



شناسایی جهش های جدید در اگزون ۸ ژن **BMPRI1B** در گوسفندان ایرانی نژاد لری-بختیاری، شال،

### قزل و افشاری

شاهین اقبال سعید<sup>۱\*</sup>، حمیدرضا امینی<sup>۳</sup>، فرزاد رشیدی<sup>۲</sup>، داود ولایتی<sup>۲</sup>، شیلا پورعلی<sup>۲</sup>

<sup>۱</sup>قطب علمی ترانسژنریز دانشگاه آزاد اسلامی، واحد اصفهان، ایران

<sup>۲</sup>گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اصفهان (خوراسگان)، اصفهان، ایران

<sup>۳</sup>گروه علوم دامی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی کرج، دانشگاه تهران، ایران.

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۰۶/۲۳، تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۰۸/۲۳

### چکیده

ژن گیرنده پروتئین مورفوژنتیک استخوان (**BMPRI1B**) یکی از ژن های بزرگ اثر است که نقش مهمی در افزایش میزان تخمک گذاری در گوسفندان دارد. بر این اساس، هدف از این مطالعه بررسی و مقایسه چندشکلی های موجود در اگزون ۸ ژن **BMPRI1B** و ارتباط آن با صفت چندقلوزایی در جمعیت گوسفندان نژاد لری بختیاری، شال، قزل و افشاری بود. لذا، نمونه خون از قوچ ها و میش های تک قلو و چندقلوزا اخذ و پس از تکثیر این جایگاه، جهت تعیین الگوی ژنوتیپی نمونه ها از روش **PCR-SSCP** استفاده شد. نتایج **SSCP** حضور سه الگوی ژنوتیپی را در این ۴ جمعیت گوسفندان نژاد ایرانی نشان داد که بیشترین فراوانی مربوط به الگوی ژنوتیپی ۱ (۰.۷۳٪) و کمترین آن مربوط به الگوی ژنوتیپی ۲ (۰.۸٪) بود. همچنین نتایج نشان داد که در رابطه با اثر الگوهای ژنوتیپی اگزون ۸ ژن **BMPRI1B** بر میانگین تعداد نتاج در هر زایش، بین سه الگوی ژنوتیپی اختلاف معنی داری وجود داشت. گوسفندان دارای الگوی ۲ با ۱/۷ بره در هر زایش و گوسفندان دارای الگوی ۳ با ۱/۴ بره در هر زایش به ترتیب بیشترین و کمترین تعداد بره در هر زایش را داشتند. سپس، توالی یابی این قطعه تکثیر شده از اگزون ۸ انجام شد. نتایج توالی یابی نشان دهنده وجود چهار جهش در توالی **mRNA** بود. جایگزینی باز **C** در موقعیت ۸۵۵ که موجب ایجاد یک کدون توقف در موقعیت ۲۶۶ (**I266\***) می شود. همچنین جهش تبدیلی تک نوکلئوتیدی در موقعیت های **G812T**، **T854A** و **C855A** نیز مشاهده گردید که به موجب آن ها به ترتیب اسید آمینه تریپتوفان به لیزین در موقعیت ۲۱۹ (**W219L**)، فنیل آلانین به تیروزین در موقعیت ۲۳۳ (**F233Y**) و فنیل آلانین به لیزین در موقعیت ۲۳۳ (**F233L**) تبدیل گردید. به طور کلی، نتایج این تحقیق نشان داد که در اگزون ۸ ژن **BMPRI1B** در گوسفندان ایرانی نژادهای مختلف جهش های مهمی وجود دارد که میتواند بر صفات مرتبط با تعداد نتاج در هر زایش موثر باشند.

کلمات کلیدی: چند قلوزایی، تعداد نتاج تولیدی کل، ژن **BMPRI1B**، **PCR-SSCP**، گوسفند، ایران.

## مقدمه

این سه دسته ژن باروری که اخیرا در گوسفند شناسایی شده عبارتند از: گیرنده نوع B پروتئین مورفوژنتیک استخوانی<sup>۱</sup> (BMPR-IB) یا کیناز شبه اکتیوین شماره ۶ (ALK6) تحت عنوان FecB که روی کروموزوم شماره ۶ واقع است (Moghadaszadeh et al., 2015)، فاکتور متمایز کننده رشد<sup>۲</sup> GDF9 به نام FecG که روی کروموزوم شماره ۵ قرار دارد (Moghadaszadeh et al., 2015) و دسته پروتئین‌های مورفوژنتیک استخوانی<sup>۳</sup> (BMPها) که به نام FecX معروفند و روی کروموزوم X قرار دارند (Moghadaszadeh et al., 2015). ژن‌های BMP جزء فوق خانواده TGFβ بوده، بر تنظیم بیان و ترشح هورمون‌های موثر بر رشد فولیکولی و نرخ تخم‌کاندازی موثرند و توسط تخمک تولید می‌شوند. BMPها در توسعه جنین، هموستازی، تعمیر و اصلاح الگوهای بافتی مختلف، تمایز سلولی و مرگ برنامه ریزی شده سلول نقش دارند (Moghadaszadeh et al., 2015).

ژن BMPR1B یا بورولا (Boroola) نخستین ژن بزرگ اثری بود که در مورد افزایش میزان باروری گزارش داده شد (Davis, 2005). مهمترین جهش شناخته شده در این ژن که همان جهش بورولاست در آگزون ۸ گزارش شده است که منجر به جایگزینی آدنین با گوانین در باز ۷۴۶ و به دنبال آن تبدیل گلوتامین به آرژنین می‌گردد

استفاده از ژنتیک ملکولی فواید زیادی دارد که یکی از این فواید معنی دار تعیین ژنوتیپ افراد برای جایگاه خاصی است (Mousavizadeh et al., 2009). همچنین استفاده از نشانگرهای ژنتیکی در انتخاب و اصلاح نژاد به طور مهبجی پیشرفت ژنتیکی را تسریع می‌کند (Javanmard et al., 2008). مطالعه تنوع ژنتیکی نژادهای بومی برای حفاظت از منابع ژنتیکی لازم و ضروری است (Mohammadi et al., 2009). بالغ بر ۲۶ نژاد گوسفند در ایران وجود دارد که با مناطق مختلف سازگار شده اند. در حال حاضر، تولید گوشت مهمترین دلیل پرورش گوسفند در ایران است و تولیدات دیگر مانند پشم، شیر و پوست در درجات بعدی اهمیت قرار دارند (SattaiMokhtari et al., 2009).

