

ORIGINAL ARTICLE

Proteome analysis of susceptible and resistant genotypes of wild barley (*Hordeum spontaneum*) in response to drought stress

Hooman Shirvani¹, Ali Ashraf Mehrabi²(ORCID: 0000000200603114), Mohsen Farshadfar³, Hooshmand Safari³, Ali Arminian¹, Foad Fatehi⁴

1. Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture, Ilam University, Iran.

2. Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agricultural Sciences, Shahed University, Tehran, Iran.

3. Forests and Rangelands Research Department, Kermanshah Agricultural and Natural Resources Research and Education Center, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Kermanshah, Iran.

4. Department of Agriculture, Payame Noor University, Tehran, Iran.

Correspondence:
Ali Ashraf Mehrabi
Email: amehrabi@shahed.ac.ir

Received: 25, Jul. 2024

Accepted: 10, Dec. 2024

ABSTRACT

The wild barley (*Hordeum spontaneum*) plays a crucial role in enhancing drought resistance in cultivated barley varieties. The genetic diversity of wild barley genotypes in Iran indicates their superiority in drought tolerance and agronomic traits. Proteomic studies help identify key pathways involved in plant stress responses and facilitate the development of drought-resistant cultivars. In this research, based on the grain yield data of 114 wild barley genotypes under both rainfed and irrigated conditions over two agricultural years (2019-2020 and 2020-2021) and using the STS index, drought-resistant and sensitive genotypes were identified. The experiment was conducted under two conditions: absence of drought stress and severe drought stress, with various genotypes examined. After seedling growth, drought stress was applied at the two-leaf stage, based on soil field capacity (FC), at two levels: 90-95% and 25-30% of field capacity. Following protein extraction, IPG strips with pH 3-10 and 13 cm in length were used for the first dimension, while 14% polyacrylamide gel was used for the second dimension. Results from two-dimensional electrophoresis showed that 224 protein spots were reproducible. In the drought-resistant genotype, 32 spots and in the sensitive genotype, 29 spots exhibited significant changes. The resistant genotype had 22 spots with increased expression and 10 with decreased expression, while the sensitive genotype had 16 spots with increased expression and 13 with decreased expression. Eight spots showed shared expression. These results indicate that various proteins are differentially expressed in response to drought stress in resistant and sensitive genotypes, highlighting the diverse strategies of plants in coping with environmental stresses.

KEY WORDS

Isoelectric focusing, Two-dimensional electrophoresis, Proteomics, STS index.

How to cite:

Shirvani, H., Mehrabi, A.A., Farshadfar, M., Safari, H., Arminian, A., & Fatehi, F. (2024). Proteome analysis of susceptible and resistant genotypes of wild barley (*Hordeum spontaneum*) in response to drought stress. *Crop Biotechnology*, 14 (2), 67-80.
(DOI: [10.30473/cb.2024.71844.1975](https://doi.org/10.30473/cb.2024.71844.1975))



© 2024, by the author(s). Published by Payame Noor University, Tehran, Iran.

This is an open access article under the CC BY 4.0 license (<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>).

<https://cropbiotech.journals.pnu.ac.ir/>

زیست‌فناوری گیاهان زراعی

سال چهاردهم، شماره دوم، پیاپی ۴۸، زمستان ۱۴۰۳ (۸۰-۶۷)

DOI: 10.30473/cb.2024.71844.1975

«مقاله پژوهشی»

تحلیل پروتئوم ژنوتیپ‌های حساس و مقاوم جو وحشی (*Hordeum spontaneum*) در پاسخ به تنفس خشکی

هومن شیروانی^۱، علی اشرف مهرابی^۲ (ارکید: ۲۰۰۶۰۳۱۴)، محسن فرشادفر^۳، هوشمند صفری^۳، علی آرمینیان^۱، فواد فاتحی^۴

چکیده

جو وحشی (*Hordeum spontaneum*) نقشی اساسی در افزایش مقاومت به خشکی در ارقام جو را ایفا می‌کند. تنوع ژنوتیپ‌های جو وحشی در ایران نشان از برتری آن‌ها در تحمل خشکی و ویژگی‌های زراعی دارد. مطالعات پروتئومی مسیرهای مهم درگیر در پاسخ به تنفس‌های گیاهی را شناسایی می‌کنند و مسیر ایجاد ارقام مقاوم به خشکی را هموار می‌سازند. در این پژوهش، با استفاده از داده‌های عملکرد دانه ۱۱۴ ژنوتیپ جو وحشی در دو شرایط دیم و آبی، طی دو سال زراعی (۱۳۹۸-۱۳۹۹ و ۱۴۰۰-۱۳۹۹) و شاخن STS، ژنوتیپ‌های مقاوم و حساس به خشکی شناسایی شدند. آزمایش در دو شرایط فاقد تنفس خشکی و تنفس خشکی شدید انجام شد و ژنوتیپ‌های مختلف بررسی شدند. پس از رشد گیاهچه‌ها، شرایط تنفس خشکی در مرحله دو برگی و بر اساس ظرفیت زراعی خاک (FC) با دو سطح ۹۵-۹۰ درصد و ۳۰-۲۵ ظرفیت زراعی خاک اعمال شد. پس از استخراج پروتئین، در بعد اول از pH ۱۰-۳ IPG با ۱۰-۳ سانتی متر و در بعد دوم از ژل پلی اکریل آمید ۱۴ درصد استفاده شد. نتایج الکتروفورز دو بعدی نشان داد که ۲۲۴ نقطه پروتئینی تکرارپذیر بودند. در ژنوتیپ مقاوم لکه و در ژنوتیپ حساس ۲۹ لکه با تغییرات معنی دار شناسایی شدند. ژنوتیپ مقاوم لکه با افزایش بیان و ۱۰ لکه با کاهش بیان داشت، در حالی که ژنوتیپ حساس ۱۶ لکه با افزایش بیان و ۱۳ لکه با کاهش بیان نشان داد. برخی از لکه‌ها (۸ لکه) بیان مشترک داشتند. نتایج این پژوهش نشان می‌دهد که پروتئین‌های مختلفی در پاسخ به تنفس خشکی در ژنوتیپ‌های مقاوم و حساس به طور متفاوتی بیان می‌شوند که نشان‌دهنده استراتژی‌های مختلف گیاهان برای مقابله با تنفس‌های محیطی است.

واژه‌های کلیدی

ایزوکلریک فوکوسینگ، الکتروفورز دو بعدی، پروتئومیک، شاخن STS

نویسنده مسئول:

علی اشرف مهرابی

رایانه‌ام: amehrabi@shahed.ac.ir

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۰۵/۰۴

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۰۹/۲۰

استناد به این مقاله:

شیروانی، هومن؛ مهرابی، علی اشرف؛ فرشادفر، محسن؛ صفری، هوشمند؛ آرمینیان، علی و فاتحی، فواد (۱۴۰۳). تحلیل پروتئوم ژنوتیپ‌های حساس و مقاوم جو وحشی (*Hordeum spontaneum*) در پاسخ به تنفس خشکی، فصلنامه علمی زیست‌فناوری گیاهان زراعی، ۱۴، (۲)، ۶۷-۸۰.

(DOI: 10.30473/cb.2024.71844.1975)

گونه‌های زراعی مقاوم به خشکی با صفات انعطاف‌پذیری بیشتر و پایداری عملکرد بالاتر در مواجهه با شرایط آب و هوایی متغیر ضروری است. (گوسین و همکاران، ۲۰۲۴). پروتئین‌ها نقش مهمی در پاسخ گیاهان به تنش خشکی (کمبود آب) دارند. برخی مطالعات، پروتئین‌های کلیدی مانند پروتئازها و مهارکنندهای پروتئاز را شناسایی کرده‌اند که در مکانیسم‌های سازگاری با خشکی در گیاهان دخیل هستند (مولای و نگاراء، ۲۰۲۳). واژه پروتئوم (Proteome) به تمام پروتئین‌هایی اطلاق می‌گردد که به وسیله موجود زنده تولید می‌شود. برخلاف ژنوم (Genome) که دارای ماهیتی ثابت و پایدار است، پروتئوم ماهیتی دینامیک و متغیر دارد و به عنوان پروتئین‌های موجود در یک سلول، بافت و یا اندام ارگانیسم در یک مقطع زمانی مشخص تعریف می‌شود. این پروتئوم است که فاصله بین ژنوم و مکانیسم مولکولی رفتار سلولی را پر می‌کند (مچینف، ۲۰۰۳). پروتومیک علم مطالعه گسترده پروتئوم شامل بیان، تغییرات پس از ترجمه و مطالعه برهم کنش پروتئین‌ها با سایر مولکول‌های است. در حقیقت پروتومیک دانشی است که امکان بررسی الگوی بیان کل ژن‌های بیان شده توسط سلول، بافت یا اندامک خاص تحت شرایط محیطی ویژه را فراهم می‌کند (گیگی اس بی و همکاران، ۲۰۰۰).

