# 广步植物 Guihaia Feb. 2024, 44(2): 257-266

#### DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202204002

李童, 王月莹, 赵惠恩, 2024. 绣球'杜丽' *AP3* 基因克隆与基因编辑载体构建 [J]. 广西植物, 44(2): 257-266. LI T, WANG YY, ZHAO HE, 2024. *AP3* gene cloning and gene-editing vector construction of *Hydrangea macrophylla* 'Dooley [J]. Guihaia, 44(2): 257-266.



http://www.guihaia-journal.com

# 绣球'杜丽'AP3 基因克隆与基因编辑载体构建

# 李 童,王月莹,赵惠恩\*

 (花卉种质创新与分子育种北京市重点实验室,林木花卉遗传育种教育部重点实验室,国家花卉工程 技术研究中心,城乡生态环境北京实验室,北京林业大学园林学院,北京100083)

摘 要: 绣球 (Hydrangea macrophylla) 是以花序为主要观赏部位的园林植物,多用作切花装饰和景观营造, 在亚洲、美洲、欧洲广泛栽培。为探究 AP3 基因在绣球花萼形成过程中的功能,加快重瓣绣球新品种培育进 程,该研究以绣球'杜丽'为材料,克隆其 MADS-box B 类基因 HmAP3,并结合生物信息学方法预测基因功 能;根据 HmAP3 序列信息,筛选出高特异性编辑靶点并构建 CRISPR/Cas9 基因编辑载体,通过农杆菌转化 法将载体整合到绣球基因组中。结果表明:(1) 克隆到 1 段 HmAP3 基因的 cDNA 序列,其序列全长 546 bp, 共编码 181 个氨基酸,测序结果表明其氨基酸序列与参考序列一致性为 100%,与拟南芥 AtAP3 相似度为 58.8%。(2)不同属植物 AP3 氨基酸序列差异较大,在同属不同物种中,AP3 蛋白主要结构较为保守,仅在 少数基序上存在差异。(3)在 HmAP3 中共鉴定到 2 个高特异性靶点,并成功构建 2 个单靶点 CRISPR/Cas9 基因编辑载体。(4)该研究共获得 5 株基因组内含有 Cas9 序列的抗性芽,但其靶点均未突变,在抗性芽中 没有检测到 Cas9 表达。该研究探讨了 AP3 基因在重瓣绣球育种中的价值,对绣球的 CRISPR/Cas9 基因编 辑技术进行了初探,为绣球优良品种繁育工作奠定了基础。

关键词:绣球, MADS-box 家族, AP3, CRISPR/Cas9, 载体构建
中图分类号: Q943 文献标识码: A 文章编号: 1000-3142(2024)02-0257-10

# AP3 gene cloning and gene-editing vector construction of Hydrangea macrophylla 'Dooley'

LI Tong, WANG Yueying, ZHAO Huien\*

( Beijing Key Laboratory of Ornamental Plants Germplasm Innovation & Molecular Breeding, Key Laboratory of Genetics and Breeding in Forest Trees and Ornamental Plants of Ministry of Education, National Engineering Research Center for Floriculture, Beijing Laboratory of Urban and Rural Ecological Environment, College of Landscape Architecture, Beijing Forestry University, Beijing 100083, China )

Abstract: *Hydrangea macrophylla* is a garden plant widely cultivated in Asia, America, and Europe with its inflorescence as main ornamental feature. It is commonly used in interior decoration and landscape creation. To

收稿日期: 2022-05-20

基金项目:国家林业和草原局引进国际先进林业科学技术项目(2015-4-15)。

第一作者:李童(1997-),硕士,主要从事花卉物种质资源创新与育种研究,(E-mail)13051865858@163.com。

<sup>\*</sup>通信作者:赵惠恩,博士,教授,研究方向为花卉种质资源创新与育种,(E-mail)zhaohuien@bjfu.edu.cn。

investigate the role of AP3 gene in hydrangea during calyx formation, H. macrophylla 'Dooley' was used as the material. The MADS-box Class B gene HmAP3 was cloned, and its gene function was predicted by bioinformatics analysis. To explore methods for quicker breeding new varieties, highly-specific editing targets were screened and CRISPR/Cas9 gene-editing vectors were constructed. The vector sequence was integrated into the H. macrophylla genome by agrobacterium-mediated transformation. The results were as follows: (1) The cDNA sequence full length of HmAP3 was 546 bp, encoding 181 amino acids. Its amino acid sequence was 100% similar to the reference sequence and 58.8% similar to Arabidopsis thaliana. (2) AP3 differed greatly in different genera. Within the same genus, the main structure of AP3 protein was conserved and differed only in a few motifs. (3) There were two highly specific targets in HmAP3. Sequencing results indicated that two single-target CRISPR/Cas9 gene-editing vectors were constructed successfully. (4) There were five resistant buds with Cas9 sequences in their genomes. However, their target sequences did not change due to the absence of Cas9 expression. In this study, the potential of AP3 gene in the breeding work of double flower phenotype was investigated, and a preliminary exploration of CRISPR/Cas9 gene-editing technology for Hydrangea macrophylla was conducted. These results provide a basis for the breeding of H. macrophylla. Key words ; Hydrangea macrophylla, MADS-box family, AP3, CRISPR/Cas9, vector construction

绣球 (Hydrangea macrophylla),虎耳草科绣球 属,又名八仙花,在庭院景观中的应用历史悠久, 是一种具有较高观赏价值的园林植物,作为世界 流行的切花深受大众喜爱。目前绣球主要有蕾丝 帽形和圆球形两类花序,其花序中的不育花具有 大而艳丽的花瓣状萼片,是绣球的主要观赏组织。 绣球不育花有单瓣和重瓣之分,其中单瓣类只有 一轮观赏性萼片,重瓣类则具有多轮观赏性萼片。 相比之下,重瓣绣球具有更高的观赏和经济价值, 是绣球新品种培育的重要方向 (Suyama et al., 2015)。目前,国内外的绣球育种方式以杂交育种 为主,其育种效率低、周期长,难以适应日益增长 的市场需求 (Wu et al., 2021),需要探索更快捷、 高效的育种方式。

