

مقایسه تنوع ژنتیکی بچه‌ماهیان کلمه (*Rutilus caspicus* (Yakovlev, 1870) حاصل از تکثیر مولدین وحشی، پرورشی و

ترکیبی (پرورشی × وحشی) با استفاده از نشانگر ریزماهوره

احمد رضا جبله^{۱*}، رسول قربانی^۲، حامد پاک‌نژاد^۳، غلامعلی بندانی^۴، سعید شربتی^۵^۱ دانش‌آموخته کارشناسی ارشد تولید و بهره‌برداری، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران^۲ دانشیار، گروه تولید و بهره‌برداری، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران^۳ دانشیار، گروه تکثیر و پرورش، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران^۴ مربی، موسسه تحقیقات شیلات آب‌های داخلی، گرگان، ایران^۵ مربی، گروه تولید و بهره‌برداری، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران

چکیده

هدف از تحقیق حاضر بررسی تنوع ژنتیکی بچه‌ماهیان کلمه (*R. caspicus*) حاصل از زاده‌های مولدین وحشی، پرورشی و ترکیبی با استفاده از ۵ نشانگر ریزماهوره (Rru4.Lid1.CypG27, CA7, CA1) بود. در مجموع ۹۰ عدد بچه‌ماهی (۳۰ نمونه از هر جمعیت) صید و جهت بررسی‌های ژنتیکی در الکل اتیلیک ۹۶٪ به منظور استخراج DNA نگهداری شد. متوسط تعداد آلل در سه جمعیت وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۱۰/۴، ۱۰/۴ و ۹ بود. در مجموع، تعداد ۲۹ آلل در هر سه جمعیت مشاهده گردید. تعداد آلل مؤثر از زاده‌های وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۶/۷۸، ۶/۷۸ و ۷/۵۸ و ۶/۸۰ آلل در سه جمعیت بود. فراوانی آلل در میان جمعیت‌های وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۷، ۸ و ۸ بود. همه کاهش فراوانی آلل در ماهی وحشی به خاطر هم‌خوانی و رانش ژنتیکی بود. میانگین ارزش هتروزایگوسیتی مشاهده شده (Ho) در زاده‌های جمعیت وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۰/۸۵، ۰/۷۷ و ۰/۸۵ بود. همچنین هتروزایگوسیتی مؤثر (He) در جمعیت وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۰/۸۲۸، ۰/۸۵۹ و ۰/۸۴۹ بود. حدوداً همه جایگاه‌ها انحراف از تعادل هاردی-واینبرگ را نشان دادند. فاصله ژنتیکی در میان جمعیت زاده‌های وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۰/۴۵۹، ۰/۲۹۸ و ۰/۶۸۴ به دست آمد. نتایج حاصل از تجزیه واریانس مولکولی نشان داد که تنوع درون افراد ۹۰٪ بود، در حالی که این تنوع در میان آن‌ها تنها ۳٪ بود. مقدار متوسط ضریب تمایز Fst (۰/۳۲) نشان داد که تمایز ژنتیکی کم بین سه جمعیت می‌تواند توسط تعداد آلل کم در سطح جمعیت توضیح داده شود. علاوه بر این، مهاجرت طبیعی (Nm) بین دو ایستگاه ۷/۳۹۴ به دست آمد. تجزیه و تحلیل خوشه UPGMA براساس فاصله ژنتیکی نشان داد که جمعیت پرورشی و ترکیبی در یک شاخه جداگانه از شاخه جمعیت وحشی قرار دارند.

واژه‌های کلیدی:

R. caspicus، تنوع ژنتیکی، نشانگر ریزماهوره

نوع مقاله:

پژوهشی اصیل

تاریخچه مقاله:

دریافت: ۹۵/۰۲/۱۰

پذیرش: ۹۵/۰۶/۰۹

نویسنده مسئول مکاتبه:

احمد رضا جبله، دانش‌آموخته کارشناسی ارشد تولید و بهره‌برداری، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران

ایمیل: J.ahmadreza89@yahoo.com

۱ | مقدمه

جهان گسترده شده و این پراکنش بالا به واسطه تنوع شگفت‌آور آن‌ها از نظر سازگاری‌های ریخت‌شناسی، فیزیولوژیک و رفتاری می‌باشد (Sattari, 2002). باتوجه به اینکه آبی‌پروری در جهان دارای فعالیت‌های متنوعی است و راه حفاظت از این تنوع، فهم اصولی است که می‌تواند بر توسعه آبی آن مؤثر باشد، تنوع ژنتیکی، اهمیتی حیاتی برای مدیریت و حفاظت از منابع دریایی دارد و به‌عنوان اولین پیش‌نیاز

یکی از اساسی‌ترین شاخص‌های لازم برای حفظ و بقای یک گونه جهت سازگاری با محیط‌هایی که تحت تأثیر فشارهای زیست‌محیطی مختلف قرار دارند تنوع و ساختار ژنتیکی جمعیت‌ها است، زیرا تصور بر این است که تنوع ژنتیکی بالا باعث بهبود توانایی افراد و افزایش شانس بقای افراد جمعیت‌ها می‌شود (Zhang et al., 2009). ماهی‌ها متنوع‌ترین و پرتعدادترین گروه مهره‌داران را تشکیل می‌دهند که در بیشتر آب‌های

برای حفظ سازگاری جمعیت‌ها در شرایط محیطی در حال تغییر قلمداد می‌گردد (Diz and Persa, 2009). آگاهی از میزان ذخایر توارثی و تنوع ژنتیکی در بین افراد یک گونه، از اهداف ارزشمند مدیریت ذخایر و اصلاح نژاد است؛ به طوری که مطالعه ژنتیک جمعیت یا اکولوژی مولکولی ماهیان با ارزش اقتصادی، برای حفاظت از جمعیت آن‌ها و حفظ صید پایدار بسیار ضروری است (Wang et al., 2007). در این میان ماهی کلمه خزری (*Rutilus rutilus caspicus*) از ماهیان استخوانی متعلق به خانواده کپورماهیان (Cyprinidae) یکی از گونه‌های ارزشمند و بومی دریای خزر می‌باشد که اخیراً به دلایلی چون تخریب رودخانه‌ها، ایجاد سد بر مسیر مهاجرت، آلودگی‌ها و تخریب مناطق تخم‌ریزی طبیعی این ماهیان و در نهایت جلوگیری از تجدید حیات آن‌ها (تکثیر طبیعی)، مهاجرت و تولید مثل این ماهیان کاهش یافته و به دنبال این عوامل، صید قاچاق و خارج از حد مجاز، میزان ذخایر آن‌ها را به شدت کاهش داده است (Kiabi et al., 1999). در جمعیت‌های ماهیان می‌توان با مطالعه فراوانی آللی به وضعیت جمعیت ماهیان پی‌برد. کاهش تعداد آلل‌های مشاهده شده در سطح جمعیت می‌تواند بیانگر کاهش تنوع ژنتیکی باشد (Lind et al., 2009). از طرفی هتروزیگوسیتی به عنوان معیاری از سنجش تنوع ژنتیکی جمعیت‌ها، مورد توجه اکولوژیست‌ها و آبی‌پروران است (Xu et al., 2001). اولین مرحله مهم تدوین استراتژی مدیریت ذخایر آبزیان در منابع آبی، مشخص‌شدن ساختار ژنتیکی جمعیت‌های در حال بهره‌برداری است.