جهت غلبه بر طیف گسترده تنش‌های زیستی و غیرزیستی گیاهان مکانیسم‌های پیچیده‌ای را تکامل داده‌اند. تنش‌ها شبکه‌های پیچیده‌ای از سیگنال‌دهی انطباقی و دفاعی را فعال می‌کنند که منجر به تغییر در بیان ژن‌ها، دگرگونی‌های متابولیکی، تغییرات پروتومیکی و کاهش سرعت رشد می‌شود؛ این فرآیندها در نهایت موجب افزایش مقاومت یا تحمل گیاه می‌گردند. مطالعه برهمکنش گیاه-محیط، بطور معمول با استفاده از تکنیک‌های بیوشیمیایی، ژنتیک و تکنیک‌های ترانسکریپتومیک صورت می‌پذیرد. پروتومیک در حال حاضر سهم بزرگی در آشکار سازی اجزای دخیل در درک و ترارسانی تنش دارد. برای چنین مطالعاتی، می‌توان از واژه "پروتومیک محیطی" استفاده نمود (جوزف و جینی، ۲۰۱۰).

مقدمه

جو یک محصول غله‌ای چند منظوره است که به طور گسترده در سراسر جهان کشت می‌شود و در میان غلات رتبه چهارم را دارد (راج و همکاران، ۲۰۲۳؛ لوکیناج و جوکیج، ۲۰۲۲). این گیاه دارای ویژگی‌های منحصر به فردی مانند بتا-گلوکان‌ها، فیبر محلول و ترکیبات زیست فعال مختلف است که آن را برای مصرف انسانی و خوراک دام ارزشمند می‌سازد (منگ و همکاران، ۲۰۲۳؛ لیو، ۲۰۲۳). جو زراعی (*H. vulgaris*) و جد زراعی آن (*H. spontaneum*) به عنوان یک گیاه مدل مناسب و همچنین با صرفه اقتصادی مناسب برای کشت بهره‌برداری ژنتیکی مناسب می‌باشند. هر دو گونه، دیپلوبید و قابل تلاقی با یکدیگر بوده و مجموعه‌ای از ابزار ژنومیکس مشتمل بر نقشه‌های لینکازی، داده‌های QTL، EST، کتابخانه‌های BAC و آرایه‌ها برای تجزیه ژنوم H که همولوگ ژنوم‌های A، B و D گندم هگزاپلوبید است، موجود می‌باشد (هیز و همکاران، ۲۰۰۳). نواحی غرب ایران، خاورمیانه و هلال حاصل خیز شامل مرکز تنوع جو وحشی می‌باشند (مورل، ۲۰۱۱؛ نوو و چن، ۲۰۱۱).

از طرفی تنش خشکی به عنوان تهدید قابل توجهی برای بهره‌وری محصول در سطح جهانی به شمار می‌رود که بر فرآیندهای مختلف فیزیولوژیکی، بیوشیمیایی و مولکولی گیاهان تأثیر می‌گذارد (گوسین و همکاران، ۲۰۲۴؛ برائور و همکاران، ۲۰۲۴). به علت کمبود گیاهان در نتیجه بروز تنش برای گیاه در ایران، عملکرد گیاهان بهشت کاهش می‌یابد. در همین راستا درک اثر تنش خشکی و رژیم‌های آبی بر عملکرد بالا و پایدار داشته باشد در توسعه ژنوتیپ‌هایی با عملکرد بالا و پایدار (گارسیا دل مورال، ۲۰۲۳). شبکه پیچیده آبشارهای سیگنالینگ، اصلاحات اپی‌ژنتیکی و تنظیم هورمونی، از جمله فیتوهورمون‌ها مانند اسید آبسیزیک، آکسین، سیتوکینین و اتیلن نقش مهمی در پاسخ گیاهان به تنش خشکی ایفا می‌کنند و پیچیدگی مکانیسم‌های سازگاری گیاهان در شرایط کمبود آب را بر جسته می‌کنند (گوسین و همکاران، ۲۰۲۴؛ سیم و همکاران، ۲۰۲۴). درک این پاسخ‌ها در سطوح مولکولی، سلولی و اندام برای توسعه

می‌باشد. Si انحراف معیار شاخص است که بعد از استاندارد کردن STS محاسبه می‌شود. b نیز ضریب رگرسیون خطی بین میانگین عملکرد در همه محیط‌ها می‌باشد. بر اساس نتایج شاخص‌های مبتنی بر عملکرد دانه در مزرعه، ژنوتیپ موجش از کردستان (N, 35.0571° E, 47.1522° MSL: 1368, Accession code: IUGB-01975) به عنوان ژنوتیپ حساس، و ژنوتیپ کوزران از کرمانشاه (E, 34.4965° N, 46.5982° MSL: 1368, Accession code: IUGB-01657) به عنوان ژنوتیپ مقاوم به تنش خشکی با استفاده از روش امتیازدهی تحمل تنش (STS) انتخاب گردیدند.

آزمایشات گلخانه‌ای

ابتدا بذور هر یک از ژنوتیپ‌های مورد مطالعه درون گلدان‌های پلاستیکی (۲۰×۱۲۰ سانتی‌متری) کشت شدند. شرایط رشدی گلخانه با دوره نوری ۸:۱۶ (روشنایی:تاریکی) و شرایط دمایی ۲۰-۲۵ درجه سلسیوس در حد مطلوب برای رشد گیاهچه‌ها بهینه گردید. محتوای هر گلدان نیز شامل مخلوطی از خاک زراعی و ماسه با نسبت ۱:۳ (ماسه: خاک) در نظر گرفته شد. پس از جوانهزنی، در هر گلدان تعداد پنج بوته نگهداری و مابقی گیاهچه‌ها حذف شدند. آبیاری به صورت منظم و بر اساس نیاز گیاه هفت‌های دو الی سه بار صورت گرفت. ژنوتیپ‌های حساس و مقاوم به خشکی در یک آزمایش فاکتوریل جداگانه در قالب طرح کاملاً تصادفی با دو تکرار بیولوژیکی در شرایط گلخانه کشت شدند. در این آزمایش دو سطح شاهد و تنش خشکی به عنوان فاکتور اول و ژنوتیپ‌های مورد بررسی به عنوان فاکتور دوم در نظر گرفته شدند. پس از رشد و استقرار گیاهچه‌ها شرایط اعمال تنش خشکی در مرحله دو برگی و براساس ظرفیت زراعی خاک (FC) و در دو سطح فاقد تنش خشکی (۹۰-۹۵ درصد= FC و تنش خشکی شدید ۳۰-۲۵ درصد= FC) تعیین شد. تنش خشکی به مدت سه هفته تا ابتدای مرحله ساقه‌دهی (بادر، ۲۰۰۲) اعمال و پس از ظهور علائم آن مقدمات لازم جهت نمونه‌برداری و ارزیابی صفات فراهم گردید. پس از رشد و استقرار کامل

در این پژوهش، شناسایی و بررسی پروتئین‌ها بر اساس تکنیک الکتروفورز دو بعدی صورت گرفته و هدف آن شناسایی و معرفی پروتئین‌های درگیر در مکانیسم‌های مقاومت به تنش خشکی در جو وحشی است. نتایج حاصل از این تحقیق می‌تواند به عنوان مبنای برای انتخاب و بهترزایی ارقام مقاوم به خشکی در شرایط اقلیمی ایران مورد استفاده قرار گیرد.

روش‌شناسی پژوهش

محاسبه شاخص نمره تحمل به تنش (STS)

برای انتخاب ژنوتیپ‌های حساس و مقاوم به خشکی، در سال‌های زراعی ۱۳۹۸-۱۳۹۹ و ۱۴۰۰-۱۳۹۹ از چهار استان غربی ایران ژنوتیپ جو وحشی که از چهار استان غربی ایران جمع آوری شده بودند تحت شرایط تنش خشکی و رطوبت نرمال ارزیابی شدند. این آزمایش با استفاده از طرح آگمنت با پنج تکرار و نه والد تکراری در ایستگاه تحقیقاتی ماهیدشت واسته به مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان کرمانشاه انجام گردید.

به دست آوردن یک افزایش ژنتیکی در عملکرد در محیط‌های تنش خشکی و بدون تنش خشکی برای اصلاحگران گیاهی، چالش‌های زیادی را به همراه داشته است. با این حال پیشرفت در میزان عملکرد دانه در محیط‌های مساعد بالاتر بوده است (ریچارد و همکاران، ۲۰۰۲). بنابراین شاخص‌های خشکی که براساس کاهش عملکرد ارقام تحت شرایط تنش خشکی می‌باشند، برای گزینش ارقام مقاوم به خشکی با شرایط نرمال مقایسه می‌شوند (میترا، ۲۰۰۱). مطابق با روش‌های چند متغیره پیچیده معادله STS به صورت زیر محاسبه می‌شود (عبدالشاهی و همکاران، ۲۰۱۳؛ ساردوئی نسب و همکاران، ۲۰۱۴):

$$\text{STS} = \text{GMP} + \text{STI} + \text{HMP} + \text{MP} - \text{TOL} - \text{SSI}-\text{b}$$

شاخص‌ها براساس فرمول زیر استاندارد شدند:

$$Z_{ij} = (X_{ij} - X)/Si$$

Z_{ij} در واقع مقدار استاندارد شده ژنوتیپ i ام در شاخص j ام می‌باشد. X_{ij} مقدار ژنوتیپ i در شاخص j ام باشد و X میانگین تمام ژنوتیپ‌ها برای شاخص j ام

مولار Urea، ۲ مولار Tiurea، ۴ درصد CHAPS میلیمولار Tris، ۸۰ میلیمولار DTT و حداقل ۲ درصد (IPG) و ۲-۳ میکرولیتر PMSF اضافه گردید، سپس رسوب در آن خوب حل شده و یک ساعت در دمای محیط قرار داده شد.

