

## مقایسه ژنتیکی جمعیت گاو ماهی خزری

*(Neogobius caspius Eichwald, 1831)* در غرب و شرق

سواحل جنوبی دریای خزر با استفاده از روش ریزماهوره

سهراب رضوانی گیل کلائی<sup>(۱)\*</sup>؛ الهه قطب رزمجو<sup>(۲)</sup>؛ فرامرزی لالوئی<sup>(۳)</sup>؛محمد جواد تقوی<sup>(۴)</sup> و مهرنوش نوروزی<sup>(۵)</sup>

rezvani@ifro.ir

۱- مؤسسه تحقیقات شیلات ایران، تهران صندوق پستی: ۱۴۱۵۵-۶۱۱۶

۲- واحد علوم و تحقیقات دانشگاه آزاد اسلامی، تهران صندوق پستی: ۱۴۵۱۵-۷۷۵

۳ و ۴- پژوهشکده اکولوژی دریای خزر، ساری صندوق پستی: ۹۶۱

۵- دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تنکابن صندوق پستی: ۱۶۱۶

تاریخ دریافت: خرداد ۱۳۸۸ تاریخ پذیرش: اسفند ۱۳۸۹

## چکیده

گاو ماهی خزری، ماهی کفزی کوچکی می باشد که بومی دریای خزر است. این ماهی نقش مهمی در چرخه غذایی دریای خزر ایفا می کند و منبع غذایی ماهیان خاویاری می باشد. ساختار ژنتیک جمعیت گاو ماهی خزری با استفاده از روش ریزماهوره مورد بررسی قرار گرفت. بدین منظور ۱۱۵ نمونه از گاو ماهی خزری از دو منطقه در طول ساحل حوضه جنوبی دریای خزر (بندر انزلی و بندر ترکمن) جمع آوری شد. DNA استخراج شده با استفاده از ۱۲ آغازگر ریزماهوره ایی در دستگاه ترموسایکلر مورد بررسی قرار گرفت. باندهای DNA حاصل از الکتروفورز در ژل پلی آکریل آمید با استفاده از نرم افزارهای UVdoct محاسبه و مستندسازی شد و با نرم افزار GenAlex مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. از ۱۲ آغازگر مورد استفاده ۹ آغازگر پلی مورفیم، ۲ آغازگر مونومورف و در یک پرایمر باند ظاهر نگردید. متوسط چند شکلی مشاهده شده و مورد انتظار بترتیب ۰/۷۴۹ و ۰/۶۳۸ بدست آمد. با توجه به اعداد بدست آمده از Rst و Fst میان دو منطقه مورد بررسی اختلاف معنی داری وجود دارد ( $P \leq 0.01$ ). انحراف از تعادل هاردی وینبرگ در تمام نمونه ها مشاهده شد. با توجه به نتایج بدست آمده، در سواحل جنوب دریای خزر حداقل ۲ جمعیت مجزا از گاو ماهی خزری وجود دارد.

**نکات کلیدی:** پلی مورفیم، نشانگر مولکولی، گاو ماهی خزری، دریای خزر، ایران

\* نویسنده مسئول

## مقدمه

تقریباً در هر اکوسیستمی که آنها زیست می‌کنند بسیار مهم می‌باشند و به خاطر تعداد زیادشان قسمتی از چرخه غذایی در مناطق زیستشان می‌باشند و تاثیر فوق‌العاده‌ای را بر محیط کف آب می‌گذارند و همچنین ممکن است بعنوان گونه‌هایی که نقش عمده‌ای (غالب در چرخه غذایی) در آبهای شیرین تا جزایر کوچک اقیانوسی داشته باشند (Jonna, 2004). ۱۹ گونه گاو ماهی متعلق به ۵ جنس در دریای خزر یافت می‌شود که بیشتر گونه‌ها از جنس *Neogobius* هستند (رحیم‌اف، ۱۹۹۱). این گونه معمولاً در عمق ۲۰ تا ۱۰۰ متری یا اعماق بیشتر از ۲۰۰ تا ۳۰۰ متری و بندرت تا عمق ۵۰۰ متر در مناطق مختلف دریای خزر زندگی می‌کند، پراکنش این ماهی عموماً در خزر میانی و جنوبی می‌باشد. این ماهی روی شن یا زیر ریگ و گاهی روی سنگها و به بندرت روی گل نرم یافت می‌شوند. آنها در فصل گرم در ساحل می‌مانند و در زمستان با پایین رفتن درجه حرارت هوا به اعماق مهاجرت می‌کنند، اگر چه در تابستان نیز با بالا رفتن درجه حرارت هوا ممکن است برای یک دوره کوتاهی به آبهای عمیق‌تر و سردتر مهاجرت کنند. این گونه همانند سایر افراد خانواده‌اش نقش مهمی را در چرخه غذایی دریای خزر ایفا می‌کند. گاو ماهی خزری منبع غذایی مهمی برای ماهیان بزرگ می‌باشد (Cod, 2003). دریای خزر منبع بسیار مهمی از ماهیان تجاری و پرارزشی چون ماهیان خاویاری می‌باشد که *N. caspius* غذای عمده این ماهیان را تشکیل می‌دهد. از بین ماهیان خاویاری، فیلماهی و تاسماهی بیشتر از سایر گونه‌ها از این ماهی تغذیه می‌کنند، همچنین تخمهای این ماهی منبع غذایی مهمی برای پرندگان مهاجر، خرچنگها و انواع ماهیان می‌باشد. به دلیل اهمیت این گونه ساختار ژنتیک آن با استفاده از روش ریز ماهواره‌ای مورد بررسی قرار گرفت.

