

DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202205014

魏春梅, 孟丹晨, 李凡, 等. 2023. 滇水金凤花距发育相关基因 *ABP* 的克隆及表达分析 [J]. 广西植物, 43(6): 1051–1058.
WEI CM, MENG DC, LI F, et al., 2023. Cloning and expression analysis of *ABP* gene related to spur development in *Impatiens uliginosa* [J]. *Guihaia*, 43(6): 1051–1058.



滇水金凤花距发育相关基因 *ABP* 的克隆及表达分析

魏春梅, 孟丹晨, 李凡, 向南星, 杨建园, 黄美娟, 黄海泉*

(西南林业大学 园林园艺学院, 国家林业和草原局西南风景园林工程技术工程研究中心, 云南省功能性花卉资源及产业化技术工程研究中心, 西南林业大学园林园艺花卉研发中心, 昆明 650224)

摘要: 为探究滇水金凤(*Impatiens uliginosa*) *ABP* 基因的结构和表达特征, 该研究以滇水金凤为材料, 采用 RT-PCR 技术对滇水金凤 *ABP* 基因进行克隆, 运用 DNAMAN 和 MEGA 对其所编码的蛋白序列进行同源性和系统进化分析, 并利用 qRT-PCR 分析 *ABP* 基因的时空表达模式。结果表明: (1) 滇水金凤 *ABP* 基因的 cDNA 全长为 627 bp, 编码 208 aa, 命名为 *IuABP* 基因, 其蛋白具有 Cupin 超家族蛋白的典型结构。(2) 同源性分析表明滇水金凤 *ABP* 基因的氨基酸序列与喜马拉雅凤仙花(*I. glandulifera*)、月季(*Rose chinensis*)、木薯(*Manihot esculenta*) 等物种的同源性均达 71%; 系统进化分析表明 *IuABP* 与喜马拉雅凤仙花(*Impatiens glandulifera*) 聚为一支, 亲缘关系最近。(3) qRT-PCR 分析表明 *IuABP* 基因在滇水金凤花距发育的 3 个时期及 2 个部位均有表达。随着花距的发育, *IuABP* 基因在滇水金凤花距檐部的表达量呈先下降后上升的趋势, 在盛花期时达最高, 而在花距距部的表达量逐渐下降。以上结果为进一步研究滇水金凤 *ABP* 基因在花距发育中的功能及其表达调控机制提供了一定的理论参考。

关键词: 滇水金凤, 花距发育, *ABP* 基因, 基因克隆, 表达分析

中图分类号: Q943 文献标识码: A 文章编号: 1000-3142(2023)06-1051-08

Cloning and expression analysis of *ABP* gene related to spur development in *Impatiens uliginosa*

WEI Chunmei, MENG Danchen, LI Fan, XIANG Nanxing,
YANG Jianyuan, HUANG Meijuan, HUANG Haiquan*

(College of Landscape Architecture and Horticulture Sciences, Southwest Research Center for Engineering Technology of Landscape Architecture (State Forestry and Grassland Administration), Yunnan Engineering Research Center for Functional Flower Resources and Industrialization, Research and Development Center of Landscape Plants and Horticulture Flowers, Southwest Forestry University, Kunming 650224, China)

Abstract: The purpose of this study was to explore the structural and expression characteristics of *ABP* gene from *Impatiens uliginosa*. *ABP* gene related to spur development of *I. uliginosa* was cloned by using RT-PCR method, whose

收稿日期: 2022-07-29

基金项目: 国家自然科学基金(32060364, 32060366, 31860230, 31560228); 云南省重大科技专项(202102AE090052); 云南省高校园林植物与观赏园艺科技创新团队项目(51700204); 云南省园林植物遗传改良与高效繁育博士生导师团队项目; 云南省中青年学术技术带头人培养项目(2018HB024)。

第一作者: 魏春梅(1998-), 硕士, 研究方向为园林植物资源与应用, (E-mail) weichunmei@swfu.edu.cn。

*通信作者: 黄海泉, 博士, 教授, 博士生导师, 研究方向为园林植物研究, (E-mail) haiquanl@163.com。

homology and phylogenetic analyses of protein sequence were analyzed by using DNAMAN and MEGA softwares. In addition, the spatiotemporal expression patterns of *ABP* gene were investigated by qRT-PCR method. The results were as follows: (1) *ABP* gene of *I. uliginosa* was successfully cloned, whose full-length cDNA sequences was 627 bp, encoding 208 aa, and named *IuABP*. The protein encoded by *ABP* gene had the typical structure of Cupin superfamily proteins. (2) According to the result of its homology analysis, it showed that the homology of *ABP* gene of *I. uliginosa* reached 71% with those of *I. glandulifera*, *Rose chinensis* and *Manihot esculenta*. Based on phylogenetic analysis, it was found that *IuABP* and *Impatiens glandulifera* clustered into a branch, with the most close genetic relationship. (3) qRT-PCR analysis showed that the *IuABP* were expressed in both three stages and two different parts of spur development of *I. uliginosa*. With the development of spur, the expression level of *IuABP* in the blade had a tendency of declining at the beginning and rising up later, and reached the highest in the blooming stage, while the expression level decreased gradually in the spur cup. These results provide a theoretical reference for further studies on the function and the expression regulation mechanism of *IuABP* gene in spur development.

