

## تشدید بیان ژن *AtEXPA18* در گیاه آرابیدوپسیس تالیانا

### Overexpression of *AtEXPA18* in *Arabidopsis thaliana*

سارا شاهنجات بوشهری<sup>۱</sup>، علیرضا عباسی<sup>\*</sup><sup>۲</sup>، هوشنگ علیزاده<sup>۳</sup>

۱، ۲ و ۳- کارشناس ارشد و استادیاران گروه زراعت و اصلاح نباتات، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران

Shahnejat bushehri S<sup>1</sup>, Abassi AR<sup>2\*</sup>, Alizade H<sup>3</sup>

۱, 2, 3. Graduate Student, Assistant Professors, Department of Agronomy and Plant breeding,  
University of Tehran

\* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: rezabbasi@ut.ac.ir

(تاریخ دریافت: ۹۰/۳/۲۸ - تاریخ پذیرش: ۹۱/۳/۲۳)

#### چکیده

ریشه‌های موئین، نقش مهمی در جذب آب و مواد غذایی از خاک بازی می‌کنند و به عنوان جایگاهی برای اثر مقابل با میکرواگانیسم‌های خاک محسوب می‌شوند. فرایند شکل‌گیری ریشه‌های موئین در گیاه آرابیدوپسیس تالیانا شناخته شده می‌باشد. ژنهای متعددی در توسعه سلول‌های گیاهی نقش دارند که در این تحقیق یک ژن اختصاصی ریشه به نام *AtEXPA18* که به طور مستقیم در شکل‌گیری ریشه‌های موئین مؤثر است، جداسازی و تحت کنترل پیشرنده *CaMV 35S* و خاتمه دهنده *NOS* درون ناقل بیان گیاهی pBI121 pBI:EXPA18 طی باکتری آگروباکتریوم منتقل گردید. باکتری آگروباکتریوم حاوی ناقل بیان گیاهی *AtEXPA18* روش غوطه‌وری گل آذین به آرابیدوپسیس منتقل شد. بعد از حاصل از غوطه‌وری گل آذین جهت ارزیابی اولیه تاریخته بودن روی محیط انتخابی حاوی کانامایسین گزینش شدند و به مظور تأیید تاریخته بودن گیاهان آنالیز مولکولی گیاهان رشد کرده روی محیط حاوی آنتی‌بیوتیک کانامایسین به روش RT-PCR انجام شد. بدین صورت که با به کار گیری آغازگرهای اختصاصی ژن *nptII* و *AtEXPA18* و همچنین cDNA گیاهان تاریخته واکنش PCR انجام و تاریختگی گیاهان در سطح رونویسی تأیید شد.

#### واژه‌های کلیدی

آرابیدوپسیس تالیانا،  
آلfa اکسپنسین،  
توسعه سلول،  
ژنهای خانواده اکسپنسین،  
سیست کنندگی دیواره سلولی،  
غوطه‌وری گل آذین.

## مقدمه

می شود. این فرایند در pH اسیدی مناسب توسط بخش بزرگی از اکسپنسینهای موجود در دیواره انجام می شود. رشد القا شده در pH اسیدی و عکس العمل اکسپنسین ها، در پاسخ رشدی گیاهان به هورمون ها، محركهای خارجی مانند نور، خشکی، شوری، شرایط غرقاب و فرایندهای مورفوژنتیک مانند تشکیل ریشه های موئین نقش دارد (Sampedro and Cosgrove 2005). عوامل محیطی و هورمونی روی رشد ریشه های موئین (در یک مسیر متمایز از مسیر مرتبط با رشد) موثرند. جوانه زدن ریشه های موئین با سست شدن دیواره سلولی در محل تشکیل ریشه موئین همراه است. Bibikova et al. (1998) اسیدی شدن دیواره سلولی در محل تشکیل ریشه های موئین ثابت کردند. که این اسیدی شدن می تواند اکسپنسین ها را فعال کند. بدین ترتیب اکسپنسین ها دسته ای از ژن ها هستند که نقش پیشنهادی در توسعه سیستم ریشه برای آنان ارائه شده است. افزایش طول و حجم ریشه از طریق ظهور ریشه های مویین می تواند به عنوان مکانیسمی برای جذب آب بیشتر در نظر گرفته شود زیرا ریشه ها غالباً در شرایط کم آبی که طویل شدن برگ و ساقه به طور کل محدود می گردد، به رشد خود ادامه می دهند که این خصوصیت به عنوان یک مکانیسم مهم سازگاری گیاه به شرایط محدودیت آبی در نظر گرفته می شود.

