# 热胁迫下八字地老虎 hsc70 基因在不同组织 转录表达差异性分析\*

王 玲<sup>1\*\*</sup> 杨 帅<sup>2</sup> 朱明贺<sup>1</sup> 徐忠新<sup>1</sup> 赵奎军<sup>1\*\*\*</sup> 韩岚岚<sup>1\*\*\*</sup> (1. 东北农业大学农学院,哈尔滨 150030; 2. 黑龙江省农业科学院植物脱毒苗木研究所,哈尔滨 150086)

【目的】 为探讨八字地老虎 Xestia c-nigrum (Linnaeus) Xe-hsc70 基因表达与高温耐受性之间 摘要 的关系,比较热胁迫下 Xe-hsc70 基因在不同组织中诱导表达的差异。【方法】 本研究以八字地老虎 4 龄 幼虫为研究对象,采用 RT-PCR 和 RACE 技术克隆获得编码热激同源蛋白 70 (70 ku heat shock cognate, HSC70)的基因(命名为 Xe-hsc70) cDNA 全序列与基因组 DNA 序列(Genomic DNA, gDNA),并利用 实时荧光定量 PCR 和 Western blotting 技术,比较分析不同热胁迫温度及不同热诱导时间下八字地老虎 4 龄幼虫体内马氏管、中肠、体壁、脂肪体与唾腺 5 个组织中 Xe-hsc70 基因在 mRNA 转录与蛋白表达两水 平上相对表达量的变化。【结果】 比较分析克隆得到的 Xe-hsc70 基因 cDNA 全序列和 gDNA 序列,结果 表明 Xe-hsc70 基因含有 8 个内含子,最大内含子(561 bp)位于 5′端非编码区,并含有一个类似热激应答 原件 HSE 的核心结构序列 (gaatatgCaGAAtgTTCcaGaa),其余内含子 (长度在 86~218 bp 之间不等)均在 编码区内,本研究首次报道了八字地老虎 hsc70 内含子的具体数目及位置。组织差异性分析显示:在常温 25℃条件下,Xe-HSC70 在脂肪体中表达量最高,在唾腺中表达量最低;经热激诱导后中肠、唾腺与体壁 组织中 Xe-HSC70 的表达量与对照(25℃)相比显著上调,随着热激时间的延长,表达量呈现出先升高后 恢复至对照水平的变化趋势,脂肪体和马氏管 Xe-HSC70 表达量与对照相比无明显变化。【结论】 八字 地老虎不同组织在应对热胁迫的过程中,抗逆机制具有明显的差异。Xe-HSC70的不断积累是八字地老虎 对热胁迫不断适应的一个过程,其组织中 Xe-hsc70 基因的高表达在八字地老虎抗热胁迫的过程中起着重 要作用,并为从分子水平上研究八字地老虎的抗逆机理提供依据。

关键词 八字地老虎,热激同源蛋白 70,实时荧光定量 PCR, Western blotting

# Analysis of transcription differences of the heat shock cognate 70 gene in different tissues in response to heat stress in *Xestia c-nigrum* Linnaeus (Lepidoptera: Noctuidae)

 $\begin{array}{ccc} \text{WANG Ling}^{1**} & \text{YANG Shuai}^2 & \text{ZHU Ming-He}^1 & \text{XU Zhong-Xin}^1 \\ & \text{ZHAO Kui-Jun}^{1***} & \text{HAN Lan-Lan}^{1***} \end{array}$ 

(1. College of Agriculture, Northeast Agricultural University, Harbin 150030, China; 2. Virus-Free Seedling Research Institute, Heilongjiang Academy of Agricultural Sciences, Harbin 150086, China)

<sup>\*</sup> 资助项目:现代农业产业技术体系建设专项(CARS-04); 公益性行业(农业)专项资助(201103002)

<sup>\*\*</sup>E-mail: lingling6958@163.com

<sup>\*\*\*</sup>通讯作者, E-mail: kjzhao@neau.edu.cn; hanll\_neau@yahoo.com.cn

收稿日期: 2013-12-06, 接受日期: 2014-01-02

**Abstract** [Objectives] To investigate the effects of heat on *Xe-hsc70* expression in *Xestia c-nigrum* Linnaeus. [Methods] cDNA and gDNA sequences of the heat shock cognate 70 (70 ku heat shock cognate, HSC70) gene (hereafter *Xe-hsc70*) were cloned from fourth instar larvae of *X. c-nigrum* using the RT-PCR and RACE techniques. The relative expression levels of mRNA and protein in different tissues (malpighian tubules, fat body, midgut, epidermis and salivary glands) under a series temperatures and times were determined by real time quantitative PCR and Western blotting. [Results] The *Xe-hsc70* gene contains 8 introns, the longest of which lies at 5'-UTR and contains a HSE-like core sequence (gaatatgCaGAAtgTTCcaGaa). The other introns (with lengths from 86 to 218 bp) are located in the ORF. Xe-HSC70 expression was highest in the fat body and lowest in the salivary glands at 25°C. The relative expression levels of Xe-HSC70 in the midgut, salivary glands and epidermis increased significantly after heat shock, and increased with the duration of heat stress; expression levels of Xe-HSC70 in the fat body and malpighian tubules compared with the control. [Conclusion] These findings indicate that different tissues of *X. c-nigrum* respond differently to heat stress. The high expression of the *Xe-hsc70* gene plays an important role in the high temperature tolerance of *X. c-nigrum*, and provides a foundation for further investigation of thermal stress-avoidance mechanisms of *X. c-nigrum* at the molecular level.

Key words Xestia c-nigrum Linnaeus, HSC70, Real-time qPCR, western blotting

热激同源蛋白 70(70 ku heat shock cognate, HSC70) 是一种组成型表达的热休克蛋白 70(70 ku heat shock proteins, HSP70s),存在于所有 原核及真核生物细胞中(Kiang and Tsokos, 1998)。在正常条件下即有高表达,当受到环境 胁迫因子(如高温、重金属、杀虫剂等)刺激时 表达量会进一步提高(Lindquist and Craig, 1988)。HSC70 主要参与新生肽链的折叠、组 装与蛋白前体转运 ,清除受损蛋白和永久变性蛋 白,使变性蛋白恢复正常构象,对细胞起修复和 保护作用,从而有效提高机体的耐热性和抗应激 能力(Mads, 2007)。HSP70s家族还包括诱导 型热休克蛋白 70 (70 ku inducible heat shock protein,HSP70),其在正常生理状态下表达量 很低,只有在受到环境压力(如热激)时才显著 表达(Deane and Woo, 2005; Daugaard et al., 2007)。两种蛋白在基因结构上最主要的区别是 组成型表达的 hsc70 含有内含子, 而诱导型表达 的 hsp70 不含有内含子(Qin et al., 2003; Franzellitti and Fabbri ,2005 ;Ming et al. ,2010 ).

