Ágora Rev. Cient.2015; 02(02):158-163

# Análisis bioinformático de la proteína SAG29 de Arabidopsis thaliana involucrada en la respuesta al estrés salino.

Bioinformatics analysis of SAG29 protein from *Arabidopsis thaliana* involved in the response to saline stress

Malú Chavez-Gamarra<sup>1</sup>, Manuel J. Carrasco Chamorro<sup>1</sup>, Rafael La Rosa<sup>2</sup>, Gustavo A. Sandoval<sup>1,3\*</sup>

#### **RESUMEN**

Objetivo: Realizar el análisis bioinformático de la proteína SAG29 de Arabidopsis thaliana involucrada en la respuesta al estrés salino. *Material y métodos:* Se realizó la búsqueda de proteínas relacionadas al estrés salino en plantas empleando la base de datos del GenBank. A partir de dicha información, se obtuvo la secuencia aminoacídica de la proteína SAP29 de A. thaliana (código de accesión AED91859.1). Dicha secuencia fue utilizada para determinar sus principales parámetros bioquímicos, dominios conservados entre proteínas cercanamente relacionadas, predicción de estructuras secundarias y modelamiento tridimensional, empleando las herramientas bioinformáticas ProtParam, Prosite, PHD Secondary Structure Prediction, SWISS-MODEL y Phyre2, respectivamente. La visualización de modelos tridimensionales se realizó empleando PyMol. Resultados: La proteína SAG29 posee 292 aminoácidos y un peso molecular de 32.9 kDa, así como dominios conservados correspondientes a proteínas involucradas en el transporte de azúcares a través de la membrana plasmática de células vegetales. Además, de acuerdo con la predicción de su estructura tridimensional, resulta evidente que SAG29 es una proteína transmembrana con siete dominios formados por hélices α y que poseen poca similitud estructural con otras proteínas reportadas. Conclusión: La proteína SAG29 de A. thaliana es una molécula básica de mediano peso molecular relacionada con las proteínas de la familia MtN3 slv. Además resultan importantes en la regulación de la viabilidad celular y respuesta al estrés salino.

Palabras Clave: Arabidopsis thaliana, SAG29, estrés salino, modelamiento

# **ABSTRACT**

Objective: To perform a bioinformatics analysis of SAG29 protein from *Arabidopsis thaliana* which is involved in salt stress response. **Material and methods:** The analysis began using sequences from proteins related to salt stress that were obtained from GenBank. In this particular case, the sequence of SAP29 protein from *A. thaliana* was obtained (accession number AED91859.1). This primary sequence was used to the determination of main biochemical parameters, conserved domains between closely related proteins, secondary structure prediction and tridimensional modelling, by means of ProtParam, Prosite, PHD Secondary Structure Prediction, SWISS-MODEL and Phyre2 server bioinformatics tools. Visualization of tridimensional models was performed under PyMol. **Results:** SAG29 protein has 292 amino acids and a molecular weight of 32.9 kDa, and shows conserved domains related to proteins involved in sugar transport across plasma membrane from plant cells. According to the prediction of tridimensional structure, it is evident that SAG29 is a transmembrane protein with seven domains formed by α-helix and has low structural similarity with other reported proteins. **Conclusion:** SAG29 protein from *A. thaliana* is a basic molecule with medium molecular weight that is related to different members of MtN3\_slv protein family. This protein is also important in the regulation of cell viability and response to salt stress.

Key words: Arabidopsis thaliana, SAG29, salt stress, modelling.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Grupo de Estudio en Bioinformática Estructural. Facultad de Ciencias Biológicas. Universidad Nacional Mayor de San Marcos, Lima 01, Perú.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Laboratorio de Anatomía Vegetal y Farmacognosia. Facultad de Ciencias Biológicas. Universidad Nacional Mayor de San Marcos, Lima 01. Perú

Oficina de Investigación y Creatividad Intelectual. Universidad María Auxiliadora. Lima 36. Perú.

## INTRODUCCIÓN

Las plantas están frecuentemente expuestas a diversas condiciones bióticas y abióticas adversas durante su ciclo de vida. Debido a esto. dichos organismos han desarrollado mecanismos de defensa versátiles para contrarrestar los efectos del estrés ambiental, los cuales están intimamente interconectados con principales eventos tales como la germinación de la semilla, el crecimiento de las plántulas, la transición floral y la senescencia. Por esto, la modulación del crecimiento y los procesos de desarrollo constituye una estrategia adaptativa para tolerar las condiciones de estrés (1, 2).

