



تولیدات دامی

دوره ۲۲ ■ شماره ۳ ■ پاییز ۱۳۹۹
صفحه‌های ۳۲۵-۳۳۵

تجزیه و تحلیل غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی با استفاده از مطالعات پویش کل ژنومی جهت شناسایی ژن‌ها و مسیرهای مرتبط با تعداد نتاج در نژادهای مختلف گوسفند

امیرحسین خلت‌آبادی فراهانی^{۱*}، حسین محمدی^۲، محمدحسین مرادی^۱
۱. استادیار، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه اراک، اراک، ایران.
۲. دانش آموخته دکتری، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تبریز، تبریز، ایران.
تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۸/۰۹/۰۷ تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۸/۱۰/۱۵

چکیده

هدف از این پژوهش، بررسی صفت تعداد نتاج در هر زایش میش به‌عنوان یک صفت تولیدمثلی مهم بود. به این منظور از رکوردهای فنوتیپی هفت نژاد گوسفند وادی، هوی، ایسلندی، فین‌شیپ و رومانوف با باروری بالا و نژادهای تکسل و راهمنی با باروری پایین، برای مطالعه پویش ژنومی بر پایه آنالیز غنی‌سازی به‌منظور شناسایی مکانیسم‌های زیستی استفاده شد. ارزیابی پویش کل ژنومی در بسته GenABEL برنامه R انجام شد. آنالیز غنی‌سازی مجموعه ژنی با بسته نرم‌افزاری goseq برنامه R با هدف شناسایی طبقات عملکردی و مسیرهای زیستی ژن‌های نزدیک در مناطق انتخابی کاندیدا انجام شد. در این پژوهش ژن‌های *BMP5*، *DHCR24*، *BMPR1B*، *ESR1*، *ESR2* و *PLCB1* در نژادهای وادی و رومانوف، ژن‌های *SMAD1*، *SMAD2*، *INSR* و *PTGS2* در نژادهای فین‌شیپ و هوی، ژن‌های *BMP7*، *NCOA1* و *ERBB4* در گوسفند ایسلند، ژن‌های *BMP4*، *MSRB3* و *SPP1* در نژاد تکسل، و ژن‌های *BMP7*، *EGFR* و *KCNMA1* در نژاد راهمنی با تعداد نتاج متولدشده مرتبط بودند. در تحلیل غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی، تعداد ۳۰ مسیر با صفت تعداد نتاج در هر زایش مرتبط بودند. از بین مسیرهای زیستی شناسایی‌شده، مسیرهای *TGF-β signaling pathway*، *Oxytocin signaling pathway*، *Estrogen signaling pathway*، *Prolactin signaling pathway* و *Insulin signaling pathway* نقش مهمی در نرخ تخم‌کری و چند قلوزایی داشتند. با توجه به تأیید مناطق قبلی پویش ژنومی و شناسایی مناطق ژنومی جدید، استفاده از یافته‌های این پژوهش می‌تواند در انتخاب ژنتیکی گوسفند از طریق تعداد نتاج بیش‌تر در هر زایش مفید باشد.

کلیدواژه‌ها: آنالیز غنی‌سازی، پویش ژنوم، چند قلوزایی، گوسفند، مسیرهای زیستی.

Gene set enrichment analysis using genome-wide association study to identify genes and pathways associated with litter size in various sheep breeds

Amir Hossein Khaltabadi Farahani^{1*}, Hossein Mohammadi², Mohammad Hossein Moradi¹

1. Assistant Professor, Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture and Natural Resources, Arak University, Arak, Iran.

2. Former Ph.D. Student, Department of Animal Science, Faculty of Agricultural Sciences, University of Tabriz, Tabriz, Iran.

Received: November 28, 2019

Accepted: January 5, 2020

Abstract

The aim of this study was to identify the molecular pathways related to litter size in sheep using gene set enrichment analysis. For this purpose, information of high prolificacy sheep breeds including Wadi, Hu, Icelandic, Finnsheep, and Romanov and low prolificacy including Texel and Rahmani were used for genome wide association studies and gene set enrichment analysis. Genome-wide association study was conducted using GenABEL package of R program. Gene set enrichment analysis was performed with the goseq R package to identify the biological pathways associated with candidate genes. We identified different sets of candidate genes related to litter size: *BMP5*, *DHCR24*, *BMPR1B*, *ESR1*, *ESR2* and *PLCB1* in Wadi and Romanov; *SMAD1*, *SMAD2*, *INSR* and *PTGS2* in Finnsheep and Hu; *BMP7*, *NCOA1* and *ERBB4* in Icelandic; *BMP4*, *MSRB3* and *SPP1* in Texel; *BMP7*, *EGFR* and *KCNMA1* in Rahmani. According to pathway analysis, 30 pathways were associated with the litter size trait. Among biological pathways, the *TGF-β signaling*, *Oxytocin signaling*, *Estrogen signaling*, *Prolactin signaling*, and *Insulin signaling* pathways have significant association with ovulation rate and litter size trait. Overall, this study supported previous results from GWAS for litter size, also revealed additional regions in the sheep genome associated with litter size in sheep. These findings could potentially be useful for selective breeding for more litter size in sheep.

Keywords: Biological pathways, Gene set enrichment analysis, Genome scan, Prolificacy, Sheep.

مقدمه

گوسفند حیوان مهم تولیدکننده گوشت در نواحی گرمسیری، از جمله کشورهای خاورمیانه است و عملکرد اقتصادی آن بستگی به توانایی رشد و تولیدمثل مطلوب دارد [۱۷]. بیش از ۵۰ میلیون رأس گوسفند در ایران وجود دارد که شامل ۲۷ نژاد و اکوتیپ هستند [۳]. از طرفی تعداد نتاج متولدشده در هر زایش یکی از مهم‌ترین صفت اقتصادی در صنعت پرورش گوسفند است [۲۴]. در واقع یکی از اجزای بیولوژیکی در تولید، صفات تولیدمثلی می‌باشد. لذا بازده پرورش گوسفند به مقدار زیادی تابع توان تولیدمثلی می‌باشد. به عبارت دیگر، افزایش تعداد بره‌های متولدشده به ازای هر میش در یک سال سبب افزایش بازده تولید در پرورش گوسفند می‌شود. هدف از مطالعات پویش ژنومی که به منظور شناسایی وابستگی بین یک نشانگر SNP و یک صفت با استفاده از نشانگرهای با تراکم بالا در سطح ژنوم می‌باشد، پیدا کردن جهش‌های مؤثر یا مسبب بوده که بر فنوتیپ یک صفت تولیدی، تولیدمثلی و یا بیماری اثر می‌گذراند. این اطلاعات می‌تواند برای انتخاب به کمک نشانگر مفید بوده و به درک مکانیسم مولکولی صفات مورد مطالعه کمک نماید [۷].

