

## بهبود تحمل به شوری در آرابیدوپسیس تالیانا از طریق بیش بیانی یک ژن حسگر کلسیم

لیلا شرقی<sup>۱</sup>، فاطمه محمودی کردی<sup>۱\*</sup> و محمد احمدآبادی<sup>۲</sup>

<sup>۱</sup> تبریز، دانشگاه شهید مدنی آذربایجان، دانشکده علوم پایه، گروه زیست‌شناسی

<sup>۲</sup> تبریز، دانشگاه شهید مدنی آذربایجان، دانشکده کشاورزی، گروه بیوتکنولوژی کشاورزی

تاریخ پذیرش: ۹۳/۱۱/۱۹ | تاریخ دریافت: ۹۲/۱۲/۲۵

### چکیده

افزایش در سطح بیان برخی ژن‌های دخیل در تحمل به شوری منجر به بهبود عملکرد گیاه در تنش شوری می‌شود. تنش شوری مسیر SOS (SALT OVERLY SENSITIVE) را در آرابیدوپسیس تالیانا القا می‌کند. پروتئین SOS<sup>۳</sup> نقش مهمی در این مسیر تنظیمی دارد. در این مطالعه cDNA از گیاه آرابیدوپسیس تالیانا جداسازی و در ناقل pBIN61 و پایین دست پرومومتر بیانی CaMV35S کلون شد. پس از انتقال ناقل حاصل به آگروباکتریوم، گیاهان آرابیدوپسیس با استفاده از این سلول‌ها و به روش فلورال دیپ تاریخت شدند. بذرهای گیاهان تاریخت شده جمع‌آوری و در محیط حاوی آنتی‌بیوتیک کانامایسین انتخاب شدند. از گیاهان انتخاب شده، DNA استخراج شده و وجود ژن SOS<sup>۳</sup> انتقال یافته در ژنوم گیاهان تاریخت به وسیله PCR تایید شد. آزمون میزان تحمل به شوری گیاهان نسل دوم که در محیط‌های با درجات شوری صفر، ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی‌مولار NaCl کشت شده نشان داد که گیاهان تاریخت حاصل، تحمل بیشتری نسبت به گیاهان وحشی در شرایط شوری دارند.

واژه‌های کلیدی: انتقال ژن، فلورال دیپ، همسانه سازی، تحمل به شوری، AtSOS3

\* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۴۱۲۴۳۲۷۵۰۰، پست الکترونیکی: ac.mahmoodi@azaruniv.ac.ir

### مقدمه

متوقف می‌شود(۱۷). تحقیقات نشان داده است که شوری موجب کاهش شدید وزن شاخه‌ها، طول گیاه، تعداد برگ‌ها طول ریشه، محتوای کلروفیل، محتوای نسبی آب و در مقابل افزایش نشت الکترولیت در گیاه می‌شود(۱۳و۱۴).

معمولًا مقدار کاروتینوئیدها و کلروفیل b برگ در شرایط تنش شوری کاهش می‌یابد و برگ‌های مسن‌تر زرد می‌شوند هم‌چنین سرعت فتوستز در گیاهانی که تحت تاثیر شوری قرار گرفته‌اند پایین است (۲). یکی از راهکارهای مهم در جهت بهبود 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

تنش شوری یکی از تنش‌های مهم غیرزیستی است که اثر منفی بر مقدار و کیفیت محصول گیاهان زراعی دارد. این موضوع از مهم‌ترین مشکلات تولید محصولات کشاورزی در بسیاری از نقاط جهان و به ویژه کشور ما ایران به شمار می‌رود. غلظت‌های بالای یون‌های محلول سدیم و کلر در خاک برای بسیاری از گیاهان و از جمله گیاهان زراعی مضر هستند(۲۰). غلظت‌های بالای نمک منجر به تنش یونی و اسمزی شده که آن هم سبب بروز تنش‌های ثانویه مثل تنش اکسیداتیو و اختلالات تغذیه‌ای در گیاه شده و در نهایت منجر به مرگ گیاه می‌شود (۸و۳).

سریع‌ترین پاسخ به تنش شوری، کاهش سرعت رشد سطح برگ است به طوری که با افزایش غلظت نمک رشد برگ

