2%) AFLP (MseCAA–EcoAGT) fragmentum kimutatásával (98.8% degradáció), szemben a 15. századi 158 (40%) (60% degradáció), illetve a "Topáz" mai fajtában kimutatott 264 fragmentum azonosításával (100%). Az AFLP szelektív primer-párok közül az EcoAGT-Mse-CAA volt a leghatékonyabb. Nyolc AFLP fragmentum klónozásával és szekvenálásával 2529 nt ősDNS-t azonosítottunk. Az ismétlődő DNS szakaszok közötti DNS vizsgálata során (ISSR – inter simple sequence repeats) a kilenc primerből hét primer, valamint ezek kombinációival 22 ISSR szakaszon (lokuszon) összesen 341 ISSR allélt azonosítottunk a mai fajtákban és a középkori mintában. Az allélek szekvencia adatai teljes azonosságot mutattak a mai fajtákban és a középkori mintában. A felszaporított ősDNS minták restrikciós endonukleázzal történő emésztése (CAPs - cleaved amplified polymorphic sequence) során hat enzimet alkalmaztunk (TaqI, BsuRI, HinfI, MboI, AluI és RsaI) a mitokondrium (mtDNS) 1117 bp hosszúságú 5S-18S rDNS szakaszának elemzésére. Az ALF-SSR allélek szekvencia elemzésében négy génhez kapcsolt ismétlődő DNS szakaszt elemeztünk az sh1 (shrunken1); gln4 (glutamine synthetase4); rps15 (ribosomal proteinS15); rps 28 (rps28 ribosomal protein S28) génekben, összesen 810 nt szekvencia meghatározásával. Egyetlen nukleotid-változást (SNP - single nucleotide polymorphism) mutattunk ki a 15. századi mintában az rps28 DNS szakaszban. A morfológiai fajtarekonstrukcióban a középkori minta egy ősi típusú, terpedt bugájú fajtához (Omszkoje) mutatta a legközelebbi rokonságot. Eredményeink igazolják, az egyszikű köles genom rendkívüli stabilitását, összevetve az azonos korból feltárt kétszikű sárgadinnye genomban végbement nagymértékű mikroevolúciós változásokkal.

Kulcsszavak: SSR, ISSR, CAPS-mtDNS, szekvencia elemzés

#### **SUMMARY**

Seed remains of medieval millet, recovered from a 15<sup>th</sup> century layer (King's Palace, Budapest, Hungary), showed reddish yellow grain color after rehydrating on tissue culture medium that was

close to grain color of modern cultivar Omszkoje. aDNA of medieval c. millet was extracted successfully, analyzed and compared to modern common millets by ISSR, SSR, CAPS and mtDNA. Analyses of fragments and sequences revealed polymorphism at seven ISSR loci (22 alleles) and at the 5S-18S rDNA locus of mtDNA. CAPS analysis of the 5S-18S rDNA fragment revealed no SNPs in the restriction sites of six endonucleases TaqI, BsuRI, HinfI, MboI, AluI and RsaI. Sequence alignments of the restriction fragments RsaI also revealed consensus sequence in the medieval sample compared to a modern variety. Morphological characterization of twenty common millet (Panicum miliaceum L.,  $2n=4\times=36$ ) cultivars and landraces revealed four distinct clusters which were apparently consistent with the grain colors of black, black and brown, red, yellow, and white. In the comparative AFLP, SSR and mtDNA analysis modern millet cv. 'Topáz' was used. AFLP analysis revealed that extensive DNA degradation had occurred in the 4<sup>th</sup> CENT. ancient millet resulting in only 2 (1.2%) AFLP fragments (98.8% degradation), compared to the 15<sup>th</sup> CENT. medieval millet with 158 (40%) fragments (60% degradation) and modern millet cv. 'Topáz' with 264 fragments (100%). Eight AFLP fragments were sequenced after reamplification and cloning. Microsatellite (SSR) analysis at the nuclear gln4, sh1, rps28 and rps15 loci of the medieval DNA revealed one SNP (single nucleotide polymorphism) at the 29<sup>th</sup> position (A to G) of rps28 locus compared to modern millet. Mitochondrial (mtDNA) fragment (MboI) amplified at the 5S-18S-rDNA locus in the medieval millet showed no molecular changes compared to modern millet. The results underline the significance of survived aDNA extraction and analysis of excavated seeds for comparative analysis and molecular reconstruction of ancient and extinct plant genotypes. An attempted phenotype reconstruction indicated that medieval common millet showed the closest morphological similarity to modern millet cultivar Omszkoje.

Keywords: SSR, ISSR, CAPS-mtDNS, sequence alignment

### BEVEZETÉS

A régészeti genetika segítségével a kihalt évmilliók élőlények évszázadok óta és konzerválódott szöveteiből és sejtjeiből kivont ősDNS rekonstruálható (Brown, 1999; Cooper és Poinar, 2000; Gugerli et al., 2005; Gyulai et al., 2006). A DNS-t az idő múlásával a különböző nukleázok elbontják, azonban szerencsés körülmények, mint pl. alacsony hőmérséklet, gyors kiszáradás, magas sókoncentráció mellett a DNS degradálódik (Poinar et al., kevésbé 2003: Shen-Miller, 2002; Willerslev et al., 2003). Az utolsó jégkorszakból fennmaradt jégbe fagvott mammutborjú (10-40.000 éves) szöveteiből sikerült DNS-t izolálni. А teljes DNS állomány rekonstruálása terén az első sikerek 2001-ben születtek, amikor egy 400 éve kihalt futómadár (moa) teljes mitokondiális DNS állományának bázispársorrendjét határozták meg (Cooper et al., 2001). A hosszú DNS szakaszokat is lemásoló PCR (long range PCR) módszerrel (Cheng et al., 1994) technikával elkészített mitokondriális térkép lehetőséget evolúciós adott fejlődési utak felvázolásához. Nagy jelentőségű eredmény volt, amikor igazolódott, hogy a kövületekbe zárt (fossziliákban) DNS is elemezhető (Yang, 1997), ahogy ez 1988-ban sikerült is egy 18 millió éves DNS liliomfa (Magnolia) maradványának kivonásával (in Pääbo et al., 2004). Munkánk során 4. századi és 15. századi köles maradványokból vontunk ki DNS-t, elemeztük és hasonlítottuk össze a fajták DNS mintáival végső mai egy fajtarekonstrukció céljából.

A köles (*Panicum miliaceum* L.) a *Panicum* nemzetség legjelentősebb faja a gyomköles (*Panicum ruderale* L.) a hajszálágú kölessel (*Panicum capillare* L.) együtt. Igen jól tűri a szárazságot és a meleget, ezért főleg a kontinentális éghajlatú területeken termesztik (Kelet- és Északnyugat-Afrikában, Kína, India és Pakisztán), kásanövényként, illetve abraktakarmányként.

