

平原红猕猴桃花青苷积累规律及合成代谢关键基因发掘¹

王浩哲，钱海珍，尤红艳，叶振风，贾兵，朱立武*

(安徽农业大学园艺作物品质生物学安徽省重点实验室，合肥 236400)

摘要：【目的】探究平原红猕猴桃内果皮着色的分子机制，给低海拔、夏季高温地区栽培猕猴桃内果皮着色正常的新品种培育提供试验依据。【方法】通过高效液相色谱（HPLC）测定平原红和红阳猕猴桃花后 30、60、90、120、150 d 果肉中的花青苷含量变化，同时将果肉样品进行转录组测序，分析两个品种不同时期猕猴桃果肉相关差异表达基因（DEGs）并进行 GO 和 KEGG 富集分析，发掘促进猕猴桃内果皮花青苷合成的关键基因，对筛选出的关键基因进行实时荧光定量（RT-qPCR）检验。【结果】试验结果表明，花后 30~60 d，平原红和红阳猕猴桃果肉中未检出花青苷；花后 90~150 d，两个品种猕猴桃果肉中花青苷主要以矢车菊素 3-O-半乳糖苷的形式存在，仅在平原红花后 90 d 果肉样品中检出少量矢车菊素 3-O-葡萄糖苷；花后 150 d（果实采收时），平原红猕猴桃果肉中花青苷含量显著高于红阳，不仅是其花青苷合成量显著增多，而且在夏季高温条件下其花青苷降解的速率也显著降低。转录组测序分析发现，花后 90~150 d 平原红与红阳猕猴桃果肉中共有 2230 个 DEGs 和 6 个差异表达的 MYB 家族转录因子；花后 90、120、150 d 三个时期 DEGs 的 GO 和 KEGG 富集分析发现，多数 DEGs 集中在与花青苷合成、转运、贮藏有关的功能和代谢途径上；在花青苷合成代谢途径中，筛选出 *Acc23647* (*Acc4CL*) 和 *Acc23632* (*AccDFR*) 与花青苷含量变化相吻合的两个关键 DEGs；经过 RT-qPCR 检验，这两个关键 DEGs 相对表达量与转录组分析的 FPKM 值变化趋势一致。【结论】果实采收时，平原红果肉的花青苷含量是红阳猕猴桃的 3.97 倍；*Acc4CL* 和 *AccDFR* 基因的上调表达，促进了平原红猕猴桃果肉中的花青苷合成；MYB 家族的转录因子参与了平原红猕猴桃花青苷的合成代谢。

关键词：猕猴桃；果实；花青苷；转录组

中图分类号：S663.4 文献标志码：A 文章编号：1009-9980(2024)07-0001-08

Anthocyanin accumulation roles and its anabolic key genes in fruit of ‘Pingyuanhong’ kiwifruit (*Actinidia chinensis*)

Wang Haozhe, Qian Haizhen, You Hongyan, Ye Zhenfeng, Jia Bing, Zhu liwu*

(Anhui Key Laboratory of Horticultural Crop Quality Biology, Anhui Agricultural University,
Hefei 236400, Anhui, China)

Abstract: 【Objective】The kiwifruit (*Actinidia chinensis*), originating from China, exhibits a diverse array of pulp colors during its developmental stages, ranging from light green, red to purple. The variance in red pulp coloration primarily arises from differences in anthocyanin and proanthocyanidin levels. 'Hongyang' kiwifruit, renowned for its red fruit core, faces challenges of

收稿日期：2024-03-15 接受日期：2024-05-11

基金项目：安徽省重点研究计划（1804g07020177）

作者简介：王浩哲，男，在读硕士研究生，研究方向为果树种质资源与遗传育种。Tel: 13865854125, E-mail: 1255894867@qq.com

*通信作者 Author for correspondence. Tel: 13956988479, E-mail: zhuliwu@ahau.edu.cn

discoloration or lightening under high temperatures or low elevation conditions. Conversely, 'Pingyuanhong' kiwifruit, a novel cultivar derived from 'Hongyang' through open pollination, demonstrates resilience to such environmental influences. This study aims to elucidate the molecular mechanisms underlying the red coloration of 'Pingyuanhong' kiwifruit, providing insights for breeding new cultivars resilient to environmental variations, particularly suitable for low elevation or high-temperature regions. **【Methods】** The experimental materials consisted of fruits harvested from 5-year-old 'Hongyang' and 'Pingyuanhong' kiwifruit trees, grafted onto *Actinidia delicious* seedling rootstock, and planted in rows spaced 3.0 meters apart with a plant spacing of 1.5 meters. Both cultivars were cultivated under identical soil conditions and management practices at the Wanxi Kiwifruit Research Institute, Huoqiu County, Anhui Province. From May to September 2020, fruit samples were collected every 30 days using random sampling principles, with each sample comprising 10 fruits replicated three times. Upon sampling, fruits were wrapped in damp gauze, stored in ice boxes, and transported to the Provincial Key Laboratory of Horticultural Crop Quality Biology, Anhui Agricultural University. The fruits were then peeled, mashed, and thoroughly mixed before being flash-frozen with liquid nitrogen and stored at -80°C until further analysis. Anthocyanin content in the fruits of 'Pingyuanhong' and 'Hongyang' kiwifruit was assessed using high-performance liquid chromatography (HPLC) at 30, 60, 90, 120, and 150 days after full bloom (DAFB). Dynamic changes and increments in anthocyanin accumulation during fruit development were analyzed. Simultaneously, total RNA was extracted from fruit samples at these five stages for transcriptomic sequencing using an Illumina HiSeqTM 2000 next-generation sequencer at BGI (BGI Co., Ltd., Shenzhen, Guangdong, China). This analysis aimed to identify differentially expressed genes (DEGs) across various periods and discover key genes involved in promoting anthocyanin synthesis in kiwifruit. The identified key genes were subsequently validated using real-time quantitative PCR (RT-qPCR).

【Result】 The results revealed that no anthocyanin was detected at 30 and 60 DAFB in either 'Pingyuanhong' or 'Hongyang' kiwifruit. Subsequently, at 90, 120, and 150 DAFB, the anthocyanin content in 'Pingyuanhong' kiwifruit was 3.34, 2.15, and 3.97 times higher than that in 'Hongyang' kiwifruit, respectively, and the anthocyanin mainly existed as cyanidin 3-O-galactoside, a lesser amount of the cyanidin 3-O-glucoside was detected only at 90 DAFB in fruit of 'Pingyuanhong' kiwifruit. The significant elevation in anthocyanin content in 'Pingyuanhong' compared to 'Hongyang' kiwifruit was attributed not only to increased anthocyanin synthesis but also to a notable reduction in its degradation rate within 'Pingyuanhong' fruit. Transcriptomic analysis identified 2230 differentially expressed genes (DEGs) and six differentially expressed transcription factors of the MYB family at 90, 120, and 150 DAFB in both 'Pingyuanhong' and 'Hongyang' kiwifruit. Gene Ontology (GO) and Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes (KEGG) enrichment analyses indicated that these DEGs were primarily associated with functions and metabolic pathways related to anthocyanin synthesis, transportation, and storage. Two key DEGs, Acc23647 (Acc4CL) and Acc23632 (AccDFR), consistent with the observed changes in anthocyanin content in 'Pingyuanhong' kiwifruit, were identified in the anthocyanin metabolic pathway. Validation results obtained through RT-qPCR were in concordance with the findings from transcriptomic analysis. **【Conclusion】** The anthocyanin form

mainly existed in the form of cyanidin 3-O-galactoside in the fruit of ‘Pingyuanhong’ and ‘Hongyang’ kiwifruit, and the anthocyanin content of ‘Pingyuanhong’ was 3.34, 2.15 and 3.97 times that of ‘Hongyang’ kiwifruit at 90, 120 and 150 DAFB, respectively. The up-regulated expression of 4-coumarate-CoA ligase (4CL) and dihydroflavone alcohol-4-reductase (DFR) genes had promoted the anthocyanin synthesis in the fruit of ‘Pingyuanhong’ kiwifruit. The six transcription factors of MYB family were involved in the anabolism of anthocyanin in fruit of ‘Pingyuanhong’ kiwifruit.

