DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202009020

张敏, 尹彦棚, 周罗静, 等. 三种厚朴叶绿体基因组的比较研究 [J]. 广西植物, 2022, 42(8): 1394-1401. ZHANG M, YIN YP, ZHOU LJ, et al. Comparative study on chloroplast genomes of three *Magnolia* species [J]. Guihaia, 2022 42(8): 1394-1401.



三种厚朴叶绿体基因组的比较研究

张 敏1, 尹彦棚1, 周罗静1, 任 波1, 王 丽2, 时小东3, 侯飞侠1, 彭 成1, 高继海1*

(1. 成都中医药大学 药学院 西南特色中药资源国家重点实验室,成都 611137;2. 四川省林业科学研究院,成都 610065; 3. 成都大学,成都 610106)

摘 要:为了深入发掘日本厚朴、厚朴、凹叶厚朴叶绿体基因组差异,筛选厚朴优良性状候选基因,开展三种 厚朴的分子遗传研究,该文利用 Illumina HiSeq 高通量测序平台首次对日本厚朴叶绿体进行测序、组装,并与 已有的厚朴、凹叶厚朴叶绿体基因组共同注释,获得三个物种叶绿体基因图谱,筛选出三个基因组中的差异基 因,又与同科中11个亲缘物种进行叶绿体基因组比对,构建 NJ 遗传树。结果表明:(1)日本厚朴叶绿体基因 组的 Clean Reads 为 19 791 019,Q30 为 91.33%,组装后基因组全长 160 051 bp,GC 含量为 39.2%,含 tRNA 37 个,rRNA 8 个。(2)比对分析发现三种厚朴具有相似的 IR、LSC 和 SSC 结构,以及 GC 含量和 tRNA 数量,但编 码基因种类和数量、内含子和外显子的数量和结构等存在差异。(3)日本厚朴的功能基因数目较厚朴、凹叶厚 朴分别多 6 个和 4 个,主要分布于 LSC 区和 IR 区,涉及核糖体大亚基、核糖体小亚基和未知功能基因类群。 (4)系统发育分析结果进一步显示日本厚朴与凹叶厚朴亲缘关系较近,其次是厚朴。该研究表明日本厚朴具 有更丰富的叶绿体基因组结构、组成和变异特征,是其适应高纬度地区弱光、低温环境的分子机制,这为厚朴 类优良品种的分子选育提供有力的指导。

关键词:厚朴,凹叶厚朴,日本厚朴,叶绿体基因组,系统发育树 中图分类号:Q943 文献标识码:A 文章编号:1000-3142(2022)08-1394-08

Comparative study on chloroplast genomes of three *Magnolia* species

ZHANG Min¹, YIN Yanpeng¹, ZHOU Luojing¹, REN Bo¹, WANG Li², SHI Xiaodong³, HOU Feixia¹, PENG Cheng¹, GAO Jihai^{1*}

(1. Pharmacy College, Chengdu University of Traditional Chinese Medicine, Key Laboratory of Distinctive Chinese Medicine Resources in Southwest China, Chengdu 611137, China; 2. Sichuan Academy of Forestry Sciences, Chengdu 610065, China; 3. Chengdu University, Chengdu 610106, China)

收稿日期: 2021-05-20

基金项目: "杏林学者"学科人才提升计划(QNXZ2018017,QNXZ2019001);四川省首批中医药学科建设重点项目(药用植物学,川中 医药函 [2020] 84 号);西南特色中药资源基因组学创新平台(2020ZYD058) [Supported by "Xinglin Scholar" Discipline Talents Promotion Program (QNXZ2018017,QNXZ2019001); The First Key Project of Traditional Chinese Medicine Discipline Construction in Sichuan Province (Medicinal Botany, Sichuan Medical Han [2020] No. 84); Genomics Innovation Platform of Chinese Medicine Resources with Southwestern Characteristics (2020ZYD058)]。

第一作者:张敏(2002-),主要从事中药资源与开发、种质资源研究,(E-mail)515638246@qq.com。

⁷ 通信作者:高继海,博士,副教授,主要从事中药资源与开发、种质资源研究,(E-mail)gaojihai@ cdutcm.edu.cn。

张敏等: 三种厚朴叶绿体基因组的比较研究

Abstract: In order to investigate the good genes, cultivate the main superior cultivars and discover phylogenetic relationships of Magnolia officinalis, M. officinalis subsp. biloba and M. hypoleuca, we compared the differences among the cp (chloroplast) genomes of three Magnolia species and performed a phylogenetic tree of 14 species. Illumina HiSeq platform was used to sequence and assemble the cp genome of M. hypoleuca. Then the cp genomes of three Magnolia species were annotated by online platform and performed with three *Magnolia* species cp gene cycles. Moreover, the cp genomes of other 11 Magnolia species were downloaded from the NCBI database and phylogenetic tree of 14 all species cp genomes was constructed based on NJ method. The results were as follows: (1) Clean Reads of M. hypoleuca were 19 791 019, and Q30 was 91.33%. The total length of cp genome of M. hypoleuca was 160 051 bp, its GC content was 39.2%, including 37 tRNA and 8 rRNA. (2) Compared with the cp genome structures of three Magnolia species, three Magnolia species were found to have similar IR, LSC and SSC structures, GC content and tRNA number, but there were differences in the type and number of coding genes, the number and structure of introns and exons. (3) There were six and four more functional gene numbers of M. hypoleuca than the other two Magnolia species, respectively, which indicated that it had stronger viability, and the differential functional genes of three Magnolia species were mainly located in LSC region and IR region, involving large ribosomal subunits, small ribosomal subunits and unknown functional genes groups. (4) Based on NJ phylogenetic tree, M. hypoleuca was closely related to M. officinalis subsp. biloba, next to M. officinalis. In this study, M. hypoleuca has more abundant cp genome structure, composition and variation characteristics, which is the molecular mechanism of its adaptation to low light and low temperature environment in high latitude area. And it will also provide strong guidance for molecular breeding of excellent Magnolia varieties.

