DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202108002

任玉玲, 赵艳, 赵成周, 等. 多刺绿绒蒿 WD40 基因家族的鉴定及生物信息学分析 [J]. 广西植物, 2022, 42(9): 1561-1571. REN YL, ZHAO Y, ZHAO CZ, et al. Identification and bioinformatics analysis of WD40 gene family of *Meconopsis horridula* [J]. Guihaia, 2022, 42(9): 1561-1571.



多刺绿绒蒿 WD40 基因家族的鉴定及生物信息学分析

任玉玲1,赵 艳1,赵成周2*,李 萍1*

(1. 青海大学 生态环境工程学院, 西宁 810016; 2. 青海大学 藏医学院/青海大学藏医药研究中心, 西宁 810016))

摘 要:WD40转录因子家族广泛参与调节植物生长、发育、次生代谢物积累和环境适应等过程。为了探究 WD40家族在多刺绿绒蒿生长、发育和次生代谢物积累以及抗逆方面的作用,该研究基于全长转录组测序数 据,鉴定了多刺绿绒蒿 WD40基因家族成员,并对这些基因及其编码的蛋白进行了生物信息学分析。结果表 明:(1)共鉴定到19个WD40基因,编码的蛋白均具有WD40结构域,氨基酸数目为109~758 aa,分子量介于 11 830~84 130 Da之间,预测大多数蛋白定位在细胞核中且都为亲水性蛋白;(2)系统进化树分析表明多刺绿 绒蒿与罂粟、博落回亲缘关系较近;(3)WD40基因启动子区域均存在数量不等的激素或逆境响应元件,表明 该家族基因可能参与植物生长、发育和次生代谢物积累等多种生物学进程的调节;(4)蛋白三级结构显示这 些蛋白在进化过程中发生了不同程度的进化。这些结果可为深入研究多刺绿绒蒿 WD40基因家族在其响应 逆境胁迫和次生代谢物积累等方面的具体机制提供前期基础。

关键词:多刺绿绒蒿, WD40, 生物信息学分析, 基因家族, 全长转录组 中图分类号: Q943 文献标识码: A 文章编号: 1000-3142(2022)09-1561-11

Identification and bioinformatics analysis of WD40 gene family of *Meconopsis horridula*

REN Yuling¹, ZHAO Yan¹, ZHAO Chengzhou^{2*}, LI Ping^{1*}

 (1. College of Eco-Environmental Engineering, Qinghai University, Xining 810016, China; 2. Tibetan Medicine Research Center/College of Tibetan Medicine, Qinghai University, Xining 810016, China)

Abstract: WD40, as a transcription factor family, is widely involved in regulating plant growth, development, secondary metabolite accumulation and environmental adaptation. In order to explore the role of the WD40 family in the growth, development, secondary metabolite accumulation and tolerance, the WD40 genes of *Meconopsis horridula* were

第一作者:任玉玲(1999-),硕士研究生,主要从事特色植物功能基因研究,(E-mail)1843373898@qq.com。

收稿日期: 2021-10-16

基金项目:国家自然科学基金(31801281, 31660063);青海省科技厅基础研究项目(2019-ZJ-970Q);教育部春晖计划项目 (Z2017056);三江源生态一流学科硕士研究生科技创新项目(2020-STXY-A-b1, 2021-stxy-Y3) [Supported by National Natural Science Foundation of China (31801281, 31660063); Basic Research Project of Qinghai Science and Technology Department (2019-ZJ-970Q); Chunhui Planning Project of the Ministry of Education (Z2017056); Sanjiangyuan Ecology First-Class Discipline Postgraduates Science and Technology Innovation Project (2020-STXY-A-b1, 2021-stxy-Y3)]。

^{*}通信作者:李萍,博士,副教授,主要从事特色植物功能基因研究,(E-mail)liping2015@qhu.edu.cn。赵成周,博士,副教授,研究方向 为特色植物功能基因研究,(E-mail)qhdxzcz2016@163.com。

identified in this study based on the full-length transcriptome sequencing data and conducted bioinformatics analysis of these genes and their encoded proteins. The results were as follows: (1) A total of 19 WD40 genes were identified, and all the proteins included typical WD40 domain, the amino acid numbers and molecular weight of the protein encoded by WD40 genes were 109–758 aa and within 11 830–84 130 Da, respectively, and most of the proteins localized in the nucleus, and all proteins belonged to hydrophilic protein; (2) Phylogenetic tree analysis showed that WD40 proteins of *Meconopsis horridula* were closely to *Papaver somniferum* and *Macleaya cordata*; (3) The promoter region of WD40 gene contained different amounts of hormones or stress-response elements, suggesting that this family genes may be involved in the regulation of various biological processes, such as growth, development and secondary metabolite accumulation; (4) The tertiary structure of WD40 proteins showed that these proteins evolved in different degrees during the evolutionary process. These results can provide a preliminary basis for further research on the specific mechanism of WD40 gene family in response to stress and secondary metabolite accumulation.

