



دانشگاه گنبد کاووس

نشریه "پژوهش‌های ماهی‌شناسی کاربردی"

دوره سوم، شماره سوم، پاییز

۹۴
<http://jair.gonbad.ac.ir>

تهیه بارکد ژنتیکی گونه در *Chondrostoma regium* (Hechel, 1843) رودخانه‌های کارون و سیروان

عافیه سقلی^۱، ایرج هاشم‌زاده سقرلو^{۲*}

^۱دانشآموخته کارشناسی ارشد، گروه شیلات و محیط زیست، دانشکده منابع طبیعی و علوم زمین، دانشگاه شهرکرد، شهرکرد، ایران

^۲استادیار گروه شیلات و محیط‌زیست، دانشکده منابع طبیعی و علوم زمین، دانشگاه شهرکرد، شهرکرد، ایران

تاریخ ارسال: ۹۴/۸/۱؛ تاریخ پذیرش: ۹۴/۹/۲۸

چکیده

در این مطالعه تعداد ۱۳ نمونه ماهی *C. regium* از رودخانه‌های سیروان، ارمند، ماربر، شلمزار و کوهرنگ در منطقه زاگرس نسبت به سایر گونه‌های جنس *Leuciscinae* و دیگر گونه‌های زیر خانواده مورد مطالعه به‌دست موردن بررسی قرار گرفتند. در مجموع ۹ هاپلوتایپ به طول ۶۵۲ نوکلئوتید از نمونه‌های موردن مطالعه به‌دست آمد. نتایج نشان داد که جمعیت *C. regium* مربوط به حوزه کارون هم‌تبار (مونوفاکتیک) بوده و در مقایسه با افراد هم‌گونه خود در رودخانه لیله در کرمانشاه تفاوت دارد و بیشترین فاصله ژنتیکی در بین هاپلوتایپ‌های مربوط به رودخانه‌های لیله- ارمند و سیروان- ماربر ۰/۸ درصد است. زمان جدایی یا انشقاق گونه‌های *C. regium* با *C. lemmingii*، *C. kinzelbachi* و *C. nasus* در حدود ۲ تا ۳ میلیون سال و گونه *C. regium* با *C. lemmingii* در حدود ۱۶ میلیون سال محاسبه شد.

واژه‌های کلیدی: COI، ژن، *C. regium*، هاپلوتایپ

*مسئول مکاتبه: ihashem@nres.sku.ac.ir

مقدمه

اعمال مدیریت صحیح ذخایر آبزیان و توسعه آبزیپروری زمانی موفقیت‌آمیز است که در مبحث ذخایر ژنی گونه‌های بومی مطالعاتی انجام شده باشد و به همین منظور تشخیص صحیح گونه‌ها، جمعیت‌ها و یا نژادها برای مدیریت شیلاتی از اهمیت زیادی برخوردار است (Jahangiri *et al.*, 2013). کپورماهیان بزرگ‌ترین گروه ماهیان اروپایی-آسیایی‌اند که در مورد ساختار ژنتیکی این خانواده مطالعات زیادی مطالعاتی انجام شده است (Durand *et al.*, 2002). جنس *Chondrostoma* از خانواده کپورماهیان و زیر خانواده Leuciscinae است (Robalo *et al.*, 2005)، که از ۲۶ گونه معرفی شده، دو گونه *C. regium* و *C. cyri* در ایران شناخته شده است (Elvira, 1997; Coad, 2011) (Kiani *et al.*, 2012). این گونه در قاره آسیا پراکنش دارد و یک گونه بومی در ایران، ترکیه و سوریه محسوب می‌شود (Erguden Alagoz *et al.*, 2010) گونه *C. regium* در ایران دارای پراکنش زیادی است اما اطلاعات زیست‌شناسی در مورد این گونه در ایران کم است (Ghanbari *et al.*, 2013). در ایران در حوضه رودخانه دجله و در سرچشمۀ رودخانه‌های کرمانشاه، رودخانه مارون، در مرداب بزرگ هوراء، رودخانه بازفت، کوهرنگ و در رودخانه زاینده‌رود در حوضه اصفهان پراکنش دارند (Abdoli, 2000). مطالعاتی در مورد جنس *Chondrostoma* و گونه‌های بومی دیگر در رودخانه‌های حوضه مدیترانه، از اسپانیا تا ترکیه، با استفاده از توالی ژن میتوکندریایی سیتوکروم b انجام شده است (Durand *et al.*, 2003). مطالعات رده‌بندی خانواده کپورماهیان و گونه‌های وابسته و روابط درون‌گونه‌ای آن‌ها بیشتر مبتنی بر خصوصیات ظاهری بوده است، ولی امروزه داده‌های مولکولی به طور گستردۀ برای این منظور مورد استفاده قرار می‌گیرد. امروزه مطالعات ریخت‌شناسی، استخوان‌شناسی، اکولوژیکی و ژنتیکی موجب توسعه و تکمیل اطلاعات در مورد این جنس شده است. در مطالعات مولکولی در مورد کپورماهیان در اروپا و شبه‌جزیره ایرانیا با استفاده از ژن میتوکندریایی سیتوکروم b مشخص شده است که گونه‌های جنس *Chondrostoma* با گونه‌های جنس *Rutilus* رابطه نزدیکی دارند (Zardoya and Doadrio, 1998 & 1999). بر اساس مطالعات قبلی هکل (Heckel, 1843) گونه *C. nasus* و *C. regium* یک تبار از گونه‌هایی که Doadrio and پراکنش گستردۀ دارند، طبقه‌بندی شده است (Coad, 2011). برپایه مطالعات (Carmona, 2004) روابط تکامل نژادی و جغرافیایی زیستی ۲۸ گونه از جنس *Chondrostoma* با استفاده از ژن سیتوکروم b در شبه‌جزیره ایرانیا مورد بررسی قرار گرفت که نشان داد گونه‌های مختلف جنس *Chondrostoma* از هفت دودمان مختلف انشقاق یافته‌اند. جدایی *Chondrostoma* از دودمان اصلی در دوران میوسن میانی در حدود ۱۱ میلیون سال پیش اتفاق افتاده است (Doadrio and Carmona, 2004) که این مطالعات توسط محققان بعدی مورد تأیید قرار گرفته است (Coad, 2011).