دامنه بزرگی از چند قلوژی در بین و داخل نژادهای مختلف در گوسفندان مشاهده شده است. در بعضی از مطالعات ژنتیکی نشان داده شده که چندقلوژی و میزان تخم‌ریزی می‌توانند تحت تاثیر چند ژن بزرگ اثر باشند (Davis et al., 1991). سه ژن از اعضای خانواده Transforming Growth Factor β (TGF-β) که از لحاظ بیولوژیکی دارای سیستم فعالی می‌باشند که روی هم رفته بخش قابل توجهی از واریانس صفت چندقلوژی را در گوسفند تشکیل می‌دهند.

<sup>1</sup>Bone Morphogenetic Protein Receptor type IB

<sup>2</sup>Growth Differentiation Factor

<sup>3</sup>Bon Morphogenetic Protein

چندشکلی‌های موجود در ژن FecB انجام شد، نشان داد که تمام گوسفندان نژاد هو<sup>۱</sup> حامل ژنوتیپ هموزیگوس FecB بودند و در سایر نژادها تنها ژنوتیپ وحشی برای این ژن مشاهده شد (Guan et al., 2006). همچنین، در مطالعه‌ای بر روی ۲۱ نژاد و سویه گوسفندان چند قلوزا در ۱۳ کشور جهش FecB را تنها در دو نژاد هو و هانکشور چین که دارای متوسط ۲/۹-۳/۰ بره در هر زایش بودند، مشاهده کردند و سایر نژادها شامل توکا، وودلندز، اولکاسو، لاکان، بلکلیر و کمبریج با متوسط ۱/۵-۴/۵ بره در هر زایش این جهش را نشان ندادند. آنها نتیجه‌گیری کردند که ژن بورولا از نژادهای گروول بنگال منشا گرفته است و احتمالاً نژادهای چینی هم دارای اجداد مشترکی با نژاد گروول می‌باشند (Davis et al., 2006).

در کشور ماطی دهه‌های اخیر مطالعات گسترده‌ای برای افزایش میزان بهره‌وری صفات تولیدمثلی گوسفندان در کشور انجام گرفته است. مطالعه ژن‌های GDF9 و BMP15 در گوسفندان ایرانی نشان دهنده عدم وجود جهش‌های بزرگ اثر که در حالت هموزیگوت منجر به عقیمی می‌گردد، می‌باشد (Ghafari et al., 2009; Moradband et al., 2011; Eghbalsaied et al., 2004; Moradi et al., 2012). با این وجود، جهش‌های کوچک اثر در این ژن‌ها در گوسفندان ایرانی تایید شده است (Barzegari et al., 2010; Eghbalsaied et al., 2012; Zamani et al.,

(Souza et al., 2001). سپس محققین توانستند با روش PCR-RFLP وجود این جهش را در نژادهای مختلف تایید نمایند به طوری که گوسفندانی که دارای آلل هموزیگوس FecB<sup>B</sup>/FecB<sup>B</sup>، هتروزیگوس FecB<sup>B</sup>/FecB<sup>+</sup> و تیپ وحشی FecB<sup>+</sup>/FecB<sup>+</sup> از ژن بورولا هستند به ترتیب میزان تخمک‌گذاریدر این گوسفندان به طور متوسط ۵، ۳-۴ و ۱-۲ می‌باشد (Davis et al., 2005). افزایش میزان باروری در گوسفندان حامل FecB در ارتباط با افزایش تعداد فولیکول‌های آنترال و پیش آنترال می‌باشد که دارای اندازه کوچکتری نسبت به فولیکول‌های گوسفندان غیر حامل می‌باشد (Davis et al., 2001). بررسی‌های بیشتر نشان داد که علیرغم اندازه کوچک‌تر فولیکول‌های آنترال و بالغ در گوسفندان حامل ژن بورولا نسبت به گوسفندان تیپ وحشی، در مراحل اولیه رشد فولیکولی تا مرحله تیپ ۳ فولیکولی دارای اندازه تخمک بزرگتری نسبت به گوسفندان حامل تیپ وحشی برای این ژن می‌باشند (Reader et al., 2012). بررسی تعداد نتاج در هر زایش در گوسفندان حامل این ژن نشان دهنده این است که وجود یک کپی از این ژن می‌تواند منجر به افزایش تعداد نتاج در هر زایش به اندازه ۱/۵-۰/۵ بره گردد (Nimbkar et al., 2010; Polley et al., 2002). در پژوهشی که با استفاده از روش PCR-RFLP روی ۹ نژاد از گوسفندان چینی و اروپایی برای بررسی

<sup>1</sup>Hu sheep breed

توسط جهاد کشاورزی بوئین زهرا در استان قزوین، برای گوسفندان قزل از گوسفندان موجود در مرکز اصلاح دام میاندواب، گوسفندان نژاد لری بختیاری واقع در گله های مردمی استان چهارمحال و بختیاری و گوسفندان افشاریاز گوسفندان افشاری موجود در مزرعه دانشگاه آزاد اسلامی واحد اصفهان استفاده شد. همچنین دسته بندی گوسفندان برای صفت دوقلوزایی با کمک صاحب گله و در مرکز اصلاح دام بر اساس اطلاعات ثبت شده گوسفندان انجام گرفت. در این بخش از مطالعه، نمونه خون از ۱۳۰ رأس میش دو قلوزا (۲۰ رأس افشاری، ۳۰ رأس شال، ۳۰ رأس قزل و ۵۰ رأس لری بختیاری)، ۷۲ رأس میش تک قلوزا (۱۴ رأس افشاری، ۱۰ رأس شال، ۱۰ رأس قزل و ۳۸ رأس لری بختیاری) و ۳۳ رأس قوچ (۳ رأس افشاری، ۱۴ رأس شال، ۸ رأس قزل و ۸ رأس لری بختیاری) جمع آوری و به آزمایشگاه بیوتکنولوژی مستقر در دانشگاه آزاد اسلامی واحد اصفهان منتقل شد. پس از سانتریفوژ در دور ۱۰۰۰۰rpm به مدت ۵ دقیقه و جداسازی بخش حاوی گلبول های سفید، استخراج DNA از ۲۵۰ میکرولیتر خون با استفاده از روش استاندارد فنل-کلروفرم انجام و جهت تعیین کیفیت DNA استخراج شده از ژل آگارز ۱ درصد و جهت تعیین کمیت آن از دستگاه نانودراپ استفاده شد. برای تکثیر قطعه ۱۴۰ جفت بازی (شکل ۱) ژن BMPR1B (شماره دسترسی در NCBI؛ GQ863578) از آغازگر رفت و برگشت

