

ژنوم میتوکندری ابزاری مؤثر در تعیین هویت

دکتر میر حیم فخرز* - دکتر محمود تولایی** - دکتر مسعود هوشمند***

* دکترای تخصصی بیوتکنولوژی، آزمایشگاه تحقیقات جنایی ناجا

** دکترای تخصصی بیوتکنولوژی، مرکز تحقیقات ژنتیک مولکولی دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله

*** دکترای تخصصی ژنتیک انسان، عضو هیأت علمی پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و فناوری زیستی ایران

چکیده

زمینه و هدف: ژنوم میتوکندری سلول‌های انسانی دارای ۱۶۵۶۹ نوکلئوتید می‌باشد که توالی و ساختار آن در سال ۱۹۸۱ تعیین شده و دگرگونی‌های ایجاد شده در ناحیه توالی بسیار کوتاه یک (HVS-1) ده برابر سریع تر از DNA کروموزومی است. هدف از این تحقیق مطالعه میزان پلی مرفیسم، تعیین درصد موتاسیون و میزان هموپلاسی در اقوام مختلف ایرانی، بررسی میزان فراوانی هاپلوگروپ‌ها و محاسبه حداقل و حداکثر گوناگونی در هاپلوتیپ‌های آنها، بررسی قدیمی ترین اقوام ایرانی و محاسبه میزان واگرایی (Diversity) و واریانس هاپلوتیپ‌ها به منظور استفاده در تعیین هویت می‌باشد.

روش بررسی: در این مطالعه هاپلوتیپ‌های ناحیه ۱-HVS-1 ۳۵۷ نفر متناسب به اقوام فارس، ترک آذربایجان، گیلک، کرد، سیستانی، بلوچ، عرب، ترکمن مورد بررسی قرار گرفته است. مقدار ۲ میلی لیتر خون از افراد غیر خویشاوند براساس محل تولد و اطلاعات مربوط به سه نسل متواتی، در میکروتیوب‌های حاوی HVS-1 با استفاده از تحلیص DNA ژنومیک و تکثیر ناحیه ۱ HVS-1 و تعیین توالی توسط دستگاه ABI 310 ، توالی‌ها توسط برنامه Clustalx با توالی مرجع کمربیج مقایسه و پلی مرفیسم‌ها مشخص و براساس این تغییرات از طریق درخت فیلوزنیک، هاپلوگروپ‌ها و فراوانی آنها در اقوام مشخص گردید.

یافته‌ها: در ۳۵۷ الگوی میتوکندری مطالعه شده تعداد ۱۶۰ نوکلئوتید چهشی یافته در ناحیه ۱-HVS-1 مشاهده شد. بالاترین هموپلاسی یعنی موتاسیون مشابه با ۴۰٪ در فارس‌ها و پایین‌ترین آن مربوط به سیستانی‌ها با ۱۳٪ می‌باشد. میزان واگرایی (Diversity) در قوم فارس با عدد ۰/۸۶۲ پایین‌ترین مقدار را دارد. واریانس هاپلوتیپ‌ها در قوم سیستانی بالاتر از دیگر اقوام مطالعه شده و میزان آن ۰/۸۷ می‌باشد. هاپلوگروپ HV فراوان ترین هاپلوگروپ در اقوام فارس، ترک آذربایجان، گیلک، کرد و سیستانی بوده و هاپلوگروپ‌های M و N در اقوام ترکمن و بلوچ و عرب فراوانی بیشتری دارند.

نتیجه گیری: این مطالعه نشان داد که در فارس‌ها، آذربایجان، گیلک‌ها، کردها و سیستانی‌ها، هاپلوگروپ‌های مخصوص اوراسیای غربی غالب بوده و در عرب‌ها و بلوچ‌ها هاپلوگروپ‌های اوراسیای شرقی و اوراسیای غربی دارای فراوانی تقریباً یکسان و در ترکمن‌ها، هاپلوگروپ‌های ویژه اوراسیای شرقی غالب‌تر می‌باشد. بالا بودن واریانس هاپلوتیپ‌ها در بین تمامی اقوام به ویژه سیستانی‌ها، اهمیت به کارگیری الگوی mtDNA را در تعیین هویت مجرمین و شناسایی اجسام مجهول الهویه بیان می‌کند.

وازگان کلیدی: ژنوم میتوکندری، هاپلوتیپ، پلی مرفیسم، هاپلوگروپ، تعیین هویت.

