DOI:10.13925/j.cnki.gsxb.20200121

草莓果实花色苷合成途径相关结构基因 及 FaMYB10 表达模式差异分析

宋 盼,赵凤莉,宋艳红,赵倩倩,李 刚,赵 霞,刘丽锋,周厚成*

(中国农业科学院郑州果树研究所,郑州 450009)

摘 要:【目的】分析不同颜色草莓果实中花色苷合成相关结构基因与*FaMYB10*的表达差异,以及*FaMYB10*转录调控的功能验证。【方法】以栽培草莓,红颜,'小白'和'白雪公主'为试材,利用RNA-seq技术筛选花色苷合成差异表达基因并进行 qRT-PCR验证,利用同源重组法构建 35S:: *FaMYB10*过表达载体,通过离体果实瞬时转化验证其在果实花色苷合成调控中的作用。【结果】从3个品种不同时期果实转录组数据中筛选到8个参与果实花色苷合成的候选基因,包括 *FaPAL、FaCHI、FaCHS、FaDFR、FaANS、FaUFGT、Fa3GT和FaGST*,这8个候选基因在'红颜'和'小白'成熟过程中表达量逐渐升高,且均显著高于'白雪公主',基因表达模式与3个品种果实花色苷的合成积累模式相一致。qRT-PCR结果表明,果实发育成熟期*FaMYB10*在'白雪公主'和'小白'果实中的表达量均显著高于'红颜',其表达模式与转录水 平变化一致。'小白'*FaMYB10*在'白雪公主'和'小白'果实中的表达量均显著高于'红颜',其表达模式与转录水 平变化一致。'小白'*FaMYB10*在'白雪公主'和'小白'果实中的表达量均显著高于'红颜',其表达模式与转录水 平变化一致。'小白'*FaMYB10*在近着。果实瞬时过表达结果证明*FaMYB10*可增加花色苷的合成和积累。 【结论】不同表型果实在各个时期,果实总花色苷含量水平有显著差异;8个候选基因中,*FaCHI、FaDFR、FaANS*和 *FaGST*在果实发育成熟中,白果类型的表达水平显著低于红果类型,推测其可能是参与果实花色苷合成途径的关键结构基因;然而,白果类型*FaMYB10*的表达水平却显著高于红果类型,果实瞬时转化证明*FaMYB10*是不同颜色果实花 色苷合成的关键正调控因子,但*FaMYB10*序列突变使其调控功能丧失,可能是白果类型花色苷积累缺失的原因。 关键词:草莓,花色苷合成;结构基因;转录因子;基因表达

中图分类号:S668.4 文献标志码:A 文章编号:1009-9980(2020)11-1636-11

Expression analysis of FaMYB10 transcription factor and structural genes related to anthocyanin biosynthesis in strawberry (*Fragaria* × *ananassa*) fruit

SONG Pan, ZHAO Fengli, SONG Yanhong, ZHAO Qianqian, LI Gang, ZHAO Xia, LIU Lifeng, ZHOU Houcheng*

(Zhengzhou Fruit Research Institute, Chinese Academy of Agricultural Sciences, Zhengzhou 450009, Henan, China)

Abstract: [Objective] Fruit color is an important trait for strawberry fruit quality and commercial value. The color of fruits is determined by the content and components of anthocyanins. In plants, several enzyme genes and transcription factors are involved in anthocyanin biosynthesis, but the molecular mechanism underlying the variation in the color of strawberry fruits is still unclear. The study aimed to analysis the expression patterns of structural genes and *FaMYB10* in the fruits with different color of strawberry and to verify, the function of the FaMYB10 transcription regulator. It will provide the reference for the molecular mechanism of anthocyanin synthesis in strawberry fruits. [Methods] Fruits from the three octoploid cultivated strawberry varieties (*Fragaria* × *ananassa* 'Benihoppe' with red skin and flesh; 'Xiaobai' with red skin and white flesh; 'Snow White' with white skin and flesh) were used as materials. Extraction of total anthocyanin was carried out by high performance liquid chromatography. The total RNA of fruit was extracted using an E.Z.N.A Plant RNA Kit. The first-strand cDNA was syn-

收稿日期:2020-04-13 接受日期:2020-07-08

基金项目:中央级公益性科研院所基本科研业务费专项(1610192020601);中国农业科学院科技创新工程(CAAS-ASTIP-2020-ZFRI, CAAS-XTCX20190025-4)

作者简介:宋盼,女,在读硕士研究生,研究方向为果树遗传育种。Tel:15936267150,E-mail:songpan1229@163.com

^{*}通信作者 Author for correspondence. Tel:0371-65330972, E-mail:zhouhoucheng@caas.cn

thesized from the total RNA using a PrimerScript[™] RT Reagent Kit with gDNA Eraser according to the manufacturer's instructions. Then, RNA-seq was used to analyze the transcriptomic change during three development and ripening stages of the three varieties. In addition, the expression levels of eight candidate genes were conducted by qRT-PCR. Homologous recombination technique was performed to insert the FaMYB10 gene in the PBI121-GFP vector. After the constructed over-expression vector was transferred into Agrobacterium GV3101. A. tumefaciens strain GV3101 was resuspended in the Agrobacterium infiltration buffer (10 mmol \cdot L⁻¹ MgCl₂, 10 mmol \cdot L⁻¹ MES, pH 5.6, 200 µmol \cdot L⁻¹ acetosyringone) to a final OD₆₀₀ of 0.6-0.8. The PBI121-FaMYB10-HY-GFP vector Agrobacterium tumefaciens was injected using a syringe with needle into the initial ripening fruits in vitro until the whole fruit was permeated. The fruit coloration was observed three or five days after post-injection. [Results] The total anthocyanin contents varied significantly with fruit developmental stages. In the ripening stage, the total anthocyanin contents of 'Benihoppe' was rapidly increased from 7.92 mg \cdot kg⁻¹ to 175.60 mg \cdot kg⁻¹, and the total anthocyanin contents of 'Xiaobai' was 15.2 mg kg⁻¹, which was only 8.66% of the 'Benihoppe'. However, the total anthocyanin contents were very low in 'Snow White'. The results of transcriptome analysis showed that the expression levels of genes related to the anthocyanins biosynthesis were significantly different between the red and the white strawberries. The expression of early biosynthetic genes including FaPAL (gene22493), FaCHI (gene25025 and gene25539), and FaCHS (gene3479) and the late biosynthetic genes including FaDFR (gene236, gene5738, gene7069 and gene21883), FaANS (gene14037 and gene15699), FaUFGT (gene21489 and gene21620), Fa3GT (gene9227, gene16078, gene22086 and gene22630), FaGST (gene2828, gene5140, gene9114 and gene2665) was significantly higher in the ripe fruits of 'Benihoppe' and 'Xiaobai' compared with the fruits of 'Snow White'. According to the results of qRT-PCR, the expression of *FaMYB10* significantly increased in the ripe fruits of 'Benihoppe', 'Xiaobai' and 'Snow White' compared with the fruits in initial developmental stage. Interestingly, in the full ripe stage of the fruits, the expression level of *FaMYB10* gene in the 'Snow White' and 'Xiaobai' was significantly higher than that of the red varieties 'Benihoppe', and its transcription level was not consistent with changes of the color phenotype of the fruits. Meanwhile, qRT-PCR analysis of eight candidate genes was consistent with the transcriptome results. By analysing the coding region sequences of the *FaMYB10* gene in the red and the white strawberry varieties showed that there were two sequence types of the FaMYB10-XB-1 and the FaMYB10-XB-2 was in 'Xiaobai' and the FaMYB10-SW in 'Snow White'. The coding sequences of FaMYB10-XB-2 and FaMYB10-SW possessed GA and ACTTATAC base insertion respectively, which encoded truncated proteins. Meanwhile, the over-expression of *FaMYB10* in the strawberry induced coloration of the fruits compared with those of the control. It suggested that FaMYB10 played a positive role in regulating anthocyanin biosynthesis. [Conclusion] There were significant differences in the total anthocyanin contents in different phenotypes, and anthocyanin content was closely related to the expression level of the genes related to the anthocyanin biosynthesis. Among the eight candidate genes, FaCHI, FaDFR, FaANS and FaGST showed significantly lower expression levels in the white fruit type than in the red fruit type during fruit ripening, suggesting that these genes might be vital structural genes in the anthocyanin biosynthesis. The expression level of FaMYB10 in the white fruit type was significantly higher than that in the red fruit type. The transient transformation of fruit proved that FaMYB10 was a key positive regulatory gene for the anthocyanin biosynthesis. FaMYB10 gene sequence insertion mutation might result in the loss of intact FaMYB10 protein function and then the loss of anthocyanin accumulation in the white octoploid strawberry.

