

Allele Frequency of 15 Autosomal STR loci in Kurdish Ethnic Inhabitants of Kermanshah Province

Received: 2 August 2015

Revised: 2 September 2015

Accepted: 15 September 2015

ABSTRACT

Mona Davoodbeigi¹

Shohre Zarekarizi²

Mohammadtaghi Akbari^{3*}

Maryam Kalili Avati⁴

¹MSc., Genetics, Department of Biology, Guilan university, Guilan, Iran.

²Assistant Professor, Department of Biology, VaranminPishva Branch, Islamic Azad University, VaranminPishva, Iran & Tehran Medical Genetics Laboratory, Tehran, Iran.

³Associate Professor, Department of Medical Genetics, Faculty of Medical Sciences, TarbiatModares University, Tehran, Iran & Tehran Medical Genetics Laboratory, Tehran, Iran.

⁴MSc., Cellular and Molecular Science, Department of Biology, Shiraz University, Shiraz, Iran & Tehran Medical Genetics Laboratory, Tehran, Iran.

Background: The aim of this study was to investigate allele frequency of 15 autosomal STR (short tandem repeat) loci for 50 unrelated healthy individual from Kurdish ethnic population of Kermanshah province in Iran.

Materials and Methods: Genetic profile prepared utilizing ABI AmpFl STR IdentifilerTM kit. These 15 STR loci included D8S1179, D21S11, D7S820, CSF1PO, D3S1358, TH01, D13S317, D16S539, D2S1338, D19S433, VWA, TPOX, D18S51, D5S818 and FGA.

Results: There were no deviations from Hardy–Weinberg equilibrium except for two loci of D7s820 and D19s433. Based upon the allelic frequencies, several important forensic parameters were calculated including: power of discrimination (PD), polymorphic information content (PIC), power of exclusion (PE) and matching probability (MP).

Conclusion: This study confirmed that investigation of these loci for paternity population studies and handling of criminal cases could be used. We compared the allele frequency spectrum detected in this Kurdish population from Kermanshah with allele frequencies from 8 other datasets on three populations with Iranian origin, ie. Iranians in USA, Iranians in Dubai and Fars ethnic group and 5 neighboring populations from AzerbyjanRepublic, Pakistan, Iraqi-Kurdistan, Iraq and Turkey. It was concluded that the population of present study had least similarity with Azerbyjani(12 loci) and most similarity with Turkish(15 loci) populations.

Keywords: allele frequency, population genetics, CODIS loci, STR, kurd ethnic

*Corresponding Author:

Mohammadtaghi Akbari

Tel: (+98)2188914327

email: mtakbari@modares.ac.ir

بررسی فراوانی آللی ۱۵ جایگاه STR در قوم ساکن در استان کرمانشاه

تاریخ اصلاح: ۱۱ شهریور ۱۳۹۴ تاریخ پذیرش: ۲۴ شهریور ۱۳۹۴ تاریخ دریافت: ۱۱ مرداد ۱۳۹۴

چکیده

مقدمه: هدف از این مطالعه، بررسی فراوانی آللی ۱۵ جایگاه STR در قوم ساکن استان کرمانشاه می‌باشد.^۱

مواد و روش‌ها: پروفایل ژنتیکی ۵۰ فرد کرد غیرخویشاوند از جمعیت کرمانشاه با استفاده از کیت IdentifierTM تهیه شد. این کیت حاوی سیزده جایگاه CODIS به همراه دو جایگاه دیگر D3S1358، D7S820، D21S11، D8S1179، CSF، D18S51، TPOX، VWA، D19S433، D2S1338، D16S539، D13S317، TH01، D5S818 و TH01 TPOX، VWA، FGA، D5S818

یافته‌ها: نتایج نشان داد که به جز دو جایگاه D7S820 و D19S433 در جمعیت موردمطالعه سایر جایگاه‌ها در تعادل هاردی- واینبرگ بودند. همچنین پارامترهای پزشکی قانونی شامل power of discrimination، polymorphism information content و exclusion در این مطالعه مورد ارزیابی قرار گرفتند.

