



植物遗传资源学报

Journal of Plant Genetic Resources

ISSN 1672-1810, CN 11-4996/S

《植物遗传资源学报》网络首发论文

题目: 植物分枝形成及影响分枝数主要因素的研究进展
作者: 李丽冰, 李威涛, 刘依柔, 刘译阳, 白波, 崔凤, 万书波, 李国卫
DOI: 10.13430/j.cnki.jpgr.20240315001
收稿日期: 2024-03-15
网络首发日期: 2024-10-11
引用格式: 李丽冰, 李威涛, 刘依柔, 刘译阳, 白波, 崔凤, 万书波, 李国卫. 植物分枝形成及影响分枝数主要因素的研究进展[J/OL]. 植物遗传资源学报.
<https://doi.org/10.13430/j.cnki.jpgr.20240315001>



网络首发: 在编辑部工作流程中, 稿件从录用到出版要经历录用定稿、排版定稿、整期汇编定稿等阶段。录用定稿指内容已经确定, 且通过同行评议、主编终审同意刊用的稿件。排版定稿指录用定稿按照期刊特定版式(包括网络呈现版式)排版后的稿件, 可暂不确定出版年、卷、期和页码。整期汇编定稿指出版年、卷、期、页码均已确定的印刷或数字出版的整期汇编稿件。录用定稿网络首发稿件内容必须符合《出版管理条例》和《期刊出版管理规定》的有关规定; 学术研究成果具有创新性、科学性和先进性, 符合编辑部对刊文的录用要求, 不存在学术不端行为及其他侵权行为; 稿件内容应基本符合国家有关书刊编辑、出版的技术标准, 正确使用和统一规范语言文字、符号、数字、外文字母、法定计量单位及地图标注等。为确保录用定稿网络首发的严肃性, 录用定稿一经发布, 不得修改论文题目、作者、机构名称和学术内容, 只可基于编辑规范进行少量文字的修改。

出版确认: 纸质期刊编辑部通过与《中国学术期刊(光盘版)》电子杂志社有限公司签约, 在《中国学术期刊(网络版)》出版传播平台上创办与纸质期刊内容一致的网络版, 以单篇或整期出版形式, 在印刷出版之前刊发论文的录用定稿、排版定稿、整期汇编定稿。因为《中国学术期刊(网络版)》是国家新闻出版广电总局批准的网络连续型出版物(ISSN 2096-4188, CN 11-6037/Z), 所以签约期刊的网络版上网络首发论文视为正式出版。

植物分枝形成及影响分枝数主要因素的研究进展

李丽冰, 李威涛, 刘依柔, 刘泽阳, 白波, 崔凤, 万书波, 李国卫

(山东省农业科学院农作物种质资源研究所/山东省作物遗传改良与生态生理重点实验室, 济南 250100)

摘要: 植物分枝是一个复杂且受严格调控的发育过程, 显著影响植物的形态建成及产量, 是植物理想株型研究的重点内容之一。植物分枝形成至少需要两个重要步骤, 一是腋生分生组织的形成; 二是腋芽的形成及生长发育成分枝。近年来, 已经证实多种因素调控这些过程, 并最终影响植物分枝数。本文简述了植株分枝形成的分子调控机制, 包括植物腋生分生组织形成关键基因调控网络和腋芽形成及生长关键基因调控网络, 综述了多种内源激素包括生长素、细胞分裂素、赤霉素、油菜素内酯和独脚金内酯, 营养物质蔗糖和环境因素光对分枝形成的影响, 旨在为培育具有理想株型的高产新品种奠定基础。同时探讨了激素之间相互作用对分枝形成的调控, 并分析了油料作物分枝研究现状及未来的努力方向, 以期塑造理想株型提供理论依据。

关键词: 分枝; 激素; 环境因素; 调控机制

Research Progress on Branching Formation and the Main Factors Affecting Branching Number in Plants

LI Libing, LI Weitao, LIU Yirou, LIU Yiyang, BAI Bo, CUI Feng, WAN Shubo, LI Guowei

(Institute of Crop Germplasm Resources, Shandong Academy of Agricultural Sciences/Shandong Provincial Key Laboratory of Crop Genetic Improvement, Ecology and Physiology, Jinan 250100)