CRISPR/Cas9技术是一种新兴的基因编辑技术,能够定向改变植物的观赏性状,如改造花型和花色,延长观赏周期等,在园林植物新品种繁育工作中具有极大的发展潜力和经济价值(Kaur et al., 2021)。CRISPR/Cas9基因编辑系统由Cas9核酸酶和单引导RNA(single guide RNA, sgRNA)构成(Jinek et al., 2012),二者在植物细胞内转录后形成复合体,识别植物基因组中的间区序列邻近基序(protospacer adjacent motif, PAM)前端约20 nt 核苷酸序列并结合,Cas9核酸酶切割该序列形成 DNA 双链缺口(DNA double-strand breaks, DSBs),引发植物自身损伤修复机制,产生随机的碱基缺失(Hsu et al., 2013)。与其他园艺作物相比,CRISPR/Cas9技术在园林植物中的应用较少,

仅应用于毛白杨 (Fan et al., 2015)、矮牵牛 (Zhang et al., 2016; Sun & Kao, 2018; Xu et al., 2020; Yu et al., 2021)、菊花 (Kishi-Kaboshi et al., 2017)、铁皮石斛 (Kui et al., 2017)、百合 (Yan et al., 2019)、牵牛花 (Shibuya et al., 2018; Watanabe et al., 2018)、蓝猪耳 (Nishihara et al., 2018)与蝴蝶兰 (Tong et al., 2020; Semiarti et al., 2020)。

花器官由花瓣、花萼、雄蕊和心皮4个部分组 成,其基因表达调控机制可以用 ABCDE 模型来解 释。在 ABCDE 模型中, B 类基因主要负责与 A 类 基因共同调控花瓣的形成,以及与C类基因共同调 控雄蕊的形成 (Coen & Meyerowitz, 1991);除 A 类 基因中的 AP2 属于 AP2/ERF 家族外,该模型中的 其余基因均属于 MADS-box 基因家族 (王莹等, 2021)。MADS-box B 类基因亚家族成员广泛存在 于现存植物的基因组中,在裸子植物小孢子叶球与 被子植物花瓣和雄蕊中均有表达,在植物发育过程 中具有重要地位 (Albert et al., 1998)。B 类基因包 含 APETALA3 (AP3) 和 PITILLATA (PI) 两个谱系, 其中 AP3 谱系主要调控花瓣和花萼的形成 (Jaramillo & Kramer, 2004)。AP3 蛋白中含有保守 的 K-BOX 结构域,该结构域能够引导 AP3 蛋白与 PI、SEP3、AP1 蛋白形成四聚体,诱导花瓣原基形成 (Melzer & Theißen, 2009; Theißen et al., 2016) 在观赏植物中,已经发现 AP3 基因沉默能够导致矮 牵牛 (van der Krol, 1993)、兰花 (Mondragón-Palomino & Theißen, 2009) 与耧斗菜 (Zhang et al.,

2013)等发生从花瓣向花萼的同源异型转变。

因此,本研究对绣球'杜丽'的 MADS-box B 类 基因 HmAP3 进行了克隆和生物信息学分析;同时 结合组内前期绣球'杜丽'再生体系建立基础,借 助 CRISPR/Cas9 基因编辑系统,构建了 2 个 HmAP3 单靶点载体,转化获得抗性芽,拟探讨以下 问题:(1) HmAP3 氨基酸序列保守结构域特征与 蛋白结构分析;(2) HmAP3 系统进化关系及其生 物学功能预测;(3) 探究影响绣球 CRISPR/Cas9 基因编辑工作成功率的因素。以期为绣球的性状 改良和新品种繁育工作提供实践参考和技术 支撑。

1 材料与方法

#### 1.1 试验材料和试剂

绣球'杜丽'种植于北京植物园(116°28′E、 40°00′N)。于4月选取翠绿、无病虫害的叶片作 为试验材料,将叶片与叶柄一并剪下,放入干净的 蒸馏水中转移至实验室。

试验所用的试剂盒包括植物总 RNA 提取试剂 盒[天根生化科技(北京)有限公司,DP432], cDNA 反转录试剂盒(TaKaRa,RR047A),DNA 凝 胶回收试剂盒(北京擎科生物科技股份有限公司, GE0101),One step ZTOPO-Blunt/TA 零背景快速 克隆试剂盒(北京庄盟生物科技有限公司, ZC206),SE 无缝克隆和组装试剂盒(北京庄盟生 物科技有限公司,ZC231),限制性内切酶 Bsa I [纽英伦生物技术(北京)有限公司]。

## 1.2 绣球'杜丽'HmAP3 基因克隆

依据在 NCBI 上查找到的绣球'Blue Sky'(*H. macrophylla* 'Blue Sky') *AP*3 基因 (GenBank: AF230702.1) 的 CDS 序列进行引物设计(表 1) 并合成高特异性引物。

按照试剂盒说明书提取试验材料 RNA,并将 RNA 反转录成 cDNA。以 cDNA 为模板,用 KOD One 高保真 DNA 聚合酶 (TOYOBO, KMM-101), 以 HmAP3-F1/R1 为引物 (表 1)进行 PCR 扩增。 扩增产物利用琼脂糖凝胶电泳进行纯化,将目的 片段所处区域凝胶切割下来,按照 DNA 凝胶回收 试剂盒说明书回收。纯化后的 PCR 产物连接 T 载 体后转入 DH5α 大肠杆菌感受态涂布平板培养 12 h,选取单菌落送至测序公司 (北京擎科生物科技 股份有限公司)进行质粒提取和测序工作,获得 HmAP3 基因的 CDS 序列。