2015a; Zamani *et al.*, 2015b, Eghbalsaid *et al.* 2014).

اگر چه پژوهش های زیادی در گوسفندان و بزهای ایرانی روی ژن های مرتبط با باروری، از قبیل GDF9 و BMP15 انجام شده است (Alinaghizadeh *et al.*, 2010; Hadizadeh *et al.*, 2014; Khodabakhshzadeh *et al.*, 2015; Moghadaszadeh *et al.*, 2015; Hadizadeh *et al.*, 2014; Khodabakhshzadeh *et al.*, 2016a; Hadizadeh *et al.*, 2013; Khodabakhshzadeh *et al.*, 2015b; Khodabakhshzadeh *et al.*, 2009)، ولی نتایج بررسی ها بر روی ژن BMPR1B در گوسفندان ایرانی نشان دهنده این است که جهش بورولا در گوسفندان کرکوهی و زل با فراوانی بسیار اندک شناسایی شده است (Asadpour *et al.*, 2012; Mahdavi *et al.*, 2014) و در سایر نژادها مشاهده نشده است (Moradband *et al.*, 2011). با این وجود، اندازه جمعیت و نیز تنوع نژادی مورد استفاده در این مطالعات محدود بوده و نیاز به یک مطالعه گسترده در این خصوص می باشد. لذا این مطالعه به منظور شناسایی چندشکلی های موجود در آگزون ۸ ژن BMPR1B در گوسفندان نژاد لری بختیاری، شال، قزل و افشاری انجام گرفت.

#### مواد و روش ها

نمونه های خون با استفاده از سرنگ ۵ میلی لیتریاز رگ گردن گرفته شد و با ۰/۵ میلی لیتر از EDTA ۰/۵ مولار در لوله های فالتکون ۱۵ سی سی ریخته شد و سپس بر روی یخ به آزمایشگاه منتقل شد. برای خونگیری از گوسفندان نژاد شال از یک گله گوسفند مردمی معرفی شده

پس از این مرحله در داخل یخ قرار گرفتند. در مرحله بعد الکتروفورز محصولات تک رشته‌ای شده، روی ژل اکریل آمید ۱۲ درصد، با ولتاژ ۲۵۰ به مدت ۱۸ ساعت جهت بررسی چند شکلی‌ها انجام و رنگ آمیزی ژل اکریل آمید با استفاده از نیترات نقره طی سه مرحله تثبیت، لکه گذاری و ظهور انجام گرفت (Bassam *et al.*, 1991). محصولات PCR حاصل از الگوهای مختلف ژنتیکی توالی یابی شدند.

آنالیز آماری داده‌ها براساس الگوهای ژنوتیپی موجود در آگزون ۸ ژن *BMPR1B* با استفاده از نرم افزار SAS9.2 و با استفاده از رویه *GENMOD* انجام و مقایسه میانگین‌ها با استفاده از میانگین حداقل مربعات انجام و سطح احتمال ۰.۰۵ به عنوان سطح اختلاف معنی دار در نظر گرفته شد.

### نتایج و بحث

در این تحقیق جهت بررسی جهش‌های موجود در آگزون ۸ ژن *BMPR1B*، پرایمر جهت تکثیر این قطعه به گونه‌ای بود که علاوه بر جهش گزارش شده موثر بر چندقلو زایی موجود در این ناحیه، دیگر چند شکلی‌های احتمالی موجود در این ناحیه را نیز بتوان با استفاده تکنیک *SSCP* شناسایی کرد. هم‌ردیفی توالی پرایمر با توالی این ژن در بانک *NCBI* (شکل ۱) نشان داد که قطعه تکثیری در *PCR* برای این پرایمر باید دارای طول ۱۴۰ جفت باز باشد. بر همین اساس *PCR* مربوط به نمونه *DNA* تمامی گوسفندان نمونه گیری

استفاده گردید که توالی آغازگر رفت به صورت 5'-GTCGCTATGGGGAAGTTTGG-3' و توالی آغازگر برگشت به صورت 5'-CAAGATGTTTTTCATGCCTCATC-3' بود (Abdoli *et al.*, 2013). جهت بهینه سازی واکنش *PCR* از برنامه‌های حرارتی مختلفی استفاده شد و در نهایت برنامه‌ی حرارتی زیر با ۳۵ سیکل، ایده آل ترین شرایط برای تکثیر آگزون ۸ ژن *BMPR1B* تشخیص داده شد. واسرشت سازی اولیه *DNA* به مدت ۵ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد، واسرشت سازی *DNA* به مدت ۴۰ ثانیه در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد، اتصال آغازگر به *DNA* به مدت ۳۰ ثانیه در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد، بسط *DNA* به مدت ۴۰ ثانیه در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد و بسط نهایی به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر انجام شد. حجم *PCR* انجام شده الکتروفورز محصولات *PCR* جهت بررسی قطعه تکثیر یافته روی ژل آگارز ۲ درصد، با ولتاژ ۸۰ ولت، به مدت ۲۰ دقیقه صورت گرفت.

