

mtDNA 进化分析

王翔宇 2023521039

1 实验名称

mtDNA 进化分析

2 实验目的

1. 了解线粒体 DNA (mtDNA) 的结构与功能
2. 掌握口腔上皮细胞基因组 DNA 的提取方法
3. 学习用软件对获得的 DNA 序列进行初步分析的方法
4. 对序列比对结果进行单核苷酸多态性的分析，从而追踪人类进化的轨迹，并进行亲缘关系的分析

3 实验原理

3.1 线粒体的基本结构与功能

线粒体是细胞中的重要细胞器，其结构与功能直接关联到 mtDNA 的遗传特性：

- **结构特征：**
 - 光镜下呈颗粒状，电镜下可见双层膜结构及嵴（内膜折叠形成），这为氧化磷酸化提供了巨大表面积。
 - 作为“能量工厂”，线粒体分布有三羧酸循环系统和电子传递系统，是细胞产生 ATP（腺苷三磷酸）的主要场所。
 - 线粒体是核外唯一含有遗传效应物质的细胞器，这意味着 mtDNA 独立于核基因组，具有独特的遗传规律。
- **功能角色：** mtDNA 编码部分线粒体蛋白，参与能量代谢，其突变可能影响细胞功能，如与 Leber 遗传性视神经病等疾病相关。

3.2 线粒体 DNA 的遗传学特征

mtDNA 的遗传方式具有特殊性，下列六个关键特征决定了其在进化分析和亲缘关系研究中的价值：

1. **母系遗传：** mtDNA 通常通过母系传递，但也有研究（如 Lu 等、Rius 等）探讨父系遗传的可能性，结论是双亲遗传并非常见，临床实践中仍以母系遗传为主。
2. **异质性：** 个体内可能存在多种 mtDNA 序列变体，这源于突变或细胞分裂中的不均匀分布（即异质/均质现象）。
3. **阈值效应：** mtDNA 突变需积累到一定比例才会表现表型，这与线粒体的功能冗余相关。

4. **半自主性:** mtDNA 部分依赖核基因组进行复制和表达，但拥有独立的遗传系统。
5. **高突变率:** mtDNA 的突变率比核 DNA 高约 10 倍，原因包括线粒体缺乏高效的 DNA 修复机制且暴露于氧化应激环境。
6. **多态性:** mtDNA 在人群中呈现高度变异，为人类进化和疾病研究提供了分子标记。

3.3 mtDNA 的多态性类型及其机制

文档将 mtDNA 多态性分为两类，这直接关联到实验中的序列分析方法：

- **点的多态性:** 指单个碱基的突变（如碱基替换），可能导致限制性内切酶位点的丢失或新增，可通过 Southern 杂交或酶切图谱等技术检测。例如，Leber 遗传性视神经病与 nt11778 G>A 突变相关，体现了点突变的功能影响。
- **序列多态性:** 由缺失、重复或插入事件引起，或由于高变区内串联重复序列的拷贝数差异所致。这类多态性不一定改变酶切位点的碱基，但会改变其在基因组中的相对位置，常需通过 PCR 与测序来分析。序列多态性主要集中在 D-loop（控制区），包括高变区 HV1（nt16024–nt16365, 342 bp）和 HV2（nt73–nt340, 268 bp），这些区域变异速率高，是实验的重点分析靶点。

3.4 高变区（HV1 和 HV2）的关键作用

高变区 HV1 和 HV2 是 mtDNA 中变异最集中的区域，碱基变异速率高，适用于追踪人类进化轨迹和进行群体分析。实验原理中常用于 PCR 扩增的引物示例包括 HV1 引物（如 L15997 和 H16391），可用于扩增约 430 bp 的 HV1 片段；HV2 引物用于扩增约 400 bp 的 HV2 片段。通过扩增并测序这些区域，结合参考序列（如 Revised Cambridge Reference Sequence 或 RSRS）进行比对与 SNP 分析，可识别个体间的差异并初步判断 mtDNA 单倍群归属。