Key words: Meconopsis horridula, WD40, bioinformatics analysis, gene family, full-length transcriptome

WD40(WD40 domain-containing proteins)蛋白 又被称作为 WD-repeat 蛋白,此类蛋白的 WD 基序 含有40~60个氨基酸残基,一般由4~10个高度保 守的串联重复的 WD 组成.其 N 端是甘氨酸组氨酸 二肽(Gly-His,GH),C 端是色氨酸天冬氨酸二肽 (Trp-Asp,WD),广泛存在于真核生物中(Gachomo et al., 2014)。WD40 家族蛋白可以参与调节众多 生物学过程,如细胞分裂、凋亡、分生组织、花的发 育、细胞骨架组装、蛋白质转运、染色体修饰和光的 信号传导等(Stirnimann et al., 2010; Mishra et al., 2014; Zhang & Zhang, 2015)。WD40 蛋白的一个共 同特征是作为支架蛋白介导蛋白质-蛋白质及蛋白 质-DNA 的相互作用,形成动态复合物(Xu & Min, 2011), 如在拟南芥 (Arabidopsis thaliana) 中发现 WD40家族成员 TTG1(transparent testa glabra1)可 结合 R2R3-MYB 和 bHLH 转录因子, 形成 MYBbHLH-WD40(MBW)复合物,进一步影响下游基因 的表达,从而调节毛状体的起始、根毛的形成、类黄 酮的生物合成等过程;此外,也可形成 TTG1-TT2-GL2 三元复合物对种子发育过程中脂肪酸、蛋白质 等贮藏物质的积累起到负调作用(Zhang et al., 2003; Tsuchiya et al., 2004; Chen et al., 2015; Wei et al., 2019; Yang et al., 2021)。此前,已经对拟南芥、 棉花 (Anemone vitifolia)、水稻 (Oryza sativa)、小麦 (Triticum aestivum)、桃子(Prunus persica)等多个物种 的 WD40 蛋白家族进行了全基因组的鉴定(Nocker & Ludwig, 2003; Ouyang et al., 2012; Hu et al., 2018; Salih et al., 2018; Feng et al., 2019),但多刺绿绒蒿 WD40 基因家族还未被鉴定。

多刺绿绒蒿(Meconopsis horridula)属于罂粟 科,为一年生草本植物,分布于西藏、青海、甘肃等 地。其花鲜艳,有较高的观赏价值(杨永昌, 1991)。此外,多刺绿绒蒿作为传统藏药材全草入 药,具有清热、止痛、活血化瘀的功效,藏医用于治 疗头伤、骨折、胸背疼痛等(帝玛尔·丹增彭措, 2012)。现代药理学研究主要集中于抗癌、抗病 毒、心脏保护等方面(郭志琴,2014)。植物的次生 代谢物是抵抗外界不利环境的重要物质,也是药 用活性成分的主要来源,因此,次生代谢物的积累 与其生长环境条件紧密相关。青藏高原极其特殊 的生长环境,包括高海拔、空气稀薄、昼夜温差大、 紫外线强烈等导致多刺绿绒蒿富含生物碱、黄酮、 萜类等次生代谢物,其中生物碱是其特征性成分 (赵凤等,2017)。虽然已有研究表明 WD40 转录 因子可以调节花青素、黄酮、丹参酮等次生代谢物 的积累(Broun, 2005; Ramsay & Glover, 2005; Gutierrez & Torres, 2019; Li et al., 2019; 马文, 2019; Meng et al., 2019; Shan et al., 2019),但是 WD40 转录因子在生物碱积累中的作用及其详细 机制还未见相关报道,因此,本研究对多刺绿绒蒿 WD40 基因家族进行全长转录组鉴定,并进行了相 关生物信息学分析,以期为多刺绿绒蒿 WD40 基因 家族在其响应逆境胁迫和其次生代谢物积累等方 面的功能研究提供重要理论基础。

1 材料与方法

1.1 转录组测序

本实验中所用开花期的多刺绿绒蒿整株样品

采摘于青海省湟中县群加乡(101°18′19.1″E, 36°11′4.89″N,海拔4553.3m),由青海大学赵成 周副教授鉴定为多刺绿绒蒿,样品用液氮保存送 至上海欧易生物医学科技有限公司进行全长转录 组测序,后续分析基于此测序结果数据。

1.2 WD40 蛋白序列的获取与鉴定

从多刺绿绒蒿转录组测序数据中筛选出含有 WD40 基因的数据,利用在线预测网站 ORF Finder (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/gorf/orfig.cgi)搜索 获取具有完整 CDS 的 WD40 转录因子序列。通过 本地 BLAST 比对剔除无 WD40 结构域的蛋白 序列。

1.3 多刺绿绒蒿 WD40 转录因子蛋白特征分析

利用 ExPASy protparam tool 分析 WD40 蛋白 理化性质,包括氨基酸数目、蛋白分子量、理论等 电点、不稳定系数、亲水性平均系数;利用 wolfpsort (https://www.genscript.com/wolf-psort.html) 预测蛋白亚细胞定位;利用 Prabi 预测蛋白的二级 结构,包括 α-螺旋、β-转角、延伸链和无规则卷曲。 1.4 多刺绿绒蒿 WD40 蛋白家族成员的基序分布 及基因结构

