

بررسی چندشکلی در اینترون سوم ژن هورمون رشد گاو بومی گیلان با استفاده از PCR-RFLP روش

رامین صیقلانی^۱، سید ضیاءالدین میرحسینی^{۲*}، بابک ربیعی^۳ و علی اکبر عبادی^۴

- دانش آموخته کارشناسی ارشد گروه علوم دامی دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه گیلان ۲ - دانشیار گروه علوم دامی
دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه گیلان، ۳- دانشیار گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه گیلان و ۴
عضو هیات علمی موسسه تحقیقات برج کشور- رشت

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۰/۷/۲۸ - تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۸/۶)

چکیده

ژن هورمون رشد گاوی (*bGH*), بخشی از خانواده ژن‌های پرولاکتین و لاکتوژن‌های جفتی است. تنوع موجود در اینترون‌های این ژن، پتانسیل ویژه‌ای برای استفاده به عنوان مارکرهای ژنتیکی از خود نشان داده و می‌تواند به بهبود ژنتیکی جمعیت‌ها کمک کند. به منظور بررسی فراوانی آللی *MspI* در اینترون سوم ژن هورمون رشد گاوهای بومی گیلان، به طور تصادفی ۲۰ رأس گاو از این جمعیت تعیین و از آنها نمونه خون تهیه شد. با استفاده از روش تغییر یافته استخراج نمکی، *DNA* نمونه‌ها استخراج شد. سپس با استفاده از روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (*PCR*) قطعه ۳۴۵ جفت بازی در این ناحیه تکثیر و محصول *PCR* با استفاده از آنزیم *MspI* هضم شد. سپس به منظور تعیین ژنوتیپ، نمونه‌های هضم شده به ژل اکریل آمید ۸٪ منتقل شدند. این آنزیم دارای ۲ مکان برش روی قطعه مورد نظر بوده و در اثر هضم با آنزیم *MspI* سه ژنوتیپ مشاهده شده و فراوانی آللی (*MspI*(+)) ۰/۴۶۴۳ محسوبه شد. آزمون کای مرربع بیانگر وجود حالت تعادل در فراوانی محاسبه شده برای آلل *MspI* بود.

واژه‌های کلیدی: اینترون سوم، چندشکلی *DNA*, فراوانی آللی *MspI*, گاو بومی گیلان، هورمون رشد گاوی

مقدمه

گرچه مطالعات (Mattos *et al.*, 2004; Hojet *et al.*, 1993) ارزشمندی بر روی چندشکلی مربوط به *GH-MspI* و اثرات آن بر روی صفات تولیدی در گاو انجام گرفته، اما نتایج به دست آمده از محققین مختلف مشابه نبوده است. جایگاه برش آنزیم *MspI* توالی *CCGG* بوده و محل برش توسط این آنزیم بعد از اولین باز (C) قرار دارد که قطعاتی با انتهای چسبنده ایجاد می‌کند. نتایج بررسی در نژادهای مختلف نشان داده است که آلل (-) *MspI*(-) در گاوهای دارای شیر با چربی بالا، فراوانی بیشتری دارد (lee *et al.*, 1993; Hojet *et al.*, 1993)؛ نتایج مشابهی توسط Falaki *et al.* (1996) گزارش شده و اعلام کردند این آلل با افزایش چربی شیر در گاوهای هلشتاین - فریزین مرتبط بوده است. همچنین در بررسی صورت گرفته توسط Lagziel *et al.* (2000) هتروژیگوت پروتئین شیر بالاتری دارند. نتایج متفاوتی توسط Yao *et al.* (1996) گزارش شد که نشان می‌دهد آلل (+) *MspI*(+) بر روی عملکرد تولید شیر، چربی و پروتئین اثر خواهد داشت. هدف از این مطالعه برآورد فراوانی آلی در جایگاه *GH-MspI* و میزان چندشکلی در اینترون سوم ژن هورمون رشد گاو بومی گیلان است.

