

## 青花菜 $BoSCL3$ 基因的克隆和渍水胁迫下的表达特征分析

裴徐梨, 付双, 荆赞革, 唐征, 林燕, 黄丽

引用本文:

裴徐梨, 付双, 荆赞革, 等. 青花菜 $BoSCL3$ 基因的克隆和渍水胁迫下的表达特征分析[J]. 热带亚热带植物学报, 2021, 29(2): 195–200.

在线阅读 View online: <https://doi.org/10.11926/jtsb.4263>

---

### 您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

#### 毛竹APX家族基因鉴定和表达分析

Identification and Expression Analysis of the APX Gene Family in *Phyllostachys edulis*

热带亚热带植物学报. 2020, 28(3): 255–264 <https://doi.org/10.11926/jtsb.4155>

#### 铁皮石斛 $DoSMT2$ 基因的克隆与表达分析

Cloning and Expression Analysis of  $DoSMT2$  Gene in *Dendrobium officinale*

热带亚热带植物学报. 2020, 28(6): 591–598 <https://doi.org/10.11926/jtsb.4234>

#### RNA干扰20S蛋白酶体 $\alpha$ 亚基基因对莱茵衣藻油脂代谢的影响

Effect of RNA Interference 20S Proteasome  $\alpha$  Subunit A Gene on Lipid Metabolism in *Chlamydomonas reinhardtii*

热带亚热带植物学报. 2020, 28(4): 329–338 <https://doi.org/10.11926/jtsb.4165>

#### 三角梅 $cDOPA\ 5GT$ 基因的克隆和光照对其表达的影响

Cloning of Cyclo-DOPA-5-glucosyltransferase Gene from *Bougainvillea glabra* and Effect of Illumination on Its Expression

热带亚热带植物学报. 2021, 29(1): 75–81 <https://doi.org/10.11926/jtsb.4233>

#### 石榴种皮总木质素含量及 $PgCOMT$ 基因的克隆与表达

Total Lignin Content in Pomegranate Seed Coat and Cloning and Expression Analysis of  $PgCOMT$  Gene

热带亚热带植物学报. 2015, 23(1): 65–73 <https://doi.org/10.11926/j.issn.1005-3395.2015.01.010>

# 青花菜 *BoSCL3* 基因的克隆和渍水胁迫下的表达特征分析

裴徐梨<sup>1</sup>, 付双<sup>1</sup>, 荆赞革<sup>1,2\*</sup>, 唐征<sup>2</sup>, 林燕<sup>1</sup>, 黄丽<sup>1</sup>

(1. 昆明学院农学与生命科学学院, 昆明 650214; 2. 温州科技职业学院农业与生物技术学院, 浙江 温州 325006)

**摘要:** 为了解 *SCL3* (scarecrow-like 3) 基因的功能, 从青花菜(*Brassica oleracea* var. *italica*)中克隆得到 1 个 *SCL3* 基因, 命名为 *BoSCL3*, 其 cDNA 全长 1 355 bp, 编码 446 个氨基酸。*BoSCL3* 分子量为 49.96 kD, 为疏水性蛋白, 与油菜(*B. napus*)、芜菁(*B. rapa*)中 *SCL3* 蛋白的亲缘关系最近, 同科植物的 *SCL3* 具有较高的同源性。荧光定量 PCR 分析结果表明, 青花菜 *BoSCL3* 基因表达量随渍水胁迫时间延长先下降后上升, 推测其可能参与渍水胁迫响应。这为探讨青花菜 *BoSCL3* 基因响应渍水胁迫的分子机制提供理论依据。

**关键词:** 青花菜; *BoSCL3*; 基因克隆; �渍水胁迫

doi: 10.11926/jtsb.4263

## Cloning *BoSCL3* Gene from *Brassica oleracea* var. *italica* and Expression Analysis under Waterlogging Stress

PEI Xu-li<sup>1</sup>, FU Shuang<sup>1</sup>, JING Zan-ge<sup>1,2\*</sup>, TANG Zheng<sup>2</sup>, LIN Yan<sup>1</sup>, HUANG Li<sup>1</sup>

(1. College of Agriculture and Bioscience, Kunming University, Kunming 650214, China; 2. College of Agriculture and Biotechnology, Wenzhou Vocational College of Science and Technology, Wenzhou 325006, Zhejiang, China)

**Abstract:** In order to understand the function of *SCL3* (scarecrow-like 3) gene, a *SCL3* gene was cloned from *Brassica oleracea* var. *italic*, named *BoSCL3*, which full length of cDNA sequence was 1355 bp and encoding 446 amino acids. The molecular weight of *BoSCL3* was 49.96 KD, predicted to be hydrophobic protein. Phylogenetic analysis showed that the *SCL3* in *B. oleracea* var. *italic* (*BoSCL3*) was closely related to those in *B. rapa* and *B. napus*, and *SCL3* in the same family had high homology. The real-time fluorescence quantitative PCR analysis showed that the expression of *BoSCL3* decreased at first and then increased with waterlogging stress time, indicating that this gene might be involved in response to waterlogging stress. Therefore, these would provide a theoretical basis for studying the molecular mechanism of *BoSCL3* gene in response to waterlogging stress.