Key words: Kiwifruit; Fruit; Anthocyanin; Transcriptome

中华猕猴桃 (*Actinidia chinensis*) 原产于中国，庭院栽培历史距今至少有 1200 年^[1]。猕猴桃果实在发育过程中，内果皮呈现出不同的颜色，比如浅绿色、深绿、黄色、橙色、红色、紫色或是黄绿色^[2]，内果皮红颜色差异的主要原因是花青苷（Anthocyanin, AC）和原花青素（Proanthocyanidin, PA）种类和含量的不同。目前已经鉴定出 630 多种花青苷和 680 多种原花青素^[3]。花青苷以 3,5,7-三羟基-2-苯基苯并吡喃为基本结构基元，由于 R1、R2 取代基的不同，衍生出多种花青苷，常见的花青苷有 6 大类：矢车菊素类（cyanidin）、天竺葵素类（pelargonidin）、飞燕草素类（delphindin）、芍药素类（paeoniflorin）、矮牵牛色素类（petunidin）和锦葵色素类（malvidin）^[4-5]。花青苷是一种水溶性色素，在植物细胞质中产生并存储在液泡中，故在植物有色部位含量最为丰富，是许多水果、蔬菜以及花卉色泽的主要组成成分之一^[6-7]。

红心猕猴桃品种红阳是从中华猕猴桃中人工实生选育出来的优良品种^[8]，果心红色中花青苷种类主要是矢车菊素半乳糖苷^[9]，红心猕猴桃色泽艳丽、营养价值高，备受消费者青睐，市场需求不断加大。但是，红阳猕猴桃引入中国长江中下游平原地区栽植时，高温环境会使果心出现褪色或着色较浅的现象。近年来，安徽农业大学从红阳实生后代培育出来的猕猴桃新品种平原红，在相同的条件下，果心着色比红阳更好，并且不易受高温环境的影响^[10]。本试验以红阳猕猴桃为对照，对平原红猕猴桃不同发育阶段果实（5 个时期）花青苷含量开展测定，同时将相应时期样品开展转录组测序分析，以期筛选出与花青苷代谢相关的关键基因、解析猕猴桃新品种平原红在高温下着色更好的分子机制。

1 材料和方法

1.1 材料及采集方法

试验材料选用红阳和平原红猕猴桃果实，两品种栽培条件相同、树龄均为 5 年，砧木为美味猕猴桃实生砧木，株行距为 1.5 m×3.0 m。均取自安徽省霍邱县皖西猕猴桃研究所。2020 年 5—9 月（花后 30~150 d），选择生长状况良好的果实，每 30 d 取样一次，遵循随机取样原则，每时期、每个样品取 10 个果实，3 次重复（A1、A2、A3）。采样完成后，将果实用湿纱布包裹置于冰盒中运回安徽农业大学园艺作物品质生物学安徽省重点实验室。果实去皮

后打浆混匀，用液氮速冻处理并保存在-80 °C超低温冰箱中备用。



DAFB 表示花后天数，HY 表示品种红阳，PYH 表示品种平原红。

DAFB indicates the number of days after full bloom, HY indicates the variety Hongyang and PYH represents the variety Pingyuanhong.

图 1 平原红和红阳猕猴桃花后不同天数果实横切图

Fig. 1 Cross-sectional view of the fruits of Pingyuan Hong and Hongyang kiwifruit on different days after full bloom

1.2 花青苷含量的测定

样品处理，进样条件和标准液配制参照前人研究方法略有改进^[8]。将矢车菊-3-O-半乳糖苷和矢车菊-3-O-葡萄糖苷标准品，分别配置成 50 mg·mL⁻¹ 的溶液，逐步稀释为 25 μg·mL⁻¹、12.5 μg·mL⁻¹、6.25 μg·mL⁻¹、3.13 μg·mL⁻¹、1.56 μg·mL⁻¹ 的标准混合液。

将矢车菊-3-O-半乳糖苷和矢车菊-3-O-葡萄糖苷标准液用 0.22 μm 滤膜过滤到进样瓶中，按照设定程序上机进样，结果显示矢车菊-3-O-半乳糖苷的出峰时间在 6.7 min，矢车菊-3-O-葡萄糖苷的出峰时间在 8.0 min，不同浓度对应的峰面积如表 1 所示。以标准混合液浓度 (x) 对峰面积 (y) 求线性回归方程，矢车菊-3-O-半乳糖苷对应的标准曲线是 $y=9.0628x-4.2901$ ，相关系数 $R^2=0.9987$ ；矢车菊-3-O-葡萄糖苷对应的标准曲线是 $y=12.296x-6.09$ ，相关系数 $R^2=0.9995$ 。

表 1 不同浓度花青苷标准样品对应的峰面积

Table 1 Peak area corresponding to different concentrations of anthocyanin standards

矢车菊-3-O-半乳糖苷		矢车菊-3-O-葡萄糖苷	
浓度 (μg·mL ⁻¹)	峰面积 (mAU*s)	浓度 (μg·mL ⁻¹)	峰面积 (mAU*s)
1.56	9.203	1.56	11.902
3.13	21.582	3.13	30.078
6.25	50.329	6.25	72.581
12.50	113.717	12.50	151.076
25.00	219.552	25.00	299.466
50.00	480.146	50.00	649.902

1.3 转录组测序与分析

本试验的转录组测序部分委托深圳华大基因股份有限公司完成。以红阳猕猴桃果实作为对照组，平原红果实作为处理组，样品分组如表 2 所示。

表 2 样品分组设置

Table 2 Sample grouping settings

编号 No.	分组名 Group	花后时间 Time after full bloom/d	样品名 Sample name
1	PYH5	30	PYH5_1A, PYH5_2A, PYH5_3A
2	PYH6	60	PYH6_1A, PYH6_2A, PYH6_3A
3	PYH7	90	PYH7_1A, PYH7_2A, PYH7_3A
4	PYH8	120	PYH8_1A, PYH8_2A, PYH8_3A
5	PYH9	150	PYH9_1A, PYH9_2A, PYH9_3A
6	HY5	30	HY5_1A, HY5_2A, HY5_3A
7	HY6	60	HY6_1A, HY6_2A, HY6_3A
8	HY7	90	HY7_1A, HY7_2A, HY7_3A
9	HY8	120	HY8_1A, HY8_2A, HY8_3A
10	HY9	150	HY9_1A, HY9_2A, HY9_3A

注：HY. 红阳；PYH. 平原红。

Note: HY. Hongyang; PYH. Pingyuanhong.