Key words: *Fragaria* × *ananassa* Duch.; Anthocyanin biosynthesis; Structural gene; Transcription factor; Gene expression

1638

tion of full ripe fruit.

色泽作为果实外观品质的重要组成部分,在一 定程度上决定其商品价值。目前,草莓栽培中,果实 色泽表型丰富,如白色、黄色、粉红色、红色及深红色 等,这主要是由不同草莓基因型的果实中花色苷含 量水平和组分不同所决定的^[1]。花色苷作为一类重 要的天然类黄酮色素,广泛存在于植物叶、茎、花及果 实等器官。植物中常见的花色苷为天竺葵色素、飞燕 草色素、矢车菊花色素、牵牛花色素、芍药色素和锦葵 色素6种色素^[2-3]。草莓果实中已被鉴定出有25种花 色苷组分,主要是天竺葵素和矢车菊素,而天竺葵素的 含量远远高于矢车菊素,占总花色苷的70%以上^[4-5]。

目前,大多数结构基因和调控基因在草莓中得 到广泛研究。Zhang等^[6]基于转录组分析结果,结构 基因*C4H*,*CHS*,*CHI*,*F3H*,*DFR*和*ANS*在野生草莓 'Yellow Wonder'黄果中表达显著下调,这些基因的 转录丰度与花色苷的积累呈正相关,推测可能是果 实呈现黄色的原因。已有研究结果表明,发现*CHS* 基因在草莓成熟期中高度表达,可能是参与类黄酮 生物合成的关键酶^[7];在森林草莓(*Fragaria vesca*) 和栽培草莓(*F.×ananassa*)中花青素羟基化模式不 同主要体现*F3*'*H*和*DFR1*的表达模式上,而*F3*'*H* 沉默后表现为白色或淡色表型^[8];'阿尔比'草莓果 实发育过程中,*DFR*基因在幼果期和成熟期出现表 达高峰^[9];野生草莓白果性状与*ANS*基因低量表达 有关^[10]。此外,在草莓果实中,通过*FaCHS*^[11]、*FaD*-*FR*^[12]、*FaF3H*^[13]、*Fa4CL*^[14]等基因沉默,表明它们主要 参与花色苷合成;前人己有大量的报道,认为Fv-MYB10^[15]、FaMYB10^[16]是花色苷合成的关键正调控 转录因子,FaMYB1^[17]、FaMYB5和FabHLH3Δ^[18-19]主 要是草莓花色苷合成的关键负调控转录因子。

近年来,花色苷生物合成途径已基本被阐明,参与花色苷合成和调控的大部分基因在许多模式植物中得到分析和研究^[6.19-21],而对栽培草莓果实花色苷合成及其调控机制仍未完全阐明^[16-22],白果类型草莓花色苷积累缺失的原因仍需要进一步探究。笔者通过对不同颜色栽培草莓品种果实中8个参与花色苷生物合成途径相关基因的表达差异进行分析;同时,分析不同果实色泽类型*FaMYB10*基因序列和表达水平差异,探讨白果花色苷积累缺失的原因,并验证*FaMYB10*基因功能,以期为深入研究草莓果实花色苷合成的分子机制提供参考。

1 材料和方法

1.1 材料

'红颜'('Benihoppe',红皮红肉)、'小白'('Xiaobai',红皮白肉)和'白雪公主'('Snow White',白皮白 肉)草莓果实取自中国农业科学院郑州果树研究所 草莓试验温室。根据果实发育时期分为6个时期: 小绿果期(small green fruit,S1)、中绿果期(middle green fruit,S2)、大绿果期(large green fruit,S3)、白 果期(white fruit,S4)、转色期(initial ripening fruit, S5)、成熟期(full ripe fruit,S6)(图1)。每个发育时



S1. 小绿果期;S2. 中绿果期;S3. 大绿果期;S4. 白果期;S5. 转色期;S6. 成熟期;S6-1. 成熟期纵切面。

S1. Small green fruit; S2. Middle green fruit; S3. Large green fruit; S4. White fruit; S5. Initial ripening fruit; S6. Full ripe fruit; S6-1. Vertical sec-

图 1 草莓果实的 6 个发育时期 Fig. 1 Six development stages of strawberry fruit

期采取30个大小一致、无病虫的果实(果皮果肉混 合)进行混合,随机分为3组,每组10个果实。采样 后迅速用液氮冷冻,保存于-80℃超低温冰箱备用。

1.2 方法

1.2.1 总花色苷含量测定 (1)样品预处理:选取草 莓中绿果期(S2)、转色期(S5)、成熟期(S6)3个时期 的果实用液氮进行研磨,称取5g样品于50mL具塑 料塞离心管中,加入提取液(V_{无木乙醇}:V_{*}:V_{盐酸}=2:1:1) 混匀,定容,摇匀1min,超声波30min。于沸水浴中 水解1h,取出冷却后,用提取液再次定容。静置,取 上清液,用0.45μm水相滤膜过滤,待测。(2)总花色 苷测定:采用C18(4.6mm×250mm)色谱柱(Dionex,American)进行花色苷测定,柱温35℃,流动相 A:1%甲酸水溶液,B:1%甲酸乙腈溶液;梯度洗脱, 流速为0.8mL·min⁻¹,进样量:20μL;检测波长: 530nm。每个样品3次生物学重复。 1.2.2 RNA 提取、cDNA 文库构建及 RNA 测序 3 个品种分别选择 S2、S5、S6等3个时期的果实,利用 E.Z.N.A Plant RNA Kit (Omega, USA)试剂盒提取果 实总 RNA,反转录,构建 cDNA 文库,利用 Illumina 公司 HiSeq X Ten 平台 (Berry Genomics Corporation, Beijing)进行上机测序。

1.2.3 转录组数据分析 对于测序结果使用 Cuffnorm 软件^[23]进行读数测量,用 FRKM 分析基因的表 达水平,采用 DEseq2 软件进行分析,筛选阙值为 $log_2|FC|>1$ 和错误率(FDR) < 0.01,p 值 < 0.05^[24]。通 过 BLAST将 unigenes进行比对。

1.2.4 qRT-PCR表达模式分析 在生物信息学分析 基础上筛选其中8个花色苷合成途径中的候选差异 基因,并结合KEGG分析结果进行GO注释。利用 NCBI的Primer-BLAST在线软件设计引物(表1), 以草莓Actin作为内参基因,使用Light Cycler[®] 480

