# تجزیه و تحلیل ساختار کامل ناحیه دی لوپ میتوکندریایی به همراه موتیفهای تنظیمی در ۴ گونه ماهیان خاویاری دریای خزر

خديجه دادخواه\*' ، قدرت رحيمي ميانجي'، ايوب فرهادي'

\*Kdadkhah29@gmail.com

۱– گروه علوم دامی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، ساری، ایران

تاریخ دریافت: بهمن ۱۳۹۷

تاریخ پذیرش: فروردین ۱۳۹۸

#### چکیدہ

در این پژوهش قطعه کامل دی لوپ به همراه موتیفهای تنظیمی آن در چهار گونه از ماهیان خاویاری دریای خزراز جنس Acipenser (چالباش A.Gueldenstadtii قره برون A.persicus شیپ A.nudiventris اوزون برون A.stellatus) مورد بررسی قرار گرفت. استخراج DNA با استفاده از روش استات آمونیوم و واکنش PCR توسط یک جفت آغاز گر اختصاصی جهت تکثیر ناحیه کامل دی لوپ انجام گرفت. توالییایی با استفاده از روش سنگر انجام شد. توالی تکراری مینی ستلایت در ناحیه بالادست دی لوپ و بعد از توالی کدکننده تی آر ان آ پرولین در همه گونهها به جز شیپ مشاهده شد. نتایج نشان داد که واحدهای تکراری مرکزی ۲۸–۸۲ جفت بازی با ۲۲ تکرار در چالباش و قرهبرون و ۲/۴ تکرار در اوزونبرون سبب تنوع طول بخش مشاهده شد که این توالی ها نیز با ۲/۲ تکرار در پالباش و قرهبرون و ۲/۴ تکرار در اوزونبرون سبب تنوع طول بخش مشاهده شد که این توالی ها نیز با ۲/۲ تکرار در این ناحیه وجود داشتند. طول ناحیه کنترلی در گونههای چالباش، بخش مشاهده شد که این توالی ها نیز با ۲/۲ تکرار در این ناحیه وجود داشتند. طول ناحیه کنترلی در گونههای چالباش، مرون، اوزونبرون و شیپ به ترتیب برابر با ۳/۱ مکام ۲۶ دی و ۹۸ جفت باز بود. بررسی ساختار کلی ناحیه دی این مواد که ناحیه کنترلی ماهیان خاویاری شامل همولو گهایی از بلو کهای توالی محافظت شده CSB می باشد که واحد های تکراری مینی ستلایت در بالادست این بلو کها واقع شدهاند. حضور توالی های تکراری مینی ستلایت در ناحیه کنترلی دی لوپ نشان داد که ناحیه کنترلی ماهیان خاویاری شامل همولو گهایی از بلو کهای توالی محافظت شده CBB می باشد که واحد های تکراری مینی ستلایت در بالادست این بلو کها واقع شدهاند. حضور توالیهای تکراری مینی ستلایت در ناحیه کنترلی دی لوپ

واژگان کلیدی: توالی یابی، دی لوپ میتوکندری، ماهیان خاویاری، مینی ستلایت، دریای خزر

\*نویسنده مسئول

#### مقدمه

در جهان ۲۷ گونه ماهیان خاویاری وجود دارند و پنج گونه از آنها (چالباش A.Gueldenstadtii قره برون A.persicus شيپ A.nudiventris اوزون برون A.stellatus) که متعلق به دو جنس Huso و Acipenser میباشند، در دریایخزر یافت میشوند (Pourkazemi et al., 2006). اكثر ماهيان خاوياري توسط اتحادیه بین المللی حفاظت از طبیعت (IUCN) به عنوان گونههای در معرض خطر شناخته شدهاند ( Dugo et al., 2004). گزارش شده است که ۸۵ درصداز ماهیان خاویاری در معرض خطر انقراض هستند ( Congiu et al., 2011). تحقيقات نشان داده است كه توليد تجارى خاويار در اروپا و شمال امريكا و همچنين در روسيه و ایران بشدت کاهش یافته است ( & Raymarkers Hoover, 2002). امروزه اثرات عوامل مختلف بر جمعیت ماهیان خاویاری، باعث شده است که ماهیان اوزونبرون و شیپ در اروپا تقریبا ناپدید شوند و جمعیت اوزونبرون و چالباش و فیل ماهی دریای سیاه نیز بشدت کاهش یافته است (Williot et al., 2002). مطالعات مولکولی در مورد ساختار ژنتیکی جمعیتها اطلاعات ارزشمندی را برای مدیریت مناسب و بقاء گونههای در معرض خطر در اختیار قرار مىدهد (Rosenthal et al., 2011). شناسايى ساختار ژنتیکی بویژه در حوزه آبزیان و برنامههای مدیریتی ضروری است و ابزارهای ارزشمند در تجارت ماهیان خاویاری می باشند (Nielsen et al., 2012). توالىيابى ژنهاى ميتوكندريايى به عنوان يک روش مولکولی قدرتمند و ارزان برای تشخیص ماهیان خاویاری شناخته شده است (Ogden et al., 2013). منطقه کنترلی دی لوپ بین TRNA فنیل آلانین و پرولین در ژنوم میتوکندری مهرهداران قرار دارد و وقوع جهش در این ناحیه ۵-۳ برابر در مقایسه با بقیه ژنوم میتوکندری است (Meyer et al., 1993). حضور مناطق حفاظت شده در منطقه كنترلى ميتوكندرى نشان مىدهد كه اين ناحيه ممکن است دارای عملکرد تنظیمی در تکثیر و رونویسی ژنوم باشد.