تهیه بارکد ژنتیکی گونه *Chondrostoma regium* (Hechel, 1843) در...

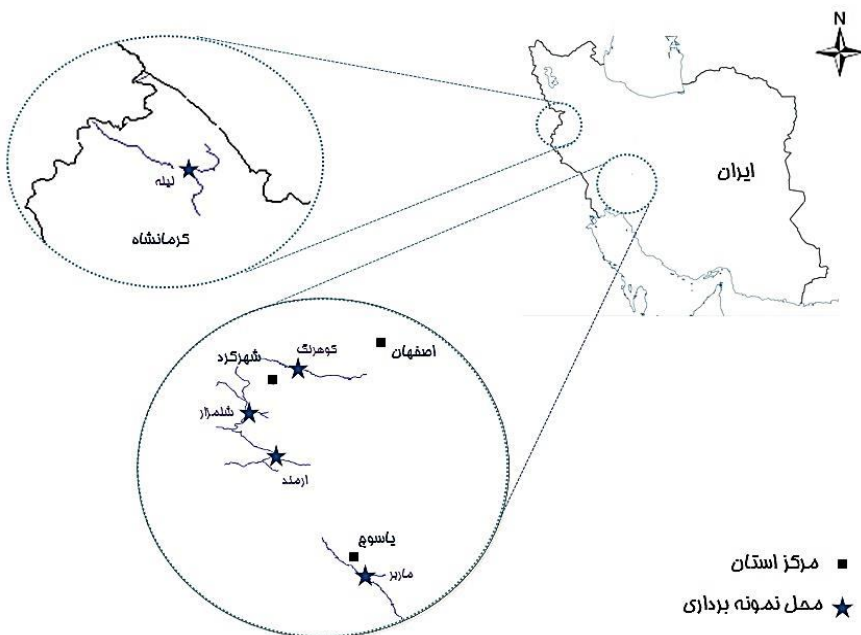
در این بررسی روابط شجره‌شناسی و خویشاوندی *C. regium* در رودخانه‌های ماربر، شلمزار، کوهرنگ و ارمند از زیر شاخه‌های رودخانه کارون و رودخانه لیله در جوانرود (استان کرمانشاه) نسبت به سایر گونه‌های جنس *Chondrostoma* و دیگر گونه‌های زیر خانواده Leuciscinae مورد بررسی قرار گرفت. یکی از روش‌های جدید برای شناسایی گونه‌ها استفاده از توالی‌های بارکد DNA است که امروزه استفاده از آن در حال گسترش است (Hebert *et al.*, 2003). بارکدهای DNA منطقه کوچکی در ژنوم میتوکندریایی هستند که به منظور شناسایی گونه‌ها، مورد استفاده قرار می‌گیرد (Nassiri and Mahdavi, 2011). ژن سیتوکروم اکسیداز ۱ (COI) برای مطالعات جمعیت گونه‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرد و دارای اندازه‌ای با طول ۶۴۸ گفت باز است (Hashemzadeh *et al.*, 2013). هدف از تهیه توالی‌های بارکد DNA بهبود شناسایی گونه‌ها و معرفی گونه‌های جدید از طریق مطالعه الگوهای تمایز توالی در یک منطقه استاندارد در ژنوم است. انجام کار شجره‌شناسی بر روی جنس *Chondrostoma* امری ضروری است، زیرا به علت از دست رفتن زیستگاه، آلودگی، معرفی گونه‌های غیربومی و دورگ‌گیری در میان گونه‌های دیگر، در حال انقراض می‌باشند (Doadrio and Carmona, 2004). گونه *C. regium* یکی از گونه‌های در خطر انقراض در ترکیه است (Fricke *et al.*, 2007) و تاکنون هیچ گونه مطالعه در مورد توالی ژن COI در مورد گونه *C. regium* انجام نشده است. هدف از این بررسی تعیین روابط شجره‌شناسی و خویشاوندی *C. regium* با دیگر گونه‌های *Chondrostoma* و گونه‌هایی از خانواده Cyprinidae است.

