

# 调控水稻分蘖角的分子机制研究进展

蔡 跃<sup>1,2</sup>, 肖 宁<sup>1</sup>, 陈梓春<sup>1</sup>, 吴云雨<sup>1</sup>, 余 玲<sup>1</sup>, 刘建菊<sup>1</sup>, 时 薇<sup>1</sup>, 潘存红<sup>1</sup>, 李育红<sup>1</sup>,  
周长海<sup>1</sup>, 季红娟<sup>1</sup>, 黄年生<sup>1</sup>, 张小祥<sup>1</sup>, 李爱宏<sup>1,2,3</sup>

(<sup>1</sup>江苏省里下河地区农业科学研究所/国家水稻产业技术体系扬州试验综合站, 扬州 225007; <sup>2</sup>扬州大学农学院/植物功能基因组学教育部重点实验室/  
江苏省作物基因组学和分子育种重点实验室, 扬州 225009; <sup>3</sup>江苏省现代作物生产协同创新中心, 南京 210095)

**摘要:** 理想株型是水稻品种改良的重要方向, 直接影响着水稻产量。分蘖角作为影响株型的最重要核心要素之一, 具有合适分蘖角的品种具有更好的抗倒性和稳产潜力, 因此解析水稻分蘖角度调控的分子机制对于改良水稻株型进而提高产量具有重要的理论意义和应用价值。本文综述了国内外对水稻分蘖角调控基因克隆的进展以及调控机制进行了系统性总结, 为构建高产、理想株型的分子设计育种提供了重要理论支撑。

**关键词:** 水稻; 株型; 分蘖角; 分子机制

## Research Progress on Molecular Mechanisms Regulating Rice Tiller Angle

CAI Yue<sup>1,2</sup>, XIAO Ning<sup>1</sup>, CHEN Zi-chun<sup>1</sup>, WU Yun-yu<sup>1</sup>, YU Ling<sup>1</sup>, LIU Jian-ju<sup>1</sup>, SHI Wei<sup>1</sup>, PAN Cun-hong<sup>1</sup>, LI Yu-hong<sup>1</sup>, ZHOU Chang-hai<sup>1</sup>, JI Hong-juan<sup>1</sup>, HUANG Nian-sheng<sup>1</sup>, ZHANG Xiao-xiang<sup>1</sup>, LI Ai-hong<sup>1,2,3</sup>

(<sup>1</sup>Lixiahe Agricultural Research Institute of Jiangsu Province / National Rice Industry Technology System of Yangzhou Comprehensive Experimental Station, Yangzhou, 225007; <sup>2</sup>College of Agriculture / Key Laboratory of Plant Functional Genomics of the Ministry Education / Jiangsu Key Laboratory of Crop Genomics and Molecular Breeding, Yangzhou University, Yangzhou, 225009; <sup>3</sup>Jiangsu Co-Innovation Center for Modern Production Technology of Grain Crops, Nanjing, 210095)

**Abstract:** Breeding for rice varieties with ideal plant architecture is of significant importance considering their higher yield potential. The tiller angle is one of the most important core factors affecting plant architecture, and the varieties with suitable tiller angle show better lodging resistance and stable yield potential. Therefore, deciphering the molecular mechanism of rice tiller angle regulation has important theoretical significance with application potential in improving plant architecture and yield potential. This article summarizes the progress on gene cloning and molecular mechanism illustration of the tiller angle regulation in rice, which will provide insights for developing rice varieties with high-yield and ideal plant architecture through molecular design breeding.

**Key words:** rice; plant architecture; tiller angle; molecular mechanism

水稻是我国的主要粮食作物。株型作为决定水稻产量的核心因素之一, 主要取决于株高、分蘖数、分蘖角以及穗型等因素。其中, 分蘖角是侧生分蘖与主茎之间的夹角, 是影响株型的最重要核心要素, 具有理想分蘖角的水稻品种表现为光能利用率高、耐肥抗倒, 以及更高的产量和收获指数; 同时, 合理的高

收稿日期: 2022-8-25 修回日期: 2022-08-25 网络出版日期:

URL:

第一作者研究方向为水稻分子遗传育种, E-mail: cy890116@yeah.net

通讯作者: 李爱宏, 研究方向为水稻分子遗传育种, E-mail: yzlalh@126.com

基金项目: 江苏省农业科技自主创新资金 (CX (21) 3106)

Foundation project: Jiangsu Agricultural Science and Technology Innovation Fund (CX (21) 3106)

密度种植有利于提高单位面积的群体产量<sup>[1]</sup>。水稻分蘖角是一个数量性状和质量性状并存的复杂遗传系统，受到遗传和多种环境因素的协同影响。因此，解析水稻分蘖角的分子调控机制将为水稻株型的遗传改良提供理论指导和基因资源，对增强水稻品种抗倒伏能力和提高产量具有理论意义和应用价值<sup>[2]</sup>。近年来，随着分子生物学的深入发展，对分蘖角相关调控基因以及分子机理展开了诸多研究<sup>[3-8]</sup>。本文立足于当前水稻分蘖角的研究进展，力图总结控制该性状的相关基因及其分子调控机制，为以后对水稻分蘖角代谢网络的研究提供参考，也为培育理想株型高产新品种奠定基础。