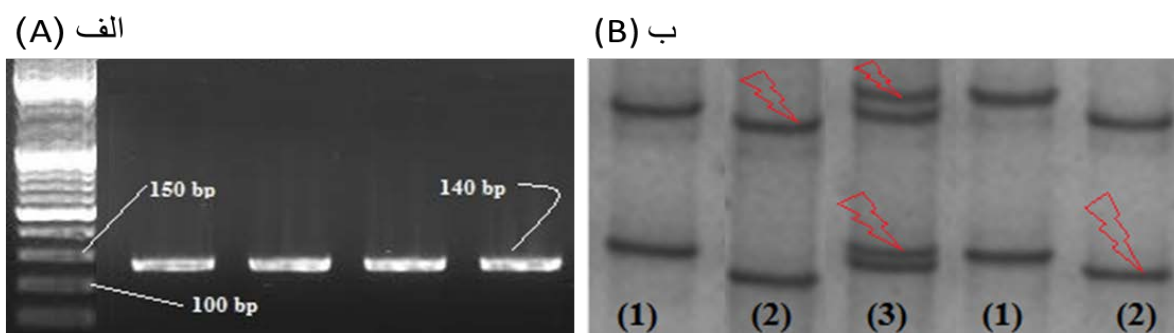
به منظور تعیین الگوهای ژنوتیپی از روش چندشکلی ساختاری رشته‌های منفرد (*SSCP*) استفاده گردید که به طور خلاصه، ۵ میکرولیتر از *DNA* تکثیر شده با ۱۵ میکرولیتر از بافر مخصوص *SSCP* (۹۹٪ فرامید، ۰/۹٪ EDTA ۶ مولار، ۰/۰۵٪ برموفنل و ۰/۰۵٪ زاینول سیانید) ترکیب و به مدت زمان ۱۰ دقیقه در دمای ۹۶ درجه انکوبه و تک رشته‌ای شدند و بلافاصله

نشان داد که بین الگوهای ژنوتیپی بدست آمده از ناحیه اگزون ۸ ژن *BMPR1B* و تعداد نتاج در هر زایش تفاوت معنی داری وجود دارد ( $P < 0/05$ ). به طوری که بالاترین میانگین تعداد نتاج در هر زایش متعلق به الگوی ژنوتیپی ۲ و برابر با ۱/۷۰ و کمترین آن مربوط به الگوی ژنوتیپی ۳ و برابر با ۱/۴۰ بود ( $P < 0/05$ ). محققین توصیف کردند که اثرات آلل‌های موتانت در ژن *BMPR1B* به صورت افزایشی است که باعث افزایش میزان تخمک‌گذاری می‌شوند (Davis et al., 2004). بنابراین، با توجه به این که در مطالعه حاضر الگوهای ژنوتیپی متفاوتی در اگزون ۸ ژن *BMPR1B* در هر چهار جمعیت گوسفندان نژاد لری-بختیاری، شال، قزل و افشاری مشاهده شد، لذا جهش‌های موجود در این ناحیه می‌تواند علاوه بر سایر جهش‌های موجود در ژن‌های عمده موثر بر چندقلوزایی، بر میزان تعداد نتاج در هر زایش در گوسفندان ایرانی موثر باشد.

نتایج توالی‌یابی اگزون ۸ ژن *BMPR1B* از سه گروه الگوی ژنتیکی نشان دهنده چهار جهش در توالی DNA این ژن است (جدول ۴) که شامل یک جهش جایگزینی باز C منطبق با موقعیت ۸۵۵ توالی CDs است (شکل ۲-B) که موجب ایجاد یک کدون خاتمه زود هنگام در موقعیت ۲۶۶ رشته پلی پپتیدی (\*I266) شده است.

شده لری-بختیاری، افشاری، شال و قزل گذاشته شد. لازم به ذکر است که در تمام نمونه‌های مورد بررسی روی ژل آگارز ۲ درصد، محصولات PCR مشابه هم بودند. وجود یک نوار مشخص بر روی ژل آگارز موید این است که پرایمر بکار رفته تنها دارای یک قطعه هدف روی DNA بودند و شباهت توالی در مکان‌های دیگری از DNA وجود نداشت. نتایج حاصل از SSCP و رنگ آمیزی ژل اکریل امید بیانگر سه الگو باندی متفاوت برای این چهار جمعیت بودند. فراوانی‌های الگوهای ژنوتیپی در جدول ۱ برای هر دو جنس از چهار نژاد مورد بررسی آورده شده است. همانطور که در جدول مشاهده می‌شود بیشترین فراوانی الگوی ژنوتیپی مربوط به الگوی ۱ و به ترتیب با فراوانی‌های ۰/۹۰، ۰/۸۰، ۰/۶۵ و ۰/۶۴ متعلق به گوسفندان شال، قزل، افشاری و لری-بختیاری بود. همچنین کمترین فراوانی الگوهای ژنوتیپی مربوط به الگوی ژنوتیپی ۲ و به ترتیب با فراوانی‌های ۰/۱۲، ۰/۱۰، ۰/۰۵ و ۰/۰۰ متعلق به گوسفندان لری-بختیاری، قزل، شال و افشاری بود، به عبارتی الگوی ژنوتیپی ۲ در جمعیت گوسفندان افشاری مشاهده نگردید. نتایج بدست آمده در این بخش از مطالعه نشان داد که تنوع قابل ملاحظه‌ای در صفت چندقلوزایی در ناحیه اگزون ۸ ژن *BMPR1B* در جمعیت گوسفندان نژاد ایرانی وجود دارد.

همچنین نتایج ارتباط بین الگوهای ژنوتیپی حاصل با تعداد نتاج در هر زایش (جدول ۲)



شکل ۱- (A) جهش G812T در اگزون ۸ ژن BMPR1B گوسفندان ایرانی، (B) مقایسه توالی پلی پپتیدی حاصل از این جهش در ژنوتیپ جهش یافته و وحشی.

**Figure 1-** (A) Detected mutations, G812T in exon 8 of BMPR1B gene of Iranian sheep breeds, (B) Comparison of polypeptide sequences in mutant and wild type sheep.