表1	荧光定量 PCR 引物序列	

Table 1 Primers used for	gene expression	analysis by qRT-PCR
--------------------------	-----------------	---------------------

基因ID	基因名称	正向引物(5'-3')	反向引物(5'-3')
Gene ID	Gene name	Forward primers	Reverse primers
gene25025	CHI1	AGGGGGATGGAGATACAGGG	CCGTCTTGCCCTTCCACTTA
gene25539	CHI2	GAAAGGAACCGAGCTTGCAG	GCACCCCATATTGAGACCCT
gene7069	DFR1	TCCACAGCGTCAAGTGAGTC	CTCCCTCTACAAACCGGCA
gene21883	DFR2	TGGCAATGGAAGAGGTGGTG	TGGTCACACAGACCAGGTTC
gene12712	LAR	TGATGGCACGGTTAAAGCCT	GTTCTGATGTCGTCCACCGT
gene14037	ANS	GAGTACGTGAGACCCGAAGAG	TTTCTCCCTCACCTTGATGTC
gene 2828	GST	GCAGGAGAGCAAAAGCAACC	GTTAGGACCACGCTCTGCAT
gene18250	MYB10	TGCCAGGAAGAACTGCCAAT	AGCTATTGTATTTTCTCGGGGT
	Actin	CGAGGCTCAATCCAAAAGAG	TGGCCACATACATAGCAGGA

PCR 仪 (Roche 公司)和 Light Cycler[®] SYBR Green Master MIX 试剂盒进行 qRT-PCR。反应体系为15 μ L: 7.2 μ L 2 × Light Cycler 480 SYBR Green I Master mix (Roche), 0.4 μ L 上游引物, 0.4 μ L 下游引物, 5 μ L ddH₂O, 2 μ L cDNA;反应程序为: 95 °C, 5 min; 95 °C, 10 s, 60 °C, 20 s, 72 °C, 20 s, 40 个循环;反应 结束后分析荧光变化曲线以及溶解曲线。用2^{-ΔΔCt}方 法计算基因的相对表达量^[25]。每个试验样品均进行 3次生物学重复。

1.2.5 *FaMYB10*基因克隆 根据GenBank中栽培 草莓*FaMYB10*基因序列(登录号EU155162.1),利 用 Premer5.0软件设计 CDS 全长特异性引物: MYB10- CDS-F:ATGGAGGGTTTCGGTGTGAG; MYB10- CDS-R: TCATACGTAGGAGATGTTGAC。 提取'红颜''小白'和'白雪公主'草莓果实成熟期总 RNA并进行反转录成cDNA,使用高保真酶2×Phanta Max Master Mix (Dye Plus)进行 PCR 扩增,反应体 系和反应程序参照说明书。PCR 产物使用 StarPrep 快速 DNA 胶回收试剂盒进行回收纯化,然后连接至 T载体并转化至 DH5α,菌液 PCR 鉴定阳性单菌落并 送至河南尚亚生物技术公司测序。提取测序正确的 克隆质粒用于后续试验。

1.2.6 *FaMYB10*表达载体构建和草莓果实瞬时转 化 根据*FaMYB10*基因序列以及PBI121-GFP质 粒多克隆位点的酶切位点设计带有*Xba* I和*Bam*HI 的特异性引物:*FaMYB10-Xba* I-F: gagaacacgggggactctagaATGGAGGGTTTCGGTGTGAGA; Fa*MYB10-Bam*HI-R: gcccttgctcaccat<u>ggatcc</u>TACG- TAGGAGATGTTGACTAGATCATTG(下划线表示 酶切位点)。用 Xba I和 BamH I酶切质粒 pEASY-FaMYB10-HY-T和 PBI121-GFP载体,切胶回收 FaMYB10-HY 目的片段和线性化 PBI121-GFP载体, 使用无缝克隆试剂盒(ClonExpress[®]II)进行重组连 接,并转化 DH5α,菌液 PCR鉴定阳性克隆送至河南 尚亚生物技术公司测序。测序正确的重组质粒命名 为 PBI121-FaMYB10-HY-GFP。将重组质粒 PBI121-FaMYB10-HY-GFP转入农杆菌 GV3101。参照 Zhao 等^[26]的方法进行草莓果实瞬时转化并进行略微改 动。挑选、注射离体草莓果实(转色期)放入光照培 养箱中,观察对照组及试验组表型变化。 1.2.7 数据统计与分析 采用 IBM SPSS Statistics (version 19.0)软件和 Excel2010软件对试验数据进 行分析;用 t-test进行显著性分析。

2 结果与分析

2.1 果实不同发育时期总花色苷含量的变化

以'红颜''小白'和'白雪公主'草莓果实为试验 材料,观察颜色的变化。其中,'红颜'和'小白'前3 个时期(S1~S3)为绿色,S4为白果期,果实从转色期 (S5)开始着色,成熟期(S6)果实表面全部为红色, '红颜'颜色较'小白'深。从果实纵切面看'红颜'果 肉为红色,而'小白'果肉为白色;'白雪公主'整个果 实发育时期果皮的颜色从绿色变为白色(图1)。从 果实颜色变化看,选取S2、S5和S63个具有代表性 时期的果实测定总花色苷含量。

从表2中可以看出,'红颜'和'小白'总花色苷 含量从S2到S5缓慢增加,S6期达到峰值,'红颜'总 花色苷含量从S5期的7.92 mg·kg⁻¹迅速升至S6期的

表 2 不同发育时期果实中总花色苷含量 Table 2 Variations of anthocyanin contents of strawberry fruits at developmental stages

品种	w(总花色苷)Total anthocyanins content/(mg·kg·l)			
Cultivar	中绿果 Middle green fruit(S2)	转色期 Initial ripening fruit(S5)	成熟期 Full ripening fruit(S6)	
红颜 Benihoppe	0.75±0.07	7.95±0.92	175.60±2.26	
小白 Xiaobai	0.30±0.00*	2.85±0.07*	15.20±2.26**	
白雪公主 Snow White	0.10±0.00**	0.20±0.00**	$0.70 \pm 0.00 **$	

注:表中数据为平均值±标准误;以红颜果实为对照,不同果实在同一时期进行 *t* 检验,*和**分别表示在 p < 0.05 和 p < 0.01 差异显著。下同。 Note: All values are mean±SE,Benihoppe fruit is control,* and ** indicates significant difference at p < 0.05 and p < 0.01 by t-text. The same below.