با وجود تغییرات زیاد در طول منطقه کنترلی ژنوم میتوکندری در مهرهداران، اندازه آنها عموماً در حدود ۱۱۰۰ جفت باز است (Anderson et al., 1981). این تغییرات به طور عمده شامل جایگزینی و حذف نوكلئوتيدهاست (Lunt et al., 1998). تعداد زيادي از مطالعات تجربی در ماهیان، بلوکهای توالی تکراری را در این ناحیه کنترلی شناسایی کردهاند. اندازه و ساختار آنها ممکن است در بین گونههای مختلف، متفاوت باشند Shui et al., 2008; Ravago et al., 2002; Ludwig (et al., 2000; Abhyankar et al., 2009). این توالیهای تکراری میتواند در نزدیکی'۵ یا نزدیک به انتهای "۳ (Broughton et al., 1997) ناحیه کنترلی قرار گیرند. Mugue و همکاران (۲۰۰۸) از توالی یابی ناحیه کنترلی میتوکندری برای شناسایی ۹ گونه تاس ماهی (چالباش، شیپ، قره برون، بری، آموراسترجن، استرلیاد، اوزون برون، فیل ماهی، کالوگا) استفاده کردند. Khoshkholgh و همکاران (۲۰۱۱) از توالییابی دی لوپ برای شناسایی تنوع ژنتیکی گونه تاسماهی ایرانی استفاده نمودند. Chakmehdouz Ghasemi و همکاران (۲۰۱۴) از توالییابی دی لوپ میتوکندری برای بررسی ارزیابی ساختار ژنتیکی و جمعیتی تاسماهی ایرانی سواحل جنوبی دریای خزر و رودخانه سفیدرود استفاده نمودند. Boscari و همکاران (۲۰۱۴) از توالییابی دی لوپ میتوکندری به عنوان دادههای مکمل در شناسایی گونههای هیبرید و خالص خاویاری استفاده کردند. البته این محققین به حضور بلوکهای تکراری در این ناحیه توجه نداشتهاند. اما Ludwig و همکاران (۲۰۰۰) با بررسی ۱۱ گونه خاویاری وجود بلوکهای تکراری در ناحیه کنترلی دراین گونه ها را گزارش نمودند. Çiftci و همکاران (۲۰۱۳) با توالی یابی ناحیه دی لوپ در گونههای اوزونبرون و چالباش و فیلماهی متوجه حضور بلوکهای تکراری در این ناحیه شدند که اندازه آن را ۸۴-۸۲ جفت باز گزارش کردند. این تحقیق به منظور بررسی ساختار كامل ناحيه كنترلى دى لوپ ميتوكندريايي و موتیف های تنظیمی آن در چهار گونه ماهیان خاویاری

دریای خزر صورت گرفت که تاکنون در ماهیان خاویاری به این صورت مورد توجه قرار نگرفته است.

# **مواد و روش کار** نمونه برداری و استخراج DNA

نمونههایی از بافت باله دمی چهار گونه ماهیان خاویاری دریای خزر شامل: ۱۰ نمونه قرهبرون، ۴ نمونه چالباش، ۱۰ نمونه اوزونبرون و ۱۰ نمونه شیپ که توسط کارشناسان پژوهشکده اکولوژی دریای خزر گرفته شد، در اختیار ما قرار گرفتند. نمونهها ابتدا در اتانول ۹۹ درصد نگهداری شدند و سپس تا زمان استخراج DNA در۲۰-درجه سانتی گراد ذخیره گردیدند. استخراج DNA بهروش استات آمونیوم (McQuowen *et al.*, 2000) صورت گرفت و برای تعیین کمیت و کیفیت DNAاستخراج شده از روشهای اسپکتروفتومتری و الکتروفورز استفاده شد.

#### واکنش زنجیرهای پلیمراز (PCR)

انجام واکنش زنجیرهای پلیمراز با استفاده از کیتهای مخلوط مادر کمپانی یکتا تجهیز آزما در دستگاه ترموسایکلر (BioRad ساخت کشور آمریکا) با استفاده از آغاز گر اختصاصی رفت:

F-5 -AACTGCCCTAGTAGCTTAGAC-3 و برگشت:

# R-5 -GACAAGTCAGTCCTGCTTTTG-3. انجام گرفت (Shao *et al.*, 2014).

واکنش PCR در حجم ۱۵ میکرولیتر، حاوی ۱۰۰ نانو گرم از DNA نمونه، نیم میکرولیتر آغازگر رفت و نیم میکرولیتر آغازگر برگشت در غلظت ۱۰ پیکو مول و ۷/۵ میکرولیتر مخلوط مادر کمپانی یکتا تجهیز آزما (۵/۰ میلی مول از dNTP و ۵/۰ میلی مول DNA پلیمراز و ۱/۲ میلی مول از MgCl2) که با افزودن آب استریل به حجم نهایی ۱۵ میکرولیتر رسانده شد، انجام گرفت. چرخههای حرارتی برای واکنش شامل: ۴ دقیقه دناتوراسیون اولیه در ۹۴ درجه سانتیگراد و ۳۵ سیکل شامل ۹۴ درجه سانتی گراد دما و ۳۰ ثانیه زمان برای دناتوراسیون، ۵۸ درجه سانتی گراد دما و ۳۰ ثانیه زمان

برای اتصال آغاز گر و ۹۰ ثانیه و ۷۲ درجه دما برای بسط در سیکل بکار برده شد و ۷ دقیقه در ۷۲ درجه سانتی گراد بسط نهایی صورت گرفت. پس از تکثیر، محصولات PCR به ژل آگارز ۱٪ انتقال یافتند تا برای انجام الکتروفورز و در ادامه برای رویت باندهای احتمالی مورد سنجش قرار گیرند.

