



"مقاله پژوهشی"

پیش‌بینی جزایر CpG و متیلاسیون DNA در ژنوم گاو با استفاده از فراتحلیل ریزآرایه DNA و پویش ژنومی

زهرا بیرانوند^۱، سید خیال‌الدین میرحسینی^۲، مصطفی قادری‌زفره‌ای^۳، سید‌حسین حسینی‌مقدم^۴
آرش فاضلی^۵ و کیانوش زرین کاویانی^۶

^۱- دانش‌آموخته دکتری ژنتیک و اصلاح دام، دانشگاه گیلان، رشت، ایران

^۲- استاد و استادیار، ژنتیک مولکولی، گروه علوم دامی، دانشگاه گیلان، رشت، ایران

(mghaderi@yu.ac.ir , Mosmos741@yahoo.com)

^۳- دانشیار بیوانفورماتیک و ژنتیک و اصلاح نژاد، گروه علوم دامی، دانشگاه یاسوج، یاسوج، ایران (نویسنده مسؤول: mghaderi@yu.ac.ir , Mosmos741@yahoo.com)

^۴- دانشیار ژنتیک مولکولی، گروه زراعت و اصلاح بیاتات، دانشگاه ایلام، ایلام، ایران

^۵- عضو هیات علمی دانشگاه ایلام

تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۰۲/۲۵

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۰۱/۲۹

صفحه: ۹۵ تا ۱۰۶

چکیده

متیلاسیون DNA نوعی تغییر فراژنتیکی است که به‌طور مستقیم بر روی DNA تاثیر می‌گذارد. در پستانداران متیلاسیون DNA برای تکامل جنینی و تمایز سلول بنیادی ضروری است و این پدیده اساساً درون جزایر CpG اتفاق می‌افتد. در این پژوهش برای بررسی نیم‌رخ متیلاسیون DNA ژنوم گاو، از دو روش اول نیم‌رخ متیلاسیون DNA ژن‌های با بیان متفاوت حاصل از فراتحلیل داده‌های ریزآرایه DNA بیماری ورم پستان گاو شیری بدست آمد. برای انجام فراتحلیل داده‌های ریزآرایه DNA در این روش، از بسته metaDE استفاده شد. سپس جهت پیش‌بینی جزایر CpG در ژن‌های با بیان متفاوت از ۵ الگوریتم شامل TJ, GF, CpG cluster, HMM, GHMM استفاده شد. در روش دوم نیم‌رخ متیلاسیون DNA با استفاده از پویش کل ژنوم گاو انجام گرفت. همچنین جهت پیش‌بینی جزایر CpG متیله شده در کل ژنوم، ابتدا توسط الگوریتم HMM جزایر CpG در ژنوم گاو و برای هر کروموزوم برآورد شدند و سپس هم‌پوشانی Hypo/Hyper-Methylation با Galaxy Hypo/Hyper-Methylation با توسط پایگاه برخط محاسبه شد. نتایج روش اول نشان داد که از میان ۳۲ ژن دارای جزایر CpG متیله شده بودند. این ژن‌ها، شامل ژن‌های LTF, APP, CCL5, CD40, CSNK1D, CX3CL1, DAPP1, NFKBIZ, S100A9, ISG15, MAP3K8, MX1, RDAD2, ZC3H12A ۹۶٪ بودند. نتایج روش دوم تعداد ۹۰۶۶۸ Hypo/Hyper-Methylation در ژنوم گاو برآورد نمود که تعداد ۹۶٪ (۱۰.۹۶٪) جزیره CpG با Hypo/Hyper-Methylation دارای هم‌پوشانی بودند و به عنوان CpG متیله شده در نظر گرفته شدند. مقایسه ژنومی بین گونه‌ای متیلاسیون DNA نشان داد که نیم‌رخ کلی متیلاسیون DNA در اکثر گونه‌های مورد بررسی تقرباً مشابه هم بودند و به نظر می‌رسد که نیم‌رخ کلی متیلاسیون DNA بین گونه‌های مختلف به صورت محافظت شده باشد. حاصل این پژوهش نشان داد کنکاش متیلاسیون DNA در بیماری‌هایی که میزان وراثت پذیری پایینی دارند و بیشتر تحت تاثیر فرآیندهای فراتحلیل گذاشتند، خسروی به نظر می‌رسد.

واژه‌های کلیدی: متیلاسیون DNA، جزایر CpG، فراتحلیل، گاو، فراتحلیل، الگوریتم

موقعیت ۵ سیتوزین موجود در دی‌نوکلئوتید CpG منتقل می‌شود که این، فرآیند برگشت‌یاب است (۱۸). این واکنش آنزیمی توسط DNA متیل ترانس‌فرازها DNMT (DNA methyltransferases) DNMT- که آنزیم‌های انتقال‌دهنده‌ی گروه متیل بر روی دی‌نوکلئوتیدهای CpG هستند همانگ با هماندسانزی عمل DNA کرده تا الگوی متیلاسیون DNA را حفظ کنند. DNA متیل ترانس‌فرازها دی‌نوکلئوتیدهای CpG متیله شده بر روی رشته‌ی مادری را شناخته و دی‌نوکلئوتیدهای CpG مرتبه بر روی رشته‌ی دختری را متیله می‌کند (۱۷) و این الگو را در طی فرآیند تمایز حفظ و به نسل بعدی سلول منتقل می‌کند. در پستانداران، ۵ عضو از خانواده DNMT شناسایی، شده است: DNMT1, DNMT2, DNMT3a, DNMT3b, DNMT3L که از بین این‌ها فقط DNMT1, DNMT3a, DNMT3b فعالیت متیل ترانس‌فرازی دارند. الگوی توارث متیلاسیون DNA همانند الگوهای مدیفیکاسیون‌های هستیتونی (Histone Modifications) (Modifications Histone)، توسط ماشین فراتحلیلی واسطه‌گری می‌شود. الگوی متیلاسیون طی تکامل

متیلاسیون، از مهمترین ابزارهای فراتحلیل به شمار می‌رود و تنها تغییر فراتحلیلی است که به‌طور مستقیم روی DNA تاثیر می‌گذارد. متیلاسیون DNA مهم‌ترین نشانگر فراتحلیلی در بیماری‌هایی مانند ورم پستان گاو شیری می‌باشد که میزان وراثت پذیری در این گونه صفات کم است. نواحی کوچکی از DNA (۱ تا ۲٪) که جزایر CpG نامیده می‌شوند و عمدها در نواحی راه‌انداز ژن‌ها قرار دارند، شدیداً از متیلاسیون محافظت می‌شوند و با نقاط آغاز رونویسی در حدود ۷۰ درصد از ژن‌های انسانی مرتبط هستند (۸). توزیع CpG در ژنوم مهره‌داران همگن نبوده و بیشتر ژنوم خالی از CpG است. بیشتر جزایر CpG در ژنوم پستانداران و انسان غیرمتیله است تا مانع در راه رونویسی از ژن ایجاد نکند. الگوی متیلاسیون از فردی به فرد دیگر و از بافتی به بافت دیگر متفاوت است (۱۳). متیلاسیون DNA شامل افزوده شدن گروه متیل روی باز سیتوزین، پس از ساخته شدن DNA می‌باشد و در نتیجه این انتقال آنزیمی، یک گروه متیل (-CH3) از S- آدنوزیل متیونین (دهنده متیل) به کربن

دارای بیشترین بیان، کمترین سطح متیلاسیون در بدنه ژن را داشتند (۱۷، ۳۲). در پژوهشی بر روی ژنوم جوجه‌های گوشته مشخص شد که کمترین تراکم متیلاسیون در جزایر CpG واقع در راهانداز ژن‌ها است و در بدنه ژن‌ها تراکم متیلاسیون جزایر واقع در اینترون بیشتر از آگزون و UTRs می‌باشد و جزایر CpG متیله شده در نواحی بین ژنی توزع شده نیز قابل توجه هستند (۱۶). این نتایج با نیمرخ متیلاسیون به دست آمده در ژنوم خوک، مشابه بود (۲۱). کلدري و همكاران در پژوهش بر روی گوسفند نشان دادند که نواحی نزدیک TSS (Transcription Start Site) پایین‌تری هستند (۴). لو و همكاران بیماری مارک در طیور را مورد بررسی قرار دادند. عامل بیماری مارک ویروسی به اسم آنکوویروس (Oncovirus) است که باعث تومورهای لغایی در جوجه‌های حساس می‌شود و ممکن است بر روی ثبات فرازنتیک در ژن CD4 تاثیر بگذارد. نشان داده شد که متیلاسیون راهانداز ژن CD4 در جوجه‌های سویه L72 پس از آلودگی به ویروس مارک در سطح پایینی تنظیم می‌شود. متیلاسیون DNA که در سطح پایین راهانداز CD4 تنظیم می‌شود همبستگی منفی با تنظیم بیان ژن CD4 در طحال در سویه L72 را نشان داد (۲۳). آنچه از تمامی پژوهش‌ها این بخش قابل نتیجه‌گیری است این است که نیمرخ کلی متیلاسیون در اکثر پستانداران و حتی پرندگان مشابه هم می‌باشد و به نظر می‌رسد که بین گونه‌های مختلف به صورت محافظت شده است (۳۱، ۱۷، ۵).

