#### DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202103066

陈丽琼, 张志荣, 杨俊波, 等. 质体系统发育基因组解析旋花科系统发育关系 [J]. 广西植物, 2022, 42(10): 1740-1749. CHEN LQ, ZHANG ZR, YANG JB, et al. Plastid phylogenomic insights into the phylogeny of Convolvulaceae [J]. Guihaia, 2022, 42(10): 1740-1749.



# 质体系统发育基因组解析旋花科系统发育关系

陈丽琼<sup>1,2</sup>,张志荣<sup>3</sup>,杨俊波<sup>3</sup>,李德铢<sup>3</sup>,郁文彬<sup>1,4,5</sup>\*

 (1.中国科学院西双版纳热带植物园 综合保护中心,云南 勐腊 666303; 2.中国科学院大学,北京 100049; 3.中国科学院 昆明植物研究所 中国西南野生生物种质资源库,昆明 650201; 4.中国科学院核心植物园保护生物学协同中心, 云南 勐腊 666303; 5.中国科学院东南亚生物多样性研究中心,云南 勐腊 666303)

摘 要:旋花科是一个世界广布的类群,具有丰富的形态特征和重要的经济价值。然而,目前该科主要分支 或族间的系统发育关系问题一直未解决。为解析旋花科内系统发育关系,该研究代表性选取旋花科内 8 个族 40 个物种,基于质体全基因组数据,使用最大似然法和贝叶斯推论进行系统发育分析。结果表明:(1)旋花科 质体基因组均为四分体结构,质体基因组大小为 113 273~164 112 bp,蛋白质编码基因数目为 66~79 个。(2) 基于五种 DNA 矩阵(即 WCG、CDS、LSC、IR、SSC)的系统发育分析结果显示,WCG 矩阵和 CDS 矩阵的拓扑结 构基本一致,仅少数分支的支持率略有差异;LSC 矩阵和 WCG 矩阵的拓扑结构差异在于菟丝子族、马蹄金族 和盐帚花族的系统位置;AU 检验和 SH 检验结果显示,WCG 矩阵和 SSC 矩阵与 IR 矩阵的拓扑结构有显著冲 突。(3)所有系统发育分析结果均显示,菟丝子属和马蹄金族都包括在旋花亚科内,应处理为族等级。(4)基 于 WCG 矩阵和 CDS 矩阵较好地解决了旋花科 8 个族之间的系统发育关系,即心被藤族和丁公藤族聚为一 支,最先从旋花亚科分化出来,随后是菟丝子族,剩下的 5 个族分成 2 个分支。(5)系统发育基因组分析证实, 由于鱼黄草族特别是鱼黄草属是一个多系类群,因此需重新修订该族的分类地位和鱼黄草属的划分。 关键词:旋花科,系统发育关系,质体基因组,菟丝子属,鱼黄草族 中图分类号:0949 文献标识码:A 文章编号:1000-3142(2022)10-1740-10

# Plastid phylogenomic insights into the phylogeny of Convolvulaceae

CHEN Liqiong<sup>1,2</sup>, ZHANG Zhirong<sup>3</sup>, YANG Junbo<sup>3</sup>, LI Dezhu<sup>3</sup>, YU Wenbin<sup>1,4,5\*</sup>

Center for Integrative Conservation, Xishuangbanna Tropical Botanical Garden, Chinese Academy of Sciences, Mengla 666303, Yunnan, China;
University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China; 3. The Germplasm Bank of Wild Species, Kunming Institute of Botany, Chinese Academy of Sciences, Kunming 650201, China; 4. Center of Conservation Biology, Core Botanical Gardens, Chinese Academy of Sciences, Mengla

666303, Yunnan, China; 5. Southeast Asia Biodiversity Research Institute, Chinese Academy of Science, Mengla 666303, Yunnan, China)

收稿日期: 2021-07-19

基金项目:中国科学院重大科技基础设施开放研究项目(2017-LSF-GBOWS-02); 云南省万人计划"青年拔尖人才"项目[Supported by the Large-Scale Scientific Facilities of Chinese Academy of Sciences (2017-LSF-GBOWS-02); Ten Thousand Talents Program of Yunnan for Top-notch Young Talents]。

第一作者: 陈丽琼(1996-),硕士研究生,研究方向为保护生物学,(E-mail)chenliqiong@ xtbg.ac.cn。

通信作者: 郁文彬,博士,研究员,研究方向为植物系统与演化,(E-mail)yuwenbin@xtbg.ac.cn。

Abstract: Convolvulaceae is a cosmopolitan family with rich morphological characteristics and important economic values. However, the phylogenetic relationships among the major branches or tribes in the family have not been fully resolved. In order to resolve these relationships, we sampled the complete plastome sequences from 40 species, representing eight tribes of Convolvulaceae, and reconstructed phylogenetic trees by using both maximum likelihood and Bayesian inference approaches. The results were as follows: (1) Convolvulaceae plastomes had the typical quadripartite structure, with the plastome size ranging from 113 273 to 164 112 bp and including 66-79 protein-coding genes. (2) Phylogenomic analyses using five DNA matrixes (i.e., WCG, CDS, LSC, IR, and SSC) showed that the topologies of the WCG and CDS trees were basically the same, with slight differences in support values for some branches. Topological differences were found between LSC and WCG topologies, especially for the positions of Cuscuteae, Dichondreae and Cresseae. The AU and SH tests showed that topological conflicts were significant between the WCG matrix and the SSC and IR matrixes. (3) All phylogenetic analyses confirmed that *Cuscuta* and Dichondreae were nested in Convolvuloideae and should be treated as tribes. (4) Phylogenetic relationships among the eight tribes were well resolved using the WCG and CDS matrixes: Cardiochlamyeae and Erycibeae formed a clade as the first divergent group of Convolvuloideae, followed by Cuscuteae, with the remaining five tribes forming two major clades. (5) The phylogenomic analyses confirmed that Merremieae were polyphyletic, especially Merremia, and that the circumscription and taxonomy of both Merremieae and Merremia will need revision.