Morfológia: A kalász morfológiája alapján a köles fajták három csoportba különülnek (Mansfeld, 2001; Bányai, 1971): (1) a terpedt bugájú kölesek (Panicum miliaceum L. convar. effusum (Alef.) Mansf.); (2) az oldalra hajló, zászlós bugájú kölesek (Panicum miliaceum L. convar. contractum (Alef.) Mansf.); valamint a (3) tömött bugájú kölesek (Panicum miliaceum L. convar. contractum (Alef.) Mansf.). A toklász színe további felosztást tesz lehetővé: a fehér, sárga, piros, barna és szürke toklászú fajtákkal. Tenyészideje rendkívül rövid (60-90 nap), egy évben kétszer aratható, a tavaszi vetés mellett a nyári másodvetése is beérik. A szélsőséges körülményeket (nagy meleg, sovány talaj, szárazság) is jól tűri. Jellemző a szemre, hogy a csírapajzs vápája rövidebb a szemtermés hosszának felénél (Schermann, 1966). Cséplése-tisztítása során a csíra gyakran kitörik. A köles napjainkra sokat jelentőségéből. Európából veszített kiszorult. Elsősorban Kelet- és Közép-Ázsia, India, Közel-Kelet vidékein termesztik.

*Régészeti leletek:* A köles tetraploid, önbeporzó faj (*P. miliaceum*,  $2n=4\times=36$ ) az emberiség egyik legősibb növénye, már az i.e. 5000-3200 származó leletekkel (Ho, 1977). A legrégebbi (DK-Ázsiai) *Hoabinh* kultúrából (i.e. 10.000-6.000) nem kerültek elő (Gorman, 1969; Walters, 1989). Sumer és Észak-Indiai kultúrákban az árpa (*Hordeum vulgare*) mellett nagy mértékban termesztették (i.e. 2500).

A köles jelentős magleletei Kelet- és Közép-Európából származnak: Soroki (Ukrajna) (Tripoljekultúra) (Janushevich, 1978). Blahutovice (Csehország) (Tempír, 1979) és Eizenberg (Türingia) (i.e. 5. évezred) (Rothmaler és Natho, 1957), Gomolava (Jugoszlávia) (i.e. 4. évezred) (Zeist, 1975), É-Itália (i.e. 3. évezred) (Villaret-von Rochow, 1958). Közép-Ázsiában a köles a bronzkor óta, a 3. évezredtől mutatható ki leletekkel (Lisitsina és Prisepenko, 1977). Újabban az afganisztáni Shortunghai lelőhelyen (i.e. 3. évezred vége/ 2. évezred eleje) is megtalálták (Willcox, 1991). További kérdéses köles leletek kerültek elő: Tepe Yahya (Irán) (i.e. 5. évezred) (Costantini és Costantini-Biasini, 1985), Grúzia (eneolitikum: i.e. 5-4. évezred) (Lisitsina, 1984) és Észak-Kína területéről (neolitikum) Yang-Shao kultúra (i.e. 4. évezred) (Ho, 1977).

A sztyeppei népek (kelták, hunok, avarok, magyarok) illetve a Termékeny Félhold népeinek legfontosabb gabonája volt (i.e 2000) az évenkénti kétszeri aratás lehetősége miatt (60 napos tenyészidejű fajták is ismertek) (Harlan, 1971). Az i.e. 1.000-500-ból maradt fenn a kínai Költészet Könyve (*The Book of Poetry*; *Shih Ching*), amely kilenc éneket ad a kölesről (Keng, 1974). A köles volt a rómaiak kedvelt "*milium*"-a. Észak-Amerikába a 17. század folyamán kerülhetett át, azóta számos új nemesítésű fajtával (Colosi és Schaal, 1997).

# ANYAG ÉS MÓDSZER

Növényi anyag: A Budai Várban folyt ásatások során (1999) 15. századi köles magyak (Panicum miliaceum) kerültek elő, az egykori Teleki-palota területén feltárt középkori kútból (Gyulai et al., 2006; Nyékhelyi, 2003). A magokat flotálásos módszerrel iszapoltuk ki, majd laboratóriumi körülmények között határoztuk meg a fajokat (Schermann, 1966). A 4. századi minta mongóliai (3. sír, Darhan, Mongolia, 1969) feltárásból származik (Gyulai et al., 2006). Felületi sterilizálás után a magokat három hónapig F6 steril táptalajon (Gyulai et al., 2003) inkubáltuk a különböző eredetű fertőzések elkerülésének kizárására. A nem fertőzött 4. századi és középkori (15. század) magokból, valamint a mai fajtákból (Agrobotanikai termesztett Intézet, Tápiószele) (1. táblázat) DNS-izolálást végeztünk.

*Morfológiai vizsgálat:* A 15. századi köles rekonstrukciója, valamint a fajtaköri besoroláshoz 20 mai köles tájfajtát kisparcellás kísérletben (5×5 m) vizsgáltunk két ismétlésben, majd a Tápiószelei Agrobotanikai Intézet és az OMMI felvételezési szempontjai alapján 28 vizsgált tulajdonság szerint (Lágler et al., 2005).

*DNS-extrakció*: A magvakból 0,1 g-nyi mennyiséget dörzsmozsárban, folyékony nitrogénben porítottuk, majd SDS (10%) és CTAB (Murray és Thompson, 1980; Doyle és Doyle, 1990) tartalmú DNS extraháló pufferben (700 µl) tártuk fel (1 óra, 65 °C) a DNS-t. A fehérjék kicsapására 24:1 arányú kloroform/izoamilalkohol elegyet (750µl) (a CTAB módszer esetén), illetve 250µl Na-acetátot (pH 6.5) (az SDS-es módszernél) alkalmaztunk (30 perc, szobahő). *1. centrifugálás*: A mintákat 15 percen keresztül 4 °C-ra előhűtött centrifugában 10.000 rpm fordulatszámon centrifugáltuk. A három fázis szétválása után, a növényi DNS-t tartalmazó felülúszót 1.5 ml-es steril eppendorf csövekbe pipettáztuk át. A DNS kicsapása: Az átpipettázott frakció 2/3-ának megfelelő mennyiségű izopropanolt elegyítettünk a mintákhoz (2 óra, szobahő). A mintákat 4 °C-on 10.000 rpm fordulatszámon 15 percig centrifugáltuk, az izopropanol dekantálása után a DNS csapadékot 70%-os etanollal mostuk, majd ismételt centrifugálást követően az alkoholt leöntöttük (dekantáltuk), a DNS-t 1-2 órán keresztül szobahőmérsékleten szárítottuk, és oldottuk TE (pH 8.0) pufferben (100µl). RNS-mentesítés: 5µl RN-áz A-val (Sigma, R-4875) végeztük (30 perc, szobahő). A DNS újra kicsapását 1/10 térfogat 8M-os ammónium-acetát, és 2 térfogat etanol keverékével (2 óra, -20 °C) végeztük, majd 10 percig 10.000 rpm fordulatszámon centrifugáltuk. А felülúszó dekantálása, majd a DNS szárítása (1 óra, szobahő) újraoldása (100µl TE, pH 8.0) és után spektrofotometriás minőségi elemzést végeztünk (Hofreiter et al., 2001; Lágler et al., 2005).

