
分子植物卓越中心等解析参与植物胁迫应答的蛋白激酶-底物网络

作者：writer 来源：中国科学院

本文原地址：<https://www.iikx.com/news/progress/8200.html>

本文仅供学习交流之用，版权归原作者所有，请勿用于商业用途！

1月28日，《美国国家科学院院刊》（PNAS

）杂志在线发表了中国科学院分子植物科学卓越创新中心上海植物逆境生物研究中心朱健康研究组、王鹏程研究组、美国普渡大学教授W. Andy Tao研究组合作的题为Mapping proteome-wide targets of protein kinases in plant stress responses

的研究论文。该论文报道了一种新的蛋白激酶底物的鉴定方法，并对参与逆境胁迫应答的9个重要蛋白激酶的底物进行了系统分析。

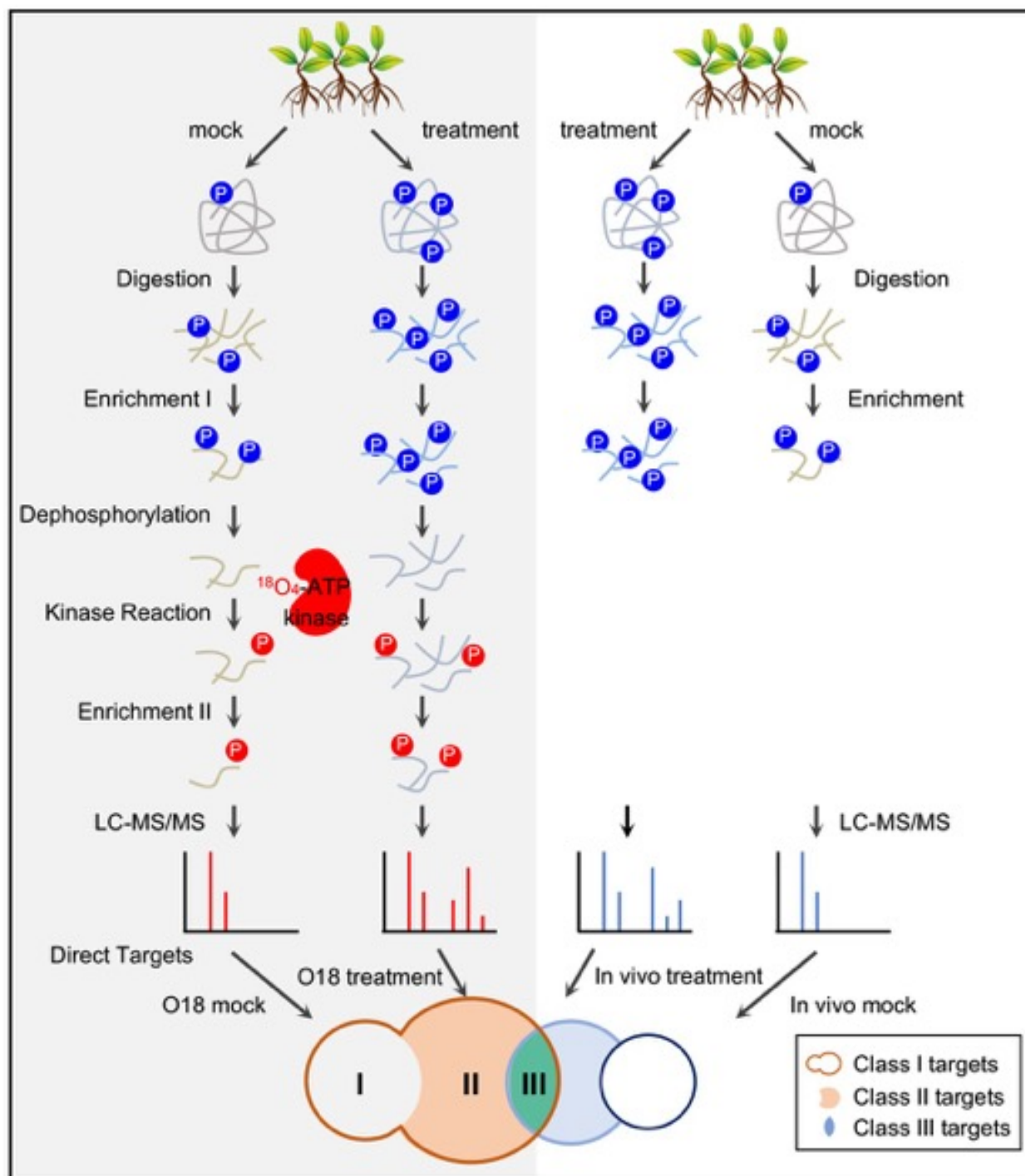
蛋白磷酸化是重要的蛋白翻译后修饰之一。已知一些重要的蛋白激酶，如MPK6，SOS2，SnRK2等参与了植物对于不良环境的适应以及抵御病原体侵染的过程。干旱、冷、活性氧、病原体侵染等生物和非生物胁迫激活这些蛋白激酶，通过蛋白磷酸化调控底物蛋白的生物学功能，影响基因表达、代谢、物质转运等许多生理过程。目前，对这些蛋白激酶的底物及调控的下游生物学过程仍缺乏了解。

该研究以胁迫处理后的植物总蛋白为材料，富集磷酸化肽段，并通过磷酸酶去除肽段上的磷酸。以去磷酸化的肽段为底物池，利用原核表达的蛋白激酶和稳定同位素标记的ATP进行体外激酶反应。对反应产物进行二次磷酸化肽段富集和质谱检测，从而鉴定蛋白激酶的直接底物。同时，通过与体内胁迫处理后的磷酸化组学结果比较，进一步增加结果的可靠度（图1）。

通过这一方法，该研究解析了在氧化胁迫、冷、高盐和激发子处理下MPK6、渗透胁迫处理下SnRK2.4、ABA处理下SnRK2.6（OST1）和CKL2、盐处理下SOS2等9个重要植物蛋白激酶的约5000个可能底物。初步揭示了这些蛋白激酶直接的靶蛋白，为深入研究这些蛋白激酶的功能及其调控的下游生理过程提供了系统信息。

植物逆境中心的生物信息学平台基于这一研究的大规模数据，创建了蛋白激酶底物数据库（protein kinase – substrate database，KSDB, <http://ksdb.psc.ac.cn>）。KSDB数据库提供相关蛋白的磷酸化位点、可能的上游激酶、胁迫处理诱导的磷酸化变化等信息。

这一研究为在蛋白组学水平上鉴定蛋白激酶底物提供了一个高灵敏度、快速可行的方法。可以以少量植物为材料，在较短时间内对特定蛋白激酶的底物进行解析。同时这一研究提供的大量蛋白激酶-底物信息也为深入研究植物应答环境胁迫的分子机制提供了重要参考资源。



分子植物卓越中心等解析参与植物胁迫应答的蛋白激酶-底物网络

研究团队单位：分子植物科学卓越创新中心/植物生理生态研究所

更多 科学进展 请访问 <https://www.iikx.com/news/progress/>

本文版权归作者所有，请勿用于商业用途，[爱科学iikx.com](http://iikx.com)转发