تیوپ‌ها در دمای محیط به مدت ۱۵ دقیقه و با سرعت ۱۲۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. از مایع رویی مقدار کمی را برای تعیین غلظت جدا گردید (حدود ۵۰ میکرولیتر). طبق نتایج تعیین غلظت نمونه در دمای ۸۰-۸۵ سانتی گراد قرار داده شدند. تعیین غلظت پروتئین مورد نظر به روش برادفورد (۱۰/۰ گرم رنگ G-250، ۱۰۰ میلی لیتر اسید فسفویک ۸۵ درصد و ۵۰ میلی لیتر اتانول ۹۶ درصد) انجام گرفت.

بعد اول: ایزووالکتریک فوکوسینگ^۵

Rهیدراسیون نوارهای IPG

ابتدا محلول رهیدراسیون تهیه گردید، انتخاب محلول رهیدراسیون مناسب بستگی به میزان محلولیت پروتئین نمونه دارد. یک محلول رهیدراسیون معمولاً دارای اوره، شوینده غیر یونی یا زوئیتر یونیک (IPG بافر)، DTT، IPG بافر مناسب و رنگ می باشد. سینی رهیدراسیون تمیز و کاملاً خشک شد و با استفاده از پیچ‌های مخصوص متعادل گردید. نوارهای IPG را به تعداد لازم از فریزر بیرون آورده و اجازه داده شد تا به دمای اتاق برسند. در این تحقیق از IPG با pH ۱۰-۳ و ۱۳ سانتی متر استفاده گردید. پروتئین‌های استخراج شده به آرامی در امتداد شیارهای سینی پخش گردید طوری که در کل طول آن میزان یکنواختی جای گیرد. نوار IPG را برداشته و محافظ آن را جدا کرده و طوری که قسمت ژل آن رو به پایین باشد در شیار قرار داده شد. باید دقت شود که حباب ایجاد نشود. در انتهای روی نوار ۳ میلی لیتر روغن معدنی ریخته شد. رهیدراسیون کامل در طول شب انجام گرفت.

گیاهچه‌ها، نمونه‌برداری در یک بازه زمانی معین و یکسان از گیاهچه‌ها صورت گرفت.

استخراج پروتئین

برگ‌های جو وحشی با استفاده ازت مایع، بخوبی پودر گردید بطوری که یک پودر نرم و یکدستی بوجود آید. نمونه‌ها بصورت ۱/۰ گرمی وزن و در میکروتیوب‌های دو میلی لیتری ریخته شدند. به هر تیوپ حاوی نمونه حدود ۲۰۰۰ مایکرولیتر بافر استخراج (۲۰ میلی مولار Tris-HCl pH= ۸.۵، ۲۵۰ میلی مولار Sucrose، ۱ میلی مولار Triton x-۱۵، ۱۵ میلی مولار EDTA^۱ و ۱ درصد -۳ (PMSF)^۲) و ۲۰ مایکرولیتر بازدارنده پروتازها^۳ اضافه و با پستل بخوبی بهم زده شد تا یک مخلوط همگن بست آمد، سپس تیوپ حدود یک الی دو دقیقه ورتكس گردید و ۱۰ دقیقه در دمای محیط گذاشته شد. سپس تیوپ‌ها به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی گراد و با سرعت ۱۴۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. در این مرحله مایع رویی را برداشته و در تیوپ‌های جدید ریخته و رسوب باقی مانده دور ریخته شد. روی هر تیوپ حدود ۱۰ برابر حجم مایع رویی (ACETON^۴) و تا ۱۰۰ میلی لیتر DTT^۵ (۱۰ گرم IPG بافر) سرد ۱۰ درصد اضافه و ورتكس گردید و یک شب در فریزر ۲۰-درجه سانتی گراد گذاشته شد. به هر تیوپ ۲۰۰۰ مایکرولیتر محلول شستشوی (ACETON^۶) میلی مولار DTT و تا ۱۰۰ میلی لیتر (۱۰۰ میلی لیتر ACETON^۷) اضافه و با پستل رسوب ته ویال قطعه قطعه گردید. تیوپ‌ها در دمای ۲۰°C به مدت ۲۰ دقیقه قرار گرفتند. تیوپ‌ها را در آورده و در دمای ۴°C به مدت ۱۵ دقیقه با سرعت ۱۴۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ گردید. پس از دور ریختن آخرین مایع رویی، تیوپ‌ها ۲۰ دقیقه در دمای محیط گذاشته شد تا رسوب خشک شود. به ازای هر ۲۰ میلی گرم رسوب، ۲۰۰-۳۰۰ میکرولیتر بافر لایز (۸)

1. Dithio Threitol

2. Ethylen dinitro tera acetic acid

3. Protease Inhibitor

4. Trichloroacetic acid

شسته و بر روی ژل پلی اکریل آمید پلیمریزه شده در قالب شیشه‌ای قرار داده شد، سپس دستگاه الکتروفوروز با برنامه موردنظر روشن گردید. الکتروفوروز به روش ژل پلی اکریل آمید با ژل ۱۴ درصد انجام شد (لاملی، ۱۹۷۰). پس از اتمام الکتروفوروز ژل‌ها از شیشه خارج گردید. حدود ۲۵۰ میلی‌لیتر محلول رنگ کوماسی بلو G250 (۱ گرم رنگ کوماسی بلو بر لیتر) G250، ۳۴۰ میلی‌لیتر متانول، تا حجم یک لیتر آب مقطیر، ۳۵ میلی‌لیتر فسفوک اسید و ۱۷۰ گرم آمونیوم سولفات (NH₄SO₄) اضافه گردید. سپس روی ژل ۲۵۰ میلی‌لیتر محلول رنگبر (۱۰۰ میلی‌لیتر متانول، ۵۰ میلی‌لیتر اسید استیک گلاسیال و ۳۵۰ میلی‌لیتر آب مقطیر) ریخته شد. اینکار تا زمانی که زمینه ژل کاملاً شفاف شود انجام گردید. ژل‌ها با دستگاه اسکن کردن، ژل‌ها با نرم افزار Melanie ۹ آنالیز شدند، در نهایت هر لکه پرتوئینی با تعییر بیان معنی‌دار، با توجه به وزن مولکولی، نقطه ایزوالکتریک و شکل لکه با جستجو در مقالات مرتبط و سایت Uniprot به طور احتمالی شناسایی گردید. نمودارها با استفاده از نرم‌افزارهای Excel و GraphPad Prism ۸ و GraphPad Prism ۹ اسکن شدند.

جدول ۲. محلول متعادل سازی

Table 2. Equilibration solution

مواد	غلظت
Material	Concentration
Tris-HCl pH=7.5	30 millimolar
Urea	7 molar
Glycerol	30%
SDS	2%
Bromophenol blue	A few crystals

یافته‌های پژوهش

تحمل خشکی یک صفت کمی و پیچیده با جنبه‌های مختلف مورفولوژیک، فیزیولوژیک و بیوشیمیایی است که توسط تعداد زیادی ژن کنترل می‌شود (بلوم، ۲۰۱۰). بنابراین انتخاب هم زمان برای همه معیارهای مهم انتخاب با در نظر گرفتن قابلیت‌های توارثی و همبستگی آن‌ها با میزان تحمل خشکی مؤثرترین روش برای انتخاب ژنوتیپ‌های برتر می‌باشد. در این روش یک شاخص با

متمرکز کردن ایزوالکتریک پرتوئین‌ها

نوارهای IPG را از سینی خارج کرده و به پشت روی کاغذ تمیز قرار داده شد تا روغن اضافی آن گرفته شود. نوارهای IPG را با پنس گرفته و با پیست حاوی آب مقطیر دوبار تقطیر به آرامی شسته شدند. سپس نوارها را از طرف طلق روی کاغذ صافی قرار داده تا آب آن گرفته شود. نوارها رو به بالا (ژل به سمت بالا) در کانال‌های دستگاه ایزوالکتریک قرار داده شدند. قطب مثبت نوار می‌باشد سمت مثبت سینی و قطب منفی هم سمت منفی قرار می‌گرفت. روی ژل با روغن معدنی پوشانده شد. دستگاه IEF را برنامه ریزی کرده (جدول ۱) و پس از اتمام برنامه بلافلائله ژل‌ها درون محلول متعادل‌سازی و یا در فریزر -۸۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند.

