



مطالعه بیان ژن‌های SOS در ریشه جو موتابلت تحت تنش شوری

ساره یوسفی‌راد^۱، حسن سلطانلو^۲، سیده سانا ز رمضانیور^۲ و خلیل زینلی‌نژاد^۳

۱- دانشجوی دکتری، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، (Yousefirad@yahoo.com)

۲- دانشیار و استادیار، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان

تاریخ دریافت: ۰۶/۰۴/۹ تاریخ پذیرش: ۰۶/۰۵/۲۲

صفحه: ۱ تا ۸

چکیده

شوری خاک یکی از مهم‌ترین عوامل کاهش‌دهنده عملکرد محصولات کشاورزی می‌باشد. انتقال پیام SOS یکی از مهم‌ترین مسیرهای تنظیم هموستازی یونی و از سازوکارهای مهم مقاومت گیاهان در برابر استرس‌های محیطی از جمله تنش شوری می‌باشد. با توجه به اینکه ریشه اولین اندام از گیاه در معرض شوری است، لذا نقش ژن‌های دخیل در این مسیر و ارتباط آن با تحمل شوری بین دو ژنوتیپ موتابلت جو "73-M4-30" و ژنوتیپ زرچو به عنوان والد مطالعه قرار گرفت. در این تحقیق الگوی بیان ژن‌های HvSOS1 (CIPK24) و HvSOS3 (HvSOS1 dHvSOS1) تحت غلظت شوری (CBL4) توسط RT-PCR کمی نشان داد که تحت تنش شوری، سطوح بیان این سه ژن در اندام ریشه ژنوتیپ موتابلت متحمل به شوری در مقایسه با ژنوتیپ موتابلت اندیشورتر و قوی‌تر بود. بیان بالای همزمان این سه ژن در اندام ریشه ژنوتیپ موتابلت آنتیبورتر Na^+/H^+ و خروج Na^+ به فضای آبوبلاستی با انتقال آن از ریشه به اندام هوایی می‌باشد. عدم شbahت در الگوی بیان ژن‌های SOS بین دو ژنوتیپ موتابلت متحمل به شوری و والد وحشی نشان می‌دهد که چهش می‌تواند باعث تغییر توانایی ژنوتیپ موتابلت جو متحمل در به کارگیری هموستازی یونی برای پاسخ به تنش شوری شود.

واژه‌های کلیدی: RT-PCR *Hordeum vulgare* کمی، مرحله جوانه‌زنی

مقدمه

در ایران، جو بعد از گندم مهم‌ترین گیاه زراعی محسوب می‌شود که سطح زیر کشت آن در ایران در حدود ۸ میلیون هکتار است. تنش شوری به خصوص در نواحی خشک و نیمه خشک یک مساله مهم برای تولید گیاهان زراعی می‌باشد و تقریباً ۲۰ درصد زمین‌های زراعی تاثیر شوری می‌باشد (۲۰، ۲۲). مساحت اراضی شور در ایران در حدود ۲۴ میلیون هکتار است که معادل ۱۵ درصد از اراضی کشور است (۲۳). اهمیت بهره‌گیری از این اراضی در تولید محصول ایجاب می‌کند تا اقداماتی که در زمینه معرفی ارقام متحمل یا مقاوم به شوری صورت گیرد. جو در مقایسه با گندم، نسبت به شوری متتحمل تر است و در بین غلات دانه ریز و بهطور کلی در بین گیاهان گلکیووفیت متتحمل‌ترین گیاه در برابر شوری با سطح تحمل ۸ دسی‌زیمنس بر متر می‌باشد. بخش عمده‌ای از تحمل به شوری در نتیجه‌ی عملکرد ژن‌هایی است که سرعت جذب نمک از خاک و انتقال آن به سراسر گیاه را محدود کرده و تعادل اسمزی و یونی را در ریشه‌ها و اندام‌های هوایی برقرار می‌کند و در نتیجه منجر به تنظیم محیط سلولی و تحمل گیاه شوند (۲۳، ۲۵). تاکنون چندین ترانسپورتر یون سدیم شناسایی شده است که نقش بسیار مهمی در زمان تنش شوری ایفا می‌کند (۱۱، ۱). تنظیم هموستازی یونی در درون سلول یکی از جنبه‌های مهم فیزیولوژی سلول‌های زنده در مقاومت به تنش شوری محسوب می‌شود که توسط مسیر سیگنالینگ^۱ SOS (فوق حساسیت به شوری) انجام می‌شود. این مسیر یکی از مسیرهای بیوشیمیایی اختصاصی در تنش شوری است که شامل سه ژن اصلی SOS3، SOS2، SOS1 شوری است. ژن SOS1 از گیاهان حساس به شوری نظری برنج (TaSOS1) و (OsSOS1) (۳۹، ۴۱)، گندم نانوایی (OsNHA1)

گیاهچه‌ای (دو برگی) بعد از اعمال تنش شوری در غلظت ۳۰۰ میلی‌مولار کلرید سدیم انتخاب شدند. کلرید کلسیم (CaCl_2) برای حفظ نسبت ۱۰ به ۱ سدیم به کلسیم به محلول همراه کلرید سدیم اضافه شد. نمونه‌های ریشه در زمان قبل از اعمال تنش شوری (زمان کنترل یعنی صفر ساعت) و ۳، ۶، ۱۲، ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت بعد از اعمال تنش شوری در ۳ تکرار به طور تصادفی برداشت شدند و سپس در ازت مایع منجمد و جهت نگهداری به دمای -۸۰ درجه سانتی‌گراد منتقل شدند (۱۶).