مواد و روش‌ها

نمونه‌برداری از گونه *C. regium* در سال ۱۳۸۹ و ۱۳۹۰ در حوضه‌های کارون و سیروان با استفاده از الکتروشوکر با ولتاژ ۲۲۰ ولت انجام شد (شکل ۱ و جدول ۱).

جدول ۱- مختصات جغرافیایی مناطق نمونه‌برداری گونه *C. regium*

محل نمونه‌برداری	استان	تعداد نمونه	عرض جغرافیایی	طول جغرافیایی	تاریخ نمونه‌برداری
رودخانه شلمزار	چهارمحال و بختیاری	۳	۳۲:۰۵:۲۳	۵۰:۳۹:۵۹	۱۳۸۹/۵/۲۸
رودخانه ماربر	کهگیلویه و بویراحمد	۱	۳۰:۵۶:۲۵	۵۱:۳۷:۱۴	۱۳۸۹/۵/۳۱
کوهرنگ	چهارمحال و بختیاری	۲	۳۲:۲۶:۱۶	۵۱:۰۲:۱۶	۱۳۸۹/۵/۲۹
رودخانه ارمند	چهارمحال و بختیاری	۲	۳۱:۴۱:۰۸	۵۰:۵۲:۵۳	۱۳۸۹/۵/۳۰
رودخانه لیله	کرمانشاه	۵	۳۴:۵۱:۵۷	۴۶:۲۰:۱۶	۱۳۹۰/۳/۰۶

شکل ۱- محل نمونه‌برداری گونه *C. regium*

رودخانه‌های ارمند، کوهرنگ، ماربر و شلمزار جزء رودخانه‌های کارون شمالی محسوب می‌شوند. مساحت حوضه آبخیز کارون شمالی ۱۴۴۷۶ کیلومترمربع است که در حدود ۲۳ درصد از کل مساحت حوضه آبخیز کارون بزرگ تا ایستگاه خرمشهر که قسمت‌های عمده‌ای از استان چهارمحال و بختیاری و قسمت کوچکی از استان اصفهان در آن قرار دارد را شامل می‌شود (Sadaei and Solaimani, 2012). رودخانه لیله در محدوده جغرافیایی غرب کشور، در دامنه غرب و جنوب غربی سلسله جبال زاگرس در استان کرمانشاه واقع شده است و جزء حوضه دجله محسوب می‌گردد و به رودخانه بزرگ سیروان می‌ریزد و در خاک عراق به رود دیاله می‌پیوندد (Yamaani, 2007).

در زمان نمونه‌برداری باله سینه‌ای سمت راست ماهیان قطع و در الکل اتانل ۹۶ درصد تثبیت شده و برای انجام آزمایش‌های بعدی به آزمایشگاه منتقل شدند. نمونه‌ها برای مطالعه ژنتیکی تا زمان استخراج DNA در فریزر دردمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند، زیرا در دمای معمولی محتواهای DNA نمونه‌های تثبیت شده در الکل نیز پس از مدتی تخریب می‌شوند.

تپهیه بارکد ژنتیکی گونه Chondrostoma regium (Hechel, 1843) در...

جدول ۲- اسامی گونه‌های موردمطالعه، زیر خانواده‌ها، شماره دسترسی در بانک ژن (NCBI)

گونه	شماره (بانک ژن)	گونه	شماره (بانک ژن)
<i>Abramis brama</i>	AP009305	<i>Gila robusta</i>	DQ536424
<i>Alburnus alburnus</i>	AB239593	<i>Iberochondrostoma almacai</i>	KJ553381
<i>A. Chalcoides</i>	KF534726	<i>Leuciscus waleckii</i>	JX573111
<i>Blicca bjoerkna</i>	AP009304	<i>Mylocheilus caurinus</i>	AP010779
<i>C. beysehirense</i>	KJ552825	<i>Notemigonus crysoleucas</i>	AB127393
<i>C. genei</i>	HM560292	<i>Pelecus cultratus</i>	AB239597
<i>C. holmwoodii</i>	KJ553066	<i>Phoxinellus dalmaticus</i>	HM560287
<i>C. kinzelbachi</i>	KJ553200	<i>Phoxinus eos</i>	JN028211
<i>C. knerii</i>	KJ552799	<i>Phoxinus perenurus</i>	AP009061
<i>C. lemmingii</i>	HM560267	<i>Rutilus rubilio</i>	KJ554200
<i>C. miegii</i>	HM989722	<i>Rutilus rutilus</i>	KC354967
<i>C. nasus</i>	HQ960429	<i>Rutilus prespensis</i>	HQ600767
<i>C. ohridanus</i>	KJ552824	<i>Rutilus rutilus</i>	KC354967
<i>C. phoxinus</i>	HM560257	<i>Telestes sp</i>	HM560375
<i>C. prespense</i>	HQ600708	<i>Squalidus cephalus</i>	KC355018
<i>C. soetta</i>	KJ552873	<i>Tribolodon brandtii</i>	AB626854
<i>C. vardarens</i>	HQ600710		

