



بررسی گستردگی ژنومی و آنالیز الگوی بیان خانواده ژنی HSP90 در گیاه آلو روپوس لیتورالیس تحت تنش شوری

سید حمیدرضا هاشمی پتروودی^۱, قربانعلی نعمتزاده^۲, سمیرا محمدی^۳ و مارکوس کولمن^۴

۱- استادیار گروه مهندسی ژنتیک و بیولوژی، پژوهشکده ژنتیک و زیست‌فناوری کشاورزی طبرستان، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، (نویسنده مسئول): shr.hashemi@saru.ac.ir

۲- استاد گروه مهندسی ژنتیک و بیولوژی، پژوهشکده ژنتیک و زیست‌فناوری کشاورزی طبرستان، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری

۳- دانشجوی دکتری اصلاح نباتات، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری

۴- گروه ژنتیک مولکولی، مؤسسه ژنتیک گیاهی و تحقیقات گیاهان زراعی لینینز (IPK)، آلمان

تاریخ دریافت: ۹۷/۱۱/۲۳ تاریخ پذیرش: ۹۸/۵/۱۵

صفحه: ۱۴۳ تا ۱۴۴

چکیده

پروتئین‌های شوک حرارتی ۹۰ کیلو دالتونی (HSP90)، یک چاپرون مولکولی وابسته به ATP می‌باشد که توالی آن‌ها از درجه حافظت‌شدنی بسیار بالایی در باکتری‌ها تا یوکاریوت‌ها برخوردار می‌باشدند. در گیاهان، پروتئین‌های HSP90 برای کنترل رشد و نمو طبیعی گیاه و همچنین پاسخ دفاعی در برابر محرك‌های زیست‌محیطی مورد نیاز می‌باشند. گرچه مطالعات متعددی در مورد نقش فیزیولوژیکی HSP90‌ها در گیاهان وجود دارد، با این حال شناخت ما از مکانیسم‌های دفاعی پروتئین‌های HSP90 در پاسخ به تنش، نقش آن‌ها به عنوان چاپرون‌های مولکولی و برهم‌کنش‌های مولکولی آن‌ها با دیگر پروتئین‌ها و کوچاپرون‌ها محدود می‌باشد. بنابراین، در مطالعه حاضر، با آنالیز جامعی از خانواده ژنی HSP90 در گیاه هالوفیت ۴ زن *Aelropus littoralis* و ۴ زن *HSP90* در این گیاه شناسایی و با استفاده از آنالیز پیش‌بینی جایگاه سلولی مشخص شد که این ژن‌ها در بخش‌های مختلف سلولی فعلی می‌باشند. با استفاده از ابزارهای بیوانفورماتیکی مختلفی، ۴ زن *HSP90* نیز در سایر گونه‌های آرابیدوپسیس، برنج، ذرت، سویا و *Brachypodium distachyon* مورد بررسی، از نظر فیلوجنتیکی در سه گروه اصلی تقسیم‌بندی شدند. آنالیز ساختارهای ژنی و ترکیب موتیف‌ها نشان داد که این ژن‌ها در هر گروه تقریباً از حفاظت‌شدنی بالایی برخوردارند، که بیانگر این است که اعضای هر گروه ممکن است دارای کارکردهای یکسانی باشند. بر اساس داده‌های RNA-seq، ۴ RNA-seq، ۴ HSP90.4 AIHSP90.4 فعال در سیتوپلاسم با سطح بیان ۱/۳، بیشترین بیان را در بافت ریشه تحت شرایط تنش شوری و بازیابی به نمایش گذاشت. حداقل سطح بیان، نیز در ۴ زن *AIHSP90.3* واقع در شبکه آندوپلاسمی، در پاسخ به تنش شوری و در شرایط بازیابی در بروگی مشاهده گردید. یافته‌های این بررسی، ضمن ارائه خصوصیات عملکردی ژن‌های *AIHSP90* اطلاعات پایه‌ای را برای تحقیقات آتی در مورد کارکرد بیولوژیکی این ژن‌ها مهیا می‌سازد.

واژه‌های کلیدی: آلو روپوس لیتورالیس، آنالیز فیلوجنتیکی، پروتئین شوک حرارتی، HSP90

یکی از ویژگی‌های قابل توجه HSP90‌ها در یوکاریوت‌ها، دارا بودن یک دمین اتصال دهنده طوبیل و پر انرژی بین انتهای‌های آمینی و دمین میانی می‌باشد (۱۱).

پروتئین‌های HSP90 در تنظیم و حفظ سازگاری انواعی از پروتئین‌ها و همچنین حفاظت از سلول‌های طبیعی در برابر محرك‌های تنش نقش دارند (۳۱). در قارچ‌ها و در حیوانات، HSP90‌ها نقش‌های گستردگی را در انتقال سیگنال تنش، مانند تاخویردگی گیرنده‌های هورمون‌های استروئیدی، پروتئین کیازهای، فاکتورهای رونویسی و همچنین فعال‌سازی یک سوبسترا برای شروع انتقال سیگنال تنش ایفا می‌نمایند (۲۰، ۳۵، ۴۶). مطالعات اخیر در مورد HSP90 (۲۰، ۳۵، ۴۶) بیشتر روی آنالیز تکاملی و عملکردهای فیزیولوژیکی مرکز شده است (۱۱، ۴۰، ۴۱). در بسیاری از گیاهان، تعدادی از ژن‌های HSP90 شناسایی شده‌اند که تحت تنش‌های شوری، گرما، خشکی و فلزات سنگین به شدت بیان می‌شوند (۱۰، ۴۲). بیش‌بیان ژن‌های AtHSP90-2 در سیتوزول، AtHSP90-5 در کلروپلاست و AtHSP90-7 در شبکه آندوپلاسمی، تحمل آرابیدوپسیس را در برابر تنش‌های شوری و خشکی کاهش، اما تحمل به غلظت بالای کلسیم را افزایش دادند (۳۶). القای ژن‌های پاسخگو به آبسیزیک اسید با بیش‌بیان AtHSP90-2 سیتوزولی به تأخیر افتاد، اما با

مقدمه

گیاهان در طول دوره رشد و نمو خود، اغلب در معرض تنش‌های غیرزیستی مختلفی، مانند شوری، خشکی، شدت نور بالا، شوک حرارتی، سرما و آلودگی‌های شیمیایی قرار می‌گیرند. این تنش‌ها با تأثیر بر روحی گیاهان، سبب آسیب سلولی و القای واکنش‌های زیادی مانند پاسخ اسمزی و تنش اسیدیاتیو می‌شوند (۳۹). گیاهان متنوع، پاسخ‌ها یا مکانیسم‌های دفاعی خاصی را برای مقابله با محیط‌های تحت تنش توسعه داده‌اند. یک مورد از این پاسخ‌ها، القای ژن‌های شوک حرارتی است که پروتئین‌های شوک حرارتی (HSP) را برای بقای سلول‌های تحت تنش کد می‌نمایند (۳۴).

