

## شناسایی و بررسی خصوصیات چند شکلی تک نوکلئوتیدی در ناحیه پروموتور ژن اینترلوکین-۸ در گاوهای بومی و هلشتاین ایران

مصطفی محقق دولت آبادی\*

گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی دانشگاه یاسوج، یاسوج-ایران

(دریافت مقاله: ۸ تیر ماه ۱۳۹۲، پذیرش نهایی: ۳ مهر ماه ۱۳۹۲)

### چکیده

**زمینه مطالعه:** اینترلوکین-۸، سیتوکین پیش التهابی، پروتیین کوچکی است که نقش آن جذب و فعال کردن نوتروفیل‌ها در مراحل اولیه دفاع میزبان در مقابل هجوم باکتری‌ها است. چند شکلی تک نوکلئوتیدی در ناحیه پروموتور ژن اینترلوکین-۸ می‌تواند با تأثیر بر فرآیند رونویسی این ژن، نقش و فعالیت آن را تحت تأثیر قرار دهد. **هدف:** شناسایی و بررسی چند شکلی‌های تک نوکلئوتیدی در ناحیه پروموتور ژن در گاوهای بومی و هلشتاین بوده است. **روش کار:** بخشی از ناحیه پروموتور ژن اینترلوکین-۸ توسط تکنیک تفاوت فرم فضایی رشته‌های منفرد (SSCP) در گاوهای دو نژاد تعیین ژنوتیپ شد. سپس هر الگوی مشاهده شده تعیین توالی شد و همترازی بین توالی‌ها جهت شناسایی چند شکلی‌های تک نوکلئوتیدی صورت گرفت. همچنین، تجزیه و تحلیل بیوانفورماتیکی جهت بررسی ارتباط چند شکلی‌های تک نوکلئوتیدی براندامان اتصال فاکتورهای رونویسی در ناحیه تکثیر شده صورت گرفت. **نتایج:** در این مطالعه، در کل نمونه‌های بررسی شده تعداد ۴ الگوی (SSCPs) مجزا مشاهده شد که با تعیین توالی نوکلئوتیدی آنها تعداد ۲ چند شکلی تک نوکلئوتیدی در جایگاه‌های ۱۲۶- و ۱۸۰- قبل از شروع رونویسی آشکار شد که چند شکلی تک نوکلئوتیدی جایگاه ۱۲۶- تنها در گاوهای بومی مشاهده شد. بررسی بیوانفورماتیکی چند شکلی‌های شناسایی شده روی جایگاه فاکتورهای رونویسی نشان داد که جایگزینی نوکلئوتیدها در جایگاه‌های ۱۲۶- و ۱۸۰- به ترتیب منجر به ایجاد جایگاه اتصال برای فاکتورهای رونویسی IL-2 و Oct-1 شد. **نتیجه‌گیری نهایی:** امکان نقش کاربردی چند شکلی‌های شناسایی شده در فعالیت این ژن باید با استفاده از آزمون بیان ژن به اثبات برسد. مطالعات بیشتری جهت ارزیابی چند شکلی‌های شناسایی شده بر روی صفات مقاومت به بیماری در گاو مورد نیاز می‌باشد.

**واژه‌های کلیدی:** اینترلوکین-۸، چند شکلی تک نوکلئوتیدی، پروموتور، SSCP، فاکتورهای رونویسی

اینترلوکین-۸ در گاو روی کروموزم ۶ قرار دارد (۵) و مانند همه ژن‌های خانواده کموکین‌های CXC دارای چهار آگزون و سه اینترون می‌باشد (۹). این ژن پروتیینی را کد می‌کند که با اتصال به گیرنده IL8RA بیان شده در سطح نوتر و فیل‌ها به عنوان کموکین نیرومندی عمل می‌کند (۱۴). ناحیه فرادست هر ژن یا پروموتور حاوی اکثر عناصر تنظیم کننده شروع فرآیند رونویسی می‌باشد به طوری که هر گونه تغییر (جهش) در توالی نوکلئوتیدی این ناحیه می‌تواند احتمالاً راندامان بیان ژن را تحت تأثیر قرار داده و بر فنوتیپ میزبان تأثیر داشته باشد. در مطالعات متعددی ارتباط بین چند شکلی‌های تک نوکلئوتیدی در ناحیه پروموتور ژن‌های متفاوت مرتبط با پاسخ ایمنی و عملکرد گاوهای شیری تایید شده است. برای مثال، Leyva-Baca و همکاران در سال ۲۰۰۷ ارتباط معنی داری بین چند شکلی تک نوکلئوتیدی A/G در جایگاه ۲۶۴۷ ژن اینترلوکین-۸ با مقدار چربی شیر و عمق پستان در گاو هلشتاین گزارش کرد (۱۰). در مطالعه‌ی دیگر، Leyva-Baca و همکاران در سال ۲۰۰۸، ارتباط معنی داری بین چند شکلی تک نوکلئوتیدی ناحیه ۵ ژن CXCR1 با ارزش اصلاحی برآورد شده برای تعداد سلول‌های سوماتیکی را مشاهده کرد (۱۱). Christine و همکاران در سال ۲۰۱۰ ارتباط چند شکلی‌های تک نوکلئوتیدی در تعدادی از ژن‌های ایمنی (مانند CARD15، IL8، TLR2، CXCR1 و