تأیید مقاله: ۱۳۸۷/۹/۱۶

وصول مقاله: ۱۳۸۷/۳/۱۹

نویسنده پاسخگو: تهران، خیابان نوفل لوشناتو، مرکز تشخیص هویت ناجا - Hamid4348@yahoo.com

مقدمه

میتوکندری تابع توارث مادری بوده و میتوکندری‌های اسپرمی یا وارد تخمک نمی‌شوند و یا پس از تلقیح در داخل تخمک از بین می‌روند (۱).

دو ویژگی، ژنوم میتوکندری را در مطالعه تکامل زیستی انسان امروزی ارزشمند می‌سازد. اول اینکه برخلاف DNA هسته‌ای از توارث مندلی تبعیت نمی‌کند. دوم، میزان متوسط تکامل توالی mtDNA بیشتر از متوسط تکامل DNA هسته‌ای می‌باشد (۲،۱). بنابراین موتاسیون ابشارته شده در توالی mtDNA از طریق تبار مادری

بخش وسیعی از ماده ژنتیکی بدن انسان در هسته سلول‌ها قرار دارد. علاوه بر DNA هسته‌ای یکی از اندامک‌ها، به نام میتوکندری در سلول‌های بدن انسان حاوی DNA مستقل حلقوی می‌باشد. اندازه DNA میتوکندری انسان ۱۶۵۶۹ نوکلئوتید و فقط از طریق مادر به فرزندان پسر و دختر به ارث می‌رسد. بنابراین DNA

هاپلوجروپ‌ها شاخه‌بندی می‌شوند. هر یک از ماکروهاپلوجروپ‌ها به یک منطقه جغرافیایی خاص از کره زمین تعلق دارد. زیر هاپلوجروپ‌های L به قاره آفریقا تعلق دارند و هاپلوجروپ‌های Z,G,D,C,V در اوراسیای شرقی (۷) و هاپلوجروپ‌های HV,I,T,U,H,V در اوراسیای غربی بیشتر دیده می‌شوند (۸) (تصویر ۲). با مطالعه الگوهای میتوکندری در سرزمین کهن ایران، سرزمینی که در کریدور بزرگ مهاجرت ژنتیکی شرق به غرب قرار گرفته، هاپلوجروپ‌های اقوام مطالعه شده ایرانی و فراوانی هاپلوجروپ‌های ویژه اوراسیای شرقی و غربی در هریک از آنها مشخص می‌گردد (۹,۸).

برای استفاده از ژنوم میتوکندری در تعیین هویت، لازم است هاپلوتیپ‌ها و فراوانی آنها در اقوام مختلف تشکیل دهنده جمعیت مطالعه شود. بررسی فراوانی هر یک از هاپلوتیپ‌ها در اقوام جمعیت کشور، امکان تشخیص هویت مجرم از نمونه‌های بیولوژیکی بدست آمده از صحنه جرم و شناسایی هویت اجساد مجہول الهویه ناشی از سوانح و حوادث را از طریق تبار مادری فراهم می‌سازد (۱۰).

روش بررسی

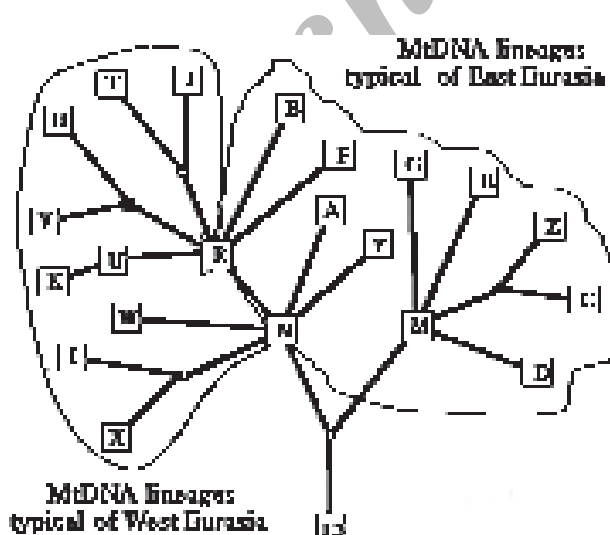
در این مطالعه هاپلوتیپ‌های ناحیه HVS-1 ژنوم میتوکندری ۳۵۷ نفر منتبه به اقوام فارس، ترک آذربایجانی، گیلک، کرد، سیستانی، بلوج، عرب، ترکمن مورد بررسی قرار گرفته است. مقدار ۲ میلی‌لیتر خون از افراد غیرخویشاوند براساس محل تولد و اطلاعات مربوط به سه نسل متولی بنا به اظهارات و اطلاعات ارایه شده توسط خود افراد، در میکروتیپ‌های حاوی ضدانعقاد EDTA با غلظت ۱/۵ مولار و

واگرایی پیدا کرده و گروههای انسانی با الگوهای متفاوت میتوکندری را شکل می‌دهد که امروزه در نواحی مختلف جغرافیایی زمین ساکن شده‌اند.

