DOI: 10.11931/guihaia.gxzw201907001

周丽霞,曹红星.油棕 WRKY 转录因子的全基因组鉴定与分析 [J]. 广西植物, 2020, 40(7): 977-987. ZHOU LX, CAO HX. Genome-wide identification and analysis for oil palm WRKY transcription factors [J]. Guihaia, 2020, 40(7): 977-987.

油棕 WRKY 转录因子的全基因组鉴定与分析

周丽霞,曹红星*

(中国热带农业科学院椰子研究所/海南省热带油料作物生物学重点实验室,海南 文昌 571339)

摘 要:该研究从 NCBI 网站下载油棕全基因组序列信息,从 The Arabidopsis Information Resource(TAIR)数 据库中下载得到拟南芥 WRKY 转录因子序列,并在油棕基因组数据库中进行 BLAST 同源序列比对分析,通 过 NCBI 在线工具 CDD 和 PFAM 数据库进行蛋白结构与分析,剔除无 WRKY 结构域的系列,利用生物信息 学方法对油棕 WRKY 转录因子进行分析及功能预测。结果表明:(1)从油棕基因组数据库中发掘 WRKY 转 录因子 95 个,该 WRKY 转录因子蛋白质所编码氨基酸大小为 116~1 303 bp,95 个均为亲水性蛋白,总体为 不稳定蛋白(EgWRKY25 和 EgWRKY56 除外),60 个蛋白以 α-螺旋为主要二级结构元件,35 个以无规卷曲 为主要二级结构元件。(2)保守结构域系统进化树结果表明,油棕 WRKY 转录因子家族蛋白主要分为三大 类,即 I、II 和 III 类,其中 I 类分为 I C、I N 亚类, II 类分为 II a、II b、II c 和 II d 亚类。(3)内含子和外显子 结构显示,EgWRKY 基因结构进化高度保守。以上结果为油棕 WRKY 转录因子的挖掘、功能分析及分子生 物学研究奠定了基础,同时为分子育种和遗传改良提供了参考。

关键词:油棕,基因组,WRKY转录因子,生物信息学,表达分析

中图分类号: Q943 文献标识码: A

文章编号:1000-3142(2020)07-0977-11

开放科学(资源服务)标识码(OSID):



Genome-wide identification and analysis for oil palm WRKY transcription factors

ZHOU Lixia, CAO Hongxing*

(Coconut Research Institute, Chinese Academy of Tropical Agricultural Science/Hainan Provincial Key Laboratory of Tropical Oil Crops Biology, Wenchang 571339, Hainan, China)

Abstract: Genome-wide sequence information of oil palm from NCBI website, and the WRKY transcription factor sequence from The Arabidopsis Information Resource (TAIR) Database were downloaded, BLAST homology sequence

基金项目:农业农村部物种品种资源保护费项目(125163015000160004);热带木本油料产业技术创新团队项目(17CXTD-13);农业农村部农业国际交流与合作项目(SYZ2019-12);国家自然科学基金(31601723)[Supported by Protection Fee of Species Resources in Agriculture and Rural Department(125163015000160004); Program of Tropical Woody Oil Industry Technology Innovation Team (17CXTD-13); Agricultural International Exchange and Cooperation Program of the Ministry of Agriculture and Rural Department (SYZ2019-12); the National Natural Science Foundation of China (31601723)]。

作者简介:周丽霞(1982-),女,山东聊城人,助理研究员,研究方向为热带棕榈作物分子生物学,(E-mail)glzz_2009@163.com。 通信作者:曹红星,博士,研究员,研究方向为热带油料作物育种及栽培研究,(E-mail)411680755 @ qq.com。

收稿日期: 2019-08-02

alignment analysis was carried out in oil palm genome database. Protein structure and analysis were carried out through CDD and PFAM database of NCBI online tool, and the series without WRKY domain were eliminated. Bioinformatics analysis and functional prediction of WRKY transcription factor in oil palm. The results were as follows: (1) A total of 95 EgWRKY transcription factors were excavated, and they encoded 116–1 303 bp amino acids, predicting hydrophilic and unstable (except for EgWRKY25 and EgWRKY56). The main structure of 60 EgWRKY proteins was α -helix, and the remaining 35 proteins were irregular curl. (2) The phylogenetic analysis on conserved domain showed that EgWRKY transcription factor family proteins were divided into three categories (I, II and III). Category I could be separated into I C and I N, and Category II was classified into II a, II b, II c and II d. (3) The intron-exon structure analysis revealed that structures of EgWRKY gene were highly conserved. This research will lay a foundation for the study of WRKY transcription factor exacavation, function analysis, and molecular biology of oil palm and provide references for its genetic modification and molecular breeding.

Key words: oil palm, genome, WRKY transcription factors, bioinformatics, expression and analysis

植物经过长期的进化,自身形成了一套对抗 不良环境的适应机制,植物受到胁迫后,通过相应 的信号传递途径,诱导相关基因的表达以抵御胁 迫,而基因的表达受到转录因子的调控(谢政文 等,2016)。转录因子又称反式作用因子,其作为 一类重要的调控基因,主要通过与基因启动子区 域中的顺式作用元件结合来发挥调控作用,近年 来已成为基因挖掘与功能分析领域的研究热点 (贾翠玲和侯和胜,2010)。转录因子的特点为含 有 DNA 结合域、转录调控区、核定位信号区及寡 聚化位点等结构。根据 DNA 结合域结构的不同, 转录因子又可分为 MYB、WRKY、NAC、Zinx finger (锌指蛋白)等诸多家族(伍林涛等,2013)。