### مقدمه

هدف اصلی از اصلاح نژاد گاوهای شیری افزایش تولید شیر و ترکیبات آن است و این افزایش تولید موجب افزایش حساسیت دام به برخی بیماری‌ها نظیر ورم پستان می‌شود. افزایش مقاومت ژنتیکی به این بیماری که پرهزینه‌ترین بیماری در پرورش گاوهای شیری است، می‌تواند در برنامه‌های اصلاح نژادی مد نظر قرار گیرد. بنابراین برای ایجاد مقاومت ژنتیکی، شناسایی ژن‌ها و آلل‌های مقاوم به ورم پستان ضروری می‌باشد. در طول بیماری ورم پستان، افزایش تعداد سلول‌های سوماتیکی در شیر (بویژه نوتروفیل‌ها) پدیده‌ای رایج است. این سلول‌های سوماتیکی نقش مهمی در مقاومت میزبان دارند. مهاجرت سلول‌های سوماتیکی از جریان خون به بافت غدد پستانی به عنوان پاسخی به سیتوکین‌های پیش التهابی مانند فاکتور تحلیل برنده تومور آلفا (TNF- $\alpha$ )، اینترلوکین-۱ (IL-1 $\beta$ ) و اینترلوکین-۸ (IL-8) رخ می‌دهد. بر اساس مستندات به دست آمده پیشنهاد شده است که اینترلوکین-۸ سیتوکین جذب کننده نوتروفیل نیرومند تر نسبت به سیتوکین‌های دیگر می‌باشد (۱). از این رو، اینترلوکین-۸ یکی از ژن‌های کاندیدای مناسب برای مقاومت به ورم پستان در دام‌های شیری محسوب می‌شود. ژن کد کننده سیتوکین



رنگ آمیزی و ژنوتیپ هر نمونه تعیین شد. محصولات PCR برای هر الگوی SSCP با استفاده از کیت کیازن (Qiagen) تخلیص و مستقیماً توسط هر دو آغازگر تعیین توالی شدند. جهت شناسایی تفاوت نوکلئوتیدی در الگوهای متفاوت SSCP، همترازی توالی های بدست آمده توسط نرم افزار CLUSTALW (<http://workbench.sdsc.edu>) انجام گرفت. همچنین، برای ارزیابی تأثیر جهش های شناسایی شده بر جایگاه اتصال فاکتورهای رونویسی در ناحیه تکثیر شده، تجزیه و تحلیل بیوانفورماتیکی با استفاده از نرم افزار TFSEARCH v1.3 (<http://www.cbrc.jp/research/db/TFSEARCH.html>) صورت گرفت.

### نتایج

در این تحقیق، چند شکلی های تک نوکلئوتیدی ناحیه پروموتورژن اینترلوکین-۸ با استفاده از روش PCR-SSCP و تعیین توالی مورد بررسی قرار گرفت. در تمام نمونه های دو نژاد بومی و هلشتاین تعداد ۴ الگوی واضح SSCP برای قطعه تکثیر شده آشکار شد که این الگوهای متفاوت بانندی با حروف A تا D نامگذاری شدند (تصویر ۱). مقایسه فراوانی هر الگو (جدول ۱) در دو نژاد نشان می دهد که الگوی A بیشترین فراوانی در نژاد هلشتاین (۰/۶۲) و الگوی B دارای حداکثر فراوانی (۰/۶۸) در گاوهای بومی می باشد. پس از تعیین توالی الگوهای SSCP، دو چند شکلی تک نوکلئوتیدی در این ناحیه شناسایی شد: جایگزینی G با A در جایگاه ۱۸۰- و جایگزینی C با A در جایگاه ۱۲۶- نسبت به جایگاه شروع رونویسی (تصویر ۲). البته چند شکلی تک نوکلئوتیدی جایگاه ۱۲۶- در الگوی C تنها در گاوهای بومی مشاهده گردید بطوری که گاوهای هلشتاین برای این جایگاه هموزیگوت CC بودند. فراوانی های ژنوتیپی و آلی چند شکلی تک نوکلئوتیدی جایگاه ۱۸۰- در جدول ۲ آمده است. در مورد چند شکلی جایگاه ۱۲۶- تنها آلل C در نژاد هلشتاین مشاهده شد ولی در نژاد بومی، ۸ درصد دام ها برای این جایگاه هموزیگوت AA بوده و فراوانی آلل C در این جمعیت ۰/۹۲ می باشد. به عبارت دیگر، ژنوتیپ هتروزیگوت برای این جایگاه (CA) در هیچکدام از دو جمعیت مشاهده نشد.

