

Research paper

Identification of Important Variants of ATPase and Cytochrome b Coding Genes of the Mitochondrial Genome in Holstein and Cholistani Cows

Ahmad Tamroosi¹, Gholam Reza Dashab², Mohammad Hossein Banabazi³ and Ali Maghsoudi⁴

1- M.Sc. in Animal Breeding and Genetics, Department of Animal Science, College of Agriculture, University of Zabol, Zabol, Iran

2- Associate Professor of Animal Breeding and Genetics, Department of Animal Science, College of Agriculture, University of Zabol, Zabol, Iran, (Corresponding author: dashab@uoz.ac.ir)

3- Associate Professor of Animal Breeding and Genetics, Department of Biotechnology, Animal Science Research Institute of Iran (ASRI), Agricultural Research, Education, and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran

4- Associate Professor of Animal Breeding and Genetics, Department of Animal Science, College of Agriculture, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

Received: 19 April, 2024

Revised: 06 July, 2024

Accepted: 19 August, 2024

Extended Abstract

Background: Selection over the past years has caused commercially modified livestock to have less genetic resistance and adaptability compared to native livestock, which is the reason for the reduction of genetic diversity. It is necessary to implement breeding programs to quickly adapt to environmental changes. In the past studies that were conducted to investigate the differential analysis of genes in the Holstein and Cholistani breeds of the Punjab province in Pakistan, a very significant difference in expression was observed in some genes, including mitochondrial genes, which became the basis of the present study. Therefore, this research aims to investigate the reasons for the difference in gene expression between Holstein and Cholistani cattle breeds in mitochondrial genes, including ATP6, ATP8, and CYTB genes, which are involved in important processes such as energy metabolism in dealing with biotic and abiotic stresses, and also play a role in disease resistance, using transcript data (RNA-Seq). For this purpose, transcriptome coverage, nucleotide and protein regions and mutations, and deletion and addition genetic differences were investigated in the mitochondrial genome of these two breeds.

Methods: Transcriptome data (RNA-Seq) with free access to 40 samples of dairy cows from the University of Wisconsin, USA, and 45 female cows of Cholistani from the Gujatipir dairy cow unit of Bahawalpur City, located in the Punjab state of Pakistan, were used in the present study. Since the results of the differential gene expression of the two breeds showed different expression levels in several mitochondrial genes, and part of the differences were related to their different genetic structures in the two breeds, the present study aimed to investigate this topic. Using NCBI genome databases (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/>) and Ensemble (<https://asia.ensembl.org/index.html>), the sequences of three mitochondrial genes, including ATP6, ATP8, and CYTB, for Holstein cattle (*Bos taurus*) and Cholistani cattle (*Bos indicus*) were extracted and stored in FASTA format. IGB version 6 software was used to examine the level of transcriptomic coverage. MEGA6 software was used to calculate the polymorphic regions and to calculate the percentage of nucleotide substitution and alignment of the sequences. The types of polymorphisms occurring in the mitochondrial genomes of Holstein and Cholistani using nucleotide and amino acid sequences, as well as haplotype blocks, were specified by determining insert and deletion regions and protected regions in the genome using Dnasp5 software.

Results: Deletion sites in the Holstein breed in the three ATP6, ATP8, and CYTB gene loci were 96, 28, and 91, respectively, which were more than the number of deletion points in the Cholistani breed (vs. 84, 9, and 57). In the Cholistani breed, there was an insertion of 64 bp in the ATP6 gene locus at position 8733 bp, and two insertion regions in the CYTB gene locus at positions 15846 and 14779 bp, 17 and 24 bp in length, respectively. No insertion was observed in the ATP8 locus in the Cholistani breed. In the Holstein breed, there was an insertion region at position 8185 with a length of 16 bp in the ATP8 locus, an insertion region at position 8733 bp with a length of 20 bp in the ATP6 gene locus, and in the CYTB gene, three insertion regions were observed at positions 14779, 15355, and 15356, respectively, 27, 42, and 16 base pairs in length. Among the three gene loci, ATP6 and ATP8 showed the highest and the lowest levels of coverage, respectively, and CYTB was in the middle of the other two loci. The comparison of the nucleotide



Copyright ©2025 Tamroosi et al. Published by Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University. This work is licensed under a [Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 Unported License](https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/) which allows users to read, copy, distribute and make derivative works for non-commercial purposes from the material, as long as the author of the original work is cited properly.

sequences of the ATP6 gene locus with a length of 678 base pairs in two Holstein and Cholistani breeds showed eight polymorphic regions and three polymorphic regions based on the amino acid sequence. They included two threonine-to-alanine conversions and one isoleucine-to-valine conversion position. A comparison of the nucleotide sequences of the ATP8 gene locus with a length of 198 base pairs in Holstein and Cholistani breeds, containing six polymorphic regions, and based on the amino acid sequence, showed that they contained two polymorphic regions. Amino acid changes included valine to isoleucine and threonine to alanine. A comparison of the nucleotide sequences of the CYTB gene locus with a length of 1137 bp in the Holstein and Cholistani breeds, containing 19 polymorphic regions, and based on the amino acid sequence, revealed that only two polymorphic regions were found where the amino acid valine was converted to valine-isoleucine and isoleucine-valine. Finally, the results of analyzing the conserved regions in the aligned fragment of ATP6, ATP8, and CYTB genes showed that from the sequence of the mentioned genes, the ATP6 gene had a 217 bp conserved fragment, and the conserved region was not found in the ATP8 gene. Non-protected genes are susceptible to nucleotide changes and mutations, which have caused the coming into being of new proteins and their new functions, and most regions of the CYTB gene were protected. The CYTB gene had the most conserved regions in DNA, with a length of 605 bp. Moreover, the results showed that transitional substitution in all genes was more than transversional substitution.

Conclusion: The results of the comparison analysis of transcripts in Holstein and Cholistani breeds, in addition to different expression levels in different genes, including the mitochondrial genome and complementary analysis of nucleotide and amino acid sequences of ATP6, ATP8, and CYTB genes, showed that evolutionary factors, including mutations, selection, and migration, were three of the most important factors that caused changes in the genetic structures of breeds, including Holstein, in such a way that the mentioned changes caused different expression levels of mitochondrial genes in the two breeds. Therefore, to improve the compatibility of commercial breeds, it is possible to combine effective variants and increase the economic lifespan of commercial livestock in combination with native livestock by designing suitable breeding programs and genomic selection.

Keywords: Cholistani, Genetic variant, Holstein, Nucleotide substitution, Transcriptome

How to Cite This Article: Tamroosi, A., Dashab, Gh, R., Banabazi, M, H., & Maghsoudi, A. (2025). Identification of Important Variants of ATPase and Cytochrome b Coding Genes of the Mitochondrial Genome in Holstein and Cholistani Cows. *Res Anim Prod*, 16(2), 159-171. DOI: 10.61882/rap.2024.1489

مقاله پژوهشی

شناسایی واریانت‌های مهم ژن‌های کدکننده آنزیم ATPase و سیتوکروم b ژنوم میتوکندری در گاوها

احمد تمروسى^۱، غلامرضا داشاب^{ID}^۲، محمد حسین بناء‌بازی^۳ و علی مقصودی^۴

- ۱- کارشناسی ارشد ژنتیک و اصلاح دام، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه زابل، زابل، ایران
۲- دانشیار ژنتیک و اصلاح دام، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه زابل، زابل، ایران، (نویسنده مسؤول: dashab@uoz.ac.ir)
۳- دانشیار ژنتیک و اصلاح دام، پخش پژوهش‌های بیوتکنولوژی، موسسه تحقیقات علوم دامی کشور، سازمان تحقیقات، امورش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران
۴- دانشیار ژنتیک و اصلاح دام، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۰۵/۲۹

