广步植物 Guihaia May 2024, 44(5): 951-960

DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202303054

闫海锋, 吕金凤, 熊发前, 等, 2024. 檀香 NDH 脱氢酶基因的克隆、定位与启动子分析 [J]. 广西植物, 44(5): 951-960. YAN HF, LÜ JF, XIONG FQ, et al., 2024. Molecular cloning, location and promoter analysis of NDH dehydrogenase gene from *Santalum album* [J]. Guihaia, 44(5): 951-960.



檀香 NDH 脱氢酶基因的克隆、定位与启动子分析

闫海锋^{1,2,3},吕金凤⁴,熊发前^{1,2,3},丘立杭^{1,2,3},周慧文^{1,2,3},陈兴隆⁵,马国华^{6*}

(1. 广西壮族自治区农业科学院 甘蔗研究所,南宁 530007; 2. 农业农村部广西甘蔗生物技术与遗传改良重点实验室,南宁 530007;
3. 广西甘蔗遗传改良重点实验室,南宁 530007; 4. 广西林业集团桂钦林浆纸有限公司,南宁 530012;
5. 广西大学 农学院,南宁 530004; 6. 中国科学院华南植物园,广州 510650)

摘 要:为研究檀香 NDH 脱氢酶基因的功能和调控机制,该文以檀香心材为材料,利用 RACE 技术克隆 SaNDH6 基因的全长序列,利用实时荧光定量 PCR(RT-qPCR)技术分析其组织和激素处理后的表达模式, 在拟南芥原生质体观测其亚细胞定位,利用 PlantCARE 分析 SaNDH6 起始密码子 ATG 上游 2 kb 的启动子 序列,同时运用 PlantRegMap 预测可能与其结合的转录因子。结果表明:(1)SaNDH6 编码 303 个氨基酸,为 疏水蛋白,亚细胞定位于叶绿体。(2)进化树分析表明,檀香 SaNDH6 与木本植物 NDH6 进化关系较近。 (3)PlantCARE 分析发现,SaNDH6 启动子中除含有 ACE、AE-box、Box 4、G-Box 和 GT1-motif 等大量光响应元 件外,同时还有茉莉酸甲酯(MeJA)反应元件 CGTCA-motif 和 TGACG-motif,赤霉素(GA₃)响应元件 P-box,以 及防御和胁迫响应元件 TC-rich repeats 等。(4)PlantRegMap 分析发现,有 76 个转录因子可能与 SaNDH6 启 动子结合,其中 ERF 家族最多,达 40 个。(5)SaNDH6 在檀香的根、心材、叶片和愈伤组织中均有表达,其中 在叶片中的表达量较高;用 1×10⁴ mol·L⁻¹的 MeJA 和 GA₃分别处理檀香愈伤组织后,与处理前(0 h)相比, SaNDH6 的表达均在 3 h 后显著升高。综上结果表明,檀香 SaNDH6 为核基因编码的蛋白,受光和激素等诱 导表达,SaNDH6 可能参与檀香逆境胁迫反应的过程。

关键词:檀香,叶绿体,NDH 脱氢酶,亚细胞定位,表达调控 中图分类号:Q943 文献标识码:A 文章编号:1000-3142(2024)05-0951-10

Molecular cloning, location and promoter analysis of NDH dehydrogenase gene from *Santalum album*

YAN Haifeng^{1,2,3}, LÜ Jinfeng⁴, XIONG Faqian^{1,2,3}, QIU Lihang^{1,2,3}, ZHOU Huiwen^{1,2,3}, CHEN Xinglong⁵, MA Guohua^{6*}

收稿日期: 2023-07-27 接受日期: 2023-08-25

基金项目:国家自然科学基金(32060358);广东省重点科技项目(2015B020231008);广西自然科学基金(2019GXNSFAA185005)。

第一作者: 闫海锋(1980—),博士,副研究员,主要从事林木分子生物学研究,(E-mail)gstsyhf@163.com。

^{*}通信作者:马国华,博士,研究员,主要从事植物生物技术研究,(E-mail)magh@scib.ac.cn。

(1. Sugarcane Research Institute, Guangxi Academy of Agricultural Sciences, Nanning 530007, China; 2. Key Laboratory of Sugarcane Biotechnology

and Genetic Improvement, Ministry of Agriculture and Rural Affairs, Nanning 530007, China; 3. Key Laboratory of Guangxi

Sugarcane Genetic Improvement, Nanning 530007, China; 4. Guangxi Forestry Group Guiqinlin Pulp Paper Co. Ltd.,

Nanning 530012, China; 5. Agriculture College of Guangxi University, Nanning 530004, China; 6. South

China Botanical Garden, Chinese Academy of Sciences, Guangzhou 510650, China)

Abstract: In order to investigate the function and regulation mechanism of NDH dehydrogenase gene in Santalum album, the technique of RACE was used to amplify the full-length sequence of SaNDH6 with heartwood as material. The technique of quantitative real-time fluorescence PCR (RT-qPCR) was employed to analyze its expression in different tissues and after hormone induction. The subcellular location was determined by Arabidopsis thaliana protoplast transient expression. 2 kb cis-acting element upstream of start codon ATG was analyzed by PlantCARE online service, and the transcription factors which could bind the *cis*-acting elements was predicted by PlantRegMap software. The results were as follows: (1) SaNDH6 encoded 303 amino acids. It was a hydrophobin and located in chloroplast. (2) The phylogenetic tree analysis indicated that SaNDH6 had a more closely evolutionary relationship with NDH6 from woody plants. (3) Plant care analysis showed that the promoter sequence of SaNDH6 contained a large number of light responsive cis-acting elements such as ACE, AE-box, Box 4, G-Box and GT1-motif. It also contained abscisic acid (ABA) responsive element ABRE, jasmonic acid methyl ester (MeJA) responsive elements CGTCA-motif and TGACGmotif, gibberellin (GA₂) responsive elements P-box, ARE *cis*-acting regulatory element essential for the anaerobic induction, and TC-rich repeats element involved in defense and stress responsiveness. (4) The results of plantRegMap analysis showed that there were 76 transcription factors that could bind to the SaNDH6 promoter, and among which, ERF transcription factor was the most (up to 40 TFs). (5) SaNDH6 can be expressed in the tissues of roots, heartwoods, calluses and leaves, but had a higher expression level in the tissue of leaves; under 1×10^4 mol \cdot L⁻¹ MeJA and GA, treatments, the expression level of SaNDH6 were significantly elevated after 3 h when compared with 0 h, respectively. In conclusion, SaNDH6 was a nucleus gene encoding protein, its expression was induced by light and some hormones, and it might be involved in against some defense and stress processes in S. album.