Abstract: Plant branching is a complex and strictly regulated developmental process that significantly affects plant morphogenesis and yield, making it one of the focal points in the study of ideal plant architecture. The formation of plant branches requires at least two critical steps: the formation of axillary meristems and the formation and development of axillary buds into branches. In recent years, it has been confirmed that various factors regulate these processes, ultimately affect the number of plant branches. This article briefly describes the molecular regulatory mechanisms of plant branching, including the regulatory networks of key genes involved in the formation of axillary meristems and the formation and growth of axillary buds. It reviews the effects of various endogenous hormones, including auxins, cytokinins, gibberellins, brassinosteroids, and strigolactones, as well as the nutrient sucrose and environmental factors such as light on branch formation. The aim is to lay the foundation for breeding high-yield new varieties with ideal plant architecture. Additionally, the article discusses the regulatory effects of interactions between hormones on branch formation and analyzes the current state and future directions of research on the branching of oil crops, with the hope of providing a theoretical basis for shaping ideal plant types.

Key words: branching; hormone; environmental factor; regulation mechanism¹

收稿日期: 2024-03-15

第一作者研究方向为花生分子生物学, E-mail: 1038732426@qq.com

通信作者: 李国卫, 研究方向为花生种质资源创新与利用, E-mail: ligw_saas@163.com

基金项目: 山东省农业良种工程 (2022LZGC021, 2022LZGC022); 泰山学者项目 (tsqn202312285, tspd20221107)

Foundation projects: Good Seed Project of Shandong province (2022LZGC021, 2022LZGC022); Mount Taishan Scholar Program (tsqn202312285, tspd20221107)

植物分枝是指植物在生长过程中侧芽或侧枝的发育和延伸，是植物株型的重要组成部分，是一种重要的农艺性状。分枝对于植物的形态建立、资源分配和适应环境变化具有重要作用。分枝可以提高植物光合作用效率，增加产量^[1]；通过分枝，植物可以在不同的环境条件下调整资源的分配，更好地利用土壤中的营养成分^[2]；分枝可以帮助植物应对环境变化和逆境压力，提高植物的适应性和生存能力^[3]。部分植物分枝数增加可以提高产量；而部分植物需要减少分枝数来塑造株型，提高经济效益。因此，需要深入研究植物分枝形成的分子机制才能精准调控分枝、优化植株结构和提高资源利用效率，进而增加产量、提高经济效益。

1 植物分枝形成的分子机制

植物分枝的形成分为两个阶段，腋生分生组织（AM，axillary meristem）的形成；AM 发育成腋芽，腋芽继续生长产生一个分枝或处于休眠状态形成休眠芽，休眠芽又可以重新被激活产生一个分枝。植物分枝的生长发育受多种因素影响，而遗传因素是其中之一。目前已经在多种作物里系统研究了植物分枝形成的分子机制，筛选出一些调控分枝形成的关键基因（表 1），如：*LAS*（*LATERAL SUPPRESSOR*）^[4]、*CLV3*（*CLAVATA 3*）^[5]、*RAX1*（*REGULATOR OF AXILLARY MERISTEMS 1*）^[6]、*WUS*（*WUSCHEL*）^[7]、*REV*（*REVOLUTA*）^[8]、*LAX2*（*LAX PANICLE 2*）^[9]、*STM*（*SHOOT MERISTEMLESS*）^[10]、*CUC2/CUC3*（*CUP-SHAPED COTYLEDON 2/ CUP-SHAPED COTYLEDON 3*）^[11]、*BRC1*（*BRANCHED 1*）^[12]和 *EXB1*（*EXCESSIVE BRANCHES 1*）^[13]等。这些基因通过参与 AM 的形成或者腋芽的形成及生长发育来调控分枝。