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۰۴/۱۶

صفحه ۱۷۱ تا ۱۷۶

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۰۱/۲۱

چکیده مبسوط
مقدمه و هدف: انتخاب طی سالیان گذشته باعث شده است که دامهای اصلاح شده تجاری در مقایسه با دامهای بومی از مقاومت ژنتیکی و قدرت سازگاری کمتری برخوردار باشند که دلیل آن کاهش تنوع ژنتیکی است. لازمه اجرای هر گونه برنامه اصلاح نژادی جهت سازگاری سریع نسبت به تغییرات محیطی است. در مطالعات گذشته که بهمنظور بررسی تجزیه ژن‌ها در نژادهای هلشتاین و کلیستانی استان پنجاب پاکستان انجام گرفته، در برخی از ژن‌ها از جمله ژن‌های میتوکندری تفاوت بین بسیار فاختش مشاهده گردید که به عنوان پایه مطالعه حاضر قرار گرفت. لذا هدف از تحقیق حاضر، بررسی دلایل تفاوت بین ژن متفاوت بین دو نژاد گاو هلشتاین و کلیستانی در ژن‌های میتوکندری شامل ژن‌های ATP6، ATP8 و CYTB که در فرآیندهای مهمی از جمله متabolism انرژی در مقابله با تنش‌های زیستی و غیر زیستی و نیز مقاومت به بیماری نقش دارند، با استفاده از داده‌های ترانسکریپت (RNA-Seq) بود. به این منظور، پوشش ترانسکریپتومی، نواحی و چشش‌های نوکلئوتیدی و پروتئینی و اختلافات ژنتیکی حذف و اضافه در ژنوم میتوکندری این دو نژاد مورد بررسی قرار گرفتند.
مواد و روش‌ها: در مطالعه حاضر، از داده‌های ترانسکریپتوم (RNA-Seq) با دسترسی آزاد ۴۰ نمونه از گاوها شیری دانشگاه ویسکانسین آمریکا و گاو ماده کلیستانی از واحد گاو شیری گوجاتپیر شهرا باهاولپور واقع در ایالت پنجاب پاکستان استفاده گردید. با توجه به این که نتایج بین افتراقی دو نژاد در تعدادی از ژن‌های میتوکندری بین متفاوتی را نشان دادند و بخش از اختلافات مربوط به ساختار ژنتیکی متفاوت آن‌ها در دو نژاد است، هدف مطالعه حاضر قرار گرفت. با استفاده از پایگاه‌های داده ژنومی NCBI به ادرس (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/>) و Ensembl (<https://asia.ensembl.org/index.html>) به ادرس (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/>) استخراج و به توالي‌های سه ژن میتوکندریایی شامل ATP6، ATP8 و CYTB و نژاد گاو کلیستانی (*Bos taurus*) و نژاد گاو هلشتاین (*Bos indicus*) فرمت FASTA ذخیره گردیدند. جهت بررسی سطح پوشش ترانسکریپتوم از نرم‌افزار IGB نسخه ۶ استفاده شد. جهت محاسبه نواحی چندشکل و همچنین میتوکندری هلشتاین و کلیستانی با استفاده از توالي‌های نوکلئوتیدی و آمینواسیدی و همچنین بلوك‌های هاپلوبتیپی، تعیین نواحی حذف و اضافه، درج و مناطق حفاظت شده در ژنوم از نرم‌افزار Dnasp5 استفاده گردید.

یافته‌ها: تعداد نواحی حذف در نژاد هلشتاین در سه جایگاه ژنی ATP6، ATP8 و CYTB به ترتیب ۲۸، ۹۶ و ۹۱ موقعيت حذف بودند که بیشتر از تعداد نقاط حذف نژاد کلیستانی (در مقابل ۸۴ و ۹۷) بودند. در نژاد کلیستانی در جایگاه ژنی ATP6 در موقعیت ۸۷۳۳ جفت بازی یک درج به طول ۶۴ جفت بازی و در جایگاه ژنی CYTB دو ناحیه درج در موقعیت‌های ۱۵۸۴۶ و ۱۴۷۷۹ جفت بازی به طول ۱۷ و ۲۴ جفت بازی به طول ۱۷ و ۲۴ جفت بازی به طول ۱۶ جفت بازی در جایگاه ژنی ATP8 در نژاد کلیستانی هیچ درجی مشاهده نشد. در نژاد هلشتاین در جایگاه ATP8 یک ناحیه درج در موقعیت ۸۸۱۵ به طول ۱۶ جفت بازی در جایگاه ژنی ATP6 یک ناحیه درج در موقعیت ۸۷۳۳ جفت بازی به طول ۲۰ در جایگاه CYTB سه ناحیه درج در موقعیت‌های ۱۴۷۷۹، ۱۵۳۵۶ و ۱۵۳۵۵ به ترتیب در جایگاه ژنی ATP6، ATP8 و CYTB در حد وسیع در جایگاه ۴۲ و ۴۳ جفت بازی مشاهده شدند. از بین سه جایگاه ژنی، جایگاه ژنی ATP6 بالاترین سطح پوشش و ATP8 کمترین پوشش را داشت و جایگاه ژنی CYTB در حد وسیع در جایگاه ۴۲ و ۴۳ جفت بازی دیگر قرار داشت. مقایسه توالي‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژنی ATP6 با طول ۶۷۸ جفت بازی در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی، هشت ناحیه چندشکلی و براساس توالي آمینواسیدی سه ناحیه چندشکلی شامل دو تبدیل ایزوپلوسین به آلانین و یک موقعيت تبدیل ایزوپلوسین به والین را نشان داد. مقایسه توالي‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژنی ATP8 با طول ۱۹۸ جفت بازی در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی، شش ناحیه چندشکلی و براساس توالي آمینواسیدی، دو ناحیه چندشکلی را نشان داد. تغییرات آمینواسیدی شامل تبدیل والین به ایزوپلوسین و ترتوپین به آلانین بودند. مقایسه توالي‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژنی CYTB با طول ۱۱۳۷ جفت بازی در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی، ۱۹ ناحیه چندشکلی و براساس توالي آمینواسیدی تنها دو ناحیه چندشکلی را نشان داد که آمینواسید والین به ایزوپلوسین و ایزوپلوسین به والین تبدیل شدند. در نهایت، نتایج حاصل از تجزیه نواحی حفاظت شده در قطعه هم تراز شده از ژن‌های ATP6، ATP8، CYTB و ATP8 ذکر شده، ژن دارای یک قطعه ۲۱۷ جفت بازی حفاظت شده بود، ژن دارای یک قطعه ۶۰۵ جفت بازی حفاظت شده بود. ژن‌های غیر حفاظت شده بودند که محدود منطقه حفاظت شده بودند. نوکلئوتیدی و جهش هستند، که سبب به وجود آمدن پروتئین‌های جدید و همچنین عملکردهای جدید آن‌ها شده است و بیشتر مناطق ژن CYTB حفاظت شده بود. ژن CYTB دارای بیشترین نواحی حفاظت شده در بطول DNA بود. همچنین، نتایج نشان دادند که جانشینی انتقالی در تمام ژن‌ها بیشتر از جانشینی تقاطعی بود.

نتیجه گیری: نتایج مقایسه تجزیه ترانسکریپت‌های دو نژاد هلشتاین و کلیستانی، علاوه بر بیان متفاوت در ژن‌های مختلف از جمله ژنوم میتوکندری و تجزیه تکمیلی توالي نوکلئوتیدی و آمینواسیدی ژن‌های ATP6، ATP8 و CYTB، نشان داد که عوامل تکامل از جمله جهش‌ها، انتخاب و مهاجرت سه عامل از مهم‌ترین عواملی بودند که موجب تغییر در ساختار ژنتیکی نژادها و از جمله هلشتاین شدند، بهنحوی که تغییرات مذکور موجب بیان متفاوت در ژن‌های میتوکندری در دو نژاد شدند. لذا بهمنظور بهبود سازگاری نژادهای تجاری می‌توان با طراحی برنامه‌های مناسب آمیخته گری و انتخاب ژنومیک موجب ترکیب واریانت‌های تأثیرگذار شده، طول عمر اقتصادی دامهای تجاری را در ترکیب با دامهای بومی افزایش داد.

واژه‌های کلیدی: ترانسکریپتوم، جایگزینی نوکلئوتیدی، کلیستانی، واریانت ژنتیکی، هلشتاین

میانی و ایجاد یک شبکه الکتروشیمیایی در سراسر غشای داخلی استفاده می‌گردد. سپس این گردابیان ATPase را قادر به سنتز ATP می‌کند (Noji *et al.*, 1997).

ژن‌های mtDNA حیوانی حاوی ژن‌هایی هستند که RNAهای ریبوزومی زیرواحد بزرگ و کوچک، ۲۲ (tRNA) و ۱۳ پروتئین را که همه اجزای فرآیند فسفوریلاسیون اکسیداتیو هستند را رمزگذاری می‌کنند. زیرواحدهای ATPase (ATP6 و ATP8)، سیتوکروم b (CYTB)، زیرواحدهای سیتوکروم c اکسیداز (Cox1-3) و NADH دهیدروژناز زیرواحد ۶-۴L، ۴L و ND1-6 هستند. در برخی از گونه‌هایی که ژن میتوکندری را از دست می‌دهند، واحدهایی مانند ATPase6 و ATPase8 در هسته کدگذاری می‌شوند (Faure & Casanova, 2006).

در میتوکندری یوکاریوت‌ها و در پروکاریوت‌های هوایی، سیتوکروم b جزء مجموعه زنجیره تنفسی III است، همچنین ubiquinol-cytochrome c1 یا bc1 یا bc1 شناخته می‌شود. این کمپلکس‌ها در انتقال الکtron و پمپاز پروتون‌ها برای ایجاد نیروی محرك پروتون (PMF) نقش دارند (Fontanesi, 2001).

نتایج فیلوجنی توالی‌های نوکلئوتیدی ژن CYTB به طول ۱۴۰ جفت‌باز در نژادهای مختلف گاو چینی منجر به طبقه بندی نژادها در دو گروه تائورین (بوس تائوروس) و زبُو (بوس ایندیکوس) شدن. تجزیه و تحلیل‌ها در جایگاه سیتوکروم b نشان داده است که گاوهاهای چینی تنوع نوکلئوتیدی (۰/۰۰۹۲۳) و هاپلوتیپی (۰/۸۴۸) بالاتر از سایر گزارشات دارند. همچنین گزارش شده است که حیوانات از نوع تائورین تنوع نوکلئوتیدی (۰/۰۰۳۳۰) و هاپلوتیپی (۰/۷۶۶) بالاتری نسبت به یکی از دودمان‌های زبُو دارند (۰/۶۶۱؛ ۰/۰۰۱۳۶). ژنوم میتوکندری گاوهای زبُو در نژادهای جنوبی غالب هستند، در حالی ژنوم میتوکندری تائورین در نژادهای شمالی غالب است (Cai *et al.*, 2007).

