
Research Paper

The Role of miRNA in Plant Adaptation to Abiotic Stress

Mohammad Hadi Taleb¹ and Ahmad Arzani² 

1- Ph.D, Department of Production and Plant Genetics, College of Agriculture, Isfahan University of Technology, Isfahan, Iran

2- Professor of Plant Genetics and Breeding, Department of Production and Plant Genetics, College of Agriculture, Isfahan University of Technology, Isfahan, Iran, (Corresponding author: a_arzani@iut.ac.ir)

Received: 27 April, 2024

Revised: 5 June, 2024

Accepted: 29 August, 2024

Extended Abstract

Global food security has become an urgent concern due to rapid climate change. Plants, the foundation of the food chain, are constantly under environmental pressures such as drought, salinity, and extreme and low temperatures. These stressors threaten plant growth and productivity, jeopardizing global food supplies. Plants can sense environmental stimuli and activate defense mechanisms through various regulatory networks, including small RNAs, to combat abiotic stressors. These changes trigger a cascade of defense responses, including the utilization of small RNAs, to protect themselves from damage.

MicroRNAs (miRNAs) were first identified in plants less than two decades ago and have since been recognized as crucial controllers of various developmental processes. These processes include leaf morphogenesis (the formation of leaves), vegetative phase change (the transition from vegetative growth to flowering), flowering time, and the ability to respond to environmental signals. miRNAs, recognized as one of the most crucial RNA molecules, play a pivotal role by modulating gene function through post-transcriptional and translational mechanisms. RNA interference is a group of 18-25 nucleotide sequence-specific RNAs that are found abundantly in plant genomes. These RNAs play an important role in various processes, including plant growth and development, cell behavior, biochemical and physiological activities, defense against threats to the genome, and tolerance to abiotic stresses. Despite their small size, they wield immense power in regulating gene expression networks. miRNAs negatively regulate the expression of a wide range of genes at the transcription levels (DNA methylation), post-transcription, and translation. They act as post-transcriptional regulators, binding to specific sequences on messenger RNA (mRNA) molecules. This binding cleaves the target mRNA, effectively silencing the gene it encodes, or inhibits its translation into protein. Short interfering RNAs (siRNAs) are derived from the processing of long double-stranded RNAs (dsRNAs). Then, a specific guide strand is chosen and integrated into the RNA-induced silencing complex (RISC). Once this complex is inside RISC, a member of the Argonaute (AGO) protein family binds with the guide strand, directing RISC to target RNAs with complete sequence complementarity. This interaction leads to the precise cleavage of the target RNAs by the Argonaute protein. This process, known as RNA interference (RNAi), plays a fundamental role in gene regulation and defense responses in plants.

Plants employ a sophisticated regulatory system called gene silencing, which controls gene expression by inactivating specific genes. Two key mechanisms in this system are post-transcriptional gene silencing (PTGS), which inactivates genes by targeting RNA molecules, and transcriptional gene silencing (TGS), which prevents RNA production from the DNA template. miRNAs can influence PTGS by promoting the degradation of specific mRNA transcripts and TGS by recruiting DNA methylation machinery to target genes. PTGS acts in the cytoplasm, targeting messenger RNA (mRNA) molecules. PTGS can be triggered by dsRNAs or miRNAs. These dsRNAs can originate from viral infection, transgene insertion, and inverted repeats within plant genes. Dicer, an RNase III enzyme complex, recognizes and cleaves relevant dsRNAs into small interfering RNAs (siRNAs) for RNA interference (RNAi). The siRNAs then guide a protein complex called RISC (RNA-induced silencing complex) to complementary mRNA sequences. RISC cleaves the targeted mRNAs, silencing them and preventing their translation into proteins. Similar to siRNAs, miRNAs can also regulate gene expression in PTGS by targeting mRNA molecules, although they often function through imperfect base pairing. TGS operates by modifying DNA in the nucleus, making it less accessible for transcription and thereby preventing mRNA production. TGS relies on mechanisms such as DNA methylation and histone modifications to silence gene expression in the nucleus. These modifications create a repressive



chromatin environment that hinders RNA polymerase from accessing and transcribing the DNA. While the primary role of miRNAs lies in PTGS, some studies suggest that they might also influence TGS. Some miRNAs could interact with proteins involved in DNA methylation or chromatin remodeling, indirectly leading to transcriptional silencing. The interplay between PTGS and TGS is intricate. While they are distinct pathways, they can be interconnected. In some instances, PTGS might influence TGS through mechanisms. Degraded mRNAs from PTGS might serve as signals that guide DNA methylation machinery to homologous DNA sequences, potentially leading to long-term transcriptional silencing. Conversely, TGS-mediated gene silencing could prevent the formation of dsRNAs or aberrant transcripts that trigger PTGS.

miRNAs act as molecular switches by strategically targeting specific mRNAs and fine-tuning the production of proteins essential for environmental stress tolerance. This precise control allows plants to adapt to a dynamic environment, tailoring their gene expression to meet the specific challenges they face. Plant miRNAs act as mediators for silencing or direct cleavage of target mRNAs. While some miRNAs perfectly match their mRNA targets, others can function with some mismatches. miRNA families are grouped into conserved and non-conserved miRNAs based on conserved spots and variation during processing. Each group of these miRNAs has its targets. Today, RNA interference (RNAi), triggered by dsRNA, is a widely used and valuable tool for researchers to specifically silence genes and understand their function in various biological processes. Despite ongoing research in genetically engineering plants to manipulate miRNAs for improved tolerance to biotic and abiotic stresses, knowledge remains limited regarding their functional and regulatory networks in this context. Understanding the regulatory function of this group of RNAs opens up new avenues for applied research in genomic fields, enhancing resistance to plant diseases, bolstering tolerance to various stresses such as drought, salinity, heat, and cold, as well as improving product quality and increasing food production. The review's objective is to assess the existing knowledge concerning plant small RNAs and elucidate their significance in enhancing resilience to abiotic stressors.

Keywords: Gene silencing, Regulatory network, RNAi, siRNA and miRNA

How to Cite This Article: Taleb, M., & Arzani, A. (2025). The Role of miRNA in Plant Adaptation to Abiotic Stress. *J Crop Breed*, 17(1), 63-75 DOI: 10.61186/jcb.17.1.63

مقاله پژوهشی

نقش ریزRNAها در سازگاری به تنش‌های غیرزیستی در گیاهان

محمد‌هادی طالب^۱ و احمد ارزانی^۲

- ۱- دانش آموخته دکتری، گروه ژنتیک و تولید گیاهی، دانشکده مهندسی کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ایران
۲- استاد ژنتیک و اصلاح نباتات، گروه ژنتیک و تولید گیاهی، دانشکده مهندسی کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ایران، (نویسنده مسؤول: a_arzani@iut.ac.ir)

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۰۶/۰۸

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۰۶/۰۸

صفحه: ۷۵ تا ۹۶

چکیده مبسوط

امنیت غذایی جهانی بهدلیل تغییرات سریع آب و هوا به یک نگرانی فوری تبدیل شده است. گیاهان پایه و اساس زنجیره غذایی هستند و دائمًا تحت فشارهای محیطی مانند خشکی، شوری و دمایهای زیاد و کم قرار دارند. این عوامل تنش‌زا رشد و بهره‌وری گیاهان را تهدید می‌کند و منجر به خطر افتادن متابع غذایی جهانی می‌شود. گیاهان می‌توانند محركهای محیطی را حس کنند و مکانیسم‌های دفاعی را از طریق شبکه‌های تنظیمی مختلف، از ریزRNAها برای مبارزه با عوامل تنش‌زای غیر زنده فعل کنند. این تغییرات باعث ایجاد تعداد زیادی از پاسخ‌های دفاعی، از جمله استفاده از ریزRNAها برای محافظت از خود در برابر آسیب‌ها می‌شود. ریزRNAها (MicroRNAs) برای اولین بار کمتر از دو دهه پیش در گیاهان شناسایی شدند و از آن زمان به عنوان کنترل کننده‌های حیاتی فرآیندهای مختلف رشد شناخته شده‌اند. این فرآیندهای شامل مورفوژنر برگ (تشکیل برگ‌ها)، تغییر فاز رویشی (گذر از رشد رویشی به گلدهی)، زمان گلدهی و توانایی پاسخگویی به سیگنال‌های محیطی است. ریزRNAها که به عنوان یکی از مهم‌ترین مولکول‌های RNA شناخته می‌شوند، با تعدیل عملکرد ریزRNA از طریق مکانیسم‌های پس از رونویسی و ترجمه نقشی محوری دارند. RNA تداخلگر (RNAi) (گروهی مشتمل از ۱۸ تا ۲۵ RNA توالی نوکلئوتیدی خاص است که به‌فور در ژنوم گیاهان یافته می‌شود. این RNAها نقش مهمی در فرآیندهای مختلف از تحریب از جمله رشد و نمو گیاه، رفتار سلولی، فعالیت‌های بیوشیمیایی و فیزیولوژیکی، دفاع در برابر تهدیدات ژنوم و تحمل به تنش‌های غیر زنده ایقا می‌کنند. علی‌رغم اندازه کوچکشان، قدرت زیادی در تنظیم شبکه‌های بین ژن دارند. RNAها بیان طیف وسیعی از ژن‌ها را در سطوح رونویسی (متیلاسیون DNA)، پس از رونویسی و ترجمه به طور منفی تنظیم می‌کنند. آنها به عنوان تنظیم کننده‌های پس از رونویسی عمل می‌کنند و به توالی‌های خاصی روی مولکول‌های RNA پیامرسان (mRNA) متصل می‌شوند. این انصال mRNA هدف را می‌شکند و به طور موثر، ژن را که کدگذاری می‌کند یا از ترجمه آن به پروتئین جلوگیری می‌کند. siRNAهای تداخلی کوتاه (siRNA) از پردازش RNAهای بلند دو رشته‌ای (dsRNAs) به دست می‌آیند. سپس، یک رشته راهنمای خاص انتخاب شده و در کمپلکس خاموش کننده القا شده (RISC) ادغام می‌شود. هنگامی که این کمپلکس در داخل RISC قرار می‌گیرد، یکی از اعضای خانواده پروتئین Argonaute (AGO) با رشته راهنمای dsRNAs (Argonaute) باشد و RISC را به سمت RNAهای هدف با مکمل توالی کامل مداریت می‌کند. این تعامل منجر به برش دقیق RNAهای هدف توسط پروتئین Argonaute می‌شود. این فرآیند که به عنوان تداخل RNA (RNAi) شناخته می‌شود، نقش اساسی در تنظیم ژن و پاسخ‌های دفاعی در گیاهان دارد.