استخراج DNA با استفاده از روش کیلакс (Chelex 100) صورت گرفت (Estoup *et al.* 1996) در این تحقیق جهت تکثیر ژن *COI* از پرایمرهای 5'-AACCTCTCTGTCTCGGGGCTA-(*5'-RCOI20III*) و F*COI20* (3'-TTGAGCCTCCGTGAAGTGTG-3') استفاده شد (Hashemzadeh *et al.*, 2014). برای واکنش PCR در حجم ۲۵ میکرو لیتر از ۱۸ میکرو لیتر آب مقطر، ۲/۵ میکرو لیتر بافر ۰/۵ میکرو لیتر کلرید منیزیم ۵۰ میلی مولار، ۰/۵ میکرو لیتر محلول ۱۰ میلی مولار از هر آغازگر، ۰/۵ میکرو لیتر ۲۵ میلی مولار، ۰/۵ میکرو لیتر آنزیم بیوتگ، ۲ میکرو لیتر DNA استفاده شد. چرخه دمایی PCR در این آزمایش شامل ۱۰ دقیقه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد، ۳۵ چرخه شامل دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه، ۵۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه، ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و در پایان یک چرخه در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۵ دقیقه بود (Hashemzadeh *et al.*, 2014). یک قطعه از ژنوم میتوکندریایی به طول تقریبی ۱۰۴۰ جفت باز در طی واکنش PCR تکثیر شد و توالی انتهای ۵' ژن *COI* به وسیله دستگاه ABI 3100 تعیین شد.

برای انجام تعیین توالی از آغازگر F*COI20* استفاده شد و توالی‌های به دست آمده با توجه به فایل‌های کروماتوگرام و توالی‌های مشابه در بانک ژن مقایسه و در صورت وجود ابهام ویرایش شدند. با توجه به این که ژن مورد مطالعه از ژن‌های کدکننده و مؤظف است، معمولاً تنها جهش‌هایی در توالی آن حفظ می‌شوند که توالی آمینواسیدهای کدشده توسط ژن را تغییر ندهند. در صورت مشاهده

تغییرات یادشده ممکن است بتوان یکی از علل آن را به خطا در تکثیر ژن در آزمایشگاه نسبت داد، اما در مورد توالی‌های به دست آمده چنین موردی ملاحظه نشد. مقدار فاصله ژنتیکی K2P (Kimura, 1980) در بین گونه‌های جنس *Chondrostoma* و سایر گونه‌های کپور ماهیان با استفاده از نرم‌افزار MEGA 6 محاسبه شد. برای ترسیم درخت شجره‌شناسی در نرم‌افزار MEGA از روش اتصال مجاور (Neighbor-Joining) با آزمون بوسترپ با ۱۰۰۰ تکرار استفاده شد. برای تعیین تفاوت هاپلوتایپ‌های گونه‌های مورد بررسی، شبکه هاپلوتایپی با استفاده از نرم افزار TCS 2.1 ترسیم شد.

نتایج و بحث

در مجموع ۹ هاپلوتایپ (۵ هاپلوتایپ در رودخانه لیله، یک هاپلوتایپ برای ارمند، ۲ هاپلوتایپ برای شلمزار و برای ۳ نمونه از کوهرنگ و ماربر، تنها یک هاپلوتایپ) به دست آمد (جدول ۳ و شکل ۲).

جدول ۳- فاصله ژنتیکی (به صورت درصد) در بین گونه‌های مورد مطالعه براساس تمايز توالی ژن COI با استفاده از مدل K2P در نرم‌افزار MEGA6

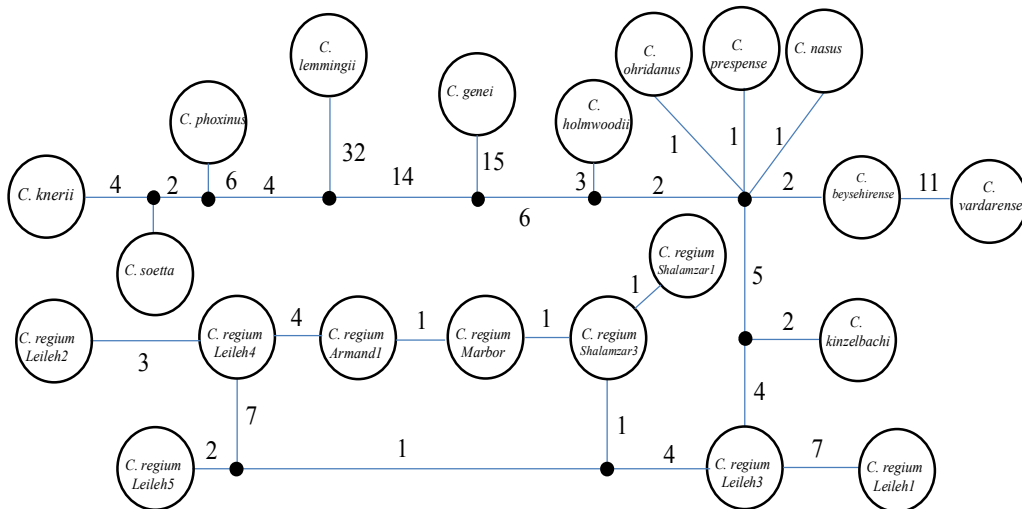
گونه	۱	۲	۳	۴	۵	۶	۷	۸	۹
(۱) <i>C. regium_armand</i>									
(۲) <i>C. kinzelbachi</i>	۱/۶								
(۳) <i>C. lemmingii</i>	۸/۶	۸/۰							
(۴) <i>C. nasus</i>	۱/۶	۱/۳	۸/۰						
(۵) <i>C. regium_Kohrang</i>	۰/۲	۱/۴	۸/۴	۱/۴					
(۶) <i>C. regium_Leileh</i>	۰/۸	۱/۲	۸/۱	۱/۶	۰/۷				
(۷) <i>C. regium_Marber</i>	۰/۱	۱/۵	۸/۵	۱/۵	۰/۱	۰/۸			
(۸) <i>R. rutilus</i>	۸/۰	۸/۳	۱۱/۸	۷/۴	۷/۸	۸/۲	۷/۹		
(۹) <i>C. regium_Shalamzar</i>	۰/۳	۱/۴	۸/۴	۱/۴	۰/۱	۰/۷	۰/۲	۷/۸	
(۱۰) <i>Telestes sp.</i>	۶/۶	۶/۹	۱۰/۱	۶/۳	۶/۶	۶/۶	۶/۷	۸/۹	۶/۶

