DOI: 10.3724/SP.J.1005.2013.01226

# 雷蒙德氏棉和拟南芥基因启动子中顺式作用元件的分布

孙高飞1,2, 何守朴1, 杜雄明1

1. 中国农业科学院棉花研究所,棉花生物学国家重点实验室,安阳 455000;

2. 安阳工学院计算机科学与信息工程学院, 安阳 455000

**摘要**:随着雷蒙德氏棉(Gossypium raimondii)基因组草图的完成,相关的基因组学研究已经全面展开。文章利 用已公布的雷蒙德氏棉和拟南芥基因组序列,结合顺式作用元件(cis-regulatory element, CRE)数据库 PLACE 中 的 CRE 序列信息,对两个物种中带有 5'UTR 注释的基因启动子上游 1 000 bp 序列进行 CRE 扫描和统计。结果 表明,雷蒙德氏棉和拟南芥基因组中分别有 44(12.3%)和 57(15.5%)个 CRE 在启动子的特定位置呈峰状分布,其 中在两个基因组均呈峰状分布的有 34 个,这些 CRE 又可以根据核心序列分为 4 大类。TATABOX 类 CRE 顶峰 在启动子中出现的位置和其真实位置(~-30 bp)具有一致性,预示 CRE 真实位置在不同基因启动子中相对保守, 从而推测本研究中呈峰状分布 CRE 的顶峰位置可能就是转录因子和该 CRE 结合的真实位置。而同一 CRE 在 两个基因组中存在的位置差异则主要源于雷蒙德氏棉基因的 5'UTR 长度变异大于拟南芥。另外,文章还发现绝 大多数峰状分布的 CRE 的位置都集中在-110 bp~0 bp之间,这种集中的分布可能更有利于转录因子之间相互作 用,从而调控下游基因的表达。

关键词: 雷蒙德氏棉; 全基因组; 顺式作用元件

# Analysis of *cis*-regulatory element distribution in gene promoters of *Gossypium raimondii* and *Arabidopsis thaliana*

SUN Gao-Fei<sup>1,2</sup>, HE Shou-Pu<sup>1</sup>, DU Xiong-Ming<sup>1</sup>

**Abstract:** Cotton genomic studies have boomed since the release of *Gossypium raimondii* draft genome. In this study, *cis*-regulatory element (CRE) in 1 kb length sequence upstream 5' UTR of annotated genes were selected and scanned in the *Arabidopsis thaliana (At)* and *Gossypium raimondii (Gr)* genomes, based on the database of PLACE (Plant *cis*-acting Regulatory DNA Elements). According to the definition of this study, 44 (12.3%) and 57 (15.5%) CREs presented

<sup>1.</sup> State Key Laboratory of Cotton Biology, Institute of Cotton Research, Chinese Academy of Agricultural Sciences, Anyang 455000, China;

<sup>2.</sup> Department of Computer Science and Information Engineering, Anyang Institute of Technology, Anyang 455000, China

收稿日期:2013-04-07;修回日期:2013-07-22

基金项目:国家科技支撑计划项目(编号: 2013BAD01B03)资助

**作者简介:**孙高飞,硕士,副教授,研究方向:棉花生物信息学。E-mail: sungaofei@sina.com 何守朴,硕士,助理研究员,研究方向:棉花种质资源学。E-mail: zephyr0911@126.com

孙高飞和何守朴同为第一作者。

通讯作者:杜雄明,博士,研究员,研究方向:棉花种质资源学。E-mail: dujeffrey8848@hotmail.com

网络出版时间:2013-8-6 18:48:36

URL: http://www.cnki.net/kcms/detail/11.1913.R.20130806.1848.002.html

"peak-like" distribution in the 1 kb selected sequences of both genomes, respectively. Thirty-four of them were peak-like distributed in both genomes, which could be further categorized into 4 types based on their core sequences. The coincidence of TATABOX peak position and their actual position (~ -30 bp) indicated that the position of a common CRE was conservative in different genes, which suggested that the peak position of these CREs was their possible actual position of transcription factors. The position of a common CRE was also different between the two genomes due to stronger length variation of 5' UTR in *Gr* than *At*. Furthermore, most of the peak-like CREs were located in the region of -110 bp~0 bp, which suggested that concentrated distribution might be conductive to the interaction of transcription factors , and then regulate the gene expression in downstream.

Keywords: Gossypium raimondii; genome-wide; cis-regulatory element (CRE)

棉花是我国最重要的经济作物之一, 在国民经 济中占有重要地位。我国主要的栽培棉种是四倍体 的陆地棉(G. hirsutum, AD1)和海岛棉(G. barbadense, AD<sub>2</sub>), 南方少数民族地区有极零星的二倍体亚洲棉 (G. arboretum, A<sub>2</sub>)种植。和其他棉种相比, 陆地棉具 有显著的产量优势,然而纤维品质和抗逆性却存在 较大缺陷。目前, 传统的育种理论和方法对陆地棉 的产量、纤维品质和抗逆性改良收效甚微,因此迫 切需要通过分子生物学手段突破育种瓶颈。随着测 序技术的高速发展,越来越多作物的全基因组序列 被相继破解, 为作物的分子改良和分子育种提供了 绝佳的条件和平台。由于四倍体陆地棉基因组较大, 结构复杂,遗传图谱质量不佳。2012年棉属中基因 组较小的二倍体雷蒙德氏棉(G.raimondii, D<sub>5</sub>)全基因 组物理草图首先绘制完成, 共有 40 000 多个基因获 得注释, 其中超过 90%获得了转录验证<sup>111</sup>, 这标志 着对棉花的分子改良真正开始迈入功能基因组学时 代,从全基因组水平上开展棉花基因表达调控机理研 究成为未来棉花基因组学研究的重要研究方向。