通过在线程序 SMART 对 WD40 蛋白结构域 进行分析筛选;利用 MEME 对 19 个 WD40 蛋白保 守结构域进行预测,保守性基序的数目限制选择 10,其他参数均采用默认值。

1.5 多刺绿绒蒿 WD40 蛋白的系统发育分析

在 NCBI 中下载罂粟(Papaver somniferum)、博 落回(Macleaya cordata)、唐松草(Thalictrum thalictroides)、青蒿(Artemisia annua)、银杏(Ginkgo biloba)、大豆(Glycine max)的 WD40 蛋白质序列, 利用 MEGA 7 软件中的邻接法(neighbor joining)构 建系统进化树。其中,bootstrap 设置参数 1 000 次 重复,得到的系统发育进化树数据在 iTOL (https://itol.embl.de/)网站进行可视化展示。

1.6 WD40 基因启动子顺式作用元件分析

从 WD40 基因家族的全长序列中提取 ATG 上游 1 000 bp 的一段序列作为启动子区域进行汇总,利用 PlantCARE (http://bioinformatics.psb.ugent.be/webtools/plantcare/html/)对启动子顺式作用元件进行在线分析,通过 TBtools 软件进行可视化展示。

1.7 WD40 蛋白三级结构预测

将鉴定出的多刺绿绒蒿 WD40 蛋白序列上传

到 SWISS-MODEL 在线网站(https://swissmodel. ex-pasy.org/interactive)预测蛋白三级结构。

1.8 WD40 蛋白互作网络分析

将多刺绿绒蒿 WD40 蛋白质序列添加至 STRING 数据库并指定与拟南芥同源蛋白进行比较,利用最高相似分数的一组蛋白构建蛋白互作 网络。

2 结果与分析

2.1 多刺绿绒蒿 WD40 蛋白基本信息及理化性质 分析

从多刺绿绒蒿转录组数据中得到 24 个候选 WD40蛋白序列,经过 BLAST 比对及 SMART 结构 域预测软件共筛选出 19 条候选 WD40 序列。利 用 ExPASy protparam tool 分析多刺绿绒蒿 WD40 蛋白的基本性质,预测结果(表1)显示:多刺绿绒 蒿19个 WD40 基因编码的蛋白氨基酸数目为 109~758 aa, 19 个 WD40 蛋白的分子量介于 11 830~84 130 Da 之间; 19 个 WD40 蛋白中理论 等电点(PI)最大值为 9.56 (Mh_transcript_ 33640),最小值为 4.37 (Mh_transcript_11768),平 均 PI 为 6.46。其中 14 个蛋白的 PI 小于 7,说明 多数多刺绿绒蒿 WD40 蛋白表现为酸性;亚细胞 定位发现大多数(13个)WD40蛋白定位于细胞核 中,其余定位于细胞质、细胞骨架及过氧化物酶体 中,而 Mh_transcript_12870 蛋白是在细胞核和细 胞质中共定位的:蛋白的亲、疏水性分析发现,19 个 WD40 蛋白的脂肪系数均小于 100,为亲水性蛋 白;多刺绿绒蒿 WD40 转录因子家族中有 15 个 WD40蛋白的不稳定系数大于40,表明多刺绿绒 蒿 WD40 转录因子家族大多为不稳定蛋白;预测 蛋白的二级结构,α-螺旋占比20.03%,β-转角占比 7.56%, 无规则卷曲和延伸链分别占比 45.10% 和 27.32%,从结果来看,多刺绿绒蒿 WD40 蛋白以无 规则卷曲和延伸链为主要结构,α-螺旋及β-转角 为次要结构。

2.2 多刺绿绒蒿 WD40 转录因子保守结构域鉴定 及基序分析

通过在线程序 SMART 对多刺绿绒蒿 WD40 转录因子进行结构域分析对比,结果如图 1 所 示,19 个多刺绿绒蒿 WD40 蛋白具有共同的保守 结构域 WD40, 且数量在 1~7 之间分布。此外,