استخراج RNA و سنتز cDNA

RNA کل از اندام‌های ریشه (به میزان ۷۰ میلی‌گرم از هر نمونه) هر دو ژنوتیپ موتانت و والد آن در مرحله گیاهچه‌ای (دو برگی)، با استفاده از بافر پی‌بازوول (p-Biozol Buffer) بر اساس دستورالعمل شرکت BioFlux، Japan) استخراج شد (۱۶). جهت تعیین کیفیت، RNAهای استخراج شده بر روی ژل آکارز ۱ درصد الکتروفورز شدند. به منظور حذف آلودگی‌های احتمالی DNA توسط آنزیم DNase I تیمار شدند. برای سنتز cDNA طبق پروتکل پیشنهادی شرکت فرمتاز از آغازگرهای اولیگوکدی تی، آب دپس و دمای ۷۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه استفاده شد. پس از اضافه کردن مخلوط واکنش (شامل ۴ میکرولیتر بافر، ۲ میکرولیتر dNTP، ۰/۵ میکرولیتر RNase inhibitor و ۱/۵ میکرولیتر آب دپس)، در دمای ۷۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه قرار داده شد. سپس بعد از اضافه کردن آنزیم رونوشت بردار معکوس، در دمای ۴۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۶۰ دقیقه و در نهایت جهت جلوگیری از انجام واکنش‌ها، در دمای ۷۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه قرار داده شد.

بررسی cDNA و آغازگرهای مورد مطالعه

جهت به دست آوردن دمای بهینه آغازگرهای برای واکنش qRT-PCR و بررسی cDNA، از دستگاه ترموماسایکلر مدل Bio-Rad استفاده شد. برای انجام واکنش زنجیره پلیمراز محلول واکنش طبق جدول ۱ فراهم شد و همه آغازگرهای در این مرحله مورد بررسی قرار گرفتند. چرخه دمایی واکنش PCR طبق جدول ۲ انجام گرفت و محصول تکثیر واکنش توسط ژل آکارز ۱ درصد مورد آزمایش قرار گرفت.

نمونه‌های مختلف مقایسه کند و الگوی بیان mRNA را توصیف کند و حتی mRNAهای مشابه و نزدیک به هم را از هم تشخیص دهد. در این تحقیق، از این روش جهت تعیین تغییرات الگوی بیان ژن‌های *HvSOS2*, *HvSOS1*, *CBL4*, *CIPK24* و *HvSOS3* در زمان‌های اولیه و طولانی مدت تحت تنش شوری بین دو ژنوتیپ موتانت جو ۷۳-M4-30^۱ و ژنوتیپ زرجو به عنوان رقم والد آن استفاده شد. با توجه به معرفی رقم جو موتانت مورد استفاده در این تحقیق تحت عنوان رقم روشن و معرفی آن به کشاورزان پس از آزمایشات مقدماتی و نهایی عملکرد، بدینهی است شناخت چگونگی سازوکارهای مولکولی دخیل در افزایش تحمل به شوری ایجاد شده در این رقم موتانت می‌تواند در آینده، اطلاعات مفیدی برای اصلاح ارقام متحمل به شوری در جو ارائه نماید.

مواد و روش‌ها

کشت گیاهان و اعمال تیمار تنش شوری

در این بررسی بذرهای ژنوتیپ موتانت جو ۷۳-M4-30^۱ متحمل به تنش شوری و ژنوتیپ زرجو به عنوان والد از موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج تهیه گردید. این لاین موتانت با پرتوهای گاما ساطع شده از منبع کبالت ۶۰ ایجاد شده و در ارزیابی‌های مزرعه‌ای به عنوان ژنوتیپ متحمل به شوری شناسایی و با نام تجاری رودشت آزاد شده است (۱۶). بذر یک‌نواختی از هر دو ژنوتیپ جهت کاشت و اعمال تنش شوری در دو مرحله جوانهزنی و گیاهچه‌ای انتخاب شدند. برای داشتن گیاهچه‌های عاری از هرگونه آلودگی، ابتدا بذر گیاهان به مدت هفت دقیقه در هیبیوکلریدسدیم یک درصد ضدغوفنی گشته و سپس ۵ بار با آب م قطر شستشو داده شدند. سپس در ظروف پتری اتوکلاو شده بر روی کاغذ صافی استریل قرار داده شدند. به هر ظرف پتری سه میلی‌لیتر آب م قطر استریل اضافه گردید. سپس ظرف در شرایط تاریک انکوباتور به مدت چهار روز در دمای 22 ± 1 درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. بذرهای جوانهزده یک‌نواخت به محلول غذایی هوگلند (۱۶) منتقل گردیدند. محلول غذایی هر سه روز یک بار تعویض و pH آن‌ها با استفاده از هیدروکسید پتاسیم (KOH) بین ۵/۵ تا ۶/۵ تنظیم شد. ریشه گیاهچه‌های ۱۰ روزه یک‌نواخت در مرحله

جدول ۱- ترکیبات جهت واکنش PCR بررسی cDNA و آغازگرهای مورد مطالعه

Table 1. The component of PCR for checking cDNA and primers studied

نوع ماده	مقدار
بافر واکنش (۱۰X) ^۱	۱ میکرولیتر
dNTP (۱۰) ^۲	۰/۲ میکرولیتر
MgCl_2 (۵۰) ^۳ میلی مولار	۰/۸ میکرولیتر
آغازگر پیشرو ^۴ (۱۰) ^۵ میکرومولار	۰/۵ میکرولیتر
آغازگر پرسو ^۶ (۱۰) ^۷ میکرومولار	۰/۵ میکرولیتر
آنزیم تگ پلیمراز ^۸	۱ میکرولیتر
cDNA ^۹	۰/۱ میکرولیتر
آب دیونیزه دو بار تقطیر ^{۱۰}	۱۰ تا ۱۵ میکرولیتر

