

استفاده از روش تراریزیش توأم برای انتقال ژن کولین اکسیداز به بونج

سعیده کی ارسلان^{*}، سیدالیاس مرتضوی^۲، بهزاد قره یاضی^۳، سکینه مهرانی^۴

۱ و ۴- به ترتیب کارشناس ارشد بیوتکنولوژی و اصلاح نباتات

۲ و ۳- به ترتیب استادیار و دانشیار پژوهشکده بیوتکنولوژی کشاورزی ایران

* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: saeideh.keyarsalan@gmail.com

(تاریخ دریافت: ۹۰/۵/۲۰ - تاریخ پذیرش: ۹۱/۲/۱۰)

چکیده

واژه‌های کلیدی

برنج رقم‌هاشمی
تراریزیش توأم
ریزپرتابه
ژن *hph*
کولین اکسیداز
گلابیسین
بنتائین

در این پژوهش به منظور تولید گیاه بونج تراریخته با ژن کولین اکسیداز با قابلیت حذف ژن شانگر انتخابی، دو پلاسمید بیانی موسوم به pABRII-Chl و (ژن کولین اکسیداز حاوی پیتید راهنمای برای ظاهر ژن در کلروپلاست) و pABRII-Cyt (بدون پیتید راهنمای برای ظاهر در سیتوپلاست) ساخته شد و سپس با استفاده از روش تراریزیش توأم^۱، به همراه پلاسمید pTRA132 (حاصل ژن مقاومت به هیگرومایسین (hph)، به کالوس‌های جنین‌زایی که از ناحیه اسکوتوم بدوز رسیده رقم هاشمی منشا گرفته بودند، به روش ریزپرتابی منتقل شدند. سلول‌های تراریخته احتمالی از بافت‌های بمباران شده پس از ۳ دوره گزینش در محیط کالوس‌زای N6 حاوی هیگرومایسین ب گرینش شدند. به صورتی که غلظت آنتی بیوتیک از ۶۰ میلی‌گرم در لیتر به ۸۰ میلی‌گرم در لیتر افزایش یافت. در نهایت کالوس‌های مقاوم به هیگرومایسین، در محیط باززایی MS حاوی هیگرومایسین باززا شدند. صورتی که غلظت آنتی بیوتیک از ۸۰ میلی‌گرم در لیتر به ۶۰ میلی‌گرم در لیتر کاهش یافت. گیاهان بونج تراریخته احتمالی به روش آنالیز زنجیره‌ای پلیمراز، آنالیز سادرن و RT-PCR مورد بررسی قرار گرفتند و حضور ژن و بروز آن مورد تأیید قرار گرفت. فراوانی قابل قبول گیاهان تراریخته حاصل از روش تراریزیش همزمان در این پژوهش نشان داد که روش مورد استفاده یک روش تکرار پذیر و نسبتاً کارا برای انتقال پایدار ژن‌های مفید و تولید گیاهان تراریخته عاری از ژن انتخابگر در مقیاس وسیع است. انتقال ژن مقاومت به آنتی بیوتیک در ساختار جداگانه امکان جداسازی این ژن از محصول نهایی را در نتیجه تفرق فراهم می‌آورد که از جنبه‌ایمنی زیستی حائز اهمیت است.

مقدمه

برنج غذای اصلی بیش از نیمی از مردم جهان را تشکیل می‌دهد. یکی از راه‌های افزایش تولید برنج، کاهش خسارت ناشی از تنش‌های محیطی زنده و غیر زنده است. در این میان، خسارت ناشی تنش‌های غیر زنده‌ای مانند شوری، خشکی، سرما و گرما در گیاه برنج بسیار بیشتر از اثر تنش‌های زنده است (Roozitalab, M. H. 1987). تخمین زده می‌شود که بین ۱۶ تا ۲۳ میلیون هکتار از کل زمین‌های کشور با مشکل شوری مواجه باشد. علاوه بر این بسیاری از شالیزارها در مناطق جنوبی با مشکل شوری آب ناشی از آبیاری یا زمین رویرو هستند و حتی در مناطق شمالی کشور، سطح وسیعی از شالیزارها بر اثر پیشروی آب دریا در معرض شورشدنگی هستند (Kovad, V. 1970). بنابراین تولید ارقام مقاوم به شوری برای همه محصولات کشاورزی و از جمله برنج بسیار مهم و ضروری به نظر می‌رسد.

