DOI: 10.11931/guihaia.gxzw201710027

引文格式: 汪信东,章挺,杨海宽,等. 樟树长链脂肪酰基 CoA 合成酶基因 9 克隆与表达分析 [J]. 广西植物, 2018, 38(10): 1335-1345 WANG XD, ZHANG T, YANG HK, et al. Identification and expression analysis of long chain fatty aycl-CoA synthetase gene 9 from *Cinna-momum camphora* [J]. Guihaia, 2018, 38(10): 1335-1345

樟树长链脂肪酰基 CoA 合成酶基因 9 克隆与表达分析

汪信东,章 挺,杨海宽,郑永杰,江香梅*

(江西省林业科学院樟树研究所,南昌 330013)

摘 要: 该研究以樟树转录组数据为基础,筛选克隆了拟南芥 AtLACS9 同源候选基因 CcLACS9,二者序列相 似性为 75%。相关软件预测 CcLACS9 享有植物 LACS 亚家族成员 3 个特征 motifs,且 N 端含有定位质体信 手肽。在 Δlacs 缺陷型酵母互补测试中,以油酸作为唯一外源脂肪酸、转化了 CcLACS9 的突变型酵母恢复 正常生长,证明 CcLACS9 具有典型的脂肪酰基 CoA 合成酶的功能。为探究 CcLACS9 是否参与了樟树籽油 生物合成,进一步研究了其组织表达模式和在种子发育过程中其表达量与籽油累积量之间的关系。实时荧 光定量 PCR 分析显示 CcLACS9 基因在种仁与花中优势表达,种仁中相对表达量是根中的 17.74 倍。随机测 定了 30 棵成年樟树成熟期种子千粒重、籽油含量和中链脂肪酸比例等指标。根据仁油含量将测试群体划 为高、中、低三个不同品级,并在各品级中挑选 3 棵单株、逐月关联分析其仁油含量与 CcLACS9 相对表达量。 结果表明:在种仁发育前期,仁油含量和 CcLACS9 表达量都持续上升且二者呈正相关性,8 月份为 CcLACS9 表达量峰值期;9 月下旬后,仁油含量趋向稳定但 CcLACS9 表达量仍处于较高水平但呈现下降趋势,二者无 明显相关性。LACS 亚家族在植物进化中较为保守,同源基因在不同植物中具有相同或相似的功能。该研 究结果暗示 CcLACS9 可能拥有 AtLACS9 相似的生物学功能,即在樟树种仁油酯合成和累积过程中起重要 作用。

关键词:樟树,长链脂肪酰基 CoA 合成酶 9, 籽油,基因表达分析,酵母互补检测 中图分类号:Q943 文献标识码:A 文章编号:1000-3142(2018)10-1335-11

Identification and expression analysis of long chain fatty aycl-CoA synthetase gene 9 from *Cinnamomum camphora*

WANG Xindong, ZHANG Ting, YANG Haikuan, ZHENG Yongjie, JIANG Xiangmei*

(Institute of Camphor Tree, Jiangxi Academy of Forestry, Nanchang 330013, China)

Abstract: In this study, the cDNA encoding *AtLACS9* homologous gene was identified and cloned based on transcriptomes data of *Cinnamomum camphora*, sharing 75% sequence similarity to *AtLACS9* and being registered to *CcLACS9*. Multiple sequences alignment showed CcLACS9 possessed three plant LACS-specific motifs and plastidical tar-

收稿日期: 2018-02-16

基金项目: 江西省青年科学基金(20171BAB214005); 江西省林业科学院青年人才培养项目(2014521102) [Supported by Jiangxi Provincial Science Youth Experts Fund (20171BAB214005); Youth Scientist Fund in Jiangxi Academy of Forestry (2014521102)]。 作者简介: 汪信东(1983-),男, 江西玉山人,博士,助理研究员,主要从事林木遗传育种研究, (E-mail)x_wangxindong@ sina.com。

通信作者: 江香梅,博士,研究员,主要从事林木遗传育种研究,(E-mail)zjiang2013@126.com。

geting signal in N-terminal. Using oleic acid as a substrate, CcLACS9 could activate free fatty acids into acyl-CoA thioesters in a yeast mutant deficient in LACS complementation test. The tissue-specific expression profile further revealed that *CcLACS9* was predominantly expressed in developing seeds and flowers, but fewer in leaf and stem by real-time quantitative PCR analysis. There were 17.74-folds relative quantitative expression of *CcLACS9* in kernels relative to roots. In an effort to better understand whether *CcLACS9* involved seed oil biosynthesis in camphor kernel, the correlation between expression of *CcLACS9* and seed oil content was surveyed. The seeds of thirty adult camphor trees were randomly sampled in November and thousand seed weight, seed oil content and the percentage of decanoic acid and lauric acid were tested and counted. According to seed oil content, the 30 individuals were subdivided into three groups and three representative plants were selected from each group to be subjected to association analysis between seed oil yield and *CcLACS9* expression level in developing kernel. The results of three groups all showed that both the contents of seed oil and expression level of *CcLACS9* continued to rise from June to August, and there were significant positive correlations between them. The peak of expression level of *CcLACS9* is kernel was found in August. After September, the contents of seed oil tended to be stable, however, *CcLACS9* keeped high expression level and had no correlation with contents of seed oil. In plant, the homoeologous genes of LACSs subfamily tend to carry the common function. These resluts implies that *CcLACS9* possibly play an important role in seed oil accumulation in kernel of camphor tree.

