

РЕГУЛЯЦИЯ ЭКЗОГЕННЫМ ЦИТОКИНИНОМ АДАПТИВНЫХ РЕАКЦИЙ У РАСТЕНИЙ

Блохин В.Г.

В стратегии адаптации у растений к неблагоприятным условиям выделяют генетическую или эволюционную адаптацию, формирующуюся в онтогенезе под действием неблагоприятного фактора и адаптацию, обеспечивающую выживание от внезапного действия фактора высокой интенсивности [1]. При внезапном воздействии неблагоприятной температуры включается быстрый физиолого-биохимический механизм, процессы которого изменяются согласно законам термодинамики [24]. При более длительном действии неблагоприятного фактора включается главный, достаточно медленный молекулярно-генетический механизм регуляции, связанный с активацией и репрессией генов [1,20].

В регуляции адаптивных реакций в клетке важное место занимают фитогормоны. Ответ на гормональный сигнал относится к быстрым механизмам регуляции адаптации и осуществляется через специфические рецепторы, которые находятся в различных компартментах клетки и на мембране [19]. Образуется гормонрецепторный комплекс, который оказывает влияние на мембранные и геном [13]. В мембране происходят структурные изменения в липидном и белковом [8] составе под влиянием условий окружающей среды и экзогенных фитогормонов. Эти изменения быстро доходят по цитоскелету в ядро [22], соответствующие области хроматина, в котором находятся в предактивном состоянии, а в промоторной гиперчувствительной зоне генов стрессовых белков не имеется инtronов [13,16]. Это обеспечивает быструю скорость ответной реакции на неблагоприятный фактор или гормон с синтезом или репрессией соответствующих белков [5].

Местом первичного действия фитогормона в растении является плазмалемма, где происходят гормоиндуцированные изменения в структурной организации, которые приводят к усилению параметрических показателей в клетке (катионов, ρH) в результате усиления транспортных функций [17].

На нормальном калиевом фоне экзогенный цитокинин в неблагоприятных условиях роста вызывает быструю гиперполяризацию мембранны [26], увеличивает активность Н-АТФазы плазмалеммы [1,9], увеличивает количество сульфо- и фосфолипидов мембран и насыщенность их жирнокислотного состава, как индикаторов устойчивости растений к неблагоприятным условиям Среды [14]. Эти изменения в составе липидов под действием фитогормона снимают экзосмос электролитов в раствор при охлаждении [3].

В ядре гормонрецепторный комплекс влияет на матричную активность хроматина, стимулирует ядерные РНК-полимеразы и синтез всех видов РНК и белка в клетке [12,13].

В условиях экстремальных температур цитокинин продолжает стимулировать различные физиолого-биохимические процессы, в том числе и связанные с адаптацией [22]. Цитокинин в стрессовых условиях также увеличивает содержание углеводов [4,23], свободных аминокислот и особенно пролина [2].

Целью данной работы было продолжение изучения механизмов регуляции цитокинином некоторых физиолого-биохимических процессов у растений в нормальных и экстремальных условиях роста. Опыты проводили на кафедре физиологии и биотехнологии. Растения выращивали в лабораторно-вегетационном опыте в водной культуре с добавлением цитокинина (6-БАП) (опыт) в концентрации 5-10 мкг/л и без него (контроль). Неблагоприятные условия создавали путем помещения растений в инкубационный раствор в стакане, содержащий 1мM КС1 и 0,1 мM Ca и выдерживали 4 часа при температуре 5°C (холод), 40°C (жара) и с

добавлением маннита 0,8М (засуха). Исследования проводили по общепринятым в физиологии растений и биохимии методам на стандартных лабораторных приборах отечественного производства [6,15]. Повторность анализов 3-6-кратная, цифровой материал обработан методом условных отклонений для малых выборок и среднее статистическое значение со стандартной ошибкой приводится в таблицах. В растениях определяли активность ферментов фенилаланинамиаклиазы, кислой фосфатазы, аскорбатоксидазы, гликолатоксидазы, пероксидазы, глутаматдегидрогеназы, аспартатаминонтрансферазы, поглощение калия, ортофосфата, нитратов корнями растений, выделение калия и нингидринпозитивных веществ корнями растений, измеряли электропроводность инкубационного раствора, определяли катионную и анионную адсорбционную емкость тканей, количество фенолов и биоэлектрическую реакцию листьев на термоимпульс.