Key words: *Impatiens uliginosa*, spur development, *ABP* gene, gene cloning, expression analysis

花距是植物进化的结果,它不仅能提高植物的传粉效率和繁殖成功率(童祯开等,2022),还造成某些植物发育谱系的迅速多样化(Hodges & Arnold, 1995),成为调节生物入侵的重要性状(Vervoort et al., 2011)。开展植物花距的研究,不仅能够判断物种形成和进化的机制,还能更加了解植物与传粉者个体之间的相互作用(Hodges et al., 2003; Fernández-Mazuecos & Glover, 2017)。Puzey 等(2011)对耧斗菜花距组织和细胞水平进行观测,结果表明耧斗菜花距的伸长生长主要依赖于细胞的各向异性扩张。Mack 和 Davis(2015)对红排草(*Centranthus ruber*)的研究也发现其花距的伸长主要是通过表皮细胞的各向异性生长。然而,Tsai 等(2018)对两种天竺葵属植物(*Pelargonium ionidiflorum* 和 *P. odoratissimum*)的花距研究发现,花托生长速度的加快和发育时间的延长是花距形成的主要原因;Cullen 等(2018)认为细胞分裂是柳穿鱼属(*Linaria*)花距长度变化的主要原因,这与植物花距的伸长主要是通过细胞各向异性实现的观点形成鲜明对比。此外,研究还发现某些调控细胞分裂和伸长的基因也参与了花距发育的调控,如在耧斗菜花距杯中表达量较高的 *TCP*、*ARF6/8* 和 *BEH* 基因,通过 VIGS 病毒对其进行沉默后,花距杯内的细胞分裂与细胞扩张的平衡被扰乱,最终导致花距变短并且向内弯曲生长(Yant et al., 2015; Zhang et al., 2020; Stephanie et al., 2021)。综上表明,植物花距的伸长生长不仅依赖于细胞分裂与细胞各向异性的扩张,而且花距发育相关基因 *ABP*、*TCP*、*ARF*

及 *BEH* 对花距的细胞分裂与伸长也起重要作用。

ABP(auxin binding protein)是一种生长素受体,包括 *ABP I*、*ABP II*、*ABP III*,以及生长素运输抑制剂 NPA 的结合蛋白 4 类,在植物体内广泛分布。*ABP* 基因参与质膜上生长素的响应过程,还参与调控细胞扩增、细胞扩张以及细胞周期等快速反应(乔麟轶等,2012)。研究发现,*ABP1* 基因在苧麻的幼茎和芽中大量表达;*ABP1* 基因在玉米幼苗中表达较高,而在根内的表达较低;在烟草植物细胞生长比较活跃的时期,*ABP1* 基因的表达量极高,而在细胞快结束分化时的表达较低,并且 *ABP* 基因在细胞中不同位置的分布存在较大的差异(高启祥等,2001;黄好等,2008)。*ABP* 基因不仅具有在植物生长较快的组织器官中表达量较高的特点,还能介导生长素诱导的细胞扩张,进而调控植株大小。在烟草中,诱导拟南芥 *ABP1* 基因过表达能够促进叶表皮细胞的扩张,组成型 *ABP1* 基因在玉米或烟草的悬浮细胞中,过表达 *ABP1* 基因能够正向调节细胞尺寸(Jones et al., 1998)。此外,对拟南芥组织叶片中的 *ABP1* 进行下调,能导致细胞的体积缩小(Braun et al., 2008);而当拟南芥胚中的 *ABP1* 基因缺失后,胚内细胞不能正常扩张且细胞直径均等(Chen et al., 2001)。由此发现 *ABP1* 基因在植物细胞分裂、细胞体积增大及分生组织伸长方面具有重要意义。

滇水金凤(*Impatiens uliginosa*)是凤仙花科(Balsaminaceae)凤仙花属(*Impatiens*)的一年或多年生植物,具有分布广、生长快、生物量大、周年开花、抗逆性强等特点,全草可入药,也可用于染指

甲,是具有观赏、生态、药用以及经济价值的重要花卉材料(Luo et al., 2019)。滇水金凤作为观赏植物不仅具有花色多样、花形奇特的特点,其花距的长短、数量及颜色各异还具有很好的研究价值。迄今为止,国内外尚未见有关滇水金凤 *ABP* 基因的相关报道。因此,在滇水金凤中克隆 *ABP* 基因并分析其分子机制及表达特征,对深入研究其在花距发育中的调控机制具有重要意义。本研究在课题组前期滇水金凤转录组测序的基础上,对滇水金凤花距发育相关基因 *ABP* 进行克隆,借助在线软件与 qRT-PCR 分析,利用生物信息学方法,通过对 *ABP* 基因的进化关系、结构特征、组织表达等进行分析,拟探讨以下问题:(1)滇水金凤 *ABP* 蛋白亲缘进化关系;(2)该蛋白的基本理化性质和结构特征;(3)滇水金凤 *ABP* 基因在花距发育的不同时期和不同部位中的表达模式。

1 材料与amp;方法

1.1 材料

材料为西南林业大学后山试验大棚的滇水金凤,采取其花苞期(S1)、始花期(S2)和盛花期(S3)的花距距部和花距檐部进行目的基因的 qRT-PCR 实验(图 1)。