WRKY 作为植物中最大的转录因子家族之一,通过结合植物次生代谢产物合成途径关键酶 基因的启动子元件来调控植物的代谢过程(丁蒙 蒙等,2018)。WRKY 的 N-末端具有 7 个高度保守 氨基酸残基 WRKYGQK,C 端有 1 个非典型的锌指 结构,其结构域由近 60 个氨基酸组成。根据 WRKY 结构域的数目及锌指结构的类型,WRKY 蛋白可分为三个类型:第一类为含有 2 个 WRKY 结构域,锌指结构的类型为 C₂H₂;第三类为含有 1 个 WRKY 结构域,锌指结构的类型为 C₂H₂;第三 类为含有 1 个 WRKY 结构域,锌指结构的类型为 C₂HC(伍林涛等,2013)。WRKY cDNA 最初是从 甘薯中克隆出来的(Ishiguro & Nakamura, 1994), 随后在其他植物如欧芹(Rushton et al., 1995)、野 燕麦(Rushton et al., 1996)、拟南芥(Pater et al., 1996)、水稻(孙利军等, 2014)、枣树(Xue et al., 2019)等不同物种中分离鉴定出来。谷彦冰等 (2016)利用 WRKY 保守域全蛋白序列鉴定出 61 个桃 WRKY 基因,通过生物信息学分析发现桃 WRKY 蛋白分为 I、Ⅱ和Ⅲ类型,应用半定量和荧 光定量 PCR 技术发现有 16 个 WRKY 基因均在桃 的根、茎、叶、花和果重表达。刘潮等(2017)基于 桑树全基因组蛋白数据库,鉴定出55个桑树 WRKY 基因,通过系统进化分析将 WRKY 蛋白分 为 I、II 和 III 类型,应用保守结构域分析发现 WRKY 蛋白序列高度保守, 在植物抵御非生物胁 迫过程中发挥作用。包昌艳等(2018)应用"红 阳"猕猴桃全基因组数据,鉴定出 89 个 WRKY 基 因,通过进化分析发现 WRKY 蛋白可分为 I、II 和 Ⅲ类型,有33个WRKY基因在猕猴桃根、叶、花和 果四个器官中均有显著表达。Fei et al. (2019)从 陇南大红袍花椒中分离鉴定出 38 个 WRKY 家族 成员,其中 ZbWRKY33 是对干旱胁迫反应最敏感 的成员之一,通过直接与乙烯合成前体基因 asc 结 合调节花椒抵御干旱的能力。由此可见,诸多植 物中 WRKY 转录因子均得到鉴定与分析,但目前 针对油棕 WRKY 转录因子基因及蛋白质的鉴定与 生物信息学分析的研究鲜见报道,本研究基于油 棕基因组数据,利用生物信息学方法全面分析油 棕 WRKY 转录因子家族结构及特征,为深入研究 WRKY 转录因子家族的生物学功能奠定基础。

1 材料与方法

1.1 EgWRKY 序列获取与鉴定

油棕全基因组序列从 NCBI 下载获得, 拟南芥 WRKY 基因序列从 The Arabidopsis Information Resource(TAIR)数据库中下载获得(http://www.arabidopsis.org), 以拟南芥 WRKY 序列为探针, 阈值 设定为 e⁻¹⁰, 在油棕基因组数据库中进行同源序列 比对分析得到油棕 WRKY 基因序列,将得到的油 棕 WRKY 基因序列在美国麻省理工学院在线基因 扫描服务器(The GENSCAN Web Server at MIT) 搜 索以获得 WRKY 蛋白序列, 通过 NCBI 在线工具 CDD(http://www.ncbi.nlm.nih.gov/cdd)和 PFAM 数据库(http://pfam.xfam.org/)进行蛋白结构域分 析, 剔除无 WRKY 保守结构域的蛋白序列。

1.2 方法

1.2.1 EgWRKY 蛋 白 理 化 性 质 分 析 利用 ProtParam 分析 EgWRKY 蛋白的 理 化 性 质,利用 NetPhos 3.1 Server 和 DictyOGlyc 1.1 Server 预测氨 基酸 序列磷酸 化 及 O-糖 基 化 修 饰 情况,利用 ProtScale 分析蛋白质的亲/疏水性,利用 SignalP 和 ProtComp 预测蛋白的信号肽和亚细胞定位预测, 应用 SOPMA 预测蛋白的二级结构。

1.2.2 EgWRKY 的进化树、外显子及内含子分析 应用 MEGA 6.06 软件构建 EgWRKY 进化树,执行 参数为 Neighbor-Joining, Bootstrap 重复1000 次。

2 结果与分析

2.1 EgWRKY 转录因子家族成员基本信息

基于油棕全基因组数据及拟南芥 WRKY 基因 序列,通过 BLAST 搜索同源序列和 WRKY 蛋白保 守结构域鉴定,共挖掘 95 个油棕 WRKY 转录因子 成员。由表 1 可知,该 95 个蛋白质所含氨基酸大 小为 116~1 303 bp,其中蛋白氨基酸数目小于 300 aa 的基因序列占 35.8%,介于 300~700 aa 的基因 序列占 57.9%,大于 700 aa 的基因序列占 6.3%。

2.2 EgWRKY 蛋白理化性质分析

利用 ProtParam 在线软件(http://expasy.org/

tools/protparam.html)分析 EgWRKY 蛋白的基本性 质,预测结果如表2所示。95个WRKY蛋白中, 56个蛋白的理论等电点(pI)小于7,39个蛋白的 pI大于7,pI最小值为4.74(EgWRKY73),最大值 为 10.18 (EgWRKY84), 平 均 pI 为 7.15; EgWRKY25 和 EgWRKY56 蛋白质的不稳定系数 小于 40,为稳定蛋白,其余 93 个 EgWRKY 蛋白的 不稳定系数大于 40,为不稳定蛋白,该结果表明 EgWRKY 转录因子家族大多为不稳定蛋白。利用 NetPhos 3.1 Server 在线软件(http://www.cbs. dtu.dk/services/NetPhos/) 预测氨基酸序列磷酸 化:利用 DictyOGlyc 1.1 Server 在线软件(http:// www.cbs.dtu.dk/services/DictyOGlyc/) 预测氨基酸 序列的 O-糖基化修饰情况,发现平均磷酸化位点 有 37.8 个, O-糖基化位点有 1.6 个; 利用 ProtScale 在线软件(https://web.expasy.org/protscale/)分析 蛋白质的亲/疏水性,从 EgWRKY 蛋白的脂肪系数 来看,该95个 EgWRKY 蛋白的脂肪系数均小于 100,该结果表明其均为亲水性蛋白;利用 SignalP 5.0 在线软件(http://www.cbs.dtu.dk/services/SignalP/)预测蛋白的信号肽,发现5个EgWRKY蛋 白存在信号肽(EgWRKY29、EgWRKY38、 EgWRKY45、EgWRKY63及 EgWRKY87),为分泌 蛋白;利用 ProtComp 9.0(http://linux1.softberry. com/berry. phtml? topic = protcomppl&group = programs&subgroup=proloc)在线软件预测蛋白亚 细胞定位,结果表明 95 个 EgWRKY 蛋白中有 84 个定位在细胞核中,占总蛋白的 88.3%,11 个在细 胞质中,推测可能参与细胞质基因的转录调控;应 用 SOPMA 在线软件(https://npsa-prabi.ibcp.fr/ cgi-bin/np sa_automat.pl? page = npsa_sopma.html) 预测蛋白的二级结构,发现所有 EgWRKY 蛋白的 二级结构均有 4 种, 即 α -螺旋、 β -转角、无规卷曲 及延伸链,其中60个 EgWRKY 蛋白以α-螺旋为主 要结构,无规卷曲为次要结构,35个以无规卷曲为 主要结构,α-螺旋为次要结构,β-转角及延伸链所 占比例较少。