175.60 mg·kg⁻¹, '小白'S6 期总花色苷含量达到 15.20 mg·kg⁻¹, 仅为'红颜'的8.66%; '白雪公主'果 实整个发育时期几乎没有检测到花色苷含量。'红 颜''小白'和'白雪公主'果实3个时期总花色苷含 量分别存在显著差异。因此, 研究品种间花色苷合 成途径相关基因的表达模式有利于揭示不同颜色草 莓品种的花青素积累规律。

2.2 花色苷合成前期结构基因的表达分析

对'红颜''小白'和'白雪公主'果实发育阶段的 3个主要时期进行 RNA-seq,分析花色苷合成途径相 关结构基因的差异表达。花色苷合成途径相关结构 基因由起始的苯丙氨酸经一系列酶催化最终合成花 色苷,再经转运到细胞液泡贮存。苯丙氨酸解氨酶 (PAL)将苯丙氨酸催化合成肉桂酸作为生物合成的 起始步骤,由 PAL、C4H、4CL、CHS和 CHI合成类黄 酮物质的前体,是花色苷合成途径的第一阶段(图 2)。FaPAL(gene22493)在'白雪公主'的整个发育 阶段表达量都较低,而'红颜'和'小白'中,随着果实 发育阶段表达量呈上升趋势,S5和S6时期表达量增加,'红颜'表达量最高,分别是'白雪公主'的21和 27倍;但另一个FaPAL(gene24869)基因的表达量在 3个品种中差异不显著,说明FaPAL(gene22493)可 能是参与花色苷合成的重要基因。Fa4CL (gene6051、gene16730、gene25800、gene27321和 gene27480)总体表达量S2期最高,S5和S6时期表 达量逐渐降低,该基因可能更多地参与类黄酮前体 的合成过程。CHI和CHS是合成花色苷的关键酶, 其活性的升高或降低直接影响果实的着色,'红颜'和'小白'FaCHI(gene25025、gene25539)和FaCHS (gene3479)的表达量在S2期比较低,S5和S6期的 表达量迅速上升,但'小白'中的表达量显著低于'红 颜','白雪公主'整个果实发育阶段这两个基因的表 达水平均被抑制,这与果实总花色苷含量相一致。

2.3 花色苷合成后期结构基因的表达分析

F3H、DFR、ANS、UFGT、3GT和转运花色苷的GST 是主要负责花色苷合成和运输的关键酶基因(图2)。



HY. 红颜; XB. 小白; SW. 白雪公主。

HY. Benihoppe; XB. Xiaobai; SW. Snow White.

- 图 2 草莓果实花色苷合成途径示意图及草莓果实中花色苷合成结构基因差异表达
- Fig. 2 Schematic of the anthocyanin biosynthetic pathway and differential expression

of structural genes in three strawberry fruits

在果实发育的S5和S6期,'红颜'和'白雪公主'中 FaF3H(gene25399)表达量高且二者之间差异不显 著。FaDFR (gene236、gene5738、gene7069和 gene21883)、FaANS (gene14037和 gene15699)、 FaUFGT (gene21489和 gene21620)、Fa3GT (gene9227、gene16078、gene22086和 gene22630)和 FaGST(gene2828、gene5140、gene9114和 gene2665) 在3个品种中表达模式相似,S2期表达量低、S5和 S6期达到峰值。在S5和/或S6期,这些基因在'红 颜'中表达量最高,'小白'次之,'白雪公主'一直维 持在较低水平。另外,FaGST(gene2437、gene2887、 gene21362、gene 23921、gene 24447和 gene25000)在 3个品种中前期表达量最高,果实发育后期表达量 下降。花色苷合成途径后期相关结构基因的差异表 达与总花色苷含量密切相关。

2.4 果实发育时期花色苷合成关键基因表达分析

对花色苷合成途径影响类黄酮前体物质的重要 酶基因 FaCHI、花色苷合成后期形成显色花青素的 FaDFR 和 FaANS、负责花青素转运的 FaGST 及 FaMYB10进行 qRT-PCR 分析(图3),结果表明,'红 颜''小白'和'白雪公主'中FaCHII和FaDFR(FaD-FRI和FaDFR2)表达量均在S1期出现一个峰值,随 着'红颜'和'小白'果实着色加深,基因的表达量迅 速增加,且在S5期'小白'和'白雪公主'表达量极显 著低于'红颜'。在'红颜'和'小白'中,随着果实的 发育成熟,FaCHI2表达量逐渐上升,在S6期'小白' 和'白雪公主'中的表达量极显著低于'红颜',而'白 雪公主'中FaCHI2表达量一直处于较低水平。在3 个品种中,FaGST在果实的发育前期表达量很低,后 期(S5和S6)迅速上升,但'白雪公主'和'小白'中的 表达量极显著低于'红颜',此结果与FaGST后期参 与花青素转运有关。同时,这些基因的表达变化趋 势与转录组中的结果一致,证明了转录组数据分析 结果的可靠性。

通过 qRT-PCR 分析 草莓 果实发育过程中 FaMYB10基因表达水平变化(图3),结果表明, FaMYB10在3个品种中S1~S4期表达量极低,在S5 至S6期表达量迅速上升。值得注意的是,在S5和 S6时期,'白雪公主'和'小白'中FaMYB10表达量 均极显著高于'红颜',其相对表达量分别是红颜的





2.2 倍和1.6 倍,这一结果与果实花色苷含量呈负相关。

2.5 FaMYB10基因克隆及序列分析

qRT-PCR结果表明,FaMYB10在白果类型中的 表达量显著高于红果类型。为进一步分析这种反常 现象,分别从'红颜''小白'和'白雪公主'果实中克 隆 FaMYB10基因,进行 CDS 序列分析,结果发现 (图4),与参考序列相比(登录号 EU155162),'红 颜'FaMYB10-HY的 CDS 全长 702 bp,编码 233 个氨 基酸。'小白'有 2 种序列类型,一种序列是 FaMYB10-XB-1,与 FaMYB10-HY 序列一致,编码 233个氨基酸;另一种序列是 FaMYB10-XB-2,在 452~455区间有2个碱基GA的插入,仅编码154个 氨基酸。'白雪公主'FaMYB10-SW基因在491~500 区间有8个连续碱基(ACTTATAC)的插入,编码179 个氨基酸。FaMYB10-XB-2氨基酸序列由于2个碱 基的插入,从而导致移码突变,蛋白翻译提前终止; FaMYB10-SW同样由于碱基插入而使蛋白翻译提 前终止。推测氨基酸序列和结构的变化可能导致转 录因子FaMYB10调控作用的丧失。