1.2 总 RNA 的提取与 *ABP* 基因的克隆

利用 RNA 提取试剂盒(OMEGA)提取滇水金凤花器官总 RNA;根据逆转录试剂盒(全式金)将 RNA 逆转录成 cDNA,保存在 $-20\text{ }^{\circ}\text{C}$ 条件下备用。

以滇水金凤转录组中的 *IuABP* 基因为依据,对引物进行设计,并送往生工合成。引物为 *IuABPF* (5'-ATGTTGCGCCTCGTTTTTC-3')、*IuABPR* (5'-TTAATTGGTTCCTCCAAGAACACC-3')。以滇水金凤花距的 cDNA 为模板进行 *ABP* 基因的 cDNA 扩增,扩增体系为 $20\text{ }\mu\text{L}$,反应条件: $95\text{ }^{\circ}\text{C}$ 5 min; $95\text{ }^{\circ}\text{C}$ 5 s, $56\text{ }^{\circ}\text{C}$ 30 s, $72\text{ }^{\circ}\text{C}$ 48 s,35 个循环; $72\text{ }^{\circ}\text{C}$ 10 min, $4\text{ }^{\circ}\text{C}$ 保存。PCR 产物经回收纯化后,与载体 pMD19-T 连接,转化 DH5 α 感受态细胞,最后挑选阳性菌液送生工测序。

1.3 滇水金凤 *ABP* 基因序列分析

运用 ExPasy 在线软件(<https://web.expasy.org/protparam/>)对滇水金凤 *IuABP* 基因的基本理化特性进行分析;借助 SMART 在线工具([\[smart.embl-heidelberg.de/\]\(http://smart.embl-heidelberg.de/\)\)来预测 *IuABP* 基因结构域;运用 Target P \(<https://services.healthtech.dtu.dk/service.php?TargetP-2.0>\)预测 *IuABP* 蛋白的亚细胞定位;借助 SWISS-MODEL \(<https://swissmodel.expasy.org/interactive>\)预测 *IuABP* 蛋白的三维空间结构;利用 DNAMAN v9.0 对 *IuABP* 蛋白进行比对分析;运用 MEGA-X 软件的邻接法\(Bootstrap = 1 000\)进行系统进化分析。](http://</p>
</div>
<div data-bbox=)

1.4 滇水金凤 *ABP* 时空表达模式分析

分别提取滇水金凤 3 个时期(花苞期、始花期、盛花期)和 2 个部位(檐部和距部)花距器官的 RNA,逆转录合成的 cDNA 备用。*IuABP* 基因 qRT-PCR 引物为 *qABPF* (5'-CGGGCTTTGTGGCTCAATAC3')、*qABPR* (5'-TTCGCAAACAGCGGAAATC'),内参基因为 *IuActin* [*ActinF* (5'-TGAATGTCCCTGCTGTTTG-3')、*ActinR* (5'-ACCTTCCGCATAACTTTAC C-3')]。以 3 个时期的 2 个部位的 cDNA 为模板,借助 Light Cycler 480 II (Roche)实时定量 PCR 仪进行基因表达相对定量分析。反应体系为 $20\text{ }\mu\text{L}$,反应程序为预变性 $95\text{ }^{\circ}\text{C}$, 5 min;变性 $95\text{ }^{\circ}\text{C}$, 10 s,退火 $60\text{ }^{\circ}\text{C}$, 20 s;延伸 $72\text{ }^{\circ}\text{C}$, 20 s, 40 个循环。每个样品进行 3 个重复,采用 $2^{-\Delta\Delta\text{Ct}}$ 法计算。将盛花期花距距部定义为单位 1 作为对照,对 *IuABP* 基因在不同时期和不同部位的时空表达模式进行分析。

2 结果与分析

2.1 滇水金凤 *ABP* 基因的克隆及序列分析

根据滇水金凤花距转录组设计的特异性扩增引物,以花距器官的 cDNA 为模板,采用 RT-PCR 克隆获得 *ABP* 的基因片段(图 2:A)。

运用 ExPasy-ProtParam 对滇水金凤 *ABP* 基因编码的蛋白进行分析,*IuABP* 全长 627 bp,编码 208 aa,相对分子量为 22 108.6 Da,理论等电点为 6.95,总共包括 3 162 个原子,不稳定指数为 27.46,属于稳定蛋白。总平均亲疏水性指数为 0.405,表明该蛋白为疏水性蛋白。利用 SMART 分析发现 *IuABP* 含有一个典型的 Cupin-1 结构域(147 个氨基酸),E-value 为 $7.85\text{e-}36$,并含有一个 20 aa 的信号肽,说明该基因属于 Cupin 超家族成员(图 2:B)。滇水金凤 *ABP* 基因不存在跨膜结构域,亚细胞定位于细胞壁。此外,借助 SWISS-MODEL 对滇水金凤 *ABP* 基因进行三维空间结构