### 1.3 绣球'杜丽'HmAP3 基因生物信息学分析

使用 Cell-PLoc (http://www.csbio.sjtu.edu.cn/ bioinf/Cell-PLoc-2/)对HmAP3进行亚细胞定位预 测(Chou & Shen, 2010)。利用 NCBI-BLAST (https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi) 比对 HmAP3 氨基酸序列相似性,下载比对结果中排名在 前列的其他植物 AP3 氨基酸序列,同时下载拟南芥 AtAP3 氨基酸序列,通过 MEGA-X 软件的邻接法 (neighbor-joining method, NJ) 构建系统进化树 (Zhang et al., 2019)。利用 MEME (http://memesuite.org/tools/meme/) 预测 HmAP3 氨基酸序列保 守基序。通过 ProrParam (https://web.expasy.org/ protparam/)分析 HmAP3 蛋白的理化性质(Li et al., 2020)。分别使用蛋白二级结构预测工具 SOPMA (https://npsa-prabi.ibcp.fr/cgi-bin/npsa\_ automat.pl? page=npsa sopma.html/)和蛋白三级结 构预测工具 Swiss model (https://swissmodel. expasy.org/)对HmAP3氨基酸序列进行分析。

#### 1.4 CRISPR/Cas9 基因编辑载体构建和转化

使用 CRISPR 靶点设计网站 CRISPRdirect (http://crispr.dbcls.jp/) 根据 HmAP3 基因的 CDS 序列,选择 PAM 位点和 GC 含量在 40%~60% 之 间的高特异性靶点。以 pCAMBIA1300-sgRNA/ Cas9 载体质粒为模板,以HmAP3-F2/R2、HmAP3-F3/R3 为引物(表1),进行 PCR 扩增获得带有黏 性末端的目的片段。使用内切酶 Bsa I 酶切获得 pCAMBIA1300-sgRNA/Cas9 线性载体. 用无缝克 隆试剂盒(北京庄盟生物科技有限公司, ZC231) 连接载体和目的片段,获得重组质粒。构建好的 质粒转入 DH5α 大肠杆菌感受态涂布平板培养 12 h,选取单菌落送至测序公司(北京擎科生物科技 股份有限公司)进行质粒提取和测序工作,回收构 建成功的载体质粒。将构建好的载体 pCAMBIA1300::HmAP3 利用冻融法转入 GV3101 农杆菌感受态中,在2抗LB培养基(50mg·L<sup>-1</sup> 卡那霉素+50 mg · L<sup>-1</sup>利福平) 中 28 ℃ 培养 2 d, 挑取单菌落在 LB 液体培养基扩繁。离心收集扩繁 的农杆菌菌体,加入适量侵染液(MS+30g·L<sup>-1</sup>蔗 糖+200 μmol·L<sup>-1</sup>乙酰丁香酮)调至 OD<sub>600</sub>=0.4。

将绣球'杜丽'叶片剪切成1 cm × 1 cm 的小 块,在叶背划3~4刀,放入上述配制好的侵染液中 浸泡侵染 10 min,转接到共培养培养基(MS+2.0 mg・L<sup>-1</sup> 6-BA+0.1 mg・L<sup>-1</sup> IBA)上暗培养2d,再转移到筛选培养基(MS+2.0 mg・L<sup>-1</sup> 6-BA+0.1 mg・L<sup>-1</sup> IBA+2 mg・L<sup>-1</sup>潮霉素+200 mg・L<sup>-1</sup>头孢霉素)中至获得抗性再生芽。

### 1.5 抗性芽检测和鉴定

取抗性芽叶片,使用基因组提取试剂盒获取 叶片 DNA,再依次使用总 RNA 提取试剂盒、cDNA 反转录试剂盒获取叶片 cDNA。分别以叶片 DNA 和 cDNA 为模板,以 Cas9-F/R 为引物扩增 Cas9 序 列,扩增片段长度为 764 bp。以叶片 DNA 为模 板,以 HmAP3-F1/R1 为引物扩增抗性芽 HmAP3 序列,扩增产物送至测序公司(北京擎科生物科技 股份有限公司)测序。使用 DNAMAN 比对测序结 果与野生型序列差异。

2 结果与分析

#### 2.1 绣球'杜丽'AP3 基因克隆与序列分析

参考绣球'Blue Sky' AP3 基因 CDS 序列,利 用 HmAP3-F1/HmAP3-R1 引物(表1),在绣球 '杜丽'cDNA 文库中克隆到了一段完全一致的核 苷酸序列。克隆到的基因序列全长 546 bp,共编 码 181 个氨基酸,利用 NCBI 分析其氨基酸序列, 发现在 30~123 bp 处包含1个K-BOX 保守结构域 (图1)。该氨基酸序列 C 端含有 PI 基序和 euAP3 基序,符合 MADS-box 家族特征,命名为 HmAP3。 将 HmAP3 与拟南芥 AtAP3 氨基酸序列比对,其相 似度为 58.8%; HmAP3 与绣球'Blue Sky' AP3 的 DNA 序列相似度为 100%。因此,推测该基因为绣 球'杜丽'AP3 基因。亚细胞定位预测结果显示 HmAP3 在细胞核中表达。

### 2.2 绣球'杜丽'AP3 蛋白理化性质与结构分析

以拟南芥 MADS-box 类蛋白三级结构为模型, 预测 HmAP3 蛋白三级结构,可见该结构中含有 2 条长 α-螺旋,螺旋间纽结为 90°;其预测结果 GMQE(全球模型质量估计)值为 0.32,QMEAN 得分为0.74±0.05,模型可信度和质量较高(图 2)。 绣球'杜丽'的 HmAP3 蛋白分子式为 C<sub>927</sub>H<sub>1462</sub>N<sub>268</sub>O<sub>287</sub>S<sub>7</sub>,分子量为 21 177.85 D。该蛋 白共包含 181 个氨基酸,不稳定系数为 38.79,属 稳定蛋白。蛋白带负电荷残基总数(Asp+Glu)为 28,带正电荷残基总数(Arg+Lys)为 25,理论等电 点为 6.17。蛋白脂肪指数为 79.12, 亲水性 (GRAVY)为-0.791,为亲水性蛋白。HmAP3 蛋 白二级结构中α-螺旋占比最高,为 64.09%;其他 结构占比由高到低依次为无规则卷曲(22.65%)、 延伸链(8.84%)、β-折叠(4.42%)(图 3)。