نتیجه‌گیری: این مطالعه نشان داد که بررسی این جایگاه‌ها در جمعیت موردمطالعه، می‌تواند برای آزمایش‌های تعیین هویت، مطالعات جمعیتی و همچنین کمک به تحقیقات پلیس در محدود کردن تعداد مظنونین یک حادثه مورد استفاده قرار گیرد. همچنین از مقایسه نتایج حاصل از این مطالعه با نتایج حاصل از ۸ جمعیت دیگر شامل ۳ جمعیت با منشأ ایرانی - ایرانیان مقیم آمریکا، ایرانیان مقیم دبی و داده‌های حاصل از جمعیت استان فارس و ۵ جمعیت از کشورهای همسایه شامل آذربایجان، عراق، کردستان عراق، پاکستان و ترکیه، مشاهده شد که جمعیت کرد کرمانشاه بیشترین شباهت را با جمعیت کشور ترکیه (در ۱۵ جایگاه) و بیشترین تفاوت را با جمعیت کشور آذربایجان (در ۱۲ جایگاه) داشته است.

کلید واژه‌ها: فراوانی آللی، ژنتیک جمعیت، CODIS، STR، قوم کرد

مona daoudibiki^۱

شهره زارع کاریزی^۲

محمد تقی اکبری^۳

مریم خلیلی اوای^۴

^۱ کارشناسی ارشد، ژنتیک، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه گیلان، گیلان، ایران.

^۲ آستادیار، گروه زیست‌شناسی، واحد پیشوای دانشگاه آزاد اسلامی، پیشوای، ورامین، ایران و آزمایشگاه ژنتیک پزشکی تهران، تهران، ایران.

^۳ دانشیار، گروه ژنتیک پزشکی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران و آزمایشگاه ژنتیک پزشکی تهران، تهران، ایران.

^۴ کارشناسی ارشد، علوم سلوی و مولکولی، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه شیراز، شیراز، ایران و آزمایشگاه ژنتیک پزشکی تهران، تهران، ایران.

نویسنده مسئول:

محمد تقی اکبری

تلفن: (+۹۸) ۰۸۸۹۱۴۳۲۷

پست الکترونیک:

mtakbari@modares.ac.ir

مقدمه

مطالعات انجام شده، امروزه ایران از قومیت‌های گوناگونی ازجمله فارس‌ها (۱۶درصد)، آذربایجانی‌ها (۱۱درصد)، کردها (۷درصد)، لرها (۴درصد)، بلوج‌ها (۲درصد)، عرب‌ها (۲درصد)، ترکمن‌ها و قشقایی‌ها (۲درصد) و دیگران (۱ درصد) تشکیل یافته است [۱]. مردمان کرد

در طول تاریخ جامعه بر اساس قبیله، منطقه، مذهب، قوم، جنس، سن و وضعیت اجتماعی - اقتصادی طبقه‌بندی شده است. تفاوت قومی و نژادی است که ملتی را از ملتی دیگر متمایز می‌کند. بنا بر

مواد و روش‌ها

در ایران قوم کرد در استان‌های مختلفی ساکن هستند که اکثریت آن‌ها در بخش‌هایی از شمال شرق، غرب و شمال غرب ایران سکونت دارند. یکی از استان‌های کردنشین واقع در غرب ایران استان کرمانشاه می‌باشد که جمعیت موردمطالعه از میان افراد کرد غیرخویشاوند ساکن در این استان جمع‌آوری شده است. بدین منظور پس از دریافت کتبی رضایت و رسم شجره از پنجاه فرد کرد غیرخویشاوند که سه نسل پدری و مادری آن‌ها کرد و ساکن کرمانشاه بوده‌اند، cc4 خون محیطی گرفته شد. سپس استخراج DNA به روش نمک اشبع انجام گرفت [۷]. تکثیر همزمان STR (Multiplex PCR) با استفاده از کیت AmpFISTR IdentifierTM از روشنامه D3S1358، CSF، D7S820، D21S11، D8S1179، D19S433، D2S1338، D16S539، D13S317، TH01، VWA، FGA، D5S818، D18S51، TPOX، VWA System، TH01 می‌باشد. واکنش PCR در دستگاه Thermal Cycler ABI Gene Amp Applied دستورالعمل توصیه شده توسط شرکت سازنده (Biosystems ABI PRISM 3130 Genetic PCR توسط دستگاه Analyzer صورت گرفت. داده‌های خام با استفاده از نرم افزار v. 3.0Cervus ۵. تجزیه و تحلیل شد. پارامترهای از جمله هتروزیگوستی مورد مشاهده (Ho)، هتروزیگوستی مورد انتظار (He)، فراوانی آللی به همراه پارامترهای پزشکی قانونی از قبیل (MP)، (PD)، (PE) و (PIC) محاسبه شده و نتایج با استفاده از آزمون G test با جمعیت‌های مختلف از جمله جمعیت استان فارس و جمعیت کشورهای آذربایجان، عراق، ترکیه، پاکستان، ایرانیان مقیم دبی و آمریکا مقایسه شد.