以上内容已插入实验原理节，便于后续对 PCR、酶切及序列分析的原理与实验设计进行引用和展开。

4 实验试剂和耗材

1. 材料：人口腔上皮细胞
2. 试剂：灭菌水, 1×TAE, Ezup 柱式口腔拭子基因组 DNA 抽提试剂盒, 2×Taq Master Mix, Marker, loading buffer, 引物
3. 仪器：PCR 仪，高速离心机，金属浴，电泳仪
4. 其他用品：一次性纸杯，1.5 ml 离心管，0.2 ml PCR 反应管，各种规格灭菌吸头，各量程移液器

5 实验步骤

5.1 样本采集与 DNA 提取

实验前准备

- **自备材料:** 小型高速离心机（最大离心力 $\geq 12,000 \times g$ ）、水浴锅、2 ml 离心管、无水乙醇、RNase A 溶液（10 mg/ml）。
- **试剂盒预处理:**
 - 检查 Buffer ACL 和 Buffer CL 是否有沉淀，如有则在 65°C 溶解后使用。
 - 在 Wash Solution 中加入规定量的无水乙醇（15 ml Wash Solution 加 45 ml 无水乙醇）。

标准操作流程

1. 样本采集与预处理

- 使用口腔拭子在口腔内壁擦拭 6–10 次，晾干 2 小时后保存。
- 注意事项：取样前 30 分钟内勿进食或饮水，避免样本污染。

2. 细胞裂解

- 1) 将拭子棉签部分剪入 2 ml 离心管，加入 400 μl Buffer PBS。
- 2) 加入 400 μl Buffer ACL、200 μl Buffer CL 和 20 μl Proteinase K。
- 3) 震荡混匀后，置 65°C 水浴 10 分钟，期间间歇混匀。

3. DNA 结合与纯化

- 1) 加入 400 μl 无水乙醇，充分混匀。
- 2) 将全部溶液转移至硅胶膜吸附柱（吸附柱容量为 750 μl ，若体积过大需分两次过柱）。
- 3) 10,000 rpm 离心 1 分钟，弃废液。

4. 洗涤步骤

- 1) 加入 500 μl Wash Solution，10,000 rpm 离心 1 分钟，弃废液。
- 2) 重复洗涤一次，确保彻底去除杂质。

5. DNA 洗脱

- 1) 12,000 rpm 离心 2 分钟（关键步骤：去除残留乙醇）。
- 2) 将吸附柱转入新 1.5 ml 离心管，在膜中央加入 50 μl TE Buffer。
- 3) 静置 3 分钟后，12,000 rpm 离心 2 分钟，收集洗脱液。
- 4) 获得的 DNA 溶液可于 -20°C 保存或立即使用。

质量保证

- 预期 OD₂₆₀/OD₂₈₀ 比值为 1.7–1.9。
- 无需苯酚/氯仿等有毒试剂，符合安全标准。

5.2 PCR 扩增（与原流程一致）

反应体系配制（50 μl 体系）

组分	实验组	对照组
模板 DNA	5 μl	5 μl ddH ₂ O
引物 1 (10 μM)	2 μl	2 μl
引物 2 (10 μM)	2 μl	2 μl
2×Taq Master Mix	25 μl	25 μl
ddH ₂ O	16 μl	16 μl

扩增程序

- 预变性: 94°C 5 分钟。
- 35 个循环: 94°C 30 秒 → 55–60°C 30 秒 → 72°C 1 分钟。
- 最终延伸: 72°C 10 分钟。

5.3 电泳验证与测序

1. 琼脂糖凝胶电泳: 取 10 μl PCR 产物进行电泳分析, 预期条带大小: HV1 区约 430 bp, HV2 区约 400 bp。
2. 样本送测: 有条带的样本移交测序分析。

5.4 序列分析与 SNP 鉴定

1. 软件分析: 使用 MEGA/PHYLIP 等软件比对 rCRS/RSRS 参考序列, 识别 HV1/HV2 区单核苷酸多态性 (SNP)。
2. 进化追踪: 与 RSRS 序列对比以确定单倍群, 并分析个体间差异位点用于进化或亲缘关系推断。

5.5 常见问题解决方案

1. 得率低: 检查拭子类型 (推荐植绒拭子)、确认 Wash Solution 中乙醇添加量、检查洗脱液 pH (建议 >7.5)。
2. DNA 降解: 避免样本反复冻融, 裂解时间不超过 30 分钟。
3. 杂质残留: 离心后开盖风干或轻轻孵育以去除乙醇残留。
4. 电泳异常: 建议使用 0.8% 琼脂糖凝胶, 适当减少上样量并检查 Marker/缓冲液浓度。

