

ارزیابی تنوع ژنتیکی ماهی حلوا سفید (*Pampus argenteus*) در خلیج فارس و دریای عمان با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره

Genetic diversity of silver pomfret (*Pampus argenteus*) in the Persian Gulf and Oman Sea using microsatellite analysis

خدیجه بذرافشان^۱، بیتا ارچنگی^{*}^۱، محمد تقی رونق^۱، محمدعلی سالاری^۱، احمد سواری^۱

۱- کارشناس ارشد، استادیاران و استاد، دانشگاه علوم و فنون دریایی خرمشهر، ایران

Bazrafshan K¹, Archangi B^{*1}, Ronagh MT¹, Salari MA¹, Savari A¹

1. MSc Student, Assistant Professors and Professor, Khorramshahr University of Marine Science and Technology, Iran

* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: Bita.archangi@gmail.com

(تاریخ دریافت: ۹۱/۱۲/۷ - تاریخ پذیرش: ۹۲/۱۲/۱۱)

چکیده

امروزه نگرانی‌های زیادی در استفاده از ذخایر دریایی در جهان وجود دارد به طوری که تنوع زیستی دریایی در اثر فعالیت‌های صید و صیادی تحت فشار شدید می‌باشد. در این میان مطالعات اکولوژی مولکولی می‌تواند راه حلی مهم برای تعیین خصوصیات ژنتیکی و همچنین انتخاب ژن مطلوب و یا ترکیب ژن‌های با ارزش در گونه‌های تجاری باشد. شناخت منابع و ذخایر دریایی در مدیریت و حفاظت گونه‌ها از اهمیت بالایی برخوردار است. زیرا این مساله اولین پیش نیاز برای حفظ سازگاری جمیعت‌ها تحت شرایط محیطی و در حال تغییر است. ماهی حلوا سفید از گونه‌های با ارزش شیلاتی و اقتصادی در آبهای جنوبی ایران محسوب می‌شود. بنابر این، به منظور حفظ و حراست این گونه با ارزش دریایی، ارزیابی ذخایر ژنتیکی این گونه ضروری به نظر می‌رسد. در مطالعه حاضر، ساختار ژنتیک جمیعت ماهی حلواسفید در سواحل خلیج فارس و دریای عمان، با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره مطالعه شد. تعداد ۱۴۴ قطعه ماهی حلوا سفید صید شده از ۵ منطقه (استان‌های سیستان و بلوچستان، هرمزگان، بوشهر و خوزستان) در طول سواحل شمالی خلیج فارس و دریای عمان مورد بررسی قرار گرفت. نتایج به دست آمده از Fst (Rst) و (Rst)۰/۰۴۰ (۱۲۹/۰) تمایز ژنتیکی پایینی را در مناطق نشان داد. همچنین، بر اساس تجزیه واریانس مولکولی، تنها ۴ درصد تنوع مشاهده شده مربوط به بین جمیعت‌ها می‌باشد. نتایج نشان داد که جمیعت‌های مورد بررسی از غنای آللی و تنوع ژنتیکی قابل قبولی برخوردارند و همچنین استفاده از جایگاه‌های ریزماهواره می‌تواند اطلاعات کاملی از ذخایر ژنتیکی گونه مذکور ارائه کند.