به‌طور کلی اطلاع از تنوع ژنتیکی آبزیان در راستای حفظ ذخایر آن‌ها سودمند است (Wang et al., 2007). تنوع ژنتیکی از تفاوت در توالی نوکلئوتیدهای DNA در میان افراد حاصل می‌شود (Utter, 1991). در همین راستا از تکنیک‌های متعددی جهت ارزیابی تنوع ژنتیکی بهره گرفته می‌شود. عمده مطالعات در گذشته بر پایه نشانگرهای پروتئینی بوده ولیکن این نشانگرها فراوانی بالایی نداشته و تا حدود زیادی تابع شرایط محیط بودند لذا در ادامه از نشانگرهای ژنتیکی بر پایه DNA استفاده شد. از نشانگرهای مورد استفاده می‌توان به ریزماهوره اشاره نمود. ریزماهوره‌ها به علت بالا بودن تعداد آلل‌هایشان، در بین تمام نشانگرها، بالاترین میزان هتروزیگوسیتی را نشان می‌دهند (Liu, 2007). این چندشکلی بسیار بالا نشان می‌دهد که نشانگرهای ریزماهوره می‌تواند برای آنالیز ژنتیک جمعیت و تعیین نژادها بسیار مفید باشد (Dunham, 2004). در پژوهش‌های متعددی که در زمینه بررسی تنوع ژنتیکی در آبزیان با استفاده از نشانگرهای ریزماهوره صورت گرفته است که می‌توان به تحقیق کشیری (Kashiri, 2009) که به منظور بررسی تنوع ژنتیکی ماهی کلمه خزر (*Rutilus rutilus caspius*) گرگانود، قره‌سو، تالاب گمیشان، خلیج گرگان و تالاب انزلی از ۱۰ لکوس میکروستلایت استفاده نمود اشاره کرد؛ همچنین کیوان‌شکوه و همکاران در سال (Keyvanshokoh et al., 2007) به منظور بررسی دقیق‌تر تمایز ژنتیکی جمعیت‌های ماهی کلمه در ایران از ۶ لکوس ریزماهوره‌ای استفاده نمودند. قاسمی و همکاران

۲ | مواد و روش‌ها

در بهار سال ۱۳۹۴ طی دوره پرورش بچه‌ماهیان کلمه تا مرحله رهاسازی به دریا (مرحله انگشت‌قد)، در مجموع ۹۰ نمونه از بچه‌ماهیان کلمه (پرورشی ۳۰ نمونه، وحشی ۳۰ نمونه و ترکیبی ۳۰ نمونه) از استخرهای خاکی کارگاه تکثیر و پرورش ماهیان استخوانی سیجوال صید شد. جهت بررسی‌های ژنتیکی نمونه‌ها پس از صید به آزمایشگاه ژنتیک گروه شیلات، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان منتقل و به‌طور کامل تا زمان استخراج DNA در الکل اتیلیک ۹۶٪ نگهداری شد.

تمامی مراحل استخراج DNA براساس دستورالعمل شرکت سازنده صورت گرفت بدین صورت که به میزان مورد نیاز طی این روش بافت نمونه‌ها (بچه‌ماهیان) را به‌خوبی با کمک ازت مایع و روش دستی پودر کرده و در ادامه میزان ۲۰۰ میکرولیتر از بافر لیزینگ (هضم‌کننده) به هر نمونه اضافه شد سپس در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد جهت هضم کامل نمونه‌ها نگهداری شد. سپس در ادامه نمونه‌ها با دور ۹۰۰۰ rpm سانتریفیوژ شدند و فاز رویی را به ویال جدید اضافه نموده و در نهایت به ویال فیلتردار منتقل گردید. در انتها با استفاده از محلول شستشو چند بار فیلترها را با کمک سانتریفیوژ شسته سپس با استفاده از بافر حل‌کننده DNA به ویال منتقل گردید. DNA استخراج شده پس از ارزیابی از لحاظ کمی و کیفی در فریزر ۲۰- نگهداری شدند.

در این مطالعه به‌منظور بررسی تنوع ژنتیکی بچه‌ماهیان کلمه *Rutilus rutilus caspicus* از پنج جایگاه ریزماهوره Rru4 و Lid1.CypG27.CA7.CA1 که دارای تعداد فراوانی آللی بالا و دامنه وزنی مناسبی و همچنین حالت پلی‌مورفیسم از خود نشان داده بودند، (Bang et al., 2009) انتخاب گردید (جدول ۱). واکنش زنجیره پلی‌مراز (PCR) با کمک دستگاه ترموسایکلر مدل (BIO-RAD) شرکت (MJ Mini Thermal Cycler) ساخت آمریکا (USA) با استفاده از میکروتیوب‌های مخصوص PCR به حجم ۲۵ میکرولیتر که شامل ۱۵ نانوگرم DNA استخراجی، ۰/۵ میکرولیتر از پرایمر مستقیم (Forward) و ۰/۵ میکرولیتر از پرایمر معکوس (Reverse)، ۴۰۰ میکرولیتر از نوکلئوتیدها، یک واحد بین‌المللی تگ DNA پلی-مراز (Fermentas, Thermo fisher, Lithuania)، بافر PCR X1۰، ۱/۵ میلی‌مولار کلریدمنیزیم و اضافه کردن آب مقطر استریل تارسیدن به

پلی‌اکریل‌آمید ۸٪ پس از انجام الکتروفورز به وسیله نیترات‌نقره رنگ-آمیروی و آرایش باندها ثبت شد. پس از رنگ آمیزی با استفاده از دستگاه مستندساز ژل تصویر مناسبی از ژل جهت انجام مراحل بعدی و آنالیزها تهیه شد و با استفاده از نرم‌افزار ژل پرو آنالایزر (Gel pro analyzer 3.0. Gene, USA) وزن باندهای مشاهده شده در باند اصلی مشخص گردید.

