

## دخالت متالوپروتئین MSD1 در مکانیسم مقاومت به شوری بوسیله میانکنش با SOS3

### The involvement of MSD1 metalloprotein in the mechanism of resistance to salinity by interaction with SOS3

مینا خواجه دهی<sup>۱</sup>، مقصود پژوهنده<sup>۲\*</sup>، فاطمه محمودی کردی<sup>۳</sup>

Mina Khajehdehi<sup>1</sup>, Maghsoud Pazhouhandeh<sup>2\*</sup>, Fatemeh Mahmoudi Kurdi<sup>1</sup>

۱- دانش آموخته ارشد بیولوژی سلولی و مولکولی دانشگاه شهید مدنی آذربایجان

۲- دانشیار گروه بیوتکنولوژی دانشگاه شهید مدنی آذربایجان

۳- دانشیار گروه بیولوژی سلولی مولکولی دانشگاه شهید مدنی آذربایجان

<sup>1</sup> Department of Cellular and Molecular Biology, Azarbaijan Shahid  
Madani University, Km 35 Tabriz-Azarshahr Road, Iran

<sup>2</sup> Department of Agricultural Biotechnology, Azarbaijan Shahid Madani  
University, Km 35 Tabriz-Azarshahr Road, Iran.

\* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: pazhouhandeh@gmail.com

(تاریخ دریافت: ۹۳/۶/۱۰ - تاریخ پذیرش: ۹۴/۵/۷)

#### چکیده

در بین تنش‌های مختلف، تنش شوری تهدید بزرگی برای گیاه محسوب می‌شود و مطالعه مکانیسم تحمل شوری در گیاه حائز اهمیت است. در یکی از مسیرهای تحمل شوری در گیاه مدل آراییدوپسیس، پروتئین Salt Overly Sensitive3 (SOS3) که یک حسگر یونهای کلسیم و آغازگر مسیر تحمل شوری است با تشکیل کمپلکس SOS3-SOS2 موجب فعال سازی فرایندهای مختلف به منظور تحمل شوری می‌شود. از سوی دیگر، رادیکال‌های سوپراکسید که در تنش‌های مختلف از جمله تنش شوری تولید می‌شود برای سلول مضر بوده و بایستی از بین بروند. چگونگی حذف این رادیکال‌های سوپراکسید و حفظ سلول از آسیب‌های اکسیداتیو در گیاهان مقاوم به شوری مشخص نیست. در این تحقیق، با کارگیری روش Yeast Two Hybrid System (Y2HS) و دوپل ترانزیشن مخمر *Saccharomyces cerevisiae* سویه AH109 با ناقل‌های pGADT10-AtcDNA و pGBT9-SOS3 میانکنش‌های پروتئینی SOS3 در میان کتابخانه cDNA آراییدوپسیس جستجو گردید. از چهار کلنی بدست آمده در روی محیط کشت انتخابی SD-AHWL استخراج DNA انجام و پس از تکثیر ناقل pGADT10-AtcDNA آنها در *E. coli* توالی‌یابی صورت گرفت و در بانک اطلاعات آراییدوپسیس BLAST شد. یکی از مهمترین میانکنش‌های یافت شده مربوط به پروتئین Manganese Superoxide Dismutase 1 (MSD1) بود. MSD1 واکنش خنثی سازی رادیکال‌های سوپراکسید برای حفاظت گیاه از آسیب‌های اکسیداتیو ناشی از استرس‌ها را به عهده دارد. میانکنش و بکارگیری MSD1 توسط SOS3 در مسیر مقاومت به شوری موجب نجات گیاه از آسیب‌های اکسیداتیو می‌شود. در ادامه، میانکنش SOS3-MSD1 با جداسازی و همسانه سازی cDNA کامل MSD1 در ناقل‌های دوپل هیبرید مخمر تایید شد. همچنین به کمک تکنیک GST-Pull Down نشان داده شد که پروتئین SOS3 تولید شده در باکتری از روی pGEX2TK-SOS3 و پروتئین نشاندار MSD1 تولید شده از روی pGBKT7-MSD1 بصورت مستقیم باهم میانکنش دارند. این اولین گزارش از برهمکنش مسیر تحمل به شوری (SOS3) با مسیر حذف یونهای مضر سوپراکسید (MSD1) می‌باشد که مکانیسم مولکولی این دو مسیر را بهم مرتبط می‌سازد.

#### واژه‌های کلیدی

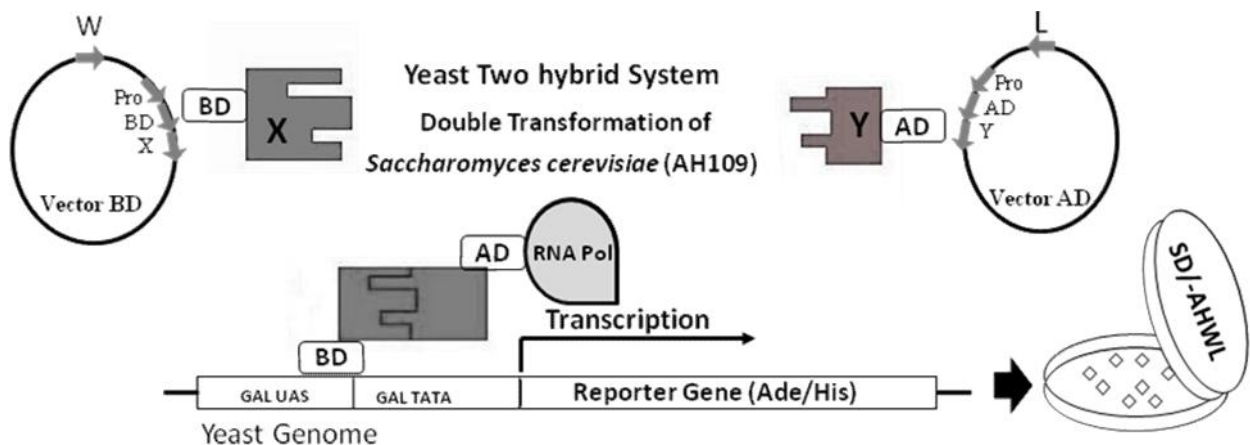
سیستم دوپل هیبرید مخمر  
SOS3  
شوری  
منگنز سوپراکسیددسموتاز  
GST-Pull Down