مواد و روش‌ها

در این پژوهش برای درک بهتر نیمرخ متیلاسیون ژنوم گاو، از دو روش برسی متیلاسیون در ژن‌های متفاوت بیان شده حاصل از فراتحلیل داده‌های ریزآرایه DNA در بیماری ورم پستان گاو شیری و برسی متیلاسیون DNA در کل ژنوم گاو استفاده می‌شود.

روش متنکی به فراتحلیل داده‌های ریزآرایه DNA در بیماری ورم پستان گاو

در ابتدا ۵ آزمایش ریزآرایه DNA با شماره دسترسی GSE15019, GSE24217, GSE24560, GSE25413, GSE50685 استخراج شدند (جدول ۱) و با استفاده از بسته metaDE (<https://rdrr.io/github/meta>) Omics/MetaDE/ فراتحلیل روى آن‌ها انجام شد. انجام فراتحلیل با روش فیشر و در سطح معنی‌داری یک درصد ($p < 0.01$) انجام گرفت. هدف اصلی از انجام فراتحلیل در این پژوهش، بالا بردن میزان اعتماد به نتایج حاصل از ژن‌های با بیان متفاوت بود، از این‌رو فراتحلیل روی آزمایش‌های مختلف انجام شد.

بافت ایجاد می‌شود (۲۳) و زمانی که این الگو در یک سلول ایجاد شد، به شکل پایداری طی همانندسازی DNA در هر تقسیم سلولی، حفظ می‌شود. بنابراین وقتی سلول‌ها حاوی اطلاعات ژنتیکی یکسانی باشند، ماهیت متمایز خود را حفظ می‌کنند. طی تکامل و در قالب برنامه‌ریزی مجدد ژنومی، سیتوزین متیله یک دنوكلئوتید CpG طی دامیناسیون (Diamination) به تیمین تبدیل می‌شود. الگوهای متیلاسیون به طور نزدیکی با الگوهای بیان ژن مرتبط هستند. نواحی شدیداً متیله شده ژنوم با نوعی از سازمان‌بندی کروماتین که موجب مهار رونویسی می‌شود، مرتبط است. در انسان، چنین نواحی متیله شده‌ای اغلب حاوی توالی‌های تکراری است. همچنین متیلاسیون مانع از رونویسی توالی‌های مزاحم می‌شود و از جاگای آنها در ژنوم جلوگیری می‌کند (۳۵). در مقابل، جزایر CpG غیرمتیله ژن‌ها با نواحی فعال کروماتین که شدیداً رونویسی می‌شوند، مرتبط است. معمولاً در تمامی بافت‌های طبیعی، این جزایر غیرمتیله بوده و غالباً انتهایی^۵ تعدادی از ژن‌ها را پوشش می‌دهند. زمانی، که جزایر CpG ناچیه، راهانداز، فاقد متیلاسیون، بوده و فاکتورهای نسخه‌برداری مناسب به آن دسترسی دارند، بیان ژن میسر می‌شود؛ در مقابل متیلاسیون جزایر CpG راهانداز با ساختار بسته کروماتین و در نتیجه عدم نسخه‌برداری ژن‌های مربوطه همراه خواهد بود. الگوی متیلاسیون در ژنوم پستانداران به این صورت است که دنوكلئوتیدهای جزایر CpG به صورت غیرمتیله و در بدنه ژنوم متیله می‌باشند و تغییر این الگو یعنی هایپرمتیلاسیون (Hypo-methylation) وسیع بدنه ژنومی منجر به نایابداری کروموزومی و تغییر بیان ژن‌ها گردیده و یا هایپرمتیلاسیون (Hyper-methylation) جزایر CpG منجر به بروز ژن‌های دخیل در سلطان‌ها و یا بیماری‌های دیگر می‌شود. متیلاسیون DNA در فرآیندهای تمایز سلولی، نشانه‌گذاری ژنومی، مرگ برنامه‌ریزی شده سلول، سلطان‌ها، پیری، غیرفعال شدن تصادفی کروموزوم X و غیره نقش تعیین‌کننده‌ای دارد (۳۴). در بررسی‌های صورت گرفته روی ژنوم گاو، نشان داده شده است که سطح متیلاسیون DNA در بدنه ژن‌ها نسبتاً بالا و در راهانداز ژن‌ها پایین بود (۳۲، ۱۷). اکثر جزایر CpG غیرمتیله بودند و جزایر CpG متیله در اینترون و بدنه ژن‌ها قرار داشتند. همچنین، همبستگی منفی بین سطح بیان ژن و سطح متیلاسیون در اطراف مکان‌های شروع رونویسی (Transcription Start Site) ژن‌ها مشاهده گردید، اما رابطه بین متیلاسیون DNA بدنه ژن و بیان ژن غیر یکنواخت بود. در نهایت نشان داده شد که ژن‌های با بیان متوسط دارای بالاترین سطح متیلاسیون در بدنه خود، اما ژن‌های دارای بیان بالا و پایین و ژن‌های خاموش دارای سطح متیلاسیون متوسط در بدنه ژن را داشتند و ژن‌های

جدول ۱- اطلاعات مربوط به آزمایش‌های ریزآرایه DNA

Table 1. Information on DNA microarray experiments

آزمایش	نمونه سالم	نمونه بیمار	پلتفرم
GSE25413	۸	۶	Affymetrix
GSE24560	۲۷	۶۱	Affymetrix
GSE24217	۲۳	۲۶	Affymetrix
GSE15019	۵	۵	Affymetrix
GSE50685	۵	۱۵	Affymetrix

کل ژنوم، ابتدا توسط الگوریتم Hidden Markov HMM (model) جزایر CpG در ژنوم گاو و برای هر کروموزوم برآورد شدند و سپس همپوشانی جزایر CpG با Galaxy توسط وب سرور HMRs دارای همپوشانی بودند به عنوان جزایر CpG متیله شده در نظر گرفته شدند. جزایر مرتبط با هر ژن به عنوان جزایر CpG مرتبط با ژن‌ها، جزایری که کل توالی آن‌ها در نواحی بین ژنی قرار داشت به عنوان جزایر CpG بین ژنی، جزایری که کل توالی آن‌ها در نواحی داخل ژنی قرار داشت به عنوان جزایر CpG داخل ژنی و جزایری که با TSS همپوشانی داشتند را به عنوان جزایر مرتبط با TSS طبقه‌بندی شدند. سپس جهت پیش‌بینی جزایر CpG HMM متیله شده در کل ژنوم، ابتدا توسط الگوریتم Hidden Markov Model جزایر CpG برآورد شدند و سپس همپوشانی جزایر CpG با HMRs توسط وب سرور Galaxy محاسبه شد. جزایری که با HMRs دارای همپوشانی بودند به عنوان جزایر CpG با HMRs متیله شده در نظر گرفته شدند. همچنین برای مقایسه جزایر CpG در ژنوم گاو و سایر نشخوارکنندگان اهلی، ژنوم سه گونه گوسفند و بز و شتر استخراج گردید و با استفاده از الگوریتم HMM جزایر CpG آنها برآورد گردید و با ژنوم گاو مقایسه شد.

نتایج و بحث

مقایسه الگوریتم‌های مختلف پیش‌بینی جزایر CpG جزایر CpG برای ژن‌های با بیان متفاوت با استفاده از الگوریتم‌های گاردن و فرامر GF، الگوریتم تاکایی و جونز TJ، الگوریتم CpGcluster و الگوریتم HMM مارکف مخفی GHMM پیش‌بینی گردید. در جدول ۲ اطلاعات ژنومی و اطلاعات آماری جزایر CpG در ژن‌های با بیان متفاوت و با استفاده از الگوریتم‌های مختلف اورده شده است.