2.3 EgWRKY 的进化树分析

利用 MEGA 6.06 对油棕 95 个 WRKY 转录因 子蛋白的保守结构域进行系统进化树分析,结果如 980

表 1 油棕 WRKY 转录因子家族成员基本信息

Table 1 Basic information of oil palm WRKY transcription factor family genes

基因名称 Gene name	染色体定位 Chromosomal localization	蛋白登录号 Protein accession No.	氨基酸大小 Peptide length (aa)
EgWRKY01	scaffold_1:2828118 2834829 -	XP_010927976.1	237
EgWRKY02	scaffold_1:35283523531492 +	XP_010934629.1	517
EgWRKY03	scaffold_1:35810863582588 -	XP_010935352.1	196
EgWRKY04	scaffold_1:35879013589580 +	XP_010935437.1	206
EgWRKY05	scaffold_1:35974963599292 -	XP_010912931.1	202
EgWRKY06	scaffold_1:37906303791759 -	XP_010936886.1	176
EgWRKY07	scaffold_1:85085208510767 -	XP_010913954.1	356
EgWRKY08	scaffold_1:1032925010329726 -	XP_010917440.1	158
EgWRKY09	scaffold_1:1033421510335866 -	XP_010916830.1	346
EgWRKY10	scaffold_1:1055978010561375 +	XP_010916734.1	276
EgWRKY11	scaffold_1:1826752918269693 +	XP_010926916.1	342
EgWRKY12	scaffold_1:1907445619077025 +	XP_010926185.1	588
EgWRKY13	scaffold_1:4515021445153149 -	XP_010939557.1	258
EgWRKY14	scaffold_1:4609022046106758 +	XP_010939487.1	947
EgWRKY15	scaffold_2:12448491249774 +	XP_010909377.1	500
EgWRKY16	scaffold_2: 1837821318380205 -	XP_010912156.1	304
EgWRKY17	scaffold_2: 3442048734423323 -	XP_010913024.1	181
EgWRKY18	scaffold_2:3896011138968368 -	XP_010913249.1	738
EgWRKY19	scaffold_2:4776436847766219 +	XP_010931316.1	316
EgWRKY20	scaffold_2:4991640849921049 -	XP_010914024.1	739
EgWRKY21	scaffold_2:6059554560597170 +	XP_010914568.1	254
EgWRKY22	scaffold_3:28978902903252 -	XP_010915067.1	240
EgWRKY23	scaffold_3:39761913981682 +	XP_010915156.1	632
EgWRKY24	scaffold_3:44219754423228 -	XP_010915168.1	208
EgWRKY25	scaffold_3: 44552964457347 +	XP_010915169.1	171
EgWRKY26	scaffold_3:1154219111545474 +	XP_010915678.1	373
EgWRKY27	scaffold_3:1290563412907531 -	XP_010915790.1	374
EgWRKY28	scaffold_3:1684084016843289 +	XP_010916103.1	532
EgWRKY29	scaffold_3:4320157143208037 +	XP_010917544.1	186
EgWRKY30	scaffold_3:4686994946873630 +	XP_010917578.1	358
EgWRKY31	scaffold_4:4668808446692604 +	XP_010919759.1	213
EgWRKY32	scaffold_4:5035445150358395 +	XP_010920047.1	419
EgWRKY33	scaffold_5:10032671006117 +	XP_010920544.1	326
EgWRKY34	scaffold_5:59714535974564 -	XP_010921056.1	594
EgWRKY35	scaffold_5:74688897471135 -	XP_010921156.1	291
EgWRKY36	scaffold_5:75092557511846 -	XP_010921157.1	276
EgWRKY37	scaffold_5:75160527519209 -	XP_010921553.1	210
EgWRKY38	scaffold_5:75339087536374 -	XP_010921554.1	365
EgWRKY39	scaffold_5:1146684311468463 -	XP_010921434.1	311
EgWRKY40	scaffold_5:4276932742771373 +	XP_010922758.1	310
EgWRKY41	scaffold 5:4285685242860147 +	XP 010922757.1	323