#### 2.3 绣球'杜丽'AP3 蛋白系统进化与 motif 分析

将 HmAP3 氨基酸序列提交到 NCBI 进行 BLAST 比对,在比对结果中选取下载与该序列相 似度较高的其他植物 AP3 氨基酸序列,在 MEGA-X 软件上用邻接法构建系统进化树(图4)。从整 体上来看,绣球等蔷薇亚纲菊超目植物被聚为同 一大支,说明 AP3 蛋白在系统进化过程中具有一 定保守性。从各小分支来看,不同物种间的 AP3 序列存在一定差异,而同物种间的序列相似度则 较高。相对而言,绣球与神秘果(Synsepalum dulcificum)、洒金桃叶珊瑚(Aucuba japonica var. borealis)和欧洲枸骨(Ilex aquifolium)亲缘关 系最近。在模式植物中,绣球与烟草(Nicotiana tabacum)的亲缘关系比拟南芥(Arabidopsis thaliana)更近。因此,使用烟草基因组作为预测 绣球基因编辑靶点的参考基因组更为适宜。

在 MEME-motif suite 工具上对上述氨基酸序 列进行分析后,获得了 15 个 motif 及其在序列中的 相对位置(图4)。大部分植物 AP3 序列包含 7 个 motif,其中有 8 个 AP3 序列包含 8 个 motif,1 个 AP3 序列包含 9 个 motif。所有 AP3 序列 C 端较为 保守,均含有 motif 2、motif 4、motif 5、motif 6 和 motif 7,而 N 端多含 motif 3。与其他植物相比,绣 球 AP3 序列中含有特有的 motif 12,此外仅洒金桃 叶珊瑚 AP3 序列中含有这一基序,说明 HmAP3 相 对其他植物 AP3 蛋白可能会有更多功能。对同源 基因来说,其序列的 motif 大体相似,然而在不同 物种间仍存在一定的差异,这些差异导致了不同 物种间同源基因的功能差异。

#### 2.4 CRISPR/Cas9 基因编辑载体构建

利用 CRISPRdirect 在 HmAP3 上共选取到 2 个 特异性强的靶点,分别命名为 HmAP3-Taget1 (5'-GATCTGTACCAGACGACAAT + GGG-3') 和 HmAP3-Taget2 (5'- TGAACGAAAGTATCGAGTAC+CGG-3'), 其 GC 含量分别为 45 % 和 40 %,其与 PAM 位点相 邻的 12 bp 在参考基因组 (烟草)中均仅比对到 1 个位点,证明该靶点具有较强特异性。用引物 HmAP3-F2/R2、HmAP3-F3/R3 在质粒上扩增含有

# 表 1 本研究中所使用的引物序列

Table 1 Primer sequences used in this study

引物名称 Primer name	序列 (5'→3') Sequence (5'→3')	退火温度 Annealing temperatur (℃)	e 用途 Purpose
HmAP3-F1 HmAP3-R1	5'- ATGTTCTCCACTACCAACAAACT -3' 5'- CTAATCGAGCAATGCATACGTAG -3'	56	HmAP3 全长扩增 HmAP3 full-length amplification
HmAP3-F2 HmAP3-R2	5'- ACAGCTAGAGTCGAAGTAGTGATTG GATCTGTACCAGACGACAATGTTTTAGAGCTAGAAATAGC -3 5'- TTCTGCAGACAAATGGCCCCCATTCG GAGTTTTTGTATCT -3'	, 58	CRISPR/Cas9 载体构建-靶点 1 CRISPR/Cas9 vector construction-Target 1
HmAP3-F3 HmAP3-R3	5'- ACAGCTAGAGTCGAAGTAGTGATTG GTACTCGATACTTTCGTTCAGTTTTAGAGCTAGAAATAGC -3' 5'- TTCTGCAGACAAATGGCCCCCATTCG GAGTTTTTGTATCT -3'	58	CRISPR/Cas9 载体构建-靶点 2 CRISPR/Cas9 vector construction-Target 2
Cas9-F Cas9-R	5'- CAAGTTCATCAAGCCCATCC -3' 5'- GTCCTCGTTTTCCTCATTGTC -3'	52	抗性芽 Cas9 序列检测 Cas9 sequence detection in resistant buds