研究发现,烟草天蛾 Manduca sexta 在高温环境 下 hsc70 的高表达可促进幼虫体内各激素的合成 与分泌,从而提高机体耐热性(Rybczynski and Gilbert, 2000);二化螟 Chilo suppressalis 与棉 铃虫 Heliothis zea hsc70 的表达都与滞育和抗寒 性密切相关(Sonoda et al., 2006), hsc70 在滞 育期间高表达可使其顺利度过不良环境 并有助 于缩短滞育时间(Zhang and Denlinger, 2010)。 由此可见, hsc70 与生物体的抗逆抗应激能力密 切相关,同时影响着机体的存活能力和生长速率 (Rohde et al., 2005)。对于不同胁迫因子诱导 hsc70 在昆虫中表达差异性的研究已有报道, 如:步甲 Merizodus soledadinus、家蚕 Bombyx mori、黄粉虫 Tenebrio molitor 等 (Siaussat et al., 2012; 王林玲等, 2012; Huang et al., 2013),但对热胁迫诱导 hsc70 在昆虫中组织 表达差异性的研究较少。因此,开展热胁迫下 昆虫 hsc70 的组织表达差异性分析及其内含子 的研究显得尤为重要。

八字地老虎 Xestia c-nigrum Linnaeus 属鳞

翅目 Lepidoptera 夜蛾科 Noctuidae, 分布在世界 各地,4龄期危害严重,主要危害植物茎基部, 使植物整株枯死,直接影响产量,可对粮食作物、 棉花、烟草、蔬菜、葡萄等造成危害,属多食性 地下害虫。在我国,早期分布主要集中在东北地 区和西南地区,但近年来,随着气候变化,在新 疆、西藏等地已经发现并开始大面积危害,呈现 出全国范围内扩张的趋势(赵奎军等,1996;张 履鸿等,1993;席景会等,2002)。八字地老虎 的广泛分布与危害表明它具有极强的温度适应 能力和强有力的抵抗外界不利温度的抗逆机 制,目前对八字地老虎耐高温特性的研究,主要 集中在生态学与生理学等方面(郑英荣和王 维升,2010),从分子水平上对其热胁迫适应机 制的研究还未见报道。鉴于 hsc70 在其它昆虫抗 热胁迫中的重要作用及目前鳞翅目昆虫 hsc70 基 因研究报道较少的现状,本研究针对八字地老虎 Xe-hsc70 基因,通过克隆技术获得其 cDNA 全序 列与 gDNA 序列,并结合实时荧光定量 PCR 技 术(Real-time fluorescent quantitative PCR, RT-qPCR)与Western blotting反应,比较分析 了在不同热胁迫温度及不同热诱导时间下,在 mRNA 转录水平及蛋白表达水平上, Xe-hsc70 在八字地老虎4龄幼虫中肠、马氏管、体壁、脂 肪体与唾腺组织中相对表达量的差异,并对 Xe-hsc70 内含子的作用进行了讨论。本研究将为 探讨八字地老虎 Xe-hsc70 表达与高温耐受性之 间的关系,为了解八字地老虎的抗逆机理与广泛 分布的生态适应性机制奠定重要分子理论依据。

# 1 材料与方法

#### 1.1 材料

供试昆虫:八字地老虎4龄幼虫。利用黑光

灯在田间诱集成虫,饲以 5%蜂蜜水使其产卵。 幼虫在 RXZ 人工气候箱(温度(25±1)℃,相 对湿度 70% ±5%,光周期 L:D=14:10)中以新 鲜白菜叶片为饲料饲养至4龄阶段备用。

主要试剂与仪器:总 RNA 提取试剂盒、基 因组 DNA 提取试剂盒, 购自 OMEGA 公司; pMD18-T、Taq 酶、5'RACE 与 3' RACE 试剂盒, 购自 TaKaRa 公司 ;荧光定量 PCR 试剂盒 SYBR Green I、反转录试剂盒, 购自 ToYoBo 公司; 感 受态细胞 DH5α、蛋白 Marker, 购自北京全氏金 生物技术有限公司 :动物组织蛋白抽提试剂盒购 自 Novagen 公司; DAB 辣根过氧化物酶显色试 剂盒购自碧云天生物技术研究所:小鼠抗 HSC70 单抗、β-actin 抗体,购自 Abcam 公司;羊抗小 鼠 lgG-HRP 酶标二抗购自 Pierce 公司; BCA 蛋 白定量试剂盒购自 Thermo 公司。引物合成与测 序由上海生工生物工程技术服务有限公司完成。 微量紫外分光光度仪 NanoDrop 8000,美国 Parallals 公司;实时荧光定量 PCR 仪 Chromo4<sup>™</sup>、SDS-PAGE 电泳仪与蛋白质转印系 统,Bio-Red 公司。

#### 1.2 方法

1.2.1 Xe-hsc70 全长 cDNA 的克隆与序列分析 总 RNA 的提取及 cDNA 第一链的合成:使用 RNA 提取试剂盒提取八字地老虎 4 龄幼虫总 RNA,利用紫外分光光度计和琼脂糖凝胶电泳检 测总 RNA 的浓度与纯度并利用反转录试剂盒合 成 cDNA 第一条链。

引物设计与保守区克隆:参照已登录 GenBank的烟草天蛾 M. sexta (AAF09496.1)、 二化螟 C. suppressalis (BAE44308.1)、黑腹果蝇 Drosophila melanogaster (NP\_524356.1)等9种

鳞翅目昆虫 hsc70 的核苷酸与氨基酸保守区序 列,利用 Primer Premier 5.0 软件设计 1 对保守区 简并引物 P1 和 P2(表 1)。以反转录的 cDNA 第一条链为模板进行 PCR 扩增。反应条件为: 94℃预变性 3 min ;94℃,30 s ;58℃,30 s ;72℃, 70 s, 35 个循环; 72℃延伸 10 min。扩增产物经 1.0%的琼脂糖凝胶电泳检测后回收目的片段,经 连接、转化、蓝白斑筛选后,挑选阳性克隆测序 来验证序列的正确性。

RACE 扩增:根据克隆得到的 Xe-hsc70 保守 区序列,设计 5'RACE 特异性引物 5'GSP1 和 5'GSP2 与 3'RACE 特异性引物 3'GSP1 和 3'GSP2 (表1),分别用于 5'RACE 与 3'RACE 扩增, 具体步骤参照试剂盒说明书。扩增产物克隆并测

序(步骤同上)。根据测序得到的3段序列,设 计扩增 Xe-hsc70 cDNA 全长引物 P3 和 P4 (表 1),克隆并测序(步骤同上)。

序列分析:用 DNAStar 软件拼接 Xe-hsc70 全长 cDNA 序列。用 BLAST 软件对序列一致性 和同源性进行分析(http://www.ncbi.nlm.nih.gov/ blast/)利用在线工具 Biology WorkBench 获得 开放读码框 ORF。用 ProtParam (http://www.cn. expasy.org/tolls/ProtParam)对所推测蛋白质的基 本物理、化学参数进行分析。利用 ScanProsite (http://prosite.expasy.org/scanprosite/)和SWISS-MODEL( http://www.swissmodel.expasy.org/SWISS-MODEL.html) 对蛋白质的功能区及三维结构进