981

续表1												
基因名称 Gene name	染色体定位 Chromosomal localization	蛋白登录号 Protein accession No.	氨基酸大小 Peptide length (aa)									
EgWRKY42	scaffold_5:4434866744361739 +	XP_010923015.1	1 303									
EgWRKY43	scaffold_5:4710133347106104 +	XP_010922486.1	469									
EgWRKY44	scaffold_5:4890866848911631 -	XP_010922292.1	314									
EgWRKY45	scaffold_6:30401683043302 -	XP_010923468.1	356									
EgWRKY46	scaffold_6:42880744293918 -	XP_010923565.1	462									
EgWRKY47	scaffold_6:47742074779820 +	XP_010923591.1	302									
EgWRKY48	scaffold_6: 3362555633627842 -	XP_010924340.1	575									
EgWRKY49	scaffold_6:3424128634243364 -	XP_010924354.1	336									
EgWRKY50	scaffold_6: 3880447638806170 -	XP_010924726.1	277									
EgWRKY51	scaffold_6:3915710739158687 +	XP_010924759.1	328									
EgWRKY52	scaffold_6:4048485340487251 -	XP_010924841.1	360									
EgWRKY53	scaffold_6:4260407842605690 -	XP_010925052.1	202									
EgWRKY54	$scaffold_6:4305521943060457 +$	XP_010925080.1	235									
EgWRKY55	scaffold_7;26037102610166 +	XP_010925379.1	626									
EgWRKY56	scaffold_7:26649082666305 -	XP_010925385.1	210									
EgWRKY57	scaffold_7:26980842699488 +	XP_010925386.1	166									
EgWRKY58	scaffold_7:55659235567535 -	XP_010925600.1	287									
EgWRKY59	scaffold_7;77280417731472 +	XP_010925763.1	369									
EgWRKY60	scaffold_7:86429798644669 -	XP_010925829.1	371									
EgWRKY61	scaffold_7:1062230810624799 +	XP_010926194.1	584									
EgWRKY62	scaffold_7:2617556526204615 +	XP_010926843.1	170									
EgWRKY63	scaffold_7:4043770840439232 +	XP_010927275.1	324									
EgWRKY64	scaffold_8:2354379823554103 -	XP_010928175.1	742									
EgWRKY65	scaffold_8:3131842331319807 +	XP_010928698.1	308									
EgWRKY66	scaffold_8:3652137336525318 -	XP_010929154.1	257									
EgWRKY67	scaffold_8:3653813836539837 -	XP_010929156.1	315									
EgWRKY68	scaffold_8:3667232036680988 +	XP_010929162.1	533									
EgWRKY69	scaffold_8:3847734738479734 +	XP_010929316.1	321									
EgWRKY70	scaffold_9:3312196433123639 +	XP_010930927.1	292									
EgWRKY71	scaffold_10:29199603009126 -	XP_010931246.1	514									
EgWRKY72	scaffold_10:54886585491941 -	XP_010931316.1	530									
EgWRKY73	scaffold_10:75330007535705 -	XP_010931380.1	312									
EgWRKY74	scaffold_10:75551197557529 -	XP_010931510.1	243									
EgWRKY75	scaffold_10:1649819416500066 +	XP_010931747.1	283									
EgWRKY76	scaffold_10:2793657027938051 -	XP_010932751.1	116									
EgWRKY77	scaffold_10:3081671730820483 +	XP_010932879.1	353									
EgWRKY78	scaffold_11:2594421825948814 +	XP_010933393.1	421									
EgWRKY79	scaffold_14:19369771939615 -	XP_010937592.1	336									
EgWRKY80	scaffold_14:39995864002656 -	XP_010937966.1	596									
EgWRKY81	scaffold_14;47896124792391 -	XP_010938278.1	385									
EgWRKY82	scaffold_14:65940366597123 -	XP_010938223.1	315									
EgWRKY83	scaffold_15:73686647381113 -	XP_010939060.1	551									
EgWRKY84	4982001 +	XP_010911418.1	202									

7 期

基因名称 Gene name	染色体定位 Chromosomal localization	蛋白登录号 Protein accession No.	氨基酸大小 Peptide length (aa)									
EgWRKY85	7071876 -	XP_010911458.1	232									
EgWRKY86	3095133207 -	XP_010910323.1	133									
EgWRKY87	11185231122926 +	XP_010904958.1	251									
EgWRKY88	11545501156525 +	XP_010942101.1	316									
EgWRKY89	776067 784882 -	XP_010942092.1	535									
EgWRKY90	1132053 1196544 -	XP_010943606.1	709									
EgWRKY91	1056488 1082285 -	XP_010905300.1	672									
EgWRKY92	298091311193 +	XP_010906869.1	551									
EgWRKY93	157052174713 +	XP_010908244.1	545									
EgWRKY94	231238253849 -	XP_010908581.1	641									
$F \alpha W R K V 95$	245494 250181 +	VP 010008962 1	478									

图 1 所示。油棕 WRKY 蛋白主要分为三大类,即 Ⅰ、Ⅱ、Ⅲ类。其中,根据 WRKY 保守结构域所处 的位置,将第 I 类分为 I N 和 I C 两个亚类;第 Ⅱ类 含有 1 个锌指结构和 1 个 WRKY 保守结构域,根 据锌指结构的不同,又将其分为Ⅱ a、Ⅱ b、Ⅱ c 及 Ⅱ d 四个亚类;第 Ⅲ类是含有 2 个 WRKY 保守结 构域。

2.4 油棕 WRKY 外显子及内含子

通过油棕基因组数据分析得到 WRKY 转录因 子基因外显子和内含子的结构分布示意图(图 2)。EgWRKY 转录因子家族成员所含内含子数的 范围为 0~12 个,平均每个 EgWRKY 含内含子数 为 2.99 个。其中, EgWRKY42 含有内含子数最多 (12 个),转录因子基因长度变化范围为 477 bp (EgWRKY08)至 89 167 bp(EgWRKY71),平均大 小为 5 992 bp,图 2 中阴影部分的数字代表该外显 子翻译成部分 WRKY 保守结构域的长度。 EgWRKY 基因家族的结构变化较大,说明在长期 进化过程中油棕基因组经历了较大的变异选择。

3 讨论与结论

随着高通量测序技术的成熟,WRKY作为调 控植物多种生理过程的转录因子家族之一,已在 多个物种中被挖掘及鉴定,如拟南芥基因组中含 有 72 个 WRKY 转录因子(Ulker & Somssich, 2004),黄瓜基因组中有 132 个 WRKY 转录因子 (谷彦冰等,2015),棉花基因组中有 116 个 WRKY 转录因子(Dou et al., 2014),橡胶树基因组中含 有 81 个 WRKY 转录因子(Li et al., 2014),桑树基 因组中含有 54 个 WRKY 转录因子(Baranwal et al., 2016)及鹰嘴豆基因组中含有 70 个 WRKY 转 录因子(Waqas et al., 2019)。本研究通过分析油 棕基因组数据,挖掘出 95 个 WRKY 转录因子, WRKY 家族中转录因子的数目不仅与物种的基因 组相关,而且与植物在长期进化过程中所受的外 界环境影响有关。油棕 WRKY 转录因子数目与其 他物种相比,属于中等数目的类型,该结果可推测 油棕在自然进化过程中,WRKY 基因家族受到了 一定的外界环境压力。