## توالى يابى

از محصولات PCR نمونههایی که باند بهتر داشتند، برای توالی یابی به روش سنگر برای (دو نمونه برای هر گونه) مورد استفاده قرار گرفتند. نمونهها به کمپانی میکروسنس سوئیس ارسال شدند. برای انجام توالی یابی دو طرفه از قطعه تکثیری، مقدار ۱۰۰ میکرولیتر محصول PCR به همراه ۵۰ میکرولیتر در غلظت ۱۰ پیکومول از هر یک از آغاز گرهای رفت و برگشت مورد استفاده در PCR، به شرکت مربوطه ارسال شدند.

# هم ترازی توالی ها

بعد از دریافت توالیها، برای مطمئن شدن از صحت توالیها با ابزار بلاست (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST) مورد ارزیابی قرار گرفتند و همولوژی توالیها مشخص شدند. سپس با استفاده از نرم افزار CLUSTAL X نسخه ۲/۱ تنوع و هم ترازی در توالیها مورد بررسی قرار گرفت. توالیهای رفت و برگشت هر گونه با توجه به ژنهای مرجع مربوطه شان توسط نرم افزار BioEdit ورژن 7.0.5 مورد ویرایش قرار گرفت.

### بلوکهای تکراری مینی ستلایت(VNTR)

در تحقیق حاضر حضور بلوکهای تکراری در ناحیه دی لوپ توسط نرم افزار TANDOM REPEAT tandem.bu.edu/trf/trf.submit.options.) FINDER) مورد بررسی قرار گرفتند.

بلوک توالیهای محافظت شده (CSB)

در بسیاری از مهرهداران، منطقه غیر کدگذاری در ژنوم میتوکندری بین TRNA ترئونین و فنیل آلانین قرار گرفته است. توالی مرتبط با خاتمه (TAS) و بلوکهای توالی حفظ شده (CSBIII, CSBII, CSBI) به عنوان یک سیگنال برای آغاز و خاتمه رونویسی عمل میکنند (شکل ۱).



شکل ۱: ساختار کامل دی لوپ به همراه نواحی تنظیمی و توالی میتی ستلایت

به طور کلی، این توالیهای کلیدی بسیار محافظت شدهاند. برای شناسایی نواحی تنظیمی دخیل در امر رونویسی باید روی بلوک CSBII, CSBI, CSBI و CSB-D متمرکز شد. این بلوکهای تنظیمی بااستفاده از نرم افزار CLUSTAL X نسخه ۲/۱ ترازبندی و شناسایی شدند.

## تعيين روابط فيلوژنى

تحلیلهای فیلوژنیک براساس ترسیم درخت ژنی ملاکی برای جداسازی ویژه و نیز تشخیص گونههای نیازمند محافظت و همچنین گونههای در معرض انقراض میباشند که از روشهای کار آمد و قدرتمند محسوب میشوند. ناحیه کنترلی دی لوپ به جهت نرخ جهش بالا عمدتا فیلوژنی با استفاده از روش neighbor jointing و به کمک مدل حداکثر درست نمایی و با بوت استرپ ۱۰۰۰ توسط نرم افزار MEGA 7 نسخه ۶۸ بیتی انجام شد.

### نتايج

استخراج DNA و تکثیر قطعه مورد نظر (دی لوپ میتوکندری) و نواحی مرتبط به آن (TRNA ترئونین و پرولین) با موفقیت انجام گرفت (شکل۲).



شکل ۲: مشاهده باندهای قطعه تکثیر شده با استفاده از الکترووفورز ژل آگارز ۱٪

Figure 2: Visualized bands of amplified fragment using 1% agarose gel electrophoresis.

باندهای مشاهده شده در شکل ۲ تنوع طولی در ناحیه کنترلی میتوکندری را به و ضوح در گونههای مورد مطالعه نشان میدهند. توالیها نشان دادند که در این ناحیه در اندازه قطعه دی لوپ تنوع وجود دارد و دامنه آن از ۸۲۶ نوکلئوتید در ماهی شیپ تا ۹۲۱ نوکلئوتید در ماهی چالباش متغیر بود. طول ناحیه کنترلی در گونههای چالباش، قرهبرون، اوزونبرون و شیپ به ترتیب برابر با

برای شناسایی نواحی تنظیمی رونویسی روی حضور بلوک های تنظیمی CSB تمرکز شد. موقعیتهای نسبی CSB شناسایی شده در این مطالعه، مشابه سایر مهرهداران بود. طول این نواحی در توالیهای CSB-D و CSB-II و CSB-III و CSB-III به ترتیب برابر با ۱۷، ۳۰ ، ۱۶ و ۱۷ نوکلئوتید بود (جدول ۱).

ترکیب بازها برای هر بلوک CSB تقریبا ویژه بود بنحوی که بلوکهای CSB-D و CSB-I غنی از بازهای A و T و بلوکهای CSB-III و CSB-III غنی از بازهای A و C بودند (شکل۳).