یکی از مشکلات پژوهش‌های مطالعات پویش ژنومی، استفاده از تصحیح بنفرونی برای جلوگیری از بروز خطای نوع اول است. درحالی‌که پرهیز از خطای نوع اول سبب افزایش خطای نوع دوم می‌شود. یکی از راه‌کارهای مناسب برای حل این مشکل، انجام مطالعات پویش کل ژنومی بر مبنای مسیر است [۲۱]. در واقع در این روش به جای انجام تجزیه برای یک SNP یا یک ژن، ارتباط بین صفت مورد مطالعه و واریانتهای ژنتیکی را در یک دسته یا گروه ژنی که به طور عملکردی با هم مرتبط هستند، بررسی می‌کند. به عبارتی دیگر آنالیز پیوستگی بین یک مجموعه ژنی معنی‌دار زیستی با فنوتیپ مورد آزمون قرار می‌گیرد. در این روش

ژن‌هایی مورد بررسی قرار می‌گیرند که به تنهایی اثر آن‌ها بر صفت مورد نظر معنی‌دار نشده و دارای اثرات متوسطی می‌باشند، ولی اثر تجمعی آن‌ها روی صفت دارای اثر معنی‌دار است. برای این‌که بتوان تفسیر درستی از کنار هم قراردادن این ژن‌ها حاصل شود، از مسیرهای زیستی به عنوان بستری معنی‌دار که عملکرد مجموع ژن‌ها در آن‌ها یک یا چند هدف واحد را پیگیری می‌کند، استفاده می‌شود [۱۴].

گزارش شده که آنالیز پویش ژنومی بر مبنای مسیر دقت شناسایی مناطق ژنومی مؤثر بر صفت نرخ باروری گاوهای نر را بالا می‌برد، زیرا با استفاده از این روش تمامی نشانگرهای معنی‌دار در سطح ۰/۰۵ آنالیز می‌شوند و در نتیجه میزان خطای نوع اول و بیش‌برآوردها کاهش پیدا می‌کند [۲۱]. اخیراً مطالعه پویش ژنومی بر مبنای مسیر با استفاده از آنالیز غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی روی صفت دو قلو زایی در گوسفندان بلوچی انجام شده است. نتایج به دست آمده از آنالیز مسیر، منجر به شناسایی ۲۵ طبقه مختلف عملکردی هستی‌شناسی ژن و مسیرهای زیستی KEGG معنی‌دار مرتبط با دو قلو زایی و ژن‌های کاندیدای ANKRD13C, CTH, LRRC40, LDHB, PTGER3 و KCNMA1 شده بود [۶].

هدف از انجام پژوهش حاضر، شناسایی مناطق ژنومی حاوی مسیرهای زیستی و ژن‌های کاندیدای مرتبط با تعداد نتاج در هر زایش در هفت نژاد گوسفند براساس تجزیه بر مبنای مسیر و با استفاده از روش غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی است.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش ابتدا فایل‌های تعیین ژنوتیپ با استفاده از تراشه‌های ژنومی همراه با رکوردهای فنوتیپی مرتبط با صفات تولیدمثلی که مربوط به گونه گوسفند بوده و در پایگاه‌های مختلف داده‌های ژنومی (Dryad, NABIC)

تجزیه و تحلیل غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی با استفاده از مطالعات پویش کل ژنومی جهت شناسایی ژن‌ها و مسیرهای مرتبط با تعداد نتاج در نژادهای مختلف گوسفند

نشانه‌های تک‌نوکلئوتیدی که از تمام مراحل کنترل کیفیت شامل نشانه‌های با حداقل فراوانی آلی بالاتر از ۰/۰۵، میزان فراخوانی آلی بالاتر از ۰/۹۵، SNP‌هایی که در تعادل هاردی-واینبرگ نبودند و SNP‌های با موقعیت نامشخص روی کروموزوم، برای آنالیزهای بعدی نگاه‌داشته شدند. در نهایت بعد از کنترل کیفیت تعداد ۳۳۷ فرد و تعداد ۳۶۳۴۲ SNP برای آنالیزهای پویش کل ژنومی بر پایه تجزیه و تحلیل غنی‌سازی مجموعه ژنی باقی ماندند. تعداد افراد باقیمانده در داخل هر یک از نژادها و همچنین نحوه توزیع رکورد فنوتیپی صفت تعداد نتاج متولدشده هر زایش در جدول (۱) ارائه شده است. جهت ارتباط فنوتیپ‌ها با ژنوتیپ‌ها از طرح کنترل موردی نرم‌افزار GenABEL از بسته‌های نرم‌افزاری برنامه R (نسخه ۳/۶/۱) استفاده شد.

جدول ۱. ساختار داده‌ها در هفت نژاد مورد مطالعه

نژاد	تعداد	تک قلو	چند قلو
وادی	۵۵	۱۲	۴۳
هوی	۷۷	۱۵	۶۲
ایسلندی	۲۳	۸	۱۵
فین‌شیپ	۳۷	۹	۲۸
رومانوف	۳۸	۹	۲۹
تکسل	۵۹	۳۱	۲۸
راهمنی	۴۸	۱۹	۲۹

آنالیز پویش ژنومی بر پایه تجزیه و تحلیل مجموعه‌های ژنی در سه مرحله تعیین مکان SNP‌های معنی‌دار با ژن، ارتباط ژن‌ها به طبقات عملکردی و مسیرهای زیستی و پویش کل ژنومی بر پایه آنالیز مسیر انجام می‌شود. SNP‌هایی که مقدار P -value آن‌ها کم‌تر از ۰/۰۵ بود با استفاده از بسته نرم‌افزاری *biomaRt2* در محیط R (نسخه ۳/۶/۱) با دستور *getBM()* و با استفاده از فرانس

(Animal Genome Zenodo) ذخیره شده بودند، استخراج و برحسب اطلاعات مفید گروه‌بندی شدند. در نهایت از اطلاعات مرتبط با تعداد نتاج متولدشده در هر زایش از هفت نژاد مختلف گوسفند وادی (Wadi)، هوی (Hu)، ایسلندی (Icelandic)، فین‌شیپ (Finnsheep)، رومانوف (Romanov)، تکسل (Texel) و راهمنی (Rahmani) استفاده شد [۷ و ۲۴]. از نژادهای وادی، هوی، ایسلندی، فین‌شیپ و رومانوف به‌عنوان نژادهای با باروری بالا و نژادهای تکسل و راهمنی به‌عنوان نژادهای با باروری پایین استفاده شد.