本研究通过预测油棕 WRKY 蛋白的二级结构,发现其以α-螺旋及无规卷曲为主,这与丁蒙蒙等(2018)报道结果相一致。本研究对油棕 WRKY 保守结构域进行系统进化分析,将油棕 WRKY 家族蛋白分为三大类,即 I、II、III类,其中 II 类又分为四个亚类。本研究中油棕 95 个 WRKY 家族成员均含有 WRKYGQK 保守基序,II 类均含有 1 个锌指结构及 1 个 WRKY 保守结构域,根据锌指结构和位置的不同又分为四个亚类,类似分类在拟南芥及桑树等物种中发现,该结果可推测植物WRKY 基因家族在结构上具有高度保守性。油棕作为热带地区重要的油料作物之一,低温气候严

表 2 EgWRKY 蛋白理化性质分析

Table 2 Analysis of physicochemical properties of EgWRKY protein

蛋白名称 Protein name	理论 等由占	磷酸化 位点数	0-糖基化 位点数	不稳定	脂肪	信昱昧	亚细胞完位	二级结构 Secondary structure							
	中已从 Theoretical isoelectric point	Number of phosphory- lation sites	Number of O-glycosy- lation sites	系数 Instability index	系数 Aliphatic index	Signal peptide	Subcellula localization	α-螺旋 α-helix (%)	β-转角 β-angle (%)	无规卷曲 Random coil (%)	延伸链 Extended chain (%)				
EgWRKY01	8.95	27	1	48.97	59.20	-	细胞核 Nucleus	42	11	33	14				
EgWRKY02	7.63	92	2	52.28	53.11	-	细胞核 Nucleus	51	7	22	20				
EgWRKY03	6.07	24	3	49.38	69.18	-	细胞核 Nucleus	30	10	45	15				
EgWRKY04	6.31	32	1	57.13	63.93	-	细胞核 Nucleus	47	9	30	14				
EgWRKY05	8.80	29	1	51.96	69.01	-	细胞核 Nucleus	41	12	29	18				
EgWRKY06	6.09	30	3	52.97	53.18	-	细胞质 Cytoplasm	50	13	23	14				
EgWRKY07	5.78	49	1	56.95	58.37	-	细胞核 Nucleus	22	17	45	16				
EgWRKY08	8.96	14	1	65.00	57.47	-	细胞核 Nucleus	60	8	21	11				
EgWRKY09	5.46	37	2	67.32	47.43	-	细胞核 Nucleus	31	11	45	13				
EgWRKY10	5.55	31	4	74.64	57.97	-	细胞核 Nucleus	52	11	24	14				
EgWRKY11	7.24	42	1	62.18	56.43	_	细胞质 Cytoplasm	73	6	13	8				
EgWRKY12	6.18	62	2	46.10	53.69	-	细胞核 Nucleus	34	8	51	7				
EgWRKY13	6.93	31	3	75.20	49.65	_	细胞核 Nucleus	22	15	53	10				
EgWRKY14	5.99	120	1	54.44	62.25	_	细胞核 Nucleus	21	12	53	14				
EgWRKY15	6.90	52	4	58.69	60.14	_	细胞核 Nucleus	22	15	46	17				
EgWRKY16	8.42	41	3	55.70	60.62	_	细胞核 Nucleus	32	10	51	7				
EgWRKY17	9.34	23	1	51.56	50.00	_	细胞核 Nucleus	40	19	28	13				
EgWRKY18	5.65	100	6	60.01	53.16	_	细胞核 Nucleus	53	7	37	3				
EgWBKY19	9.81	47	2	47.36	67.09	_	细胞核 Nucleus	62	9	21	8				
EgWBKY20	6.02	99	-	51.37	56.27	_	细胞核 Nucleus	38	10	43	9				
EgWRKY21	6.00	36	3	70.66	54 49	_	细胞核 Nucleus	56	6	33	5				
EgWRKY22	9.84	26	2	60.50	59.29	_	细胞核 Nucleus	57	7	32	4				
EgWRK122	7 17	102	2	53 40	57.15	_	细胞核 Nucleus	22	11	56	. 11				
EgWRK125	7.52	25	2	43 28	63 65	_	细胞核 Nucleus	40	18	25	17				
EgWRK124	8.93	23	1	35.82	58.25	_	细胞质 Cytoplasm	55	3	37	5				
EgWRK125	5 57	19	2	52 59	48 71	_	细胞核 Nucleus	46	15	27	12				
EgWRK120	1 88	26	1	71.03	53.88	_	细胞核 Nucleus	40 62	7	20	12				
EgwRK127	5.83	20	2	16.02	56 70	_	细胞核 Nucleus	25	3	20 67	5				
EgwRK120	0.52	+0 27	1	52 41	50.17	+	细胞核 Nucleus	30	5	53	11				
EgwRK129	9.52	36	1	52.41	72 40	_	细胞核 Nucleus	51	6	34	0				
EgwRK130	9.11	30	1	47.23	12.40		细胞核 Nucleus	57	11	24	9				
EgwRK131	5.64	52	1	51.41	54.01	_	细胞核 Nucleus	60	5	33	2				
EgwRK132	4 01	51	1	54.80	71.66		细胞核 Nucleus	28	7	61	4				
EgwRK133	7.00	25	2	57 74	53.25		细胞核 Nucleus	42	10	28	11				
EgwRK134	5.72	23	2	57.74	55.25	-	细胞核 Nucleus	42	19	20 56	11				
EgwnK155	2.75	55 17	1	47.72	04.50	-	细胞核 Nucleus	29	5	50	12				
EgwKK130	8.90	17	1	47.75	/1.0/	-	细胞核 Nucleus	29	0	55	12				
EgwnK157	5.95	21	1	52.29	56.00	_	细胞质 Cytoplasm 細胞技 Naclass	56	13	40	10				
EgwKK138	0.79	22	2	52.38	50.99	+	细胞核 Nucleus	50 20	13	21	10				
EgwKK139	0.38	23	1	57.57	00.55	_	细胞核 Nucleus	29	15	50	8				
EgwKK140	5.15	27	1	59.50	/5.19	_	细胞核 Nucleus	47	17	33 24	3				
EgwKK141	5.29	23	4	58.75	38.27	_	细胞核 Nucleus	50	0	34 29	10				
EgwRK142	8.31	3U 25	2	52.21	81.03	-	细胞核 Nucleus	4/	13	28	12				
EgwKK145	8.70	25	1	40.03	52.80	-	5円用型 1次 INUCLEUS	33	11	20	ð 14				
EgwRK144	5.01	24	2	57.10	07.30	-	细胞核 Nucleus	40	19	27	14				
EgwKKY45	9.64	22	1	50.21	/1.80	+	细胞核 Nucleus	40	23	24	13				
EgwKK140	9.00	20	1	55.95	55.42	-	细胞核 Nucleus	01	8	25	0				
ĽgWККҮ47	5.59	21	2	/3.99	50.53	-	细胞核 Nucleus	51	5	36	8				

