Научный рецензируемый журнал

# ВАВИЛОВСКИЙ ЖУРНАЛ ГЕНЕТИКИ И СЕЛЕКЦИИ

Основан в 1997 г. Периодичность 8 выпусков в год

### Учредители

Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук»

Межрегиональная общественная организация Вавиловское общество генетиков и селекционеров

Сибирское отделение Российской академии наук

### Главный редактор

В.К. Шумный – академик РАН, д-р биол. наук, профессор (Россия)

### Заместители главного редактора

Н.А. Колчанов – академик РАН, д-р биол. наук, профессор (Россия) И.Н. Леонова – д-р биол. наук (Россия) Н.Б. Рубцов – д-р биол. наук, профессор (Россия)

### Ответственный секретарь

Г.В. Орлова – канд. биол. наук (Россия)

### Редакционный совет

Л.И. Афтанас – академик РАН, д-р мед. наук (Россия) В.С. Баранов – чл.-кор. РАН, д-р мед. наук (Россия) Л.А. Беспалова – академик РАН, д-р с.-х. наук (Россия) А. Бёрнер – д-р наук (Германия) *М.И. Воевода* – академик РАН, д-р мед. наук (Россия) И. Гроссе – д-р наук, проф. (Германия) Г.Л. Дианов – д-р биол. наук, проф. (Великобритания) Ю.Е. Дуброва – д-р биол. наук, проф. (Великобритания) Н.Н. Дыгало – чл.-кор. РАН, д-р биол. наук (Россия) И.К. Захаров – д-р биол. наук, проф. (Россия) И.А. Захаров-Гезехус – чл.-кор. РАН, д-р биол. наук (Россия) С.Г. Инге-Вечтомов – академик РАН, д-р биол. наук (Россия) И.Е. Керкис – д-р наук (Бразилия) А.В. Кильчевский – чл.-кор. НАНБ, д-р биол. наук (Беларусь) С.В. Костров – чл.-кор. РАН, д-р хим. наук (Россия) А.В. Кочетов – чл.-кор. РАН, д-р биол. наук (Россия) Ж. Ле Гуи – д-р наук (Франция) Б. Люгтенберг – д-р наук, проф. (Нидерланды) В.И. Молодин – академик РАН, д-р ист. наук (Россия) В.П. Пузырев – академик РАН, д-р мед. наук (Россия) А.Ю. Ржецкий – канд. биол. наук, проф. (США) И.Б. Рогозин – канд. биол. наук (США) А.О. Рувинский – д-р биол. наук, проф. (Австралия) Е.А. Салина – д-р биол. наук, проф. (Россия) К.Г. Скрябин – академик РАН, д-р биол. наук (Россия) К.В. Славин – д-р наук, проф. (США) В.А. Степанов – чл.-кор. РАН, д-р биол. наук (Россия) И.А. Тихонович – академик РАН, д-р биол. наук (Россия) Е.К. Хлесткина – д-р биол. наук, профессор (Россия) Л.В. Хотылева – академик НАНБ, д-р биол. наук (Беларусь) Э.К. Хуснутдинова – д-р биол. наук, проф. (Россия) М.Ф. Чернов – д-р мед. наук (Япония) С.В. Шестаков – академик РАН, д-р биол. наук (Россия) Н.К. Янковский – академик РАН, д-р биол. наук (Россия)

### Редакционная коллегия

Т.Г. Амстиславская – д-р биол. наук (Россия) Е.Е. Андронов – канд. биол. наук (Россия) Ю.С. Аульченко – д-р биол. наук (Россия) Д.А. Афонников – канд. биол. наук, доцент (Россия) Е.В. Березиков – канд. биол. наук, проф. (Нидерланды) С.А. Боринская – д-р биол. наук (Россия) П.М. Бородин – д-р биол. наук, проф. (Россия) Т.А. Гавриленко – д-р биол. наук (Россия) В.Н. Даниленко – д-р биол. наук, проф. (Россия) С.А. Демаков – д-р биол. наук (Россия) *Е.А. Долгих* – д-р биол. наук (Россия) Ю.М. Константинов – д-р биол. наук, проф. (Россия) О. Кребс – д-р биол. наук, проф. (Германия) И.Н. Лаврик – канд. хим. наук (Германия) Д. Ларкин – д-р биол. наук (Великобритания) Л.А. Лутова – д-р биол. наук, проф. (Россия) В.Ю. Макеев – чл.-кор. РАН, д-р физ.-мат. наук (Россия) М.П. Мошкин – д-р биол. наук, проф. (Россия) Е. Песцова – д-р биол. наук (Германия) Н.А. Проворов – д-р биол. наук, проф. (Россия) Д.В. Пышный – чл.-кор. РАН, д-р хим. наук (Россия) А.В. Ратушный – канд. биол. наук (США) М.Г. Самсонова – д-р биол. наук (Россия) Е. Туруспеков – канд. биол. наук (Казахстан) М. Чен – д-р биол. наук (Китайская Народная Республика) Ю. Шавруков – д-р биол. наук (Австралия)

Scientific Peer Reviewed Journal

# VAVILOV JOURNAL OF GENETICS AND BREEDING VAVILOVSKII ZHURNAL GENETIKI I SELEKTSII

VAVILOVSKII ZHOKNAL GENETIKI I

Founded in 1997 Published 8 times annually

### Founders

Federal State Budget Scientific Institution "The Federal Research Center Institute of Cytology and Genetics of Siberian Branch of the Russian Academy of Sciences" The Vavilov Society of Geneticists and Breeders Siberian Branch of the Russian Academy of Sciences

### Editor-in-Chief

V.K. Shumny, Full Member of the Russian Academy of Sciences, Dr. Sci. (Biology), Russia

### **Deputy Editor-in-Chief**

*N.A. Kolchanov*, Full Member of the Russian Academy of Sciences, Dr. Sci. (Biology), Russia *I.N. Leonova*, Dr. Sci. (Biology), Russia *N.B. Rubtsov*, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia

Executive Secretary

G.V. Orlova, Cand. Sci. (Biology), Russia

### **Editorial council**

L.I. Aftanas, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Medicine), Russia V.S. Baranov, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Medicine), Russia L.A. Bespalova, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Agricul.), Russia A. Börner, Dr. Sci., Germany M.F. Chernov, Dr. Sci. (Medicine), Japan G.L. Dianov, Professor, Dr. Sci. (Biology), Great Britain Yu.E. Dubrova, Professor, Dr. Sci. (Biology), Great Britain N.N. Dygalo, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia J. Le Gouis, Dr. Sci., France I. Grosse, Professor, Dr. Sci., Germany S.G. Inge-Vechtomov, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia I.E. Kerkis, Dr. Sci., Brazil E.K. Khlestkina, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia L.V. Khotyleva, Full Member of the NAS of Belarus, Dr. Sci. (Biology), Belarus E.K. Khusnutdinova, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia A.V. Kilchevsky, Corr. Member of the NAS of Belarus, Dr. Sci. (Biology), Belarus A.V. Kochetov, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia S.V. Kostrov, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Chemistry), Russia B. Lugtenberg, Professor, Dr. Sci., Netherlands V.I. Molodin, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (History), Russia V.P. Puzyrev, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Medicine), Russia I.B. Rogozin, Cand. Sci. (Biology), United States A.O. Ruvinsky, Professor, Dr. Sci. (Biology), Australia A.Yu. Rzhetsky, Professor, Cand. Sci. (Biology), United States E.A. Salina, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia S.V. Shestakov, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia K.G. Skryabin, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia K.V. Slavin, Professor, Dr. Sci., United States V.A. Stepanov, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia I.A. Tikhonovich, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia M.I. Voevoda, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Medicine), Russia N.K. Yankovsky, Full Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia I.K. Zakharov, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia

### I.A. Zakharov-Gezekhus, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Biology), Russia

### **Editorial board**

D.A. Afonnikov, Associate Professor, Cand. Sci. (Biology), Russia T.G. Amstislavskaya, Dr. Sci. (Biology), Russia E.E. Andronov, Cand. Sci. (Biology), Russia Yu.S. Aulchenko, Dr. Sci. (Biology), Russia E.V. Berezikov, Professor, Cand. Sci. (Biology), Netherlands S.A. Borinskaya, Dr. Sci. (Biology), Russia P.M. Borodin, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia M. Chen, Dr. Sci. (Biology), People's Republic of China V.N. Danilenko, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia S.A. Demakov, Dr. Sci. (Biology), Russia E.A. Dolgikh, Dr. Sci. (Biology), Russia T.A. Gavrilenko, Dr. Sci. (Biology), Russia Yu.M. Konstantinov, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia O. Krebs, Professor, Dr. Sci. (Biology), Germany D. Larkin, Dr. Sci. (Biology), Great Britain I.N. Lavrik, Cand. Sci. (Chemistry), Germany L.A. Lutova, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia V.Yu. Makeev, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Physics and Mathem.), Russia M.P. Moshkin, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia E. Pestsova, Dr. Sci. (Biology), Germany N.A. Provorov, Professor, Dr. Sci. (Biology), Russia D.V. Pyshnyi, Corr. Member of the RAS, Dr. Sci. (Chemistry), Russia A.V. Ratushny, Cand. Sci. (Biology), United States M.G. Samsonova, Dr. Sci. (Biology), Russia Y. Shavrukov, Dr. Sci. (Biology), Australia E. Turuspekov, Cand. Sci. (Biology), Kazakhstan

### вавиловский журнал генетики и селекции СОДЕРЖАНИЕ • 2019 • 23 • 8

957 от редактора

### Генетика и селекция растений

- 958 Генетические механизмы акклиматизации чайного растения (Camellia sinensis (L.) Kuntze) к холодовому стрессу. Л.С. Самарина, Л.С. Малюкова, М.В. Гвасалия, А.М. Ефремов, В.И. Маляровская, С.В. Лошкарёва, М.Т. Туов
- 964 Оригинальное исследование Полиморфизм генов Sdr, регулирующих покой семян у Triticum persicum Vav. и Triticum aethiopicum Jakubz. М.С. Баженов, Е.Д. Гусева, В.С. Рубец (на англ. языке)
- 972 оригинальное исследование Пластидный и митохондриальный геномы Vavilovia formosa (Stev.) Fed. и филогения родственных родов бобовых. Н.В. Шацкая, В.С. Богданова, О.Э. Костерин, Г.В. Васильев, А.К. Кимеклис, Е.Е. Андронов, Н.А. Проворов (на англ. языке)
- 981 Оригинальное исследование Экологическая стабильность боба овощного (Vicia faba L.) в условиях органического хозяйства. Н.А. Георгиева, В.И. Косев (на англ. языке)

### Генетика и селекция животных

993 оригинальное исследование Эффективность использования SNP-маркеров в гене *MSTN* в селекции кур пушкинской породы. *Н.В. Дементьева, А.Б. Вахрамеев, Т.А. Ларкина, О.В. Митрофанова* (на англ. языке)

### ОРИГИНАЛЬНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ

999 Ассоциация однонуклеотидного полиморфизма rs110861313 в межгенном районе хромосомы 23 с развитием лейкоза у крупного рогатого скота черно-пестрой породы. *P.5. Айтназаров, E.B. Игнатьева, T.A. Агаркова, Н.Г. Двоеглазов, H.A. Ocunoва, B.B. Храмцов, H.C. Юдин* 

1006 оригинальное исследование Влияние экзогенного хорионического гонадотропина человека на овуляцию у мышей. С.Я. Амстиславский, С.В. Раннева, Д.С. Рагаева, Э.А. Чуйко, А.М. Попкова, Е.Ю. Брусенцев

### Медицинская генетика

- 1011 оригинальное исследование Полиморфизм генов липидного обмена в некоторых популяциях Южной и Восточной Сибири. Л.Э. Табиханова, Л.П. Осипова, Е.Н. Воронина, А.О. Брагин, М.Л. Филипенко (на англ. языке)
- 1020 оригинальное исследование Изменения липидного обмена мыши при одновременном воздействии антисмысловыми олигонуклеотидными производными к мРНК генов anoB, PCSK9 и anoCIII. С.И. Ошевский, Ю.И. Рагино, Е.В. Каштанова, Я.В. Полонская, Е.М. Стахнева, В.П. Николин, Н.А. Попова, Н.А. Колчанов, М.И. Воевода
- 1026 оригинальное исследование Ассоциация длины теломер лейкоцитов и уровня специфических антител после вакцинации против клещевого энцефалита. Н.С. Юдин, В.А. Белявская, В.Н. Максимов, Д.Е. Иванощук, П.С. Орлов, М.И. Воевода

### Биоинформатика и системная биология

- 1032 оригинальное исследование Метод главных компонент и его обобщения для последовательности любого типа (PCA-Seq). В.М. Ефимов, К.В. Ефимов, В.Ю. Ковалева (на англ. языке)
- 1037 оригинальное исследование In silico поиск генов, контролирующих ишемическую болезнь сердца. И.В. Зоркольцева, Н.М. Белоногова, Г.Р. Свищёва, А.В. Кириченко, Т.И. Аксенович
- 1047 оригинальное исследование Кандидатные SNP-маркеры ревматоидного полиартрита, которые могут достоверно изменять сродство ТАТА-связывающего белка к промоторам генов человека. И.В. Чадаева, Д.А. Рассказов, Е.Б. Шарыпова, И.А. Драчкова, Е.А. Ощепкова, Л.К. Савинкова, П.М. Пономаренко, М.П. Пономаренко, Н.А. Колчанов, В.А. Козлов

### Экологическая генетика

- 1059 оригинальное исследование Разнообразие mariner-подобных элементов Orthoptera. К.В. Устьянцев, М.Ю. Бирюков, И.С. Сухих, Н.В. Шацкая, В. Фет, А.Г. Блинов, И.Д. Конопацкая (на англ. языке)
- 1067 оригинальное исследование Внутри- и межвидовая изменчивость Mentha arvensis L. и M. canadensis L. М.В. Семёнова, О.Л. Енина, О.В. Шелепова (на англ. языке)
- 1076 Оригинальное исследование Метод газовой хроматографии-массспектрометрии для таксономии мискантуса. Н.М. Слынько, Н.В. Бурмакина, О.М. Поцелуев, С.Ю. Капустянчик, Г.Ю. Галицын, Т.Н. Горячковская, Л.В. Куйбида, С.В. Шеховцов, С.Е. Пельтек, В.К. Шумный
- 1082 Алфавитный указатель авторов статей, опубликованных в журнале в 2019 г.

© ИЦиГ СО РАН, 2019 © Вавиловский журнал генетики и селекции, 2019 © Сибирское отделение Российской академии наук, 2019

### VAVILOV JOURNAL OF GENETICS AND BREEDING CONTENTS • 2019 • 23 • 8

### 957 FROM THE EDITOR

### Plant genetics and breeding

- 958 REVIEW Genes underlying cold acclimation in the tea plant (*Camellia sinensis* (L.) Kuntze). L.S. Samarina, L.S. Malyukova, M.V. Gvasaliya, A.M. Efremov, V.I. Malyarovskaya, S.V. Loshkareva, M.T. Tuov
- 964 ORIGINAL ARTICLE Polymorphism of Sdr genes regulating seed dormancy in Triticum persicum Vav. and Triticum aethiopicum Jakubz. M.S. Bazhenov, E.D. Guseva, V.S. Rubets
- 972 ORIGINAL ARTICLE The plastid and mitochondrial genomes of Vavilovia formosa (Stev.) Fed. and the phylogeny of related legume genera. N.V. Shatskaya, V.S. Bogdanova, O.E. Kosterin, G.V. Vasiliev, A.K. Kimeklis, E.E. Andronov, N.A. Provorov
- 981 ORIGINAL ARTICLE Ecological stability of broad bean (Vicia faba L.) in organic farming conditions. N.A. Georgieva, V.I. Kosev

### Animal genetics and breeding

- 993 ORIGINAL ARTICLE Efficiency of using SNP markers in the *MSTN* gene in the selection of the Pushkin breed chickens. *N.V. Dementeva, A.B. Vakhrameev, T.A. Larkina, O.V. Mitrofanova*
- 999 ORIGINAL ARTICLE Single nucleotide polymorphism rs110861313 in the intergenic region of chromosome 23 is associated with the development of leukosis in the Russian Black Pied cattle. *R.B. Aitnazarov, E.V. Ignatieva, T.A. Agarkova, N.G. Dvoeglazov, N.A. Osipova, V.V. Khramtsov, N.S. Yudin*
- 1006 ORIGINAL ARTICLE Effect of exogenous human chorionic gonadotropin on ovulation in mice. S.Ya. Amstislavsky, S.V. Ranneva, D.S. Ragaeva, E.A. Chuyko, A.M. Popkova, E.Yu. Brusentsev

### **Medical genetics**

- 1011 ORIGINAL ARTICLE Polymorphism of lipid exchange genes in some populations of South and East Siberia. L.E. Tabikhanova, L.P. Osipova, E.N. Voronina, A.O. Bragin, M.L. Filipenko
- 1020 ORIGINAL ARTICLE Changes induced in mouse lipid metabolism by simultaneous impact of antisense oligonucleotide derivatives to apoB, PCSK9, and apoCIII mRNAs. S.I. Oshevski, Y.I. Ragino, E.V. Kashtanova, Y.V. Polonskaya, E.M. Stakhneva, V.P. Nikolin, N.A. Popova, N.A. Kolchanov, M.I. Voevoda

### 1026 ORIGINAL ARTICLE Association between leukocyte telomere length and specific antibody levels after vaccination against tick-borne encephalitis. N.S. Yudin, V.A. Belyavskaya, V.N. Maksimov, D.E. Ivanoshchuk, P.S. Orlov, M.I. Voevoda

### **Bioinformatics and systems biology**

- 1032 ORIGINAL ARTICLE Principal component analysis and its generalizations for any type of sequence (PCA-Seq). V.M. Efimov, K.V. Efimov, V.Y. Kovaleva
- 1037 ORIGINAL ARTICLE In silico mapping of coronary artery disease genes. I.V. Zorkoltseva, N.M. Belonogova, G.R. Svishcheva, A.V. Kirichenko, T.I. Axenovich
- 1047 ORIGINAL ARTICLE Candidate SNP-markers of rheumatoid arthritis that can significantly alter the affinity of the TATA-binding protein for human gene promoters. I.V. Chadaeva, D.A. Rasskazov, E.B. Sharypova, I.A. Drachkova, E.A. Oshchepkova, L.K. Savinkova, P.M. Ponomarenko, M.P. Ponomarenko, N.A. Kolchanov, V.A. Kozlov

### **Ecological genetics**

1059	ORIGINAL ARTICLE
	Diversity of <i>mariner</i> -like elements
	in Orthoptera. K. Ustyantsev, M. Biryukov, I. Sukhikh,
	N.V. Shatskaya, V. Fet, A. Blinov, I. Konopatskaia

1067 ORIGINAL ARTICLE Intra- and interspecific variability of *Mentha arvensis* L. and *M. canadensis* L. *M.V. Semenova, O.L. Enina, O.V. Shelepova*  1076 ORIGINAL ARTICLE Gas chromatography-mass spectrometry in the taxonomy of Miscanthus. N.M. Slynko, N.V. Burmakina, O.M. Potseluyev, S.Yu. Kapustyanchik, G.Yu. Galitsin, T.N. Goryachkovskaya, L.V. Kuybida, S.V. Shekhovtsov, S.E. Peltek, V.K. Shumny

1082 Alphabetical author index for the list of papers published in the journal in 2019

© Institute of Cytology and Genetics SB RAS, 2019 © Vavilov Journal of Genetics and Breeding, 2019 © Siberian Branch RAS, 2019 Важаемые коллеги, дорогие читатели! Предлагаем вашему вниманию последний в уходящем году выпуск «Вавиловского журнала генетики и селекции».

Открывает номер рубрика «Генетика и селекция растений», включающая одну обзорную и три экспериментальные статьи. В обзоре рассмотрены литературные данные о генетических механизмах и роли ключевых генов в формировании ответа растений чая на холодовой стресс. Сравнительный анализ полиморфизма генов, влияющих на предуборочное прорастание семян у тетраплоидных видов пшеницы, выполнен в оригинальном исследовании. Обращаем внимание читателей на оригинальную работу, в которой приведены полученные впервые данные полных последовательностей пластидного и митохондриального геномов представителя семейства бобовых Vavilovia formosa. В статье болгарских ученых изучена выраженность агрономических признаков овощного боба Vicia faba в условиях органического земледелия, без применения пестицидов и удобрений.

Оригинальное исследование раздела «Генетика и селекция животных» знакомит с результатами использования маркер-ориентированной селекции в птицеводстве. Авторами показано, что отбор кур пушкинской породы с помощью маркеров однонуклеотидного полиморфизма в гене миостатина на протяжении пяти поколений способствует увеличению живой массы и изменению экстерьера взрослых особей. В другом исследовании проведена проверка информативности однонуклеотидных полиморфизмов, выявленных ранее у крупного рогатого скота голштинской породы и их гибридов с различной чувствительностью к вирусу лейкоза.

Рубрика «Медицинская генетика» включает три оригинальные статьи, в первой из которых рассмотрены этнические особенности в распределении полиморфных вариантов генов липидного обмена в коренных популяциях бурят, телеутов и русских, проживающих в Восточной Сибири. В следующей работе сделана экспериментальная попытка модификации активности генов липидного обмена человека с помощью антисмысловых однонуклеотидных производных, полученных на основе мРНК этих генов. Авторы третьей статьи обсуждают проблемы выявления перспективных маркеров для прогноза иммунологической реакции пациентов в ответ на вакцинацию против клещевого энцефалита.

Раздел «Биоинформатика и системная биология» открывает статья, в которой описан новый статистический метод PCF-Seq, позволяющий для любой последовательности, в том числе молекулярной, получить главные компоненты в числовом виде и визуализировать их в виде графиков. Два других оригинальных исследования посвящены проблемам поиска генов-кандидатов, контролирующих ишемическую болезнь сердца и ревматоидный артрит. Работы выполнены с помощью полногеномного поиска ассоциаций и современных биоинформатических подходов.

Заключительный раздел знакомит читателя с оригинальными работами по экологической генетике. Рассмотрено разнообразие мобильных элементов у 16 видов из отряда насекомых Orthoptera; на основе данных секвенирования высказано предположение о горизональном переносе генетического материала этих видов в удаленные таксоны насекомых из других отрядов. В следующей работе применен комплексный подход по использованию морфологических, биохимических признаков и молекулярных маркеров для разделения видов мяты Mentha ssp. с перекрывающимися признаками. Авторы последней статьи представили таксономический анализ некоторых видов и гибридных форм Miscanthus Anderss. В качестве критериев разделения образцов использованы результаты метаболомного анализа и нуклеотидные последовательности фрагментов пластидного генома.

Редколлегия «Вавиловского журнала генетики и селекции» поздравляет читателей и авторов журнала с наступающим 2020 годом. Желаем успехов в новом году, оригинальных результатов и публикаций с высоким уровнем цитирования!

Академик В.К. Шумный

### Генетические механизмы акклиматизации чайного растения (*Camellia sinensis* (L.) Kuntze) к холодовому стрессу

Л.С. Самарина 🐵, Л.С. Малюкова, М.В. Гвасалия, А.М. Ефремов, В.И. Маляровская, С.В. Лошкарёва, М.Т. Туов

Всероссийский научно-исследовательский институт цветоводства и субтропических культур, Сочи, Россия 🐵 e-mail: q11111w2006@yandex.ru

Проведен обзор публикаций о генетических механизмах, лежащих в основе холодоустойчивости чая и других видов высших растений. Холодовой стресс, включающий охлаждение (0...+15 °C) и заморозки (< 0 °C), нарушает метаболизм в клетках и тканях и ингибирует рост растений. Показано, что в последние десятилетия достигнут большой прогресс в понимании генетических механизмов ответа растений на холодовой стресс, были открыты ключевые гены – ICE (inducer of CBF expression), CBF (C-repeat-binding factor), COR (cold-regulated genes) – и их сигнальные пути. Установлено, что накопление транскриптов CBF происходит уже через 15 мин после начала воздействия низких температур, +4 °C, они играют важнейшую роль в холодовой акклиматизации чайного растения. Однако существует и CBF-независимый путь, включающий различные гены и транскрипционные факторы, такие как HSFC1, ZAT12, CZF1, PLD (фосфолипаза D), WRKY, HD-Zip, CsLEA, LOX, NAC, HSP, которые широко распространены у растений и вовлечены в базовые механизмы устойчивости чая к холоду и заморозкам. Обнаружено повышенное накопление транскриптов генов CsDHN1, CsDHN2 и CsDHN3 у устойчивых генотипов чая в сравнении с неустойчивыми сортами в период заморозков. Определена важная роль микроРНК в механизмах ответа на охлаждение и заморозки у чая. Генетический ответ растений на охлаждение и заморозки не одинаков, и экспрессия генов ответа носит генотип-специфический характер. Приведенные результаты исследований подчеркивают необходимость дальнейшего изучения механизмов, посредством которых различные гены регулируют устойчивость чая к холодовому стрессу, для выявления генетических маркеров устойчивости. Ключевые слова: Camellia sinensis; морозоустойчивость; регуляторные гены; CBF; транскрипционные факторы; генетические маркеры; селекция.

**Для цитирования:** Самарина Л.С., Малюкова Л.С., Гвасалия М.В., Ефремов А.М., Маляровская В.И., Лошкарёва С.В., Туов М.Т. Генетические механизмы акклиматизации чайного растения (*Camellia sinensis* (L.) Kuntze) к холодовому стрессу. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8):958-963. DOI 10.18699/VJ19.572

## Genes underlying cold acclimation in the tea plant (*Camellia sinensis* (L.) Kuntze)

L.S. Samarina 🗟, L.S. Malyukova, M.V. Gvasaliya, A.M. Efremov, V.I. Malyarovskaya, S.V. Loshkareva, M.T. Tuov

Russian Research Institute of Floriculture and Subtropical Crops, Sochi, Russia e-mail: q11111w2006@yandex.ru

The article reviews the latest studies showing the diversity of genetic mechanisms and gene families underlying the increased cold and frost tolerance of tea and other plant species. It has been shown that cell responses to chilling (0...+15 °C) and freezing (< 0 °C) are not the same and gene expression under cold stress is genotype-specific. In recent decades, progress has been made in understanding the genetic mechanisms underlying the cold response of plants – *ICE1* (inducer of *CBF* expression 1), *CBF* (C-repeat-binding factor), *COR* (cold-regulated genes) pathways and signaling have been discovered. The *ICE*, *CBF* and *DHN* gene groups play a key role in the cold acclimation of the tea plant. The accumulation of *CBF* transcripts occurs after 15 min of chilling induction, and longer cold stress leads to accumulate at a higher level in resistant genotypes of tea in comparison with susceptible cultivars during freezing. *CBF*-independent pathways include genes involved in metabolism and transcription factors such as *HSFC1*, *ZAT12*, *CZF1*, *PLD* (phospholipase D), *WRKY*, *HD-Zip*, *CsLEA*, *LOX*, *NAC*, *HSP*, which are widely distributed in plants and are involved in the basic mechanisms of response to cold and frost. The most recent studies show an important role of miRNA in the mechanisms of frost tolerance of tea and re the basis for future studies of the signaling pathways of response to cold in the tea plant. The results of

the research emphasize the need to further explore the ways in which various genes regulate the tolerance of tea to cold stress to find the molecular markers of frost tolerance.

Key words: *Camellia sinensis*; frost tolerance; regulatory genes; *CBF*; transcription factors; genetic markers; breeding.

**For citation:** Samarina L.S., Malyukova L.S., Gvasaliya M.V., Efremov A.M., Malyarovskaya V.I., Loshkareva S.V., Tuov M.T. Genes underlying cold acclimation in the tea plant (*Camellia sinensis* (L.) Kuntze). Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):958-963. DOI 10.18699/VJ19.572 (in Russian)

### Введение

Чайное растение (Camellia sinensis (L.) Kuntze) служит сырьем для получения одного из наиболее распространенных в мире безалкогольных напитков. Ареал возделывания этой многолетней древесной субтропической культуры распространился от тропических до умеренных климатических регионов Земли. В более северных широтах это растение подвергается воздействию холодового стресса в период зимних заморозков и весенних резких понижений температуры, которые совпадают с периодом вегетации и первым урожаем (Vyas, Kumar, 2005; Yue et al., 2015). Холодовой стресс, включающий охлаждение (0...+15 °С) и заморозки (< 0 °С), нарушает клеточный метаболизм, вызывая снижение скорости поглощения питательных веществ, скорости фотосинтеза; ингибирование роста растений; снижение урожая и качества чайного листа, что приводит к существенным экономическим потерям (Zheng et al., 2015). При холодовом стрессе запускается ряд физиолого-биохимических и молекулярных защитных механизмов, препятствующих повреждению тканей и клеток растений.

Полное понимание этих механизмов для любой сельскохозяйственной культуры является ключом к созданию новых генотипов с повышенной устойчивостью. Поэтому проводятся многочисленные исследования в этой области, а в последние годы благодаря таким методам, как RNAseq, накоплен очень ценный материал, касающийся генетических механизмов устойчивости чая. Однако многие вопросы еще не выяснены, в частности различия механизмов устойчивости между генотипами, специфика механизмов ответа на охлаждение и заморозки, а также посттрансляционные процессы у чая (Zheng et al., 2015).

Морозоустойчивые сорта чая, как правило, имеют в основе своей устойчивости различные морфологические и физиолого-биохимические механизмы, обеспечивающие устойчивость к неблагоприятным абиотическим факторам. Некоторые сорта обладают более высокой концентрацией осмолитов в цитоплазме в период заморозков, другие характеризуются особыми приспособлениями на морфологическом уровне, а часть сортов включает механизмы адаптации на физиологическом уровне. При этом есть сорта, которые могут сочетать в себе сразу несколько механизмов, обеспечивающих их повышенную устойчивость (Dr. Janaki Mohotti, personal communication). В ряде исследований было показано, что экспрессия генов чая при холодовом ответе и механизмы устойчивости качественно отличаются у неустойчивых и устойчивых сортов, т. е. носят генотип-специфический характер (Pennycooke et al., 2008; Eriksson, Webb, 2011). Другие исследователи приходят к заключению, что у неустойчивых сортов при холодовом стрессе индуцируются те же процессы, что и у морозоустойчивых, но значительно медленнее (Zhang et al., 2011). Однако в работах по функциональной геномике чая обычно используют только два генотипа, один устойчивый и один неустойчивый, и их транскриптом сравнивают в условиях холодового стресса, но такой подход не дает в полной мере выявить различия механизмов устойчивости у разных сортов.

В настоящей статье была поставлена цель – обобщить результаты исследований генетических механизмов устойчивости чая и других древесных культур к низкотемпературному стрессу для понимания главных факторов, лежащих в основе этого ценного признака.

# Генетические механизмы устойчивости растений чая к холодовому стрессу

В последние десятилетия достигнут большой прогресс в понимании генетических механизмов, обуславливающих ответ растений на холодовой стресс. Выявлены основные гены-регуляторы ответа: COR (cold-responsive), KIN (coldinduced), LTI (low temperature induced) и RD (responsive to dehydration). Продукты этих генов можно классифицировать на две группы: первая включает белки LEA (late embryogenesis abundant proteins), HSP (heat shock proteins), антифриз-белки, белки транспорта липидов, дегидрины и осморегуляторы (сахара, свободные стеролы, раффиноза, глюкозиды, пролин, глицин бетаин); вторая – различные транскрипционные факторы, регулирующие передачу сигналов и экспрессию генов ответа на холод (Megha et al., 2018). Семейство генов ICE (inducer of CBF expression) – CBF (C-repeat-binding factor), COR (cold-regulated genes) - впервые изучили на модельном травянистом растении Arabidopsis thaliana (Thomashow, 1999), а затем его роль в ответе на различные виды стресса (холод, мороз, засуха и т.д.) была подтверждена у ряда древесных культур (Kitashiba et al., 2004; El Kayal et al., 2006), в том числе и у чая (Wang et al., 2012).

У чайного растения определено несколько ключевых генов, участвующих в процессах адаптации к низкотемпературному стрессу: *CsICE1* (FE861156), *CsCBF1* (EU563238), *CsCBF2* (КС702795) (Wang et al., 2012; Yuan et al., 2013). При сравнении ответных реакций контрастных по устойчивости к холоду сортов чая была установлена экспрессия различных генов: *CsCBF1* – у устойчивого к холоду сорта чая, *CsCBF2* – у неустойчивого (Wang et al., 2012; Ding et al., 2015). При этом высокий уровень экспрессии гена *CsCBF1* отмечен в результате подавления экспрессии *CsCBF2*, что свидетельствовало об антагонизме действия этих генов. Наряду с этим отсутствовали различия между сортами в экспрессии *CsICE1*, гена, участвующего в базовой регуляции морозостойкости растений.

Транскрипция генов группы *CBF*, в отличие от генов ICE, начиналась уже при +4 °C (Wang et al., 2012), что свидетельствовало о важной роли первых в процессе акклиматизации к холоду, а гены ІСЕ, вероятно, больше отвечают за базовую морозостойкость растений. Возможно, что существуют какие-то ІСЕ-подобные гены, чувствительные к изменению температуры и влияющие на транскрипцию CBF1 и CBF2. Основная функция CBF, по-видимому, заключается в том, чтобы опосредовать адаптивные ответы при холодовом воздействии, т.е. вызвать изменения, имеющие решающее значение для повышения устойчивости к холодовому стрессу (Zhao et al., 2016; Zhao, Zhu, 2016). Выявлено, что накопление транскриптов СВГ происходит уже через 15 мин после начала воздействия низких температур +4 °C, а отрицательные температуры приводят к дальнейшему их накоплению (Hua, 2016).

Гены группы *CBF* не только участвуют в повышении устойчивости к холоду, но также играют важную роль в ответе на другие абиотические факторы, в частности осмотический стресс (засуха, засоление и заморозки), приводящий к водному дефициту и повреждению клеточных мембран (Chinnusamy et al., 2003; Jia et al., 2016; Yin et al., 2016; Zhao et al., 2016).

Установлено, что мутанты арабидопсиса с гиперэкспрессией генов *CBF* имеют существенные различия по фенотипу. Отмечено ингибирование роста растений при повышении экспрессии этой группы генов (Achard et al., 2008). Ү. Yin с коллегами (2016) выявили, что гиперэкспрессия гена *CsCBF3* у арабидопсиса выражалась повышенной фотосинтетической активностью, карликовым фенотипом и темно-зеленым цветом листьев, что подтверждено другими авторами (Welling, Palva, 2006; Sharabi-Schwager et al., 2010).

До недавнего времени не представлялось возможным определить роль каждого отдельного гена группы CBF, так как они расположены последовательно один за другим, необходимо получить стабильные нулевые мутанты отдельно по этим генам для понимания роли каждого из них. Однако с появлением системы геномного редактирования CRISPR/Cas9 удалось определить вклад каждого из трех генов *CBF* в механизмы холодоустойчивости (Ban et al., 2017). С применением геномного редактирования было выявлено, что выключение всех трех генов приводило к существенному повышению чувствительности растений к заморозку у А. thaliana. Главную роль в механизмах холодоустойчивости у A. thaliana из трех генов играет CBF2 (Zhao et al., 2016; Zhao, Zhu, 2016). Однако у чая было показано, что из трех генов CBF наибольший вклад в механизмы холодоустойчивости вносит CBF1 (Ban et al., 2017).

Тем не менее мутанты, у которых выключены все три гена *CBF*, не теряют полностью способности к холодовой акклиматизации, что указывает на наличие *CBF*-не-зависимого пути, вносящего вклад в механизмы холодоустойчивости (Jia et al., 2016; Zhao, Zhu, 2016).

Важное значение в ответе на холодовой стресс имеет группа генов *DHNs*, кодирующих белки-дегидрины, которые могут действовать как криопротекторы, молекулярные шапероны, а также антиоксиданты (Ban et al., 2017).

Транскрипция генов *DHNs* коррелирует с повышенной холодостойкостью наряду с генами *CBF* (Paul, Kumar, 2013; Li Y.Y. et al., 2016). У чая были выделены гены *CsDHN1* (GQ228834.1), *CsDHN2* (FJ436978) и *CsDHN3* (KY270880) (Li Y.Y. et al., 2016) и показано, что их транскрипты накапливаются в большей степени у устойчивых генотипов чая, в сравнении с неустойчивыми сортами, в период заморозков (Li Y.Y. et al., 2016). Недавние исследования подтвердили, что ключевую роль у холодоустойчивых сортов чая играет высокая экспрессия *CsCBF1* в сочетании с генами группы *CsDHN* и накоплением сахарозы.

*CBF*-независимый путь может также включать другие гены метаболизма и транскрипционные факторы, такие как HSFC1, ZAT12 и CZF1 (Vogel et al., 2005; Park et al., 2015), PLD (фосфолипаза D) (Li et al., 2004), WRKY (Wang et al., 2016b), HD-Zip (Shen et al., 2018), LOX (Zhu et al., 2018), LEA (Wang et al., 2018), NAC (Wang et al., 2016a), которые играют важную роль в регуляции ответа на холодовой стресс. Семейства СРК (calcium dependent protein kinases) и CIPK (CBL-interacting protein kinases) – гены протеинкиназ - также рассматриваются как положительные регуляторы ответа при заморозках, поскольку экспрессия этих генов повышалась в период заморозков у Camellia japonica (Li Q. et al., 2016). Имеются сообщения о том, что у чая при холодовом ответе гены флавоноидного пути активизируются в большей степени, чем гены биосинтеза антоцианов (Wang et al., 2009).

Транскриптомный анализ обнаружил 33 транскрипционных фактора HD-Zip (гомеодоменсодержащих белков растений), участвующих в устойчивости к холоду чайного растения сорта Longjing43. Выявлено, что устойчивость к холоду может быть связана с генами Cshdz (Shen et al., 2018). Ряд транскрипционных факторов *bZIP* (с доменом типа «лейциновая застежка-молния», как правило, регулирует ответ на абсцизовую кислоту и гиббереллины) при холодовом стрессе у арабидопсиса, риса и сои и может вносить вклад в холодовой ответ у чайного растения. Гиперэкспрессия генов GmbZIP1 и AtABF3 из этой группы приводила к повышению у растений разных видов устойчивости к холоду, заморозкам, высоким температурам, окислительному стрессу и засухе (Kim et al., 2004; Gao et al., 2011). У чая ген CsbZIP6 напрямую участвует в холодовом ответе, в то время как ген AtbZIP63 может быть включен в регуляторные пути и его роль требует дальнейшего изучения. У чайного растения 18 генов *CsbZIP* также экспрессируются в ответ на холод, засуху, засоление и другие стрессы (Сао et al., 2015), однако экспрессия этих генов, как и многих других, находится под сезонной регуляцией циркадных ритмов, которые в большой степени влияют на ответ клеток на холодовой стресс (Wang et al., 2017).

Многие транскрипционные факторы семейства *WRKY* содержат так называемые цинковые пальцы и важны в регуляции ответа на низкие и высокие температуры, а также солевой стресс и засуху. У чайного растения был выделен новый ген этого семейства, *CsWRKY2*, экспрессия которого повышалась при холодовом стрессе (+4 °C) параллельно с повышением концентрации АБК (Wang et al., 2016b). Установлено также, что ингибитор биосинтеза АБК снижал экспрессию *CsWRKY2*, на основании чего

был сделан вывод о важности этого гена в сигнальных путях с абсцизовой кислотой.

Группа белков *LEA* (белки позднего эмбриогенеза животных и растений) – большое и разнообразное семейство полипептидов, играющих значительную роль в регуляции роста и развития растений. При холодовом стрессе у чая экспрессия генов этой группы повышалась, всего было выявлено 33 гена *CsLEA* (Wang et al., 2018).

Семейство белков NAC состоит из нескольких транскрипционных факторов и регулирует различные биологические процессы (передачу ауксинового сигнала и развитие меристем), в том числе адаптацию к различным стрессам. Было установлено, что экспрессия генов ANAC019, ANAC055, ANAC072/RD26 у арабидопсиса индуцируется засухой, засолением, холодом и повышением содержания абсцизовой кислоты (Wang et al., 2016а). У двух изученных сортов чайного растения (Huangjinya – чувствительный и Yingshuang - устойчивый к холоду) при холодовом стрессе происходило усиление экспрессии большинства генов CsNAC. Экспрессия таких генов, как CsNAC2, CsNAC9, CsNAC12, CsNAC30, CsNAC44 и CsNAC45, постепенно повышалась и достигала максимума через 12-24 ч при +4 °C (Wang et al., 2016а). Экспрессия CsNAC12 и CsNAC18 у обоих сортов возрастала с меньшей скоростью (в два раза), в отличие от других генов (Wang et al., 2016а). У устойчивого сорта Yingshuang экспрессия генов CsNAC17 и CsNAC26 постепенно уменьшалась при холодовом воздействии. При этом экспрессия гена CsNAC32 снижалась у обоих сортов. Таким образом, выявленные профили экспрессии этих генов у чая позволяют предположить, что CsNAC контролируют комплекс регуляторных сетей генов и оказывают влияние на различные физиологические функции для адаптации к различным стрессам.

Исследования генов регуляции углеводного метаболизма в зимний период у чая показали, что в начале зимы происходит холодовая акклиматизация, сопровождающаяся быстрым распадом крахмала и постепенным повышением содержания моно- и дисахаридов (сахарозы, фруктозы, глюкозы) в цитоплазме. Это осуществляется на фоне повышения экспрессии генов углеводного обмена, таких как ген бета-амилазы (CsBAM), инвертазы (CsINV5), ген синтеза раффинозы (CsRS2), участвующих в метаболизме крахмала, сахарозы и раффинозы соответственно. Одновременно повышалась и экспрессия генов транспорта углеводов, за исключением генов транспортеров сахаров CsSWEET2, 3, 16, генов раннего ответа на дегидратацию CsERD6 и транспортера инозитола CsINT2, экспрессия которых снижалась. Интересно, что гены гексокиназ, CsHXK3 и CsHXK2, участвующие в регуляции метаболизма сахаров, на начальной стадии акклиматизации к холоду имели противоположный характер экспрессии. Экспрессия этих генов в зимний период приводит к повышению концентрации в цитоплазме простых сахаров, снижению содержания крахмала (Yue et al., 2015), соотношение которых меняется на обратное во время потепления. При акклиматизации растений чая к зимним заморозкам ряд генов, CsSPS, CsRS2 и CsINV5, связанных с синтезом углеводов, также усиленно экспрессируется (Yue et al., 2015). У более устойчивых сортов транскрипты этих генов накапливаются в цитоплазме, а у неустойчивых экспрессия этих генов не меняется. Поэтому данные гены рассматриваются как генотип-специфичные маркеры холодостойкости и могут использоваться в селекции чая.

Белки теплового шока *HSPs* (heat shock proteins) – вездесущие белки в клетках растений, роль которых сначала сводилась к тепловому стрессу, но теперь стало известно, что они играют важную роль в ответе на разные биотические и абиотические стрессы, помогают поддерживать стабильность клеточных мембран. Установлено, что у арабидопсиса экспрессия *HSP90* существенно повышается в условиях жары, холода, засоления, воздействия тяжелых металлов, окислительного стресса (Chen et al., 2018). У чая также было выявлено 47 генов *CsHSP* из семейств *HSP90*, *HSP70* и *sHSP* и отмечена их важная функция в регуляции роста и ответа на засуху и экстремальные температуры.

В последние годы многими исследователями подтверждено, что различные микроРНК активно участвуют в защитных реакциях растений (Zheng et al., 2015). У чайного растения описаны 233 микроРНК, дифференциально экспрессирующихся при холодовом стрессе. Показано, что чем сильнее холодовое воздействие, тем большее количество микроРНК вовлечено в ответ. Определена консервативная функция большинства идентифицированных микроРНК: при разной степени холодового воздействия выявлены разные микроРНК, перекрывания механизмов ответа на холод и заморозки не происходило. Обнаружено, что в большинстве случаев количество микроРНК, образованной при холодовом стрессе, обратно пропорционально количеству целевой мРНК.

Холодовая акклиматизация влияет на состав липидов в плазматической мембране клеток (Li et al., 2008). У *Camellia japonica* в ответ на заморозки наблюдалось повышение экспрессии генов, участвующих в биосинтезе ненасыщенных жирных кислот (Li Q. et al., 2016). Ненасыщенность жирных кислот контролируется транскрипцией ключевых генов десатуразы – *FAD2-3* (Kargiotidou et al., 2008). У холодоустойчивого сорта чая при индукции стресса экспрессия гена десатуразы *CsFAD8* была выше по сравнению с неустойчивым (Wang et al., 2012).

Семейство генов липоксигеназ LOX (9-LOX, 13-LOX и 9/13 LOX), как известно, отвечает за катаболизм липидов, синтез оксилипина, который выполняет защитную функцию опосредованно через ален-оксид-синтетазу (AOS) и гидропероксид лиазу (HPL) для синтеза жасмоновой кислоты и C6-альдегидов (Li Q. et al., 2016). При низких температурах жасмоновая кислота может предотвратить повреждение тканей, задерживая активные формы кислорода и перекиси водорода, регулируя аскорбат-глутатионовый цикл и активируя важные гены, такие как МҮС2 (включенный в сигнальные пути абсцизовой и жасмоновой кислот), AP2/ERF (большое семейство транскрипционных факторов, вовлеченных в передачу этиленового сигнала и регуляцию развития цветков и семян) (Wu et al., 2015) или WRKY (Li et al., 2017). Было показано, что экспрессия генов LOX индуцируется низкими температурами, у чайного растения гены CsLOX6 и CsLOX7 могут участвовать в синтезе жасмоновой кислоты. Абсцизовая кислота не влияла на экспрессию генов CsLOX1, CsLOX6 и CsLOX7, что может свидетельствовать об отсутствии АБК-зависимого элемента (*ABREs*) в промоутерах этих генов. В условиях холодового стресса при +4 °C у чая обнаружено накопление транскриптов генов *CsLOX1*, *CsLOX6* и *CsLOX7*, при этом наибольший уровень их экспрессии отмечался через 9, 6 и 12 ч соответственно (Zhu et al., 2018). У родственного вида *Camellia japonica* обнаружен похожий механизм ответа – экспрессия генов биосинтеза жасмоновой кислоты *LOX3*, *AOS1*, *AOS2*, *AOC2*, *AOC3*, *OPR3*, *OPCL1*, *ACX2* и *ACAA1* повышалась в условиях холодового стресса, как следствие, происходило накопление свободной жасмоновой кислоты в листьях.

Для выявления корреляции между ответом на холод и ответом на заморозки у чая выполнена функциональная оценка дифференциальной экспрессии мРНК. Анализ транскриптомов чая по базам KEGG подтвердил, что при низких положительных температурах активируются процессы углеводного обмена, фосфорилирования белков, биосинтеза гликана, гормональной передачи сигнала, регуляции фотосинтеза, МАРК-опосредованной передачи сигналов, метаболизма ксенобиотиков, метаболизма глутатиона. При ответе на заморозки активируются гены фосфорилирования, ауксин-опосредованный путь передачи сигнала, гены регуляции транскрипции, углеводного метаболизма, гены регуляции цветения, а также гены метаболизма и биосинтеза гликана. При холодовом стрессе, вызванном низкими положительными температурами, происходит активация транскрипции, а в ответ на заморозки - ее подавление (Zheng et al., 2015). Было показано, что некоторые механизмы ответа чая на холод и заморозки перекрываются, но другие ключевые биологические процессы, относящиеся к передаче сигналов (МАРК-каскад, АБК-активация), процессы углеводного обмена и метаболизм активных форм кислорода (распад перекиси водорода), а также фотосинтез при этих воздействиях протекали по-разному.

### Заключение

Таким образом, в настоящее время экспериментально подтверждены многие механизмы устойчивости растений чая к холодовому стрессу и определена роль ключевых генов, лежащих в основе устойчивости. Тем не менее очевидна необходимость дальнейшего изучения путей, посредством которых различные гены регулируют устойчивость чая к холодовому стрессу и установлению вклада отдельных генов в этот признак. Каков относительный вклад семейств перечисленных генов в морозоустойчивость чая? Какова регуляторная архитектура их транскрипционных факторов? И как изменения экспрессии этих генов связаны с биохимическими, биофизическими и клеточными изменениями, которые в конечном итоге приводят к морозоустойчивости сортов? Эти вопросы остаются открытыми.

### Список литературы / References

- Achard P., Gong F., Cheminant S., Alioua M., Hedden P., Genschik P. The cold-inducible *CBF1* factor-dependent signaling pathway modulates the accumulation of the growth-repressing DELLA proteins via its effect on gibberellin metabolism. Plant Cell. 2008;20:2117-2129.
- Ban Q., Wang X., Pan C., Wang Y., Kong L., Jiang H., Xu Y., Wang W., Pan Y., Li Y., Jiang Ch. Comparative analysis of the response and gene regulation in cold resistant and susceptible tea plants. PLoS One. 2017;12(12):e0188514. DOI 10.1371/journal.pone.0188514.

- Cao H., Wang L., Yue C., Hao X., Wang X., Yang Y. Isolation and expression analysis of 18 *CsbZIP* genes implicated in abiotic stress responses in the tea plant (*Camellia sinensis*). Plant Physiol. Biochem. 2015;97:432-442.
- Chen J., Gao T., Wan S., Zhang Y., Yang J., Yu Y., Wang W. Genomewide identification, classification and expression analysis of the *HSP* gene superfamily in tea plant (*Camellia sinensis*). Int. J. Mol. Sci. 2018;19:2633. DOI 10.3390/ijms19092633.
- Chinnusamy V., Ohta M., Kanrar S., Lee B.H., Hong X., Agarwal M., Zhu J.K. *ICE1*: a regulator of cold-induced transcriptome and freezing tolerance in *Arabidopsis*. Genes Dev. 2003;17:1043-1054.
- Ding Z., Li C., Shi H., Wang H., Wang Y. Pattern of *CsICE1* expression under cold or drought treatment and functional verification through analysis of transgenic *Arabidopsis*. Genet. Mol. Res. 2015;14:11259-11270.
- El Kayal W., Navarro M., Marque G., Keller G., Marque C., Teulieres C. Expression profile of *CBF*-like transcriptional factor genes from *Eucalyptus* in response to cold. J. Exp. Bot. 2006;57:2455-2469.
- Eriksson M.E., Webb A.A.R. Plant cell responses to cold are all about timing. Curr. Opin. Plant Biol. 2011;14:731-737.
- Gao S.Q., Chen M., Xu Z.S. The soybean *GmbZIP1* transcription factor enhances multiple abiotic stress tolerances in transgenic plants. Plant Mol. Biol. 2011;75:537-553.
- Hua J. Defining roles of tandemly arrayed *CBF* genes in freezing tolerance with new genome editing tools. New Phytol. 2016;212: 301-302.
- Jia Y., Ding Y., Shi Y., Zhang X., Gong Z., Yang S. The *cbfs* triple mutants reveal the essential functions of *CBFs* in cold acclimation and allow the definition of CBF regulons in *Arabidopsis*. New Phytol. 2016;212:345-353.
- Kargiotidou A., Deli D., Galanopoulou D., Tsaftaris A., Farmaki T.
  Low temperature and light regulate *delta 12* fatty acid desaturases (FAD2) at a transcriptional level in cotton (*Gossypium hirsutum*).
  J. Exp. Bot. 2008;59:2043-2056. DOI 10.1093/jxb/ern065.
- Kim J., Kang J.Y., Kim S.Y. Over-expression of a transcription factor regulating ABA-responsive gene expression confers multiple stress tolerance. Plant Biotechnol. J. 2004;2:459-466.
- Kitashiba H., Ishizaka T., Isuzugawa K., Nishimura K., Suzuki T. Expression of a sweet cherry *DREB1/CBF* ortholog in *Arabidopsis* confers salt and freezing tolerance. J. Plant Physiol. 2004;161: 1171-1176.
- Li L., Lu X., Ma H., Lyu D. Jasmonic acid regulates the ascorbate–glutathione cycle in *Malus baccata* Borkh. roots under low root-zone temperature. Acta Physiol. Plant. 2017;39:174.
- Li Q., Lei S., Du K., Li L., Pang X., Wang Zh., Wei M., Fu S., Hu L., Xu L. RNA-seq based transcriptomic analysis uncovers α-linolenic acid and jasmonic acid biosynthesis pathways respond to cold acclimation in *Camellia japonica*. Sci. Rep. 2016;7(6):36463. DOI 10.1038/srep36463.
- Li W.Q., Li M.Y., Zhang W.H., Welti R., Wang X.M. The plasma membrane-bound phospholipase D delta enhances freezing tolerance in *Arabidopsis thaliana*. Nat. Biotechnol. 2004;22:427-433. DOI 10.1038/nbt949.
- Li W.Q., Wang R.P., Li M.Y., Li L.X., Wang C.M., Welti R., Wang X. Differential degradation of extraplastidic and plastidic lipids during freezing and post-freezing recovery in *Arabidopsis thaliana*. J. Biol. Chem. 2008;283:461-468. DOI 10.1074/jbc.M706692200.
- Li Y.Y., Zhou Y.Q., Xie X.F., Shu X.T., Deng W.W., Jiang C.J. Cloning and transcription analysis of dehydrin gene (*CsDHN*) in tea plant (*Camellia sinensis*). J. Agric. Biotechnol. 2016;24:332-341.
- Megha S., Basu U., Kav N.N.V. Regulation of low temperature stress in plants by microRNAs. Plant Cell Environ. 2018;41:1-15.
- Park S., Lee C.M., Doherty C.J., Gilmour S.J., Kim Y., Thomashow M.F. Regulation of the *Arabidopsis CBF* regulon by a complex low-temperature regulatory network. Plant J. 2015;82:193-207.
- Paul A., Kumar S. Dehydrin2 is a stress-inducible, whereas Dehydrin1 is constitutively expressed but up-regulated gene under varied cues

in tea [*Camellia sinensis* (L.) O. Kuntze]. Mol. Biol. Rep. 2013;40: 3859-3863. DOI 10.1007/s11033-012-2466-2.

- Pennycooke J.C., Cheng H., Stockinger E.J. Comparative genomic sequence and expression analyses of *Medicago truncatula* and alfalfa subspecies falcata *COLD-ACCLIMATION-SPECIFIC* genes. Plant Physiol. 2008;146:1242-1254. DOI 10.1104/pp.107.108779.
- Sharabi-Schwager M., Samach A., Porat R. Overexpression of the *CBF2* transcriptional activator in *Arabidopsis* counteracts hormone activation of leaf senescence. Plant Signal Behav. 2010;5(3):296-309.
- Shen W., Li H., Teng R., Wang Y., Wang W., Zhuang J. Genomic and transcriptomic analyses of *HD-Zip* family transcription factors and their responses to abiotic stress in tea plant (*Camellia sinensis*). Genomics. 2018. DOI 10.1016/j.ygeno.2018.07.009.
- Thomashow M.F. Plant cold acclimation: freezing tolerance genes and regulatory mechanisms. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 1999;50:571-599.
- Vogel J.T., Zarka D.G., Van Buskirk H.A., Fowler S.G., Thomashow M.F. Roles of the *CBF2* and *ZAT12* transcription factors in configuring the low temperature transcriptome of *Arabidopsis*. Plant J. 2005;41:195-211.
- Vyas D., Kumar S. Tea (*Camellia sinensis* (L.) O. Kuntze) clone with lower period of winter dormancy exhibits lesser cellular damage in response to low temperature. Plant Physiol. Biochem. 2005;43: 383-388.
- Wang L., Cao H., Qian W., Yao L., Hao X., Li N., Yang Y., Wang X. Identification of a novel *bZIP* transcription factor in *Camellia sinensis* as a negative regulator of freezing tolerance in transgenic *Arabidopsis*. Ann. Bot. 2017;119:1195-1209.
- Wang L., Li X., Zhao Q., Jing Sh., Chen Sh., Yuan H. Identification of genes induced in response to low-temperature treatment in tea leaves. Plant Mol. Biol. Rep. 2009;27:257-265. DOI 10.1007/s11105-008-0079-7.
- Wang W., Gao T., Chen J., Yang J., Huang H., Yu Y. The late embryogenesis abundant gene family in tea plant (*Camellia sinen-sis*): Genome-wide characterization and expression analysis in response to cold and dehydration stress. Plant Physiol. Biochem. 2018;135:277-286. DOI 10.1016/j.plaphy.2018.12.009.
- Wang Y., Jiang C.J., Li Y.Y., Wei C.L., Deng W.W. CsICE1 and CsCBF1: two transcription factors involved in cold responses in *Camellia sinensis*. Plant Cell Rep. 2012;31:27-34. DOI 10.1007/ s00299-011-1136-5.
- Wang Y.-X., Liu Z.-W., Wu Z.-J., Li H., Zhuang J. Transcriptomewide identification and expression analysis of the *NAC* gene family

in tea plant [*Camellia sinensis* (L.) O. Kuntze] PLoS One. 2016a; 11(11):e0166727. DOI 10.1371/journal.pone.0166727.

- Wang Y., Shu Z., Wang W., Jiang X., Li D., Pan J., Li X. CsWRKY2, a novel WRKY gene from Camellia sinensis, is involved in cold and drought stress responses. Biol. Plant. 2016b;60:443-451. DOI 10.1007/s10535-016-0618-2.
- Welling A., Palva E.T. Molecular control of cold acclimation in trees. Physiol. Plant. 2006;127:167-181.
- Wu Zh., Li X., Liu Zh., Li H., Wang Y., Zhuang J. Transcriptome-based discovery of *AP2/ERF* transcription factors related to temperature stress in tea plant (*Camellia sinensis*) Funct. Integr. Genomics. 2015; 15(6):741-752. DOI 10.1007/s10142-015-0457-9.
- Yin Y., Ma Q., Zhu Z., Cui Q., Chen Ch., Chen X., Fang W., Li X. Functional analysis of *CsCBF3* transcription factor in tea plant (*Camellia sinensis*) under cold stress. Plant Growth Regul. 2016;80:335. DOI 10.1007/s10725-016-0172-0.
- Yuan H.Y., Zhu X.P., Zeng W., Yang H.M., Sun N., Xie S.X., Cheng L. Isolation and transcription activation analysis of the *CsCBF1* gene from *Camellia sinensis*. Acta Botanica Boreali-Occidentalia Sinica. 2013;110:147-151.
- Yue C., Cao H.L., Wang L., Zhou Y.H., Huang Y.T., Hao X.Y., Wang Y.C., Wang B., Yang Y.J., Wang X.C. Effects of CA on sugar metabolism and sugar-related gene expression in tea plant during the winter season. Plant Mol. Biol. 2015;88:591-608. DOI 10.1007/ s11103-015-0345-7.
- Zhang L.L., Zhao M.G., Tian Q.Y., Zhang W.H. Comparative studies on tolerance of *Medicago truncatula* and *Medicago falcata* to freezing. Planta. 2011;234:445-457. DOI 10.1007/s00425-011-1416-x.
- Zhao Ch., Zhang Zh., Xie Sh., Si T., Li Y., Zhu J. Mutational evidence for the critical role of CBF transcription factors in cold acclimation in *Arabidopsis*. Plant Physiol. 2016;171:2744-2759.
- Zhao Ch., Zhu J. The broad roles of *CBF* genes: From development to abiotic stress. Plant Signal. Behav. 2016;11:8. DOI 10.1080/ 15592324.2016.1215794.
- Zheng C., Zhao L., Wang Y., Shen J., Zhang Y., Jia S., Li Y., Ding Z. Integrated RNA-Seq and sRNA-Seq analysis identifies chilling and freezing responsive key molecular players and pathways in tea plant (*Camellia sinensis*). PLoS One. 2015;10(4):e0125031. DOI 10.1371/journal.pone.0125031.
- Zhu J., Wang X., Guo L., Xu Q., Zhao S., Li F., Yan X., Liu Sh., Wei Ch. Characterization and alternative splicing profiles of the lipoxygenase gene family in tea plant (*Camellia sinensis*). Plant Cell Physiol. 2018;59(9):1765-1781. DOI 10.1093/pcp/pcy091.

#### ORCID ID

L.S. Samarina orcid.org/0000-0002-0500-1198

**Acknowledgements.** This work was supported by the Russian Science Foundation, project 18-76-10001. **Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received November 6, 2018. Revised May 21, 2019. Accepted June 14, 2019.

# Polymorphism of *Sdr* genes regulating seed dormancy in *Triticum persicum* Vav. and *Triticum aethiopicum* Jakubz.

M.S. Bazhenov<sup>1, 2</sup>, E.D. Guseva<sup>1</sup>, V.S. Rubets<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Russian State Agrarian University – Moscow Timiryazev Agricultural Academy, Moscow, Russia <sup>2</sup> All-Russia Research Institute of Agricultural Biotechnology, Moscow, Russia e-mail: mikhabazhenov@gmail.com

> Preharvest sprouting of wheat grain, sporadically observed in many regions of cultivation of this crop, leads to deterioration of its food and sowing qualities. Seed dormancy is considered to be the main component of resistance to preharvest sprouting. This physiological state of seeds is regulated by many genes, and it depends heavily on environmental conditions. One of the regulators of seed dormancy in cereals is the Sdr4 gene (Seed dormancy 4), which was first studied in rice. In common wheat, the homologues of this gene (TaSdr-A1 and TaSdr-B1) are also involved in the regulation of seed dormancy. The search for valuable alleles in local varieties and endemic forms is a promising area of research aimed at increasing the resistance of crops to adverse environmental factors. In this study, Sdr genes were sequenced in several accessions of two tetraploid wheat species with limited cultivation areas: Persian wheat (Triticum persicum Vav.) and Ethiopian wheat (Triticum aethiopicum Jakubz.). As a result, the same Sdr-A1 and Sdr-B1 variants that had been found in common wheat were detected in these species. The Persian wheat accessions possessed only the Sdr-A1a allele, while Ethiopian ones, only Sdr-A1b. The analysis of F<sub>2</sub> hybrids obtained from crossing these tetraploid species showed that the Sdr-A1b allele was associated with a lower germination index of grains than Sdr-A1a. This result was inconsistent with earlier association studies. Previously unknown polymorphisms were found in the promoter of the Sdr-B1 gene in the studied accessions. A deletion of 16 nucleotides was detected in the 3'-terminal region of the TraesCS2B02G215200 gene, located on the complementary DNA chain close to the 3'-end of the Sdr-B1 gene. Possible effects of the detected polymorphisms on the expression of Sdr genes are discussed. Key words: preharvest sprouting; tetraploid wheats; markers; interspecific hybridization; sequencing.

For citation: Bazhenov M.S., Guseva E.D., Rubets V.S. Polymorphism of *Sdr* genes regulating seed dormancy in *Triticum persicum* Vav. and *Triticum aethiopicum* Jakubz. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii=Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):964-971. DOI 10.18699/VJ19.573

# Полиморфизм генов *Sdr*, регулирующих покой семян у *Triticum persicum* Vav. и *Triticum aethiopicum* Jakubz.

М.С. Баженов<sup>1, 2</sup> , Е.Д. Гусева<sup>1</sup>, В.С. Рубец<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Российский государственный аграрный университет – МСХА им. К.А. Тимирязева, Москва, Россия <sup>2</sup> Всероссийский научно-исследовательский институт сельскохозяйственной биотехнологии, Москва, Россия @ e-mail: mikhabazhenov@gmail.com

> Предуборочное прорастание зерна пшеницы, периодически наблюдаемое во многих регионах возделывания этой культуры, приводит к ухудшению его продовольственных и посевных качеств. Покой семян считается основным компонентом устойчивости к предуборочному прорастанию. Это физиологическое состояние регулируется множеством генов и сильно зависит от условий окружающей среды. Один из регуляторов покоя семян злаков – ген Sdr4 (Seed dormancy 4), впервые изученный у риса. У мягкой пшеницы гомологи этого гена, TaSdr-A1 и TaSdr-B1, также участвуют в регуляции покоя семян. Поиск ценных аллелей генов у местных сортов и эндемичных форм считается перспективным направлением исследований, нацеленных на повышение устойчивости сельскохозяйственных культур к неблагоприятным факторам окружающей среды. В настоящем исследовании гены Sdr были секвенированы у нескольких образцов двух тетраплоидных видов пшеницы, имеющих ограниченные ареалы возделывания, – пшеницы карталинской (Triticum persicum Vav.) и пшеницы эфиопской (Triticum aethiopicum Jakubz.). В результате у этих видов были найдены те же варианты аллелей генов Sdr-A1 и Sdr-B1, которые ранее были обнаружены у пшеницы мягкой. При этом у пшеницы карталинской встречается только аллель Sdr-A1a, а у пшеницы эфиопской – аллель Sdr-A1b. При анализе гибридов F<sub>2</sub>, полученных от скрещивания данных тетраплоидных видов, аллель Sdr-A1b был связан с меньшим индексом прорастания зерна, чем аллель Sdr-A1a, что не согласуется с результатами предшествующих ассоциативных исследований. В промоторе гена Sdr-B1 у изучаемых образцов были обнаружены ранее неизвестные полиморфизмы. В З'-конце гена TraesCS2B02G215200, расположенного на комплементарной цепи ДНК близко к 3'-концу гена Sdr-B1,

обнаружена делеция 16 нуклеотидов. Обсуждается возможное влияние найденных полиморфизмов на экспрессию генов Sdr.

Ключевые слова: предуборочное прорастание; тетраплоидные пшеницы; маркеры; межвидовая гибридизация; секвенирование.

### Introduction

Preharvest sprouting of wheat grains remains a challenge in many regions of cultivation of this crop around the world. It decreases the grain yield and deteriorates the quality of the end products (Olaerts, 2018).

Seed dormancy is the main component of resistance to preharvest sprouting. This special physiological condition of seeds is observed after their maturation and associated with a delay or complete absence of germination even with sufficient moisture. Seed dormancy is controlled by many genes and is highly dependent on environmental conditions. Currently, quantitative trait loci (QTL) associated with resistance to pre-harvest sprouting have been mapped on virtually all wheat chromosomes. The most significant loci have been found on chromosomes 2B, 3A, and 4A. In some of these QTL, candidate genes were identified, including *TaMKK3*, *TaPHS1* (*TaMFT*), *TaVp1*, *Tamyb10*, and *TaSdr* (Nakamura, 2018; Vetch et al., 2018).

The Sdr4 gene (Seed dormancy 4) was first identified in rice as a candidate gene in one of the major QTL for resistance to preharvest sprouting. Experiments with rice showed that Sdr4 gene expression was reduced in forms mutant for the OsVp1 gene. It was also shown that the Sdr4 gene upregulates the genes associated with seed dormancy (OsDOG1-like) and downregulates the genes associated with germination (OsGA20ox-1, OsEXPB3). The protein encoded by the Sdr4 gene has no similarity to other proteins of known functions, but has a nuclear localization signal (Sugimoto et al., 2010). Bioinformatic analysis suggested the presence of coiled coil and zinc finger domains in its structure (Zhang et al., 2017). Presumably, the SDR4 protein is a specific regulator of seed dormancy, acting as a transcription factor under the control of a more general regulator of seed maturation, the VP1 protein (Sugimoto et al., 2010).

In common wheat, homologues of *OsSdr4* gene – the genes *TaSdr-A1* and *TaSdr-B1*, located on chromosomes 2A and 2B, respectively, were cloned. Point mutations associated with germination index variation were found in the sequences of these genes. The association of *Sdr4* alleles with the germination index was shown both in a comprehensive collection of Chinese wheat varieties and in recombinant inbred lines Yangxiaomai × Zhongyou 9507. It was also shown that the alleles of these genes associated with resistance to sprouting are often present in Chinese and Japanese wheat varieties but nearly nonexistent among Russian ones (Zhang et al., 2014, 2017).

One of the ways to seek valuable alleles associated with resistance to adverse environmental factors is the investigation of wild forms and landraces of the crop. In order to expand the allelic diversity of the *Sdr* genes used in wheat breeding, what is especially important for Russia, we decided to study these genes in two locally cultivated tetraploid wheat species:

Persian wheat (Triticum persicum Vav.) and Ethiopian wheat (Triticum aethiopicum Jakubz.)<sup>1</sup>. Persian wheat is grown in the Caucasus geographical region, including regions of Russia (Dagestan), Georgia, Armenia, and northeastern Turkey. It is characterized by low demands for heat, resistance to fungal diseases, and a long period of afterripening of the grain. However, this species has poor drought tolerance (Dorofeev et al., 1979). Ethiopian wheat is a naked tetraploid species found in mountainous regions of Ethiopia and in the south of the Arabian Peninsula. Ethiopian tetraploid wheat is characterized by an exceptional diversity of botanical forms. However, these forms share some common features that allow them to be merged into a separate species (Dorofeev et al., 1979). Due to the mountainous topography of the original ranges of Persian and Ethiopian wheats, the climatic conditions under which these species developed are very diverse. Some areas of cultivation of these species have a humid climate in which precipitations touch the season of grain ripening. Thus, we may assume that some forms of Persian wheat and Ethiopian wheat carry valuable alleles of genes associated with resistance to preharvest sprouting.

### Materials and methods

The accessions of Ethiopian wheat collected during a joint Ethiopian–Russian biological expedition in 2012 were obtained from the Vavilov Institute of General Genetics, Russian Academy of Sciences (Badaeva et al., 2018). The accessions of Persian wheat were obtained from the Vavilov All-Russia Institute of Plant Genetic Resources. The information on the country of origin of each accession is presented in Table 1. Wheat accessions were grown in the field on 1-m<sup>2</sup> plots in 2016–2017. Every year they were assessed for resistance to preharvest sprouting by germinating grains collected at full ripeness and calculating the germination index.

To determine the germination index, the grains were manually extracted from the ear and placed in Petri dishes on two layers of filter paper moistened with 8 mL of distilled water. Germination was carried out in the dark at controlled temperature of 24 °C. Sprouted grains were counted and removed daily. The filter paper was moistened as it dried. The germination lasted 7 days. The grains that did not germinate within this time interval were kept in a refrigerator at 4 °C for 3 days to break dormancy; after that, viable seeds were counted. The experiment was performed in six replications. The grains from each ear were placed in a separate Petri dish. The germination index was calculated as:

$$GI = (7 \times n_1 + 6 \times n_2 + 5 \times n_3 + \dots + 1 \times n_7) / (7 \times N),$$

where  $n_1, n_2 \dots n_7$  are the numbers of germinated grains on the first, second and subsequent days up to the seventh day;

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> This article follows the taxonomy of the genus *Triticum* reported in (Dorofeev et al., 1979).

accession <sup>2</sup>	site code <sup>3</sup>	Country of origin	Dotallical variety
	Т. р	ersicum	
k-13382	_	Georgia	rubiginosum
k-13989	_	Armenia	rubiginosum
k-13768	-	»	persicum
k-1694	_	Georgia	persicum
k-26828	_	Russia <sup>4</sup>	persicum
k-13938	-	»	osseticum
k-7106	_	Georgia	persicum
k-6429	_	»	stramineum
k-47794	-	Russia <sup>4</sup>	rubiginosum, stramineum
k-49456	_	Canada <sup>4</sup>	stramineum
	T. aet	hiopicum	
-	7480, 28a	Ethiopia	albiviolaceum
_	7610, 47a	»	nigriviolaceum, pseudoschimperi
_	7655, 50b	»	harraricum
_	7634, 49a	»	purpureum
_	7567, 40b	»	rufescens
_	7719, 58b	»	brownii
_	7417, 21a	»	nigrimarginatum
_	7589, 42b	»	pseudorubescens
	k-13382 k-13989 k-13768 k-1694 k-26828 k-13938 k-7106 k-6429 k-47794 k-49456 - - - - - - - -	accession       site code         T. p         k-13382       -         k-13989       -         k-13768       -         k-1694       -         k-26828       -         k-13938       -         k-13938       -         k-7106       -         k-6429       -         k-47794       -         k-49456       -         -       7480, 28a         -       7610, 47a         -       7655, 50b         -       7634, 49a         -       7567, 40b         -       7719, 58b         -       7417, 21a         -       7589, 42b	Intercode       T. persicum         k-13382       -       Georgia         k-13989       -       Armenia         k-13989       -       N         k-13768       -       N         k-1694       -       Georgia         k-26828       -       Russia <sup>4</sup> k-13938       -       N         k-26828       -       Russia <sup>4</sup> k-13938       -       N         k-7106       -       Georgia         k-6429       -       N         k-6429       -       N         k-47794       -       Russia <sup>4</sup> k-49456       -       Canada <sup>4</sup> T. aethiopicum       -       7610, 47a         -       7655, 50b       N         -       7634, 49a       N         -       7567, 40b       N         -       7719, 58b       N         -       7417, 21a       N         -       7589, 42b       N

## **Table 1.** The country of origin and botanical varieties of Persian and Ethiopian wheat accessions used in the study

<sup>1</sup> Numerical designation in this study; <sup>2</sup> Vavilov All-Russia Institute of Plant Genetic Resources; <sup>3</sup> in the joint Ethiopian–Russian biological expedition in 2012; <sup>4</sup> breeding or research material; <sup>5</sup> identified using (Dorofeev et al., 1979).

*N* is the total number of viable grains taken for germination. The germination index ranges from 0 to 1, and the deeper is the seed dormancy, the lower the index (Walker-Simmons, 1988).

In 2016, interspecific crosses of some Persian wheat and Ethiopian wheat accessions were made, including crosses *T. aethiopicum* no.  $15 \times T.$  *persicum* no. 5 and *T. aethiopicum* no.  $15 \times T.$  *persicum* no. 8. In 2017, F<sub>1</sub> hybrids were grown in the field, and in the winter of 2017–2018, F<sub>2</sub> hybrids were grown in a greenhouse. To estimate the germination index, half of the grains harvested from each F<sub>2</sub> plant were germinated in a Petri dish (single replication).

DNA was extracted from dried leaves of plants by the P.J. Doyle method (1991). Primers for amplification of the *SDR-A1* (SDR-AF, SDR-AR) and *Sdr-B1* (SDR-BF, SDR-BR) genes, including parts of their promoters, were selected specifically for wheat subgenomes A and B on the basis of wheat genome sequences IWGSC RefSeq v1.0 (Alaux et al., 2018) using Primer BLAST (NCBI).

The sequences of all primers used in the study are shown in Table 2. PCR was performed in a SimpliAmp Thermal Cycler (Applied Biosystems). The concentrations of the reaction mixture components were as follows:  $1 \times$  buffer supplied with the polymerase (including 2.5 mM MgCl<sub>2</sub>), 0.2 mM of each dNTP, 10 % v/v dimethyl sulfoxide, 1 µm of each of the forward and reverse primers, 0.05 U/µL *Taq*-polymerase (Sileks), 0.01 U/µL *Pfu*-polymerase (Sileks), and 4 ng/µL template DNA. The addition of dimethyl sulfoxide to the reaction mixture is needed due to the high content of GC base pairs (bp) in amplified DNA fragments. The PCR program was conducted as follows: predenaturation 94 °C, 5 min; 45 cycles 94 °C, 30 s; 57 °C, 45 s; and 72 °C, 2 min; postextension 72 °C, 5 min. Prior to sequencing, the PCR products were purified with a Cleanup Mini Kit (Evrogen).

The sequencing was carried out with a BrilliantDye Terminator v3.1 Cycle Sequencing Kit (Nimagen), SimpliAmp Thermal Cycler (Applied Biosystems) and 3130xl Genetic Analyzer (Applied Biosystems). The end primers (used for PCR) as well as additional primers SDR-2AF, SDR-2AR (for the *Sdr-A1* gene) and SDR-3BF, SDR-3BR (for the *Sdr-B1* gene) were used for the sequencing reaction (Zhang et al., 2014). The nucleotide sequences were aligned with GeneDoc v.2.7 software. The nucleotide sequence of the *Sdr-B1* promoter was analyzed with the PlantCARE online service (Lescot et al., 2002).

Primers for creating new markers were designed with Primer BLAST (NCBI). The PCR volume was 25  $\mu$ L. The final concentration of the components of the mixture was similar to that mentioned above, but without the addition of *Pfu*-polymerase. SDR-5BF and SDR-SNP-BR primers were used to detect the single nucleotide polymorphism at position (-11) of the *Sdr-B1* gene. The PCR program was as follows: 95 °C, 1 min; 40 cycles 95 °C, 45 s; 65 °C, 45 s; 72 °C, 45 s; postextension 72 °C, 2 min. The PCR products were digested with *Psp*CI restriction endonuclease (SibEnzyme) without pretreatment. The reaction mixture included a buffer solution

Name	Sequence 5'-3'	Use
SDR-AF	ACAACAGGATGATACAGGGGAC	Amplification of the entire gene,
SDR-AR	AGGGAGTATAATATAATTTTGCCATCT	sequencing
SDR-BF	ACCCCTACGCATTTATACAGACT	
SDR-BR	CTGTCGTGCAATATGAGCTAGAA	
SDR-2AF*	CGTCGGCAGACATCGACTCC	Sequencing
SDR-2AR*	GAAGCTCACTAGCTCAGAACACGC	
SDR-3BF*	CGTCAGCAGACTTCGACTCGC	
SDR-3BR*	CAAGAAGCTCACTATCTCAGAACACAA	
SDR-SNP-AF	ACCATCCACGTCGAATCCATC	Amplification of marker fragments
SDR-SNP-AR	CTTGGTTTCGCACGCAGCTC	
SDR-5BF*	CGCCTACGTGTCGGCCC	
SDR-SNP-BR	CACGGCCTGTTCTGCAGGTG	
SDR-B1-InDel-F	ATGTACAAAAGCCTAGCCACAGA	

. ما د من ام

\* Primers designed in (Zhang et al., 2014). Other primers are of our own design.

supplied with the endonuclease (buffer B, SibEnzyme) and bovine serum albumin (BSA) at recommended concentrations  $(1\times)$  plus 1 U/µL restrictase. The volume of the reaction mixture was 10 µL. The reaction was carried out at 37 °C for 2 h.

To identify the deletion located 449-464 bp downstream from the stop codon of the Sdr-B1, the primers SDR-B1-InDel-F and SDR-BR were used. The PCR program was as follows: 95 °C, 2 min; 35 cycles 95 °C, 30 s; 58 °C, 30 s; 72 °C, 30 s; postextension 72 °C, 2 min.

The SDR-SNP-AF and SDR-SNP-AR primers were used to detect a single nucleotide polymorphism at position 643 of the Sdr-A1 gene. The PCR program was as follows: 95 °C, 1 min; 10 cycles 95 °C, 45 s; 66 °C (with a temperature decrease by 0.4 °C per cycle), 45 s; 72 °C, 45 s; 35 cycles 95 °C, 45 s; 62 °C, 45 s; 72 °C, 45 s; postextension 72 °C, 2 min. The PCR products were cut with Ple19I restriction endonuclease (SibEnzyme) without pre-treatment. The reaction mixture consisted of the buffer solution, supplied with endonuclease (buffer Y, SibEnzyme) at the concentration  $1\times$ , and  $0.1 \text{ U/}\mu\text{L}$ restrictase. The volume of the reaction mixture was 10 µL. The reaction was carried out at 37 °C for 2 h.

The electrophoresis of the PCR and restriction products was carried out in 1.5 % agarose gel in TBE buffer supplemented with ethidium bromide. The results were visualized using a GelDoc XR+ Gel Documentation System (Bio-Rad).

The statistical analysis of the data was carried out using Statistica 6.0 software. Before the analysis of variance, germination index values were transformed according to the formula:  $\arcsin(\sqrt{x})$ . In the Tables 1–3 and Figures 1–4, back transformed mean values are presented. The nontransformed germination index values were used in the Mann-Whitney test.

### Results

The tested wheat accessions differed significantly from each other in terms of germination index both in 2016 and in 2017 (Table 3). The lowest germination indices averaged over the two years were recorded in accessions nos. 2, 4, 8, and 10 of Persian wheat and accession no. 15 of Ethiopian wheat. The highest germination index was found in Ethiopian wheat accessions nos. 13, 16, and 18. On the average, Persian wheat showed a lower germination index than Ethiopian (p < 0.05).

The Ethiopian wheat accessions nos. 15 and 16 and Persian wheat accessions nos. 5 and 8 were chosen for sequencing the Sdr-A1 and Sdr-B1 genes, as these accessions showed the most contrasting germination indices. The resulting sequences were deposited into the GenBank database under accession numbers MK396766, MK396767, MK396768, and MK396769.

Sequencing of the Sdr-A1 gene in the mentioned accessions showed that they differed in the same single nucleotide polymorphism that had been found in common wheat (Zhang et al., 2017). The nucleotide A, characteristic of the Sdr-A1b allele, was found in Ethiopian wheat accessions nos. 15 and 16 at position 643 from the start-codon, and the nucleotide G, characteristic of the Sdr-Ala allele, was found in Persian wheat accessions nos. 5 and 8. Apart from that, the Sdr-A1 gene sequences of the two studied wheat species did not differ from each other, and they matched the reference sequence of the common wheat genome of the cultivar Chinese Spring.

In other Persian wheat and Ethiopian wheat accessions that were characterized in our study by the germination index alleles of the Sdr-A1 gene were determined using the molecular marker previously developed by Y. Zhang et al. (2017), based on PCR and endonuclease cleavage. All studied Persian wheat accessions possessed only the Sdr-A1a allele, whereas all Ethiopian wheat accessions possessed only Sdr-A1b.

We also analyzed the effects of different alleles of the Sdr-A1 gene on seed dormancy in  $F_2$  of two interspecific crosses between Persian and Ethiopian wheat accessions. A molecular marker developed by Y. Zhang et al. (2017), involves the amplification of a DNA fragment of 1294 bp. Due to the fact that the amplification of such large DNA fragments, especially those containing GC-rich sites, with Taqpolymerase is often difficult, we decided to reselect primers for the marker of this single-nucleotide polymorphism so that the resulting amplicon be as short as possible. Primers SDR-SNP-AF and SDR-SNP-AR specific for subgenome A (see Table 2) were designed to yield an amplicon of 499 bp. The obtained PCR product was cleaved with restrictase Ple19I. The

No.	Alleles of	Alleles of the genes		Germination	index <sup>**</sup>	
	Sdr-A1	Sdr-B1	Indei	2016	2017	Mean
			Т. р	persicum		
1	а	а	230	0.45 <sup>cd</sup>	0.19 <sup>bc</sup>	0.31 <sup>abc</sup>
2	а	а	230	0.17 <sup>ab</sup>	0.12 <sup>abc</sup>	0.14ª
3	а	b	214	0.62 <sup>d</sup>	0.35 <sup>cd</sup>	0.48 <sup>abcde</sup>
4	а	b	214	0.18 <sup>ab</sup>	0.08 <sup>ab</sup>	0.13ª
5	а	b	214	0.63 <sup>de</sup>	0.57 <sup>def</sup>	0.60 <sup>abcde</sup>
6	а	b	214	0.38 <sup>c</sup>	0.36 <sup>cd</sup>	0.37 <sup>abcd</sup>
7	а	b	214	0.27 <sup>abc</sup>	0.21 <sup>bc</sup>	0.24 <sup>ab</sup>
8	а	b	214	0.13 <sup>a</sup>	0.10 <sup>ab</sup>	0.11ª
9	а	а	230	0.80 <sup>ef</sup>	0.19 <sup>bc</sup>	0.49 <sup>abcde</sup>
10	а	b	214	0.31 <sup>bc</sup>	0.03 <sup>a</sup>	0.14 <sup>a</sup>
			T. ae	thiopicum		
11	b	а	230	0.60 <sup>d</sup>	0.68 <sup>efg</sup>	0.64 <sup>abcde</sup>
12	b	а	230	0.85 <sup>f</sup>	0.75 <sup>efg</sup>	0.80 <sup>bcde</sup>
13	b	b	230	1.00 <sup>g</sup>	0.83 <sup>fgh</sup>	0.96 <sup>e</sup>
14	b	b	230	0.44 <sup>cd</sup>	0.35 <sup>cd</sup>	0.39 <sup>abcde</sup>
15	b	b	214	0.16 <sup>ab</sup>	0.15 <sup>abc</sup>	0.15ª
16	b	b	230	0.90 <sup>f</sup>	0.97 <sup>h</sup>	0.94 <sup>de</sup>
17	b	b	230	0.45 <sup>cd</sup>	0.55 <sup>de</sup>	0.50 <sup>abcde</sup>
18	b	b	214	0.89 <sup>f</sup>	0.85 <sup>gh</sup>	0.87 <sup>cde</sup>
<i>p</i> -values	of differences b	etween acces	sions (F test)	< 0.001	< 0.001	< 0.001

**Table 3.** Alleles of the Sdr-A1 and Sdr-B1 genes and germination indices in T. persicum and T. aethiopicum accessions

\* Marker of the deletion close to the Sdr-B1 gene; amplicon sizes (bp) are shown; \*\* The germination index values marked in each column

with the same letters do not differ significantly according to Tukey's test.

PCR product of the *Sdr-A1a* allele was not cleaved, and that of *Sdr-A1b* yielded fragments of 387 and 112 bp (Fig. 1, *a*). Test of the new marker on the Persian wheat and Ethiopian wheat accessions showed a complete coincidence of the results of the analysis with the results obtained with the previously developed marker. In addition, the new primers significantly improved the reliability of amplification.

A total of 66  $F_2$  plants *T. aethiopicum* no. 15 × *T. persicum* no. 5 were analyzed with the new marker. Of them, 15 plants were homozygous for the *Sdr-A1a* allele, 11 were homozygous for *Sdr-A1b*, and the other 40 were heterozygous. The segregation in  $F_2$  matched the Mendelian 1:2:1 ratio ( $\chi^2 = 4.125$ ; p = 0.178). As the statistical distribution of the germination index in  $F_2$  was far from normal, we used the nonparametric Mann–Whitney U test to estimate the association of the index with plant genotypes. Only homozygous forms were used in these calculations. According to the results of the statistical test, the *Sdr-A1* gene had no significant effect on the germination index in  $F_2$  of the *T. aethiopicum* no. 15 × *T. persicum* no. 5 cross (p = 0.09), but plants with the *Sdr-A1b* allele tended to possess lower indices.

We genotyped 83  $F_2$  plants in the *T. aethiopicum* no. 15 × × *T. persicum* no. 8 intercross. Of these, 25 were identified to have the *Sdr-A1a* allele, 15 – *Sdr-A1b*, and 43 were heterozygotes. The segregation generally corresponded to the Mendelian 1:2:1 ( $\chi^2 = 2.98$ ; p = 0.284); however, as in the cross described above, the proportion of homozygotes in

the *Sdr-A1b* allele was slightly lower than expected. In this cross, the relationship between the germination index and the marker of the *Sdr-A1* gene was significant (p = 0.035 by the Mann–Whitney U test). The plants with *Sdr-A1b* had a lower grain germination index than plants with *Sdr-A1a*. The same trend remained when data from the two F<sub>2</sub> populations were bulked into one sample (p = 0.012 by the Mann–Whitney U test) (Fig. 2).

The sequencing of the *Sdr-B1* gene in Persian wheat accessions nos. 5 and 8 and Ethiopian wheat accessions nos. 15 and 16 showed that they did not differ from each other in the coding region of this gene. In the gene promoter, accession no. 16 had two single-nucleotide substitutions, while accessions nos. 5, 8, and 15 had a dinucleotide insertion CT compared to the reference sequence of Chinese Spring wheat (Fig. 3, *a*). The previously known variant of the single nucleotide polymorphism at position (-11) from the start codon characteristic for the *Sdr-B1b* allele (Zhang et al., 2014) was found in the 5'-noncoding region of the gene in all the four wheat accessions.

We also optimized the marker intended for the identification of *Sdr-B1* gene alleles by redesigning the primers to obtain a shorter PCR product (see Fig. 1, *b*). The alleles of the *Sdr-B1* gene, differing by the single-nucleotide polymorphism at position (-11), showed no statistically significant correlation with the germination index in the studied collection of the two wheat species (p = 0.9 by Fisher's F test). Near the 3'-end of the *Sdr-B1* gene, the DNA fragment sequenced in our study partially overlaps the 3'-untranslated region of the *TraesCS2B02G215200* gene, lying close nearby on the complementary DNA chain and supposedly encoding the 18-kDa subunit of NADH ubiquinone oxidoreductase. In the 3'-untranslated region of *TraesCS2B02G215200*, accessions nos. 5, 8, and 15 have a 16-nucleotide deletion, which is absent from the sequence of accession no. 16 and from the reference sequence of common wheat, cultivar Chinese Spring (see Fig. 3, *b*).

