



شناسایی رونوشت‌های با افزایش تظاهر در رقم برنج (*Oryza sativa L.*) مقاوم به cDNA-AFLP تنش شوری با استفاده از تکنیک

فاطمه زارع^۱, غلامعلی رنجبر^۲, علیرضا ترنگ^۳ و حمید نجفی زرینی^۴

۱- دانشجوی دکتری، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، (نویسنده مسؤول: fzfatemehzare@gmail.com)

۲- دانشیار و استادیار دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری

۳- استادیار پژوهشکده بیوتکنولوژی کشاورزی ایران، شعبه گilan، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، رشت، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۵/۶/۲۴ | تاریخ دریافت: ۹۵/۶/۱۳

چکیده

تنش شوری یکی از مهم‌ترین تنش‌های غیرزیستی برای برنج است که به طور منفی رشد و باروری آن را متأثر می‌سازد. در این پژوهش اثرات تنش شوری بر بیان افتراقی برخی از ژن‌های مسئول در تنش شوری در دو ژنتیپ برنج متholm و حساس به شوری (IR29 و FL478) با استفاده از تکنیک cDNA-AFLP (Transcript Derived Fragments) یا قطعات حاصل از رونوشت‌ها) حاصل از ۲ آنزیم برشی و ۱۸ ترکیب آغازگری که در پاسخ به تنش شوری در رقم مقاوم در مقایسه با تیمار شاهد و حساس افزایش بیان نشان داده بودند TDF ۲۸ جدا شد که در نهایت ۲۱ عدد از آن‌ها کلون، توالی‌بابی و در بانک ژن ثبت گردیدند و سپس با استفاده از الگوریتم بلاست مورد آنالیز قرار گرفتند. تنش شوری مطالعه متعلق به گروه‌های متفاوتی از ژن‌ها شامل متاپولیس، ترازسانی سیگنال، فاکتورهای رونویسی، سمیت‌زادی، سیستم توانسپورت و دیگر مکانیسم‌های مرتبه با تنش شوری بودند که این امر بیانگر آن است که تعداد زیادی از فرآیندها در پاسخ به تنش شوری درگیر هستند. سپس تعدادی از این ژن‌ها برای تأیید الگوهای بیانی به دست آمده توسط cDNA-AFLP با استفاده از آنالیز Real time PCR شده با استفاده از تکنیک cDNA-AFLP را تأیید نمود. نتایج این تحقیق به دست آمده از این ازمایش الگوهای بیانی را دریابی شده با استفاده از تکنیک cDNA-AFLP تنش شوری در ژن‌های برنج تحت تنش شوری می‌باشد. علاوه بر این یافته‌های ما به روشن نمودن اساس مولکولی اثرات تنش شوری بر ژنوم برنج و شناسایی ژن‌هایی که می‌توانند تحمل به شوری برنج را افزایش دهند کمک می‌نماید.

واژه‌های کلیدی: تنش شوری، cDNA-AFLP، رونوشت، بیان ژن، برنج

مقدمه

شرایط تنش درک نقش ژن‌ها و شبکه‌های تنظیمی می‌باشد. علاوه بر این در راستای اصلاح گیاهان محتمل به تنش شوری، درک اساس ژنتیکی و مولکولی پاسخ به تنش از اصول مهم می‌باشد. انتظار بر آن می‌رود که پروفایل بیانی به دست آمده از از تجزیه و تحلیل ترانسکریپtom در گیاهان در معرض تنش‌های محیطی منجر به شناسایی تنظیم کننده‌های کلیدی تحمل گردد که در نهایت می‌توانند در روش‌های اصلاحی برای بهبود تحمل به تنش مورد استفاده واقع گردد (۴۲). cDNA-AFLP به عنوان یک تکنیک ترجیحی به منظور مطالعات افتراقی بیان ژن در گستره‌ی ژنوم می‌باشد (۴۳). این تکنیک جزء روش‌های قدرتمندی است که به طور گستردۀ برای جداسازی و تعیین خصوصیت ژن‌هایی که به طور متفاوت در پاسخ به تنش‌های محیطی، هورمون‌ها، یا در خلال نمو و ... بیان می‌شوند استفاده شده است (۴۴). بدان دلیل که تنظیم بیان ژن یک فرآیند دینامیک است، پروفایل بیانی به دست آمده در یک بازه زمانی با استفاده از cDNA-AFLP اجازه مطالعه رفتار دینامیک بیان ژن و توصیف تغییرات در طول زمان را می‌دهد. بسته به روش استعمال NaCl، اینکه به صورت تدریجی و یا در یک مرحله مورد استفاده قرار گیرد، گیاهان ممکن است به ترتیب تنش شوری و یا شوک شوری را تجربه نمایند. تنش شوری شامل کاربرد تدریجی NaCl، معمولاً ۲۵ یا حداقل ۵۰ میلی‌مولار، دو بار در روز، تا رسیدن به غلظت نهایی از پیش تعیین شده می‌باشد (۴۳). اعمال تنش شوری به صورت

شوری خاک فاکتور بسیار مهمی است که تولید گیاهان زراعی را در جهان کاهش می‌دهد. همه‌ی قاره‌ها به جز قطب جنوب با مشکل شوری مواجه بوده و این مشکل سالانه با نرخ ثابتی در حدود ۱۰٪ افزایش می‌یابد (۴۹). شوری منجر به ایجاد تنش اسمزی، آسیب گونه‌های فعل اکسیژن و سمیت یونی می‌گردد و این اثرات در نهایت منجر به ایجاد آسیب‌های سلولی برگشت ناپذیر می‌گردد (۴۶). برنج (Oryza sativa L.) از مهم‌ترین غلات و اقلام غذایی جهان است. نیمی از جمعیت جهان، به برنج به عنوان یک غذای اصلی وابسته هستند. بیش از ۹۰٪ برنج در آسیا تولید و مورد مصرف واقع می‌شود، جایی که ۶۰٪ مردم جهان در آن زندگی می‌کنند (۴۵). شوری رایج‌ترین تنش غیر زیستی است که بوته‌های برنج با آن مواجه می‌شوند. گزارش شده است که برنج در مراحل اولیه‌ی گیاه‌جهای به شوری حساس بوده و در مرحله‌ی رشد رویشی متحمل می‌شود و سپس دواره در فاز رشد رایشی بسیار حساس می‌گردد (۵۵). در ایران علاوه بر اراضی مرغوب در جلگه‌های استان مازندران، گیلان و دشت خوزستان، مناطق نزدیک ساحل دریا، بخشی از اراضی گلستان و نقاطی از استان‌های برنج خیز جنوبی نیز متأثر از شوری و املاح موجود در خاک هستند که این امر سبب کاهش عملکرد برنج در ارقام غیر متحمل می‌گردد که مقدار آن بسته به شرایط جوی متفاوت می‌باشد (۴۲). یکی از اهداف اولیه‌ی بررسی‌های در حال انجام در حوزه‌ی ژنومیک برنج در

افزوده شد. در نهایت پلیت RNA با استفاده از ایزوپروپانول سرد و NaCl رسوب داده شد. جهت تعیین کیفیت RNA استخراجی از ژل آکارز ۱ درصد استفاده شد و کمیت آن‌ها نیز mRNA با استفاده از نانو دراپ مورد ارزیابی قرار گرفت. Oligotex mRNA (Qiagen.Germany) مطابق با دستورالعمل کیت الیگوتکس (Mini Kit, Qiagen.Germany) استخراج گردید. در مرحله‌ی بعد سنتر رشته‌ی اول و دوم cDNA با استفاده از E. coli DNA Ligase, E. coli DNA Polymerase I, E. coli T4 DNA Polymerase و coli RNase H SuperScript® Double-Stranded cDNA کیت Synthesis Kit, Invitrogen حاصل بهمنظور حذف آنزیم‌ها با استفاده از فنول: کلروفرم: ایزوآمیل الکل (۱:۴:۲۵) خالص گردید و با استاتس سدیم و اتانول رسوب داده شد.

آنالیز cDNA-AFLP و جداسازی TDFها

۵۰۰ نانوگرم از هر یک از نمونه‌های dscDNA با استفاده از ده واحد از آنزیم‌های *EcoR I* و *Mse I* (شرکت Fermentas) مورد حضم قرار گرفتند. مخلوط حاصل به مدت ۲ ساعت در دمای ۳۷°C و ۲ ساعت در دمای ۶۵°C قرار داده شد. قبل از شروع مرحله‌ی اتصال ابتدا سازگارسازها را در رشته‌ی ای شده و سپس به مخلوط حاصل از مرحله‌ی هضم آنزیمی افزوده شدند. محصولات مرحله‌ی اتصال پس از رقیق شدن به نسبت ۱:۱۰ با استفاده از آغازگرهای زیر در معرض واکنش مرحله‌ی پیش تکثیر قرار گرفتند. توالی آغازگرهای مورد استفاده در مرحله‌ی پیش تکثیر که وابسته به توالی سازگارسازها و سازگارسازها نیز وابسته به آنزیم‌های برشی بودند، به شرح ذیل بود (۵۱):

EcoRI: 5'-AGACTGCGTACCAATTCT-₃
MseI: 5'-GATGAGTCCTGAGTAAC-₃.
 در مرحله‌ی آخر پس از رقیق‌سازی به نسبت ۱:۱۰، محصولات مرحله‌ی پیش تکثیر با استفاده از ۱۸ آغازگر دارای *MseI / EcoRI*: GG/AG, () ۳ CT/GA, AT/CT, CA/TC, GG/AT, GA/AT, GA/TC, TG/TC, AG/TT, GC/CY, CA/AG, TA/AA, AT/AT, CT/TA, GC/CT, AA/CA, (GC/AA, GG/TC منظور اطمینان از صحت انجام واکنش، نمونه‌ها ابتدا بر روی ژل آکارز ۲٪ و سپس بر روی ژل آکریالامید ۶٪ الکتروفوروز گردیدند. پس از پایان الکتروفوروز از رنگ آمیزی نیترات نقره به نسبت افزایشی در انتخابی در انتهایی قرار گرفتند. به منظور اطمینان از صحت انجام واکنش، نمونه‌ها ابتدا بر روی ژل آکارز ۲٪ و سپس بر روی ژل آکریالامید ۶٪ الکتروفوروز گردیدند. پس از پایان الکتروفوروز از رنگ آمیزی نیترات نقره در ژنوتیپ مقاوم در مقایسه با تیمار شاهد و ژنوتیپ حساس در زمان‌های مختلف بعد از اعمال تنش شوری حالت افزایش بیان و یا القای بیان نشان دادند (های TDF) (بر مبنای حضور، عدم حضور و شدت باندها)، با استفاده از تیپ استریل و با اضافه نمودن مقداری آب به باند مورد نظر از سطح ژل جدا شدند و با استفاده از آغازگرهای مرحله‌ی تکثیر انتخابی مورد تکثیر مجدد قرار گرفتند. سپس محصولات PCR روی ژل آکارز الکتروفوروز شدند و پس از تأیید اندازه‌ی باند بر روی ژل، این باندها از ژل جدا شده و جهت تعیین توالی و کسب نتایج بهتر کلون گردیدند.