با توجه به اینکه نقش بعضی از ژن های اکسپنسین در توسعه سیستم ریشه تایید شده است می توان با انتقال این ژن ها به گیاهان زراعی مورد نظر، گیاهان تاریخته ای تولید کرد که سیستم ریشه توسعه یافته تری داشته و توانایی جذب آب بیشتر و بالطبع تحمل بیشتری به تنش خشکی داشته باشند. در راستای گسترش اندام ریشه در گیاه آرابیدوپسیس و افزایش توانایی گیاه برای جذب آب بیشتر، در این پژوهش تشدید بیان ژن AtEXPA18 مد نظر قرار گرفت.

## مواد و روش ها

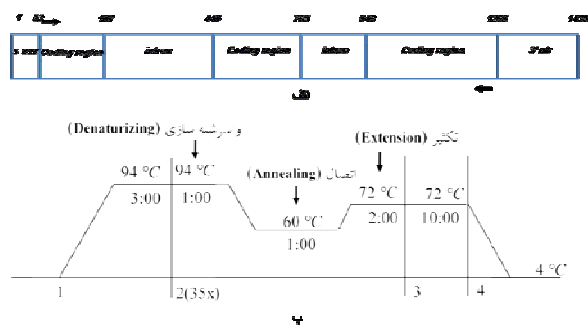
## pBI:EXPA18

ساخت سازه ژنی در این تحقیق از بذور آرابیدوپسیس تالیانا رقم کلمبیا استفاده شد. به منظور جداسازی و کلون کردن ژن EXPA18 DNA ژنومی گیاه آرابیدوپسیس به روش CTAB استخراج گردید (Doyle and

Riley 1990). این DNA با استفاده از PCR و میکرو فیبریل های سلولی و پلیمر ماتریکس باعث تغییر شکل تدریجی دیواره سلولی می شوند (Cosgrove 1999, 2000a, 2000b). اکسپنسین ها اساساً به عنوان عوامل اصلی برای طویل شدن سلول محسوب می شوند (Vissenberg et al. 2000). اکثر شواهد نشان می دهد که اکسپنسین ها از طریق سست کردن پیوندهای هیدروژنی بین میکروفیبریل های سلولی و پلیمر ماتریکس باعث تغییر شکل تدریجی دیواره سلولی می شوند (Cosgrove 2000b). ژن های اکسپنسین در ۴ زیرخانواده آلفا اکسپنسین، بتا اکسپنسین، شبه اکسپنسین A و شبه اکسپنسین B قرار دارند. پروتئین های آلفا اکسپنسین و بتا اکسپنسین دارای فعالیت سست کننده گیاهی دیواره سلولی می باشند که در بسط سلولی و دیگر وقایع نمودی که در طی آنها دیواره سلولی تغییر می کند، شرکت دارند (Choi et al. 2006). اکسپنسین ها اولین بار در مطالعات رشد سلولی القا شده در اثر pH اسیدی به عنوان پروتئین های بسط دهنده دیواره شناخته شدند. برای سال ها شناخته شده بود که pH خارج سلولی کمتر از ۵/۵ باعث بسط دیواره در گیاهان خاکی

<sup>1</sup> Elongation

ژل خالص سازی شد. هضم دوگانه ناقل pBI121 با آنزیمهای مذکور نیز، طبق پیشنهاد شرکت فرمانتاز انجام شد. سپس ژن pBI121 T4 DNA لیگاز به درون ناقل EXPA18 توسط آنزیم (Merck LB) کلون شد. از کلونی‌های رشد کرده بر روی محیط جامد حاوی ۲۵ میکروگرم بر میلی لیتر آنتی‌بیوتیک کانامایسین استخراج پلاسمید انجام شد و با واکنش هضم دوگانه با آنزیمهای (شكل ۱). پس از ساخت سازه ژنی و تأیید آن، این سازه به سلول‌های مستعد آگروباکتریوم سویه LBA4404 منتقل شد و سپس این سلول‌ها بر روی محیط LB جامد حاوی آنتی‌بیوتیک‌های ریفامپیسین (۵۰ میلی گرم بر لیتر)، استرپتومایسین (۱۰۰ میلی گرم بر لیتر) و کانامایسین (۲۵ میلی گرم بر لیتر) کشت شدند. رشد بر روی این محیط انتخابی تأیید وجود آگروباکتریوم (به واسطه رشد در حضور ریفامپیسین و استرپتومایسین) حاوی pBI121 (به واسطه رشد در حضور کانامایسین) بود. برای تأیید نهایی حضور سازه ژنی در آگروباکتریوم از این کلونی‌ها استخراج پلاسمید به عمل آمد و صحت سازه ژنی موجود در آگروباکتریوم با واکنش هضم آنزیمی دوگانه تأیید شد (شكل ۱).