1- PCR Buffer (10X)
5- Reverse

2- Deoxynucleotide
6- *Taq polymerase*

3- Magnesium chloride
7- Complementary DNA

4- Forward
8- ddH₂O

جدول ۲- تعداد و مشخصات چرخه حرارتی واکنش PCR

Table 2. The number and description of thermal cycle of PCR

مرحله	تعداد چرخه (دور)	دما (سانتی گراد)	زمان (ثانیه)
واسرشت سازی ^۱	۱	۹۵	۳۰۰
واسرشت سازی ^۲	۴۰	۹۵	۱۰
اتصال ^۳	۴۰	۶۰-۵۸	۲۰
تکثیر ^۴	۱	۷۲	۱۰
تکثیر نهایی ^۴	۱	۷۲	۳۰۰

تکرار تکنیکی انجام شد تا صحت و دقت نتایج تائید گردید.
 ۲۰ میکرولیتر مخلوط واکنش، شامل ۹/۹ میکرولیتر مخلوط SYBR Green، ۰/۵ میکرولیتر از هر آغازگر اختصاصی رفت (پیشرو^۵) و برگشت (پسرو^۶) با غلظت ۱۰ میکرومول، ۰/۵ میکرولیتر DMSO، ۰/۲ میکرولیتر آنزیم تگ پلیمراز^۷ و ۳ میکرولیتر نمونه cDNA مورد بررسی بود. جهت انجام Real-Time PCR از چرخه حرارتی که در جدول ۴ نشان داده شده است، استفاده گردید. الگوی بیان ژن‌های HvSOS1 HvSOS2 (CIPK24) و HvSOS3 (CIPK24) با استفاده از نرمافزار REST و فرمول روش مقایسه‌ای $2^{-\Delta\Delta Ct}$ Ct و ژن خانه‌دار α -توبولین به عنوان ژن مرجع، میزان تغییر بیان ژن اصلی نسبت به شاهد، مورد بررسی قرار گرفت

طراحی آغازگر و تجزیه کمی PCR

جهت ارزیابی و مقایسه اثر شوری بر روی الگوی بیان ژن‌های HvSOS1 HvSOS2 (CIPK24) و HvSOS3 (CIPK24) در بافت‌های ریشه دو ژنوتیپ موتانت متحمل به شوری و رقم والد، تکنیک RT-PCR کمی مورد استفاده قرار گرفت. مشخصات و توالی آغازگرهای مورد استفاده در آزمایش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز در زمان واقعی و همچنین ژن خانه‌دار α -توبولین به عنوان رفرنس در جدول ۳ نشان داده شده است. واکنش زنجیره‌ای پلیمراز کمی برای هر آغازگر در دستگاه iCycler (شرکت بیورد، آمریکا) و با استفاده از تکنولوژی رنگ SYBR Green به عنوان رنگ فلورسنس برای ارزیابی کمی انجام گردید. آزمون ارزیابی‌های کمی با

جدول ۳- اسامی و مشخصات آغازگرهای اختصاصی مورد مطالعه

Table 3. Names and description of the studied specific primers

Accession NO	درصد بازهای G و C	دما ذوب (°C)	توالی آغازگر ^{۱۰}	نام آغازگر ^۹	ژن رمزگشته ^۸
AB089197	۵۰	۵۷/۱	۵'-GGCACCAACAGGAAGATGAA-3'	رفت ^{۱۱}	HvSOS1
	۵۵	۵۷/۷	۵'-GATATGCAGGAGGCCAGAGA-3'	برگشت ^{۱۲}	JN655679
HM175881	۵۰	۵۶/۳	۵'-ATGCCAGATTGGTCTCTC-3'	رفت	HvCIPK24 (HvSOS2)
	۵۰	۵۸/۱	۵'-CACACGTCTAACGGCTACA-3'	برگشت	U40042
U40042	۵۵/۶	۵۵/۶	۵'-GCTCACCTCGAAAATCC-3'	رفت	HvCBL4 (HvSOS3)
	۵۵/۶	۵۸/۶	۵'-AAACCGCTCGTCACTGCT-3'	برگشت	
HM175881	۵۰	۶۰/۱	۵'-AGTGTCTGTCCACCCACTC-3'	رفت	α -tubulin
	۵۰	۵۷/۵	۵'-ATTAGAGCACCGTCAAACC-3'	برگشت	

جدول ۴- چرخه حرارتی واکنش زنجیره‌ای پلیمراز در زمان واقعی

Table 4. The thermal cycle of qRT-PCR

تعداد چرخه ^{۱۵}	مرحله	زمان ^{۱۷}	دما (درجه سانتی گراد) ^{۱۸}
۱	واسرشت ^{۱۹}	۳۰۰ ثانیه	۹۵
۴۰	واسرشت	۱۰ ثانیه	۹۵
۴۰	اتصال ^{۲۰}	۱۰ ثانیه	۶۰
۱	تکثیر ^{۲۱}	۲۰ ثانیه	۷۲
۱	تکثیر نهایی ^{۲۲}	۳۰۰ ثانیه	۷۲
۸۱	ذوب ^{۲۳}	۱۰ ثانیه	۵۵-۵۹

ساعت بعد از تنش افزایش یافت و تا ۶ ساعت به حداقل مقدار خود (حدود ۱۵ برابر) رسید ولی بعد از آن کاهش بیان تا ۹۶ ساعت مشاهده شد. در حالی که حداقل مشاهده شد در بافت ریشه رقم والد در مقایسه با کنترل در زمان ۳ ساعت بود (حدود ۶ برابر) و بعد از آن کاهش نسبی تا ۹۶ ساعت مشاهده