کاربرد تدریجی NaCl نسبت به شوک شوری با یک مرحله استعمال، برای مطالعات ژنتیکی و مولکولی توصیه شده است. زیرا این امر به صورت تنگاتنگی نحوه‌ی وقوع تنش در طبیعت را معکوس می‌نماید. علاوه بر این قرار گرفتن یکباره در معرض شوری هرگز در شرایط طبیعی رخ نمی‌دهد و بنابراین نتایج به دست آمده از این مطالعات در ارتباط با زن‌ها یا مواد ژنتیکی مناسب برای استفاده در بهبود تحمل به تنش شوری قابل اعتماد نیستند. متأسفانه برخی از گزارشات تفاوت‌های بین تنش شوری و شوک شوری را تشخیص نداده و حتی از این دو اصطلاح وقتی که پاسخ به شوری را توصیف می‌کنند به صورت جا به جا استفاده می‌کنند (برای مثال ۲۱). نتایج حاصل از بررسی گیاهان مهندسی شده بیانگر آن هستند که ژن‌های القا شده توسط شوری ارزش بالقوه‌ای برای بهبود مکانیسم‌های سازگاری و بهبود تحمل به تنش دارند (۱۴، ۵۴). بنابراین برسی‌های بیشتر برای شناسایی ژن‌های پاسخ به شوری جدید برای تعیین اینکه هر کدام و یا همه‌ی آن‌ها می‌توانند به عنوان کاندیدهای جدید برای مهندسی تحمل به شوری مورد استفاده واقع شوند، موجه خواهد بود. مطالعه‌ی حاضر با هدف یافتن همبستگی بین بیان ژن‌های خاص با مقاومت به تنش شوری در گیاه برنج با استفاده از تکنیک cDNA-AFLP انجام گرفت.

مواد و روش‌ها

در این آزمایش دو رقم برنج FL478 (متحمل به شوری) و IR29 (حساس به شوری) در قالب آزمایش فاکتوریل بر پایه‌ی طرح کاملاً تصادفی با ۳ تکرار به صورت هیدروپوئیک (محول غذایی یوشیدا) در شرایط کنترل شده اثاکر رشد پژوهشکده‌ی بیوتکنولوژی کشاورزی شمال کشور واقع در رشت کشت داده شدند. ۱۸ روز بعد از جوانه‌زنی بذور تیمار تنش شوری با غلظت ۲۵ میلی‌مولار NaCl اعمال شد و در فاصله‌ی ۳ روز با مراحل افزایشی ۲۵ میلی‌مولار به غلظت نهایی ۱۰۰ میلی‌مولار رسید. تیمار شاهد نیز بدون تنش در ۱ میلی‌مولار NaCl حفظ شد. نمونه مواد گیاهی در بازه‌های زمانی ۱۲، ۱۴، ۱۶، ۱۸، ۲۴، ۲۶ و ۷۲ ساعت بعد از رسیدن به سطح شوری مورد نظر تهیه شدند (۴۳). همچنین به منظور ارزیابی اثرات تنش شوری بر بیوماس در زمان‌های مذکور، ریشه و اندام هوایی بوته‌ها پس از بریده شدن در پاکت‌های جداگانه ای قرار داده شدند. سپس پاکت‌ها به مدت ۴۸ ساعت در درون آون با دمای ۷۰°C گذاشته شدند تا نمونه‌ها خشک شوند. پس از خشک شدن، وزن خشک آن‌ها به وسیله‌ی ترازوی دیجیتال با دقت ۰۰۰۱٪ تعیین شد.

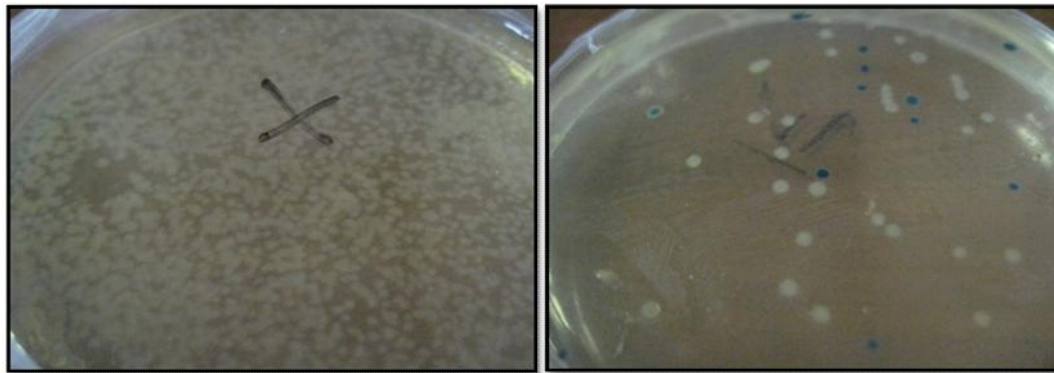
استخراج RNA, mRNA و سنتز cDNA تک رشته‌ای و دو رشته‌ای

RNA موجود در برگ با استفاده از معرف تراپیزول مطابق با دستورالعمل ارائه شده توسط شرکت اینویتروژن استخراج گردید. بدین منظور ۱ ml معرف تراپیزول به ۱۰۰ میلی‌گرم از برگ‌های پودر شده توسط نیتروژن مایع اضافه شد و پس از ورتكس و سانتریفیوژ فاز رویی جدا شد و به آن کلروفرم

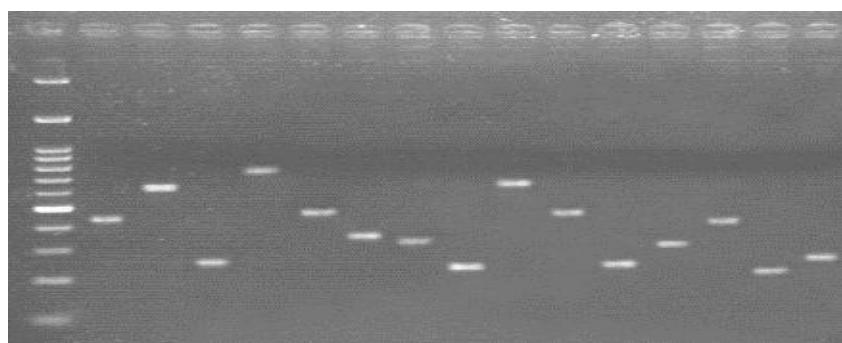
شدند (شکل ۲). در کل عدد از EST های جدا شده کلون، توالی یابی و ثبت گردیدند. به منظور کسب اطلاعات بیشتر در ارتباط با عملکرد EST های جدا سازی شده میزان تشابه آنها با دیگر توالی های پروتئینی و نوکلئوتیدی با استفاده از الگوریتم Blastn و Blastx در بانک ژن مورد آزمون هم ردیفی قرار گرفت.

همسانه سازی محصولات PCR، توالی یابی و آنالیز بیوانفورماتیک

همسانه سازی محصولات PCR در این پژوهش با استفاده از تکنیک TA Cloning و پلاسمید pTZ57R/T شرکت فرمتاز (InsTAClone PCR cloning kit) صورت پذیرفت (شکل ۱). به منظور تأیید ترازیختی کلونی های ظاهر شده، تک کلونی های سفید با یک جفت آغازگر colony PCR M13،



شکل ۱- سمت راست: کلونی های سفید و کتونهای نوترکیب، سمت چپ: کنترل مثبت
Figure 1. Right side: white colonies recombinant vectors, Left side: positive control



شکل ۲- الکتروفورز محصول PCR colony بر روی ژل آگارز ٪ ۲ (ladder 100bp sinaclon)
Figure 2. Colony PCR product electrophoresis on 2% agarose gel

اولیه ۱۰ دقیقه ۹۵°C، سپس ۴۰ چرخه شامل ۱۵ ثانیه در ۹۵°C، ۱ دقیقه در ۶۰°C و ۳۰ ثانیه ۷۲°C انجام شد. پس از اتمام واکنش PCR، برای رسم منحنی ذوب واکنش در دمای ۵۵ تا ۹۵ درجه سانتی گراد انجام گرفت. ژن 18S به عنوان کنترل داخلی برای نرمال کردن داده ها استفاده شد و تغییرات نسبی در بین ژن های مورد بررسی نیست به ژن 18S نرمال شدند. میزان بیان ژن های مورد بررسی نیست به ژن 18S نرمال گرفته شد و محاسبه تغییرات بیان ژن مطابق با روش ۲ (۲۸) انجام شد. این آزمایش در سه تکرار زیستی و سه تکرار آزمایشگاهی انجام شد و پس از محاسبه بیان نسبی ژن های مورد مطالعه برای هر نمونه انحراف معیار آن ها محاسبه و نتایج با استفاده از آزمون t بررسی شدند. لیست آغازگرهای مورد استفاده در این آزمایش در جدول ۱ آمده است.