*l. táblázat* A fajtarekonstrukcióhoz és az összehasonlító elemzésekhez alkalmazott mai kölesfajták (*Panicum miliaceum*) adatai és származási helyük

#	Fajtanév(1)	Rövid név(2)	Származás(3)	Azonosító(4)
1	Tapiószele-D	TAPD	POL	RCAT073416
2	Tápiószele-C	TAPC	ITA	RCAT073585
3	Tápiói barna	TABA	HUN	RCAT017521
4	Debreceni barnamagvú	DEBR	HUN	RCAT017513
5	Tápiószentmártoni (lr.)	TASZ	HUN	00185/01
6	Tápiószele-B	TAPB	HUN	RCAT017280
7	Fertődi 10.D	FERT	HUN	RCAT017272
8	Püski (lr.)	PÜSK	HUN	RCAT017296
9	Rábaszentandrási (lr.)	RABA	HUN	RCAT017297
10	Bolgár-159.	BOLG	HUN	RCAT017267
11	Fertődi piros	FEPI	HUN	RCAT017291
12	Kecskeméti (lr.)	KEKE	HUN	RCAT017527
13	Omszkoje-9	OMSZ	RUS	02546/00
14	Jászberényi (lr.)	JASZ	HUN	RCAT017555
15	Császárréti-2	CSAS	HUN	RCAT017277
16	Nyíregyházi (lr.)	NYÍR	HUN	RCAT017526
17	Tápiószele-A	TAPA	RUS	RCAT017509
18	Fertődi fehér	FEFE	HUN	RCAT017290
19	Martonvásári-3	MART	HUN	RCAT017285
20	Mesterházi-lr.	MEST	HUN	RCAT017494

Table 1: List of common millet (Panicum miliaceum) cultivars and landraces studied with short name and origin Variety(1), Short name(2), Origin(3), ld. number(4)

*A DNS tartalom meghatározása:* A spektrofotométeres koncentrációk meghatározáshoz a NanoDrop ND-1000 UV-Vis spectrofotométert alkalmaztunk (NanoDrop Technologies, Delaware,

USA – BioScience, Budapest) (Gyulai et al., 2006; Lágler et al., 2006; Lágler, 2007).

Teljes Genom felszaporítás (WGA – <u>W</u>hole <u>Genome Amplification; GenomePlex WGA2, Sigma),</u> teljes genom felszaporítás: Az archaeológiai mintákból történő izolálás során korlátozott mennyiségű és töredezett DNS nyerhető ki, ezért a középkori magvakból izolált DNS törzsekből WGAreakciót: teljes genom felszaporítást végeztünk, amely módszerrel ng mennyiségű kiindulási DNS-ből µg nagyságrendű terméket szaporítottunk fel (2. ábra).

(a) Fragmentálás: A felszaporítani kívánt minták DNS-éből ddH<sub>2</sub>O-val 1 ng/µl koncentrációjú oldatot készítettünk, a mintákhoz 1 µl 10× fragmentáló puffert és 9 µl DNS-t (1 ng/µl) adtunk, és pontosan 4 percig 95 °C-on denaturáltuk (PCR-készülékben, majd jég, és rövid centrifugálást követően).

(b) Genomi könyvtár készítése: A mintánkhoz 2 µl 1× Könyvtár Preparáló Puffert, majd 1 µl stabilizáló puffert adtunk. Enyhe keverés (vortex), majd rövid centrifugálás után 2 percig 95 °C-on denaturáltuk, rövid centrifugálás után ismét jégre helyeztük a mintákat. A következő lépésben 1 µl Könyvtár Preparáló Enzimet adtunk a mintákhoz, majd enyhe vortexelés után ismét jégfürdőt alkalmaztunk. Ezt követően egyetlen ciklusból álló PCR reakciót indítottuk a következő paraméterekkel: 16 °C/20 perc, 24 °C/20 perc, 37 °C/20 perc, 75 °C/5 perc, tárolás 4 °C.

(c) PCR amplifikálás / 2: Az előző lépésekben elkészített genomi könyvtárhoz mintánként 60 µl PCR mastermix-et adtunk, ami a következőket tartalmazta: 7.5 µl 10× Amplification Master Mix, 47.5 µl nukleáz mentes víz, 5.0 µl WGA *phi*29 DNS polimeráz. Az így kapott 75 µl végtérfogatú oldatból újabb PCR reakciót indítottuk: 95 °C/3 perc (denaturálás), 14 ciklusban: 94 °C/15 mp, denaturálás, 65 °C/5 perc, majd 4 °C tartás, tárolás – 20°C. A felszaporítás hatékonyságát minden esetben agaróz gélen ellenőriztük (3. ábra).

ISSR-vizsgálat: Az ISSR vizsgálathoz а Zietkiewitz et al. (1994) által leírt eljárást (3. alkalmaztuk ábra) kilenc primer és kombinációinak alkalmazásával: (1) FV808 - (ag)<sub>8</sub>c; (2) FV810 - (ga)<sub>8</sub>t; (3) FV811 - (ga)<sub>8</sub>c; (4) FV821 - $(gt)_8t$ ; (5) FV835 -  $(ag)_8(t/c)c$ ; (6) FV836 -(ag)<sub>8</sub>(t/c)g és (7) FV841 - (ga)<sub>8</sub>(t/c)c (Cekic et al., 2001).

*ALF-SSR-fragmentum elemzés:* A mikroszatellita allélok elektroforetikus elválasztását PAGE-alapú (poliakrilamid gél) ALF-ExpressII (<u>A</u>utomatikus <u>L</u>ézer <u>F</u>luorométer; Amersham – AP Magyarország, Budapest) gélkazettában végeztük négy lokuszon: *gln4, sh1, rps28, és rps15 (3. táblázat).* Az elektroforézis során az allél méretét Cy-5 jelölt belső molekulatömeg standardokkal állapítottuk meg. Az alkalmazott primerek egyik szálát szintén Cy-5 fluoreszcens festékkel jelöltük (Röder et al., 1998; Szabó et al., 2005a, b; Gyulai et al., 2006).

*AFLP analízis.* Az AFLP (amplifikált fragmentum hossz polimorfizmus-amplified DNA fragment length polymorphism) vizsgálatokban a

