# 印度-太平洋石鲈亚科鱼类 DNA 条形码及 分子系统进化研究<sup>\*</sup>

# 梁日深 吴丽钰 苏国茂 程 硕 周 萌 吴灶和

(仲恺农业工程学院生命科学学院 广州 510225)

摘要 为探讨 DNA 条形码基因 CO 序列在石鲈亚科鱼类物种鉴定的有效性,本研究分析了印度-太平洋区域的石鲈亚科 7 个属 29 种鱼类 9 个个体长度为 651 bp 的 CO 基因序列,利用 MEGA 5.0 计算石鲈亚科种内与种间的遗传距离,并基于最大简约法与最大似然法构建了其分子系统进化关 系。结果显示:石鲈亚科鱼类种间遗传距离在 0.021—0.240 之间,平均遗传距离 0.184;种内遗传距 离在 0.000—0.009 之间,平均 0.004。其中种间平均遗传距离(0.184)显著大于种内平均遗传距离 (0.004),种间遗传距离是种内的 46 倍。同时,各物种间遗传距离均大于 Hebert 推荐区分物种的最小 种间遗传距离 0.02(2%)。基于 CO 序列构建的系统进化树,同一物种不同个体间均能聚成独立的单 系,表明 CO 基因可作为石鲈亚科物种准确鉴定的有效条形码基因。同时,系统进化树上,石鲈属 是非单系类群,主要形成 5 个分支,而不同分支的种类与其地理分布存在一定的相关性,与近年部 分分子系统地理学的研究观点一致。

关键词DNA 条形码; CO基因; 胡椒鲷亚科; 系统分类中图分类号Q953doi: 10.11693/hyhz20150200059

石鲈亚科(Haemulinae)隶属鲈形目 Perciformes、 仿石鲈科 Haemulidae,主要分布于印度-太平洋亚热 带及热带海区,少数分布于东大西洋,是重要的海洋 经济食用及观赏性鱼类。世界上石鲈亚科约 15 属 90 余种,中国仅记录石鲈属 1 属 3—6 种(Mckay, 1984; 成庆泰等, 1987; 沈世杰, 1993; 黄宗国, 1994; 孟庆 闻等, 1995; Carpenter *et al*, 2001),主要分布在南海。

形态上,石鲈亚科鱼类近缘物种异常相似,鉴定 存在难度,故许多物种分类命名一直悬而未决,大多 数种类但仅凭外部的可辨析成分难以有效区分,需 要辅以内部解剖分析才能最终确定,这给石鲈亚科 物种快速鉴定造成了很大的不便,同时还会破坏标 本的完整性。目前形态分类资料上,石鲈亚科不少物 种出现误鉴,分类命名相互混淆,许多种类的物种有 效性与同种异名争议长期存在分歧。如国内绝大部分 资料利用 *P. hasta* 表示断斑石鲈, *P. kaakan* 表示点石

鲈(成庆泰等、1987; 孟庆闻等、1995), 而国外资料却 认为 P. hasta 是 P. kaakan 的同种异名, P. kaakan 是断 斑石鲈的有效种名、点石鲈学名为 P. argenteus (Mckay, 1984; Carpenter et al, 2001; Froese et al, 2013; FAO-FIES, 2014), 但 P. argenteus 在其它资料中却又 表示另外一个种类——银石鲈(沈世杰, 1993); 又如: 部分资料认为细纹石鲈(Pomadasys perotaei)与佩氏 石鲈(Pomadasys peroteti)是独立的物种(Mckay, 1984; Randall, 2005), 另有资料却认为它们是同种异名 (Froese et al, 2013; FAO-FIES, 2014)而有关石鲈亚科 分子分类学方面的研究报道较少,大部分研究是在 石鲈科鱼类系统发育分析中涉及相关石鲈亚科的鱼 类(朱世华等, 2006; 任岗等, 2007; Sanciangco et al, 2011; Tavera et al, 2012), 而利用 DNA 条形码技术 (DNA barcode)对石鲈亚科鱼类进行物种聚类及分子 鉴定的研究至今仍未见报道。

 <sup>\*</sup> 广东省教育厅青年创新人才类项目,2014KQNCX164号;广东省大学生创新创业训练计划项目,201511347028号;仲恺农 业工程学院大学生创新基金项目,2015A08号,2015A10号。梁日深,博士,E-mail: cheetahliang@126.com 收稿日期: 2015-02-18、收修改稿日期: 2015-07-21