Key words: Cinnamomum camphora, long chain fatty aycl-coA synthetase 9, seed oil, gene expression analysis, yeast complementation

樟树(Cinnamomum camphora)是我国潜在可 持续开发能源树种之一,种仁中油脂占其自身干 重的55%~65%,主要以癸酸和月桂酸为主、比例 在 90% 以上(赵曼丽等, 2012)。 癸酸(C10) 和月 桂酸(C12)属于中链脂肪酸,具有凝固点低、氧化 稳定性好、可被迅速吸收、相容性和延展性佳等特 性,广泛应用于工业、医药、保健、化妆、动物养殖 等行业(宫雪等,2012;刘梦芸等,2016)。樟树广 布于南方诸省,据统计仅湖南一省每年产籽油便 可超过 400 t. 作为我国鲜有的富含中链脂肪酸植 物资源具有良好的开发潜力。然而,目前樟树籽 油未被规模化开发利用,缺少具有竞争力的良种 是其关键因素之一。作为高杂合的木本植物,樟 树个体间籽油含量和成分差异显著,如何为良种 定向筛选和培育提供约束性理论指标显得尤为重 要。加强樟树油脂生物合成研究、特别是关键基 因挖掘,填补相关基础研究空白,将有助于今后良 种培育和樟树油脂产业开发。

长链脂肪酰基 CoA 合成酶(long chain fatty aycl-coA synthetases, LACSs)可催化游离脂肪酸(C14~C20)形成脂肪酰基 CoA 参与生物体内各类脂类代谢反应,在植物发育、脂肪酸延伸、植物

种子油脂即三酰基甘油 TAG(triacylglycerol)形成 和 β-氧化、生物膜合成与细胞信号转导等生物过 程中具有重要作用(Watkins, 1997; Khurana et al, 2010)。在高等植物中,LACS 是一类序列保守的 蛋白,具有腺苷合成酶基因超家族(adenvlateforming enzymes superfamily, AAE)的共同特征,即 包含一段高度保守的 motif1(T [SG]-S [G]-G-「ST]-T 「SE]-G 「S]-X-P 「M]) 和 motif2 (Y [LWF]-G [SMW]-X-T [A]-E)组成(注X代表任 意氨基酸)的 AMP-绑定结构域和享有相似的催化 反应机制:第一步在消耗 ATP 的条件下形成酰基-AMP 中间体、同时释放焦磷酸盐;第二步,将酰基 转移至最终受体并释放 AMP(Babbitt et al, 1992; Stuible et al, 2000)。AMP-绑定结构域是第一步 反应的主要执行者,也是腺苷合成酶基因超家族 成员鉴定的特征探针序列(Stuible et al, 2000)。 LACSs 包含的另一段由约 25 个高度保守氨基酸残 基组成的保守结构域称为酰基 CoA 合成酶(ACS) 信号序列,可能是脂肪酸的结合部位和 ACS 的激 活位点(Mashek et al, 2007)。此外,一段由 45~ 70个不等残基组成的专一连接区域(linker)则是 LACSs 区别于其它 ACS 家族成员的特征序列,其 为 LACSs 成员行使正常生物学功能所必需(Steinberg et al, 2000; Iijima et al, 1996)。

植物 LACSs 亚家族各成员功能研究在模式植 物拟南芥中的开展较为深入和广泛。在拟南芥中 已鉴定获得9个编码 LACSs 基因,缺陷型酵母互 补测试证实了当中7个编码蛋白都具有较强的脂 酰 CoA 合成酶活性, 而在体外催化测试中则 9 个 编码蛋白皆具有较强的活性、但底物偏好性各异 (Shockey et al, 2002)。表达分析显示,除 AtLACS5 (花中特异表达)之外、其它成员在各组织中普遍 转录但具有明显器官或组织特异性(Shockey et al, 2002)。AtLACSs 亚家族成员具有不同的亚细胞 定位,在脂肪酸相关油脂代谢不同节点上起着重 要作用,对植物正常各器官组织发育亦至关重要 (Fulda et al, 2002; LÜ et al, 2009; Schnurr et al, 2004; Jessen et al, 2011)。其中, AtLACS9 基因在 发育种子和莲座叶中优势表达,其编码蛋白 (At1g77590) 定位于质体膜上(Schnurr et al, 2002)。尽管 T-DNA 插入未引起 lacs9-1 突变体发 育和表型明显变化,但叶绿体中长链脂肪酰基 CoA合成酶活性只维持约为野生对照个体的 10%,表明 AtLACS9 是质体中主要的长链脂肪酰 基 CoA 合成酶类但存在另一种 LACSs 与之共同介 导脂肪酸运出质体(Schnurr et al, 2002)。随后, 双突变鉴定证实了 AtLACS9 与 AtLACS1 功能存在 部分冗余,在籽油合成过程中起重要作用(Zhao et al, 2010)

1 材料与方法

1.1 材料与主要试剂

所用材料取自江西省林业科学院院内10年生 至20年生的小样本樟树群体。樟树 LACS9 基因 序列参考国家林业局樟树工程技术研究中心构建 的樟树五种化学类型(芳樟醇型、桉叶油素型、樟 脑型、龙脑型与异橙花椒醇型)叶组织转录组数据 (江香梅等, 2014)。

RNA 提取试剂盒 (RNAiso for Polysacchariderich Plant Tissue)、*TaKaRa LA Taq* ②、反转录试剂 盒(First Strand cDNA Synthesis Kit)、荧光定量试剂 盒(SYBR Green I qPCR Kit)、琼脂糖凝胶回收试 剂盒及 PMD18-T 克隆试剂盒均购自 TaKaRa 公 司。酵母表达载体 pYES2 和缺陷型酵母(Saccharomyces cerevisiae)YB525 菌株由江苏大学谭小力 教授惠赠。各链长脂肪酸购于 Sigma 公司。常规 试剂和培养基购自上海生工;克隆测序由上海生 工完成。

1.2 方法

1.2.1 小样本樟树群体种子千粒重和种仁含油量 和成分调查 随机挑选 30 棵长势相仿的樟树,于 2015 年 11 月采集种子 2 kg,洗净、晾干,利用千分 之一克电子天平称量、统计千粒重。剥取种仁、阴 干后,称取 100 g 种仁采用索氏提取法提取油脂。 称取油脂重量,计算单株籽油出油率;通过气相-质谱联用(GC-MS)测定籽油中各中链脂肪酸成分 和相对含量。

1.2.2 樟树候选 LACS9 基因筛选 查询 Pfam (http://pfam.xfam.org/)数据库、下载 AAE 家族特征 结构域的隐马氏模型文件(Pfam 号码: PF00501) (Conti et al, 1996),运行 HMMER3.0 程序 (http://hmmer.janelia.org/)注释樟树五种化学类 型叶组织转录组序列;根据注释结果,筛选获得樟 树转录组中注释为 AAE 超家族的全部 Contigs 序 列;以 AtLACS9 作为参考序列建库,运行本地 blast X,比对樟树 AAE 超家族候选 Contigs 序列,根据 相似性挑选 AtLACS9 同源 Contigs;运行序列拼接 软件 CAP3,完成樟树 LACS9 基因电子克隆。