واژه‌های کلیدی

حلوا سفید
خلیج فارس
دریای عمان
ریزماهواره
ژنتیک جمیعت

می توانند برای تجزیه و تحلیل ژنتیک جمعیت و تعیین نژادها بسیار مفید باشند (Dunham 2004). در چند دهه اخیر مطالعات گسترده ای با استفاده از نشانگرهای ریزماهواره و کاربرد آنها در پژوهش های آبزیان در دنیا انجام گرفته است. (Rezvani et al. 2008) به بررسی ذخایر ژنتیکی ماهی حلوا سفید با استفاده از تکنیک PCR-RFLP در آب های خلیج فارس و دریای عمان پرداختند و گزارش کردند که ژن میتوکندریالی ND5 قادر به تعییک جمعیت های احتمالی حلوا سفید نمی باشد. (et al. 2009) (Liu and Li 2002; Peng et al. 2009; Zhoa et al. 2010) گونه از ارزش تجاری بالایی در میان غذاهای دریایی برخوردار است (Peng et al. 2009) و جز گران قیمت ترین و با ارزش ترین ماهیان در کشورهای حوزه خلیج فارس به ویژه ایران، کویت و عراق محسوب می شود (Azad et al. 2007; Wen et al. 2007). در سال های اخیر تحت تاثیر صید بی رویه و تغییرات اکولوژیکی از قبیل تغییرات شوری و مواد مغذی (Saad 1982)، کاهش آب شیرین و رودی به دریا در اثر خشکسالی و همچنین احداث سد در منطقه (Maltby 1994) ذخایر این گونه در خلیج فارس به شدت کاهش یافته است. روند شدید انقراض گونه های جانوری در جهان، تنوع ژنتیکی جانوران در ایران را نیز مورد تهدید قرار داده است. به همین دلیل توجه به برنامه ریزی در زمینه شناسایی تنوع زیستی و تدوین برنامه هایی برای حفاظت از آن، بر اساس قواعد علمی شناخته شده در ژنتیک جمعیت، یک نیاز جدی و فوری کشور می باشد (IUCN 2007). امروزه نشانگرهای مبتنی بر DNA به عنوان ابزاری کاربردی برای تعیین تنوع ژنتیکی بین ژنتیپ های جانوری و گیاهی مورد استفاده قرار می گیرند (Zhang et al. 2002). نشانگرهای مولکولی مانند ریزماهواره به طور گسترده برای تجزیه ساختار جمعیت و تعیین روابط ژنتیکی چندین گونه یا جمعیت مورد استفاده قرار می گیرد (Wang et al. 2008; Bruno-de-sousa et al. 2011) (Yue et al. 2009).

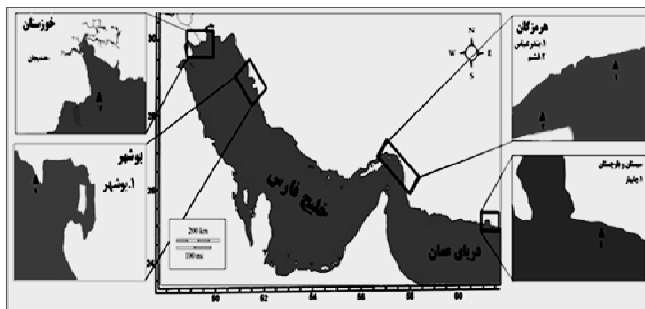
پس از انتخاب ایستگاه های نمونه برداری در طول خط ساحلی، تعداد ۱۴۴ عدد ماهی حلوا سفید از استان های سیستان و بلوچستان، هرمزگان، بوشهر و خوزستان صید شد (شکل ۱). به این صورت که حدود ۲-۳ گرم از باله دمی هر ماهی جدا و تا زمان استخراج DNA در اتانول ۹۶ درصد قرار داده شد. سپس استخراج DNA، با استفاده از روش فنل-کلروفرم انجام گرفت (Hillis et al. 1996). ژنوم استخراجی پس از افزودن ۱۰۰ میکرولیتر آب مقطر استریل تا زمان انجام آزمایش های مربوط در