DNA 条形码是通过一个标准目的基因的 DNA 序 列分析进行物种鉴定的技术(Hebert. 2003a. b)。在鱼 类上、该标准基因是线粒体细胞色素 C 氧化酶亚基 I(CO)基因5端一段长度为648bp的片段、它能够在 分子水平上成功区分物种,为生物的分类提供一种 快速简便、可信可靠的分类方法(Hubert et al, 2008)。 目前, DNA 条形码技术在鱼类分子分类与鉴定上已 得到了广泛的应用, 弥补传统形态分类鉴定的局限 性、有效解决鱼类形态分类上许多争议问题(Schlei et al, 2008; Pereira et al, 2013; 毛云涛等, 2014; 宋超等, 2014)。如 Pereira 等(2013)利用 CO 条形码序列对新 热带区的 254 种淡水鱼类进行分子鉴定, 其中 252 种 鱼类能被清晰区分、并确定 23 个隐存种; 宋超等 (2014)基因 CO 序列对长江口舌鳎科鱼类的遗传差 异进行分析、有效澄清了短吻三线舌鳎与紫斑舌鳎、 长吻红舌鳎与短吻红舌鳎等同种异名的争议。

本研究在形态学分类鉴定的基础上,对 29 种石

鲈亚科线粒体 CO 基因进行序分析,构建石鲈亚科 鱼类分子系统进化关系,探讨 DNA 条形码在石鲈亚 科鱼类物种分子鉴定中的适用性及完善其检索系统 的可行性,为石鲈亚科物种有效鉴定,解决物种分类 问题,保护种质资源提供分子水平的数据支持。

## 1 材料与方法

#### 1.1 材料来源

实验样品采集于世界各地,其中国内石鲈属样 品主要在南海采集,世界其它地区的样品由国外多 个科研单位提供:南非水生物多样性研究院(South African Institute for Aquatic Biodiversity, SAIAB),美 国堪萨斯大学生物多样性研究中心(Biodiversity Institute, University of Kansas);南太平洋岛国新喀里 多尼亚努美阿泻湖水族馆(Noumea Aquarium des Lagons)。最后共采集石鲈亚科样品材料 29 种 91 个 个体,归类于7个属。标本种类与来源见图 1 及表 1。



Fig.1 Geographic distribution of experimental samples

R	1 au. 1 Species and conections of expe	nmental samples 标本立语	
	₩	<b>小</b> 少术/示	<u> </u>
	十班乙齡 Downdows wasulatus		5
Pomaaasys	入班句野 Pomadasys maculatus	) 乐,阳江,沐圳 亡 <u>左</u> 沤圳	5
	的现在,Fomadasys nasia	) 示,体例 新成田之民亚 数美际	4
	银行野 Fomadasys argenteus	机哈里夕尼亚,方美阿 伯利兹 加勒比海	4
	「「「「」」」「「」」」」」 「「」」 「「」」 「」 「「」」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「 「」 「   「   「   「	四利兹,加勒比海 菇尔瓦名 拉克尼谷	2
	八麻石鲈 Fomadassys macracaninus 44 帯石鮎 Pomadassys striatum	にかいシ, 12 つん羽 南北 奈阳鱼加塔尔	2
	新市石町 Fomadasys Sintatum 去笠石鮎 Pomadasys furgatus	用非,亏恤言约给小 苗品比古 卫兹红	4
	亦毛石鲈 Fomadasys parcatus	天来に元,う自む 安哥拉 Barra da Kwanza Ladaa	4
	順氏石 単 Tomadasys peroten 車氏石鮎 Pomadasys commersonnii	文司担, Barra do Kwanza Louge 南非 左开並公	4
	康氏石鲈 Fomadasys commersonnii 苦能石站 Pomadasys olivacaus		3
	英雪石鲈 Tomadasus arguraus		2
	监茨订驴 Formadasus incisus	N1769292 N1769294	1
	の因何乎 Tomadasys Incisus	HO676700	5
位乙酰属	C手有些 Fomuuasys panamensis	ПQ0/0/99	1
UJ·口 旷 庙	苦佑石鲇 Haamulon flavolingatum	百草十 又夭汝断也	4
Internation	支防石野 Haemulon flavolineatum 大口佑石鮨 Haemulon macrostomum	白黍八, 主介石朔山 伯利兹 Carrie Bow Cay	4
	英信万能 Haemulon sciurus	伯利兹 Carrie Bow Cay	3
	盖氏右子鲈 Haemulon plumierii	伯利兹 Carrie Bow Cay	2
	自民的日子 Huemulon prumern 現仿石鲈 Haemulon chrysarovreum	伯利兹 Carrie Bow Cay	2
<b>异</b> 孔石鲈		in 1922, Currie Dow Cuy	5
Anisotremus	黑异孔石鲈 Anisotremus suringmensis	波多黎各 Playa Sardinera	4
inison emus	枝晃孔石鲈 Anisotremus virginicus	伯利茲 Carrie Bow Cay	5
	条纹异孔石鲈 Anisotremus taeniatus	美国 南加利福利亚州	3
	达氏异孔石鲈 Anisotremus davidsonii	美国、南加利福利亚州	3
小仿石鲈属			5
Haemulonsis	白色小仿石鲈 Haemulopsis leuciscus	萨尔瓦多、拉乌尼翁	3
110000000	版斑小仿石鲈 Haemulopsis axillaris	墨西哥。马萨特兰	2
八带石鲈属			-
Conodon	八带石鲈 Conodon nobilis	美国、得克萨斯州	2
conouon	锯齿八带石鲈 Conodon serrifer	美国、南加利福利亚州	3
锯鳃石鲈属			-
Orthopristis	金鳍锯鳃石鲈 Orthopristis chrysoptera	美国、南卡罗来纳州	3
1	红锯鳃石鲈 Orthopristis rubber	GU702505~ GU702509	4
异石鲈属			
Xenistius	北美异石鲈 Xenistius californiensis	美国、南加利福利亚州	3
外类群			
胡椒鲷亚科			
胡椒鲷属	斜纹胡椒鲷 Plectorhinchus lineatus	海南,三亚	3
Plectorhinchus	四带胡椒鲷 Plectorhinchus diagrammus	海南,三亚	3
少棘胡椒鲷属 Diagramma	少棘胡椒鲷 Diagramma pictum	广东, 深圳	2
。 矶鲈属 Parapristipoma	三线矶鲈 Parapristipoma trilineatum	广东, 阳江	3