转录因子(Transcription factor, TF)作为调控基因表达的关键因子,通常和基因启动子内的顺式作用元件(*cis*-regulatory element, CRE)结合,实现对下游基因的转录调控。这些转录因子结合位点(Transcription factor binding site, TFBS)的长度一般在 5~20 bp 左右,和转录因子的结合在不同基因中也具有相对的保守性。顺式作用元件按照功能可以分为启动子元件、增强子元件及沉默子元件。启动子元件和RNA 聚合酶结合,精确控制基因的转录和转录效率;增强子元件和转录因子结合则能够增强启动子的转

录活性; 沉默子元件则和增强子元件相反, 和转录 因子结合后阻遏基因的转录。因此, 可以通过分析 基因启动子中 CRE 特征序列, 预测可能调控相关基 因的转录因子, 特别对基因组水平上理解基因的转 录调控机制, 建立基因调控网络具有重要意义。

目前已经有多种方法对已测序基因组进行全基 因组 CRE 的扫描分析<sup>[2.3]</sup>,同时收集建立了各类在 线数据库<sup>[4]</sup>,如PLACE、TRANSFAC和PlantCARE 等<sup>[5]</sup>,结合这些方法和数据,已经有大量的围绕 CRE 和基因调控关系的研究。Molina 等<sup>60</sup>应用 Gibbs 抽样法对拟南芥(Arabidopsis thaliana)基因组进行全 基因组 CRE 扫描分析,发现包含 TATA 元件的启动 子所占比例远少于预料的比例。Ding 等<sup>[7]</sup>对拟南芥 和白杨(Populus trichocarpa)的基因组进行了 CRE 扫 描和对比, 解析出 796 在两个物种中共有的 CRE 组 合。Civán 等<sup>[8]</sup>利用软件 MotifScanner 对水稻基因组 中的 TATABOX 和 Y Patch 两类 CRE 进行扫描, 分 析了这两类 CRE 的分布规律。对拟南芥中胁迫响应 的顺式调控元件进行扫描和分析,发现生物胁迫和 非生物胁迫主要通过两种特异的 pCRE(putative CRE)家族来调控<sup>99</sup>。对水稻生殖细胞中特异或高表 达的基因上游启动子序列进行 CRE 扫描和分析,发 现了一些新的基序,可能是转录因子调控生殖细胞 基因表达的结合位点<sup>[10]</sup>。张梅等<sup>[11]</sup>综述了 DREBs 类转录因子能够通过与含有 DRE/CRT 顺式作用元 件的抗逆相关基因启动子区相互作用,进而调控一 系列抗逆基因的表达。侯琳等[12]重点评述了描述 TFBS 的模型以及预测 TFBS 的多种软件以及 TFBS 生物信息学研究的发展。

本研究通过获取雷蒙德氏棉和拟南芥基因组全 部有 5'UTR 注释的基因上游 1 000 bp 序列,利用 PLACE数据库的CRE信息,对两个物种基因组的这 些序列进行了 CRE 扫描,通过比较两个基因组中 CRE 的类型和特征,对部分分布特征明显的CRE 进 行分析。本研究证明了通过计算机预测基因上游序 列中 CRE 位置的可行性,为进一步实验验证提供证 据,同时对深入揭示基因调控机理具有参考意义。

#### 1 数据来源与研究方法

#### 1.1 数据来源

本研究中使用的拟南芥基因组序列和注释信息 来自 http://www.arabidopsis.org(TAIR10),棉花基因 组序列和基因注释信息来自 ftp://ftp.ncbi.nlm.nih.gov/ genbank/genomes/Eukaryotes/plants/Gossypium\_raim ondii/<sup>[13]</sup>, CRE 序列和相关注释来自 PLACE (http:// www.dna.affrc.go.jp/PLACE/index.html)<sup>[14]</sup>。PLACE 数 据库是一个植物顺式调控元件基序数据库,目前包 含 469 个顺式调控元件基序。所有的序列信息来自 于已经发表的研究论文。该数据库提供了扫描页面, 能够为提供的序列进行顺式调控元件扫描。

#### 1.2 方法

#### 1.2.1 基因组基因信息分析和整合

将拟南芥和雷蒙德氏棉基因组序列和注释信息 进行整理,从gff注释文件中提取5'UTR和CDS的 起止位置信息,储存于Microsoft SQL Server 2005数 据库。根据gff注释文件对于基因的位置注释和基因 不同部分的位置注释可以看出,对于有5'UTR的基 因,其转录起始位点(TSS)和5'UTR的起点相同,对 于没有5'UTR的基因,其转录起始位点和第一个 CDS的起始位点相同。

由于 5'UTR 在基因中的起始位置,因此对已有 5'UTR 注释的基因,5'UTR 的 5'端第一个碱基为0位 置,取其上游1000 bp 序列作为启动子序列(图 1)。

5'UTR 的注释信息和转录因子起始位点是紧密 相关的、而且直接影响到上游启动子序列的确定,



图 1 本研究所选取的启动子上游 1 kb 序列位置示意图

继而影响 CRE 相对于起始位点的位置。对于没有 5' UTR 注释的基因,我们不能确定该基因有无 5' UTR。因此,本文只对有 5' UTR 注释的基因 CRE 分 布进行统计和分析。

#### 1.2.2 提取启动子序列

利用 PERL 语言编写脚本,根据基因组序列和 数据库中整理的基因在染色体上的位置信息,以基 因的起始位点为基点,提取拟南芥和雷蒙德氏棉基 因上游 1 000 bp 序列供扫描使用。