HSP‌ها بر اساس وزن مولکولی خود، به پنج دسته اصلی به نام‌های HSP100 (یعنی ۱۰۰ کیلو دالتون)، HSP90، HSP70، HSP60 و HSP60 small (sHSP) تقسیم می‌شوند. پروتئین‌های شوک حرارتی ۹۰ کیلو دالتونی یا HSP90، یک چاپرون مولکولی وابسته به ATP می‌باشد که توالی آن‌ها از درجه حفاظت‌شدنی بسیار بالایی در باکتری‌ها تا یوکاریوت‌ها و همولوگ‌های موجود در موجودات مختلف برخوردار هستند (۳۰). ساختار مرکزی پروتئین‌های HSP90، شامل یک دمین اتصال به ATP در انتهای آمینی، یک دمین میانی و یک دمین دایمیریزاسیون در انتهای کربوکسیلی می‌باشد (۳۰).

در سیستم Illumina HiSeq 2500 به دست آمده است (منتشر نشده).

برای شناسایی اعضای خانواده ژنی HSP90 در گیاه آلوروپوس لیتورالیس، آنالیز جستجوی tBLASTN با استفاده از توالی‌های پروتئینی HSP90 آرایدپسیس و برنج به عنوان query در توالی ژنوم آلوروپوس به صورت Local BLAST در نرم‌افزار BioEdit با کمتر از ۱E-10 E-value شد (۱۲). سپس تمام توالی‌های پروتئینی دریافت و توالی‌های تکراری حذف گردید. در ادامه، توالی‌ها به صورت دستی برای تأیید حضور دمین‌های HATPase و HSP90 با استفاده از InterProScan (<https://www.ebi.ac.uk/interpro/search/sequence->) و Pfam (<http://pfam.xfam.org/>) مورد آنالیز اولیه قرار گرفتند (۶، ۲۱). سپس توالی‌های CDS و ژنومی این خانواده شناسایی گردید.

توالی‌های پروتئینی HSP90 ذرت، سویا و *Brachypodium distachyon* نیز از پایگاه اطلاعاتی Phytozome (<https://phytozome.jgi.doe.gov/pz/>) جمع‌آوری شدند. سپس توالی‌های پروتئینی به دست آمده با استفاده از پایگاه Pfam مورد بررسی قرار گرفتند.

تجزیه و تحلیل خصوصیات فیزیکوشیمیایی پروتئین‌ها
برای پیش‌بینی جایگاه سلولی پروتئین‌های HSP90 آلوروپوس و آرایدپسیس، از برنامه WoLF PSORT (https://wolfsort.hgc.jp/) استفاده گردید (۱۹). نقاط ایزوکتریک (PI) و وزن مولکولی (MW) پروتئین‌ها نیز با استفاده از ابزار ProtParam از پایگاه اطلاعاتی آنلاین ProtParam (<https://web.expasy.org/protparam/>) برآورد شد (۷).

شناسایی ساختار اگزون-ایتررون

با استفاده از توالی‌های CDS و ژنومی آلوروپوس و آرایدپسیس، ساختار اگزون-ایتررون ژن‌های HSP90 در این گیاهان با استفاده از برنامه GSDS (<http://gsds.cbi.pku.edu.cn/>) ترسیم گردید.

شناسایی موتیف‌ها

شناسایی موتیف‌های حفاظت‌شده در توالی‌های پروتئینی HSP90 آلوروپوس و آرایدپسیس، با برنامه MEME (<http://meme-suite.org/tools/meme/>) انجام گردید (۲). پارامترهای مورد استفاده شامل تعداد تکرار صفر یا یک برای هر توالی، شناسایی حداقل ۱۰ موتیف، و حداقل و حداقل طول موتیف‌ها به ترتیب ۶ و ۵۰ اسید‌آمینه بود. لوگوی این موتیف‌ها توسط برنامه MEME ترسیم گردید و سپس انویشن آن‌ها در نرم‌افزار PSSMSearch (<http://slim.ucd.ie/pssmsearch/>) مورد بررسی قرار گرفت (۲۵).

تجزیه و تحلیل فیلوزن‌تیکی با ژن‌های اورتولوگ در دیگر گیاهان زراعی

روابط تکاملی میان ژن‌های HSP90 در گونه‌های آلوروپوس، آرایدپسیس، برنج، ذرت، سویا و

بیش‌بینان ژن‌های AtHSP90-5 و AtHSP90-7 در شرایط تنش شوری و خشکی به شدت بیان شد. این امر نشان می‌دهد که در آرایدپسیس، HSP90ها با چیدمان‌های مختلف سلولی، ممکن است از طریق مکانیسم‌های عملکردی متفاوت و احتمالاً از طریق مسیرهای وابسته به آب‌سیزیک اسیدی یا کلسیم برای پاسخگویی به تنش‌های غیرزیستی مشارکت داشته باشند (۳۶).

اخیراً آنالیز پروتومیکس و فسفوپروتومیکس در گیاهان، نشان داد که تعدادی از پروتئین‌های HSP90 تحت هر دو تنش خشکی و شوری القاء می‌شوند و احتمالاً در انتقال سیگنال در طول پاسخ به تنش درگیر هستند (۱۳، ۲۶، ۴۳). سیستم HSP90 در گیاهان متفاوت از حیوانات می‌باشد. گیاهان با دارا بودن یک بخش سلولی اضافی به نام پلاستید، قادرند پاسخ‌های مولکولی سریعی را برای مقابله با تغییرات ناگهانی زیستمحیطی اعمال کنند (۲۴). با وجود شناخت پروتئین‌های HSP90 در گیاهان، با این حال، مطالعات محدودی در خصوص درک مکانیسم‌های دفاعی آن‌ها در پاسخ به تنش و برهمنکش‌های مولکولی آن‌ها با دیگر پروتئین‌ها و کوچاپرون‌ها^۱ صورت گرفته است (۳۲).

با توجه به تعیین توالی ژنوم گیاه هالوفیت آلوروپوس لیتورالیس (*Aeluropus littoralis*) در پژوهشکده ژنتیک و زیستفناوری طبرستان (منتشر نشده)، فرصتی برای تجزیه و تحلیل و شناخت ژن‌های HSP90 در یک گونه متتحمل به تنش، فراهم گردید. گیاه آلوروپوس لیتورالیس گیاهی است تک‌لپه از خانواده گندمیان که علاوه‌بر تحمل به شوری به طیف وسیعی از شرایط سخت محیطی متتحمل می‌باشد (۱۶، ۱۷، ۲۲). بنابراین این گیاه می‌تواند به عنوان یک منبع ژنتیکی حاوی ژن‌های متتحمل به تنش‌های غیرزیستی برای اصلاح گیاهان زراعی در نظر گرفته شود (۴۸، ۹، ۱۴، ۱۵).

