

## ارزیابی برخی صفات بیوشیمیایی و بیان دو ژن از خانواده *MYB* در دو رقم گندم تحت تنش خشکی

سعید نواب‌پور<sup>۱\*</sup> و حوریه نجفی<sup>۲</sup>

- ۱- دانشیار، گروه اصلاح‌بیاتات و بیوتکنولوژی، دانشکده تولید گیاهی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان  
۲- دانشجوی دکتری، گروه اصلاح‌بیاتات و بیوتکنولوژی، دانشکده تولید گیاهی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۰۹/۰۶ - تاریخ پذیرش: ۱۴۰۱/۱۱/۲۶)

### چکیده

تنش‌های محیطی از عوامل اصلی کاهش دهنده رشد و نمو و عملکرد گیاهان زراعی به‌شمار می‌آیند و همواره امنیت غذایی انسان‌ها را تهدید می‌کنند. این مطالعه به‌منظور بررسی اثر تنش خشکی بر تغییرات صفات بیوشیمیایی و میزان بیان ژن‌های عوامل رونویسی *MYB* در دو رقم گندم (تجن و زاگرس)، تحت تنش خشکی انجام شد. آزمایش به‌صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۳ تکرار انجام شد. اعمال تیمار خشکی در سه سطح ۴۰، ۷۰ و ۱۰۰ درصد ظرفیت زراعی و ۴ هفته پس از جوانه‌زنی انجام شد. ۲۰ روز پس از اعمال تنش نمونه‌برداری از برگ و ریشه به‌منظور بررسی بیان ژن‌ها و برخی صفات بیوشیمیایی صورت گرفت. نتایج بررسی محتوای کلروفیل تحت تنش نشان داد که با افزایش شدت تنش در ژنوتیپ‌های مختلف محتوای کلروفیل a و b کاهش می‌یابد. میزان کاهش کلروفیل a و b در ژنوتیپ تجن در تنش شدید، بیشتر از ژنوتیپ زاگرس بود. همچنین محتوای TBARM تحت تنش شدید خشکی به‌طور معنی‌داری بیشتر از وضعیت تنش متوسط بود و این افزایش در ژنوتیپ تجن بیشتر از رقم زاگرس دیده شد. تجزیه و تحلیل RT-PCR نشان داد که ژن‌های خانواده *MYB* مورد مطالعه، تحت تنش خشکی افزایش بیان نشان می‌دهند. از طرفی رقم زاگرس که جزو ارقام متتحمل به تنش خشکی می‌باشد برای تمامی ژن‌های مورد بررسی افزایش بیان نشان داشت که امکان استفاده از این رقم را در بحث برنامه‌های بهترادی فراهم می‌کند. همچنین با توجه به اهمیت ژن‌های خانواده *MYB* طی تنش خشکی، از یافته‌های پژوهش حاضر می‌توان در برنامه‌های بهترادی و هرمی کردن ژن‌ها استفاده کرد.

**واژگان کلیدی:** بیان ژن، تنش خشکی، گندم، صفات بیوشیمیایی

\* نویسنده مسئول، آدرس پست الکترونیکی: s.navabpour@gau.ac.ir

## مقدمه

گندم نان (*Triticum aestivum* L.) مهم‌ترین گیاه زراعی دنیا و یکی از عمده‌ترین محصولات زراعی تأمین‌کننده غذای انسان در کشورهای مختلف به شمار می‌رود (Arzani, 2011). این گیاه منبع عمده تأمین کالری و پروتئین مورد نیاز جمعیت ایران است. به طوری که نیمی از پروتئین و ۶۵ درصد کالری دریافتی روزانه هر فرد را تشکیل می‌دهد. علاوه‌بر تأمین انرژی مورد نیاز روزانه، قسمت اعظم پروتئین، املح و ویتامین‌های گروه B را نیز تأمین می‌کند. این گیاه دارای گونه‌های متعددی است، ولی بیشترین سطح زیر کشت (۹۰ درصد) و بیشترین میزان *Triticum aestivum* L. تولید (۹۴ درصد) مربوط به گونه (Emam, 2011) یا گندم نان می‌باشد.

از شایع‌ترین و مهم‌ترین تنش‌های غیرزیستی در کاهش عملکرد و کیفیت گندم محسوب می‌شوند و رهیافت مقابله با این شرایط نامطلوب به عنوان چالشی مهم برای محققان Fahmideh et al., 2020; Nazari Khakshoor et al., 2020; Nezhadahmadi et al., 2013). کشور ما نیز از نظر اقلیمی در منطقه خشک و نیمه‌خشک دنیا قرار دارد و خشکسالی از مشکلات عمده پیش روی زراعت کشور است. این تصور که بتوان مشکلات ناشی از خشکسالی را با مدیریت صحیح آبیاری به طور کامل حل نمود، امری پیچیده است (Humai, 2012)، بنابراین توجه به مؤلفه‌های دیگر از جمله اصلاح مولکولی گیاهان امری اجتناب‌ناپذیر می‌باشد.

مکانیسم‌های مورفو‌لوزیکی، فیزیولوزیکی و تغییرات مولکولی اشاره کرد. نتایج برخی تحقیقات نشان می‌دهند که بسیاری از پروتئین‌های *MYB* در پاسخ و تطبیق به تنش غیرزیستی دخالت دارند (Ma et al., 2009). پروتئین‌های *MYB* یکی از بزرگ‌ترین خانواده‌های عوامل رونویسی در گیاهان را تشکیل می‌دهند و اهمیت خاصی در تنظیم فرایندهای نمو و پاسخ‌های دفاعی در گیاهان برخوردارند (Riechmann et al., 2000). دومین اتصال *MYB* به DNA حاوی ۵۲ اسید‌آمینه حفظ شده است. خانواده عوامل رونویسی *MYB* شامل چهار زیرخانواده اصلی است که در تعداد تکرار دومین‌های اتصال به DNA متفاوت هستند. برخی از فرآیندهای مختلف رشد گیاه، مانند تشکیل سلول‌های اپیدرمی، کوتیکول، تریکوم و روزنه و همچنین پاسخ به مجموعه‌ای از تنش‌های محیطی از جمله خشکی توسط این خانواده از عوامل رونویسی تنظیم می‌شود (Dubos et al., 2010).