Key words: Santalum album, chloroplast, NDH dehydrogenase, subcellular location, expression regulation

光合作用中,从H,O到NADP⁺的线性电子传 递可以同时产生 ATP 和 NADPH, 但产生的 ATP/ NADPH 不足 1.5, 不能满足卡尔文循的需要, 这些 不足的 ATP 由围绕 PSI 的循环电子传递途径进行 补偿(Yamori & Shikanai, 2016)。被子植物中,依 赖于 NDH 复合体的电子传递是围绕 PSI 循环电子 传递的途径之一,其在植物的光合、呼吸、生长以 及在保护植物免受强光伤害和抵御低温等逆境胁 迫中均发挥作用(Endo et al., 1999; Yamori et al., 2011; Yamori & Shikanai, 2016)。因此, NDH 复 合体的研究越来越受关注。Shinozaki 等(1986)和 Ohyama(1996)分别通过烟草(Nicotiana tabacum) 和地钱(Marchantia polymorpha)的叶绿体基因组测 序发现了11个叶绿体编码的NDH基因,虽然这些 基因与线粒体 NDH 基因同源,但叶绿体 NDH 主要 从铁氧化还原蛋白(Fd)接受电子(Ifuku et al., 2011; Yamamoto et al., 2011; Shikanai, 2016)

进一步研究表明,除以上11个基因外,许多叶绿 体 NDH 复合体基因是由其核基因组编码的(Sirpio et al., 2009; Yamori et al., 2011; Shikanai, 2016)。目前,在拟南芥中共鉴定了 30 多个 NDH 复合体基因,总体可以分为5类(Armbruster et al., 2013; Fan et al., 2015; Peltier et al., 2016) SubA 由 7 个基因组成,其中 4 个由叶绿体基因组 编码(NdhH-NdhK), 另外3个由核基因组编码 (NdhM-NdhO),均与电子传递到辅酶 Q 有关(He et al., 2015); SubM 的 6 个成员(NdhA-NdhG)均 由叶绿体基因组编码,它们在膜中构成了复合体 臂并参与电子在膜中的传递;SubB(PnsB1-PnsB5) 和 SubL(PnsL1-PnsL5)的成员均由核基因组编码 且都是叶绿体 NDH 复合体所特有的组分, SubB 可 能与维持 NDH 复合体的稳定有关(Peng et al., 2009; Takabayashi et al., 2009), SubL 可以维持 NDH-PSI 复合体的稳定性(Peltier et al., 2016);

SubED(NdhS、NdhV、NdhT和NdhU)也由核基因 组编码,其均能与 SubA 相互作用形成 Fd 结合位 点(Yamamoto et al., 2011; Peltier et al., 2016)。 高等植物在进化过程中 NDH 与 PSI 形成了复合 体,从而提高了电子传递效率并在逆境条件下有 利于 NDH 复合体的结构保持稳定, 拟南芥 Lhca5 和 Lhca6 在此复合体的形成中起连接作用,并且 Lhca6还能够稳定 NDH 复合体的结构 (Peng et al., 2009)。最近 Otani 等(2018)研究发现,有更 多捕光复合体 I 蛋白分子参与了 NDH-PSI 复合体 的形成,这些蛋白分子包括 Lhca1、2、3、4,它们通 过不同组合形成2个复合体,从而连接 NDH 和 PSI。目前对 NDH 复合体的结构已有较为深入的 研究,但一些组成亚基,特别是与 NDH-PSI 复合体 结合并不紧密的组分仍然知之甚少,同时对其功 能和调控机制还需进一步探究(Fan et al., 2015)。

檀香(Santalum album)是分布于热带和亚热 带地区的半寄生性珍贵林木,其木材不仅质地坚 韧优良,还含有芳香精油,被广泛应用于香料、香 薰、雕刻和医药等方面,具有很高的经济价值 (Baldovini et al., 2011)。当前,关于檀香的研究 主要集中在其精油的合成和调控等方面,对其光 合特性的研究十分缺乏。NDH 复合体是檀香光合 作用时进行电子传递的重要组分,由哪些基因组 成,这些基因的功能和调控如何,关于这些科学问 题目前并不明确。本文以檀香木质部为材料,采 用分子生物学相关技术方法,通过檀香 SaNDH6 基 因的克隆、进化树、亚细胞定位、组织表达模式、启 动子顺式作用元件和可能结合的转录因子分析, 探讨 SaNDH6 在檀香 NDH 复合体中的具体定位和 可能的作用,分析其表达调控模式和其在逆境胁 迫中可能发挥的作用,为檀香 NDH 复合体在光合 作用以及逆境胁迫中的功能研究奠定基础。

1 材料与方法

1.1 植物材料和处理

檀香叶片、根和心材均取自中国科学院华南 植物园檀香种植基地的7龄檀香树(至少选择3 棵正常生长树木进行取材),液氮速冻后带回实验 室-80℃保存。取檀香嫩枝为外植体进行愈伤组 织诱导,诱导参照 Singh 等(2015)和 Yan 等 (2018)的方法。在超净台称取等量檀香愈伤组织 置于 MS 液体培养基中,在 25 ℃、100 r・min⁻¹条件 下黑暗培养 24 h,之后分别加入终浓度为 1×10⁻⁴ mol・L⁻¹的茉莉酸甲酯溶液(MeJA)和赤霉素溶液 (GA₃),分别在 0、3、6 h 取样,液氮速冻后置于-80 ℃保存以提取 RNA。每处理均设置 3 次重复。

1.2 SaNDH6 的克隆

采用提取木本植物 RNA 方法(Kolosova et al., 2004)提取檀香心材总 RNA,用 NanoDrop ND-1000 分光光度计(Nanodrop Technologies, Wilmington, NC, USA)和 1.5%琼脂糖凝胶电泳检测提取 RNA 的质量和完整性。