Key words: Magnolia officinalis, Magnolia officinalis subsp. biloba, Magnolia hypoleuca, chloroplast genome, phylogenetic tree

厚朴(Magnolia officinalis)、凹叶厚朴(M. officinalis subsp. biloba)及日本厚朴(M. hypoleuca) 均为木兰科药材两用经济林阔叶树种,广泛分布 于韩国、日本和中国等地区,具有水土保持、绿化、 美化环境和药用等多种应用价值(彭梦婕,2020)。 目前三种厚朴的相关研究主要集中在化学成分、 临床应用及资源调查等方面(胥爱丽等,2021)。 然而,日本厚朴非我国原产资源,生长于相对低温 环境中,具备许多优于另两者的生物学性状,如其 耐寒能力相比于其他木兰属植物更强(Kwon & Oh, 2015), 生长速度和成熟率都比同类植物更 快,尤其是在生长幼期,以每年 60~90 cm 的速度 成长(Oguchi et al., 2017), 是解析和培育厚朴类 物种优良性状的理想材料。然而,日本厚朴的分 子遗传学研究资料匮乏,且三种厚朴的生长速度 和抗寒能力差异的形成原因缺乏分子生物学机制 研究,进而影响了厚朴类优良品种的选育。

叶绿体是植物细胞中必不可少的细胞器,在光 合作用、固碳以及氨基酸的合成中起到重要作用, 其全基因组包含大量遗传信息,结构高度保守,被 广泛应用于植物分子进化及系统发育研究,并在药 用植物的遗传转化、基因工程和分子选育等方面发挥着重要作用(赵祺等,2021)。目前,厚朴和凹叶厚朴已有叶绿体基因组报道,而具有更多生物特性的日本厚朴却缺乏叶绿体基因组的研究。鉴于此,本研究利用 Illumina HiSeq 高通量测序技术,对日本厚朴进行了叶绿体基因组测序,与既有的厚朴、凹叶厚朴叶绿体基因组比对,筛选出了诸多差异的核苷酸序列,破译三种厚朴之间的亲缘关系,找出三种厚朴具有更强生长发育能力和耐寒性等功能的相关基因,在一定程度上为以更强的生长速度和抗寒能力为优良性状的目标物种提供了依据。

1 材料与方法

1.1 材料及预处理

日本厚朴新鲜、幼嫩、健康的叶片于 2019 年 10月10日采自四川省成都市温江区成都中医药 大学药用植物园(30°42′E,103°49′N),经国家中 药种质资源库专家高继海副教授鉴定所有样品均 来源于木兰科木兰亚属日本厚朴(Magnolia hypoleuca)。三种厚朴的命名参考于中国植物物种 信息数据库(http://db.kib.ac.cn/)。叶片使用无 菌水擦拭干净,迅速冻存备用。凭证标本(馆藏序 列号为 ZYC190910)保存于成都中医药大学中医 药传统文化博物馆。

叶绿体提取步骤如下:新鲜叶片于液氮中研 磨后悬于一定量 A 液(50 mmol・L⁻¹ Tris,25 mmol・L⁻¹ EDTA,1.25 mol・L⁻¹ NaCl,0.25 mmol・ L⁻¹ Vc,1.5% PVP,pH 3.6)中,4 层纱布过滤,4 ℃ 下 200 g 离心 20 min,取上清,加入常温缓冲液 B (50 mmol・L⁻¹ Tris,25 mmol・L⁻¹ EDTA,1.25 mol・L⁻¹ NaCl,0.25 mmol・L⁻¹ Vc,1 mmol・L⁻¹ DTT,0.1%牛血清蛋白 BSA,pH 8.0),常温静置, 4 ℃下 2 000 g 离心 10 min,弃上清,叶绿体沉淀于 4 ℃保存备用。

1.2 叶绿体基因组提取和测序

针对叶绿体材料,采用改良的 CTAB 法 (Matthes et al., 2020)分离提取 DNA。DNA 经检测 合格后,先用超声波机械打断,再进行片段纯化、末 端修复、3'端加 A、连接测序接头,进行 PCR 扩增形 成测序文库,最后使用高通量测序平台 Illumina HiSeq PE150 进行测序。测序得到的原始测序序列 (Raw Reads),里面含有带接头的、低质量的 Reads, 为了保证信息分析质量,对 Raw Reads 进行过滤、质 控,得到 Clean Reads,用于后续信息分析。数据过 滤的主要步骤如下:(1)去除带接头的 Reads;(2)过 滤 N 含量超过 10%的 Reads;(3)去除质量值低于 10 的碱基超过 50%的 Reads。对过滤后的高质量数 据随机抽取 2 000 条 Reads 数据,通过 BLAST 软件 比对 NT 库检测样品是否受到污染。