_

续表 2													
蛋白名称	理论 等由占	磷酸化 位点数	0-糖基化 位点数	不稳定	脂肪	信号肽	亚细胞定位	二级结构 Secondary structure					
Protein name	Theoretical isoelectric point	Number of phosphory- lation sites	Number of O-glycosy- lation sites	系数 Instability index	系数 Aliphatic index	Signal peptide	Subcellula localization	α-螺旋 α-helix (%)	β-转角 β-angle (%)	无规卷曲 Random coil (%)	延伸链 Extended chain (%)		
EgWRKY48	6.56	33	2	42.44	60.16	-	细胞核 Nucleus	57	11	22	10		
EgWRKY49	8.51	23	1	71.01	51.93	-	细胞核 Nucleus	54	19	21	6		
EgWRKY50	5.42	27	1	72.47	51.81	-	细胞质 Cytoplasm	53	12	25	10		
EgWRKY51	5.54	26	1	69.61	56.83	-	细胞质 Cytoplasm	22	15	50	13		
EgWRKY52	5.72	22	2	66.26	59.61	-	细胞核 Nucleus	23	17	47	13		
EgWRKY53	5.46	32	1	50.67	52.18	-	细胞核 Nucleus	56	9	23	12		
EgWRKY54	9.32	25	1	46.73	54.72	-	细胞核 Nucleus	25	17	42	16		
EgWRKY55	7.87	26	1	57.20	58.18	-	细胞核 Nucleus	58	11	20	11		
EgWRKY56	5.54	37	2	39.59	63.57	-	细胞核 Nucleus	43	16	28	13		
EgWRKY57	6.50	33	3	50.31	59.34	-	细胞核 Nucleus	50	13	25	12		
EgWRKY58	6.98	26	1	59.98	62.23	-	细胞核 Nucleus	50	9	33	8		
EgWRKY59	6.33	44	2	48.22	56.12	-	细胞质 Cytoplasm	49	10	26	15		
EgWRKY60	4.97	73	1	70.09	54.50	-	细胞核 Nucleus	40	19	29	12		
EgWRKY61	6.58	55	1	51.47	60.75	-	细胞核 Nucleus	25	18	47	10		
EgWRKY62	9.63	45	1	45.39	65.35	-	细胞核 Nucleus	22	7	60	11		
EgWRKY63	9.63	26	1	46.81	68.09	+	细胞核 Nucleus	28	17	49	6		
EgWRKY64	5.89	83	2	53.14	55.26	-	细胞核 Nucleus	22	10	54	14		
EgWRKY65	9.80	134	3	49.59	62.14	-	细胞核 Nucleus	23	16	56	5		
EgWRKY66	6.56	29	1	53.41	70.62	-	细胞核 Nucleus	27	8	50	15		
EgWRKY67	7.09	26	1	54.23	64.41	-	细胞核 Nucleus	61	10	19	10		
EgWRKY68	7.51	27	1	58.45	68.44	-	细胞核 Nucleus	56	15	20	9		
EgWRKY69	9.57	34	1	51.30	60.81	-	细胞核 Nucleus	63	11	19	7		
EgWRKY70	8.91	33	1	59.33	72.05	-	细胞质 Cytoplasm	54	15	21	10		
EgWRKY71	6.63	28	1	50.77	83.62	-	细胞核 Nucleus	57	12	22	9		
EgWRKY72	6.29	26	2	48.44	54.53	-	细胞核 Nucleus	53	10	21	16		
EgWRKY73	4.74	58	2	67.88	59.74	-	细胞核 Nucleus	45	11	26	18		
EgWRKY74	5.72	61	2	54.43	58.23	-	细胞核 Nucleus	67	6	18	9		
EgWRKY75	8.49	29	1	66.15	54.70	-	细胞核 Nucleus	20	9	64	7		
EgWRKY76	9.80	30	1	56.69	47.93	-	细胞质 Cytoplasm	55	13	26	6		
EgWRKY77	10.15	32	2	60.31	73.74	-	细胞核 Nucleus	57	9	29	5		
EgWRKY78	8.38	28	1	51.80	54.23	-	细胞核 Nucleus	27	12	46	15		
EgWRKY79	4.98	29	1	62.60	69.29	-	细胞核 Nucleus	19	12	63	6		
EgWRKY80	6.48	30	2	55.18	54.36	-	细胞核 Nucleus	55	17	23	5		
EgWRKY81	5.14	26	1	55.99	55.84	-	细胞核 Nucleus	60	6	25	9		
EgWRKY82	5.64	19	1	67.97	70.00	-	细胞核 Nucleus	31	5	57	7		
EgWRKY83	6.98	37	2	55.76	54.07	-	细胞核 Nucleus	26	12	49	13		
EgWRKY84	10.18	33	1	54.53	60.40	-	细胞核 Nucleus	31	13	44	12		
EgWRKY85	5.94	35	1	64.25	52.97	-	细胞核 Nucleus	46	16	23	15		
EgWRKY86	9.97	26	1	41.54	59.32	-	细胞核 Nucleus	42	16	25	17		
EgWRKY87	8.62	35	2	61.24	59.04	+	细胞核 Nucleus	49	11	32	8		
EgWRKY88	9.06	49	2	53.70	63.54	-	细胞质 Cytoplasm	63	9	18	10		
EgWRKY89	6.38	50	1	62.65	64.24	-	细胞核 Nucleus	45	8	31	16		
EgWRKY90	5.96	36	1	55.66	55.42	-	细胞质 Cytoplasm	27	7	55	11		
EgWRKY91	6.07	23	2	54.64	62.43	-	细胞核 Nucleus	56	2	28	14		
EgWRKY92	5.84	31	2	59.20	56.33	-	细胞核 Nucleus	30	7	54	9		
EgWRKY93	5.75	33	4	54.96	60.18	-	细胞核 Nucleus	62	6	24	8		
EgWRKY94	6.30	25	3	57.13	63.87	-	细胞核 Nucleus	59	11	21	9		
EgWRKY95	9.08	26	1	42.34	58.16	-	细胞核 Nucleus	20	13	55	12		