گیاهان از یک سیستم تنظیمی پیچیده به نام خاموشی ژن استفاده می‌کنند که بین ژن را با غیرفعال کردن ژن‌های خاص کنترل می‌کند. دو مکانیسم کلیدی در این سیستم شامل خاموش کردن ژن پس از رونویسی (PTGS) است که با هدف قرار دادن مولکول‌های RNA ژن‌ها را غیرفعال می‌کند و دیگری خاموش کردن ژن رونویسی (TGS) که از تولید RNA از الگوی DNA جلوگیری می‌کند. miRNAها می‌توانند تراویح تحریب رونوشت‌های خاص mRNA و TGS را به کارگیری متیلاسیون DNA برای ژن‌های هدف، بر PTGS تاثیر بگذارند. miRNAها می‌توانند از غفوت پروتئین برای ژن‌های هدف را می‌کنند و مولکول‌های RNA پیامرسان (mRNA) را هدف قرار می‌دهند. dsRNA می‌تواند توسط RNAi تحریک شود. این dsRNAها می‌توانند از گیاهی مشاهده شوند. Dicer، یک کمپلکس آنزیمی RNAse III است که mRNA را شناسایی می‌کرده و به RNAها می‌دادهای مداخله‌گر معمکوس در ژن‌های گیاهی متشاهد بگیرند. siRNA (RNAi) برای تداخل (RNAi) RNA می‌شکافد. سپس siRNAها یک کمپلکس پروتئینی به نام کمپلکس خاموش کننده القایی (AGO) را به سمت توالی‌های mRNA را می‌شکافد، آنها را خاموش می‌کند و از ترجمه آنها به پروتئین‌ها جلوگیری می‌کند. TGS با اصلاح DNA در هسته عمل می‌کند، آن را برای رونویسی کمتر در دسترس قرار می‌دهد و در نتیجه از تولید mRNA جلوگیری می‌کند. TGS به مکانیسم‌هایی مانند متیلاسیون DNA و تغییرات هیستون برای خاموش کردن بین ژن در هسته متکی است. این تغییرات یک مخطی کروماتین سرکوب کننده ایجاد می‌کند که مانع از دسترسی رونویسی RNA پیامرسان به DNA می‌شود. در حالی که نقش اصلی RNAها در کاملاً شناسایی نشده است، برخی مطالعات نشان می‌دهد که ممکن است بر TGS نیز تاثیر بگذارد. برخی از miRNAها می‌توانند از گیاهی شدن در متیلاسیون DNA یا بازسازی mRNA را می‌کنند. RISC، TGS و PTGS می‌توانند به طور غیرمستقیم منجر به خاموش شدن رونویسی شوند. تعامل بین TGS و PTGS پیچیده است. در حالی که دارای مسیرهای متمازی هستند، می‌توانند به هم مرتبط باشند. در برخی موارد، ممکن است از طریق مکانیسم‌هایی بر TGS تاثیر بگذارد. mRNA تحریب شده از mRNAها می‌توانند کمتر کند که متیلاسیون DNA را به توالی‌های همولوگ هدایت می‌کنند و به طور بالقوه منجر به خاموش شدن رونویسی طولانی‌مدت می‌شوند. بر عکس، خاموش کردن ژن با واسطه TGS می‌تواند از تشکیل dsRNAها با رونوشت‌های نابجا که باعث تحریک PTGS می‌شود، جلوگیری می‌کند.

mRNAها با هدف قرار دادن RNAهای خاص و تنظیم دقیق تولید پروتئین‌های ضروری برای تحمل تنش‌های محیطی، به عنوان سویچ‌های مولکولی عمل می‌کنند. این کنترل دقیق به گیاهان اجازه می‌دهد تا یک محیط پویا سازگار شوند و بین ژن خود را برای مقابله با چالش‌های خاصی که با آن روبرو هستند تنظیم کنند. miRNAهای گیاهی به عنوان واسطه‌ای برای خاموش کردن یا برش مستقیم mRNAهای هدف عمل می‌کنند. در حالی که برخی miRNAها کاملاً با اهداف mRNA خود مطابقت دارند، برخی دیگر می‌توانند با برخی عدم تطابق عمل کنند. خانواده‌های miRNA بر اساس نقاط حفاظت شده و تغییرات در طول پردازش به mRNAهای حفاظت شده و غیر حفاظت شده گروه‌بندی شوند. هر گروه از این mRNAها اهداف خاص خود را دارند. امروزه خاموشی RNA ناشی از مولکول‌های RNA دو رشته‌ای (dsRNA) به ابزاری استاندارد و سودمند در مطالعات فعالیت ژن‌ها تبدیل شده است. تاکنون مطالعاتی در زمینه مهندسی زتیک برای دست‌ورزی ریزRNA در گیاهان به مطلوب افزایش تحمل به تنش‌های زیستی و غیرزیستی انعام گرفته است، در حالی که در زمینه شبکه‌های عملکردی و نظری اطلاعات اندکی موجود است. آگاهی از نقش نظارتی این گروه از RNAها، راههای جدیدی برای مطالعات کاربردی در زمینه‌های ژنومی، مقاومت در برابر بیماری‌های گیاهی، تحمل به تنش‌های غیرزیستی نظیر خشکی، شوری، گرمای و سرما، بهبود کیفیت محصول و افزایش تولید مواد غذایی ارائه خواهد نمود. هدف از این مطالعه، تجزیه و تحلیل دانش فعلی در رابطه با ریزRNAهای گیاهی و نقش آنها در تحمل به تنش‌های غیرزیستی گیاهان زراعی است.

واژه‌های کلیدی: تنش‌های زیستی، تنش‌های غیرزیستی، خاموشی ژن، شبکه نظارتی، RNAi

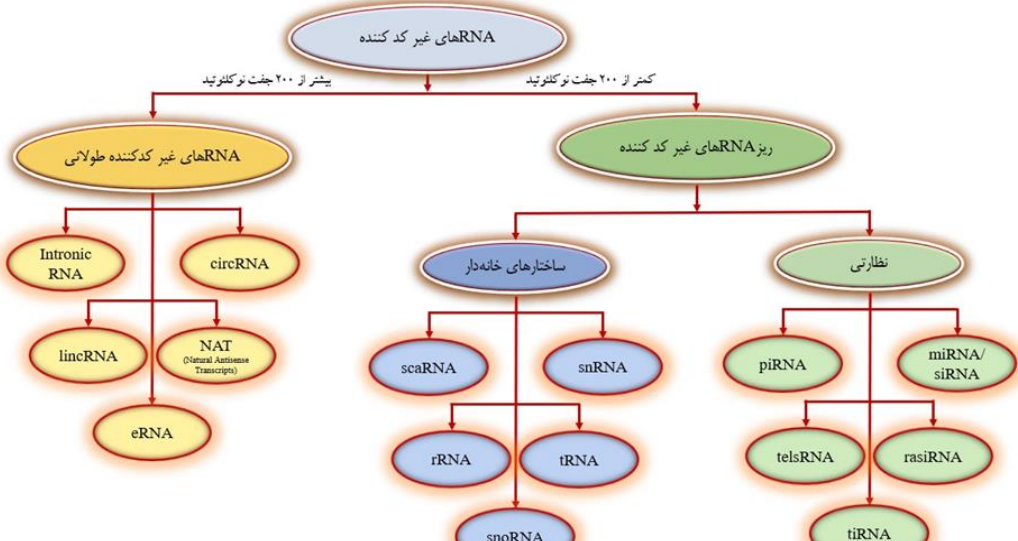
RNA، اطلاعات کلی در مورد تعیین نقش یک ژن در موجودات زنده متحول شده است (Hung & Slotkin, 2021). خاموشی RNA (یا خاموشی ژن) اصطلاح گسترده‌ای برای توصیف مکانیسمی جاتی و مهم در تمام موجودات به استثنای باکتری‌ها و مخمر *Saccharomyces cerevisiae* است. این فرایندهای پیچیده شامل تعاملات متعدد RNA-RNA، RNA-DNA-RNA پروتئین و پروتئین-پروتئین است که در تنظیم بیان ژن‌ها و فعالیت‌های سلولی مؤثر می‌باشد (Catalanotto *et al.*, 2016). پسیاری از اکتشافات کلیدی مربوط به خاموشی RNA در گیاه گلدار مدل آربدیوپسیس^۰ بدست آمده است و این گونه گیاهی نقش مهمی در پیش‌برد تحقیقات مرتبط با خاموشی RNA داشته است. همچنین فناوری خاموشی RNA به همان اندازه در تک لپه‌های مانند برنج قابل اجرا هستند (Curtin *et al.*, 2014). این اکتشافات اساسی برای پیشرفت در تحقیقات کشاورزی و افزایش عملکرد و تحمل گیاهان در برابر عوامل محیطی مختلف بسیار ارزشمند می‌باشند.

ریزRNAها^۱ مولکول‌های کوچکی هستند که در بیان ژن‌ها و تنظیم فعالیت‌های سلولی نقش دارند و اغلب مولکول‌های با ساختار پروتئینی خاصی را کد نمی‌کنند (Qiao *et al.*, 2021). تنها حدود ۲ درصد از تمام RNA‌ها به عنوان RNA-کد کننده شناخته می‌شوند که در ساخت پروتئین‌ها مشارکت دارند، در حالی که حدود ۹۸ درصد بقیه RNA‌ها به عنوان RNA غیر کد کننده (ریزRNAها) شناخته می‌شوند. این ریزRNA‌ها نقش مهمی در تنظیم بیان ژن‌ها و تعادل و واکنش‌های سلولی دارند و از اهمیت بالایی برخوردارند (Salemi *et al.*, 2022). در شکل ۱ انواع RNA‌های تاکتون شناسایی شده و گروه‌بندی آن‌ها نشان داده شده است.

مقدمه

RNA^۲ یکی از چهار ماکرومولکول اصلی حیات (کربوهیدرات‌ها، لیپیدها، پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک) است که در تنظیم، انتقال و ترجمه اطلاعات ژنتیکی نقش بنیادی دارد. RNA به دو دسته‌ی اصلی تقسیم می‌شود: RNA کد کننده (coding RNAs) که اطلاعات ژنتیکی را برای تولید پروتئین‌ها منتقل می‌کند و RNA غیر کد کننده (non-coding RNAs) که در تنظیم فعالیت ژنی سلول نقش دارد (Dong *et al.*, 2022). برای سال‌های نسبتاً طولانی، فرض بر این بود که تنها نقش و کارکرد مولکول‌های RNA حمل اطلاعات زیستی کدگذاری شده در مولکول DNA و فرایند ترجمه به پروتئین است (Kozomara *et al.*, 2019). کشف فعالیت‌های غیر کد کننده‌ی پروتئینی مولکول‌های RNA در سه دهه اخیر اساساً درک ما را از نقش تنظیمی RNA‌ها و آثار آن‌ها در فرایندها و فعالیت‌های سلولی افزایش داده است (Pareek *et al.*, 2017; Khalid *et al.*, 2015). یافته‌های جدید، ارتباط انواع RNA با فعالیت‌های مختلف بیولوژی سلولی را روشن تر کرده و به درک بهتر از فعالیت این مولکول‌ها در تنظیم فعالیت‌های سلولی و ایجاد تغییرات متعدد در سلول‌ها کمک شایانی کرده است.

