



# Моделирование регуляции развития меристемы побега в эмбриогенезе *Arabidopsis thaliana*

---

Научный руководитель:  
**к.б.н., доц. Лихошвай В. А.**

Докладчик:  
**асп. ИЦиГ Акбердин И. Р.**

3 год аспирантуры  
Лаборатория теоретической генетики  
Сектор молекулярной эволюции

Специальность:  
**03.00.28 – биоинформатика**

Тема утверждена:  
Учёный совет, протокол №11 от 07.05.08  
Межлабораторный семинар, протокол №5 от 11.04.08



# Объект исследования: *Arabidopsis thaliana*



***Arabidopsis thaliana***

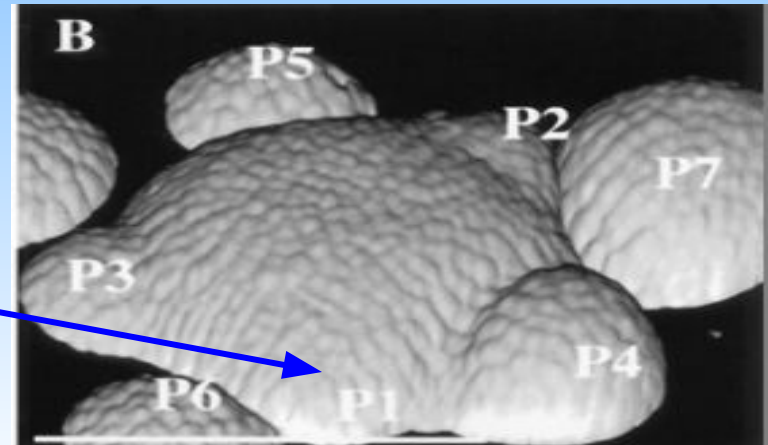
- Преимущества Арабидопсиса, как модельного организма:**
- 1) Один из самых маленьких известных геномов у высших растений (125 млн. пар оснований )
  - 2) Всего 5 хромосом
  - 3) Короткий жизненный цикл (~35 дней)
  - 4) Большое количество семян (до 5000 на растение)
  - 5) Неприхотлив, легко выращивается в лабораторных условиях, в том числе *in vitro*

*Arabidopsis* был первым растением, геном которого был полностью секвенирован. Существует программа, по которой к 2010 году планируется определить функции всех генов этого растения.

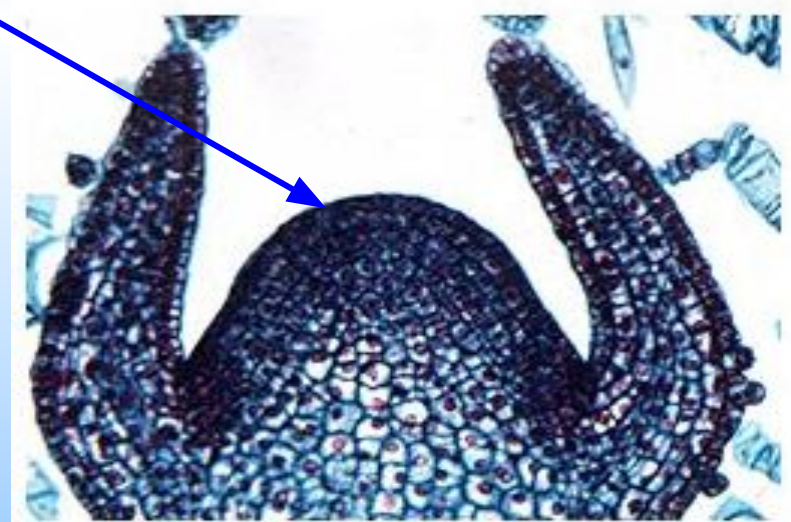
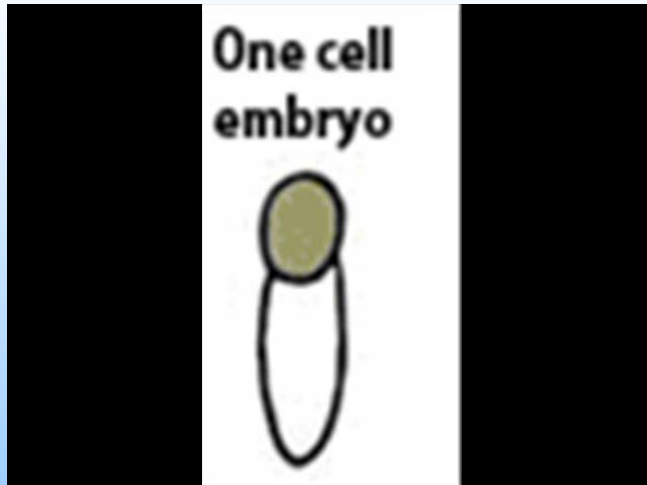


Новосибирск, 2008

# Меристема побега *Arabidopsis thaliana*:

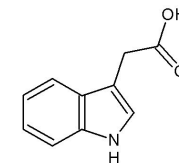


Апикальная меристема побега (АМП)  
с формирующими листьями



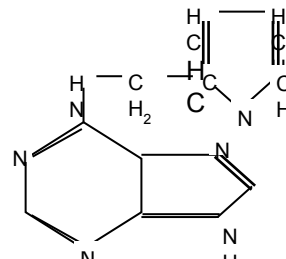
# Основные гормоны, регулирующие рост и развитие растений:

---



1. **Ауксин** — основной гормон растений, который регулирует деление клеток и является фактором дифференцировки - Индолилуксусная кислота (ИУК или гетероауксин).
2. **Цитокинин** - растительный гормон, производный 6-аминопурина; Основной природный цитокинин – зеатин (его синтетический аналог – кинетин); отвечает за поддержание totipotentialности

**6-Фурфуриламинопурин**



**Сверхзадача информационной биологии в области исследований данного объекта:** Разработка методов и компьютерного обеспечения, позволяющего воспроизвести развитие данного организма *in silico*

---



# Цель и задачи исследования:

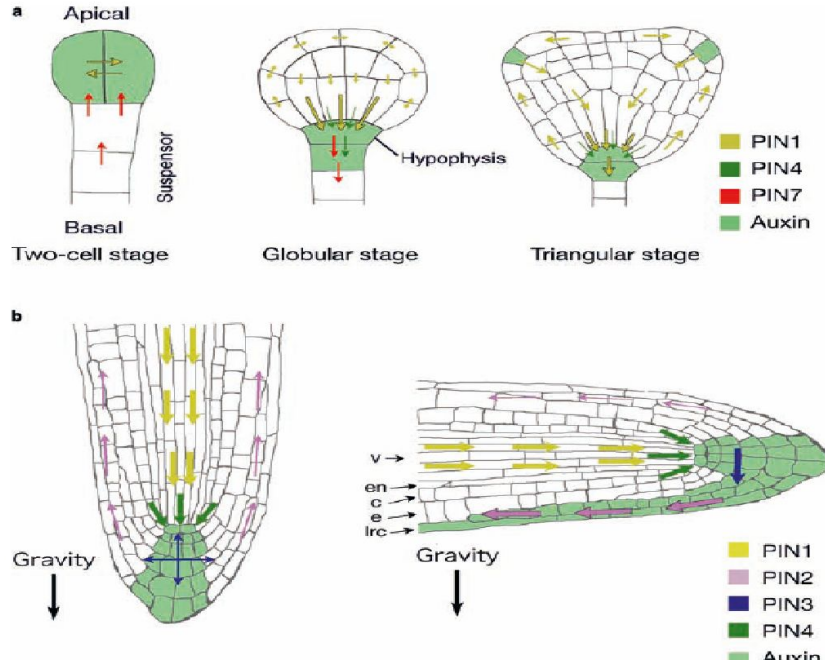
## Цель:

Теоретический анализ регуляторных механизмов поддержания totipotентности и дифференцировки клеток при развитии меристемы побега *Arabidopsis thaliana*

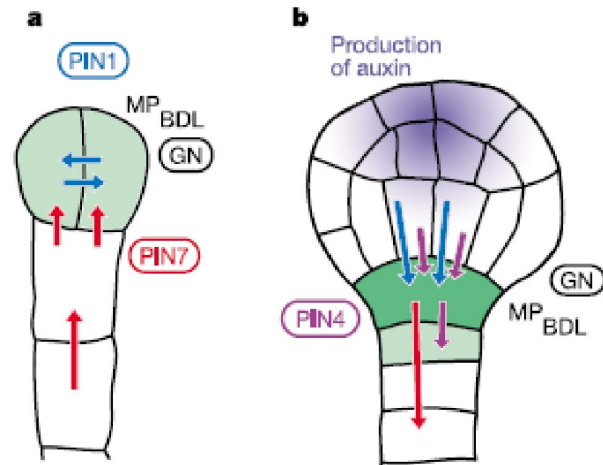
## Задачи:

- Разработка методов и программного обеспечения для реконструкции и моделирования регуляторных контуров геновых сетей;
- Реконструкция генной сети метаболизма ауксина – регулятора поддержания totipotентности и дифференцировки клеток при развитии меристемы побега;
- Разработка математической модели внутриклеточного метаболизма ауксина с учетом генетической регуляции;
- Разработка пространственно – распределённой модели с учётом транспорта основных регуляторов, контролирующих развитие меристемы побега;
- Анализ разработанных моделей и их биологическая интерпретация.

# Накопление и транспорт ауксина:

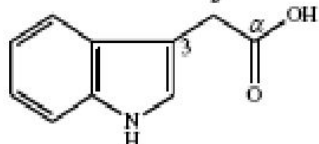


Паттерны распределения и накопления ауксина в побеге и корне;  
 Зеленым обозначены места накопления ауксина

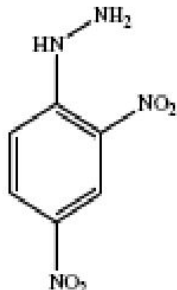


Модель роли ауксина в эмбриогенезе;  
 Зеленым цветом обозначены места накопления ауксина и ауксинового ответа. Ауксин накапливается в проэмбрионе за счёт PIN7 системы, осуществляя спецификацию апикальную части растения; затем свободная форма ауксина начинает нарабатываться в апексе и транспортироваться обратно.

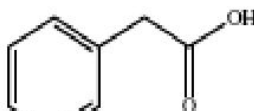
# Химические структуры веществ, обладающих активностью ауксина:



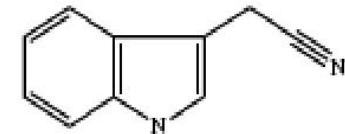
indole-3-acetic acid (IAA) FW=176



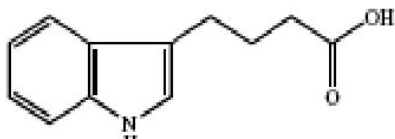
2,4-dinitrophenylhydrazine (2,4-D) FW=198