6 数据记录

6.1 电泳结果

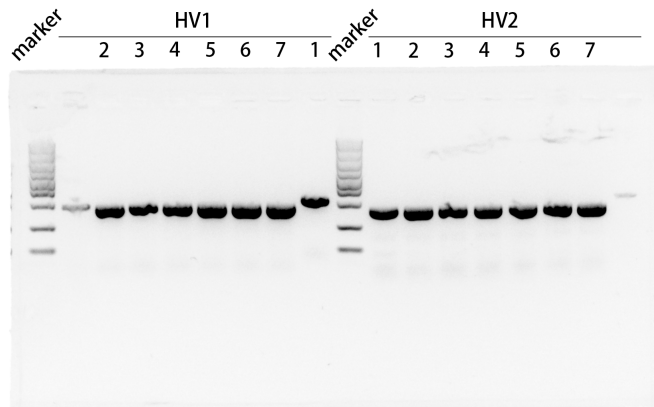
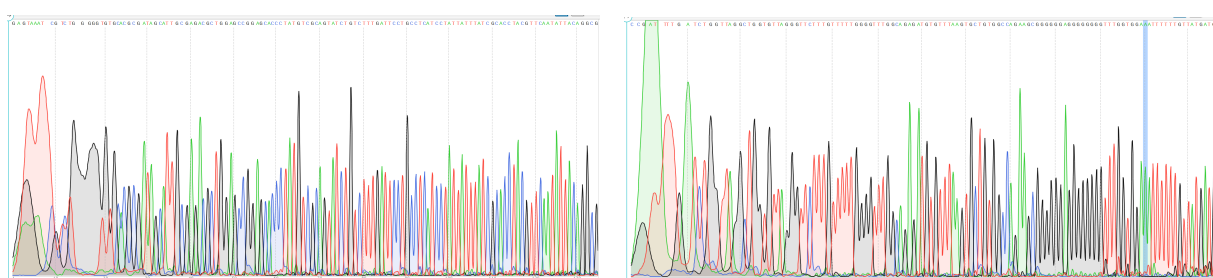
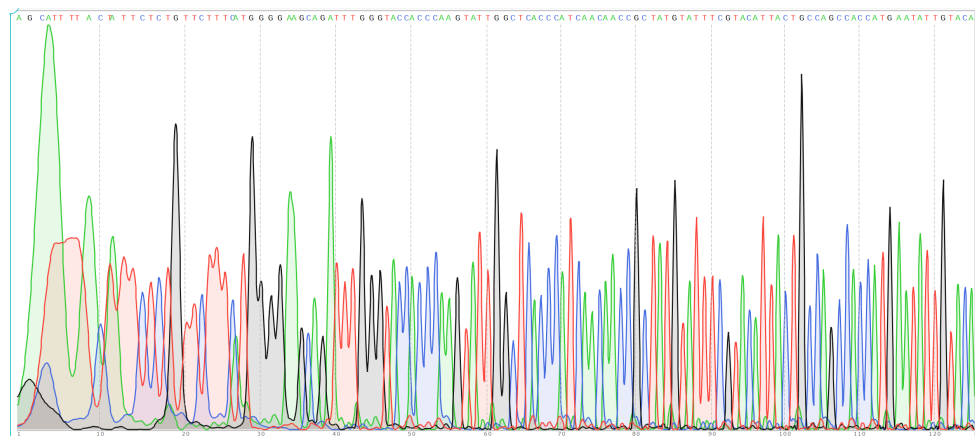
电泳结果如图 1 所示, 我的样品编号为 6。(关于 1 号样品出现这种现象的解释: 胶没凝好就拔孔导致第一个孔漏了, 于是我们又在第八个空补了一点, 但是已经跑了一会儿了, 所以这条带比其他条带要靠后一点。)