میانگین فاصله ژنتیکی درون جمعیتی برای نمونه‌های رودخانه ارمند و کوهرنگ ۰/۲ درصد، برای نمونه‌های ماربر ۰/۳ درصد و برای نمونه‌های رودخانه شلمزار ۰/۱ درصد بود. همچنین کمترین میانگین فاصله ژنتیکی بین جمعیتی مربوط به جمعیت‌های شلمزار و جمعیت‌های کوهرنگ برابر ۰/۱ درصد و بیشترین میانگین فاصله ژنتیکی بین نمونه‌های مربوط به جمعیت‌های رودخانه لیله با رودخانه ارمند برابر ۰/۸ درصد بود.

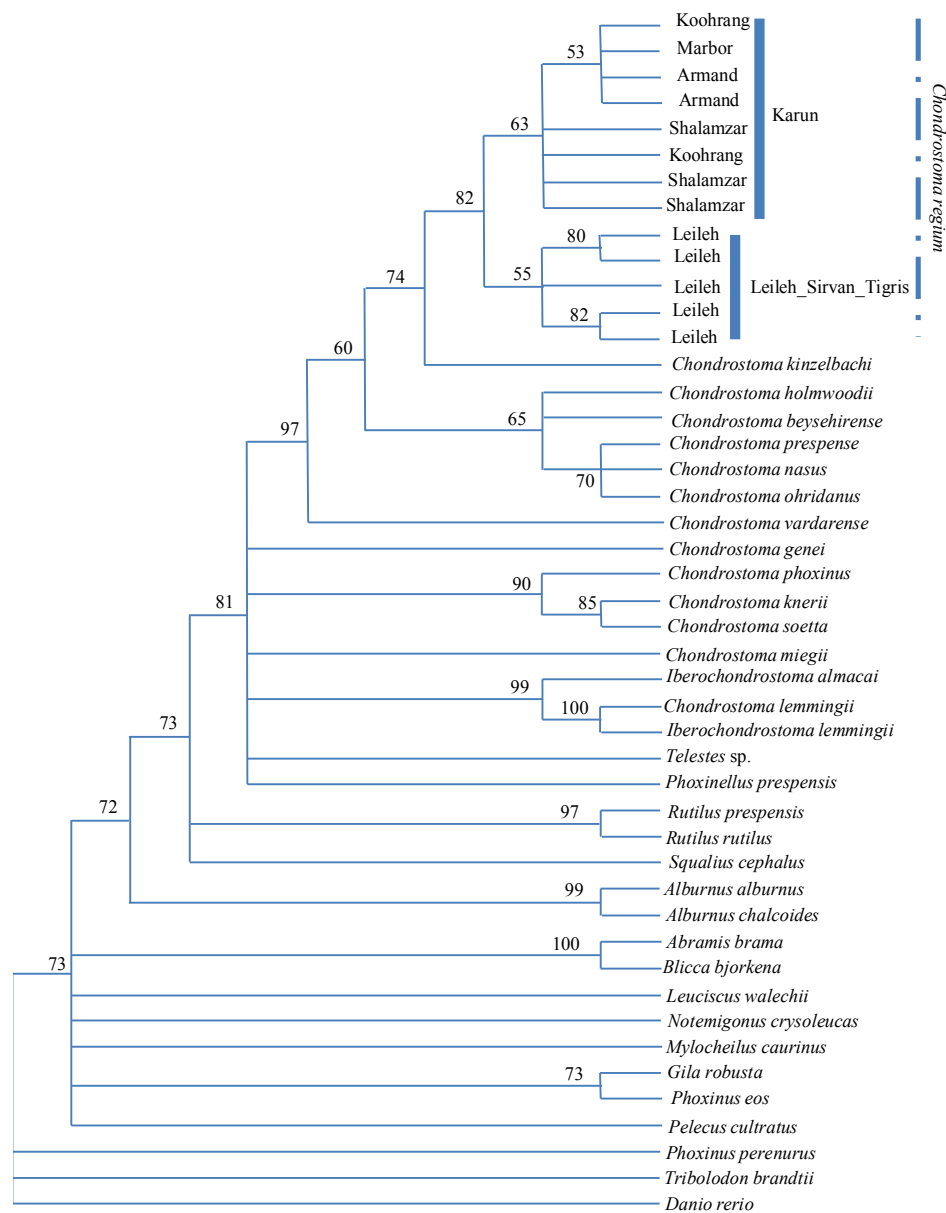
تهریه بارکد ژنتیکی گونه Chondrostoma regium (Hechel, 1843) در...