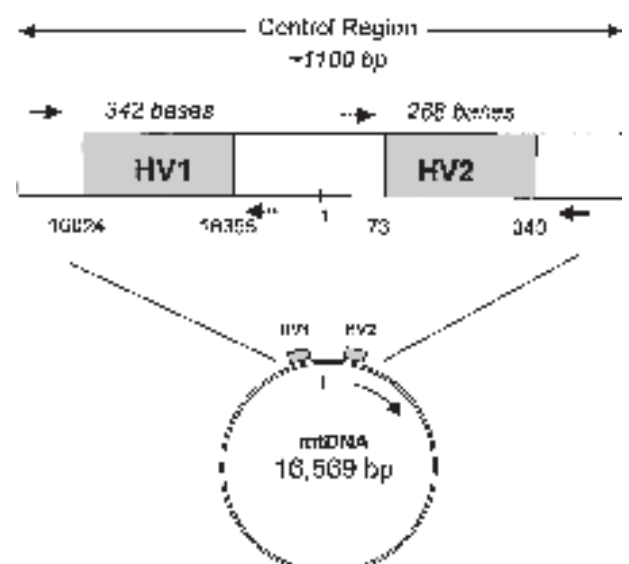
در ژنوم میتوکندری علاوه بر ژن‌های بیان‌کننده پروتئین‌های مورد نیاز زنجیره تنفسی، ناحیه‌ای به نام ناحیه کنترل^۱ وجود دارد که دو توالی بسیار متغیر HVS-1 با ۳۴۲ نوکلئوتید و HVS-2 با ۲۸۶ نوکلئوتید موجود بر روی آن (تصویر ۱)، برای مطالعه مردم‌شناسی، ارتباط فیلوجنتیک اقوام، سفر ژنتیکی انسان‌های اولیه و شناسایی هویت افراد در پرونده‌های قضایی مؤثر می‌باشد. نوکلئوتیدهای جهش یافته در ژنوم میتوکندری به صورت پلی‌مرفیسم‌ها از طریق مادر به فرزندان دختر و پسر منتقل می‌شود (۱۱). مجموع پلی‌مرفیسم‌ها در یک فرد، هاپلوتیپ^۲ را تشکیل می‌دهد. تنوع هاپلوتیپ‌ها در دودمان‌های مختلف انشعاب‌های درخت فیلوجنتیک mtDNA را ایجاد می‌کند. از تجمع هاپلوتیپ‌ها در روی درخت فیلوجنتیک mtDNA، خوش‌هایی بصورت هاپلوجروپ شکل می‌گیرد (۱۲,۱۳).

آنالیز الگوهای DNA میتوکندری انسان امروزی، امکان جستجوی رد پای سفر ژنتیکی زنان و مادران قدیمی انسان را فراهم ساخته است. مدارک بدست آمده از این مطالعات نشان می‌دهد که گونه‌های انسان امروزی حدود ۱۵۰۰۰۰ سال پیش از این در آفریقا می‌زیسته‌اند و حدود ۷۰۰۰۰-۶۰۰۰۰ سال پیش به آسیا و ۴۰۰۰۰ سال پیش به اروپا و حدود ۳۰۰۰۰-۲۰۰۰۰ سال پیش از آسیا و اروپا به آمریکا مهاجرت کرده‌اند (۱۴,۱۵).