مواد و روش‌ها

از ۷۰ رأس گاو بومی (تالشی) از مناطق مختلف استان گیلان به طور تصادفی نمونه‌گیری انجام شد. بدین منظور خون گیری از سیاهرگ و داج و در گوساله‌ها از سیاهرگ دمی با استفاده از لوله‌های تحت خلاء حاوی ماده ضد انعقاد EDTA (۵/۰ مولار به میزان ۱۰ درصد حجم خون تازه) انجام شد. DNA نمونه‌ها به روش استخراج نمکی تغییر یافته (Miller *et al.*, 1988) انجام شد و سپس جهت تعیین کمیت و کیفیت DNA حاصله مورد بررسی قرار گرفت. با بهره‌گیری از یک جفت آغازگر اختصاصی، قطعه ۳۴۵ جفت بازی در اینترون سوم ژن هورمون رشد (در موقعیت ۱۷۲۴-۱۳۸۰) با استفاده از روش PCR تکثیر شد. توالی آغازگر مورد استفاده به صورت زیر بود (Yao *et al.*, 1996)

5' GGA CAG AGA TAC TCC ATC CAG 3'
5' AGA TGC GAA GCA GCT CCA AGT 3'

پیشرفت‌های ژنتیک مولکولی باعث شناسایی تعداد زیادی از نشانگرهای ژنتیکی شده است. این نشانگرهای ما توانایی بررسی نواحی ژنومی مرتبط با نشانگر را داده و در نهایت به ما امکان شناسایی *QTL*‌های مؤثر بر انحرافات صفات کمی مهم اقتصادی را می‌دهند. می‌توان از نشانگرهای مرتبط با *QTL* در انتخاب استفاده کرد و این اطلاعات باعث افزایش معیار صحت انتخاب و به دنبال آن افزایش پاسخ به انتخاب می‌شوند (Beuzen *et al.*, 2000). هر روزه، در نتیجه مطالعات پویش ژنومی گاو، تعداد جدیدی از جایگاه‌های صفات کمی (QTL)، که بر صفات تولید شیر مؤثرند شناسایی می‌شوند. هدف از برنامه‌های اصلاح نژادی در گاو، ابتدا شناسایی ژن‌هایی است که به طور مؤثری صفات تولیدی را تحت تأثیر قرار می‌دهند. گام بعدی Lucy *et al.* (1993, Yardibi, 2009) این دسته از ژن‌ها به نسل‌های آینده است (Anticard *et al.*, 2003) بر رشد، ترکیب بدن و رشد سلول‌های پستانی، به طور گسترده در دام‌ها مورد مطالعه قرار گرفته است. این ژن روزی کروموزوم شماره ۱۹ واقع شده است. طول این ژن حدود ۱۸۰۰ bp بوده و دارای ۵ اکزوون و ۴ اینترون است و یک mRNA به اندازه ۷۸۶ bp را کد می‌کند (Yardibi *et al.*, 2003).

تنوع آلی در توالی بخش ساختاری و تنظیم کننده ژن از جنبه‌های مختلفی مورد توجه است، زیرا چندشکلی‌های ژنتیکی از خواص ژنتیکی هر جامعه بوده و احتمالاً به شناسائی روند هیبریداسیون جوامع در گذشته کمک می‌کند. همچنین این احتمال وجود دارد که این چندشکلی‌ها به طور مستقیم و غیرمستقیم بر عملکرد تولید شیر و یا رشد تأثیر داشته باشد. تنوع در نواحی اینترون و بالا دست و پایین دست ژن می‌تواند به عنوان نشانگر برای کمک به بهبود ژنتیکی جوامع مطرح باشد (Mitra *et al.*, 1999). هورمون رشد گاوی یک پروتئین با وزن مولکولی حدود ۲۲ KDa و متشکل از ۱۹۰ یا ۱۹۱ اسید آمینه است. چند شکلی‌های متعددی در ژن هورمون رشد گاو شناسایی شده است. چند شکلی موجود در اینترون ۳ و اگزون ۵ ژن هورمون رشد ارتباط معنی‌داری با پارامترهای تولید شیر، پروتئین شیر و تولید گوشت نشان داده‌اند.