یافته‌ها

در جدول ۱ فراوانی آللی، هتروزیگوستی مورد مشاهده، هتروزیگوستی مورد انتظار، تعادل هاردی- واینبرگ به همراه پارامترهای پزشکی قانونی در ۵۰ فرد کرمانشاهی ارائه شده

بزرگ‌ترین و قدیمی‌ترین قوم آریایی ایران‌زمین هستند که از دیرباز در نواحی کوهستانی محصور غرب و شمال شرق فلات ایران ساکن هستند. بخش کردنشین جدشده از ایران (در جنگ چالدران)، هم‌اکنون جزئی از خاک سه کشور ترکیه، عراق و سوریه می‌باشد. جمعیت کرد در سال ۲۰۰۹ تا ۲۸/۵ میلیون نفر برآورد شده است که ۶/۵ تا ۷ میلیون نفر از آن‌ها در ایران زندگی می‌کنند [۲].

محققان دریافتند که افراد یک جمعیت در الگوهای ژنتیکی خود دارای مشابهت‌هایی هستند که منحصر به همان جمعیت است و با الگوهای افراد جمعیت‌های دیگر متفاوت است. از مطالعه این تفاوت‌ها می‌توان برای یافتن توالی‌های مناسب هر جمعیت برای موارد پزشکی قانونی و کمک به تحقیقات پلیس در محدود کردن تعداد مظنونین از میان جمع کثیری از آن‌ها و یافتن رابطه جمعیت‌ها بر اساس موقعیت جغرافیایی و تخمین زمان پیدایش استفاده کرد [۳-۵].

یک مطالعه ژنتیکی بر روی DNA میتوکندریال اقوام ایرانی نشان داده است که بیشتر کردهای ایرانی به هاپلوگروپ HV تعلق دارند. هاپلوگروپ J با ۲۰٪ و U7 با ۸٪ در رتبه‌های بعدی قرار گرفته‌اند که هر سه آن‌ها از هاپلوگروپ‌های مخصوص اورآسیای غربی می‌باشند [۶].

یکی از معمول ترین روش‌های آنالیز DNA، بررسی توالی‌های کوتاه تکراری موسوم به STR در ژنوم افراد است. STR، توالی‌هایی به طول یک تا سیزده نوکلئوتید هستند که در ژنوم موجودات در نواحی غیر کد کننده موجود می‌باشند. هر فرد توالی‌های منحصر به فردی داشته و هیچ دونفری در جهان نیستند که در همه جایگاه‌ها دارای توالی‌های یکسانی باشند، به همین دلیل از STR ها می‌توان در مطالعات جمعیتی و بررسی تنوع ژنتیکی در جمعیت‌ها استفاده نمود [۷]. علاوه بر این از STR ها می‌توان در موارد تعیین هویت، تعیین ابویت، تست‌های پزشکی قانونی و سایر موارد استفاده کرد. در این مطالعه به منظور تعیین فراوانی آللی در قوم کرد ساکن در کرمانشاه از پانزده جایگاه STR در کیت کمپانی ABI در روشهای موسوم به تعیین الگوی Identifier استفاده شد. DNA

بررسی فراوانی آلی ۱۵ جایگاه STR در قوم کرد

مجله طب انتظامی

پاییز ۱۳۹۴ - دوره ۴ - شماره ۳ - صفحات ۲۱۶-۲۰۹

جدول ۱: فراوانی آلی، هتروژنیتی مورد مشاهده، هتروژنیتی پارامترهای پزشکی قانونی در جمعیت کرد
کرمانشاه.