## مواد و روش کار

۱۱۵ نمونه گاو ماهی خزری صید شده طی بهار ۱۳۸۶ تا تابستان ۱۳۸۷ از سواحل جنوبی دریای خزر در استانهای گلستان (بندر ترکمن ۵۰ نمونه) و گیلان (بندر انزلی ۶۵ نمونه) (شکل ۱)، بوسیله دو روش که شامل تور پره و تور ترال بود جمع‌آوری و سپس نمونه‌ها جهت انجام

تکنولوژی نشانگرهای مولکولی منجر به تغییرات اساسی در تحقیقات ژنتیکی آبریان شده است (Ward, 2000). از آنجایی که بسیاری از ذخایر ماهیان بصورت ترکیب با یکدیگر هستند، بنابراین از ابزارهای مختلف برای شناسایی افراد در این ذخایر استفاده می‌شود. ماهیان بیش از سایر گونه‌های جانوری دارای تنوع در تاریخچه زندگی و خصوصیات ریخت‌شناسی می‌باشند (Allendorf et al., 1987). بررسی ساختار ذخایر نه فقط با یک روش بلکه باید از روشهای مختلفی انجام شود زیرا شرایط مختلفی در ساختار ذخایر وجود دارد و روشهای مختلف جنبه‌های متفاوت از وضعیت موجود را نشان می‌دهد. تعدادی از این نشانگرهای ذکر شده در گذشته در تحقیقات ژنتیک آبریان متداول شده بودند که شامل نشانگرهای آلوزیم‌ها و mtDNA می‌باشد و در سالهای اخیر تکنیکهای جدید جهت مطالعه ساختار ذخایر تهیه شده است که یکی از این تکنیکهای جدید ریز ماهواره‌ها (SSRs) می‌باشد. ریز ماهواره‌ها به فراوانی در طول ژنوم پراکنده شده‌اند و سطح‌های بالایی از تنوع آللها را توصیف می‌کنند. آنها نشانگرهای همباز با اندازه نسبتاً کوچکی می‌باشند که به آسانی توسط واکنش زنجیره‌ای پلیمرز تکثیر می‌شوند (Chistiakov et al., 2006). ویژگی مهم SSRs، نشانگرهای ژنتیکی با قابلیت تغییرپذیری و موتاسیون بالا در گونه‌ها و جمعیت‌ها هستند. تمام موجودات زنده در معرض جهش ناشی از عملکرد یاخته‌های طبیعی یا کنشهای محیطی می‌باشند که منجر به تنوع ژنتیکی می‌شود (Liu, 2004). پلی مورفیسم ریز ماهواره‌ها مبتنی بر تفاوت اندازه واحدهای متنوع تکراری نگهداری شده از طریق آللهای مشخص شده در جایگاه ژنی می‌باشد (Chistiakov et al., 2006).

گاو ماهیان گروه بسیار بزرگی از ماهیان آبهای ساحلی می‌باشند. این ماهیان با داشتن ۱۲ جنس و ۱۸۷۵ گونه، بزرگترین خانواده ماهیان دریایی بشمار می‌آیند. این خانواده، ماهیان کفزی کوچکی می‌باشند که در نهرها و جوی‌ها از سبیری تا جویبارها در کوهها در ارتفاع ۲۰۰۰ متری از جزایر و تا اعماق ۸۰۰ متری در اقیانوسها یافت می‌شوند. همچنین به تعداد زیاد در آبسنگهای مرجانی در شکافها و سوراخها یا در میان مرجانها، آب شیرین و شور، تا علفهای دریایی زیست می‌کنند. گاو ماهیان

مراحل آزمایش در الکل اتانل ۹۶ درصد قرار داده شدند و به آزمایشگاه بیوتکنولوژی پژوهشکده اکولوژی خزر واقع در ساری منتقل گردیدند.



شکل ۱: مکانهای نمونه برداری در دریای خزر

در این بررسی، برای استخراج DNA از روش فنل - کلروفرم استفاده گردید (Hillis & Moritz, 1990). در این روش بافت باله‌ها در بافر استاندارد STE (سدیم دو دسیل سولفات) به همراه پروتئیناز K به مدت ۲۴ ساعت هضم و خالص‌سازی با استفاده از فنل و کلروفرم انجام گرفت و سپس رسوب DNA با الکل شستشو شد و در آب مقطر حل گردید. کیفیت و کمیت DNA استخراجی به ترتیب با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر و الکتروفورز افقی ژل آگارز تعیین گردید.