#### 1.2.3 CRE 扫描

根据 PLACE 数据库中提供的 CRE 的序列, 使 用 PERL 语言编写脚本, 通过正则表达式对拟南芥 和雷蒙德氏棉全部注释基因上游 1 000 bp 序列进行 扫描,转录起始位点上游的第一个碱基的位置记为 -1,将 CRE 序列第一个碱基在上游序列中的位置记 为该 CRE 的位置, 扫描结果导入数据库。将上游序 列从-1 000 到-1 每 10 bp 划分为一个区间(Section), 如果一个 CRE 的位置落入某个区间(即序列的第一 个碱基位于该区间),则认为该区间包含该 CRE。通 过 SQL 语句将 CRE 在不同区间的数据进行统计,获 得每个 CRE 在不同区间的分布数量。比较相同 CRE 在拟南芥和雷蒙德氏棉基因启动子中的数量分布 情况。

#### 1.2.4 CRE峰定义

通过对 CRE 扫描数据的分析,我们发现某些 CRE 会在特定的启动子区间内聚集,形成一个峰状 的分布。为了统一标准,本研究这样来定义峰状分 布:当 CRE 在连续的 5 个 section 中的均值超过剩 余所有 section 的均值,达到一定的比例时,我们称 该 CRE 呈峰状分布。具体定义如下:

定义1: CI代表 CRE 在区间 I 中出现的次数。

定义 2: R5I =  $\sum_{i=J}^{J+4} CI$ ;其中 J= -100 ~-5; R5I 代表连续的 5 个区间的 CI 的和。

定义 3: R95I =  $\sum_{i=-100}^{J-1} CI + \sum_{i=J+1}^{-1} CI$ ;其中 *J*= -100 ~-5; R95I 代表去除以上 5 个连续区间后剩余 其他区间内的 CRE 出现的次数。

定义 4: NZ95 代表其他 95 个区间中 CRE 出现 次数不为零的区间的个数。

定义5:M5I = 
$$\max_{I} \left[ \left( \frac{\text{R5I}}{5} / \left( \frac{\text{R95I}}{\text{NZ95}} \right) \right) \right]_{\circ} (\text{I} = -100 - 100 \text{ m})$$

-5)M5I 代表连续的 5 个区间的 CRE 数值在启动子 的 100 个 section 中形成最高点。

对于同样比例的 CRE 分布,总量越大,其峰值 分布的所反映的趋势就越强,因此,需要将总的 CRE 数量引入公式,从而使 CRE 数量较多的峰值分 布具有更高的分值。

定义 6:  $P = M5I \times \log_{10} \left( \sum_{-100}^{-1} CI \right)$ 。 *P* 是评价 CRE 峰状分布强度的评价指数, *P* 值越大, 表示其峰 的突起越明显。

#### 2 结果与分析

#### 2.1 基因数量的对比

首先对雷蒙德氏棉和拟南芥基因组中有 5'UTR 和无 5'UTR 的基因数量进行对比(表 1)。结果表明雷蒙德氏棉中有无 5'UTR 的基因数量比例和拟南芥基 本一致,基因组拼接注释完整度较高。

#### 2.2 启动子中不同位点碱基含量

提取雷蒙德氏棉和拟南芥基因组中有 5'UTR 的 基因上游启动子1000 bp长度序列,对A/C/T/G4种 碱基的分布进行统计比较(图2)。

从图 2 可以看出,所有基因启动子中 A/T 含量 要明显高于 C/G 含量,这个规律与整个基因组中碱 基分布规律基本一致。另外,由于基因总数更多,雷 蒙德氏棉基因启动子中 A/T 出现的频率要高于拟南 芥,但 C/G 含量基本一致,说明雷蒙德氏棉基因启 动子中 A/T 含量更高。

进一步比较两个图发现, 拟南芥和雷蒙德氏棉 基因启动子在大约-350 bp之前, 分布规律稳定一致, -350 bp以后, T 出现频率开始下降, C 开始上升。在 -30~-25 bp左右位置, 拟南芥中 T/A 出现频率突然 出现一个尖锐的高峰(图 2A), 在雷蒙德氏棉中就没

表1 两个基因组有无 5'UTR 基因数量统计

物种	无 5′UTR	有 5′UTR	合计
雷蒙德氏棉	9387	28118	37505
(G. raimondii)	(25.0%)	(75.0%)	(100.0%)
拟南芥	9948	23654	33602
(A. thaliana)	(29.6%)	(70.4%)	(100.0%)



图 2 不同基因组中全部注释基因的启动子碱基分布 A: 拟南芥基因组中有 5'UTR 基因启动子序列中的碱基分布; B: 雷蒙德氏棉基因组中有 5'UTR 基因启动子序列中的碱基分布。X 轴均代表碱基的位置, Y 轴均代表所有启动子中某个碱基在这个 位置上出现的频率。

有这么明显(图 2B), 而是在更上游一点出现一个较缓和的小峰。

#### 2.3 CRE 在染色体上的分布

根据全基因组扫描定位,统计拟南芥和雷蒙德 氏棉所有染色体上 CRE 数量和基因数量,结果表明 拟南芥中 CRE 和基因在各条染色体上的分布比例差 异在 0.16%以内,而雷蒙德氏棉在 0.05%以内,两个 基因组各条染色体上的 CRE 和基因所占的比例非常 接近(图 3),说明 CRE 在不同染色体的启动子中数 量整体分布均匀。