شكل ۱- الف شمای ژن EXPA18 و محل اتصال آغازگرها بر روی این ژن EXPA18 و (ب) برنامه پی سی آر مورد استفاده جهت تکثیر قطعه

انتقال سازه ژنی pBI:EXPA18 به آراییدوپیسیس بذور گیاهان آراییدوپیسیس (اکوتیپ کلمبیا) در خاک حاوی ورمی کولایت و پیت ماسن به نسبت ۱:۱ که مرطوب شده بود کشت شدند به منظور شکست خواب بذر به مدت دو روز در دمای ۴°C نگهداری شدند. سپس گیاهان به فیتوترون منتقل شدند. به مدت ۳ تا ۴ هفته گیاهان در شرایط روز کوتاه (۱۶ ساعت تاریکی و ۸ ساعت روشنایی) نگه داشته شدند و سپس به منظور

EXPA18 Doyle 1990 توسط نرم‌افزار Star DNA از نظر مکان برش با آنزیمهای برش-دهنده اختصاصی بررسی شد و سپس آغازگرهای مناسب برای تکثیر ژن EXPA18 بر اساس ابتدا و انتهای CDS این ژن طراحی شد (شكل ۱-الف). به طوری که به آغازگر پیشرو توالي شناسایی آنزیم BamHI بررسی ۳' (GGATCCAGAGTAAAATGGATCAAAATTG) و به آغازگر پسرو توالي مربوط به آنزیم SacI (GAGCTCTAGTAAATTGCCTGCTG) اضافه گردید. دلیل انتخاب این دو سایت بررسی در دو طرف ژن این بود. که این دو آنزیم دارای جایگاه بررسی درون ژن EXPA18 نبودند. واکنش PCR با استفاده از آغازگرهای اختصاصی، آنزیم High Fidelity PCR Enzyme Mix با نمودار نشان داده شده در شکل ۱- ب انجام شد. محصول PCR در ژل آگارز الکتروفورز و باند مربوطه از روی ژل بریده و DNA آن با کیت کیاژن از ژل استخراج شد. به منظور وارد نمودن قطعه به درون ناقل pGEM-T طبق دستور شرکت پرومگا یک نوکلئوتید A به دو انتهای ژن اضافه شد. به این صورت که طبق دستور شرکت پرومگا بعد از مخلوط نمودن مواد مورد نیاز واکنش به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتیگراد قرار داده شد و پس از این مرحله به منظور جلوگیری از اتصال دو سر وکتور T/A-cloning حذف نوکلئوتیدهای اضافی موجود در واکنش با استفاده از کیت QIAquick Nucleotide removal شرکت کیاژن انجام شد سپس از کیت T/A-cloning، محصول شرکت پرومگا، به منظور بهره‌گیری از سیستم یک مرحله‌ای برای کلون کردن قطعات DNA تکثیر شده با PCR، استفاده شد و این قطعات با آنزیم E. coli DH5<sub>a</sub> وارد شدند. محصول این الحاق به باکتری pGEM-T درون ناقل Coli DH5<sub>a</sub> مستعد شده منتقل شد. از کلونی‌های رشد کرده بر روی محیط LB (Merck LB) جامد حاوی ۱۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر آنتی‌بیوتیک آمپیسیلین استخراج پلاسمید به روش لیز قلیایی انجام شد. به منظور جداسازی قطعه از ناقل pGEM-T هضم دوگانه با آنزیمهای SacI و BamHI طبق پیشنهاد شرکت فرمانتاز انجام شد. محصول برش آنزیمی با استفاده از کیت کیاژن از روی

