# 大豆 MADS-box 基因功能研究进展

姚晓琳<sup>1</sup>,张晓芳<sup>1</sup>,王 铮<sup>1</sup>,郝俊莹<sup>1</sup>,郑荣繁<sup>1</sup>,张沿政<sup>1</sup>,李 帅<sup>1,2</sup> (<sup>1</sup>青岛农业大学生命科学学院,山东青岛266109;<sup>2</sup>东营青农大盐碱地高效农业技术产业研究院,山东东营257000)

摘要:MADS-box是植物体内一种重要的转录因子,其家族成员具有典型的MIKC结构、高度保守的N端MADS以及保守 性较低的I域和C端。MADS-box基因广泛表达于植物的根、茎、叶、花、芽等组织部位,并参与调控花期、花器官发育、种子发 育及非生物胁迫响应等过程。近年来的研究报道显示,不同MADS-box基因的表达模式不尽相同,其功能也存在较大差异。 本文概述了大豆MADS-box基因家族的结构及分类,总结了大豆MADS-box基因家族花发育ABCDE模型中相关成员及SVP、 SOC1、FLC等基因的研究进展。最后对大豆MADS-box的研究提出了展望,为今后进一步挖掘和利用该类转录因子基因进行 大豆遗传改良和种质创新提供参考依据。

关键词:大豆;MADS-box;ABCDE模型;转录因子

## **Research Progress on MADS-box Gene Function in Soybean**

YAO Xiaolin<sup>1</sup>, ZHANG Xiaofang<sup>1</sup>, WANG Zheng<sup>1</sup>, HAO Junying<sup>1</sup>, ZHENG Rongfan<sup>1</sup>, ZHANG Yanzheng<sup>1</sup>, LI Shuai<sup>1,2</sup>

(<sup>1</sup>College of Life Sciences, Qingdao Agricultural University, Qingdao 266109, Shandong;<sup>2</sup>Academy of Dongying Efficient Agricultural Technology and Industry on Saline and Alkaline Land in Collaboration with Qingdao Agricultural University, Dongying 257000, Shandong)

**Abstract:** MADS-box is an important transcription factor in plants, and its family members have a typical MIKC structure, highly conserved N-terminal MADS, and less conserved I domains and C-terminals. MADS-box genes are widely expressed in the roots, stems, leaves, flowers, buds and other trophic tissue parts of plants, and are involved in regulating the flowering time, flower development, seed development and abiotic stress response. In recent years, researches have shown that the expression patterns of different MADS-box genes are distinct, and their functions are also quite different. This review introduces the structure and classification of soybean MADS-box gene family, and summarizes the research progress of related members of MADS-box genes in ABCDE model, such as *SVP*, *SOC1*, *FLC* and other genes in the flower development. Finally, the research on soybean MADS-box is prospected, which provides an essential information for further utilization of such transcription factor genes for soybean genetic improvement and germplasm innovation in the future.

Key words: soybean; MADS-box; ABCDE model; transcription factor

MADS-box 基因家族是众多转录因子家族之 一,广泛存在于动物、植物和真菌中,主要参与生长 发育、次生代谢调控以及生物和非生物胁迫响应等 重要生物学过程<sup>[1]</sup>。在植物中,MADS-box 基因的 主要功能表现在对花器官发育、植株形态以及开花 时间的调节。有研究证实MADS-box 基因在植物

Foundation projects: Shandong Province Higher Education Institutions "Youth Creative Science and Technology Support Program" (2021KJ029); Shandong Province Excellent Youth Fund (ZR2022YQ21); Shandong Province Taishan Scholars Young Experts Program (tsqn202211190)

收稿日期: 2023-10-28 网络出版日期: 2023-12-01

URL: https://doi.org/10.13430/j.cnki.jpgr.20231028001

第一作者研究方向为大豆功能基因组学, E-mail: 18272633992@163.com

通信作者:李 帅,研究方向为豆科作物分子生物学,E-mail:li2014shuai@qau.edu.cn

基金项目:山东省高等学校"青创科技支持计划"(2021KJ029);山东省优秀青年基金(ZR2022YQ21);山东省泰山学者青年专家项目(tsqn202211190)

根、茎、叶、花、种子等部位的发育中均具有不同形 式的时空表达模式,在调控过程中发挥了不同的功 能<sup>[2]</sup>。大豆[Glycine max (L.) Merr.]是一类重要的 粮油作物<sup>[3]</sup>,MADS-box 基因在调节大豆生长发育过 程中发挥作用,例如参与调控大豆开花时间、花器官 发育、种子发育及其他生理过程[46]。随着相关研究 的深入,大豆MADS-box基因家族成员SVP(SHORT VEGETATIVE PHASE) , SOCI (SUPPRESSOR OF OVEREXPRESSION OF CO 1) SEC(FLOWERING LOCUS C)、FUL(FRUITFULL)、AP1(APETALA1)及 SEP (SEPALLATA)等基因的功能和分子机制逐渐被 揭示<sup>[7-8]</sup>。本文主要对大豆MADS-box 基因家族不同 成员的功能和相关分子机制的研究进展进行了综 述,旨在全面挖掘MADS-box 基因家族在大豆生长 发育中的调控功能和分子机制,为大豆遗传改良和 种质创新提供参考依据。

## 1 MADS-box 基因结构及其分类

MADS-box 基因的名称来自酿酒酵母的MCMI 蛋白、拟南芥的AG蛋白、金鱼草的DEFICIENS蛋白 和人血清应答因子SRF蛋白的首字母。这4种蛋白均 含有1个由56~58个氨基酸组成的高度保守的 MADS-box结构域,通常将含有此类保守结构域序列 的基因归纳为MADS-box基因家族成员<sup>[2]</sup>。现有研 究表明,MADS-box 基因根据不同的保守结构域分为 Type I和 Type II<sup>[9]</sup>(图1)。Type I基因通常含有1~2个 外显子,其编码的蛋白具有1个高度保守的SRF-like MADS-domain 和1个不保守的 C-terminal domain; Type II 基因一般含有6个外显子和7个内含子,且 MADS-box 蛋白在结构上都含有高度保守的 MEF2like MADS-domain 和K-domain,以及1个不保守的 C-domain 和 I-domain, 因此 Type II MADS-box 蛋白 又被称为MIKC型转录因子<sup>[10-11]</sup>。Type I基因根据其 M区可分为 $M\alpha$ 、Mβ、My和Mδ4个亚类;Type II基因 可根据I区序列的不同分为MIKC°和MIKC\*两个亚 家族[12]。目前所有已知表达模式和突变表型的植物 MADS-box 基因绝大多数都属于 MIKC<sup>®</sup>型亚家族<sup>[4]</sup>。 MADS-box蛋白的N-端均含有56~58个氨基酸组成 的高度保守结构域<sup>[4]</sup>,这个结构域可以和CArG(CC [A/T]6GG)结合<sup>[13-14]</sup>。在MADS-box结构域中,不保 守的I结构域可以促进蛋白质与DNA结合及二聚 化15,C结构域在转录激活及形成转录因子多聚体中 起重要作用<sup>[16]</sup>。高度保守的K结构域主要在MADSbox蛋白的二聚化过程中起重要作用,该结构域能够 折叠成3个两性α螺旋,分别为K1、K2、K3,以便于 MADS box 蛋白之间形成二聚体<sup>[17]</sup>。