جستجو جهت شناسایی جایگاه های اتصال فاکتورهای رونویسی ممکن با استفاده از TFSEARCH، جایگاه های متعددی برای اتصال فاکتورهای رونویسی مانند AP-1، NF-kap، C/EBPb، c-Rel، 1، GATA، Nkx-2 و CdxA و TATA آشکار شد (تصویر ۳). از طرف دیگر، تجزیه و تحلیل اینسلیکو (In silico) جهت بررسی نتایج چند شکلی های شناسایی شده روی جایگاه های اتصال نشان داد که جابجایی G با A در جایگاه ۱۸۰- نه تنها هیچ جایگاهی از فاکتورهای رونویسی را مختل نکرد بلکه منجر به ایجاد جایگاهی برای فاکتور رونویسی Oct-1 گردید. علاوه بر این جایگزینی C با T در جایگاه ۱۲۶- قبل از شروع رونویسی نیز منجر به ایجاد جایگاهی برای فاکتور رونویسی Ik-2 شد (تصویر ۳).

SERPINA1 با صفات تولید شیر و تعداد سلول های سوماتیکی در گاوهای شیری مورد بررسی قرار دادند. در این مطالعه ارتباط معنی داری بین چند شکلی تک نوکلئوتیدی CXCR1-1908 و مقدار پروتیین و چربی شیر مشاهده شد. همچنین، ارتباط معنی داری بین چند شکلی تک نوکلئوتیدی ژن SERPINA1-269 و درصد چربی و مقدار چربی شیر گزارش شد (۳). از این رو، هدف از این تحقیق، مطالعه ناحیه پروموتورژن اینترلوکین-۸ از نظر وجود چند شکلی تک نوکلئوتیدی و بررسی اثرات آنها بر روند فرآیند رونویسی در دو نژاد گاو هلشتاین و بومی استان کهگیلویه و بویر احمد بود.

