

بررسی چندشکلی موجود در کلنی های زنبور عسل آذربایجان غربی با استفاده از جایگاه های ریزماهواره

نعمت الله اسدی^۱، صابر خدرزاده^۲، سیروس امیرنیا^۳

چکیده

به منظور بررسی تنوع موجود در کلنی های زنبور عسل استان آذربایجان غربی، پس از نمونه برداری از کندو های ستی و مدرن این استان، از ۹ نشانگر ریزماهواره زنبور عسل استفاده گردید. پس از تکثیر هر جایگاه به وسیله تکنیک PCR و تعیین ژنتیک هر آلل، توسط نرم افزار های مربوطه، آنالیز های درون جمعیتی انجام پذیرفت. در این پژوهش از میان جایگاه های مورد مطالعه، جایگاه A7 و B124 به ترتیب دارای بیشترین و کمترین آلل مشاهده شده و جایگاه های A14 و A24 نیز مونومورف بودند. بیشترین و کمترین مقدار محتوای چندشکلی جایگاه ها به ترتیب در جایگاه های A7 و A35 نمایان شد. بیشترین هتروزایگوسیتی مشاهده شده و بیشترین هتروزایگوسیتی مورد انتظار ناؤریب نی در جایگاه A107 (۱/۰۰۰ و ۰/۸۹۷) و کمترین هتروزایگوسیتی مشاهده شده و مورد انتظار ناؤریب نی نیز به ترتیب در جایگاه های B124 (۰/۰۰۰) و A35 (۰/۲۳۳) مشاهده گردید.

واژه های کلیدی: زنبور عسل، چندشکلی، ریزماهواره

=====

- ۱- کارشناس ارشد ژنتیک و اصلاح نژاد زنبور عسل، مؤسسه تحقیقات علوم دامی کشور
- ۲- دانش آموخته کارشناسی ارشد رشته ژنتیک و اصلاح نژاد دام، دانشگاه کشاورزی و منابع طبیعی رامین
- ۳- عضو هیات علمی بخش بیوتکنولوژی، مؤسسه تحقیقات علوم دامی کشور