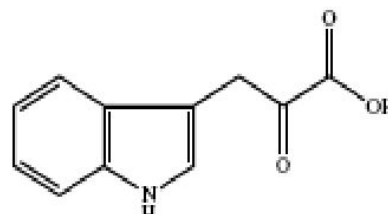
phenylacetic acid (PAA) FW=136



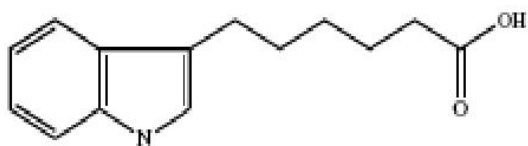
indole-3-acetonitrile (IAN) FW=156



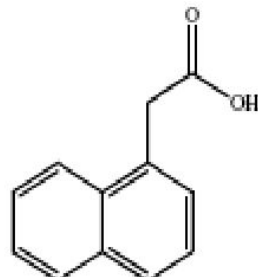
indole-3-butyric acid (IBA) FW=204



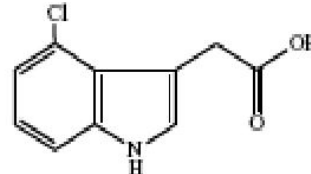
Indole-3-Pyruvic Acid (IPA) FW=203



indole-3-caprylic acid (ICA) FW=232

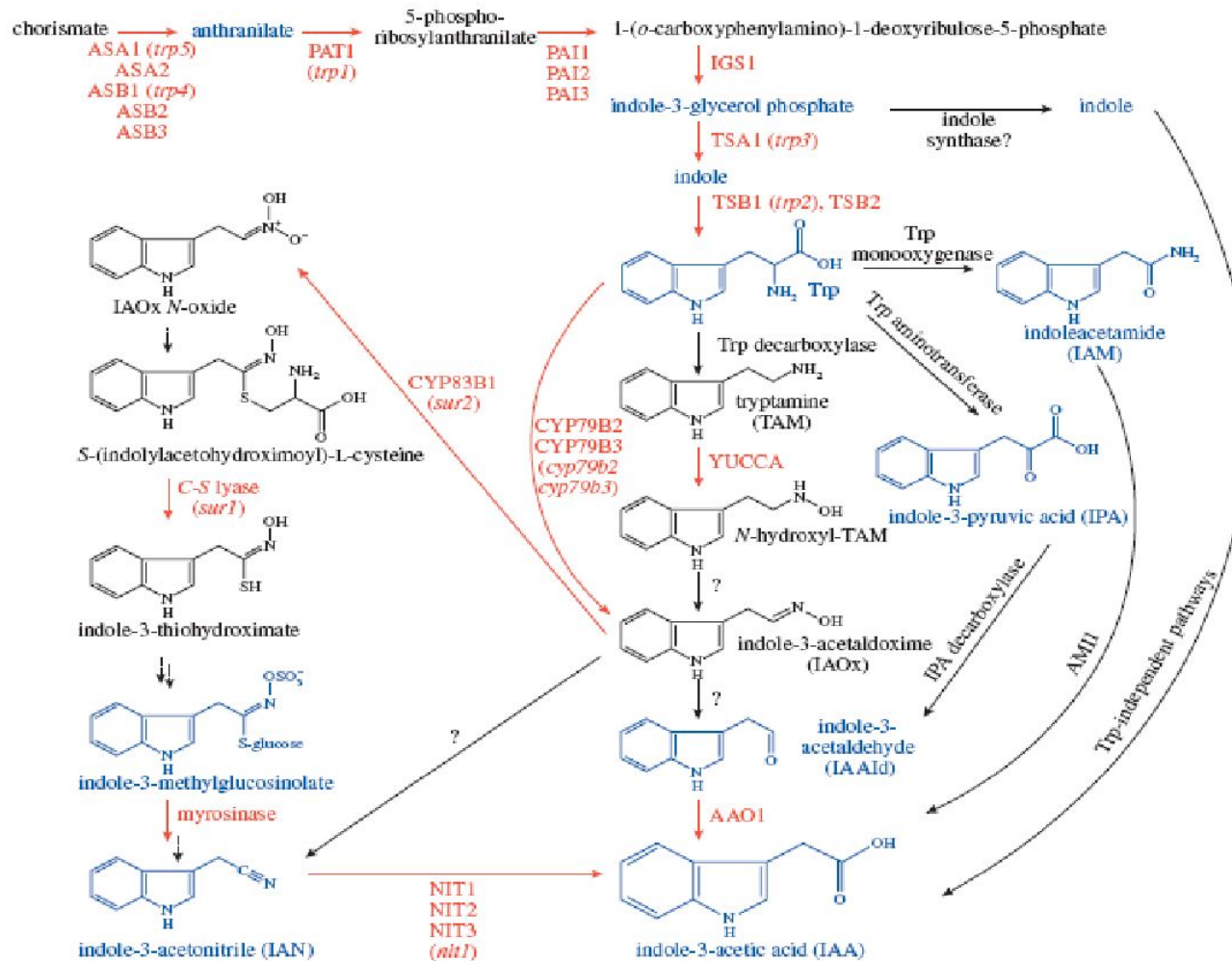


Naphthalene acetic acid (NAA) FW=186



4-Chloro-indole-3-acetic acid (4-Cl-IAA) FW=210

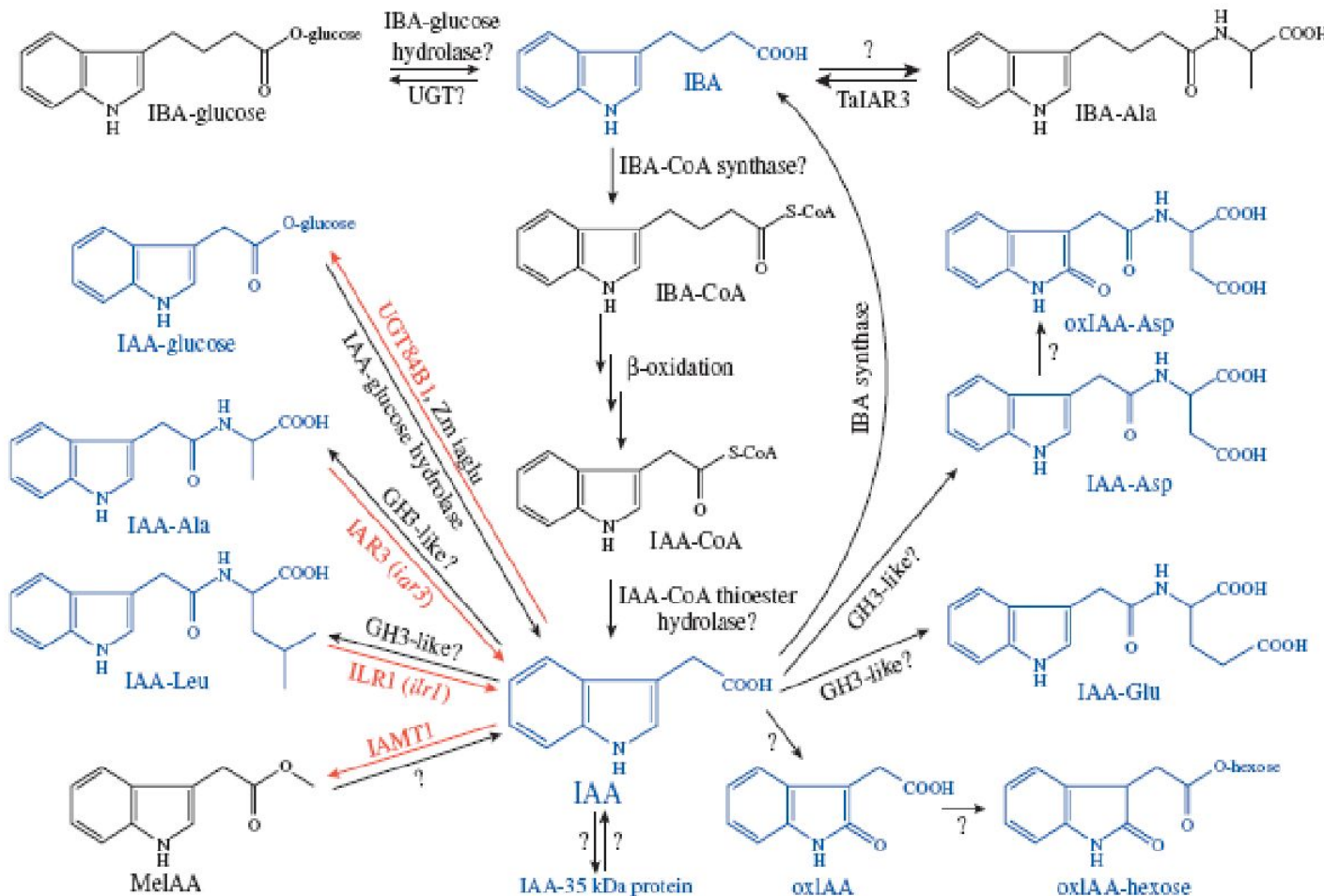
# Метаболизм ауксина:



Потенциальные  
пути биосинтеза  
ауксина в клетке  
*Арабидопсиса*.

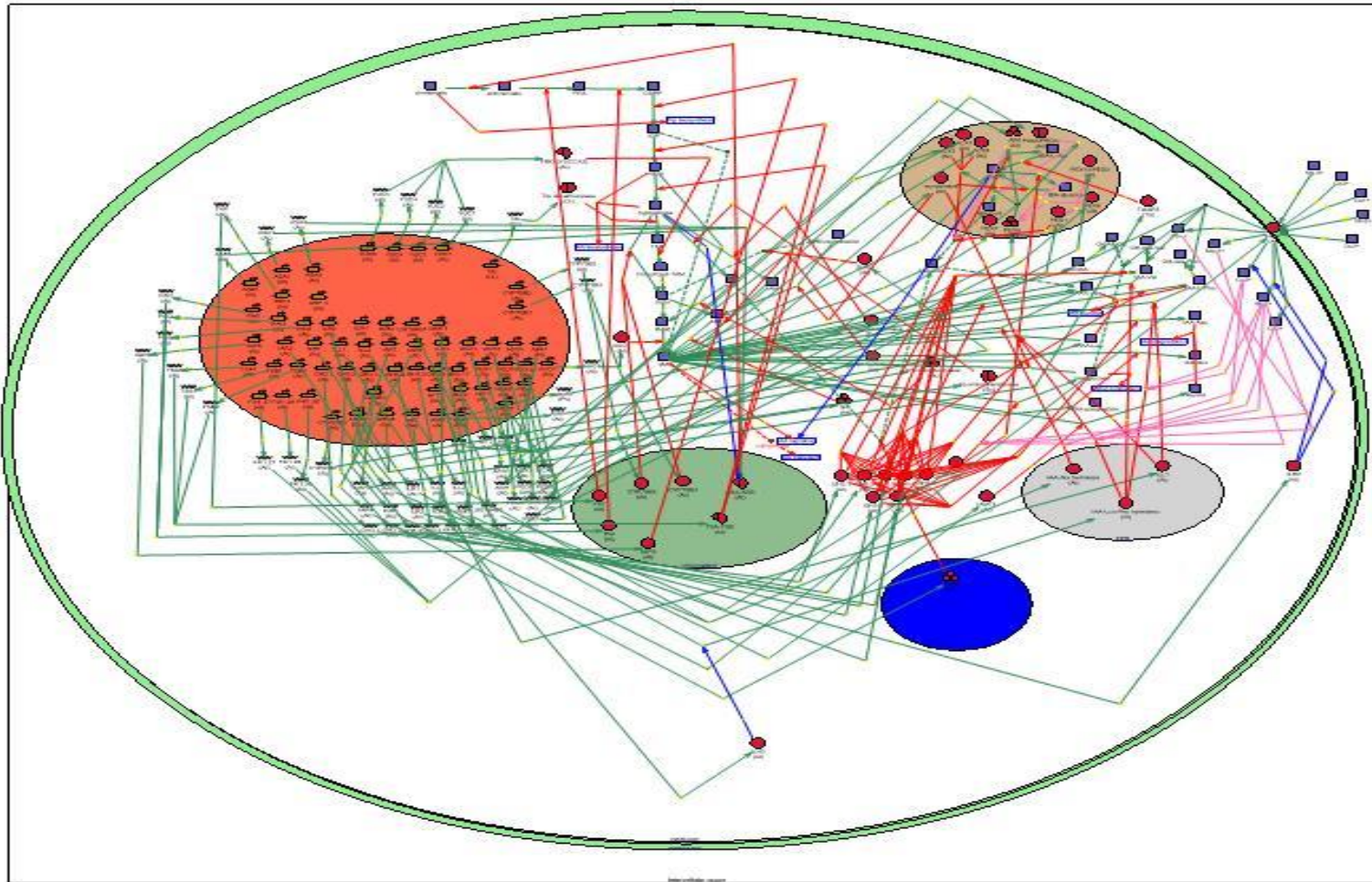
Пути биосинтеза *de novo* ИУК из  
триптофана и его  
предшественников

# Конъюгация ауксина:



Потенциальные  
пути метаболизма  
ауксина в клетке  
Арабидопсиса.