## 表1 实验材料的种类和采集地

同时 GenBank 下载蓝颊石鲈 Pomadasys argyreus、切齿石鲈 Pomadasys incisus、巴拿石鲈 Pomadasys panamensis、红锯鳃石鲈 Orthopristis rubber 的 CO 序列统一进行分析。

#### 1.2 总基因组 DNA 的提取

基因组 DNA 提取采用常规提取方法,蛋白酶 K 55°C 消化 3—4h,酚-氯仿抽提,提取的 DNA 于 50µL 灭菌水中溶解,琼脂糖凝胶电泳检测提取质量, -20°C 保存并用于下游实验。

## 1.3 PCR 扩增及序列测定

PCR 扩增的目的片段为 CO 5'端长度为 651bp 的序列。扩增引物为 DNA 条形码通用引物,由上海 英骏公司合成,序列为:CO -F1:5-TCA ACY AAT CAY AAA GAT ATY GGC AC -3, CO -R1:5-ACT TCY GGG TGR CCR AAR AAT CA -3(Ward *et al*, 2005)。PCR 反应体系为 50µL,其中 10×PCR 缓冲液 (含  $Mg^{2+}$ )5µL, dNTPs (各 2.5mmol/L) 2µL,上游与 下游引物各 1µL, 2µLDNA 聚合酶(1U/µL), ddH<sub>2</sub>O 37µL。PCR 反应扩增程序为:94°C 预变性 5min,94°C 变性 30s, 54°C 退火 30s, 72°C 延伸 1min, 33 个循环, 最后 72°C 延伸 10min。PCR 产物经 1.5%琼脂糖凝胶 电泳分离检测,特异片段纯化后送到上海英骏生物 技术有限公司进行双向测序。

#### 1.4 数据分析

所获序列利用 BioEdit 生物软件分析测序结果, 并于 NCBI 上利用 Blast 进行序列相似性检索,验证 序列的准确性。与 GenBank 下载的序列一起利用 Clustal W (Thompson *et al*, 1994)进行序列比对,同时 辅以手工校正,仅保留一致性序列区域。利用 MEGA5.0 (Tamura *et al*, 2011)计算序列的碱基组成、 变异位点、简约信息位点数、转换颠换频率,基于 Kimura-2-parameter 模型计算各物种种内、种间的遗 传距离。分子系统进化树的构建利用最大似然法 (Maximum likelihood, ML)和最大简约法(Maximum parsimony, MP)。最大似然树在 PHYML v2.4.4 软件 中完成,最大简约法在 PAUP Version 4.0b 10 (Swofford, 2003)软件包中完成,使用启发式搜寻,树 二等分再连接 tree-bisection-reconnection (TBR)参数构 树,所有数据未加权。系统进化树各分支的支持率采用 1000 次重复抽样分析(Bootstrap analysis)进行检验。

## 2 结果与分析

#### 2.1 序列分析

试验测得 29 种石鲈亚科 CO 序列为 651bp 片段 序列、编码 272 个氨基酸、序列中无碱基的插入、缺 失。与 GenBank 下载的序列一起分析计算可知: 除去 外类群,序列中 A、T、G、C 碱基平均含量分别为 21.9%、27.5%、19.7%、30.9%、其中 A+T 含量(49.4%) 略低于 G+C 含量(50.6%)。在 651bp CO 基因编码序 列中, 密码子第1位四种碱基含量差异不大, 相对最 高的是 G-1(31.7%); 密码子第 2 位中, T-2 含量(41.0%) 最高、并明显高于其它三种碱基; 密码子第 3 位中 C-3 含量最高(36.9%), G-3 含量最低(12.2%), 表现出 明显的反 G 偏倚(图 2)。在 G+C 含量中, 密码子第 1 位点 G+C 含量(59.0%)高于第 2 和第 3 位(43.8%, 49.1%)。此外、在长度为 651bp 序列中、除去外类群、 保守位点 417 个(64.1%)、变异位点 234(35.9%)、简约 性信息位点 224(34.4%)。石鲈属各物种两两之间变异 位点数为 14—130, 其中黄鳍石鲈与切齿石鲈之间变 异位点数最少, 而黄鳍石鲈与其它石鲈属种类变异 位点数均较高(106-130,大多超过 113),甚至超过 了其与石鲈亚科其它属鱼类的变异位点数、如与仿