Key words: Convolvulaceae, phylogenetic relationship, plastome, Cuscuta, Merremieae

旋花科 (Convolvulaceae) 隶属于茄目 (Solanales),包含56属,约1900种,广泛分布于世 界热带至温带地区,集中于美洲和亚洲,部分属为 热带地区所特有(Brummit & Staples, 2007)。旋花 科中既有一些物种是重要的食用[如番薯(*Ipomoea batatas*)]、药用和园林观赏的资源植物,也有一些在 维持生物群落多样性中扮演了重要的角色(Brummit & Staples, 2007; Costea & Stefanović, 2009)。

旋花科作为一个重要类群,其分类关系较早 引起学者们的关注, Choisy 在 1834 年发表了第一 个分类系统,随后依据形态分类学方法建立了至 少16个旋花科的分类系统(Austin, 1973)。由于 不同学者对分类性状的权重不一,因此导致分类 系统中旋花科的范畴和等级划分存在诸多差异。 目前,广泛使用的范畴分为狭义和广义。狭义的 旋花科植物常为一年生或多年生藤本,茎、叶常有 乳汁,具双韧维管束,叶互生、螺旋排列,花整齐、 两性,花冠合瓣,花冠外常有5条明显的瓣中带, 子房不分裂,花柱1或2、顶生(Stefanović et al., 2002; Brummit & Staples, 2007; 李攀, 2020)。独 特的生境和生活习性致使属间部分形态性状发生 变异,这给旋花科范围界定和科内等级划定带来 一定难度,主要分歧集中在是否纳入茶鹃木属 (*Humbertia*)、菟丝子属(*Cuscuta*)和马蹄金族 (Dichondreae)。虽然分类学者意识到这3个类群 与旋花科的密切联系,但因不共享上述狭义旋花 科的部分性状,一些学者常将它们各自处理为独 立的科(Baillon, 1891; Pichon, 1947; Austin, 1973)。例如,菟丝子属为寄生草本,有吸器,无 根,鳞片状叶片,茎缠绕且不为绿色等性状与狭义 旋花科差异较大(李攀, 2020),Roberty(1952)基 于总状花序和稍肉质的蒴果将其处理为菟丝子 科,这与Austin(1973)依据染色体数目划分结果 一致。马蹄金族则因其子房深2裂或4裂,花柱基 生而被独立划分为马蹄金科(Dumortier, 1829)。 然而,Austin(1998)基于128个性状(包括花部特 征、营养器官特征、解剖结构、胚胎结构和染色体 数目等)进行分支分析,发现一些性状存在明显的 平行演化。因此,若仅依赖形态性状来界定旋花 科和划分科下等级的分类系统就会不"自然"。

随着 DNA 测序技术的快速发展,基于分子证 据的系统发育分析可追溯植物的系统发育关系与 演化过程,为科的划定提供可靠的证据(王伟和刘 阳,2020)。在旋花科内,目前最新的分子系统学 研究主要基于细胞器和核基因片段,其结果支持 广义旋花科为一个单系,并进一步将其划分成2 亚科 12 族,即茶鹃木亚科[包含1族1属1种,茶 鹃木族(Humbertieae)]和旋花亚科[包含11族:心 被藤族(Cardiochlamyeae)、丁公藤族(Erycibeae)、 马蹄金族、盐帚花族(Cresseae)、猴蜜藤族 1742

(Maripeae)、小牵牛族(Jacquemontieae)、菟丝子族 (Cuscuteae)、白衫藤族(Aniseieae)、旋花族 (Convolvuleae)、鱼黄草族(Merremieae)和番薯族 (Ipomoeeae)](李攀, 2020; Stefanovi et al., 2002, 2003)。但是,旋花亚科内主要分支之间的关系一 直没有解决,如 Stefanovi 等(2002) 先依据 4 个质 体基因数据认为心被藤族为旋花亚科的基部类 群,后增加的核基因和线粒体基因数据结果显示, 旋花亚科主要分支形成"梳齿"结构 (Stefanovi & Olmstead, 2004)。 Refulio-Rodriguez 和 Olmstead (2014)基于10个基因片段的研究结果支持心被 藤族和丁公藤族形成单系群,为旋花亚科基部类 群。此外,菟丝子属的系统发育位置(Stefanovi & Olmstead, 2004; McNeal et al., 2007)和鱼黄草族 分类地位也尚未明晰 (Williams et al., 2014; Simões & Staples, 2017)

基于基因片段序列(如 rbcL, matK, trnL-F 和 ITS 等)的一些分子系统学研究解决了不同分类阶 元的系统发育关系,极大地促进了对植物类群间 的亲缘关系和演化历史的认识(张韵洁和李德铢, 2011;曾丽萍等, 2014)。然而,因片段序列所含 系统发育信息位点有限且每个基因的进化速率不 同,其构建的系统发育树之间往往存在拓扑结构 差异(Rokas et al., 2003; 曾丽萍等, 2014)。因 此,为了构建更为可靠的系统发育树,需要整合更 多的基因或基因组数据。随着测序技术的日益成 熟,越来越多的植物基因组得到测序,但因核基因 组较大,组装困难,又具有复杂性,使得低拷贝基 因筛选困难,这些问题使得在系统发育研究中可 用的植物核基因组数据有限。相比较而言,质体 基因组因存在多拷贝、变异速率适中、高度保守、 多数为单亲遗传和不受遗传重组影响等优点,在 植物系统发育基因组学研究中被广泛使用(曾丽 萍等, 2014; Gitzendanner et al., 2018b; 王伟和刘 阳, 2020)。例如,基于1827个质体基因组内的 78个基因解决了绿色植物主要分支间的系统发育 关系 (Gitzendanner et al., 2018a), 进一步利用 2881个质体基因组内的80个基因重建被子植物 质体基因组系统发育树,全面更新了被子植物的 系统发育框架(Li et al., 2019)。