DNA هسته با استفاده از ۱۲ جفت آغازگر ریزماهوره ایی که از گونه‌های *N. kessleri* (Vyskocilova et al., 2007) و *N. melanostomus* (Dufour et al., 2007) طراحی شده بود تکثیر شد (جدول ۱) و شرایط واکنش زنجیره‌ای پلیمرز برای هر آغازگر در حجم ۲۵ میکرولیتر در دستگاه ترموسایکلر Qntabiotec، مدل (Ato-q-Server) در چرخه‌های دمایی، ۹۴ درجه برای ۵ دقیقه (واشرشته‌شدن اولیه)، ۹۴ درجه برای ۴۵ ثانیه (واشرشته شدن)، ۶۳-۵۰ درجه برای ۴۵ ثانیه (الحاق)، ۷۲ درجه برای ۴۵ ثانیه با تعداد ۳۰ چرخه (بسط) و یک بسط نهایی ۷۲ درجه برای ۵ دقیقه برای گونه گاو ماهی خزری انجام گرفت. شرایط آزمایشگاهی استفاده شده شامل  $MgCl_2$  با غلظت مصرفی (۱/۶ میکرومتر)، dNTPs (۲۰۰ میکرومتر)، ۲ واحد *Taq*، DNA پلیمرز، غلظت هر آغازگر (۱PM) و میزان غلظت DNA نمونه ۱۰۰ نانوگرم بود. قطعات تکثیر شده در واکنش زنجیره‌ای پلیمرز روی ژل پلی‌اکریل آمید ۸ درصد (۱:۲۹:۱) پلی‌اکریل آمید. بیس - آکریل امید و بافر (TBE TX) غیر دناتوره در الکتروفورز عمودی بارگیری و سپس ژل آماده شده با استفاده از نیترا نقره رنگ‌آمیزی گردید. ژل در ولتاژ ۱۴۵ و به مدت حدود ۴ ساعت بارگیری شد. تصویر ژل مورد نظر با استفاده از دستگاه مستند ساز ژل (مد HOEFER-UVIF20) تهیه و اندازه قطعات با استفاده از نرم‌افزار UVdoct محاسبه گردید.

فاکتورهای فراوانی آلی، چندشکلی مشاهده شده و مورد انتظار، فاصله ژنتیکی (Nei, 1978) شباهت ژنتیکی (Nei, 1978) با استفاده از نرم‌افزار GenAlex بدست آمد (Peakall & Smouse, 2005). مقادیر  $F_{st}$ ،  $R_{st}$  و تعادل هاردی-واینبرگ و آنالیز واریانس مولکولی (AMOVA) نیز محاسبه گردید.

جدول ۱: جایگاه‌ها، کد دستیابی، توالی آغازگرهای مورد استفاده، توالی تکراری (موتیف) و منبع آغازگر در آنالیز ریزماهواره گاو ماهی خزری

تعداد	جایگاه ژن	توالی آغازگر	کد دستیابی در بانک ژن	توالی تکراری	منبع آغازگر
1	Nme7	AATGGATGGGTCAATTGCAT AAGGTTGAGCTGCCACTGAG	DQ999982	(AGAC) <sub>5</sub>	Dufour <i>et al.</i> , 2007
2	NMe8	ATGGAGTTTCTGGGCAGTTG CTCCGTCGATTGTGTTCTGA	DQ999983	(TG) <sub>8</sub>	
3	NG70	CGATTCTGTCACGGTGTAT CACAACAAGCCATGTCCAAA	EF029937	(TG) <sub>12</sub>	Vyskocilova <i>et al.</i> , 2007
4	NG71	GAAGCCATTCTGCCTTTCTG GTGTCGCATGAGTTGAATGG	EF029938	(GC) <sub>4</sub>	
5	NG111	GTGTGGATCGGTGCCTAACT ACTCGGCTTTCTCTGCTCTG	EF029924	(GA) <sub>8</sub>	
6	NG115	CACTCCCTGTGGTGTGATG CCTTGTCTGTCTCCAAGTGC	EF029925	(AG) <sub>4</sub>	
7	NG117	TCAGACTCAGTGGTGGTAGC AATCGGCCATAGGAATGTTG	EF029926	(CA) <sub>9</sub>	
8	NG135	CCTATACGACTCAAGCCCAA CCTCTCACTCCAGCCTCTTG	EF029928	(AG) <sub>9</sub>	
9	NG184	ATATCAAAGCCTCGATGCAAA CCACTGCCTGTCAGGAAGC	EF029931	(GA) <sub>13</sub>	
10	NG215	GCACAATGCCACACTTTAGG CGGTAACACACTCTGGCTCA	EF029933	(CT) <sub>5</sub>	
11	NG28	ATTCTGCCACGGAGTGATCT CGGTAGTTGCCGAAGTTTCT	EF029935	(CT) <sub>6</sub>	
12	NG92	AAGCAACTCACGCCAAAGTC AGTGCTGCCATGTCAATCTG	EF029939	(CGCA) <sub>5</sub>	

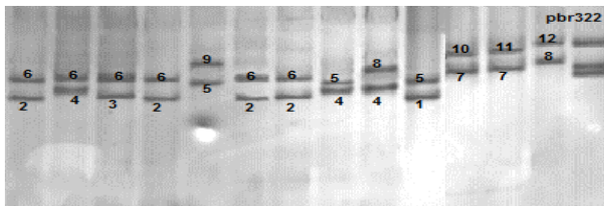
## نتایج

NG70, NG111, NG115, NG184, NMe7, NMe8, NG71, NG92 بودند، ۲ جفت آن تک شکل (مونومورف) (NG117, NG135) و یک جفت نیز واکنشی نشان نداد (NG29). اشکال ۳، ۴ و ۵ الگوهای محصول PCR و باند DNA پرایمرهای NG92,