استخراج جزایر CpG بر اساس ژن‌های با بیان متفاوت برای استخراج جزایر CpG بر اساس ژن‌های با بیان متفاوت، ابتدا توالی هر کدام از ژن‌ها از پایگاه‌های داده ENSMBLE و NCBI پیاده‌سازی شدند. سپس جهت پیش‌بینی جزایر CpG در ژن‌های با بیان متفاوت از ۵ الگوریتم مختلف شامل الگوریتم گاردن گاردن و فرامر (۹)، الگوریتم تاکایی و جونز (۳۳)، الگوریتم CpGcluster (۱۵) و الگوریتم مدل مخفی مارکف (۳۷) و الگوریتم مدل مخفی مارکف تعمیم یافته (۳۹) استفاده شدند.

با استفاده از الگوریتم‌های یاد شده جزایر CpG مربوط به هر ژن به دست آمد. نتایج الگوریتم‌های مختلف با یکدیگر مقایسه شدند و نتایج جزایر CpG برای ژن‌های با بیان متفاوت در گاو با انسان و موش مقایسه شدند. در مرحله بعد، برای به دست آوردن نواحی دارای Hypo/Hyper-Methylation (HMRs) در ژن‌های متفاوت بیان شده، همپوشانی جزایر CpG با داده‌های استخراج شده از پژوهش BEDTools سو و همکاران با استفاده از ابزارهای نرم‌افزار (https://bedtools.readthedocs.io/en/latest/۲) برآورد شد (۳۲). سپس برای بررسی رابطه تراکم جزایر CpG و نرخ نوترکیبی، پس از استخراج مجموعه داده مربوط به نرخ همکاران همبستگی بین تراکم جزایر CpG و نرخ نوترکیبی در سطح کروموزوم پیش‌بینی شد (۳۶).

استخراج جزایر CpG بر اساس پویش کل ژنوم

برای تشخیص جزایر CpG در قسمت‌های مختلف ژنوم که شامل ژن‌ها، نواحی بین ژنی، نواحی داخل ژنی و نواحی شروع رونویسی (TSS) بود، ابتدا اطلاعات مربوط به این نواحی ژنومی از پایگاه‌های (https://www.ncbi.nlm.nih.gov/) (https://genome.ucsc.edu/) UCSC و NCBI پیاده‌سازی شدند. سپس با استفاده از ابزارهای نرم‌افزار BEDTools همپوشانی جزایر CpG با نواحی مختلف ژنومی برآورد شدند. سپس جهت پیش‌بینی جزایر CpG متیله شده در

جدول ۲- مقایسه الگوریتم‌های مختلف پیش‌بینی جزایر CpG در ژن‌های با بیان متفاوت

Table 2. Comparison of different algorithms for CpG islands prediction in differentially expressed genes

عملکرد	مدل مخفی مارکوف تعمیم یافته	مدل مخفی مارکوف	CpG	خوش‌بندی جزایر فرام	گاردن گاردن و فرام	تاكاکی و جونز فرام	ژن‌های با بیان متفاوت ^{***}
سیستم ایمنی ذاتی	۵۱۲	۹۷۱	۱۱۱۴	۶۷۱	۱۴	LTF	
گیرنده سطحی سلول	۳۱۴۷	۴۰۳۲	۵۲۲۳	۲۳۲	۲۵	APP	
سیستم ایمنی و پاسخ به التهاب	۴۳۶	۸۷۱	۱۰۲۱	۶۲۱	۶	CD40	
آپوتوز و هموستازی	۴	۹	۱۱	۶	۰	BCL2A1	
سیستم ایمنی و پاسخ به التهاب	۰	۰	۰	۰	۰	CCL2	
سیستم ایمنی و پاسخ به التهاب	۸۷	۱۹۷	۲۱۵	۱۰۸	۵	CCL5	
سیستم ایمنی و پاسخ به التهاب	۰	۰	۰	۰	۰	CCL20	
B نقش در تکثیر لغفوسیت‌های	۲	۳	۵	۲	۳	CFB	
DNA	۱۶۹۴	۲۸۷۴	۲۲۴۱	۲۲۹۷	۱۰	CSNK1D	
گیرنده کموکابین‌ها و سیستم ایمنی	۱	۲	۴	۰	۲	CX3CL1	
گیرنده کموکابین‌ها و سیستم ایمنی	۲۱۸	۴۱۴	۵۹۹	۳۲۱	۱	CXCL2	
گیرنده کموکابین‌ها و سیستم ایمنی	۲۱۱	۳۱	۳۱۷	۲۶۳	۱	CXCL3	
گیرنده کموکابین‌ها و سیستم ایمنی	۳۶۷	۵۳۶	۶۵۸	۴۱۹	۱	CXCL5	
گیرنده کموکابین‌ها و سیستم ایمنی	۰	۰	۰	۰	۰	CXCL8	
گیرنده فسفولیپیدها و پاسخ به التهاب	۱۱۰	۱۹۶	۲۴۷	۱۵۵	۰	DAPP1	
گیرنده کموکابین‌ها و سیستم ایمنی	۲۰۳	۳۱۶	۴۱۳	۲۴۸	۱	GRO1	
گیرنده کموکابین‌ها و پاسخ به التهاب	۱۴	۱۹	۲۴	۱۶	۰	IL1A	
گیرنده کموکابین‌ها و پاسخ به التهاب	۳۸	۵۱	۵۴	۵۲	۲	IL1B	
گیرنده کموکابین‌ها و پاسخ به التهاب	۰	۳	۴	۰	۲	IL1RN	
پاسخ به التهاب	۵۴۲	۸۶۵	۱۲۳۴	۸۴۷	۲	NFKBIA	
گیرنده لیپولی‌ساقارینیدها	۴۷۰	۶۷۳	۹۴۷	۶۱۹	۱	NFKBIZ	
تکثیر و تمايز سلولی	۰	۰	۰	۰	۰	S100A8	
تکثیر و تمايز سلولی	۸	۱۸	۲۱	۱۰	۱	S100A9	
پاسخ به التهاب و فعالیت نوتوفیل‌ها	۰	۴	۵	۰	۲	ISG15	
JNK	۵۴	۱۰۲	۱۲۴	۷۷	۷	MAP3K8	
کیکار							
تنظیم سایتواسکلتال	۳۷۲	۵۹۶	۷۵۴	۴۶۵	۱	MARCKSL1	
پاسخ سلولی خد ویروس	۶۳۱	۹۶۰	۱۴۵۴	۸۰۸	۷	MX1	
پاسخ به فاکتورهای رشد بیرون سلولی	۲۳	۳۲	۴۹	۲۹	۱	RND1	
سیستم ایمنی ذاتی	۲۱۷	۳۹۹	۴۷۰	۲۷۱	۴	RSAD2	
متاپولیسم فولات	۰	۰	۰	۰	۰	SAA3	
نقش در سیستم ایمنی	۹۴۰	۱۲۳۱	۱۷۱۴	۱۱۹۷	۲	TLR2	
آپوتوز و تکثیر و تمايز سلولی	۰	۲	۳	۰	۱	TNF	
آپوتوز	۹۲۰	۱۵۱۲	۱۷۸۴	۱۰۷۹	۸	ZC3H12A	

*: ژن‌های با بیان متفاوت در سطح ۱ درصد آماری ($p < 0.01$)

این می‌تواند از دلایل پیش‌بینی کمتر تعداد جزایر CpG توسط این الگوریتم باشد. همچنین اکثر الگوریتم‌ها میانگین طول جزایر CpG را برای این ژنوم‌ها زیر ۵۰۰ جفت نوکلئوتید برآورد کرده در حالی که کمینه طول برای الگوریتم TJ ۵۰۰ جفت نوکلئوتید است و این نیز می‌تواند دلیل دیگری برای پیش‌بینی کمتر تعداد جزایر CpG در این الگوریتم باشد. در پژوهش‌های دیگر محققین نیز چنین تفاوت‌های بزرگی در بین الگوریتم‌ها گزارش نموده‌اند (۱۵،۱۳،۱۱). یکی از دلایل اصلی بررسی و استخراج جزایر CpG نقش آن‌ها به عنوان نشانگر ژن‌ها می‌باشد (۲۲،۱۸،۳) و معمولاً در این زمینه الگوریتم‌هایی که تعداد جزایر CpG را تزدیک به تعداد ژن‌ها برآورد کنند بهتر می‌باشند. در پژوهش‌های هان و ژائو الگوریتم TJ نسبت به الگوریتم CpGcluster تخمین دقیق‌تری از جزایر CpG داشت (۱۵). یکی از اصلی‌ترین تفاوت‌های بین این الگوریتم‌ها این بود که دو الگوریتم GF و TJ دارای محدودیتی به نام کمینه طول جزایر CpG بودند که به ترتیب برای این دو ۲۰۰ و ۵۰۰ جفت باز بود و سایر الگوریتم‌ها این محدودیت را نداشتند. کوچکترین جزایر CpG پیش‌بینی شده برای الگوریتم CpGcluster دارای طول ۸ جفت باز، برای

