



صحت انتخاب ژنومی روش‌های پارامتری و ناپارامتری با معما ری‌های ژنتیکی افزایشی و غالیت

یحیی محمدی^۱ و مرتضی ستایی مختاری^۲

^۱- استادیار، گروه علوم دامی، دانشگاه ایلام، (نویسنده مسؤول): mohamadi_yahya@yahoo.com

^۲- استادیار، گروه علوم دامی، دانشگاه جیرفت

تاریخ پذیرش: ۹۵/۱۱/۲۵
تاریخ دریافت: ۹۶/۳/۳۱

چکیده

در بیشتر مطالعات پیش‌بینی ژنومی برای برآورد ارزش اصلاحی ژنومی فقط از اثرات افزایشی در مدل استفاده می‌کنند. از طرفی در بیشتر صفات پیچیده یک منع مهم تنوع، اثرات غالیت بوده که لحاظ نمودن این اثر در مدل ممکن است باعث افزایش صحت پیش‌بینی‌های ژنومی گردد. در این مطالعه که با استفاده از شبیه‌سازی داده انجام شد، تاثیر مقادیر مختلف و راثت‌پذیری (۰/۳، ۰/۵ و ۰/۰) و نیز مقادیر مختلف نسبت واریانس غالیت به واریانس فتوتیبی (۰/۰۵ و ۰/۱۵) بر صحت انتخاب ژنومی در روش‌های افزایشی آماری پارامتری (بیز A، B و LASSO) و ناپارامتری (RKHS) بررسی شد. همبستگی بین ارزش‌های اصلاحی حقیقی و ارزش‌های اصلاحی ژنومی، به عنوان معیاری از صحت پیش‌بینی‌های ژنومی برای سناپریوهای مختلف به کمک نرم‌افزار R برآورد گردید. نتایج این مطالعه نشان داد که با افزایش مقدار و راثت‌پذیری در تمام روش‌ها صحت پیش‌بینی ژنومی افزایش پیدا می‌کند. همچنین با افزایش مقادیر نسبت واریانس غالیت به واریانس فتوتیبی در مدل، شبیب صحت ژنومی در روش‌های پارامتری کند گردیده ولی در روش ناپارامتری سرعت افزایش صحت ادامه پیدا نمود. میانگین مربعات خطأ با افزایش مقدار نسبت واریانس غالیت به واریانس فتوتیبی در روش ناپارامتری پیش‌بینی که در روش ناپارامتری افزایشی چنین نتیجه گرفته که با افزایش سطح نسبت واریانس غالیت به واریانس فتوتیبی در مدل، استفاده از روش‌های ناپارامتری احتمالاً بهتر از روش‌های پارامتری صحت پیش‌بینی‌های ژنومی را برآورد می‌کند.

واژه‌های کلیدی: اثر افزایشی، اثر غالیت، انتخاب ژنومی، صحت انتخاب، شبیه‌سازی

مقدمه

امروزه در برنامه‌های اصلاح دام، حیوانات براساس ارزش اصلاحی پیش‌بینی شده انتخاب می‌شوند. پیشرفت ژنتیکی سریع نیازمند به پیش‌بینی‌های دقیق ارزش‌های اصلاحی به خصوص در اوایل زندگی حیوان است. این مهم توسط نشانگرهای مولکولی که به تعداد زیادی در سرتاسر ژنوم پراکنده شده‌اند، فراهم می‌گردد. انتخاب ژنومی که ارزش‌های اصلاحی ژنومی حیوان را اندازگیری می‌کند (GEBV)، حالتی از روش انتخاب به کمک نشانگر^۱ (MAS) می‌باشد. در این حالت اثر تعداد زیادی نشانگر که در سرتاسر ژنوم پراکنده شده‌اند، به طور همزمان برآورد می‌شود و برخلاف روش MAS که درصد کمی از واریانس ژنتیکی صفت را توجیه می‌کند، همه واریانس ژنتیکی به خصوص در صفاتی که اندازه‌گیری آنها مشکل، دارای وراثت‌پذیری کم، محدود به جنس و یا در اواخر عمر حیوان قابل اندازه‌گیری هستند، را توجیه می‌کنند (۱۰،۱۸).

پیش‌بینی دقیق ارزش اصلاحی ژنومی یکی از مباحث مهم و جالش برانگیز در اصلاح دام و نباتات است. صحت ارزش اصلاحی ژنومی تا حدودی به پارامترهای مدل و مدل‌های آماری که برای بدست آوردن اثرات نشانگری استفاده می‌شوند، ارتباط دارد. مطالعات شبیه‌سازی و تجربی نشان می‌دهد که صحت‌های قابل قبولی برای پیشرفت ژنتیکی در انتخاب ژنومی ایجاد شده است (۹،۱۸). با افزایش

استفاده از روش انتخاب ژنومی، مدل‌ها و روش‌های آماری متعددی نیز برای پیش‌بینی ارزش اصلاحی ژنومی گسترش یافته است در نتیجه تعیین روش و مدل‌های (آماری که بتواند به طور کارآمدتر و دقیق‌تر ارزش اصلاحی ژنومی را پیش‌بینی کند از اهمیت قابل توجهی به ویژه در زمان و هزینه برخوردار خواهد بود (۱۵،۱۹،۲۰).