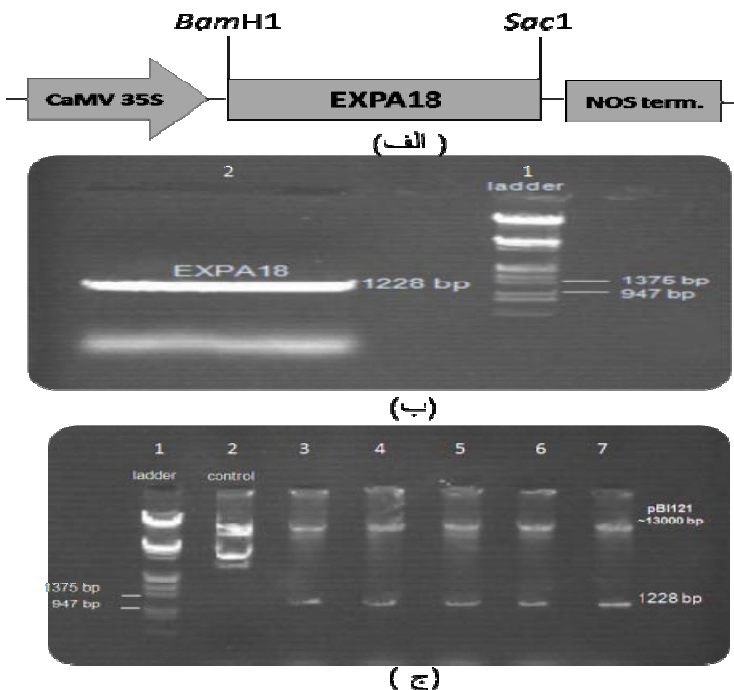
۲- ب نشان داده شده است نتیجه این تکثیر منجر به تولید قطعه ۱۲۲۸ bp شد که اندازه آن مطابق با اندازه مورد نظر بود. قطعه حاصل در ناقل های حدواتسط کلون شد از انجا که ناقل حدواتسط pGEM-T p یود به منظور وارد نمودن ژن به درون ناقل T/A-cloning و به علت این که این ناقل دارای یک انتهای آزاد T میباشد، یک نوکلئوتید به دو انتهای ژن اضافه گردید پس از این مرحله به منظور جلوگیری از اتصال دو سر وکتور pBI:EXPA18 حذف نوکلئوتیدهای اضافی موجود در واکنش با استفاده از کیت QIAquick Nucleotide removal شرکت کیاژن انجام شد که بدست آوردن کلونی های در حال رشد روی محیط کشت انتخابی موید صحت کار می باشد. در نهایت سازه تهیه شده پس از برش و خالص سازی به pBI متنتقل گردید که نتیجه هضم آنزیمی کلون های pBI:EXPA18 رشد کرده در محیط آنتی بیوتیک دار با آنزیم های BamHI و SacI در شکل ۲-ج نشان دهنده صحت کلون های ساخته شده می باشد. در طی این تحقیق سازه آماده شده برای تشدید بیان ژن EXPA18 به اگروباکتریوم که به عنوان یک ناقل طبیعی در تاریختنگی گیاهان روشی مرسوم و کارآمد است و در مورد بسیاری از گیاهان کاربرد دارد متنتقل گردید. در این تحقیق نیز به منظور انتقال ناقل pBI121 نوترکیب به گیاه آراییدوپسیس بدلیل در دسترس بودن و کارایی بهتر برای روش انتقال بواسطه غوطه وری گل آذین از سویه LBA4404 این باکتری استفاده شد.

سازه ژنی pBI:EXPA18 از طریق غوطه وری گل آذین به آراییدوپسیس تالیانا متنتقل شد. دلیل استفاده از این روش این بود که اکثر روش های استفاده شده برای انتقال ژن به گیاهان مستلزم مراحل کشت بافتی هستند که این مراحل می توانند منجر به تغییرات ژنتیکی ناخواسته ای مثل تغییر در متیلاسیون سیتوزین، القا جهش و همچنین انحرافات کروموزومی شوند. بنابراین روش انتقال ژنی که فاقد این مراحل باشد، قطعاً مطلوب تر خواهد بود. از مزایای روش غوطه وری گل آذین این است که با حذف مراحل کشت بافت و باززایی، زمان کمتری صرف خواهد شد و همچنین به نیروی ماهر و متخصص کمتری نیاز است. طی بررسی هایی که روی گیاه آراییدوپسیس انجام شده است، مشخص شده که با این