#### 2.4 CRE 在启动子中的分布

利用 PLACE 数据库, 对所有 469 个 CRE 在两 个基因组的注释基因上游 1 000 bp 的启动子序列中 分别进行扫描,在雷蒙德氏棉基因组启动子中能扫 描到的 CRE 有 357 个(76.1%),在拟南芥中有 368 个 (78.4%)。两个物种共有的 CRE 有 350 个(74.6%)。

根据 1.2.4 定义,对 CRE 分布的峰值进行统计, 当 P 值>6 时,其峰状分布特征比较明显。因此在本



#### 图 3 两个基因组上 CRE 和基因数量所占的比例

A: 拟南芥基因组; B: 雷蒙德氏棉基因组。X 轴表示染色体的编号(雷蒙德氏棉基因组的染色体编号为该基因组测序的编号), Y 轴表 示每条染色体上 CRE 或基因数量所占总数的比例。

研究中,满足 P 值>6, 且 CRE 总数>100 的 CRE 定 义为具有峰状分布的 CRE(当 CRE 总数<100 时,在 整个启动子上分布比较分散,即使 P 值>6 也不能呈 现出明显的峰)。按照这一标准,在雷蒙德氏棉上游 启动子中呈峰状分布的 CRE 有 44 个(44/357=12.3%), 拟南芥中有 57 个(57/368=15.5%)。

### 2.4.1 两个基因组有 5'UTR 注释基因共有的呈峰状 分布的 CRE

拟南芥和雷蒙德氏棉在注释基因上游启动子中 共有的呈峰状分布的CRE有34个,根据核心序列可 分为以下4类。

(1) TATABOX 类

TATABOX 类 CRE 是生物启动子中最重要的 CRE 之一,是 RNA 聚合酶的识别位点。共有 4 个 TATABOX 类 CRE 在两个物种启动子中有明显的峰状 分布(表2)。其中TATABOX2(TATAAAT)和TATABOX4 (TATATAA)在拟南芥分布特征最典型,形成一个突 出高点(图 3A)。从峰的位置来看,拟南芥在-40 bp~ -30 bp之间,而雷蒙德氏棉在-50 bp~-40 bp之间, 说明雷蒙德氏棉的TATABOX类CRE在位置分布上 比拟南芥要略为分散;从CRE总数来看,TATABOX2 和TATABOX4要明显高于另外两个CRE,而 TATABOX1的P值要大于其他3个CRE,说明该 CRE的峰状分布强度最高,而且这4个CRE的峰状 分布强度都是拟南芥高于雷蒙德氏棉。TATABOX在 两个物种中的最高点位置和图2中A/T出现峰值的 位置相符,因此TATABOX的富集应该是该位置A/T 碱基出现峰值的原因。

(2) CT 富集类

CT 富集的 CRE 共有 3 个(表 3), 这 3 个 CRE 均 从-60 bp 位置开始形成最高峰,并且高点位置在

CRE 名称 C	CPF 序列	拟南芥/雷蒙德氏棉						
	CRE /]/94	最高峰起始位置	最高点数值	最高点位置	CRE 总数	<i>P</i> 值		
TATABOX4	TATATAA	-7/-7	857/414	-4/-5	12183/19998	12.25/6.21		
TATABOX2	TATAAAT	-7/-6	849/464	-4/-5	10753/21349	13.38/6.4		
SORLREP3AT	TGTATATAT	-8/-6	99/48	-4/-4	1402/1330	8.58/7.72		
TATABOX1	CTATAAATAC	-7/-6	97/25	-4/-4	223/181	63.14/27.48		

# 表 2 TATABOX 类 CRE

#### 表 3 CT 富集类 CRE

CRE 名称	CRF 序列		拟南	芥/雷蒙德氏棉					
	CILL /1 /1	最高峰起始位置	最高点数值	最高点位置	CRE 总数	<i>P</i> 值			
NODCON2GM	CTCTT	-6/-6	925/459	-2/-2	39447/30( )5	8.86/6.27			
PYRIMIDINEBOXOSRAMY A	CCTTTT	-6/-6	214/291	-4/-2	12426/164 7	6.29/7. 2			
CTRMCAMV35S	ТСТСТСТС `	-6/-6	318/88	-2/-3	3888/156	27.25/19 72			

-20 bp 和-40 bp, 比 TATABOX 类更靠近 TSS(表 3)。 其中 NODCON2GM 的总数最大,而 CTRMCAMV35S 的 P 值最大,分布强度高。该类 CRE 在启动子中分 布也非常广泛,同时位置也比较保守。根据已有的 研究, CT 富集 CRE 可能是除 TATABOX 之外的另外 一个重要的典型 CRE<sup>[8,20]</sup>。

(3) ACGTG 类

ACGTG 类是指包含核心序列 ACGTG 的 CRE。 ACGTG 是 G-box(CACGTG)的核心序列,而 G-box 则是 BHLH 转录因子的一个主要的绑定序列<sup>[15]</sup>。一 部分 bZIP 转录因子在拟南芥中也绑定 G-box<sup>[16]</sup>。该 类总共包含 18 种 CRE(表 4),不同类型 CRE 在启动 子中的数量相差很大,在拟南芥相差可达 280 多倍, 在雷蒙德氏棉相差可达 174 倍,两物种排名前 5 位 的 CRE 是: ACGTATERD1, ABRELATERD1, ABRE-RATCAL, CACGTGMOTIF 和 ACGTABREMOTIFA-20SEM。拟南芥中 AUXRETGA2GMGH3 的 P 值最 大,雷蒙德氏棉中 EMBP1TAEM 的 P 值最大。此类 CRE 在两个物种中峰的起始位置均在-110~-90 bp 之间,分布形态也非常相似,说明这些 CRE 在两个 物种中的分布具有很强的保守性,此类 CRE 所结合