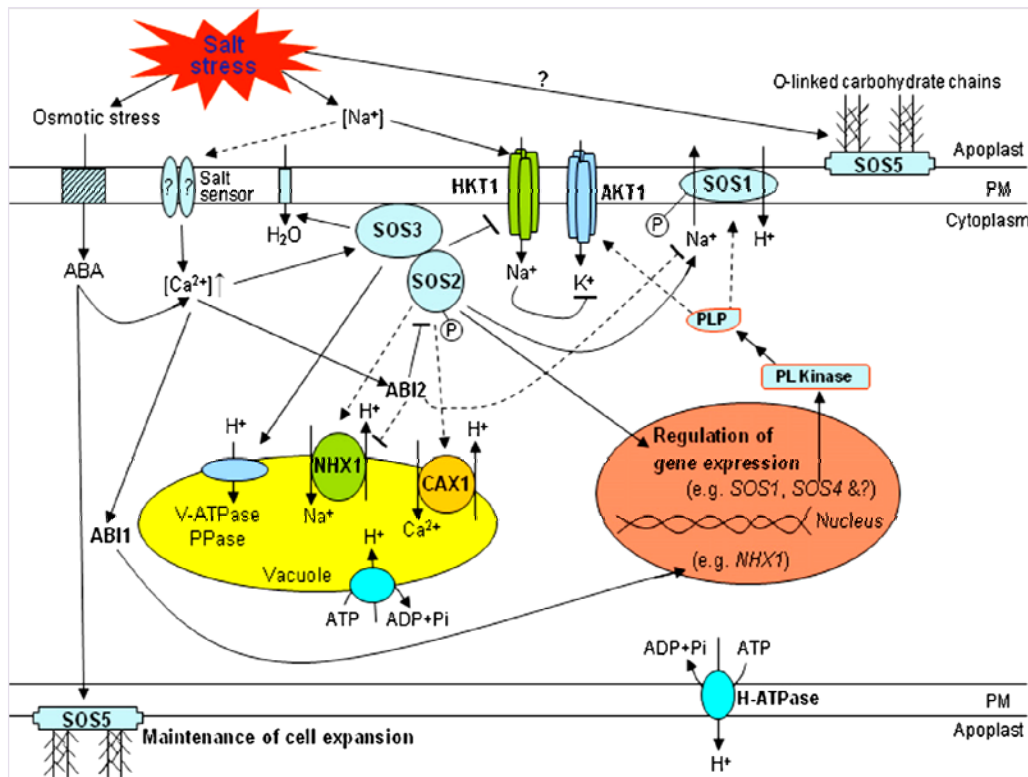
پروتئین می‌شود<sup>(۵)</sup>. با اتصال SOS2/SOS3، کمپلکس پروتئین کیناز به وسیله موتفی مریستیله SOS1 را که یک آنتی‌پورتر  $\text{Na}^+/\text{H}^+$  در غشا پلاسمایی است، فسفریله و فعال می‌کند. فعالیت آنتی‌پورتری SOS1 موجب خروج یون‌های  $\text{Na}^+$  اضافی می‌شود. از طرفی کمپلکس SOS2/SOS3 موجب فعال شدن پروتئین واکوئلی AtNHX1 می‌شود که آن هم ورود یون‌های  $\text{Ca}^{2+}$  به واکوئل را وساطت می‌کند و به این ترتیب مجموعه برهم‌کنش‌ها در نهایت موجب خروج یون‌های  $\text{Na}^+$  اضافی از سیتوزول می‌شود<sup>(۱۱)</sup> (شکل ۱).

هم‌چنین SOS3 از طریق تنظیم ژن AIR1 در تولید و تجمع فلاونوئیدها و آنتوسیانین در مواجهه با تنش شوری نقش دارد<sup>(۱۶)</sup>. علاوه بر این اخیراً مشخص شده که SOS3 در آرابیدوپسیس از طریق شرکت در فرایند تشکیل مجدد وابسته به کلسیم ریزرشته‌های اکتین در تحمل به شوری نقش مهمی ایفا می‌کند<sup>(۱۹)</sup>. گیاهانی که در میزان پروتئین SOS3 کمبود دارند نسبت به تنش شوری بسیار حساس هستند که این پدیده را می‌توان با افزودن کلسیم جبران کرد. تحقیقات نشان داده است که بیان ژن SOS3 در پاسخ به تنش  $\text{NaCl}$  افزایش می‌باید<sup>(۱۸)</sup>. از آنجا که SOS1 برای فعالیت حداکثری خود نیاز به کمپلکس SOS2/SOS3 دارد و فعالیت پروتئین AtNHX1 بوسیله مسیر SOS کنترل می‌شود احتمالاً فعالیت حداکثری SOS1 و AtNHX1 در گیاهان تاریخت نیاز به پروتئین SOS3 دارد. بنابراین بیان بیشینه این ژن می‌تواند توان گیاه را در تحمل به شوری تا حد زیادی بهبود بخشد. اخیراً مشخص شده که بیان بیشینه برخی از ژن‌های دخیل در مسیر تنظیمی SOS در گیاه تباکونیز موجب افزایش مقاومت به شوری از طریق افزایش خروج یون‌های سدیم از سیتوزول می‌شود<sup>(۴)</sup>. در این مطالعه ما امکان افزایش تحمل به تنش شوری در گیاه آرابیدوپسیس را، از طریق انتقال و افزایش سطح بیان ژن SOS3 در گیاهان تاریخت مورد بررسی قرار دادیم.

القا می‌شوند و برای تحمل به تنش در حد معمولی ضروری هستند<sup>(۹)</sup>.

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 می‌کنند<sup>(۶)</sup>. مطالعات نشان داده است که افزایش در سطح بیان برخی ژن‌های دخیل در تحمل به شوری منجر به بهبود عملکرد گیاه در تنش شوری شده است<sup>(۳)</sup>. 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<sup>(۱۰)</sup><sup>(۱۵)</sup>.