42 卷

表 1 WD40 蛋白理化性质分析

Table 1 Analysis of the physicochemical characteristics of WD40 protein

蛋白名称 Protein name	氨基酸 数目 Amino acid numbe (aa)	分子量 Molecular weight r (Da)	理论 等电点 PI	亚细胞 定位 Subcellular location	亲水性 平均系数 GRAVY	不稳定 系数 Instability index	二级结构 Secondary structure			
							α-螺旋 α-helix (%)	β-转角 β-angle (%)	无规卷曲 Random coil (%)	延伸链 Extended strand (%)
Mh_transcript_12870	513	57 795.89	6.61	细胞核/细胞质 Nucleus/Cytoplasm	-0.379	42.77	33.72	10.33	29.63	26.32
Mh_transcript_16028	256	29 031.21	5.75	细胞质 Cytoplasm	-0.372	53.20	49.22	7.42	32.42	10.94
Mh_transcript_24103	374	42 090.87	4.63	细胞核 Nucleus	-0.508	47.54	10.70	5.08	52.94	31.28
Mh_transcript_31169	109	11 828.57	4.63	细胞质 Cytoplasm	0.283	69.32	11.93	7.34	42.20	38.53
Mh_transcript_5116	377	42 363.09	4.63	细胞骨架 Cytoskeleton	-0.528	47.80	11.67	3.98	52.79	31.56
Mh_transcript_11768	517	57 340.18	4.37	过氧化物酶体 Peroxisome	-0.725	31.01	11.80	7.74	52.80	27.66
Mh_transcript_12787	507	56 200.92	4.42	细胞核 Nucleus	-0.698	36.54	11.05	7.89	52.66	28.40
Mh_transcript_18983	500	55 469.66	5.60	细胞核 Nucleus	-0.520	38.95	16.40	8.80	47.40	27.40
Mh_transcript_10891	493	55 518.37	7.92	细胞核 Nucleus	-0.522	43.79	15.82	7.91	48.68	27.59
Mh_transcript_12816	480	54 032.67	8.45	细胞核 Nucleus	-0.551	44.42	16.25	7.92	49.17	26.67
Mh_transcript_7218	291	33 085.99	6.59	细胞核 Nucleus	-0.567	38.89	8.59	10.31	47.42	33.68
Mh_transcript_33640	178	20 528.18	9.56	细胞核 Nucleus	-0.644	48.66	11.80	8.99	47.19	32.02
Mh_transcript_18156	224	25 332.65	6.51	细胞核 Nucleus	-0.360	43.97	16.52	7.59	41.96	33.93
Mh_transcript_18539	375	42 152.45	6.83	细胞质 Cytoplasm	-0.479	40.56	15.20	8.27	42.13	34.40
Mh_transcript_19179	452	51 742.85	9.46	细胞核 Nucleus	-0.638	47.43	25.00	6.64	40.04	28.32
Mh_transcript_27212	381	43 465.27	9.44	细胞核 Nucleus	-0.677	46.12	23.62	7.61	39.63	29.13
Mh_transcript_7031	618	68 573.05	6.09	细胞核 Nucleus	-0.514	59.54	31.72	5.66	46.28	16.34
Mh_transcript_27838	274	30 271.57	5.35	细胞核 Nucleus	-0.560	44.79	29.56	8.03	46.35	16.06
Mh_transcript_4112	758	84 130.43	5.90	细胞核 Nucleus	-0.466	57.32	29.95	6.07	45.12	18.87

Mh_transcript_12870 和 Mh_transcript_16028 转录 因子还含有 LisH 结构域和 CTLH 结构域。

为确定 WD40 蛋白的功能特征,利用在线软件 MEME (http://meme-suite.org/)搜索 19 个多刺 绿绒蒿 WD40 蛋白共有的保守基序,共得到 10 个保守元件(图 2:A),记作 motif1 ~ motif10;其中 motif2 存在于所有多刺绿绒蒿 WD40 蛋白中,是这

10 个基序中最保守的基序,其次是 motif1。此外, 通过分析 10 个基序分布规律发现转录因子 Mh_ transcript_19179 所含的 motif 数量最多(8个),而 最少的只含有 1 个 motif (Mh_transcript_16028) (图 2:B)。

2.3 多刺绿绒蒿 WD40 蛋白的系统发育分析

在 NCBI 中通过 BLAST 比对查找罂粟、博落



深绿色三角代表 WD40 保守结构域,褐色菱形代表 LisH 结构域,浅绿色方块代表 CTLH 结构域。 The dark green triangle represents the conserved WD40 domain, the brown diamond represents the LisH domain, and the light green square represents the CTLH domain.

> 图 1 WD40 蛋白家族结构域预测 Fig. 1 WD40 protein family domain prediction

回、唐松草、青蒿、银杏、大豆6个物种的WD40蛋 白序列,利用MEGA7构建系统发育树,结果如图 3所示,根据氨基酸序列相似性,进化树分析将 WD40蛋白聚为I~X个分支,而多刺绿绒蒿WD40 蛋白主要分布在分支I、II、III、IV中,并且与罂粟 和博落回的亲缘关系更近。

2.4 多刺绿绒蒿 WD40 启动子顺式作用元件

为明确 WD40 基因家族可能的生物学功能和 响应特性,利用 PlantCARE 对家族各成员启动子 序列中包含的顺式作用元件进行了分析。由图 4 可知,该基因家族含有多种胁迫及植物激素相关 的顺式作用元件,主要包括应激响应元件、光响应 元件、干旱诱导响应元件、厌氧诱导响应元件、生 长素响应元件、莱莉酸响应元件、赤霉素响应元 件。不同成员所含元件的种类与数量存在差异, 例如 Mh_transcript_31169 共含有 10 个作用元件, 其中有 5 个是光响应元件,而最少的只含有 1 个作 用元件。

2.5 多刺绿绒蒿 WD40 蛋白三级结构预测

运用 SWISS-MODEL 在线网站对多刺绿绒蒿 WD40 蛋白家族三级结构进行预测,由图 5 可知, 多刺绿绒蒿 WD40 蛋白包含 α-螺旋、β-转角、无规 则卷曲及延伸链等空间构象。