A:MADS-box结构及分类,绿色方框代表MADS结构域,淡橙色方框代表I域,橙色方框代表K域(K1、K2、K3分别为一个两性α螺旋),蓝色 方框代表C域;B:MADS-box蛋白与DNA结合示意图

A:MADS-box structure and classification, green boxes represent MADS structural domains, light orange boxes represent I domains, orange boxes represent K domains (K1, K2, and K3 are each an amphipathic α-helix), and blue boxes represent C domains; B:Schematic diagram of MADS-box protein binding to DNA

图 1 MADS-box 示意图<sup>[4]</sup>



## 2 大豆MADS-box基因家族研究进展

根据大豆MADS-box基因的相关报道,MIKC<sup>e</sup>根 据其序列特征和发育关系又可分为:GmSOC1s、 GmSVPs、GmAGL15(AGAMOUS-like 15)、GmAGL17 (AGAMOUS-like 17)、GmFLCs以及拟南芥中花器官 模型ABCDE模型中的A~E类等亚家族<sup>[18-21]</sup>。根据拟 南芥中花器官模型ABCDE模型的提出,将大豆参与 花器官发育的基因同样归类于5个亚家族中,其中主 要以A类GmAP1s、B类GmAP3s/PIs、C/D类GmAGs/ STKs/SHPs、E类GmSEPs等亚家族基因在大豆中的 研究较为深入且多与花器官发育息息相关。

#### 2.1 大豆 MADS-box 基因家族 ABCDE 模型

随着对MIKC<sup>®</sup>亚家族研究的不断深入,诞生了 著名的花器官发育遗传调控机制即ABCDE模型<sup>[22]</sup> (图2)。该模型提出A(*AP1*)、B(*AP3/PI*)、C/D(*AG/ STK/SHP*)和E(*SEP*)这5类基因以组合方式调控不 同花器官的发育进而影响植株萼片、花瓣、雄蕊、心 皮及胚珠的形成<sup>[11,23-25]</sup>。其中,A+E调控萼片发育, A+B+E调控花瓣发育,B+C+E调控雄蕊发育,C+E 调控雌蕊发育,D+E调控胚珠发育。*AP1*被归类为 A类基因,是一种促进花瓣和萼片发育的分生组织和花器官识别基因<sup>[26]</sup>。PI和AP3属于B类基因。过表达GmAP3基因侵染Atap3突变体可导致拟南芥花瓣转化为花蕾,过表达GmPI基因转化Atpi突变体则会使拟南芥雄蕊变为心皮<sup>[27]</sup>。AG、SHP1、AGL1、SHP2和STK属于C/D类基因,主要与雄蕊、心皮和果实的发育相关。E类基因SEP可进一步分为SEP1、SEP2、SEP3和SEP4这4种类型,它们同样参与调控花发育过程<sup>[28]</sup>。



Fig. 2 ABCDE model of flower development

2.1.1 大豆 MADS-box 基因家族 AP1 及 FUL 基因 功能 API 是MADS-box 基因家族重要成员之一, 在ABCDE 花器官发育模型中属于A类基因,主要 决定拟南芥花分生组织、花瓣及萼片的分化。2011 年,Chi等<sup>[30]</sup>在研究中证实GmAP1是1个核定位转 录激活因子,通过qRT-PCR分析发现GmAP1存在 于大豆花发育的整个过程,但只在完全盛开的花瓣 和萼片中高度表达,进而推测 GmAP1 可能参与调控 花器官的发育以及开花时间。在后续研究中证实 GmAP1的异位表达会导致拟南芥开花时间、花分生 组织和花器官的改变<sup>[30]</sup>。2020年, Chen等<sup>[31]</sup>确定 了 4 个 GmAP1s 同 源 基 因: GmAP1a、GmAP1b、 GmAP1c和GmAP1d,对大豆不同组织的qRT-PCR 分析证实 GmAP1s 基因在茎尖中高度表达。采用 CRISPR/Cas9技术获得了大豆GmAP1的四重突变 体,在此基础上进一步探索了GmAP1s在开花时间 和株高方面的功能,结果表明4种 GmAP1s 同源基 因的功能丧失导致开花延迟和花器官形态的改 变,在植株主茎节数和株高方面也具有一定的促 进作用。进一步的分析表明 GmAP1s 可以通过调 节开花基因 GmSVP、GmSOC1、GmAGL24、GmSEP 等和 GA(Gibberellic Acid)代谢途径相关基因 DW1 (Dwarf 1)、GA1(Gibberellic Acid 1)等的表达,导致 gmap1 四突变体开花延迟、植株变高,从而揭示大豆 GmAP1s 基因介导的开花时间和株高调节网络。

FUL是AP1同源基因,在多种发育过程中发挥 着重要的作用,包括芽起始、生殖过渡、花序分化和 果实发育<sup>[3234]</sup>。2015年,Jia等<sup>[35]</sup>在大豆中发现了4个 FUL-like 基因,其中包含GmFULa、GmFULb、 GmFULc和GmFULd,并对GmFULa进行了系统研 究。GmFULa具有多效性作用,参与大豆生殖过渡 和花器官发育。GmFULa在开花和结荚初期的花 瓣和豆荚中高度表达,且早熟品种中GmFULa表达 水平增加幅度较大,这表明GmFULa在果实发育中 起着至关重要的作用;并且GmFULa在果实发育中 起着至关重要的作用;并且GmFULa在根株根系中 表达量最高,因而推测GmFULa参与大豆根系的生 长,维持根系的结构。此外,光周期对GmFULa表 达也具有一定影响,在长日照和短日照条件下 GmFULa的表达有差异。2021年,Yue等<sup>[36]</sup>对 GmFULa进一步研究发现过表达GmFULa促进了 植株营养生长,积累的生物量增多,分枝数、豆荚数 增加,最终提高了大豆产量。Sun等<sup>[37]</sup>将GmFULc 异源转化拟南芥,数据显示GmFULc可以降低TPL (TOPLESS)的转录活性,提高AtFT、AtSOC1和 AtLFY表达量,导致拟南芥开花提前。2021年,黎永 力等<sup>[38]</sup>利用蛋白质同源比对和进化树分析的方法 对大豆基因组重新进行了鉴定,结果发现大豆中含 有 6 个GmFULs 基因,将其命名为GmFUL1a、 GmFUL1b、GmFUL2a、GmFUL2b、GmFUL3a、 GmFUL3b。通过对这6个基因的生物信息学分析 发现,FUL基因家族是一类典型的MADS-box基因 家族成员,其在豆荚中高度表达,可能参与调控大 豆种子相关性状。然而6个基因中只有GmFUL3b 基因在叶片中高度表达,推测该基因在进化过程中 功能可能产生了分化。