módszer fluoreszcens változatát alkalmaztuk (fAFLP fluorescent amplified DNA fragment length polymorphism) Vos et al. (1995) alapján, kisebb módosításokkal (Cresswell et al., 2001; Skot et al., 2002; Gyulai et al., 2005). A kettős emésztéshez EcoRI-MseI restrikciós endonukleázokat alkalmaztunk. A nem-szelektív amplifikációt 30 ciklusban végeztük a következő ciklusidőkkel: 94 °C/30 s, 56 °C/30 s, 72 °C/1 perc. A terméket 0,1× TE-vel 5-szörös amplifikáltuk a szelektív PCR reakciókban. A szelektív amplifikációhoz 24 primerkombinációt használtunk JOE fluoreszcens festékkel jelölt \*Eco primerekkel. Az első tizenkét primer kombinációban az Mse-CAC primert párosítottuk a jelölt \*Eco -aaa, -aac, -aag, -aat, -aca, -acc, -agg, -act, -aga, -agc, -agg, -agt primerekkel. A második tizenkettő kombinációban a jelölt \* Eco-AGT primert párosítottuk az Mse -caa, -cag, -cat, -cca, -ccc, -ccg, cct, -cga, -cgc, -cgg, -cgt, -cta primerekkel. Hot Start PCR-rel kombinált touchdown PCR reakciót alkalmaztunk a minták felszaporítására (Don et al., 1991; Erlich et al., 1991). A reakcióelegy végtérfogata 10 µl amely tartalmazott 1× AmpliTaq Gold PCR Master Mix-et, mindkét primert 20 pmolban, valamint 50 ng preamlifikált DNS templátot. A PCR-t 9700 touchdown PE Thermocycler készülékben (Applied Biosystem) következők szerint végeztük: 12 cikluson keresztül a 30 s hosszú kapcsolódási hőmérsékletet (Tm) egyenletesen 66 °C- ról 56 °C-ra csökkentettük. További 25 ciklust 56 °C kapcsolódási hőmérséklettel végeztünk, majd az utolsó ciklus: 60 °C-on 45 s-ig tartott. A szelektív AFLP amplifikátumokat 5 percig 98 °C-on denaturáltuk és 30 percig 60 °C-on tartottuk vagy közvetlenül ABI PRISM 3100 Genetic Analyzer (Applied Biosystems) készülékkel fragment analízist végeztünk. Az eredményeket ABI PRISM Genotyper 3.7 NT szoftverrel dolgoztuk fel.

*Klaszter-analízis*: a 28 felvételezett morfológiai bélyeg alapján összehasonlítottuk a 20 mai köles (*Panicum miliaceum*) fajtát és tájfaját (morfológiai dendrogram), valamint az ISSR primerek által felszaporított fragmentum mintázatot (molekuláris dendrogram). Az analízist és a kódolást a Jaccardindex (1908) alapján végeztük a csoportok közötti átlagos távolság szerinti összefüggésében, SPSS-14 szoftverrel.

Organellum-specifikus PCR: Az 5S-18S mitokondriális rDNS egy szakaszát a (Petit et al., 1998) szaporítottuk fel mind a középkori, mind a mai kölesben (Panicum miliaceum) (3. táblázat).

*CAPS-analízis*: Az agaróz gélből (0.8%) (GibcoBRL, 15510-027) kivágott mitokondriális DNS fragmentumot hat restrikciós endonukleázzal (*TaqI*, *Bsu*RI, *HinfI*, *MboI*, *AluI* és *RsaI*) emésztettük (Fermentas) (2. táblázat). A CAPS-analízist az emésztett fragmentumokon, 1,6%-os agaróz gélen történő szétválasztás után végeztük el, majd ChemImager rendszerben (Alpha Innotech Corp.) dokumentáltuk. A középkori mintából, valamint az Omszkoje-9 mai fajtából származó fragmenteket oszlopon tisztítottuk (Sigma, 5-6501), és megszekvenáltuk.

2. táblázat

A CAPS-mtDNS szekvencia elemzéséhez alkalmazott hat restrikciós endonukleáz (RE) enzimek adatai, valamint a kimutatott CAPS fragmentumok méretei (bp)

RE enzim(1)	Hasítási hely(2)	Kód #(3)	KódFragmentumok#(3)Mérete (bp)(4)			
TaqI	T↓CGA	ER0671	124, 124, 492, 116, 104, 32	6		
<i>Bsu</i> RI	GG↓CC	ER0151	282, 139, 15, 164, 100, 292	6		
Hinfl	G↓ANTC	ER0801	268, 224, 302, 76, 104, 18	6		
MboI	↓GATC	ER0811	568, 92, 193, 91, 48	5		
AluI	AG↓CT	ER0011	88, 757, 148	3		
RsaI	GT↓AC	ER1121	204, 99, 16, 274, 13, 75, 311	7		

Table 2: List of the restriction endonucleases (RE) applied toCAPS-mtDNA analysis

RE enzyme(1), Restriction site(2), Code(3), Fragment size(4), No. of fragments(5)

Szekvenciaelemzés: A szekvenálást ABI PRISM 3100 (Applied Biosystem, Magyarország) automata DNS szekvenátorban végeztük, a kapott szekvenciákat a Chromas Pro 11 (Technelysium Pty Ltd, USA) programmal vizsgáltuk. A szekvenciák illesztését és analízisét a BioEdit (NCSU, USA), valamint a BLAST (Basic Local Alignment Search Tool) programcsomagokkal végeztük (National Center for Biotechnology Information).

## EREDMÉNYEK ÉS MEGVITATÁS

Morfológiai vizsgálat: Az összehasonlító fajtarekonstrukcióhoz választott mai köles fajták átfogták a köles három fő bugatípusát (Mansfeld, 2001; Bányai, 1971; Colosi és Schaal, 1997; Scholz és Mikolas, 1991): a laza szétterülő, a zászlós oldalra hajló, valamint az álló tömött bugájú fajtákat (Radics, 2002). A magok színe fekete, barna, vöröses, okker, arany és krémszínen át a fehérig változott. A felvételezett 28 morfológiai tulajdonság alapján végzett klaszter-analízis a fajtákat négy fő csoportba elsősorban sorolta, а magszín szerinti csoportosításban (1. ábra).

Loci	Primer párok szekvenciái	Deferrer die (2)				
(NCBI #)(1)	(5'-3') bp(2)	Kererencia(3)				
<i>gln</i> 4 (D14577)	agc aga acg gca agg gct act	Chin et al. (1996)				
(glutamine synthetase4)	ttt ggc aca cca cga cga					
rps15 (AW424565)	aag aag aaa gag aag aag cac ggg	Chin et al. (1996)				
(ribosomal protein S15)	gga cag ctc gta tta taa cct gcg					
rps28 (AF544115)	aga cga acc cac cat cat ctt tc	Chin et al. (1996)				
(ribosomal protein S28)	cgc ttg gca tct cca tgt ata tct					
sh1 (AV062092)	atc gaa atg cag gcg atg gtt ctc	Chin et al. (1996)				
(shrunken1)	atc gag atg ttc tac gcc ctg aag t					
mtDNA (Z11512)	gtg ttg ctg aga cat gcg cc	Petit et al. (1998)				
	ata tgg cgc aag acg att cc					

A sejtmagi nSSR és a mitokondriális mtDNS vizsgálatokban alkalmazott primer-párok adatai. A mikroszatellita-kapcsolt gének sh1 (shrunken1); gln4 (glutamine synthetase4); rps15; rps 28 (rps28 ribosomal protein S28)

Table 3: Loci and primer pairs of nuclear microsatellites and mtDNA applied in the molecular analysis. The SSR-limked genes:sh1 (shrunken1); gln4 (glutamine synthetase4); rps15; rps 28 (rps28 ribosomal protein S28) Loci(1), Primer sequences(2), References(3)

### 1. ábra: Molekuláris (a) és morfológiai (b) dendrogram elemzés a mai (1-20), valamint a 15. századi kölesben (Panicum miliaceum)

(b)



Figure 1: Molecular (a) and morphological (b) clusters of medieval (15th century) and current (1-20) common millet varieties (Panicum miliaceum)

Molekuláris vizsgálatok: A steril magokból izolált és WGA-amplifikált (2. ábra, 4. táblázat) DNS-mintáiban (Michelmore et al., 1991) a kilenc ISSR primerből hét primer, valamint ezek kombinációival 22 ISSR lokuszon összesen 341 ISSR allélt határoztunk meg a mai fajtákban és a középkori mintában. (4, 5. ábra, 5. táblázat). Az ISSR (Inter-Simple Sequence Repeat) módszerrel a genom közeli fordított irányú ismétlődő DNS szakaszai ("hajtűkanyarok", illetve "masnik a DNSen") közötti szekvenciák azonosíthatók, amelyek stabilitása szokatlanul nagymértékű, ezért genotípus azonosításra, genetikai térképezésre, illetve a DNS

(a)

szerkezeti elemzésére igen alkalmasak (Zietkievwicz et al., 1994; Gyulai et al., 1999).