در مطالعه‌ای به منظور بررسی تجزیه و تفریقی ژن‌ها در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی، تفاوت بیان معنی‌داری در برخی از ژن‌های میتوکندری، از جمله ژن‌های کدکننده کمپلکس آنزیمی ATPase شامل ATP6 و ATP8 و سیتوکروم b در بین دو نژاد هلشتاین و کلیستانی گزارش گردید که نتایج مهمی در تنظیم چرخه کربس و انرژی سلولی دارند (Salimpour *et al.*, 2012, 2013). با توجه به این که نتایج بیان افتراقی دو نژاد در تعدادی از ژن‌های میتوکندری بیان متفاوتی را نشان دادند و بخشی از اختلافات مربوط به ساختار ژنتیکی متفاوت آن‌ها در دو نژاد است، هدف مطالعه حاضر قرار گرفت. لذا، به منظور بررسی دلایل بیان متفاوت این ژن‌ها از دیدگاه ساختار ژنتیکی و شناسایی واریانتهای مهم مورد کاوش قرار گرفت.

مقدمه

انتخاب طبیعی در طی سالیان متمادی موجب شده است که دامهای بومی در مقایسه با نژادهای تجاری از مقاومت ژنتیکی و قدرت سازگاری بالاتری برخوردار باشند (Hoffmann, 2010). وجود این نوع تنوع ژنتیکی لازمه اجرای اهداف اصلاح نژادی پیشرو و سازگاری سریع نسبت به تغییرات محیطی خواهد بود. به همین جهت، حفاظت از منابع ژنتیکی دامهای بومی دارای اهمیت است و تغییر نگرش جهانی در جهت حفاظت از دامهای بومی مناطق مختلف ضروری به نظر می‌رسد (Herrero-Medrano *et al.*, 2013). مطالعه وضعیت اکولوژیکی و تکاملی جمیعت‌ها بهدلیل توزیع جغرافیایی غیرتصادفی آن‌ها نیازمند شناخت صحیح ساختار و تنوع ژنتیکی جمیعت‌ها، گامی در جهت توسعه برنامه‌های حفاظتی و مدیریت منابع ژنتیکی محسوب می‌شود (Groeneveld *et al.*, 2010).

گزارش شده است که تغییر DNA میتوکندریایی (mtDNA) با برخی بیماری‌ها، توانایی ورزشی و سازگاری (Pickrell and Youle, 2007) مرتبط است. میتوکندری در متابولیسم یوکاریوتی، آپوپتوز، بیماری و پیری نقش اصلی دارد (Tuppen, 2010). فسفوریلاسیون اکسیداتیو که برای تولید ATP و بسیاری از توابع بیوشیمیایی دیگر ضروری است، در میتوکندری رخ می‌دهد.

ژنوم میتوکندری mtDNA حلقوی دو رشته‌ای و فاقد ایترنون است (Tuppen, 2010). همانندسازی میتوکندری به کمک آنزیم‌های اختصاصی درون میتوکندری و مستقل از هسته انجام می‌شود. یک سلول دارای هزاران نسخه از mtDNA دو رشته‌ای در ماتریکس داخلی میتوکندری است که در مرحله اول همانندسازی احتیاج به توالی‌های کوتاه RNA دارد که به کمک RNA پلی‌مرازهای میتوکندریایی تولید شده‌اند و می‌توانند پرایمرهای ضروری در همانندسازی را فراهم کنند (Tuppen, 2010).

به دلیل هاپلوقلید بودن ژنوم میتوکندری و در نتیجه انجام نشدن فرآیند میوز، ژنوم میتوکندری قابلیت بالایی در مطالعات فیلوجنیکی دارد. منطقه‌ای در ژنوم میتوکندری وجود دارد که کدکننده پروتئین نیست و جهش در آن منطقه می‌تواند تجمع پیدا کند. این منطقه در ناحیه D-Loop قرار دارد. ناحیه پیشبر برای آغاز همانندسازی ژنوم میتوکندری است (Anderson *et al.*, 1981).

ژنوم میتوکندری شامل پنج کمپلکس آنزیمی است که واحد F1O - ATPase از نیروی محرك پروتون در استفاده می‌کند تا ADP و فسفات را به ATP تبدیل کند، در نتیجه، انتقال الکtron و پروتون به سنتز ATP منجر شود (Fontanesi, 2001). این مجمع در پستانداران شامل ۱۶ زیر واحد مختلف است که دو واحد آن توسط ژن‌های میتوکندری کدگذاری می‌شود و بیش از ۵۰۰ کیلودالتون وزن دارد (Rubinstein *et al.*, 2003). توسط کاتالیزور ATPase چرخشی عمل می‌کند. انرژی رایگان حمل و نقل الکtronی برای پمپ کردن پروتون‌ها از بخش ماتریکس به فضای

و کلیستانی (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/sra/SRS454433>) قابل دریافت است.

اطلاعات تجزیه بیان افتراقی داده‌های مذکور در مطالعات مختلف گزارش شده است (Salimpour *et al.*, 2016; 2019; Banabazi *et al.*, 2013; Varkoohi *et al.*, 2021).

با استفاده از پایگاه‌های داده ژنومی به آدرس (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/>) و Ensembl (<https://asia.ensembl.org/index.html>), توالی‌های سه ژن میتوکندریایی شامل ATP6، ATP8 و CYTB برای نژاد گاو هلشتاین (*Bos taurus*) و نژاد گاو کلیستانی (*Bos indicus*) استخراج و به فرمت FASTA گردیدند. اطلاعات مربوط به سه ژن در جدول ۱ ارائه شده است.

مواد و روش‌ها

در مطالعه حاضر، از داده‌های ترانسکریپتوم (RNA-seq) با دسترسی آزاد ۴۰ نمونه از گاوهای شیری دانشگاه ویسکانسین آمریکا و ۴۵ ماده کلیستانی از واحد گاوهای شیری گوجاتپیر شهر باهاوپور واقع در ایالت پنجاب پاکستان استفاده گردید (Huange *et al.*, 2012). کتابخانه‌ای RNA آماده شده برای هر نژاد روی یک خط دستگاه Hiseq2000 Illumina Genome Analyzer IIx توالی‌بایی شدند. نتایج توالی‌بایی به ترتیب تولید ۲۱۰۷۸۴۷۷ و ۲۰۹۴۰۶۲ خوانش کوتاه به طول متوسط ۷۵ جفت باز برای نژادهای هلشتاین و کلیستانی بودند. داده‌های خام برای هر نژاد در تاریخ ۲۲ جولای ۲۰۱۳ آرشیو خوانش‌های کوتاه (SRA) (بانک ملی اطلاعات بیوتکنولوژی (NCBI) ثبت و با فرمت sra به صورت رایگان و عمومی از لینک‌های ذیل برای نژاد هلشتاین (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/sra/SRS454432>)

جدول ۱- مشخصات مربوط به سه ژن میتوکندریایی در گاوهای هلشتاین (*Bos taurus*) و کلیستانی (*Bos indicus*)

شماره دسترسی Accession number	نام ژن Gene name	جاگاه Locus	طول Length	پوشش ترانسکریپتوم Coverage#	متوجه سطح بیان نژاد هلشتاین FPKM ^s	حداقل سطح بیان FPKM conf-L	حداکثر سطح بیان FPKM conf-H
(Bos taurus)							
ENSBTAG00000043 584	ATP6	MT:8289-8970	681	9113.65	4674.56	4476.07	4873.05
ENSBTAG00000043 564	ATP8	MT:8128-8329	201	10747.3	5512.44	5253.91	5770.98
ENSBTAG00000043 550	CYTB	MT:14513-15653	1140	5742.67	2896.36	2868.55	2924.17
(Bos indicus)							
ENSBTAG00000043 584	ATP6	MT:8289-8970	681	13538.4	6262.04	5998.11	6525.97
ENSBTAG00000043 564	ATP8	MT:8128-8329	201	5245.46	2426.24	2249.02	2603.45
ENSBTAG00000043 550	CYTB	MT:14513-15653	1140	4099.87	2211.77	2188.27	2235.27

کاراکتر سمت چپ بیانگر ژنوم میتوکندری و اعداد بعد از آن شماره توکلتوئید شروع و بیان ژن را نشان می‌دهند. ^aشاخصی است که برای محاسبه بیان ژن به کار می‌رود که ممکن‌آمیز مقادیر کمتری از شاخص RPKM دارد و به جای استفاده از شمارش خوانش‌ها، تعداد نسبی رونوشتها را از لحاظ قطعات مشاهده شده از یک آزمایش RNA-Seq تخمین می‌زند. ^bپوشش ترانسکریپتوم

*The character on the left indicates the mitochondrial genome, and the numbers after that indicate the start and end nucleotide numbers of the gene. ^sis an index that is used to calculate gene expression, which usually has a lower value than the RPKM index, and instead of using reading counts, it measures the relative number of transcripts in terms of fragments observed from an RNA-Seq experiment. [#]Coverage

تعیین انواع چندشکلی‌های به‌وقوع پیوسته در ژنوم میتوکندری هلشتاین و کلیستانی با استفاده از توالی‌های نوکلئوتیدی و آمینواسیدی و همچنین بلوک‌های هاپلوتیپی، تعیین نواحی حذف و اضافه، مناطق حفاظت‌شده در ژنوم از نرم‌افزار Dnasp نسخه ۵ (Librado & Rozas, 2009) استفاده شد. برای انجام تجزیه‌های مذکور، ابتدا نواحی ORF هر ژن استخراج، در قالب FASTA ذخیره و پس از هم‌ردیف‌سازی برای تحلیل‌های ذکر شده استفاده شدند.