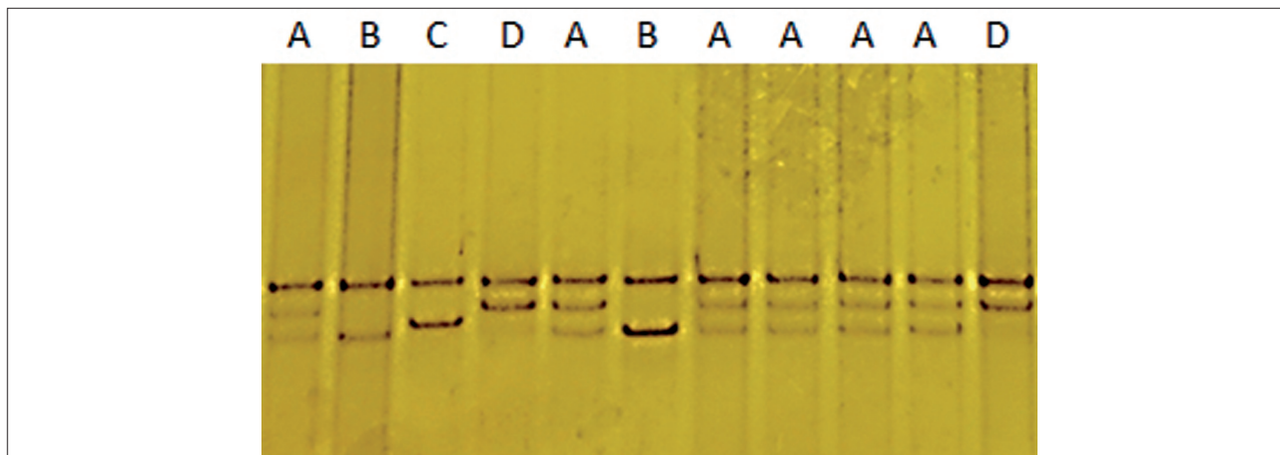
### مواد و روش کار

مقدار ۲mL خون از تعداد ۵۰ رأس گاو بومی استان کهگیلویه و بویر احمد و ۵۰ رأس گاو هلشتاین مجتمع شیر و گوشت فتاحی اصفهان در تیوب حاوی EDTA جمع آوری شد. با استفاده از کیت استخراج DNA (AccuPrep<sup>®</sup> genomic DNA extraction kit) ماده ژنتیکی هر نمونه استخراج و در دمای ۲۰- نگهداری شد. از برنامه Primer3 (<http://frodo.wi.mit.edu/primer3/>) به همراه توالی پروموتورژن اینترلوکین-۸ (بانک ژن با شماره دسترسی AY627308.1) جهت طراحی یک جفت آغازگر جدید استفاده شد. با استفاده از آغازگرهای 32-cagatgactcagatgtgctctca-5' و 3'-5'-caggaaaagctccaagaga-5' قطعه ای به طول ۲۶۰ نوکلئوتید از ناحیه پروموتوربخشی از ناحیه کدکننده (۲۱۶ نوکلئوتید قبل از شروع رونویسی و ۴۴ نوکلئوتید از ناحیه کدکننده) ژن اینترلوکین-۸ تکثیر شد.

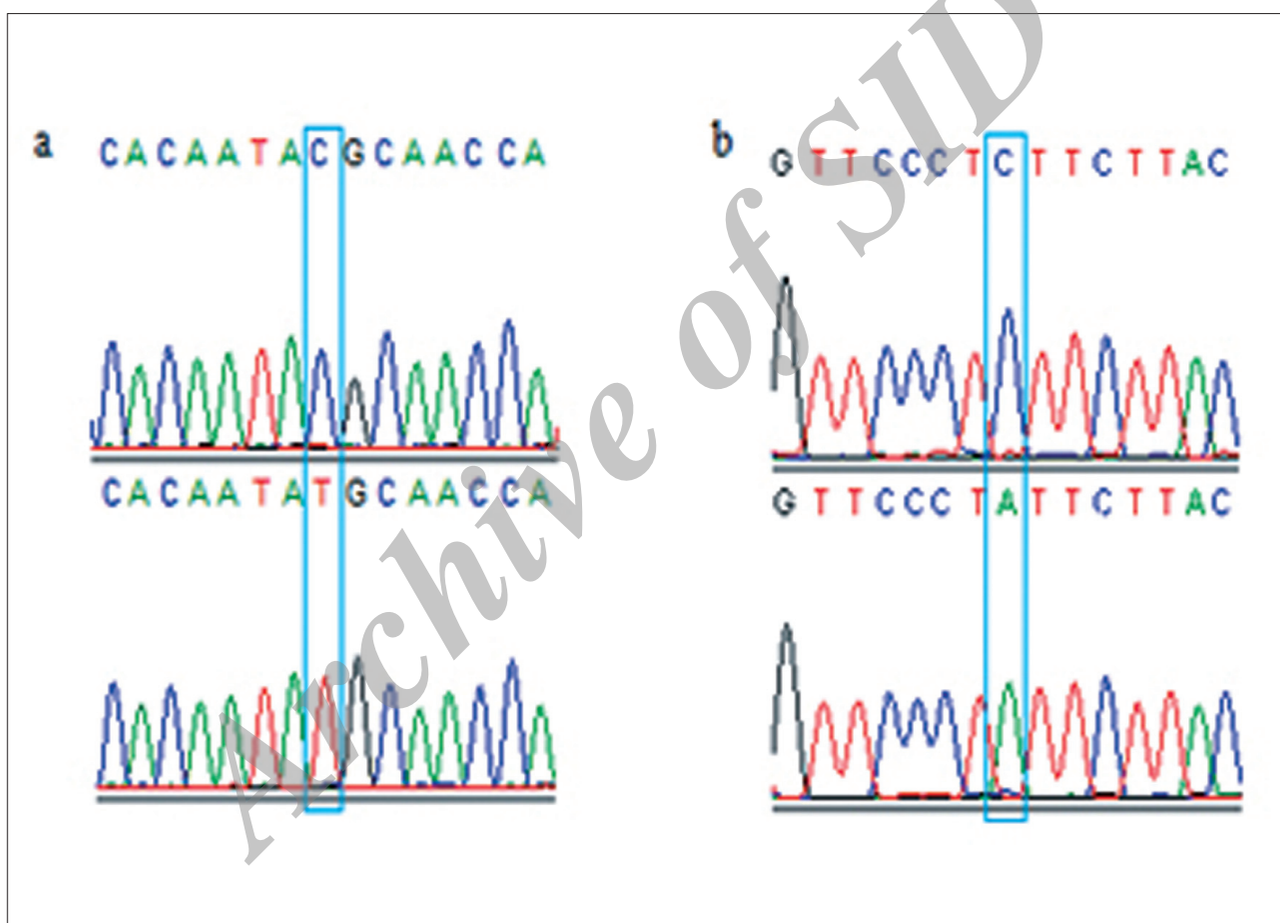
واکنش PCR با استفاده از کیت بیونیر (BiONEER) با اجزای لیوفیلیزه صورت گرفت که هر میکرو تیوب حاوی ۱/۵ واحد آنزیم DNA پلیمرز Taq، ۱۰mmol تریس-اسیدکلریدریک (pH=9)، ۵۰mmol کلرید کلسیم، ۱/۵mmol کلرید منیزیم و ۲۰۰mmol از هر نوکلئوتید بود. شرایط واکنش PCR شامل مرحله واسرشت اولیه به مدت ۲ دقیقه در دمای ۹۵°C، به همراه ۳۰ چرخه با واسرشت DNA در دمای ۹۵°C برای مدت ۳۰ ثانیه، اتصال آغازگرها به DNA در دمای ۶۳°C به مدت ۳۰ ثانیه و بسط آغازگرها در دمای ۷۲°C به مدت ۲۵ ثانیه و مرحله بسط نهایی در ۷۲°C به مدت ۷ دقیقه بود.