本研究收集了广义旋花科主要分支的代表性 属、种,基于质体全基因组数据,旨在探讨广义旋 花科的范畴并准确构建旋花亚科系统发育框架, 以明确菟丝子属系统发育位置和鱼黄草族分类地 位的合理性。该研究结果将有助于加深对旋花科 演化历程的理解,为菟丝子属寄生习性演变和旋 花科花色起源与演化的研究奠定基础。

# 1 材料与方法

#### 1.1 材料

根据 Stefanovi 等(2003)重新修订的旋花科系 统框架,在族水平上对旋花科进行取样,共收集旋 花科植物 8 族 21 属 40 种,代表了旋花亚科内的主 要分支,仅缺少茶鹃木亚科材料。其中,16 属 23 种的二代测序数据从中国科学院昆明植物研究所 中国西南野生生物种质资源库申请获得,新测序 样品的分子材料和凭证标本分别保存在中国西南 野生植物种质资源库和中国科学院昆明植物研究 所标本馆(KUN)中(表 1)。另外,有 8 属 17 种的 质体基因组数据从 GenBank 数据库下载(表 2), 并选取茄科烟草(*Nicotiana tabacum*, NC001879) 作为外类群。

#### 1.2 质体基因组测序和组装

利用植物基因组 DNA 提取试剂盒 [DP320, 天根生化科技(北京)有限公司],从硅胶干燥的新 鲜材料或蜡叶标本材料中提取总 DNA,经定量检 测后,进行浅层基因组测序(genome skimming) (Zeng et al., 2018)。测序文库大小为 350 bp,采 用 150 bp 或 250 bp 双端,使用 Illumina MiSeq 或 HiSeq 2500 软件测序,每个物种获得的测序数据 为2G左右。测序原始序列利用 GetOrganelle 软件 包(Jin et al., 2020)进行 de novo 组装,并自动成环 输出质体全基因组。无法自动组装成环的物种则 采取手动拼接策略,将 scaffolds 文件直接导入 Geneious(Kearse et al., 2012),选取该物种亲缘关 系最近且自动成环的序列为参考序列,使用 LASTZ 插件(Harris, 2007) 进行 contigs 排序和串 联,并进行手动校正和拼接。以发表的 Ipomoea nil (AP017304) 质体全基因组为参考序列, 使用 Geneious 对其他旋花科物种进行批量相似性注释, 相似性参数设为 70%。随后对注释结果进行手动 校正,其中蛋白编码基因的注释依据参考序列和 开放阅读框(open reading frame, ORF)确定起始密 码子和终止子位置。

# 表 1 旋花科新测序物种的凭证信息和质体基因组特征

族 Tribe	物种 Species	凭证标本 Voucher	测序编号 Sequencing code	质体 基因组 大小 Plastome size (bp)	LSC 区 长度 LSC length (bp)	SSC 区 长度 SSC length (bp)	IR 区长度 IR length (bp)	蛋白质 编码基因 含量 Protein coding gene content	GC 含量 GC content (%)
心被藤族 Cardiochlamyeae	白飞蛾藤 Dinetus decorus	蔡杰等, KUN, 15CS11317	S08256	150 529	85 700	13 901	26 815	79	37.8
	毛果飞蛾藤 D. truncatus	李永亮等, KUN, YDDXSB107	S03014	148 628	85 092	13 394	29 081	79	37.7
	搭棚藤 Porana discifera	张挺等, KUN, 13CS5909	S08786	150 099	84 741	14 464	27 990	79	37.5
	搭棚藤 Poranopsis discifera	刘成等, KUN, 13CS6343	S04552	150 536	84 987	14 382	28 081	79	37.7
	大果三翅藤 Tridynamia sinensis	张挺等, KUN, 12CS4137	J1596	146 436	86 731	15 116	26 674	79	37.7
旋花族 Convolvuleae	欧旋花* Calystegia sepium	蔡杰等, KUN, 14CS9533	S08092	152 132	88 373	13 970	28 948	79	38.2
	肾叶打碗花* C. soldanella	卞福花, KUN, FH-0201	S01846	152 365	88 433	13 542	28 100	78	37.8
盐帚花族 Cresseae	美丽须帽藤* Bonamia spectabilis	张挺等, KUN, 17CS16107	S09440	135 178	82 905	13 859	28 117	78	37.5
	短梗土丁桂 Evolvulus nummularius	蔡杰等, KUN, 15CS10736	S09953	151 345	86 158	10 747	26 705	78	38.1
菟丝子族 Cuscuteae	金灯藤 Cuscuta japonica	董栓录等, KUN, TianXH521	J5004	120 873	75 280	3 087	26 005	66	38.3
	大花菟丝子 C. reflexa	陆露等, KUN, WH-2013-223	S02785	119 875	74 852	13 900	27 586	66	37.8
马蹄金族 Dichondreae	马蹄金 Dichondra micrantha	易思荣, KUN, YiSR347	S02993	164 112	86 587	3 344	25 500	79	38.1
丁公藤族 Erycibeae	锈毛丁公藤 Erycibe expansa	张挺等, KUN, 09CS1270	S03267	113 273	71 518	14 980	26 589	79	38.9
	锥序丁公藤 E. subspicata	亚吉东等, KUN, 14CS9371	J6082	123 094	72 875	11 476	26 751	79	39.5
番薯族 Ipomoeeae	灰毛白鹤藤 Argyreia osyrensis var. cinerea	亚吉东等, KUN, 15CS11494	S07996	162 979	88 626	16 678	27 586	79	40.0
	亮叶银背藤 A. splendens	张挺等, KUN, 08CS937	S10321	158 269	84 851	13 673	27 809	79	37.7
	苞叶藤 Blinkworthia convolvuloides	亚吉东等, KUN, 17CS16596	S09427	161 878	88 273	15 348	27 273	79	40.1
	猪菜藤 Hewittia malabarica	蔡杰等, KUN, 13CS7249	S03558	153 016	87 991	11 371	22 409	79	37.2
	毛果薯 Ipomoea eriocarpa	蔡杰等, KUN, 15CS11308	S08462	153 621	88 896	13 765	27 252	79	39.0
鱼黄草族 Merremieae	海南山猪菜 Merremia hainanensis	杨秀森等, KUN, LWX10031	J3942	145 413	83 744	13 590	26 925	79	38.3
	山土瓜 M. hungaiensis	王红等, KUN, WH-2012-0696	J5226	154 887	88 860	14 640	28 432	79	37.7
	山猪菜 M. umbellata	杨秀森等, KUN, 12CS4918	J1792	152 502	88 178	14 354	27 772	79	37.7
	地旋花 Xenostegia tridentata	张挺等, KUN, 15CS10987	J8001	154 245	88 615	14 521	28 258	79	37.7