نتایج و بحث

حذف یا Deletion: نتایج تغییر در ساختار ژنتیکی ژنوم میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی به‌واسطه حذف نقطه‌ای در جدول ۲ ارائه شده‌اند. تعداد نواحی حذف در نژاد هلشتاین در سه جایگاه ژنی ATP6، ATP8 و CYTB به ترتیب ۲۸، ۹۶ و ۹۱ موقعیت حذف بودند که بیشتر از تعداد نقاط حذف نژاد کلیستانی (در مقابل ۹۰، ۸۴ و ۵۷) هستند. تغییرات حذف در تعدادی از بازه‌های DNA موجب می‌شود تا طول DNA تغییر کند. جهش‌های حذفی کوچک یک یا چند

جهت بررسی سطح پوشش (کاواریج) ژن‌های میتوکندری و تعیین اختلافات ژنتیکی در سه ژن میتوکندری‌بایی در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی از برنامه IGB نسخه 9.1.0 استفاده شد (<https://www.arabidopsis.org/doc/tools/igb/91>)

بارگذاری فایل داده‌های کمی بیان افتراقی ژن‌ها در قالب فرمت gtf به همراه ژنوم مرجم و سپس تجزیه سطح پوشش ژنومی با کاواریج به صورت گرافیکی انجام شد.

جهت محاسبه نواحی چندشکل و همچنین محاسبه درصد جایگزینی نوکلئوتیدها از برنامه MEGA نسخه 6 استفاده شد (Tamura *et al.*, 2013). به این‌منظور، نواحی ORF سه ژن IGB میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی از برنامه FASTA استخراج و ویرایش گردیدند، در قالب فرمت تجزیه با MEGA6 مورد استفاده قرار گرفتند، و به منظور تعیین نواحی چندشکل توالی دو گونه با ژنوم مرجم هم‌ردیف شدند. همچنین، نواحی ORF به توالی اسید‌آمینه نیز ترجمه شدند و سپس برای محاسبه شاخص‌هایی مانند درصد جایگزینی تقاطعی و انتقالی و نسبت آن‌ها مورد استفاده قرار گرفتند.

کنند. حذف موجب می‌شود تا تعییر ترتیب بازها و انواع کدون‌ها و عملکرد پروتئین یا پروتئین‌های حاصله نیز تعییر یابند.

جفت‌باز را از ژن حذف می‌کنند، در حالی که جهش‌های حذفی بزرگ‌تر می‌توانند کل یک ژن یا چندین ژن مجاور را نیز حذف

جدول ۲- نواحی حذف در ژنوم میتوکندری نژادهای هلشتاین و کلیستانی

ردیف Number	نام ژن Gene name	هلشتاین (Holstein)		کلیستانی (Cholistani)	
		تعداد نواحی The number of regions	تعداد حذف‌ها (جفت باز) Number of Deletion (bp)	تعداد نواحی The number of regions	تعداد حذف‌ها (جفت باز) Number of Deletion (bp)
۱	ATP6	96	112	81	84
۲	ATP8	28	30	9	9
۳	CYTB	91	99	53	57

در نژاد هلشتاین به ترتیب ۵ و ۹ موقعیت اتصال و در نژاد کلیستانی ۱ و ۲۲ موقعیت اتصال شناسایی گردیدند که به ترتیب باعث تعییر ۵۵ و ۷۴ جفت‌باز در ژنوم نژاد هلشتاین و ۱۱ و ۲۲ جفت باز در ژنوم نژاد کلیستانی شدند.

نواحی اتصال^۱ در ژنوم میتوکندری: نتایج نواحی اتصال در ژن‌های میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در جدول ۳ ارائه شده‌اند. در جایگاه ژنی ATP8 در هیچ کدام از نژادها موقعیت اتصال یافت نشد، اما در دو جایگاه ATP6 و CYTB و ATP8 کلیستانی شدند.

جدول ۳- تعیین نواحی جانک در DNA نژاد هلشتاین و کلیستانی

ردیف Number	ژن Gene	هلشتاین (Holstein)		کلیستانی (Cholistani)	
		تعداد نواحی Number of regions	اتصال (جفت باز) Junk (bp)	تعداد نواحی Number of regions	اتصال (جفت باز) Junk (bp)
۱	ATP6	5	55	1	11
۲	ATP8	-	-	-	-
۳	CYTB	9	74	22	22

به طول ۱۶ جفت‌باز، در جایگاه ژنی ATP6 یک ناحیه درج در موقعیت ۸۷۳۳ جفت‌بازی به طول ۲۰ جفت‌باز و در جایگاه CYTB سه ناحیه درج در موقعیت‌های ۱۴۷۷۹، ۱۵۳۵۵ و ۱۵۳۵۶ به ترتیب درج‌های به طول ۴۲، ۲۷ و ۱۶ جفت باز مشاهده شدند. این جهش با افزودن قطعه‌ای از DNA، تعداد بازه‌ای DNA را در یک ژن تعییر می‌دهد و در نتیجه پروتئین ساخته شده توسط این ژن به درستی عمل نمی‌کند.

درج و اضافه شدن: نتایج تعییرات در ژنوم میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در مقایسه با ژنوم مرتع در جدول ۴ ارائه شده‌اند. در نژاد کلیستانی در جایگاه ژنی ATP6 در موقعیت ۸۷۳۳ جفت‌بازی یک درج به طول ۶۴ جفت بازی و در جایگاه ژنی CYTB دو ناحیه درج در موقعیت‌های ۱۵۸۴۶ و ۱۴۷۷۹ جفت‌بازی به طول ۱۷ و ۲۴ جفت رخ داده‌اند. در جایگاه ATP8 در نژاد کلیستانی هیچ درجی مشاهده نشد. در نژاد هلشتاین در جایگاه ATP8 یک ناحیه درج در موقعیت ۸۱۸۵

جدول ۴- نواحی درج و اضافه در ژن‌های میتوکندری در نژادهای هلشتاین و کلیستانی

ردیف Number	نام ژن Gene name	درج Insertions	منطقه گرم Top hat		درج Insertions
			کلیستانی (Cholistani)	هلشتاین (Holstein)	
۱	ATP6	8733	T		64
۲	CYTB	15846	A		17
۳	CYTB	14779	T		24
۱	ATP8	8185	T		16
۲	ATP6	8733	T		20
۳	CYTB	14779	T		28
۴	CYTB	15355	C		42
۵	CYTB	15356	A		16

سطح پوشش (کاوریج) در این ژن در نواحی نوکلئوتیدی G به شماره توالی ۸۶۲۵ الی نوکلئوتید A به شماره ۸۶۴۹ قرار داشت.

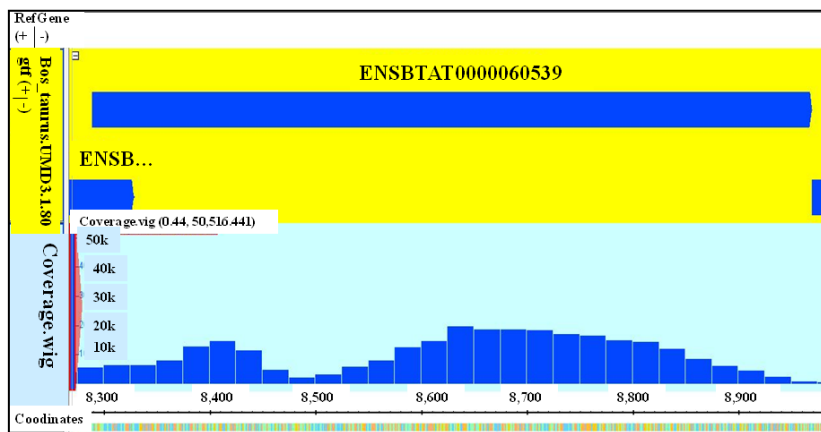
نتایج سطح پوشش ترانسکریپتموی در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در جدول ۵ آورده شده‌اند.