## 1 直立株型的人工驯化选择

植物驯化是将野生物种改造为适应人类需求的新形态的过程，由匍匐生长、低产的野生稻向直立、高产的栽培稻的转变是水稻驯化过程中一个重要事件。水稻的株型驯化经历了匍匐性消除和分蘖角优化两个重要阶段（图 1）。对匍匐特性相关基因 *PROSTRAITE GROWTH 1* (*PROG1*) 和 *RICE PLANT ARCHITECTURE DOMESTICATION* (*RPAD*) 的人工选择促使亚洲野生稻过渡到亚洲栽培稻，而 *PROG7* 和 *RPAD* 是促使非洲野生稻驯化为非洲栽培稻两个关键分蘖角基因。野生稻匍匐生长基因 *PROG1* 是水稻驯化过程中被强烈选择并影响分蘖角的关键基因，该基因位于水稻第 7 号染色体，主要在腋芽分生组织表达，通过调节细胞分裂影响分蘖角<sup>[9, 10]</sup>。亚洲野生稻 *PROG1* 基因向栽培稻 *prog1* 等位基因的进化，使得亚洲栽培稻具有直立株型、每穗粒数和产量大幅度提升。*PROG7* 同样位于水稻第 7 染色体，该基因启动子区的突变降低了 *PROG7* 在分蘖基部的表达水平，导致非洲栽培稻直立生长<sup>[11]</sup>。而与 *PROG1* 相邻位置的 *RPAD* 基因缺失则在亚洲栽培稻、非洲栽培稻中同时被选择进化。*RPAD* 包含七个串联重复的锌指蛋白，其中 *ZnF5*、*ZnF7* 和 *ZnF8* 参与调节野生稻的匍匐生长特性<sup>[6]</sup>。综上所述，*PROG1*、*PROG7*、*ZnF5*、*ZnF7* 和 *ZnF8* 是水稻分蘖角的正向调节因子和驯化过程中的人工选择目标，都编码了 Cys2-His2 型锌指转录因子<sup>[8-11]</sup>，但是它们调节分蘖角的分子机制及其相互关系仍然未知。

分蘖角优化是继野生稻匍匐性驯化后塑造理想株型的重要改良方向。*TILLER INCLINED GROWTH 1* (*TIG1*) 编码一个 TCP (teosinte branched, cycloidea, proliferating cell factor) 转录激活因子，在分蘖基部的近轴侧特异高表达，正向调节细胞伸长和分蘖角大小。籼稻中 *tig1* 等位基因受到人工选择，其启动子区发生自然变异导致表达水平显著降低，植株由倾斜生长转变为直立生长<sup>[2]</sup>。此外，*Tiller Angle Controlling 4* (*TAC4*) 编码一个植物特异且高度保守的核蛋白，其功能的丧失导致分蘖角显著增加，序列分析表明 *TAC4* 在驯化和改良过程中固定在籼稻品种中<sup>[12]</sup>。在粳稻中，*TAC1* 是一个人工选择的靶基因，其编码一个禾本科植物的特有蛋白<sup>[13]</sup>。株型紧凑的粳稻品种都携带 *tac1* 类型，而籼稻品种和野生稻材料则携带了 *TAC1* 类型。值得注意的是，大多数携带 *tac1* 的粳稻并没有表现出非常紧凑的株型，表明仍存在其它基因参与分蘖角的调控<sup>[2, 14]</sup>。Dong 等<sup>[14]</sup>通过 GWAS (genome wide association studies) 发现，*TAC1*、*TAC3* 和 *D2* 是控制栽培稻分蘖角的主效基因。核酸多态性分析表明这 3 个基因在粳稻的驯化过程中均受到了选择，在籼、粳亚种间存在明显的异性分布。