石鲈属(104—118), 异孔石鲈属(107—111), 八带石 鲈属(107—111)等。此外, 佩氏石鲈(109—127), 切齿 石鲈(100—127)也存在属内种间变异位点数超过属间

基于 Kimura-2-parameter 模型计算出 CO 序列 中转换与颠换之比值为2.50,转换大于颠换,序列位 点没有突变饱和,可直接用于分子系统进化树的构 建分析。在所有位点中,不变位点有 549 个,转换位 点 68 个,颠换位点 34 个。其中不变位点数在密码子 第 2 位中最多,为 217 个;而转换位点和颠换位点均 属密码子第 3 位最多,分别为 63 个和 34 个(表 2)。 碱基替换中转换形式以 T-C 转换为主,颠换形式 A-T、A-C 的颠换多于 G-T、G-C(表 2)。

表 2 CO I 片段碱基转换和颠换数 Tab.2 Numbers of transition and transversion of CO sequences

密码子 位点	不变位点 ii(个)	转换位点 si(个)	颠换位点 sv(个)	R=si/sv
所有位点	549	68	34	1.97
1st 位点	214	4	0	15.76
2nd 位点	217	0	0	3.86
3rd 位点	119	63	34	1.86

#### 2.2 种间及种内的遗传距离

基于 Kimura 2-parameter 模型计算 29 种石鲈亚科 鱼类 CO 基因序列种内与种间遗传距离如表 3 所示, 在所有石鲈亚科鱼类中,种内遗传距离为 0.000---0.009, 平均值为 0.004, 显著低于 Hebert 等(2003a, b) 所提出的 0.020(2%)作为物种鉴定最小种间遗传距 离。29 种鱼类种间遗传距离范围在 0.021— 0.240 之 间,平均值为 0.184,98%以上遗传距离大于 0.100, 90%以上大于 0.150、其中最大种间遗传距离为腋斑 小仿石鲈与普氏仿石鲈(0.240); 最小种间遗传距离 为黄鳍石鲈与切齿石鲈(0.021),均大于 Hebert 等 (2003a, b)设定的 2%(0.020)的遗传差异。石鲈属属内 种间遗传距离为 0.086—0.238、 平均遗传距离 0.189、 石鲈属与石鲈亚科其它属的遗传距离范围是: 仿石 鲈属(0.156-0.229)、异孔石鲈属(0.151-0.212)、八 带石鲈(0.140-0.205),小仿石鲈属(0.142-0.234), 锯鳃石鲈属(0.156—0.219),比较分析可知,石鲈属 部分种类属内种间遗传距离甚至超出了其与石鲈亚 0.237), 佩氏石鲈(0.194-0.231), 侧扁石鲈(0.184---0.229)等, 其与石鲈属其它种类遗传距离数据大多在 0.200 以上,显示石鲈属内部部分种类在分子遗传水 平上已呈现出较大的分化。

## 2.3 石鲈亚科科鱼类分类及分子系统树

基于所得的 CO 序列, 以胡椒鲷亚科的种类作 为外类群,采用 ML 法和 MP 法,构建分子系统进化 树, 两种方法构建的进化树拓扑结构大致相同(图 3)。 树上各节点上的数值分别为 Bootstrap 统计分析后对 该分支 ML/MP 的支持率。进化树上, 石鲈亚科同一 物种不同个体均能聚成一支,形成物种内的单系。不 同物种之间,石鲈亚科7个属的种类大致形成8个分 支、其中石鲈属鱼类未能形成一个严格的单系,在进 化树上分成了 5 个小分支、除了分支 IV 由 6 种石鲈 聚成的石鲈属一个主要类群外、其它石鲈属种类都 分散在进化树其它位置, 与石鲈亚科其它属的种类 相聚。其中、侧扁石鲈与小仿石鲈属种类聚在一起、 巴拿石鲈、纵带石鲈与锯鳃石鲈聚在一起,不过支持 率相对较低、大棘石鲈与红海石鲈单独形成一支、佩 氏石鲈、黄鳍石鲈、切齿石鲈聚在一起、单独形成一 支、位于整个石鲈亚科类群进化树的基部。