یکی از عوامل تاثیرگزار بر صحت انتخاب ژنومی مدل‌های آماری می‌باشند. در این مدل‌ها به طور گسترده فقط اثرات ژنتیکی افزایشی وارد مدل گردیده است و تلاش‌های کمی در راستای قرار دادن اثرات ژنتیکی غیرافزایشی مثل اثر غالیت یا اپیستازی در مدل صورت گرفته است. واریانس غالیت به طور کلی خیلی کمتر از واریانس افزایشی می‌باشد (۲۰،۲۴،۳). از طرف دیگر تخمین اثرات غیرافزایشی مشکل بوده است، زیرا مقدار این اثرات جزئی بوده و از طرف دیگر به طور رایج با اثرات مادری و محیط مشترک ترکیب می‌باشند (۲) به همین دلیل بیشتر سیستم‌های ارزیابی ژنتیکی از مدل‌های افزایشی استفاده نموده و از قرار دادن اثرات غیرافزایشی در مدل چشم‌بوشی می‌کنند، اما با این وجود باید گفته شود که قرار دادن اثرات غیرافزایشی (غالیت و اپیستازی) در مدل‌های پیش‌بینی ژنومی احتمالاً می‌تواند باعث افزایش صحت گردد.

در مطالعه‌ای با قراردادن اثرات غالیت در مدل برای صفت رنگ پوشش بدن صحت انتخاب ژنومی را در موش ۱۷ درصد

مواد و روش‌ها

ابتدا ۱۰۰۰ نسل مجزا با ۲۰۰۰ فرد شبیه‌سازی گردید، در ادامه برای ایجاد LD، از نسل ۱۰۰۰ به نسل ۲۰۰۰ تعداد جمعیت به ۱۰۰۰ نفر تقلیل پیدا نمود. تعداد افراد هر جنس در این مراحل با هم برابر بوده و سیستم تلاقی براساس جفت‌شدن تصادفی گامتهایی که نمونه‌های تصادفی از ژنگاه گامتهای نر و ماده بودند، صورت گرفت (مرحله اول). سپس برای ایجاد یک جمعیت، تعداد ۵۰۰ حیوان از جمعیت پایه برای ۵ نسل تلاقی با افراد دیگر شبیه‌سازی شدند (مرحله دوم). به منظور افزایش اندازه جمعیت، ۸ نسل با تعداد ۱۰ نتاج برای هر ماده شبیه‌سازی گردید (مرحله سوم). تمام حیوانات نسل ۸ این مرحله به عنوان جمعیت مرجع برای تخمین اثرات نشانگر مورد بررسی قرار گرفتند. سپس برای یک نسل تلاقی، تعداد ۱۰۰ حیوان با ۱۰ نتاج برای هر ماده شبیه‌سازی گردیده و افراد این نسل برای جمعیت تأیید برای صحبت پیش‌بینی ژنومی مورد استفاده قرار گرفتند. از نرم‌افزار QMSim (۲۲) برای ایجاد یک جمعیت پایه در طول زمان استفاده گردید. نسل‌های بعدی، انتخاب ژنومی و ارزیابی‌ها به کمک کدنویسی در نرم‌افزار R انجام شد.

ژنوم و فنوتیپ‌های صفات

ژنومی با یک کروموزوم یک مورگانی با ۱۰۰ QTL و ۱۰۰۰ نشانگر مجزا شبیه‌سازی گردید (جدول ۱). توزیع QTL و نشانگرها روی کروموزوم به صورت تصادفی بود. در اخر نسل پایه برای ایجاد یک پنل نشانگری، ۱۰۰۰ نشانگر که به صورت تفرق از نشانگرهای با دارا بودن MAF حداقل ۰/۰۵ بودند، ترسیم شد. اثرات افزایشی (a) برای یک QTL، برابر با نصف تفاوت ارزش ژنوتیپی بین هموژیگوت‌های جایگزین و اثرات غالیت (d) بصورت انحراف ارزش هتروژیگوت از میانگین دو هموژیگوت تعریف می‌شود (۸). یک توزیع گاما با پارامترهای شکل و مقیاس به ترتیب ۰/۴ و ۱/۶۶ به منظور اثرات افزایشی برای هر QTL استفاده شد. وراثت‌پذیری در سه سطح ۰/۱، ۰/۳ و ۰/۵ و نسبت واریانس غالیت به واریانس فنوتیپی در سه سطح ۰/۰۵ و ۰/۱۵ در نظر گرفته شد.