الای گلدهی به فیتوترون با شرایط طول روز بلند (۸ ساعت تاریکی و ۱۶ ساعت روشنایی) متقل شدن در هر دو حالت میانگین درجه حرارت  $21^{\circ}\text{C}$  و میزان رطوبت معادل ۵۰ درصد بود. بعد از ظهور شاخه های گل دهنده اولیه، این شاخه ها از نزدیک محل روزت قطع شدن تا جوانه های گل ثانویه با تعداد بیشتر تولید گردد. تلقیح زمانی انجام گرفت که هر گلدان دارای ۲۰ تا ۳۰ گل آذین و تعداد بسیار کمی غلاف بود. برای انتقال ژن به گیاهان آراییدوپسیس از روش غوطه وری گل آذین استفاده شد. در این روش سوسپانسیون باکتری ها که حاوی OD ۰/۰۵ Silwet-L77 و دارای ۱/۸-۲ ۰/۰۵ درصد سوکروز، طور وارونه در این سوسپانسیون قرار گرفتند، به طوری که تمام گل آذین گیاه در داخل سوسپانسیون غوطه ور شد (Zhang et al. 2006). سپس گیاهان به مدت ۲۴ ساعت در زیر پوشش نایلولوئی و در تاریکی قرار گرفتند. بعد از ۲۴ ساعت گیاهان به فیتوترون متقل شدند. بذور حاصل از این گیاهان به منظور گرینش جهت دستیابی به گیاهان تاریختنگ، با الکل ۷۵ درصد و هیپوکلریت ۵/۲ درصد ضدغونی شدند. این بذور بر روی محیط MS نیم برابر حاوی  $50\text{ mg/l}$  کانامایسین کشت شدند و از گیاهان گرینش شده بر روی این محیط استخراج RNA به روش RNX<sup>TM</sup> انجام شد و متعاقباً ساخت cDNA صورت گرفت. در نهایت با استفاده از این cDNA و آغازگرهای اختصاصی ژن *nptII* و *EXPA18* و واکنش RT-PCR انجام شد.

## نتایج و بحث

ژن EXPA18 با استفاده از آغازگرهای طراحی شده و با آنزیم High Fidelity PCR Enzyme Mix و با تکنیک PCR تکثیر گردید. برای کاهش احتمال خطأ در فرآیند تکثیر از این آنزیم استفاده شد که خاصیت غلطگیری دارد و تخمین زده می شود که نرخ اشتباه آنزیم High Fidelity PCR Enzyme Mix، یک در هر  $5/2$  میلیون نوکلئوتید در هر چرخه باشد. از انجا که کارایی آنزیم های دارای خاصیت ترمیمی پایین است شرایط انجام PCR ابتدا با آنزیم *Taq* پلیمراز بهینه شد و سپس تکثیر قطعه با آنزیم High Fidelity PCR Enzyme Mix انجام شد. همان طور که در شکل



شکل ۲- ساخت و تایید سازه pBI:EXPA18. (الف) سازه ژنی pBI:EXPA18. (ب)- محصول تکثیر ژن EXPA18 بر روی ژل آگارز یک درصد، ۱) مارکر وزن مولکولی  $\lambda/EcoRI+HindIII$ ، ۲) ژن EXPA18 تکثیر شده با آنزیم High Fidelity PCR Enzyme Mix، (ج)- هضم آنزیمی پلاسمیدهای نوترکیب آگروباکتریوم پس از انتقال به (۱) مارکر وزن مولکولی  $\lambda/EcoRI+HindIII$ ، ۲) پلاسمید نوترکیب برش نخورده ۷-۳) حضور قطعه EXPA18 در ۵ کلونی مختلف.

راندمان انتقال ژن به روش غوطه وری گل آذین، به میزان ۳-۲ درصد می گردد (Martinez et al. 2004). بنابراین در این پژوه از تراکم سلولی آگروباکتریوم (OD<sub>600nm</sub>) ۲ استفاده شد. پس از انتقال سازه pBI:EXPA18 با روش غوطه وری گل آذین به گیاهان آراییدوپسیس بذوری که از این گیاهان حاصل گردید برای گزینش اولیه گیاهان تاریخته بر روی محیط MS نیم برابر انتخابی کشت شدند. بعد از گذشت دو هفته بذوری که جوانه زده بودند در صورتی که حاوی ژن بودند در صورتی که غیرتاریختها سفید شده و حذف می گردیدند به رشد ادامه داده و سبز می ماندند لذا همان طور که در شکل ۳ الف نشان داده شده است تعدادی از گیاهان توانایی رشد در محیط کاتامایسین را دارند که به عنوان گیاهان تاریخته احتمالی انتخاب شده و به گلدان منتقل شدند (شکل ۳ ب).