1.3 叶绿体基因组的组装和注释

原始序列上传于国家生物信息中心数据库 (序列号 PRJCA004348)。先利用 Galaxy 在线平 台(https://usegalaxy.org)对日本厚朴叶绿体基因 组测序结果进行组装(Yan et al., 2015),且下载 厚朴(*M. officinalis*, NC_020316)和凹叶厚朴 (*M. officinalis* subsp. *biloba*, JN867581)的叶绿体 基因组 FASTA 文件,合并后作为日本厚朴的参考 基因文件。再通过 CPGAVAS2 在线平台(http:// www.herbalgenomics.org/cpgavas2)完成厚朴、凹叶 厚朴、日本厚朴叶绿体基因组的注释。

1.4 聚类分析

除厚朴、凹叶厚朴外,又于 NCBI 数据库中下载荷花玉兰(Magnolia grandiflora, JN867584)、星

花玉兰(Yulania stellata, NC_039941)、望春玉兰 (Y. biondii, KY085894)、武当玉兰(Y. sprengeri, JX280401)、玉灯玉兰(Y. denudata 'Lamp', JN227740)、宝华玉兰(Y. zenii, MH607378)、紫玉 兰(Y. liliiflora, JX280397)、天女木兰(Oyama sieboldii, NC_041435)、云南拟单性木兰 (Parakmeria yunnanensis, KF753638)、鹅掌楸 (Liriodendron chinense, NC_030504)、北美鹅掌楸 (L. tulipifera, NC_008326)共11种木兰科植物的 叶绿体基因组数据,其中包括2种鹅掌楸属植物 和其他9种木兰科植物。利用 MEGA X 软件,基 于邻接法(NJ法)构建日本厚朴在内的14种木兰 科植物的系统发育树,观察并分析它们之间的亲 缘关系(Yan et al., 2015)。

2 结果与分析

2.1 叶绿体基因组信息

通过 Illumina HiSeq 高通量测序平台测序共获 得日本厚朴叶绿体 19 816 708 条原始数据,移除 接头和低质量的 Reads,共获得 Clean Reads 19 791 019条,Q30 为 91.33%。通过在线组装发 现日本厚朴全长 160 051 bp,符合目前已知的木兰 类植物叶绿体基因组大小范围(159 429~160 183 bp),厚朴叶绿体拥有目前已知木兰类植物的最大 基因组(160 183 bp),而凹叶厚朴的叶绿体基因组 为 160 099 bp。

三种厚朴叶绿体基因均具有典型的四分区域 结构,其中LSC分别为88210bp(厚朴)、88145bp (凹叶厚朴)和88156bp(日本厚朴),SSC分别为 18843、18832和18771bp,2段反向互补重复的IR 区(IRA和IRB)分别为26565、26566和26562bp。 三种厚朴IR、LSC和SSC区域的GC值存在一定的 差异,其中GC含量最高的区域都为IR区,分别为 43.2%、43.1%和43.2%,LSC区次之,均为37.9%,而 SSC区域的GC值最小,仅分别为34.2%、34.3%和 34.3%。与其他物种叶绿体基因组相似的是,三种 厚朴的ycfl也跨越了SSC和IRA区,其中位于IRA 区域长度均为1279bp,厚朴、凹叶厚朴位于SSC区 域长度为4311bp,比日本厚朴长51bp。除此之 外,日本厚朴特有的ycfl基因还跨越了SSC和IRB 区,其序列长度分别为29、1279bp。

通过基因组结构比较,发现三种厚朴叶绿体

的 rRNA 和 tRNA 数量相同(表1)。在基因数量方 面,凹叶厚朴相比厚朴多2个单拷贝基因,而两者 又较日本厚朴分别少了4个和6个。在编码区数 量方面,凹叶厚朴与厚朴相比多2个编码区,而日 本厚朴数量最多,比前两者分别多8个和10个。 这揭示了厚朴与凹叶厚朴的叶绿体基因组可能存 在较小的结构和功能差异,而日本厚朴的叶绿体 基因组结构和功能可能较其他两者更为丰富。

名称 Name	全长 Overall length (bp)	GC 含量 GC content (%)	单拷贝基因总数 Total number of single copy genes	编码区 Coding region	rRNA	tRNA
厚朴 M. officinalis	160 183	39.2	126	82	8	37
凹叶厚朴 M. officinalis subsp. biloba	160 099	39.2	128	84	8	37
日本厚朴 M. hypoleuca	160 051	39.2	132	92	8	37

	表 1 三种厚朴叶绿体基因基本信息
Table 1	Basic chloroplast genes information of three Magnolia species