بیشتر برآورده نمودند (۱۷). در یک مطالعه گزارش گردید که ۱۰ درصد از نوع ژنتیکی در ابتدای رشد تحت تاثیر اثر غالیت قرار دارد (۶). در یک مطالعه با داده شبیه‌سازی شده نشان داده شد که با قرار دادن اثر غالیت در مدل، نسبت به زمانی که این اثر وارد مدل نگردیده بود صحبت انتخاب ژنومی افزایش یافت (۲۵). در مطالعه دیگر که روی گاوهای گوشتی برای صفات رشد، لشه و باروری در روی داده واقعی صورت گرفت، گزارش داده شد که قرار دادن اثرات غالیت در مدل تعییر معنی‌داری در صحبت برآورده ارزش‌های اصلاحی ژنومی ایجاد نکرد و گزارش کردند که این موضوع احتمالاً به دلیل مقدار خیلی کم واریانس غالیت نسبت به واریانس افزایشی و مشکل برآورده دقیق اثرات غالیت باشد (۲). در مطالعه‌ای که روی مرغان تخم‌گذار انجام گردید، با قرار دادن اثرات تغییرافزایشی (غالیت) در مدل‌های ژنومی، صحبت پیش‌بینی‌های ژنومی را با سه روش Bayes C، G-BLUP و P-BLUP مورد بررسی قرار دادند. نتایج آنها نشان داد که با وجود قرار دادن اثرات غالیت در مدل، تعییری در افزایش صحبت پیش‌بینی‌های ژنومی ایجاد نگردید. یک دلیل برای عدم بهبود در صحبت با وجود قرار دادن اثرات غیرافزایشی در مدل را مشکل برآورده اثرات غالیت به دلیل مقدار کم واریانس غالیت بیان نمودند. همچنین گزارش نمودند که برای برآورده این اثرات باید از پنل‌های نشانگری با دانسیته بالا (بیشتر از ۵۰ کیلو باز) در مطالعات استفاده نمود (۱۴). گزارش شده است که روش‌های آماری ناپارامتری ناپارامتری از روش‌های پارامتری (اگر مدل شامل اثرات غیرافزایشی باشد) ارزش‌های اصلاحی ژنومی را برآورده می‌کنند (۴). نشان داده شده که روش ناپارامتری کرنل برای داده جوجه‌های گوشتی نسبت به روش‌های پارامتری با صحبت بالاتری ارزش‌های اصلاحی ژنومی را هنگامی که مدل شامل اثرات غیرافزایشی باشد، برآورده نموده است (۱۲). لذا هدف از مطالعه حاضر برآورده صحبت ارزش‌های اصلاحی ژنومی با استفاده از داده شبیه‌سازی شده برای مدل‌های با اثرات افزایشی و سطوح مختلف اثرات غالیت و مقایسه صحبت انتخاب ژنومی به کمک روش‌های پارامتری و ناپارامتری با سطوح وراثت‌پذیری متفاوت است.

جدول ۱- ساختار جمعیت پایه و پارامترهای شبیه‌سازی شده

Table 1. The structure of base populations and simulation parameters

پارامتر	مقدار	پارامتر	مقدار
۱۰۰۰	تعداد نشانگرها در طول ژنوم	۲۰۰۰ تا	ایجاد عدم تعادل پیوستگی
۱۰۰	تعداد جایگاه صفات کمی	۲۰.۵۵ تا ۲۰۰	جمعیت برای افزایش تعداد
$2/5 \times 10^{-3}$	نرخ جهش	۲۰.۵۵ تا ۲۰.۵۵	جمعیت مرجع
۱	طول ژنوم (cM)	۲۰.۶۴ تا ۲۰.۶۳	جمعیت هدف
گاما	اثرات افزایشی آلل‌ها برای QTL	۱	تعداد کروموزوم
		۱۰۰۰	تعداد جمعیت مرجع

اثرات نشانگر می‌باشد. مدل آماری برای تخمین اثرات نشانگر در روش‌های پارامتری به صورت معادله ۱ می‌باشد:

$$\text{معادله (۱)} \quad y_i = \mu + \sum X_{ij} a_j + \sum Z_{ij} d_j + e$$

در معادله ۱، y_i : ارزش فنوتیپی فرد i در جمعیت مرجع، μ :

تخمین اثرات نشانگر

برای تخمین اثرات نشانگر از روش‌های پارامتری BayesA، RKHS، Bayes LASSO و BayesB و روش ناپارامتری استفاده شد. تفاوت در روش‌های پارامتری در توزیع پیشین

صحت پیش‌بینی ژنومی

در این مطالعه توانایی پیش‌بینی مدل‌ها از سه مسیر مورد بررسی قرار گرفت: (۱) همبستگی بین ارزش‌های اصلاحی ژنومی و ارزش‌های اصلاحی واقعی در جمعیت تأیید (۲) میانگین مربعات خطای پیش‌بینی ژنومی (MSE) که از رابطه زیر پیش‌بینی گردید (۱۶):

$$MSE = \frac{1}{N} \sum (GBV - TBV)^2$$

در معادله ۴، GBV و TBV به ترتیب ارزش اصلاحی ژنومی و ارزش اصلاحی واقعی بود. (۳) ضریب رگرسیون پیش‌بینی ژنومی، که از ضریب رگرسیون ارزش اصلاحی واقعی بر ارزش اصلاحی ژنومی بدست آمد، انتظار این است که این ضریب نزدیک به یک باشد که در این حالت نشان‌دهنده این است که مقیاس ارزش اصلاحی ژنومی مشابه ارزش اصلاحی تخمینی می‌باشد و اریب آن کمتر می‌باشد.