## مقدمه

ژنتیکی کامل گیاه می‌شوند (Rodriguez *et al.* 2005). از جمله تنش‌های مهم می‌توان به تنش شوری اشاره کرد که به واسطه تجمع نمک، رشد گیاه را مهار می‌کند (Zhu, 2007). در یکی از فرایندهای تحمل شوری در گیاه مدل *Arabidopsis thaliana* به نام مسیر Salt Overly Sensitive (SOS)، پروتئین SOS3، یک پروتئین با موتیف EF-hand است که قادر به درک سیگنال  $Ca^{2+}$  سیتوزولی ناشی از تنش شوری می‌باشد. SOS3 به محض درک سیگنال  $Ca^{2+}$ ، باعث تجمع SOS2 در غشای سیتوپلاسمی و تشکیل کمپلکس SOS3-SOS2 شده و در ادامه موجب فعال سازی فرایندهای مختلف به منظور تحمل شوری می‌شود (Sanchez-Barrena *et al.* 2004). تاکنون مطالعات زیادی در مورد SOS3 صورت گرفته است، از جمله: بررسی تاثیر بیان همزمان ژن‌های مسیر SOS (*SOS1-3*) در افزایش تحمل گیاه نسبت به شوری (Yanga *et al.* 2009)، بیان، خالص سازی و کریستالیزاسیون SOS3 (Sanchez-Barrena *et al.* 2004)، تعیین ساختار SOS3 در حالت اتصال به  $Ca^{2+}$  و همچنین حالت اتصال به  $Ca^{2+}$  و یون منگنز (Sanchez-Barrena *et al.* 2005). در ادامه این تحقیقات، در پژوهش حاضر، به منظور درک بهتر مسیر مذکور و با توجه به نبود اطلاعات در زمینه میانکنش‌های مولکولی این پروتئین، با بکارگیری روش Y2HS و دابل ترانزیشن مخمر *S. cerevisiae*، با ناقل حاوی بانک AtcDNA و ناقل حاوی ژن SOS3 میانکنش پروتئین SOS3 با دیگر پروتئینها بررسی شد و یافته‌ها با روش GST Pull-Dwon تایید گردید.

برای این که یک سلول به طور کاملاً هماهنگ رفتار کند، باید کلیه عملکردهای آن به نوعی به هم مرتبط شوند. از این رو، تنوع عملکرد و پیچیدگی در سیستم‌های بیولوژیکی نتیجه میانکنش‌های موجود مابین اجزاء بیولوژیکی است. پروتئین‌ها به عنوان فراوان‌ترین اجزاء سیستم‌های زیستی، اساس بیشتر فرایندهای بیولوژیکی مهم را تشکیل می‌دهند و مطالعه میانکنش بین آنها می‌تواند کمک قابل توجهی در توضیح بخشی از یک مسیر عملکردی ارائه کند. این امر بر این فرض استوار است که عملکرد یک پروتئین، مرتبط با عملکرد شریک میانکنش‌گر آن است (Pawson, 2003). روش‌های مختلفی همانند GST Pull-down، Co-Immunoprecipitation (Co-IP)، Tandem Affinity Purification (TAP-tag)، Bimolecular Fluorescence Immunoprecipitation (BiFC) و Fluorescence Lifetime Imaging Microscopy (FLIM) برای مطالعه میانکنش‌های پروتئینی وجود دارد. یکی از روش‌های کلاسیک جهت مطالعه این میانکنش‌ها، سیستم دابل هیبرید مخمر یا Yeast two hybrid system (Y2HS) است که بر پایه ویژگی‌های پروتئین GAL4 مخمر که شامل دو بخش اتصال به DNA (DNA Binding Domain: BD) و فعال‌سازی رونویسی (Transcription Activating Domain: AD) می‌باشد، پایه‌ریزی شده است (Chien *et al.* 1991) (شکل ۱). این سیستم که در اوایل دهه ۹۰ توسط Song و Fildes در مخمر *Saccharomyces cerevisiae* ارائه شد، انقلابی را در آنالیز میانکنش پروتئینی ایجاد کرد و به تدریج به علت سادگی نسبی، تنوع و کارایی بالا، از جایگاه ویژه‌ای برخوردار شد (Bruckner *et al.* 2009). لازم به یادآوری است که یافته‌های این روش لازم است به کمک سایر روشها مورد تایید قرار گیرد.

موجودات زنده برای بقا و رشدونمو، باید به طور ثابت، تغییرات محیط خود را درک کنند و به طور صحیح از طریق تنوعی از مکانیسم‌های مولکولی به آن پاسخ دهند (Silva, 2009). تنش‌های مختلف محیطی منجر به تغییرات مورفولوژیکی، فیزیولوژیکی، بیوشیمیایی و مولکولی بسیاری می‌شوند که به طرز نامطلوبی رشد و باردهی گیاه را تحت تاثیر قرار می‌دهند و مانع بروز پتانسیل



**Figure 1.** The schematic mechanism of Yeast two hybrid test.

شکل ۱- سازوکار مولکولی تست دوپل هیبرید مخمر. مخمر با دو ناقل بصورت همزمان تراریزش می شود. پروتئین های شیمیر BD-X و AD-Y در مخمر تولید می شود. اگر بین دو پروتئین X و Y میانکشی وجود داشته باشد موجب کنار هم قرار گرفتن AD و BD برای اتصال BD-X به ناحیه اختصاصی روی پروموتور و همچنین فعال سازی آنزیم RNA pol II توسط AD-Y می شود تا رونویسی ژن گزارشگر صورت گیرد و پروتئین های مربوطه تولید شود که در نتیجه موجب رشد مخمر در محیط کشت فاقد A و H خواهد شد. AD: ناحیه فعال سازی آنزیم RNA پلیمراز (Activation Domain), BD: ناحیه اتصال شونده به پروموتور (DNA Binding Domain), X و Y نام فرضی دو ژن، GAT TATA: پروموتور ژن GAL4، GAL: پروموتور ژن UAS: توالی بالادست پروموتور ژن GAL4، L: لوسین که از روی ناقل حاوی AD تولید می شود، W: تریپتوفان که از روی ناقل حاوی BD تولید می شود، A: ژن گزارشگر آدنین، H: ژن گزارشگر هیستیدین.

مقطر استریل و یک بار با بافر (X1) LiAcTE، 10mM Tris pH 7.5، 1mM EDTA، 0.1M LiAc) شستشو شدند. آنگاه در همین بافر معلق شده و برای تراریزش با ناقلها مورد استفاده قرار گرفتند. ۳۰ میکرولیتر بافر LiAcTE (X1)، ۵ میکرولیتر ssDNA با غلظت ۱۰ میکروگرم بر میکرولیتر، ۲ میکرولیتر ناقل با غلظت یک میکروگرم بر میکرولیتر، ۲۵۰ میکرولیتر بافر PEG 50% استریل شده با فیلتر و ۵۰ میکرولیتر سلول مخمر در مخلوط هر تراریزش استفاده شد. نیم ساعت در ۳۰ درجه و سپس ۲۰ دقیقه در ۴۲ درجه سانتیگراد نگهداری و پس از شستشوی سلولها با آب روی محیط انتخابی پخش شدند. گزینش کلنی های تراژن بر روی محیط استاندارد پایه فاقد تریپتوفان (مارکر انتخابی ناقل pGBT9 (SD-W) یا در صورت دوپل تراریزش کردن بر روی محیط SD-WL (L: لوسین، مارکر انتخابی ناقل pGADT10) انجام پذیرفت.