提取果肉 RNA 构建 cDNA 文库，使用 DNBSEQ 平台进行测序，以中华猕猴桃‘Red5’为参考基因组(<https://kiwifruitgenome.org/>)。使用 BLAST 程序将 DEGs 与 Nr(Non-Redundant Protein Sequence, 非冗余蛋白数据)、GO (Gene Ontology, 基因本体)、KEGG (Kyoto encyclopedia of genes and genomes, 京都基因与基因组百科全书) 数据库中获得相关的注释信息。使用 PlantTFDB 数据库进行转录因子注释。根据 GO 和 KEGG 注释结果，对差异基因进行功能分类与富集分析。

1.4 统计分析

使用 IBM SPSS Statistics 25 和 GraphPad Prism 9 软件分别对数据进行统计分析及作图，并进行差异性分析和相关性分析。结果用平均值±标准差表示。使用 Tukey 的多重比较检验评估平均值之间的差异，统计学显著性设定为 $p < 0.05$ 。

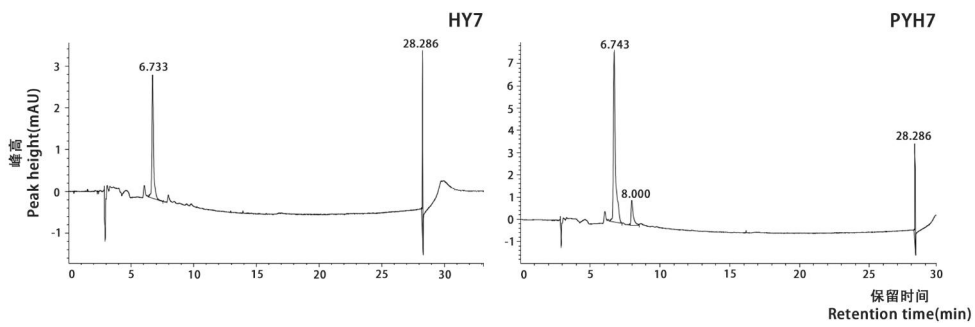
2 结果与分析

2.1 猕猴桃果实发育过程中花青苷种类及含量变化

2.1.1 猕猴桃果实发育过程中花青苷种类

花后 30 d 和 60 d 中，在两个品种果实未检测出花青苷的存在。花后 90 d，红阳猕猴桃 (HY7) 中只检测到矢车菊-3-O-半乳糖苷，而平原红 (PYH7) 中同时检测到矢车菊-3-O-半乳糖苷和矢车菊-3-O-葡萄糖苷，但后者检出量甚微 (图 2)。花后 120 d 和 150 d，两个品种中都只检测到矢车菊-3-O-半乳糖苷这一种花青苷。表明红阳和平原红猕猴桃果实中的花青苷以矢车菊-3-O-半乳糖苷为主，平原红果实发育过程中会有少量矢车菊-3-O-葡萄糖苷

的产生。



HY7 表示红阳花后 90 d; PYH7 表示平原红花后 90 d。

HY7 refers to 90 days after full bloom of Hongyang; PYH7 indicates 90 days after full bloom of Pingyuanhong.

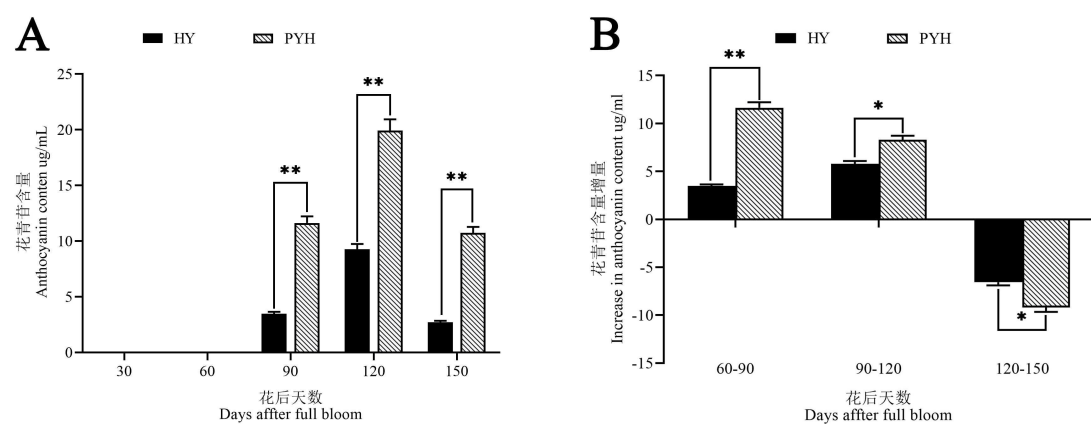
图 2 猕猴桃果实花后不同天数花青苷含量的高效液相色谱

Fig. 2 Anthocyanin content in kiwifruit fruit at different days after full bloom determined by the high performance liquid chromatography

2.1.2 猕猴桃果实发育过程中花青苷含量变化

在果实发育的不同时期，红阳中的花青苷含量都显著少于平原红。花后 90 d，平原红中花青苷含量是红阳的 3.34 倍。花后 120 d，平原红猕猴桃果肉的花青苷含量是红阳猕猴桃的 2.15 倍。至花后 150 d（果实采收时），两个品种猕猴桃果肉中的花青苷含量都有所下降，平原红猕猴桃果肉的花青苷含量达到红阳猕猴桃的 3.97 倍。果实不同发育阶段，平原红和红阳猕猴桃花青苷含量均呈现“先升后降”的变化趋势（图 3-A）。

花后 60~90 d，两个猕猴桃品种果肉中花青苷增量差距最大，达到极显著水平；花后 90~120 d，平原红果肉中花青苷增量比红阳高 43.3%，达到显著水平；花后 120~150 d，两个猕猴桃品种果肉中花青苷均有部分降解，平原红花青苷降解速率 46.1%，显著低于红阳 70.7% 的降解速率（图 3-B）。



A. 花后不同天数果实中花青苷的含量；B. 花后各时期花青苷的增量；HY. 红阳；PYH. 平原红。

A. The content of anthocyanins in fruits at different days after full bloom; B. The increase of anthocyanins during different days after full bloom. HY. Hongyang kiwifruit; PYH. Pingyuanhong kiwifruit.

图 3 猕猴桃果实花后不同天数的花青苷含量和增量

Fig. 3 Anthocyanin content and increment of kiwifruit fruit at different days after full

bloom

2.2 猕猴桃果实中基因表达转录组测序结果

2.2.1 不同样本的差异表达基因

花后 30 d, 两个品种果肉中差异基因数量最少; 花后 60、90 和 120 d, DEGs 的数目差别不大, 但下调差异基因多于上调差异基因; 花后 150 d, 上调、下调及总 DEGs 数是五个时期中最多的 (表 3)。

表 3 猕猴桃果肉样本 DEGs 数量统计表

Table 3 Statistics of the number of differentially expressed genes in kiwifruit fruit samples