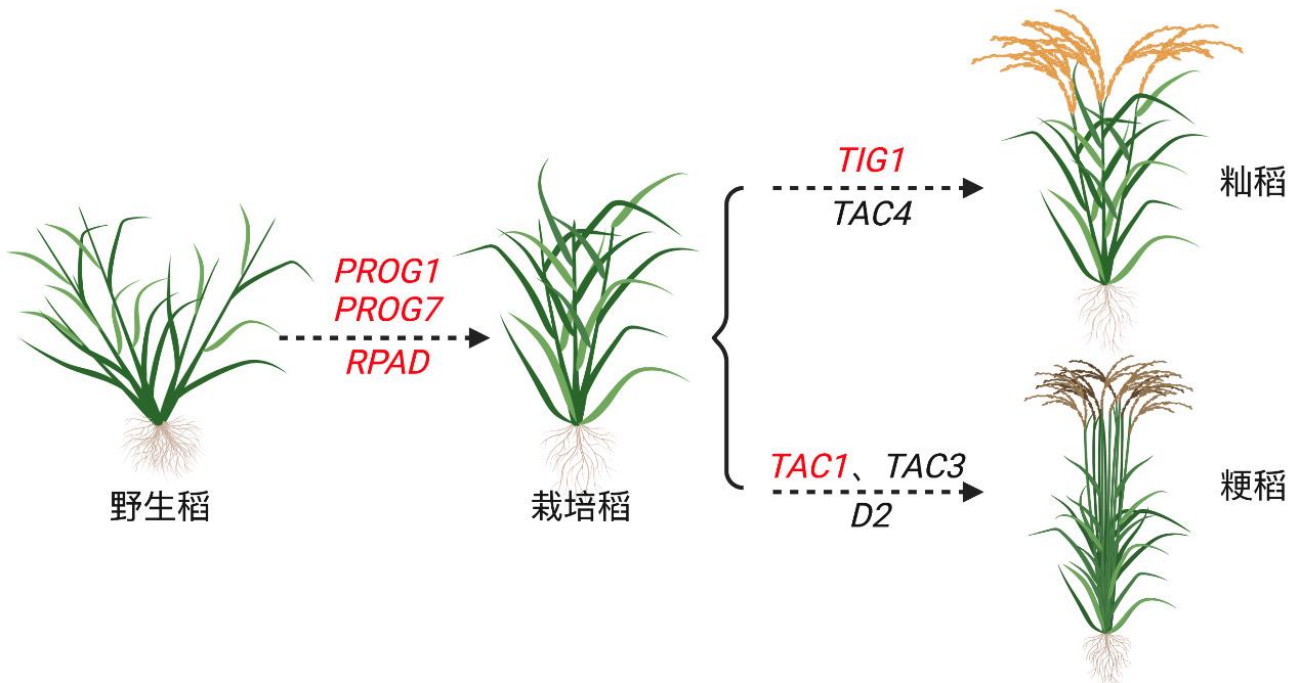


图 1 水稻分蘖角的驯化调控机制

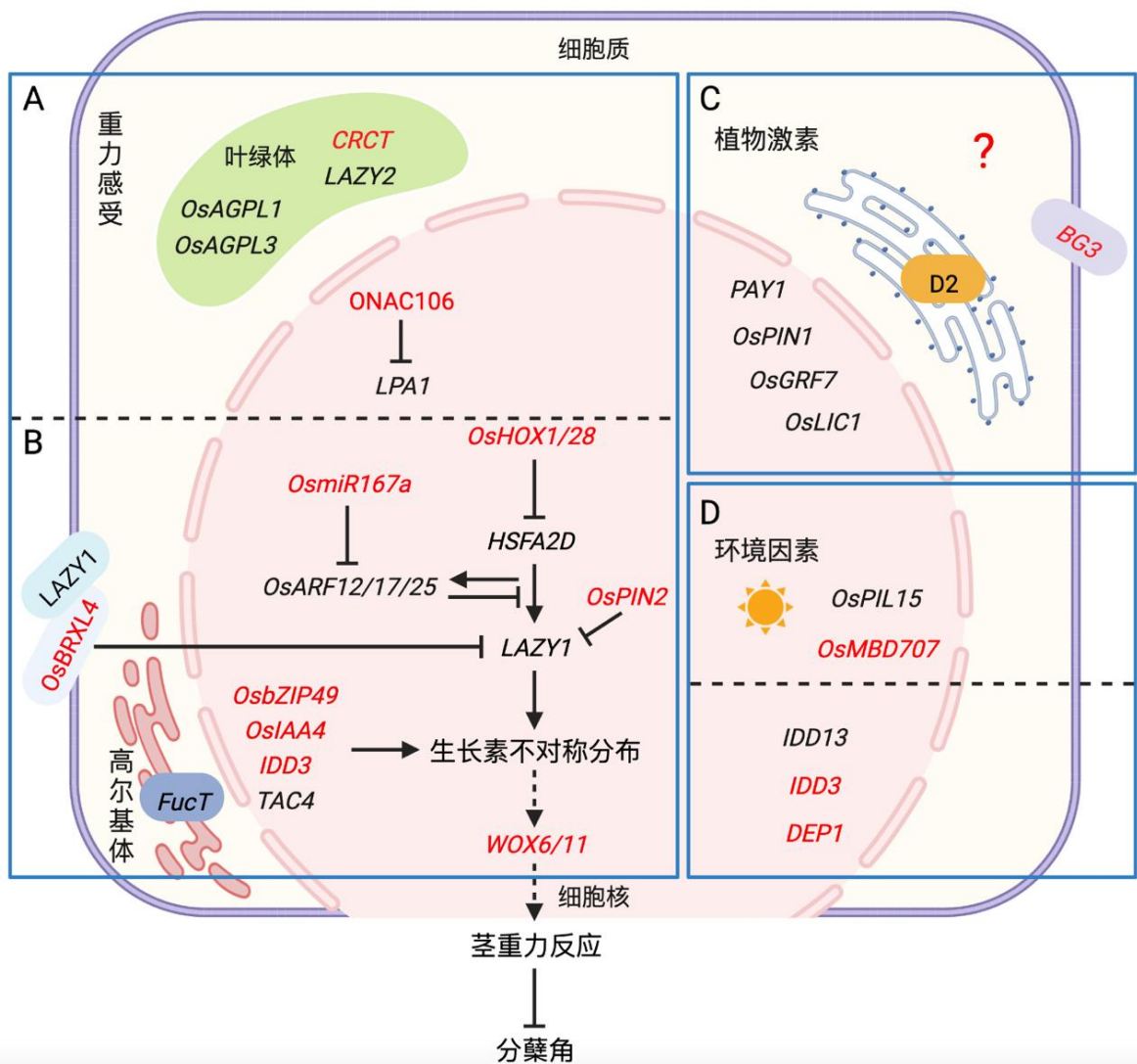
Figure 1 The domestication regulation mechanism of rice tiller angle

## 2 重力反应（Gravitropism）调控水稻分蘖角的分子机制

植物重力反应是植物在发育过程中感知重力刺激并改变生长方向的动态过程。水稻中调控重力反应和分蘖角相关基因的发现，证实了水稻分蘖角的形成与重力反应密切相关<sup>[3, 15-22]</sup>。植物重力反应的过程大致分为 4 个阶段，其中重力信号感受和生长素（IAA）不对称分布在调控分蘖角方面取得极大进展。

### 2.1 重力信号感受调控途径

植物感受重力是通过特定的组织和细胞来完成的，目前普遍认可的是淀粉平衡石假说：植物受到重力刺激后，重力感应细胞（称为平衡细胞）中造粉体沿着重力方向发生沉降，造成重力反应器官的不对称生长<sup>[23]</sup>，淀粉代谢或造粉体沉降异常会引起向重力性降低，分蘖角增大。例如，*OsAGPL1* 编码腺苷二磷酸葡萄糖焦磷酸化酶的大亚基，该基因突变会抑制茎中淀粉的生物合成，导致重力反应降低、分蘖角增加。*OsAGPL1* 和 *OsAGPL3* 双突由于茎组织中更低的淀粉含量，重力响应不敏感和分蘖角更大<sup>[16, 17]</sup>。*CRCT* (*CO<sub>2</sub>-Responsive CONSTANS, CONSTANS-Like, and Time of Chlorophyll a/b Binding Protein Expression 1 Protein*) 是营养组织中淀粉积累的正调节因子，过表达 *CRCT* 能够显著增加叶鞘中的淀粉含量和分蘖角<sup>[24]</sup>。最近，研究人员鉴定到一个编码叶绿体蛋白的分蘖角新基因 *LAZY2*，通过与质体磷酸葡萄糖变位酶（OspPGM）的相互作用特异性调控地上部重力感应细胞中淀粉的生物合成。*lazy2* 突变体叶鞘基细胞造粉体中的淀粉颗粒完全丢失，导致向重力性减弱、分蘖角增大<sup>[25]</sup>。*LPA1* (*Loose Plant Architecture 1*) 编码一个植物特异的 INDETERMINATE (IDD) 锌指转录因子，该基因的突变导致造粉体的沉降速度减慢、重力感应受阻、分蘖角增大<sup>[15]</sup>。水稻转录因子 ONAC106 能够直接结合到 *LPA1* 的启动子区并抑制其表达，*ONAC106* 功能获得性突变体 *onac106-ID* 整个发育阶段都呈现分蘖角变大的表型<sup>[19]</sup>。以上研究结果建立了依赖淀粉平衡石假说的水稻分蘖角调控途径（图 2A）。