نتایج و بحث

نتایج این تحقیق نشان داد که بعد اعمال شوری (۳۰۰ میلی مولار)، سطوح بیان ژن HvSOS3 در اندازه ریشه ژنوتیپ موتانت متحمل به شوری در مقایسه با قبل از اعمال تنش شوری (زمان کنترل یعنی صفر ساعت)، در مدت زمان اولیه ۳

1- Denaturation 2- Annealing 3- Extension 4- Final extension 5- Forward 6- Reverse 7- Taq polymerase 8- Name of genes

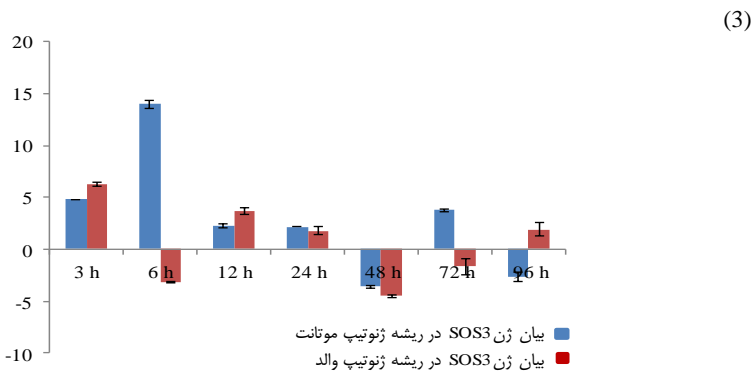
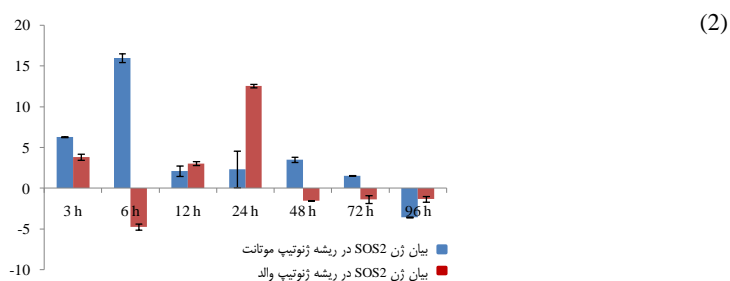
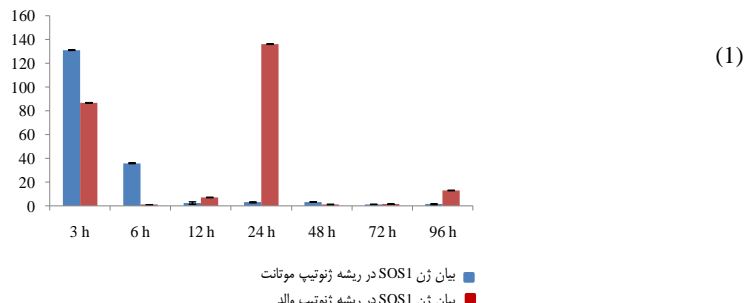
9- Name of primer 10- Sequence of primer 11- Melting temperature 12- Percentage of GC-content 13- Forward 14- Reverse

15- Number of cycle 16- Step 17- Time 18- Temperature 19- Denaturation 20- Annealing

21- Extension 22- Final extension 23- Melting

سیتوپلاسم نسبت به خروج آن (عدم تعادل هموستازی یونی) توسط *HvSOS1* باشد که باعث القای بالای *HvSOS2* و در نتیجه *HvSOS1* در ۲۴ ساعت پس از تنش می‌شود (شکل ۱، ب). همان طور که در شکل ۱، ج مشاهده می‌شود تحت تنش شوری، افزایش القای بیان ژن *HvSOS1* در ریشه ژنتیک موتانت متحمل به شوری نسبت به کنترل، مشابه با ژن‌های *HvSOS2* و *HvSOS3* در ساعات اولیه ۳ ساعت (۱۳۰ برابر) و ۶ ساعت (۴۰ برابر) بود.

گردید (شکل ۱، الف). بالا رفتن سطوح بیان ژن *HvSOS2* در بافت ریشه هر دو ژنوتیپ در مقایسه با گیاهان کنترل، تقریباً مشابه با نمودار بیان ژن *HvSOS3* بود که بیانگر این است پروتئین SOS3 بعد از فعال شدن و اتصال به پروتئین SOS2، باعث دایمر شدن و در نتیجه افزایش فعالیت پروتئین SOS2 می‌شود (۹، ۲۶، ۲۴). هرچند یک افزایش ناگهانی حدود ۱۲ برابر بیان پس از ۲۴ ساعت از اعمال تنش در رقم والد مشاهده شد که می‌تواند به علت ورود بیشتر Na^+ به داخل



شکل ۱- الگوی بیان ژن‌های ۱- *HvSOS1* (CBL4) ۲- *HvSOS2* (CIPK24) ۳- *HvSOS3* (CBL4) در اندام ریشه هر دو ژنوتیپ موتانت متحمل به شوری و رقم والد تحت شوری ۳۰۰ میلیمولاًر NaCl و زمان‌های ۳، ۶، ۱۲، ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از اعمال تنش شوری در مقایسه با زمان کنترل (صفراً ساعت)