Figurre 1: The complete D-loop structure along with regulatory region and mini-satellite sequence.

Ta	ble 1: Conserved sequence blocks (CSB), TAS and VNTR in D-loop region.									
نام توالی	نوكلئوتيد									
TAS	TCCAT									
CSB-D	TACTGGCATCTGATTAAT									
CSB-I	ATAATGAATAGTGAATGATATAATGACATA									
CSB-II	CAAACCCCTACCCCC									
CSB-III	TGTCAAACCCCAAAAGCA									
VNTR (82bp)	TACCATAATGTTTGTATGTACATTAAATTGTTTAAGTACATAAGGGATACT									
	ATGTTTAATCCACATTAATTTCTAGCCACCA									
VNTR (39bp)	ACATTAATTTCTAGCCACCATACCATAATGTTTGTATGT									
VNTR (43bp)	ACATTAAATTGTTTAAGTACATAAGGCATACTATGTTTAATCC									
.gueldenstaedtii .Persicus .Nudiventris .Stellatus	10 20 30 40 50 60 70 80 ACTACCATAATGTTTGTATGTACATTAAGTACATAAGGCATACTATGTTTAATCCACATTAATTCTAGCC 80 ACTACCATAATGTTTGTATGTACATTAATTGTTTAAGTACATAAGGCATACTATGTTTAATCCACATTAATTCTAGCC 80 ACTACCATACTATGTTTGTATGTACATTAATTGTTTAAGTACATAAGGCATACTATGTTTAATCCACATTGATTTCTAGCC 80 ACCATACTATGTTTGTATGTACATTAATTGTTTAAGTACATAAGGCATACTATGTTTAATCCACATTGATTCTAGCC 80									
iustai consensus	TAS									
A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Clustal Consensus	ACCATAC CATAATGTTTGTATGTACATTAAATTGTTTAAGTACATAAGGCATACTATGTTTAATGCACATTAATTTCTA 15 ACCATAC CATAATGTTTGTATGTACATTAAATTGTTTAAGTACATAAGGCATACTATGTTTAATCCACATTAATTTCTA 15 GACCACACTATGTTTGTACATTAATTGTTTAAGTACATAAGCATGCAT									
A.gueldenstædtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Plustal Consensus	170         180         190         200         210         220         230         240									
	250 260 270 280 290 300 310 320									
A gueldenstaedtii A Persicus A Nudiventris A Stellatus Clustal Consensus	CTAGCCACCATATCATAATGTTTCATCTACCATTGGATGGTATACACCATTATCTTTATGTGATCTAACATGTCATTTCC 31 CTAGCCACCATATCATAATGTTTCATCTACCATTAGATGGTATACACCATTATCTCTATGTGATCTAACATGTCATTTCC 31 CTAGCCACCATACTAGAATGTTTCATCTACCATTAAATGGCGTACACCATTTTCTCTATGTGGACTAACATGCCATTTCC 19 CTAGCCACCATACTAGAATGTTTCATCTACCATTAAATGGCGTACACCATTTTCTCTATGTGGACTAACATGCCATTTCC 27 16									
A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Clustal Consensus	330 340 350 360 370 380 390 400 CGAAACCATAACATGTAGTAGAGCCGAACATTCTTGTCTGTC									
A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Clustal Consensus	410         420         430         440         450         460         470         480           L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.L.									

Γ	CSB-D	490	500	510	520	530	540	550	560
L A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Clustal Consensus	GTTACTO GTTACTO ACCACTO	GCATCTGAT GCATCTGAT GCATCTGAT GCATCTGAT		ANGTACCATO ANGTACCATO AGGTACCATO ANGTACCATO	AGTCCATGAI SAGTCCATGAI AGGCCCGTGAI	LI. CCCACATGCC CCCACATGCC CCCACATGCC CCCACATGCC	AAGAACCOCA AAGAACCOCA AAGAACCOCA AAGAACCOCA	CCAACATTTC CCAACATTTC CCAACATTTC CCAACATTTC	CTATT 558 CTATT 508 CTTAC 430 CCTTAC 512 311
A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Clustal Consensus	TTTATTT TTTATTT TTT-TAT TTT-TAT	570 TAGGTCTC TTAGGTCTC TTGGGTCTC	580 	590 ACATGCAGG ACATGCAGG ACATGCAA -J ACATGCAA -J	600 AGCTCCTTCA AGCTCCTTCA AGCTCCTTCA AGCTCCTTCA	610 GAAAAGATAGA GAAAAGATAGA GAAAAGACAGA GAAAAGACAGA	620 II CAGOCTOGAA CAGOCTOGAA TAAOCTOGAA	630 LATCTATGA CATTTATGA CATTCATTGA CATTCATTGA	640 1 -TTGC 636 -TTGC 586 
A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Clustal Consensus	CS8-I TCAGAGA TCAGAGA TCGAGAA TCGAGAA	650 	660 CTGAATGAT CTGAATGAT GTGAATGAT GTGAATGAT	670 ATAATGACA ATAATGACA ATAATGACA ATAATGACA	680 LATICTOGAT. ACCOTOGAT. ACCOTOGAT.	690 111 AC CACATAG AC CACATAG ACAGTACATGG ACAGTACATGG	700 ICTGTGCCAC TCTGTGCCAC CCGTACCAC CCGTACCAC	710 CEACATAAOC CEACATAAOC CEACATAAOC CEACATAAOC	720 1 AGTAT 714 AGTAT 664 AGTGC 588 AGTGC 670 437
A.gueldenstædtii A.Persicus A.Nudiventris	TATTCAC TATTCAC T—TCAC	730 	740 CTCTTGCCC CTCTTGCCC CTCTTGCCC	750 TCCACCCAC TCCACCCAC TTCACCCAC	760 ТААСААТСА ТААСААТСА А-АСААТСА	770 III AGATGCCACA AGATGCCACA AATTGGTACAT	780 AACGTTTG AACGTTTG TAAACGTTTA	79 CSB	400000 791 ACCCC 791 ACCCC 741 ACCCC 660
A.Stelletus Clustal Consensus	TTCA	C AGGACCO	OCCTTG	TTCACCTAC	A ACAACCA	LAATIGOTACA	PTACACOT	ATTATOGACA	AACCCC 741
A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudivontris A.Stellatus Clustal Consensus	CTACO CTACO CTACO CTACO		GGACAAGCC GGACAAGCC CCACAAGCC CCACAAGCC	830 1	TGTCAAACCO TGTCAAACCO TGTCAAACCO TGTCAAACCO			B75 CACAAACCCO CACAAAFATT CATCAACCTA CATCAACCTA	880 11 CTA 868 TAT 818 CTOCAJ 740 ATA AJ 818 555
A.gueldenstaedtii A.Persicus A.Nudivesbris A.Stellatus Clustal Consensus		690 	900 CACAACCC T ATCICTA TACCTCTCC MACCCG			930 11 АААТТААТАТА АААТТААТАТА АААТТААТАТА АТТАТСТАТА	540 II FA FA	963 	940 11 921 870 820 833 856
A.queldenstaedtii A.Persicus A.Nudiventris A.Stellatus Clottal Conserves	TATATA	921 870 826 839 556							