همچنین برخی شواهد نشان می‌دهند که پروتئین *MYB* در بسیاری از فرآیندهای فیزیولوزیکی و بیوشیمیایی به‌ویژه در تنظیم سوخت‌وساز اولیه و ثانویه، کنترل توسعه سلول، چرخه سلول، سنتز هورمون و انتقال پیام دخالت دارند (Zhang et al., 2012b). اگرچه بیش از ۸۴ ژن *MYB* در گندم یافت شده است، تنها تعداد کمی از آن‌ها از نظر عملکردی مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته‌اند (Mao et al., 2011; Xiong et al., 2014; Zhang et al., 2013; Bi et al., 2012a, b; Zhao et al., 2017) در پژوهش خود نشان دادند که ژن *TaMYB31* در ۲۰۱۶ (al., 2016) توسط تنش خشکی القا می‌شود. در مطالعه ژائو و همکاران (Zhao et al., 2018) سه ژن *TaMYB31s* متفاوت طی تنش خشکی بیان شد. *TaMYB31-B* بالاترین سطح رونوشت را در همه بافت‌های مورد بررسی به‌ویژه در سنبله‌های نشان داد، در حالی که ژن *TaMYB31-A* و *TaMYB31-D* در بافت ریشه گندم کمتر بیان شدند.

(Rahimi *et al.*, 2019). بیست روز پس از اعمال تنش، نمونه‌برداری از برگ و ریشه به منظور بررسی بیان ژن‌ها انجام شد. نمونه‌ها تا زمان استخراج RNA در یخچال با دمای  $-80^{\circ}\text{C}$  درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

به منظور اندازه‌گیری میزان کلروفیل  $0/5$  گرم از بافت برگ یخ‌زده با  $10\text{ mL}$  لیتر استون  $80$  درصد مخلوط شده و به مدت  $15$  دقیقه با سرعت  $5000$  دور در دقیقه سانتریفیوژ شد. سپس با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر WAP مدل UV/vis2000S، در طول موج‌های  $663$  و  $645$  نانومتر جذب محلول اندازه‌گیری و میزان کلروفیل  $a$  و  $b$  از معادلات زیر محاسبه گردید:

$$\text{Chl. a (mg ml-1)} = 12.25A663.6 - 2.55A646.6 \quad (1)$$

$$\text{Chl. b (mg ml-1)} = 20.31A646.6 - 4.91A663.6 \quad (2)$$

برای اندازه‌گیری اکسیداسیون سلولی از روش هاگگ و همکاران (Hagege *et al.*, 1990) استفاده گردید. به طور خلاصه در این روش به  $0/5$  گرم برگ هموژنیزه و یک میلی‌لیتر اسید تری‌کلرواستیک ( $15\text{ mL}$  درصد) اضافه و پس از آن به محلول حاضر  $10\text{ mL}$  لیتر استون افزوده و به شدت مخلوط شدند. محلول با دور  $4750$  در دقیقه به مدت  $15$  دقیقه سانتریفیوژ گردید. رسوب کوچک حاصل از سانتریفیوژ با  $5\text{ mL}$  لیتر استون شستشو و پس از ورتكس مجدداً با همان دور به مدت  $10$  دقیقه سانتریفیوژ شد (این مرحله چهار مرتبه تکرار شد). سپس به محلول  $3\text{ mL}$  لیتر اسید فسفریک ( $1\text{ mL}$  درصد) و یک میلی‌لیتر اسید تیوباربیورتیک ( $0/6\text{ mL}$  درصد) افزوده و به مدت  $30$  دقیقه در دمای  $100^{\circ}\text{C}$  درجه سانتی گراد قرار گرفت. واکنش با سرد کردن سریع لوله‌ها در یخ متوقف و مقدار جذب محلول حاصل در طول موج  $532$  و  $590$  نانومتر توسط دستگاه استخراج RNA با استفاده از بافر استخراج پی‌بایوزول شرکت بیوفلکس (توکیو، ژاپن) صورت گرفت. سه تکرار زیستی و دو تکرار فنی در آزمایش استفاده شد. به منظور حذف DNA ژنومی تیمار دئوکسی‌ریبونوکلئاز طبق پروتکل پیشنهادی شرکت فرمتاز انجام شد کیفیت RNA

نظر به اهمیت گندم در اقتصاد کشور کنترل عوامل خسارت‌زا به این محصول استراتژیک توسط بهتردادگران امری ضروری به نظر می‌رسد. در شرایط آب و هوایی خشک و نیمه‌خشک، گندم معمولاً در طول فصل رشد در معرض دوره‌های تنش خشکی قرار می‌گیرد؛ بنابراین تحقیق در مورد توسعه ارقام گندم متحمل در برابر خشک‌سالی به منظور گسترش دامنه رشد گندم به مناطق خشک یا نیمه‌خشک بسیار مهم است (Lobato *et al.*, 2009). کشور ما نیز از نظر اقلیمی در منطقه خشک و نیمه‌خشک دنیا قرار دارد و خشک‌سالی از مشکلات عمده پیش روی زراعت کشور است.

در این تحقیق با توجه به اهمیت مطرح شده گیاه گندم تلاش بر آن بود تا برخی از صفات بیوشیمیایی و بیان دو ژن از خانواده *MYB* طی تنش خشکی در گیاه گندم مورد بررسی قرار گیرد. امید است یافته‌های ما در تشخیص رقم متحمل به تنش خشکی مؤثر واقع شود.

## مواد و روش‌ها

آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با  $3$  تکرار در آزمایشگاه دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان انجام شد. از بذور ارقام تجن و زاگرس که به ترتیب حساس و متحمل به تنش خشکی هستند در این مطالعه استفاده شد. جهت کشت بذور به مدت  $10$  دقیقه با  $1\text{ mL}$  درصد استریلیزه و سپس با آب دیونیزه شستشو شدند. پس از شستشو بذور در پتری دیش قرار داده و برای جوانهزنی به ژرمنیاتور منتقل شدند. پس از جوانهزنی، از هر رقم  $3$  نمونه جوانه‌زده انتخاب و در عمق  $3$  سانتی‌متری خاک، درون گلدان کشت شدند (Maali *et al.*, 2007). بستر کشت در گلدان‌های  $1/5$  لیتری شامل: خاک، ماسه و زغال‌سنگ نارس (با نسبت  $1:1:3$ ) بود. پس از کشت، گلدان‌ها در شرایط نوری  $16$  ساعت روشنایی و  $8$  ساعت تاریکی و دمای  $21$  تا  $25$  درجه سانتی گراد نگهداری شدند (Esfandiari *et al.*, 2011). اعمال تیمار خشکی در سه سطح  $40$  (زیاد)،  $70$  (متوسط) و  $100$  درصد (شاهد) ظرفیت زراعی و  $4$  هفته پس از جوانهزنی انجام شد

مطلوب برای استفاده در روش qRT-PCR طراحی شدند. در پایان واکنش و پس از دریافت نمودار منحنی ذوب، اطلاعات به نرمافزار REST منتقل شده و تجزیه داده‌ها انجام گرفت. بیان ژن‌ها به صورت نسبی و با استفاده از روش پیفاف (Pfaffl, 2001) محاسبه شد.