برای تعیین رابطه ساختار-عملکرد ژن‌های HSP90 در این گیاه، آنالیز جامعی از سازمان‌دهی ژنوم، ساختار ژنی و پروفایل‌های بیان این ژن‌ها در دو بافت برگ و ریشه و پاسخ‌های آن‌ها تحت تنش شوری و بازیابی صورت گرفت. همچنین شباهت‌ها و تفاوت‌های بین پروتئین‌های HSP90 در آلوروپوس و آرایدپسیس و روابط تکاملی بین این پروتئین‌ها در گونه‌های دیگر نیز مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

شناسایی و بازیابی توالی‌های HSP90

ابتدا توالی‌های ژنومی، پروتئینی و CDS^۲ ژن‌های HSP90 برنج و آرایدپسیس، به ترتیب از پایگاه‌های اطلاعاتی RGAP (<http://rice.plantbiology.msu.edu/>) و TAIR (<https://www.arabidopsis.org/>) دریافت شدند. اطلاعات ژنوم مرتع گیاه آلوروپوس لیتورالیس نیز در پژوهشکده ژنتیک و زیستفناوری کشاورزی طبرستان موجود می‌باشد. این اطلاعات شامل ۱۵،۹۱۶ مدل ژن پیش‌بینی شده بوده که از تعیین توالی کامل ژنوم (WGS)^۳ آلوروپوس

دارای جایگاه حفاظت شده *HSP90* (با شناسه PS00298) با توالی YshKEVFLRE برای بررسی روابط تکاملی ژن های *HSP90* در گیاهان، در مجموع ۴۵ ژن *HSP90* شناسایی گردید که ۷ مورد به آرایدوسیس، ۸ مورد به برج، ۹ مورد به ذرت، ۱۳ مورد به سویا و ۸ مورد به *B. distachyon* تعلق داشت. با بررسی در پایگاه Pfam، حضور دمین های اختصاصی *HSP90* و *HATPase_c* تأیید گردید.

تجزیه و تحلیل خصوصیات فیزیکوشیمیایی پروتئین ها
 طول توالی کدکننده ژن های *AIHSP90* از ۱۸۳۰ تا ۲۴۲۱ جفت باز در ژن *AIHSP90.2* تا *AIHSP90.3* متغیر بود. طول پروتئین ها نیز از ۶۰۹ تا ۸۰۶ آمینواسید متغیر بود. وزن مولکولی آن ها نیز در محدوده ۶۹/۹۲ تا ۹۲/۴۸ کیلولالتون بود (جدول ۱).
 طول پروتئین های *AtHSP90* از ۶۹۹ و *AtHSP90.3* تا ۸۲۳ (*AtHSP90.7*) و طول توالی های کدکننده این پروتئین ها از ۲۱۰۰ تا ۲۴۷۲ جفت باز متغیر بود. وزن مولکولی پروتئین ها نیز بین ۸۰/۰۵ تا ۹۴/۲۰ (*AtHSP90.3*) کیلولالتون متغیر بود (جدول ۱).
 دامنه نقطه ایزو الکتریک پروتئین های *AIHSP90* بیشتر اسیدی بوده و تنها یک پروتئین (۰.۲) (*AIHSP90.2*) دارای نقطه ایزو الکتریک قلایی (۷/۵) می باشد. نقطه ایزو الکتریک پروتئین های *AtHSP90* نیز اسیدی بوده و کمترین و بیشترین نقطه ایزو الکتریک با *AtHSP90.5* در ۴/۹۳ و *AtHSP90.6* در ۵/۲۶ متریک *AtHSP90.6* مشاهده شد (جدول ۱).

مکان یابی سلولی یکی از ویژگی های کلیدی در بررسی کارکرد پروتئین می باشد و می تواند در فعالیت سلولی مشارکت داشته باشد و به طور کارآمدی در انتخاب جایگاه درست سلولی عمل کند (۴۵). آنالیزهای *In silico* با استفاده از نرم افزار پیش بینی جایگاه سلولی پروتئین ها، جایگاه احتمالی هر پروتئین را پیش بینی کرد. پروتئین های *AIHSP90.1* و *AIHSP90.2* با اطمینان بالا در کلروپلاست، *AIHSP90.3* در شبکه آندوپلاسمی و *AIHSP90.4* در سیتوپلاسم یا هسته، فعال هستند. همچنین مشخص شد که احتمالاً پروتئین های *AtHSP90.1* تا *AtHSP90.4* در سیتوپلاسم یا هسته، *AtHSP90.5* در کلروپلاست، *AtHSP90.6* در میتوکندری و *AIHSP90.4* در شبکه آندوپلاسمی، فعال می باشند (جدول ۱).

شناسایی ساختار اگزون-ایترنون

بررسی ساختار اگزون می تواند شواهد بیشتری جهت تأیید روابط فیلوزنیکی ارائه نماید. زیرا وجود ایترنون فرآیند مهمی در تکامل ژنوم و یک مقیاس تطبیقی برای تکامل گونه می باشد (۲۹). در این تحقیق، ساختار اگزون-ایترنون ژن های *AtHSP90* و *AIHSP90* با استفاده از پایگاه GSDS، ترسیم گردید. در بین ژن های *AIHSP90*، ژن *AIHSP90.1* با ۱۹ اگزون کوتاه و ۱۸ ایترنون دارای بیشترین تعداد اگزون و ایترنون بود. ژن *AIHSP90.4* نیز با ۴ اگزون و ۳ ایترنون دارای کمترین تعداد اگزون و ایترنون بود. در میان ژن های *AtHSP90.6*، ژن *AtHSP90.6* با ۲۰ اگزون کوتاه و ۱۹ ایترنون دارای بیشترین تعداد اگزون و ایترنون، و ژن های

B. distachyon آن ها بررسی شد. ابتدا آنالیز هم رده ای چند کانه با نرم افزار ClustalW (۳۸) انجام و در نهایت درخت فیلوزنیکی با استفاده از نرم افزار MEGA 6.0 (۳۷) بر مبنای روش اتصال همسایه^۱ (NJ) با آزمون بوت استرپ^۲ (۵) با تکرار ۱۰۰۰ برای اطمینان از صحت گروه بندی ترسیم گردید.
آنالیز بیان ژن های *HSP90* در بافت های برگ و ریشه آلوروپوس

برای آنالیز الگوی بیان ژن های *HSP90* آلوروپوس از داده های RNA-seq استفاده شد. برای بدست آوردن داده های RNA-seq این گیاه، تنش شوری در غلظت ۶۰۰ میلی مولار بر روی گیاهان دو ماهه اعمال شد. سپس در زمان یک هفته پس از اعمال تنش شوری، نمونه برداری از دو بافت برگ و ریشه گیاهان بازیابی شده در مدت زمان یک هفته پس از انتقال به شرایط بازیابی، نمونه برداری صورت پذیرفت. فرآیند توالی یابی در دستگاه HiSeq 2500 شرکت Illumina صورت پذیرفت. آنالیز تفاوت بیان ژن ها به صورت Log2FC در شرایط تنش شوری و بازیابی با استفاده از نرم افزار CLC Genomics Workbench Version 6.5 (www.clebio.com) بررسی گردید. بدین ترتیب که پس از تشکیل ماتریس بیان ژن که حاوی ژن ها و سطح بیان آن ها می باشد، بیان ژن های کاندید مورد بررسی قرار گرفت و در نهایت نتایج حاصله در نمودار Heatmap ترسیم شده توسط نرم افزار Clustvis (https://biit.cs.ut.ee/clustvis/) گردید (۲۸).