Allele	D8S179	D21S11	D7S820	CSF	D3S138	TH01	D13S317	D16S539	D2S138	D19S433	VWA	TPOX	D18S51	D5S818	FGA
۴															
۵															
۶				./.۰۴			./.۳۳								
۷				./.۰۲	./.۰۱		./.۱۴								
۸	./.۰۱			./.۱۴			./.۰۵	./.۱۴	./.۰۶			./.۵		./.۰۲	
۹	./.۰۱			./.۰۸	./.۱		./.۲۸	./.۰۹	./.۱۵			./.۰۶		./.۰۸	
۹/۳							./.۱۶								
۱۰	./.۰۴			./.۲۹	./.۳۱		./.۰۱	./.۱۴	./.۱۳			./.۰۹	./.۰۱	./.۱۲	
۱۱	./.۱۴			./.۲۴	./.۲۵			./.۳۲	./.۳۴			./.۳	./.۰۷	./.۲۶	
۱۲	./.۱۲			./.۱۴	./.۲۵		./.۰۱	./.۲۰	./.۲۳	./.۱۱		./.۰۵	./.۱۸	./.۳۲	
۱۲/۲											./.۰۱				
۱۳	./.۲۲			./.۰۵	./.۰۵	./.۰۲		./.۰۱	./.۰۸	./.۳۴	./.۰۱		./.۱۶	./.۱۹	
۱۳/۲											./.۰۱				
۱۴	./.۲۹				./.۰۳	./.۰۷		./.۰۱	./.۰۱	./.۲	./.۰۵		./.۱۵	./.۰۱	
۱۴/۲											./.۰۱				
۱۵	./.۱۱				./.۲۹					./.۱۶	./.۱		./.۱۲		
۱۵/۲											./.۰۵				
۱۶	./.۰۳				./.۳۴				./.۰۴	./.۰۶	./.۲۴		./.۱۴		
۱۶/۲											./.۰۲				
۱۷	./.۰۳				./.۱۷				./.۱۵	./.۰۳	./.۲۸		./.۰۶		
۱۷/۲															
۱۸					./.۱۱				./.۱۳		./.۱۷		./.۰۵	./.۰۱	
۱۹									./.۱۸		./.۱۵		./.۰۳	./.۰۵	
۲۰									./.۱۱				./.۰۳	./.۰۸	
۲۱									./.۰۲					./.۱۹	
۲۲									./.۰۳					./.۱۵	
۲۳									./.۱۲					./.۲۲	
۲۴														./.۱۶	
۲۴/۲															
۲۵														./.۱۱	
۲۶															
۲۷														./.۰۳	
۲۸			./.۱۷												
۲۸/۲			./.۰۱												
۲۹			./.۲۵												
۲۹/۲															

ادامه جدول ۱: فراوانی آلی، هتروزیگوستی مورد مشاهده، هتروزیگوستی مورد انتظار، تعادل هاردی- واینبرگ به همراه پارامترهای پژوهشی قانونی در جمعیت کرد کرمانشاه.