### نتایج و بحث

نتایج تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد (جدول ۲) که اثر شدت‌های مختلف تنش و اثر رقم بر روی همه صفات بیوشیمیایی اندازه‌گیری شده از لحاظ آماری در سطح احتمال یک درصد معنی دار بود. اثر متقابل تنش × رقم به جز در رابطه با کلروفیل a و b برای سایر صفات از لحاظ آماری در سطح یک درصد معنی دار گردید.

استخراج شده، توسط الکتروفورز روی ژل آگارز ۱/۵ درصد تعیین گردید. همچنین کمیت RNA استخراج شده با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر ارزیابی شد. علاوه‌بر این کیفیت RNA با توجه به شاخص A260/280 ارزیابی شد.

سترن cDNA با روش پیشنهادی شرکت فرمتاز صورت گرفت. جهت ارزیابی الگوی ظاهر ژن‌ها از دستگاه iQ5 شرکت Bio Rad و کیت سایبرگرین استفاده شد. به‌منظور نرم‌السازی داده‌ها از ژن خانه‌دار *ACTIN* که دارای بیان یکسانی در تمام تیمارها بود، استفاده شد. آغازگرهای مورد نیاز بر اساس اطلاعات موجود در سایت NCBI و با استفاده از نرم‌افزار Primer3 و در نظر گرفتن خصوصیات

جدول ۱- توالی آغازگرهای مورد استفاده برای آنالیز qRT-PCR

Table 1. Sequence of primers used for qRT-PCR analysis

نام ژن	آغازگر پیشرو Primer F	آغازگر پسرو Primer R
Gene name		
TC326615	5'-TGCAGTTGAAGAGTCATGGAATG-3'	5'-GCGCAGGAGCTTACGCAAC-3'
TC301150	5'-TACAACCTCCTTGAAAGCTGAAAC-3'	5'-CCAGCCTGATTGCATCATC-3'
Actin	5'-CAGCAACTGGGATGATATGG-3'	5'-ATTCGCTTCAGCAGTGGT-3'

جدول ۲- تجزیه واریانس صفات بیوشیمیایی به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی

Table 2. Analysis of variance of biochemical traits in a factorial design based on a completely random design

متابع تغیرات S.O.V	درجه آزادی D.F	میانگین مربعات Mean square			
		اکسیداسیون سلولی Cellular oxidation	کلروفیل Chlorophyll a		
			کلروفیل Chlorophyll a		کلروفیل Chlorophyll b
تنش Stress	2	2643**	31.3**		28.3**
رقم Cultivar	1	332.1**	25.73**		14.7**
رقم × تنش Cultivar× stress	2	48.44**	0.32ns		0.19ns
خطا Error	12	5.86	0.21		0.40
ضریب تغیرات (درصد) CV (%)	-	2.87	5.29		5.31

ns و \*\*: به ترتیب غیرمعنی دار و معنی دار در سطح احتمال یک درصد

ns and \*\*: Non-significant and significant at 1% probability level, respectively

نتایج برای اثر متقابل تنش در رقم بر روی میزان اکسیداسیون سلولی نشان داد (شکل ۲) که شاخص سطح اکسیداسیون سلولی (Hu *et al.*, 2012) (بر اساس محتوای TBARM Thiobarbituric Acid Reactive Material:TBARM) در تنش شدید خشکی به طور معنی‌داری بیشتر از شدت متوسط تنش بود و این افزایش در رقم تجن بیشتر از رقم زاگرس دیده شد. در هر یک از غلظت‌های سطوح تنش، محتوای TBARM در ژنوتیپ‌های مختلف با یکدیگر تفاوت معنی‌دار داشتند. افزایش متوسط محتوای TBARM در تنش متوسط نشان دهنده وقوع تنش اکسیداتیو متوسط است؛ در TBARM مقابله تحت شرایط تنش شدید میزان محتوای TBARM افزایش معنی‌داری به خصوص در رقم تجن نشان داد که نشان دهنده کاهش فعالیت‌های آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی می‌باشد و این نتیجه می‌تواند نشان دهنده آن باشد که تحت شرایط تنش متوسط رادیکال‌ها به طور مؤثرتری توسط سیستم دفاعی آنتی‌اکسیدانی هضم می‌شوند. در همین راستا یافته‌های پژوهش حاضر با نتایج پژوهش مظفری (Mozafari, 2014) در گندم و احمد و همکاران (Ahmed *et al.*, 2013) در گیاه جو مطابقت داشت. از منظر مولکولی نقطه اشتراک اغلب تنش‌های زیستی و غیرزیستی، افزایش میزان واسطه‌های اکسیژن واکنش‌گر است. با توجه به تعداد زیاد این واسطه‌ها و روند سریع تبدیل آن‌ها به یکدیگر، ارزیابی جامع سطح اکسیداسیون سلولی ناشی از تأثیر این رادیکال‌ها واجد اهمیت زیادی است (Navabpour, 2013).