نتایج و بحث

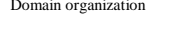
شناسایی ژن های *HSP90* در آلوروپوس لیتورالیس و سایر گونه های گیاهی

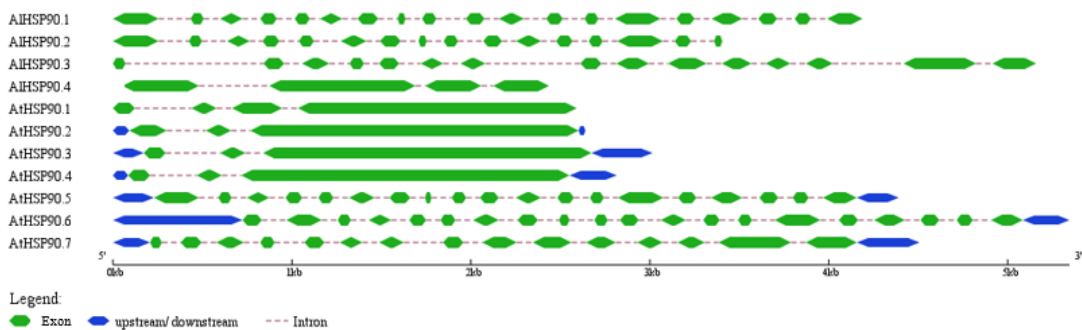
جهت شناسایی ژن های *HSP90* بالقوه در ژنوم آلوروپوس لیتورالیس، آنالیز همولوژی بر مبنای پروتئین های *HSP90* آرایدوسیس و برج با ژنوم آلوروپوس، منجر به شناسایی ۴ ژن گردید که در ۴ کانتیگ مختلف قرار داشتند. برای نام گذاری این ژن های *HSP90* پیشوند *Al* قرار گرفته و به صورت *AIHSP90.1* تا *AIHSP90.4* نام گذاری شدند (جدول ۱). نتایج بررسی پروتئین ها در پایگاه InterProScan نشان داد تمام پروتئین ها به خانواده پروتئینی *HSP90* با شناسه IPR001404 تعلق دارند. با بررسی این پروتئین ها در پایگاه Pfam، دمین های اختصاصی *HSP90* (PF00183) و *HATPase_c* (PF02518) مشاهده گردید. همانطور که در جدول ۱ نشان داده شده است ژن *AIHSP90.4* دارای دو دمین *HATPase_c* (۳۹) می باشد. دمین *HATPase_c* متعلق به ابرخانواده اتصال به ATP^۳، شامل خانواده های پروتئینی متنوعی مانند DNA توپوازی و مراز II، چاپرون های مولکولی *HSP90*، آنزیم های مسئول تعمیر بازهای استباه^۴ DNA، ATPase های شبیه فیتوکروم و هیستیدین کینازها می باشند (۳۰). در بررسی پروتئین های *HSP90* در سایت ScanProsite نیز به جز *AIHSP90.4* بقیه پروتئین ها

اینtron دارای کمترین تعداد اگزون و اینtron بودند (شکل ۱).

جدول ۱- تعیین مشخصه ژن های HSP90 در ژنوم آلوروپوس لیتوزالیس و آرابیدوپسیس تالیانا

Table 1. Genomic characteristics of HSP90 genes in *Aeluropus littoralis* and *Arabidopsis thaliana*

نام ژن Gene Name	شماره ژن Gene ID	طول پروتئین Protein length (aa)	طول ژن Gene length (bp)	طول CDS CDS length (bp)	وزن مولکولی Molecular weight (kDa)	نقطه ایزوالکتریک Isoelectric point	چاگاگ سلولی Subcellular localization	سازماندهی دمین Domain organization
AIHSP90.1	Alg920	780	4189	2343	87.83	4.99	chlo: 13.5, chlo_mito: 7.5	
AIHSP90.2	Alg14596	609	3405	1830	69.92	7.50	chlo: 11.5, chlo_mito: 6.5, nucl: 2	
AIHSP90.3	Alg13107	806	5158	2421	92.48	4.89	E.R.: 14	
AIHSP90.4	Alg2525	628	2437	1887	72.10	5.05	cyto: 7.5, cyto_nucl: 6.5, nucl: 4.5, chlo: 1, cysk: 1	
AtHSP90.1	At5g52640	700	2591	2103	80.63	4.96	cyto: 8, nucl: 3, chlo: 2, plas: 1	
AtHSP90.2	At5g56030	728	2640	2187	83.13	4.94	cyto: 6, nucl: 2, plas: 2, mito: 1, vacu: 1, E.R.: 1, golg: 1	
AtHSP90.3	At5g56010	699	3015	2100	80.05	4.95	cyto: 7, plas: 2, nucl: 1, mito: 1, E.R.: 1, pero: 1, golg: 1	
AtHSP90.4	At5g56000	699	2815	2100	80.14	4.96	cyto: 7, nucl: 2, mito: 1, plas: 1, E.R.: 1, pero: 1, golg: 1	
AtHSP90.5	At2g04030	780	4391	2343	88.66	4.93	chlo: 13, nucl: 1	
AtHSP90.6	At3g07770	799	5345	2400	90.57	5.26	mito: 9.5, chlo_mito: 6.5, chlo: 2.5, nucl: 2	
AtHSP90.7	At4g24190	823	4507	2472	94.20	4.94	E.R.: 14	



شکل ۱- ساختار ژنی ژن های HSP90 در آلوروپوس و آرابیدوپسیس. جعبه های سبز و آبی به ترتیب معرف ناحیه های اگزون و UTR و نقطه چین نشان دهنده اینtron ها می باشد. طول جعبه ها و نقطه چین ها بر اساس طول ژن ها مقایس شده اند.

Figure 1. Gene structure of HSP90 genes in *A. littoralis* and *A. thaliana*. Green and blue boxes indicate the exon and upstream/downstream UTR regions, respectively, while dashed lines indicate introns. The lengths of the boxes and dashed lines were scaled based on the length of the genes.

دارای کارکرد ¹HSP90AA4P با P-value ¹3.8e-09، موتیف ² دارای کارکرد ²HSP90AB1 با P-value ²3.8e-)، موتیف ³ دارای کارکرد ³PKNOX1 با P-value ³4.7e-)، موتیف ⁴ دارای کارکرد ⁴STAM با P-value ⁴2.4e-)، موتیف ⁵ دارای کارکرد ⁵TERP1 با P-value ⁵1.0e-)، موتیف ⁶ دارای کارکرد ⁶EFCAB13 با P-value ⁶0.06، موتیف ⁷ دارای کارکرد ⁷TERF1 با P-value ⁷(2.0e-06)، موتیف ⁸ دارای کارکرد ⁸GPS1 با P-value ⁸(2.0e-06)، موتیف ⁹ دارای کارکرد ⁹USP34 با P-value ⁹(5.7e-07) و موتیف ¹⁰ دارای کارکرد ¹⁰PNPLA8 با P-value ¹⁰(2.4e-06) می باشد.