表 1 参与 AM 起始和腋芽发育的关键基因

Table1 Key genes involved in AM initiation and axillary bud development

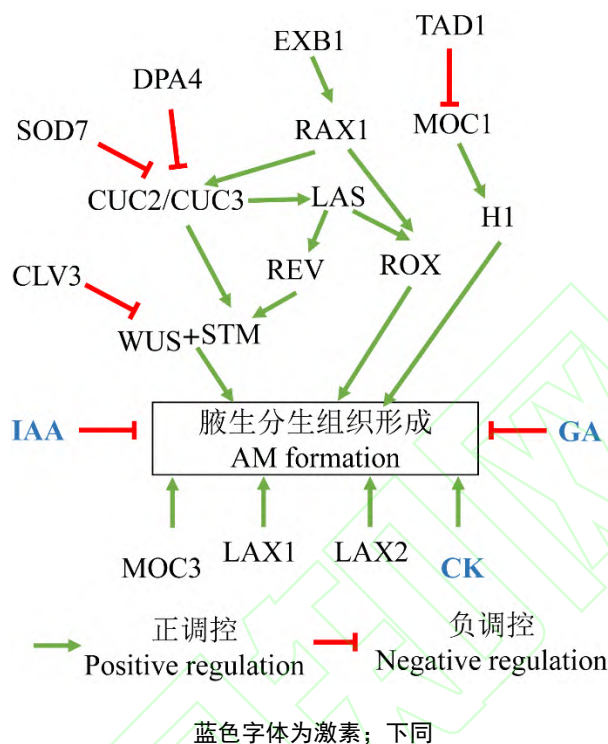
类别	基因	功能注释	参考文献
Class	Gene	Functional annotation	References
AM 起始关键基因	<i>REV</i>	HD-ZIP 转录因子	[8]
Key genes involved in AM initiation	<i>LAX2</i>	核蛋白	[9]
	<i>CUC2/CUC3</i>	NAC 转录因子	[14]
	<i>WUS</i>	WOX 蛋白	[15]
	<i>CLV3</i>	植物受体激酶	[16]
	<i>RAX1</i>	MYB 转录因子	[17]
	<i>EXB1</i>	WRKY 转录因子	[13]
	<i>STM</i>	KNOX 转录因子	[18]
	<i>LAS/LS/MOC1</i>	GRAS 转录因子	[19-20]
	<i>OsH1</i>	KNOX 转录因子	[21]
	<i>TAD1</i>	APC/C 激活因子	[22]
	<i>LAX1/ROX</i>	bHLH 转录因子	[23-24]
	<i>BRC1/TB1</i>	TCP 转录因子	[25]
腋芽激活及伸长的关键基因			
Key genes involved in axillary bud activation and outgrowth	<i>IPA1/OsSPL14</i>	类 Squamosa 启动子结合蛋白	[26]
	<i>TIN1</i>	C2H2 锌指转录因子	[27]
	<i>MOC3</i>	WOX 蛋白	[7, 28]

1.1 调控植物 AM 起始的关键基因

关于 AM 的起源有两种解释模型,即“离生分生组织”模型和“从头诱导”模型。“离生分生组织”模型认为 AM 起源于茎顶端分生组织(SAM, shoot apical meristem),从 SAM 分化而来,保留了原分生组织的特性^[30-31];“从头诱导”模型则认为 AM 是叶和茎交界处的几个细胞重新形成具有分化能力的新的组织^[32-33]。总之,AM 发生在叶腋正面的分生细胞中,主茎与叶原基之间需要建立一个边界,以将多能的分生细胞群从正在发育的器官中分离出来^[34]。环境因素如生物和非生物胁迫以及营养物质会影响分生组织活动,从而影响腋芽^[35]。而遗传因素在植物 AM 的起始过程中起着至关重要的作用,目前已经鉴定出多种关键基因对其进行调控(图 1)。*CUC* 是边界区特异表达的基因,也是决定 AM 形成的关键基因^[14,33]。近来的研究发现尽管 *CUC* 基因对 AM 的早期起始至关重要,但随后在分生组织建成以及干细胞群的激活过程中 *CUC* 基因的表达需要被及时抑制,而 NGATHA-LIKE 转录因子 DPA4 (DEVELOPMENT-RELATED PcG TARGET IN THE APEX 4) 和 SOD7 (SUPPRESSOR OF DA1-1 7) 可通过抑制 *CUC* 的表达来实现干细胞的从头建立;研究还发现,如果 *CUC2* 和 *CUC3* 未能及时被抑制,它们的异位表达会导致分生组织的发育缺陷以及 *WUS* 和 *CLV3* 在分生组织中的延迟表达,从而阻碍干细胞的从头建成^[33]。此外,拟南芥中编码 MYB 转录因子的 *RAX* 基因也在 AM 起始的早期阶段发挥着重要的作用,*rax1* 突变体有较强的 AM 形成缺陷,*RAX2* 和 *RAX3* 突变后能够加重 *rax1* 突变体 AM 缺陷表型^[17]。研究人员通过对活体叶腋细胞的成像研究发现,AM 的起始需要一群持续表达分生组织标记基因 *STM* 的分生细胞。*STM* 的表达维持依赖于叶腋中生长素的最低水平,低水平的 *STM* 表达有助于维持分生组织的未分化状态,而高水平的 *STM* 表达则会促进分生组织的启动。转录因子 REV 可以直接上调叶腋分生组织细胞中的 *STM* 表达,从而引发 AM 的形成^[10]。最近的研究表明 *STM* 和 *WUS* 可通过直接的相互间作用来发挥功能^[36]。