2.6 多刺绿绒蒿 WD40 蛋白互作网络分析

蛋白之间的互作对转录因子的活性及作用机制十分重要,本研究通过 STRING 在线网站,基于 拟南芥同源蛋白互作数据构建了多刺绿绒蒿 WD40蛋白的互作网络,以便系统分析 WD40的作 用机制。本研究预测发现与多刺绿绒蒿 WD40 蛋 白相互作用的蛋白有 ASG2、SMU1、ATAN11、 PWP2、RRP4 等(图 6),蛋白 AT4G28450 可能作 为其互作的中心。

3 讨论与结论

WD40蛋白家族能够参与植物多个特定生物 学过程,比如细胞骨架动态、配子发生、色素积累、 毛状体和根毛形成以及种子发育(Zeng et al., 2009; Gao et al., 2012; Zhao et al., 2013; Gachomo et al., 2014; Pattanaik et al., 2014)。此 外,这些蛋白通常也响应植物激素途径和不同的 环境胁迫(Zhu et al., 2008; Shi et al., 2011; Jiang et al., 2012)。因此,对该蛋白家族的鉴定可为后 续深入研究这些蛋白在多刺绿绒蒿适应极端环 境、刺的形成和特色成分异喹啉生物碱积累等方 面提供前期基础,这些系列研究进一步拓展 WD40 蛋白功能,并进一步揭示其发挥特定生物学功能 的复杂网络调控机制,从而广泛理解 WD40 蛋白 家族在植物生长、发育以及环境适应等方面的生 物学功能。

本研究共鉴定到多刺绿绒蒿 19 个 WD40 基因,与红花(Flos carthami)(40 个)(王 刚 等, 2020)、黑果枸杞(Lycium ruthenicum)(38 个)、蓖麻(Ricinus communis)(182 个)、桃(219 个)、大豆(471 个)等物种中鉴定的 WD40 基因数差异较大,这可能是由于多刺绿绒蒿属于罂粟科植物,与上述植物分类上距离较远,特定的生长环境、次生代谢物和不同的形态特征都显示多刺绿绒蒿和这些



moutre = EgelagesYeesYesSesGestFVsGSsDetAsterFest moutre = CSMUPWERSESTEGESTEGESTEGESTEGESTER moutre = XASESYCGFF9ERESSEETVESSES XASESYCGFF9ERESSE Moutre = XASESYCGFF9ERESSE XASESYCGFF9ERESSE XASESYCGFF9ERESSE XASESYCGFF9ERESSE XASESYCGFF9ERESSE XASESYCGFF9ERESSE XASESYCGFF9ERESSE XASESYCGFF9ERESSE MOUTRE MOU



- A. 保守元件; B. 基因结构。
- A. Conserved element; B. Gene structure.



植物在进化上发生了较大差异,而这些蛋白随着 植物的长期进化也发生了不同程度的改变(Bian et al., 2017; Feng et al., 2019; 严莉等,2019; 苟 亚夫等,2022)。而且发现多刺绿绒蒿 WD40 蛋白 的氨基酸数量、等电点以及蛋白的高级结构均存 在差异,这与在许多植物中鉴定到的 WD40 蛋白 一样。由于 WD40 蛋白的功能涉及生长发育、次 生代谢物积累和环境适应等多种生物学过程,而 且不同的生物学过程可能相互作用的蛋白也不相同,因此,多刺绿绒蒿不同的WD40蛋白可能是为执行不同的生物学功能进化形成的(卢成达等,2021)。不同WD40蛋白质所含WD40基序数目也不同,而且部分蛋白质同时含有其他的重要结构域,这种现象在谷子WD40蛋白中也有发现,225个谷子WD40蛋白中有79个蛋白包含其他结构域(Mishra et al., 2014),这些其他结构域的存



Mh. 多刺绿绒蒿; Ps. 罂粟; Mc. 博落回; Tt. 唐松草; Aa. 青蒿; Gb. 银杏; Gm. 大豆。 Mh. Meconopsis horridula; Ps. Papaver somniferum; Mc. Macleaya cordata; Tt. Thalictrum thalictroides; Aa. Artemisia annua; Gb. Ginkgo biloba; Gm. Glycine max.



在使 WD40 蛋白质结构和功能更加多样化,从而 适应更多的生物学过程或对某一生物学过程进行 更加精准的调节。亚细胞定位结果表明多刺绿绒 蒿 WD40 蛋白质主要分布于细胞核中,这可能是 核定位信号将其定位于细胞核中,从而对某些靶 基因的转录起到激活或抑制作用。系统进化分析 发现,多刺绿绒蒿 WD40 与大豆、银杏、青蒿、唐松 草等的 WD40 的亲缘关系较远,而和同是罂粟科 的罂粟、博落回相似度更高,这可能与进化关系相 近的植物存在相似的功能有关系,有研究表明罂 粟、博落回和多刺绿绒蒿三种植物都具有特征性 次生代谢物异喹啉生物碱(Fan et al., 2015; Guo et al., 2016;赵凤等,2017),这些相关性以及这些植物是否还存在其他相近的功能还需要进一步的实验探索。

启动子响应元件预测分析可以初步了解特定 基因对许多因素的响应机制,是研究植物基因功 能的最主要手段之一。启动子顺式调控元件分析 表明多刺绿绒蒿 WD40 基因家族可以响应应激、厌 氧、干旱、光等非生物胁迫以及生长素、赤霉素、茉 莉酸等激素信号。海南龙血树(Dracaena cambodiana, Dc) DcWD40-1 基因的启动子区域具





上方比例尺表示基因启动子长度,左侧是基因名称,右侧是相关的作用元件。 The top scale represents the length of the gene promoter, the left is the gene name, and the right is the associated action element.

