

Optimization of high-resolution melting method: a case study on the gene responsible for converting oleic acid to linoleic acid in safflower

Mahdi Pil-Aghaee 问

PhD Student, Department of Nanobiotechnology, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran. Email address: <u>m.pilaghaee@modares.ac.ir</u>

Zahra-Sadat Shobbar ២

*Corresponding Author: Associate Professor, Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran, Agricultural Research, Education and Extension Organization, Karaj, Iran. Email address: shobbar@abrii.ac.ir

Seyed Saeed Pourdad 🛡

Professor, Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran, Agricultural Research, Education and Extension Organization, Karaj, Iran. Email address: <u>s.pourdad@abrii.ac.ir</u>

Abstract

Objective

High-resolution melting (HRM) analysis is an affordable, specific, and rapid tool for analyzing various sequences, screening, and genotyping. This method detects small nucleotide changes based on the melting properties of double-stranded DNA. This study aimed to optimize the HRM assay for safflower genotyping concerning oleic acid content. The FAD2-1 gene introduces a double bond into the oleic acid substrate, converting it into linoleic acid. In high-oleic acid varieties, a single nucleotide polymorphism (SNP) in this gene has been reported to introduce a premature stop codon, leading to enzyme inactivation. Therefore, accurately detecting genotypes carrying this SNP in the FAD2-1 gene could be a reliable method for identifying safflower genotypes with high oleic acid content.

Materials and Methods

HRM analysis was performed using two fluorescent dyes (EvaGreen and SYBR Green), three different concentrations of template genomic DNA, and two pairs of primers (HRM1 and HRM2, producing amplicons of 117 bp and 265 bp, respectively) on eight safflower genotypes. The aim was to determine the optimal conditions for distinguishing genotypes based on the presence or absence of the target SNP in the melting curves.

Results

Between the two primer sets, HRM1, which amplified a smaller 117 bp fragment, provided better differentiation among genotypes than HRM2, which amplified a larger 265 bp fragment. In comparing fluorescent dyes, EvaGreen enabled more apparent discrimination of genotypes in a single reaction than SYBR Green. Furthermore, genomic DNA concentration did not significantly affect the melting curve distinction within the tested range.

Conclusion

This study confirms and extends previous findings, demonstrating that smaller amplicons yield better melting curve distinction. EvaGreen fluorescent dye is also a suitable alternative to SYBR Green, providing improved genotyping efficiency.

Keywords: EvaGreen, Genotyping, Melting curve, Real-Time PCR, Single nucleotide polymorphism.

Paper Type: Research Paper.

Citation: Pil-Aghaee M, Shobbar ZS, Pourdad SS, Hadavand Mirzaei H (2024) Optimization of High-Resolution Melting (HRM) Method: A Case Study on the Gene Responsible for Converting Oleic Acid to Linoleic Acid in Safflower. *Journal of Genetics and Plant Breeding* 1 (3), 1-18.

Journal of Genetics and Plant Breeding 1 (3), 1-18.DOI: 10.22103/gpb.2024.4849Received: June 10, 2024.Received in revised form: August 16, 2024.Accepted: August 17, 2024.Published online: September 28, 2024.Publisher: Research and Technology Institute of Plant Production,Afzalipour Pasearch InstituteShahid Bahonar University of Kerman and



Publisher: Research and Technology Institute of Plant Production, Afzalipour Research Institute, Shahid Bahonar University of Kerman and Iranian Genetics Society. © the authors



بهینهسازی روش ذوب با وضوح بالا:

مطالعه موردی روی ژن مسئول تبدیل اولئیک اسید به لینولئیک اسید در گلرنگ

مهدی پیلآقایی ២

دانشجوی دکتری، گروه نانوبیوتکنولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران. رایانامه: <u>m.pilaghaee@modares.ac.ir</u>

زهرا سادات شُبَّر 🕩

*نویسنده مسئول: دانشیار، گروه زیست شناسی سامانهها، پژوهشگاه بیوتکنولوژی کشاورزی، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران. رایانامه: <u>shobbar@abrii.ac.ir</u>

سیدسعید پورداد 匝

استاد، گروه زیستشناسی سامانهها، پژوهشگاه بیوتکنولوژی کشاورزی، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران. رایانامه: <u>s.pourdad@abrii.ac.ir</u>

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۰۳/۲۱ تاریخ دریافت فایل اصلاح شده نهایی: ۱۴۰۳/۰۵/۲۶ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۰۵/۲۷

چکیدہ

هدف: روش ذوب با وضوح بالا (HRM) یک ابزار مقرون به صرفه، اختصاصی و سریع است که برای تجزیه و تحلیل انواع توالی، غربالگری و ژنوتیپسنجی کاربرد دارد. این روش بر اساس خواص ذوب DNA دو رشته ای، تغییرات نو کلئوتیدی کوچک را تشخیص میدهد. هدف پژوهش حاضر، بهینه سازی آزمون HRM برای ژنوتیپ سنجی گلرنگ از نظر محتوای اولئیک اسید است. نقش ژن *I-FAD2* اضافه کردن یک پیوند دوگانه در سوبسترای اولئیک اسید و تبدیل آن به لینولئیک اسید است. در رقمهای با محتوای بالای اولئیک اسید، وجود یک SNP در این ژن گزارش شده که موجب به وجود آمدن کدون خاتمه زودرس و از کار افتادن آنزیم حاصل می شود. بنابراین تشخیص صحیح و سریع ژنوتیپ های دارای SNP مذکور در ژن *I-FAD2* می تواند راه کار مناسبی برای تشخیص ژنوتیپ های گلرنگ با محتوای بالای اولئیک اسید باشد.

مواد و روشها: در این مطالعه، روش HRM با استفاده از دو رنگ فلورسنت اواگرین و سایبرگرین، سه غلظت مختلف DNA ژنومی الگو و دو جفت آغازگر مختلف بهنام HRM1 و HRM2 (که قطعه حاصل از تکثیر با استفاده از آنها دربردارنده SNP مذکور بوده و بهترتیب شامل ۱۱۷ و ۲۶۵ جفت باز میباشد) روی هشت ژنوتیپ گلرنگ انجام شد تا شرایط مناسب برای تفکیک منحنی ذوب برای ژنوتیپهای دارای SNP و بدون آن مشخص شود.

نتایج: در مقایسه آغازگرهای HRM1 و HRM2 ا مغازگر HRM1 بهدلیل تولید قطعه کوچک ۱۱۷ جفت بازی، تفکیک را بهتر از آغازگر HRM2 که قطعه بزرگتر ۲۶۵ جفت بازی تولید می کرد، انجام داد و در مقایسه رنگ اواگرین و سایبرگرین، اواگرین توانست در یک واکنش PCR، ژنوتیپهای بیشتری را بهدرستی تفکیک کند. همچنین، غلظت DNA در محدوده مورد بررسی تأثیر چندانی در تفکیک منحنیهای ذوب نداشت.