2.2 叶绿体内含子、外显子比较

对三种厚朴的叶绿体基因组注释文件进行分 析,发现在近百个木兰类叶绿体基因组编码基因 中,19个存在内含子、外显子的差异而3个基因的 内含子、外显子数量和长度完全一致(表 2)。在 这19个差异片段中,厚朴与凹叶厚朴的差异主要 表现在11个,其中9个片段的差异区在I类内含 子(In I,核苷酸数量差异在 20 以内),2 个在 Ⅱ类 内含子(InⅡ,核苷酸数量差异在2以内),还有1 个差异片段存在 II 类外显子 ($rpl2^b$ 的 EP II, 40 bp, 此区域也为厚朴、凹叶厚朴叶绿体基因组差异最 大的区域)。相较于前两个厚朴物种,日本厚朴存 在更多差异,尤其是 trnI-GAU 基因的 I 类内含子比 前两者多920个核苷酸,甚至还多了三种全表达 的功能基因($rps22^{L}$ 、 $ycf1^{sb}$ 和 $ycf15^{a,b}$)(表 2),这些 结果再次显示厚朴与凹叶厚朴的叶绿体基因组之 间的差异较小,而日本厚朴的叶绿体基因组在结 构和功能方面较其他两者更为丰富。

在三种厚朴叶绿体的 2 个 rps12 基因中,一个 正常含有 3 个外显子,而另一个缺失了 I 类外显 子,无法正常表达,可能为假基因。植物叶绿体基 因普遍具有保守性与突变性(转移或损失等)并存 的现象,其转录涉及到复杂的反向剪接等过程,本 研究发现三种厚朴中 rps12 的几个外显子为反向 排列,且为非顺序式。核糖体小亚基基因的假基 因转化在物种进化过程中起到重要作用(Liu et al., 2020),因此 rps12 核苷酸序列的差异可为厚 朴类亲缘关系研究提供重要参考。三种厚朴叶绿 体差异最大的 ycf3 基因,其差异区域数达4个(I 类、Ⅱ类内含子和I类、Ⅲ类外显子),日本厚朴的 I 类外显子增加了 102 个核苷酸。此外,与木兰类 植物的叶绿体基因组条形码 trnK-UUU、trnL 等相 似,本研究针对三种厚朴的比较分析发现 trnI-GAU、rps16、rpoC1、clpP、ndhA、rpl2 等基因的变异位 点率、信息位点率较高,也具备开发为少数木兰植 物鉴定条形码的潜力。

2.3 叶绿体功能基因比较

在叶绿体四大类基因组成中,厚朴含有光合作 用相关基因 46 个、基因表达相关基因 69 个、其他基 因 6 个及未知功能基因 5 个。凹叶厚朴的基因表达 相关基因多 2 个(rps3 和 rps15)。而日本厚朴相比 于前两者,存在 6 个差异基因,主要集中于基因表达 相关基因及未知功能基因,即 rps3、rps15、ycf1、ycf15^{a,b} 及 rpl22(表 3),部分参与多肽形成(Pszczółkowska et al., 2020)功能外,其他基因的作用还存在一定争 论,如 ycf15 基因在龙葵属(Amborella)、萍蓬草属 (Nuphar)、单子叶和蔷薇类等原始被子植物中是无 功能的,甚至在八角属(Illicium)、菖蒲属(Acorus)、 金鱼藻属(Ceratophyllum)、毛茛属(Ranunculus)等 植物的进化过程中已经完全丢失了(Shi et al., 2013),而木兰属(Magnolia)和胡椒属(Piper)植物 基本保留了这类基因。

综合本文内含子与外显子、功能基因的结构 分析结果,三种厚朴叶绿体基因组的差异主要分

表 2 三种厚朴叶绿体基因组内含子、外显子比较

Table 2 Comparison of introns and exons of three Magnolia species chloroplast genomes

基因		厚朴 M. officinalis					凹叶厚朴 M. officinalis subsp. biloba				日本厚朴 M. hypoleuca				
Gene	Ep I	In I	Ep II	In II	EpⅢ	EP I	In I	Ep II	In ∐	EpⅢ	Ep I	In I	Ep II	In II	EpⅢ
trnK-UUU	37	2 498	35	_	_	37	2 492	35	_	_	37	2 493	35	_	_
rps16	42	824	246	_	_	42	824	246	_	_	40	823	221	_	_
atpF	145	709	410	_	_	145	707	410	_	_	144	709	411	_	_
rpoC1	432	740	1 614	_	_	432	734	1 614	_	_	432	734	1 614	_	_
ycf3	124	733	232	729	151	124	734	232	727	151	226	732	232	727	153
trnL-UAA	35	491	50	_	_	35	491	50	_	_	35	491	50	_	_
trnV-UAC $rpl2^{b}$	39 391	584 661	37 431	_	_	39 391	585 661	37 391	_	_	39 397	584 661	37 431	_	_
$rps12^{b}$	114	536	232	_	26	114	526	232	_	26	114	536	232	_	26
clpP	71	786	291	629	246	71	781	291	628	246	71	781	291	628	246
petB	6	784	642	_	_	6	784	642	_	_	6	792	642		_
$petD^L$	8	701	475		_	8	701	475	_	_	8	701	475	_	
rpl16	9	969	399		_	9	969	399	_	_	9	969	399	_	
$ndhB^{b}$	775	700	758		_	775	700	758	_	_	776	700	755	_	
$trnI$ - GAU^{a}	42	937	35		_	42	936	35	_	_	42	936	35	_	
$trnA$ - UGC^{b}	38	800	35		_	38	800	35	_	_	38	799	35	_	
ndhA	553	1 082	539		_	553	1 102	539	_	_	552	1 103	540	_	
$trnA$ - UGC^{a}	38	800	35		_	38	800	35	_	_	38	799	35	_	
$trnI$ - GAU^{b}	36	16	36	_	_	36	16	36	_	_	42	936	35	_	_
$ndhB^a$	775	700	758	_	_	775	700	758	_	_	776	700	755	_	_
rpl2 ^a	391	661	431	_	_	391	661	431	_	_	397	661	431	_	_
trnG-UC/	24	770	48	—	—	24	767	48	—	—	23	768	47	_	_