مسیر تنظیمی (SALT OVERLY SENSITIVE) در *Arabidopsis thaliana* نقش مهمی در تنظیم هم ایستایی یونی دارد<sup>(۳)</sup> و از سه جزء اصلی تشکیل شده است SOS1. آنتی‌پورتر  $\text{Na}^+/\text{H}^+$  را کد می‌کند که نقش مهمی در خروج یون‌های سدیم از سلول دارد<sup>(۱۴)</sup>. یک پروتئین کیناز سرین/ترؤنین را کد می‌کند. پروتئین SOS3 متصل شونده به  $\text{Ca}^{2+}$  را کد می‌کند که در ساختار خود دارای ۴ ناحیه اتصال به  $\text{Ca}^{2+}$  با موتفی EF-hand است و به عنوان حسگر  $\text{Ca}^{2+}$  عمل می‌کند<sup>(۱۱)</sup>. پروتئین SOS3 برای عملکرد خود، در انتهای N، مریستیله می‌شود. مریستیله شدن، اتصال کووالان اسیدمریستیک به گلیسین واقع در انتهای N، توسط پیوند آمیدی است<sup>(۱۹)</sup>. مقدار  $\text{Ca}^{2+}$  سیتوپلاسمی پس از دریافت تنش شوری بوسیله حسگرهای موجود در غشا پلاسمایی بهم می‌خورد. این آشفتگی در مقدار سیتوزولی  $\text{Ca}^{2+}$  بوسیله SOS3 دریافت می‌شود، سپس با SOS2 مطالعات برهم‌کنش می‌کند. مطالعات نشان داده فسفریله شدن سرین در انتهای C در پروتئین SOS3 در اثر برهم‌کنش موثران با پروتئین کیناز SOS2 یک مکانیسم تنظیمی معمول در آرابیدوپسیس است و این فسفریله شدن موجب تقویت برهم‌کنش این دو



شکل ۱- تنظیم هم ایستایی یونی توسط مسیر تنظیمی SOS برای سازگاری با تنش شوری در گیاه. SOS1 و SOS2 سه جزء اصلی این مسیر پیام‌رسانی هستند. تنش شوری سیگنال  $\text{Ca}^{2+}$  را فعال می‌کند که کمپلکس SOS2/SOS3 را فعال می‌سازد که این کمپلکس، آنتی‌پورتر  $\text{Na}^+/\text{H}^+$  (SOS1) را در غشاء فعال می‌کند و همچنین بیان برخی از ژن‌ها را در هسته تنظیم می‌کند. SOS1 همچنین آنتی‌پورتر  $\text{Na}^+/\text{H}^+$  تونوپلاست را فعال می‌کند که باعث انباشته شدن  $\text{Na}^+$  در واکوئل می‌شود.<sup>(۴)</sup>

در ادامه، ژن *cDNA* *AtSOS3* به طول ۶۶۹ bp با روش RT-PCR و با استفاده از جفت پرایمرهای اختصاصی Forward: 5' ATC CAT GGT CTA GAG GAT GGG ) Reverse: 5' ATG و CTG CTC TGT ATC GAA 3' AAT TCA GAT CTT TAG GAA GAT ACG TTT (TGC AA 3' ستز شد. سپس روحی *cDNA* به PCR به کمک پرایمرهای اختصاصی ژن که حاوی محلهای برش آنزیمی *NcoI* و *XbaI* در پرایمر Forward و محلهای برش آنزیمی *BglIII* و *EcoRI* در پرایمر Reverse بودند انجام شد. محصول PCR روی ژل آگارز الکتروفورز شد (شکل ۳-ب).

همسانه‌سازی ژن *SOS3* در ناقل بیانی *pBIN61*: برای ایجاد امکان همسانه‌سازی قطعه *cDNA* در ناقل بیانی *pBIN61* در پرایمرهای محلهای برشی آنزیم‌های *XbaI* و *BglIII* در

## مواد و روشها

**مواد گیاهی و شرایط رشد:** بذرهای استریل گیاه آرابیدوپسیس تالیانا اکوتیپ کلمبیا (Col-0) روی محیط موراشیگ و اسکوگ (Murashige-Skoog) به مدت ۷ روز در اتاق کشت در شرایط ۸ ساعت تاریکی و ۱۶ ساعت روشنایی رشد داده شدند و سپس برگ‌های آرابیدوپسیس به منظور استخراج RNA در نیتروژن مایع منجمد شد.

**سنتز و تکثیر ژن *SOS3*:** برای ساخت *cDNA* ژن *SOS3* RNA کلی از گیاهان آرابیدوپسیس ۷ روزه استخراج شد. سپس سنجش کمی RNA استخراج شده با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر انجام، و کیفیت آن با استفاده از الکتروفورز ژل آگارز بررسی شد (شکل ۳-الف).

(شکل ۲). بذرهای گیاهان آراییدوپسیس تلقیح شده به وسیله باکتری‌های تاریخت جمع آوری شدن و متعاقب کشت آن‌ها گیاهان تاریخت انتخاب شدند.