مقدمه

ماهی حلوا سفید با نام علمی *Pampus* (Euphrasen 1788) جزو راسته Stromateidae و خانواده Perciformes محسوب می شود. محدوده پراکنش گونه حلوا سفید از غرب اقیانوس هند، خلیج فارس و دریای عمان تا آب های کشور Headrich (1984) و نیز آبهای کشور چین و کره می باشد (Haedrich 1967; Headrich 1984; Davis and Wheeler 1985; Cho et al. 1989; Liu and Li 2002; Peng et al. 2009; Zhoa et al. 2010) گونه از ارزش تجاری بالایی در میان غذاهای دریایی برخوردار است (Peng et al. 2009) و جز گران قیمت ترین و با ارزش ترین ماهیان در کشورهای حوزه خلیج فارس به ویژه ایران، کویت و عراق محسوب می شود (Azad et al. 2007; Wen et al. 2007). در سال های اخیر تحت تاثیر صید بی رویه و تغییرات اکولوژیکی از قبیل تغییرات شوری و مواد مغذی (Saad 1982)، کاهش آب شیرین و رودی به دریا در اثر خشکسالی و همچنین احداث سد در منطقه (Maltby 1994) ذخایر این گونه در خلیج فارس به شدت کاهش یافته است. روند شدید انقراض گونه های جانوری در جهان، تنوع ژنتیکی جانوران در ایران را نیز مورد تهدید قرار داده است. به همین دلیل توجه به برنامه ریزی در زمینه شناسایی تنوع زیستی و تدوین برنامه هایی برای حفاظت از آن، بر اساس قواعد علمی شناخته شده در ژنتیک جمعیت، یک نیاز جدی و فوری کشور می باشد (IUCN 2007). امروزه نشانگرهای مبتنی بر DNA به عنوان ابزاری کاربردی برای تعیین تنوع ژنتیکی بین ژنتیپ های جانوری و گیاهی مورد استفاده قرار می گیرند (Zhang et al. 2002). نشانگرهای مولکولی مانند ریزماهواره به طور گسترده برای تجزیه ساختار جمعیت و تعیین روابط ژنتیکی چندین گونه یا جمعیت مورد استفاده قرار می گیرد (Wang et al. 2008; Bruno-de-sousa et al. 2011) (Yue et al. 2009). خصوصیاتی از قبیل سطوح بالای چندشکلی، اندازه نسبتا کوچک، و راثت غالب و مغلوب (Schlötterer 2000; li et al. 2009)، نیاز به مقدار کم نمونه (al. 2009) و حساسیت بالای PCR برای تجزیه و تحلیل ساختار جمعیت در تعداد زیادی از موجودات، نشانگرهای ریزماهواره را به عنوان نشانگر برتر معرفی کرده است (Dewoody and Avise 2002).

مواد و روش ها

پس از انتخاب ایستگاه های نمونه برداری در طول خط ساحلی، تعداد ۱۴۴ عدد ماهی حلوا سفید از استان های سیستان و بلوچستان، هرمزگان، بوشهر و خوزستان صید شد (شکل ۱). به این صورت که حدود ۲-۳ گرم از باله دمی هر ماهی جدا و تا زمان استخراج DNA در اتانول ۹۶ درصد قرار داده شد. سپس استخراج DNA، با استفاده از روش فنل-کلروفرم انجام گرفت (Hillis et al. 1996). ژنوم استخراجی پس از افزودن ۱۰۰ میکرولیتر آب مقطر استریل تا زمان انجام آزمایش های مربوط در



شکل ۱- مناطق نمونه برداری

نتایج و بحث

در مجموع ۱۱ جایگاه ژنی در این تحقیق استفاده شد که از این تعداد ۹ جایگاه‌زنی چند شکل بودند. تعداد آلل‌های مربوط به تمامی جایگاه‌های چند شکل در جدول ۱ نشان داده شده است. بیشترین میزان آلل‌ها در جایگاه‌زنی Par03 با مقدار ۱۷ آلل مشاهده شد. میزان هتروزیگوستی مشاهده شده (H₀) در محدوده ۰/۰۶۲-۰/۰۶۷ و مقدار هتروزیگوستی مورد انتظار (He) در محدوده ۰/۰۹۲-۰/۰۹۳ متغیر بود. در سطح مناطق مورد بررسی، تعداد آلل‌های مشاهده شده و مقادیر هتروزیگوستی مشاهده شده و مورد انتظار در جدول ۲ ذکر شده است. انحراف از تعادل هاردی واینبرگ برای تمام جایگاه‌ها در جمعیت محاسبه شد. متوسط میزان تمایز ژنتیکی F_{ST} بین نمونه‌های مناطق مورد بررسی بر اساس فراوانی آلل‌ها، ۰/۰۴ به دست آمد. با توجه به نتایج تجزیه و تحلیل واریانس مولکولی (جدول ۳) تقریباً ۹۶ درصد از تنوع درون نمونه‌های مناطق مختلف وجود دارد، ولی تنوع میان مناطق پایین و در حدود ۴ درصد می‌باشد. در این پژوهش به منظور جداسازی، بررسی میزان تنوع ژنتیکی و چندشکلی ماهی حلواسفید از ۱۱ جفت آغازگر استفاده شد. با مطالعات انجام شده، در ۹ جفت جایگاه چند شکل مجموعاً ۱۳۱ آلل با میانگین ۱۴/۴ آلل در هر جایگاه مشاهده شد که این مقدار از متوسط تعداد آلل‌ها در ماهیان آب شور (۲۰/۶) (Dewoody and Avise 2000) کمتر می‌باشد. این حالت، احتمالاً به دلیل جریان ژنی بالا در خلیج فارس و دریای عمان، میزان بالای مهاجرت در مولدهای ماهی حلواسفید و آمیزش خویشاوندی در محیط نسبتاً بسته خلیج فارس