شکل ۳: موقعیت توالی بلوکهای تنظیمی CSB-III ، CSB-II ، CSB-I ، CSB-D و TA در ناحیه دیلوپ Figure 3: Location of conserved sequence blocks of CSB-D, CSB-I, CSB-II, CSB-III and TAS in the D-loop region.

اندازههای کوچکتر (۳۹ و ۴۳ جفت باز) با ۳/۲ تکرار در قرهبرون و چالباش با کیفیت مشابه دیده شدند. این توالیهای تکراری در گونه شیپ وجود نداشت (جدول۲). همانطوریکه در جدول ۲ نشان داده شد، این ناحیه غنی از بازهای A و T میباشد. آنالیز فیلوژنی برای چهار گونه خاویاری مورد بررسی و فاصله ژنتیکی آنها در شکل ۴ نشان داده شده است. در بررسی توالی ناحیه کنترلی ماهیان خاویاری مورد مطالعه در ناحیه '۵ بلافاصله بعد از توالی TRNA پرولین (شکل۳) بلوکهای تکراری مینی ستلایت با اندازه ۸۳–۸۲ جفت باز با ۳/۲ تکرار در گونه چالباش و قرهبرون و ۴/۲ تکرار در اوزونبرون دیده شد (جدول ۲). البته این تکرارها بدون هیچ فاصله بدنبال هم قرار داشتند. علاوه بر این، بلوک تکراری مرکزی، دو توالی تکراری دیگر نیز در ۱۸

Table 2: The position, characteristics and nucleotits compositon VNTR sequence in D-loop region.									
موقعیت نشانگر	اندازه	تعداد تكرار	درصد ایندل	(%) A	(%) C	(%) G	(%) T	گونه	
۳-۲۶۱	۲۸	٣/٢	٠	٣٣	18	۱.	۳۸		
۶۵-۱۹۲	٣٩	٣/٢	۲.	٣۴	١٧	۱.	٣٧	چالباش	
۱۰۴-۲۳۵	42	٣/٢	۲.	۳۶	۱۵	١٠	٣٧		
۳-۲۶۱	٨٢	٣/٢	•	٣٣	18	۱.	۳۸		
۶۵-۱۹۲	۳۹	٣/٢	۲.	37	١٧	١٠	٣٧	قره برون	
۱ • ۴-۲۳۵	47	٣/٢	۲.	۳۶	۱۵	۱.	٣٧		
۷-۲۰۸	٨٣	٣/٢	•	۳۱	۲.	11	٣۶	اوزونبرون	

جدول ۲: موقعیت، ویژگیها و ترکیب نوکلئوتیدهای توالی میتیستلایت در ناحیه دیلوپ



0.050

شکل ۴: روابط فیلوژنی در چهار گونه خاویاری Figure 4: Phylogeny relations in four sturgeon species.