采用 SMARTer RACE cDNA Amplification Kit (Clontech Laboratories Inc., CA, USA)扩增 SaNDH6 的全长序列,用巢式 PCR 进行 RACE 扩 增。扩增产物经 1.5% 琼脂糖凝胶电泳检测后进 行回收,连接 PMD18-T 载体,转化大肠杆菌 DH-5α,挑取阳性克隆到北京华大基因公司(深圳)测 序。基因全长扩增(3' RACE、5' RACE 和 ORF)引 物见表 1。

1.3 SaNDH6 的生物信息学分析

SaNDH6 的理化性质预测用 Expy Protparat (https://web.expasy.org/cgibin/ Protparam.htmL), 亚细胞定位预测利用 plant-mPlo(http://www. csbio.sjtu.edu.cn/bioinf/plant-multi/)。不同植物 NDH 亚基的氨基酸序列比对用 DNAMAN 软件,通 过 MEGA 6.0 的邻位相连法(N-J法)建立不同植 物 NDH 基因的系统进化树。

1.4 SaNDH6 的亚细胞定位

檀香基因组序列从 NCBI 下载,下载序列号为 GCA_002925775.1(Mahesh et al., 2018),参照玉米、 水稻和拟南芥基因组数据进行相应注释,然后提取 SaNDH6 基因的启动子序列,并用 PlantCARE (http://bioinformatics.psb.ugent.be /webtools / plantcare/html/)进行分析。启动子 TF 结合位点预测 利用 PlantRegMap: Plant Regulation Data and Analysis Platform @ CBI, PKU (http://plantregmap.cbi.pku. edu.cn/binding_site_prediction.php)进行分析。

扩增 SaNDH6 的 ORF 序列(去除终止密码 子),利用 In-fusion 技术构建 35S: SaNDH6: pSAT6-EYFP-N1亚细胞定位载体,测序确认后按照 Yoo 等(2007)的方法进行拟南芥原生质体转化, 在 22 ℃、弱光下培养 12 h 后利用激光共聚焦扫描 电镜(Zeiss, Jena, Germany)观察并拍照。

表 1 本文使用的引物

Table 1 The primers use	d in this paper
-------------------------	-----------------

用途 Use age	引物名称 Primer name	序列 (5'-3') Primer sequence (5'-3')
3' RACE	SaNDH63'-F1	GGTGAGGCCAT TCCAGTTCTT
3' RACE	SaNDH63'-F2	CACTGGATTTG CACTGCCTGC
5' RACE	SaNDH65'-R1	ATTCTAGGGTCC GAAGCAACATCC
5' RACE	SaNDH65'-R2	CAAGGAGGCAGA GATAGTGGTGGT
ORF 扩增 ORF amplification	SaNDH6ORF-F	GATCCAACGGCT ATATAATG
	SaNDH6ORF-R	AATCACCACTCA GGGAAAAC
构建 SaNDH6: pSAT6- EYFP-N1 载体 Construction of SaNDH6: pSAT6- EYFP-N1 vector	SaNDH6F1YFP-F	CGAACGATAGCC ATGGTAATGAATO GTGCTTTCAAAT
	SaNDH6F1YFP-R	TGAGTCCGGACC ATGGTATACTTCC TCCGCCAAGAGT
实时荧光定量 RT-qPCR	SaNDH6qpcr-F	GCGGCCTTCTCT TGCTTATTA
	SaNDH6qpcr-R	ACCTCCCTGTTT CACCAATAAC
	SaFAB1A(RT-qPCR)-F	AGCAGTTCTCAA AGGAGCTAAA
	SaFAB1A(RT-qPCR)-R	ACCTTCGTGCGA CAACTAAA
	SaPP2C(RT-qPCR)-F	ACTGACCAGGCA ATCCTTTC
	SaPP2C(RT-qPCR)-R	ATCCATAACCTT CGGCCATTTA
	SaCSA(RT-qPCR)-F	GCCAATATACCG AGGACAGAAG
	SaCSA(RT-qPCR)-R	CAACCGCAAGAT CACAAACAG
	SaFbp3(RT-qPCR)-F	CCTCGTGTACTG GGAAATGG
	SaFbp3(RT-qPCR)-R	GCAAGAACGCAA TGCCTAAA
	SaFbp2(RT-qPCR)-F	CGAAGCCTGGTT CACTCTATG
	SaFbp2(RT-qPCR)-R	AAGCTAAGCCTC TGCAATGT

1.5 实时荧光定量 PCR 分析

用 1.1 所述的方法分别提取檀香叶片、心材、 根 和 愈 伤 组 织 总 RNA,用 RNase free DNase I (TaKaRa, Japan)进行处理,以确保无 DNA 污染。 用 A_{260}/A_{280} 在 1.9 到 2.1、 A_{260}/A_{230} 大于 2.0 且电泳 后条带完整的 1 μ g RNA 进行反转录。获得的 cDNA 用无核酸酶的水稀释 10 倍后置于-20 ℃ 备用。 RT-qPCR用 ABI 7500 Real-time system (ABI, Alameda, CA, USA)进行测定。反应试剂采用 SoAdvanced[™] Universal SYBR[®] Green Supermix detection system (Bio-Rad, Hercules, CA, USA)。 反应体系:SYBR[®] Green Supermix 5 µL,引物 (1× 10^{-5} mol·L⁻¹)各 0.5 µL, cDNA 1 µL,加入 ddH₂O 至总体系达到 10 µL。反应条件为 95 ℃预变性 2 min,95 ℃变性 15 s,60 ℃ 退火 1 min,40 个循环。 按照 Yan 等(2018)的方法选取相应内参基因,不 同组织中利用 SaFAB1A+SaPP2C, MeJA 处理利用 SaCSA+SaFbp3,GA₃处理利用 SaPP2C+ SaFbp2 作 为内参基因,以两个相应内参基因表达量的算术 平均值作为内参基因的最终表达量值分别进行校 正。每个样品均设置 3 次重复,最后用 2^{-ΔACI}方法 分析定量数据。RT-qPCR 所用引物见表 1。

1.6 数据统计分析

用 SPSS 19.0(IBM Corp., Armonk, NY, USA) 进行数据统计分析。多重比较采用邓肯式新复极 差法(P<0.05)。

2 结果与分析

2.1 SaNDH6 的克隆

根据檀香转录组注释的 NDH 脱氢酶 Unigene 设计引物,3' RACE 扩增后得到一条 528 bp 的特 异条带(图 1:A),5' RACE 扩增后得到一条 317 bp 的特异条带(图 1:B),经测序后均能与已有序 列正确拼接,并且在 3'端有 Poly A 序列,说明正确 地得到了其 3'和 5'端序列。经 NCBI ORF Finder 分析并拼接后,通过 RT-PCR 扩增后得到了一条 912 bp 的目标条带(图 1:C),测序后得到了目标 序列,并命名为 SaNDH6。