حجم ۲۵ میکرولیتر انجام شد. مراحل انجام واکنش زنجیره پلی‌مرز به این صورت بود: در واسرشتگی اول، دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت سه تا پنج دقیقه اعمال و DNA دو رشته از هم جدا گردید (دنا توره شدن)، در ادامه ۳۵ چرخه شامل ۴۵ ثانیه در دمای ۹۴ درجه، دمای الحاق دو رشته DNA باز شده به مدت ۳۰ ثانیه، ۴۵ ثانیه در دمای ۷۲ درجه و در بسط نهایی سه تا پنج دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد صورت پذیرفت. از نشانگر (Ladder DNA 100 bp fermentas, Thermo fisher, Lithuania) به عنوان معیار جهت تعیین اندازه آلل‌ها استفاده شد. قطعات تکثیر شده در واکنش زنجیره پلی‌مرز روی ژل

جدول ۱- جایگاه‌های ژنی مورد استفاده در مطالعه تنوع ژنتیکی بچه‌ماهیان کلمه (*R. caspicus*) حاصل از زاده‌های مولدین وحشی، پرورشی و

| جایگاه ژنی | توالی پرایمر | کد دستیابی در بانک ژن | اندازه آللی (جفت باز) | دمای مناسب اتصال |
|------------|--|-----------------------|-----------------------|------------------|
| Ca1 | F: AAG ACG ATG CTG GAT GTT TAC R: CTA TAG CTT ATC CCG GCA GTA | AF277573 | ۱۰۴-۱۳۲ | ۵۵ |
| Ca7 | F: ACACGGGCTCAGAGCTAGTC R: CAAATGTCAGGAGTTCTCCGA | AF277579 | ۱۱۴-۱۴۲ | ۵۹ |
| CypG27 | F: AAG GTA TTC TCC AGC ATT TAT R: GAG CCA CCT GGA GAC ATT ACT | AY439145 | ۲۴۴-۳۰۸ | ۴۹ |
| Lid1 | F: TAA AAC ACA TCC AGG CAG ATT R: GGA GAG GTT ACG AGA GGT GAG | AB112732 | ۲۲۰-۲۵۶ | ۵۱ |
| Rru | F: TAA GCA GTG ACC AGA ATC CA R: CAA AGC CTC AAA AGC ACA A | AB112740 | ۱۸۴-۲۲۰ | ۵۴ |

۳ | نتایج

در این مطالعه در مجموع از ۵ جایگاه ژنی استفاده شد که همگی پلی-مورفیسم نشان دادند. جدول ۲ تعداد آلل‌های مربوط به تمامی جایگاه-های پلی‌مورف را نشان می‌دهد. متوسط میزان آلل‌های مشاهده شده در سه جمعیت وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۱۰/۴، ۱۰/۴ و ۹ به دست آمد. در مجموع، تعداد ۲۹ آلل در هر سه جمعیت مشاهده شد. همچنین براساس نتایج به دست آمده، کمترین و بیشترین میزان آلل‌ها در بین سه جمعیت مورد مطالعه به ترتیب در جایگاه‌های CypG27 (۷ آلل) و Rru4 (۱۸ آلل) در جمعیت وحشی مشاهده شد. بیشترین میزان آلل مشاهده شده (Na) و مورد انتظار (Ne) در جمعیت وحشی به ترتیب ۱۸ و ۱۱/۹۴۰ و کمترین میزان آن به ترتیب ۷ و ۳/۴۶۳ بود. در جمعیت پرورشی بیشترین میزان آلل مشاهده شده و مورد انتظار به ترتیب ۱۲ و ۱۰/۱۲۷ و کمترین میزان آن به ترتیب ۹ و ۴/۹۰۸ بود. در جمعیت ترکیبی نیز بیشترین میزان آلل مشاهده شده و مورد انتظار ۱۱ و ۸/۰۸۱ و کمترین میزان آن به ترتیب ۸ و ۵/۲۶۳ بود (جدول ۲). میانگین هتروزیگوسیتی مشاهده شده (Ho) و مورد انتظار (He) به ترتیب ۰/۸۲۳ و ۰/۸۴۵ و متوسط هتروزیگوسیتی مشاهده شده برای جمعیت وحشی، پرورشی و ترکیبی به ترتیب ۰/۸۵، ۰/۷۷ و ۰/۸۵ بود. کمترین میزان هتروزیگوسیتی مشاهده شده (۰/۵۵) برای جایگاه Lid1 جمعیت پرورشی و بیشترین میزان آن (۱/۰۰۰) برای جایگاه Ca1 و CypG27 جمعیت ترکیبی محاسبه شد. آلل‌های مؤثر نیز در

در این تحقیق به منظور محاسبه تعداد آلل حاصل، از پنج جفت آغازگر مایکروستلایت مورد تجزیه و تحلیل، هتروزیگوسیتی مشاهده شده و مورد انتظار در بررسی تنوع ژنتیکی بین سه جمعیت و همچنین آزمون انحراف از تعادل هاردی-واینبرگ از نرم افزار GenAlex (نسخه ۶/۴۱) استفاده گردید (Peakall and Smouse, 2006). برای تعیین تفاوت بین سه جمعیت بچه‌ماهی وحشی، پرورشی و ترکیبی در مقادیر هتروزیگوسیتی مشاهده شده، مورد انتظار و همچنین تنوع آللی از تست ویلکاکسون غیرپارامتریک در نرم‌افزار SPSS-19 استفاده شد (Zar, 1999). با استفاده از نرم‌افزار FSTAT (نسخه ۲/۹/۳) آنالیز غنای آللی، ضریب درون‌آمیزی (Fis) و سطح معنی‌داری آن مشخص شد (Goudet, 2001). با استفاده از نرم‌افزار GeneAlex میزان تنوع درون جمعیتی و بین جمعیتی و همچنین میزان تمایز بین مناطق بر اساس معیار مدل آللی بی‌نهایت (Fst) توسط آنالیز واریانس مولکولی (AMOVA) و همچنین میزان آلل واقعی (Na)، آلل مؤثر (Ne)، جریان ژنی (Nm)، مقادیر فاصله ژنتیکی (D) و شباهت ژنتیکی (I) محاسبه شد (Peakall and Smouse, 2006). آزمون عدم تعادل پیوستگی نیز بین جفت جایگاه‌های ژنی توسط نرم‌افزار GENEPOP (نسخه ۳/۱) صورت گرفت (Raymond and Rousset, 2003). همچنین از نرم افزار POPGENE به منظور تعیین شباهت و فاصله ژنتیکی و رابطه فیلوژنیک بین جمعیت‌ها ترسیم دندروگرام (UPGMA) استفاده گردید.

متوسط میزان ضریب تمایز (Fst) بین نمونه‌های جمعیت مورد بررسی براساس فراوانی آلل‌ها، ۰/۰۳۹ به‌دست آمد جدول (۳). همچنین نتایج براساس AMOVA نشان داد که ۹۲٪ از تنوع مشاهده شده مربوط به درون افراد، ۵٪ بین افراد و تنها ۳٪ از تنوع مربوط به بین جمعیت‌ها می‌باشد (شکل ۱، جدول ۴). دندروگرام UPGMA براساس مقدار فاصله ژنتیکی نیز نشان داد که دو جمعیت پرورشی و ترکیبی در یک شاخه و مجزا از شاخه جمعیت وحشی قرار دارند (شکل ۲).

محدوده ۱۱/۹۴۰ - ۳/۴۶۳ به‌دست آمد که در این میان، پایین‌ترین میزان در جایگاه CypG27 و بالاترین آن در جایگاه Rru4 قرار داشت. هتروزیگوسیتی مورد انتظار (He) نیز در محدوده ۰/۹۱۶ - ۰/۷۱۱ به‌دست آمد که کمترین مقدار مربوط به جایگاه (CypG27) جمعیت وحشی و بالاترین آن مربوط به جایگاه (Rru4) جمعیت وحشی بود. همچنین براساس نتایج متوسط شاخص درون‌آمیزی (Fis) و جریان ژنی (Nm) بین جمعیت‌ها به‌ترتیب ۰/۰۳۹ و ۷/۳۹۴ به‌دست آمد.