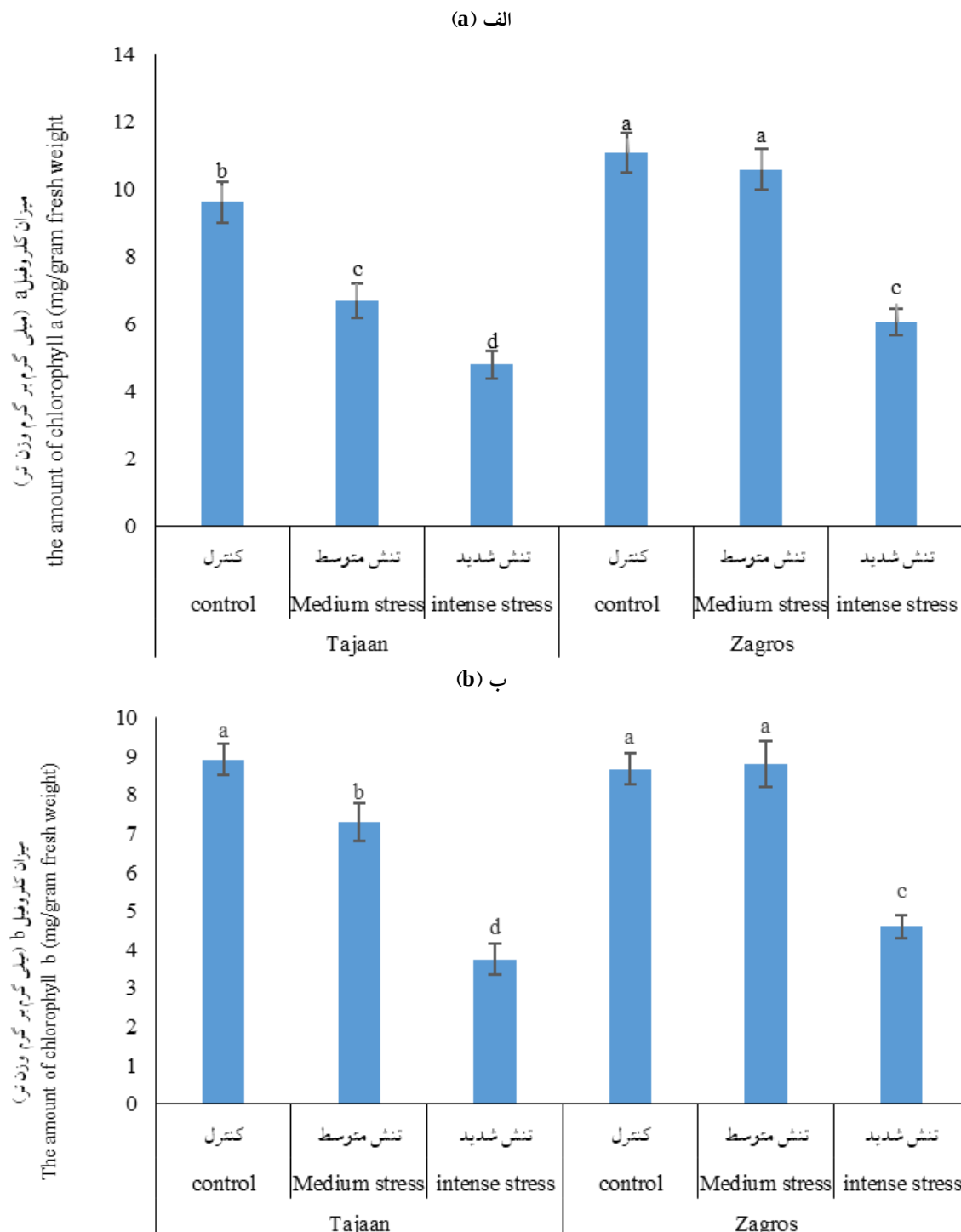
روسو و بیلینگو (Russo and Belligno, 2010) گزارش کردند که تنش خشکی باعث تنش اکسیداتیو و تولید رادیکال‌های آزاد می‌شود. مالون‌دی‌آلدئید محصول پراکسیداسیون اسیدهای چرب اشباع نشده در فسفولیپیدها است. از سطح پراکسیداسیون لیپیدی به عنوان یک نشانه رادیکال آزاد مضر برای غشاء سلولی تحت شرایط تنش استفاده شده است (Ayala *et al.*, 2014; Yang *et al.*, 2017).

رادیکال‌های جدید تولید شده می‌توانند واکنش‌های اکسیداسیون لیپیدها را تسريع کنند. این امر را به فعالیت

همچنین نتایج بررسی تغییرات محتوای کلروفیل ارقام مورد بررسی تحت تنش خشکی نشان داد (شکل ۱) که محتوای کلروفیل a و b با افزایش شدت تنش در ژنوتیپ‌های مختلف کاهش می‌یابد. میزان کاهش کلروفیل a و b در ژنوتیپ تجن (به ترتیب ۴/۸ و ۳/۷۵ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) در تنش شدید بیشتر از ژنوتیپ‌های دیگر بود و نتایج مقایسه میانگین به روش دان肯 نیز نشان داد که اختلاف آن نیز با سایر ژنوتیپ‌ها معنی‌دار (در سطح احتمال ۵ درصد) می‌باشد. فتوستتر در گندم یک ویژگی مهم برای تحمل به Reynolds *et al.*, 2005 افزایش فتوستتر در شرایط ایده‌آل آبیاری، باعث بهبود عملکرد می‌شود و کمبود آب طی تنش خشکی و در نهایت عدم فتوستتر کافی، عملکرد گندم را مختل کرده و Liu *et al.*, 2016 پیر شدن بخش‌های مختلف گیاه را تسريع می‌کند (Shao *et al.*, 2016). در همین راستا مطالعه شائو و همکاران (Shao *et al.*, 2015) نشان داد که تنش باعث آسیب به بافت مزووفیلی گیاه شده که منجر به شکسته شدن سیستم‌های غشاء و فرآیندهای غشایی در کلروپلاست می‌شوند و در نتیجه باعث کاهش فتوستتر می‌گردد (Shao *et al.*, 2015). تأثیر تنش خشکی بر روی کلروفیل به ژنوتیپ گیاه و شرایط محیطی بستگی دارد. کاهش مقدار کلروفیل در اثر تنش خشکی می‌تواند به دلیل تولید رادیکال‌های آزاد و در نتیجه پراکسیداسیون لیپیدی غشاء و تجزیه رنگدانه‌های کلروفیل باشد. همچنین تنش خشکی می‌تواند باعث افزایش فعالیت آنزیم‌های کلروفیلаз و در نتیجه تجزیه کلروفیل شود (Bouchemal *et al.*, 2017)، همچنین فاروق و همکاران (Farooq *et al.*, 2009) گزارش کردند که تنش خشکی منجر به بسته شدن روزنه‌ها در گیاهان می‌شود که این امر با تداخل در تبادل  $\text{CO}_2$  باعث کاهش فتوستتر و محتوای کلروفیل می‌شود. از آنجایی که تجزیه کلروفیل پاسخ عمومی به تنش است، می‌توان نتیجه گرفت که تغییرات در میزان کلروفیل یکی از شاخص‌های مهم تنش محیطی است و تحمل گونه‌ها به تنش را توصیف می‌کند.