## 3 讨论

## 3.1 DNA 条形码在石鲈亚科鱼类物种鉴定中的适用 性

自 Hebert 等(2003a, 2003b)提出以 CO 基因作为 DNA 条形码以来,该基因在不同生物类群中应用的 有效性得到了越来越多的验证(Johnson et al, 2008; Schlei et al, 2008; Keskin et al, 2013; Keskin et al, 2013; 毛云涛等, 2014)。Hebert 等(2003a)对 11 个门 13320 个物种的 CO 基因序列进行分析,发现 CO 序列间的差异能够很好的区分所研究的物种、物种 内的CO 遗传距离很少有大于2%,大部分小于1%。 Hebert 等(2003a, b)提出, 物种种间遗传距离大于种 内遗传距离是 CO 序列能够进行物种有效鉴别的关 键条件,并且两者距离差异大约为 10 倍。本研究分 析了 29 种石鲈亚科鱼类 91 个个体的 CO 序列、其 种内遗传距离平均值为 0.004, 种间遗传距离平均值 为 0.184, 种间遗传距离是种内的 46 倍。此外, 石鲈 亚科鱼类种内遗传距离范围为 0.000—0.009、显著低 于 Hebert 等(2003a)所推荐的 0.200(2%)作为物种鉴定 最小种间遗传距离;而种间遗传距离范围为 0.021— 0.240、均大于 Hebert 设定的 2%的遗传差异。可知、 在石鲈亚科鱼类物种鉴定研究中, CO 基因序列可 对石鲈亚科鱼类进行有效的物种 DNA 鉴定。

变异位点数的现象。

				Tab.	表 <b>3</b> .3 P <sub>6</sub>	,基:	<b>F</b> Kim	nura 2	-para	meter ) Haen	模型; uulinae	十算 29 specie	章 名 s of C(	鲈亚科 D I seq	鱼类(  uences	C <b>OI</b> F. in Kim	序列种 ura-2-	间遗f param	专距离 eter mc	del						
1 2	<i>ж</i>	4	5	9	2	∞	6	10	=	12	13	[4]	5	6 1	7 18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28 2	6
_																										
2 0.150																										
3 0.169 0.086																										
4 0.179 0.108 0.	.113																									
5 0.207 0.147 0.	.161 0.	144																								
6 0.178 0.152 0.	.144 0.	148 0	.166																							
7 0.179 0.175 0.	.166_0.	160 0	.179 0.	.165																						
8 0.214 0.215 0.	.200 0.	211 0	.237 0.	209 0	.186																					
9 0.213 0.211 0.	.194 0.	201 0	.216 0.	.231 0	0.206 (	).205																				
10 0.214 0.171 0.	.171 0.	158 0	.194 0.	.180 0	.189 (	).219 (	).200																			
11 0.202 0.208 0.	.184 0.	197 0	.229 0.	.198 0	.174 0	.021 (	0.198-0	1.217																		
12 0.180 0.171 0.	.181 0.	177 0	.192 0.	.194 0	.173 (	).205 (	0.201 0	0.193 0	.198																	
13 0.218 0.197 0.	.203 0.	196_0	.193 0.	.221 0	).228 (	).209 (	0.209 0	0.225 0	.198 0	.238																
14 0.180 0.168 0.	.156 0.	167 0	.188 0.	.168 0	.163 (	).185 (	).203 0	1.203 0	.174 0	.172 0.	229															
15 0.196 0.166 0.	156 0.	183 0	.190 0.	.188 0	0.182 (	).184 (	0.191.0	0.209 0	.180 0	.189 0.	222 0.4	078														
16 0.184 0.193 0.	.194 0.	178 0	.198 0.	.188 0	.174 0	.197 (	).205 0	0.206 0	.188 0	.180 0.	219 0.	119 0.1	121													
17 0.187 0.170 0.	.193 0.	178 0	.183 0.	.173 0	).184 (	).209 (	).210 0	0.192 0	.204 0	.182 0.	229 0.	123 0.1	119 0.0	77												
18 0.202 0.175 0.	.180 0.	171 0	.181 0.	.179 0	).185 (	).208 (	).225 0	0.214 0	.203 0	.199 0.	219 0.	144 0.1	153 0.1	42 0.1	58											
19 0.161 0.176 0.	.168 0.	182 0	.176 0.	.186 0	.169 (	).190 (	0.201 0	0.197_0	.183 0	.169 0.	199 0.	153 0.1	49 0.1	74 0.1	65 0.16	2										
20 0.156 0.158 0.	.151 0.	154 0	.182 0.	.175 0	).167 (	).199 (	).194_0	0.174 0	.192 0	.186 0.	196 0.	161 0.1	154 0.1	93 0.1	84 0.17	5 0.09	7									
21 0.151 0.152 0.	.157 0.	167 0	.184 0.	.187 0	.174 (	).199 (	).188 0	0.196_0	.196_0	.163 0.	201 0.	151 0.1	146 0.1	78 0.1	87 0.17	3 0.090	5 0.071	_								
22 0.161 0.178 0.	.170 0.	171 0	.182 0.	.178 0	.167 (	).195 (	).202 0	0.192 0	.187 0	.169 0.	212 0.	163 0.1	57 0.1	79 0.1	65 0.15	9 0.02	1 0.103	0.10	~							
23 0.209 0.197 0.	.222 0.	201 0	.192 0.	.217 0	).223 (	).234 (	).226 0	0.198 0	.220 0	.225 0.	142 0.	219 0.2	230 0.2	.40 0.2	24 0.21	3 0.21	1 0.20	0.20	3 0.217							
24 0.193 0.172 0.	.185 0.	162 0	.193 0.	.214 6	).206 (	).221 (	).223 0	0.208 0	209 0	.202 0.	142 0.:	210 0.1	193 0.1	98 0.2	12 0.19	9 0.17	7 0.172	2 0.16	8 0.192	0.133						
25 0.168 0.156 0.	.140 0.	152 0	.201 0.	.167 0	.170 (	).192 (	).176 0	0.205 0	.182 0	.198 0.	202 0.	172 0.1	146 0.1	68 0.1	67 0.18	5 0.12	7 0.146	0.149	9 0.129	0.216	0.188					
26 0.158 0.166 0.	.160 0.	160 0	.197 0.	.171 0	.151 (	) 199 (	0.192 0	.194 0	.192 0	.185 0.	189 0.	151 0.1	60 0.1	62 0.1	84 0.16	6 0.14	4 0.132	0.13	5 0.154	0.201	0.193	0.089				
27 0.193 0.199 0.	.196 0.	158 0	.199 0.	.190 6	.179 (	).203 (	0.211 0	0.204 0	.186 0	.168 0.	203 0.	189 0.2	200 0.2	01 0.2	07 0.19	8 0.16	3 0.193	0.193	2 0.159	0.195	0.195	0.175 (	0.185			
28 0.199 0.213 0.	.214 0.	170 0	.213 0.	.200 6	).156 (	).205 (	).218 0	0 661.0	.195 0	.176 0.	219 0.	183 0.2	213 0.1	98 0.2	10 0.18	9 0.17	4 0.18	0.17	5 0.185	0.188	0.178	0.183 (	0.163 (	.093		
29 0.171 0.181 0.	.177 0.	177 0	.188 0.	.174 0	.157 (	).186 (	).215 0	0.197_0	.184 0	.184 0.	220 0.	107 0.1	133 0.1	28 0.1	14 0.13	3 0.15	1 0.155	0.16	2 0.162	0.237	0.195	0.152 (	0.150 (	0.208 0	.181	
1. 大棘石鲈; 1 15. 大口仿石鲈; 16 齿八带石鲈; 27. 金	5. 康氏 :	石 御 石 御 御 御 御 ( )	3. 断斑 1. 17. <sub>昰</sub> 28. 红⊴	石) 哲(功) 金術石) 金麗編	4. 银7 鲈; 18. 鳃石鲈	<del></del> 5,5. 银仿 <sub>7</sub> <sup>1</sup> ,29. 1	赤笔7 59;19 比美昇4	□9, 6. 、条纹 □雪	大斑7 早孔石	ī 峥; 7. 峥; 20.	红海石 黑异孔	峥; 8. 石峥; 1	黄鳍石( 21. 达日	鲈; 9. 亻 氏异孔7	順氏石) 594;22.	<sup>5</sup> , 10.	<sup>藍颊石</sup> 剣 L石鲈,	<sup>卢</sup> ; 11. 23. 腋	切齿石 斑小仿	峙; 12.   百鲈; 24	巴拿石( - 白色/	鲈; 13. 小仿石(	侧扁石 鲈; 25.	鲈; 14. 八带石	黄仿石 鲈; 26.	9.