Due to the fact that this 16-nucleotide deletion can serve as an easy-to-use linked marker of *Sdr-B1* alleles, we designed flanking primers (SDR-B1-InDel-F and SDR-BR) for its identification. Electrophoresis of the PCR products obtained with these primers makes it possible to identify two variants of the DNA fragments with sizes 230 and 214 bp. There is also an additional fragment of larger size (about 266 bp), probably amplified from chromosome 2A (Fig. 4). A test of the marker with the collection of Persian wheats showed that the presence of the 230-bp fragment coincided with the presence of the *Sdr-B1a* allele, which had been associated with a low germination index in previous studies. However, this pattern was broken among the Ethiopian wheat accessions. In general, in the two wheat species, the accessions showing the shorter marker fragment (214 bp) had a low germination index on the average (0.35), while the accessions with the longer fragment (230 bp) had high (0.57). However, this correlation between the presence of the deletion and the germination index in the tested collection was of low statistical significance (p = 0.1 according to the Fisher F test for the two-year means).

### Discussion

Earlier, researchers had noted that Persian wheat possessed good resistance to preharvest sprouting (Dorofeev et al., 1979). This was confirmed by our results. For two years of our experiments, the average germination index of Persian wheat was lower than that of Ethiopian wheat.

In previous studies, the *Sdr-A1a* and *Sdr-B1a* alleles were associated with resistance, while *Sdr-A1b* and *Sdr-B1b* were associated with susceptibility to preharvest sprouting (Zhang, 2014, 2017). In all the Persian wheat accessions tested we found the *Sdr-A1a* allele, while all, Ethiopian wheat accessions that generally less resistant to sprouting, had solely *Sdr-A1b*. Thus, it could be assumed that the *Sdr-A1a* allele contributes to the resistance to preharvest sprouting in Persian wheat.

However, the analysis of the germination index in connection with plant genotypes in  $F_2$  showed a relationship inconsistent with the hypothesis proposed above: plants with the *Sdr-A1b* allele produced grain with a lower germination index than plants with *Sdr-A1a*. Heterozygous plants showed an intermediate value of the germination index between the homozygotes. There may be several explanations for the different direction of the connection of plant genotypes with the germination index observed in this case. First, the effect of the *Sdr-A1* alleles on seed dormancy may be strongly dependent on the conditions of plant growth. The  $F_2$  plants were grown in a greenhouse, while the original wheat accessions were grown in the field. Second, it can be explained by the interaction of the *Sdr-A1* gene with other genes, which may invert the effects of the alleles in these crosses. Third, it may be associated with a mutation in a closely linked regulatory DNA sequence (enhancer or silencer), which was not covered by the sequencing of the *Sdr-A1* gene.

Analysis of the promoter of the *Sdr-B1* gene using the online service PlantCARE showed that it contains mainly *cis*-regulatory elements associated with the response to light, abscisic acid, methyl jasmonate, and anoxia, as well as elements responsible for expression in meristem. The presence of such regulatory elements in the promoter of the *Sdr-B1* gene can explain to some extent the known enhancement of seed dormancy in wheat and other relative cereals with the presence of light or abscisic acid and with oxygen shortage in contrast to the weakening of seed dormancy in response to methyl jasmonate (Walker-Simmons, 1988; Hoang et al., 2014; Xu et al., 2016). Probably, the CT dinucleotide insertion in the *Sdr-B1* promoters of accessions nos. 5, 8, and 15 does not affect the structure of *cis*-regulatory elements. In accession no. 16, the single-nucleotide substitutions detected involve two regulatory sequences. The nucleotide mutation G(-454)C leads to the appearance of an additional element responsible for the reaction to methyl jasmonate and



**Fig. 1.** The new markers of single nucleotide polymorphisms (SNP) in *Sdr* genes of wheat.

a - the marker of SNP A643G in the Sdr-A1 gene. An example of electrophoresis of the PCR products obtained with primers SDR-SNP-AF/SDR-SNP-AR and cut with endonuclease Ple19I: aa - homozygote for Sdr-A1a allele, bb - homozygote for Sdr-A1b allele, ab - heterozygote. The sizes of the products are given in base pairs (bp); b - the marker of SNP A(-11)G in the 5'-untranslated region of the Sdr-B1 gene. An example of electrophoresis of the PCR products obtained with primers SDR-5BF/SDR-SNP-BR and cut with endonuclease PspCI: bb - homozygote for Sdr-B1b, aa - homozygote for Sdr-B1a, ab – heterozygote. The fragment of 343 bp corresponds to the intact PCR product, which remains as a result of low efficiency of cutting off the short 57-bp fragment. M – DNA ladder M-100 (Syntol)





The means are calculated from the combined data of two crosses no. 15×no. 5 and no. 15×no. 8. Error bars show 95 % confidence intervals.

а

		-454	
т.	carth 5	CTGCCAACGT <u>G</u> ACCCCACCCCACGCCCCATGAATGGAGCGGCAGCCAGCCA	240
т.	aeth $\overline{1}6$	CTGCCAACGTCACCCCACGCCCCATGAATGGAGCGGCAGCCAGC	240
т.	aest_CS	CTGCCAACGTGACCCCACCCCACGCCCCATGAATGGAGCGGCAGCCAGC	240
т.	carth 5	GCGGGACGCGCCACGGGGGACGAGGCGACACGAAGCGAGCAGGCGCGGTGCGGCGAACGC	300
т.	aeth $\overline{1}6$	GCGGGACGCGCCACGGGGGACGAGGCGACACGAAGCGAGCGGGGGG	300
т.	aest_CS	GCGGGACGCGCCACGGGGGACGAGGCGACACGAAGCGAGCGGGGGG	300
т.	carth 5	GATCGCGCCGCGCATGCAACGGGCCTCTCGCGCCCCGTGCCCGCCC	360
т.	aeth $\overline{1}6$	GATCGCGCCGCGCATGCAACGGGCCTCGCGCCTCCCCGTGCCCGCCCGCCCGTCCGGT	358
т.	aest_CS	GATCGCGCCGCGCATGCAACGGGCCTCGCGCCTCCCCGTGCCCGCCCGCCCGTCCGGT	358
т.	carth_5	GCCTCCCCCACTCCGTCACACGCCTGACGCCCCTCTCACTGGACGCCACTGGAATCCAC	420
т.	aeth_16	GCCTCCCCCCACTCCGTCACACGCCTGACGCCCCTCTCACTGGACGCCACTGGAATCCAC	418
т.	aest_CS	GCCTCCCCCACTCCGTCACACGCCTGACGCCCCTCTCACTGGACGCCACTGGAATCCAC	418
_		-226	
т.	carth_5	AGTCCTCTCCCTCCAAAGCAGCGCCCCCGCGACTCGCCTCCGCCTACGTGTCGGCCCCG	480
т.	aeth_16	GTCCTCTCCCTCCAAAGCAGCGCGCCCCGCGACTCGCCTCCGCCTACGTGTCGGCCCCG	480
т.	aest_CS	AGTCCTCTCCCTCCAAAGCAGCGCGCCCCGCGACTCGCCTCCGCCTACGTGTCGGCCCCG	478
т.	carth_5	TCCCCGCCCGCTCGCCCACGTACCCCGCGCCTCGTTCCCACGTGCCCCTCCCT	540
т.	aeth_16	TCCCCGCCCGCTCGCCCACGTACCCCGCGCCTCGTTCCCACGTGCCCCTCCCCTCTGCGCG	538
т.	aest_CS	TCCCCGCCCGCTCGCCCACGTACCCCGCGCCTCGTTCCCACGTGCCCCTCCTCTGCGCG	540
т.	carth 5	CATCCGATTGGCCGCCCACGCCTTCTTAAGCCGGCACGGCACCGGGACCCAACGCGGC	600
т.	aeth $\overline{1}6$	CATCCGATTGGCCGCCCACGCCTTCTTAAGCCGGCACGGCACCGGGACCCAACGCCGTGC	598
т.	aest_CS	CATCCGATTGGCCGCCCACGCCTTCTTAAGCCGGCACGGCACCGGGACCCAACGCCGTGC	598
		-11 CSD ( <i>Sdr-B1</i> )	
т.	carth_5	ACTCCGTCCACCCCGTCAGCAGACTTCGACTCGCGCGTGCACGCAATGGCCATGGTGCA	660
т.	aeth_16	ACTCCGTCCACCCCGTCAGCAGACTTCGACTCGCGCGTGCACGCAATGGCCATGGTGCA	658
т.	aest_CS	ACTCCGTCCACCCCGTCAGCAGACTTCGACTCGCACGTGCACGCA <mark>ATGGCCATGCTGCA</mark>	658
		3'UTR ( <i>TraesCS2B02G215200</i> )	
Т.	carth 5	TAGCCAAGAAATTCTGTGTGAAGGGGAATTTTACAAGCATTTTG	2084
т.	aeth 16	TAGCCAAGAAATTCTGTGTGTGTGAAGGGGAATTTTTTACAGGCAAGGCTAATAACAAGCATTTTG	209
т. Т.	aest CS	TAGCCAAGAAATTCTGTGTGTGAAGGGGAATTTTTACAGGCAAGGCTAATAACAAGCATTTTG	2098
- •			

b

### Fig. 3. The alignment of nucleotide sequences containing polymorphisms identified in the Sdr-B1 gene neighborhood.

a – the promoter and 5'-end of the Sdr-B1 gene of Ethiopian wheat no. 16, Persian wheat no. 5, and the reference sequence of chromosome 2B of wheat variety Chinese Spring (CS). Numerals above the lines designate the distance from the start codon. UTR is the-untranslated region. CSD is the-protein-coding sequence of the gene; b - alignment of the 3' untranslated region of the TraesCS2B02G215200 gene, located on the complementary DNA chain next to the SDR-B1 gene (TraesCS2B02G215300), containing a 16-nucleotide deletion.



Fig. 4. The marker of the deletion close to the 3'-end of the SDR-B1 gene in Triticum persicum accessions (1-10), T. aethiopicum accessions (11-18), and T. aestivum cultivar Chinese Spring (CS).

M - the DNA ladder M-100 (Syntol). The marker fragments are 230 and 214 base pairs (bp). The fragment of 266 bp is a byproduct amplified from chromosome 2A.

the disruption of the light-sensitive G box, and the mutation A(-226)G disrupts the light-sensitive GT-1 binding element. All these changes in the promoter may weaken, although slightly, the expression of the Sdr-B1 gene and, accordingly, can be among the causes for the weak seed dormancy in accession no. 16.

### Conclusion

The CAPS-marker-identified single-nucleotide polymorphism A(-11)G in the 5'-non-coding region of the Sdr-B1 gene showed no statistically significant correlation with the germination index in the studied wheat accessions. At the same time, on the same plant material, we found a weak (p = 0.1)correlation between the germination index and the deletion in the 3'-untranslated region of another gene lying close on the complementary DNA chain. Presumably, this deletion affects the expression of the Sdr-B1 gene through the mechanism of RNA interference, as the genes TraesCS2B02G215200 and Sdr-B1 (TraesCS2B02G215300) lie on DNA strands complementary to each other, being separated by a very small gap, about 200 bp. Even if the deletion of 16 nucleotides near the *Sdr-B1* gene actually does not influence its expression, it can be used as a convenient supplementary marker to discriminate the alleles of this gene in specific crosses without using endonucleases.

### References

- Alaux M., Rogers J., Letellier T., Flores R., Alfama F., Pommier C., Mohellibi N., Durand S., Kimmel E., Michotey C., Guerche C., Loaec M., Laine M., Steinbach D., Choulet F., Rimbert H., Leroy P., Guilhot N., Salse J., Feuillet C. Linking the International Wheat Genome Sequencing Consortium bread wheat reference genome sequence to wheat genetic and phenomic data. Genome Biol. 2018; 19(1):111. DOI 10.1186/s13059-018-1491-4.
- Badaeva E.D., Shishkina A.A., Dragovich A.Y., Kudriavtsev A.M., Goncharov N.P., Zuev E.V., Lysenko N.S., Mitrofanova O.P. Evolution of *Triticum aethiopicum* Jakubz. from the position of chromosome analysis. Russ. J. Genet. 2018;54(6):629-642. DOI 10.1134/ S1022795418060029.
- Dorofeev V.F., Filatenko A.A., Migushova E.F., Udachin R.A., Jakubtsiner M.M. Cultural Flora of the USSR. Vol. 1. Wheat. Leningrad: Kolos, 1979. (in Russian)
- Doyle P.J. DNA Protocols for Plants. Molecular Techniques in Taxonomy. 1991;57(1):283-293. DOI 10.1007/978-3-642-83962-7.
- Hoang H.H., Sechet J., Bailly C., Leymarie J., Corbineau F. Inhibition of germination of dormant barley (*Hordeum vulgare* L.) grains by blue light as related to oxygen and hormonal regulation. Plant Cell Environ. 2014;37(6):1393-1403. DOI 10.1111/pce.12239.
- Lescot M., Dehais P., Thijs G., Marchal K., Moreau Y., Van de Peer Y., Rouze P., Rombauts S. PlantCARE, a database of plant *cis*-acting regulatory elements and a portal to tools for *in silico* analysis of promoter sequences. Nucleic Acids Res. 2002;30(1):325-327.

- Nakamura S. Grain dormancy genes responsible for preventing pre-harvest sprouting in barley and wheat. Breed. Sci. 2018;68(3):295-304. DOI 10.1270/jsbbs.17138.
- Olaerts H., Courtin C.M. Impact of preharvest sprouting on endogenous hydrolases and technological quality of wheat and bread: a review. Compr. Rev. Food Sci. Food Safety. 2018;17(3):698-713. DOI 10.1111/1541-4337.12347.
- Sugimoto K., Takeuchi Y., Ebana K., Miyao A., Hirochika H., Hara N., Ishiyama K., Kobayashi M., Ban Y., Hattori T., Yano M. Molecular cloning of *Sdr4*, a regulator involved in seed dormancy and domestication of rice. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2010;107(13):5792-5797. DOI 10.1073/pnas.0911965107.
- Vetch J.M., Stougaard R.N., Martin J.M., Giroux M. Allelic impacts of *TaPHS1*, *TaMKK3*, and *Vp1B3* on preharvest sprouting of northern great plains winter wheats. Crop Sci. 2018;59(1):140-150. DOI 10.2135/cropsci2018.05.0341.
- Walker-Simmons M. Enhancement of ABA responsiveness in wheat embryos by high temperature. Plant Cell Environ. 1988;11(8):769-775. DOI 10.1111/j.1365-3040.1988.tb01161.x.
- Xu Q., Truong T.T., Barrero J.M., Jacobsen J.V., Hocart C.H., Gubler F. A role for jasmonates in the release of dormancy by cold stratification in wheat. J. Exp. Bot. 2016;67(11):3497-3508. DOI 10.1093/ jxb/erw172.
- Zhang Y., Miao X., Xia X., He Z. Cloning of seed dormancy genes (*TaSdr*) associated with tolerance to pre-harvest sprouting in common wheat and development of a functional marker. Theor. Appl. Genet. 2014;127(4):855-866. DOI 10.1007/s00122-014-2262-6.
- Zhang Y., Xia X., He Z. The seed dormancy allele *TaSdr-A1a* associated with pre-harvest sprouting tolerance is mainly present in Chinese wheat landraces. Theor. Appl. Genet. 2017;130(1):81-89. DOI 10.1007/s00122-016-2793-0.

### ORCID ID

- M. Bazhenov orcid.org/0000-0002-7301-1363
- E. Guseva orcid.org/0000-0001-5157-0386
- V. Rubets orcid.org/0000-0003-1233-8837

**Acknowledgements.** The research was supported by the Russian Science Foundation (project 17-76-10054). **Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received January 18, 2019. Revised June 19, 2019. Accepted June 19, 2019.

## The plastid and mitochondrial genomes of *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. and the phylogeny of related legume genera

N.V. Shatskaya<sup>1#</sup>, V.S. Bogdanova<sup>1#</sup>, O.E. Kosterin<sup>1, 2</sup>, G.V. Vasiliev<sup>1</sup>, A.K. Kimeklis<sup>3</sup>, E.E. Andronov<sup>3</sup>, N.A. Provorov<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

<sup>3</sup> All-Russia Research Institute for Agricultural Microbiology, Pushkin, St. Petersburg, Russia

e-mail: kosterin@bionet.nsc.ru

The plastid and mitochondrial genomes of *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. were assembled on the base of the data of high-throughput sequencing of DNA isolated from a sample from North Osetia, Russia, using Illumina and PacBio platforms. The long PacBio reads were sufficient for reliable assembling organellar genomes while the short Illumina reads obtained from total DNA were unacceptable for this purpose because of substantial contamination by nuclear sequences. The organellar genomes were circular DNA molecules; the genome of mitochondria was represented by two circular chromosomes. A phylogenetic analysis on the basis of plastid genomes available in public databases was performed for some representatives of the tribes Fabeae, Trifolieae and Cicereae. As was expected, the *V. formosa* branch proved to be sister to the *Pisum* branch, and the tribe Fabeae was monophyletic. The position of *Trifolium* L. appeared sensitive to the phylogeny reconstruction method, either clustering with Fabeae or with the genera *Medicago* L., *Trigonella* L. and *Melilotus* Mill., but the internodes between successive divergences were short in all cases, suggesting that the radiation of *Trifolium*, other Trifolieae and Fabeae was fast, occurring within a small time interval as compared to further evolution of these lineages. The data on the relatedness of the plastid genomes of *Trifolium* and Fabeae correlate with the similarity of N<sub>2</sub>-fixing symbionts in these legumes represented by *Rhizobium leguminosarum* biovars *trifolii* and *viciae*, while the symbionts of *Medicago*, *Melilotus* and *Trigonella* belong to the *Sinorhizobium meliloti* and *S. medicae* species, which are distant from *Rhizobium*.

Key words: Vavilovia formosa (Stev.) Fed.; Vavilovia A. Fedorov; Lathyrus L.; Vicia L.; Pisum L.; Lens L.; Trifolium L.; Medicago L.; Trigonella L.; Melilotus Mill.; Cicer L.; Fabeae; Trifolieae; Cicereae; crop wild relatives; pea; plastid genome; phylogeny; paraphyly; monophyly.

For citation: Shatskaya N.V., Bogdanova V.S., Kosterin O.E., Vasiliev G.V., Kimeklis A.K., Andronov E.E., Provorov N.A. The plastid and mitochondrial genomes of *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. and the phylogeny of related legume genera. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):972-980. DOI 10.18699/VJ19.574

### Пластидный и митохондриальный геномы Vavilovia formosa (Stev.) Fed. и филогения родственных родов бобовых

Н.В. Шацкая<sup>1#</sup>, В.С. Богданова<sup>1#</sup>, О.Э. Костерин<sup>1, 2</sup> , Г.В. Васильев<sup>1</sup>, А.К. Кимеклис<sup>3</sup>, Е.Е. Андронов<sup>3</sup>, Н.А. Проворов<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия <sup>2</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия

<sup>3</sup> Всероссийский научно-исследовательский институт сельскохозяйственной микробиологии, Пушкин, Санкт-Петербург, Россия

e-mail: kosterin@bionet.nsc.ru

На основании данных высокопроизводительного секвенирования на платформах Illumina и РасВіо тотальной ДНК, выделенной из образца *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. из Северной Осетии (Россия), собраны пластидный и митохондриальный геномы этого вида. Длинные риды, получаемые на платформе PacBio, оказались достаточными для надежной сборки геномов органелл, тогда как короткие риды, получаемые на платформе Illumina, – непригодными для этой цели ввиду значительной контаминации последовательностями ядерного происхождения. Геномы органелл представляют собой кольцевые молекулы ДНК, причем митохондриальный геном состоит из двух кольцевых хромосом. На основе имеющихся в публичных базах данных последовательностей пластидных геномов и пластидного генома *Vavilovia* предпринят филогенетический анализ, вовлекший некоторых представителей триб Fabeae, Trifolieae и Cicereae. Как и ожидалось, ветвь *V. formosa* оказалась сестринской к ветви *Pisum* L. (горох), а триба Fabeae – монофилетична. Позиция рода *Trifolium* L. (клевер) зависела от метода реконструкции филогении – он кластеризовался либо с Fabeae, либо с родами *Medicago* L. (люцерна), *Trigonella* L. (пажитник) и *Melilotus* Mill. (донник). Вне зависимости от метода реконструкции длина ветвей между последовательными дивергенциями была незначительной, что свидетельствует о быстрой радиации *Trifolium*, других представителей триб Trifolieae и Fabeae в течение короткого времени по сравнению с дальнейшей эволюцией

соответствующих линий. Данные о родстве пластидных геномов рода *Trifolium* и трибы Fabeae коррелируют со сходством  $N_2$ -фиксирующих симбионтов этих бобовых, представленных *Rhizobium leguminosarum* штаммов *trifolii и viciae*, тогда как симбионты *Medicago*, *Melilotus и Trigonella* принадлежат к видам *Sinorhizobium meliloti и S. medicae*, эволюционно отдаленным от *Rhizobium*.

Ключевые слова: Vavilovia formosa (Stev.) Fed.; Vavilovia A. Fedorov; Lathyrus L.; Vicia L.; Pisum L.; Lens L.; Trifolium L.; Medicago L.; Trigonella L.; Melilotus Mill.; Cicer L.; Fabeae; Trifolieae; Cicereae; дикие сородичи культурных растений; горох; пластидный геном; филогения; парафилия; монофилия.

### Introduction

*Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. is a small perennial herbaceous legume confined to highlands of the Caucasus and Anterior Asia (Davis, 1970; Vishnyakova et al., 2016). Although morphologically variable, it is traditionally considered the only member of the monotypic genus *Vavilovia* A. Fedorov. Morphological and molecular data suggest it to be the closest genus to *Pisum* L. (peas, annual plants), to which the important crop *Pisum sativum* L. belongs. Both genera belong to the tribe Fabeae Rchb. Recently, H. Schaefer et al. (2012) reconstructed a phylogeny of this tribe and showed that *Pisum* and *Vavilovia* form a clade inside the speciose genus *Lathyrus* L., making it paraphyletic. They propose to subsume *Pisum* and *Vavilovia* to *Lathyrus* but the corresponding nomenclatorial change for *Pisum* is not yet broadly accepted and that for *Vavilovia* has not been formally made.

At present, genomic research is extensively conducted in both fundamental (e.g., phylogenetics, phylogeography, evolutionary theory and taxonomy, comparative and functional genomics) and applied (e.g., QTL analysis, association mapping, and marker-assisted selection) aspects. Organellar genomes are among the most popular research objects, since their relatively small size allows their sequencing through the high-throughput approach rather easily. Since mitochondria and plastids have the apparently symbiotic origin (from  $\alpha$ -proteobacteria and cyanobacteria, respectively), their research may shed light on the coevolution of plants with microorganisms that genetically and functionally interact with these organelles. Specifically, the N2-fixing symbionts of legumes, rhizobia, form organelle-like compartments, symbiosomes, inside the plant cells. Being metabolically integrated, they apparently coevolve with plastids and mitochondria (de la Peña et al., 2018).

Thus far, plastid genomes have been sequenced in many legume genera, including *Vicia*, *Lathyrus*, *Pisum*, *Lens*, *Cicer*, *Trifolium*, *Medicago* etc., whereas complete mitochondrial genomes are available only for 14 species of Fabales (ncbi. nlm.nih.gov, accessed on March 5, 2018). This is due to the nature of plant mitochondrial DNA, which generally occurs as a set of interconverting subgenomic molecules as a result of homologous recombination between repeted regions (reviewed in Gualberto et al., 2014). For this reason, plant mitochondrial genomes are more difficult to assemble than those of plastids (Smith, Keeling, 2015).

The plastid and mitochondrial genomes of *V. formosa* are not available yet, in spite of explosive interest to this species in the recent decade (Akopian, Gabrielyan, 2008; Mikić et al., 2009, 2013, 2014; Sinjushin et al., 2009; Akopian et al., 2010, 2014; Atlagić et al., 2010; Oskoueiyan et al., 2010; Sinjushin, Belyakova, 2010; Zemerski-Škorić et al., 2010; Zorić et al., 2010; Vishnyakova et al., 2013, 2016; Safronova et al., 2014, 2015). This interest was motivated by *V. formosa* being although the most distant but still a pea crop wild relative, which may harbor some genes useful for pea pre-breeding and somehow transferrable to pea.

The phylogenetic tree of most species of the tribe Fabeae has been extensively and reliably reconstructed by H. Schaefer et al. (2012), but the positions of the genera evolutionary closest to this tribe are problematic. According to the traditional taxonomy, the tribes most related to Fabeae are Cicereae Alefeld, with the only genus Cicer L., and then Trifolieae (Bronn) Benth., with the genera Trifolium s.l., Medicago L. s.l., Trigonella L., Melilotus Mill., Parochetus Buch.-Ham. ex D. Don. and Ononis L. (Yakovlev, 1991). These genera comprise the so-called 'vicioid clade' in the sense by M.F. Wojciechowski et al. (2004). However, in the phylogenetic tree reconstructed by M.F. Wojciechowski et al. (2004) based on the plastid gene matK there was a highly supported divergence between the branches including (i) the genera Ononis, Medicago, Trigonella, and Melilotus and (ii) the genera Trifolium, Vicia, *Pisum*, *Lathyrus*, and *Lens*, the last four genera belonging to Fabeae. Interestingly, this classification is correlated to the plant symbiotic affinities to N2-fixing nodule bacteria, since the plants from the second branch are inoculated by closely related symbionts: Trifolium by Rhizobium leguminosarum bv. trifolii, Vicia, Pisum, Lathyrus, Lens by R. leguminosarum bv. vicieae), while Medicago, Trigonella, and Melilotus have distant symbionts from the Sinorhizobium genus (Biondi et al., 2003; Dudeja, Nidhi, 2013). The genus *Cicer* (traditionally attributed to the monophyletic tribe Cicereae) appeared sister to branches (i) and (ii) taken together. The more proximal branch contained the genus Galega L. (traditionally attributed to the large tribe Galegae (Bronn) Torr. ex Gray), and the first divergence again was formed by a Trifolieae representative Parochetus.

The phylogenetic analysis of Fabeae by H. Schaefer et al. (2012), based on five plastid and one nuclear (ribosomal ITS) sequence, included an outgroup consisting of three *Trifolium* species, three *Medicago* species, one species *Melilotus*, and one *Ononis* species. Although the entire tree including the outgroup is inevitably unrooted, there was a node with bootstrap support 100 uniting the genus *Trifolium* with the tribe Fabeae, which agrees with the result by M.F. Wojciechowski et al. (2004).

Their coherent results meant that the evolutionary lineage including Fabeae and *Triolium* is sister to the lineage including most of the rest of the tribe Trifolieae in the traditional sense, thus making Trifolieae paraphyletic. It is noteworthy that the phylogenetic marker used by M.F. Wojciechowski et al. (2004) and five of six markers used by H. Schaefer et al. (2012) were plastid sequences. However, a Maximum Like-lihood phylogenetic analysis based on 28 nuclear sequences showed *Trifolium* to cluster with *Medicago* and form a branch opposed to *Pisum* (Kreplak et al., 2019, Fig. 2, *b*), which is a pattern corresponding to the traditional systematics.

In view of this controversy of the phylogenetic position of *Trifolium*, it was interesting to consider a phylogenetic tree reconstructed from complete or nearly complete plastid genomes.

In this work we (i) for the first time report the complete DNA sequence of both plastid and mitochondrial genomes of *Vavilovia formosa* and (ii) use the plastid genome to reconstruct the phylogeny of several legume genera. The obtained data allow us to address the correlation between the plastid-based phylogeny of legumes and their symbiotic affinities presumably reflecting the tight functional and coevolutionary interactions of plastids with temporal N<sub>2</sub>-fixing organelles, symbiosomes (de la Peña et al., 2018).

### Materials and methods

**Plant material.** *Vavilovia* seeds were provided by the Gorsky State Agrarian University in Vladikavkaz. They represent a *V. formosa* population in the North Ossetian State Natural Reserve, North Ossetia, the Caucasus, Russia.

**DNA isolation and high throughput sequencing.** DNA from *Vavilovia* plant tissues was isolated with AxyPrep<sup>™</sup> Multisource Genomic DNA Miniprep kit according to manufacturer's recommendations. Whole genome sequencing was done on the Illumina and PacBio platforms in the Macrogen genome sequencing company (Korea).

**Organellar genome assembly.** To assemble the plastid genome of *Vavilovia*, the reads were filtered with the Mirabait utility of the MIRA4.0 package (Chevreux et al., 1999) using the sequence of the *Pisum sativum* chloroplast genome (NC\_014057) as a probe. A subset of sequences longer than 10 kb was searched to find a read containing the starting point of the assembly, the *trnH* gene. Then a read overlapping the initial read was selected, the reads were merged, and the dataset was searched for a next read to elongate the assembly. The assembly was elongated in such a manner, until it closed into a circle. It was used as a reference sequence for mapping the *Vavilovia* plastid genome with MIRA4.0 (Chevreux et al., 1999).

Two assemblies were made, one starting from long PacBio reads and the other from short Illumina reads. It is commonly accepted that the best results are gained by combination of these two types of reads (see e.g. Gnerre et al., 2011). The comparison of the two assemblies of *Vavilovia* plastid genome revealed that there appeared various regions with a lot of discrepancies. While the assembly of long reads corresponded well to the reference sequence, the assembly of short reads had a number of mismatches, such as nucleotide substitutions and short indels.

To understand the origin of the discrepancy, some of such regions were checked more carefully. For example, the region corresponding to nucleotide positions 39,400–40,000 of the reference sequence contained 17 mismatches within about 120 bp of alignment, possibly due to the nuclear origin of the reads involved into the assembly. Since short Illumina reads (up to 150 bp) do not permit to investigate their genomic environment, all long reads of our dataset that shared homology with that region were checked whether they belonged to the chloroplast genome indeed. A sample of 939 PacBio reads longer than 10 kb was filtered with the Mirabait utility (Chevreux et al., 1999) using the above-mentioned stretch of 600 bp of

the reference sequence. In total, 89 reads were filtered out. Of them, 80 lay entirely in the plastid genome, while the other 9 matched the assembly partially, sharing with it DNA stretches of variable lengths, 300 to 16,000 bp. These 9 reads were used as a query for a BLAST search of the nonredundant database at ncbi.nlm.nih.gov (Altschul et al., 1990). Three of them appeared to correspond entirely to the mitochondrial genome. This is quite natural, since the mitochondrial genome shares about 2.5 kb of homologous DNA stretches with the chloroplast genome, as evidenced from the comparison of the *Vicia faba* L. mitochondrial genome (KC189947) with the *Pisum sativum* plastid genome (NC\_014057).

The remaining six reads contained a 300–500 bp region of homology with plastid/mitochondrial DNA, but the rest part had either no homology in the nonredundant database or 1000–1500 bp stretches of homology with genomic clones of some leguminous plants. Most probably, these reads represented nuclear copies of plastid genes. The DNA stretch corresponding to the region 54,400-55,200 of the reference sequence had 15 mismatches per 600 bp of the assembly. A total of 88 reads (longer than 10 kb) that had homology to this region were filtered out. Four of them matched the plastid genome partially, with 8-16 kb corresponding to the plastid genome and 600-2700 bp with no significant similarity in the nonredundant database. Other two randomly taken regions had no obvious discrepancies in the assembly made of short reads with the reference sequence. Seventy-eight reads (longer than 10 kb) were filtered out that passed across the region 60,000–60,500. One of them contained a stretch of 2700 bp that did not match the plastid DNA. All of the 119 long reads passing across the region 80,000-80,500 entirely matched the plastid DNA.

Based on the above observations, a conclusion was inferred that discrepancies in the assemblies made from long vs. short reads arose due to the presence of nuclear copies of plastid DNA of various lengths, from about 300 to 16,000 bp, with the mean of about 7,000 bp. Therefore, the assembly of long PacBio reads was considered more appropriate for plastid genome reconstruction.

The resulting assembly was reasonably consistent. The total amount of mismatches was 0.25 %, and the average coverage depth was 78. These values suggested that the PacBio reads were sufficient for reliable assembling an organellar genome, while the short Illumina reads obtained from total DNA were unacceptable for this purpose because of substantial contamination by nuclear sequences.

The mitochondrial genome was assembled in a similar manner, with the original filtering of reads using the *V. faba* mitochondrial genome (KC189947). The assembly consisted of two ring chromosomes with average coverage depth 84 and 59, and the total number of mismatches was 0.37 %.

The plastid genome of *V. formosa* was assigned the accession number MK604478, and the two chromosomes of its mitochondrial genome got the accession numbers MK48602 and MK48603 in public databases.

Alignment of plastid genomes for phylogenetic analysis. We undertook phylogenetic analysis of the plastid genomes available in public databases of some representatives of the tribes Fabeae, Trifolieae and Cicereae. The plastid genome sequence of *Vavilovia formosa* in general was not collinear

Accession number	Species	Tribe	Representation of the reconstruction in the original plastid genome, %	Coverage of the <i>V. formosa</i> plastid genome, %	ldentity to the <i>V. formosa</i> plastid genome, %
HG966674	Pisum sativum, voucher WL1238	Fabeae	92.9	93	95.5
MG458702	Pisum fulvum, voucher WL2140	Fabeae	93.0	92	95.5
KJ850235	Lathyrus clymenum	Fabeae	90.0	89	95.7
KJ850239	Lens culinaris	Fabeae	84.2	85	92.7
KF042344	Vicia faba	Fabeae	86.8	87	95.4
KJ850242	Vicia sativa	Fabeae	84.7	84	93.8
KJ788292	Trifolium strictum	Trifolieae	81.0	83	93.9
EU849487	Trifolium subterraneum	Trifolieae	66.2	77	93.4
KC894706	Trifolium repens	Trifolieae	76.8	83	94.0
KU321683	Medicago sativa	Trifolieae	77.7	81	94.0
JX512024	Medicago truncatula cultivar Paraggio	Trifolieae	78.3	78	93.9
NC_041419	Melilotus albus	Trifolieae	79.2	82	94.1
MK460508	<i>Trigonella foenum-graecum</i> voucher I.S. Choi MD025	Trifolieae	81.9	84	94.0
EU835853	Cicer arietinum voucher ICCV 10	Cicereae	70.2	79	92.1
DQ317523	<i>Glycine max</i> cultivar PI 437654	Phaseoleae	57.2	70	87.2

Accession numbers, coverage information, and percentages of similarity to the V. formosa plastid genome in the plastid genome reconstructions studied

to those of other Fabaceae, differing from them by a large number of structural rearrangements. To make alignment, homologous DNA stretches were found by Blastn software at ncbi.nlm.nih.gov and manually put in the order and orientation corresponding to the *Vavilovia* plastid genome. Each next stretch of homology was sought in the portion of the plastid genome of a species to be aligned that was not yet included in the reconstruction. Then the plastid genome of *V. formosa* and reconstructions of the plastid genomes of the other species were aligned with ClustalW (Larkin et al., 2007) incorporated into the MEGA6 package (Tamura et al., 2013).

The obtained plastid genome reconstructions of the genera in question covered 77 to 93 % of the *Vavilovia* plastid genome, whereas that of *Glycine max*, used as an outgroup, covered 70 % (Table).

**Phylogenetic analysis.** Bayesian MCMC analysis was performed with the use of BEAST 2.4.3 software (Drummond, Rambaut, 2007). The GTR+I+G model was chosen using jModelTest 2.1.10 (Guindon, Gascuel, 2003; Darriba et al., 2012). An uncorrelated lognormal relaxed clock model and a Yule process of speciation were applied. One MCMC analysis was run for 100 million generations. Trees were visualized using the program FigTree 1.4.3 (http://tree.bio.ed.ac.uk/software/figtree/) by A. Rambaut.

The Maximum Likelihood reconstruction of the phylogeny was made with the aid of the MEGA6 package (Tamura et al., 2013) using the Kimura 2-p parameter, GTR+I+G model of mutation rates, and bootstrap test with 100 replications.

### **Results and discussion**

The structure of the *Vavilovia formosa* mitochondrial genome. The mitochondrial genome of *Vavilovia* was assembled into two non-overlapping circles, 264,766 bp and 88,581 bp, totaling 353,347 bp. This is close to the mitochondrial genome size of *Lotus japonicus* L. (JN872551), 380,861 bp; or *Arabi-dopsis thaliana* (L.) Heynh. (NC\_037304), 367,808 bp. It is larger than in *Medicago truncatula* (KT971339), 271,618 bp, and smaller than in *Vicia faba* (KC189947), 588,000 bp.

Interestingly, it appeared impossible to construct a single master molecule of the *Vavilovia* mitochondrial genome. Instead, two 'chromosomes' were obtained (Fig. 1). However, this is quite consistent with the dynamic nature of plant mitochondrial genomes (Gualberto et al., 2014). Another curious fact concerns the *Nad5* gene, which appeared to belong to both 'chromosomes', since its exons 1–3 reside in the first, larger 'chromosome', whereas exons 4–5 are in the second 'chromosome', thus requiring trans-splicing to produce the entire coding sequence. A similar situation has been described in *Silene* L., where some species possess up to 128 mitochondrial 'chromosome', with exons of many genes present in more than one 'chromosome' (Sloan et al., 2012).

Phylogenetic analysis of the mitochondrial genomes of *Vavilovia* and related genera is impossible yet, as of the studied genera (see Table) complete mitochondrial genomes are presently available only for *M. truncatula*, *V. faba* and *G. max* (ncbi.nlm.nih.gov accessed on 22 August 2019).

The structure of the plastid genome of *Vavilovia formosa*. The content of the plastid genome of *V. formosa* is shown schematically in Fig. 2.

The total length is 122,196 bp, which is similar to the plastid genome size of *Pisum*, 122,180 bp in *P. sativum* (HG966674) and 120,837 bp in *P. fulvum* (MG458702). Expectedly, the gene content appeared very similar to that of *Pisum*. A notable difference is that the *Vavilovia* plastid genome has a tandem triplication of the tRNA gene for methionine. The three copies differ by nucleotide substitutions and a 5 bp long insertion/



Fig. 1. Schematic presentation of V. formosa mitochondrial genome (assembled as two circles) drawn with OGDRAW (Lohse et al., 2013).



Fig. 2. Schematic presentation of V. formosa plastid genome drawn with OGDRAW (Lohse et al., 2013).

deletion. It is not known whether all the copies are functional. In addition, the gene order in *Vavilovia* differs from that of *Pisum* by 10 rearrangements.

Phylogenetic analysis involving plastid genomes of some related legume genera including Vavilovia. Figure 3 shows the obtained Bayesian phylogeny reconstruction for representatives of the tribes Fabeae, Trifolieae and Cicereae based on the plastid genome reconstructions and using the soybean plastid genome reconstruction as an outgroup. As expected for so long sequences, all nodes of the obtained tree are well supported by high posterior probabilities. The tree topology is also expectable, and it corresponds to the phylogenetic reconstructions based on shorter sequences: the Vavilovia branch is sister to the Pisum branch, as in (Sinjushin et al., 2009; Oskoueiyan et al., 2010; Schaefer et al., 2012), and their united branch is sister to Lathyrus clymenum as in (Schaefer et al., 2012); Lens culinaris L. is sister to the two involved Vicia spp.; and the tribe Fabeae is monophyletic, as in (Wojciechowski et al., 2004; Schaefer et al., 2012). Thus, the phylogenetic position of Vavilovia is unequivocal.

As already mentioned, the positions of *Medicago* and *Trifolium* in the phylogenetic reconstructions by M.F. Wojciechowski et al. (2004) (not involving *Vavilovia*) and H. Schaefer et al. (2012) contradicted the traditional taxonomy as showing *Medicago*, *Trigonella* and *Melilotus* to be a sister branch to that uniting *Trifolium* and Fabeae, thus making the traditional tribe Trifolieae paraphyletic. The phylogeny reconstructed here by the Bayesian analysis of the complete (or nearly complete) plastid genomes is expected to be more reliable, and it is consistent with the aforementioned results by M.F. Wojciechowski et al. (2004) and H. Schaefer et al. (2012). However, one can notice that although the node uniting *Trifolium* with Fabeae has a robust support of the posterior probability of 0.86 (see Fig. 3), the branch leading to it after the divergence from *Medicago* is very short. The same is seen in the trees by H. Schaefer et al. (2012).

At the same time *Trifolium* and other representatives of the traditional Trifolieae – *Medicago*, *Melilotus*, *Trigonella*, formed a united branch in the Maximum Likelihood tree with the highest possible bootstrap support (100), which is sister to Fabeae (Fig. 4). A similar pattern, with *Medicago* and *Trifolium* forming a branch sister to *Pisum*, was constructed by K. Kreplak et al. (2019), who made a phylogenetic reconstruction based on 28 nuclear sequences using the same Maximum Likelihood method. However, the branch leading to the traditional Trifolieae, including *Trifolium*, is again very short, both in our tree (see Fig. 4) and in the tree by (Kreplak et al., 2019, Fig. 2, *b*).

The fact that the positions of Fabeae, *Trifolium*, and other Trifolieae in the tree depend on the method of phylogeny re-



Fig. 3. The Bayesian phylogeny reconstruction (GTR+I+G model) with posterior probabilities for representatives of the tribes Fabeae, Trifolieae, and Cicereae based on the plastid genome reconstructions.



Fig. 4. Phylogenetic relationships of some Fabaceae obtained with the Maximum Likelihood algorithm based on the reconstructed plastid genome sequences. Bootstrap values are given.

construction but each time reveal a short branch suggests that the radiation of *Medicago*, *Melilotus*, *Trigonella*, *Trifolium*, and Fabeae was fast. Its duration was short as compared to further evolution of these lineages; that is, the last common ancestors of Fabeae and *Trifolum*, of Fabeae and the traditional Trifolieae, and of *Trifolium* and the rest of traditional Trifolieae existed at close times. H. Schaefer et al. (2012) reconstructed the crown age of Fabeae as Middle Myocene (23–16 mya). The relative lengths of branches in the reconstructed phylogenetic trees suggest that the radiation to Fabeae and Trifolieae took place ca 1.5–1.8 myr earlier, that is in the Oligocene. For the time being there is no unequivocal reason to reconsider the traditional taxonomy uniting *Trifolium* and *Medicago* as opposed to Fabeae.

The data on relatedness of the plastid genomes of *Trifolium* and Fabeae correlate to the similarity of  $N_2$ -fixing symbionts in these legumes represented by *Rhizobium leguminosarum* 

biovars *trifolii* and *viciae* (Dudeja, Nidhi, 2013), while the symbionts of *Medicago*, *Melilotus* and *Trigonella* belong to the *Sinorhizobium meliloti* and *S. medicae* species, which are distant from *Rhizobium* (Biondi et al., 2003). This might arise from the functional relationship between rhizobial bacteroids and host plant plastids, where nitrogen fixed by the bacteroids is included into the amino acids and amides synthesized inside plastids of the infected cells of the nodules formed by the host plant (de la Peña et al., 2018). In view of this interaction, one can suggest that the related rhizobial symbionts were acquired by *Trifolium* and Fabeae plants due to compatibility with the similar plastid genomes.

### Conclusion

Thus, phylogenetic analysis of a sample of the available plastid genomes of representatives of related legume genera, including *Vavilovia*, reported here, confirmed the expected phylogenetic position of *Vavilovia* itself but challenged the presumed position of *Trifolium* and conjectured a certain coevolution between the plastids and bacterial symbionts of legumes, possibly because of their functional interaction.

### References

- Akopian J.A., Gabrielyan I.G. On high-mountain pea, *Vavilovia formo-sa* (Stev.) Fed. (Fabaceae) in Armenia. Crop Wild Relative. 2008;6: 26-27.
- Akopian J., Sarukhanyan N., Gabrielyan I., Vanyan A., Mikić A., Smýkal P., Kenicer G., Vishnyakova M., Ambrose M. Reports on establishing an ex situ site for "beautiful" vavilovia (*Vavilovia formosa*) in Armenia. Genet. Resour. Crop Evol. 2010;57:1127-1134. DOI 10.1007/s10722-010-9606-0.
- Akopian J.A., Sinjushin A.A., Gabrielyan I.G., Shaboyan G. On some biomorphological peculiarities of seedlings of *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. (Fabaceae). Legum Perspect. 2014;5:34-35.
- Altschul S.F., Gish W., Miller W., Myers E.W., Lipman D.J. Basic local alignment search tool. J. Mol. Biol. 1990;215:403-410. DOI 10.1016/S0022-2836(05)80360-2.
- Atlagić J., Mikić A., Sarukhanyan N., Vanyan A., Akopian J., Gabrielyan I., Smýkal P., Kenicer G., Vishnyakova M. Ambrose M. Contributions to the characterization of *Vavilovia formosa* (syn. *Pisum formosum*). II. Morphology of androecium and gynoecium and mitosis. Pisum Genet. 2010;41:21-24.
- Biondi E.G., Giuntini P.E., Roumiantseva M.L., Andronov E.E., Onichtchouk O.P., Kurchak O.N., Simarov B.V., Dzyubenko N.I., Mengoni A., Bazzicalupo M. Genetic relationship of *Sinorhizobium meliloti* and *Sinorhizobium medicae* strains isolated from Caucasian region. FEMS Microbiol. Lett. 2003;220(2):207-213. DOI 10.1016/ S0378-1097(03)00098-3.
- Chevreux B., Wetter T., Suhai S. Genome sequence assembly using trace signals and additional sequence information. In: Computer Science and Biology: Proc. German Conference on Bioinformatics (GCB). 1999;99:45-56.
- Darriba D., Taboada G.L., Doallo R., Posada D. jModelTest 2: more models, new heuristics and parallel computing. Nat. Methods. 2012; 9(8):772. DOI 10.1038/nmeth.2109.
- Davis P.H. Vavilovia A. Fed. In: Davis P.H. (Ed.) Flora of Turkey and East Aegean Islands, Vol. 3. Royal Botanical Gardens Edinburgh, Edinburgh. 1970;44-45.
- de la Peña T.C., Fedorova E., Pueyo J.J., Lucas M.M. The symbiosome: legume and rhizobia co-evolution toward a nitrogen-fixing organelle? Front. Plant Sci. 2018;8:2229. DOI 10.3389/fpls.2017.02229.
- Drummond A.J., Rambaut A. BEAST: Bayesian evolutionary analysis by sampling trees. BMC Evol. Biol. 2007;7:1. DOI 10.1186/1471-2148-7-214.
- Dudeja S.S., Nidhi. Molecular diversity of rhizobia and nonrhizobia bacteria from nodules of cool season legumes. In: Salar R.K., Gahlawat S.K., Siwach P., Duhan J.S. (Eds.). Biotechnology: Prospects and Application. New Dehli: Springer, India, 2013;113-125. DOI 10.1007/978-81-322-1683-4 10.
- Gnerre S., Maccallum I., Przybylski D., Ribeiro F.J., Burton J.N., Walker B.J., Sharpe T., Hall G., Shea T.P., Sykes S., Berlin A.M., Aird D., Costello M., Daza R., Williams L., Nicol R., Gnirke A., Nusbaum C., Lander E.S., Jaffe D.B. High-quality draft assemblies of mammalian genomes from massively parallel sequence data. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2011;108:1513-1508. DOI 10.1073/ pnas.1017351108.
- Gualberto J.M., Mileshina D., Wallet C., Niazi A.K., Weber-Lotfi F., Dietrich A. The plant mitochondrial genome: dynamics and maintenance. Biochimie. 2014;100:107-120. DOI 10.1016/j.biochi.2013. 09.016. PMID: 24075874.
- Guindon S., Gascuel O. A simple, fast and accurate method to estimate large phylogenies by maximum-likelihood. Syst. Biol. 2003;52: 696-704. DOI 10.1080/10635150390235520.

- Kreplak K., Madoui M.-A., Cápal P., Novák P., Labadie K., Aubert G., Bayer P.E., Gali K.K., Syme R.A., Main D., Klein A., Bérard A., Vrbová I., Fournier C., d'Agata L., Belser C., Berrabah W., Toegelová H., Milec Z., Vrána J., Lee H., Kougbeadjo A., Térézol M., Huneau C., Turo C.J., Mohellibi N., Neumann P., Falque M., Gallardo K., McGee R., Tar'an B., Bendahmane A., Aury J.M., Batley J., Le Paslier M.C., Ellis N., Warkentin T.D., Coyne C.J., Salse J., Edwards D., Lichtenzveig J., Macas J., Doležel J., Wincker P., Burstin J. A reference genome for pea provides insight into legume genome evolution. Nat. Genet. 2019;51:1411-1422. DOI 10.1038/ s41588-019-0480-1.
- Larkin M.A., Blackshields G., Brown N.P., Chenna R., McGettigan P.A., McWilliam H., Valentin F., Wallace I.M., Wilm A., Lopez R., Thompson J.D., Gibson T.J., Higgins D.G. Clustal W and Clustal X version 2.0. Bioinformatics. 2007;23:2947-2948. DOI 10.1093/bioinformatics/btm404.
- Lohse M., Drechsel O., Kahlau S., Bock R. OrganellarGenomeDRAW a suite of tools for generating physical maps of plastid and mitochondrial genomes and visualizing expression data sets. Nucleic Acids Res. 2013;41(Web Server issue):W575-W581. DOI 10.1093/ nar/gkt289.
- Mikić A., Smýkal P., Kenicer G., Vishnyakova M., Akopian J., Sarukhanyan N., Gabrielyan I., Vanyan A., Toker C., Ćupina B., Ambrose M., Mihailović V., Ellis N. A revival of the research on beautiful vavilovia (*Vavilovia formosa* syn. *Pisum formosum*). Pisum Genet. 2009;41:34-39.
- Mikić A., Smýkal P., Kenicer G., Vishnyakova M., Sarukhanyan N., Akopian J., Vanyan A., Gabrielyan I., Smýkalová I., Sherbakova E., Zorić L., Atlagić J., Škorić T., Cupina B., Krstić P., Jajić I., Antanasović S., Dorđević V., Mihailović V., Ivanov A., Ochatt S., Ambrose M. The bicentenary of the research on 'beautiful' Vavilovia (*Vavilovia formosa*), a legume crop wild relative with taxonomic and agronomic potential. Bot. J. Linn. Soc. 2013;172:524-531. DOI 10.1111/boj.12060.
- Mikić A., Smýkal P., Kenicer G., Vishnyakova M., Sarukhanyan N., Akopian J.A., Vanyan A., Gabrielyan I., Smýkalová I., Sherbakova E., Zorić L., Atlagić J., Zeremski-Škorić T., Cupina B., Krstić P., Jajić I., Antanasović S., Dorđević V., Mihailović V., Ivanov A., Ochatt S., Toker C., Zlatković B., Ambrose M. Beauty will save the world, but will the world save beauty? The case of the highly endangered *Vavilovia formosa* (Stev.). Fed. Planta. 2014;240(5):1139-1146. DOI 10.1007/s00425-014-2136-9.
- Oskoueiyan R., Kazempour-Osaloo S., Maassoumi A.A., Nejadsattari T., Mozaffarian V. Phylogenetic status of *Vavilovia formosa* (Fabaceae-Fabeae) based on nrDNA ITS and cpDNA sequences. Biochem. Syst. Ecol. 2010;38:313-319. DOI 10.1016/j.bse.2010.01.011.
- Safronova V.I., Kimeklis A.K., Chizhevskaya E.P., Belimov A.A., Andronov E.E., Pinaev A.G., Tikhonovich I.A., Pukhaev A.R., Popov K.P. Genetic diversity of rhizobia isolated from nodules of the relic species *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. Antonie van Leeuwenhoek. 2014;105:389-399. DOI 10.1007/s10482-013-0089-9.
- Safronova V.I., Kuznetsova I.G., Sazanova A.L., Kimeklis A.K., Belimov A.A., Andronov E.E., Pinaev A.G., Chizhevskaya E.P., Pukhaev A.R., Popov K.P., Willems A., Tikhonovich I.A. *Bosea* vaviloviae sp. nov., a new species of slow-growing rhizobia isolated from nodules of the relict species Vavilovia formosa (Stev.) Fed. Antonie van Leeuwenhoek. 2015;107:911-920. DOI 10.1007/ s10482-015-0383-9.
- Schaefer H., Hechenleitner P., Santos-Guerra A., Menezes de Sequeira M., Pennington R.T., Kenicer G., Carine M.A. Systematics, biogeography, and character evolution of the legume tribe Fabeae with special focus on the middle-Atlantic island lineages. BMC Evol. Biol. 2012;12:250. DOI 10.1186/1471-2148-12-250.
- Sinjushin A.A., Belyakova A.S. On intraspecific variation of *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. (= *Pisum formosum* (Stev.) Alef.: Fabeae). Pisum Genet. 2010;41:31-34.
- Sinjushin A.A., Demidenko N.V., Gostimskii S.A. Preliminary report on taxonomical position of *Vavilovia formosa* (Stev.) Fed. evidenced

from morphological and molecular data. Pisum Genet. 2009;41: 15-20.

Sloan D.B., Alverson A.J., Chuckalovcak J.P., Wu M., McCauley D.E., Palmer J.D., Taylor D.R. Rapid evolution of enormous, multichromosomal genomes in flowering plant mitochondria with exceptionally high mutation rates. PLoS Biol. 2012;10(1):e1001241. DOI 10.1371/journal.pbio.100124.

Smith D.R., Keeling P.J. Mitochondrial and plastid genome architecture: Reoccurring themes, but significant differences at the extremes. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2015;112:10177-10184. DOI 10.1073/ pnas.1422049112.

Tamura K., Stecher G., Peterson D., Kumar S. MEGA6: molecular evolutionary genetics analysisversion 6.0. Mol. Biol. Evol. 2013;30: 2725-2729. DOI 10.1093/molbev/mst197.

Vishnyakova M., Burlyaeva M., Akopian J., Murtazaliev R., Mikić A. Reviewing and updating the detected locations of beautiful vavilovia (*Vavilovia formosa*) on the Caucasus sensu stricto. Genet. Res. Crop Evol. 2016;63:1085-1102. DOI 10.1007/s10722-016-0440-x.

Vishnyakova M.A., Burlyaeva M.O., Seferova I.V., Bagmet L.V., Semenov V.A. Expedition collections of the tribe Vicieae representatives in the Russian Federation and the adjacent territories of the North Caucasus. Bull. Appl. Bot. Genet. Plant Breed. 2013;172: 82-86.

- Wojciechowski M.F., Lavin M., Sanderson M.J. A phylogeny of legumes (Leguminosae) based on analysis of the plastid *matK* gene resolves many well-supported subclades within the family. Am. J. Bot. 2004;91(11):1846-1862. DOI 10.3732/ajb.91.11.1846.
- Yakovlev G.P. Bobovye Zemnogo Shara = Legumes of the Globe. Leningrad: Nauka Publ., 1991. (in Russian)
- Zemerski-Škorić T., Mikić A., Sarukhanyan N., Vanyan A., Akopian J., Gabrielyan I., Smýkal P., Kenicer G., Vishnyakova M., Ambrose M. Contributions to the characterization of *Vavilovia formosa* (syn. *Pisum formosum*). III. Contents of macro- and microelements. Pisum Genet. 2010;41:28-30.
- Zorić L., Luković J., Mikić A., Akopian J., Gabrielyan I., Sarukhanyan N., Vanyan A., Smýkal P., Kenicer G., Vishnyakova M., Ambrose M. Contributions to the characterization of *Vavilovia formosa* (syn. *Pisum formosum*). I. Anatomy of stem, leaf and calyx. Pisum Genet. 2010;41:21-24.

#### ORCID ID

O.E. Kosterin orcid.org/0000-0001-5955-4057

The assembly of organellar genomes and phylogenetic analysis were performed with the use of the Computational Facility of the Siberian Supercomputer Center SB RAS and the Computational Facility of the Novosibirsk State University.

**Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received April 15, 2019. Revised September 20, 2019. Accepted September 20, 2019.

Acknowledgements. The work by N.V. Shatskaya, V.S. Bogdanova, O.E. Kosterin and G.V. Vasiliev on the assembly of the plastid and mitochondrial genomes and phylogenetic analysis was supported by State Budgeted Project 0324-2019-0041 for the Institute of Cytology and Genetics SB RAS, Novosibirsk, and the Russian Foundation for Basic Research, project 19-04-00162. The work by E.A. Andronov, A.K. Kimeklis, and N.A. Provorov on DNA isolation and high-throughput sequencing was supported by the Russian Science Foundation, project 19-16-00081.

# Ecological stability of broad bean (*Vicia faba* L.) in organic farming conditions

N.A. Georgieva 🖾, V.I. Kosev

Institute of Forage Crops, Pleven, Bulgaria e-mail: imnatalia@abv.bg

> The main direction in the breeding of legumes is the development of high-productive cultivars with stable yields. In order to assess the ecological stability of 17 broad bean accessions (Fb 1896, Fb 1903, Fb 1929, Fb 2481, Fb 2486, Fb 3270, BGE 002106, BGE 029055, BGE 032012, BGE 041470, BGE 043776, BGE 046721, FbH 13, FbH 14, FbH 15, FbH 16, BGP) with regard to key quantitative traits, a field experiment was conducted in the Institute of Forage Crops (Pleven) in 2016–2018. Plants were grown under organic farming conditions without the use of fertilizers or pesticides. Three types of stability parameters were calculated based on regression, variance, and nonparametric analysis. The results of the variance analysis showed a significant genotype × environment interaction for all quantitative traits except pod width. The factor 'environment' had the greatest impact on the phenotypic manifestation of the traits, followed by the factors 'genotype' and 'genotype × environment interaction'. In terms of plant height and 1st pod height, accessions FbH 16 and FbH 13 can be classified as high (79 cm, 35 cm) and ecologically stable (bi = 0.76, bi = 0.79). BGE 029055 was little variable and had high numbers of pods (15) and seeds (41) per plant. Accessions FbH 14, FbH 16, FbH 15, and BGP were distinguished by high seed weight per plant (from 28.36 to 34.93 g), but they exhibited instability (bi > 1) under unfavorable environmental conditions. In contrast, Fb 1903, BGE 043776, and Fb 3270 were very stable (bi<1) but low-productive. Accessions Fb 1896, Fb 1929, Fb 2481, Fb 2486, BGE 002106, and BGE 029055 showed intermediate parameters, as they had the coefficient of linear regression close to 1, but they were also low-productive. BGE 041470 appeared to be of special interest for breeding. It had high values of 100 seed mass (101.38 g) and seed weight per plant (32.14 g), being relatively stable (bi = 1.10). GGE biplot analysis determined accessions BGE 046721, BGE 032012, FbH 15 and FbH 16 as a promising breeding material combining high and stable seed yield.

> Key words: Vicia faba L.; stability parameter; productivity; traits; accessions; regression analysis; nonparametric analysis.

**For citation:** Georgieva N.A., Kosev V.I. Ecological stability of broad bean (*Vicia faba* L.) in organic farming conditions. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):981-992. DOI 10.18699/VJ19.36-0

# Экологическая стабильность боба овощного (*Vicia faba* L.) в условиях органического хозяйства

Н.А. Георгиева 🖾, В.И. Косев

Институт кормовых культур, Плевен, Болгария 😰 e-mail: imnatalia@abv.bg

Важное направление в селекции бобовых – создание высокоурожайных сортов со стабильной продуктивностью. Для оценки экологической стабильности 17 образцов Vicia faba (Fb 1896, Fb 1903, Fb 1929, Fb 2481, Fb 2486, Fb 3270, BGE 002106, BGE 029055, BGE 032012, BGE 041470, BGE 043776, BGE 046721, FbH 13, FbH 14, FbH 15, FbH 16, BGP) по основным количественным признакам в Институте кормовых культур (г. Плевен, Болгария) в 2016-2018 гг. был проведен полевой эксперимент. Растения выращивали в условиях органического земледелия, без использования удобрений и пестицидов. На основе регрессионного, дисперсионного и непараметрического анализа были рассчитаны три типа параметров стабильности. Результаты дисперсионного анализа доказывают взаимодействие генотип × среда для всех количественных признаков, кроме ширины бобов. Фактор среды оказывает наибольшее влияние на фенотипическое проявление признаков, далее следуют факторы «генотип» и «генотип × среда». По признакам «высота растения» и «высота бобов» образцы FbH 16 и FbH 13 можно отнести к высоким (79 и 35 см соответственно) и экологически стабильным (bi = 0.76, bi = 0.79). ВGE 029055 имеет низкую вариабельность, с высокими значениями количества бобов (15) и количества семян с растения (41). Образцы FbH 14, FbH 16, FbH 15 и BGP характеризуются высокой массой семян (от 28.36 до 34.93 г), но проявляют нестабильность (bi > 1) в неблагоприятных условиях среды. Fb 1903, BGE 043776 и Fb 3270, напротив, очень стабильны (bi < 1), однако низкопродуктивны. Промежуточные позиции занимают образцы Fb 1896, Fb 1929, Fb 2481, Fb 2486, BGE 002106 и BGE 029055, у которых коэффициент линейной регрессии приближается к единице, но они также являются низкопроизводительными. Интересен с позиций селекции образец ВGE 041470, отличающийся высокими значениями массы 100 семян (101.38 г)

и массы семян с растения (32.14 г) и относительной стабильностью (bi = 1.10). Результаты анализа двойных диаграмм GGE позволяют расценивать образцы BGE 046721, BGE 032012, FbH 15 и FbH 16 как перспективный материал для селекции, сочетающий высокую и стабильную продуктивность семян.

Ключевые слова: Vicia faba L.; параметры стабильности; продуктивность; признаки; образцы; регрессионный анализ; непараметрический анализ.

### Introduction

Broad bean (*Vicia faba* L.) is an important legume crop that is primarily used as a protein source in human diet, as forage for animals and as an available source of nitrogen for the biosphere (Rubiales, 2010). Enlargement of broad bean growing is desirable, but it is hampered due to unstable yields (Link et al., 2010).

Yield is a complex quantitative characteristic that is usually controlled by several genes and affected by environmental conditions. The importance of genotype-environment interaction in national programs for cultivar evaluation and breeding programs has been found in most major crops (Kendal et al., 2016; Pouresmael et al., 2018). Researchers investigate and describe stable genotypes by use of different parametric and nonparametric methods or single-variate and multivariate statistical methods (Hamayoon et al., 2011; Imtiaz et al., 2013; Kendal, Sayar, 2016).

In recent years, breeders' interest in legume crops, and especially in broad beans, has increased. Great attention is paid to the study of the starting material, both for the development of new varieties and for the improvement of the existing ones (Kurkina, 2013). In order to identify the best donors and promising candidate cultivars, statistical analysis of as many quantitative traits as possible can be used (Kurkina, 2003; Buravtseva et al., 2009).

The main direction in the breeding of legumes is the development of high-productive cultivars with stable yields over the years (Kazydub, Shamanin, 2003). The terms "plasticity" and "stability" are used to characterize the potential of modification variability and genotypic variability of the individual traits (or their groups). Plasticity (the ability of traits to change), as well as stability under different environmental conditions, are considered to be the basic adaptive properties of living organisms. Ecological plasticity of a genotype (cultivar) is the ability to a sustainable formation of high (compared to other genotypes) yield over a wide range of meteorological and agro-technical conditions (Zhuchenko, 2012; Marakaeva, Kazydub, 2016). Stability is a particularly important characteristic of cultivars in organic production conditions (Konvalina et al., 2009; Georgieva, 2017).

The aim of this study was to evaluate the ecological stability of broad bean accessions regarding main quantitative traits in broad bean in organic farming conditions.

### Material and methods

The experimental activity was conducted at the Institute of Forage Crops (Pleven, Bulgaria) during the period 2016–2018. The objects of the study were 17 broad bean (*Vicia faba* L.) accessions of different origins: Portugal (Fb 1896, Fb 1903, Fb 1929, Fb 2481, Fb 2486, Fb 3270), Spain (BGE 002106, BGE 029055, BGE 032012, BGE 041470, BGE 043776, BGE 046721) and Bulgaria (FbH 13, FbH 14, FbH 15, FbH 16, BGP). The randomized block method (Barov, 1982) was used, with a plot size of 4 m<sup>2</sup> and three replications. The sowing was

done by hand, at a depth of 8 cm and with a rate of 30 seeds per m<sup>2</sup>. Plants were grown under organic farming conditions without the use of fertilizers and pesticides. A biometric estimation was performed, including the following traits: plant height (cm), 1st pod height (cm), pods number per plant, pod lenght (cm), pod width (cm), seeds number per plant, seed weight per plant (g), 100 seeds mass (g).

The obtained data were processed by two-factor analysis of variance for each trait for determine of the influence of genotypes (accessions) (G), environments (E) and their interaction  $(G \times E)$ . The evaluation of the ecological stability of the studied accessions was performed using the following analyzes and parameters: regression analysis - according to (Eberhart, Russell, 1966) where the regression coefficient (bi) and the variance of the deviations from regression (Si<sup>2</sup>) were calculated; according to (Tai, 1979) in which the parameters a<sub>i</sub> (linear response to the environmental effects) and  $\lambda_i$  (deviation from the linear response) were determined; variance analysis - mean variance component (PP) according to (Plaisted, Peterson, 1979), ecovalence (W<sup>2</sup>) according to (Wricke, 1965), stability variances ( $\sigma^2$  and W<sub>i</sub>) according to (Shukla, 1972) and (Annicchiarico, 1992) respectively; and *non-parametric analysis* – by the rank-parameter  $(Si_2)$  on the model of (Huehn, 1990a, b). Plaisted and Peterson's (1979) mean variance component (PP) was a measure of a cultivar's contribution to the G×E interaction and was determined from a total through "pair-wise" analysis. According to Annicchiarico's method (1992), a reliability index (W<sub>i</sub>) was calculated which estimates the probability of a particular genotype (cultivar) to show a performance below the environmental average or below any standard used. GGE biplot model was done, which uses decomposition of the singular value of first two principal components (Yan, 2002). All experimental data were processed statistically with using the computer software GENES 2009.7.0 for Windows XP (Cruz, 2009).

### Results

### Analysis of variance

The results of the two-factor analysis of variance of the traits (Table 1) confirmed the differences in the environmental conditions during the experimental period. With regard to the trait of pod width, the variances of factors were insignificant, on the basis of which it can be considered that genotype differences between the accessions were not essential. For all other traits, the influence of the factors was statistically significant, and the environment had the greatest share. The effect of genotype was stronger pronounced than that of GE interaction for the 1st pod height, pod length and 100 seeds mass. In terms of plant height, the GE interaction was more pronounced. Consequently, for improving this trait, further research will be needed. The statistical significance of the factors genotype, environment and their interactions for almost all traits was an objective prerequisite for determining the stability parameters.

Source of variation	DF	Plant height	1st pod height	Pods number	Seeds number	Pod lenght	Pod width	100 seeds mass	Seed weight
Environment	2	12851.1*	690.94*	286.32*	2926.02*	113.83*	1.20	35356.36*	9731.29*
Genotype	16	177.13*	147.74*	34.32*	289.38*	17.72*	0.24	2292.23*	310.92*
G×E	32	182.05*	72.12*	23.55*	263.85*	3.18***	0.08	709.42*	239.80*
Env/Gen	34	927.29*	108.52*	39.012 <sup>*</sup>	420.45*	9.69*	0.14	2747.48*	848.94*
Env/Gen 1	2	605.38*	92.03*	23.24*	58.24*	1.30	0.13	5874.38*	608.41*
Env/Gen 2	2	1122.58*	156.85*	32.18*	273.06*	2.65*	0.05	452.619*	343.72*
Env/Gen 3	2	732.47*	205.65*	23.94*	136.60*	6.28**	0.10	3476.60*	446.80*
Env/Gen 4	2	1051.84*	283.73*	23.23*	149.73*	1.78	0.01	3253.31*	436.17*
Env/Gen 5	2	903.05*	109.54*	17.44*	70.98*	9.37***	0.16	4837.00*	831.81*
Env/Gen 6	2	3035.11*	516.04*	12.72*	419.25*	2.57*	0.04	597.64*	59.35*
Env/Gen 7	2	903.00**	3.64**	20.17*	600.13*	17.01*	0.19	225.16*	455.60*
Env/Gen 8	2	951.12***	9.35***	29.57*	610.76*	2.38	0.11	295.67*	563.18*
Env/Gen 9	2	1326.65*	81.75*	17.65*	376.83*	15.97*	0.18	2068.95*	694.54*
Env/Gen 10	2	1073.02*	83.75*	19.26*	266.96*	17.48*	0.05	1285.91*	794.75*
Env/Gen 11	2	1380.87*	70.74*	7.68**	36.51*	1.40	0.43	1209.42*	93.13*
Env/Gen 12	2	700.98*	44.45*	5.21**	3.46**	7.83**	0.21	3452.99*	383.41*
Env/Gen 13	2	469.91*	47.73 <sup>*</sup>	6.51**	306.33*	14.00*	0.22	3273.78*	1014.93*
Env/Gen 14	2	660.35*	11.43**	345.16*	2023.68*	17.02*	0.08	3474.64*	2971.63*
Env/Gen 15	2	142.95*	2.34*	20.34*	710.91*	14.30*	0.17	2949.75*	1652.84*
Env/Gen 16	2	477.29*	14.25*	24.62*	658.21*	16.51*	0.01	5105.18*	1505.32*
Env/Gen 17	2	227.38*	111.63*	34.21*	446.05*	16.83*	0.33	4874.15*	1576.42*
Total	50	1							

Table 1. Mean squares in	n analysis of variance	e of broad bean acc	essions regarding r	nain quantitative traits
--------------------------	------------------------	---------------------	---------------------	--------------------------

Note: Genotypes: 1, Fb1896; 2, Fb1903; 3, Fb1929; 4, Fb2481; 5, Fb2486; 6, Fb3270; 7, BGE 002106; 8, BGE 029055; 9, BGE 032012; 10, BGE 041470; 11, BGE 043776; 12, BGE 046721; 13, FbH 13; 14, FbH 14; 15, FbH 15; 16, FbH 16; 17, BGP.

\* Significant at *p* < 0.1; \*\* *p* < 0.05; \*\*\* *p* < 0.01.

### **Evaluation of stability**

The influence of environmental conditions on the trait formation was expressed by the values of the stability parameters calculated by the different methods (Table 2 and Table 3). Regarding the plant height, when comparing the accessions, it was found that the FbH 13 and FbH 16 (79 cm) had the greatest height, followed by Fb 3270 and BGE 043776 (78 cm) (Fig. 1). For the experimental conditions, BGP and FbH 15 were the most stable. They were characterized by very low values of bi (bi = 0.24; bi = 0.31), as in FbH 15, the value of Si<sup>2</sup> was considerably lower (Si<sup>2</sup> = 43.97).

The accessions Fb1896, Fb 1929, BGE 046721 and FbH 14 were distinguished by mean stability for bi (bi = 0.86-0.95) and low variance. From the highest plant accessions, particular attention should be paid to FbH 16 and FbH 13, which were definitely stable (bi = 0.76; bi = 0.79) and weakly affected by the environmental conditions, unlike Fb 3270 and BGE 043776, whose plants were also high but they exhibited strong variability. According to the values of the regression coefficient, BGE 002106, BGE 029055, Fb 2481 and Fb 2486 were stable, with height below the average for the group of tested accessions, and BGE 032012 and BGE 041470 exhi-

bited plasticity with respect to this trait due to its high value (bi = 1.18-1.32).

The trait of 1st pod height had high values in FbH 16, Fb 2481 and FbH 13, followed by Fb 1929 and BGE 046721. According to stability data, FbH 16 exhibited high stability (bi = 0.06;  $\sigma^2$  = 4.17; W<sub>i</sub> = 103.31), while Fb 2481 and Fb 1929 (considering the coefficient of linear regression bi as well as the parameter PP) were characterized by very well-expressed responsiveness (bi > 1; PP = 33.65–36.85). Similarly was the behavior of Fb 1896, Fb 1903, Fb 2486, Fb 3270, BGE 032012, BGE 041470 and BGE 043776, but they set their 1st pods at a relatively lower height. Plants of FbH 13 formed their first pods highly and, according to most stability parameters, showed very low variability.

The largest number (15) of pods per plant was obtained from accessions BGE 029055 and FbH 14 (see Fig. 1). The following positions were occupied by Fb 2486, BGE 043776, BGP (12 pods per plant). According to the stability data of the considered trait (see Table 2), all parameters defined FbH 14 as unstable. It is notable that accessions that formed a larger number of pods (11–15) were highly variable and responsive to improvement in growing conditions. An exception was

		,, ,			, ,	l		
Accessions	bi	Si <sup>2</sup>	a <sub>i</sub>	λ	σ <sup>2</sup>	РР	W <sup>2</sup>	W <sub>i</sub>
	Eberhart, Ru	ssell, 1966	Tai, 1979		Shukla, 1972	Plaisted, Peterson, 1979	Wricke, 1965	Annicchiarico, 1992
				Plant height	t			
Fb 1896	0.86**	24.51**	0.8669	39.6022	14.69	38.9799	101.3134	96.6814
Fb 1903	1.06	184.23**	1.0578	294.1470	936.34	79.4805	558.7322	91.1648
Fb 1929	0.93	52.96**	0.9291	84.9413	39.15	44.8390	167.4867	91.5588
Fb 2481	1.09	100.43**	1.0916	160.6005	142.12	57.8982	314.9792	91.9984
Fb 2486	1.09	3.10**	1.0899	5.4691	71.45	32.0026	22.5111	86.7744
Fb 3270	1.94**	116.75**	1.9450	186.5475	-8.33	180.6308	1701.1350	88.8600
BGE 002106	1.08	14.99**	1.0789	24.4243	38.59	34.9145	55.3980	84.1335
BGE 029055	1.10*	14.60**	1.1085	23.7940	351.60	35.5501	62.5767	90.7561
BGE 032012	1.32**	0.74	1.3240	1.7015	47.84	44.3418	161.8715	93.4103
BGE 041470	1.18**	8.91**	1.1838	14.7143	54.03	36.9819	78.7482	90.5619
BGE 043776	1.35**	0.27	1.3512	0.9337	245.44	46.6715	188.1837	102.2922
BGE 046721	0.95	12.36**	0.9498	20.2371	205.40	33.7193	41.9000	97.6550
FbH 13	0.76**	20.34**	0.7619	32.9499	46.44	43.0864	147.6932	104.3693
FbH 14	0.90*	31.41**	0.9003	50.6029	23.40	39.7729	110.2691	95.6382
FbH 15	0.31**	43.97**	0.3181	70.6230	19.58	104.0226	835.9135	88.7764
FbH 16	0.79**	0.03	0.7946	0.0476	118.85	35.6631	63.8529	105.7174
BGP	0.24**	119.96**	0.2491	191.7374	0.33	137.4324	1213.2480	90.0438
				1st pod heigl	nt			
Fb 1896	1.29	15.77**	1.2928	25.6599	24.01	16.5806	55.2583	86.9871
Fb 1903	1.92**	4.24**	1.9224	7.2371	186.74	19.0091	82.6858	89.5109
Fb 1929	1.50*	75.50**	1.5045	120.8449	203.76	33.6578	248.1301	97.6634
Fb 2481	2.24**	52.64**	2.2437	84.3306	25.86	36.8590	284.2840	100.6840
Fb 2486	1.58**	4.93**	1.5823	8.3652	32.82	15.5190	43.2677	72.4388
Fb 3270	3.25**	57.62**	3.2526	92.0538	7.25	63.4964	585.1307	83.5793
BGE 002106	0.23**	0.69	0.2262	1.5986	70.32	16.2578	51.6120	81.6485
BGE 029055	0.26**	4.01**	0.2658	6.8280	110.24	24.3403	142.8964	63.9726
BGE 032012	1.22	13.71**	1.2223	22.3807	47.56	15.7731	46.1379	95.1409
BGE 041470	1.26	12.67**	1.2577	20.7200	6.71	15.6185	44.3912	76.0487
BGE 043776	1.32	0.33	1.3196	0.0067	0.67	12.4233	8.3049	91.5196
BGE 046721	0.78	12.80**	0.7802	20.9221	3.97	15.5222	43.3041	105.1743
FbH 13	1.08	0.32	1.0838	0.0164	161.84	11.7412	0.6005	115.3304
FbH 14	0.18**	6.39**	0.1811	10.6762	13.94	18.2874	74.5346	101.0185
FbH 15	0.23	0.23	0.2309	0.1270	36.65	15.9604	48.2529	98.1128
FbH 16	0.06**	0.81	0.5578	1.6707	4.17	29.4062	200.1110	103.3181
BGP	0.07**	72.05**	0.2763	115.2605	66.35	42.6060	349.1913	79.2728
				Pods numbe	r			
Fb 1896	1.13	0.74	1.1336	1.7139	11.73	3.9314	3.8258	99.3485
Fb 1903	0.58	17.32**	0.5807	28.1234	28.86	8.8026	58.8420	70.7805
Fb 1929	1.19	0.21	1.1884	0.1928	28.67	3.7303	1.5543	67.0757
Fb 2481	1.14	0.50	1.1430	1.3265	1.64	3.8745	3.1832	82.9719
Fb 2486	0.99	0.35	0.9874	1.0895	228.57	3.7748	2.0565	109.5617
Fb 3270	0.07**	1.51*	0.7752	2.7405	14.35	13.4150	110.9343	72.4880
BGE 002106	0.98	2.30**	0.9812	4.2002	21.31	4.2938	7.9188	84.8447
BGE 029055	1.27	1.19*	1.2739	2.4223	0.55	4.2193	7.0777	131.0650

### **Table 2.** Parameters of phenotypic stability in broad bean accessions regarding main quantitative traits

Accessions

BGE 032012

BGE 041470

BGE 043776

BGE 046721

FbH 13

FbH 14

FbH 15

FbH 16

Fb 1896

Fb 1903

Fb 1929

Fb 2481

Fb 2486

Fb 3270

BGE 002106

BGE 029055

BGE 032012

BGE 041470

BGE 043776

BGE 046721

FbH 13

FbH 14

FbH 15

FbH 16

Fb 1896

Fb 1903

Fb 1929

Fb 2481

Fb 2486

Fb 3270

BGE 002106

BGE 029055

BGE 032012

BGE 041470

BGE 043776

BGE 046721

FbH 13

FbH 14

FbH 15

FbH 16

BGP

0.43

0.84

1.02

1.54

1.37

1.57

1.54

0.23

1.74\*

4.36\*\*

0.47

0.81

0.31

0.36

0.4260

0.8391

1.0200

1.5422

1.3744

1.5738

1.5402

0.1475

3.2989

7.4793

1.2566

1.8112

0.0197

1.0922

112.51

18.40

88.38

75.16

84.77

8.28

19.64

BGP

BGP

#### W<sup>2</sup> $\sigma^2$ Si<sup>2</sup> $\lambda_i$ PP W, bi ai Eberhart, Russell, 1966 Tai, 1979 Shukla, 1972 Plaisted, Wricke, 1965 Annicchiarico, 1992 Peterson, 1979 0.0429 85.2169 1.02 0.31 1.0226 41.00 3.6013 0.0978 1.07 0.25 1.0662 0.1360 28.64 3.6284 0.4031 72.4842 2.99\*\* 0.40 0.3974 5.2887 23.82 5.5536 22.1467 106.2217 0.38 1.49 0.3816 2.8798 1.79 5.2091 74.5156 18.2556 19.93 0.53 0.87 0.5271 1.9108 4.5757 11.1025 88.4313 4.27\* 25.27\*\* 4.2791 40.1479 21.47 42.2413 436.5020 83.2290 6.54\*\* 10.9442 5.5718 0.77 0.7715 28.78 22.3528 82.5891 5.89\*\* 0.95 0.9521 9.9328 0.15 5.2550 18.7748 86.7098 9.17\*\* 1.0891 99.9964 1.09 15.1406 17.43 6.1396 28.7652 Seeds number 0.33\*\* 26.11\*\* 0.3284 42.1215 42.46 64.4062 234.4991 78.2605 0.65\*\* 133.84\*\* 0.6458 213.8359 113.48 83.1058 445.6945 60.3994 0.89 0.33 0.8908 -0.0018 175.39 44.0063 4.1004 70.1788 43.8375 0.93 0.14 0.9318 0.3142 2.1940 212.15 68.6338 0.23\*\* 41.06\*\* 0.2269 65.9392 737.04 72.8423 329.7770 93.4250 0.31\*\* 83.03\*\* 0.3082 132.5242 248.78 228.0640 2082.8700 66.4390 1.77\*\* 42.03\*\* 1.7659 67.4807 13.19 72.7638 328.8903 85.7961 9.86\*\* 1.86\*\* 1.8603 16.2036 59.02 68.8939 285.1836 121.1575 1.43\*\* 16.88\*\* 1.4282 27.4285 182.01 53.8015 114.7286 92.6802 19.89\*\* 1.17 1.1726 93.13 49.9243 70.9385 94.6878 32.2421 0.03\*\* 23.89\*\* 0.0336 38.5313 83.77 82.6130 440.1294 66.6970 0.13\*\* 0.08 708.10 66.9059 0.1282 0.6190 262,7313 92,4008 106.55\*\* 0.92 0.9210 170.3375 317.61 72.2229 322.7817 74.6468 2.86\*\* 415.14\*\* 2427.7500 2.8531 661.9547 327.45 258.6003 67.6624 1.67\*\* 155.14\*\* 1.6662 247.7587 42.03 98.4585 619.0894 87.1802 1.95\*\* 1.42\* 1.9520 2.7444 123.01 71.7127 317.0196 62.5495 1.57\*\* 14.03\*\* 1.5706 22.8795 218.19 57.3785 126.6104 155.1271 Pod length 0.44 0.31 0.4310 0.0130 81.62 0.5798 4.3228 86.9333 0.59 0.12 0.5872 0.3292 467.37 0.4522 2.8821 93.9952 0.84 81.77 0.82 0.8200 1.8710 0.5470 3.9528 89.4074 0.47 0.13 0.4660 0.3045 566.13 0.5830 4.3589 82.3804 1.05 1.01 1.0495 2.1340 722.30 0.5556 4.0493 92.5431 1.32\* 1.5511 62,7822 0.12 0.1138 2.5855 212.64 15.2931 1.59 0.21 1.5903 0.1739 38.76 94.2557 0.6356 4.9527 0.56 0.12 0.5511 0.3297 641.46 0.4889 3.2962 80.6047 0.02 1.5261 1.52 0.4861 10.04 0.6034 4.5894 104.2784 0.67 1.5498 261.03 0.8148 6.9767 129.3576 1.55 1.5747

### Table 2 (continued)

0.6089

0.7774

1.4441

0.7519

0.6636

0.5873

0.7221

4.6519

6.5539

14.0837

6.2667

5.2693

4.4073

5.9298

77.4786

127.0036

82.2417

89.6194

90.2566

99.0947

91.1550

### Table 2 (end)

Accessions	bi	Si <sup>2</sup>	a <sub>i</sub>	λ	σ <sup>2</sup>	PP	W <sup>2</sup>	Wi
	Eberhart, R	ussell, 1966	Tai, 1979		Shukla, 1972	Plaisted, Peterson, 1979	Wricke, 1965	Annicchiarico, 1992
				100 seeds ma	ass			
Fb 1896	1.68**	3.02**	1.6800	5.2232	0.09	289.0503	1932.9440	112.0244
Fb 1903	0.47**	4.59**	0.4627	7.8220	6.34	225.5393	1215.6430	108.1333
Fb 1929	1.29**	0.33	1.2930	-0.0869	7.36	149.5031	356.8807	95.0492
Fb 2481	1.24**	28.79**	1.2423	46.3377	29.13	147.2577	331.5209	93.5870
Fb 2486	1.35**	685.76**	1.3531	1093.4540	-0.42	346.0680	2576.9080	90.3787
Fb 3270	0.52**	26.50**	0.5177	42.8251	1.50	210.7062	1048.1160	38.9100
BGE 002106	0.29**	33.31**	0.2898	53.5880	2.41	312.5915	2198.8200	78.9987
BGE 029055	0.27**	99.07**	0.2655	158.6011	10.40	343.0164	2542.4430	75.0066
BGE 032012	0.95	121.02**	0.9525	193.4120	23.81	150.9705	373.4545	92.5282
BGE 041470	0.73**	108.76**	0.7346	173.9030	38.61	172.8278	620.3135	110.6985
BGE 043776	0.76**	3.12**	0.7609	5.5056	2.60	139.8718	248.1039	91.2702
BGE 046721	1.21**	260.45**	1.2134	415.5642	3.81	203.9377	971.6716	86.1608
FbH 13	1.21**	164.59**	1.2063	262.8200	-0.31	177.3867	671.8013	87.0916
FbH 14	1.26**	120.22**	1.2585	192.1197	-0.01	174.5284	639.5201	96.0861
FbH 15	1.18**	27.04**	1.1827	43.5746	5.37	137.4564	220.8246	90.3847
FbH 16	1.56**	38.68**	1.5578	62.0823	17.32	242.8314	1410.9410	99.7928
BGP	1.03	1779.01**	1.0298	2835.8290	0.18	590.8681	5341.7100	60.5632
				Seed weigh	ıt			
Fb 1896	0.96	50.19**	0.9646	80.5250	0.01	62.1813	153.0098	99.9013
Fb 1903	0.45**	151.91**	0.4489	242.6463	0.19	119.8607	804.4483	77.7036
Fb 1929	0.88*	0.20	0.8832	0.2065	0.08	50.0498	15.9948	71.2676
Fb 2481	0.87*	3.43	0.8672	5.9933	0.02	51.4193	31.4623	68.6158
Fb 2486	0.84**	286.87**	0.8370	457.7392	0.01	127.6183	892.0627	97.1530
Fb 3270	0.05**	38.11**	0.0542	61.1723	0.01	149.4923	1139.1100	30.5370
BGE 002106	0.87*	12.46**	0.8732	20.3965	0.01	53.6636	56.8105	93.8915
BGE 029055	0.89	66.65**	0.8991	106.7460	0.44	67.4573	212.5978	105.2589
BGE 032012	1.10	0.31	1.1015	0.0368	0.04	49.6832	11.8554	99.4171
BGE 041470	1.10*	55.42**	1.1146	88.8561	0.20	64.7745	182.2975	112.5134
BGE 043776	0.30**	27.19**	0.3008	43.8128	0.01	105.4840	642.0755	61.6103
BGE 046721	0.77**	31.03**	0.7666	49.9871	0.12	62.4878	156.4716	96.1664
FbH 13	1.15*	170.29**	1.1515	271.9284	0.05	96.2819	538.1455	63.2004
FbH 14	2.10**	301.70**	2.0977	481.2721	0.34	250.9772	2285.2930	75.4486
FbH 15	1.56**	176.57**	1.5569	281.9522	0.11	127.0596	885.7535	76.3140
FbH 16	1.62**	0.90	1.6207	1.9782	0.20	88.0090	444.7108	68.7624
BGP	1.46**	234.63**	1.4623	374.4689	0.16	132.7076	949.5417	78.5726

BGE 029055, in which most of the stability parameters characterized it as relatively stable.

With respect to the number of seeds per plant, BGE 029055, BGP and FbH 14 can be distinguished, which formed 35– 41 seeds per plant. As in the previous trait, and in this one, accessions with an increased number of seeds showed clearly pronounced instability. However, the values of the parameters Si<sup>2</sup> and PP gave reason to consider that BGE 029055  $(Si^2 = 9.85; PP = 68.89)$  and BGP  $(Si^2 = 14.03; PP = 57.37)$ had a breeding value. They had a high adaptive ability, which in conditions above the averages, could provide them with a high realization of the number of seeds per plant. Accessions Fb 2486 and BGE 046721 were determined as very stable, with the coefficient of linear regression significantly smaller than 1, parameter W<sub>i</sub> close to 100 and number of seeds above the average for the group of tested accessions. Their low adap-
Accessions	Plant height	1st pod height	Pods number	Seeds number	Pod lenght	100 seeds mass	Seed weight
Fb 1896	9	7	8	8	11	12	6
Fb 1903	11	9	14	11	7	11	12
Fb 1929	11	11	4	3	10	6	3
Fb 2481	10	15	7	2	11	6	5
Fb 2486	3	6	7	10	10	12	12
Fb 3270	14	14	14	12	13	9	12
BGE 002106	8	8	8	9	11	14	5
BGE 029055	7	12	8	10	7	12	7
BGE 032012	9	8	4	7	7	7	4
BGE 041470	8	8	4	6	11	8	6
BGE 043776	10	4	11	10	7	5	11
BGE 046721	5	8	11	9	10	9	9
FbH 13	10	2	11	10	11	8	9
FbH 14	9	10	17	17	11	8	16
FbH 15	11	7	12	12	10	5	14
FbH 16	8	12	11	11	12	10	10
BGP	13	15	12	9	11	13	14

Table 3. Rank-parameter (Si<sub>2</sub>) of the studied traits according to the model of Huehn (1990a, b)

Note:  $Si_2 = 1$ : better performance;  $Si_2 = 17$ : worst performance.