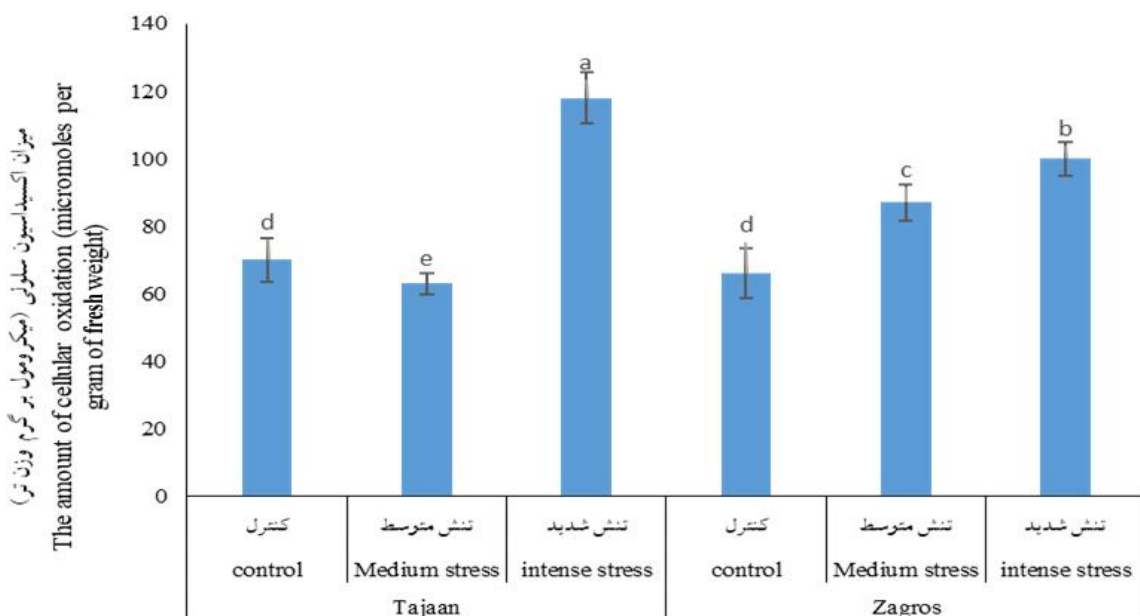
گونه‌های فعال اکسیژن (Reactive oxygen species: ROS) در شرایط نرمال آهسته است، اما تنفس سبب افزایش تولید آنها می‌شود (Kaur *et al.*, 2012).

آنژیم‌های آنتی‌اکسیدانی نسبت می‌دهند تا سطح  $\text{H}_2\text{O}_2$  را کاهش دهد و بنابراین آسیب سلولی به غشاها را به حداقل برساند (Zhang *et al.*, 2008). اگرچه فرآیندهای تولید



شکل ۱- تغییرات میزان کلروفیل a (الف)، تغییرات میزان کلروفیل b (ب) طی تنفس خشکی در برگ (میانگین‌هایی که حداقل دارای یک حرف مشترک هستند از لحاظ آماری اختلاف ندارند ( $p=5\%$ ))

Figure 1. Changes in the amount of chlorophyll a (a), changes in the amount of chlorophyll b (b) during drought stress in leaves (Means that have at least one letter in common are not statistically different ( $p<0.05$ ))

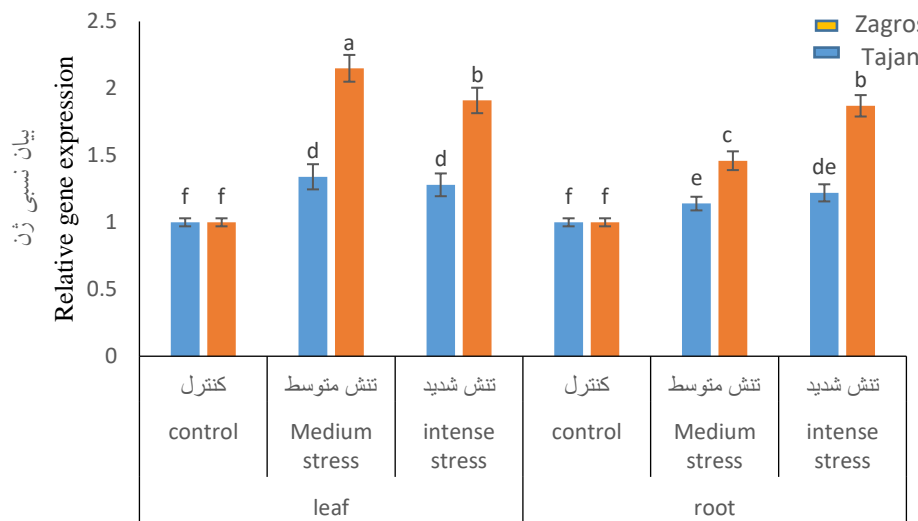
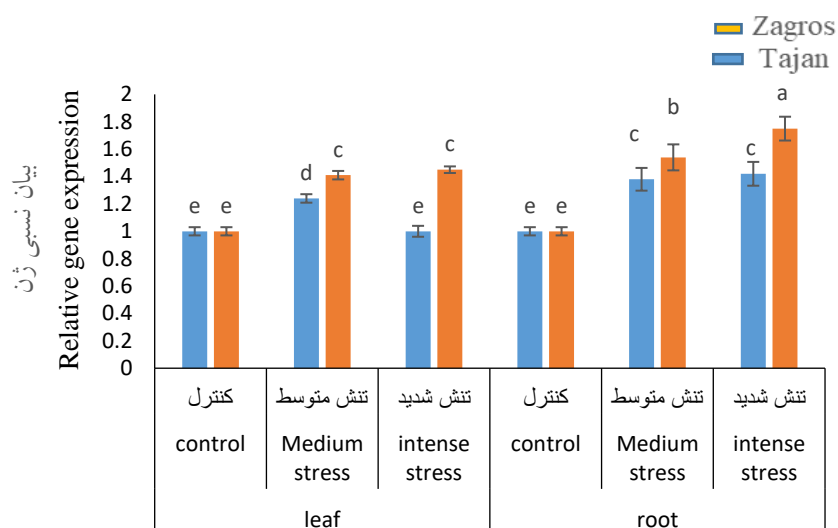