La senescencia vegetal es una etapa del desarrollo altamente regulada que participa en la redistribución de metabolitos y la maduración reproductiva, dando lugar posteriormente a la desintegración celular programada Este organismo. proceso es regulado coordinadamente a través de redes reguladoras genéticas, entre las cuales se han identificado genes asociados a la senescencia (del inglés, SAG) (3). Asimismo, sus productos proteicos han sido identificados y caracterizados funcionalmente en diversas especies vegetales (4). A partir de estos estudios, se ha determinado que dichos componentes juegan un rol importante en la degradación macromoléculas, reciclaje y transporte de de nutrientes, metabolismo azúcares, detoxificación de metabolitos oxidativos, y el establecimiento de la tolerancia al estrés biótico y abiótico, lo cual indica una comunicación estrecha entre los procesos de senescencia y respuesta al estrés (4).

Dentro de las principales proteínas SAG, destacan las proteínas MtN3/saliva/SWEET, las cuales poseen siete motivos potenciales transmembrana y participan activamente en los procesos de desarrollo embrionario y activación de genes (5). En plantas, las proteínas MtN3/saliva/SWEET están involucradas en el desarrollo de tejidos reproductivos y la adaptación ambiental. Es claro que las proteínas MtN3/saliva están involucradas en diversas etapas del desarrollo vegetal, así como en la senescencia y la respuesta a diversos tipos de estrés biótico y abiótico, sobre todo estrés salino. En el caso particular de la proteína SAG29 de Arabidopsis thaliana, esta molécula es una proteína de membrana plasmática con una organización similar a las proteínas MtN3/saliva/SWEET (6), además de estar vinculada con la regulación del estrés osmótico, alta salinidad, baja temperatura y sequía.

Por este motivo, en el presente trabajo el análisis bioinformático de la proteína SAG29 de *Arabidopsis thaliana* involucrada con la respuesta al estrés salino a fin de explorar los principales mecanismos moleculares subyacentes a su función.

## **MATERIALES Y MÉTODOS**

Búsqueda de secuencias proteicas en bases de datos

Las secuencias proteicas fueron obtenidas a partir de la búsqueda de proteínas relacionadas al estrés salino en *Arabidopsis thaliana* en la base de datos del GenBank y del UniProt. En este sentido se analizó la secuencia de la proteína SAG29 (senescence-associated protein 29) (código de accesión: AED91859.1) proveniente del estudio de secuencia y análisis del cromosoma 5 de dicha planta (7). Dicha secuencia fue utilizada para los diversos ensayos de predicción bioinformática.

Determinación de parámetros bioquímicos y dominios conservados

Para determinar los principales parámetros bioquímicos de la proteína SAG29 se empleó la herramienta ProtParam del ExPASy (http://web.expasy.org/protparam/) (8), mientras que los dominios conservados presentes en dicha proteína fueron analizados mediante la herramienta Prosite del ExPASy (http://prosite.expasy.org/) (9). La búsqueda y obtención de secuencias relacionadas fue realizada empleando la herramienta BLAST del NCBI (10).

Predicción de estructuras secundarias y alineamiento estructural

El análisis de predicción de estructuras secundarias presentes en la proteína SAG29 fue realizada empleando la herramienta PHD Secondary Estructure Prediction Method (http://npsa-prabi.ibcp.fr) (11). Además, el alineamiento estructural se realizó en la plataforma Cn3D (versión 4.3.1) utilizando como molde diversas proteínas estructuralmente similares (12).

Modelamiento tridimensional de la proteína SAG29

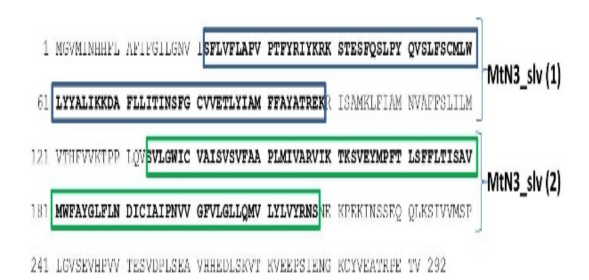
El modelo tridimensional de la proteína SAG29 de *Arabidopsis thaliana* se obtuvo empleando la herramienta SWISS-MODEL (http://swissmodel.expasy.org) (13), a partir de la información depositada en la base de datos del Protein Data Bank (PDB). Opcionalmente se

empleó la herramienta Phyre2 Protein Homology/analogY Recognition Engine (http://www.sbg.bio.ic.ac.uk/phyre2/) (14) para la búsqueda de patrones de plegamiento conservados y modelamiento por *threading*. La visualización de los modelos obtenidos se realizó empleando el programa PyMol Molecular Graphics System (versión 1.3) (Schrödinger, LLC).