## مواد و روش ها

تراریزش مخمر: به این منظور پس از تکثیر مخمر *Saccharomyces cerevisiae* سویه AH109 در محیط غنی Yeast Extract Peptone Dextrose (YPD) تراریزش اول مخمر با ناقل pGBT9 حاوی ژن *SOS3* متصل به ناحیه GAL4-BD با روش شوک حرارتی شرکت Clontech انجام شد (Pazhouhandeh et al. 2006). برای این کار پس از تهیه سلولهای شایسته مخمر با کشت مایع در YPD و حصول  $OD_{600}=0.5$  سانتریفیوژ ۱۵ دقیقه با ۵۰۰۰ دور در دقیقه در دمای اتاق انجام و سلولهای مخمر در میکروتیوب دو میلی لیتر استریل، دو بار با آب

های باکتریایی تراریخت با استفاده از آغازگرهای اختصاصی pGADT10 (آغازگر رو به جلو F: TACCCTACAATGGATG و آغازگر برگشتی R: GTTGAAGTGAACCTGCGGGGT) صورت گرفت. این دو آغازگر به روی ناقل به دو طرف محل ورود اینزیم متصل می-شوند و در ناقل خالی بانندی به طول حدود ۲۵۰ جفت باز تولید می-کنند. تنوع قطعات cDNA بدست آمده از کلونها روی ژل آغاز الکتروفورز بررسی و تعدادی از آنها به مرکز توالی-یابی انستیتو بیولوژی مولکولی گیاهی (IBMP) شهر استراسبورگ فرانسه ارسال شد. نتایج حاصل با استفاده از نرم افزار APE و پایگاه اطلاعاتی TAIR (<http://www.arabidopsis.org/blast>) مورد بررسی قرار گرفت.

جداسازی و همسانه سازی cDNA کامل ژن MSD1 از آرآیدوپسیس: برای بررسی بیشتر و تایید برهمکنش بین SOS3 با MSD1 از روی RNA گیاه آرآیدوپسیس، cDNA سنتز و به کمک آغازگرهای اختصاصی F: ACCCGGGAATGGCGATTCGTTGTGTAGC حاوی سایت برشی SmaI و R: AAGAATTCTCAGTTGTTTTCCTTCTCATAAAC حاوی سایت برشی EcoRI واکنش PCR برای همسانه سازی در ناقل pGEX-2TK و به کمک آغازگرهای اختصاصی F: AAGAATTCATGGCGATTCGTTGTGTAGC حاوی سایت برشی EcoRI و R: AACCCGGGTCAGTTGTTTTCCTTCTCATAAAC حاوی سایت برشی SmaI واکنش PCR برای همسانه سازی در ناقل pGBKT7 انجام شد و با استفاده از آنزیمهای برشی مربوطه همسانه سازی ها صورت گرفت و صحت توالی ناحیه کد کننده ژن MSD1 (At3G10920) به طول ۶۹۶ جفت باز در ناقلهای نوترکیب حاصل با توالی-یابی تایید گردید.

**بررسی تعامل پروتئینهای SOS3-MSD1 با GST-Pull Down:** برای تایید میانکنش های یافت شده از تکنیک Y2HS، از روش Pull-Down استفاده شد. ناقل نوترکیب pGEX2TK-MSD1 که از آن پروتئین MSD1 بصورت فیوژن با پروتئین S-Glutathione Transferases تولید می-شود به باکتری E. coli سویه Roseta

تست اتواکتیواسیون: این تست به منظور اطمینان از عدم توانایی پروتئین SOS3 در فعال سازی رونویسی بدون حضور شریک میانکنش گر آن و پس از انجام تراریختش اول مخمر، تنها بازکشت کلنی های تراژن بر روی محیط انتخابی SD-HW و SD-AHW (AH: ژنهای گزارشگر هیستیدین و آدنین در مخمر) صورت گرفت. سه کلنی مستقل به عنوان تکرار بازکشت شد.

**استخراج DNA مخمر:** یک کلنی مخمر تراریخته (حاصل از غربالگری) در ۱۰ میلی لیتر محیط SD-WL مایع تلقیح و کشت داده شد و به مدت سه روز روی شیکر با سرعت ۱۶۰ دور در دقیقه و دمای ۲۸-۳۰ درجه سانتیگراد نگهداری شد. سپس برای استخراج DNA از مخمر ۵ دقیقه سانتریفیوژ با سرعت ۴۰۰۰ دور در دقیقه انجام و محیط کشت دور ریخته شد. سلولها در ۲۵۰ میکرولیتر بافر استخراج DNA (10mM Tris-HCl pH 8، 1mM NaCl 100mM، 1% SDS و ۰.۲% Triton×100) معلق شده و به تیوب های ۱/۵ میلی لیتری انتقال یافتند. ۲۵۰ میکرولیتر ذرات بسیار ریز شیشه و ۲۵۰ میکرولیتر فنل/کلروفرم به هر میکروتیوب اضافه و به مدت ۳ دقیقه ورتکس کامل انجام شد. سپس ۵ دقیقه سانتریفیوژ با سرعت ۱۲۰۰۰ دور در دقیقه انجام و محلول رویی به تیوب های جدید انتقال یافت. رسوب دهی DNA با استفاده از ۳ حجم اتانل ۱۰۰٪ و ۰/۱ حجم استات آمونیوم ۴ مولار صورت گرفت. بعد از ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ با سرعت ۱۴۰۰۰ دور در دقیقه و شستشوی رسوب حاصل با اتانل ۷۰٪ و خشک کردن رسوب، DNA در ۴۰ میکرولیتر آب مقطر استریل حل شد (Pazhouhandeh et al. 2006).

**تراریختش باکتری:** DNA استخراجی از کلنی های مخمر دوبل تراریختش شده با استفاده از روش الکتروپوراسیون با ۲/۵ کیلوولت به مدت ۵ میلی ثانیه در دستگاه مولتی پوراتور (Eppendorf) به باکتری E. coli سویه Top10، جهت تکثیر ناقل pGADT10 انتقال داده شد و روی محیط جامد Luria-Bertani (LB) حاوی ۱۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر آمپی سیلین (مارکر انتخابی ناقل pGADT10) گزینش شد.