1	ATG M	TTC F	TCC S	ACT. T	ACC T	AAC N	AAA K	CTC L	САТ Н	GAA E	TAC. Y	ATC I	AGT S	CCT P	TCC S	ATT I	TCA S	ACC T	AAA K	GAA E	CTG L	TTC F	GAT D	CTG L	TAC Y
		_											K - I	30X	·										
76	CAG	ACG	ACA	ATG	GGG	ATC	GAT	CTT	TGG	AGC	TCA	CAC	TAT	GAG	AGA	ATG	CAA	GAG	AAC	TTG.	AAG	AAA	СТА	AAA	GAT
26	Q	Т	Т	Μ	G	Ι	D	L	W	S	S	Η	Y	Ε	R	М	Q	Ε	Ν	L	Κ	Κ	L	Κ	D
151	GTT	AAT	AGG	AAT	СТА	AGG	ATG	GAA	ATC	AGG	CAG.	AGG	ATG	GGT	GAG	AGT	CTG	AAC	GAT	CTG.	AGC	TGG	AAG	GAT	CTG
51	V	Ν	R	Ν	L	R	М	Ε	I	R	Q	R	М	G	Ε	S	L	Ν	D	L	S	W	Κ	D	L
226	CGT	GGT	CTT	GAG	CAA	GAA	ATG	GAT.	AGC	ТСТ	GTG.	AAA	ATC	ATC	CGT	GAA	CGA	AAG	TAT	CGA	GTA	СТС	GGT	AAC	CAG
76	R	G	L	Ε	Q	Ε	М	D	S	S	V	Κ	I	I	R	Ε	R	Κ	Y	R	V	L	G	Ν	Q
301	አጥጥ	CAC	እርሞ	CAC	лсс	777	۸ ۸ C	CTTC	лсс	አአጥ	CCA		CAC	ለ ጥ ለ	CAC	λςλ	ጥለጥ	አምሮ	ለ ጥ ለ	слт		ատա	CAC	CTTC	<b>7</b> 77
301 101	ATT I	GAC D	ACT T	CAC. H	AGG R	AAA K	AAG K	GTG. V	AGG R	AAT N	GCA A	GAA E	GAG E	ATA I	.CAC H	AGA R	TAT Y	ATC I	ATA I	CAT H	GAA E	TTT F	GAG E	GTG. V	AAA K
301 101	ATT I	GAC D	ACT T	CAC. H	AGG R	AAA K	AAG K	GTG V	AGG R	AAT N	GCA A	GAA E	GAG E	ATA I	CAC H	AGA R	TAT Y	ATC I	ATA I	CAT H	GAA E	TTT F	GAG E	GTG. V	AAA K
301 101	ATT I	GAC D	ACT T	CAC. H	AGG R	AAA K	AAG K	GTG. V	AGG R	AAT N	GCA A	GAA E	GAG E	ATA I	CAC H	AGA R	TAT Y	ATC I	ATA I	CAT H	GAA E	TTT F	GAG E	GTG. V	AAA K
301 101 376	ATT I GAA	GAC D GAA	ACT T GAT	CAC H CCA	AGG R CAC	AAA K TAT	AAG K GGA	GTG V TTA	AGG R GTT	AAT N GAT	GCA A AAT	GAA E GGA	GAG E GGA	ATA I AAT	CAC H TAC	AGA R GAT	TAT Y TCG	ATC I GTC	ATA I CTT	CAT H GGA	GAA E TTT	TTT F CCA	GAG E AAT	GTG V GAT	AAA K GGC
301 101 376 126	ATT I GAA E	GAC D GAA E	ACT T GAT D	CAC. H CCA P	AGG R CAC H	AAA K TAT Y	AAG K GGA G	GTG V TTA L	AGG R GTT V	AAT N GAT D	GCA A AAT N	GAA E GGA G	GAG E GGA G	ATA I AAT N	CAC H TAC Y	AGA R GAT D	TAT Y TCG S	ATC I GTC V	ATA I CTT L	CAT H GGA G	GAA E TTT F	TTT F CCA P	GAG E AAT N	GTG. V GAT D	AAA K GGC G
301 101 376 126	ATT I GAA E	GAC D GAA E	ACT T GAT D	CAC. H CCA P	AGG R CAC H	AAA K TAT Y	AAG K GGA G	GTG V TTA L	AGG R GTT V	AAT N GAT D	GCA A AAT N	GAA E GGA G	GAG E GGA G	ATA I AAT N	CAC H TAC Y	AGA R GAT D	TAT Y TCG S	ATC I GTC V	ATA I CTT L	CAT H GGA G	GAA E TTT F	TTT F CCA P	GAG E AAT N	GTG V GAT D	AAA K GGC G
301 101 376 126 451	ATT I GAA E CCT	GAC D GAA E CCG	ACT T GAT D CGC	CAC H CCA P ATT	AGG R CAC H GTA	AAA K TAT Y GCT	AAG K GGA G	GTG V TTA L CGC	AGG R GTT V CTG	AAT N GAT D CAG	GCA A AAT N ACT.	GAA E GGA G	GAG E GGA G	ATA I AAT N CAT	CAC H TAC Y AGT	AGA R GAT D CTT	TAT Y TCG S TGT	ATC I GTC V ACC	ATA I CTT L GGA	CAT H GGA G	GAA E TTT F GGA	TTT F CCA P TCT	GAG E AAT N GAT	GTG. V GAT D CTC.	AAA K GGC G ACT
301 101 376 126 451 151	ATT I GAA E CCT P	GAC D GAA E CCG P	ACT T GAT D CGC R	CAC. H CCA P ATT I	AGG R CAC H GTA V	AAA K TAT Y GCT A	AAG K GGA G TTT F	GTG. V TTA L CGC R	AGG R GTT V CTG L	AAT N GAT D CAG Q	GCA A AAT N ACT. T	GAA E GGA G AAT N	GAG E GGA G CAG Q	ATA I AAT N CAT H	CAC H TAC Y AGT S	AGA R GAT D CTT L	TAT Y TCG S TGT C	ATC I GTC V ACC T	ATA I CTT L GGA G	CAT H GGA G GGA G	GAA E TTT F GGA G	TTT F CCA P TCT S	GAG E AAT N GAT D	GTG. V GAT D CTC. L	AAA K GGC G ACT T
301 101 376 126 451 151	ATT I GAA E CCT P	GAC D GAA E CCG P	ACT T GAT D CGC R	CAC. H CCA P ATT I	AGG R CAC H GTA V	AAA K TAT Y GCT A	AAG K GGA G TTT F	GTG V TTA L CGC R	AGG R GTT V CTG L	AAT N GAT D CAG Q	GCA A AAT N ACT. T	GAA E GGA G AAT N	GAG E GGA G CAG Q	ATA I AAT N CAT H	CAC H TAC Y AGT S	AGA R GAT D CTT L	TAT Y TCG S TGT C	ATC I GTC V ACC T	ATA I CTT L GGA G	CAT H GGA G GGA G	GAA E TTT F GGA G	TTT F CCA P TCT S	GAG E AAT N GAT D	GTG. V GAT D CTC. L	AAA K GGC G ACT T
301 101 376 126 451 151 526	ATT I GAA E CCT P ACG	GAC D GAA E CCG P TAT	ACT T GAT D CGC R GCA	CAC H CCA P ATT I TTG	AGG R CAC H GTA V CTC	AAA K TAT Y GCT A GAT	AAG K GGA TTT F TAG	GTG V TTA L CGC R	AGG R GTT V CTG L	AAT N GAT D CAG Q	GCA A AAT N ACT. T	GAA E GGA G AAT N	GAG E GGA G CAG Q	ATA I AAT N CAT H	CAC H TAC Y AGT S	AGA R GAT D CTT L	TAT Y TCG S TGT C	ATC I GTC V ACC T	ATA I CTT L GGA G	CAT H GGA G GGA G	GAA E TTT F GGA G	TTT F CCA P TCT S	GAG E AAT N GAT D	GTG V GAT D CTC L	AAA K GGC G ACT T

\*表示终止子。

\* indicates terminator.