6.2 测序数据

HV1 区测序正常, 可以直接从测序公司获取拼接后的序列数据。下图截取了 HV1, F 方向引物的部分测序结果 (图 2), 可以看到信号较好, 碱基识别清晰。

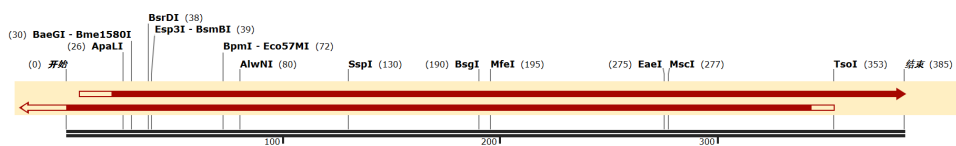
HV2 去测序结果不理想, 公司分别提供了 F 和 R 两个方向的测序数据, F 方向出现套峰, R 方向被报告为中断, 但使用 SnapGene 尝试拼接, 仍获得一段可用序列。人工查看 F 方向和 R 测序结果, 峰还比较清晰, 可以继续分析。F 和 R 方向的部分测序结果以及最后的拼接结果示意如图 3 所示。

HV1 区测序结果如下:

**Figure 1:** 电泳结果图

(a) HV2 区 F 方向引物测序结果截图

(b) HV2 区 R 方向引物测序结果截图



(c) HV2 区 F 和 R 方向引物测序结果拼接示意图

Figure 3: HV2 区测序结果

TATTCTCTGTTCTTCATGGGAAGCAGATTGGTACCAACCAAGTATTGGCTACCCATCAACAACCGCTATGTATTCGTACATTACTGCCAG
CCACCATGAATATTGTACAGTACCAATAACTTGACCACCTGTAGTACATGAAAACCCAACCCACATCAAAACCCCTCCCCATGCTTACAAGCA
AGTACAGCAATCAACCTCAACTATCACACATCAACTGCAAAGCCACCCCTCACCCACTAGGATACCAACAAACCTACCCACCCCTTAACA
GCACATAGTACATAAAGCCATTACCGTACATAGCACATTACAGTCAAATCCCTCTCGTCCCAGATGGATGACCCCCCTCAGATAGGGTCCCTG
AACC

HV2 区测序结果如下：

CATTGGTATTTCTGGGGGTGTGCACGCGATAGCATTGCGAGACGCTGGAGCCGGAGCACCCATGTCGAGTATCTGCTTGATTCTG
CCTCATCCTATTATTTATCGCACCTACGTTCAATATTACAGGCGAACATACTTACTAAAGTGTGTTAATTAAATTATGCTTGTAGGACATAATAAT
AACATTGATGTCTGCACAGCGCTTCCACACAGACATCATAACAAAAATTCCACCAACCCCCCTCCCCCGTTCTGCCACAGCACTT
AAACACATCTCTGCCAAACCCAAAAAGAACCCCTAACACCAGCCTAACAGATTCAAAATTATCTTGGCGGTATGCCCTTTGAACAG
A

7 结果分析

7.1 SNP 鉴定

使用 Mega12，分别将我的 HV1 区和 HV2 去测序结果与班级中所有测序成功的同学的测序结果进行比对，鉴定出 SNP 位点。HV1 区共鉴定出 26 个 SNP 位点，详细结果见附表 1；HV2 区共鉴定出 7 个 SNP 位点，详细结果见附表 2。