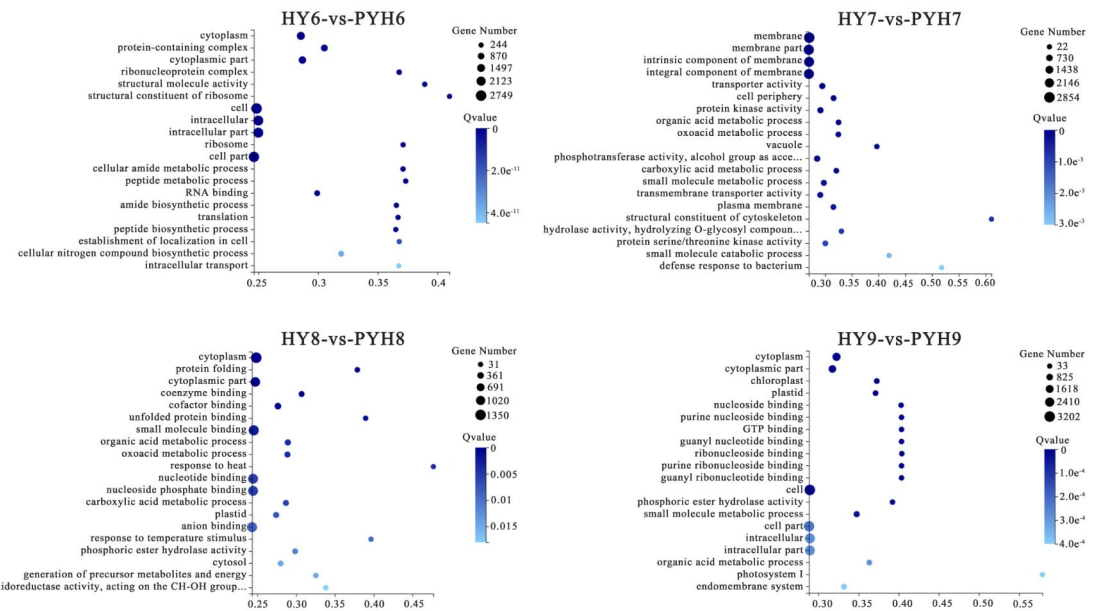
差异组别 Differential groups	上调差异表达基因 Up-regulated differential expression genes	下调差异表达基因 Down-regulated differential expression genes	总差异表达基因 Total differential expression genes
HY5-vs-PYH5	2390	2676	5066
HY6-vs-PYH6	4126	4114	8240
HY7-vs-PYH7	3997	4787	8784
HY8-vs-PYH8	3963	4158	8121
HY9-vs-PYH9	5553	4814	10367

注: “HY5、6、7、8、9”表示红阳猕猴桃花后 30、60、90、120、150 d; “PYH5、6、7、8、9”表示平原红猕猴桃花后 30、60、90、120、150 d。

Note: 'HY5, 6, 7, 8, 9' means 30, 60, 90, 120, 150 days after full bloom of 'Hongyang'; 'PYH5, 6, 7, 8, 9' indicates 30, 60, 90, 120, 150 days after full bloom of 'Pingyuanhong'.

2.2.2 红阳和平原红猕猴桃果实中 DEGs 的 GO 与 KEGG 分析

花后 60 d, 两个品种 DEGs 主要参与了细胞质、核糖体等细胞成分, 具备与 RNA 结合、结构分子活性等分子功能, 参与细胞酰胺代谢、细胞内转运等生物工程; 花后 90 d DEGs 主要参与了细胞质膜、液泡等细胞成分, 具备磷酸转移酶活性、跨膜转运蛋白活性、水解酶活性、蛋白激酶活性等分子功能, 参与小分子代谢、有机酸代谢、羧酸代谢等生物过程; 花后 120 d DEGs 主要参与了细胞质、质体等细胞组成, 具备小分子结合、辅酶结合、磷酸酯水解酶活性、氧化还原酶活性等分子功能, 参与有机酸代谢、羧酸代谢、对温度刺激的响应等生物过程; 花后 150 d DEGs 主要参与了细胞质、质体、叶绿体等细胞成分, 具备磷酸酯水解酶活性、核苷结合等分子功能, 参与了小分子代谢、有机酸代谢等生物过程 (图 4)。



气泡的大小表示注释到某个 GO Term 上的差异基因数, 颜色代表富集 Qvalue 值, 颜色越深代表 Qvalue 值越小。

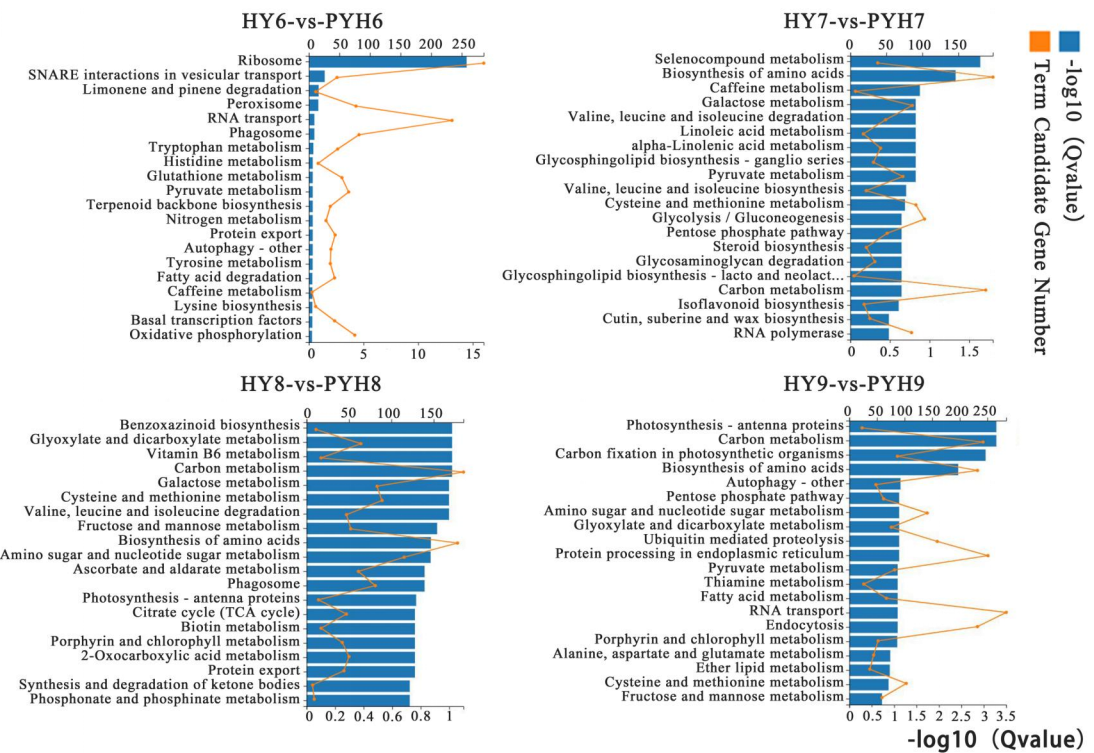
The size of the bubble represents the number of differentially expressed genes annotated to a GO term, the color represents the enrichment Qvalue, and the darker the color, the smaller the Qvalue.