همان‌طور که در جدول ۲ آمده است، تعداد جزایر CpG و همچنین تراکم جزایر CpG پیش‌بینی شده توسط الگوریتم‌های مختلف بسیار متفاوت است. الگوریتم CpGcluster دارای بیشترین تعداد جزایر CpG و الگوریتم TJ دارای کمترین تعداد جزایر CpG در بین الگوریتم‌ها هستند. تعداد خوش‌های یا جزایر CpG در الگوریتم CpGcluster وابسته به ارزش p است و با تغییر آن تعداد جزایر پیش‌بینی شده تغییر خواهد کرد. نویسنده‌گان این الگوریتم مقدار $p=10^{-5}$ را در نظر و بیان نموده‌اند که هرچند این الگوریتم تعداد بسیار زیادی جزایر CpG با طول کم را پیش‌بینی می‌کند، اما این جزایر کوچک عملکردی هستند (۱۱،۱۰). از طرفی الگوریتم CpGcluster به طور متوسط ObsCpG/ExpCpG با الاتر دارای محتوی GC و نسبت GC به انتخاب جزایر کوچکتر، اما غنی از نسبت به سایر الگوریتم است که بیانگر آن است، الگوریتم CpGcluster گرایش به انتخاب جزایر کوچکتر، اما غنی از دی‌نوکلئوتیدهای CpG دارد. الگوریتم TJ جهت در نظر نگرفتن توالی‌های عناصر پراکنده کوتاه^۱ (SINEs) و به خصوص توالی‌های تکراری^۲ Alu در پیش‌بینی جزایر CpG در ژنوم انسان و موش طراحی گردیده است (۳۴،۳۳). بنابراین

کنندگان این الگوریتم بیان کردند که این جزایر کوچک دارای وضعیت متیلاسیونی متفاوت بوده و عملکردی هستند (۱۰، ۱۱). بنابراین، می‌توان گفت که این الگوریتم جهت کاوش و بررسی جزایر کوچک و عملکرد آن‌ها مناسب است. اکثر طراحان الگوریتم‌ها از ویژگی‌های زیستی جهت تایید و ارزیابی الگوریتم‌های پیش‌بینی جزایر CpG استفاده می‌کنند اما هیچکدام از الگوریتم‌های پیش‌بینی نمی‌توانند تمام ویژگی‌های زیستی مربوطه را با دقت و صحت مناسب پیش‌بینی کنند (۲۴).

مقایسه جزایر CpG ژن‌های با بیان متفاوت در گاو با موش و انسان

در این قسمت جزایر CpG در ژن‌های با بیان متفاوت در گاو با انسانو موش مقایسه شدند. به علت اینکه اطلاعات جزایر CpG موجود در این دو پستاندار براساس دو الگوریتم GF و TJ بوده است (۳۷، ۱۲)، ما نیز نتایج حاصل از این دو الگوریتم را جهت مقایسه استفاده نمودیم. همان‌طور که در جدول ۳ مشخص است ویژگی‌های جزایر CpG در بین ژن‌های با بیان متفاوت و بر اساس هر یک از الگوریتم‌ها به‌طور قابل توجه متفاوت است.

الگوریتم HMM دارای طول ۱۸ جفت باز و برای الگوریتم GHMM دارای طول ۲۲ جفت باز است. در الگوریتم GF حدود ۹۲ درصد جزایر CpG در دامنه ۲۰۰ تا ۵۰۰ جفت باز قرار داشتند و فقط ۸ درصد بیش از ۵۰۰ جفت باز بودند. دو الگوریتم HMM و GHMM تقریباً دارای توزیع طول مشابه بودند (۶۰ درصد زیر ۵۰۰ جفت باز و ۴۰ درصد بالای ۵۰۰ جفت باز). حدود ۸۵ درصد از جزایر CpG پیش‌بینی شده توسط الگوریتم TJ در دامنه ۵۰۰ تا ۱۰۰۰ جفت باز بودند. نتایج مشابه در سایر پژوهش‌ها مشاهده شد (۳۷، ۱۵، ۱۳).

طول DNA یک فاکتور مهم در تشخیص جزایر CpG است و معمولاً جزایر CpG با طول بیشتر از ۵۰۰ جفت باز بیشتر با راهنمای ژن‌ها مرتبط بوده و جزایر CpG دارای طول‌های کمتر در نواحی بین ژنی قرار دارند (۱۹، ۱۵، ۱۱). در این پژوهش الگوریتم TJ، HMM و GHMM اکثراً دارای طول بیش از ۵۰۰ جفت باز بودند و بنابراین ممکن است جهت تشخیص جزایر CpG مرتبط با راهنمای ژن‌ها مفید باشند. مهم‌ترین تفاوت بین الگوریتم CpGcluster و سایر الگوریتم‌ها طول پیش‌بینی شده توسط این الگوریتم است که منجر به تولید جزایر کوچک با طول کم می‌شود. ایجاد

جدول ۳- مقایسه تعداد جزایر CpG ژن‌های با بیان متفاوت در گاو با موش و انسان

Table 3. The comparison number of CpG islands of differentially expressed genes in cows with mice and humans

موس	انسان	گاو	DGE**		
GF	TJ	GF	TJ	GF	TJ
۱۶۲	۵	۳۷۳	۶	۶۷۱	۱۴
-	-	-	-	۳۵۲۲	۲۵
۲۲۸	۴	۴۴۲	۲	۶۲۱	۶
.	.	۱۲۹	۱	۶	.
.
۹۰	۱	۴۶۰	۵	۱۰۸	۵
.
۴۸	۱	۱۱۲	۱	۲	۳
۱۱۷	۴	۵۳۳۵	۲۲	۲۲۹۷	۱۰
۳۱۸	۵	۳۲۱	۶	.	۲
.	۱	۸۲۹	۱	۳۲۱	۱
.	۱	۷۴۱	۱	۲۶۳	۱
۲۶۰	۱	۳۱۴	۱	۴۱۹	۱
-	-
۶۰۴	۴	۳۰۳	۴	۱۵۵	.
۱۰۷	۱	۶۳۳	۱	۲۴۸	۱
.	.	۵۵۴	۲	۱۶	.
.	.	.	.	۵۲	۲
۱۰۹	.	۵۰	۲	.	۲
۹۸۹	۲	۱۲۲۵	۱	۸۴۷	۲
۱۹۰۱	۷	۱۷۰۶	۵	۶۱۹	۱
.	.	.	۱	.	.
.	.	.	۱	۱۰	۱
.	۱	۲۵۷۱	۱۲	.	۲
۵۶۵	۱	۱۵۶۸	۳	۷۷	۷
۱۱۰۸	۱	۱۴۳۱	۱	۴۶۵	۱
۳۲	.	۱۸۷۳	۱۱	۸۰۸	۷
۷۰۹	۷	۳۲۵	۳	۲۹	۱
۷	۱	۱۰۹۷	۱	۲۷۱	۴
۳	۱
۳۷۱	۲	.	.	۱۱۹۷	۲
۱۷	۲	۵	۲	.	۱
۹۶۹	۵	۱۰۶۰	۷	۱۰۷۹	۸

: ژن‌های با بیان متفاوت در سطح ۱ درصد آماری ($p < 0.01$)

بررسی‌های ما- شاید اولین بررسی سیتماتیک جزایر CpG در بین نشخوارکنندگان اهلی باشد. در جدول ۴ اطلاعات آماری مقایسه‌ای ژنوم و جزایر CpG گاو با سه گونه گوسفند و بز و شتر آمده است.