7.2 进化树构建

使用 MEGA12 软件，根据 HV1 区和 HV2 区的序列，构建了最大似然法（Maximum Likelihood）进化树。进化树如图 4 所示。

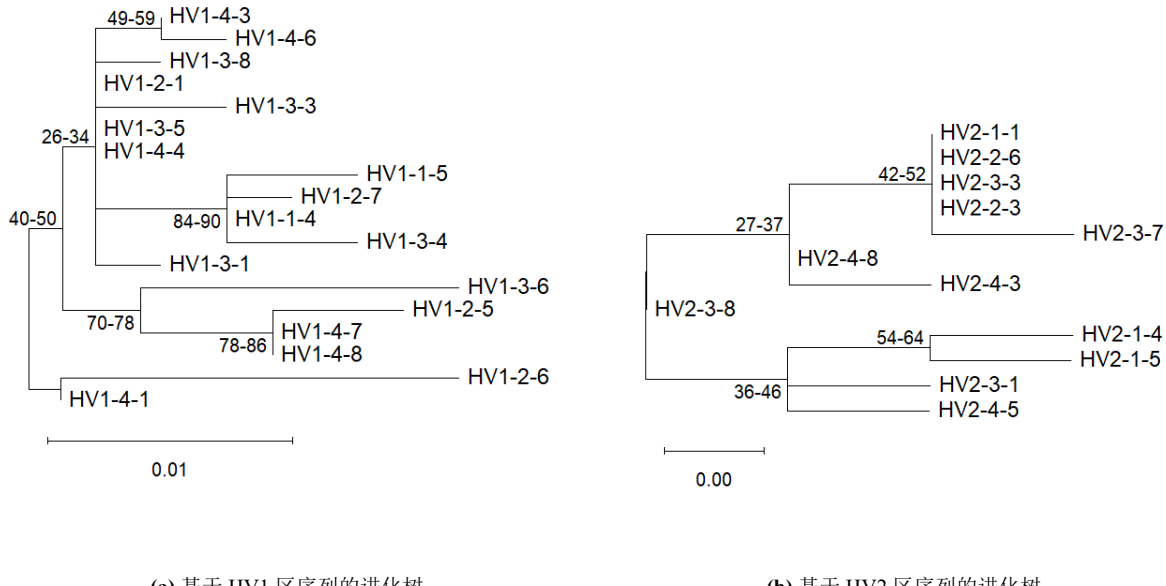


Figure 4: 基于 HV1 区和 HV2 区序列的最大似然法进化树

7.3 单倍群分析

为追踪人类进化轨迹，将我的测序结果与从 phylotree.org 下载的 Reconstructed Sapiens Reference Sequence (RSRS) 进行比对，共检测到 96 个 SNP 位点，详细结果见附表 3。

使用 Haplogrep 3，初步判断我的 mtDNA 单倍群归属于 F (图 5)。根据上一步检测到的 SNP 位点，在 PhyloTree 上进一步确认，验证 Haplogrep 3 的预测无误。然而受测序长度的限制，我的 mtDNA 单倍群无法进一步精确。Haplogrep 3 预测结果链接：

<https://haplogrep.i-med.ac.at/jobs/PA27AU5CVWFQ7ZLlgLWpu8KE1zg6MMUYdtWRP9zHPeFs2DX6In>

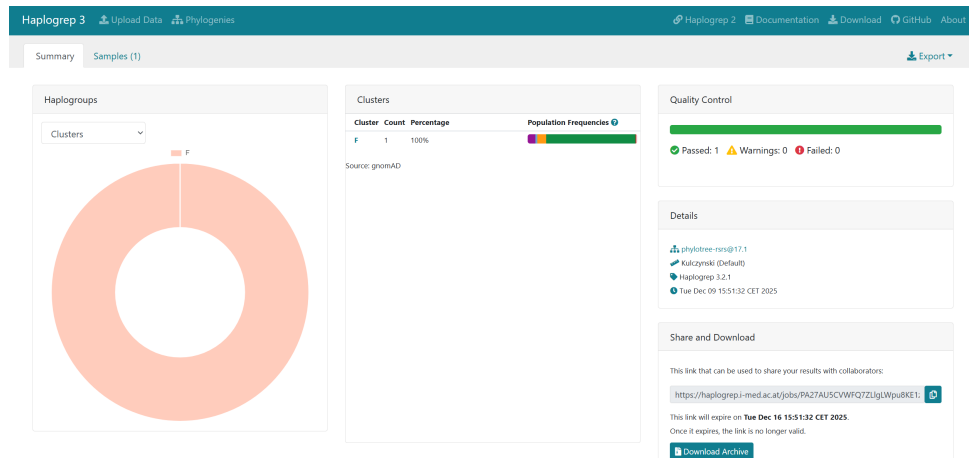


Figure 5: Haplogrep 3 结果

8 实验结论

本实验通过口腔上皮细胞基因组 DNA 提取、PCR 扩增、测序及生物信息学分析，系统研究了 mtDNA 高变区（HV1 和 HV2）的遗传变异特征，得出以下结论：