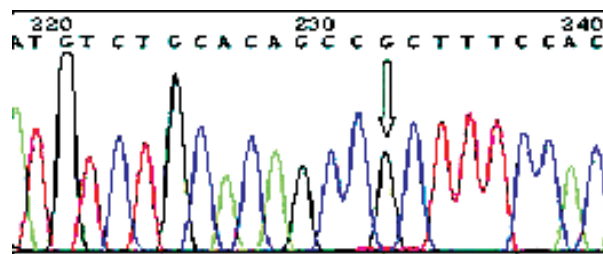
درخت فیلوجنتیک mtDNA به هاپلوجروپ‌های بزرگ R,N,M,L و گروه‌بندی شده و هر یک از این هاپلوجروپ‌های بزرگ خود به زیر R,N,M,L



تصویر ۲- درخت فیلوجنتیک هاپلوجروپ‌های اوراسیای شرقی و غربی



تصویر ۱ - دو ناحیه متغیر HVS-2 و HVS-1 در ناحیه کنترل



تصویر ۳- الکتروفوروگرام ناحیه متغیر با برنامه کروماس

یافته‌ها

در ۳۵۷ الگوی میتوکندری مطالعه شده تعداد ۱۶۰ نوکلئوتید جهش یافته در ناحیه ۱ HVS مشاهده شد. بالاترین هموپلاسی یعنی موتاسیون مشابه با ۴۰٪ در فارس‌ها و پایین‌ترین آن مربوط به سیستانی‌ها با ۱۳٪ می‌باشد. به جهت بالا بودن میزان هموپلاسی در فارس‌ها، میزان واگرایی در قوم فارس با عدد ۸۶۲٪ پایین‌ترین مقدار را دارد. واریانس هاپلوتیپ‌ها در قوم سیستانی بالاتر از دیگر اقوام مطالعه شده و میزان آن ۸۷٪ می‌باشد. میانگین اختلاف نوکلئوتیدها نسبت به توالی کمبریج، تعداد هاپلوتیپ‌های یونیک در هر قوم، واریانس و واگرایی اقوام در جدول ۱ نشان داده شده است.

مشاهدهات ما نشان می‌دهد که در جمعیت مطالعه شده موتاسیون از نوع ترانزیشن در کلیه اقوام بیشتر از تغییر از نوع ترانسورژن می‌باشد و در بین اقوام مطالعه شده، کردها با ۹۷/۶٪ فارانی بالاترین ترانزیشن را دارند. بالاترین میزان ترانسورژن مربوط به قوم بلوج با ۲۱/۸٪ می‌باشد. بیشترین نوع ترانزیشن تغییر $T \rightarrow C$ و بیشترین نوع ترانسورژن تغییر $A \rightarrow T$ می‌باشد. بیشترین حذف و اضافه شدن نوکلئوتید در ناحیه ۱ HVS مردم سیستان و کمترین آن در آذری‌ها دیده شده است (جدول ۲). در مطالعه ما ۶۷٪ از هاپلوگروپ‌های

pH = ۸ تهیه و اقدامات آزمایشگاهی به شرح زیر انجام شد:
۱ - پس از تخلیص ژنومیک با روشن HVS-1 با استفاده از پرایمرهای (F) ONP98 (LF): ۵'-ATC ATT GGA CAA GTA GCA TC - ۳' و (R) ONP24 (HR): ۵'-TAG TAA GTA TGT TCG CCT GT - ۳' تکثیر شد.

۲ - توالی محصول PCR با دستگاه توالی گر ABI 310 آنالیز و الکتروفوروگرام حاصله با نسخه شماره ۱/۴۵ نرم افزار chromas به حالت FASTA تبدیل شد (تصویر ۳).

۳ - اندازه محصول PCR با توجه به موقعیت پرایمرها بزرگتر از ناحیه ۱ HVS توالی کمبریج بود. بنابراین نوکلئوتیدهای خارج از محدوده ناحیه مورد نظر حذف و توالی مورد نظر برای Alignment آماده شد.

۴ - توالی‌ها توسط برنامه ClustalX با توالی مرجع کمبریج مقایسه و نوکلئوتیدهای جهش یافته و پلی مرفیسم‌ها در ژنوم میتوکندری هر فرد مشخص گردید (توالی DNA میتوکندری برای اولین بار در سال ۱۹۸۱ توسط Fred Sangar تحت عنوان توالی کمبریج منتشر شد و مبنای مقایسه برای شناسایی نوکلئوتیدهای جهش یافته قرار گرفت).