2.6 FaMYB10基因瞬时转化草莓果实表型分析 为了进一步研究基因功能,将过表达载体

第11期

FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10 (E Consensus	7 3-1 3-2 V U155162)	ATGGAO ATGGAO ATGGAO ATGGAO ATGGAO atggag	GGGT GGGT GGGT GGGT GGGT gggtt	TTCGGTGTGAGAAAAGGTGCATGGACTAAAGAGGGAAGATGAGCTTCTGAAAACAGTTCA TTCGGTGTGAGAAAAGGTGCATGGACTAAAGAGGAAGATGAGCTTCTGAAACAGTTCA TTCGGTGTGAGAAAAGGTGCATGGACTAAAGAGGAAGATGAGCTTCTGAAACAGTTCA TTCGGTGTGAGAAAAGGTGCATGGACTAAAGAGGAAGATGAGCTTCTGAAACAGTTCA TTCGGTGTGAGAAAAGGTGCATGGACTAAAGAGGAAGATGAGCTTCTGAAACAGTTCA TCGGTGTGAGAAAAGGTGCATGGACTAAAGAGGAAGATGAGCTTCTGAAACAGTTCA TCGgtgtgtgagaaaggtgcatggaactaggaagatgagcttctgaaacagttca	ATCGAA ATCGAA ATCGAA ATCGAA ATCGAA ATCGAA	ATCCATGG ATCCATGG ATCCATGG ATCCATGG ATCCATGG ATCCATGG atccatgg	80 80 80 80 80
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-KW FaMYB10 (EU Consensus	7 3-1 3-2 V U155162)	AGAAG AGAAG AGAAG AGAAG AGAAG agaag	GCAA. GCAA. GCAA. GCAA. GCAA. GCAA.	ATGGAATCATGTTCCTCTCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGAATCATGTTCCTCTCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGAATCATGTTCCTCTCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGCATCATGTTCCTCTCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGCATCATGTTCCTCTCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGCATCATGTTCCTCCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGCATCATGTTCCTCCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGCATCATGTTCCTCCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(ATGGCATCATGTTCCTCCAAATCAGGCTTAAACAGATGCAGGAAGAGCTGTAGACT(GAGGTO GAGGTO GAGGTO GAGGTO GAGGTO gaggtg	GGTGAATT GGTGAATT GGTGAATT GCTGAATT GCTGAATT GCTGAATT g tgaatt	160 160 160 160
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10 (EI Consensus	7 3-1 3-2 V U155162)	ATTTG ATTTG ATTTG ATTTG ATTTG ATTTG	AAGC AAGC AAGC AAGC AAGC AAGC	CGAATATCAAGAGAGGAGAGTTTGCAGAGGATGAAGTTGATTTGATCATCAGGCTTCA CGAATATCAAGAGAGGAGAG	ATAAGO ATAAGO ATAAGO ATAAGO ATAAGO ATAAGO ataago	CTTCTAGGA CTTCTAGGA CTTCTAGGA CTTCTAGGA CTTCTAGGA ttctagga	24(24(24(24(24(
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10 (E Consensus	7 3-1 3-2 V U155162)	AACAG AACAG AACAG AACAG AACAG AACAG	GTGG' GTGG' GTGG' GTGG' GTGG gtgg1	TCTTTAATTGCCGGACGATTGCCAGGAAGAACTGCCAATGATGTGAAGAACTATTGGA TCTTTAATTGCCGGACGATTGCCAGGAAGAACTGCCAATGATGTGAAGAACTATTGGA TCTTTAATTGCCGGACGATTGCCAGGAAGAACTGCCAATGATGTGAAGAACTATTGGA TCTTTAATTGCCGGACGATGCCAGGAAGAACTGCCAATGATGTGAAGAACTATTGGA TCTTTAATTGCCGGAAGATTGCCAGGAAGAACTGCCAATGATGTGAAGAACTATTGGA TCTTTAATTGCCGGAAGATTGCCAGGAAGAACTGCCAATGATGTGAAGAACTATTGGA TCTTTAATTGCCGGAAGATTGCCAGGAAGAACTGCCAATGATGTGAAGAACTATTGGA	AATACT AATACT AATACT AATACT AATACT AATACT	TATCAAAG TATCAAAG TATCAAAG TATCAAAG TATCAAAG TATCAAAG tatcaaag	32(32(32(32(32(32(
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10(EU Consensus	7 3-1 3-2 V J155162)	GAAAA GAAAA GAAAA GAAAA GAAAA gaaaa	AGGA' AGGA' AGGA' AGGA' AGGA' agga1	TCAAAAGACGGCTTCATACGCAAAGAAACT <mark>G</mark> AAAGTTAAACCCCGAGAAAATACAATA TCAAAAGACGGCTTCATACGCAAAGAAACT <mark>G</mark> AAAGTTAAACCCCCGAGAAAATACAATA TCAAAAGACGGCTTCATACGCAAAGAAACTGAAAGTTAAACCCCGAGAAAATACAATA TCAAAAGACGGCTTCATACGCAAAGAAACTAAAAGTTAAACCCCCGAGAAAATACAATA CCAAAAGACGGCTTCATACGCAAAGAAACTGAAAGTTAAACCCCCGAGAAAATACAATA CCAAAGACGGCTTCATACGCAAAGAAACTGAAAGTTAAACCCCCGAGAAAATACAATA	AGCTTA AGCTTA AGCTTA AGCTCA AGCT <mark>T</mark> A AGCT <mark>T</mark> A	ACACAATTG ACACAATTG ACACAATTG ACACAATTG ACACAATTG ACACAATTG ACACAATTG	400 400 400 400 400
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10(EU Consensus	7 3-1 3-2 V J155162)	TAAGA TAAGA TAAGA TAAGA TAAGA TAAGA	CCTC CCTC CCTC CCTC CCTC CCTC	GACCACGAACCTTCATCAAAAGGTTCAATTTTACAGAGAGAG	GCATAA GCATAA GCATAA GCATAA GCATAA gcataa	ATCATTCAG ATCATTCAG ATCATTCAG ATCATTCAG ATCATTCAG ATCATTCAG t catt cag	478 478 480 478 478
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10 (E Consensus	7 3-1 3-2 V U155162)	AAGTGA AAGTGA AAGTGA AAGTGA AAGTGA a agtga	AGTT AGTT AGTT AGTT AGTT AGTT	ATACCAGTTCTTTACCAACAGAACCACCACAGACTCTACAATTAGAAAAT ATACCAGTTCTTTACCAACAGAACCACCACAGACTCTACAATTAGAAAAT ATACCAGTTCTTTACCAACAGAACCACCACAGACTCTACAATTAGAAAAT ATACACTTATACCAGTTCTTACCAACAGAACCACCACAGACTCTACAATTAGAAAAT ATACTAGTTCTTTACCAACAGAACCACCACAGACTCTACAATTAGAAAAT ATACTAGTTCTTACCAACAGAACCACCACAGACTCTACAATTAGAAAAT	IGTAAC IGTAAC IGTAAC IGTAAC IGTAAC IGTAAC	TGATTGGT TGATTGGT TGATTGGT TGATTGGT TGATTGGT tgattggt	55(55(552 552 558 55(
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10 (EU Consensus	7 3-1 3-2 V U155162)	GGAAA GGAAA GGAAA GGAAA GGAAA ggaaag	GATT GATT GATT GATT GATT GATT	FCTCAGAAGAT AGTACAGAGAGCATTGAT AGAACAATGTGTTCTGGTCTTGGTTTAGA FCTCAGAAGAT AGTACAGAGAGCATTGAT AGAACAATGTGTCTGGTCTTGGTTTAGA FCTCAGAAGATAGTACAGAGAGCATTGATAGAACAATGTGTCTGGTCTGGTTTAGA FCTCAGAAGATAGTACAGAGAGCATTGATAGAACAATGTGTTC GGTCTTGGTTTAGA FCTCAGAAGATAGTACAGAGAGCATTGATAGAACAATGTGTTC GGTCTTGGTTTAGA FCTCAGAAGATAGTACAGAGAGCATTGATAGAACAATGTGTTC GGTCTTGGTTTAGA FCTCAGAAGATAGTACAGAGAGCATTGATAGAACAATGTGTTC GgtCttggtttaga	AGGATC AGGATC AGGATC AGGATC AGGATC AGGATC	ATGACTTC ATGACTTC ATGACTTC ATGACTTC ATGACTTC ATGACTTC atgacttc	630 630 632 638 630
FaMYB10-HY FaMYB10-XE FaMYB10-XE FaMYB10-SW FaMYB10 (EU Consensus	7 3-1 3-2 V U155162)	TTCACA TTCACA TTCACA TTCACA TTCACA TTCACA	AAAC AAAC AAAC AAAC AAAC AAAC	TTTTGGGTTGAAGATATG <mark>G</mark> TACTATCGGCAAGCAAT <mark>C</mark> ATCTAGTCAACATCTCCTACC TTTTGGGTTGAAGATATGGTACTATCGGCAAGCAATCATCTAGTCAACATCTCCTACC TTTTGGGTTGAAGATATGGTACTATCGGCAAGCAATCATCTAGTCAACATCTCCTACC TTTTGGGTTGAAGATATGGTACTATCGGCAAGCAATCATCTAGTCAACATCTCCTACC TTTTGGGTTGAAGATATGCTACTATCGGCAAGCAATGATCTAGTCAACATCTCCTACC TTTGGGTTGAAGATATGCTACTATCGGCAAGCAATGATCTAGTCAACATCTCCTACC TTTGGGTTGAAGATATGCTACTATCGGCAAGCAATGATCTAGTCAACATCTCCTACC	GTATG GTATG GTATG GTATG GTATG gtatg		701 701 703 709 709
	E-MODIC TO	v	1		UKIIC	80	
	FaMYB10-H		1	MECECADARCYMAREEUEI I RUELETHUEGRMUNDI ROCU NDODROCOU DMANAA ROUTROCESTEDEAD TTOL	HKLIC	80	
	FaMYB10-XI	B-2	1	MEGFGVRKGAWTKEEDELLKOFTETHGEGKWNHVPLKSGLNRCRKSCRLRWVNVLKPNTKRGEFAEDEVDLTTRL	HKLLG	80	
	FaMYB10-SV	N	1	MEGFGVRKGAWTKEEDELLKQFIEIHGEGKWHHVPLKSGLNRCRKSCRLRWLNYLKPNIKRGEFAEDEVDLIIRL	HKLLG	80	
	FaMYB(ABX	(79947.1)	1	MEGFGVRKGAWTKEEDELLKQFIEIHGEGKWHHVPLKSGLNRCRKSCRLRWLNYLKPNIKRGEFAEDEVDLIIRL	HKLLG	80	
	FaMYB10-H	Y	81	NRWSLIAGRLPGRTANDVKNYWNTYQRKKDQKTASYAKKLKVKPRENTIAYTIVRPRPRTFIKRFNFTERDANIEI	HNHSE	160	
	FaMYB10-XI	B-1	81	NRWSLIAGRLPGRTANDVKNYWNTYQRKKDQKTASYAKKLKVKPRENTIAYTIVRPRPRTFIKRFNFTERDANIE	HNHSE	160	
	FaMYB10-XI	B-2	81	NRWSLIAGRLPGRTANDVKNYWNTYQRKKDQKTASYAKKLKVKPRENTIAYTIVRPRPRTFIKRFNFTERETQI-		154	
	FaMYB10-SV	N	81	NRWSLIAGRLPGRTANDVKNYWNTYQRKKDQKTASYAKKLKVKPRENTIAHTIVRPRPRTFIKRFNFTERYANIE	HNHSE	160	
	FaMYB(ABX	(79947.1)	81	NRWSLIAGRLPGRTANDVKNYWNTYQRKKDQKTASYAKKLKVKPRENTIAYTIVRPRPRTFIKRFNFTERYANIEI	HNHSE	160	
FaMYB10-HY		Y	161	VSYTSSLPTEPPQTLQLENVTDWWKDFSEDSTESIDRTMCSGLGLEDHDFFTNFWVEDMVLSASNHLVNISYV*	234		
	FaMYB10-XI	B-1	161	VSYTSSLPTEPPQTLQLENVTDWWKDFSEDSTESIDRTMCSGLGLEDHDFFTNFWVEDMVLSASNHLVNISYV*	234		
	FaMYB10-XI	B-2	155		155		
	FaMYB10-SV	(79947 1)	161	VSTILLEVELIQQAHHKLIA*	234		
	1 alvi 1 D(ADA	., , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	101		201		
			幻	「框表示序列插入;黑线表示 MYB-DNA-binding 结构域;*表示终止子。			
	The red bo	ox repre	esents	base sequence insertion; the black line represents the MYB-DNA-binding domain; *	. Termi	nator.	