2.2 SaNDH6 的生物信息学分析

SaNDH6 编码 303 个氨基酸(图 2),蛋白分子 量为 33.75 kDa,理论等电点为 9.31,含有 28 个酸 性氨基酸和 45 个碱性氨基酸,带电氨基酸共有 76 个,极性不带电氨基酸共有 79 个,并且含有 160 个疏水氨基酸,说明其为疏水蛋白。亚细胞定位 预测表明其可能定位于叶绿体。

从 NCBI 下载不同植物 NDH 亚基的氨基酸序 列,利用 DNAMAN 进行多重序列比对。由图 3 可 知,檀香 SaNDH6 与桃(*Prunus persica*) PpNdh6 的 序列相似度为 53.46%,与芝麻(*Sesamum indicum*)



A. 3' RACE 扩增产物; **B.** 5' RACE 扩增产物; **C.** ORF 扩 增产物。

A. 3' RACE amplification product; B. 5' RACE amplification product; C. ORF amplification product.

图 1 SaNDH6 的 PCR 扩增

Fig. 1 PCR amplification of SaNDH6

图 2 SaNDH6 的 ORF 序列



SiNdh6 的相似度为 52.60%, 与木薯(Manihot esculenta) MeNdh6 和白牧豆树(Prosopis alba) PaNdh6 的相似度均为 51.84%, 与葡萄(Vitis vinifera) VvNdh6 的序列相似性为 51.30%, 说明我 们正确地克隆到了檀香 NDH 复合体 6 的基因。

利用 MEGA 6.0 对不同植物 NDH 亚基的氨基 酸序列构建进化树,由图 4 可知,檀香 SaNDH6 与 SiNdh6 和 VvNdh6 聚为一类,这与多重序列比对结 果较为一致;同时,我们发现 SaNDH6 与葡萄、甜 樱桃(Prunus avium)、川桑(Morus notabilis)、毛果 杨(Populus trichocarpa)、麻风树(Jatropha curcas) 和橡胶树(Hevea brasiliensis)等木本植物 NDH6 的 进化关系均较近。

2.3 SaNDH6 的亚细胞定位

将檀香 SaNDH6 亚细胞定位载体瞬时转化到 拟南芥原生质体,同时以转化 YFP 空载体为对照。 结果发现,转化的 35S: SaNDH6: pSAT6-EYFP-N1 和 YFP 空载体均出现黄色荧光蛋白,说明转化过 程可靠。35S: SaNDH6: pSAT6-EYFP-N1 融合蛋 白的黄色荧光主要分布在叶绿体上,说明 SaNDH6 蛋白定位于叶绿体(图 5),与亚细胞定位预测结 果一致。

2.4 SaNDH6 的组织表达

由图 6 可知, SaNDH6 在檀香的根、心材、叶片和愈伤组织中均有表达,其中在叶片中的表达量较高,其次为愈伤组织,在其余两种组织中的表达量均相对较低。

2.5 SaNDH6 的启动子分析

檀香基因组数据经过注释后,我们提取了 SaNDH6基因起始密码子 ATG 上游 2 000 bp 的启 动子序列。经过 PlantCARE 分析发现,其含有大 量的光响应元件,如 ACE、AE-box、Box 4、G-Box、 GT1-motif、LAMP-element、MRE、TCT-motif 和 chs-CMA1a,说明 SaNDH6 的表达主要受光的诱导。同 时,还发现一些激素响应元件,如脱落酸(ABA)响 应元件 ABRE、MeJA 响应元件 CGTCA-motif 和 TGACG-motif、赤霉素响应元件 P-box,说明 SaNDH6 的表达可能也受这些激素的调控。此外, 还发现一些逆境响应元件,如厌氧诱导元件 ARE、 防御和胁迫响应元件 TC-rich repeats 等,说明 SaNDH6 可能参与檀香的一些逆境胁迫反应过程 (图 7)。

2.6 可能结合 SaNDH6 的转录因子分析

通过 PlantRegMap 分析(图 8)发现,有 76 个 转录因子可能与 SaNDH6 启动子结合,其中 ERF 家族转录因子最多,共有 40 个;其次为 B3 类转录 因子,共有 13 个;MIKC_MADS 和 AP2 类转录因子 分别有 5 个和 4 个;而 FAR1 和 MYB 类转录因子 最少,分别只有 1 个。这说明 SaNDH6 基因的表达 主要受到 ERF 和 B3 类转录因子的直接调控。

atgaatggtgctttcaaatctagtagcattcaatctgctttctcctactgtgtacaacaa1 M N G A F K S S S I Q S A F S Y C V Q Q 61 gtacgaaactatgattaccaccactatctctgcctccttgaactgcccccaagtatgcgc V R N Y D Y H H Y L C L L E L P P S M R 121 a a agctg cattcg cattcg tg ccttg a atgttg a a acag ca aggg ctatg g atgttg ct a statg tg cattge a statge a staK A A F A L R A L N V E T A R A M D V A 181 tcggaccctagaattggtctcatgcgcctcctatggtggcaggaatccatagacaaaatc S D P R I G L M R L L W W Q E S I D K I 241 tacgcaaacaaattaattgagcacccggcagcgcaggcccttgcatcagttatatctgaaY A N K L I E H P A A Q A L A S V I S E $301 \quad aataaaattagtaaaggatggttgaaaagatcagttggagcccgaatcagtgatgcacaa$ N K I S K G W L K R S V G A R I S D A Q 361 agggaggtaactgacattcctgaaactattgaagagttggagaggtatgcggaggataccR E V T D I P E T I E E L E R Y A E D T 481 at a tccact attttg tacatg a cacttca ag ctgg cgg tatca attctactg cag ctg atI S T I L Y M T L Q A G G I N S T A A D 541 catgctgcttcgcatatcgggaaagcaagcggccttctcttgcttattaagtctttgcca H A A S H I G K A S G L L L L I K S L P 601 taccatgetggacgaagtcatcatttcccatatattccatctgtggtggctgccaaacatYHAGRSHHFPYIPSV V AAKH 661 gggttattggtgaaacagggaggtcaaactgatattcaaatggattatcgagagaaactc G L L V K Q G G Q T D I Q M D Y R E K L 721 tgcgatgctgtctttgagatggcatcagttgctagtgtccacttacagaaagcgcgtgggC D A V F E M A S V A S V H L Q K A R G 781 ttagetggcacagtgcctggtgaggccattccagttcttctgccagctgtgccaacccagLAGTVPGEAIPVLLPAV PTQ 841 ${\tt gttctgttggacacactgaatcgagtgcagtttgatgtgttcgatccaaggctagcacgg}$ V L L D T L N R V Q F D V F D P R L A R 901 ggagtacttggtgtttctccattgtggttccaactgaaattgaaatggcactcttggcggG V L G V S P L W F Q L K L K W H S W R 961 aggaagtattga RKY-