جدول ۱- واریانس و هموپلاسی و میانگین تغییرات نوکلئوتیدی در اقوام ایرانی

اقوام	تعداد هاپلوتیپ‌ها	Variance (K)	واگرایی زنگیکی	تعداد هاپلوتیپ‌های یگانه	Homoplasy %	میانگین تعداد ناهمخوانی (mismatch)
فارس	۵۰	۰/۶۱	۰/۸۶۲	۳۰	۴۰	۳/۵
ترک آذری	۵۰	۰/۸۱	۰/۹۶۱	۴۰	۲۰	۳
گیلک	۴۷	۰/۸۲	۰/۹۶۲	۳۸	۱۹	۲/۷
کردی	۵۰	۰/۷۶	۰/۹۵۲	۳۸	۲۴	۲/۸
بلوج	۴۲	۰/۶۲	۰/۹۷۲	۲۶	۳۸	۲/۷
سیستانی	۳۸	۰/۸۷	۰/۹۷۶	۳۳	۱۳	۲/۶
ترکمن	۵۰	۰/۸۲	۰/۸۸۲	۴۱	۱۸	۳/۱
عرب	۳۰	۰/۷۷	۰/۹۷۸	۲۳	۲۲	۲/۸

جدول ۲- میزان ترانزیشن و ترانسورژن و نوع نوکلتوتیدهای موتاسیون یافته در اقوام مطالعه شده

عرب	ترکمن	سیستانی	بلوج	کرد	گیلک	ترک آذربایجانی	فارس	Population
۳۰	۵۰	۳۸	۴۲	۵۰	۴۷	۵۰	۵۰	حجم نمونه
۲۳	۴۱	۳۳	۲۶	۳۸	۳۸	۴۰	۳۰	تعداد جایگاه‌های تغییر یافته
۶	۱۲	۹	۸	۱۵	۱۸	۱۶	۱۴	A→G
۶	۱۲	۹	۱۶	۱۲	۵	۶	۱۲	G→A
۲۶	۵۳	۳۱	۲۵	۴۲	۳۴	۴۹	۶۷	T→C
۳۰	۷۰	۴۴	۴۰	۶۰	۵۴	۵۱	۷۲	C→T
۹۱/۵	۹۴	۹۷/۶	۷۸/۲	۹۶/۲	۹۶	۹۲/۲	۹۳/۷	درصد ترانزیشن
۲	۱	۱	۲	۲	۴	۶	۴	A→T
۱	۰	۱	۴	۳	۱	۱	۵	A→C
۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	G→T
۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	G→C
۱	۰	۰	۲	۰	۰	۱	۰	C→A
۲	۵	۰	۷	۰	۰	۰	۳	C→G
۰	۰	۰	۲	۰	۰	۰	۰	T→A
۰	۰	۰	۱	۰	۰	۰	۰	T→G
۸/۵	۶	۲/۴	۲۱/۸	۳/۸	۴	۷/۸	۶/۳	درصد ترانزیشن
۵	۱۹	۱۸	۲	۷	۷	۱	۶	نوکلتوتیدهای وارد شده
۰	۰	۰	۰	۰	۳	۰	۲	نوکلتوتیدهای حذف شده

جدول ۳- مقایسه دوبدو نوکلتوتیدهای تغییر یافته در اقوام مختلف ایران - بیشترین تشابه در الگوی mtDNA و بیشترین تفاوت در جدول تمایز شده‌اند-

اقوام	فارس	ترک آذربایجانی	گیلک	کرد	ترکمن	بلوج	سیستانی	عرب	میانگین
فارس	۰	۰/۱۶۲	۰/۱۴۶	۰/۱۲۱	۰/۱۴۱	۰/۱۷۸	۰/۱۵۱	۰/۱۲۲	۰/۱۳۴
ترک آذربایجانی	۰/۱۶۲	۰	۰/۱۴۱	۰/۱۳۱	۰/۱۷۲	۰/۱۶۴	۰/۱۶۲	۰/۱۶۹	۰/۱۳۸
گیلک	۰/۱۴۶	۰/۱۴۱	۰	۰/۰۹۹	۰/۱۵۱	۰/۱۶۴	۰/۱۳۸	۰/۱۴۴	۰/۱۲۳
کرد	۰/۱۲۱	۰/۱۴۱	۰/۰۹۹	۰	۰/۱۳۶	۰/۱۴۹	۰/۱۰۹	۰/۱۱۳	۰/۱۰۷
ترکمن	۰/۱۴۱	۰/۱۷۲	۰/۱۵۱	۰/۱۳۶	۰	۰/۱۶۹	۰/۱۳۱	۰/۱۳۸	۰/۱۲۹
بلوج	۰/۱۷۸	۰/۱۶۴	۰/۱۶۴	۰/۱۴۹	۰/۱۶۹	۰	۰/۱۲۳	۰/۱۳۶	۰/۱۳۵
سیستانی	۰/۱۵۱	۰/۱۶۲	۰/۱۳۸	۰/۱۰۹	۰/۱۳۱	۰/۱۲۳	۰	۰/۱۰۷	۰/۱۱۵
عرب	۰/۱۷۲	۰/۱۶۹	۰/۱۴۴	۰/۱۱۳	۰/۱۳۸	۰/۱۳۶	۰/۱۰۷	۰	۰/۱۲۲
میانگین کل								۰/۱۰۷	۰/۱۲۵