جدول ۴- اختلاف در جایگاه نوکلئوتیدهای گونه *C. regium* شماره‌های ارائه شده در ردیف اول جدول
نشان‌دهنده شماره جایگاه‌ها است

شماره نوکلئوتید	۳۹	۱۴۷	۱۹۵	۲۳۱	۲۹۱	۳۰۶	۳۳۶	۶۰۳
تولی مرجع	G	A	G	G	G	G	T	C
۱ Armand
۱ Leileh	A	G	A	A	A	C	.	.
۲ Leileh	A	G	.	A	A	.	.	.
۳ Leileh	A	G	A	A	A	C	.	.
۴ Leileh	A	G	.	A	A	.	.	.
۵ Leileh	A	G	A	A	A	.	C	.
Marber	.	.	A
۱ Shalamzar	A	.	A	T
۲ Shalamzar	A	.	A



شکل ۲- شبکه هاپلوتاپی ترسیم شده برای ژن COI ماهیان مورد مطالعه. اعداد موجود در کنار خطوط نشان‌دهنده تعداد نوکلئوتیدهای متفاوت (جهش) در بین هاپلوتاپ‌ها است.



شکل ۳ - دارنگاره ترسیم شده با استفاده از نرم افزار MEGA6 به روش Neighbor-Joining برای توالی های به دست آمده در این مطالعه و توالی های موجود در بانک ژن. اعداد درج شده در محل گره های دارنگاره مقادیر محاسبه شده با ۱۰۰۰ تکرار هستند.

تئیه بارکد ژنتیکی گونه *Chondrostoma regium* (Hechel, 1843) در...

کمترین فاصله ژنتیکی در بین رودخانه‌های مورد بررسی مربوط به جمعیت‌های *C. regium* در رودخانه ارمند-ماربر و کوهرنگ-ماربر و شلمزار-کوهرنگ، برابر با $0/1$ درصد است و همچنین بیشترین میزان فاصله برای جمعیت‌های ارمند-لیله و ماربر-لیله برابر $0/8$ درصد بود. براین اساس می‌توان نتیجه گرفت که نمونه‌های مورد مطالعه در ابتدا دارای یک منشاء بوده‌اند که در جمعیت‌های رودخانه لیله در استان کرمانشاه با توجه به جدایی جغرافیایی و عدم ارتباط ژنتیکی با جمعیت‌های حوضه کارون به مرور زمان تغییراتی در خزانه ژنی آن‌ها پدیدار گشته که این عوامل موجب جدایی جمعیت آن‌ها از جمعیت‌های حوضه کارون شده است. نمونه‌هایی که در رودخانه‌های حوضه کارون قرار دارند فاصله ژنتیکی کمتری نسبت به رودخانه لیله در استان کرمانشاه دارند. در نمونه‌های مربوط به حوضه کارون کمترین فاصله ژنتیکی براساس روش P_2K_2 ، مربوط به رودخانه‌های شلمزار-کوهرنگ با $0/1$ درصد، ارمند-ماربر، کوهرنگ-ماربر و بیشترین فاصله ژنتیکی در این حوضه مربوط به نمونه‌های رودخانه‌های شلمزار-ارمند با $0/3$ درصد است. مقدار فاصله ژنتیکی بین نمونه‌های مورد نظر در این مطالعه و گونه‌های بانک ژن در جدول ۲ ارائه شده است که بر اساس آن کمترین فاصله ژنتیکی گونه مورد مطالعه با گونه‌های بانک ژن مربوط به هاپلوتاپ‌های *C. kinzelbachi* نسبت به هاپلوتاپ‌های رودخانه لیله $1/2$ درصد بوده و بیشترین فاصله ژنتیکی مربوطه به گونه *C. lemmingii* نسبت به نمونه رودخانه ماربر $8/5$ درصد است. همچنین فاصله ژنتیکی گونه *C. nasus* با نمونه رودخانه لیله با $1/6$ درصد و *Telestes sp.* با نمونه ماربر با $6/7$ درصد و فاصله گونه *Rutilus rutilus* با نمونه رودخانه لیله $8/2$ درصد است.