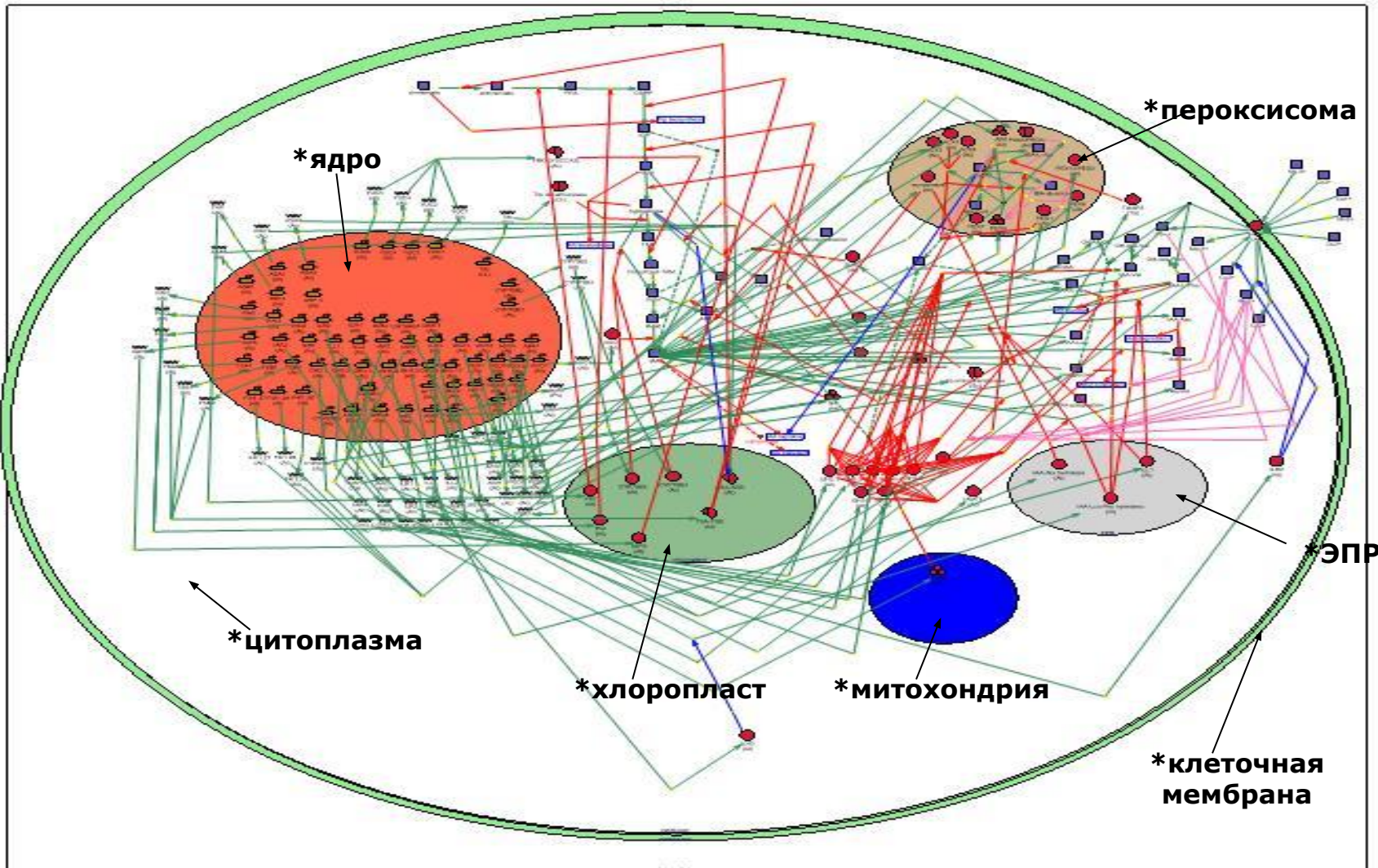
# Структурная модель генной сети метаболизма ауксина\*:



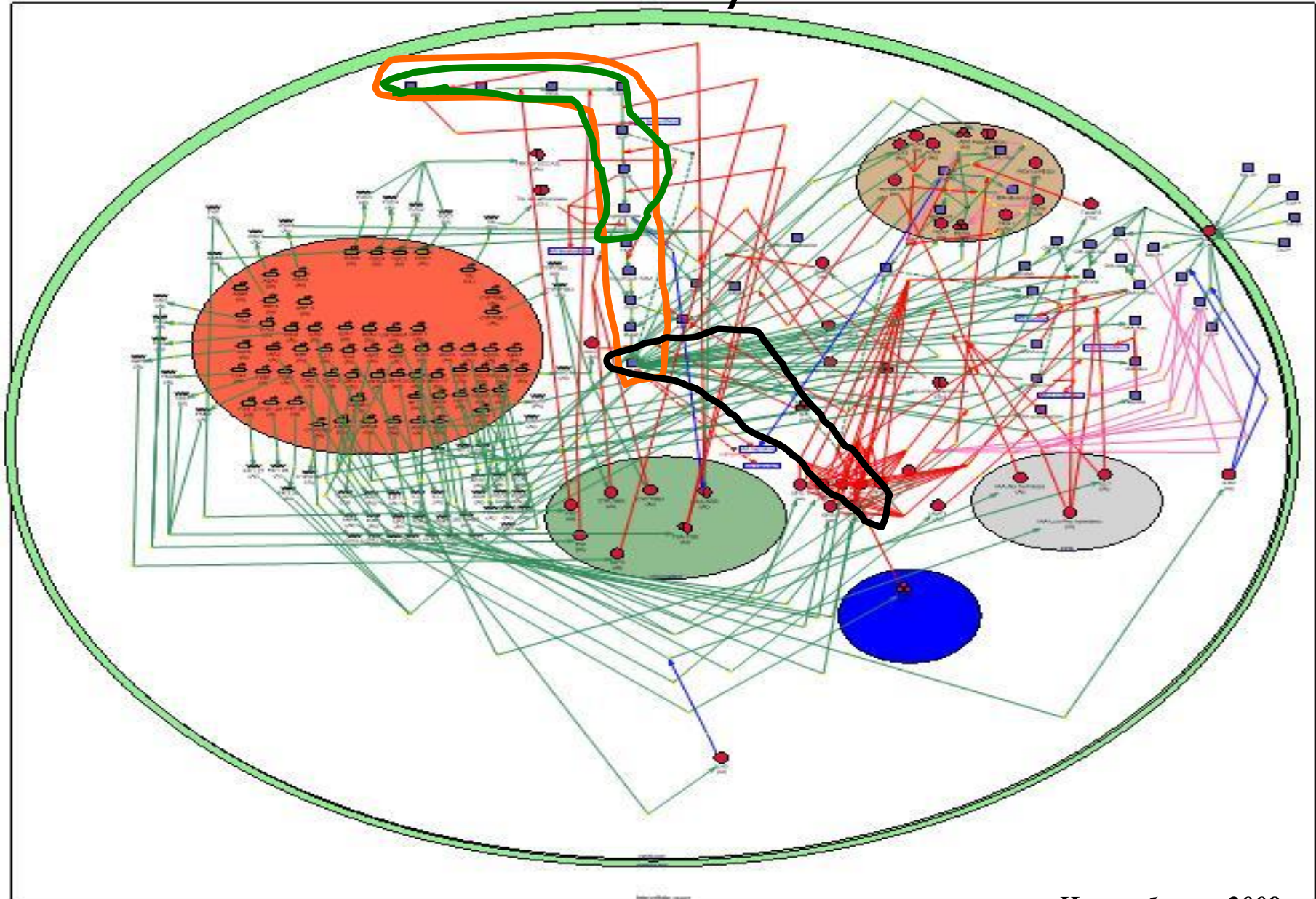
\*-Ananko et al., 2005

Новосибирск, 2008

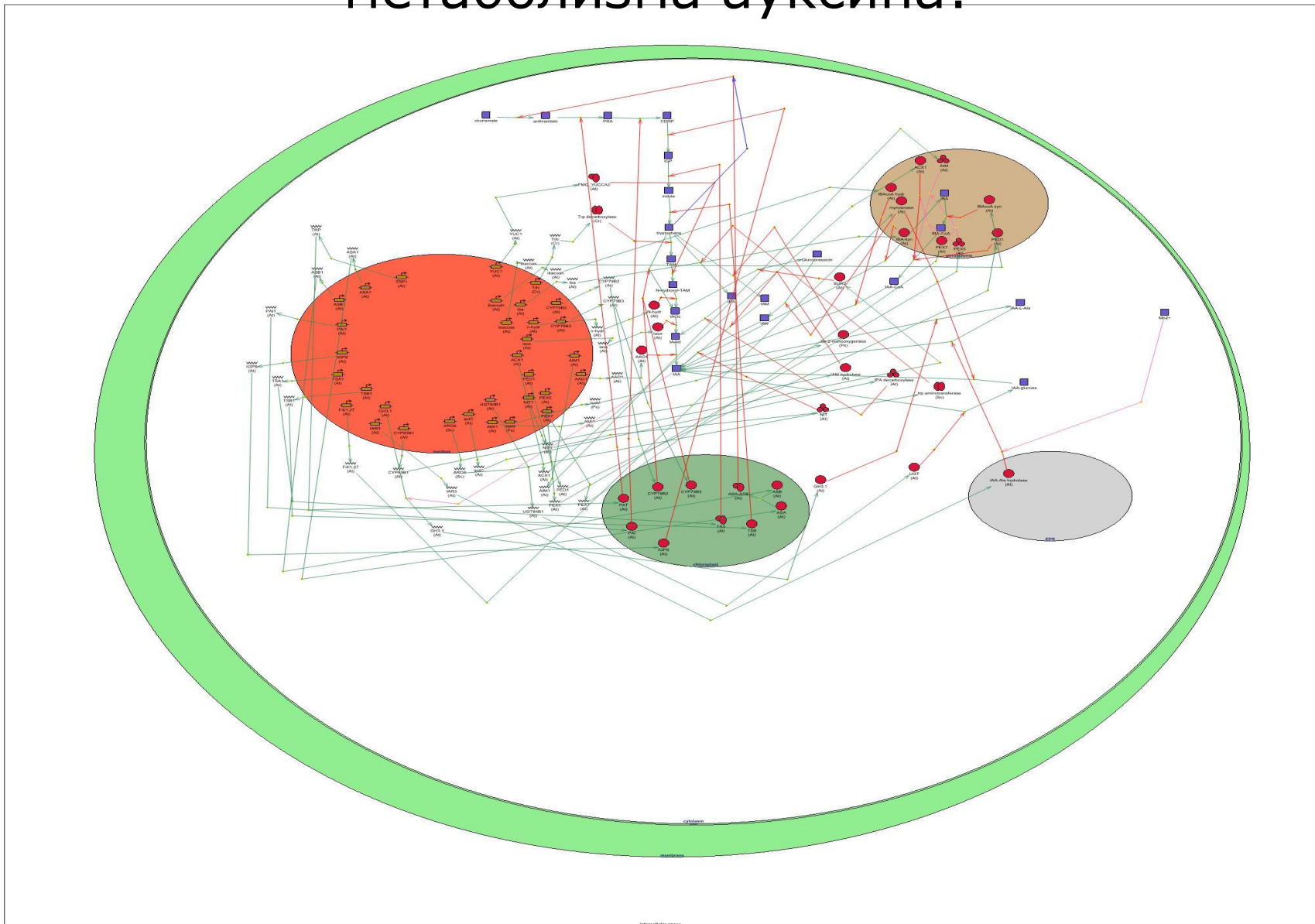
# Структурная модель генной сети метаболизма ауксина:



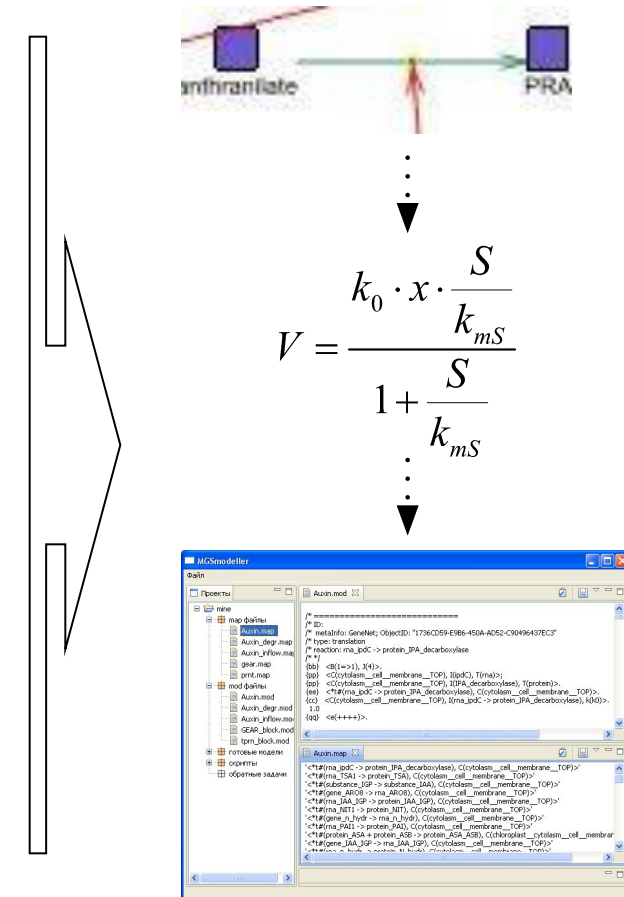
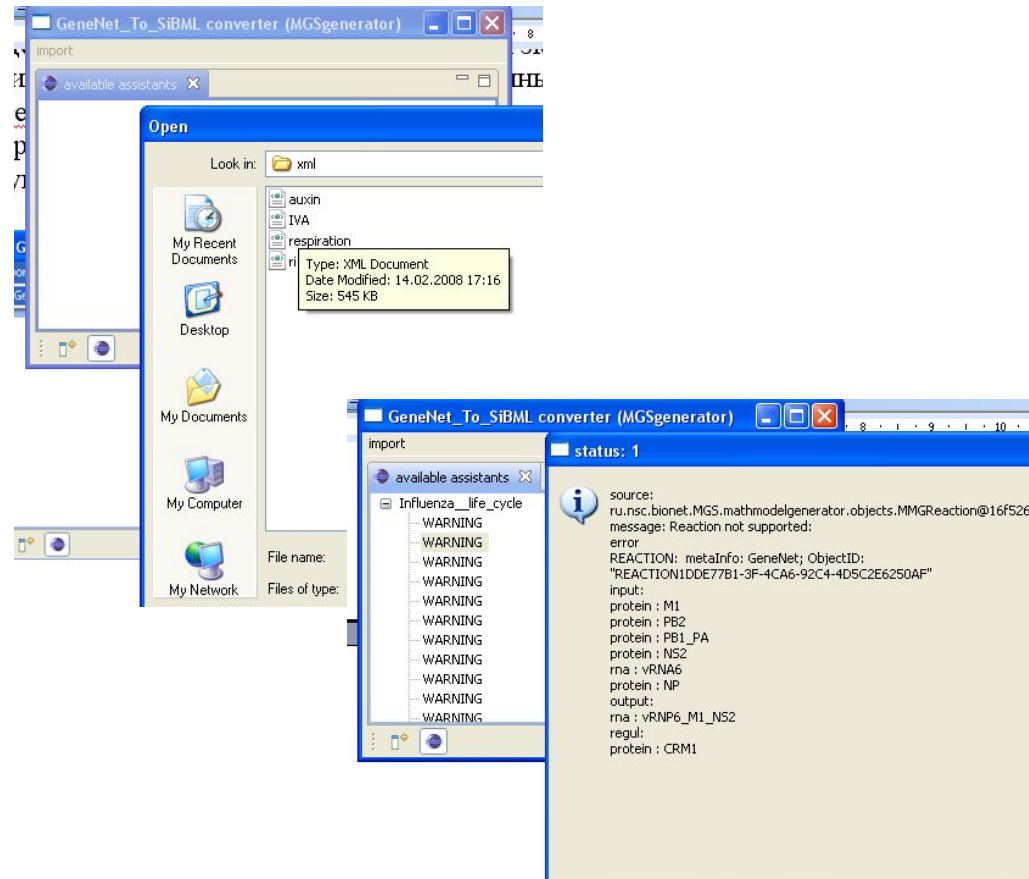
# Структурная модель генной сети метаболизма ауксина:



# Редуцированная структурная модель генной сети метаболизма ауксина:

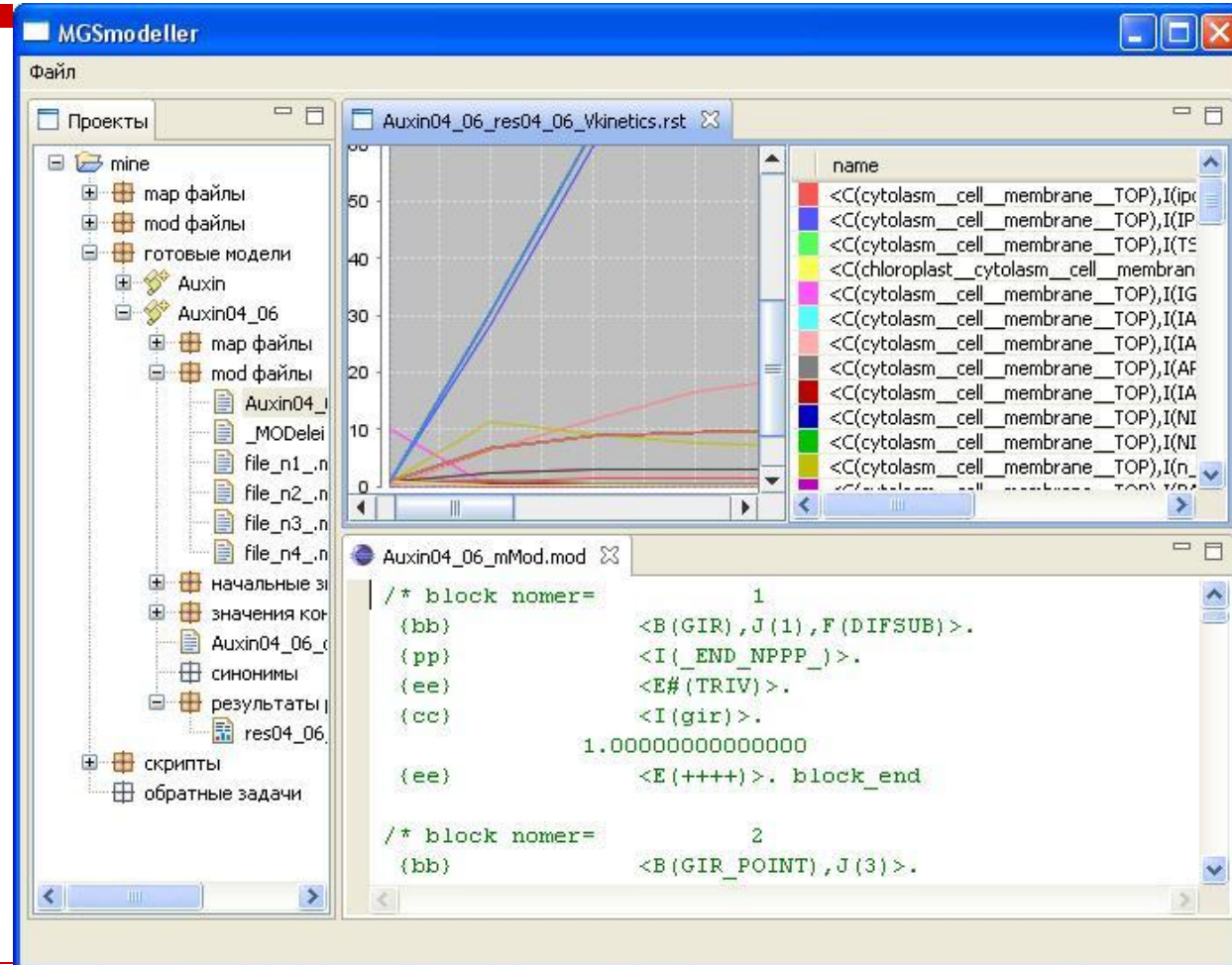


# MGSgenerator: блок автоматической конвертации формата ГС в формат моделей:

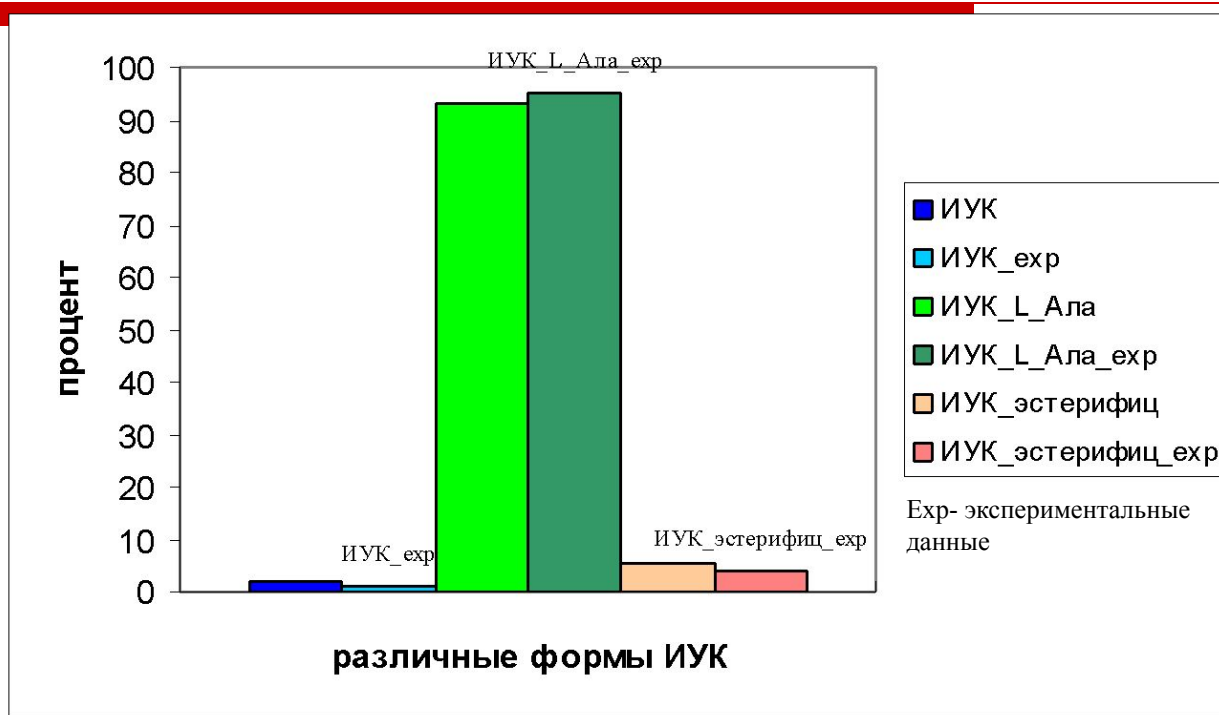




# MGSmodeller: Компьютерная система для конструирования, расчета и анализа моделей молекулярно-генетических систем:



# Результаты моделирования процентного содержания различных форм ауксина в клетке меристемы побега:



## Расчёты модели:

Процентное содержание различных форм ауксина (ИУК) в клетке:

По оси у-проценты

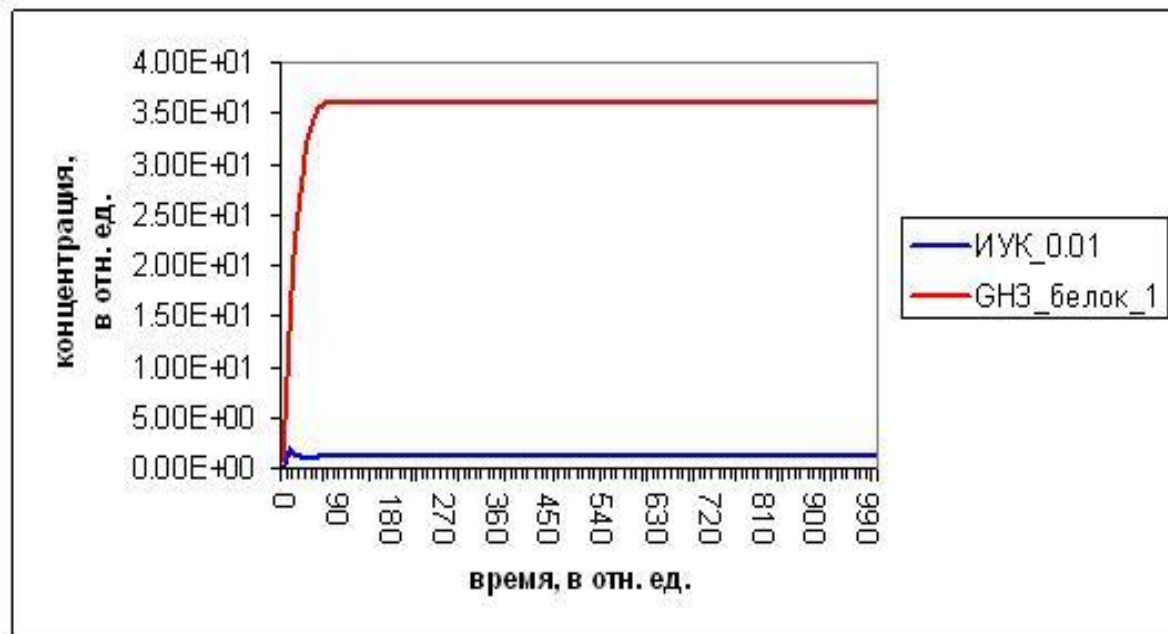
По оси x-форма ИУК

В клетках побега Арабидопсиса, свободная форма ауксина и его эстерифицированная форма составляют только <1% и 4% от общего пула ауксина, соответственно. Оставшийся пул ауксина (95%) составляют амидные формы ауксина (Park et al., 2001).