نتایج پوشش ترانسکریپتموی در جایگاه ژنی ATP6 در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در شکل ۱ ارائه شده‌اند. بیشترین

جدول ۵- نتایج پوشش ترانسکریپتموی یا کاوریج در بین ژن‌های میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی

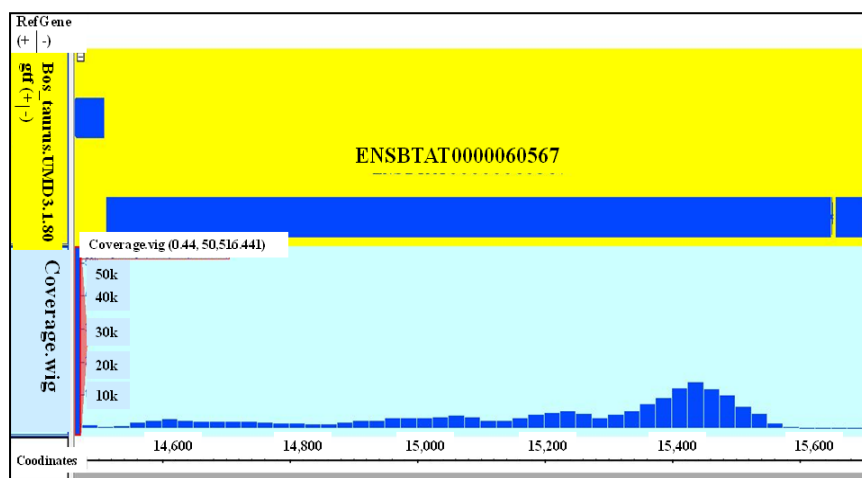
ردیف Number	ژن Gene	شروع Start	خاتمه End	طول Length	نتیجه Strand
۱	ATP6	8289	8967	678	+
۲	CYTB	14513	15650	1137	+
۳	ATP8	8128	8326	198	+

^۱ Junk



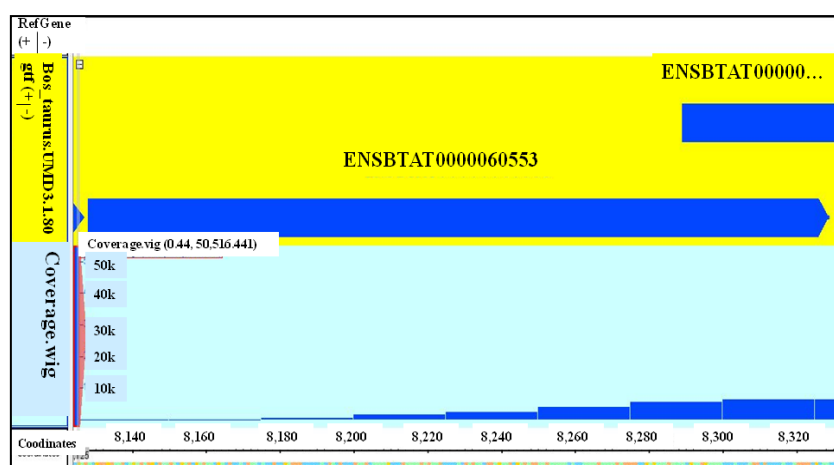
شکل ۱- نتایج پوشش یا کاوریج در جایگاه ژنی ATP6 در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Figure 1. The coverage results of the ATP6 gene locus in Holstein and Cholistani breeds

نتایج پوشش ترانسکریپتومی در جایگاه ژنی CYTB در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در شکل ۲ ارائه شده‌اند. بیشترین سطح پوشش یا کاوریج در این ژن در نواحی نوکلئوتیدی C به شماره توالي ۱۵۴۲۵ به نوکلئوتید C به شماره ۱۵۴۴۹ بود.



شکل ۲- نتایج پوشش یا کاوریج در جایگاه ژنی CYTB در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Figure 2. The coverage results of the CYTB gene locus in Holstein and Cholistani breeds

نتایج پوشش ترانسکریپتومی در جایگاه ژنی ATP8 در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در شکل ۳ ارائه شده‌اند. بیشترین سطح پوشش کاوریج در این ژن در نواحی نوکلئوتیدی T به شماره توالي ۸۳۰۰ به نوکلئوتید A به شماره ۸۳۲۸ قرار داشت.



شکل ۳- نتایج پوشش یا کاوریج در جایگاه ژنی ATP8 در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Figure 3. The coverage results of the ATP8 gene locus in Holstein and Cholistani breeds

یافت. همچنین، گزارش شد که بسته به عمق خوانش‌ها سطح پوشش ترانسکریپتومی هم تغییر کرد. با عمق ۱۰ مگا جفت‌باز (طول ترانسکریپت ۷۵ جفت‌باز) سطح پوشش ۸۰ درصد و با عمق ۳۰ مگا جفت‌باز (۷۵ جفت‌باز طول) سطح پوشش ترانسکریپتومی تا ۹۰ درصد افزایش پیدا کرد که در تهیه نقشه‌های ژنی بسیار مفیدتر هستند (Wang *et al.*, 2011).

تغییرات ژنتیکی به واسطه جهش‌های نقطه‌ای:
 مقایسه توالی‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژنی ATP6 با طول ۶۷۸ جفت‌باز در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی مشتمل بر هشت ناحیه چندشکلی و براساس توالی آمینواسیدی سه ناحیه چندشکلی را نشان داد (شکل‌های ۴ و ۵).

```
ATGAAACGAAA ATTTATTTAC CTCTTTTATT ACCCCTGTAA TTTTAGGTCT CCCTCTCGTA ACCCTTATCG TACTATTCCC
..... G. .....
AAGCCTACTA TTCCCAACAT CAAACCGACT AGTAAGCAAT CGCTTTGTAA CCCTCCAACA ATGAATACTT CAACTTGTAT
C. .....
CAAAACAAAT AATGAGTATC CACAATTCTA AAGGACAAAC ATGAACATTA ATATTAATAT CTCTGATCCT ATTATTGGAA
..... C. .....
TCAACAAACC TACTAGGCCT ATTACCCAT TCATTCACAC CAACAACACA ACTATCAATA AACCTAGGCA TAGCCATCCC
..... G. .....
CCACTCCACT AATCCAATA CTAGTAATTA TTGAAACTAT CAGCCTTTT ATTCAACCTA TAGCCCTCGC CGTGCCTGTTA
..... G. .....
```

شکل ۴- نواحی چندشکل بر اساس توالی‌های نوکلئوتیدی در جایگاه ژنی ATP6 در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Figure 4. Polymorphic regions based on nucleotide sequences in ATP6 gene locus comparing Holstein and Cholistani breeds

```
MNENLFTSFI TPVILGPLV TLIVLFPSSL FPTSNRLVSN RFVTLQQ*IL QLVSKQIMSI HNSKGQT*TL ILISLILFIG
..... A. .....
STNLGLLPH SFTPTTQLSI NLGIAIPL*A GAVITGFRNK TKASLAHFLP QGTPPLIPI LVIIETISLF IQPIALAVRL
..... V. .....
```

شکل ۵- نواحی چندشکل بر اساس توالی‌های آمینواسیدی در جایگاه ژنی ATP6 در مقایسه دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Figure 5. Polymorphic regions based on amino acid sequences in the ATP6 gene locus comparing Holstein and Cholistani breeds

است. نسبت‌های بازهای آدنین، تیمین، سیتوزین و گوانین در جایگاه مذکور به ترتیب برابر با ۳۳/۲۸، ۲۷/۷۳، ۲۷/۷۸ و ۱۱/۲۱ درصد بودند.

جایگزینی‌های آمینواسیدی شامل دو تبدیل ترؤونین به آلانین و یک موقعیت تبدیل ایزوولوسین به والین بودند.

الگوی جایگزینی بازها در جایگاه ژنی ATP6 با طول ۶۷۸ جفت‌باز در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در جدول ۶ ارائه شده

جدول ۶- درصد جایگزینی انتقالی و تقاطعی در توالی نوکلئوتیدی جایگاه ژن ATP6 در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Table 6. The percentage of transitional and transversional substitution in the nucleotide sequence of the ATP6 gene in Holstein and Cholistani breeds

Nucleotide	A	T/U	C	G
A	-	1.35	1.35	18.37
T/U	1.62	-	8.67	0.54
C	1.62	8.69	-	0.54
G	54.56	1.35	1.35	-

احتمال جایگزینی هر ورودی از یک پایه (دیگ) به پایه دیگ (سoton) است. الگوی و نرخ جایگزینی تحت مدل تامورا-نئی (1993) برآورد شده است. در جدول، نرخ جهش انتقالی به صورت ضخیم و جهش تقاطعی به صورت *یا* *یا* نشان داده شده‌اند.

Each entry shows the probability of substitution (*r*) from one base (row) to another base (column). The Tamura and Nei (1993) model estimated substitution patterns and rates. Rates of transitional substitutions are in bold, and those of transversional substitutions are in *italics*.

جایگزینی تقاطعی بازهای پورینی به پرمیدینی ۲/۷ درصد و پرمیدینی به پورینی ۲/۱۶ درصد محاسبه شدند. نسبت جایگزینی انتقالی به تقاطعی ۹/۲۹ بود.

مقایسه توالي‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژنی ATP8 با طول ۱۹۸ جفت باز در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی، شش ناحیه چندشکلی و بر اساس توالي آمینواسیدی دو ناحیه چندشکلی را نشان داد (شکل‌های ۶ و ۷). تغییرات آمینواسیدی شامل تبدیل والین به ایزولوسین و ترئونین به آلانین بودند.

نتایج حاصل از درصد جایگزینی در توالي‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژن ATP6 نشان دادند که مقدار بالاي جایگزینی انتقالی مربوط به بازهای پورینی به میزان ۷۹/۹۳ درصد بود. به این صورت که در بازهای پورینی تبدیل آدنین به گوانین ۱۸/۳۷ درصد و گوانین به آدنین ۵۴/۵۶ درصد بودند و مجموع جایگزینی انتقالی در بازهای پرمیدینی ۱۷/۳۶ درصد بود. در بازهای پرمیدینی، مقادیر تبدیل سیتوزین به تیمین ۸/۶۹ درصد و تیمین به سیتوزین ۸/۶۷ درصد بودند. همچنین، مقادیر

```

ATGCCGAAAC TAGACACGTC AACATGACTG ACAATGATCT TATCAATTATT CTTGACCCCTT TTTATCATCT TTCAACTAAAG
.....C.....C.....T.....
AGTTTCAAAA CACAACCTTTT ATCACAATCC AGAACTGACA CCAACAAAAA TATTAAAACA AAACACCCCT TGAGAAACAA
.....A.....G...
AATGAACGAA AATTATTTTA CCTCTTTTAT TACCCCTG
.....G.....G...
  