2.1.2 大豆 MADS-box 基因家族 AP3 基因功能 AP3在 ABCDE 花器官发育模型中作为B类基因发 挥作用,参与调控开花时间、花分生组织形成和胚 珠的发育。B类基因的突变会导致花器官结构的变 化,进而影响种子的发育过程<sup>[17]</sup>。何浩博<sup>[4]</sup>研究发 现 GmAP3是1个促进开花的基因,可以通过影响开 花相关基因 GmFUL、GmSOC1、GmSEP、GmAP1和 LFY (LEAFY)的表达水平进而调控大豆开花途径, 并与 GmAP1相互作用共同调控花瓣和雄蕊发育。 Wu 等<sup>[39]</sup>在研究中指出 GmAP3 同源基因 GmNMH7 可以通过参与光周期途径协调结节形成和花发育 过程。同时有其他研究初步证实了 GmAP3 基因不 仅可以调控大豆花器官发育,还可以影响大豆种子 发育和荚粒的形成<sup>[40]</sup>。

2.1.3 大豆 MADS-box 基因家族 C/D 类基因功能 C/D 类基因的功能主要与雄蕊、心皮和果实的发育 相关。有研究推测 C 类基因 GmAG 可能参与大豆生 殖器官的发育调控,该基因在花原基、花粉和胚珠 中表达量较高,短日照条件下 GmAG 在花分生组织 发育和花器官起作用,导致开花提前<sup>[41]</sup>。D 类基因 GmSHPa 在雌蕊和荚中特异表达,异源转化导致拟 南芥花瓣退化、果实变小、果面皱缩、炸荚提前等现 象<sup>[42]</sup>。Xu 等<sup>[43]</sup>和许光莉<sup>[44]</sup>发现 GmSHPa 可以与 GmMADS28和 GmMADS29 互作进而调控大豆的生 长发育。AGL11/STK 的同源基因 GmAGL2 在花和 荚中高度表达,异源转化拟南芥后发现其通过促进 关键开花基因 CO (CONSTANS)和 FT (FLOWERING LOCUS T)的表达以及降低成花抑制 因子 AtFLC 的表达,从而促进开花<sup>[31]</sup>。MADS-box 基因 GmAGL1 转录本在大豆不同阶段的花和豆荚 中均有表达,但在心皮中表达量最高。进一步研究 发现 GmAGL1 蛋白可以直接与大豆花中的 GmSEP 蛋白相互作用,异源转化拟南芥会导致拟南芥花瓣 缺失<sup>[45]</sup>;在大豆中过表达 GmAGL1 不仅会导致早 熟,还会促进开花并影响花瓣的发育<sup>[46]</sup>。

2.1.4 大豆 MADS-box 基因家族 SEP 基因功能 SEP属于E类基因,分为SEP1、SEP2、SEP3和SEP4 共4种类型,它们参与调节拟南芥的花发育,对植物 的生殖生长尤其是花器官的发育起着至关重要的 作用<sup>[47-48]</sup>。SEP基因主要在花组织中表达,它们冗 余地参与花分生组织的确定,是花器官发育的必需 基因,参与植物成花的整个生长过程<sup>[49-50]</sup>。GmSEP1 是AtAGL2/SEP的同源基因,GmSEP1在花瓣、萼片、 雄蕊、心皮和种子等生殖器官中特异性表达[51]。在 种子发育早期的种皮薄壁组织中,GmSEPI表达量 较高。这些结果表明 GmSEP1 可能在大豆的花瓣和 种皮发育中起调控作用<sup>[51]</sup>。Huang等<sup>[52]</sup>在研究中发 现了AtSEP3 同源基因 GmMADS28, GmMADS28的 过表达导致烟草花器官发育异常、花粉活性低及植 株不育等性状,进而推测这个基因可能参与细胞增 殖、种子早期发育和末期调控。该研究还发现 GmSEP1在大豆突变体NJS-10Hfs的雄蕊中表达量 较低,过表达GmSEP1基因导致植株部分雄蕊转化 为花瓣结构<sup>[52]</sup>。

#### 2.2 大豆*SVP*与*AGL24*基因功能

*GmSVPs*是II型的MADS-box转录因子,广泛表 达于植物的根、茎、叶、芽和花等组织部位。在大豆 中,*GmSVPs*的表达模式及功能存在一定差异,主要 参与调控植物生长发育及花期、花器官发育等过 程<sup>[53]</sup>。Zhang等<sup>[53]</sup>对大豆的不同组织进行qRT-PCR 检测发现,*GmSVPs*在大豆花器官、雄蕊和雌蕊中有 大量表达,但在发育中的种子和荚皮中没有表达。 Fan等<sup>[54]</sup>研究证实*GmSVPs*的表达模式存在差异, *GmSVPb2*和*GmSVPb5*在大豆胚胎或种子发育中均 有表达,而*GmSVPb4*则在早期营养生长中起作用。 张月等<sup>[55]</sup>通过研究发现,*GmSVPs*基因在大豆幼苗 期的表达量远远高于其他时期,这可能是因为SVP 亚家族在调控大豆幼苗的生长发育过程中具有重 要作用。由此推测*GmSVPs*在调控大豆花器官的发 育中起着独特的作用。

在拟南芥中, AtSVP 与 STMADS11 亚家族的 AGL24(AGAMOUS-LIKE24)关系最为密切、序列高 度相似<sup>[56]</sup>,但 AtAGL24 和 AtSVP 在调节植物开花方 面却具有相反的作用。过表达AtSVP同源基因延迟 开花,而过表达AtAGL24同源基因促进开花,两者 在植物早期花发育过程中均起着关键作用<sup>[57]</sup>。 Michaels等<sup>[58]</sup>研究指出,AtSVP负调控AtFT与 AtSOC1,而过表达AtSOC1会导致AtAGL24表达上 调,因此AtAGL24和AtSOC1之间可能存在正向调 控的关系。李雅茹<sup>[59]</sup>研究发现SVP同源基因 GmSVP01、GmSVP02以及AGL24同源基因 GmSVP06均具有延迟开花的功能,其中GmSVP06 与拟南芥AGL24在调控开花时间方面具有相反作 用。研究还指出GmSVP06可能通过参与光周期途 径影响GmFT2a、GmFT5a、GmSOC1a、GmSOC1b等 的表达水平,进而调控大豆开花时间。