روش می توان به نرخ انتقال ژنی حدود ۰/۵-۰/۳ درصد دست پیدا کرد (Zhang et al. 2006). علاوه بر این مزیت از آنجایی که در گیاه آراییدوپسیس میزان بذر زیادی تولید می شود و با توجه به کارایی انتقال ژن ۰/۵ تا ۰/۳ درصد در این تحقیق، گیاهان تاریخته زیادی تولید شد که اگر این روش انتقال ژن در مورد کلزا هم بهینه سازی شود، می توان بدون نیاز به مراحل کشت بافت گیاهان تاریخته کلزای بسیاری به دست آورد. زمان تلقیح با آگروباکتریوم در این روش بسیار مهم است و گیاهان تاریخته زمانی که آگروباکتریوم پنج روز یا بیشتر بعد از گرده افشانی به کار برده شود بدست می آیند. در روش غوطه وری گل ها هدف انتقال ژن، تخمک ها می باشند و آگروباکتریوم باید قبل از بسته شدن وارد تخمدان شود. استفاده از این روش در گیاهان کلزا Locule Curtis (Li et al. 2010)، یونجه (Trieu et al. 2000) و تربچه (and Nam 2001) نیز گزارش شده است. افزایش تراکم سلولی آگروباکتریوم مورد استفاده (OD<sub>600nm</sub>) از ۰/۸ به ۲ باعث افزایش



(ب)

(الف)

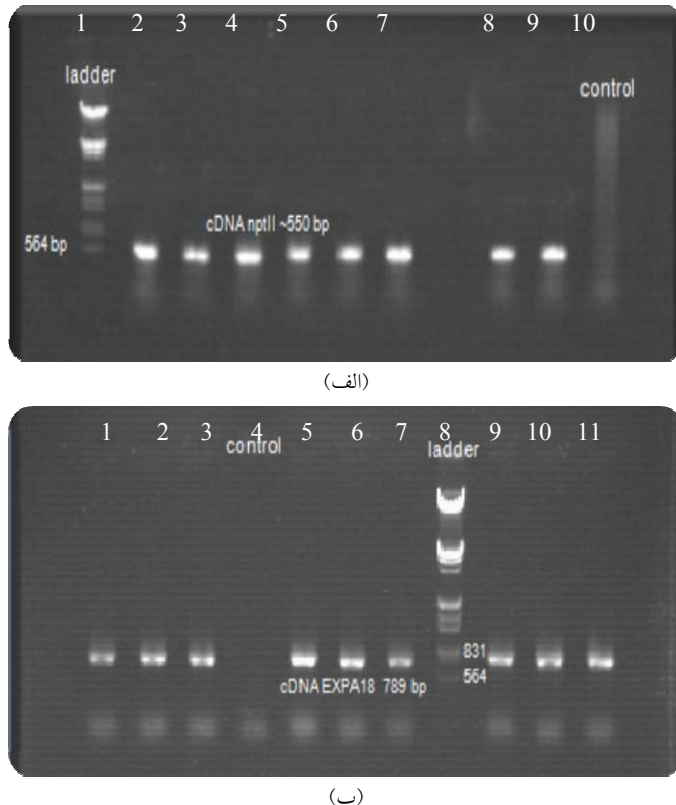
شکل ۳- شناسایی گیاهان تراریخته احتمالی آراییدوپسیس (الف) شناسایی گیاهان تراریخته احتمالی آراییدوپسیس بر روی محیط انتخابی حاوی  $50 \mu\text{g}/\text{ml}$  کاناامایسین شکل ب گیاهان تراریخته احتمالی آراییدوپسیس پس از انتقال به گلدان