مقدمه

زنبور عسل در تولید محصولات کشاورزی، بقاء و ادامه نسل بسیاری از گیاهان و احیاء محیط‌زیست، نقش بسیار تعیین کننده‌ای دارد، به طوری که سهم بزرگی از تولیدات مختلف گیاهی و حتی محصولات دامی به طور مستقیم یا غیرمستقیم به فعالیت این حشره مفید وابسته است (۳). متأسفانه صنعت زنبورداری ایران با چالش‌های متعددی رویرو می‌باشد که یکی از مشکلات موجود، ضعف در بخش اصلاح نژاد زنبور عسل است. اوین گام برای نیل به اصلاح نژاد هدفمند، مشخص نمودن ساختار ژنتیکی موجود در جمعیت‌ها می‌باشد. پس از تعیین میزان تنوع موجود، می‌توان برای اصلاح نژاد جمعیت‌ها برنامه‌های بلندمدت و هدف‌دار، صفات اقتصادی مورد نظر را انتخاب و صفات نامطلوب این جمعیت‌ها را حذف نمود (۲). در سال‌های اخیر، تکنیک‌های پیشرفته ژنتیک مولکولی به ابزار قابل اعتمادی بهمنظور شناسایی تفاوت بین افراد در سطح مولکول DNA تبدیل گردیده است. از ابزارهای ژنتیکی کارآمد که برای تعیین هویت حیوانات اهلی و غیراهلی، مشخص نمودن والدین آنها، روابط شجره‌ای بین افراد جمعیت، بررسی ساختار و تمایز جمعیت‌ها به کارگیری شده، می‌توان به نشانگرهای ریزماهواره اشاره نمود که پژوهشگران از چندشکلی بالای آنها به منظور آنالیز ژنتیکی و بررسی تفاوت‌های موجود در بین گونه‌ها، تعیین منشأ اجادی و پیگیری روابط مورفوژیک و رفتاری در سطوح مختلف جوامع، مطالعات شجره‌ای برای شناسایی پیوستگی ژنتیکی با زنده‌های عامل بیماری‌های خطرساز و راشی و یا آنهایی که با صفات مطلوب حیوانات اهلی و گونه‌های گیاهی در رابطه‌اند، شناسایی اختلافات بین افراد مختلف یک جمعیت و شناخت اصول تکامل و انشعاب جوامع وغیره در حیوانات و گیاهان بهره می‌گیرند (۸ و ۹). به عنوان مثال از جمله مطالعاتی که بر روی DNA ژنومی و میتوکندریالیز زنبور عسل صورت گرفته است می‌توان به مطالعات استاپ و همکاران (۱۹۹۵) اشاره نمود که با تحقیقی بر روی ۳ نژاد آفریقایی (ایترمیسا^۱، اسکاتلاتا^۲ و کاپنسیس^۳) و ۴ نژاد اروپایی (ملیفرا^۴، لیگوستیکا^۵، کارنیکا^۶ و سکروپیا^۷) زنبور عسل، نشان دادند که میانگین هتروزاکسیتی و میانگین تعداد آل‌ها در زیرگونه‌های آفریقایی، به طور معنی داری بیشتر از زیرگونه‌های اروپایی است. فرانک و همکاران (۲۰۰۱) در رابطه با تعیین تنوع ژنتیکی زنبور عسل با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره، نشان دادند که فراوانی آلی جایگاه‌های ریزماهواره‌ای مربوط به هشت جمعیت زنبور عسل آفریقایی یکسان بوده و با هم اختلاف معنی دارند. دلاروآ و همکاران (۲۰۰۳) در پژوهشی دیگر بر روی ساختار ژنتیکی جمعیت‌های زنبور عسل جزیره بالیریک با استفاده از چندشکلی موجود در ۸ جایگاه ریزماهواره‌ای، نتیجه گرفتند که از لحاظ ساختار ژنتیکی، جمعیت‌های زنبور عسل این جزیره توسط ورود ملکه‌های بیگانه مورد تهدید قرار گرفته و جمعیت‌های موجود باید مورد حمایت نژادی قرار گیرند.

در این تحقیق نیز با توجه به عدم وجود اطلاعات از ساختار ژنتیکی جمعیت زنبور عسل استان آذربایجان غربی، چندشکلی موجود در این جمعیت، با استفاده از ۹ نشانگر ریزماهواره بررسی می‌گردد.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش، زنبورستان‌های استان آذربایجان غربی بر حسب ظرفیت و تعداد کلمی به صورت تصادفی انتخاب و از هر کلمی تعداد ۵ الی ۷ زنبور کارگر جوان به طور تصادفی نمونه‌گیری و در درون ظروف حاوی اтанول مطلق قرار داده شد. سپس نمونه‌ها در مجاورت یخ به آزمایشگاه بیوتکنولوژی مؤسسه تحقیقات علوم دامی کشور منتقل و در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد تا زمان استخراج DNA

^۱ *Apis mellifera intermissa*
^۲ *Apis mellifera scutellata*
^۳ *Apis mellifera capensis*
^۴ *Apis mellifera mellifera*
^۵ *Apis mellifera ligustica*
^۶ *Apis mellifera carnica*
^۷ *Apis mellifera cecropia*

نگهداری گردیدند. انتخاب مناطق، زنبورستانها و نمونه‌گیری از کلنی‌های زنبور عسل متعلق به هر جمعیت به نحوی صورت پذیرفت که نمونه‌ها بتوانند الگوی مناسبی از آن جمعیت باشند.