شناسایی موتیفها

جهت بررسی بیشتر تنوع بین توالی های آمینواسیدی AtHSP90 و AIHSP90 با برنامه MEME متمایز شناسایی شد (شکل ۲). تمام پروتئین ها به جز AIHSP90.2 و AIHSP90.4 دارای ترکیب موتیف مشترکی بودند که احتمالاً نشان دهنده کارکرد مشابه آن ها می باشد. تعداد پراکنش و حفاظت شدگی برخی دمین ها، دلالت بر نقش حیاتی آن ها در کارکردن داشتند. موتیف ۱ در تمام پروتئین ها به جز AIHSP90.2 حضور داشتند و موتیف ۷ و ۱۰ فقط در پروتئین ها به جز AIHSP90.4 غایب بودند (شکل ۲). موتیف لوگوی موتیفها در شکل ۳ ارائه شده است. در بررسی انواع این ۱۰ موتیف مشخص شد که موتیف ۱

1- HSP 90-alpha A4

2- Heat shock protein HSP 90-beta

3- Homeobox protein PKNOX1

4- Signal transducing adapter molecule1

5- Heat shock protein 75 kDa, mitochondrial

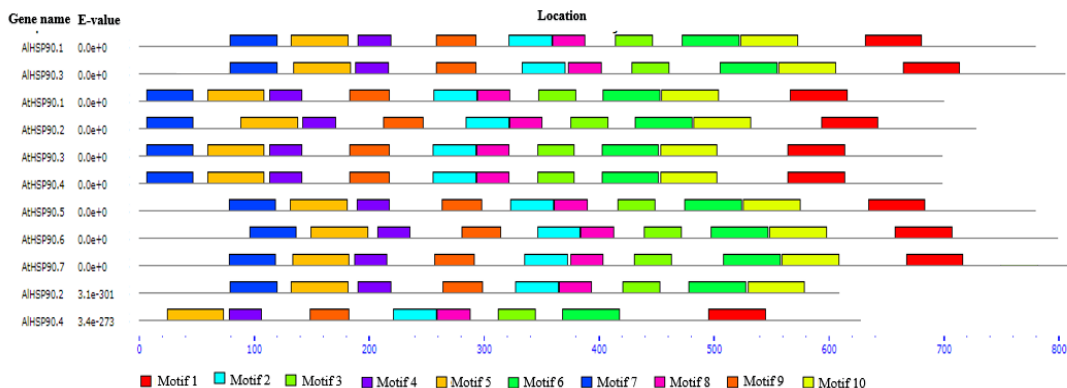
7- Telomeric repeat-binding factor 1

6- EF-hand calcium-binding domain-containing protein 13

9- Ubiquitin carboxyl-terminal hydrolase 34

8- COP9 signalosome complex subunit 1

10- Calcium-independent phospholipase A2-gamma



شکل ۲- موتیفهای حفاظت شده پروتئین های HSP90 در آلوروپوس و آرایدوسپیس، موتیفهای شناسایی شده با شماره های ۱ تا ۱۰ با رنگ های مختلف و اندازه موتیف در پایین شکل، E- value و اسمی اعضای AIHSP90 و AtHSP90 در سمت چپ شکل نشان داده شده است.

Figure 2. Conserved motifs of HSP90 Proteins in *A. littoralis* and *A. thaliana*. The identified motifs were numbered from 1 to 10 with different colores, the motif sizes were indicated at the bottom of the figure, and the E-value and names of the AIHSP90 and AtHSP90 members were shown on the left side of the figure.

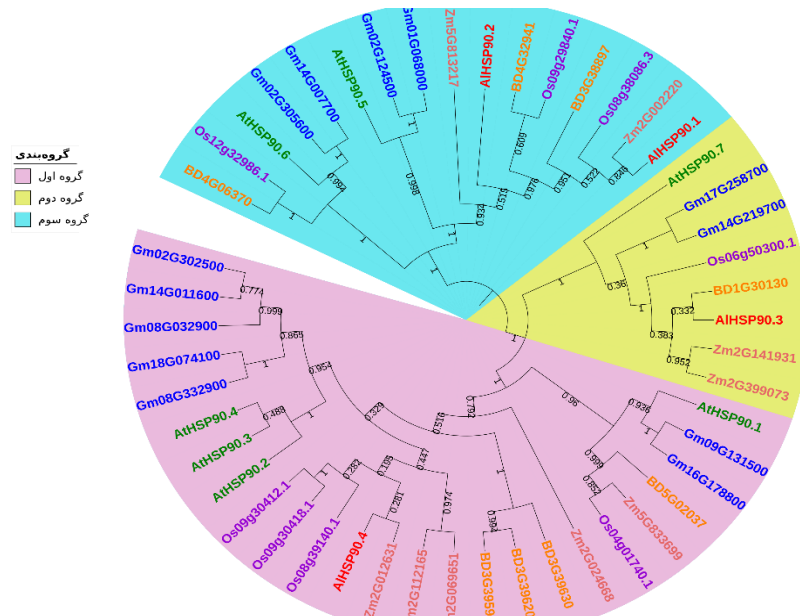
قبلی بود (۴۱،۴۴). نتایج نشان داد که ژن های واقع در هر گروه دارای ساختارهای اگزون-اینترون مشابه می باشند، در حالی که ژن های موجود در گروه های مختلف، ظاهری متفاوت از نظر ساختارهای اگزون-اینترون دارا بودند. علاوه بر این، این الگو در داخل گونه ها نیز مشاهده گردید. با استفاده از آنالیز مکان یابی سلولی، ژن های HSP90 فعال در هسته یا سیتوپلاسم در گروه اول واقع شدند. در گروه دوم، تقریباً ژن های فعال در شبکه آندوپلاسمی قرار گرفتند. ژن های واقع در گروه سوم نیز تقریباً در کلروپلاست یا میتوکندری فعال می باشند. بر اساس ساختار اگزون-اینترون و مکان یابی سلولی، می توان به قابل اعتماد بودن این طبقه بندی تکاملی در پروتئین های HSP90 گیاهی اطمینان حاصل کرد (۴۴).

تجزیه و تحلیل فیلوزنیکی با ژن های اورتولوگ در دیگر گیاهان زراعی

جهت بررسی روابط تکاملی ژن های در گونه های آلوروپوس، آرایدوسپیس، برنج، ذرت، سویا و *B. distachyon*، توالی های آمینواسیدی ۴۹ پروتئین شناسایی شده ابتدا مورد آنالیز هم رდیفی چندگانه قرار گرفته، سپس درخت فیلوزنیکی بر مبنای روش اتصال همسایه ترسیم گردید (شکل ۴). در نهایت، این ژن ها در ۳ گروه اصلی تقسیم بندی شدند. توزیع ژن های HSP90 در گونه های مختلف، تفاوت اندکی و الگوهای منحصر به فردی در هر گروه به نمایش گذاشت. از ۴۹ ژن HSP90 در این بررسی، ۲۵ ژن در گروه اول، ۸ ژن در گروه دوم و ۱۶ ژن در گروه سوم قرار گرفت (شکل ۴). این یافته ها مطابق با مطالعات



شکل ۳- موتیف لوگو توالی های HSP90 در آلوروپوس و آرایدوسپیس. اندازه هر اسید آمینه، بیانگر فراوانی آن در دمین مربوطه می باشد.
Figure 3. Motif logos of HSP90 sequences in *A. littoralis* and *A. thaliana*. The height of the residue shows the relative frequency of each residue at that position.



شکل ۴- روابط فیلوزنیکی اعضای خانواده HSP90 در ۶ گونه گیاهی. هم‌دیفی چندگانه پروتئین‌های HSP90 در آلوروپوس لیتورالیس (AI)، آرایدوبیسیس تالیانا (At)، برنج (Os)، ذرت (Bd) و برش (Zm) (Gm) (سویا) (Zm) (گلخانه) درخت فیلوزنیکی به کمک نرم‌افزار MEGA 6.0 بر مبنای روش اتصال همسایه ترسیم گردید. مقادیر بوت روی شاخه‌های انتخابی نشان داده شده است.