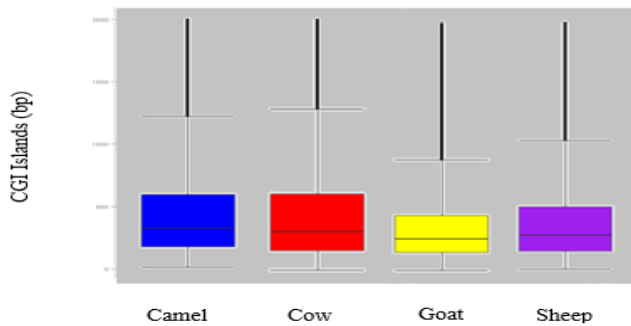
مقایسه جزایر CpG در ژنوم گاو و سایر نشخوارکنندگان اهلی
در این قسمت، ژنوم سه گونه گوسفند و بز و شتر استخراج شد و با استفاده از الگوریتم HMM جزایر CpG آنها برآورد و با ژنوم گاو مقایسه شد (۳۹). این پژوهش- بر اساس جدول ۴- اطلاعات آماری ژنوم و جزایر CpG در ۴ گونه نشخوارکننده اهلی

Table 4. Statistical data on genome and CpG islands in 4 domestic ruminant species

نسبت Obs/ExpCpG	نحوی GC	میانگین طول (bp)	جزایر CpG			نسبت Obs/ExpCpG	نحوی (%)	تعداد جفت کروموزوم	سایز (Gb)	گونه
			تراکم CpGs/Mb	تعداد CGIs	GC					
۰/۷۴۹	۶۳/۳	۴۸۵	۳۴/۴۷	۹۰۶۶۸	۰/۲۵۱	۴۱/۷	۳۰	۲/۶۳	گاو	
۰/۷۴۹	۶۲/۲	۴۲۰	۳۶/۸۹	۹۵۵۴۲	۰/۲۵۳	۴۱/۸	۲۷	۲/۵۹	گوسفند	
۰/۷۳۰	۶۱/۲	۳۶۱	۳۹/۳۱	۹۹۰۷۰	۰/۲۵۱	۴۱/۸	۳۰	۲/۵۲	بز	
۰/۶۹۴	۶۰/۶	۴۸۹	۴۳/۳۹	۸۸۹۴۹	۰/۲۶۱	۴۱/۴۰	۳۷	۲/۰۵	شتر	

چهار گونه بیانگر تفاوت کم میانگین و واریانس طول بین گونه‌ها می‌باشد. در این نمودار ژنوم بز دارای کمترین میانگین طول و واریانس است (شکل ۱).

همانطور که در جدول ۴ مشخص است تعداد و تراکم جزایر CpG در بین ژنوم‌ها تغییر می‌کند. ژنوم بز دارای بیشترین تعداد جزایر CpG و ژنوم شتر دارای بیشترین تراکم جزایر CpG هستند. باکس پلات توزیع طول جزایر CpG در این



شکل ۱- توزیع طول جزایر CpG ۴ گونه نشخوارکننده اهلی با استفاده از الگوریتم HMM

Figure 1. Distribution of CpG Island Lengths in 4 ruminant Species Using the HMM Algorithm

مریوط به گاو جهت جستجوی جزایر CpG در قسمت‌های مختلف ژنوم (ژن، نواحی بین ژنی، نواحی داخل ژنی و سایتهای شروع رونویسی) استفاده شد. در جدول ۵ روابط بین تراکم جزایر CpG در قسمت‌های مختلف ژنوم با ویژگی‌های ژنومی در سطح کروموزوم (الگاریتم در مبنای ۱۰ سایز کروموزوم، محتوی GC ژنومی و نسبت سایز ObsCpG/ExpCpG) بر اساس انویشن UCSC ژن در پایگاه‌های داده NCBI و UCSC به ترتیب تعداد ۱۰۹۵، ۱۰۹۵، ۴۸۷۵۹، ۲۹۶۱۳ و ۱۲۳۱۵ جزیره CpG مرتبط با ژن‌ها، نواحی بین ژنی، نواحی داخل ژنی و جایگاه‌های شروع رونویسی همپوشانی داشتند.

در پژوهش‌هایی که جهت توالی‌بایی ژنوم این چهار گونه انجام شده است، شباهت‌های بسیاری اعم از انشقاق اجدادی نزدیک، نقشه‌های مشابه و حتی ژن‌های ارتو لوگ دارند (۳۸،۸۶). بنابراین، این دلایل می‌تواند علت نزدیکی جزایر CpG در این ژنوم‌ها باشد. در بین این ژنوم‌ها شتر بیشترین نزدیکی را با ژنوم گاو داشت. ژنوم گاو شباهت (Synteny) بالایی را با ژنوم شتر (نرخ پوشش بیش از ۸۵ درصد) به اشتراک گذاشتند و همچنین انشقاق اجدادی بین گونه گاو و شتر حدود ۴۷/۲ میلیون سال قبل است که کمتر از سایر گونه‌ها است. این عوامل ممکن است علت نزدیکی بیشتر جزایر CpG در گاو و شتر باشد (۳۸). بدلیل کیفیت بالای حاشیه‌نویسی ژن‌ها در گاو نسبت به بقیه ژنوم‌ها داده‌های ژنی

جدول ۵- همبستگی بین تراکم جزایر CpG در قسمت‌های مختلف ژنوم با ویژگی‌های ژنومی در سطح کروموزوم

Table 5. Correlation between the density of CpG islands in different genome sections with genomic characteristics at the chromosome level

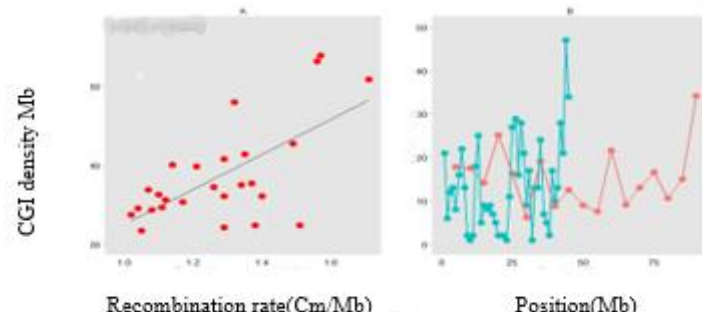
TSS CGIs (12315)	Intragenic CpGs(48795)	Intergenic CpGs(29613)	Gene-associated CGIs(61095)					
P	r	P	r	P	r	P	r	
.0/.0.۳	-0/۰۳	.0/۰۱	-0/۴۸	.0/۰۳	-0/۰۹	2/9x10 ^{-۵}	-0/۶۱	
۳/۲x10 ^{-۱۰}	.0/۸۷	2/۳x10 ^{-۸}	.0/۸۵	.0/۰۱	.0/۴۷	4/1x10 ^{-۱۲}	.0/۹۱	log ₁₀ (chromosome size)
8/6x10 ^{-۱۰}	.0/۸۶	1/۸x10 ^{-۸}	.0/۸۳	8/5x10 ^{-۸}	.0/۶۵	3/1x10 ^{-۱۲}	.0/۹۴	GC content
						Obs _{CpG} / Exp _{CpG}		

ویژگی‌های مرتبط با GC (محتوى GC، دى نوكلوتيداهای (CpG) مثبت و معنی دار گزارش شده است (۳۵,۳۰,۲۸). در این پژوهش نیز همبستگی‌های بین تراکم جزایر CpG و ویژگی‌های مرتبط با GC مثبت و معنی دار بود که این می‌تواند از دلایل همبستگی بین تراکم جزایر CpG و نوترکیبی باشد. در پژوهش هان و همکاران (۱۲) نیز همبستگی بین تراکم جزایر CpG و نرخ نوترکیبی مثبت و معنی دار گزارش شده که نتایج تحقیق حاضر با آن مطابقت دارد. بدلیل اینکه نرخ نوترکیبی وابسته به فاصله از سانتروم ر است (۳۶,۲۶) و معمولاً از سانتروم به سمت تلومر نرخ نوترکیبی افزایش می‌یابد (۳۶,۲۷,۲۰,۱۲). ما روند تراکم جزایر CpG را در طول کروموزوم‌ها بررسی کردیم و مشخص شد که بیشترین تراکم جزایر CpG در نواحی تلومری کروموزوم‌ها است (شکل ۲(A)).