نتیجه گیری: این مقاله یافتههای پیشین را تایید و گسترش میدهد که تفکیک منحنیهای ذوب برای قطعات تکثیرشده کوچکتر بهتر صورت می گیرد و رنگ اواگرین جایگزین مناسبی برای رنگ سایبر گرین بوده و با استفاده از رنگ اواگرین میتوان به کارآیی بهتری دست یافت.

کلیدواژدها: اواگرین، چندشکلی تک نوکلئوتیدی، منحنی ذوب، ریل تایم پیسیآر، ژنوتیپسنجی.

نوع مقاله: پژوهشی.

استناد: پیل آقایی مهدی، شُبَّر زهرا سادات، پورداد سیدسعید (۱۴۰۳) بهینهسازی روش ذوب با وضوح بالا: مطالعه موردی روی ژن مسئول تبدیل اولئیک اسید به لینولئیک اسید در گلرنگ. *مجله ژنتیک و بهنژادی گیاهی*، ۱(۳)، ۱۸–۱.



Publisher: Research and Technology Institute of Plant Production, Afzalipour Research Institute, Shahid Bahonar University of Kerman and Iranian Genetics Society © the authors

مقدمه

تجزیه و تحلیل ذوب با وضوح بالا (HRM) یک روش چندکاره مبتنی بر DNA است که از زمان معرفی آن در سال ۲۰۰۲ در زمینههای مختلف استفاده شده است (Tamburro & Ripabelli 2017). این تکنیک از رنگهای فلورسنت متصل شونده به DNA و ابزارهای تخصصی برای تجزیه و تحلیل رفتار ذوب آمپلیکونهای DNA استفاده میکند و امکان شناسایی تغییرات توالی را بدون نیاز به پردازش پس از PCR فراهم میکند (Montgomery et al. 2010; Wittwer et al. 2003). تکنیک HRM در زمینههای مختلف پژوهشهای گیاهی کاربردهای فراوانی دارد که از جمله میتوان به بهبود ژنتیکی محصولات کشاورزی، آزمون کیفیت و ایمنی مواد غذایی و احراز هویت گیاهی اشاره کرد (Grazina et al. 202؛ Simko et al. 2016).

پیل آقایی و همکاران، ۱٤۰۳

(Erali & Wittwer 2010)، HRM را میتوان بدون نیاز به کاوشگرهای نشاندار استفاده کرد (Montgomery et al. 2010) این روش حساسیت بالایی را در تشخیص انواع توالی هتروزیگوت نشان داده است و مطالعات در این زمینه نرخ تشخیص نزدیک به ۱۰۰ درصد را گزارش میدهد (Vossen et al. 2009). سرعت زیاد، هزینه کم و بازده بالا، این روش را برای تحقیقات و ۲۰۰ درصد را گزارش میدهد (Zamburro & Ripabelli 2017). سرعت زیاد، مزینه کم و بازده بالا، این روش را برای تحقیقات و ۲۰۰ درصد را گزارش میدهد (Zamburro & Ripabelli 2017). سرعت زیاد، مزینه کم و بازده بالا، این روش را برای تحقیقات و ۲۰۰ درصد را گزارش میدهد (Zamburro & Ripabelli 2017). سرعت زیاد، هزینه کم و بازده بالا، این روش را برای تحقیقات و ۲۰۰ درصد را گزارش میدهد (Zamburro & Ripabelli 2017). سرعت زیاد، مزینه کم و بازده بالا، این روش را برای تحقیقات و تشخیصهای رایج مناسب ساخته است (Tamburro & Ripabelli 2017). با وجود برخی محدودیتها، سادگی، دقت و ۲۰۰ تطبیقپذیری HRM آن را به ابزاری ارزشمند در مطالعات ژنتیکی و ژنومی در رشتههای مختلف تبدیل کرده است (Simko 2016). با وبود برخی محدودیتها، سادگی، دقت و ۲طبیقپذیری HRM آن را به ابزاری ارزشمند در مطالعات ژنتیکی و ژنومی در رشتههای مختلف تبدیل کرده است (Simko 2016). با شیب واسرشتی، تطبیقپذیری HRM آن را به ابزاری ارزشمند در مطالعات ژنتیکی و ژنومی در رشتههای مختلف تبدیل کرده است (HRM 2016) با تیب واسرشتی، با بیویپذیری HRM آن را به ابزاری ارزشمند در مطالعات ژنتیکه و مند توالی یابی مستقیم و ژل الکتروفورز با شیب واسرشتی، HRM به طور قابل توجهی زمانهای چرخه را کاهش داده و هزینههای کمتری دارد (HRM 2008). با این حال، HRM به طور قابل توجهی زمانهای چرخه را کاهش داده و هزینههای کمتری دارد (HRM تاثیر بگذارند و اهمیت بهینه بازی مناسب را برجسته می تواند بر موفقیت تحلیل HRM تأثیر بگذارند و اهمیت بهینه سازی مناسب را برجسته می کنند (Taylor 2009; Bruzzone et al. 2013).

با استفاده از HRM می توان چندشکلی های مختلف از جمله چندشکلی های تک نوکلئوتیدی (SNPs) و درج ها/حذف ها را بدون آغازگرها یا پروبهای برچسبدار شناسایی کرد (Liew et al. 2004). این روش شامل استخراج DNA، تکثیر PCR همراه با رنگهای فلورسنت و تجزیه و تحلیل منحنی ذوب برای شناسایی تغییرات کوچک نوکلئوتیدی است (Grazina et al. HRM .(2021; Knopkiewicz et al. 2014 بهویژه برای تشخیص SNP و ژنوتیپسنجی در گیاهان، مطالعات نقشهبرداری ژنوم و گزینش مبتنی بر نشانگر در برنامههای بهنژادی ارزشمند است (Chagné et al. 2015). HRM را میتوان برای ایجاد نشانگرهای قابل اعتماد برای تمایز بین آللهای هموزیگوت حاوی SNP با راهبردهای بهینهسازی از جمله جایگزینی نزدیکترین نوكلئوتيد مجاور و كاهش اندازه قطعه PCR استفاده كرد (Yamagata et al. 2018). تجزيه و تحليل HRM بهويژه در شناسايي هتروزیگوتها بهدلیل تشکیل هترودوپلکسها، که شکلهای منحنی ذوب را تغییر میدهند، مؤثر است (Wittwer et al. 2003;) Liew et al. 2004). عوامل متعددی می توانند بر عملکرد HRM تأثیر بگذارند، از جمله کیفیت منبع DNA، تکراریذیری روش جداسازی، طراحی آغازگر، طول قطعه تکثیر شده، آمادهسازی نمونه و خطای پیپت کردن (جدول ۱). بررسی دقیق این عوامل برای ژنوتیپسنجی موفقیت آمیز HRM، بهویژه در تنظیمات با توان عملیاتی بالا، حیاتی است (Słomka et al. 2017). این تکنیک برای استفاده با رنگهای مختلف، مانند سایبرگرین و اواگرین سازگار شده است. سایبرگرین یک رنگ فلورسنت است که بهطور خاص به DNA دو رشتهای متصل می شود (Konschak & Tinhofer 2011; Yang et al. 2016). سایبر گرین یک سیگنال فلورسنت بسیار قوی از خود نشان میدهد، اما نشان داده شده است که واکنش PCR را مهار میکند و دارای محدوده دینامیکی ضعيف و تكرارپذيري كمتري نسبت به ساير رنگهاي شيميايي تشخيص است (Buh Gašparič et al. 2010; Gudnason et al. 2007). تجزیه و تحلیل منحنی ذوب با استفاده از سایبرگرین بهدلیل تأثیر رنگ بر دمای ذوب و با توزیع مجدد رنگ که در طول ذوب رخ میدهد، پیچیده است (Giglio et al. 2003) و به این دلیل سایبرگرین باید در غلظتهای غیراشباع کم برای جلوگیری از مهار واکنش استفاده شود (Wittwer et al. 2003).