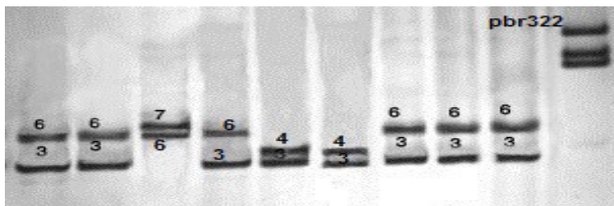
پس از استخراج DNA و بررسی مقادیر کمی و کیفی آن مشخص گردید که برای انجام واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراس مناسب بودند (شکل ۲). از بین ۱۲ جفت آغازگر استفاده شده در این بررسی، ۹ جفت بصورت چند شکلی (پلی مورف) که شامل: NG215,

متوسط چندشکلی مشاهده شده و مورد انتظار برای همه لوکوسها برترتیب ۰/۷۴۶ و ۰/۶۳۸ می باشد که متوسط میزان آن در منطقه بندر انزلی ۰/۸ و ۰/۶۵۳ و در منطقه بندر ترکمن ۰/۶۸۷ و ۰/۶۲۰ می باشد ( $P \leq 0.01$ ) (جدول ۵).

انحراف معنی دار از تعادل هاردی واینبرگ در تمام نمونه ها و در تمام لوکوسها مشاهده شد، بجز در لوکوس NMe7. برای نمونه های دو جمعیت بندر انزلی و بندر ترکمن و لوکوس NMe8 برای نمونه های جمعیت بندر ترکمن انحراف از تعادل هاردی واینبرگ معنی دار نبود ( $P \leq 0.01$ ).



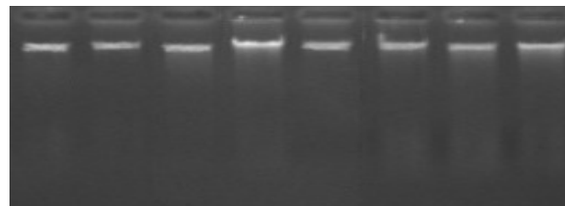
شکل ۳: محصول PCR و آرایش باندهای DNA گاو ماهی خزری دریای خزر با استفاده از پرایمر NG115 روی ژل اکریل آمید پس از رنگ آمیزی با نیترات نقره (اعداد معرف آللهها)



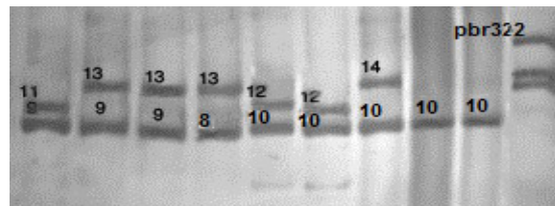
شکل ۵: محصول PCR و آرایش باندهای DNA گاو ماهی خزری دریای خزر با استفاده از پرایمر NG92 روی ژل اکریل آمید پس از رنگ آمیزی با نیترات نقره (اعداد معرف آللهها)

NG115 و NG111 را برترتیب نشان می دهند. نتایج تعداد آلل واقعی، چندشکلی مشاهده شده و مورد انتظار در واکنش زنجیره ای پلیمر در تکثیر جایگاههای ریزماهواره ای مورد بررسی در جداول ۳ و ۴ آمده است. متوسط آللهای مشاهده شده در هر لوکوس ۶/۴ می باشد که اندازه متوسط آن در بندرانزلی ۶/۸ و بندر ترکمن ۵/۸ بوده است.

از ۶۷ آلل مشاهده شده در لوکوس NG115 بیشترین تعداد آلل (۱۷) و در لوکوس NMe8 کمترین تعداد آلل (۲) مشاهده شد. تعداد ۱۱ آلل اختصاصی در سطح جمعیت بندر ترکمن و بندر انزلی بطور یکسان مشاهده شد (جدول ۴).



شکل ۲: نمونه ای از DNA استخراج شده به روش فنل - کلروفورم روی ژل آگارز ۱ درصد



شکل ۴: محصول PCR و آرایش باندهای DNA گاو ماهی خزری دریای خزر با استفاده از پرایمر NG111 روی ژل اکریل آمید پس از رنگ آمیزی با نیترات نقره (اعداد معرف آللهها)

جدول ۲: جایگاه ژن، اندازه آلل‌ها (bp)، دمای اتصال و میزان مواد مصرفی در آنالیز ریزماهوره‌ای گاو ماهی خزری