شکل ۲- تغییرات میزان اکسیداسیون سلولی طی تنفس خشکی در برگ (میانگین‌هایی که حداقل دارای یک حرف مشترک هستند از لحاظ آماری اختلاف ندارند ( $p<0.05$ ))

Figure 2. Changes in cellular oxidation during drought stress in leaves (Means that have at least one letter in common are not statistically different ( $p<0.05$ ))

بررسی بیان ژن *TC301150* نشان داد (شکل ۴) که بین ارقام، اختلاف معنی‌داری از نظر بیان ژن در سطوح مختلف تنفس وجود دارد. بیشترین میزان بیان نسبی ژن *TC301150* در ریشه رقم زاگرس با مقدار ۱/۷۵ بود که اختلاف معنی‌داری با شرایط مشابه در رقم زاگرس به دست آمد و اختلاف معنی‌داری با رقم تجن در تنفس شدید و سایز تیمارها در شرایط دیگر تنفس نشان داد. نعیمی و همکاران (Naeemi *et al.*, 2019) بیان این ژن را تحت تنفس خشکی در گیاهچه‌های گندم دوروم بررسی کردند که نتایج حاکی از افزایش بیان این ژن تحت تنفس خشکی بود و با نتایج این مطالعه مطابقت داشت. تبارکی و همکاران (Tabaraki *et al.*, 2017) نیز نشان دادند که بیان ژن *MYB* در سطح تنفس خشکی پنج درصد، بیشترین مقدار را داشت و با افزایش سطوح تنفس بیان ژن نیز افزایش می‌یابد. کمترین میزان بیان ژن برای رقم تجن در شرایط کنترل در برگ به دست آمد که اختلاف آن با شرایط مشابه در رقم زاگرس معنی‌دار شد.

نتایج ارزیابی بیان ژن *TC326615* نسبت به شاهد (شکل ۳)، نشان داد که برگ رقم زاگرس بالاترین مقدار بیان (۲/۱۵) را نسبت به شاهد در شرایط تنفس متوسط داشت و اختلاف آن با تنفس شدید و سایر تیمارها در سطح ۵ درصد معنی‌دار گردید. بافت ریشه رقم زاگرس طی تنفس شدید بیشترین بیان ژن را دارا بود و اختلاف آن با سایر تیمارها معنی‌دار شد. کمترین میزان بیان نسبی ژن در شرایط کنترل در ریشه برای رقم زاگرس با مقدار (۰/۸۱) به دست آمد که اختلاف آن با شرایط مشابه در رقم تجن معنی‌دار نبود ولی با سایر تیمارها اختلاف معنی‌داری نشان داد. برخی از عوامل رونویسی سریعاً پس از بروز تنفس محیطی افزایش بیان نشان می‌دهند و برخی در مواجهه با تنفس طولانی مدت واکنش نشان می‌دهند. خانواده بزرگ *MYB*ها در گندم برای سازگاری به تنفس شوری و خشکی نقش دارند (Tabaraki *et al.*, 2017) نتایج بیان ژن‌های عوامل رونویسی *MYB* در دو ژنوتیپ گندم مقاوم و حساس به تنفس شوری نشان داد که تغییر میزان بیان ژن‌ها در رقم مقاوم بیشتر از حساس است (Rahaei *et al.*, 2010).

شکل ۳- تغییرات بیان ژن *TC326615* تحت سطوح مختلف تنش خشکی در ژنتیکهای مختلف گندمFigure 3. *TC326615* gene expression changes under different drought stress levels in different wheat genotypesشکل ۴- تغییرات بیان ژن *TC301150* تحت سطوح مختلف تنش خشکی در ژنتیکهای مختلف گندمFigure 4. *TC301150* gene expression changes under different drought stress levels in different wheat genotypes

به طور کلی نتایج پژوهش حاضر در خصوص بیان ژن نشان داد که دو ژن خانواده *MYB* مورد بررسی، تحت تنش خشکی با افزایش بیان روبرو می‌شوند. از طرفی رقم زاگرس که جزء ارقام متحمل به تنش خشکی می‌باشد، از نظر دو ژن مورد بررسی، افزایش بیان بیشتری نسبت به رقم تجن داشت. گیاهان هنگامی که در معرض کمبود آب قرار می‌گیرند، تغییرات مورفولوژیکی که سبب ایجاد تغییرات دیواره سلولی، مانند تغییر در سلولز و همی سلولز، پکتین

محتوای کلروفیل یکی از عوامل کلیدی در تعیین سرعت فتوستترز و تولید ماده خشک و جزء شاخصهای مورد بررسی برای تحمل به تنش یاد می‌شود، نتایج این پژوهش نشان داد که رقم زاگرس وضعیت بهتری طی تنش خشکی برای این صفت نشان می‌دهد. همچنین میزان اکسیداسیون سلولی که شاخصی از میزان تنش اکسیداتیو مورد استفاده قرار می‌گیرد در رقم زاگرس افزایش کمتری طی تنش داشت.

می‌تواند راهگشا باشد. همچنین شناسایی ژن‌های جدید از جمله عوامل رونویسی *MYB*, تعیین الگوی بیان آن‌ها در پاسخ به تنش خشکی و درک بهتر نقش کارکردی آن‌ها در انطباق با تنش، امکان رسیدن به راهکاری سریع‌تر با هدف بهبود تحمل به تنش خشکی را فراهم می‌آورد.