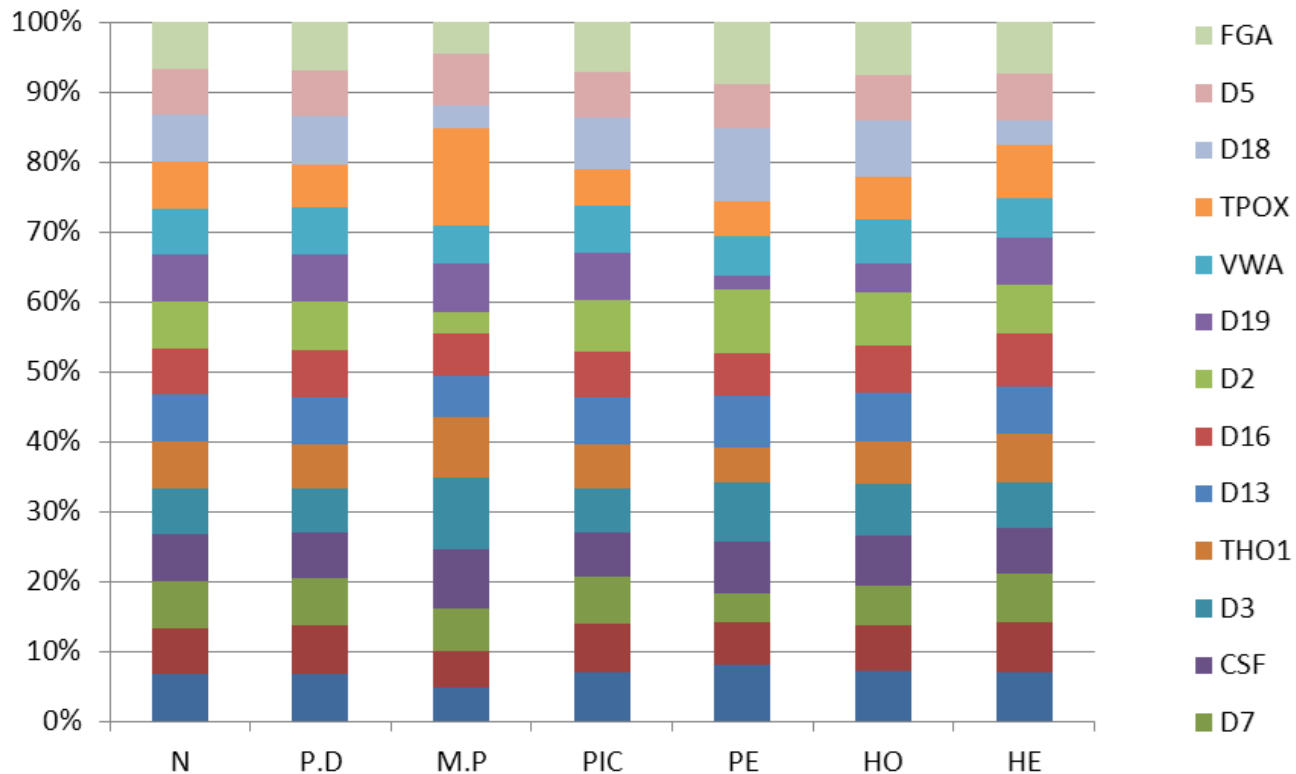
Allele	D8S179	D21S11	D7S820	CSF	D3S138	TH01	D13S317	D16S539	D2S1338	D19S433	VWA	TPOX	D18S51	D5S818	FGA
۳۰															
۳۰/۲															
۳۱															
۳۱/۲															
۳۲															
۳۲/۲															
۳۳															
۳۳/۲															
۳۴															
۳۴/۲															
۳۵															
۳۵/۲															
۳۶															
۳۷															
Ho	.۰/۸	.۰/۷۳	.۰/۶۲	.۰/۷۸	.۰/۸۲	.۰/۶۶	.۰/۷۸	.۰/۷۲	.۰/۸۴	.۰/۴۶	.۰/۷	.۰/۶۶	.۰/۹	.۰/۷	.۰/۸۴
He	.۰/۸۲	.۰/۸۳	.۰/۸۱	.۰/۷۷	.۰/۷۶	.۰/۷۵	.۰/۸	.۰/۷۸	.۰/۸۸	.۰/۸	.۰/۸	.۰/۶۵	.۰/۸۸	.۰/۷۸	.۰/۸۵
P	.۰/۹۵	.۰/۲۱	.	.۰/۳	.۰/۷۶	.۰/۴۲	.۰/۶	.۰/۵۵	.۰/۸۲	.	.۰/۵۴	.۰/۸۷	.۰/۵۱	.۰/۵۲	.۰/۵۹
PIC	.۰/۷۹	.۰/۸	.۰/۷۸	.۰/۷۲	.۰/۷۱	.۰/۷۱	.۰/۷۷	.۰/۷۵	.۰/۸۶	.۰/۷۷	.۰/۷۷	.۰/۵۹	.۰/۸۵	.۰/۷۳	.۰/۸۲
PE	.۰/۵۹۹	.۰/۴۵۹	.۰/۳۱۵	.۰/۵۶۲	.۰/۶۳۶	.۰/۳۶۹	.۰/۵۶۲	.۰/۴۵۹	.۰/۶۷۵	.۰/۱۵۴	.۰/۴۲۸	.۰/۳۶۹	.۰/۷۹۵	.۰/۴۵۸	.۰/۶۷۵
MP	.۰/۰۶۲	.۰/۶۷	.۰/۸۱	.۰/۱۰۸	.۰/۱۵۵	.۰/۱۱۲	.۰/۰۷۵	.۰/۰۸۱	.۰/۰۳۹	.۰/۰۸۹	.۰/۰۷	.۰/۱۸	.۰/۰۴۲	.۰/۰۹۷	.۰/۰۵۲
PD	.۰/۹۳۷	.۰/۹۳۲	.۰/۹۱۸	.۰/۸۱۲	.۰/۸۶۴	.۰/۸۸۷	.۰/۹۲۴	.۰/۹۱۸	.۰/۹۶	.۰/۹۱	.۰/۹۲	.۰/۸۱	.۰/۹۵	.۰/۹	.۰/۹۴

Ho: observed heterozygosity; He: expected heterozygosity; P-value: HWE, Fisher's exact test; PIC: polymorphic information; PE: probability of exclusion; MP: matching probability; PD: power of discrimination.