引物类型 Primer type	引物序列(5'-3') Sequences of primers	引物用途 Use of primers
保守区与全长 RT-PCR 引物 RT-PCR primers for conserved domain and full length sequence		
P1	GAGGGMRTCGACTTCTAYACBTCCATCAC	克隆 Xe-hsc70 cDNA 保守区 Cloned the conserved domain of <i>Xe-hsc70</i>
P2	CTTGTACTTCTCTGCNTCYTGBACCAT	
Р3	CGTGAAAAGAAGCCGTCAATCG	克隆 Xe-hsc70 cDNA 全长及 gDNA 序列 Cloned full-length of Xe-hsc70 and gDNA
P4	GAGTTTCAATCATTTATTGGAGAGACTGTAC	
Р5	CACCTTTGCTGAGTTACTCTACGAGTTAAG	克隆 Xe-hsp70 gDNA 序列 Cloned gDNA of Xe-hsc70

表1 实验中所用引物 
 Table 1
 Primers for the experiment in this study

#### CAATATCAGTAAAAGCTTGCTGTAATGTTG

5'RACE 与 3'RACE 引物 Primers of 5'RACE and 3'RACE

P6

5'GSP 1	CGTTACGTTCTCCACTCCCCTTCTTGTCAAGGCCG	克隆 5′端序列
		For 5' RACE

5'GSP 2	GTTGGAAGCGAGGTCCTTCTTG	
3'GSP 1	GAACGCTCTGGAATCTTACTGCTTCAACATG	克隆 3′端序列 For 3′ RACE
3'GSP 2	GAAGTCTACCAACAAGGAGAACAAG	
实时荧光定量 PCR 引物 Primers of RT-qPCR		
hsc70F	CTTGCACGGTGACAAGTCTGAG	扩增目的片段 Amplified fragment
hsc70R	GAATGTCTGGGTTTGCTTGGTG	
β-actinF	CGCGACCTCACAGACTACCTG	扩增内参基因 Reference gene
β-actinR	CGTAGGACTTCTCCAGGGAGC	

行分析(Gasteiger *et al.*, 2003)。通过在线软件 PSORT II(http://psort.hgc.jp/form2.html)进行 核定位信号(nuclear localization signals, NLS) 预测。

**1.2.2** *Xe-hsc70* 基因组 DNA 的克隆 使用基因 组 DNA 提取试剂盒提取八字地老虎 4 龄幼虫基 因组 DNA。利用引物 P3 和 P4(表 1)扩增 *Xe-hsc70* gDNA 序列。根据已知的八字地老虎诱 导型 *Xe-hsp70* 基 因 cDNA 全 序 列 (HQ698836.1),横跨编码区 ORF 序列设计引 物 P5 和 P6 (表 1),用于扩增八字地老虎 *Xe-hsp*70 gDNA 序列,步骤同上。利用 Spidey (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/spidey/spideywed. cgi)对 gDNA 序列的内含子进行分析。

**1.2.3** *Xe-hsc70* 组织表达差异性 RT-qPCR 分析 供试八字地老虎的处理:随机取 15 头 25℃饲养 的八字地老虎4龄幼虫作为一个实验组,每组 3 次重复,在 33℃与 37℃热激条件下,分别处理 1、2、3、4、5、6、7 和 8 h 后,室温恢复 2 h, 对照组为 25℃下饲养(未热激)4龄幼虫。利用 试剂盒分别提取中肠、体壁、唾腺、脂肪体和马 氏管 5 种组织的总 RNA,选取 OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub>=1.8~ 2.0 之间的 RNA 样品,将浓度稀释到 100 ng/μL, 反转录成 cDNA 第一条链。

RT-qPCR 分析: 根据获得的 Xe-hsc70 cDNA 序列与 gDNA 序列,设计目的基因引物 hsc70F 和 hsc70R(表1),设计原则横跨一个内含子, 以避免模板中 DNA 杂质对扩增结果产生干扰, 扩增 cDNA 片段为 145 bp。根据已知八字地老虎 β-actin 基因 (GenBank 登录号: EU035315) 设 计内参基因引物  $\beta$ -actinF 和  $\beta$ -actinR(表 1), 扩增片段为 156 bp。经测序确定扩增序列为目的 基因序列与内参基因序列。采用 SYBR Green I 嵌合荧光法进行 RT-qPCR 扩增。反应条件:95℃ 预变性 30 s ;95℃变性 10 s ,56℃退火 15 s ,72℃ 延伸 30 s, 40 个循环。每个样品设 3 个重复, 反 应结果 Ct 值由软件 Opticon 3 读取。数据分析采 用 2<sup>-ΔΔCt</sup>法(Pfaffl,2001), 应用 SPSS16.0 统计 软件单因素方差分析(One-way ANOVA)和 Duncan's 多重比较来分析所得数据间的差异 (P<0.05 水平)。

**1.2.4** *Xe-hsc70* 组织表达差异性的 Western **blotting 分析** 八字地老虎4龄幼虫 33、37℃热

激 2 h 后,室温 25℃恢复 2 h。用 CytoBuster 蛋 白抽提试剂盒提取热激处理后与 25℃未热激条 件下八字地老虎中肠、体壁、唾腺、脂肪体和马 氏管 5 种组织的总蛋白,用 PBS 缓冲液将其稀 释到 2.0 µg/µL,并储存于 - 80℃备用。进行 SDS-PAGE 电泳,总蛋白上样量均为 20 µg (10  $\mu$ L),每个处理3个重复。内参蛋白为  $\beta$ -actin 蛋 白(分子量 42 ku)。蛋白样品经 SDS-PAGE 电 泳分离后用湿转法转移至硝酸纤维素膜(PVDF) 上,5% 脱脂奶粉封闭 1 h 后进行一抗、二抗孵育, 最后加 DAB 显色并拍照。用 ImagJ 4.0 软件对条 带宽度及灰度进行分析并计算密度值,以目的蛋 白 Xe-HSC70 与内参蛋白 β-actin 的密度比值作 为目的蛋白的相对含量。采用 SPSS16.0 软件包 中的单因素方差分析(One-way ANOVA)对数 据进行方差分析与显著性检验(P<0.05 水平)。

#### 结果与分析 2

#### 2.1 Xe-hsc70 cDNA 与 gDNA 的克隆及序列分析

克隆得到 Xe-hsc70 cDNA 全序列为 2 152 bp (不包括 poly(A) ↓ GenBank 登录号 :KC844151.1), 5'与 3'端非编码区 101 bp 和 86 bp, 开放读码框 (Open reading frame, ORF)为1965 bp, 编码 654 aa 组成的蛋白质,分子量约为 71.59 ku,等