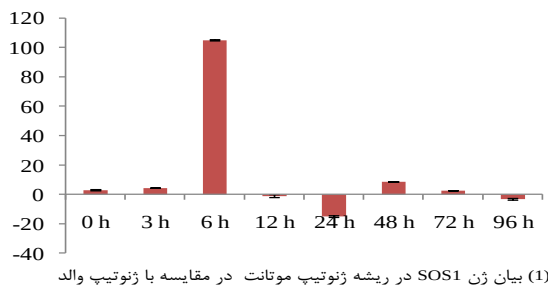
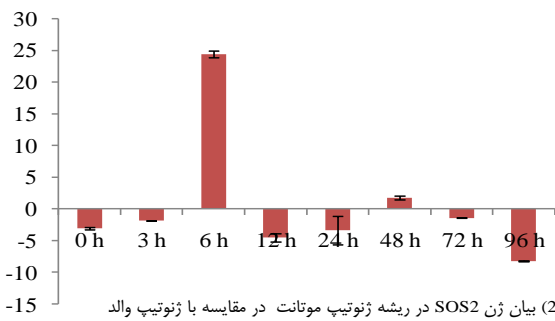
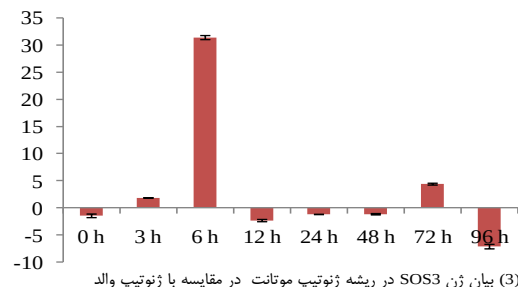
Figure 1. The pattern of genes expression of *HvSOS1*, 2) *HvSOS2* (*CIPK24*) and 3) *HvSOS3* (*CBL4*) in roots of both salt tolerant mutant genotypes and the parent genotype under the 300 mM salinity and different times of 3, 6, 12, 24, 48, 72 and 96 hours after NaCl treatment stress compared with control time (zero hour)

HvSOS1 در ریشه رقم والد مانند بیان ژن *HvSOS2* حداکثر میزان بیان را در ۳ ساعت و ۲۴ ساعت پس از اعمال تنش شوری بود که نشان می‌دهد افزایش کمپلکس پروتئینی

گرچه در مقایسه با ۳ ساعت میزان بیان تا ۶ ساعت کاهش یافت ولی در مقایسه با زمان صفر تا ۴۰ برابر افزایش بیان مشاهده شد. از طرف دیگر، افزایش القای بیان ژن

سلول می‌شود (۱۹). با بررسی و مقایسه الگوی بیان ژن‌های *HvSOS1*, *HvSOS2* و *HvSOS3* در شکل ۲ مشاهده می‌شود، بیان این ژن در بافت ریشه ژنتیپ موتابنت متحمل به شوری در مقایسه با ژنتیپ والد آن، بعد از ۶ ساعت قرار گرفتن در معرض تنش ژنتیپ والد آن، همان طور که در شکل ۲ مشاهده می‌شود، بیان این ژن در بافت ریشه ژنتیپ موتابنت متوجه شوری در مقایسه با ژنتیپ والد آن، بعد از ۶ ساعت قرار گرفتن در معرض تنش ژن‌های *HvSOS2* و *HvSOS3* تا بیش از ۲۳ برابر و برای *HvSOS1* حدود ۱۰۰ برابر بیشتر از ژنتیپ والد مشاهده شد (شکل ۲).

SOS3/SOS2 باعث فسفریله شدن و فعالیت بیشتر آنتیپورتر (*SOS1*) Na^+/H^+ واقع در غشاء پلاسمایی سلول می‌شود (۳۲, ۲۰). در تحقیقی که بر روی بیان ژن *TaSOS1* در گندم انجام شد، نشان داده شد که القای این ژن در ریشه بعد از ۳ ساعت اعمال تنش ۲۰۰ میلیمولار NaCl به حداقل مقدار خود رسید (۳۶). بنابراین فعال شدن *SOS1* به محیط آپوپلاست سلول Na^+ از سیتوپلاسم به همچنین انتقال آن از ریشه به قسمت‌های هوایی گیاه (۱۰, ۲۹, ۳۱, ۳۴) می‌شود. همچنین پیشنهاد شده است که فعال شدن این ژن منجر به ایجاد تعادل اسمزی در درون

(1) بیان ژن *SOS1* در ریشه ژنتیپ موتابنت در مقایسه با ژنتیپ والد(2) بیان ژن *SOS2* در ریشه ژنتیپ موتابنت در مقایسه با ژنتیپ والد(3) بیان ژن *SOS3* در ریشه ژنتیپ موتابنت در مقایسه با ژنتیپ والد

شکل ۲- مقایسه الگوی بیان ژن‌های (ب) *HvSOS1*, (ج) *CIPK24* (*HvSOS2*) و (د) *CBL4* (*HvSOS3*) بین بافت‌های ریشه دو ژنتیپ موتابنت متحمل به شوری و والد تحت شوری ۳۰۰ میلیمولار در زمان‌های صفر (کنترل)، ۳، ۶، ۱۲، ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از اعمال شوری

Figure 2. The pattern comparison of genes expression of *HvSOS1*, 2) *HvSOS2* (*CIPK24*) and 3) *HvSOS3* (*CBL4*) between the roots of tolerant mutant genotype to salinity and parent genotype under the salinity of 300 mM at different times of 0 (control) 3, 6, 12, 24, 48, 72 and 96 hours after NaCl treatment stress

القای ژن *HvSOS3* بر روی دو ژن دیگر است. همان‌طور که در مطالعات دیگر نیز به اثبات رسیده است (۳۲). تحقیقات دیگر نیز نشان داده است که ژن *SOS3* که یک ژن مهم کلیدی در مسیر پیامرسانی SOS در پاسخ به تنش شوری است و فعالیت آن باعث به راه افتادن چندین مسیر پیامرسانی در پایین دست از جمله پروتئین‌های SOS2 و در نتیجه آنتی پورتر Na^+/H^+ یعنی *SOS1* می‌شود. بنابراین بیان بیشینه ژن *SOS3* می‌تواند توان گیاه را در تحمل به شوری تا حد