图 1 油棕 WRKY 蛋白系统进化树 Fig. 1 Phylogenetic tree of oil palm WRKY protein

重限制着油棕的大面积种植,若能挖掘与低温胁 迫相关的调节基因,并对其功能进行预测,运用分 子技术对油棕品种进行改良,提高其抗寒性,从而 实现油棕大面积的种植。

参考文献:

BAO CY, DENG L, ZHOU J, et al., 2018. Genome-wide identification and analysis of the WRKY transcription factor gene family in kiwi fruit [J]. Mol Plant Breed, 2(12):301-310. [包昌艳,邓浪,周军,等,2018. 猕猴桃 WRKY 转录

因子家族全基因组鉴定与分析 [J]. 分子植物育种, 2(12):301-310.]

- BARANWAL VK, NEGI N, KHURANA P, 2016. Genomewide identification and structural, functional and evolutionary analysis of WRKY components of mulberry [J]. Sci Reports, 6: 30794–30807.
- DING MM, SHI XD, GU YX, et al., 2018. Transcriptomebased excavation and analysis of MYB family transcription factors in *Phoebe zhennan* [J]. Guihaia, 38 (1): 90 – 100. [丁蒙蒙,时小东,顾雨熹,等,2018. 基于转录组的楠 木 MYB 转录因子的挖掘及分析 [J]. 广西植物,38(1): 90-100.]
- DOU LL, ZHANG XH, PANG CY, et al., 2014. Genome-wide

-100	00 bp														-	1 000	bp														
- 内台 Int	全子 ron E	gW-	分组				外显	₹ 2子	长度	Ler	ngth	ofexe	ons (bp)	1	_	- 内含- Intro	F n	EgW-	· 分:	a		5	小显于	子长原	度 Ler	ngth o	ofexe	ons (b	p)		
● 外島 Exc	显子 ŀ n	(KY)	Group	E1	E2	E3	E4	E5	E6	E	7 E	8 E9	9 E10	E11 E12 E1	3	■外显= Exon	子	RKY	' Gro	up El	E2	E3	E4	E5	E6	E7	E8	E9	E10 E	1 E	12 E13
	H	1	II d	364	276	330									-		H	49		N 49	8 144	608									
	н	2	I C	69	513	114	868										1	50	п	a 10	24162	329									
	1.1	3	Ш	397	119	147	299											51	Π	a 46	9 114	809									
	н	4	ΙΝ	458	141	451												52	Ш	93	4 129	311	80								
	н	5	ΙΝ	169	120	225	95										1	53	Ι	N 44	6 138	330									
	1	6	ΙN	309	144	299											H	54	п	d 28	9 270	318									
		7	Ш	900	129	845											-	55	I	C 83	37	84	93	528	114	967					
	1	8	ΙN	477														56	T	N 56	4 147	395									
	1.1	9	II a	825	114	529												57	T	N 29	1 144	504									
	1.1	10	II a	480	165	732												58	п	a 95	5 123	307									
	н	11	ΙN	692	144	523												59	m	90	0 129	877									
	1.1	12	I C	389	99	162	423	114	824	ŧ								60	п	a 75	2 114	603									
	н	13	ΙN	512	99													61	T	- 36	2 114	162	369	114	834						
	n m	14	Πc	360	95	118	119	202	144	1 28	35 4	08 70	7 156	655		<u> </u>		62	- Î	N 40	0 432	102	507	114	054						
	H	15	ΙC	292	75	153	339	114	906	5								63	п	0 78	6 126	205									
	1.1	16	ΙC	730	117	336	57	331										64	п	a 70	41150	957	190	514	21						
	н	17	ΙN	326	414													65	н п	0 74	9 126	220	169	514	21						
	H-R	18	Пc	772	159	857	174	514	83	13	32 3	50						05	н т	a /4	0 120	320	2(1								
	1.1	19	II a	773	126	743												00		- 82 - 41	2 117	240	201	122	12						
	н	20	II c	559	159	857	186	514	305	;								6/	і п	- 41	0 117	345	00	132	15						
	E.	21	II a	151	138	684												68		c 44	2 701	159	447	//							
	н	22	II d	478	282	275												69	' П Т	a /4	3 126	328	117	70 4							
	H	23	ΙC	95	34	84	93	534	114	92	45							70	1	18	2 5/	345	117	584	415		226				
	1	24	ΙN	412	141	247												/1	1	N 23	2 95	144	211	53	415	144	336				
	н	25	ΙN	304	147	260	319											72		c 89	6 162	581	189	437							
	н	26	Ш	903	150	947												73	п	b 68	4 105	431									
	1.1	27	II a	925	114	637												74	н Н	b 49	9 105	128									
	1.1	28	I C	266	99	162	369	114	919)								75	П	a 32	7 138	698									
	н	29	ΙN	463	324													76	<u>п</u>	b 52	4 105	148									
	H	30	II a	164	971	126	640										н	77	П	a 20	6 904	126	672								
	H	31	II d	364	68	162	290										+	78	II	a 56	9 141	679	109								
	н	32	II a	760	141	1312												79	I	N 79	0 144	335									
	н	33	ΙN	362	144	873											H	80	II (c 66	9 162	644	189	488							
	1	34	Пc	759	162													81	II	b 55	3 129	548									
	н	35	II b	802	105	299	97											82	I	N 30	3 434	150	519								
	н	36	II b	575	102	380											+	83	Π	c 65	7 141	746	573								
	н	37	III	514	105	14												84	I	N 24	5 693										
	н	38	II b	478	129	491												85	I	C 11	4 522	81									
	1.1	39	ΙN	171	419	150	563										1	86	I	N 33	3 311										
	н	40	Шb	391	105	647											H	87	Ι	N 48	5 144	495									
	н	41	Πb	421	105	711												88	I	C 40	8 66	345	117	569							
		42	Пc	895	111	132	382	130	395	5 25	52 4	3 42	8 189	581 162 45	4		- ++-	89	П	c 60	0 159	704	479								
	H	43	Πc	296	418	144	716	159	585	;								90	П	c 91	7										
	н	44	ΙN	695	144	328									++-		-	91	Π	c 86	5 69	159	163	565	192	348					
	H	45	II a	584	126	857	132										+	92	Π	c 63	2 679	163	634								
	H	46	II c	802	141	680	312											93	Π	c 69	0 670	163	802								
	ш	47	ΙN	564	144	383	394									H	+	94	П	c 84	5 159	148	562	195	328						
	1.1	48	I C	637	114	420	162	96	306	5							H	95	Π	c 11	2 228	147	731	159	685						
							_								_																