داده‌های مورد استفاده در این پژوهش ابتدا با هدف پویش کل ژنومی جهت شناسایی ژن‌های کاندیدای مرتبط با تعداد نتاج متولدشده در هر زایش براساس مدل خطی مختلط تک نشانه‌گری تجزیه شده بودند. در مطالعات اولیه از تصحیح بنفرونی برای تعیین آستانه معنی‌داری و جلوگیری از خطای نوع اول استفاده شده بود. با توجه به این‌که در مطالعات مختلف از تراشه‌های با تراکم متفاوت استفاده شده بود. لذا جهت انجام آنالیز پویش کل ژنومی به تراشه‌ای با تراکم همگن نیاز بود، بنابراین لازم بود که کلیه تراشه‌ها به یک تراکم واحد تبدیل شوند. برای این منظور تراشه با تراکم ۵۳۸۶۲ به‌عنوان تراشه مرجع در نظر گرفته شد.

برای بررسی وجود یا عدم وجود اختلاط جمعیتی داخل نژادها با استفاده از آزمون مقیاس‌گذاری چندبعدی (MDS) و براساس بررسی ارتباط میان افراد برمبنای ماتریس همبستگی IBS بین دو فرد در نرم‌افزار PLINK (نسخه ۱/۹) انجام شد. به این منظور در پنجره‌هایی شامل ۵۰ SNP و با حرکت ۵ SNP رو به جلو در هر مرحله، SNP‌های دارای r^2 بیش از ۰/۰۵ (دستور *-indep-*) حذف شدند [۲۴]، سپس آزمون MDS روی SNP‌های مستقل انجام و ابعاد یک و دو آزمون MDS در آنالیزها استفاده شدند.

نتایج و بحث

تعداد ۲۵۷۵۸ عدد ژن از ۲۷۰۵۴ ژن حاشیه‌نویسی شده در گوسفند به‌وسیله نشانگرهای SNP پوشش داده شد که در این میان تعداد ژن‌های معنی‌دار در گوسفندان وادی، هوی، ایسلندی، فین‌شیپ، رومانوف، تکسل و راهمنی به‌ترتیب ۲۸۵۰، ۳۳۸۱، ۳۱۸۸، ۳۰۵۱، ۳۲۸۹، ۲۷۳۳ و ۱۹۴۱ ژن بودند، یعنی حداقل یک نشانگر با P-value کم‌تر از ۰/۰۵ در داخل و یا در بالا یا پایین دست این ژن تا فاصله ۲۵ kb قرار گرفت. این ژن‌ها به‌عنوان ژن‌های معنی‌دار مرتبط با صفت تعداد نتاج در هر زایش برای تجزیه GSEA-SNP انتخاب شدند. تعداد مجموعه‌های ژنی حاصل از پایگاه‌های داده‌ای مختلف شامل ۱۴۱۷، ۱۸۵۳، ۱۴۸۹، ۱۵۷۴، ۱۶۴۳، ۱۲۷۶ و ۶۴۳ طبقات هستی‌شناسی به‌ترتیب در نژادهای وادی، هوی، ایسلندی، فین‌شیپ رومانوف، تکسل و راهمنی به‌دست آمد و ۱۲۴، ۱۳۷، ۱۲۵، ۱۱۰، ۹۳، ۹۷ و ۵۸ مسیر زیستی KEGG به‌ترتیب در نژاد نژادهای وادی، هوی، ایسلندی، فین‌شیپ رومانوف، تکسل و راهمنی مشاهده شد. مسیرهایی که بیش‌تر از سه ژن و کم‌تر از ۳۰۰ ژن داشتند، گزارش شده‌اند.

براساس تحلیل هستی‌شناسی ژن (GO)، فرایندهای زیستی مختلفی برای ژن‌های مؤثر بر تعداد نتاج متولدشده در هر زایش مشاهده شد که مطابق با نتایج به‌دست‌آمده از پژوهش‌های پیشین بود [۲۰ و ۲۴]. جزئیات کامل ترم‌های هستی‌شناسی به‌همراه اسامی ژن‌های کاندیدا در جدول (۲) ارائه شده است. نتایج حاصل از این تحلیل نشان‌دهنده این است که ژن‌های BMP5، TEX15 و DHCR24 با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۳۶ با فرایند male genitalia development، ژن‌های ESR1 و ESR2 با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۲۲ با فرایند cellular response to estrogen stimulus و ژن PLCB1 در فرایند زیستی regulation of fertilization مرتبط با تعداد

ژنومی گوسفند به ژن‌هایی که نشانگر SNP مورد نظر در داخل آن ژن و یا ۲۵ kb بالادست یا پایین‌دست آن ژن قرار داشت، ارتباط داده شدند.

هت تعیین طبقات عملکردی ژنی و مسیرهای متابولیکی و تنظیمی ژن‌های معنی‌دار از پایگاه‌های اطلاعاتی شامل هستی‌شناسی ژن (<http://www.geneontology.org>), GO و مسیرهای زیستی (<http://www.genome.jp/kegg>), KEGG جهت تعیین طبقات عملکردی و مسیرهای زیستی استفاده شد. در این مرحله فرض بر این است که ژن‌هایی که در یک طبقه عملکردی قرار می‌گیرند، می‌توانند به‌عنوان یک گروه از ژن‌هایی که برخی از ویژگی‌های خاص و مشترک دارند مانند شرکت در سه فرایند هستی‌شناسی شامل فرایندهای زیستی، عملکرد مولکولی و اجزای سلولی در نظر گرفته شوند.

ارتباط‌های معنی‌دار مسیرهای عملکردی با صفات مرتبط با تعداد نتاج در هر زایش با استفاده از توزیع فوق هندسی و آماره Fisher's exact test مورد آزمون قرار گرفت. P-value مسیرهای عملکردی که تعداد k ژن معنی‌دار در آن قرار دارد با رابطه محاسبه شد.

$$P - value = 1 - \sum_{i=1}^{k-1} \frac{\binom{S}{i} \binom{N-S}{m-i}}{\binom{N}{m}} \quad (1)$$

که در این رابطه، k، برابر با تعداد ژن‌های معنی‌دار در طبقه عملکردی؛ S، برابر با تعداد کل ژن‌های معنی‌دار مرتبط با صفات مورد بررسی؛ N، برابر با کل تعداد ژن‌هایی که در این مطالعه آنالیز شدند و m، برابر با تعداد کل ژن‌های موجود در مسیر عملکردی است.