جدول ۱. برنامه دستگاه IEF

Table 1. IEF device program

ولتاژ Voltage	مرحله Stage	زمان Time
Volt 500	Gradiant	1 hour
Volt 500	step	2 hour
Volt 5000	Gradiant	2.5 hour
Volt 5000	step	4 hour

بعد دوم SDS-PAGE

برای هر نوار ۱۰ میلی‌لیتر محلول متعادل‌سازی (جدول ۲) از فریزر بیرون آورده شد تا به دمای اتاق برسد. سپس به دو قسمت مساوی ۵ میلی‌لیتری تقسیم شده و هر کدام در لوله آزمایش سر پوش‌دار ریخته شد. نوارهای IPG نیز از فریزر -۸۰ درجه سانتی‌گراد بیرون آورده شد و در محلول متعادل‌سازی اول که حاوی یک درصد DTT است گذاشته و به مدت ۲۰ دقیقه روی دستگاه شیکر قرار داده شد. محلول اول کاملاً دور ریخته و نوارها با آب مقطیر دوبار تقطیر شسته و سپس با کاغذ صافی آب آن گرفته و نوارها در محلول دوم که حاوی بدواستامید پنج درصد به مدت ۲۰ دقیقه روی دستگاه شیکر قرار داده شد. در حین انجام این مرحله آکارز یک درصد را در بافر الکترود (۳ گرم Tris ۱۴/۴، ۱ گرم Glycin و ۱ گرم SDS آماده کرده و حرارت داده تا حل گردد. نوارها با آب مقطیر

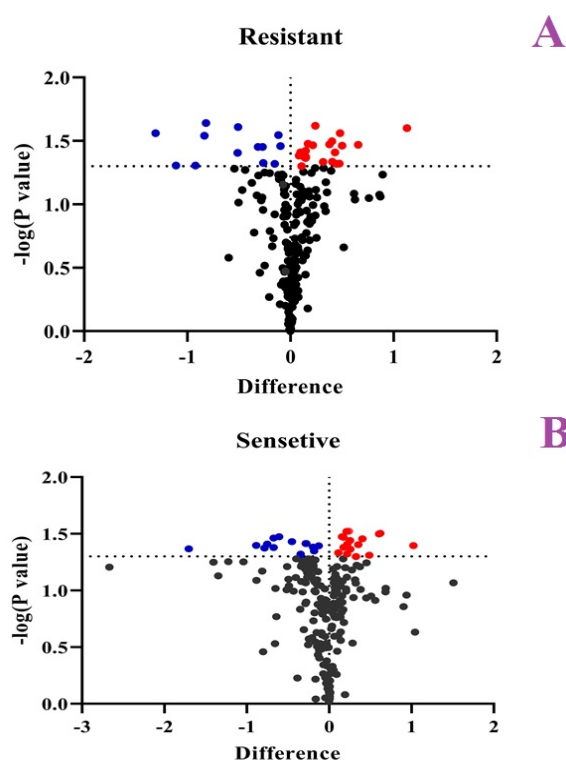
در وحشی تبت به سختی نشان می‌دهد (وانگ و همکاران، ۲۰۱۵). در مطالعه دیگری بر روی پاسخ پروتئوم برگ جو تحت تنفس شوری، بیش از ۵۰۰ لکه پروتئینی با تکرارپذیری بالا شناسایی شدند و تعداد ۱۲۶ لکه تفاوت معنی داری بین تیمارها نشان دادند. با استفاده از طیف سنج چرمی MALDI-TOF-TOF، ۲۱ لکه پروتئینی شناسایی شد که شامل پروتئین‌هایی بودند که در مکانیسم‌های فتوستتر، اکسایش-کاکشن، ترجمه، انتقال سیگنال و انتقال پروتئین دخیل بودند (فاتحی و همکاران، ۲۰۱۱).

نقاط برچسب خورده و درصد حجمی نقاط به عنوان میزان تظاهر پروتئین‌ها در نظر گرفته شد. طبق دستورالعمل Inter Class Report ذکر شده در نرم افزار Melanie لکه‌هایی که درصد حجمی آن‌ها در مقایسه دو تیمار بیشتر از ۱/۵ و یا کمتر از ۵/۵ بوده و مقدار t-Test آنها در سطح احتمال ۵ درصد معنی دار بود به عنوان پروتئین‌های کاندیدا شناخته شدند. در حقیقت تعیین درصد حجمی لکه‌ها روش مناسبی برای بررسی تفاوت‌های کمی لکه‌ها بین ژلهای مختلف یک تیمار و ژلهای تیمارهای مختلف است. در آنالیز ژل الکتروفورز دو بعدی برای هر دو ژنوتیپ، ۲۲۴ نقطه پروتئینی که دارای تکرارپذیری بودند مشخص گردید. با توجه به نتایج حاصله از این تجزیه در ژنوتیپ مقاوم و حساس به ترتیب ۳۲ و ۲۹ لکه که دارای افزایش یا کاکشن معنی داری بین دو ژنوتیپ بودند انتخاب شدند (شکل ۱ منحنی آتشفشنای این لکه‌ها را نشان می‌دهد).

در بررسی الگوی پروتئوم و فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانت جو تحت تنفس شوری، ژنوتیپ مقاوم ۹۷ لکه پروتئینی با تغییرات معنی دار (۷۸ درصد افزایش و ۲۲ درصد کاکشن بیان) و ژنوتیپ حساس ۹۴ لکه پروتئینی با تغییرات معنی دار (۳۷ درصد افزایش و ۶۳ درصد کاکشن بیان) نشان دادند. طیف سنجی چرمی منجر به شناسایی پروتئین‌های درگیر در مکانیسم‌های آنتی اکسیدانتی و تولید انرژی شد (رسول‌نیا و همکاران، ۲۰۱۳). در بررسی تاثیر تنفس خشکی بر صفات فیزیولوژیک والگوی بیان پروتئین‌ها در جو، ژنوتیپ مقاوم یوسف ۲۳ لکه پروتئینی با تغییرات معنی دار و ژنوتیپ حساس موروکو ۳۰ لکه پروتئینی با تغییرات معنی دار نشان دادند (کشاورز نیا، ۲۰۱۳).

کمک کلیه صفات مورد ارزیابی تعریف و ژنوتیپ‌های ایده‌آل بر مبنای این شاخص منفرد گزینش می‌شوند (فیضیاصل و همکاران، ۲۰۱۰). معادله STS بسیار آسان تر از تجزیه به عامل‌ها است و پیشنهاد می‌شود به عنوان یک ابزار برای شناسایی ژنوتیپ‌های متحمل به خشکی و شوری از آن استفاده شود (عبدالشاهی و همکاران، ۲۰۱۳؛ ساردوئی نسب و همکاران، ۲۰۱۴). بر اساس نتایج شاخص‌های مبتنی بر عملکرد در مزرعه در سال‌های زراعی ۱۳۹۹-۱۴۰۰ و ۱۳۹۸-۱۴۰۰، ژنوتیپ موجش از کردستان به عنوان ژنوتیپ حساس، و ژنوتیپ کوزران از کرمانشاه به عنوان ژنوتیپ مقاوم به تنفس رطوبتی انتخاب گردیدند (شیروانی و همکاران، ۲۰۲۴). ویژگی روش STS در این است که انتخاب بر مبنای یک شاخص مقاومت نمی‌باشد، بلکه همزمان چندین شاخص مدد نظر قرار داده خواهد شد.

نتایج به دست آمده از تحلیل پروتئومیک دو بعدی ژلهای نشان دهنده تفاوت‌های معنی داری بین ژنوتیپ‌های مقاوم و حساس به تنفس خشکی در گیاه جو وحشی است. بررسی‌های انجام شده بر روی لکه‌های پروتئینی نشان داد که هر دو ژنوتیپ، به روش‌های متفاوتی به تنفس خشکی پاسخ می‌دهند. این تفاوت‌ها در بیان پروتئین‌های مختلف نشان دهنده مکانیسم‌های مختلفی است که گیاهان برای مقابله با شرایط تنفس به کار می‌برند. فراوانی پروتئین‌ها تحت تنفس خشکی در ژنوتیپ مقاوم نسبت به حساس بیانگر فعالیت‌های متابولیکی خاص برای مقابله با تنفس خشکی است. فراوانی بیشتر یکسری از پروتئین‌ها در ژنوتیپ حساس نسبت به مقاوم نیز با توجه به مطالعات مختلف، به پروتئین‌های بازدارنده نسبت داده می‌شود. در مطالعه آنالیز پروتئومی مقایسه‌ای ژنوتیپ جو وحشی تبتی (XZ5) مقاوم به خشکی و XZ54 حساس به خشکی (منجر به شناسایی ۳۸ پروتئین مرتبط با تحمل به خشکی) شد که در دسته عملکردی فتوستتر، پاسخ استرس، فرآیند متابولیک، انرژی و بیوستتر اسید آمینه قرار گرفتند. از ۳۸ پروتئین، ۲۰ پروتئین در XZ5 تنظیم شده و به طور همزمان در XZ54 کاکشن یافت، که اهمیت پروتئین‌های خاص مرتبط با تحمل به خشکی را در تحمل به خشکی



شکل ۱. منحنی آتشفشنای برای ۲۲۴ لکه پروتئینی دارای تکرارپذیری. A: ژنوتیپ مقاوم و B: ژنوتیپ حساس رنگ قرمز: افزایش بیان، رنگ آبی: کاهش بیان و رنگ مشکی: غیر معنی دار می باشد.