图 4 FaMYB10 基因核苷酸和氨基酸序列分析

Fig. 4 Nucleotide and amino acid sequence analysis of *FaMYB10* gene

PBI121-FaMYB10-HY-GFP转入GV3101农杆菌中, 分别注射'红颜''小白'和'白雪公主'转色期草莓果 实中,农杆菌浸染果实3~5d后观察表型变化(图 5)。与阴性对照相比,'红颜'红色果肉颜色变深, '小白'和'白雪公主'白色果肉颜色变红,进一步证 明FaMYB10(FaMYB10-HY)是参与花色苷合成的 关键正调控因子,而FaMYB10-XB-2和FaMYB10-SW序列突变导致功能丧失,花色苷含量降低。





3 讨 论

果实花色苷含量和组分是影响果实色泽品质的 一个重要因素^[4],花色苷是植物呈色的主要物质,主 要由一系列结构基因编码相关酶催化相关底物,随 后经过各种修饰被转运到液泡等部位储存^[27-28]。花 色苷的积累与花色苷合成途径相关结构基因的表达 水平密切相关。前人对花色苷的合成途径以及相关 结构基因的分类和功能进行了大量研究,目前, 梨^[29]、葡萄^[30]、石榴^[31]、草莓^[12]等植物中已分离并克隆 了花色苷合成途径的结构基因。

花色苷合成途径中结构基因的表达水平与成熟 果实着色程度有密切联系。苹果中,CHS、F3H、 DFR、ANS、UFGT等5个结构基因表达水平与花色 苷积累呈正相关,它们在黄色品种'Orin'中的表达 水平明显低于两个红色品种'Jonathan'和'Fuji'^[32]。 'Malay'白色苹果中无花色苷积累主要是由于合成 花色苷关键基因 UFGT 不表达,阻碍最终花色苷的

合成[33]。本研究中,'红颜'和'小白'草莓果实中总 花色苷含量在转色期和成熟期大量积累,花色苷合 成途径相关关键结构基因的表达模式与花色苷积累 时期相一致。'红颜'和'小白'在整个果实发育成熟 过程中,FaCHI、FaDFR、FaANS和FaGST在S5和S6 时期表达量迅速增加,而'白雪公主'中这些基因的 表达量一直维持在较低水平,与其白色果实表型性 状相一致,说明这些基因与草莓果实花色苷积累密 切相关。其中,FaCHI和FaDFR的表达呈现先降后 升的模式,分别在S1和S6时期出现两个高峰,这与 苹果^[34]和草莓^[9]的研究结果一致。Almeida等^[20]认为 DFR基因在果实发育过程中有两个高峰,可能与草 莓发育的过程中黄酮醇化合物的合成具有两个模式 有关,一个高峰可能对应黄烷-3-醇的生物合成,另 一个高峰对应花色苷和黄酮醇的生物合成。Lin 等^[12]通过RNAi沉默FaDFR后,发现花青素糖苷下 降了91.3%,而类黄酮生物合成的另一个分支产物 槲皮素糖苷含量却增加了73.1%,说明绿色果实和 成熟果实中FaDFR可能参与到其他不同生物合成 途径中。