#### 2.3 大豆 SOC1 与 Dt2 基因功能

SOC1也属于MIKC°型转录因子,参与并整合 多条开花信号通路,从而调控开花时间和花器官形 态<sup>[60]</sup>。AtSOCI的功能丧失可以导致拟南芥开花延 迟,过表达则导致开花提前[61-62]。已经有研究证实 SOCI在多物种进化过程中发生功能分歧。目前, 在大豆中鉴定出4个 GmSOC1 基因: GmSOC1a、 GmSOC1b、GmSOC1c、GmSOC1d。Zhong等<sup>[63]</sup>发现 AtSOC1 同源基因 GmAGL1 在植物发育方面的功能 是保守的,但又不完全相同。长日照条件下 GmAGL1诱导开花,且部分恢复拟南芥突变体晚花 表型。此外, GmAGL1还受生物钟基因调控。 GmAGL1基因作为开花途径的关键整合因子,与拟 南芥同源基因AtSOCI功能相似。Na等<sup>[64]</sup>在研究中 指出,过表达 GmSOC1 和 GmSOC1-like 使大豆开花 时间提前,进而推测 GmSOC1 和 GmSOC1-like 可能 在大豆开花过程中起促进作用。在枝条顶端, GmSOC1在25d时上调,而GmSOC1-like在17d时 就被诱导并在开花后下调,由此推测 GmSOCI和 GmSOC1-like 通过不同的转录调节机制参与大豆开 花的启动和维持。Kou等<sup>[65]</sup>对GmSOCla功能丧失 突变体分析证实, GmSOCla对大豆开花时间有正 向调控作用,对茎节数有负调控作用,从而影响籽 粒产量和适应性。

Dt2(Determinate stem)是控制大豆分枝数的显性基因,参与营养生殖转变过程。Zhang等<sup>[66]</sup>发现GmDt2不仅可以作为GmDt1的直接抑制因子,阻止末端开花,而且还可以通过调控GmSOC1、GmAP1和GmFUL的表达促进开花。这与先前GmDt2互作基因和下游调控基因的研究结果相一致,充分证实Dt2可以参与植物开花的调控途径<sup>[67-70]</sup>。此外,

GmDt2还可以影响植物的水分利用效率、分生组织 维持以及气孔密度等<sup>[66]</sup>。2022年,Liang等<sup>[71]</sup>提出 GmDt2调节大豆分枝工作模型。GmDt2与 GmAGL22、GmSOC1相互作用以激活GmAP1的转 录。GmAP1促进腋生分生组织向花序分生组织的 过渡,在营养生长向生殖生长的过渡中发挥正调节 作用。Dt2 HapII启动子比Dt2 HapI具有更高的转 录活性,增强GmAP1的表达从而促进营养生长到生 殖生长的早期过渡,导致开花提前和分枝减少。 Takeshima等<sup>[72]</sup>发现在大豆顶端分生组织中, GmDt2可以与GmSOC1a形成复合物直接抑制 GmDt1基因的表达,形成大豆亚有限结荚习性。此 外,Liu等<sup>[73]</sup>发现GmSOC1s还可以形成GmSOC1a-GmSOC1b-GmDt2复合物通过抑制GmDt1的转录 控制茎生长习性。

#### 2.4 大豆FLC基因功能

目前,已经报道了多种调节FLC的染色质途径 和共转录机制,其中最主要的是春化途径。拟南芥 FLC是一种开花抑制因子,春化抑制了FLC的表 达<sup>[74]</sup>。大豆虽然是非春化植物,但温度作为影响其 开花时间的主要环境因素之一,低温可能会延迟大 豆的开花时间。在拟南芥中,开花基因AtFT和 AtSOC1是开花的正调节因子,过表达AtFLC的晚开 花表型可能是由于 AtFLC 特异性降低了 AtFT 和 AtSOC1的表达<sup>[75-78]</sup>。杨璧泽等<sup>[79]</sup>通过分析蛋白同 源性和基因组织特异性发现大豆含有2个GmFLCs 基因,并且这两个大豆GmFLCs基因功能可能存在 差异,并不是完全冗余的。Jing等<sup>[80]</sup>发现在各种持 续低温的处理过程中,GmFLCs延迟植物开花时间, 充当开花抑制剂。在低温条件下 GmFLCs 通过抑制 GmFTs 基因表达使植物延迟开花,将 GmFLC 异源 转化拟南芥,导致拟南芥延迟开花。GmFLC-like可 以通过与启动子区域发生物理相互作用而抑制 GmFT2a的表达,进而在延迟开花时间和提供低温 保护机制中发挥作用。值得一提的是,GmFLD可 以通过抑制 GmFLC的表达致使拟南芥开花时间提 前<sup>[81]</sup>。FLC在大豆和拟南芥中都是开花抑制因子, 在大豆中过表达GmFLC会使植物开花延迟,但持 续低温处理则会导致拟南芥中 AtFLC 表达水平降 低,产生早花表型<sup>[82-83]</sup>。

#### 2.5 大豆其他 MADS-box 基因功能

*GmAGL15*在大豆中过表达不仅可以使大豆提 早开花,并且还影响大豆胚胎的发育过程<sup>[84]</sup>。随后 研究发现其可以通过调控大豆生长素信号通路,限 制信号传递,进而影响大豆体细胞胚胎发育<sup>[85]</sup>。 Zheng等<sup>[86]</sup>研究发现*GmAGL15*及其亲缘关系最近的*GmAGL18*可显著调控胚胎发育,提高大豆转基因外植体发育能力。Zhao等<sup>[87]</sup>在NJCMS2A品种的花蕾中克隆出1个MADS-box基因,该基因在细胞质雄性不育系大豆花蕾中表达水平较高,这表明该基因的显著表达可能导致大豆细胞质雄性不育。

*AtAGL17*同源基因 *GmNMHC5* 在自贡东豆品种根瘤中首次被发现,qRT-PCR分析表明 *GmNMHC5* 在根和结节中的表达水平远高于其他部位,过表达 *GmNMHC5* 显著促进了侧根发育和根瘤的形成。在这项研究中还发现过表达 *GmNMHC5* 植株表现出早花的表型,而 *Gmnmhc5* 植株则表现出相反的表型,并且过表达植株中 *GmFT1a*和 *GmFT4*的表达受到抑制。以上结果表明 *GmNMHC5* 在调节开花和结瘤过程中具有双重功能<sup>[88]</sup>。

此外,还发现了一些新的大豆 MADS-box 成 员,例如 GmNMH7,能够抑制结瘤相关基因的表 达,负调控根瘤的形成和发育过程<sup>[39]</sup>。AtAGL12不 仅可以调节根分生组织细胞增殖,还在开花过渡方 面起作用<sup>[89-90]</sup>; 而 Wong 等<sup>[91]</sup>在大豆中发现 AGL12 亚家族仅在大豆的根中表达,推测它们在花调控中 的功能可能已经丧失。此外, Wong 等<sup>[91]</sup>还发现 AtAGL6 同源基因 GmMADS3 在大豆中执行与 GmAP1相似的功能,并在花序分生组织中广泛表达 以确保茎尖分生组织(SAM, shoot apical meristem) 的所有营养活动被分生组织侧翼的花分生组织所 取代,推测GmAGL6亚分支的成员与关键的花调控 因子(如 GmAP1 或 GmFLC)合作,可能有助于发育 可塑性。目前大豆 MADS-box 其他基因的研究相 对较少,全面解析大豆MADS-box家族基因的功能 和分子机制仍需进一步探讨。