GRAS 家族转录因子在 AM 的形成与生长中起着关键作用,如拟南芥中的 LAS,番茄中的 LS (LATERAL SUPPRESSOR) 和水稻中的 MOC1 (MONOCULM 1)。*MOC1* 主要在腋芽中表达,促进 AM 形成和发育成分枝^[19]。突变体 *moc1* 没有任何分蘖,只有一个主茎,花序轴和小穗比野生型少,而 *MOC1* 过表达的植物腋芽和分蘖数量增加^[19]。*OsH1* (ORYZA SATIVA HOMEBOX 1) 是分生组织启动和维持的关键调节因子,*OsTBI* (ORYZA SATIVA TEOSINTE BRANCHED 1) 基因编码一种 TCP 转录因子,在腋芽中特异性表达并调节腋芽的生长,*moc1* 突变体中检测到 *OsH1* 和 *OsTBI* 表达水平显著降低,*MOC1* 可通过调控 *OsH1* 和 *OsTBI* 的表达影响水稻 AM 的起始和腋芽的生长活动^[19]。*TAD1* (TILLERING AND DWARF 1) 是多亚基 E3 连接酶 APC/C (ANAPHASE-PROMOTING COMPLEX) 的共激活因子,可与 *MOC1* 和 *OsAPC10* 相互作用,以细胞周期依赖的方式降解 *MOC1*,进而调控 AM 形成及生长^[22]。AM 形成后,维持其发育的 *LAX1* 和 *LAX2* 基因与 *MOC1* 以部分独立但基本重叠的途径调节 AM 的建立和维持^[23, 37]。拟南芥中 *LAX1* 的同源基因 *ROX*

(*REGULATOR OF AXILLARY MERISTEM FORMATION*) 的表达依赖于 RAX1 和 LAS 的活性，这 3 个基因协同作用调节 AM 的形成^[24]。



Hormones are labeled in blue font; The same as below

图 1 参与 AM 起始的关键转录因子及激素

Fig.1 Key factors and hormones involved in AM initiation

1.2 调控植物腋芽激活及伸长的关键基因

植物生长发育过程中会不断的产生 AM 并形成腋芽，腋芽可直接发育成侧枝也可被抑制发育形成休眠芽，休眠芽被激活后才能继续生长成为侧枝，多种激素和基因参与这一过程（图 2）。水稻中 *OsTB1* 在拟南芥、豌豆和番茄中的同源基因为 *BRC1*。*TB1/BRC1* 参与调控芽的生长及分枝，过表达 *TB1/BRC1* 基因可抑制分枝，而功能缺失突变则导致分枝增加^[38]。*IPA1* (Ideal Plant Architecture 1) 也被称为 *OsSPL14* (*SQUAMOSA PROMOTER BINDING PROTEIN-LIKE 14*)，可以直接结合到 *OsTB1* 的启动子上，调控 *OsTB1* 的表达水平控制分枝^[26]。激素、营养物质和环境因子组成一个复杂的调控网络控制植物分枝的形成，*IAA* 和 *SL* 可抑制分枝的形成，而 *CK*、*BR* 和蔗糖则反之，所有这些因素都依赖于 *TB1/BRC1*，作为决定芽激活潜力的核心来调控分枝^[39]。近年的研究表明水稻中 *MOC3* (*MONOCULM 3*) 基因也是腋芽形成所必需的，该基因是拟南芥 *WUS* 的同源基因，编码一个具有转录激活活性的转录因子，与细胞分裂素通路的关键组分相互作用，控制水稻分蘖，其功能缺失会破坏分蘖芽的形成^[28, 40, 41]。

Zhang 等^[27]研究发现一个独立于 *TB1* 调控玉米分蘖的基因 *TIN1* (*TILLER NUMBER 1*)，其编码 C2H2

锌指转录因子，并不控制玉米分蘖芽的形成，而是控制分蘖芽的伸长。*TIN1* 基因调控网络上显著地富集了与光合作用和激素信号途径传导的基因，它可能通过复杂基因网络而促进了玉米分蘖芽的不断伸长^[27]。蛋白激酶基因 *FON1* (*FLORAL ORGAN NUMBER 1*) 在分蘖芽部位表达，特异调控分蘖芽的伸长，而不影响分蘖芽的起始，该基因突变后分蘖数目显著减少^[29]。进一步研究发现 MOC1 可以和 MOC3 发生蛋白互作，并作为 MOC3 的共激活因子进一步增强 *FON1* 的表达^[29]。