با بررسی تعداد جزایر CpG در نواحی داخل ژنی و بین ژنی مشخص می‌شود که تعداد جزایر CpG در نواحی بین ژنی بسیار کمتر از نواحی ژنی و داخل ژنی است و همچنین همبستگی کمتری با ویژگی‌های ژنومی دارند. این مشاهدات و همچنین تعداد بالای جزایر CpG در TSS بیانگر آن است که جزایر CpG از ویژگی‌های قابل توجه ژن در نشخوارکنندگان هستند. در بررسی سایر پژوهشگران روش قسمت‌های مختلف ژنومها نیز نتایج مشابهی گزارش شده است (۲۵,۱۴,۱۲).

رابطه تراکم CpGs با نرخ نوترکیبی

همبستگی بین تراکم جزایر CpG و نرخ نوترکیبی در سطح کروموزوم پیش‌بینی شد. همبستگی مثبت و معنی دار (r=0.61, p=0.00031) بین این دو ویژگی مشاهده شد (شکل ۲(A)). در پژوهش‌های پیشین رابطه بین نوترکیبی و



شکل ۲- (A) همبستگی بین تراکم CpGs و نرخ نوترکیبی (cM/Mb) و خط آبی (کروموزوم ۱۰) در سایر کروموزوم‌ها (۲۸)، در سایر کروموزوم‌ها نیز همین روند مشاهده شد.

Figure 2. (A) Correlation between CpG density and recombination rate (cM / Mb). (B) Distribution of CpG density over cattle chromosomes, red line (chromosome 10) and blue line (chromosome 28), also observed in other chromosomes

شد. جدول ۶ نشان‌دهنده وضعیت متیلاسیون ژن‌های با بیان متفاوت می‌باشد.

نتایج بررسی متیلاسیون در ژن‌های با بیان متفاوت نشان داد که ژن‌های LTF, APP, CCL5, CD40, CSNK1D, CX3CL1, DAPP1, NFKBIZ, S100A9, ISG15, MAP3K8, MX1, RDAD2, ZC3H12A CpG متیله شده می‌باشند. متیلاسیون سیتوزین در نواحی پالیندرومیک CpG در این ژن‌ها نقش مهمی را در خاموشی ژن‌های ذکر شده در توسعه و پیشرفت بیماری ورم پستان بازی می‌کنند.

این روند نیز می‌تواند یکی از دلایل همبستگی مثبت بین تراکم جزایر CpG و نرخ نوترکیبی باشد. البته باید توجه داشت که کشف علیت رابطه مشاهده شده بین تراکم جزایر CpG و نرخ نوترکیبی مشکل است مثلاً اینکه کدام یک از آنها علت دیگری است، و بنابراین نیاز به بررسی و تجزیه و تحلیل مکانسیم‌های مؤثر بر نوترکیبی جهت تشخیص سازوکار مولکولی این رابطه است.

بررسی وضعیت متیلاسیون ژن‌های با بیان متفاوت در این مطالعه پس از مشخص کردن جزایر CpG برای هر یک از ژن‌های متفاوت بیان شده، به بررسی وضعیت متیلاسیون جزایر CpG در ژن‌های با بیان متفاوت پرداخته

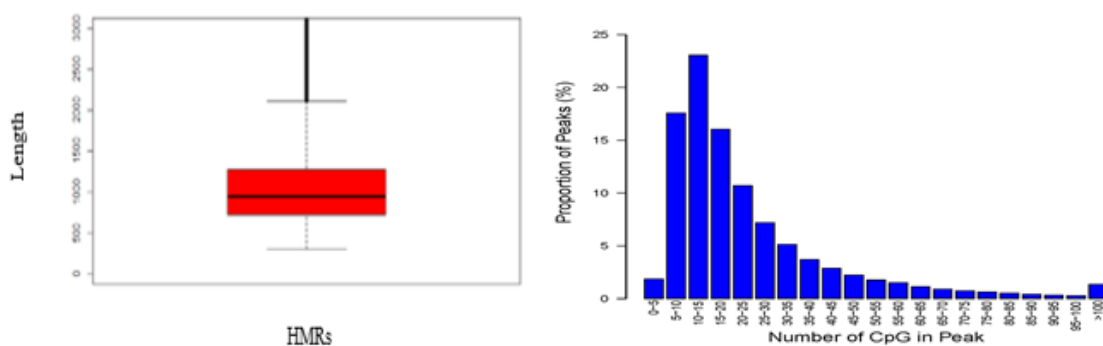
اکثر جزایر CpG در بافت جفت غیرمتیله هستند. در پژوهش سو و همکاران با استفاده از روش MeDIP-seq تعداد ۱۴۵۲۱۸ ناحیه دارای متیلاسیون بالا HMRs در ژنوم گاو تشخیص داده و استخراج شد (۳۲). توزیع طول HMRs در شکل ۳ نشان داده شده است. میانگین طول HMRs برابر با ۱۰۸۰/۱۶ است. حدود ۵/۸۹ درصد از ژنوم توسط HMRs پوشش داده می‌شود.

بررسی وضعیت متیلاسیون جزایر CpG در کل ژنوم
همانطور که شکل ۳ نشان می‌دهد، اکثر HMRs دارای تعداد ۵ تا ۲۵ دی نوکلئوتید CpG هستند. در این پژوهش، تعداد ۹۰۶۶۸ جزایر CpG در ژنوم گاو پیش‌بینی شد، که تعداد ۹۹۴۲ جزیره با HMRs دارای هم پوشانی بودند و به عنوان جزایر CpG متیله شده در نظر گرفته شدند. به لحاظ نسبی ۱۱ درصد از جزایر CpG متیله بودند که بیانگر آن است

جدول ۶- بررسی وضعیت متیلاسیون جزایر CpG در ژن‌های با بیان متفاوت

Table 6. Examination of the methylation status of CpG islands in differential expressed genes

HMRs	GF	TJ	DGE**
۴	۶۷۱	۱۴	LTF
۲	۳۵۲۲	۲۵	APP
۱	۶۲۱	۶	CD40
.	۶	.	BCL2A1
.	.	.	CCL2
۱	۱۰۸	۵	CCL5
.	.	.	CCL20
.	۲	۳	CFB
۵	۲۲۹۷	۱۰	CSNK1D
۱	.	۲	CX3CL1
.	۲۲۱	۱	CXCL2
.	۲۶۳	۱	CXCL3
.	۴۱۹	۱	CXCL5
.	.	.	CXCL8
۴	۱۵۵	.	DAPP1
.	۲۴۸	۱	GRO1
.	۱۶	۰	IL1A
.	۵۲	۲	IL1B
.	.	۲	IL1RN
.	۸۴۷	۲	NFKBIA
۱	۶۱۹	۱	NFKBIZ
.	.	۰	S100A8
۱	۱۰	۱	S100A9
۱	.	۲	ISG15
۴	۷۷	۷	MAP3K8
.	۴۶۵	۱	MARCKSL1
۱	۸۰۸	۷	MX1
.	۲۹	۱	RND1
۲	۲۷۱	۴	RSAD2
.	.	۰	SAA3
.	۱۱۹۷	۲	TLR2
.	.	۱	TNF
۱	۱۰۷۹	۸	ZC3H12A

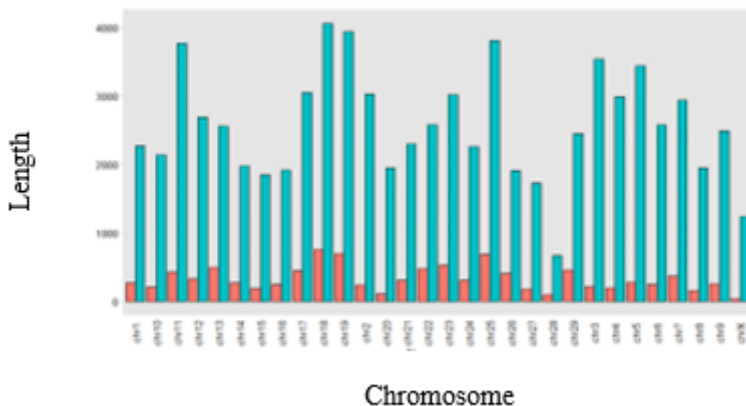
*: ژن‌های با بیان متفاوت در سطح ۱ درصد آماری ($p < 0.01$)

شکل ۳- سمت چپ: توزیع دی نوکلئوتیدهای CpG در HMRs، سمت راست: اعداد دی نوکلئوتیدهای CpG در HMRs

Figure 3. Expansion of CpG DiNucleotides in HMRs, right: Di Nucleotides CpG in HMRs (Peak)

نمودار مربوطه رسم شد (شکل ۴). نمودار بیانگر این مطلب است که در هر کروموزوم نیز اکثر جزایر CpG غیر متیله هستند.