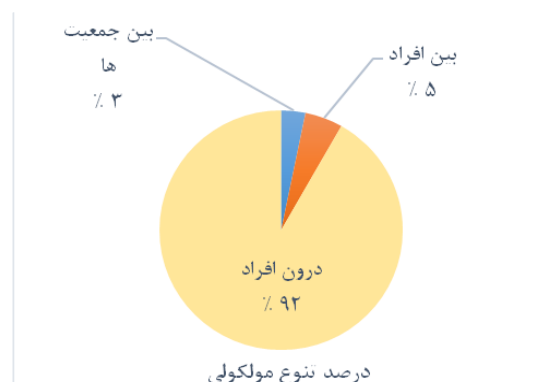
جدول ۲- تنوع ژنتیکی جایگاه‌های ژنی مورد مطالعه در جمعیت‌های بچه‌ماهی کلمه (*R. caspicus*)

| جمعیت | Ca1 | CypG27 | Ca7 | Rru4 | Lid1 | میانگین |
|--------|-----|--------|--------|-------|--------|---------|
| وحشی | Na | ۷ | ۸ | ۱۸ | ۱۱ | ۱۰/۴ |
| | Ne | ۶/۲۵۰ | ۳/۴۶۳ | ۵/۹۷۰ | ۱۱/۹۴۰ | ۶/۷۸۴ |
| | Ho | ۰/۹۰۰ | ۰/۷۵۰ | ۰/۸۰۰ | ۰/۹۵۰ | ۰/۸۵ |
| | He | ۰/۸۴۰ | ۰/۷۱۱ | ۰/۸۳۳ | ۰/۹۱۶ | ۰/۸۲۸ |
| | pHw | ** | *** | ** | *** | - |
| پرورشی | Na | ۱۰ | ۹ | ۱۱ | ۱۰ | ۱۰/۴ |
| | Ne | ۸/۲۴۷ | ۱۰/۱۲۷ | ۴/۹۰۸ | ۸/۴۲۱ | ۷/۵۸۱ |
| | Ho | ۰/۹۰۰ | ۰/۹۰۰ | ۰/۶۰۰ | ۰/۹۰۰ | ۰/۷۷ |
| | He | ۰/۸۷۹ | ۰/۹۰۱ | ۰/۷۹۶ | ۰/۸۸۱ | ۰/۸۵۹ |
| | pHw | ns | *** | *** | *** | - |
| ترکیبی | Na | ۹ | ۹ | ۱۱ | ۸ | ۹ |
| | Ne | ۷/۵۴۷ | ۷/۲۷۳ | ۵/۸۸۲ | ۸/۰۸۱ | ۶/۸۰۹ |
| | Ho | ۱/۰۰۰ | ۱/۰۰۰ | ۰/۶۵۰ | ۰/۹۰۰ | ۰/۸۵ |
| | He | ۰/۸۶۸ | ۰/۸۶۳ | ۰/۸۳۰ | ۰/۸۷۶ | ۰/۸۴۹ |
| | pHw | ** | * | * | *** | - |

Na: تعداد آلل، Ne: تعداد آلل مؤثر، Ho: هتروزیگوسیتی مشاهده شده، He: هتروزیگوسیتی مورد انتظار، Fis: ضریب درون‌آمیزی، pHw: تست احتمال هاردی-واینبرگ (ns: عدم معنی-داری، $p \leq 0.05$ ، $p \leq 0.01$ ، $p \leq 0.001$)

جدول ۳- میزان ضریب تمایز (Fst)، ضریب درون‌آمیزی (Fis)، جریان ژنی (Nm) در جایگاه‌های ژنی بچه‌ماهی کلمه (*R. caspicus*)

| جایگاه ژنی | Ca1 | CypG27 | Ca7 | Rru4 | Lid1 | میانگین |
|------------|--------|--------|-------|--------|-------|---------|
| Fst | ۰/۰۲۹ | ۰/۰۷۲ | ۰/۰۴۵ | ۰/۰۲۱ | ۰/۰۳۰ | ۰/۰۳۹ |
| Fis | -۰/۰۸۳ | -۰/۰۷۱ | ۰/۱۶۶ | -۰/۰۲۹ | ۰/۱۵۷ | ۰/۱۰۱ |
| Nm | ۸/۴۸۰ | ۳/۲۱۴ | ۵/۳۶۵ | ۱۱/۸۸۳ | ۸/۰۳۲ | ۷/۳۹۴ |

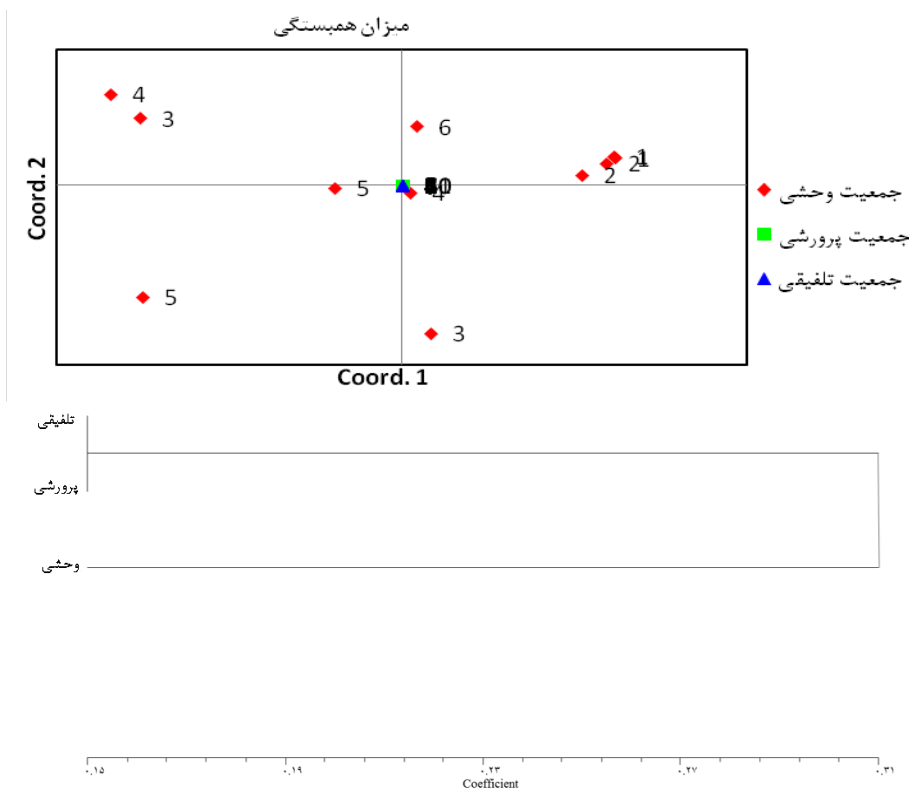


شکل ۱- تنوع ژنتیکی به‌دست آمده براساس معیار F_s جمعیت‌های بچه‌ماهی کلمه (*R. caspicus*)

جدول ۴- آنالیز واریانس مولکولی (AMOVA) در Rst جمعیت‌های بچه ماهی کلمه (*R. caspicus*)

| Prob | Value | Stat | % | Est.Var. | MS | SS | Df | |
|-------|-------|------|----|----------|---------|----------|----|------------|
| | | | ۷ | ۳/۴۰۶ | ۲۱۳/۳۵۰ | ۴۲۶/۵۰۰ | ۲ | بین جمعیت |
| ۰/۰۱۰ | ۰/۰۷۴ | Rst | ۷۵ | ۳۴/۴۴۸ | ۷۷/۰۱۲ | ۴۳۸۹/۷۰۰ | ۵۷ | بین افراد |
| | | | ۱۸ | ۸/۱۱۷ | ۸/۱۱۷ | ۴۸۷/۰۰۰ | ۶۰ | درون افراد |

Df - (درجه آزادی)، SS (مجموع مربعات)، Ms (انحراف میانگین مربع)، Prob معنی دار بودن انحراف بعد از ۹۹۹ جایگزینی تصادفی).