图 4 檀香与不同植物 NDH 亚基的进化树分析

Fig. 4 Phylogenetic tree analysis of NDH subunits from *Santalum album* and different plants

2.7 不同激素处理后 SaNDH6 的表达分析

SaNDH6 启动子中分别含有激素 MeJA 和 GA₃ 的响应元件,预示着这两种激素可能对 SaNDH6 的 表达有诱导作用。为证明这一猜想,我们用 1×10⁴ mol·L⁻¹的 MeJA 和 GA₃分别处理檀香愈伤组织, SaNDH6 表达结果(图 9)显示,与0h 相比,MeJA 和 GA₃处理 3h 后 SaNDH6 的表达均显著升高,说明 MeJA 和 GA₃均可正向诱导 SaNDH6 的表达。

3 讨论与结论

3.1 SaNDH6 在檀香 NDH 复合体中的定位

叶绿体 NDH 脱氢酶是多个亚基组成的内囊

体膜蛋白复合物,其包括 11 个叶绿体基因组编码 的亚基和至少 19 个核基因组编码的亚基,至少有 16 个基因参与其合成过程(Ifuku et al., 2011; Yamori & Shikanai, 2016)。本研究檀香中克隆了 SaNDH6,通过 BLAST 搜索发现其与多种植物的 NDH6 亚基具有很高的序列相似性,并且其与木本 植物的 NDH6 进化关系较近。序列分析表明 SaNDH6 为疏水蛋白,亚细胞定位显示其定位于叶 绿体,说明 SaNDH6 通过定位在叶绿体的内囊体膜 上行驶功能。SaNDH6 在檀香叶片中的表达量较 高,但除叶片之外,其在不含有叶绿体的心材、根 和愈伤组织中均有表达,据此我们推测 SaNDH6 是 核基因编码的蛋白。

3.2 SaNDH6 表达的调控

转录调控在促进或者抑制基因表达中发挥关键的作用,其主要由基因的启动子和位于启动子中的顺式作用元件所控制(Zou et al., 2011; Hernandez-Garcia & Finer, 2014)。目前,关于叶绿体 NDH 复合体表达调控的研究鲜有报道。我们通过分析 SaNDH6 起始密码子 ATG 上游 2 kb 的启动子序列后发现, SaNDH6 启动子中含有大量的光响应元件,说明光对其表达起到主要的调控作用,与其主要参与光合作用的功能相一致。同时发现,



图 5 SaNDH6 的亚细胞定位 Fig. 5 Subcellular location of SaNDH6

35S:YFP 为空载体对照。 35S:YFP is an empty carrier control.



不同字母表示显著性差异(P<0.05)。下同。

Different letters indicate significant differences ($P\!<\!0.05$). The same below.

图 6 SaNDH6 在檀香不同组织的表达分析

Fig. 6 Relative expression analysis of SaDNH6 in different tissues of Santalum album

*SaNDH*6 的表达也受到 GA₃和 JA 等激素的正向调 控。Romanowska 等(1984)、Tsai 和 Arteca 等(1985)研究表明,外施 GA₃可以提高一些植物的

生长速率和光合效率,说明 GA₃可能通过调控 SaNDH6 的表达参与檀香的光合作用过程。JA 除 了特异性地调控植物在昆虫取食和死体营养性病 原菌侵染的反应过程外(Wasternack, 2015),还参 与植物的生长发育和抵御非生物胁迫等逆境反应 过程(Qiu et al., 2014; Per et al., 2018)。目前, NDH 复合体参与病原菌侵染等生物胁迫反应方面 的研究很少,但其在抵御非生物胁迫方面已有大 量报道(Yamori & Shikanai, 2016)。因此,我们推 测 JA 可能主要通过调控 SaNDH6 的表达参与檀香 对一些非生物胁迫的反应过程,但具体的作用和 机制还需探究和验证。

3.3 SaNDH6 在逆境胁迫中发挥作用

通过 NDH 的电子传递和依赖于 PGR5/ PGRL1 的电子传递之间存在部分功能冗余,在正 常生长环境下,NDH 复合体的突变并不能产生明 显的表型变化(Munekage et al., 2004; Yamori & Shikanai, 2016)。但是深入研究表明,NDH 复合 体在植物抵御多种逆境胁迫中发挥作用。Hibino 等(1996)发现,高盐可以特异地诱导耐盐蓝细菌 (Aphanothece halophytica)循环电子传递蛋白的表 达,增加依赖于 NDH 的电子传递,从而使其能够