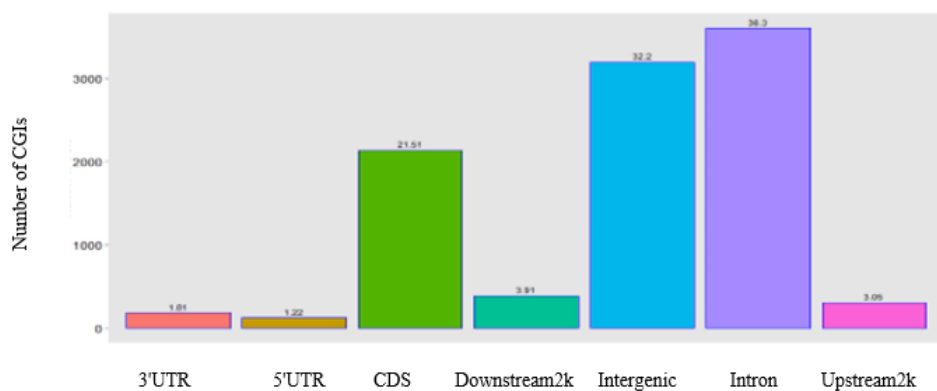
در مطالعه سو و همکاران ۲۰/۱۲ درصد از جزایر متیله بودند (۳۲). که تفاوت با مطالعه حاضر می‌تواند به علت الگوریتم‌های مختلف استفاده شده جهت پیش‌بینی جزایر CpG باشد. تعداد جزایر متیله و غیرمتیله برای هر کروموزوم محاسبه گردید و



شکل ۴- نمودار وضعیت متیلاسیون جزایر CpG در کروموزوم‌ها. نمودار قرمز بیانگر CpGs متیله و نمودار آبی بیانگر CpGs غیرمتیله
Figure 4. Status of methylation of CpG islands in chromosomes. The red chart represents the Methyl CpGs and the blue graph represents non-Methyl CpGs

زنی (۳۲/۲ درصد) و پس از آن نواحی کدکننده زنی (۲۱/۵۱ درصد) بودند. نواحی راهانداز دارای کمترین تعداد جزایر CpG متیله هستند.

در مرحله بعد وضعیت جزایر CpG متیله شده در قسمت‌های مختلف ژنوم محاسبه شد (شکل ۵). همانگونه که در شکل مشخص است بیشترین تعداد جزایر CpG متیله شده در ناحیه ایترون (۳۶/۶ درصد) قرار دارد و سپس نواحی بین



شکل ۵- توزیع وضعیت CpGs متیله شده در قسمت‌های مختلف ژنوم. درصد CpGs در هر ناحیه بر روی ستون‌ها درج شده است.
Figure 5. Distribution of methylation of CpGs in different parts of the genome. The percentage of CpGs per area is plotted on the columns

بین زنی توزیع شده نیز قابل توجه هستند که نتایج تحقیق حاضر با آن مطابقت دارد (۱۶). همچنین کوواک و همکاران در پژوهشی پروفایل متیلاسیون را در ژنوم خوک بررسی نمودند که نتایج آنها مشابه نتایج به دست آمده در ژنوم جوجه و در مطابقت با پژوهش ما بود (۲۱). در پژوهش‌های بال و همکاران و دو و همکاران نیز پروفایل متیلاسیون جزایر CpG مشابه آنچه ذکر گردید گزارش شده است (۷،۲). کلدری و همکاران در پژوهش بر روی گوسفند نشان دادند که نواحی TSS زن‌ها دارای متیلاسیون پایین‌تری هستند (۴).

در بررسی سو و همکاران نتایج مشابهی گرفته شده است اما در تعداد و درصد تفاوت‌هایی وجود دارد که احتمالاً می‌تواند به علت الگوریتم‌های مختلف استفاده شده جهت پیش‌بینی جزایر CpG باشد (۳۲). در پژوهش هو و همکاران بر روی ژنوم جوجه‌های گوشتشی مشخص شد که کمترین تراکم متیلاسیون در جزایر CpG واقع در پرومотор ژن‌ها است و در بدنه ژن‌ها تراکم متیلاسیون جزایر واقع در ایترون بیشتر از اگزون و UTRs می‌باشد و جزایر CpG متیله شده در نواحی

نیم‌رخ کلی متیلاسیون DNA بین گونه‌های مختلف به صورت محافظت شده باشد. حاصل این پژوهش نشان داد کنکاش متیلاسیون DNA در بیماری‌هایی که میزان و راثت پذیری پایینی دارند و بیشتر تحت تأثیر فرآیندهای فرازنتیک هستند، ضروری به نظر می‌رسد. در نهایت این یافته‌ها می‌تواند در چشم‌انداز تکامل ژنتیک گاو و سایر نشخوارکنندگان موثر بوده و نقش جزایر CpG در عملکردهای ژنتیکی، فرازنتیکی و مولکولی را بیان کند.

آنچه از بررسی پروفایل متیلاسیون CpGs در این مطالعه و سایر مطالعات بررسی شده حاصل می‌شود این است که پروفایل کلی متیلاسیون در اکثر پستانداران و حتی پرندگان مشابه هم می‌باشد و به نظر می‌رسد که بین گونه‌های مختلف به صورت محافظت شده است (۳۱، ۱۷، ۵).

مقاسات ژنومی بین گونه‌های متیلاسیون DNA نشان داد که نیم‌رخ کلی متیلاسیون DNA در اکثر گونه‌های مورد بررسی تقریباً مشابه هم بودند و به نظر می‌رسد که احتمالاً

منابع

- Archibald, A., N. Cockett, B. Dalrymple, T. Faraut and J. Kijas. 2010. The sheep genome reference sequence: a work in progress. *Animal Genetics*, 41: 449-453.
- Ball, MP., J.B. Li, Y. Gao, J.H. Lee and E.M. LeProust. 2009. Targeted and genome-scale strategies reveal gene-body methylation signatures in human cells. *Nature Biotechnology*, 27: 361-368.
- Bird, A.P. 1987. CpG islands as gene markers in the vertebrate nucleus. *Trends in Genetics*, 3: 342-347.
- Couldrey, C., R. Brauning, J. Bracegirdle, P. Maclean, H.V. Henderson and J.C. McEwan. 2014. Genome-wide DNA methylation patterns and transcription analysis in sheep muscle. *PloS One*, 9(7): e101853.
- Couldrey, C., R. Brauning, H. Henderson and J. McEwan. 2015. Genome-wide DNA methylation analysis: no evidence for stable hemimethylation in the sheep muscle genome. *Animal Genetics*, 46: 185-189.
- Dong, Y., M. Xie, Y. Jiang, N. Xiao and X. Du. 2013. Sequencing and automated whole-genome optical mapping of the genome of a domestic goat (*Capra hircus*). *Nature Biotechnology*, 31: 135-141.
- Du, X., L. Han, A.Y. Guo and Z. Zhao. 2012. Features of methylation and gene expression in the promoter-associated CpG islands using human methylome data. *Journal of Molecular Biology*, 142: 461-469.
- Elsik, C.G., R.L. Tellam and K.C. Worley. 2009. The genome sequence of taurine cattle: a window to ruminant biology and evolution. *Science*, 324: 522-528.
- Gardiner-Garden, M and M. Frommer. 1987. CpG islands in vertebrate genomes. *Journal of Molecular Biology*, 196: 261-282.
- Hackenberg, M., G. Barturen, P. Carpena, P.L. Luque-Escamilla, C. Previti and J.L. Oliver. 2010. Prediction of CpG-island function: CpG clustering vs. sliding-window methods. *BMC Genomics*, 11: 327-334.
- Hackenberg, M., C. Previti, P.L. Luque-Escamilla, P. Carpena, J. Martínez-Aroza and J.L. Oliver. 2006. CpGcluster: a distance-based algorithm for CpG-island detection. *BMC Bioinformatics*, 7: 446-452.
- Han, L., B. Su, W.H. Li and Z. Zhao. 2008. CpG island density and its correlations with genomic features in mammalian genomes. *Genome Biology*, 9(5): R79.
- Han, L. and Z. Zhao. 2008. Comparative analysis of CpG islands in four fish genomes. *Genomics*, 85: 301-309.
- Han, L. and Z. Zhao. 2009. Contrast features of CpG islands in the promoter and other regions in the dog genome. *Genomics*, 94: 117-124.
- Han, L. and Z. Zhao. 2009. CpG islands or CpG clusters: how to identify functional GC-rich regions in a genome? *BMC Bioinformatics*, 10: 65-73.
- Hu, Y., H. Xu, Z. Li, X. Zheng and X. Jia. 2013. Comparison of the genome-wide DNA methylation profiles between fast-growing and slow-growing broilers. *PloS One*, 8(3): e56411.
- Huang, Y.Z., J.J. Sun, L.Z. Zhang, C.J. Li and J.E. Womack. 2014. Genome-wide DNA methylation profiles and their relationships with mRNA and the microRNA transcriptome in bovine muscle tissue (*Bos taurine*). *PloS One*, 10(11): e0140467.
- Illingworth, R.S. and A.P. Bird. 2009. CpG islands—‘a rough guide’. *FEBS letters*, 583: 1713-1720.