نتایج و بحث

صحت پیش‌بینی ارزش‌های اصلاحی ژنومی برای سه روش پارامتری و یک روش ناپارامتری با وراثت‌پذیری‌ها و نسبت واریانس‌های غالیت متفاوت در جدول ۲ ارائه شده است. در تمام روش‌ها، با افزایش وراثت‌پذیری از $1/0.5$ به $0/5$ صحت پیش‌بینی‌های ژنومی افزایش پیدا نمود. دامنه صحت پیش‌بینی ژنومی از $0/612$ به $0/810$ روش RKHS تا $0/810$ روش B متفاوت بدست آمد. نشان داده شده است که برای صفات با وراثت‌پذیری پایین، برای رسیدن به صحت ژنومی مورد قبول باید تعداد رکوردها را برای تخمین اثرات نشانگر افزایش داد (۵ و ۱۳). در مطالعه‌ای، با افزایش سطح وراثت‌پذیری از $0/1$ به $0/5$ صحت پیش‌بینی‌های ژنومی از $0/48$ به $0/67$. افزایش پیدا نمود (۴) همچنین در مطالعه دیگر نیز با افزایش میزان وراثت‌پذیری صحت پیش‌بینی ژنومی از $0/40$ به $0/70$. افزایش نمود (۲۳) که این نتایج با نتایج مطالعه حاضر مطابقت دارد.

از طرف دیگر با افزایش سهم نسبت واریانس غالیت در واریانس فتوتیپی، صحت تخمین ژنومی در روش‌های پارامتری و ناپارامتری افزایش پیدا نمود. همانطور که در جدول ۲ مشاهده می‌گردد با افزایش سطح نسبت واریانس غالیت از صفر به $0/05$ برای تمام روش‌ها صحت تخمین ژنومی افزایش پیدا نمود، اما با افزایش سطح نسبت واریانس غالیت از $0/05$ به $0/15$ شیب افزایش صحت تخمین ژنومی در روش‌های پارامتری کند گردید، ولی برای روش ناپارامتری افزایش صحت ژنومی ادامه پیدا نمود. در مطالعه‌ای که با داده شبیه‌سازی انجام گردید، گزارش داده شد که اگر معماری ژنتیکی صفات فقط براساس واریانس افزایشی باشد، روش‌های پارامتری بهتر از روش‌های ناپارامتری صحت ژنومی را نشان دادند. همچنین، نشان دادند که با افزایش سهم واریانس غالیت در مدل‌های ژنومی، صحت تخمین ژنومی در روش‌های ناپارامتری بیشتر از روش‌های پارامتری گزارش نمودند، که نتایج آنها در تأیید مطالعه حاضر گرفت (۱۶).

نتایج این مطالعه نشان داد که اگر تنها اثرات افزایشی در مدل شبیه‌سازی شوند، مدل‌های پارامتری نسبت به مدل‌های

میانگین کل، Z_{ij} : تعداد کپی‌الهای نشانگر j که به ترتیب کد 0 ، 1 و 2 برای Aa و AA می‌باشد، z_i : اثر ناشناخته تصادفی افزایشی برای نشانگر j ، Z_{ij} : متغیر شخص برای هتروزیگوستی فرد i در نشانگر j ، $Z_{ij}=0$ وقتیکه فرد i در مارکر j هموزیگوس (AA یا aa) و $Z_{ij}=1$ وقتیکه فرد i در مارکر j هetrozیگوس (Aa) باشد. ϵ_i : اثر غالیت ناشناخته تصادفی برای نشانگر j ؛ اثرات تصادفی برای حیوان i و Σ : مجموع تمام نشانگرهای لوکاس j می‌باشد. توزیع پیشین برای واریانس باقی‌مانده برابر با (df_d, S_d) بود که درجه آزادی و پارامتر مقیاس (S_d) به ترتیب $3/5$ و $3/5$ بودند. توزیع پیشین شرطی برای اثرات نشانگر از توزیع نرمال با $a_j \sim N(0, \sigma^2 \epsilon_i^2)$ واریانس پیشین برای هر نشانگر به صورت تعریف می‌گردد که $t_{j,1}, \dots, t_{j,m}$ با توزیع پیشین نمایی به صورت $t_j = \exp(\beta_j + \epsilon_j)$ تعریف می‌گردد. توزیع پیشین برای واریانس غالیت برابر با t_j^2 بود، درجه آزادی و پارامتر غالیت (S_d) به ترتیب 3 و $0/0005$ در نظر گرفته شد. از بسته نرم‌افزاری BLR (۲۱) در نرم‌افزار R برای محاسبه توزیع پیشین پارامترها استفاده گردید. برای محاسبه اثرات نشانگر در تمام مدل‌های بیزی از الگوریتم MCMC استفاده گردید. بدین منظور از یک زنجیره با طول 10000 استفاده گردید. بدین نمونه اول به عنوان دوره گرم کردن استفاده شد.