#### 图 1 HmAP3 的序列及其结构域分析

Fig. 1 Sequence and structural domain analysis of HmAP3

黏性末端的目的片段,与线性载体连接,用大肠杆 菌转化后挑取单菌落测序,测序结果表明目的片 段已成功插入载体,插入片段与载体结构如图 5 所示。绣球对潮霉素敏感性很高,经2 mg·L<sup>1</sup>潮 霉素筛选后,在侵染约2000枚叶片后仅培育出9 株抗性芽(图6:A)。以抗性芽叶片 DNA 为模板,



图 2 HmAP3 蛋白三级结构 Fig. 2 Tertiary structure of HmAP3 protein

分别使用靶基因序列扩增引物 HmAP3-F1/ HmAP3-R1和 Cas9序列扩增引物 Cas9-F/Cas9-R 对抗性芽进行鉴定。扩增和测序结果表明,9株抗 性芽叶片基因组中有5株可克隆到 Cas9序列,但 其靶点序列均未发生突变(图6:B)。提取抗性芽 叶片总 RNA 后反转录获得 cDNA,再次克隆 Cas9 序列,发现所有样品均无法扩增出条带。该现象 说明虽然载体序列已成功整合到载体基因组上, 但是 Cas9 蛋白并未成功转录和表达,因此,编辑靶 点的序列没有改变。

# 3 讨论与结论

本研究克隆了绣球'杜丽'的 HmAP3 基因,并 对其核苷酸序列与氨基酸序列进行了生物信息学 分析。研究发现 HmAP3 与模式植物拟南芥 (Yang et al., 2003)及园艺作物绿竹(朱龙飞, 2013)、葡萄(胡晓燕等, 2021)、菠萝(郑雪文等, 2021)在特有的 K-BOX 结构域上长度相近、结构 相似,表明此结构域在不同物种的 AP3 中高度保 守。理化性质分析结果表明 HmAP3 是稳定的亲 水性蛋白,与郑雪文等(2021)的研究结果一致。 在 HmAP3 蛋白三级结构模型中,K-BOX 形成长 α-螺旋结构,与植物 MADS-box 家族中 K-BOX 结 构域特征一致,该结构在 AP3 与其他蛋白结合形 成四聚体的过程中发挥关键作用(Yang & Jack, 2004)。

HmAP3 蛋白系统进化树表明 AP3 基因在植物系统进化过程中的保守性,其中绣球与金鱼草、烟草和番茄 AP3 基因聚类在同一大分支,亲缘关系较近,与 Viaene 等 (2009)研究结果相似。 Martino 等 (2006)和 Liu 等 (2004)研究发现,番茄 SIAP3 与烟草 NtAP3 基因沉默后代表现出花萼轮数增多、花瓣消失的性状。通过同源比对,推测绣球'杜丽'HmAP3 基因与其同源基因 SIAP3、 NtAP3 功能相似,可能负责调控绣球花器官中花萼和花瓣的形成。

本研究构建了2个绣球 HmAP3 单靶点载体, 并在转化获得的抗性芽基因组中检测到载体序 列,但在抗性芽中未检测到 Cas9 序列的表达和编 辑位点序列突变。本研究与 Ren 等 (2013)的研 究结果相似,他推测基因编辑效率与启动子活性 有关,当 CRISPR/Cas9 基因编辑载体中的启动子 从 nos-mini 变为 U6b 启动子时,遗传突变率可从 0 提高至 3.2%。在观赏植物中, Kishi-Kaboshi 等 (2019)的研究也佐证了这一观点,系统性比较了 Ubiqutin、CaMV 35S 和 CmActin2 启动子的表达活 性差异后,发现 CaMV 35S 和 Ubiqutin 启动子在菊 花愈伤组织中活性均低于菊花 CmActin2 启动子。 本研究使用的 Cas9 序列启动子为 Ubigutin 启动 子,猜想其在绣球组织中的表达活性极低,导致 Cas9 序列在抗性芽中未表达。在下一步绣球基因 编辑工作中,可将载体中启动子更换为绣球本源 启动子,进一步探究启动子活性对基因编辑成功 率的影响。

本研究发现绣球对潮霉素的高敏感性也是影响 CRISPR/Cas9 基因编辑效率的重要因素。本研究使用 2 mg·L<sup>-1</sup>潮霉素浓度对绣球抗性芽进行筛选,再生率仅为 0.45%,与苹果(贾东杰等,2013)等在潮霉素筛选下的再生情况相符,推测绣球野生型基因组内不含有潮霉素抗性基因。甘煌灿等(2018)提出可通过在再生筛选过程中逐渐增加 潮霉素浓度的方法,提高抗性芽的成活率。后续的绣球抗性芽的筛选条件可通过调整不同再生阶



蓝色表示 α-螺旋,紫色表示无规则卷曲,绿色表示 β-折叠,红色表示延伸链。

Blue indicates  $\alpha$ -helix, purple indicates random coil, green indicates  $\beta$ -angle, and red indicates extended strand.

图 3 HmAP3 蛋白二级结构

Fig. 3 Secondary structure of HmAP3 protein





图 4 HmAP3 蛋白系统进化和 motif 分析

Fig. 4 Phylogenetic and motif analysis of HmAP3 protein



A. pCAMBIA1300::HmAP3 载体结构; B. 载体中目的片段测序结果。

A. Structure of pCAMBIA1300::HmAP3 vector; B. Sequencing results of the target fragment in the vector.

图 5 pCAMBIA1300::HmAP3 载体图谱及目的片段插入情况 Fig. 5 pCAMBIA1300::HmAP3 vector mapping and target fragment insertion



A. 绣球'杜丽'抗性芽的生长状况; B. 抗性芽基因组中 Cas9 序列扩增(M. DL2000 DNA Marker; WT. 野生型; 1~9. 绣球'杜丽'抗性芽)。

A. Resistant buds growth of *Hydrangea macrophylla* 'Dooley'; B. *Cas*9 sequence amplification in the genome of resistant buds (M. DL2000 DNA Marker; WT. Wild type; 1–9. Resistant buds of *H. macrophylla* 'Dooley').