注: trn. 转运 RNA; atp. ATP 合成酶; rps. 核糖体小亚基; rpo. RNA 聚合酶; ycf. 开放阅读框; clp. 酪蛋白水解蛋白酶; pet. 多肽; ndh. NADH 脱氢酶; rpl. 核糖体大亚基; Ep. 外显子; In. 内含子; a. IRA 区; b. IRB 区; L. LSC 区。下同。

Note: trn. Transfer RNA; atp. ATP synthase; rps. Small ribosomal subunit; rpo. RNA polymerase; ycf. Open reading frame; clp. Caseinolytic protease; pet. Polypeptide; ndh. NADH dehydrogenase; rpl. Large ribosomal subunit; Ep. Exon; In. Intron; a. IRA region; b. IRB region; L. LSC region. The same below.

布于 LSC 区和 IR 区,涉及核糖体大亚基、核糖体 小亚基和未知功能基因类群,尤其是诸多未知功 能的基因,而木兰属中这类疑似非功能基因的结 构特征、变异原因,以及与适生环境差异的关联 性,有待进一步深入研究。

2.4 部分木兰科植物的亲缘关系

由图 1 可知,在 14 种近缘物种叶绿体基因组构建的 NJ 发育树(节点支持率均在 75%以上)中, 鹅掌楸属和其他属是木兰科中的两个独立的谱系,这与之前报道的结果一致(陈凯,2019)。在其他属的 2 个次级类群中,三种厚朴、天女木兰、荷花玉兰聚类在一起,其中日本厚朴与凹叶厚朴亲缘关系最为密切,其次是厚朴。其他属中另外一 个次级类群包括云南拟单性木兰、玉灯玉兰、紫玉 兰、武当玉兰、望春玉兰、星花玉兰、宝华玉兰,它 们与三种厚朴亲缘关系由近及远。

3 讨论与结论

本研究使用全基因组测序来组装和比较三种 厚朴的叶绿体基因组,以此来推测三种厚朴之间 多种生物学性状差异的形成原因。低温环境下, 植物最先受到抑制的生理代谢过程是光合作用, 低温能显著降低光合效率、CO₂同化作用和光系统 II活性,从而影响植物的正常生长发育(王璐等, 2020)。通过三种厚朴叶绿体的功能基因比较,发 现日本厚朴 psbC 基因在数量上较另两者增加了一 个,这可能缘于 psbC 基因的自我复制。psbC 和 psbD 是光合系统 II 的关键基因,例如小麦成熟叶 绿体 psbC 蛋白的合成发生于含 psbD 序列的转录 本上,形成 psbD-psbC 复合物,它们的转录水平受 到光诱导,通过增强光合系统 II 亚基的合成和维