注:\*表示该序列为使用 LASTZ 手动拼接成环的样品。

Note: \* represents manually assembling sequence via using LASTZ.

#### 表 2 物种及 GenBank 登录号

Tab.	le 2	Species	and	GenBank	accession	numbers
------	------	---------	-----	---------	-----------	---------

物种 Species	GenBank 登录号 GenBank accession number			
Course continu	ME047208			
	MF007398			
田旋花	MW054627			
Convolvulus arvensis				
Ipomoea asarifolia	MK086048			
五爪金龙	KF242480			
I. cairica				
I. carnea	MK086049			
I. goyazensis	MK086051			
常春藤叶茑萝	KF242484			
I. hederifolia				
牵牛	AP017304			
I. nil				
小心叶薯	KF242499			
I. obscura				
I. pedicellaris	KF242489			
刺毛月光花	KF242492			
I. setosa				
I. trifida	MH173262			
Merremia quinquefolia	KF242501			
Operculina macrocarpa	KF242502			
Stictocardia macalusoi	KF242503			
Turbina corymbosa	KF242504			
Cuscuta exaltata	EU189132			

#### 1.3 序列比对和系统发育分析

用于矩阵构建的数据集共有五类:(1)质体全 基因组序列(WCG,去除一个 IR 区);(2)大单拷贝 区(LSC);(3)小单拷贝区(SSC);(4)反向重复区 (IR);(5)蛋白质编码基因(protein coding sequence, CDS)。以烟草为参考序列,利用 MAUVE(Darling et al., 2004)检测各条序列共线性,非共线性的序列采 用手动调整后再次共线性检测。使用 Geneious (Kearse et al., 2012)确定质体基因组四分体结构区 域(LSC、SSC、IRa 和 IRb)边界,分别提取各分区序 列和蛋白质编码基因片段,得到用于构建数据矩阵 的基础序列。WCG、LSC、SSC、IR 区的数据使用 MAFFT Online(Katoh & Standley, 2013)基于默认参 数进行比对,获得比对矩阵。79个蛋白质基因采用 细菌蛋白编码的密码子模式进行比对,每个基因先 分别使用 Geneious 中的 MAFFT 插件进行单基因多 序列比对,再串联构建联合矩阵。自动比对矩阵在 Geneious 中进行人工核查和校对,排除异质性非常 高的区域,最终得到5个质体基因组数据矩阵,包括 LSC和SSC及IR3个分区矩阵、蛋白质编码基因联 合(CDS)矩阵、质体全基因组(WCG)矩阵,矩阵文件与原始序列均已上传到 figshare 网站(10.6084/m9.figshare.14329949)。采用 MEGA X(Sudhir et al., 2018)统计矩阵的长度、变异位点和简约信号位 点等信息。

使用 RAxML 构建最大似然树(maximum likelihood,ML)(Alexandros, 2014),5 个矩阵都选择 GTR+GAMMA+I 模型,估算最优的最大似然树(best-scoring ML tree),并设置1 000次 bootstrap replicates 估算分支的支持率(bootstrap support values, BS)。本研究中,BS≤50为不支持,BS=51~79为弱支持,BS≥80为强支持。

选取 WCG 和 CDS 矩阵构建贝叶斯推论树 (Bayesian inference, BI)。基于 PhyloSuite 软件 (Zhang et al., 2020) 中的 ModelFinder 插件 (Kalyaanamoorthy et al., 2017) 按照 BIC 准则 (Bayesian information criterion, BIC) 选择最适碱基 替换模型。选择 MrBayes 软件(Huelsenbeck & Ronquist, 2001), 通过在线 CIPRES Science Gateway (Miller et al., 2010) 或超级计算机上进 行贝叶斯推论分析,设置 MCMC 运算为2 000 000 代,每100代取样1棵系统发育树。先舍弃前25% 的抽样树,再构建 50% 的多数原则一致树(majority rule consensus of trees),并计算每个节点的后验概率 (posterior probability, PP)。对所获得的系统发育 树均采用 Figtree v1.4.0 (http://tree.bio.ed.ac.uk/ software/figtree/)可视化结果。本研究中, PP = 0. 51~0.94 为弱支持,PP≥0.95 为强支持。