图 4 红阳和平原红猕猴桃果实发育不同时期 DEGs 的 GO 功能富集

Fig. 4 GO functional enrichment of differentially expressed genes in different periods of fruit development of Hongyang and Pingyuanhong kiwifruits

DEGs 的 KEGG 富集分析表明, 花后 60 d, DEGs 主要参与了核糖体代谢、半乳糖代谢、谷胱甘肽代谢、苯丙氨酸和色氨酸的生物合成、苯丙氨酸代谢等代谢途径; 花后 90 d, DEGs 主要参与了氨基酸的生物合成、半乳糖代谢、丙酮酸代谢、类固醇生物合成、异黄酮类生物合成等代谢途径; 花后 120 d, DEGs 主要参与了碳代谢、氨基糖和核苷酸糖代谢、半乳糖代谢、卟啉和叶绿素代谢、酮体的合成与降解等代谢途径; 花后 150 d, DEGs 主要参与了内质网中的蛋白质加工、氨基酸的生物合成、内吞作用、半胱氨酸和蛋氨酸代谢、丙氨酸和谷氨酸代谢等代谢途径(图 5)。

此外, 有 6 个 MYB 家族转录因子(*Acc01631*、*Acc0876*、*Acc25854*、*Acc27724*、*Acc30277*、*Acc32342*)被富集到与花青苷合成相关的苯丙烷类生物合成途径(ko00940)。



X 轴柱子的长短代表 Qvalue 的大小 ($-\log_{10}(Q\text{value})$)，折线上的点在上方 X 上的值是注释到该 KEGG Pathway 上的差异基因数。

The length of the X-axis column represents the size of Qvalue ($-\log_{10}(Q\text{value})$), and the value of the dot on the upper X on the polyline is the number of differentially expressed genes annotated to the KEGG pathway.

图 5 红阳和平原红猕猴桃果实发育不同时期 DEGs 的 KEGG 富集

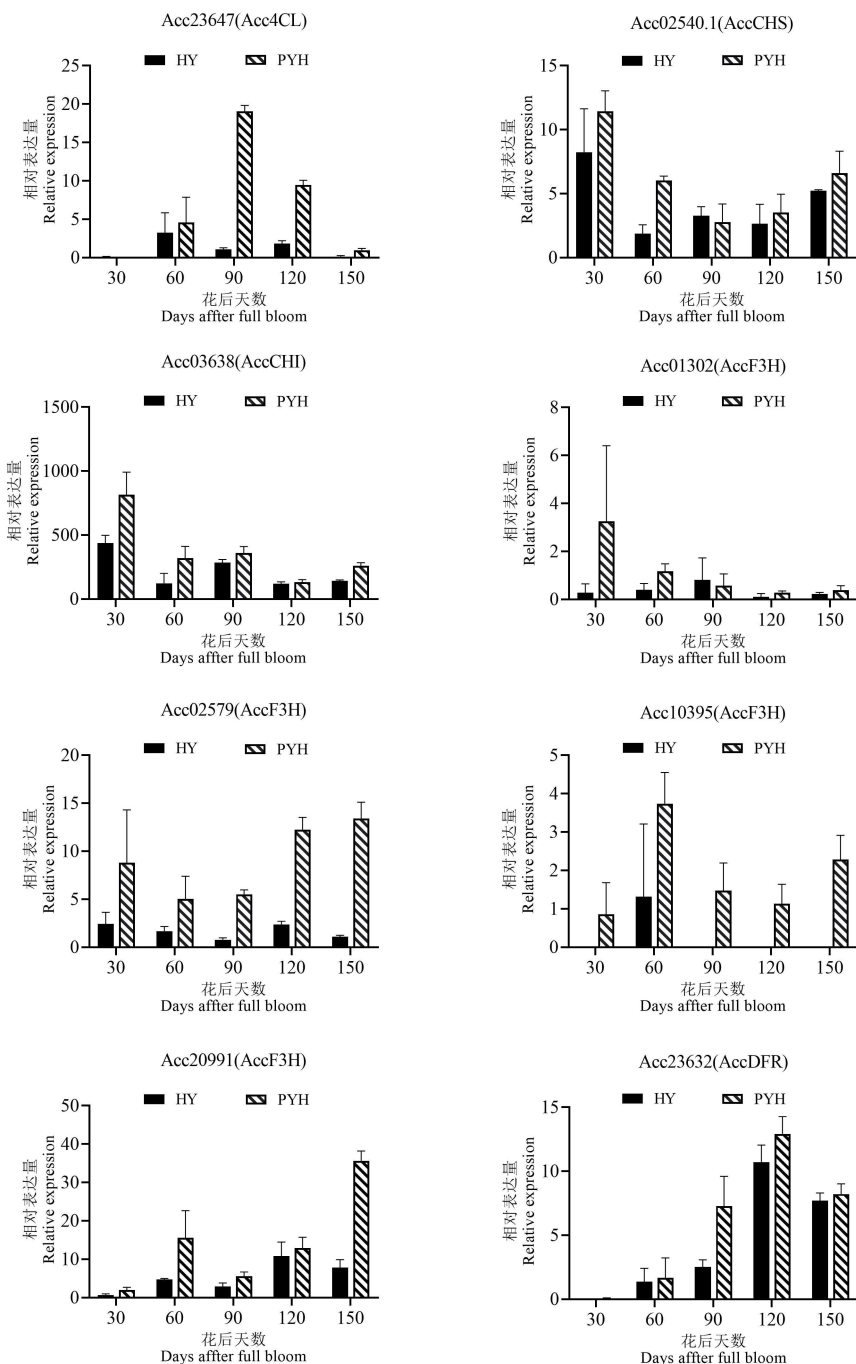
Fig. 5 Enrichment of KEGG metabolic pathway of differentially expressed genes in different periods of fruit development of Hongyang and Pingyuanhong kiwifruit

2.2.3 花青苷合成通路中的关键 DEGs

根据花青苷合成途径中基因差异表达量，筛选出平原红中表达量显著高于红阳的 8 个基因，作为差异表达候选关键基因。其中，1 个香豆酸辅酶 A 连接酶基因 (*Acc23647*)，1 个查尔酮合酶基因 (*Acc02540.1*)，1 个查尔酮异构酶基因 (*Acc03638*)，4 个黄烷酮 3-羟化酶基因 (*Acc01302*、*Acc02579*、*Acc10395*、*Acc20991*)，1 个二氢黄酮醇-4-还原酶 (*Acc23632*)。

花后 30 d，红阳和平原红猕猴桃果肉中都没有 *Acc23647* (*Acc4CL*) 表达，花后 60~150 d，红阳果肉中 *Acc4CL* 表达量显著低于平原红猕猴桃。*Acc10395* (*AccF3H*) 在花后 60 d 的红阳猕猴桃果肉中有少量表达，其他时间段均在红阳猕猴桃中没有表达。*Acc02540.1* (*AccCHS*)、*Acc03638* (*AccCHI*) 在两个猕猴桃品种的果肉中表达模式相同，花后 30 d 表达量最大。

然而，*Acc23647* (*Acc4CL*)、*Acc23632* (*AccDFR*) 主要在花后 60~150 d 猕猴桃果肉中表达，花后 30 d 的果肉中表达量甚微，这两个基因表达模式与果肉中花青苷含量变化趋势相吻合，可作为关键 DEGs（图 6）。