در دارنگاه ترسیم شده به روش Neighbor-Joining هاپلوتاپ‌های مشاهده شده در مناطق مورد مطالعه را می‌توان در دو خوش‌خواهی تقسیم‌بندی نمود که در آن هاپلوتاپ‌های مربوط به حوضه کارون در یک گروه و هاپلوتاپ‌های مربوط رودخانه سیروان (لیله) در خوش‌خواهی دیگر قرار می‌گیرند. گروه‌های یادشده با ضریب بوسترب نسبتاً بالا (82%) تائید می‌شوند. در فاصله‌های ژنتیکی محاسبه شده نیز می‌توان این گروه‌بندی را ملاحظه نمود. وجود فاصله ژنتیکی بیشتر در بین گروه‌های یادشده را می‌توان به فاصله جغرافیایی و در نتیجه جدایی جمعیت‌های رودخانه سیروان و حوضه رودخانه کارون نسبت داد، به این مفهوم که در طی زمان و به‌واسطه زیستن در شرایط محیطی متفاوت جمعیت‌های مورد مطالعه از هم تمایز حاصل کرده و هاپلوتاپ‌های متفاوتی را ایجاد کرده‌اند. در مجموع باید در رابطه با تفسیر اطلاعات دقت کرد، زیرا احتمال خطای نیز وجود دارد اما با توجه به الگوهای مشاهده شده توصیه می‌شود در نقاط مورد مطالعه، بررسی‌های دقیق‌تر با سایر نشانگرها به‌ویژه نشانگرهای هسته‌ای انجام شود.

محققان با توجه به داده‌های فسیلی به دست‌آمده و بررسی ژن *Cytb*, ضریب ساعت مولکولی ۰/۵۲ درصد را برای گونه‌های جنس *Capoeta* به دست آورده‌اند (Levin et al., 2012). همچنین ضریب ۰/۷۶ برای ژن سیتوکروم b گزارش شده است (Zardoya and Doadrio, 1999). با توجه به ضریب ساعت مولکولی ۰/۵۲ درصد، زمان جدایی یا انشقاق گونه‌های *C. regium* با *C. kinzelbachi*, *C. nasus* در حدود ۲ تا ۳ میلیون سال و گونه *C. lemmingii* با *C. regium* در حدود ۱۶ میلیون سال محاسبه شد. با توجه به این ضریب، انشقاق سایر گونه‌های مورد مطالعه، در این فاصله زمانی بوده است. همچنین با توجه به دارنگاره ترسیم شده (شکل ۳)، گونه‌های این جنس، در خوش‌های جداگانه از گونه‌های مورد مطالعه از کپورماهیان قرارگرفته است و گونه *C. regium* با گونه *C. kinzelbachi* در یک خوش قرارگرفته و به عنوان نزدیکترین گونه، به گونه *C. regium* با ضریب بوسیله ۷۴ درصد در دارنگاه Neighbor-Joining محسوب می‌شود. همچنین گونه *C. lemmingii* در دارنگاه ترسیم شده نسبت به سایر گونه‌های جنس *Chondrostoma* به عنوان خوش‌های پایه (اجدادی) محسوب می‌شود.

در جنس *Chondrostoma* تنها گونه *C. lemmingii* قادر به شاخی در لب پایین است و این موضوع می‌تواند نشان‌دهنده پیدایش لایه شاخی شکل در سایر اعضای این جنس که در این مقاله مورد توجه قرار گرفته‌اند، به صورت یک صفت هم جد (مونوفایلیتیک) بوده و شاید همین فرآیند از نظر اکولوژیک موجب جدایی اکولوژیک و تمایز گونه‌های بعدی شده است. از ۲۰ گونه معروفی شده برای این جنس تمامی گونه‌ها در قاره آسیا یا اروپا پراکنش دارند که این توزیع غیر یکنواخت گونه‌ها و عدم حضور آن‌ها در قاره آمریکا و آفریقا را می‌توان به این مفهوم دانست که این گونه‌ها پس از جدایی قاره آمریکا، در اوراسیا به وجود آمده‌اند و به دلیل آنکه محدود به آب‌های شیرین هستند، موفق به مهاجرت به قاره آفریقا و آمریکا نشده‌اند. در این بررسی همچنین در جدول فاصله ژنتیکی گونه *C. regium* به غیر از گونه‌های جنس *Chondrostoma* با دو گونه *Telestes sp.* و *Rutilus rutilus* که متعلق به زیرخانواده Leuciscinae هستند مورد بررسی قرار گرفت که جنس *Telestes* دارای کمترین فاصله نسبت سایر گونه‌های متعلق به زیرخانواده Leuciscinae بود، که این موضوع در دارنگاه نیز قابل مشاهده است (شکل ۳) و گونه‌های *Blica*, *Abramis*, *Alburnus*, *Rutilus* و *Telestes* نسبت به این گونه دارای فاصله بیشتری هستند که با نتایج مطالعات قبلی (Zardoya and Doadrio, 1999) مشابه است.

تشکر و قدردانی

این مطالعه با حمایت معاونت پژوهشی دانشگاه شهرکرد و دانشگاه شهید بهشتی انجام شده است که نگارنده‌گان از حمایت‌های یادشده قدردانی می‌نمایند.