A: 重力感受; B: 生长素不对称分布; C: 植物激素对分蘖角的调控; D: 环境对分蘖角的调控。红色标注代表正向调节分蘖角大小。

A: gravity sensation; B: asymmetric distribution of auxin; C: regulation of tillering angle by plant hormones; D: environmental regulation of tillering angle. Red annotation represents positively regulated tiller angle.

图 2 水稻分蘖角的分子调控模型

Figure 2 Molecular regulation model of tiller angle in rice

表 1 已克隆的水稻分蘖角相关基因

Table 1 The cloned rice tiller angle related genes

基因名称 Name	基因号 Gene ID	亚细胞定位 Localization	基因功能 Function	调控路径 Pathway	调控形式 Regulation form	参考文献 Reference
PROG1	Os07g0153600	细胞核	锌指转录因子	驯化	正	[9, 10]
PROG7		细胞核	锌指转录因子	驯化	正	[11]
RPAD		细胞核	锌指转录因子	驯化	正	[6]
TIG1	Os08g0432300	细胞核	TCP 转录激活因子	驯化	正	[2]
TAC4	Os02g0450000	细胞核	植物特有的保守蛋白	驯化, 重力反应	负	[12]
TAC1	Os09g0529300	—	禾本科植物特有的蛋白	驯化	正	[13]
TAC3	Os10g0462800	—	假定蛋白	驯化	负	[14]
D2	Os01g0197100	内质网	细胞色素 P450 蛋白	驯化, BR	负	[14]
OsAGPL1	Os03g0735000	质体	ADP 葡萄糖焦磷酸化酶	重力反应	负	[16]
OsAGPL3	Os05g0580000	质体	ADP 葡萄糖焦磷酸化酶	重力反应	负	[16]
CRCT	Os05g0595300	细胞核	CCT 结构域蛋白	重力反应	正	[24]
LAZY2	Os02g0180200	质体	叶绿体蛋白	重力反应	负	[25]
LPA1	Os03g0237250	细胞核	IDD 蛋白	重力反应	负	[15]
ONAC106	Os08g0433500	细胞核	NAC 转录因子	重力反应	负	[19]
LAZY1	Os11g0490600	细胞核、质膜	草本植物特有的新蛋白	重力反应	负	[3, 26]
HSFA2D	Os03g0161900	细胞核	热激转录因子	重力反应	负	[21]
OsBRXL4	Os08g0462700	质膜	BREVIS RADIX 同源基因	重力反应	正	[28]
WOX6	Os03g0325600	细胞核	WUSCHEL 相关同源盒基因	重力反应	正	[21]
WOX11	Os07g0684900	细胞核	WUSCHEL 相关同源盒基因	重力反应	正	[21]
OsPIN2	Os06g0660200	细胞膜	生长素输出载体	重力反应	正	[29]
OsmiR167a	M10000676	细胞核	MicroRNA	重力反应	正	[30]
ARF12	Os04g0671900	细胞核	生长素应答因子	重力反应	负	[30]
ARF25	Os12g0613700	细胞核	生长素应答因子	重力反应	负	[30]
ARF17	Os06g0677800	细胞核	生长素应答因子	重力反应	负	[30]
OsHOXI	Os10g0561800	细胞核	HD-ZIP II 转录因子	重力反应	正	[27]
OsHOX28	Os06g0140400	细胞核	HD-ZIP II 转录因子	重力反应	正	[27]
FucT	Os08g0472600	高尔基体	$\alpha$ -1,3-岩藻糖基转移酶	重力反应, IAA	负	[20]
OsIAA4	Os01g0178500	细胞核	Aux/IAA 基因	重力反应, IAA	正	[31]
IDD3	Os09g0555700	细胞核	IDD 蛋白	重力反应, IAA	正	[1]
OsbZIP49	Os06g0614100	细胞核	bZIP 转录因子	重力反应	正	[32]
DWARF3	Os06g0154200	细胞核	F-box LRR 蛋白	重力反应, SL	正	[18]
OsPIL15	Os01g0286100	细胞核	光敏色素互作因子	重力反应, 光	负	[39]
PAY1	Os08g0407200	细胞核	多肽酶 S64 结构域蛋白	生长素	负	[33]
OsPIN1	Os02g0743400	细胞膜	生长素输出载体	生长素	负	[34]
OsGRF7	Os12g0484900	细胞核	生长调节因子	生长素, GA	负	[35]
BG3	Os01g0680200	质膜	嘌呤通透酶	CK	正	[36]
OsLIC1	Os06g0704300	细胞核、细胞质	CCCH 型锌指蛋白	BR	负	[37]
OsMBD707	Os12g0620400	细胞核	甲基化结合蛋白	光周期	正	[41]
IDD13	Os09g0449400	细胞核	IDD 蛋白	—	负	[43]
DEP1	Os09g0441900	细胞核、细胞膜	异三聚体 G 蛋白 $\gamma$ 亚基	—	正	[44]