**بررسی و تعیین هویت ناقل های بدست آمده pGADT10-AtcDNA:** PCR برای بررسی پلاسمیدهای استخراجی از کلنی-

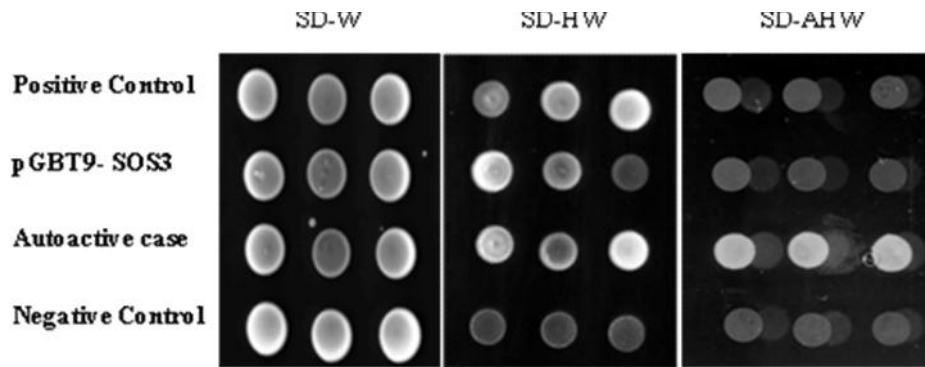
آمینه لوسین، تریپتوفان و هیستیدین و همچنین آدنین است وجود دارد.

### نتایج

**غربالگری شریک مولکولی پروتئین SOS3 در بانک cDNA آراییدوپسیس:** یک کلنی مخمر حاوی pGBT9-SOS3 با ناقل pGADT10 حاوی قطعات مختلف بانک cDNA گیاه مدل آراییدوپسیس تراریزش شد و کلنی‌ها بر روی محیط SD-AHWL گزینش شدند. تنها کلنی‌های مخمری می‌توانند در این محیط کشت رشد کنند که هم حاوی دو پلاسمید باشند و هم بین پروتئین‌های بیان شونده از این پلاسمیدها تعامل برقرار شود. تعامل باعث بیان ژنهای گزارشگر و تولید هیستیدین و آدنین در مخمر شده و بنابراین کلنی توانست در عدم حضور این دو ماده در محیط کشت رشد نماید. چهار کلنی در روی این محیط کشت بدست آمد و DNA این کلنی‌ها استخراج شده و در باکتری *E. coli*، ناقلهای pGADT10 تکثیر و جداسازی شدند. برای بررسی ژنهای موجود در این ناقلها واکنش PCR به کمک دو آغازگر که به دو طرف محل ورود ژن در ناقل pGADT10 می‌چسبند انجام و نتیجه بر روی ژل آگارز ۱٪ الکتروفورز مشاهده شد. الکتروفورز محصول PCR نشان داد که چهار ژن متفاوت در این چهار کلون غربال شده اند (شکل ۳). هر چهار ناقل pGADT10 حاصل از غربالگری پس از تیمار RNase جهت تعیین هویت در دو جهت با آغازگرهای اختصاصی ناقل توالی‌یابی شدند. توالی‌های حاصل پس از بررسی و اطمینان از فاز ترجمه‌ای صحیح آنها، در سایت <http://www.arabidopsis.org/blast> بلاست شده و توالی یکی از کلونها (شماره ۴ شکل ۳) با توالی مربوط به ژن (*Manganese SuperOxide Dismutase 1: At3g10920*) *MSD1* مطابقت کرد (شکل ۴). این ژن به نامهای *SOD1* و *MnSOD1* نیز نامیده می‌شود و ناحیه کد شونده آن دارای ۹۶۹ جفت باز بوده و شش آگرون و پنج انترن دارد. همانطور که در شکل ۴ مشاهده می‌شود کلون بدست آمده از غربالگری ناقص بوده و ۱۲۹ نوکلوتید از ابتدای ژن را ندارد ولی از نوکلوتید ۱۳۰ تا انتها (نوکلوتید ۶۹۶) بجز در نوکلوتید ۶۵۹ کاملاً منطبق به توالی ثبت

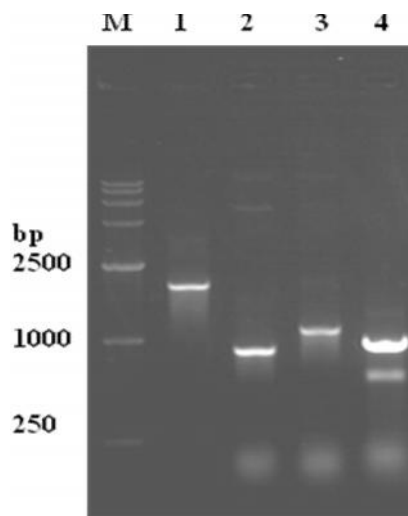
منتقل و باکتری پس از ۸ ساعت کشت مایع در LB به مدت ۱۰ ساعت با IPTG با غلظت ۱ میلی‌مولار القاء شد و پروتئین آن با سونیفیکاسیون و سانتریفیوژ در بافر حاوی 50mM Tris-HCl pH 7.5, 10mM MgCl<sub>2</sub>, 100mM NaCl, 0.2% Triton X100 (طبق پروتکل ذکر شده در Pazhouhandeh *et al.*, 2006) استخراج و بر روی ذرات سفارز تثبیت گردید. پروتئین SOS3 نیز از روی ناقل pGBKT7-SOS3 که تحت کنترل پروموتور T7 می‌باشد با کیت رونویسی و ترجمه همزمان (Promega, USA) و با کاربرد متیونین رادیواکتیو <sup>35</sup>S مطابق پروتکل کیت تولید شد. پروتئین SOS3 به تیوبهای حاوی سفارز که GST خالی یا GST-MSD1 روی آنها به مدت یک شب در ۴ درجه سانتیگراد تثبیت شده بود اضافه گردید و یک شب دیگر در همان شرایط روی چرخ غلطان گذاشته شد. روز بعد شستشو سه بار با بافر PBS حاوی 100mM NaCl انجام و سفارزها پس از گرم شدن در ۹۵ درجه سانتیگراد به مدت ۵ دقیقه به چاهک‌های ژل SDS-PAGE با غلظت ۱۲٪ ریخته شد. ژل پس از رنگ آمیزی با کماسی بلو اسکن و تصویر برداری شد و به منظور اتورادیوگرافی به روی آن فیلم خام گذاشته شد و پس از ده روز فیلم ظاهر گردید.