图 3 基于 CO 序列的最大似然法与最大简约法构建的 29 种石鲈亚科鱼类分子系统进化树

Fig.3 Molecular phylogenetic trees of 29 Haemulinae fish in CO sequence constructed by maximum likelihood and maximum parsimony method

DNA 条形码基因 CO 序列分析主要用于生物 分类系统的分子鉴定、而许多研究也表明 CO 在系 统进化分析上也能提供丰富的进化信息。本研究基于 CO 序列构建的系统进化树、石鲈亚科同种鱼类不 同个体均可聚为同一分支,形成严格的单系。在属内 种间分类关系中、大部分同属的物种均能聚在一起、 形成属级阶元的分支、但也有个别类群无法形成单 系, 如石鲈属, 所研究的石鲈属鱼类在进化树上形成 多个分散的独立分支,无法构成单系。但该结果与近 几年的研究报道一致,如 Sanciangco 等(2011)与 Tavera 等(2012)基于多个分子标记对东太平洋及周边 水域的石鲈科鱼类的分类研究就揭示石鲈属是非单 系群。在 Sanciangco 等(2011)研究中, 10 种石鲈属鱼 类主要分成三个独立的分支(I: 东大西洋, II: 印度-西太平洋, III: 美洲海区), 不同分支上的石鲈属鱼类 与所在的地理分布存在一定的联系。Tavera 等(2012) 认为栖息地与地理隔离协同影响着石鲈属鱼类的多 样性、其研究中分布美洲石鲈属鱼类与美洲石鲈亚 科的物种聚在一起,相同的栖息地与分布环境影响 着石鲈属鱼类的遗传分化。本研究中 14 种石鲈属鱼 类共形成 5 个分支, 其中类群 V 的三种石鲈(佩氏石 鲈+黄鳍石鲈+切齿石鲈)分类地位较低, 位于石鲈亚 科类群基部、除了佩氏石鲈外、另外两种石鲈均分布 在东大西洋。类群 IV 形成一个石鲈属较大的分支、其 包括的 6 种石鲈主要分布在印度-西太平洋。其它石 鲈均与分布于东太平洋(新大陆)的石鲈亚科其它属的 种类聚一起、大棘石鲈与异孔石鲈属+仿石鲈属+八 带石鲈、侧扁石鲈与小仿石鲈属、巴拿石鲈、纵带石 鲈与锯鳃石鲈属,除了纵带石鲈外,其它三种石鲈均 分布于东太平洋。