جایگاه ژن	اندازه حقیقی (bp)	غلظت مواد مصرفی	دمای اتصال
Nme7	۱۶۲-۱۶۸	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[63°C] <sup>30</sup>
Nme8	۲۸۰-۲۸۲	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[61°C] <sup>30</sup>
NG70	۱۸۰-۲۰۰	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[50°C] <sup>30</sup>
NG71	۲۱۰-۲۱۴	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[58°C] <sup>30</sup>
NG111	۲۰۰-۲۲۸	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[57°C] <sup>30</sup>
NG115	۲۰۰-۲۸۴	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[50°C] <sup>30</sup>
NG117	۴۰۰	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[57°C] <sup>30</sup>
NG135	۱۷۲	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[57°C] <sup>30</sup>
NG184	۹۶-۱۰۲	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[55°C] <sup>30</sup>
NG215	۱۸۶-۲۰۰	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[50°C] <sup>30</sup>
NG28	----	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[54°C] <sup>30</sup>
NG92	۱۵۰-۱۸۰	1.6 mM MgCl <sub>2</sub>	[57°C] <sup>30</sup>

2U/Taq، هر پرایمر 1PM، 200 μM dNTP

جدول ۳: تعداد آلل‌های مشاهده شده در هر لوکوس در مناطق مورد بررسی با استفاده از ۹ پرایمر ریزماهوره‌ای

لوکوس	منطقه ۱ (بندر انزلی)	منطقه ۲ (بندر ترکمن)	N
NG115	۱۷	۱۰	۱۳/۵
NG111	۱۲	۱۰	۱۱/۵
NG92	۷	۹	۸
NG215	۸	۷	۷/۵
NG70	۱۰	۹	۹/۵
NG71	۲	۲	۲
NG184	۲	۲	۲
NMe8	۲	۲	۲
NMe7	۲	۲	۲
کل	۶۲	۵۳	
متوسط	۶/۸	۵/۸	۶/۴

جدول ۴: تعداد آلل‌های اختصاصی در نه جایگاه ژنی ریزماهوره‌ای در دو جمعیت حوضه جنوبی دریای خزر

جمعیت	جایگاه ژنی								
	NG111	NG115	NG92	NG215	NG70	NG71	NG184	NMe8	NMe7
بندر ترکمن	۱	۴	۲	۰	۱	۱	۱	۰	۱
بندر انزلی	۱	۴	۰	۲	۱	۱	۱	۰	۱

ترکمن را در سطح ۹۵ درصد و ۹۹ درصد نشان داد. میزان فاصله و شباهت ژنتیکی بین جمعیت‌ها ۰/۳۹ و ۰/۶۸ و جریان ژنی ۲/۲۶ می‌باشد (Nei, 1978).

میزان  $F_{st}$  با مقدار ۰/۱۴۷ از لحاظ سنجش جفتی بطور معنی‌داری بزرگتر از ۰/۱ می‌باشد ( $P \leq 0.01$ ) که این نشان‌دهنده تباین جمعیت‌ها از یکدیگر می‌باشد. همچنین  $R_{st}$  نیز معنی‌دار بودن اختلاف جمعیت‌های بندر انزلی و بندر

جدول ۵: چندشکلی مشاهده شده HO و مورد انتظار (He)، ۹ لوکوس در ۲ منطقه نمونه‌برداری

میانگین	منطقه ۲ (بندر ترکمن)	منطقه ۱ (بندر انزلی)	لوکوس	HO (He)
۰/۵۷۲ (۰/۸۴۸)	۰/۳۶۰ (۰/۸۰۶)	۰/۷۸۵ (۰/۸۹۰)	NG115	
۰/۵۸۱ (۰/۸۲۰)	۰/۴۴۰ (۰/۸۲۴)	۰/۷۲۳ (۰/۸۱۶)	NG111	
۰/۸۶۴ (۰/۸۲۱)	۰/۹۶۰ (۰/۸۴۹)	۰/۷۶۹ (۰/۷۹۴)	NG92	
۰/۸۷۹ (۰/۷۹۵)	۰/۸۲۰ (۰/۷۶۸)	۰/۹۳۸ (۰/۸۲۳)	NG215	
۰/۹۷۴ (۰/۸۳۵)	۰/۹۸۰ (۰/۸۲۵)	۰/۹۶۹ (۰/۸۴۶)	NG70	
۱/۰۰۰ (۰/۵۰۰)	۱/۰۰۰ (۰/۵۰۰)	۱/۰۰۰ (۰/۵۰۰)	NG71	
۱/۰۰۰ (۰/۵۰۰)	۱/۰۰۰ (۰/۵۰۰)	۱/۰۰۰ (۰/۵۰۰)	NG184	
۰/۴۶۱ (۰/۳۲۱)	۰/۲۰۰ (۰/۱۸۰)	۰/۷۲۳ (۰/۴۶۲)	NMe8	
۰/۳۵۶ (۰/۲۹۱)	۰/۴۲۰ (۰/۳۳۲)	۰/۲۹۲ (۰/۲۵۰)	NMe7	
۰/۷۴۶ (۰/۶۳۸)	۰/۶۸۷ (۰/۶۲۰)	۰/۸۰۰ (۰/۶۵۳)	متوسط	