اواگرین یکی دیگر از رنگهای DNA است که نسبت به سایبرگرین مهار کمتری نسبت به PCR دارد و به عنوان جایگزین به بازار عرضه می شود (Mao et al. 2007; Sang & Ren 2006). اطلاعات ساختاری دقیق به طور کلی برای رنگهای اختصاصی در دسترس نیست، که پیش بینی رفتار آنها را در ریل تایم PCR دشوار می کند (Gudnason et al. 2007). انتخاب ابزار و رنگ تا حد زیادی بر وضوح و دقت تجزیه و تحلیل ذوب DNA برای ژنوتیپ سنجی و اسکن جهش تأثیر می گذارد. ابزارهای با وضوح بالا که به طور خاص برای تجزیه و تحلیل ذوب طراحی شده اند، همراه با رنگهای اشباع کننده مانند اواگرین، عملکرد برتر را در تشخیص هتروزیگوتها و ژنوتیپ سنجی پلی مورفیسمهای تک نوکلئوتیدی ارائه می دهند (Herrmann et al. 2006).

گلرنگ (.Carthamus tinctorium L.) از گیاهان دانه روغنی بومی ایران محسوب می شود و تنوع ژنتیکی بالایی در میان ژنوتیپهای آن از نظر اسید چرب وجود دارد (Golkar et al. 2011). اکثر گونههای مود آزمایش تا به امروز دارای درصد بالای لینولئیک اسید هستند و وجود اولئیک اسید بالا در روغنها به دلیل پایداری اکسیداتیو و تحمل به درجه حرارت بالا باعث کاربرد در مصارف صنعتی و غذایی می شود (FAD2. 1 ایت Shafiei-Koij et al. 2020). ژن FAD2 یکی از اعضای خانواده ژنی FAD است که وظیفهی آن اضافه کردن یک پیوند دوگانه در سوبسترای اولئیک اسید و تبدیل آن به لینولئیک اسید است (. Kadirvel et al 2017). در رقمهای با محتوای بالای اولئیک اسید و تبدیل آن به لینولئیک اسید است (. Kadirvel et al 2017) موظیفهی آن اضافه کردن یک پیوند دوگانه در سوبسترای اولئیک اسید و تبدیل آن به لینولئیک اسید است (. Kadirvel et al 2020; Dar et al. 2017) خاتمه زودرس و از کار افتادن آنزیم موردنظر می شود (2012) ولئیک اسید، وجود یک SNP در این ژن موجب به وجود آمدن کدون SNP موجود در ناحیه کدکننده ژن FAD2-1 گلرنگ پرداخته شد و پارامترهای مختلف مانند تاثیر رنگ اواگرین و سایبرگرین، میزان غلظت ANA و طول آمپلیکون بر منحنی ذوب و تفکیک ژنوتیپها مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

مواد و روشها

تعداد هشت ژنوتیپ گلرنگ (سه ژنوتیپ ۲۰۱۲ و ۱۶۳ دارای یک SNP در ناحیه کدکننده ژن I-FAD2 و پنج ژنوتیپ گلدشت، امید، فرامان، ۴۵ و ۲۰۵ نرمال (بدونSNP) کشت شده و استخراج DNA با استفاده از روش CTAB تغییر یافته (Doyle (and Doyle 1987) روی نمونههای برگی و سپس تست آغازگرها روی ژنوتیپهای مورد نظر انجامشد. در مرحله اول، غلظت بهینه برای DNA الگو مورد بررسی قرار گرفت و ریل تایم PCR با غلظتهای ۱۰ ، ۳۰ و ۵۰ نانوگرم بر میکرولیتر (مطابق مواد مذکور در جدول ۴ یک میکرولیتر از DNA الگو با غلظتهای مذکور در ۱۵ میکرولیتر محلول واکنش مورد استفاده قرار گرفت) برای دو ژنوتیپ فرامان و ۱۶۲ در دستگاه DNA الگو با غلظتهای مذکور در ۱۵ میکرولیتر محلول واکنش مورد استفاده قرار گرفت) برای دو ژنوتیپ فرامان و ۱۶۲ در دستگاه DNA الگو با غلظتهای مذکور در ۱۵ میکرولیتر محلول واکنش مورد استفاده قرار گرفت) برای دو ژنوتیپ فرامان و ۱۶۲ در دستگاه DNA الگو با غلظتهای مذکور در ۱۵ میکرولیتر محلول واکنش مورد استفاده قرار گرفت) برای دو ژنوتیپ فرامان و ۱۹۲ در دستگاه DNA الگو با غلظتهای مذکور در ۱۵ میکرولیتر محلول واکنش مورد استفاده قرار گرفت) ازمون HRM منحنیهای ذوب مورد بررسی قرار گرفت. در مرحله دوم برای تفکیک اختصاصی SNP مورد نظر از دو آغازگر ازمون HRM1 و Chigo که بر اساس توالی ناحیه اگزون ژن FAD2-1 توسط نرمافزار Oigo7 طراحی شدهبود استفاده شد که بهترتیب قطعهای به طول ۱۷۱ و ۲۶۷ جفت باز تولید میکردند.