**Key words:** *Brassica oleracea* var. *italic*; *BoSCL3*; Gene clone; Waterlogging stress

*GRAS* 基因是植物特有的一类转录因子, 由 *GAI*、*RGA* 和 *SCR* 等 3 个基因家族成员的特征字母命名而来<sup>[1-2]</sup>。*GRAS* 家族通常包含 SAW、亮氨酸

重复序列 I (LFRI)、NLS、VHIID 和亮氨酸重复序列 II (LHRII)、PFYRE 和 LXX-LL 等几个典型的结构域, 可分为 SHR、SCL、SCR、RGA、RGL (RGA-

收稿日期: 2020-06-10 接受日期: 2020-08-31

**基金项目:** 浙江省自然科学基金项目(LY18C150006); 云南省地方本科高校(部分)基础研究联合专项(2018FH001-044); 云南省科技厅基础研究专项青年项目(2019-1-C-25318000002236); 浙江省科技厅项目(2016C051-5-3); 温州市科技项目(2019ZX007-2)资助

This work was supported by the Project for Nature Sciences in Zhejiang (Grant No. LY18C150006); the Project for Fundamental Research of Local Undergraduate Universities (Partial) in Yunnan Province (Grant No. 2018FH001-044); the Special Project for Basic Research of Youth in Yunnan Science and Technology Department (Grant No. 2019-1-C-25318000002236); the Project of Department of Science and Technology in Zhejiang (Grant No. 2016C051-5-3); and the Project for Science and Technology in Wenzhou (Grant No. 2019ZX007-2).

**作者简介:** 裴徐梨(1990~), 女, 博士, 讲师, 主要从事蔬菜分子生物学研究。E-mail: xuliP@163.com

\* 通信作者 Corresponding author. E-mail: jingzange@aliyun.com

like)、GAI 和 PAT1 等 8 个分支<sup>[3]</sup>。目前, GRAS 转录因子已在拟南芥(*Arabidopsis thaliana*)、水稻(*Oryza sativa*)、白菜(*Brassica pekinensis*)、蓖麻(*Ricinus communis*)、玉米(*Zea mays*)和番茄(*Lycopersicon esculentum*)等植物中克隆出来<sup>[4-9]</sup>。

GRAS 家族成员数量众多, 在植物逆境胁迫应答中发挥着重要作用。Torres-Galea 等的研究表明干旱、盐、低温等非生物胁迫可促进拟南芥 *AtSCL13* 的表达<sup>[1]</sup>。李雪燕等报道柽柳(*Tamarix hispida*)的 GRAS 转录因子启动子含有多个逆境相关元件, 推测其可参与植物的逆境胁迫响应<sup>[10]</sup>。过表达水稻中的 *OsGRAS23* 基因和甘蓝型油菜中的 *GRAS* 基因, 可提高植株对干旱胁迫的耐受性<sup>[11]</sup>。

青花菜(*Brassica oleracea* var. *italica*)为十字花科(Brassicaceae)芸薹属一二年生草本植物。水分是青花菜生长发育过程中重要的调控因子, 水分过多会严重影响生长, 甚至造成整株死亡。因此对青花菜渍水胁迫的响应机理进行研究, 对于青花菜生产具有重要的现实意义。

本试验从青花菜中克隆得到 1 个 *BoSCL3* 基因, 对其编码的 *BoSCL3* 蛋白进行生物信息学分析, 并采用荧光定量 PCR 技术检测 *BoSCL3* 基因在渍水胁迫下的表达特性, 为揭示青花菜 *BoSCL3* 基因响应渍水胁迫的分子机制提供理论依据。

## 1 材料和方法

### 1.1 材料

供试材料为青花菜(*Brassica oleracea* var. *italica* ‘WN12-95’), 种子催芽后, 播种到营养钵中, 放置于光照培养箱内进行培养。昼夜温度为 25 ℃/18 ℃, 光照周期为 16 h/8 h。待植株长至五叶期时开始渍水胁迫处理, 每处理 3 次重复。分别在处理后 0、2 和 6 d 采集叶片, 液氮冷冻后置于超低温冰箱保存。