Figure 4. Phylogenetic relationships of HSP90 family members from six plant species. Multiple alignment of HSP90 proteins from *A. littoralis* (AI), *A. thaliana* (At), *Oryza sativa* (Os), *Zea mays* (Zm), *Glycine max* (Gm) and *B. distachyon* (Bd) was performed using Clustal W, and a phylogenetic tree was constructed using the Neighbor-Joining method using MEGA 6.0. Bootstrap values are shown on selected branches.

بیولوژیکی، بهخصوص در پاسخ به تشنهای غیرزیستی مشارکت دارند (۳۶). علاوه بر این، تحقیقات قبلی نشان داده است که این ژن‌ها، مکانیسم‌های پاسخگویی متعددی در پاسخ به تنشهای مختلف به نمایش می‌گذارند (۳۷، ۳۶).

در این بررسی، ژن *AIHSP90.4* با داشتن دو دمین HSP90 که بر اساس مکان‌یابی سلولی در سیتوپلاسم فعال می‌باشد، در شرایط تنفس شوری و بازیابی در بافت ریشه بیشترین بیان را نشان داد. ژانگ و همکاران (۴۴) با مشاهده روند افزایشی بیان ژن‌های *Bradi3g39620* و *Bradi5g02307* در پاسخ به تشنهای اسمزی عنوان نمودند که افزایش بیان این دو ژن *HSP90* سیتوپلاسمی ممکن است با آزادسازی فاکتورهای رونویسی نسبی که بیان ژن پایین‌دست تحمل به تشنهای اسمزی، از طریق مسیر پیامدهای ABA در پاسخ به تنفس شوری، مشارکت داشته باشند. علاوه بر این، ژن‌های *OsHSP90-2* و *OsHSP90-4* نیز در مواجهه با تنشهای شوری، خشکی، سرما و گرما افزایش بیان نشان دادند (۳۳) که با نتایج این بررسی مطابقت دارند.

در این مطالعه بر اساس مکان‌یابی سلولی و طبقه‌بندی تکاملی، ژن *AIHSP90.3* در شبکه آندوپلاسمی فعال می‌باشد. توزیع تکاملی این ژن با *AtHSP90.7* مشابه بود. الگوی بیانی این ژن در پاسخ به تشنهای شوری و تحت شرایط

آنالیز ترانسکریپتومیکس به منظور بررسی الگوی بیان این خانواده ژنی، آنالیز ترانسکریپتوم گیاه آلوروپوس لیتورالیس در دو بافت برگ و ریشه، در شرایط تنفس شوری و بازیابی مورد بررسی قرار گرفت و نتایج حاصله در مقیاس log2FC در نمودار Heatmap ارائه گردید (شکل ۵). در این تحقیق، بیان ژن به صورت افزایش بیان یا کاهش بیان مشاهده شد. ژن *AIHSP90.4* با مقدار بیان ۱/۳، در شرایط تنفس شوری و بازیابی در بافت ریشه (بیان ۲/۵ برابری نسبت به شاهد)، بیشترین بیان را داشت. بعد از آن ژن *AIHSP90.2* دارای بیشترین مقدار بیان (۰/۷۴)، در شرایط تنفس شوری در بافت برگی بود. بیشترین کاهش بیان نیز در ژن *AIHSP90.3* در شرایط تنفس شوری و بازیابی در بافت برگ مشاهده گردید.

همان گونه که در نمودار Heatmap (شکل ۵) نشان داده شده است، الگوی متفاوتی در بیان ژن‌های *AIHSP90* مشاهده شد. این الگوی بیان متفاوت با توجه به وجود دمین‌های مشابه، می‌تواند به دلیل وجود عملکردهای مولکولی متفاوت و نیز مکانیسم‌های تنظیمی مختلف در کنترل فعالیت این ژن‌ها باشد.

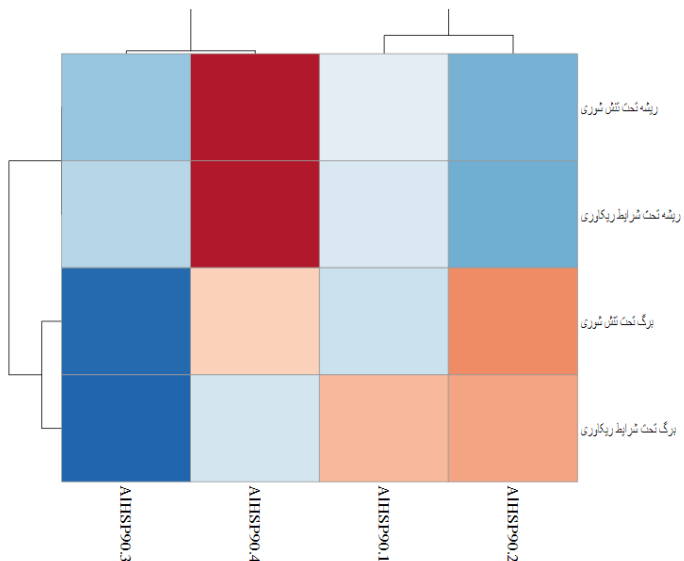
خانواده ژنی *HSP90* در گیاهان دارای کارکردهای متنوعی می‌باشند و آن‌ها در گستره وسیعی از فرآیندهای

که سطح پروتئین *HSP90* در گیاه برای هومئوستازی پروتئین‌های تحمل و یا پاسخ به تنش، حیاتی می‌باشد.

تشکر و قدردانی

این مطالعه در قالب طرح تحقیقاتی مصوب به شماره T234/96 انجام گردید و بدینوسیله نویسنده‌گان بر خود لازم می‌دانند از پژوهشکده ژنتیک و زیست‌فناوری کشاورزی طبرستان جهت استفاده از امکانات آزمایشگاهی و حمایت‌های مالی در راستای تأمین هزینه‌های این تحقیق، نهایت تشکر و قدردانی را داشته باشند.

بازیابی در بافت برگی کمترین بیان را نشان داد. در بررسی دیگری نشان داده شده است که *AtHSP90.7* در مقایسه با *AtHSP90.2* در پاسخ به تنش شوری و خشکی نیز *HSP90* حساسیت کمتری را نشان داد (۳۶). افزایش پروتئین *HSP90* در شبکه آندوپلاسمی می‌تواند تغییر و هدف‌گیری ترانسپورترهای یونی غشاء پلاسمایی و واکوئلی را با کم کردن سدیم سیتوزولی برای مقابله با تنش شوری کاهش دهد (۲۳). علاوه‌بر این، افزایش پروتئین *HSP90*، بخصوص در کلروپلاست یا شبکه آندوپلاسمی می‌تواند منجر به یک هومئوستازی کلی شود، یا با تغییر سیستم ورود و خروج اندامکی یا هومئوستازی پروتئین، تحمل به تنش‌های اسمزی و شوری نرمال را افزایش دهد (۳۶). این نتایج نشان می‌دهد



شکل ۵- نمایش Heatmap و خوشبندی سلسله مراتبی ژن‌های *HSP90* آلوروپوس لیتورالیس در دو بافت برگ و ریشه تحت شرایط تنش شوری و بازیابی