تحقیقات نشان داده است که افزایش در سطح بیان برخی ژن‌های دخیل در تحمل به شوری از جمله مسیر SOS منجر به بهبود مقاومت گیاه در تنش شوری شده است (۲). افزایش در سطح بیان ژن‌های تنظیمی مانند فاکتورهای رونویسی و پروتئین کینازها در مسیرهای پیامرسانی سلولی تحمل گیاه را نسبت به شوری افزایش داده است (۳۵). به طور کلی هم‌زمانی بیان بالای ژن‌های *HvSOS1* و *HvSOS3* با در تنش *HvSOS1* در ساعت اولیه تنش، در بافت ریشه هر دو ژنتیپ نشان‌دهنده

تنظیم هموستازی یون، مسیر تنظیمی SOS می‌باشد که شامل سه ژن اصلی SOS1، SOS2 و SOS3 می‌باشد (۱۱، ۱۲). با توجه به گسترش سریع زمین‌های شور در کشور، این مطالعه می‌تواند سرآغاز راهی برای اصلاح سایر گیاهان زراعی و مهم از نظر اقتصادی و کشاورزی در زمینه افزایش تحمل به شوری باشد. مکانیسم تحمل به شوری در گیاه، موضوع تحقیقی مهمی در زیست‌شناسی گیاهی و کشاورزی است. یکی از راه‌های مهم در چهت پهلوی تحمل گیاه به تنش شوری، تولید گیاهان تاریخت از طریق انتقال ژن‌های جدید و یا افزایش در سطح بیان ژن‌هایی است که با تنش شوری القا می‌شوند و برای تحمل به تنش در حد معمولی، ضروری هستند (۱۲). مسیر SOS یکی از مسیرهای مهم دفاعی گیاهی در برابر تنش شوری محاسب می‌شود. مطالعات زیادی برای انتقال این ژن‌ها به گیاهان حساس و در نتیجه ایجاد گیاهان مقاوم‌تر به تنش شوری انجام شده است. به عنوان مثال بیان بسیار بالای ژن‌های SOS1، SOS2 و SOS3 باعث افزایش مقاومت به شوری در گیاهان ترانس‌ژنیک آراییدوپسیس (۶، ۷، ۳۷، ۳۸) و گوجه فرنگی (۱۳) شد. گیاه جو می‌تواند به علت تنوع و سازگاری بالا به عنوان منبع ژن‌های مهم مقاومت به تنش‌ها از جمله شوری باشد ولی تاکنون انتقال مسیر ژنی SOS از گیاه جو به گیاهان دیگر محدود بوده است. بنابراین شناسایی پروتئین‌ها تاثیر فراوانی در توضیح دقیق مسیر SOS خواهد داشت که دیدگاه گستردگری را برای پیش‌رفت استراتژی‌های موثر در مهندسی ژنتیک تولید گیاهان مقاوم‌تر به شوری به وجود می‌آورد.

زیادی بهبود بخشد (۱۷). اخیراً مشخص شده است که بیان بیشینه برخی از ژن‌های دخیل در مسیر تنظیمی SOS گیاه تباکو نیز موجب افزایش مقاومت به شوری از طریق افزایش خروج یون‌های سدیم از سیتوزول می‌شود (۳). همچنین نتایج تحقیق بر روی گیاه مدل آراییدوپسیس نشان داد که افزایش بیان ژن SOS3 در گیاه موجب بهبود تحمل به شوری می‌شود (۷، ۸، ۳۱). بنابراین در این تحقیق مشاهده شد که این سه ژن دخیل در تحمل به تنش شوری در هر دو ژنوتیپ موتابت متحمل و والد بیان می‌شوند، اما تفاوت در زمان و میزان بیان آنها می‌باشد. بیان بالای همزمان این سه ژن در اندام ریشه ژنوتیپ موتابت بیانگر فعالیت آنتیپورتر Na^+/H^+ و خروج Na^+ به فضای آپولاستی یا انتقال آن از ریشه به اندام هوایی می‌باشد. عدم شباهت در الگوی بیان بین دو ژنوتیپ نشان می‌دهد که جهش می‌تواند باعث تغییر توانایی ژنوتیپ موتابت متحمل به شوری در بکارگیری هموستازی بونی برای پاسخ به تنش شوری شود. ریشه‌ها اولین اندام گیاه هستند که آثار تنش شوری را تجربه می‌کنند و پس از آن اندام‌های هوایی تحت تأثیر تنش قرار می‌گیرند. گزارش شده که ریشه‌ها در مواجه با تنش‌های مختلف محیطی، از جمله تنش‌های خشکی و شوری، نقش مهمی در بقا و عملکرد گیاهان زراعی ایفا می‌کنند (۱۵). هموستازی Na^+ و Cl^- به عبارتی خروج Na^+ از ریشه مهم‌ترین سازوکار کاهش تنش شوری در گیاهان عالی به شمار می‌رود. بنابراین سازوکار کاهش خسارت ناشی از تنش شوری، برای تعدادی از گیاهان در خاک‌های شور است. یکی از مسیرهای مهم در