A teljes genom amplifikáció (WGA) hasonlóan az izotermikus MDA-WGA módszerhez (*multiple displacement amplification*) a legújabb nagy hatékonyságú módszere a sérült, fragmentált DNS minták szekvenciahű amplifikációjára (Mitchell et al., 2005). Az általunk amplifikált mintákban közel 100-szoros mennyiségű össz-DNS felszaporítást értünk el a WGA-kezelés során (*4. táblázat*). A WGA szekvenciahű amplifikációját ISSR szekvencia elemzéssel igazoltuk (*4. ábra*), melyben egy 476 bp hosszúsági ISSR szekvenciában egyetlen nukleotidban sem született hibás amplifikáció. Az ISSR fragmentum mintázat alapján készített rokonsági dendrogrammon a középkori köles minta az "Omszkoje" mai fajtával mutatta a legközelebbi genetikai rokonságot (1. ábra), amely egy ősibb típusba sorolható terpedt bugájú fajta. Α mitokondrium specifikus primerpár által felszaporított 1117 bp hosszúságú konszenzus szekvenciát azonosítottunk az 5S-18S rDNS lokuszon a 15. századi mintában. A CAPselemzésben a fragmentumok a TaqI, BsuRI, HinfI, MboI, AluI és RsaI restrikciós enzimekkel történt emésztése után megegyező mintázatot mutattak (5. ábra), amely eredmény azt jelzi, hogy az eltelt 600 év során a genetikailag stabil mtDNS-ben – a nem is nem-szinoním várható szubsztitúciók mellett szinonim nukleotid szubsztitúciók sem mentek végbe alkalmazott restrikciós hasítóhelyek az szekvenciáiban (Lágler et al., 2005). Módszertanilag CAPs \_ restrikciós (CAPs szekvenciaа polimorfizmus) közel áll az RFLP-hez (Botstein et al., 1980), azzal a különbséggel, hogy a RE emésztést PCR-amplifikált fragmentumon (Mullis és Faloona, 1987) alkalmazzuk. A CAPs markerek előnye, hogy kodominánsak és ezzel a homozigóta és heterozigóta egyedek elkülöníthetők (Konieczny és Ausubel, 1993). A CAPs mutációk rendkívűli mértékű gyakoriságát jelzi, hogy két Arabidopsis ökotípus populációjában megközelítően térképező

5.000-13.000 *Alu*I hasítóhely polimorfizmus fordulhat elő (az <u>Arthrobacter <u>lu</u>teus baktérium fajból izolált restrikciós endonukleáz enzim hasító szekvenciája után: 5' AG/CT 3') (Lister és Dean, 1993).</u>

2. ábra: Az egységnyi (9 ng) DNS mintákból történő teljes genom felszaporítás (WGA) hatékonysága a középkori köles (*Panicum miliaceum*) (15. század) (5, 6); és a mai fajta (2, 3), valamint a kontrol humán DNS (1) és a DNS-mentes ellenőrző (4) mintában



Figure 2: WGA amplification of 9 ng DNA samples of the medieval (15. century) (5, 6) and current common millet (Panicum miliaceum) cultivar(2, 3) compared to controls of Human DNA (1) and DNA-free (4) samples

3. *ábra:* ISSR-PCR elemzés (0,8% agaróz) a mai (1-20), valamint a középkori (15. század) köles (*Panicum miliaceum*) DNS mintáiban az ISSR-811 – (GA)<sub>8</sub>C – genom helyen a polimorf allélek jelölésével (nyilak) (Mw – 100 bp tömeg marker)



Figure 3: Samples of ISSR-PCR analysis (agarose, 8%) at the  $(GA)_{\&C}$  ISSR-811 locus of the current varieties (1-20) of common millet (Panicum miliaceum) and medieval (15th cent.) sample

4. táblázat



(a)				(b)				(c)
DNS	<u>ng/µl</u>	<u>A<sub>260</sub>/A<sub>280</sub></u>	<u>A<sub>260</sub>/A<sub>230</sub></u>	DNS	<u>ng/µl</u>	<u>A<sub>260</sub>/A<sub>280</sub></u>	<u>A<sub>260</sub>/A<sub>230</sub></u>	
- humán	9,14	2,11	1,09	- humán	932,87	1,77	1,64	× 102,1
- mai-1	9,91	2,15	1,77	- mai-1	954,82	1,77	1,67	× 96,4
- mai-2	10,02	2,46	1,97	- mai-2	951,36	1,78	1,7	× 95,0
- 15. sz1	9,78	1,38	1,33	- 15. sz1	998,88	1,78	1,69	× 102,1
- 15. sz2	8,76	1,7	1,72	- 15. sz2	988,69	1,78	1,7	× 112,9

*Table 4: Sequence fidelity of WGA amplification in the DNA samples of common milet (Panicum miliaceum) prior to (a) and after WGA amplification with data of quantity (ng/ul DNS×0.1g<sup>-1</sup> fresh wt) and purity indexes (A<sub>260</sub>/A<sub>280</sub>, A<sub>260</sub>/A<sub>230</sub>)* 

	FV 808							F	V 82	21		FV 835 FV 841								1			
	430	480	510	570	800	900	650	690	750	900	940	240	290	350	460	260	290	320	350	420	680	750	
FEPI	•	٠	•	•		•	•				٠	•	•	•	٠				•		•		
KEKE	٠		٠	٠		٠	٠		٠	٠	•	٠			•			•					
FEFE	٠	•	٠	•		•	•	٠		•	٠	•	•	٠	٠		•						
MEST	•	٠	•	•	•	•	•	٠		•	٠	•	•	٠	٠	•	•	•		•	٠	٠	
JASZ	•	٠	•	•		•		٠		•		•			٠					•		٠	
NYIR	•	٠	•			•	•			•	٠	•			٠	•		•			•	٠	
TABA	•	٠	•	•	•	•	•	•		•	٠	•			٠	•	•	•		•	•	•	
DEBR	•	٠	•	•		•	•	٠			٠	•	•	٠	٠	•	•	•	•	•	٠	٠	
PÜSK	•		•		•	•	•	•		•		•	•	•	٠	•		•	•	•	•	•	
RABA	•	٠	•	•		•	•	•		•		•			٠	•	•	•		•	•	•	
TASZ	•	٠	•	•		•	•	•		•		•	•	•	٠	•	•	•		•	•	•	
TAPA	•	٠	•	•	•	•	•	•		•	٠	•	•	•	٠	•		•	•	•	•	•	
FERT	•	٠	•	•		•	•	•		•	٠	•	•		٠	•		•		•	•	•	
BOLG	•	٠		•	•	•	•			•		•	•		٠	•	•	•		•	٠	٠	
CSAS	•	٠	•			•	•	•	•	•		•	•	•	٠	•	•	•		•	•	•	
OMOS	•	٠	•	•		•	•	٠		•		•	•	٠	٠	•	•	•		•	٠	٠	
TAPB	٠	•	٠	٠	•	٠	٠	٠	٠		•	٠	٠	٠	•	•	•	•		•	•	٠	
TAPC	•	•	•	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	٠	٠	٠		٠	٠	•	
TAPD	•	٠	•		•	•	•	•		•	•	•	•		•	•	٠	•		•	٠	•	
MART	•	٠	•			•	•			•		•	•		•	•	•	•		•		•	
15 sz	•		•	•		•	•	•		•		•	•	•	•	•	•	•					