MYB转录因子在植物花色苷积累中具有重要 的调控作用。一般认为MYB10的表达水平与红色 表型呈正相关,在果实成熟中,MYB10相对表达水 平较高^[35]。甜樱桃中,在果实成熟期'Stalla'的Pa-MYB10表达水平显著高于'Rainier',与花色苷积累 相一致^[36]。森林草莓黄果和红果中,果实发育前期 FvMYB10表达量增加缓慢,果实发育后期迅速增 加^[37]。白果型森林草莓中,过表达*FvMYB10*可使白 果恢复红果表型^[15]。MYB10基因序列变化导致调控 功能改变,'蜜脆'苹果果实上红绿条纹中MYB10转 录本的差异积累是由MYB10启动子区域的差异甲 基化导致的,从而决定了花青素合成结构基因的转 录和花色苷积累138]。红葡萄中,果实颜色的差异主 要由MYBA1基因中插入了反转录转座子导致的突 变^[99]。Wang 等^[16]认为白果类型草莓是由于 FaMYB10-2在编码该蛋白时C末端有8个碱基的插 入,从而导致翻译过程提前终止,使其丧失功能导致 果肉变白。本研究结果表明,FaMYB10在白果、红 果的转色期及成熟期表达量均较高,但在'白雪公 主'中的相对表达量要显著高于'红颜'和'小白',红 果类型和白果类型FaMYB10表达量与花色苷含量 并不一致,这些结果表明在3个不同果色表型中 FaMYB10调控花色苷合成发挥着不同的作用。这种差异的原因可能是MYB10序列结构存在差异。进一步分析FaMYB10基因序列结果显示MYB10在'小白'品种中有2种序列类型,其中FaMYB10-XB-2有2个碱基"GA"的插入,从而使蛋白翻译过程提前终止,编码无功能的FaMYB10蛋白,推测可能是导致'小白'果肉白色的因子,而FaMYB10-XB-1与FaMYB10-HY序列一致,可能参与果皮红色颜色的形成,这一推断还需进一步开展基因功能验证。而'白雪公主'FaMYB10-SW在491-500区间有8个连续碱基"ACTTATAC"的插入,翻译蛋白过程也提前终止,这与Wang等¹¹⁶¹报道的FaMYB10-2结果一致。'红颜''小白'和'白雪公主'果实中瞬时过表达FaMYB10,结果使白肉变红,表明FaMYB10仍是正调控花色苷合成的关键因子。

4 结 论

不同表型果实花青素积累存在显著差异,花色 苷含量与花色苷合成的相关基因表达水平紧密相 关;FaCHI、FaDFR、FaANS和FaGST在红色品种 '红颜'中表达最高,'小白'次之,而'白雪公主'表达 量很低,推测可能是参与草莓果实花色苷合成途径 的关键结构基因。FaMYB10在白果类型的表达水 平显著高于红果类型,相对表达量与果实花色苷含 量呈负相关。'小白'FaMYB10基因编码区序列存在 2种类型,其中FaMYB10-XB-2插入2个碱基GA,导 致编码氨基酸序列和结构发生变化。结合果实瞬时 过量表达验证,表明FaMYB10是不同颜色果实花色 苷合成的关键正调控因子,但其序列变化引起功能 丧失进而导致白果类型果实花色苷积累缺失。

参考文献 References:

- PILLET J, FOLTA K M. Pigments in strawberry[M]//CHEN C X. Pigments in fruits and vegetables: Genomics and dietetics. New York: Springer, 2015: 205-216.
- FANG J. Classification of fruits based on anthocyanin types and relevance to their health effects[J]. Nutrition, 2015, 31(11/12): 1301-1306.
- [3] ZHU F. Anthocyanins in cereals: Composition and health effects[J]. Food Research International, 2018, 10: 232-249.
- [4] DA SILVA F L, ESCRIBANO- BAILÓN M T, PÉREZ ALONSO J J, RIVAS-GONZALO J C, SANTOS-BUELGA C. Anthocyanin pigments in strawberry[J]. LWT - Food Science and Technology, 2007, 40(2): 374-382.
- [5] LIN Y X JIANG L Y, CHEN Q, LI Y L, ZHANG Y T, LUO Y, ZHANG Y, SUN B, WANG X R, TANG H R. Comparative tran-

scriptome profiling analysis of red- and white-fleshed strawberry (*Fragaria* \times *ananassa*) provides new insight into the regulation of the anthocyanin pathway[J]. Plant & Cell Physiology, 2018,59(9): 1844-1859.

- [6] ZHANG Y C, LI W J, DOU Y J, ZHANG J X, JIANG G H, MIAO L X, HAN G F, LIU Y X, LI H, ZHANG Z H. Transcript quantification by RNA- Seq reveals differentially expressed genes in the red and yellow fruits of *Fragaria vesca*[J]. PloS One, 2015, 10(12): e0144356.
- [7] WILKINSON J Q, LANAHAN M B, CONNER T W, KLEE H J. Identification of mRNAs with enhanced expression in ripening strawberry fruit using polymerase chain reaction differential display[J]. Plant Molecular Biology, 1995, 27(6): 1097-1108.
- [8] MIOSIC S, THILL J, MILOSEVIC M, GOSCH C, POBER S, MOLITOR C, EJAZ S, ROMPEL A, STICH K, HALBWIRTH H. Dihydroflavonol 4-reductase genes encode enzymes with contrasting substrate specificity and show divergent gene expression profiles in *Fragaria* species[J]. PLoS One, 2014, 9(11): e112707.
- [9] 肖敏,汪佳易,李皓,罗赟,林晓,陈宗玲,王红清.草莓果实基因表达与花色苷代谢的关系[J].中国农业大学学报,2013,18
 (1):113-118.
 XIAO Min, WANG Jiayi, LI Hao, LUO Yun, LIN Xiao, CHEN

Zongling, WANG Hongqing. Relation of gene expression to anthocyanins metabolism in strawberry fruits[J]. Journal of China Agricultural University, 2013, 1(1): 113-118.

- [10] DEBES M A, ARIAS M E, GRELLET-BOURNONVILLE C F, WULFF A F, MARTÍNEZ-ZAMORA M G, CASTAGNARO A P, DÍAZ-RICCI J C. White-fruited Duchesneaindica (Rosaceae) is impaired in ANS gene expression[J]. American Journal of Botany, 2011, 98(12): 2077-2083.
- HOFFMANN T, KALINOWSKI G, SCHWAB W. RNAi- induced silencing of gene expression in strawberry fruit (*Fragaria* × ananassa) by agroinfiltration: a rapid assay for gene function analysis[J]. Plant Journal, 2006, 48(5): 818-826.
- [12] LIN X, XIAO M, LUO Y, WANG J, WANG H. The effect of RNAi-induced silencing of *FaDFR* on anthocyanin metabolism in strawberry (*Fragaria × ananassa*) fruit[J]. Scientia Horticultures, 2013, 160: 123-128.
- [13] JIANG F, WANG J Y, JIA H F, JIA W S, WANG H Q, XIAO M. RNAi- mediated silencing of the flavanone 3- hydroxylase gene and its effect on flavonoid biosynthesis in strawberry fruit [J]. Journal of Plant Growth Regulation, 2013, 32(1): 182-190.
- [14] 张蕾,林晓,罗赟,汪佳易,徐川,王红清. RNAi 沉默 Fa4CL 基因对草莓果实花色苷代谢的影响[J]. 果树学报,2015,32(3):434-439.
 ZHANG Lei, LIN Xiao, LUO Yun, WANG Jiayi, XU Chuan, WANG Hongqing. Influences of RNAi-induced Fa4CL silences

WANG Hongqing. Influences of RNAi- induced *Fa4CL* silencing on anthocyanin metabolism in strawberry fruit[J]. Journal of Fruit Science, 2015, 32(3): 434-439.

- [15] WANG K L, MCGHIE T K, WANG M, LIU Y H, WARREN B, STOREY R, ESPLEY R V, ALLAN A C. Engineering the anthocyanin regulatory complex of strawberry (*Fragaria vesca*) [J]. Front Plant Science, 2014, 5: 651.
- [16] WANG H, ZHANG H, YANG Y, LI M, ZHANG Y, LIU J, DONG J, LI J, BUTELLI E, XUE Z, WANG A, WANG G, MARTIN C, JIN W. The control of red color by a family of

MYB transcription factors in octoploid strawberry (*Fragaria* × *ananassa*) fruits[J]. Plant Biotechnology Journal, 2019, 18(5): 1169-1184.