—: 未知

—: unknown

## 2.2 LAZY1 介导的生长素不对称分布调控途径

植物感受重力刺激后，重力反应部位生长素发生不对称分布，造成重力反应器官弯曲生长。通过大规模的转录组分析，研究人员建立了一条以 *LAZY1* 为核心、由热应激转录因子 *HSFA2D* (*Heat Stress Transcription Factor 2D*) 和 *LAZY1* 通过生长素介导 *WUSCHEL RELATED HOMEOBOX6* (*WOX6*) 和 *WOX11*

不对称表达的水稻分蘖角调控分子路径<sup>[21]</sup>。*LAZY1* 编码一个草本植物特有的、在重力敏感的茎部组织中特异表达的新蛋白，通过影响生长素的极性运输（PAT, polar auxin transport）和信号因子的表达来调控水稻分蘖角和向地性。*LAZY1* 的功能丧失突变体中 PAT 增强，内源 IAA 在茎的分布发生改变，导致植株地上部重力反应减弱、分蘖角变大<sup>[3, 26]</sup>。*HSFA2D* 位于 *LAZY1* 的上游正调控其表达从而导致生长素的不平衡分布；*WOX6* 和 *WOX11* 是两个功能冗余的转录因子，它们作用于生长素重力应答的下游，生长素通过诱导 *WOX6* 和 *WOX11* 的不对称性表达调节分蘖角的变化。通过筛选 *lazy1* 突变体的抑制子，发现独脚金内酯生物合成或信号转导途径中的基因突变能够恢复 *lazy1* 铺匐生长的表型<sup>[18]</sup>。*DWARF3 (D3)* 编码一个富含亮氨酸重复序列的 F-box 蛋白，对独脚金内酯（SL, strigolactone）信号转导是必需的，其功能丧失增强了对重力刺激的反应和分蘖芽的活性。近期研究显示，两个 II 类同源异型域-亮氨酸拉链蛋白 *OsHOX1* 和 *OsHOX28* 能够结合到 *HSFA2D* 的启动子区并抑制其表达，通过影响地上部向重力性减弱生长素的横向转运，从而抑制茎基底部 *WOX6* 和 *WOX11* 的表达，正向调控分蘖角大小<sup>[27]</sup>。*LAZY1* 的互作蛋白 *Brevis Radix Like 4 (OsBRXL4)* 是植物特有的 BRX 家族成员，通过影响 *LAZY1* 的核定位调控地上部向重力性和分蘖角。过表达 *OsBRXL4* 可以减少 *LAZY1* 在细胞核中的定位，导致水稻分蘖角加大，而 *OsBRXL4-RNAi* 植株则具有紧凑的表型<sup>[28]</sup>。*PIN-FORMED (PIN)* 家族蛋白是一类重要的生长素输出载体，过表达 *OsPIN2* 会抑制 *LAZY1* 的表达使得分蘖角增大<sup>[29]</sup>。*OsmiR167a* 及其靶基因 *OsARF12*、*OsARF17* 和 *OsARF25* 可能也参与了依赖 *HSFA2D-LAZY1* 的不对称生长素分布途径<sup>[30]</sup>。*OsmiR167a* 通过抑制 *OsARF12*、*OsARF17* 和 *OsARF25* 的表达影响生长素在地上部的不对称分布，从而控制水稻分蘖角。此外，*LAZY2* 同时作用于 *LAZY1* 上游参与调控生长素的不对称分布，建立早期重力感应和后期生长素不对称分布之间的桥梁<sup>[25]</sup>。在水稻响应重力反应过程中，以上基因的挖掘建立了依赖 *LAZY1* 的生长素不对称分布调控分蘖角的核心通路（图 2B）。

### 2.3 其他基因参与的重力反应调控途径

为进一步剖析重力反应在调控水稻分蘖角中的作用，与茎向重力性的功能基因也被大量克隆，其中水稻 α-1,3-岩藻糖基转移酶（*FucT*）的突变会引起茎基部生长素 PAT 和积累的减少，导致向地性反应减弱和分蘖角增加<sup>[20]</sup>。*TAC4* 通过增加 IAA 含量和影响 IAA 分布来调节水稻地上部向地性<sup>[12]</sup>。*Aux/IAA* 蛋白是介导生长素响应的重要蛋白家族，过表达 *OsIAA4* 表现出植株矮化、分蘖角增加、重力响应降低等表型<sup>[31]</sup>。研究人员将水稻中另一个 IDD 家族蛋白 *IDD3* 过表达后，其植株分蘖角增大、向重力性发生改变<sup>[11]</sup>。最近的研究显示，转录因子 *OsbZIP49* 通过减弱水稻茎的向重力性来调控分蘖角，过表达 *OsbZIP49* 的转基因植株表现出分蘖角增大，而 *OsbZIP49* 敲除株系株型更加紧凑<sup>[32]</sup>。进一步研究发现 *OsbZIP49* 调控的茎向重力性并不依赖于生长素极性运输，而是依赖于生长素的局部积累。

虽然以上基因都参与调控重力反应并影响生长素 PAT 和分布，但其分子调控网络仍不清晰。因此，通过遗传学和分子生物学等手段对其功能进行深入研究，对阐明重力反应调控植物株型的分子机理具有重要意义，也将是今后关注的热点。

## 3 植物激素对水稻分蘖角的遗传调控

水稻分蘖角是植株体内多种激素之间相互协调而引发的生理效应，生长素、赤霉素（GA, gibberellin）、细胞分裂素（CK, cytokinin）、油菜素内酯（BR, brassinosteroi）和 SL 等植物激素均参与水稻分蘖角的遗