Из приведенных данных в табл.1 видно, что в нормальных условиях роста растений экзогенный цитокинин в малых концентрациях и в очень узком диапазоне оказывает стимулирующее действие на активность ряда ферментов. Он повышает в листьях тыквы активность фенилаланинамиаклиазы, результатом деятельности которой явилось повышение содержания фенолов, выполняющих защитную роль в неблагоприятных условиях [18]. Увеличивалась активность кислой фосфатазы за счет изменения ее изоферментного спектра, способствуя благоприятному обмену фосфорных соединений в клетке. Цитокинин стимулирует также аскорбатоксидазу у кукурузы, поддерживает общий редуцирующий уровень в метаболизме клетки.

С увеличением функции гликолатоксидазы в фотодыхании под влиянием фитогормона сопряжен биосинтез хлорофилла [10], для которого необходим глицин, образующийся из гликосилата в реакции переаминирования. В результате увеличивается содержание хлорофилла в листьях. Стимуляция цитокинином фотодыхания увеличивает также активность пероксидазы, которая устраняет ядовитую H_2O_2 , образующуюся при окислении гликолата гликолатоксидазой в пероксисомах. У пероксидазы, по нашим данным, повышается и оксидазная функция с флороглюцином под действием экзогенного цитокинина. При этом фитогормон в листьях индуцировал появление новой электрофоретической фракции, по сравнению с контролем, в листьях которого обнаружены две изоформы.

Цитокинин стимулирует также активность ферментов азотного метаболизма, повышая функцию глутаматдегидрогеназы и аспартатаминонтрансферазы. Причем активность последней возрастает в несколько раз по сравнению с необработанными фитогормоном растениями.

Существенные изменения вызывает цитокинин в проницаемости мембран клеток корня, связанной с активностью H^+ -АТФазы [1,7], активность которой повышается [9], выброс протонов увеличивается. Это обусловливает повышение поглощения калия, ортофосфата и нитратов корнями растений через сутки после внесения фитогормона в питательный раствор.

Структурно-функциональные изменения в мембранах плазмалеммы под влиянием цитокинина [14] оказались благоприятными в условиях действия на вегетирующие растения стрессовых температур и водного дефицита (табл.2).

Фитогормон, как видно из таблицы, снижает экзосмос электролитов (калия и нингидринпозитивных веществ-НПВ) растениями огурцов и кукурузы, уменьшается электропроводность инкубационного раствора при действии холода, жары и засухи. В этих условиях, как отмечалось выше, возрастает активность ферментов каталазы и пероксидазы. В наших опытах активность пероксидазы возрастила под действием цитокинина в 1,5 раза в листьях и на 25% в корнях кукурузы.

Таблица 1
Влияние цитокинина на некоторые физиолого-биохимические показатели в нормальных условиях роста растений

Показатели	Вариант		
	контроль	цитокинин	% к контр
1	2	3	4
Фенилаланинаммиаклаза, мкг коричной кислоты на мг белка	13,3±0,1	23,5±0,4	177
Фенолы, мкг/г сырых листьев общие	457,5±12,3	779,0±15,2	164
феруловая кислота	9,5±0,3	55,1±0,7	580
нарингенин	9,9±0,4	11,6±0,6	117
Кислая фосфатаза, мкМ на мг белка корней кукурузы	1,2±0,05	2,7±0,04	226
Аскорбатоксидаза кукурузы, отн. ед. в корнях через 48ч.	5,7±0,5	5,4±0,2	146
в листьях через 72ч.	2,8±0,2	6,3±0,7	227
Гликоловатоксидаза, отн. ед. в листьях кукурузы	6,7±0,5	10,0±0,3	148
Хлорофил а+в, мг/г в листьях ячменя	1,46±0,04	1,91±0,02	131
Пероксидаза, отн. ед. кукурузы в корнях	32,9±1,5	43,7±1,1	133
с бензидином в листьях	4,3±0,3	7,6±0,2	177
Пероксидаза с фтороглюцином, отн. ед. в корнях	3,7±0,7	6,8±0,3	183
в листьях	5,9±0,1	11,6±0,7	196
H ⁺ -ATФаза, Р _и мкг на мг белка в корнях	6,0±0,1	11,0±0,2	183
Глутаматдегидрогеназа корней кукурузы, мг формазана на 1г	11,7±2,0	39,4±4,0	336
Аспартатаминонтрансфераза, мкг пирувата на мг белка корней	24,5±1,2	132,6±1,6	541
Поглощение ионов, мкг/см ² корня гороха калий	98,1±4,8	133,1±3,7	136
фосфор	24,5±1,2	78,9±5,4	322
кукурузы нитраты, мкМ	79,5±3,0	85,1±0,7	107
КОЕ, мк*экв/100г сухой массы корни	46,9±1,5	56,0±2,2	119
стебель	45,6±1,5	52,6±1,2	115
листья	41,9±1,2	32,9±2,7	78
АОЕ в тех же ед. корни	11,1±1,2	14,3±1,1	128
стебель	9,0±1,0	12,8±0,6	142
листья	12,9±1,2	11,1±1,2	86