شد. البته در تحقیق حاضر علاوه بر این بلوک تکراری مرکزی، دو بلوک تکراری دیگر با اندازههای کوچکتر ۳۹ و ۴۳ جفت باز با ۲/۲ تکرار مشاهده شدند. در تحقیق حاضر همچنین بر حضور بلوکهای تنظیمی CSB و همچنین توالی تنظیمی موثر بر خاتمه رونویسی (TAS) تمرکز شده است که در هر چهار گونه توالی TAS در بالادست شده است که در هر چهار گونه توالی CSB در بالادست CSB در نا حیه '5 دی لوپ مشاهده شد. مناطق تنظیمی و بلوکهای محافظت شده شامل بلوکهای D و بلوکهای محافظت شده شامل بلوکهای CSB کنترلی بوده است (Satoh *et al.*, 2016). اگرچه کار

#### بحث

نتایج نشان دادند که در این ناحیه، اندازه قطعه دی لوپ دارای تنوع بوده است و دامنه آن از ۸۲۶ نوکلئوتید در ماهی شیپ تا ۹۲۱ نوکلئوتید در ماهی چالباش متغیر بود. در ناحیه کنترلی در بخش ۵ بلافاصله بعد از تی آر ان آ پرولین بلوک های تکراری مینی ستلایت مشاهده شد که ۱۰/۴ در اوزونبرون و ۲/۳ تکرار در چالباش و قرهبرون بود. اندازه این واحد تکراری در این موقعیت ۸۳–۸۲ جفت باز بود که در تحقیقات قبلی توسط Ludwig و همکاران ۱۹۵۰) نیز در چالباش، قره برون و اوزون برون مشاهده

کردهای دقیق بلوکهای تنظیمی I-CSB و CSB-D و CSB-D منوز واضح نیست. اما نشان داده شد که بلوکهای تنظیمی ScB-D و CSB-D در مهرهداران در رپلیکاسیون و نسخه برداری ژنوم میتوکندری دخالت دارند Satoh et در فرآیند تکثیر Satoh et در فرآیند تکثیر DNA میلوکهای اتصال ANA به مین دلیل نیز غنی از CSD می باشد که برای میکند. به همین دلیل نیز غنی از CSD می باشد که برای بلی A می باشد در خاتمه رونویسی نقش دارد. عمل ناحیه پلی A می باشد در خاتمه رونویسی نقش دارد. عمل ناحیه یلی A می باشد در خاتمه رونویسی نقش دارد. عمل ناحیه دی لوپ را به طور ساده میتوان باز نگه داشتن رشته های برای پروتئینهای ماشین رونویسی و همانندسازی قرار برای پروتئینهای ماشین رونویسی و همانندسازی قرار برای پروتئینهای ماشین رونویسی و همانندسازی قرار برای پروتئینهای ماشین رونویسی و همانندسازی قرار

در مطالعه Ludwig و همکاران (۲۰۰۰) که بر ۱۹ گونه خاویاری انجام گرفت، جهش در بالادست TAS را به حضور بلوکهای تکراری در پایین دست این موتیف نسبت دادند. آنها همچنین واحد های تکراری با اندازه ۸۲ جفت باز در گونه چالباش، قرهبرون، اوزونبرون و شیپ مشاهده کردند که در مورد گونه شیپ به لحاظ حضور واحدهای تكرارى با تحقيق حاضر مغايرت داشت. Mugue و همکاران (۲۰۱۶) نیز با تحقیق بر گونه شیپ دریای خزر در روسیه توالی تکراری ۸۲ جفت بازی را در گونه شیپ گزارش کردند. Ray و همکاران (۲۰۰۳) با تحقیق بر ناحیه کنترلی تشکیل بلوکهای تکراری در این ناحیه را به ژنهای نزدیک به آنها 12SrRNA و tRNA مربوط دانستند. Çiftci و همكاران (۲۰۱۳) با توالى يابى ناحيه دی لوپ در گونههای اوزونبرون، چالباش و فیلماهی متوجه حضور بلوک تکراری در این ناحیه شدند که اندازه آن را AT-AT جفت باز گزارش کردند. Saitoh و همکاران (۲۰۰۰) در ناحیه کنترلی ماهی فلاندر ژاپنی (Paralichthys olivaceus) نیز بلوک تکراری با اندازه ۷۴ جفت باز را گزارش کردند. این توالیها، تکرارهای متفاوتی را در بین گونهها نشان میدهند که شاید در نتیجه تکامل هماهنگ باشد. تفاوت در فراوانی کپی چندگانه از ژنوم در گونهها ممکن است به تفاوتهای نرخ جهش نسبت داده شود یا مکانیسمی که ممکن است ۲۰

میزان جهش را تنظیم کند. آنچه که مشخص است حضور بلوکهای تکراری در این ناحیه میتواند در شناسایی برخی از گونههای ماهیان خاویاری موثر باشد. اهمیت این دادهها همچنین به جهت پایداری روشهای مبتنی بر

PCR دارای ارزش بالایی میباشد. توالی های تکراری همچنین به دلیل تنوع زیاد، دارای ارزش بالایی در تفکیک گونهها می باشند. این مسئله بخصوص در بررسی تنوع بین گونهای هنگامی که دادهها خیلی بزرگ نیستند، برای رویکردهای ردهبندی موجودات اهمیت زیادی دارند. آنالیز ناحیه کنترلی میتوکندری در این مطالعه آشکار کرد که در بین گونههای خاویاری تنوع مشاهده می شود که به لحاظ فيلوژنى داراى ارزش ويژه است. بررسى فيلوژنى نشان داد که روابط چهار گونه خاویاری مورد بررسی بگونهای است که هر ۴ گونه خاویاری دریای خزر در یک کلاد قرار می گیرند. اما دو گونه شیپ واوزون برون در شاخه مجزا از دو گونه قره برون و چالباش واقع می شوند. انجام تحقيقات بيشتر و تمركز بيشتر بر اين توالىهاى محافظت شده به منظور امکان توسعه نشانگرهای اختصاصی داخل گونهای جهت استفاده در برنامه های حفظ منابع ژنتیکی و اصلاح نژاد این گونه ها توصیه می شود.