آنالیز ژن های TDF ها با استفاده از Real Time PCR
به منظور تأیید اعتبار و تغییرات رده ای شده به وسیله ای آنالیز cDNA-AFLP در این پژوهش، واکنش Real Time PCR برای چهار عدد از TDF های مورد مطالعه با استفاده از دستگاه BioRad مدل IQ5 انجام شد. برای هر کدام از نقطه های زمانی شاهد معادل، گیاهان تیمار نشده، برای استخراج RNA و آنالیز qRT-PCR انتخاب شدند. آغازگرهای مورد استفاده برای هر TDF با استفاده از نرم افزار آنالاین ۳ Primer بر مبنای توالی TDF ها طراحی شد. هر واکنش در حجم نهایی ۱۵ میکرولیتر شامل ۲ میکرولیتر ۷/۵ میکرولیتر مخلوط پایه ای سایبر گرین، ۰/۲۵ میکرولیتر از آغازگرهای رفت و برگشت اختصاصی هر ژن (۱۰ پیکا مول) و ۵ میکرولیتر آب عاری از نوکلئاز انجام شد. واکنش زنجیره ای پلیمراز شامل مرحله ای واسرشت سازی

جدول ۱- توالی آغازگرهای مورد استفاده برای تکثیر Real time PCR

نام	توالی آغازگر رفت 5' → 3'	توالی آغازگر برگشت 5' ← 3'
DGEOS8	CAAGTGGCTAAACCTGGG	AAGCATCTGCCGTAAAGCCC
DGEOS15	GATTGTTGGCACGGGAGGTA	CGGCCATCTCAACTGTCACT
DGEOS22	GCCAGAGAGTCAGCTCAGTG	GATCGTTGCTTCACCATGCC
DGEOS32	TCTGTGGCAAACGTGCTC	TCGTGGTATTCTCTCCGGT
18S rRNA	ATGGTGGTGACGGGTGAC	CAGACACTAAAGCGCCCGGT

نمونه‌های شاهد و در معرض تنفس شوری نشان داد که وزن خشک ریشه و اندام هوایی در نتیجه‌ی تنفس شوری در هر دو ژنوتیپ به طور معناداری کاهش یافت (شکل ۳- جدول ۲)، با این وجود این کاهش در ژنوتیپ حساس بیشتر بود (شکل ۳).

نتایج و بحث

پاسخ رشدی گیاهچه‌ها به تنفس شوری NaCl به طور منفی بر رشد گیاهچه‌های برنج تأثیر گذاشت و وزن خشک گیاهچه‌ها با افزایش غلظت NaCl کاهش یافت. مقایسه‌ی وزن خشک ریشه و اندام هوایی در

جدول ۲- تجزیه واریانس اثر تنفس شوری بر وزن خشک اندام هوایی و ریشه

متابع تغییر	درجه آزادی	وزن خشک اندام هوایی	وزن خشک ریشه	میانگین مربوط
رقم	۱	۲/۶۲۱***	۴/۲۶***	
سطح تنفس	۱	۰/۱۴۷***	۰/۱۵۵***	
زمان نمونه برداری	۵	۰/۹۲۸***	۱/۸۱***	
رقم×سطح تنفس	۱	۰/۰۰۳***	۰/۰۰۴***	
رقم×زمان نمونه برداری	۵	۰/۱۱۸***	۰/۲۰۶***	
سطح تنفس×زمان	۵	۰/۰۴۸***	۰/۰۴۶***	
رقم×سطح تنفس×زمان نمونه	۵	۰/۰۰۱*	۰/۰۰۴**	
برداری	۴۸	۰/۰۰۱	۰/۰۰۱	
اشتباه آزمایشی				

** و ***: به ترتیب معنادار در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد

تعییرات وزن خشک ریشه

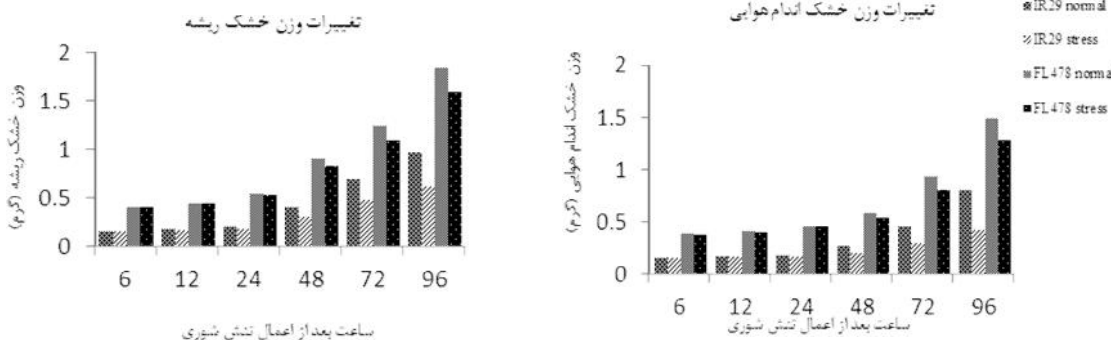
تعییرات وزن خشک اندام هوایی

*IR29 normal

%IR29 stress

*FL478 normal

%FL478 stress



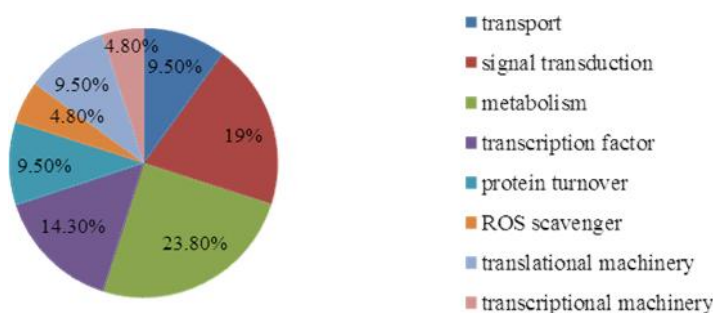
شکل ۳- تعییرات وزن خشک ریشه و اندام هوایی در ژنوتیپ متحمل و حساس تحت تنفس شوری
Figure 3. Root and shoot dry matter changes in tolerant and sensitive genotypes under salt stress

بوده و در اثر اعمال تنفس تظاهر یافته‌ند، (۵) TDF‌هایی که تظاهر آن‌ها هم در شرایط عادی رشد گیاه و هم در شرایط تنفس تعییری نکرده و ثابت بوده‌اند، (۶) TDF‌هایی که بصورت ناپایدار تظاهر پیدا می‌کنند. جهت درک هر چه بهتر مکانیسم‌های احتمالی تحمل تنفس در گیاه برنج، TDF‌هایی که در شرایط تنفس شوری در رقم مقاوم در مقایسه با تیمار شاهد و رقم حساس تظاهرشان افزایش یافت، پس از جداسازی برای توالی‌یابی ارسال گردیدند و در ادامه با استفاده از الگوریتم بلاست مورد آنالیز بیوانفورماتیکی قرار گرفتند. در زیر نقش فرآورده‌ی برخی از این ژن‌ها در شرایط تنفس شوری مورد بحث واقع شده است.

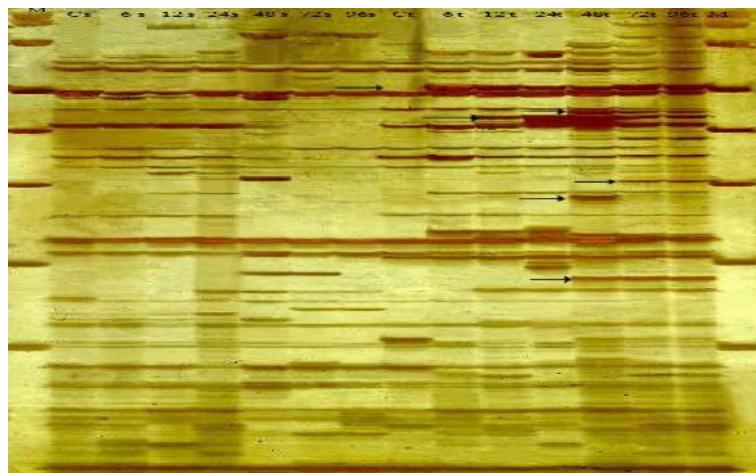
تعیین عملکرد تعدادی از TDF‌های جداسازی شده جهت اجرای تکنیک cDNA-AFLP انتخاب ترکیب‌های پرایمری به منظور بهینه‌سازی الگوی باندی صورت گرفت. از ۲۰ ترکیب پرایمری مورد استفاده ۱۸ ترکیب باندیهای واضحی را ایجاد نمودند که جهت آنالیز ترانسکریپتوم انتخاب شدند. در این تحقیق در پاسخ گیاه برنج به تنفس شوری الگوهای بیانی متفاوتی مشاهده گردید که می‌توان آن‌ها را به شش گروه کاملاً مجزا دسته بندی نمود: (۱) TDF‌هایی که در اثر تنفس شوری میزان تظاهرشان افزایش یافت، (۲) TDF‌هایی که در اثر تنفس شوری میزان تظاهرشان تظاهر آن‌ها کاهش یافت، (۳) TDF‌هایی که در اثر اعمال تنفس تظاهرشان متوقف شده و خاموش گردیدند، (۴) TDF‌هایی که در گیاه شاهد خاموش