فضای هیلبرت با هسته‌ی بازآفرین

Reproducing Kernel Hilbert Spaces (RKHS)

این روش به عنوان یک روش ناپارامتری برای برآورد ارزش اصلاحی ژنومی معرفی شده است (۱۱). تخمین پارامترهای مدل به کمک مجموع مربعات جریمه انجام می‌گیرد. مدل آماری این روش به صورت معادله ۲ می‌باشد:

$$\text{معادله (۲)}$$

$$y_i = w_i^T S + z_i^T u + g(x_i) + e_i,$$

در معادله $\beta_i = 1, 2, \dots, n$ بردار اثرات نامعین ثابت، u یک بردار $q \times 1$ از اثرات ژنتیکی افزایشی، w_i و z_i بردارهای مشخص ضرایب، $g(x_i)$ و e_i به ترتیبتابع نامشخص از داده‌های نشانگر و بردار باقیمانده و u توزیع آن به صورت $N(0, A_u^T A_u)$ که A ماتریس خویشاوندی افزایشی می‌باشد. مجموع مربعات جریمه به صورت زیر می‌باشد:

$$\text{معادله (۳)}$$

$$SS(g(x), h) = \sum_{i=1}^n [y_i - w_i^T S - z_i^T u - g(x_i)]^2 + h \|g(x)\|^2,$$

در معادله ۳، مقدار جریمه $\|g(x)\|$ یکتابع از مشتق دوم $g(x)$ است، هدف از مشتق دوم به حداقل رساندن مقدار جریمه SS می‌باشد. RKHS به کمک روش‌ها و الگوریتم‌های توصیف شده (۷) و به کمک نرم‌افزار R صورت گرفت.

اصلاحی ژنومی به کمک داده‌های شبیه‌سازی شده که به کمک روش‌های حداقل مربعات، BLUP، بیز A و B صورت گرفت صحت تخمین ژنومی در روش بیز B نسبت به بقیه روش‌ها بیشتر بودست آمد که با مطالعه حاضر مطابقت داشت (۱۸).

اگرچه وراثت‌پذیری توانایی تشخیص اینکه کدام روش انتخاب ژنومی صحت آن نسبت به دیگر روش‌ها بیشتر است را ندارد، اما مشاهده گردید که وقتی وراثت‌پذیری بالا و معماری ژنتیکی افزایشی بود، صحت تخمین ژنومی نسبت به وقتی که وراثت‌پذیری پایین می‌باشد، بیشتر است (جدول ۲).

ناپارامتری توان صحت پیش‌بینی ژنومی آنها بیشتر بوده زیرا فرض بر این است که نشانگرها مستقل از هم هستند، اما در حالت شبیه‌سازی اثرات غالیت علاوه بر اثرات افزایشی در مدل، با توجه به وابسته بودن نشانگرها و نقص فرض مدل‌های پارامتری، روش‌های ناپارامتری بهتر از روش‌های پارامتری توان پیش‌بینی را دارا هستند.

متوسط صحت تخمین ارزش‌های اصلاحی ژنومی برای تمام سناریوهای مختلف برای روش‌های پارامتری بیز A، B و LASSO به ترتیب $0.698/0.749$ و $0.706/0.740$ بودست آمد، که صحت تخمین ژنومی در روش بیز B بیشتر از دو روش دیگر می‌باشد. در مطالعه‌ای برای بررسی صحت تخمین ارزش

جدول ۲- صحت تخمین ارزش اصلاحی ژنومی با روش‌های پارامتری و ناپارامتری برای وراثت‌پذیری‌ها و نسبت‌های واریانس غالیت متفاوت
Table 2. The accuracy of the prediction of genomic breeding value for parametric and non-parametric methods with heritability and different dominance variance.

RKHS	BayesLASSO	BayesB	BayesA	واریانس غالیت	وراثت‌پذیری
۰/۶۱۲	۰/۶۵۴	۰/۶۹۷	۰/۶۳۳	*	
۰/۶۷۳	۰/۶۷۱	۰/۷۳۳	۰/۶۹۸	۰/۰۵	۰/۱
۰/۶۹۵	۰/۶۰	۰/۷۳۲	۰/۶۴۵	۰/۱۵	
۰/۶۳۲	۰/۶۹۶	۰/۷۲۲	۰/۶۸۱	*	
۰/۶۷۴	۰/۷۲۲	۰/۷۶۸	۰/۷۲۳	۰/۰۵	۰/۳
۰/۷۰۲	۰/۷۱۹	۰/۷۲۱	۰/۷۰۹	۰/۱۵	
۰/۶۸۹	۰/۷۹۰	۰/۷۸۲	۰/۷۳۲	*	
۰/۷۱۲	۰/۷۱۲	۰/۸۱۰	۰/۷۴۱	۰/۰۵	۰/۵
۰/۷۲۱	۰/۷۰۲	۰/۷۶۸	۰/۷۳۳	۰/۱۵	

برای روش‌های پارامتری میانگین مربعات خطأ افزایش پیدا نمود. در مقابل با افزایش مقدار وراثت‌پذیری میانگین مربعات خطأ در روش ناپارامتری افزایش پیدا نمود، ولی با افزایش سهم اثرات غیرافزایشی غالیت در مدل‌های ژنومی میانگین مربعات خطأ در روش ناپارامتری RKHS کاهش پیدا نمود.