فرمول را معیار اندازه‌گیری تنوع ژنی نامید و بیان کرد که این فرمول برای جانداران دیپلوفید و نیز برای جانداران با سیستم تولیدمثلى خاص و متفاوت از پستانداران می‌تواند معرف میزان هتروزیگوتی باشد (MacHugh *et al.*, 1996). همچنین می‌توان تنوع را به صورت زیر و تحت عنوان شاخص اطلاعات شانون بدست آورد:

$$H' = - \sum_i p_i \ln p_i \quad [2]$$

برخلاف هتروزیگوتی، که برای هر تعداد آلل حد نهایی یک دارد، حداکثر مقدار H' برابر با $\ln(n)$ است. با وجود آنکه تفسیر بیولوژیکی این معیار مشخص نیست، ممکن است برای اندازه‌گیری تنوع جایگاه‌های بسیار متغیر مفید باشد (Machugh *et al.*, 1996). تعداد مؤثر آلل‌ها نیز با استفاده از نرم‌افزار *POPGENE* و از فرمول زیر محاسبه شد:

$$n_e = 1 / \sum_{i=1}^n p_i^2 \quad [3]$$

در این رابطه p_i فراوانی آلل i است. این پارامتر اطلاعاتی در مورد تأثیر نسبی آلل‌ها و نحوه توزیع و میزان مشارکت آلل‌ها در تنوع مشاهده شده خواهد داد به طوری که هرچه آلل‌ها به طور یکنواخت در سطح جمعیت پخش شده باشند (فراوانی آلل‌ها به هم نزدیک باشد) این معیار مقدار عددی بیشتری داشته و تأثیر آلل‌ها در تنوع مشاهده شده حداکثر است.

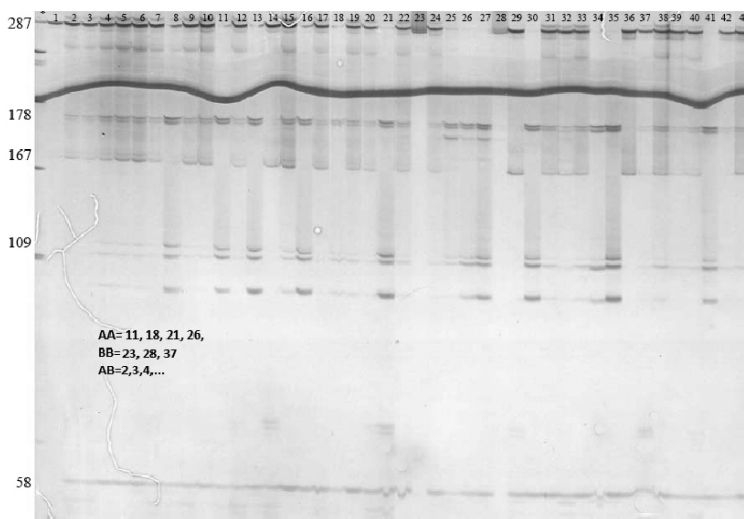
نتایج و بحث:

آنژیم *MspI* دارای دو مکان برش بروی قطعه ۳۴۵ جفت بازی تکثیر شده است. قطعات حاصل از نمونه‌های هضم شده با این آنزیم در شکل شماره ۱ نشان داده شده است.

واکنش زنجیره‌ای پلیمراز در حجم ۲۵ میکرولیتر با محتوای ۵۰ نانوگرم *DNA* ژنومی، ۰/۵ میکرومول از هر آغازگر، ۲۰۰ میکرومول از هر یک از چهار نوع دزاسی نوکلئوتید تری فسفات‌ها $dNTPs$ ۲/۵ میکرولیتر بافر (*X* $PCR(10)$)، ۲ میلی مولار کلرید منیزیم و یک واحد آنزیم *Taq DNA* پلیمراز به روش استاندارد انجام شد. تکثیر قطعه مورد نظر در ۳۵ دور انجام شد و دوره‌های حرارتی بهینه شده شامل مرحله واسرشته‌سازی اولیه در ۹۴ درجه ۹۴ °C سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، واسرشته‌سازی در ۵۹ °C درجه به مدت یک دقیقه، اتصال آغازگر در ۷۲ °C به مدت یک دقیقه، بسط آغازگر در ۷۲ °C به مدت ۲ دقیقه، و دمای بسط نهایی در ۷۲ °C درجه به مدت ۵ دقیقه بود. سپس محصولات تکثیر شده توسط آنزیم *MspI* هضم شدند. برای این منظور ۸ میکرولیتر از هر محصول تکثیر شده به همراه ۳ واحد آنزیم و ۲/۵ میکرولیتر بافر (10X) *PCR* مخلوط و در دستگاه ترموسایکلر به مدت ۳ ساعت و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد تا هضم صورت گیرد. فرآورده‌های حاصل از هضم آنزیمی بر روی ژل اکریل آمید ۸ درصد بارگذاری و الکتروفورز با توان ۷۵ وات و به مدت یک ساعت انجام شد. رنگ آمیزی ژل پلی‌اکریل آمید با نیترات نقره انجام شد. امتیازبندی باندها به صورت صفر و یک به ترتیب برای عدم وجود وجود باند مورد نظر انجام شد. تجزیه و تحلیل نهایی داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار (*POPGENE Version 1.3*) انجام شد. تنوع ژنتیکی جمعیت مورد مطالعه بر اساس شاخص‌های (به صورت شاخص هتروزیگوتی مورد انتظار) محاسبه شد (MacHugh *et al.*, 1996).