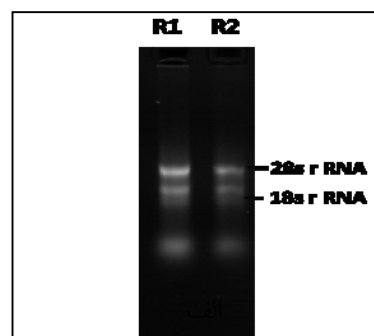
شکل ۲- مراحل مختلف ایجاد گیاهان آراییدوپسیس تاریخت به روش فلورال دیپ. (A) گیاه آماده برای فلورال دیپ. (B) محلول سلولی آگروباکتریوم. (C) وارد کردن گل آذین گیاه به محلول سلولی به مدت ۲ دقیقه. (D) پوشاندن گل‌ها با نایلون مشکی جهت حفظ رطوبت بالا تاریکی به مدت ۲۴ ساعت.

**گزینش گیاهان آراییدوپسیس تاریخت شده:** بذرهای بدست آمده از گیاهان آراییدوپسیس در محیط انتخابی (MS+kanamycin) کشت شدند. گیاهان تاریخت دریافت کننده ژن مقاومت به کانامایسین به رنگ سبز از گیاهان غیر تاریخت که در محیط انتخابی به رنگ زرد بودند، شناسایی شدند (شکل ۵). به منظور تایید حضور ژن *SOS3* در گیاهان آراییدوپسیس تاریخت، استخراج DNA ژنومی از گیاهان انتخاب شده به روش CTAB انجام گرفت. بدین ترتیب که حدود ۲۰۰ میلی‌گرم از برگ‌های گیاه درون هاون چینی همراه با ۵۰۰ میکرولیتر از بافر CTAB به خوبی ساییده شد. سپس محتويات هاون به تیوب استریل ۱/۵ میلی‌لیتری منتقل شده و به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۶۵°C قرار گرفت. سپس یک حجم کلروفرم به نمونه‌ها اضافه و به مدت ۵ دقیقه ورتكس انجام گرفت. پس از ۵ دقیقه سانتریفیوژ در دمای اتاق با سرعت ۱۳۰۰۰ rpm، فاز

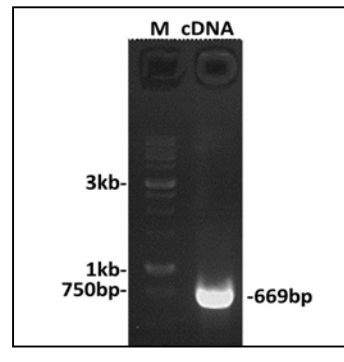
روبه جلو (Forward) و روبه عقب (Reverse) طراحی شد. cDNA پس از برش با آنزیم‌های *Xba*I و *Bgl*II و خالص سازی با استفاده از ژل آگارز با دمای ذوب پایین، در بین محلهای برشی *Xba*I و *Bam*HI ناقل pBIN61 قرار داده شد. این ناقل دارای دو ژن مربوط به مقاومت به آنتی‌بیوتیک کانامایسین است که انتخاب گیاه و باکتری واجد پلاسمید را فراهم می‌کند. در این ناقل ژن *SOS3* در بین پرومودر و ترمیناتور CaMV35S قرار گرفت (شکل ۴).

**انتقال ناقل pBIN61-SOS3 به گیاه آراییدوپسیس تالیانا:** ناقل pBIN61-SOS3 نوترکیب حاصل به روش شوک الکتریکی به باکتری *Agrobacterium tumefaciens* سویه LBA4404 منتقل شد. کلنی‌های بدست آمده، پس از تایید به روش PCR، برای انتقال ژن *SOS3* به گیاهان آراییدوپسیس به روش Floral dip استفاده شدند. بدین ترتیب که ابتدا تک کلنی‌های آگروباکتریوم حاوی پلاسمیدهای نوترکیب در ۳ میلی‌لیتر محیط LB مایع حاوی آنتی‌بیوتیک‌های کانامایسین و ریفارمیسین تلقیح شده و به مدت یک شب در انکوباتور شیکردار با سرعت rpm ۲۰۰ و دمای ۲۸°C رشد داده شدند. سپس، ۱۰۰ میکرولیتر از کشت باکتری‌ها به ۲۵ میلی‌لیتر از محیط LB مایع حاوی همان آنتی‌بیوتیک‌ها انتقال یافته و به مدت یک شب در شرایط قبلی رشد داده شدند. در مرحله بعد، کشت‌های آگروباکتریوم به مدت ۱۰ دقیقه و با سرعت ۴۰۰۰ rpm سانتریفیوژ شده و رسوب سلول‌های باکتری در ۲۵ میلی‌لیتر از محیط کشت مایع دوباره حل شد. در نهایت، از غلظت‌های باکتری با OD<sub>600</sub> ۰/۴-۰/۵ برای فرایند تاریختی گیاهان آراییدوپسیس استفاده شد. به این ترتیب که، گیاهان آراییدوپسیس (اکوتیپ کلمبیا) در گلخانه نگهداری شدند تا به مرحله گلدهی وارد شوند. سپس، گل‌های گیاه آراییدوپسیس درون محلول آگروباکتریوم حاوی ناقل نوترکیب فرو برد شده و به مدت یک روز توسط پلاستیکی تیره رنگ پوشانده شدند

مقاوم به شوری شده است (esculentum و ۹). در این تحقیق به منظور بهبود میزان تحمل شوری در گیاه مدل رایبیدوپسیس، پس از استخراج RNA (شکل ۳-الف) cDNA ژن SOS3 که یک ژن کلیدی در مسیر پیام رسانی در پاسخ به تنش شوری است و فعالیت آن باعث به راه افتادن چندین مسیر پیام رسانی در پایین دست می‌شود، استفاده از تکنیک RT-PCR جداسازی (شکل ۳-ب) و به منظور افزایش بیان آن در گیاه پایین دست یک پرومتور نفوی در پلاسمید نوترکیب همسانه سازی شد.