شکل ۲- مقایسه فاصله ژنتیکی سه جمعیت بچه ماهی کلمه (*R. caspicus*) براساس ترسیم دندروگرام UPGMA.

۴ | بحث و نتیجه گیری

بالاست و علت آن را می‌توان به نرخ بالای جهش در این نشانگر نسبت داد. از طرفی، به دلیل هم‌باز بودن، هتروزیگوسیتی و جهش را بهتر از سایر نشانگرها نشان می‌دهد (Liu and Cordes, 2004). بررسی انجام شده توسط بلانچت و همکاران (Blanchet et al., 2008) روی آزادماهی اقیانوس اطلس نشان داد که با وجود مزایای تکثیر مصنوعی، تغییرات ژنتیکی بارزی بین نمونه‌های تکثیر مصنوعی و وحشی دیده می‌شود و این روش در طولانی‌مدت ممکن است منجر به کاهش تنوع ژنتیکی درون جمعیتی در ذخایر ژنی بومی گردد. با توجه به اهمیت پارامترهای متعددی همچون میزان هتروزیگوسیتی و تعداد آلل واقعی و مؤثر در مطالعات ژنتیک جمعیت، نمی‌توان به تنهایی براساس یک پارامتر قضاوت صحیحی در ارتباط با افزایش یا کاهش تنوع ژنتیکی جمعیت ماهیان داشت.

در بررسی‌های ژنتیک جمعیت از شاخص‌های مختلفی مثل میزان هتروزیگوسیتی و تعداد آلل (واقعی و مؤثر) استفاده می‌شود و براساس

در مطالعات ژنتیک مولکولی آبریان هدف اصلی آنالیز ساختار جمعیتی، تنوع ژنتیکی، ارتباطات گونه‌ای، سیستماتیک و طبقه‌بندی آن‌هاست (Rezvani Gilkolaei, 1997). حفاظت از ماهی کلمه در ایران از طریق تکثیر و رهاسازی این گونه در آب‌های طبیعی صورت می‌گیرد. انتخاب ماهی کلمه در این بررسی به دلیل اهمیت آن در بحث بازسازی ذخایر و انتخاب مولدین است. از آنجاکه درک ساختار ذخایر ماهیان یکی از مولفه‌های بسیار مهم و اساسی در موفقیت و دستیابی به مدیریت پایدار زیست‌شناختی، شیلاتی و ژنتیکی است (Shaklee and Currens, 2003)، ژنتیک مولکولی به عنوان ابزاری مدرن، توانایی شناسایی و تعیین ساختار ذخایر ماهیان را دارد (Magoulas, 2005). در این میان ریزماهورها (نشانگرهای ژنتیکی) که به صورت گسترده در مطالعات ژنتیک جمعیت گونه‌های وحشی و پرورشی ماهیان استفاده می‌گردند (Liu et al., 2009). ارزش بالایی دارند؛ به طوری که علاوه بر فراوانی بالا در ژنوم تمام موجودات، تنوع قطعات تکرار شونده در آن‌ها

مصنوعی ماهی کلمه و فشار صید، تنوع ژنتیکی این ماهی را در سطح بالایی نشان می‌دهد؛ ولی متأسفانه علی‌رغم مزایای تکثیر مصنوعی، این روش در درازمدت می‌تواند منجر به کاهش تنوع ژنتیکی ذخایر ژنی بومی گردد (Blanchet et al., 2008). در پژوهشی دیگر رضایی (Rezaee, 2009) در مطالعه ساختار ژنتیکی ماهی سفید دریای خزر با استفاده از نشانگر ریزماهواره، میانگین هتروزایگوسیتی مشاهده شده را ۰/۸۱ گزارش نمود.

در مطالعات ژنتیک تعادل هاردی-واینبرگ به تصادفی بودن آمیزش‌ها و عدم وجود جهش، به‌گزینی و مهاجرت عنوان می‌شود. در این بررسی، از ۱۵ تست تعادل هاردی-واینبرگ تقریباً همه موارد انحراف از تعادل را نشان دادند که ضریب تصحیح بونفرونی در این بررسی لحاظ شد. لازم به ذکر است که انحراف از تعادل هاردی-واینبرگ می‌تواند علل متعددی همچون، عملیات تکثیر مصنوعی و بازسازی ذخایر (Rezaee, 2009)؛ وجود آلل‌های صفر و تلاقی خویشاوندی (Zhao et al., 2005)؛ خطای نمونه‌گیری (Appleyard et al., 2002) دانست. در این مطالعه نیز علاوه بر موارد ذکر شده، انحراف از تعادل را می‌توان به جریان ژنی بالا، حضور آلل‌های نول، اختلاط جمعیت‌ها و آمیزش خویشاوندی نسبت داد.

فاکتور F_{st} توصیف‌کننده تمایز جمعیت در سطوح مختلف ساختار ژنتیکی است و هر چه میزان جریان ژنی بین مناطق بیشتر باشد، تمایز ژنتیکی کمتر است. در مطالعه حاضر میزان F_{st} به‌دست آمده برای سه جمعیت مورد بررسی ۰/۰۳۲ بود که بیانگر تمایز پایینی بین سه جمعیت است. باتوجه به این اصل که گونه‌زایی منوط به افزایش اختلاف ژنتیکی در جمعیت‌های جدا یا نسبتاً جدا از همدیگر است، بنابراین، به‌طور قطع می‌توان در بین پارامترهایی نظیر جریان ژنی، فواصل جغرافیایی و گونه‌زایی ارتباط برقرار کرد (Beacham and Macconachi, 2004). میزان جریان ژنی در بین سه جمعیت مورد مطالعه نشان‌دهنده نبود اختلاف زیاد ژنتیکی در بین جمعیت‌هاست. از آنجا که معیار R_{st} وابسته به جهش نمی‌باشد، داده‌های بیولوژیک مناسب‌تری را نسبت به معیار F_{st} فراهم می‌کند (Balloux and Goudet, 2002). براساس شاخص R_{st} و معیار F_{is} تنها ۳٪ بین سه جمعیت تنوع ژنتیکی حاصل شد.