فریزر ۲۰- درجه سانتی گراد نگهداری شد. کیفیت و کمیت DNA استخراجی، با استفاده از روش الکتروفورز ژل آکارز یک درصد و اسپکتروفوتومتر تعیین شد (Sambrook et al. 1989). واکنش زنجیره‌ای پلیمراز برای هریک از ۱۱ آغازگر انجام گرفته و بهترین دمای الحق برای هر یک از آن‌ها به دست آمد (جدول ۱). محصولات واکنش زنجیره‌ای پلیمراز بر روی ژل پلی اکریل آمید ۸ درصد جداسازی شدند. از نشانگر DNA Ladder 50 bp (Fermentas 1991 al.) به عنوان شاخص برای تعیین اندازه آللی استفاده شد. در ادامه، ژل‌ها با استفاده از روش نیترات نقره (Bassam et al. 1991) رنگ‌آمیزی شده و پس از تهیه تصویر آنها توسط دستگاه ژل نگار، از نرم‌افزار ONE-DScan برای محاسبات طول قطعات استفاده شد. به منظور تجزیه داده‌های بدست آمده، هتروزیگوستی مشاهده شده و موردنانتظار و مقدار F از نرم‌افزار Arlequin version 3.11 (Excoffier et al. 2006) استفاده Raymond and (Goudet 2002) Gene pop version 4 (Goudet 2002) FSTAT version (Rouest 2011) 2.9.3. جهت تعیین فراوانی آللی به کار گرفته شدند. تعادل هاردی- واینبرگ با استفاده از آزمایش Fishers Exact با نرم‌افزار Arlequin محاسبه شد. دنдрوگرام فاصله ژنتیکی با نرم‌افزار Peakall and Smouse 2005 (Peakall and Smouse 2005) TFPGA تکاملی با استفاده از نرم‌افزار MEGA version 4 (Tamura et al. 2007) ترسیم شد.

جدول ۱- خصوصیات آغازگرهای مورد مطالعه

جایگاه	دما (°C)	محدوده آللی	تعداد آلل	واحد تکرار شونده
Par01	۶۰	۳۸۲-۴۶۶	۱۶	(CT)6CCCT9
Par02	۵۷	۱۲۰-۱۸۲	۱۴	(CT)5GC(GT)10
Par03	۵۷	۲۴۸-۳۴۰	۱۷	(GT)19
Par05	۶۰	۲۶۴-۳۵۰	۱۳	(CA)19
Pa06	۶۰	۱۸۸	۱	(CA)11
Par08	۶۰	۳۸۰-۵۴۴	۱۳	(CA)24
Par12	۶۰	۲۹۲-۳۸۸	۱۳	(AC)9
Par15	تکثیر نشد	تکثیر نشد	-	(AG)18
Par17	۵۷	۲۵۲-۳۵۸	۱۶	(TG)19
Par18	۶۰	۲۰۸-۲۷۴	۱۳	(CA)11
Par20	۵۹	۱۵۲-۱۹۴	۱۳	(GA)13

لاروهای پلانکتونیک وجود ندارد. همچنین مهاجر بودن گونه احتمالاً خود دلیلی برای کاهش هتروزیگوستی می‌باشد. از سوی دیگر در تمام مناطق مختلف نمونه‌برداری و در جایگاه‌های ژنی انحراف معنی‌داری از تعادل هارדי واینبرگ مشاهده شد. علت این انحراف را می‌توان به دلیل عدم تعادل پیوستگی آغازگرهای آلل نول و جهش قلمداد شد. علت انحراف از تعادل هارדי-واینبرگ را عدم تعادل پیوستگی آغازگرهای آلل‌های نول و مهاجرت گزارش کردند که با نتایج تحقیق حاضر مطابقت می‌نماید (Aparecida et al. 2011). در تجزیه تمایز ژنتیکی مقدار F_{st} به دست آمد که بیانگر تمایز ژنتیکی پایین، چندشکلی بالا و تنویر ژنتیکی قابل توجه بین جمعیت‌ها است. ماهی حلوا سفید به دلیل مهاجر بودن و داشتن جریان ژنی بالا تمایز ژنتیکی پایینی را نشان داده است. به طور کلی ماهیان مهاجر دریایی با توانایی پراکنش بالا و اندازه جمعیت موثر بزرگ، سطوح بالایی از جریان ژنی و مقدار کم تمایز ژنی را نشان می‌دهند (Behereray and Sunnucks 2001; Peng et al. 2009). نتایج حاصل از تجزیه AMOVA نشان داد که تقریباً ۹۶ درصد از تنوع درون نمونه‌های مناطق مختلف (درون جمعیت‌ها) وجود دارد. ولی تنوع میان مناطق پایین و در حدود ۴ درصد است (جدول ۳). به عبارت دیگر بیشترین جریان ژنی و مهاجرت در بین جمعیت‌های مورد