#### 1.4 系统发育冲突检测

采用 AU 检验(approximately unbiased test) (Shimodaira, 2002)和 SH 检验(Shimodaira-Hasegawa test)(Hidetoshi & Masami, 1999),以判 断 WCG 数据集得到的最优树与其他数据集得到 的最优树(包括 LSC 区的 ML 树、IR 区的 ML 树和 SSC 区的 ML 树)是否有统计学差异。SH 检验基 于非参数自举法的比较方法,在拒绝零假设方面 十分保守,与 AU 检测一样能够有效控制 I 型错 误,但 AU 检测比 SH 检测的偏差小。两种系统发 育假设检验借助 IQ-TREE 软件(Trifinopoulos et al., 2016),通过最大似然方法,使用 RELL 算法进 行 1 000 次重复取样,任何一种结果的 P 值小于 0.05,即为显著,表明该拓扑结构与 WCG 矩阵结 果为明显冲突,不支持此拓扑结构。



枝上数值表示 bootstrap 值,支持率为100的分支不标注。图 A 中,枝上的数值表示 bootstrap 值(BS<sub>wcc</sub>/BS<sub>cos</sub>),枝下的数值表示 贝叶斯后验概率(PP<sub>wcc</sub>/PP<sub>cos</sub>),BS<sub>wcc</sub>/BS<sub>cos</sub>=100/100和PP<sub>wcc</sub>/PP<sub>cos</sub>=1.00/1.00的分支不标注。

Numbers above branches indicate bootstrap value and branches with 100 bootstrap support are unlabeled. In A, numbers above and below branch labels represent bootstrap( $BS_{wcc}/BS_{cDS}$ ) and posterior probability ( $PP_{wcc}/PP_{cDS}$ ), branches with  $BS_{wcc}/BS_{cDS} = 100/100$  or  $PP_{wcc}/PP_{cDS} = 1.00/1.00$  support are unlabeled.

### 图 1 基于不同的质体基因组矩阵构建的旋花科的系统发育树 Fig. 1 Phylogenetic trees of Convolvulaceae based on different data matrixes of plastome

2 结果与分析

#### 2.1 质体基因组特征

旋花科新测序物种均为典型的四分体结构,由 大单拷贝区(LSC)、小单拷贝区(SSC)和2个反向 重复序列(IR)组成。质体基因组大小为113273~ 164112 bp,LSC区长度为71518~88896 bp,SSC 区长度为3087~16678 bp,IR区长度为22409~ 29081 bp,且GC含量变化范围为37.2%~40.1% (表1)。基因注释结果显示,除菟丝子属外,旋花科 自养类群的蛋白质编码基因含量保守,数目为78~ 79个。菟丝子属因其独特的寄生习性导致部分基 因丢失,仅含66个蛋白质编码基因。

# 2.2 矩阵数据特征

在5个质体基因组比对矩阵中,WCG矩阵长

166 691 bp,具有 53 093 个变异位点(占序列长度的 31.9%)和 28 675 个简约信号位点(占序列长度的 17.2%),序列多样性最高;CDS 区矩阵长为76 883 bp,具有 21 748 个变异位点和 12 292 个简约信号位点,分别占 WCG 矩阵变异位点和简约信号位点,分别占 WCG 矩阵变异位点和简约信号位点的 41.0%和 42.9%;IR 区矩阵长 37 107 bp,具有 9 908 个变异位点和 5 574 个简约信号位点;SSC 区矩阵长 8 232 bp,具有 3 596 个变异位点和 1 966 个简约信号位点;LSC 矩阵长 112 926 bp,具 37 053 个变异位点和 19 699 个简约信号位点。

#### 2.3 系统发育分析

在广义旋花科内(包含菟丝子属和马蹄金族),除鱼黄草族(鱼黄草属)外,其他7个族在所 有分析中均形成单系(图1,图2)。同时,盐帚花 族和马蹄金族互为姊妹群,番薯族和鱼黄草族内 的 Merremia quinquefolia 互为姊妹群,旋花族和部



枝上数值以 BI<sub>pp</sub>/ML<sub>as</sub>的方式表示后验概率值/自展支持率值,支持率为 1.00/100 的分支不标注;比例尺表示最大似然法分析 下每个位点的核苷酸替代速率。

Branch labels represent bootstrap follow the order  $BI_{PP}/ML_{BS}$  and branches with 1.00/100 support are unlabeled; Scale bars denotes the excepted number of substitutions per site in maximum likelihood analysis.

图 2 基于 WCG 矩阵构建的旋花科系统发育树 Fig. 2 Phylogenetic tree of Convolvulaceae based on WCG matrix

分鱼黄草族物种互为姊妹群,所有分析均强支持 这3个分支形成单系群。

基于 WCG 和 CDS 联合矩阵, ML 和 BI 分析得 到拓扑基本一致的系统树(图1), 仅基于 CDS 矩 阵的 BI 树与 ML 树存在一个小分支不一致, 即大 果三翅藤(*Tridynamia sinensis*)在心被藤族内的系 统位置关系。另外, CDS 矩阵结果在少数分支上 的支持率比 WCG 矩阵要略低(图1)。在总体上, 心被藤族与丁公藤族具有较近亲缘关系在四矩阵 分析中都得到了强支持(BS≥86,PP=1.00),二者 形成一个分支最早分化出来,是其他广义旋花科 姊妹群在 WCG 矩阵、CDS 矩阵和 LSC 矩阵分析得 到了支持(WCG-/CDS-/LSC-BS = 100/89/100; WCG-/CDS-PP=0.99/1.00),而 IR 矩阵显示它们 与鱼黄草族等3族(Clade I)可能是姊妹关系 (BS=62)(图1)。在WCG 矩阵和 CDS 矩阵中,菟 丝子族形成一个孤立的单系分支与其余所有旋花 科物种形成姊妹关系(WCG-/CDS-BS=68/74;

表 3	AU 检验和 SH 检验的结果
Table 3	Results of AU test and SH test

拓扑结构约束 Topology constraint	最大似然 估计值 -LnL	deltaL	近似无 偏检验 AU test	SH 检验 SH test
WCG 拓扑结构 WCG topology	721 494.39	_	_	_
LSC 拓扑结构 LSC topology	721 516.48	37.24	0.08	0.45
SSC 拓扑结构 SSC topology	723 779.52	339.44	0.00	0.00
IR 拓扑结构 IR topology	726 774.28	512.99	0.00	0.00