“HY” 表示红阳猕猴桃；“PYH” 表示平原红猕猴桃

'HY' represent Hongyang kiwifruit, 'PYH' indicate Pingyuanhong kiwifruit

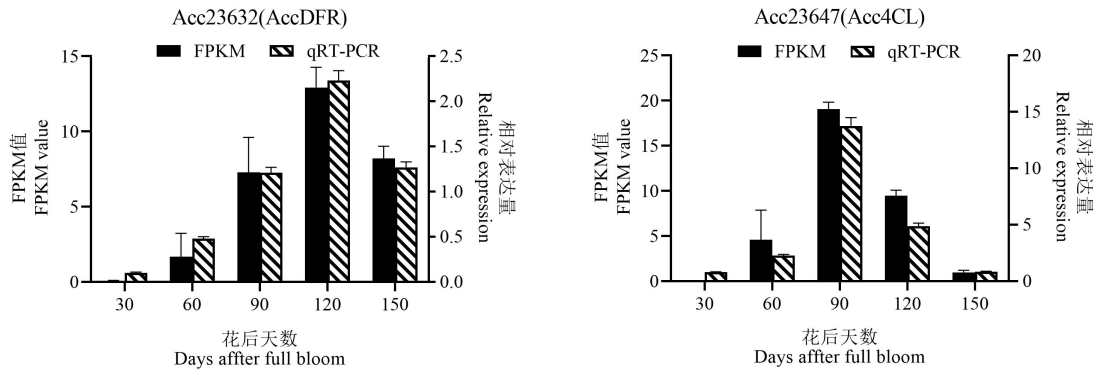
图 6 红阳和平原红猕猴桃果肉中花青苷合成途径 DEGs 表达水平

Fig. 6 the differentially expressed genes of Hongyang and Pingyuanhong kiwifruit fruits in the anthocyanin synthesis pathway

2.3 平原红猕猴桃实花青苷合成关键基因实时定量表达验证

对筛选出的花青苷合成两个关键基因 *Acc23647* (*Acc4CL*) 和 *Acc23632* (*AccDFR*)，通过实时荧光定量 PCR 验证其在平原红猕猴桃果肉中实际表达水平。检验结果显示，转录组分析

基因表达的 FPKM 值与 RT-qPCR 相对表达量变化趋势一致，表明这两个关键基因转录组数据真实可靠。



“30、60、90、120、150”表示平原红猕猴桃果实花后 30、60、90、120、150 d。

'30,60,90,120,150' means 30,60,90,120,150 days after full bloom of Pingyuanhong kiwifruit.

图 7 平原红猕猴桃果肉花青苷合成途径 DEGs 的 RT-qPCR 验证

Fig. 7 qPCR verification of differentially expressed genes in anthocyanin synthesis pathway in Pingyuanhong sample

3 讨论

3.1 平原红和红阳猕猴桃果实花青苷积累规律差异

Montefiori 等^[11]初步鉴定出红心猕猴桃内的三种主要的花青素是花青素 3-O-半乳糖苷、花青素 3-O-葡萄糖苷和花青素 3-O-木糖 (1-2)-半乳糖苷。Comeskey 等^[12]从猕猴桃中鉴定出花青素-3-[2-(木糖基)半乳糖苷]、花青素-3-半乳糖苷、花青素-3-葡萄糖苷、飞燕草素-3-[2-(木糖基)半乳糖苷]和飞燕草素-3-半乳糖苷。猕猴桃的遗传特性决定了不同品种间花青苷的糖基取代位置、种类及花青苷含量的明显不同^[13]。Liu 等^[14]在 2019 年的研究中，通过对 6 个红心和 6 个绿肉猕猴桃品种进行花青苷含量的测定，结果在红心猕猴桃中发现 5 种花青苷，其中还包括新鉴定出的锦葵色素和天竺葵素，而在绿肉猕猴桃中并未检测到花青苷。研究发现，在中华猕猴桃中，红心品种的黄酮类含量要高于黄肉品种，即在红心猕猴桃中，其花青苷含量和类黄酮含量都要高于黄肉猕猴桃；而在软枣猕猴桃中，绿肉品种的黄酮类含量要高于紫肉品种，即在紫色品种中倾向于合成花青苷，而在绿色品种中倾向于合成黄酮类物质^[15]。通过对几种猕猴桃果实的花青苷谱进行描述和鉴定，发现果实呈现的是红色还是紫色主要取决于矢车菊素和飞燕草素的相对含量^[16]。根据笔者在本试验中得到的结果推测，平原红猕猴桃采收时果肉中花青苷含量高于红阳，不仅是其内果皮中花青苷合成量显著增多，而且其花青苷降解的速率也显著降低。关于平原红猕猴桃采收期花青苷降解的速率降低的分子机制，尚待下一步进行研究。

3.2 关于猕猴桃花青苷代谢途径关键基因

通过对红阳和平原红猕猴桃花后不同天数的果肉转录组分析，对 8 个候选关键 DEGs 进一

步筛选，得到 *Acc23647* (*Acc4CL*) 和 *Acc23632* (*AccDFR*) 这两个上调基因，而且在两个品种猕猴桃果肉中的表达量变化趋势与花青苷含量变化趋势一致。DFR 表达上调促进二氢槲皮素转化为无色花青苷^[17]，4CL 表达促进肉桂酰辅酶 A 和对香豆酰辅酶 A 的合成^[18]，从而促进花青苷生物合成。在蛇根草中，*OjDFR1* 编码活性 DFR 蛋白，催化二氢黄酮醇还原为白花青素^[19]。在石榴果实中，根据 AMP 结构域分类，其中 Pg2CL4 与类黄酮合成有关^[20]。

花青苷的主要合成场所是内质网，为了防止被氧化分解，之后需要转移到液泡中贮藏。转运的方式主要是通过内质网中产生的囊泡转移到液泡^[21]，或者通过谷胱甘肽 S 转移酶 (GST) 从内质网中转移到液泡中，部分花青苷也可通过膜上的转运蛋白完成花青苷的转运^[22-23]。

笔者在本试验中通过对红阳和平原红猕猴桃果肉 DEGs 分析发现，两个猕猴桃品种果肉在发育过程中，DEGs 主要富集在与花青苷合成、分解相关的功能和代谢途径中；在与花青苷转运、贮藏相关的功能和代谢途径中，也存在部分 DEGs。此外，糖类、有机酸等代谢物，在猕猴桃发育过程中也发生了变化。

3.3 转录因子参与调控花青苷合成

花青素生物合成在很大程度上受特定转录因子控制^[24-25]，尤其是 R2R3-MYB 转录因子^[26-27]。苗立祥等^[28]的研究表明 *MYB10* 在调节草莓果肉花青苷合成中起关键作用，且花青苷的积累与 *MYB10* 基因的表达变化趋势一致，而林源秀^[29]在有关草莓的研究中发现 *FaMYB10* 并非通过自身表达调控花青苷的积累，而是通过调控合成相关结构基因的表达。基因 *PpMYB10.1* 在红肉桃种质花青苷合成途径中起关键作用^[30]，桃中 *MYB10.1* 与 *MYB10.3* 基因的表达和花青苷合成通路中的关键结构基因 CHS、F3H 及 UFGT 的表达呈正相关；梨中 *PbMYB10b* 和 *PbMYB9* 正向调控果肉中花青苷和原花青素的合成。此外，*PbMYB10b* 可通过上调结构基因 *PbDFR* 的表达影响原花青素的合成^[31]；*MdCEP1* 在拟南芥中异位表达，依旧能够促进拟南芥中花青苷积累，同时提高其花青苷合成相关基因的表达水平^[32]。在猕猴桃中，*AcMYB75* 可直接作用于前期合成基因 ANS 启动子序列而促进花青苷的积累^[33]。*Petunia PhMYB27* 是一种 R2R3-MYB 阻遏因子，可作为牵牛花花青苷生物合成过程中的负调节因子，其过表达导致花瓣和叶片中的花青素减少^[34]。蒺藜 *MtMYB2* 负调控 PA 和花青素含量，*MtMYB2* 突变株系在叶片中增加花青素积累，种子中 PA 含量增加。*MtMYB2* 结合 *MtTT8*，即蒺藜分枝杆菌 bHLH 辅因子^[35]。MYB 家族的转录因子部分可以与花青苷代谢途径中的酶结合促进花青苷合成，也有一部分可以作为一种蛋白阻遏因子，负面调控花青苷的生成。