یکی از راه‌های احتمالی افزایش تحمل شوری در گیاهان تجمع مواد اسمولیت سازگار نظیر گلایسین بتایین است. شواهد تجربی نشان می‌دهد که گلایسین بتایین می‌تواند قابلیت تحمل چند تنش غیرزنده مثل شوری، خشکی، سرما و گرما را بهبود بخشد. گلایسین بتایین یک ترکیب آمونیومی قطبی چهارواحدی است که در pH فیزیولوژیک خنثی بوده و می‌تواند از طریق پایدارسازی ساختمان چهارم پروتئین‌ها و ساختمان منظم غشاء در برابر آثار مضر شوری زیاد و دماهای بسیار زیاد و بسیار کم به عنوان حفاظت‌کننده عمل کند. سنتز گلایسین بتایین در گیاهان توسط اکسیداسیون دو مرحله‌ای "کولین" از طریق یک ماده حد وسط سمی به نام "بتایین آلدھید" صورت می‌گیرد (Ikuta, et al. 1977). اما یک روش ساده‌تر برای سنتز این ماده در گیاه، استفاده از یک تکثرن باکتریایی موسوم به "کولین اکسیداز" می‌باشد. انتقال ژن "کولین اکسیداز" (*cod A*) به گیاه، منجر به تولید "گلایسین بتایین" بدون نیاز به کاربرد بیرونی "کولین" یا ماده حد وسط "گلایسین بتایین آلدھید" می‌شود. هدف این پژوهش، انتقال ژن کولین اکسیداز به یک رقم بومی برنج، به منظور بررسی اثر آن بر روی توان تحمل تنش اسمزی بود.

مواد گیاهی، الفا کالوس و گزینش کالوس جنین‌زا برای بمباران
در این بررسی از بذور رسیده رقم‌هاشمی برنج به عنوان ریزنمونه در محیط کشت این- ویترو استفاده شد. برای کالوس‌زایی نیز محیط کالوس‌زای N6 (چو و همکاران، ۱۹۷۶) به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر تو، فور- دی به عنوان تنظیم‌کننده رشد بکارگرفته شد. بذور بعد از پوست‌گیری و ضدغفونی در ظروف پتری حاوی محیط‌کشت کالوس‌زای N6 کشت شدند و در اتاق رشد تاریک در دمای ۲۵ درجه به مدت ۶-۵ هفته یا تا زمانی که کالوس‌های جنین‌زا فراوان در آن‌ها تولید شود، قرار داده شدند (Mortazavi, et al. 2006). به منظور آماده سازی بافت هدف برای بمباران،

درجه سانتی گراد منتقل شدند. پس از ۲۴ ساعت، کالوس های بمباران شده به محیط کشت انتخابی N6 حاوی ۵۰ میلی گرم در لیتر هیگرومایسین، منتقل شدند. کالوس های موجود در این پتری ها در فواصل ۲ تا ۳ هفته ای و جمعاً سه بار در محیط کشت انتخابی واکشت شدند. در انتهای دوره گزینش، کالوس هایی که قهوه ای و سیاه شده و یا آبکی و لزج بودند حذف شده و تنها کالوس های جنین زای کاملاً سفید، ترد و تازه به محیط کشت باز زایی منتقل شدند.

با اینکه می‌دانیم که این اتفاقات را می‌توان بازگردانید، این اتفاقات را بازگردانید و آنها را به محیط کشت آبی پوشیدا

محیط بازیابی مورد استفاده، محیط کشت انتخابی MS تغییر یافته وانگ و همکاران، ۱۹۸۷) حاوی ۵۰ میلی گرم در لیتر هیگر و مایسین به همراه ۲ میلی گرم در لیتر کایتین و ۳ میلی گرم در لیتر نفتالین استیک اسید (NAA)، ۲۰ گرم در لیتر مالتوز و ۱۰۰ میلی گرم در لیتر میو- اینوزیتول بود. کالوس های تاریخته احتمالی هر ۳۰ روز یکبار در محیط کشت انتخابی واکشت می شدند. پس از آنکه طول گیاهچه های تاریخته احتمالی در محیط بازیابی حاوی آنتی بیوتیک به حدود ۱۰ تا ۱۵ سانتی متر رسید، گیاهچه ها به لوله های آزمایش حاوی محیط آبی یوشیدا (یوشیدا و همکاران، ۱۹۷۶) منتقل شدند.