#### 表 4 ACGTG 类 CRE

的转录因子大部分与脱落酸、植物激素等生长发育 调控有关。

(4) 其他峰状分布 CRE

除了上述 3 种能够明显划分为一类的 CRE, 还 有其他一些共有的 CRE,这些 CRE 序列间没有明显 相似,因此没有再进行系统归类(表 5)。其中 MYBCOREATCYCB1 的总数最大,而拟南芥中 UP1ATMSD 的 P 值最大,雷蒙德氏棉中 UPRMO-TIFIIAT 的 P 值最大。

将表 2~表 5 中 CRE 随机挑选两个进行作图,可 以更加直观地反映出峰的分布和两个物种之间的区 别(图 4)。

2.4.2 两个基因组特异的峰状分布 CRE

根据本文的定义, 在拟南芥中呈峰状分布而在 雷蒙德氏棉中未呈峰状分布的 CRE 有 22 个(表 6), 其中 POLASIG1 的总数最多, 而拟南芥中 TELO-BOXATEEF1AA1 的 P 值最大。以 ACGTCBOX 和 TGACGTVMAMY 为例作图, 其在拟南芥中分布峰 状分布非常明显, 而在雷蒙德氏棉中在同样位置的 峰则要平缓的多(图 5)。

CRF 夕称	CDF		拟南芥	杉/雷蒙德氏棉	「「「」」」 「」」 「」」 「」」」 「」」」 「」」」 「」」」 「」」				
CKL 有称	CKE /1/94 —	最高峰起始位置 最高点数值		最高点位置	CRE 总数	Р			
ACGTATERD1	ACGT	-10/-11	893/64	-7/-9	54106/432 15	7.76/6.65			
ABRELATERD1	ACGTG	-10/-11	316/24	-9/-7	13729/129 12	9.74/7.6			
ABRERATCAL	MACGYGB	-10/-10	232/17	-7/-7	8208/722 '	11.2/9.02			
CACGTGMOTIF	CACGTG	-10/-11	179/12	-7/-9	4983/445	12.88/10.24			
ACGTABREMOTIFA2OSEM	ACGTGKC	-10/-10	114/72	-8/-9	2654/24(	15.51/9.47			
GADOWNAT	ACGTGTC	-11/-10	63/37	-9/-7	1451/117	13.48/9.17			
IRO2OS	CACGTGG	-10/-10	47/41	-6/-9	1287/116	11.65/8.74			
BOXIIPCCHS	ACGTGGC	-10/-10	57/40	-6/-9	1203/123	15.2/8.11			
ABREATCONSENSUS	YACGTGGC	-10/-10	33/28	-10/-9	713/68(	14.32/8.74			
LRENPCABE	ACGTGGCA	-10/-10	32/23	-6/-9	585/75(	16.54/6.43			
ABREOSRAB21	ACGTSSSC	-13/-10	17/18	-9/-6	536/536	6.41/7.03			
EMBP1TAEM	CACGTGGC	-11/-10	24/21	-8/-9	520/41(	13.07/10.82			
ABREZMRAB28	CCACGTGG	-10/-10	20/15	-7/-1	444/41:	12.61/8.41			
HEXAT	TGACGTGG	-10/-22	20/21	-6/-2	413/824	13.46/6.29			
ABREATRD22	RYACGTGG R	-12/-11	14/15	-10/-9	325/313	9.94/7.35			
ABREMOTIFAOSOSEM	TACGTGTC	-11/-12	11/10	-11/-1	222/229	10.6/6.69			
ACGTABREMOTIFAOSOSE	TACGTGTC	-11/-12	11/10	-11/-1	222/225	10.6/6.69			
AUXRETGA2GMGH3	TGACGTGG	-10/-26	13/10	-7/-2	192/248	17.68/6.19			

CRE 名称	CPE 这列						
	CKE /1794	最高峰起始位置	最高点数值	最高点位置	CRE 总数	Р	
MYBCOREATCYC 31	AACGG	-10/-8	180/148	-10/-8	11335/9( +0	6.38/6.01	
SORLIP2AT	GGGCC	-11/-11	290/168	-8/-7	6744/99 5	16.91/6.64	
CGCGBOXAT	VCGCGB	-9/-6	142/107	-9/-6	6353/45 5	8.12/7.52	
MYBPLANT	MACCWAMC	-9/-10	95/83	-2/-8	4923/44 8	6.09/6.25	
UP1ATMSD	GGCCCAWWW	-9/-8	190/46	-7/-8	2584/14 8	28.86/9.17	
GAGA8HVBKN3	GAGAGAGAGAGAGAGAGA	-44/-17	20/14	-41/-9	653/34	6.42/6.02	
UPRMOTIFIIAT	CCNNNNNNNNNNCCACG	-10/-11	27/22	-9/-9	481/48	13.74/10.93	
GGTCCCATGMSA /R	GGTCCCAT	-11/-10	5/6	-36/-7	155/14	6.45/7.84	

表 5 其他峰状分布的 CRE

在雷蒙德氏棉中呈峰状分布而在拟南芥中未呈 峰状分布的 CRE 有 12 个(表 7),其中总数最多的 CRE 是 MARTBOX,而雷蒙德氏棉中 *P* 值最大的 CRE 是 E2FANTRNR。以 E2FCONSENSUS 和 MYBPZM为例,其在雷蒙德氏棉中峰状分布非常明 显,而在拟南芥中同样位置的峰则相对平缓(图 6)。