متوسط میانگین مربعات خطأ در روش‌های بیز A و LASSO و روش RKHS به ترتیب $0.698/0.749$ و $0.706/0.740$ بود. همانطور که در جدول ۳ مشاهده می‌شود با افزایش وراثت‌پذیری از $0/1$ به $0/5$ میانگین مربعات خطأ برای روش‌های پارامتری کاهش پیدا کرد، ولی با افزایش سهم اثرات غیرافزایشی (غالیت) در مدل

جدول ۳- میانگین مربعات خطأ پیش‌بینی ارزش اصلاحی ژنومی با روش‌های پارامتری و ناپارامتری برای وراثت‌پذیری‌ها و نسبت‌های واریانس غالیت متفاوت
Table 3. The mean squared prediction error of genomic breeding value for parametric and non parametric metl The with heritability and different dominance variance

RKHS	BayesLASSO	BayesB	BayesA	واریانس غالیت	وراثت‌پذیری
۱/۹۸	۱/۹۲	۱/۸۳	۱/۹۳	*	
۱/۸۳	۱/۷۷	۱/۶۵	۱/۷۵	۰/۰۵	۰/۱
۱/۷۳	۱/۸۴	۱/۷۳	۱/۸۳	۰/۱۵	
۲/۱۱	۱/۸۹	۱/۷۵	۱/۸۵	*	
۱/۹۳	۱/۹۳	۱/۶۷	۱/۷۷	۰/۰۵	۰/۳
۱/۸۷	۲/۱۱	۱/۷۲	۱/۸۲	۰/۱۵	
۲/۱۱	۱/۷۶	۱/۶۹	۱/۶۹	*	
۱/۹۸	۱/۷۲	۱/۶۶	۱/۷۶	۰/۰۵	۰/۵
۱/۸۸	۱/۸۳	۱/۷۱	۱/۸۱	۰/۱۵	

MSE با مدل داری اثر غالیت نسبت به مدلی که این اثر را نداشت کاهش بیشتری داشت (۱) که با نتایج مطالعه حاضر مطابقت دارد. این نتایج نشان می‌دهد که شایستگی برآش مدل و متعاقب آن صحت پیش‌بینی ژنومی می‌تواند به وسیله وارد کردن اثرات غالیت در مدل‌های ژنومی برای پیش‌بینی عملکرد حیوانات در آینده، بهبود پیدا کند. یکی از پیامدهای مهم نادیده گرفتن اثرات غیرافزایشی در مدل‌های ژنومی،

در یک مطالعه که با داده شبیه‌سازی شده صورت گرفت، با افزایش وراثت‌پذیری میانگین مربعات خطأ در روش‌های پارامتری کاهش و در روش‌های ناپارامتری افزایش پیدا نمود، همچنین گزارش داده شد که با افزایش سهم اثرات غیرافزایشی در مدل، میانگین مربعات خطأ در روش‌های پارامتری افزایش و در روش‌های ناپارامتری کاهش پیدا نمود (۱۶). همچنین در مطالعه‌ای که با داده واقعی صورت گرفت،

کردن اثرات غیرافزایشی غالیت در مدل اریب این روش‌ها بیشتر گردید (اعداد از یک دور می‌گردند)، در روش ناپارامتری RKHS با افزایش وراثت‌پذیری، مقدار اریب بیشتر شده و با وارد کردن اثرات غیرافزایشی غالیت در مدل، ضربی رگرسیون پیش‌بینی ژنومی به عدد یک نزدیکتر بنابراین اریب کاهش پیدا نمود. در یک مطالعه که برای صفات باروری و تولید شیر در گاوها شیری انجام گردید، میانگین ضربی رگرسیون فتوتیپ تصحیح شده بر ارزش اصلاحی تخمینی برای مدلی که شامل هر دو اثر بود نسبت به مدلی که فقط دارای اثر افزایشی بود، به عدد یک نزدیکتر و لذا توانایی پیش‌بینی بهتر مدل دارای اثر غالیت را روشن می‌کند. که در توافق با مطالعه حاضر بود (۱).

اریبی ارزیابی‌های افراد و متعاقباً طبقه‌بندی نادرست افراد براساس ارزش‌های اصلاحی تخمینی باشد. در مطالعه‌ای با وارد کردن اثرات غالیت در مدل‌های ارزیابی ژنومی صحت تخمین واریانس ژنتیکی افزایشی و ارزش‌های اصلاحی افراد بالاتر رفت، بنابراین منتهی به صحت بیشتر پیش‌بینی‌های ژنومی گردیده است (۱۷). میانگین ضربی رگرسیون پیش‌بینی ژنومی در روش‌های بیز A، LASSO.B و RKHS بترتیب ۰/۹۲، ۰/۸۱ و ۰/۸۰ بدست آمد (جدول ۴). با توجه به اعداد بدست آمده، روش بیز B نسبت به دیگر روش‌ها ناریبتر بود. در روش‌های پارامتری (بیز A، B و LASSO) با افزایش وراثت‌پذیری از ۰/۵ به ۰/۱ ضربی رگرسیون به عدد یک نزدیکتر و اریب آنها کمتر می‌گردد، از طرف دیگر با وارد