```

شکل ۶- نواحی چندشکل بر اساس توالي‌های نوکلئوتیدی در جایگاه ژنی ATP8 در مقایسه دو نژاد هلشتاین و کلیستانی

Figure 6. Polymorphic regions based on nucleotide sequences in the ATP8 gene locus comparing the Holstein and Cholistani breeds

```

MPQLDTST*L TMILSIFLTL FIIIFQLKVS K HNFYHNPELT PTKILKQNTP *ETK*TKIYL PLLLPL
.....I.....A.....
  
```

شکل ۷- نواحی چندشکل بر اساس توالي‌های آمینواسیدی در جایگاه ژنی ATP8 در مقایسه دو نژاد هلشتاین و کلیستانی

Figure 7. Polymorphic regions based on amino acid sequences in the ATP8 gene locus comparing Holstein and Cholistani breeds

الگوی جایگزینی بازها در جایگاه ژنی ATP8 با طول ۱۹۸ جفت باز در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در جدول ۷ آرائه شده است. نسبت‌های بازهای آدنین، تیمین، سیتوزین و گوانین در جدول ۷-درصد جایگزینی انتقالی و تقاطعی در توالي نوکلئوتیدی جایگاه ژن ATP8 در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی

Table 7. The percentage of transitional and transversional substitution in the nucleotide sequence of the ATP8 gene position in Holstein and Cholistani breeds.

نوکلئوتید Nucleotide	A	T/U	C	G
A	-	0.01	0.01	11.50
T/U	0.01	-	15.69	0.00
C	0.01	18.07	-	0.00
G	54.70	0.01	0.01	-

احتمال جایگزینی هر ورودی از یک پایه (دیف) به پایه دیگر (ستون) است. الگوی و نرخ جایگزینی تحت مدل تامورا نتی (۱۹۹۳) برآورد شده است. در جدول، نرخ جهش انتقالی به صورت ضخیم و جهش تقاطعی به صورت *یا*/*یا* نشان داده شده‌اند.

Each entry is the probability of substitution (*r*) from one base (row) to another base (column). Substitution patterns and rates were estimated under the Tamura-Nei (1993) model. Rates of different transitional substitutions are shown in bold, and those of transversional substitutions are shown in *italics*.

پورینی به پرمیدینی ۰/۰۲ درصد و پرمیدینی به پورینی ۰/۰۱ درصد بودند. نسبت جایگزینی انتقالی به تقاطعی برابر با ۱۶۶۶ بود.

مقایسه توالي‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژنی CYTB با طول ۱۱۳۷ جفت باز در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی نشان دهنده ۱۹ ناحیه چندشکلی و بر اساس توالي آمینواسیدی تنها دو ناحیه چندشکلی بود که آمینواسید والین به ایزولوسین و ایزولوسین به والین تبدیل شدند (شکل‌های ۸ و ۹).

نتایج حاصل از درصد جایگزینی در توالي‌های نوکلئوتیدی ژن ATP8 نشان دادند که مقدار بالاي جایگزینی انتقالی مربوط به بازهای پورینی به میزان ۶۶/۲ درصد بود. به این صورت که در بازهای پورینی تبدیل آدنین به گوانین ۱۱/۵ درصد و گوانین به آدنین ۵۴/۷ درصد بود. مجموع جایگزینی انتقالی در بازهای پرمیدینی ۳۳/۷۶ درصد بود. در بازهای پرمیدینی، مقادیر تبدیل سیتوزین به تیمین ۱۸/۰۷ درصد و تیمین به سیتوزین ۱۵/۶۹ درصد بودند. همچنین، مقادیر جایگزینی تقاطعی بازهای

شکل ۸- نواحی چندشکل بر اساس توالی‌های نوکلئوتیدی در جایگاه ژن CYTB در مقایسه دو نژاد هلشتاین و کلیستانی

Figure 8. Polymorphic regions based on nucleotide sequences in the CYTB gene locus comparing Holstein and Cholistani breeds

شکل ۹- نواحی چندشکل بر اساس توالی‌های امینواسیدی در جایگاه ژن CYTB در مقایسه دو نژاد هلشتاین و کلیستانی

Figure 9. Polymorphic regions based on amino acid sequences in the CYTB gene locus comparing Holstein and Cholistani breeds

سیتوزین و گوانین در جایگاه مذکور به ترتیب برابر با $\frac{3}{1}/\frac{16}{1}$ ، $\frac{3}{4}/\frac{4}{5}$ و $\frac{3}{4}/\frac{3}{4}$ درصد بودند.

الگوی جایگزینی توالی‌های نوکلئوتیدی در جایگاه ژن CYTB با طول 1137 جفت‌باز در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در جدول ۸ ارائه شده است. نسبت‌های بازه‌ای آدنین، تیمین،

جدول ۸- درصد جایگزینی انتقالی و تناطعی در توالی نوکلئوتیدی جایگاه ژن CYTB در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Table 8. The percentage of transitional and transversional substitution in the nucleotide sequence of the CYTB gene locus in Holstein and Cholistani breeds

نوکلئوتید Nucleotide	A	T/U	C	G
A	-	0.00	0.00	13.83
T/U	0.01	-	29.14	0.00
C	0.01	24.67	-	0.00
G	32.32	0.00	0.00	-

احتمال جایگزینی هر ورودی از یک پایه (دیف) به پایه دیگر (ستون) است. الگوی و نرخ جایگزینی تحت مدل تامورا-نئی (1993) برآورد شده است. در جدول، نرخ‌های جهش انتقالی به صورت ضخیم و جهش تناطعی به صورت /پیاک نشان داده شده‌اند.

Each entry is the probability of substitution (r) from one base (row) to another base (column). Substitution patterns and rates were estimated under the Tamura-Nei (1993) model. Rates of different transitional substitutions are shown in bold, and those of transversional substitutions are shown in *italics*.

جایگزینی تناطعی بازه‌ای پورینی به پرمیدینی صفر درصد و پرمیدینی به پورینی $0.01/0.01$ درصد بودند. نسبت جایگزینی انتقالی به تناطعی برابر با 4.998 بود.
مقایسه بررسی نواحی چندشکلی براساس توالی نوکلئوتیدی و آمینواسیدی در سه جایگاه ژنی واقع بر ژنوم میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی در جدول ۹ ارائه شده است.

نتایج حاصل از درصد جایگزینی در توالی‌های نوکلئوتیدی جایگاه ژن CYTB نشان دادند که مقدار بالای جایگزینی انتقالی مربوط به بازه‌ای پرمیدینی به میزان $53/81$ درصد بود. به این صورت که در بازه‌ای پرمیدینی تبدیل سیتوزین به $24/67$ درصد و تیمین به سیتوزین $29/14$ درصد بود. مجموع جایگزینی انتقالی در بازه‌ای پورینی $46/15$ درصد بود که میزان تبدیل گوانین به آدنین $32/32$ درصد و آدنین به گوانین $13/83$ درصد را شامل می‌شد. همچنین، مقادیر

جدول ۹- نواحی چندشکلی در ژن‌های واقع بر ژنوم میتوکندری بر اساس توالی نوکلئوتیدی و آمینواسیدی در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی
Table 9. Polymorphic regions in the genes located on the mitochondrial genome based on nucleotide and amino acid sequences in Holstein and Cholistani breeds

نام ژن Gene name	توالی نوکلئوتیدی Nucleotide sequence	طول بر حسب جفت‌باز Nucleotide sequence length in base pairs	تعداد نواحی چندشکلی The number of Polymorphic sites	توالی آمینواسیدی Amino acid sequences	طول رشته بروتئینی Protein length	تعداد نواحی چندشکلی The number of Polymorphic sites
ATP6	Nucleotide	678	8	Protein	226	3
ATP8	Nucleotide	198	6	Protein	66	2
CYTB	Nucleotide	1137	19	Protein	379	3

جایگزینی پورین با پریمیدین و خلاف آن، جهش تقاطعی (Transversion) نام دارد. جهش در ژن‌هایی که به نتاج می‌رسند و حضور هم‌زمان آن‌ها با ژن‌های اصلی به چندربختی (Polymorphism) می‌انجامد. تکامل پیامد دگرگونی در فراوانی آلل‌ها است که فراوانی ژن نام دارد. نظر به این که برخی آلل‌ها در طول زمان از دست می‌روند و فراوانی سایر آلل‌ها تا ۱۰۰ درصد افزایش می‌یابد، این آلل‌ها در جمعیت تنبیت می‌شوند. تکامل بلندمدت یک گونه از تنبیت و شکل‌گیری درست آلل‌های خاص حاصل می‌شود که بازتاب پایداری جهش‌ها است. ماندگاری این جهش‌ها در جمعیت، نرخ تکاملی یا نرخ پایداری خوانده می‌شود.

اطلاعات مربوط به نواحی حفاظت شده در ژن‌های واقع بر روی ژنوم میتوکندری در جدول ۱۰ ارائه شده است.

بیشترین تعداد نواحی چندشکلی در بین ژن‌های واقع بر ژنوم میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی مربوط به جایگاه ژنی CYTB با ۱۹ ناحیه و کمترین آن مربوط به ATP6 بود. از نظر تعداد نواحی چندشکلی آمینواسیدی در زنجیره پروتئینی، بیشترین جایگزینی آمینواسیدی در هر سه جایگاه بین ۲ تا ۳ ناحیه متغیر بود.