در تحقیق حاضر متوسط میزان F_{is} ۰/۱۰۱ به‌دست آمد و چون این مقدار از صفر بیش‌تر است می‌تواند دلیلی بر آمیزش خویشاوندی و اختلاط بین جمعیت‌ها باشد (Wright, 1978). آمیزش خویشاوندی از جمله خطرات اصلی در جمعیت‌های ماهیان به‌شمار می‌رود که می‌تواند باعث کاهش هتروزایگوسیتی، کاهش میزان بقا و عدم مقاومت در برابر بیماری‌ها و در نهایت به‌خطر انداختن جمعیت‌های بومی گردد (Ferguson, 1995). مطابق نتایج به‌دست‌آمده، استفاده از نشانگرهای ریزماهواره نشان می‌دهد که تنوع ژنتیکی بالایی در درون جمعیت‌های مورد بررسی (۹۲٪) و تنوع پایینی در بین جمعیت‌ها (۳٪) وجود دارد (شکل ۱). آنالیز واریانس مولکولی (AMOVA) معیاری مناسب برای بررسی ساختار جمعیت، تعیین میزان تمایز و شباهت ژنتیکی بین جمعیت‌ها می‌باشد (Grassi et al., 2004). طبق نظر بالوکس و گروت

یک شاخص به تنهایی نمی‌توان قضاوت صحیحی راجع به افزایش یا کاهش تنوع ژنتیکی جمعیت ماهیان داشت. مطالعات نشان می‌دهد که میزان تنوع آلی نسبت به هتروزایگوسیتی در مطالعات ژنتیک جمعیت از اهمیت بیشتری برخوردار می‌باشد و افزایش یا کاهش آن می‌تواند منعکس‌کننده افزایش یا کاهش اندازه مؤثر جمعیت باشد (Diz and Presa, 2009). نتایج حاصل از مطالعه حاضر نشان داد میزان هتروزایگوسیتی مشاهده شده از هتروزایگوسیتی مورد انتظار بیشتر است که جریان ژنی بالا و خطا در هنگام خواندن آلل‌ها از دلایل این امر است (Li et al., 2007). همچنین افزایش هتروزایگوسیتی مشاهده شده نسبت به هتروزایگوسیتی مورد انتظار را می‌توان به عواملی نظیر: درون‌آمیزی، آلل نول و ویژگی ذاتی آغازگرها نسبت داد. در تحقیق حاضر میانگین ضریب درون‌آمیزی معادل ۰/۱۰۱ به‌دست آمد که این ضریب درون‌آمیزی می‌تواند دلیل مؤثری بر افزایش هتروزایگوسیتی مشاهده شده باشد. طبق نظر آلاکن و همکاران (Alarcon et al., 2004) پلی‌مورفیسم در ژنوم هسته موجودات، به منزله شاخص ژنتیکی ارزشمندی، برای ارزیابی تنوع و ساختار ژنتیکی با هدف حفاظت از ذخایر ژنی گونه‌ها مطرح است.

در این بررسی جهت مقایسه تنوع ژنتیکی سه جمعیت بچه‌ماهی کلمه وحشی، پرورشی و ترکیبی از ۵ نشانگر ریزماهواره استفاده شد که همگی پلی‌مورف بودند. براساس نتایج، میانگین تعداد آلل مشاهده شده در جمعیت وحشی، پرورشی و ترکیبی به‌ترتیب ۱۰/۴، ۱۰/۴ و ۹ به‌دست آمد. همچنین، میانگین تعداد آلل مؤثر در این سه جمعیت به‌ترتیب ۶/۷۸۴، ۷/۵۸۱ و ۶/۸۰۹ بود. میانگین هتروزایگوسیتی مشاهده شده در سه جمعیت نمونه‌برداری شده ۰/۸۲۳ و هتروزایگوسیتی مورد انتظار ۰/۸۴۵ بود. هتروزایگوسیتی و تعداد آلل‌ها جزو شاخص‌های مهم تنوع ژنتیکی جمعیت‌ها از لحاظ روبرو شدن با شرایط محیطی هستند (Frankham, 2008). در بررسی‌های تنوع ژنتیکی و خصوصاً در مورد گونه‌هایی که تحت برنامه‌های تکثیر مصنوعی و بازسازی ذخایر قرار دارند، هتروزایگوسیتی نمی‌تواند شاخص مناسبی برای نشان دادن وضعیت ژنتیکی باشد (Petit et al., 1998). فراوانی هتروزایگوت‌ها از این نظر که هر هتروزایگوت ناقل آلل‌های متفاوتی است و باعث تنوع می‌شود با اهمیت بوده، به‌همین علت، معمول‌ترین معیار تنوع ژنتیکی در یک جمعیت میزان هتروزایگوسیتی است (Brigitte et al., 2005) که در واقع بیانگر طیف وسیعی از ژنوتیب جهت پاسخ به سازش‌پذیری در شرایط متغیر محیطی و شرایطی همچون رشد، باروری و مقاومت در برابر بیماری‌ها است (Beardmore et al., 1997).

چکمه‌دوز و همکاران (Chakmedoz et al., 2008) در بررسی میکروستالاتی تنوع جمعیت‌های بهاره و پاییزه ماهی سفید دریای خزر، تعداد متوسط آلل واقعی و مؤثر را به‌ترتیب ۹/۴ و ۵/۲۶ و دامنه هتروزایگوسیتی مشاهده شده و قابل انتظار را به‌ترتیب در محدوده ۰/۲۱-۰/۹۶ گزارش نمودند که بالا بودن دامنه هتروزایگوسیتی در ماهی سفید دریای خزر را بیانگر سطح بالای تنوع ژنتیکی این ماهی دانستند. این نتایج نشان می‌دهد که اگرچه مسائلی همچون تکثیر