آفریقا و آسیا و اروپا و اوراسیا می‌تواند خاستگاه اقوام ایرانی را مشخص نماید. اگرچه بسیاری از دانشمندان اعتقاد دارند که مطالعه هاپلوگروپ‌های کروموزوم Y به موازات هاپلوگروپ‌های میتوکندری در مطالعه سفر ژنتیکی انسان مؤثر است، ولی تهاجم بعضی از قبایل به دیگر سرزمین‌ها مثل یورش مغول‌ها در قرون ۱۱ تا ۱۳ به کشورهای مختلف جهان سبب آلودگی خزانه ژنی اجداد پدری جمعیت‌ها شده است. بنابراین به نظر می‌رسد، مطالعه تاریخ اقوام از طریق هاپلوگروپ‌های اجداد مادری منطقی‌تر باشد (۷).

داده‌های ما گویای این حقیقت است که در فارس‌ها و آذری‌ها و گیلک‌ها و کردها و سیستانی‌ها، شاخه‌های مخصوص اوراسیای غربی (J, T, U, V, H) غالب بوده و در عرب‌ها و بلوج‌ها، هاپلوگروپ‌های اوراسیای شرقی و اوراسیای غربی با فراوانی تقریباً یکسانی دیده می‌شود. در ترکمن‌ها، هاپلوگروپ‌های ویژه اوراسیای شرقی (N, M, R, N) غالباً تراز شاخه‌های اوراسیای غربی می‌باشد. مشاهدات ما دیدگاه‌های مورخین و باستان‌شناسان و زبان‌شناسان را تأیید می‌کند. چرا که وجود هاپلوگروپ‌های شرق و غرب اوراسیا در جمعیت ایران می‌تواند از یک سو دلیلی بر خاستگاه آرایی‌ها از جنوب سیبری و اطراف دریاچه آرال و کوههای قفقاز باشد و از سوی دیگر وجود ماکروهاپلوگروپ‌های قدیمی M و N حکایت از ورود انسان‌های اولیه‌ای دارد که پس از خروج از آفریقا وارد آسیا شده‌اند. عدم توسعه هاپلوگروپ‌های جنوب غربی آسیا در جمعیت ایران می‌تواند ناشی از باز دارندگی داشت لوت و کوپرلوت از سفر ژنتیکی و سکونت انسان‌های دارای هاپلوگروپ‌های ویژه آسیا باشد.

یکی از کاربردهای مهم الگوی mtDNA شناسایی هویت افراد و اجسام مجهول الهویه می‌باشد. معیار اصلی استفاده ژنوم میتوکندری در علوم جنایی واریانس هاپلوتیپ‌ها می‌باشد (۱۰). بالا بودن واریانس هاپلوتیپ‌ها در تمامی اقوام ایرانی استفاده از آن را برای تشخیص هویت امکان‌پذیر می‌سازد. در داده‌های ما بالاترین واریانس هاپلوتیپ‌ها مربوط به سیستانی‌ها می‌باشد. اختلاف در تنوع هاپلوتیپ‌های اقوام، بیانگر آن است که از پایگاه اطلاعاتی مشترک نمی‌توان در شناسایی آن‌ها بهره گرفت. بالا بودن واریانس و تنوع نوکلئوتیدی با میزان هموپلاسی نسبت عکس دارد. بنابراین در اقوامی که واریانس در آنها بالا و هموپلاسی (نوکلئوتیدهای جهش یافته مشابه) پایین باشد. الگوهای میتوکندری ارزش بیشتری در تعیین هویت از طریق تبار مادری خواهند داشت.