ممولاً تنوع نوکلئوتیدی بالا مناسب‌ترین روش برای انتخاب طبیعی است. تنوع نوکلئوتیدی بالا در ژن CYTB ممکن است نتیجه انتخاب طبیعی و سازگاری بهتر و بقای مربوط به جایگاه چندشکلی آن باشد (Jin *et al.*, 2008).

اشتباه در جایگزینی یک پورین با پورین دیگر و یک پریمیدین با پریمیدین دیگر حالتی است که به سادگی اتفاق می‌افتد. این جهش‌ها، جهش انتقالی (Transition) نامیده می‌شوند.

جدول ۱۰- نواحی حفاظت شده ژن‌های واقع بر ژنوم میتوکندری در دو نژاد هلشتاین و کلیستانی

شماره Number	ژن Gene	ناحیه: شروع - خاتمه Region: start-end	طول Length	سطح اختلال P-value
1	ATP6	461-678	217	0.0440
2	CYTB	94-311	217	0.0169
3	CYTB	385-591	206	0.0212
4	CYTB	814-996	182	0.0346

به عنوان نشانگری جهت تشخیص گونه معروفی شد (Pfeiffer *et al.*, 2004). در مطالعه برسی چندشکلی در موقعیت ۱۴۷۱۶ (C>T) در نژادهای مختلف گاو بومی هندوستان، نتایج بیانگر این بودند که ال و حشی C در تمام نژادها به جزء نژاد Kangeyam تشیت شد و نتایج فیلوجنی نژادهای بومی با ژنوم مرجع نشان دادند که تمام نژادها در گونه (Ratnam *et al.*, 2022) قرار داشتند (*Bos indicus*).

در مقایسه توالي سیتوکروم b در گاوهاي بالي (Bali) و لومبوك (Lombok) کشور اندونزى، نتایج بیانگر تنوع نوکلئوتيدی بالا در دامنه بین ۱۲ تا ۸۴ جهش در بین و درون نژادهای مختلف بودند که موجب گروه‌بندی متفاوت دو نژاد در تجزیه فیلوجنی گردید (Rahmatullaili *et al.*, 2019). در مطالعه دیگر در برسی چندشکلی سیتوکروم b در گاوهاي بومي اندونزى و آميخته‌های آن‌ها با نژاد ليموزين با روش RFLP، نتایج بیانگر دو هاپلوتیپ A و B مختلف در بین گروه‌های مختلف بودند. به اين نحو که گاوهاي Aceh و Pesisir تنها هاپلوتیپ B و گاوهاي بالي و ليموزين تنها حاوي هاپلوتیپ A بودند و ساير نژادها شامل مدورا و جاوا هر دو هاپلوتیپ A و B را داشتند. تفاوت‌ها در بین جمعیت‌های گاو بیانگر اختلاف محیط خاص پرورش دامها است و جهت کنترل جمعیت گونه‌ها ضروری است (Hartatik *et al.*, 2014).

برخی گزارشات بیانگر ارتباط برخی از جهش‌ها در ناحیه سیتوکروم b با باروری در گاوهاي نر هستند. در مطالعه‌ای که به منظور مقایسه تنوع ژنتيکي سیتوکروم b در بین گاوهاي خالص مدورا و ليموزين و آميخته‌های آن‌ها در کشور اندونزى انجام گرفت، ۱۳ ناحيه چندشکل در بین گاوهاي مدورا و آميخته‌های مدورا ليموزين و ۱۴ ناحيه چندشکلی بين ليموزين و آميخته مدورا ليموزين گزارش گردیدند که منجر به طبقه‌بندی

نتایج حاصل از تجزیه نواحی حفاظت شده در قطعه هم‌تراز شده از ژن‌های ATP6، ATP8 و CYTB نشان دادند که از توالي ژن‌های ذکر شده، ژن ATP6 دارای یک قطعه ۲۱۷ جفت‌بازی حفاظت شده است، و ژن ATP8 بدون منطقه حفاظت شده و مستعد تغییرهای نوکلئوتیدی و جهش است، که سبب بوجود آمدن پروتئين‌های جدید و همچنین عملکردهای جدید آن‌ها شده است و بيشتر مناطق ژن CYTB حفاظت شده هستند.

از ديدگاه متخصصين ژنتيك جمعيت، تمایز بین جمعيت‌ها با تعادل بین رانش (Genetic drift) و جريان ژنی (flow) (Schlotterer & Pemberton, 1998) رخ می‌دهد. ژنوم میتوکندری گاو ساختار حلقوی، پیچ‌خورده، چندکپی و خارج هسته با سرعت جهش بالا و سرعت تکامل پنج تا ده برابر بالاتر از DNA هسته‌ای است که منجر شده است تا تنوع بسيار بالا ايجاد شود و به عنوانی ابزاری در تحقيقات برسی تنوع ژنتيکي و فيلوجنی مورد استفاده قرار گيرد (Ratnam *et al.*, 2022). بر خلاف DNA هسته، ژنوم میتوکندری قادر نوتوريکي اينترون است، اما وراثت مادری منحصر به فرد دارد و تحت تأثير عوامل جهش‌زا از جمله شکل‌های فعل اكسيزن شکسته می‌شود و با مكانيسم‌های مختلف ترميم می‌گردد (Andalib *et al.*, 2017).

ژنوم میتوکندری و به طور خاص سیتوکروم b و سیتوکروم اکسیداز از جمله نشانگرهای بالقوه هستند که جهت شناسايي گونه‌ها، تاكsonومي و مطالعات تنوع و فيلوجنطي به کار گرفته می‌شوند (Rimayanti *et al.*, 2023). مقاييسه‌اي به منظور برسی چندشکلی توالي سیتوکروم b با روش RFLP انجام گرفت. نتایج الگوي باندی موجب تمایز گونه‌ها از جمله گاو اهلی، گوسفند، بز و سایر گونه‌ها گردیدند و به اين ترتيب

چندشکل در نواحی ژن‌های CYTB، ATP6 و ATP8 به ترتیب ۲، ۴ و ۲ ناحیه چندشکلی بودند (Chung, 2013). در مطالعه حاضر، در نواحی ژن‌های ATP6، ATP8 و CTYB به ترتیب مشتمل بر ۶، ۸ و ۹ ناحیه چندشکلی بود که با توجه به فاصله ژنتیکی بین گاوها زیرگونه هندی (کلیستانی) و اروپایی (هلشتاين) در محدوده گزارش شده سایر نژادها بودند و مسیر تکاملی مجزای دو نژاد را نشان می‌دهد.

نتیجه‌گیری کلی

یکی از اهداف مطالعه حاضر، پیدا کردن دلایل اختلاف معنی دار ژن‌های میتوکندری در گاوها کلیستانی و هلشتاين بود که محیط جغرافیایی زیست کاملاً متمایز دارند. با توجه به تنوع ژنتیکی و نواحی چندشکل مشاهده شده در بین نژادهای مختلف، احتمالاً یکی از دلایل اصلی این بیان متفاوت، مربوط به تغییرات ژنتیکی اتفاق افتاده در ژنوم میتوکندری نژادها است و بخش دیگر، تأثیر محیط زندگی در جهت سازگاری با محیط و حفظ تولیدات است. بنابراین، با شناسایی واریانتهای مفید در دو نژاد و استفاده از توان ترکیبی آنها در طراحی برنامه‌های آمیخته‌گری، می‌توان دامهایی با توان تولید مطلوب و از طرف دیگر مقاوم به شرایط نامساعد محیطی ایجاد کرد.

تشکر و قدردانی

به این وسیله از همکاران در مرکز بیوانفورماتیک دانشگاه و مرکز زیست‌فناوری دانشگاه زابل در فراهم کردن شرایط انجام آزمایش قدردانی می‌گردد. هزینه انجام پژوهش از محل گرفت به شماره IR-UOZ-4398 تأیین گردیده است.