REFERENCES

- Alarcon J.A., Magoulas A., Alvarez M.C. 2004. Genetic comparison of wild and cultivated European population of the gill head sea bream. *Aquaculture*, 230: 65-80.
- Appleyard S.A, Ward R.D., Grewe P.M. 2002. Genetic stock structure of big eye tuna in the Indian Ocean using mitochondrial DNA and microsatellite. *Journal of Fish Biology*, 62: 987-999.
- Balloux F., Goudet J. 2002. Statistical properties of population differentiation estimators under stepwise mutation in a finite island model. *Molecular Ecology*, 11: 711-783.
- Bang I., Kim W.J., Rolee I. 2009. Characterization of polymorphic microsatellite loci in the endangered Miho spine loach (*Iksookimia choui*) and cross-species amplification within the Cobitidae family. *Molecular Ecology Research*, 9: 281-284.
- Beacham T.D., Macconachi C. 2004. Microsatellite identification of individual sockeye salmon in Barkley Sound, British Columbia. *Journal of Fish Biology*, 61: 1021-1032.
- Beardmore J.A., Mair G.C., Lewis R.I. 1997. Biodiversity in aquatic systems in relation to aquaculture. *Aquaculture*, 28: 829-839.
- Blanchet S., Paez D., Bernatchez L., Dodson J. 2008. An integrated comparison of captive-bred and wild Atlantic salmon (*salmo salar*): Implications for supportive breeding programs. *Biological Conservation*, 141: 1989-1999.
- Brigitte J., Hansen M., Loeschcker V. 2005. Microsatellite DNA analysis of northern pike (*Esox lucius*) populations: insights into the genetic structure and demographic history of a genetically depauperate species. *Biology Journal of Linnean Society*, 84: 1-11.
- Chakmedoz F., Porkazemi M., Zamini D., Yarmohamadi M., Rezvani S., Azizzade L. 2008. Evaluation of the genetic structure of white fish breed in spring and autumn (*Rutilus frisii kutum*) using microsatellite markers. *Proceedings of the First National Congress of fishery resources in the Caspian Sea. Iran.* (In Persian).
- Diz P.A., Presa P. 2009. The genetic diversity pattern of *Mytilus alloprovincialis* in Galician Rías (NW Iberian estuaries). *Aquaculture*, 287: 278-285.
- Dunham R.A. 2004. Aquaculture and fisheries biotechnology genetic approaches. Canadian Association of Business Incubation Publishing, London, 146 p.
- Ferguson M. 1995. The role of molecular genetic markers in the management of cultured fish. In: Arvalho and GR, Pitcher TJ (Eds.). *Molecular Genetics in Fisheries*, Chapman and Hall. London, UK, pp: 81-104.
- Frankham R. 2008. Genetic adaptation to captivity in species conservation programs. *Molecular Ecology*, 17: 325-333.
- Ghasemi A., Keyvanshokoh S., Shahriari-Moghadam M., Khara H., Sourinejad I. 2007. Genetic comparison of Iranian
- (Balloux and Goudet, 2002) هرگاه میزان F_{st} از ۰/۰۵ کمتر باشد نشان دهنده تمایز ژنتیکی اندک است. براساس گزارش لی و همکاران (Li et al., 2007) هرگاه جریان ژنی بیشتر از یک باشد، جریان ژنی عامل اصلی در تمایز ژنتیکی بوده و هرگاه کمتر از یک باشد، رانش ژنی عامل اصلی تمایز ژنتیکی است که در مطالعه حاضر میزان جریان ژنی بالایی در جمعیت‌ها (۷/۳۹۴) مشاهده شد که این جریان ژنی بالا می‌تواند عامل مهمی در تمایز ژنتیکی پایین بین جمعیت‌ها در این تحقیق باشد. براساس ارزیابی اطلاعات به دست آمده از فراوانی آللی، هتروزایگوسیتی، تعادل هاردی-واینبرگ، شاخص F_{st} و ترسیم دندروگرام سه جمعیت بچه ماهی کلمه وحشی، پرورشی و ترکیبی از نظر تنوع ژنتیکی می‌توان نتیجه گرفت که دو جمعیت پرورشی و ترکیبی شباهت ژنتیکی بیشتری نسبت به یکدیگر داشته و جمعیت وحشی شباهت ژنتیکی پایین با به دو جمعیت پرورشی و ترکیبی را از خود نشان می‌دهد.
- باتوجه به نتایج به دست آمده تنوع ژنتیکی بچه ماهی کلمه در سه جمعیت مورد بررسی (وحشی، پرورشی و ترکیبی) در حد قابل قبولی قرار دارد، ولی به دلیل تشابه ژنتیکی و تمایز پایین ممکن است در آینده با مشکل کاهش تنوع مواجه گردد. بنابراین باتوجه به تکثیر مصنوعی و نیمه طبیعی این ماهی، لازم است تدابیری در خصوص حفظ و تقویت تنوع مشاهده شده و اجتناب از مشکلات درون آمیزی و برون آمیزی ناشی از تکثیر مصنوعی و در نتیجه کاهش بقاء آن‌ها در طبیعت صورت گیرد تا به نوعی از کاهش تمایز ژنتیکی بین نمونه‌های جمعیت‌های مورد بررسی، این گونه جلوگیری شود. باتوجه به اهمیت اقتصادی ماهی کلمه در دریای خزر و اهمیت حفظ تنوع ژنتیکی آن، مدیریت تنوع ژنتیکی مراکز تکثیر باید طوری باشد که موجب افزایش موفقیت ماهیان رهاسازی شده در اکوسیستم‌های طبیعی شود. در این خصوص بهترین روش، احیای محل‌های تخم‌ریزی طبیعی این گونه و در تکثیر مصنوعی نیز به کارگیری تدابیری، همچون استفاده از حداکثر تعداد مولد به منظور جلوگیری از کاهش اندازه مؤثر جمعیت می‌باشد.

۵ | تشکر و قدردانی

از پرسنل زحمت کش مرکز تکثیر و پرورش ماهیان استخوانی سیجوال به ویژه آقای مهندس ایری و همچنین از مجموعه دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان به خاطر فراهم آوردن شرایط لازم جهت انجام این پژوهش، سپاسگزار می‌شود.

پست الکترونیک نویسندگان

J.ahmadreza89@yahoo.com احمدرضا جبله:
 rasulghorbani@gmail.com رسول قربانی:
 hkolangi@gmail.com حامد پاک‌نژاد:
 banda_GH@yahoo.com غلامعلی بندانی:
 s_sharbaty@yahoo.com سعید شربتی:

- and Azeri populations of the oriental bream *Abramis brama orientalis* (Berg) using microsatellites. *Aquatic Research*, 38: 1742-1746.
- Goudet J. 2001. Fstat, a program to estimate and test gene diversities and fixation indices (version 2.9.3). Retrieved from <http://www.unil.ch/popgen/softwares/fstat.htm>. Updated on 17 June 2008.
- Grassi F., Imazio S., Gomarasc, S., Citterio S., Aina R., Sgorbati S., Sala F., Patrignani G., Labra M. 2004. Population structure and genetic variation within *Valeriana wallrothii* Kreyer in relation to different ecological locations. *Journal of Plant Science*, 166: 1437-1441.
- Kashiri H. 2009. Genetic diversity roach (*Rutilus rutilus caspius*) on the southern coast of the Caspian Sea using microsatellite markers. Fisheries graduate dissertation. Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Iran. (In Persian).
- Keyvanshokoo S., Ghasemi A., Shahriari-Moghadam M., Nazari R.M., Rahimpour M. 2007. Genetic analysis of *Rutilus caspicus* (Jakowlew 1870) populations in Iran by microsatellite markers. *Aquatic Research*, 38: 953-956.
- Kiabi B.H., Abdoli A., Naderi M. 1999. Status of the fish fauna in the South Caspian basin of Iran. *Journal of Zoology in the Middle East*, 18: 57-65.
- Li D., Kang D., Yin Q., Sun Z., Liang L. 2007. Microsatellite DNA marker analysis of genetic diversity in wild common carp (*Cyprinus carpio* L.) Populations. *Genetics and Genomics*, 34: 984-993.
- Lind C.U., Evans B.S., Knauer J., Taylor J.J.U., Jerry D.R. 2009. Decreased genetic diversity and a reduced effective population size in cultured silver-lipped pearl oysters (*Pinctada maxima*). *Aquaculture*, 286: 12-19.
- Liu F., Xia J.H., Bai Z.H., Fu J.J., Li J.L., Yue G. H. 2009. High genetic diversity and substantial population differentiation in grass carp (*Ctenopharyngodon idella*) revealed by microsatellite analysis. *Aquaculture*, 297: 51-56.
- Liu Z. 2007. *Aquaculture Genome Technologies*. Blackwell Publishing, Oxford. London, UK. 576 P.
- Liu Z., Cordes J.F. 2004. DNA marker technologies and their applications in aquaculture genetics. *Aquaculture*, 238: 1-37.
- Magoulas A. 2005. Mitochondrial DNA. In: Kerr LA, Cadrin SX, Friedland KD, Mariani S, Waldman JR (Eds.). *Stock identification methods applications in fishery science*, Academic Press; 2nd edition, pp: 311-330.
- Peakall R., Smouse P.E. 2006. Genalex 6: genetic analysis in excel. *Population genetic software for teaching and research*. *Molecular Ecology Notes*, 6: 288-295.
- Petit R.J., Mousadik A.E., Pons A.O. 1998. Identifying populations for conservation on the basis of genetic markers. *Conservation Biology*, 12: 844-855.
- Raymond M., Rousset F. 2003. Genepop 3.4., an updated version of Genepop v.1.2 (1995): population genetics
- Rezaee M. 2009. Determine the genetic structure of white fish (*Rutilus frisii kutum*) using microsatellite markers. Fisheries graduate thesis. Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources. Gorgan, Iran. (In Persian).
- Rezvani Gilkolaei S. 1997. Molecular population genetic studies of sturgeon species in the south Caspian Sea. Ph.D. Thesis School of biological Sciences, university of Wales, Swansea. UK.
- Sattari 2002. *Ichthyology 1 (anatomy and physiology)*. Guilan University. Guilan, Iran. 862 p. (In Persian).
- Shaklee J.B., Currens K.P. 2003. Genetic stock identification and risk assessment. In *population genetics principles and applications for fisheries scientists*. pp: 291-328.
- Software for exact tests and ecumenism. *Journal of Heredity*, 86: 248-249.
- Utter F.M. 1991. Biochemical genetics and fishery management: an historical perspective. *Journal of Fish Biology*, 39: 1-20.
- Wang C., Yu X., Tong J. 2007. Microsatellite diversity and population genetic structure of red fin culture (*Culter erythropterus*) in fragmented lakes of the Yangtze River. *Hydrobiologia*, 586: 321-329.
- Wright S. 1978. *Evolution and the genetics of population's variability within and among natural populations*. University of Chicago Press. 2nd Ed., University of Chicago Press, Chicago, USA. 590 p.
- Xu Z., Primavera J.H., De La Pena L.D., Pettit P., Belak J., Warren A.A. 2001. Genetic diversity of wild and cultured black tiger shrimp (*Penaeus monodon*) in the Philippines using microsatellites, *Aquaculture*, 199: 13-40.
- Zar J.H. 1999. *Bio statistical analysis*, 4th ed., Prentice Hall Inc., Upper Saddle River, New Jersey. USA. 663 p.
- Zhang X.Y., Zhou M.L., Zhang X.H., Wu D.J. 2009. Study on population genetic structure of Liang Shan semi-wool sheep using microsatellite markers. *Pakistan Journal of Biological Sciences*, 11: 2423-2427.
- Zhao N., Shao Z., Zhu B. 2005. Microsatellite assessment of Chinese sturgeon *Acipenser sinensis* genetic variability. *Journal of Applied Ichthyology*, 21: 7-13.

نحوه استناد به این مقاله:

جبله ار. قربانی ر.، پاک‌نژاد ح.، بندانی غ.غ.، شربتی س. مقایسه تنوع ژنتیکی بچه- ماهیان کلمه *Rutilus caspicus* (Yakovlev, 1870) حاصل از تکثیر مولدین وحشی، پرورشی و ترکیبی (پرورشی × وحشی) با استفاده از نشانگر ریزماهوره. نشریه پژوهش‌های ماهی‌شناسی کاربردی دانشگاه گنبدکاووس. ۱۳۹۹، ۳۸-۳۰: ۸(۲).

Jebeleh A.R., Ghorbani R., Paknejad H., Bandani Gh.A., Sharbati S. Comparison of genetic diversity of *Rutilus caspicus* (Yakovlev, 1870) resulting from the proliferation of wild, breeding, and hybrid (wild) breeding using microsatellite markers. *Journal of Applied Ichthyological Research*, University of Gonbad Kavous. 2020, 8(2): 30-38.

Comparison of genetic diversity of roach *Rutilus caspicus* (Yakovlev, 1870) derived from the reproduction of wild broodstock, breeding and hybrid (wild broodstock × breeding) using microsatellite markers

Jabaleh A^{*1}., Ghorbani R²., Paknejad H³., Bandani Gh⁴., Sharbati S⁵.

¹ Fisheries student, Dept. of Fisheries and Environment, University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Golestan, Iran

² Associate Prof., Dept. of Fisheries and Environment, University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Golestan, Iran

³ Dept. of Fisheries and Environment, University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Golestan, Iran

⁴ Educational supervisors Inland Fisheries Research Institute, Gorgan, Golestan, Iran

⁵ Instructor, Dept. of Fisheries and Environment, University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Golestan, Iran

Type:

Original Research Paper

Paper History:

Received: 29- 4-2016

Accepted: 30- 8- 2016

Corresponding author:

Jabaleh A. Fisheries student, Department of Fisheries and Environment, University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Golestan, Iran

Email: J.ahmadreza89@yahoo.com

Abstract

The present study aimed to compare the genetic diversity in offsprings derived from wild, farmed, and mixed roach (*R. caspicus*) using five microsatellite loci (CA1, CA7, CypG27, Lid1, Rru4). A total of 90 fish (30 specimens from each population) were collected and then fixed in ethanol 96% for DNA extraction to investigate the genetic diversity. The number of alleles at offsprings derived from different broodstocks (wild, farmed, and mixed) was 10.4, 10.4, and 9 alleles, respectively, and indeed 29 alleles were observed in all three populations. The number of effective alleles at wild, farmed, and mixed offsprings was 6.78, 7.58, and 6.80, respectively. The allele frequency among wild, farmed, and mixed populations was 7, 8, and 8, respectively. The allele frequency declined in offspring from wild broodstock due to the inbreeding and genetic drift. The mean heterozygosity (HO) was 0.85, 0.77, and 0.85 in offsprings from wild, farmed, and mixed broodstocks, respectively. Also, effective heterozygosity (He) was 0.828, 0.859, and 0.849 in offsprings from wild, farmed, and mixed broodstocks, respectively. Approximately, all of the loci showed deviation from Hardy-Weinberg equilibrium. The genetic distance among wild, farmed, and mixed offspring populations was 0.459, 0.298, and 0.684, respectively. The results of the analysis of molecular variance revealed that the genetic diversity within the individual was 90%, while it was only 3% among them. FST value was 0.032 that indicated the low genetic differentiation among three populations, which might be because of the low number of alleles in three populations. Furthermore, Natural Migration (Nm) between two stations was recorded at 7.394. UPGMA cluster analysis based on genetic distance showed that the breeding and hybrid populations were in a separate branch of the wild population branch.

Keywords: *Rutilus caspicus*, Genetic diversity, Microsatellite marker