8.1 DNA 提取与扩增

1. 成功利用 Ezup 柱式试剂盒从口腔拭子样本中提取基因组 DNA，质量符合 OD_{260}/OD_{280} 比值 1.7–1.9 的标准，避免了传统苯酚/氯仿法的毒性风险。
2. PCR 成功扩增 mtDNA 高变区 HV1（约 430 bp）和 HV2（约 400 bp）片段，电泳验证显示目的条带清晰，表明引物设计合理且扩增特异性良好。
3. HV1 区测序质量较高，信号清晰可直接使用；HV2 区出现套峰现象，通过正反向测序拼接获得可用序列，说明双向测序策略对提高序列准确性的重要性。

8.2 群体遗传变异分析

1. 班级群体内 HV1 区检测到 26 个 SNP 位点，HV2 区检测到 7 个 SNP 位点，反映出 mtDNA 控制区的高度多态性特征，验证了 D-loop 区域作为分子标记的有效性。
2. SNP 位点分布不均匀，集中于特定区域，符合 mtDNA 高变区的突变热点特征，这些变异为群体遗传结构分析和个体识别提供了丰富的遗传标记。
3. 通过最大似然法构建的系统发育树显示，不同个体间存在明显的分支结构，表明样本间的进化关系和遗传距离差异，HV1 和 HV2 区域的进化树拓扑结构基本一致，相互验证了分析结果的可靠性。

8.3 进化追踪与单倍群鉴定

1. 将个人测序结果与 RSRS (Reconstructed Sapiens Reference Sequence) 比对，共检测到 96 个 SNP 位点，其中 HV2 区 84 个位点（位置 146–433），HV1 区 12 个位点（位置 16066–16402），这些差异位点记录了现代人类从非洲起源后的进化轨迹。
2. 利用 Haplogrep 3 和 Phylotree 数据库分析，成功鉴定个人 mtDNA 单倍群归属为 **F 单倍群**，该单倍群主要分布于东亚和东南亚地区，与中国人群的遗传背景相符，验证了 mtDNA 单倍群分析在人类起源与迁徙研究中的应用价值。
3. 受测序长度限制，无法进一步细分至 F 单倍群的亚型，提示全长 mtDNA 测序对精确单倍群鉴定的必要性，但现有数据已足以进行宏观的群体归属和地理来源推断。

8.4 实验技术与方法

1. 掌握了从样本采集、DNA 提取、PCR 扩增、电泳检测到测序分析的完整实验流程，建立了 mtDNA 分析的标准操作规范。
2. 熟练应用 MEGA 软件进行序列比对、SNP 检测和系统发育树构建，运用 Haplogrep 和 Phylotree 等在线工具进行单倍群分析，提升了生物信息学数据处理能力。
3. 理解了 mtDNA 母系遗传、高突变率、无重组等遗传特性，以及 D-loop 区域 HV1 和 HV2 作为分子标记在群体遗传学、法医学和进化生物学中的应用原理。

综上所述，本实验系统验证了 mtDNA 高变区在人类进化分析和群体遗传研究中的重要价值，成功通过 SNP 分析追踪了个体的母系遗传谱系，鉴定出 F 单倍群归属，为理解东亚人群的遗传结构和迁徙历史提供了分子证据。实验结果表明，mtDNA D-loop 区域的序列变异分析是研究人类起源、迁徙和群体分化的有效手段。

9 思考题

1. mtDNA 相比于核 DNA 高突变率的原因？

mtDNA 的突变率约为核 DNA 的 10 倍，主要原因包括：

1. **氧化应激环境：**线粒体是细胞进行氧化磷酸化的主要场所，在 ATP 合成过程中会产生大量活性氧自由基 (ROS)，这些自由基对 mtDNA 造成持续的氧化损伤，导致碱基修饰和 DNA 链断裂。由于 mtDNA 紧邻电子传递链，直接暴露于高浓度 ROS 环境中，受损伤程度远高于细胞核内的核 DNA。
2. **DNA 修复机制不完善：**mtDNA 缺乏组蛋白保护，呈裸露状态，更易受到损伤。同时，线粒体内的 DNA 修复系统相对简单，缺乏核苷酸切除修复 (NER) 等重要修复途径，虽具备碱基切除修复 (BER) 和错配修复 (MMR) 机制，但修复效率远低于核 DNA，导致突变更容易积累和固定。
3. **复制保真度较低：**线粒体 DNA 聚合酶 γ (Pol γ) 虽然具有 $3' \rightarrow 5'$ 外切酶活性进行校对，但其整体保真度仍低于核 DNA 复制酶复合体。此外，mtDNA 复制不依赖细胞周期，持续进行高频率复制，增加了复制错误的累积机会。
4. **缺乏内含子和非编码区保护：**mtDNA 基因组极为紧凑 (约 16.5 kb)，编码序列占比高达 93%，几乎没有内含子和保护性非编码区。这意味着突变更容易直接影响功能基因，虽然有害突变会被选择淘汰，但中性或轻微有害突变更易固定，导致观察到的高突变率。
5. **母系遗传与瓶颈效应：**mtDNA 通过卵细胞母系遗传，在生殖细胞发育过程中经历瓶颈效应，导致突变的随机漂变和快速固定，加速了 mtDNA 的进化速率。