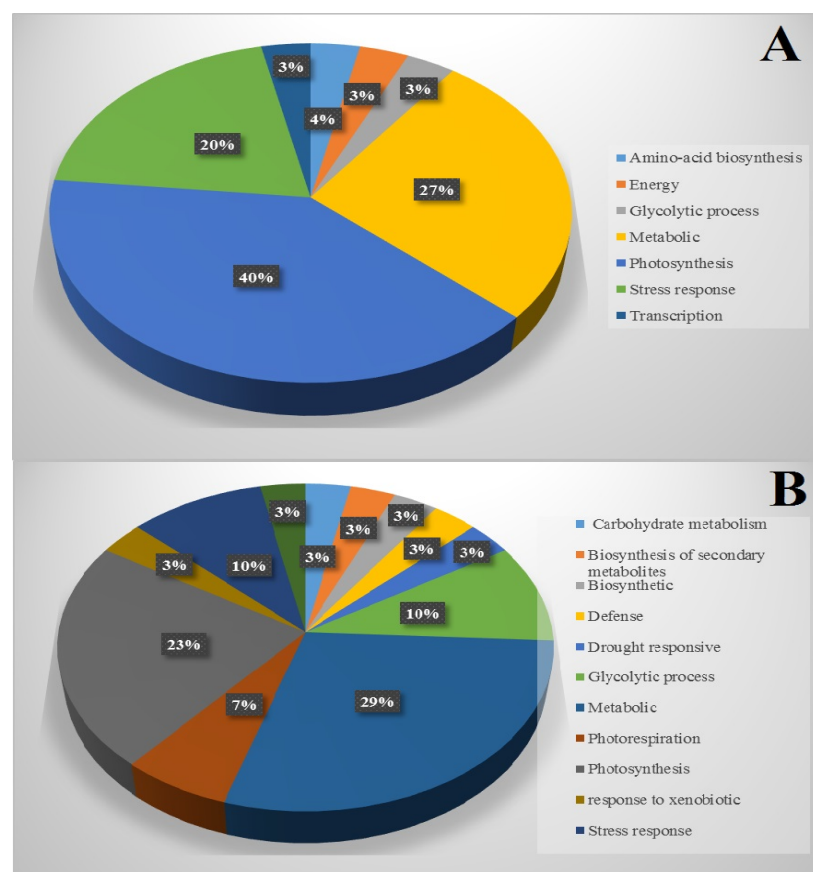
Figure 1. Volcano plot for 224 reproducible protein spots. A: Resistant genotype and B: Sensitive genotype
Red color: increased expression, blue color: decreased expression, and black color: non-significant.

طاهری و همکاران (۲۰۱۳) در بررسی پروتئوم پاسخ به تنش خشکی در گیاه جو *Hordeum vulgare* L با استفاده از تکنولوژی DIGE عنوان داشتند از میان ۷۶۸ لکه پروتئینی دارای تکرارپذیری، ۳۷ لکه تغییرات معنی داری را به عنوان اثرات ژنوتیپ یا اثرات متقابل سطوح آبیاری و ژنوتیپ نشان دادند و در نهایت تجزیه طیف سنج جرمی با استفاده از MALDI-TOF-TOF منجر به شناسایی پروتئین هایی شد که در فرایندهای متابولیسم، انرژی، ساختار سلولی، واکنش های دفاعی، انتقال سیگنالی و تمایز سلولی نقش ایفاء می کنند. بوستانی و همکاران (۲۰۱۸) با مطالعه پاسخ پروتئوم برگ جو وحشی *H. marinum* در شرایط تنش شوری بیان کردند پروتئین های شناسایی شده شامل روپیسکو، روپیسکو اکتیواز، پروتئین های ریبوزومی، کولین فامیلی، پروتئین های متصل شونده به RNA، مالات دهیدروژناز

نتایج حاصل از ژل های دو بعدی دو ژنوتیپ حساس و مقاوم جو وحشی در شرایط عدم تنش خشکی (۹۵-۹۰ درصد=FC) و تنش خشکی (۳۰-۲۵ درصد=FC) نشان داد که الگوی پروتئوم برگی در هنگام پاسخ گیاه به تنش خشکی در مقایسه با عدم تنش خشکی به طور وسیع تغییر کرده است. این تغییرات حاکی از طیف وسیع پروتئین های پاسخ دهنده پس از اعمال تنش خشکی بود. از ۳۲ و ۲۹ لکه پروتئین معنی دار در ژنوتیپ های مقاوم و حساس، پس از انطباق با پایگاه داده ها از نظر وزن ملکولی و نقطه ایزو الکتریک و هم چنین تطبیق با تصاویر ژل، تعداد هشت لکه مشترک شناسایی شدند. ژنوتیپ مقاوم در ۲۲ لکه افزایش بیان و ۱۰ لکه کاهش بیان نشان داد. هم چنین ژنوتیپ حساس نیز در ۱۶ لکه افزایش بیان و ۱۳ لکه کاهش بیان نشان داد که برخی لکه ها (هشت لکه) نیز بیان مشترک داشتند.

منتسب به هر گروه را نشان می‌دهد. در تجزیه و تحلیل پروتئوم مقایسه‌ای دو رقم مقاوم به خشکی و حساس به خشکی، پروتئین‌های متفاوتی تحت تنش خشکی شناسایی شدند. پروتئین‌های دخیل در متابولیسم، شامل لیبواکسیژنаз، آنزیم مالیک وابسته به NADP، ساکارز سنتاز و بتآلائید دهیدروژناز، در رقم حساس افزایش یافته‌ند. آنزیم‌های مربوط به سمزدایی سلول‌ها و کنترل تنفس نوری در رقم مقاوم به خشکی افزایش یافته‌ند، در حالی که تغییری در رقم حساس مشاهده نشد. پروتئین‌های مرتبط با تولید ترکیبات فعال اسمزی در ژنوتیپ حساس افزایش یافت که نشان می‌دهد تنش خشکی پاسخ‌های اسمزی قوی تری را در ژنوتیپ حساس ایجاد می‌کند (آشوب و همکاران، ۲۰۱۳).

سیتوزولی، فروکتوکیناز، تیوردوکسین، پروتئین‌های مرتبط با سیستئین بودند. این پروتئین‌ها در مراحل نموی گوناگون و مسیرهای متابولیکی مختلف مانند متابولیسم انرژی، فعالیت آتنی اکسیدانی، ترجمه، پردازش، تجزیه پروتئین، فتوسنتز، انتقال سیگنال نقش دارند. اسامی پروتئین‌های شناسایی شده بر اساس گروه‌بندی انجام شده و سایر مشخصات مربوطه در جدول‌های ۳ و ۴ آورده شده است. گروه‌های پروتئینی شناسایی شده شامل: پروتئین‌های دخیل در متابولیسم، پروتئین‌های درگیر در دفاع اکسیداتیو و مقابله با تنش، پروتئین‌های درگیر در نسخه برداری، پروتئین‌های مرتبط با فتوسنتز، پروتئین‌های درگیر در مسیرهای انرژی و پروتئین‌های ساختاری بودند. شکل ۲ درصد پروتئین‌های



شکل ۲. درصد پروتئین‌های دارای تغییرات معنادار بر اساس نقش و عمل آنها. A: ژنوتیپ مقاوم و B: ژنوتیپ حساس

Figure 2. Percentage of proteins with significant changes based on their role and action. A: Resistant genotype and B: Sensitive genotype

بالای بوده و بنابراین نقش مهمی در اکسیداسیون و احیا سلولی دارند. این آنزیم از آنزیم‌های مهم در مسیرهای متابولیسم انرژی، فتوستتر، پیچش پروتئین‌ها و سنتز آمینواسیدها محسوب می‌گرددند (سانچز و هوختراسر، ۱۹۹۹). علاوه بر این، خاصیت آنتی اکسیدانی تیوردوکسین‌ها باعث محافظت سلول‌ها در برابر تنش‌های اکسیداتیو حاصل از تنش‌ها می‌شود و از طریق حذف H_2O_2 و برخی رادیکال‌های آزاد، در فرایند سمزدایی این ترکیبات شرکت می‌نمایند (زو، ۲۰۰۱).

Ribulose bisphosphate carboxylase/oxygenase activase, chloroplast precursor شناسایی شد. مقایسه مقادیر مربوط به درصد حجمی این لکه در ژل‌های دو رقم نشان‌دهنده افزایش Ribulose بیان این پروتئین در اثر تنش خشکی بود bisphosphate carboxylase. این پروتئین پاسخ به تنش خشکی است. رویسکو دو واکنش را کاتالیز می‌کند: اولاً D-ribulose 1,5-bisphosphate را در ابتدای رویداد ثبیت دی اکسید کردن کربوکسیله می‌کند و ثانیاً پیش ماده پنتوز را بوسیله فعالیت اکسیدانیوی خرد می‌کند. پرسه‌های بیولوژیکی آن شامل سیکل کلوفین، ثبیت دی اکسیدکربن، حساسیت نوری و فتوستتر می‌باشد.