有典型真核生物启动子结构特征,包含多个能够 响应激素和胁迫的作用元件,如 CMRs、ABRE、 TGA-box、TCA-element、ARE、HSE 和 LTR 等,表达 分析发现 DcWD40-1 的表达受到茉莉酸甲酯、细胞 分裂素、油菜素内酯和 UV-B 的显著影响(朱家红 等,2020)。此外,WD40蛋白通过复杂的调节网 络广泛参与植物次生代谢调控、形态发育等过程 (Feyissa et al., 2019; Meng et al., 2019; 王刚等, 2019; Yuan et al., 2019)。如在黄酮及类黄酮化 合物的生物合成过程中 WD40 转录因子与 MYB 和 bHLH 互作后起调控作用(Broun, 2005; Ramsay & Glover, 2005; Shan et al., 2019); miR156/SPL13 和 WD40-1 相互作用调节紫花苜蓿 (Medicago sativa)的耐旱性(Feyissa et al., 2019); MtWD40-1 和 WHITEPETAL1、MtTT8 结合可以对 类胡萝卜素衍生以及花色素积累过程进行调控 (Meng et al., 2019):丹参 WD40-170 基因可以调 节丹参中迷迭香酸、丹酚酸 B、丹参酮 IIA 和隐丹 参酮的含量(马文,2019)。

总之,多刺绿绒蒿其生长环境特殊,外形有肉 眼可见的毛状刺,以及含有特征性成分异喹啉生 物碱,这些生物学过程通常是由植物激素、转录调 节因子等因素形成复杂的调控网络而决定最终的 发生。对多刺绿绒蒿 WD40 基因家族的鉴定可为 以后详细研究这些基因在上述生物学过程中的作 用及其详细调控网络提供前期基础和后续研究 方向。

参考文献:

- BIAN SM, LI XY, MAINALI H, et al., 2017. Genome-wide analysis of DWD proteins in soybean (*Glycine max*): Significance of Gm08DWD and GmMYB176 interaction in isoflavonoid biosynthesis [J]. PLoS ONE, 12(6): e0178947.
- BROUN P, 2005. Transcriptional control of flavonoid biosynthesis: a complex network of conserved regulators involved in multiple aspects of differentiation in *Arabidopsis* [J]. Curr Opin Plant Biol, 8(3): 272–279.
- CHEN MX, ZHANG B, LI CX, et al., 2015. TRANSPARENT TESTA GLABRA1 regulates the accumulation of seed storage reserves in *Arabidopsis* [J]. Plant Physiol, 169 (1): 391-402.
- DIERMA · DZPC, 2012. Beads medica [M]. Shanghai: Shanghai Science and Technology Publishing House: 157. [帝玛尔・丹增彭措, 2012. 晶珠本草 [M]. 上海:上海科

图 4 WD40 家族启动子顺式调控元件分析 Fig. 4 Analysis of WD40 family promoter *cis* regulatory elements



A. Mh_transcript_12870; B. Mh_transcript_16028; C. Mh_transcript_24103; D. Mh_transcript_31169; E. Mh_transcript_5116; F. Mh_transcript_11768; G. Mh_transcript_12787; H. Mh_transcript_18983; I. Mh_transcript_10891; J. Mh_transcript_12816; K. Mh_transcript_7218; L. Mh_transcript_33640; M. Mh_transcript_18156; N. Mh_transcript_18539; O. Mh_transcript_19179; P. Mh_transcript_27212; Q. Mh_transcript_7031; R. Mh_transcript_27838; S. Mh_transcript_4112.

图 5 WD40 家族蛋白三级结构预测 Fig. 5 Prediction of tertiary structure of WD40 family proteins

学技术出版社:157.]

- FAN JP, WANG YQ, WANG XB, et al., 2015. The antitumor activity of *Meconopsis horridula* Hook., a traditional tibetan medical plant, in murine leukemia L1210 cells [J]. Cell Physiol Biochem, 37(3); 1055-1065.
- FENG RC, ZHANG CH, MA RJ, et al., 2019. Identification and characterization of WD40 superfamily genes in peach [J]. Gene, 710: 291-306.
- FEYISSA BA, ARSHAD M, GRUBER MY, et al., 2019. The inter-play between miR156/SPL13 and DFRR/WD40-1 regulate drought tolerance in alfalfa [J]. BMC Plant Biol, 19(1): 434.
- GACHOMO EW, JIMENEZ-LOPEZ JC, BAPTISTE LJ, et al.,

2014. GIGANTUS1 (GTS1), a member of Transducin/WD40 protein superfamily, controls seed germination, growth and biomass accumulation through ribosome-biogenesis protein interactions in *Arabidopsis thaliana* [J]. BMC Plant Biol, 14: 37.