电点为 5.32。推导的氨基酸序列含有 3个 HSP70s 家族标签: IDLGTTYSCV(9-18aa)、IFDLGGGT FDVSIL (199-212 aa) 和 IVLVGGST RIPKIQK (336-350 aa),靠近C端具有GGMP(617-628 aa)四肽重复序列,C末端为胞质蛋白标志序列 EEVD(651-654 aa),还含有两个相互重叠的双 向核定位信号(NLS)标签序列(图1)。并预 测 Xe-HSC70 蛋白含有 3 个结构域 即 N 端高度 保守的 44 ku 的 ATP 酶结构域 (7-382 aa ), 18ku 的底物肽结合结构域 (387-545 aa)和 10 ku 的 C端结构域(539-623 aa)。Xe-hsc70 gDNA 序 列长 3710 bp(GenBank 登录号:KF731994), 与 cDNA 序列比对发现该 gDNA 序列含有 8 个 内含子,其中最大内含子,即第一个内含子(561 bp)位于 5′非编码区,并含有一个类似热激应答 原件(Heat shock response element, HSE)的核心 结构序列(gaatatgCa GAAtgTTCcaGaa),其余 内含子均在编码区内(图1),长度分别为:157、 213、87、86、135、101 和 218 bp,所有剪接位 点符合经典的"GT-AG"法则,即在内含子的 5′端 为保守碱基 GT,3′端为保守碱基 AG。将 gDNA 外显子与 cDNA 序列进行比对 .结果表明两者的 碱基序列与编码的氨基酸序列完全一致。

应用昆虫学报 Chinese Journal of Applied Entomology

2014, 51(4): 1014–1025.

014-1025. DOI: 10.7679/j.issn.2095-1353.2014.120

GAAAATTTTTTTCGTGAAAAGAAGCCGTCAATCGCCACGTTTGCCTGAGTTACTCAACGACGTTAAGTCAACGACTGAGATAGTTTATACAAAAAATT 1 121 caagttattattcagtattggggagctaaggcgattactaacaactccaaaatttgagctcttgctagtgttaattatgttgttaacaaatatgctggtggttaacaaatatgctgttaacaaatatgctggtggttaacaaatatgctgttaacaaaatatgctgttaacaaaatatgctgttaacaaaatatgctgttaacaaatatgctgttaacaaaatatgctgttaacaaatatgctggttaacaaaatatgctgttaacaaaaatatgctgttaacaaatat241 361  ${\tt ttataagaa} a constant of the transformation of transformation of the transformation of transformation$ 481 agagatcagttgaacaggtgtccagctgacaggaaaataaaaagattggcccttagTAAAAAAAATteGCAGCAACTAAAGCACCCCCTGTAGGTATOG 601 MAATKAPAVGIDL 1 721 TGGGAGTTTTTCCAGCATGGTAAGGTGGAGATCATCGCCCAACGACCAGGGCCAACAGGACCACGGCCTCATATGTCGCGTTCACAGACACCGAGGCTC 21 G V F Q H G K V E I I A N D Q G N R T T P S Y V A F T D T E R L 841 VAMNPNNTIFD 61 961 a cagtge agatte attta cattte cocca aga agg cgt accte a agttttte atttt a cag AIGOCA AAOGTCTCA TOGG COGTA AAOGTCTCA TOGG COGTA AAOGTCTCA TOGG COGTA AAOGTCTCA TOGG COGTA AAOGTCTCA AOGTCTCA AOGT72 AKRLIGRK 1081 GACATGAAGCACTGGCCCTTCGAGGTAGTCAGTGACGGTGGCAAGCCCAAAGATCAAGGTCTCATACAAAGGTGAAGACAAAAACCTTCTTCCCTGAG D M K H W P F E V V S D G G K P K I K V S Y K G E D K T F F P E 88 1201 AAAATGAAGGAAACAGCOGAGGOCTACCTOGGCAAAgtaagaatcatgaactcaaaattttgagatttattatatgtttacatttaaaacatttttKMKETAEAYLGK 128 1321 qqccttcaqACTGTGCAGAATGCAGTAATCACGGTTCCAGGGTACTTCAATGACTCACAGAGACAAGCCACAAAAGATGCOGGTACCATCTCTGGC 1441 T V Q N A V I T V P A Y F N D S Q R Q A T K D A G T I S G 140 1561 177 EPTAAAIAYGLDKK accacttaq666AGI6GAGAACGIAACGIATTGATTTTCGATCTC660666GGIACCTTCGACGITTCCATCCIGACCATCGAGGAT6GIAICTTT 1681 191 G S G E R N V L I F D L G G G T F D V S I L T I E D G I F ACCCATTICCCACCACGACGACGACCTCCCAACCCCACTTICTCCAACACGACGACGAACGACGACCTCCCAACAAG 1801 T H L G G E D F D N R M V N H F V Q E F <u>K R K Y K K D L A S N K</u> 228 GCCTGTGAAAGGGGGAAGAGAACTCTCTCCCCGGCCCCCGGGCTAGCATTGAAATCGACTCTCTGTTCGGGGGTATTGACTTCTATACCTCCATC 1921 268 A C E R A K R T L S S S T Q A S I E I D S L F E G I D F Y T S I 2041 AACGCTGACCTGTTCAGATOCACTATGGAGOCTGTGGAGAAGTOCCTTCGTGACGCGAAGATGGACAAGTCTCAAATCCACGACATCGTACTTGTC N A D L F R S T M E P V E K S L R D A K M D K S Q I H D I V L V 308 2161 GTGCAGAAGCTCCTTCAAGACTTCTTTAATGGCAAGGAGCTTAACAAATCCATCAACCCTGACGAGGCCGTAGGCTGACGGTGgtaaatagaacaggatc V Q K L L Q D F F N G K E L N K S I N P D E A V A Y G A 348 gcattttccatggtgatcttcagtccagccacagataaatttccacagCTGCCGTGCCAGGCTGCCATGTGCAGGGGAGGTGCCAGGTGCCAGGCCCAGGCGCAGGCCAGGCGCAGGCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCGCAGGCGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGGCCAGG2281 376 AVOAAILHGDKSEEVO CTCCGTTGTCGGTATCGAAACTGCCGGCGGGGGTGTAATGACCACACTCATCAAGCGCAACACCACCACCACCAAGCAAAACCCAGACATTCA 2401 P L S L G I E T A G G V M T T L I K R N T T I P T K Q T Q T F T 400 2521 GAGTACTTATOCAGgtgagaatgctctggtcaaaaggagacagttaaaaagtttataagaacctaggaatttaatccagatgacatctataggcta440 VLIQ 2641 tctaatcttaatcattattaagtccacagGIGITIOGAAGGIGAGOGOGCCAIGAOCAAGGAIAACAAOCTTCIOGGAAAGTIOGAGCIGACOGGCA444 V F E G E R A M T K D N N L L G K F E L T G I 2761 cccagatcgaagtcacctttgacattgacgccaacggcattcttaacgtgtcggccgtcgagaagtctaccaacgagagaacaagatcaccatcQ I E V T F D I D A N G I L N V S A V E K S T N K E N K I T I 475 2881 atgactttttatacctgctgtatcctactataagacagatagtttccagacatttcttaataattttattccttatcattctgctttcagCCGTC511 3001 GTCAACGAGGCCGAGAAATACAGGACTGAGGATGAGAAGCAAAAGGAGACCATOCAGGCTAAGAACGCTCTGGAATCTTACTGCTTCAACATGA 521 VNEAEKYRTEDEKOKETTOA KNALESYCENM CAAGGACAAAATCTCCGACTCCGACAAACAGACCATCCTGGACAAGTGCAACGACACCATTAAATCGCTAGACTCCAATCAGTTGGCTGACAAAG3121 K D K I S D S D K Q T I L D K C N D T I K W L D S N Q L A D K 561 3241 qqqaaaccacctgttqaqcatccctaaactqataattqatqtqtattcaccctaatqccacattttattqctaatatcataqqtcttatttctt3361 ttectagtgattettaaacctttataagegacttgettgttaactettaccacaaagetgetaacteagttegtagTACGAGCATAAGCAGAY Е Н К О 594 3481 ATTATCACCAAAATGTACCAGGGGGGCGGTGGTATGCCCGGCGGTATGCCCGGGGGCTTCCCCGGCGGCGCCCCCGGCGCGCGGGGG PIITKMYQGAGGMPGGMPGGMPGGAPGA 607 CCTACCATCGAGGAGGTCGAG<mark>TAA</mark>ACATTCCAACAAATTATACAGCAAGCTTTTACTGATATTGCAGTATTCAACTACAGTACAGTCTCTCCQAA 3601 647 GPTIEEVD\* 3721 AA