(الف)



(ب)

شكل ۳- (الف)- نتیجه سنجش کیفیت RNA استخراج شده از گیاه آرایید و پسیس روی ژل آگاراز %.R1 و R2 نشان دهنده دو تکرار جداگانه می باشند. (ب)- الکتروفورز نتیجه PCR حاصل از تکثیر cDNA یعنی ژن SOS3 (669 bp)، با استفاده از جفت پرایمر اختصاصی M: نشانگ.

نه منظور انتقال ژن با روش آگروباکتریوم به آرایید و پسیس،  
ین ژن در ناقلبیانی pBIN61 همسانه سازی شد. در این ناقل  
ژن SOS3 در بین پروموتور CaMV35S و ترمیناتور 35S  
غفار گرفت. پروموتور 35S یک پروموتور ساختمانی قوی

رویی به تیوب جدید منتقل شده و DNA به روش اتانول رسوب داده شد. رسوب حاصل پس از خشک شدن، در میکرولیتر آب استریل حل شد.

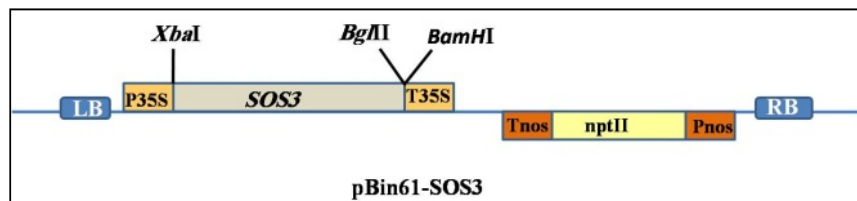
بررسی گیاهان آراییدوپسیس تاریخت از نظر تحمل به نشن شوری: بمنظور بررسی گیاهان تاریخت رییدوپسیس از نظر تحمل به شوری گیاهان تاریخت نسل اول ( $T_1$ ) به گلدان منتقل شد و از آن‌ها بذر تهیه شد. بذرهای بدست آمده از هریک از گیاهان آراییدوپسیس تاریخت  $T_1$  به طور مجزا در محیط حاوی کانامایسین کشت شد. گیاهان تاریخت نسل دوم ( $T_2$ ) در محیط نتخابی، فنوتیپ سبز (دریافت عامل تحمل به کانامایسین) و یا فنوتیپ زرد (عدم دریافت عامل تحمل به کانامایسین) را نشان دادند. برای بررسی میزان تحمل آراییدوپسیس‌های تاریخت به شوری، بذرهای استریل گیاهان نوع وحشی و گیاهان تاریخت نسل دوم در غلظت‌های مختلف صفر، ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی‌مولار NaCl کشت شد (شکل ۷).

نتائج و بحث

در میان تنش های غیر زیستی که گیاهان با آن مواجه می شوند تنش شوری مهم ترین عامل محدود کننده میزان محصول گیاهان زراعی بشمار می رود. به همین دلیل کاربرد روش های مهندسی ژنتیک و بیوتکنولوژی مولکولی بمنظور تولید گیاهان مقاوم به شوری برای فراهم کردن نیاز غذایی جمعیت در حال افزایش جهان از اهمیت بالایی برخوردار است. یک رویکرد مهم برای تولید گیاهان زراعی مقاوم به شوری انتقال ژن های عامل تحمل به شوری به گیاهان زراعی می باشد (۷). مطالعات نشان داده افزایش بیان جزای دخیل در مسیر پیام رسانی مقابله با تنش شوری، تحمل گیاهان را در تنش شوری بهبود می بخشد. برای مثال فرازیش بیان آنتی پورتر  $\text{Na}^+/\text{H}^+$  غشا توتوپلاستی را باید و پسیس، AtNHX1 تحت کنترل پرومотор ساختمانی قوی باعث ایجاد آراییدوپسیس و کلزا Lycopersicum (Brassica napus) و گوجه فرنگی (

بافت‌های گیاه در هر مرحله از نمو گیاه می‌شود (شکل ۴).

است و باعث بیان بیشینه ژن تقریباً در همه انواع سلول‌ها و



شکل ۴- ناقل دارای ژن *SOS3*: pBIN61-SOS3. ژن *SOS3* بین پروموتور و ترمیناتور 35S وارد شده است. ژن مورد استفاده برای انتخاب گیاهان تاریخته، تحت کنترل پروموتور و ترمیناتور ژن نوپالین سنتاز می‌باشد.

بافت‌های گیاهان انتخاب شده، واکنش PCR با استفاده از جفت پرایمرهای SOS3F و SOS3R انجام شد (شکل ۵).