## تشكر و قدرداني

از کارشناسان پژوهشکده اکولوژی دریای خزر ساری که در نمونهبرداری و در اختیار گذاشتن ماهیان خاویاری برای انجام این تحقیق همکاری لازم داشتهاند، صمیمانه تشکر و قدردانی می گردد.

#### منابع

Abhyankar, A., Park, H. B., Tonolo, G. and Luthman, H., 2009. Comparative sequence analysis of the non-protein-coding mitochondrial DNA of inbred rat strains. PloS one, 4(12), e8148. DOI: 10.1371/ journal.pone.0008148. and

- Anderson, S., Bankier, A. T., Barrell, B. G., de Bruijn, M. H., Coulson, A. R., Drouin, J. and Schreier, P. H., 1981. Sequence of organization the human
- 457. Boscari, E., Barmintseva, A., Pujolar, J. M., Doukakis, P., Mugue, N. and Congiu, L., 2014. Species and hybrid identification of sturgeon caviar: a new molecular approach to detect illegal trade. Molecular ecology resources, 14(3), 489-498. DOI: 10.1111/ 1755-0998.12203

mitochondrial genome. Nature, 290(5806),

- Broughton, R. E. and Dowling, T. E., 1997. Evolutionary dynamics of tandem repeats in the mitochondrial DNA control region of the minnow Cyprinella spiloptera. Molecular biology and evolution, 14(12), 1187-1196. DOI: 10.1093/oxfordjournals. molbev.a025728
- Chakmehdouz Ghasemi, F., Pourkazemi, M., Yarmohammadi, M., Hasanzadeh Saber, M., Ghoroghi, A. and Azizzadeh Pormehr, L., 2014. Population genetic structure of Persian sturgeon (Acipenser persicus) between South Caspian Sea and Sefidrud River using DNA sequencing method. Iranian Scientific Fisheries Journal, 23(2), pp.11-20. DOI: 10.22092/ ISFJ.2014.103686
- Ciftci, Y., Eroğlu, O. and Firidin, Ş., 2013. Heteroplasmy and length variation in the tRNApro-Dloop regions of three sturgeon species (A. stellatus, A. gueldenstaedtii and H. huso) from the Turkish coast of the Black Sea. Turkish Journal of

Biochemistry/Turk Bivokimva Dergisi. 38(3). DOI: 10.5505/tjb.2013.70783

- Congiu, L., Pujolar, J. M., Forlani, A., Cenadelli, S., Dupanloup, I., Barbisan, F. and Fontana, F., 2011. Managing polyploidy in ex situ conservation genetics: the case of the critically endangered Adriatic sturgeon (Acipenser naccarii). PloS one, 6(3), e18249. DOI: 10.1371/ journal.pone.0018249
- Dugo, M. A., Kreiser, B. R., Ross, S. T., Slack, W. T., Heise, R. J. and Bowen, B. R., 2004. Conservation and management implications of fine-scale genetic structure of Gulf sturgeon in the Pascagoula River, Mississippi. Journal of Applied Ichthyology, 20(4), 243-251. DOI: 10.1111/ j.1439-0426.2004.00572.x
- Khoshkholgh, M., Pourkazemi, M., Nazari, S., and Azizzadeh Pormehr, L., 2011. Genetic diversity in the Persian sturgeon, Acipenser percicus, from the south Caspian Sea based on mitochondrial DNA sequences of the control region. Caspian Journal of Environmental Sciences, 9(1), 17-25.
- Ludwig, A., May, B., Debus, L. and Jenneckens, I., 2000. Heteroplasmy in the mtDNA control region of sturgeon (Acipenser, Huso and Scaphirhynchus). Genetics, 156(4), 1933-1947
- Lunt, D. H., Whipple, L. E. and Hyman, B. C., 1998. Mitochondrial DNA variable number tandem repeats (VNTRs): utility and problems in molecular ecology.

Molecular Ecology, 7(11), 1441-1455. DOI: 10.1046/j.1365-294x.1998.00495.x

- MCQuown, E.C., Sloss, B.L. and Sheehen,
  R.J., 2000.Microsatellite analysis of genetic variation in sturgeon .New primer sequences for Scaphyhinchus and Acipenser.transactions of the American fisheries society.129:1380.1388. DOI: 10.1577/1548-8659
- Meyer, A., 1993. Evolution in mitochondrial and in fishes. Biochemistry and Molecular Biology of Fishes, 2. Molecular Biology Frontier.
- Mugue, N. S., Barmintseva, A. E., Rastorguev, S. M., Mugue, V. N. and Barmintsev, V. A., 2008. Polymorphism of the mitochondrial DNA control region in eight sturgeon species and development of a system for DNA-based species identification. Russian Journal of Genetics, 44(7), 793-798.
- Mugue, N., Barmintseva, A., Schepetov, D.,
  Shalgimbayeva, G. and Isbekov, K.,
  2016. Complete mitochondrial genomes of the critically endangered Ship sturgeon Acipenser nudiventris from two seas.
  Mitochondrial DNA Part B, 1(1), 195-197.
  DOI: 10.1080/23802359.2016.1144103
- Nielsen, E. E., Cariani, A., Mac Aoidh, E., Maes, G. E., Milano, I., Ogden, R. and Bekkevold, D., 2012. Gene-associated markers provide tools for tackling illegal fishing and false eco-certification. Nature communications, 3, 851.
- Ogden, R., Gharbi, K., Mugue, N., Martinsohn, J., Senn, H., Davey, J. W.