جدول ۳- همولوزی TDF‌های به دست آمده با توالی ژن‌های شناخته شده در NCBI با استفاده از الگوریتم Blastx و Blastn
Table 3. homology of the TDF derived with known gene sequences in NCBI used Blastx and Blastn algorithms

TDF نام	TDF اندازه (bp)	بروتئین مرتبط	حداکثر تشابه (%)	میزان همپوشانی (%)	ازرسن مورد انتظار	Gene bank Accession Number
DGEOS1	264	sucrose transporter	94	88	2e-35	JZ917320
DGEOS6	478	type I inositol polyphosphate 5-phosphatase 4	86	99	8e-76	JZ917325
DGEOS8	511	phosphoethanolamine N-methyltransferase	100	99	6e-117	JZ917327
DGEOS10	324	salt-stress inducible bZIP protein	93	99	6e-45	JZ917329
DGEOS11	280	E3 ubiquitin ligase	97	98	7e-41	JZ917330
DGEOS13	92	heterogeneous nuclear ribonucleoprotein	97	97	3e-09	JZ917332
DGEOS14	160	glutathione S-transferase	91	88	2e-20	JZ917333
DGEOS15	97	Putative mitochondrial RNA helicase	95	64	5e-04	JZ917334
DGEOS18	618	arginine decarboxylase	100	32	7e-19	JZ917337
DGEOS20	84	hypothetical protein OsJ_10195	100	82	1e-05	JZ917339
DGEOS22	111	salt-inducible protein kinase	97	97	5e-15	JZ917341
DGEOS24	198	40S ribosomal protein S6	95	98	4e-23	JZ917343
DGEOS26	333	14-3-3-like protein GF14-B	97	99	4e-68	JZ917345
DGEOS32	75	NADP-dependent malic enzyme, chloroplastic-like	92	96	6e-05	JZ917351
DGEOS35	177	ubiquitin-specific protease 26	88	84	2e-19	JZ917354



شکل ۴- دسته‌بندی کارکردی TDF‌های پاسخگو به تنش شوری (Functional classification of TDFs)
Figure 4. Functional classification of responsive TDFs to salt stress



شکل ۵- افزایش تظاهر تعدادی از رونوشت‌های مرتبط با تنش شوری در رقم مقاوم در بازه‌های زمانی مختلف در مقایسه با شاهد و رقم حساس (Cs: شاهد حساس، Ct: شاهد مقاوم، ۶ تا ۹۶ زمان‌های نمونه برداری M: مارکر)

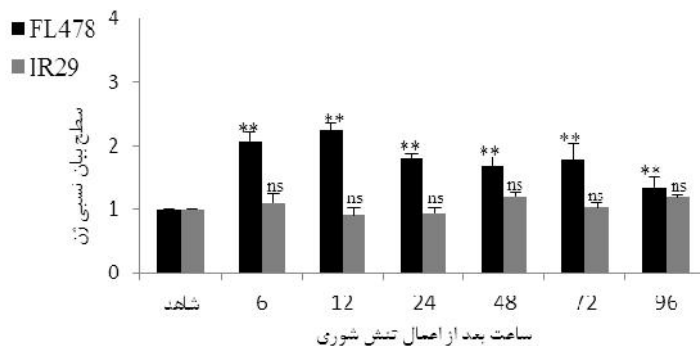
Figure 5. overexpression some of related transcript with salt stress in tolerant cultivar under different times in comparison to check and sensitive cultivar (Cs: sensitive check, Ct: tolerant check, 6-96 sampling times and M: marker)

تنش شوری همچنان بالا باقی ماند، که این امر با یافته‌های چی و همکاران (۷)، فوشیمی و همکاران (۱۶) که اظهار داشتند همه‌ی ژن‌های NADP-Mالیک آنزیم به وسیله‌ی تنش شوری افزایش بیان می‌یابند، مطابقت داشت. نتایج

-NADP-Mالیک آنزیم در این مطالعه یک ژن کدکننده NADP-Mالیک آنزیم در رقم متتحمل FL478 بعد از ۶ ساعت افزایش بیان قابل ملاحظه‌ای نشان داد و مقدار آن تا ۹۶ ساعت بعد از اعمال

آنژیم‌های آنتی اکسیدانت حذف می‌گردند. مالیک آنزیم‌ها دکربوکسیلاسیون اکسیدانیو L- ملات را کاتالیز نموده و پیرووات، CO_2 و NAD(P)H را در حضور یک کاتیون دو ظرفیتی تولید می‌نمایند. NADPH قدرت احیای مورد نیاز در راستای حذف ROS‌ها را فراهم می‌نماید (۳۳). برای مثال NADPH می‌تواند به وسیله‌ی گلوتاتیون ردوکتاز وابسته به NADPH برای کاتالیز احیای گلوتاتیون به وسیله‌ی یک سیستم همراه با آسکوربیات، در راستای حذف گونه‌های فعال آکسیژن مورد استفاده واقع شود. بنابراین NADP- مالیک آنزیم در متاپولیسم به منظور حفظ تعادل در میزان ROS‌ها تحت شرایط تنش شوری نیز درگیر می‌باشد (۳۴). از طرف دیگر یک ویژگی برجسته سلول‌های گیاهی آن است که قادر به حفظ هموستازی pH سیتوزول که در شرایط بدون تنش در حدود ۷/۲-۷/۵ می‌باشد نیز هستند (۱۵). pH سیتوزولی در پاسخ به تنش‌های محیطی مختلف از جمله تنش شوری تغییر می‌پابد و به سمت اسیدی شدن پیش می‌رود. دو مکانیسم برای تنظیم pH سیتوزولی پیشنهاد شده است: تنظیم بیوشیمیایی (تولید یا مصرف داخلی پروتون‌ها) و تنظیم بیوفیزیکی. NADP- مالیک آنزیم و فسفو انول پیرووات کربوکسیلاز دو تا از آنزیم‌های کلیدی در تنظیم بیوشیمیایی pH می‌باشند. افزایش در شرایط تنش شوری می‌تواند pH سیتوزولی را به وسیله‌ی تعادل سنتر و تجزیه‌ی ملات کنترل نماید (۳۱،۱۱).

آزمایش Real time PCR نیز نشان داد که تیمار شوری سبب افزایش بیان نسبی این ژن در رقم مقاوم در مقایسه با تیمار شاهد به میزان ۲/۰۵، ۱/۶۷، ۱/۷۹، ۲/۲۴، ۱/۳۴، ۱/۷۶ و ۹۶ ساعت برابر به ترتیب در زمان‌های ۱۲، ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از اعمال تنش گردید و این افزایش بیان در تمام زمان‌ها در مقایسه با شاهد معنادار بود (شکل ۶) و اختلاف معناداری را نسبت به بیشینه‌ی بیان آن در ۴۸ ساعت بعد از اعمال تنش نشان ندادند. رقم حساس بیان کم و نسبتاً ثابتی از بیان این ژن را در طول دوره‌ی تنش نشان داد که نسبت به شاهد مربوطه معنادار نبود. همچنین اختلاف بیان این ژن بین گیاهان مقاوم و حساس نیز در تمام زمان‌ها معنادار بود. علاوه بر نقش این آنزیم در فتوسنتز، آن‌ها در پاسخ به تنش‌های محیطی نیز درگیر هستند. نتایج تحقیقات لیو و همکاران (۲۷) نشان داد که میزان بیان ژن کد کننده NADP- مالیک آنزیم تحت شرایط تنش شوری و اسمتیک در مقایسه با شاهد افزایش می‌یابد. همچنین آن‌ها در مطالعه‌ای دیگر اظهار داشتند که فوق تظاهر ژن NADP- مالیک آنزیم از برنج در آرابیدوپسیس سبب افزایش تحمل به تنش شوری و اسمتیک در آرابیدوپسیس می‌گردد که این امر گواه قوی‌تری دال بر نقش NADP- مالیک آنزیم در پاسخ به تنش‌های شوری و اسمتیک اسمتیک فراهم می‌آورد. از طرف دیگر تنش شوری و اسمتیک می‌توانند سبب تولید مقادیر زیادی از گونه‌های واکنشی آکسیژن (ROS) و در نتیجه القای تنش اکسیدانیو گردند. ROS‌ها از طریق ترکیبات آنتی اکسیدانت و یا فعالیت بالای



شکل ۶- سطح بیان ژن NADP- مالیک آنزیم در رقم مقاوم و حساس در زمان‌های مختلف بعد از اعمال تنش شوری در مقایسه با شاهد. ** و ns به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۱ درصد و غیر معنی دار

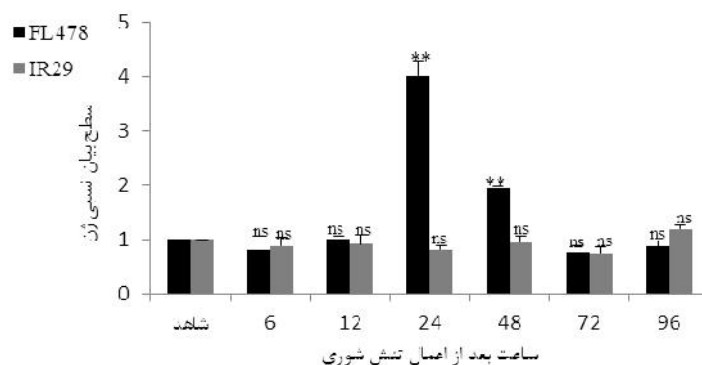
Figure 6. NADP-Malic enzyme gene expression level in tolerant and sensitive cultivar in different times after salt stress apply in comparison to check. ** and ns significant in 1% probability level and non significant respectively