**آزمایش اتواکتیواسیون پروتئین SOS3:** چون هدف از این تحقیق پیدا کردن یک شریک مولکولی برای SOS3 در تست دوپل هیبرید مخمر بود بنابراین ابتدا بایستی مطمئن شویم که خود SOS3 خاصیت فعال کردن رونویسی ژن گزارشگر را ندارد. برای اینکار پس از تهیه کلون‌های مخمر حاوی ناقل pGBT9-SOS3 و کشت آنها روی محیط انتخابی SD-AHW (شکل ۲)، اطمینان از عدم اتواکتیو بودن پروتئین SOS3 بدست آمد (W نشانگر تریپتوفان مارکر انتخابی pGBT9، H نشانگر هیستیدین و A نشانگر آدنین). این شکل نشان می‌دهد که سه کلنی مخمر حاوی pGBT9-SOS3 در محیط کشت کنترل SD-W رشد کرده ولی حتی پس از دو هفته در محیط کشت انتخابی SD-AHW قادر به رشد نبودند و برای رشد در این محیط کشت نیازمند یک شریک مولکولی هستند. بنابراین امکان غربالگری میانکنش این پروتئین در بانک cDNA آراییدوپسیس بر روی محیط SD-AHWL (L نشانگر ژن لوسین، مارکر انتخابی pGADT10) که فاقد سه اسید



**شکل ۲-** تست اتواکتیواسیون. عدم رشد سلول های مخمری تراریخته با ناقل حاوی BD-SOS3 بر روی محیط SD-AHW نشانگر عدم توانایی پروتئین SOS3 در فعال سازی رونویسی ژنهای گزارشگر بدون حضور ناحیه فعال سازی پلیمرز است. کلنی های مخمر پس از دو روز از بین رفته و خشک شدند در حالیکه کلنی های کنترل (ردیف سوم) که خاصیت اتواکتیواسیون دارد توانستند در این محیط رشد نمایند. محیط SD-W پس از سه روز، محیط SD-HW پس از پنج روز و محیط SD-AHW پس از دوهفته تصویر برداری شده است. سه قطره قابل مشاهده هر کدام نتیجه کشت ۱۰ میکرولیتر از سوسپانسون یک کلنی مستقل تلقیح شده از محیط جامد پتری به داخل ۱۰۰ میکرولیتر آب مقطر می باشد. سه قطره یعنی سه کلنی مستقل به عنوان تکرار.

**Figure 2.** The Autoactivation test.

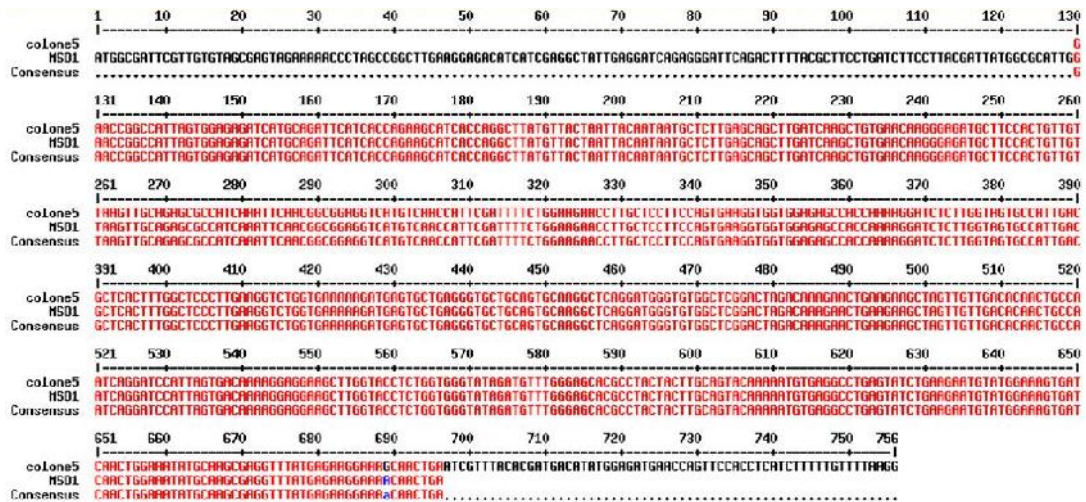


**شکل ۳-** بررسی حضور و اندازه ژنها در ناقله های pGADT10 حاصل از غربالگری. الکتروفورز نتیجه PCR با آغازگرهای اختصاصی ناقل روی ژل آگارز ۱٪. لاین های ۱ تا ۴ مربوط به نتایج PCR روی ناقله های استخراجی از چهار کلنی مخمر حاصل از تست میانکنش AtcDNA-SOS3 می باشد.

**Figure 3.** The Size of obtained genes in pGADT10.

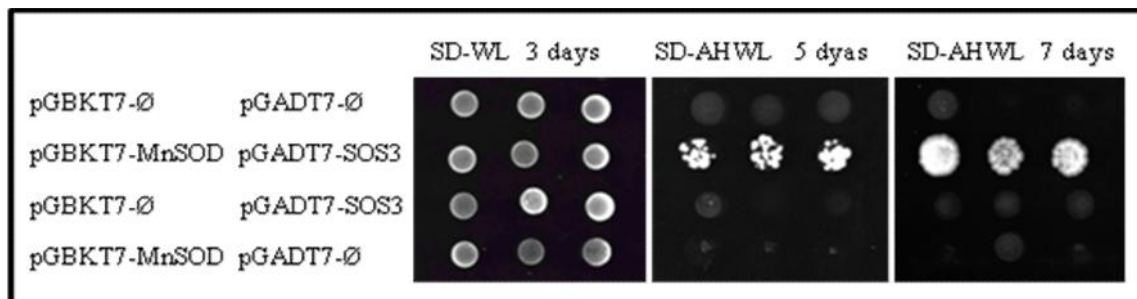
شده این ژن در NCBI می باشد. نوکلوتید ۶۵۹ در کلون توالی یابی شده G و در NCBI نوکلوتید A می باشد.

**تایید میانکنش میان SOS3 با MSD1 بوسیله Y2HS:** برای تایید نتیجه بدست آمده، cDNA کامل ژن *MSD1* (۶۹۶ باز) با استفاده از آغازگرهای اختصاصی آن از روی cDNA سنتز شده از RNA کلی گیاه آرابیدوپسیس تکثیر و این بار در ناقل pGBKT7 همسانه سازی گردید. توالی یابی نشان داد که توالی ثبت شده بدون هیچ گونه جهش همسانه سازی شده است. از طرف دیگر، *SOS3* نیز از روی ناقل موجود با روش PCR تکثیر و در ناقل pGADT7 همسانه سازی و توالی یابی شد. پس از اطمینان از درستی توالی ها، میانکنش پروتئین های کامل *MSD1* با پروتئین *SOS3* از ناقل pGADT7 بررسی شد. عوض نمودن جهت ناقلها یعنی این بار ناحیه چسبنده (DNA Binding Domain) به همراه *MSD1* و ناحیه فعال کننده (Activating Domain) به همراه *SOS3*، برای اطمینان از وجود میانکنش قوی بین آنها انجام گرفت. نتایج نشان داد که در این جهت نیز میانکنش بین پروتئین های کامل وجود دارد (شکل ۵).