و دریای عمان می‌باشد. در میان مناطق نمونه‌برداری و در تمامی جایگاه‌های ژنی مورد مطالعه میانگین تعداد آلل واقعی $11/4$ و میانگین آلل موثر $6/68$ آلل محاسبه شد. کاهش اندازه آلل موثر را می‌توان در اثر کاهش اندازه جمعیت موثر به حساب آورد. این کاهش احتمالاً در اثر عوامل متعددی همچون نامساعد بودن شرایط محیطی، صید و صیادی بیش از اندازه، آلودگی آب، تخریب مکان‌های تخم‌ریزی و تخریب زیستگاه‌ها می‌باشد. از سوی دیگر میزان هتروزیگوستی مشاهده شده در محدوده $0/96$ - $0/04$ با میانگین $0/40$ و هتروزیگوستی مورد انتظار در محدوده $0/79-0/92$ با میانگین $0/88$ به دست آمد. میانگین هتروزیگوستی در ماهیان آب شور را $0/79$ گزارش کردند (Dewoody and Avise 2000) این مقدار در پژوهش حاضر دارای میانگین $0/405$ می‌باشد که علت این کاهش و کاهش هتروزیگوستی مشاهده شده نسبت به هتروزیگوستی مورد انتظار احتمالاً در اثر صید بی‌رویه، آلودگی آب، درون‌آمیزی، وجود آلل‌های نول و تغییرات در فاکتورهای فیزیک و شیمیایی و موادمغذی مناطق نمونه‌برداری می‌باشد. به طور کلی این عوامل می‌توانند به مرور زمان سبب کاهش هتروزیگوستی در ذخایر شوند (Angel et al. 2001; Ward et al. 2001; Zhao et al. 2005; Abbas et al. 2010). علاوه بر موارد مذکور در خلیج فارس و دریای عمان معمولاً مانع برای جلوگیری از پراکنش تخم‌ها و

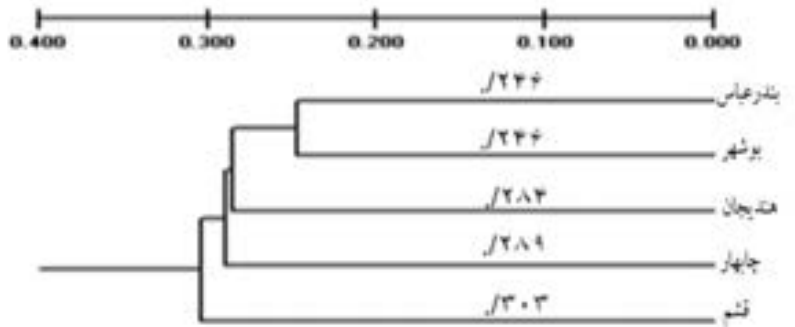
جدول ۲- تنوع ژنتیکی ۹ جایگاه مورد مطالعه در جمعیت‌های ماهی حلوا سفید