## بحث

به ریزماهوره بعلت سرعت بالای جهش در لوکوسهای ریزماهوره در مقایسه با منطقه کنترل ژنوم میتوکندریایی است (Wirigin *et al.*, 2002). در این بررسی از ۱۲ لوکوس مورد بررسی، ۹ پلی مورف، ۲ مونومورف و در یکی از لوکوسها بانندی ظاهر نگردید. تکثیر موفق حاکی از حفاظت شدگی جایگاههای ریزماهوره‌ایی می‌باشد. استفاده از ریزماهوره‌ها در گونه‌هایی که با هم خویشاوندی بسیار نزدیک یا کمی نزدیک دارند، متداول است و معمولاً موفقیت‌آمیز اما با افزایش فاصله فیلوژنتیکی میزان موفقیت کاهش می‌یابد و علت آن قرار گرفتن بازهای جانشین در مناطق پهلوگیری ریزماهوره‌هاست که محل باند شدن با آغازگرها می‌باشد. سطح تنوع ژنتیکی در هر گونه و در جمعیت‌های مختلف آن گونه که در هر مناطق مختلف می‌باشند متفاوت است. میزان چندشکلی مشاهده شده (۰/۷۵) می‌باشد، با توجه به اینکه گاو ماهی خزری ساکن آب لب شور است (وارد آب شیرین نمی‌شود)، اعداد بدست آمده نشان می‌دهد که میزان چند شکلی تقریباً مشابه نتایج بدست آمده از تحقیق بالا برای ماهیان آب شور می‌باشد. تنوع زیاد گاو ماهی خزری در مناطق مورد بررسی ممکن است به این دلیل باشد که این گونه در زمان بلوغ و بزرگسالی مهاجرتی ندارد ولی در هنگام لاروی بصورت

گاو ماهی خزری در چرخه غذایی دریای خزر نقش بسیار مهمی دارد ولی اطلاعات کمی درباره ژنتیک مولکولی و ساختار ژنتیک جمعیت این گونه موجود می‌باشد. از آنجایی که بسیاری از ذخایر ماهیان بصورت ترکیب با یکدیگر هستند، بنابراین از ابزارهای مختلف برای شناسایی افراد در این ذخایر استفاده می‌شود. ماهیان بیش از سایر گونه‌های جانوری دارای تنوع در تاریخچه زندگی و خصوصیات ریخت‌شناسی هستند (Allendorf *et al.*, 1987). بررسی ساختار ذخایر نه فقط با یک روش بلکه باید از روشهای مختلفی انجام شود زیرا شرایط مختلفی در ساختار ذخایر وجود دارد و روشهای مختلف جنبه‌های متفاوت از وضعیت موجود را نشان می‌دهد. وجود تفاوت بین روشها بطور عمده ناشی از فقدان همزمانی بین خصوصیات قابل آنالیز در اختلاف توارث در بین ذخایر است. عدم یافتن مدارکی مبتنی بر وجود ذخایر متعدد با یک روش کافی نبوده و باید از روشهای مختلفی استفاده شود (Utter *et al.*, 1992). با توجه به اینکه DNA میتوکندریایی از مادر و DNA ریزماهوره‌ایی از هر دو والد، به ارث می‌رسد، جریان ژنی برآورد شده بوسیله ریزماهوره در مقایسه با mtDNA بالاتر است. بدست نیامدن تنوع بین دو جمعیت بوسیله mtDNA نسبت

نمی‌رسد زیرا اثر پلی‌مورفیسم (ناشی از جهش) بطور مؤثری میزان  $F_{st}$  را کاهش می‌دهد (Charlesworth, 1998; Wright, 1978; Headrick, 1999; Nagylaki, 1998). از اینرو مقدار  $F_{st}$  کمتر از ۰/۰۵ در حقیقت نشان‌دهنده تمایز ژنتیکی مهمی است و این نکته بوسیله Wright (۱۹۷۸) تأکید شده است. در این بررسی میزان  $F_{st}$  تقریباً متوسط و در تمام نمونه‌ها معنی‌دار است و همچنین  $R_{st}$  نیز در تمام نمونه‌ها معنی‌دار می‌باشد. نتایج آزمون AMOVA نشان داد که جمعیت‌های گاو ماهی خزری در ۲ منطقه مورد بررسی در طول ساحل حوضه جنوبی خزر متفاوت و معنی‌دار می‌باشند. فاصله ژنتیکی بین جمعیت‌ها ۰/۳۹ است که Shaklee و همکاران (۱۹۸۲) و Thorpe و Sol-Cave (۱۹۹۴) در مطالعات خود نشان دادند که متوسط میزان تفاوت ژنتیکی برای جمعیت‌های وابسته به گونه (conspecific) ۰/۰۷-۰/۰۲ و جمعیت‌های وابسته به جنس (congenerics) ۰/۶۱-۰/۳۰ است. میزان فاصله ژنتیکی بدست آمده در بررسی حاضر (۰/۳۹) در محدوده congeneric قرار دارد و تفاوت ژنتیکی در میان ۲ جمعیت مورد مطالعه از  $N. caspius$  را بیان می‌دارد. بنابراین جمعیت‌های متفاوت از گاو ماهی خزری در ۲ منطقه مورد بررسی در طول ساحل حوضه جنوبی دریای خزر وجود دارد.

نتیجه بدست آمده از بررسی حاضر نشان می‌دهد که حداقل دو جمعیت مختلف از گاو ماهی خزری در جنوب دریای خزر یافت می‌شود که شامل جمعیت بندر انزلی و بندر ترکمن می‌باشد.