1.2.3 樟树 LACS9 基因克隆 于 2016 年 4—7 月, 分别采集樟树茎、叶、根、花和种仁五种组织,速冻 于液氮中。根据 TaKaRa 公司 RNAiso for Polysaccharide-rich Plant Tissue 说明书提取上述五种组织 total RNA。DNAase I 消化后去除残留 DNA,取 50 ng total RNA,使用 PrimeScript 1st Strand cDNA Synthesis Kit 反转录试剂盒合成 cDNA 第一链。参考 由樟树五种化学类型叶组织转录组数据提供的 LACS9 基因电子克隆序列、设计特异引物,以樟树 上述五种组织 cDNA 为模板,采用 PCR 法特异扩 增樟 树 LACS9 基 因。特 异 引 物 为 F: 5'-TT-GCGAGAAATGGCTGAAT-3'; R: 5'-AAGTTCCAAC-CAACGGATTPCR-3'。反应体系总体积为 20 μL,

38 卷

包括 LA Taq 0.2 µL、cDNA 1 µL、10×LA Taq buffer 2 µL、上下游引物各 0.5 µL(10 µmol·L⁻¹)、dNTPs 1 µL(2.5 mmol·L⁻¹)和 ddH₂O 14.8 µL。PCR 反 应程序:95 ℃预变性 3 min;95 ℃ 30 s,56 ℃ 30 s, 72 ℃ 2 min;72 ℃ 10 min;35 个循环。1%琼脂糖 凝胶电泳检测 PCR 产物,切取与目标产物大小相 当的电泳条带,回收后与 PMD18-T 克隆载体连接, 42 ℃热激转化大肠杆菌 TOP10 感受态细胞。菌 液 PCR 筛选阳性克隆,送至上海生工测序。

1.2.4 樟树 LACS9 基因序列分析与鉴定 使用 Scanprosite Results viewer 工具搜索注释的樟树 LACS9 保守域信息;使用 Clustalx 软件进行多序列 比对,计算樟树 LACS9 基因与其它植物直系同源 基因序列相似性;使用 SignalP 4.1 Server 和 Predictprotein 等软件预测樟树 LACS9 亚细胞定位;引 人 拟 南 芥、油 菜、花 生 等 植 物 LACS9, 通 过 MEGA6.0 软件分析植物 LACS9 基因谱系发生 关系。

1.2.5 樟树 LACS9 基因表达组织特异性分析 于 2016年4—7月,分别采集樟树花、茎、叶、种仁和 根组织,提取 total RNA。以 Actin 基因作为内参对 照基因(F:5'-CCTCGACACACAGGCGTTAT-3'; R:5'-CCATGCTCGATGGGATATTTCA-3'),采用实 时荧光定量 PCR 方法(qRT-PCR)检测樟树 LACS9 基因在樟树不同组织中表达情况。qRT-PCR 引 物: F: 5'-ACCTGCCTTTGGCTCACA-3', R: 5'-AAGGCGATCCGTATCCAA-3'。PCR 反应在 Bio-RAD C1000 [™] Thermal Cycler 荧光定量 PCR 仪上 完成。反应体系总体积 20 μL,包括(cDNA 50 ng, 2 × SYBR Green qPCR10 µL, 10 mmol · L⁻¹的正反 向引物各1 μL, 超纯水补足至 20 μL), 反应程 序:95 ℃ 2 min; 95 ℃ 15 s, 58 ℃ 30 s, 72 ℃ 20 s:40个循环,添加溶解曲线:每个样品重复3次。 实验数据统计参照 2^{-ΔΔCT}计算相对表达量(Livak & Schmittgen, 2001)

1.2.6 樟树种仁发育过程中 LACS9 基因表达量与 发育进程中种仁油脂含量关联分析 根据上年种 仁油测定结果,将测试小样本分为三个品级,即出 油率>60%为高品级、出油率介于 50%~60%为中 品级和出油率<50%为低品级。每个品级随意选 取3棵作为代表植株,于2016年5—11月,逐月采 集樟树种子、剥取种仁。一部分种仁用于提取籽 油,测定油脂含量和成分;一部分种仁用于总 RNA 提取,测定樟树种子发育各时期 *LACS*9 基因相对 表达量。籽油提取采用索氏提取法并通过 GC-MS 测定含量和成分。种仁总 RNA 提取和 *LACS*9 基 因实时荧光定量表达分析同上。采用 SPSS Statistics 19.0 统计软件分析种子发育过程中 *LACS*9 基因表达量和油脂含量之间的关联性。

1.2.7 樟树 LACS9 缺陷型酵母互补实验 酵母菌 株 YB525($faa1\Delta faa4\Delta$)缺少活化外源脂肪酸所必 需的 LACSs.不能在基本培养基中正常生长,常用 于外源 LACSs 活性分析(朱福各等, 2009)。将重 组质粒 pYES2-CcLACS9 和对照质粒 pYES2 分别转 化至缺陷型酵母 YB525 感受态细胞中,通过缺省 尿嘧啶固体培养基筛选阳性转化克隆。随机挑取 阳性克隆,在缺省尿嘧啶液体培养基中培养至对 数期中后期,低速离心收集酵母细胞,加入2 $mol \cdot L^1$ 的山梨醇、漂洗两次。将细胞转接至缺省 尿嘧啶液体培养基(含2%半乳糖且不含葡萄糖) 中,振荡培养4~5h、以诱导外源目标基因大量表 达。按1%比例吸取菌液加入到缺省尿嘧啶液体 培养基(含2%半乳糖和0.1% Tritonx-100)中,并 添加 98 μmol · L⁻¹的脂肪酸 C18:1 作为外源脂肪 酸。于30℃振荡培养约84h,各取1mL培养基 利用分光光度计测量菌体密度来衡量其生长 速度。