### 1.2 总 RNA 提取及 cDNA 合成

参照 TaKaRa Mini BEST Plant RNA Extraction Kit 试剂盒(TaKaRa 公司)的操作说明提取青花菜叶片的总 RNA。总 RNA 质量检测合格后, 使用 Prime Script 1st Strand cDNA Synthesis Kit 反转录试剂盒(大连 TaKaRa 公司)反转录合成 cDNA 第一条链。

### 1.3 基因的克隆

根据转录组 unigene 库中青花菜 *BoSCL3* 基因设计全长克隆引物, F: 5'-TCGCTTGATATGGTGGTT-ATGT-3'; R: 5'-TCATTCACTTCTGCATCTCCA-3'。PCR 反应体系包括 1 μL cDNA, 上、下游引物各 1 μL、10 μL *Taq* mixture, 7 μL ddH<sub>2</sub>O。扩增程序为: 94 ℃ 预变性 5 min; 94 ℃ 变性 30 s, 60 ℃ 复性 50 s, 72 ℃ 延伸 1 min, 36 个循环; 72 ℃ 延伸 10 min。PCR 产物回收后进行 TA 克隆, 选取阳性克隆测序。

### 1.4 生物信息学分析

采用 InterPro 软件(<http://www.ebi.ac.uk/interpro/>)进行结构域分析; 采用在线软件 ProtParamtool (<http://web.expasy.org/protparam/>)预测氨基酸多肽链的氨基酸组成、等电量、相对分子量、分子式等<sup>[12-14]</sup>; 使用 DNAMAN 软件预测多肽链的亲/疏水性; 采用 GOR4 工具([https://npsa-prabi.ibcp.fr/cgibin/npsa\\_automat.pl?page=npsa\\_gor4.html](https://npsa-prabi.ibcp.fr/cgibin/npsa_automat.pl?page=npsa_gor4.html))对编码蛋白的二级结构进行预测。蛋白序列同源性比对和进化树的构建采用 Mega 6.0 软件<sup>[15]</sup>。

### 1.5 *BoSCL3* 基因的表达分析

根据获得青花菜 *BoSCL3* 基因的 cDNA 序列, 设计定量引物, F: 5'-CTTAACGCAACTCAGACAA-3' 和 R: 5'-CCATCTTCTCACCTTCCA-3'。以 *actin* 基因(引物分别为 5'-GACAACTTACAACCTCCATCAT-3' 和 5'-CTCATACGGTCAGCGATA-3')为内参基因。使用 SYBR Premix Ex *Taq*(大连 TaKaRa 公司)试剂盒在 ABI Prism 7500 定量扩增仪上进行实时荧光定量分析。反应体系为: cDNA 1 μL, 上、下游引物各 1 μL, SYBR 10 μL, ddH<sub>2</sub>O 12 μL。反应程序为 94 ℃ 预变性 2 min; 94 ℃ 变性 20 s, 60 ℃ 退火 30 s, 72 ℃ 延伸 40 s, 40 个循环, 最后 72 ℃ 延伸 10 min。每个反应设 3 次重复, 采用  $2^{-\Delta\Delta CT}$  法计算基因的相对表达量。

## 2 结果和分析

### 2.1 *BoSCL3* 基因的克隆及序列特征分析

采用特异引物, 经 PCR 扩增后, 从青花菜叶片中克隆了 *BoSCL3* 基因(图 1)。序列分析表明该基因 cDNA 全长 1 355 bp, 推导编码 446 个氨基酸(图 2)。InterPro 分析表明, 该基因具有保守的 *GRAS* 结构域, 属于 *GRAS* 基因家族。

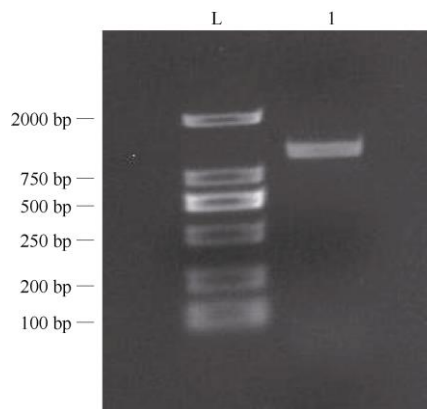


图 1 青花菜 *BoSCL3* 基因的 PCR 扩增。L: DL 2000 Marker; 1: *BoSCL3*。

Fig. 1 PCR amplification of *BoSCL3* gene in *Brassica oleracea* var. *italica*.