جدول ۱ نتایج آنالیز جمعیت کرد کرمانشاه را با سایر مطالعات کمترین میزان مربوط به جایگاه D19S433 (۰/۱۵۴) و بیشترین power of discrimination (PD) (۰/۹۶) و کمترین میزان مربوط به جایگاه TPOX (D2S1338) (۰/۰۹۶) و کمترین میزان مربوط به جایگاه D18S51 (۰/۰۷۹۵) مربوط به جایگاه exclusion (PE) (۰/۰۷۹۵) و کمترین میزان مربوط به جایگاه D19S433 (۰/۱۵۴) است. بیشترین power of discrimination (PD) (۰/۹۶) و کمترین میزان مربوط به جایگاه TPOX (D2S1338) (۰/۰۹۶) و کمترین میزان مربوط به جایگاه D18S51 (۰/۰۷۹۵) مربوط به جایگاه exclusion (PE) (۰/۰۷۹۵) و کمترین میزان مربوط به جایگاه D19S433 (۰/۱۵۴) است.

جدول ۲ نتایج آنالیز جمعیت کرد کرمانشاه را با سایر مطالعات انجام شده در ایران و سایر جمعیت‌ها نشان می‌دهد. همان‌طور که در این جدول ملاحظه می‌شود، در هر ستون اعدادی پرزنگ‌تر از بقیه دیده می‌شوند. این نقاط نشان‌دهنده اختلاف میان جمعیت حاضر و سایر جمعیت‌ها در تک تک جایگاه‌ها بر اساس P-Value می‌باشند. برای مثال، ستون دوم مربوط به مقایسه جایگاه

است. در این مطالعه همه جایگاه‌ها به جز دو جایگاه D7S820 و D19S433 در تعادل هاردی- واینبرگ بودند. بیشترین فراوانی آلی مربوط به آل ۸ در جایگاه TPOX (50%) می‌باشد. میانگین Hetrozygosity مربوط به آل ۸ در نتیجه ۰/۷۹۸ و میانگین polymorphism PIC (PIC) information content ۰/۷۳۹۳ بود. این میزان نشان‌دهنده آن است که همه جایگاه‌ها به شدت پلی‌مورفیسم دارند. همان‌طور که در نمونه ۱ مشاهده می‌شود، بیشترین مقدار هتروزیگوستی مشاهده شده مربوط به جایگاه D18S51 (۰/۹) و کمترین میزان مربوط به جایگاه D19S433 (۰/۴۶) می‌باشد. بیشترین PIC در جایگاه D2S1338 (۰/۸۶) و کمترین میزان مربوط به جایگاه TPOX (۰/۰۵۹) بود. بیشترین Probability of



نمودار ۱: پارامترهای جمعیتی کردهای کرمانشاه بر حسب درصد.

Ho: observed heterozygosity; He: expected heterozygosity; PIC: polymorphic information; PE: probability of exclusion; PD: power of discrimination; MP: matching probability

جایگاه STR را روی ۱۲۵ نفر از جمعیت استان فارس واقع در جنوب غربی ایران بررسی نمودند. فراوانی آللی به همراه سایر پارامترهای پزشکی قانونی محاسبه شد. درنتیجه این مطالعه همه جایگاهها به جزء جایگاه D13S317 و TPOX در تعادل هارדי - واینبرگ بودند [۸].

در مطالعه ای که در سال ۲۰۰۵ توسط Shepard و Herrera به منظور بررسی تنوع ژنتیکی روی ۱۵۰ نفر از جمعیت کل ایران انجام شد، انحرافی از تعادل هارדי - واینبرگ مشاهده نشد. در این مطالعه از آزمون G-test برای یافتن تفاوت‌های ژنتیکی میان ایران و سایر کشورها استفاده شد و ۱۵ جایگاه STR از ایران با ۱۳ جایگاه از جمعیت ترکیه، جنوب غرب اروپا، هند و شمال آفریقا مقایسه شدند. بر اساس این بررسی، ایران از نظر ژنتیکی تفاوت چشمگیری با شرق ترکیه نداشته و در درخت فیلوزنی در موقعیتی مابین قفقازی‌ها و شرق آسیا واقع شده، ولی از آفریقا فاصله زیادی دارد. در ادامه این مطالعه مشخص شد، دو گروه در شمال هند و بربرهای