**Fig. 1.** Main quantitative traits in broad bean accessions (2016–2018). Accessions: 1, Fb1896; 2, Fb1903; 3, Fb 1929; 4, Fb 2481; 5, Fb 2486; 6, Fb 3270; 7, BGE 002106; 8, BGE 029055; 9, BGE 032012; 10, BGE 041470; 11, BGE 043776; 12, BGE 046721; 13, FbH 13; 14, FbH 14; 15, FbH 15; 16, FbH 16; 17, BGP.

tive ability implied that they were not suitable for growing at a high level of agro-technology, but they can exhibit well in unfavorable environmental conditions.

Because of the lack of significance in the stability parameters of Eberhart and Russell (1966) regarding the trait of pod length for all accessions, the complex evaluation of ecological stability was made on the basis of the remaining parameters. According to the parameter values based on variance analysis and nonparametric method of Huehn (1990a, b), Fb 1903 and BGE 029055 outlined as the most stable, although they were one of the accessions with the shortest pods (see Table 3). A breeding compromise between the value of the trait and its stability (according to the indicator  $\sigma^2$ ) can be found in BGE 046721 ( $\sigma^2 = 18.4$ ) and BGE 032012 ( $\sigma^2 = 10.04$ ). The ambiguous assessments according to the different types of parameters show that longer-term researches are needed to determine the environmental sustainability of this trait.

In terms of 100 seeds mass, Fb 1896 (105.48 g), Fb 1903 (102.34 g) and BGE 041470 (101.38 g) were clearly pronounced favorites, characterized by a high value of the trait (see Fig. 1). A comparison of the three types of stability parameters showed that Fb 1896 was unstable and largely variable (see Table 2). Its reaction to the environment is highly predictable. It is suitable for growing in favorable environmental conditions. If conditions deteriorate, it can give way to the other accessions and to form seeds with smaller mass. Accession Fb 1903 also had a high mass of 100 seeds, but its coefficient of linear regression bi was less than 1, so it can be defined as stable.

BGE 041470 was characterized by the fact that the coefficient bi (bi = 0.73) was closer to 1 (compared to Fb 1903), which determined it as closest to the "ideal" genotype for this trait. The stability parameters of Plaisted and Peterson (1979) and Annicchiarico (1992) confirmed the evaluation according to Eberhart and Russell (1966) and Tai (1979). This accession is of interest from a breeding point of view, combining a high mass of 100 seeds with ecological stability. It is suitable for growing in a wide range of environmental conditions.

Table 2 also presents data on the stability parameters of the seed weight per plant. FbH 14, FbH 16, Fb H 15 and BGP had high values of the regression coefficient ( $bi \ge 1.5$ ), which determined them as unstable. With close average productivity (see Fig. 1) and similar values for bi (bi = 1.10-1.15) were accessions FbH 13 and BGE 032012. More plastic, i. e. more responsive to favorable growing conditions was FbH 13. Plants of BGE 041470 formed seeds with relatively large mass and were characterized by a coefficient of linear regression slightly above 1. Because of these characteristics, this accession was of interest from a breeding point of view.

Accessions Fb 1896, Fb 1929, Fb 2481, Fb 2486, BGE 002106 and BGE 029055 had coefficients close to 1, but they were distinguished by low productivity. Fb 1903 and BGE 043776 were stable under changing environmental conditions, with regression coefficient values of bi = 0.45 and bi = 0.30, respectively. In addition, BGE 043776 was also characterized by a low variance, i.e. its empirical values approximate to the theoretical ones. The most stable (bi = 0.05), but with the lowest value of the considered trait was Fb 3270.

#### **GGE** biplot analysis

The differences in stability of the accessions and their adaptability to the environment are presented in a two-dimensional coordinate system (Fig. 2). The axial axis shows the main effects (environment and genotype), and the ordinate axis – the effects of their interaction (PC1 or PC2). On the vertices of the polygon are situated the accessions, which are furthest from the center. All accessions fall into this polygon. The lines separating the polygon of sectors represent a set of hypothetical environments. The accession, forming the polygon angle for each sector, has the highest value regarding the studied trait for the environment that falls within this sector.

In terms of the plant height, from the location of the accessions and environments (years), it is obvious that there is variability due to the influence of the environment and especially the climatic difference between the second (2017) and third (2018) experimental years. This result is in full compliance with the data from the variance analysis (see Table 1). The accessions, whose projections on the ordinate were close to the origin of the coordinate system, were stable and very weakly interact with the environment. These were Fb 1896, Fb 3270, BGE 002106, Fb 1929, BGP, FbH 15. By contrast, accessions Fb 1903 and BGE 043776 were the most distant therefore they were characterized by a specific reaction to the environment and low adaptation.

The result regarding the 1st pod height indicated that the first two components (PC1 and PC2) determined 90.3 % of the total variation of the trait as a result of GE interaction. The vertices of the polygon were occupied by Fb 1929, Fb 1903, BGE 002106, BGP, FbH 13, FbH 14 and FbH 15. Accessions FbH 16, BGE 043776 and BGE 002106 exhibited their biological potential the best during the third year. They were among the genotypes with the greatest environmental stability. Fb 2486, Fb 3270 and BGE 041470 developed relatively well in the first and second years. The location of the first year (closer to the center of the coordinate system) determined it as the most suitable environment for the broad bean development with respect to the considered trait.

The accessions, which were characterized by a number of pods above the average, had positive values of the first principal component (PC1 > 0) and a value of PC2, tending to zero, were suitable for growing in different environments. In this trait, the accessions reacted differently to changing environmental conditions. In the most favorable position were those located in the quadrant, limited by the positive part of the abscissa (PC1) and the ordinate (PC2). From the accessions with a larger number of pods (FbH 14, BGP and BGE 029055), BGE 029055 can be preferred because of its lower variability. Fb 1903 and Fb 3270 were in the group of stable genotypes, however, they formed relatively few pods (10). A considerable part of the accessions had high (positive or negative) values of PC2, so they can be identified as having specific adaptability to the environment.

The graphical analysis of the stability in terms of the number of seeds per plant gave an analogous assessment obtained from the stability parameters. BGE 029055, BGP and FbH 14 had an increased number of seeds and occupied an extreme right position of the coordinate system, which determined them as the most productive and at the same time the most variable. Accessions Fb 1896 and Fb 1929 were one of the lowest productive, and their location close to the center of the coordinate system suggests a slight influence of the environment on the trait manifestation. In close proximity to them, with almost the same stability, were accessions Fb 2486 and BGE 046721. In breeding terms, they were more valuable because they formed a larger number of seeds.

GGE biplot analysis regarding 100 seeds mass showed that Fb 1929, BGE 032012 and BGE 043776 were located close to the origin of the coordinate system. They had low values on PC2 and PC1. This placement defined them as very stable, but they had a small mass of 100 seeds. BGE 041470 also had a small projection on PC2, but it was with a much higher value on the axial axis due to its larger mass of 100 seeds. Accessions Fb 1896 and Fb 1903 were distinguished with a high mass of 100 seeds and specific adaptability.

With regard to the trait of seed weight per plant, the first position was occupied by BGE 041470, characterized by a very good combination between stability and level of the trait. Accessions Fb 2486, FbH 16, FbH 14, Fb 1896 and BGE 029055 were distinguished by relatively good productivity and stability, and can be recommended as suitable for growing conditions. The most pronounced variability of the considered trait had FbH 13 and FbH 15, and BGE 032012 was characterized by the best stability but with very low productivity.



**Fig. 2.** GGE biplot analysis regarding the studied traits in broad bean accessions. Accessions: 1, Fb1896; 2, Fb1903; 3, Fb 1929; 4, Fb 2481; 5, Fb 2486; 6, Fb 3270; 7, BGE 002106; 8, BGE 029055; 9, BGE 032012; 10, BGE 041470; 11, BGE 043776; 12, BGE 046721; 13, FbH 13; 14, FbH 14; 15, FbH 15; 16, FbH 16; 17, BGP.

In Figure 3, a, the X axis (or the line of the average yield of the broad bean accessions) passes through the beginning of the coordinate system with an arrow indicating the positive end of the axis. The axis Y of the coordinate system (axis of stability) also passes through the beginning of the coordinate system perpendicular to the X axis. Thus, the average yield of the accessions can be estimated from the projection of their markers along the X axis, and the stability – from the projection

along the Y axis. Accessions FbH 14, BGE 041470, Fb 2486 had the highest average yield, and Fb 3270, BGE 043776, Fb 2481 and Fb 1929 – the lowest one. The yield in FbH 14, BGE 041470, BGE 029055, Fb 1896 and Fb 1929 was the most variable, whereas Fb 2481, FbH 16 and BGE 046721 were distinguished with high stability.

The graphical analysis also enables to be determined accessions that combine high yield and stability. The center of



Fig. 3. GGE biplot analysis regarding seed yield in broad bean accessions.

Accessions: 1, Fb1896; 2, Fb1903; 3, Fb 1929; 4, Fb 2481; 5, Fb 2486; 6, Fb 3270; 7, BGE 002106; 8, BGE 029055; 9, BGE 032012; 10, BGE 041470; 11, BGE 043776; 12, BGE 046721; 13, FbH 13; 14, FbH 14; 15, FbH 15; 16, FbH 16; 17, BGP.

Parameter	bi	Si <sup>2</sup>	a <sub>i</sub>	$\lambda_i$	σ <sup>2</sup>	PP	W <sup>2</sup>	Wi	Si <sub>2</sub>
Si <sup>2</sup>	0.442								
a <sub>i</sub>	0.99**	0.442							
$\lambda_{i}$	0.442	0.99**	0.442						
σ <sup>2</sup>	0.465	0.273	0.465	0.273					
РР	0.348	0.769**	0.348	0.769**	0.309				
W <sup>2</sup>	0.348	0.769**	0.348	0.769**	0.309	0.99**			
W <sub>i</sub>	0.248	0.016	0.248	0.016	0.290	-0.395	-0.395		
Si <sub>2</sub>	0.118	-0.299	0.263	0.759**	0.258	0.882**	0.882**	-0.371	
Seed weight per plant	0.530*	0.226	0.530*	0.226	0.369	0.111	0.111	0.335	0.162

Note: bi, Si<sup>2</sup> – Eberhart and Russell (1966); a<sub>i</sub>,  $\lambda_i$  – Tai (1979);  $\sigma^2$  – Shukla (1972); PP – Plaisted and Peterson (1979); W<sup>2</sup> – Wricke (1965); W<sub>i</sub> – Annicchiarico (1992); Si<sub>2</sub> – Huehn (1990a, b). Significant at \*\* p < 0.01, \* p <0.05.

the concentric circles (Fig. 3, *b*) presents the position of the "ideal" genotype, which is defined by the projection of the environment axis determined by the longest vector of genotypes with yield above the average and lower projection of the perpendicular line (low variability in all environments). More preferred is this one, which is closer to the "ideal" genotype. In our study, BGE 046721, BGE 032012, FbH 13, Fb 1903, FbH 15 and FbH 16 were located closer to the center of the concentric circles, so they can be defined as close to the ideal type with regard to the magnitude and variability of seed yield compared to the rest accessions.

#### **Correlation analysis**

The results of the correlation dependences between seed weight per plant and the stability parameters were presented in Table 4. The average productivity of the accessions positively, strongly and significant correlated with the parameters bi (r = 0.530) and  $a_i$  (R = 0.530). For the remaining parameters

(especially PP, W<sup>2</sup> and Si<sup>2</sup>), the correlation was also positive but statistically insignificant and weaker.

The coefficient of regression bi interacted positively with the other parameters, especially with the parameter  $a_i$  (r = 0.990). The parameter Si<sup>2</sup> (Eberhart, Russel, 1966) was in positive dependence with  $\lambda_i$  (r = 0.99), PP (r = 0.769) and W<sup>2</sup> (r = 0.769). Strong positive correlations at a high level of statistical significance were found between W<sup>2</sup> and the parameters  $\lambda_i$  (r = 0.769) and PP (r = 0.990).

The only negative correlations were established between the parameter Si<sub>2</sub> (Huehn, 1990a, b) and Si<sup>2</sup> (Eberhart, Russel, 1966) (r = -0.299) and W<sub>i</sub> (r = -0.371), as well as between W<sub>i</sub> and respectively PP (r = -0.395) and W<sup>2</sup> (r = -0.395).

#### Discussion

According to (Ilchovska, 2008), for a more objective assessment of the genotype-environment interaction, the studied cultivars (genotypes) should be studied in a wider range of environmental conditions. Some researchers (Yan, Tinker, 2006; Farshadfar et al., 2011) considered that in order to monitor the model of interaction between genotype and environment, and to better interpret the results, it is appropriate to use the biplot analysis. This polygonal graphic model represented the behavior and the interaction of genotypes in different environments, the differentiation of environment and also the specific environment for each of the genotypes studied.

The data obtained in this study regarding the interaction of genotype and environment confirmed the results of researches in other crops. In spring vetch, Sayar (2017) found that the factor 'environment' had the greatest impact on the yield, followed by the GE interaction and the factor 'genotype'. The presence of a considerable share of the factor 'environment' on the manifestation of main quantitative traits was reported by Tilahun et al. (2015) and Kanouni et al. (2015) in chickpeas, and by Sayar and Han (2016) in peas. Mortazavian et al. (2014) expressed an opinion that the stability analysis of the traits acquires important meaning when the effect of GE interaction is considerable.

The results of the correlation analysis of the data in our study were in support of the conclusions reached by other authors (Paula et al., 2014; Bornhofen et al., 2017) regarding the presence of positive relationships between the stability parameters and some main quantitative characteristics. According to Annicchiarico (2002), one of the possible explanations of this fact is that these methods (to determine the parameters mentioned) are related to the concept of static stability, which is obtained independently of the average expression of a given trait. The choice (made by these methods) may lead to the selection of stable but not necessarily productive genotypes.

Cargnelutti et al. (2009) concluded that the significant positive relationships between the parameters of the different methods showed that, in terms of stability, genotypes were evaluated in a similar way. The authors stated that the methods can provide much information and that only one method for stability evaluation would be sufficient to select the best genotypes. However, even in a strong relationship between the methods, the genotype position could be different in the different methods.

According to Balashova et al. (2013), one of the main tasks in the breeding of leguminous crops, including broad bean, was the seed yield stabilization. The authors considered that this problem can be solved by changing the idiotype of plants. According to them, one of the reasons for reducing the grain yield was the excessive increase in height and the lodging of plants. This was due to the fact that cultivars continue their vegetative growth after the formation of reproductive organs, especially in humid climatic conditions. For this reason, breeders' efforts should be directed to changing the plant habitus and development of highly productive determinant forms.

#### Conclusions

The results of the variance analysis in 17 broad bean accessions showed a significant genotype  $\times$  environment interaction for all quantitative traits (excluding pod width). The factor environment had the greatest impact on the phenotypic manifestation of the traits, followed by the factors genotype and genotype  $\times$  environment interaction.

In terms of plant height and 1st pod height, accessions FbH 16 and FbH 13 can be determined as high (79 cm, 35 cm) and ecologically stable (bi = 0.76, bi = 0.79). BGE 029055 was low variable, with high values of the number of pods (15) and seeds (41) per plant.

Accessions FbH 14, FbH 16, FbH 15 and BGP were distinguished by high seed weight per plant (from 28.36 to 34.93 g), but they exhibited instability (bi > 1) under unfavorable environmental conditions. In contrast, Fb 1903, BGE 043776 and Fb 3270 were very stable (bi < 1) but low-productive. Intermediate positions occupied accessions Fb 1896, Fb 1929, Fb 2481, Fb 2486, BGE 002106 and BGE 029055, which had the coefficient of linear regression close to 1, but they were also low-productive. Interesting from a breeding view point was BGE 041470, which is characterized by high values of 100 seeds mass (101.38 g) and seed weight per plant (32.14 g), as well as with relative stability (bi = 1.10).

GGE biplot analysis determined accessions BGE 046721, BGE 032012, FbH 15 and FbH 16 as a promising breeding material combining high and stable seed yield.

#### References

- Annicchiarico P. Cultivar adaptation and recomendation from alfafa trials in Northern Italy. J. Genet. Plant Breed. 1992;4:269-278.
- Annicchiarico P. Genotype×environment interaction: challenges and opportunities for plant breeding and cultivar recommendation. FAO Plant Production and Protection Paper. Rome, 2002.
- Balashova I.T., Pronina E.P., Sirota S.M., Gordeev D.K. Bean culture in Chernozem zone of Russia. Ovoschi Rossii = Vegetable Crops of Russia. 2013;1:60-62. (in Russian)
- Barov V. Analysis and schemas of the field trial. Sofia, 1982. (in Bulgarian)
- Bornhofen E., Benin G., Storck L., Woyann L.G., Duarte T., Stoco M.G. Statistical methods to study adaptability and stability of wheat genotypes. Bragantia. 2017;76(1):1-10.
- Buravtseva T.V., Lagutina L.V., Gurkina M.V. Assessment of new beans source material from VIR collection and allocation of sources of economically important features. In: The Role of Genetic Resources and Breeding Achievements in Ensuring the Dynamic Development of Agricultural Production: Proc. of N. Int. Sci. Conf. (July 8–9, 2009, Orel). Orel, 2009;219-233.
- Cargnelutti Filho A., Storck L., Riboldi J., Guadagnin J.P. Associação entre métodos de adaptabilidade e estabilidadeem em milho. Ciência Rural. 2009;39(2):340-347.
- Cruz C.D. Programa Genes: Biometria. version 7.0. Viçosa, Brazil: Univ. of Federal Viçosa, 2009.
- Eberhart S.A., Russel W.A. Stability parameters for comparing varieties. Crop Sci. 1966;6:36-40.
- Farshadfar E., Zali H., Mohammadi R. Evaluation of phenotypic stability in chickpea genotypes using GGE-Biplot. Ann. Biol. Res. 2011; 2:282-292.
- Georgieva N. Suitability of pea cultivars for organic farming conditions. Biol. Agric. Hortic. 2017;33(4):225-234.
- Hamayoon R., Khan H., Naz S.L., Munir I., Arif M., Khalil I., Khan A. Performance of chickpea genotypes under two different environmental conditions. Afr. J. Biotechnol. 2011;10:1534-1544.
- Huehn M. Non-parametric measures of phenotypic stability: Part 1. Theory. Euphytica. 1990a;47:189-194.
- Huehn M. Non-parametric measures of phenotypic stability: Part 2. Application. Euphytica. 1990b;47:195-201.
- Ilchovska M. Ecological assessment of common and special maize hybrids. In: Proc. of Int. Sci. Conf. of the Union of Scientists. Stara Zagora, 2008;56-62.
- Imtiaz M., Malhotra R.S., Singh M., Arslan S. Identifying high yielding, stable chickpea genotypes for spring sowing: specific adaptation

to location and sowing seasons in the Mediterranean region. Crop Sci. 2013;53:1472-1480.

- Kanouni H., Farayedi Y., Saeid A., Sabaghpour S.H. Stability analyses for seed yield of chickpea (*Cicer arietinum* L.) genotypes in the Western Cold Zone of Iran. J. Agric. Sci. 2015;7:219-230.
- Kazydub N.G., Shamanin V.P. Course of Lectures on Selection and Genetics of Legumes (peas, soybean, common beans, vetch, legumes). Omsk: OmGAU Publ., 2003. (in Russian)
- Kendal E., Sayar M.S. The stability of some spring triticale genotypes using biplot analysis. J. Anim. Plant Sci. 2016;26:754-765.
- Kendal E., Sayar M.S., Tekdal S., Aktaş H., Karaman M. Assessment of the impact of ecological factors on yield and quality parameters in triticale using GGE biplot and AMMI analysis. Pak. J. Bot. 2016; 48:1903-1913.
- Konvalina P., Stehno Z., Moudry J. The critical point of conventionally bread soft wheat varieties in organic farming systems. Agron. Res. 2009;7(2):801-810.
- Kurkina Yu. Biological dependence among legumes and their selection value: PhDissertation. Voronezh, 2003. (in Russian)
- Kurkina Yu. Breeding of broad bean for seed yield. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2013;16(4/2):922-925. (in Russian)
- Link W., Balko C., Stoddard F.L. Winter hardiness in faba bean: physiology and breeding. Field Crops Res. 2010;115:297-307.
- Marakaeva T.V., Kazydub N.G. Assessment of ecological plasticity and stability of samples of haricot of Western Siberia vegetable in the conditions of the southern forest-steppe. Int. Res. J. 2016;48(5):181-184. (in Russian)
- Mortazavian S.M.M., Nikkhah H.R., Hassani F.A., Sharif-Al-Hosseini M., Taheri M., Mahlooji M. GGE biplot and AMMI analysis of yield performance of barley genotypes across different environments in Iran. J. Agr. Sci. Tech. 2014;16:609-622.
- Paula T.M., Marinho C.D., Souza V., Barbosa M.H.P., Peternelli L.A., Kimbeng C.A. Relationships between methods of variety adaptabi-

lity and stability in sugarcane. Genet. Mol. Res. 2014;13(2):4216-4225.

- Plaisted R.L., Peterson L.C. A technique for evaluating the ability of selection to yield consistently in different location and seasons. Am. Potato J. 1979;36:381-385.
- Pouresmael M., Kanouni H., Hajihasani M., Astraki H., Mirakhorli A., Nasrollahi M., Mozaffari J. Stability of chickpea (*Cicer arietinum* L.) landraces in National Plant Gene Bank of Iran for drylands. J. Agr. Sci. Tech. 2018;20:387-400.
- Rubiales D. Faba beans in sustainable agriculture. Field Crops Res. 2010;115:201-202.
- Sayar M.S. Additive main effects and multiplicative interactions (AMMI) analysis for fresh forage yield in common vetch (*Vicia sativa* L.) genotypes. Agric. For. 2017;63:119-127.
- Sayar M.S., Han Y. Forage yield performance of forage pea (*Pisum sa-tivum* spp. arvense L.) genotypes and assessments using GGE biplot analysis. J. Agr. Sci. Tech. 2016;18:1621-1634.
- Shukla G.K. Some aspects of partitioning genotype-environmental components of variability. Heredity. 1972;28:237-245.
- Tai G.C. Analysis of genotype environment interactions of potato yield. Crop Sci. 1979;19:434-438.
- Tilahun G., Mekbib F., Fikre A., Eshete M. Genotype×environment interaction and stability analysis for yield and yield related traits of kabuli-type chickpea (*Cicer arietinum* L.) in Ethiopia. Afr. J. Biotechnol. 2015;14:1564-1575.
- Wricke G. Zur berechnung der ökovalenz bei sommerweizen und hafer. Pflanzenzuchtung. 1965;52:127-138.
- Yan W. Singular-value partitioning in biplot analysis of multienvironment trial data. Agron. J. 2002;94:990-996.
- Yan W., Tinker N.A. Biplot analysis of multi-environment trial data: principles and applications. Can. J. Plant Sci. 2006;86:623-645.
- Zhuchenko A.A. Mobilization of Genetic Resources of Flowering Plants on the Basis of their Identification Systematization. Moscow, 2012. (in Russian)

#### ORCID ID

N. Georgieva orcid.org/0000-0002-6364-1310

V.I. Kosev orcid.org/0000-0003-3292-4200

**Acknowledgements.** The authors thank the Agricultural Academy in Bulgaria for funding the study. **Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received March 20, 2019. Revised July 1, 2019. Accepted July 8, 2019. Published online August 30, 2019.

# Efficiency of using SNP markers in the *MSTN* gene in the selection of the Pushkin breed chickens

N.V. Dementeva, A.B. Vakhrameev, T.A. Larkina, O.V. Mitrofanova

Russian Research Institute of Farm Animal Genetics and Breeding – Branch of the L.K. Ernst Federal Science Center for Animal Husbandry, Pushkin, St. Petersburg, Russia

🖻 e-mail: mo1969@mail.ru

In the poultry industry, indicators reflecting the growth rate of young stock and the exterior characteristics of chickens are important benchmarks for breeding. Traditional selection based on phenotypic evaluation is characterized by low efficiency with a low character inheritance ratio and is difficult to apply in small groups of animals and birds bred in bioresource collections. The use of molecular genetic markers associated with economically important traits makes it possible to carry out early selection of birds. This entails an increase in the profitability of the poultry industry. Recently, single nucleotide polymorphisms (SNPs) have served as convenient markers for selection purposes. For five generations (P1-P5), an experimental selection of hens of the Pushkin breed was carried out for live weight. It was based on selection for single nucleotide polymorphism rs313744840 in the MSTN gene. As a result, a significant increase in the frequency of allele A in this gene, from 0.11 to 0.50, took place. The association of SNP markers with meat qualities in the experimental group led to changes in the exterior profile of an adult bird at 330 days of age. The individuals with the AA and AG genotypes had the greatest live weight and longest body. As a result of selection, the bird on average became larger due to an increase in the number of heterozygous individuals with long bodies and large chest girths. The depth of the chest and the width of the pelvis increased due to an increase in the frequency of allele A in the experimental population. A tendency towards an increase in these indicators with the substitution of G with A in the genotype was found. Saturation of the population with desirable alleles led to an increase in the average live weight of the chickens. Analysis of the exterior parameters of adult birds showed that this growth is achieved by increasing the depth and volume of the bird body, and not by increasing the length of the limbs. Thus, marker selection carried out for five generations in the experimental population of Pushkin breed chickens to increase body weight has reliably (p < 0.001) changed the exterior profile of adult birds.

Key words: PCR-RFLP; polymorphism; myostatin; chickens; marker selection; exterior.

**For citation:** Dementeva N.V., Vakhrameev A.B., Larkina T.A., Mitrofanova O.V. Efficiency of using SNP markers in the *MSTN* gene in the selection of the Pushkin breed chickens. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii=Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):993-998. DOI 10.18699/VJ19.575

## Эффективность использования SNP-маркеров в гене *MSTN* в селекции кур пушкинской породы

Н.В. Дементьева, А.Б. Вахрамеев, Т.А. Ларкина, О.В. Митрофанова 🖾

Всероссийский научно-исследовательский институт генетики и разведения сельскохозяйственных животных – филиал Федерального научного центра животноводства – ВИЖ им. академика Л.К. Эрнста, Пушкин, Санкт-Петербург, Россия 😰 e-mail: mo1969@mail.ru

В птицеводстве показатели, отражающие интенсивность роста молодняка и экстерьерные характеристики кур, – важные ориентиры для селекции. Традиционный селекционный отбор, основанный на фенотипической оценке, отличается невысокой эффективностью при низком коэффициенте наследуемости признака, и в малочисленных группах животных и птиц, разводимых в биоресурсных коллекциях, его сложно применять. Использование молекулярно-генетических маркеров, связанных с экономически значимыми признаками, позволяет проводить ранний отбор птицы. Это влечет за собой повышение рентабельности птицеводства. В последнее время удобными для селекционных целей маркерами служат однонуклеотидные полиморфизмы (SNP). В опытной популяции кур пушкинской породы в течение пяти поколений (Р1-Р5) проводили маркерную селекцию на увеличение живой массы. В ее основе был отбор по однонуклеотидной замене rs313744840 в гене MSTN. В результате отбора за этот период произошло значительное увеличение частоты аллеля А в этом гене: с 0.11 до 0.50. Ассоциация SNP-маркера с мясными качествами в опытной группе кур привела к изменениям экстерьерного профиля взрослой птицы в возрасте 330 дней. Наибольшей живой массой и длинным корпусом отличались особи с генотипами АG и АА. В результате селекции птица в среднем стала крупнее за счет увеличения количества гетерозиготных особей с длинным корпусом и большим обхватом груди. Глубина груди и ширина таза увеличились параллельно с ростом частоты аллеля А в опытной популяции. Обнаружена тенденция к увеличению этих показателей при замене G на A в генотипе. Насыщение популяции желательными аллелями привело к росту средних показателей живой массы кур. Анализ экстерьерных параметров взрослой птицы показал, что этот рост достигается за счет увеличения глубины и объема корпуса птицы, а не роста длины конечностей. Таким образом, в опытной популяции кур пушкинской породы на протяжении пяти поколений проведена маркерная селекция на увеличение живой массы, которая достоверно (*p* < 0.001) изменила экстерьерный профиль взрослой птицы.

Ключевые слова: ПЦР-ПДРФ; полиморфизм; миостатин; куры; маркерная селекция; экстерьер.

#### Introduction

In the poultry industry, indicators reflecting the growth rate of young stock and the conformation characteristics of chickens are important breeding benchmarks. The use of molecular genetic markers associated with economically important traits allows for the early selection of birds, which entails an increase in the profitability of the poultry industry. Recently, single nucleotide polymorphisms (SNPs) have served as convenient markers for this purpose. Chicken genomes include 13.93 millions such polymorphisms (Boschiero et al., 2018). Since the identification of SNP is not difficult and the search focuses only on genetic sequences of interest, this reduces the time and cost of evaluation (Smaragdov, 2009).

Currently, there are many studies in the world aimed at identifying genomic associations between individual SNPs and breeding traits in chickens (Fornari et al., 2014; Cruz et al., 2015; Grupioni et al., 2017). This abundance of identified links in the future can help in the mapping of polymorphisms determining complex traits in poultry. Modern technologies based on work with SNP chips make it possible to identify genome-wide associations for growth rates in chickens (Zhang et al., 2015). But selection by individual markers continues to be a convenient tool for achieving genetic progress in populations of farm animals and birds. It is especially relevant when breeding small and gene pool populations of chickens.

Traditional selection is based on a phenotypic evaluation, characterized by low efficiency and complexity. It is not always possible to use it for quantitative traits, as well as for small groups of animals and birds, which are usually the populations bred in bioresource collection farms. In this case, it is reasonable to use marker-based selection methods, the so-called MAS (marker-assisted selection) (Khlestkina, 2014). This way allows breeders to choose farm animals with high rates of breed specific traits and reproduction early and efficiently. This is a selection process that focuses on the trait of interest based on genetic markers associated with it and leads to the accumulation of individuals in the population with the desired combinations of genes (Collard et al., 2005).

When using this method on birds with a small population size, it is necessary to control genetic diversity. Similar studies were carried out on indigenous chicken breeds (Li et al., 2008; Guo et al., 2016). Until now, genetic studies of the conformation traits of the birds have been focused on the qualitative indicators of the appearance of the birds, such as color and shape (Sun et al., 2015; Guo et al., 2016). At the same time, live weight and conformation traits are important goals of breeding in the poultry industry. Consequently, one should not overlook the search for links between genomic loci responsible for the growth and accumulation of muscle mass. One of these genes that directly affects the body weight of various animals and humans which has been under investigation for the past twenty years is myostatin gene *MSTN* (Zhang et al., 2012). Myostatin, a protein that inhibits the growth and differentiation of muscle tissue in the body, acts as a negative regulator of skeletal muscle mass. This protein is secreted by muscle cells and acts on the basis of feedback regulation. With increasing muscle mass increases the secretion of myostatin, which inhibits further muscle growth.

Natural mutations that lead to a decrease in the amount of myostatin and/or suppress its function were identified in various species of animals and birds, including chickens. In latter a large number of SNPs have been found in this gene and their effect on growth rate, reproductive parameters and meat quality have been documented (Baron et al., 2002; Dementeva et al., 2017). In addition, mutations in non-coding regulatory regions were identified in various breeds of sheep, pig, dog, and chicken, which affect the expression level of *MSTN*, and, consequently, growth and muscle mass (Hu et al., 2013). The effect of SNP in this gene on live weight under various growing conditions and mortality of chickens was studied (Ye et al., 2007).

The aim of our study was to determine the effect of the conducted MAS by rs313744840 SNP in the myostatin gene on the conformation traits of Pushkin chicken breed from the Russian Research Institute of Farm Animal Genetics and Breeding bioresource collection farm.

The specific tasks of the research included tracing the dynamics of the rs313744840 allele frequency in the myostatin gene in the population of Pushkin chicken breed over a number of years, and also analyzing the associations of rs313744840 replacement in the myostatin gene with the conformation traits of poultry.

#### Materials and methods

The material for the study was DNA isolated from the blood of hens and cocks of the experimental population of Pushkin's breed, which was selected during five generations (P1–P5) for rs313744840 replacement in the *MSTN* gene and live weight. This population was formed on the basis of the Russian Research Institute of Farm Animal Genetics and Breeding bioresource collection farm "Genetic collection of rare and endangered breeds of chickens" (Pushkin, St. Petersburg).

At birth, chickens were individually tagged. During raizing, they were regularly weighed in 7, 33, 80 and 90 days. At the same time there was a culling of sick or injured chickens. Birds with the desired genotype for replacement in the myostatin gene was selected in the breeding core, whose representatives at the age of 330 days were weighed and evaluated by

conformation traits. In addition, in the P2–P4 generations the selection of chickens by weight was not carried out. In the P5 generation, a strict culling of chickens was carried out and birds with an increased growth rate, high body weight and good egg production of mothers was taken to the breeding core, even if their genotype for rs313744840 replacement in the *MSTN* gene was different from the desired one. The following traits were measured: body length, chest girth, tarsus girth, keel length, tarsus length, hip length, chest depth, pelvis width, chest width in the clavicle, chest angle. As a control, a population of chickens of Pushkin breed from the same bioresource collection farm was taken, which was contained under similar conditions in group breeding.

Blood for DNA extraction was collected at the age of 33 days from a wing vein into a microtube containing 50  $\mu$ l of 0.5 mM EDTA Ph 8.0 as an anticoagulant. Samples were stored at -20 °C until use. Genomic DNA was isolated by a standard phenol-detergent method.

Detection of a single nucleotide polymorphism was performed using the PCR-RFLP method. Tools for the detection of SNP are presented in Table 1. Polymerase chain reaction was performed according to the previously described procedure (Mitrofanova et al., 2017).

For electrophoresis, 1.5 % agarose gels containing ethidium bromide fluorescent dye and TBE buffer (45 mM Tris-borate, 1 mM EDTA) were used. The mixture after restriction reaction was introduced into wells of the gel. Electrophoresis was carried out for 1 h at an operating voltage of 150 V. The fluorescence signal was photographed in the gel documentation system (Kodak).

Based on the genotyping, one-factor analysis of variance was performed to identify differences in productive characteristics in the SigmaPlot software package (version 12.0.5) based on the Shapiro–Wilk criteria and the Students *t*-test.

Analysis of differences in conformation traits in chicken genotypic groups was carried out using the analysis of vari-

Table 1. Single nucleotide polymorphism detection tools

ance analysis for multiple comparisons (All Pairwise Multiple Comparison Procedures).

#### Results

For five generations (2012–2016) in the experimental population of Pushkin's chicken breed, selection was made to increase the frequency of the allele A by replacement in rs313744840 locus in *MSTN* gene. As a result of the selection over this period, there was a significant increase in the frequency of allele A from 0.11 to 0.50 (Table 2).

Since the critical  $\chi^2$  is 3.84, violation in Hardy–Weinberg equilibrium was observed in the P3 generation due to an excess of GG homozygotes, and in the P5 generation – due to an excess of heterozygotes.

As part of the study of the association of SNP marker with meat qualities in the experimental group, a comformation evaluation of adult birds aged 330 days was carried out. According to the results in the P5 generation evaluation, the selection carried out reliably increased (p < 0.001) the length of the body, the girth and depth of the breast, the length of the keel, the width of the breast, the length of the tarsus and the width of the pelvis in chickens of the experimental population compared to the control group (Table 3). The chest angle in P5 chickens increased in comparison with the chickens of the previous P4 generation, but did not differ from the chest angle of chickens of the control population.

Table 4 presents the analysis of differences between genotypes in chickens in the P5 generation of the experimental population by replacement in rs313744840 locus in *MSTN* gene. The heterozygotes of AG differed from other individuals in body weight and on average weighed  $2731 \pm 59$  g. They showed a significant increase in body size by three traits (body length, taped body length, diagonal body length). By the traits of the chest depth, the chest width at clavicle, the pelvis width, there is a tendency to trait increase when replacing G with A in the genotype.

	1 2	•			
SNP	Replacement	Annealing tem- perature, °C	Primers (3'–5')	Endonuclease	Fragment size, bp
rs313744840	A/G	60	aaccaatcgtcggttttgac cgttctctgtgggctgacta	Mspl	297, 260, 37

**Table 2.** Dynamics of changes in the frequencies of genotypes and alleles for the replacement in rs313744840 locus in MSTN gene

 in the course of directed selection in chickens of the Pushkin breed of the bioresource collection farm

Chicken generation	Indicator	Genotype	Genotypes			Allele	
		AA	AG	GG	A	G	
P2, 2013	Livestock	4	22	113			
	Frequency	0.03	0.16	0.81	0.11	0.89	2.41
P3, 2014	Livestock	32	71	143			
	Frequency	0.13	0.29	0.58	0.28	0.72	18.87
P4, 2015	Livestock	64	135	69			
	Frequency	0.24	0.50	0.26	0.49	0.51	0.02
P5, 2016	Livestock	87	243	90			
	Frequency	0.21	0.58	0.21	0.5	0.5	10.34

	. [ ]					
Trait	Population	Population				
	P4 ( <i>n</i> = 98)	P5 ( <i>n</i> = 97)	Control ( <i>n</i> = 20)			
Live weight at 330 days, g	$2430 \pm 29^{1a}$	$2707 \pm 34^{1b}$	$2500 \pm 80^{1c}$	1a-1b; 1b-1c – <i>p</i> < 0.05		
Body length, cm	$18.71 \pm 0.09^{2a}$	$19.49 \pm 0.07^{2b}$	$18.23 \pm 0.20^{2c}$	2a-2b; 2b-2c; 2a-2c – <i>p</i> < 0.001		
Breast girth, cm	$34.61 \pm 0.52^{3a}$	$35.24 \pm 0.15^{3b}$	$31.55 \pm 0.34^{3c}$	3a-3c; 3b-3c – <i>p</i> < 0.001		
Tarsus girth, cm	4.02±0.03	$4.08 \pm 0.02$	3.85±0.6	Non-significant		
Tarsus length, cm, см	$10.33 \pm 0.09^{4a}$	$10.64 \pm 0.07^{4b}$	$10.15 \pm 0.10^{4c}$	4a-4b; 4b-4c – <i>p</i> < 0.05		
Hip length, cm	10.66±0.80	10.10±0.07	9.77±0.34	Non-significant		
Breast depth, cm	$11.39 \pm 0.08^{5a}$	$12.29 \pm 0.08^{5b}$	11.38±0.12 <sup>5c</sup>	5a-5b; 5b-5c – <i>p</i> < 0.001		
Pelvis width, cm	8.72±0.06 <sup>6a</sup>	$9.36 \pm 0.06^{6b}$	8.66±0.25 <sup>6c</sup>	6a-6b; 6b-6c – <i>p</i> < 0.001		
Breast width at clavicle, cm	$7.07 \pm 0.06^{7a}$	$7.56 \pm 0.06^{7b}$	6.72±0.08 <sup>7c</sup>	7a-7b; 7b-7c – <i>p</i> < 0.001		
Breast angle, degrees	$77.04 \pm 0.34^{8a}$	80.69±0.47 <sup>8b</sup>	81.21±1.46 <sup>8c</sup>	8a-8b; 8a-8c – <i>p</i> < 0.001		
Keel length, cm	11.21±0.07	11.85±0.07 <sup>9b</sup>	$10.95 \pm 0.16^{9c}$	9b-9c – <i>p</i> < 0.001		

# **Table 3.** Conformation evaluation of the experimental population of Pushkin chickens (populations P4 and P5) in comparison with the control population

**Table 4.** Conformation evaluation of the experimental population of P5 chickens of various genotypes by rs313744840 replacement in *MSTN* gene

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- 5					
Trait	Genotype	Genotype				
	AA ( <i>n</i> = 34)	AG ( <i>n</i> = 48)	GG ( <i>n</i> = 9)			
Live weight at 330 days, g	$2599 \pm 44^{1a}$	$2731 \pm 59^{1b}$	2436±117 <sup>1c</sup>	1a-1b; 1b-1c – <i>p</i> < 0.05		
Body length, cm	19.10±0.11 <sup>2a</sup>	$19.58 \pm 0.10^{2b}$	19.12±0.16 <sup>2c</sup>	2a-2b; 2b-2c – <i>p</i> < 0.05		
Taped body length, cm	$21.65 \pm 0.13^{3a}$	$22.34 \pm 0.14^{3b}$	21.56±0.28 <sup>3c</sup>	3a-3b; 3b-3c – <i>p</i> < 0.05		
Diagonal body length, cm	22.01±0.15	$22.62 \pm 0.18^{4b}$	21.64±0.43 <sup>4c</sup>	4a-4c – <i>p</i> < 0.05		
Breast girth, cm	34.71±0.22	$35.25 \pm 0.26$	$34.28 \pm 0.45$	Non-significant		
Breast width at clavicle, cm	7.53±0.09	7.43±0.08	7.01±0.26	Non-significant		
Breast depth, cm	12.42±0.17	12.10±0.12	12.03±0.20	Non-significant		
Tarsus girth, cm	3.97±0.04	4.02±0.02	3.97±0.6	Non-significant		
Keel length, cm	11.66±0.09	11.72±0.11	11.83±0.25	Non-significant		
Tarsus length, cm	10.68±0.11	10.56±0.11	10.53±0.31	Non-significant		
Hip length, cm	9.97±0.13	10.06±0.10	9.83±0.19	Non-significant		
Shin length, cm	14.38±0.12	14.68±0.10	14.67±0.19	Non-significant		
Shin girth, cm	11.89±0.20	12.03±0.13	11.61±0.33	Non-significant		
Pelvis width, cm	9.34±0.10	9.25±0.10	9.09±0.18	Non-significant		
Breast angle, degrees	81.06±0.67	80.62±0.69	79.33±1.9	Non-significant		

#### Discussion

The myostatin gene in chickens in our work was selected for use as a selection criterion. Interest for its investigation does not fade. Various allelic variants has been identified, the relationships of single nucleotide substitutions in this gene with productive traits in various animals has been determined (Ye et al., 2007; He et al., 2013; Hope et al., 2013; Tu et al., 2013; Dementeva et al., 2017; Mitrofanova et al., 2017; Rooney et al., 2017). There are studies confirming the associative links of SNPs in the region of the myostatin gene with the growth rate of young chickens and body weight (Dushyanth et al., 2016). Study of the results of chicken breeding by the marker allele of the myostatin gene in non-industrial breeds yet was not conducted. At the beginning of our work, several SNPs in the myostatin gene (Dementeva et al., 2018; Mitrofanova, Dementeva, 2018) were under study, but only the replacement in the rs313744840 position of this gene was effective for selection for live weight in birds. The marker-assisted selection in the Pushkin gene pool breed has been carried out for 5 years. As a result, an increase in live weight of the experimental chicken population along with a shift in the frequency of occurrence of allele A from 0.11 to 0.50 was achieved. The violation in Hardy–Weinberg equilibrium is observed in the P3 generation due to the disproportionate selection of AA homozygotes compared with the P2 generation, and in the P5 generation due to an excess of heterozygotes taken into the breeding core by their productivity criterion. In the course of breeding, the main selection criterion for hens was not only the genotype of the individual, but also the reproductive qualities of mothers (egg production, egg mass). Perhaps the increase in the pelvis width (see Table 3) was a consequence of the selection for egg mass increase.

The association of the SNP marker with meat qualities in the experimental group led to changes in the conformation profile of an adult bird at 330 days of age. An analysis of differences in conformation traits between genotypes showed that individuals with a heterozygous and AA genotypes were characterized by the greatest live weight and body length. For these genotypes, there was a significant increase in the size of the body by three traits: body length, taped body length, diagonal body length. As a result of breeding, birds on average became larger due to an increase in the number of heterozygous individuals in a population with a long body and a large chest girth. The chest depth and the pelvis width increased due to an increase in the frequency of allele A in the experimental population compared to chickens from the control group. A tendency to an increase in these traits with the replacement of G by A in the genotype was found. Since the selection was carried out over several years, one can witness the saturation of the population with the desired alleles that led to an increase in the average chickens live weight. Analysis of the conformation traits of adult birds demonstrated that this increase is achieved by increasing the depth and volume of the bird body, and not by limbs elongating.

#### Conclusion

Thus, marker-assisted selection conducted for five generations in the experimental population of Pushkin chicken breed resulted in body weight increase. Breeding carried out on this population changed the conformation profile of adult birds at 330 days of age (p < 0.001). There was an increase in the body length, chest girth and depth, the keel length, the chest width, and the pelvis width.

#### References

- Baron E.E., Wenceslau A.A., Alvares L.E., Nones K., Ruy D.C., Schmidt G., Zanella E., Coutinho L., Ledur M.C. High level of polymorphism in the *Myostatin* chicken gene. In: Proc. of the 7th World Congress on Genetics Applied to Livestock Production, August 19–23, 2002. Montpellier, France, 2002;19-23.
- Boschiero C., Moreira G., Gheyas A., Godoy T., Gasparin G., Mariani P., Paduan M., Cesar A., Ledur M., Coutinho L. Genomewide characterization of genetic variants and putative regions under selection in meat and egg-type chicken lines. BMC Genomics. 2018;19(83):1-18. DOI 10.1186/s12864-018-4444-0.
- Collard B., Jahufer M., Brouwer J., Pang E. An introduction to markers, quantitative trait loci (QTL) mapping and marker-assisted selection for crop improvement: The basic concepts. Euphytica. 2005; 142:169-196. DOI 10.1007/s10681-005-1681-5.
- Cruz V., Schenkel F., Savegnago R., Grupioni N., Stafuzza N., Sargolzaei M., Ibelli A., Peixoto J., Ledur M., Munari D. Association of apolipoprotein B and adiponectin receptor 1 genes with carcass, bone integrity and performance traits in a paternal broiler line. PLoS One. 2015;10(8):e0136824. DOI 10.1371/journal.pone.0136824.

- Dementeva N.V., Mitrofanova O.V., Kudinov A.A. The effect of different diets of feeding on the result of associative analysis of polymorphism in the MSTN gene and growth of live weight in chickens. Mezhdunarodnyy Zhurnal Prikladnykh i Fundamentalnykh Issledovaniy = International Journal of Applied and Fundamental Research. 2018;6:145-148. DOI 10.23670/IRJ.2018.72.6.017. (in Russian)
- Dementeva N., Mitrofanova O., Tyshchenko V., Terletskiy V., Yakovlev A. The rate of weight gain and productivity of a chicken broiler cross with various polymorphic types of the myostatin gene. Russ. J. Genet.: Appl. Res. 2017;7(1):1-5. DOI 10.1134/S207905971701004X.
- Dushyanth K., Bhattacharya T.K., Shukla R., Chatterjee R.N., Sitaramamma T., Paswan C., Guru Vishnu P. Gene expression and polymorphism of *Myostatin* gene and its association with growth traits in chicken. Anim. Biotechnol. 2016;27(4):269-277. DOI 10.1080/ 10495398.2016.1182541.
- Fornari M., Zanella R., Ibelli A., Fernandes L., Cantao M., Thomaz-Soccol V., Ledur M., Peixoto J. Unraveling the associations of osteoprotegerin gene with production traits in a paternal broiler line. SpringerPlus. 2014;3(682). DOI 10.1186/2193-1801-3-682.
- Grupioni N., Stafuzza N., Carvajal A., Ibelli A., Peixoto J., Ledur M., Munari D. Association of *RUNX2* and *TNFSF11* genes with production traits in a paternal broiler line. Genet. Mol. Res. 2017;16(1). DOI 10.4238/gmr16019443.
- Guo X., Fang Q., Ma C., Zhou B., Wan Y., Jiang R. Whole-genome resequencing of Xishuangbanna fighting chicken to identify signatures of selection. Genet. Sel. Evol. 2016;48(62). DOI 10.1186/s12711-016-0239-4.
- He Y.L., Wu Y.H., Quan F.S., Liu Y.G., Zhang Y. Comparative analysis of myostatin gene and promoter sequences of Qinchuan and Red Angus cattle. Genet. Mol. Res. 2013;12(3):3398-3406. DOI 10.4238/2013.September.4.6.
- Hope M., Haynes F., Oddy H., Koohmaraie M., Al-Owaimer A., Geesink G. The effects of the myostatin g+6723G>A mutation on carcass and meat quality of lamb. Meat Sci. 2013;95(1):118-122. DOI 10.1016/j.meatsci.2013.03.029.
- Hu W., Chen S., Zhang R., Liu Y. Single nucleotide polymorphisms in the upstream regulatory region alter the expression of myostatin. In Vitro Cell. Dev. Biol. Anim. 2013;49(6):417-423. DOI 10.1007/ s11626-013-9621-5.
- Khlestkina E.K. Molecular markers in genetic studies and breeding. Russ. J. Genet.: Appl. Res. 2014;4(3):236-244. DOI 10.1134/S2079 059714030022.
- Li H., Zhu W., Chen K., Song W., Shu J., Han W. Associations between GHR and IGF-1 gene polymorphisms, and reproductive traits in Wenchang chickens. Turk. J. Vet. Anim. Sci. 2008;32(4): 281-285.
- Mitrofanova O., Dementeva N., Krutikova A., Yurchenko O., Vakhrameev A., Terletskiy V. Association of polymorphic variants in *MSTN*, *PRL*, and *DRD2* genes with intensity of young animal growth in Pushkin breed chickens. Cytol. Genet. 2017;51(3);179-184. DOI 10.3103/S0095452717030082.
- Rooney M.F., Porter R.K., Katz L.M., Hill E.W. Skeletal muscle mitochondrial bioenergetics and associations with myostatin genotypes in the Thoroughbred horse. PLOS One. 2017;12(11):e0186247. DOI 10.1371/journal.pone.0186247.
- Smaragdov M.G. Genomic selection as a possible accelerator of traditional selection. Russ. J. Genet. 2009;45(6):633-636. DOI 10.1134/ S1022795409060015.
- Sun Y., Liu R., Zhao G., Zheng M., Sun Y., Yu X., Li P., Wen J. Genome-wide linkage analysis identifies loci for physical appearance traits in chickens. G3 (Bethesda). 2015;5(10):2037-2041. DOI 10.1534/g3.115.020883.
- Tu P.-A., Lo L.-L., Chen Y.-C., Hsu C.-C., Shiau J.-W., Lin E.-C., Wang P.-H. Polymorphisms in the promoter region of *myostatin* gene are associated with carcass traits in pigs. J. Anim. Breed. Genet. 2013;131(2):116-122. DOI 10.1111/jbg.12053.
- Ye X., Brown S., Nones K., Coutinho L., Dekkers J., Lamont S. Associations of myostatin gene polymorphisms with performance and

mortality traits in broiler chickens. Genet. Sel. Evol. 2007;39(1): 73-89. DOI 10.1051/gse:2006029.

- Zhang G., Fan Q., Zhang T., Wang J., Wang W., Xue Q., Wang Y. Genome-wide association study of growth traits in the Jinghai Yellow chicken. Genet. Mol. Res. 2015;14(4):15331-15338.
- Zhang G., Zhang L., Wei Y., Wang J., Ding F., Dai G., Xie K. Polymorphisms of the myostatin gene and its relationship with reproduction traits in the Bian chicken. Anim. Biotechnol. 2012;23(3):184-193. DOI 10.1080/10495398.2012.681411.

#### ORCID ID

- N.V. Dementeva orcid.org/0000-0003-0210-9344
- A.B. Vakhrameev orcid.org/0000-0001-5166-979X
- T.A. Larkina orcid.org/0000-0002-7764-1338
- O.V. Mitrofanova orcid.org/0000-0003-4702-2736

Acknowledgements. This study was carried out within the framework of the state task AAAA-A18-118021590138-1 using chickens from the Bioresource Collection of the CCU "Genetic collection of rare and endangered breeds of chickens" (Russian Research Institute of Farm Animal Genetics and Breeding, St. Petersburg, Pushkin). The authors are grateful to O.P. Yurchenko, creator of the Pushkin breed of chickens, for the opportunity to use this breed in our research.

**Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received November 1, 2018. Revised June 5, 2019. Accepted June 10, 2019.

## Ассоциация однонуклеотидного полиморфизма rs110861313 в межгенном районе хромосомы 23 с развитием лейкоза у крупного рогатого скота черно-пестрой породы

Р.Б. Айтназаров<sup>1, 2</sup>, Е.В. Игнатьева<sup>1, 2</sup>, Т.А. Агаркова<sup>3</sup>, Н.Г. Двоеглазов<sup>3</sup>, Н.А. Осипова<sup>3</sup>, В.В. Храмцов<sup>3</sup>, Н.С. Юдин<sup>1, 2</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия <sup>2</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия

<sup>3</sup> Сибирский федеральный научный центр агробиотехнологий Российской академии наук, р. п. Краснообск, Новосибирская область, Россия

e-mail: yudin@bionet.nsc.ru

Недавно с помощью полногеномного анализа ассоциаций было идентифицировано несколько однонуклеотидных полиморфизмов (ОНП), связанных с чувствительностью крупного рогатого скота (КРС) к лейкозу. Однако все эти исследования были выполнены на животных голштинской породы и их гибридах. В связи с этим актуальна проверка информативности выявленных ранее генетических маркеров для российских пород КРС. Целью исследования была проверка ассоциации ОНП rs110861313 в межгенном участке хромосомы 23 с лейкозом у черно-пестрой породы КРС. При гематологическом исследовании крови животных, в сыворотке крови которых серологическими методами обнаружены специфические антитела к вирусу лейкоза КРС, были сформированы три группы: здоровые животные (n = 115), бессимптомные вирусоносители (n = 145) и больные лейкозом животные с персистентным лимфоцитозом (n = 107). Генотипирование ОНП rs110861313 проводили с использованием полимеразной цепной реакции с последующим анализом полиморфизма длин рестрикционных фрагментов. Выявлено достоверное снижение частоты генотипа А/А (11.2 %) у животных с персистентным лимфоцитозом по сравнению с вирусоносителями (27.6 %) (*p* < 0.002). Частота животных с генотипом С/С у животных с персистентным лимфоцитозом (41.1 %) была достоверно выше, чем у вирусоносителей (21.4 %) (р < 0.001). При этом бессимптомных вирусоносителей можно считать более адекватным контролем, чем здоровых, но не контактировавших с вирусом животных. По данным биоинформатического анализа, устойчивость к инфекции вирусом лейкоза КРС может быть связана с наличием в районе ОНП rs110861313 сайта связывания транскрипционного фактора FOXM1, который экспрессируется в клетках иммунной системы и потенциально может влиять на экспрессию ближайших генов (LY6G5B, GPANK1, ABHD16A, LY6G6F, LY6G6E, CSNK2B, ApoM). Таким образом, нами установлено, что ОНП rs110861313 в межгенном участке хромосомы 23 ассоциирован с развитием лейкоза при инфицировании вирусом лейкоза у животных черно-пестрой породы КРС.

Ключевые слова: крупный рогатый скот; черно-пестрая порода; лейкоз; вирусоноситель; персистентный лимфоцитоз; однонуклеотидный полиморфизм; rs110861313; ассоциация.

**Для цитирования:** Айтназаров Р.Б., Игнатьева Е.В., Агаркова Т.А., Двоеглазов Н.Г., Осипова Н.А., Храмцов В.В., Юдин Н.С. Ассоциация однонуклеотидного полиморфизма rs110861313 в межгенном районе хромосомы 23 с развитием лейкоза у крупного рогатого скота черно-пестрой породы. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8):999-1005. DOI 10.18699/VJ19.576

# Single nucleotide polymorphism rs110861313 in the intergenic region of chromosome 23 is associated with the development of leukosis in the Russian Black Pied cattle

R.B. Aitnazarov<sup>1, 2</sup>, E.V. Ignatieva<sup>1, 2</sup>, T.A. Agarkova<sup>3</sup>, N.G. Dvoeglazov<sup>3</sup>, N.A. Osipova<sup>3</sup>, V.V. Khramtsov<sup>3</sup>, N.S. Yudin<sup>1, 2</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

<sup>3</sup> Siberian Federal Research Center for AgroBioTechnologies, RAS, Krasnoobsk, Novosibirsk region, Russia

🖾 e-mail: yudin@bionet.nsc.ru

In recent years, using a genome-wide association study (GWAS), a number of single nucleotide polymorphisms (SNPs) have been suggested to be associated with susceptibility to leukemia in cattle. However, all studies have been done with purebred Holstein cows and their hybrids. In this regard, it is important to confirm the functional role of polymorphisms previously identified in a GWAS study in Russian cattle breeds. The aim of this study was to verify the association between rs110861313 in the intergenic region of bovine chromosome 23 and leukemia in the Russian Black Pied cattle. Based on the levels of bovine leukemia virus (BLV)-specific antibodies detected in serum using serodiagnostic techniques, animals were divided into three groups: healthy animals (n = 115), asymptomatic virus carriers (n = 145) and animals with leukemia (n = 107). Genotyping of rs110861313 was carried out using polymerase chain reaction followed by analysis of restriction fragment length polymorphisms. A significant decrease in the frequency of the A/A geno-

type (11.2 %) was revealed in animals with persistent lymphocytosis compared to virus carriers (27.6 %) (p < 0.002). At the same time, the frequency of animals with the C/C genotype in animals with persistent lymphocytosis (41.1 %) was significantly higher than that of virus carriers (21.4 %) (p < 0.001). In this case, asymptomatic virus carriers can be considered a more suitable control than healthy animals that have not been in contact with the virus. According to bioinformatics analysis, resistance to BLV can be due to the presence of the transcription factor FOXM1 binding site in the region of rs110861313. FOXM1 is expressed in immune cells and can potentially affect the expression of the neighboring genes (*LY6G5B, GPANK1, ABHD16A, LY6G6F, LY6G6E, CSNK2B, ApoM*). Thus, we found that SNP rs110861313 in the intergenic region of bovine chromosome 23 is associated with the development of leukemia following BLV infection in the Russian Black Pied cattle.

Key words: cattle; Russian Black Pied cattle; bovine leucosis; virus carrier; persistent lymphocytosis; single nucleotide polymorphism; rs110861313; association.

For citation: Aitnazarov R.B., Ignatieva E.V., Agarkova T.A., Dvoeglazov N.G., Osipova N.A., Khramtsov V.V., Yudin N.S. Single nucleotide polymorphism rs110861313 in the intergenic region of chromosome 23 is associated with the development of leukosis in the Russian Black Pied cattle. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):999-1005. DOI 10.18699/VJ19.576 (in Russian)

#### Введение

Лейкоз крупного рогатого скота (КРС) - хроническая инфекционная болезнь, связанная со злокачественным разрастанием клеток кроветворных органов, в результате чего образуются отдельные опухолевые массы или диффузная инфильтрация различных тканей и органов. Возбудитель инфекции – онкогенный В-лимфоцитотропный вирус лейкоза крупного рогатого скота (ВЛКРС), относящийся к семейству ретровирусов (Gillet et al., 2007). Близким родственником ВЛКРС является Т-лимфотропный вирус человека типа 1 (T lymphotropic virus type 1, HTLV-I), вызывающий у человека Т-клеточный лейкоз и Т-клеточную лимфому. Большинство инфицированных животных – бессимптомные носители вируса. Приблизительно у одной трети инфицированных животных развивается доброкачественная поликлональная пролиферация В-клеток (персистентный лимфоцитоз), а у 5-10 % - летальные лимфоидные опухоли (Ferrer, 1980; Burny et al., 1988).

В России ежегодно лейкоз КРС наносит многомиллиардный ущерб молочному животноводству (Stepanova, 2016). Поскольку коэффициент наследуемости чувствительности к ВЛКРС составляет не менее 0.08, эффективной мерой профилактики этого заболевания может стать геномная селекция (Abdalla et al., 2013). Устойчивость к лейкозу связана с большим количеством генетических маркеров, многие из которых специфичны для отдельных пород КРС (Юдин и др., 2018б). В частности, недавно с помощью полногеномного анализа ассоциаций (GWAS) было идентифицировано несколько однонуклеотидных полиморфных маркеров (ОНП), связанных с чувствительностью КРС к инфекции ВЛКРС (Abdalla et al., 2016; Brym et al., 2016; Carignano et al., 2018). Но все эти исследования были выполнены на КРС голштинской породы и их гибридах. Ввиду этого для российских пород КРС актуальна проверка информативности генетических маркеров, ранее идентифицированных с помощью полногеномного анализа ассоциаций.

Целью исследования была проверка ассоциации ОНП rs110861313 в межгенном участке хромосомы 23 с лейкозом у крупного рогатого скота черно-пестрой породы. Ранее по результатам полногеномного анализа этот ОНП был ассоциирован с провирусной нагрузкой ВЛКРС и количеством лейкоцитов в крови у голштинов и гибридов голштинов с джерси в Аргентине (Carignano et al., 2018).

#### Материалы и методы

Животные. Исследовано 367 коров черно-пестрой породы в возрасте 1.5-8 лет из хозяйств Новосибирской области и Алтайского края. Для забора венозной крови брали вакуумные пробирки с антикоагулянтом (ЭДТА). Диагностические процедуры проводили по общепринятой методике. Инфицированных ВЛКРС животных выявляли с применением реакции иммунодиффузии в геле агара (РИД) с помощью набора для серологической диагностики лейкоза крупного рогатого скота (производства Курской биофабрики) и методом иммуноферментного анализа (ИФА), при использовании тест-набора IDEXX Leucose Serum Screening Ab Test. Идентификацию больных животных, а также дифференциальную диагностику форм и стадий заболевания осуществляли путем гематологического анализа крови животных, в сыворотке крови которых серологическими методами (РИД, ИФА) были обнаружены специфические антитела к ВЛКРС. Количество лейкоцитов подсчитывали посредством гематологического анализатора Mindray BC-288-Vet в соответствии с инструкцией по его эксплуатации. При обнаружении в пробе крови повышенного количества лейкоцитов и лимфоцитов животное считали больным лейкозом (Методические указания по диагностике лейкоза..., 2000). В результате животных разделили на три группы: здоровые (n = 115), бессимптомные вирусоносители (n = 145) и больные лейкозом (n = 107). Протокол экспериментов был одобрен комиссией по биоэтике ИЦиГ СО РАН.

Генотипирование однонуклеотидного полиморфизма rs110861313. Геномную ДНК выделяли из периферической крови стандартным методом протеолитической обработки с последующей экстракцией фенолом (Sambrook, Russell, 2006). Генотипирование аллельных вариантов ОНП rs110861313 в межгенном участке хромосомы 23 проводили с помощью полимеразной цепной реакции с последующим анализом полиморфизма длин рестрикционных фрагментов (ПЦР-ПДРФ). Дизайн праймеров и подбор условий ПЦР осуществляли с использованием программы Vector NT версии 11.5.1. Нуклеотидные последовательности генома коровы (сборка Bos\_taurus\_UMD\_3.1.1/bosTau8) получали из геномного браузера UCSC (https://genome.ucsc.edu/). Эндонуклеазу рестрикции для генотипирования ОНП подбирали с помощью программы dCAPS (Neff et al., 2002).

Для проведения ПЦР применяли прямой 5'-TACAA АААСССАТСТААААGGGTGC-3' и обратный 5'-ААG ААGCACCAGGACAAGCA-3' (подчеркнута замена относительно референсной последовательности коровы) праймеры. Фрагмент 145 п. н. амплифицировали в 25 мкл реакционной смеси, содержащей 1х SE-буфер и 5 ед. активности Таq ДНК-полимеразы («СибЭнзим», Россия), 3 мМ MgCl<sub>2</sub>, по 100 мкМ каждого dNTP, по 0.2 мкМ каждого праймера и 0.1-0.5 мкг ДНК. Режим амплификации: 35 циклов (95 °C - 30 с, 62 °C - 30 с, 72 °C - 30 с) с предварительной денатурацией при 95 °C – 3 мин. Продукт амплификации подвергали рестрикции ферментом АссВ1 I («СибЭнзим», Россия) при условиях, рекомендуемых производителем. Ампликон размером 351 п.н. либо оставался неразрезанным (генотип АА), либо его разрезали на фрагменты 326 и 25 п.н. (генотип СС) или 351, 326 и 25 п.н. (генотип АС). Электрофоретический анализ продуктов рестрикции проводили в 4 % полиакриламидном геле с окрашиванием бромистым этидием.

Статистический и биоинформатический анализы. Проверку отклонения распределения генотипов от равновесия Харди–Вайнберга выполняли с использованием программы Hardy–Weinberg equilibrium calculator (http:// www.oege.org/software/hwe-mr-calc.shtml). Сравнение частот генотипов и аллелей проводили с помощью критерия  $\chi^2$  для таблицы сопряженности 2 × 2. Критическое значение уровня статистической значимости при проверке нулевых гипотез принимали равным 0.05. Результаты обрабатывали с помощью пакета Statistica версии 8.0.

Для оценки возможного функционального эффекта нуклеотидной замены в районе межгенного ОНП rs110861313 на потенциальные сайты связывания транскрипционных факторов использовали ресурс PERFECTOS-APE (http://opera.autosome.ru/perfectosape). Анализ проводили с применением данных о позиционных весовых матрицах сайтов связывания транскрипционных факторов человека из базы HOCOMOCO (Kulakovskiy et al., 2018). Районы ДНК размером 25 п.н., фланкирующие ОНП rs110861313 с 5'- и 3'-концов, получали из сборки генома коровы Bos taurus UMD 3.1.1/bosTau8 с помощью геномного браузера UCSC. Пороговое значение p-value, оценивающее достоверность сходства участка ДНК с весовой матрицей сайта, принимали равным 5 · 10<sup>-4</sup>. Считали, что ОНП достоверно нарушает сайт связывания транскрипционного фактора, если отношение значений *p*-value для референсного и альтернативного аллелей было не менее 4. Официальные символы генов, кодирующих транскрипционные факторы (ТФ), соответствующие обнаруженным таким образом сайтам, идентифицировали по базе EntrezGene (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/gene). Поскольку информация по виду Bos taurus весьма ограниченная, в запросах к базам был выбран вид Homo sapiens. Данные о тканеспецифическом характере экспрессии генов получали из базы данных GeneCards (http://www.genecards.org/).

#### Результаты

Частоты генотипов и аллелей ОНП rs110861313 у больных лейкозом, здоровых животных и вирусоносителей приведены в табл. 1. Распределение частот генотипов во всех изученных выборках соответствовало равновесию

<b>Table 1.</b> Frequencies of genotypes and alleles of SNP
rs110861313 in animals of the Black-Pied cattle breed
with leukemia and in groups of healthy animals
and asymptomatic virus carriers

Geno-	Genotype (allel	% (number)ª	p <sup>c</sup>	
type or allele	(1) Healthy animals, (n = 115) <sup>b</sup>	(2) Virus carriers, $(n = 145)^{b}$	(3) Animals with leukemia $(n = 107)^{b}$	
A/A	17.4 (20)	27.6 (40) <sup>d</sup>	11.2 (12) <sup>e</sup>	$p_{1,2} = 0.053$ $p_{1,3} = 0.191$ $p_{2,3} = 0.002$
A/C	45.2 (52)	51.0 (74)	47.7 (51)	$p_{1,2} = 0.351$ $p_{1,3} = 0.715$ $p_{2,3} = 0.597$
C/C	37.4 (43)	21.4 (31) <sup>d</sup>	41.1 (44) <sup>e</sup>	$p_{1,2} = 0.005$ $p_{1,3} = 0.569$ $p_{2,3} = 0.001$
A	40.0 (92)	53.1 (154) <sup>d</sup>	35.0 (75) <sup>e</sup>	$p_{1,2} = 0.003$ $p_{1,3} = 0.282$ $p_{2,3} = 0.0001$
C	60.0 (138)	46.9 (136) <sup>d</sup>	65.0 (139) <sup>e</sup>	$p_{1,2} = 0.003$ $p_{1,3} = 0.282$ $p_{2,3} = 0.0001$
p <sub>HW</sub> <sup>d</sup>	$\chi^2 = 0.39,$ p = 0.5	$\chi^2 = 0.09,$ p = 0.8	$\chi^2 = 0.24,$ p = 0.6	

<sup>a</sup> Number of animals with a given genotype or chromosomes with a given allele; <sup>b</sup> number of animals; <sup>c</sup> *p*-values calculated for comparisons among groups of (1) healthy animals, (2) virus carriers, and (3) animals with leukemia; <sup>d</sup> conformity of the genotype and allele frequency distributions to the Hardy–Weinberg equilibrium assessed by the  $\chi^2$  test.

Харди–Вайнберга. Обнаружено статистически значимое повышение частоты животных с генотипом A/A по ОНП rs110861313 у вирусоносителей (27.6 %) по сравнению со здоровыми (17.4 %) (p = 0.053), а также достоверное снижение частоты животных с генотипом C/C у вирусоносителей (21.4 %) по сравнению со здоровыми (37.4 %) (p = 0.005). Соответственно, у вирусоносителей была существенно повышена частота аллеля A (53.1 %) и снижена частота аллеля C (46.9 %) по сравнению со здоровыми животными (40.0 и 60.0 % соответственно) (p < 0.01).

Выявлено достоверное снижение частоты генотипа А/А по ОНП гs110861313 у животных с персистентным лимфоцитозом (11.2 %) по сравнению с вирусоносителями (27.6 %) (p < 0.01). При этом частота особей с генотипом С/С у животных с персистентным лимфоцитозом (41.1 %) была достоверно выше, чем у вирусоносителей (21.4 %) (p < 0.001). В результате у животных с персистентным лимфоцитозом была существенно снижена частота аллеля А (35.0 %) и увеличена частота аллеля С (65.0 %) по сравнению с вирусоносителями (53.1 и 46.9 % соответственно) (p = 0.003). Не найдено статистически значимых различий в частотах генотипов и аллелей ОНП rs110861313 между группами больных и здоровых животных.

С применением программы PERFECTOS-APE проведен поиск потенциальных сайтов связывания транскрип-

<b>Table 2.</b> Characterization of transcription factors expressed in the immune system cells whose putative binding sites
were closely similar* to the weight matrix for allele A (rs110861313), associated with leukemia

		-			
Designa- tion of the predicted TFBS	Agreed designa- tion of the TF-encoding gene	Agreed name of the TF-encoding gene	Site sequence for allele A/DNA strand	Ratio of <i>p</i> -values for the reference and alternative alleles	Expression in the immune system**
TBR1	TBR1	T-box, brain 1	aaaagtgtgcAaa/+	5.03	Bone marrow, leukocytes, lymph gland, thymus
FOXM1	FOXM1	Forkhead box M1	tgttTgcacact/–	11.5	Bone marrow, leukocytes, lymph gland, thymus
FOXG1	FOXG1	Forkhead box G1	gttgttTgcacactttt/–	5.22	Bone marrow, lymph gland, thymus
FOXD3	FOXD3	Forkhead box D3	gttgttTgcacactt/–	9.11	Bone marrow, lymph gland, thymus
ZSCA4	ZSCAN4	Zinc finger and SCAN domain containing 4	aaagtgtgcAaa/+	6.39	Bone marrow, lymph gland, thymus
MTF1	MTF1	Metal regulatory transcription factor 1	ctaaaagtgtgcAaaca/+	12.8	Bone marrow, leukocytes, lymph gland, thymus
		transcription factor 1			lymph gland, thymus

\* The similarity was assessed from *p*-values with PERFECTOS-APE software.

\*\* According to the GeneCards database.

ционных факторов (ССТФ), сходство которых с весовой матрицей могло измениться в результате нуклеотидной замены в районе rs110861313. Благодаря программе было выявлено шесть ССТФ, сходство которых с весовой матрицей оценивалось значением *p*-value  $< 5 \cdot 10^{-4}$  и было выше для альтернативного аллеля A, связанного с устойчивостью к лейкозу. Оказалось, что все шесть сайтов соответствовали транскрипционным факторам, экспрессирующимся в клетках иммунной системы (TBR1, FOXM1, FOXG1, ZSCA4, FOXD3, MTF1) (табл. 2).

#### Обсуждение

С помощью метода ПЦР-ПДРФ была исследована частота генотипов и аллелей ОНП rs110861313 в межгенном участке хромосомы 23 в выборках здоровых и больных лейкозом животных, а также бессимптомных вирусоносителей черно-пестрой породы крупного рогатого скота. Наблюдаемое распределение генотипов ОНП rs110861313 существенно не отличалось от ожидаемого по распределению Харди-Вайнберга (см. табл. 1). Хотя популяции сельскохозяйственных животных и человека не отвечают условиям действия закона Харди-Вайнберга (популяция бесконечно большого размера, в которой не действует естественный отбор, не идет мутационный процесс, отсутствует обмен особями с другими популяциями, не происходит дрейф генов, все скрещивания случайны), этот факт косвенно может свидетельствовать об отсутствии ошибок генотипирования в нашем исследовании (Hosking et al., 2004).

В литературе неоднократно обсуждался вопрос об адекватном контроле при поиске генетических вариантов, ассоциированных с развитием инфекционных заболеваний (Loeb, 2013; Юдин и др., 2018а). Популяционную выборку здоровых животных нельзя считать оптимальным контролем, поскольку она состоит из животных как с устойчивым, так и чувствительным генотипами, которые просто не успели контактировать с инфекционным агентом. Поэтому считается, что контрольную группу целесообразно формировать из животных с клинически доказанным событием инфицирования, у которых заболевание протекало в бессимптомной форме. В нашем случае это животные-вирусоносители.

Нами обнаружено достоверное снижение частоты генотипа A/A по ОНП rs110861313 у больных лейкозом животных по сравнению с вирусоносителями (см. табл. 1). Частота животных с генотипом C/C, наоборот, у больных животных была достоверно выше, чем у вирусоносителей. При этом у больных животных была существенно снижена частота аллеля A и увеличена частота аллеля C по сравнению с вирусоносителями. Эти результаты хорошо соответствуют данным H.A. Carignano с коллегами (2018), которые с помощью полногеномного анализа ассоциаций показали ассоциацию аллеля C ОНП rs110861313 с величиной провирусной нагрузки и числом лейкоцитов у животных, инфицированных ВЛКРС.

ОНП rs110861313 локализован в межгенном участке хромосомы 23 крупного рогатого скота. На расстоянии 30 тыс. п. н. от него находятся девять генов (табл. 3). Из них пять генов – *LY6G5B*, *GPANK1*, *ABHD16A*, *LY6G6F*, *LY6G6E* – кодируют белки иммунной системы. Ген *CSNK2B* кодирует бета-субъединицу казеинкиназы 2 (СК2) – высококонсервативной полифункциональной серин/треониновой протеинкиназы, экспрессирующейся во всех тканях. Повышение уровня и активности СК2 характерно для опухолевых клеток. Для онкогенеза особенно важны антиапоптотические функции СК2: эта протеинкиназа способствует репарации ДНК, влияет на сигнальные каскады NF-kB, Wnt, PI3K/Akt и JAK-STAT, взаимодействует с шаперонами, активирует антиапоптотические белки, в том

Table 3. Functional characterization of genes located within 30 kb from SNP rs110861313 in the intergenic regi	on
of bovine chromosome	

The agreed symbol of the gene	The agreed name of the gene	Distance from SNP rs110861313 in bp/gene region	Function
LY6G5B	Lymphocyte antigen 6 family member G5B	899/3' region	The ortholog of this protein in humans is involved in the immune response and cell recognition
CSNK2B	Casein kinase 2 beta	3447/3' region	The housekeeping gene encodes the beta subunit of casein kinase II, a ubiquitous protein kinase that regulates metabolic pathways, signal transduction, transcription, translation, and replication
GPANK1	G-patch domain and ankyrin repeats 1	7753/5' region	The ortholog of this gene in humans is located in the major histocompatability complex III region. It encodes a protein involved in immune responses
ABHD16A	Abhydrolase domain containing 16A	8346/3' region	»
C23H6orf47	Chromosome 23 C6orf47 homolog	13442/5' region	Function unknown
АРОМ	Apolipoprotein M	15211/3' region	The protein encoded by this gene is an apolipoprotein and a member of the lipocalin family. It is linked to high-density lipoprotein and, to a lesser extent, to low-density lipoproteins and triglyceride-rich lipoproteins
BAG6	BAG cochaperone 6	19374/5' region	The ortholog of this gene in humans is located in the major histocompatability complex III region. It encodes a nuclear protein that is cleaved by caspase 3 and is implicated in the control of apoptosis
LY6G6F	Lymphocyte antigen 6 family member G6F	23454/5' region	The ortholog of this protein in humans is involved in the immune response and cell recognition
LY6G6E	Lymphocyte antigen 6 family member G6E	27718/3' region	»

числе каспазы (Володина, Штиль, 2012). Аполипопротеин М (АроМ) – переносчик липидного медиатора сфингозин-1-фосфата (S1P). Сигнальные пути, включающие сфингозинкиназы (SphKs) и рецепторы S1P (S1PR), играют важную роль в онкогенезе множественных опухолей, включая немелкоклеточный рак легкого (NSCLC). Показано, что сверхэкспрессия АроМ может стимулировать пролиферацию и инвазию клеток NSCLC *in vitro* и рост опухоли *in vivo*, вероятно, через активацию S1PR1 и сигнальных путей ERK1/2 и PI3K/AKT (Zhu et al., 2018).

В литературе нами не встречено упоминания о какомлибо из вышеперечисленных генов в связи с инфекцией ВЛКРС. Тем не менее у людей, больных Т-клеточным лейкозом взрослых (Adult T cell leukemia/lymphoma) и инфицированных вирусом HTLV-I, была обнаружена повышенная частота соматических мутаций в гене *CSNK2B* (Kataoka et al., 2015). Интересно, что мутации в этом гене у человека ассоциированы с развитием шизофрении (Yang et al., 2018; Niu et al., 2019), судорожных припадков (Nakashima et al., 2019) и эпилепсии (Poirier et al., 2017; Sakaguchi et al., 2017). В связи с этим представляется перспективным исследовать изменение поведения животных после инфицирования ВЛКРС.

С помощью биоинформатического анализа нами установлено, что замена нуклеотида С→А rs110861313 может быть связана с образованием сайтов связывания транскрипционных факторов TBR1, FOXM 1, FOXG1, ZSCAN4, FOXD3, и MTF1 (см. табл. 2). Все эти транскрипционные

факторы экспрессируются в клетках иммунной системы. Наибольший интерес представляет фактор FOXM1, служащий активатором транскрипции (Wang et al., 2008). Известно, что этот фактор регулирует экспрессию генов клеточного цикла, важных для репликации ДНК и митоза, контролирует пролиферацию клеток и репарацию ДНК (Nandi et al., 2018). Так, FOXM1 опосредует пролиферацию, выживание, миграцию/инвазию, прогрессию и онкогенез клеток «трижды негативного» рака молочной железы (Hamurcu et al., 2016). Этот же белок посредством регуляции экспрессии экзонуклеазы I может модулировать чувствительность клеток рака яичников к химиотерапии цисплатином (Zhou et al., 2014). Уровень экспрессии FOXM1 коррелирует с прогнозом при раке желудка (Li et al., 2018) и почки (Liang et al., 2018). Наконец, метаанализ паттернов экспрессии 18000 образцов опухолей человека, относившихся к 39 типам злокачественных новообразований, идентифицировал регуляторную сеть FOXM1 как основной предиктор неблагоприятного прогноза заболевания (Gentles et al., 2015).

Мы предполагаем, что у животных с генотипом А/А ОНП rs110861313 образуется сайт на ДНК, с которым может связываться транскрипционный фактор FOXM1 и, таким образом, активировать транскрипцию близлежащих генов. В конечном счете это может привести к подавлению инфекции ВЛКРС и отсутствию персистентного лимфоцитоза у вирусоносителей. Однако для проверки гипотезы о наличии взаимодействия ДНК с факторами транскрипции необходимо провести эксперименты *in vivo* и *in vitro* (Merkulova et al., 2007). Экспериментальное подтверждение связывания транскрипционных факторов с полиморфным участком ДНК, а также влияния нуклеотидной замены на интенсивность связывания будет свидетельствовать о возможном влиянии ОНП rs110861313 на экспрессию близлежащих генов и, вследствие этого, на устойчивость к лейкозу.

#### Заключение

Нами установлено, что однонуклеотидный полиморфизм rs110861313 в межгенном участке хромосомы 23 ассоциирован с развитием лейкоза при инфицировании ВЛКРС у животных черно-пестрой породы крупного рогатого скота. По данным биоинформатического анализа, устойчивость к инфекции ВЛКРС может быть ассоциирована с наличием в районе ОНП rs110861313 сайта связывания транскрипционного фактора FOXM1, который потенциально может влиять на экспрессию ближайших генов. Наши результаты указывают на возможность использования этого генетического маркера для маркер-ориентированной и геномной селекции (Юдин, Воевода, 2015).

#### Список литературы / References

- Володина Ю.Л., Штиль А.А. Казеинкиназа 2 универсальный регулятор выживаемости клеток. Молекуляр. биология. 2012; 46(3):423-433.
  - [Volodina Y.L., Shtil A.A. Casein kinase 2, a versatile regulator of cell survival. Mol. Biol. 2012;46(3):381-390.]
- Методические указания по диагностике лейкоза крупного рогатого скота (утв. Минсельхозом РФ 23.08.2000 № 13-7-2/2130). Доступно по адресу: http://www.consultant.ru/cons/cgi/online. cgi?req=doc&base=EXP&n=371364#08727407013115032. Проверено 18 сентября 2019 г.

[Guidelines on the Diagnosis of Bovine Leukemia (approved by the RF Ministry of Agriculture on Aug. 23, 2000, No. 13-7-2/2130). Available from http://www.consultant.ru/cons/cgi/online.cgi?req=doc&base=EXP&n=371364#0872740 7013115032 (18.09.2019). (in Russian)]

Юдин Н.С., Бархаш А.В., Максимов В.Н., Игнатьева Е.В., Ромащенко А.Г. Генетическая предрасположенность человека к заболеваниям, вызываемым флавиврусами. Молекуляр. биология. 2018a;52(2):190-209. DOI 10.7868/S0026898418020039.

[Yudin N.S., Barkhash A.V., Maksimov V.N., Ignatieva E.V., Romaschenko A.G. Human genetic predisposition to diseases caused by viruses from flaviviridae family. Mol. Biol. 2018a;52(2):165-181. DOI 10.1134/S0026893317050223.]

Юдин Н.С., Воевода М.И. Молекулярно-генетические маркеры экономически важных признаков у молочного скота. Генетика. 2015;51(5):600-612. DOI 10.7868/S0016675815050082. [Yudin N.S., Voevoda M.I. Molecular genetic markers of economically important traits in dairy cattle. Russ. J. Genet. 2015;51(5):506-517. DOI 10.1134/S1022795415050087.]

Юдин Н.С., Подколодный Н.Л., Агаркова Т.А., Игнатьева Е.В. Приоритизация генов, ассоциированных с патогенезом лейкоза у крупного рогатого скота. Вавиловский журнал генетики и селекции. 20186;22(8):1063-1069. DOI 10.18699/VJ18.451.

[Yudin N.S., Podkolodnyy N.L., Agarkova T.A., Ignatieva E.V. Prioritization of genes associated with the pathogenesis of leukosis in cattle. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2018b;22(8):1063-1069. DOI 10.18699/ VJ18.451. (in Russian)]

 Abdalla E.A., Rosa G.J., Weigel K.A., Byrem T. Genetic analysis of leukosis incidence in United States Holstein and Jersey populations.
 J. Dairy Sci. 2013;96(9):6022-6029. DOI 10.3168/jds.2013-6732.

- Brym P., Bojarojć-Nosowicz B., Oleński K., Hering D.M., Ruść A., Kaczmarczyk E., Kamiński S. Genome-wide association study for host response to bovine leukemia virus in Holstein cows. Vet. Immunol. Immunopathol. 2016;175:24-35. DOI 10.1016/j.vetimm.2016. 04.012.
- Burny A., Cleuter Y., Kettmann R., Mammerickx M., Marbaix G., Portetelle D., Broeke A., Willems L., Thomas R. Bovine leukemia: facts and hypotheses derived from the study of an infectious cancer. Vet. Microbiol. 1988;17:197-218.
- Carignano H.A., Roldan D.L., Beribe M.J., Raschia M.A., Amadio A., Nani J.P., Gutierrez G., Alvarez I., Trono K., Poli M.A., Miretti M.M. Genome-wide scan for commons SNPs affecting bovine leukemia virus infection level in dairy cattle. BMC Genomics. 2018; 19(1):142. DOI 10.1186/s12864-018-4523-2.
- Ferrer J.F. Bovine lymphosarcoma. Adv. Vet. Sci. Comp. Med. 1980; 24:1-68.
- Gentles A.J., Newman A.M., Liu C.L., Bratman S.V., Feng W., Kim D., Nair V.S., Xu Y., Khuong A., Hoang C.D., Diehn M., West R.B., Plevritis S.K., Alizadeh A.A. The prognostic landscape of genes and infiltrating immune cells across human cancers. Nat. Med. 2015; 21(8):938-945. DOI 10.1038/nm.3909.
- Gillet N., Florins A., Boxus M., Burteau C., Nigro A., Vandermeers F., Balon H., Bouzar A.B., Defoiche J., Burny A., Reichert M., Kettmann R., Willems L. Mechanisms of leukemogenesis induced by bovine leukemia virus: prospects for novel anti-retroviral therapies in human. Retrovirology. 2007;4:18.
- Hamurcu Z., Ashour A., Kahraman N., Ozpolat B. FOXM1 regulates expression of eukaryotic elongation factor 2 kinase and promotes proliferation, invasion and tumorgenesis of human triple negative breast cancer cells. Oncotarget. 2016;7(13):16619-16635. DOI 10.18632/oncotarget.7672.
- Hosking L., Lumsden S., Lewis K., Yeo A., McCarthy L., Bansal A., Riley J., Purvis I., Xu C.F. Detection of genotyping errors by Hardy–Weinberg equilibrium testing. Eur. J. Hum. Genet. 2004;12(5): 395-399.
- Kataoka K., Nagata Y., Kitanaka A., Shiraishi Y., Shimamura T., Yasunaga J., Totoki Y., Chiba K., Sato-Otsubo A., Nagae G., Ishii R., Muto S., Kotani S., Watatani Y., Takeda J., Sanada M., Tanaka H., Suzuki H., Sato Y., Shiozawa Y., Yoshizato T., Yoshida K., Makishima H., Iwanaga M., Ma G., Nosaka K., Hishizawa M., Itonaga H., Imaizumi Y., Munakata W., Ogasawara H., Sato T., Sasai K., Muramoto K., Penova M., Kawaguchi T., Nakamura H., Hama N., Shide K., Kubuki Y., Hidaka T., Kameda T., Nakamaki T., Ishiyama K., Miyawaki S., Yoon S.S., Tobinai K., Miyazaki Y., Takaori-Kondo A., Matsuda F., Takeuchi K., Nureki O., Aburatani H., Watanabe T., Shibata T., Matsuoka M., Miyano S., Shimoda K., Ogawa S. Integrated molecular analysis of adult T cell leukemia/lymphoma. Nat. Genet. 2015;47(11):1304-1315. DOI 10.1038/ng.3415.
- Kulakovskiy I.V., Vorontsov I.E., Yevshin I.S., Sharipov R.N., Fedorova A.D., Rumynskiy E.I., Medvedeva Y.A., Magana-Mora A., Bajic V.B., Papatsenko D.A., Kolpakov F.A., Makeev V.J. HOCOMOCO: towards a complete collection of transcription factor binding models for human and mouse via large-scale ChIP-Seq analysis. Nucleic Acids Res. 2018;46(D1):D252-D259. DOI 10.1093/ nar/gkx1106.
- Li X., Ma K., Song S., Shen F., Kuang T., Zhu Y., Liu Z. Tight correlation between FoxM1 and FoxP3+ Tregs in gastric cancer and their clinical significance. Clin. Exp. Med. 2018;18(3):413-420. DOI 10.1007/s10238-018-0505-6.
- Liang J., Liu Z., Zou Z., Tang Y., Zhou C., Yang J., Wei X., Lu Y. The correlation between the immune and epithelial-mesenchymal transition signatures suggests potential therapeutic targets and prognosis prediction approaches in kidney cancer. Sci. Rep. 2018;8(1): 6570. DOI 10.1038/s41598-018-25002-w.
- Loeb M. Host genomics in infectious diseases. Infect. Chemother. 2013;45(3):253-259. DOI 10.3947/ic.2013.45.3.253.
- Merkulova T.I., Oshchepkov D.Y., Ignatieva E.V., Ananko E.A., Levitsky V.G., Vasiliev G.V., Klimova N.V., Merkulov V.M., Kol-

chanov N.A. Bioinformatical and experimental approaches to investigation of transcription factor binding sites in vertebrate genes. Biochemistry (Mosc). 2007;72(11):1187-1193.