图 1 八字地老虎 Xe-hsc70 基因及其氨基酸序列及内含子分析

Fig. 1 Analysis of hsc70 gene and deduced amino acid sequence and introns of Xestia c-nigrum

图中大写字母核酸序列为 Xe-hsc70 基因 cDNA 序列,小写字母表示 Xe-hsc70 基因内含子,核酸序列下面的大写字母 表示相应的氨基酸。黑色背景核苷酸表示起始密码子和终止密码子,\*代表终止编码氨基酸,双下划线则表示类似 HSE 核心结构序列;灰色背景序列为 HSP70s 家族特征序列;下划线标出的序列为核定位信号标签;加框的核苷酸表示加

\* 资助项目:现代农业产业技术体系建设专项(CARS-04); 公益性行业(农业)专项资助(201103002)

\*\*E-mail: lingling6958@163.com

<sup>\*\*\*</sup>通讯作者, E-mail: kjzhao@neau.edu.cn; hanll\_neau@yahoo.com.cn

收稿日期:2013-12-06,接受日期:2014-01-02

#### 尾信号;C末端保守序列 EEVD 用斜体表示。

The cDNA sequence of *Xe-hsc70* gene is shown with nucleotide sequence in uppercase letters, *Xe-hsc70* gene introns is shown in lowercase letters. The capital letters below the nucleotide sequence represent the corresponding amino acids. The start and stop codons are shown with black background, and \* represent the end of the coding amino acid, and HSE-like core sequence is double-underlined. The characteristic motifs of HSP70s are represented with grey background amino acid sequences. Nuclear localization signal sequence is underlined. The polyadenylation signal is framed. Consensus sequence EEVD at the C-terminus is indicated in italics.

将克隆得到的 Xe-hsp70 gDNA 序列和已知 Xe-hsp70 cDNA 序列进行比对,发现诱导型表达 的 Xe-hsp70 不含内含子,而组成型表达的 Xe-hsc70 含有内含子。表明 Xe-hsc70 属于组成 型表达的 HSC70 亚家族基因。

#### 2.2 Xe-hsc70 组织表达差异性分析

RT-qPCR 分析 :采用 RT-qPCR 技术从 mRNA 转录表达水平上对不同热激温度及不同热诱导 时间下 *Xe-hsc70* 在各组织中的相对表达量进行 检测。结果表明:在 25℃(非热激)条件下, 脂肪体中 *Xe-hsc70* 表达量最高,显著高于其它4 个组织(P<0.05),表达量从高到低依次是脂肪 体、中肠、体壁、马氏管和唾腺,并且中肠与体 壁、中肠与马氏管、中肠与唾腺、体壁与马氏管、 体壁与唾腺间均存在显著性差异(P<0.05),而 马氏管与唾腺间差异不显著(P>0.05)。由此可 知,在正常情况下 *Xe-hsc70* 在这 5 个组织中均 有表达,其表达具有组织普遍性,表达量之间又 存在一定的差异,同时具有一定的组织特异性 (图2)。

经 33℃与 37℃热激处理不同时间后,脂肪 体与马氏管中 Xe-hsc70 表达量与对照组(25℃) 相比均无显著差异(P>0.05)。在 33℃热激处理 1h,中肠、体壁与唾腺中 Xe-hsc70 表达量显著 高于对照组 ( P<0.05 ); 处理 2 h 后, Xe-hsc70 表达量达到峰值,从高到低依次是中肠、体壁与 唾腺,分别增加了 4.67 倍、3.47 倍与 3.13 倍; 处理 6~7 h, 中肠、体壁与唾腺中 Xe-hsc70 表 达量相继恢复至对照水平,随后在对照水平上下 波动(图3)。37℃热激处理1h,中肠、体壁与 唾腺中 Xe-hsc70 表达量显著高于对照组 (P<0.05);处理2h,3种组织Xe-hsc70表达量 达到峰值,从高到低依次是中肠、体壁与唾腺, 分别增加了 5.27 倍、4.34 倍与 4.03 倍 ;处理 8 h , 表达量恢复至对照水平(图 4)。从表达量上看, 在相同热激时间下随温度的升高中肠、体壁与唾 腺组织中 Xe-hsc70 表达量增加:在同一温度热

4 期



Different tissues of X. c-nigrum



不同小写字母表示 25℃下八字地老虎不同组织中 Xe-hsc70 mRNA 表达量存在显著性差异 (P<0.05)。 Histograms with different lowercase letters are the results of multi-comparison of the mRNA expression levels of Xe-hsc70 in different tissues of X. c-nigrum at 25°C which indicate that the means are significant difference (P<0.05).



Time of best stress in different tissues

\* 资助项目:现代农业产业技术体系建设专项(CARS-04); 公益性行业(农业)专项资助(201103002)

\*\*E-mail: lingling6958@163.com

<sup>\*\*\*</sup>通讯作者, E-mail: kjzhao@neau.edu.cn; hanll\_neau@yahoo.com.cn

收稿日期: 2013-12-06, 接受日期: 2014-01-02

### 图 3 33℃热激处理不同时间后, 八字地老虎 4 龄幼虫不同组织中 Xe-hsc70 基因 mRNA 的相对表达 Fig. 3 Relative mRNA expression levels of hsc70 gene in different tissues of fourth larvae of Xestia c-nigrum with different duration time at 33℃



\*: Asterisks above bars indicate significant difference compared with the control level, P<0.05. The same with Fig.4.