References

- Andalib, S., Divani, A. A., Michel, T. M., Hoilund-Carlsen, P. F., Vafaee, M. S., & Gjedde, A. (2017). Pandora's Box: mitochondrial defects in ischaemic heart disease and stroke. *Expert Reviews in Molecular Medicine*, 19, e5.
- Anderson, S., Bankier, A. T., Barrell, B. G., de Bruijn, M. H., Coulson, A. R., Drouin, J. and Schreier, P. H. (1981). Sequence and organization of the human mitochondrial genome. *Nature*, 290 (5806), 457-465.
- Banabazi, M. H., Ghaderi-Zefreh, M., Imumorin, I. and Peters, S. (2013). Whole Transcriptome Value Index (WTVI): A methodology for integrating functional sequences from RNA-Seq data into animal selection. *21st International Conference on Plant and Animal Genome*, 12-16, San Diego, United States.
- Chung, H. (2013). Phylogenetic analysis and characterization of mitochondrial DNA for Korean native cattle. *Genetics*, 3, 12-23.
- Detmer, S. A., & Chan, D. C. (2007). Functions and dysfunctions of mitochondrial dynamics. *Nature Reviews Molecular Cell Biology*, 8, 870-879.
- Faure, E., and Casanova, J. P. (2006). Comparison of chaetognath mitochondrial genomes and phylogenetical implications. *Mitochondrion*, 6(5), 258-262.
- Fontanesi, F. (2001). Mitochondria: structure and role in respiration. *eLS*, 1-13.
- Groeneveld, L. F., Lenstra, J. A., Eding, H., Toro, M. A., Scherf, B., Pilling, D., & Weigend, S. (2010). Genetic diversity in farm animals—a review. *Animal Genetics*, 41, 6-31.
- Groeneveld, L. F., Lenstra, J. A., Eding, H., Toro, M. A., Scherf, B., Pilling, D., Negrini, Finlay, E. K., Jianlin, H., Groeneveld, E., Weigend, S., & Consortium, G. (2010). Genetic diversity in farm animals—a review. *Animal Genetics*, 41, 6-31.
- Hartatika, T., Putraab, W. B. P., Volkandaria, S. D., & Sumadi, N. (2014). Polymorphism mtDNA cytochrome b gene of local cattle in Indonesia. *5th International Conference on Sustainable Future for Human Security*, Sustai.
- Helt, G., Nicol, J. W., Erwin, E., & Blossom, E. (2009). Genoviz software development kit: Java tool kit for building genomics visualization applications. *BMC Bioinformatics*, 10(1), 266. DOI: 10.1186/1471-2105-10-266.
- Herrero-Medrano, J. M., Megens, H. J., Groenen, M. A., Ramis, G., Bosse, M., Pérez-Enciso, M., & Crooijmans, R. P. (2013). Conservation genomic analysis of domestic and wild pig populations from the Iberian Peninsula. *BMC Genetics*, 14(1), 106.
- Hoffmann, I. (2010). Climate change and the characterization, breeding and conservation of animal genetic resources. *Animal Genetics*, 41, 32-46.
- Huang, W., Nadeem, A., Zhang, B., Babar, M., Soller, M., & Khatib, H. (2012). Characterization and comparison of the leukocyte transcriptomes of three cattle breeds. *PLoS One*, 7(1), e30244.

جزای گاوها خالص و آمیخته در فیلوزنی گردید (Rimayanti et al., 2023).

در میان کمپلکس‌های آنزیمی زنجیره انتقال الکترون، آنزیم ATPsynthase که بخشی از کمپلکس پنج است، سنتز ATP را از ADP هدایت می‌کند. از ۱۵ زیروحد مختلف پروتئین ATPase، زیرواحدهای ۶ و ۸ به ترتیب توسط ژن‌های Detmer و ATP8 ATP6 (and Chan, 2007). بنا بر این، تغییرات در ژنوم میتوکندری در نواحی ژن‌های مذکور می‌توانند تأثیرات متعددی بر متابولیسم انژی و عملکردهای بیولوژیکی داشته باشند. شواهدی از ارتباط بین چندشکل‌ها در نواحی ATPase با میزان تولید شیر و Pradhan کیفیت آن، تولید مثل و صفات رشد گزارش شده‌اند (Zhang et al., 2008; et al., 2018). ناکافی بودن فعالیت میتوکندری سبب کاهش سطح ATP و توقف رشد یا مرگ جنین می‌گردد (Van Blerkom, 2011). در مطالعه‌ای که به منظور بررسی چندشکل‌های ژن‌های ATP6 و ATP8 ارتباط آن‌ها با میزان بلوغ برون‌تنی تخمکها و کشت برون‌تنی جنین در گوسفندان سنجانی انجام گرفت، پنج الگوی باندی با روشن SSCP گزارش گردید که ارتباط معنی‌داری با صفات مذکور نداشتند (Mardani et al., 2021).

در مطالعه‌ای جامع که در بین گاوها بومی کره‌ای در کل ژنوم میتوکندری انجام گرفت، تعداد ۶۹ ناحیه چندشکل (SNP) در کل ژنوم گزارش گردید که کمتر از میانگین تعداد ناحیه چندشکلی گزارش شده در سایر نژادها بودند. تعداد نواحی

- Jin, Y. T., Brown, R. P., & Liu, N. F. (2008). Cladogenesis and phylogeography of the lizard *Phrynocephalus vlangalii* (Agamidae) on the Tibetan plateau. *Molecular Ecology*, 17(8), 1971-1982.
- Lee, J., Lee, K. T., Ahn, S., Lee, S., Lim, D., Kim, Y. J., Cho, E. S., Kim, K. S., Dadi, H., & Kim, T. H. (2012). Genetic characterization of Northeast Asian cattle based on sequence polymorphisms in the complete mitochondrial genome. *Journal of Animal Sciences*, 2, 217-223.
- Librado, P., & Rozas, J. (2009). DnaSP v5: software for comprehensive analysis of DNA polymorphism data. *Journal of Bioinformatics*, 25, 1451-1452.
- Mardani, P., Teymour, F., Foroutanifar, S., Abdolmohammadi, A., & Hajarian, H. (2021). Effects of polymorphism of ATPase6 and ATPase8 genes on in vitro oocyte maturation and embryo culture of Sanjabi sheep. *Agricultural Biotechnology Journal*, 13(3), 155-169.
- Noji, H., Yasuda, R., Yoshida, M. and Kinoshita J. K. (1997). Direct observation of the rotation of F1-ATPase. *Nature*, 386(6622), 299.
- Pfeiffer, I., Burger, J., & Brenig, B. (2004). Diagnostic polymorphisms in the mitochondrial cytochrome b gene allow discrimination between cattle, sheep, goat, roe buck and deer by PCR-RFLP. *BMC Genetics*, 5, 30.
- Pickrell, A. M., & Youle, R. J. (2015). The roles of PINK1, parkin, and mitochondrial fidelity in Parkinson's disease. *Neuron*, 85, 257-273. <http://dx.doi.org/10.1016/j.neuron.2014.12.007>
- Rahmatullaili, S., Fatmawati, D., Nisa, C., Winaya, A., Chamisijatin, L., & Hindun, L. (2019). Genetic diversity of Bali cattle: Cytochrome b sequence variation. *Earth and Environmental Science*, 276, 012048. doi:10.1088/1755-1315/276/1/012048.
- Ratnam, M. T. S., Gopinathan, A., Jawahar, K. T. P., Azhahanambi, P., Vani, S., Madhuri, B. J., & Karthickeyan, S. M. K. (2022). Single nucleotide polymorphism in cytochrome B oxidase gene among indigenous cattle breeds of Tamil Nadu. *Indian Journal of Animal Sciences*, 92(9), 1129-1132. <https://doi.org/10.56093/ijans.v92i9.124457>
- Rimayanti, R., Utomo, B., Pradana, D. K., Triana, I. N., Akintunde, A. O., & Mustafa, I. (2023). Polymorphism in the mitochondrial Cytochrome b of crossbred Madura-Limousine cattle. *Archives of Veterinary Science*, 13, 1-9.
- Rubinstein, J. L., Walker, J. E., & Henderson, R. (2003). Structure of the mitochondrial ATP synthase by electron cryomicroscopy. *The EMBO Journal*, 22(23), 6182-6192.
- Ruiz-Pesini, E., Lott, M. T., Procaccio, V., Poole, J. C., Brandon, M. C., Mishmar, D., Yi, C., Kreuziger, J., Baldi, P., & Wallace, D. C. (2007). An enhanced MITOMAP with a global mtDNA mutational phylogeny. *Nucleic Acids Research*, 35, 823-828.
- Salimpour, M. (2016). Differential Gene Expression Analysis Between the Holstein and Cholistani (a Pakistani Bbreed) Population Using RNA Sequencing (RNA-Seq). M. Sc. Thesis, University of Tehran, IRAN. [In Persian]
- Salimpour, M., Miraei-Ashtiani, S. R., & Banabazi, M. H. (2019). Differential gene expression of two bovine Bos Taurus (Holstein) and Bos Indicus (Cholistani) sub-species using RNA-Seq data. *Iranian Journal of Animal Science*, 50(1), 47-55. [In Persian]
- Schlötterer, C. and Pemberton, J. (1998). The use of microsatellites for genetic analysis of natural populations — a critical review. *Molecular Approaches to Ecology and Evolution*, 71-86.
- Tamura, K., & Nei, M. (1993). Estimation of the number of nucleotide substitutions in the control region of mitochondrial DNA in humans and chimpanzees. *Molecular Biology and Evolution*, 10, 512-526.
- Tamura, K., Stecher, G., Peterson, D., Filipski, A., & Kumar, S. (2013). MEGA6: Molecular Evolutionary Genetics Analysis version 6.0. *Molecular Biology and Evolution*, 30(12), 2725-2729.
- Tuppen, H. A., Blakely, E. L., Turnbull, D. M., & Taylor, R. W. (2010). Mitochondrial DNA mutations and human disease. *Biochemical et Biophysical Acta*, 1797, 113-128.
- Van Blerkom, J. (2011). Mitochondrial function in the human oocyte and embryo and their role in developmental competence. *Mitochondrion*, 11, 797-813.
- Varkoohi, S., Banabazi, M. H. and Ghasemi-Siab, M. (2021). Allele specific expression (ASE) analysis between Bos Taurus and Bos Indicus cows using RNA-Seq data at SNP level and gene level. *Anais da Academia Brasileira de Ciências*, 93, e20191453.
- Wang, Y., Ghaffari, N., Johnson, C. D., Braga-Neto, U. M., Wang, H., Chen, R., & Zhou, H. (2011). Evaluation of the coverage and depth of transcriptome by RNA-Seq in chickens. *BMC Bioinformatics*, 12(10), S5.
- Zhang, B., Chen, H., & Hua, L. (2008). Novel SNPs of the mtDNA ND5 gene and their associations with several growth traits in the Nanyang cattle breed. *Biochemical Genetic*, 46, 362-368.