### 5. táblázat A genom 22 helyén (lokuszán) azonosított 341 ISSR-allél eloszlása a középkori (15. sz) köles (*Panicum miliaceum*) mintában és a mai fajtákban

Table 5: Diversity of 341 alleles at 22 ISSR loci of common millet (Panicum miliaceum) in the medieval sample and current cultivars

4. ábra: Azonos (konszenzus) ISSR szekvenciák összehasonlító elemzése, valamint a WGA-felszaporítás szekvenciahűsége (proofreading) a középkori (15. század) és mai köles (*Panicum miliaceum*) fajtákban (476 bp hosszú; 810-841 primerkombináció)

90 100 110 120 10 20 30 40 50 60 70 80 130 .|....|... 140 Mesterházi-lr: Omszkoje-9: CTC Omszkoje-9: Jászberényi-lr: WGA-Mesterházi: WGA-Omszkkoje: 15.sz.: WGA-15.sz.: 210 220 |....|....|....|....|... TTCATTAATTCTACCTGCCGACT 260 ....|.... 170 180 190 200 230 240 ..... 250 ..|.. 270 280 290 ..|...|. TCTTTAGC? ....|....|....|.... TCTAGACCACTTTAGTTTTACAT Mesterházi-lr: Omszkoje-9: Jászberényi-lr: WGA-Mesterházi: WGA-Omszkkoje: 15.sz.: WGA-15.sz.: 330 340 350 360 370 380 390 400 410 420 430 440 450 Mesterházi-lr: Omszkoje-9: Jászberényi-lr: WGA-Mesterházi: WGA-Omszkkoje: 15.sz.: WGA-15.sz.:

Figure 4: Consensus sequences alignments of medieval millet (15<sup>th</sup> cent.) compared to modern millet cultivars at nuclear ISSR loci at primer combination of 810-841

5. ábra: CAPS-elemzés az mtDNS 5S-18S rDNA lokuszán (Petit et al., 1998) a középkori köles (*Panicum miliaceum*) (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13), valamint a mai '*Omszkoje*' (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14) fajtában, *Taq*I, *Bsu*RI, *Hin*fI, *Mbo*I, *Alu*I és *Rsa*I emésztés után (Mw – 100 bp DNS)



Figure 5: CAPS-analysis of the mitochondrial fragment of 5S-18S rDNA (Petit et al., 1998) of medieval c. millet (Panicum miliaceum) (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13) compared to modern variety 'Omszkoje-9' (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14) after digestion with restriction endonucleases TaqI, BsuRI, HinfI, MboI, AluI and RsaI. Mw – 100 bp DNA ladder

Az fAFLP vizsgálatokban, egyrészről, meghatároztuk az ősDNS degradációjának mértékét, a 4. századi mintában azonosított 2 (1.2%) AFLP (MseCAA–EcoAGT) fragmentum kimutatásával (98.8% degradáció), szemben a 15. századi 158 (40%) (60% degradáció), illetve a "Topáz" mai fajtában kimutatott 264 fragmentum azonosításával (100%). Nyolc AFLP fragment klónozásával és szekvenálásával 2529 nt ősDNS-t azonosítottunk. Az SSR elemzések széles körben elterjedt genetikai elemzési módszere a leszármazási vizsgálatoknak (Saltonstall, 2003; Tóth et al., 2000). A genom mikroszatellita szakaszaiban az ismétlődő belső szekvencia 1-5 nt hosszúságú mono- (A)n, di-(AT)n, tri- (ATC)n, tetra (AGTC)n és pentamer (AGTCT)n felépítésű. Ezek az alapszekvenciák 10-80 egymásutáni kópiaszámban (*tandem*szám), megközelítően 100 bp végső hosszúságban fordulnak elő a genomban egy fajspecifikus, 18-28 bp hosszúságú 5' és 3' irányból is lezáró határoló szekvenciával (Röder et al., 1998).

Az ALF-SSR fragmentum és szekvencia elemzést négy lókuszon végezve a gln4 (257 bp), sh1 (250 bp), rps28 (157 bp), és rps15 (146 bp), amely vizsgálatban egy nukleotid-változást (SNP) mutattunk ki (A  $\rightarrow$  G szubsztitúció az *rps*28 SSR lokusz 29. nt-ben (6. ábra). Eltérően a kétszikű sárgadinnyében tapasztalt igen nagymértékű SSRvariabilitástól (Szabó, 2006), a vizsgált köles SSR lokuszok egyikében sem mutattunk ki változást az ismétlődések számában. Az eredmények a köles egyszikű genomjának rendkívüli stabilitását igazolják, összevetve az azonos korból feltárt sárgadinnye kétszikű genomjában végbement (Szabó et al., 2005a, b) nagyfokú mikroevolúciós változásokkal. Ennek а rendkivüli genomstabilitásnak az oka a köles nem-ivarseit eredtű, apomiktikus (a névadó panicum típus) magképzésének a következménye, mely egyben igazolja a szomatikus klónozás genom stabilitását is.