图 4 37℃热激处理不同时间后,八字地老虎幼虫不同组织中 Xe-hsc70 基因 mRNA 的相对表达 Fig. 4 Relative mRNA expression levels of hsc70 gene in different tissues of Xestia c-nigrum larvae with different duration time at 37℃

激处理相同时间,不同组织 Xe-hsp70 的表达量 不同,中肠中表达量最高。从高表达持续时间上 看,随热激温度的升高,体壁与唾腺中 Xe-hsc70 高表达的持续时间增加;在同一温度处理不同时 间后,中肠、体壁与唾腺中 Xe-hsc70 的表达量 随着热激时间的延长呈先上升后下降至对照水 平的趋势,具有一定的时间效应。以上结果表明, 高温胁迫对八字地老虎4 龄幼虫 Xe-hsc70 的表达 达具有明显的诱导作用,并且 Xe-hsc70 的表达 具有组织特异性。

Western blotting 分析:为更好的了解 *Xe-hsc70* 表达的组织差异性,运用 Western blotting 分析方法从蛋白水平上对 25、33 与 37℃下 八字地老虎不同组织中 Xe-HSC70 表达量的变化 进行检测。结果显示,在 25℃条件下,各组织 均能表达出 Xe-HSC70 蛋白,且表达量之间存在 差异,脂肪体中 Xe-HSC70 表达量显著高于其它 组织(P<0.05),从高到低依次是脂肪体、中肠、 体壁、唾腺、马氏管。33℃与 37℃热激实验组 中,各组织间表达量也存在显著性差异,均为中 肠中表达量最高,马氏管最低。随着热激温度的 升高,中肠、体壁与唾腺中 Xe-HSC70 表达量显 著升高,而脂肪体与马氏管中 Xe-HSC70 表达量 无显著变化(P>0.05)(图 5)。以上结果与 *Xe-hsc70* 基因在 mRNA 转录表达水平上的结果 相一致。

# 3 讨论

本研究克隆获得的 Xe-hsc70 gDNA 序列含 有 8 个内含子而 Xe-hsp70 gDNA 序列不含内含 子,表明 Xe-hsc70 属于组成型表达的 HSC70 亚 家族基因。*Xe-hsc70* 编码的氨基酸序列具有 Dank 特征基序(IDLGTT-S-V)和两个 HSP70s 家族 签名序列,C 末端的定位基序为 EEVD,说明 *Xe-hsc70* 属于 Dank 类型细胞质 HSP70s 家族基 因(Basu *et al.*, 2002; Fu *et al.*, 2009);含有



# 图 5 不同温度下八字地老虎不同组织中 Xe-HSC70 蛋白的相对表达分析

Fig. 5 Relative protein expression levels of Xe-HSC70 gene in different tissues of Xestia c-nigrum at different treatments

A.不同热激温度下八字地老虎不同组织中 Xe-HSC70 蛋白的 Western blotting 鉴定。1-5:Xe-HSC70 蛋白的 Western blotting 鉴定(1:唾腺 Salivary gland;2:中肠 Midgut;3:脂肪体 Fat body;4:体壁 Epidermis;5:马氏管 Malpyghian tubule);6-10:与1-5 对应的内参蛋白 β-actin 的 Western blotting 鉴定。B.目的蛋白的相对含量分析。不同小写字母 表示同一温度不同组织间的 Xe-HSC70 蛋白的表达量存在显著性差异 (P<0.05);柱上星号表示同一组织不同温度的 Xe-HSC70 蛋白的表达量存在显著性差异 (\*:P<0.05)。

A. Western blotting identification of Xe-HSC70 protein in different tissues of *X. c-nigrum* at different treatments. 1-5: Western blotting identification of Xe-HSC70 protein (1: Salivary gland; 2: Midgut; 3: Fat body; 4: Epidermis; 5: Malpyghian tubule); 6-10: Western blotting identification of  $\beta$ -actin (internal control) corresponding to 1-5. B. The relative contents of target protein. The different lowercase letters above the bars arethe results of multi-comparison of the expression levels of Xe-HSC70 protein in different tissues at the same temperature which indicate that the mean are significant difference (*P*<0.05). Asterisks above bars indicate significant difference of expression levels of Xe-HSC70 protein in the same tissue at different temperatures (\*: *P*<0.05).

两个双向重叠的核定位信号标签 NSL,氧化应激 时,NSL 能够介导 HSC70 的抗氧损伤功能,提 高细胞对应激源的耐受性,增强抗氧化作用(王 慷慨等,2005);C 末端含有多个 GGMP 四肽 重复序列,GGMP 四肽重复功能目前尚不清楚, 相关资料表明,可能是分子伴侣因子的结合位点 (Demand *et al.*,1998)。 *Xe-hsp70* gDNA 序列含有 8 个内含子且第一 个内含子最长出现在 5'端非编码区,这与人 *H. sapiens*、鼠 *Mus musculus*、团头鲂 *M. amblycephalad* 等物种的 *hsc70* 内含子数目及位 置基本相同(Dworniczak and Mirault,1987;Hunt *et al.*,1999; Ming *et al.*,2010)。一般认为, 对基因表达具有显著调节功能的内含子通常位 于基因 5′端区域(Rose,2002),基因第一个内 含子对该基因的精确表达具有调控功能(Kelly et al.,2006)。在染色体中富含 A、T 的区段对 于基因转录表达具有明显的调控作用,使 gDNA 双链解链变得容易,更利于其转录表达(杜启艳 等,2005)。在 hsc70 中热激应答原件 HSE 通 过与热激因子(Heat shock factor,HSF)特异性 结合调控 hsc70 基因的转录,其核心结构序列为 "CnnGAAnnTTCnnG"(Amin et al.,1998)。 Xe-hsc70 第一个内含子处于 5′端非编码区,富含 A、T 碱基,且存在一个类似 HSE 的核心结构序 列 : gaatatgCaGAAtgTTCcaGaa ,因此推测 Xe-hsc70 第一个内含子极有可能调控八字地老 虎的转录表达。

在正常生理状态下 *Xe-hsc70* 在八字地老虎 各组织中稳定且高表达,热胁迫后表达量显著升 高。*Xe-hsc70* 的这种表达模式可能与基因含有内 含子有关。有研究表明,HSC70 蛋白的合成主 要在转录水平上进行调节,因此研究内含子对 *hsc70* 转录的调节作用对于研究其热胁迫的分子 机制显得尤为重要(Currie and Tufts,1997;万 文菊等,2007)。本研究首次报道了八字地老虎 *hsc70* 的内含子具体数目、位置及 HSE 的核心 结构序列,为其它昆虫 *hsc70* gDNA 序列的获得 提供重要的参考依据。