## تشکر و قدردانی

این تحقیق با حمایت مالی موسسه تحقیقات شیلات ایران از محل اعتبار مربوط به قرارداد با اتحادیه سراسری تکثیر و پرورش آبزیان صورت گرفته و کلیه مراحل آزمایشگاهی آن در پژوهشکده اکولوژی دریای خزر - ساری انجام گردیده است. از کلیه افرادی که در اجرا و تکمیل این تحقیق ما را یاری نمودند تشکر و قدردانی می‌نماییم.

## منابع

رحیم اف، د.ب.، ۱۹۹۱. گاو ماهیان دریای خزر (سیستماتیک، اکولوژی و اهمیت آن). انتشار به زبان روسی ۱۹۹۱، ترجمه: یونس عادل. مرکز تحقیقات شیلات گیلان.  
Allendorf F.W., Ryman N. and Utter F.M., 1987. Genetics and fishery management: Past, present, and

پلانکتونی بوده و ممکن است توسط جریانهای موجود در خزر به مناطق دیگر انتقال داده شود. همچنین اگر چه این ماهی در زمان بزرگسالی هیچگونه مهاجرتی نداشته و تولید مثل تنها بین افراد بالغ یک جمعیت در یک منطقه صورت می‌گیرد و همچنین بدلیل عدم صید، جمعیت این گونه در مناطق مختلف فراوان می‌باشد. نتایج حاصل از طراحی ۱۲ جفت پرایمرهای ریز ماهواره‌ای از ژنوم *N. kessleri* (گاو ماهی سرگنده) که ۱۰ جفت از آنها نیز جهت بررسی جمعیت گاو ماهی خزری در تحقیق حاضر بکار برده شد) و استفاده از این پرایمرها جهت بررسی ساختار ژنتیکی گونه *N. kessleri* و ۴ گونه نزدیک به آن شامل: *N. melanostomus*, *N. fluviatilis*, *N. gymnotrachelus* و *Proterorhinus marmoratus* (Vyskocilova et al., 2007) نشان داد که تنوع ژنتیکی در دو گونه *N. kessleri* و *N. melanostomus* پایین بوده، بطوریکه تعداد آللها و چند شکلی در این دو گونه نیز پایین است اما برای سه گونه دیگر تقریباً تنوع بالا می‌باشد که Vyskocilova و همکاران (۲۰۰۷) علت آن را جمعیت بومی این سه گونه و مهاجم بودن *N. kessleri* و *N. melanostomus* بیان می‌دارد در واقع Vyskocilova و همکاران (۲۰۰۷) بومی بودن گونه‌ها را عامل بالا بودن تنوع این سه گونه بیان می‌دارد که در مقایسه با این تحقیق از آنجا که گونه *N. caspius* بومی خزر می‌باشد این گونه نیز از تنوع بالایی برخوردار است. در بررسی حاضر انحراف معنی‌دار از تعادل هاردی واینبرگ (H-W) در تمام لوکوسها و در تمام نمونه‌ها به جز لوکوس NMe7 برای هر دو جمعیت و NMe8 برای جمعیت گرگان مشاهده شده است. علت آن را می‌توان ناشی از استفاده از پرایمرهای غیرگونه‌ای، وجود آللهای نول و ساختار جمعیت بیان کرد. در واقع وجود آللهای نول در ماهیان پدیده‌ای معمول است (Rodzen et al., 2002). برای اندازه‌گیری اختلاف ژنتیکی کل موجود در یک جمعیت و مقایسه آن نسبت به اختلاف ژنتیکی کل از فاکتورهای  $F_{st}$  و  $R_{st}$  استفاده می‌شود. برای تفسیر  $F_{st}$  پیشنهاد شده است که مقدار آن بین صفر تا ۰/۰۵ نشان‌دهنده تمایز ژنتیکی پایین، مقدار بین ۰/۰۵ تا ۰/۱۵ تمایز متوسط و مقدار بین ۰/۱۵ تا ۰/۲۵ تمایز بالاست و مقدار ۰/۲۵ تمایز ژنتیکی خیلی بالاست (Wright, 1978). اما بطور معمول مقدار  $F_{st}$  بطور معقولانه‌ای زیر ۰/۰۵ مطرح می‌شود که محققین ممکن است ساختار زیرجمعیت‌ها را ضعیف تفسیر کنند، درحالی‌که عدد بدست آمده نمایانگر همه جمعیت حقیقی نیست، نکته دیگر اینکه میزان  $F_{st}$  در اکثریت موارد به یک