图 6 绣球'杜丽'抗性芽检测

Fig. 6 Detection of resistant buds of Hydrangea macrophylla 'Dooley'

段潮霉素浓度的方式来进一步优化,以提高基因 编辑效率。

本研究在绣球'杜丽'中克隆到1个 HmAP3 基因,cDNA序列全长546 bp,共编码181个氨基 酸,为稳定的亲水性蛋白,氨基酸序列结构分析证 明其具有 MADS-box B 类基因亚家族特征,系统进 化分析表明 HmAP3 与烟草、番茄、金鱼草亲缘关 系较近,基序组成结构保守;以 HmAP3 为靶点,成 功构建2个以 Cas9 基因、sgRNA、潮霉素抗性基因 为骨架的 CRISPR/Cas9 基因编辑载体,并将载体 序列整合到绣球基因组中。上述研究结果为进一 步研究 HmAP3 基因功能奠定了理论基础,为重瓣 绣球基因编辑辅助育种工作提供技术支撑。

# 参考文献:

- ALBERT VA, GUSTAFSSON MHG, LAURENZIO LD, 1998. Ontogenetic systematics, molecular developmental genetics, and the angiospermpetal [M]//Molecular Systematics of plants II. Boston: Springer: 349-374.
- CHOU KC, SHEN HB, 2010. Cell-PLoc 2.0: an improved package of web-servers for predicting subcellular localization of proteins in various organisms [J]. Nat Sci, 2(10): 1090.
- COEN ES, MEYEROWITZ EM, 1991. The war of the whorls: genetic interactions controlling flower development [J]. Nature, 353(6339): 31-37.
- FAN D, LIU TT, LI CF, et al., 2015. Efficient CRISPR/Cas9mediated targeted mutagenesis in *Populus* in the first generation [J]. Sci Rep, 5(1): 1–7.
- GAN HC, LAI CC, PAN H, et al., 2018. Plant expression vector construction and jasmine [Jasminum sambac (Linn.) Aiton] callus transformation of DFR gene from spine grape (Vitis davidii Foëx.) [J]. Chin J Trop Crop, 39(6): 1128–1136. [甘煌灿, 赖呈纯, 潘红, 等, 2018. 刺葡萄 DFR 基因植物表达载体构建及转化茉莉花愈伤组织的研究 [J]. 热带作物学报, 39(6): 1128–1136.]
- HSU PD, SCOTT DA, WEINSTEIN JA, et al., 2013. DNA targeting specificity of RNA-guided Cas9 nucleases [J]. Nat Biotechnol, 31(9): 827-832.
- HU XY, GUO CL, WANG L, et al., 2021. Cloning and function analysis of *VvMADS*46 in red globe and thompson seedless for seedless regulation [J]. J Fruit Sci, 38(8): 1231-1239. [胡晓燕, 郭春磊, 王莉, 等, 2021. 无核白及 红地球葡萄 *VvMADS*46 基因的克隆及其无核调控功能分 析 [J]. 果树学报, 38(8): 1231-1239.]
- JARAMILLO MA, KRAMER EM, 2004. APETALA3 and

PISTILLATA homologs exhibit novel expression patterns in the unique perianth of Aristolochia (Aristolochiaceae) [J]. Evol Dev, 6(6): 449–458.

- JIA DJ, FAN LM, SHEN JL, et al., 2013. Genetic transformation and expressing of astaxanthin biosynthesis genes *BKT* into 'Brookfield Gala' apple tree [J]. Acta Hortic Sin, 40(1): 21-31. [贾东杰, 樊连梅, 沈俊岭, 等, 2013. 虾青素合成关键酶基因 *BKT* 在'Brookfield Gala'苹果中的遗传转化及表达 [J]. 园艺学报, 40(1): 21-31.]
- JINEK M, CHYLINSKI K, FONFARA I, et al., 2012. A programmable dual-RNA-guided DNA endonuclease in adaptive bacterial immunity [J]. Science, 337(6096): 816–821.
- KAUR H, PANDEY DK, GOUTAM U, et al., 2021. CRISPR/ Cas9-mediated genome editing is revolutionizing the improvement of horticultural crops: recent advances and future prospects [J]. Sci Hort-Amsterdam, 289(110476): 1-13.
- KISHI-KABOSHI M, AIDA R, SASAKI K, 2017. Generation of gene-edited *Chrysanthemum morifolium* using multicopy transgenes as targets and markers [J]. Plant Cell Physiol, 58(2): 216–226.
- KISHI-KABOSHI M, AIDA R, SASAKI K, 2019. Parsley ubiquitin promoter displays higher activity than the CaMV 35S promoter and the chrysanthemum Actin 2 promoter for productive, constitutive, and durable expression of a transgene in *Chrysanthemum morifolium* [J]. Breed Sci, 69(3): 19036.
- KUI L, CHEN HT, ZHANG WX, et al., 2017. Building a genetic manipulation tool box for orchid biology: identification of constitutive promoters and application of CRISPR/Cas9 in the orchid, *Dendrobium officinale* [J]. Front Plant Sci, 7(2036): 1-13.
- LIU YL, NAKAYAMA N, SCHIFF M, et al., 2004. Virus induced gene silencing of a deficient ortholog in *Nicotiana benthamiana* [J]. Plant Mol Biol, 54(5): 701–711.
- MARTINO GD, PAN I, EMMANUEL E, et al., 2006. Functional analyses of two tomato APETALA3 genes demonstrate diversification in their roles in regulating floral development [J]. Plant Cell, 18(8): 1833–1845.
- MELZER R, THEIBEN G, 2009. Reconstitution of 'floral quartets' *in vitro* involving class B and class E floral homeotic proteins [J]. Nucl Acids Res, 37(8): 2723–2736.
- MONDRAGÓN-PALOMINO M, THEIBEN G, 2009. Why are orchid flowers so diverse? Reduction of evolutionary constraints by paralogues of class B floral homeotic genes [J]. Ann Bot, 104(3): 583-594.
- NISHIHARA M, HIGUCHI A, WATANABE A, et al.,

2018. Application of the CRISPR/Cas9 system for modification of flower color in *Torenia fournieri* [J]. Bmc Plant Biol, 18(1): 1–9.