$$H_e = 1 - \sum_{i=1}^n p_i^2 \quad [1]$$

در این فرمول H_e شاخص هتروزیگوتی مورد انتظار، p_i نشان دهنده فراوانی آلل i ام و عدد یک نشان دهنده کل فراوانی ژنتیکی در جمعیت است. نئی در سال ۱۹۷۸ این



شکل ۱- ژنتیپ‌های حاصل از هضم آنزیم *MspI* بر روی ژل اکریل آمید ۸٪ AA = نمونه‌های (ستون‌های) فاقد باندهای ۲۸۷ و ۱۶۷ (ژنتیپ (+/+) = نمونه‌های (ستون‌های) فاقد باندهای ۱۷۸ و ۱۰۹ (ژنتیپ (-/-))

Fig. 1. Different genotypes resulted from *MspI* endonuclease on the acrylamid gel 8%.

AA: Samples (columns) missed 287 and 167 bands (*MspI* (+/+) genotypes)
BB: Samples (columns) missed 178 and 109 bands (*MspI* (-/-) genotypes)

نوکلئوتیدهای ۱۰۹ تا ۱۱۲ بوجود آمده است. بنابراین وجود یا عدم وجود جهش در منطقه برش، ژنتیپ‌های متفاوتی ایجاد می‌کند. در صورت عدم وقوع جهش، ژنتیپ هموزیگوت به صورت (+/+) و در صورت وقوع جهش (-/-) خواهد بود.

گزارش‌های مختلفی مبنی بر ارتباط بین آل‌های *MspI* و صفات تولیدی وجود دارد. بررسی صورت گرفته در نژاد هلشتاین نشان داد که ارتباط معنی‌دار بین آلل (−) *MspI* و بازده چربی بالاتر در این نژاد وجود دارد (Yao et al., 1997, Dybus, 2002) (Sabour et al., 1997). در حالی که همکاران (1996) گزارش کردند که آلل *MspI* (−) باعث کاهش تولید شیر، چربی و پروتئین شیر می‌شود. با توجه به اینکه در تحقیق حاضر رکوردی از نمونه‌های مورد آزمایش ثبت نشده است، نمی‌توان در مورد اثرات آلل‌های *MspI* بر صفات تولیدی در این جمعیت قضاوت کرد و جهت پیش‌بینی عملکرد آلل‌ها نیازمند ثبت رکورد و مشخصات جمعیت مورد مطالعه هستیم.

فراوانی‌های آللی جایگاه *MspI* و فراوانی‌های ژنتیپی در جدول شماره ۲ نشان داده شده است.

جدول ۱- قطعات مشاهده شده و مورد انتظار حاصل از هضم آنزیم *MSPI*

Table 1. Expected and observed fragments after digestion by *MSPI* enzyme

Expected fragments	Observed fragments
58, 109, 178	58, 109, 178
58, (109, 178)	58, 287
178, (58, 109), 178	167, 178

قطعات مشاهده شده و مورد انتظار پس از هضم توسط آنزیم *MspI* در جدول ۱ آورده شده است. همانگونه که در این جدول نشان داده شده است به جز قطعات مورد انتظار، قطعات دیگری نیز مشاهده شدند. احتمالاً تشکیل این قطعات بهدلیل تغییر در نوکلئوتیدهای توالی محل برش قابل تشخیص توسط آنزیم بوده که طبیعتاً با این تغییر آنزیم *MspI* قادر به شناسایی محل برش نخواهد بود.