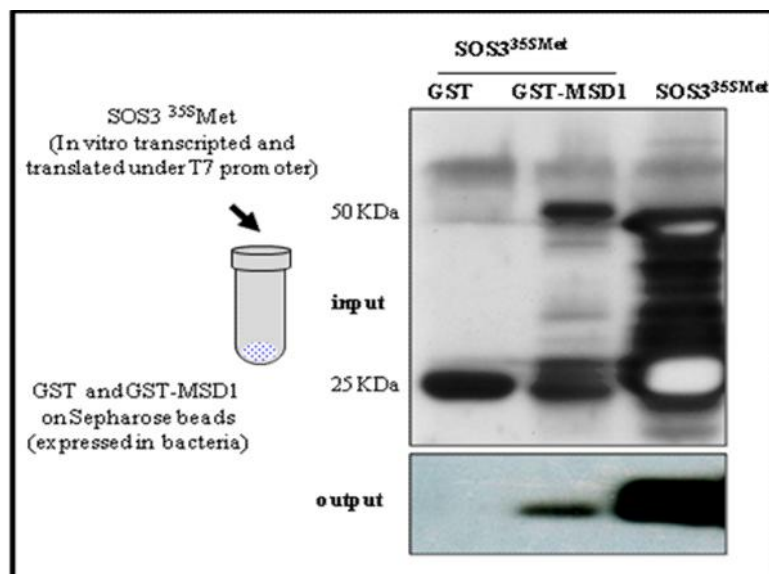
شکل ۴- زیرهمچینی نتیجه توالی یابی و CDS ژن منگنز سوپراکسیددسموتاز (At3g10920). ردیف بالا: توالی حاصل از توالی یابی ناقل  
 pGADT10-cDNA مربوط به کلون مورد آزمایش. ردیف دوم: CDS منگنز سوپراکسیددسموتاز. ردیف سوم نمایشگر توالی های یکسان (قرمز) یا  
 متفاوت (آبی) در دو توالی مورد بررسی است.

Figure 4. The Alignment of the CDS of MSD1 sequence (At3g10920) with obtained sequence.



شکل ۵- تایید برهمکنش بین SOS3 با MSD1 با تست دوپل هیبرید مخمر: سه کلنی مخمر تراریخته حاوی ناقلهای مذکور که پس از گزینش در دو  
 محیط کشت SD-WL به عنوان کنترل و SD-AHWL به عنوان انتخابگر تعامل بین دو پروتئین کشت شده‌اند و پس از ۳، ۵ و ۷ روز اسکن محیط  
 کشت صورت گرفته است. تنها کلنی های حاوی ناقلهای دارای ژن SOS3 و MSD1 توانستند در محیط انتخابی رشد نمایند. سه قطره قابل مشاهده هر  
 کدام نتیجه کشت ۱۰ میکرولیتر از سوسپانسون یک کلنی مستقل تلقیح شده از محیط جامد پتری به داخل ۱۰۰ میکرولیتر آب مقطر می باشد. سه قطره  
 یعنی سه کلنی مستقل به عنوان تکرار.

Figure 5. The confirmation of MSD1-SOS3 interaction by Y2HT.



شکل ۶- تایید میانکنش بین SOS3 با MSD1 با تکنیک GST-Pull Down: سمت چپ نشان دهنده شمای آزمایش است که پروتئین MSD1 ترکیب شده با GST از روی ناقل pGEX2TK-MSD1 در باکتری تولید و روی ذرات سفارز تثبیت شد. پروتئین SOS3 بصورت رادیواکتیو با متیونین  $S^{35}$  از روی ناقل pGBKT7 تولید و بر روی سفارز اضافه گردید. input نشان می‌دهد که GST خالی (به عنوان کنترل منفی) به اندازه تقریبی 25 KDa و GST-MSD1 با 50 KDa تولید شده اند اما SOS3 فقط توانسته روی MSD1 چسبیده و باقی بماند (output). پایین تصویر اسکن فیلم اتورادیوگرافی پس از گذاشته شدن روی ژل می‌باشد. SOS3 سمت راست ژل، ۵ میکرولیتر از محصول ترجمه است که مستقیماً در ژل به عنوان کنترل مثبت ریخته شده است.

**Figure 6.** The confirmation of MSD1-SOS3 interaction by GST-Pull Down.

با GST دارد. از طرف دیگر پروتئین SOS3 از روی ناقل pGBKT7 که تحت پروموتور T7 می‌باشد به کمک کیت رونویسی و ترجمه (Promega) به صورت رادیواکتیو با متیونین- $S^{35}$  های تولید شد و بر روی ذرات سفارز حاوی GST-MSD1 اضافه گردید و پس از یک شب، شستشو انجام و نتیجه روی ژل SDS-PAGE بررسی شد (شکل ۶). GST تنها به عنوان کنترل منفی استفاده گردید. پس از رنگ آمیزی ژل، مشاهده شد که GST تنها (25 KDa) و GST-MSD1 (25+25=50 KDa) به خوبی بیان شده اند (Input). نگهداری فیلم خام روی ژل و ظهور آن (output) نشان داد که پروتئین SOS3 رادیواکتیو فقط روی GST-MSD1 باقی مانده است و با GST تنها میل ترکیبی ندارد. بنابراین به کمک این تکنیک نتیجه حاصل از دوپل هیبرید مخمر تایید نهایی شد و نشان داده شد که تعامل این دو پروتئین مستقیم و بی‌واسطه است.

بنابراین، پروتئین MSD1 بصورت قوی با پروتئین SOS3 در هر دو جهت ناقل یعنی BD-SOS3...MSD1-AD و BD-MSD1...SOS3-AD در تست دوپل هیبرید مخمر میانکنش دارد.

**تایید نهایی میانکنش میان SOS3 با MSD1 بوسیله GST-Pull Down:**

برای تایید نهایی تعامل SOS3 با MSD1، cDNA کامل ژن MSD1 (۶۹۶ باز) با استفاده از آغازگرهای اختصاصی این بار در ناقل pGEX2TK همسانه‌سازی و توالی‌یابی گردید. بیان MSD1 از این ناقل تحت پروموتور قابل القاء با IPTG و بصورت پروتئین ترکیبی در N-terminus با Glutathione S-Transferase (GST) می‌باشد. پروتئین GST-MSD1 در باکتری تولید، استخراج و بر روی میکروذرات سفارز تثبیت شد. سفارز میل ترکیبی اختصاصی