L: DL 2000 Marker; 1: *BoSCL3*.

## 2.2 *BoSCL3* 蛋白的生物信息学分析

青花菜 *BoSCL3* 蛋白的分子量为 49.96 kDa, 理论等电点为 6.14; 带负电残基总数为 51, 带正电残基总数为 45; 疏水性最大值为 3.04, 亲水性最大值为 2.38, 同时疏水性氨基酸多于亲水性氨基酸, 说明该蛋白为疏水性蛋白。

通过 GOR4 工具对蛋白氨基酸序列的二级结构进行分析, 结果表明, 青花菜 *BoSCL3* 蛋白的二级

结构包括无规则卷曲(Cc)(44.62%)、延伸链(Ee) (12.33%)和  $\alpha$ -螺旋(Hh)(43.05%)。

## 2.3 系统进化树

利用 BLAST 对 *BoSCL3* 蛋白的氨基酸序列同源性进行分析, 结果表明, *BoSCL3* 基因编码的氨基酸序列与甘蓝(*Brassica oleracea*)、油菜(*B. napus*)、芜菁(*B. rapa*)、白菜、萝卜(*Raphanus sativus*)、拟南芥中的 SCL3 氨基酸序列的同源性分别是 100%、98%、98%、98%、91% 和 90%, 与烟草、长叶马先蒿、可可、毛果杨的相似性也都在 60% 以上。

将青花菜 *BoSCL3* 蛋白的氨基酸序列与甘蓝、油菜、芜菁、白菜、萝卜、拟南芥(*Arabidopsis lyrata* subsp. *lyrata*)、榴莲(*Durio zibethinus*)、长蒴黄麻(*Corchorus olitorius*)、黄花蒿(*Artemisia annua*)、除虫菊(*Tanacetum cinerariifolium*)、莴苣(*Lactuca sativa*)、绒毛烟草(*Nicotiana tomentosiformis*)、蓖麻(*Ricinus communis*)、毛果杨(*Populus trichocarpa*)等 14 种植物的 SCL3 氨基酸序列进行多重比对并构建进化树(图 3), 可见, 青花菜的 *BoSCL3* 与甘蓝、油菜的 SCL3 亲缘关系较近。同属于十字花科

```

1   TCGCTTGATATGGTGGTTATGTTCCAAGAACATGGAACATCCCTCTGTAGCTTCGTCACCGCTCAAAGCTTCTCAACCAGTCACCTCACAGACCC
      M V V M F Q E D N G T S S V A S S P L Q V F S T M S L T R P
100  AACTCTCCTCCCTTCTCCCTCATCACCGTTCACTCCCTCAAAGACCTCAAACCCAGAGGAGCGTGGTCTACCTGATCCACCTCTGCTAAACCTG
      T L L P S P S S S P F H S L K D L K P E E R G L Y L I H L L L T C
200  CGCCAACCACGTGGCCTCAGGCAGCCTCCAGAACGCCAACAGGGCTCTCGAGCAGCTCTCTCTCTCTCTCCCTGGCGAGACACCATGCAGCGTGT
      A N H V A S G S L Q N A N A A L E Q L S L L S S P G G D T M Q R V
300  AGCAGCTTACTTACCGAAGCGCTCGCTAACAGAATCCTCAAGTCCTGGCCTGGTCTACAAGGCCCTAACGCAACTCAGAACAGGACCAATGTA
      A A Y F T E A L A N R I L K S W P G L Y K A L N A T Q T R T S N V