چابهار	هندیجان	بوشهر	بندرعباس	قسم	پارامتر	جایگاه	
						Par01	Par02
۱۱	۱۵	۱۲	۱۲	۱۲	A		
۰/۳۱	۰/۰۶	۰/۵۰	۰/۲۵	۰/۶۳	Ho		
۰/۸۸	۰/۹۱	۰/۹۰	۰/۸۵	۰/۹۰	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		
۱۴	۱۲	۸	۱۱	۱۲	A	Par02	
۰/۴۰	۰/۳۸	۰/۱۶	۰/۰۹	۰/۳۶	Ho		
۰/۹۲	۰/۸۵	۰/۸۲	۰/۸۷	۰/۸۹	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		
۱۲	۱۵	۱۵	۱۵	۱۳	A	Par03	
۰/۰۶	۰/۲۵	۰/۱۶	۰/۲۲	۰/۱۶	Ho		
۰/۸۸	۰/۹۲	۰/۸۲	۰/۹۲	۰/۸۸	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		
۱۳	۱۰	۱۱	۱۱	۹	A	Par05	
۰/۸۱	۰/۹۶	۰/۶۲	۰/۸۸	۰/۸۳	Ho		
۰/۹۱	۰/۸۸	۰/۹۷	۰/۸۸	۰/۸۳	He		
۰/۰۰۱	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		
۱۱	۱۲	۱۱	۹	۹	A	Par08	
۰/۴۶	۰/۸۷	۰/۳۷	۰/۷۹	۰/۳۶	Ho		
۰/۸۶	۰/۸۸	۰/۸۹	۰/۸۷	۰/۸۶	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		
۱۱	۱۲	۱۱	۱۲	۱۳	A	Par12	
۰/۷۸	۰/۸۷	۰/۳۳	۰/۵۰	۰/۳۶	Ho		
۰/۸۷	۰/۸۸	۰/۸۷	۰/۹۰	۰/۸۶	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۲	P		
۱۱	۱۲	۱۱	۱۲	۱۳	A	Par17	
۰/۲۸	۰/۲۲	۰/۱۶	۰/۲۵	۰/۵۳	Ho		
۰/۸۹	۰/۹۰	۰/۸۸	۰/۸۹	۰/۸۶	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		
۱۰	۹	۷	۹	۸	A	Par18	
۰/۱۵	۰/۵۱	۰/۵۸	۰/۲۲	۰/۴۶	Ho		
۰/۷۹	۰/۸۷	۰/۹۰	۰/۸۵	۰/۸۶	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۱	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		
۱۱	۱۱	۱۱	۹	۹	A	Par20	
۰/۱۵	۰/۲۵	۰/۲۹	۰/۱۱	۰/۱۰	Ho		
۰/۸۶	۰/۸۷	۰/۸۵	۰/۸۴	۰/۸۷	He		
۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	۰/۰۰۰	P		

(A) تعداد آلل‌ها؛ (Ho) هتروزیگوستی مشاهده شده؛ (He) هتروزیگوستی مورد انتظار؛ (P) معنی داری.

جدول ۳- تجزیه و تحلیل واریانس مولکولی AMOVA

	درجه آزادی	جمع مریع کای	مولفه واریانس	درصد تنوع	معیار تنوع
	۴	۶۴/۷۳۰	۰/۱۷۴۷a(./۰۱۴)	۴/۱۷	بین جمیعت‌ها
	۱۳۹	۸۵۸/۷۷۴	۲/۱۷۲ ۷b(./۲۴۰)	۵۱/۹۷	بین افراد
	۱۴۴	۲۶۴/۰۰۰	۱/۸۳۳ ۷c(./۲۰۳)	۴۳/۸۶	درون افراد
	۲۸۷	۱۸۷/۵۰۳	۴/۱۷۹	۱۰۰	جمع



شکل ۲- دندروگرام فاصله ژنتیکی جمیعت‌های ماهی حلوا سفید.

این نتیجه مسلمان روش‌های رایج و معمول شیلات، صید و بهره برداری را مورد تایید قرار نمی‌دهد چرا که ادامه روش‌های رایج صید و صیادی در نهایت باعث تهدید سلامت ژنتیکی گونه مذکور می‌شود و در نهایت می‌تواند منجر به کاهش و نابودی تنوع ژنتیکی، کاهش سازش گونه ماهی حلوا سفید به شرایط اکولوژیکی و کاهش مقاومت به تغییرات محیطی شود. هر چند ذخایر ژنتیکی این گونه هنوز در وضعیت بحرانی نمی‌باشد ولی باید توجه داشت که ادامه بهره‌برداری مدیریت نشده از این گونه بدون در نظر گرفتن ملاحظات مدیریتی ژنتیکی و ساختار جمعیتی گونه می‌تواند باعث تحمیل خسارات جرمان‌ناپذیری بر ذخیره ژنی باقی‌مانده این گونه در خلیج فارس و دریای عمان شود. بنابراین به منظور حفظ و حراست این گونه با ارزش دریایی کنترل و ارزیابی ذخایر ژنتیکی چه در محیط‌های طبیعی و چه در محیط‌های تکثیر و پرورشی در آینده یک امر لازم‌الاجرا می‌باشد. در این مهم نشانگرهای ریزماهواره استفاده شده در پژوهه حاضر ابزار موثر و کارآمدی به حساب می‌آیند.