的预测,发现 IuABP 蛋白具有 Cupin 超家族蛋白典型的小桶装折叠结构(图 2:C)。

2.2 滇水金凤 ABP 基因的系统进化分析

运用 NCBI 数据库中的 BlastP 功能,将 IuABP 基因编码的氨基酸序列与其他物种的 ABP 氨基酸序列进行在线比对,结果表明 IuABP 与喜马拉雅凤仙花(*Impatiens glandulifera* XP_047342663.1)、辣椒(*Capsicum annuum* XP_016567466.1)、桃(*Prunus persica* XP_007202573.1)、拟绒毛烟草(*Nicotiana tomentosiformis* XP_009600028.1)、野草莓(*Fragaria vesca* XP_004287628.1)、斑点猴面花(*Erythranthe guttata* XP_012830892.1)、美国山核桃(*Carya illinoensis* XP_042972396.1)、月季(*Rosa chinensis* XP_024182988.1)、胡桃(*Juglans regia* XP_018844294.1)、杨梅(*Morella rubra* KAB1209489.1)、开心果(*Pistacia vera* XP_031267949.1)、马铃薯(*Solanum tuberosum* XP_006342915.1)、木薯(*Manihot esculenta* XP_021596589.1)、橡胶树(*Hevea brasiliensis* XP_021647439.1)的 ABP 蛋白同源,并且与它们具有较高的相似性。利用 DNAMAN v9.0 将 IuABP 和这些物种的氨基酸序列进行多序列比对,结果显示,IuABP 与其他物种的 ABP 蛋白具有较高的相似性,均达 71%(图 3)。进一步利用 MEGA-X 软件,采用邻接法(Bootstrap = 1 000)构建系统进化树,发现滇水金凤 ABP 基因与喜马拉雅凤仙花聚为一支,亲缘关系最近(图 4)。

2.3 滇水金凤 ABP 基因的时空表达分析

研究发现 IuABP 基因在滇水金凤花距发育的 3 个时期(花苞期、始花期和盛花期)及 2 个部位(檐部和距部)均有表达(图 5)。在滇水金凤花距檐部中,IuABP 基因的表达量呈先下降后上升的趋势,在盛花期时达最高;而在花距距部中,在花苞期时表达最高,随后逐渐下降。此外,IuABP 基因在滇水金凤盛花期檐部中表达量最高,其次是在花苞期檐部中,可能与 IuABP 基因在滇水金凤花距檐部的细胞生长与扩张中起重要作用有关。因此,可以推测 IuABP 基因在滇水金凤花距的细胞发育过程中发挥了重要作用。

3 讨论与结论

ABP 对植物细胞的分裂与伸长具有较为显著

的促进作用,因此逐渐被当作为一种生长素的潜在受体蛋白(张聪等,2018)。近年来,越来越多的 ABP 基因从不同植物中被分离克隆出来,并对其功能作用进行了研究。本研究从滇水金凤中成功克隆了花距发育相关基因 IuABP,其 cDNA 全长为 627 bp,编码 208 aa,属于疏水性稳定蛋白。Cupin 结构域的 β 折叠桶状结构,具有热稳定性,能够用来储存氨基酸(符霖等,2021)。本研究中 IuABP 基因具有典型的 Cupin-1 结构域,三维空间结构也具有典型的小桶状折叠结构,与任浩然等(2019)对月季 RcABP19 基因结构的研究结果一致,推测 IuABP 属于 Cupin 超家族,可能参与了花距发育所需的氨基酸的储存过程。同源性分析发现,滇水金凤 ABP 基因与桃、喜马拉雅凤仙花、月季等物种 ABP 基因的同源性较高,均达 71%。张巍等(2013)对桃 ABP1 进行了研究,发现在桃的果实发育过程中,存在 ABP1 介导的信号转导途径。大量研究表明 ABP 蛋白能够接收和转运生长素信号,并诱导细胞快速膨大和伸长等。因此,滇水金凤 ABP 蛋白是否与桃 ABP1 蛋白具有相似的功能仍需进一步探究。系统进化分析表明滇水金凤 ABP 基因与喜马拉雅凤仙花聚为一支,两者亲缘关系最近。

ABP1 作为生长素信号途径中的新受体,不仅能够调控非转录细胞质反应,还能诱导许多生长素早期应答基因的转录,如 *PLT*、*Aux/IAA* 以及 *ARF* 基因等,从而参与细胞扩张和细胞增殖、生长素反馈调控等过程(Chen et al., 2001; Kim & Triplett, 2004)。Steffens 等(2001)的研究发现,促使原生质体变得膨大的生长素信号是因为受到原生质体外面的 ABP1 基因诱导,玉米中的 ABP1 基因在烟草叶片中过量表达,能够提高细胞对生长素的敏感能力。本研究通过 qRT-PCR 分析发现,在滇水金凤檐部,IuABP 基因的表达量随着花距的发育逐渐上升,在盛花期达到最高;而在距部中,IuABP 基因的表达量在花苞期最高,随着花距的发育逐渐降低,这与 ABP1 基因在烟草细胞生长活跃的时期表达量较高,而在细胞快结束分化时表达较低的情况一致(高启祥等,2001)。ABP 基因在植物体不同部位的表达可能存在较大的差异,本研究中 IuABP 基因在滇水金凤花距的檐部和距部的表达情况相反,这说明 IuABP 基因在滇水金凤花距中的表达存在发育时期和组织特异性,推测