پیلآقایی و همکاران، ۱٤۰۳

	عبر باد	- · ·	
Solutions	Troubleshooting	Issue	
 استخراج DNA با استفاده از یک روش استاندارد مناسب برای همه نمونه ها 	روش های مختلف		
• Using a standard DNA extraction method for all samples	حداسازي و ترکيب		
6 1	نومونه، تجزیه و تجایا		
 ذخیره سازی مناسب نمونهها 	مدانه باده دارم		
• Proper storage of samples	مواری را دسوار می		
 کمیت سنجی استاندارد و رقیق سازی یکسان نمونه های DNA 	Different	امادہ سازیDNA	
• Standard quantification and uniform dilution of DNA samples	isolation	DNA	
 تجزیه و تحلیل همزمان نمونه ها با روش جداسازی یکسان، خوشه بندی مناسب 	methods and	preparation	
و صریح نمونهها را تضمین میکند	sample		
• Parallel analysis of samples with the same isolation method ensures appropriate and explicit clustering of samples	composition make parallel analysis difficult		
 قوانین استاندارد طراحی آغازگرها (دمای ذوب مشابه برای همه آغازگرها، به 			
طور بهینه حدود 60 درجه سانتیگراد؛ از ساختارهای ثانویه مانند سنجاق سر،			
همودايمرها يا هترودايمرها اجتناب شود)			
• Standard primer design rules (same melting temperature for all primers, such as around 60°C; avoid secondary structures such as hairpins, homodimers or heterodimers)			
 برای ژنوتیپسنجی دقیق، آغازگرها باید تا حد امکان نزدیک به SNP طراحی 			
شوند			
• For accurate genotyping, primers should be designed as close to the SNP as possible			
 کاهش اندازه أمپلیکون معمولا خوشه بندی را بهبود میبخشد (80-100جفت 			
باز برای ژنوتیپسنجی و 150-250 جفت باز برای اسکن ژن توصیه می شود	وضوح ضعيف منحنى		
(از چندین حوزه ذوب در یک اَمپلیکون اجتناب شود))	ذوب و بهینهسازی		
 Reducing amplicon size usually improves clustering (80-100 bp is recommended for genotyping and 150-250 bp for gene scanning (avoid multiple melting domains in one amplicon)) آزمون واکنش با آغازگرهای طراحی شده: بهینهسازی PCR با گرادیان دمای 	PCR Poor melting curve resolution and PCR		
اتصال توصیه میشود	optimization	aī	
 Reaction test with designed primers: PCR optimization with annealing temperature gradient is recommended نتيجه حاصل از الكتروفورز محصول PCR، اختصاصی بودن آغازگر، اندازه 		طراحی اعاز کر Primer design	
مورد انتظار أمپلیکون و عدم وجود محصولات خارجی را نشان میدهد			
• The result of PCR product electrophoresis shows the specificity of the primer, the expected amplicon size, and the absence of foreign products			
 در صورت لزوم، غلظت يون منيزيم ⁺²Mg را تنظيم شود 			
• If necessary, adjust the concentration of magnesium ion Mg ²⁺			
 در صورت امکان، تمایز منحنیهای ذوب را برای نمونههای منتخب با 			
ژنوتیپهای شناخته شده آزمایش کنید			
• If possible, test the differentiation of melting curves for selected samples with known genotypes			

جدول ۱. راهنمای عملی برای کاربر در روش HRM (Słomka et al. 2017)

winwi di

۰. راهنمای عملی برای کاربر در روش HRM	ادامه جدول ا	
Continuation of Table 1. A practical guide for use	rs of the HRM m	ethod
راہ حل	عيبيابي	موضوع
Solutions	Troubleshooting	Issue
 تایید ذوب برای نمونههای توالی یابی شده 	تغییرات غیرمنتظرہ در	
• Melting verification for sequenced samples	توالی آغازگر و خوشه	
 آغازگرهای طراحی مجدد یا جفت آغازگر اضافی که در کنار موقعیت SNP 	بندی ناد ست	
قرار دارند (واقع در دنباله مکمل آغازگر) باید در تنظیمات آزمایشی گنجانده	Unexpected	
شمند	variation within	_
Redesigned primers or additional primer pairs flanking the SNP	primer	طراحي أغازگر
position (located in the primer complementary sequence) should	sequence and	Primer design
be included in experimental setup	clustering	
 DNA یلیمرازهای Hot-Start با حذف محصولات غیر اختصاصی، ویژگی 	elustering	
واکنش را بهبود می بخشد		
• Hot-Start DNA polymerases improve reaction specificity by		
eliminating nonspecific products		
 رنگهای متصل شونده به DNA دو رشته ای حساس به نور هستند و باید از 		
نور محافظت شوند		
• dsDNA binding dyes are photosensitive and should be protected from light		
 اطمینان حاصل کنید که تمام اجزای واکنش به اندازه کافی مخلوط شده و 		
مخلوط حاصل پیش از توزیع سانتریفیوژ شدهاست		مشکلات فنی با تکرارپذیری Technical
• Ensure that all reaction components are adequately mixed and the resulting mixture is centrifuged before dispensing	معرفها، تجهیزات، جابجایی	
 پلیتهای سفید PCR به پلیتهای شفاف ارجحیت دارند 	Reagents,	issues with
• White PCR plates are preferable to clear plates	equipment,	reproducibility
 برای جلوگیری از تبخیر و اطمینان از انتقال موثر نور، یک چسب شفاف نوری 	nandring	
را روی پلیت بچسبانید		
• To prevent evaporation and ensure effective light transmission, apply a transparent optical seal on the plate		
 تهیه مخلوط اصلی با معرف تازه و واحد، برای همه نمونهها در یک آزمایش 		
واحد		
• Preparation of master mix with fresh and uniform reagent for all samples in a single experiment		
• در صورت امکان، مخلوط کردن نمونه(نرمال و دارای SNP) برای ایجاد		
هترودوبلکس در طول ذوب توصیه میشود		
• If possible, mixing samples (normal and SNP) to create		
heteroduplexes during melting is recommended	احتمال محمد تنعع در	چندین جایگاه چند
 توالى اصلى بايد به عنوان يك استاندارد براى تأييد نتايج HRM استفاده شود 	المعلمان وجود للوع در	شکلی نزدیک
• The original sequence should be used as a standard to verify HRM results	Probability of	Multiple
 هر نمونه ناشناخته که یک منحنی ذوب منحصر به فرد را نشان می دهد باید 	variation in a	polymorphic
با توالی یابی تأیید شود	single unpricon	sites
• Each unknown sample that shows a unique melting curve should be confirmed by sequencing		

در مرحله آخر برای بررسی تاثیر نوع رنگ فلورسنت مورد استفاده برتفکیک منحنیهای ذوب در HRM از دو مستر میکس مختلف بهنام HOT FIREPol® EvaGreen® HRM Mix شرکت (Solis Biodyne) حاوی رنگ اواگرین و مسترمیکس Sina Green HS-qPCR Mix شرکت سیناکلون حاوی رنگ سایبرگرین استفاده شد.

واکنش ریل تایم PCR برای تکثیر قطعه با استفاده از دو مستر میکس مختلف سایبر گرین و اوا گرین طبق (جدول۳) و برنامه PCR مطابق با جدول گذاشته شد. پس از اتمام آزمایش، نتایج با استفاده از نرمافزار Roche diagnostics بررسی گردید و با مقایسه منحنیهای ذوب هر نمونه، تفاوت ژنوتیپها مشخص شد.