- future. *In:* (eds. N. Ryman and F.M. Utter), Population genetics and fishery management. University of Washington Press, Seattle, USA. pp.1-19.
- Chistiakov D.A., Hellemans B. and Volckaert A.M.F., 2006.** Microsatellites and their genomic distribution, evolution, function. *Aquaculture*, 255:1-29.
- Coad B., 2003.** Fresh water fishes of Iran, species accounts-gobiidae-neogobius. Brian W. Coad cited at: [www.briancoad.com](http://www.briancoad.com).
- Charlesworth, B., 1998.** Measures of divergence between population and the effect of forces that reduce variability. *Molecular Biology and Evolution*, 15:538-543.
- Dewoody J.A. and Avise J.C., 2000.** Microsatellite variation in marine, freshwater and anadromous. Fishes compared with other animals. *Journal of Fish Biology*, 56:461-473.
- Dufour B., Hogan T. and Heath D., 2007.** Ten polymorphic microsatellite markers in the invasive round goby (*Neogobius melanostomus*) and cross-species amplification. *Journal Compilation Blackwell Publishing Ltd.*, 7:1205-1207.
- Headrick P.W., 1999.** Highly variable loci and their interpretation in evolution and conservation. *Evolution*. 53:313-318.
- Hillis D.M. and Moritz C., 1990.** An overview of applications of molecular systematics. *In:* (eds. D.M. Hillis and C. Moritz), *Molecular systematics*. Sinauer Associates, Inc., Sunderland, Mass. pp.502-515.
- Liu Z.J. and Cordes J.F., 2004.** DNA marker technologies and their applications in aquaculture genetics. *Aquaculture*, 238:1-37.
- Nei M., 1978.** Estimation of average heterozygosity and genetic distance from a small number of individuals. *Genetics*, 89:583-590.
- Nagylaki T., 1998.** Fixation indices in subdivided population. *Genetics*, 148:1325-1332.
- Peakall R. and Smouse P.E., 2005.** GenAlex 6: GENETIC Analysis in Excel. Population genetic software for teaching and research. The Australian National University, Canberra, Australia.
- <http://www.anu.edu.au/BoZo/GenAlex/Cited> at: August 2, 2008.
- Jonna R., 2004.** "Gobiidae" (On-line), Animal Diversity Web. <http://animaldiversity.ummz.umich.edu/site/accounts/information/Gobiidae.html>. Cited at: July 24, 2008.
- Rodzen J.A. and May B., 2002.** Inheritance of microsatellite loci in the polyploidy white sturgeon (*Acipenser transmontanus*) using a dominant marker approach for duplicated microsatellite loci. *Aquaculture*, 232:165-182.
- Shaklee J.B., Tamaru C.S. and Waples R.S., 1982.** Speciation and evolution of marine fishes studied by electrophoretic analysis of proteins. *Oacific*, 36:141-157.
- Thorpe J.P. and Sol-Cave A.M., 1994.** The use of allozyme electrophoresis in vertebrate systematics. *Zoologica Scripta*, 23:8-18.
- Utter F., Aebersold P. and Winans G., 1987.** Interpreting genetic variation detected by electrophoresis. Population genetics and fishery management. Washington Sea Grant Program, University of Washington Press, Seattle. pp.21-45.
- Vyskoclova M., Onderackova M. and Simkova A., 2007.** Isolation and characterization of microsatellites in *Neogobius kessleri* (Perciformes, Gobiidae) and cross-Species amplification within the family Gobiidae. *Jurnal Compilation Blackwell Publishing Ltd.*, 6:703-707.
- Ward R.D., 2000.** Genetics in fisheries management. *Hydrobiologia*, 420:191-201.
- Wright S., 1978.** Evolution and the genetics of population. Vol. 4, variability within and among natural population. University of Chicago Press, Chicago, USA.
- Wirgin LL. and Waldman J.R., 2005.** Use of nuclear DNA in stock identification: single-copy and repetitive sequence markers. *In:* (S.X. Cadrin; K.D. Friedland and J.R. Waldman eds.) *Stock Identification Methods: Applications in Fishery Science*, Elsevier, Amsterdam, Holland.

**Genetic comparison of *Neogobius caspius* (Eichwald, 1831)  
in the west and east of south Caspian Sea  
using microsatellite markers**

**Rezvani S.<sup>(1)\*</sup>; Gothb Razmjoo E.<sup>(2)</sup>; Laloei F.<sup>(3)</sup>; Taghavi M.J.<sup>(4)</sup> and  
Nooruzi M.<sup>(5)</sup>**

rezvani@ifro.ir

1- Iranian Fisheries Research Organization, P.O.Box: 14155-6116 Tehran, Iran

2- Islamic Azad University, Science and Research Branch, P.O.Box: 14515-775 Tehran, Iran

3,4- Caspian Sea Ecology Research Center, P.O. Box: 961 Sari, Iran

5- Islamic Azad University, Tonkabon Branch, P.O.Box: 1616 Tonkabon, Iran

Received: May 2009

Accepted: March 2010

**Keywords:** Microsatellite, Population Genetics, *Neogobius caspius*, Caspian Sea

## Abstract

*Neogobius caspius* is a small benthic fish, native to the Caspian Sea. The fish is highly important as it comprises the main food item of the Caspian Sturgeons. The genetic diversity of *N. caspius* populations in the Caspian Sea was studied using microsatellite technique. In the study, 115 specimens of *N. caspius* from two regions (Turkmen Bandar and Anzali Bandar) in south Caspian Sea were collected. DNA was extracted using 12 pairs of microsatellite primers for which polymerase chain reaction (PCR) was conducted. DNA bands were analyzed using UVdoct and GenAlex software package. Out of 12 microsatellite primers, 11 loci were produced, of which 9 were polymorphic, 2 monomorphic and one showed smear. The average observed and expected heterozygosity was 0.749 and 0.638, respectively. Significant genetic differences between the two regions were observed ( $P \leq 0.01$ ). Deviations from Hardy-Weinberg equilibrium were in all specimens. These results indicate that at least two populations of *N. caspius* exist in the south Caspian Sea.

---

\*Corresponding author