表 3 三种厚朴叶绿体的功能基因比较

Table 3 Comparison of chloroplast functional genes of three Magnolia species

基因功能 Gene function	基因种类 Gene type	日本厚朴 M. hypoleuca	厚朴 M. officinalis	凹叶厚朴 M. officinalis subsp. biloba
光合作用 Photosynthesis	ATP 合酶亚基 ATP synthase subunit	atpA, atpB, atpE, atpF, atpH, atpI	atpA, atpB, atpE, atpF, atpH, atpI	atpA, atpB, atpE, atpF, atpH, atpI
	光合系统I亚基 Photosynthetic system I subunit	psaA, psaB, psaC, psaI, psaJ	psaA, psaB, psaC, psaI, psaJ	psaA, psaB, psaC, psaI, psaJ
	光合系统[[亚基 Photosynthetic system][subunit	psbA, psbB, psbC ^L , psbC ^L , psbD, psbE, psbF, psbI, psbJ, psbK, psbL, psbM, psbT, psbZ, psbH	psbA, psbB, psbC ^L , psbD, psbE, psbF, psbI, psbJ, psbK, psbL, psbM, psbN, psbT, psbZ, psbH	psbA, psbB, psbC ^L , psbD, psbE, psbF, psbI, psbJ, psbK, psbL, psbM, psbN, psbT, psbZ, psbH
基因表达 Gene expression	NADH 脱氢酶亚基 NADH dehydrogenase subunit	ndhA, ndhB ^a , ndhB ^b , ndhC, ndhD, ndhE, ndhF, ndhG, ndhH, ndhI, ndhJ, ndhK ^L , ndhK ^L	ndhA, ndhB ^a , ndhB ^b , ndhC, ndhD, ndhE, ndhF, ndhG, ndhH, ndhI, ndhJ, ndhK	ndhA, ndhB ^a , ndhB ^b , ndhC, ndhD, ndhE, ndhF, ndhG, ndhH, ndhI, ndhJ, ndhK
	细胞色素 b/f 复合体 Cytochrome b/f complex	$petA$, $petB$, $petD^L$, $petD^L$, petG, $petL$, $petN$	$petA$, $petB$, $petD^L$, $petG$, $petL$, $petN$	$petA$, $petB$, $petD^L$, $petG$, $petL$, $petN$
	二磷酸核酮糖羧化酶亚基 Ribulose diphosphate carboxylase subunit	rbcL	rbcL	rbcL
	核糖体大亚基 Large ribosomal subunit	rpl14, rpl16, rpl2 ^a , rpl2 ^b , rpl20, rpl23 ^a , rpl23 ^b , rpl32, rpl33, rpl36	rpl14, rpl16, rpl2 ^a , rpl2 ^b , rpl20, rpl23 ^a , rpl23 ^b , rpl32, rpl33, rpl36	rpl14, rpl16, rpl2 ^a , rpl2 ^b , rpl20, rpl23 ^a , rpl23 ^b , rpl32, rpl33, rpl36
	核糖体小亚基 Small ribosomal subunit	rps11, rps12 ^a , rps12 ^b , rps12 ^L , rps14, rps15, rps16, rps18, rps19, rps2, rps3, rps4, rps7 ^a , rps7 ^b , rps8	rps11, rps12 ^a , rps12 ^b , rps14, rps16, rps18, rps19, rps2, rps4, rps7 ^a , rps7 ^b , rps8	rps11, rps12 ^a , rps12 ^b , rps14, rps15, rps16, rps18, rps19, rps2, rps3, rps4, rps7 ^a , rps7 ^b , rps8
	依赖于 DNA 的 RNA 聚合酶亚基 DNA-dependent RNA polymerase subunit	$rpoA$, $rpoB$, $rpoC1$, $rpoC2^{L}$, $rpoC2^{L}$	rpoA, rpoB, rpoC1, rpoC2	rpoA, rpoB, rpoC1, rpoC2
	核糖体 RNA Ribosomal RNAs	$rrn16^{a}$, $rrn23^{a}$, $rrn4.5^{a}$, $rrn5^{a}$, $rrn5^{b}$, $rrn23^{b}$, $rrn16^{b}$, $rrn4.5^{b}$	$rrn16^{a}$, $rrn23^{a}$, $rrn23^{a}$, $rrn4.5^{a}$, $rrn5^{a}$, $rrn5^{b}$, $rrn23^{b}$, $rrn23^{b}$, $rrn16^{b}$, $rrn4.5^{b}$	$rrn5^{b}$, $rrn23^{b}$, $rrn23^{b}$, $rrn16^{b}$, $rrn4.5^{b}$, $rrn16^{a}$, $rrn23^{a}$, $rrn23^{a}$, $rrn4.5^{a}$, $rrn5^{a}$,
其他基因 Other genes	乙酰辅酶 A 羧化酶亚基 Acetyl-CoA carboxylase subunit	accD	accD	accD
	C 型细胞色素合成酶 C-type cytochrome synthase	ccsA	ccsA	ccsA
	膜蛋白 Membrane protein	cemA	cemA	cemA
	蛋白酶 Protease	clpP	clpP	clpP
	翻译起始因子 Translation initiation factor	infA	infA	infA
	成熟酶 Mature enzyme	matK	matK	matK
未知功能基因 Unknown functional gene	保守的开放阅读框 Conservative open reading frame	$ycf1^{s-a}$, $ycf1^{s-b}$, $ycf2^{a}$, $ycf2^{b}$, $ycf3$, $ycf4$, $ycf15^{a}$, $ycf15^{b}$	$ycf1^{s-a}$, $ycf2^{a}$, $ycf2^{b}$, $ycf3$, ycf4	$ycf1^{s-a}$, $ycf2^{a}$, $ycf2^{b}$, $ycf3$, ycf4

注: psa. 光合器; psb. 光合系统II蛋白; rrn. 核糖体 RNA; acc. 乙酰辅酶 A 羧化酶; rbc. 二磷酸核酮糖羧化酶; ccs. C 型细胞色素合成 基因; cem. 叶绿体包膜蛋白; inf. 翻译起始因子; mat. 成熟酶基因; a. IRA 区; b. IRB 区; s-a. 横跨 SSR 区和 IRA 区; s-b. 横跨 SSR 区和 IRB 区。

Note: *psa*. Photosynthetic apparatus; *psb*. Photosystem II protein; *rrn*. Ribosomal RNA; *acc*. Acetyl-CoA carboxylase; *rbc*. Ribulose diphosphate carboxylase; *ccs*. C-type cytochrome synthesis gene; *cem*. Chloroplast envelope membrane protein; *inf*. Translation initiation factor; *mat*. Mature enzyme gene; *a*. IRA region; *b*. IRB region; *s-a*. Across the SSR and IRA regions; *s-b*. Across the SSR and IRB regions.