جدول۲. برنامه ریل تایم PCR و HRM برای تکثیر قطعه مورد نظر

Table 2. Real-time PCR and HRM program for amplification of the desired fragment

دما	زمان
Temperature	Time
95° C	720 s
95° C	15 s
60° C	20 s
72° C	20 s
95° C	60 s
40° C	60 s
65° C	1 s
97° C	1 s

جدول ۳. میزان مواد مورد استفاده در Real-Time PCR در حجم ۱۵ میکرولیتر

Table 4.	The reagent o	uantities u	sed in F	Real-Time	PCR for a	15 ul	L reaction v	olume

کس Mast	مسترمیکً ter mix	¹ غازگر پیشرو ^۲ Reverse primer	اَغازگر پسرو [`] Forward primer	DNA	آب فاقد نوکلئاز Nuclease-free water
سايبرگرين SybrGreen	7.5 µl	0.7 µl	0.7 µl	1 µl (30 ng)	5.1 µl
اواگرين EvaGreen	3 µl	0.7 µl	0.7 µl	1 µl (30 ng)	9.6 µl

¹ Reverse

² Forward

نتايج و بحث

پس از انجام واکنش PCR برای حصول اطمینان از اتصال درست آغازگرها و تکثیر صحیح قطعه، محصول PCR روی ژل الکتروفورز برده شد و باند اختصاصی مورد نظر در ۱۱۷ جفت باز و ۲۶۷ جفت باز مشاهده شد (شکل ۱). پس از انجام آزمون HRM با غلظتهای ۱۰، ۳۰ و ۵۰ نانوگرم و بررسی منحنیهای حاصل، مشاهده شد که در هر سه غلظت مختلف DNA الگو، ژنوتیپهای دارای SNP از ژنوتیپهای نرمال بهخوبی تفکیک شدهاند (شکل ۲). بنابراین بر اساس نتایج به دست آمده، رقت HRM در بازه ۱۰ تا ۵۰ نانوگرم تاثیر چندانی در تفکیک منحنیهای ذوب ندارد. در تحقیقی گزارش شد که بهطور کلی عملکرد HRM در طیف وسیعی از غلظت های DNA مناسب است (Soltani et al. 2023). همچنین گزارش شده که هنگام تجزیه و تحلیل تنوع در ژن JAK2، استفاده از مقادیر مختلف DNA، تفاوت قابل توجهی در منحنی ذوب ایجاد نکرد (2014). با این حال، طبق یک گزارش غلظت ANA می واند بر دمای ذوب در شرایط خاص تأثیر بگذارد (2014). این



شکل ۱ . تست آغازگرها برای هشت ژنوتیپ مورد نظر (نام ژنوتیپها در بالای ژل ذکر شده است. -C شاهد منفی یعنی بدون DNA است). الف) نتایج ژل الکتروفورز برای آغازگر HRM1 (که قطعهای به طول ۱۱۷ جفت باز تولید میکند) ب) نتایج ژل الکتروفورز برای آغازگر HRM2 (که قطعهای به طول ۲٦۷ جفت باز تولید میکند)

Figure 1. Primer screening for eight target genotypes (Genotype names are labeled above the gel lanes. C- indicates the negative control without DNA template). a) Electrophoresis gel results for primer HRM1, amplifying a 117 bp fragment. b) Electrophoresis gel results for primer HRM2, amplifying a 267 bp fragment.

در ادامه آزمایش، آزمون HRM با آغازگرهای HRM1 و HRM2 انجام شد. این دو آغازگر که بهترتیب قطعههایی بهطول ۱۱۷ و ۲۶۷ و مند این دو آغازگر که بهترتیب قطعههایی بهطول ۱۱۷ و ۲۶۷ جفت باز تولید می کردند. آغازگر اول توانست بهدرستی هشت ژنوتیپ را بر اساس وجود و عدم وجود SNP مورد نظر در ناحیه کدکننده ژن FAD2-1 تفکیک کند. زیرا در توالی تکثیر شده، فقط SNP مورد نظر قرار داشت (شکل ۳ الف) و تفاوت

پیل آقایی و همکاران، ۱٤۰۳

دیگری که باعث تفکیک اشتباه ژنوتیپها شود وجود نداشت. آغازگر HRM2 نتوانست هشت ژنوتیپ مورد نظر را بر اساس وجود و عدم وجود SNP مورد نظر تفکیک کند، به این ترتیب که ژنوتیپ های ۴۶، ۱۰۲ و ۱۶۲ را در یک گروه قرار داد (شکل۳ ب). زیرا توالی بزرگتری را در بر می گرفت و احتمال دارد شامل تفاوتهای دیگری باشد که مدنظر نبوده است. مطالعات نشان دادهاند که اندازه آمپلیکون به طور قابل توجهی بر عملکرد HRM تأثیر می گذارد، با آمپلیکونهای کوچک تر به طور کلی تشخیص بهتر صورت می گیرد (Li et al. 2010; R. Pomeroy et al. 2014). می گیرد (Wahyuningsih et al. 2017).



شکل ۲ . نتایج آزمون HRM با سه غلظت مختلف DNAی ژنومی الگو (غلظت های ۱۰، ۳۰ و ۹۰ نانوگرم بر میکرولیتر): ژنوتیپ دارای SNP (ژنوتیپ ۱٦۲، که به رنگ قرمز نشان داده شده است) در تمام غلظتهای DNA مورد بررسی از ژنوتیپ نرمال (ژنوتیپ فرامان، که با رنگ آبی نشان داده شده است) تفکیک شده است. الف) منحنی ذوب ب) منحنی ذوب نرمال ج) نمودار ذوب نرمال د) منحنی تمایز

Figure 2. HRM assay results with three different template DNA concentrations (10, 30, and 50 ng/μL): Genotype 162 (carrying SNP, shown in red) is distinguished from the normal genotype (Faraman, shown in blue) across all three concentrations. A) Melting curve B) Normalized melting curve C) Normalized melting peak D) Difference plot

با این حال، HRM همچنان میتواند ژنوتیپها را در آمپلیکونهای بزرگتر تا ۲۰۰ جفت باز متمایز کند، اگرچه مورد اخیر به ابزارهایی با وضوح بالا نیاز دارد (R. Pomeroy et al. 2014). آمپلیکون های کوچکتر باعث سرعت ذوب سریعتر و افزایش اختلاف دمای ذوب نسبی میشود و در نتیجه تشخیص و تمایز را بهبود میبخشد (Li et al. 2017; Erali et al. 2008). از طرفی کیفیت و ویژگی آغازگرها برای نتایج دقیق ریل تایم PCR بسیار مهم است (Moulazadeh & Ghanbariasad 2021).