- GAO XQ, CHEN ZH, ZHANG J, et al., 2012. OsLIS-L1 encoding alissencephaly type-1-like protein with WD40 repeats is required for plant height and male gametophyte formation in rice [J]. Planta, 235(4): 713-727.
- GOU YF, TANG JS, YU S, et al., 2022. Genome-wide identification and expression of RcWD40 family in castor (*Ricinus communis* L.) [J]. Chin J Oil Crop Sci, 44(2): 354-364. [苟亚夫, 唐杰松, 于耸, 等, 2022. 蓖麻



图中彩色圆球分别表示不同的蛋白,彩色圆球内部是该蛋白所对应的三级结构。不同蛋白之间的连线所代表的含义 具体如下:天蓝色线.从精选数据库获得;紫色线.实验确 定;绿色线.基因邻域;深蓝色线.基因共现;鹅黄色 线.文本数据挖掘;黑色线.共表达;浅蓝色线.蛋白同源。 The colored sphere in the figure represents different proteins, and inside the colored sphere is the tertiary structure corresponding to the protein. The connecting wires between different proteins represent specifically as follows: Sky blue wire. From curated databases; Purple wire. Experimentally determined; Green wire. Gene neighborhood; Dark blue wire. Gene co-occurrence; Light yellow wire. Text mining; Black wire. Co-expression; Light blue wire. Protein homology.

> 图 6 WD40 家族蛋白互作网络 Fig. 6 The WD40 family protein-protein interaction (PPI) network

ReWD40家族鉴定与表达分析 [J]. 中国油料作物学报, 44(2): 354-364.]

- GUO Q, BAI RF, ZHAO BS, et al., 2016. An ethnopharmacological, phytochemical and pharmacological review of the genus *Meconopsis* [J]. Am J Chin Med, 44(3): 439-462.
- GUO ZQ, 2014. Research on anti-myocardial ischemia effect and chemical constituents of Tibetan medicine *Meconopsis horridula* [D]. Beijing: Beijing University of Chinese Medicine: 65-69. [郭志琴, 2014. 藏药多刺绿绒蒿抗心肌 缺血作用与化学成分研究 [D]. 北京:北京中医药大学: 65-69.]
- GUTIERREZ N, TORRES AM, 2019. Characterization and diagnostic marker for TTG1 regulating tannin and anthocyanin biosynthesis in fababean [J]. Sci Rep, 9(1): 16174.
- HU R, XIAO J, GU T, et al., 2018. Genome-wide identification and analysis of WD40 proteins in wheat

(Triticum aestivum L.) [J]. BMC Genomics, 19(1): 803.

- JIANG L, WANG Y, LI QF, et al., 2012. Arabidopsis STO/ BBX24 negatively regulates UV-B signaling by interacting with COP1 and repressing HY5 transcriptional activity [J]. Cell Res, 22(6): 1046–1057.
- LI G, ZHAO JH, QIN BB, et al., 2019. ABA mediates development-dependent anthocyanin biosynthesis and fruit coloration in *Lycium* plants [J]. BMC Plant Biol, 19(1): 317.
- LU CD, LI Y, SUN D, et al., 2021. Genome-wide identification and expression analysis of *GATA* gene family in foxtail millet [J]. Acta Agric Boreal-Occident Sin, 30(5): 1-10. [卢成达, 李阳, 孙迪, 等, 2021. 谷子 GATA 基因 家族的鉴定及表达分析 [J]. 西北农业学报, 30(5): 1-10.]
- MA W, 2019. Identification of WD40 gene family and function of SmWD40-170 gene in Salvia miltiorrhiza Bunge [D]. Xi'an: Shaanxi Normal University. [马文, 2019. 丹参WD40 基因家族鉴定及 SmWD40-170 基因功能研究 [D]. 西安:陕西师范大学.]
- MENG YY, WANG ZY, WANG YQ, et al., 2019. The MYB activator white PETAL1 associates with MtTT8 and MtWD40-1 to regulate carotenoid-derived flower pigmentation in *Medicago truncatula* [J]. Plant Cell, 31(11): 2751–2767.
- MISHRA AK, MUTHAMILARASAN M, KHAN Y, et al., 2014. Genome-wide investigation and expression analyses of WD40 protein family in the model plant foxtail millet (*Setaria italica* L.) [J]. PLoS ONE, 9(1): e86852.
- NOCKER SV, LUDWIG P, 2003. The WD-repeat protein superfamily in *Arabidopsis*: Conservation and divergence in structure and function [J]. BMC Genomics, 4(1): 50.
- OUYANG YD, HUANG XL, LU ZH, et al., 2012. Genomic survey, expression profile and co-expression network analysis of OsWD40 family in rice [J]. BMC Genomics, 13: 100.
- PATTANAIK S, PATRA B, SINGH SK, et al., 2014. An overview of the gene regulatory network controlling trichome development in the model plant, *Arabidopsis* [J]. Front Plant Sci, 5: 259.
- RAMSAY NA, GLOVER BJ, 2005. MYB-bHLH-WD40 protein complex and the evolution of cellular diversity [J]. Trends Plant Sci, 10(2): 63-70.
- SALIH H, GONG WF, MKULAMA M, et al., 2018. Genomewide characterization, identification, and expression analysis of the WD40 protein family in cotton [J]. Genome, 547: 539-547.
- SHAN XT, LI YQ, YANG S, et al., 2019. A functional homologue of *Arabidopsis* TTG1 from freesia interacts with bHLH proteins to regulate anthocyanin and proanthocyanidin biosynthesis in both *Freesia hybrida* and *Arabidopsis thaliana* [J]. Plant Physiol Biochem, 141: 60–72.
- SHI SS, CHEN W, SUN WN, 2011. Comparative proteomic analysis of the *Arabidopsis* cbl1 mutant in response to salt

stress [J]. Proteomics, 11(24): 4712-4725.