为了明确 Xe-hsc70 基因在八字地老虎抗热 胁迫中的重要作用,本研究从 mRNA 转录水平 及蛋白表达水平上分别对不同热激温度与不同 热激时间下 Xe-hsc70 组织表达的差异性进行了 分析。两种方法检测结果基本一致,在非热激和 热激条件下,Xe-hsc70 基因的表达既具有组织普 遍性又具有组织特异性。在非应激条件下脂肪体 Xe-HSC70 表达量要明显高于其它组织,推测在 常温下 Xe-hsc70 基因对八字地老虎能量储存起 着某种调节作用。热激后,中肠、体壁与唾腺中 Xe-HSC70 表达量显著升高,推测这3个组织对 温度变化非常敏感、热胁迫引起受攻击组织细胞 中 Xe-HSC70 大量表达以提高其高温耐受性,维 持机体正常生命活动(刘志刚等,2012);中肠 Xe-HSC70 表达量最高,高表达持续时间最长, 说明中肠组织对温度变化最敏感,因此可用于检 测八字地老虎的热应激反应状态;脂肪体中 Xe-HSC70 表达量无显著变化,脂肪体是中间代 谢的重要场所(王林玲等,2012),在高温下八 字地老虎的中间代谢可能受到抑制。王林玲等 (2012)研究发现 25℃常温下家蚕 B. mori hsc70-3 基因在脂肪体中的表达量最高,热激后 脂肪体中 hsc70-3 的表达量与对照相比无显著变 化,但中肠中的表达量与对照相比显著升高,此 结果与本研究结果基本一致。

八字地老虎在遭受热胁迫后,各组织(除脂 肪体与马氏管)Xe-HSC70 在转录水平上的表达 量呈现出先升高后降低至对照水平的变化趋 势,表现为明显的时间依赖性。造成这一现象的 原因是多方面的:首先,可能与 HSC70 在转录 水平的反馈调节方式有关,其基因的内含子中具 有热激应答原件 HSE 能与热激因子 HSF 特异性 结合对 HSC70 的表达形成转录和转录后的双重 调节(Kroeger et al., 1993; Iwama et al., 1998); 其次,也有学者提出组织中特异性的启动子原件 可能是造成的不同组织表达差异的原因(Yaron, 1995;章海滨等,2013);最后,HSC70的高表 达是昆虫对环境胁迫的应激反应,是一种短期行 为,如果长时间大量表达,会消耗机体大量的能 量 ,从而导致其它功能蛋白或结构蛋白的含量不 足,反而更不利于其生存,因此在短时间升高后 又逐渐恢复到正常水平。

本研究比较分析了 Xe-hsc70 cDNA 全序列

及 gDNA 序列的内含子有无、位置及功能,并通 过 RT-qPCR 技术及 Western blotting 反应对 *Xe-hsc70* 组织表达的差异性进行分析。热胁迫可 以诱导 *Xe-hsc70* 在中肠、体壁与唾腺中的高表 达,其表达既具有组织普遍性又具有差异性,因 此我们推测 Xe-HSC70 表达量的增加增强了八 字地老虎对高温的耐受能力,这可能是导致其在 我国广泛分布的重要原因之一。但是 *Xe-hsc70* 基因抗热胁迫的具体分子作用机制及其各内含 子的功能,还有待进一步研究。

#### 参考文献 (References)

- Amin J, Ananthan J, Voellmy R, 1998. Key features of heat shock regulatory elements. *Mol. Cell. Biol.*, 8(9): 3761–3769.
- Basu N, Todgham AE, Ackerman PA, Bibeau MR, Nakano K, Schulte PM, Iwama GK, 2002. Heat shock protein genes and their functional significance in fish. *Gene*, 295(2): 173–183.
- Currie S, Tufts B, 1997. Synthesis of stress protein 70 (HSP70) in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) red blood cells. J. Exp. Biol., 200(3): 607–614.
- Daugaard M, Rohde M, J äättela M, 2007. The heat shock protein 70 family: highly homologous proteins with overlapping and diatinct functions. *FEBS Lett.*, 581(19): 3702–3710.
- Deane EE, Woo NYS, 2005. Cloning and characterization of the hsp70 Multigene family from silver sea bream: modulated gene expression between warm and cold temperature acclimation. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 330(3): 776–783.
- Demand J, Luders J, Hohfeld J, 1998. The carboxy-terminal domain of Hsc70 provides binding sites for a distinct set of chaperone cofactors. *Mol. Cell. Biol.*, 18(4): 2023–2028.
- Dworniczak B, Mirault ME, 1987. Structure and expression of a human gene coding for a 71 kD heat shock 'cognate' protein. *Nucleic Acids Res.*, 15(13): 5181–5197.
- Franzellitti S, Fabbri E, 2005. Differential HSP70 gene expression in the *Mediterranean mussel* exposed to various stressors. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 336(4): 1157–1163.
- Fu W, Yao J, Wang X, Liu F, Fu G, Duan D, 2009. Molecular cloning and expression analysis of a cytosolic Hsp70 gene from *Laminaria japonica*. *Mar. Biotechnol.*, 11(6): 738–747.

Gasteiger E, Gattiker A, Hoogland C, Ivanyi I, Appel RD, Bairoch A,

2003. ExPASy: The proteomics server for in-depth protein knowledge and analysis. *Nucleic Acids Res.*, 31(13): 3784–3788.