سپس، DNA نمونه‌ها به روش اصلاح شده CTAB استخراج (۱) و پس از ارزیابی‌های کمی و کیفی، با دو روش اسپکتروفتومتری و الکتروفورز بر روی ژل آگارز/۸٪ درصد، نمونه‌های DNA به نسبت ۱ به ۵۰ رقيق شدند. سپس برای بررسی تنوع موجود در داخل جمعیت، از ۹ نشانگر ریزماهواره مهم زنبور عسل (نشانگرهای مشترک مورد استفاده در اکثر تحقیقات) با نام‌های A88، A107، A124، A7، A14، A35، A113، B124، A24 و A43 استفاده گردید که توالی آغازگرهای آن از مقالات معتبر (۶) و سایت NCBI اخذ شد و پس از بهینه‌سازی شرایط PCR حاکم بر هر نشانگر از لحاظ غلظت مواد شرکت‌کننده در واکنش (جدول ۱) و چرخه‌های حرارتی (جدول ۲)، محصولات PCR هر کدام به طور مجزا بر روی ژل پلی‌اکریل‌آمید ۸ درصد بارگیری و الکتروفورز گردیدند. کلیه الکتروفورزها در طول شب (over night) انجام پذیرفت و دو چاهک هر ژل نیز به نشانگر وزن مولکولی اختصاص داده شد.

جدول ۱- غلظت اجزای واکنش PCR

جزای اجزای واکنش	غلظت نهایی
بافر PCR	X
MgCl ₂	۱/۵ mM
آغازگرها	۰/۵ μM
dNTPs	۲۰۰ μM
آنزیم Taq پلی مراز	۰/۵ unit/μl
الگو DNA	۱۰۰ ng/μl
ddH ₂ O	متغیر

جدول ۲- دما و زمان چرخه‌های حرارتی PCR

زمان	درجه حرارت (°C)	مراحل PCR
۹ دقیقه	۹۴°C	واسرشه‌سازی اولیه
۳۰ ثانیه	۹۴°C	واسرشه‌سازی
۳۰ ثانیه	۵۵-۵۸°C	اتصال آغازگر
۳۰ ثانیه	۷۲°C	بسط آغازگر
-	-	تکرار مرحله ۲ الی ۴ (۳۵ مرتبه)
۹ دقیقه	۷۲°C	بسط نهایی آغازگر
-	۴°C	نگهداری محصول در دستگاه PCR

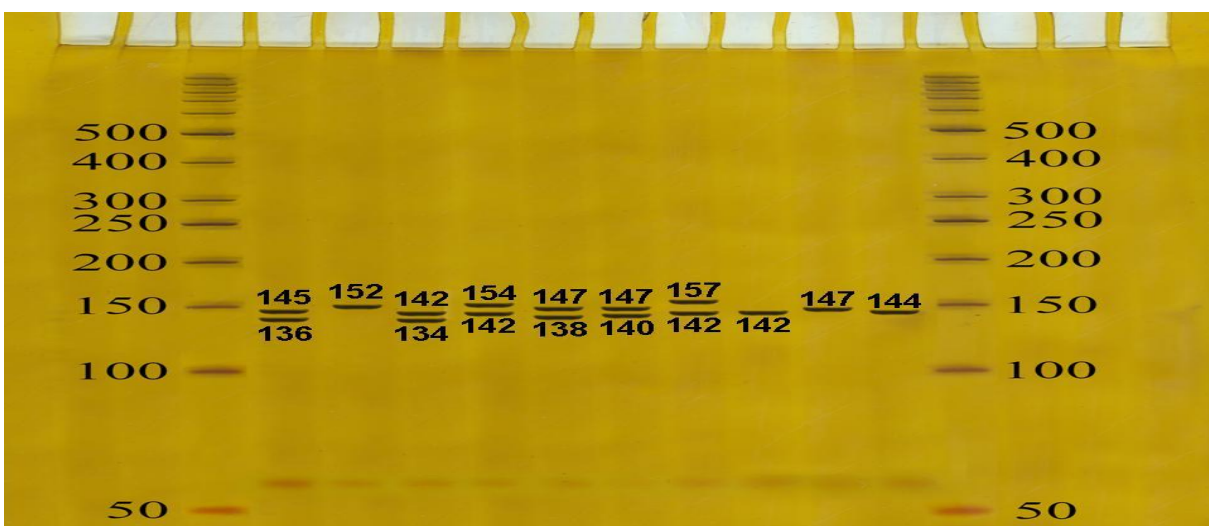
پس از رنگ‌آمیزی و اسکن نمودن ژل‌ها، با استفاده از برنامه Gel-Pro Analyzer 3.1، طول آلل‌ها براساس جفت‌باز اندازه‌گیری و سپس ژنوتیپ افراد تعیین گردید (شکل ۱).

تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها در راستای تعیین فاکتورهای همچون معیارهای چندشکلی، معیار PIC، هتروزاگوستی مشاهده شده و مورد انتظار نااریب نی، شاخص شانون و تعادل هارדי-وینبرگ (توسط آزمون مربع کای و نسبت درست‌نمایی) با استفاده از نرم‌افزارهای مختلفی همچون 6 GenAIEx، POPGENE 1.31 و HET 1.8 برآورد گردید (۱۰، ۱۱ و ۱۲).

نتایج و بحث

نتایج حاصله از جایگاه‌های مورد بررسی، بیانگر خصوصیات اختصاصی موجود در کلنی‌های زنبور عسل آذربایجان غربی بوده و نشان می‌دهد که این نشانگرها براساس استفاده آنها در تحقیقات مختلف (۴، ۵ و ۶)، دارای کاربرد بالای در تفکیک گونه‌ها، نژادها، توده‌ها و جمعیت‌های مختلف می‌باشند. ارزیابی‌های کمی و کیفی DNA حاصله توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر، نشان داد که جذب نوری نمونه‌های DNA بین ۱/۸۲ است که نشان‌دهنده عدم آلدگی پروتئینی و RNA نمونه‌ها بوده و مشاهدات بر روی ژل آگارز نیز، نتایج حاصله از فقدان آلدگی نمونه‌ها که توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر ارزیابی شد را تأیید نمود.

در این تحقیق، ۸ جایگاه A88، A7، A107، A35، A113، B124، A14 و A24 در واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز تکثیر شد. جایگاه A43 علیرغم تغییرات مختلف در بهینه‌سازی شرایط PCR آن، تکثیر نگردید که این نتیجه با نتایج استاپ و همکاران (۱۹۹۵) مطابقت نداشت. تکثیر ایده‌آل جایگاه‌ها حاکی از بهینه‌بودن شرایط PCR از لحاظ غلظت اجزاء و چرخه‌های حرارتی (از نظر تعداد سیکل، دمای اتصال و زمان) است (شکل ۱) و عدم تکثیر در جایگاه A43 نشأت‌گرفته از اختلاف نژادی است.



شکل ۱- الگوی آللی مشاهده شده بر روی ژل آکریل آمید ۸ درصد (نشانگر وزن مولکولی ۱۳ شرکت Roche)

دامنه آللی در جایگاه‌های تحت بررسی با وجود اختلافات اندکی، نزدیک به محدوده آللی مطالعات انجام شده توسط استاپ و همکاران (۱۹۹۵) بود (جدول ۳).

جدول ۳- دامنه آللی جایگاه‌ها

جایگاه (bp) دامنه آللی	A88	A107	A7	B124	A113	A35	A14	A24
دامنه آللی مشاهده شده	۱۳۴-۱۶۸	۱۳۷-۲۱۰	۹۹-۱۸۸	۱۹۹-۲۷۱	۱۸۴-۲۳۶	۷۸-۱۴۸	۲۱۴-۲۱۶	۱۰۲-۱۰۴

در بین جایگاه‌های تحت مطالعه، جایگاه A7 دارای بیشترین تعداد آلل مشاهده شده و جایگاه B124 دارای کمترین تعداد آلل مشاهده شده (جدول ۴) و جایگاه‌های A14 و A24 مونومورف بودند. بیشترین و کمترین تعداد آلل مؤثر نیز بهترتبه در جایگاه‌های A35 مشاهده شد (جدول ۴) و با نتایج سایر محققین مطابقت نداشت. در تحقیقات دلاروآ و همکاران (۲۰۰۲) بیشترین و کمترین تعداد آلل مشاهده شده بهترتبه در جایگاه‌های A35 و A88 و در تحقیقات استاپ و همکاران (۱۹۹۵) نیز بهترتبه در جایگاه‌های A7 و A24 مشاهده شده است. اختلاف موجود در بین تعداد آلل مشاهده شده و آلل مؤثر این پژوهش با مطالعات صورت گرفته بر روی A24 مشاهده شده است.