AAGAA-motif

AT-rich element

AT~TATA-box

ABRE

AE-box

ACE

ARE

Box 4

CAAT-box

CCAAT-box

DRE core

ERE

F-box

G-Box

MBS

MRE

MYB

MYC

Myb

P-box

STRE

TATA-box

TCT-motif

TGACG-motif

Unnamed 1

Unnamed 4

Unnamed 6

WUN-motif

chs-CMA1a

as-1

TC-rich repeats

GT1-motif

MSA-like

LAMP-element

MYB recognition site

CGTCA-motif

+ ATTTTGCAÃA TTTATAACTT TTCAAAGTCT TGGTGATTTA TATTCCTGAG AAAAATTTTG ATAGTTCAAA - TAAAACGTTT AAATATTGAA AAGTTTCAGA ACCACTAAAT ATAAGGACTC TTTTTAAAAC TATCAAGTTT + TTGCAAATTT TAACATGACC TTTGACAAAA GTTACAGATC TAACC ATTACTGTTA GCAATTATGT - AACGTTTAAA ATTGTACTGG AAACTGTTTT CAATGTCTAG ATTGGGTTGG TAATGACAAT CGTTAATACA + CCCAAACTTA TTAAAGGGTA ATTCTAACCT AACTCTAAAT GGACTTGAGC TTTGTTATCA TCTACGATAT - GEGTTTEAAT AATTTECEAT TAAGATTEGA TTEAGATTTA CETEAACTEE AAACAATAGT AGATECTATA + AAAAAACCGT CTCCCATCCT ATTATCACTT CAAATAGTTC CCAGCGAAAA CAATTTTTTT TTTTTTTGG - TTTTTTGGCA GAGGGTAGGA TAATAGTGAA GTTTATCAAG GGTCGCTTTT GTTAAAAAAA AAAAAAAACC + AGTTTTCCCA AGTCTCAAAT CGTCATAAAC CACTECCTTC CATATTCCAC TAAAATTTCT ATGATTGA - TCAAAAGGGT TCAGAGTTTA GCAGTATTTG GTGAGGGAAG GTATAAGGTG ATTTTAAAGA TACTACTGC ССЛЛАТАЛАЛ АТТТАGGЛАТ ТАGAGAAGA А - GGTTTATTTT TANATCCTTA ATCTCTTTCT TTTGGATCTT TANAACTCTT AAAGTGAAGG TCTGTCTAGA + GAAATGATAA TAGGAAGTGT TTATATATCA CATATGGCAC GCAAGTGACA AAGGAGCATA CATCCATTTA - CTTTACTATT ATCCTTCACA AATATATAGT GTATACCGTG CGTTCACTGT TTCCTCGTAT GTAGGTAAAT + AAATTAGGTT AAAATTTAAA ATTTGTAAAA GGATTGGAAT ATAATTACTT AATAACAAAA GGTCGAAGGC - TTTAATCCAA TTTTAAATTT TAAACATTTT CCTAACCTTA TATTAATGAA TTATTGTTTT CCAGCTTCCG + СТСАСТААТА ААААТАСААТ ТТТАТССТТТ ССААТСССАА ААААААТАТА САААААТАТТ АТТСАААААА - GACTGATTAT TTTTATGTTA AAATAGGAAA CCTTACCCTT TTTTTTATAT CTTTTTATAA TAACTTTTT + AGAAATTTTC AAATTAAGTG CGTGGTTCCCC TGTTTTCCTA AAATAAGTTC TTCTTTATCA T ACA - TCTTTAAAAG TTTAATTCAC GCACCAAGGG ACAAAAGGAT TTTATTCAAG AAGAAATAGT AGTAAACTGT + ААТСТААСАТ СААТТТТСТС САТСАААААТ ТАСТСАССТА ТТТАТСАААТ АСССАААТАА ТТТААААААС - TTACATTCTA GTTAAAACAG GTAGTTTTTA ATGAGTGGAT AAATAGTTTA TGCGTTTATT AAATTTTTTC + AGATTAACTT TAGTACAG CA ATTECAGCTA TATTAAGTGT AGTATACACA TAAAAAGAAA AAAAAATTAT - TCTAATTGAA ATCATGTCGT TAACGTCGAT ATAATTCACA TCATATGTGT ATTTTTCTTT TTTTTTAATA + AAGATCCAAA ATGACATAAT TTTAGAATTT ATATTTTTTT TAACATCAAA AGGTATCAGT CACACCCAAC - TTCTAGGTTT TACTGTATTA AAATCTTAAA TATAAAAAA ATTGTAGTTT TCCATAGTCA GTGTGGGTTG + TTTTATGCAG CTATGCATAT TAACTTTTCC CATTTTAAAA AATAAAAAAC TGTAGACCTC GTTTGGGAGT - ANANTACGTC GATACGTATA ATTGANAAGG GTANAATTTT TTATTTTTTG ACATCTGGAG CANACCCTCA + TTTCCCCTTT TGAATGCACC CACGGTCGCG TGGGTTCCTT GTTCGTATCC GGTAGCTATG TGGTTCCCAG - AAAGGGGAAA ACTTACGTGG GTGCCAGCGC ACCCAAGGAA CAAGCATAGG CCATCGATAC ACCAAGGGTC + AACTCCCCCT GAAATGTAGG GTTGGGCGCA TGAGGCATTT CGAGAGCGGA GGGGAGTCGA CCCTATAGCA - TTGAG<mark>GGGGA</mark> CTTTACATCC CAACCCGCGT ACTCCGTAAA GCTCTCG<mark>CCT C</mark>CCCTCAGCT GGGATATCGT + GAGGGGAAAA AAAAAAAAAA ACATTTTCAA TTCCTTGCTG TGCCGCAGCT CCGCAGCGCA GTGAGGGACG - CTCCCCTTTT TTTTTTTTT TGTAAAAGTT AAGGAACGAC ACGGCGTCGA GGCGTCGCGT CACTCCCTGC + CCCCTTCACA ATCCGATGGG TCAGAAAAAT TCAGAGAGAA CATAGAAGTG TTCCTTCGGA ATTTCCGCAA - GGCGAAGTGT TAGGCTACCC AGTCTTTTTA AGTCTCTCTT GTATCTTCAC AAGGAAGCCT TAAAGGCGTT + GGTAAGTTCG CCCGAGATCT TTCGTTTAAT TCGCCGACGC CGCTTCTTCT CALCUTETAA TGTTGTTTAG - CCATTCAAGC GGGCTCTAGA AAGCAAATTA AGCGGCTGCG GCGAAGAAGA GTTGCACATT ACAACAAATC + AATGTAAGAT CAATTTTGTC CATCAAAAAT TACTCACCTA TTTATCAAAAT ACGCAAATAA TTTAAAAAAAG - TACATTCTA GTTAAAACAG GTAGTTTTTA ATGAGTGGAT AAATAGTTTA TGCGTTTATT AAATTTTTTC + AGATTAACTT TAGTACAG<mark>TA ATTU</mark>CAGCTA TATTAAGTGT AGTATACACA TAAAAAGAAA AAAAAATTAT - TCTAATTGAA ATCATGTCGT TAACGTCGAT ATAATTCACA TCATATGTGT ATTTTTCTTT TTTTTTAATA + AAGATCCAAA ATGACATAAT TTTAGAATTT ATATTTTTTT TAACATCAAA AGGTATCAGT CACACCCAAC - TTCTAGGTTT TACTGTATTA AAATCTTAAA TATAAAAAA ATTGTAGTTT TCCATAGTCA GTGTGGGTTG + TTTTATGCAG CTATGCATAT TAACTTTTCC CATTTTAAAA AATAAAAAAC TGTAGACCTC GTTTGGGAGT - ANANTACGTC GATACGTATA ATTGANAAGG GTANAATTTT TTATTTTTTG ACATCTGGAG CANACCCTCA + TTTCCCCTTT TGAATGCACC CACGGTCGCG TGGGTTCCTT GTTCGTATCC GGTAGCTATG TGGTTCCCAG - AAAGGGGAAA ACTTACGTCG GTGCCAGCGC ACCCAAGGAA CAAGCATAGG CCATCGATAC ACCAAGGGTC + AACTECCCT GAAATGTAGG GTTGGGCGCA TGAGGCATTT CGAGAGCGGA GGGGAGTCGA CCCTATAGCA - TTGAGEGGGA CTTTACATCC CAACCCGCGT ACTCCGTAAA GCTCTCGCCT CCCCTCAGCT GGGATATCGT + GAGGGGAAAA AAAAAAAAAAA ACATTTTCAA TTCCTTGCTG TGCCGCAGCT CCGCAGCGCA GTGAGGGACG - CTCCCCTTTT TTTTTTTTT TGTAAAAGTT AAGGAACGAC ACGGCGTCGA GGCGTCGCGT CACTCCCTGC + CCGCTTCACA ATCCGATGGG TCAGAAAAAT TCAGAGAGAA CATAGAAGTG TTCCTTCGGA ATTTCCGCAA - GGCGAAGTGT TAGGCTACCC AGTCTTTTTA AGTCTCTCTT GTATCTTCAC AAGGAAGCCT TAAAGGCGTT + GGTAAGTTCG CCCGAGATCT TTCGTTTAAT TCGCCGACGC CGCTTCTTCT CAACGTTTAA TGTTGTTTAG - CCATTCAAGC GGGCTCTAGA AAGCAAATTA AGCGGCTGCG GCGAAGAAGA GTTGCACATT ACAACAAATC