(a) gli	n4-257 (D14577) – (ttgcg) <sub>2</sub> SSR
Z.mays 'topáz' 15.sz.	1 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 150 160   1 1 1 10 120 130 140 150 160   992 agraspsacygcaagygctaarjugcaagy
Z.mays 'topáz' 15.sz.	1154 ttgcaaagocattgttcottctgttcogtttgottattattattattattattattatotagotag
(b) <i>sh</i>	1-250 (AF544115) – (aag) <sub>6</sub> SSR
Z.mays 'topáz' 15. sz.	1 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 159 160           .
z.mays 'topáz' 15.sz.	6408 caagccaggttccgctgtccttcgattagtacggggga <b>agaagaagaagaag</b> acgaggccaggc <u>ggagaaccatcgcctgcattcgat</u> 6495 163
(c) <i>rp</i>	s28-157 (AW424565) - (tc) <sub>8</sub> SSR
Z.mays 'topáz' 15.sz.	1 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 150 160   1 </td
(d) <i>rp</i>	s15-146 (AW062092) – (cag) <sub>5</sub> SSR
Z.mays 'topáz' 15.sz.	1 10 20 30 40 50 60 70 80 90 10 10 120 130 140 33 <u>asgaagaaagaagaagaagaagaagaagaagaagaagaag</u>

Figure 6: Consensus sequences alignments of medieval millet ( $15^{th}$  cent.) compared to modern millet cv. 'topáz' and maize data at four nuclear microsatellite loci (a to d) with one SNP at the  $6^{th}$  position (A to G) of the rps28 locus

### IRODALOM

- Bányai L (1971): Kölesfajták agrobotanikai vizsgálata. Agrobotanika 11, Tápiószele, 39-60.
- Botstein, D.-Hite, R. L.-Skonic, M.-David, R. W. (1980): Construction of a genetic linkage map in man using restriction fragment length polymorphisms. Am. J. Hum. Genet. 32:314-331.
- Brown, T. A. (1999): How ancient DNA may help in understanding the origin and spread of agriculture. Proceedings of the Royal Society of London, Series B 354:89-98.
- Cekic, C.-Battey, N. H.-Wilkinson, M. J. (2001): The potential of ISSR-PCR primer-pair combinations for genetic linkage analysis using the seasonal flowering locus in *Fragaria* as a model. Theor Appl Genet 103:540-546.
- Cheng, S.-Fockler, C.-Barnes, W.-Higuchi, R. (1994): Effective amplification of long targets from cloned inserts and human genomic DNA. Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA 91:5695-5699.
- Chin, E. C. L.-Senior, M. L.-Shu, H.-Smith, J. S. C. (1996): Maize simple repetitive DNA sequences: Abundance and allele variation. Genome 39, 866-873.
- Colosi, J. C.-Schaal, B. A. (1997): Wild proso millet (*Panicum miliaceum*) is genetically variable and distinct from crop varieties of proso millet. Weed Science 45:509-518.
- Cooper, A.-Lalueza-Fox, C.-Anderson, S.-Rambaut, A.-Austin, J.-Ward, R. (2001): Complete mitochondrial genome sequences of two extinct moas clarify ratite evolution. Nature 409:704-707.
- Cooper, A.-Poinar, H. N. (2000): Ancient DNA: Do it right or not at all. Science 289:1139.
- Costantini, L.-Costantini-Biasini, L. (1985): Agriculture in Baluchistan between the 7<sup>th</sup> and the 3<sup>rd</sup> millennium BC. Newsletter of Baluchistan Studies (Instituto Universitario Orientale, Naples) 2: 16-30.
- Cresswell, A.-Sackville-Hamilton, N. R.-Roy, A. K.-Viegas, B. M. F. (2001): Use of AFLP markers to assess genetic diversity of *Lolium* species from Portugal. Mol. Ecol. 10:229-241.
- Don, R. H.-Cox, P. T.-Wainwright, B. J.-Baker, K.-Mattick, J. S. (1991): Touchdown PCR to circumvent spurious priming during gene amplification. Nucleic Acids Research 19:4008.
- Doyle, J. J.-Doyle, J. L. (1990): Isolation of plant DNA from fresh tissue. Focus 12:13–15.
- Erlich, H. A.-Gelfand, D.-Sninsky, J. J. (1991): Recent advances in the polymerase chain reaction. Science 252:1643-1651.
- Gorman, C. F. (1969): Hoabinhian: A pebble-tool complex with early plant associations in Southeast Asia. Science 163:671-673.
- Gugerli, F.-Parducci, L.-Petit, R. J. (2005): Ancient plant DNA: review and prospects. *New Phytologist* 166, 409-418.
- Gyulai, G.-Purnhauser, L.-Heszky, L. (1999): PCR marker selection in leaf rust resistant wheat NILs (Thathcer) by RAPD, SSR and ISSR-PCR. Plenary lecture, Abstarct Book of ECB9 Congress, Brussel, 1-6.
- Gyulai, G.-Humphreys, M.-Bittsánszky, A.-Skøt, K.-Kiss, J.-Skøt, L.-Gullner, G.-Heywood, S.-Szabó, Z.-Lovatt, A.-Radimszky, L.-Roderick, H.-Abberton, M.-Rennenberg, H.-Kőmíves, T.-

Heszky, L. (2005): AFLP analysis and improved phytoextraction capacity of transgenic *gsh*I-poplar clones (*Populus canescens* L.) *in vitro*. Z. Naturforschung 60c:300-306.

- Gyulai, G.-Humphreys, M.-Lagler, R.-Szabo, Z.-Toth, Z.-Bittsanszky, A.-Gyulai, F.-Heszky, L. (2006): Seed remains of common millet from the 4<sup>th</sup> (Mongolia) and 15<sup>th</sup> (Hungary) centuries; AFLP, SSR, and mtDNA sequence recoveries. Seed Science Research 16:179-191.
- Gyulai, G.-Mester, Z.-Kiss, J.-Szemán, L.-Heszky, L.-Idnurm, A. (2003): Somaclone breeding of reed canarygrass (*Phalaris arundinacea L*). Grass and Forage Science 58, 210-215.
- Harlan, J. R. (1971): Agricultural origins: centers and noncenters. Science 174, 468-473.
- Ho, P-t (1977): The indigenous origins of Chinese agriculture. In: Origins of Agriculture (Ed) Reed CA, pp. 413-418. Mouton, Publ., Paris.
- Hofreiter, M.-Jaenicke, V.-Serre, D.-Haeseler, A.-von-Pääbo, S. (2001): DNA sequences from multiple amplifications reveal artefacts induced by cytosine deamination in ancient DNA. Nucleic Acids Research 29:4793-4799.
- Jaccard, P. (1908): Nouvelles recherches sur la distribution florale. Bull Soc Vaud Sci Nat 44: 223-270.
- Janushevich, Z. V. (1978): Prehistoric food plants in the southwest of the Soviet Union. Ber. Deutsch. Bot. Ges. 91: 59-66.
- Keng, H. (1974): Economic plants of ancient north China as mentioned in *Shih Ching* (Book of Poetry). Economic Botany 28:391-410.
- Konieczny, A.-Ausubel, F. M. (1993): A procedure for mapping *Arabidopsis* mutations using co-dominant ecotype-specific PCRbased markers. Plant J. 4:403-410.
- Lágler, R. (2007): Archaeogenetics of common millet (*Panicum miliaceum*): ISSR and SSR sequence heterogenity from a medieval sample to current varieties. PhD Thesis, Gödöllő, Hungary
- Lágler, R.-Gyulai, G.-Humphreys, M.-Szabó, Z.-Horváth, L.-Bittsánszky, A.-Kiss, J.-Holly, L.-Heszky, L. (2005): Morphological and molecular analysis of common millet (*P. miliaceum*) cultivars compared to an aDNA sample from the 15th century (Hungary). *Euphytica* 146:77-85.
- Lágler, R.-Gyulai, G.-Szabó, Z.-Tóth, Z.-Bittsánszky, A.-Horváth, L.-Kiss, J.-Gyulai, F.-Heszky, L. (2006): Molecular diversity of common millet (*P. miliaceum*) compared to archaeological samples excavated from the 4<sup>th</sup> and 15<sup>th</sup> centuries. Hung Agric Res 2006/1:14-19.
- Lisitsina, G. N. (1984): The Caucasus A centre of ancient farming in Eurasia. In: Zeist, W. van-Casparie, W. A. (eds.), Plants and ancient man. Rotterdam, 285-292.
- Lisitsina, G. N.-Prisepenko, L. V. (1977): Paleoetnobotanicseszkie nahodki Kavkaza i Blizsnevo Vosztoka. Moszkva.
- Lister, C.-Dean, C. (1993): Recombinant inbred lines for mapping RFLP and phenotypic markers in Arabidopsis thaliana. Plant J. 4:745-750.
- Mansfeld, R. (2001): Mansfeld's Encyclopedia of Agricultural and Horticultural crops (Ed. P Hanelt), Vol I-VI., Springer.