به عنوان مثال قطعه ۱۶۷ جفت بازی احتمالاً در اثر جهش به وجود آمده در نوکلئوتیدهای ۵۷ تا ۶۰ ایجاد شده و در نتیجه، به جای اینکه دو قطعه ۱۰۹ و ۵۸ جفت بازی داشته باشیم، قطعه‌ای به اندازه مجموع آن دو یعنی ۲۸۷ جفت باز تولید شده است. به همین ترتیب قطعه ۱۶۷ جفت بازی نیز احتمالاً در اثر جهش در محدوده

جدول ۲- فراوانی ژنی و ژنتیپی حاصل از هضم قطعه تکثیر شده بوسیله آنزیم برشی MSPI

Table 2. Gene and genotype frequencies by result of *MSPI* enzyme on amplification fragment

X^2	(%) Allele frequency		GH genotype		locus	
	(+)	(-)	(-/-)	(+/-)		
0.24788	0.4643	0.5357	0.3	0.4714	0.2286	<i>MspI-GH</i>

شاخص شانون در این جمعیت برابر 0.6906 ± 0.0006 دارای حد بالایی بود و با مقدار به دست آمده در گاوها بومی استان کرمان که 0.658 ± 0.0006 گزارش شده است مطابقت دارد (*et al.*, Mohammadabadi 2010).

جدول ۳- خلاصه ای از آمار تنوع ژنی برای جایگاه GH - *MspI*

Table 3. Summary of genic variation statistics for loci *MspI-GH*

locus	n _a	n _e	Shannon Index(I)
<i>MspI-GH</i>	2	1.9898	0.6906

n_a= number of observed alleles, n_e= number of expected alleles

میزان هتروزیگوستی مشاهده شده در این جایگاه نزدیک به حد متوسط (بیشترین مقدار هتروزیگوستی در یک جمعیت در حال تعادل) است (جدول ۴). مقدار هتروزیگوستی یک جمعیت یکی از شاخصه‌های تنوع ژنتیکی آن جمعیت محسوب می‌شود. همچنین این مقدار نزدیک به مقدار مورد انتظار آن در جمعیت مورد مطالعه گاو بومی گیلان است. این ممکن است نشان‌دهنده آن باشد که این جمعیت در یک ساختار با جفت‌گیری تقریباً تصادفی حفظ شده و هیچ برنامه انتخابی سازمان یافته‌ای در این جمعیت صورت نگرفته است.

شاخص نئی و شانون برآورد شده مقدار نسبتاً بالایی از تنوع ژنتیکی را در این جمعیت نشان می‌دهد (جدول ۴). وجود تنوع ژنتیکی از شاخصه‌های بسیار مهم در حفظ ذخایر ژنتیکی محسوب می‌شود.

با استفاده از تست کای مربع (χ^2), مشخص شد که فراوانی آللی این جایگاه ژنی در جامعه مورد بررسی در حالت تعادل هاردی-واینبرگ قرار دارد.

فراوانی آلل (-) *MspI(-)* 0.5357 ± 0.0006 به دست آمد. ارتباط بین منشأ جغرافیایی نژادها و فراوانی آلل (-) *MspI(-)* قبل از گزارش شده است. فراوانی پایین آلل (-) *MspI(-)* در نژادهای با منشأ اروپای شمالی، فراوانی متوسط در نژادهای اروپای شرقی و اطراف مدیترانه و فراوانی آللی بسیار بالا برای نژادهای با منشأ شبیه قاره هند گزارش شده است (*Lagziel et al.*, 2000). فراوانی این آلل در نژادهای مختلف بسیار متغروت بوده و از 0.0006 ± 0.0006 در نژاد هرفورد تا 0.81 ± 0.0006 در نژاد Gyر گزارش شده است. فراوانی آلل (-) *MspI(-)* در سایر نژادهای ایرانی نیز عموماً بالا گزارش شده است. این فراوانی به میزان 0.45 ± 0.0006 در گاو مازندرانی، 0.49 ± 0.0006 در گاو سرایی، 0.56 ± 0.0006 در گاو گلپایگانی گزارش شده است (*Zakizadeh et al.*, 2006). فراوانی کم تا متوسط این آلل برای نژادهای بی کوهان و فراوانی بالا برای نژادهای کوهان دار ذکر شده و عنوان کردہ‌اند که احتمالاً آلل (-) *MspI(-)* از نژادهای *Bos tauruse* اروپای شرقی حوزه مدیترانه وارد شده و سرانجام با فراوانی پایین به اروپای شمالی و غربی و آفریقای غربی رسیده است (*Lagziel et al.*, 2000). با توجه به این که گاوها بومی گیلان (جمعیت مورد مطالعه) نیز جزء نژادهای کوهان دار *Bos indicine* هستند، این فراوانی آللی منطقی به نظر می‌رسد.