and Sergeev, A., 2013. Sturgeon conservation genomics: SNP discovery and validation using RAD sequencing. Molecular Ecology, 22(11), 3112-3123. DOI: 10.1111/mec.12234

- Pourkazemi, M., 2006. Caspian Sea sturgeon conservation and fisheries: past present and future. Journal of Applied Ichthyology, 22, 12-16. DOI: 10.1111/j.1439-0426.2007. 00923.x
- Ravago, R. G., Monje, V. D. and Juinio-Meñez, M. A., 2002. Length and sequence variability in mitochondrial control region of the milkfish, Chanos chanos. Marine Biotechnology, 4(1), 40-50. DOI: 10.1007/ s10126-001-0076-4
- Ray, D. A. and Densmore, L. D., 2003. Repetitive sequences in the crocodilian mitochondrial control region: Poly-A sequences and heteroplasmic tandem repeats. Molecular biology and evolution, 20(6), 1006-1013.
- Raymakers, C. and Hoover, C., 2002. Acipenseriformes: CITES implementation from Range States to consumer countries. Journal of Applied Ichthyology, 18(4-6), 629-638. DOI: 10.1046/j.1439-0426.2002. 00398.x
- Rosenthal, H., Wei, Q., Chang, J., Bronzi, P. and Gessner, J., 2011. Conclusions and recommendations of the 6th International Symposium on Sturgeons (Wuhan, China, October 2009). Journal of Applied Ichthyology, 27(2), 157-161. DOI:10.1111/ j.1439-0426.2011.01755.x

- Saitoh, K., Hayashizaki, K., Yokoyama, Y., Asahida. Т., Toyohara, H. and Yamashita, Y., 2000. Complete nucleotide of Japanese sequence flounder (Paralichthys olivaceus) mitochondrial genome: structural properties and cue for resolving teleostean relationship. Journal of Heredity, 91(4), 271-278. DOI: 10.1093/ jhered/91.4.271
- Satoh, T. P., Miya, M., Mabuchi, K., and Nishida, M., 2016. Structure and variation of the mitochondrial genome of fishes. Bmc Genomics, 17(1), 719. DOI: 10.1186/ s12864-016-3054-y
- Shao, W., Wei, L., Li, L., Wang, H., Lin, Z. and Chen, J., 2014. Universal DNA primers for amplification complete mitochondrial genome for sturgeons. Conservation genetics resources, 6(2),

pp.305-307. DOI 10.1007/s12686-013-0112-5

- Shui, B. N., Han, Z. Q., Gao, T. X. and Miao, Z. Q., 2008. Tandemly repeated sequence in 5'end of mtDNA control region of Japanese Spanish mackerel Scomberomorus niphonius. African Journal of Biotechnology, 7(24).
- Williot, P., Arlati, G., Chebanov, M., Gulyas, T., Kasimov, R., Kirschbaum, F. Y., and Kim, 2002. Status and management of Eurasian sturgeon: an overview. International Review of Hydrobiology: A Journal Covering all Aspects of Limnology and Marine Biology, 87(5-6), 483-506. DOI: 10.1002/1522-2632(200211)87:5/6<483::AID-IROH483>3.0.CO;2-K

# Analysis of complete structure of mitochondrial D-loop region with regulating motifs in four sturgeon species of the Caspian Sea

Dadkhah Kh.<sup>1</sup>\*; Rahimi Mianji Gh.<sup>1</sup>; Farhadi A.<sup>1</sup>

\*Kdadkhah29@gmail.com

1- Department of Animal Sciences, Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University, Sari, Iran.

#### Abstract

In this study, analysis of complete structure of mitochondrial D-loop region with its regulatory motifs was investigated in four species of the Acipenser of Caspian sea (A. gueldenstadtii, A. persicus, A. stellatus, A. nudiventris). DNA extraction was done by acetate Ammonium method and PCR reaction were performed by a pair of specific primers for the complete amplification of D-loop along with sequences associated with tRNA-threonine and proline. Sequencing on amplified fragments were was done on both strands. Repetitive sequence of tandem repeat (mini-satellite) was observed in the upstream site of D-loop region after the sequence of tRNA proline in all species except the Ship. The results showed that the central repetitive units of 83-82 pairs with 3.2 repetitions in A. persicus and A. gueldenstaedtii and 2.4 repetitions in A. stellatus were the reason for the length variation in this region. In addition to the central repeat sequences, there were two more repetitive sequences of 39 and 43 bp in this section, which were also present with 3.2 repetitions. But none of these repetitive sequences was observed in ship. The length of the control region in the A. gueldenstadtii, A. persicus, A. stellatus, A. nudiventris was 921, 870, 826 and 839 bp, respectively. The overall structure of the Dloop region showed that the sturgeon control region is similar to that of other fish, including the homologues of the CSB-conserved blocks, which are located on the upstream of these blocks. According to the presence of tandem repeat (mini-satellite) in control D-loop region and also the importance of these markers in conservation programs for genetic resources it may be possible to use them in screening of sturgeon species.

Keywords: Sequencing, Mitochondrial D-loop, Sturgeon, Tandom repeat, Caspian sea

<sup>&</sup>lt;sup>\*</sup>Corresponding author