## بحث

با اینکه اکسیژن جزء ضروری حیات برای موجودات هوازی است، اما گونه‌های اکسیژن فعال (Reactive oxygen species: ROS) که شامل رادیکال سوپراکسید ( $O_2^-$ )، رادیکال هیدروکسیل ( $OH^\bullet$ ) و پراکسید هیدروژن ( $H_2O_2$ ) است و در همه سلول‌های هوازی در طول فرایندهای متابولیکی ایجاد می‌شود، یکی از فاکتورهای مضر برای گیاهان در معرض استرس محیطی است. این پدیده که استرس اکسیداتیو نامیده می‌شود در نتیجه استرس‌های محیطی مختلف به ویژه شوری رخ می‌دهد و می‌تواند متابولیسم معمول سلول را از طریق آسیب اکسیداتیو به لپیدهای غشایی، پروتئین‌ها و اسید نوکلئیک‌ها تغییر دهد (Joseph et al. 2011). سوپراکسیددسموتازها با دسموتاسیون و حذف رادیکال‌های سوپراکسید ایجاد شده در طی استرس اکسیداتیو و تبدیل آنها به اکسیژن و پراکسید هیدروژن، نقش مهمی را در حفاظت گیاهان علیه این استرس بازی می‌کند (Bowler et al. 1989). متالوپروتئین Manganese Superoxide Dismutase 1 (MSD1) یک سوپراکسیددسموتاز است که اولین بار به عنوان یک آنزیم الکتریکی در آرابتوپسیس شناسایی شد (Kliebenstein et al. 1998). این پروتئین به صورت هوموترامر در میتوکندری سلول‌های یوکاریوتی و پراکسی‌زوم‌ها یافت می‌شود (Gill and Tuteja, 2010). هومولوگ این ژن نیز از کبد انسان شناسایی شد و تشابه توالی زیادی در انسان، گیاه، مخمر و باکتری دارد. این آنزیم مهم آنتی‌اکسیدان در سیتوپلاسم به عنوان یک پروتئین اولیه سنتز می‌شود و بعداً در اثر حذف توالی رهبر انتهای  $NH_2$  به ماتریکس میتوکندری منتقل می‌گردد (Bowler et al. 1989). سوپراکسید-دسموتازها (Superoxide dismutases: SOD) در خط مقدم دفاع علیه استرس اکسیداتیو واقع‌اند و جزء سیستم دفاعی آنتی‌اکسیدان آنزیمی گیاهان محسوب می‌شوند که در همه موجودات هوازی و در همه اندامک‌های مستعد استرس اکسیداتیو از جمله کلروپلاست‌ها، پراکسی‌زوم‌ها و میتوکندری‌ها حضور دارند (Gill and Tuteja, 2010).

استرس شوری در گیاهان به علت تولید ROS منجر به استرس اکسیداتیو می‌شود. افزایش فعالیت SOD تحت استرس شوری در گیاهان مختلف *Cicer arietinum*, *Viz mulberry*، *Anabaena* و *Lycopersicon esculentum* و القای فعالیت SOD در *doiolum* تحت استرس‌های شوری و مس گزارش شده است (Joseph et al. 2011). چندین تحقیق دیگر ارتباط بین استرس شوری و اکسیداتیو را به اثبات رسانده‌اند که از آن جمله می‌توان به موارد زیر اشاره کرد: افزایش تحمل شوری در نتیجه افزایش بیان ژن MSD1 در گیاهان تراریخته آرابتوپسیس (Martin et al. 2013)، افزایش فعالیت آنتی‌اکسیدان‌های آنزیمی و محتوای آنتی-اکسیدان گیاهان مقاوم به شوری در پاسخ به تیمار شوری، اثبات رابطه بین تحمل شوری و افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان در گیاهان مختلف، افزایش فعالیت این آنزیم‌ها در ریشه و جوانه تحت استرس شوری و افزایش فعالیت SOD و کاهش پراکسیداسیون لیپیدی در ارقام برنج مقاوم به شوری نسبت به وارته‌های حساس (Joseph et al. 2011). در گیاهان گوجه‌فرنگی نشان داده شده است که بیان ژن *MnSOD* در شرایط خشکی، ایجاد زخم در گیاه و دریافت اتانول افزایش یافته است (Perl-Treves and Galun, 1991). در گیاه آرابتوپسیس نیز نشان داده شده است که با بیان بیشینه MSD1 (دو برابر بیان نسبت به گیاه غیر تراژن) تحمل گیاه به شوری افزایش یافت و گیاهان تراژن توانستند ۱۵۰ میلی‌مولار نمک را بخوبی تحمل کنند درحالی‌که گیاهان غیر تراژن زرد شده و از بین رفتند (Wang et al. 2004). در گیاه یونجه هم بیان *MnSOD* باعث افزایش پایداری گیاه و میزان بیوماس آن شده است (Samis et al. 2002). در گیاهان آرابتوپسیس که بیان ژن MSD1 توسط وارد کردن یک آنتی‌سنس به گیاه خاموش شده بود میزان رشد ریشه کاهش یافته و همچنین با تاخیر مواجه بود (Morgan et al. 2008). در این تحقیق به تبع غربالگری با روش دابل هیبرید مخمر در بانک cDNA آرابتوپسیس شریک مولکولی SOS3 بنام MSD1 شناسایی شد و سپس cDNA کامل آن از آرابتوپسیس همسانه سازی و میانکنش آن با SOS3 دوباره در تست دابل هیبرید مخمر تایید شد. آنگاه به کمک روش بیوشیمیایی GST-Pull Down این میانکنش مستقیم تایید نهایی گردید. به این ترتیب

استرسهای اکسیداتیو با منشا مختلف خواهد شد. از سوی دیگر چنین گیاهی خاصیت دارویی ضد سرطانی نیز خواهد داشت چراکه همچون تمامی آنتی اکسیدانها، مطالعات قبلی نشانگر این است که بیان بیشینه MSD1 در موش باعث درمان سلولهای سرطانی شده است (Oberley, 2001).

#### تشکر و قدردانی

با تشکر از حمایت مالی دانشگاه شهید مدنی آذربایجان و همکاری موسسه انستیتو بیولوژی مولکولی گیاهی استراسبورگ فرانسه در تامین برخی مواد، توالی یابی و فراهم سازی امکانات آزمایش GST-Pull Down.

نتایج چندین مطالعه حاکی از ارتباط نزدیک MSD1 با مکانیسم شوری بود و شناسایی میانکنش بین پروتئین SOS3 (پروتئین درگیر در تحمل شوری) و MSD1 (پروتئین درگیر در تحمل استرس اکسیداتیو) در این تحقیق رابطه مولکولی را بین این دو استرس آشکار ساخت. شناسایی رابطه مولکولی SOS3 با MSD1 نشان می‌دهد که در سلول این دو پروتئین باهم در یک کمپلکس بکار می‌روند تا گیاه در معرض شوری، ضمن مقاومت یا تحمل به شوری محیط باعث حذف یونهای پراکسید مضر شود که در اثر شوری در گیاه ایجاد شده است. این ارتباط ممکن است ما را در تولید گیاهان متحمل به تنش شوری و اکسیداتیو کمک و یاری کند. به عنوان مثال تلاش برای ایجاد گیاهی با بیان بیشینه SOS3 و MSD1 حائز اهمیت است زیرا بیان بیشینه SOS3 باعث مقاومت به شوری و بیان بیشینه MSD1 باعث مقاومت به

#### منابع

**Bowler C, Alliotte T, Van den bulcke M, Bauw G, Vandekerckhove J, Vanmontagu M, Inze D. 1989.**

A plant manganese superoxide dismutase is efficiently imported and correctly processed by yeast mitochondria. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86: 3237-3241.

**Bruckner A, Polge C, Lentze N, Auerbach D, Schlattner U. 2009.** Yeast Two-Hybrid, a powerful tool for systems biology. International Journal of Molecular Sciences 10: 2763-2788.