### 3 展望

通过多年的研究, MADS-box 基因家族已经在 越来越多的作物中被鉴定并对该家族基因的功能 和作用方式进行阐述。在大豆的生长发育中, MADS-box基因家族在大豆开花时间、花形态发育、 种子发育、大豆不育性等方面发挥着重要作用。其 中, GmSVPs、GmSOC1s和GmFLCs主要参与调控大 豆的开花时间<sup>[53,63,81]</sup>; GmAP1、GmAP3、GmSHP等基 因主要参与大豆的花器官发育过程<sup>[30,39,46]</sup>; GmFULs 对大豆的种子相关性状具有显著调控作用<sup>[37]</sup>。 GmDT2主要调控大豆的植株形态<sup>[71]</sup>。

大豆MADS-box 基因家族有100多个成员,包 含 GmSVP、GmSOC1、GmFLC等多个亚家族。随着 近些年国家对大豆产业的重视以及生物技术的发 展,大豆MADS-box 基因家族功能的研究已经得到 了长足的发展,但是目前还有很多不足。如目前研 究的基因还比较少,并且大部分基因的功能验证还 停留在转化拟南芥方面,导致一部分基因功能的鉴 定可能会不准确,因为大豆是短日照植物而拟南芥 是长日照植物。此外同一亚家族的 MADS-box 基 因在大豆中是否发生功能分歧以及该基因家族的 分子调控机制有待进一步研究。比如AtSVP 及其亲 缘关系最接近的AtAGL24基因,在AtSOCI的调节 中表现出相反的作用机制[57];并且目前已经报道了 多个不同 MADS-box 亚家族基因参与 Dt2 工作模 型,这表明不同MADS-box转录因子基因之间也存 在复杂的调控网络。因此,对更多的MADS-box成 员进行进一步研究是非常有意义的,揭示这一重要 转录因子基因家族在大豆中更详细的调控网络,可 为大豆遗传育种和种质改良提供更多的途径。

#### 参考文献

- De Bodt S, Raes J, Van de Peer Y, Theissen G. And then there were many: MADS goes genomic. Trends in Plant Science, 2003, 8(10): 475-483
- [2] Ma H, Yanofsky M F, Meyerowitz E M. AGL1-AGL6, an Arabidopsis gene family with similarity to floral homeotic and transcription factor genes. Genes Development, 1991, 5(3): 484-495
- [3] 李傲辰.大豆的主要营养成分及营养价值研究进展.现代农业科技, 2020, (23): 213-214, 218
   Li A C. Research progress on main nutritional components and nutritional value of soybean. Modern Agricultural Science and Technology, 2020, (23): 213-214, 218
- [4] 何浩博.大豆MADS-box家族GmAP3基因在花发育中的功能分析.长春:吉林农业大学,2022
   He H B. Functional analysis of GmAP3 gene in flower development of soybean MADS-box family. Changchun: Jilin Agricultural University, 2022
- [5] Zhai H, Wan Z, Jiao S, Zhou J, Xu K, Nan H, Liu Y, Xiong S, Fan R, Zhu J, Jiang W, Pang T, Luo X, Wu H, Yang G, Bai X, Kong F, Xia Z. *GmMDE* genes bridge the maturity gene *E1* and florigens in photoperiodic regulation of flowering in soybean. Plant Physiology, 2022, 189(2): 1021-1036
- [6] Misra V A, Wang Y, Timko M P. A compendium of transcription factor and Transcriptionally active protein coding gene families in cowpea (*Vigna unguiculata* L.). BMC Genomics, 2017, 18(1): 898
- [7] 王莹,穆艳霞,王锦. MADS-box 基因家族调控植物花器官发

育研究进展.浙江农业学报,2021,33(6):1149-1158

Wang Y, Mu Y X, Wang J. Research progress on the regulation of plant flower organ development by MADS-box gene family. Zhejiang Journal of Agricultural Sciences, 2021, 33(6): 1149-1158

- [8] Hecht V, Foucher F, Ferrándiz C, Macknight R, Navarro C, Morin J, Vardy M E, Ellis N, Beltrán J P, Rameau C, Weller J L. Conservation of *Arabidopsis* flowering genes in model legumes. Plant Physiology, 2005, 137(4): 1420-1434
- [9] Arora R, Agarwal P, Ray S, Singh A K, Singh V P, Tyagi A K, Kapoor S. MADS-box gene family in rice: Genome-wide identification, organization and expression profiling during reproductive development and stress. BMC Genomics, 2007, 8: 242
- [10] 栾雨濛. 植物 MADS-box 基因家族与山核桃雌雄转录组分析. 杭州:浙江农林大学, 2021
   Luan Y M. Plant MADS-box gene family and analysis of male and female transcriptomes in Hickory walnut. Hangzhou: Zhejiang Agriculture and Forestry University, 2021
- Theissen G, Kim J, Saedler H. Classification and phylogeny of the MADS-box multigene family suggest defined roles of MADS-box gene subfamilies in the morphological evolution of eukaryotes. Journal of Molecular Evolution, 1996, 43 (5): 484-516
- [12] 黄方,迟英俊,喻德跃.植物 MADS-box 基因研究进展.南 京农业大学学报,2012,35(5):9-18
  Huang F, Chi Y J, Yu D Y. Research progress on MADS-Box genes in plants. Journal of Nanjing Agricultural University, 2012,35(5):9-18
- [13] Norman C, Runswick M, Pollock R, Treisman R. Isolation and properties of cDNA clones encoding SRF, a transcription factor that binds to the c-fos serum response element. Cell, 1988, 55(6): 989-1003
- [14] Yanofsky M F, Ma H, Bowman J L, Drews G N, Feldmann K A, Meyerowitz E M. The protein encoded by the *Arabidopsis* homeotic gene agamous resembles transcription factors. Nature, 1990, 346(6279): 35-39
- [15] Henschel K, Kofuji R, Hasebe M, Saedler H, Münster T, Theißen G. Two ancient classes of MIKC-type MADS-box genes are present in the moss Physcomitrella patens. Molecular Biology and Evolution, 2002, 19(6): 801-814
- [16] Kramer E M, Irish V F. Evolution of genetic mechanisms controlling petal development. Nature, 1999, 399 (6732) : 144-148
- [17] Callens C, Tucker M R, Zhang D, Wilson Z A. Dissecting the role of MADS-box genes in monocot floral development and diversity. Journal of Experimental Botany, 2018, 69 (10) : 2435-2459
- [18] Becker A, Theißen G. The major clades of MADS-box genes and their role in the development and evolution of flowering plants. Molecular Phylogenetics and Evolution, 2003, 29(3): 464-489