شکل ۵- گرینش گیاهان تاریخت شده بر روی محیط MS حاوی کانامایسین. گیاهچه‌های سبز مقاوم به کانامایسین با فلاش نشان داده شده‌اند.

برای تایید مجدد انتقال موفق کاست‌های ژنی به ژنوم هسته، از آزمون نتاج و نحوه توارث ژن مقاومت به کانامایسین استفاده شد. برای این منظور بذرهای دو گیاه تاریخت نسل اول از نظر بروز صفت سبز و زرد روی محیط گزینشی حاوی کانامایسین شمارش شدند. از نتاج یکی از گیاهان تاریخت نسل اول، تعداد  $10^9$  گیاه دارای فنوتیپ سبز و ۴۸ گیاه دارای فنوتیپ زرد بودند و از نتاج حاصل از گیاه تاریخت دوم تعداد ۱۴۰ گیاه دارای فنوتیپ سبز و ۶۰ گیاه دارای فنوتیپ زرد بودند (نتایج نشان داده شده‌اند). تجزیه و تحلیل آماری توسط آزمون کای اسکور در سطح احتمال ۰.۱٪، نشان داد که گیاهان T2 دارای

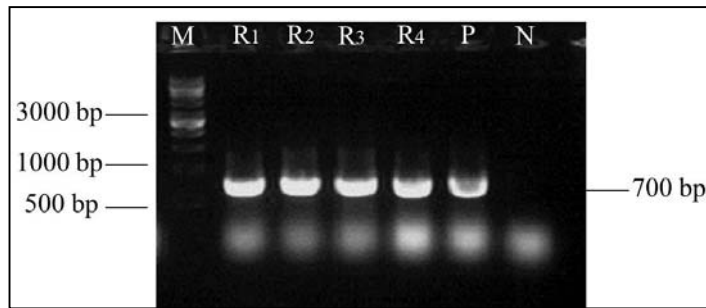
این ناقل دارای ژن تحمل به کانامایسین، تحت کنترل پروموتور یوکاریوتی NOS (نوپالین سنتاز)، در بین توالی‌های مرز برای انتخاب گیاه و یک ژن تحمل به کانامایسین برای انتخاب باکتری است. این ژن باعث ایجاد تحمل در برابر کانامایسین می‌شود. کانامایسین به دلیل برهمنکش با زیر واحد 35S ریبوزوم یوکاریوتی از پروتئین‌سازی ممانعت می‌کند. با توجه به شباهت ریبوزوم کلروپلاست با ریبوزوم یوکاریوت‌ها، کانامایسین سبب مختل شدن پروتئین‌سازی در کلروپلاست و ممانعت از سنتز رنگدانه‌ها می‌شود و همان‌گونه که در نتایج حاصل از گرینش گیاهان تاریخت‌دار این آزمایش قابل مشاهده است (شکل ۵)، در نهایت باعث زرد رنگ شدن برگ‌های گیاه می‌شود (۴). گیاهان تاریخت که ژن *nptII* را دریافت کرده بودند، توانایی سنتز کلروفیل را داشته و قادر به ادامه زندگی در محیط حاوی کانامایسین بودند و به رنگ سبز دیده شدند.

در این مطالعه برای انتقال ژن همسانه‌سازی شده به گیاه آرابیدوپسیس از روش فلورال دیپ استفاده شد که در مقایسه با روش کشت بافت، روشی ساده و سریع است و تنوع سوماکلونال در آن دیده نمی‌شود. همچنین میزان موفقیت در این روش بیشتر است.

برای تایید حضور ترانسژن مورد نظر در گیاهان تاریخت‌های آرابیدوپسیس، پس از استخراج DNA ژنومی از

گیاهان تاریخت تایید می‌کند.

فنتیپ سبز و زرد به نسبت ۳ به ۱ بودند. این نتایج، انتقال موفق و توارث مندلی ژن مقاومت به کانامایسین را در



شکل ۶- الکتروفورز محصول PCR از DNAهای استخراج شده از گیاهان آراییدوپسیس تاریخت. PCR حاصل از ۴ گیاه تاریخت مستقل، P: کنترل مثبت (DNAی پلاسمید pBIN61-SOS3) و N: نشانگر.

دهنده انتقال و بیان موفق ژن *SOS3* در گیاهان تاریخت می‌باشد (شکل ۷).