مطالعه بوده است. علت احتمالاً مربوط به وجود تخم‌ها و لاروهای پلازیک، آمیزش خویشاوندی و مهاجرت‌های گسترده این گونه است که سبب کاهش تنوع بین مناطق شده است. بالاتر بودن تنوع درون‌جمیعتی نسبت به بین جمیعتی که در بین جمیعت‌های مختلف جریان ژنی بالا وجود دارد را ناشی از مهاجرت طبیعی ما بین جمیعت‌ها می‌دانند، که با نتایج پژوهه حاضر همخوانی دارد (Diz and Persa 2009). بر طبق دندروگرام فاصله ژنتیکی (شکل ۲) نمونه‌های منطقه قشم در یک خوش و سه منطقه دیگر در خوش‌دیگری قرار می‌گیرند. علت اصلی اختلاف بین قشم با سایر مناطق موردمطالعه می‌تواند عدمتا وجود سازش‌های محیطی در منطقه موردمطالعه باشد.

اطلاعات بدست آمده از مطالعه حاضر با استفاده از روش‌های مولکولی به همراه مطالعات بیولوژیکی تکمیلی گونه حلوا سفید می‌تواند در ارائه یک سیستم مدیریتی موثر و کاربردی در آینده مورد استفاده قرار گیرد. نتیجه این تحقیق بیانگر این نکته است که می‌توان یک ذخیره واحد و وجود یک جمیعت پانیکتیک را برای گونه حلوا سفید در منطقه خلیج فارس و دریای عمان با احتمال بالا ارائه کرد.