کالوس های جنین زا در مرکز ظروف پتری حاوی محیط کشت N6 به قطر تقریبی ۱/۵ اسانسی متر به صورت کاملاً مترآکم جمع آوری شدند.

تاریخش با تفنج ڙنی

پلاسمیدهای نوترکیب pABRII-Chl و pABRII-Cyt هر کدام به طور جداگانه به همراه پلاسمید pTRA132 (حامل ژن هیگرومایسین فسفروترانسفراز (*hph*) عامل مقاومت به هیگرومایسین ب) به نسبت ۱:۱ در روش تراریزش توام کالوس جنین زای برنج با استفاده از تفنگ ژنی مورد استفاده قرار گرفت.

در هر بمباران جهت تراریزیش همزمان و امکان حذف ژن نشانگر انتخابی پس از یک نسل تفرق صفات و تولید گیاهان تراریخته عاری از ژن انتخابگر، ۱۰ میکروگرم از پلاسمید حاوی ژن کولین اکسیداز (pABRII-Chl) و یا pABRII-Cyt به همراه ۱۰ میکروگرم از پلاسمید حاوی ژن مقاومت به هیگرومایسین (pTRA132) بر روی ذرات طلا رسوب داده شد و با استفاده از تفنگ ژئی باپوراد مدل PDS-1000/He دو بار با خلا معادل ۲۰ بار و با فشار ۱۱۰۰ psi و در فواصل ۶ و ۹ سانتی‌متری، به سمت بافت هدف پرتاپ شدند. بلافاصله پس از بمباران، پتری‌ها برای طی، که ده دوره است احت، به محیط کاملاً تاریک و دمای ۲۵±۱

جدول ۱: آغازگهای مورد استفاده در آزمون یه سی آر گیاهان ترار بخته احتمالی

Table 1- Primers used for PCR analysis of possible transgenic plants

5'- AGA ATC TCG TGC TTT CAG CTT CGA -3'	Forward	توالی	آغازگرهای hyg.
5'- TCA AGA CCA ATG CGG AGC ATA TAC -3'	Reverse	توالی	
5'- GCC ACA ACT CCT GCA TCG CCT TCT -3'	Forward	توالی	آغازگرهای codA5
5'- CGG TTA GCA GGG TGA AGT TCT CCT -3'	Reverse	توالی	
5'- GAT ACG CCG AAG CTG TTG ATG C -3'	Forward	توالی	آغازگرهای codA4
5'- TGC GTC TTG CGG ATG TAG TCC T -3'	Reverse	توالی	
5'- GTA ACC CGT TGA ACC CCA TT -3'	Forward	توالی	آغازگرهای 18s
5'- CCA TCC AAT CGG TAG TAG CG -3'	Reverse	توالی	

به جز دی.ان.ای الگو) بر روی ژل آکارز بارگذاری شده‌اند. آغازگر *hyg* قطعه‌ای به طول حدود ۶۵۰ باز، آغازگر *CodA5* قطعه‌ای به طول ۳۹۳ باز و آغازگر *A4* قطعه‌ای به طول ۵۶۰ باز، آغازگر *cod* قطعه‌ای به طول ۱۰۰ باز و آغازگر *18s* قطعه‌ای به طول حدود ۱۰۰ باز، را تکثیر کردند. آغازگر *18S* نشانگری است که به طور اختصاصی قطعه‌ای از ژنوم برنج را تکثیر می‌کند. این آغازگر در پلاسمید فاقد ناحیه مکمل است و بنابراین باندی تولید نمی‌کند (شکل ۱) ولی در تاریخته مصنوعی (اختلالات پلاسمید و دی.ان.ای گیاه غیرتاریخته) به دلیل وجود ژنوم برنج در آن دارای ناحیه مکمل بوده و همان باند را تولید می‌کند.