2. mtDNA 多态性有哪些应用？

mtDNA 多态性因其母系遗传、高突变率和无重组等特性，在多个领域具有重要应用：

1. 人类进化与起源研究：

- 通过 mtDNA 单倍群分析，追溯现代人类“走出非洲”的迁徙路线和时间，重建人类祖先的地理分布和扩散历史。
- 线粒体夏娃理论：利用 mtDNA 系统发育分析，推测所有现代人类 mtDNA 均可追溯到约 20 万年前生活在非洲的共同女性祖先。
- 研究不同人群的遗传关系和分化时间，揭示古代人群迁徙、混合和隔离事件。

2. 法医学与个体识别：

- 高度降解样本（如骨骼、牙齿、毛发）的个体鉴定，因 mtDNA 拷贝数高（每个细胞数百至数千份），在核 DNA 严重降解时仍能成功提取和分析。
- 母系亲缘关系鉴定：当无法获取直系父母样本时，可通过比对母系亲属（如外祖母、姨母）的 mtDNA 确认身份。
- 灾难遇难者身份识别和历史人物遗骸鉴定（如末代沙皇家族遗骸鉴定）。

3. 群体遗传学与生物地理学：

- 研究种群遗传结构、基因流动和遗传多样性，评估濒危物种的保护遗传学问题。
- 分析地理隔离群体的分化程度和迁徙历史，揭示环境因素对种群分布的影响。
- 构建生物地理分布模式，推断物种扩散和定居的历史过程。

4. 疾病遗传学与医学研究：

- mtDNA 突变与线粒体疾病的关联研究：如 Leber 遗传性视神经病（LHON）与 nt11778 G>A 突变、MELAS 综合征与 nt3243 A>G 突变等。
- 研究 mtDNA 多态性对复杂疾病（如帕金森病、阿尔茨海默病、糖尿病、癌症）易感性的影响。
- 线粒体单倍群与疾病风险、药物代谢、运动能力等表型关联分析。
- mtDNA 异质性（heteroplasmy）在疾病表达和遗传咨询中的应用。

5. 古 DNA 研究与考古学：

- 从古代样本（如尼安德特人、丹尼索瓦人化石）中提取 mtDNA，研究古人类与现代人类的遗传关系。
- 追溯农业起源、家养动植物驯化历史和古代贸易路线。
- 重建古代文明的人口迁移和文化交流模式。

6. 物种鉴定与系统发育分析：

- 利用 mtDNA 条形码（如 COI 基因）进行物种快速鉴定，应用于生物多样性调查、食品安全检测和濒危物种保护。
- 构建动物系统发育树，解析物种间的进化关系和分类地位。

综上所述，mtDNA 多态性已成为遗传学、进化生物学、法医学和医学研究中的重要分子标记，为理解人类起源、疾病机制和生物多样性提供了强有力的工具。

9.1 3. 分析比较你和同学之间序列的差异。

详见章节 [7.1](#) 和 [7.2](#)

10 收获体会

学会使用 MEGA 软件，进行序列对齐，SNP 分析，绘制进化树，学会使用 phylotree.org 查找单倍群，同时了解到 Haplogrep 3 等快捷查找单倍群的工具。