- STIRNIMANN CU, PETSALAKI E, RUSSELL RB, et al., 2010. WD40 proteins propel cellular networks [J]. Trends Biochem Sci, 35(10): 565-574.
- TSUCHIYA Y, NAMBARA E, NAITO S, et al., 2004. The FUS3 transcription factor functions through the epidermal regulator TTG1 during embryogenesis in *Arabidopsis* [J]. Plant J, 37(1): 73-81.
- WANG G, ZHANG ZR, WANG YF, et al., 2020. Bioinformatics analysis of safflower WD40 transcription factor family genes [J]. Chin J Chin Mat Med, 45(14): 3432-3440. [王刚,章正仁,王一非,等, 2020. 红花 CtWD40 转 录因子家族基因的生物信息学分析 [J]. 中国中药杂志, 45(14): 3432-3440.]
- WEI ZL, CHENG YL, ZHOU CC, et al., 2019. Genome-wide identification of direct targets of the TTG1-bHLH-MYB complex in regulating trichome formation and flavonoid accumulation in *Arabidopsis thaliana* [J]. Int J Mol Sci, 20(20): 5014.
- XU C, MIN JR, 2011. Structure and function of WD40 domain proteins [J]. Protein Cell, 2(3): 202-214.
- YAN L, CHEN JW, WANG CP, et al., 2019. Analysis of WD40 protein family based on transcriptome sequencing in *Lycium ruthenicum* Murr. [J]. J Nucl Agric Sci, 33(3): 482-489. [严莉,陈建伟,王翠平,等, 2019. 基于转录组 信息的黑果枸杞 WD40 蛋白质家族分析 [J]. 核农学报, 33(3): 482-489.]
- YANG XH, WANG JR, XIA XZ, et al., 2021. OsTTG1, a WD40 repeat gene, regulates anthocyanin biosynthesis in rice [J]. Plant J, 107(1): 198-214.
- YANG YC, 1991. Tibetan medicine volunteers [M]. Xining: Qinghai People's Publishing House: 294, 465. [杨永昌, 1991. 藏药志 [M]. 西宁:青海人民出版社: 294, 465.]
- YUAN F, LENG BY, ZHANG HN, et al., 2019. A WD40repeat protein from the *Recretohalophyte limonium* bicolor

enhances trichome formation and salt tolerance in *Arabidopsis* [J]. Front Plant Sci, 10: 1456.

- ZHANG CG, ZHANG F, 2015. The multifunctions of WD40 proteins in genome integrity and cell cycle progression [J]. Genomics, 3: 40–50.
- ZHANG F, GONZALEZ A, ZHAO MZ, et al., 2003. A network of redundant bHLH proteins functions in all TTG1dependent pathways of *Arabidopsis* [J]. Development, 130(20): 4859–4869.
- ZHAO F, ZHANG HXG, BAI RF, et al., 2017. Advance of a representative traditional Tibetan medicine *Meconopsis horridula* on its phytochemical and pharmacological aspect [J]. Chin J Chin Mat Med, 42(19): 3676-3683. [赵凤, 张 和新歌, 白睿峰, 等, 2017. 藏药多刺绿绒蒿的化学和药 理学研究进展 [J]. 中国中药杂志, 42(19): 3676-3683.]
- ZHAO L, GAO LP, WANG HX, et al., 2013. The R2R3-MYB, bHLH, WD40, and related transcription factors in flavonoid biosynthesis [J]. Funct Integr Genomics, 13(1): 75–98.
- ZENG CJT, LEE YRJL, LIU B, 2009. The WD40 repeat protein NEDD1 functions in microtubule organization during cell division in *Arabidopsis thaliana* [J]. Plant Cell, 21(4): 1129-1140.
- ZHU JH, JEONG JC, ZHU YM, et al., 2008. Involvement of Arabidopsis HOS15 in histone deacetylation and cold tolerance [J]. Proc Natl Acad Sci USA, 105(12): 4945-4950.
- ZHU JH, XIA DN, WANG Y, et al., 2020. Cloning and expression analysis of WD40 transcription factorgene *DcWD*40-1 from *Dracaena cambodiana* [J]. Guihaia, 40(1): 136-142. [朱家红,夏栋楠,王颖,等, 2020. 海南龙血树 WD40 转录因子基因 *DcWD*40-1 的克隆和表达分析 [J]. 广西植物, 40(1): 136-142.]

(责任编辑 周翠鸣)