چاهک ۱۰ در این شکل نمایانگر عدم وجود باند مورد نظر در این مکان می‌باشد که مجموع این دو نشان می‌دهد که گیاهان انتخاب شده حاوی ناقلی هستند که دارای ژن *nptII* می‌باشد. جهت تأیید بیشتر و اثبات این که باند به دست آمده در تست قبل آلوگی موجود در محیط نمی‌باشد مجدداً آزمون RT-PCR با sscDNA استفاده از آغازگرهای اختصاصی ژن *EXPA18* و گیاهان تراریخته به عنوان الگو انجام گردید. همانطور که در شکل ۴-ب مشاهده می‌شود، قطعه ۷۸۹ bp حاصل از تکثیر با آغازگرهای *EXPA18* تنها در گیاهان تراریخته وجود دارد و در گیاه شاهد باندی دیده نمی‌شود که این مسئله، تأییدی بر تشدید بیان ژن *EXPA18* در گیاهان تراریخته می‌باشد.

نتایج آزمون RT-PCR بر روی نمونه‌های گیاه تراریخت و مقایسه آن با نمونه خالص شده از گیاه شاهد غیرتراریخت نشان می‌دهد که نسخه برداری موفق از ژن مورد نظر انجام می‌گیرد. قابل ذکر است که رقیق‌سازی cDNA های ساخته شده نقش بسیار موثری در تکثیر باند مورد نظر در واکنش RT-PCR دارد. همانطور که قبلًاً ذکر شد، بیان ژن *EXPA18* مختص بافت ریشه می‌باشد. بنابراین همانطور که انتظار می‌رفت چون از بافت‌های برگ و گل آذین استخراج RNA انجام شد، باندی در گیاهان شاهد مشاهده نشد. با توجه به اینکه این ژن در سازه ژنی، تحت پیشبرنده ۳۵S قرار گرفته است، طبق انتظار بیان این ژن در تمام بافت‌های گیاهان تراریخته انجام می‌شود.

استفاده از آنتی‌بووتیک کاناامایسین بعنوان گزینشگر اولیه گیاهان تراریخته به این دلیل است که کاناامایسین قادر است با ایجاد اختلال در عملکرد پروتئین‌سازی و با اتصال به بخش ۳۰S ریبوزوم، که در اندامک‌ها وجود دارد، سلول تحت اثر را از بین ببرد. میزان مقاومت یک سلول گیاهی تراریخت شده بستگی کامل به تعداد نسخه‌های ژن<sup>1</sup> مقاومت به کاناامایسین و جایگاه قرارگیری آن درون ژنوم هسته‌ای<sup>2</sup> دارد. در این پژوهش از غلظت کاناامایسین ۵۰ میلی گرم بر لیتر به منظور انتخاب گیاهان تراریخته استفاده شد. در این غلظت کاناامایسین گیاهان شاهد از رشد باز ماندند و سفید شدند. در حالیکه با این غلظت کاناامایسین، گیاهان تراریخته تولید ریشه‌های بلند نموده و سبز ماندند. غلظت بیش از این حد (۵۰ میلی گرم بر لیتر) منجر به از بین رفتن گیاهان تراریخته احتمالی می‌گردد. به منظور تأیید تراریخته بودن گیاهان، بیان ژن *EXPA18* در گیاهان تراریخته احتمالی با کمک روش RT-PCR بررسی گردید. پس از استخراج RNA و ساخت cDNA، با استفاده از آغازگرهای مناسب PCR (الیگوdT) و با به کارگیری آغازگرهای اختصاصی، واکنش PCR انجام شد. همان‌گونه که نتیجه آزمون RT-PCR با استفاده از آغازگرهای اختصاصی ژن *nptII* و sscDNA گیاهان تراریخته و شاهد، در شکل ۴ الف نشان می‌دهد، در چاهک‌های ۲ تا ۷ حضور ژن *nptII* و در نتیجه سازه ژنی مورد نظر در گیاهان تراریخته، با ظاهر شدن باند حدود ۵۶۰ bp تأیید می‌گردد.

<sup>1</sup> Gene copy number<sup>2</sup> Position effect



شکل ۴- نتیجه آزمون RT-PCR با آغازگرهای اختصاصی. (الف) نتیجه آزمون RT-PCR با آغازگرهای اختصاصی ژن *npII* بر روی ژل آگارز یک درصد، ۱) مارکر وزن مولکولی  $\lambda/EcoRI+HindIII$  ۲-۹) تکثیر ژن *npII* در گیاهان تراریخته ۱۰) عدم تکثیر ژن *npII* با در گیاه شاهد.