笔者在本试验研究中发现，猕猴桃花后 90~150 d，在共有差异表达的 MYB 家族基因中，有 2 个是花后 90、120、150 d 三个时期都上调的，有 7 个是这三个时期都是下调的，有 6 个差异表达的 MYB 家族转录因子被富集到苯丙烷类生物合成途径中，说明这些转录因子也可能参与调控猕猴桃果肉花青苷代谢相关的基因表达。

4 结 论

平原红和红阳果肉中的花青苷，主要以矢车菊素 3-O-半乳糖苷的形式存在。花后 90、120、150 d，平原红猕猴桃果肉花青苷含量分别为红阳的 3.34、2.15、3.97 倍。平原红内果皮着色好于红阳的主要原因，不仅是花青苷合成量增多，而且其花青苷降解的速率也较低。香豆酸辅酶 A 连接酶基因 (*Acc23647*)、二氢黄酮醇-4-还原酶 (*Acc23632*) 在平原红花青苷的合成过程中起正调控作用，MYB 家族的转录因子参与了花青苷合成代谢。

参考文献 References:

- [1] 孙雷明, 方金豹. 我国猕猴桃种质资源的保存与研究利用[J]. 植物遗传资源学报, 2020, 21(6): 1483-1493.
SUN Leiming, FANG Jinbao. Conservation, research and utilization of kiwifruit germplasm resources in China[J]. Journal of Plant Genetic Resources, 2020, 21(6): 1483-1493.
- [2] 张计育, 莫正海, 宣继萍, 贾晓东, 刘永芝, 郭忠仁. 猕猴桃果肉颜色相关色素代谢研究进展[J]. 中国农学通报, 2013, 29(13): 77-85.
ZHANG Jiyu, MO Zhenghai, XUAN Jiping, JIA Xiaodong, LIU Yongzhi, GUO Zhongren. Advance of research on flesh color related pigment metabolism in kiwifruit[J]. Chinese Agricultural Science Bulletin, 2013, 29(13): 77-85.
- [3] CHO K, CHO K S, SOHN H B, HA I J, HONG S Y, LEE H, KIM Y M, NAM M H. Network analysis of the metabolome and transcriptome reveals novel regulation of potato pigmentation[J]. Journal of Experimental Botany, 2016, 67(5): 1519-1533.
- [4] 葛翠莲, 黄春辉, 徐小彪. 果实花青素生物合成研究进展[J]. 园艺学报, 2012, 39(9): 1655-1664.
GE Cuilian, HUANG Chunhui, XU Xiaobiao. Research on anthocyanins biosynthesis in fruit[J]. Acta Horticulturae Sinica, 2012, 39(9): 1655-1664.
- [5] ZHAO D Q, TAO J. Recent advances on the development and regulation of flower color in ornamental plants[J]. Frontiers in Plant Science, 2015, 6: 261.
- [6] 张震. 基于转录组学和代谢组学研究梨花青苷和原花青苷合成调控机制[D]. 泰安: 山东农业大学, 2020.
ZHANG Zhen. Transcriptomic and metabolomic analysis provides insights into anthocyanin and procyanidin accumulation in pear[D]. Tai'an: Shandong Agricultural University, 2020.
- [7] 曹琳娇, 李晓杰, 焦棒棒, 梁毅, 马长生. 蔬菜花青苷生物合成及转录调控的研究进展[J]. 中国瓜菜, 2019, 32(12): 1-7.
CAO Linjiao, LI Xiaojie, JIAO Bangbang, LIANG Yi, MA Changsheng. Advances in biosynthesis and transcriptional regulation of anthocyanin in vegetables[J]. China Cucurbits and Vegetables, 2019, 32(12): 1-7.
- [8] 余敏. 猕猴桃花青苷着色: MYB 调节基因的鉴定及其功能解析[D]. 武汉: 中国科学院大学(中国科学院武汉植物园), 2020.
YU Min. Mechanisms underlying the regulation of anthocyanin coloration synthesis in kiwifruit[D]. Wuhan: Wuhan Botanical Garden, Chinese Academy of Sciences, 2020.
- [9] COMESKEY D J, MONTEFIORI M, EDWARDS P J B, MCGHIE T K. Isolation and structural identification of the anthocyanin components of red kiwifruit[J]. Journal of Agricultural and Food Chemistry, 2009, 57(5): 2035-2039.

- [10] 贾兵, 王克灿, 叶振风, 王谋才, 刘莉, 朱立武. 猕猴桃新品种平原红的选育[J]. 果树学报, 2021, 38(8): 1403-1406.
- JIA Bing, WANG Kecan, YE Zhenfeng, WANG Moucai, LIU Li, ZHU Liwu. Breeding of kiwifruit new cultivar Pingyuanhong[J]. Journal of Fruit Science, 2021, 38(8): 1403-1406.
- [11] MONTEFIORI M, MCGHIE T K, COSTA G, FERGUSON A R. Pigments in the fruit of red-fleshed kiwifruit (*Actinidia chinensis* and *Actinidia deliciosa*)[J]. Journal of Agricultural and Food Chemistry, 2005, 53(24): 9526-9530.
- [12] COMESKEY D J, MONTEFIORI M, EDWARDS P J B, MCGHIE T K. Isolation and structural identification of the anthocyanin components of red kiwifruit[J]. Journal of Agricultural and Food Chemistry, 2009, 57(5): 2035-2039.
- [13] 涂美艳. 猕猴桃果肉颜色差异机理及相关 EST-SSR 分子标记开发[D]. 雅安: 四川农业大学, 2019.
- TU Meiyuan. Studies on the mechanism of flesh color various and development of EST-SSR molecular markers of kiwifruit[D]. Yaan: Sichuan Agricultural University, 2019.
- [14] LIU Y F, QI Y W, CHEN X, HE H H, LIU Z D, ZHANG Z, REN Y M, REN X L. Phenolic compounds and antioxidant activity in red- and in green-fleshed kiwifruits[J]. Food Research International, 2019, 116: 291-301.
- [15] LI Y K, FANG J B, QI X J, LIN M M, ZHONG Y P, SUN L M, CUI W. Combined analysis of the fruit metabolome and transcriptome reveals candidate genes involved in flavonoid biosynthesis in *Actinidia arguta*[J]. International Journal of Molecular Sciences, 2018, 19(5): 1471.
- [16] XIONG Y, HE J Y, LI M Z, DU K, LANG H Y, GAO P, XIE Y. Integrative analysis of metabolome and transcriptome reveals the mechanism of color formation in yellow-fleshed kiwifruit[J]. International Journal of Molecular Sciences, 2023, 24(2): 1573.
- [17] 于婷婷, 倪秀珍, 高立宏, 韩国军, 朱长甫, 盛彦敏. 高等植物二氢黄酮醇 4-还原酶基因研究进展[J]. 植物研究, 2018, 38(4): 632-640.
- YU Tingting, NI Xiuzhen, GAO Lihong, HAN Guojun, ZHU Changfu, SHENG Yanmin. Advances in study of dihydroflavonol 4-reductase(*DFR*) genes of higher plants[J]. Bulletin of Botanical Research, 2018, 38(4): 632-640.
- [18] LAVHALE S G, KALUNKE R M, GIRI A P. Structural, functional and evolutionary diversity of 4-coumarate-CoA ligase in plants[J]. Planta, 2018, 248(5): 1063-1078.
- [19] SUN W, ZHOU N N, FENG C, SUN S Y, TANG M, TANG X X, JU Z G, YI Y. Functional analysis of a dihydroflavonol 4-reductase gene in *Ophiorrhiza japonica* (*OjDFR1*) reveals its role in the regulation of anthocyanin[J]. PeerJ, 2021, 9: e12323.
- [20] WANG Y Y, GUO L H, ZHAO Y J, ZHAO X Q, YUAN Z H. Systematic analysis and expression profiles of the 4-coumarate: CoA ligase (4CL) gene family in pomegranate (*Punica granatum* L.)[J]. International Journal of Molecular Sciences, 2022, 23(7): 3509.
- [21] 赵文军, 张迪, 马丽娟, 柴友荣. 原花青素的生物合成途径、功能基因和代谢工程[J]. 植物生理学通讯, 2009, 45(5): 509-519.
- ZHAO Wenjun, ZHANG Di, MA Lijuan, CHAI Yourong. Biosynthetic pathway, functional genes and metabolic engineering of proanthocyanidins[J]. Plant Physiology Communications, 2009, 45(5): 509-519.
- [22] 刘艳飞. 红阳猕猴桃果实花青素生物合成及其转录调控研究[D]. 杨凌: 西北农林科技大学, 2019.
- LIU Yanfei. Anthocyanin biosynthesis and its transcriptional regulation in kiwifruit (*Actinidia chinensis* cv. Hongyang)[D]. Yangling: Northwest A & F University, 2019.