آنالیز تفاوت فرم فضایی رشته های منفرد (SSCP) با استفاده از دستگاه کوچک الکتروفوریز انجام شد. مقدار ۲μL از محصول PCR با ۶μL بافر دناتور (فرماید، ۲۵٪، بروموفنل بلو، ۲۵٪، زایلون، ۵mmol EDTA) مخلوط و برای مدت ۵ دقیقه در دمای ۹۵°C تک رشته ای شد. سپس تیوب های حاوی این مخلوط با قرار دادن در یخ به مدت ۱۰ دقیقه به سرعت سرد شده، در آخر تمام آن در ژل لود گردید. ژل ۱۰٪ اکریلامید با استفاده از بافر TBE تهیه و به مدت ۲۰ ساعت در دمای اتاق با ولتاژ ۷/۵V/cm و الکتروفورز شد. سرانجام ژل با روش نیترا نقره





تصویر ۱. الگوهای SSCP مشاهده شده در قطعه تکثیر شده از پرموترژن اینترلوکین-۸.



تصویر ۲. چندشکلی های تک نوکلئوتیدی شناسایی شده در ناحیه پرموترژن اینترلوکین-۸ (a, ۰.۸) جایگزینی G با A در جایگاه ۱۸۰- در زنجیره ۵' → ۳' (b) جایگزینی C با A در جایگاه ۱۲۶- در زنجیره ۵' → ۳'.

تنظیمی وجود داشته که هرگونه تنوع ژنتیکی در آنها ممکن است در راندمان رونویسی ژن موثر باشد. این امر محرکی برای انجام تحقیقات بسیاری برای شناسایی تنوع ژنتیکی ناحیه پرموترژن های مختلف و تأثیر آن بر صفاتی مانند بیماری ورم پستان در گاو شده است. در این مطالعه، با بررسی ناحیه پرموترژن IL-8، وجود چهار الگوی

### بحث

یکی از نواحی بسیار مهم در فرآیند بیان ژن ناحیه پرموتر هرژن است که آنزیم RNA پلیمراز و فاکتورهای رونویسی با DNA در این ناحیه متصل و فرآیند رونویسی از ژن را آغاز می کنند. در این ناحیه توالی های



Pbx-1(+) Ap-1(+,-)  
**ttcaatcattaggagagtcagatgactcagatgtgctctcaagggcggag**

Oct-1(-) NF-kap(+) & c-Rel(+) GATA-1(+)  
**gttgcgtattgtggaatttctctgacatgatgcaagcatgatgggtgac**

Nkx-2(-) Ik-2(-) TATA(+) & CdxA(-)  
**ttgttcctcttcttacgatgataaaaagccacaggagtctctgccc**

Ik-2(+)  
**aacagaagtcctctgggacagcagagctcacaagcatctagaacaagagc**

**cagaagaacctgacaaaaagcctctgttcaaatatgactccaagctg**

تصویر ۳. جایگاه فاکتورهای رونویسی و چندشکلی های تک نوکلئوتیدی شناسایی شده (رنگ طوسی) در قطعه تکثیرشده از ناحیه پروموتور ژن اینترلوکین-۸ (علامت + برای زنجیره سنس یا زنجیره ۵' → ۳' و علامت - برای زنجیره آنتی سنس یا زنجیره ۵' → ۳).