2 结果与分析

2.1 小样本樟树群体种子千粒重和种仁含油量调查

2015年11月采集的30棵樟树种子千粒重最高值为184.23g,最低值为118.62g,平均值为149.92g。在测试小样本中,2/3樟树个体种子千粒重在140~180g之间,方差为16.92,呈类"正态"分布。测试样本出油率最高为76.78%,最低为42.48%,均值为57.37%。出油率高于60%的有15株,低于50%的有12株,介于50%~60%之间的有3株,分布呈"两极化"。脂肪酸成分分析表明,测试樟树种仁中中链脂肪酸相对含量平均

为95.71%,除个别单株外都介于94%~97%之间, 分布较集中。中链脂肪酸当中癸酸含量(平均为 62.36%)显著高于月桂酸含量(平均为33.35),二 者呈负相关性(r=-0.86, P<0.01)。在5个调查 指标中,方差值表现为千粒重>出油率>癸酸相对 含量>月桂酸相对含量>大于中链脂肪酸相对 含量。

2.2 樟树 LACS9 基因筛选与 cDNA 序列克隆

在樟树叶组织转录组数据中搜索到5条 Unigenes 或 Contings 序列(表 1),可能为拟南芥 LACS9 基因直系同源序列。借助软件 CAP3 对 5 条 Unigenes 或 Contings 序列进行拼接,获得了包含 完整开放阅读框的樟树 LACS9 基因电子克隆。根 据电子克隆设计引物,分别以樟树茎、叶、根、花和 种仁五种组织 cDNA 为模板、通过 PCR 法进行全 长 cDNA 序列特异扩增,1% 琼脂糖凝胶电泳检测 获得了清晰的单一条带(图1)。经单克隆测序显 示, 扩增条带大小为2 356 bp, 包含2 094 bp 的编 码区序列、编码 697 个氨基酸多肽,命名为 CcLACS9。EditSeq 软件预测显示, CcLACS9 大小 为 86.83 kDa, 等电点为 7.39、生理中性条件下略 偏碱性。ProtParam 软件在线分析显示 CcLACS9 含有多个较强的亲水区域,为亲水性蛋白。提交 GeneBank 数据库,获得登入号 MF966481。

2.3 樟树 LACS9 序列鉴定及进化分析

AMP 绑定结构域(PROSITE PS00455) [LIVMFY]-{E}-{VES}-[STG]-[STAG]-G-[ST]-[STEI]-[SG]-x-[PASLIVM]-[KR]是植物ACS家族的标志性标签。为了鉴定 CcLACS9 是否属于植物ACS家族成员,利用 Scanprosite Results viewer 软件分析了其保守结构域。结果显示 (图 2:A),在 CcLACS9 蛋白序列第 256~267 和第 452~462 位分别存在 12 个和 10 个氨基酸残基 (图中*标记)组成的高度保守的AMP 绑定结构 域;第 531~560 位包含由 30 个氨基酸(图中☆标 记)组成高度保守的ACS 信号序列,表明 CcLACS9 属于典型的植物ACS 基因家族成员。此外,介于 AMP 绑定结构域和ACS 信号序列之间,还存在一 段包含 71 个氨基酸残基组成的保守结构域(第 354~424,图中◆标记)即为LACSs 亚家族特殊的 linker 结合域,该结合域在不同物种与不同成员中 序列长度有所差异。综上所述,CcLACS9 既具备 ACS 家族的共同特征,又具有真核生物 LACSs 专 有的 linker 结合域,可基本确认其为樟树所含有的 LACSs 亚家族成员之一。将 CcLACS9 与其它植物 LACSs 亚家族同源基因进行了多序列比对,结果 显示 AMP 绑定结构域、ACS 信号序列和 linker 结 合域都具有极强的保守型(图 2:B)。

CcLACS9 与油棕(Elaeis guineensis)、莲花(Ne*lumbo nucifera*)、无油樟(Amborella trichopoda)、二 倍体棉花(Gossypium raimondii)、芝麻(Sesamum indicum)、拟南芥(Arabidopsis thaliana)、麻枫树(Jatropha curcas)、油菜(Brassica napus)、玉米(Zea mays)、蓖麻(Ricinus communis)等物种中同源基因 序列相似性分别为 80%、81%、80%、78%、78%、 75%、78%、75%、75%和76%,表明在植物进化中 LACS9 极为保守,可能在不同植物中都具有相同 或相似的功能。LACS9 谱系发生分析显示. CcLACS9 进化上介于单子叶植物和双子叶植物 LACS9 之间、与莲 LACS9 较为相似,该结果与樟树 在陆生植物中的进化地位相符。SignalP 4. 1Server 和Predictprotein等亚细胞定位预测软件都预测 CcLACS9 定位于质体,暗示其极可能与 AtLACS9 一样,执行了将生物合成后脂肪酸运出质体的任 务且进而对种仁中油脂合成调控具有重要作用。

2.4 樟树 LACS9 基因表达具有组织特异性

提取樟树花、叶、茎、根和种仁等组织 total RNA,以樟树 Actin 基因为内参、通过荧光定量 PCR 法分析了 CcLACS9 基因在不同组织中的表达 情况。从图 3 可以看出, CcLACS9 基因在花、叶、 茎、根和种仁中均有表达,但表达丰度具有明显的 差异性。其中, CcLACS9 基因在花、种仁中优势表 达最为明显,叶组织次之,在三者中表达量远高于 其它组织。将根中 CcLACS9 基因表达量设定为 1, 在茎、叶、花和发育种仁等四个组织中相对表达量 分别是其 4.75、9.31、15.82 和 17.74 倍。

2.5 樟树种仁发育前期油脂含量与 CcLACS9 基因 表达量正相关

根据种仁含油量,将供试樟树小样本群体划 分为上(>60%)、中(50%~60%)和下(<50%)三

表 1 小样本樟树群体种子千粒重、种仁出油率和中链脂肪酸含量调查表

Table 1Survey of thousand seed weight, seed oil yield and medium chain
fatty acid in kernel of small sample sizes of camphor trees