تکثیر سلولی، پایداری غشاها، ساختار اسیدهای نوکلئیک، همانند سازی، سنتر پروتئین و اثر متقابل پروتئین-DNA- نقش دارند (۴۸). تجمع پلی آمین‌ها در پاسخ به شرایط تنشی متعددی مانند کمبود پتاسیم (۴۵)، تنش اسمتیک (۴۹)، تنش گرمای (۱۰) و تنش شوری (۴۱،۴۳) گزارش شده است. گیاهان و برخی از باکتری‌ها پوتربیسین که پیش ماده‌ای ضروری برای بیوژنر پلی آمین از دو مسیر است، را هم به صورت مستقیم از آربنیتین به وسیله‌ی آربنیتین دکربوکسیلاز و هم به صورت غیر مستقیم از آربنین (۴۸) به وسیله‌ی آربنین دکربوکسیلاز سنتز می‌نمایند. در اغلب موارد افزایش فعالیت آربنین دکربوکسیلاز دلیل تجمع پلی آمین پوتربیسین در نظر گرفته می‌شود. ماناس

داده‌ها در این آزمایش نشان داد که بیان یک ژن کد کننده آربنین دکربوکسیلاز ۱۲ ساعت بعد از اعمال تنش شوری در مقایسه با شاهد و رقم حساس افزایش یافته و مقدار آن تا پایان دوره‌ی تنش بالا باقی ماند. افزایش بیان این ژن بعد از اعمال تنش شوری در رقم مقاوم بیانگر آن است که فعالیت آربنین دکربوکسیلاز و تجمع رونوشت‌های آن در طی تنش شوری در بوته‌های برنج با میزان تحمل رقم به تنش شوری وابسته می‌باشد. دی‌آمین پوتربیسین و پلی آمین‌های نظیر اسپرمیدین و اسپرمین پلی کاتیون‌های موجود در گیاهان عالی هستند. آن‌ها در فرآیندهای سلولی مهم و متعددی مانند

در ساعت مختلط بعد از تنش اختلاف معنی‌داری نسبت به شاهد مشاهده نشد (شکل ۷). علاوه بر این تفاوت بین ارقام حساس و مقاوم در زمان‌های یاد شده نیز معنی‌دار بود. سیگالینگ از طریق مسیر MAPK می‌تواند مجرب به بروز پاسخ‌های سلولی شامل تقسیم سلولی، تمایز و پاسخ به تنش‌های محیطی مختلف گردد (۴۴). نتایج این پژوهش نشان داد که تنش شوری باعث فعال شدن این پروتئین کیناز در لاین متتحمل گردید، که در نهایت بیان این ژن سبب ترارسانی سیگنال و فعال شدن ژن‌های پاسخگو به تنش خواهد گردید. ناتوانی تنظیم بیان این ژن توسط رقم حساس در شرایط تنش شوری ممکن است حداقل بخشی از حساسیت آن را پوشش دهد. در گونه‌های گیاهی متعددی مانند آرابیدوپسیس نشان داده است که آبشار K MAPK در سیگالینگ مسیرهای فعال شده به‌وسیله‌ی تنش‌های غیرزیستی مانند سرما یا شوری فعال است (۴۴). همچنین در یونجه نیز گزارش شده است که یک پروتئین کیناز القا شونده توسط شوری به نام SIMK در مقایسه با

مشاهد. در لاین IR29 ممکن است در این ژن تنش شوری می‌گردد (۳).



شکل ۷- سطح بیان ژن سرین-ترؤینین پروتئین کیناز در رقم مقاوم و حساس در زمان‌های مختلف بعد از اعمال تنش شوری در مقایسه با شاهد. * و ** به ترتیب معنی‌دار در سطح احتمال ۱ درصد و غیر معنی‌دار

Figure 7. serine-threonine gene expression level in tolerant and sensitive cultivar in different times after salt stress apply in comparison to check. ** and ns significant in 1% probability level and non significant respectively

دوره‌ی تنش ثابت باقی ماند. ریبونوکلئوپروتئین‌های ناهمگن هسته‌ای شامل خانواده‌ی بزرگی از پروتئین‌های متصل شونده به RNA هستند که دارای نقش‌های وسیعی مانند تعمیر DNA، تغییر وضع یا remodeling کروماتین و سیگنالینگ سلولی بوده و تقریباً در تمام چرخه‌ی زندگی از mRNA رونویسی، کلاهک گذاری^۵، پیرایش، پلی آدنیلیاسیون و ... نقش دارند. بسیاری از hnRNP اینها جابجا‌یابی بین فضای سیتوپلاسم-هسته را نشان داده و نقش مهمی در صادر کردن و انتقال RNA ایفا می‌نمایند (۲۶، ۱۳). علاوه بر این نقش‌های مولکولی به عنوان تنظیم‌کننده‌های تابولیک mRNA، mRNA گیاهی نقش‌های بیولوژیکی خاص نسبت به آن‌ها نیز یافا می‌نمایند (۸). در کل، این مشاهدات بیانگر آن هستند که فاکتورهای رونویسی نقش مهمی در تنظیم بیان ژن‌های پاسخگو به تنش شوری ایفا می‌نمایند.

و همکاران (۲۹) گزارش کردند که بیان آرژنین دکربوکسیلاز در گیاه‌چه‌های برج به وسیله‌ی تنش شوری تحت تأثیر قرار گرفته و افزایش می‌یابد.

ترارسانی سیگنال-پروتئین کیناز فعال شونده توسط تنش شوری

در گروه ترارسانی سیگنال یک TDF کد کننده‌ی پروتئین کیناز القا شونده توسط شوری با دومین کاتالیتیکی MAPK کیناز شبیه سرین-ترؤینین پروتئین کیناز در ژنوتیپ FL478 بعد از ۲۴ ساعت از اعمال تنش شوری بیان گردید و تا ۴۸ ساعت مقدار آن همچنان بالا باقی ماند اما ساعت بعد از تنش نسبت به ۴۸ ساعت روند کاهشی را نشان داد. بررسی الگوی وضعیت بیان این ژن با استفاده از qRT-PCR همیستگی خوبی با پروفایل بیانی به دست آمده با cDNA-AFLP نشان داد، به طوری که میزان رونویشت این ژن در گیاه متتحمل به ترتیب در ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از اعمال تنش حدود ۴ و ۱/۹ برابر گیاه شاهد مربوط افزایش نشان داد و این افزایش در سطح احتمال ۱ درصد معنی‌دار بود. همچنین در رقم حساس بیان این ژن تحت تأثیر تنش قرار نگرفت و

فاکتورهای رونویسی

مطالعات متعدد نشان داده‌اند که فاکتورهای رونویسی نقش‌های محوری و مهمی در تنظیم بیان ژن‌های پاسخگو به تنش‌های محیطی ایفا می‌نمایند (۶). در این مطالعه بیان TDF DGEOS10 bZIP که یک فاکتور رونویسی (salt-stress inducible bZIP protein) را کد می‌نماید در ژنوتیپ مقاوم بعد از گذشت ۴۸ ساعت از اعمال تنش شوری القا شد و بیان آن تا انتهای تنش ثابت باقی ماند در حالی که باند مربوط به این ژن در طی تنش در رقم حساس مشاهده نگردید. فرآورده‌ی این ژن می‌تواند ژن‌های پائین دست را از طریق اتصال به نواحی پروموتوری آن‌ها فعال نموده و یا از طریق ایجاد اثر متقابل با دیگر فاکتورهای رونویسی سبب تنظیم بیان ژن‌های پاسخگو به تنش گردد. همچنین در این مطالعه یک ژن کدکننده‌ی RIBONUCLEOPROTEIN NAEHMEN HESTEAE (hnRNP) نیز در رقم مقاوم بعد از گذشت ۲۴ ساعت افزایش بیان نشان داد که این افزایش بیان تا پایان