RNA تداخلگر^۳ (RNAi^۴) یا خاموشی ژن با واسطه RNA غیر کد کننده پس از رونویسی (PTGS)^۵ فرایندی بیولوژیکی است که در آن مولکول‌های دو رشته‌ای (dsRNA) با تشکیل کمپلکسی خاص با پروتئین‌های دیگر به توالی خاصی از مولکول‌های mRNA هدف حمله کرده و آن‌ها را قبل از ترجمه، تخریب یا غیر فعال می‌سازند (Tan *et al.*, 2020). این فرایند تنظیمی در سلول‌ها بسیار مهم است و نقشی اساسی در برقراری تعادل ژنی دارد. در دهه اخیر با شناخت آثار تداخل



شکل ۱- انواع RNA‌های غیر کد کننده شناسایی شده و طبقه‌بندی آن‌ها
Figure 1. Types of identified non-coding RNAs and their classification

می‌کنند. این ریزRNA‌ها در کنترل بیان ژن‌ها در طی فرایندهای رشد و سازگاری گیاه با محیط اطراف و تنش‌های

ریزRNAها، مولکول‌های کوچکی با طول حدود ۱۸ تا ۲۵ نوکلئوتید هستند که به صورت تک رشته و غیر کد کننده عمل

1-Ribonucleic acid
4- double strand RNA

2- RNA interference
5- *Arabidopsis thaliana*

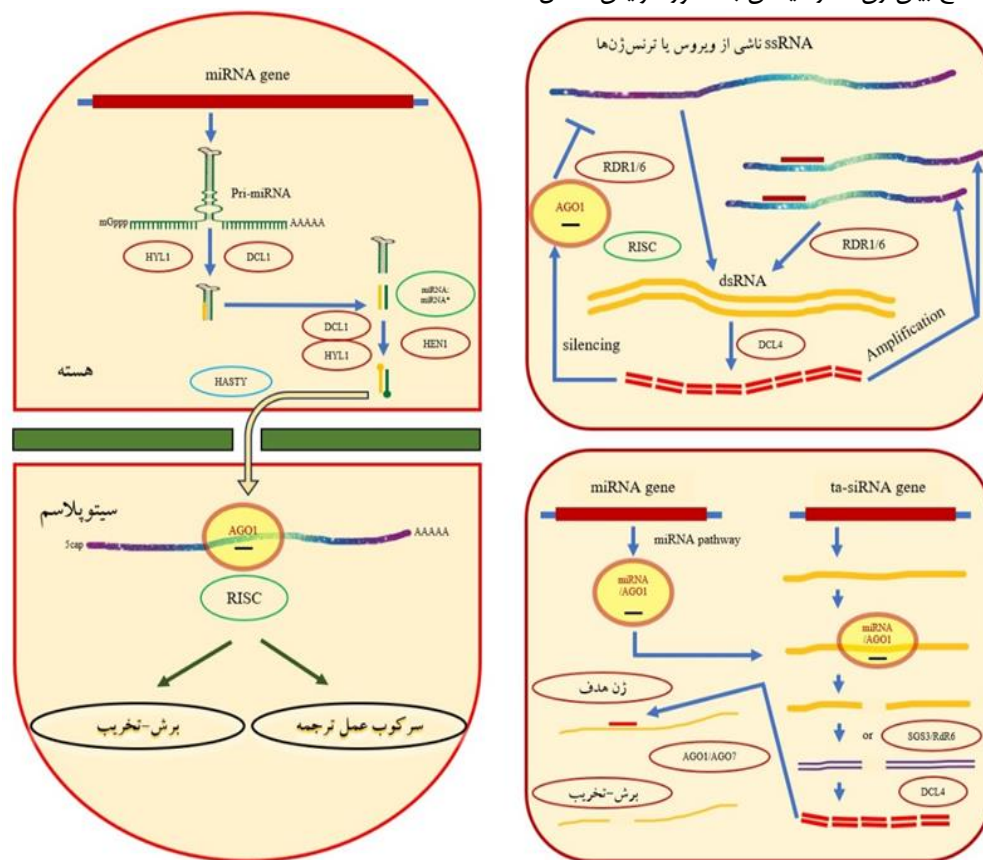
3- Post-Transcriptional Gene Silencing
6- Small RNAs or microRNAs (miRNAs)

پیدایش، تکامل و مکانیسم‌های عملکردی ریزRNAها
 پیدایش ریزRNAها یک فرایند پیچیده است که شامل سه مرحله اصلی است: ۱) فرایند رونویسی از ژن‌های پیش‌ساز که منجر به تولید pre-miRNA می‌شود، ۲) مراحل بالغ شدن، پردازش، اصلاح و انتقال درون سلولی که pre-miRNA به miRNA miRNA نهایی تبدیل می‌شود و ۳) مرحله الحق به کمپلکس خاموش کننده القایی (RISC) RNA^(*) که منجر به تنظیم اکسپرسیون ژن‌ها و فعالیت‌های ژنتیکی مختلف می‌شود (Ergin & Cetinkaya, 2022). این فرایندها با همکاری عناصر مختلف و آنزیم‌های مختلف درون سلولی صورت می‌گیرد و در تنظیم فعالیت‌های ژنتیکی و بالانس miRNAها در سلول‌ها نقش بهسزایی دارند. ریزRNAها، در مکانی داخل هسته بنام D-bodies تکامل می‌یابند. miRNAها معمولاً از ssRNAs^{**} یا tRNAهای تکرشته رونویسی شده تشکیل شده‌اند که حاوی یک ساختار ساقه-حلقه یا ساختار پیچ تند با جفت شدن‌های ناقص بازها از مکان‌های ژنی miRNA نشأت می‌گیرند (Ding, 2023). ژنوم یوکاریوتی شامل مناطق کدکننده miRNAها به نام جایگاه MIRNA است که توسط RNA پلیمراز II وابسته به Pol II DNA در مسیر ژن‌های کدکننده پروتئین رونویسی می‌شود. این فرایند منجر به تولید miRNAهای اولیه (Ding, 2023) پیش‌ساز^{***} می‌شود که همانند پروتئین‌های کدکننده در پایانه ۵ پریم کلاهک‌گذاری و در پایانه ۳ پریم پلی آدنیله می‌شوند، با این تفاوت که سبب تشکیل ساختار ساقه-حلقه وارونه‌ی ناقص هستند که سبب تشکیل ساختار ساقه-حلقه می‌شود. همچنین ممکن است پردازش پیش‌سازهای miRNAها به‌طور مستقیم توسط سیگنال‌های درون سلولی یا برون سلولی و یا به‌طور کامل توسط Pol II صورت گیرد (Taylor et al., 2017). فرایند تبدیل miRNA اولیه به miRNA کاربردی یا miRNA دو رشته‌ای (که دارای ساختار سنجاق سر منفرد هستند) توسط یک تعداد از خانواده‌های پروتئینی انجام می‌شود. این پروتئین‌ها شامل RNase III و Dicer-like (DCL) می‌شوند که نقش اساسی در فرایند پردازش miRNA دارند (Ergin & Cetinkaya, 2022). در گیاهان، فرایند تولید ساختار ساقه-حلقه از طریق فعالیت شبه دایسر یک (DCL1)، که یک آندونوکلتاز از خانواده RNase III است، صورت می‌گیرد. رشته miRNA راهنمای تشکیل جفت بازها با mRNAها، آن‌ها را علامت‌گذاری کرده، در حالی که رشته دیگر mRNA از بین می‌رود. عوامل مختلفی در ایجاد و پردازش miRNAها نقش دارند که این عوامل می‌توانند در مراحل مختلف تولید و بلوغ miRNAها هم تأثیرگذار باشند. miRNAهای پیش‌ساز گیاهی با طول ۹۰ تا ۱۴۰ جفت باز، نسبت به miRNAهای جانوری با طول ۶۰ تا ۷۰ جفت باز، به تکه‌های کوچکتری تبدیل می‌شوند. پس از فرایند پردازش، miRNAهای بالغ درون هسته تولید می‌شوند و توسط پروتئین EXPORTIN-5 به سیتوپلاسم منتقل می‌شوند. برای شناسایی mRNAهای هدف، miRNA ابتدا توسط پروتئین HASTY (HST) به سیتوزوم منتقل می‌شود. سپس miRNA به کمپلکس خاموش کننده القایی شده

(Deng et al., 2018). مختلف نقش‌های اساسی ایفا می‌کنند (Takemoto et al., 2022) ۱ تا ۲٪ از کل ژن‌های یک گیاه را تشکیل می‌دهند (Dong et al., 2022). RizRNAها برای اولین بار در نماتود Caenorhabditis elegans شناسایی شدند (Lee et al., 1993). شناسایی اولین RizRNA گیاهی در اریدوبویسیس گزارش شده است. بهدلیل پیشرفت سریع روش‌های شناسایی RizRNAهای گیاهی، تاکنون تعداد ۴۸۸۶۰ microRNA از طریق روش‌های تجربی یا محاسباتی از ۲۷۱ گونه مختلف از موجودات زنده، از جمله Zhang et al., 2022 بیش از ۷۰ گونه گیاهی کشف و شناسایی شده‌اند (al.). تاکنون در گونه‌های مختلف گیاهی، ۱۶ خانواده miRNA با عملکرد مختلف در پاسخ به شرایط تنش گزارش شده است (Chen et al., 2016). همچنین فاکتورهای رونویسی پروتئین دامنه (TFs) MYB، که یک خانواده اصلی از فاکتورهای تنظیمی در گیاهان هستند، نقش مهمی در کنترل برحی از جنبه‌های تنظیم شده توسط RizRNAها برای رشد، متabolism و پاسخ به تنش‌ها در گیاهان دارند (Ma et al., 2023). تعداد زیادی از مطالعات مربوط به کارکرد RizRNAها نشان داده‌اند که تنظیم بیان ژن هدایت شده توسط RizRNAها برای سازگاری بیشتر گیاهان با محرك‌های محیطی اطراف Sun et al., 2019; Das & Singh, 2024 امری حیاتی و ضروری است (Zhang et al., 2022). گیاهان در معرض تنش‌های غیرریزیستی می‌توانند با تنظیم بیان برحی از RizRNAها یا تولید RizRNAهای جدید، توانایی تحمل خود را نسبت به شرایط محیطی مختلف بهبود بخشند و حتی رشد بهتری داشته باشند. افزایش یا کاهش بیان RizRNA به نوع (Samynathan et al., 2023) تنشی که گیاه در معرض آن قرار دارد بستگی دارد توسط چندین تنش محیطی مختلف از جمله دمای بالا، سرما، خشکی، شوری بالا، اکسیداسیون و حضور فلزات سنگین در محیط، در گیاهان رخ می‌دهد (Millar, 2020). RizRNAها نه تنها نقش مهمی در تنظیم فلاونوئیدها، آکالالوئیدها و مسیرهای بیوسنتری ترکیبات حاوی نیتروژن دارند، بلکه به عنوان عوامل تنظیمی اساسی در متabolism ثانویه گیاهان عمل می‌کنند (Samad et al., 2020). همانطور که RizRNAها در پاسخ به محرك‌های محیطی فردی یا چندگانه متفاوت هستند، پاسخ‌های آن‌ها به رشد و نمو در گیاهان نیز متفاوت است (Siddiqui et al., 2019). علاوه‌بر این، RizRNAها در تنظیم رشد و توسعه گیاه مانند رشد اندام‌های گل و گلدهی، رشد برگ، رسیدن میوه، رشد ریشه و جنبه زایی، اندازه دانه، کیفیت میوه و عملکرد محصول نقش دارند (Yang et al., 2019). RizRNAها با تأثیرگذاری بر اکسپرسیون ژن‌ها و تنظیم فعالیت‌های ژنتیکی می‌توانند فرایندهای فیزیولوژیکی و توسعه‌ای گیاهان را کنترل نموده و به تنظیم دقیق رشد و توسعه آن‌ها کمک کنند. مطالعات مبتنی بر پاسخ گیاهان به تنش‌های مختلف توسط RizRNAها می‌توانند بینش جدیدی در رابطه با شناخت مکانیسم‌های سازگاری در گیاهان در رابطه با تحمل و مقاومت به انواع تنش‌ها را ارائه دهد.