Karin Ljung, 2002

Новосибирск, 2008

# Результаты моделирования динамики изменения концентрации ИУК и GH3 белка в клетке в зависимости от начальной концентрации:



## Расчёты модели:

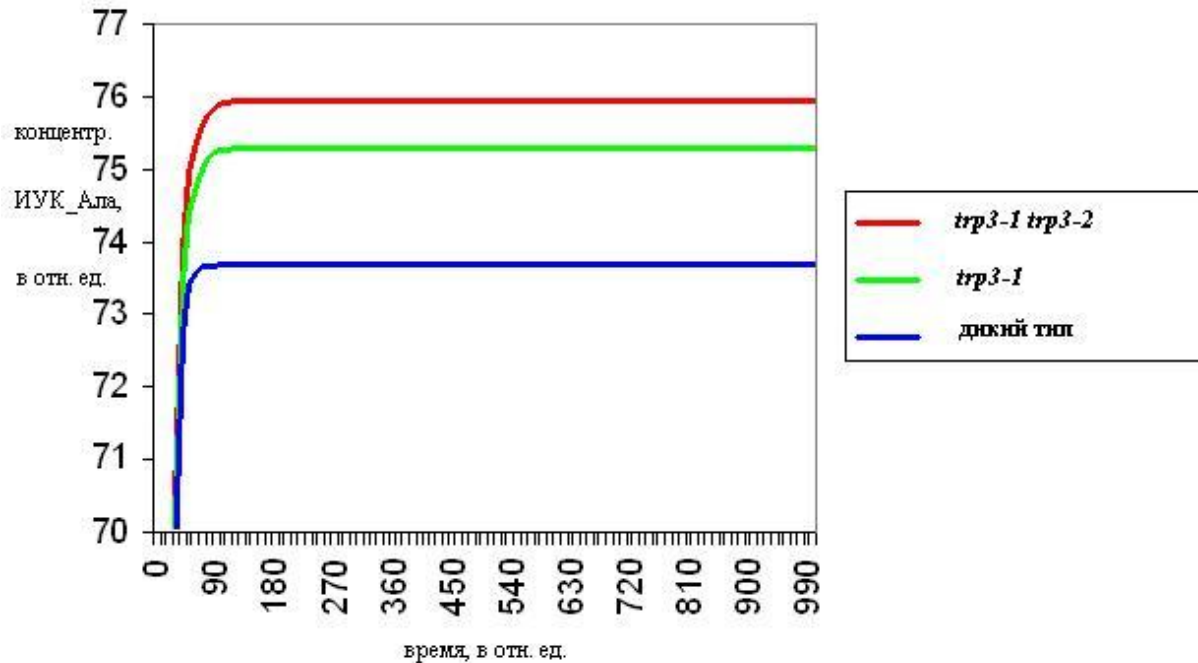
Концентрация ИУК и GH3 белка в клетке в зависимости от начальной концентрации:

По оси у-концентрация ИУК и GH3 белка

По оси х-время расчёта

Ферменты, которые осуществляют реакции конъюгации ИУК с аминокислотами, кодируются белками семейства GH3, которые кодируются ауксин индуцируемыми генами. Эти ферменты входят в суперсемейство люцифераз (Staswick et al., 2002). Также известно, что ауксин быстро и мимолётно индуцирует накапливание, по крайней мере, трёх семейств транскриптов: SMALL AUXIN-UP RNAs (SAURs), GH3-связанные транскрипты и члены семейства AUXIN/INDOLE-3-ACETIC ACID (Aux/IAA).

# Результаты моделирования динамики изменения концентрации ИУК-аланин в норме и при мутациях (*trp2, trp3*):



Расчёты модели качественно совпадают с экспериментальным и данными:

Концентрация конъюгата ИУК-аланин в клетке в норме и при мутациях (*trp2, trp3*):

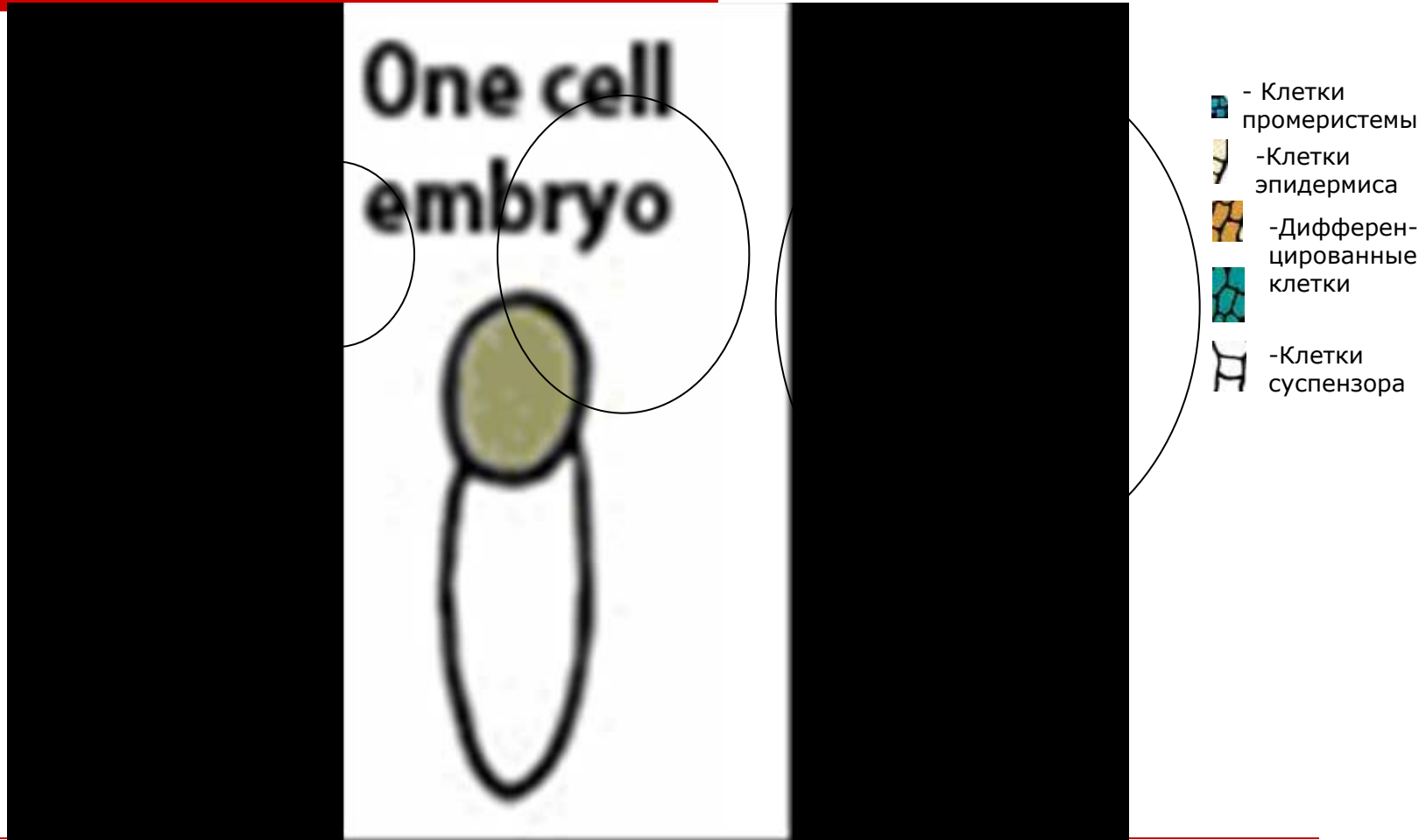
По оси у-концентрация ИУК-аланин

По оси x-время расчёта

Мутанты арабидопсиса *trp3-1* и *trp2-1* имеют нарушения в Trp синтазах a and b, соответственно (Last et al., 1991; Radwanski et al., 1996). Мутанты данных типов накапливают содержание амидных форм ауксина (Normanly et al., 1993; Ouyang et al., 2000), несмотря на низкий уровень триптофана (Muller and Weiler, 2000a; Ouyang et al., 2000)...в кукурузе, однако, Trp синтаза a может действовать без b субединицы для того, чтобы производить индол, который преобразуется в определённые «защитные» вещества (Frey et al., 1997, 2000; Melanson et al., 1997) или, возможно, в ауксин.

\* - A.W. Woodward and B.Bartel. Auxin: Regulation, Action, and Interaction.  
Annals of Botany, 95: 707–735, 2005

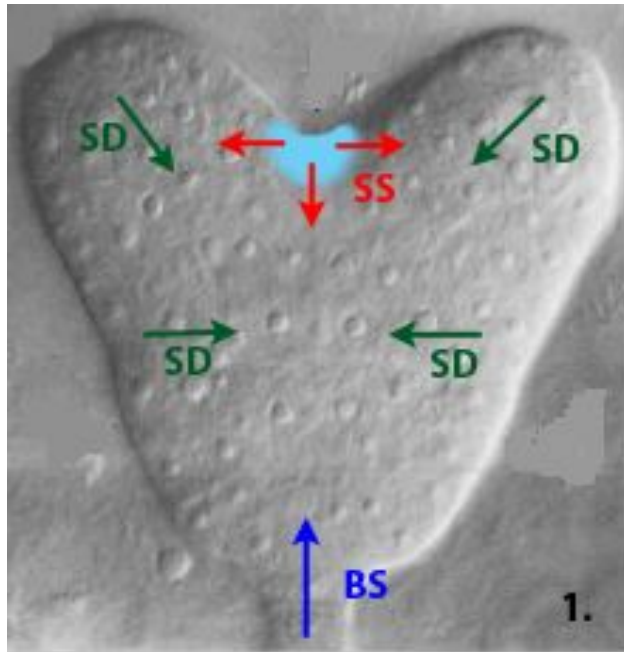
# Эмбриональное развитие меристемы побега *Arabidopsis Thaliana*



# Разработка пространственно – распределённой модели:

## Основные принципы:

- Клетки автомата могут обмениваться химическими сигналами. Было выбрана 3 типа сигналов имеющих биологический смысл:
  - стволовой сигнал (SS);
  - сигнал дифференцировки (SD);
  - базальный сигнал (BS);
- Все клетки разделены на несколько типов в зависимости от типа производимого ими сигнала, причем клетки могут менять свой тип;
- Тип клетки и продолжительность клеточного цикла зависят от локальной концентрации сигналов;
- Направления деления зависят от градиентов распределения сигналов.