图 7 SaNDH6 启动子的顺式作用元件分析

Fig. 7 Cis-acting elements analysis of SaNDH6 promoter



图 8 结合 SaNDH6 启动子的转录因子统计 Fig. 8 Analysis of transcription factors binding SaNDH6

适应高盐环境; Zhao 等(2017)研究证明,在多种 环境胁迫下,集胞藻 NDH-1 能够维持 PSI 结构的 稳定; Li 等(2004)等将烟草置于低温(4 ℃)和低 光照强度(100 mol·m⁻²·s⁻¹)环境中,发现 ndhB 突变体的最大光化学效率(F_v/F_m)和 PS II 驱动的 电子传递效率都显著低于野生型植株,推测低温 和弱光环境中依赖于 NDH 的电子传递对光合器 官有保护作用; Wang 等(2006)研究了不同温度 处理后野生型和 NDH 突变体 ndhC-ndhK-ndhJ (DndhCKJ)烟草植株活性氧积累的差异,发现 NDH 通过电子传递提高了 CO₂的同化作用,从而 减少了高温胁迫引起活性氧的产生。综上研究表





明,植物在强/弱光、高/低温、高盐和低湿等逆境 下,依赖于 NDH 的电子传递在维持光合系统结构 的稳定性、促进 CO₂的同化、避免内囊体基质的过 度还原、减少 H₂O₂的产生以及维持正常的光合速 率等方面发挥作用。在本研究中,我们发现檀香 *SaNDH*6 启动子中也含有一些参与逆境响应的元 件,如 JA 和 ABA 的响应元件、厌氧诱导元件、防御 和胁迫响应元件等。其中, MeJA 的响应原件最 多,共有 4 个(TGACG-motif 和 CGTCA-motif 分别 各有 2 个),其次为与干旱胁迫密切相关的反应原 件,共有 3 个(ABRE 2 个, MBS 1 个)。结合前人 研究结果我们推测 *SaNDH*6 除了主要进行光合作 用外,还参与檀香的干旱胁迫等逆境反应过程。

综上所述,本研究克隆了檀香叶绿体 NDH 脱氢

酶亚基基因 SaNDH6,其编码 303 个氨基酸,定位于 叶绿体,与拟南芥叶绿体 NDH 脱氢酶的核基因编码 亚基具有较近的进化关系。SaNDH6 启动子中含有 大量光响应元件、一些激素响应元件和参与逆境胁 迫反应的元件,ERF 和 B3 类等转录因子可能直接 结合该基因的启动子从而调控其表达,组织表达结 果显示该基因在檀香的叶片中表达量较高,同时其 表达可以被 MeJA 和 GA,显著诱导。

参考文献:

ARMBRUSTER U, RUHLE T, KRELLER R, et al., 2013. The photosynthesis affected mutant68-like protein evolved from a PSII assembly factor to mediate assembly of the chloroplast NAD(P)H dehydrogenase complex in *Arabidopsis* [J]. Plant Cell, 25(10): 3926–3943.