#### RESULTADOS

La proteína SAG29 posee 292 aminoácidos con un peso molecular de 32.9 kDa. Así mismo, SAG29 tiene un punto isoeléctrico de 8.20 y una proporción de 20 aminoácidos ácidos versus 22 aminoácidos básicos. Empleando la herramienta BLAST se encontró que la proteína en estudio presenta porcentajes de similitud del 94% con la proteína nodulina de *Arabidopsis lyrata* (XP\_002873602.1) y 91% con el transportador de azúcares SWEET15 de *Camelina sativa* (XP\_010453373.1). Además se logró determinar la posición de dos regiones conservadas comprendidas entre los

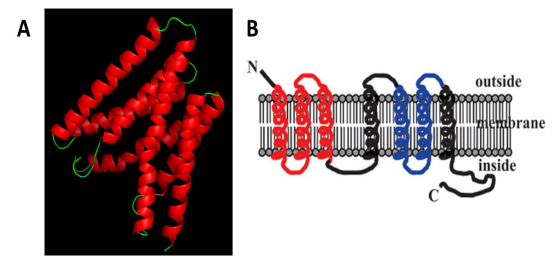
aminoácidos 12-99 (E-value: 3.36e-25) y 134-218 (E-value: 6.34e-27) correspondientes al dominio MtN3\_slv (Pfam: 03083) (Fig. 1). Posteriormente se realizó la predicción de estructuras secundarias, encontrándose que la proteína SAG29 poseen 38.7% de hélices  $\alpha$ , 31.5% de láminas  $\beta$ , y 29.8% de loop internos (Fig. 2). Finalmente, el modelamiento de la proteína en estudio mostró la presencia de un core compuesto de forma predominante por siete  $\alpha$ -hélices transmembrana (Fig. 3).



**Fig. 1** Distribución de los dominios conservados MtN3\_slv de la proteína SAG29 de *A. thaliana*. Se resaltan los dominios conservados comprendidos entre los aminoácidos 12-99 y 134-218 a lo largo de la secuencia primaria de la proteína.



**Fig. 2.** Predicción de estructura secundarias para la proteína SAG29 de *A. thaliana*. Se observan las regiones correspondientes a las hélices  $\alpha$  (Hh), láminas  $\beta$  (Ee) y loops internos (Cc) distribuidos a lo largo de la secuencia de aminoácidos de la proteína.



**Fig. 3.** (A) Modelo tridimensional de la proteína SAG29 de *A. thaliana* empleando modelamiento por *threading*. Las  $\alpha$  hélices se muestran de color rojo mientras que los loops internos se muestran de color verde. (B) Representación esquemática de la distribución de  $\alpha$  hélices transmembrana para la proteína en estudio (5)

## DISCUSIÓN

En el presente artículo se ha realizado el análisis bioinformático de la proteína SAG29 de *Arabidopsis thaliana* involucrada en la respuesta al estrés salino. Del análisis de la estructura primaria y búsqueda de dominios conservados, se observó la presencia de dos

regiones comprendidas entre los aminoácidos 12-99 y 134-218. Estas porciones corresponden a las proteínas involucradas en el transporte de azúcares a través de la membrana plasmática de

las células vegetales (15). Si bien no se conoce al detalle la función molecular de esta familia de proteínas, se ha determinado su importancia en el desarrollo de las plantas, en la viabilidad del polen, y en la susceptibilidad a patógenos. En el caso particular de A. thaliana, SAG29 sería clave en la regulación de la viabilidad celular mediante la modulación de la integridad de la membrana durante al senescencia vegetal y la respuesta al estrés (6). Con respecto a la predicción de la estructura tridimensional de esta proteína, la búsqueda en bases de datos de estructuras proteicas sólo permitió obtener proteínas con una identidad de hasta 37%. Eso se debió principalmente a diferencias en la porción C-terminal de la secuencia de aminoácidos. Por esta razón, se utilizó la predicción de estructuras utilizando el servidor Phyre2, el cual realiza la búsqueda de proteína en base a la conservación de patrones de plegamiento (14). Para este fin se empleó como plantilla la estructura homotrimérica del transportador SWEET procedente de Oryza sativa (resolución: 3.69 Å) (16). A partir del análisis realizado, se determinó el modelo tridimensional de la proteína SAG29, el cual está compuesto de 7 hélices α con posiciones alternadas de loops internos a lo largo de toda la estructura de la proteína. Dichas estructuras fueron predecidas inicialmente y muestra la congruencia entre los resultados obtenidos por herramientas complementarias.