- [19] Coen E S, Meyerowitz E M. The war of the whorls: Genetic interactions controlling flower development. Nature, 1991, 353(6339): 31-37
- [20] Nam J, dePamphilis C W, Ma H, Nei M. Antiquity and evolution of the MADS-box gene family controlling flower development in plants. Molecular Biology and Evolution, 2003, 20(9): 1435-1447
- [21] Shu Y, Yu D, Wang D, Guo D, Guo C. Genome-wide survey and expression analysis of the MADS-box gene family in soybean. Molecular Biology Reports, 2013, 40(6): 3901-3911
- [22] Pelaz S, Ditta G S, Baumann E, Wisman E, Yanofsky M F. B and C floral organ identity functions require SEPALLATA MADS-box genes. Nature, 2000, 405(6783): 200-203
- [23] Ditta G, Pinyopich A, Robles P, Pelaz S, Yanofsky M F. The SEP4 gene of Arabidopsis thaliana functions in floral organ and meristem identity. Current Biology, 2004, 14(21): 1935-1940
- [24] Pinyopich A, Ditta G S, Savidge B, Liljegren S J, Baumann E, Wisman E, Yanofsky M F. Assessing the redundancy of MADS-box genes during carpel and ovule development. Nature, 2003, 424(6944): 85-88
- [25] Favaro R, Pinyopich A, Battaglia R, Kooiker M, Borghi L, Ditta G, Yanofsky M F, Kater M M, Colombo L. MADS-box protein complexes control carpel and ovule development in Arabidopsis. The Plant Cell, 200, 15(11): 2603-2611
- [26] Irish V F, Sussex I M. Function of the apetala-1 gene during Arabidopsis floral development. The Plant Cell, 1990, 2(8): 741-753
- [27] Tzeng T Y, Yang C H. A MADS box gene from lily (*Lilium Longiflorum*) is sufficient to generate dominant negative mutation by interacting with *PISTILLATA* (*PI*) in *Arabidopsis thaliana*. Plant Cell Physiology, 2001, 42(10): 1156-1168
- [28] Bowman J L, Smyth D R, Meyerowitz E M. The ABC model of flower development: Then and now. Development, 2012, 139(22): 4095-4098
- [29] Theißen G, Melzer R, Rümpler F. MADS-domain transcription factors and the floral quartet model of flower development: Linking plant development and evolution. Development, 2016, 143(18):3259-3271
- [30] Chi Y, Huang F, Liu H, Yang S, Yu D. An APETALA1-like gene of soybean regulates flowering time and specifies floral organs. Journal of Plant Physiology, 2011, 168: 2251-2259
- [31] Chen L, Nan H, Kong L, Yue L, Yang H, Zhao Q, Fang C, Li H, Cheng Q, Lu S, Kong F, Liu B, Dong L. Soybean AP1 homologs control flowering time and plant height. Journal of Integrative Plant Biology, 2020, 62(12): 1868-1879
- [32] Di Marzo M, Herrera-Ubaldo H, Caporali E, Novák O, Strnad M, Balanzà V, Ezquer I, Mendes M A, de Folter S, Colombo L. SEEDSTICK controls Arabidopsis fruit size by regulating cytokinin levels and FRUITFULL. Cell Reports, 2020, 30(8): 2846-2857
- [33] Martínez-Fernández I, Menezes de Moura S, Alves-Ferreira

M, Ferrándiz C, Balanzà V. Identification of players controlling meristem arrest downstream of the *FRUITFULL-APETALA2* Pathway. Plant Physiology, 2020, 184 (2) : 945-959

- [34] Balanzà V, Martínez-Fernández I, Sato S, Yanofsky M F, Ferrándiz C. Inflorescence meristem fate is dependent on seed development and *FRUITFULL* in *Arabidopsis thaliana*. Frontiers in Plant Science, 2019, 10: 1622
- [35] Jia Z, Jiang B, Gao X, Yue Y, Fei Z, Sun H, Wu C, Sun S, Hou W, Han T. *GmFULa*, a *FRUITFULL* homolog, functions in the flowering and maturation of soybean. Plant Cell Reports, 2015, 34(1): 121-132
- [36] Yue Y, Sun S, Li J, Yu H, Wu H, Sun B, Li T, Han T, Jiang B. GmFULa improves soybean yield by enhancing carbon assimilation without altering flowering time or maturity. Plant Cell Reports, 2021, 40(10): 1875-1888
- [37] Sun J, Wang M, Zhao C, Liu T, Liu Z, Fan Y, Xue Y, Li W, Zhang X, Zhao L. *GmFULc* is induced by short days in soybean and may accelerate flowering in transgenic *Arabidopsis thaliana*. International Journal of Molecular Sciences, 2021, 22(19): 10333
- [38] 黎永力,杜浩,李泰,甘卓然,侯智红,董利东,刘宝辉,程群. 大豆FUL基因家族进化规律分析及基因编辑靶点鉴定.植物 遗传资源学报,2021,22(4):1120-1132
  Li Y L, Du H, Li T, Gan Z R, Hou Z H, Dong L D, Liu B H, Cheng Q. Analysis of FUL gene family evolution and identification of gene editing targets in soybean. Journal of Plant Genetic Resources, 2021, 22(4): 1120-1132
- [39] Wu C, Ma Q, Yam K M, Cheung M Y, Xu Y, Han T, Lam H M, Chong K. In situ expression of the *GmNMH7* gene is photoperiod-dependent in a unique soybean (*Glycine max* [L.] *Merr.*) flowering reversion system. Planta, 2006, 223 (4) : 725-735
- [40] 杨桐珲,刘占柱,管翊君,焦苏琪,李广隆,姚丹.MADS-box 基因 *GmAP3* 的克隆及生物信息学分析.分子植物育种,2020,18(3):729-736
  Yang T H, Liu Z Z, Guan Y J, Jiao S Q, Li G L, Yao D. Cloning and bioinformatics analysis of MADS-box gene *GmAP3*. Molecular Plant Breeding, 2020, 18(3):729-736
- [41] 姜妍.光周期对大豆花序分化的影响及AGAMOUS基因的表达.哈尔滨:东北农业大学,2009
   Jiang Y. Effect of photoperiod on inflorescence differentiation of soybean and expression of AGAMOUS gene. Harbin: Northeast Agricultural University, 2009
- [42] 迟英俊.大豆 MADS-box 基因家族成员的鉴定及 GmAP1 和 GmSHPa基因的功能研究.南京:南京农业大学, 2011 Chi Y J. Identification of members of MADS-box gene family and functional study of GmAP1 and GmSHPa genes in soybean. Nanjing: Nanjing Agricultural University, 2011
- [43] Xu J, Zhong X, Zhang Q, Li H. Overexpression of the GmGAL2 gene accelerates flowering in Arabidopsis. Plant Molecular Biology Reporter, 2010, 28(4): 704-711