树编号 Tree No.	千粒重 Thousand seed weight (g)	出油率 Seed oil yield (%)	癸酸 C ₁₀ 相对含量 Relative content of decanoic acid (%)	月桂酸 C ₁₂ 相对含量 Relative content of lauric acid	中链脂肪酸相对含量 Relative content of medium fatty acid (%)
1	156.22±5.21	66.57±2.08	62.37±3.38	34.65±3.66	97.02±2.58
2	137.61±9.53	63.69±3.23	63.04±4.12	33.86±1.09	96.9±4.55
3	144.2±3.34	42.69±5.44	54.83±5.2	42.05±2.25	96.88±3.27
4	177.63±8.31	63.3±2.21	61.87±6.41	35.01±3.72	96.88±2.86
5	156.41±3.26	62.91±1.70	74.02±6.31	22.8±2.29	96.82±3.34
6	144.59±8.43	62.24±3.23	64.75±4.27	32.06±4.03	96.81±2.36
7	150.12±3.02	47.25±4.35	63.82±3.03	32.98±3.11	96.8±2.45
8	119.15±5.05	62.57±3.87	56.95±4.23	39.84±1.46	96.79±6.28
9	165.34±6.27	62.27±6.07	60.19±3.76	36.56±2.36	96.75±4.58
10	149.26±11.21	57.09±2.28	64.07±4.48	32.64±4.30	96.71±3.36
11	184.23±6.32	42.48±1.67	68.76±5.56	27.86±2.44	96.62±2.58
12	173.56±4.08	67.65±3.46	67.54±3.52	28.9±3.56	96.44±1.62
13	168.45±4.87	46.5±2.73	61.62±3.84	34.73±4.78	96.35±5.75
14	149.81±5.66	62.84±4.13	69.66±5.57	26.67±1.27	96.33±3.91
15	161.46±10.05	47.34±2.56	60.97±4.73	35.31±4.41	96.28±3.62
16	138.47±6.04	58.05±2.43	60.28±5.42	36±3.69	96.28±6.02
17	129.39±7.07	71.18±3.39	70.33±6.19	25.94±2.06	96.27±4.25
18	143.55±4.31	65.16±5.21	61.79±3.09	34.47±3.14	96.26±2.95
19	158.71±3.32	48.31±2.54	59.38±3.67	36.85±4.55	96.23±6.29
20	152.22±7.45	60.69±7.06	72.62±4.99	24.57±2.25	97.19±5.24
21	133.45±5.29	49.23±4.26	67.84±3.76	29.24±2.26	97.08±4.87
22	128.46 ± 4.28	46.49±3.84	61.62±3.29	34.73±3.75	96.35±3.39
24	168.24±5.69	49.42±2.17	56.49 ± 6.43	38.03±3.63	94.52±1.94
25	157.23±8.81	43.6±2.26	55.44±5.53	38.59±3.18	94.03±4.35
26	149.25±4.26	64.37±5.44	41.4±2.28	36.76±4.42	78.16±2.57
27	138.34±5.58	73.29±5.08	65.04±4.73	30.91±2.29	95.95±4.61
28	136.27±5.37	64.03±3.34	68.48±5.65	27.44±3.36	95.92±3.41
29	118.62±3.63	44.6±2.17	59.91±4.77	35.93±4.23	95.84±2.68
30	135.14±6.861	76.78±4.98	62.61±3.62	33.18±3.08	95.79±3.25
平均数 Average number	149.94±8.09	57.37±2.55	62.36±5.33	33.35±4.68	95.71±3.62
方差 Variance	16.92±2.24	10.00±3.02	6.52±1.01	4.92±0.89	3.39±0.46

表 2 基于樟树叶组织转录组筛选 AtLACS9

基因直系同源 Contigs

 Table 2
 Identification of AtLACS9 homologous Contigs according to foliar transcriptome data of camphor tree

序列号 Sequence No.	大小 Size (bp)	同源区段 Homologous region	序列相似性 Sequence similarity (%)
CL7040. Contig1_All	1 992	131~691	79
Unigene79184_All	1 164	131~480	78
CL30093. Contig1_All	905	1~129	62
CL20714. Contig1_All	863	1~129	62
CL30941. Contig1_All	942	1~129	62
CcLACS9	2 094	1~691	75





个品级。每个品级随机抽样3棵樟树进行各发育 时期种仁含油量分析。2016年6—11月逐月采集 樟树种子、剥取种仁,阴干后用于油脂提取。从图 6可以看出,樟树种子发育前期(6—8月),随着种 子个体不断发育膨大、种仁油脂含量(出油率)呈 快速增长态势;9—11月,随着种子逐渐发育至成 熟阶段,种仁中油脂含量增长缓慢至趋于停滞。 各品级樟树油脂含量在8月开始呈现显著差异并 保留至成熟期(11月),所有单株不同脂肪酸比例 在整个发育时期大体稳定。

对应地,我们通过荧光定量 PCR 方法测定了 各品级樟树种仁发育过程中 CcLACS9 基因的变化 情况,以及研究该基因表达量与种仁含油量之间 的关系。从图6可以看出,相比较于5月初种子刚 出现时期,6—11月时期种仁中 CcLACS9 基因都呈 现出显著的上调表达态势,其中表达高峰出现在 8 月份。同一时期, CcLACS9 基因相对表达量在不 同品级各单株间无明显的差异且具有相似的时空 表达模式。应用 SPSS Statistics 19.0 软件分析二者 关联情况,结果表明在种子发育前期(6—8 月)、 种仁含油量与 CcLACS9 基因相对表达量呈现明显 正相关性(r=0.96);后半期(9—11 月)、种仁含油 量与 CcLACS9 基因无明显的相关性(r=0.13),但 二者都维持高水平。

2.6 樟树 LACS9 可恢复缺陷型酵母 YB525 正常 生长

通过酶切连接的方法将 CcLACS9 基因 CDS 区 插入表达载体 pYES2 多克隆位点,重组质粒通过 酶切鉴定 和测序验证 正确。将对照原始质粒 pYES2 和重组质粒 pYES2-CcLACS9 分别转化缺陷 型酵母 YB525 菌株,挑选阳性转化子培养于含有 C18:1(油酸)作为唯一碳源的缺省尿嘧啶液体培 养基中,28 ℃振荡培养至对数期中期(约 84 h)。 OD₆₀₀值测定显示,转化了 pYES2-CcLACS9 重组质 粒的缺陷型酵母细胞可以正常生长,而转化了原 始 pYES2 质粒的转化子不能生长。实验结果表明 CcLACS9 能够互补酵母缺陷型,证明其具有脂酰 CoA 合成酶活性(图 7)。