Таблица 2
Влияние цитокинина на некоторые физиолого-биохимические процессы в неблагоприятных условиях роста

Показатели	Условия	Вариант		
		контроль	цитокинин	% к контр
1	2	3	4	5
Экзосмос калия мк*экв на 1г корней огурца	холод (4°C 4ч)	355,4±1,3	329,2±2,7	93
корни кукурузы	жара (40°C 4ч)	64,5±2,0	35,6±0,4	55
	засуха (0,8 М)	60,2±1,0	11,2±0,2	19
Выделение НПВ	холод	95,6±1,3	57,5±2,5	60
мк*экв на 1г корней огурцы	жара	16,0±0,4	14,9±0,2	93
кукуруза	засуха	22,0±0,4	19,3±0,3	88
Электропроводность растворов Ом ⁻¹	жара	9,1±1,1	1,6±0,3	18
	засуха	4,9±0,4	0,3±0,1	6
Пероксидаза с бензидином	жара	183,77±2,1	227,4±4,1	124
корни кукурузы	засуха	256,3±3,0	320,8±5,3	125
листья	жара	14,3±0,1	21,3±0,3	150
	засуха	14,1±0,1	20,7±0,4	147
БЭР, мв кукурузы	холод 7 сек	34,3±0,3	57,3±1,7	167

У пероксидазы наблюдалось увеличение активности мало- и среднеподвижных изоформ по сравнению с контролем, под влиянием цитокинина. Отмечалось также увеличение

ответной биоэлектрической реакции (БЭР) листьев кукурузы на низкотемпературный термоимпульс через сутки после внесения фитогормона в питательный раствор. Изменяется характер амплитуды ответных реакций и стабильность ее на повторяющийся термоимпульс по сравнению с листьями контрольных растений. Таким образом, наши исследования дополняют данные (2,21) о стимуляции цитокинином различных физиолого-биохимических процессов, повышающих общий окислительно-восстановительный потенциал в клетках и ускоряющих адаптивные возможности растений одновременно к различным неблагоприятным условиям роста [21], т.е. повышение устойчивости растений к стрессу, обусловленное действием экзогенного цитокинина, носит сопряженный характер.

ЛИТЕРАТУРА:

1. Блохин В.Г. Влияние различных концентраций экзогенного цитокинина на активность АТФазы корней ячменя //Деп.рукопись ОНП НПЭЦ "Верас-Эко" из АН Белоруси. - 1992 . - 200-9с.
2. Блохин В.Г. Некоторые механизмы регуляции цитокинином устойчивости культурных растений к неблагоприятным экологическим факторам //Актуальные вопр. экологии Азово-Черном. региона и Средизем. Симферополь. -1993. -с.144-148.
3. Блохин В.Г. Влияние экзогенного цитокинина на холодостойкость растений //2 Съезд Укр.о-ва физиологии растений: Тез.докл. Т.1.-Киев.-1993.-С.20-21.
4. Бочарова М.А., Трунова Т.И., Шаповалов А.А, Баскаков Ю.А. Влияние картофеля на морозоустойчивость оз.пшеницы //Физиол. растений. -1983.-30,N2.-C360-364.
5. Войников В.К. Стressовые белки растений при действии высокой и низкой температуры //Стressовые белки раст. - Новосибирск: Наука, 1989.-С.5-20.
6. Гавриленко В.Ф., Ладыгина М.Е., Хандобина Л.М. Большой практикум по физиологии растений. -М.: Высшая школа, 1975.-392 с.
7. Генкель П.А. Физиология жаро- и засухоустойчивых растений. -М.: Наука, 1982.-280 с.
8. Жибоедов П.М., Жиров В.К., Руденко С.М. Белковый состав и мембранные липиды интродуцированных растений в Заполярье.-Апатиты: КФ АН СССР, 1987.- 114 с.
9. Зауралов О.А., Лукатин А.С. Роль фитогормонов и ферментов в регуляции устойчивости растений //Регул.фермент.активн. у растений -Горький.-1986.-С.69-73.
10. Калер В.Л., Клигер Ю.У., Локтев А.В., Вечер А.С. Сопряжение метаболизма гликогената с биосинтезом хлорофилла в растениях //Физиол. растений.-1977.-24, N1.-С.30-34.
11. Кузнецов В.В. Системы "шоковой" реакции и выживание растений //Съезд Укр. о-ва физиол. растений: Тез.докл.Т.1.-Киев.-1993.-С.120.
12. Кулаева О.Н. Гормональная регуляция физиологических процессов у растений на уровне синтеза РНК и белка //41-е Тимирязевское чтение.-М.: Наука,1982.-83с.
13. Кулаева О.Н., Селиванкина С.Ю., Каравайко Н.Н., Переверзева И.И. Цитокининсвязывающие белки и протеинкиназы в ответе клеток на цитокинин //Новые методы биотехнол. растений: Тез.докл.-Пущино.-1993.-С.66.
14. Мануильская С.В., Мануильский В.Д., Махно Л.И. Изменение липидного состава мембран хлоропластов кукурузы при снижении температуры в зависимости от фитогормонального статуса //2 Съезд Укр. о-ва физиол. растений: Тез. докл. Т.1. -Киев.-1993.С.147.
15. Методы биохимического исследования растений. -Л.: Колос, 1972.-345.
16. Мирзабеков Л., Карпов В., Преображенская Е. Структура активного и неактивного в транскрипции хроматина //Тез.докл. 16 конференции ФЕБО.-М.-1984. С.59.
17. Молотковский Ю.Г. Механизм структурных и функциональных переходов мембран //Новые.напр. в физиол. растений. -М.: Наука,1985.-С.62-81.

18. Пустовойтова Т.Н., Жолкевич В.Н. Основные направления в изучении влияния засухи на физиологические процессы у растений. //Физiol. и биохимия культ. растений. -1992. 24, N1.C.14-27.
19. Романов Г.А. Гормоносвязывающие белки растений и проблема рецепции фитогормонов //Физiol. растений.-1989.- 36, N1.-C.166-177.
20. Титов А.Ф. Молекулярно-генетический подход к проблеме терморезистентности растений //Эколо-физиол.механ. уст. растений к дейст. экстрем. темпер.-Петрозаводск.- 1978.-С.-14-29.
21. Титов А.Ф., Дроздов С.Н., Критенко С.П., Таланова В.В., Шерудило Е.Г. Влияние цитокининов на холода- и теплоустойчивость активно вегетирующих растений //Физiol. и биохимия культ. растений.-1986.-18, N1.-C.64-69.
22. Титов А.Ф., Акимова Т.Ф., Крупнова И.В. Формирование устойчивости в начальный период закаливания растений при действии ингибиторов белкового синтеза и цитокинина //Физiol. и биохимия культ.растений.-1992.-24, N4.-С. 367-372.
23. Туманов И.И. Физиология закаливания и морозостойкости растений. - М.: Наука, 1979.-350с.
24. Хачачка П., Сомеро Дж. Стратегия биохимической адаптации. -М.: Мир, 1977.-398с.
25. Шевелуха В.С., Кулаева О.Н., Шакирова Ф.М. и др. Влияние картофеля на белоксинтезирующий аппарат листьев ячменя в условиях засухи //Докл. АН СССР. -1983. -271, N4.-С.1022-1024.
26. Юрин В.М., Галактионов С.Г. Биоэлектрическая реакция мембран поглотительных клеток растений на химические стимулы. //Регуляция функций мембран раст. клеток.-Минск:Наука и техника, 1979.-С. 38-42.