- [44] 许光莉.大豆裂荚关联分析及裂荚相关基因 GmSHPa 的功能分析.南京:南京农业大学,2014
   Xu G L. Analysis of pod splitting association and functional analysis of pod splitting related gene GmSHPa in soybean.
   Nanjing: Nanjing Agricultural University, 2014
- [45] Chi Y, Wang T, Xu G, Yang H, Zeng X, Shen Y, Yu D, Huang F. *GmAGL1*, a MADS-box gene from soybean, is involved in floral organ identity and fruit dehiscence. Frontiers in Plant Science, 2017, 8: 175
- [46] Zeng X, Liu H, Du H, Wang S, Yang W, Chi Y, Wang J, Huang F, Yu D. Soybean MADS-box gene *GmAGL1* promotes flowering via the photoperiod pathway. BMC Genomics, 2018, 19(1): 51
- [47] 杜朝金,张汉尧,罗心平,宋云连,毕珏,王跃全,张惠云. 基因调控植物花器官发育的研究进展.植物遗传资源学报, 2024,25(2):151-161

Du Z J, Zhang H Y, Luo X P, Song Y L, Bi J, Wang Y Q, Zhang H Y. Advances in gene regulation of floral organ development in plants. Journal of Plant Genetic Resources, 2024,25(2): 151-161

- [48] Joshi S, Keller C, Perry S E. The EAR motif in the Arabidopsis MADS transcription factor AGAMOUS-Like 15 is not necessary to promote somatic embryogenesis. Plants, 2021, 10(4): 758
- [49] Ma Y Q, Pu Z Q, Tan X M, Meng Q, Zhang K L, Yang L, Ma Y Y, Huang X, Xu Z Q. SEPALLATA-like genes of Isatis indigotica can affect the architecture of the inflorescences and the development of the floral organs. PeerJ, 2022, 10: e13034
- [50] Zhang X, Wu Q, Lin S, Li D, Bao M, Fu X P. Identification and characterization of class E genes involved in floral organ development in Dianthus chinensis. Ornamental Plant Research, 2023, 3:5
- [51] Huang F, Chi Y J, Gai J, Yu D Y. Identification of transcription factors predominantly expressed in soybean flowers and characterization of *GmSEP1* encoding a SEPALLATA1-like protein. Gene, 2009, 438(1-2): 40-44
- [52] Huang F, Xu G, Chi Y, Liu H, Xue Q, Zhao T, Gai J, Yu D. A soybean MADS-box protein modulates floral organ numbers, petal identity and sterility. BMC Plant Biology, 2014, 14(1): 89
- [53] Zhang H, Yan H, Zhang D, Yu D Y. Ectopic expression of a soybean SVP-like gene in tobacco causes abnormal floral organs and shortens the vegetative phase. Plant Growth Regulation, 2016, 80(3): 345-353
- [54] Fan C M, Wang X, Wang Y W, Hu R B, Zhang X M, Chen J X, Fu Y F. Genome-wide expression analysis of soybean MADS genes showing potential function in the seed development. PLoS ONE, 2013, 8(4): e62288
- [55] 张月,王佳琪,于子建,许强,张岚,潘玉欣.豆科 MIKC型 MADS-box 基因家族生物信息学分析.中国油料作物学报, 2022,44(4):798-809
   Zhang Y, Wang J Q, Yu Z J, Xu Q, Zhang L, Pan Y X.

Bioinformatics analysis of MIKC MADS-box gene family in legumes. Chinese Journal of Oil Crops, 2022, 44(4): 798-809

- [56] Hartmann U, Hhmann S, Nettesheim K, Wisman E, Saedler H, Huijser P. Molecular cloning of *SVP*: A negative regulator of the floral transition in *Arabidopsis*. The Plant Journal, 2000, 21(4): 351-360
- [57] Gregis V, Sessa A, Colombo L, Kater M M. AGAMOUS-LIKE24 and SHORT VEGETATIVE PHASE determine floral meristem identity in Arabidopsis. The Plant Journal, 2008, 56 (6): 891-902
- [58] Michaels S D, Ditta G, Gustafson-Brown C, Pelaz S, Yanofsky M, Amasino R M. AGL24 acts as a promoter of flowering in Arabidopsis and is positively regulated by vernalization. The Plant Journal, 2003, 33(5): 867-874
- [59] 李雅如.大豆 SVP 同源基因的开花功能研究.广州:广州大学, 2023
   Li Y R. Study on flowering function of SVP homologous gene
- in soybean. Guangzhou: Guangzhou University, 2023
  [60] Hiraoka K, Yamaguchi, A, Abe M, Araki T. The florigen genes *FT* and *TSF* modulate lateral shoot outgrowth in *Arabidopsis thaliana*. Plant and Cell Physiology, 2013, 54 (3): 352-368
- [61] Borner R, Kampmann G, Chandler J, Gleissner R, Wisman E, Apel K, Melzer S. A MADS domain gene involved in the transition to flowering in *Arabidopsis*. The Plant Journal, 2000, 24: 591-599
- [62] Lee H, Suh S S, Park E, Cho E, Ahn J H, Kim S G, Lee J S, Kwon Y M, Lee I. The AGAMOUS-LIKE 20 MADS domain protein integrates floral inductive pathways in Arabidopsis. Genes & Development, 2000, 14 (18) : 2366-2376
- [63] Zhong X, Dai X, Xv J, Wu H, Liu B, Li H. Cloning and expression analysis of *GmGAL1*, *SOC1* homolog gene in *soybean*. Molecular Biology Reports, 2012, 39: 6967-6974
- [64] Na X, Jian B, Yao W, Wu C, Hou W, Jiang B, Bi Y, Han T. Cloning and functional analysis of the flowering gene *GmSOC1-like*, a putative *SUPPRESSOR OF OVEREXPRESSION CO1/ AGAMOUS-LIKE 20* (SOC1/AGL20) ortholog in soybean. Plant Cell Reports, 2013, 32: 1219-1229
- [65] Kou K, Yang H, Li H, Fang C, Chen L, Yue L, Nan H, Kong L, Li X, Wang F, Wang J, Du H, Yang Z, Bi Y, Lai Y, Dong L, Cheng Q, Su T, Wang L, Li S, Hou Z, Lu S, Zhang Y, Che Z, Yu D, Zhao X, Liu B, Kong F. A functionally divergent *SOC1* homolog improves soybean yield and latitudinal adaptation. Current Biology, 2022, 32 (8) : 1728-1742
- [66] Zhang D, Wang X, Li S, Wang C, Gosney M J, Mickelbart M V, Ma J. A post-domestication mutation, *Dt2*, triggers systemic modification of divergent and convergent pathways modulating multiple agronomic traits in soybean. Molecular Plant, 2019, 12(10): 1366-1382
- [67] Richter R, Kinoshita A, Vincent C, Martinez-Gallegos R,