غنی‌سازی مجموعه ژنی با استفاده از بسته نرم‌افزاری goseq در محیط نرم‌افزار R (نسخه ۳/۶/۱) تجزیه شد. بسته goseq از آزمون فوق هندسی استفاده می‌کند و برای اختلاف طول ژن‌ها نیز تصحیح انجام می‌شود. برای تفسیر بهتر عملکرد ژن‌های به‌دست‌آمده از پایگاه‌های اطلاعاتی GeneCards (<http://www.genecards.org>) و UniProtKB (<http://www.uniprot.org>) استفاده شد.

تولیدات دامی

تجزیه و تحلیل غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی با استفاده از مطالعات پویش کل ژنومی جهت شناسایی ژن‌ها و مسیرهای مرتبط با تعداد نتاج در نژادهای مختلف گوسفند

نتاج در هر زایش هستند، در گوسفندان نژاد وادی و نقش کلیدی در رشد و تفرق فولیکولی و تخمک‌اندازی دارد. رومانوف مشاهده شد. برخی از ژن‌های این فرایند زیستی در ارتباط معنی‌داری بین SNP موجود در ژن BMP5 با صفات مطالعات مختلف بررسی ژن‌های کاندیدای مرتبط با تولیدمثل به‌خصوص چند قلوژیایی در ارتباط می‌باشند. ژن BMP5

جدول ۲. مهم‌ترین مسیرهای غنی‌شده مرتبط با ژن‌های هدف تعداد نتاج در هر زایش در گوسفندان مختلف جهان

P-adjust	ژن‌های کاندیدای مرتبط	ژن‌های معنی‌دار	کل ژن‌های موجود در Term	نام مسیر
				فرایند زیستی
				مسیرهای غنی‌شده در گوسفند وادی و رومانوف
۰/۰۰۳۶	BMP5, TEX15, DHCR24	۷	۳۳	Male genitalia development (GO:0030539)
۰/۰۰۱۷	TBX3	۴	۲۱	Smooth muscle tissue development (GO:0060537)
۰/۰۰۰۲	PLCB1, ESR1, ESR2	۴	۲۹	Regulation of fertilization (GO:0009566)
۰/۰۰۲۲	ESR1, ESR2	۵	۱۳	Cellular response to estrogen stimulus (GO:0071391)
				مسیرهای غنی‌شده در گوسفند ایسلند
۰/۰۰۴۹	BMP7, ERBB4	۶	۱۵	Embryonic pattern specification (GO:0009880)
۰/۰۰۴۸	SOX11, NCOA1	۱۰	۶۷	Embryonic skeletal system morphogenesis (GO:0048704)
				مسیرهای غنی‌شده در گوسفند تکسل
۰/۰۰۱۹	MSRB3	۱۱	۸۶	Positive regulation of cell-substrate adhesion (GO:0010811)
۰/۰۰۴۰	BMP4, ANXA1	۱۶	۹۲	Embryonic digit morphogenesis (GO:0042733)
				مسیرهای غنی‌شده در گوسفند فین شپ و هوی
۰/۰۱۲۵	GPR149, ESR1	۴	۲۴	Antral ovarian follicle growth (GO:2000387)
۰/۰۳۵۰	INSR	۷	۲۴	Regulation of embryonic development (GO:0045995)
۰/۰۲۲۳	SMAD2, SMAD1	۶	۲۳	Embryonic cranial skeleton morphogenesis (GO:0048701)
				مسیرهای غنی‌شده در گوسفند راهمنی
۰/۰۰۳۰	EGFR, NCOA3, NRIP1	۸	۳۶	Cellular response to estradiol stimulus (GO:0071392)
۰/۰۰۱۲	BMP7, KCNMA1	۱۸	۵۹	Positive regulation of apoptotic process (GO:0043065)
				اجزای سلولی
				مسیرهای غنی‌شده در گوسفندان مختلف جهان
۰/۰۰۰۲	ANXA1, IGF2R, MPRIP	۳۶	۲۳۲	Focal adhesion (GO:0005925)
۰/۰۱۲۴	-	۱۴	۱۸۷	Cell-cell junction (GO:0005911)
۰/۰۰۳۷	PTPRR	۱۹	۱۹۲	Cell junction (GO:0030054)

و positive regulation of cell-substrate adhesion ژن‌های BMP4, ANXA1 با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۴۰ با فرایند embryonic digit morphogenesis مشاهده شدند. BMP4 و MSRB3 دو ژن مهم در ارتباط با صفات تولیدمثلی تأثیرگذار می‌باشند و می‌توانند در صفت چندقلوایی نیز تأثیرگذار باشند. ارتباط معنی‌داری بین ژن کاندیدای BMP4 با صفت باروری مرتبط با رشد و توسعه فولیکول‌های تخمدانی وجود دارد، به طوری که در گوسفندان نژاد Garole با باروری بالا و حامل ژن FecB بالاترین مقدار بیان ژن BMP4 در بافت تخمدان در مقایسه با گوسفندان با باروری پایین گزارش شده است [۸].

فرایندهای زیستی مشاهده‌شده در نژادهای فین‌شپ و هوی شامل ژن‌های GPR149 و ESR1 با سطح معنی‌داری ۰/۰۱۲۵ با فرایند antral ovarian follicle growth embryonic cranial، ژن‌های SMAD1 و SMAD2 با سطح معنی‌داری ۰/۰۲۲۳ با فرایند skeleton morphogenesis و ژن‌های INSR و PTGS2 با سطح معنی‌داری ۰/۰۳۵۰ با فرایند regulation of embryonic development بود.

با تحلیل عملکردی ژن‌های موجود در فرایند زیستی که می‌توانند در وقوع تخمک‌اندازی دخیل باشند شامل ژن‌های SMAD1 و SMAD2 می‌باشند. در توالی‌یابی کل ژنوم ارتباط معنی‌داری بین ژن‌های کاندیدای SMAD1 و SMAD2 مرتبط با صفت تولیدمثلی تعداد نتاج متولدشده در بزهای شیری با باروری بالا نژاد Laoshan (سه بزگاله در هر زایش) [۱۰] و در مطالعه اولیه در گوسفندان نژاد هوی با باروری بالا [۲۴] گزارش شده است. هم‌چنین ارتباط معنی‌داری بین ژن PTGS2 با صفات کیفی اسپرم شامل جنبایی، حرکات پیش‌رونده اسپرم، تعداد اسپرم در هر انزال و تعداد نرمال بودن در هر انزال گزارش شده است [۱۴]. در مطالعه اولیه آنالیز پویش ژنومی نژاد

مطالعات اخیر نشان‌دهنده این است که ژن‌های ESR1 و ESR2 ژن‌های بسیار مهمی هستند که در مکانیسم چندقلوایی نقش دارند [۱۵]. این ژن‌ها در دو مسیر مختلف فرایند زیستی شامل Regulation of fertilization و Cellular response to estrogen stimulus مشاهده شد. استروژن یکی از دو هورمون جنسی استروئیدی است که به وسیله تخمدان ترشح می‌شود و در رشد جنینی، بروز صفات ثانویه جنسی، سیکل باروری شامل شکل‌گیری فولیکول‌ها و بلوغ تخمک‌ها نقش مهمی ایفا می‌کند. برای تنظیم عملکرد فیزیولوژیکی هورمون‌های استروئیدی وجود گیرنده‌ها در سلول‌های هدف ضروری می‌باشد. گیرنده‌های استروژن در سلول‌های رحم و واژن و به طور اختصاصی در تخمک، سلول‌های گرانولوزا و سلول‌های اپیتلیال تخمدان وجود دارند.