و سنتز لیگنین در پاسخ به آن از خود نشان می‌دهند. با توجه به نقش پروتئین‌های مختلف *MYB* که به عنوان تنظیم‌کننده‌ی سنتز لیگنین، زایلن و بیوسنتز سلولز مؤثر هستند، نقش احتمالی آن‌ها در ایجاد تحمل به تنش خشکی را می‌توان انتظار داشت؛ بنابراین بررسی بیان ژن‌های این خانواده در شناسایی ارقام متحمل نسبت به تنش خشکی

## References

- Ahmed, I.M., Dai, H., Zheng, W., Cao, F., Zhang, G., Sun, D. and Wu, F.** (2013). Genotypic differences in physiological characteristics in the tolerance to drought and salinity combined stress between Tibetan wild and cultivated barley. *Plant Physiology and Biochemistry*, **63**: 49-60.
- Arzani, A.** (2011). *Breeding Field Crops, 4<sup>th</sup> Edition*. Isfahan University of Technology Publications, Isfahan, Iran (In Persian).
- Ayala, A., Muñoz, M.F. and Argüelles, S.** (2014). Lipid peroxidation: production, metabolism, and signaling mechanisms of malondialdehyde and 4-hydroxy-2-nonenal. *Oxidative Medicine and Cellular Longevity*, **2014**: 360438.
- Bi, H., Luang, S., Li, Y., Bazanova, N., Morran, S., Song, Z., Perera, M.A., Hrmova, M., Borisjuk, N. and Lopato, S.** (2016). Identification and characterization of wheat drought-responsive MYB transcription factors involved in the regulation of cuticle biosynthesis. *Journal of Experimental Botany*, **67(18)**: 5363-5380.
- Bouchemal, K., Bouldjad, R., Belbekri, M.N., Ykhlef, N. and Djekoun, A.** (2017). Differences in antioxidant enzyme activities and oxidative markers in ten wheat (*Triticum durum Desf.*) genotypes in response to drought, heat and paraquat stress. *Archives of Agronomy and Soil Science*, **63**: 710-722.
- Dubos, C., Stracke, R., Grotewold, E., Weisshaar, B., Martin, C. and Lepiniec, L.** (2010). MYB transcription factors in Arabidopsis. *Trends in Plant Science*, **15(10)**: 573-581.
- Emam, Y.** (2013). *Cereal Cultivation*. Shiraz University Press, Shiraz, IR (In Persian).
- Esfandiari, E., Javadi, A., Shokrpour, M. and Shekari, F.** (2011). The effect of salt stress on the antioxidant defense mechanisms of two wheat (*Triticum aestivum L.*) cultivars. *Fresenius Environmental Bulletin*, **20(8a)**: 2021-2026.
- Fahmideh, L., Delarampoor, M.A. and Fooladvand, Z.** (2020). Study of MYB transcription factor gene expression in some bread wheat cultivars of Sistan region, Iran. *Plant Genetic Researches*, **7(1)**: 181-196 (In Persian).
- Farooq, M., Wahid, A., Kobayashi, N., Fujita, D., and Basra, S.M.A.** (2009). Plant drought stress: effects, mechanisms and management. *Agronomy for Sustainable Development*, **29**: 185-212.
- Hagege, D., Nouvelot, A., Boucard, J. and Gaspar, T.** (1990). Malondialdehyde titration with thiobarbiturate in plant extracts: avoidance of pigment interference. *Phytochemical Analysis*, **1**: 86-89.
- Hu, R., Sun, K., S.u, X., Pan, Y.X., Zhang, Y.F. and Wang, X.P.** (2012). Physiological responses and tolerance mechanisms to Pb in two xerophils: *Salsola passerina* Bunge and *Chenopodium album* L. *Journal of Hazardous Materials*, **205**: 131-138.
- Humai, M.** (2012). *The Reaction of Plants to Salinity*. National Irrigation and Drainage Committee of Iran Publication, Tehran, IR (In Persian).
- Kaur, G., Singh, H.P., Batish, D.R. and Kumar, R.K.** (2012). Growth, photosynthetic activity and oxidative stress in wheat (*Triticum aestivum*) after exposure of lead to soil. *Journal of Environmental Biology*, **33(2)**: 265.
- Liu, Y., Liang, H., Lv, X., Liu, D., Wen, X. and Liao, Y.** (2016). Effect of polyamines on the grain filling of wheat under drought stress. *Plant Physiology and Biochemistry*, **100**: 113-129.