جدول ۴- ضربی رگرسیون پیش‌بینی ژنومی با روش‌های اصلاحی و نیمه‌پارامتری برای وراثت‌پذیری‌ها و نسبت واریانس غالیت متفاوت
Table 4. The regression coefficient prediction of genomic breeding value for parametric and non-parametric methods with heritability and different dominance variance

RKHS	BayesLASSO	BayesB	BayesA	واریانس غالیت	وراثت‌پذیری
۰/۸۱	۰/۸۴	۰/۹۴	۰/۸۳	*	
۰/۸۳	۰/۷۹	۰/۹۲	۰/۷۹	۰/۰۵	۰/۱
۰/۹۰	۰/۷۸	۰/۸۹	۰/۷۸	۰/۱۵	
۰/۷۹	۰/۸۸	۰/۹۵	۰/۸۴	*	
۰/۸۲	۰/۷۹	۰/۹۲	۰/۸۰	۰/۰۵	۰/۳
۰/۹۲	۰/۷۸	۰/۹۰	۰/۷۲	۰/۱۵	
۰/۷۸	۰/۹۲	۰/۹۷	۰/۸۶	*	
۰/۸۲	۰/۸۸	۰/۹۱	۰/۸۰	۰/۰۵	۰/۵
۰/۹۳	۰/۸۳	۰/۹۰	۰/۷۴	۰/۱۵	

برآورد شده نشان داد که مدل‌های دارای اثر غالیت، نسبت به مدل‌های که این اثر را نداشتند دارای برازش بهتر و اریب کمتری بودند. به طور کلی با افزایش سطح اثرات ژنتیکی غیرافزایشی (غالیت) در مدل‌های ژنومی استفاده از روش‌های ناپارامتری نسبت به روش‌های پارامتری برای برآورد صحت پیش‌بینی‌های ژنومی توصیه می‌گردد.

بطور کلی نتایج این مطالعه نشان داد که ۱- با افزایش سطوح وراثت‌پذیری، صحت پیش‌بینی ژنومی در روش‌های پارامتری و ناپارامتری افزایش پیدا نمود. ۲- با افزایش سطح غالیت در مدل، صحت پیش‌بینی ژنومی برای هر دو روش آماری افزایش پیدا نمود، اما در نسبتی از سطح غالیت برای روش‌های پارامتری صحت کند گشته ولی در روش ناپارامتری ادامه افزایش صحت دیده شد. ۳- MSE و شبیه رگرسیون