- Hunt CR, Parsiana AJ, Goswami PC, Kozak CA, 1999. Characterization and expression of the mouse Hsc 70 gene. *Biochim. Biophys. Acta*, 1444(3): 315–325.
- Huang Q, Hu J, Sun L, Wang Q, 2013. Cloning, sequence analysis and expression profiling of a heat shock protein 70 gene in *Tenebrio molitor* (Coleoptera: Tenebrionidae). Acta Entomologica Sinica, 56(5): 475–485.
- Iwama GK, Thomas PT, Forsyth RB, Vijayan MM, 1998. Heat-shock protein expression in fish. *Rev. Fish Biol. Fisher.*, 8(1): 35–56.
- Kelly BB, Hedlund E, Kim C, Ishiguro H, Isacson O, Chikaraishi DM, Kim KS, Feng G, 2006. A tyrosine hydroxyl aseyellow fluorescent protein knock-in reporter system labeling dopaminergic neurons reveals potential regulatory role for the first intron of the rodent tyrosine hydroxylase gene. *Neuroscience*, 142(2): 343–354.
- Kiang JG, Tsokos GC, 1998. Heat shock protein 70kDa molecular biology, biochemistry and physiology. *Phamacol. Ther.*, 80(2): 183–201.
- Kroeger PE, Sarge KD, Morimoto RI, 1993. Mouse heat shock transcription factors 1 and 2 prefer a trimeric binding site but interact differently with the HSP70 heat shock element. *Mol. Cell. Biol.*, 13(6): 3370–3383.
- Lindquist S, Craig EA, 1988. The heat-shock proteins. *Annu. Rev. Genet.*, 22(1): 631–677.
- Mads D, 2007. The heat shock protein 70 family: Highly homologous proteins with overlapping and distinct functions. *FEBS Lett.*, 581: 3702–3710.
- Ming JH, Xie J, Xu P, Liu WB, Ge XP, Liu B, He YJ, Cheng YF, Zhou QL, Pan LK, 2010. Molecular cloning and expression of two HSP70 genes in the Wuchang bream (*Megalobrama amblycephala* Yih). *Fish Shellfish Immunol.*, 28(3): 407–418.
- Pfaffl MW, 2001. A new mathematical model for relative quantification in real time RT-PCR. *Nucleic Acids Res.*, 29(9): e45.
- Qin W, Tyshenko MG, Wu BS, Walker VK, Robertson RM, 2003. Cloning and characterization of a member of the Hsp70 gene family from *Locusta migratoria*, a highly thermotolerant insect. *Cell Stress Chaperones*, 8(2): 144–152.
- Rose AB, 2002. Requirements for intron-mediated enhancement of gene expression in Arabidopsis. *RNA*, 8(11): 1444–1453.
- Rohde M, Daugaard M, Jäättela M, 2005. Members of the

heat-shock protein 70 family promote cancer cell growth by mechanisms. *Gene Dev.*, 19(5): 570–582.

- Rybczynski R, Gilbert LI, 2000. cDNA cloning and expression of a hormone-regulated heat shock protein (hsc 70) from the prothoracic gland of *Manduca sexta*. *Insect Biochem. Mol. Biol.*, 30(7): 579–589.
- Sonoda S, Fukumoto K, Izumi Y, Yoshida H, Tsumuki H, 2006. Cloning of heat shock protein genes (hsp90 and hsc70) and their expression during larval diapause and coldtolerance acquisition in the rice stem borer, *Chilo suppressalis* Walker. *Arch. Insect Biochem. Physiol.*, 63(1): 36–47.
- Siaussat D, LaparieM, Maria A, Renault D, 2012. Heat shock protein responses to salinity, FOOD deprivation, and temperature in the invasive ground beetle *Merizodus soledadinus* at the Kerguelen Islands. *Polar Biol.*,DOI 10.1007/s00300-012-1252-x.
- Yaron Z, 1995. Endocrine control of game togenesis and spawning induction in the carp. *Aquaculture*, 129(1): 49–73.
- Zhang Q, Denlinger DL, 2010. Molecular characterization of heat shock protein 90, 70 and 70 cognate cDNAs and their expression patternsduring thermal stress and pupal diapauses in the corn earworm. J. Insect Physiol., 56(2): 138–150.
- 杜启艳,常重杰,陈颖,2005.3种鲤科鱼β珠蛋白基因的比较研 究.水生生物学报,29(1):86-90. [DU QY, CHANG ZJ, CHEN Y, 2005. Comparision of β globin gene in three fishes of cyprinoid. *Acta Hydrobiologica Sinica*, 29(1):86-90.]
- 刘志刚,张其中,张占会,崔淼,2012. 近江牡蛎 HSC70 基因对 溶藻弧菌感染的反应.中国水产科学,19(3): 500-508. [LIU ZG, ZHANG QZ, ZHANG ZH, CUI M, 2012. mRNA expression of heat-shock cognate protein 70 gene (HSC70) in the oyster (Crassostrea hongkongensis) in response to Vibrio alginolyticus challenge. *Journal of Fishery Sciences of China*, 19(3): 500-508.]
- 王慷慨, 鄂顺梅, 蒋磊, 张华莉, 刘同, 张玲莉, 肖献忠, 2005. 核定位信号在热休克蛋白 70 抑制氧化应激所致细胞核仁分 离中的作用. 生物化学与生物物理进展, 32(5): 456-462. [WANG KK, E SM, JIANG L, ZHANG HL, LIU K, ZHANG LL, XIAO XZ, 2005. Roles of nuclear localization signal (NLS) in inhibitory effect of HSP70 on nucleolar segregation induced by oxidative stress. *Pyog. Biochem. Biophys.*, 32(5): 456-462.]
- 王林玲,林海静,王钰,李治,周泽杨,2012. 家蚕热休克蛋白 70 家族基因的染色体定位及表达特征. 蚕业科学,38(4): 617-623. [WANG LL, LIN HJ, WANG Y, LI Z, ZHOU ZY, 2012. Chromosomal localization and expressional profile of heat shock protein 70 family genes in silkworm, Bombys mori. *Science of Sericulture*, 38(4): 617-623.]

万文菊, 王纪亭, 石存斌, 吴淑勤, 2007. 溶藻弧菌感染对剑尾鱼

HSP70 基因表达的影响.大连水产学院学报, 22(5): 330-334. [WAN WJ, WANG JT, SHI CB, WU SQ, 2007. Gene expression of HSP70 in green swordtail Xiphophorus helleri exposed to Vibrio alginolyticus. *Journal of Dalian Fisheries University*, 22(5): 330-334.]

- 席景会,潘洪玉,陈玉江,郭永来,2002.四种食料植物对八字地 老虎生长发育和繁殖的影响.昆虫知识,39(6):428-429. [XI JH, PAN HY, CHEN YJ, GUO YL, 2002. Influence of four food plants on development and fecundity of the spotted cutworm, Agrotis c-igrum. *Entomological Knowledge*, 39(6):428-429.]
- 章海滨,张修月,宋昭彬,2013. 岩原鲤 HSC70 基因的克隆、序 列分析及其组织表达研究.四川动物,32(3): 325-329. [ZHANG HB, ZHANG XY, SONG ZB, 2013. Cloning, sequence analysis and gene expression of cDNA for HSC70 gene in Procypris rabaudi. *Sichuan Journal of Zoology*, 32(3): 325-329.]
- 赵奎军, 许少甫, 徐艳丽, 1996. 经济作物害虫识别与防治(第一版). 北京:中国农业科学出版社. 101-119. [ZHAO KJ, XU SP, XU YL, 1996. Economic crop pest identification and control (The first edition). Beijing: China Agriculture Science Press. 101-119.]
- 张履鸿, 李国勋, 赵奎军, 1993. 农业经济昆虫学. 哈尔滨:哈尔 滨船舶学院出版社. 231. [ZHANG LH, LIN GX, ZHAO KJ, 1993. Agricultural economic entomology. Harbin Engineering University Press. 231.]
- 郑英荣,王维升,2010. 八字地老虎在北方地区生物特性观察. 吉林农业,(12): 109. [ZHENG YR, WANG WS, 2010. Biological characteristics of Agrotis c-igrum were observed in the north of China. *Ji Lin Agricultural*,(12): 109.]