ژن‌های BMP7 و ERBB4 با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۴۹ با فرایند embryonic pattern specification و ژن SOX11 با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۴۸ با فرایند embryonic skeletal system morphogenesis در گوسفندان نژاد ایسلند مشاهده شد. BMP7 و ERBB4 دو ژن مهم دیگری مرتبط با چندقلوایی می‌باشند، که تأثیر این دو ژن در چندقلوایی در مطالعات اخیر مشاهده است. ارتباط معنی‌داری بین ژن کاندیدای BMP7 با صفات تولیدمثلی تعداد نتاج متولدشده و تعداد نتاج زنده متولدشده گزارش شده است [۱۱]. هم‌چنین ژن کاندیدای BMP7 محرک تقسیم میتوز سلول‌های گرانولوزا بوده و تولید پروژسترون تخمدانی می‌شود. ژن ERBB4 یک ژن درگیر در لانه‌گزینی بوده و در اپیتلیوم رحم چسبندگی آغازین را برعهده دارد. هم‌چنین بلاستوسیت‌های قبل از لانه‌گزینی، ERBB4 را بیان می‌کنند [۱۰].

فرایندهای زیستی معنی‌دار مشاهده‌شده در نژاد تکسل شامل ژن MSRB3 با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۱۹ با فرایند

تجزیه و تحلیل غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی با استفاده از مطالعات پویس کل ژنومی جهت شناسایی ژن‌ها و مسیرهای مرتبط با تعداد نتاج در نژادهای مختلف گوسفند

مطابقت داشت [۹، ۱۲ و ۱۳]. جزئیات کامل این مسیرهای زیستی به‌همراه اسامی ژن‌های کاندیدا در جدول (۳) ارائه شده است. با بررسی نتایج حاصل‌شده مشاهده می‌شود که ژن‌های *BMP2*, *BMPR1B*, *BMPR2*, *LTBP1*, *TGFB2* و *TGFB3* با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۱۲ با مسیر زیستی TGF- β signaling pathway، ژن‌های *ADCY2* و *EGFR* و *PTGS2* با سطح معنی‌دار ۰/۰۰۲۳ با مسیر زیستی Oxytocin signaling pathway، ژن‌های *ADCY1* و *MEF2C* با سطح معنی‌داری ۰/۰۲۶۸ با مسیر زیستی Estrogen signaling pathway در گوسفندان وادی، رومانوف، فین‌شیپ، ایسلندی و هوی مشاهده شدند.

تحلیل مسیرهای زیستی KEGG نشان‌دهنده این است که ژن‌های *BMPR-1B*, *BMP2* و *BMPR2* به‌طور معنی‌داری با مسیر زیستی TGF- β در ارتباط می‌باشند. این مسیر زیستی نقش مهمی در مکانیسم تولیدمثلی به‌خصوص تعداد نتاج در هر زایش دارد. در شکل ۱ مسیر سیگنالی TGF- β و ژن‌های مربوطه شناسایی شده از پایگاه برخط KEGG ارائه شده است. در بعضی از مطالعات ژنتیکی نشان داده شده که میزان تخمک‌اندازی و تعداد نتاج در هر زایش می‌تواند تحت تأثیر چند ژن بزرگ اثر باشند. سه ژن از اعضای خانواده TGF- β و از لحاظ بیولوژیکی دارای سیستم فعالی می‌باشند که بخش قابل‌توجهی از واریانس صفت چندقلوزایی را در گوسفند تشکیل می‌دهند. این سه دسته ژن باروری عبارتند از ژن گیرنده پروتئین مورفوژنیک استخوان تیپ B، *GDF9* و ژن‌های *BMP* که جزو ابر خانواده TGF- β بوده و بر تنظیم بیان و ترشح هورمون‌های مؤثر بر رشد فولیکولی و نرخ تخمک‌اندازی مؤثرند و توسط تخمک تولید می‌شوند [۲۳].

*BMP*ها در توسعه جنین، هموستازی، تکثیر و تفرق الگوهای بافتی مختلف، تمایز سلولی و آپوپتوسیز سلول نقش دارند و *BMPR-1B* یکی از گیرنده‌های خاص

فین‌شیپ، ژن *PTGS2* به‌عنوان ژن کاندیدای مرتبط با تعداد نتاج در هر زایش شناسایی شده بود [۲۴]. ژن‌های *EGFR*, *NCOA3* و *NRIP1* با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۳۰ با فرایند cellular response to estradiol stimulus و ژن‌های *BMP7* و *KCNMA1* با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۱۲ با فرایند positive regulation of apoptotic process در گوسفندان نژاد دنبه‌دار راهمنی مشاهده شد.

EGFR و *KCNMA1* دو ژن مهم دیگری مرتبط با چند قلوزایی می‌باشند که در ترم‌های مختلف هستی‌شناسی مشاهده شدند. حذف در ژن کاندیدای *EGFR* سبب نقص در رشد و توسعه جنین و عدم تشکیل جفت می‌شود [۲۳]. در مطالعه‌ای با هدف شناسایی ژن‌های کاندیدای دو قلوزایی در گوسفند بلوچی بر پایه آنالیز غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی، ژن *KCNMA1* تأثیرگذار گزارش شده است [۶].

علاوه بر این، هستی‌شناسی اجزای سلولی مشترک بین نژادهای مختلف شامل ژن‌های *ANXA1*, *IGF2R* و *MPRIIP* با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۰۲ در اجزای سلولی focal adhesion و ژن *PTPRR* با سطح معنی‌داری ۰/۰۰۳۷ در اجزای سلولی cell junction مشاهده شد. مسیر cell junction یکی از مهم‌ترین مسیرهای مؤثر بر فرایندهای تخمدان معرفی شده است و در مطالعات اخیر در ارتباط با شناسایی جایگاه‌های ژنی مؤثر بر دو قلوزایی در گوسفندان نژاد بلوچی گزارش شده است [۶]. مسیر ذکرشده در حمایت از سوخت‌وساز تخمک در حال رشد، یون‌ها برای تنظیم pH تخمک و cGMP مورد نیاز برای نگهداری و حفظ تخمک در حالت میوزی نقش دارد.