WCG-/CDS-PP=1.00/1.00),剩下的5个族分为2 个分支在所有的分析中都得到了强支持,即旋花 族、鱼黄草族和番薯族组成 Clade I,盐帚花族和马 蹄金族组成 Clade Ⅱ。在 Clade I 中,旋花族和番 薯族各自形成单系群,嵌套在鱼黄草族中,且 LSC 矩阵分析时和菟丝子族聚在一起(BS=60)。但 是,IR 矩阵(BS=93)和SSC 矩阵(BS=61)支持菟 丝子族与盐帚花族+马蹄金族为姊妹类群。值得 关注的是,鱼黄草属4个种分散在3个不同的分支 上,即海南山猪菜(Merremia hainanensis) 与旋花族 聚在一起(BS≥96, PP = 1.00), 五叶鱼黄藤 (Merremia quinquefolia) 与番薯族聚在一起(BS≥ 98, PP=1.00), 剩下2种和其他3种鱼黄草族的 属种一起(BS=100, PP=1.00)。番薯属是一个并 系类群,所有分析都形成了2个分支(BS=100, PP=1.00),其中1支包括了另4属5种植物。

#### 2.4 系统发生冲突检测

由于 WCG 矩阵和 CDS 矩阵与其他 3 个矩阵 构建的系统树存在明显的拓扑结构差异,因此利 用 AU 检验和 SH 检验进行冲突显著性评估(表 3)。检测结果表明,WCG 矩阵与 LSC 矩阵的拓扑 结构不存在明显的拓扑结构冲突,即菟丝子族与 Clade I 构成姊妹关系存在可能( $P_{AU} = 0.083$ 7,  $P_{SH} = 0.451$ ),但拒绝 IR 区和 SSC 区的拓扑结构关 系(P 值均小于 0.001)(表 3)。

3 讨论与结论

#### 3.1 广义旋花科的界定

传统分类上,研究者们对性状加权不同,使得

旋花科的界定混乱,特别是菟丝子属和马蹄金族 (Austin, 1973)。多数学者主张将寄生习性的菟 丝子属处理为旋花科内单属族(Choisy, 1834; Bentham & Hooker, 1873; Peter, 1897; Austin, 1998) 或亚科(Peter, 1891), 少数学者主张将菟丝 子属处理为单属科(Lindley, 1853; Roberty, 1952, 1964; Austin, 1973)。另外,还有学者将马蹄金族 作为独立的科(Dumortier, 1829; Austin, 1973; Stefanovi et al., 2003)。本研究的质体基因组系统 发育分析结果表明,现在划定的旋花科是一个"自 然"类群,即菟丝子属与马蹄金族均应包括在旋花 科内,不应独立成科,这与 Stefanovi 等(2002) 基于 4个质体基因组片段系统发育结果一致。同时,该 结果支持 Stefanovi 等(2003) 对旋花科的科下等 级划分,即菟丝子科并入旋花科内为菟丝子族,与 马蹄金族一起被置于旋花亚科内。

#### 3.2 旋花亚科的系统发育关系

虽然现有的分子系统学研究已构建了旋花科 2 亚科 12 族的系统框架,但旋花亚科内主要分支 的系统发育关系尚未厘清,特别是心被藤族、丁公 藤族和菟丝子族的系统位置(李攀, 2020)。 Stefanovi 等(2002) 基于 4 个质体基因数据推断丁 公藤族和心被藤族各为一个分支,依次位于其他 旋花亚科的基部。随后增加线粒体基因 atpA、核 基因 RPB2 和质体基因 rpl2 后,心被藤族、丁公藤 族和旋花亚科其他族形成"梳齿"关系(Stefanovi & Olmstead, 2004), 无法确定系统位置。Refulio-Rodriguez 和 Olmstead(2014)联合9个质体基因和 1个线粒体基因序列的分析结果较弱地支持心被 藤族和丁公藤族聚为一支,位于旋花亚科基部。 由于该研究旋花科取样较少,这2个族各仅有1 种,支持率较低,且缺少菟丝子族、盐帚花族等6 族的代表,因此二者的亲缘关系和系统位置没有 完全澄清。本研究中的4组数据矩阵(除 IR 矩阵 外)分析结果均强支持心被藤族和丁公藤族为姊 妹关系,且可能是最早从旋花亚科内分化出来。 由于 IR 区和 SSC 区矩阵的 ML 树在这些分支的支 持率较弱,因此 AU 检验和 SH 检验均显示两种拓 扑结构与 WCG 矩阵的拓扑结构存在明显冲突,这 可能是 IR 区和 SSC 区基因的核苷酸替换速率不 一致所造成的(Zhu et al., 2016)。

针对菟丝子族在旋花科内的系统位置,本研究结果显示,首先 WCG 矩阵和 CDS 矩阵强支持

Clade I和 Clade II 互为姊妹关系,然后与菟丝子族 聚在一起。此结果明显优于之前基于基因片段的 研究,如 Stefanovi和 Olmstead (2004)基于多基因 片段分析结果显示,菟丝子族、Clade I和 Clade II 聚在一起形成"梳齿"结构。随后,McNeal 等 (2007)使用 ML和 BI 法基于质体和核基因片段联 合矩阵的结果支持 Clade I 是菟丝子族的姊妹群, 但该结果仅得到 rps2 基因矩阵支持。值得注意的 是,McNeal 等(2007)研究表明,rbcL 基因矩阵的结 果与本研究的 LSC 矩阵均支持 Clade II 和菟丝族 可能为姊妹类群,且拓扑结构冲突检测的结果无 法拒绝此拓扑结构。因此,以上这些关系的冲突 不仅揭示取样不同的分子数据对菟丝子属系统位 置的影响,而且表明若想进一步探讨菟丝子族系 统位置,核基因组数据不可或缺。