Gao H, van Driel AD, Hyun Y, Mateos JL, Coupland G. Floral regulators *FLC* and *SOC1* directly regulate expression of the B3-type transcription factor *TARGET OF FLC* AND *SVP* at the *Arabidopsis* shoot apex via antagonistic chromatin modifications. PLoS Genetics, 2019, 15: e1008065

- [68] Méndez-Vigo B, Martínez-Zapater J M, Alonso-Blanco C. The flowering repressor SVP underlies a novel Arabidopsis thaliana QTL interacting with the genetic background. PLoS Genetics, 2013, 9: e1003289
- [69] Tao Z, Shen L, Liu C, Liu L, Yan Y, Yu H. Genome-wide identification of SOC1 and SVP targets during the floral transition in Arabidopsis. The Plant Journal, 2012, 70: 549-561
- [70] Yue L, Li X, Fang C, Kong F. FT5a interferes with the Dt1-AP1 feedback loop to control flowering time and shoot determinacy in soybean. Journal of Integrative Plant Biology, 2021, 63: 1004-1020
- [71] Liang Q, Chen L, Yang X, Yang H, Liu S, Kou K, Fan L, Zhang Z, Duan Z, Yuan Y, Liang S, Liu Y, Lu X, Zhou G, Zhang M, Kong F, Tian Z. Natural variation of *Dt2* determines branching in soybean. Nature Communications, 2022,13(1): 6429
- [72] Takeshima R, Nan H, Harigai K, Dong L, Zhu J, Lu S, Xu M, Yamagishi N, Yoshikawa N, Liu B, Yamada T, Kong F, Abe J. Functional divergence between soybean *FLOWERING LOCUS T* orthologues *FT2a* and *FT5a* in post-flowering stem growth. Journal of Experimental Botany, 2019, 70(15): 3941-3953
- [73] Liu Y, Zhang D, Ping J, Li S, Chen Z, Ma J. Innovation of a regulatory mechanism modulating semi-determinate stem growth through artificial selection in soybean. PLoS Genetics, 2016, 12(1): e1005818
- [74] Michaels S D, Amasino R M. FLOWERING LOCUS C encodes a novel MADS domain protein that acts as a repressor of flowering. The Plant Cell, 1999, 11(5): 949-956
- [75] Hepworth S R, Valverde F, Ravenscroft D, Mouradov A, Coupland G. Antagonistic regulation of flowering-time gene SOC1 by CONSTANS and FLC via separate promoter motifs. The EMBO Journal, 2002, 21 (16): 4327-4337
- [76] Helliwell C A, Wood C C, Robertson M, James Peacock W, Dennis E S. The *Arabidopsis FLC* protein interacts directly in vivo with *SOC1* and *FT* chromatin and is part of a highmolecular-weight protein complex. The Plant Journal, 2006, 46 (2): 183-192
- [77] Searle I, He Y, Turck F, Vincent C, Fornara F, Kröber S, Amasino R A, Coupland G. The transcription factor *FLC* confers a flowering response to vernalization by repressing meristem competence and systemic signaling in *Arabidopsis*. Genes & Development, 2006, 20(7): 898-912
- [78] Lai Z, Schluttenhofer C M, Bhide K, Shreve J, Thimmapuram J, Lee S Y, Yun D J, Mengiste T. MED18 interaction with distinct transcription factors regulates multiple

plant functions. Nature Communications, 2014, 5: 3064

- [79] 杨璧泽,刘宝辉,汤杨.大豆FLC-like基因生物信息学分析 及开花调控功能解析.大豆科学,2022,41(4):427-437
  Yang B Z, Liu B H, Tang Y. Bioinformatics analysis of *FLC-like* gene and its flowering regulation function in *soybean*. Soybean Science, 2019, 41(4): 427-437
- [80] Jing L, Cai Z D, Li Y H, Suo H C, Yi R, Zhang S, Nian H. The floral repressor *GmFLC-like* is involved in regulating flowering time mediated by low temperature in soybean. International Journal of Molecular Sciences, 2020, 21 (4) : 1322
- [81] Hu Q, Jin Y, Shi H, Yang W. *GmFLD*, a soybean homolog of the autonomous pathway gene *FLOWERING LOCUS D*, promotes flowering in *Arabidopsis thaliana*. BMC Plant Biology, 2014, 14: 263
- [82] Suo H, Lü J, Ma Q, Yang C Y, Zhang X X, Meng X, Huang S Z, Nian H. The *AtDREB1A* transcription factor up-regulates expression of a vernalization pathway gene, *GmVRN1-like*, delaying flowering in soybean. Acta Physiologiae Plantarum, 2016, 38 (6): 137
- [83] Xia Z, Zhai H, Wu H, Xu K, Watanabe S, Harada K. The synchronized efforts to decipher the molecular basis for soybean maturity loci *E1*, *E2*, and *E3* that regulate flowering and maturity. Frontiers in Plant Science, 2021, 12: 632754
- [84] Zheng Q, Zheng Y, Perry S E. Decreased *GmAGL15* expression and reduced ethylene synthesis may contribute to reduced somatic embryogenesis in a poorly embryogenic cultivar of *Glycine max*. Plant Signal Behav, 2013, 8 (9) :

e25422

- [85] Zheng Q, Zheng Y, Ji H, Burnie W, Perry S E. Gene regulation by the AGL15 transcription factor reveals hormone interactions in somatic embryogenesis. Plant Physiology, 2016, 172(4): 2374-2387
- [86] Zheng Q, Perry S E. Alterations in the transcriptome of soybean in response to enhanced somatic embryogenesis promoted by orthologs of Agamous-like15 and Agamouslike18. Plant Physiology, 2014, 164(3): 1365-1377
- [87] Zhao T J, Gai J Y. Discovery of new male-sterile cytoplasm sources and development of a new cytoplasmic-nuclear malesterile line *NJCMS3A* in soybean. Euphytica, 2006, 152(3): 387-396
- [88] Wang W, Wang Z, Hou W, Chen L, Jiang B, Liu W, Feng Y, Wu C. *GmNMHC5*, A neoteric positive transcription factor of flowering and maturity in soybean. Plants, 2020, 9(6): 792
- [89] Tapia-Lopez R, Garcia-Ponce B, Dubrovsky J G, Garay-Arroyo A, Perez-Ruiz R V, Kim S H, Acevedo F, Pelaz S, Alvarez-Buylla E R. An AGAMOUS-related MADS-box gene, *XAL1 (AGL12)*, regulates root meristem cell proliferation and flowering transition in *Arabidopsis*. Plant Physiology, 2008, 146(3): 1182-1192
- [90] Rounsley S D, Ditta G S, Yanofsky M F. Diverse roles for MADS box genes in *Arabidopsis* development. Plant Cell, 1995, 7(8): 1259-1269
- [91] Wong C E, Singh M B, Bhalla P L. Novel members of the AGAMOUS LIKE 6 subfamily of MIKCC-type MADS-box genes in soybean. BMC Plant Biology, 2013, 13: 105