آنها به تنش‌های مختلف مورد استفاده قرار می‌گیرد. آنها به تنش‌های مصنوعی، Molckol های mRNA شده به صورت مصنوعی هستند که عملکرد ریزRNA های طبیعی را تقید می‌کنند. این Molckol ها می‌توانند به طور مؤثر بیان ژن‌های mRNA هدف را کنترل کنند و حتی برای هدف قرار دادن و خاموش کردن mRNA ها نیز استفاده شوند. آنها به طور گسترده در مهندسی ژنتیک برای کنترل بیان ژن‌ها یا تنظیم مسیرهای سیگنالینگ مورد استفاده قرار می‌گیرند. این Molckol ها قابلیت تنظیم و کارایی بالا را در خاموش کردن ژن‌ها دارند و به عنوان ابزارهای ارزشمندی برای مطالعه عملکرد ژن و توسعه ارگانیسم‌های اصلاح شده ژنتیکی مورد استفاده قرار می‌گیرند (Kotowska-Zimmer *et al.*, 2021).

شناخت دقیق‌تر از مکانیسم‌های عملکرد RNA های کوچک در تنظیم بیان ژن و فرایندهای خاموشی ژن، می‌تواند به فهم عمیق‌تر از فرایندهای ژنتیکی و تنظیمات Molckolی در سلول‌ها کمک کرده و در توسعه روش‌های جدید برای کنترل بیان ژن‌ها و در نتیجه تنظیم عملکردهای سلولی مؤثر باشد. فرایند ساخته شدن microRNA و مکانیسم‌های عملکردی آن در شکل ۲ نشان داده شده است.



شکل ۲- فرایند ساخته شدن و مکانیسم‌های عملکردی microRNA در گیاهان
Figure 2. The biogenesis process and functional mechanisms of microRNA in plants

RNA (RISC) متصل می‌شود. این اتصال باعث شکسته شدن توالی mRNA هدف می‌شود و در نهایت می‌تواند به برش یا سرکوب فعالیت ترجمه mRNA هدف منجر شود (Samynathan *et al.*, 2023). اهداف mRNA خود کاملاً مطابقت دارند و به عنوان واسطه‌هایی برای خاموش‌سازی یا برش مستقیم هدف عمل می‌کنند. خانواده‌های miRNA بر اساس نقاط حفاظت شده و تنواع در طی فرایند پردازش به miRNA های حفاظت شده و غیر‌حفاظت شده گروه‌بندی می‌شوند. هر گروه از آنها دارای اهداف خاص خود می‌باشند (Samynathan *et al.*, 2023).

به طور کلی ریزRNAها با ایجاد اختلال در فرایند خاموشی ژن در سطح رونویسی (TGS) و هم در عمل خاموشی ژن پس از رونویسی (PTGS) نقش مهمی را در تنظیم بیان ژن ایفا می‌کنند (Achkar *et al.*, 2016). این RNA ها در فرایند خاموشی ژن در سطح رونویسی (TGS) با متیله کردن ناچیه‌ی خاصی از توالی پرومотор از رونویسی ژن جلوگیری می‌کنند. همچنین در فرایند خاموشی ژن پس از رونویسی (PTGS) توالی‌های خاصی را هدف قرار داده و با تجزیه آن‌ها از ترجمه ژن ممانعت می‌نمایند (Tiwari *et al.*, 2014).

تداخل RNA یک رویکرد تنظیم کننده ژن اضطراری است که برای اصلاح بیان ژن‌ها در گیاهان به منظور افزایش تحمل

نقش‌های مختلفی در تنظیم بیان ژنی و پاسخ به تشنهای محیطی ایفا می‌کند. siRNAs های هتروکروماتینی (hc-siRNAs) به عنوان RNAهای درون سلولی شناخته می‌شوند که از ترانسپوزون‌ها و تکرارهای متیله شده سیتوزین در سلول ایجاد می‌شوند. این siRNAها می‌توانند به طور خاص موجب وضعیت هتروکروماتینی و خاموشی ژن‌های رونویسی شده هدف شوند (Castel & Martienssen, 2013). ta-siRNA می‌شوند که از یک نوع خاص از miRNAها تکامل یافته‌اند. این گروه از siRNAها، مشابه miRNAها، در سرکوب اهداف خود در سطوح پس از رونویسی فعال هستند و برای رشد و توسعه گیاهان اهمیت بسیاری دارند (Sanan-Mishra et al., 2021). علاوه بر RNAهای کوچک تولید شده در درون سلول، نوع دیگری از siRNAها وجود دارد که منشأ خارج سلولی دارند و قابلیت جابجایی از سلول به سلول دیگر را به صورت dsRNA دارند. این نوع siRNAها بیشتر در گیاهان آلوده به ویروس تولید می‌شوند (Burgyan & Havelda, 2011). عموماً این نوع از RNAها برخلاف آنها miRNAها که درون سلول تولیدی خود فعالیت می‌کنند (هرچند گزارش‌هایی در زمینه متحرک بودن برخی از siRNAها در گیاهان نیز موجود است) می‌توانند از طریق آوندهای آبکش گیاهی به سلول‌های دیگر منتقل شوند. سیستم RNAi خارج سلولی در گیاهان عمدها به عنوان مکانیسمی دفاعی علیه ویروس‌ها عمل می‌کند. این siRNAها که از منشأ خارج سلولی تولید می‌شوند، قادر به مقابله با عوامل پاتوژنی مانند ویروس‌ها هستند و در فرایند نقل و انتقال اطلاعات ژنتیکی بین سلول‌ها نقش مهمی دارند (Ding, 2023). در جدول ۱ برخی از ویژگی‌های miRNA و siRNA که تاکنون شناسایی شده است نشان داده شده است.

مهمترین ریز RNA های گیاهی

MiRNA های گیاهی دسته‌ای از RNA های کوچک غیر کدکننده درون زا هستند که نقش مهمی در رشد، نمو و بقای گیاهان ایفا می‌کنند. بر اساس منشاً و بیوژن ریزRNA های غیر siRNA' کدکننده گیاهی به دو دسته اصلی تقسیم می‌شوند: (۱) با RNA های کوچک مداخله گر (۲۴ نوکلئوتیدی) که نقش مهمی در مقابله با ویروس ها و تنظیم اکسپرسیون ژنی دارند و miRNAs/miRs (۲۱ نوکلئوتیدی) که وظیفه تنظیم اکسپرسیون ژنی، تنظیم توالی های mRNA و تأثیر بر فعالیت سلولی را بر عهده دارند (Pareek *et al.*, 2015). siRNAها ابتدا در گیاهان کشف شدند و کارایی آنها در مسیرهای خاموشی ژن پس از رونویسی (PTGS) در گیاهان می‌باشد. siRNAها از مولکول های RNA دو رشتہ ای (dsRNA) تشکیل شده‌اند که نقش مهمی در تنظیم اکسپرسیون ژنی و مقابله با عوامل خارجی نظیر ویروس ها دارند. در مقابل، RNA های miRNA از DNA روی MIRNA ز جایگاه نشأت گرفه‌اند. این miRNA های نیز نقش بسیار مهمی در تنظیم اکسپرسیون ژنی، تنظیم ترجمه mRNA و ارتباط با مسیرهای سیگنالینگ داخلی Ding, 2023).

مکانیسم تبدیل اگزوژن‌های dsRNA (RNAi) به siRNAها از طریق پروتئین‌های دایسر که جزئی از خانواده RNase III (ریبونوکلتاز) هستند، صورت می‌گیرد. این پروتئین‌ها نقش اساسی در فرایند شکستن dsRNA به siRNAها از شکال کوچکتر آنها را ایفا می‌کنند. این siRNAs از RNAهای دو رشته جفت شده تشکیل می‌شوند و به دو گروه siRNAs ta-^۲ و hc-siRNAs می‌شوند. این دو گروه siRNAها (Sanan-Mishra *et al.*, 2021)

جدول ۱- مقایسه خصوصیات مهم بین miRNA و siRNA

Table 1. Comparison of important attributes of the miRNA and siRNA	siRNA	miRNA
RNA دو رشته‌ای شامل 30 یا بیش از 100 نوکلوتید	100 نوکلوتید دارای ساختارهای سنجاق سری	پیش‌سازهای (pre-miRNA) miRNA با حدود 70 تا 100 نوکلوتید دارای hairpin structures
Double-stranded RNA containing 30 or more than 100 nucleotides	miRNA precursors (pre-miRNA) with about 70 to 100 nucleotides have hairpin structures	3' دوبلکس با 2 نوکلوتیدی 19
21 تا 25 نوکلوتید 3' دوبلکس با 2 نوکلوتیدی 3'	19 to 25 nucleotides duplex RNA with 2 nucleotides tail 3'	توالی‌های miRNA قابل تشخیص می‌باشد 19
21 to 25 nucleotides duplex RNA with 2 nucleotides tail 3'	21 تا 25 نوکلوتید 3' دوبلکس با 2 نوکلوتیدی 3'	miRNA sequences are detectable
توالی‌های siRNA دقیقاً قابل تشخیص نیست	توالی‌های siRNA sequences are not fully known	miRNA sequences are detectable
siRNA sequences are not fully known	طول ساختار اولیه حدود 200 تا 3000 جفت باز می‌باشد	طول pre-miRNA در حدود 160 تا 200 جفت باز می‌باشد
The length of the primary structure in siRNA is around 200 to 3000 bp	طول ساختار اولیه حدود 200 تا 3000 جفت باز می‌باشد	The length of pre-miRNA is around 160 to 200 bp
بعنوان زن بواسطه برای خاموش کردن اینtronون است	در ناحیه سنجاقی تعداد نوکلوتید GC در siRNA می‌ختلف متفاوت می‌باشد	بدعوانای زن بواسطه برای خاموش کردن اینtronون است
An intron-mediated silencing gene	In the hairpin region, the number of GC nucleotides is different in various siRNAs	An intron silencing gene is not mediated
چارگاه‌های اتصال siRNA به هدف دقیقاً معلوم نیست	در ناحیه سنجاقی تعداد نوکلوتید GC در حدود 30 تا 50٪ می‌باشد	در ناحیه سنجاقی تعداد نوکلوتید GC در حدود 30 تا 50٪ می‌باشد
The binding sites of siRNA to the target have not been fully identified	In the pin region, the number of GC nucleotides is around 30 to 50%	چارگاه‌های اتصال miRNA به هدف شناسایی شده است
ناشخون	The binding sites of miRNA to the target have been identified	هر مولکول miRNA می‌تواند 10 هدف را خاموش کند
Unknown	Each miRNA molecule can silence up to 10 targets	هر مولکول miRNA می‌تواند 10 هدف را خاموش کند