#### 3.3 鱼黄草族的多系性

鱼黄草族的多系性在以往的研究中多有报道 (Stefanovi et al., 2003; Stefanovi & Olmstead, 2004), 尤其是其中的鱼黄草属 (Simões et al., 2015)。依据单系性的标准,传统概念的鱼黄草族 得到一定修订,被移出的属种多归入到白衫藤族, 但番薯族仍嵌套在广义鱼黄草族内。此外,由于 还有一些鱼黄草属的种分散在鱼黄草族外,因此 重新修订过的鱼黄草族仍非单系(Stefanovi et al., 2003)。Stefanovi 和 Olmstead(2004)采用 10 个单 基因片段联合矩阵结果显示,番薯族先嵌套在广 义鱼黄草族中,它们与旋花族共同构成的分支再 与白衫藤族构成姊妹群关系。Simões 等(2015) 进行广泛取样,基于核糖体 ITS 和叶绿体 matK、 rps16 和 trnL-F 基因联合矩阵分析表明鱼黄草族确 非单系,尤其是鱼黄草属分成了10个分支,且番 薯族仍嵌套在广义鱼黄草族中。因此, Simões 和 Staples(2017)提议废弃鱼黄草族的划分,改用分 支的概念,并把一些鱼黄草属的种划入其他属或 建立新属,这些处理还需更多证据的支持。我们 基于质体基因组系统发育分析结果显示,虽然旋 花族和番薯族分别形成单系群位于 Clade Ⅱ中,但 鱼黄草族分成了3个分支,其中海南山猪菜和五 叶鱼黄藤分别与旋花族和番薯族聚在一起。质体 系统发育基因组分析结果与 Simões 等(2015)的研 究结果有一些出入,可能是取样偏差、基因数据量 差异大、地区特有种等原因造成系统发育推断的 分歧。同时,Simões 等(2015)的系统树主干分支 支持率很低,分支之间的关系存在很多不确定性。 因此,对于鱼黄草属的重新修订还需要更深入的 研究,特别是特有种的收集和新的基因组数据的 使用。

致谢 感谢中国西南野生生物种质资源库大 科学工程项目对本研究的支持并提供旋花科的分 子材料;感谢中国科学院西双版纳热带植物园公 共技术服务中心超算平台的支持。

### 参考文献:

- ALEXANDROS S, 2014. RAxML version 8: a tool for phylogenetic analysis and post-analysis of large phylogenies [J]. Bioinformatics, 30(9): 1312-1313.
- AUSTIN DF, 1973. The American Erycibeae (Convolvulaceae): Maripa, Dicranostyles, and Lysiostyles I. Systematics [J]. Ann Mo Bot Gard, 60(2): 306–412.
- AUSTIN DF, 1998. Biodiversity & taxonomy of tropical flowering plants [M]. Calicut: Mentor Books: 201-234.
- BAILLON H, 1891. Histoire des plantes [M]. Paris: LiBrairie Hachett and Cie: 305-331.
- BENTHAM G, HOOKE JD, 1873. Genera plantarum [M]. London: Lovell Reeve & Co: 865-881.
- BRUMMIT RK, STAPLES GW, 2007. Flowering plant families of the world [M]. Kew: Royal Botanic Gardens.
- CHOISY JD, 1834. Convolvulaceae orientalis [J]. Mem Soc Phys Hist Nat Geneve, 6: 383-502.
- COSTEA M, STEFANOVIĆ S, 2009. *Cuscuta jepsonii* (Convolvulaceae): an invasive weed or an extinct endemic? [J]. Am J Bot, 96(9): 1744-1750.
- DARLING AC, MAU B, BLATTNER FR, et al., 2004. Mauve: multiple alignment of conserved genomic sequence with rearrangements [J]. Genome Res, 14(7): 1394–1403.
- DUMORTIER B, 1829. Analyse des plantes [M]. Paris: Tournay.
- GITZENDANNER MA, SOLTIS PS, WONG GK, et al., 2018a. Plastid phylogenomic analysis of green plants: A billion years of evolutionary history [J]. Am J Bot, 105(3): 291-301.
- GITZENDANNER MA, SOLTIS PS, YI TS, et al., 2018b. Plastome phylogenetics: 30 years of inferences into plant evolution [J]. Adv Bot Res, 85: 293-313.
- HARRIS RS, 2007. Improved pairwise alignment of genomic DNA [D]. Pennsylvania: The Pennsylvania State University: 74.
- HIDETOSHI S, MASAMI H, 1999. Multiple comparisons of loglikelihoods with applications to phylogenetic inference [J]. Mol Biol Evol, 16(8): 1114–1116.
- HUELSENBECK PJ, RONQUIST F, 2001. MRBAYES: Bayesian inference of phylogenetic trees [J]. Bioinformatics, 17(8): 754-755.
- JIN JJ, YU WB, YANG JB, et al., 2020. GetOrganelle: a fast

and versatile toolkit for accurate *de novo* assembly of organelle genomes [J]. Genome Biol, 21(1): 241.