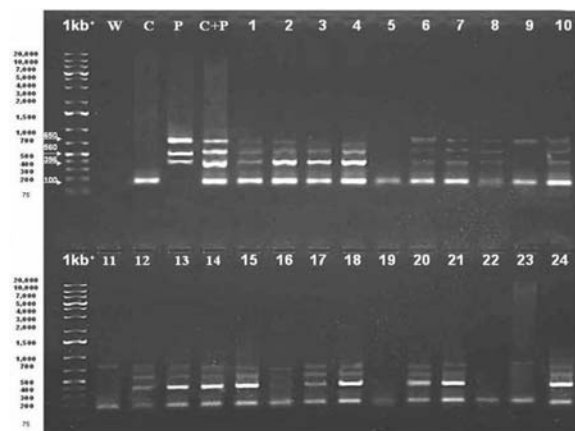
آغازگر *hyg* در گیاهان تاریخته احتمالی، تاریخته مصنوعی (C+P) و نیز در پلاسمید (P) ایجاد باند کرد که این نتیجه نیز مورد انتظار است زیرا در تمامی این نمونه‌ها ژن مقاومت به هیگرومایسین وجود دارد. آغازگرهای *A4* و *CodA5* نیز در همین نمونه‌ها باند مخصوص به خود را تولید کرده‌اند که به دلیل وجود ژن کولین اکسیداز در تمامی نمونه‌های یادشده کاملاً قابل انتظار بوده است. همانگونه که انتظار می‌رفت، نمونه کنترل منفی (W) باندی تولید نکرده است و این مؤید آن است که واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز بدون آلودگی بوده و به درستی انجام شده است.

استخراج دی.ان.ای بافت گیاهی و آنالیز گیاهان تاریخته احتمالی

برای انجام واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز، دی.ان.ای ژنومی گیاهان تاریخته احتمالی به روش دلپورتا و همکاران (۱۹۸۳) استخراج شد. واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز با استفاده از آغازگرهای *CodA4*, *18s*, *hyg* و *CodA5* (جدول ۱) و در سه دمای اتصال متفاوت انجام شد. جهت اثبات این که ژن‌ها به طور کامل در دی.ان.ای گیاه ادغام شده‌اند، روش استاندارد لکه‌گذاری سادرن مورد استفاده قرار گرفت (سمبروک و راسل، ۲۰۰۱). برای اثبات بیان ژن در گیاهان تاریخته، آر.ان.ای گیاهی از گیاهان تاریخته استخراج شد و مورد آنالیز RT-PCR دو مرحله‌ای قرار گرفت.

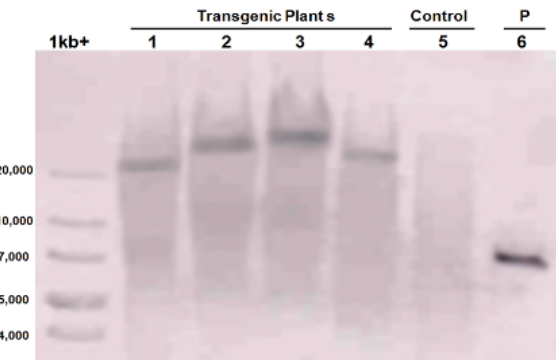
نتایج و بحث

شکل ۱ نتایج حاصل از واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز با استفاده از چهار جفت آغازگر را نشان می‌دهد. در این شکل محصولات واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز برای ۲۴ گیاه تاریخته احتمالی که برای وجود یا عدم وجود ژن انتقالی مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته بودند به همراه گیاه غیرتاریخته، تاریخته مصنوعی، پلاسمید اولیه *pChl* و نیز کنترل منفی (دارای کلیه مواد نیاز



شکل ۱- فرآورده‌های واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز حاصل از آغازگرهای اختصاصی ژن *hph*, *codA5*, *codA4*, *codA* و *18s* بدون دی.ان.ای الگو؛ (C-) گیاه غیرتاریخته؛ (P) پلاسمید؛ (C+P) تاریخته مصنوعی؛ (۱ تا ۲۴) گیاهان تاریخته احتمالی.