نتیجه‌گیری

این مطالعه نشان می‌دهد که در فارس‌ها، آذری‌ها، گیلک‌ها، کردها و سیستانی‌ها شاخه‌های مخصوص اوراسیای غربی غالب بوده و در عرب‌ها و بلوج‌ها هاپلوگروپ‌های اوراسیای شرقی و اوراسیای غربی

آفریقا و آسیا و اروپا و اوراسیا می‌تواند خاستگاه اقوام ایرانی را مشخص نماید. اگرچه بسیاری از دانشمندان اعتقاد دارند که مطالعه هاپلوگروپ

آذری، گیلک، کرد و سیستانی بوده و هاپلوگروپ‌های M و N در اقوام ترکمن و بلوج و عرب فراوانی بیشتری دارند. فراوانی هاپلوگروپ J در اقوام کرد، آذری و فارس در رتبه دوم فراوانی به ترتیب با ۲۰٪ و ۱۶٪ و ۱۴٪ می‌باشند. اطلاعات بدست آمده از مطالعه الگوی mtDNA جمعیت ایران نشان داد که فراوانی زیر هاپلوگروپ U7 در اقوام فارس، ترک آذری، گیلک، کرد، بلوج، سیستانی، ترکمن و عرب به ترتیب ۶٪ و ۱۲٪ و ۱۱٪ و ۸٪ و ۱۰٪ و ۳٪ و ۲٪ و ۶٪ می‌باشد. نتایج بدست آمده، قرار گرفتن ایران را در کریدور جنوب غربی آسیا برای مهاجرت ژنتیکی انسان تا حدودی تأیید می‌کند. زیر هاپلوگروپ U7 خودش به دو زیر شاخه تقسیم می‌شود که زیر شاخه a دارای موتاسیون از نوع ترانزیشن در نوکلئوتید ۱۶۳۰ و زیر شاخه b دارای نوکلئوتید ۱۶۳۱۸ تغییر کرده است. زمان بهم آمیختگی و رشد همزمان این زیرهای هاپلوگروپ ۳۸۲۰۰ ± ۱۳۹۰۰ سال پیش از این محاسبه شده است.

نوکلئوتیدهای تغییر یافته در بین افراد هر قوم و همچنین اقوام بصورت دو بدو^۳ با یکدیگر مقایسه شد. در ۵۰ نفر مطالعه شده از قوم فارس تعداد ۱۸۵ موتاسیون در ۶۳ نقطه و در ۵۰ نفر آذری مطالعه شده تعداد ۱۳۷ موتاسیون در ۵۶ نقطه و در ۴۷ نفر گیلکی تعداد ۱۱۶ موتاسیون در ۵۷ نقطه و در ۵۰ نفر کرد تعداد ۱۴۰ موتاسیون در ۴۷ نقطه و در ۴۲ نفر بلوج تعداد ۱۲۰ موتاسیون در ۵۰ نقطه و در ۳۸ نفر سیستانی تعداد ۱۰۰ موتاسیون در ۴۵ نقطه و در ۳۰ نفر عرب تعداد ۸۲ موتاسیون در ۴۶ نقطه و در ۵۰ نفر ترکمن تعداد ۱۵۰ موتاسیون در ۶۲ نقطه مشاهده شد. با مقایسه دو بدو نوکلئوتیدهای یونیک (یگانه) اقوام، بیشترین و کمترین تشابه و بیشترین و کمترین تفاوت در الگوی mtDNA آن‌ها مشخص شد. پلیمرفیسم‌های ایجاد شده در الگوی mtDNA قوم کرد بیشترین تشابه را با قوم گیلک داشته و الگوی mtDNA قوم بلوج بیشترین تفاوت را در نوکلئوتیدهای تغییر یافته با قوم فارس دارد. میانگین اختلاف الگوی mtDNA در اقوام مختلف ایرانی ۴۸ نوکلئوتید و FST (میزان درصد تفاوت) آن برابر ۰/۱۲۵ می‌باشد (جدول ۳).

بحث

هاپلوگروپ‌های mtDNA ابزاری اساسی در مطالعه ساختار جمعیت‌ها، منشاء و الگوی مهاجرت آن‌ها از قاره‌های مختلف و تاریخ واگرایی آن‌ها از ماکروهاپلوگروپ‌های اولیه می‌باشد (۱۱). تفاوت در توالی نوکلئوتیدهای mtDNA می‌تواند برای ایجاد شبکه فیلوزنوتیک و نشان دادن رابطه آن‌ها براساس موقعیت جغرافیایی و تخمین زمان پیدایش استفاده شود (۱۲). بنابراین مطالعه هاپلوگروپ‌های ویژه

می باشد و پیشنهاد می شود که برای تسریع و سهولت در نتیجه گیری از روش آرایه خطی استفاده شود و در بحث مردم‌شناسی برای تأیید نتایج بدست آمده از مطالعه الگوی mtDNA برای اقوام ایرانی، هاپلوجروپ-های اجداد پدری یعنی مارکرهای کروموزوم Y نیز مطالعه شود.