بهینهسازی غلظت آغازگر میتواند باعث حذف دایمرهای آغازگر و بهبود واکنش های PCR شود (Sadeghi et al. 2015). خلوص آغازگرهای PCR نقش مهمی در این تکنیک ها ایفا میکند (Takei & Nakatani 2013). خالصسازی آغازگرها با HPLC میتواند آلایندهها را حذف کرده و ظرفیت اتصال را بهبود بخشد (Weissman et al. 2013). این پیشرفتها به ژنوتیپسنجی SNP کارآمدتر و قابل اعتمادتر در گیاهان و سایر موجودات کمک میکند. در مرحله آخر، آزمون HRM برای هشت ژنوتیپ با مسترمیکس اواگرین گذاشته شد که به درستی سه ژنوتیپ ۲۰۲، ۱۶۲ و ۱۶۳ که دارای تک SNP بودند از ۵ ژنوتیپ امید، گلدشت، فرامان، ۴۵ و ۲۰۵ که بدون تغییر بوده تفکیک شدند (شکل ۴ الف). اما برای آزمون HRM با مسترمیکس سایبرگرین، دو ژنوتیپ گلدشت و امید رفتار اشتباه داشتند یعنی منحنی ذوب آنها مانند ژنوتیپهای نرمال دیگر نبود. اما وقتی تعداد ژنوتیپها به شش عدد کاهش داده شدند، تفکیک تمام ژنوتیپها به درستی اتجام شد (شکل ۴ ب).



شکل ۳. تاثیر طول آمپلیکون بر نتایج آزمون HRM الف) آزمون HRM با آغاز گر HRMI که قطعهای به طول ۱۱۷ جفت باز تولید کرد، تفکیک ژنوتیپهای نرمال و دارای SNP را بهدرستی در منحنی ذوب نرمال نشان داد. ب) استفاده از آغاز گر HRM2 که قطعهای به طول ۲۵٦ جفت باز تولید کرد، باعث شد که تغییرات دیگر، به جز SNP مورد نظر در این قطعه قرار گیرد و باعث بهم خوردن منحنی ذوب نرمال و تفکیک نادرست ژنوتیپها شد.

Figure 3. Effect of amplicon length on HRM assay results a) HRM analysis using primer HRM1 (amplifying a 117-bp fragment) correctly distinguished between normal and SNP-carrying genotypes in the normalized melting curve.

b) Primer HRM2 (amplifying a 256-bp fragment) introduced additional sequence variations led to the inclusion of changes, other than the desired SNP within the amplicon, leading to distorted melting profiles and impaired genotype discrimination.

اواگرین در ریل تایم PCR از سایبرگرین بهتر عمل می کند و بازده واکنش و قدرت سیگنال بهتری را نشان میدهد

پیل آقایی و همکاران، ۱٤۰۳

(Eischeid 2011). رنگهای تجاری HRM مانند LCGreen Plus و اواگرین عموماً بهترین عملکرد را دارند، این یافتهها نشان میدهد که اواگرین جایگزین امیدوارکنندهای برای سایبرگرین برای تکنیکهای مختلف آنالیز DNA، از جمله HRM و ریل تایم PCR هستند (2015). والگرین جایگزین امیدوارکنندهای برای سایبرگرین برای تکنیکهای مختلف آنالیز ANA، از جمله MRH داده شده است که عملکرد قابل مقایسه با رنگهای گران تر مانند LCGreen در برنامههای HRM دارد. در HRM غلظت رنگ باید برای اندازه گیری دقیق دمای ذوب (Tm) بهینه شود، زیرا هم مقادیر ناکافی و هم بیش از حد میتواند بر نتایج تأثیر بگذارد. HRM با استفاده از اواگرین همچنین میتواند TT تری پلکسهای DNA، ساختار سنجاق سری و دوبلکس های ANA را اندازه گیری کند (Wang et al. 2016). در سنجشهای ریل تایم PCR چندگانه، اواگرین بهتر از سایبرگرین عمل کرد و وضوح پیک بهتر، حساسیت بالاتر و همبستگی بهبود یافته بین مقادیر TD و غلظت NOA را ارائه داد (2011). این یافتهها نشان میدهد که اواگرین ممکن است جایگزینی برتر برای سایبرگرین در کاربردهای مختلف آنالیز DNA باشد. در حالی که معمولاً سایبرگرین مورد استفاده قرار می گیرد هر دو رنگ اواگرین و SYTO را ارائه داد (2011). و یسترگرین دارند و سایبرگرین مورد استفاده قرار می گیرد هر دو رنگ اواگرین و SYTO در ریل تایم DNA باشد. در حالی که معمولاً راندمان واکنش و قدرت سیگنال بهتری را ارائه می دهند (2011) دار تایه AIG می مختلف آنالیز 2020) پیشنهاد کردند که راندمان واکنش و قدرت سیگنال بهتری را ارائه می دهند (2011) SYTO و علوی کرین دارند و کارایی بهبود یافته اواگرین ممکن است بهدلیل توانایی آن در ایجاد محصولات غیر اختصاصی کمتر باشد. این ویژگی نه تنها به



Figure 4. Comparison of EvaGreen and SYBR Green dyes in HRM analysis a) Using EvaGreen, all eight genotypes were accurately distinguished in the normalized melting curve.

b) With SybrGreen, genotypes Goldasht (green) and Omid (yellow) exhibited aberrant melting profiles, resulting in their misclassification as SNP-carrying genotypes despite being normal variants.

نتیجه گیری: آزمون HRM روشی مقرون به صرفه و سریع است که می تواند برای ژنو تیپ سنجی دقیق ژنو تیپ ها مورد استفاده قرار گیرد. بر اساس نتایج به دست آمده در این پژوهش، طراحی آغاز گر بسیار مهم است و تفکیک منحنی های ذوب برای آمپلیکون های کوچک تر بهتر صورت می گیرد. آمپلیکون های بزرگتر، توالی بیشتری را دارا بوده و احتمال دارد شامل تفاوت های دیگری باشد که مدنظر نبوده است. رنگ اواگرین مناسب تر از سایبر گرین بوده و با استفاده از اواگرین می توان به کارآیی بهتری دست یافت. مقادیر مختلف DNA الگو در محدوده ۱۰ تا ۵۰ نانو گرم تأثیری بر منحنی های ذوب ندارد و ژنو تیپ سنجی به درستی انجام می شود.