جدول ۱- فراوانی الگوهای ژنوتیپی در اگزون ۸ ژن BMPR1B گوسفندان نژاد لری بختیاری، قزل، شال و افشاری

**Table 1: The frequency of genotypic patterns in exon 8 of BMPR1B gene in four breeds including Lori-Bakhtiari, Shal, Ghezel and Afshari**

Frequency of Genotypic patterns فراوانی الگوی ژنوتیپی			Sex جنس	Breed نژاد
3	2	1		
(%6)	(%15)	(%79)	Ewe میش	Afshari افشاری
—	(%33)	(%67)	Ram قوچ	
(%17.5)	(%12.5)	(%70)	Ewe میش	Shal شال
(%7)	(%21.5)	(%71.5)	Ram قوچ	
(%2.5)	(%5)	(%92.5)	Ewe میش	Ghezel قزل
—	(%12.5)	(%87.5)	Ram قوچ	
(%33)	(%6)	(%61)	Ewe میش	Lori-Bakhtiari لری بختیاری
(%37.5)	(%12.5)	(%50)	Ram قوچ	
(%19)	(%9)	(%72)	Ewe میش	کل
(%12)	(%18)	(%70)	Ram قوچ	

جدول ۲- اثر الگوهای ژنوتیپی در اگزون ۸ ژن **BMPRI1B** بر میانگین تعداد نتاج در هر زایش.

**Table 2- The effects of genotypic patterns in exon 8 of BMPRI1B gene on mean of litter size.**

Genotype Patterns الگوهای ژنوتیپی			نژاد Breed
3	2	1	
<sup>b</sup> 1.15±0.11	<sup>a</sup> 1.50±0.09	<sup>ab</sup> 1.33±0.10	افشاری Afshari
<sup>b</sup> 1.45±0.12	<sup>a</sup> 1.78±0.10	<sup>ab</sup> 1.66±0.11	شال Shal
1.45±0.10	1.60±0.06	1.59±0.09	قرل Ghezel
<sup>b</sup> 1.45±0.09	<sup>a</sup> 2±0.08	<sup>b</sup> 1.60±0.07	لری بختیاری Lori- Bakhtiari
<sup>b</sup> 1.40±0.09	<sup>a</sup> 1.72±0.05	<sup>ab</sup> 1.55±0.09	کل Total

**a,b**: در هر ردیف میانگین‌های دارای حروف متفاوت اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ با یکدیگر دارند.

جدول ۳- هتروزیگوسیتی مشاهده شده و مورد انتظار و تعادل هاری-وینبرگ با استفاده از آماره کای اسکور

**Table 3- Expected and observed heterozygosity and Hardy-Weinberg equilibrium by chi-square statistic.**

کای مربع (X <sup>2</sup> ) Chi Square	درجه آزادی Freedom	هتروزیگوسیتی مورد انتظار Expected Heterozygosity	هتروزیگوسیتی مشاهده شده Observed Heterozygosity	نژاد Breed
		12.3***	1	0.49
36.7***	1	0.50	0.94	شال Shal
8.77***	1	0.47	0.62	قرل Ghezel
8.96***	1	0.50	0.70	لری بختیاری Lori- Bakhtiari

\*\*\*: اختلاف معنی دار در سطح کمتر از ۰/۰۰۱

در نژاد بورولا مرینو بود ولی نتیجه ای مشابه با جهش بورولا (FecB) ایجاد خواهد کرد (Souza *et al.*, 2001). همچنین، جهش T854A نیز مشاهده شد (شکل ۲-C)، که به موجب آن

بنابراین، این جهش منجر به ایجاد کدون خاتمه زود هنگام و کوتاه شدن طول رشته پلی پپتیدی از ۵۰۳ به ۲۵۵ اسید آمینه می گردد. هرچند این جهش متفاوت از جهش گزارش شده



تغییرات اساسی در ساختار پروتئین و به دنبال آن عملکرد پروتئین بالغ نمی گردد. درحالیکه جهش شناسایی شده ورود تک نوکلئوتیدی که منجر به تغییر خوانش اسیدهای آمینه و چارچوب رمز می گردد، میتواند تاثیر به سزایی در ساختار و عملکرد گیرنده پروتئین مورفوژنتیک استخوانی (BMPR1B) داشته باشد (Souza et al., 2001). بررسی بیان ژن BMPR1B در گوسفندان ایرانی دارای تخمدان پرفولیکول انترال نسبت به گوسفندان کم فولیکول نشان داد که میزان بیان این ژن اختلاف معنی داری نداشت، ولی همبستگی بسیار بالای این ژن با GDF9 و BMP15 نشان دهنده اهمیت آن در مکانیسم کنترل تعداد فولیکول های انترال از طریق لیگاندهای BMP می باشد (Foroughinia et al., 2016).

اسیدآمینه فنیل آلانین به تیروزین در موقعیت ۲۳۳ (F233Y) تبدیل می شود. به علاوه، جهش C855A مشاهده شد (شکل ۴- C) که موجب تبدیل اسیدآمینه فنیل آلانین به لیزین در موقعیت ۲۳۳ (F233L) گردید. همچنین، توالی یابی این قطعه تکثیر شده از اگزون ۸ نشان دهنده وجود جهش G812T بود (شکل ۲- D) که موجب این تبدیل اسیدآمینه تریپتوفان به لیزین در موقعیت ۲۱۹ (W219L) گردید. از آنجایی که تبدیل های نوکلئوتیدی ذکرشده در توالی زنجیره پلی پپتید منجر به تبدیل اسید های آمینه تریپتوفان و لیزین، و همچنین فنیل آلانین، تیروزین و لیزین می گردد که از نظر سیستم طبقه بندی استاندارد اسید های آمینه، در خانواده های مشابه دسته بندی قرار دارند. بنابراین، به احتمال زیاد جهش های تبدیلی شناسایی شده در گوسفندان ایرانی موجب ایجاد

جدول ۴- وجود پلی مورفیسم های تک نوکلئوتیدی در ژن BMPR1B و توالی پلی پپتید فرضی آن در گوسفندان ایرانی.