لکه شماره ۲۱۱ مربوط به پروتئین Dehydro ascorbate reductase (DHAR)-Oxidoreductase در ژل‌های سطوح مختلف تنش، این پروتئین در هر دو ژنوتیپ مقاوم و حساس افزایش بیان نشان داد. که بیان آن در رقم مقاوم به دلیل وجود مکانیسم تحمل بیشتر بود. دهیدروآسکوربات ردوکتاز (DHAR) وابسته به گلوتاتیون (GSH) دهیدروآسکوربات را کاتالیز می‌کند و نقش مستقیمی در بازسازی اسید اسکوربیک، یک آنتی اکسیدان گیاهی ضروری برای دفاع در برابر استرس اکسیداتیو دارد. DHAR مجموعه‌ای از آسکوربات کاهش یافته را بازسازی می‌کند و گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) را سمم‌زدایی می‌کند. آنزیم‌های DHAR تشابه ساختاری نزدیکی با ابرخانواده آنزیم‌های گلوتاتیون ترانسفراز (GST) دارند و حاوی همان موتیف سایت فعال هستند، اما اکثر GST‌ها فعالیت DHAR

Cytosolic glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase لکه شماره ۴۰۵ مربوط پروتئین در ژل‌های سطوح مختلف تنش، این پروتئین در ژنوتیپ مقاوم و حساس افزایش بیان نشان داد. آنزیم سیتوزولی گلیسرآلدئید-۳-فسفات دهیدروژناز (GAPC) یک واکنش کلیدی در گلیکولیز را کاتالیز می‌کند، اما سهم آن در متابولیسم و رشد گیاه به خوبی تعریف نشده است. حذف یا بیان بیش از حد GAPC‌ها باعث تغییرات قابل توجهی در سطح واسطه‌ها در مسیر گلیکولیتیک و نسبت‌های NAD(P)H/NAD(P) و ATP/ADP می‌گردد. سطوح GAPC نقش مهمی در تولید کلی سلولی احیاکننده‌ها، انرژی و متابولیت‌های کربوهیدرات دارد.

Ribulose bisphosphate carboxylase large chain precursor لکه شماره ۷۱۷ به عنوان carboxylase شناسایی شد. مقایسه مقادیر مربوط به درصد حجمی این لکه در ژل‌های دو رقم نشان‌دهنده افزایش بیان این پروتئین در اثر تنش در هر دو ژنوتیپ مقاوم و حساس بود. این پروتئین یک پروتئین فتوستتری است که سطح بیان این پروتئین با افزایش غلظت نمک کاهش پیدا می‌کند، کاهش فعالیت Rubisco large subunit CO₂ و نقص تنظیم آنزیم‌هایی می‌شود که وابسته به ATP سیکل کلوفین هستند که همین امر سبب انبیاشتگی و NADPH در کلروپلاست‌ها می‌شود و پروتئین‌هایی که مسئول محافظت از گیاه در برابر زیان‌های فتواسیداتیو هستند کاهش می‌یابند.

لکه شماره ۲۰۴ مربوط به پروتئین (-Trx Thioredoxin M-type, chloroplast precursor(M-)) بود در ژل‌های سطوح مختلف تنش، این پروتئین در ژنوتیپ مقاوم و حساس افزایش بیان داشت که در رقم مقاوم به دلیل وجود مکانیسم تحمل این نرخ بیشتر بود. تیوردوکسین‌ها (Trxs) اکسیدو ردوکتازهای دی سولفیدی هستند که بسیاری از فرآیندهای بیولوژیکی را تنظیم می‌کنند. آنالیزهای بیوشیمیایی و پروتئومی گستردۀ بسیاری از پروتئین‌های هدف TrxA را در موجودات فتوستتری مختلف شناسایی کرده‌اند. این پروتئین‌ها طی تنش خشکی بیان می‌شوند و دارای توان احیا کننده‌گی

انرژی در بیوکاربیوت‌ها است که تبدیل مالات به اگزالواستات (OAA) را در رابطه با نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید (NAD⁺) به NADH کاتالیز می‌کند. سه ایزوآنزیم MDH گزارش شده است: MDH1 و MDH2 و MDH3. MDH3 یک آنزیم گلی اکسیداز‌مال است که در اکسیداسیون مجدد NADH که در طی اکسیداسیون اسید چرب بتا تولید می‌شود، نقش دارد.

لکه شماره ۱۳۲ به عنوان Putative cytochrome c oxidase subunit 6b-1 شناسایی شد. مقایسه مقدار مربوط به درصد حجمی این لکه در ژلهای دو رقم نشان دهنده کاهش بیان این پروتئین در اثر تنش در هر دو ژنوتیپ مقاوم و حساس بود. این پروتئین عنصر پایانی زنجیره تنفسی میتوکندری و گیرنده الکترون از سیتوکروم c جهت احیای اکسیژن است. تغییر نرخ این پروتئین رابطه معکوس با تنش داشته که با مکانیسمی متفاوت افزایش تنش موجب کاهش این پروتئین شد. هم چنین می‌توان کاهش این پروتئین را با افزایش مجدد فعالیت‌های آنتی اکسیدانی و خسارت غشایی مرتبط با تنش مرتبط دانست که در ژنوتیپ مقاوم نیز با افزایش تنش بیش از آستانه تحمل، امکان کاهش این پروتئین محتمل است (جیدرون، ۲۰۱۲).

را نشان نمی‌دهند. وجود یک سیستئین در محل فعال برای عملکرد کاتالیزوری DHAR ضروری است، زیرا جهش این سیستئین فعالیت را از بین می‌برد.

Cp31AHv protein که شماره ۲۲۷ به عنوان شناسایی شد. مقایسه مقادیر مربوط به درصد حجمی این لکه در ژلهای دو رقم نشان دهنده افزایش بیان این پروتئین در اثر تنش در ژنوتیپ مقاوم بود. در ژنوتیپ Cp31AHv حساس این پروتئین کاهش بیان داشت. نوعی پروتئین متصل شونده به RNA (RBPs) می‌باشد. به نظر می‌رسد بیان این پروتئین تحت کنترل مثبت نور است. در مطالعات متعددی افزایش بیان این پروتئین در ژنوتیپ‌های مقاوم و کاهش بیان آن در ژنوتیپ‌های حساس گزارش شده است که ممکن است یکی از دلایل حساسیت گیاه به تنش همین پروتئین باشد (فاتحی و همکاران، ۲۰۱۲؛ مولر و همکاران، ۲۰۱۱).

لکه شماره ۲۷۶ مربوط به پروتئین Glyoxysomal malate dehydrogenase بود در ژلهای سطوح مختلف تنش، این پروتئین در ژنوتیپ مقاوم افزایش بیان و در ژنوتیپ حساس کاهش بیان نشان داد. مالات دهیدروژناز (MDH)، یک آنزیم متابولیسم کربوهیدرات و

جدول ۳. پروتئین‌های دارای تغییرات معنی‌دار در ژنوتیپ مقاوم
Table 3. Proteins with significant changes in the resistant genotype

Match ID	pI	MW	Name	Organism	Function
861	5.900	80.860	Melanoma-associated antigen p97	<i>Gallus gallus</i>	Stress response
276*	6.960	37.754	Glyoxysomal malate dehydrogenase	<i>Zea mays</i>	Metabolic
965	6.300	25.100	Ribulosebisphosphate carboxylase large chain (RuBisCO large subunit)	<i>Welwitschia mirabilis</i>	Photosynthesis
204*	8.700	44.000	Thioredoxin M-type, chloroplast precursor (Trx-M)	<i>Spinacia oleracea</i>	Metabolism
170	6.010	53.979	ATP synthase subunit alpha	<i>Secale cereale</i>	Metabolic
649	7.000	21.000	Alternative oxidase	<i>Triticum aestivum</i>	Photosynthesis
405*	6.670	36.605	cytosolic glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase	<i>Pisum sativum</i>	Glycolytic process
401	5.710	35.765	Stress-responsive protein	<i>Zea mays</i>	Stress response
717*	6.400	31.000	Ribulosebisphosphate carboxylase large chain precursor	<i>Pisum sativum</i>	Photosynthesis
227*	4.500	31.900	Cp31AHv protein	<i>Hordeum vulgare</i>	Transcription
233*	8.000	41.800	Ribulose bisphosphate carboxylase/oxygenase activase, chloroplast precursor	<i>Hordeum vulgare</i>	Photosynthesis
52	7.200	53.000	Putative dihydriopinolamide Dehydrogenase	<i>Oryza sativa</i>	Metabolic
42	6.880	83.000	Ribulose1,5-biphosphate carboxylase/oxygenase	<i>Hordeum vulgare</i>	Photosynthesis
625	5.400	21.400	Elongation factor G	<i>Arabidopsis thaliana</i>	Amino-acid biosynthesis
916	6.000	18.500	Pyruvate, phosphate dikinase 1, chloroplastic	<i>Oryza sativa</i>	Photosynthesis
661	5.500	23.300	Adenosylhomocysteinate	<i>Nicotiana tabacum</i>	Amino-acid biosynthesis
642	6.800	18.000	chloroplast-localized cyclophilin	<i>Triticum aestivum</i>	Metabolic
712	4.600	26.100	Proteasome subunit alpha type 5	<i>Glycine max</i>	Metabolic
711*	6.300	26.500	Dehydroascorbate reductase (DHAR)-Oxidoreductase	<i>Triticum aestivum</i>	Stress response
600	7.700	28.600	Thylakoid luminal 29.8 kDa protein	<i>Ricinus communis</i>	photosynthesis
146	5.100	53.500	ATP synthase beta subunit	<i>Catabrosa aquatica</i>	Energy
251	4.650	33.448	Chitinase class III	<i>Triticum aestivum</i>	Metabolic
132*	4.350	40.000	putative cytochrome c oxidase subunit 6b-1	<i>Oryza sativa</i>	Photosynthesis
961	5.200	28.100	LHCl	<i>Hurdeom vulgare</i>	Photosynthesis
699	6.700	22.000	Thaumatin-like protein	<i>Triticum aestivum</i>	Metabolic
266	7.000	48.300	Glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase, cytosolic	<i>Zea mays</i>	Stress response
131	8.290	62.179	Chloroplastic leucine aminopeptidase	<i>Oryza sativa</i>	Photosynthesis
662	7.428	25.000	type homeodomain protein – 1BE	<i>Arabidopsis thaliana</i>	Stress response
912	5.500	15.100	Transketolase, chloroplast	<i>Zea mays</i>	Photosynthesis
700	7.850	20.000	High-affinity phosphate transporter PT1- transmembrane	<i>Medicago sativa</i>	Photosynthesis
650	6.900	24.000	Glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase	<i>Triticum aestivum</i>	Stress response