RNA هلیکازها

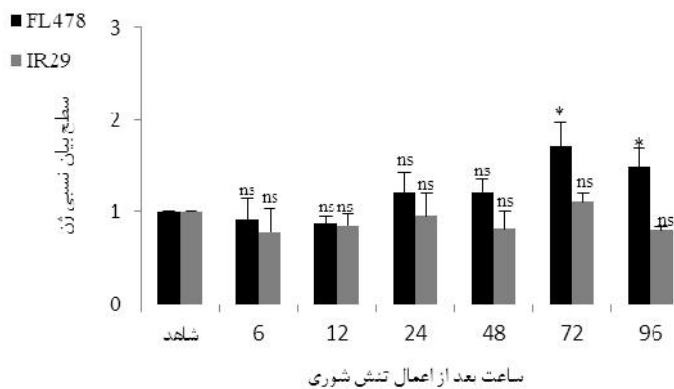
RNA دیگر TDF افزایش بیان یافته در رقم مقاوم در نتیجه اعمال تنش شوری، رونوشت مرتبط با یک ژن کد کننده RNA هلیکاز بود (TDF DGEOS15) که ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از اعمال تنش افزایش نشان داد. تشریح وضعیت الگوی بیان این ژن با استفاده از Real time PCR نیز حاکی از آن بود که تغییر بیان این ژن تا ۴۸ ساعت بعد از اعمال تنش معنی‌دار نبود، اما در ۲۲ و ۹۶ ساعت بعد از اعمال تنش افزایشی معنی‌دار در بیان این ژن در سطح ۵ درصد در مقایسه با شاهد صورت پذیرفت. همچنین ریابی تغییرات الگوی بیان این ژن در رقم حساس نیز در زمان‌های مختلف بعد از تنش تغییر معنی‌داری را نسبت به شاهد مربوط نشان نداد (شکل ۸) و تفاوت این دو رقم نیز در زمان‌های مذکور معنی‌داری آماری را نشان داد. هلیکازها ساختارهای ثانویه در RNA را باز نموده و در بایوژنر ریبوzوم، پیرایش RNA، انتقال، تغییر و تبدیل، رونویسی، شروع ترجمه، پایداری mRNA و تجزیه‌ی آن درگیر هستند (۹). همه‌ی سلول‌ها دامنه‌ای از شرایط تنشی هم زیستی و هم غیرزیستی را درک می‌نمایند و در چنین شرایطی تبادل به کاهش شایستگی‌های سلولی خود دارند. از آنجا که ارگانیسم‌ها در سکونت گاههای زیستی خود مکرراً با تنش‌های غیرزیستی مواجه می‌شوند، فعالیت RNA هلیکازها ممکن است برای سازگاری‌های سلولی به چنین شرایط محیطی تغییر یافته‌ای مورد نیاز باشد. در ارتباط با درگیری RNA هلیکازها در پاسخ‌های سلولی به تنش‌های غیرزیستی پیشنهاد شده است که هلیکازهای تنظیم شونده به وسیله‌ی تنش می‌توانند یک توالی غیر خطی و برگشت‌پذیر از ساختار ثانویه RNA را کاتالیز نمایند که در پلوغ RNA یا پیرایش آن نقش ایفا می‌نماید و مکانیسمی فراهم می‌نماید که فعالیت هلیکازی آن، RNA های هدف را از طریق تنظیم تعادل واکنش، فعل می‌نماید (۳۸). یافته‌های اخیر نشان دهنده آن هستند که بیان RNA هلیکازها و یا فعالیت‌ها نه تنها به منظور مشارکت در فرآیندهای housekeeping مانند موادی که در بالا ذکر گردید، بلکه در پاسخ به تغییرات در متغیرهای محیطی خاصی شامل تغییر در دما، اکسیژن، اسموЛАریتی، سرمه، شوری و... نیز تنظیم می‌شود. تنظیم محیطی از بیان ژن RNA هلیکازها به احتمال خیلی زیاد از طریق مسیرهای درک و پاسخ به تنش کنترل می‌شود که آن‌ها نیز به نوبه‌ی خود به وسیله‌ی شرایط محیطی مرتبط فعل می‌شوند. بنابراین RNA هلیکازها نقش محوری مشخص در تنظیم بیان ژن دارا می‌باشند. در آرایدوپسیس مشخص شده است که بیان دو ژن RNA هلیکاز در پاسخ به تنش سرمه، شوری و تنش اسمتیک کاهش یافت (۲۳) که این امر منعکس کننده اتحاد یا یکپارچگی پاسخ سلولی به این متغیرها می‌باشد. همچنین در گیاهچه‌های نخود فرنگی رونوشت یک ژن کدکننده RNA هلیکاز به نام PDH45 در پاسخ به برخی از تنش‌های غیر زیستی از جمله تنش شوری، آب‌گیری، جراحت و درجه حرارت پایین القا گردید (۴۰).

ترانسپورتر ساکاراز

پروتئین‌های ترانسپورتر قندها بدان دلیل که کربوهیدرات‌ها را در درون سلول‌ها انتقال می‌دهند نقش مهمی در تنش‌های غیر زیستی ایفا می‌کنند. برخی از شواهد و آزمایشات نشان داده‌اند که تنش‌های غیر زیستی بر بیان ترانسپورتر قندها اثر می‌گذارند. اخیراً گزارش شده است که رونوشت ژن‌های *AtSUC2* و *AtSUC4* به وسیله‌ی تیمارهای شوری، اسمتیک، درجه حرارت پائین و آرایدوپسیس القا شدند (۱۷). همچنین نتایج مطالعات بیان ترانسپورتر ساکاراز *OsSTU2* در طی تیمار خشکی و شوری در برگ‌های برنج نشان داد که رونوشت این ژن به تیمار خشکی و شوری واکنش داده و افزایش بیان یافت (۱۸). با توجه به آن که تجمع قندها با تجمع رونوشت ژن‌های ترانسپورتر قندها و تحمل به تنش شوری به میزان زیادی همبستگی دارد، بنابراین همان‌طورکه در مطالعه‌ی حاضر اتفاق افتاده است دور از انتظار نخواهد بود که در پاسخ به تنش شوری بیان ترانسپورتر ساکاراز ۷۲ ساعت بعد از اعمال تنش شوری در رقم مقاوم افزایش یابد و این افزایش تا پایان زمان نمونه برداری ثابت باقی بماند.

سمیت‌زادایی

در گروه ژن‌های مرتبط با سمیت‌زادایی TDF با نام DGEOS14 (جدول ۳) که کدکننده ژن گلوتاتیون-S-ترانسفراز بود، در ژنوتیپ متحمل افزایش بیان را بعد از ۲۴ ساعت از اعمال تنش شوری در مقایسه با شاهد و رقم حساس نشان داد و در ساعات ۴۸-۹۶ ام بعد از تنش این افزایش بیان ثابت باقی ماند. گلوتاتیون-S-ترانسفرازها که به عنوان آنزیم‌های سمیت‌زادای معرفوند، به وسیله‌ی محركهای محیطی مختلفی القا می‌شوند. آن‌ها اتصال ترکیبات الکترون دوست به GSH را کاتالیز نموده و آن‌ها را برای ذخیره در واکوئل‌ها یا آپوپلاست نشان دار می‌نمایند (۳۰). با افزایش در میزان گلوتاتیون-S-ترانسفراز هموستازی رداکس سلولی حفظ شده و در نتیجه سبب حفاظت ارگانیسم در برابر اثرات نامطلوب تنش اکسیداتیو می‌گردد. مطالعات متعدد نشان داده اند که گلوتاتیون-S-ترانسفرازها در تحمل به تنش‌های مختلف مانند تنش آب‌گیری (۴)، سرما (۲)، شوری (۱۹) و غیره درگیر هستند. از آنجا که قرار گرفتن در معرض تنش شوری سبب تغییر در جذب عناصر غذایی، تجمع یون‌های سمی، تنش اسمتیک، افزایش در تولید گونه‌های واکنشی اکسیژن، ایجاد اختلال در وضعیت رداکس سلولی و در نتیجه تنش اکسیداتیو می‌گردد (۵۰)، افزایش بیان این TDF در ژنوتیپ متحمل می‌تواند به گیاه در سمیت‌زادای گونه‌های واکنشی اکسیژن و بنابراین حفاظت در برابر آسیب ایجاد شده به وسیله‌ی ROS ها و غلبه بر شرایط نامطلوب کمک نماید. چن و همکاران (۵) گزارش نمودند که افزایش در میزان گلوتاتیون-S-ترانسفراز سبب افزایش تحمل به خشکی و شوری در آرایدوپسیس می‌گردد. همچنین جی و همکاران (۲۰) نیز اظهار داشتند فوق تظاهر ژن گلوتاتیون-S-ترانسفراز تحمل به خشکی و شوری را در تنوون افزایش می‌دهد.



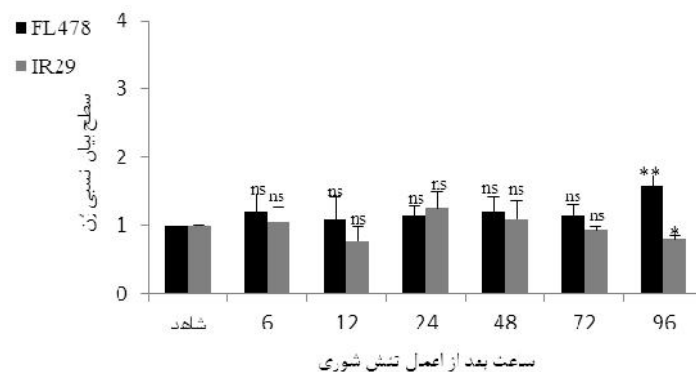
شکل ۸- سطح بیان ژن RNA هلیکاز در رقم مقاوم و حساس در زمان‌های مختلف بعد از اعمال تنش شوری در مقایسه با شاهد. * و ns به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۵ درصد و غیرمعنی دار

Figure 8. RNA helicase gene expression level in tolerant and sensitive cultivar in different times after salt stress apply in comparison to check. * and ns significant in 5% probability level and non significant respectively

فسفوکلینیک می‌باشد. برخی گیاهان از کلین برای تولید حفاظت‌کننده اسمزی گلایسین بتائین استفاده می‌کنند که سبب مقاومت به شوری، خشکی و دیگر تنش‌ها می‌گردد (۳۵). در ططالعات پیشین این مسئله به اثبات رسیده است که فعالیت فسفو اتانول آمین N- متیل ترانسفراز زمانی که فسفاتیدیل کلین و یا کلین به اندازه‌ی کافی در محیط موجود باشد متوقف شده و در پاسخ به تنش شوری و نور القا می‌گردد (۵۳،۴۷). مو و همکاران (۳۵) گزارش نمودند که خاموش نمودن ژن فسفو اتانول آمین N- متیل ترانسفراز منجر به کاهش ۶۴ درصدی در میزان کلین و در نتیجه بروز فوق حساسیت به شوری و گرما در آرایدوبیسیس می‌گردد. همچنین گزارش شده است در گیاهان توتونی که در آن‌ها آنزیم فسفو اتانول آمین N- متیل ترانسفراز فوق تظاهر یافته بود ۵۰ برابر کلین بیشتری تولید گردید (۳۲).