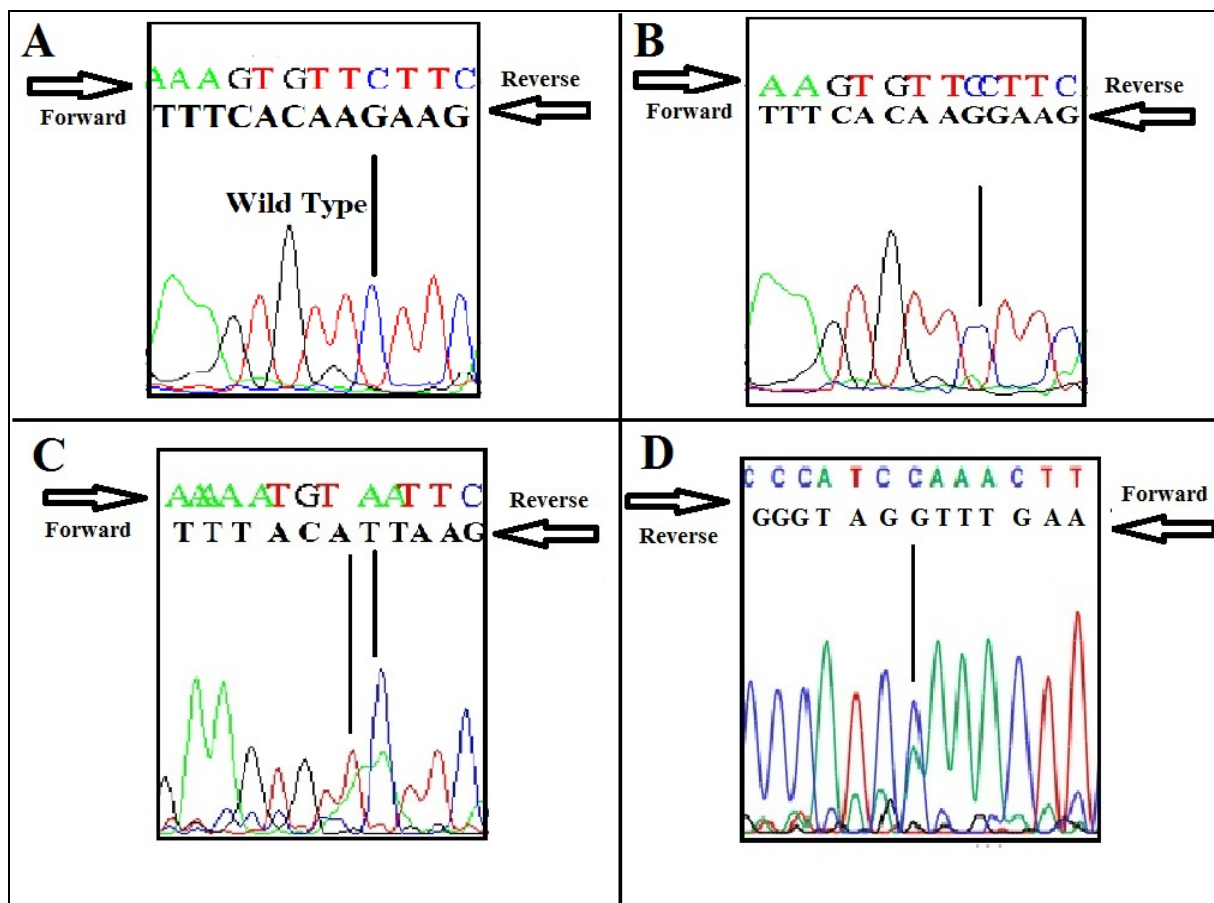
**Table 4- Presence of SNPs in BMPR1B and the presumptive polypeptide changes in Iranian ewes.**

Nucleotide conversion	Amino acid conversion
855C insertion	Isoleucine to Stop codon (I266*)
G812T	Tryptophan to Lysine (W219L)
T854A	Phenylalanine to Tyrosine (F233Y)
C855A	Phenylalanine to Lysine (F233L)

هر زایش موثر باشد. پیشنهاد می شود که سایر اگزون های ژن BMPR1B نیز در نژادهای مختلف گوسفندان ایرانی مورد مطالعه قرار گیرد.

به طور کلی، نتایج این تحقیق نشان داد که در اگزون ۸ ژن BMPR1B در گوسفندان نژادهای مختلف ایرانی جهش های مهمی وجود دارد که می تواند بر صفات مرتبط با تعداد نتاج در

این پروژه با حمایت معنوی و مالی  
دانشگاه آزاد اسلامی واحد اصفهان (خوراسگان)  
انجام گردید.



شکل ۲- جهش های مشاهده شده در اگزون ۸ ژن BMPR1B گوسفندان ایرانی. نمونه تیپ وحشی فاقد جهش (A)، جهش تک نوکلئوتیدی 855 C Insertion (B)، جهش های تک نوکلئوتیدی T854A و C855A (C) و جهش های تک نوکلئوتیدی G812T (D).

**Figure 4- Detected mutations in exon 8 of BMPR1B gene of Iranian sheep breeds: Wild type genotype (A), insertion of C nucleotide in the 855 position (B), simultaneous presence of single nucleotide polymorphisms of T854A and C855A (C), and single nucleotide polymorphism G812T (D).**

منابع

Abdoli R, Zamani P, Deljou A, Rezvan H (2013). Association of BMPR-1B and GDF9 genes polymorphisms and secondary protein structure changes with reproduction traits in Mehraban ewes. *Gene* 524: 296-303.