11 附加信息

本次实验的所有原始数据和分析脚本均已上传至 GitHub，链接如下：

<https://github.com/wangblog0/Genetics-experiment-report-10>

A 附表

Table 1: HV1 区 SNP 分析结果

位置	1-4	1-5	2-1	2-5	2-6	2-7	3-1	3-3	3-4	3-5	3-6	3-8	4-1	4-3	4-4	4-6	4-7	4-8
50	A	A	A	A	G	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A
77	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	C	T	T	
95	C	C	C	T	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	
108	T	C	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	
110	T	T	T	T	C	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	
113	G	G	G	A	A	G	A	G	G	G	G	G	G	G	G	G	G	
129	G	G	G	G	G	G	G	G	G	A	G	G	G	G	G	G	G	
142	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	G	A	A	A	A	A	A	
146	A	A	A	A	G	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	
152	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	T	C	C	C	C	C	C	
156	T	T	T	T	C	T	T	T	T	T	T	T	C	T	T	T	T	
163	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	
172	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	T	C	C	C	C	C	C	
176	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	T	C	C	C	C	C	C	
207	T	T	T	T	C	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	
218	C	C	C	C	C	C	T	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	
240	C	T	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	
241	C	C	C	A	C	C	C	C	C	C	T	C	C	C	C	A	A	
245	C	C	C	T	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	T	T	
274	T	T	C	C	T	C	C	T	C	C	C	C	C	C	C	C	C	
288	T	T	T	T	C	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	
295	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	C	T	T	T	T	T	T	
300	A	A	A	A	A	A	G	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	
303	A	A	G	G	A	G	G	A	G	G	G	G	G	G	G	G	G	
309	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	T	C	T	T	T	
346	C	C	C	T	T	C	C	C	C	C	T	C	C	C	C	T	T	

Table 2: HV2 区 SNP 分析结果

位置	1-1	1-4	1-5	2-3	2-6	3-1	3-3	3-7	3-8	4-3	4-5	4-8
82	C	C	C	C	C	C	C	C	T	T	C	T
84	T	C	C	T	T	C	T	T	C	T	C	T
126	C	C	C	C	C	C	C	T	C	C	C	C
132	A	A	G	A	A	A	A	A	A	G	A	A
167	A	G	G	A	A	A	A	A	A	A	A	A
195	G	A	G	G	G	T	G	G	G	G	G	G
230	C	C	C	C	C	C	C	C	C	T	C	T

Table 3: 基于 RSRS 参考序列的 SNP 分析结果

位置	RSRS	HV1	HV2	位置	RSRS	HV1	HV2
146	C	-	T	382	C	-	G
152	C	-	T	383	T	-	C
195	C	-	T	384	A	-	C
247	A	-	G	385	A	-	T
310	T	-	C	386	C	-	A
311	C	-	T	387	C	-	A
316	G	-	C	388	A	-	C
318	T	-	G	389	G	-	C
319	T	-	C	391	T	-	G
320	C	-	T	392	T	-	A
322	G	-	C	394	C	-	T
323	G	-	T	395	A	-	T
324	C	-	G	396	A	-	C
325	C	-	G	398	T	-	A
326	A	-	C	399	T	-	A
329	G	-	C	402	A	-	T
330	C	-	A	404	C	-	A
331	A	-	G	406	T	-	C
333	T	-	A	409	G	-	T
334	T	-	C	410	G	-	T
335	A	-	T	411	C	-	G
336	A	-	T	413	G	-	C
338	C	-	A	414	T	-	G
342	T	-	C	415	A	-	G
343	C	-	A	417	G	-	A
347	G	-	C	418	C	-	T
348	C	-	T	419	A	-	G
349	C	-	G	421	T	-	C
350	A	-	C	425	A	-	T
351	A	-	C	426	A	-	T
353	C	-	A	427	C	-	G
354	C	-	A	429	G	-	A
357	A	-	C	430	T	-	C
358	A	-	C	431	C	-	A
362	C	-	A	432	A	-	G
364	A	-	C	433	C	-	A
366	G	-	A	16066	A	G	-
368	A	-	G	16162	A	G	-
369	C	-	A	16172	T	C	-
370	C	-	A	16187	T	C	-
372	T	-	C	16189	C	T	-
373	A	-	C	16223	T	C	-
374	A	-	T	16230	G	A	-
375	C	-	A	16278	T	C	-
378	C	-	A	16304	T	C	-
379	A	-	C	16311	C	T	-
380	G	-	C	16400	C	A	-
381	C	-	A	16402	A	C	-