3 讨论

据调查,樟、沉水樟、毛豹皮樟、山橿、大叶木 姜子、舟山木姜子、海南木姜子等多种樟科植物种 仁平均含油量超过 50%,是我国潜在的重要的生 物质能源开发树种之一(祝必琴等,2014)。然 而,目前相关资源还未获得有效利用与开发,樟树 大量种子脱落甚至作为行道绿化时的"负产物"而 难以处理,缺乏有竞争力的良种是其主要原因之 一,需要开展针对性的高含油量的品种选育。在 本研究所测试的 30棵小样本樟树群体中,单株间 种子千粒重和种仁出油率差异明显,差异极值分 别为 65.61 克和 34.3%,表明在自然界中樟树油脂 良种筛选中具有很大的选育空间。千粒重和出油 率之间无明显相关性,在选育过程中二者应综合 被考虑。 A 1 MNPYLVGVLVPIIFSLVFRNAKNGKKRGVPVDVGGEPGYAVRNRRFTSPVETSWLGISTLAELFEQSCRLHADRILLGSR

81 KLIARETEMSQDGRSFEKLHLGNYEWLSYGGAFEAVCSFSSGLVELGHTGKGRAAIFADTRAEWFIALQACFRRNITVVT

- 161 IYASLGEEALCHSLNETEVST I ICGPKELKKLLD I SGQLDTVRHV I CMEDDGVTTEASL I ERHTKWT I TSFVEVERLGRQ AMP binding domain 1
- 321 IGYGSPLTLTDTSNK I KKGTKGDASMLGPTLMTAVPS ILDRVRDGVRKKVDAKGGLSKKLFDVAYGRRLSA I SGSWFGAW AMP binding domain 2
- 481 CSF I KL I DWNEGGYL TKDSPMPRGE I V I GGPNVTLGYFKNEEK TNVVYKVDERGMRWFYTGD I GRFHSDGCLE I I DRKKD
- 561 IVKLQHGEYVSLGKVEAAL IVSPYVDN IMLHADPFHNYCVALVVPSQHAVEDWATKRG I AFTNFSDLCQKEEPVKEVHGS
- 641 LVKAARDARLEKFEVPAKIKLLPDPWTPEVGLVTAALKLKRETIRKAFAEDLAQLYA

	AMP-	binding domain					
D	BlockI	Block II	ACS signature motif				
D	CoLACS4 255 IMYTSGSTGLPK	451 GYGLTETCAGG	-519 DERGMRWFYTGD <mark>V</mark> GQFH <mark>S</mark> DGCLEIIDRKKD				
	AtLACS9 250 IMYTSGSTGLPK	446 <mark>GYGLTETCAGG</mark>	-514 DEKGMRWFYTGDIGRFHPDGCLEIIDRKKD				
	JcLACS9 256 IMYTSGSTGLPK	452 GYGLTETCAGG	- <u>520</u> DERGMRWFYTGDIGQFH <mark>A</mark> DGCLEIIDRKKD				
	BnLACS9 251 IMYTSGSTGLPK	447GYGLTETCAGG	-515 DEKGMRWFYTGDIGQFHPDGCLEIIDRKKD				
	CcLACS9 256 IMYTSGSTGLPK	452 GYGLTETC <mark>G</mark> GG	-520 DERGMRWFYTGDIG <mark>R</mark> FH <mark>S</mark> DGCLEIIDRKKD				
	LACS specific linker domain						
	CoLACS4 353 AVPAILDRVRDGVR	KKVD TT GGLSKKLFD L AY	ARRLSA <mark>M</mark> NGSWFGAWGLE <mark>R</mark> LLWN <mark>F</mark> LVFRKVRA <mark>I</mark> LGG				
	AtLACS9 348 AVPAILDRVRDGVR	KKVDAKGGLSKKLFD <mark>F</mark> AY.	ARRLSAINGSWFGAWGLE <u>K</u> LLW <mark>DV</mark> LVFRK I RAVLGG				
	JcLACS9 354 AVPAILDRVRDGVR	KKVDAKGG <u>LS</u> KKLFD <mark>L</mark> AY					
	BnLACS9 349 AVPAILDRVRDGVR	KKVDAKGG <mark>AA</mark> KKLFD <mark>F</mark> AY	ARRLSAINGSWFGAWGLEKLLW <mark>DV</mark> LVF <mark>G</mark> KIRAVLGG				
	CcLACS9 354 AVPSILDRVRDGVR	KKVDAKGGLSKKLFD <mark>V</mark> AY	GRRLSAI <mark>S</mark> GSWFGAWGLEKLLWN <mark>L</mark> LVFRKVRAVLGG				

图 2 CcLACS9 氨基酸序列 ACS 亚家族特征结构域鉴定与保守性分析 Fig. 2 Identification and conservation analysis of ACS subfamily characteristic domain in CcLACS9

植物脂肪酸从头合成始于质体中,在脂肪酸 合成酶催化下以丙二酰-ACP 和乙酰-CoA 作为起 始底物进行连续聚合反应,以每个循环增加2个 碳的频率延伸酰基碳链直至合成 16~18 个碳的饱 和脂肪酰-ACP (Brown et al, 2006)。依次在 Δ^{9} 硬 脂酰去饱和酶和酰基-ACP 水解酶作用下形成游 离非饱和脂肪酸(Kachroo et al, 2007)。为完成诸 如三酰甘油、蜡质、角质及软木质等物质合成,一 大部分游离非饱和脂肪酸需以酰基-CoA 激活形式 运出质体,该反应过程由 LACSs 介导完成。实验 数据表明 AtLACS9 在拟南芥种仁油脂合成和累积 过程中起重要作用(Schnurr et al, 2002)。在本研 究中, CcLACS9 基因序列与 AtLACS9 基因相似性为 75%,亚细胞定位预测其定位于质体中且在种子 中优势表达,暗示其极可能作为AtLACS9 直系同源 基因在樟树籽油合成与累积过程中起重要作用。 4月底樟树开始挂果.5-8月是果实快速膨胀期 和籽油合成累积高峰期,9月之后逐渐过渡到成熟 期。CcLACS9在种子发育过程前期(5—8月)处于 持续上调表达状态,其表达量与种仁油脂含量呈 正相关,再次暗示了其在樟树籽油合成和累积过 程中起了重要作用。种子成熟后(9月后), CcLACS9表达量与种仁油脂含量无明显相关性,其 维持较高表达水平可能主要在于弥补呼吸作用等 引起的能量消耗、维持种仁油脂含量动态平衡。 不同单株中,CcLACS9基因表达量差异性与油脂含 量差异性无明显相关性,暗示还有其它因素参与 了籽油合成调控。