- Alinaghizadeh R, Mohammad Abadi MR, Zakizadeh S (2010). Exon 2 of BMP15 gene polymorphism in Jabal Barez Red Goat. *Journal of Agricultural Biotechnology* 2: 69-80 (In Farsi).
- Asadpour R, Jafari-Joozani R, Alijani S, Mahmood H (2012). Detection of polymorphism in booroola gene (FecB) and its association with litter size in Zel sheep breed in Iran. *Slovak Journal of Animal Science* 45: 63-66.
- Barzegari A, Atashpaz S, Ghabili K, Nemati Z, Rustaei M, Azarbaijani R (2010). Polymorphisms in GDF9 and BMP15 associated with fertility and ovulation rate in Moghani and Ghezel sheep in Iran. *Reproduction in Domestic Animals* 45: 666-669.
- Bassam BJ, Caetano-Anollés G, Gresshoff PM (1991). Fast and sensitive silver staining of DNA in polyacrylamide gels. *Analytical Biochemistry* 196: 80-83.
- Davis G (2004). Fecundity genes in sheep. *Animal Reproduction Science* 82: 247-253.
- Davis GH (2005). Major genes affecting ovulation rate in sheep. *Genetics Selection Evolution* 37: S11.
- Davis G, Balakrishnan L, Ross I, Wilson T, Galloway S, Lumsden B, Hanrahan J, Mullen M, Mao X, Wang G (2006). Investigation of the Booroola (FecB) and Inverdale (FecX I) mutations in 21 prolific breeds and strains of sheep sampled in 13 countries. *Animal Reproduction Science* 92: 87-96.
- Davis G, Galloway SM, Ross I, Gregan, SM, Ward J, Nimbkar BV, Ghalsasi PM, Nimbkar C, Gray GD, Inouu I (2002). DNA tests in prolific sheep from eight countries provide new evidence on origin of the Booroola (FecB) mutation. *Biology of Reproduction* 66: 1869-1874.
- Davis G, McEwan J, Fennessy P, Dodds K, Farquhar P (1991). Evidence for the presence of a major gene influencing ovulation rate on the X chromosome of sheep. *Biology of Reproduction* 44: 620-624.
- Eghbalsaied S, Amini H, Shahmoradi S, and Farahi M (2014). Simultaneous Presence of G1 and G4 Mutations in Growth Differentiation Factor 9 Gene of Iranian Sheep. *Iranian Journal of Applied Animal Research* 4: 781-785.
- Eghbalsaied S, Ghaedi K, Shahmoradi S, Pirestani A, Amini H, Saiedi T, Nicol L, McNeilly A (2012). Presence of SNPs in GDF9 mRNA of Iranian Afshari sheep. *International Journal of Fertility and Sterility* 5: 225-230 (In Farsi).
- Foroughinia G, Fazileh A, Eghbalsaied S (2016). Expression of genes involved in BMP and estrogen signaling and AMPK production can be important factors affecting total number of antral follicles in ewes. *Theriogenology* DOI: <http://dx.doi.org/10.1016/j.theriogenology.2016.12.023>
- Ghaffari M, Nejati-Javaremi A, Rahimi-Mianji G (2009). Lack of polymorphism in the oocyte derived growth factor (GDF9) gene in the Shal breed of sheep. *South African Journal of Animal Science* 39: 355-360.
- Guan F, Liu SR, Shi GQ, Yang LG (2007). Polymorphism of FecB gene in nine sheep breeds or strains and its effects on litter size, lamb growth and development. *Animal Reproduction Science* 99: 44-52.
- Hadizadeh M, Mohammadabadi MR, Niazi A, Esmailzadeh AK, Mehdizadeh Y G, Molaei S (2013). Use of bioinformatics tools to study exon 2 of GDF9 gene in Tali and Beetalgoats. *Modern Genetics Journal* 8: 283-288 (In Farsi).

- Hadizadeh M, Mohammadbadi MR, Niazi A, Esmailizadeh A, Gazooei YM (2014). Search for polymorphism in growth and differentiation factor 9 (GDF9) gene in prolific beetal and tali goats (*Capra hircus*). *Journal of Biodiversity and Environmental Sciences* 4: 186-191.
- Hadizadeh M, Niazi A, MohammadAbadi MR, Esmailizadeh AK, Mehdizadeh Gazooei Y (2014). Bioinformatics analysis of the BMP15 exon 2 in Tali and Beetal goats. *Modern Genetics* 9: 117-120 (In Farsi).
- Javanmard A, Mohammadabadi MR, Zarrigabayi GE, Gharahedaghi AA, Nassiry MR, Javadmansh A, Asadzadeh N (2008). Polymorphism within the intron region of the bovine leptin gene in Iranian Sarabi cattle (Iranian *Bostaurus*) *Russian Journal of Genetics* 44 (4), 495-497.
- Khodabakhshzadeh R, Mohamadabadi MR, Esmailizadeh AK, MoradiShahrebabak H, Bordbar F, Ansari Namin S (2016a). Identification of point mutations in exon 2 of GDF9 gene in Kermani sheep. *Polish Journal of Veterinary Sciences* 19: 281–289.
- Khodabakhshzadeh R, Mohammadabadi MR, Moradi H, Esmailizadeh AK (2016b). Identification of available mutations in the first-half (from 5' end) of exon 2 of GDF9 gene in crossbred sheep from crossing of Romanov and Lori-Bakhtiari breeds. *Animal Production Research* 4: 15-26 (In Farsi).
- Khodabakhshzadeh R, Mohammadabadi MR, Moradi H, Esmailizadeh AK, Ansari NS (2015a). Identify of G→A point mutation at positions 477 and 721 in exon 2 of GDF9 gene in Kermani sheep. *Modern Genetics* 10: 261-268 (In Farsi).
- Khodabakhshzadeh R, Mohammadabadi MR, Esmailizadeh AK, Moradi-Shahrebabak H, Ansari Namin S (2015b). Study of mutations available in first-halfexon 2 of GDF9 gene in crossbred sheep born from crossing of Romanov rams with Kermani ewes. *Iranian Journal of Animal Science Research* 6: 395-403 (In Farsi).
- Mahdavi M, Nanekarani S, Hosseini S D (2014). Mutation in BMPR-IB gene is associated with litter size in Iranian Kalehkoohi sheep. *Animal Reproduction Science* 147: 93-98.
- Moghadaszadeh M, Mohammadabadi MR, Esmailizadeh AK. 2015. Association of Exon 2 of BMP15 Gene with the Litter Size in the Raini Cashmere Goat. *Genetics in the 3rd Millennium* 13: 4062-4067.
- Mohammadabadi MR, Sattayimokhtari R (2013). Estimation of (co) variance components of ewe productivity traits in kermani sheep. *Slovak Journal of Animal Science* 46: 45-51.
- Mohammadi A, Nassiry MR, Mosafer J, Mohammadabadi MR, Sulimova GE (2009). Distribution of BoLA-DRB3 allelic frequencies and identification of a new allele in the Iranian cattle breed Sistani (*Bos indicus*). *Russian Journal of Genetics* 45: 198-202.
- Moradband F, Rahimi G, Gholizadeh M (2011). Association of polymorphisms in fecundity genes of GDF9, BMP15 and BMP15-1B with litter size in Iranian Baluchi sheep. *Asian-Australasian Journal of Animal Sciences* 24: 1179-1183.
- Moradi N, Nazifi N, Rahimi Mianji G, Ansari Piresaraei Z (2014). Polymorphisms in FSHR and GDF9 loci and their associations with litter size in Zel sheep. 14: 163-176 (In Farsi).
- Mousavizadeh A, Mohammad Abadi MR, Torabi A, Nassiry MR, Ghiasi, Esmailizadeh AK (2009). Genetic polymorphism at the growth hormone locus in Iranian Talli goats by polymerase chain reaction-single strand conformation polymorphism (PCR-SSCP). *Iranian Journal of Biotechnology* 7: 51-53.
- Mulsant P, Lecerf F, Fabre S, Schibler L, Monget P, Lanneluc I, Pisselet C, Riquet J, Monniaux D, Callebaut I (2001). Mutation in bone morphogenetic protein receptor-IB is associated with increased ovulation rate in Booroola Merino ewes. *Proceedings of the National Academy of Sciences* 98: 5104-5109.