持能力,提高叶绿体的合成速度(Gamble et al., 1988: Gamble & Mullet, 1989),从而提高叶绿体 的光合作用强度,进而加快植物的生长发育。此 外,psbD-psbC 基因协同转录的 mRNAs 可以翻译产 生 D2 和 CP43 蛋白,与反应中心 D1、CP47、放氧 复合体蛋白及捕光复合体Ⅱ等蛋白,共同参与叶 绿体光合系统Ⅱ的光合电子传递,在强光条件下 维持光合系统 Ⅱ的功能(庄焜扬,2020)。psbDpsbC复合体直接参与光合系统Ⅱ亚基的形成,在 生长旺盛和存在颜色差异的叶片中发挥着保护光 合系统、减少强光伤害的作用(Adachi et al., 2012),这在花叶矢竹叶等光合系统 Ⅱ中 psbD 基 因的研究中也得到证实(许冰清等,2015)。因此, 日本厚朴叶绿体增加的 psbC 基因表明其具备合成 更多 psbD-psbC 复合体与 D2 蛋白的潜力,这可能 是日本厚朴生长速度更快、适应较北纬度地区低 温和强光胁迫环境的原因之一。

在高变异位点率的功能基因中,rpl22为日本 厚朴中特有,其位于LSC 区,属于基因表达相关功 能基因,可用于物种鉴定(Feng et al., 2019)。此 外,本研究发现三种厚朴的差异基因主要分布于 rpl22所属的基因簇中,它们组成 rpl23 操纵子的大 转录单元,翻译为核糖体大蛋白亚基。本研究发 现,此操纵子在三种厚朴中存在显著的结构差异: rpl23-rpl2-rps19-rpl22(日本厚朴)-rps3(凹叶厚朴、 日本厚朴)-rpl16-rpl14-rps8-infA-rpl36-rps11-rpoA。 通过三个物种的亲缘关系可知,凹叶厚朴、日本厚 朴与厚朴分化的过程中,该操纵子 rps19-rpl16 之 间原有的核苷酸空隙逐次被 rps3、rpl22 基因填充, 同时造成操纵子中多个功能基因的内含子、外显 子核苷酸发生了增减(减少为主),功能蛋白的数 量和活性也发生了改变。植物叶绿体除了光合作 用外,还部分参与氨基酸、核苷酸、脂类和淀粉等 各类成分的生物合成,支撑起该植物的生物学性 状(Namgung et al., 2021),日本厚朴具备更丰富 的核糖体基因簇,这无疑形成了其更丰富的生物 学特性。

tRNA 作为核酸信息水平和蛋白质功能水平 的适配器,在蛋白质翻译中起着核心作用,其结构 修饰影响植物体的温度适应能力(Lorenz et al., 2017)。本研究发现日本厚朴 tRNA-ALA 比其他 两种厚朴多3个,具有快速转运和积累丙氨酸的 潜力,而游离态的丙氨酸能抵抗多种外界环境刺 激(Mustroph et al., 2014), 如寒冷因子。除了数 量因素外,三种厚朴叶绿体中 tRNA 对应的氨基酸 种类也不同。日本厚朴为本属植物中分布较为北 端(如千岛群岛)的物种,其生境中弱光和低温信 号交叉影响着植物的生长发育,在这种光温胁迫 条件下,tRNA 可能一方面积累更多的游离丙氨 酸,另一方面降低正常蛋白质翻译速率,将正常蛋 白质合成转向应激反应蛋白质的合成(冯德江等, 2002),最终使得植株具备更强的耐寒性,这又为 厚朴优良品种的分子筛选和培育提出了参考。

参考文献:

- ADACHI Y, KURODA H, YUKAWA Y, et al., 2011. Translation of partially overlapping *psbD-psbC* mRNAs in chloroplasts: the role of 5'-processing and translational coupling [J]. Nucl Acid Res, 40(7): 3152-3158.
- CHEN K, 2019. Study on the structural variation of chloroplast genome in Magnoliaceae and screening of hypervariable genes
 [D]. Hangzhou: Zhejiang A & F University: 7-15. [陈凯, 2019. 木兰科植物叶绿体基因组结构变异研究及高变基因的筛选[D]. 杭州:浙江农林大学: 7-15.]
- FENG DJ, LIU X, LI XG, et al., 2002. Relationship between tRNA abundance and gene expression [J]. Chin J Biol Eng, 6: 4-8. [冯德江, 刘翔, 李旭刚, 等, 2002. tRNA 丰度与 基因表达的关系 [J]. 中国生物工程杂志, 6: 4-8.]
- FENG Z, ZHANG L, WU YY, et al., 2019. The Rpf84 gene,

encoding a ribosomal large subunit protein, RPL22, regulates symbiotic nodulation in *Robinia pseudoacacia* [J]. Planta, 250(6): 1897–1910.