(ب) نتیجه آزمون RT-PCR با آغازگرهای اختصاصی ژن *EXPA18* در گیاهان تراریخته، ۴) عدم تکثیر ژن *cDNA EXPA18* در گیاه شاهد ۵-۱۱) مارکر وزن مولکولی  $\lambda/EcoRI+HindIII$  ۳-۶) تکثیر ژن *EXPA18* در گیاهان تراریخته، ۷) مارکر وزن مولکولی  $\lambda/EcoRI+HindIII$  ۸) تکثیر ژن *cDNA EXPA18* در گیاه شاهد

### منابع

- Bibikova TN, Jacob T, Dahse I, Gilroy S (1998) Localized changes in apoplastic and cytoplasmic pH are associated with root hair development in *Arabidopsis thaliana*. *Development* 125:2925-2934.
- Choi D, Cho HT, Lee Y (2006) Expansins: expanding importance in plant growth and development. *Physiol Plant* 126:511-518
- Cosgrove DJ (1996) Plant cell enlargement and the action of Expansins. *BioEssays* 18: 533-540
- Cosgrove DJ (1999) Enzymes and other agents that enhance cell wall extensibility. *Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol* 50: 391-417
- Cosgrove DJ (2000a) Expansive growth of plant cell walls. *Plant Physiol Biochem* 38: 109-124
- Cosgrove DJ (2000b) Loosening of plant cell walls by expansins. *Nature* 407: 321-326

با توجه به نقش اکسپنسین‌ها در بسط دیواره سلولی انتظار می‌رود که با تشدید بیان این ژن ریشه‌های توسعه یافته‌تری ایجاد شود. با توجه به اینکه این ژن تحت پیشبرنده ۳۵S قرار گرفته و بیان این ژن در تمام بافت‌های گیاهان تراریخته انجام می‌شود، بنابراین انتظار می‌رود که علاوه بر توسعه اندام ریشه فنوتیپ جدیدی در دیگر اندام‌ها مشاهده شود که باید مورد بررسی قرار گیرد. ضمن بررسی تاثیر افزایش بیان این ژن در آراییدوپسیس و تأیید نقش این ژن در توسعه ریشه می‌توان این ژن را به گیاه کلزا که یکی از دانه‌های رونقی خوراکی و صنعتی با اهمیت در جهان به شمار می‌آید، انتقال داد.

- Curtis I S, Nam HG (2001) Transgenic radish (*Raphanus sativus L. longipinnatus* Bailey) by floral-dip method-plant development and surfactant are important in optimizing transformation efficiency. *Transgenic Research* 10:363-371.
- Doyle JJ, JL Doyle (1990) Isolation of plant DNA from fresh tissue. *Focus* Vol. 12. pp. 11-5
- Li J, Xiaoli T, Zhu F, Guo J (2010) A Rapid and Simple Method for *Brassica Napus* Floral-Dip Transformation and Selection of Transgenic Plantlets. *International Journal of Biology* 2, 127-131.
- Martinez-Trujillo M, Limones-Briones V, Cabrera-Ponce JL, Herrera-Estrella L (2004) Improving transformation efficiency of *Arabidopsis thaliana* by modifying the floral dip method. *Plant Molecular Biology Reporter* 22, 63-70.
- Sampedro J, Cosgrove DJ (2005). The expansin superfamily. *Genome Biology* 6: 242.
- Schiefelbein JW, Masucci JD, Wang H (1997) Building a root: the control of patterning and morphogenesis during root development. *Plant Cell* 9:1089-1098.
- Trieu AT, Burleigh SH, Kardailsky IV, Maldonado-Mendoza IE, Versaw WK, Blaylock LA, Shin H, Chiou TJ, Katagi H, Dewbre GR, Weigel D, Harrison MJ (2000). Transformation of *Medicago truncatula* via infiltration of seedlings or flowering plants with Agrobacterium. *Plant J* 22: 531-541.
- Vissenberg K, Martinez-Vilchez IM, Verbelen J-P, Miller JG, Fry SC (2000) *In vivo* co-localization of xyloglucan endotransglycosylase activity and its donor substrate in the elongation zone of *Arabidopsis* roots. *Plant Cell* 12: 1229-1237
- Zhang X, Henriques R, Lin S, Niu Q, Chua N (2006) Agrobacterium-mediated transformation of *Arabidopsis thaliana* using the floral dip method. *Nature Protocols* 1:641-646.