تعداد آلل مؤثر و کارآمد (n_e) در این جایگاه برابر ۱/۹۸۹۸ بود (جدول ۳) که فاصله کم آن با تعداد آلل واقعی نشان‌دهنده کارایی بالای آلل‌ها در بوجود آوردن چندشکلی و تنوع ژنتیکی در این جایگاه ژنی است.

جدول ۴- شاخص هتروزیگوستی در جایگاه ژن جمعیت مورد مطالعه

Table 4. Heterozygosity index for loci in the studied samples

Locues	Obs_Hom	Obs_Het	Exp_Hom	Exp_Het	Nei Index
GH- <i>MspI</i>	0.5286	0.4714	0.4990	0.5010	0.4974

Exp_Hom and Exp_Het= expected homozygosity and heterozygosity respectively

Obs_Hom and Obs_Het= observed homozygosity and heterozygosity respectively

- Lee B.K., Lin G.F., Crooker B.A., Uvtaugh M.P., Hansen L.B. and Jones C. 1993 Association of somatotropin gene polymorphism with selection for milk yields in Holstein Cows. *Journal of Dairy Science*, 13: 373-381.
- Lucy M.C., Hauser S.D., Eppard P.J., Kivi G.G., Clark J.H., Bauman D.E. and Krivi G.G. 1993 Variation of somatotropin in cattle: gene frequency in major dairy breeds and association with milk production. *Domestic Animal Endocrinology*, 4: 325-333.
- Machugh D.E. 1996. Molecular biogeography and genetic structure of domesticated cattle. Ph.D. dissertation Dublin University.
- Mattos K.K., Del Lama S. N., Martinez M.L. and. Freitas A.F. 2004 Association of bGH and Pit-1 gene variants with milk production traits in dairy Gyr Bulls. *Pesquisa Agropecuária Brasileira*, 39: 147-150.
- Mitra A., Yadav B., Ganai N. and Balakrishnan C. 1999 Molecular markers and their applications in livestock improvement. *Current Science*, 77: 1045-1053.
- Miller S.A., Dykes D.D. and Polesky H.F. 1988 A simple salting out procedure for extracting DNA from human nucleated cells. *Nucleic Acids Research*, 16: 1215.
- Mohammad abadi M.R., Torabi A., Tahmourespoor M., Baghizadeh A., Esmailizadeh Koshkoieh A. and Mohammadi A. 2010 Analysis of bovine growth hormone gene polymorphism of local and Holstein cattle breeds in Kerman province of Iran using polymerase chainreaction restriction fragment length polymorphism (PCR-RFLP). *African Journal of Biotechnology*, 41: 6848-6852.
- Sabour M.P., Lin C.Y. and Smith C. 1997 Association of genetic variants of bovine growth hormone with milk production traits in Holstein cattle. *Journal of Animal Breeding and Genetics*, 114: 435-442.
- Yao J., Aggrey S.E., Zadworny D., Hayes J.F. and Kuhnlein V. 1996 Sequence variations in the bovine growth hormone gene characterized by single-strand conformation polymorphism (SSCP) analysis and their association with milk production traits in Holsteins. *Genetics*, 144: 1809-1816.

دامهای بومی به عنوان سرمایه ملی و ذخایر استراتژیک ژنتیکی در هر کشور محسوب می‌شوند و حفظ و تکثیر آنها ارزش و اهمیت بسیاری برخوردار است. این حیوانات پس از سالیان متعدد انتخاب طبیعی و مصنوعی و نیز گذر از موانع بسیار و با غلبه بر تمامی شرایط نامساعد محیطی همچنان به حیات خویش ادامه داده و به تکثیر و ازدیاد نسل پرداخته‌اند و نسبت به بسیاری از محدودیت‌های محیطی سازگاری پیدا کرده‌اند. وجود این سطح از تنوع در گاو بومی گیلان که ماده ژنتیکی پایه برای برنامه‌های اصلاح نژاد در زیستگاه خویش محسوب می‌شود، می‌تواند نسبت به استفاده از این ذخیره ژنتیکی برای برنامه‌های اصلاح نژادی در آینده اطمینان بخش باشد.