- Michelmore, R. W.-Paran, I.-Kesseli, R. V. (1991): Identification of markers linked to disease-resistance genes by bulkedsegregant analysis: a rapid method to detect markers in specific genomic regions by using segregating populations. Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA 88: 9828-9832.
- Mitchell, D.-Willerslev, E.-Hansen, A. (2005): Damage and repair of ancient DNA. Mutation Research 571:265-276.
- Mullis, K. B.-Faloona, F. A. (1987): Specific synthesis of DNA in vitro via a polymerase-catalyzed chain reaction. Methods Enzymol. 155: 335-350.
- Murray, M. G.-Thompson, W. F. (1980): Rapid isolation of high molecular weight plant DNA. Nucleic Acids Res 8: 4321-4325.
- Nyékhelyi, B. D. (2003): Monumenta Historica Budapestinensia XII. Historical Museum of Budapest, Hungary. 1-102.
- Pääbo, S.-Poinar, H.-Serre, D. V.-Jaenicke-Despres, V.-Hebler, J.-Rohland, N.-Kuch, M.-Krause, J.-Vigilant, L.-Hofreiter, M. (2004): Genetic analyses from ancient DNA. Annual Review of Genetics 38: 645-679.
- Petit, R. J.-Demesure, B.-Dumolin, S. (1998): cpDNA and mtDNA primers in plants. In: Karp, A.-Isaac, P. G.-Ingram, D. S. (Eds) Molecular tools for screening biodiversity. 256-261. Chapman and Hall, London.
- Poinar, H. N.-Kuch, M.-McDonald, G.-Martin, P.-Pääbo, S. (2003): Nuclear gene sequences from a late Pleistocene sloth coprolite. Current Biology 12: 1150-1152.
- Radics L. (2002): Alternatív növények termesztése II. Szaktudás Kiadó Ház. Budapest
- Rothmaler, W.-Natho, I. (1957): Bandkeramische Kulturpflanzenreste aus Thüringen und Sachsen. Beitr. Frühgesch. d. Landwirtsch. 3: 73-98.
- Röder, M. S.-Korzun, V.-Wendehake, K.-Plaschke, J.-Tixier, M. H.-Leroy, P.-Ganal, M. W. (1998): A microsatellite map of wheat. genetics 149: 2007-2023.
- Saltonstall, K. (2003): Microsatellite variation within and among North American lineages of *Phragmites australis*. Molecular Ecology 12: 1689-1702.
- Schermann Sz. (1966): Magismeret I, II. Akadémiai Kiadó, Budapest
- Scholz, H.-Mikolas, V. (1991): The weedy representatives of proso millet (*Panicum miliaceum, Poaceae*) in Central Europe. Thaiszia 1: 31-41.
- Shen-Miller, J. (2002): Sacred lotus, the long-living fruits of China Antique. Seed Science Research 12: 131-143.
- Skøt, L.-Hamilton, N. R. S.-Mizen, S.-Chorlton, K. H.-Thomas, I. D. (2002): Molecular genecology of temperature response in *Lolium perenne*: 2. association of AFLP markers with ecogeography. Mol. Ecol. 11: 1865-1876.

- Szabó, Z. (2006): Archaeogenetics of melon (*Cucumis melo*): ITS and SSR sequence heterogenity from a medieval sample to current varieties. PhD Thesis, Gödöllő, Hungary.
- Szabó, Z.-Gyulai, G.-Humphreys, M.-Horváth, L.-Bittsánszky, A.-Lágler, R.-Heszky, L. (2005a): Genetic variation of melon (*C. melo*) compared to an extinct landrace from the Middle Ages (Hungary) I. rDNA, SSR and SNP analysis of 47 cultivars. Euphytica 146:87-94.
- Szabó, Z.-Gyulai, G.-Horváth, L.-Bittsánszky, A.-Szani, Sz.-Lágler, R.-Kiss, J.-Gyulai, F.-Holly, L.-Heszky, L. (2005b): Genetic diversity of Hungarian melon landraces (*C. melo*) compared to an extinct sample from the Middle Ages. Hung Agric Res 2005/2:18-22.
- Tempír, Z. (1979): Kulturpflanzen im Neolithikum und Äneolithikum auf dem Gebiet von Böhmen und Mähren. Archaeo-Physika 8: 302-308.
- Tóth, G.-Gáspári, Z.-Jurka, J. (2000): Microsatellites in different eukaryotic genomes: survey and analysis. Genome Research 10, 967-981.
- Villaret-von Rochow, E. (1958): Die Pflanzenreste der bronzezeitlichen Pfahlbauten von Valeggio am Mincio. Berich über das Geobot. Forschungsinst. Rübel in Zürich für das Jahr 1957: 96-144.
- Vos, P.-Hogers, R.-Bleeker, M.-Reijans, M. L. T.-van der Hornes, M.-Frijters, A.-Pot, J.-Peleman, J.-Kuiper, M.-Zabeau, M. (1995): A new technique for DNA fingerprinting. Nucleic Acids Research 23: 4407-4414.
- Walters, T. W. (1989): Historical overview on domesticated plants in China with special emphasis on the *Cucurbitaceae*. Economic Botany 43: 297-313.
- Willcox, G. (1991): Carbonised plant remains from Shortughai, Afghanistan. In: Renfrew J (ed.), New light on early farming. Recent Developments in Palaeoetnobotany. Edinburgh, 395. 277-279.
- Willerslev, E.-Hansen, A. J.-Binladen, J.-Brand, T. B.-Thomas, M.-Gilbert, P.-Shapiro, B.-Bunce, M.-Wiuf, C.-Gilichinsky, D. A.-Cooper, A. (2003): Diverse plant and animal genetic records from Holocene and Pleisocene sediments. Science 300: 791-795.
- Yang, H. (1997): Ancient DNA from Pleistocene fossils: preservation, recovery, and utility of ancient genetic information for quaternary research. Quaternary Science Reviews 16: 1145-1161.
- Zeist, W. van (1975): Preliminary report on the botany of Gomolava. J. Archaeol. Sci. 2: 315-325.
- Zietkiewicz, E.-Rafalski, A.-Labuda, A. (1994): Genome fingerprinting by simple sequence repeat (SSR)-anchored polymerase chain reaction amplification. Genomics. 20: 176-183.