19. Ioshikhes, I.P. and M.Q. Zhang. 2000. Large-scale human promoter mapping using CpG islands. *Nature Genetics*, 26: 61-63.
20. Jensen-Seaman, M.I., T.S. Furey, B.A. Payseur, Y. Lu and K.M. Roskin. 2004. Comparative recombination rates in the rat, mouse, and human genomes. *Genome Research*, 14: 528-538.
21. Kwak, W., J.n. Kim, D. Kim, J.S. Hong and J.H. Jeong. 2014. Genome-wide DNA methylation profiles of small intestine and liver in fast-growing and slow-growing weaning piglets. *Asian-Australasian Journal of Animal Sciences*, 27: 1532-1538.
22. Lai, W.K. and M.J. Buck. 2010. ArchAlign: coordinate-free chromatin alignment reveals novel architectures. *Genome Biology*, 11(12): R126.
23. Luo, J., Y. Yu, H. Zhang, F. Tian and S. Chang. 2011. Down-regulation of promoter methylation level of CD4 gene after MDV infection in MD-susceptible chicken line. *Proc. BMC Proceedings*. BioMed Central, 5(4): S7.
24. Medvedeva, Y.A. 2011. Algorithms for CpG Islands Search: New Advantages and Old Problems. In *Bioinformatics-Trends and Methodologies*, 9: 448-481.
25. Medvedeva, Y.A., M.V. Fridman, N.J. Oparina, D.B. Malko and E.O. Ermakova. 2010. Intergenic, gene terminal and intragenic CpG islands in the human genome. *BMC Genomics*, 11: 48-55.
26. Paape, T., P. Zhou, A. Branca, R. Briskine, N. Young and P. Tiffin. 2012. Fine-scale population recombination rates, hotspots, and correlates of recombination in the *Medicago truncatula* genome. *Genome Biology and Evolution*, 4: 726-737.
27. Poissant, J., J.T. Hogg, C.S. Davis, J.M. Miller, J.F. Maddox and D.W. Coltman. 2010. Genetic linkage map of a wild genome: genomic structure, recombination and sexual dimorphism in bighorn sheep. *BMC Genomics*, 11: 524-532.
28. Rao, Y.S., Z.F. Wang, X.W. Chai, Q.H. Nie and X. Q. Zhang. 2013. Relationship between 5' UTR length and gene expression pattern in chicken. *Genetica*, 141: 311-318.
29. Rice, P., I. Longden and A. Bleasby. 2000. EMBOSS: the European molecular biology open software suite. *Elsevier Current Trends*, 16(6): 276-277.
30. Romiguier, J., V. Ranwez, E.J. Douzery and N. Galtier. 2010. Contrasting GC-content dynamics across 33 mammalian genomes: relationship with life-history traits and chromosome sizes. *Genome Research*, 20: 1001-1009.
31. Sati, S., V.S. Tanwar, K.A. Kumar, A. Patowary and V. Jain. 2012. High resolution methylome map of rat indicates role of intragenic DNA methylation in identification of coding region. *PloS One*, 7(2): e31621.
32. Su, J., Y. Wang, X. Xing, J. Liu and Y. Zhang. 2014. Genome-wide analysis of DNA methylation in bovine placentas. *BMC Genomics*, 15: 12-20.
33. Takai, D. and P.A. Jones. 2002. Comprehensive analysis of CpG islands in human chromosomes 21 and 22. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 99: 3740-3745.
34. Takai, D. and P.A. Jones. 2003. The CpG island searcher: a new www resource. *In Silico Biology*, 3: 235-240.
35. Tortereau, F., B. Servin, L. Frantz, H.J. Megens and D. Milan. 2012. A high density recombination map of the pig reveals a correlation between sex-specific recombination and GC content. *BMC Genomics*, 13: 586-594.
36. Weng, Z.Q., M. Saatchi, R.D. Schnabel, J.F. Taylor and D.J. Garrick. 2014. Recombination locations and rates in beef cattle assessed from parent-offspring pairs. *Genetics Selection Evolution*, 46: 34-42.
37. Wu, H., B. Caffo, H.A. Jaffee, R.A. Irizarry and A.P. Feinberg. 2010. Redefining CpG islands using hidden Markov models. *Biostatistics*, 11: 499-514.
38. Wu, H., X. Guang, M.B. Al-Fageeh, J. Cao and S. Pan. 2014. Camelid genomes reveal evolution and adaptation to desert environments. *Nature Communications*, 5: 5188-5199.
39. Xi, L., Y. Fondufe-Mittendorf, L. Xia, J. Flatow, J. Widom and J.P. Wang. 2010. Predicting nucleosome positioning using a duration Hidden Markov Model. *BMC bioinformatics*, 11: 346-357.

Predicting CpG Islands and DNA Methylation in the Cow Genome Using DNA Microarray Meta-Analysis and Genome Wide Scanning

Zahra Biravand¹, Seyed Zia-ud-Din Mir Hosseini², Mostafa Ghaderi-Zafra³,
Seyed Hossein Hosseini Moghaddam⁴, Arash Fazeli⁵ and Kianoosh Zarrin Kaviani⁶

1- Graduate of PhD in Genetics and Animal Breeding, University of Guilan, Rasht, Iran

2 and 4- Professor of Molecular Genetics, Department of Animal Sciences, University of Guilan, Rasht, Iran

3- Associate Professor of Genetics and Breeding, Department of Animal Sciences, Yasouj University, Yasouj, Iran
(Corresponding Author: Mosmos741@yahoo.com, mghaderi@yu.ac.ir)

5- Associate Professor of Molecular Genetics, Department of Agriculture and Plant Breeding, Ilam University, Ilam, Iran

6- Faculty member of Ilam University

Received: May 15, 2018 Accepted: April 17, 2020

Abstract

DNA methylation is a type of epigenetic changes that directly affects DNA. In mammals, DNA methylation is essential for fetal development and stem cell differentiation and this phenomenon essentially occurs within the CpG islands. In this study, two methods were used to study the DNA methylation profile of cow genome. In the first method, the DNA methylation profile of the differentially expressed genes from meta-analysis of DNA microarray data on mastitis were obtained. In order to perform the meta-analysis in the first method, the metaDE package in R environment, was used. Then five algorithms including TJ, GF, CpG cluster, HMM and GHMM were used to predict CpG islands in different genes. In the second method, DNA methylation profiling was performed using whole cow genome scanning. Also, for prediction of methylated CpG islands in whole genome, HMM algorithm was first estimated in bovine genome for each chromosome and then CpG overlap with Hypo / Hyper-Methylation was calculated by Galaxy Online database. The results of the first method showed that among 32 differentially expressed genes, 14 genes involved methylated CpG islands. These genes included LTF, APP, CCL5, CD40, CSNK1D, CX3CL1, DAPP1, NFKBIZ, S100A9, ISG15, MAP3K8, MX1, RDAD2, ZC3H12A. Results of the second method identified a total 90668 Hypo / Hyper-Methylation in the bovine genome, among which 9942 (10.96%) CpG islands overlapped with Hypo / Hyper-Methylation and were considered as methylated CpG. Genomic comparisons were also made between species for DNA methylation. The results showed that the overall DNA methylation profile was almost similar for majority of studied species and it seems that the overall profile of DNA methylation is likely to be conserved between different species. The results of this study showed that DNA methylation seems necessary in diseases with low heritability and which are more influenced by epigenetic processes.

Keywords: DNA Methylation, Cpg Islands, Epigenetic, Cow, Meta-Analysis, Algorithm