قرار گرفته‌اند. توالی‌های ژنی مرتبط با RNAi یکی از مؤلفه‌های مهم و حیاتی در سیستم‌های دفاعی گیاهی و جانوری می‌باشند و ارزش بالایی از نظر اصول تکاملی و عملکردی دارند. این درک عمیق‌تر از توالی‌های ژنی ممکن است به بهبود فناوری‌های، مبتبنی بر RNAi و توسعه روش‌های مقاومت در

بررسی توالی‌های ژنی مرتبط با RNAi در گیاهان و جانوران نشان می‌دهد که این توالی‌های ژنی در هر دو گروه گیاهان و جانوران به شدت حفاظت شده می‌باشند. این نمونه‌های ژنی که در فرایندهای RNAi نقش دارند، احتمالاً به دلایل تکاملی و اهمیت برای تنظیم اکسپرسیون ژنی و مقاومت در برابر عوامل خارجی، مانند ویروس‌ها و یا توتوزه‌ها مورد حفاظت

تعداد سلول‌ها در برگ‌ها را کنترل و اندازه مربیت‌ها را تنظیم می‌کند (Dong *et al.*, 2022). به علاوه، miR319-TCP4 (Sun *et al.*, 2017) پیروی برگ را کنترل می‌کند (AGL16 Agamous Like 16) در رشد و توسعه روزنه‌ها ساختارهای حیاتی در ایدرم گیاه هستند. miR824 و ژن هدف (Zhan & Meyers, 2023) در رشد و توسعه روزنه‌ها نقش اساسی دارند. افزایش بیان miR824 باعث کاهش تراکم روزنه‌ها می‌شود. از سوی دیگر، در صورت کاهش تنظیم miR824 بر روی AGL16، تراکم روزنه‌ها افزایش می‌یابد (Kutter *et al.*, 2007).

گزارش شده است که برخی از ریزRNAها با سنتز دیواره سلولی و توسعه فیبر در گیاهان مرتبط هستند (Dong *et al.*, 2022). رشد گل در گیاهان به سه مرحله القای گل، شروع گلدهی و رشد اندام گل تقسیم می‌شود. فرایند گلدهی بسیار پیچیده است که شامل بیان چندین ژن می‌شود و یکی از رویدادهای حیاتی در توسعه گیاهان محسوب می‌شود. تحقیقات بسیاری نشان داده‌اند که ریزRNAها نقش اساسی در فرآیند گلدهی در گیاهان دارند (He *et al.*, 2018). در گیاه *Arabidopsis thaliana*، انتقال از فاز رویشی به فاز زایشی توسط گروهی از فاکتورهای رونویسی به نام پروتئین‌های SBP/SPL کنترل می‌شود که بیان آن‌ها توسط miR156 و miR157 در مرحله رشد گلدهی در گیاهان مهار می‌شود. کاهش سطوح miR156/miR157 منجر به افزایش فراوانی پروتئین‌های SBP/SPL می‌شود و این تعییر در نهایت باعث ورود گیاه به فاز زایشی می‌شود (Fouracre *et al.*, 2021). همچنین بیان miR156 می‌شود و کاهش متعاقب فاکتورهای رونویسی SPL3/5 منجر به تأخیر در دوره گلدهی در این گیاه می‌شود. شناخت بهتر از این مکانیسم‌ها می‌تواند به ما کمک کند تا نحوه کنترل فرآیند رشد و گلدهی در گیاهان را بهبود بخشیم و درک عمیق‌تری از تنظیمات مولکولی در این فرآیندها داشته باشیم. ریزRNAها نقش مهمی در کنترل زمان گلدهی و تشکیل اندام‌های گل با تخریب و مهار mRNA هدف دارند. علاوه بر این، دو miRNA miR164 و miR390 تا حد زیادی بر رشد اندام‌های ریشه گیاه شامل تشکیل کلاهک ریشه، توسعه ریشه جانبی و تشکیل ریشه تصادفی اثرگذار هستند (Dong *et al.*, 2022). گزارش شده است که ریزRNAها در تنظیم ساختار مورفولوژیکی و عملکرد گیاهان نقش مهمی دارند. در گیاه سویا ژن miR156-SPL نقش کلیدی در تنظیم ساختار مورفولوژیکی و عملکرد سویا دارد. ریزRNAها به عنوان عوامل تنظیمی مهم، نقش بسیار حیاتی و مهمی در تنظیم رشد، نمو و توسعه گیاهان ایفا می‌کنند و مطالعات بیشتر در این زمینه می‌تواند به بهبود درک این فرآیندها کمک کند.

نقش ریزRNAها در اینمنی گیاهان

خاموشی ژن در گیاهان یکی از اصلی‌ترین مکانیزم‌های مقاومت در برابر ویروس‌ها است. سیستم خاموشی ژن پس از رونویسی (PTGS) در گیاهان به عنوان یک سیستم دفاعی ضد ویروسی عمل می‌کند. ویروس‌های گیاهی به عنوان تحریک‌کننگان قدرتمند و همچنین اهداف PTGS شناخته شده‌اند. احتمالاً در گیاهان آلوده به ویروس، تجمع RNAi و siRNA بهویژه بیشتر از گیاهان سالم می‌باشد (Kong *et al.*,

Chen, 2022). برابر بیماری‌ها و آفات در گیاهان و جانوران منجر شود (Rechavi, 2022).

انواع فعالیت‌هایی که توسط ریزRNAها در تنظیم بیان ژن در سطح رونویسی و پس از رونویسی رخ می‌دهد و تاکنون شناخته شده است، می‌تواند به ابزار مفیدی برای تحقیقات زیست‌شناسی مولکولی مبدل گردد (Singroha *et al.*, 2021; Wang *et al.*, 2016; Zhu *et al.*, 2015; Sharma *et al.*, 2021). برخی از ریزRNAها از جمله siRNA و miRNA نقش مهمی در پاسخ به تنش‌های زیست محیطی مانند خشکی و شوری دارند. این RNAها به‌خوبی عمل می‌کنند که منجر به فعال‌سازی پاسخ‌های بیولوژیکی مانند افزایش سیگنال‌های ABA، علامت‌دهی اکسین، اسموپیروتکتین و دفاع آنتی‌اکسیدانی گیاهی می‌شوند. علاوه بر این، این RNAها می‌توانند منجر به کاهش یا توقف بیان ژن‌های هدف گردد (Zhan & Meyers, 2023).

گزارشات زیادی مبنی بر نقش RNAهای غیر کدکننده در پاسخ به تنش‌های کمبود مواد مغذی وجود دارد (Sharma *et al.*, 2015).

miRNAهای مرتبط با رشد و نمو در گیاهان

تنظیم فرایند رشد و نمو در گیاهان در طی چرخه حیات آن‌ها بسیار پیچیده و منظم است و تحت تأثیر ژنتیک گیاه و محیط خارجی پیرامون آن قرار دارد. مطالعات انجام شده نشان داده‌اند که ریزRNAها به‌طور گسترده‌ای در تنظیم فرایند رشد و نمو گیاهان نقش داشته و برای انجام صحیح این فرایند ضروری هستند (Dong *et al.*, 2022). برخلاف حیوانات، گیاهان می‌توانند به‌طور مداوم در طول چرخه زندگی خود اندام‌های جدیدی تولید کنند. مربیت‌نمای آپیکال که نواحی تخصصی رشد در گیاهان هستند و در نوک شاخه‌ها و ریشه‌ها یافت می‌شوند در جنین شکل می‌گیرند و دارای گروهی از سلول‌های بنیادی با پتانسیل تمايز چند جهته و توانایی خودتکثیری هستند (Somssich *et al.*, 2016). ریزRNAها نقش اساسی در تنظیم شبکه‌های بیان ژن‌های مربیت‌نمای آپیکال دارند. این ریزRNAها به‌منظور تنظیم چندین ژن در مسیر سیگنالینگ مربیت‌نمای آپیکال، بهویژه پروتئین گیرنده کلاواتا (CLV1) و پروتئین تعادلی و شچل (WUS)، مشغول به فعالیت هستند. این تنظیمات باعث استقرار، حفظ و تولید مربیت‌نمای آپیکال می‌شوند. این فرآیند تنظیمی توسط ریزRNAها در مربیت‌نمای آپیکال، تأثیر زیادی بر رشد و توسعه گیاهان دارد (Dong *et al.*, 2022). عوامل تنظیمی مختلفی در فرایند شروع رشد برگ‌ها دخیل هستند که شامل تمايز پرموردیوم برگ از کناره‌های مربیت‌نمای آپیکال ساقه می‌شوند. اندامزایی در مربیت‌نمای آپیکال ساقه با توزیع و انتقال اکسین ایجاد می‌شود. ژن‌های هدف miR160 که شامل ARF10، ARF16 و ARF17 هستند، زیرمجموعه‌ای از فاکتورهای پاسخ اکسین هستند و تأثیرات تنظیمی بر رشد برگ‌ها از طریق پاسخ به اکسین دارند (Veit, 2009). همچنین در مطالعه‌ای گزارش شد که شکل برگ‌ها در ذرت نیز تحت تأثیر بیان ژن‌های miR396 (Wang *et al.*, 2011) می‌باشد. miRNA ریزRNAها نه تنها اندازه، ساختار و تعداد برگ را تنظیم می‌کنند بلکه تعادل بین miR396 و عوامل تنظیم کننده رشد در نهایت

بعدی در زمینه‌های بهنژادی، پزشکی، دارویی و زیست فناوری را فراهم کنند.