Figure 1- Polymerase chain reaction products derived from *codA*, *hph* and *18s* gene-specific primers: W: Master Mix without DNA template, C: Control plant (non-transgenic), P: Plasmid, C+P: Artificial transgenic, 1-24: Eventual transgenic plants.



شکل ۲- آنالیز دورگسازی سادرن برای ۴ لاین برنج تراریخته مستقل از هم: ۱-۴: دی.ان.ای ژنومی گیاهان تراریخته، هضم شده با آنزیم *Hin*DIII؛ ۵: دی.ان.ای ژنومی گیاه شاهد غیرتراریخته هضم شده با آنزیم *Hin*DIII؛ ۶: پلاسمید نوترکیب *pABRII-Chl* با آنزیم *Hin*DIII

Figure 2- Southern analysis for 4 independent transgenic rice lines: 1-4: Genome DNA of transgenic plants, digested with *Hind*III enzyme, 5: Genome DNA of non-transgenic plant, digested with *Hind*III enzyme, 6: *pABRII-Chl* digested with *Hind*III enzyme.

کرده است که این امر، نشان دهنده وجود ام.آر.ان.ای ژن کولین اکسیداز در نمونه اولیه و در واقع مؤید انجام رونویسی از این ژن در این گیاهان است. همانگونه که انتظار می‌رفت، نمونه‌های کنترل منفی (W1 و W2) باندی تولید نکردند و این مؤید آن است که هر دو مرحله واکنش آزمون RT-PCR بدون آلودگی بوده و به درستی انجام شده است.

فرآوانی قابل قبول گیاهان تراریخته حاوی هر دو ژن انتقال داده شده به روش تراریختش همزمان در این پژوهش نشان داد که روش مورد استفاده یک روش تکرار پذیر و نسبتاً کارا برای انتقال پایدار ژن‌های مفید و تولید گیاهان تراریخته عاری از ژن انتخابگر در مقیاس وسیع است. اندازه سازه‌های بکار رفته، پیشتر مناسب، نوع ترکیبات هورمونی و غلظت آنها در محیط‌های کشت کالوس زایی و باززایی، طول زمان واکشت جهت گرفتن کالوس جنین زا، و راهبرد گزینشی مناسب از نکات قابل توجه و مؤثر در موفقیت این روش بود. تراریختش همزمان با استفاده از روش غیر مستقیم تفنگ ژنی، همچنان نیازمند پژوهش و بررسی است و برای تولید نسل‌های تراریخته عاری از توالی‌های زائد بسیار مستعد است.

آنالیزهای ملکولی مختلف تلفیق تراژن در ژنوم برنج و عملکرد درست آن را تایید کردند. به طور کلی گیاهان تراریخته بدست آمده، هیچ مشخصه غیر عادی مورفو‌لوزیک نشان ندادند و روند رشدی کاملاً مشابهی با گیاهان شاهد داشتند. اگرچه خصوصیات زراعی و مشابهت عمده‌^۱ آن‌ها با گیاه والد غیرتراریخته باید مورد

شکل ۲ نتایج آنالیز سادرن برای چهار لاین تراریخته به همراه گیاه غیرتراریخته (کنترل منفی) و سازه نوترکیب (کنترل مثبت) را نشان می‌دهد. مطابق انتظار، کاوشگر اختصاصی ژن *codA* با دی.ان.ای گیاه غیرتراریخته به عنوان شاهد منفی، دورگ نشده و باندی ایجاد نکرد و این به دلیل عدم حضور قطعه مکمل کاوشگر در ژنوم گیاه غیرتراریخته است.