- Nakashima M., Tohyama J., Nakagawa E., Watanabe Y., Siew C.G., Kwong C.S., Yamoto K., Hiraide T., Fukuda T., Kaname T., Nakabayashi K., Hata K., Ogata T., Saitsu H., Matsumoto N. Identification of de novo CSNK2A1 and CSNK2B variants in cases of global developmental delay with seizures. J. Hum. Genet. 2019;64(4):313-322. DOI 10.1038/s10038-018-0559-z.
- Nandi D., Cheema P.S., Jaiswal N., Nag A. FoxM1: Repurposing an oncogene as a biomarker. Semin. Cancer Biol. 2018;52(Pt. 1):74-84. DOI 10.1016/j.semcancer.2017.08.009.
- Neff M.M., Turk E., Kalishman M. Web-based primer design for single nucleotide polymorphism analysis. Trends Genet. 2002;18(12):613-615.
- Niu H.M., Yang P., Chen H.H., Hao R.H., Dong S.S., Yao S., Chen X.F., Yan H., Zhang Y.J., Chen Y.X., Jiang F., Yang T.L., Guo Y. Comprehensive functional annotation of susceptibility SNPs prioritized 10 genes for schizophrenia. Transl. Psychiatry. 2019;9(1):56. DOI 10.1038/s41398-019-0398-5.
- Poirier K., Hubert L., Viot G., Rio M., Billuart P., Besmond C., Bienvenu T. CSNK2B splice site mutations in patients cause intellectual disability with or without myoclonic epilepsy. Hum. Mutat. 2017; 38(8):932-941. DOI 10.1002/humu.23270.
- Sakaguchi Y., Uehara T., Suzuki H., Kosaki K., Takenouchi T. Truncating mutation in CSNK2B and myoclonic epilepsy. Hum. Mutat. 2017;38(11):1611-1612. DOI 10.1002/humu.23307.

- Sambrook J., Russell D.W. The Condensed Protocols from Molecular Cloning: a Laboratory Manual, Cold Spring Harbor; New York: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 2006.
- Stepanova T.V. Analysis of the economic damage caused by bovine leukemia from 2010 to 2014 in the Russian Federation. Russ. J. Agric. Socio-Economic Sci. 2016;8(56):49-56. DOI 10.18551/rjoas.2016-08.08.
- Wang I.C., Chen Y.J., Hughes D.E., Ackerson T., Major M.L., Kalinichenko V.V., Costa R.H., Raychaudhuri P., Tyner A.L., Lau L.F. FoxM1 regulates transcription of JNK1 to promote the G1/S transition and tumor cell invasiveness. J. Biol. Chem. 2008;283(30):20770-20778. DOI 10.1074/jbc.M709892200.
- Yang C.P., Li X., Wu Y., Shen Q., Zeng Y., Xiong Q., Wei M., Chen C., Liu J., Huo Y., Li K., Xue G., Yao Y.G., Zhang C., Li M., Chen Y., Luo X.J. Comprehensive integrative analyses identify GLT8D1 and CSNK2B as schizophrenia risk genes. Nat. Commun. 2018;9(1):838. DOI 10.1038/s41467-018-03247-3.
- Zhou J., Wang Y., Wang Y., Yin X., He Y., Chen L., Wang W., Liu T., Di W. FOXM1 modulates cisplatin sensitivity by regulating EXO1 in ovarian cancer. PLoS One. 2014;9(5):e96989. DOI 10.1371/ journal.pone.0096989.
- Zhu Y., Luo G., Jiang B., Yu M., Feng Y., Wang M., Xu N., Zhang X. Apolipoprotein M promotes proliferation and invasion in non-small cell lung cancers via upregulating S1PR1 and activating the ERK1/2 and PI3K/AKT signaling pathways. Biochem. Biophys. Res. Commun. 2018;501(2):520-526. DOI 10.1016/j.bbrc.2018.05.029.

#### ORCID ID

Acknowledgements. This work was supported by the Integrated Program of Basic Research, SB RAS.

Conflict of interest. The authors declare no conflict of interest.

Received October 3, 2019. Revised November 14, 2019. Accepted November 15, 2019.

E.V. Ignatieva orcid.org/0000-0002-8588-6511 N.S. Yudin orcid.org/0000-0002-1947-5554

### Влияние экзогенного хорионического гонадотропина человека на овуляцию у мышей

С.Я. Амстиславский<sup>1, 2</sup> , С.В. Раннева<sup>1, 2</sup>, Д.С. Рагаева<sup>1</sup>, Э.А. Чуйко<sup>2</sup>, А.М. Попкова<sup>2</sup>, Е.Ю. Брусенцев<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия <sup>2</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия @ e-mail: amstis@bionet.nsc.ru

Применение некоторых вспомогательных репродуктивных технологий (ВРТ), в частности гормональной стимуляции овуляции, может привести к изменению числа и качества получаемых ооцитов. Целью исследования было изучение характера овуляции у мышей линии CD1 после воздействия на самок хорионическим гонадотропином человека (ХГЧ) и исследование последствий этого воздействия на длительность беременности, эмбриональные потери и вес рожденных потомков. При воздействии препаратом ХГЧ не было обнаружено достоверных различий по общему числу овулировавших ооцитов по сравнению с контрольными самками, а также различий по числу незрелых (без полярного тела) и зрелых (с формирующимся полярным телом) форм овулировавших ооцитов. Число же ооцитов с полярным телом) форм овулировавших ооцитов. Число же ооцитов с полярным телом) форм овулировавших ооцитов. Число же ооцитов с полярным телом у мышей экспериментальной группы после гормональной стимуляции овуляции препаратом ХГЧ было достоверно больше (p < 0.05) по сравнению с контрольной группой ( $6.2 \pm 0.86$  и  $2.2 \pm 0.9$  соответственно). Не было получено достоверных различий между группами по продолжительности беременности и числу рожденных потомков, включая долю живо- и мертворожденных особей. Однако вес детенышей на пятый день после рожденных в экспериментальной группе был достоверно меньше (p < 0.001), чем в контроле ( $3.16 \pm 0.09$  и  $3.76 \pm 0.07$  соответственно). Таким образом, введение экзогенного ХГЧ самкам мышей стимулирует развитие ооцитов *in vivo*, что приводит к формированию большего числа их зрелых форм, но потомки, рожденные самками, стимулированными препаратом ХГЧ, имеют меньший вес тела в первые дни после рождения.

Ключевые слова: мыши; ооциты; хорионический гонадотропин человека.

**Для цитирования:** Амстиславский С.Я., Раннева С.В., Рагаева Д.С., Чуйко Э.А., Попкова А.М., Брусенцев Е.Ю. Влияние экзогенного хорионического гонадотропина человека на овуляцию у мышей. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8):1006-1010. DOI 10.18699/VJ19.577

# Effect of exogenous human chorionic gonadotropin on ovulation in mice

S.Ya. Amstislavsky<sup>1, 2</sup>, S.V. Ranneva<sup>1, 2</sup>, D.S. Ragaeva<sup>1</sup>, E.A. Chuyko<sup>2</sup>, A.M. Popkova<sup>2</sup>, E.Yu. Brusentsev<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

e-mail: amstis@bionet.nsc.ru

The implementation of assisted reproductive technologies (ART), hormonal stimulation in particular, may change the quality of ovulated oocytes. The purpose of our work was to study ovulation in CD1 mice after their stimulation with human chorionic gonadotropin (hCG) and to investigate the effects of such hormonal stimulation on the pregnancy duration, fetal losses and the weight of the offspring. No significant differences were found in the total number of ovulated oocytes or in the number of immature (without a polar body) ovulated oocytes; nor were there differences between the groups in the number of occytes with a developing polar body. However, the number of matured oocytes with a distinct polar body was significantly higher (p < 0.05) in mice stimulated with hCG (experimental group) as compared with the controls ( $6.2 \pm 0.86$  and  $2.2 \pm 0.97$ , respectively). No significant differences were observed between the experimental and control mice in the duration of pregnancy or in the numbers of term offspring, including the percentage of live and stillborn pups. However, the body weight of the offspring in the experimental group was significantly lower (p < 0.001) as compared with the control s on the fifth day after birth ( $3.16 \pm 0.09$  and  $3.76 \pm 0.07$ , respectively). Thus, exogenous hCG facilitates the development of mouse oocytes *in vivo*, which leads to the larger number of their mature forms at ovulation, however, the offspring born after hCG-stimulated pregnancy was characterized by a lower body weight on the fifth day after birth. Key words: mice; oocytes; human chorionic gonadotropin.

For citation: Amstislavsky S.Ya., Ranneva S.V., Ragaeva D.S., Chuyko E.A., Popkova A.M., Brusentsev E.Yu. Effect of exogenous human chorionic gonadotropin on ovulation in mice. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii=Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):1006-1010. DOI 10.18699/VJ19.577 (in Russian)

#### Введение

Хорионический гонадотропин человека (ХГЧ) играет важную роль во время беременности. У человека ХГЧ начинает вырабатываться уже на 6–8-й день беременности

тканью хориона, отсюда и происходит название гормона; его концентрация возрастает в несколько тысяч раз к 7–11-й неделе, а затем начинает постепенно снижаться (Fournier et al., 2015). Этот гормон обладает лютеинизирующей активностью, будучи агонистом рецепторов лютеинизирующего гормона (ЛГ), и превосходит его по этим свойствам (Keay et al., 2004). Благодаря ХГЧ в первые месяцы беременности сохраняется активность желтого тела, которое обеспечивает продукцию прогестерона – «гормона беременности».

ХГЧ характеризуется структурным сходством с ЛГ, оба гормона воздействуют на один и тот же рецептор – ЛГ/ХГЧ (Drakakis et al., 2009). Фактор, отличающий ХГЧ от ЛГ, – более длительный период полувыведения, равный 36 ч, тогда как период полувыведения рекомбинантного ЛГ оценивается примерно в 10–12 ч (Cole, 2010). ХГЧ демонстрирует более сильную аффинность связывания с ЛГ/ХГЧ-рецептором (Drakakis et al., 2009). Независимо от наличия в схеме гормональной стимуляции фолликулостимулирующего гормона, низкие дозы ХГЧ могут поддерживать развитие и созревание наиболее крупных фолликулов яичника, клетки которых приобрели рецепторы ЛГ/ХГЧ в процессе своего роста (Cole, 2010).

Хорионический гонадотропин человека применяется для контроля овуляции у человека и других млекопитающих, а также при лечении бесплодия у обоих полов (Delvigne, Rozenberg, 2002; Homburg, 2004; Амстиславский, 2006). Благодаря ранней продукции гормона трофобластом эмбриона, ХГЧ служит гормональным маркером хромосомных нарушений зародыша у человека (Борисова и др., 2017). Безопасными и эффективными протоколами стимуляции суперовуляции у женщин признаются протоколы с применением гормональных препаратов (Homburg, 2004). В частности, для этих целей широко используют группу гонадотропинов, важнейшим из которых является ХГЧ (Delvigne, Rozenberg, 2002; Homburg, 2004).

В ранних работах было показано, что введение обладающего фолликулостимулирующей активностью гонадотропина сыворотки жеребых кобыл (ГСЖК) на разных стадиях эстрального цикла мышей влияет на качество получаемых после этой процедуры ооцитов (Tarin et al., 2002). В работе (Wang et al., 2006) было установлено, что преимплантационные эмбрионы, полученные из незрелых ооцитов после последовательной инъекции ГСЖК и ХГЧ, с последующим дозреванием in vitro (in vitro maturation, IVM) и после искусственного оплодотворения (in vitro fertilization, IVF), хуже развиваются при культивировании in vitro (in vitro culture IVC), чем полученные из дозревших in vivo ооцитов. Суперовуляция мышей с использованием инъекций ГСЖК и ХГЧ дает меньшее число зрелых ооцитов, но при этом повышает число ооцитов с деформациями митохондрий, сниженной митохондриальной активностью и продукцией АТФ, по сравнению с ооцитами, полученными при естественной овуляции (Lee et al., 2017). Лишь в единичных работах изучали эффекты гормональной стимуляции препаратом ХГЧ (без комбинации с ГСЖК) на развитие эмбрионов мышей (Ertzeid, Storeng, 1992; Dinopoulou et al., 2016). Тем не менее результаты этих работ противоречивы, требуют дальнейшей проверки.

В настоящее время исследователи разрабатывают новые протоколы суперовуляции. Так, синхронизация эстрального цикла у мышей с последующей инъекцией антиингибиновой сыворотки и ХГЧ позволяет получить в два раза больше зрелых ооцитов, чем стандартная схема ГСЖК и ХГЧ (Hasegawa et al., 2016). Было показано (Takeo, Nakagata, 2015), что совместное введение антиингибиновой сыворотки с препаратом ГСЖК и последующей инъекцией препарата ХГЧ повышало выход зрелых ооцитов по сравнению с их введением по отдельности. Однако во всех используемых протоколах гормональной стимуляции мышей с целью вызвать суперовуляцию обязательно применяется ХГЧ.

В нашей ранней работе на мышах линии DD выявлено, что доля зрелых форм овулировавших ооцитов была наибольшей после введения гонадотропинов (ГСЖК и ХГЧ) самкам на стадии эструса (Redina et al., 1994). В этом исследовании также было установлено, что после такого сочетанного воздействия двух гонадотропных препаратов у мышей овулируют ооциты разной степени зрелости (Redina et al., 1994). Тем не менее пока неизвестно, как отразится стимуляция самок мышей только препаратом ХГЧ на стадии эструса непосредственно перед спариванием с самцом на качестве ооцитов и дальнейшем протекании беременности. Задачи нашего исследования – изучить характер овуляции у мышей после воздействия экзогенным ХГЧ; установить, как влияет этот гормон на такие параметры, как длительность беременности, эмбриональные потери и вес рожденных потомков.

#### Материалы и методы

Экспериментальные животные. В эксперименте было использовано 10 самок мышей линии CD1 в возрасте 2.5 мес. для получения ооцитов и 14 самок мышей тех же линии и возраста для получения потомков. В контрольной и экспериментальной группах было по пять особей для сбора ооцитов и, соответственно, шесть и восемь особей для получения потомков. Для стерильного спаривания использовали пять вазэктомированных самцов для выделения ооцитов и пять фертильных самцов (для беременности). Животных содержали в клетках с подстилкой из опилок в стандартных условиях конвенционального вивария Института цитологии и генетики СО РАН (Новосибирск, Россия): при комфортной температуре 22-24 °С, свободном доступе к стандартному корму («Чара», Россия) и очищенной воде, при естественном режиме освещения. Все эксперименты на животных одобрены Комиссией по биоэтике Института цитологии и генетики СО РАН (протокол № 5 от 13.05.2011) и соответствуют Европейской конвенции о защите позвоночных животных, используемых для экспериментальных и других научных целей.

**Протокол гормональной стимуляции овуляции.** В нашей работе был использован протокол, описанный ранее (Redina et al., 1994), с модификациями. Для гормональной стимуляции овуляции использовали препарат ХГЧ Chorulon (Intervet, MSD Animal Health, Новая Зеландия). Самкам делали по одной инъекции препарата, растворенного в физиологическом растворе в дозировке 5 МЕ (100 мкл) внутрибрюшинно. Введение препарата осуществляли на стадии эструса, с 17:00 до 18:00 ч. Стадию цикла самки определяли по влагалищным мазкам. После инъекций самок подсаживали по одной к каждому вазэктомированному самцу для последующего сбора ооцитов либо к фертильному самцу для получения потомства. На утро следующего дня у самок проверяли наличие вагинальных пробок, по которым судили о том, что спаривание состоялось. Контрольным самкам вводили 100 мкл физиологического раствора и спаривали с самцами по аналогичной схеме.

Вазэктомия самцов. Процедуру вазэктомии проводили не менее чем за две недели до начала эксперимента, как было описано ранее, с небольшими модификациями (Hogan et al., 1994). Половозрелых самцов мышей линии CD1 наркотизировали путем внутрибрюшинного введения 0.25 мг/кг препарата медетомедина гидрохлорида (Domitor 1 мг/мл, Orion-Corporation, Финляндия) и через 10 мин 50 мг/кг препарата золетила (Zoletil, SA, Virbac Sante Animale, Франция). После наркотизации мышам подкожно вводили антибиотик: 0.01 мл амоксициллина тригидрата 150 мг/мл (ОАО «Синтез», Россия). Затем животных помещали на подогреваемый столик, шерсть в зоне операционного поля сбривали, а кожу обрабатывали 70 % этиловым спиртом. При помощи хирургических ножниц делали горизонтальный надрез длиной около 5 мм кожных покровов мошонки. Подтягивали эпидидимисы к краю хирургической раны и разворачивали их так, чтобы было видно семенные канатики. Семявыносящие каналы отделяли от сопряженных тканей и пережигали раскаленным пинцетом в двух местах, удаляя участок между ними. Эпидидимисы перемещали в первоначальное положение. Затем в рану присыпали 2 мг амоксициллина тригидрата (ОАО «Синтез», Россия). Закрывали надрезы наложением двух швов и обрабатывали их Раносаном (ООО «АПИ-САН», Россия).

Оценка ооцитов. Самок после продуктивного спаривания подвергали эвтаназии при помощи дислокации шейных позвонков. Ооциты извлекали через 20-22 ч после спаривания путем рассечения ампулярной части яйцеводов в питательной среде M2 (Merck, Германия). Для удаления кумулюсных клеток использовали гиалуронидазу (Merck) в концентрации 80 МЕ/мл (Brinster, 1971). Оценивали как по общему числу ооцитов, так и по отдельным категориям: без полярного тела, с формирующимся полярным телом и со сформированным полярным телом (стадия МІІ мейоза), как было описано ранее (Redina et al., 1994). Оценку ооцитов производили с помощью инвертированного светового микроскопа (DM IL LED, Leica Microsystems, Германия) при увеличении 10×, для фотодокументирования использовали камеру (DFC 295, Leica Microsystems, Германия).

Оценка продолжительности беременности и взвешивание рожденных потомков. Самок, имеющих вагинальные пробки после покрытия фертильными самцами, отсаживали в отдельные клетки. Учитывали долю покрытых самок, а также продолжительность беременности (день родов). Оценивали число рожденных потомков, а также долю живо- и мертворожденных детенышей. Кроме того, на пятый день после рождения производили взвешивание потомков.

Статистический анализ. Данные анализировали с помощью программы Statistica 6.0. Соответствие полученных значений нормальному распределению определяли при помощи критерия Шапиро–Уилка. Результаты по ооцитам, а также продолжительности беременности, числу рожденных потомков и весу тела представлены как среднее±ошибка среднего. Для сравнения групп использовали *t*-критерий Стьюдента. Данные по покрытию самок, а также по числу живо- и мертворожденных потомков представлены как процент от общего. При сравнении групп использовали критерий  $\chi^2$ . Значения при p < 0.05 считали статистически достоверными.

#### Результаты

Данные по оценке числа и качества ооцитов приведены в табл. 1. Статистический анализ не выявил достоверных различий по общему числу овулировавших ооцитов, а также по числу ооцитов без полярного тела и числу ооцитов с формирующимся полярным телом между экспериментальной и контрольной группами. При этом число ооцитов со сформированным полярным телом было достоверно больше после гормональной стимуляции самок препаратом XГЧ (p < 0.05) по сравнению с контрольной группой ( $6.2\pm0.86$  и  $2.2\pm0.97$  соответственно). Ооциты трех оцениваемых категорий показаны на рисунке.

Данные по оценке продолжительности беременности и рожденных потомков представлены в табл. 2. Статисти-

Table 1.	Ovulation in CD1 mice after exposure
to exoge	nous hCG

Groups (number of mice per group)			
Control (n = 5)	hCG ( <i>n</i> = 5)		
12.80±0.58	13.40±1.81		
3.40±1.12	1.60±0.81		
7.20±1.93	5.60±1.60		
2.20±0.97	6.20±0.86*		
	Groups (num per group) Control (n = 5) 12.80±0.58 3.40±1.12 7.20±1.93 2.20±0.97		

\* p < 0.05 as compared to control.

# **Table 2.** Evaluation of the duration of pregnancyand the born offspring of CD1 mice after the injectionof exogenous hCG

Parameter	Groups (number of animals)			
	Control ( <i>n</i> = 6)	hCG ( <i>n</i> = 8)		
Number of females with vaginal plugs, %	6 (100)	6 (75.00)		
Duration of pregnancy, days	19.67±0.33	19.00±0.32		
Number offspring				
of born per female	11.83±3.31	10.83±5.78		
of live-born, %	71 (100)	65 (90.28)		
of stillborn, %	0 (0)	7 (9.72)		
Pup weight, g	3.76±0.07	3.16±0.09***		

\*\*\* p < 0.001 as compared to control.



Occytes of three assessed categories: a – without polar body; b – with a forming polar body (indicated by an arrow); c – with a formed polar body (indicated by an arrow).

ческий анализ не выявил достоверных различий между экспериментальной и контрольной группами по доле покрытых самок, а также по продолжительности беременности и числу рожденных потомков, включая живо- и мертворожденных особей. Тем не менее вес детенышей на пятый день после рождения в экспериментальной группе был достоверно ниже (p < 0.001), чем в контроле ( $3.16 \pm 0.09$  и  $3.76 \pm 0.07$  соответственно).

#### Обсуждение

Оценка качества ооцитов, полученных после гормонального воздействия на самок мышей препаратом ХГЧ, показала возрастание числа зрелых форм со сформированным полярным телом по сравнению с контрольной группой. Наши данные согласуются с недавними результатами по IVM ооцитов мышей со стадии герминального везикула, где было установлено, что скорость дозревания в среде с добавлением ХГЧ была значительно выше по сравнению с контрольной группой, а также улучшалось эмбриональное развитие при воздействии препаратом ХГЧ в ходе IVC (Dinopoulou et al., 2016). В работе по влиянию гонадотропинов на доимплантационное развитие мышей (Ertzeid, Storeng, 1992) было выявлено, что после стимуляции овуляции препаратом ХГЧ увеличилось среднее число эмбрионов на мышь, но уменьшилась доля морфологически нормальных эмбрионов по сравнению с группой со спонтанной овуляцией. Улучшение качественного состава овулировавших ооцитов, обнаруженное в нашей работе, по сравнению с исследованием G. Ertzeid и R. Storeng (1992), может быть обусловлено методическими различиями при введении препарата ХГЧ. В наших экспериментах препарат ХГЧ вводили мышам лишь на стадии эструса, в то время как G. Ertzeid и R. Storeng (1992) стадию цикла мышей на момент введения препарата не учитывали. Как было установлено нами ранее (Redina et al., 1994), качество овулировавших ооцитов при введении гормональных препаратов существенно зависит от стадии эстрального цикла на начало гормональной стимуляции.

Результаты изучения воздействия препаратом ХГЧ во время беременности у людей на развитие эмбрионов достаточно противоречивы. Так, в настоящее время накоплено множество данных по позитивному влиянию ХГЧ на пре- и постимплантационный периоды развития зародыша человека (Kane et al., 2009; Strug et al., 2016; Li et al., 2017; Makrigiannakis et al., 2017). В одном из исследований на людях было обнаружено, что ХГЧ является регулятором пролиферации маточных NK-клеток (natural killer), которые играют важную роль в успешном протекании беременности у человека, воздействуя через рецептор маннозы CD206 (Kane et al., 2009). В работе на приматах было установлено, что после стимуляции яичников внутриматочная инфузия ХГЧ повышает число рецепторов ESR1 и PGR эндометрия, задерживает развитие его стромы, а также способствует синхронизации донора и реципиента, что в конечном счете способствует успешной трансплантации эмбрионов (Strug et al., 2016).

ХГЧ активно используют в репродуктивной медицине для иммуномодуляции эндометрия перед трансплантацией эмбрионов, поскольку он выступает в качестве активатора введенных в полость матки аутологичных мононуклеарных клеток периферической крови, что, в свою очередь, повышает эффективность имплантации (Li et al., 2017). Все эти данные свидетельствуют лишь об опосредованном влиянии ХГЧ на развивающийся плод и не учитывают отдаленных эффектов на рожденное потомство.

В более раннем исследовании на мышах было отмечено негативное влияние как комбинации двух гормональных препаратов, ГСЖК и ХГЧ, так и, собственно, экзогенного ХГЧ на пре- и постимплантационное развитие зародышей и возрастание процента резорбированных плодов (Ertzeid, Storeng, 1992). Наши результаты, напротив, подтверждают позитивное влияние ХГЧ на качество овуляции, но при этом продемонстрирована тенденция к повышению доли мертворожденных особей. Обнаруженное нами достоверное снижение веса тела у потомков после введения ХГЧ на пятый день после их рождения согласуется с обнаруженным ранее снижением веса плодов в конце беременности после воздействия экзогенного ХГЧ (Ertzeid, Storeng, 1992). В исследовании на людях было установлено, что зачатые при помощи вспомогательных репродуктивных технологий дети часто рождаются недоношенными и имеют меньший вес тела по сравнению с естественно зачатыми (Sazonova et al., 2011; Henningsen et al., 2015), что также может быть связано со стимуляцией их матерей в период овуляции препаратом ХГЧ.

#### Заключение

Таким образом, наше исследование показало, что введение экзогенного ХГЧ самкам мышей перед спариванием их с самцами влияет на овуляцию, улучшая качество ооцитов. Между тем такого рода воздействие оказывает негативное влияние на потомство, отличающееся сниженным весом в первые дни после рождения. Механизмы этих отдаленных эффектов пока остаются непонятными и требуют дальнейшего изучения.

#### Список литературы / References

- Борисова М.А., Моиссенко Д.Ю., Смирнова О.В. Хорионический гонадотропин человека: неизвестное об известном. Физиол. человека. 2017;43(1):97-110. DOI 10.7868/S0131164616060059. [Borisova M.A., Moiseenko D.Yu., Smirnova O.V. Human chorionic gonadotropin: Unknown about known. Human Physiology. 2017; 43(1):93-104. DOI 10.1134/S0362119716060050].
- Brinster R.L. Measuring embryonic enzyme activity. In: Daniel J.C. (Ed.) Methods in Mammalian Embryology. San Francisco: Freeman, 1971;215-227.
- Cole L.A. Biological functions of hCG and hCG-related molecules. Reprod. Biol. Endocrinol. 2010;8(1):102. DOI 10.1186/1477-7827-8-102.
- Delvigne A., Rozenberg S. Epidemiology and prevention of ovarian hyperstimulation syndrome (OHSS): a review. Hum. Reprod. Update. 2002;8:559-577. DOI 10.1093/humupd/8.6.559.
- Dinopoulou V., Drakakis P., Kefala S., Kiapekou E., Bletsa R., Anagnostou E., Kallianidis K., Loutradis D. Effect of recombinant-LH and hCG in the absence of FSH on *in vitro* maturation (IVM) fertilization and early embryonic development of mouse germinal vesicle (GV)-stage oocytes. Reprod. Biol. 2016;16(2):138-146. DOI 10.1016/j.repbio.2016.01.004.
- Drakakis P., Loutradis D., Beloukas A., Sypsa V., Anastasiadou V., Kalofolias G., Arabatzi H., Kiapekou E., Stefanidis K., Paraskevis D., Makrigiannakis A., Hatzakis A., Antsaklis A. Early hCG addition to rFSH for ovarian stimulation in IVF provides better results and the cDNA copies of the hCG receptor may be an indicator of successful stimulation. Reprod. Biol. Endocrinol. 2009;7:110. DOI 10.1186/1477-7827-7-110.
- Ertzeid G., Storeng R. Adverse effects of gonadotrophin treatment on pre- and postimplantation development in mice. J. Reprod. Fertil. 1992;96:649-655. DOI 10.1530/jrf.0.0960649.
- Fournier T., Guibourdenche J., Evain-Brion D. Review: hCGs: different sources of production, different glycoforms and functions. Placenta. 2015;36(1):60. DOI 10.1016/j.placenta.2015.02.002.
- Hasegawa A., Mochida K., Inoue H., Noda Y., Endo T., Watanabe G., Ogura A. High-yield superovulation in adult mice by anti-inhibin serum treatment combined with estrous cycle synchronization. Biol. Reprod. 2016;94(1):21. DOI 10.1095/biolreprod.115.134023.
- Henningsen A.A., Gissler M., Skjaerven R., Bergh C., Tiitinen A., Romundstad L.B., Wennerholm U.B., Lidegaard O., Nyboe Andersen A., Forman J.L., Pinborg A. Trends in perinatal health after assisted reproduction: a Nordic study from the CoNARTaS group. Hum. Reprod. 2015;30:710-716. DOI 10.1093/humrep/deu345.

- Hogan B., Beddington R., Costantini F., Lacy E. Manipulating the Mouse Embryo. A Laboratory Manual. 2nd ed., New York; Cold Spring Harbor: Cold Spring Harbor Laboratory, 1994.
- Homburg R. Management of infertility and prevention of ovarian hyperstimulation in women with polycystic ovary syndrome. Best Pract. Res. Clin. Obstet. Gynaecol. 2004;18:773-788. DOI 10.1016/j. bpobgyn.2004.05.006.
- Kane N., Kelly R., Saunders P.T., Critchley H.O. Proliferation of uterine natural killer cells is induced by human chorionic gonadotropin and mediated via the mannose receptor. Endocrinology. 2009;150: 2882-2888. DOI 10.1210/en.2008-1309.
- Keay S.D., Vatish M., Karteris E., Hillhouse E.W., Randeva H.S. The role of hCG in reproductive medicine. Br. J. Obstset. Gynecol. 2004; 111(11):1218. DOI 10.1111/j.1471-0528.2004.00412.x.
- Lee M., Ahn J.I., Lee A.R., Ko D.W., Yang W.S., Lee G., Ahn J.Y., Lim J.M. Adverse effect of superovulation treatment on maturation, function and ultrastructural integrity of murine oocytes. Mol. Cells. 2017;40(8):558-566. DOI 10.14348/molcells.2017.0058.
- Li S., Wang J., Cheng Y., Zhou D., Yin T., Xu W., Yu N., Yang J. Intrauterine administration of hCG-activated autologous human peripheral blood mononuclear cells (PBMC) promotes live birth rates in frozen/thawed embryo transfer cycles of patients with repeated implantation failure. J. Reprod. Immunol. 2017;119:15-22. DOI 10.1016/j.jri.2016.11.006.
- Makrigiannakis A., Vrekoussis T., Zoumakis E., Kalantaridou S.N., Jeschke U. The role of hCG in implantation: A mini-review of molecular and clinical evidence. Int. J. Mol. Sci. 2017;18(6):1305. DOI 10.3390/ijms18061305.
- Redina O.E., Amstislavsky S.Ya., Maksimovsky L.F. Induction of superovulation in DD mice at different stages of the oestrous cycle. J. Reprod. Fertil. 1994;(102):263-267. DOI 10.1530/jrf.0.1020263.
- Sazonova A., Kallen K., Thurin-Kjellberg A., Wennerholm U.B., Bergh C. Obstetric outcome after *in vitro* fertilization with single or double embryo transfer. Hum. Reprod. 2011;26(2):442-450. DOI 10.1093/humrep/deq325.
- Strug M.R., Su R., Young J.E., Dodds W.G., Shavell V.I., Diaz-Gimeno P., Ruiz-Alonso M., Simon C., Lessey B.A., Leach R.E., Fazleabas A.T. Intrauterine human chorionic gonadotropin infusion in oocyte donors promotes endometrial synchrony and induction of early decidual markers for stromal survival: A randomized clinical trial. Hum. Reprod. 2016;31:1552-1561. DOI 10.1093/humrep/ dew080.
- Takeo T., Nakagata N. Superovulation using the combined administration of inhibin antiserum and equine chorionic gonadotropin increases the number of ovulated oocytes in C57BL/6 female mice. PLoS One. 2015;10(5):e0128330. DOI 10.1371/journal.pone. 0128330.
- Tarin J.J., Perez-Albala S., Cano A. Stage of the estrous cycle at the time of pregnant mare's serum gonadotropin injection affects the quality of ovulated oocytes in the mouse. Mol. Reprod. Dev. 2002; 61(3):398-405. DOI 10.1002/mrd.10042.
- Wang Y., Ock S.A., Chian R.C. Effect of gonadotrophin stimulation on mouse oocyte quality and subsequent embryonic development *in vitro*. Reprod. Biomed. Online. 2006;12(3):304-314. DOI 10.1016/S1472-6483(10)61002-4.

Acknowledgements. This work was supported by the Russian Foundation for Basic Research, project 19-016-00025, and State Budgeted Project 0259-2019-0003 for ICG SB RAS.

Conflict of interest. The authors declare no conflict of interest. .

Received May 20, 2019. Revised June 13, 2019. Accepted June 13, 2019.

## Polymorphism of lipid exchange genes in some populations of South and East Siberia

L.E. Tabikhanova<sup>1, 3</sup>, L.P. Osipova<sup>1, 3</sup>, E.N. Voronina<sup>2, 3</sup>, A.O. Bragin<sup>3</sup>, M.L. Filipenko<sup>2, 3</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Institute of Chemical Biology and Fundamental Medicine, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>3</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

e-mail: tabikhan@bionet.nsc.ru

Lipid metabolism disorders underlie the pathogenesis of a number of diseases. Indigenous peoples of Siberia have a specific genetically determined type of metabolism supporting such lipid blood parameters that favor increased consumption (in comparison with Caucasians) of animal products. At the same time, indigenous Siberian ethnic groups are less susceptible to metabolic diseases. The objective of the presented study was to investigate the allele frequencies of lipid metabolism genes in indigenous populations of Siberia to identify the ethnic features of allele frequency distribution for polymorphic variants in genes CETP (G1264A, rs5882), LPL (C1791G, rs328) and FTO (C83401A, rs8050136) in the samples taken from Buryats, Teleuts and Russians of Eastern Siberia, and to compare them with data on world populations. Samples of the Eastern (N = 132) and Western (N = 278) Buryats, Teleuts (N = 120), Russians (N = 122) and persons of mixed Buryat-Russian origin (N = 56) were genotyped by real-time PCR using competitive TagMan-probes. The obtained results have for the first time demonstrated that the CETP and FTO allele frequencies in the Buryat samples are intermediate between European and East Asian populations. Significantly lower incidence of the obesity-assossiated 83401A allele of the FTO gene has been shown in Buryats, compared with Russians, which is consistent with lower susceptibility of the indigenous ethnic groups to metabolic disorders. There have been no population differences in the distribution of LPL gene polymorphic variants associated with dyslipidemia, which means they probably do not contribute to the ethnic characteristics of the lipid profile. The intermediate frequencies of the CETP 1264G and FTO 83401A alleles found in the metis group demonstrate that the metabolic disorders associated with these variants can be rather expected in the descendants of mixed marriages than among Buryats. It has also been demonstrated that Teleuts differ by FTO 83401A allele frequency from some of the European groups and have the lowest detected frequency of the allele CETP 1264G associated with the favorable lipid blood parameters.

Key words: Buryats; Teleuts; Russians of Eastern Siberia; mixed origin; real-time PCR; lipid metabolism; genetic polymor-phism; *CETP* (rs5882); *LPL* (rs328); *FTO* (rs8050136).

For citation: Tabikhanova L.E., Osipova L.P., Voronina E.N., Bragin A.O., Filipenko M.L. Polymorphism of lipid exchange genes in some populations of South and East Siberia. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):1011-1019. DOI 10.18699/VJ19.578

### Полиморфизм генов липидного обмена в некоторых популяциях Южной и Восточной Сибири

Л.Э. Табиханова<sup>1, 3</sup>, Л.П. Осипова<sup>1, 3</sup>, Е.Н. Воронина<sup>2, 3</sup>, А.О. Брагин<sup>3</sup>, М.Л. Филипенко<sup>2, 3</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия <sup>2</sup> Институт химической биологии и фундаментальной медицины Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>3</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия

e-mail: tabikhan@bionet.nsc.ru

Нарушения липидного обмена лежат в основе патогенеза ряда заболеваний. Коренные народы Сибири отличаются особым генетически обусловленным типом метаболизма, который поддерживает благоприятные липидные показатели крови при повышенном, по сравнению с европеоидами, вкладе в рацион продуктов животного происхождения. При этом коренные сибирские этносы меньше подвержены заболеваниям метаболического спектра. Цель настоящего исследования – изучение частот аллелей генов липидного обмена в коренных популяциях Сибири. Была поставлена задача на примере бурят, телеутов и русских Восточной Сибири выявить этнические особенности в распределении частот полиморфных вариантов генов *CETP* (*G1264A*, rs5882), *LPL* (*C1791G*, rs328) и *FTO* (*C83401A*, rs8050136) и сравнить с данными по мировым популяциям. Выборки восточных (N = 132) и западных (N = 278) бурят, телеутов (N = 120), русских (N = 122) и потомков смешанных браков бурят с русскими (N = 56) генотипированы с помощью ПЦР в режиме реального времени с использованием конкурирующих ТаqМап-зондов. В настоящей работе впервые показано, что по частотам полиморфных вариантов генов *CETP* и *FTO* изученные выборки бурят находятся в промежуточном положении между европеоидными группами и популяциями Восточной Азии. Показана статистически значимо меньшая встречаемость у бурят, по сравнению

с русскими, аллеля 83401А гена FTO, ассоциированного с ожирением, что согласуется с меньшей подверженностью этого коренного сибирского этноса метаболическим нарушениям. Не выявлено популяционных различий в распределении полиморфного варианта LPL 1791G, связанного с дислипидемией, который, вероятно, не вносит заметного вклада в этнические особенности липидного профиля. Промежуточное значение частот аллелей *CETP 1264G и FTO 83401A* в группе потомков смешанных браков бурят с русскими позволяет предположить больший риск ассоциированных с этими вариантами метаболических нарушений у лиц смешанного происхождения, чем среди бурят. У телеутов продемонстрирована пониженная частота *FTO 83401A* по сравнению с некоторыми европеоидными группами и выявлена наименьшая частота *CETP 1264G*, ассоциированного с благоприятными липидными показателями крови.

Ключевые слова: буряты; телеуты; русские Восточной Сибири; метисы; ПЦР в режиме реального времени; липидный обмен; генетический полиморфизм; *CETP* (rs5882); *LPL* (rs328); *FTO* (rs8050136).

#### Introduction

For centuries indigenous peoples of Siberia have been adapting to severe climatic and geographical conditions and predominantly protein-lipid diet, and are now characterized by a distinct type of metabolism with increased protein-lipid and minimized carbohydrate exchange (Panin, 1978). It was shown earlier that, if compared to the migrant population, representatives of Siberian ethnic groups, who preserved their traditional way of life, developed a favorable blood lipid profile characterized by decreased total cholesterol, triglycerides, low- and very low-density lipoproteins (LDL, VLDL), and increased high-density lipoproteins (HDL) preventing cardiovascular and other metabolism-associated diseases (Oteva et al., 1993; Sevostyanova, 2013; Darenskaya, 2014; Polyakov et al., 2015; Tsygankova et al., 2017). As the ongoing urbanization impacts the indigenous population, their living and economic conditions change, and the so-called 'civilization diseases' related to metabolic disorders increasingly strike the Siberian peoples (Ovsyannikova et al., 2007; Lyudinina et al., 2014).

Investigation of gene polymorphism in the metabolic profile of indigenous Siberian populations is critical for understanding the molecular-genetic foundations of adaptive potential they developed by adapting to specific climatic and geographical conditions and via certain nutritional habits, and for identifying genetic reserves of ethnic groups in a rapidly changing world (Hsieh et al., 2017; Hallmark et al., 2018). The goal of the present paper is to study the frequencies of the polymorphic variants of lipid exchange genes in Siberian populations, the functional significance being established based on data on world populations.

A *CETP* gene encodes a cholesteryl ester carrier (transfer protein) responsible for cholesterol transport from antiatherogenic HDL to atherogenic LDL (Koch et al., 2014). The data on a number of world populations show that carriers of the *G* allele of the *CETP* polymorphic locus (*G1264A*, rs5882) reduce transfer protein activity and therefore increase HDL (Thompson et al., 2008) as well as decreased triglycerides compared to *AA* homozygotes (Hosseini-Esfahani et al., 2019). In a number of studies, inverse associations of the *1264G* allele increasing a risk of atherosclerosis have been found (Thompson et al., 2008; Cyrus et al., 2016). A twin study of European population showed that *GG* homozygotes have lower body mass index, fat mass, and subcutaneous fat thickness, while *AA* homozygotes demonstrated a faster weight gain under overnutrition (Teran-Garcia et al., 2008).

Studies in Caucasians, Americans of African origin, and Chinese revealed the *GG* genotype could also be associated with longevity, reduced risk of the Alzheimer's disease, vascular dementia, and grey matter anomalies in posterior brain in healthy elderly people (Sanders et al., 2010; Yu et al., 2012; Chen et al., 2014; Salminen et al., 2015).

A lipoprotein lipase (LPL) enzyme plays a major part in fat consumption by tissues, as it is responsible for plasma triglyceride hydrolysis to generate free fatty acids and glycerol, thus converting VLDL into LDL and fulfilling tissues' energy requirements (Koch et al., 2014). The polymorphic locus C1791G (rs328) of the LPL gene is of interest to the researchers, since, as it was shown in a number of world populations, this G allele has been associated with favorable changes in lipid composition, i. e. decrease in triglycerides and increase in HDL in healthy subjects (Sagoo et al., 2008; Webster et al., 2009; Tang et al., 2010; Shatwan et al., 2016). The CC genotype is shown to be associated with metabolic syndrome in Mexican women of European and African descent and the descendants of indigenous peoples (Cahua-Pablo et al., 2015). In addition, 1791G is a protective allele against Alzheimer's disease (Ren L., Ren X., 2016).

An *FTO* gene (fat mass and obesity associated gene) encodes 2-oxoglutarate-dependent demethylase for nucleic acids involved in central control of energy homeostasis (Kudryavtseva et al., 2010). In a genome-wide association study (GWAS) it was demonstrated that *FTO* gene polymorphism was associated with a risk of obesity (Babenko et al., 2019). The studies of the *FTO* polymorphic locus (*C83401A*, rs8050136) in world populations of various origins showed that *A* allele carriers had decreased *FTO* gene expression and increased a risk of obesity (Park et al., 2013; Chen et al., 2018). The *FTO* (*83401A*) variant was shown to be associated with type-2 diabetes mellitus in the Russian and East Asian populations (Suplotova et al., 2014; Yang et al., 2017).

We were unable to find any data on the *CETP* (*G1264A*, rs5882), *LPL* (*C1791G*, rs328), and *FTO* (*C83401A*, rs8050136) allele and genotype frequencies in indigenous Siberian peoples in the literature. In this respect we saw the objectives of our study as to investigate the incidence of these polymorphic variants in Buryats, one of the largest peoples in Eastern Siberia (over 460 K ppl, according to the 2010 census), Teleuts, a small indigenous people in Southern Siberia (about 2.5 K ppl), and Russians from Eastern Siberia; to compare the results to the data on world populations available in the

2019

23.8

literature; to match the results obtained with the data on prevalence of dyslipidemia among these ethnic groups. Of equal interest is the distribution of lipid exchange gene variants in descendants from mixed Russian-Buryat marriages, which is the reason they were included in the research as well.

#### Materials and methods

The genetic material for this study was collected by the employees of the Laboratory of Populational Ethnogenetics at the Institute of Cytology and Genetics, SB RAS (headed by L.P. Osipova, PhD) during the expeditions of 2003–2006. Blood samples were taken from volunteers, who were apparently healthy at the moment of the procedure after taking their informed consent and receiving the approval of local public health authorities and the Ethics Committee of the Institute of Cytology and Genetics, SB RAS. Before the blood samples were taken, every participant filled in a customized demographic questionnaire, where they specified the ethnic backgrounds of 3–4 generations of their ancestors. The data collected were used to form 5 population samples for the Southern and Eastern Siberia.

Persons of Buryat nationality having no ancestors with foreign ethnic backgrounds and living in Alkhanay and Orlovsky settlements of the Agin-Buryat Autonomous District (ABD) in Zabaykalsky Krai were included in the Eastern Buryat group (N = 132). Ethnic Buryats living in the settlements of the Ekhirit-Bulagatsky District of the Ust-Ordyn Buryat Autonomous District (UOBD) in the Irkutsk Region (N = 278) were included in the western sample. First- and second-generation descendants from mixed Russian-Buryat marriages were included in the metis sample (N = 56). The Teleut sample included the representatives of the indigenous population of Belovo District in the Kemerovo Region (N = 120). Longliving Russians from Eastern Siberia, whose ancestors lived in the settlements of Zabaykalsky Krai and the Irkutsk Region for several generations, were included in the fifth sample (N=122).

DNA samples were recovered from venous blood leukocyte fractions using the Biosilica assay kits (Russia). Genotyping of single-nucleotide exchanges in the *CETP* (*G1264A*, rs5882), *LPL* (*C1791G*, rs328), and *FTO* (*C83401A*, rs8050136) genes was performed via real-time PCR using competing TaqManprobes complementary to polymorphic DNA segments. Primer and probe structures were chosen based on the sequences available from the NCBI database (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/) using UGENE (version 1.14, http://ugene.unipro.ru/)

and Oligo Analyzer (version 1.0.3, https://eu.idtdna.com/pages/tools/oligoanalyzer) software suites (Table 1).

PCR amplification volume was 25 µl, and PCR mixture included primers (300 nM), TaqMan-probes (100 nM), TrisHCl (65 mM, pH 8.9),  $(NH_4)_2SO_4$  (16 mM),  $MgCl_2$  (2.5 mM), Tween-20 (0.05 %), dNTP (0.2 mM), DNA (0.5–10 ng), and Taq-DNA polymerase (0.5 U, hot-start, Biosan, IHBFM). PCR conditions were as follows: initial denaturation at 96 °C lasted 3 min and was followed by 46 cycles including denaturation at 96 °C for 5 s and primer annealing with subsequent elongation at 61 °C for 30 s (each step was accompanied by a fluorescent signal recorded at the FAM and R6G fluorophore emission wavelength).

Population allele frequencies of polymorphic variants were determined based on the observed genotype frequencies. The match between the empirically observed genotype frequency distribution and the expected theoretical distribution in Hardy–Weinberg equilibrium was examined using  $\chi^2$  Pearson test (the equilibrium holds at p > 0.05). Significance of differences in allele frequencies between the studied samples was determined using  $\chi^2$  test with Yates's correction for continuity; the results were considered statistically significant at p < 0.017 (considering the multiple testing correction 0.017 = 0.05/3).

#### Results

Genotype distribution for polymorphic loci of the *CETP* (*G1264A*, rs5882), *LPL* (*C1791G*, rs328), and *FTO* (*C83401A*, rs8050136) genes in samples of Buryats, their metis, Teleuts, and Russians from Eastern Siberia is presented in Table 2.

Genotype distribution matched the Hardy–Weinberg equilibrium for all polymorphic loci and samples. The *CETP* 1264G, *LPL* 1791G, and *FTO* 83401A allele frequencies in the studied samples, some additional ethnic groups described in the literature (The 1000 Genomes..., 2012), and population comparison (*p*-value) are presented in Tables 3–5.

The *CETP 1264G* allele associated with favorable lipid blood parameters is widely spread in Africa with the average frequency of 63.8 % and the frequency in the Nigerian population reaching 69 % (The 1000 Genomes..., 2012). It is slightly less common in South (the average of 45 %) and East Asian populations (the average of 43.7 %), as well as Central and South America (the average of 40.1 %). European populations are characterized by decreasing frequency of this protective allele against atherosclerosis with the average frequency of 33.1 %.

**Table 1.** Structures of the primers and probes used for genotyping of single-nucleotide exchanges in the CETP, LPL, and FTO genes

Locus	Primers	Probes
CETP (G1264A, rs5882)	5'-CCTTGTGGGTCACTTCTGTACT-3'	5'-R6G-CCGAGTCCGTCCAGAGC-BHQ-3'
	5'-CACACTTACGAGACATGACCT-3'	5'-FAM-CCGAGTCCATCCAGAGCT-BHQ-3'
LPL (C1791G, rs328)	5'-CCATTTTCTTCCACAGGG-3'	5'-FAM-CACCAGCCTGACTTCTTATTC-BHQ-3'
	5'-AAGCTCAGGATGCCCAGTC-3'	5'-R6G-CACCAGCCTCACTTCTTATTC-BHQ-3'
FTO (C83401A, rs8050136)	5'-TCAGTTATGCATTTAGAATGTCTGA-3'	5'-FAM-CTGTGAATTTTGTGATGCACTTG-BHQ-3'
	5'-CACTCCATTTCTGACTGTTACCT-3'	5'-HEX-CTGTGAATTTAGTGATGCACTTG-BHQ-3'

Population			Eastern Buryats	Western Buryats	Metis	Teleuts	Russians from Eastern Siberia
CETP (G1264A, rs5882)	Genotype	AA	51 (38.6)	125 (44.9)	27 (48.2)	68 (56.7)	58 (47.5)
	distribution, n (%)	AG	63 (47.7)	120 (43.2)	22 (39.3)	39 (32.5)	52 (42.6)
		GG	18 (13.7)	33 (11.9)	7 (12.5)	13 (10.8)	12 (9.8)
	N, ppl		132	278	56	120	122
	р (H–W)		0.835	0.611	0.457	0.052	0.945
LPL (C1791G,	Genotype distribution, n (%)	СС	114 (86.4)	227 (81.9)	47 (87.0)	96 (82.8)	102 (83.6)
rs328)		CG	17 (12.9)	48 (17.4)	7 (13.0)	16 (13.8)	19 (15.6)
		GG	1 (0.7)	2 (0.7)	0	4 (3.4)	1 (0.8)
	N, ppl		132	277	54	116	122
	p (H–W)		0.936	0.945	0.926	0.519	0.981
FTO (C83401A,	Genotype distribution, n (%)	СС	69 (52.3)	158 (56.9)	21 (38.9)	57 (49.1)	47 (38.5)
rs8050136)		CA	56 (42.4)	106 (38.1)	25 (46.3)	46 (39.7)	56 (45.9)
		AA	7 (5.3)	14 (5.0)	8 (14.8)	13 (11.2)	19 (15.6)
	N, ppl		132	278	54	116	122
	p (H–W)		0.308	0.481	0.9	0.428	0.733

#### Table 2. Genotype distribution for CETP, LPL, and FTO in samples of Buryat, their metis, Teleuts, and Russians from Eastern Siberia

Note: *N* is the sample size; *n* is the quantity; *p* (H–W) is the probability of deviation from the Hardy–Weinberg equilibrium, metis are the descendants of mixed Russian-Buryat marriages.

Population/ethnic group	N, ppl	CETP 1264G	Population comparison ( <i>p</i> -value)				
		frequency, %	Eastern Buryats	Western Buryats	Metis	Teleuts	Russians from Eastern Siberia
Eastern Buryats <sup>*</sup>	132	37.5		0.296	0.378	0.017	0.155
Western Buryats <sup>*</sup>	278	33.5	0.296		0.859	0.089	0.559
Metis*	56	32.1	0.378	0.860		0.401	0.947
Teleuts*	120	27.1	0.017	0.089	0.401		0.385
Russians from Eastern Siberia*	122	31.1	0.155	0.559	0.947	0.385	
Han Chinese, Beijing, China**	103	47.6	0.035	<i>p</i> < 0.001	0.011	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001
Southern Han Chinese, China**	105	43.3	0.236	0.015	0.066	<i>p</i> < 0.001	0.009
Japanese, Tokyo, Japan <sup>**</sup>	104	52.9	0.001	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001
Kinh (Viet) Ho Chi Minh City, Vietnam <sup>**</sup>	99	38.4	0.920	0.247	0.324	0.016	0.132
Population of the state of Utah, descendants of Northern and Western European settlers <sup>**</sup>	99	35.9	0.798	0.600	0.581	0.061	0.335
Finns, Finland <sup>**</sup>	99	35.4	0.714	0.691	0.643	0.077	0.393
English people and Scots**	91	29.7	0.109	0.391	0.762	0.632	0.838
Iberians, Spain**	107	30.8	0.151	0.529	0.909	0.444	0.974
Toscani, Italy**	107	33.6	0.430	0.953	0.881	0.160	0.638

#### Table 3. CETP 1264G allele frequency in some populations (ethnic groups) and population comparison (p-value)

Note: Hereinafter: metis are the descendants of mixed Russian-Buryat marriages; \* the research data; \*\* the data from the literature (The 1000 Genomes..., 2012); p < 0.017 are highlighted in bold if the differences have been considered statistically significant.

2019 23•8

#### Table 4. LPL 1791G allele frequency in some populations (ethnic groups) and population comparison (p-value)

Population/ethnic group	Ν,	LPL 1791G	Population comparison (p-value)				
	ppl	frequency, %	Eastern Buryats	Western Buryats	Metis	Teleuts	Russians from Eastern Siberia
Eastern Buryats <sup>*</sup>	132	7.2		0.362	0.987	0.287	0.674
Western Buryats <sup>*</sup>	277	9.4	0.362		0.434	0.797	0.820
Metis*	54	6.5	0.987	0.434		0.351	0.647
Teleuts*	116	10.3	0.287	0.797	0.351		0.633
Russians from Eastern Siberia*	122	8.6	0.674	0.820	0.647	0.633	
Han Chinese, Beijing, China**	103	10.2	0.322	0.846	0.377	0.902	0.675
Southern Han Chinese, China**	103	12.4	0.080	0.280	0.151	0.588	0.245
Japanese, Tokyo, Japan <sup>**</sup>	104	11.1	0.189	0.572	0.263	0.907	0.463
Kinh (Viet) Ho Chi Minh City, Vietnam <sup>**</sup>	99	13.1	0.050	0.184	0.113	0.451	0.170
Population of the state of Utah, descendants of Northern and Western European settlers <sup>**</sup>	99	12.6	0.072	0.255	0.141	0.551	0.225
Finns, Finland <sup>**</sup>	99	11.6	0.143	0.454	0.218	0.783	0.374
English people and Scots**	91	11.5	0.163	0.497	0.234	0.817	0.407
Iberians, Spain**	107	16.4	0.003	0.009	0.021	0.078	0.016
Toscani, Italy**	107	12.6	0.066	0.239	0.136	0.539	0.214

#### **Table 5.** FTO 83401A allele frequency in some populations (ethnic groups) and population comparison (p-value)

Population/ethnic group	Ν,	LPL 1791G	Population comparison (p-value)				
	ppl	frequency, %	Eastern Buryats	Western Buryats	Metis	Teleuts	Russians from Eastern Siberia
Eastern Buryats <sup>*</sup>	132	26.5		0.511	0.038	0.314	0.005
Western Buryats <sup>*</sup>	278	24.1	0.511		0.004	0.055	<i>p</i> < 0.001
Metis*	54	38.0	0.038	0.004		0.249	0.976
Teleuts*	116	31.0	0.314	0.055	0.249		0.105
Russians from Eastern Siberia*	122	38.5	0.005	<i>p</i> < 0.001	0.976	0.105	
Han Chinese, Beijing, China**	103	15.0	0.004	0.009	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001
Southern Han Chinese, China**	105	13.8	0.001	0.003	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001
Japanese, Tokyo, Japan**	104	17.3	0.023	0.056	<i>p</i> < 0.001	0.001	<i>p</i> < 0.001
Kinh (Viet) Ho Chi Minh City, Vietnam <sup>**</sup>	99	21.7	0.281	0.557	0.003	0.039	<i>p</i> < 0.001
Population of the state of Utah, descendants of Northern and Western European settlers <sup>**</sup>	99	44.4	p < 0.001	p < 0.001	0.336	0.006	0.247
Finns, Finland <sup>**</sup>	99	38.9	0.006	<i>p</i> < 0.001	0.975	0.106	0.990
English people and Scots**	91	39.6	0.005	<i>p</i> < 0.001	0.884	0.085	0.897
Iberians, Spain**	107	37.4	0.014	<i>p</i> < 0.001	0.987	0.185	0.884
Toscani, Italy**	107	46.3	<i>p</i> < 0.001	<i>p</i> < 0.001	0.194	0.001	0.111

The ethnic group of Russians from Eastern Siberia matches the other Caucasian populations described in the literature in the *CETP 1264G* allele frequency (see Table 3). Our investigation showed that this allele frequency is higher in the Buryats than in the Russians, but statistically speaking it is still significantly lower than in a number of East Asian populations. The group of descendants of mixed Russian-Buryat marriages is intermediate between parent populations. The Teleuts, on the other hand, demonstrated the lowest *CETP 1264G* frequency among not only the studied groups but among all the populations described earlier. The differences between the Teleuts, Eastern Buryats, and a number of East Asian populations are statistically significant.

Incidence of *LPL 1791G*, a protective allele against a series of metabolic disorders, is relatively low in human populations (The 1000 Genomes..., 2012). For instance, it varies from 2.5 to 10 % in African populations, from 2.4 to 8.7 % in the indigenous American population, and from 5.2 to 10.8 % in South Asian populations. The incidence of this allele in East Asian populations is 10.2-14 % and in Europeans – 11.5-16.4 %.

No significant differences in the incidence of the *LPL 1791G* allele were found between the studied samples of Buryats, Teleuts, and Russians (see Table 4). All the groups showed a slightly decreased value compared to the data on East Asian and European populations from the literature. However statistically significant differences were found only in the Buryats compared to the Caucasian population of Iberians characterized by the highest incidence of *1791G*.

The *FTO* 83401A allele associated with high body mass index is widely spread in African populations at 38.1-46.8 % and Caucasian populations – at 37.4-46.3 % (The 1000 Genomes..., 2012). It is less common in indigenous populations of Central and South America (21.9–34.6 %) and South Asia (24.3–33.8 %). The incidence of 83401A is even lower in East Asian, i. e. Chinese, Japanese, and Vietnamese, populations at 13.8–21.7 %.

The *FTO 83401A* allele frequency in samples of Eastern and Western Buryats was statistically significantly lower than in samples of Russians from Eastern Siberia and Caucasian groups described in the literature (see Table 5). *83401A* allele was also less common in the Teleuts, than in the Russians. In addition, statistically significant differences between the Teleut sample and the Caucasian sample of the population of the state of Utah and the Toscani group from Italy were found. On the other hand, frequencies of the *FTO 83401A* variant in Siberian samples significantly increased if compared to a number of East Asian groups. It was shown earlier for other gene frequencies that indigenous Siberian populations were intermediate between Caucasians and East Asians (Tabikhanova et al., 2018a, b).

#### Discussion

The present study is conducted within a topical line of research aiming to investigate specific features of population genetic structure in indigenous Siberian peoples in the context of medical biology and gene geography. Functionally significant *CETP 1264G, LPL 1791G*, and *FTO 83401A* alleles have been studied for the first time in populations of Buryats, Teleuts, and Russians from Eastern Siberia, as well as the descendants from mixed Russian-Buryat marriages. The discovered frequencies were shown to match the general geographical gradient regarding the distribution of *CETP* (*G1264A*, rs5882) and *FTO* (*C83401A*, rs8050136) polymorphic variants. The group of Russians from Eastern Siberia matches the other Caucasian populations. Siberian peoples are intermediate between Caucasian and East Asian populations, the only exception being the *CETP 1264G* allele frequency in Teleuts having the lowest recorded frequency among all populations. The development of this population was probably affected by microevolutionary factors (such as genetic drift or passing through a bottleneck). Further research focused on extending the studied sample and covering other territorial groups of Teleuts is required to come to definitive conclusions.

*LPL* (*C1791G*, rs328) gene polymorphism does not show a pronounced frequency gradient on the world map, and no distribution regularities were found for the *LPL 1791G* allele in the samples studied.

It is worth noting that Buryats have higher ratio of cholesterol-rich animal foods in their diet compared to Russians, the prevalence of animal foods being a distinctive feature of their nutritional intake (Bairova et al., 2013). In addition, it has been shown that negative lipid profile changes (increase in triglycerides, total cholesterol, LDL, and VLDL) in Buryat women in their climacteric period were less noticeable than in the Russian ethnic group (Semenova et al., 2018). Cholesterol levels in patients with myocardial infarctions and diabetes mellitus type 2 are lower in the Buryat population than in patients from Caucasian populations (Bardymova et al., 2015). Adaptation to the hypercontinental climate of the Siberian region, livestock-based economy, and high-calorie diet with high protein and fat contents appears to have affected the frequencies of polymorphic variants of lipid exchange genes in this indigenous Siberian ethnic group.

Lower prevalence of lipid exchange disorders in Buryats matches the increased frequency of the *CETP 1264G* allele associated with favorable lipid blood parameters and decreased incidence of obesity-associated *FTO 83401A* in the population. We were unable to discover any differences in the *LPL 1791G* allele frequencies between the populations, and thus it may turn out to have no effect on a distinctive ethnic lipid profile. Further research into lipid exchange genes in the populations studied will make it possible to better understand the nature of ethnic differences.

Intermediate frequencies of polymorphic variants *CETP* 1264G and *FTO* 83401A in the metis group may indicate a higher risk of the associated metabolic disorders in descendants of mixed marriages. At the same time, the lowest incidence of *LPL* 1791G observed in the metis group is possibly due to the small sample size.

We were unable to find any data on distinctive features of lipid spectrum in Teleuts in the literature, however studies in Shorians, another small indigenous people in the Kemerovo Region, showed the trend of lower prevalence of dyslipidemias compared to migrant Caucasian populations, to be peculiar for Siberian ethnic groups (Tsygankova et al., 2017). At the same time, recent decades saw an increase in cardiovascular diseases in the representatives of a Teleut ethnic group living under environmentally unfriendly conditions in the urbanized areas of Kuzbass (intermountain basin) (Ovsyannikova et al., 2007). A decreased frequency of obesity-associated *FTO* 83401A allele in Teleuts and Buryats has been demonstrated in the present paper, however the genetic differences of this indigenous Siberian ethnic group from Caucasians are not too significant, as it has been shown earlier for other genes (Tabikhanova et al., 2018a, b). A low frequency of the *CETP* 1264G allele associated with the favorable lipid blood parameters in the population may indicate an increased risk of dyslipidemies in a specific territorial group of Teleuts.

#### Conclusions

Ethnic distinctions in the frequency distribution of the polymorphic variants of the *CETP* (*G1264A*, rs5882), *LPL* (*C1791G*, rs328), and *FTO* (*C83401A*, rs8050136) genes in Siberian populations of Buryats, Teleuts, Russians, and descendants of mixed Russian-Buryat marriages have been studied in the present paper for the first time.

The Buryat samples were shown to be intermediate between Caucasian groups and East Asian populations in *CETP 1264G* and *FTO 83401A* frequencies. Compared to the Russians, the Buryats showed a statistically significantly lower incidence of the *FTO 83401A* allele associated with obesity. This agrees with the lower susceptibility of Buryats to metabolic disorders compared to the Caucasian population described in the literature. Intermediate frequencies of *CETP 1264G* and *FTO 83401A* alleles in the metis group may indicate a higher risk of the associated metabolic disorders in the descendants of mixed marriages compared to the Buryats.

A decreased *FTO 83401A* was demonstrated in Teleuts, however the genetic differences of this indigenous Siberian ethnic group from Caucasians are not too significant; Teleuts also showed the lowest *CETP 1264G* frequency among all the populations studied. The results of the present study may imply an increased risk of dyslipidemia in this specific territorial group of Teleuts.

No differences were found in distribution of the polymorphic variant *LPL 1791G* associated with dyslipidemia, and thus it may turn out to have no effect on a distinctive lipid profile of these Siberian peoples.

#### References

- Babenko V.N., Babenko R.O., Gamieldien G., Markel A.L. FTO haplotyping underlines high obesity risk for European populations. BMC Med. Genomics. 2019;12(2):46. DOI 10.1186/ s12920-019-0491-x.
- Bairova T.A., Dolgikh V.V., Kolesnikova L.I., Pervushina O.A. Nutriciogenetics and risk factors of cardiovascular disease: associated research in Eastern Siberia populations. Byulleten' VSNTs SO RAMN = Bulletin ESSC SB RAMS. 2013;4(92):87-92. (in Russian)
- Bardymova T.P., Protasov K.V., Donirova O.S., Tsyretorova S.S., Berezina M.V. Ethnic features of myocardial infarction and diabetes mellitus in patients of the Buryat population. Abstracts from the VII Russian Diabetology Congress "Diabetes mellitus in the 21st century: time to unite efforts", 2015 Feb. 24–27. Moscow, 2015;121. (in Russian)
- Cahua-Pablo J.A., Cruz M., Méndez-Palacios A., Antúnez-Ortiz D.L., Vences-Velázquez A., Alarcón-Romero L.C.,

Parra E.J., Tello-Flores V.A., Leyva-Vázquez M.A., Valladares-Salgado A., Pérez-Macedonio C.P., Flores-Alfaro E. Polymorphisms in the *LPL* and *CETP* genes and haplotype in the *ESR1* gene are associated with metabolic syndrome in women from Southwestern Mexico. Int. J. Mol. Sci. 2015;16:21539-21554. DOI 10.3390/ijms160921539.

2019

23.8

- Chen B., Li Z., Chen J., Ji J., Shen J., Xu Y., Zhao Y., Liu D., Shen Y., Zhang W., Shen J., Wang Y., Shi Y. Association of fat mass and obesity-associated and retinitis pigmentosa guanosine triphosphatase (GTPase) regulator-interacting protein-1 like polymorphisms with body mass index in Chinese women. Endocr. J. 2018;65(7):783-791. DOI 10.1507/ endocrj.EJ17-0554.
- Chen J.J., Li Y.M., Zou W.Y., Fu J.L. Relationships between *CETP* genetic polymorphisms and Alzheimer's disease risk: a meta-analysis. DNA Cell Biol. 2014;33(11):807-815. DOI 10.1089/dna.2013.2265.
- Cyrus C., Vatte C., Al-Nafie A., Chathoth S., Al-Ali R., Al-Shehri A., Akhtar M.S., Almansori M., Al-Muhanna F., Keating B., Al-Ali A. The impact of common polymorphisms in *CETP* and *ABCA1* genes with the risk of coronary artery disease in Saudi Arabians. Hum. Genomics. 2016;10(8). DOI 10.1186/s40246-016-0065-3.
- Darenskaya M.A. Features of metabolic reactions in indigenous and migrant populations of Northern Russia and Siberia. Byulleten' VSNTs SO RAMN = Bulletin ESSC SB RAMS. 2014;2(96):97-103. (in Russian)
- Hallmark B., Karafet T.M., Hsieh P.H., Osipova L.P., Watkins J.C., Hammer M.F. Genomic evidence of local adaptation to climate and diet in indigenous Siberians. Mol. Biol. Evol. 2018;36(2):315-327. DOI 10.1093/molbev/msy211.
- Hosseini-Esfahani F., Esfandiar Z., Mirmiran P., Daneshpour M.S., Ghanbarian A., Azizi F. The interaction of cholesteryl ester transfer protein gene variations and diet on changes in serum lipid profiles. Eur. J. Clin. Nutr. 2019; 73:1291-1298. DOI 10.1038/s41430-019-0397-x.
- Hsieh P.H., Hallmark B., Watkins J.C., Karafet T.M., Osipova L.P., Gutenkunst R.N., Hammer M.F. Exome sequencing provides evidence of polygenic adaptation to a fat-rich animal diet in indigenous Siberian populations. Mol. Biol. Evol. 2017;34(11):2913-2926. DOI 10.1093/molbev/msx226.
- Koch N.V., Lifschitz G.I., Voronina E.N. Approaches to the lipid metabolism genes polymorphism analysis in screening for atherosclerosis risk factors. Rossiyskiy Kardiologicheskiy Zhurnal = Russian Journal of Cardiology. 2014;10(114):53-57. DOI 10.15829/1560-4071-2014-10-53-57. (in Russian)
- Kudryavtseva E.A., Voronina E.N., Lifshits G.I., Krapivina N.A., Tsvetovskaya G.A., Filipenko M.L. No influence of polymorphic variants of genes *INSIG2*, *FTO*, *GNB3* on the severity of obesity in patients with metabolic syndrome. Vestnik Novosibirskogo Gosudarstvennogo Universiteta. Seriya: Biologiya, klinicheskaya meditsina = Bulleten of Novosibirsk State University. Ser.: Biology, clinical medicine. 2010;8(3):32-39. (in Russian)
- Lyudinina A.Yu., Potolitsyna N.N., Solonin Yu.G., Osadchuk L.V., Gutorova N.V., Petrova P.G., Troev I.P., Ostobunaev V.V., Boyko E.R. Lipid profile in men of Komi and Yakut ethnic groups with overweight and obesity.

Ekologiya Cheloveka = Human Ecology. 2014;1:13-19. (in Russian)

- Oteva E.A., Maslennikov A.V., Nikolaeva A.A., Osipova L.P., Evseeva O.L., Sherental' I.S., Filimonova T.A., Pikovskaja N.V. Features of serum lipid composition in northern Selkups. Terapevticheskiy Arkhiv = Therapeutic Archive. 1993;65(1):21-24. (in Russian)
- Ovsyannikova O.V., Podkhomutnikov V.M., Kolbasko A.V., Luzina F.A., Gus'kova E.V. Cardiovascular disease in rural Kuzbass aborigines – Teleut. Rossiyskiy Kardiologicheskiy Zhurnal = Russian Journal of Cardiology. 2007;12(6):59-62. (in Russian)
- Panin L.E. Energy Aspects of Adaptation. Leningrad, 1978. (in Russian)
- Park S.L., Cheng I., Pendergrass S.A., Kucharska-Newton A.M., Lim U., Ambite J.L., Caberto C.P., Monroe K.R., Schumacher F., Hindorff L.A., Oetjens M.T., Wilson S., Goodloe R.J., Love S.A., Henderson B.E., Kolonel L.N., Haiman C.A., Crawford D.C., North K.E., Heiss G., Ritchie M.D., Wilkens L.R., Le Marchand L. Association of the *FTO* obesity risk variant rs8050136 with percentage of energy intake from fat in multiple racial/ethnic populations. Am. J. Epidemiol. 2013;178(5):780-790. DOI 10.1093/aje/kwt028.
- Polyakov L.M., Rozumenko A.A., Osipova L.P., Kunitsyn V.G., Goltsova T.V. Serum lipid spectrum of indigenous and alien population of Yamalo-Nenets Autonomous Okrug. Sibirskiy Nauchnyy Meditsinskiy Zhurnal = The Siberian Scientific Medical Journal. 2015;35(6):66-69. (in Russian)
- Ren L., Ren X. Meta-analyses of four polymorphisms of lipoprotein lipase associated with the risk of Alzheimer's disease. Neurosci. Lett. 2016;619:73-78. DOI 10.1016/j.neulet.2016.03.021.
- Sagoo G.S., Tatt I., Salanti G., Butterworth A.S., Sarwar N., Maarle M., Jukema J.W., Wiman B., Kastelein J.J., Bennet A.M., Faire U., Danesh J., Higgins J.P. Seven lipoprotein lipase gene polymorphisms, lipid fractions, and coronary disease: a huge association review and meta-analysis. Am. J. Epidemiol. 2008;168(11):1233-1246. DOI 10.1093/aje/ kwn235.
- Salminen L.E., Schofield P.R., Pierce K.D., Luo X., Zhao Y., Laidlaw D.H., Cabeen R.P., Conturo T.E., Lane E.M., Heaps J.M., Bolzenius J.D., Baker L.M., Cooley S.A., Scott S., Cagle L.M., Paul R.H. Genetic markers of cholesterol transport and gray matter diffusion: a preliminary study of the *CETP* I405V polymorphism. J. Neural. Transm. 2015;122:1581-1592. DOI 10.1007/s00702-015-1434-0.
- Sanders A.E., Wang C., Katz M., Derby C.A., Barzilai N., Ozelius L., Lipton R.B. Association of a functional polymorphism in the cholesteryl ester transfer protein (*CETP*) gene with memory decline and incidence of dementia. JAMA. 2010;303(2):150-158. DOI 10.1001/jama.2009.1988.
- Semenova N.V., Madaeva I.M., Darenskaya M.A., Gavrilova O.A., Zhambalova R.M., Kolesnikova L.I. Lipid profile in menopausal women of two ethnic groups. Acta Biomedica Scientifica. 2018; 3(3):93-98. DOI 10.29413/ ABS.2018-3.3.14. (in Russian)
- Sevostyanova Ye.V. Some features of human lipid and carbohydrate metabolism in the North. Byulleten' Sibirskoy

Meditsiny = Bulletin of Siberian Medicine. 2013;12(1):93-100. (in Russian)

- Shatwan I.M., Minihane A.M., Williams C.M., Lovegrove J.A., Jackson K.G., Vimaleswaran K.S. Impact of lipoprotein lipase gene polymorphism, *S447X*, on postprandial triacylglycerol and glucose response to sequential meal ingestion. Int. J. Mol. Sci. 2016;17(3):397. DOI 10.3390/ijms17030397.
- Suplotova L.A., Vakhromeeva K.A., Belchikova L.N., Nosikov V.V. Evalaution of association of genetic markers with type 2 diabetes in Russian population. Meditsinskaya Nauka i Obrazovanie Urala = Medical Science and Education of Ural. 2014;4:51-57. (in Russian)
- Tabikhanova L.E., Osipova L.P., Churkina T.V., Voronina E.N., Filipenko M.L. Genetic polymorphism of *CYP1A1* and *CYP2D6* in populations of Buryats, Teleuts and Russians of Eastern Siberia. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2018a;22(2):205-211. DOI 10.18699/VJ18.348. (in Russian)
- Tabikhanova L.E., Osipova L.P., Churkina T.V., Voronina E.N.,
  Filipenko M.L. Genetic polymorphism of *F2*, *F5* and *VKORC1* in populations of Buryats, Teleuts and Russians of Eastern Siberia. Molekulyarnaya Meditsina = Molecular Medicine. 2018b;16(3):31-36. DOI 10.29296/24999490-2018-03-06. (in Russian)
- Tang W., Apostol G., Schreiner P.J., Jacobs D.R., Boerwinkle E., Fornage M. Associations of lipoprotein lipase gene polymorphisms with longitudinal plasma lipid trends in young adults: The Coronary Artery Risk Development in Young Adults (CARDIA) Study. Circ. Cardiovasc. Genet. 2010;3(2):179-186. DOI 10.1161/ CIRCGENETICS.109.913426.
- Teran-Garcia M., Despres J.P., Tremblay A., Bouchard C. Effects of cholesterol ester transfer protein (CETP) gene on adiposity in response to long-term overfeeding. Atherosclerosis. 2008;196:455-460.
- The 1000 Genomes Project Consortium. An integrated map of genetic variation from 1,092 human genomes. Nature. 2012;491(7422):56-65. DOI 10.1038/nature11632.
- Thompson A., Angelantonio E., Sarwar N., Erqou S., Saleheen D., Dullaart R., Keavney B., Ye Z., Danesh J. Association of cholesteryl ester transfer protein genotypes with CETP mass and activity, lipid levels, and coronary risk. JAMA. 2008;299(23):2777-2788. DOI 10.1001/jama.299.23.2777.
- Tsygankova D.P., Mulerova T.A., Ogarkov M.Yu., Mikhalina E.V., Saarela E.Yu., Kazachek Ya.V., Kuzmina A.A., Barbarash O.L. Indicators of lipid metabolism in the inhabitants of Mountain Shoria: ethnic peculiarities and the impact of living conditions. Ateroskleroz i Dislipidemii = The Journal of Atherosclerosis and Dyslipidemias. 2017;1(26):68-76. (in Russian)
- Webster R.J., Warrington N.M., Weedon M.N., Hattersley A.T., McCaskie P.A., Beilby J.P., Palmer L.J., Frayling T.M. The association of common genetic variants in the *APOA5*, *LPL* and *GCK* genes with longitudinal changes in metabolic and cardiovascular traits. Diabetologia. 2009;52:106-114. DOI 10.1007/s00125-008-1175-9.

- Yang Y., Liu B., Xia W., Yan J., Liu H.Y., Hu L., Liu S.M. FTO genotype and type 2 diabetes mellitus: spatial analysis and meta-analysis of 62 case-control studies from different regions. Genes. 2017;8(2):70. DOI 10.3390/genes8020070.
- Yu L., Shulman J.M., Chibnik L., Leurgans S., Schneider J.A., Jager P.L., Bennett D.A. The *CETP 1405V* polymorphism is associated with an increased risk of Alzheimer's disease. Aging Cell. 2012;11(2):228-233. DOI 10.1111/j.1474-9726.2011.00777.x.

ORCID ID

L.E. Tabikhanova orcid.org/0000-0002-5547-8189 L.P. Osipova orcid.org/0000-0001-7602-1156

**Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received May 29, 2019. Revised October 2, 2019. Accepted October 7, 2019.

Acknowledgements. The work was supported by the Russian Scientific Foundation, project 19-15-00219: "The study of genetic determinants of multifactorial diseases in the indigenous peoples of Siberia". The authors thank T.M. Karafet, PhD, D.V. Lichman, PhD, N.A. Vavilova, N.A. Moletotova, S.S. Sangaev, PhD, and A.O. Likhacheva for their contribution to scientific expeditions and technical assistance.

# Изменения липидного обмена мыши при одновременном воздействии антисмысловыми олигонуклеотидными производными к мРНК генов *anoB*, *PCSK9* и *anoCIII*

С.И. Ошевский<sup>1</sup> , Ю.И. Рагино<sup>1</sup>, Е.В. Каштанова<sup>1</sup>, Я.В. Полонская<sup>1</sup>, Е.М. Стахнева<sup>1</sup>, В.П. Николин<sup>1</sup>, Н.А. Попова<sup>1, 2</sup>, Н.А. Колчанов<sup>1</sup>, М.И. Воевода<sup>1, 2, 3</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>2</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия

<sup>3</sup> Федеральный исследовательский центр фундаментальной и трансляционной медицины, Новосибирск, Россия

e-mail: oshevski@bionet.nsc.ru

Для пациентов с наследственной гиперхолестеринемией и/или не переносящих статины остается актуальной разработка новых средств, снижающих уровень «плохого» холестерина, например на основе антисмысловых олигонуклеотидных производных (АСО). Целью исследования была оценка изменения липидного обмена в вариантах совместного воздействия АСО, адресованными на мРНК его важнейших генов: anoB, PCSK9 и anoCIII. Использованы: самки мыши линии C57BL/6J; защищенные от действия нуклеаз олигонуклеотидные производные длиной 13 и 20 нуклеотидов; стандартные методы количественного определения липопротеидов – ХС ЛПВП, ХС не-ЛПВП, общего холестерина (ХС) и аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке крови. АСО в комбинациях: 1) АСО к апоВ, 2) АСО к апоCIII, 3) АСО к апоВ и АСО к PCSK9, 4) АСО к апоВ, АСО к PCSK9 и ACO к апоСІІІ, 5) ЗАСО к апоВ, ACO к PCSK9 и 2ACO к апоСІІІ (цифры – это кратность количества вводимого препарата), 6) АСО к PCSK9 и (АСО к апоCIII – только в четвертое введение) вводили в хвостовую вену мышам по четыре раза. Вследствие трехкратного еженедельного введения в этих комбинациях уровень ХС не-ЛПВП относительно контроля был ниже на 25, 16, 35, 47, 60 и 7 % соответственно, а соотношение ХС ЛПВП/ХС не-ЛПВП выше в 1.8, 1.5, 1.9, 2.4, 3.1 и 1.24 раза. При последующем введении АСО с одновременным переходом на жировую диету через одну неделю в случае комбинаций 1–6 АСО уровень ХС не-ЛПВП был на 28, 2, 28, 70, 33 и 49 % ниже, чем в контроле, а соотношение ХС ЛПВП/ХС не-ЛПВП лучше в 1.5, 1.1, 2, 3.7, 1.9 и 2 раза соответственно. Концентрация АЛТ при всех комбинациях АСО оставалась в пределах уровня у контрольных животных, что указывает на отсутствие гепатотоксического эффекта. Для наибольшей эффективности антисмысловых олигонуклеотидных производных в комбинациях важно учитывать необходимость подбора концентраций, в том числе и в сочетаниях, а также порядка и периодов введения. Впервые предлагается временной комбинационно-концентрационный антисмысловой подход.

Ключевые слова: антисмысловые олигонуклеотидные производные; регуляция липидного обмена.

**Для цитирования:** Ошевский С.И., Рагино Ю.И., Каштанова Е.В., Полонская Я.В., Стахнева Е.М., Николин В.П., Попова Н.А., Колчанов Н.А., Воевода М.И. Изменения липидного обмена мыши при одновременном воздействии антисмысловыми олигонуклеотидными производными к мРНК генов *anoB, PCSK9* и *anoCIII*. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8):1020-1025. DOI 10.18699/VJ19.579

# Changes induced in mouse lipid metabolism by simultaneous impact of antisense oligonucleotide derivatives to *apoB*, *PCSK9*, and *apoCIII* mRNAs

S.I. Oshevski<sup>1</sup>, Y.I. Ragino<sup>1</sup>, E.V. Kashtanova<sup>1</sup>, Y.V. Polonskaya<sup>1</sup>, E.M. Stakhneva<sup>1</sup>, V.P. Nikolin<sup>1</sup>, N.A. Popova<sup>1, 2</sup>, N.A. Kolchanov<sup>1</sup>, M.I. Voevoda<sup>1, 2, 3</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

<sup>3</sup> Federal Research Center of Fundamental and Translational Medicine, Novosibirsk, Russia

e-mail: oshevski@bionet.nsc.ru

Development of new drugs able to decrease the level of "bad" cholesterol, in particular, based on antisense oligonucleotide derivatives (ASOs), remains relevant for the patients with familial hypercholesterolemia and/or intolerant to statins. The goal of the work was to assess the changes in the lipid metabolism caused by variants of joint impact of the ASOs targeted to the mRNAs of its key genes: *apoB, PCSK9*, and *apoCIII*. Female C57BL/6J mice; nuclease-protected 13- and 20-nucleotide ASOs, and standard protocols for quantification of lipoproteins (HDL CHL, non-HDL CHL, and total CHL) and ALT in the blood serum were used in the work. The following combi-

nations of ASOs were four times injected to the mouse caudal vein: 1) ASO to apoB, 2) ASO to apoCIII, 3) ASO to apoB and ASO to PCSK9, 4) ASO to apoB, ASO to PCSK9, and ASO to apoCIII, 5) ASO to apoB (three doses), ASO to PCSK9, and ASO to apoCIII – only in the fourth administration). Triple weekly administration of these ASO combinations resulted in a decrease in non-HDL CHL by 25, 16, 35, 47, 60, and 7 %, respectively, as compared with the control and 1.8-, 1.5-, 1.9-, 2.4-, 3.1, and 1.24-fold higher HDL CHL/ non-HDL CHL ratio. The subsequent ASO injection with concurrent switching to a high-fat diet after 1 week resulted in a decrease in the non-HDL CHL by 28, 2, 28, 70, 33, and 49 % for ASOs (1–6), respectively, as compared with the control; the HDL CHL/non-HDL CHL ratio was 1.5-, 1.1-, 2-, 3.7-, 1.9-, and 2-fold better. The ALT concentration for all ASO combinations remained within the norm for the control animals, demonstrating the absence of any hepatotoxic effect. The best efficiency of ASOs requires selection of concentrations for single ASOs and their combinations as well as of the order and timing of administration. Thus, a new antisense approach is proposed. Key words: antisense oligonucleotide derivatives; lipid metabolism regulation.

**For citation:** Oshevski S.I., Ragino Y.I., Kashtanova E.V., Polonskaya Y.V., Stakhneva E.M., Nikolin V.P., Popova N.A., Kolchanov N.A., Voevoda M.I. Changes induced in mouse lipid metabolism by simultaneous impact of antisense oligonucleotide derivatives to *apoB*, *PCSK9*, and *apoCIII* mRNAs. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):1020-1025. DOI 10.18699/VJ19.579 (in Russian)

#### Введение

Дислипидемия – значимый фактор развития раннего атеросклероза и сердечно-сосудистых заболеваний, поэтому снижение уровня холестерина липопротеидов невысокой плотности (XC не-ЛПВП) во многих случаях представляется важным для предотвращения этих болезней. В качестве профилактического средства хорошо зарекомендовали себя статины. Однако для пациентов с наследственной гиперхолестеринемией и/или не переносящих статины (Visser et al., 2012) существует потребность в дополнительных или альтернативных стратегиях эффективного снижения ХС не-ЛПВП. Такой стратегией в последние годы становится терапия антисмысловыми олигонуклеотидными производными (АСО), базирующаяся на антисмысловом подходе (Antisense Drug Technology..., 2008), когда вводимое олигонуклеотидное производное комплементарно связывается с мРНК или пре-мРНК значимого для липидного обмена белка и, таким образом, блокирует ее трансляцию, т.е. в итоге снижает концентрацию данного белка в клетке.

К 2018 г. Food and Drug Administration (FDA, CША) допустило на рынок только один препарат на основе антисмысловых олигонуклеотидных производных, предназначенный для лечения дислипидемии. KYNAMRO (мипомерсен) предназначен для лечения гомозиготной наследственной гиперхолестеринемии. Он снижает уровень апоВ в плазме и уровень ХС ЛПНП в дозозависимой и экспозиционной манере (Geary et al., 2015), но имеет существенные побочные эффекты (Panta et al., 2015). Другие препараты: IONIS-APOCIIIRx (volanesorsen) – для лечения наследственной хиломикронемии и семейной частичной липодистрофии – прошел третью стадию клинических испытаний, но не был допущен FDA на рынок в 2018 г.; GalNAc-коньюгированные IONIS-APO(а)-LRx – для снижения уровня липопротеина (a) и IONIS-ANGPTL3-LRx для преодоления смешанной дислипидемии - на второй стадии клинических испытаний (Hegele et al., 2019). Все эти подходы относятся к монотерапии. По-видимому, монотерапия вообще не может быть достаточно эффективной без побочных эффектов. Очевидно, что любое резкое изменение в концентрации (активности) одного из компонентов системы может приводить к неоднозначным последствиям. Недавно нами было сформулировано

представление, что комплексное воздействие может быть эффективнее, так как система регуляции липидного обмена сложна и ее компоненты - это взаимосвязанные участники. Множественное, менее агрессивное воздействие АСО на ряд участников системы, возможное в разной степени, а, может быть, и разнонаправленное, представляется перспективным (Ошевский и др., 2015). Была показана принципиальная возможность влияния на липидный обмен сразу несколькими АСО (Ошевский и др., 2015). При воздействии АСО к трем мРНК важнейших генов липидного обмена, непосредственно связанных согласно генным сетям, - anoB, PCSK9 и anoCIII - наибольший эффект снижения уровня ХС ЛПНП и наилучшее соотношение ХС ЛПВП/ХС ЛПНП достигалось при одновременном воздействии тремя АСО. Максимальную эффективность действия АСО в комбинациях наблюдали при индукции жировой диетой.

В настоящей работе задействованы ранее использованные варианты и добавлены: АСО к апоСШ как самостоятельный реагент, набор трех АСО в большей концентрации двух из них и комбинированное сочетание АСО к PCSK9 с АСО к апоСШ (комбинация 6). Такое расширенное воздействие развивает стратегию антисмыслового подхода. Фактически впервые предлагается временной комбинационно-концентрационный подход.