... در گونه *Chondrostoma regium* (Hechel, 1843) زنگنه بارکد تهیه

منابع

- Abdoli A. 2000. The Inland Water Fishes of Iran. Iranian Museum of Nature and Wildlife, Tehran. 378 P. (In Persian).
- Coad B.W. 2011. Freshwater fishes of Iran. [Cited June 2016]. Available from www.braincoad.com.
- Doadrio I., Carmona J.A. 2004. Phylogenetic relationships and biogeography of the genus *Chondrostoma* inferred from mitochondrial DNA sequences. Molecular Phylogenetics and Evolution, 33: 802-815.
- Durand J.D., Tsigenopoulos C.S., Unlu E., Berrebi P. 2002. Phylogeny and biogeography of the family Cyprinidae in the Middle East inferred from cytochrome b DNA evolutionary significance of this region. Molecular Phylogenetics and Evolution, 22: 91-100.
- Durand D., Bianco P.G., Laroche J., Gilles A. 2003. Insight into the Origin of Endemic Mediterranean Ichthyofauna: Phylogeography of *Chondrostoma* Genus (Teleostei, Cyprinidae). Journal of Heredity, 94(4): 315–328.
- Elvira B. 1997. Taxonomy of the genus *Chondrostoma* (Osteichthyes, Cyprinidae): an updated review. Folia Zoologica, 46 (Suppl. 1): 1-14.
- Estoup A., Largiader C.R., Perrot E., Chourrout D. 1996. Rapid one-tube DNA extraction for reliable PCR detection of fish polymorphic markers and transgenes. Molecular Marine Biology and Biotechnology, 5: 295-298.
- Erguden Alagoz S., Goksu M.Z.L., Celikkol C. 2010. The Digestive System Content of King Nase Fish, *Chondrostoma Regium* (Heckel, 1843) Inhabiting in Seyhan Dam Lake (Adana/Turkey). BAE/Lattakia Conference, 13-15 December, Lattakia- Syria.
- Fricke R., Bilecenoglu M., Sari H.M. 2007. Annotated checklist of fish and lamprey species (Gnathostomata and Petromyzontomorphi) of Turkey, including a Red List of threatened and declining species. Stuttgarter Beiträge zur Naturkunde, Serie A (Biologie), 706:169-169.
- Ghanbari K., Poria M., Nouri F., Ejraee F., Heshmatzad P. 2013. Interrelationships between morphometric variables and total weight in male fish *Chondrostoma regium* (Heckel, 1843) evaluated by path analysis in Ghamasiab river Kermansha, Iran. International Journal of Biosciences, 3(12): 120-126.
- Hashemzadeh Segherloo I., Abdoli A., Purahmad R., Puria M., Golzarianpour K. 2014. Genetic barcoding of *Capoeta* species in Karoon and Tigris tributaries. Modern Genetics, 2(9): 171-178. (In Persian).
- Hashemzadeh Segherloo I., Rahmati S., Purahmad R., Golzarianpour K., Abdoli A. 2013. Analysis of the systematic status of the blind Iran cave barb, *Iranocypris typhlops*, using COI gene. Modern Genetics, 8(1): 59-66. (In Persian).

- Hebert N., Cywinska A., deWaard J.R. 2003. Biological identifications through DNA barcodes. Proceedings of the Royal Society of London B: Biological Sciences, 270: 313-321.
- Jahangiri L., Shabany A., Rezaei H.R. 2013. Analysis of the population genetics of three Spirlin (*Alburnoides bipunctatus*) populations in Golestan Province using microsatellite marker. Modern Genetic, 8: 423-434. (In Persian).
- Kiani F., Keivany Y., Peykan-Heyrati F., Farhadian O. 2012. Length-Weight Relationship of King Nase (*Chondrostoma regium*) from Bibi Sayyedan River, Semiroom, Isfahan. The 17th National & 5th international Iranian Biology Conference. Kerman, Iran. (In Persian).
- Kimura M. 1980. A simple method for estimating evolutionary rate of base substitutions through comparative studies of nucleotide sequences. Journal of Molecular Evolution, 16: 11-120.
- Levin BA., Freyhof J., Lajbner Z., Perea S., Abdoli A., Gaffaroglu M., Özulug M., Rubenyan H.R., Salnikov VB., Doadrio I. 2012. Phylogenetic relationships of the algae scraping cyprinid genus *Capoeta* (Teleostei: Cyprinidae). Molecular Phylogenetics and Evolution, 62: 542-549.
- Nassiri M.R., Mahdavi M. 2011. Genetic and phylogenetic analysis of cytochrome *b* region in Jebeer of Iran. Agricultural Biotechnology, 3: 91-104.
- Robalo J.I., Doadrio I., Almada V.C., Kottelat M. 2005. *Chondrostoma oligolepis*, new replacement Name for *Leuciscus macrolepidotus* Steindachner, 1866 (Teleostei: Cyprinidae). Ichthyological Exploration of Freshwaters, 16(1): 47-48.
- Sadaei N., Solaimani K. 2012. Comparison of two estimation formulae with the measured values and implication of path analyzing method in Armand River. Iranian Society of Irrigation & Water Engineering, 3: 53-64. (In Persian).
- Yamaani M. 2007. Geomorphology of Zardkooch Glaciers the Investigation of Morphological features and the bounfary of their extension. Geographical Research Quarterly, 39(59): 125-139. (In Persian).
- Zardoya R., Doadrio I. 1998. Phylogenetic relationships of Iberian cyprinids: systematic and biogeographical implications. Proceedings of the Royal Society of London B: Biological Sciences, 265: 1365–1372.
- Zardoya R., Doadrio I. 1999. Molecular evidence on the evolutionary and biogeographical patterns of European cyprinids. Journal of Molecular Evolution, 49: 227–237.