- Lobato, A.K.S., Luz, L.M., Costa, R.C.L., Santos Filho, B.G., Meirelles, A.C.S., Oliveira Neto, C.F., Laughinghouse IV, H., Neto, M.A.M., Alves, G.A.R., Lopes, M.J.S. and Neves, H.K.B.** (2009). Silicon exercises influence on nitrogen compounds in pepper subjected to water deficit. *Research Journal of Biological Sciences*, **4**(9): 1048-1055.
- Maali-Amiri, R., Goldenkova-Pavlova, I.V., Yur'Eva, N.O., Pchelkin, V.P., Tsydendambaev, V.D., Vereshchagin, A.G., Deryabin, A.N., Trunova, T.I., Los, D.A. and Nosov, A.M.** (2007). Lipid fatty acid composition of potato plants transformed with the Δ12-desaturase gene from cyanobacterium. *Russian Journal of Plant Physiology*, **54**: 600-606.
- Mao, X., Jia, D., Li, A., Zhang, H., Tian, S., Zhang, X., Jia, J. and Jing, R.** (2011). Transgenic expression of TaMYB2A confers enhanced tolerance to multiple abiotic stresses in Arabidopsis. *Functional & Integrative Genomics*, **11**: 445-465.
- Mozafari, A.** (2014). Evaluation the effects of plant growth promoting rhizobacteria (PGPR) on SOD, MDA and Proline content in two wheat cultivar. *20<sup>th</sup> World Congress of Soil Science*. June 8-13, Jeju, Korea.
- Naeemi, T., Fahmideh, L. and Fakheri, B.** (2019). The effect of drought stress on *MYB* gene expression and osmotic regulator levels of five durum wheat genotypes (*Triticum turgidum* L.). *Nova Biologica Reperta*, **6**: 217-228 (In Persian).
- Navabpour, S.** (2013). Induced genes expression pattern in response to drought stress in rapeseed (*Brassica napus*). *Seed and Plant Journal*, **29**(3): 535-549 (In Persian).
- Nazari Khakshoor, E., Azadi, A., Fourozesh, P., Etminan, A. and Majidi Hervan, E.** (2022). Prioritization and identification of candidate genes associated with root traits under salinity stress in bread wheat (*Triticum aestivum* L.). *Plant Genetic Researches*, **9**(1): 71-84 (In Persian).
- Nezhadahmadi, A., Hossain-Prodhan, Z. and Faruq, G.** (2013). Drought tolerance in wheat. *The Scientific World Journal*, **1**: 610-721.
- Pfaffl, M.W.** (2001). A new mathematical model for relative quantification in real-time RT-PCR. *Nucleic Acids Research*, **29**(9): 45-45.
- Rahaei, M., Xue, G.P., Naghavi, M.R., Alizadeh, H. and Schenk, P.M.** (2010). A *MYB* gene from wheat (*Triticum aestivum* L.) is up -regulated during salt and drought stresses and differentially regulated between salt -tolerant and sensitive genotypes. *Plant Cell Reports*, **29**: 835-844.
- Rahimi, Z., Hosseinpahani, F. and Siosemardeh, A.** (2019). Effects of drought stress on antioxidant enzymes activity and some physiological traits of drought resistant and susceptible cultivars of wheat (*Triticum aestivum* L.). *Journal of Wheat Research*, **2**(1): 69-86 (In Persian).
- Reynolds, M.P., Mujeeb-Kazi, A. and Sawkins, M.** (2005). Prospects for utilizing plant-adaptive mechanisms to improve wheat and other crops in drought-and salinity-prone environments. *Annals of Applied Biology*, **146**(2): 239-259.
- Riechmann, J.L., Heard, J., Martin, G., Reuber, L., Jiang, C.Z., Keddie, J., Adam, L., Pineda, O., Ratcliffe, O.J., Samaha, R.R. and Creelman, R.** (2000). Arabidopsis transcription factors: genome-wide comparative analysis among eukaryotes. *Science*, **290**(5499): 2105-2110.
- Russo, M.A. and Belligno, A.** (2010). Different availabilities of reduced nitrogen: Effects on oxidative stress in chicory plants. *Emirates Journal of Food and Agriculture*, **22**(4): 250-258.
- Shao, R.X., Xin, L.F., Zheng, H.F., Li, L.L., Ran, W.L., Mao, J. and Yang, Q.H.** (2015). Changes in chloroplast ultrastructure in leaves of drought-stressed maize inbred lines. *Photosynthetica*, **54**(1): 74-80.
- Tabarak, H., Fahmideh, L. and Fooladvand, Z.** (2017). Study of *MYB* gene expression under drought stress in some bread wheat cultivars. *Journal of Genetic Engineering and Biosafety*, **6**: 95-104 (In Persian).
- Thirumalaikumar, V.P., Devkar, V., Mehterov, N., Ali, S., Ozgur, R., Turkan, I. and Balazadeh, S.** (2018). NAC transcription factor JUNGBRUNNEN 1 enhances drought tolerance in tomato. *Plant Biotechnology Journal*, **16**: 354-366.
- Xiong, H., Li, J., Liu, P., Duan, J., Zhao, Y., Guo, X., Li, Y., Zhang, H., Ali, J. and Li, Z.** (2014). Overexpression of OsMYB48-1, a novel MYB-related transcription factor, enhances drought and salinity tolerance in rice. *PloS one*, **9**(3): e92913.
- Yang, H., Zhao, L., Zhao, S., Wang, J. and Shi, H.** (2017). Biochemical and transcriptomic analyses of drought stress responses of LY1306 tobacco strain. *Scientific Reports*, **7**: 1-10.

- Zhang, C., Luo, L., Xu, W., Ledwith, V.** (2008). Use of local Moran's I and GIS to identify pollution hotspots of Pb in urban soils of Galway, Ireland. *Science of The Total Environment*, **398**: 212-221.
- Zhang, L., Zhao, G., Jia, J., Liu, X. and Kong, X.** (2012a). Molecular characterization of 60 isolated wheat *MYB* genes and analysis of their expression during abiotic stress. *Journal Experimental Botany*, **63**: 203-214.
- Zhang, L., Zhao, G., Xia, C., Jia, J., Liu, X. and Kong, X.** (2012b). A wheat R2R3-MYB gene, TaMYB30-B, improves drought stress tolerance in transgenic Arabidopsis. *Journal of Experimental Botany*, **63(16)**: 5873-5885.
- Zhao, Y., Cheng, X., Liu, X., Wu, H., Bi, H. and Xu, H.** (2018). The wheat MYB transcription factor TaMYB31 is involved in drought stress responses in Arabidopsis. *Frontiers in Plant Science*, **9**: 1426.
- Zhao, Y., Tian, X., Li, Y., Zhang, L., Guan, P., Kou, X., Wang, X., Xin, M., Hu, Z., Yao, Y. and Ni, Z.** (2017). Molecular and functional characterization of wheat ARGOS genes influencing plant growth and stress tolerance. *Frontiers in Plant Science*, **8**: 170.

## Evaluation of Some Biochemical Traits and Expression of Two Genes from the MYB Family in Two Wheat Cultivars Under Drought Stress

Saeid Navabpour<sup>1,\*</sup> and Horeyeh Najafi<sup>2</sup>

1- Associate Professor, Department of Plant Breeding and Biotechnology, Faculty of Plant Production, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran

2- Ph.D. Student, Department of Plant Breeding and Biotechnology, Faculty of Plant Production, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran

(Received: November 27, 2022 – Accepted: February 15, 2023)

### Abstract

Environmental stress is one of the main factors that reduce the growth and performance of crops and threatening human food security. This study was conducted in order to investigate the effect of drought stress on the changes in biochemical traits and the level of expression of a MYB transcription factor gene in two wheat cultivars (Tajan and Zagros), under drought stress. The experiment was conducted as a factorial based on a completely randomized design with 3 replications. Drought treatments were applied at three levels of 40, 70 and 100% of field capacity 4 weeks after germination. Twenty days after the application of stress, leaves and roots were sampled in order to investigate the expression of MYB genes and measuring some biochemical traits. The results of examining the chlorophyll content under stress showed that the content of chlorophyll a and b decreased with increasing of stress intensity in different genotypes. The rate of reduction of chlorophyll a and b in Tajan genotype under severe stress was higher than Zagros genotype. Also, TBARM content under severe drought stress was significantly higher than moderate stress condition and this increase was seen in Tajen genotype more than Zagros genotype. qRT-PCR analysis showed that the *MYB* genes showed an increase in expression under drought stress. Furthermore, Zagros genotype, which is considered as a tolerant cultivar to drought stress, had a higher MYB expression level than Tajan cultivar for both genes, suggesting this cultivar for future breeding programs, also considering the importance *MYB* family genes during drought stress, the results can be used in molecular breeding and pyramiding breeding projects.

**Keywords:** Gene expression, Drought stress, Wheat, Biochemical traits

---

\* Corresponding Author, E-mail: s.navabpour@gau.ac.ir