مسیرهای زیستی مرتبط با ژن‌های تولیدمثلی با استفاده از پایگاه داده KEGG موردبررسی قرار گرفته شد که با نتایج برخی از پژوهش‌های قبلی مرتبط با صفات تولیدمثلی

تولیدات دامی

دوره ۲۲ ■ شماره ۳ ■ پاییز ۱۳۹۹

مسیر زیستی Estrogen signaling pathway در ارتباط می‌باشند. این مسیر زیستی از طریق هیپوتالاموس تنظیم‌کننده صفات تولیدمثلی شامل رشد جفت و عملکردهای رحمی، دمای بدن و تنظیم انرژی در بدن است. ارتباط معنی‌داری بین SNP موجود در ژن کاندیدای *ADCY2* با فرایند تحریک هورمون‌های فولیکولی و فاز لوتئیزه و صفات تولیدمثلی شامل سن در اولین تلقیح و سن در اولین زایش گزارش شده است [۲۲]. ژن کاندیدای *MEF2C* در ناحیه ژنومی مؤثر بر تعداد نتاج متولدشده در هر زایش و تعداد نتاج زنده متولد شده قرار دارد [۱۹].

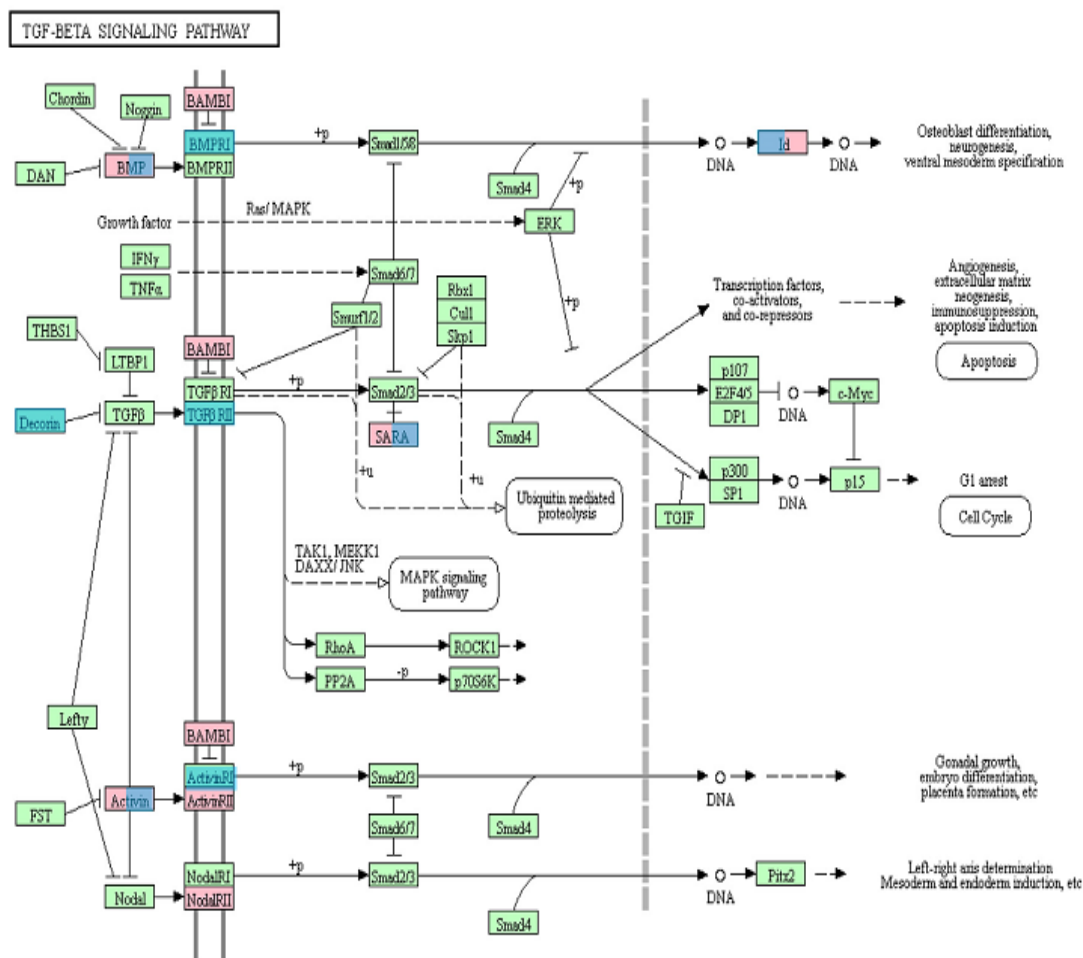
تیپ-۱ برای لیگاندهای خانواده‌های BMP می‌باشد. در مطالعه اولیه آنالیز پویش ژنومی نژاد وادی ژن *BMPR-1B* به‌عنوان ژن کاندیدای تعداد نتاج در هر زایش گزارش شده بود [۲۴]. همچنین در نژادهای مختلف گوسفندان ایرانی شامل بلوچی [۱۶]، مغانی و قزل [۲] ارتباط معنی‌داری بین چندشکلی موجود در ژن کاندیدای *BMPR-1B* با دو قلو‌زایی گزارش شده است. به‌طورکلی، می‌توان نتیجه‌گیری نمود که ژن *BMPR-1B* در گوسفند نژادهای مختلف می‌تواند ژن کاندیدای مؤثری بر صفت تعداد نتاج متولدشده در هر زایش باشد. ژن‌های *ADCY1* و *MEF2C* نیز به‌طور معنی‌داری با

جدول ۳. مهم‌ترین مسیرهای زیستی KEGG مرتبط با ژن‌های هدف تعداد نتاج در هر زایش در گوسفندان مختلف جهان