منابع

- Apse, M.P. and E. Blumwald. 2007. Na^+ transport in plants. *FEBS Letters*, 581: 2247-2254.
- Chinnusamy, V., J. Zhu and J.K. Zhu. 2006. Salt stress signaling and mechanisms of plant salt tolerance. *Genetic Engineering*, 27: 141-177.
- Garcia-debla, B., H. Rosari and B. Benito. 2007. Cloning of two SOS1 transporters from the sea grass *Cymodocea nodosa*. SOS1 transporters from *Cymodocea* and *Arabidopsis* mediate potassium uptake in bacteria. *Plant Molecular Biology*, 63: 479-490.
- Ghasemi Omran, V.O., A. Bagheri, G.A. Nematzadeh, A. Mirshamsi and N.A. Babaian Jelodar. 2015. Isolation and Expression Analysis of Alsos1 Gene Under NaCl Stress in Halophyte Grass *Aeluropus Littoralis* Parl. *Journal of Crop Breeding*, 7(16): 60-69 (In Persian).
- Greenway, H. and R. Munns. 1980. Mechanisms of salt tolerance in nonhalophytes. *Plant Molecular Biology*, 31: 149-190.
- Guo, Y., Q.S. Qiu, F.J. Quintero, J.M. Pardo, M. Ohta, C. Zhang, K.S. Schumaker and J.K. Zhu. 2004. Transgenic evaluation of activated mutant alleles of SOS2 reveals a critical requirement of its kinase activity and C-terminal regulatory domain for salt tolerance in *Arabidopsis*. *Plant Cell*, 16: 435-449.
- Guo, Y., U. Halfter, M. Ishitani and J.K. Zhu. 2001. Molecular characterization of functional domains in the protein kinase SOS2 that is required for plant salt tolerance. *Plant Cell*, 13: 1383-1400.
- Guo, P., M. Baum, S. Grando, S. Ceccarelli, G. Bai, R. Li, M. Korff, R. Varshney, A. Graner and J. Valkoun. 2009. Differentially expressed genes between drought tolerant and drought sensitive barely genotypes in response to drought stress during the reproductive stage. *Journal of Experimental Botany*, 60: 3531-3544.
- Halfter, U., M. Ishitani and J.K. Zhu. 2000. The *arabidopsis* SOS2 protein kinase physically interacts with and is activated by the calcium-binding protein SOS3. *Proceedings of the National Academy of Sciences, USA*, 97: 3735-3740.
- Hasegawa, P.M. 2013. Sodium (Na^+) homeostasis and salt tolerance of plants. *Environmental and Experimental Botany*, 92: 19-31.
- Hauser, F. and T. Horie. 2010. A conserved primary salt tolerance mechanism mediated by HKT transporters: a mechanism for sodium exclusion and maintenance of high K^+/Na^+ ratio in leaves during salinity stress. *PlantCell Environ*, 33: 552-565.
- Hayashi, H. and N. Murata. 1998. Genetically engineered enhancement of salt tolerance in higher plants. Elsevier, Amsterdam, 133-148.