Антисмысловые олигонуклеотидные производные, использованные в работе, относятся к Гэпмерам (Gapmers). Это олигонуклеотидные производные, имеющие на 5'и З'-концах короткие фрагменты олигомера – крылья (wings), отличные по химической природе от центральной части Гэпмера. Крылья придают Гэпмеру дополнительные свойства, например большую устойчивость к нуклеазам и т. д. Олигонуклеотидные производные длиной 13 и 20 нуклеотидов, защищенные от действия нуклеаз наличием межнуклеотидных фосфоротиоатных связей и блоками LNA-нуклеотидов (locked nucleic acids) на 5'- и 3'-концах (Antisense Drug Technology..., 2008), предложены нами ранее (Ошевский и др., 2015). Они представлены в таблице, где приведены также данные о специфичности действия их аналогов, имеющих такие же нуклеотидные адреса. Химическое отличие АСО в нашей работе от используемых другими авторами - это межнуклеотидные фосфатные остатки в LNA-блоках вместо фосфоротио-

#### Properties of ASO used

ASO structure (LNA nucleotides are underlined)	Action of analogs – complete phosphorothioates – on mice (literature data)	Injected amount (in this work)
5'- <u>GC</u> p <sub>s</sub> Ap <sub>s</sub> Tp <sub>s</sub> Tp <sub>s</sub> Gp <sub>s</sub> Gp <sub>s</sub> Tp <sub>s</sub> Ap <sub>s</sub> Tp <u>sTCA</u> target: apoB mRNA	Reduces the level of cholesterol and LDL cholesterol (by 80 %) with a decrease in HDL cholesterol (by 50 %) (Straarup et al., 2010)	0.04
5'- <u>GT</u> p <sub>s</sub> Cp <sub>s</sub> Tp <sub>s</sub> Gp <sub>s</sub> Tp <sub>s</sub> Gp <sub>s</sub> Gp <sub>s</sub> Ap <sub>s</sub> Ap <u>sGCG</u> target: PCSK9 mRNA	Reduces the level of PCSK9 mRNA, which leads to a two- to three fold increase in the amount of LDLR (Gupta et al., 2010)	0.08
$5'-GAp_sGp_sAp_sAp_sCp_sAp_sTp_sAp_sCp_sT$ $p_sTTp_sCp_sCp_sCp_sCp_sTTA$ target: apoCIII mRNA, italicization designates the replacement done: T (in the rat) is replaced by C	Expected to reduce the level of apoCIII and TG; its analogue halved the level of apoCIII and reduced by 40–60 % the level of TG in the blood of rats on day 40 of action (Holmberg et al., 2011)	0.1

атных. Эта особенность может быть весьма полезна, так как для ACO с межнуклеотидными фосфоротиоатными остатками в LNA-блоках, особенно с последовательностями TCC и TGC, показана гепатотоксичность (Burdick et al., 2014). Кроме того, олигонуклеотидные производные имеют структуры, исключающие значимые комплементационные взаимодействия их друг с другом при совместном использовании, которое, очевидно, приводило бы к снижению их эффективности. Мы исследовали последовательные изменения XC ЛПВП, XC не-ЛПВП, XC и АЛТ в течение длительного периода у каждого животного индивидуально, в том числе и в контроле. Ситуация соответствует понятию «персонализированная медицина». Исследование воздействия ACO на одну пациентку было недавно опубликовано (Van Poelgeest et al., 2013).

Цель нашей работы – на примере липидного обмена мыши показать возможность нового подхода в антисмысловой технологии – воздействовать одновременно несколькими антисмысловыми олигонуклеотидными производными, направленными на мРНК взаимосвязанных генов, используя производные в различных сочетаниях, изменяя сочетания производных в разные временные периоды и варьируя концентрации производных в сочетаниях.

#### Материалы и методы

Антисмысловые олигонуклеотидные производные синтезированы фирмой «Биосинтез» (Новосибирск, Россия), выделены методом обращенно-фазовой хроматографии и охарактеризованы с помощью электрофореза в денатурирующем ПААГ. Использовали самок мыши линии C57BL/6J в возрасте 20 дней, имеющих вес 20–21 г, выращенных в виварии конвенциональных животных ИЦиГ CO РАН. Эксперименты выполняли в условиях вивария, как в работе (Ошевский и др., 2015), при температуре 22–24 °С и влажности около 65 %. Рацион составлял корм «Чара» SPF-категории (ЗАО «Ассортимент-Агро», Россия). Для индукции жировой диетой в корм добавляли жир до общего содержания 17 %.

АСО вводили в физиологическом растворе в объеме 200 мкл в хвостовую вену, кровь забирали из ретроорбитального синуса в количестве 250–300 мкл. Перед забором крови мышей лишали пищи на 16 ч. Сыворотку крови получали стандартным методом: через 1.5 ч при комнатной температуре после свертывания крови сгусток аккуратно отделяли носиком автоматической пипетки от стенок пробирки и центрифугировали содержимое при 1500 g (4000 об./мин) при комнатной температуре на микроцентрифуге Eppendorf в течение 4 мин. Сыворотку аккуратно собирали автоматической пипеткой и хранили замороженной при –70 °С. Во всех образцах сыворотки определяли XC, холестерин липопротеидов высокой плотности (ХС ЛПВП), ХС не-ЛПВП и уровень АЛТ энзиматическими методами с использованием стандартных реактивов Biocon Fluitest (Германия) на биохимическом анализаторе «Фотометр 5010+». В экспериментах использовали по одному животному, в контрольном эксперименте – четыре животных, которым вводили физиологический раствор.

#### Результаты и обсуждение

Общая схема эксперимента представлена на рис. 1. АСО вводили растворенными в физиологическом растворе в комбинациях: 1) АСО к апоВ, 2) АСО к апоСІІІ, 3) АСО к апоВ и АСО к РСЅК9, 4) АСО к апоВ, АСО к РСЅК9 и АСО к апоСІІІ, 5) ЗАСО к апоВ, АСО к РСЅК9 и 2АСО к апоСІІІ, 6) АСО к РСЅК9 и (АСО к апоСІІІ)<sup>1</sup> в количестве, указанном в таблице, или кратно.

Результаты анализа сыворотки крови приведены на рис. 2. В контрольном эксперименте показаны средние значения. Стандартные отклонения значений концентрации ХС не-ЛПВП от средних на 15-, 23- и 38-й дни составляли 5.7, 1 и 4 соответственно. У опытных мышей на 15-й день при воздействии каждым из АСО (комбинации 1, 2 и 6) уровни ХС не-ЛПВП были существенно выше уровня контрольных мышей. По-видимому, воздействие после двух введений АСО оказалось недостаточным для снижения ХС не-ЛПВП, что могло привести к ответной реакции с повышением уровня ХС не-ЛПВП, т.е. было преодолено с ответным превышением. При более комплексном воздействии: двумя (комбинация 3), тремя (комбинация 4) и тремя с увеличенной концентрацией компонентов (комбинация 5) АСО наблюдается значимое результативное снижение уровней ХС не-ЛПВП, что коррелирует с полученными соотношениями ХС ЛПВП/ ХС не-ЛПВП для комбинаций АСО на 15-й день (рис. 3). При дальнейшем введении АСО к 23-му дню воздействие во всех комбинациях АСО оказалось эффективным: снижение ХС не-ЛПВП составляло относительно контроля 25, 16, 35, 47, 60 и 7 % соответственно.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Три раза вводили АСО к PCSK9, а в четвертый раз на 31-й день – АСО к PCSK9 и АСО к апоСIII.


**Fig. 1.** General scheme of ASO administration, blood sampling, and diet. The line shows time, and its thickness reflects the fat content in animal diet (%).

Согласно рис. 2, снижение ХС не-ЛПВП больше в комбинации 3 - двух производных АСО к апоВ и АСО к PCSK9, чем при действии только ACO к anoB, ACO к апоСІІІ или только АСО - к РСЅК9. Снижение еще больше в полной комбинации АСО (47 %) и достигает величины 60 % в полной комбинации с увеличенными концентрациями АСО. При этом наблюдается и улучшение соотношения ХС ЛПВП/ХС не-ЛПВП относительно контроля: в 1.8, 1.5, 1.9, 2.4, 3.1 и 1.24 раза, коррелирующее с изменениями XC не-ЛПВП при действии ACO в соответствующих сочетаниях (см. рис. 3). Таким образом, на 23-й день еженедельного воздействия АСО на мышей при обычной диете существенно снижается уровень ХС не-ЛПВП и улучшается соотношение ХС ЛПВП/ ХС не-ЛПВП, особенно при действии АСО в максимальной комбинации и в максимальной комбинации с увеличенной концентрацией компонентов.

Далее систему липидного обмена стимулировали жировой диетой, увеличив содержание жира в три раза - от 5.5 до 17 % - непосредственно после введения следующей дозы АСО (31-й день). Результаты анализов сывороток на 7-й день после последнего введения представлены на рис. 2. Уровень ХС не-ЛПВП в контроле повысился в 1.34 раза и является самым высоким; на 2 % ниже уровень в случае ACO к апоСІІІ (повысился на 55 %). В случае АСО к апоВ и комбинации АСО к апоВ и PCSK9 уровни ХС не-ЛПВП равны и на 28 % ниже, чем в контроле (повысились на 29 и 47 % соответственно). В случае комбинации 6, когда к АСО к PCSK9 добавилось АСО к апоСІІІ, уровень XC не-ЛПВП существенно понизился в 1.36 раза, и он был на 49 % ниже, чем в контроле. В наиболее полной комбинации АСО наблюдается снижение уровня ХС не-ЛПВП в 1.3 раза, что на 70 % меньше, чем в контроле. При этом, как видно из рис. 3, соотношение ХС ЛПВП/ХС не-ЛПВП относительно контроля в комбинациях 1, 2, 3, 4, 6 лучше в 1.5, 1.1, 2, 3.7, 2 раза соответственно. По сравнению с 23-м днем соотношение стало существенно выше только при действии комбинации 6 и наиболее полной комбинации АСО в 1.6 и 1.5 раза соответственно, несмотря на жировую диету.

Важно, что при жировой диете максимально низкий уровень XC не-ЛПВП по сравнению с контролем с разницей 70% и наилучшее соотношение XC ЛПВП/ XC не-ЛПВП – 6.4 наблюдаются именно при наиболее полной комбинации ACO. Существенным является результат изменения уровня XC не-ЛПВП при действии ACO в максимальной комбинации с увеличенной концентрацией компонентов (комбинация 5). На 15-й день он максимально низкий, к 23-му дню возрастает в 13 раз, оставаясь при этом самым низким (минус 60% относительно контроля) и далее при



Fig. 2. Non-HDL CHL serum levels in the C57BL/6J female mice on days.



Fig. 3. HDL CHL/non-HDL CHL serum ratios in the C57BL/6J strain female mice on days.

Designations follow Fig. 2.

индукции жировой диетой увеличивается еще в 2.2 раза, достигая уровня на 5 % меньше, чем в случае действия АСО к апоВ и комбинации АСО к апоВ и PCSK9. Эти изменения коррелируют с уменьшением соотношения ХС ЛПВП/ХС не-ЛПВП от 98 до 5.8 и 3.3 к 38-му дню для комбинации 5. К 38-му дню соотношение становится равным соотношению для комбинации 3 АСО к апоВ и PCSK9 и близко соотношению для комбинации 1 ACO к апоВ, равному 2.6. Таким образом, на 15-й день уровень XC не-ЛПВП чрезвычайно низкий и постепенно повышается, несмотря на действие трех АСО, два из которых в высокой концентрации. По-видимому, столь резкое снижение уровня ХС не-ЛПВП к 15-му дню приводит к активной ответной реакции организма мыши, направленной на преодоление эффекта препаратов АСО в высокой концентрации, что дополнительно стимулируется жировой диетой и завершается достижением приемлемого уровня. Следует отметить, что при максимальной нагрузке АСО концентрация АЛТ в 15-, 23- и 38-й дни составляла 35, 40, 40 ед./л соответственно, т.е. фактически оставалась без изменений и так же, как у контрольных мышей, была около 40 ед./л. Использованные олигонуклеотидные производные обладают высокой стоимостью<sup>2</sup>. Учитывая невозможность получения на первом этапе статистических данных, в работе оценивали только существенные количественные различия. Важно, что мы исследовали последовательные изменения ХС не-ЛПВП в течение длительного периода индивидуально у каждого животного. При сравнении эффектов воздействия трех АСО в двух концентрационных сочетаниях и двух АСО в комбинации 6, а также полной картины наблюдаемых изменений уровней ХС не-ЛПВП во всех вариантах действия АСО в 15-, 23- и 38-й дни можно заключить, что для достижения наибольшей эффективности антисмысловых олигонуклеотидных производных в комбинациях важно учитывать необходимость подбора концентраций, в том числе и в сочетаниях, и порядок и периоды введения АСО.

П. Замечник в 2007 г. впервые предложил одновременно использовать три фосфоротиоатные олигонуклеотидные производные для подавления бактериальной активности Mycobacterium tuberculosis, ингибируя три миколил-трансферазы (Harth et al., 2007). В 2012 г. группа исследователей воздействовала 10 АСО для коррекции сплайсинга РНК дистрофина (Aoki et al., 2012). Работа развивается и в настоящее время, показано действие коктейля конъюгатов морфолиновых олигонуклеотидных производных с пептидом на изменение сплайсинга экзонов 6 и 8 РНК дистрофина сердечной мышцы на модели дистрофии Дюшена собак (Echigoya et al., 2017). В 2015 г. появился очень интересный вариант воздействия на два гена мыши, anoB и anoCIII, полинуклеотидным производным, состоящим из двух LNA-содержащих Гэпмеров, соединенных между собой четырехнуклеотидным природным линкером, который гидролизуется внутри клетки, высвобождая два коротких функционирующих в качестве антисмысловых олигонуклеотидных производных агента. R.R. Subramanian с коллегами (2015) показали высокую эффективность конструкции, они считают, что ее использование способствует уменьшению количества побочных эффектов от АСО к РНК апоСШ.

Таким образом, наблюдается тенденция к развитию антисмысловой технологии в сторону воздействия не одним ACO. В приведенных выше вариантах не рассматривается значение влияния в комбинации концентрации каждого ACO, нацеленного на PHK каждого из генов, или их последовательности воздействия. Именно в случае воздействия на целую систему организма, а не на один процесс, и важны рассматриваемые в работе концентрационные зависимости в сочетаниях ACO и возможная последовательность их действия.

#### Заключение

Таким образом, впервые предлагается временной комбинационно-концентрационный подход антисмысловой технологии, открывающий новые перспективы создания терапевтических инструментов воздействия на системы организма. Подход согласуется с концепцией персонализированной медицины, так как допускает гибкость и вариабельность, учитывающие особенности организма пациента, в результате чего можно ожидать большей эффективности воздействия АСО, по сравнению с монотерапией, и снижения острых проявлений побочных эффектов.

#### Список литературы / References

- Ошевский С.И., Рагино Ю.И., Каштанова Е.В., Полонская Я.В., Стахнева Е.М., Николин В.П., Попова Н.А., Кораблев А.Н., Колчанов Н.А., Воевода М.И. Одновременное воздействие несколькими антисмысловыми олигонуклеотидными производными, его эффективность на примере липидного обмена мыши. Атеросклероз. 2015;11(3):72-78.
- [Oshevski S.I., Ragino Y.I., Kashtanova E.V., Polonskaya Y.V., Stakhneva E.M., Nikolin V.P., Popova N.A., Korablev A.N., Kolchanov N.A., Voevoda M.I. The efficacy of simultaneous action of several antisense oligonucleotide derivatives by the example of lipid metabolism in mice. Ateroskleroz = Atherosclerosis. 2015;11(3):72-78. (in Russian)]
- Antisense Drug Technology: Principles, Strategies, and Applications. Second Edition. Crooke S.T. (Ed.). CRC Press, 2008.
- Aoki Y., Yokota T., Nagata T., Nakamura A., Tanihata J., Saito T., Duguez S.M., Nagaraju K., Hoffman E.P., Partridge T., Takeda S. Bodywide skipping of exons 45-55 in dystrophic mdx52 mice by systemic antisense delivery. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2012;109(34): 13763-13768. DOI 10.1073/pnas.1204638109.
- Burdick A.D., Sciabola S., Mantena S.R., Hollingshead B.D., Stanton R., Warneke J.A., Zeng M., Martsen E., Medvedev A., Makarov S.S., Reed L.A., Davis J.W. 2nd, Whiteley L.O. Sequence motifs associated with hepatotoxicity of locked nucleic acid–modified antisense oligonucleotides. Nucleic Acids Res. 2014;42(8):4882-4891. DOI 10.1093/nar/gku142.
- Echigoya Y., Nakamura A., Nagata T., Urasawa N., Lim K.R.Q., Trieu N., Panesar D., Kuraoka M., Moulton H.M., Saito T., Aoki Y., Iversen P., Sazani P., Kole R., Maruyama R., Partridge T., Takeda S., Yokota T. Effects of systemic multiexon skipping with peptide-conjugated morpholinos in the heart of a dog model of Duchenne muscular dystrophy. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2017;114(16):4213-4218. DOI 10.1073/pnas.1613203114.
- Geary R.S., Baker B.F., Crooke S.T. Clinical and preclinical pharmacokinetics and pharmacodynamics of mipomersen (Kynamro<sup>®</sup>): a second-generation antisense oligonucleotide inhibitor of apolipoprotein B. J. Clin. Pharmacokinet. 2015;54(2):133-146. DOI 10.1007/ s40262-014-0224-4.
- Gupta N., Fisker N., Asselin M.C., Lindholm M., Rosenbohm C., Ørum H., Elmén J., Seidah N.G., Straarup E.M. A locked nucleic acid antisense oligonucleotide (LNA) silences PCSK9 and enhances LDLR expression *in vitro* and *in vivo*. PLoS One. 2010;5(5):e10682. DOI 10.1371/journal.pone.0010682.
- Harth G., Zamecnik P.C., Tabatadze D., Pierson K., Horwitz M.A. Hairpin extensions enhance the efficacy of mycolyl transferase-specific antisense oligonucleotides targeting *Mycobacterium tuberculosis*. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2007;104(17):7199-7204. DOI 10.1073/ pnas.0701725104.
- Hegele R.A., Tsimikas S. Lipid-lowering agents. Circ. Res. 2019; 124(3):386-404. DOI 10.1161/CIRCRESAHA.118.313171.
- Holmberg R., Refai E., Höög A., Crooke R.M., Graham M., Olivecrona G., Berggren P.O., Juntti-Berggren L. Lowering apolipoprotein CIII delays onset of type 1 diabetes. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2011;108(26):10685-10689. DOI 10.1073/pnas.1019553108.
- Panta R., Dahal K., Kunwar S. Efficacy and safety of mipomersen in treatment of dyslipidemia: A meta-analysis of randomized control-

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> В настоящее время рано планировать применение комбинаций АСО к лечению дислипидемии у человека в силу большой стоимости производных использованного типа. Но по мере увеличения потребности и, как следствие, увеличения масштабов синтеза, стоимость АСО, как показывает практика, существенно снижается.

led trials. J. Clin. Lipidol. 2015;(2):217-225. DOI 10.1016/j.jacl. 2014.12.006.

- Straarup E.M., Fisker N., Hedtjärn M., Lindholm M.W., Rosenbohm C., Aarup V., Hansen H.F., Ørum H., Hansen J.B., Koch T. Short locked nucleic acid antisense oligonucleotides potently reduce apolipoprotein B mRNA and serum cholesterol in mice and nonhuman primates. Nucleic Acids Res. 2010;38(20):7100-7111. DOI 10.1093/nar/gkq457.
- Subramanian R.R., Wysk M.A., Ogilvie K.M., Bhat A., Kuang B., Rockel T.D., Weber M., Uhlmann E., Krieg A.M. Enhancing antisense efficacy with multimers and multi-targeting oligonucleotides (MTOs)

using cleavable linkers. Nucleic Acids Res. 2015;43(19):9123-9132. DOI 10.1093/nar/gkv992.

- van Poelgeest E.P., Swart R.M., Betjes M.G., Moerland M., Weening J.J., Tessier Y., Hodges M.R., Levin A.A., Burggraaf J. Acute kidney injury during therapy with an antisense oligonucleotide directed against PCSK9. Am. J. Kidney Dis. 2013;62(4):796-800. DOI 10.1053/j.ajkd.2013.02.359.
- Visser M.E., Witztum J.L., Stroes E.S., Kastelein J.J. Antisense oligonucleotides for the treatment of dyslipidaemia. Eur. Heart J. 2012; 33(12):1451-1458. DOI 10.1093/eurheartj/ehs084.

#### ORCID ID

#### M.I. Voevoda orcid.org/0000-0001-9425-413X

Acknowledgements. This work was supported by State Budgeted Project 0324-2019-0041 for ICG SB RAS and Project 5-100, contract for the Novosibirsk State University. The authors are grateful to Drs. V.I. Kaledin and V.A. Naprimerov for kind assistance in the study. Conflict of interest. The authors declare no conflict of interest.

Received November 9, 2017. Revised October 4, 2019. Accepted October 4, 2019.

### Ассоциация длины теломер лейкоцитов и уровня специфических антител после вакцинации против клещевого энцефалита

Н.С. Юдин<sup>1, 2, 3</sup> , В.А. Белявская<sup>4</sup>, В.Н. Максимов<sup>1, 2, 3</sup>, Д.Е. Иванощук<sup>1, 2, 3</sup>, П.С. Орлов<sup>1, 2, 3</sup>, М.И. Воевода<sup>1, 2, 3</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия <sup>2</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия

<sup>3</sup> Научно-исследовательский институт терапии и профилактической медицины – филиал Федерального исследовательского центра

Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>4</sup> Государственный научный центр вирусологии и биотехнологии «Вектор» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, р. п. Кольцово, Новосибирская область, Россия

🖾 e-mail: yudin@bionet.nsc.ru

Основным принципом индивидуализации вакцинаций является создание достаточной иммунной защиты организма при избегании излишней иммунизации. Отсюда возникает необходимость разработки методов прогнозирования величины иммунного ответа еще до проведения вакцинации. Длину теломер можно рассматривать как перспективный прогностический параметр для оценки иммунной реакции пациента при проведении вакцинации. Целью работы был анализ возможной ассоциации длины теломер лейкоцитов с уровнем специфических антител после вакцинации против клещевого энцефалита. В исследование было включено 55 мужчин и 40 женщин, ранее не вакцинированных против клещевого энцефалита и не имевших контактов с клещами. Вакцинацию проводили вакциной «ЭнцеВир». Через месяц после вакцинации анализировали уровень специфических антител IgG против вируса клещевого энцефалита с использованием тест-системы «ВектоВКЭ-IgG-стрип», а также длину теломер лейкоцитов с помощью количественной ПЦР в реальном времени. По уровню ответа на вакцинацию пациентов разделяли на нереагировавших (уровень IgG 0-100 ME/мл), низкореагировавших (уровень IgG 101–200 МЕ/мл) и высокореагировавших (уровень IgG выше 200 МЕ/мл). Длина теломер как минимум на уровне тенденции (p < 0.1) зависела как от ответа на вакцинацию, так и от возраста, уровня образования и наличия психоэмоционального стресса. С помощью общей линейной модели была выявлена ассоциация длины теломер с ответом на вакцинацию против клещевого энцефалита на уровне тенденции (*p* < 0.1) только у женщин. При попарном сравнении длина теломер у высокореагировавших женщин была достоверно выше, чем у нереагировавших. Таким образом, нами обнаружена ассоциация длины теломер лейкоцитов и уровня специфических антител после вакцинации против клещевого энцефалита у женщин. По-видимому, длину теломер лейкоцитов в крови можно рассматривать в качестве перспективного маркера для прогноза пролиферативного ответа лимфоцитов и величины иммунологической реакции пациента в ответ на вакцинацию.

Ключевые слова: клещевой энцефалит; вакцинация; IgG антитела; длина теломер; пол; биомаркер.

**Для цитирования:** Юдин Н.С., Белявская В.А., Максимов В.Н., Иванощук Д.Е., Орлов П.С., Воевода М.И. Ассоциация длины теломер лейкоцитов и уровня специфических антител после вакцинации против клещевого энцефалита. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8):1026-1031. DOI 10.18699/VJ19.580

### Association between leukocyte telomere length and specific antibody levels after vaccination against tick-borne encephalitis

N.S. Yudin<sup>1, 2, 3</sup> , V.A. Belyavskaya<sup>4</sup>, V.N. Maksimov<sup>1, 2, 3</sup>, D.E. Ivanoshchuk<sup>1, 2, 3</sup>, P.S. Orlov<sup>1, 2, 3</sup>, M.I. Voevoda<sup>1, 2, 3</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>3</sup> Research Institute of Internal and Preventive Medicine – Branch of the Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>4</sup> State Research Center of Virology and Biotechnology "Vector" of the Federal Service for Surveillance in Consumer Rights Protection and Human Well-being, Koltsovo, Novosibirsk region, Russia

🖾 e-mail: yudin@bionet.nsc.ru

The primary objective of personalized vaccination is to induce an efficient immune defense while avoiding excessive immunization. Hence, it necessitates the development of methods for predicting the magnitude of the immune response prior to vaccination. Telomere length can be considered as a promising prognostic parameter for assessing the immune response to vaccination. The aim of the work was to analyze the possible association between leukocyte telomere length and specific antibody levels after vaccination against tick-borne encephalitis. The study included 55 men and 40 women who had not previously been vaccinated against tick-borne encephalitis and had no contacts with ticks. Vaccination was carried out with the EnceVir vaccine. One month after vaccination, the level of specific IgG antibodies against tick-borne encephalitis virus was analyzed using the VektoVKE-IgG-strip test system and leukocyte telomere length was measured

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

using real-time quantitative PCR. According to the intensity of vaccine-elicited immune responses, patients were divided into three groups: unresponsive (IgG level 0–100 IU/ml), slightly responsive (IgG level 101–200 IU/ml) and highly responsive (IgG level above 200 IU/ml). The telomere length, at least at trend level (p < 0.1), correlated with the response to vaccination as well as age, educational level and the presence of emotional stress. Using a general linear model, an association between telomere length and immune response to vaccination against tick-borne encephalitis at trend level (p < 0.1) was found only in women. Using a pairwise comparison, it was found that telomere length was significantly higher in highly responsive women than in unresponsive women. Hence, an association between leukocyte telomere length can be considered as a promising marker for predicting lymphocyte proliferative responses and the magnitude of vaccine-elicited cellular immune responses.

Key words: tick-borne encephalitis; vaccination; IgG antibodies; telomere length; gender; biomarker.

For citation: Yudin N.S., Belyavskaya V.A., Maksimov V.N., Ivanoshchuk D.E., Orlov P.S., Voevoda M.I. Association between leukocyte telomere length and specific antibody levels after vaccination against tick-borne encephalitis. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):1026-1031. DOI 10.18699/VJ19.580 (in Russian)

#### Введение

Клещевой энцефалит – природно-очаговая вирусная инфекция, характеризующаяся лихорадкой, интоксикацией и поражением серого вещества головного мозга (энцефалит) и/или мозговых оболочек (менингит) (Valarcher et al., 2015). Возбудителем клещевого энцефалита является РНК-содержащий вирус, относящийся к семейству Flaviviridae, который передается человеку через укус инфицированных клещей из рода Ixodes (Gritsun et al., 2003; Юдин и др., 2018). Клещевой энцефалит распространен в России, Прибалтике, Скандинавии, Восточной и Центральной Европе, Китае и Японии (Steffen, 2019). Случаи заболевания все чаще отмечаются на новых территориях, что свидетельствует о миграции вируса (Jääskeläinen et al., 2016). Клинический спектр заболевания варьирует от легких лихорадочных до тяжелых форм, сопровождающихся поражением оболочек и вещества мозга. Смертность от клещевого энцефалита для вирусов европейского и сибирского субтипов составляет 0.5-2 %. Это заболевание может привести к стойким неврологическим и психиатрическим осложнениям у 30-40 % пациентов (Haglund, Günther, 2003; Karelis et al., 2012; Veje et al., 2016).

Наиболее эффективным способом профилактики клещевого энцефалита, формирующим длительный активный иммунитет, остается вакцинация (Воробьева и др., 2006). Например, в Австрии, где охват населения вакцинацией достиг 86 %, начиная с 2001 г. случаи заболевания отмечены только среди непривитого населения (Heinz, Kunz, 2004). В России ежегодно от клещевого энцефалита вакцинируется не менее 2.5-3 млн человек (Онищенко, 2000). Однако уровень современных знаний о механизме развития иммунитета и возможности его прогнозирования, а также о наличии потенциальных побочных эффектов позволяет говорить о необходимости дифференцированного подхода к проведению профилактических вакцинаций (индивидуализации вакцинаций) (Медуницын, 2004). Основной принцип индивидуализации вакцинаций создание достаточной иммунной защиты организма при избегании излишней иммунизации. Например, некоторые пациенты могут реагировать высокой выработкой антител уже на первичную вакцинацию и, таким образом, не требуют повторной ревакцинации. Поэтому по этическим и экономическим причинам избыточная иммунизация недопустима. Одним из подходов к индивидуализации вакцинации является выбор дозы вакцины в зависимости от ожидаемого уровня иммунного ответа. Отсюда возникает необходимость в разработке методов прогнозирования величины иммунологических реакций пациента еще до проведения вакцинации. Известно, что индивидуальная вариабельность выработки и длительной циркуляции антител после вакцинации в значительной степени обусловлена генетическими особенностями индивида (Haralambieva et al., 2010; Gröndahl-Yli-Hannuksela et al., 2016; Yudin et al., 2018).

Теломеры – концевые участки хромосом, состоящие из сотен повторов (TTAGGG)<sub>n</sub> и теломер-связывающих белков, которые предохраняют ДНК от деградации (Blackburn et al., 2015). Поскольку ДНК-полимераза не может реплицировать линейные концы хромосом, каждое деление клеток приводит к потере небольшого участка теломерной ДНК. В делящихся клетках утраченные фрагменты теломер восстанавливаются с помощью фермента теломеразы (Shawi, Autexier, 2008). Тем не менее критическое укорочение теломер, которое накапливается в ходе митозов, приводит к прекращению деления клетки или апоптозу (Harley et al., 1990).

Поскольку эффективный адаптивный иммунный ответ основан на клональной экспансии большого количества эффекторных лимфоцитов, поддержание длины теломер играет важную роль в регуляции пролиферации лимфоцитов (Hodes et al., 2002; Weng, 2012). Так, было показано, что активированные В-клетки герминативных центров лимфатических узлов имели повышенную длину теломер и повышенный уровень активности теломеразы по сравнению с неактивированными (наивными) В-клетками (Weng et al., 1997). Однако другие исследователи не смогли воспроизвести этот эффект (Son et al., 2003). Длина теломер в наивных Т-клетках превышала этот параметр в Т-клетках памяти у одного и того же индивида, независимо от возраста (Weng et al., 1995). Длина теломер лимфоцитов может существенно различаться между В- и Т-клетками (Lin et al., 2015). Хроническое воздействие высоких уровней антигенов у пациентов с хроническими вирусными инфекциями (вирусы Эпштейна-Барр, гепатита B/C/D, ВИЧ и т. д.) может приводить к прогрессирующему укорочению теломер антигенспецифических Т-клеток, что, в свою очередь, ослабляет противовирусный иммунитет (Bellon, Nicot, 2017). В целом эти работы указывают на критическую роль длины теломер при активации Т и В-лимфоцитов.

Таким образом, длину теломер можно рассматривать как перспективный прогностический параметр для оценки иммунного ответа пациента при проведении вакцинации. Однако в литературе имеются лишь две работы, в которых длину теломер анализировали после вакцинации, – против гриппа (Najarro et al., 2015) и опоясывающего герпеса (Verschoor et al., 2017). Целью нашей работы был анализ возможной ассоциации длины теломер лейкоцитов с уровнем специфических антител после вакцинации против клещевого энцефалита.

#### Материалы и методы

В исследование было включено 55 мужчин и 40 женщин в возрасте от 15 до 30 лет (средний возраст  $24.9\pm0.5$ ), ранее не вакцинированных против клещевого энцефалита и не имевших, по результатам анкетирования, контактов с клещами. Испытуемые заполняли анкеты самостоятельно, включая информацию о возрасте, поле, социальном положении (в баллах от 1 до 6), образовании (в баллах от 1 до 5), занимаемой должности (в баллах от 1 до 6), наличии психоэмоционального стресса (да/нет), курении (в баллах от 1 до 3), употреблении алкоголя (в баллах от 1 до 4), наличии аллергии (да/нет), частоте респираторных заболеваний в предшествующий вакцинации период (в баллах от 1 до 3), наличии хронического заболевания (тонзиллит, бронхит, пиелонефрит и т. д.) (да/нет). Вакцинацию проводили вакциной для профилактики клещевого энцефалита «ЭнцеВир» (НПО «Микроген», Томск) по рекомендованной производителем схеме. Все пациенты дали добровольное информированное согласие на участие в эксперименте. Исследование было одобрено этическим комитетом Научно-исследовательского института терапии и профилактической медицины – филиала ИЦиГ СО РАН.

Через месяц после вакцинации у пациентов брали пробы венозной крови. Уровень специфических антител IgG против вируса клещевого энцефалита (ВКЭ) анализировали методом иммуноферментного анализа с использованием тест-системы «ВектоВКЭ-IgG-стрип» (ЗАО «Вектор-Бест», р.п. Кольцово, Новосибирская область). По уровню ответа на вакцинацию пациентов делили на нереагировавших (уровень IgG против ВКЭ 0–100 МЕ/мл, в среднем 40.0±5.8 (n = 22)), низкореагировавших (101–200 МЕ/мл, в среднем 159.2±6.9 (n = 19)) и высокореагировавших (выше 200 МЕ/мл, в среднем 246.4±2.4 (n = 54)).

Геномную ДНК выделяли из крови стандартным методом протеолитической обработки с последующей экстракцией фенолом (Sambrook, Russell, 2006). Исследование длины теломер лейкоцитов (ДТЛ) проводили с помощью количественной ПЦР в реальном времени (qPCR) (Cawthon, 2002). В качестве однокопийного референсного гена был взят ген β-гемоглобина. Отдельные количественные реакции для теломер и гена В-гемоглобина ставили в парных 96-луночных плашках в идентичных позициях. Каждая плашка включала серию разведений контрольного образца ДНК (0.78, 3.13, 12.5, 25, 100 нг), которые были использованы для создания калибровочной кривой. В каждую индивидуальную реакцию брали по 10 нг ДНК. Реакционная смесь для анализа теломер содержала следующие реагенты: 270 нМ tel1 праймер (5'-GGTTTTTGAGGGTGAGGGTGAGGGTGAGGGTG

АGGGT-3'), 900 нМ tel2 праймер (5'-САССААСТТСАТ ССАСGTTСАСС-3'), 0.2X SYBR Green I, 5 мМ дитиотреитол, 1 % диметилсульфоксид, по 0.2 мМ каждого дезоксинуклеозидтрифосфата, 1.5 мМ MgCl<sub>2</sub>, 1.25 ед. ДНК-полимеразы («СибЭнзим», Новосибирск) в конечном объеме 15 мкл буфера для ПЦР. Режим амплификации: денатурация при температуре 95 °С (10 мин), затем 25 циклов, включающих денатурацию при 95 °С (15 с), отжиг при 54 °С (30 с) и элонгацию при 72 °С (90 с).

Реакционная смесь для анализа гена  $\beta$ -гемоглобина содержала следующие реагенты: 300 нМ НВG1 праймер (5'-GCTTCTGACAACACTGTGTTCACTAGC-3'), НВG2 праймер (5'-CACCAACTTCATCCACGTTCACC-3'), 0.2X SYBR Green I, 5 мМ дитиотреитол, 1 % диметилсульфоксид, по 0.2 мМ каждого дезоксинуклеозидтрифосфата, 1.5 мМ MgCl<sub>2</sub>, 1.25 ед. ДНК-полимеразы («СибЭнзим», Новосибирск) в конечном объеме 15 мкл буфера. ПЦР проводили в следующем режиме: денатурация при температуре 95 °C (3 мин), затем 35 циклов, включающих денатурацию при 95 °C (15 с), отжиг при температуре 58 °C (20 с) и элонгацию при 72 °C (20 с).

Обе реакции ставили на системе для ПЦР в реальном времени StepOnePlus (Applied Biosystems, США). Для каждого образца ДНК ПЦР выполняли не менее трех раз. Данные обрабатывали с помощью штатного программного обеспечения прибора. Проводили контроль качества и расчет отношения T/S (отношение сигналов теломер к однокопийному гену), чтобы получить относительную ДТЛ. Если кривые амплификации образца в трех репликах различались >0.5 цикла, то такой образец исключали из дальнейшего анализа. Каждая плашка включала три контрольных образца с заранее определенной ДТЛ. Сопоставимость между плашками контролировали по относительным интенсивностям сигналов контрольных образцов.

Данные по длине теломер проверяли на соответствие нормальному распределению с помощью критерия Колмогорова–Смирнова. Поскольку данные не соответствовали нормальному распределению, то для дальнейшего статистического анализа их нормализовали с помощью логарифмической трансформации. Для наглядности в статье данные представлены с помощью нетрансформированных среднего арифметического и стандартной ошибки.

Для оценки ассоциации между длиной теломер и отдельными независимыми факторами, способными принципиально повлиять на результаты исследования (возраст, пол, социальное положение, образование, должность, психоэмоциональный стресс, курение, употребление алкоголя, частота респираторных заболеваний, наличие аллергии и хронического заболевания, ответ на вакцинацию), мы использовали одномерные линейный регрессионный и дисперсионный анализы. Связь длины теломер с ответом на вакцинацию против КЭ также проверяли с помощью метода общей линейной модели (general linear model, GLM). Попарные сравнения проводили путем post hoc анализа с использованием критерия Фишера. Критическое значение уровня статистической значимости при проверке нулевых гипотез принимали равным 0.05. Обработку результатов проводили с помощью пакета Statistica версии 8.0.

#### Результаты

Протективный уровень IgG против ВКЭ (выше 100 МЕ/мл) отмечался у 80.0 % женщин и 74.5 % мужчин, что хорошо соответствует данным других авторов, полученным при проведении вакцинопрофилактики клещевого энцефалита среди взрослого населения (Билалова, 2009). Это позволило нам сформировать репрезентативные группы нереагировавших (уровень IgG против ВКЭ 40.0±5.8, n = 22), низкореагировавших (уровень IgG против ВКЭ 159.2±6.9, n = 19) и высокореагировавших (уровень IgG против ВКЭ 246.4±2.4, n = 54) индивидов.

Мы применили одномерные регрессионный и дисперсионный анализы, чтобы определить, какие факторы могли влиять на длину теломер, и обнаружили, что на этот параметр как минимум на уровне тенденции (p < 0.1) оказывали влияние возраст, уровень образования, наличие психоэмоционального стресса и ответ на вакцинацию (табл. 1). С учетом этих результатов при анализе GLM в модель вводили ответ на вакцинацию как независимую величину, а возраст, уровень образования и психоэмоциональный стресс - как ковариаты. Методом GLM нами была выявлена ассоциация длины теломер с ответом на вакцинацию против клещевого энцефалита на уровне тенденции (p < 0.1) в общей группе обоих полов, а при разделении по полу – только у женщин (табл. 2). При попарном сравнении длина теломер у высокореагировавших женщин была достоверно выше, чем у нереагировавших. Эти различия сохранялись также при объединении мужчин и женщин в одну группу.

#### Обсуждение

Длина теломер в нашем эксперименте, по данным одномерных регрессионного и дисперсионного анализов как минимум на уровне тенденции (p < 0.1), зависела как от ответа на вакцинацию, так и от возраста, уровня образования и наличия психоэмоционального стресса (см. табл. 1). Зависимое от хронологического возраста укорочение длины теломер хорошо изучено у человека и, по-видимому, является результатом комбинированного воздействия оксидативного стресса, воспаления и повторяющегося деления клеток, а также возрастных заболеваний (Rizvi et al., 2014). Известно, что хронический стресс приводит также к укорочению длины теломер и подавлению активности теломеразы в клетках иммунной системы (Спивак и др., 2015; de Punder et al., 2018). Положительная корреляция длины теломер с уровнем образования в нашем исследовании, вероятно, связана с наличием значительных психоэмоциональных нагрузок у студентов и снижением их после окончания обучения.

**Table 1.** One-dimensional regression and variation analysis of the association of telomere length with vaccine-elicited immune response and other independent factors that can affect the results of the study

Factor	Criterion	р
Regression analys	is	
Age*	β = -0.178	0.084
Social position	$\beta = 0.097$	0.350
Education	$\beta = 0.231$	0.024
Occupation	$\beta = -0.075$	0.466
Smoking status	$\beta = 0.154$	0.136
Alcohol consumption	$\beta = -0.076$	0.464
Respiratory disease	$\beta = 0.012$	0.906
Variation and	alysis	
Sex	F = 1.461	0.230
Psychoemotional state	F = 4.927	0.029
Allergy	F = 2.638	0.108
Chronic disease	F = 2.183	0.143
Response to vaccination	F = 2.568	0.082

<sup>\*</sup> Parameters indicated in bold affected telomere length at least as a trend (p < 0.1),  $\beta$  is the value of standardized regression coefficient in regression analysis; F is the Fisher test value in variation analysis.

Как правило, женщины имеют более длинные теломеры, чем мужчины, и с возрастом эти различия усиливаются (Gardner et al., 2014). Хотя пол не оказывал существенного влияния на длину теломер по результатам одномерного дисперсионного анализа (см. табл. 1), мы анализировали ассоциацию длины теломер с ответом на вакцинацию как в общей группе, так и отдельно у мужчин и женщин. Оказалось, что женщины с высокой реакцией на вакцинацию имели достоверно более длинные теломеры, чем нереагировавшие. У мужчин этот эффект отсутствовал, но сохранялся при объединении обоих полов в одну группу. По-видимому, этот эффект связан с меньшим распространением среди женщин курения и злоупотребления алкоголем, которые приводят к укорочению длины теломер (Freitas-Simoes et al., 2016; Astuti et al., 2017). Другие исследователи обнаружили, что ассоциация длины теломер с сахарным диабетом (Wang et al., 2016) или социальным стрессом (Willis et al., 2018) также зависит от пола. Ранее нами были выявлены противоположные корреляции длины теломер с объемом талии у мужчин и женщин (Максимов и др., 2016).

**Table 2.** Association between leukocyte telomere length and antibody response following the administration of tick-borne encephalitis vaccine

Group	Leukocyte telomere lengt*									
	No response	Weak response	High response	•						
Men	1.229±0.108 (14)	1.169±0.117 (12)	1.348±0.075 (29)	0.453						
Women	1.075±0.182 (8)	1.420±0.195 (7)	1.514±0.103 (25) <sup>**</sup>	0.096						
Both sexes	1.173±0.096 (22)	1.262±0.104 (19)	1.425±0.061 (54)***	0.076						

\* Mean  $\pm$  standard error (number of observations); \*\* p = 0.035 and \*\*\* p = 0.028 with reference to the nonresponding group according to GLM.

Наши ланные хорошо соответствуют полученным ранее результатам о положительной ассоциации длины теломер с ответом В- и Т-клеток на вакцинацию против гриппа у пожилых субъектов (Najarro et al., 2015). Однако в работе (Verschoor et al., 2017) длина теломер не коррелировала с иммунным ответом после вакцинации против опоясывающего герпеса. Отсутствие ассоциации в последнем случае может быть связано с тем, что это исследование проводили на лицах преклонного возраста (80-102 года). Уровень специфических антител после вакцинации, особенно в пожилом возрасте, может зависеть от множества факторов: генетической предрасположенности (Haralambieva et al., 2010; Gröndahl-Yli-Hannuksela et al., 2016; Yudin et al., 2018), характера питания и физических нагрузок (Sagawa et al., 2011), типа и дозы вакцины (Cools et al., 2009) и сопутствующих заболеваний (Muszkat et al., 2003).

Конкретный фундаментальный механизм, лежащий в основе наблюдаемой зависимости между длиной теломер лейкоцитов и величиной иммунного ответа на вакцинацию, в настоящее время не вполне понятен. Известно, что длина теломер может регулировать экспрессию генов задолго до того, как теломеры достаточно укорачиваются, чтобы вызвать клеточный ответ на повреждение ДНК (Laberthonniere et al., 2019). На культурах клеток человека было показано, что «выпетливание» хромосом может сближать «длинные» теломеры с генами на расстоянии до 10 млн п. н. друг от друга, а при укороченных теломерах эти локусы остаются физически разделенными (так называемый теломерный эффект положения на длинных расстояниях, TRE-OLD) (Robin et al., 2014). В частности, авторы обнаружили, что посредством TRE-OLD длина теломер может регулировать экспрессию генов иммунной системы (ген системы комплемента C1S и ген сигнального пути интерферона ISG15). А.К. Mukherjee с коллегами (2018) показали, что белки шелтерина (белковый комплекс, защищающий теломеры от механизмов репарации ДНК и регулирующий активность теломеразы) способны также регулировать экспрессию генов вне теломерных районов. Например, связывание белка шелтерина TRF2 с промоторами генов на расстоянии до 60 млн п.н. от теломерной ДНК зависело от длины теломер.

#### Заключение

Таким образом, нами обнаружена ассоциация длины теломер лейкоцитов и уровня специфических антител после вакцинации против клещевого энцефалита у женщин. Хотя длина теломер лимфоцитов может различаться между В- и Т-клетками (Lin et al., 2015), а также разновидностями В- и Т-клеток (Weng et al., 1995, 1997), по-видимому, длину теломер лейкоцитов в крови можно рассматривать в качестве перспективного маркера для прогноза пролиферативного ответа лимфоцитов и величины иммунологической реакции пациента в ответ на вакцинацию.

#### Список литературы / References

- Билалова Г.П. Вопросы практического применения вакцины «Энцевир». Сиб. мед. журн. 2009;2:86-91.
  - [Bilalova G.P. Issues of the practical using of Encevir vaccine. Sibirskiy Meditsinskiy Zhurnal = Siberian Medical Journal (Tomsk). 2009;2:86-91. (in Russian)]

Воробьева М.С., Ращепкина М.Н., Павлова Л.И., Быстрицкий Л.Д., Ставицкая Н.Х., Ильченко Т.Э., Билалова Г.П., Мищенко И.А., Шарова О.И. Вакцинопрофилактика клещевого энцефалита на современном этапе и препараты для ее реализации. Бюлл. сиб. медицины, 2006;5(S1):63-71.

[Vorob'yeva M.S., Rashchepkina M.N., Pavlova L.I., Bystritskiy L.D., Stavitskaya N.H., Il'chenko T.E., Bilalova G.P., Mishchenko I.A., Sharova O.I. The present vaccinoprophilaxis of tick-borne encephalitis and vaccines for its provision. Byulleten' Sibirskoy Meditsiny = Bulletin of Siberian Medicine. 2006;5(S1):63-71. (in Russian)]

Максимов В.Н., Малютина С.К., Орлов П.С., Иванощук Д.Е., Воропаева Е.Н., Бобак М., Воевода М.И. Длина теломер лейкоцитов как маркер старения и фактор риска развития возрастзависимых заболеваний у человека. Усп. геронтол. 2016;29(5):702-708.

[Maksimov V.N., Malyutina S.K., Orlov P.S., Ivanoshchuk D.E., Voropayeva E.N., Bobak M., Voevoda M.I. Length telomere leukocytes as aging markers and risk factors for age-related diseases in humans. Uspekhi Gerontologii = Advances in Gerontology. 2016;29(5):702-708. (in Russian)]

Медуницын Н.В. Вакцинология. М.: Триада-Х, 2004.

[Medunitsin N.V. Vaccinology. Moscow: Triada-X Publ., 2004. (in Russian)]

Онищенко Г.Г. Распространение вирусных природноочаговых инфекций в Российской Федерации и меры по их профилактике. Эпидемиол. и инф. бол. 2000;4:4-8.

[Onishchenko G.G. The spread of viral natural focal infections in the Russian Federation and measures for their prevention. Epidemiologiya i Infektsionnyye Bolezni = Epidemiology and Infectious Diseases. 2000;4:4-8. (in Russian)]

Спивак И.М., Михельсон В.М., Спивак Д.Л. Длина теломер, активность теломеразы, стресс и старение. Усп. геронтол. 2015;28(3): 441-448.

[Spivak I.M., Mikhelson V.M., Spivak D.L. Telomere length, telomerase activity, stress and aging. Uspekhi Gerontologii = Advances in Gerontology. 2015;28(3):441-448. (in Russian)]

Юдин Н.С., Бархаш А.В., Максимов В.Н., Игнатьева Е.В., Ромащенко А.Г. Генетическая предрасположенность человека к заболеваниям, вызываемым вирусами семейства Flaviviridae. Молекуляр. биология. 2018;52(2):190-209. DOI 10.7868/ S0026898418020039.

[Yudin N.S., Barkhash A.V., Maksimov V.N., Ignatiyeva Ye.V., Romashchenko A.G. Human genetic predisposition to diseases caused by viruses of the Flaviviridae family. Molecular Biology (Moscow). 2018;52(2):165-181. DOI 10.1134/S0026893317050223.]

- Astuti Y., Wardhana A., Watkins J., Wulaningsih W.; PILAR Research Network. Cigarette smoking and telomere length: A systematic review of 84 studies and meta-analysis. Environ. Res. 2017;158:480-489. DOI 10.1016/j.envres.2017.06.038.
- Bellon M., Nicot C. Telomere dynamics in immune senescence and exhaustion triggered by chronic viral infection. Viruses. 2017;9(10). DOI 10.3390/v9100289.
- Blackburn E.H., Epel E.S., Lin J. Human telomere biology: A contributory and interactive factor in aging, disease risks, and protection. Science. 2015;350(6265):1193-1198. DOI 10.1126/science.aab3389.
- Cawthon R.M. Telomere measurement by quantitative PCR. Nucleic Acids Res. 2002;30(10):e47.

Cools H.J., Gussekloo J., Remmerswaal J.E., Remarque E.J., Kroes A.C. Benefits of increasing the dose of influenza vaccine in residents of long-term care facilities: a randomized placebo-controlled trial. J. Med. Virol. 2009;81(5):908-914. DOI 10.1002/jmv.21456.

- de Punder K., Heim C., Wadhwa P.D., Entringer S. Stress and immunosenescence: The role of telomerase. Psychoneuroendocrinology. 2018;101:87-100. DOI 10.1016/j.psyneuen.2018.10.019.
- Freitas-Simoes T.M., Ros E., Sala-Vila A. Nutrients, foods, dietary patterns and telomere length: Update of epidemiological studies and randomized trials. Metabolism. 2016;65(4):406-415. DOI 10.1016/ j.metabol.2015.11.004.

- Gardner M., Bann D., Wiley L., Cooper R., Hardy R., Nitsch D., Martin-Ruiz C., Shiels P., Sayer A.A., Barbieri M., Bekaert S., Bischoff C., Brooks-Wilson A., Chen W., Cooper C., Christensen K., De Meyer T., Deary I., Der G., Diez Roux A., Fitzpatrick A., Hajat A., Halaschek-Wiener J., Harris S., Hunt S.C., Jagger C., Jeon H.S., Kaplan R., Kimura M., Lansdorp P., Li C., Maeda T., Mangino M., Nawrot T.S., Nilsson P., Nordfjall K., Paolisso G., Ren F., Riabowol K., Robertson T., Roos G., Staessen J.A., Spector T., Tang N., Unryn B., van der Harst P., Woo J., Xing C., Yadegarfar M.E., Park J.Y., Young N., Kuh D., von Zglinicki T., Ben-Shlomo Y.; Halcyon study team. Gender and telomere length: systematic review and meta-analysis. Exp. Gerontol. 2014;51:15-27. DOI 10.1016/j.exger.2013.12.004.
- Gritsun T.S., Lashkevich V.A., Gould E.A. Tick-borne encephalitis. Antiviral Res. 2003;57(1-2):129-146.
- Gröndahl-Yli-Hannuksela K., Vahlberg T., Ilonen J., Mertsola J., He Q. Polymorphism of IL-10 gene promoter region: association with T cell proliferative responses after acellular pertussis vaccination in adults. Immunogenetics. 2016;68(9):733-741. DOI 10.1007/ s00251-016-0923-0.
- Haglund M., Günther G. Tick-borne encephalitis pathogenesis, clinical course and long-term follow-up. Vaccine. 2003;21(Suppl. 1): S11-S18.
- Haralambieva I.H., Dhiman N., Ovsyannikova I.G., Vierkant R.A., Pankratz V.S., Jacobson R.M., Poland G.A. 2'-5'-Oligoadenylate synthetase single-nucleotide polymorphisms and haplotypes are associated with variations in immune responses to rubella vaccine. Hum. Immunol. 2010;71(4):383-391. DOI 10.1016/j.humimm.2010.01.004.
- Harley C.B., Futcher A.B., Greider C.W. Telomeres shorten during ageing of human fibroblasts. Nature. 1990;345(6274):458-460.
- Heinz F.X., Kunz C. Tick-borne encephalitis and the impact of vaccination. Arch. Virol. Suppl. 2004;18:201-205.
- Hodes R.J., Hathcock K.S., Weng N.P. Telomeres in T and B cells. Nat. Rev. Immunol. 2002;2(9):699-706.
- Jääskeläinen A., Tonteri E., Pieninkeroinen I., Sironen T., Voutilainen L., Kuusi M., Vaheri A., Vapalahti O. Siberian subtype tickborne encephalitis virus in *Ixodes ricinus* in a newly emerged focus, Finland. Ticks Tick Borne Dis. 2016;7(1):216-223. DOI 10.1016/ j.ttbdis.2015.10.013.
- Karelis G., Bormane A., Logina I., Lucenko I., Suna N., Krumina A., Donaghy M. Tick-borne encephalitis in Latvia 1973–2009: epidemiology, clinical features and sequelae. Eur. J. Neurol. 2012;19(1): 62-68. DOI 10.1111/j.1468-1331.2011.03434.x.
- Laberthonniere C., Magdinier F., Robin J.D. Bring it to an end: does telomeres size matter? Cells. 2019;8(1):pii: E30. DOI 10.3390/ cells8010030.
- Lin Y., Damjanovic A., Metter E.J., Nguyen H., Truong T., Najarro K., Morris C., Longo D.L., Zhan M., Ferrucci L., Hodes R.J., Weng N.P. Age-associated telomere attrition of lymphocytes *in vivo* is co-ordinated with changes in telomerase activity, composition of lymphocyte subsets and health conditions. Clin. Sci. (Lond.). 2015;128(6): 367-377. DOI 10.1042/CS20140481.
- Mukherjee A.K., Sharma S., Sengupta S., Saha D., Kumar P., Hussain T., Srivastava V., Roy S.D., Shay J.W., Chowdhury S. Telomere lengthdependent transcription and epigenetic modifications in promoters remote from telomere ends. PLoS Genet. 2018;14(11):e1007782. DOI 10.1371/journal.pgen.1007782.
- Muszkat M., Friedman G., Dannenberg H.D., Greenbaum E., Lipo M., Heymann Y., Zakay-Rones Z., Ben-Yehuda A. Response to influenza vaccination in community and in nursing home residing elderly: relation to clinical factors. Exp. Gerontol. 2003;38(10):1199-1203.
- Najarro K., Nguyen H., Chen G., Xu M., Alcorta S., Yao X., Zukley L., Metter E.J., Truong T., Lin Y., Li H., Oelke M., Xu X., Ling S.M.,

- Longo D.L., Schneck J., Leng S., Ferrucci L., Weng N.P. Telomere length as an indicator of the robustness of B- and T-cell response to influenza in older adults. J. Infect. Dis. 2015;212(8):1261-1269. DOI 10.1093/infdis/jiv202.
- Rizvi S., Raza S.T., Mahdi F. Telomere length variations in aging and age-related diseases. Curr. Aging Sci. 2014;7(3):161-167.
- Robin J.D., Ludlow A.T., Batten K., Magdinier F., Stadler G., Wagner K.R., Shay J.W., Wright W.E. Telomere position effect: regulation of gene expression with progressive telomere shortening over long distances. Genes Dev. 2014;28(22):2464-2476. DOI 10.1101/ gad.251041.114.
- Sagawa M., Kojimahara N., Otsuka N., Kimura M., Yamaguchi N. Immune response to influenza vaccine in the elderly: association with nutritional and physical status. Geriatr. Gerontol. Int. 2011;11(1): 63-68. DOI 10.1111/j.1447-0594.2010.00641.x.
- Sambrook J., Russell D.W. The Condensed Protocols from Molecular Cloning: a Laboratory Manual, Cold Spring Harbor; New York: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 2006.
- Shawi M., Autexier C. Telomerase, senescence and ageing. Mech. Ageing Dev. 2008;129(1-2):3-10. DOI 10.1016/j.mad.2007.11.007.
- Son N.H., Joyce B., Hieatt A., Chrest F.J., Yanovski J., Weng N.P. Stable telomere length and telomerase expression from naïve to memory B-lymphocyte differentiation. Mech. Ageing Dev. 2003;124(4): 427-432.
- Steffen R. Tick-borne encephalitis (TBE) in children in Europe: Epidemiology, clinical outcome and comparison of vaccination recommendations. Ticks Tick Borne Dis. 2019;10(1):100-110. DOI 10.1016/j.ttbdis.2018.08.003.
- Valarcher J.F., Hagglund S., Juremalm M., Blomqvist G., Renstrom L., Zohari S., Leijon M., Chirico J. Tick-borne encephalitis. Rev. Sci. Tech. 2015;34(2):453-466.
- Veje M., Nolskog P., Petzold M., Bergström T., Lindén T., Peker Y., Studahl M. Tick-borne encephalitis sequelae at long-term followup: a self-reported case-control study. Acta Neurol. Scand. 2016; 134(6):434-441. DOI 10.1111/ane.12561.
- Verschoor C.P., Lelic A., Parsons R., Evelegh C., Bramson J.L., Johnstone J., Loeb M.B., Bowdish D.M.E. Serum C-reactive protein and congestive heart failure as significant predictors of herpes zoster vaccine response in elderly nursing home residents. J. Infect. Dis. 2017;216(2):191-197. DOI 10.1093/infdis/jix257.
- Wang J., Dong X., Cao L., Sun Y., Qiu Y., Zhang Y., Cao R., Covasa M., Zhong L. Association between telomere length and diabetes mellitus: A meta-analysis. J. Int. Med. Res. 2016;44(6):1156-1173. DOI 10.1177/0300060516667132.
- Weng N.P. Telomeres and immune competency. Curr. Opin. Immunol. 2012;24(4):470-475. DOI 10.1016/j.coi.2012.05.001.
- Weng N.P., Granger L., Hodes R.J. Telomere lengthening and telomerase activation during human B cell differentiation. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1997;30;94(20):10827-10832.
- Weng N.P., Levine B.L., June C.H., Hodes R.J. Human naive and memory T lymphocytes differ in telomeric length and replicative potential. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1995;92(24):11091-11094.
- Willis M., Reid S.N., Calvo E., Staudinger U.M., Factor-Litvak P. A scoping systematic review of social stressors and various measures of telomere length across the life course. Ageing Res. Rev. 2018;47:89-104. DOI 10.1016/j.arr.2018.07.006.
- Yudin N.S., Igoshin A.V., Lutova S.L., Gon Ya., Voevoda M.I., Belyavskaya V.A. Association between polymorphisms in genes encoding 2'-5'-oligoadenylate synthetases and the humoral immune response upon vaccination against tick-borne encephalitis. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2018;22(4):445-451. DOI 10.18699/VJ18.381. (in Russian)

D.E. Ivanoshchuk orcid.org/0000-0002-0403-545X

ORCID ID

N.S. Yudin orcid.org/0000-0002-1947-5554

M.I. Voevoda orcid.org/0000-0001-9425-413X

**Acknowledgements.** This study was supported by the Russian Science Foundation (project No. 16-15-00127). **Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received December 3, 2018. Revised August 6, 2019. Accepted August 7, 2019.

# Principal component analysis and its generalizations for any type of sequence (PCA-Seq)

V.M. Efimov<sup>1, 2, 3, 4</sup>, K.V. Efimov<sup>5</sup>, V.Y. Kovaleva<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Institute of Systematics and Ecology of Animals, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>3</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

<sup>4</sup> Tomsk State University, Tomsk, Russia

<sup>5</sup> Moscow Institute of Physics and Technology (State University), Moscow, Russia

🖾 e-mail: efimov@bionet.nsc.ru

In the 1940s, Karhunen and Loève proposed a method for processing a one-dimensional numeric time series by converting it into multidimensional by shifts. In fact, a one-dimensional number series was decomposed into several orthogonal time series. This method has many times been independently developed and applied in practice under various names (EOF, SSA, Caterpillar, etc.). Nowadays, the name 'SSA' (Singular Spectral Analysis) is the most often used. It turned out that it is universal, applicable to any time series without requiring stationary assumptions, automatically decomposes time series into a trend, cyclic components and noise. By the beginning of the 1980s, Takens had shown that for a dynamical system such a method makes it possible to obtain an attractor from observing only one of these variables, thereby bringing the method to a powerful theoretical basis. In the same years, the practical benefits of phase portraits became clear. In particular, it was used in the analysis and forecast of animal abundance dynamics. In this paper we propose to extend SSA to a one-dimensional sequence of any type of elements, including numbers, symbols, figures, etc., and, as a special case, to a molecular sequence. Technically, the problem is solved using an algorithm like SSA. The sequence is cut by a sliding window into fragments of a given length. Between all fragments, the matrix of Euclidean distances is calculated. This is always possible. For example, the square root of the Hamming distance between fragments is a Euclidean distance. For the resulting matrix, the principal components are calculated by the principal-coordinate method (PCo). Instead of a distance matrix, one can use a matrix of any similarity/dissimilarity indexes and apply methods of multidimensional scaling (MDS). The result will always be PCs in some Euclidean space. We called this method 'PCA-Seg'. It is certainly an exploratory method, as is its particular case SSA. For any sequence, including molecular, PCA-Seq without any additional assumptions allows presenting its principal components in a numerical form and visualizing them in the form of phase portraits. A long history of SSA application for numerical data gives all reason to believe that PCA-Seq will be not less useful in the analysis of non-numerical data, especially in hypothesizing. PCA-Seq is implemented in the freely distributed Jacobi 4 package (http://jacobi4.ru/). Key words: time series; SVD; PCA; PCo; MDS; SSA; molecular sequences; p-distance.

For citation: Efimov V.M., Efimov K.V., Kovaleva V.Y. Principal component analysis and its generalizations for any type of sequence (PCA-Seq). Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):1032-1036. DOI 10.18699/VJ19.584

## Метод главных компонент и его обобщения для последовательности любого типа (PCA-Seq)

В.М. Ефимов<sup>1, 2, 3, 4</sup> , К.В. Ефимов<sup>5</sup>, В.Ю. Ковалева<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>2</sup> Институт систематики и экологии животных Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>3</sup> Новосибирский государственный университет, Новосибирск, Россия

<sup>4</sup> Томский государственный университет, Томск, Россия

<sup>5</sup> Московский физико-технический институт (государственный университет), Москва, Россия

🖾 e-mail: efimov@bionet.nsc.ru

В 1940-х гг. К. Карунен и М. Лоев предложили метод обработки одномерного числового временного ряда через его преобразование в многомерный путем сдвига несколько раз подряд и разложения на несколько ортогональных временных рядов методом главных компонент (PCA). Предложенный метод ранее независимо возникал и применялся на практике под разными названиями (EOF, SSA, Гусеница и т.д.). Оказалось, что он универсальный, применим к любому временному ряду и, не требуя предположения стационарности, автоматически разлагает его на тренд, циклические составляющие и шум. В наши дни чаще всего используется название SSA (сингулярный спектральный анализ). В начале 1980-х гг. Ф. Такенс показал, что для динамической системы сдвиги только одной наблюдаемой переменной позволяют построить аттрактор всей системы, и тем самым подвел под SSA мощную теоретическую базу. Тогда же выяснилась практическая польза фазовых портретов, что было применено, в частности, при анализе и прогнозе динамики численности животных. В настоящей работе предлагается распространить SSA на одномерную последовательность элементов любого типа, включая числа, символы, фигуры и т.д., и в качестве частного случая –

на молекулярную последовательность. Технически проблема решается практически тем же алгоритмом, что и SSA. Последовательность режется скользящим окном на фрагменты заданной длины. Между всеми фрагментами вычисляется матрица евклидовых расстояний. Это всегда возможно. Например, квадратный корень из *p*-дистанции (дистанции Хэмминга) является евклидовым расстоянием. Для полученной матрицы методом главных координат (PCo) вычисляются главные компоненты. Вместо расстояний можно использовать любые индексы сходства/различия и применить методы многомерного шкалирования (MDS). В итоге все равно будут получены главные компоненты в некотором евклидовом пространстве. Мы назвали этот метод PCA-Seq. Это, безусловно, разведочный метод, как и его частный случай SSA. Для любой последовательности, в том числе молекулярной, PCA-Seq без всяких дополнительных предположений позволяет получить ее главные компоненты в числовом виде и визуализировать их в виде графиков и фазовых портретов. Многолетний опыт применения SSA для числовых данных дает все основания полагать, что PCA-Seq окажется не менее полезным при анализе нечисловых данных, особенно при выдвижении гипотез. PCA-Seq реализован в свободно распространяемом пакете Jacobi 4 (http://jacobi4.ru/).

Ключевые слова: временные ряды; SVD; PCA; PCo; MDS; SSA; молекулярные последовательности; *p*-дистанция.

#### Introduction

In the 1940s, Karhunen and Loève proposed a method for processing a one-dimensional numerical time series by shifting it several times and decomposing into several orthogonal time series by a multidimensional method of principal components (PCA) (Karhunen, 1947; Loève, 1948). In the 1980s, Takens showed for a dynamic system, that shifts of only one observed variable allow constructing an attractor of the entire system, thereby bringing the method to a powerful theoretical basis (Takens, 1981).

The method was independently developed and applied in practice under various names (EOF, SSA, Caterpillar, etc.), including by us for the analysis of animals abundance dynamics (Efimov, Galaktionov, 1983; Efimov et al., 1988, 2003), and for other topics (Golyandina et al., 2001, 2018; Golyandina, Zhigljavsky, 2013). Today the name 'SSA' (Singular Spectral Analysis) is the most often used. The method can be extended for a sequence of any type of elements, including numbers, symbols, figures, etc. and, as a special case, for a molecular sequence (Efimov et al., 2018). This is the point of this article.

#### Material and methods

Algorithm. Let there be a sequence  $Q = \{q_1, q_2, ..., q_N\}$  of any type of elements. Choose a lag L, N>L>1. Denote by  $Q_i$  the fragment Q of length L terminated by the element  $q_i$ ,  $Q_i = (q_{i-L+1}, q_{i-L+2}, ..., q_{i-1}, q_i), i = L, ..., N$ . Compute the matrix of Euclidean distances  $D = (d_{ij} = d(Q_i, Q_j))$  between all fragments (this is always possible, for example, using the number of unmatched elements, but not only that). Apply the method of principal coordinates (PCo) to D and obtain its principal components PCs (Gower, 1966). Call this method 'PCA-Seq'.

The usual method of finding principal components consists in the following (Jolliffe, Cadima, 2016). Let X be a centered matrix of objects' coordinates in a certain Euclidean space. We can apply to X the singular value decomposition (SVD):  $X = PSV^T$ , where P, V<sup>T</sup> are orthogonal matrices, and S is the diagonal matrix of X singular values. It is possible to apply SVD to a symmetric matrix  $XX^T : XX^T = PAP^T$ , where P is the same orthogonal matrix as for X, and A is a diagonal matrix of the matrix  $XX^T$  singular values. But  $XX^T = PSV^T \times VSP^T =$  $= PSSP^T = PS^2P^T$ . Consequently,  $S^2 = A$  and  $S = A^{1/2}$ . That is, the matrix of singular values of the matrix  $XX^T$  is the matrix of eigenvalues of the matrix X. Therefore, it is necessary to calculate the principal components by the formula  $U = PA^{1/2}$ . This is very useful in practice if the number of objects is significantly lower than the number of traits that are becoming more common in biological research, especially molecular ones.

More than half a century ago, Gower (Gower, 1966) found that if we calculate the matrix D of Euclidean distances between rows X, square these distances, double center and multiply them by -1/2, then we obtain the XX<sup>T</sup> matrix. Applying SVD to it, we obtain principal components. For this reason, Gower called this method the 'principal coordinates (PCo) analysis'. However, it follows from the results of Gower that the matrix X itself is not needed and may not even exist in numerical form. To calculate the principal components of a certain set of objects, it is enough to have a matrix of Euclidean distances between them obtained no matter which way. If we calculate the Euclidean matrix of distances between the rows of the matrix of principal components, then it will coincide with the initial matrix of Euclidean distances D. This property can be used to verify the calculations.

PCo is quite often used for dissimilarity matrices, for which it is unknown whether they are Euclidean distances between objects or not. In the case of non-Euclidean distances, some diagonal values of the matrix  $\Lambda$  will be negative. Small negative diagonal values can sometimes arise due to the accumulation of computational errors. All such "components", as well as zero ones, should be excluded from consideration.

Instead of a distance matrix, one can use a matrix of any coefficients of similarity/dissimilarity. In this case, it is necessary to apply methods of multidimensional scaling (MDS). The results will always be the PCs in some Euclidean space (Gower, 1966). PCo has another name: metric multidimensional scaling abbreviated as MMDS or simply MDS. It is more correct to call all the multidimensional scaling methods 'MDS', and apply 'MMDS' to PCo only.

**Data.** The amino acid sequence of the *Homo sapiens Cytb* gene was used (Q0ZFD6\_HUMAN, Swiss Model repository) (Table 1). The sequence (length N = 380) contains two chains at positions 19-204, 259-359 and nine transmembrane helices at positions 30-56, 77-98, 113-133, 140-158, 178-200, 229-246, 288-308, 320-339, and 345-372 (https://swissmodel.expasy.org/repository/uniprot/Q0ZFD6).

**Processing.** Denote N-L+1 by N<sub>L</sub>. For L = 2, ..., 24, the sequence Q0ZFD6 represented as Seq<sub>L</sub> matrix of size N<sub>L</sub>×L (Table 2 with L = 8, as an example). For each Seq<sub>L</sub>, the matrix A<sub>L</sub> of size N<sub>L</sub>×20 – each amino acid content in the fragment and the H<sub>L</sub> vector of length N<sub>L</sub> – the fraction of fragment positions coinciding with transmembrane helices are additionally calculated. For all matrices Seq<sub>L</sub>, matrices

#### Table 1. The amino acid sequence of the Homo sapiens Cytb gene

(Q0ZFD6\_HUMAN, Swiss Model repository, https://swissmodel.expasy.org/repository/uniprot/Q0ZFD6)

>tr|Q0ZFD6|Q0ZFD6\_HUMAN Cytochrome b OS=Homo sapiens GN=CYB

MTPMRKTNPLMKLINHSFIDLPTPSNISAWWNFGSLLGACLILQITTGLFLAMHYSPDASTAFSSIAHITRDVNYGWIIRYLHANGASMFFICLFLHIGRGLYYGS FLYSETWNIGIILLLATMATAFMGYVLPWGQMSFWGATVITNLLSAIPYIGTDLVQWIWGGYSVDSPTLTRFFTFHFILPFIIAALATLHLLFLHETGSNNPLGITSH SDKITFHPYYTIKDALGLLLFLLSLMTLTLFSPDLLGDPDNYTLANPLNTPPHIKPEWYFLFAYTILRSVPNKLGGVLALLLSILILAMIPILHMSKQQSMMFRPLSQ SLYWLLAADLLILTWIGGQPVSYPFTIIGQVASVLYFTTILILMPTISLI**ENKMLKWA** 

Note: The top line is the sequence identifier, the lower line is the sequence itself. The first and last fragments of length 8 are highlighted in bold type (see Table 2).

**Table 2.** Takens embedding transformationof the amino acid sequence from Table 1

i	q <sub>i-7</sub>	q <sub>i-6</sub>	q <sub>i-5</sub>	q <sub>i-4</sub>	q <sub>i-3</sub>	q <sub>i-2</sub>	q <sub>i-1</sub>	q <sub>i</sub>
8	<u>M</u>	<u>T</u>	<u>P</u>	<u>M</u>	<u>R</u>	<u>K</u>	<u>T</u>	<u>N</u>
9	Т	Р	М	R	К	Т	N	Р
10	Р	М	R	К	Т	Ν	Р	L
11	М	R	K	Т	Ν	Р	L	М
12	R	K	Т	Ν	Р	L	М	К
13	K	Т	Ν	Р	L	М	К	L
14	Т	Ν	Р	L	М	К	L	I
15	Ν	Р	L	М	К	L	Ι	Ν
16	Р	L	М	К	L	Ι	Ν	Н
17	L	М	К	L	Ι	Ν	Н	S
18	М	K	L	Ι	Ν	Н	S	F
19	K	L	Ι	Ν	Н	S	F	Ι
20	L	Ι	Ν	Н	S	F	Ι	D
21	Ι	Ν	Н	S	F	Ι	D	L
22	Ν	Н	S	F	Ι	D	L	Р
23	Н	S	F	I	D	L	Р	Т
24	S	F	Ι	D	L	Р	Т	Р
25	F	1	D	L	Р	Т	Р	S
26	Ι	D	L	Р	Т	Р	S	Ν
27	D	L	Р	Т	Р	S	N	
28	L	Р	Т	Р	S	Ν		S
29	Р	Т	Р	S	Ν		S	Α
30	Т	Р	S	N		S	Α	W
•••	•••	•••	•••	•••	•••	•••	•••	•••
•••	•••	•••	•••	•••	•••	•••	•••	•••
379	I	E	N	К	М	L	K	W
380	<u>E</u>	N	K	<u>M</u>	Ŀ	K	<u>W</u>	<u>A</u>

Note: The first and last rows are the first and last fragments of the sequence, the same as in Table 1. The number of a fragment is defined by the number of its last amino acid, therefore the table begins with row 8.

of Euclidean distances between the fragments are calculated (square root of the *p*-distance (Hamming distance) between a couple of fragments is used as the Euclidean distance (Efimov et al., 2013)).

For all matrices of Euclidean distances, its PCs are calculated by the method of PCo (Gower, 1966). The matrices  $PC-Seq_L$ ,  $A_L$  and the vector  $H_L$  were combined into one matrix, and for it, the matrix of Pearson correlation coefficients was calculated between all columns. Only the correlation coefficients exceeding a threshold of 0.316 in absolute magnitude ( $r^2 \sim 0.1$ , i. d. 10 %;  $p < 10^{-8}$ ) were considered. Jacobi 4 package was used for calculations (Polunin et al., 2014).

#### Results

For the first principal component PC1-Seq<sub>L</sub>, the correlation exceeding the threshold was found with a fraction of helix positions ( $0.370 \le r \le 0.547$  in the range  $4 \le L \le 18$ ;  $r_{max} = 0.547$  for L = 12), leucine content in the fragment ( $0.95 \le r$  in the range  $2 \le L \le 17$ ;  $r_{12} = 0.974$ ), proline content ( $0.331 \le r \le 0.364$  in the range  $9 \le L \le 14$ ) and tyrosine content ( $0.318 \le r \le 0.351$  in the range  $14 \le L \le 18$ ), what is more, correlations PC1-Seq<sub>L</sub> with the contents of proline and tyrosine have inverse signs in relation of correlations with the fraction of helix positions and the leucine content in the fragments. The graph of PC1-Seq<sub>L</sub> against the background of the fraction of helix positions is shown in Fig. 1, the dynamics of the leucine content against the same background is in Fig. 2, the scatterplot of PC1-Seq<sub>L</sub> vs the leucine content in the fragment is shown in Fig. 3 (all for L = 12).

#### Discussion

The good correlation of the first principal component with a fraction of helix positions means that the similarity of the fragments depends on how much the fragments intersect with  $\alpha$ -helices. It is known that hydrophobic amino acids are most often found in  $\alpha$ -helices, and hydrophilic ones are outside them. Leucine is a hydrophobic amino acid, and indeed it appears in  $\alpha$ -helices of humans more often than other amino acids. This explains the high correlation between the first principal component and the leucine content in the fragments. Note that we did not specifically look for any information about the amino acids content in the fragments or about the secondary structure of the sequence. The only thing that we investigated was how much the fragments coincided with each other by amino acids in total for all L positions. If we had set another measure of similarity, then perhaps we would have discovered some other regularity. In this case, this one is found.

PCA-Seq is certainly an exploratory method, as is its particular case SSA. For any sequence, including molecular, PCA-Seq without any additional assumptions allows obtaining its principal components in a numerical form and visualizing them in the form of phase portraits. Today SSA for numerical series is a huge scientific field with applications in various sciences. There is no doubt that the analysis of nonnumeric sequences will become a scientific field, no less in scope than SSA.

It should be noted that the approach of calculation is used in the standard SSA through a covariation (correlation) matrix



**Fig. 1.** PC1-Seq<sub>12</sub> is first principal component of the *Homo sapiens Cytb* amino acid sequence (Q0ZFD6\_HUMAN, Swiss Model repository) and  $H_{12}$  is the fraction of helix position in sequence fragments of length L = 12 (r = 0.547, N = 369, p < 10<sup>-9</sup>).



**Fig. 2.** Content of leucine in *Homo sapiens Cytb* amino acid sequence fragments (Q0ZFD6\_HUMAN, Swiss Model repository) and  $H_{12}$  is the fraction of helix position in sequence fragments of length L = 12 (r = 0.499, N = 369,  $p < 10^{-9}$ ).

only, and the MDS methods, including PCo, despite more than half a century-long history, are almost unknown. This gives reason to hope that PCA-Seq can be useful in the analysis of real data, especially in hypothesizing. PCA-Seq is a particular case of the geometric approach, in which any similarity/ dissimilarity relations between objects are modeled by the distance between points in a certain Euclidean space. In this case, the objects are fragments of any sequence by length L, including non-numeric, in particular molecular one. Orthogonal rotations of the entire set of points leave the distances

БИОИНФОРМАТИКА И СИСТЕМНАЯ БИОЛОГИЯ / BIOINFORMATICS AND SYSTEMS BIOLOGY 1035



**Fig. 3.** Content of leucine in *Homo sapiens Cytb* amino acid sequence fragments (Q0ZFD6\_HUMAN, Swiss Model repository) vs first principal component PC1-Seq<sub>12</sub> (L = 12, r = 0.974, N = 369,  $p < 10^{-9}$ ).

between them unchanged. This allows calculating such axes, in the projection on which the maximum variances of the set of points are reached. These axes always exist, they are exactly the principal components. By construction, they are not statistically correlated with each other.

This does not mean at all that they are meaningfully independent. In particular, for a time series, it is a general rule that their PCs, despite being uncorrelated, break up into couples in which one component is derivative of another. When one component shifts from another by a quarter of a period, the correlation appears again. In successful cases, this allows predicting the future values of one component from the already known values of another and thus predicting, to some extent, the initial series. The sine/cosine couple is a telling example. Moreover, it is possible that there is a third component, as a rule, a trend, which, despite the lack of correlation with the first two, modulates their amplitude. Thus, it is a part of a general interconnected complex. In 3D phase space such components form a funnel.

PCA-Seq is implemented in the freely distributed Jacobi 4 package (http://jacobi4.ru/).

#### Conclusion

PCA-Seq is promising for processing molecular sequences – and then some.

#### References

- Efimov V.M., Galaktionov Y.K. On the possibility of predicting cyclic changes in the abundance of mammals. Zhurnal Obshchey Biologii = Journal of General Biology. 1983;3:343-352. (in Russian)
- Efimov V.M., Galaktionov Y.K., Galaktionova T.A. Reconstruction and prognosis of water vole population dynamics on the basis of tularemia morbidity among Novosibirsk oblast residents. Doklady. Biological Sciences. 2003;388(1/6):59-61.
- Efimov V.M., Galaktionov Y.K., Shushpanova N.F. Analysis and Prediction of Time Series by the Principal Component Method. Novosibirsk: Nauka Publ., 1988. (in Russian)
- Efimov V.M., Kovaleva V.Y., Efimov K.V. Principal Component Analysis for any type Sequences (PCA-Seq). In: Mathematical Modeling and High-Performance Computing in Bioinformatics, Biomedicine and Biotechnology (MM-HPC-BBB-2018): Proc. of the 3rd Int. Symp. Novosibirsk, 21–24 Aug 2018. Novosibirsk, 2018;20.
- Efimov V.M., Melchakova M.A., Kovaleva V.Y. Geometric properties of evolutionary distances. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2013;17(4/1):714-723. (in Russian)
- Golyandina N., Korobeynikov A., Zhigljavsky A. Singular Spectrum Analysis with R. (Ser. Use R!) Berlin; Heidelberg: Springer Verlag, 2018.
- Golyandina N., Nekrutkin V., Zhigljavsky A.A. Analysis of Time Series Structure: SSA and Related Techniques. Chapman and Hall/CRC, 2001.
- Golyandina N., Zhigljavsky A. Singular Spectrum Analysis for Time Series. Springer Science & Business Media, 2013.
- Gower J.C. Some distance properties of latent root and vector methods used in multivariate analysis. Biometrika. 1966;53(3/4):325-338.
- Jolliffe I.T., Cadima J. Principal component analysis: a review and recent developments. Phil. Trans. R. Soc. A. 2016;374:20150202.
- Karhunen K. Über lineare methoden in der wahrscheinlich-keitsrechnung. Ann. Acad. Sci. Fennicea. 1947;Ser. A137.
- Loève M. Fonctions Aléatoires de second order. In: Lévy P. (Ed.). Processus Stochastiques et Movement Brownien. Paris: Hermann, 1948.
- Polunin D.A., Shtaiger I.A., Efimov V.M. Development of software system JACOBI 4 for multivariate analysis of microarray data. Vestnik Novosibirskogo Gosudarstvennogo Universiteta. Seriya Informatsyonnye Tekhnologii = Vestnik NSU. Information Technology. 2014;12(2):90-98. (in Russian)
- Takens F. Detecting strange attractors in turbulence. In: Dynamical Systems and Turbulence. Warwick, 1980. Berlin; Heidelberg: Springer, 1981;366-381.

Conflict of interest. The authors declare no conflict of interest.

Received September 19, 2018. Revised June 28, 2019. Accepted July 2, 2019.

Acknowledgements. Supported by Russian Foundation for Basic Research (# 19-07-00658). The authors are grateful to D.A. Afonnikov, P.N. Menshanov and two anonymous reviewers for useful discussion and constructive comments.

## *In silico* поиск генов, контролирующих ишемическую болезнь сердца

И.В. Зоркольцева<sup>1</sup> , Н.М. Белоногова<sup>1</sup>, Г.Р. Свищёва<sup>1, 2</sup>, А.В. Кириченко<sup>1</sup>, Т.И. Аксенович<sup>1, 3</sup>

Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>2</sup> Институт общей генетики им. Н.И. Вавилова Российской академии наук, Москва, Россия

<sup>3</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия

🖻 e-mail: zor@bionet.nsc.ru

К настоящему времени с помощью крупномасштабных полногеномных исследований обнаружено более 100 локусов, ассоциированных с ишемической болезнью сердца (ИБС). Для некоторых из нескольких сотен генов, лежащих в этих локусах, была показана их роль в патогенезе болезни. Тем не менее основные генетические механизмы и конкретные гены, контролирующие заболевание, все еще полностью не известны. Данное исследование посвящено in silico поиску новых генов, контролирующих ИБС. Проведен региональный анализ ассоциаций, при котором все полиморфные варианты внутри гена анализируются одновременно. Материалом для анализа служили результаты полногеномного анализа ассоциаций, депонированные в открытых базах данных MICAD (120575 человек, 85112 маркеров) и UK Biobank (337199 человек, 10894597 маркеров). Использовался программный пакет sumFREGAT, в котором реализован широкий спектр новых методов для тестирования генных ассоциаций с помощью суммарных статистик. Всего было обнаружено 88 генов. Из них 44 являются уже известными для ИБС генами. Кроме того, в известных локусах нами идентифицировано 28 дополнительных генов, которые можно рассматривать в качестве новых генов-кандидатов. 16 генов (AGPAT4, ARHGEF12, BDP1, DHX58, EHBP1, FBF1, HSPB9, NPBWR2, PDLIM5, PLCB3, PLEKHM2, POU2F3, PRKD2, TMEM136, TTC29 и UTP20), обнаруженных нами вне известных локусов, являются новыми. Информация о функциональной роли этих генов позволяет рассматривать многие из них в качестве кандидатов для ИБС. Среди набора идентифицированных генов 41 ген не имел значимых сигналов полногеномного анализа ассоциаций и был идентифицирован только благодаря одновременному рассмотрению всех вариантов внутри гена в рамках регионального анализа ассоциаций. Полученные результаты демонстрируют, что региональный анализ ассоциаций представляет собой мощный инструмент для поиска новых генов. Он применим для анализа различных признаков и болезней с использованием накопленных в мире огромных объемов данных, полученных с помощью полногеномного анализа ассоциаций. Такие исследования общедоступны, поскольку не требуют дополнительных материальных затрат.

Ключевые слова: ишемическая болезнь сердца; полногеномный анализ ассоциаций; региональный анализ ассоциаций; суммарные статистики; *in silico* картирование.

**Для цитирования:** Зоркольцева И.В., Белоногова Н.М., Свищёва Г.Р., Кириченко А.В., Аксенович Т.И. *In silico* поиск генов, контролирующих ишемическую болезнь сердца. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8): 1037-1046. DOI 10.18699/VJ19.585

### In silico mapping of coronary artery disease genes

I.V. Zorkoltseva<sup>1</sup>, N.M. Belonogova<sup>1</sup>, G.R. Svishcheva<sup>1, 2</sup>, A.V. Kirichenko<sup>1</sup>, T.I. Axenovich<sup>1, 3</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Vavilov Institute of General Genetics, RAS, Moscow, Russia

<sup>3</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

🖾 e-mail: zor@bionet.nsc.ru

To date, more than 100 loci associated with coronary artery disease (CAD) have been detected in large-scale genomewide studies. For some of the several hundreds of genes located in these loci, roles in the pathogenesis of the disease have been shown. However, the genetic mechanisms and specific genes controlling this disease are still not fully understood. This study is aimed at *in silico* search for new CAD genes. We performed a gene-based association analysis, where all polymorphic variants within a gene are analyzed simultaneously. The analysis was based on the results of the genome-wide association studies (GWAS) available from the open databases MICAD (120,575 people, 85,112 markers) and UK Biobank (337,199 people, 10,894,597 markers). We used the sumFREGAT package implementing a wide range of new methods for gene-based association analysis using summary statistics. We found 88 genes demonstrating significant gene-based associations. Forty-four of the identified genes were already known as CAD genes. Furthermore, we identified 28 additional genes in the known CAD loci. They can be considered as new candidate genes. Finally, we identified sixteen new genes (*AGPAT4*, *ARHGEF12*, *BDP1*, *DHX58*, *EHBP1*, *FBF1*, *HSPB9*, *NPBWR2*, *PDLIM5*, *PLCB3*, *PLEKHM2*, *POU2F3*, *PRKD2*, *TMEM136*, *TTC29* and *UTP20*) outside the known loci. Information about the functional role of these genes allows us to consider many of them as candidates for CAD. The 41 identified genes did not have significant GWAS signals and they were identified only due to simultaneous consideration of all variants within the gene in the framework of gene-based analysis. These results demonstrate that gene-based association analysis is a powerful tool for gene mapping. The method can utilize huge amounts of GWAS results accumulated in the world to map different traits and diseases. This type of studies is widely available, as it does not require additional material costs.

Key words: coronary artery disease; gene-based association analysis; genome-wide association analysis; summary statistics; *in silico* mapping.

For citation: Zorkoltseva I.V., Belonogova N.M., Svishcheva G.R., Kirichenko A.V., Axenovich T.I. *In silico* mapping of coronary artery disease genes. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019; 23(8):1037-1046. DOI 10.18699/VJ19.585 (in Russian)

#### Введение

Ишемическая болезнь сердца (ИБС) – одна из основных причин потери трудоспособности и преждевременной смерти во всем мире. ИБС является следствием атеросклероза коронарных артерий, которые питают миокард и снабжают его кислородом. Согласно «Международной статистической классификации болезней, травм и причин смерти» (http://apps.who.int/classifications/icd10/ browse/2010/en#/I51.6), основные формы ИБС включают стенокардию, инфаркт миокарда (ИМ), кардиосклероз, нарушение сердечного ритма и проводимости, сердечную недостаточность и внезапную коронарную смерть. Клинические проявления ИБС зависят от ее формы: ИМ и внезапная коронарная смерть развиваются в течение нескольких минут, а постинфарктный кардиосклероз – хроническое состояние, которое стабильно при адекватно подобранном лечении. ИБС часто сопровождается гипертонией, диабетом второго типа, гиперхолестеринемией, так как эти заболевания имеют общие факторы риска и патогенетические механизмы (Ehret et al., 2011; Johnson et al., 2011). Различные метаболические и физиологические расстройства, имеющиеся при перечисленных заболеваниях, также содействуют повышению риска ИБС. Развитие ИБС часто проходит на фоне нездорового образа жизни, связанного с курением, неправильным питанием, ожирением, недостатком физической активности и др. (Yusuf et al., 2004).