- [23] LIU Y F, QI Y W, ZHANG A L, WU H X, LIU Z D, REN X L. Molecular cloning and functional characterization of AcGST1, an anthocyanin-related glutathione S-transferase gene in kiwifruit (*Actinidia chinensis*)[J]. Plant Molecular Biology, 2019, 100(4/5): 451-465.
- [24] LASHBROOKE J, ADATO A, LOTAN O, ALKAN N, TSIMBALIST T, RECHAV K, FERNANDEZ-MORENO J P, WIDEMANN E, GRAUSEM B, PINOT F, GRANELLA A, COSTA F, AHARONI A. The tomato *MIXTA*-like transcription factor coordinates fruit epidermis conical cell development and cuticular lipid biosynthesis and assembly[J]. Plant Physiology, 2015, 169(4): 2553-2571.
- [25] 彭亚丽, 高倩, 董文, 熊安平, 秦玉芝, 林原, 熊兴耀, 胡新喜. MYB 转录因子调控蔬菜花青素生物合成的研究进展[J]. 中国瓜菜, 2020, 33(12): 1-7.
- PENG Yali, GAO Qian, DONG Wen, XIONG Anping, QIN Yuzhi, LIN Yuan, XIONG Xingyao, HU Xinxi. Advances of MYB transcription factors regulating vegetable anthocyanins biosynthesis[J]. China Cucurbits and Vegetables, 2020, 33(12): 1-7.
- [26] OSORIO S, ALBA R, DAMASCENO C M B, LOPEZ-CASADO G, LOHSE M, ZANOR M I, TOHGE T, USADEL B, ROSE J K C, FEI Z J, GIOVANNONI J J, FERNIE A R. Systems biology of tomato fruit development: Combined transcript, protein, and metabolite analysis of tomato transcription factor (nor, rin) and ethylene receptor (Nr) mutants reveals novel regulatory interactions[J]. Plant Physiology, 2011, 157(1): 405-425.
- [27] CAO Y P, HAN Y H, LI D H, LIN Y, CAI Y P. MYB transcription factors in Chinese pear (*Pyrus bretschneideri* Rehd.): Genome-wide identification, classification, and expression profiling during fruit development[J]. Frontiers in Plant Science, 2016, 7: 577.
- [28] 苗立祥, 荣宁宁, 张豫超, 杨肖芳, 张琴, 蒋桂华. 草莓花青素分子调控机理的初步研究[J]. 浙江农业学报, 2015, 27(8): 1373-1380.
- MIAO Lixiang, RONG Ningning, ZHANG Yuchao, YANG Xiaofang, ZHANG Qin, JIANG Guihua. Preliminary study on molecular regulation mechanism of anthocyanin biosynthesis in strawberry[J]. Acta Agriculturae Zhejiangensis, 2015, 27(8): 1373-1380.
- [29] 林源秀. 草莓果实花青素转录调控机制研究[D]. 雅安: 四川农业大学, 2018.
- LIN Yuanxiu. Research on transcriptional regulation of anthocyanin in red-and white-fleshed strawberry[D]. Ya'an: Sichuan Agricultural University, 2018.
- [30] 丁体玉, 曹珂, 方伟超, 朱更瑞, 陈昌文, 王新卫, 王力荣. 红肉桃两类花色素苷积累模式与相关基因表达差异[J]. 中国农业科学, 2017, 50(13): 2553-2563.
- DING Tiyu, CAO Ke, FANG Weichao, ZHU Gengrui, CHEN Changwen, WANG Xinwei, WANG Lirong. The difference of anthocyanin accumulation pattern and related gene expression in two kinds of red flesh peach[J]. Scientia Agricultura Sinica, 2017, 50(13): 2553-2563.
- [31] 翟锐. 芽变‘红早酥’梨的花青素与类黄酮合成机理解析[D]. 杨凌: 西北农林科技大学, 2019.
- ZHAI Rui. The biosynthesis pattern of anthocyanin and flavonoid in bud sport ‘Red Zaosu’ pear[D]. Yangling: Northwest A & F University, 2019.
- [32] 李睿, 安建平, 由春香, 王小非, 郝玉金. 过表达苹果多肽激素基因 MdCEP1 促进花青素积累[J]. 园艺学报, 2018, 45(6): 1031-1040.
- LI Rui, AN Jianping, YOU Chunxiang, WANG Xiaofei, HAO Yujin. Overexpression of apple peptide hormone gene MdCEP1 promotes the accumulation of anthocyanins[J]. Acta Horticulturae Sinica, 2018, 45(6): 1031-1040.

- [33] LI W B, DING Z H, RUAN M B, YU X L, PENG M, LIU Y F. Kiwifruit R2R3-MYB transcription factors and contribution of the novel AcMYB75 to red kiwifruit anthocyanin biosynthesis[J]. *Scientific Reports*, 2017, 7(1): 16861.
- [34] JUN J H, LIU C G, XIAO X R, DIXON R A. The transcriptional repressor MYB2 regulates both spatial and temporal patterns of proanthocyanidin and anthocyanin pigmentation in *Medicago truncatula*[J]. *The Plant Cell*, 2015, 27(10): 2860-2879.
- [35] ALBERT N W, LEWIS D H, ZHANG H B, SCHWINN K E, JAMESON P E, DAVIES K M. Members of an R2R3-MYB transcription factor family in *Petunia* are developmentally and environmentally regulated to control complex floral and vegetative pigmentation patterning[J]. *The Plant Journal*, 2011, 65(5): 771-784.