从雷蒙德氏棉中未呈峰状分布的 CRE(表 7)以 及在拟南芥中未呈峰状分布的 CRE(表 7)的 P 值可以 进一步看出,当 P 值>6 时, CRE 峰状分布特征比较 明显,当 P 值<6 时, CRE 未呈峰状分布。

3 讨论

# 3.1 CRE 在雷蒙德氏棉和拟南芥基因启动子中的 保守性

CRE 序列普遍较短,直接从启动子上进行扫描 假阳性很高,考虑到基因组序列的保守性,如果 CRE 在所有已注释基因启动子中某个位置出现显著 富集,则说明这个位置极有可能是 CRE 与转录因子 结合的位置。根据本研究定义,在所有调查的 CRE 中,有部分 CRE 在启动子中特定位置呈现明显的富 集,形成峰状分布,说明有一定数量的基因启动子 在此位置均含有该 CRE。对比较典型的 TATABOX 类 CRE 进行分析发现,拟南芥中顶峰的位置出现在 -40 bp~-30 bp之间,在雷蒙德氏棉中则出现在-50 bp~-30 bp之间,这个位置正是 TATABOX 结合蛋白 与 TATABOX 类 CRE 的结合位点<sup>[6]</sup>。因此,我们推 测 CRE 在启动子中富集的位置,可能就是相关转录 因子的实际结合位点,这种明显的峰状分布在水稻 启动子中也得到了验证<sup>[8]</sup>。 从 TATABOX 类 CRE 的情况,我们推测其他具 有类似峰状分布规律的 CRE 如 CG 富集类和 ACGTG 类 CRE 的顶峰所在位置也是转录因子的实际结合位 点(图 3),这些在 CRE 所结合的转录因子是植物正 常生长发育和器官组织功能正常发挥所必须的,所 以这类具有重要生物学意义的 CRE 在不同基因启动 子中的作用和位置都相对保守的。

此外,本研究还发现在拟南芥和雷蒙德氏棉中 有部分 CRE 的峰状分布呈物种特异性,在拟南芥中 呈峰状分布,但雷蒙德氏棉中未呈峰状分布的 CRE 有 22 个(表 6),在雷蒙德氏棉中呈峰状分布而在拟 南芥中未呈峰状分布的 CRE 有 12 个(表 7),这些 CRE 可以作为研究拟南芥和雷蒙德氏棉物种差异的 参考。

## 3.2 雷蒙德氏棉和拟南芥顺式作用元件在启动子 中的位置差异

同样以 TATABOX2 和 TATABOX4 为例(图 3A), 其在拟南芥中的峰值明显高于在雷蒙德氏棉的峰值, 形成这种明显对比的原因是这两个 CRE 在雷蒙德氏 棉启动子的-50~-40 bp 和-40~-30 bp 两个连续的区 间都富集,而在拟南芥中则只是集中在-40~-30 bp 区间。雷蒙德氏棉最高位点的数量明显小于拟南芥 最高位点的数量,但是雷蒙德氏棉最高位和相邻的 次高点数量之和与拟南芥最高点的数量相近。 TATABOX2/TATABOX4 在拟南芥中大量富集在 -40~-30 bp 区间,而在雷蒙德氏棉中则分布在 -50~-30 bp 区间,分布范围扩大了整整一倍,从而 导致雷蒙德氏棉中的峰显得相对平缓,这种情况同 样在水稻中也有发现<sup>[8]</sup>。



#### 图 4 几个不同类型 CRE 在启动子区的峰状分布

A: 2 个 TATA box 类 CRE; B: CT 富集类 CRE; C: ACGT 类 CRE; D: 其他类 CRE。X 轴均代表启动子的位置, 其中-1=10 bp, Y 轴均 代表在当前位置具有该 CRE 出现的频率(图 5、图 6 的结构与此相同)。

为了进一步分析产生这种差异原因,本研究对两个基因组中所有 5'UTR 长度进行了简单的统计 (图 7),结果表明雷蒙德氏棉的 5'UTR 的平均长度和 分布范围均大于拟南芥,因为本文所分析的序列均 为 5'UTR 上游 1 000 bp 序列,以起始密码子为准, 将所有的基因对齐,那么影响同一个 CRE 位置的可 能就是 5'UTR 的长度。因此,我们推测 5'UTR 长度 在雷蒙德氏棉基因组中的更广泛变异可能是造成其