نقش ریزRNAها در واکنش به تنش‌های غیرزیستی
تنش‌های غیرزیستی از جمله عوامل اصلی کاهش عملکرد گیاهان در سراسر جهان محسوب می‌شوند (Asadi *et al.*, 2024). این تنش‌ها مانند دمای شدید، خشکی، شوری و فلزات سنگین منجر به تنش اکسیداتیو در گیاهان می‌شوند. این تنش‌ها، مشترکاً منجر به تنش اکسیداتیو در گیاهان می‌شوند. تنش‌های غیرزیستی و آثار اکسیداتیو آن‌ها، رشد گیاه را کاهش می‌دهد و به طور بارزی عملکرد گیاهان زراعی را می‌کاهد (Kerchev *et al.*, 2020). گونه‌های گیاهی مختلف تحت تنش‌های غیرزیستی برخی از miRNAها را سنتر می‌کنند (Pagano *et al.*, 2021). گیاهان قادر به تشخیص محرك‌های محیطی اطراف خود و تنظیم مسیرهای دفاعی از طریق شبکه‌های تنظیمی متعدد از جمله ریزRNAها می‌باشند (Arzani *et al.*, 2023). miRNAها روی فاکتورهای رونویسی مرتبط با تحمل یا مقاومت به تنش، ژن‌های تنظیم‌کننده رشد گیاه و سایر ژن‌های واکنش به تنش‌ها تأثیر می‌گذارند و این تغییرات گیاهان را قادر می‌سازد تا به تغییرات محیطی واکنش بهینه داشته باشند. همان‌طور که آثار ریزRNAها در واکنش به رشد و نمو در گیاهان متعدد هستند، پاسخ آنها به محرك‌های مختلف محیطی نیز متفاوت است. ریزRNAها در پاسخ به شرایط نامطلوب از طریق تنظیم بیان ژن‌های هدف مرتبط در گیاهان نقش کلیدی ایفا می‌کنند (Klesen *et al.*, 2020). ریزRNAها می‌توانند به عنوان عوامل تنظیمی در چندین مسیر هورمونی گیاهی عمل کنند. این miRNAها ممکن است به صورت مستقیم یا غیرمستقیم بر روی هورمون‌های گیاهی تأثیر بگذارند و باعث تنظیم بیان ریزRNAها یا ژن‌های هدف آن‌ها شوند. این تعاملات پیچیده بین ریزRNAها و هورمون‌های گیاهی نقش مهمی در تنظیم فرایندهای بیولوژیکی گیاهان از جمله واکنش به تنش‌های محیطی، رشد و تنظیم رویه‌های فیزیولوژیکی دارند. همچنین احتمالاً هورمون‌های گیاهی نیز بیان ریزRNAها یا ژن‌های هدف آن‌ها را به صورت معکوس تنظیم می‌کنند (Ahmad *et al.*, 2022).

در طی چرخه زندگی گیاه، بیان ژن‌ها به طور دقیق تنظیم می‌شود تا تغییرات مورفولوژیکی و فیزیولوژیکی را امکان‌پذیر کند و گیاه قادر باشد با تنش‌های غیرزیستی سازگاری برقار کند. ژن‌های مربوط به RNA در نقاط مختلف ژنوم گیاه پراکنده بوده و مجموعه‌ای از miRNAها در عناصر جابجا شونده^۱ نیز مشاهده شده است (Hou *et al.*, 2019). مکانیسم‌های مولکولی با واسطه ریزRNAها نقش مهمی در تنظیم پاسخ‌های گیاهان به تنش‌های مختلف شامل سرما، شوری، گرما، خشکی و تنش‌های اکسیداتیو از طریق فعال‌سازی و سرکوب دارند (Islam *et al.*, 2024; Li *et al.*, 2023). miRNAها شبکه‌های تنظیمی و علائم دهی پیچیده‌ای را کنترل می‌کنند و در بسیاری از فرایندهای بیولوژیکی در سلول‌های یوکاریوتی که بر رشد

2022 (al., 2022). در گیاهان آلوده به ویروس، مشاهده شده است که تجمع siRNAها و siRNAsها بیشتر از گیاهان سالم است. این نکته نشان می‌دهد که بسیاری از ویروس‌های گیاهی برای موفقیت در آلوده کردن گیاهان، مکانیسم‌هایی را برای انحراف و غلبه بر این سیستم دفاعی تدارک دیده‌اند. تعداد زیادی ژن ویروسی شناسایی شده‌اند که پروتئین‌هایی حاصل از آن‌ها می‌توانند به بازدارندگی خاموشی RNA در گیاهان منجر شوند. به نظر می‌رسد پروتئین‌هایی مانند p19 مربوط به توپاموویروس‌ها (Voinnet *et al.*, 2003) و p20 مربوط به HC-Pro (Badar *et al.*, 2021) از طریق رقابت در اتصال به miRNA و siRNA دو رشته‌ای و پیش از تشکیل کمپلکس RISC، مرحله واسط خاموشی ژن را سرکوب می‌کنند. بر اساس برخی شواهد، پروتئین‌های سرکوب کننده مانند پروتئین بازدارنده 2b در ویروس موزاییک خیار که با پروتئین AGO در ارتباط است، ممکن است باعث اختلال در فعالیت برushi سیستم RISC شود (Watt *et al.*, 2020). ویرؤیدهای گیاهی حاوی مولکول RNA حلقوی تک رشته هستند و قادر به کد کردن هیچ گونه پروتئینی نیستند. با این حال می‌توانند بدون تولید پروتئین، این سیستم خاموشی ژن را سرکوب کنند. به بیان دیگر ساختار ثانویه ویرؤیدها توانایی سرکوب این سیستم را به آن‌ها داده است. با این وجود مطالعات انجام شده بر روی hpRNA برای کنترل ویرؤیدها نتایج مشتبی را به همراه داشته است و این نشان می‌دهد که قابلیت Carbonell ویرؤیدها از طریق این سیستم وجود دارد (Carbonell, 2022). تصور می‌شود بعضی از ویروس‌ها در مکانی از سلول که دسترسی این سیستم دفاعی به آن غیرممکن است، برای مثال در وزیکول‌ها، تکثیر می‌شوند. البته تکثیر و بیان سریع ژنوم و سپس تشکیل سریع پیکره‌ی ویروس نیز می‌تواند در غلبه بر این مکانیسم دفاعی مؤثر باشد.

از معایب تولید گیاهان ترانسژنیک دارای RNAi در گیاهان می‌توان به عدم تجمع مطلوب siRNA حاصل شده در برابر ژنوم ویروس در سیتوپلاسم اشاره نمود (Kalantidis *et al.*, 2008). همچنین در این گیاهان عدم پایداری مقاومت و یا در بعضی موارد مقاومت با تأخیر را می‌توان به تجمع بسیار پایین siRNA و مکانیسم‌های سرکوب کننده ویروس و عدم کارایی مناسب RNA Silencing در فازهای مختلف رشد گیاه به بیماری برشمرد (Baulcombe, 2022). از جمله موارد دیگر، وجود سیستم‌های سرکوبگر RNA در برخی از نژادهای پاتوزن‌های ویروسی می‌باشد (Hedil & Kormelink, 2016). می‌توان از این سیستم دفاعی علیه طیف وسیعی از آفات و بیماری‌ها استفاده کرد. مطالعات آینده بر روی این نوع مکانیسم خاموشی ژن می‌تواند به روشنی کم هزینه و کارآمد در کنترل آفات منجر شود. کارهای اصلاحی بر روی گیاهان می‌تواند منجر به ایجاد گیاهان مقاوم به بیماری‌های قارچی، باکتریایی و ویروسی شود، با این حال، توجه به ایجاد نژادهای جدید پاتوزن نیز ضروری است. این روش مقاوم‌سازی نیازمند زمان برای شناسایی جوانب مختلف آن است. این نکته حائز اهمیت است که این پژوهش‌ها می‌توانند سرآغاز تحقیقات

تنظیم کننده حیاتی بیان ژن در شرایط عادی و تنش خشکی هستند (Ahmad *et al.*, 2022). ریزRNAهای بیان شده تحت شرایط خشکی ممکن است باعث تداخل در مکانیسمهای مولکولی و سیگنالینگ بین اکسین و اسید آبسزیک شوند (Ahmad *et al.*, 2022).

mirRNAهای بیان شده تحت شرایط تنش خشکی، mRNAهای هدف خود را که ممکن است پروتئینهای عملکردی منفی دخیل در خشکی باشند، کاهش می‌دهند و همچنین باعث افزایش بیان و تجمع mRNAهای سازگاری با تنش خشکی می‌شوند. این امکان وجود دارد که بیان متفاوت miRNA در یک گونه گیاهی تحت شرایط خشکی بهدلیل شرایط مختلف مکانی و دوره رشد گیاه باشد (Ferdous *et al.*, 2015). همچنین ریزRNAها بین بافت‌های مختلف تحت شرایط تنش خشکی متفاوت بیان می‌شوند مانند miR169 که در برنج بیان آن در ریشه‌ها بیشتر از شاخه‌ها مشاهده می‌شود (Reinhart *et al.*, 2002). همچنین تحقیقات نشان داده‌اند که پاسخ miRNAها به تنش خشکی به گونه گیاهی بستگی دارد. به عنوان مثال، miR1510 در گونه *Medicago truncatula* تحت شرایط تنش خشکی کاهش می‌یابد در حالی که در گونه *Glycine max* روند افزایشی نشان می‌دهد (Shah & Ullah, 2021).

نتیجه‌گیری کلی

اصلاح ارقام گیاهی برای افزایش تحمل به تنش‌های غیرزیستی با توجه به تعییر اقلیم، فرسایش ژنتیکی و افزایش جمعیت الزامی است. بدین ترتیب آگاهی از واکنش گیاهان به این تنش‌ها امری حیاتی برای بهترزایی در راستای افزایش عملکرد و کیفیت گیاهان زراعی است. در دهه‌های اخیر، نقش بارز ریزRNAها در تنظیم رشد و نمو گیاهان و اهمیت آنها در تعدیل واکنش‌های گیاه به تنش‌های غیرزیستی و تنظیم مسیرهای تحمل به تنش‌ها توسط مطالعات بسیاری تأیید شده است. با پیشرفت فناوری توالی‌بایی و استفاده از متابو‌محاسباتی نظری ابزارها و پایگاههای داده درون سیلیکونی و یادگیری ماشینی، اکنون شناسایی ژنومی ریزRNAهای دخیل در رشد و نمو و پاسخگو به تنش‌های مختلف تسهیل یافته است. اطلاعات به دست آمده در مورد ریزRNAهای پاسخ‌دهنده به تنش، پتانسیل زیادی در استفاده برای ایجاد گیاهان تراویخته دارند که می‌توانند تحمل به تنش‌های غیرزیستی را بهبود بخشند.