فهرست منابع

- Beuzen N., Stear M. and Chang K. 2000 Molecular markers and their use in animal breeding. *The Veterinary Journal*, 160: 42-52.
- Cornicella D., Dario C. and Bufano B. 2003 Polymorphism del gene performances. *Large Animal Review*, 3: 3-7.
- Dybus A. 2002 Association of growth hormone (GH) and prolactin (PRL) genes polymorphisms with milk production traits in Polish Black-and-White cattle. *Animal Science Papers and Reports*, 4: 203-212.
- Falaki M., Gengler N., Sneyers M., Prandi A., Massart S., Fromigoni A., Burny A., Portetelle D. and Renaville R. 1996 Relationships of polymorphisms of growth hormone and growth hormone receptor genes with milk production traits for Italian Holstein-Frisian Bulls. *Journal of Dairy Science*, 79: 1446-1453.
- Hoej S., Fredholm M., Larsen N.J. and Nielsen V.H. 1993 Growth hormone gene polymorphism associated with selection for milk fat production in lines of cattle. *Animal Genetic*, 24: 91-96.
- Lagziel A., Denise S., Hanotte O., Dhara S., Glazko V., Broadhead A., Davoli R., Russo V. and M. Soller. 2000 Geographic and breed distribution of an *MspI* PCR-RFLP in the bovine growth hormone (bGH) gene. *Animal Genetic*, 31: 210-213.

Yardibi H., Hosturk G.T., Paya I., Kaygisiz F., Ciftioglu G., Mengi A. and Oztabak K. 2009 Associations of growth hormone gene polymorphisms with milk production traits in South Anatolian and East Anatolian Red cattle. Journal of Animal and Veterinary Advances, 8: 1040-1044.

Zakizadeh S., Rahimi G., Mirae-Ashtiani S.R., Nejati-Javaremi A., Moradi-Shahrbabak M., Reinecke P., Reissiann M., Masoudi A.A., Amirinia C. and Mirhadi S.A. 2006 Analysis of bovine growth hormone gene polymorphisms in three Iranian native breeds and Holstein cattle by RFLP-PCR. Biotechnology, 5: 385-390. (In Farsi)

Polymorphisms in third intron of growth hormone of Guilan native cows using PCR-RFLP markers

R. Seighalani¹, S. Z. Mirhosseini^{2*}, B. Rabiei³, A. A. Ebadi⁴

1- Graduated MS student, Animal Science Department, University of Guilan. 2- Associate Professor, Animal Science Department, University of Guilan. 3- Associate Professor, Plant Breeding Department, University of Guilan. 4- Researcher, Rice Research Institute of Iran

(Received:20-10-2011- Accepted: 27-11-2012)

Abstract

Bovine growth hormone(bGH) gene, is a part of the multiple gene family that contains prolactin and placental lactogens. The variations in the introns of this gene, have potential usefulness as genetic markers and could help in the genetic improvement of populations. In order to investigate allele frequency of *MspI* in intron 3 of growth hormone gene of Guilan native cattle breed, blood samples were collected from seventy heads of randomly chosen cattle (cows). Genomic DNA was extracted from these samples, using modified salting out method. Polymerase chain-reaction (PCR) procedure was used to amplify a 345 bp segment in this region and then digested with *MspI* restriction enzymes. Digested samples were run on the acrylamid gel 8% to recognize their genotype. This enzyme had two restriction sites and after digestion with *MspI* enzyme on that fragment and 2 alleles and 3 genotypes have been observed. Frequency of *MspI*(+) allele was estimated to 0.4643. χ^2 test has showed the equilibrium of frequency *MspI* in samples.

Key words: Bovine growth hormone, DNA polymorphism, Guilan native cow, *MspI* allelic frequency, Third intron

*Corresponding author: mirhosin@guilan.ac.ir or szmirhoseini@gmail.com