جدول ۱. درصد فراوانی الگوهای مشاهده شده در دو نژاد گاو.

نژاد	الگوی A	الگوی A	الگوی C	الگوی D
هلشتاین	۶۲	۱۸	۰	۲۰
بومی	۱۲	۶۸	۸	۱۲

جدول ۲. درصد فراوانی ژنوتیپی و آللی چندشکلی جایگاه ۱۸۰-.

نژاد	ژنوتیپ AA	ژنوتیپ AG	ژنوتیپ GG	آلل A	آلل G
هلشتاین	۲۰	۶۲	۱۸	۵۱	۴۹
بومی	۱۳	۱۳	۷۴	۱۹/۵	۸۰/۵

متفاوت SSCPs آشکار شد که در نمونه های هلشتاین الگوی C مشاهده نشد. فقدان این الگو در گاوهای هلشتاین نشان دهنده تنوع پایین این ناحیه در گاوهای هلشتاین نسبت به گاوهای بومی است. به طور کلی، اهداف اصلاحی در گاوهای شیری مانند هلشتاین منحصر به صفات تولید شیر مانند مقدار شیر و ترکیبات آن متمرکز شده است که نتیجه آن کاهش جدی در پتانسیل ژنتیکی گاوهای شیری در مقاومت به بیماریها می باشد. در مقایسه با نمونه های گاوهای بومی، کمتر بودن تنوع ژنتیکی و متفاوت بودن میزان فراوانی الگوها در گاوهای هلشتاین نشان می دهد که انتخاب برای صفات تولید شیر منجر به کاهش تنوع ژنتیکی و تغییر فراوانی ژنوتیپ های موثر بر سیستم ایمنی در جمعیت می گردد. Meade و همکاران در سال ۲۰۱۲ با مطالعه ۲/۱Kbp از ناحیه پروموتور ژن اینترلوکین-۸ در دو نژاد گاو شیری، ۲۹ جایگاه چندشکلی در این ناحیه شناسایی کرد. تجزیه و تحلیل این چندشکلی ها، تعداد ۳ هاپلوتیپ برای این ناحیه مشخص کرد که فراوانی ۲ هاپلوتیپ در دو نژاد مطالعه شده فراوانی بسیار بالایی را نشان داد. در این پژوهش، فراوانی آلل G در یک نژاد هلشتاین فریزین تحت انتخاب جهت بهبود صفات تولید شیر برابر ۵۴/۰ بود در حالی که برای نژاد هلشتاین نیوزیلندی که در معرض انتخاب ژنتیکی قرار نگرفته بود این آلل فراوانی ۳۴/۰ را نشان داد (۱۲).

با تجزیه و تحلیل بیوانفورماتیکی ناحیه پروموتور ژن IL-8 جایگاه های متعددی برای اتصال فاکتورهای رونویسی مانند AP-1، C/EBPb، NF-kap-1، NF، c-Rel، GATA-1، Nkx-2، CdxA و TATA مشاهده شد. همچنین تأثیر این چندشکلی های نوکلئوتیدی شناسایی شده بر جایگاه های اتصال فاکتورهای رونویسی مورد بررسی قرار گرفت. در این ناحیه تکثیر شده جابجایی G با A در جایگاه ۱۸۰- منجر به ایجاد جایگاه اتصالی برای فاکتور رونویسی Oct-1 گردید. فاکتور رونویسی Oct-1 جزئی خانواده فاکتورهای رونویسی POU بوده که در انواع بسیاری از سلول ها بیان می شود و جایگاه اتصال آن توالی ATGCAAAT می باشد (۱۵). اگرچه، فاکتورهای متعددی در کنترل رونویسی ژن اینترلوکین-۸ درگیر هستند (۶)، اما نقش فاکتور رونویسی oct-1 به دلیل توانایی بازدارندگی بیان ژن اینترلوکین-۸ بسیار مهم بوده (۲۰۷، ۱۶، ۱۹)، که این فعالیت خود را با جابجا کردن تحریک کننده رونویسی C/EBP از پروموتور اینترلوکین-۸ انجام می دهد (۱۸) اتصال این فاکتور رونویسی می تواند منجر به کاهش حساسیت توالی ژن اینترلوکین-۸ به محرک های داخلی و خارجی گردد (۱۲).