除了石鲈属鱼类初步揭示并非单系群外, 仿石 鲈属(Haemulon)与小仿石鲈属(Haemulopsis)在进化 树上同样显示为非单系群。在仿石鲈属的分支中包含 了异石鲈属(北美异石鲈 X. californiensis), 小仿石鲈 属分支中包含了石鲈属(侧扁石鲈 P. corvinaeformis) 的种类。对于北美异石鲈, Jordan 等(1882)曾采用多个 形态学与解剖学的数据将其与仿石鲈属的种类进行 比较分析, 发现其与仿石鲈属的种类具有许多相似的 形态学特征, Sanciangco 等(2011)利用多个分子标记构 建系统进化树也验证了北美异石鲈位于仿石鲈属类群 内部, 认为北美异石鲈应该归为仿石鲈属, 学名改为 Haemulon californiensis。对于侧扁石鲈 P. commersonnii, 前人有研究认为它应该归为小仿石鲈属(Haemulopsis) (López, 1981), Tavera 等(2012)在北美石鲈亚科鱼类系 统发育研究中也揭示,在分子水平上,侧扁石鲈 P. corvinaeformis 位于小仿石鲈属(Haemulopsis)内部,学 名改为: Haemulopsis corvinaeformis。本研究的结果也 支持这上述两种鱼类分类的观点。

## 4 结论

本研究利用 DNA 条形码基因 CO 序列分析了 印度-太平洋海区石鲈亚科 7 个属 29 种鱼类分子系统 进化关系,并探讨 CO 序列在石鲈亚科鱼类物种分 子鉴定的有效性。结果显示 CO 序列在不同石鲈亚 科鱼类之间差异均大于 2%,能有效区分不同物种, 可作为石鲈亚科物种有效鉴定的条形码基因。而基于 CO 序列构建的分子系统进化树,石鲈亚科中归为 同一属的物种并没有构成严格的单系群,但其分类 关系与其各自的地理分布有一定的相关性。由于全球 性分布的石鲈亚科鱼类数量众多,且不同地理分布 的物种可能出现了较大的遗传分化,CO 序列长度 仅为 650 bp 左右,能提供的系统发育信息有限。故要 澄清石鲈属以及石鲈亚科各种属直接的分类进化关 系,需要更广泛采集石鲈亚科各种属的代表性样品, 结合多个分子标记的序列的分析才得以有效解决。

#### 参考文献

- 毛云涛, 甘小妮, 王绪祯, 2014. 基于线粒体 CO 基因的沙鳅 亚科鱼类 DNA 条形码及其分子系统发育研究. 水生生物 学报, 38(4): 737—744
- 成庆泰,郑葆珊, 1987. 中国鱼类系统检索. 北京:科学出版 社, 339—341
- 朱世华,郑文娟,邹记兴等,2006.5种石鲈科鱼类细胞色素 b 基因序列及分子系统分析.热带海洋学报,25(4):42—45
- 任 岗,章 群,钱开诚等,2007.12种石鲈科鱼类线粒体16S rRNA 基因的部分序列分析.热带海洋学报,26(3):48—52
- 沈世杰, 1993. 台湾鱼类志. 台北: 台湾大学动物学系出版, 360—363
- 宋 超,于亚男,张 涛等,2014.基于线粒体 CO 基因部分 序列的长江口舌鳎科鱼类系统分类研究.动物学杂志, 49(5):716—726
- 孟庆闻,苏锦祥,缪学祖,1995. 鱼类分类学.北京:中国农业 出版社,636—640
- 黄宗国,1994. 中国海洋生物种类与分布. 北京:海洋出版社, 708—709
- Carpenter K E, Niem V H, 2001. FAO Species Identification Guide for Fishery Purposes. ISSN 1020-6868. The Living

Marine Resources of the Western Central Pacific. Volume 5: Bony fishes part 3 (Menidae to Pomacentridae). FAO, Rome, 2961—2989