400  CTCTGAGGAGCTCATGTCAGGAGGTGTTCTTGTATGTTCCCTATACTAAAGCTCTTACTTCGACTAACCGAGCTATACTCGAGGCTATGGA
      S E E V H V R R L F F D M F P I L K V S Y L L T N R A I L E A M E
500  AGGTGAGAAGATGGTTCATGTGATTGATCTCGACGCTTGGAGCCGCTCAATGGCTTGTTGATTCAAGCTTTAACTCTAGGCCTGAAGGTCCACC
      G E K M V H V I D L D A S E P A Q W L A L I Q A F N S R P E G P P
600  GCATCTGAGAACATCCGGTGTCAACACCAGAACAGGAAGTGCCTGATCAAATGGCTCATAGACTCATCGAGGAGGCAGAGAAACTCGATATCCGGTTCA
      H L R I T G V H H Q K E V L D Q M A H R L I E E A E K L D I P F Q
700  GTTTAATCCCGTTGAGTAGCTTAGAGTCGTTAACAGTGGAGCAGCTCGCTGTTAACAGCAGAGGAGGCCCTAGCTGTAAGCTCGGTTCTCAGTTGCA
      F N P V V S S L E C L N V E Q L R V K T G E A L A V S S V L Q L H
800  TAACTCTGGCCTCTGATGTGACCAACAACATGGACACAGCGCTGAGCGCGACTCGGCTCTTGTCTTCAATTCAAGAACATCGA
      N F L A S D V T N N N G H S L S G D S A S S L P L S N S R K I I D
900  TAGTTTCTCAATGCAATATGGGTTGTCTCCAAAGATCATGGTGTACTGAGCAAGACTCAGACCCACAACGGCTCACGGTGTAGGGAGAGACTATT
      S F L N A I W G L S P K I M V V T E Q D S D H N G S T V M E R L L
1000 GGAATCACTCACCCATCGCAGCTTGTGATTGCTGGAGACGAAAGTCCAAGAACGCTCAAGACAGGATGAAAGTGGAGAAGATGCTTTCCGG
      E S L Y T Y A A L F D C L E T K V P R T S Q D R M K V E K M L F G
1100 AGAGGAGATCAAGAACATCATAGCGTGTGAGGGATCTGAGAGAACATGAGAACATCGAGAGAACATGGAGGATTGATTGGCTGGTT
      E E I K N I I A C E G S E R R E H K L E K W S Q R I D L A G F
1200 TGGGAATGTTCTCTTAGCTATTATGCCATGTTGAGGCTAGGAGGTGCTCAAGGGTATGGTTGATGGGATAGGATCAAAGAACAGAGTGGGTG
      G N V P L S Y Y A M L Q A R R L L Q G Y G F D G Y R I K E E S G C
1200 TGCACTGATTTGCTGGCAAGATAGACCAACTAATCGGTTCAAGGGTATGGTTGATGGGATAGGATCAAAGAACAGAGTGAATGA
      A V I C W Q D R P L Y S V S A W R C K K *