نژادهای مختلف زنبور عسل معمولی سایر کشورها نسأت گرفته از طبیعت تغییرپذیر و متنوع نشانگرهای ریزماهواره در نژادها و جمعیت‌های مختلف است.

بیشترین و کمترین میانگین ارزش PIC در جایگاه‌های A7 و A35 مشاهده گردید که با توجه به تعداد آلل مؤثر این جایگاهها (جایگاه ۱۱/۳ A7 و جایگاه A35 ۱/۳)، این روند منطقی است (جدول ۴). بالا بودن ارزش PIC خصوصاً در جایگاه‌های A7 و A107 و سپس به میزان کمتری در جایگاه‌های A113 و A88 دلیلی مشهود بر چندشکلی زیاد این جایگاهها و از طرفی بیانگر کارآمدی بالای آنها در تمایز ژنتیک‌های موجود در جمعیت‌ها می‌باشد.

در جمعیت آذربایجان غربی، با آزمون مربع کای و با آزمون نسبت درست‌نمایی (سطح آماری $P < 0.005$)، جایگاه‌های A7، A107 و A35 در تعادل هاردی-وینبرگ و جایگاه‌های A88، A113 و B124 انحراف معنی‌داری را از این تعادل نشان دادند. کوچ‌های مختلف کلني‌ها، دارای نقش بهسازی در امر اين انحرافات هستند و اشتراك نقاط مختلف کوچ و تأثیرپذيری از کندوهای موجود در مرز مشترک، عاملی در راستای عدم تعادل هاردی-وینبرگ در اکثر جایگاه‌ها می‌باشد.

بیشترین هتروزایگوسیتی مشاهده شده در جایگاه A107 (۱/۰۰۰) و کمترین هتروزایگوسیتی مشاهده شده در جایگاه B124 (۰/۰۰۰) بود که در تحقیقات دلاروا و همکاران (۲۰۰۲) به ترتیب در جایگاه‌های A35 (۰/۰۶۷) و A88 (۰/۰۶۷) مشاهده گردیده است. هتروزایگوسیتی مشاهده شده صفر در جایگاه B124 این تحقیق به دلیل وجود آلل‌های هموزایگوت متفاوت در کلیه نمونه‌ها می‌باشد. بیشترین هتروزایگوسیتی مورد انتظار ناآریب نی (He) در جایگاه A107 (۰/۰۹۷) و کمترین هتروزایگوسیتی مورد انتظار ناآریب نی در جایگاه A35 (۰/۰۲۳۳) مشاهده گردید که به دلیل تفاوت نژادی، این نتیجه با نتایج سایر محققین مطابقت ندارد. در تحقیقات دلاروا و همکاران (۲۰۰۲) بیشترین و کمترین هتروزایگوسیتی مورد انتظار ناآریب نی به ترتیب در جایگاه‌های A35 (۰/۰۱۶) و A88 (۰/۰۱۲۹) مشاهده شده است.

با درنظر گرفتن کلیه جایگاه‌ها، بیشترین مقدار شاخص شانون در جایگاه A7 و کمترین مقدار آن در جایگاه A35 مشاهده گردید که با توجه به وجود ۲۰ آلل در جایگاه A7، بیشترین مقدار شاخص شانون در این نشانگر کاملاً منطقی است. همانگونه که مشاهده می‌شود هتروزایگوسیتی موجود دارای دامنه بالایی بوده و نمایانگر تنوع زیاد موجود در بین کلني‌های این جمعیت می‌باشد و از طرفی با کاهش یافتن اثرات همخونی، بر اساس گزارشات سالانه تولید عسل کشور، شاهد تولید بالای عسل در این جمعیت می‌باشیم.