*: Common proteins in resistant and sensitive genotypes

: پروتئین‌های مشترک در ژنوتیپ‌های مقاوم و حساس

جدول ۴. پروتئین‌های دارای تغییرات معنی‌دار در ژنوتیپ حساس

Table 4. Proteins with significant changes in sensitive genotype

Match ID	pI	MW	Name	Organism	Function
159	7.430	55.900	Glucose-6-phosphate 1-dehydrogenase, cytoplasmic isoform 1- Oxidoreductase	<i>Oryza sativa</i>	Biosynthesis
135	6.9	64.2	Elongation factor EF-G	<i>Brassica napus</i>	Metabolic
405*	6.670	36.605	cytosolic glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase	<i>Pisum sativum</i>	Glycolytic process
717*	6.6	52.73	Ribulosebisphosphate carboxylase large chain precursor	<i>Pisum sativum</i>	Photosynthesis
826	5.6	19	FTSH1 (FtsH protease 1); ATP-dependent peptidase/ATPase/ metallopeptidase	<i>Arabidopsis thaliana</i>	Stress response
136	6.200	53.400	Ribulose-1,5-biphosphate	<i>Oryza sativa</i>	Photorespiration
204*	8.7	44	Thioredoxin M-type, chloroplast precursor (Trx-M)	<i>Spinacia oleracea</i>	Metabolism
688	7.890	25.000	Manganese superoxide dismutase- Oxidoreductase	<i>Zea mays</i>	response to xenobiotic
233*	8	41.8	Ribulose bisphosphate carboxylase/oxygenase activase, chloroplast precursor	<i>Hordeum vulgare</i>	Photosynthesis
694	7.42	36.500	G protein beta-subunit-like protein	<i>Arabidopsis thaliana</i>	Defense
195	7.720	48.500	Putative fructose 1,6-biphosphate aldolase	<i>Arabidopsis thaliana</i>	Carbohydrate metabolism
733	6.300	25.000	Oxygen-evolving enhancer protein 2, chloroplast	<i>Oryza sativa</i>	Photosynthetic
553	7.700	29.800	Probable glutathione S-transferase DHAR2, chloroplastic	<i>Triticum aestivum</i>	Metabolism
798	5.3	29.3	Glutathione S-transferase 1	<i>Lupinus luteus</i>	Stress response
176	6.300	55.000	Adenosyl homocysteinase I NP	<i>Triticum aestivum</i>	Metabolism
711*	6.3	25.000	Dehydroascorbate reductase (DHAR)- Oxidoreductase	<i>Oryza sativa subsp</i>	Stress response
267	9.700	39.200	Enoyl-[acyl-carrier-protein] reductase [NADH] 2, chloroplastic	<i>Hordeum vulgare</i>	Biosynthetic
227*	4.500	31.900	Cp31AHv protein	<i>Solanum lycopersicum</i>	Transcription
346	6.040	39.500	putative fructose 1,6 by phpsphat carbohydrat metabolism aldolas	<i>Zea mays</i>	Metabolism
276*	6.854	40.000	Glyoxysomal malate dehydrogenase	<i>Oryza sativa</i>	Metabolism
132*	4.350	40.000	putative cytochrome c oxidase subunit 6b-1	<i>Triticum aestivum</i>	Photosynthesis
437	6.2	43	Sedoheptulose-1,7-bisphosphatase	<i>Triticum aestivum</i>	Photosynthesis
888	5.7	15	Rubisco small subunit	<i>Triticum aestivum</i>	Drought responsive
113	7.640	33.733	Triosephosphate isomerase, chloroplastic	<i>Fragaria ananassa</i>	Metabolism
85	5.830	92.863	Sucrose synthase	<i>Triticum aestivum</i>	Metabolism
835	4.6	18.8	Type I chlorophyll a/b-binding protein b	<i>Amaranthus tricolor</i>	Photosynthesis
418	5.900	28.000	Ribulose bisphosphate carboxylase small chain	<i>Nicotiana tabacum</i>	Photorespiration
427	6.600	28.000	Oxygen- evolving enhancer protein	<i>Zea mays</i>	Photosynthetic
376	6.800	32.600	ATP-dependent Clp protease proteolytic subunit	<i>Oryza sativa subsp</i>	Metabolism

*: Common proteins in resistant and sensitive genotypes

: پروتئین‌های مشترک در ژنوتیپ‌های مقاوم و حساس

پاسخ به تنفس خشکی نقش دارند. این پروتئین‌ها شامل پروتئین‌های مرتبط با متابولیسم، دفاع اکسیداتیو، فتوستتر، ساختار سلولی و تنظیم متابولیک هستند. نتایج این پژوهش نشان می‌دهد که پروتئومیک یک اینزار قدرتمند برای مطالعه مکانیسم‌های مقاومت به خشکی در گیاهان است. شناسایی پروتئین‌های کلیدی که در پاسخ به تنفس خشکی نقش دارند، می‌تواند به ما در درک بهتر این مکانیسم‌ها کمک کند. همچنین، این اطلاعات می‌تواند برای توسعه ارقام جدید گیاهان با مقاومت بیشتر به خشکی مورد استفاده قرار گیرد. پروتئین‌های شناسایی شده به چند گروه عمده تقسیم شدند: که شامل، پروتئین‌های دخیل در متابولیسم؛ افزایش بیان GAPC در هر دو ژنوتیپ نشان می‌دهد که این آنزیم نقش مهمی در تولید انرژی و متابولیت‌های کربوهیدرات در شرایط تنفس ایفا می‌کند. پروتئین‌های دفاعی و مقابله با تنفس (DHAR) که نقش مهمی در دفاع آنتی‌اکسیدانی دارند، افزایش بیان در ژنوتیپ مقاوم و حساس داشتند. این پروتئین‌ها با تنظیم اکسیداسیون و اجیا و همچنین بازسازی آنتی‌اکسیدان‌های مهم مانند اسید اسکوربیک، نقش مهمی در حفاظت سلول‌ها در برابر آسیب‌های ناشی از تنفس خشکی ایفا

نتیجه‌گیری و پیشنهادها

مطالعه حاضر با هدف شناسایی مکانیسم‌های مولکولی مقاومت به خشکی در جو وحشی، با مقایسه پروتئوم دو ژنوتیپ مقاوم و حساس به تنفس خشکی پرداخت. نتایج این پژوهش نشان داد که تنفس خشکی تغییرات قابل توجهی در بیان پروتئین‌های دو ژنوتیپ ایجاد می‌کند. بین ژنوتیپ مقاوم و حساس به تنفس خشکی، تفاوت‌های معنی‌داری در بیان پروتئین‌ها مشاهده شد. این تفاوت‌ها نشان می‌دهد که هر دو ژنوتیپ از استراتژی‌های متفاوتی برای مقابله با تنفس خشکی استفاده می‌کنند. ژنوتیپ مقاوم با افزایش بیان پروتئین‌هایی که در متابولیسم انرژی، فتوستتر و دفاع اکسیداتیو نقش دارند، به طور مؤثرتری با تنفس خشکی مقابله می‌کند. این پروتئین‌ها در شرایط کم آبی به گیاه کمک می‌کنند تا انرژی مورد نیاز خود را تأمین و از آسیب‌های اکسیداتیو جلوگیری کرده و به فتوستتر ادامه دهد. ژنوتیپ حساس با کاهش بیان برخی از پروتئین‌های کلیدی، توانسته است به طور مؤثری با شرایط تنفس مقابله کند. این کاهش بیان، نشان دهنده اختلال در عملکرد برخی از فرآیندهای سلولی در این ژنوتیپ است. یافته‌های این پژوهش نشان داد که پروتئین‌های مختلفی در

پروتئومیک تعاملی، می‌توان شبکه‌های تعاملی پروتئین‌ها را در شرایط تنش خشکی بررسی کرد و درک بهتری از مکانیسم‌های مولکولی مقاومت به خشکی به دست آورد. با مطالعه تغییرات اپیژنتیکی در پاسخ به تنش خشکی، می‌توان به نقش اپیژنتیک در تنظیم بیان ژن‌ها و مقاومت به خشکی پی برد. با استفاده از اطلاعات حاصل از مطالعات پروتئومیک، می‌توان نشانگرهای مولکولی جدیدی برای انتخاب ژنوتیپ‌های مقاوم به خشکی توسعه داد. با انجام تحقیقات بیشتر در این زمینه، می‌توان به توسعه ارقام جدید گیاهان با عملکرد بالاتر و مقاومت بیشتر به تنش‌های محیطی کمک کرد و در نتیجه، امنیت غذایی را افزایش داد.