CDE友致	CDE 它列		拟	南芥/雷蒙德氏棉		
CRE 名称	CRE 汗列	最高峰起始位置	最高点数值	最高点位置	<b>CRE</b> 总数	Р
POLASIG1	AATAAA	-10/-16	748/1150	-4/-5	44002/89994	6.81/5.88
INRNTPSADB	YTCANTYY	-6/-46	549/445	-2/-2	25521/33777	6.68/5.04
CCAATBOX1	CCAAT	-9/-6	425/469	-6/-3	29147/34239	6.34/5.84
DPBFCOREDCDC3	ACACNNG	-10/-12	225/155	-8/-12	14311/11327	6.19/4.83
POLASIG2	AATTAAA	-15/-16	228/515	-14/-16	13797/39504	6.23/5.91
SORLIP1AT	GCCAC	-9/-11	156/139	-6/-11	9045/9673	6.5/5.61
LTRECOREATCOR15	CCGAC	-9/-10	120/100	-8/-7	6494/6088	6.81/5.23
TATAPVTRNALEU	TTTATATA	-8/-38	194/146	-4/-5	4437/9578	6.6/4.8
UP2ATMSD	AAACCCTA	-6/-6	114/32	-3/-3	2030/1819	14.47/5.32
TGACGTVMAMY	TGACGT	-10/-25	77/50	-8/-8	3302/3072	7.93/5.01
HEXMOTIFTAH3H4	ACGTCA	-10/-10	94/60	-6/-7	3544/3214	8.44/5.55
WUSATAg	TTAATGG	-11/-20	63/61	-9/-19	2574/3883	6.72/5.22
ACGTCBOX	GACGTC	-9/-11	64/24	-6/-8	1927/978	8.54/5.83
TELOBOXATEEF1AA1	AAACCCTAA	-6/-57	70/22	-3/-60	1184/1224	13.18/4.21
DRE2COREZMRAB17	ACCGAC	-9/-12	49/31	-8/-10	2232/1925	6.33/4.41
MARABOX1	AATAAAYAAA	-11/-6	59/76	-4/-5	2045/4312	7.12/5.89
BOXCPSAS1	CTCCCAC	-6/-10	31/15	-2/-7	697/732	7.3/5.48
TCA1MOTIF	TCATCTTCTT	-6/-9	22/5	-4/-49	406/144	10.57/5.07
CDA1ATCAB2	CAAAACGC	-6/-8	18/8	-2/-40	435/296	6.96/4.71
ANAERO4CONSENSUS	GTTTHGCAA	-99/-94	14/7	-99/-91	359/208	6.96/3.42
UPRMOTIFIAT	CCACGTCA	-9/-10	22/24	-6/-7	433/755	12.24/5.76
PALINDROMICCBOXGM	TGACGTCA	-10/-11	18/6	-6/-43	341/161	8.57/5.88
ZDNAFORMINGATCAB1	ATACGTGT	-11/-18	10/7	-11/-14	329/280	6.62/4.36

#### 表 6 拟南芥中呈峰状分布的 CRE



图 5 ACGTCBOX 和 TGACGTVMAMY 在拟南芥和雷蒙德氏棉启动子中的分布

CRE 相对分散的重要原因,在对酵母菌启动子的研究中发现,5'UTR 的长度变异与转录因子结合位点的分布模式具有相关性,同时可能影响基因的转录和可塑性<sup>[17]</sup>。5'UTR 的长度在不同基因组中本身存在着较大变异,这种差异可能是由于物种基因组本

身结构的进化所造成,对物种基因表达调控和表型 变异具有深远的影响<sup>[18,19]</sup>。5′UTR 长度的差异可能 是物种之间的差异,也有可能是因为雷蒙德氏棉基 因组的注释不够精确造成的,但无论哪种原因,根 据本研究的结果可以推测,5′UTR 长度的变异程度 雷蒙德氏棉中呈峰状分布的 CRE

表 7

CRE 名称	CPE 序列	拟南芥/雷蒙德氏棉						
	CRE /J/94	最高峰起始位置	最高点数值	最高点位置	CRE 总数	Р		
MARTBOX	TTWTWTTWTT	-25/-6	616/991	-2/-2	25399/35048	5.47/7.02		
SEF3MOTIFGM	AACCCA	-6/-6	134/184	-3/-4	7266/9806	5.85/6.88		
E2FCONSENSUS	WTTSSCSS	-10/-6	80/122	-6/-2	4157/4533	5.77/7.08		
MYBPZM	CCWACC	-9/-8	83/147	-47/-7	5409/7333	5.45/6.65		
BOXLCOREDCPAL	ACCWWCC	-6/-10	75/76	-2/-8	3847/3998	5.7/6.32		
PALBOXAPC	CCGTCC	-16/-6	28/27	-12/-2	1157/1062	5.69/6.51		
ACGTOSGLUB1	GTACGTG	-52/-13	12/11	-6/-13	536/372	3.62/6.22		
E2FANTRNR	TTTCCCGC	-10/-6	9/9	-6/-3	347/145	4.9/10.27		
E2F1OSPCNA	GCGGGAAA	-83/-9	7/5	-89/-9	281/117	4.15/7.62		
CACGCAATGMGH3	CACGCAAT	-19/-10	5/7	-99/-10	128/114	4.98/7.32		



图 6 E2FCONSENSUS 和 MYBPZM 在拟南芥和雷蒙德氏棉启动子中的分布





和 CRE 分布具有相关性。

#### 3.3 重要 CRE 在启动子中的相对位置关系

在拟南芥启动子所有具有峰状分布规律的 CRE 中,约 93%(53/57)的峰位于--110 bp~-1 bp 之间,非 常靠近 TSS,而在启动子的上游没有发现明显的峰。 在雷蒙德氏棉中对应的比例约为 87% (39/44),这可 能意味着实际的转录因子结合位点更加倾向于靠近 转录起始位点<sup>[18]</sup>。同时可以看到,ACGTG 类、 TATABOX 类、CT 富集类 CRE 在启动子中峰的位置 分别为-110 bp~-90 bp、-50 bp~-30 bp、-30 bp~-10 bp,暗示了这几类重要的 CRE 之间位置相对保守, 这种位置特征可能意味着不同的转录因子可以在紧 靠 TSS 聚集形成多聚体,从而发挥相应功能。