传调控（图 2C）。*PLANT ARCHITECTURE AND YIELD 1 (PAY1)* 编码一个核定位蛋白，通过影响生长素 PAT 和内源分布来改善水稻株型和产量。*PAY1* 的过表达植株株高增高、分蘖角减小、每穗粒数以及单株产量增加；而 *PAY1-RNAi* 植株分蘖角变大，每穗粒数以及产量均下降<sup>[33]</sup>。生长素输出载体 *OsPIN1* 也是重要的分蘖角调控因子，该基因过表达引起分蘖角减小，而 *OsPIN1-RNAi* 植株的分蘖角则明显增大<sup>[34]</sup>。生长调节因子 GROWTH REGULATING FACTOR7 (OsGRF7) 能够与细胞色素 P450 基因 (*OsCYP714B1*) 和生长素响应因子 12 (*OsARF12*) 启动子中的 ACRGDA 基序结合，通过调控 IAA 和 GA 代谢来调节水稻株型，过表达该基因会产生半矮化和紧凑株型<sup>[35]</sup>。最近，研究人员分离出一个显性突变体 *bg3-D*，与野生型中花 11 相比，*bg3-D* 穗粒变大，分蘖角增加<sup>[36]</sup>。*BG3* 编码一种参与细胞分裂素转运的嘌呤通透酶 *OsPUP4*，通过调节细胞分裂素的分布来调节植株形态。*OsLIC1* (*Oraya sativa leaf and tiller angle increased controller*) 编码一个 CCCH 型锌指蛋白，是 BR 响应途径中的负向调节子。抑制水稻内源 *OsLIC1* 基因的表达导致水稻的叶夹角和分蘖角明显增大、株高变矮、产量降低<sup>[37]</sup>。*D2* 编码一个细胞色素 P450 蛋白，催化 BR 的生物合成，该基因的功能缺失造成株高变矮、叶片直立、分蘖角显著减小<sup>[14]</sup>。

## 4 环境条件对水稻分蘖角的遗传调控

### 4.1 光照条件

光照强度是影响植物生长发育的重要环境因素，水稻分蘖角会根据光照强度进行调整以优化不同生长阶段对光能的捕获<sup>[38]</sup>。*OsPIL15* (Rice phytochrome-interacting factor-like protein) 编码一个光敏色素互作因子，通过整合光和向地性负向调节水稻分蘖角<sup>[39]</sup>。水稻体内 *OsPIL15* 的蛋白水平部分取决于光敏色素 B (phyB, phytochrome b)，*phyB* 的突变会降低 *OsPIL15* 的蛋白积累。与野生型相比，*phyB* 突变体和 *OsPIL15* 过表达植株均显示出分蘖角减小和向重力性增强。在拟南芥中，*TAC1* 同源基因 *AtTAC1* 受光信号通路诱导表达，光合抑制剂处理可改变 *AtTAC1* 表达和分支角度，揭示 *AtTAC1* 通过光信号通路参与分支角度的调控作用<sup>[40]</sup>。水稻中 *TAC1* 是否也通过光依赖的方式调节水稻分蘖角仍然未知。此外，水稻分蘖角的变化也受光周期的调控。*OsMBD707* 编码一个 MBD (methyl-CpG-binding domain) 家族蛋白，定位于细胞核中。*OsMBD707* 在水稻体内呈组成型表达，其过表达植株在短日照 (SD) 条件下表现为分蘖角增大、光周期敏感性降低和延迟开花，而长日照 (LD) 下表现为早花<sup>[41]</sup>。

### 4.2 种植密度

一些基因在调控分蘖角、增加种植密度的同时，还可以提高水稻的抗病性。转录因子 *LPA1/OsIDD14* 可通过激活生长素极性运输蛋白 *PIN-FORMED 1a (PIN1a)* 的表达提高水稻种植密度和对纹枯病的抗性<sup>[42]</sup>。与 *LPA1* 类似，*IDD13* 能直接结合到 *PIN1a* 启动子上激活其表达；而 *IDD3* 则是一个转录抑制子，对 *PIN1a* 的表达起负调节作用。*IDD3*、*IDD13* 和 *LPA1* 可能形成一个转录因子复合体，通过调节 *PIN1a* 表达调控水稻对纹枯病的抗性<sup>[43]</sup>。*IDD3* 过表达植株在增大分蘖角的同时也增加了水稻纹枯病的感病性<sup>[11]</sup>。此外，异三聚体 G 蛋白  $\gamma$  亚基 *DEP1* 通过抑制 *LPA1* 结合 *PIN1a* 启动子的活性，调控水稻分蘖角和纹枯病抗性<sup>[44]</sup>。

## 5 展望

合适的分蘖角在改善株型和提升产量方面起着关键作用，近年来在阐明水稻分蘖角遗传信号通路方面

取得了很大进展，但仍有一些问题尚未解决：（1）分蘖角作为实现水稻高产、理想株型改良的重要性状，籼、粳背景中具有重要育种价值的分蘖角基因以及基因组合尚未明确；（2）围绕 *LAZY1* 为核心的调控机制研究相对清楚，但是理想株型与产量之间如何协同作用的分子机制仍有待进一步研究；（3）由于复杂多变的生长环境，解析分蘖角对环境的响应仍然具有挑战性。随着基因组学的发展，挖掘理想株型与产量协作的新因子，分离介导环境和发育信号转导的节点基因，将对构建高产、理想株型的分子设计育种提供重要理论基础和技术支撑。