13. Huertas, R., R. Olias, Z. Eljakaoui, F.J. Galvez, J. Li, P.A. De Morales, A. Belver and M.P. Rodriguez-Rosales. 2012. Overexpression of SlSOS2 (SlCIPK24) confers salt tolerance to transgenic tomato. *Plant, Cell Environ.*, 35: 1467-1482.
14. Hoagland, D.R. and D.I. Arnon. 1950. The water culture method for growing plants without soil. Circular. California Agricultural Experiment Station, 347(2): 32.
15. Kafi, M., A. Borzooei, M. Salehi, A. Kamandi, A. Masoumi and J. Nabati. 2009. Physiology of environmental stresses in plants. Iranian academic center for education, culture and research (ACECR), Mashad, 502 pp (In Persian).
16. Kiani, D., H. Soltanloo, S.S. Ramezanpour, A.A. Nasrolahnezhad Qumi, A. Yamchi, Kh. Zaynali Nezhad and E. Tavakol. 2017. A barley mutant with improved salt tolerance through ion homeostasis and ROS scavenging under salt stress. *Acta Physiologiae Plantarum*, 39: 90.
17. Liu, J., M. Ishitani, U. Halfter, C.S. Kim and J.K. Zhu. 2000. The *Arabidopsis thaliana* SOS2 gene encodes a protein kinase that is required for salt tolerance. *Proc Natl Acad Sci USA*, 97: 3730-3734.
18. Livak, K.J. and T.D. Schmittgen. 2001. Analysis of relative gene expression data using real-time quantitative PCR and the 2⁻DDCT method. *Methods*, 25: 402-408.
19. Mahajan, S. and N. Tuteja. 2005. Cold, salinity and drought stresses: An overview. *Archives of Biochemistry and Biophysics*, 444: 139-158.
20. Maughan, P.J., T.B. Turner, C.E. Coleman, D.B. Elzinga, E.N. Jellen, J.A. Morales, J.A. Udall, D.J. Fairbanks and A. Bonifacio. 2009. Characterization of Salt Overly Sensitive 1 (*SOS1*) gene homoeologs in quinoa. *Chenopodium quinoa* Willd. *Genome*, 52: 647-657.
21. Martinez-Atienza, J., X. Jiang, B. Garciadeblas, I. Mendoza, J.K. Zhu and J.M. Pardo. 2007. Conservation of the salt overly sensitive pathway in rice. *Plant Physiology*, 143: 1001-1012.
22. Munns, R. and M. Tester. 2008. Mechanisms of salinity tolerance. *Annual Review of Plant Biology*, 59: 651-658.
23. Niazian, M., M. No'mani and S.A.S. Noori. 2016. A Review on Biometrical Methods used for Salt Tolerance Breeding in Crops. *Journal of Crop Breeding*, 8(17): 24-41 (In Persian).
24. Oh, D.H., Z. Ali, C.P. Hyeong, R.A. Bressan, J.Y. Dae and H.J. Bohnert. 2010. Consequences of SOS1 deficiency: Intracellular physiology and transcription. *Plant Signaling Behavior*, 766pp.
25. Oh, D.H., Q. Gong, A. Ulanov, Q. Zhang, Y. Li, W. Ma, D.J. Yun, R.A. Bressan and H.J. Bohnert. 2007. Sodium stress in the *Halophyte thellungiella* halophila and transcriptional changes in a thsos1- rna interference line. *Journal of Integrative Plant Biology*, 49: 1484-1496.
26. O.H., D.H., S.Y. Lee, R.A. Bressan, D.J. Yun and H.J. Bohnert. 2010b. Intracellular consequences of SOS1 deficiency during salt stress. *Journal of Experimental Botany*, 61(4): 1205-1213.
27. Pfaffl, M.W., G.W. Horgan and L. Dempfle. 2002. Relative expression software tool (REST[©]) for group-wise comparison and statistical analysis of relative expression results in real-time PCR. *Nucleic Acids Research*, 30(9): 36.
28. Qiu, Q.S., Y. Guo, M.A. Dietrich, K.S. Schumacher and J.K. Zhu. 2002. Regulation of SOS1, a plasma membrane Na+/H⁺ exchanger in *Arabidopsis thaliana*, by SOS2 and SOS3. *Proceeding of the National Academy of Sciences of the USA*, 99: 8436-8441.
29. Quintero, F.J., M. Ohta, H. Shi, J.K. Zhu and J.M. Pardo. 2002. Reconstitution in yeast of the Arabidopsis SOS signaling pathway for Na⁺ homeostasis. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 99: 9061-9066.
30. Sahi, C., A. Singh, E. Blumwald and A. Grover. 2006. Beyond osmolytes and transporters: novel plant salt-stress tolerance-related genes from transcriptional profiling data. *Physiologia Plantarum*, 127: 1-9.
31. Shi, H., B.H. Lee, S.J. Wu and J.K. Zhu. 2003. Overexpression of a plasma membrane Na⁺/H⁺ antiporter gene improves salt tolerance in *Arabidopsis thaliana*. *Nature Biotechnology*, 21: 81-85.
32. Shi, H., M. Ishitani, C. Kim and J.K. Zhu. 2000. The *Arabidopsis thaliana* salt tolerance gene SOS1 encodes a putative Na⁺/H⁺ antiporter. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 97: 6896-6901.
33. Shi, H., F.J. Quintero, J.M. Pardo and J.K. Zhu. 2002. The putative plasma membrane Na⁽⁺⁾/H⁽⁺⁾ antiporter SOS1 controls long distance Na⁽⁺⁾ transport in plants. *Plant Cell*, 14: 465-477.
34. Takashia, R., S. Liub and T. Takano. 2009. Isolation and characterization of plasma membrane Na⁺/H⁺ antiporter genes from salt-sensitive and salt-tolerant reed plants. *Journal of Plant Physiology*, 166: 301-309.
35. Teige, M., E. Scheikl, T. Eulgem, R. Doczi, K. Ichimura, K. Shinozaki, J.L. Dangl and H. Hirt. 2004. The MKK2 pathway mediates cold and salt stress signaling in *Arabidopsis*. *Molecular Cell*, 15(1): 141-52.
36. Xu, H., X. Jiang, K. Zhan, X. Cheng, X. Chen, J.M. Pardo and D. Cui. 2008. Functional characterization of a wheat plasma membrane Na⁺/H⁺ antiporter in yeast. *Archives of Biochemistry and Biophysics*, 473: 8-15.
37. Yang, Q., Z.Z. Chen, X.F. Zhou, H.B. Yin, X. Li, X.F. Xin, X.H. Hong, J.K. Zhu and Z.H. Gong. 2009. Overexpression of *SOS* (Salt Overly Sensitive) genes increases salt tolerance in transgenic *Arabidopsis*. *Molecular Plant*, 2: 22-31.
38. Zhang, H.X. and E. Blumwald. 2001. Transgenic salt-tolerant tomato plants accumulate salt in foliage but not in fruit. *Nat. Biotechnology*, 19: 765-768.
39. Zhou, G.A., Y. Jiang, Q. Yang, J.F. Wang, J.I. Huang and H.S. Zhang. 2006. Isolation and characterization of a new Na⁺/H⁺ antiporter gene OsNHA1 from rice. *Oryza sativa* L. DNA Sequence, 17: 24-30.
40. Zhu, J.K. 2003. Regulation of ion homeostasis under salt stress. *Current Opinion in Plant Biology*, 6: 441-445.

The Study of SOS Genes Expression in Mutant Barley Root under Salt Stress

Sareh Yousefi Rad¹, Hassan Soltanloo², Sayad Sanaz Ramezanpour² and Khalil Zaynali Nezhad³

1- PhD student, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources,
(Corresponding author: sareh.yousefirad@yahoo.com)

2 and 3- Associate Professor and Assistant Professor, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources

Received: April 29, 2017 Accepted: August 13, 2017

Abstract

Soil salinity is one of the most critical factors reducing crop yield. SOS signaling is one of the significant pathways that regulate ion homeostasis and it has the important role in mechanism of plant resistance to environmental stresses such as salt stress. Roots are the first organ of plants exposed to salt, so the role of genes involved in this pathway and their relation to salt tolerance were investigated between 73-M4-30, a salt tolerant mutant genotype, and Zarjou, as its wild type, genotypes. In this research, patterns of expression of *HvSOS1*, *HvSOS2* (*CIPK24*) and *HvSOS3* (*CBL4*) genes were studied under 300 mM salt concentration at 0 (control), 3, 6, 12, 24, 48, 72 and 96 hours between two genotypes. Quantitative RT-PCR analysis showed that the expression levels of these three genes under salt stress in root tissue of the salt-tolerant mutant genotype in compared to its wild genotype were much more and stronger in early time of 6-hour. The parallel up-regulation of these three genes in the root tissue of the mutant genotype demonstrated the activity of Na^+/H^+ antiporter and Na^+ exclusion toward apoplast as well as its transportation from the root to the shoot. The lack of similarity in expression pattern of SOS genes between the two genotypes of salt-tolerant mutant and wild parent showed that the mutation could alter the ability of the salt tolerant mutant genotype in the use of ionic homeostasis in response to the salt stress.

Keywords: Germination stage, *Hordeum vulgare*, Quantitative RT-PCR