Figure 5. Heat map representation and hierarchical clustering of *A. littoralis* *HSP90* genes in leaf and root tissues under salinity stress and recovery conditions

منابع

- Agarwal, G., V. Garg, H. Kudapa, D. Doddamani, L.T. Pazhamala, A.W. Khan, M. Thudi, S.H. Lee and R.K. Varshney. 2016. Genome-wide dissection of *AP2/ERF* and *HSP90* gene families in five legumes and expression profiles in chickpea and pigeonpea. Plant biotechnology journal, 14(7): 1563-1577.
- Bailey, T.L., M. Boden, F.A. Buske, M. Frith, C.E. Grant, L. Clementi, J. Ren, W.W. Li and W.S. Noble. 2009. MEME SUITE: tools for motif discovery and searching. Nucleic acids research, 37: 202-208.
- Dutta, R. and M. Inouye. 2000. GHKL, an emergent ATPase/kinase superfamily. Trends in biochemical sciences, 25(1): 24-28.
- Faraji, S., H. Najafi-Zarrini, S. Hashemi-Petroudi and G. Ranjbar. 2017. *AlGLY1* gene implicated in salt stress response from halophyte *Aeluropus littoralis*. Russian Journal of Plant Physiology, 64(6): 850-860.
- Felsenstein, J. 1985. Confidence limits on phylogenies: an approach using the bootstrap. Evolution, 39(4): 783-791.
- Finn, R.D., P. Coggill, R.Y. Eberhardt, S.R. Eddy, J. Mistry, A.L. Mitchell, S.C. Potter, M. Punta, M. Qureshi and A. Sangrador-Vegas. 2015. The Pfam protein families database: towards a more sustainable future. Nucleic Acids Research, 44: 279-285.

7. Gasteiger, E., C. Hoogland, A. Gattiker, M.R. Wilkins, R.D. Appel and A. Bairoch. 2005. Protein identification and analysis tools on the ExPASy server. In: Walker, J.M. (eds.) The proteomics protocols handbook. 571-607 pp., Humana Press, New York City, New York, United States.
8. Ghorbani, H., H. Samizadeh Lahiji and G.A. Nematzadeh. 2019. In Silico Characterization of Proteins Containing ARID-PHD Domain and Its Expression in *Aeluropus littoralis* Halophyte. Journal of Crop Breeding, 11(29): 143-152.
9. Ghorbani, H.R., H. Samizadeh Lahiji and G.A. Nematzadeh. 2017. Expression pattern analysis of transcription factors from *Aeluropus littoralis* in response to salt stress and recovery condition. Journal of Plant Molecular Breeding, 5(1): 19-30.
10. Grigorova, B., I. Vaseva, K. Demirevska and U. Feller. 2011. Combined drought and heat stress in wheat: changes in some heat shock proteins. Biologia Plantarum, 55(1): 105-111.
11. Hainzl, O., M.C. Lapina, J. Buchner and K. Richter. 2009. The charged linker region is an important regulator of Hsp90 function. Journal of Biological Chemistry, 284: 22559-22567.
12. Hall, T.A. 1999. BioEdit: a user-friendly biological sequence alignment editor and analysis program for Windows 95/98/NT. Nucleic Acids Symposium Series, 41: 95-98.
13. Hao, P., J. Zhu, A. Gu, D. Lv, P. Ge, G. Chen, X. Li and Y. Yan. 2015. An integrative proteome analysis of different seedling organs in tolerant and sensitive wheat cultivars under drought stress and recovery. Proteomics, 15(9): 1544-1563.
14. Hashemi-Petroudi, S.H., H. Ghorbani and M. Kuhlmann. 2018. Isolation Phosphoglycerate Dehydrogenase gene from *Aeluropus littoralis* halophyte plant and functional analysis of T-DNA mutant in *Arabidopsis thaliana*. Crop biotechnology, 8(23): 79-92.
15. Hashemi-Petroudi, S.H., G.A. Nematzadeh, H. Askari and S. Ghahary. 2014. Involvement of Cytosine DNA methylation in different developmental stages of *Aeluropus littoralis*. Journal of Plant Molecular Breeding, 2(2): 56-67.
16. Hashemi-Petroudi, S.H., G.A. Nematzadeh, H. Askari and Y. Ghasemi. 2012. Pattern of DNA cytosine methylation in *Aeluropus littoralis* during temperature stress. Journal of Plant Molecular Breeding, 1(1): 16-24.
17. Hashemi-Petroudi, S.H., G.A. Nematzadeh and M. Kuhlmann. 2019. Identification and analysis of a *DEVIL* paralog gene cluster in *Aeluropus littoralis* by comparative genomic approach Crop biotechnology, 9(25): 79-92.
18. Hashemipetroudi, S., G. Nematzadeh, G. Ahmadian, A. Yamchi and M. Kuhlmann. 2016. Expression analysis of salt stress related expressed sequence tags (ESTs) from *Aeluropus littoralis* by quantitative real-time PCR. Bioscience Biotechnology Research Communications, 9(3): 445-456.
19. Horton, P., K.J. Park, T. Obayashi, N. Fujita, H. Harada, C. Adams-Collier and K. Nakai. 2007. WoLF PSORT: protein localization predictor. Nucleic acids research, 35: 585-587.
20. Jackson, S.E., C. Queitsch and D. Toft. 2004. Hsp90: from structure to phenotype. Nature Structural & Molecular Biology, 11: 1152-1155.
21. Jones, P., D. Binns, H.Y. Chang, M. Fraser, W. Li, C. McAnulla, H. McWilliam, J. Maslen, A. Mitchell and G. Nuka. 2014. InterProScan 5: genome-scale protein function classification. Bioinformatics, 30(9): 1236-1240.
22. Kaleybar Shahin, B., G. Nematzadeh, S.H.R. Hashemi, H. Askari and S. Kabirnataj. 2013. Physiological and Genetic Responses of Halophyte *Aeluropus Littoralis* to Salinity. Journal of Crop Breeding, 5(12): 15-29.
23. Klein, E.M., L. Mascheroni, A. Pompa, L. Ragni, T. Weimar, K.S. Lilley, P. Dupree and A. Vitale. 2006. Plant endoplasmin supports the protein secretory pathway and has a role in proliferating tissues. The Plant Journal, 48(5): 657-673.
24. Krishna, P. and G. Gloor. 2001. The Hsp90 family of proteins in *Arabidopsis thaliana*. Cell stress & chaperones, 6(3): 238-246.
25. Krystkowiak, I., J. Manguy and N.E. Davey. 2018. PSSMSearch: a server for modeling, visualization, proteome-wide discovery and annotation of protein motif specificity determinants. Nucleic acids research, 46: 235-241.
26. Lv, D.W., S. Subburaj, M. Cao, X. Yan, X. Li, R. Appels, D.F. Sun, W. Ma and Y.M. Yan. 2014. Proteome and phosphoproteome characterization reveals new response and defense mechanisms of *Brachypodium distachyon* leaves under salt stress. Molecular & Cellular Proteomics, 13(2): 632-652.
27. Marcu, M.G., M. Doyle, A. Bertolotti, D. Ron, L. Hendershot and L. Neckers. 2002. Heat shock protein 90 modulates the unfolded protein response by stabilizing IRE1α. Molecular and cellular biology, 22(24): 8506-8513.
28. Metsalu, T. and J. Vilo. 2015. ClustVis: a web tool for visualizing clustering of multivariate data using Principal Component Analysis and heatmap. Nucleic acids research, 43: 566-570.