منابع

- Aliloo, H., J.E. Pryce, O. Gonzalez-Recio, B.G. Cocks and B.J. Hayes. 2016. Accounting for dominance to improve genomic evaluations of dairy cows for fertility and milk production traits. *Genetic Selection Evolution*, 48: 8-11.
- Bolormaa, S., J.E. Pryce, Y. Zhang, A. Reverter, W. Barendse, B.J. Hayes and M.E. Goddard. 2015. Non-additive genetic variation in growth, carcass and fertility traits of beef cattle. *Genetic Selection Evolution*, 47(26): 12 pp.
- Boysen, T.J., C. Heuer, J. Tetens, F. Reinhardt and G. Thaller. 2013. Novel use of derived genotype probabilities to discover significant dominance effects for milk production traits in dairy cattle. *Genetics*, 193: 431-42.
- Calus, M.P.L. 2010. Genomic breeding value prediction: methods and procedures. *Animal*, 4(02): 157-164.
- Calus, M.P.L., T.H.E. Meuwissen, A.P.W. De Roos and R.F. Veerkamp. 2008. Accuracy of genomic selection using different methods to define haplotypes. *Genetics*, 178: 553-561.
- Carlberg, Ö., S. Kerje, K. Schütz, L. Jacobsson, P. Jensen and L. A. Andersson. 2003. Global search reveals epistatic interaction between QTL for early growth in the chicken. *Genome Research*, 13: 413-421.
- de los Campos, G., D. Gianola, G.J.M. Rosa, K.A. Weigel and J. Crossa. 2010. Semi-parametric genomic-enabled prediction of genetic values using reproducing kernel Hilbert spaces methods. *Genetic Research*, 92: 295-308.
- Falconer, D.S. and T.F.C. Mackay. 1996. *Introduction to Quantitative Genetics*. 4th^{ed}. Harlow: Pearson Education Limited.
- Gao, H., O.F. Christensen, P. Madsen, U.S. Nielsen, Y. Zhang, M.S. Lund and G. Su. 2012. Comparison on genomic predictions using three GBLUP methods and two single-step blending methods in the Nordic Holstein population. *Genetic Selection Evolution*, 44(8): 8 pp.
- Gianola, D. and J.B. Van Kaam. 2008. Reproducing Kernel Hilbert Spaces Regression methods for genomic assisted prediction of quantitative traits. *Genetics*, 178: 2289-2303.
- Goddard, M.E. and B.J. Hayes. 2007. Genomic selection. *Journal Animal Breeding and Genetics*, 124: 323-330.
- González-Recio, O., D. Gianola, N. Long, K.A. Weigel, G.J.M. Rosa and S. Avendaño. 2008. Nonparametric methods for incorporating genomic information into genetic evaluations: An Application to Mortality in Broilers. *Genetics*, 178: 2305-2313.
- Hayes, B.J., P.J. Bowman, A.J. Chamberlain and M.E. Goddard. 2009. Invited review: Genomic selection in dairy cattle: Progress and challenges. *Journal Dairy Science*, 92: 433-443.
- Heidarifabar, M., A. Wolc, J. Arango, J. Zeng, P. Settar, J.F. Fulton, N.P. Osullivan, J.W.M. Bastiaansen, R.L. Fernando, D.J. Garrick and J.C.M. Dekkers. 2016. Impact of fitting dominance and additive effects on accuracy of genomic prediction of breeding values in layers. *Journal Animal Breeding and Genetics*, 1-13.
- Heslot, N., H.P. Yang, M.E. Sorrells and J.L. Jannink. 2012. Genomic selection in plant breeding: A Comparison of Models. *Crop Science*, 52: 146-160.
- Howard, R., A.L. Carriquiry and W.D. Beavis. 2014. Parametric and nonparametric statistical methods for genomic selection of traits with additive and epistatic genetic architectures. *G3*, 4: 1027-1046.
- Lee, S. H., J.H.J. Vander Werf, B.J. Hayes, M.E. Goddard and P.M. Visscher. 2008. Predicting unobserved phenotypes for complex traits from whole-genome SNP data. *PLoS Genetic*, 4: e1000231.
- Meuwissen, T.H., B.J. Hayes and M.E. Goddard. 2001. Prediction of total genetic value using genome-wide dense marker maps. *Genetics*, 157: 1819-1829.
- Neves, H., R. Carvalheiro and S.A. Queiroz. 2012. A comparison of statistical methods for genomic selection in a mice population. *BMC Genetics*, 13:100. 17 pp.
- Ogutu, J.O., T. Schulz-Streeck and H.P. Piepho. 2012. Genomic selection using regularized linear regression models: ridge regression, lasso, elastic net and their extensions. *BMC Proceedings*, 6(Suppl 2): S10.
- Perez, P., G. de los Campos, J. Crossa and D. Gianola. 2010. Genomic-enabled prediction based on molecular markers and pedigree using the Bayesian linear regression package in R. *Plant Genome*, 3: 106-16.
- Sargolzaei, M. and F.S. Schenkel. 2009. QMSim: a large-scale genome simulator for livestock. *Bioinformatics*, 25: 680-1.
- Saatchi, M., S.R. Miraei-Ashtiani, A. Nejati-Javaremi, M. Moradi-Shahrebabak and H. Mehrabani-Yeghaneh. 2010. The impact of information quantity and strength of relationship between training set and validation set on accuracy of genomic estimated breeding values. *African Journal of Biotechnology*, 9: 438-442.
- Su, G., O.F. Christensen, T. Ostersen, M. Henryon and M.S. Lund. 2012. Estimating additive and non-additive genetic variances and predicting genetic merits using genome-wide dense single nucleotide polymorphism markers. *PLoS One*, 7(45): 293.
- Wittenburg, D., N. Melzer and N. Reinsch. 2011. Including non-additive genetic effects in Bayesian methods for the prediction of genetic values based on genome-wide markers. *BMC Genetics*, 12-74.

Genomic Selection Accuracy Parametric and Nonparametric Statistical Methods with Additive and Dominance Genetic Architectures

Yahya Mohammadi¹ and Morteza Sattaei Mokhtari²

1- Assistant Professor, Department of Animal Science, University of Ilam,

(Corresponding Author: mohamadi_yahya@yahoo.com)

2- Assistant Professor, Department of Animal Science, University of Jiroft

Received: February 13, 2017 Accepted: Jun21, 2017

Abstract

In most genomic prediction studies only additive effects will be used in models for estimating genomic breeding values (GEBV). However, dominance genetic effects are an important source of variation for complex traits, considering them into account may improve the accuracy of GEBV. In the present study, performed applying simulated data, the effect of different heritability values (0.1, 0.3 and 0.5) and different values for the proportion of dominance variance to phenotypic variance (0, 0.05 and 0.15) on genomic selection accuracy in parametric (LASSO, A and B Bayes) and non-parametric (RKHS) statistical methods were studied. Correlations between the true and genomic breeding values, as a measure for the accuracy of genomic predictions under different scenarios were calculated using R software. The results of the present study revealed that, under all statistical methods as heritability values increased, the accuracy of genomic predictability increased. Also, as the value of dominance variance to phenotype variance increased genomic accuracy slant was slow under parametric methods but in the non-parametric method accuracy continued to increase. Under non-parametric method the average mean square error was more reduced as the ratio of dominance variance to phenotype variance increased. Therefore, it may be concluded that under non-parametric method as the ratio of dominance variance to phenotype variance increased the accuracy of genomic predictions would be more increased than that of under parametric methods.

Keywords: Additive effect, Dominance effect, Genomic selection, Selection accuracy, Simulation