图 2 EgWRKY 基因家族外显子和内含子结构图 Fig. 2 Exon-intron structures of EgWRKY gene family

analysis of the WRKY gene family in cotton [J]. Mol Genet Genom, 289(6): 1103-1121.

- FEI XT, HOU LX, SHI JW, et al, 2019. Patterns of drought response of 38 WRKY transcription factors of *Zanthoxylum bungeanum* Maxim [J]. Int J Mol Sci, 20(1): 68-85.
- GU YB, JI ZR, CHI FM, et al., 2016. Genome-wide identification and expression analysis of the WRKY gene family in peach [J]. Hereditas, 38(3):254-270. [谷彦冰,冀志蕊, 迟福梅,等,2016. 桃 WRKY 基因家族全基因组鉴定和表 达分析 [J]. 遗传,38(3):254-270.]
- GU YB, JI ZR, CHI FM, et al., 2015. Bioinformatics and expression analysis of the WRKY gene family in apple [J]. Sci

Agric Sin, 48(16): 3221-3238. [谷彦冰,冀志蕊,迟福梅,等,2015. 苹果 WRKY 基因家族生物信息学及表达分析 [J]. 中国农业科学,48(16):3221-3238.]

- ISHIGURO S, NAKAMURA K, 1994. Characterization of a cDNA encoding a novel DNA-binding protein, SPF1, that recognizes SP8 sequences in the 5' upstream regions of genes coding for sporamin and β-amylase from sweet potato [J]. Mol Genet Genet, 244(6):563-571.
- JIA CL, HOU HS, 2010. Structure of plant WRKY transcription factors and their roles in plant defense response [J]. Tianjin Agric Sci, 16(2):21-26. [贾翠玲, 侯和胜, 2010. 植物 WRKY 转录因子的结构特点及其在植物防卫反应中的作

用 [J]. 植物生理与生物技术,16(2):21-26.]

- LI HL, GUO D, YANG ZP, et al., 2014. Genome-wide identification and characterization of WRKY gene family in *Hevea brasiliensis* [J]. Genomics, 104(1): 14–23.
- LIU C, HAN LH, SONG PB, et al., 2017. Genome-wide identification and bioinformatics analysis for mulberry WRKY transcription factors [J]. J S Agric, 48(9):1691-1699. [刘 潮,韩利红,宋培兵,等,2017. 桑树 WRKY 转录因子的全 基因组鉴定及生物信息学分析 [J]. 南方农业学报, 48(9):1691-1699.]
- PATER S, GRECO V, PHAM K, et al., 1996. Characterization of a zinc dependent transcriptional activator from *Arabidopsis* [J]. Nucl Acids Res, 24(23):4624–4631.
- RUSHTON PJ, MACDONALD H, HUTTLY AK, et al., 1995. Members of a new family of DNA-binding proteins bind to a conserved cis-element in the promoters of α-Amy2 genes [J]. Plant Mol Biol, 29(4):691-702.
- RUSHTON PJ, TORRES JT, PARNISKE M, et al., 1996. Interaction of elicitor-induced DNA-binding proteins with elicitor response elements in the promoters of parsley PR1 genes [J]. EMBO J, 15 (20):5690-5700.
- SUN LJ, HUANG L, LI DY, et al., 2014. Comprehensive expression analysis suggests overlapping of rice OsWRKY transcription factor genes during abiotic stress responses [J]. Plant Physiol J, 50(11):1651-1658. [孙利军,黄磊, 李大勇,等,2014. 水稻 OsWRKY 转录因子对非生物胁迫 响应的重叠表达特性分析 [J]. 植物生理学报,50(11):

1651-1658.]

- ULKER B, SOMSSICH IE, 2004. WRKY transcription factors: From DNA binding towards biological function [J]. Curr Opin Plant Biol, 7(5): 491–498.
- WAQAS M, AZHAR MT, RANA IA, et al., 2019. Genomewide identification and expression analyses of WRKY transcription factor family members from chickpea (*Cicer arietinum* L.) reveal their role in abiotic stress-responses [J]. Genes Genom, 41(4): 467-481.
- WU LT, DU CF, ZHANG MQ, et al., 2013. The structure and function of WRKY transcription factors in abiotic and biotic stress [J]. Mol Plant Breed, 11(4):634-638. [伍林涛,杜 才富,张敏琴,等,2013. WRKY 转录因子的结构及其在植物抗逆境胁迫中的功能 [J]. 分子植物育种,11(4):634-638.]
- XIE ZW, WANG LJ, CHEN JY, et al., 2016. Studies on WRKY transcription factors and their biological functions in plants [J]. J Agric Sci Technol, 18(3):46-54. [谢政文, 王连军,陈锦洋,等,2016. 植物 WRKY 转录因子及其生物 学功能研究进展 [J]. 中国农业科技导报,18(3): 46-54.]
- XUE CL, LI HT, LIU ZG, et al., 2019. Genome-wide analysis of the WRKY gene family and their positive responses to phytoplasma invasion in *Chinese jujube* [J]. BMC Genom, 20(1): 464-478.

(责任编辑 周翠鸣)