D8S1179 است که در آن اختلاف معنی دار میان جمعیت موردمطالعه و جمعیت‌های ایران، آذربایجان، پاکستان و عراق دیده می‌شود. به همین ترتیب در سایر ستون‌ها، سایر جایگاه‌ها مقایسه شده‌اند. بر همین اساس کردهای کرمانشاه و آذربایجان در دوازده جایگاه با یکدیگر اختلاف دارند، پس می‌توان نتیجه گرفت که در این مطالعه بیشترین تفاوت ژنتیکی مربوط به کرد کرمانشاه و کشور آذربایجان است. پس از آن پاکستان با شش جایگاه متفاوت از کرد کرمانشاه، بیشترین اختلاف ژنتیکی را نشان می‌دهد. ترکیه تنها جمعیتی است که تفاوتی را در هیچ‌یک از جایگاه‌ها با جمعیت حاضر نشان نمی‌دهد، در نتیجه با توجه به این مطالعه می‌توان گفت که احتمالاً جمعیت کردهای کرمانشاه و ترکیه از نظر ژنتیکی به یکدیگر شباهت بیشتری دارند.

بحث و نتیجه‌گیری

از محدود مطالعاتی که در جمعیت‌های ایرانی صورت گرفته می‌توان به مطالعه حجازی و همکاران (۲۰۱۳) اشاره نمود که در آن ۱۵

جدول ۲: مقایسه جمعیت کرد کرمانشاه و سایر چمیت‌ها

	D8S11 79	D21S1 1	D7S820	CSF1PO	D3S13 58	TH01	D13S317	D16S 539	D2S13 38	D19S43 3	VWA	TPOX	D18S51	D5S81 8	FGA	Ref	
Iran-USA	•/...	•/۷۳۷۲	•/۳۱۸۱	•/۰۰۹	•/۰۵۴۰	•/۱۰۹۰	•/۱۰۹۰	•/۰۸۱۸	•/۰۸۱۸	•/۳۸۱۸	•/۴۰۹	•/۰۷۷۷	•/۹	۸			
Iran-Dubai	•/۶۸۱۸	-	•/۷۴۳۶	•/۷۷۷۷	•/۴۱۸۱	•/۲۸۱۸	•/۷۴۴۰	-	-	-	•/۴۸۱۸	•/۰۰۰۰	•/۹۳۴۶	•/۰۰	۱۵		
Azerbaijan	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	•/...	۱۰		
Pakestan	•/...	•/۵۳۷۳	•/۴	•/۰۸۱۸	•/۹۹۰۹	•/۰۷۷۸	•/۰۱۸۱	•/۴۱۸۱	-	-	•/۱۱۸۱	•/۰۰۹	•/۰۰۰	•/۰۸۸۰	•/۰۰۰۰	۱۱	
Iraq-kurdish	-	•/۴۸۱۸	•/۰۸۱۸	•/۰۴۳	•/...	•/۰۴۳۹	•/۰۰۹۰	-	-	-	•/۲۱۸۱	-	•/۰۸۱۸	•/۰۷۷۳۷۳	۱۳		
Iraq	•/...	•/۴۹	•/۴۸۵۶	•/۱۴۵۴	•/۰۷۷۷	•/۳۰۹	•/...	•/۰۹۰۹	•/۰۰۹	-	•/۰۸۳۲	•/۳۳۴۳	•/۳۰۵۴	•/۱۱۸۱	•/۰۹۰۹	۱۲	
Turkey	•/۷۳۷۷	•/۱۹	•/۷۰۹۰	•/۳۳۷۲	•/۹۵۳۶	•/۰۸۱۸	•/۳۳۷۲	•/۹۰۹۰	-	-	•/۰۹۳۶	•/۰۹۳۶	•/۰۹۳۷	•/۰۹۳۷	۱۴		
Fars	•/۱	•/۷۹	•/۴۲۳۶	•/۰۵۴	•/۲	•/۰۸۱۸	•/۰۴۰۹۰	•/۳۵۴۶	•/۰۸۱۱	•/۱۳۴۳	•/۰۵۴۰	•/۲	•/۰۳۴۳	•/۰۰۰۰	۹		

متادیر p-value برای بررسی دو بده جمعیت در آن کوچکتر از ۰/۰۵ باشد. اگر مقدار آن کوچکتر از ۰/۰۵ باشد، پیانگر وجود اختلاف بین دو جمعیت در آن جایگاه می‌باشد.