References

- Achkar, N. P., Cambiagno, D. A., & Manavella, P. A. (2016). miRNA biogenesis: a dynamic pathway. *Trends in Plant Science*, 21, 1034-1044. <https://doi.org/10.1016/j.tplants.2016.09.003>.
- Ahmad, H. M., Wang, X., Ijaz, M., Oranab, S., Ali, M. A., & Fiaz, S. (2022). Molecular aspects of microRNAs and phytohormonal signaling in response to drought stress: a review. *Current Issues in Molecular Biology*, 44(8), 3695-3710. <https://doi.org/10.3390/cimb44080253>.
- Arzani, A., Kumar, S., & Mansour M. M. F. (2023). Editorial: Salt tolerance in plants: molecular and functional adaptations. *Frontiers in Plant Science*, 14, 1280788. <https://doi.org/10.3389/fpls.2023.1280788>.
- Asadi, A. A., Amini, A., Babaie, T., Eivazi, A. R., & Qudsi, M. (2024). Identification of genotypes tolerant to drought stress in wheat using quantitative indices in different regions of Iran's cold climate. *Journal of Crop Breeding*, 16(49), 17-31. [In Persian]

گیاه و پاسخ به تنش‌های زیستی و غیرزیستی تأثیر گذارند نقش اساسی دارند (Secic *et al.*, 2021).

شوری آب یا خاک یکی از عوامل مهم کاهش محصول در بسیاری از نقاط دنیا می‌باشد. به طوری که حدود یک میلیارد Khabiri *et al.*, 2023: 2023؛ Arzani *et al.*, 2023 مطالعات متعدد حاکی از این است که ریزRNAها به عنوان عوامل تنظیم کننده‌های حیاتی پس از رونویسی در تحمل به تنش شوری نقش دارند و آثار Sun *et al.*, 2019: 2019؛ Zhang *et al.*, 2022 مطالعه‌های مسئول تنظیم تنش شوری یک مکانیسم سازگاری برای گیاهان در مواجه با آن شرایط محیطی خاص ایجاد می‌کند. در مطالعه‌ای ۹۸ miRNA مختلف متعلق به گیاه ذرت شناسایی شد که در ریشه‌های ذرت تحت تنش شوری، بیان متفاوتی ایجاد می‌کند. در این مطالعه برخی از ریزRNAها شامل miR396 و miR167، miR164، miR156 و miR395، miR168 و miR162 مشیت را بیان کردند (Ding *et al.*, 2009).

تنش خشکی باعث تعییراتی در خصوصیات مورفو‌لوزیکی، فیزیولوژیکی، بیوشیمیایی و مولکولی گیاهان می‌شود. بنابراین درک پاسخ به تنش خشکی برای بهترزایی گیاهان ضروری است. اجتناب، تحمل، فرار و برگشت‌پذیری پس از خشکی از مکانیسم‌های پاسخ به خشکی در گیاهان است. پاسخ به تنش خشکی به صورت ژنتیکی برنامه‌ریزی شده و به شیوه‌ای پیچیده و در عین حال هماهنگ تنظیم می‌شود (Gelaw & Sanan-Mishra, 2021). تعییرات در بیان ژن‌ها نقش مهمی در پاسخ گیاهان به تنش خشکی دارد. ریزRNAهای گیاهی به عنوان عوامل کلیدی در شرایط تنش خشکی با ژن‌های هدف خود تعامل می‌کنند و شبکه‌های ناظراتی پیچیده‌ای را برای کنترل ژن‌ها و ایجاد مسیرهای متابولیکی به منظور تعیین پاسخ کلی گیاه به تنش خشکی شکل می‌دهند. ریزRNAها برای بسیاری از ژن‌های مرتبط با خشکی، نقش تعديل کننده‌های حیاتی پس از رونویسی را دارند و بیان آن‌ها را کنترل می‌کنند. اخیراً، با استفاده از روش‌های توالی‌بایی با توان بالا و miRNA، تعداد زیادی از ریزRNAهای شناسایی شده‌اند (Gelaw & Sanan-Mishra, 2021). دهنده به تنش خشکی شناسایی شده‌اند. هورمون‌های بسیاری از گونه‌های گیاهی شناسایی شده‌اند. گیاهی به همراه تنظیم بیان ژن‌ها توسط ریزRNAها، دو عامل

- Badar, U., Venkataraman, S., AbouHaidar, M., & Hefferon, K. (2021). Molecular interactions of plant viral satellites. *Virus Genes*, 57, 1-22. <https://doi.org/10.1007/s11262-020-01806-9>.
- Baulcombe, D.C. (2022). The role of viruses in identifying and analyzing RNA silencing. *Annual Review of Virology*, 9, 353-373. <https://doi.org/10.1146/annurev-virology-091919-064218>.
- Burgýán, J., & Havelda, Z. (2011). Viral suppressors of RNA silencing. *Trends in Plant Science*, 16(5), 265-272. <https://doi.org/10.1016/j.tplants.2011.02.010>.
- Carbonell, A. (2022). RNAi tools for controlling viroid diseases. *Virus Research*, 313, 198729. <https://doi.org/10.1016/j.virusres.2022.198729>.
- Castel, S. E., & Martienssen, R. A. (2013). RNA interference in the nucleus: roles for small RNAs in transcription, epigenetics and beyond. *Nature Reviews Genetics*, 14(2), 100-112. <https://doi.org/10.1038/nrg3355>.
- Catalanotto, C., Cogoni, C., & Zardo, G. (2016). microRNA in control of gene expression: an overview of nuclear functions. *International Journal of Molecular Sciences*, 17, 1712-1729. <https://doi.org/10.3390/ijms17101712>.
- Chen, J., Zheng, Y., Qin, L., Wang, Y., Chen, L., He, Y., Fei, Z., & Lu, G. (2016). Identification of miRNAs and their targets through high-throughput sequencing and degradome analysis in male and female *Asparagus officinalis*. *BMC Plant Biology*, 16, 1-19. <https://doi.org/10.1186/s12870-016-0770-z>.
- Chen, X., & Rechavi, O. (2022). Plant and animal small RNA communications between cells and organisms. *Nature Reviews Molecular Cell Biology*, 23, 185-203. <https://doi.org/10.1038/s41580-021-00425-y>.
- Curtin, S. J., Wang, M., Watson, J. M., Roffey, P., Blanchard, C. L., & Waterhouse, P. M. (2014). RNA silencing and its application in functional genomics. *Rice Functional Genomics*, 1, 291-332. <https://doi.org/10.1007/0-387-48914-2-12>.
- Das, S., & Singh, S. (2024). Small RNAs in plants: Are these magic bullets for imparting climate resilience in crops?. In non-coding RNAs (pp. 1-40). CRC Press.
- Deng, P., Muhammad, S., Cao, M., & Wu, L. (2018). Biogenesis and regulatory hierarchy of phased small interfering RNAs in plants. *Plant Biotechnology Journal*, 16, 965-975. <https://doi.org/10.1111/pbi.12882>.
- Ding, D., Zhang, L., Wang, H., Liu, Z., Zhang, Z., & Zheng, Y. (2009). Differential expression of miRNAs in response to salt stress in maize roots. *Annals of Botany*, 103, 29-38. <https://doi.org/10.1093/aob/mcn205>.
- Ding, S. W. (2023). Transgene silencing, RNA interference, and the antiviral defense mechanism directed by small interfering RNAs. *Phytopathology*, 113, 616-625. <https://doi.org/10.1094/PHYTO-10-22-0358-IA>.
- Dong, Q., Hu, B., & Zhang, C. (2022). MicroRNAs and their roles in plant development. *Frontiers in Plant Science*, 13, 824240. <https://doi.org/10.3389/fpls.2022.824240>.
- Ergin, K., & Cetinkaya, R. (2022). Regulation of microRNAs. *MiRnomics: MicroRNA Biology and Computational Analysis*, 1, 1-32. <https://doi.org/10.1007/978-1-0716-1170-8-1>.
- Ferdous, J., Hussain, S. S., & Shi, B. J. (2015). Role of micro-RNA s in plant drought tolerance. *Plant Biotechnology Journal*, 13, 293-305. <https://doi.org/10.1111/pbi.12318>.
- Fouracre, J. P., He, J., Chen, V. J., Sidoli, S., & Poethig, R. S. (2021). VAL genes regulate vegetative phase change via miR156-dependent and independent mechanisms. *PLoS Genetics*, 17, 1009626. <https://doi.org/10.1371/journal.pgen.1009626>.
- Gelaw, T. A., & Sanan-Mishra, N. (2021). Non-coding RNAs in response to drought stress. *International Journal of Molecular Sciences*, 22, 12519. <https://doi.org/10.3390/ijms222212519>.
- He, J., Xu, M., Willmann, M. R., McCormick, K., Hu, T., Yang, L., Starker, C. G., Voytas, D. F., Meyers, B. C., & Poethig, R. S. (2018). Threshold-dependent repression of SPL gene expression by miR156/miR157 controls vegetative phase change in *Arabidopsis thaliana*. *PLoS Genetics*, 14, 1007337. <https://doi.org/10.1371/journal.pgen.1007337>.
- Hedil, M., & Kormelink, R. (2016). Viral RNA Silencing Suppression: The Enigma of Bunyavirus NSs Proteins. *Viruses*, 208, 1-24. <https://doi.org/10.3390/v8070208>.
- Hong, S. F., Fang, R. Y., Wei, W. L., Jirawitchalert, S., Pan, Z. J., Hung, Y. L., Pham, T. H., Chiu, Y. H., Shen, T. L., Huang, C. K., & Lin, S. S. (2023). Development of an assay system for the analysis of host RISC activity in the presence of a potyvirus RNA silencing suppressor, HC-Pro. *Virology Journal*, 20, 1-13. <https://doi.org/10.1186/s12985-022-01956-2>.
- Hou, J., Lu, D., Mason, A. S., Li, B., Xiao, M., An, S., & Fu, D. (2019). Non-coding RNAs and transposable elements in plant genomes: emergence, regulatory mechanisms and roles in plant development and stress responses. *Planta*, 250, 23-40. <https://doi.org/10.1007/s00425-019-03166-7>.
- Hung, Y. H., & Slotkin, R. K. (2021). The initiation of RNA interference (RNAi) in plants. *Current Opinion in Plant Biology*, 61, 102014. <https://doi.org/10.1016/j.pbi.2021.102014>.
- Kalantidis, K., Schumacher, H. T., Alexiadis, T., & Helm, J. M. (2008). RNA silencing movement in plants. *Biology of the Cell*, 100, 13-26. <https://doi.org/10.1042/BC20070079>.