29. Moore, R.C. and M.D. Purugganan. 2003. The early stages of duplicate gene evolution. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 100(26): 15682-15687.
30. Pearl, L.H. and C. Prodromou. 2000. Structure and in vivo function of Hsp90. *Current opinion in structural biology*, 10(1): 46-51.
31. Picard, D. 2002. Heat-shock protein 90, a chaperone for folding and regulation. *Cellular and Molecular Life Sciences CMLS*, 59(10): 1640-1648.
32. Riggs, D.L., M.B. Cox, J. Cheung-Flynn, V. Prapapanich, P.E. Carrigan and D.F. Smith. 2004. Functional specificity of co-chaperone interactions with Hsp90 client proteins. *Critical reviews in biochemistry and molecular biology*, 39(5-6): 279-295.
33. Sangster, T.A., A. Bahrami, A. Wilczek, E. Watanabe, K. Schellenberg, C. McLellan, A. Kelley, S.W. Kong, C. Queitsch and S. Lindquist. 2007. Phenotypic diversity and altered environmental plasticity in *Arabidopsis thaliana* with reduced Hsp90 levels. *PloS one*, 2(7): e648.
34. Sangster, T.A. and C. Queitsch. 2005. The HSP90 chaperone complex, an emerging force in plant development and phenotypic plasticity. *Current opinion in plant biology*, 8(1): 86-92.
35. Shinozaki, F., M. Minami, T. Chiba, M. Suzuki, K. Yoshimatsu, Y. Ichikawa, K. Terasawa, Y. Emori, K. Matsumoto and T. Kurosaki. 2006. Depletion of Hsp90 β induces multiple defects in B cell receptor signaling. *Journal of Biological Chemistry*, 281(24): 16361-16369.
36. Song, H., R. Zhao, P. Fan, X. Wang, X. Chen and Y. Li. 2009. Overexpression of *AtHsp90.2*, *AtHsp90.5* and *AtHsp90.7* in *Arabidopsis thaliana* enhances plant sensitivity to salt and drought stresses. *Planta*, 229(4): 955-964.
37. Tamura, K., G. Stecher, D. Peterson, A. Filipski and S. Kumar. 2013. MEGA6: molecular evolutionary genetics analysis version 6.0. *Molecular biology and evolution*, 30(12): 2725-2729.
38. Thompson, J.D., T.J. Gibson and D.G. Higgins. 2003. Multiple sequence alignment using ClustalW and ClustalX. *Current protocols in bioinformatics*, 1: 2-3.
39. Wang, W., B. Vinocur, O. Shoseyov and A. Altman. 2004. Role of plant heat-shock proteins and molecular chaperones in the abiotic stress response. *Trends in plant science*, 9(5): 244-252.
40. Xu, Z.S., Z.Y. Li, Y. Chen, M. Chen, L.C. Li and Y.Z. Ma. 2012. Heat shock protein 90 in plants: molecular mechanisms and roles in stress responses. *International journal of molecular sciences*, 13(12): 15706-15723.
41. Zhang, J., J. Li, B. Liu, L. Zhang, J. Chen and M. Lu. 2013. Genome-wide analysis of the *Populus Hsp90* gene family reveals differential expression patterns, localization, and heat stress responses. *BMC genomics*, 14(1): 532.
42. Zhang, L., Y. Fan, F. Shi, S. Qin and B. Liu. 2012. Molecular cloning, characterization, and expression analysis of a cytosolic *HSP90* gene from *Haematococcus pluvialis*. *Journal of applied phycology*, 24(6): 1601-1612.
43. Zhang, M., C.Y. Ma, D.W. Lv, S.M. Zhen, X.H. Li and Y.M. Yan. 2014. Comparative phosphoproteome analysis of the developing grains in bread wheat (*Triticum aestivum* L.) under well-watered and water-deficit conditions. *Journal of proteome research*, 13(10): 4281-4297.
44. Zhang, M., Z. Shen, G. Meng, Y. Lu and Y. Wang. 2017. Genome-wide analysis of the *Brachypodium distachyon* (L.) P. Beauv. *Hsp90* gene family reveals molecular evolution and expression profiling under drought and salt stresses. *PloS one*, 12(12): e0189187.
45. Zhang, S., X. Xia, J. Shen, Y. Zhou and Z. Sun. 2008. DBMLoc: a Database of proteins with multiple subcellular localizations. *BMC bioinformatics*, 9(1): 127.
46. Zuehlke, A. and J.L. Johnson. 2010. Hsp90 and co-chaperones twist the functions of diverse client proteins. *Biopolymers: Original Research on Biomolecules*, 93(3): 211-217.

Analysis of Expression Pattern of Genome and Analysis of *HSP90* Gene Family in *Aeluropus littoralis* under Salinity Stress

Seyyed Hamidreza Hashemi-Petroudi¹, Ghorbanali Nematzadeh², Samira Mohammadi³ and Markus Kuhlmann⁴

1- Assistant Professor, Department of Genetic Engineering and Biology, Genetics and Agricultural Biotechnology Institute of Tabarestan (GABIT), Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University (SANRU)
(Corresponding author: shr.hashemi@sanru.ac.ir)

2- Professor, of Genetic Engineering and Biology, Genetics and Agricultural Biotechnology Institute of Tabarestan (GABIT), Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University (SANRU)

3- PhD candidate in Plant Breeding, Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University (SANRU)

4- RG Abiotic Stress Genomics/ RG Heterosis, Department Molecular Genetics, Leibniz Institute of Plant Genetics and Crop Plant Research (IPK). Germany

Received: February 12, 2019

Accepted: August 6, 2019

Abstract

HSP90 protein is an ATP-dependent molecular chaperone that is evolutionarily conserved in bacteria to higher eukaryotes. In plants, HSP90s are required for control of normal plant growth and development, as well as immune responses to environmental stimuli. Although there are several studies explaining the physiological role of HSP90s in plants, our understanding of their stress response molecular mechanisms, their roles as molecular chaperones, and their molecular interactions with other clients and co-chaperones are still unclear. Therefore the present study aimed to perform a comprehensive analysis of the *HSP90* gene family in halophyte plant *Aeluropus littoralis*. Subcellular localization analysis showed that four identified *AlHSP90* gene were localized in different subcellular compartments. Based on different bioinformatics tools, 45 *HSP90* homologous genes were identified from *Arabidopsis*, rice, maize, soybean and *Brachypodium distachyon* species. 49 genes of *HSP90* were phylogenetically clustered into three major groups. Gene structure and motif composition revealed that these genes were relatively conservative in each group, suggesting that members of the same group may also have conserved functions. Based on RNA-seq data, *AlHSP90.4* gene localized in cytoplasm with expression levels of 1.3 was expressed more in root tissue under salinity stress and recovery. The least expression level was observed in *AlHSP90.3* gene localized in ER in root tissue under salinity stress and recovery. The findings of this study reveal the functional characteristics of the *AlHSP90* genes and provide basic information for future research on the their biological functions.

Keywords: *Aeluropus littoralis*, Expression Analysis, Heat Shock Protein, HSP90, Phylogenetic Analysis