Сердечковидная  
стадия развития  
меристемы побега

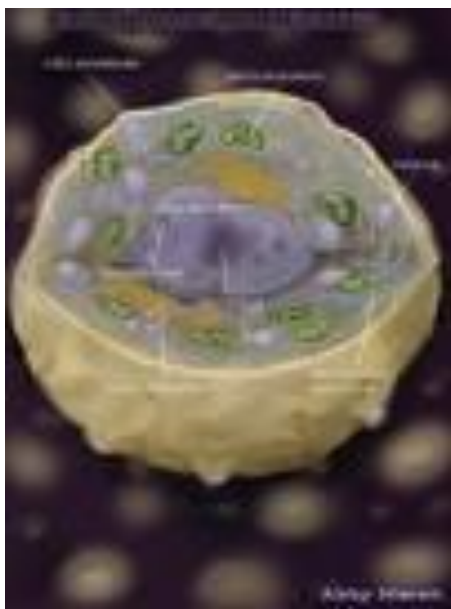
(Friml et al., 2003)



# Типы клеток автомата:

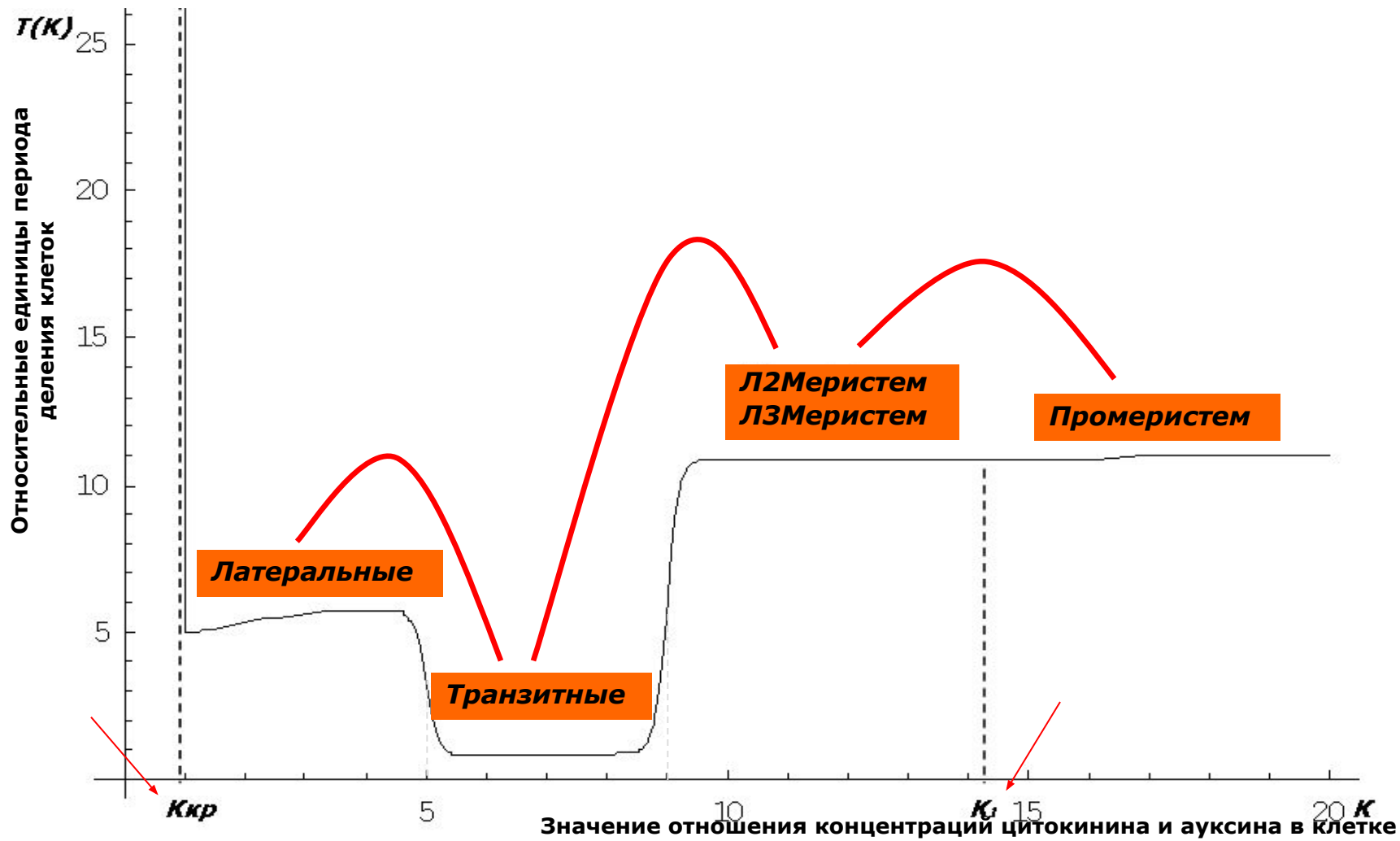
- **Промеристем** - клетки меристемы зародыша. Эти клетки продуцируют SS и находятся в верхней части зародыша. В процессе развития эти клетки переходят в клетки типа Л2меристем Л3меристем.
- **Л2меристем** - клетки меристемы, находящиеся во втором слое (считая от эпидермального слоя) верхней части зародыша. Эти клетки продуцируют SS.
- **Л3меристем** - клетки, находящиеся на слой ниже клеток типа Л2меристем. Так же продуцируют SS.
- **Транзитные** - клетки, находящиеся вблизи меристемы. Они так же продуцируют низкий SD, но имеют самый высокий темп деления.
- **Латеральные** - клетки этого типа имитируют «дифференцированные» клетки, которые продуцируют SD.
- **Суспензорные** - клетки суспензора. Эти клетки продуцируют BS и располагаются в нижней части зародыша. В модели их всегда две.

# Внутренние параметры «клетки» модели:

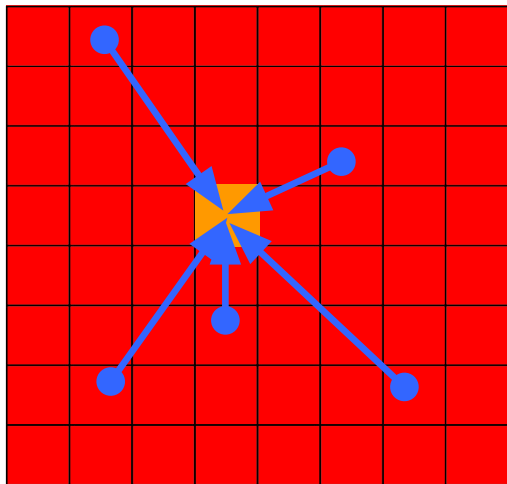


- Type* – тип клетки
- $BS0, SS0, SD0$  – значения сигналов продуцируемых данной клеткой.
- $BS, SS, SD$  – значения сигналов с учетом влияния всей ткани.
- $K$  – отношение стволового сигнала к сигналу дифференцировки,  $K=SS/SD$ .
- $T$  – продолжительность клеточного цикла,  $T=T(K)$ .
- Tr* – возраст клетки считая от последнего деления.

# Темпы делений клеток меристемы побега:



# Взаимодействие «клеток» модели:



$$BS_{ij} = \alpha_{ij}^B \sum BS0_{km} e^{-\frac{n}{R_B}}$$

$$SS_{ij} = \alpha_{ij}^S \sum SS0_{km} e^{-\frac{n}{R_S}}$$

$$SD_{ij} = \alpha_{ij}^D \sum SD0_{km} e^{-\frac{n}{R_D}}$$

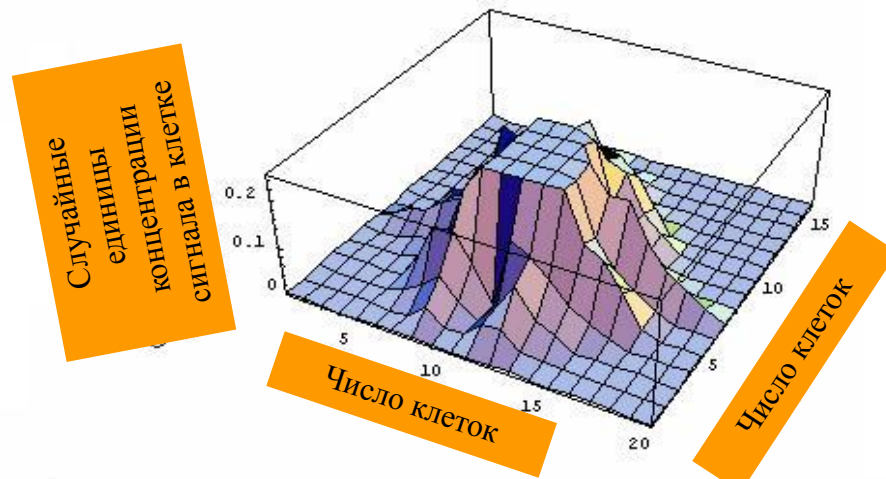
- Глобальное взаимодействие

$$n=|i - k| + |j - m|$$

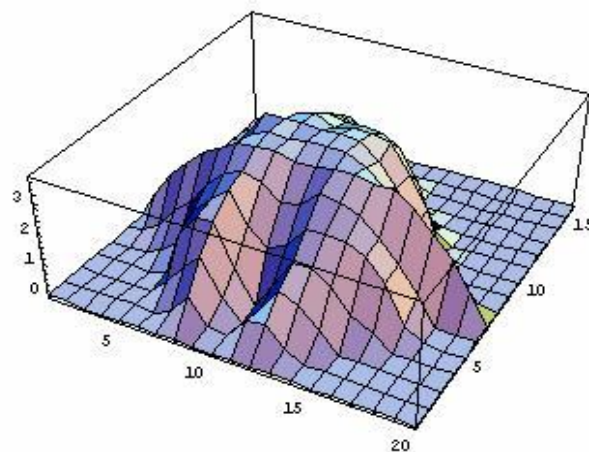
Суммарное влияние на клетку с координатой  $(i, j)$  есть сумма продуцируемых сигналов по всем клеткам ткани с весами экспоненциально убывающими от расстояния между клетками.



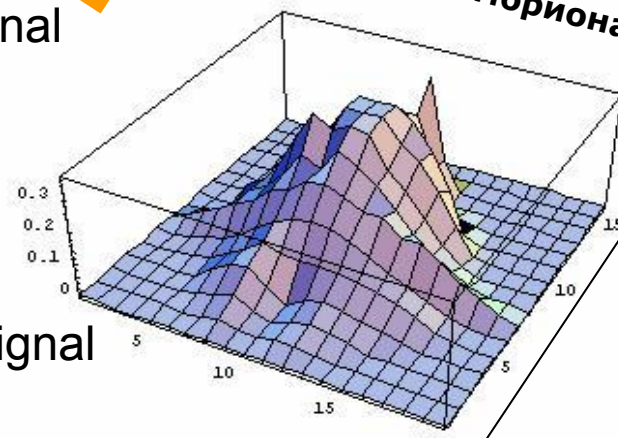
# Визуализация модели клеточного автомата:



# Stem signal



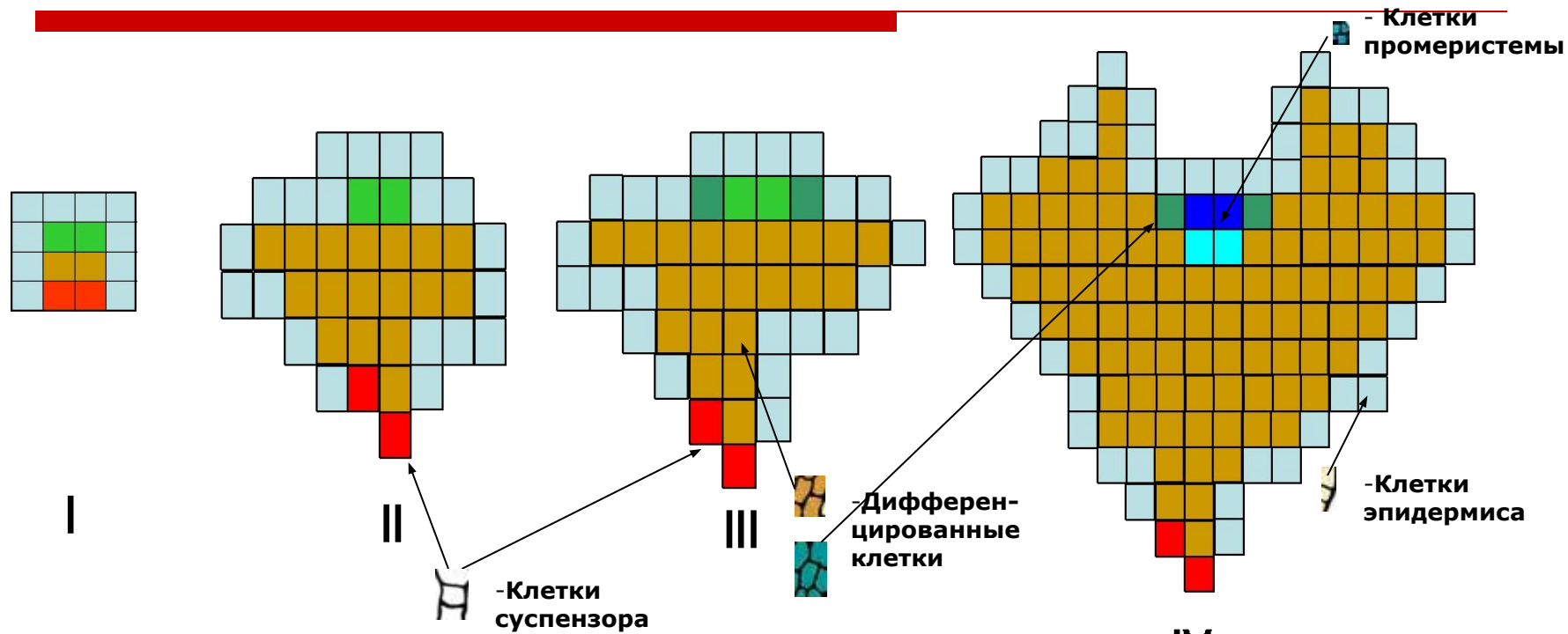
## Basal signal



## **Апикальная часть эмбриона**

## Differentiation signal

# Результаты моделирования. Нормальное развитие зародыша:



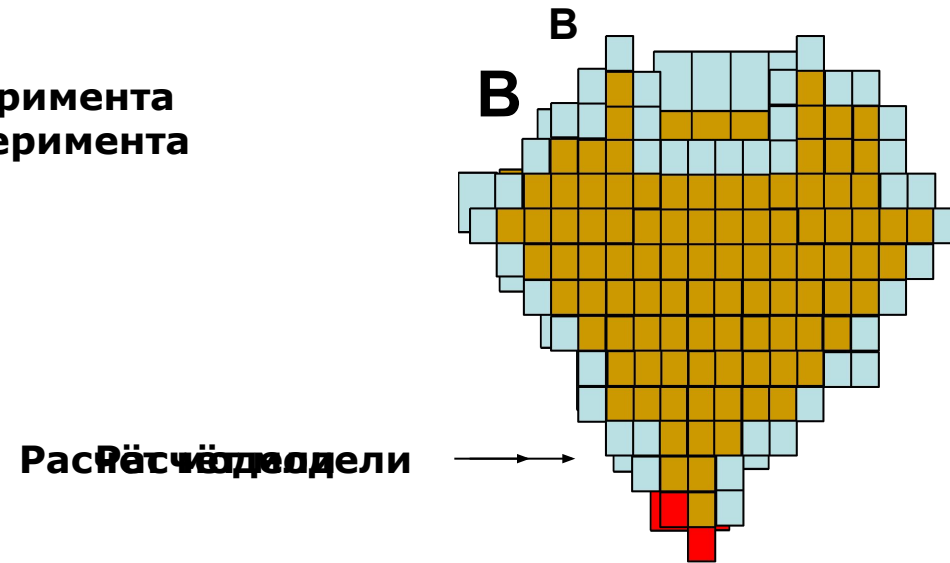
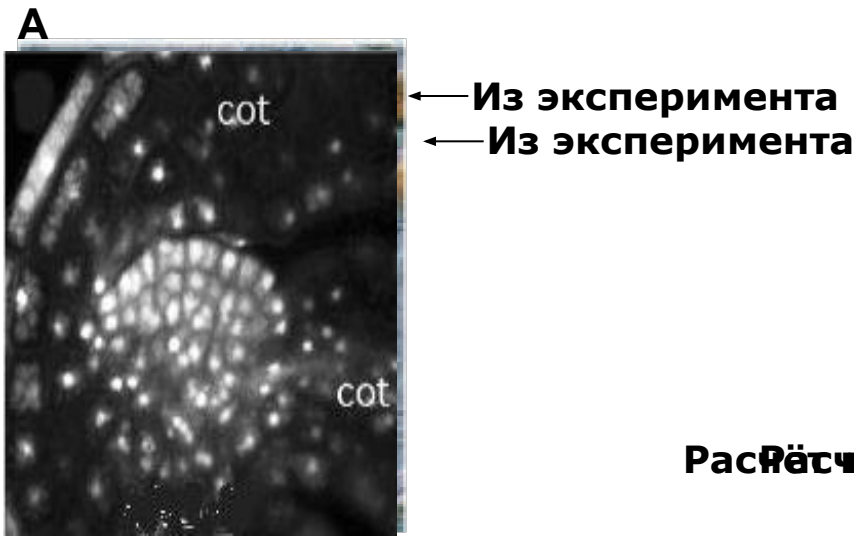
I-16 клеточный эмбрион ( - Эпид., - Промеристем, - Латерал., - Суспенз.); II-глобулярная стадия (нет новых клеточных типов), III-сердечковидная стадия ( - Транз.), IV-торпедная стадия ( -Л2Меристем, - Л3Меристем);

# Результаты моделирования. Мутантное развитие зародыша:

**мутация II вида:**

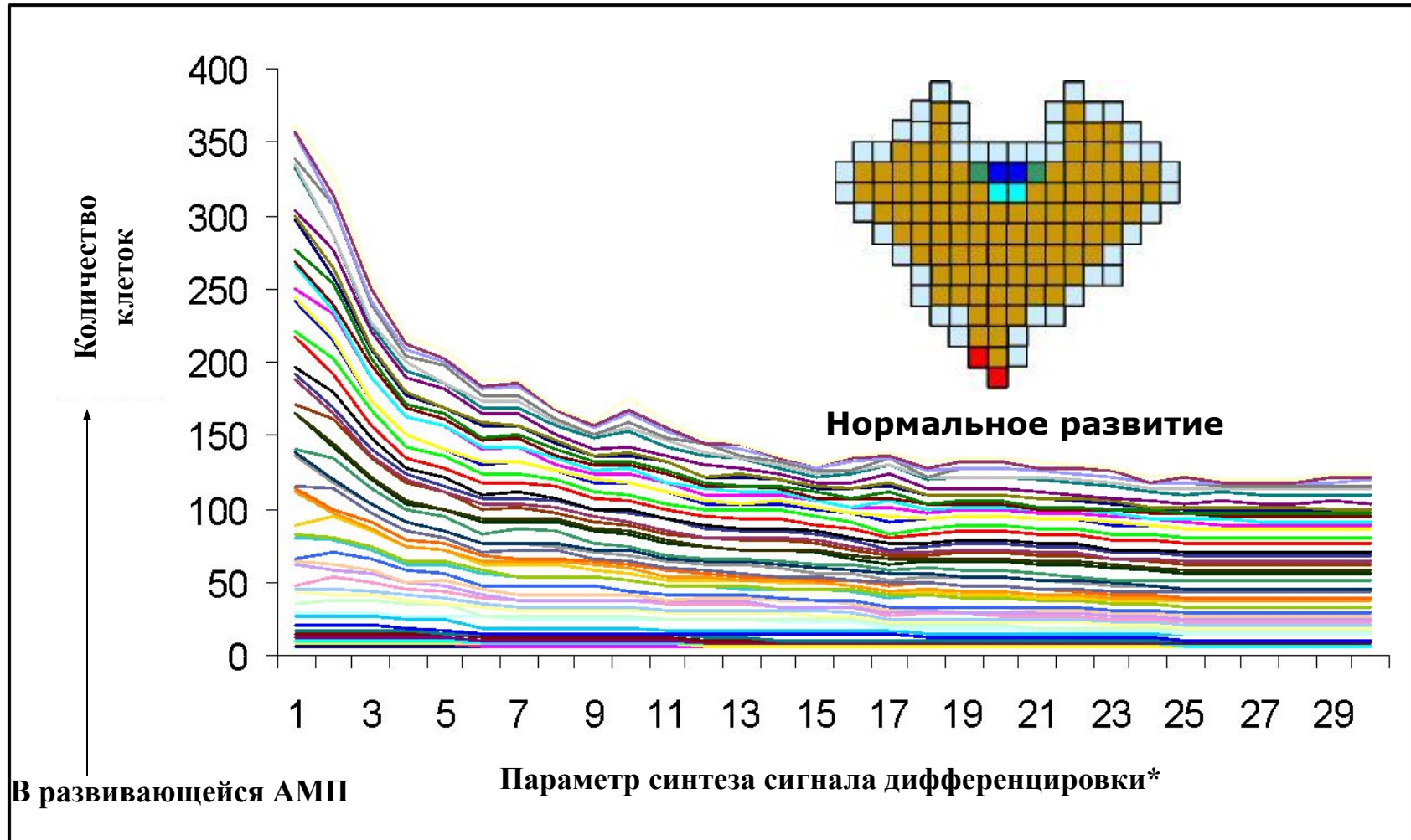
**Модель:** чувствительность к параметру *Signal of Differentiation* (больше), чувствительность L2, L3 к Stem Signal (меньше)

**Организм:** *clv3-2*, *cuc1*, *cuc2*



I-16 клеточный эмбрион ( - Эпид., - Промеристем, - Латерал., - Суспенз.); II-глобулярная стадия (нет новых клеточных типов), III-сердечковидная стадия ( - Транз.), IV-торпедная стадия ( -Л2Меристем, - Л3Меристем);

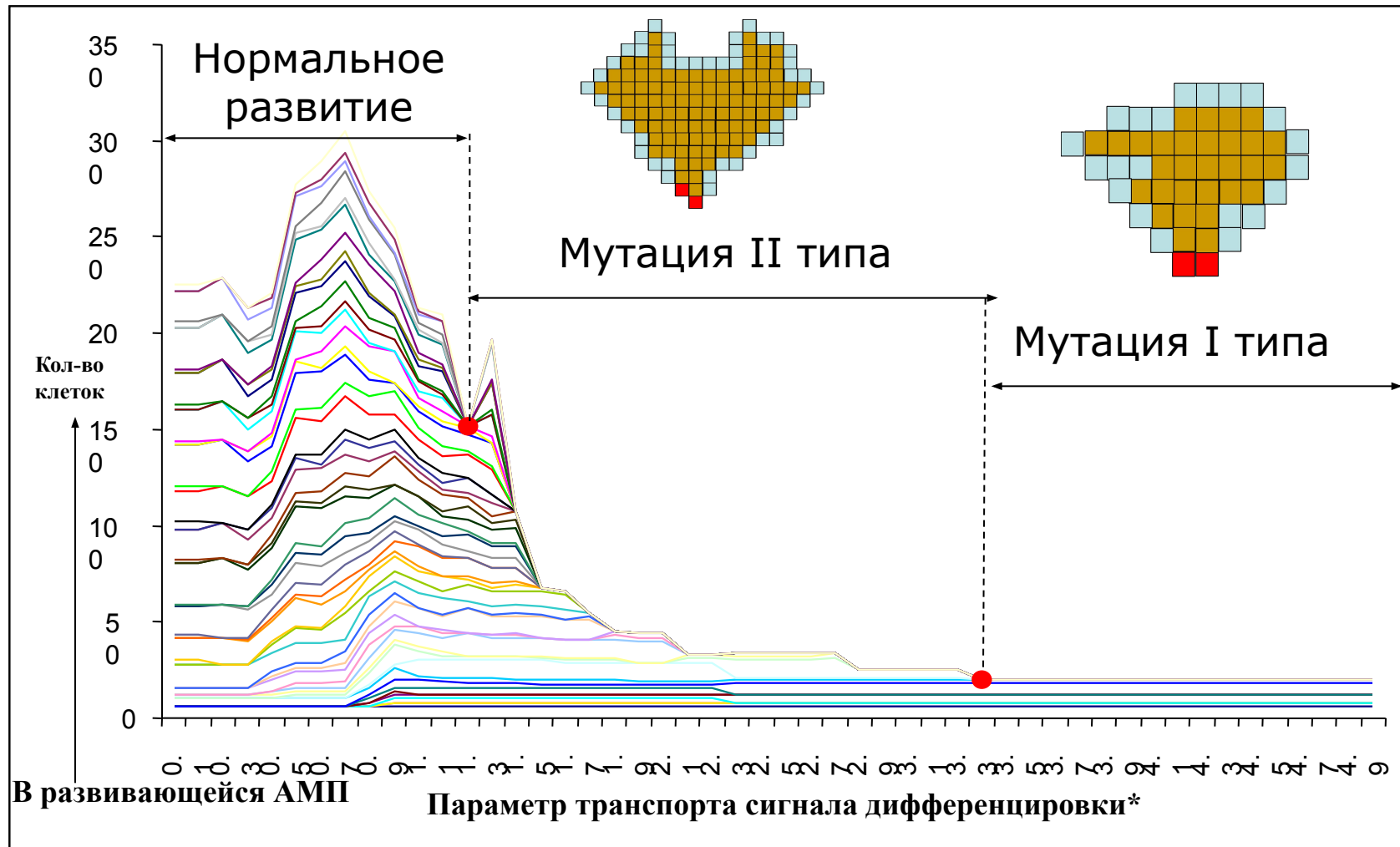
# Анализ чувствительности модели к параметрам транспорта и синтеза SD (сигнала дифференцировки):



Влияние параметра синтеза SD (differentiation signal) на эволюцию клеточного автомата (\* - значения параметра в относительных единицах)