منابع

- Abbas K, Zhou X, Li Y, Gao Z, Wang W (2010) Microsatellite diversity and population genetic structure of yellowcheek, *Elopichthys bambusa* (Cyprinidae) in the Yangtze River. Biochemical Systematics and Ecology 38: 806-812.
- Archangi B, Chand V, Mather PB (2009) Isolation and Characterization of 15 polymorphic microsatellite DNA loci from *Argyrosomus japonicas* (mulloway), a new aquaculture species in Australia. Molecular Ecology Resources 9: 412-414.
- Azad IS, Al-marzuk A, James CM, Almatar S, Al-Gharably H (2007) Scuticociliatosis associated mortalities and histopathology of natural infection in cultured silver pomfret (*Pampus argenteus Euphrasen*) in Kuwiat. Aquaculture 262:202-210.
- Angel P, Mercedes G, Philippe L, Concepcion M, Jose A (2006) Effects of fishing protection on the genetic structure of fish populations. Biology and Conservation 129:244-255.
- Aparecida A, Tomas A, Wanger A (2011) Evidence for genetic differentiation of Octopus urlgaris (Mollusc, Cephalopoda) of fishery populations from the southern coast of Brazil as revealed by microsatellite. Experimental Marine Biology and Ecology 407: 34-40.
- Bassam BJ, Caetano-Anolles G, Gresshoff GM (1991) Fast and sensitive silver staining of DNA in polyacrylamide gels. Analytical biochemistry 84:680-683.
- Beheregaray LB, Sunnucks P (2001) Fine-scale genetic structure, estuarine colonization and incipient speciation in marine silverside fish odontesthes argentinensis. Molecular Ecology 10:2849-2866.
- Bruno-de-Sousa C, Martinez AM, Ginja C, Santos-Silva F, Carolino MI, Delgado JV (2011) Genetic diversity and population structure in Portuguese goat breeds. Livest Science 135:131-139.
- Chen LLiQ, Yang J (2008) Microsatellite genetic variation in wild and hatchery population of the sea Cucumber (*Apostichopus japonicas* Selenka) form northern china. Aquaculture Research 3:1541-1549.
- Dewoody JA, Avise JC (2000) Microsatellite variation in marine, fresh water and anadromous fishes compared with other animals. Fish Ecology 56:461-473.
- Dunham RA (2004) Aquaculture and fisheries biotechnology genetic approaches. Canadian Association of Business Incubation Publishing, London pp. 353
- Excoffier L, Laval G, Schneider S (2006) Arlequin version 3.11: An Integrated software package for population Genetics Data Analysis. Computational and molecular Population Genetics Lab (CMPG), Institute of zoology University of Berne, Switzerland.
- Goudet J (2002) FSTAT, A program to Estimate and Test Gene Diversities and Fixation Indices (version 2.9.3). Institute of Ecology, university of Lausanne, Switzerland.
- Hillis DM, Moritz C (1996) Sinauer Associates Inc Publishers. Sunderland, Massachusetts. USA Molecular Taxonomy, 120 pp.
- IUCN (2007) WRI, World Business Council for Sustainable Development, Earthwatch Inst. Business and Ecosystems: Ecosystem Challenges and Business Implications.
- Li YC, Korol AB, Fahima T, Beiles A, Nevo E (2002) Microsatellites: genomic distribution, putative functions and mutational mechanisms: review. Molecular Ecology 11: 2453-2465.
- Park LK, Moran P (1995) Developments in molecular genetic techniques in fisheries. (eds. Carvalho, G.R. and Pitcher, T.J.). Molecular genetics in Fisheries, London: Chapman and Hall
- Peakall M, Smouse A (2005) Gene Alex 6: Genetic Analysis in Excel. Population genetic software for teaching and research. Australian National University, Canberra, Australia.
- Peng Sh, Shi Z, Hou J, Wang W, Zhang H (2009) Genetic diversity of Silver Pomfret (*Pampus argenteus*) population from the china sea based on mitochondrial DNA control region sequences. Biochemical systematic and Ecology 37: 626-632.
- Pujolar JM, Deleo GA, Ciccotti E, Zane L (2009) Genetic Composition of Atlantic and Mediterranean recruits of European eel *Anguilla anguilla* based on EST-linked microsatellite loci. Fish Biology 74: 2034-2046.
- Raymond M, Rousset F (2011) GENEPOL version 4.1: Population Genetics Software for Exact Tests and Ecumenicism. Journal of Heredity 86: 248-249.
- Saad MAH (1982) Distribution of nutrient salts in the lower reaches of the Tigris and Euphrates, Iraq. Water Supply and Management 6: 443-453.
- Salari Aliabadi MA, Rezvani Gilkolaei S, Savari A, Zolgharnian H, Nabavi SMB (2008) Genetic comparison of Persian Gulf and Oman sea populations of the Cobia, Rachycentron canadum by means of microsatellite technique. Shilat Iran Page: 9. In Farsi.
- Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T (1989) Molecular Cloning: a Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, New York.
- Schlotterer C (2000) Evolutionary dynamics of microsatellite DNA. Chromosoma 109: 365-371.
- Tamura K, Dudley J, Nei M, Kumar S (2007) MEGA4: Molecular Evolutionary Genetics Analysis (MEGA) software version 4.0. Molecular Biology and Evolution, 24: 1596-1599. (Publication PDF at <http://www.kumarlab.net/publications>).
- Wang CM, Lo LC, Zhu ZY, Feng F, Yue GH (2008) Identification and verification of QTL associated with growth traits in two genetic backgrounds of Barramundi (*Lates calcarifer*). Animal Genetics 39: 34-39.
- Wen TY, Jian L, Gen HY (2007) Multiplex genotyping of novel microsatellites from silver pomfret (*Pampus argenteus*) and cross-amplification in other pomfret species. Molecular Ecology Notes 6: 1073-1075
- Yue GH, Zhu ZY, Lo LC, Wang CM, Liu G, Feng F, Pang HY, Li J, Gong P, Liu HM, Tan J, Chou R (2009)

Genetic variation and population structure of Asian seabass (*Lotes calcarifer*) in the Asia-Pacific region. Aquaculture 293: 22-28.

Zhang X, Leurg FC, Chan DKO, Gr Y, WUC (2002) Comparative analysis of allozyme, random amplified

polymorphic DNA and microsatellite polymorphism on Chinese native chickens. Poultry Science 81: 1093-1098
Zhao N, Shao Z, Ai W, Zhu B, Brosse S, Chang J (2005) Microsatellite assessment of Chinese sturgeon (*Acipenser sinensis* Gray) genetic variability. Ichthyology 21:7-13.

Archive of SID