جدول ۴- معیارهای آماری بررسی درون‌جمعیتی مربوط به هر جایگاه

	Na	Ne	PIC	I	Ho	He
A88	۹/۰۰۰	۳/۲۹۱	۰/۶۴۰	۱/۴۵۷	۰/۲۰۴	۰/۶۹۶
A107	۱۷/۰۰۰	۹/۷۰۹	۰/۸۸۰	۲/۴۴۳	۱/۰۰۰	۰/۸۹۷
A7	۲۰/۰۰۰	۱۱/۳۵۰	۰/۹۰۰	۲/۶۵۰	۰/۷۹۲	۰/۹۱۲
B124	۳/۰۰۰	۲/۰۰۰	۰/۴۴۰	۰/۸۶۸	۰/۰۰۰	۰/۵۰۰
A113	۶/۰۰۰	۳/۶۹۴	۰/۶۸۰	۱/۴۵۵	۰/۰۷۷	۰/۷۲۹
A35	۵/۰۰۰	۱/۳۰۴	۰/۲۲۰	۰/۵۳۵	۰/۱۴۹	۰/۲۲۳
میانگین SE	$9/833 \pm 6/735$	$5/224 \pm 4/230$	$0/626 \pm 0/261$	$1/567 \pm 0/828$	$0/370 \pm 0/418$	$0/676 \pm 0/256$

Na: تعداد آلل مشاهده شده Ne: تعداد آلل مؤثر PIC: محتوای اطلاعات چندشکلی I: شاخص شانون Ho: هتروزایگوسیتی مشاهده شده He: هتروزایگوسیتی مورد انتظار ناآریب نی

منابع

- اسدی، ن.، اسماعیل خانیان، س.، نجاتی جوارمی، ا.، قره‌داغی، ع. ا.، طهماسبی، غ. ح. و میرهادی، ا. ۱۳۸۲. استخراج DNA ژنوم زنبور عسل با استفاده از اصلاح تکنیک استاندارد در ایران. خلاصه مقالات پنجمین سمینار پژوهشی زنبور عسل ایران، مؤسسه تحقیقات علوم دامی کشور، او ۲ بهمن ۱۳۸۲، صص. ۱۳.

- ۲- طهماسبی، غ.ح. ۱۳۷۵. بررسی مورفولوژی و بیوشیمیایی توده‌های زنبور عسل ایران. پایان نامه دکتری حشره شناسی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس، ۲۱۳ صفحه.
- ۳- عبادی، ر. ۱۳۶۷. مقایسه عملکرد پنج نژاد و هیرید خارجی زنبور عسل با نژاد بومی ایران در منطقه اصفهان. مجله علوم کشاورزی ایران، جلد ۱۹، شماره ۳: ۱۱- ۲۲.
- 4- Delarua, P., Galian, J., Serrano, J. and Moritz, R. F. A. 2002. Microsatellite analysis of non-migratory colonies of *Apis mellifera iberica* from south-eastern Spain. Zoology, 40:164-168.
- 5- Delarua, P., Galian, J., Serrano, J. and Moritz, R. F. A. 2003. Genetic structure of Balearic honeybee populations based on microsatellite polymorphism. Genetics, 35:339-350.
- 6- Estoup, A., Garnery, L., Solignac, M. and Cornuet, J. 1995. Microsatellite variation in honeybee (*Apis mellifera*) population. Apidologie, 140:679-695.
- 7- Frank, P., Garnery, L., Loiseau, A., Oldroyd, B. P., Hepburn, H. R., Solignac, M. and Cornuet, J.-M. 2001. Genetic diversity of the honeybee in Africa: Microsatellite and Mitochondrial Data. Heredity, 86:420-430.
- 8- Gelfand, D. H. and White, T. J. 1990. PCR protocols: A Guide Methods and Applications. Academic, New York.
- 9- Hartel, D. L. 1999. A Primer of Population Genetics. USA Associates INC.
- 10- Ott, J. 2001. Program HET version 1.80, utility programs for analysis of genetic linkage. Rockefeller University. New York, NY, USA.
- 11- Peakall, R. and Smouse, P. E. 2006. GENALEX 6: genetic analysis in Excel. Population genetic software for teaching and research. Molecular Ecology Note, 6:288-295.
- 12- Yeh, F. C., Yang, R. and Boyle, T. 1999. POPGENE version 1.31, Microsoft windows-based free ware for population genetic analysis, University of Alberta. Edmonton, AB, Canada.