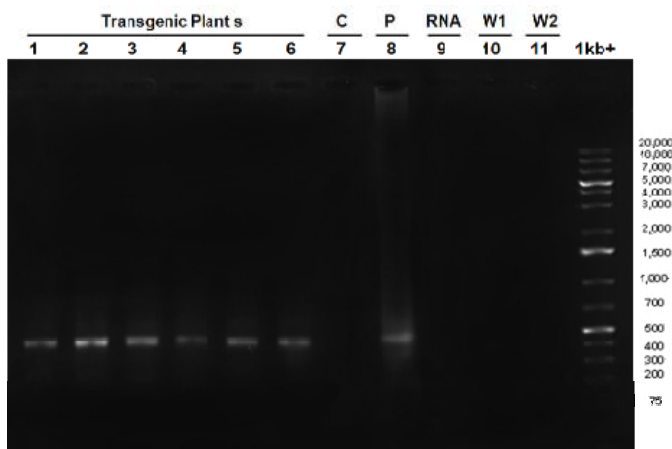
استفاده از روش دورگ‌گیری سادرن و کاوشگر اختصاصی و هضم دی.ان.ای استخراج شده از لاین‌های تراریخته با آنزیم *Hin*DIII در هر چهار گیاه تراریخته، یک باند ایجاد کرد. تفاوت در الگوی دورگسازی در همه لاین‌ها نشان می‌دهد که ژن *codA* در مکان‌های مختلفی از ژنوم این گیاهان الحاق شده است. در نتیجه، این لاین‌ها به عنوان لاین‌های مستقل از هم در نظر گرفته می‌شوند. تعداد نوارها در هر کدام از لاین‌ها، نشان دهنده تعداد نسخه‌الحاق شده از ژن انتقالی در ژنوم آن‌ها است.

شکل ۳ نتیجه آزمون RT-PCR دوم مرحله‌ای برای شش گیاه تراریخته به همراه گیاه غیرتراریخته، پلاسمید اولیه *pChl* و نیز دو نوع کنترل مخلوط اولیه (دارای کلیه مواد مورد نیاز به جز دی.ان.ای الگو) برای مرحله اول و دوم پی.سی.آر روی ژل آگاراز رنگ‌آمیزی شده با اتیدیوم بروماید را نشان می‌دهد.

در مرحله دوم آنالیز که نتایج آن در شکل آمده‌است، آغازگر *codA4* که قطعه‌ای به طول ۳۹۳ باز تکثیر می‌کند، برای تشخیص وجود ژن، نسخه سی. دی.ان.ای ژن کولین اکسیداز به کار برده شد. این آغازگر در تمام نمونه‌ها باند مخصوص به خود را تولید

۱ -Substantial Equivalence

بررسی‌های بیشتر قرار گیرد.



شکل ۳- فرآورده‌های واکنش RT-PCR دو مرحله‌ای شش گیاه تواریخته با ژن کولین اکسیلاز: ۱-۶: گیاهان تواریخته؛ C: گیاه شاهد (غیرتواریخته)؛ P: پلاسمید؛ W1: کنترل منفی مرحله اول (بدون آر.ان.ای الگو)؛ W2: کنترل منفی مرحله دوم (بدون سی.دی.ان.ای الگو).

Figure 3- Two-phase RT-PCR products for six transgenic plants contains *choline oxidase*: 1-6: Transgenic plants, C: Control plant (non-transgenic), P: Plasmid, W1: Phase one negative control (without RNA template), W2: Phase two negative control (without cDNA template).

منابع

1. Ikuta, S., K. Matuura, S. Imamura, H. Misaki, and Y. Horiuti. 1977. Oxydative pathway of choline to betaine in the soluble fraction prepared from *Arthrobacter globiformis*. J Biochem. 82: 157-165
2. Kovad, V. 1970. Prevention or salinity and reclamination of saline soil of Iran. Soil Institutr of Iran. Puplicatin No.227.
3. Roozitalab, M. H. 1987. National soil policy and its technical and administrative organization in Iran, Soil and Water Research Ins. Publ. No. 725.
4. Mortazavi, S.-E., A. Mirlohi, B. Ghareyazie, A. Arzani, N. Khoshkholgh-Sima, 2006, Physiological

Aspects of Rice Callus Growth and Regeneration in a Modified MS Medium Supplemented with NaCl, IAR, Vol. 23, 51-70.

5. Wang, M. S., F. J. Zapata and D. C. deCastro. 1987. Plant regeneration through somatic embryogenesis from mature seed and Young inflorescence of wild rice (*Oryza perennis* Moench.). Plant Cell Rep., 6: 294-296.
6. Yoshida,S., D.A.Forno, J.H.Cock, and K.A.Gomez, 1976.Laboratori manual for physiological studies of rice, International Rice Research Institute, Manilla