فسفو اتانول آمین N - متیل ترانسفراز

در این پژوهش یک ژن کد کننده آنزیم فسفو اتانول آمین N- متیل ترانسفراز که مرحله‌ای کلیدی در بیوسنتز کلین شامل متیلاسیون فسفو اتانول آمین را کاتالیز می‌نماید در ژنوتیپ مقاوم بعد از گذشت ۹۶ ساعت از اعمال تنش شوری القا گردید. نتایج حاصل از Real time PCR نیز افزایش معنی دار ۱/۵۷ برابر برای این ژن TDF را در ۹۶ ساعت بعد از اعمال تنش در رقم مقاوم نشان داد، در حالی که در رقم حساس تغییر معنی دار آشکاری در بیان این ژن تا ساعت ۷۲ بعد از اعمال تنش مشاهده نشد، اما در نمونه‌های تهیه شده در روز چهارم بیان این ژن در مقایسه با شاهد مربوطه کاهش معنی داری را در سطح احتمال ۵ درصد نشان داد (شکل ۹). همچنین اختلاف بین گیاهان شاهد و حساس در تمام زمان‌های نمونه برداری معنی دار بود. کلین پیش ماده‌ای ضروری برای تولید فسفاتیدیل کلین غشای



شکل ۹- سطح بیان ژن فسفو اتانول آمین N - متیل ترانسفراز در رقم مقاوم و حساس در زمان‌های مختلف بعد از اعمال تنش شوری در مقایسه با شاهد. **، * و ns به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۱، ۵ درصد و غیر معنی دار

Figure 9. Phosphoethanolamine N- methyltransferase gene expression level in tolerant and sensitive cultivar in different times after salt stress apply in comparison to check. **, * and ns significant in 1% and 5% probability levels and non significant respectively

مقاوم در این مطالعه منعکس کننده‌ی آن است که ارقام متاح ممکن است تغییرات رونویسی متعددی را که در واقع سازگاری‌های ارزشمندی در راستای بهبود تحمل به تنش هستند، به ممنظور برقراری مجدد هموستانزی و تعییر آسیب ایجاد شده به پروتئین‌ها و غشاها به کار گیرند. با توجه به اهمیت برنج در تأمین امنیت غذایی در جهان و مشکل روز افزون شوری، در ک عصیق تری از مکانیسم‌های تحمل و پاسخ ژنتیکی به تنش شوری در این گیاه می‌تواند به طور معنی‌داری در اصلاح و مهندسی ژنتیک واریته‌های متاح سودمند واقع گردد. علاوه بر این همه‌ی این ژن‌ها می‌توانند در چهار تازه‌ای برای بررسی پاسخ این ژن‌ها به دیگر تنش‌ها در برنج نیز باز نمایند.

مقاومت به تنش‌های غیرزیستی و به طور ویژه تنش شوری، مکانیسمی پیچیده و شامل ژن‌های متفاوت و زیادی می‌باشد. با توجه به توانایی گیاهان برای تغییر در الگوی بیان ژن‌های خود در پاسخ به تنش‌های محیطی، بررسی پروفایل بیان ژن‌ها به ابزار ارزشمندی در راستای بررسی چگونگی این تغییرات تبدیل شده است. در این مطالعه بر مبنای بررسی تنظیم الگوی بیان ژن با استفاده از تکنیک cDNA-AFLP و تعیین نقش فرآورده‌ی آن‌ها با استفاده از پایگاه داده‌ی NCBI، مشخص شد که پاسخ به تنش شوری شامل جنبه‌های متعددی از قبیل: ۱) فعال شدن مسیرهای ترارسانی سیگنال، ۲) افزایش ترانسپورت سلولی، ۳) تغییر در متابولیسم، ۴) فعال شدن فاکتورهای رونویسی و ... می‌باشد. علاوه بر این، تغییرات موقت و متنوع رديابی شده در بیان ژن در رقم

منابع

- Akihiro, T., T. Umezawa, C. Ueki, B.M. Lobna., K. Mizuno, M. Ohata and T. Fujimura. 2006. Genome wide cDNA-AFLP analysis of genes rapidly induced by combined sucrose and ABA treatment in rice cultured cells. FEBS Letters, 580: 5947-5952.
- Anderson, J.V. and D.G. Davis. 2004. Abiotic stress alters transcript profiles and activity of glutathione S-transferase, glutathione peroxidase, and glutathione reductase in *Euphorbia esula*. Physiologica Plantarum, 120: 421-433.
- Bachem, C.W.B., R.S. Hoeven, S.M. Brujin, D. Vreugdenhil, M. Zabeau and R.G.F. Visser. 1996. Visualization of differential gene expression using a novel method of RNA fingerprinting based on AFLP: analysis of gene expression during potato tuber development. Plant Journal, 9: 745-753.
- Bianchi, M.W., C. Roux and N. Vartanian. 2002. Drought regulation of GST8, encodes the Arabidopsis homologue of ParC/Nt107 glutathione transferase/peroxidase. Physiologica Plantarum, 116: 96-105.
- Chen, J.H., H.W. Jiang, E.J. Hsieh, H.Y. Chen, C.T. Chien, H. Lhsieh and T.P. Lin. 2012. Drought and salt stress tolerance of an Arabidopsis Glutathione S -Transferase U17 knockout mutant are attributed to the combined effect of glutathione and abscisic acid. Plant Physiology, 158: 340-351.
- Chen, W., N.J. Provart, J. Glazebrook, F. Katagiri, H.S. Chang, T. Eulgem, F. Mauch, S. Luan, G. Zou, S.A. Whitham, P.R. Budworth, Y. Tao, X. Xie, X. Chen, S. Lam, J.A. Kreps, J.F. Harper, A. Si-Amour, B. Mauch-Mani, M. Heinlein, K. Kobayashi, T. Hohn, J.L. Dangl, X. Wang and T. Zhu. 2002. Expression profile matrix of Arabidopsis transcription factor genes suggests their putative functions in response to environmental stresses. Plant Cell, 14: 559-574.
- Chi, W., J.H. Yang, N.H. Wu and F. Zhang. 2004. Four rice genes encoding NADP-ME exhibit distinct expression profiles. Bioscience, Biotechnology and Biochemistry, 68: 1865-1874.
- Ciuzan, O., J. Hancock, D. Pamfil, I. Wilson and M. Ladomery. 2015. The evolutionarily conserved multi-functional glycine-rich RNA-binding proteins play key roles in development and stress adaptation. Physiologica Plantarum, 153: 1-11.
- Cordin, O., J. Banroques, N.K. Tanner and P. Linder. 2006. The DEAD-box protein family of RNA helicases. Gene, 367: 17-37.
- Das, S., R. Basu and B. Ghosh. 1987. Heat stress induced polyamine accumulation in cereal seedlings. Plant Physiology and Biochemistry, 14: 108-116.
- Davies, D.D. 1986. The fine control of cytosolic pH. Physiology of Plant, 67: 702-706.
- Dinari, A., A. Niazi, A.R. Afsharifar and A. Ramezani. 2013. Identification of upregulated genes under cold stress in cold-tolerant chickpea using the cDNA-AFLP approach. PLOS One, 8: 527-533.
- Dreyfuss, G., V.N. Kim and N. Kataoka. 2002. Messenger-RNA-binding proteins and the messages they carry. Nature Reviews Molecular Cell Biology, 3: 195-205.
- Dubouzet, J.G., Y. Sakuma, Y. Ito, M. Kasuga, E.G. Dubouzet, S. Miura, M. Seki, K. Shinozaki and K. Yamaguchi-Shinozaki. 2003. OsDREB genes in rice, *Oryza sativa* L., encode transcription activators that function in drought-, high-salt- and cold-responsive gene expression. Plant Journal, 33: 751-63.
- Felle, H.H. 2001. PH: signal and messenger in plant cells. Plant Biology, 3: 577-591.
- Fushimi, T., M. Umeda, T. Shimazaki, A. Kato, K. Toriyama and H. Uchimiya. 1994. Nucleotide sequence of a rice cDNA similar to a maize NADP-dependent malic enzyme. Plant Molecular Biology, 24: 965-967.
- Gong, X., M. Liu, L. Zhang, Y. Ruan, R. Ding, Y. Ji, N. Zhang, S. Zhang, J. Farmer and C. Wang. 2015. Arabidopsis *AtSUC2* and *AtSUC4*, encoding sucrose transporters, are required for abiotic stress tolerance in an ABA-dependent pathway. Physiologia Plantarum, 153: 119-136.
- Ibraheem, O., G. Dealtry, S. Roux and G. Bradley. 2011. The effect of drought and salinity on the expressional levels of sucrose transporters in rice (*Oryza sativa* Nipponbare) cultivar plants. Plant Omics Journal, 4: 68-74.