樟树籽油富含中链脂肪酸成分,是研究中链脂肪酸生物合成机制的好材料。酰基-ACP水解酶是调控樟树合成中链脂肪酰基的关键基因之一(Yuan et al, 1995),然 CcLACS9 激活游离脂肪酸是否具有链长选择性还未可知。在本研究中,我们特意比较了 UFA(unusual fatty acid)植物包括樟



注: 麻枫树(XP_012078234.1); 蓖麻(XP_002513807.1); 二倍体棉花(XP_012450538.1); 拟南芥(NP_177882.1); 油菜(NP_001303207.1); 油茶(ALF39596.1); 芝麻(XP_011069534.1); 莲(XP_010242787.1); 无油樟(XP_006847032.1); 油棕(XP_010930884.1); 玉米(XP_008679622.1)。

Note: Jatropha curcas (XP_012078234.1); Ricinus communis (XP_002513807.1); Gossypium raimondii (XP_012450538.1); Arabidopsis thaliana (NP_177882.1); Brassica napus (NP_001303207.1); Camellia oleifera (ALF39596.1); Seasmum indicum (XP_011069534.1); Nelumo nucifera (XP_010242787.1); Amborella trichopoda (XP_006847032.1); Elaeis guineensis (XP_010930884.1); Zea mays (XP_008679622.1).







树、油棕和蓖麻与普通植物如拟南芥、大豆、芝麻等 LACS9 序列特征,结果显示植物 LACS9 为一类较保守的 LACSs 亚家族成员,所有物种间该同源





基因序列相似性介于 75%~81%之间,且无明显差 异性 motifs 存在。利用 MEGA6.0 构建植物 LACS9 谱系发生树,结果显示 CcLACS9 系统发育介于油 棕、玉米等单子叶植物 LACS9 和芝麻、油茶等双子



图 6 种仁发育过程中 CcLACS9 基因表达变化分析 Fig. 6 Expression analysis of CcLACS9 in kernel developing



- 注: A. pYES2 YB525 转化子; B. pYES2-CcLACS9 YB525 转化子。 Note: A. pYES2 YB525 transformant; B. pYES2-CcLACS9 YB525 transformant.
 - 图 7 缺陷型酵母 YB525 互补实验检测 CclACS9 脂酰 CoA 合成酶活性
 - Fig. 7 Acyl-CoA synthase activity of CclACS9 tested by complementation of \triangle LACS yeast strain YB525

叶植物 LACS9 之间,恰与樟树作为基底被子植物 的进化地位相符,来源于 UFA 植物的 LACS9 并未 特异聚集在一个进化分支上。在微生物、动物相 关研究中(Lindner et al, 2006; Kasuya et al, 2009; Meng et al, 2010),中链脂肪酸酰基 CoA 合成酶 (MACS)可专一性地"活化"中链脂肪酸。杨树 MACS 在体外实验中亦对己酸、壬酸和癸酸具有明 显的活性(曹山等, 2016)。然而,目前尚未发现 定位于质体中的 MACS,对其具有将植物体内中链 脂肪酸转入/出质体功能存疑。樟树中是否存在 特异 MACS 介导中链脂肪酸转入/出质体需要进 一步研究。

参考文献:

- BABBITT PC, KENYON GL, MARTIN BM, et al, 1992. Ancestry of the 4-chlorobenzoate dehalogenase: analysis of amino acid sequence identities among families of acyl:adenyl ligases, enoyl-CoA hydratases/isomerases, and acyl-CoA thioesterases [J]. Biochemistry-USA, 31(24): 5594-5604.
- BLACK PN, DIRUSSO CC, METZGER AK, et al, 1992. Cloning, sequencing, and expression of the *fadD* gene of *Escherichia coli* encoding acyl coenzyme A synthetase [J]. J Biol Chem, 267(35): 25513-25520.
- BROWN AP, AFFLECK V, FAWCEET T, et al, 2006. Tandem affinity purification tagging of fatty acid biosynthetic enzymes in *Synechocystis* sp. PCC6803 and *Arabidopsis thali*ana [J]. J Exp Bot, 57(7): 1563-1571.
- CAO S, JIANG LY, LI LH, et al, 2016. Cloning and enzymatic analysis of medium-chain acyl comezyme A synthetase in *Populus trichocarpa* [J]. J Beijing For Univ, 38(7): 9-15. [曹山, 蒋璐瑶, 李丽红, 等, 2016. 毛果杨中链酰基 辅酶 A 合成酶的克隆及酶学分析 [J]. 北京林业大学学 报, 38(7): 9-15.]
- CONTI E, FRANKS NP, BRICK P, 1996. Crystal structure of firefly luciferase throws light on a superfamily of adenylateforming enzymes [J]. Structure, 4(3): 287-298.
- FULDA M, SHOCKEY J, WERBER M, et al, 2002. Two longchain acyl-CoA synthetases from *Arabidopsis thaliana* involved in peroxisomal fatty acid beta-oxidation [J]. Plant J, 32(1): 93-103.
- GONG X, ZHANG Y, LIU YH, et al, 2012. Effect of mediumchain capryic and capric acids on glucose metabolism in mice with diabetes mellitus [J]. J Chin Plapostgrad Med Sch, 33 (2): 108-109. [宫雪,张永,刘英华,等, 2012. 中链脂 肪酸辛酸和癸酸对糖尿病小鼠糖代谢的影响 [J]. 解放 军医学院学报, 33(2):108-109.]
- IIJIMA H, FUJINO T, MINEKURA H, et al, 1996. Biochemical

studies of two rat acyl-CoA synthetases, ACS1 and ACS2 [J]. Eur J Biochem, 242(2): 186–190.