```

图 2 *BoSCL3* 基因的全长序列和推断的氨基酸序列。下划线为引物序列。

Fig. 2 Full-length sequence of *BoSCL3* gene and deduced amino acid sequence. Primer sequence is marked with underline.

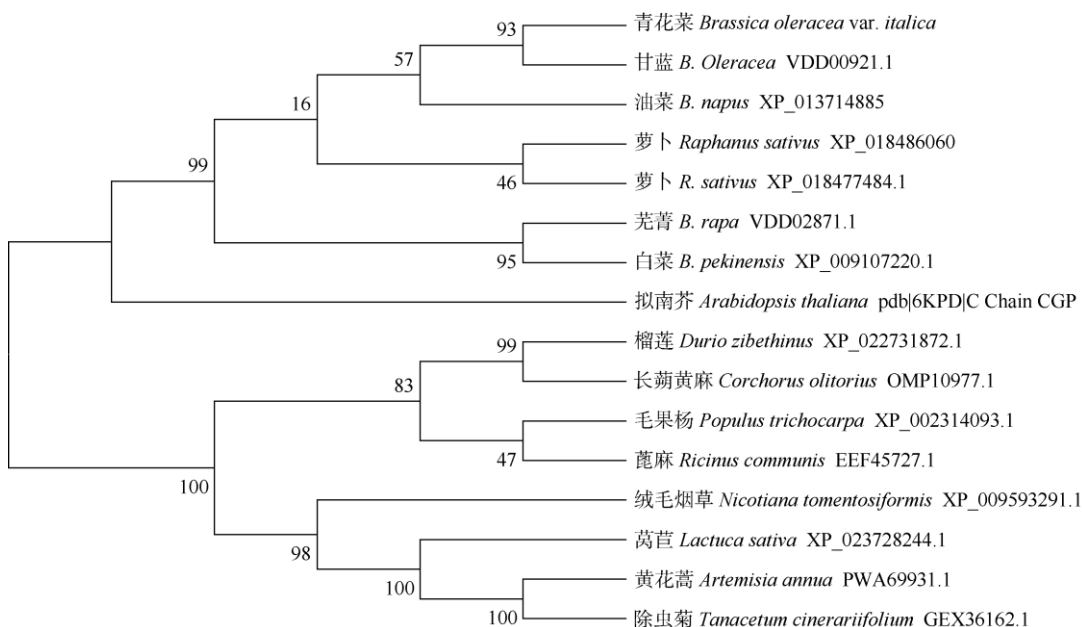


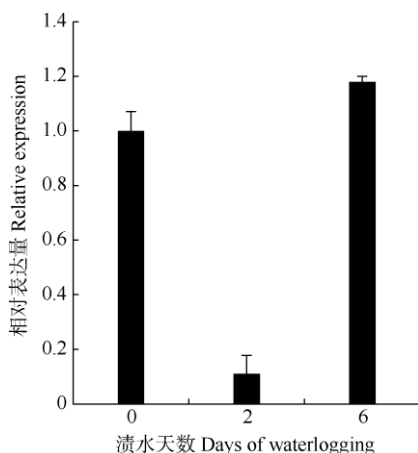
图 3 基于 SCL3 蛋白氨基酸序列构建的系统进化树

Fig. 3 Phylogenetic trees based on amino acid sequence of SCL3 protein

的甘蓝、油菜、芥菜、萝卜、白菜和拟南芥聚在同一分支上，表明同科植物的 SCL3 蛋白具有较高的同源性。

#### 2.4 漚水胁迫下 *BoSCL3* 基因的表达

利用实时荧光定量 PCR 技术检测青花菜 *BoSCL3* 漚水处理不同时间的表达特征。结果表明(图 4)，青花菜 *BoSCL3* 基因在漚水胁迫处理 2 d 时的表达受到抑制，相对表达量仅为 0.11。其后随着漚水胁迫时间的延长，表达量呈现上升的趋势，处理 6 d 的相对表达量为 1.18。

图 4 漚水胁迫下 *BoSCL3* 基因的表达Fig. 4 Expression of *BoSCL3* gene under waterlogging stress

### 3 结论和讨论

本研究从青花菜中成功克隆到 *BoSCL3* 基因，对其编码蛋白的亲/疏水性、结构域、二级结构和同源性进行了预测分析并构建了系统进化树。对漚水胁迫下青花菜 *BoSCL3* 基因的表达进行了分析，为进一步揭示青花菜 *BoSCL3* 基因响应漚水胁迫的应答机制提供了一定的理论依据。

转录因子对于增强植物对逆境的抵抗力和适应能力具有重要作用<sup>[16-17]</sup>。本试验克隆得到 1 个青花菜 *BoSCL3* 基因，其编码的蛋白具有 GRAS 家族的保守结构域，为疏水性蛋白。石瑞等<sup>[18]</sup>报道的佛手(*Citrus medica* var. *sarcodactylis*)的 GRAS 和陈裕坤等<sup>[19]</sup>报道的龙眼(*Dimocarpus longan*)胚性愈伤组织 DIGRAS4 与 DIGRAS54 的结构、性质相似。将 *BoSCL3* 蛋白的氨基酸序列与芥蓝、油菜、萝卜、白菜、拟南芥等植物中 GRAS 家族的 SCL3 的氨基酸序列进行比对，表明约有 80% 以上的同源性，推测 SCL3 在功能上存在一定的保守性。

逆境胁迫是限制作物生长的重要因子，严重时可导致植株形态发生变化。*GRAS* 基因可在植物受到逆境胁迫时，产生应答机制来提高植物的抗逆性，直接表现为表达量的变化。本研究中，漚水胁迫处理可对 *BoSCL3* 基因的表达量产生影响，说明 *BoSCL3* 基因可能参与了青花菜的漚水胁迫响应。

前人的研究表明,水稻*OsGRAS1*的表达量在受到盐、干旱和外源ABA的胁迫时表达上调<sup>[20]</sup>。郭华军等的研究也表明拟南芥13个GRAS基因在干旱和渗透胁迫处理下的表达均比对照显著上升<sup>[21]</sup>。本试验中青花菜*BoSCL3*基因的表达量随着渍水胁迫时间的延长,呈先急剧下降后快速上升的变化趋势,表明*BoSCL3*基因可能在青花菜渍水胁迫调控过程中具有重要作用。