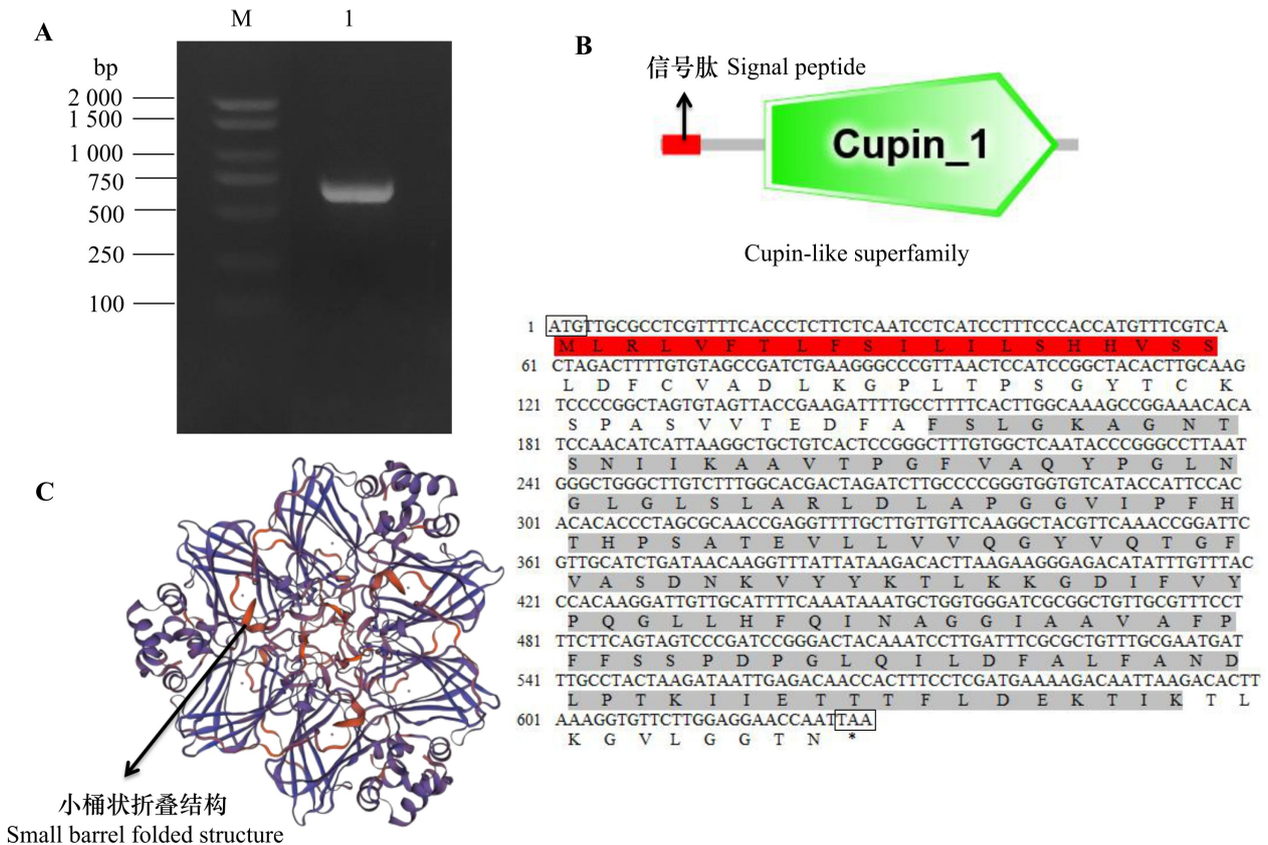


S1. 花苞期; S2. 始花期; S3. 盛花期。

S1. Bud stage; S2. Beginning flowering stage; S3. Blooming stage.

图 1 滇水金凤花发育 3 个关键时期及其唇瓣 2 个不同部位

Fig. 1 Three key stages of flower development and two different parts of flab in *Impatiens uliginosa*



A: M. Marker 2000; 1. *ABP*。B. *ABP* 蛋白的保守结构域。C. *ABP* 蛋白的空间结构预测。

A: M. Marker 2000; 1. *ABP*。B. Conserved domains of *ABP* protein. C. Spatial structure prediction of *ABP* protein.

图 2 滇水金凤 *ABP* 基因 PCR 扩增及序列分析

Fig. 2 PCR product of *ABP* gene and sequence analysis from *Impatiens uliginosa*