Известно, что наследуемость ИБС составляет 40–50 % (Peden, Farrall, 2011), но активный поиск молекулярных механизмов, реализующих наследственную предрасположенность к ИБС, длительное время оставался малоуспешным. Многочисленные молекулярно-генетические исследования были направлены на изучение полиморфизмов в функционально значимых генах, принимающих участие в процессах, связанных с патогенезом ИБС: обмене липидов, тромбообразовании, эндотелиальной дисфункции, регуляции ренин-ангиотензиновой системы, воспалительных реакций. Однако лишь для небольшого числа генов, главным образом связанных с метаболизмом липопротеинов низкой плотности (ЛПНП), удалось установить связь с риском развития ИБС (Brown, Goldstein, 1986; Abifadel et al., 2003; Cohen et al., 2006).

Новая эра в изучении ИБС началась, когда благодаря развитию технологий генотипирования стал доступен полногеномный анализ ассоциаций (ПГАА), ставший основным инструментом для выяснения генетической природы сложных признаков. Результаты первых полногеномных исследований ИБС были опубликованы в 2007 г. Три группы исследователей независимо друг от друга обнаружили локус 9р21.3, ассоциированный с ИБС (Helgadottir et al., 2007; McPherson et al., 2007; Samani et al., 2007). Связь между 9p21.3 и ИБС является одной из самых сильных генетических ассоциаций, наблюдаемых в ПГАА (Schunkert et al., 2011), при этом данный локус расположен в так называемой генной пустыне – регионе, в котором нет генов, кодирующих известные белки. Точный механизм, с помощью которого 9p21.3 влияет на ИБС, до сих пор остается неясным.

Спустя два года в нескольких относительно небольших индивидуальных исследованиях удалось выявить двенадцать дополнительных локусов (Erdmann et al., 2009; Gudbjartsson et al., 2009; Samani et al., 2009; Tregouet et al., 2009). Существенный прогресс был достигнут, когда стали проводить метаанализ, объединяя результаты анализов отдельных исследований. Это стало возможным благодаря созданию международных консорциумов по изучению ИБС и ИМ, например Myocardial Infarction Genetics Consortium (MIGen, 6042 чел.), Coronary Artery Disease (C4D) Genetics Consortium (68065 чел.), IBC 50K CAD Consortium (180183 чел.), Coronary ARtery DIsease Genome wide Replication and Meta-analysis consortium (CARDIoGRAM, 86995 чел.).

К настоящему времени в общей сложности известно около 300 однонуклеотидных полиморфных вариантов (single nucleotide polymorphism, SNP), ассоциированных с ИБС, локализованных в более чем 100 локусах (Schunkert et al., 2011; The CARDIoGRAMplusC4D Consortium, 2013; Nikpay et al., 2015; Nioi et al., 2016; Stitziel et al., 2016; Howson et al., 2017; Klarin et al., 2017; Nelson et al., 2017; Webb et al., 2017; van der Harst, Verweij, 2018), которые совместно объясняют около 40 % генетической компоненты ИБС (Nikpay et al., 2015; Hartiala et al., 2017; Nelson et al., 2017; Vilne, Schunkert, 2018).

Трудно объяснить генетическую структуру заболевания только на основе результатов ПГАА, так как подавляющее большинство ассоциированных с болезнью SNP лежит в некодирующих регионах генома. Они не связаны с изменениями структуры и функции белка, а вероятнее всего, оказывают влияние на уровень экспрессии генов. Кроме того, идентифицированные с помощью ПГАА SNP служат своего рода флагом для всех SNP, находящихся в неравновесии по сцеплению с ними и которые также могут быть задействованы в контроле данного заболевания. Вследствие этих причин конкретные гены, непосредственно влияющие на риск развития ИБС, все еще остаются неизвестными.

Несколько лет назад был предложен подход, в основе которого лежит региональный анализ ассоциаций (PAA), или анализ ассоциаций на генном уровне (gene-based association analysis), при котором все полиморфные варианты

внутри гена анализируются одновременно (Li, Leal, 2008; Eichler et al., 2010). Это позволяет установить статистически значимую ассоциацию между геном и признаком даже в том случае, когда ни один из вариантов внутри гена не дает значимого сигнала. При использовании РАА в анализ можно вовлечь не только распространенные, но и редкие генетические варианты, тем самым увеличивая статистическую мощность анализа. Кроме того, РАА сразу позволяет интерпретировать значимый сигнал ассоциации как указание на роль структуры соответствующего белка в контроле изучаемого признака или болезни.

Применение РАА для анализа ИБС до недавнего времени было затруднено тем, что он требовал огромных выборок, содержащих информацию об индивидуальных фенотипах и генотипах всех членов выборки. Такие данные никогда не депонируются в открытые базы данных, в отличие от результатов ПГАА и метаанализа, представленных набором суммарных статистик для каждого исследованного генетического варианта. В последних работах было показано, что РАА можно проводить *in silico*, используя суммарные статистики, не требуя индивидуальных фенотипов и генотипов (de Leeuw et al., 2015; Bakshi et al., 2016; Wang et al., 2017; Svishcheva et al., 2019).

Целью нашей работы является поиск новых генов, участвующих в контроле ИБС, путем *in silico* картирования с использованием регионального анализа ассоциаций.

#### Материалы и методы

Суммарные статистики. Использовались два набора суммарных статистик, полученных для ИБС с помощью ПГАА и депонированных в общедоступных базах данных. Первый набор, MICAD (Myocardial Infarction Genetics and CARDIoGRAM Exome), представляет собой результаты метаанализа 20 отдельных когорт. Детальная информация о каждой из них представлена в оригинальной статье (Stitziel et al., 2016). Метаанализ включает 42335 человек с ИБС и/или ИМ и 78240 здоровых людей европейского происхождения. Генотипирование осуществлялось с использованием панелей Illumina HumanExome BeadChip array и Illumina OmniExome, дополнительная информация о которых размещена по адресу http://genome.sph. umich.edu/wiki/Exome\_Chip\_Design. Суммарные статистики (*p*-value, размер эффекта (β)) для 85112 SNP были загружены с сайта www.cardiogramplusc4d.org.

Второй набор данных, UKbb, представляет результаты ПГАА хронической ишемической болезни сердца из проекта UK Biobank Resource, включающего 8755 больных и 328444 здоровых человека. Генотипирование осуществлялось на основе метабочипа, специально созданного для ИБС. Подробное описание критериев включения и характеристики фенотипа дано в оригинальных публикациях (Klarin et al., 2017; van der Harst, Verweij, 2018). Суммарные статистики для 10894597 SNP были загружены с сайта www.ukbiobank.ac.uk.

Таким образом, анализируемые выборки различались между собой как по структуре (метаанализ/индивидуальное исследование, число больных и здоровых), так и по набору генотипированных маркеров.

Региональный анализ ассоциаций проводили с использованием программного пакета sumFREGAT, созланного коллективом авторов на языке программирования R. Свободный доступ к нему открыт по адресу: https://CRAN.R-project.org/package=sumFREGAT. Пакет предназначен для тестирования генных ассоциаций с использованием суммарных статистик. В нем реализован широкий спектр методов для регионального анализа ассоциаций, построенных на обобщенной регрессионной модели с аддитивными генетическими эффектами (Svishcheva, 2019). Эти методы включают: метод множественной линейной регрессии (MLR); методы, использующие функциональный анализ данных (FLM) и анализ главных компонент (PCA); метод коллапсинга или Бурдентест (BT); метод SKAT, основанный на анализе компонент дисперсии и использующий принцип ядерного сглаживания, а также метод SKAT-O, объединяющий BT и SKAT. Перечисленные методы отличаются стратегией комбинирования суммарных статистик и являются эффективным инструментом для РАА. Кроме них в пакете реализованы еще три метода, использующие два традиционных подхода для объединения суммарных статистик. Один метод основан на сумме хи-квадратов (sum  $\chi^2$ ) и в двух методах применен минимум *p*-value (min *p*-value и SimpleM).

Подробно методы и их имплементация описаны в нашей работе (Svishcheva et al., 2019), где также проведена апробация каждого метода на выборках различной структуры с использованием реальных данных, в том числе MICAD и UKbb.

Для проведения анализа на генном уровне с помощью пакета sumFREGAT достаточно задать в качестве входных данных суммарные статистики ПГАА, вычисленные для генетических вариантов исследуемого гена, а именно *p*-value и размер эффекта (β), и матрицы корреляций между генотипами этих вариантов. Для подсчета матриц корреляций мы использовали референсную панель 1000 Genomes Phase 3, включающую 503 индивида европейского происхождения. Границы генов устанавливали в соответствии с GRCh37/hg19. Маркер приписывали к определенному гену, если он находится в его экзоне или интроне.

Уровень значимости определяли с помощью поправки Бонферрони. Сигнал ассоциации считали значимым, если значение *p*-value для гена не превышало порогового уровня  $4.58 \cdot 10^{-6}$  (0.05/10912 генов) для выборки MICAD и  $2.78 \cdot 10^{-6}$  (0.05/17975 генов) для выборки UKbb. Мы считали, что ген достоверно ассоциирован с болезнью, если хотя бы в одном из методов значение *p*-value достигало порогового уровня.

Биоинформатический анализ. Анализ представленности функциональных групп генов выполняли с помощью FUMA GWAS (Functional Mapping and Annotation of Genome-Wide Association Studies) (http://fuma.ctglab.nl/), используя стандартные настройки, предлагаемые сервисом.

**Известные локусы ИБС.** На начало данного исследования было известно 97 локусов, ассоциированных с ИБС. Их список приведен в работе (Klarin et al., 2017). Каждый из локусов в этом списке представлен одним или несколькими лидирующими SNP, удовлетворяющими следующим условиям: сигнал ПГАА достигает полногеномного уровня значимости 5.00 · 10<sup>-8</sup> в оригинальном исследовании и реплицирован на независимой выборке или в метаанализе. Для каждого локуса в списке приводится также набор генов, которые содержат эти SNP и/или являются ближайшими к ним. В дальнейшем такие локусы и гены мы называем известными.

#### Результаты

Анализируемые выборки UKbb и MICAD были генотипированы на основе двух различных платформ, поэтому число генов и число SNP в них сильно варьировало (табл. 1). Гены, содержащие менее двух SNP, были исключены из анализа.

Для выборки UKbb мы получили статистически значимый сигнал ассоциации (p-value <  $2.78 \cdot 10^{-6}$ ) хотя бы в одном из тестов для 49 генов. Результаты РАА для этих генов отражены в табл. 2, где для каждого гена приведено наименьшее среди всех тестов значение p-value. Аналогичная таблица приведена для выборки MICAD (табл. 3). Она содержит список из 61 гена, сигнал ассоциации которых достиг порогового уровня  $4.58 \cdot 10^{-6}$  хотя бы в одном из тестов.

Всего при анализе выборок UKbb и MICAD было идентифицировано 88 генов, ассоциированных с ИБС, 22 из них были определены на обеих выборках (см. рисунок).

Мы разделили все идентифицированные гены на две категории в зависимости от наличия в них значимого SNP-сигнала. Гены со значимым SNP-сигналом могут быть идентифицированы уже на уровне ПГАА, в то время как гены, не включающие такие сигналы, можно идентифицировать только с использованием РАА. Наибольший интерес представляет вторая категория, к которой относится 41 ген (45.5 % от всех идентифицированных) (табл. 4). Три из них (*COL4A2*, *FURIN* и *SMG6*) были обнаружены с помощью РАА на обеих выборках.

Кроме того, мы сопоставили локализацию идентифицированных генов с известными локусами. Мы определили известный локус как регион ±500 тыс.п.н. от позиции полногеномно значимого SNP, маркирующего этот локус. Регионы, находящиеся от него на расстоянии более 500 тыс. п. н., считали новыми. Оказалось, что 72 из 88 генов (81.8 %) лежат в уже известных локусах, ассоциированных с ИБС. 44 из этих генов входят в список известных генов-кандидатов ИБС, а остальные 28 генов могут рассматриваться как новые гены-кандидаты ИБС, лежащие в известных локусах. 16 генов (AGPAT4, ARHGEF12, BDP1, DHX58, EHBP1, FBF1, HSPB9, NPBWR2, PDLIM5, PLCB3, PLEKHM2, POU2F3, PRKD2, TMEM136, TTC29 H UTP20) были идентифицированы нами за пределами известных локусов, что позволяет считать их новыми потенциальными генами для ИБС (см. табл. 4). Эти гены расположены в 13 новых локусах на хромосомах 1, 2, 4, 5, 6, 11, 12, 17, 19 и 20.

Анализ представленности функциональных групп генов был проведен для всего набора идентифицированных генов. Значительная часть этих групп включала метаболические пути, связанные с обменом липидов, например белок-липидный комплекс, связывание липопротеинов,

#### Table 1. Statistics for UKbb and MICAD data

Sample	Platform	Number of S	NPs in gene	Number	Total number			
		min	mean	median	max	of genes	of SNPs	
MICAD	Exome-chip	2	5.3	4	231	10912	57815	
UKbb	Metabochip for CAD	2	237.4	85	21287	17975	4 267 351	

		MICAD			UKbb		
ABO ADAMTS13 APOB ARHGEF26 ASMT BCAS3 <u>BDP1</u> C2 CETP CNNM2 CYP17A1 <u>DHX58</u>	GIGYF2 HDAC9 HPR HSPB9 KJAA1462 LIPA LOX LPL LRP1 MRAS MTAP NAA25	NT5C2 PCSK9 PDLIM5 PLCB3 PLEKHM2 PRKD2 SCARB1 SMAD3 SMARCA4 SVEP1 TMEM116 UTP20	ABCG8 ADAMTS7 APOE ATXN2 CDKN2A CDKN2B CELSR2 COL4A2 FAM177B LDLR LPA	MIA3 FURIN NBEAL1 PHACTR1 PLG PPAP2B SLC22A1 SLC22A2 SLC22A3 SMG6 WDR12	ABI2 AGPAT4 AIDA APOC1 <u>ARHGEF12</u> BROX COL4A1 CYP20A1 ENDRA <u>EHBP1</u> FES GGCX ICA1L	MAP3K4 MAT2A NPBWR2 PEPD PHB POU2F3 PSRC1 PVRL2 SH2B3 TMEM136 TOMM40 TTC29 VAMP5	
<u>FBF1</u>	NOTCH4	ZC3HC1			IGF2R	ZNF652	

Genes associated with CAD in two samples. Sixteen new genes are underlined.

Chr	Gene	Position		Number	<i>p</i> -value	Method	Lead SNP	
		Start	End	of SNPs			<i>p</i> -value	SNP
1	PPAP2B	56960419	57045257	325	2.96E-07	PCA	6.94E-08	rs17114036
	CELSR2	109792641	109818378	99	1.58E-14	min <i>p</i> -val	4.10E-16	rs660240
	PSRC1	109822176	109825790	14	2.07E-06	MLR. FLM	2.66E-04	rs35358959
	MIA3	222791444	222841351	170	5.85E-09	sum $\chi^2$	2.28E-09	rs2133189
	AIDA	222841355	222886602	107	6.14E-08	SKAT-O	3.89E-09	rs36079339
	BROX	222885906	222908529	49	1.19E-07	SKAT-O	3.97E-08	rs12043288
	FAM177B	222910558	222926932	44	2.01E-07	sum $\gamma^2$	2.90E-08	rs34885880
2	ABCG8	44066103	44105947	248	3.91E-07	PCA	1.97E-07	rs116426890
	EHBP1	62900986	63273622	739	9.67E-07	SKAT	4.23E-05	rs13410889
	MAT2A	85766101	85772403	14	9 96E-08	PCA	1.39F-08	rs2028900
	GGCX	85771978	85788657	60	2 01E-07	SKAT-O	8 43E-08	rs7605975
	VAMP5	85811531	85820511	29	1.67E-06	BT	1 64E-07	rs55971080
	ICA11	203637873	203736708	20	2.07E_08	sum v <sup>2</sup>	4.60F_09	rs72932711
		203037073	203736700	110	1.49E_08	sum v <sup>2</sup>	7.00E-09	rs6700330
	NREAL 1	203743323	203770949	105	2 125 07	min n val	2.525.00	rc72024572
		2036/939/	204091101	40J	5.12E-07	$p_{CA}$	2.33E-09	rs115600411
		147620170	204170505	750	0.55E-07	Cincer Le M	3.03E-00	15115000411
4	TTC29	14/6281/9	14/86/034	/58	3.43E-07	Simpleivi	1.89E-09	rs534388792
~		12716000	148400100	1/1	1.08E-09		8.29E-09	rs77249653
6	PHACIKI	12/16888	13290476	1980	1.99E-11	min <i>p</i> -vai	1.52E-13	rs9349379
	IGF2R	160390131	16052/583	4/3	3.94E-12	PCA .	7.58E-14	rs3///402
	SLC22A1	160542821	160580147	139	5.54E-12	min <i>p</i> -val	1.33E-13	rs2282143
	SLC22A2	160637794	160679963	146	1.97E–07	min <i>p</i> -val	4.29E-09	rs184091076
	SLC22A3	160769405	160873613	361	4.47E-50	MLR	2.65E-27	rs4709431
	LPA	160952506	161097478	410	2.85E-97	MLR	1.03E-48	rs55730499
	PLG	161123225	161175086	203	1.69E-52	MLR	1.10E-32	rs4252185
	MAP3K4	161412816	161538417	461	7.22E–11	min <i>p</i> -val	1.03E-12	rs141766382
	AGPAT4	161551057	161695107	555	7.08E-07	min <i>p</i> -val	7.81E-09	rs148349043
9	CDKN2A	21967751	21994490	62	1.82E-17	MLR	4.21E-14	rs3731239
	CDKN2B	22002902	22009312	15	1.20E-33	PCA	1.19E-32	rs3217992
11	POU2F3	120107349	120190653	305	1.28E-06	PCA	2.01E-04	rs138488120
	TMEM136	120195838	120204397	27	2.27E-06	MLR. FLM	2.86E-06	rs1893261
	ARHGEF12	120207264	120360645	398	1.08E-06	$sum \chi^2$	3.07E-07	rs12417256
12	SH2B3	111843720	111889427	85	8.79E-07	PCA	2.35E-07	rs3184504
	ATXN2	111890018	112037480	258	1.27E–06	PCA	1.78E–07	rs4766578
13	COL4A1	110801310	110959496	863	4.36E-11	PCA	3.56E-06	rs9521642
	COL4A2	110959631	111165374	1252	1.79E–06	FLM	5.46E-06	rs9515203
15	ADAMTS7	79051545	79103805	202	1.66E-09	PCA	1.47E-08	rs2904223
	FURIN	91411885	91426687	37	4.91E-07	$sum  \chi^2$	6.27E-08	rs8039305
	FES	91427665	91439006	38	2.58E-08	$sum\chi^2$	1.28E-07	rs7177338
17	SMG6	1963133	2207069	846	1.85E-06	BT	1.11E-06	rs67457628
	ZNF652	47366568	47439835	209	3.05E-06	$sum \chi^2$	1.13E-06	rs62076439
	РНВ	47481410	47492267	36	2.63E-07	sum $\chi^2$	2.30E-08	rs7502499
19	LDLR	11200037	11244506	220	2.14E-08	PCA	2.62E-08	rs6511720
	PEPD	33877855	34012799	754	1.64E-07	min <i>p</i> -val	1.91E-09	rs145436496
	PVRL2	45349393	45392485	221	4.61E-09	FLM	9.24E-08	rs6857
	TOMM40	45394477	45406946	61	6.74E-07	PCA	7.47E-08	rs2075650
	APOE	45409039	45412650	9	4.00E-15	PCA	2.64E-09	rs429358
	APOC1	45417577	45422606	11	3.99E-09	SKAT	4.01E-08	rs12721051
20	NPBWR2	62737183	62738184	6	1.92F-07	SKAT-O	1.06F-07	rs13036542
					···· • • •		••••	

#### Table 2. Results of gene-based analyses of UKbb data

Notes. Here and in Table 3: gene positions are indicated with reference to GRCh37/hg19; new genes are indicated in bold. p-values <  $5.0 \cdot 10^{-8}$  are indicated in bold.

Chr	Gene	Position		Number	<i>p</i> -value	Method	Lead SNP	
		Start	End	" of SNPs			<i>p</i> -value	SNP
1	PLEKHM2	16010632	16061264	4	2.47F-06	SKAT	3.72F–06	rs12091750
	PCSK9	55505149	55530526	5	3 21F-11	MIR	8.03E-10	rs11591147
	PPAP2R	56960419	57045257	5	2 79F-10	SKAT-O	4 55E-10	rs9970807
	CELSR2	109792641	109818378	18	1 43F-22	SKAT	1 13F-23	rs12740374
	MIA 3	222791444	222841351	10	9.03E_14	min <i>p</i> -val	1.13E 23	rs17465637
	FΔM177R	2227910558	222041331	3	1 75E_10	ςκΔτ	1.22E-14	rs 2378607
2	ΔΡΟΒ	21224301	21266945	33	2.60E_06	MIR	1.12E-05	rs533617
2	ARCG8	44066103	44105947	10	1 30F-09	SKAT	4 88F-09	rs4299376
	WDR12	203745323	203776949	2	1.24F-15	PCA	1 25E-15	rs35212307
	NREAL 1	2037 43525	203770343	11	3 11E_1/	min n-val	1.25E-15	rs235152/
	GIGVE2	233562015	204091101	5	9.17E_00	PCA	1.46E_08	rs1801251
3	MRAS	138066490	138124377	2	1 83E_08	min <i>n</i> -val	1.40L-08	rs2306374
5	ARHGEE26	153838702	153075616	2	1.05E 00	r r r p v a r	8 28E_00	rs12/03885
1		05373008	05580378	6	2 30E_06	sum v <sup>2</sup>	5.07E_07	rs2452600
5	RDP1	70751442	70863649	18	8 26E_07	BT	3.97L-07	rs12187098
5		121398890	121414206	2	1.40E_07	σκατ	1 72E_07	rs1800449
6	ΔΗΔ <u>C</u> TR1	12716888	13200/76	7	5 17E_35	min n-val	9.61E_36	rc03/0370
0	$C_2$	21965562	21012440	10	1.02E.06	SimploM	7 975 09	rc2120692
		22162620	22101044	22	1.02L-00	мір	7.07L-00	rc20/657
	SIC22A1	160542921	160590147	15	2.41L-00		0.90L-00	rs2294027
	SLC22AT	160627704	160670062	15	2.4/E-11	min p-val	1.70E-12	152202145
	SLC22AZ	160760405	160972612	5	2.10E-10	$\mu = \rho$	1.09E-10	1522/9405
	SLCZZAS	160052506	161007479	5 17	7.41E-20		0.90E-21	151010120
	LFA DIG	161122225	161175096	17	9.76E 10		9.74L-24	rs/252120
7	PLG UDACO	101125225	10020125	۱۱ د	0.70E-10	PCA min n vol	2.02E-10	154252120
/	7C2UC1	10120372	19059155	0	1.92E-00 1.20E 1.2	min <i>p</i> -val	3.20E-07	152025950 rc11556024
0		10706592	1092/770		6 79E 00	тттр-vai мгр	4.11E-13	rc264
0		21002625	210/10/0	9 1	0.78L-09		0.99L-07	rc7022054
9	CDKN2A	21002033	21941040	+ 2	2.34L-07	$p_{CA}$	7.70L-08	rc2721240
	CDKN2A	21907731	21994490	2	0.11L-07 1.67E_37		0.40L-07	rs1063102
		112127520	1122/01/60	2	1.0/L-3/	r CA min n vol	1.472-33	rs111245220
	ARO	126120562	126150620	22	2.91L-00	MID	0.21E 17	rs507666
	ADAMTS13	136270450	136324525	1/	0.78E_07		1.63E_07	rs/062153
10	ΚΙΔΔ1462	30301729	30348488	8	8.68E_09		3 94F_09	rc3730008
10	ΙΙΡΔ	90973326	91011660	6	1 22E_15	min <i>n</i> -val	3.04E-16	rs 2246942
	CVP1741	104590288	104597290	3	1.22E 15	SKAT-O	1.85E_06	rs1004467
	ASSMT	104629183	104661656	4	2 97F_11	SKAT-O	2 16F-08	rs11101447
	CNNM2	104678075	104838344	2	2.97E 11	sum v <sup>2</sup>	4 46E_08	rs12413409
	NT5C2	104847774	104053063	2	5.56E_08	min <i>p</i> -val	2 78F_08	rs11101580
11	PICR3	64018995	64036924	6	3 75F_07	MIR	3 98F_05	rs12146487
12	I RP1	57522282	57607142	17	6 10F-08	PCA	1.78F-08	rs11172113
12		101673905	101780397	6	2 42F-07	RT	3 31F-05	rs2305858
	ATXN2	111890018	112037480	7	1.67F-13	PCA	2 50F-13	rs653178
	TMEM116	112369086	112451023	2	2.91E_07	PCA	2.90E 15	rs3752630
	ΝΔΔ25	112464493	112546826	9	4 50E_08	min <i>n</i> -val	8 20F_09	rs17696736
	SCARR1	125262174	125348519	5	1.50E 00	min <i>p</i> -val	3.69E-10	rs11057830
13	$CO[4\Delta 2]$	110050631	111165374	13	6.00E_07	ςκατ	9.09E-05	rs3809346
15	SMAD3	67358036	67487533	3	2 15E-06	min <i>n</i> -val	8 77F_07	rs17293632
15	ADAMTS7	79051545	79103805	7	8.87E_07	min <i>p</i> -val	4.43E_07	rs1994016
	FURIN	91411885	91426687	, Д	1.64E_06		1.45E 07	rs17514846
16	CETD	56005835	57017757	7	8 80E_07		1.04E 00	rc1532624
10	HDR	72007125	721111/5	7	7.55E_08		7.57E_08	rs2000000
17	SMG6	1063133	2207060	11	7.55E 00		3 17E_06	rs003160
17	DHY58	40253422	40264751	23	2 07E_06		5 03E_07	rs207/150
		10233422	40204731 10275271	∠ <i>5</i> ว	2.9/L-00	$r_{\mu}$	2.75L-0/	1320/4130 rc113334
	RCACO	+UZ/4/30 58755173	50/70100	∠ 0	2.415-00		3.01E-00 7.25E 00	131122320 rc8090794
	ERE1	73005025	73037110	<del>,</del>	2.00L-07		0 13E 07	rc1125000
10	Γ <b>υ</b> ΓΙ ςλλαρςλα	11071500	۲۱۱/257/119	<u>о</u>	1 /5E 10		1 02E 10	131133007 rc1133609
19	SIVIARCA4	11200027	111/2930	4	1.43E-10		1.02E-10	1511220U8
		11200037	11244200	2 2	0.04E-19 5 17E 10	$p_{CA}$	2.20E-19	150511720 rc7412
	APUE	40409039	40412000	5 11	3.1/E-19	rla skat	9.9/E-10	15/412
	ΡΚΛΟΖ	4/1//3/3	4/220384		2.00E-00	JNAI	2.03E-05	15423105

#### Table 3. Results of gene-based analyses of MICAD data

Location	Genes with significant GWAS signal	Genes without significant GWAS signal
Known genes in known loci	ABCG8, ABO, ADAMTS7, APOC1, APOE, ARHGEF26, CDKN2B, CNNM2, EDNRA, GIGYF2, KIAA1462, LDLR, LIPA, LPA, LPL, LRP1, MIA3, MRAS, NT5C2, PCSK9, PHACTR1, PLG, PPAP2B, SCARB1, SLC22A3, WDR12, ZC3HC1	APOB, BCAS3, C2, CETP, COL4A1, <b>COL4A2</b> , CYP17A1, FES, <b>FURIN</b> , GGCX, HDAC9, LOX, SH2B3, SMAD3, <b>SMG6</b> , SVEP1, VAMP5
New genes in known loci	AIDA, AS3MT, <b>ATXN2</b> , BROX, <b>CDKN2A</b> , <b>CELSR2</b> , <b>FAM177B</b> , ICA1L, IGF2R, MAP3K4, MAT2A, NAA25, <b>NBEAL1</b> , PEPD, PHB, <b>SLC22A1</b> , <b>SLC22A2</b> , SMARCA4	ADAMTS13, CYP20A1, HPR, MTAP, NOTCH4, PSRC1, PVRL2, TMEM116, TOMM40, ZNF652
New genes in new loci	AGPAT4, TTC29	ARHGEF12, BDP1, DHX58, EHBP1, FBF1, HSPB9, NPBWR2, PDLIM5, PLCB3, PLEKHM2, POU2F3, PRKD2, TMEM136, UTP20

#### Table 4. Location of CAD-associated genes identified by gene-based analyses

Notes. Genes identified in both samples are indicated in bold.

#### Table 5. Ontologies of new genes

	5							
Gene ontology	Number o	f genes	<i>p</i> -value	Genes				
	in gene ontology	from the given set						
Neutral lipid metabolic process	83	7	9.39E-08	PCSK9, CETP, APOE, APOC1, APOB, <b>AGPAT4</b> , LPL				
Catabolic processes within a body	947	17	9.42E-07	LIPA, NT5C2, <b>PLCB3</b> , SCARB1, COL4A1, COL4A2, ADAMTS7, FURIN, HPR, PEPD, APOE, <b>PRKD2</b> , APOB, SLC22A3, LPL, MTAP, CDKN2A				
Alcohol metabolism	347	10	3.68E-06	PCSK9, LIPA, CYP17A1, PLCB3, SCARB1, CETP, LDLR, APOE, APOC1, APOB				
Vasculature development	468	11	8.17E-06	PPAP2B, LRP1, COL4A1, COL4A2, BCAS3, APOE, <b>PRKD2</b> , APOB, EDNRA, LOX, NOTCH4				
Circulatory system development	786	14	1.07E–05	PPAP2B, LRP1, COL4A1, COL4A2, SMAD3, BCAS3, APOE, <b>PRKD2</b> , APOB, <b>PDLIM5</b> , EDNRA, LOX, NOTCH4, HDAC9				
Regulation of endothelial cell migration	114	6	1.28E–05	PPAP2B, SCARB1, BCAS3, APOE, <b>PRKD2</b> , HDAC9				
Vessel morphogenesis	364	9	3.88E-05	LRP1, COL4A1, COL4A2, BCAS3, APOE, PRKD2, APOB, EDNRA, NOTCH4				
Organic hydroxy compound metabolism	481	10	6.12E-05	PCSK9, LIPA, CYP17A1, <b>PLCB3</b> , SCARB1, CETP, LDLR, APOE, APOC1, APOB				

Notes. New genes are indicated in bold.

транспорт фосфолипидов и др. Этот результат хорошо согласуется с липопротеидной теорией развития ИБС. Онтологии, включающие новые гены, приведены в табл. 5. Как видно, во все функциональные группы, обнаруженные для новых генов, входят также известные гены. Большая часть этих групп относится к формированию кровеносных сосудов.

#### Обсуждение

В данном исследовании было проведено *in silico* картирование ИБС с использованием методов РАА. При анализе двух выборок европейского происхождения MICAD и UKbb нами идентифицировано 88 генов, ассоциированных с ИБС, 16 из которых являются новыми.

Научная новизна нашего подхода обеспечена как спецификой материала, так и новизной статистических методов анализа. Анализ был выполнен на материале, представленном суммарными статистиками, такими как *p*-value и размер эффекта (β), являющимися результатом ПГАА. Использование суммарных статистик для РАА обладает рядом существенных преимуществ перед традиционным

подходом, основанным на материале, представленном индивидуальными фенотипами и генотипами. Во-первых, при использовании суммарных статистик не возникает этических проблем, связанных с доступом к персональной информации, что позволяет размещать их в базах данных с открытым доступом (Pasaniuc, Price, 2017). К настоящему времени существуют уже десятки таких баз данных (Zheng et al., 2017). Во-вторых, такой подход позволяет вовлечь в анализ материал, на порядки превышающий по объему каждое индивидуальное исследование, так как суммарные статистики часто являются результатом метаанализа, объединяющего ресурсы отдельных исследований. Кроме того, анализ суммарных статистик освобождает исследователя от проблем, связанных с подразделенностью выборки, наличием в ней скрытого родства, отклонением распределения анализируемого признака от нормального, наличием выбросов и др., поскольку эти проблемы обычно устранены при проведении ПГАА (Yang et al., 2018).

Новизна методического подхода заключалась в следующем. Во-первых, мы использовали РАА, который позволил нам обнаружить 40 генов, не имеющих значимых сигналов ПГАА в анализируемых выборках. При этом для трех генов, COL4A2, FURIN и SMG6, связь с ИБС была ранее установлена на других выборках, и они уже вошли в список генов-кандидатов в известных локусах (Klarin et al., 2017). То, что мы их обнаружили с помощью РАА, служит положительным контролем нашего анализа. Во-вторых, мы использовали широкий спектр методов объединения суммарных статистик, реализованных в созданном ранее авторами этой статьи пакете sumFREGAT (Svishcheva et al., 2019). Кроме методов минимума p-value и суммы хи-квадратов, этот пакет содержит ряд мощных методов, не реализованных ни в одном из существующих пакетов для РАА. Применение всего набора методов позволяет существенно увеличить мощность анализа и получить максимально полную информацию о генетической природе заболевания.

Анализ ассоциаций на генном уровне позволил приоритизировать гены в известных локусах. Традиционно в качестве генов-кандидатов рассматривают гены, включающие самый сильный сигнал ПГАА и/или ближайшие к нему гены. Однако из-за неравновесия по сцеплению к развитию заболевания могут быть причастны и более удаленные от лидирующего SNP гены. Мы рассмотрели регион 1 млн п.н. вокруг позиции SNP, маркирующего известный локус, так как показано, что свыше 99 % генетических вариантов, находящихся в неравновесии по сцеплению с этим SNP, локализованы в окне размером 1 cM (Bulik-Sullivan et al., 2015). Помимо 44 генов из числа известных, в эти регионы попали 28 новых генов, которые можно считать приоритетными для дальнейшего исследования известных локусов. Некоторые из них уже появлялись в поле зрения ученых в связи с участием продуктов этих генов в различных метаболических процессах. Например, в исследовании (Samani et al., 2008) авторы предположили, что локус вблизи генов PSRC1 и CELSR2 повышает риск развития коронарного атеросклероза посредством влияния на уровень липопротеинов низкой плотности. Важную роль в метаболизме лекарственных средств играют гены SLC22A1 и SLC22A2, которые кодируют белки-транспортеры, отвечающие за попадание в клетки органических катионов. Мутации в гене SLC22A1, снижающие его экспрессию, приводят к целому ряду различных негативных последствий на энергетический обмен (Zhou et al., 2009). Известно также, что ключевым ферментом для метаболизма лекарств и синтеза холестерина, стероидов и других липидов является цитохром Р450, кодируемый семейством генов СҮР, к которому принадлежит CYP20A1 (Zanger, Schwab, 2013).

Идентифицированные нами 16 генов попали в 13 новых локусов, расположенных на 10 хромосомах. Гены AGPAT4, PLCB3, PRKD2, PDLIM5 были кластеризованы в группы, ассоциированные с несколькими биологическими процессами, которые раньше уже были ассоциированы с ИБС и ИМ. Известно, что белок, кодируемый геном AGPAT4, играет важную роль в поддержании нормального уровня докозагексаеновой кислоты (основного структурного компонента липидов в мембране клеток головного мозга) (Еto et al., 2014). Гены PLCB3 и PRKD2 участвуют в процессах пролиферации и миграции эндотелиальных клеток, необходимых для ангиогенеза (Bhattacharya et al., 2009). Ген *PDLIM5* участвует в процессе экспансии кардиомиоцитов и связан с развитием дилатационной кардиомиопатии (Bang et al., 2014).

Двенадцать новых генов, *BDP1*, *ARHGEF12*, *DHX58*, *EHBP1*, *FBF1*, *HSPB9*, *NPBWR2*, *PLEKHM2*, *POU2F3*, *TMEM136*, *TTC29* и *UTP20*, не вошли в состав статистически значимых функциональных кластеров. Тем не менее известно, что ген *UTP20* контролирует кальцификацию коронарной артерии (O'Donnell et al., 2007), а *EHBP1* связан с уровнями липидов (Willer et al., 2013). Мутации в гене *PLEKHM2* приводят к аномальной локализации лизосом и нарушению механизмов аутофагии и являются причиной рецессивной дилатационной кардиомиопатии и некомпактной кардиомиопатии левого желудочка (Muhammad et al., 2015). Полученные нами данные о причастности этих генов к ИБС могут способствовать лучшему пониманию этиологии и патогенеза этой болезни.

#### Заключение

Основной задачей современного здравоохранения является переход к персонализированной медицине, в основе которой лежит учет индивидуальных особенностей пациентов, в частности наличие генетических маркеров болезни. Очевидно, чем полнее список таких маркеров, тем эффективнее профилактика и лечение болезни. Полученные нами результаты открывают новые возможности в этом направлении. Они демонстрируют, что РАА служит мощным инструментом для поиска новых генов, позволяющим извлекать новую информацию из накопленных в мире огромных объемов данных, полученных с помощью ПГАА, без дополнительных материальных затрат.

#### Список литературы / References

- Abifadel M., Varret M., Rabes J.P., Allard D., Ouguerram K., Devillers M., Cruaud C., Benjannet S., Wickham L., Erlich D., Derre A., Villeger L., Farnier M., Beucler I., Bruckert E., Chambaz J., Chanu B., Lecerf J.M., Luc G., Moulin P., Weissenbach J., Prat A., Krempf M., Junien C., Seidah N.G., Boileau C. Mutations in *PCSK9* cause autosomal dominant hypercholesterolemia. Nat. Genet. 2003; 34:154-156. DOI 10.1038/ng1161.
- Bakshi A., Zhu Z., Vinkhuyzen A.A., Hill W.D., McRae A.F., Visscher P.M., Yang J. Fast set-based association analysis using summary data from GWAS identifies novel gene loci for human complex traits. Sci. Rep. 2016;6:32894. DOI 10.1038/srep32894.
- Bang C., Batkai S., Dangwal S., Gupta S.K., Foinquinos A., Holzmann A., Just A., Remke J., Zimmer K., Zeug A., Ponimaskin E., Schmiedl A., Yin X., Mayr M., Halder R., Fischer A., Engelhardt S., Wei Y., Schober A., Fiedler J., Thum T. Cardiac fibroblast-derived microRNA passenger strand-enriched exosomes mediate cardiomyocyte hypertrophy. J. Clin. Invest. 2014;124:2136-2146. DOI 10.1172/JCI70577.
- Bhattacharya R., Kwon J., Li X., Wang E., Patra S., Bida J.P., Bajzer Z., Claesson-Welsh L., Mukhopadhyay D. Distinct role of PLCβ3 in VEGF-mediated directional migration and vascular sprouting. J. Cell Sci. 2009;122:1025-1034. DOI 10.1242/jcs.041913.
- Brown M.S., Goldstein J.L. A receptor-mediated pathway for cholesterol homeostasis. Science. 1986;232:34-47.
- Bulik-Sullivan B.K., Loh P.R., Finucane H.K., Ripke S., Yang J., Schizophrenia Working Group of the Psychiatric Genomics Comsortium, Patterson N., Daly M.J., Price A.L., Neale B.M. LD Score regression distinguishes confounding from polygenicity in ge-

nome-wide association studies. Nat. Genet. 2015;47:291-295. DOI 10.1038/ng.3211.

- Cohen J.C., Boerwinkle E., Mosley T.H., Jr., Hobbs H.H. Sequence variations in *PCSK9*, low LDL, and protection against coronary heart disease. N. Engl. J. Med. 2006;354:1264-1272. DOI 10.1056/ NEJMoa054013.
- de Leeuw C.A., Mooij J.M., Heskes T., Posthuma D. MAGMA: generalized gene-set analysis of GWAS data. PLoS Comput. Biol. 2015;11:e1004219. DOI 10.1371/journal.pcbi.1004219.
- Ehret G.B., Munroe P.B., Rice K.M., Bochud M., Johnson A.D., Chasman D.I., Smith A.V., ... van Duijn C.M., Newton-Cheh C., Levy D., Caulfield M.J., Johnson T. Genetic variants in novel pathways influence blood pressure and cardiovascular disease risk. Nature. 2011;478:103-109. DOI 10.1038/nature10405.
- Eichler E.E., Flint J., Gibson G., Kong A., Leal S.M., Moore J.H., Nadeau J.H. Missing heritability and strategies for finding the underlying causes of complex disease. Nat. Rev. Genet. 2010;11:446-450. DOI 10.1038/nrg2809.
- Erdmann J., Grosshennig A., Braund P.S., Konig I.R., Hengstenberg C., Hall A.S., Linsel-Nitschke P., ... Deloukas P., Thompson J.R., Ziegler A., Samani N.J., Schunkert H. New susceptibility locus for coronary artery disease on chromosome 3q22.3. Nat. Genet. 2009; 41:280-282. DOI 10.1038/ng.307.
- Eto M., Shindou H., Shimizu T. A novel lysophosphatidic acid acyltransferase enzyme (LPAAT4) with a possible role for incorporating docosahexaenoic acid into brain glycerophospholipids. Biochem. Biophys. Res. Commun. 2014;443:718-724. DOI 10.1016/j. bbrc.2013.12.043.
- Gudbjartsson D.F., Holm H., Gretarsdottir S., Thorleifsson G., Walters G.B., Thorgeirsson G., Gulcher J., Mathiesen E.B., Njolstad I., Nyrnes A., Wilsgaard T., Hald E.M., Hveem K., Stoltenberg C., Kucera G., Stubblefield T., Carter S., Roden D., Ng M.C., Baum L., So W.Y., Wong K.S., Chan J.C., Gieger C., Wichmann H.E., Gschwendtner A., Dichgans M., Kuhlenbaumer G., Berger K., Ringelstein E.B., Bevan S., Markus H.S., Kostulas K., Hillert J., Sveinbjornsdottir S., Valdimarsson E.M., Lochen M.L., Ma R.C., Darbar D., Kong A., Arnar D.O., Thorsteinsdottir U., Stefansson K. A sequence variant in *ZFHX3* on 16q22 associates with atrial fibrillation and ischemic stroke. Nat. Genet. 2009;41:876-878. DOI 10.1038/ng.417.
- Hartiala J., Schwartzman W.S., Gabbay J., Ghazalpour A., Bennett B.J., Allayee H. The genetic architecture of coronary artery disease: current knowledge and future opportunities. Curr. Atheroscler. Rep. 2017;19:6. DOI 10.1007/s11883-017-0641-6.
- Helgadottir A., Thorleifsson G., Manolescu A., Gretarsdottir S., Blondal T., Jonasdottir A., Jonasdottir A., Sigurdsson A., Baker A., Palsson A., Masson G., Gudbjartsson D.F., Magnusson K.P., Andersen K., Levey A.I., Backman V.M., Matthiasdottir S., Jonsdottir T., Palsson S., Einarsdottir H., Gunnarsdottir S., Gylfason A., Vaccarino V., Hooper W.C., Reilly M.P., Granger C.B., Austin H., Rader D.J., Shah S.H., Quyyumi A.A., Gulcher J.R., Thorgeirsson G., Thorsteinsdottir U., Kong A., Stefansson K. A common variant on chromosome 9p21 affects the risk of myocardial infarction. Science. 2007;316:1491-1493. DOI 10.1126/science.1142842.
- Howson J.M.M., Zhao W., Barnes D.R., Ho W.K., Young R., Paul D.S., Waite L.L., ... Nordestgaard B.G., Assimes T.L., Danesh J., Butterworth A.S., Saleheen D. Fifteen new risk loci for coronary artery disease highlight arterial-wall-specific mechanisms. Nat. Genet. 2017;49:1113-1119. DOI 10.1038/ng.3874.
- Johnson A.D., Newton-Cheh C., Chasman D.I., Ehret G.B., Johnson T., Rose L., Rice K., Verwoert G.C., Launer L.J., Gudnason V., Larson M.G., Chakravarti A., Psaty B.M., Caulfield M., van Duijn C.M., Ridker P.M., Munroe P.B., Levy D., on behalf of the Cohorts for Heart and Aging Research in Genomic Epidemiology Consortium, Global BPgen Consortium, Women's Genome Health Study. Association of hypertension drug target genes with blood pressure and hypertension in 86,588 individuals. Hypertension. 2011;57:903-910. DOI 10.1161/HYPERTENSIONAHA.110.158667.

- Klarin D., Zhu Q.M., Emdin C.A., Chaffin M., Horner S., McMillan B.J., Leed A., Weale M.E., Spencer C.C.A., Aguet F., Segre A.V., Ardlie K.G., Khera A.V., Kaushik V.K., Natarajan P., Consortium C.A.D., Kathiresan S. Genetic analysis in UK Biobank links insulin resistance and transendothelial migration pathways to coronary artery disease. Nat. Genet. 2017;49:1392-1397. DOI 10.1038/ ng.3914.
- Li B., Leal S.M. Methods for detecting associations with rare variants for common diseases: application to analysis of sequence data. Am. J. Hum. Genet. 2008;83:311-321. DOI 10.1016/j.ajhg.2008.06.024.
- McPherson R., Pertsemlidis A., Kavaslar N., Stewart A., Roberts R., Cox D.R., Hinds D.A., Pennacchio L.A., Tybjaerg-Hansen A., Folsom A.R., Boerwinkle E., Hobbs H.H., Cohen J.C. A common allele on chromosome 9 associated with coronary heart disease. Science. 2007;316:1488-1491. DOI 10.1126/science.1142447.
- Muhammad E., Levitas A., Singh S.R., Braiman A., Ofir R., Etzion S., Sheffield V.C., Etzion Y., Carrier L., Parvari R. *PLEKHM2* mutation leads to abnormal localization of lysosomes, impaired autophagy flux and associates with recessive dilated cardiomyopathy and left ventricular noncompaction. Hum. Mol. Genet. 2015;24:7227-7240. DOI 10.1093/hmg/ddv423.
- Nelson C.P., Goel A., Butterworth A.S., Kanoni S., Webb T.R., Marouli E., Zeng L., ... Farrall M., Danesh J., Samani N.J., Watkins H., Deloukas P. Association analyses based on false discovery rate implicate new loci for coronary artery disease. Nat. Genet. 2017;49: 1385-1391. DOI 10.1038/ng.3913.
- Nikpay M., Goel A., Won H.H., Hall L.M., Willenborg C., Kanoni S., Saleheen D., ... McPherson R., Deloukas P., Schunkert H., Samani N.J., Farrall M. A comprehensive 1,000 Genomes-based genome-wide association meta-analysis of coronary artery disease. Nat. Genet. 2015;47:1121-1130. DOI 10.1038/ng.3396.
- Nioi P., Sigurdsson A., Thorleifsson G., Helgason H., Agustsdottir A.B., Norddahl G.L., Helgadottir A., ... Holm H., Gudbjartsson D., Sulem P., Thorsteinsdottir U., Stefansson K. Variant *ASGR1* associated with a reduced risk of coronary artery disease. N. Engl. J. Med. 2016;374:2131-2141. DOI 10.1056/NEJMoa1508419.
- O'Donnell C.J., Cupples L.A., D'Agostino R.B., Fox C.S., Hoffmann U., Hwang S.J., Ingellson E., Liu C., Murabito J.M., Polak J.F., Wolf P.A., Demissie S. Genome-wide association study for subclinical atherosclerosis in major arterial territories in the NHLBI's Framingham Heart Study. BMC Med. Genet. 2007;8(Suppl.1):S4. DOI 10.1186/1471-2350-8-S1-S4.
- Pasaniuc B., Price A.L. Dissecting the genetics of complex traits using summary association statistics. Nat. Rev. Genet. 2017;18:117-127. DOI 10.1038/nrg.2016.142.
- Peden J.F., Farrall M. Thirty-five common variants for coronary artery disease: the fruits of much collaborative labour. Hum. Mol. Genet. 2011;20:R198-205. DOI 10.1093/hmg/ddr384.
- Samani N.J., Braund P.S., Erdmann J., Gotz A., Tomaszewski M., Linsel-Nitschke P., Hajat C., Mangino M., Hengstenberg C., Stark K., Ziegler A., Caulfield M., Burton P.R., Schunkert H., Tobin M.D. The novel genetic variant predisposing to coronary artery disease in the region of the *PSRC1* and *CELSR2* genes on chromosome 1 associates with serum cholesterol. J. Mol. Med. (Berl). 2008;86:1233-1241. DOI 10.1007/s00109-008-0387-2.
- Samani N.J., Deloukas P., Erdmann J., Hengstenberg C., Kuulasmaa K., McGinnis R., Schunkert H., Soranzo N., Thompson J., Tiret L., Ziegler A. Large scale association analysis of novel genetic loci for coronary artery disease. Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol. 2009;29:774-780. DOI 10.1161/ATVBAHA.108.181388.
- Samani N.J., Erdmann J., Hall A.S., Hengstenberg C., Mangino M., Mayer B., Dixon R.J., Meitinger T., Braund P., Wichmann H.E., Barrett J.H., Konig I.R., Stevens S.E., Szymczak S., Tregouet D.A., Iles M.M., Pahlke F., Pollard H., Lieb W., Cambien F., Fischer M., Ouwehand W., Blankenberg S., Balmforth A.J., Baessler A., Ball S.G., Strom T.M., Braenne I., Gieger C., Deloukas P., Tobin M.D., Ziegler A., Thompson J.R., Schunkert H., WTCCC and the Cardiogenics Consortium. Genomewide association analysis of

coronary artery disease. N. Engl. J. Med. 2007;357:443-453. DOI 10.1056/NEJMoa072366.

- Schunkert H., Konig I.R., Kathiresan S., Reilly M.P., Assimes T.L., Holm H., Preuss M., ... O'Donnell C.J., McPherson R., Erdmann J., Consortium C.A., Samani N.J. Large-scale association analysis identifies 13 new susceptibility loci for coronary artery disease. Nat. Genet. 2011;43:333-338. DOI 10.1038/ng.784.
- Stitziel N.O., the Myocardial Infarction Genetics and CARDIoGRAM Exome Consortia Investigators. Variants in *ANGPTL4* and the risk of coronary artery disease. N. Engl. J. Med. 2016;375:2306. DOI 10.1056/NEJMc1607380.
- Svishcheva G.R. A generalized model for combining dependent SNPlevel summary statistics and its extensions to statistics of other levels. Sci. Rep. 2019;9:5461. DOI 10.1038/s41598-019-41827-5.
- Svishcheva G.R., Belonogova N.M., Zorkoltseva I.V., Kirichenko A.V., Axenovich T.I. Gene-based association tests using GWAS summary statistics. Bioinformatics. 2019;35(19):3701-3708. DOI 10.1093/ bioinformatics/btz172.
- The CARDIoGRAMplusC4D Consortium (Deloukas P., Kanoni S., Willenborg C., Farrall M., Assimes T.L., Thompson J.R., Ingelsson E., ... Palmer C.N., Roberts R., Watkins H., Schunkert H., Samani N.J.) Large-scale association analysis identifies new risk loci for coronary artery disease. Nat. Genet. 2013;45:25-33. DOI 10.1038/ng.2480.
- Tregouet D.A., Konig I.R., Erdmann J., Munteanu A., Braund P.S., Hall A.S., Grosshennig A., Linsel-Nitschke P., Perret C., DeSuremain M., Meitinger T., Wright B.J., Preuss M., Balmforth A.J., Ball S.G., Meisinger C., Germain C., Evans A., Arveiler D., Luc G., Ruidavets J.B., Morrison C., van der Harst P., Schreiber S., Neureuther K., Schafer A., Bugert P., El Mokhtari N.E., Schrezenmeir J., Stark K., Rubin D., Wichmann H.E., Hengstenberg C., Ouwehand W., Ziegler A., Tiret L., Thompson J.R., Cambien F., Schunkert H., Samani N.J. Genome-wide haplotype association study identifies the *SLC22A3-LPAL2-LPA* gene cluster as a risk locus for coronary artery disease. Nat. Genet. 2009;41:283-285. DOI 10.1038/ng.314.
- van der Harst P., Verweij N. Identification of 64 novel genetic loci provides an expanded view on the genetic architecture of coronary artery disease. Circ. Res. 2018;122:433-443. DOI 10.1161/ CIRCRESAHA.117.312086.
- Vilne B., Schunkert H. integrating genes affecting coronary artery disease in functional networks by multi-omics approach. Front. Cardiovasc. Med. 2018;5:89. DOI 10.3389/fcvm.2018.00089.

- Wang M., Huang J., Liu Y., Ma L., Potash J.B., Han S. COMBAT: A Combined Association Test for genes using summary statistics. Genetics. 2017;207:883-891. DOI 10.1534/genetics.117.300257.
- Webb T.R., Erdmann J., Stirrups K.E., Stitziel N.O., Masca N.G., Jansen H., Kanoni S., ... Samani N.J., Schunkert H., Deloukas P., Kathiresan S., for the Myocardial Infarction Genetics and CARDIoGRAM Exome Consortia Investigators. Systematic evaluation of pleiotropy identifies 6 further loci associated with coronary artery disease. J. Am. Coll. Cardiol. 2017;69:823-836. DOI 10.1016/j.jacc.2016.11.056.
- Willer C.J., Schmidt E.M., Sengupta S., Peloso G.M., Gustafsson S., Kanoni S., Ganna A., ... Deloukas P., Kathiresan S., Mohlke K.L., Ingelsson E., Abecasis G.R. Discovery and refinement of loci associated with lipid levels. Nat. Genet. 2013;45:1274-1283. DOI 10.1038/ng.2797.
- Yang J., Chen S., Abecasis G., IAMDGC. Improved score statistics for meta-analysis in single-variant and gene-level association studies. Genet. Epidemiol. 2018;42:333-343. DOI 10.1002/gepi.22123.
- Yusuf S., Hawken S., Ounpuu S., Dans T., Avezum A., Lanas F., McQueen M., Budaj A., Pais P., Varigos J., Lisheng L., on behalf of the INTERHEART Study Investigators. Effect of potentially modifiable risk factors associated with myocardial infarction in 52 countries (the INTERHEART study): case-control study. Lancet. 2004; 364:937-952. DOI 10.1016/S0140-6736(04)17018-9.
- Zanger U.M., Schwab M. Cytochrome P450 enzymes in drug metabolism: regulation of gene expression, enzyme activities, and impact of genetic variation. Pharmacol. Ther. 2013;138:103-141. DOI 10.1016/j.pharmthera.2012.12.007.
- Zheng J., Erzurumluoglu A.M., Elsworth B.L., Kemp J.P., Howe L., Haycock P.C., Hemani G., Tansey K., Laurin C., Early Genetics and Lifecourse Epidemiology (EAGLE) Eczema Consortium, Pourcain B.S., Warrington N.M., Finucane H.K., Price A.L., Bulik-Sullivan B.K., Anttila V., Paternoster L., Gaunt T.R., Evans D.M., Neale B.M. LD Hub: a centralized database and web interface to perform LD score regression that maximizes the potential of summary level GWAS data for SNP heritability and genetic correlation analysis. Bioinformatics. 2017;33:272-279. DOI 10.1093/bioinformatics/btw613.
- Zhou K., Donnelly L.A., Kimber C.H., Donnan P.T., Doney A.S., Leese G., Hattersley A.T., McCarthy M.I., Morris A.D., Palmer C.N., Pearson E.R. Reduced-function *SLC22A1* polymorphisms encoding organic cation transporter 1 and glycemic response to metformin: a GoDARTS study. Diabetes. 2009;58:1434-1439. DOI 10.2337/db08-0896.

Acknowledgements. This work was supported by the Russian Ministry of Education and Science (project 0324-2019-0040) and the Russian Foundation for Basic Research (project 18-04-00076).

**Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received April 2, 2019. Revised July 15, 2019. Accepted July 19, 2019.

## Кандидатные SNP-маркеры ревматоидного полиартрита, которые могут достоверно изменять сродство ТАТА-связывающего белка к промоторам генов человека

И.В. Чадаева<sup>1, 2</sup>, Д.А. Рассказов<sup>1</sup>, Е.Б. Шарыпова<sup>1</sup>, И.А. Драчкова<sup>1</sup>, Е.А. Ощепкова<sup>1</sup>, Л.К. Савинкова<sup>1</sup>, П.М. Пономаренко<sup>3</sup>, М.П. Пономаренко<sup>1, 2</sup>, М.А. Колчанов<sup>1, 2</sup>, В.А. Козлов<sup>4</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>2</sup> Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, Новосибирск, Россия

<sup>3</sup> Университет Ла-Верна, Ла-Верн, Калифорния, США

<sup>4</sup> Научно-исследовательский институт фундаментальной и клинической иммунологии, Новосибирск, Россия

🖻 e-mail: pon@bionet.nsc.ru

Ревматоидный полиартрит (РА) – аутоиммунное заболевание с наличием аутоантител (например, антитела к антигенам цитруллированных белков), и провоспалительных цитокинов, таких как TNF-α и IL-6, которые принимают участие в индукции хронического синовита, эрозии костной ткани с последующей деформацией. Иммунопатогенез базируется на механизмах полома иммунной толерантности к собственным антигенам, что характеризуется повышением активности Т-клеток-эффекторов, обуславливающих симптоматику РА. В то же время на фоне такой повышенной активности эффекторных лимфоцитов регистрируется снижение активности ряда регуляторных клеток, включая регуляторные Т-клетки (Трег) и клетки-супрессоры миелоидного происхождения. Имеются основания полагать, что именно изменение активности клеток-супрессоров является ведущим звеном в патогенезе развития РА. Поэтому говорят лишь о периодах ослабления (ремиссии) РА. Вследствие более мощной женской иммунной системы, по сравнению с мужской, риск развития РА у женщин втрое выше, он снижается при лактации и растет при беременности, а также после менопаузы пропорционально уровню половых гормонов. Считают, что риск развития РА на 50 % зависит от условий и образа жизни, тогда как оставшиеся 50 % – от генетической предрасположенности. Поэтому РА отвечает главной идее постгеномной предиктивно-превентивной персонализированной медицины: дать шанс тем, кто хотел бы снизить риск заболеваний, приведя образ своей жизни в соответствие с данными по своему расшифрованному геному. Это очень важно, поскольку врачи относят РА к наиболее частым причинам инвалидизации. С использованием ранее созданного нами Web-сервиса SNP\_TATA\_Z-tester (http://beehive.bionet.nsc.ru/cgi-bin/mgs/tatascan\_fox/start.pl) исследовано 227 вариантов однонуклеотидного полиморфизма (SNP) промоторов генов человека. В итоге было предсказано 43 кандидатных SNP-маркера РА, которые способны изменять сродство ТАТА-связывающего белка (ТВР) к промоторам этих генов.

Ключевые слова: ТАТА-связывающий белок (ТВР); сайт ТВР-связывания (ТАТА-бокс); промотор; сродство ТВР/ промотор; ген; однонуклеотидный полиморфизм (SNP); экспрессия гена; достоверное изменение; SNP-маркер; ревматоидный полиартрит (РА).

**Для цитирования:** Чадаева И.В., Рассказов Д.А., Шарыпова Е.Б., Драчкова И.А., Ощепкова Е.А., Савинкова Л.К., Пономаренко П.М., Пономаренко М.П., Колчанов Н.А., Козлов В.А. Кандидатные SNP-маркеры ревматоидного полиартрита, которые могут достоверно изменять сродство ТАТА-связывающего белка к промоторам генов человека. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8):1047-1058. DOI 10.18699/VJ19.586

## Candidate SNP-markers of rheumatoid arthritis that can significantly alter the affinity of the TATA-binding protein for human gene promoters

I.V. Chadaeva<sup>1, 2</sup>, D.A. Rasskazov<sup>1</sup>, E.B. Sharypova<sup>1</sup>, I.A. Drachkova<sup>1</sup>, E.A. Oshchepkova<sup>1</sup>, L.K. Savinkova<sup>1</sup>, P.M. Ponomarenko<sup>3</sup>, M.P. Ponomarenko<sup>1, 2</sup>, N.A. Kolchanov<sup>1, 2</sup>, V.A. Kozlov<sup>4</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Novosibirsk State University, Novosibirsk, Russia

<sup>3</sup> University of La Verne, La Verne, California, USA

<sup>4</sup> Research Institute of Fundamental and Clinical Immunology, Novosibirsk, Russia

e-mail: pon@bionet.nsc.ru

Rheumatoid polyarthritis (RA) is an autoimmune disease with autoantibodies, including antibodies to citrullant antigens and proinflammatory cytokines, such as TNF- $\alpha$  and IL-6, which are involved in the induction of chronic synovitis, bone erosion, followed by deformity. Immunopathogenesis is based on the mechanisms of the breakdown of im-

© Чадаева И.В., Рассказов Д.А., Шарыпова Е.Б., Драчкова И.А., Ощепкова Е.А., Савинкова Л.К., Пономаренко П.М., Пономаренко М.П., Колчанов Н.А., Козлов В.А., 2019

mune tolerance to its own antigens, which is characterized by an increase in the activity of T-effector cells, causing RA symptomatology. At the same time, against the background of such increased activity of effector lymphocytes, a decrease in the activity of a number of regulatory cells, including regulatory T-cells (Treg) and myeloid suppressor cells, is recorded. There is reason to say that it is the change in the activity of suppressor cells that is the leading element in RA pathogenesis. That is why only periods of weakening (remission) of RA are spoken of. According to the more powerful female immune system compared to the male one, the risk of developing RA in women is thrice as high, this risk decreases during breastfeeding and grows during pregnancy as well as after menopause in proportion to the level of sex hormones. It is believed that 50 % of the risk of developing RA depends on the conditions and lifestyle, while the remaining 50 % is dependent on genetic predisposition. That is why, RA fits the main idea of postgenomic predictive-preventive personalized medicine that is to give a chance to those who would like to reduce his/her risk of diseases by bringing his/her conditions and lifestyle in line with the data on his/her genome sequenced. This is very important, since doctors consider RA as one of the most frequent causes of disability. Using the Web service SNP\_TATA\_Z-tester (http://beehive.bionet.nsc.ru/cgi-bin/mgs/tatascan\_fox/start.pl), 227 variants of single nucleotide polymorphism (SNP) of the human gene promoters were studied. As a result, 43 candidate SNP markers for RA that can alter the affinity of the TATA-binding protein (TBP) for the promoters of these genes were predicted. Key words: TATA binding protein (TBP); TBP-binding site (TATA box); promoter; TBP-promoter affinity; gene; single nucleotide polymorphism (SNP); gene expression; significant change; SNP-marker; rheumatoid polyarthritis (RA).

**For citation:** Chadaeva I.V., Rasskazov D.A., Sharypova E.B., Drachkova I.A., Oshchepkova E.A., Savinkova L.K., Ponomarenko P.M., Ponomarenko M.P., Kolchanov N.A., Kozlov V.A. Candidate SNP-markers of rheumatoid arthritis that can significantly alter the affinity of the TATA-binding protein for human gene promoters. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):1047-1058. DOI 10.18699/VJ19.586 (in Russian)

#### Введение

Ревматоидный полиартрит (PA) является аутоиммунным заболеванием с наличием аутоантител, таких как антитела к антигенам цитруллированных белков, и провоспалительных цитокинов, например TNF-α и IL-6, принимающих участие в индукции хронического синовита, эрозии костной ткани с последующей деформацией. В основе иммунопатогенеза лежат механизмы полома иммунной толерантности к собственным антигенам, которые характеризуются повышением активности Т-клеток-эффекторов, обуславливающим симптоматику РА. За повышение активности эффекторов Т-клеток отвечают главным образом две субпопуляции клеток-помощников: Th1 и Th17. Вместе с тем на фоне такой повышенной активности эффекторных лимфоцитов регистрируется снижение активности ряда регуляторных клеток, включая регуляторные Т-клетки (Трег) и клетки-супрессоры миелоидного происхождения. Есть основания считать, что именно изменение активности клеток-супрессоров - ведущее звено в патогенезе развития РА. Имеющиеся данные свидетельствуют о снижении супрессорной активности тех же регуляторных Т-клеток у больных РА. С другой стороны, у пациентов с РА отмечается повышение резистентности у Т-клеток эффекторов к супрессорному действию регуляторных Т-клеток. В целом, рассматривая патогенез этого тяжелейшего заболевания, следует отметить участие в нем многих факторов, относящихся к нарушениям механизмов регуляции функционирования иммунокомпетентных клеток, в первую очередь, цитокинов и их рецепторов, хемокинов и их рецепторов, факторов транскрипции.

Из-за аутоиммунной природы диагноз РА, однажды поставленный пациенту, не может быть снят окончательно (Smolen et al., 2016) даже после успешного лечения, поскольку иммунные клетки памяти в крови способны сохранять информацию об антигенах длительное время (Sarkander et al., 2016). Поэтому обычно практикующие врачи говорят лишь о периодах ослабления (ремиссии) РА (Smolen, Aletaha, 2015). Вследствие более мощной иммунной системы у женщин риск развития РА у них втрое выше по сравнению с мужчинами (Krasselt, Baerwald, 2017) и растет с уровнем половых гормонов после менопаузы и во время беременности (Ho, Weinshilboum, 2017), но снижается в период лактации (Karlson et al., 2004). Ретроспективный клинико-фармакологический метаанализ 29880 больных РА в сравнении с 73758 условно здоровыми добровольцами выявил 42 новых локуса и 98 генов в качестве кандидатных мишеней для терапевтического воздействия при PA (Okada et al., 2014). Принято считать, что РА у индивида обусловлен на 50 % генетической предрасположенностью (Nair et al., 2017), тогда как остальные 50 % - историей, образом и условиями его жизни, включая вредные привычки (Malm et al., 2016), прежде всего курение (Erlandsson et al., 2016), микробиом как отражение пищевого рациона (Sato et al., 2017), перенесенные болезни (Scott et al., 2010; Sakkas et al., 2017) и условия окружающей среды (Klareskog et al., 2006). В связи с этим РА отвечает идее постгеномной предиктивно-превентивной персонализированной медицины (Ginsburg, Willard, 2009) - предоставить возможность людям, готовым приложить для этого усилия, снизить риск заболеваний, корректируя образ жизни в соответствии с данными своего расшифрованного генома (Trovato, 2014). Это особенно важно, так как врачи относят РА к классу хронических воспалений, которые чаще всего выступают причиной инвалидизации (Köller, Nöbauer-Huhmann, 2009). Кроме того, фибробласт-подобные синовиоциты приобретают способность к гиперпролиферации на поздних стадиях развития РА, что приводит к синовиальной гиперплазии, т. е. нарушению формы и подвижности сустава (Lim, Bae, 2011). Наконец, при лейкопении ювенильный РА у детей до 16 лет достоверно часто перерождается в лейкемию (Jones et al., 2006).

Основой предиктивно-превентивной персонализированной медицины является самый крупный научный проект современности «1000 геномов», в рамках которого уже расшифровано более 10 тыс. индивидуальных геномов людей (Telenti et al., 2016) и обнаружено более 100 млн однонуклеотидных отличий (SNP) каждого из них от референсного генома человека как биологического вида, собранных в базу данных dbSNP (Sherry et al., 2001). Создан также банк данных dbWGFP обо всех 8.6 млрд потенциально возможных SNP в референсном геноме человека. Эти данные о каждом из SNP необходимы для их использования в предиктивно-превентивной персонализированной медицине (Wu et al., 2016).

Поскольку размер популяции (7.5 млрд человек) все еще численно меньше 8.6 млрд SNP в их геномах, то в рамках дилеммы Холдейна (Haldane, 1957) и теории нейтральной эволюции (Kimura, 1968) абсолютное большинство этих SNP должно быть нейтральным. Поэтому их предварительное исключение быстрыми и дешевыми компьютерными методами *in silico* до начала проведения дорогостоящих, трудоемких и длительных исследований *in vitro* экспериментальными и *in vivo* клиническими методами становится задачей-вызовом для современной биоинформатики.

Сравнение частот заданных SNP с использованием клинических стандартов и протоколов на когортах больных и здоровых добровольцев (Varzari et al., 2016) - единственно приемлемый путь выявления SNP-маркеров для заболеваний человека с минимальным риском ошибочных врачебных рекомендаций на основе этих маркеров. Такие клинические SNP-маркеры собирают в базе данных ОМІМ (Amberger et al., 2015). В этой базе данных известные биомедицинские SNP-маркеры были картированы чаще всего в белок-кодирующих районах генов, где им соответствуют дефекты структуры и/или функции белков, не поддающиеся коррекции; крайне редко - в регуляторных районах генов (Zerbino et al., 2015), где они изменяют лишь уровень экспрессии этих генов, что корректируемо медикаментозно и/или изменением образа жизни. Многие регуляторные клинические SNP-маркеры попали в район [-70; -20] промоторов генов, где они проявляются как вариации сродства ТАТА-связывающего белка (ТВР) к этим промоторам при реорганизации хроматина от плотной упаковки в нуклеосомы к прединициаторным комплексам транскрипции этих генов (Ponomarenko et al., 2013). Связывание ТВР с промоторами абсолютно необходимо для первичного запуска экспрессии любого белок-кодирующего гена, поскольку двойные нокауты по гену TBP у мышей (Martianov et al., 2002) и у данио-рерио (Muller et al., 2001) развиваются лишь до бластулы, когда исчерпан запас материнских ТВР. В сравнении с нормой эти клинические SNP-маркеры изменяют уровень экспрессии соответствующего гена пропорционально сродству ТВР к промотору этого гена (Mogno et al., 2010).

Ранее мы вывели уравнение трехшагового связывания ТВР/ДНК (Ponomarenko et al., 2008), верифицировали это уравнение как в наших экспериментах (Savinkova et al., 2013; Arkova et al., 2014; Drachkova et al., 2014), так и с использованием независимых экспериментальных и клинических данных других авторов (Ponomarenko et al., 2009, 2010; Suslov et al., 2010a, b). На этой основе мы создали Web-сервис SNP\_TATA\_Comparator (Ponomarenko et al., 2015) для применения указанного уравнения связывания ТВР с ДНК в процессе анализа референсного генома человека (Telenti et al., 2016). С помощью SNP\_TATA\_Comparator ранее уже был сделан прогноз кандидатных SNPмаркеров агрессивности, женского репродуктивного потенциала, предрасположенности к социальному подчинению и доминированию, а также ожирения, нарушений циркадного ритма, аутоиммунных заболеваний и болезни Альцгеймера (Arkova et al., 2015; Chadaeva et al., 2016, 2018, 2019; Ponomarenko M. et al., 2016; Ponomarenko P. et al., 2016, 2017). В настоящей работе мы представляем обновление SNP\_TATA\_Z-tester этого Web-сервиса (Ponomarenko et al., 2015) и результаты его применения к исследованию PA в качестве продолжения серии наших биоинформатических прогнозов.

#### Материалы и методы

Исследовали последовательности S =  $\{s_{-90}...s_i...s_{-1}\}$ длиной 90 п. о. относительно старта транскрипции, TSS (Transcription Start Site, TSS =  $s_{1;0} = s_{2;0}$ ; где  $s_i \in \{a, c, g, t\}$ ) промоторов генов с известными SNP-маркерами заболеваний человека, связанных с РА вследствие изменения сродства TBP к этим промоторам. Их нормальные варианты брали из референсного генома человека (Telenti et al., 2016), минорные – из базы данных dbSNP (Sherry et al., 2001) либо из оригинальных статей (Kavlie et al., 2003). Акронимы генов, идентификаторы SNP в базах данных dbSNP (Sherry et al., 2001) или OMIM (Amberger et al., 2015) и фрагменты ДНК вокруг SNP, а также сопутствующие РА заболевания и литературные ссылки приведены в таблице.

Все рассматриваемые SNP анализировали с помощью обновления SNP\_TATA\_Z-tester нашего Web-сервиса (Роnomarenko et al., 2015), где был изменен лишь ввод анцестрального аллеля (нормы). Алгоритм работы представлен в Приложении<sup>1</sup> (Hahn et al., 1989; Bucher, 1990; Karas et al., 1996; Ponomarenko et al., 2008, 2009; Waardenberg et al., 2015). Применение SNP TATA Z-tester на примере SNP-маркера rs2276109 гена ММР12 человека для пониженного риска широкого круга аутоиммунных заболеваний (Ponomarenko M. et al., 2016) вследствие дефицита матриксной металлоэластазы макрофага для преодоления межклеточного матрикса в процессе его аутоиммунной атаки на клетку-мишень (Starodubtseva et al., 2011) показано на рисунке, б. Два верхних окна на рисунке содержат входные данные SNP TATA Z-tester: последовательности ДНК анцестрального (вверху) и минорного (внизу) аллелей промотора *MMP12* (круги выделяют различие между ними), в строке Decision окна Results – прогноз deficienсу: significant, что согласуется с известным влиянием SNP rs2276109 на аутоиммунные заболевания (Ponomarenko M. et al., 2016). Этот результат представлен также в таблице.

Далее для SNP, предсказанного как достоверно изменяющий сродство ТВР к промотору, проводили поиск по ключевым словам в базе данных PubMed (Lu, 2011) для клинически найденных физиологических маркеров PA, которые отвечают влиянию этого SNP на экспрессию соответствующего гена. Блок-сх ема поиска дана в Приложении. С его помощью мы нашли ретроспективный

http://www.bionet.nsc.ru/vogis/download/pict-2019-23/appx22.pdf

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Приложение см. по адресу:

## Candidate SNP markers for rheumatic arthritis (RA) predicted here to be able to alter the TBP affinity to human gene promoters

Gene	dbSNP	5'-flank	k <u>wt</u> mut	3'-flank	K <sub>D</sub> , nM				Fact,	References
	(Sherry et al., 2001)		mut		wt mut	Δ	Z	α	prediction (this work)	
MMP12	rs2276109	gatatcaact	a g	tgagtcactc	11 14	Ļ	3	0.01	Lower risks of psoriasis, asthma, scleroderma systematica, and RA	Hunninghake et al., 2009; Manetti et al., 2010; Starodubtseva et al., 2011;
	rs572527200	gatgatatca	a g	ctatgagtca	11 14	↓	3	10 <sup>-2</sup>	← RA	Liu et al., 2004
DHFR	rs10168	ctgcacaaat	<u>g</u> a	gggacgaggg	<u>15</u> 9	1	9	10 <sup>-6</sup>	Methotrexate resistance in leukemia	Al-Shakfa et al., 2009
	rs750793297	tgcacaaatg	<u>g</u> t	ggacgagggg	15 13	1	3	0.01	Methotrexate resistance in RA	Bennike et al., 2017
	rs766799008	ctgcacaaat	<u>a</u> g	tggggacgag	15 19	Ļ	3	10 <sup>-3</sup>	Elevated methotrexate bioactivity in RA	•
	rs764508464	ctgcacaaat	<u>a</u> _	tggggacgag	15 37	Ļ	17	10 <sup>-6</sup>		
	rs754122321	ctcgcctgca	c g	aaatggggac	15 25	↓	9	10 <sup>-3</sup>		
NOS2	–51t→c (Burgner et al., 2003)	gtataaatac	$\frac{t}{c}$	tcttggctgc	2 1	1	3	0.01	Malaria resistance and epilepsy $\rightarrow$ RA, target gene in RA treatment	Burgner et al., 2003; Clark et al., 2003; Gonzalez- Martinez et al., 2009; <i>Ohtsuka et al., 2002</i>
F7	–33a→c (Kavlie et al., 2003)	ccttggaggc	a c	gagaactttg	53 62	Ļ	3	0.01	Mild hemorrhages	Kavlie et al., 2003
•	rs749691733	agaactttgc	c t	cgtcagtccc	<u>53</u> 66	↓	4	10 <sup>-3</sup>	$\rightarrow$ PA, F7-treatment of RA	Zuber-Jerger et al., 2005; Drobiecki et al., 2013
F3	rs563763767	ccctttatag	$\frac{c}{t}$	gcgcggggca	3 2	1	6	10 <sup>-6</sup>	Myocardial infarction, clotting $\rightarrow RA$	Arnaud et al., 2000; <i>Lyberg et al., 1982</i>
MBL2	rs72661131	tctatttcta	$\frac{t}{c}$	atagcctgca	2 4	Ļ	12	10 <sup>-6</sup>	Variable immunodeficiency, preeclampsia, stroke	Boldt et al., 2006; Sziller et al., 2007; Cervera et al., 2010
	rs562962093	atctatttct	a g	tatagcctgc	<b>2</b> 5	Ļ	15	10 <sup>-6</sup>	$\rightarrow$ Susceptibility to infections in RA	Nisihara et al., 2016
	rs567653539	tttctatata	<u>g</u> a	cctgcaccca	2 1	1	12	10 <sup>-6</sup>	$\rightarrow$ Risk of cardiovascular diseases in RA	Troelsen et al., 2010
APOA1	–35a→c (Matsunaga et al., 1999)	tgcagacata	a c	ataggccctg	3 4	Ļ	5	10 <sup>-6</sup>	Liver steatosis $\rightarrow$ RA with cardiovascular complications	Matsunaga et al., 1999; Kokkonen et al., 2017
TPI1	rs1800202	gcgctctata	$\frac{t}{g}$	aagtgggcag	$\frac{1}{4}$	Ļ	17	10 <sup>-6</sup>	Hemolitic anemia and neuromuscular disorders	Vives-Corrons et al., 1978; Watanabe et al., 1996
	rs781835924	cgcggcgctc	$\frac{t}{c}$	atataagtgg	1 2	↓	10	10 <sup>-6</sup>	RA mimicry in children	Richardson et al., 1984
SOD1	rs7277748	ggtctggcct	a g	taaagtagtc	2 7	Ļ	17	10 <sup>-6</sup>	ALS $\rightarrow$ Inreased pain in RA	Niemann et al., 2007 <i>Staron et al., 2012</i>
INS	rs5505	agatcactgt	c t	cttctgccat	53 44	1	4	10 <sup>-3</sup>	Neonatal diabetes mellitus	Landrum et al., 2014
	rs563207167	tcagccctgc	c t	tgtctcccag	$\frac{53}{44}$	1	4	10 <sup>-3</sup>	$\rightarrow RA$	Abrahamson, 1952
IL1B	rs1143627	s1143627 ttttgaaagc	$\frac{c}{t}$	ataaaaacag	<u>5</u> 2	1	15	10 <sup>-6</sup>	Tumors in liver, lungs, and stomach; gastritis, obesity	Ponomarenko et al., 2015
									$\rightarrow$ More pronounced circadian variation of pain in RA	Olkkonen et al., 2015

Gene	dbSNP	5'-flank	wt	3'-flank	K <sub>D</sub> , nl	N			Fact,	References
	(Sherry et al., 2001)				wt mut	Δ	Z	α	prediction (this work)	
НВВ и НВD <sup>\$</sup>	rs397509430	gggctgggca	<u>t</u> -	atacaacagt	<u>5</u> 29	↓	34	10 <sup>-6</sup>	Thalassemia and resistance to malaria	Martiney et al., 1996; Giakoumi et al., 2005
	rs33980857	gggctgggca	t a, g, c	atacaacagt	<u>5</u> 21	Ļ	27	10 <sup>-6</sup>		
	rs34598529	ggctgggcat	a g	aaagtcaggg	<u>5</u> 18	Ļ	24	10 <sup>-6</sup>		
	rs33931746	gctgggcata	a g, c	aagtcagggc	<u>5</u> 11	Ļ	14	10 <sup>-6</sup>		
	rs33981098	agggctgggc	a g, c	taaaagtcag	<u>5</u> 9	Ļ	10	10 <sup>-6</sup>		
	rs34500389	cagggctggg	c a, t, g	ataaaagtca	<u>5</u> 6	Ļ	3	0.01		
	rs35518301 <sup>\$</sup>	caggaccagc	a g	taaaaggcag	<u>4</u> 8	Ļ	11	10 <sup>-6</sup>		
	rs63750953	ctgggcataa	<u>aa</u> _	gtcagggcag	<u>5</u> 8	Ļ	9	10 <sup>-6</sup>	$\rightarrow RA$	
	rs281864525	tgggcataaa	a c	gtcagggcag	<u>5</u> 8	Ļ	7	10 <sup>-6</sup>		
	rs34166473 <sup>\$</sup>	aggaccagca	$\frac{t}{c}$	aaaaggcagg	<b>4</b> /8	Ļ	18	10 <sup>-6</sup>		
ACKR1	rs2814778	ttggctctta	t c	cttggaagca	<u>10</u> 12	Ļ	4	10 <sup>-3</sup>	Malaria resistance and leukopenia, known to be a predictor of leuke- mia mimicking RA in children	Michon et al., 2001; Nalls et al., 2008; <i>Jones et al., 2006</i>
LEP	rs201381696	tcgggccgct	<mark>a</mark> g	taagaggggc	<u>4</u> 12	Ļ	17	10 <sup>-6</sup>	Obesity $\rightarrow$ RA in smokers	Zhang et al., 1994; Erlandsson et al., 2016
	rs200487063	tgatcgggcc	<u>g</u> a	ctataagagg	4 2	1	6	10 <sup>-6</sup>	$\rightarrow RA$	Cao et al., 2016
	rs34104384	ccgctataag	$\frac{a}{t}$	ggggcgggca	$\frac{4}{3}$	↑	4	0.01		
GCG	rs183433761	gctggagagt	<u>a</u> g	tataaaagca	<u><b>0.9</b></u> 1.6	Ļ	17	10 <sup>-6</sup>	$\rightarrow$ RA eased by vegetarian diet	McCarty, 1999
	rs757035851	tatataaaag	<u>cag</u> _	tgcgccttgg	<u>0.9</u> 1.1	Ļ	3	10 <sup>-3</sup>		
PTPN22	rs185537537	aggtggttac	<u>g</u> a	tactaatttc	3.6 2.6	1	4	10 <sup>-2</sup>	← Citrullination-induced RA	Chang et al., 2016
	rs375600763	gttacgtact	<u>a</u> _	atttcctcta	3.6 4.4	Ļ	2	0.05	← Mannose-induced RA	Sood et al., 2016
HLA-A	rs776909339	caattcatga	<u>g</u> a	tgacagtgtg	22 18	1	4	10 <sup>-3</sup>	$\leftarrow$ RA via inhibition of NC cells	Zhang et al., 2007
	rs369883779	gtttctccct	t g	gtttctcaga	<u>37</u> 46	↓	4	10 <sup>-3</sup>	← RA via lower autoimmune activity	Rutten et al., 2014
	rs9260120	cgcggtcgct	$\frac{c}{c,(t)}$		12 14	↓ ↓	3	10 <sup>-2</sup>		

Note. wt – norm (reference human genome); mut – minor allele; "-" – deletion;  $K_D$  – dissociation constant of the TBP/DNA complex (Savinkova et al., 2013);  $\Delta$  – change of (^) increase, ( $\downarrow$ ) decrease; Z – Z statistics;  $\alpha$  – significance ( $\alpha$  = 1 – p, where p is the probability shown in the figure). Disorders: ALS – amyotrophic lateral sclerosis; RA – rheumatoid arthritis. Risk of RA:  $\rightarrow$  (RA), elevated;  $\leftarrow$  (RA) lowered. Genes: *ACKR1* – glycoprotein D; *APOA1* – apolipoprotein A1; *DHFR* – dihydrofolate reductase; *F3* – thromboplastin; *F7* – proconvertin; *GCG* – glucagon; *HBB* and *HBD* –  $\beta$ - and  $\delta$  hemoglobin chains, respectively; *HLA-A* – major histocompatibility complex class I,  $\alpha$  chain; *IL1B* – interleukin 1 $\beta$ ; *INS* – insulin; *LEP* – leptin; *MBL2* – mannose-binding lectin; *MMP12* – macrophage metalloelastase; *NOS2* – inducible nitric oxide synthase; *PTPN22* – lymphoid phosphatase; *SOD1* – Cu/Zn superoxide dismutase; *TP11* – triosephosphate isomerase. – SNP in the HBD promoter.

#### Table (end)



Example of the application of the SNP\_TATA\_Z-tester Web service to the analysis of the [-70; -20] region ( $\leftrightarrow$ ) of the human *MMP12* promoter with the known SNP marker rs2276109 (dashed arrow) of the low risk of rheumatoid arthritis (Liu et al., 2004) caused by macrophage elastase deficiency owing to lower affinity of the TATA-binding protein (TBP) to the TBP-binding site (box).

a – visualization of the human MMP12 promoter by the UCSC Genome Browser Web service (Haeussler et al., 2015); b – rs2276109, row DECISION in the Result window shows the consistency of the SNP\_TATA\_Z-tester results with clinical data; c – analysis of the unannotated SNP rs572527200 (dotted arrow in panel a), which may cause MMP12 deficiency and thus may be a candidate SNP marker of reduced RA risk.

обзор (Liu et al., 2004) об избытке MMP12 как физиологическом маркере повышения риска развития PA, где предлагается рассматривать SNP rs2276109, вызывающий дефицит MMP12, в качестве кандидатного SNP-маркера пониженного риска развития PA (см. таблицу).

#### Результаты и обсуждение

Проанализировано 227 SNP в промоторах 18 генов человека: ACKR1, APOA1, DHFR, F3, F7, GCG, HBB, HBD, HLA-A, IL1B, INS, LEP, MBL2, MMP12, NOS2, PTPN22, SOD1 и TPI1, среди которых найдено 43 кандидатных SNP-маркера для PA, достоверно изменяющих сродство TBP/промотор (см. таблицу).

Рассмотрим наиболее подробно пример одного из предсказанных кандидатных SNP-маркеров РА для того, чтобы затем более кратко представлять остальные 42 кандидатных SNP-маркера РА благодаря аналогии с этим примером.

Ген *ММР12* несет известный SNP-маркер rs2276109 (рисунок, *a*) снижения риска широкого круга аутоиммунных заболеваний (Ponomarenko M. et al., 2016), таких как псориаз (Starodubtseva et al., 2011), астма (Hunninghake et al., 2009) и системная склеродерма (Manetti et al., 2010), в силу снижения сродства ТВР к промотору этого гена и, как следствие, дефицита кодируемой им матриксной металлоэластазы макрофагов, обеспечивающей их доступ к клеткам-мишеням для аутоиммунной атаки. SNP\_TATA\_Z-tester дал верный прогноз дефицита MMP12 благодаря снижению сродства от 11 нМ ТВР к норме этого промотора до 14 нМ к минорному аллелю этого SNP (см. рисунок, б и таблицу). Полученный результат указывает на адекватность SNP\_TATA\_Z-tester для изучения PA в соответствии с ранее показанным результатом для аутоиммунных заболеваний в целом (Ponomarenko M. et al., 2016).

Результатом поиска по ключевым словам в базе данных PubMed (Lu, 2011) был ретроспективный клинический обзор (Liu et al., 2004) об избытке MMP12 как физиологическом маркере повышенного риска развития PA (см. таблицу), который согласуется с эмпирически известным молекулярным механизмом влияния MMP12 на риск аутоиммунных заболеваний (Hunninghake et al., 2009; Manetti et al., 2010; Starodubtseva et al., 2011; Ponomarenko M. et al., 2016). Это позволило впервые предложить SNP rs2276109 в качестве кандидатного маркера снижения риска развития PA (см. таблицу).

Наконец, с помощью SNP\_TATA\_Z-tester оценены два неаннотированных SNP в районе [-70; -20] этого промотора (см. рисунок, *a*), один из которых, rs572527200, может влиять на экспрессию MMP12 (см. рисунок, *в*) так же, как известный SNP-маркер rs2276109 (см. рисунок, *б*). Поэтому rs572527200 тоже может быть кандидатным SNP-маркером снижения риска развития PA (см. таблицу). Другой неаннотированный SNP rs797029793 промотора гена *MMP12* недостоверно влияет на сродство ТВР к нему, в силу чего он был исключен из дальнейшего анализа (данные не показаны). Тем не менее это не означает, что rs797029793 не может быть кандидатным SNP- маркером РА: в частности, возможно его влияние на сайты связывания транскрипционных факторов, нуклеосомную д упаковку промотора или сайты его эпигенетической регуляции (например, метилирования СрG-пар промотора) вне рамок этой работы. Для оценки более широкого спектра манифестаций SNP можно использовать общедоступные р

Gunbin et al., 2018). Гены DHFR (дигидрофолатредуктаза), NOS2 (индуцибельная синтаза оксида азота) и F7 (проконвертин) несут в промоторах известные SNP-маркеры rs10168 для устойчивости к метотрексату при лейкозе (Al-Shakfa et al., 2009), замену  $T \rightarrow C$  в позиции -51 (здесь и далее  $-51T \rightarrow C$ ) для эпилепсии (Gonzalez-Martinez et al., 2009) и устойчивости к малярии (Burgner et al., 2003; Clark et al., 2003), а также замену  $-33A \rightarrow C$  для умеренных кровотечений (Kavlie et al., 2003) из-за избытков DHFR и NOS2, а также дефицита F7 соответственно. Прежде всего, уровень DHFR у пациентов был пропорционален устойчивости этих пациентов к метотрексату при терапии PA (Bennike et al., 2017). Поэтому неаннотированный SNP rs750793297 (избыток DHFR) может быть кандидатным SNP-маркером повышенной устойчивости к метотрексату при терапии РА, тогда как неаннотированные SNP rs766799008, rs764508464 и rs754122321 (дефицит DHFR) – восприимчивости метотрексата (см. таблицу). Аналогично,  $-51T \rightarrow C$  (избыток NOS2) в промоторе *NOS2* может быть кандидатным SNP-маркером повышенного риска развития PA, поскольку NOS2 является геном-мишенью иммунохимиотерапии при PA (Ohtsuka et al., 2002).