## 参考文献

- [1] TORRES-GALEA P, HIRTREITER B, BOLLE C. Two GRAS proteins, SCARE-CROW-LIKE21 and PHYTOCHROME A SIGNAL TRANSDUCTION1, function cooperatively in phytochrome a signal transduction [J]. Plant Physiol, 2013, 161(1): 291–304. doi: 10.1104/pp.112.206607.
- [2] ZHOU L J, YANG Z M, ZHANG F C, et al. Expression analysis and cloning of GRAS transcription factor gene from *Halostachys caspica* [J]. Acta Bot Boreali-Occid Sin, 2013, 33(6): 1091–1097. doi: 10.3969/j.issn.1000-4025.2013.06.004.  
周莲洁, 杨中敏, 张富春, 等. 新疆盐穗木GRAS转录因子基因克隆及表达分析 [J]. 西北植物学报, 2013, 33(6): 1091–1097. doi: 10.3969/j.issn.1000-4025.2013.06.004.
- [3] PYSH L D, WYSOCKA-DILLER J W, CAMILLERI C, et al. The GRAS gene family in *Arabidopsis*: Sequence characterization and basic expression analysis of the SCARECROW-LIKE genes [J]. Plant J, 1999, 18(1): 111–119. doi: 10.1046/j.1365-313X.1999.00431.x.
- [4] HOU M Y. Cloning, transformation and functional analysis of GRAS transcription factor family genes in rice [D]. Jilin: Jilin University, 2013: 9.  
侯梦筠. 水稻GRAS转录因子家族基因克隆、遗传转化与功能分析 [D]. 吉林: 吉林大学, 2013: 9.
- [5] TIAN C G, WAN P, SUN S H, et al. Genome-wide analysis of the GRAS gene family in rice and *Arabidopsis* [J]. Plant Mol Biol, 2004, 54(4): 519–532. doi: 10.1023/b:plan.0000038256.89809.57.
- [6] SONG X M, LIU T K, DUAN W K, et al. Genome-wide analysis of the GRAS gene family in Chinese cabbage (*Brassica rapa* ssp. *pekinensis*) [J]. Genomics, 2014, 103(1): 135–146. doi: 10.1016/j.ygeno.2013.12.004.
- [7] HAN W Y, LI G R, FENG L, et al. Genome-wide analysis of GRAS transcription factors in *Ricinus communis* and response to abiotic stresses [J]. J Plant Genet Resour, 2020, 21(1): 252–259. doi: 10.1016/j.ygeno.2013.12.004.  
韩斐毓, 李国瑞, 风兰, 等. 蓖麻GRAS转录因子家族的全基因组分析及逆境胁迫响应 [J]. 植物遗传资源学报, 2020, 21(1): 252–259. doi: 10.13430/j.cnki.jgr.20190521002.
- [8] YIN L F, WANG Z Y, WU Z Y, et al. Cloning and functional analysis of *ZmGRAS31* gene in maize [J]. Acta Agron Sin, 2019, 45(7): 1029–1037. doi: 10.3724/SP.J.1006.2019.83070.  
殷龙飞, 王朝阳, 吴忠义, 等. 玉米*ZmGRAS31*基因的克隆及功能研究 [J]. 作物学报, 2019, 45(7): 1029–1037. doi: 10.3724/SP.J.1006.2019.83070.
- [9] REN L J. Cloning and functional analysis of tomato GRAS family gene *SIFSR* [D]. Chongqing: Chongqing University, 2014: 12.  
任丽军. 番茄GRAS转录因子家族基因*SIFSR*的克隆及其功能研究 [D]. 重庆: 重庆大学, 2014: 12.
- [10] LI X Y, JIN J J, ZHAO Y L, et al. Cloning and expression analysis of promoter of GRAS transcription factor from *Tamarix hispida* [J]. Chin Agric Sci Bull, 2016, 32(2): 28–32.  
李雪燕, 金胶胶, 赵玉琳, 等. 桤柳GRAS转录因子基因启动子克隆和表达分析 [J]. 中国农学通报, 2016, 32(2): 28–32.
- [11] XU K, CHEN S J, LI T F, et al. *OsGRAS23*, a rice GRAS transcription factor gene, is involved in drought stress response through regulating expression of stress-responsive genes [J]. BMC Plant Biol, 2015, 15(1): 141. doi: 10.1186/s12870-015-0532-3.
- [12] PEI X L, JING Z G, TANG Z, et al. Cloning and expression analysis of a pollen development gene *MF21* in broccoli [J]. Biotechnol Bull, 2015, 31(3): 102–107. doi: 10.13560/j.cnki.biotech.bull.1985.2015.04.014.  
裴徐梨, 荆贊革, 唐征, 等. 青花菜花粉发育基因*MF21*的克隆及表达特征分析 [J]. 生物技术通报, 2015, 31(3): 102–107. doi: 10.13560/j.cnki.biotech.bull.1985.2015.04.014.
- [13] LI X N, XIAO H Z, WAN S L, et al. Cloning and expression analysis of *HbP450* gene in *Hevea brasiliensis* Muell. Arg. [J]. Chin J Trop Crops, 2017, 38(11): 2100–2105. doi: 10.3969/j.issn.1000-2561.2017.11.017.  
李晓娜, 肖厚贞, 万三连, 等. 巴西橡胶树*HbCYP450*基因克隆与表达分析 [J]. 热带作物学报, 2017, 38(11): 2100–2105. doi: 10.3969/j.issn.1000-2561.2017.11.017.
- [14] CAO X S, WANG J, ZHANG Y Y, et al. Cloning and bioinformatic analysis of *MK* gene from *Cinnamomum camphora* [J]. Chin J Trop Crops, 2017, 38(12): 2302–2309. doi: 10.3969/j.issn.1000-2561.2017.12.017.  
曹先爽, 王进, 张瑶瑶, 等. 香樟*MK*基因的克隆与生物信息学分析 [J]. 热带作物学报, 2017, 38(12): 2302–2309. doi: 10.3969/j.issn.1000-2561.2017.12.017.
- [15] GUO Y Y. Gene cloning and functional analysis of the GRAS transcription factor family from Maize (*Zea mays* L.) [D]. Taian: Shandong Agricultural University, 2015: 21.