## 参考文献

- [1] Wang S T, Guo X F, Yao T S, Xuan Y H. Indeterminate domain 3 negatively regulates plant erectness and the resistance of rice to sheath blight by controlling *PIN-FORMED* gene expressions. *Plant Signaling & Behavior*, 2020, 15(1): 1809847
- [2] Zhang W F, Tan L B, Sun H Y, Zhao X H, Liu F X, Cai H W, Fu Y C, Sun X Y, Gu P, Zhu Z F, Sun C Q. Natural variations at *TIG1* encoding a TCP transcription factor contribute to plant architecture domestication in rice. *Molecular Plant*, 2019, 12: 1075-1089
- [3] Li P J, Wang Y H, Qian Q, Fu Z M, Wang M, Zeng D L, Li B H, Wang X J, Li J Y. *LAZY1* controls rice shoot gravitropism through regulating polar auxin transport. *Cell Research*, 2007, 17: 402-410
- [4] Chen P, Jiang L, Yu C Y, Zhang W W, Wang J K, Wan J M. The identification and mapping of a tiller angle QTL on rice chromosome 9. *Crop Science*, 2008, 48: 1799-1806
- [5] Liang Y, Wang Y H. The genes controlling rice architecture and its application in breeding. *Chinese Bulletin of Life Sciences*, 2016, 28: 1156-1167
- [6] Wu Y Z, Zhao S S, Li X R, Zhang B S, Jiang L Y, Tang Y Y, Zhao J, Ma X, Cai H W, Sun C Q, Tan L B. Deletions linked to *PROG1* gene participate in plant architecture domestication in Asian and African rice. *Nature Communications*, 2018, 9: 4157
- [7] He Y, Li L Y, Jiang D G. Understanding the Regulatory Mechanisms of Rice Tiller Angle, Then and Now. *Plant Molecular Biology Reporter*, 2021, 39: 640-647
- [8] Gao H B, Wang W G, Wang Y H, Liang Y. Molecular mechanisms underlying plant architecture and its environmental plasticity in rice. *Molecular Breeding*, 2019, 39: 167
- [9] Jin J, Huang W, Gao J P, Yang J, Shi M, Zhu M Z, Luo D, Lin H X. Genetic control of rice plant architecture under domestication. *Nature Genetics*, 2008, 40(11): 1365-1369
- [10] Tan L B, Li X R, Liu F X, Sun X Y, Li C G, Zhu Z F, Fu Y C, Cai H W, Wang X K, Xie D X, Sun C Q. Control of a key transition from prostrate to erect growth in rice domestication. *Nature Genetics*, 2008, 40(11): 1360-1364
- [11] Hu M, Lv S W, Wu W G, Fu Y C, Liu F X, Wang B B, Li W G, Gu P, Cai H W, Sun C Q, Zhu Z F. The domestication of plant architecture in African rice. *Plant Journal*, 2018, 94(4): 661-669
- [12] Li H, Sun H Y, Jiang J H, Sun X Y, Tan L B, Sun C Q. *TAC4* controls tiller angle by regulating the endogenous auxin content and distribution in rice. *Plant Biotechnology Journal*, 2021, 19(1): 64-73
- [13] Yu B S, Lin Z W, Li H X, Li T J, Li J Y, Wang Y H, Zhang X, Zhu Z F, Zhi W X, Wang X K, Xie D X, Sun C Q. *TAC1*, a major quantitative trait locus controlling tiller angle in rice. *Plant Journal*, 2007, 52(5): 891-898
- [14] Dong H J, Zhao H, Xie W B, Han Z M, Li G W, Yao W, Bai X F, Hu Y, Guo Z L, Lu K, Yang L, Xing Y Z. A novel tiller angle gene, *TAC3*, together with *TAC1* and *D2* largely determine the natural variation of tiller angle in rice cultivars. *PLoS Genetics*, 2016, 12(11): 1006412
- [15] Wu X R, Tang D, Li M, Wang K J, Cheng Z K. Loose Plant Architecture1, an INDETERMINATE DOMAIN protein involved in shoot gravitropism, regulates plant architecture in rice. *Plant Physiology*, 2013, 161: 317-329
- [16] Okamura M, Hirose T, Hashida Y, Yamagishi T, Ohsugi R, Aoki N. Starch reduction in rice stems due to a lack of *OsAGPL1* or *OsAPL3* decreases grain yield under low irradiance during ripening and modifies plant architecture. *Functional Plant Biology*, 2014, 40(11): 1137-1146
- [17] Okamura M, Hirose T, Hashida Y, Ohsugi R, Aoki N. Suppression of starch synthesis in rice stems splaystiller angle due to gravitropic insensitivity but does not affect yield. *Functional Plant Biology*, 2014, 42: 31-41
- [18] Sang D J, Chen D Q, Liu G F, Liang Y, Huang L Z, Meng X B, Chu J F, Sun X H, Don G J, Yuan Y D, Qian Q, Li J Y, Wang Y H. Strigolactones regulate rice tiller angle by attenuating shoot gravitropism through inhibiting auxin biosynthesis. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 2014, 111: 11199-11204
- [19] Sakuraba Y, Piao W L, Lim J H, Han S H, Kim Y S, An G, Paek N C. Rice ONAC106 inhibits leaf senescence and increases salt tolerance and tiller angle. *Plant & Cell Physiology*, 2015, 56(12): 2325-2339.
- [20] Harmoko R, Yoo J Y, Ko K S, Ramasamy N K, Hwang B Y, Lee E J, Kim H S, Lee K J, Oh D B, Kim D Y, Lee S, Li Y, Lee S Y, Lee K O. N-glycan containing a core α1, 3-fucose residue is required for basipetal auxin transport and gravitropic response in rice (*Oryza sativa*). *New Phytologist*, 2016, 212:

- [21] Zhang N, Yu H, Yu H, Cai Y Y, Huang L Z, Xu C, Xiong G S, Meng X B, Wang J Y, Chen H F, Liu G F, Jing Y H, Yuan Y D, Liang Y, Li S J, Smith S M, Li J Y, Wang Y H. A core regulatory pathway controlling rice tiller angle mediated by the *LAZY1*-dependent asymmetric distribution of auxin. *Plant Cell*, 2018, 30: 1461-1475
- [22] Vandenbrink J P, Kiss J Z. Plant responses to gravity. *Seminars in Cell & Developmental Biology*, 2019, 92: 122-125
- [23] Wang B, Smith S M., Li J Y. Genetic Regulation of Shoot Architecture. *Annual Review of Plant Biology*, 2018, 69: 437-468
- [24] Morita R, Sugino M, Hatanaka T, Misoo S, Fukayama H. CO<sub>2</sub>-Responsive CONSTANS, CONSTANS-Like, and Time of Chlorophyll a/b Binding Protein Expression1 Protein Is a Positive Regulator of Starch Synthesis in Vegetative Organs of Rice. *Plant Physiology*, 2015, 167: 1321-1331
- [25] Huang L Z, Wang W G, Zhang N, Cai Y Y, Liang Y, Meng X B, Yuan Y D, Li J Y, Wu D X, Wang Y H. *LAZY2* controls rice tiller angle through regulating starch biosynthesis in gravity-sensing cells. *New Phytologist*, 2021, 231(3): 1073-1087
- [26] Yoshihara T, Iino M. Identification of the gravitropism related rice gene *LAZY1* and elucidation of *LAZY1*-dependent and -independent gravity signaling pathways. *Plant & Cell Physiology*, 2007, 48(5): 678-688
- [27] Hu Y, Li S L, Fan X W, Song S, Zhou X, Weng X Y, Xiao J H, Li X H, Xiong L Z, You A Q, Xing Y Z. *OsHOX1* and *OsHOX28* redundantly shape rice tiller angle by reducing *HSFA2D* expression and auxin content. *Plant Physiology*, 2020, 184(3): 1424-1437
- [28] Li Z, Liang Y, Yuan Y D, Wang L, Meng X B, Xiong G S, Zhou J, Cai Y Y, Han N P, Hua L K, Liu G F, Li J Y, Wang Y H. *OsBRXL4* regulates shoot gravitropism and rice tiller angle through affecting *LAZY1* nuclear localization. *Molecular Plant*, 2019, 12: 1143-1156
- [29] Chen Y N, Fan X R, Song W J, Zhang L Y, Xu G H. Overexpression of *OsPIN2* leads to increased tiller numbers, angle and shorter plant height through suppression of *OsLAZY1*. *Plant Biotechnology Journal*, 2012, 10: 139-149
- [30] Li Y, Li J L, Chen Z H, Wei Y, Qi Y H, Wu C Y. *OsmiR167a*-targeted auxin response factors modulated tiller angle via fine-tuning auxin distribution in rice. *Plant Biotechnology Journal*, 2020, 18(10): 2015-2026
- [31] Song Y L, Xu Z F. Ectopic overexpression of an AUXIN/INDOLE-3-ACETIC ACID (Aux/IAA) gene *OsIAA4* in rice induces morphological changes and reduces responsiveness to Auxin. *International Journal of Molecular Sciences*, 2013, 14(7): 13645-13656
- [32] Ding C H, Lin X H, Zuo Y, Yu Z L, Baerson S R, Pan Z Q, Zeng R S, Song Y Y. Transcription Factor *OsbZIP49* Controls Tiller Angle and Plant Architecture through the Induction of Indole-3-acetic Acid-amido Synthetases in Rice. *Plant Journal*, 2021, 108(5): 1346-1364
- [33] Zhao L, Tan L B, Zhu Z F, Xiao L T, Xie D X, Sun C Q. *PAY1* improves plant architecture and enhances grain yield in rice. *Plant Journal*, 2015, 83:528-536
- [34] Xu M, Zhu L, Shou H X, Wu P. A *PIN1* family gene, *OsPIN1*, involved in auxin-dependent adventitious root emergence and tillering in rice. *Plant & Cell Physiology*, 2005, 46: 1674-1681
- [35] Chen Y P, Dan Z W, Gao F, Fan F F, Li S Q. Rice *GROWTHREGULATING FACTOR7* modulates plant architecture through regulating GA and Indole-3-acetic acid metabolism. *Plant Physiology*, 2020, 184(1): 393-406
- [36] Xiao Y H, Liu D P, Zhang G X, Gao S P, Liu L C, Xu F, Che R H, Wang Y Q, Tong H N, Chu C C. *Big Grain3*, encoding a purine permease, regulates grain size via modulating cytokinin transport in rice. *Journal of Integrative Plant Biology*, 2019, 61(5): 581-597
- [37] Wang L, Xu Y Y, Zhang C, Ma Q B, Joo S H, Kim S K, Xu Z H, Chong K. OsLIC, a novel CCCH-type zinc finger protein with transcription activation, mediates rice architecture via brassinosteroids signaling. *PLoS One*, 2008, 3(10): e3521
- [38] Myers A B, Firn R D, Digby J. Gravitropic sign reversal-a fundamental feature of the gravitropic perception or response mechanisms in some plant organs. *Journal of Experimental Botany*, 1994, 45: 77-83
- [39] Xie C M, Zhang G, An L, Chen X Y, Fang R X. Phytochrome-interacting factor-like protein OsPIL15 integrates light and gravitropism to regulate tiller angle in rice. *Planta*, 2019, 250(1): 105-114
- [40] Waite J M, Dardick C. *TILLER ANGLE CONTROL 1* modulates plant architecture in response to photosynthetic signals. *Journal of Experimental Botany*, 2018, 69(20): 4935-4944
- [41] Qu M Y, Zhang Z J, Liang T M, Niu P P, Wu M J, Chi W C, Chen Z Q, Chen Z J, Zhang S B, Chen S B. Overexpression of a methyl-CpG-binding protein gene *OsMBD707* leads to larger tiller angles and reduced photoperiod sensitivity in rice. *BMC Plant Biology*, 2021, 21(1): 100
- [42] Sun Q, Li T Y, Li D D, Wang Z Y, Li S, Li D P, Han X, Liu J M, Xuan Y H. Overexpression of *Loose Plant Architecture 1* increases planting density and resistance to sheath blight disease via activation of *PIN-FORMED 1a* in rice. *Plant Biotechnology Journal*, 2019, 17(5): 855-857
- [43] Sun Q, Li D D, Chu J, Yuan D P, Li S, Zhong L J, Han X, Xuan Y H. Indeterminate domain proteins regulate rice defense to sheath blight disease. *Rice*, 2020, 13(1): 15
- [44] Liu J M, Mei Q, Xue C Y, Wang Z Y, Li D P, Zhang Y X, Xuan Y H. Mutation of G-protein γ subunit *DEP1* increases planting density and resistance to sheath blight disease in rice. *Plant Biotechnology Journal*, 2021, 19(3): 418-420