Web-сервисы, описанные в обзорах (Deplancke et al., 2016;

Наконец, в порядке обсуждения дефицита проконвертина, который предсказан Web-сервисом SNP\_TATA\_Z-tester в случае замены  $-33A \rightarrow C$  в промоторе гена F7 человека (см. таблицу), мы нашли как клинические случаи РА при дефиците проконвертина (Zuber-Jerger et al., 2005), так и случаи применения экзогенного рекомбинантного активированного проконвертина для успешной терапии РА (Drobiecki et al., 2013). Как применение этих клинических наблюдений без каких-либо гипотез о возможных причинно-следственных связях мы предлагаем здесь кандидатный SNP-маркер F7:  $-33A \rightarrow C$  предрасположенности к РА (см. таблицу).

Гены F3 (тромбопластин), MBL2 (маннозосвязывающий лектин) и APOA1 (аполипопротеин A1) содержат известные SNP-маркеры rs563763767 для инфаркта миокарда и тромбоза (Arnaud et al., 2000), rs72661131 для преэклампсии (Sziller et al., 2007), инсульта (Cervera et al., 2010), вариабельного иммунодефицита (Boldt et al., 2006), а также −35А→С для стеатоза печени и ожирения (Matsunaga et al., 1999) в случаях избытка F3, дефицитов MBL2 и APOA1 соответственно.

Результатом поиска по ключевым словам в PubMed (Lu, 2011) были клинические данные (Lyberg et al., 1982) о сгущении крови как физиологическом маркере PA. Поскольку избыток тромбопластина как индуктора свертывания крови вызывает ее сгущение (Arnaud et al., 2000), то в рамках применимости клинических данных (Lyberg et al., 1982) без каких-либо дополнительных гипотез о причинно-следственных отношениях при патогенезе PA впервые предлагается рассмотреть известный клинический SNP-маркер rs563763767 повышенного риска сердечно-сосудистых заболеваний еще и как кандидатный SNP-маркер повышенного риска РА (см таблицу).

В работе (Nisihara et al., 2016) сообщается о дефиците MBL2 как о физиологическом маркере повышенного риска инфекционных заболеваний верхних дыхательных путей и мочевого тракта при РА. Найдены клинические данные (Troelsen et al., 2010) о росте риска сердечно-сосудистых заболеваний при РА в случаях как дефицита, так и избытка MBL2. На их основе мы предсказали кандидатные SNP-маркеры гs72661131, rs562962093 и rs567653539 перечисленных осложнений РА (см. таблицу).

Наконец ретроспективный клинический обзор (Kokkonen et al., 2017) указывает на дефицит APOA1 как физиологический маркер повышенного риска развития PA с сердечно-сосудистыми осложнениями у молодых курильщиков с избыточным весом. В связи с этим известный SNP-маркер –35А→С дефицита APOA1, стеатоза печени и ожирения впервые предложен как кандидатный SNPмаркер риска развития PA и его осложнений у молодых курильщиков (см. таблицу).

Ген *ТР11* содержит известный SNP-маркер rs1800202 для дефицита кодируемой этим геном триозофосфатизомеразы и, как следствие, гемолитической анемии (Watanabe et al., 1996) и нейромышечных заболеваний (Vives-Corrons et al., 1978). Рядом с этим известным клиническим SNP-маркером нашли неаннотированный SNP rs781835924, способный также вызвать дефицит TP11 и поэтому быть кандидатным SNP-маркером тех же патологий (см. таблицу).

Поиск по ключевым словам в PubMed (Lu, 2011) выявил ретроспективный клинический обзор (Richardson et al., 1984) о способности нейромышечных заболеваний маскировать симптомы ювенильного РА. Поэтому мы впервые предложили кандидатные SNP-маркеры rs1800202 и rs781835924 для РА у детей до 16 лет, симптомы которого схожи с симптомами нейромышечных заболеваний, что может затруднять своевременную диагностику ювенильного РА (см. таблицу).

Гены *SOD1* (Си/Zn-супероксиддисмутаза), *INS* (инсулин) и *IL1B* (интерлейкин 1 $\beta$ ) несут в промоторах известные клинические SNP-маркеры гs7277748 бокового амиотрофического склероза, ALS (Niemann et al., 2007), rs1143627 для гастрита, ожирения, рака печени, легких, желудка, язвы желудка, психических расстройств (Ponomarenko et al., 2015), а также rs5505 неонатального сахарного диабета (Landrum et al., 2014), которые вызывают дефицит SOD1, избыток IL1B и гиперинсулинемию соответственно. Рядом с клиническим SNP-маркером rs5505 есть неаннотированный SNP rs563207167, способный вызвать гиперинсулинемию и поэтому быть кандидатным SNP-маркером тех же заболеваний (см. таблицу).

Результатом поиска по ключевым словам в PubMed (Lu, 2011) оказались ретроспективные клинические обзоры (Abrahamson, 1952; Staron et al., 2012; Olkkonen et al., 2015) о характерных болевых ощущениях при PA, физиологическими маркерами которых служат дефицит SOD1, избыток IL1B и гиперинсулинемия. Прежде всего, уровень боли при PA достоверно негативно коррелирует с уровнем Cu/Zn-супероксиддисмутазы (Staron et al., 2012), степень ее циркалных обострений – с уровнем интерлейкина 18 (Olkkonen et al., 2015), а боли из-за дистрофии мышц в силу нарушения метаболизма глюкозы при гиперинсулинемии маскируют РА (Abrahamson, 1952). Поэтому нами дан прогноз кандидатных SNP-маркеров rs7277748 и rs1143627 уровня и циркадности боли при РА соответственно, а также rs5505 и rs563207167 как маркеров усиления боли при РА в случае избытка инсулина (см. таблицу). Это означает, что кандидатный SNP-маркер rs1143627 может способствовать снижению доз обезболивающих препаратов путем ограничения их приема лишь в определенное время суток перед циркадным появлением боли (Olkkonen et al., 2015), тогда как rs5505 и rs563207167 ослаблению болевых ощущений при РА благодаря применению жирной низкоуглеводной фруктово-овощной диеты без кофеина (Abrahamson, 1952).

Гены *HBB* и *HBD* несут известные SNP-маркеры rs397509430, rs33980857, rs34598529, rs33931746, rs33981098, rs34500389 и rs35518301 для дефицита  $\beta$ и  $\delta$ -цепей гемоглобина, связанных с устойчивостью к малярии, а также с талассемией (Martiney et al., 1996). Рядом с этими SNP есть неаннотированные rs63750953, rs281864525 и rs34166473, способные также влиять на экспрессию *HBB* и *HBD* и, соответственно, быть кандидатными SNP-маркерами тех же патологий (см. таблицу).

Известен клинический случай РА при талассемии (Giakoumi et al., 2005), который позволяет рассматривать rs397509430, rs33980857, rs34598529, rs33931746, rs33981098, rs34500389, rs35518301, rs63750953, rs281864525 и rs34166473 в качестве кандидатных SNPмаркеров риска РА (см. таблицу).

Ген ACKR1 (гликопротеин D) имеет в промоторе клинический SNP-маркер rs2814778 устойчивости к малярии (Michon et al., 2001) и повышенного риска лейкопении (Nalls et al., 2008) из-за снижения сродства TBP к промотору этого гена и, соответственно, дефицита его продуктов. Согласно ретроспективному метаанализу педиатров (Jones et al., 2006), лейкопения оказалась самым достоверным среди предикторов перерождения ювенильного PA в лейкемию у детей до 16 лет. Поэтому нами был предсказан кандидатный SNP-маркер rs2814778 повышенного риска перерождения ювенильного PA в лейкемию у детей до 16 лет.

Гены *LEP* (гормон сытости лептин), *GCG* (гормон голода глюкагон), *HLA-A* (главный комплекс гистосовместимости, I класс,  $\alpha$ -цепь) и *PTPN22* (лимфоидная фосфатаза) не содержат в промоторах известные SNP-маркеры для изменения сродства TBP к этим промоторам, ассоциированного с заболеваниями человека (Amberger et al., 2015). С использованием нашего Web-сервиса SNP\_TATA\_Z-tester обнаружены неаннотированные SNP rs200487063, rs34104384, rs185537537 и rs776909339, способные увеличить сродство TBP к промоторам этих генов, а также rs201381696, rs183433761, rs757035851, rs375600763, rs369883779, rs9260120 и rs41560714, которые могут достоверно снижать такое сродство (см. таблицу).

Клинический анализ данных у 126 нынешних и 177 бывших курильщиков в сравнении с данными у 240 некурящих (Erlandsson et al., 2016) установил дефицит лептина и избыточный вес вследствие дефицита LEP (Zhang et al., 1994) в качестве факторов риска развития PA у курилыциков. В связи с этим был предложен кандидатный SNP-маркер гs201381696 риска развития PA у курильщиков (см. таблицу). В свою очередь, ретроспективный метаанализ клинических данных (Cao et al., 2016) выявил избыток лептина как безусловный фактор риска развития PA. На этой основе мы прогнозируем кандидатные SNP-маркеры гs200487063 и гs34104384 повышенного риска развития PA. Представляется, что индивиды-носители кандидатных SNP-маркеров гs201381696, гs200487063 и гs34104384 риска развития PA из-за отклонения уровня лептина от нормы могут снизить этот риск, поддерживая уровень лептина в рамках нормы путем соответствующей диеты.

В свою очередь, обзор диетологов (McCarty, 1999) сообщает о постпрандиальном (т. е. после еды) снижении отношения уровней глюкогона к инсулину в крови как о факторе риска развития РА, который можно снизить за счет вегетарианской диеты. Таким образом, мы предлагаем кандидатные SNP-маркеры rs183433761 и rs757035851 постпрандиального возрастания риска развития РА, который можно понизить вегетарианской диетой (см. таблицу).

Наконец, опубликованы клинические данные об избытке (Chang et al., 2016) и дефиците (Sood et al., 2016) лимфоидной фосфатазы, а также об избытке (Zhang et al., 2007) и дефиците (Rutten et al., 2014) HLA-А как физиологических маркерах РА, соответствующих снижению аутоиммунных повреждений, запускаемых цитруллинацией и маннозой, а также ингибированию NK-клеток натуральных Т-киллеров и снижению уровня аутоиммунной активности в целом. В связи с этим мы впервые предлагаем здесь кандидатные SNP-маркеры rs185537537, rs375600763, rs776909339, rs369883779, rs9260120 и rs41560714 для снижения риска РА (см. таблицу). Наш прогноз согласуется с выводом независимого ретроспективного клинико-фармакологического метаанализа (Okada et al., 2014), который указал на PTPN22 и HLA-А как самые перспективные гены-мишени для заместительной и ингибиторной форм терапии при РА.

#### Заключение

Исследовано 227 SNP в границах промоторов 18 генов человека, большинство (184) из которых были исключены как недостаточно обоснованные для их дальнейшей экспериментальной и клинической проверки в качестве кандидатных SNP-маркеров РА в рамках современных биологических знаний. В результате было предсказано 43 кандидатных SNP-маркера PA, каждый из которых детально обоснован на молекулярном уровне оценками величин сродства ТВР к анцестральным и минорным аллелям соответствующих промоторов, уровнями статистической значимости различия между ними, а также на фенотипическом уровне, в том числе возможности снижения риска РА за счет выбора того или иного образа жизни (например, соответствующей диеты). Эти прогнозы могут удешевить клинический поиск биомедицинских SNP-маркеров с помощью когорт больных и условно здоровых добровольцев благодаря исключению нейтральных SNP.

2019

#### Список литературы / References

- Abrahamson E.M. Hyperinsulinism a factor in rheumatoid arthritis. Am. J. Dig. Dis. 952;19(1):1-4.
- Al-Shakfa F., Dulucq S., Brukner I., Milacic I., Ansari M., Beaulieu P., Moghrabi A., Laverdiere C., Sallan S.E., Silverman L.B., Neuberg D., Kutok J.L., Sinnett D., Krajinovic M. DNA variants in region for noncoding interfering transcript of dihydrofolate reductase gene and outcome in childhood acute lymphoblastic leukemia. Clin. Cancer Res. 2009;15:6931-6938. DOI 10.1158/1078-0432.CCR-09-0641.
- Amberger J.S., Bocchini C.A., Schiettecatte F., Scott A.F., Hamosh A. OMIM.org: Online mendelian inheritance in man (OMIM<sup>®</sup>), an online catalog of human genes and genetic disorders. Nucleic Acids Res. 2015; 43(Database issue):D789-D798. DOI 10.1093/ nar/gku1205.
- Arkova O.V., Kuznetsov N.A., Fedorova O.S., Kolchanov N.A., Savinkova L.K. Real-time interaction between TBP and the TATA box of the human triosephosphate isomerase gene promoter in the norm and pathology. Acta Naturae. 2014;6(2):36-40.
- Arkova O.V., Ponomarenko M.P., Rasskazov D.A., Drachkova I.A., Arshinova T.V., Ponomarenko P.M., Savinkova L.K., Kolchanov N.A. Obesity-related known and candidate SNP markers can significantly change affinity of TATA-binding protein for human gene promoters. BMC Genomics. 2015;16(Suppl. 13):S5. DOI 10.1186/ 1471-2164-16-S13-S5.
- Arnaud E., Barbalat V., Nicaud V., Cambien F., Evans A., Morrison C., Arveiler D., Luc G., Ruidavets J.B., Emmerich J., Fiessinger J.N., Aiach M. Polymorphisms in the 5' regulatory region of the tissue factor gene and the risk of myocardial infarction and venous thromboembolism: the ECTIM and PATHROS studies. Etude Cas-Temoins de l'Infarctus duMyocarde. Paris thrombosis case–control study. Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol. 2000;20:892-898. DOI 10.1161/01.atv.20.3.892.
- Bennike T.B., Ellingsen T., Glerup H., Bonderup O.K., Carlsen T.G., Meyer M.K., Bogsted M., Christiansen G., Birkelund S., Andersen V., Stensballe A. Proteome analysis of rheumatoid arthritis gut mucosa. J. Proteome Res. 2017;16(1):346-354. DOI 10.1021/acs. jproteome.6b00598.
- Boldt A.B., Culpi L., Tsuneto L.T., de Souza I.R., Kun J.F., Petzl-Erler M.L. Diversity of the MBL2 gene in various Brazilian populations and the case of selection at the mannose-binding lectin locus. Hum. Immunol. 2006;67(9):722-734. DOI 10.1016/j.humimm.2006. 05.009.
- Bucher P. Weight matrix descriptions of four eukaryotic RNA polymerase II promoter elements derived from 502 unrelated promoter sequences. J. Mol. Biol. 1990;212(4):563-578. DOI 10.1016/0022-2836(90)90223-9.
- Burgner D., Rockett K., Ackerman H., Hull J., Usen S., Pinder M., Kwiatkowski D.P. Haplotypic relationship between SNP and microsatellite markers at the NOS2A locus in two populations. Genes Immun. 2003;4(7):506-514. DOI 10.1038/sj.gene.6364022.
- Cao H., Lin J., Chen W., Xu G., Sun C. Baseline adiponectin and leptin levels in predicting an increased risk of disease activity in rheumatoid arthritis: A meta-analysis and systematic review. Autoimmunity. 2016;49(8):547-553. DOI 10.1080/08916934.2016.1230847.
- Cervera A., Planas A.M., Justicia C., Urra X., Jensenius J.C., Torres F., Lozano F., Chamorro A. Genetically-defined deficiency of mannosebinding lectin is associated with protection after experimental stroke in mice and outcome in human stroke. PLoS One. 2010;5(2):e8433. DOI 10.1371/journal.pone.0008433.
- Chadaeva I.V., Ponomarenko M.P., Rasskazov D.A., Sharypova E.B., Kashina E.V., Matveeva M.Yu., Arshinova T.V., Ponomarenko P.M., Arkova O.V., Bondar N.P., Savinkova L.K., Kolchanov N.A. Candidate SNP markers of aggressiveness-related complications and comorbidities of genetic diseases are predicted by a significant change in the affinity of TATA-binding protein for human gene promoters.

BMC Genomics. 2016;17(Suppl. 14):995. DOI 10.1186/s12864-016-3353-3.

- Chadaeva I., Ponomarenko P., Rasskazov D., Sharypova E., Kashina E., Kleshchev M., Ponomarenko M., Naumenko V., Savinkova L., Kolchanov N., Osadchuk L., Osadchuk A. Natural selection equally supports the human tendencies in subordination and domination: a genome-wide study with in silico confirmation and in vivo validation in mice. Front. Genet. 2019;10:73.
- Chadaeva I.V., Ponomarenko P.M., Rasskazov D.A., Sharypova E.B., Kashina E.V., Zhechev D.A., Drachkova I.A., Arkova O.V., Savinkova L.K., Ponomarenko M.P., Kolchanov N.A., Osadchuk L.V., Osadchuk A.V. Candidate SNP markers of reproductive potential are predicted by a significant change in the affinity of TATA-binding protein for human gene promoters. BMC Genomics. 2018;19(Suppl. 3). DOI 10.1186/s12864-018-4478-3.
- Chang H.H., Liu G.Y., Dwivedi N., Sun B., Okamoto Y., Kinslow J.D., Deane K.D., Demoruelle M.K., Norris J.M., Thompson P.R., Sparks J.A., Rao D.A., Karlson E.W., Hung H.C., Holers V.M., Ho I.C. A molecular signature of preclinical rheumatoid arthritis triggered by dysregulated PTPN22. JCI Insight. 2016;1(17):e90045. DOI 10.1172/jci.insight.90045.
- Clark I.A., Rockett K.A., Burgner D. Genes, nitric oxide and malaria in African children. Trends Parasitol. 2003;19(8):335-337. DOI 10.1016/S1471-4922(03)00147-8.
- Deplancke B., Alpern D., Gardeux V. The genetics of transcription factor DNA binding variation. Cell. 2016;166(3):538-554. DOI 10.1016/j.cell.2016.07.01.
- Drachkova I., Savinkova L., Arshinova T., Ponomarenko M., Peltek S., Kolchanov N. The mechanism by which TATA-box polymorphisms associated with human hereditary diseases influence interactions with the TATA-binding protein. Hum. Mutat. 2014;35(5):601-608. DOI 10.1002/humu.22535.
- Drobiecki A., Pasiarski M., Hus I., Sokolowska B., Watek M. Acquired hemophilia in the patient suffering from rheumatoid arthritis: case report. Blood Coagul. Fibrinolysis. 2013;24(8):874-880. DOI 10.1097/mbc.0b013e3283646635.
- Erlandsson M.C., Doria Medina R., Töyra Silfversward S., Bokarewa M.I. Smoking functions as a negative regulator of IGF1 and impairs adipokine network in patients with rheumatoid arthritis. Mediators Inflamm. 2016;2016:3082820. DOI 10.1155/2016/3082820.
- Giakoumi X., Tsironi M., Floudas C., Polymeropoylos E., Papalambros E., Aessopos A. Rheumatoid arthritis in thalassemia intermedia: coincidence or association? Isr. Med. Assoc. J. 2005;7(10):667-669.
- Ginsburg G.S., Willard H.F. Genomic and personalized medicine: foundations and applications. Transl. Res. 2009;154(6):277-287. DOI 10.1016/j.trsl.2009.09.005.
- Gonzalez-Martinez J.A., Moddel G., Ying Z., Prayson R.A., Bingaman W.E., Najm I.M. Neuronal nitric oxide synthase expression in resected epileptic dysplastic neocortex. J Neurosurg. 2009;110(2): 343-349. DOI 10.3171/2008.6.17608.
- Gunbin K.V., Ponomarenko M.P., Suslov V.V., Gusev F., Fedonin G.G., Rogaev E.I. Evolution of brain active gene promoters in human lineage towards the increased plasticity of gene regulation. Mol. Neurobiol. 2018;55(3):1871-1904. DOI 10.1007/s12035-017-0427-4.
- Haeussler M., Raney B.J., Hinrichs A.S., Clawson H., Zweig A.S., Karolchik D., Casper J., Speir M.L., Haussler D., Kent W.J. Navigating protected genomics data with UCSC genome browser in a box. Bioinformatics. 2015;31(5):764-766. DOI 10.1093/bioinformatics/ btu712.
- Hahn S., Buratowski S., Sharp P.A., Guarente L. Yeast TATA-binding protein TFIID binds to TATA elements with both consensus and nonconsensus DNA sequences. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1989; 86(15):5718-5722.
- Haldane J.B.S. The cost of natural selection. J. Genet. 1957;55:511-524.

- Ho M.F., Weinshilboum R.M. Immune mediator pharmacogenomics: TCL1A SNPs and estrogen-dependent regulation of inflammation. J. Nat. Sci. 2017;3(8):e416.
- Hunninghake G.M., Cho M.H., Tesfaigzi Y., Soto-Quiros M.E., Avila L., Lasky-Su J., Stidley C., Melen E., Soderhall C., Hallberg J., Kull I., Kere J., Svartengren M., Pershagen G., Wickman M., Lange C., Demeo D.L., Hersh C.P., Klanderman B.J., Raby B.A., Sparrow D., Shapiro S.D., Silverman E.K., Litonjua A.A., Weiss S.T., Celedon J.C. MMP12, lung function, and COPD in highrisk populations. N. Engl. J. Med. 2009;361(27):2599-2608. DOI 10.1056/nejmoa0904006.
- Jones O.Y., Spencer C.H., Bowyer S.L., Dent P.B., Gottlieb B.S., Rabinovich C.E. A multicenter case-control study on predictive factors distinguishing childhood leukemia from juvenile rheumatoid arthritis. Pediatrics. 2006;117(5):e840-e844. DOI 10.1542/peds.2005-1515.
- Karas H., Knuuppel R., Schulz W., Sklenar H., Wingender E. Combining structural analysis of DNA with search routines for the detection of transcription regulatory elements. Comput. Appl. Biosci. 1996; 12(5):441-446.
- Karlson E.W., Mandl L.A., Hankinson S.E., Grodstein F. Do breastfeeding and other reproductive factors influence future risk of rheumatoid arthritis? Results from the Nurses' Health Study. Arthritis Rheum. 2004;50(11):3458-3467. DOI 10.1002/art.20621.
- Kavlie A., Hiltunen L., Rasi V., Prydz H. Two novel mutations in the human coagulation factor VII promoter. Thromb. Haemost. 2003; 90(2):194-205. DOI 10.1160/th02-09-0050.
- Kimura M. Evolutionary rate at the molecular level. Nature. 1968; 217(5129):624-626. DOI 10.1038/217624a0.
- Klareskog L., Padyukov L., Lorentzen J., Alfredsson L. Mechanisms of disease: genetic susceptibility and environmental triggers in the development of rheumatoid arthritis. Nat. Clin. Pract. Rheumatol. 2006;2(8):425-433. DOI 10.1038/ncprheum0249.
- Kokkonen H., Stenlund H., Rantapaa-Dahlqvist S. Cardiovascular risk factors predate the onset of symptoms of rheumatoid arthritis: a nested case-control study. Arthritis Res. Ther. 2017;19(1):148. DOI 10.1186/s13075-017-1351-8.
- Köller M., Nöbauer-Huhmann I. Early arthritis: action desired treatment required. Wien Med. Wochenschr. 2009;159(3-4):66-69. DOI 10.1007/s10354-009-0653-0.
- Krasselt M., Baerwald C. Sex, symptom severity, and quality of life in rheumatology. Clin. Rev. Allergy Immunol. 2017. DOI 10.1007/ s12016-017-8631-6.
- Landrum M.J., Lee J.M., Riley G.R., Jang W., Rubinstein W.S., Church D.M., Maglott D.R. ClinVar: public archive of relationships among sequence variation and human phenotype. Nucleic Acids Res. 2014;42(Database issue):D980-D985. DOI 10.1093/nar/gkt1113.
- Lim D.S., Bae Y.S. Metastatic lymph node 51 and fibroblast-like synoviocyte hyperproliferation in rheumatoid arthritis pathogenesis. Rheumatol. Int. 2011;31(7):843-847. DOI 10.1007/s00296-011-1818-x.
- Liu M., Sun H., Wang X., Koike T., Mishima H., Ikeda K., Watanabe T., Ochiai N., Fan J. Association of increased expression of macrophage elastase (matrix metalloproteinase 12) with rheumatoid arthritis. Arthritis Rheum. 2004;50(10):3112-3117. DOI 10.1002/art.20567.
- Lu Z. PubMed and beyond: a survey of web tools for searching biomedical literature. Database (Oxford). 2011. 2011:baq036. DOI 10.1093/database/baq036. Print 2011.
- Lyberg T., Prydz H., Baklien K., Hoyeraal H.M. Effect of immune complex-containing sera from patients with rheumatic diseases on thromboplastin activity of monocytes. Thromb. Res. 1982;25(3): 193-202. DOI 10.1016/0049-3848(82)90238-9.
- Malm K., Bremander A., Arvidsson B., Andersson M.L., Bergman S., Larsson I. The influence of lifestyle habits on quality of life in patients with established rheumatoid arthritis-A constant balancing between ideality and reality. Int. J. Qual. Stud. Health Well-being. 2016;11:30534. DOI 10.3402/qhw.v11.30534.
- Manetti M., Ibba-Manneschi L., Fatini C., Guiducci S., Cuomo G., Bonino C., Bazzichi L., Liakouli V., Giacomelli R., Abbate R.,

Bombardieri S., Montecucco C., Valentini G., Matucci-Cerinic M. Association of a functional polymorphism in the matrix metalloproteinase-12 promoter region with systemic sclerosis in an Italian population. J. Rheumatol. 2010;37(9):1852-1857. DOI 10.3899/ jrheum.100237.

- Martianov I., Viville S., Davidson I. RNA polymerase II transcription in murine cells lacking the TATA binding protein. Science. 2002;298(5595):1036-1039. DOI 10.1126/science.1076327.
- Martiney J.A., Cerami A., Slater A.F. Inhibition of hemozoin formation in *Plasmodium falciparum* trophozoite extracts by heme analogs: possible implication in the resistance to malaria conferred by the beta-thalassemia trait. Mol. Med. 1996;2(2):236-246.
- Matsunaga A., Sasaki J., Han H., Huang W., Kugi M., Koga T., Ichiki S., Shinkawa T., Arakawa K. Compound heterozygosity for an apolipoprotein A1 gene promoter mutation and a structural nonsense mutation with apolipoprotein A1 deficiency. Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol. 1999;19(2):348-355. DOI 10.1161/01.atv.19.2.348.
- McCarty M.F. Vegan proteins may reduce risk of cancer, obesity, and cardiovascular disease by promoting increased glucagon activity. Med. Hypotheses. 1999;53(6):459-485. DOI 10.1054/mehy.1999. 0784.
- Michon P., Woolley I., Wood E.M., Kastens W., Zimmerman P.A., Adams J.H. Duffy-null promoter heterozygosity reduces DARC expression and abrogates adhesion of the *P. vivax* ligand required for blood-stage infection. FEBS Lett. 2001;495(1-2):111-114. DOI 10.1016/S0014-5793(01)02370-5.
- Mogno I., Vallania F., Mitra R.D., Cohen B.A. TATA is a modular component of synthetic promoters. Genome Res. 2010;20(10): 1391-1397. DOI 10.1101/gr.106732.110.
- Muller F., Lakatos L., Dantonel J., Strahle U., Tora L. TBP is not universally required for zygotic RNA polymerase II transcription in zebrafish. Curr. Biol. 2001;11(4):282-287. DOI 10.1016/S0960-9822(01)00076-8.
- Nair N., Wilson A.G., Barton A. DNA methylation as a marker of response in rheumatoid arthritis. Pharmacogenomics. 2017;18(14): 1323-1332. DOI 10.2217/pgs-2016-0195.
- Nalls M.A., Wilson J.G., Patterson N.J., Tandon A., Zmuda J.M., Huntsman S., Garcia M., Hu D., Li R., Beamer B.A., Patel K.V., Akylbekova E.L., Files J.C., Hardy C.L., Buxbaum S.G., Taylor H.A., Reich D., Harris T.B., Ziv E. Admixture mapping of white cell count: genetic locus responsible for lower white blood cell count in the Health ABC and Jackson Heart studies. Am. J. Hum. Genet. 2008;82(1):81-87. DOI 10.1016/j.ajhg.2007.09.003.
- Niemann S., Broom W.J., Brown R.H. Jr. Analysis of a genetic defect in the TATA box of the *SOD1* gene in a patient with familial amyotrophic lateral sclerosis. Muscle Nerve. 2007;36(5):704-707. DOI 10.1002/mus.20855.
- Nisihara R., Skare T., Capeletto C.M., Moreira L., Goeldner I., Messias-Reason I., Utiyama S.R. Mannose binding lectin deficiency and susceptibility to infections in patients with rheumatoid arthritis. Rheumatology (Oxford). 2016;55(5):951-952. DOI 10.1093/ rheumatology/kev413.
- Ohtsuka M., Konno F., Honda H., Oikawa T., Ishikawa M., Iwase N., Isomae K., Ishii F., Hemmi H., Sato S. PPA250 [3-(2,4-difluorophenyl)-6-[2-[4-(1H-imidazol-1-ylmethyl) phenoxy]ethoxy]-2-phenylpyridine], a novel orally effective inhibitor of the dimerization of inducible nitric-oxide synthase, exhibits an anti-inflammatory effect in animal models of chronic arthritis. J. Pharmacol. Exp. Ther. 2002; 303(1):52-57. DOI 10.1124/jpet.102.035857.
- Okada Y., Wu D., Trynka G., Raj T., Terao C., Ikari K., Kochi Y., Ohmura K., Suzuki A., Yoshida S., Graham R.R., Manoharan A., Ortmann W., Bhangale T., Denny J.C., Carroll R.J., Eyler A.E., Greenberg J.D., Kremer J.M., Pappas D.A., Jiang L., Yin J., Ye L., Su D.F., Yang J., Xie G., Keystone E., Westra H.J., Esko T., Metspalu A., Zhou X., Gupta N., Mirel D., Stahl E.A., Diogo D., Cui J., Liao K., Guo M.H., Myouzen K., Kawaguchi T., Coenen M.J., van Riel P.L., van de Laar M.A., Guchelaar H.J., Huizinga T.W., Dieude P., Mariette X., Bridges S.L. Jr., Zhernakova A., Toes R.E., Tak P.P., Miceli-

2019 23•8

Richard C., Bang S.Y., Lee H.S., Martin J., Gonzalez-Gay M.A., Rodriguez-Rodriguez L., Rantapaa-Dahlqvist S., Arlestig L., Choi H.K., Kamatani Y., Galan P., Lathrop M., RACI consortium, GARNET consortium, Eyre S., Bowes J., Barton A., de Vries N., Moreland L.W., Criswell L.A., Karlson E.W., Taniguchi A., Yamada R., Kubo M., Liu J.S., Bae S.C., Worthington J., Padyukov L., Klareskog L., Gregersen P.K., Raychaudhuri S., Stranger B.E., De Jager P.L., Franke L., Visscher P.M., Brown M.A., Yamanaka H., Mimori T., Takahashi A., Xu H., Behrens T.W., Siminovitch K.A., Momohara S., Matsuda F., Yamamoto K., Plenge R.M. Genetics of rheumatoid arthritis contributes to biology and drug discovery. Nature. 2014;506(7488):376-381. DOI 10.1038/nature12873.

Olkkonen J., Kouri V.P., Hynninen J., Konttinen Y.T., Mandelin J. Differentially expressed in chondrocytes 2 (DEC2) increases the expression of IL-1β and is abundantly present in synovial membrane in rheumatoid arthritis. PLoS One. 2015;10(12):e0145279. DOI 10.1371/journal.pone.0145279.

Ponomarenko M., Arkova O., Rasskazov D., Ponomarenko P., Savinkova L., Kolchanov N. Candidate SNP markers of gender-biased autoimmune complications of monogenic diseases are predicted by a significant change in the affinity of TATA-binding protein for human gene promoters. Front. Immunol. 2016;7:130. DOI 10.3389/ fimmu.2016.00130.

Ponomarenko M., Mironova V., Gunbin K., Savinkova L. Hogness box. In: Maloy S., Hughes K., (Eds.) Brenner's Encyclopedia of Genetics. Vol. 3. San Diego: Acad. Press; Elsevier Inc., 2013;491-494. DOI 10.1016/B978-0-12- 374984-0.00720-8.

Ponomarenko M., Rasskazov D., Arkova O., Ponomarenko P., Suslov V., Savinkova L., Kolchanov N. How to use SNP\_TATA\_Comparator to find a significant change in gene expression caused by the regulatory SNP of this gene's promoter via a change in affinity of the TATA-binding protein for this promoter. BioMed Res. Int. 2015;2015:359835. DOI 10.1155/2015/359835.

Ponomarenko P., Chadaeva I., Rasskazov D.A., Sharypova E., Kashina E.V., Drachkova I., Zhechev D., Ponomarenko M.P., Savinkova L.K., Kolchanov N. Candidate SNP markers of familial and sporadic Alzheimer's diseases are predicted by a significant change in the affinity of TATA-binding protein for human gene promoters. Front. Aging Neurosci. 2017;9:231. DOI 10.3389/fnagi.2017.00231.

Ponomarenko P.M., Ponomarenko M.P., Drachkova I.A., Lysova M.V., Arshinova T.V., Savinkova L.K., Kolchanov N.A. Prediction of the affinity of the TATA-binding protein to TATA boxes with single nucleotide polymorphisms. Mol. Biol. (Mosk.). 2009;43(3):472-479. DOI 10.1134/S0026893309030157.

Ponomarenko P., Rasskazov D., Suslov V., Sharypova E., Savinkova L., Podkolodnaya O., Podkolodny N., Tverdokhleb N., Chadaeva I., Ponomarenko M., Kolchanov N. Candidate SNP markers of chronopathologies are predicted by a significant change in the affinity of TATA-binding protein for human gene promoters. BioMed Res. Int. 2016;2016:8642703. DOI 10.1155/2016/8642703.

Ponomarenko P.M., Savinkova L.K., Drachkova I.A., Lysova M.V., Arshinova T.V., Ponomarenko M.P., Kolchanov N.A. A step-by-step model of TBP/TATA box binding allows predicting human hereditary diseases by single nucleotide polymorphism. Dokl. Biochem. Biophys. 2008;419:88-92. DOI 10.1134/S1607672908020117.

Ponomarenko P.M., Suslov V.V., Savinkova L.K., Ponomarenko M.P., Kolchanov N.A. A precise equilibrium equation for four steps of binding between TBP and TATA-box allows for the prediction of phenotypical expression upon mutation. Biophysics. 2010;55(3): 358-369. DOI 10.1134/S0006350910030036.

Richardson M.L., Helms C.A., Vogler J.B. 3rd, Genant H.K. Skeletal changes in neuromuscular disorders mimicking juvenile rheumatoid arthritis and hemophilia. AJR. Am. J. Roentgenol. 1984;143(4):893-897. DOI 10.2214/ajr.143.4.893.

Rutten M.J., Dijk F., Savci-Heijink C.D., Buist M.R., Kenter G.G., van de Vijver M.J., Jordanova E.S. HLA-G expression is an independent predictor for improved survival in high grade ovarian carcinomas. J. Immunol. Res. 2014;2014:274584. DOI 10.1155/2014/274584. Sakkas L.I., Daoussis D., Liossis S.N., Bogdanos D.P. The infectious basis of ACPA-positive rheumatoid arthritis. Front. Microbiol. 2017; 8:1853. DOI 10.3389/fmicb.2017.01853.

Sarkander J., Hojyo S., Tokoyoda K. Vaccination to gain humoral immune memory. Clin. Transl. Immunol. 2016;5(12):e120. DOI 10.1038/cti.2016.81.

Sato K., Takahashi N., Kato T., Matsuda Y., Yokoji M., Yamada M., Nakajima T., Kondo N., Endo N., Yamamoto R., Noiri Y., Ohno H., Yamazaki K. Aggravation of collagen-induced arthritis by orally administered Porphyromonas gingivalis through modulation of the gut microbiota and gut immune system. Sci. Rep. 2017;317(1):6955. DOI 10.1038/s41598-017-07196-7.

Savinkova L., Drachkova I., Arshinova T., Ponomarenko P., Ponomarenko M., Kolchanov N. An experimental verification of the predicted effects of promoter TATA-box polymorphisms associated with human diseases on interactions between the TATA boxes and TATA-binding protein. PLoS One. 2013;8(2):e54626. DOI 10.1371/ journal.pone.0054626.

Scott D.L., Wolfe F., Huizinga T.W. Rheumatoid arthritis. Lancet. 2010; 376(9746):1094-1108. DOI 10.1016/S0140-6736(10)60826-4.

Sherry S.T., Ward M.H., Kholodov M., Baker J., Phan L., Smigielski E.M., Sirotkin K. dbSNP: the NCBI database of genetic variation. Nucleic Acids Res. 2001;29(1):308-311. DOI 10.1093/nar/29.1.308.

Smolen J.S., Aletaha D. Rheumatoid arthritis therapy reappraisal: strategies, opportunities and challenges. Nat. Rev. Rheumatol. 2015; 11(5):276-289. DOI 10.1038/nrrheum.2015.8.

Smolen J.S., Aletaha D., McInnes I.B. Rheumatoid arthritis. Lancet. 2016;388(10055):2023-2038. DOI 10.1016/S0140-6736(16)30173-8.

Sood S., Brownlie R.J., Garcia C., Cowan G., Salmond R.J., Sakaguchi S., Zamoyska R. Loss of the protein tyrosine phosphatase PTPN22 reduces mannan-induced autoimmune arthritis in SKG mice. J. Immunol. 2016;197(2):429-440. DOI 10.4049/jimmunol. 1502656.

Starodubtseva N.L., Sobolev V.V., Soboleva A.G., Nikolaev A.A., Bruskin S.A. Genes expression of metalloproteinases (MMP-1, MMP-2, MMP-9, and MMP-12) associated with psoriasis. Russ. J. Genet. 2011;47(9):1117-1123. DOI 10.1134/S102279541109016X.

Staron A., Mąkosa G., Koter-Michalak M. Oxidative stress in erythrocytes from patients with rheumatoid arthritis. Rheumatol. Int. 2012; 32(2):331-334. DOI 10.1007/s00296-010-1611-2.

Suslov V.V., Ponomarenko P.M., Ponomarenko M.P., Drachkova I.A., Arshinova T.V., Savinkova L.K., Kolchanov N.A. TATA box polymorphisms in genes of commercial and laboratory animals and plants associated with selectively valuable traits. Russ. J. Genet. 2010a;46(4):394-403. DOI 10.1134/S1022795410040022.

Suslov V.V., Ponomarenko P.M., Efimov V.M., Savinkova L.K., Ponomarenko M.P., Kolchanov N.A. SNPs in the HIV-1 TATA box and the AIDS pandemic. J. Bioinform. Comput. Biol. 2010b;8(3):607-625. DOI 10.1142/S0219720010004677.

Sziller I., Babula O., Hupuczi P., Nagy B., Rigo B., Szabo G., Papp Z., Linhares I.M., Witkin S.S. Mannose-binding lectin (MBL) codon 54 gene polymorphism protects against development of pre-eclampsia, HELLP syndrome and pre-eclampsia-associated intrauterine growth restriction. Mol. Hum. Reprod. 2007;13(4):281-285. DOI 10.1093/ molehr/gam003.

Telenti A., Pierce L.C., Biggs W.H., di Iulio J., Wong E.H., Fabani M.M., Kirkness E.F., Moustafa A., Shah N., Xie C., Brewerton S.C., Bulsara N., Garner C., Metzker G., Sandoval E., Perkins B.A., Och F.J., Turpaz Y., Venter J.C. Deep sequencing of 10,000 human genomes. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2016;113(42):11901-11906. DOI 10.1073/pnas.1613365113.

Troelsen L.N., Garred P., Christiansen B., Torp-Pedersen C., Christensen I.J., Narvestad E., Jacobsen S. Double role of mannose-binding lectin in relation to carotid intima-media thickness in patients with rheumatoid arthritis. Mol. Immunol. 2010;47(4):713-718. DOI 10.1016/j.molimm.2009.10.021.

Trovato G.M. Sustainable medical research by effective and comprehensive medical skills: overcoming the frontiers by predictive, preventive and personalized medicine. EPMA J. 2014;5(1):14. DOI 10.1186/1878-5085-5-14.

- Varzari A., Deyneko I.V., Tudor E., Turcan S. Polymorphisms of glutathione S-transferase and methylenetetrahydrofolate reductase genes in Moldavian patients with ulcerative colitis: Genotype-phenotype correlation. Meta Gene. 2016;7:76-82. DOI 10.1016/j.mgene.2015. 12.002.
- Vives-Corrons J.L., Rubinson-Skala H., Mateo M., Estella J., Feliu E., Dreyfus J.C. Triosephosphate isomerase deficiency with hemolytic anemia and severe neuromuscular disease: familial and biochemical studies of a case found in Spain. Hum. Genet. 1978;42(2):171-180.
- Waardenberg A.J., Basset S.D., Bouveret R., Harvey R.P. CompGO: an R package for comparing and visualizing Gene Ontology enrichment differences between DNA binding experiments. BMC Bioinformatics. 2015;16:275. DOI 10.1186/s12859-015-0701-2.
- Watanabe M., Zingg B.C., Mohrenweiser H.W. Molecular analysis of a series of alleles in humans with reduced activity at the triosephosphate isomerase locus. Am. J. Hum. Genet. 1996;58(2):308-316.

- Wu J., Wu M., Li L., Liu Z., Zeng W., Jiang R. dbWGFP: a database and web server of human whole-genome single nucleotide variants and their functional predictions. Database (Oxford). 2016;2016:baw024. DOI 10.1093/database/baw024.
- Zerbino D.R., Wilder S.P., Johnson N., Juettemann T., Flicek P.R. The ensembl regulatory build. Genome Biol. 2015;16:56. DOI 10.1186/ s13059-015-0621-5.
- Zhang J.Q., Xia M., Shen Y.Q., Xu L.H., Yang J., Miao F.Q., Xie W. Research on the mechanisms and the function of abnormal HLA class I expression in hepatocellular carcinoma cell lines. Tissue Antigens. 2007;69(5):415. DOI 10.1111/j.1399-0039.2007.00836.x.
- Zhang Y., Proenca R., Maffei M., Barone M., Leopold L., Friedman J.M. Positional cloning of the mouse obese gene and its human homologue. Nature. 1994;372(6505):425-432. DOI 10.1038/372425a0.
- Zuber-Jerger I., Kullmann F., Schneidewind A., Scholmerich J. Diagnosis and treatment of a patient with gallstone ileus. Nat. Clin. Pract. Gastroenterol. Hepatol. 2005;2(7):331-335. DOI 10.1038/ ncpgasthep0211.

#### ORCID ID

M.P. Ponomarenko orcid.org/0003-1663-318X

**Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

Received September 17, 2017. Revised May 14, 2019. Accepted August 29, 2019.

Acknowledgments. The text of the manuscript was written by MPP, who acknowledges the support from the Russian Ministry of Education and Science, Program of the Improvement of the Worldwide Competitive Ability of Russian Universities among Research and Educational Centers (project 5–100). The modification of the Web service by PMP, DAR, IVCh, and EAO and data analysis by EBSh, IAD, and LKS were supported by budgeted projects 0324-2019-0040 and 0324-2019-0042, respectively. The research design and general supervision by NAK and VAK were supported by the Integrated Program of Basic Research, Siberian Branch of the RAS, project 0324-2018-0021.
# Diversity of mariner-like elements in Orthoptera

K. Ustyantsev<sup>1</sup>, M. Biryukov<sup>1</sup>, I. Sukhikh<sup>1</sup>, N.V. Shatskaya<sup>1</sup>, V. Fet<sup>2</sup>, A. Blinov<sup>1, 3</sup>, I. Konopatskaia<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Marshall University, Department of Biological Sciences, Huntington, USA

<sup>3</sup> Institute of Molecular and Cellular Biology, SB RAS, Novosibirsk, Russia

e-mail: ustyantsev@bionet.nsc.ru

*Mariner*-like elements (MLEs) are among the most widespread DNA transposable elements in eukaryotes. Insects were the first organisms in which MLEs were identified, however the diversity of MLEs in the insect order Orthoptera has not yet been addressed. In the present study, we explore the diversity of MLEs elements in 16 species of Orthoptera belonging to three infraorders, Acridoidea (Caelifera), Grylloidea (Ensifera), and Tettigoniidea (Ensifera) by combining data mined from computational analysis of sequenced degenerative PCR MLE amplicons and available Orthoptera genomic scaffolds. In total, 75 MLE lineages (Ortmar) were identified in all the studied genomes. Automatic phylogeny-based classification suggested that the current known variability of MLEs can be assigned to seven statistically well-supported phylogenetic clusters (I–VII), and the identified Orthoptera lineages were distributed among all of them. The majority of the lineages (36 out of 75) belong to cluster I; 20 belong to cluster VI; and seven, six, four, one and one lineages belong to clusters II, IV, VII, III, and V, respectively. Two of the clusters (II and IV) were composed of a single Orthoptera MLE lineage each (Ortmar37 and Ortmar45, respectively) which were distributed in the vast majority of the studied Orthoptera genomes. Finally, for 16 Orthoptera MLE lineages, horizontal transfer from the distantly related taxa belonging to other insect orders may have occurred. We believe that our study can serve as a basis for future researches on the diversity, distribution, and evolution of MLEs in species of other taxa that are still lacking the sequenced genomes. Key words: *mariner*-like elements; transposable elements; Orthoptera; Insects; horizontal transfer.

For citation: Ustyantsev K., Biryukov M., Sukhikh I., Shatskaya N.V., Fet V., Blinov A., Konopatskaia I. Diversity of *mariner*like elements in Orthoptera. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii = Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8): 1059-1066. DOI 10.18699/VJ19.581

# Разнообразие mariner-подобных элементов Orthoptera

К.В. Устьянцев<sup>1</sup> 🐵, М.Ю. Бирюков<sup>1</sup>, И.С. Сухих<sup>1</sup>, Н.В. Шацкая<sup>1</sup>, В. Фет<sup>2</sup>, А.Г. Блинов<sup>1, 3</sup>, И.Д. Конопацкая<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

<sup>2</sup> Университет Маршалл, Отделение биологических наук, Хантингтон, США

<sup>3</sup> Институт молекулярной и клеточной биологии Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия

e-mail: ustyantsev@bionet.nsc.ru

*Mariner*-подобные элементы (МПЭ) – одни из самых распространенных мобильных элементов эукариот. Насекомые – первые организмы, в которых были обнаружены МПЭ, однако до сих пор еще не изучено разнообразие МПЭ насекомых отряда Orthoptera. В настоящей работе, совмещая результаты биоинформационного анализа секвенированных вырожденных ПЦР-ампликонов МПЭ и доступных геномных последовательностей Orthoptera, мы исследуем разнообразие МПЭ у 16 видов Orthoptera, принадлежащих к трем инфраотрядам: Acridoidea (Caelifera), Grylloidea (Ensifera) и Tettigoniidea (Ensifera). Всего среди всех изученных геномов выявлено 75 генетических линий МПЭ (Ortmar). Автоматизированная филогенетически опосредованная классификация подразделила все известное в настоящее время разнообразие МПЭ на семь кластеров со значимой статистической поддержкой (I–VII), в каждом из которых была найдена одна из генетических линий МПЭ Orthoptera. Большинство генетических линий (36 из 75) принадлежит к кластеру I; 20 линий относятся к кластеру VI; 6, 7, 4 и по 1 линии принадлежат к кластерам II, IV, VII, III и V соответственно. Два кластера, II и IV, были представлены единственными генетическими линиями МПЭ Orthoptera, Ortmar37 и Ortmar45, соответственно, распространенными среди большинства исследованных геномов Orthoptera. Мы также показали, что 16 генетических линий МПЭ Orthoptera могли участвовать в горизонтальном переносе с эволюционно удаленными таксонами насекомых из других отрядов.

Ключевые слова: *mariner*-подобные элементы; мобильные элементы; Orthoptera; насекомые; горизонтальный перенос.

#### Introduction

DNA transposons were the first mobile genetic elements discovered in eukaryotes (McClintock, 1950). Since that time, different groups of these "selfish" elements were identified throughout the whole eukaryotic tree of life (Robertson, 2002; Feschotte, Pritham, 2007; Wicker et al., 2007). The most abundant and widespread group of DNA transposons is a *Tc1/mariner* superfamily (Plasterk et al., 1999; Tellier et al., 2015) named after its two best-studied elements, *Tc1* and *mariner* from a nematode *Caenorhabditis elegans* (Emmons

et al., 1983) and a fruit fly *Drosophila mauritiana* (Jacobson et al., 1986), respectively.

Mariner-like elements (MLEs) form the mariner family within the *Tc1/mariner* superfamily, MLEs are relatively small in size (about 1300 bp) characterized by the presence of 28-30 bp terminal inverted repeats (TIRs), an intronless gene encoding transposase, and a typical TA dinucleotide pattern of target site duplication (TSD) (Robertson, 1993; Robertson, MacLeod, 1993; Leroy et al., 2003). MLE transposases contain a common to Tc1/mariner N-terminal DNA-binding domain of helix-turn-helix type and a C-terminal catalytic domain with characteristic DD(34)D motif (Brillet et al., 2007). Former studies have described nine well-defined canonical subfamilies based on the similarities of the transposase catalytic core amino acid sequences (Robertson, 1997, 2002; Robertson, MacLeod, 1993; Green, Frommer, 2001): vertumnana, cecropia, mauritiana, irritans, mellifera, capitata, elegans, briggsae and *lineata*. This list was later supplemented by the more recently identified marmoratus and drosophila subfamilies (Bui et al., 2007; Wallau et al., 2014).

Probably, the most exciting feature of Tc1/mariner elements and MLEs in particular is their ubiquity. There are numerous reports suggesting horizontal transfers of MLEs between highly diverged taxa (Yoshiyama et al., 2001; Lampe et al., 2003; Silva et al., 2004, 2005; Oliveira et al., 2012; Dupeyron et al., 2014). Such a tendency to horizontal transfer is explained by (1) an evolutionary necessity for a long-term persistence of a DNA transposon, which otherwise will be eventually silenced by spontaneous mutations and cell's internal defense mechanisms (Lohe et al., 1995; Schaack et al., 2010), and (2) the simplicity of MLEs structure and life cycle (Plasterk, van Luenen, 2002). Presence of cis- or trans-encoded transposase and intact TIRs are the only features required for the transposition of MLEs (Plasterk et al., 1999). In addition, the MLE transposase was demonstrated to be fully active in vitro (Lampe et al., 1996; Tosi, Beverley, 2000). Such a low dependence on host-encoded and other biological factors most probably underlies success of MLEs as inter-taxa colonizers and their use as transgenic vectors (Delaurière et al., 2009).

Insects were the first organisms in which MLEs were identified and for which the horizontal transfer of MLEs was first proposed (Jacobson et al., 1986; Maruyama, Hartl, 1991; Robertson, 1993; Robertson, MacLeod, 1993). The insect order Orthoptera comprises two suborders: Caelifera (grasshoppers and locusts) and Ensifera (katydids and crickets). A computational analysis of the diversity of Tc1/mariner elements was carried out only for the genome of the migratory locust Locusta migratoria (Caelifera, Acrididae, Oedipodinae), one of the largest sequenced animal genome up to date (5.7 Gb) (Wang et al., 2014). However, this study provided no classification of the identified elements below the superfamily level (Bao et al., 2015). Only a few partial sequences belonging to MLEs were experimentally identified in two other grasshopper species (both in Caelifera, Acrididae): Exprepocnemis plorans (Eyprepocnemedinae) (Montiel et al., 2012) and Trimerotropis pallidipennis (Oedipodinae) (Tevy et al., 2007). In addition, a recently published draft genome of the Hawaiian cricket Laupala kohalensis (Ensifera, Grylloidea, Trigonidiidae) is now also available for the analysis (Blankers et al., 2017). In this work, we explore the diversity of MLEs in Orthoptera from three infraorders, Acridoidea (Caelifera), Grylloidea (Ensifera), and Tettigoniidea (Ensifera). We identify new lineages of MLEs and take a first look into their horizontal transfer dynamics among insects.

## Materials and methods

**Orthoptera specimens.** Specimens of 14 species of Orthoptera were provided by Dr. A.G. Bugrov, Institute of Systematics and Ecology of Animals, the Siberian Branch of Russian Academy of Sciences, Novosibirsk, Russia. We used 10 specimens of grasshoppers (Acridoidea), two of crickets (Grylloidea), and two of katydids (Tettigonioidea). The taxonomic position of each of the studied specimens is indicated in Table 1.

**DNA extraction, PCR amplification and sequencing.** Total DNA was extracted from muscle or brain tissue of the ethanol-preserved insect specimens using DNAeasy Blood and Tissue kit (Qiagen, Germany). We used canonical degenerate PCR primers specific for the conserved part of the MLE transposase gene catalytic domain to amplify the corresponding sequences for each of the DNA specimen. The primer sequences (MAR 124F and MAR 276R) and the cycling conditions are from the previous study (Robertson, MacLeod, 1993). PCR products were visualized and separated from unincorporated primers on 1.2 % agarose gel stained with EtBr. The resulting bands were cut out and then isolated from the gel for each of the studied Orthoptera specimens using QIAquick Gel Extraction Kit (Qiagen, Germany).

Library preparation, sequencing and assembly. Approximately 100 ng of each of the isolated 14 PCR amplicon mixes were used for barcode library preparation with Ion Xpress Plus Fragment Library Kit (Thermo Fisher Scientific) following the manufacturer's protocol. Fragmentation time was 6 min and 8 PCR amplification cycles were done. Purification of the libraries was done with AMPure XP kit (Beckman Coulter). A DNA fraction of 280-350 bp was extracted from the libraries using LabChip XT (Caliper Life Sciences) on a DNA500 chip with subsequent purification with AMPure XP kit. The quality and molarity of the obtained libraries was evaluated with DNA High Sensivity kit on the Bionanalyzer BA2100 chip (Agilent). The final libraries were amplified in emulsion PCR with Ion PGM Hi-Q View OT2 Kit (Thermo Scientific) and then sequenced on the Ion Torrent PGM system with 316v2 chip. Raw sequence reads produced by the Ion Torrent sequencing were *de novo* assembled into contigs using MIRA v. 4.0.2 (Chevreux et al., 2004), specifying "iontor" as technology parameter and "est, denovo, accurate" as job parameters in MIRA manifest configuration files.

Availability of supporting data. The genomic sequences used in this work are available at NCBI GenBank (http:// www.ncbi.nlm.nih.gov/genbank). The genomes of *Locusta migratoria* and *Laupala kohalensis* include 5,760 Mb covering 1,397,492 scaffolds and 1,595 Mb covering 148,784 scaffolds, respectively (Wang et al., 2014; Blankers et al., 2017). The genome sequences from other 259 insect species (actual on 11.07.2018) were retrieved from NCBI GenBank using the following Entrez searching query on the Assembly database: "Insecta"[Organism] NOT "Orthoptera"[Organism] AND (latest[filter] AND "scaffold level"[filter] AND "representative genome"[filter] AND all[filter] NOT anomalous[filter] filtering option.

Table 1.	Studied Ortho	ptera species ar	nd the identified	diversity	of MLE lineages

Family	Subfamily	Species	MLE cluster**							Number
			l (36)	 (1)	 (7)	IV (1)	V (6)	VI (20)	VII (4)	of Ortmar lineages per species
Acrididae	Acridinae	Acrida sp.	20	1	1	1	3	5	0	31
	Eyprepocnemidinae	Eyprepocnemis plorans	16	1	2	1	1	6	0	27
	Gomphocerinae	Notostaurus albicornis	14	1	2	1	1	4	0	23
	Melanoplinae	Sinopodisma punctata	18	1	3	1	1	8	0	32
		Bryodemella tuberculata	18	1	2	1	3	6	0	31
	Oedipodinae	Locusta migratoria*	19	1	1	1	3	11	0	36
		Oedipoda fedtschenki	21	1	2	1	3	7	0	35
	Oxyinae	Oxya japonica	13	1	3	0	3	4	0	24
	Pezotettiginae	Pezotettix anatolica	11	1	2	1	3	3	0	21
Pyrgomorphidae	Pyrgomorphinae	Chrotogonus sp.	6	0	1	1	0	1	0	9
Pamphagidae	Pamphaginae	Paranocaracris karadagi	19	1	2	0	1	6	0	29
Tettigoniidae	Tettigoniinae	Gampsocleis sedakovii	9	1	4	1	2	2	1	20
		Tettigonia viridissima	10	1	1	1	1	1	1	16
Gryllidae	Gryllinae	Cardiodactylus novaeguineae	11	0	6	1	4	2	3	27
	Trogonidiinae	Gryllus campestris	14	1	3	1	3	1	1	24
	Eneopterinae	Laupala kohalensis*	13	0	2	0	1	12	3	31

Note. Clusters correspond to those in Figure. Taxonomy is according to NCBI Taxonomy. See Supplementary 4 for more details.

\* Species with available genomic scaffolds.

\*\* For each cluster, (N) designate total number of different Ortmar MLE lineages found.

Detection of MLE sequences. We collected a set of 19 known full-length transposase protein sequences belonging to eight MLE subfamilies (Supplementary 1)<sup>1</sup> and used them as queries in a batch tBLASTn search performed on the genomic sequences of L. migratoria and L. kohalensis. The recovered BLAST hits (High Scoring Pairs) were reassembled into copies if they were following the previously defined criteria (Wallau et al., 2014). Two hits from the same scaffold are jointed together if the distance between their centers is less than 1000 bp and if they have the same orientation. Only copies longer than 400 bp were retained. In order to extract the full-length sequence of each copy, the region of each assembled copy was expanded to 1500 bp. The copies were next clustered together into lineages by iterative BLASTn, setting the similarity threshold to 75 % which was previously defined in (Bouallègue et al., 2017), retrieving a majority rule consensus sequence for each lineage during the clustering process. Singlet sequences and consensuses derived from less than 10 sequences were removed from further analysis. Finally, we attempted to identify TIRs at the ends of the lineage consensuses using EMBOSS EINVERTED tool (Rice et al., 2000). Each newly identified complete sequence of Orthoptera MLE lineage was added to the query set and the whole search process was repeated to achieve the higher sensitivity.

The sequences of the query set obtained after the MLE screening of *L. migratoria* and *L. kohalensis* genomes were trimmed to the size of the conserved region of the MLE transposase catalytic domain which is between the canonical MLE degenerative primers (Robertson, MacLeod, 1993). Using this

<sup>1</sup> Supplementary Materials 1–6 are available in the online version of the paper: http://www.bionet.nsc.ru/vogis/download/pict-2019-23/appx23.pdf set, we performed a batch tBLASTn search against the assembled PCR amplicon sequences of 14 other Orthoptera species. Contigs of expected length (between 450 and 550 bp) which gave positive BLAST hits with more than 90 % coverage to the query sequence were kept for further analysis. The retrieved contigs were clustered into lineages as previously described. To remove redundancy and to keep (when possible) only a full-length representative of a lineage for further analyses, we did a BLASTn search using the consensus sequences of obtained lineages as queries against the database of full-length Orthoptera MLE lineages identified in this work.

Finally, consensus sequences of the obtained MLE lineages, both full-length and partial, were used as queries in a batch BLASTn search against the sequences originally retrieved by tBLASTn search from all the studied Orthoptera species to estimate the prevalence and distribution of each lineage.

**Classification and phylogenetic analysis.** Corresponding full-length and partial protein sequences of MLE transposases were identified in lineage consensuses using BLASTx search against the original transposase tBLASTn query set. The obtained protein sequences were aligned together with full-length transposase proteins of known MLEs from the previous work (Bouallègue et al., 2017) using MAFFT v7.312 (Katoh, Standley, 2013). The resulted alignment was used to build a Bayesian phylogeny of MLEs using the MrBayes v3.2.5 (Ronquist et al., 2012). The best-fitting model LG+I+G with four gamma rate categories was selected using SMS tool (Lefort et al., 2017) based on Akaike information criterion (Akaike, 1998). Bayesian posterior probabilities were estimated by running ten Markov chain Monte Carlo chains for 2,500,000 generations in two parallel runs, sampling each

250 generations, and discarding first 25 % of samples in the end. Automatic phylogeny-based classification of the sequences on the resulted tree was performed using Cluster Picker tool (Ragonnet-Cronin et al., 2013). The minimal statistical support was set to 90 % and various genetic distance thresholds from 40 to 60 % were tested.

**Horizontal gene transfer detection.** The full-length nucleotide consensus sequences of the identified Orthoptera lineages were used in MEGABLAST search against the genomic scaffolds of 259 insect species from different orders available in the NCBI. Cases of potential horizontal transfer between the studied Orthoptera genomes and other insect taxa were considered when MEGABLAST hit showed more than 90 % of identity covering more than 90 % of the query sequences as it was proposed by several authors (Filée et al., 2015; Wallau et al., 2016; Bouallègue et al., 2017).

## **Results and discussion**

Screening for MLE sequences was based on a homology approach (tBLASTn) with a set of 19 known full-length amino acid transposase sequences used as queries (see Supplementary 1). First, we initialized the search in the available genomic scaffolds of *L. migratoria* and *L. kohalensis* in order to identify Orthoptera full-length MLE sequences. A total of 4290 MLE copies from *L. migratoria* clustered in 27 lineages and 992 MLE copies from *L. kohalensis* clustered in 24 lineages were identified. Here, one lineage corresponds to a group of at least 10 sequences which have more than 75 % identity to each other detected by BLASTn comparisons.

Partial sequences of the conserved region of the MLE transposase catalytic domain were identified among the de novo sequenced PCR amplicons obtained from 14 other Orthoptera species. The sequences were then clustered into lineages following the same rules as described above (see Table 1). For each lineage, obtained both from the full-length or partial sequences, a majority-rule consensus sequence was derived (Supplementary 2). A total of 75 lineages were identified in all the studied Orthoptera genomes. For 49 of the lineages there was a full-length representative either from L. migratoria or L. kohalensis genome (Supplementary 3). There were no lineages distributed in all the genomes studied. Sixteen lineages were found only in the Caelifera, and 26, only in the Ensifera genomes. Thirty-three lineages were present both in Caelifera and Ensifera. Sixteen lineages were identified in a single genome each (Supplementary 4).

On average, 26 lineages were found for a studied orthopteran genome. The maximum (36 lineages) was identified in the genome of the migratory locust (*L. migratoria*) and the minimum (9 lineages) in the genome of an African grasshopper (*Chrotogonus* sp.) (see Table 1). It should be noted that the increase in the number of MLE lineages detected in *L. migratoria* (from 27 to 36) and *L. kohalensis* (from 24 to 31) genomes is due to the fact that these lineages are present as singlets or in less than 10 copies in the genomes and therefore were filtered out during the initial stringent mining process. Nevertheless, their minor presence is noted in Table 1 and Supplementary 4.

For the MLE lineage consensuses identified during the first stringent search in the *L. migratoria* and *L. kohalensis* genomes, TIRs as well as the characteristic to MLEs TA di-

nucleotide TSD have been identified. Among the 27 *L. migratoria* lineages TIRs were found in 24 lineages, and the TSD was found in 17. TIRs were found in all the 24 lineage consensuses from the *L. kohalensis* genome, 19 of which also had the TSD (see Supplementary 3).

Transposase amino acid sequences of the lineage consensuses were then used in phylogenetic analysis together with other known MLE transposases. To implement a phylogenybased automatic classification of the identified lineages, we used the Cluster Picker tool (Ragonnet-Cronin et al., 2013) which assigns sequences into a cluster if (1) there is a substantial statistical support for their clustering on a tree and (2) a distance threshold between sequences in a cluster is satisfied. Testing different distance thresholds we found that at 43 % level all the "canonical" (historically first identified) MLE subfamilies (like mauritiana, mellifera, cecropia, etc.) still can be distinguished from each other, while increasing the threshold to 44 % already results in collapsing mauritiana and mellifera subfamilies into a single cluster. Using the 43 % threshold results in 28 clusters (including those represented by a single lineage), which can be supposedly of a subfamily level. However, these clusters at the same time are the parts of the higher-level ones (see Figure). For further convenience and the redundancy removal, we arbitrarily chose 55 % similarity threshold at which seven higher-level and statistically pronounced clusters (I-VII) are defined by Cluster Picker (see Figure, Table 1, and Supplementary 4). Four of these clusters (III, V, VI, and VII) include previously known subfamilies. Cluster III is comprised of mauritiana, mellifera, cecropia, elegans and briggsae subfamilies. Cluster V is represented solely by the *irritans* subfamily, even more supporting its status as such. Members of a recently defined drosophila subfamily (Wallau et al., 2014) were found within cluster VI. Cluster VII includes vertumnana and marmoratus subfamilies (Bui et al., 2007, 2008). Although no previously defined subfamilies were found grouped in cluster I, it includes elements recently identified in the insect order Hemiptera (Bouallègue et al., 2017) and assigned to irritans subfamily (which, however it is not supported by our phylogenetic analysis). Clusters II and IV are comprised of single Orthoptera lineage each (Ortmar37 and Ortmar45, respectively). However, these lineages were found in the vast majority (13 out of 16) of the studied genomes (see Figure, Table 1, and Supplementary 4).

The identified Orthoptera MLE lineages were distributed among all the seven clusters. The majority of the lineages (36 out of 75) belong to cluster I; 20 to cluster VI; and seven, six, four, one and one lineages, to the clusters II, IV, VII, II, and V, respectively (see Figure, and Supplementary 4). Interestingly, lineages of the cluster VII were identified only among the studied Ensifera genomes.

Horizontal transfer was suggested to be one of the main features explaining an extremely widespread occurrence of MLEs (Robertson, Lampe, 1995). To ensure the long-term survival, a transposable element has to be transferred horizontally or otherwise it would be eventually "fossilized" in the genome by vertical inactivation mechanisms (Lohe et al., 1995). Therefore, to fully understand the evolution of a transposable element lineage it is important to evaluate its horizontal transfer rate. For 16 lineages identified in the studied Orthoptera genomes, horizontal transfer between dis-



Phylogeny of MLE transposases reconstructed by a Bayesian analysis using the LG+I+G amino acid substitution model.

The tree was rooted with transposases from rosa and LTIR Tc1/mariner families (see Supplementary 6 for the names and accessions). Posterior probability is indicated for each node. Nodes with posterior probability below 90 % are collapsed and not shown. Names of the 75 Orthop-tera MLE lineages identified in this study start with "Ortmar" and highlighted in blue. Clusters corresponding to original MLE subfamilies and predicted by Cluster Picker (Ragonnet-Cronin et al., 2013) with 43 % genetic distance threshold are indicated by bold red lines to the right of the tree, and their corresponding names (where applicable) are shown. Posterior probabilities of the nodes corresponding to subfamily-level clusters are highlighted in red. Higher-level clusters predicted by Cluster Picker with 55% genetic distance threshold are indicated with black bold brackets and assigned with Roman numerals. Red stars indicate Orthoptera lineages which may have been horizontally transferred between Orthoptera species and species from other insect orders (see Table 2 for more details).

Table 2.	Cases of potential horizor	ital transfer of MLE lineage	s identified in tl	he studied Orthoptera	genomes
between	other insects detected by	/ MEGABLAST search			

Non-Orthoptera insect orders**									
Diptera (3/100)	Coleoptera (2/10)	Odonata (1/2)	Phasmatodea (1/2)	Blattodea (2/4)					
-	-	-	1/320/94.8	-					
-	1/10/94.0	-	-	1/2/92.4					
-	1/43/92.0	-	-	-					
_	_	_	_	1/80/92.9					
_	_	1/1/90.2	_	-					
_	_	_	_	1/12/91.4					
_	_	_	_	1/78/95.3					
_	_	1/10/97.8	_	-					
_	_	_	_	-					
_	_	_	_	1/1/90.5					
_	_	_	_	-					
_	_	_	-	-					
_	-	-	-	-					
_	-	-	1/51/96.8	-					
3/49/99.3	_	-	-	-					
_	_	-	-	-					
	Diptera 3/100)	Diptera Coleoptera   3/100) (2/10)   - -   1/10/94.0 1/43/92.0   - -	Diptera     Coleoptera     Odonata       3/100)     (2/10)     (1/2)       -     -     -       1/10/94.0     -     -       1/43/92.0     -     -       -     -     -	Diptera     Coleoptera     Odonata     Phasmatodea       3/100)     (2/10)     (1/2)     (1/2)       -     -     -     1/320/94.8       1/10/94.0     -     -       1/43/92.0     -     -       -     1/43/92.0     -     -       -     -     1/10/94.0     -     -       -     1/43/92.0     -     -     -       -     -     -     -     -       -     -     -     -     -       -     -     -     -     -       -     -     -     -     -       -     -     -     -     -       -     -     -     -     -       -     -     -     -     -     -       -     -     -     -     -     -     -       -     -     -     -     -     -     -     -     -     -     -					

Note. See Supplementary 5 for more details.

\* For each lineage, (N) – number of studied Orthoptera genomes in which the lineage was identified;

<sup>\*\*</sup> for each non-Orthoptera order, (X/Y) – (number of genomes with detected potential horizontal transfers/number of genomes in the database); for the corresponding Orthoptera MLE lineage, values X/Y/Z designate number of genomes with MEGABLAST hit with more than 90 % identity/total number of MEGABLAST hits among the genomes/the maximum MEGABLAST identity (%) found.

tantly related species (divergence time over 250 Mya (http:// www.timetree.org/home)) from other insect orders may have occurred (see Table 2, and Supplementary 5). Among these potential transfers, some draw an additional attention. For instance, high-identity (up to 99 %) MEGABLAST hits with the full-length sequence of the Ortmar63 lineage consensus from the drosophila subfamily (see Figure, cluster VI) were identified simultaneously in 16 genomes belonging to Diptera, Hemiptera, Lepidoptera, and Hymenoptera, while the lineage itself was identified in ten and two copies in two crickets only: L. kohalensis and Cardiodactylus novaeguineae, respectively (see Supplementary 4). A less prominent signal was found for the lineage Ortmar39 of the mauritiana subfamily identified in eleven Orthoptera genomes with 10 copies per genome on average (see Figure, cluster III). MEGABLAST hits to Ortmar39 (up to 92 % identity) were found for nine Hymenoptera genomes with the number of matches ranging from 1 to 257 (see Table 2, Supplementary 5). Two substantially diverged lineages from the cluster I (Ortmar8 and Ortmar9, each was found in ten studied Orthoptera genomes) gave 80 and 78 high scoring hits with a single genome of a termite Cryptotermes secundus. A substantial amount of high-identity hits with a genome of a stick insect Clitarchus hookeri (Phasmatodea) were found for the lineages Ortmar1 (320 hits up to 95 %, cluster I, distributed in 13 Orthoptera genomes) and Ortmar58 (51 hits up to 97 %, cluster VI, distributed in the 4 Orthoptera genomes). Another example is even more extraordinary: 5784 high-identity (up to 95 %) hits with the sequence of the Ortmar46 lineage of the *irritans* subfamily, widespread within the Orthoptera (see Figure, cluster V, Supplementary 4 and S5), were found in a single genome of the blood-sucking bug *Rhod-nius prolixus* (Hemiptera) (see Table 2, and Supplementary 5).

Interestingly, previous studies showed that the R. prolixus genome is extremely saturated with members of a single lineage of the *irritans* subfamily, suggesting a relatively recent transposition burst with the estimated expansion occurred around the time of speciation of R. prolixus, approximately 1.4 Mya (Fernández-Medina et al., 2016). With Orthoptera species as a potential source, it can be hypothesized that the horizontal transfer of the Ortmar46 lineage could be a cause of the *irritans* subfamily expansion in the *R. prolixus* genome. Although in all the identified potential horizontal transfer cases the exact mechanism(s) and direction of the transfer remain elusive, these findings can later help in deciphering of each particular cases of the process in insects, as suggested by some authors (Silva et al., 2004; Loreto et al., 2008). Overall, the horizontal transfer cases identified here are in line with the recent report on massive horizontal transfer of transposable elements between insects which was based on more sophisticated genome to genome comparisons (Peccoud et al., 2017).

### Conclusion

In this study, we used a non-standard approach to investigate the variability of MLEs. First of all, we took advantage of modern high-throughput sequencing technologies to avoid the bias of non-exhausting sampling which would occur if

2019 23•8

the standard molecular cloning of the PCR amplicons with the subsequent Sanger sequencing was used. Here, the Ion Torrent PGM was a platform of choice, however, any of the currently available next-generation sequencing technologies can be utilized. The robustness of the obtained results was additionally controlled by the results of computational analysis of the two genome sequences from distantly related taxa of Orthoptera, L. migratoria (suborder Caelifera) and L. kohalensis (suborder Ensifera). Secondly, the automatic phylogeny-based classification of MLEs with Cluster Picker (Ragonnet-Cronin et al., 2013) allowed the definition of clusters on a rational, researcher-independent basis. In all previous studies on MLEs, it was a choice of the researchers whether to include newly identified MLE lineages to previously defined clusters, or designate new ones. Using this approach, we were able to identify and classify MLE lineages in the diverse 16 species of Orthoptera (see Table 1 and Figure), for which so far the genomic sequences were available only for the two species. We believe that our study can serve as a basis for future researches on diversity, distribution, and evolution of MLEs in species of other taxa that are still lacking the sequenced genomes.

#### References

- Akaike H. Information Theory and an Extension of the Maximum Likelihood Principle. New York: Springer, 1998;199-213.
- Bao W., Kojima K.K., Kohany O. Repbase Update, a database of repetitive elements in eukaryotic genomes. Mob. DNA. 2015;6(1):11. DOI 10.1186/s13100-015-0041-9.
- Blankers T., Oh K.P., Bombarely A., Shaw K.L. The genomic architecture of a rapid island radiation: mapping chromosomal rearrangements and recombination rate variation in *Laupala*. bioRxiv. 2017; 160952. DOI 10.1101/160952.
- Bouallègue M., Filée J., Kharrat I., Mezghani-Khemakhem M., Rouault J.D., Makni M., Capy P. Diversity and evolution of *mariner*like elements in aphid genomes. BMC Genomics. 2017;18(1):1-12. DOI 10.1186/s12864-017-3856-6.
- Brillet B., Bigot Y., Augé-Gouillou C. Assembly of the *Tc1* and *mariner* transposition initiation complexes depends on the origins of their transposase DNA binding domains. Genetica. 2007;130(2):105-120. DOI 10.1007/s10709-006-0025-2.
- Bui Q.T., Casse N., Leignel V., Nicolas V., Chénais B. Widespread occurrence of *mariner* transposons in coastal crabs. Mol. Phylogenet. Evol. 2008;47(3):1181-1189. DOI 10.1016/j.ympev.2008.03.029.
- Bui Q.T., Delaurière L., Casse N., Nicolas V., Laulier M., Chénais B. Molecular characterization and phylogenetic position of a new *mariner*-like element in the coastal crab, *Pachygrapsus marmoratus*. Gene. 2007;396(2):248-256. DOI 10.1016/j.gene.2007.03.004.
- Chevreux B., Pfisterer T., Drescher B., Driesel A.J., Müller W.E.G., Wetter T., Suhai S. Using the miraEST assembler for reliable and automated mRNA transcript assembly and SNP detection in sequenced ESTs. Genome Res. 2004;14(6):1147-1159. DOI 10.1101/ gr.1917404.
- Delaurière L., Chénais B., Hardivillier Y., Gauvry L., Casse N. Mariner transposons as genetic tools in vertebrate cells. Genetica. 2009; 137(1):9-17. DOI 10.1007/s10709-009-9370-2.
- Dupeyron M., Leclercq S., Cerveau N., Bouchon D., Gilbert C. Horizontal transfer of transposons between and within crustaceans and insects. Mob. DNA. 2014;5(1):4. DOI 10.1186/1759-8753-5-4.
- Emmons S.W., Yesner L., Ruan K.S., Katzenberg D. Evidence for a transposon in *Caenorhabditis elegans*. Cell. 1983;32(1):55-65.
- Fernández-Medina R.D., Granzotto A., Ribeiro J.M., Carareto C.M.A. Transposition burst of *mariner*-like elements in the sequenced genome of *Rhodnius prolixus*. Insect Biochem. Mol. Biol. 2016;69: 14-24. DOI 10.1016/j.ibmb.2015.09.003.

- Feschotte C., Pritham E.J. DNA transposons and the evolution of eukaryotic genomes. Annu. Rev. Genet. 2007;41(1):331-368. DOI 10.1146/annurev.genet.40.110405.090448.
- Filée J., Rouault J.-D., Harry M., Hua-Van A. Mariner transposons are sailing in the genome of the blood-sucking bug *Rhodnius prolixus*. BMC Genomics. 2015;16:1061. DOI 10.1186/s12864-015-2060-9.
- Green C.L., Frommer M. The genome of the Queensland fruit fly *Bactrocera tryoni* contains multiple representatives of the *mariner* family of transposable elements. Insect Mol. Biol. 2001;10(4): 371-386.
- Jacobson J.W., Medhora M.M., Hartl D.L. Molecular structure of a somatically unstable transposable element in *Drosophila*. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1986;83(22):8684-8688.
- Katoh K., Standley D.M. MAFFT multiple sequence alignment software version 7: improvements in performance and usability. Mol. Biol. Evol. 2013;30(4):772-780. DOI 10.1093/molbev/mst010.
- Lampe D.J., Churchill M.E., Robertson H.M. A purified *mariner* transposase is sufficient to mediate transposition *in vitro*. EMBO J. 1996; 15(19):5470-5479.
- Lampe D.J., Witherspoon D.J., Soto-Adames F.N., Robertson H.M. Recent horizontal transfer of mellifera subfamily *mariner* transposons into insect lineages representing four different orders shows that selection acts only during horizontal transfer. Mol. Biol. Evol. 2003;20(4):554-562. DOI 10.1093/molbev/msg069.
- Lefort V., Longueville J.-E., Gascuel O. SMS: smart model selection in PhyML. Mol. Biol. Evol. 2017;34(9):2422-2424. DOI 10.1093/ molbev/msx149.
- Leroy H., Castagnone-Sereno P., Renault S., Augé-Gouillou C., Bigot Y., Abad P. Characterization of Mcmar1, a *mariner*-like element with large inverted terminal repeats (ITRs) from the phytoparasitic nematode *Meloidogyne chitwoodi*. Gene. 2003;304:35-41.
- Lohe A.R., Moriyama E.N., Lidholm D.A., Hartl D.L. Horizontal transmission, vertical inactivation, and stochastic loss of *mariner*like transposable elements. Mol. Biol. Evol. 1995;12(1):62-72. DOI 10.1093/oxfordjou rnals.molbev.a040191.
- Loreto E.L.S., Carareto C.M.A., Capy P. Revisiting horizontal transfer of transposable elements in *Drosophila*. Heredity (Edinb.). 2008; 100(6):545-554. DOI 10.1038/sj.hdy.6801094.
- Maruyama K., Hartl D.L. Evidence for interspecific transfer of the transposable element mariner between *Drosophila* and *Zaprionus*. J. Mol. Evol. 1991;33(6):514-524.
- McClintock B. The origin and behavior of mutable loci in maize. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1950;36(6):344-355. DOI 10.1073/pnas.36.6. 344.
- Montiel E.E., Cabrero J., Camacho J.P.M., López-León M.D. *Gypsy*, *RTE* and *Mariner* transposable elements populate *Eyprepocnemis plorans* genome. Genetica. 2012;140(7-9):365-374. DOI 10.1007/ s10709-012-9686-1.
- Oliveira S.G., Bao W., Martins C., Jurka J. Horizontal transfers of *Mariner* transposons between mammals and insects. Mob. DNA. 2012; 3(1):14. DOI 10.1186/1759-8753-3-14.
- Peccoud J., Loiseau V., Cordaux R., Gilbert C. Massive horizontal transfer of transposable elements in insects. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2017;114(18):4721-4726. DOI 10.1073/pnas.1621178114.
- Plasterk R.H., Izsvák Z., Ivics Z. Resident aliens: the *Tc1/mariner* superfamily of transposable elements. Trends Genet. 1999;15(8):326-332.
- Plasterk R.H.A., van Luenen H.G.A.M. The *Tc1/Mariner* family of transposable elements. In: Mobile DNA II. Washington, DC: American Society of Microbiology, 2002;519-532.
- Ragonnet-Cronin M., Hodcroft E., Hué S., Fearnhill E., Delpech V., Brown A.J., Lycett S. Automated analysis of phylogenetic clusters. BMC Bioinformatics. 2013;14(1):317. DOI 10.1186/1471-2105-14-317.
- Rice P., Longden I., Bleasby A. EMBOSS: the European molecular biology open software suite. Trends Genet. 2000;16(6):276-277.

- Robertson H.M. The *mariner* transposable element is widespread in insects. Nature. 1993;362(6417):241-245. DOI 10.1038/362241a0.
- Robertson H.M. Multiple *mariner* transposons in flatworms and hydras are related to those of insects. J. Hered. 1997;88(3):195-201. DOI 10.1093/oxfordjournals.jhered.a023088.
- Robertson H.M. Evolution of DNA transposons in eukaryotes. In: Mobile DNA II. Washington, DC: American Society of Microbiology, 2002;1093-1110.
- Robertson H.M., Lampe D.J. Recent horizontal transfer of a mariner transposable element among and between Diptera and Neuroptera. Mol. Biol. Evol. 1995;12(5):850-862.
- Robertson H.M., MacLeod E.G. Five major subfamilies of *mariner* transposable elements in insects, including the Mediterranean fruit fly, and related arthropods. Insect Mol. Biol. 1993;2(3):125-139.
- Ronquist F., Teslenko M., van der Mark P., Ayres D.L., Darling A., Höhna S., Larget B., Liu L., Suchard M.A., Huelsenbeck J.P. MrBayes 3.2: efficient Bayesian phylogenetic inference and model choice across a large model space. Syst. Biol. 2012;61(3):539-542. DOI 10.1093/sysbio/sys029.

Schaack S., Gilbert C., Feschotte C. Promiscuous DNA: horizontal transfer of transposable elements and why it matters for eukaryotic evolution. Trends Ecol. Evol. 2010;25(9):537-546. DOI 10.1016/j. tree.2010.06.001.

Silva J.C., Bastida F., Bidwell S.L., Johnson P.J., Carlton J.M. A potentially functional *mariner* transposable element in the protist *Trichomonas vaginalis*. Mol. Biol. Evol. 2005;22(1):126-134. DOI 10.1093/molbev/msh260.

Silva J.C., Loreto E.L., Clark J.B. Factors that affect the horizontal transfer of transposable elements. Curr. Issues Mol. Biol. 2004;6(1): 57-71.

Tellier M., Bouuaert C.C., Chalmers R. *Mariner* and the *ITm* superfamily of transposons. Microbiol. Spectr. 2015;3(2):MDNA3-0033-2014. DOI 10.1128/microbiolspec.MDNA3-0033-2014.

- Tevy F., Guzman N., Gonzalez G., Lia V., Poggio L., Confalonieri V.A. Mobile elements and inverted rearrangements in *Trimerotropis pallidipennis* (Orthoptera: Acrididae). Caryologia. 2007;60(3):212-221. DOI 10.1080/00087114.2007.10797939.
- Tosi L.R., Beverley S.M. Cis and trans factors affecting *Mos1 mariner* evolution and transposition *in vitro*, and its potential for functional genomics. Nucleic Acids Res. 2000;28(3):784-790.
- Wallau G.L., Capy P., Loreto E., Hua-Van A. Genomic landscape and evolutionary dynamics of *mariner* transposable elements within the *Drosophila* genus. BMC Genomics. 2014;15(1):1-19. DOI 10.1186/ 1471-2164-15-727.
- Wallau G.L., Capy P., Loreto E., Le Rouzic A., Hua-Van A. VHICA, a new method to discriminate between vertical and horizontal transposon transfer: application to the *Mariner* family within *Drosophila*. Mol. Biol. Evol. 2016;33(4):1094-1109. DOI 10.1093/molbev/ msv341.
- Wang X., Fang X., Yang P., Jiang X., Jiang F., Zhao D., Li B., Cui F., Wei J., Ma C., Wang Y., He J., Luo Y., Wang Z., Guo X., Guo W., Wang X., Zhang Y., Yang M., Hao S., Chen B., Ma Z., Yu D., Xiong Z., Zhu Y., Fan D., Han L., Wang B., Chen Y., Wang J., Yang L., Zhao W., Feng Y., Chen G., Lian J., Li Q., Huang Z., Yao X., Lv N., Zhang G., Li Y., Wang J., Wang J., Zhu B., Kang L. The locust genome provides insight into swarm formation and long-distance flight. Nat. Commun. 2014;5:2957. DOI 10.1038/ncomms3957.
- Wicker T., Sabot F., Hua-Van A., Bennetzen J.L., Capy P., Chalhoub B., Flavell A., Leroy P., Morgante M., Panaud O., Paux E., SanMiguel P., Schulman A.H. A unified classification system for eukaryotic transposable elements. Nat. Rev. Genet. 2007;8(12):973-982. DOI 10.1038/nrg2165.
- Yoshiyama M., Tu Z., Kainoh Y., Honda H., Shono T., Kimura K. Possible horizontal transfer of a transposable element from host to parasitoid. Mol. Biol. Evol. 2001;18(10):1952-1958. DOI 10.1093/ oxfordjournals.molbev.a003735.

ORCID ID

K. Ustyantsev orcid.org/0000-0003-4346-3868

I. Sukhikh orcid.org/0000-0002-3548-4354

Acknowledgements. The work of K. Ustyantsev and A. Blinov was funded by the Russian State Budget (Project No. 0324-2019-0040). The work of M. Biryukov was funded by the Russian State Budget (Project No. 0259-2019-0010). We thank Dr. A.G. Bugrov for providing the insect specimens and the Center of Genome Investigation of the Institute of Cytology and Genetics SB RAS for the sequencing assistance.

Conflict of interest. The authors declare no conflict of interest.

Received May 28, 2019. Revised June 25, 2019. Accepted June 28, 2019.

# Intra- and interspecific variability of *Mentha arvensis* L. and *M. canadensis* L.

M.V. Semenova 🖾, O.L. Enina, O.V. Shelepova

Tsitsin Main Botanical Garden, RAS, Moscow, Russia e-mail: lab-physiol@mail.ru

> The identification of plants of the genus *Mentha* is often difficult due to significant intraspecific polymorphism, intense interspecific hybridization, and ploidy changes. An attempt was made to apply an integrated approach to the study of different parameters of two species: Mentha arvensis L. and M. canadensis L. Eight geographically dispersed populations of Mentha in different regions (European Russia, Khakassia and Far East, Western Ukraine, and Indochina) were studied. Diagnostic morphological characters and compositions of essential oil components were examined, and DNA was analyzed with ISSR markers. The data obtained were statistically processed by cluster, principal component, and principal coordinate analyses. The European and Asian groups of samples were clearly distinguished by the analysis of quantitative parameters of the calyx and leaves, but different methods of data processing produced different results in determining the belonging of the Far Eastern plants to a particular group. Therefore, their taxonomic positions can hardly be determined on morphological grounds. According to the composition of essential oil and ISSR fragments, a group of the genetically, morphologically, and phytochemically closest plants was identified, which included representatives of the populations of the Moscow oblast, Vladimir oblast, Kaluga oblast, the Komi Republic, and Khakassia. All these plants belonged to M. arvensis. Plants collected in the natural flora of the Russian Far East showed a greater resemblance in essential oil composition and ISSR markers to the European group of M. arvensis than to plants from Indochina, which, according to the data obtained, belonged to M. canadensis. It was shown that a comprehensive study of plant morphological characters, the compositions of essential oil, and ISSR fragments allows one to clarify the species identity and to assess their polymorphism and the degree of kinship between populations. A certain correlation between the data of molecular analysis and the composition of essential oil and, to a lesser extent, their correlation with morphological characters of plants was revealed.

> Key words: Mentha arvensis; Mentha canadensis; polymorphism; DNA; ISSR; molecular markers; composition of essential oil.