- REN XJ, SUN J, HOUSDEN BE, et al., 2013. Optimized gene editing technology for *Drosophila melanogaster* using germ line-specific Cas9 [J]. Proc Natl Acad Sci USA, 110(47): 19012–19017.
- SEMIARTI E, NOPITASARI S, SETIAWATI Y, et al., 2020. Application of CRISPR/Cas9 genome editing system for molecular breeding of orchids [J]. Indones J Biotechnol, 25(1): 61-68.
- SHIBUYA K, WATANABE K, ONO M, 2018. CRISPR/Cas9mediated mutagenesis of the *EPHEMERAL1* locus that regulates petal senescence in Japanese morning glory [J]. Plant Physiol Biochem, 131(36): 53-57.
- SUN LH, KAO TH, 2018. CRISPR/Cas9-mediated knockout of *PiSSK1* reveals essential role of S-locus F-box proteincontaining SCF complexes in recognition of non-self SRNases during cross-compatible pollination in self-incompatible *Petunia inflata* [J]. Plant Reprod, 31(2): 129-143.
- SUYAMA T, TANIGAWA T, YAMADA A, et al., 2015. Inheritance of the double-flowered trait in decorative hydrangea flowers [J]. Hortic J, 84(3): 253-260.
- THEIBEN G, MELZER R, RÜMPLER F, 2016. MADS-domain transcription factors and the floral quartet model of flower development: linking plant development and evolution [J]. Development, 143(18): 3259-3271.
- TONG CG, WU FH, YUAN YH, et al., 2020. High-efficiency CRISPR/Cas-based editing of *Phalaenopsis* orchid *MADS* genes [J]. Plant Biotechnol J, 18(4): 889-891.
- VAN DER KROL, BRUNELLE A, TSUCHIMOT S, et al., 1993. Functional analysis of petunia floral homeotic MADS box gene pMADS1 [J]. Gene Dev, 7(7a): 1214–1228.
- VIAENE T, VEKEMANS D, IRISH VF, et al., 2009. *Pistillata* — duplications as a mode for floral diversification in (Basal) asterids [J]. Mol Biol Evol, 26(11): 2627–2645.
- WANG Y, MU YX, WANG J, 2021. Advances in the regulation of plant floral organ development by the *MADS-box* gene family [J]. Acta Agric Zhejiang, 33(6): 1149 – 1158. [王莹, 穆艳霞, 王锦, 2021. *MADS-box* 基因家族调 控植物花器官发育研究进展 [J]. 浙江农业学报, 33(6): 1149-1158.]
- WATANABE K, ODA-YAMAMIZO C, SAGE-ONO K, et al., 2018. Alteration of flower colour in *Ipomoea nil* through CRISPR/Cas9-mediated mutagenesis of carotenoid cleavage dioxygenase 4 [J]. Transgenic Res, 27(1): 25–38.
- WU XB, HULSE-KEMP AM, WADL PA, et al., 2021.

Genomic resource development for hydrangea [*Hydrangea* macrophylla (Thunb.) Ser.] — A transcriptome assembly and a high-density genetic linkage map [J]. Horticulturae, 7(25): 1–13.

- XU JP, KANG BC, NAING AH, et al., 2020. CRISPR/Cas9mediated editing of 1-aminocyclopropane-1-carboxylate oxidase1 enhances *Petunia* flower longevity [J]. Plant Biotechnol J, 18(1): 287–297.
- YAN R, WANG ZP, REN YM, et al., 2019. Establishment of efficient genetic transformation systems and application of CRISPR/Cas9 genome editing technology in *Lilium pumilum* DC. Fisch. and *Lilium longiflorum* White Heaven [J]. Int J Mol Sci, 20(12); 2920
- YANG YZ, FANNING L, JACK T, 2003. The K domain mediates heterodimerization of the *Arabidopsis* floral organ identity proteins, APETALA3 and PISTILLATA [J]. Plant J, 33(1): 47–59.
- YANG YZ, JACK T, 2004. Defining subdomains of the K domain important for protein-protein interactions of plant MADS proteins [J]. Plantl Biol, 55(1): 45-59.
- YU J, TU LH, SUBBURAJ S, et al., 2021. Simultaneous targeting of duplicated genes in *Petunia* protoplasts for flower color modification via CRISPR-Cas9 ribonucleoproteins [J]. Plant Cell Rep, 40(6): 1037-1045.
- ZHANG B, YANG X, YANG CP, et al., 2016. Exploiting the CRISPR/Cas9 system for targeted genome mutagenesis in *Petunia* [J]. Sci Rep, 6(1): 1–8.
- ZHANG JJ, YANG ED, HE Q, et al., 2019. Genome-wide analysis of the WRKY gene family in drumstick (Moringa oleifera Lam.) [J]. PeerJ, 7(7093): 1-20.
- ZHANG R, GUO CC, ZHANG WE, et al., 2013. Disruption of the petal identity gene APETALA3-3 is highly correlated with loss of petals within the buttercup family (Ranunculaceae) [J]. Proc Natl Acad Sci, 110(13): 5074–5079.
- ZHENG XW, OUYANG YW, PAN XL, et al., 2022. Analysis on cloning of *AcMADS*14 gene and its expression during flower development of pine apple [J]. Guangdong Agric Sci, 49(1): 42-50. [郑雪文, 欧阳嫣惟, 潘晓璐, 等, 2022. 菠萝 *AcMADS*14 基因的克隆及其在花发育中的表达 分析 [J]. 广东农业科学, 49(1): 42-50.]
- ZHU LF, 2013. Cloning and preliminary function analysis of B class genes in *Bambusa oldhamii* [D]. Hangzhou: Zhejiang A & F University. [朱龙飞, 2013. 绿竹 B 类基因克隆与功 能初步分析 [D]. 杭州:浙江农林大学.]

(责任编辑 周翠鸣)