#### Conclusiones:

La proteína SAG29 de *A. thaliana* es una molécula básica de mediano peso molecular con una alta similitud y conservación de secuencia con proteínas de la familia MtN3\_slv. Así mismo, esta proteína resultaría ser clave en la regulación de la viabilidad celular y respuesta al estrés salino. Se requieren de estudios complementarios para dilucidar su mecanismo de acción y distribución en la membrana plasmática de las células vegetales.

#### AUTOR DE CORRESPONDENCIA

Gustavo A. Sandova, MSc. Facultad de Ciencias Biológicas Universidad Nacional Mayor de San Marcos Av. Venezuela s/n - Ciudad Universitaria, Lima - Perú.

Teléfono: +51-1-6197000 Anexo 1558. E-mail: gsandovalp@unmsm.edu.pe

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. Ward JM, Hirschi KD, Sze H. Plants pass the salt. Trends Plant Sci. 2003;8(5):200-1.
- Christmann A, Moes D, Himmelbach A, Yang Y, Tang Y, Grill E. Integration of abscisic acid signalling into plant responses. Plant Biol (Stuttg). 2006;8(3):314-25.
- 3. Li Z, Peng J, Wen X, Guo H. Gene network analysis and functional studies of senescence-associated genes reveal novel regulators of Arabidopsis leaf senescence. J Integr Plant Biol. 2012;54(8):526-39.
- 4. Lim PO, Kim HJ, Nam HG. Leaf senescence. Annu Rev Plant Biol. 2007;58:115-36.
- Yuan M, Wang S. Rice MtN3/saliva/SWEET family genes and their homologs in cellular organisms. Mol Plant. 2013 May;6(3):665-74.
- Seo PJ, Park JM, Kang SK, Kim SG, Park CM. An Arabidopsis senescence-associated protein SAG29 regulates cell viability under high salinity. Planta. 2011;233(1):189-200.
- 7. Tabata S, Kaneko T, Nakamura Y, Kotani H, Kato T, Asamizu E, et al. Sequence and analysis of chromosome 5 of the plant Arabidopsis thaliana. Nature. 2000;408(6814):823-6.
- 8. Gasteiger E, Hoogland C, Gattiker A, Duvaud S, Wilkins MR, Appel RD, et al. Protein identification and analysis tools on the ExPASy Server. In: Walker JM, editor. The Proteomics Protocols Handbook. Humana Press; 2005. p. 571-607.
- de Castro E, Sigrist CJ, Gattiker A, Bulliard V, Langendijk-Genevaux PS, Gasteiger E, et al. ScanProsite: detection of PROSITE signature matches and ProRule-associated functional and structural residues in proteins. Nucleic Acids Res. 2006;34(Web Server issue):W362-
- 10. Altschul SF, Madden TL, Schäffer AA, Zhang J, Zhang Z, Miller W, et al. Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs. Nucleic Acids Res. 1997;25(17):3389-402.
- 11. Rost B, Sander C. Prediction of protein secondary structure at better than 70% accuracy. J Mol Biol. 1993 Jul 20;232(2):584-99
- 12. Wang Y, Geer LY, Chappey C, Kans JA, Bryant SH. Cn3D: sequence and structure views for Entrez. Trends Biochem Sci. 2000;25(6):300-2.Biasini M, Bienert S, Waterhouse A, Arnold K, Studer G, Schmidt T, et al. SWISS-MODEL: modelling protein

- 13. tertiary and quaternary structure using evolutionary information. Nucleic Acids Res. 2014;42(Web Server issue):W252-8.
- 14. Kelley LA, Mezulis S, Yates CM, Wass MN, Sternberg MJ. The Phyre2 web portal for protein modeling, prediction and analysis. Nat Protoc. 2015;10(6):845-58.
- 15. Artero RD, Terol-Alcayde J, Paricio N, Ring J, Bargues M, Torres A, et al. saliva, a new Drosophila gene expressed in the embryonic salivary glands with homologues in plants and vertebrates. Mech Dev. 1998;75(1-2):159-62.
- 16. Tao Y, Cheung LS, Li S, Eom JS, Chen LQ, Xu Y, et al. Structure of a eukaryotic SWEET transporter in a homotrimeric complex. Nature. 2015;527(7577):259-63.

Recibido: 09 /07/2015 Aceptado: 30/09/2015