Новосибирск, 2008

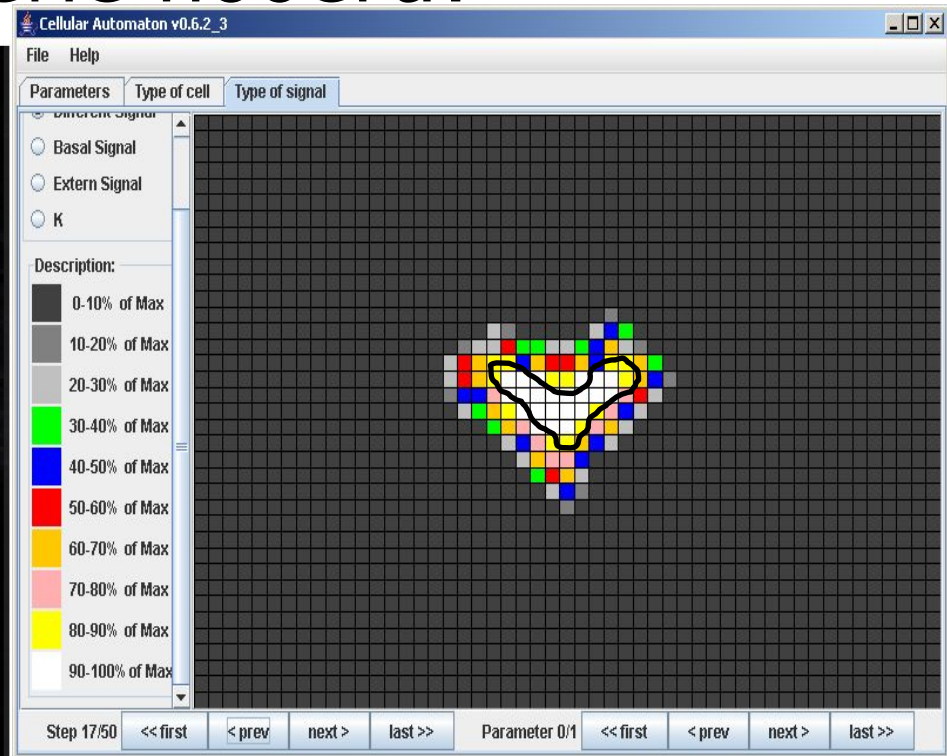
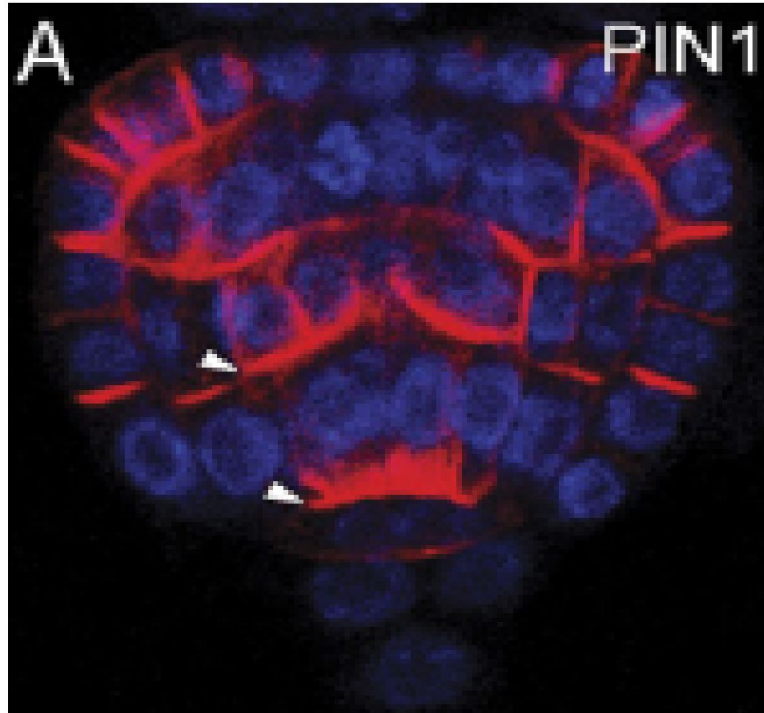
# Анализ чувствительности модели к параметрам транспорта и синтеза SD (сигнала дифференцировки):



Влияние параметра транспорта SD (differentiation signal) на эволюцию клеточного автомата (\* - значения параметра в относительных единицах).

Новосибирск, 2008

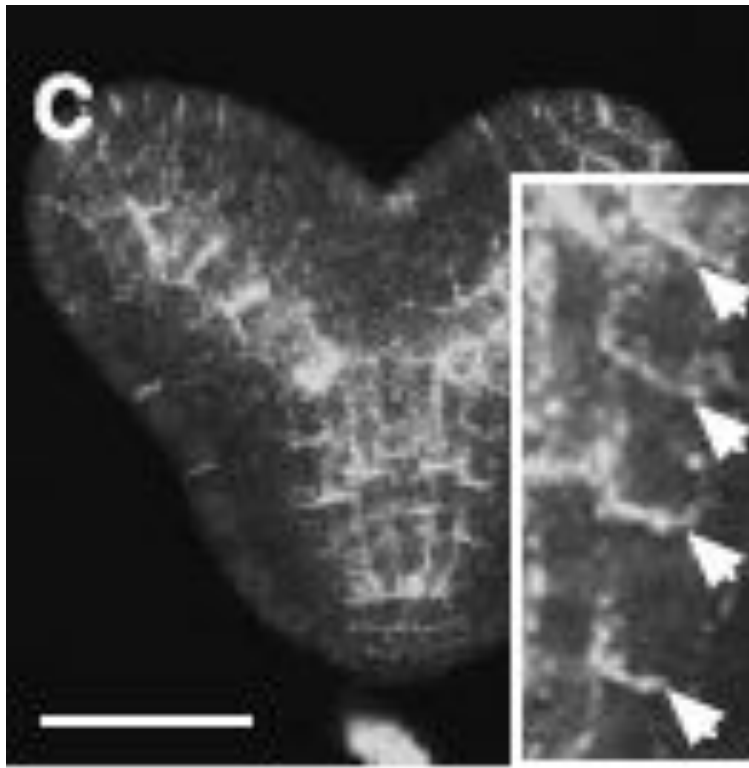
# Распределение паттернов ауксина в развивающейся апикальной меристеме побега:



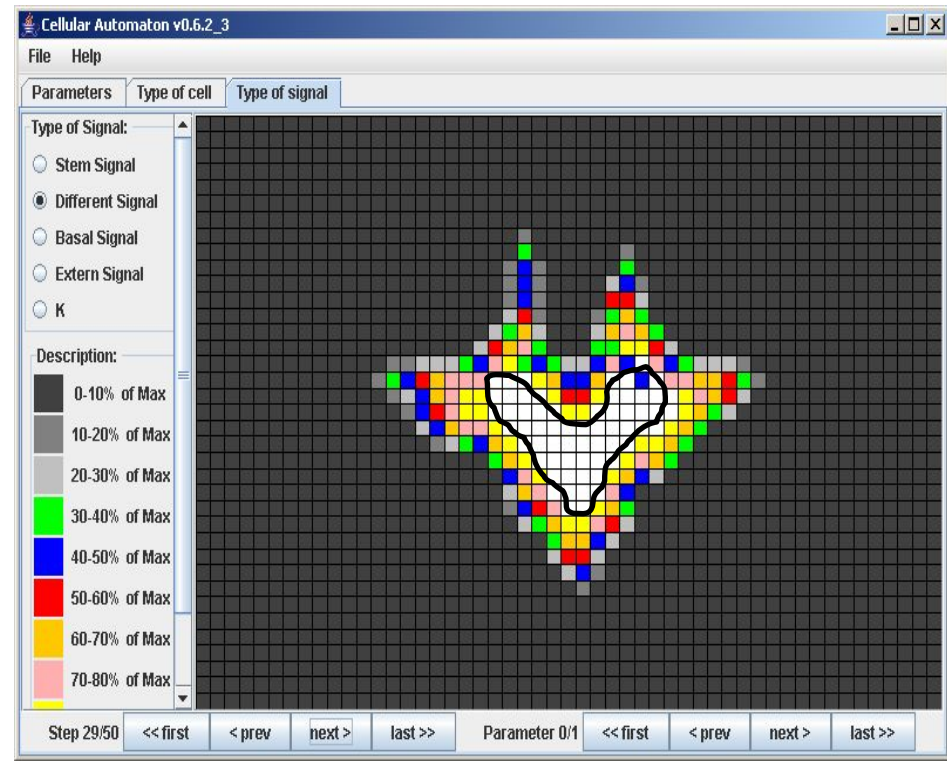
Иммунная локализация белков PIN1 в эмбрионе: окрашена полярное расположение PIN1 в диком типе (Michniewicz M. et al., 2007)

Распределение относительного максимума ауксина, полученное с помощью модели

# Распределение паттернов ауксина в развивающейся апикальной меристеме побега:



Полярная локализация белков PIN1  
на более поздней стадии развития  
(Steinmann T. et al., 1999)



Распределение относительного  
максимума ауксина,  
полученное с помощью модели



# ВЫВОДЫ:

---

- Разработана конвейерная технология конструирования математических моделей генных сетей, включающая следующие этапы:
    - 1) автоматическая генерация базы моделей элементарных подсистем генной сети;
    - 2) реконструкции интегральной математической модели генной сети в компьютерной системе MGSMODELLER.
  - Реконструирована структурная модель генной сети метаболизма ауксина в клетке побега *Arabidopsis thaliana*. Генная сеть содержит 235 молекулярно-генетических подсистем, объединяющих 162 объекта: 62 гена, 56 мРНК и 44 белка. Все молекулярно-генетические процессы распределены по семи компартментам. Логический анализ модели генной сети показал, что она относится к типу систем, поддерживающих внутриклеточный гомеостаз, за счёт наличия в ней отрицательных обратных связей и множественности путей биосинтеза и конъюгации целевого продукта (ауксина). Данный вывод подтверждён численным анализом интегральной математической модели.
-



# ВЫВОДЫ:

- Автоматически сгенерированная база математических моделей элементарных подсистем генной сети метаболизма ауксина дополнена моделями, описывающими подсистемы транспорта низкомолекулярных веществ между компартментами клетки. Для моделей элементарных подсистем и интегральной модели подобран оптимальный набор значений параметров, позволяющий адекватно воспроизводить экспериментальные данные, в том числе: стационарное состояние генной сети; процентное содержание в клетке свободной формы ауксина, его эстерифицированной и амидных форм (<1% и 4%, 95% от общего пула ауксина соответственно); наработку амидных форм ауксина в мутантах *Arabidopsis thaliana trp3-1* и *trp2-1*, имеющие нарушения в триптофан синтазах  $\alpha$  и  $\beta$ .
- Компьютерный анализ математической модели показал, что независимо от начальных значений концентраций ауксина и продукта GH3 транскриптов в заданном диапазоне относительных единиц концентрации, происходит быстрая активация ауксином наработки продукта GH3 транскриптов, который ослабляет сигнал ауксина и накаливает ауксина через конъюгацию. Это свидетельствует о быстрых процессах молекулярно-генетической регуляции в ответ на изменение концентрации ауксина в клетке.



# ВЫВОДЫ:

- Разработана пространственно-распределённая математическая модель развития меристемы побега *Arabidopsis thaliana*. Для пространственно-распределённой модели подобран оптимальный набор значений параметров, позволяющий адекватно воспроизводить экспериментальные данные, в том числе: пространственное распределение паттернов ауксина в процессе развития апикальной меристемы побега; режимы нормального и аномального развития меристемы, соответствующие таким фенотипам как дикий тип и мутантам *cuc1 cuc2* и *c1v3-2*. Из модели предсказано отсутствие других фенотипических проявлений в развитии апикальной меристемы побега.
- Анализ модели показывает, что развитие меристемы побега *Arabidopsis thaliana* на ранних этапов достигается на основе взаимодействия минимального набора процессов: ненаправленной диффузии сигнала дифференцировки и анизотропной диффузии базального сигнала. Кроме того, развитие апикальной меристемы побега в основном определяется транспортом сигналов и в меньшей степени, их синтезом.



## Благодарности:

- 
- Лихошвай В.А.
  - Колчанов Н.А.
  - Омельянчук Н.А.
  - Миронова В.В.
  - Казанцев Ф.
  - Озонов Е.А.
  - Ефимов В.М.
  - Безматерных К.Д.
  - Мёлснесс Э.
-