0

#### 参考文献(References):

- Wang KB, Wang ZW, Li FG, Ye WW, Wang JY, Song GL, Yue Z, Cong L, Shang HH, Zhu SL, Zou CS, Li Q, Yuan YL, Lu CR, Wei HL, Gou CY, Zheng ZQ, Yin Y, Zhang XY, Liu K, Wang B, Song C, Shi N, Kohel RJ, Percy RG, Yu JZ, Zhu YX, Wang J, Yu SX. The draft genome of a diploid cotton *Gossypium raimondii*. *Nat Genet*, 2012, 44(10): 1098–1103. DOI
- [2] Rombauts S, Florquin K, Lescot M, Marchal K, Rouzé P, van de Peer Y. Computational approaches to identify pro-

moters and cis-regulatory elements in plant genomes. *Plant Physiol*, 2003, 132(3): 1162–1176. DOI

- [3] Su J, Teichmann SA, Down TA. Assessing computational methods of cis-regulatory module prediction. *PLoS Comput Biol*, 2010, 6(12): e1001020. <u>DOI</u>
- [4] 陈鸿飞,王进科.转录因子相关数据库.遗传,2010, 32(10):1009-1017.DOI
- [5] Priest HD, Filichkin SA, Mockler TC. *Cis*-regulatory elements in plant cell signaling. *Curr Opin Plant Biol*, 2009, 12(5): 643–649. <u>DOI</u>
- [6] Molina C, Grotewold E. Genome wide analysis of Arabidopsis core promoters. BMC Genomics, 2005, 6(1): 25.
  <u>DOI</u>
- [7] Ding J, Hu HY, Li XM. Thousands of cis-regulatory sequence combinations are shared by *Arabidopsis* and poplar. *Plant Physiol*, 2012, 158(1): 145–155. DOI
- [8] Civán P, Svec M. Genome-wide analysis of rice (*Oryza sativa* L. subsp. *japonica*) TATA box and Y Patch promoter elements. *Genome*, 2009, 52(3): 294–297. DOI
- [9] Zou C, Sun KL, Mackaluso JD, Seddon AE, Jin R, Thomashow MF, Shiu SH. *Cis*-regulatory code of stressresponsive transcription in *Arabidopsis thaliana*. *Proc Natl Acad Sci USA*, 2010, 108(36): 14992–14997. DOI
- [10] Sharma N, Russell SD, Bhalla PL, Singh MB. Putative cis-regulatory elements in genes highly expressed in *rice* sperm cells. *BMC Res Notes*, 2011, 4(1): 319. DOI
- [11] 张梅,刘炜,毕玉平. 植物中 DREBs 类转录因子及其在 非生物胁迫中的作用. 遗传, 2009, 31(3): 236-244. DOI
- [12] 侯琳, 钱敏平, 朱云平, 邓明华. 转录因子结合位点生物信息学研究进展. 遗传, 2009, 31(4): 365-373. DOI
- [13] Paterson AH, Wendel JF, Gundlach H, Guo H, Jenkins J, Jin D, Llewellyn D, Showmaker KC, Shu SQ, Udall J, Yoo MJ, Byers R, Chen W, Doron-Faigenboim A, Duke MV, Gong L, Grimwood J, Grover C, Grupp K, Hu GJ, Lee TH, Li JP, Lin LF, Liu T, Marler BS, Page JT, Roberts AW, Romanel E, Sanders WS, Szadkowski E, Tan X, Tang HB,

Xu CM, Wang JP, Wang ZN, Zhang D, Zhang L, Ashrafi H, Bedon F, Bowers JE, Brubaker CL, Chee PW, Das S, Gingle AR, Haigler CH, Harker D, Hoffmann LV, Hovav R, Jones DC, Lemke C, Mansoor S, ur Rahman M, Rainville LN, Rambani A, Reddy UK, Rong JK, Saranga Y, Scheffler BE, Scheffler JA, Stelly DM, Triplett BA, Van Deynze A, Vaslin MF, Waghmare VN, Walford SA, Wright RJ, Zaki EA, Zhang T, Dennis ES, Mayer KF, Peterson DG, Rokhsar DS, Wang X, Schmutz J. Repeated polyploidization of *Gossypium* genomes and the evolution of spinnable cotton fibres. *Nature*, 2012, 492(7429): 423–427. DOI

- [14] Higo K, Ugawa Y, Iwamoto M, Korenaga T. Plant cis-acting regulatory DNA elements (PLACE) database: 1999. Nucleic Acids Res, 1999, 27(1): 297–300. DOI
- [15] Toledo-Ortiz G, Huq E, Quail PH. The *Arabidopsis* basic/helix-loop-helix transcription factor family. *Plant Cell*, 2003, 15(8): 1749–1770. DOI
- [16] Jakoby M, Weisshaar B, Dröge-Laser W, Vicente-Carbajosa J, Tiedemann J, Kroj T, Parcy F. bZIP transcription factors in *Arabidopsis. Trends Plant Sci*, 2002, 7(3): 106–111. DOI
- [17] Lin ZG, Wu WS, Liang H, Woo Y, Li WH. The spatial distribution of *cis* regulatory elements in yeast promoters and its implications for transcriptional regulation. *BMC Genomics*, 2010, 11(1): 581. <u>DOI</u>
- [18] Wray GA, Hahn MW, Abouheif E, Balhoff JP, Pizer M, Rockman MV, Romano LA. The evolution of transcriptional regulation in eukaryotes. *Mol Biol Evol*, 2003, 20 (9): 1377–1491. <u>DOI</u>
- [19] Lynch M, Douglas Scofield DG, Hong X. The evolution of transcription-initiation sites. *Mol Biol Evol*, 2005, 22 (4): 1137–1146. <u>DOI</u>
- [20] Bernard V, Brunaud V, Lecharny A. TC-motifs at the TATA-box expected position in plant genes: a novel class of motifs involved in the transcription regulation. *BMC Genomics*, 2010, 11(1): 166. <u>DOI</u>