P-adjust	ژن‌های کاندیدا	ژن‌های معنی‌دار	کل ژن‌های موجود در Term	نام مسیر
مسیرهای غنی‌شده در گوسفندان وادی، رومانوف، فین-شپ، ایسلندی و هوی				
۰/۰۰۰۴	<i>BMP2, BMP4, BMP5, BMP7, BMP8B, BMPR1B, BMPR2, ACVRI, LTBPI, TGFB2, TGFB3</i>	۲۰	۵۴	TGF- β signaling pathway (hsa04350)
۰/۰۰۳۷	-	۱۶	۵۱	PPAR signaling pathway (hsa03320)
۰/۰۲۹۷	<i>PTK2B, GNRHR</i>	۱۳	۴۹	GnRH signaling pathway (hsa04012)
۰/۰۰۲۳	<i>ADCY2, EGFR, PTGS2</i>	۳۹	۹۳	Oxytocin signaling pathway (hsa04921)
۰/۰۲۶۸	<i>EGFR, ADCY1, MEF2C</i>	۲۴	۸۹	Estrogen signaling pathway (hsa04915)
۰/۰۱۹۱	-	۶	۶۰	Estrogen receptor beta (hsa04915)
۰/۰۰۶۱	<i>ACACA, INSR</i>	۲۵	۸۰	AMPK signaling pathway (hsa04152)
۰/۰۰۵۱	<i>FGF10, FGF19, FGFR2</i>	۲۶	۶۷	MAPK signaling pathway (hsa04010)
۰/۰۲۱۹	<i>ADCY2, ADCY3</i>	۲۵	۶۷	Vascular smooth muscle contraction (hsa04270)
مسیرهای غنی‌شده در گوسفندان تکسل و راهمنی				
۰/۰۰۴۵	<i>SPP1</i>	۲۷	۵۰	ECM-receptor interaction (hsa04512)
۰/۰۰۴۳	<i>ESR1, PRL, LHB, LHCGR, STAT5B</i>	۱۷	۴۵	Prolactin signaling pathway (hsa04917)
۰/۰۰۲۶	<i>KCNMA1, ADCY1</i>	۳۴	۹۴	Insulin signaling pathway (hsa04910)
۰/۰۲۱۰	<i>ADCY1, ADCY3</i>	۱۱	۵۶	Insulin secretion (hsa04911)
۰/۰۰۳۱	<i>TNFRSF1B</i>	۲۴	۶۹	TNF signaling pathway (hsa04668)

تولیدات دامی

تجزیه و تحلیل غنی سازی مجموعه های ژنی با استفاده از مطالعات پویش کل ژنومی جهت شناسایی ژنها و مسیرهای مرتبط با تعداد نتاج در نژادهای مختلف گوسفند



شکل ۱. مسیر سیگنالی TGF- β و ژنهای کاندیدای مرتبط با صفت تعداد نتاج در هر زایش که به صورت هایلایت مشخص شده اند (پایگاه داده KEGG).

چندقلو زایی انجام گرفته بود، ژن کاندیدای *LHCGR* به عنوان ژن مؤثر بر دوقلو زایی گزارش شده است [۱]. هم چنین ارتباط معنی داری بین ژن *LHB* با صفات کیفی اسپرم تازه و بعد از ذوب در بزهای نر نژاد بوئر گزارش شده است [۱۸]. ژن *STAT5B* متعلق به خانواده فاکتورهای رونویسی است و اثرات زیستی و تعدیل کننده مهمی برای هورمون رشد، گیرنده هورمون رشد، فاکتور رشد شبه انسولین و پرولاکتین می باشد. این ژن واسطه فعال شدن رونویسی و بیان ژنهای هدف هورمون رشد به خصوص IGF-1 و IGFBP3 می باشد.

هم چنین ژنهای *ESR1*، *PRL*، *LHB*، *LHCGR* و *STAT5B* با سطح معنی داری ۰/۰۰۴۳ با مسیر زیستی Prolactin signaling pathway و ژن *KCNMA1* با سطح معنی داری ۰/۰۰۲۶ با مسیر زیستی Insulin signaling pathway در گوسفندان تکسل و راهمنی مشاهده شدند. ژنهای کاندیدای *LHCGR* و *LHB* در ارتباط با مسیر تولید مثلی گنادوتروپین و گیرنده های آن در انسان گزارش شده است [۴]. در مطالعه پویش کل ژنومی در گوسفندان ایرانی لری-بختیاری با هدف شناسایی ژنهای کاندیدای مرتبط با

تولیدات دامی

دوره ۲۲ ■ شماره ۳ ■ پاییز ۱۳۹۹

منابع

1. Abdoli R, Mirhoseini SZ, Ghavi Hossein-Zadeh N, Zamani P and Gondro C (2018) Genome-wide association study to identify genomic regions affecting prolificacy in Lori-Bakhtiari sheep. *Animal Genetics*, 49(5): 488-491.
2. Barzegari A, Atashpaz S, Ghabili K, Nemati Z, Rustaei M and Azarbaijani R (2010) Polymorphisms in GDF9 and BMP15 associated with fertility and ovulation rate in Moghani and Ghezel sheep in Iran. *Reproduction in Domestic Animals*, 45(4): 666-669.
3. Bohlouli M, Mohammadi H and Alijani S (2013) Genetic evaluation and genetic trend of growth traits of Zandi sheep in semi-arid Iran using random regression models. *Small Ruminant Research*, 114: 195-201.
4. Casarini L, Santi D and Marino M (2015) Impact of gene polymorphisms of gonadotropins and their receptors on human reproductive success. *Reproduction*, 150(6): 175-84.
5. Chen HY, Shen H, Jia B, Zhang YS, Wang XH and Zeng XC (2015) Differential gene expression in ovaries of Qira black sheep and Hetian sheep using RNA-Seq technique. *PLoS One*, 10(3):e0120170.
6. Esmaili fard SM, Hafezian SH, Gholizadeh M and Abdolahi Arpanahi R (2019) Gene set enrichment analysis using genome-wide association study to identify genes and biological pathways associated with twinning in Baluchi sheep. *Animal Production Research*, 8(2): 63-80. (In Persian)
7. El-Halawany N, Zhou X, Al-Tohamy AF, El-Sayed YA, Shawky AA, Michal JJ and Jiang Z (2016) Genome-wide screening of candidate genes for improving fertility in Egyptian native Rahmani sheep. *Animal Genetics*, 1(1): 10.1111/age.12437.
8. Goyal S, Aggarwal J, Dubey PK, Mishra BP, Ghalsasi P, Nimbkar C, Joshi BK and Kataria RS (2017) Expression Analysis of Genes Associated with Prolificacy in FecB Carrier and Noncarrier Indian Sheep. *Animal Biotechnology*, 28(3): 220-227.
9. La Y, Tang J, Di R, Wang X, Liu Q, Zhang L, Zhang X, Zhang J, Hu W and Chu M (2019) Differential Expression of Circular RNAs in Polytocous and Monotocous Uterus during the Reproductive Cycle of Sheep. *Animals*, 9(10): E797.
10. Lai FN, Zhai H L, Cheng M, Ma JY, Cheng SF, Ge W, Zhang GL, Wang JJ, Zhang RQ, Wang X, Min LJ, Song JZ and Shen W (2017) Whole-genome scanning for the litter size trait associated genes and SNPs under selection in dairy goat (*Capra hircus*). *Scientific Reports*, 6: 38096.