جایگزینی C با T در جایگاه ۱۲۶- قبل از جایگاه شروع رونویسی نیز منجر به ایجاد جایگاهی برای فاکتور رونویسی Ik-2 شد. این فاکتور رونویسی متعلق به خانواده پروتئینی ایکاروس بوده که به جایگاه خود (C/TGGGAA/T) در پروموتور ژن متصل می شود. برای این خانواده از فاکتورهای رونویسی نیز هر دو فعالیت تحریک کنندگی و بازدارندگی روی فرآیند رونویسی گزارش شده است (۸، ۱۳، ۱۷). در موش، فاکتورهای رونویسی ایکاروس جهت توسعه سلول های لنفوئیدی و فعالیت ژن های تحلیل برنده تومور ضروری بوده و بر این اساس پیشنهاد شده که تغییر بیان پروتئین های ایکاروس ممکن است در سرطان های خون درگیر باشند (۴). به طور کلی، این اولین تحقیق جهت شناسایی چندشکلی تک نوکلئوتیدی در ناحیه پروموتور ژن اینترلوکین-۸ در گاوهای بومی و



## References

- Bellomo, R. (1992) The cytokine network in the critically ill. *Anaesth Intensive Care*. 20: 288-302.
- Bhat, R., Weaver, J.A., Sterling, K.M., Bresnick, E. (1996) Nuclear transcription factor Oct-1 binds to the 5'-upstream region of CYP1A1 and negatively regulates its expression. *Int J Biochem Cell Biol*. 28: 217-227.
- Christine, B., Mairead, D., Stuart, C., Donagh, P.B., David, A.M., Tommie, V.M.C., Linda, G. (2010) Polymorphisms in bovine immune genes and their associations with somatic cell count and milk production in dairy cattle. *BMC Genet*. 11: 99.
- Georgopoulos, K., Winnandy, S., Avitahl, N. (1997) The role of the Ikaros gene in lymphocyte development and homeostasis. *Ann Rev Immunol*. 15: 155-76.
- Heaton, M.P., Laegreid, W.W., Beattie, C.W., Smith, T.P.L., Kappes, S.M. (1999) Identification and genetic mapping of bovine chemokine genes expressed in epithelial cells. *Mamm Genome*. 10: 128-133
- Hoffmann, E., Dittrich-Breiholz, O., Holtmann, H., Kracht, M. (2002) Multiple control of interleukin-8 gene expression. *J Leukoc Biol*. 72: 847-855.
- Jennifer, S.G., James, J.P. (2007) Transcriptional regulation of deoxynivalenol-induced IL-8 expression in human monocytes. *Toxicol Sci*. 99: 502-511.
- Koipally, J., Heller, E.J., Seavitt, J.R., Georgopoulos, K. (2002) Unconventional potentiation of gene expression by Ikaros. *J Biol Chem*. 15: 13007-13015.
- Kusner, D.J., Luebbers, E.L., Nowinski, R.J., Konieczkowski, M., King, C.H., Sedor, J.R. (1991) Cytokine- and LPS-induced synthesis of interleukin-8 from human mesangial cells. *Kidney Int*. 39: 1240-8.
- Leyva-Baca, I., Schenkel, F., Sharma, B.S., Jansen, G.B., Karrow, N.A. (2007) Identification of single nucleotide polymorphisms in the bovine CCL2, IL8, CCR2 and IL8RA genes and their association with health and production in Canadian Holsteins. *Anim Genet*. 38: 198-202.
- Leyva-Baca, I., Schenkel, F., Martin, J., Karrow, N.A. (2008) Polymorphisms in the 5' upstream region of the CXCR1 chemokine receptor gene, and their association with somatic cell score in Holstein cattle in Canada. *J Dairy Sci*. 91: 407-417.
- Meade, K.G., O'Gorman, G.M., Narciandi, F., MacHung, D.E., O'Farrelly, C. (2012) Functional characterization of bovine interleukin 8 promoter haplotypes in vitro. *Mol Immunol*. 50: 108-116.
- Pierangela, S., Niall, D. (2005) The  $\lambda 5$ -*VpreB1* locus-a model system for studying gene regulation during early B cell development. *Semin Immunol*. 17: 121-127.
- Proudfoot, A.I. (2002) Chemokine receptors: multifaceted therapeutic targets. *Nat Rev Immunol*. 2: 106-115.
- Ryan, A.K., Rosenfeld, M.G. (1997) POU domain family values: flexibility, partnerships, and developmental codes. *Genes Dev*. 11: 1207-1225.
- Sibbet, G. J., Cuthill, S., Campo, M. S. (1995) The enhancer in the long control region of human papillomavirus type 16 is up-regulated by PEF-1 and down-regulated by Oct-1. *J Virol*. 69: 4006-4011.
- Westman, B.J., Mackay, J.P., Gell, D. (2002) Ikaros: a key regulator of haematopoiesis. *Int J Biochem Cell Biol*. 34: 1304-1307.
- Wu, G. D., Lai, E. J., Huang, N., Wen, X. (1997) Oct-1 and CCAAT/ enhancer-binding protein (C/EBP