- FAO-FIES, 2014. Aquatic Sciences and Fisheries Information System (ASFIS) species list. http://www.fao.org/fishery/ collection/asfis/en
- Froese R, Pauly D, 2013. FishBase. World Wide Web Electronic Publication. www.fishbase.org, version (9/2013)
- Hebert P D N, Cywinska A, Ball S L *et al*, 2003a. Biological identifications through DNA barcodes. Proc R Soc Lond B, 270(1512): 313—321
- Hebert P D N, Ratnasingham S, deWaard J R, 2003b. Barcoding animal life: cytochrome c oxidase subunit 1 divergences among closely related species. Proc R Soc Lond B, 270(S1): S96—S99
- Hubert N, Hanner R, Holm E *et al*, 2008. Identifying Canadian freshwater fishes through DNA barcodes. Plos One, 3(6): e2490
- Johnson S B, Warén A, Vrijenhoek R C, 2008. DNA barcoding of Lepetodrilus limpets reveals cryptic species. J Shellfish Res, 27(1): 43—51
- Jordan D S, Gilbert C H, 1882. Synopsis of the fishes of North America. Bulletin of the United States National Museum, 16: 1-1018
- Keskin E, Ağdamar S, Tarkan A S, 2013. DNA barcoding common non-native freshwater fish species in Turkey: Low genetic diversity but high population structuring. Mitochondrial DNA, 24(3): 276–287
- Keskin E, Atar H H, 2013. DNA barcoding commercially important fish species of Turkey. Mol Ecol Resour, 13(5): 788–797
- López M, 1981. Los "roncadores" del género Pomadasys (Haemulopsis) (Pisces: Haemulidae) de la costa Pacífica de Centro América. Rev Biol Trop, 29(1): 83–94

- Mckay R J, 1984. Haemulidae. In: Fischer W, Bianchi G eds. FAO species identification sheets for fishery purposes. Western Indian Ocean (Fishing Area 51). Vol.2. FAO, Rome
- Pereira L H G, Hanner R, Foresti F *et al*, 2013. Can DNA barcoding accurately discriminate megadiverse Neotropical freshwater fish fauna? BMC Genet, 14: 20
- Randall J E, 2005. Reef and Shore Fishes of the South Pacific: New Caledonia to Tahiti and the Pitcairn Islands. Honolulu, Hawaii: University of Hawaii Press, 720
- Sanciangco M D, Rocha L A, Carpenter K E, 2011. A molecular phylogeny of the Grunts (Perciformes: Haemulidae) inferred using mitochondrial and nuclear genes. Zootaxa, 2966: 37-50
- Schlei O L, Crête-Lafrenière A, Whiteley A R et al, 2008. DNA barcoding of eight North American coregonine species. Mol Ecol Resour, 8(6): 1212—1218
- Swofford D P, 2003. Phylogenetic Analysis Using Parsimony (and Other Methods) Version 10. Sunderland, MA: Sinauer
- Tamura K, Peterson D, Peterson N et al, 2011. MEGA5: Molecular evolutionary genetics analysis using maximum likelihood, evolutionary distance, and maximum parsimony methods. Mol Biol Evol, 28(10): 2731—2739
- Tavera J J, Acero P A, Balart E F *et al*, 2012. Molecular phylogeny of grunts (Teleostei, Haemulidae), with an emphasis on the ecology, evolution, and speciation history of New World species. BMC Evol Biol, 12: 57
- Thompson J D, Higgins D G, Gibson T J, 1994. CLUSTAL W: improving the sensitivity of progressive multiple sequence alignment through sequence weighting, position-specific gap penalties and weight matrix choice. Nucl Acids Res, 22(22): 4673-4680
- Ward R D, Zemlak T S, Innes B H et al, 2005. DNA barcoding Australia's fish species. Phil Trans R Soc B, 360: 1847–1857

# DNA BARCODING FOR WORLDWIDE HAEMULINAE IN CLASSIFICATION AND PHYLOGENY

LIANG Ri-Shen, WU Li-Yu, SU Guo-Mao, CHENG Shuo, ZHOU Meng, WU Zao-He (College of Life Science, Zhongkai University of Agriculture and Engineering, Guangzhou 510225, China)

To investigate the feasibility of using CO sequences as DNA barcodes to identify Haemulinae species, we Abstract determined the 651 bp CO sequences of 91 Haemulinae individuals sampled from 7 genera 29 species, calculated the genetic distances inter- and intra-species using MEGA 5.0, and constructed the molecular phylogenetic trees using maximum parsimony and maximum likelihood methods. The result show that the inter-species genetic distance was 0.021-0.240 in average of 0.184, while that of intra-species was 0.000-0.009 in average of 0.004. The average inter-species value (0.184) is 46 times larger than that of intra-species one (0.004). Moreover, each inter-species genetic distance value is larger than the minimum species identification value 0.200 (2%) suggested by Hebert. In the molecular phylogenetic trees, individuals of each species formed an independent monophyletic group, indicating that CO could be used as an effective barcode gene for accurate identification among Haemulinae species. Meanwhile, as the phylogenetic trees show, the *Pomadasys* fish are non-monophyletic and form 5 independent groups. Such phylogenetic relationships are due to their geographic distribution, which is consistent with the viewpoint of modern molecular phylogeography studies. Key words gene; Haemulinae; phylogeny DNA barcodes; CO