تقدیر و تشکر

مؤلفین از گروه پژوهش دانشکده علوم و مهندسی دانشگاه امام حسین (ع) در تصویب طرح و آزمایشگاه تحقیقات جنایی پلیس آگاهی ناجا در تأمین هزینه های تحقیق و از مرکز بیوتکنولوژی دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله و پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و فناوری زیستی ایران به جهت مشاوره علمی تشکر و قدردانی می کنند.

با فراوانی تقریباً یکسانی دیده می شود. در ترکمن‌ها هاپلوجروپ‌های ویژه اوراسیایی شرقی غالب‌تر از شاخه‌های اوراسیایی غربی می باشد. مشاهدات ما دیدگاه‌های مورخین و باستان‌شناسان و زبان‌شناسان را تأیید می کند. پایین بودن گوناگونی نوکلئوتیدها در اقوام نشان‌دهنده رعایت ازدواج درون قومی و بومی ماندن بسیاری از دودمان‌ها در بین اقوام می باشد.

داده‌های ما نشان می دهد که هتروژنیتی و تنوع هاپلوتیپ‌ها در بین تمامی اقوام بالا می باشد، اگرچه این تنوغ در بین سیستانی‌ها بالاترین مقدار را به خود اختصاص داده است. این دو عامل بیانگر اهمیت بکارگیری الگوی mtDNA در پرونده‌های قضایی و تعیین mtDNA هویت مجرمین و شناسایی اجساد مجہول الهویه از الگوی

References

- 1- Giles RE, Blanc H, Cann HM and Wallace DC. Maternal inheritance of human mitochondrial DNA: Proc Natl Acad Sci USA. 1980 Nov; 77 (11): 6715-9.
- 2- Wallace D, Brown M., Lott M. Mitochondrial DNA variation in human evolution and disease. Gene. 1999; 238: 211-30.
- 3- Nasidze I, Stoneking M .Mitochondrial DNA variation and language replacements in the Caucasus. Proc Bio Sci. Lond. 2001; 268: 1197-1206.
- 4- Cavalli -Sforza LL, Feldman MW. The application of molecular genetic approaches to the study of human evolution. Nat Genet. 2003; 33 Suppl: 266-275.
- 5- Ratnagar S. Archaeological perspectives on early Indian societies; in Recent perspectives of early Indian history (ed.) R Thapar (Bombay: Popular Prakashan). 1995: 1-52
- 6- Bulayeva K, Jorde LB, Ostler C, Watkins S, Bulayev O, Harpending H. Genetics and population history of Caucasus populations. Hum Biol. 2003; 75:837-853
- 7- Kivisild T, Tolk HV, Paric J, Wang Y, Papiha SS, Bandelt HJ, et al. The emerging limbs and twigs of the East Asian mtDNA tree. Mol Biol Evol. 2002 Oct; 19 (10): 1737-51.
- 8- Torroni A, Richards M, Macaulay V, Foster P, Villems R, Norby S, et al. mtDNA haplogroups and frequency patterns in Europe. Am J Hum Genet. 2000 Mar; 66(3): 1173 - 77.
- 9- Tetzlaff S, Brand Statter A, Wegener R, Parson W, Weirich V. Mitochondrial DNA population data of HVS-I and HVS-II sequences from northeast German Sample. Forensic Science International. 2007; 172 (2), 218-24.
- 10- Allard MW, Wilson MR, Monson KL, Budowle B. Control region sequences for East Asian individuals in the Scientific Working Group on DNA Analysis Methods forensic mtDNA data set. Legal Med. 2004; 6:11-24.
- 11- Ricaut FX, Thomas T, Arganini C, Staughton J, Leavesley M, Bellatti M, Foley R, Mirazon Lahr M. Mitochondrial DNA variation in Karkar Islanders. Ann Human Genet. 2008; 172: 349-67.
- 12- Hein J, Schierup M, Wiuf C. Gene Genealogies. Variation and Evolution: A Primer in Coalescent Theory. Oxford University. 2004: 173-86.