**Chien CT, Bartel PL, Sternglanz R. Fields S. 1991.** The two-hybrid system: a method to identify and clone genes for proteins that interact with a protein of interest. Proc. Natl. Acad. Sci USA 88: 9578-9582.

**Gill SS, Tuteja N. 2010.** Reactive oxygen species and antioxidant machinery in abiotic stress tolerance in crop plants. Plant Physiology and Biochemistry 48: 909-930.

**Joseph B, Jini D. 2011.** Development of salt stress-tolerant plants by gene manipulation of antioxidant enzymes. Asian Journal of Agricultural Research. 1: 17-27.

**Kliebenstein DJ, Monde RA, Last RL. 1998.** Superoxide dismutase in Arabidopsis: an eclectic enzyme family with disparate regulation and protein localization. Plant Physiol. 118:637-50.

**Martin MV, Distefano AM, Zabaleta EJ, Pagnussat GC. 2013.** New insights into the functional roles of reactive oxygen species during embryo sac

development and fertilization in Arabidopsis thaliana. Plant Signal Behav. 8(10): e25714.

**Morgan MJ, Lehmann M, Schwarzländer M, Baxter CJ, Sienkiewicz-Porzucek A, Williams TC, Schauer N, Fernie AR, Fricker MD, Ratcliffe RG, Sweetlove LJ, Finkemeier I. 2008.** Decrease in manganese superoxide dismutase leads to reduced root growth and affects tricarboxylic acid cycle flux and mitochondrial redox homeostasis. Plant Physiol. 147:101-14.

**Oberley LW. 2001.** Anticancer therapy by over-expression of superoxide dismutase. Antioxidants and Redox Signaling 3:461-72.

**Pawson T. 2003.** Organization of cell-regulatory systems through modular-protein-interaction domains. Philosophical Transactions of the Royal Society 361: 1251-1262.

**Pazhouhandeh M, Dieterle M, Marrocco K, Lechner E, Berry B. 2006.** F-box-like domain in the Ploverovirus protein P0 is required for silencing suppressor function. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 103: 1994-1999.

**Perl-Treves R, Galun E. 1991.** The tomato Cu,Zn superoxide dismutase genes are developmentally regulated and respond to light and stress. Plant Mol Biol. 17:745-60.

**Rodriguez M, Canales E, Borrás-Hidalgo O. 2005.** Molecular aspects of abiotic stress in plants. Biotechnology Aplicada 22: 1-10.

**Samis K, Bowley S, McKersie B. 2002.** Pyramiding Mn-superoxide dismutase transgenes to improve

- persistence and biomass production in alfalfa. *J Exp Bot.* 53:1343-50.
- Sanchez-Barrena MJ, Martinez-Ripoll M, Zhu JK, Albert A. 2005.** The structure of the *Arabidopsis thaliana* SOS3: molecular mechanism of sensing calcium for Salt Stress response. *Journal of Molecular Biology* 345: 1253-1264.
- Sanchez-Barrena MJ, Martinez-Ripoll M, Zhu JK, Alberta A. 2004.** SOS3 (salt overly sensitive 3) from *Arabidopsis thaliana*: expression, purification, crystallization and preliminary X-ray analysis. *Acta Crystallographica* 60: 1272-1274.
- Silva P, Hernani G. 2009.** Regulation by salt of vacuolar H<sup>+</sup>-ATPase and H<sup>+</sup>-pyro-phosphatase activities and Na<sup>+</sup>/H<sup>+</sup> exchange. *Plant Signaling and Behavior* 4: 718-726.
- Wang Y, Ying Y, Chen J, Wang X. 2004.** Transgenic *Arabidopsis* overexpressing Mn-SOD enhanced salt-tolerance. *Plant Sci.* 167:671-7.
- Yanga Q, Chena ZZ, Zhoua XF, Yina HB, Lia X, Xina XF, Honga XH, Zhuc JK, Gong Zh. 2009.** Overexpression of *SOS (Salt Overly Sensitive)* genes increases salt tolerance in transgenic *arabidopsis*. *Molecular Plant* 2: 22-31.
- Zhu JK. 2007.** Plant salt stress. In: *Encyclopedia of Life Sciences*, ed. A. O'Daly., Chichester, UK, John Wiley and Sons Ltd. pp. 1-3.

## The involvement of MSD1 metalloprotein in the mechanism of resistance to salinity by interaction with SOS3

Mina Khajehdehi<sup>1</sup>, Maghsoud Pazhouhandeh<sup>2\*</sup>, Fatemeh Mahmoudi Kurdi<sup>1</sup>

1. Department of Cellular and Molecular Biology, Azarbaijan Shahid Madani University, Km 35 Tabriz-Azarshahr Road, Iran

2. Department of Agricultural Biotechnology, Azarbaijan Shahid Madani University, Km 35 Tabriz-Azarshahr Road, Iran.

\* Corresponding Author, Email: pazhouhandeh@gmail.com

### ABSTRACT

Among the various stresses, salinity is a great threat to plants and the study of the mechanism of salt tolerance in plants is important. In one of the salt tolerance pathways in the model plant *Arabidopsis*, Salt Overly Sensitive 3 (SOS3) protein, which is a sensor of calcium ions and the initiator of a salt tolerance pathway, activates various processes in order to tolerate salinity by the formation of an SOS3-SOS2 complex. On the other hand, superoxide radicals that are produced in response to various stresses such as salinity are harmful to the cell and must be eliminated. How to remove superoxide radicals and protect cells from oxidative damage in salt-tolerant plants is not clear. In this study, the SOS3 protein interactions in *Arabidopsis* cDNA library were investigated using the Yeast Two Hybrid System (Y2HS), and double transformation of *Saccharomyces cerevisiae* AH109 strain with pGBT9-SOS3 and pGADT10-AtcDNA. DNA extraction was performed on four selected yeast colonies on SD-AHWL and pGADT10-AtcDNA vectors were amplified in *E. coli*, sequenced and compared to the *Arabidopsis* data bank. One of the most important interactions was found on Manganese Superoxide Dismutase 1 (MSD1). MSD1 neutralizes superoxide radicals to protect plants from oxidative damage caused by stresses. The interaction and the recruitment of MSD1 by SOS3 in the salinity resistance pathway should save the plant from oxidative trauma. Afterward, the interaction of SOS3-MSD1 was confirmed by isolation of complete MSD1 cDNA and cloning in yeast two hybrid vectors. In parallel, using a GST-Pull Down assay, it was shown that the SOS3 protein produced in bacterium from pGEX2TK-SOS3 vector directly interacted with the radio-labeled MSD1 produced from pGBKT7-MSD1. This is the first report of the interaction of salinity tolerance pathway (SOS3) with the elimination pathway of harmful superoxide ions (MSD1) that shows interaction between these molecular mechanisms.

### Key Words

Yeast two hybrid system, SOS3, salinity, Manganese superoxide dismutase, GST-Pull Down