- 郭玉玉. 玉米 GRAS 转录因子家族基因克隆与功能验证 [D]. 泰安: 山东农业大学, 2015: 21.
- [16] LI A Y, LIU H, LI X Y, et al. Cloning and subcellular localization analysis of two *GRAS* genes from *Poncirus trifoliata* [J]. *Genom Appl Biol*, 2012, 31(3): 240–248. doi: 10.3969/gab.031.000240.  
李阿英, 刘洪, 李晓颖, 等. 枳两个 *GRAS* 基因 cDNA 全长的克隆及其亚细胞定位分析 [J]. 基因组学与应用生物学, 2012, 31(3): 240–248. doi: 10.3969/gab.031.000240.
- [17] NIU Y L. Bioinformatic analysis and identification of some resistance-associated genes of *GRAS* gene family in tomato [D]. Harbin: Northeast Agricultural University, 2017: 1.  
牛义岭. 番茄 *GRAS* 基因家族生物信息学分析及部分抗性相关基因鉴定分析 [D]. 哈尔滨: 东北农业大学, 2017: 1.
- [18] SHI R, CAO Y B, CHEN W R, et al. On cDNA cloning and expression analysis of *GRAS* gene in fingered citron [J]. *J Zhejiang Norm Univ (Nat Sci)*, 2011, 34(4): 446–451. doi: 10.3969/j.issn.1001-5051.2011.04.016.  
石瑞, 曹诣斌, 陈文荣, 等. 佛手 *GRAS* 基因的克隆及表达分析 [J]. 浙江师范大学学报(自然科学版), 2011, 34(4): 446–451. doi: 10.3969/j.issn.1001-5051.2011.04.016.
- [19] CHEN Y K, LIN Y L, TIAN Q L, et al. Cloning and expression analysis of *DlGRAS4* and *DlGRAS54* from embryogenic callus of *Dimocarpus longan* Lour. [J]. *Acta Bot Boreali-Occid Sin*, 2014, 34(2): 215–224. doi: 10.7606/j.issn.1000-4025.2014.02.0215.  
陈裕坤, 林玉玲, 田奇琳, 等. 龙眼胚性愈伤组织 *DlGRAS4* 与 *DlGRAS54* 基因的克隆及表达分析 [J]. 西北植物学报, 2014, 34(2): 215–224. doi: 10.7606/j.issn.1000-4025.2014.02.0215.
- [20] DING X E, LIU H Y, LUO L J. Cloning and diversity analysis of the *OsGRAS1* promoter in rice [J]. *Acta Agric Shanghai*, 2010, 26(4): 8–14. doi: 10.3969/j.issn.1000-3924.2010.04.003.  
丁雪峰, 刘鸿艳, 罗利军. 水稻 *OsGRAS1* 启动子的克隆及多样性分析 [J]. 上海农业学报, 2010, 26(4): 8–14. doi: 10.3969/j.issn.1000-3924.2010.04.003.
- [21] GUO H J, JIAO Y N, DI C, et al. Discovery of *Arabidopsis* GRAS family genes in response to osmotic and drought stresses [J]. *Chin Bull Bot*, 2009, 44(3): 290–299. doi: 10.3969/j.issn.1674-3466.2009.03.005.  
郭华军, 焦远年, 邸超, 等. 拟南芥转录因子 GRAS 家族基因群响应渗透和干旱胁迫的初步探索 [J]. 植物学报, 2009, 44(3): 290–299. doi: 10.3969/j.issn.1674-3466.2009.03.005.