- [17] KADOMURA-ISHIKAWA Y, MIYAWAKI K, TAKAHASHI A, NOJI S. RNAi- mediated silencing and overexpression of the *FaMYB1* gene and its effect on anthocyanin accumulation in strawberry fruit[J]. Biologia Plantarum, 2015, 59(4): 677-685.
- [18] SCHAART J G, DUBOS C, ROMERO D L F I, HOUWELIN-GEN A M, DE VOS R C, JONKER H H, XU W J, ROUT-ABOUL J M, LEPINIEC L, BOVY A G. Identification and characterization of MYB-bHLH-WD40 regulatory complexes controlling proanthocyanidin biosynthesis in strawberry (*Fragaria* × ananassa) fruits[J]. New Phytologist, 2013, 197(2): 454-467.
- [19] 王玲,汤浩茹,王小蓉,陈清,江雷雨,林源秀.利用 VIGS 技术 研究草莓 FaMYB5 的功能[J]. 园艺学报,2017,44(1):33-42.
 WANG Ling, TANG Haoru, WANG Xiaorong, CHEN Qing, JIANG Leiyu, LIN Yuanxiu. Virus-induced gene silencing as a tool for FaMYB5 gene functional studies in strawberry[J]. Acta Horticulturae Sinica,2017,44(1): 33-42.
- [20] ALMEIDA J R M, D'AMICO E, PREUSS A, CARBONE F, DE-VOS C H R, DEIML B, MOURGUES F, PERROTTA G, FISCHER T C, BOVY A G, MARTENS S, ROSATI C. Characterization of major enzymes and genes involved in flavonoid and proanthocyanidin biosynthesis during fruit development in strawberry (*Fragaria × ananassa*)[J]. Arch Biochemistry & Biophysics, 2007, 465(1): 61-71.
- [21] HOLTON T A, CORNISH E C. Genetics and biochemistry of anthocyanin biosynthesis[J]. Plant Cell, 1995, 7(7): 1071-1083.
- [22] LIN Y, JIANG L, CHEN Q, LI Y, ZHANG Y, LUO Y, ZHANG Y, SUN B, WANG X, TANG H. Comparative transcriptome profiling analysis of red- and white-fleshed strawberry (*Fragaria* × *ananassa*) provides new insight into the regulation of anthocyanins pathway[J]. Plant Cell Physiology, 2018, 59(9): 1844-1859.
- [23] MORTAZAVI A, WILLIAMS B A, MCCUE K, SCHAEFFER L, WOLD B. Mapping and quantifying mammalian transcriptomes by RNA-Seq[J]. Nature Methods, 2008, 5(7): 621-628.
- [24] LOVE M I, HUBER W, ANDERS S. Moderated estimation of fold change and dispersion for RNA-seq data with DESeq2[J]. Genome Biology, 2014, 15(12): 550.
- [25] SCHMITTGEN T D, LIVAK K J. Analyzing real-time PCR data by the comparative CT method[J]. Nature Protocols, 2008, 3(6): 1101-1108.
- [26] ZHAO Y Y, MAO W W, CHEN Y T, WANG W, DAI Z R, DOU Z C, ZHANG K, WEI L Z, LI T Y, ZENG B Z, LIU T, FAN Y J, YAN J Q, LI B B, JIA W S. Optimization and standardization of transient expression assays for gene functional analyses in strawberry fruits[J]. Horticulture Research, 2019, 6 (1): 53.
- [27] 王璐,戴思兰,金雪花,黄河,洪艳.植物花青素苷转运机制的研究进展[J].生物工程学报,2014,30(6):848-863.
 WANG Lu, DAI Silan, JIN Xuehua, HUANG He, HONG Yan. Advances in plant anthocyanin transport mechanism[J]. Chinese Journal of Biotechnology,2014,30(6): 848-863.
- [28] 祝志欣,鲁迎青.花青素代谢途径与植物颜色变异[J].植物学报,2016,51(1):107-119.

ZHU Zhixin, LU Yingqing. Plant color mutants and the anthocyanin pathway[J]. Journal of Botany, 2016, 51(1): 107-119.

[29] 杨雅楠. '早红考密斯'梨果皮色泽变异相关基因的克隆表达 及 *PcMYB2* 基因功能的初步研究[D]. 南京:南京农业大学, 2014.

YANG Yanan. Cloning and expression of genes related to pear skin color mutation in 'Early red doyenne ducomice' and primary study on function analysis of *PcMYB2*[D]. Nanjing: Journal of China Agricultural University, 2014.

- [30] SPARVOLI F, MARTIN C, SCIENZA A, GAVAZZI G, TONEL-LI C. Cloning and molecular analysis of structural genes involved in flavonoid and stilbene biosynthesis in grape (*Vitis vinifera L.*) [J]. Plant Molecular Biology, 1994, 24(5): 743-755.
- [31] ZHAO X, YUAN Z, FENG L, FANG Y. Cloning and expression of anthocyanin biosynthetic genes in red and white pomegranate [J]. Journal of Plant Research, 2015, 128(4): 687-696.
- [32] HONDA C, KOTODA N, WADA M, KONDO S, KOBAYASHI S, SOEJIMA J, ZHANG Z, TSUDA T, MORIGUCHI T. Anthocyanin biosynthetic genes are coordinately expressed during red coloration in apple skin[J]. Plant Physiology and Biochemistry, 2002,40(11): 955-962.
- [33] KOTEPONG P, KETSA S, VAN DOORN W G. A white mutant of Malay apple fruit (*Syzygium malaccense*) lacks transcript expression and activity for the last enzyme of anthocyanin synthesis, and the normal expression of a MYB transcription factor[J]. Functional Plant Biology, 2011, 38(1): 75-86.
- [34] LISTER C E, LANCASTER J E, WALKER J R L. Developmental changes in enzymes of flavonoid biosynthesis in the skins of red and green apple cultivars[J]. Journal of the Science of Food & Agriculture, 1996, 71(3): 313-320.
- [35] GU C, LIAO L, ZHOU H, WANG L, DENG X B, HAN Y P, LIU J H. Constitutive activation of an anthocyan in regulatory gene *PcMYB10.6* is related to red coloration in purple-foliage plum[J]. Plos One, 2015, 10(8): e0135159.
- [36] WANG K L, BOLITHO K, GRAFTON K, KORTSTEE A, KA-RUNAIRETNAM S, MCGHIE T K, ESPLEY R V, HELLENS R P, ALLAN A C. An R2R3 MYB transcription factor associated with regulation of the anthocyanin biosynthetic pathway in Rosaceae[J]. BMC Plant Biology, 2010, 10:, 50.
- [37] 张豫超.森林草莓黄果表型形成机制研究[D]. 沈阳:沈阳农业 大学,2017.
 ZHANG Yuchao. The mechanism research of yellow fruit pig-

mentation in *Fragaia vesca*[D]. Shenyang: Shenyang Argriculutral University, 2017.

- [38] TELIAS A, WANG K L, STEVENSON D E, COONEY J M, HELLENS R P, ALLAN A C, HOOVER E E, BRADEEN J M. Apple skin patterning is associated with differential expression of *MYB10*[J]. BMC Plant Biology, 2011, 11(1): 93.
- [39] 张传义,曹秋芬,孟玉平,周慧.一个调控葡萄花和果实色素 形成的基因家族:*MYB* 相关基因家族[J]. 分子植物育种, 2007,5(S1):85-88.
 ZHANG Chuanyi, CAO Qiufen, MENG Yuping, ZHOU Hui. A gene family that control grape floral and berry pigmentattion-*MYB*-related gene family[J]. Molecular Plant Breeding, 2007, 5 (S1): 85-88.