تعارض منافع

هیچ‌گونه تعارض منافع توسط نویسندگان وجود ندارد.

References

- Abdolshahi, R., Safarian, A., Nazari, M., Pourseyedi, S., & Mohamadi-Nejad, G. (2013). Screening drought-tolerant genotypes in bread wheat (*Triticum aestivum L.*) using different multivariate methods. *Archives of Agronomy and Soil Science*, 59(5), 685-704. (in Farsi).
- Ashoub, A., Beckhaus, T., Berberich, T., Karas, M., & Brüggemann, W. (2013). Comparative analysis of barley leaf proteome as affected by drought stress. *Planta*, 237, 771-781.
- Bauder, J. (2002). When necessary, Just-in-time, irrigating can save water. MSU Extension Publications. 406-994-3273.
- Berauer, B. J., Steppuhn, A., & Schweiger, A. H. (2024). The multidimensionality of plant drought stress: The relative importance of edaphic and atmospheric drought. *Plant, Cell & Environment*, 47(9), 3528-3540.
- Blum, A. (2010). *Plant breeding for water-limited environments*. Springer Science & Business Media.
- Boustani, A., Fatehi, F., & Azizinezhad, R. (2018). Study on leaf proteome response of *H. marinum* to salinity stress. *Modern Genetics Scientific Quarterly*, 13(1), 143-155. (in Farsi).
- Fatehi, F., Hosseinzadeh, A., Alizadeh, H., Haji Abbasi, M., & Shabani, A. (2011). Studying the response of barley leaf proteome under salinity stress conditions. *Iranian Plant Sciences*, 42(3): 617-626. (in Farsi).
- می‌کند. پروتئین‌های مرتبط با فتوسنتز شامل: افزایش بیان پروتئین‌های Ribulose در هر دو ژنوتیپ نشان‌دهنده اهمیت این پروتئین‌ها در حفظ فرایندهای فتوسنتزی تحت شرایط Rubisco تنش خشکی است. با این حال، کاهش فعالیت Rubisco می‌تواند منجر به محدودیت در تنتیت CO_2 و نقص در تنظیم آنزیم‌های وابسته به سیکل کالوین شود که باعث ابانتگی NADPH و ATP در کلروپلاست‌ها می‌شود. پروتئین‌های ساختاری و تنظیمی: پروتئین‌های مانند Cp31AHv و MDH نقش مهمی در ساختار و تنظیم متابولیک سلول‌ها ایفا می‌کند. افزایش بیان این پروتئین‌ها در ژنوتیپ مقاوم نشان‌دهنده اهمیت آن‌ها در پاسخ به تنش خشکی است.
- پیشنهادات کاربردی این پژوهش این است که توالی دقیق پروتئین‌های شناسایی شده را می‌توان با تکنیک‌های طیف‌سنجی جرمی تعیین کرد و عملکرد دقیق آن‌ها در گیاهان مشخص نمود. همچنین با استفاده از تکنیک‌های
- Fatehi, F., Hosseinzadeh, A., Alizadeh, H., Brimavandi, T., & Struik, P. C. (2012). The proteome response of salt-resistant and salt-sensitive barley genotypes to long-term salinity stress. *Molecular Biology Reports*, 39, 6387-6397.
- Feiziasl, V., Jafarzadeh, J., Ahmed, A. M. R. I., Ansari, Y., Mousavi, S. B., & Chenar, M. A. (2010). Analysis of yield stability of wheat genotypes using new Crop Properties Balance Index (CPBI) method. *Notulae Botanicae Horti Agrobotanici Cluj-Napoca*, 38(1), 228-233.
- Gusain, S., Kumari, K., & Joshi, R. (2024). Physiological, hormonal and molecular dynamics of root system architectural response to drought stress signaling in crops. *Rhizosphere*, 100922.
- Gygi, S. P., Rist, B., & Aebersold, R. (2000). Measuring gene expression by quantitative proteome analysis. *Current opinion in biotechnology*, 11(4), 396-401.
- Hayes, P. M., Castro, A., Marquez-Cedillo, L., Corey, A., Henson, C., Jones, B. L., ... & Sato, K. (2003). Genetic diversity for quantitatively inherited agronomic and malting quality traits. In *Developments in plant genetics and breeding* (Vol. 7, pp. 201-226). Elsevier.
- Heidarvand, L. (2012). Evaluation of chickpea proteome in early stages of cold. Ph. D thesis in plant breeding. University of Tehran. (In Farsi).

- Joseph, B., & Jini, D. (2010). Proteomic analysis of salinity stress-responsive proteins in plants. *Asian Journal of Plant Sciences*, 9(6), 307.
- Keshavarznia, R. (2013). Investigating the effect of drought stress on physiological traits and expression pattern of proteins in barley. Master's thesis. Faculty of Agriculture, University of Tehran. (in Farsi).
- Laemmli, U. K. (1970). Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. *nature*, 227(5259), 680-685.
- Liu, D. (2023) Barley: From Molecular Basis of Quality to Advanced Genomics-Based Breeding. In *Compendium of Crop Genome Designing for Nutraceuticals* (pp. 1-38). Singapore: Springer Nature Singapore. https://doi.org/10.1007/978-981-19-3627-2_4-1
- Lukinac, J., & Jukić, M. (2022). Barley in the production of cereal-based products. *Plants* 2022, 11, 3519.
- Mechin, V., Consoli, L., Le Guilloux, M., & Damerval, C. (2003). An efficient solubilization buffer for plant proteins focused in immobilized pH gradients. *PROTEOMICS: International Edition*, 3(7), 1299-1302.
- Meng, G., Rasmussen, S. K., Christensen, C. S., Fan, W., & Torp, A. M. (2023). Molecular breeding of barley for quality traits and resilience to climate change. *Frontiers in Genetics*, 13, 1039996.
- Mitra, J. (2001). Genetics and genetic improvement of drought resistance in crop plants. *Current Science* 80: 758-763
- Møller, A. L., Pedas, P. A. I., Andersen, B., Svensson, B., Schjoerring, J. K., & Finnie, C. (2011). Responses of barley root and shoot proteomes to long-term nitrogen deficiency, short-term nitrogen starvation and ammonium. *Plant, cell & environment*, 34(12), 2024-2037.
- Moloi, S. J., & Ngara, R. (2023). The roles of plant proteases and protease inhibitors in drought response: a review. *Frontiers in Plant Science*, 14, 1165845.
- Morrel, P. L. (2011). *Hordeum*. pp. 309-320, In: C. Kole (Ed.), *Wild Crop Relatives: Genomic and Breeding Resources*,
- Nevo, E., & Chen, G. (2010). Drought and salt tolerances in wild relatives for wheat and barley improvement. *Plant, cell & environment*, 33(4), 670-685.
- Raj, R., Shams, R., Pandey, V. K., Dash, K. K., Singh, P., & Bashir, O. (2023). Barley phytochemicals and health promoting benefits: A comprehensive review. *Journal of Agriculture and Food Research*, 14, 100677.
- Rasul Nia, A., Bi Hamta, m., Peighambari, S., Alizadeh, H., Teklo, S., & Mujahid.K. (2013). Investigating the proteome pattern and activity of some antioxidant enzymes of barley under salinity stress. *Iranian Plant Sciences*, 43(2), 231-241. (in Farsi).
- Richard, A.J., & Dean, W.W. (2002). Applied multivariate statistical analysis. Prentice Hall, London. 265.
- Sanchez, J. C., & Hochstrasser, D. F. (1999). *High-resolution, IPG-based, mini two-dimensional gel electrophoresis* (pp. 227-233). Humana Press.
- Sardouie-Nasab, S., Mohammadi-Nejad, G., & Nakhoda, B. (2014). Field screening of salinity tolerance in Iranian bread wheat lines. *Crop Science*, 54(4), 1489-1496.
- Seem, K., Kaur, S., Selvan, T., & Kumar, S. (2024). Plant response to drought stress: epigenomic perspective. In *Current Omics Advancement in Plant Abiotic Stress Biology* (pp. 323-341). Academic Press.
- Shirvani, H., Mehrabi, A. A., Farshadfar, M., Safari, H., Arminian, A., Fatehi, F., ... & Poczai, P. (2024). Investigation of the morphological, physiological, biochemical, and catabolic characteristics and gene expression under drought stress in tolerant and sensitive genotypes of wild barley [*Hordeum vulgare* subsp. *spontaneum* (K. Koch) Asch. & Graebn.]. *BMC Plant Biology*, 24(1), 214.
- Taheri, H., Bi Hamta, M. Hosseinzadeh, A. Naqvi, M., & March, T. (2013). Investigation of proteome response to drought stress in barley plant (*Hordeum vulgare* L.) using DIGE technology. *Modern Genetics Scientific Quarterly*, 7(3). (In Farsi).
- Wang, N., Zhao, J., He, X., Sun, H., Zhang, G., & Wu, F. (2015). Comparative proteomic analysis of drought tolerance in the two contrasting Tibetan wild genotypes and cultivated genotype. *BMC genomics*, 16, 1-19.
- Zhu, J. K. (2001). Plant salt tolerance. *Trends in plant science*, 6(2), 66-71.