- Nimbkar C, Ghalsasi P, Walkden-Brown S, Kahn L (2002). Breeding program for the genetic improvement of Deccani sheep of Maharashtra, India. In: Proceedings of the Seventh World Congress on Genetics Applied to Livestock Production pp. 349-352.
- Polley S De S, Brahma B, Mukherjee A, Vinesh P, Batabyal S, Arora JS, Pan S, Samanta A K, Datta T K (2010). Polymorphism of BMPR1B, BMP15 and GDF9 fecundity genes in prolific Garole sheep. *Tropical Animal Health and Production* 42: 985-993.
- Sattai Mokhtari M, Rashidi A, Mohammadabadi MR, Moradishahrabakh (2009). Estimation of Genetic, Phenotypic and Environmental Trends of Growth Traits in Kermani Sheep. *Iranian Journal of Animal Science* 4: 51-58 (In Farsi).
- Soufy B, Mohammadabadi MR, Shojaeyan K, Baghizadeh A, Ferasaty S, Askari N, Dayani O (2009). Evaluation of Myostatin gene polymorphism in Sanjabi sheep by PCR-RFLP method. *Animal Science Reserches* 19: 81-89 (In Farsi).
- Souza C, MacDougall C, Campbell B, McNeilly A, Baird D (2001). The Booroola (FecB) phenotype is associated with a mutation in the bone morphogenetic receptor type 1 B (BMPR1B) gene. *Journal of Endocrinology* 169: R1-R6.
- Zamani P, Abdoli R., Deljou A, Rezvan H (2015a). Polymorphism and bioinformatics analysis of growth differentiation factor 9 gene in lori sheep. *Annals of Animal Science* 15: 337-348.
- Zamani P, Nadri S, Saffaripour R, Ahmadi A, Dashti F, Abdoli R (2015b). A new mutation in exon 2 of the bone morphogenetic protein 15 gene is associated with increase in prolificacy of Mehraban and Lori sheep. *Tropical Animal Health and Production* 47: 855-860.

**Detection of new mutations in exon 8 of BMPR1B gene in Iranian Lori-Bakhtyari, Shal, Ghezel and Afshari sheep breeds**Eghbalsaied S.<sup>1,2\*</sup>, Amini H.R.<sup>3</sup>, Rashidi F.<sup>2</sup>, Velayati D.<sup>2</sup>, Pourali S.<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Transgenesis Center of Excellence, Isfahan (Khorasgan) branch, Islamic Azad University, Iran; <sup>2</sup>Department of Animal Science, Isfahan (Khorasgan) branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran; <sup>3</sup>Department of Animal Science, University College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran.

**Abstract**

Bone morphogenetic protein receptor-1B is one of the major genes significantly affect ewe ovulation rate. The aim of this study was to screen exon 8 of BMPR1B in single- and twin-birth ewes of Iranian Lori-Bakhtyari, Shal, Ghezel, and Afshari breeds. DNA was extracted from blood of ewes and rams from numerous sheep flocks and the genotype patterns were screened by PCR-SSCP approach. Results of SSCP analysis showed that there are three genotypic patterns in the four above-mentioned breeds. The highest abundant pattern and the lowest pattern were pattern 1 (73 %) and pattern 2 (8 %), respectively, in the whole flocks. There was a significant difference between these three genotypic patterns in terms of litter size attribute, so that ewes harboring Pattern 2 had the highest litter size average (1.7 lamb per parturition) while ewes carrying Pattern 3 had the lowest litter size average (1.4 lamb per parturition). Furthermore, the PCR amplicon from exon 8, containing these genotypic patterns, were sequenced. The sequencing results of candidate samples from different classes of SSCP showed that there were four new mutations in BMPR1B of Iranian sheep. Three of these mutations were nucleotide conversions, including G812T, T854A, and C855A mutations which caused to tryptophan to lysine (W219L), phenyl alanine to tyrosine (F233Y), and phenyl alanine to lysine (F233L) conversions, respectively. More importantly a C nucleotide insertion mutation corresponding to 855 nt of BMPR1B CDs was also observed which can cause to producing a stop codon at 266 amino acid position and consequently a dysfunctional polypeptide. In conclusion, these results clearly indicate the presence of important mutation in BMPR1B in Iranian sheep breeds which can significantly affect ewe fecundity attributes.

**Keywords:** *BMPR1B, Fecundity, Iran, Litter size, PCR-SSCP, Sheep.*

\* Corresponding Author: Eghbalsaied S. Tel: 031-35354001

Email: [shahin.eghbal@khuisf.ac.ir](mailto:shahin.eghbal@khuisf.ac.ir)