References

- Aijuka, M., & Buys, E. M. (2020). Detection of extended-spectrum beta-lactamase cefotaxime resistance and virulence genes in Escherichia coli by duplex quantitative real-time PCR and melt curve analysis. *Letters in Applied Microbiology*, 71(1), 54–60. https://doi.org/10.1111/lam.13274
- Bruzzone, C. M., Tawadros, P. S., Boardman, L. A., & Steer, C. J. (2013). Enhanced primer selection and synthetic amplicon templates optimize high-resolution melting analysis of single-nucleotide polymorphisms in a large population. *Genetic Testing and Molecular Biomarkers*, 17(9), 675–680. https://doi.org/10.1089/gtmb.2013.0113
- Buh Gašparič, M., Cankar, K., Žel, J., & Gruden, K. (2008). Comparison of different real-time PCR chemistries and their suitability for detection and quantification of genetically modified organisms. *BMC Biotechnology*, 8, 1-12. https://doi.org/10.1186/1472-6750-8-26
- Chagné D. (2015). Application of the high-resolution melting technique for gene mapping and SNP detection in plants. *Methods in Molecular Biology (Clifton, N.J.)*, 1245, 151–159. https://doi.org/10.1007/978-1-4939-1966-6_11
- Dar, A. A., Choudhury, A. R., Kancharla, P. K., & Arumugam, N. (2017). The FAD2 Gene in Plants: Occurrence, Regulation, and Role. Frontiers in Plant Science, 8, 1789. https://doi.org/10.3389/fpls.2017.01789
- De Leeneer, K., Coene, I., Poppe, B., De Paepe, A., & Claes, K. (2008). Rapid and sensitive detection of BRCA1/2 mutations in a diagnostic setting: comparison of two highresolution melting platforms. *Clinical Chemistry*, 54(6), 982–989. https://doi.org/10.1373/clinchem.2007.098764
- Doyle, J. J., & Doyle, J. L. (1987). A rapid DNA isolation procedure for small quantities of fresh leaf tissue. *Phytochemical Bulletin*, 19, 11-15.

- Eischeid A. C. (2011). SYTO dyes and EvaGreen outperform SybrGreen in real-time PCR. *BMC Research Notes*, *4*, 263. https://doi.org/10.1186/1756-0500-4-263
- Erali, M., & Wittwer, C. T. (2010). High resolution melting analysis for gene scanning. *Methods* (*San Diego, Calif.*), 50(4), 250–261. https://doi.org/10.1016/j.ymeth.2010.01.013
- Erali, M., Voelkerding, K. V., & Wittwer, C. T. (2008). High resolution melting applications for clinical laboratory medicine. *Experimental and Molecular Pathology*, 85(1), 50–58. https://doi.org/10.1016/j.yexmp.2008.03.012
- Giglio, S., Monis, P. T., & Saint, C. P. (2003). Demonstration of preferential binding of SYBR Green I to specific DNA fragments in real-time multiplex PCR. *Nucleic Acids Research*, 31(22), e136. https://doi.org/10.1093/nar/gng135
- Golkar, P., Arzani, A., & Rezaei, A. M. (2011). Genetic variation in safflower (*Carthamus tinctorious* L.) for seed quality-related traits and inter-simple sequence repeat (ISSR) markers. *International Journal of Molecular Sciences*, 12(4), 2664–2677. https://doi.org/10.3390/ijms12042664
- Grazina, L., Costa, J., Amaral, J. S., & Mafra, I. (2021). High-Resolution Melting Analysis as a Tool for Plant Species Authentication. *Methods in Molecular Biology (Clifton, N.J.*), 2264, 55–73. https://doi.org/10.1007/978-1-0716-1201-9_5
- Guan, L. L., Y. W. Xu, Y. B. Wang, L. Chen, J. F. Shao & W. Wu. (2012). Isolation and characterization of a temperature- regulated microsomal oleate desaturase gene (ctFAD2-1) from safflower (*Carthamus tinctorius* L.). Plant Molecular Biology Reporter, 30: 391-402. https://doi.org/10.1007/s11105-011-0349-7
- Gudnason, H., Dufva, M., Bang, D. D., & Wolff, A. (2007). Comparison of multiple DNA dyes for real-time PCR: effects of dye concentration and sequence composition on DNA amplification and melting temperature. *Nucleic Acids Research*, 35(19), e127. https://doi.org/10.1093/nar/gkm671
- Han, Y., Khu, D. M., & Monteros, M. J. (2012). High-resolution melting analysis for SNP genotyping and mapping in tetraploid alfalfa (Medicago sativa L.). *Molecular Breeding: New Strategies in Plant Improvement*, 29(2), 489–501. https://doi.org/10.1007/s11032-011-9566-x
- Herrmann, M. G., Durtschi, J. D., Bromley, L. K., Wittwer, C. T., & Voelkerding, K. V. (2006). Amplicon DNA melting analysis for mutation scanning and genotyping: cross-platform comparison of instruments and dyes. *Clinical Chemistry*, 52(3), 494–503. https://doi.org/10.1373/clinchem.2005.063438
- Hosoi, H., Hori, Y., Fukutsuka, K., Osuga, M., Koh, Y., Mushino, T., Hanaoka, N., Yamamoto, N., Ohno, H., & Sonoki, T. (2024). Detection of the JAK2 V617F Mutation in Urinary

Cell-free DNA in Patients with Myeloproliferative Neoplasms. *Internal Medicine* (*Tokyo, Japan*), 63(14), 1987–1993. https://doi.org/10.2169/internalmedicine.2837-23

- Kadirvel, P., et al. (2020). "Marker-assisted selection for fast-track breeding of high oleic lines in safflower (*Carthamus tinctorious* L.)." Industrial Crops and Products 158: 112983. https://doi.org/10.1016/j.indcrop.2020.112983
- Khan, S. A., Sung, K., & Nawaz, M. S. (2011). Detection of aacA-aphD, qacEδ1, marA, floR, and tetA genes from multidrug-resistant bacteria: Comparative analysis of real-time multiplex PCR assays using EvaGreen(®) and SYBR(®) Green I dyes. *Molecular and Cellular Probes*, 25(2-3), 78–86. https://doi.org/10.1016/j.mcp.2011.01.004
- Knopkiewicz, M., Gawlowska, M., & Śawiecicki, W. (2014). The application of high resolution melting in the analysis of simple sequence repeat and single nucleotide polymorphism markers in a pea (*Pisum sativum* L.) population. *Czech Journal of Genetics and Plant Breeding*, 50(2), 151-156. https://doi.org/10.17221/113/2013-CJGPB
- Konschak, R., & Tinhofer, I. (2011). Prestaining of PCR products with SYBR Green for agarose gel electrophoresis: advantages and limitations. *Clinical Chemistry and Laboratory Medicine*, 49(6), 1069–1071. https://doi.org/10.1515/CCLM.2011.171
- Li, M., Palais, R. A., Zhou, L., & Wittwer, C. T. (2017). Quantifying variant differences in DNA melting curves: Effects of length, melting rate, and curve overlay. *Analytical Biochemistry*, 539, 90–95. https://doi.org/10.1016/j.ab.2017.10.015
- Li, Y. D., Chu, Z. Z., Liu, X. G., Jing, H. C., Liu, Y. G., & Hao, D. Y. (2010). A cost-effective high-resolution melting approach using the EvaGreen dye for DNA polymorphism detection and genotyping in plants. *Journal of Integrative Plant Biology*, 52(12), 1036– 1042. https://doi.org/10.1111/j.1744-7909.2010.01001.x
- Liew, M., Pryor, R., Palais, R., Meadows, C., Erali, M., Lyon, E., & Wittwer, C. (2004).
 Genotyping of single-nucleotide polymorphisms by high-resolution melting of small amplicons. *Clinical chemistry*, 50(7), 1156–1164.
 https://doi.org/10.1373/clinchem.2004.032136
- Mao, F., Leung, W. Y., & Xin, X. (2007). Characterization of EvaGreen and the implication of its physicochemical properties for qPCR applications. *BMC Biotechnology*, 7, 76. https://doi.org/10.1186/1472-6750-7-76
- Montgomery, J. L., Sanford, L. N., & Wittwer, C. T. (2010). High-resolution DNA melting analysis in clinical research and diagnostics. *Expert Review of Molecular Diagnostics*, 10(2), 219–240. https://doi.org/10.1586/erm.09.84