- Islam, W., Adnan, M., Alomran, M. M., Qasim, M., Waheed, A., Alshaharni, M. O., & Zeng, F. (2024). Plant responses to temperature stress modulated by microRNAs. *Physiologia Plantarum*, 176(1), e14126.
- Kerchev, P., van der Meer, T., Sujeth, N., Verlee, A., Stevens, C.V., Van Breusegem, F., & Gechev, T. (2020). Molecular priming as an approach to induce tolerance against abiotic and oxidative stresses in crop plants. *Biotechnology Advances*, 40, 107503. <https://doi.org/10.1016/j.biotechadv.2019.107503>.
- Kotowska-Zimmer, A., Pewinska, M., & Olejniczak, M. (2021). Artificial miRNAs as therapeutic tools: challenges and opportunities. *Wiley Interdisciplinary Reviews: RNA*, 12, 1640-1652. <https://doi.org/10.1002/wrna.1640>.
- Kozomara, A., Birgaoanu, M., & Griffiths-Jones, S. (2019). miRBase: from microRNA sequences to function. *Nucleic Acids Research*, 47, 155-162. <https://doi.org/10.1093/nar/gky1141>
- Khabiri, E., Asghari, A., Mohammadi, S., Rasolzadeh, A., & Nouraein, M. (2023). QTL mapping for some morphological traits under salt stress condition in recombinant inbred lines of bread wheat. *Journal of Crop Breeding*, 15(46), 104-114. <https://doi.org/10.61186/jcb.15.46.104> [In Persian]
- Khalid, A., Zhang, Q., Yasir, M., & Li, F. (2017). Small RNA based genetic engineering for plant viral resistance: application in crop protection. *Frontiers in Microbiology*, 8, 43-54. <https://doi.org/10.3389/fmicb.2017.00043>.
- Kong, X., Yang, M., Le, B. H., He, W., & Hou, Y. (2022). The master role of siRNAs in plant immunity. *Molecular Plant Pathology*, 23, 1565-1574. <https://doi.org/10.1111/mpp.13250>.
- Klesen, S., Hill, K., & Timmermans, M. C. (2020). Small RNAs as plant morphogens. *Current Topics in Developmental Biology*, 137, 455-480. <https://doi.org/10.1016/bs.ctdb.2019.11.001>.
- Kutter, C., Schob, H., Stadler, M., Meins Jr, F., & Si-Amour, A. (2007). microRNA-mediated regulation of stomatal development in Arabidopsis. *The Plant Cell*, 19, 2417-2429. <https://doi.org/10.1105/tpc.107.050377>.
- Lee, R. C., Feinbaum, R. L., & Ambros, V. (1993). The *C. elegans* heterochronic gene lin-4 encodes small RNAs with antisense complementarity to lin-14. *Cell*, 75, 843–854.
- Li, Q., Shen, H., Yuan, S., Dai, X., & Yang, C. (2023). miRNAs and lncRNAs in tomato: Roles in biotic and abiotic stress responses. *Frontiers in Plant Science*, 13, 1094459.
- Ma, R., Liu, B., Geng, X., Ding, X., Yan, N., Sun, X., Wang, W., Sun, X., & Zheng, C. (2023). Biological function and stress response mechanism of MYB transcription factor family genes. *Journal of Plant Growth Regulation*, 42, 83-95. <https://doi.org/10.1007/s00344-021-10557-2>.
- Millar, A. A. (2020). The function of miRNAs in plants. *Plants*, 9(2), 198-202. <https://doi.org/10.3390/plants9020198>.
- Pagano, L., Rossi, R., Paesano, L., Marmiroli, N., & Marmiroli, M. (2021). miRNA regulation and stress adaptation in plants. *Environmental and Experimental Botany*, 184, 104369-104382. <https://doi.org/10.1016/j.envexpbot.2020.104369>.
- Pareek, M., Yogindran, S., Mukherjee, S. K., & Rajam, M. V. (2015). Plant MicroRNAs: biogenesis, functions, and applications. *Plant Biology and Biotechnology: Volume II: Plant Genomics and Biotechnology*, 32, 639-661. <https://doi.org/10.1007/978-81-322-2283-5-32>.
- Qiao, Y., Xia, R., Zhai, J., Hou, Y., Feng, L., Zhai, Y., & Ma, W. (2021). Small RNAs in plant immunity and virulence of filamentous pathogens. *Annual Review of Phytopathology*, 59, 265-288. <https://doi.org/10.1146/annurev-phyto-121520-023514>.
- Reinhart, B. J., Weinstein, E. G., Rhoades, M. W., Bartel, B., & Bartel, D. P. (2002). MicroRNAs in plants. *Genes and Development*, 16, 1616-1626. <https://doi.org/10.1101/gad.1004402>.
- Salemi, M., Mogavero, M. P., Lanza, G., Mongioi, L. M., Calogero, A. E., & Ferri, R. (2022). Examples of inverse comorbidity between cancer and neurodegenerative diseases: a possible role for noncoding RNA. *Cells*, 11, 1930-1954. <https://doi.org/10.3390/cells11121930>.
- Samad, A. F. A., Sajad, M., & Ismail, I. (2020). Emerging of microRNAs as key regulators in plant secondary metabolism. *Plant microRNAs: Shaping Development and Environmental Responses*, 1, 121-142. <https://doi.org/10.1007/978-3-030-35772-6-7>.
- Samynathan, R., Venkidasamy, B., Shanmugam, A., Ramalingam, S., & Thiruvengadam, M. (2023). Functional role of microRNA in the regulation of biotic and abiotic stress in agronomic plants. *Frontiers in Genetics*, 14, 1272446. <https://doi.org/10.3389/fgene.2023.1272446>.
- Sanan-Mishra, N., Abdul Kader Jailani, A., Mandal, B., & Mukherjee, S. K. (2021). Secondary siRNAs in plants: biosynthesis, various functions, and applications in virology. *Frontiers in Plant Science*, 12, 610283. <https://doi.org/10.3389/fpls.2021.610283>.
- Secic, E., Kogel, K. H., & Ladera-Carmona, M. J. (2021). Biotic stress-associated microRNA families in plants. *Journal of Plant Physiology*, 263, 153451. <https://doi.org/10.1016/j.jplph.2021.153451>.
- Sharma, D., Tiwari, M., Lakhwani, D., Tripathi, R. D., & Trivedi, P. K. (2015). Differential expression of microRNAs by arsenate and arsenite stress in natural accessions of rice. *Metallomics*, 7, 174–187. <https://doi.org/10.1039/c4mt00264d>.
- Siddiqui, Z. H., Abbas, Z. K., Ansari, M. W., & Khan, M. N. (2019). The role of miRNA in somatic embryogenesis. *Genomics*, 111, 1026-1033. <https://doi.org/10.1016/j.ygeno.2018.11.022>.

- Singroha, G., Sharma, P., & Sunkur, R. (2021). Current status of microRNA-mediated regulation of drought stress responses in cereals. *Physiologia Plantarum*, 172, 1808-1821. <https://doi.org/10.1111/ppl.13451>.
- Shah, S. M. S., & Ullah, F. (2021). A comprehensive overview of miRNA targeting drought stress resistance in plants. *Brazilian Journal of Biology*, 83, 242708. <https://doi.org/10.1590/1519-6984.242708>.
- Somssich, M., Je, B. I., Simon, R., & Jackson, D. (2016). CLAVATA-WUSCHEL signaling in the shoot meristem. *Development*, 143, 3238-3248. <https://doi.org/10.1242/dev.133645>.
- Sun, X., Lin, L., & Sui, N. (2019). Regulation mechanism of microRNA in plant response to abiotic stress and breeding. *Molecular Biology Reports*, 46, 1447-1457. <https://doi.org/10.1007/s11033-018-4511-2>.
- Sun, X., Wang, C., Xiang, N., Li, X., Yang, S., Du, J., Yang, Y. & Yang, Y. (2017). Activation of secondary cell wall biosynthesis by miR319-targeted TCP 4 transcription factor. *Plant Biotechnology Journal*, 15, 1284-1294. <https://doi.org/10.1111/pbi.12715>.
- Tan, H., Li, B., & Guo, H. (2020). The diversity of post-transcriptional gene silencing mediated by small silencing RNAs in plants. *Essays in Biochemistry*, 64, 919-930. <https://doi.org/10.1042/EBC20200006>.
- Taylor, R. S., Tarver, J. E., Foroozani, A., & Donoghue, P. C. (2017). MicroRNA annotation of plant genomes—Do it right or not at all. *BioEssays*, 39, 1600113. <https://doi.org/10.1002/bies.201600113>.
- Tiwari, M., Sharma, D., & Trivedi, P. K. (2014). Artificial microRNA mediated gene silencing in plants: progress and perspectives. *Plant Molecular Biology*, 86, 1–18. <https://doi.org/10.1007/s11103-014-0224-7>.
- Veit, B. (2009). Hormone mediated regulation of the shoot apical meristem. *Plant Molecular Biology*, 69, 397-408. <https://doi.org/10.1007/s11103-008-9396-3>.
- Voinnet, O., Rivas, S., Mestre, P., & Baulcombe, D. (2003). Retracted: An enhanced transient expression system in plants based on suppression of gene silencing by the p19 protein of tomato bushy stunt virus. *The Plant Journal*, 33, 949–956. <https://doi.org/10.1046/j.1365-313X.2003.01676.x>.
- Wang, L., Gu, X., Xu, D., Wang, W., Wang, H., Zeng, M., Chang, Z., Huang, H., & Cui, X. (2011). miR396-targeted AtGRF transcription factors are required for coordination of cell division and differentiation during leaf development in Arabidopsis. *Journal of Experimental Botany*, 62, 761-773. <https://doi.org/10.1093/jxb/erq307>.
- Wang, X., Li, X., Zhang, S., Korpelainen, H., & Li, C. (2016). Physiological and transcriptional responses of two contrasting Populus clones to nitrogen stress. *Tree Physiology*, 36, 628–642. <https://doi.org/10.1093/treephys/tpw019>.
- Watt, L. G., Crawshaw, S., Rhee, S. J., Murphy, A. M., Canto, T., & Carr, J. P. (2020). The cucumber mosaic virus 1a protein regulates interactions between the 2b protein and ARGONAUTE 1 while maintaining the silencing suppressor activity of the 2b protein. *PLoS Pathogens*, 16, 1009125. <https://doi.org/10.1371/journal.ppat.1009125>.
- Yang, T., Wang, Y., Teotia, S., Wang, Z., Shi, C., Sun, H., Gu, Y., Zhang, Z., & Tang, G. (2019). The interaction between miR160 and miR165/166 in the control of leaf development and drought tolerance in Arabidopsis. *Scientific Reports*, 9, 2832-2845. <https://doi.org/10.1038/s41598-019-39397-7>.
- Zhan, J. & Meyers, B. C. (2023). Plant Small RNAs: Their Biogenesis, Regulatory Roles, and Functions. *Annual Review of Plant Biology*, 74, 21-51. <https://doi.org/10.1146/annurev-applant-070122-035226>.
- Zhang, F., Yang, J., Zhang, N., Wu, J., & Si, H. (2022). Roles of microRNAs in abiotic stress response and characteristics regulation of plant. *Frontiers in Plant Science*, 13, 919243-919264. <https://doi.org/10.3389/fpls.2022.919243>.
- Zhu, Z., Li, D., Cong, L., & Lu, X. (2021). Identification of microRNAs involved in crosstalk between nitrogen, phosphorus and potassium under multiple nutrient deficiency in sorghum. *The Crop Journal*, 9, 465-475. <https://doi.org/10.1016/j.cj.2020.07.005>.