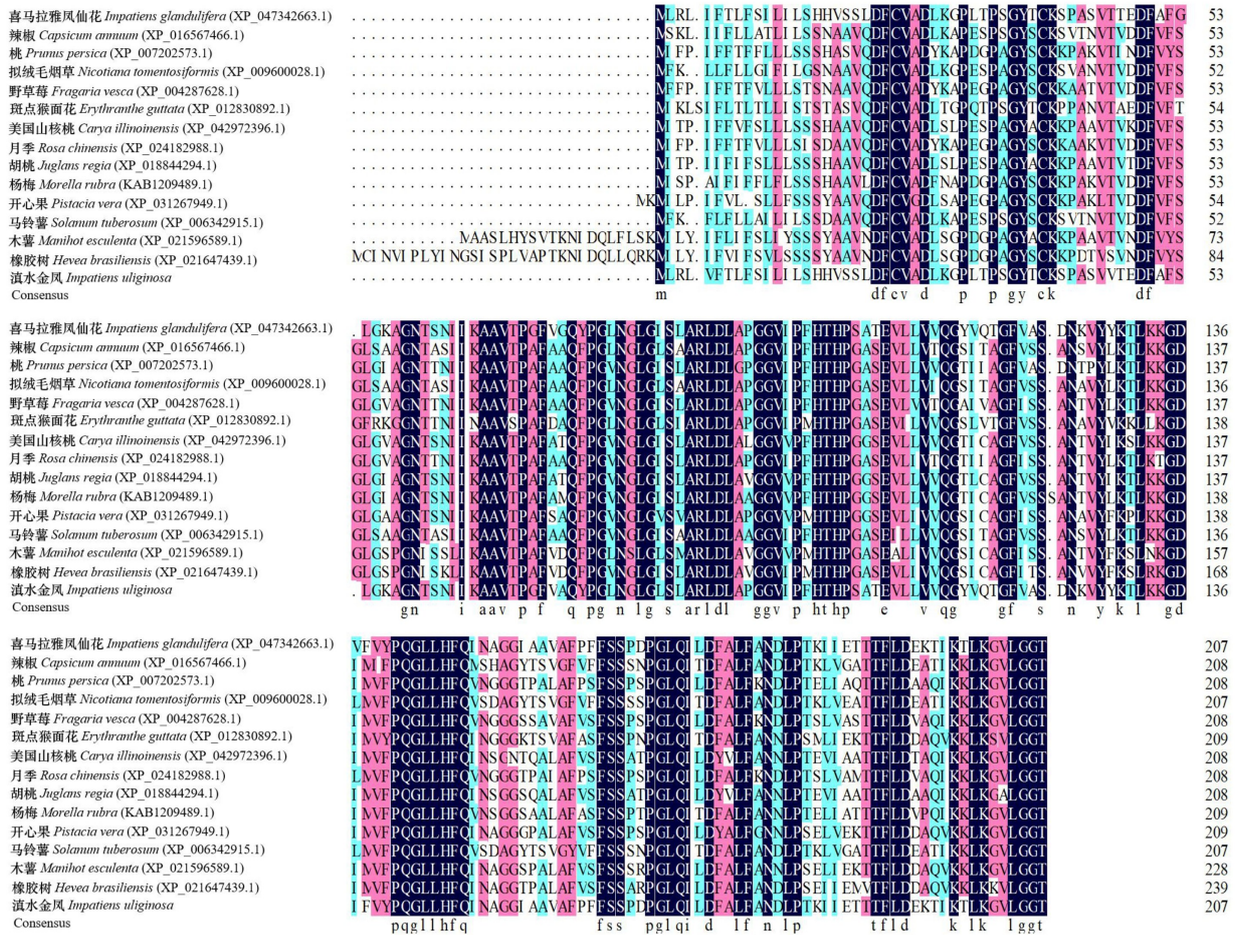


图 3 ABP 基因的同源氨基酸序列比对

Fig. 3 Homologous amino acid sequence alignment of ABP gene from *Impatiens uliginosa*

IuABP 基因在檐部和距部的作用机制可能不同 (乔麟轶等, 2012; 张巍等, 2013)。*IuABP* 基因在距部的表达模式可能是在始花期促进了细胞分裂与伸长, 而盛花期时其促进作用急剧减缓。综上所述, 推测 *IuABP* 基因在滇水金凤花距生长发育过程具有重要作用, 可能通过调控生长素来促进细胞的分裂与伸长进而参与调控花距的发育, 但具体的调控机制有待进一步探究。

本研究发现的 *IuABP* 基因属于滇水金凤 ABP 亚族新成员, 具有 Cupin 超家族典型的结构域。*IuABP* 基因荧光定量的结果表明 *IuABP* 基因对滇水金凤的花距细胞生长有促进作用, 但具体作用机制还需进一步探究。在今后的实验中, 可以利用 VIGS 对 *IuABP* 基因进行沉默, 验证 *IuABP* 基因在滇水金凤花距细胞生长发育中的功能。对本研

究的进一步探索不仅为探究滇水金凤花距发育的分子机制奠定研究基础, 还为凤仙花花距发育、花形改良及新品种培育提供一定的基础数据和理论依据。

参考文献:

BRAUN N, WYRZYKOWSKA J, MULLER P, et al., 2008. Conditional repression of auxin binding protein 1 reveals that it coordinates cell division and cell expansion during postembryonic shoot development in *Arabidopsis* and tobacco [J]. *Plant Cell*, 20(10): 2746–2762.
 CHEN JG, SHIMOMURA S, SITBON F, et al., 2001. The role of auxin-binding protein 1 in the expansion of tobacco leaf cells [J]. *Plant J*, 28(6): 607–617.
 CHEN JG, ULLAH H, YOUNG JC, et al., 2001. ABP1 is