هلشتاین در ایران می باشد. چند شکلی های گزارش شده در این مطالعه می تواند در تنظیم رونویسی ژن اینترلوکین-۸ موثر باشند. از این رو، بررسی نقش چند شکلی های تک نوکلئوتیدی شناسایی شده در ناحیه پروموتور این ژن به منظور اندازه گیری میزان بیان ژن اینترلوکین-۸ ضروری می باشد.

## تشکر و قدردانی

در اینجا لازم است از مسئولین واحد دامداری شیر و گوشت فتاحی اصفهان و آقای مهندس نجاریان مدیر تولید واحد جهت فراهم کردن نمونه تشکر و قدردانی شود. همچنین از آقای مهندس جواد حبیبی زاد جهت کمک های قابل توجه ایشان در انجام این تحقیق کمال تشکر را دارم.



bind to overlapping elements within the interleukin-8 promoter. *J Biol Chem.* 272: 2396-2403.

19. Zhang, H., Shepherd, A.T., Eason, D.D., Wei, S., Diaz, J.I., Djeu, J.Y., Wu, G.D., Blanck, G. (1999) Retinoblastoma protein expression leads to reduced Oct-1 DNA binding activity and enhances interleukin-8 expression. *Cell Growth Differ.* 10: 457-465.

Archive of SID



## Identification and characterization of single nucleotide polymorphisms in the promoter region of bovine IL-8 gene in Iranian native and Holstein cattle

Muhagheh-Dolatabadi, M.\*

Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture, University of Yasouj, Yasouj-Iran

(Received 28 June 2013 , Accepted 25 September 2013)

### Abstract:

**BACKGROUND:** IL-8, a proinflammatory cytokine, is a small protein that attracts and activates neutrophils in the early stages of host defense against bacterial invasion. Single nucleotide polymorphisms (SNPs) in the promoter region of IL-8 gene can influence this gene transcription process and consequently its role and function. **OBJECTIVES:** The aim of this study was to identify and analyze SNPs in the promoter region of IL-8 gene in Iranian native and Holstein cattle breeds (*Bos Taurus*). **METHODS:** A part of promoter region of IL-8 gene was screened by single strand conformation polymorphism (SSCP) method and DNA sequencing. The multiple alignments were carried out for the nucleotide sequences of different SSCP patterns. In silico analysis was conducted to identify single nucleotide polymorphisms (SNPs) within the promoter region of bovine IL-8 gene was screened, to identify any association with transcription factor binding. **RESULTS:** A total of 4 distinct SSCP patterns were observed which by determining the nucleotide sequence, 2 SNPs were found at positions -126 and -180. The SNP at position -126 was found only in the native breed. The in silico analysis on location of transcription factors showed that SNPs identified at -126 and -180 created putative binding sites for Ik-2 and Oct-1 transcription factors, respectively. **CONCLUSIONS:** The possible functional role of identified SNPs in this gene activity should be proved using gene expression analysis. Further studies required to evaluate the identified SNPs for disease resistant traits in cattle.

**Key words:** IL-8, SNPs, promoter region, SSCP, transcription factors

### Figure Legends and Table Captions

**Figure1.** Different SSCP patterns of amplified fragment at promoter region of bovine IL-8 gene.

**Figure2.** Sequence chromatograph of identified SNP in the promoter region of IL8 gene a) substitution of G to A at position of -180 in 3' → 5' strand, b) substitution of C to A at position -126 in 5' → 3' strand

**Figure3.** Putative transcription factor sites (Bold font) and SNPs (grey color) in amplified fragment of promoter region of bovine IL-8 gene (+ for 3' → 5' strand and - for 5' → 3' strand).

**Table1.** Frequency of different SSCP patterns in two cattle breeds (%).

**Table2.** Genotypes and allele's frequency of SNP at position -180 (%).



\*Corresponding author's email: mmuhagheh@yu.ac.ir, Tel: 0741-2224840, Fax: 0741-2224840

J. Vet. Res. 68, 4:367-373, 2013

www.sid.ir