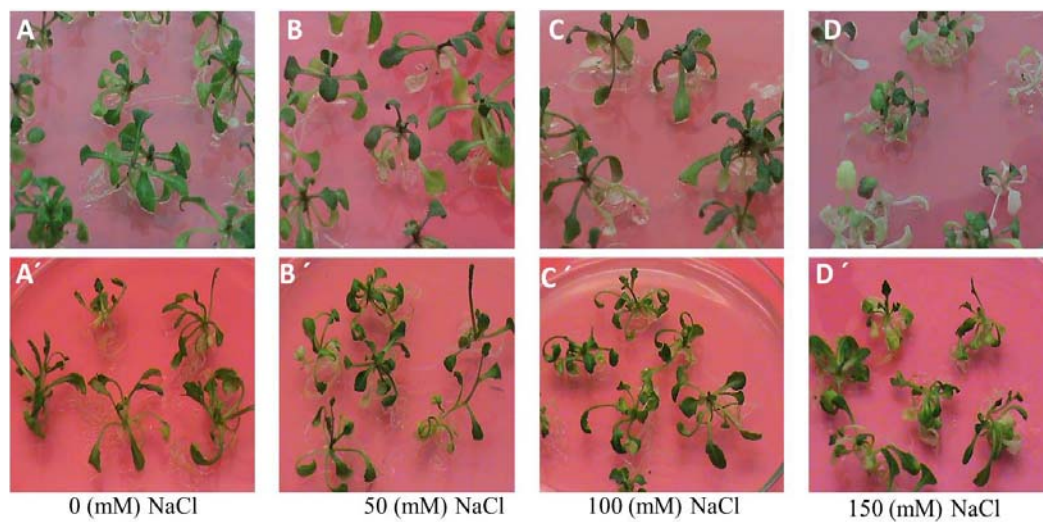
نتیجه مطالعه تاثیر افزایش بیان ژن‌های *SOS* بر تحمل به شوری توسط Yang و همکارانش بر روی گیاه آراییدوپسیس، نتایج بدست آمده از افزایش بیان ژن *SOS3* در این مطالعه را تایید می‌کند. با این تفاوت که سازه مورد استفاده در این پژوهش به صورت کاملاً مستقل تهیه و به گیاه آراییدوپسیس منتقل شد (۱۹) و از روش گزینشی کاملاً متفاوتی برای انتخاب گیاهان تاریخت شده استفاده شد و به این ترتیب نتایج حاصل از دو پژوهش در تقویت اینکه افزایش بیان ژن *SOS3* سبب افزایش تحمل آراییدوپسیس به شوری می‌شود، تکمیل کننده هم می‌باشد.

#### نتیجه‌گیری:

نتایج به دست آمده از این تحقیق بر روی گیاه مدل آراییدوپسیس نشان داد که افزایش بیان ژن *SOS3* در این گیاه‌محبوب بهبود تحمل به شوری می‌شود. 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.

اساساً در تاریختی آراییدوپسیس به روش فلورال دیپ، به دلیل این‌که فرایند ورود T-DNA در گیاه  $T_0$  بعد از تفکیک گامتوفیت‌های نر و ماده اتفاق می‌افتد، گیاهان  $T_1$  در همه جایگاه‌های ورود T-DNA همی‌زیگوس هستند (۱۳). به  $T_2$  دلیل همی‌زیگوس بودن گیاهان  $T_1$  برخی از گیاهان  $T_2$  حاصل از گیاهان  $T_1$  خودگشن، تاریخت نبوده و همان‌طور که در نتایج این آزمایش نیز قابل مشاهده است در محیط انتخابی دارای آنتی‌بیوتیک از بین می‌روند. برخی از گیاهان  $T_1$  دارای چندین جایگاه ورود T-DNA هستند و به همین دلیل نسبت تفکیک مندلی ۳:۱ را نشان نمی‌دهند. در این آزمایش بررسی گیاهان  $T_2$  حاصل از دو گیاه آراییدوپسیس متفاوت  $T_1$  از نظر آماری صادق بودن نسبت مندلی ۳:۱ را در مورد این گیاهان نشان داد و وجود فقط یک جایگاه ورود T-DNA در ژنوم این دو گیاه  $T_1$  به اثبات رسید.

بررسی گیاهان تاریخت  $T_2$  آراییدوپسیس از نظر میزان تحمل به شوری نشان داد که گیاهان آراییدوپسیس تاریخت نسبت به غلظت (mM) ۱۵۰ NaCl بیشتری در مقایسه با گیاهان آراییدوپسیس وحشی دارند و بهتر می‌توانند به رشد خود ادامه دهند، و این بررسی تایید کننده میزان متفاوت بیان ژن تحمل به شوری و نشان



شکل ۷- نتایج حاصل از بررسی تحمل گیاهان آرابیدوپسیس وحشی و آرابیدوپسیس تراریخت به شوری. شکل نشان‌دهنده گیاهان آرابیدوپسیس وحشی (A-D) و تراریخت (A'-D') تیمار شده با غلظت‌های صفر، ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی مولار NaCl است.

معنوی در انجام این پژوهش تشکر و قدردانی می‌شود.

تشکر و قدردانی:

از دانشگاه شهید مدنی آذربایجان برای حمایت‌های مادی و

#### منابع

- پایداری غشا در دو رقم کلزا. مجله زیست‌شناسی ایران، جلد ۲۷، شماره ۲، صفحات ۲۶۸-۲۵۶.
- Agastian, P., Kingsley, S.J., Vivekanandan, M. 2000. Effect of salinity on photosynthesis and biochemical characteristics in mulberry genotypes. *Photosynthetica*. 38: p. 287-290.
- Chinnusamy, V., Zhu, J., and Zhu, J.K. (2006). Salt stress signaling and mechanisms of plant salt tolerance. *Genet Eng.(N Y)*. 27: p. 141-177.
- Demiral, I.T.T. 2009. Recent developments in understanding salinity tolerance. *Environmental and Experimental Botany*, 67: P. 2-9.
- Du, W., et al. 2011. Phosphorylation of SOS3-like calcium-binding proteins by their interacting SOS2-like protein kinases is a common regulatory mechanism in *Arabidopsis*. *Plant Physiol* 156.4: P.2235-2243.
- Greenway, H., Munns, R. 1980. Mechanisms of salt tolerance in nonhalophytes. *Plant Physiol. Plant Mol. Biol.* 31: p. 149-190.
- Hasegawa, P.M., Bressan, R.A., Zhu, J.K., and Bohnert, H.J. 2000. Plant cellular and molecular responses to high salinity. *Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol.* 51: p. 463-499.
- Hagemann, M., Erdmann, N. 1997. In: Environmental stresses. Springer, Heidelberg, Narosa Publishing House, New Delhi, India(Cyanobacterial Nitrogen Metabolism and Environmental Biotechnology): p. 156-221.
- Hayashi, H and Murata, N. 1998. Genetically engineered enhancement of salt tolerance in higher plants. Elsevier, Amsterdam: p. 133-148
- Kasuga, M., Liu, Q., Miura, S., Yamaguchi-Shinozaki, K., and Shinozaki, K. 1999. Improving plant drought, salt, and freezing tolerance by gene transfer of a single stress-inducible transcription factor. *Nat. Biotechnol.* 17: p. 287-291.
- Liu, J., Zhu, J.-K. 1998. A calcium sensor homolog required for plant salt tolerance. *Science*, 280: p. 1943-1945.

12. Li, D., et al. 2013. Overexpression of tomato enhancer of SOS3-1 (LeENH1) in tobacco enhanced salinity tolerance by excluding Na<sup>+</sup> from the cytosol. *Plant Physiol Biochem*-70: P.158-150.
13. Mohammad, M., Shibli ,R., Ajouni, M., Nimri, L.1998. Tomato root and shoot responses to salt stress under different levels of phosphorus nutrition. *J. Plant Nutr.* 21: P. 1667–1680.
14. Shi, H., Ishitani, M., Kim, C., Zhu, J.-K. 2000. *Arabidopsis thaliana* salt tolerance gene SOS1 encodes a putative Na<sup>+</sup>/H<sup>+</sup> antiporter. *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* 97: p. 6896-6901.
15. Teige, M., Scheikl, E., Eulgem, T., Doczi, R., Ichimura, K., Shinozaki, K., Dangl, J.L., and Hirt, H. 2004. The MKK2 pathway mediates cold and salt stress signaling in Arabidopsis. *Mol. Cell.*  
15:P. 141–152.
16. Van Oosten, M. J., et al. 2013. The *Arabidopsis thaliana* mutant air1 implicates SOS3 in the regulation of anthocyanins under salt stress. *Plant MolBiol*83(4-5): P. 405-415
17. Wang, Y., Nil, N.2000.Changes in chlorophyll, ribulose biphosphate carboxylase oxygenase, glycine betaine content, photosynthesis and transpiration in *Amaranthus tricolor* leaves during salt stress. *J. Hortic. Sci. Biotechnol.*, 75: P. 623–627.
18. Yang, Q., Z. Z. Chen, et al, 2009. Overexpression of SOS (Salt Overly Sensitive) Genes Increases Salt Tolerance in Transgenic Arabidopsis. *Mol Plant*, 2(1): p.22-31.
19. Ye, J., et al. 2013. Arabidopsis SOS3 plays an important role in salt tolerance by mediating calcium-dependent microfilament reorganization. *Plant Cell Rep* 32(1): P. 139-148.
20. Zhu, J.K. 2001. Plant salt tolerance. *Trends Plant Sci.*, 6: P. 66–71.

## Improving salt tolerance in *Arabidopsis thaliana* via overexpression of a calcium sensor gene

Sharghi L.<sup>1</sup>,Mahmoodi Kordi F.<sup>1</sup>and Ahmadabadi M.<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Biology Dept., Faculty of Sciences, Azarbaijan Shahid Madani University, Tabriz, I.R. of Iran

<sup>2</sup> Biotechnology Dept., Faculty of Agriculture , Azarbaijan Shahid Madani University, Tabriz, I.R. of Iran

### Abstract

Soil salinity is a major limiting factor of agricultural crops in the world. Increase in the level of expression of some genes that involved in salt tolerance of plants, can lead to improving performance. The salt stress induces SALT-OVERLY-SENSITIVE (SOS) pathway in Arabidopsis (*Arabidopsis thaliana*). SOS3 protein has an important role in this regulatory pathway. In this study, we have isolated the cDNA of AtSOS3 gene and cloned it into the pBIN61 vector under control of CaMV35S expression promoter. Then we have transformed Arabidopsis plants by Agrobacterium containing the recombinant plasmid, by Floral dip method. The mature seeds of transformed plants was selected on the culture media with kanamycin. The presence of the SOS3 transgene in the transgenic plant cells was verified by the PCR method. Analysis of second generation of transgenic and wild type plants for their salt tolerance in different doses (0,50,100,150mM) of NaCl showed that transgenic plants are more tolerant to salinity stress.

**Key words:** Gene Transformation, Floral dip, Cloning, Salt tolerance, *AtSOS3*.