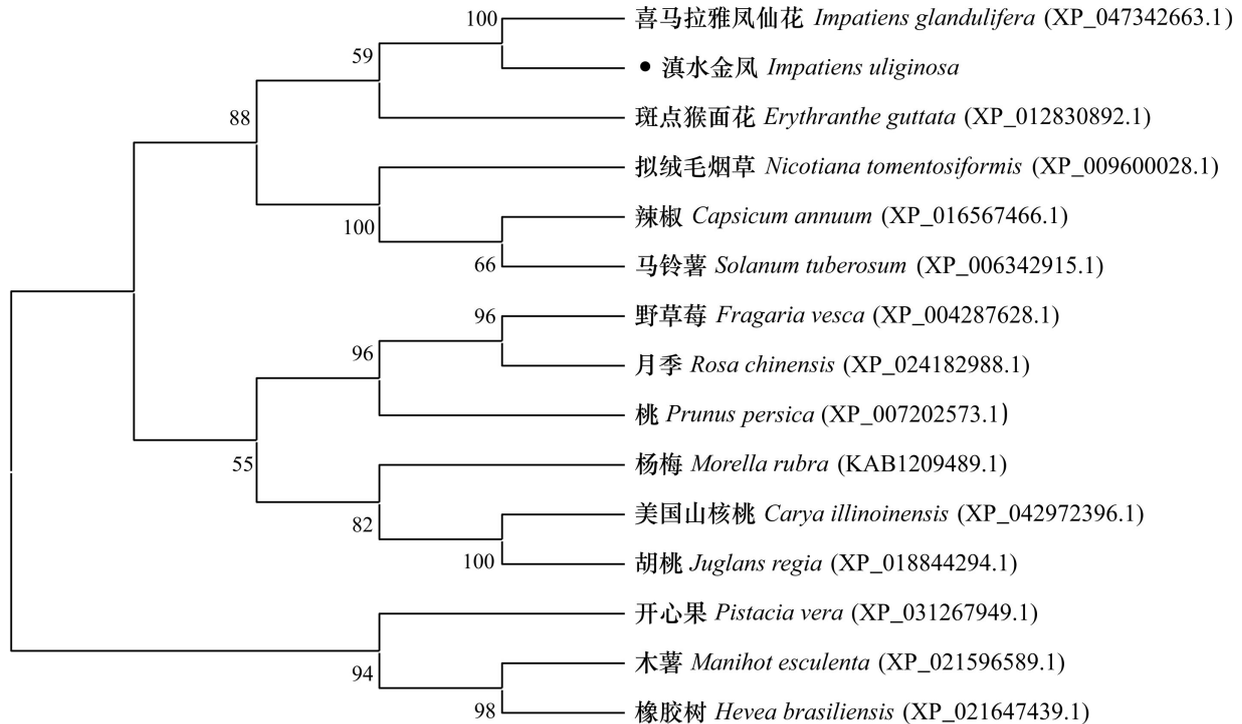
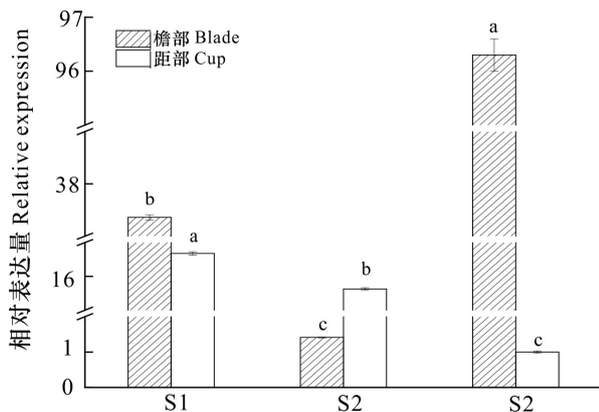


图 4 基于滇水金凤 *ABP* 基因氨基酸序列构建的系统发育树

Fig. 4 Phylogenetic tree based on amino acid sequence of *ABP* gene from *Impatiens uliginosa*



不同小写字母表示差异显著 ($P < 0.05$)。

Different lowercase letters indicate significant differences ($P < 0.05$).

图 5 *ABP* 基因在滇水金凤 3 个关键时期及檐部 2 个部位的时空表达模式分析

Fig. 5 Spatio-temporal expression pattern analysis of *ABP* genes in three key flower development stages and two different parts of blade in *Impatiens uliginosa*

required for organized cell elongation and division in *Arabidopsis embryogenesis* [J]. *Genes Dev*, 15 (7):

902–911.

CULLEN E, FERNÁNDEZ-MAZUECOS M, GLOVER BJ, 2018. Evolution of nectar spur length in a clade of *Linaria* reflects changes in cell division rather than in cell expansion [J]. *Ann Bot*, 122(5): 801–809.

FERNÁNDEZ-MAZUECOS M, GLOVER BJ, 2017. The evolution of plant speciation [J]. *Nat Ecol Evol*, 1(4): 11.

FU L, WANG HH, HUANG SL, et al., 2021. Alternative splicing of rice *OsEnS51* and structural analysis of encoding protein [J/OL]. *Mol Plant Breed*. <http://kns.cnki.net/kcms/detail/46.1068.S.20210901.1702.006.html>. [符霖, 王慧慧, 黄思琳, 等, 2021. 水稻 *OsEnS51* 可变剪接及编码蛋白结构分析 [J/OL]. *分子植物育种*. <http://kns.cnki.net/kcms/detail/46.1068.S.20210901.1702.006.html>.]

GAO QX, LI YZ, LIU SL, 2001. Distribution and expression of auxin binding protein 1 (*ABP1*) in the thin cell layers of tobacco [J]. *Acta Bot Sin*, 43(10): 1018–1023. [高启祥, 李颖章, 刘淑兰, 2001. 烟草薄层培养生长素结合蛋白 *ABP1* 的定位和 *ABP1* 在细胞分化中的变化 [J]. *植物学报*, 43(10): 1018–1023.]

HODGES SA, ARNOLD ML, 1995. Spurring plant diversification: are floral nectar spurs a key innovation? [J]. *Proc Royal Soc Lond Series B Biol Sci*, 262(1365): 343–348.