- JESSEN D, OLBRICH A, KNUFER J, et al, 2011. Combined activity of LACS1 and LACS4 is required for proper pollen coat formation in *Arabidopsis* [J]. Plant J, 68(4): 715–726.
- JIANG XM, WU YF, XIAO FM, et al, 2014. Transcriptome analysis for leaves of five chemical type in *Cinnamonum camphora* [J]. Hereditas, 36(1): 58-68. [江香梅, 伍艳 芳, 肖复明, 等, 2014. 樟树 5 种化学类型叶片转录组分 析 [J]. 遗传, 36(1): 58-68.]
- KACHROO A, SHANKLIN J, WHITTLE E, et al, 2007. The *Arabidopsis* stearoyl-acyl carrier protein-desaturase family and the contribution of leaf isoforms to oleic acid synthesis. [J]. Plant Mol Biol, 63(2): 257–271.
- KASUYA F, KAZUMI M, TATSUKI T, et al, 2009. Effect of salicylic acid and diclofenac on the medium-chain and longchain acyl-CoA formation in the liver and brain of mouse [J]. J Appl Toxicol, 29(5): 435–445.
- KHURANA P, GOKHALE RS, MOHANTY D, 2010. Genome scale prediction of substrate specificity for acyl adenylate superfamily of enzymes based on active site residue profiles [J]. Bmc Bioinform, 11(1): 57–74.
- LINDNER I, RUBIN D, HELWIG U, et al, 2006. The L513S polymorphism in medium-chain acyl-CoA synthetase 2 (MACS2) is associated with risk factors of the metabolic syndrome in a *Caucasian* study population [J]. Mol Nutr Food Res, 50(3): 270-274.
- LIU MY, ZHAO HB, DENG LL, et al, 2016. Application of medium chain fatty acids in chiken breeding [J]. Chin Poul, 38(15): 43-47. [刘梦芸, 赵豪斌, 邓伶俐, 等, 2016. 中 链脂肪酸在鸡养殖中的应用研究进展 [J]. 中国家禽, 38(15):43-47.]
- LIVAKI KJ, SCHMITTGEN TD, 2001. Analysis of relative gene expression data using real-time Quantitative PCR and the $2^{-\Delta\Delta Ct}$ method [J]. Methods, 25: 402–408.
- LU SY, SONG T, KOSMA DK, et al, 2009. Arabidopsis CER8 encodes long-chain acyl-CoA synthetase 1 (LACS1) that has overlapping functions with LACS2 in plant wax and cutin synthesis [J]. Plant J, 59(4): 553–564.
- MASHEK DG, LI LO, COLEMAN RA, 2007. Long-chain acyl-CoA synthetases and fatty acid channeling [J]. Future Lipidol, 2(4): 465–476.
- MENG Y, INGRAMSMITH C, COOPER LL, et al, 2010. Characterization of an archaeal medium-chain acyl coenzyme a synthetase from *Methanosarcina acetivorans* [J]. J Bacteriol, 192(22); 5982-5990.
- SCHNURR JA, SHOCKEY JM, BROWSE J, 2004. The acyl-CoA synthetase encoded by LACS2 is essential for normal cu-

ticle development in Arabidopsis [J]. Plant Cell, 16(3): 629-642.

- SCHNURR JA, SHOCKEY JM, DE BOER GJ, et al, 2002. Fatty acid export from the chloroplast. Molecular characterization of a major plastidial acyl-coenzyme A synthetase from *Arabidopsis* [J]. Plant Physiol, 129(4): 1700–1709.
- SHOCKEY JM, FULDA M, BROWSE JA, 2002. Arabidopsis contains nine long-chain acyl-coenzyme a synthetase genes that participate in fatty acid and glycerolipid metabolism [J]. Plant Physiol, 129(4): 1710-1722.
- STEINBERG SJ, MORGENTHALER J, HEINZER AK, et al, 2000. Very long-chain acyl-CoA synthetases. Human "bubblegum" represents a new family of proteins capable of activating very long-chain fatty acids [J]. J Biol Chem, 275(45): 35162–35169.
- STUIBLE HP, BUTNER D, EHLTING J, et al, 2000. Mutational analysis of 4-coumarate: CoA ligase identifies functionally important amino acids and veriest its close relationship to other adenylate-forming enzymes [J]. Febs Lett, 467(1): 117-122.
- WATKINS PA, 1997. Fatty acid activation [J]. Prog Lipid Res, 36(1): 55-83.
- YUAN L, VOELKER TA, HAWKINS DJ, 1995. Modification of the substrate specificity of an acyl-acyl carrier protein thioesterase by protein engineering [J]. Proc Nat Acad Sci USA, 92(23): 10639-10643.
- ZHAO L, KATAVIC V, LI F, et al, 2010. Insertional mutant analysis reveals that long-chain acyl-CoA synthetase 1 (LACS1), but not LACS8, functionally overlaps with LACS9 in *Arabidopsis* seed oil biosynthesis [J]. Plant J, 64(6): 1048-1058.
- ZHAO ML, YANG H, YANG F, et al, 2012. Composition analysis of *Cinnamomum camphora* seed kernel oil and shell oil [J]. J Nanchang Univ (Nat Sci Ed), 36(5): 445– 448. [赵曼丽,杨辉,杨芳,等, 2012. 樟树籽仁油和壳油 的油脂组成分析 [J]. 南昌大学学报(理科版), 36(5): 445–448.]
- ZHU BQ, LIU Y, CHEN H, et al, 2014. Study on exploration and utilization of the lauraceous ooil-rich species in Jiangxi Province [J]. Ecol Sci, 33(3): 445-451. [祝必琴, 刘宇, 陈晖, 等, 2014. 江西省樟科富油能源植物的开发利用研 究 [J]. 生态科学, 33(3): 445-451.]
- ZHU FG, TAN XL, CONG BQ, et al, 2009. Characterization and functional analysis of *PXT*166 gene in *Brassica napus* [J]. Chin J Oil Crop Sci, 31(3): 274–278. [朱福各, 谭 小力, 崇保强, 等, 2009. 油菜脂酰 CoA 合成酶基因 *pXT*166 的鉴定和功能分析 [J]. 中国油料作物学报, 31(3): 274–278.]