علاوه بر این، مسیرهای زیستی مرتبط با صفات تولیدمثلی شناسایی شد شامل مسیر زیستی GnRH signaling pathway هورمون آزادکننده گنادوتروپین از هورمون‌های هیپوتالاموسی می‌باشد و در بلوغ اووسیت و تخمک‌اندازی نقش دارد [۱۰]. مسیر زیستی AMPK signaling pathway یک تنظیم‌کننده جدید آزادکننده GnRH می‌باشد که نقش کلیدی در بلوغ و تولیدمثل از طریق هورمون‌های LH و FSH در بدن دارد [۱۰]. مسیر زیستی PPAR signaling pathway در آنالیز بیان کل ژنوم در دو نژاد مختلف با باروری بالا و پایین از بافت تخمدان از مسیرهای KEGG معنی‌دار مؤثر بر تعداد نتاج در هر زایش در گوسفند گزارش شده است [۵].

بررسی مناطق ژنومی به‌دست‌آمده با استفاده از پایگاه داده BioMart، GeneCards و UniProtKB نشان داد که بیش‌تر این مناطق شناسایی‌شده روی کروموزوم‌های مختلف با صفات تولیدمثلی در نژادهای مختلف گوسفند مرتبط می‌باشند. با توجه به عملکرد بیولوژیکی مسیرهای شناسایی‌شده در این پژوهش، به‌نظر می‌رسد این ژن‌ها در بروز فنوتیپی صفت تعداد نتاج در هر زایش نقش ایفا می‌کنند، در نتیجه می‌توان کارایی روش تجزیه و تحلیل غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی برای پویش ژنومی صفات تولیدی اقتصادی به‌خصوص صفت تعداد نتاج در هر زایش را نیز مورد تأیید قرار داد.

سپاسگزاری

نویسندگان مقاله از نویسندگان اصلی مقاله به‌خاطر فراهم‌نمودن اطلاعات موردنیاز این تحقیق، صمیمانه تقدیر و تشکر می‌نمایند.

تعارض منافع

هیچ‌گونه تعارض منافع توسط نویسندگان وجود ندارد.

تولیدات دامی

دوره ۲۲ ■ شماره ۳ ■ پاییز ۱۳۹۹

تجزیه و تحلیل غنی‌سازی مجموعه‌های ژنی با استفاده از مطالعات پویش کل ژنومی جهت شناسایی ژن‌ها و مسیرهای مرتبط با تعداد نتاج در نژادهای مختلف گوسفند

11. Li WT, Zhang MM, Li QG, Tang H, Zhang LF, Wang KJ, Zhu MZ, Lu YF, Bao HG, Zhang YM, Li QY, Wuk L and Wu CX (2017) Whole-genome resequencing reveals candidate mutations for pig prolificacy. *Proceedings of the Royal Society B: Biological Sciences*, 284(1869): 20172437.
12. Li X, Ye J, Han X, Qiao R, Li X, Lv G and Wang K (2019) Whole-genome sequencing identifies potential candidate genes for reproductive traits in pigs. *Genomics*, 7543(18): 30673-6.
13. Liu C, Ran X, Yu C, Xu Q, Niu X, Zhao P and Wang J (2019) Whole-genome analysis of structural variations between Xiang pigs with larger litter sizes and those with smaller litter sizes. *Genomics*, 111(3): 310-319.
14. Marques DBD, Bastiaansen JWM, Broekhuijse MLWJ, Lopes MS, Knol EF, Harlizius B, Guimarães SEF, Silva FF and Lopes PS (2018) Weighted single-step GWAS and gene network analysis reveal new candidate genes for semen traits in pigs. *Genetics Selection Evolution*, 50(1):40.
15. Mencik S, Vukovic V, Spehar M, Modric M, Ostovic M and Kabalin AE (2019) Association between ESR1 and RBP4 genes and litter size traits in a hyperprolific line of Landrace× Large White cross sows. *Veterinarni Medicina*, 64(03): 109-117.
16. Moradband F, Rahimi G and Gholizadeh M (2011) Association of polymorphism in fecundity genes of GDF9, BMP15 and BMPR-1B with litter size in Iranian Baluchi sheep. *Asian Australasian Journal of Animal Sciences*, 9: 1179-1183. (In Persian)
17. Mohammadi H, Moradi Shahrehabak M and Moradi Shahrehabak H (2013) Analysis of Genetic Relationship between Reproductive vs. Lamb Growth Traits in Makooei Ewes. *Journal of agricultural science and technology*, 15: 45-53.
18. Nikbin S, Panandam JM, Yaakub H and Murugaiyah M (2018) Association of novel SNPs in gonadotropin genes with sperm quality traits of Boer goats and Boer crosses. *Journal of applied animal research*, 46(1): 459-466.
19. Onteru SK, Fan B, Du ZQ, Garrick DJ, Stalder KJ and Rothschild MF (2012) A whole-genome association study for pig reproductive traits. *Animal Genetics*, 43(1): 18-26.
20. Patel OV, Bettgowda A, Ireland JJ, Coussens PM, Lonergan P and Smith GW (2007) Functional genomics studies of oocyte competence: evidence that reduced transcript abundance for follistatin is associated with poor developmental competence of bovine oocytes. *Reproduction*, 133(1): 95-106.
21. Peñagaricano F, Weigel KA, Rosa GJ and Khatib H (2013) Inferring quantitative trait pathways associated with bull fertility from a genome-wide association study. *Frontiers Genetics*, 3: 307-314.
22. Wang Y, Ding X, Tan Z, Xing K, Yang T, Wang Y, Sun D and Wang L (2018) Genome-wide association study for reproductive traits in a Large White pig population. *Animal Genetics*, 49(2):127-131.
23. Xie H, Wang H, Tranguch S, Iwamoto R, Mekada E, Demayo FJ, Lydon JP, Das SK and Dey SK (2007) Maternal heparin-binding-EGF deficiency limits pregnancy success in mice. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 104(46): 18315-18320.
24. Xu SS, Gao L, Xie XL, Ren, YL, Shen ZQ, Wang F, Shen M, Eyþórsdóttir E, Hallsson JH, Kiseleva T, Kantanen J and Li MH (2018) Genome-Wide Association Analyses Highlight the Potential for Different Genetic Mechanisms for Litter Size Among Sheep Breeds. *Frontiers Genetics*, 9: 118.