- KALYAANAMOORTHY S, MINH BQ, WONG TKF, et al., 2017. ModelFinder: fast model selection for accurate phylogenetic estimates [J]. Nat Methods, 14(6): 587–589.
- KATOH K, STANDLEY DM, 2013. MAFFT multiple sequence alignment software version 7: improvements in performance and usability [J]. Mol Biol Evol, 30(4): 772–780.
- KEARSE M, MOIR R, WILSON A, et al., 2012. Geneious basic: an integrated and extendable desktop software platform for the organization and analysis of sequence data [J]. Bioinformatics, 28(12): 1647-1649.
- LI HT, YI TS, GAO LM, et al., 2019. Origin of angiosperms and the puzzle of the Jurassic gap [J]. Nat Plants, 5(5): 461-470.
- LI P, 2020. The families and genera of Chinese vascular plants: Vol. III [M]. Beijing: Science Press: 1869-1883. [李攀, 2020. 中国维管植物科属志:下卷 [M]. 北京:科学出版 社: 1869-1883.]
- LINDLEY J, 1853. The vegetable kingdom: or, the structure, classification, and uses of plants, illustrated upon the natural system [M]. London: Bradbury & Evans.
- MCNEAL JR, ARUMUGUNATHAN K, KUEHL JV, et al., 2007. Systematics and plastid genome evolution of the cryptically photosynthetic parasitic plant genus *Cuscuta* (Convolvulaceae) [J]. BMC Biol, 5: 55.
- MILLER MA, PFEIFFER W, SCHWARTZ T, 2010. Creating the CIPRES science gateway forinference of large phylogenetic trees [J]. IEEE Comput Soc Bioinf Conf: 1–8.
- PETER A, 1891. Die natürlichen pflanzenfamilien (Teil 4) (Appendix) [M]. Leipzig: W. Engelmann: 1-40.
- PETER A, 1897. Die natürlichen pflanzenfamilien (Teil 4) [M]. Leipzig: W. Engelmann: 375–377.
- PICHON M, 1947. Le genre Humbertia [J]. Not Syst, 13: 13-25.
- REFULIO-RODRIGUEZ NF, OLMSTEAD RG, 2014. Phylogeny of Lamiidae [J]. Am J Bot, 101(2): 287–299.
- ROBERTY G, 1952. Genera Convolvulacearum [J]. Candollea, 14: 11–65.
- ROBERTY G, 1964. Les genres des Convolvulace ' es (esquisse) [J]. Boissiera, 10: 129–156.
- ROKAS A, WILLIAMS BL, KING N, et al., 2003. Genomescale approaches to resolving incongruence in molecular phylogenies [J]. Nature, 425(6960): 798-804.
- SHIMODAIRA H, 2002. An approximately unbiased test of phylogenetic tree selection [ J ]. Syst Biol, 51 ( 3 ): 492-508.
- SIMÕES AR, CULHAM A, CARINE M, 2015. Resolving the unresolved tribe: a molecular phylogenetic framework for the Merremieae (Convolvulaceae) [J]. Bot J Linn Soc, 179(3): 374-387.
- SIMÕES AR, STAPLES G, 2017. Dissolution of Convolvulaceae tribe Merremieae and a new classification of the constituent genera [J]. Bot J Linn Soc, 183(4): 561–586.

- STEFANOVIĆ S, AUSTIN D, OLMSTEAD R, 2003. Classification of Convolvulaceae: A phylogenetic approach [J]. Syst Bot, 28(4): 791–806.
- STEFANOVIĆ S, KRUEGER L, OLMSTEAD RG, 2002. Monophyly of the Convolvulaceae and circumscription of their major lineages based on DNA sequences of multiple chloroplast loci [J]. Am J Bot, 89(9): 1510-1522.
- STEFANOVIĆ S, OLMSTEAD RG, 2004. Testing the phylogenetic position of a parasitic plant (*Cuscuta*, Convolvulaceae, asteridae): bayesian inference and the parametric bootstrap on data drawn from three genomes [J]. Syst Biol, 53(3): 384–399.
- SUDHIR K, GLEN S, MICHAEL L, et al., 2018. MEGA X: molecular evolutionary genetics analysis across computing platforms [J]. Mol Biol Evol, 35(6): 1547-1549.
- TRIFINOPOULOS J, NGUYEN LT, VON HAESELER A, et al., 2016. W-IQ-TREE: a fast online phylogenetic tool for maximum likelihood analysis [J]. Nucl Acid Res, 44(W1): 232-235.
- WANG W, LIU Y, 2020. The current status, problems, and policy suggestions for reconstructing the plant tree of life [J]. Biodivers Sci, 28(2): 176-188. [王伟,刘阳, 2020. 植物生命之树重建的现状、问题和对策建议[J]. 生物多样性, 28(2): 176-188.]
- WILLIAMS BRM, MITCHELL TC, WOOD J, et al., 2014. Integrating DNA barcode data in a monographic study of *Convolvulus* [J]. Taxon, 63(6): 1287-1306.
- ZENG CX, HOLLINGSWORTH PM, YANG J, et al., 2018. Genome skimming herbarium specimens for DNA barcoding and phylogenomics [J]. Plant Methods, 14(1): 43.
- ZENG LP, ZHANG N, MA H, 2014. Advances and challenges in resolving the angiosperm phylogeny [J]. Biodivers Sci, 22(1): 21-39. [曾丽萍,张宁,马红, 2014. 被子植物系 统发育深层关系研究:进展与挑战 [J]. 生物多样性, 22(1): 21-39.]
- ZHANG D, GAO F, JAKOVLIC I, et al., 2020. PhyloSuite: an integrated and scalable desktop platform for streamlined molecular sequence data management and evolutionary phylogenetics studies [J]. Mol Ecol Resour, 20 (1): 348-355.
- ZHANG YJ, LI DZ, 2011. Advances in phylogenomics based on complete chloroplast genomes [J]. Plant Divers Resour, 4(33): 365-375. [张韵洁, 李德铢, 2011. 叶绿体系统发 育基因组学的研究进展 [J]. 植物分类与资源学报, 4(33): 365-375.]
- ZHU AD, GUO WH, GUPTA S, et al., 2016. Evolutionary dynamics of the plastid inverted repeat: the effects of expansion, contraction, and loss on substitution rates [J]. New Phytol, 209(4): 1747-1756.

(责任编辑 蒋巧媛)