- HODGES SA, FULTON M, YANG JY, et al., 2003. Verne grant and evolutionary studies of *Aquilegia* [J]. *New Phytol*, 161(3): 113–120.
- HUANG Y, LIU F, GUO QQ, et al., 2008. Cloning and expression of auxin-binding proteins 1 gene in ramie [*Boehmeria nivea* (Linn.) Gaud.] [J]. *Acta Agron Sin*, 34(8): 1358–1365. [黄妤, 刘峰, 郭清泉, 等, 2008. 苧麻生长素结合蛋白 ABP1 基因 cDNA 的克隆及表达 [J]. *作物学报*, 34(8): 1358–1365.]
- JONES AM, IM KH, SAVKA MA, et al., 1998. Auxin-dependent cell expansion mediated by overexpressed auxin-binding protein 1 [J]. *Science*, 282 (5391): 1114–1117.
- KIM HJ, TRIPLETT BA, 2004. Characterization of GhRac1 GTPase expressed in developing cotton (*Gossypium hirsutum* L.) fibers [J]. *Biochim Biophys Acta*, 1679(3): 214–221.
- LUO C, HUANG WL, ZHU JP, et al., 2019. The complete chloroplast genome of *Impatiens uliginosa* Franch., an endemic species in Southwest China [J]. *Mitochondrial DNA B*, 4(2): 3846–3847.
- MACK JL, DAVIS AR, 2015. The relationship between cell division and elongation during development of the nectar-yielding petal spur in *Centranthus ruber* (Valerianaceae) [J]. *Ann Bot*, 115(4): 641–649.
- PUZEY JR, GERBODE SJ, HODGES SA, et al., 2011. Evolution of spur-length diversity in *Aquilegia* petals is achieved solely through cell-shape anisotropy [J]. *Proc Biol Sci*, 279(1733): 1640–1645.
- QIAO LY, ZHANG WP, ZHANG L, et al., 2012. Research advances in auxin binding protein ABP1 [J]. *Guangdong Agric Sci*, 39(7): 230–232. [乔麟轶, 张文萍, 张磊, 等, 2012. 植物生长素结合蛋白 ABP1 的研究进展 [J]. *广东农业科学*, 39(7): 230–232.]
- REN HR, FU XD, ZHI QJ, et al., 2019. Cloning and expression profile analysis of auxin binding protein gene *RcABP19* in *Rosa chinensis* [J]. *Plant Physiol J*, 55(7): 983–992. [任浩然, 傅晓东, 支秋娟, 等, 2019. 月季生长素结合蛋白基因 *RcABP19* 的克隆及表达特征分析 [J]. *植物生理学报*, 55(7): 983–992.]
- STEFFENS B, FECKLER, PALME K, et al., 2001. The auxin signal for protoplast swelling is perceived by extracellular ABP1 [J]. *Plant J*, 27(6): 591–599.
- STEPHANIE JC, CRISTINA WC, KATE SB, 2021. Brassinosteroids regulate petal spur length in *Aquilegia* by controlling cell elongation [J]. *Ann Bot*, 128 (7): 931–942.
- TONG ZK, LI Y, CAI B, et al., 2022. Cloning and expression analysis of *SAUR* gene of *Impatiens uliginosa* Franch. [J]. *Acta Bot Boreal-Occident Sin*, 42(1): 21–28. [童桢开, 李洋, 蔡斌, 等, 2022. 滇水金凤 *SAUR* 基因的克隆及表达分析 [J]. *西北植物学报*, 42(1): 21–28.]
- TSAI T, DIGGLE PK, FRYE HA, et al., 2018. Contrasting lengths of *Pelargonium* floral nectar tubes result from late differences in rate and duration of growth [J]. *Ann Bot*, 121(3): 549–560.
- VERVOORT A, JACQUEMART AL, CAWOY V, 2011. Comparative reproductive biology in co-occurring invasive and native *Impatiens* species [J]. *Int J Plant Sci*, 172(3): 366–377.
- YANT L, COLLANI S, PUZEY J, et al., 2015. Molecular basis for three-dimensional elaboration of the *Aquilegia* petal spur [J]. *Proc Biol Sci*, 282(1803): 20142778.
- ZHANG C, ZHAO KL, HU JJ, et al., 2018. Analysis of ABP1 family in *Arabidopsis thaliana* and Gramineae [J]. *Mol Plant Breed*, 16(11): 3526–3532. [张聪, 赵康路, 胡静静, 等, 2018. 拟南芥和禾本科植物 ABP1 家族分析 [J]. *分子植物育种*, 16(11): 3526–3532.]
- ZHANG R, MIN Y, LYNN DH, et al., 2020. A role for the auxin response factors *ARF6* and *ARF8* homologs in petal spur elongation and nectary maturation in *Aquilegia* [J]. *New Phytol*, 227(5): 1392–1405.
- ZHANG W, SHI MY, YU J, et al., 2013. Cloning and expression analysis of auxin-binding proteins 1 from *Prunus persica* L. fruit [J]. *J Beijing Agric Coll*, 28(2): 1–4. [张巍, 史梦雅, 余佳, 等, 2013. 桃果实生长素结合蛋白 ABP1 的克隆及表达分析 [J]. *北京农学院学报*, 28(2): 1–4.]

(责任编辑 周翠鸣)