For citation: Semenova M.V., Enina O.L., Shelepova O.V. Intra- and interspecific variability of *Mentha arvensis* L. and *M. canadensis* L. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii=Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8):1067-1075. DOI 10.18699/VJ19.582

# Внутри- и межвидовая изменчивость Mentha arvensis L. и M. canadensis L.

М.В. Семёнова 🖾, О.Л. Енина, О.В. Шелепова

Главный ботанический сад им. Н.В. Цицина Российской академии наук, Москва, Россия 🐵 e-mail: lab-physiol@mail.ru

При идентификации представителей рода Mentha L. часто возникают сложности из-за значительного внутривидового полиморфизма, активной межвидовой гибридизации, а также изменений в плоидности растений. В настоящей работе предпринята попытка комплексного подхода к изучению различных параметров растений двух трудно разделяемых видов с перекрывающимися признаками: Mentha arvensis L. и M. canadensis L. Исследованы представители восьми географически разобщенных популяций Mentha, собранные в разных регионах: европейская часть, Хакасия и Дальний Восток России, Западная Украина и Индокитай. Изучены диагностические для этих видов морфологические признаки, состав компонентов эфирного масла и проведен фрагментный анализ ДНК с использованием ISSR-маркеров. Полученные данные обработаны статистически с помощью кластерного анализа, метода главных компонент и метода главных координат. По результатам анализа количественных характеристик чашечки и листьев четко разделяются европейская и азиатская группы образцов, а в определении принадлежности дальневосточных растений к той или иной группе есть расхождения при использовании разных методов обработки данных и, соответственно, затруднено определение их таксономического положения с использованием только морфологических признаков. По составу эфирного масла и ISSR-фрагментов выделена группа наиболее генетически, морфологически и фитохимически близких растений, в которую вошли представители популяций Московской, Владимирской, Калужской областей, Республики Коми и Хакасии. Все они относятся к виду *М. arvensis*. Растения, собранные в природной флоре ДальIntra- and interspecific variability of *Mentha arvensis* L. and *M. canadensis* L.

него Востока, по компонентному составу эфирного масла и составу ISSR-фрагментов имели большее сходство с *M. arvensis* из европейской части, чем с коллекционными образцами из флоры Индокитая, которые, согласно полученным данным, относятся к *M. canadensis*. Комплексное изучение морфологических признаков растений, состава эфирного масла и фрагментного ISSR-анализа ДНК позволяет уточнить видовую принадлежность, а также оценить полиморфизм и степень родства между популяциями. Выявлена корреляция между данными молекулярно-генетического анализа и составом эфирного масла для растений *M. arvensis* и *M. canadensis* и, в некоторой степени, с морфологическими признаками растений.

Ключевые слова: Mentha arvensis; Mentha canadensis; полиморфизм; ДНК; ISSR; молекулярные маркеры; компонентный состав эфирного масла.

#### Introduction

*Mentha* L. species have a significant potential due to the content of essential oil in the aerial parts of plants. Mint is used in medicine as an antispasmodic, sedative, gastric, and choleretic herb. In addition, it is employed in the food and perfume industries. In southern regions of Asia, it is cultivated to obtain technical essential oil. Special treatment of this oil yields menthol, which is a component of many important medicines.

Various sources report from 18 Mentha L. species and 11 hybrids (Tucker, Naczi, 2007) to 27 species and 15 hybrids (WCSP, 2019). There are different opinions as to the volumes and boundaries of morphologically similar but polymorphic species. A distinctive feature of this genus is a significant polymorphism within its species and, for all that, the similarity of a number of morphological features among the species. In this regard, it is advisable to use the composition of the essential oil as an additional feature for the characterization of species. The composition of essential oil in all Mentha species is genetically determined. Under favorable growing conditions, component synthesis proceeds to the full set of terpenoid compounds characteristic of the species, but unfavorable conditions result in arrest of the synthesis of these substances at early stages, which leads to the appearance of simpler essential oil components (Gouyon et al., 1986). It raises difficulties in the taxonomical discrimination of related species, such as Mentha arvensis L. and M. canadensis L.

*Mentha arvensis* grows in Europe and Asia. This species is common in European Russia, Ciscaucasia, and Siberia (Gubanov et al., 2004). The geographic range of *M. canadensis* in Russia includes Siberia and the Far East (Doron'kin, 1997); outside Russia, North America, and East Asia (Tucker, Naczi, 2007).

*Mentha arvensis* L. (field mint) is a widespread and very variable morphological species, and the habit of plants can vary significantly depending on the growing conditions. In shady damp places, tall plants with ascending or recumbent stems, large green or light green leaves, and pale lilac, sometimes almost white flowers are formed. Plants growing in drier sites are undersized, with erect stem, close internodes, small leaves with red-purple anthocyanin shade, and bright lilac color flowers.

*Mentha canadensis* L. (Canadian mint) was described by C. Linnaeus (Linne, 1753). It is related to *M. arvensis* and difficult to identify. *M. canadensis* differs from *M. arvensis* in having a higher, unbranched, densely pubescent stem; one-half as wide, sharp, and deeply serrated leaves; and a specific calyx shape. Different morphological criteria are used for the

discrimination of *M. arvensis* and *M. canadensis*. These species are proposed to be divided according to the shape of the calyx and the structure of the calyx teeth (Doro'nkin, 1997). *M. arvensis* calyces are bell-shaped; the teeth are short and wide-triangular, whereas *M. canadensis* calyces are tubular with long pointed teeth. Other researchers identify the two species by leaf form and flavor; however, these traits do not provide a reliable criterion (Tucker, Naczi, 2007).

Such morphological features as the type and degree of branching, the shape and size of the leaf, and shoot pubescence cause difficulties in the identification of these two species. These traits are so variable within a species that they can overlap between species. All these features vary greatly depending on growing conditions (especially in *M. arvensis*); nevertheless, there are important in identifying species.

Researchers often disagree in recognizing these two species. In particular, *M. canadensis* was considered a form or subspecies of *M. arvensis*. Holmes (1882) described mint from Japan as *M. arvensis* f. *piperascens* Malinv. ex Holmes. Briquet (1894) identified mint from North America as *M. arvensis* var. *canadensis*, and mint from Asia as *M. arvensis* var. *haplocalyx*, whereas Hara (1956) described the latter as *M. arvensis* ssp. *piperascens*. Currently, *M. canadensis* is recognized as an independent species, and its numerous synonyms are most fully represented in the World Checklist of Selected Plant Families, Royal Botanic Gardens, Kew (WCSP, 2019).

*M. canadensis* is probably an amphidiploid resulting from interspecific hybridization of *M. arvensis* and *M. longifolia* (Tucker, Chambers, 2002). There is evidence from chloroplast DNA sequences that in this interspecific hybridization process *M. arvensis* may have been the maternal parent (the source of female gametes) for the resulting species, *M. canadensis* (Bunsawat et al., 2004). A comprehensive study involving flow cytometry and ISSR-analysis suggested that *M. canadensis* was an allopolyploid resulting from cytomixis between representatives of parental species with different ploidies (Jedrzej-czyk, Rewers, 2018).

Our work concerns the intra- and interspecific variability and differentiation of *M. arvensis* and *M. canadensis* of several populations distant from each other. Previously, we studied polymorphism in *M. arvensis* populations on the base of morphological and molecular data (Shelepova et al., 2016b) and attempted to differentiate these species using morphological and phytochemical analysis (Shelepova et al., 2016a). However, the resulting notion was still incomplete. A number of investigators successfully undertook a combined assessment of plants by morphological characteristics, essential oil composition, and ISSR-analysis data to study interspecies and interpopulation variation in the genus *Mentha* (Hua et al., 2011; Rodrigues et al., 2013; Shelepova et al., 2017). Therefore, to accomplish our task; we comprehensively examined morphological features, essential oil compositions, and ISSRmarkers of DNA in two mint species.

### Materials and methods

**Sampling in populations.** Plants of *M. arvensis* and *M. canadensis* to be examined belonged to eight populations. They were collected from four regions distant from each other (Table 1).

Five to eight shoots from typical plants collected at 10-200-m intervals depending on the population size in the nature and 1-3 shoots of plants cultivated in experimental plots were taken for the study of morphological features and ISSRanalysis of DNA. In our preliminary study, samples from natural populations demonstrated a wide variety of amplified fragments (significant diversity of genotypes within a population), and the plants from the collection did not differ in the spectrum of ISSR fragments (belonged to a single clone). Mentha spicata L. was used as an external standard. One to five plant samples were taken to study the composition of essential oil in populations concurrently with the collection of herbarium images (in the phase of mass blossoming) from a site of 0.2 m<sup>2</sup>. Herbarium specimens are stored at the Laboratory of Plant Physiology and Immunity and in the Herbarium of GBS RAS (MHA).

Study of morphological features. The collected plants were identified to the species level. Most of the samples were attributed to M. arvensis, but plants from the natural flora of the Russian Far East and collection samples from the Indochina flora were previously identified as *M. canadensis*. The following quantitative indices were studied: calyx length, calvx tooth length, calvx tooth width at the base, the tooth length : width ratio, the calyx length : tooth length ratio, the calyx tube length : tooth length ratio; the length and maximum width of the leaf, the distance from the basis to the maximum width of leaf; the density of secretory granules on the lower and upper surfaces of the leaf per 1 cm<sup>2</sup>, the ratio between the numbers of secretory granules on the lower and upper surfaces of the leaf. The structure of the calyx was examined with a light stereomicroscope at 400× magnification. Images for comparative analysis were taken with a Lumenera Infinity 2 video camera and processed with the Infinity Analyses 5.0.2 program. Secretory granules were counted as in (Shelepova et al., 2012).

**Methods of studying the essential oil composition.** Essential oil was isolated from an average sample of the aboveground mass (a mixture of inflorescences and leaves) of plants. The oil was obtained by hydrodistillation of crushed air-dry material (Ginsberg, 1932). Plant essential oil consists of a mixture of natural compounds, mainly isoprenoids (monoterpenes, diterpenes, hemiterpenes, sesquiterpenes, and their oxides). The most detailed report on their classification, biosynthesis, and detailed study of each class of compounds was provided by V.V. Plemenkov (2007). The qualitative composition of the oil was determined by gas chromatography in the "Biotechnology" Shared Access Center, RAS (RFMEFI62114X0002) in a Shimadzu GS 2010 gas chromatograph with a GCMs-QP 2010 mass detector as previously described in (Shelepova et al., 2017).

**DNA extraction and PCR.** DNA was isolated from dry herbarium specimen leaves by the CTAB method (Doyle J.J., Doyle J.L., 1987). DNA polymorphism was analyzed by the ISSR approach. Primers for PCR analysis were synthesized and purified by PAAG by Syntol Company (Moscow, Russia). Eight primers were chosen after pilot tests (Table 2). Two series of PCR were carried out for 46 and 42 samples, and some of the samples were retested by PCR. ISSR-PCR and the separation of PCR products were carried out by previously reported methods (Shelepova et al., 2016b, 2017).

Analysis of molecular data and statistical data processing. The band profiles of the ISSR fragments were compared visually and with the CrossChecker program. Only bright and distinct fragments were taken into consideration, and unclear bands were discarded. Each band in an electrophoretic gel was considered a countable character and used as a binary code in the matrix of the presence/absence of fragments. Then the results were analyzed in the PAST program using cluster analysis, principal coordinate method, and principal component method (Hammer et al., 2001). Bootstrap analysis was carried out with 1000 replicas to assess the stability of the dendrograms obtained.

## Results

The analysis of quantitative morphological features by the principal component method shows that the samples can be divided into two main groups (Fig. 1, *a*). The first group includes all samples from European Russia, the Republic of Komi, Khakassia, the Russian Far East, and Ukraine and one plant from Indochina (Ind2). Plants from the Far East are grouped together to form part of a large group, and other samples form a mixed cloud. An individual cloud is formed by plants from Indochina, which were identified as *M. canadensis*. Two main clusters with somewhat different compositions of samples therein were obtained when processing the same data by cluster analysis using the Gower distance (Fig. 1, *b*). The first cluster includes all plants from the Russian Far East and Indochina, and the second, plants from Europe and Khakassia.

Essential oil composition can be an independent criterion for the identification of *Mentha* plants. About 47 components were found in *Mentha* essential oil. All components constituting more than 0.1 % of the total amount were easily identified by retention time and mass spectra. The proportions of individual components in the essential oil vary significantly among plants from different regions.

The distribution of samples according to essential oil composition proved to be consistent with morphological data. However, the plant group from the Russian Far East shows a more distinct and stable position among others regardless of the statistical methods applied (Fig. 2). When using the principal components method (see Fig. 2, *a*), the samples are divided into three main groups: 1, *M. spicata* (the most abundant component is menthone); 2, Indo-Asian plants (menthol); and 3, a large group of samples, which included plants from Moscow, Kaluga, and Vladimir regions, the Russian Far East, Komi, Khakassia and Ukraine (the predominant components are *trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimenes,  $\gamma$ -terpinene, 1,8-cineole,  $\alpha$ - and  $\beta$ -pinenes and pulegone).

#### Table 1. Sites of Mentha collection

Sample identifier	Number of plants	Sampling locality	Geographical coordinates
M-1,2	2	Moscow, territory of the Main Botanical Garden, RAS. Dry bed of a stream on the left bank of the Likhoborka River	55°50′35.7″ N, 37°36′52.3″ E
M-3	1	Moscow region, Znamenskoye Sadki manor, shore of a pond over the Bitsa River	55°34′44.8″ N, 37°33′19.3″ E
M-4	1	Moscow region, the first river terrace of the Bitsa River, 3 km downstream from the Znamenskoye Sadki manor	55°34′38.1″ N, 37°33′47.1″ E
M-5	1	Moscow region, 1.5 km south-west of Mar'ino village, Krasnogorsk district, at the water edge of a dam on the Sinichka River	55°51'07.6" N, 37°18'35.6" E
M-6	1	Moscow region, Valuevsky forest park, near Meshkovo village	55°35′03.5″ N, 37°18′31.6″ E
M-7	1	Moscow, Vorobyevy Gory Nature Reserve	55°42′33.4″ N, 37°33′16.6″ E
Kh	5	Khakassia, Altai Kray, high right bank of the Abakan River, about 1.5 km west of Izykhskie Kopi village, on a pebble shallow	53°33′4.54″ N, 91°14′38.15″ E
F	5	Vladimir region, Kovrovskiy district, floodplain of the Klyazma River	56°24′59.1″ N, 41°23′06.0″ E
К	2	Kaluga region, Zhukovskiy district, outskirts of Okorokovo village	55°03′57.3″ N, 36°42′55.5″ E
Komi	3	Collection plot of the Laboratory of Plant Physiology and Immunity, Main Botanical Garden of the RAS, obtained from Syktyvkar, Komi natural flora	55°50′06.5″ N, 37°35′17.4″ E
Ind1-5	5	Collection plot of the Laboratory of Plant Physiology and Immunity, Main Botanical Garden of the RAS, obtained from Vietnam, Indochina natural flora	55°50′06.5″ N, 37°35′17.4″ E
Mentha spicata	1	Collection plot of the Laboratory of Plant Physiology and Immunity, Main Botanical Garden of the RAS, obtained from the Nikitskiy Botanical Garden, Yalta	55°50′06.5″ N, 37°35′17.4″ E
U-1	1	Ukraine, Lviv, within the city, Pogulyanka Park, marshy lowland near a spring below a slope of beech forest	49°49′11.0″ N, 24°02′14.3″ E
U-2	1	Ukraine, Lviv, Pogulyanka Park, swamp edge	49°49′22.9″ N, 24°03′52.4″ E
U-3,4	2	Ukraine, northwestern outskirts of Lviv, Belogorsha village, peatland	49°50'28.0″ N, 23°55'02.5″ E
U-5	1	Ukraine, Ivano-Frankivsk region, Galich district, Tustan' village, floodplain of the Gnilaya Lipa River	49°08′00.0″ N, 24°45′20.4″ E
U-6	1	Ukraine, Ivano-Frankivsk region, Galich district, between the villages of Vodniki and Dubovtsy, dead arm of the Dniester River	49°04′33.1″ N, 24°47′53.1″ E
RFE-1-5,8	6	Primorsky Krai, Khasanskiy district, Vityaz Bay	42°35′36″ N, 131°11′13″ E
RFE-6,7	2	Primorsky Krai, Khasanskiy district, Astafyev's Bay	42°37′7″ N, 131°11′54″ E
RFE-9,10	2	Primorsky Krai, Lazovskiy district, Zapovednoye Station	42°50'27″ N, 133°41'56″ E

Primer	Sequence	Primer anneal- ing tempera- ture, °C	Number of polymorphic ISSR fragments
M2	(AC) <sub>8</sub> (C/T)G	50.0	12
М3	(GA) <sub>8</sub> (C/T)C	52.7	17
M4	(AG) <sub>8</sub> YC	50.0	17
M7	(CAG) <sub>5</sub>	52.7	16
M8	(GTG) <sub>5</sub>	52.7	13
M12	(CA) <sub>6</sub> (A/G)(C/T)	50.0	13
UBC 840	(GA) <sub>8</sub> AYT	50.0	12
UBC855	(AC) <sub>8</sub> CYT	50.0	17

Euclidean distance-based cluster analysis of the essential oil composition divided samples into two clusters with a high degree of support (bootstrap support level 84–87 %) (see Fig. 2, *b*). *M. spicata*, taken as an external group, assumes a basal position in relation to two clusters, the predominant compound of its essential oil being menthone (67.9 %) (Table 3). The first cluster includes plants from Indochina, which are characterized by the accumulation of menthol (46.9–67.7 %) and its derivatives: menthone (3.11–30.3 %) and isomenthone (2.33–22.7 %) (see Table 3).

The second cluster includes all other plants (from Central Russia, Komi, Khakassia, and the Far East). This cluster has a bootstrap support below 84 %, and it is divided into three well-supported subclusters. Within the second cluster, a subcluster is distinguished, consisting of plants of *M. arvensis* from Moscow (M-6), Kaluga (K-1), and Vladimir (F) regions and Ukraine (U-2). The mints from the Russian Far East (RFE),



Fig. 1. Distribution of *M. arvensis* and *M. canadensis* samples based on morphological characters: *a*, by the principal component method; *b*, by cluster analysis.

Hereinafter: ■, Moscow region (M-6); ◆, Kaluga region (K-1); □, Vladimir region (F); △, Republic of Khakassia (Kh); ▲, Russian Far East (RFE); ☆, Republic of Komi (Komi); ◇, Ukraine (U-2); ●, Indochina (Ind1-5).



**Fig. 2.** Distribution of *M. arvensis, M. canadensis*, and *M. spicata* samples based on essential oil composition analysis in the aerial parts: *a*, by the principal component method; *b*, by the cluster analysis of the data.

as well as the Republic of Komi (Komi) and Khakassia (Kh) formed two independent sister subclusters within it.

It appears from data in Table 3 that the populations M-6, K-1, F, and U-2 are distinguished mainly by the contents of *trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimenes (4.2–23.8 %) and  $\gamma$ -terpinene (11.8–21.8 %); RFE, Komi, and Kh populations, by 1,8-cineole (20.1–28.8 %) and *trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimenes (15.6–24.0 %); and in the Komi and Kh populations, in addition to 1,8-cineole (24.7 and 12.8 %) and *trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimenes (12.1 and 17.3 %), pulegone and its predecessor, isopulegone are abundant (15.5 and 21.1 %, respectively). Hotelling paired tests indicate a significant variation (p < 0.02 with the Bonferroni

correction) among all populations. Thus, the revealed differences between *Mentha* plants allow recognition of the following chemotypes: menthol (plants from Indochina), *trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimenes and  $\gamma$ -terpinene (*M. arvensis* plants from Moscow, Kaluga, and Vladimir regions and from Ukraine); 1,8-cineole and *trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimene (plants from the Russian Far East) and, provisionally, pulegone (plants from the Republic of Komi and Khakassia).

DNA fragments were examined by the ISSR method for better elucidation of the genetic similarity of populations. PCR was performed according to two schemes. The first scheme of experience included plants from Indochina, Khakassia,

#### Table 3. The essential oil composition of Mentha

Component name	Percentag	e in the wl	nole esse	ential oi	I									
	M. spicata	M-6	K-1	F	Kh	Komi	U-2	RFE-1	RFE-2	RFE-3	Ind1	Ind2	Ind3	Ind4
α-Pinene	0.53	2.20	1.15	1.91	2.04	2.86	0.98	5.24	3.85	4.19	0.25	0.41	0.95	0.45
β-Pinene	0.02	4.51	1.59	2.19	1.44	6.36	3.75	7.08	6.82	7.84	0.26	0.47	1.00	0.48
Sabinene	1.01	2.46	1.00	0.90	4.36	3.73	1.84	6.03	7.84	6.79	0.23	0.20	0.32	0.21
β-Myrcene	0.61	3.18	3.68	2.33	6.68	1.13	4.68	t*	6.16	2.85	0.39	0.36	0.73	0.39
Limonene	0.69	0.65	2.09	1.02	1.88	0.82	6.05	1.24	1.30	1.19	1.99	0.93	2.04	2.13
1,8-Cineole	3.62	13.89**	3.28	8.87	12.75	24.73	15.28	20.06	28.82	20.15	0.20	0.31	0.41	0.20
<i>trans</i> -β-Ocimene	0.08	11.17	8.98	2.01	7.59	5.91	7.26	10.85	8.85	6.62	0.02	t	0.02	0.15
<i>cis</i> -β-Ocimene	0.04	12.61	11.73	2.19	9.73	6.18	8.54	13.12	9.51	8.95	t	0.28	0.01	0.06
γ-Terpinene	1.11	21.81	19.32	13.59	4.23	3.21	11.79	0.74	0.52	3.54	0.01	t	t	t
Terpinolene	0.19	1.97	13.46	5.72	3.46	0.12	3.15	0.30	0.20	0.78	0.01	t	0.01	0.01
Linalool	0.08	0.45	1.02	2.79	2.60	1.20	1.02	0.45	0.78	0.51	0.92	0.28	0.02	0.011
Menthol	3.16	0.58	1.60	1.81	0.21	0.58	0.98	0.42	0.63	0.71	46.92	67.67	67.32	52.96
α-Terpineol	0.32	1.58	1.65	1.79	3.19	1.72	2.74	2.81	1.84	1.21	0.17	t	0.12	t
Menthone	67.88	0.22	0.56	0.85	0.37	0.56	0.64	t	t	t	19.25	3.11	16.36	30.33
lsomenthone	4.68	0.48	0.11	0.27	0.43	0.44	0.36	0.19	0.28	0.12	22.69	6.29	5.90	2.33
lsopulegone and pulegone	1.17	0.98	3.13	0.79	21.14	15.51	1.63	0.87	0.56	0.61	2.54	5.79	0.49	0.28
Methyl acetate	0.36	0.11	0.63	0.81	0.47	0.10	0.72	0.39	0.21	0.78	8.94	7.05	0.42	1.95
lsomenthol	1.03	0.21	0.22	0.25	0.18	0.18	0.22	0.38	0.42	0.73	0.38	1.03	0.04	1.51
β-Caryophyllene	1.69	2.99	1.55	1.96	2.29	7.96	6.97	5.24	2.60	2.41	0.61	0.55	0.65	0.40
Germacrene D	1.08	4.38	5.07	3.22	3.84	5.28	3.45	0.98	0.80	1.47	0.60	0.93	0.94	0.32
Piperitone	0.70	0.12	0.13	0.36	0.10	0.06	5.25	1.03	0.55	0.54	0.84	0.68	0.46	2.77

\* Absent from the essential oil.

\*\* Major essential components are shown in boldface.

European Russia, and Western Ukraine with *M. spicata* as an external standard. Samples from the Far East flora were added to this group in the second experiment.

A matrix including 117 polymorphic fragments was constructed in the first scheme of PCR. Plants were divided into two main groups when analyzing the data by the principal coordinate method involving the Dyce index (Fig. 3, a). One of these groups includes plants from Indochina, and the other, all plants from European Russia and Khakassia. *M. spicata* and one sample of Asian flora (Ind1) occupied a separate position. Plants from Ukraine formed a group hardly separated from other European and Khakassian samples. According to the results of cluster analysis (Fig. 3, b) there are two large groups of plants with a medium level of bootstrap support (41–56 %) and a fairly high degree of similarity (0.6). The first group included Indo-Asian plants, and the second, European and Khakassian. A matrix based on 80 polymorphic fragments was compiled according to the results of the second scheme of PCR. As a result of processing the data by the principal coordinate method and cluster analysis with the Dice index (Fig. 4), the plants were also divided into two groups. The first group included plants from Indochina, and the second, all the other plants. Some of them formed a common cloud/cluster, and others formed separate subgroups adjoining the general. Plants from Indochina contained specific amplicons, absent from other plants, including samples from the Russian Far East.

Plants of the second group fall into several subgroups. Plants from the Moscow, Vladimir, and Kaluga regions, as well as from the Republic of Komi and Khakassia, form a common cloud in which samples are practically inseparable. This indicates a significant genetic similarity between these populations. Two relatively separate groups of plants adjoin



Fig. 3. Distribution of samples based on ISSR marker composition analysis in *M. arvensis*, *M. canadensis*, *M. spicata* plants: *a*, by the method of principal coordinates; *b*, by cluster analysis.



Fig. 4. Distribution of samples based on ISSR markers composition analysis in *M. arvensis* and *M. canadensis* plants: *a*, by the method of principal coordinates; *b*, by cluster analysis.

the mixed group. One of them is formed by the population of the Russian Far East and two plants from Khakassia. The other consist of samples from Western Ukraine, which form a cloud adjoining to plants from European Russia. All plants collected in the Russian Far East have a very high measure of similarity (0.9) and cluster bootstrap support (98 %), thus indicating a close relationship among all the studied Far Eastern local populations.

#### Discussion

On the base of quantitative calyx and leaf characters, the European and Indo-Asian groups of plants are clearly recognized, but the assignment of Far Eastern plants to one or the other group is ambiguous. Accordingly, it is difficult to determine their taxonomic position solely by morphological features. An additional criterion for the identification of *M. arvensis* 

and *M. canadensis* might include such qualitative indicators as the ultrastructure of the seed surface (Shelepova et al., 2016a), but seeds were not available from plants of Indochinese origin, as seeds rarely ripen when these accessions are grown in Central Russia.

According to essential oil composition in the aerial parts of the plants, all the samples were distributed into different chemotypes related to the genetic characteristics of the plants. The literature mentions many chemotypes for both *M. arvensis* and *M. canadensis* isolated on the basis of components with shares above 10 % (Tucker, Chambers, 2002). Nine chemotypes are mentioned for *M. arvensis*: limonene, pulegone, 1,8-cineole and/or  $\beta$ -pinene, and others. *Trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimenes and  $\gamma$ -terpinene dominated in the essential oils of *M. arvensis* plants examined. These are acyclic limonene precursors and cyclic terpenoid intermediates. Limonene is known to be transformed through a series of biochemical reactions into isopulegone, which, in turn, is a precursor of pulegone (Bugaenko, 2011). This is recorded in *M. arvensis* plants from Komi and Khakassia (provisionally pulegone chemotype).

There have been identified, among others, 1,8-cineole and  $\beta$ -ocimene chemotypes in *M. canadensis* from North America, and numerous chemotypes with menthol and menthone as major components in *M. canadensis* from Asia (Tucker, Chambers, 2002). Similar data were obtained in our studies: the menthol chemotype was identified in plants *M. canadensis* from Indochina and the 1,8-cineole and *trans*- and *cis*- $\beta$ -ocimene in plants from the Russian Far East.

Analyzing the composition of ISSR fragments, we infer that *M. arvensis* plants from different populations of European Russia have significant genetic similarity and are almost indistinguishable from each other. On the contrary, Ukrainian and Far Eastern populations clearly differ from others. Far Eastern plants form a distinct group different from European populations, although they belong to the same cluster/cloud according to the ISSR analysis. Plants from Indochina differ significantly from other samples and belong to another species according to the results of ISSR-PCR.

A similar pattern is observed for *M. arvensis* and *M. canadensis* plant distribution according to molecular analysis, essential oil composition, and, somewhat, morphological characters. Thus, there is a correlation between the molecular, phytochemical, and, to some extent, morphological data. On the basis of our results, a group of the genetically, morphologically, and phytochemically closest plants can be recognized. It includes representatives of the populations of the Moscow, Vladimir, and Kaluga regions; the Komi Republic; and Khakassia. All of them belong to *M. arvensis*.

### Conclusion

According to our data on the compositions of essential oils and ISSR fragments, the plants collected in the natural flora of the Far East were more similar to *M. arvensis* from European Russia than to the collection samples from Indochina. With all that, a certain similarity to M. canadensis was noted in plants of the Far Eastern population according to some morphological features (lengths of the calyx teeth were intermediate between M. arvensis from European Russia, and M. canadensis from Indochina) and essential oil components, which were characteristic of M. canadensis from North America. Also, genetic isolation from the rest of the *M. arvensis* plants was detected. Perhaps the Far Eastern population includes plants of hybrid origin and has a closer relationship to M. arvensis than to plants from Indochina, which, according to the data obtained, belong to M. canadensis. It follows from our results that a comprehensive analysis of morphological, phytochemical, and molecular data allows the most complete view of species polymorphism and clarifies the species identification of plants.

## References

Briquet J. Fragmenta monographiae Labiatarum. Fascicule troisieme. Decades Mentharum novarum. Bull. Herb. Boiss. 1894;2:691-709.

- Bugaenko L.A. Genetic Patterns of Terpenoid Biosynthesis in Mint. Simferopol: Business Inform Publ., 2011. (in Russian)
- Bunsawat J., Elliott N., Hertweck K., Lawrence A. Phylogenetics of *Mentha* (Lamiaceae): evidence from chloroplast DNA sequences. Syst. Bot. 2004;29(4):959-964. DOI 10.1600/0363644042450973.
- Doron'kin V.M. *Mentha* L. In: Malyshev L.I. (Ed.) Flora of Siberia. Novosibirsk: Nauka Publ., 1997;11:222-225. (in Russian)
- Doyle J.J., Doyle J.L. A rapid DNA isolation procedure for small quantities of fresh leaf tissue. Phytochem. Bull. 1987;19:11-15.
- Ginsberg A.S. A simple method for essential oil assay in essentialoil-bearing plants. Khimiko-Farmatsevticheskaya Promyshlennost = Chemical-Farm. Industry. 1932;8(9):326-329. (in Russian)
- Gouyon P.H., Vernet Ph., Guillerm J.L., Valdeyron G. Polymorphisms and environment: the adaptive value of the oil polymorphisms in *Thymus vulgaris* L. Heredity. 1986;57:59-66.
- Gubanov I.A., Kiseleva K.V., Novikov V.S., Tikhomirov V.N. *Mentha* arvensis L. s. l. – Field Mint. Illustrated Guide to Plants of Central Russia. Moscow: KMK Publ.; Institute of Technological Research, 2004;3:133. (in Russian)
- Hammer O., Harper D.A.T., Ryan P.D. PAST: PAlaeontological STatistics software package for education and data analysis. Palaeontologia Electronica. 2001;4(1):4. Available at: https://palaeo-electronica.org/2001\_1/past/issue1\_01.htm
- Hara H. Contributions to the study of variations in the Japanese plants closely related to those of Europe or North America. Part 2. J. Fac. Sci. Univ. Tokyo Sect. 3, Bot. 1956;6:343-391.
- Holmes E.M. The Japanese peppermint plant. Pharm. J. Trans. 1882; 13:381-382.
- Hua C.X., Wang G.R., Lei Y. Evaluation of essential oil composition and DNA diversity of mint resources from China. Afr. J. Biotechnol. 2011;10(74):16740-16745. DOI 10.5897/AJB11.1428.
- Jedrzejczyk I., Rewers M. Genome size and ISSR markers for Mentha L. (Lamiaceae) genetic diversity assessment and species identification. Ind. Crops Prod. 2018;120:171-179. Available at: https://doi.org/10.1016/j.indcrop.2018.04.062
- Linne C. Mentha: Species Plantarum. Holmaiae, 1753.
- Plemenkov V.V. Chemistry of Terpenoids. Barnaul: Altay University Publ. 2007. (in Russian)
- Rodrigues L., Póvoa O., Van den Berg C., Figueiredo A.C., Moldão M., Monteiro A. Genetic diversity in *Mentha cervina* based on morphological traits, essential oils profile and ISSRs markers. Biochem. Syst. Ecol. 2013;51:50-59. DOI 10.1016/j. bse.2013.08.014.
- Shelepova O.V., Semenova M.V., Enina O.L., Schantser I.A. Genetic, phenotypic and phytochemical polymorphism of Eastern European populations *Mentha arvensis* L. Russ. J. Genet. 2017; 53(1):59-66. DOI 10.1134/S1022795416120139.
- Shelepova O.V., Semenova M.V., Schantser I.A., Stepanova N. Yu. Genetic and morphological features of South Siberian *Mentha arvensis* L. populations. In: Proc. of the XV Int. practical and sci. conf. "Problems of Botany of South Siberia and Mongolia". Barnaul, 2016b;15:446-450. (in Russian)
- Shelepova O.V., Semenova M.V., Voronkova T.V., Olekhnovich L.S., Bidyukova G.F. Anatomical, morphological and phytochemical differences between *Mentha canadensis* L. and *Mentha arvensis* L. Bulleten Botanicheskogo Sada-Instituta DVO RAN = Bulletin of the Botanical Garden-Institute, Far-Eastern Branch of the RAS. 2016a;15:89-92. (in Russian)
- Shelepova O.V., Voronkova T.V., Smirnova I.M., Enina O.L. Features of the glandular apparatus of *Mentha arvensis* L. plants from different geographical regions. Izvestiya Samarskogo

Nauchnogo Tsentra Rossivskov Academii Nauk = Proceedings of the Samara Research Center of the Russian Academy of Sciences. 2012;14(1):1884-1887. (in Russian)

- Tucker A.O., Chambers H.L. Mentha canadensis L. (Lamiaceae): a relict amphidiploid from the Lower Tertiary. Taxon. 2002;51(4):703-718.
- Tucker A.O., Naczi R.F.C. Mentha: an overview of its classification and relationships. In: Lawrence B.M. (Ed.). Mint. The Genus Mentha. CRC Press, 2007;3-39.
- WCSP. 2019. World Checklist of Selected Plant Families. Facilitated by the Royal Botanic Gardens, Kew. Available at: http:// apps.kew.org/wcsp/Retrieved

#### ORCID ID

M.V. Semenova orcid.org/0000-0002-4627-0802 O.L. Enina orcid.org/0000-0002-8971-6384

O.V. Shelepova orcid.org/0000-0003-2011-6054

Acknowledgements. The work was supported by Institutional research project no. 118021490111-5. Conflict of interests. The authors declare no conflict of interest. Received February 19, 2019. Revised July 17, 2019. Accepted July 22, 2019.

# Метод газовой хроматографии-масс-спектрометрии для таксономии мискантуса

Н.М. Слынько<sup>1</sup> , Н.В. Бурмакина<sup>1</sup>, О.М. Поцелуев<sup>1</sup>, С.Ю. Капустянчик<sup>1</sup>, Г.Ю. Галицын<sup>1</sup>, Т.Н. Горячковская<sup>1</sup>, Л.В. Куйбида<sup>2</sup>, С.В. Шеховцов<sup>1</sup>, С.Е. Пельтек<sup>1</sup>, В.К. Шумный<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия <sup>2</sup> Институт химической кинетики и горения им. В.В. Воеводского Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, Россия © e-mail: nslynko@bionet.nsc.ru

> Выделение новых видоопределяющих признаков актуально для систематики мискантуса и маркирования генотипов гибридов. Культивируемый в мире гибрид мискантуса Miscanthus × giganteus является аллополиплоидом, содержащим геномы Miscanthus sacchariflorus (в качестве материнского) и M. sinensis. В работе проведен хемотаксономический анализ образцов *M. sinensis* и *M. sacchariflorus*, собранных на Дальнем Востоке, и гибридных образцов как природного происхождения, так и полученных искусственно. В экстрактах 11 образцов мискантуса методом газовой хроматографии-масс-спектрометрии (ГХ-МС) обнаружено 153 соединения, из которых 143 идентифицировано. Из этих соединений в соответствии с их химическим строением были выделены группы алканов (20 соединений), жирных кислот (34), фенолов (13), стеролов (18), токоферолов (8), нортерпеноидов (12) и фитолов (13) вместе с их производными. Основные компоненты экстрактов образцов мискантуса – жирные кислоты и их производные (общее содержание 19.94-41.02 %), с преобладанием пальмитиновой и линоленовых кислот, а также стеролы (особенно β-ситостерол, стигмастерол и α-амирин), на долю которых приходится 17.15–31.73 %. Значения «индекса нечетности» СРІ для алкановых компонентов экстракционных смесей были в диапазоне 1.55–7.18, причем экстракты из листьев дальневосточных образцов характеризовались значениями нижней половины этого диапазона (1.55–2.74), тогда как экстракты из листьев гибридов – значениями верхней половины (5.78–7.18). Анализ экстракционных профилей методом главных компонент позволил выявить три отчетливо разделенных кластера, объединяющих образцы M. sinensis, M. sachariflorus и их гибридов, и уточнить таксономическое отнесение одного из гибридов. Хемотаксономическое отнесение в целом согласуется с результатами молекулярно-генетического анализа последовательности фрагмента пластидного генома мискантуса, который позволил также подтвердить видовую природу материнских растений, использованных для получения этих гибридов. Хемотаксономический анализ с использованием метода ГХ-МС может оказаться эффективным дополнительным инструментом в таксономическом отнесении различных морфологических форм мискантуса к M. sinensis или M. sachariflorus, а также для хемотаксономической характеристики гибридов.

Ключевые слова: мискантус; листья; таксономия; ГХ-МС; метод главных компонент; пластидный геном.

Для цитирования: Слынько Н.М., Бурмакина Н.В., Поцелуев О.М., Капустянчик С.Ю., Галицын Г.Ю., Горячковская Т.Н., Куйбида Л.В., Шеховцов С.В., Пельтек С.Е., Шумный В.К. Метод газовой хроматографии-масс-спектрометрии для таксономии мискантуса. Вавиловский журнал генетики и селекции. 2019;23(8):1076-1081. DOI 10.18699/VJ19.583

# Gas chromatography-mass spectrometry in the taxonomy of Miscanthus

N.M. Slynko<sup>1</sup> , N.V. Burmakina<sup>1</sup>, O.M. Potseluyev<sup>1</sup>, S.Yu. Kapustyanchik<sup>1</sup>, G.Yu. Galitsin<sup>1</sup>, T.N. Goryachkovskaya<sup>1</sup>, L.V. Kuybida<sup>2</sup>, S.V. Shekhovtsov<sup>1</sup>, S.E. Peltek<sup>1</sup>, V.K. Shumny<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Institute of Cytology and Genetics, SB RAS, Novosibirsk, Russia

<sup>2</sup> Voevodsky Institute of Chemical Kinetics and Combustion, SB RAS, Novosibirsk, Russia

e-mail: nslynko@bionet.nsc.ru

Chemotaxonomy as a system approach deals with intra- and interspecific polymorphism of a group of taxa in order to clarify their taxonomic positions or to select material for selection or introduction. In this study we performed chemo-taxonomic analysis of specimens of *Miscanthus sinensis* and *M. sacchariflorus* collected in the Russian Far East and of hybrid plants of both natural and artificial origin. We found 153 substances and identified 143 of them in extracts of eleven Miscanthus plants by gas chromatography-mass spectrometry (GC-MS). These substances can be grouped into alkanes (20 compounds), fatty acids (34), phenols (13), sterols (18) tocopherols (8), norterpenoids (12), and phytols (13), as well as their derivatives. The main components of the extracts of miscanthus samples are fatty acids and their derivatives (total content 19.94–41.02 %), dominated by palmitic and linolenic acids, and sterols (mainly  $\beta$ -sitosterol, stigmasterol, and  $\alpha$ -amyrin), which constitute 17.15–31.73 %. The values of the CPI "oddness index" for the alkane components of the extracts from leaves of the Far Eastern samples characterized by the lower half of this range (1.55–2.74), while extracts from leaves of hybrids fell to the upper half (5.78–7.18). Principal component analysis of extraction profiles allowed us to separate three distinct clusters: *M. sinensis, M. sachariflorus*, and their

hybrids, as well as to verify the origin of one of the natural hybrids. The results of chemotaxonomic analysis mostly matched those of DNA sequencing of a fragment of the plastid genome, which, moreover, allowed us to identify the species nature of the maternal plants used to obtain these hybrids. Chemotaxonomic analysis using GC-MS was found to be an efficient additional technique to delimit various morphological forms of *M. sinensis*, *M. sachariflorus*, and their hybrids.

Key words: Miscanthus; leaves; taxonomy; GC-MS; PCA; plastid genome.

For citation: Slynko N.M., Burmakina N.V., Potseluyev O.M., Kapustyanchik S.Yu., Galitsin G.Yu., Goryachkovskaya T.N., Kuybida L.V., Shekhovtsov S.V., Peltek S.E., Shumny V.K. Gas chromatography-mass spectrometry in the taxonomy of Miscanthus. Vavilovskii Zhurnal Genetiki i Selektsii=Vavilov Journal of Genetics and Breeding. 2019;23(8): 1076-1081. DOI 10.18699/VJ19.583 (in Russian)

### Введение

В хемотаксономии основной критерий разделения организмов – биохимическая характеристика вторичных метаболитов, пути синтеза которых складываются в ходе эволюционного развития. В качестве маркеров используют такие соединения, как сесквитерпеноиды (для тысячелистника) (Покровская и др., 2009), фитоэкдистероиды (для сем. гвоздичные (Caryophyllaceae Juss.)), (Дармограй и др., 2016), летучие терпеновые соединения при анализе подвидов облепихи Hippophae rhamnoides (Socaci et al., 2013), алкалоиды (для сем. Annonaceae) (Silva et al., 2016). Хемотаксономические маркеры представляют интерес для систематики близкородственных видов. Например, сесквитерпеновые соединения из эфирных масел оказались дополнительными хемотаксономическими критериями установления видового статуса различных полыней (Namzalov et al., 2019). Выделение новых видоопределяющих признаков актуально для родов и семейств растений, объединяющих большое количество видов.

Одним из таких растений является мискантус (веерник), широко используемый в ландшафтном дизайне. Все виды мискантуса – многолетние корневищные злаки. Высота стебля у некоторых видов достигает 7 м (Chen, Renvoize, 2006). В настоящее время в мире происходит увеличение площадей культивирования мискантуса и разрабатываются новые технологии на основе его биомассы. Промышленное значение имеют три таксона мискантуса: *Miscanthus sachariflorus, M. sinensis* и *M. × giganteus. М. × giganteus* представляет собой стерильный гибрид *M. sinensis* × *M. sacchariflorus* (Hodkinson, Renvoize, 2001). На территории России в дикой природе распространены мискантус сахароцветный (*M. sacchariflorus*) и мискантус китайский (*M. sinensis*).

Культивируемый в Европе и Новой Зеландии гибрид *М. × giganteus* является триплоидным (Linde-Laursen, 1993) и морфологически по соцветию более похож на *M. sacchariflorus*, а по структуре ризом и корневища – на *M. sinensis*. У мискантуса сахароцветного нижняя цветковая чешуя с короткой прямой остью, волоски хохолка белые, иногда красноватые, корневища тонкие, ползучие. Мискантус китайский имеет укороченные толстые корневища. Колосковые чешуи несут длинные волоски. Волоски хохолка негустые, сильно оттопыренные, грязнобелые, но нередко бывают красноватые (Hodkinson et al., 2016).

В настоящей работе проведен хемотаксономический анализ образцов *M. sinensis* и *M. sacchariflorus*, собранных на Дальнем Востоке, и гибридных образцов как природного происхождения, так и полученных искусственно.

#### Материалы и методы

**Образцы растений.** Из коллекции, собранной во время экспедиции в Приморском крае, взяты образцы мискантуса M. sinensis и M. sacchariflorus и, предположительно, дикие гибриды (Hodkinson et al., 2016). Коллективом, реализующим проект GrassMargins, на основе M. sinensis и M. sacchariflorus получен межвидовой гибрид M. × gi-ganteus.

Корни образцов, выкопанные во время экспедиционной поездки в Приморский край в сентябре 2014 г., в октябре того же года были высажены в гидропонную теплицу Института цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук. Листья мискантуса были срезаны 9 сентября 2018 г. и высушены на воздухе в течение трех дней до постоянного веса.

Данные по происхождению образцов мискантуса сведены в табл. 1. Образцы 07–11 получены в проекте European Framework Programme 7, grant number 289461 (Grass-Margins). Природные образцы 01–06 были классифицированы по морфологическим признакам (см. табл. 1) (Hodkinson, et al., 2016).

Методы анализа. Определение экстрактивных веществ: 5.00 г воздушно-сухого материала экстрагировали 100 мл смеси этилацетат+хлороформ в объемном соотношении 1:2 в аппарате Сокслета, экстракт фильтровали через плотный стеклянный фильтр, промывали фильтр этилацетатом до общего объема 50 мл, добавляли 0.25 мл раствора стандартного вещества (5,6,7,8-тетрафторбензобаррелена) в этилацетате (1.00 мг/мл), отбирали 1 мл, отгоняли основную часть растворителя, остаток наносили на окись алюминия III ст. акт., смоченную этилацетатом, и элюировали этилацетатом до объема 5.0 мл. Элюент анализировали методом газовой хроматографии-массспектрометрии (ГХ-МС).

Условия проведения анализа: хроматограф Agilent Technologies 6890 с масс-спектрофотометрическим детектором 5973; хроматографическая колонка – капиллярная DB-1 J&W с внутренним диаметром 0.25 мм и длиной 30 м; скорость газа-носителя (гелий) – 1.0 мл/мин; температура нагревателя ввода пробы 250 °C; температура термостата программировалась от 50 до 250 °C со скоростью 25 °C/мин; скорость ввода пробы 1.0 мл/мин. Ввод пробы (1 мкл) в хроматографическую колонку осуществляли без деления потока. Специфичность (селективность) определяли путем введения растворителя с целью подтвердить, что не было ложных пиков в течение целевого времени удерживания.

Хроматографический масс-спектрометрический анализ образцов для измерения полного ионного тока выпол-

#### Table 1. Specimens examined

Specimen	Species*	Sampling site	Parents
01	Miscanthus sinensis	N42.702491, E130.814686 Khasan raion, eastern outskirts of Kraskino Village, 50 m north of highway 189	
02	Natural hybrid	N42.612412, E130.722623 Khasan raion, south of Mayachnoye Village, 250 m east of highway 189	
03	M. sacchariflorus	N43.761063, E131.454047 Ussuri city district, 2.0 km north of Monakino Village	
04	M. sacchariflorus	N44.473862, E135.950393 Dalnegorskiy city district, west of the Ze Langou camping site, 100 m north of highway 181	
05	M. sacchariflorus	N44.401283, E131.774052 Pogranichnyy raion, south of Nesterovka Village, 300 m east of highway 183	
06	M. sacchariflorus	N44.669587, E131.667229 Khasan raion, north of Mayachnoye Village, 250 m east of highway 183	
07	M. sinensis×M. sacchariflorus		Ru-Msi ( <i>M. sacchariflorus</i> ) × D-M7GoFal ( <i>M. sinensis</i> ) $\mathcal{P}$
08	M. sinensis×M. sacchariflorus		( <i>M. sacchariflorus</i> )×Ru-Msi 18 ( <i>M. sinensis</i> ) $Q$
09	M. sinensis × M. sacchariflorus		Ru-Msi ( <i>M. sacchariflorus</i> ) $\mathcal{Q} \times 18$ ( <i>M. sinensis</i> )
10	M. sinensis × M. sacchariflorus		Ru-Msi (M. sacchariflorus) × D-82 (M. sinensis) $Q$
11	M. sinensis × M. sacchariflorus		Ru-Msi (M. sacchariflorus) $\mathbb{Q} imes D$ -82 (M. sinensis)

Note. Specimens 01-06 were identified using morphological characters as described in (Hodkinson et al., 2016).

няли как в режиме сканирования в диапазоне масс 10– 800 а.е.м., так и в режиме селективного сканирования ионов. Индексы удерживания RI определяли с использованием данных хроматографического анализа смеси гомологичных линейных алканов ( $C_8-C_{32}$ ) и рассчитывали из времен выхода пиков по (Dool, Kratz, 1963). Площади пиков всех компонентов рассчитывали с помощью программы Xcalibur 2.0. Идентификацию компонентов проводили с использованием встроенной базы масс-спектров The NIST Mass Spectral Search Program for the NIST/EPA/ NIH Mass Spectral Library Version 2.0a, а также сравнением полученных значений RI со значениями из расширенного варианта той же базы (https://webbook.nist.gov/chemistry/ gc-ri/).

Массовую долю определяемого компонента смеси (мкг/г экстракта) находили через соотношение площадей пиков стандартного и определяемого веществ. Принималось, что фактор отклика для каждого отдельного соединения одинаков для всех расчетов.

В сводке данных не учитывали хроматографические пики, принадлежащие веществам с очевидным антропогенным происхождением: 2,5-ди-трет-бутил-р-бензохинон (время удерживания RT 9.398 мин); 3-трет-бутил-4-гидроксианизол (RT 9.765 мин), н-додецилакрилат (RT = 10.396 мин), дибутилфталат (RT 11.517 мин), бис(2-этилгексил)фумарат (RT 13.044 мин), ди-(2-этилгексил)фталат (15.972 мин).

Многофакторный анализ был выполнен в программе Past 3, версия 3.25 (Hammer et al., 2001). ДНК мискантуса была экстрагирована из свежих либо сухих листьев мискантуса в соответствии с методикой, описанной в статье (Shekhovtsov et al., 2012). Для амплификации пластидного гена tRNA-Leu(UAA) и фланкирующих последовательностей использовали праймеры Misc-Leu-Fw (5'-TGGAA-GCTGT-TCTAA-CGAAT-C-3') и Misc-Leu-Rv (5'-AATGG-GACTC-TCTCT-TTATC-CTC-3'). В состав реакции входили: 60 мМ Tris-HCl (pH 8.5), 1.5 мМ MgCl<sub>2</sub>, 25 мМ KCl, 10 мМ 2-меркаптоэтанол, 0.1 % Тритон X-100, 0.7 мМ праймеров, 1 ед. полимеразы TaqSE («СибЭнзим», Новосибирск). Реакцию ПЦР проводили со следующим профилем реакции: 3 мин при 94 °C; 35 циклов, включающих 15 с при 94 °C, 15 с при 54 °C и 25 с при 72 °C; финальный цикл синтеза – 5 мин при 72 °C. Секвенирование ДНК проводили в Межинститутском центре секвенирования CO PAH.

### Результаты

Согласно анализу ГХ-МС (рис. 1), в экстрактах 11 образцов мискантуса было обнаружено 152 соединения, из которых идентифицировано 143, представленных в Приложении<sup>1</sup>. Из этих соединений в соответствии с их химическим строением были выделены группы алканов (20 соединений), жирных кислот (34), фенолов (13), стеролов (18), токоферолов (8), нортерпеноидов (12) и фитолов (13) вместе с их производными.

Содержание алканов в экстрактах из образцов листьев мискантуса было в диапазоне 2.40–18.55 %, причем максимальные значения были характерны для гибридов мискантуса. Среди алканов в экстрактах из листьев дальневосточных образцов наибольшее содержание наблюда-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Приложение см. по адресу:

http://www.bionet.nsc.ru/vogis/download/pict-2019-23/appx24.pdf



**Fig. 1.** Chromatograms of *Miscanthus* extracts: *a* – specimen 01, *M. sinensis*; *b* – specimen 04, *M. sacchariflorus*; *c* – specimen 09, *M. sinensis* × *M. sacchariflorus*.

лось у гептакозана (кроме образца 01), в то время как у гибридов лидером был нонакозан.

В группе жирных кислот и их производных ожидаемо доминировали кислоты с четным количеством атомов углерода и их эфиры. Пальмитиновая (С16:0) и линолевая (С16:2ω9,12) кислоты обладали наибольшим содержанием среди кислот, однако экстракты из листьев *M. sinensis* (образцы 01 и 02) содержали их в количестве 7.74–9.95 и 5.13–5.96 % соответственно, тогда как содержание этих кислот в остальных образцах было существенно выше: 11.20–15.49 %.

Фенолы же, напротив, имели максимальное содержание в образцах 01 и 02 – 11.78 и 16.20 % соответственно, тогда как их суммарное содержание в прочих образцах не превышало 7.54 %, а наименьшими концентрациями характеризовались гибриды (не более 4.19 %). Из фенолов наибольшие концентрации были зарегистрированы у 2-гидрокси-5-метилацетофенона, ранее обнаруженном только в табаке и кофе (Buckingham, 1996).

Сходное, но более сглаженное распределение характерно для фитостерольной фракции, в которой вполне ожидаемо превалировали β-ситостерол, стигмастерол и кампестерол (Winkler-Moser, 2012). Поверхностный анализ не выявляет каких-либо закономерностей в распределении этих соединений.

Представители группы нортерпеноидов, часто определяющих аромат растений, открыты в экстрактах из листьев мискантуса в относительно небольшом количестве, причем наибольшим содержанием отмечены образцы экстрактов из *M. sinensis* (3.54–5.54%), а наименьшим – экстракты из листьев гибридов (0.75–1.24%). Отнесение пиков изомеров мегастигматриен-3-она выполнено в соответствии с данными работы (Osorio et al., 2003).

Примерно одинаковым содержанием в экстрактах характеризуются пики токоферолов. Максимальная концентрация у витамина Е: 1.99–2.59 %. Подобная картина у производных фитола, причем самые характеристические соединения в данной группе – это сам фитол (1.58–4.45 %) и продукт его дегидратации неофитадиен. Последний имеет выраженную область низких (1.09–2.30 % для экстрактов из листьев гибридов) и высоких (4.72–6.62 % для экстрактов из листьев *M. sachariflorus*) значений. Из неклассифицированных соединений (см. Приложение, «Прочие») обращает на себя внимание наличие в экстрактах листьев дальневосточных видов мискантуса азотсодержащих продуктов взаимодействия алифатических альдегидов C3 и C4 с алифатическими аминами. Подобные соединения в экстрактах из листьев гибридов не зарегистрированы.

#### Обсуждение

При изучении объектов растительного мира как в живой природе, так и в палеонтологических отложениях профиль содержания алкановых соединений может снабдить исследователя важной информацией. н-Алканы способствуют гидрофобным свойствам листового воска и служат частью первого барьера защиты растения от внешней среды, спасая листья от потери воды в результате испарения (Jetter et al., 2006). Растения производят ряд н-алканов обычно с сильным превалированием нечетного числа атомов углерода над четным и одной или двумя доминирующими длинами цепей (Eglinton, Hamilton, 1967). Так, постулировано, что преобладание в смеси алканов гентриаконтана СЗ1 является характеристичным для трав, в то время как максимумы для С27 и С29 более свойственны деревьям и кустарникам (Yi Duan, Jinxian He, 2011). Применительно к нашему исследованию это положение выполняется для гибридных образцов мискантуса 07-11, в то время как в хроматограммах экстрактов из образцов M. sacharoflorus 04-06 превалирует нонакозан С29, а в образцах 01 и 02 поиски гентриаконтана не увенчались успехом.

Еще один характеристичный таксономический параметр - так называемый индекс нечетности (carbon preference index, CPI), представляющий собой отношение содержания нечетных гомологов н-алканов к четным. Как правило, в растениях содержание нечетных алканов, образующихся главным образом при метаболическом декарбоксилировании более распространенных жирных кислот с четным числом атомов углерода, естественным образом должно превалировать над содержанием алканов с четным числом атомов. Действительно, рассчитанные значения СРІ для алкановых компонентов экстракционных смесей лежали в диапазоне 1.55-7.18, причем экстракты из листьев дальневосточных образцов характеризовались значениями нижней половины этого диапазона (1.55-2.74), тогда как экстракты из листьев гибридов – значениями верхней половины (5.78–7.18).

Было полезным сравнить наши результаты с данными, полученными в сходных исследованиях. Газ-хроматографический анализ экстрактов листьев *M. sinensis* впервые был выполнен G.V. Weißmann и W. Lange (1991). Хотя авторы не привели численных значений содержания алканов, они отметили, что в экстрактах превалировали пентакозан, гептакозан и нанокозан. В работе (Villaverde et al., 2009) при описании состава экстрактов из стеблей и влагалищных листьев *M.* × giganteus среди 63 идентифицированных соединений алканы не упоминаются вовсе.

Анализ методом главных компонент (PCA) был рассчитан путем нормализации 142 переменных на основе 142 идентифицированных веществ по евклидовым расстояниям и средней связи основных компонентов первого дерева (рис. 2). Совокупная дисперсия первых двух компонентов составляет 75.77 %. Этот анализ позволяет выявить три отчетливо разделенных кластера, объединяющих образцы *M. sinensis*, *M. sachariflorus* и их гибридов,



Fig. 2. Principal component analysis of extracts from 11 miscanthus specimens, based on PC1 and PC2 scores.

Table 2. V	/ariable positions in	the alignment
of Miscan	thus plastid sequend	es

Specimen	Position			Species
	109	227	232	•
01	G	A	Т	M. sacchariflorus
03	G	A	Т	»
04	G	A	Т	»
05	G	A	Т	»
06	G	А	Т	»
07	Т	A	А	M. sinensis
08	Т	А	А	»
09	G	A	Т	M. sacchariflorus
10	Т	С	A	Intermediate

причем бо́льшая площадь кластера, принадлежащего *M. sachariflorus*, объясняется большим расстоянием между точками сбора образцов и, соответственно, принадлежностью к разным популяциям и различными условиями их произрастания. Следует отметить, что ареалы распространения *M. sinensis* и *M. sachariflorus* пересекаются и, вполне естественно, может произойти межвидовая гибридизация. Однако образец 01, отнесенный по морфологическим признакам к гибридному, по хемотаксономическим параметрам тесно кластеризуется вместе с *M. sinensis*, что дает основания предполагать их общую природу.

Представляло интерес сравнить результаты, полученные при использовании различных методов видоопределения. Молекулярно-генетические подходы считаются одними из наиболее надежных и достоверных. Мы получили последовательности фрагмента пластидного генома для девяти из одиннадцати исследованных образцов. Из табл. 2 следует, что два образца имеют гаплотип, типичный для *M. sinensis*, шесть – типичный для *M. sacchariflorus* и один – редкий гаплотип, встречающийся у единичных образцов *M. sinensis*, а также *M. capensis*. При интерпретации результатов необходимо помнить, что характер пластидных последовательностей гибридов указывает на видовую принадлежность материнского растения.

Интерпретация совокупности результатов не дает завершенной картины. Описанное в работе (Hodkinson et al., 2016) отнесение образцов 03-06 к M. sacchariflorus по морфологическим признакам, подтвержденное хемотаксономическим анализом; об этом же свидетельствуют результаты, полученные молекулярно-генетическим методом. Аналогично последним методом подтверждена видовая природа материнских растений, использованных для синтеза гибридов 07-09. В образце 10 видовое отнесение материнского растения к M. sinensis не выглядит однозначным. Отнесение образца 01 к M. sinensis, выполненное по хемотаксономическим признакам, результатами, полученными молекулярно-генетическим методом, не подтверждается. Для объяснения всех имеющихся противоречий, связанных с установлением видовой природы образца 01, можно предположить, что это растение является природным гибридом различных видов мискантуса, обладающим хемотаксономическим профилем, отличным от таковых у искусственных гибридов.

#### Заключение

Хемотаксономический анализ с использованием метода ГХ-МС в совокупности с данными, полученными другими методами, может оказаться эффективным дополнительным инструментом в таксономическом отнесении различных морфологических форм мискантуса к виду *M. sinensis* или *M. sachariflorus*. Эти данные имеют также прикладное значение, поскольку виды *M. sachariflorus* и *M. sinensis* используются для создания промышленных гибридов *Miscanthus* × giganteus. Изучение хемотаксономических характеристик гибридов позволит разработать «химические паспорта» технологически перспективных сортов мискантуса.

#### Список литературы / References

Дармограй С.В., Ерофеева Н.С., Филиппова А.С., Дармограй В.Н. Хемотаксономическое изучение некоторых видов рода ясколки (*Cerastium* L.) семейства гвоздичные (Caryophyllaceae Juss.). Усп. соврем. естествознания. 2016;7:32-36.

[Darmogray S.V., Erofeeva N.S., Filippova A.S., Darmogray V.N. Chemotaxonomical study of the *Cerastium* genus some plants of the Caryophyllaceae family. Uspekhi Sovremennogo Yestestvoznaniya = Advances in Current Natural Sciences. 2016;7:32-36. (in Russian)]

Покровская И.С., Мазова О.В., Апыхтин Н.Н., Племенков В.В. Хемотаксономия тысячелистника обыкновенного (*Achillea millefolium* L.). Химия раст. сырья. 2009;3:85-89.

[Pokrovskaya I.S., Mazova O.V., Apykhtin N.N., Plemenkov V.V. Chemotaxonomy yarrow (*Achillea millefolium* L.). Khimiya Rastitelnogo Syr'ya = Chemistry of Plant Raw Materials. 2009;3:85-89. (in Russian)]

Buckingham J. Dictionary of Organic Compounds. CRC Press, 1996; 8:3681.

- Chen S.L., Renvoize S.A. *Miscanthus*. In: Wu Z.Y., Raven P.H., Hong D.Y. (Ed.). Flora of China. Beijing/St. Louis: Science Press/ Missouri Botanical Garden Press, 2006;22:581-583.
- Dool H.V.D., Kratz P.D., A generalization of the retention index system including linear temperature programmed gas-liquid partition chromatography. J. Chromatogr. A. 1963;11:463-471. DOI 10.1016/ S0021-9673(01)80947-X.
- Eglinton G., Hamilton R.J. Leaf epicuticular waxes. Science. 1967; 156:1322-1335.
- Hammer Ø., Harper D.A.T., Ryan P.D. Past: Paleontological Statistics Software Package for Education and Data Analysis. Palaeontologia Electronica. 2001;4(1):1-9. 178kb. http://palaeo-electronica. org/2001\_1/past/issue1\_01.htm.
- Hodkinson T.R., Petrunenko E., Klaas M., Münnich C., Barth S., Shekhovtsov S.V., Peltek S.E. New breeding collections of *Miscanthus sinensis*, *M. sacchariflorus* and hybrids from Primorsky Krai, Far Eastern Russia. In: Perennial Biomass Crops for a Resource-Constrained World. Springer, 2016;105-118.
- Hodkinson T.R., Renvoize S.A. Nomenclature of *Miscanthus* × giganteus (Poaceae). Kew Bull. 2001;56:759-760. DOI 10.2307/4117709.
- Jetter R., Kunst L., Samuels A.L. Composition of plant cuticular waxes. In: Riederer M., Muller C. (Ed). Biology of the Plant Cuticle. Oxford: Blackwell Publ., 2006.
- Linde-Laursen I.B. Cytogenetic analysis of *Miscanthus* '*Giganteus*', an interspecific hybrid. Hereditas. 1993;119:297-300. DOI 10.1111/ j.1601-5223.1993.00297.x.
- Namzalov B.B., Zhigzhitzhapova S.V., Dubrovsky N.G., Sakhyaeva A.B., Radnaeva L.D. Wormwoods of Buryatia: diversity analysis, ecological-geographical features, and chemotaxonomy of section Abrotanum. Acta Biologica Sibirica. 2019;5(3):178-187. DOI 10.14258/abs.v5.i3.6589.
- Osorio C., Duque C., Batista-Viera F. Studies on aroma generation in lulo (*Solanum quitoense*): enzymatic hydrolysis of glycosides from leaves. Food Chem. 2003;81(3):333-340. DOI 10.1016/S0308-8146 (02)00427-2.
- Shekhovtsov S.V., Shekhovtsova I.N., Peltek S.E., Phylogeny of Siberian species of *Carex* sect. *Vesicariae* based on nuclear and plastid markers. Nord. J. Bot. 2012;30(3):343-351. DOI 10.1111/j.1756-1051.2011.01405.x.
- Silva F.M.A., Silva F.F.A., Lima B.R., Almeida R.A., Soares E.R., Koolen H.H.F., Souza A.D.L., Pinheiro M.L.B. Chemotaxonomy of the Amazonian *Unonopsis* species based on leaf alkaloid fingerprint direct infusion ESI-MS and chemometric analysis. J. Braz. Chem. Soc. 2016;27:599-604. DOI 10.5935/0103-5053.20150296.
- Socaci S.A., Socaciu C., Tofană M., Rați I., Pinteaa A. In-tube extraction and GC-MS analysis of volatile components from wild and cultivated sea buckthorn (*Hippophae rhamnoides* L. ssp. *Carpatica*) berry varieties and juice. Phytochem. Anal. 2013;24:319-328. DOI 10.1002/pca.2413. Epub 2013 Jan 15.
- Villaverde J.J., Domingues R.M.A., Freire C.S.R., Silvestre A.J.D., Pascoal Neto C., Ligero P., Vega A. *Miscanthus × giganteus* extractives: a source of valuable phenolic compounds and sterols. J. Agric. Food Chem. 2009;57:3626-3631. DOI 10.1021/jf900071t.
- Weißmann G.V., Lange W. Untersuchung der Extraktstoffe von Miscanthus sinensis Anderss. Holzforschung. 1991;45(4):285-289.
- Winkler-Moser J. Gas Chromatographic Analysis of Plant Sterols. USDA, ARS, NCAUR, Functional Foods Research Unit, 2012. DOI 10.21748/lipidlibrary.40384.
- Yi Duan, Jinxian He. Distribution and isotopic composition of n-alkanes from grass, reed and tree leaves along a latitudinal gradient in China. Geochem. J. 2011;45:199-207. DOI 10.2343/geochemj.1.0115.

#### ORCID ID

S.V. Shekhovtsov orcid.org/0000-0001-5604-5601

Acknowledgements. This work was supported by State Budgeted Project AAAA-A17-117092070032-4.

Conflict of interest. The authors declare no conflict of interest.

Received November 15, 2019. Revised December 13, 2019. Accepted December 13, 2019.

S.E. Peltek orcid.org/0000-0002-3524-0456

# Алфавитный указатель авторов статей, опубликованных в журнале в 2019 г.

Абдуллаев К.М. 7, 941 Абдуллаев Р.А. 6, 641 Абугалиева С.И. 7, 887 Агаева Е.В. 7. 910 Агаркова Т.А. 8, 999 Агафонов А.В. 7, 817 Адонина И.Г. 6, 746; 7, 827 Азиева А.М. 2. 184 Айтназаров Р.Б. 8, 999 Акинина В.Н. 1, 86 Акопян А.А. 4, 390 Аксенович Т.И. 8, 1037 Алпатьева Н.В. 6, 641, 753 Амалова А.Ы. 7, 887 Аминева Е.Ю. 1, 15 Амстиславская Т.Г. 4, 390 Амстиславский С.Я. 8, 1006 Андреева Е.Н. 2, 190 Андреенков О.В. 2, 199, 226 Андреенкова Н.Г. 2, 199, 226 Андронов Е.Е. 8, 972 Аниськов Н.И. 6, 780 Антоненко О.В. 2, 140 Антонова О.Ю. 6, 656, 753 Апаликова О.В. 6, 753 Артемьева А.М. 6, 656, 787 Асбаганов С.В. 7, 817 Атишова М.Н. 7, 879 Афонников Д.А. 1, 38, 100; 5, 519 Бабушкина Н.П. 2, 244 Багиров В.А. 3, 355 Бадаева Е.Д. 7, 827 Бажан Н.М. 1, 62 Баженов М.С. 7, 916; 8, 964 Баженова Е.Ю. 1, 55 Байков И.К. 3, 256; 4, 398 Баклушинская И.Ю. 2, 239 Балашов А.В. 7, 941 Баранов С.Г. 4, 496 Баранова О.А. 3, 296 Барило А.А. 1, 75 Баттулин Н.Р. 1, 95 Бебякина И.В. 7, 827 Белозор О.С. 4, 473 Белоногова Н.М. 8, 1037 Белявская В.А. 8, 1026 Беляева Е.С. 2, 148 Беренсен Ф.А. 6, 656 Берсимбаев Р. 5, 594 Беспалова Е.С. 3, 281 Беспалова Л.А. 7, 910, 916 Бехтольд Н.П. 5, 551 Бикчурина Т.И. 3, 355

Бирюков М.Ю. 8, 1059 Блажко Н.В. 3, 262 Блинов А.Г. 8, 1059 Блинова Е.В. 6, 723 Блохина Н.В. 5, 569 Бобохужаев Ш.У. 7, 836 Богачев С.С. 5, 624 Богданова В.С. 8, 972 Боголюбов Д.С. 2, 129 Боголюбова И.О. 2, 129 Бойкова И.В. 3, 328 Болдаков Д.М. 7, 827, 910 Бондарь А.А. 7, 817 Бондарь Н.П. 4, 456 Бородин П.М. 3, 355 Брагин А.О. 8, 1011 Брагина М.К. 1, 38 Брач Н.Б. 6, 650, 717 Брусенцев Е.Ю. 8, 1006 Буглова Л.В. 7, 926 Будаева В.В. 7, 933 Букреева Г.И. 7, 910 Булгакова О. 5, 594 Бульнуар Х. 5, 608 Бурдеева К.В. 4, 456 Бурляева М.О. 6, 667, 708 Бурмакина Н.В. 8, 1076 Бурханова Г.Ф. 7, 856, 865, 873 Вавилин В.А. 4, 390 Васильев Г.В. 8, 972 Васильев С.А. 2, 244 Васильева О.Ю. 7, 926, 933 Вахрамеев А.Б. 3, 343; 8, 993 Веселова С.В. 7, 856, 865 Ветрова С.А. 4, 439 Викторов В.В. 5, 600 Винк М. 2, 226 Вишнякова М.А. 1. 119 Водясова Е.А. 5, 508; 6, 723 Воевода М.И. 8, 1020, 1026 Волков В.А. 6, 730 Волкова Е.И. 2, 199 Волкова Н.А. 3, 355 Волкова Н.Н. 3, 281; 4, 422 Воробьева Н.Е. 2, 212 Воронина Е.Н. 8, 1011 Вышегуров С.Х. 3, 262 Гавриленко Т.А. 3, 281; 4, 422; 6, 753 Гаврилова К.С. 4, 405 Гаджимагомедова М.Х. 6, 746

Гаитова Н.А. 3, 281 Галицын Г.Ю. 8, 1076 Гасич Е.Л. 6, 641 Гатти М. 2. 190 Гацкая С.С. 2, 135 Гвасалия М.В. 8, 958 Генаев М.А. 5, 519 Гениевская Ю.А. 7, 887 Георгиев П.Г. 2, 168, 180 Георгиева Н.А. 8, 981 Георгиева С.Г. 2, 174, 184 Герасимов С.А. 6, 683 Герасимова С.В. 1, 29; 5, 519 Гисматулина Ю.А. 7, 933 Гладких С.В. 6, 765 Гнутиков А.А. 3, 287 Головина М.А. 7, 941 Головнин А.К. 2. 168 Гончарова Е.П. 4, 398 Горшков В.М. 1, 24 Горячковская Т.Н. 8, 1076 Гриффис С. 7, 887 Губарева Н.К. 6, 738 Гудзенко В.Н. 1, 110 Гуреев А.П. 1, 15 Гусар А.С. 7, 926, 933 Гусева Е.Д. 8, 964 Давоян Р.О. 7, 827, 910 Давоян Э.Р. 7, 827, 910 Давыдова Ю.Д. 4, 465; 5, 600 Дауни Г.Ф. 5, 582 Двоеглазов Н.Г. 8, 999 Демаков С.А. 2, 148, 154, 199 Деменков П.С. 3, 312 Дементьева Н.В. 3, 343; 8, 993 Дзюбенко Е.А. 1, 49; 6, 700, 730 Дзюбенко Н.И. 6, 700 Дивашук М.Г. 7, 916 Диковская М.А. 4, 390 Дмитриев А.А. 7, 896 Добрякова К.С. 3, 287 Долгова Е.В. 5, 624 Донченко А.С. 3, 262 Дорогина О.В. 7, 926, 933 Драчкова И.А. 8, 1047 Дрейзигакер С. 7, 803 Дрозд У.С. 4, 448 Дружин А.Е. 3, 296 Дубовец Н.И. 7, 846 Дубовская А.Г. 6, 787 Дудкин Р.В. 7, 926 Дыгало Н.Н. 4, 448 Дьяченко Е.А. 7, 902 Дьячук Т.И. 1, 86 Евдокимова З.З. 6, 753 Евтушенко Е.В. 2, 135 Егорова А.А. 5, 519 Емельянова Л.А. 3, 256 Еникеева Р.Ф. 4, 465; 5, 600

Енина О.Л. 8, 1067

Ермошин А.А. 5, 615

Ефимов В.М. 8, 1032 Ефимов К.В. 8, 1032 Ефремов А.М. 8, 958 Жигалина Д.И. 2, 244 Жимулёв И.Ф. 2, 148, 226 Жмудь Е.В. 7, 926 Журавлев Ю.Н. 3, 362 Жученко А.А. 7, 896 Завьялов Е.Л. 1, 81; 4, 390; 5, 582 Зайцев Б.Н. 3. 337 Захаренко Л.П. 3, 370 Заячковский В.А. 4, 439 Зиновьева Н.А. 5, 527 Зинченко А.Н. 7. 827 Зоркольцева И.В. 8, 1037 Зубаирова У.С. 1, 100 Зубанова Ю.С. 7, 827, 910 Зуева Г.А. 7, 926, 933 Зыков И.Е. 4, 496 Зыкова Т.Ю. 2, 148 Зюте С. 6, 683 Иванисенко В.А. 3. 312 Иванисенко Т.В. 3, 312 Иванкин А.В. 2, 190, 203 Иванова К.А. 5, 519 Иванова Ю.Н. 7. 846 Иванощук Д.Е. 8, 1026 Игнатьева Е.В. 8, 999 Илларионова Н.Б. 1, 81 Ильина Ю.А. 2, 160 Ильичев А.А. 3, 337 Каверина Г.Б. 3, 256 Казанцева А.В. 4, 465; 5, 600 Казанцева О.М. 4, 473 Какабаев А. 5, 594 Камионская А.М. 4, 405 Кантемирова Е.Н. 7, 941 Капустянчик С.Ю. 8, 1076 Карлов Г.И. 7, 916 Карпенко Л.И. 3, 337 Карякин И.В. 2, 226 Каспаров С. 4. 473 Каусбекова А. 5, 594 Кашеварова А.А. 2, 244 Кашинцова А.А. 2, 239 Каштанова Е.В. 8, 1020 Кезимана П. 7, 896 Кибкало И.А. 1, 86 Кимеклис А.К. 8, 972 Кирикович С.С. 5, 624 Кириченко А.В. 8, 1037 Киселева Е.В. 4, 482 Киселева И.С. 5, 615 Клименко Н.С. 6, 753 Кобылянский В.Д. 6, 780 Ковалева В.Ю. 8, 1032 Коваленко Н.Н. 6, 765

Ковтуненко В.Я. 7, 916 Кожевникова Е.Н. 2, 190 Кожемякин В.В. 4, 412 Козарь Е.Г. 4, 439 Козаченко М.Р. 4, 430 Козлов В.А. 8, 1047 Колесникова Т.Д. 2, 140 Коломиец О.Л. 2, 239 Колошина К.А. 5, 519 Колчанов Н.А. 3, 312; 8, 1020, 1047 Комелькова М.В. 5, 582 Комина О.В. 7, 926 Комышев Е.Г. 5, 519 Конев А.Ю. 2, 160 Конопацкая И.Д. 8, 1059 Константинов Ю.М. 7. 809 Концевая Г.В. 5, 582 Конькова Н.Г. 6, 787 Копытова Д.В. 2, 174 Коробицын И.Г. 3, 362 Короленко Т.А. 4, 390 Короткова А.М. 1, 29 Косарева И.А. 6, 723 Косев В.И. 8, 981 Костерин О.Э. 8, 972 Костина Л.И. 6, 753 Костюченко М.В. 2, 168 Кохметова А.М. 7, 879 Кочетов А.В. 3. 312: 5. 519 Кочиева Е.З. 3, 270; 4, 405 Кошкин В.А. 6, 723, 738 Краснобаева И.Л. 3, 328 Краснов Г.С. 7, 896 Красноперова Е.Ю. 6, 691 Крупин П.Ю. 7, 916 Крупина А.Ю. 7, 916 Кручина-Богданов И.В. 7, 941 Крыцына Т.И. 3, 262 Крюков А.А. 3, 287 Крюков А.П. 2, 232 Кубан И.С. 7, 926 Кудрявцева А.В. 7, 896 Кудрявцева Л.П. 7, 896 Кудряшов А.А. 6, 691 Кузнецова Д.Д. 4, 496 Кузнецова К.А. 6. 691 Куйбида Л.В. 8, 1076 Кулешова О.Н. 5, 508 Куликов А.В. 1, 55 Куликова И.В. 3, 362 Кулян Р.В. 1, 24 Кумарбаева М.Т. 7, 879 Купер К.Э. 4, 482 Куркиев К.У. 6, 746 Куршакова М.М. 2, 174 Кусаинова А. 5, 594 Кутузова С.Н. 6, 650

Лапшин В.И. 6, 675 Лапшин М.С. 5, 582 Ларжам Хетраф С. 5, 608 Ларкин Д.М. 5, 559 Ларкина Т.А. 8, 993 Ларссон Я. 2, 148 Лебедев И.Н. 2, 244 Лебедев М.О. 2, 203 Лебедева В.А. 6, 753 Леонова И.Н. 7, 879 Липшин А.Г. 6, 683 Логинова Д.Б. 7, 846 Лопаткина М.Е. 2, 244 Лопухов А.В. 5, 527 Лоскутов И.Г. 6, 723 Лошкарёва С.В. 8, 958 Лутова Л.А. 6, 691 Мазина М.Ю. 2. 212 Мазур А.М. 4, 489 Макарова А.В. 3, 343 Мака рова Е.Н. 1, 62 МакКрекен К.Г. 3, 362 Максименко О.Г. 2, 180 Максимов В.Н. 8, 1026 Максимов И.В. 7, 856, 865, 873 Макунин И.В. 2, 140 Малых С.Б. 4, 465; 5, 600 Малюкова Л.С. 8, 958 Маляровская В.И. 1, 8, 24; 8, 958 Малярчук Б.А. 5, 588 Манухина Е.Б. 5, 582 Матвеев А.Л. 3, 256; 4, 398 Матвеевский С.Н. 2, 239 Матвиенко И.И. 6, 717, 723 Мацухита Ю. 3, 304 Машкина О.С. 1, 15 Медин Бенчекор С. 5, 608 Мельникова Л.С. 2, 168 Мельникова Н.В. 7, 896 Меркулова Т.И. 4, 456 Миков Д.С. 7, 827, 910 Миргалиева Р.Я. 1, 67 Мироненко Н.В. 3, 304 Мирошникова Е.Е. 7, 846 Мирошниченко Е.В. 7, 941 Митрофанова О.В. 3, 343; 8, 993 Митрофанова О.П. 6, 738 Можей О.И. 4, 473 Молодина В.В. 2, 168 Морозов И.В. 7, 817 Морозова К.Н. 4, 482 Мошкин М.П. 5, 582 Мустафин Р.Н. 4, 380, 465; 5, 600 Набирочкина Е.Н. 2, 174 Назарова Л.А. 7, 916 Наумова Л.Г. 6, 772

Назарова Л.А. 7, 916 Наумова Л.Г. 6, 772 Нежданова А.В. 4, 405 Некрасов А.Ю. 1, 119 Немкова Г.А. 3, 362 Никитина Т.В. 2, 244 Николаев С.В. 1, 100 Николин В.П. 8, 1020 Новаковский Р.О. 7, 896 Новикова И.И. 3, 328 Новикова Л.Ю. 1, 119; 6, 753, 772 Носов Н.Н. 3, 287 Нуждина Н.С. 7, 926 Нужная Т.В. 7, 856 Овэс Е.В. 3, 281 Огиенко А.А. 2, 190 Омелина Е.С. 2, 219 Орлов П.С. 8, 1026 Орлов Ю.Л. 1, 24 Орлова Е.А. 1, 100; 5, 551 Осадчий И.С. 2, 180 Осипова Л.П. 8, 1011 Осипова Н.А. 8, 999 Останин А.А. 5, 624 Оухаби Джеллоули Х. 5, 608 Ошевский С.И. 8, 1020 Ощепкова Е.А. 8, 1047 Павлов А.В. 6, 650, 717 Павлова Г.А. 2. 190 Паламарчук Д.П. 4, 430 Панкова Т.Е. 2, 154 Пантелеев С.Л. 4, 489 Пантюх К.С. 4, 489 Панченко В.В. 7, 916 Пельтек С.Е. 8, 1076 Перчук И.Н. 1, 119 Петерс Дж.Л. 3, 362 Петровский Д.В. 1, 81; 3, 370; 4, 482 Петрушин И.С. 7, 809 Пиндюрин А.В. 2, 190, 203, 219 Повхова Л.В. 7, 896 Подорожный В.Н. 6, 675 Пожиленкова Е.А. 4, 473 Полонская Я.В. 8, 1020 Полонский В.И. 6, 683 Поминов А.В. 1, 86 Пономарев С.Н. 3, 320 Пономарева М.Л. 3, 320 Пономаренко М.П. 8, 1047 Пономаренко П.М. 8, 1047 Попкова А.М. 8, 1006 Попов В.Н. 1. 15 Попова Н.А. 8, 1020 Попова Ю.В. 2, 190 Пороховинова Е.А. 6, 650, 717 Портнов С.М. 4, 489 Потокина Е.К. 1, 49; 6, 730; 7, 941 Похолкова Г.В. 2, 148 Поцелуев О.М. 8, 1076 Поценковская Э.А. 6, 691 Проворов Н.А. 8, 972 Проскурина А.С. 5, 624 Пунина Е.О. 3, 287 Пупышев А.Б. 4, 390 Пустовой В.Ф. 5, 569 Путина О.В. 6, 641

Пушкова Е.Н. 7, 896 Пшеничникова Т.А. 6, 746 Рагаева Д.С. 8, 1006 Рагино Ю.И. 8, 1020 Радченко Е.Е. 6, 641 Разумов И.А. 1, 81 Раннева С.В. 8, 1006 Рассказов Д.А. 8, 1047 Рахмангулов Р.С. 1, 24 Решетников В.В. 4, 456 Рогозина Е.В. 3, 304; 5, 519 Родионов А.В. 3, 287 Рождественская Г.А. 5, 569 Рожмина Т.А. 7, 896 Романова А.Р. 4, 465 Ромащенко А.В. 4, 482 Ростова Н.С. 6, 708 Рубец В.С. 8, 964 Рудометова Н.Б. 3, 337 Рукин И.В. 4, 489 Румянцев С.Д. 7, 856; 865 Русинов П.Г. 7. 941 Русинова Е.В. 7, 941 Русских Г.С. 4, 390 Рыжкова А.С. 1, 95 Рындин А.В. 1, 24 Рябинина В.А. 3, 262 Савинкова Л.К. 8, 1047 Савченко Р.Р. 2, 244 Сайк О.В. 3, 312 Сайлау Ж.К. 2, 129 Сакович Г.В. 7, 933 Салина Е.А. 1, 38; 5, 542; 7, 827 Самарина Л.С. 1, 8, 24; 8, 958 Самсонова М.Г. 1, 119 Санамьян М.Ф. 7, 836 Сарбаев А.Т. 7, 887 Сарварова Е.Р. 7, 873 Сафонова И.В. 6, 780 Свишёва Г.Р. 8. 1037 Святченко С.И. 4, 430 Сегал Д. 7, 803 Семёнова М.В. 8, 1067 Середин Т.М. 7, 902 Сеферова И.В. 1, 119 Сибикеев С.Н. 3, 296 Сидоренко Д.С. 2, 148 Силкова О.Г. 7, 846 Сингина Г.Н. 5, 527 Сколотнева Е.С. 1, 100; 5, 542 Скрябин К.Г. 4, 405 Скрябин Н.А. 2, 244 Слугина М.А. 3, 270 Слынько Н.М. 8, 1076 Смирнова С.В. 1, 75 Смольникова М.В. 1, 75; 4, 473 Соловей Л.А. 7, 846 Соловьева А.Е. 6, 667

Сорокань А.В. 7, 873 Сорокин И.Е. 1, 55 Сошникова Н.В. 2, 184 Стариков И.Ю. 2, 226 Стахнева Е.М. 8, 1020 Степанов В.А. 4, 439 Степанов И.В. 1, 8 Сулейманов О.И. 5, 569 Сумина А.В. 6, 683 Супрун И.И. 1, 8 Сурин Н.А. 6, 683 Сухих И.С. 8, 1059 Табацкая Т.М. 1, 15 Табиханова Л.Э. 8, 1011 Тамбовцева В.Г. 2, 239 Таранов О.С. 3, 337 Татарский В.В. 2, 184 Творогова В.Е. 6, 691 Теплякова С.Б. 1, 49; 6, 730 Тикунова Н.В. 3, 256; 4, 398 Титова Ю.А. 3, 328 Тихонова М.А. 4, 390 Ткачёв С.Е. 3, 256 Томгорова Е.К. 3, 355 Торгашева А.А. 3, 355 Третьяков А.В. 2, 239 Тугбаева А.С. 5, 615 Туов М.Т. 8, 958 Туруспеков Е.К. 7, 887 Тюрин А.В. 1, 67 Тяпкина Д.Ю. 3, 270 Устьянцев К.В. 8, 1059 Ухатова Ю.В. 3, 281; 4, 422 Федоренко Е.Н. 7, 887 Федорова М.И. 4, 439 Федорова Т.Н. 2, 180 Федорова Ю.А. 6, 691 Фекличева И.В. 5, 582 Феофанова Н.А. 1, 62 Фет В. 8, 1059 Филипенко М.Л. 8, 1011 Филюшин М.А. 4, 405; 7, 902 Фурсенко Д.В. 1, 55 Хабарова А.А. 1, 95 Хайруллин Р.М. 7, 873 Хакимова А.Г. 6, 738 Хаммани-Меджау И. 5, 608 Хатиб А. 4, 489 Хегай И.И. 5, 575 Хлесткина Е.К. 1, 29 Хлусевич Я.А. 4, 398 Хомякова О.В. 1, 86 Хорошко В.А. 2, 148

Хоцкин Н.В. 1, 55; 5, 582 Хоцкина А.С. 5, 582 Храброва Л.А. 5, 569 Храмцов В.В. 8, 999 Хусаинова Р.И. 1, 67 Хуснутдинова Э.К. 4, 380, 465; 5, 600

Цветова М.И. 4, 412 Цейликман В.Э. 5, 582 Цейликман О.Б. 5, 582

Чадаева И.В. 8, 1047 Чалая Н.А. 3, 304; 5, 519 Челебиева Э.С. 5, 508 Черепанова Е.А. 7, 873 Чернок А.Г. 7, 916 Черных Е.Р. 5, 624 Чуйко Э.А. 8, 1006

Шабанова (Кобозева) Е.В. 7, 817 Шабурова Е.В. 4, 448 Шаварда А.Л. 1, 49; 6, 667 Шарапова М.Б. 4, 482 Шарыпова Е.Б. 8, 1047 Шатохин К.С. 3, 262 Шаухаров Р.А. 7, 941 Шацкая Н.В. 8, 972, 1059 Шварц (Беркаева) М.Б. 2, 154 Швачко Н.А. 4, 422 Шевелев О.Б. 5, 582 Шейнов А.А. 2, 184 Шеленга Т.В. 1, 49, 119; 6, 667 Шелепова О.В. 8, 1067 Шеховцов С.В. 8, 1076 Шинтяпина А.Б. 4, 390 Шнеер В.С. 3, 287 Шуваев А.Н. 4, 473 Шуваев Андр.Н. 4, 473 Шумный В.К. 8, 1076

Щеглов С.Н. 6, 675 Щенникова А.В. 4, 405 Щербакова Н.С. 3, 337 Щербань А.Б. 5, 534 Щукина Л.В. 6, 746

Эльконин Л.А. 4, 412

**Ю**дин Н.С. 5, 559; 8, 999, 1026 Юшкова А.А. 2, 190

Яковенко В.В. 6, 675 Яковлева Д.А. 4, 473 Яковлева Т.В. 1, 62 Ялаев Б.И. 1, 67 Янагисава Х. 3, 304 Яринич Л.А. 2, 203

Хоути Л. 5, 608