گذاشتن کلیه تجهیزات آزمایشگاهی، مواد و کیت‌های تعیین هویت برای انجام تحقیق و همچنین به خاطر حمایت مالی با Identifier شماره گرانت ۹۱۰۰۱۲ قدردانی و تشکر می‌نماید.

منابع

1. Abrahamian E. A History of Modern Iran. Cambridge, 2008, 264.
2. Philip G.; Sperl, Stefan. The Kurds: A Contemporary Overview. London, New York: Routledge, 1992, 17-19.
3. Schneider, P. M. Scientific standards for studies in forensic genetics. Forensic Sci Int, 2007, 165(2-3):238-43.
4. Budowle, B., Shea, B., Niegzoda, S, Chakraborty, R., CODIS STR loci data from 41 sample population, J Forensic Sci, 2001, 46(3):453-89.
5. Hepple B. Compiler.Familial searching, inferring ethnicity and research uses.In: The forensic use of bioinformation: ethical issues. London:Nuffield Council on Bioethics;2007, 77-88.
6. Fakhraz, M, Tavalaei M, Houshmand SM. Mitochondrial genome as a powerful tool for identity. SJFM 2008; 14: 166 -71. (Persian)
7. Redd, A. J., Chamberlain, V. F., Kearney, V. F., Stover, D., Karafet, T., Calderon, K., Walsh, B., Hammer, M. F. Genetic structure among 38 populations from the United States based on 11 U.S. core Y chromosome STRs. J Forensic Sci, 2006, 51(3): 580-5.
8. Hedjazi, A., Nikbakht, A., Hosseini, M., Hoseinza-deh, A., Hosseini, S. M. 2013 allele frequencies for 15 autosomal STR loci in Fars province population, southwest of Iran, Leg Med (Tokyo), 2012, 15(4):226-8.
9. Shepard, E. M., Herrera, R. J. Iranian STR variation at the fringes of biogeographical demarcation, forensic science international. Forensic Sci Int, 2006, 158 (2-3):140-8.

تونس از جمعیت‌های دیگر بسیار دور بودند. پس از شرق ترکیه، ایران به ترکیه و از طرفی به اعراب سوریه شباهت داشت. در نتیجه ایران از جمعیت‌های جنوب غربی اسپانیا، شمال آفریقا و شمال هند کاملاً دور می‌باشد. مطالعات نشان دادند، با وجود شباهت‌ها میان قفقازی‌ها، شرق ترکیه و ایران، باز هم تفاوت‌هایی میان این جمعیت‌ها وجود دارد و ایران جمعیت منحصر به‌فردی دارد؛ در واقع ایران تقاطع مهم میان اروپا، آفریقا و شرق دور است [۹].

لازم‌به کارگیری یک مارکر ژنتیکی در بررسی‌های هویتی و جمعیتی، اطمینان از در تعادل بودن آن جایگاه از طریق آزمون استاندارد مربع کای است. در این مطالعه تمامی جایگاه‌ها به جز دو جایگاه D19S433 و D7S820 در جمعیت کرمانشاه در تعادل هاردی- واینبرگ بودند. این خروج از تعادل می‌تواند به علت مهاجرت و یا اشکال در نمونه‌گیری (کم بودن تعداد نمونه‌ها) باشد. از طرفی با توجه به اینکه در جمعیت کرمانشاه PEcombined=0.9999 و PDcombined=0.9999 می‌توان گفت که قدرت تمایز در پانزده جایگاه مورد مطالعه بسیار بالا بوده و این جایگاه‌ها برای آزمایش‌های تشخیص هویت و مطالعات جمعیتی و همچنین تحقیقات پلیس مناسب هستند. در مورد تحقیقات پلیس باید گفت که در حال حاضر به علت وجود مشکلات اخلاقی و کامل نبودن اطلاعاتی که در زمینه به کارگیری این جایگاه‌ها در یافتن مظنون یا مظنونین یک حادثه وجود دارد، فقط می‌توان از این اطلاعات برای محدود کردن مظنونین یک حادثه از میان جمع کثیری از آن‌ها استفاده نمود.

تقدیر و تشکر

نویسنده‌گان از تمام افرادی که در انجام این مطالعه همکاری نمودند و همچنین از آزمایشگاه ژنتیک پزشکی تهران به خاطر در اختیار