- GAMBLE PE, SEXTON TB, MULLET JE, 1988. Lightdependent changes in *psbD* and *psbC* transcripts of barley chloroplasts: accumulation of two transcripts maintains *psbD* and *psbC* translation capability in mature chloroplasts [J]. EMBO J, 7(5): 1289–1297.
- GAMBLE PE, MULLET JE, 1989. Blue light regulates the accumulation of two *psbD-psbC* transcripts in barley chloroplasts [J]. EMBO J, 8(10): 2785-2794.
- KWON OJ, OH CH, 2015. Naturalization of landscaping woody plant, *Magnolia obovata* potentially invasive species [J]. J Mt. Sci, 12(1): 30–38.
- LIU SS, WANG Z, WANG H, et al., 2020. Patterns and rates of plastid *rps*12 gene evolution inferred in a phylogenetic context using plastomic data of ferns [J]. Sci Rep, 10(1): 9394.
- LORENZ C, LUNSE CE, MORL M, 2017. tRNA modifications: Impact on structure and thermal adaptation [J]. Biomolecules, 7(2): 35. Doi:10.3390/biom7020035.
- MATTHES N, WESTPHAL K, HALDEMANN C, et al., 2020. Validation of a modified CTAB method for DNA extraction from protein-rich maize feedstuffs [J]. J Consum Prot Food Saf, 15(4): 331-340.
- MUSTROPH A, BARDING GA, KAISER KA, et al., 2014. Characterization of distinct root and shoot responses to lowoxygen stress in *Arabidopsis* with a focus on primary C and Nmetabolism [J]. Plant cell Environ, 37(10): 2366–2380.
- NAMGUNG J, DO HDK, KIM C, et al., 2021. Complete chloroplast genomes shed light on phylogenetic relationships, divergence time, and biogeography of *Allioideae* (Amaryllidaceae) [J]. Sci Rep, 11(1): 3262.
- OGUCHI R, HIURA T, HIKOSAKA K, 2017. The effect of interspecific variation in photosynthetic plasticity on 4-year growth rate and 8-year survival of understorey tree seedlings in response to gap formations in a cool-temperate deciduous forest [J]. Tree Physiol, 37(8): 1113–1127.
- PENG MJ, 2020. Resources and genetic analysis of *Magnolia* in Baotianmanshan District of Nanzhao [D]. Zhengzhou: Henan Agricultural University: 2-40. [彭梦婕, 2020. 南召 境内宝天曼山区木兰属植物资源概况及遗传分析 [D]. 郑州:河南农业大学: 2-40.]

PSZCZOŁKOWSKA A, ANDROSIUK P, JASTRZEBSKI JP, et

al., 2020. *rps*3 as a candidate mitochondrial gene for the molecular identification of species from the *Colletotrichum acutatum* species complex [J]. Genes (Basel), 11(5): 552.

- SHI C, LIU Y, HUANG H, et al., 2013. Contradiction between plastid gene transcription and function due to complex post transcriptional splicing: an exemplary study of *ycf*15 function and evolution in angiosperms [J]. PLoS ONE, 8(3): e59620.
- WANG L, LI YL, XIONG H, et al., 2020. Effects of temperature stress on leaf structure and photosynthetic characteristics of *Castanea henryi* seedlings [J]. J Jiangxi Agric, 42(4): 692-699. [王璐, 李艳丽, 熊欢, 等, 2020. 温度胁迫对锥栗幼苗叶片结构及光合特性的影响 [J]. 江西农业大学学报, 42(4): 692-699.]
- XU AL, XIAO GL, BI XL, et al., 2021. Rapid analysis of chemical constituents of *Magnolia officinalis* Wenzhong decoction [J]. Tradit Chin Drug Res Clin Pharm, 32(2): 252-258. [胥爰丽,肖观林,毕晓黎,等, 2021. 厚朴温中 汤化学成分快速分析 [J]. 中药新药与临床药理, 32 (2): 252-258.]
- XU BQ, AN MM, JIANG KY, et al., 2015. Cloning and functional analysis of the chloroplast *psbD* gene of *Phyllostachys japonicus* [J]. J Zhejiang A & F Univ, 32 (4): 557-565. [许冰清, 安苗苗, 姜可以, 等, 2015. 花 叶矢竹叶绿体 *psbD* 基因的克隆与功能分析 [J]. 浙江农 林大学学报, 32(4): 557-565.]
- YAN A, LAI XJ, LI XD, et al., 2015. Analyses of the complete genome and gene expression of chloroplast of sweet potato [J]. PLoS ONE, 10(4): 1–25.
- ZHAO Q, YU JX, QIN YW, et al., 2021. Assembly and sequence analysis of chloroplast genomes in rapeseed based on high-throughput sequencing [J]. Chin Trad Herbal Med, 52(6): 1744 – 1750. [赵祺, 余佳兴, 秦宇雯, 等, 2021. 基于高通量测序的菜头肾叶绿体基因组的组装及 序列分析 [J]. 中草药, 52(6): 1744–1750.]
- ZHUANG KY, 2020. The WHIRLY1 protein in tomato WHIRLY1 is a bilocentric protein and a bilocentric protein under temperature stress [D]. Tai'an: Shandong Agricultural University: 6-20. [庄焜扬, 2020. 温度胁迫下 番茄叶绿体与细胞核双定位 WHIRLY1 蛋白的功能分析 [D]. 泰安:山东农业大学: 6-20.]

(责任编辑 周翠鸣)