- Moulazadeh A, & Ghanbariasad A. (2021). The Primer Specificity is Critical to Getting Right Results in Real Time PCR. JABS; 11 (1):3665-3666. https://doi.org/10.18502/jabs.v11i1.8758
- Ng, J., Holt, D., Andersson, P., & Giffard, P. (2014). DNA concentration can specify DNA melting point in a high-resolution melting analysis master mix. *Clinical Chemistry*, 60(2), 414-416. https://doi.org/10.1373/clinchem.2013.215582
- Pomeroy, R. S., Balamurugan, K., Wong, H., & Duncan, G. (2014). High-resolution melt analysis of the minisatellite D1S80: a potential forensic screening tool. *Electrophoresis*, 35(21-22), 3020–3027. https://doi.org/10.1002/elps.201400143
- Sadeghi, S., Tabatabaeian, H., & Hojati, Z. (2015). Optimization of real time PCR for precise measurement of HER2 overexpression in breast cancer specimens. *Research in Molecular Medicine*, 3(2), 37-44. https://doi.org/10.7508/rmm.2015.02.006
- Sang, F., & Ren, J. (2006). Capillary electrophoresis of double-stranded DNA fragments using a new fluorescence intercalating dye EvaGreen. *Journal of Separation Science*, 29(9), 1275-1280. https://doi.org/10.1002/jssc.200600029
- Shafiei-Koij, F., Ravichandran, S., Barthet, V. J., Rodrigue, N., Mirlohi, A., Majidi, M. M., & Cloutier, S. (2020). Evolution of *Carthamus* species revealed through sequence analyses of the *fad2* gene family. *Physiology and Molecular Biology of Plants: An International Journal of Functional Plant Biology*, 26(3), 419–432. https://doi.org/10.1007/s12298-019-00739-4
- Simko I. (2016). High-Resolution DNA Melting Analysis in Plant Research. Trends in Plant Science, 21(6), 528–537. https://doi.org/10.1016/j.tplants.2016.01.004
- Słomka, M., Sobalska-Kwapis, M., Wachulec, M., Bartosz, G., & Strapagiel, D. (2017). High Resolution Melting (HRM) for High-Throughput Genotyping-Limitations and Caveats in Practical Case Studies. *International Journal of Molecular Sciences*, 18(11), 2316. https://doi.org/10.3390/ijms18112316
- Soltani, A., Shariati, A., Didehdar, M., Anoushirvani, A. A., Tabaeian, S. P., & Moradabadi, A. (2023). The Effect of DNA Concentration on the HRM Performance in Detecting Jak2 p. V617F Variant in Patients with Myeloproliferative Neoplasms. *Current Signal Transduction Therapy*, 18(2), 33-39.
- Takei, F., & Nakatani, K. (2013). The chemistry of PCR primers: concept and application. *Israel Journal of Chemistry*, 53(6-7), 401-416. https://doi.org/10.1002/ijch.201300027
- Tamburro, M., & Ripabelli, G. (2017). High Resolution Melting as a rapid, reliable, accurate and cost-effective emerging tool for genotyping pathogenic bacteria and enhancing molecular epidemiological surveillance: a comprehensive review of the literature. *Annali di igiene*

: Medicina Preventiva e di Comunita, 29(4), 293–316. https://doi.org/10.7416/ai.2017.2153

- Taylor C. F. (2009). Mutation scanning using high-resolution melting. *Biochemical Society Transactions*, 37(Pt 2), 433–437. https://doi.org/10.1042/BST0370433
- Vossen, R. H., Aten, E., Roos, A., & den Dunnen, J. T. (2009). High-resolution melting analysis (HRMA): more than just sequence variant screening. *Human Mutation*, 30(6), 860–866. https://doi.org/10.1002/humu.21019
- Wahyuningsih, H., K Cayami, F., Bahrudin, U., A Sobirin, M., Ep Mundhofir, F., Mh Faradz, S.,
 & Hisatome, I. (2017). Optimization of PCR Condition: The First Study of High Resolution Melting Technique for Screening of APOA1 Variance. Yonago Acta Medica, 60(1), 24–30. https://doi.org/10.3390/biom13101468
- Wang, J., Pan, X., & Liang, X. (2016). Assessment for Melting Temperature Measurement of Nucleic Acid by HRM. *Journal of Analytical Methods in Chemistry*, 2016, 5318935. https://doi.org/10.1155/2016/5318935
- Weissman, D., Pardi, N., Muramatsu, H., & Karikó, K. (2013). HPLC purification of in vitro transcribed long RNA. *Methods in Molecular Biology (Clifton, N.J.)*, 969, 43–54. https://doi.org/10.1007/978-1-62703-260-5_3
- Wittwer C. T. (2009). High-resolution DNA melting analysis: advancements and limitations. *Human mutation*, 30(6), 857–859. https://doi.org/10.1002/humu.20951
- Wittwer, C. T., Reed, G. H., Gundry, C. N., Vandersteen, J. G., & Pryor, R. J. (2003). Highresolution genotyping by amplicon melting analysis using LCGreen. *Clinical chemistry*, 49(6 Pt 1), 853–860. https://doi.org/10.1373/49.6.853
- Wittwer, C. T., Reed, G. H., Gundry, C. N., Vandersteen, J. G., & Pryor, R. J. (2003). Highresolution genotyping by amplicon melting analysis using LCGreen. *Clinical Chemistry*, 49(6 Pt 1), 853–860. https://doi.org/10.1373/49.6.853
- Yamagata, Y., Yoshimura, A., Anai, T., & Watanabe, S. (2018). Selection criteria for SNP loci to maximize robustness of high-resolution melting analysis for plant breeding. *Breeding Science*, 68(4), 488–498. https://doi.org/10.1270/jsbbs.18048
- Yang, J., Kemps-Mols, B., Spruyt-Gerritse, M., Anholts, J., Claas, F., & Eikmans, M. (2016). The source of SYBR green master mix determines outcome of nucleic acid amplification reactions. *BMC Research Notes*, 9, 292. https://doi.org/10.1186/s13104-016-2093-4