19. Jha, B., A. Sharma and A. Mishra. 2011. Expression of *SbGSTU* (tau class glutathione S-transferase) gene isolated from *Salicornia brachiata* in tobacco for salt tolerance. *Molecular Biology Reports*, 38: 4823-4832.
20. Ji, W., Y. Zhu, Y. Li, L. Yang, X. Zhao, H. Cai and X. Bai. 2010. Over-expression of a glutathione S-transferase gene, *GsGST*, from wild soybean (*Glycine soja*) enhances drought and salt tolerance in transgenic tobacco. *Biotechnology Letters*, 32: 1173-1179.
21. Kawasaki, S., C. Borchert, M. Deyholos, H. Wang, S. Brazilles, K. Kawai, D. Galbraith and H. J. Bohnert. 2001. Gene expression profiles during the initial phase of salt stress in rice. *The Plant Cell*, 13: 889-905.
22. Kawousi. 2001. Effect of different nitrogen and potassium levels on rice yield. *Rasht research deputy*, 24 pp (In Persian).
23. Kreps, J.A., Y. Wu, H.S. Chang, T. Zhu, X. Wang and J.F. Harper. 2002. Transcriptome changes for *Arabidopsis* in response to salt, osmotic, and cold stress. *Plant Physiology*, 130: 2129-41.
24. Krishna, R. and K.A. Bhagwat. 1989. Polyamines as modulators of salt tolerance in rice cultivars. *Plant Physiology*, 91: 500-504.
25. Kumar, V., V. Shriram, T.D. Nikam, N. Jawali and M.G. Shitole. 2008. Sodium chloride-induced changes in mineral nutrients and proline accumulation in indica rice cultivars differing in salt tolerance. *Journal of Plant Nutrition*, 31: 1999-2017.
26. Li, T., E. Evdokimov, R.F. Shen, C.C. Chao, E. Tekle, T. Wang, E.R. Stadtman, D.C. Yang and P.B. Chock. 2004. Sumoylation of heterogeneous nuclear ribonucleoproteins, zinc finger proteins and nuclear pore complex proteins: A proteomic analysis. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 101: 8551-8556.
27. Liu, S., Y. Cheng, X. Zhang, Q. Guan, S. Nishiuchi, K. Hase and T. Takano. 2007. Expression of an NADP-malic enzyme gene in rice (*Oryza sativa* L.) is induced by environmental stresses; over-expression of the gene in *Arabidopsis* confers salt and osmotic stress tolerance. *Plant Molecular Biology*, 64: 49-58.
28. Livak, K.J. and T.D. Schmittgen. 2001. Analysis of relative gene expression data using real-time quantitative PCR and the $2^{-\Delta CT}$ method. *Methods*, 25: 402-408.
29. Mannas, K.C., S. Gupta, D.N. Sengupta and B. Ghosh. 1997. Expression of arginine decarboxylase in seedling of indica rice (*Oryza sativa* L.) cultivars affected by salinity stress. *Plant Molecular Biology*, 34: 477-483.
30. Munnik, T., W. Ligterink, I. Meskiene, O. Calderini, J. Beyerly, A. Musgrave and H. Hirt. 1999. Distinct osmo-sensing protein kinase pathways are involved in signaling moderate and severe hyper-osmotic stress. *Plant Journal*, 20: 381-388.
31. Marrs, K.A. 1996. The functions and regulation of glutathione s-transferases in plants. *Annual Review of Plant Physiology*, 1996. 47: 127-58.
32. Martinoia, E. and D. Rentsch. 1994. Malate compartmentation: responses to a complex metabolism. *Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology*, 45: 447-467.
33. McNeil, S.D., M.L. Nuccio, M.J. Ziemak and A.D. Hanson. 2001. Enhanced synthesis of choline and glycine betaine in transgenic tobacco plants that overexpress phosphoethanolamine N-methyltransferase. *Proceeding of National Academy Science*, 98: 10001-10005.
34. Moller, I.M. 2001. Plant mitochondria and oxidative stress: electron transport, NADPH turnover, and metabolism of reactive oxygen species. *Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology*, 52: 561-591.
35. Moller, I.M. and A.G. Rasmusson. 1998. The role of NADP in the mitochondrial matrix. *Trends in Plant Science*, 3: 21-27.
36. Mou, Z., X. Wang, Z. Fu, Y. Dai, C. Han, J. Ouyang, F. Bao, Y. Hu and J. Li. 2002. Silencing of phosphoethanolamine N-methyltransferase results in temperature-sensitive male sterility and salt hypersensitivity in *Arabidopsis*. *The Plant Cell*, 14: 2031-2043.
37. Munns, R. 2002. Comparative physiology of salt and water stress. *Plant Cell and Environment*, 25: 239-250.
38. Munnik, T., W. Ligterink, I. Meskiene, O. Calderini, J. Beyerly, A. Musgrave and H. Hirt. 1999. Distinct osmo-sensing protein kinase pathways are involved in signaling moderate and severe hyper-osmotic stress. *Plant Journal*, 20: 381-388.
39. Owttrim, G.W. 2006. RNA helicases and abiotic stress. *Nucleic Acids Research*, 1: 3220-3230.
40. Pessarakli, M and I. Szabolcs. 1999. Soil salinity and sodicity as particular plant/crop stress factors. In: Pessarakli M (ed) *Handbook of plant and crop stress*. Dekker, New York, pages: 3-21.
41. Pham, X.H., M.K. Reddy, N.Z. Ehtesham, B. Matta and N. Tuteja. 2000. A DNA helicase from *Pisum sativum* is homologous to translation initiation factor and stimulates topoisomerase I activity. *Plant Journal*, 24: 219-229.
42. Priebe, A. and H.I. Jagar. 1978. Effect of NaCl on the levels of putrescine and related polyamines in plants differing in salt tolerance. *Plant Science Letters*, 12: 365-369.
43. Rodríguez, M., M.C. González, E. Cristo, O. Oliva, M. Pujol and O. Borrás-Hidalgo. 2013. Identification of genes with altered expression levels in contrasting rice cultivars exposed to salt stress treatments. *Biotecnología Aplicada*, 30: 178-181.
44. Shavrukov, Y. 2013. Salt stress or salt shock: which genes are we studying? *Journal of Experimental Botany*, 64: 119-127.
45. Sinha, A.K., M. Jaggi, B. Raghuram and N. Tuteja. 2011. Mitogen-activated protein kinase signaling in plants under abiotic stress. *Plant Signaling and Behavior*, 6: 196-203.

46. Smith, T.A. 1973. Amine levels in mineral deficient *Hordeum vulgare* leaves. *Phytochemistry*, 12: 2093-2100.
47. Song, Y., Z. Wang, W. Bo, Y. Ren, Z. Zhang and D. Zhang. 2012. Transcriptional profiling by cDNA-AFLP analysis showed differential transcript abundance in response to water stress in *Populus hopeiensis*. *BMC Genomics*, 13: 286-304.
48. Summers, P. and E.A. Weretilnyk. 1993. Choline synthesis in spinach in relation to salt stress. *Plant Physiology*, 103: 1269-1276.
49. Tabor, C.W. and H. Tabor. 1984. Polyamines. *Annual Review of Biochemistry*, 53: 749-790.
50. Turner, L.B. and G.R. Stewart. 1986. The effect of water stress upon polyamine levels in barley (*Hordeum vulgare* L.) leaves. *Journal of Experimental Botany*, 37: 170-177.
51. Verslues, P.E., M.A. Garwal, S. Katiyar-Agarwal, J. Zhu and J.K. Zhu. 2006. Methods and concepts in quantifying resistance to drought, salt and freezing, abiotic stresses that affect plant water status. *Plant Journal*, 45: 523-539.
52. Vos, P., R. Hogers, M. Bleeker, M. Reijans, T. Lee, M. Hornes, A. Frijters, J. Pot, J. Peleman and M. Kuiper. 1995. AFLP: a new technique for DNA fingerprinting. *Nucleic Acids Research*, 23: 4407-4414.
53. Wang, X., W. Liu, X. Chen, C. Tang, Y. Dong, J. Ma, X. Huang, G. Wei, Q. Han, L. Huang and Z. Kang. 2010. Differential gene expression in incompatible interaction between wheat and stripe rust fungus revealed by cDNA-AFLP and comparison to compatible interaction. *BMC Plant Biology*, 10: 1-15.
54. Weretilnyk, E.A., D.D. Smith, G.A. Wilch and P.S. Summers. 1995. Enzymes of Cho synthesis in spinach: Response of P-base N-methyltransferase activities to light and salinity. *Plant Physiology*, 109: 1085-1091.
55. Xu, D., X. Duan, B. Wang, B. Hong, T. Ho and R. Wu. 1996. Expression of a late embryogenesis abundant protein gene, HVA1, from barley confers tolerance to water deficit and salt stress in transgenic rice. *Plant Physiology*, 110: 249-257.
56. Zheng, L., M.C. Shannon and S.M. Lesch. 2001. Timing of salinity stress affects rice growth and yield components. *Agricultural Water Management*, 48: 191-206.

Identification of Up-regulated Transcripts in Salt Tolerant Rice (*Oryza sativa* L.) Cultivar using the cDNA-AFLP Technique

Fatemeh Zare¹, Gholam Ali Ranjbar², Ali Reza Tarang³ and Hamid Najafi Zarrini⁴

1- Ph.D. student, Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University, (Corresponding author:
fzfatemehzare@gmail.com)

2 and 4- Associated and Assistant Professors of Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University
3- Professor of Agricultural Biotechnology Research and Institute Iran, Gilan branch, Agricultural Research, Training
and Promotion Organization, Rasht, Iran

Received: April 23, 2016

Accepted: September 3, 2016

Abstract

Salt stress is one of the main abiotic stresses for rice that causes negative effects on its growth and productivity. In present study, effects of salt stress on differential gene expression of some genes which are responsible in salt stress were investigated in two rice tolerant and sensitive genotypes (FL478 and IR29) by applying cDNA-AFLP technique. Among the TDFs (Transcript Derived Fragments) were generated by 2 restriction enzymes and 18 primer combination that displayed up-regulation expression in tolerant line with respect to the control treatment and sensitive line in response to salt stress, 28 TDF were separated and 21 of them were cloned, sequenced and submitted in gene bank and finally they were analyzed by BLAST algorithm. All known TDFs in current study were belonged to different groups of genes related to metabolism, signal transduction, transcription factors, detoxification, transport system and other mechanism related to salt stress which suggests a lot of process to be involved in salt stress responses. Some genes were further selected for validation of cDNA-AFLP expression patterns using real-time PCR. The results of real-time PCR confirmed the expression patterns that were detected using the cDNA-AFLP technique. The results of this research show that cDNA-AFLP is a powerful technique for investigating the expression pattern of rice genes under salt stress. Moreover our finding will help either elucidation the molecular basis of salt stress effects on rice or identification those genes that could increase the salt tolerance of rice plant.

Keywords: CDNA-AFLP, Gene expression, *Oryza sativa*, Salt stress, Transcript