- BALDOVINI N, DELASALLE C, JOULAIN D, 2011. Phytochemistry of the heartwood from fragrant *Santalum* species: a review [J]. Flavour Frag J, 26(1): 7–26.
- ENDO T, SHIKANAI T, TAKABAYASHI A, et al., 1999. The role of chloroplastic NAD (P) H dehydrogenase in photoprotection[J]. Fed Eur Biochem Soc, 457: 5–8.
- FAN XY, ZHANG J, LI WJ, et al., 2015. The NdhV subunit is required to stabilize the chloroplast NADH dehydrogenaselike complex in *Arabidopsis* [J]. Plant J, 82(2); 221-231.
- HE ZH, ZHENG FF, WU YZ, et al., 2015. NDH-1L interacts with ferredoxin via the subunit NdhS in *Thermosynechococcus elongatus* [J]. Photosynth Res, 126(2/3): 341–349.
- HERNANDEZ-GARCIA CM, FINER JJ, 2014. Identification and validation of promoters and *cis*-acting regulatory elements [J]. Plant Sci, 217–218: 109–119.
- HIBINO T, LEE BH, RAI AK, et al., 1996. Salt enhances photosystem I content and cyclic electron flow via NAD(P)H Dehydrogenase in the halotolerant cyanobacterium *Aphanothece halophytica*[J]. Aust J Plant Physiol, 23: 321–330.
- IFUKU K, ENDO T, SHIKANAI T, et al., 2011. Structure of the chloroplast NADH dehydrogenase-like complex: nomenclature for nuclear-encoded subunits [J]. Plant Cell Physiol, 52(9): 1560–1568.
- KOLOSOVA N, MILLER B, RALPH S, et al., 2004. Isolation of high-quality RNA from gymnosperm and angiosperm trees [J]. BioTechniques, 35: 821–824.
- LI XG, DUAN W, MENG QW, et al., 2004. The function of chloroplastic NAD (P) H dehydrogenase in tobacco during chilling stress under low irradiance [J]. Plant Cell Physiol, 45(1): 103-108.
- MAHESH HB, SUBBA P, ADVANI J, et al., 2018. Multiomics driven assembly and annotation of the Sandalwood (*Santalum album*) genome [J]. Plant Physiol, 176(4): 2772-2788.
- MUNEKAGE Y, HASHIMOTO M, MIYAKE C, et al., 2004. Cyclic electron flow around photosystem I is essential for photosynthesis [J]. Nature, 429: 579–582.
- OHYAMA K, 1996. Chloroplast and mitochondrial genomes from a liverwort, marchantia polymorpha-gene organization and molecular evolution [J]. Biosci Biotechnol Biochem, 60(1): 16-24.
- OTANI T, KATO Y, SHIKANAI T, 2018. Specific substitutions of light-harvesting complex I proteins associated with photosystem I are required for supercomplex formation with chloroplast NADH dehydrogenase-like complex [J]. Plant J, 94(1): 122–130.
- PELTIER G, ARO EM, SHIKANAI T, 2016. NDH-1 and NDH-2 plastoquinone reductases in oxygenic photosynthesis [J]. Ann Rev Plant Biol, 67: 55–80.
- PENG LW, FUKAO Y, FUJIWARA M, et al., 2009. Efficient operation of NAD(P) H dehydrogenase requires supercomplex formation with photosystem I via minor LHCI in *Arabidopsis* [J]. Plant Cell, 21(11): 3623-3640.
- PER TS, KHAN MIR, ANJUM NA, et al., 2018. Jasmonates in plants under abiotic stresses: crosstalk with other phytohormones matters [J]. Environ Exp Bot, 145: 104–120.
- QIU Z, GUO J, ZHU A, et al., 2014. Exogenous jasmonic acid can enhance tolerance of wheat seedlings to salt stress

[J]. Ecotoxicol Environ Saf, 104: 202–208.

- ROMANOWSKA E, PARYS E, POSKUTA J, 1984. The effect of light quality and gibberellic acid (GA₃) on photosynthesis and respiration rates of pea seedlings [J]. Photosynth Res, 5: 205–214.
- SHIKANAI T, 2016. Chloroplast NDH: A different enzyme with a structure similar to that of respiratory NADH dehydrogenase [J]. Biochim Biophys Acta, 1857(7): 1015-1022.
- SHINOZAKI K, OHME M, TANAK M, et al., 1986. The complete nucleotide sequence of tobacco chloroplast genome: its gene organization and expression [J]. EMBO J, 5: 2043-2049.
- SINGH CK, RAJ SR, JAISWAL PS, et al., 2015. Effect of plant growth regulators on *in vitro* plant regeneration of sandalwood (*Santalum album* L.) via organogenesis [J]. Agrofor Syst, 90(2): 281–288.
- SIRPIO S, ALLAHVERDIYEVA Y, HOLMSTROM M, et al., 2009. Novel nuclear-encoded subunits of the chloroplast NAD(P) H dehydrogenase complex [J]. J Biol Chem, 284(2): 905-912.
- TAKABAYASHI A, ISHIKAWA N, OBAYASHI T, et al., 2009. Three novel subunits of *Arabidopsis* chloroplastic NAD (P)H dehydrogenase identified by bioinformatic and reverse genetic approaches [J]. Plant J, 57(2): 207–219.
- WANG P, DUAN W, TAKABAYASHI A, et al., 2006. Chloroplastic NAD (P) H dehydrogenase in tobacco leaves functions in alleviation of oxidative damage caused by temperature stress [J]. Plant Physiol, 141(2): 465–474.
- WASTERNACK C, 2015. How jasmonates earned their laurels: Past and present [J]. J Plant Growth Regul, 34(4): 761-794.
- YAMAMOTO H, PENG L, FUKAO Y, et al., 2011. An Src homology 3 domain-like fold protein forms a ferredoxin binding site for the chloroplast NADH dehydrogenase-like complex in *Arabidopsis* [J]. Plant Cell, 23(4): 1480–1493.
- YAMORI W, SAKATA N, SUZUKI Y, et al., 2011. Cyclic electron flow around photosystem I via chloroplast NAD(P) H dehydrogenase (NDH) complex performs a significant physiological role during photosynthesis and plant growth at low temperature in rice [J]. Plant J, 68(6): 966–976.
- YAMORI W, SHIKANAI T, 2016. Physiological functions of cyclic electron transport around photosystem I in sustaining photosynthesis and plant growth [J]. Ann Rev Plant Biol, 67: 81–106.
- YAN HF, ZHANG YY, XIONG YP, et al., 2018. Selection and validation of novel RT-qPCR reference genes under hormonal stimuli and in different tissues of *Santalum album* [J]. Sci Rep, 8(1): 17511.
- YOO SD, CHO YH, SHEEN J, 2007. Arabidopsis mesophyll protoplasts: a versatile cell system for transient gene expression analysis [J]. Nat Protoc, 2(7): 1565-1572.
- ZHAO J, GAO F, FAN DY, et al., 2017. NDH-1 is important for photosystem I function of *Synechocystis* sp. strain PCC 6803 under environmental stress conditions [J]. Front Plant Sci, 8: 2183.
- ZOU C, SUN K, MACKALUS JD, 2011. Cis-regulatory code of stress-responsive transcription in Arabidopsis thaliana [J]. Proc Natl Acad Sci USA, 108(36): 14992–14997.

(责任编辑 李 莉 王登惠)