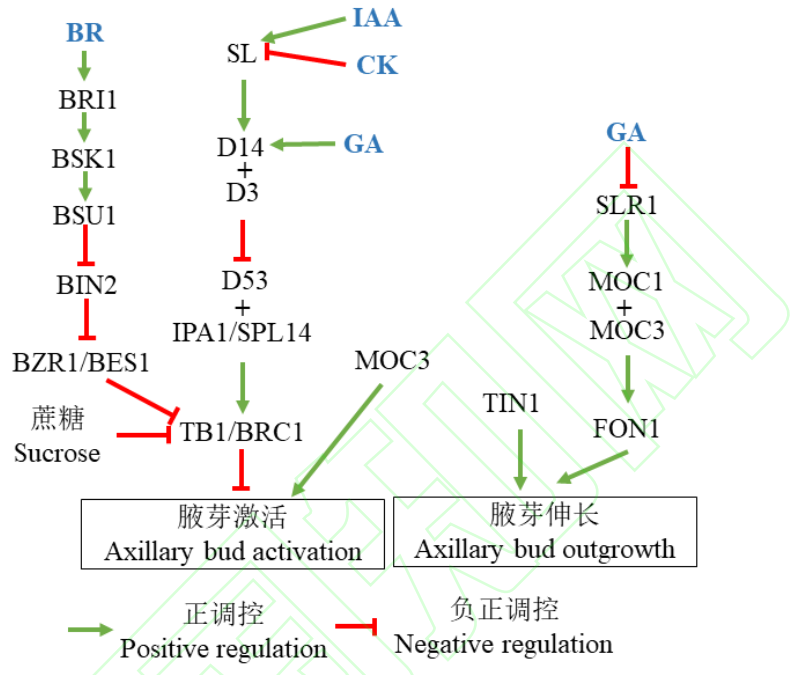


图 2 参与腋芽激活及伸长的关键因子及激素

Fig. 2 Key factors and hormones involved in axillary bud activation and outgrowth

2 影响分枝数相关因素的研究进展

2.1 植物分枝的激素调控

植物激素，包括生长素（IAA，indole-3-acetic acid）、细胞分裂素（CK，cytokinin）、赤霉素（GA，gibberellin）、油菜素内酯（BR，brassinosteroid）和独脚金内酯（SL，strigolactone），是休眠芽打破休眠和分枝继续生长的重要因素，多种激素合成和信号转导关键基因（表 2）通过调控植物 AM 起始和腋芽形成和伸长的关键基因而调节植物分枝数。

表 2 调控植物分枝的主要激素及相关基因

Table2 The main hormones and related genes regulating plant branching

激素	基因	功能描述	参考文献
Hormone	Gene	Function description	References
生长素	<i>YUC</i>	IAA 合成途径基因	[42]
IAA	<i>TAA1</i>	IAA 合成途径基因	[43]
	<i>AUX1</i>	IAA 输入载体	[44]

	<i>LAX1</i>	IAA 输入载体	[44]
	<i>LAX2</i>	IAA 输入载体	[44]
	<i>PIN1</i>	IAA 输出载体	[45]
细胞分裂素	<i>IPT8</i>	CK 合成途径基因	[46]
CK	<i>DgIPT3</i>	CK 合成途径基因	[47]
	<i>LOG1</i>	CK 合成途径基因	[48]
	<i>CKX3</i>	CK 降解途径基因	[48]
赤霉素	<i>GA2ox</i>	GA 失活关键酶	[49]
GA	<i>GA2ox4</i>	GA 失活关键酶	[50]
油菜素内酯	<i>BZR1</i>	BR 信号途径的关键转录因子	[51]
BR	<i>BES1</i>	BR 信号正调控因子	[52]
独脚金内酯	<i>D53</i>	SL 信号的抑制子	[53]
SL	<i>SMXL6/7/8</i>	SL 信号的抑制子	[54]
	<i>D14</i>	SL 水解和 SL 信号转导相关基因	[55-57]
	<i>D3</i>	SL 信号转导相关基因	[57]

2.1.1 生长素 IAA 是调控植物 AM 形成的重要激素。Wang 等^[58]研究表明,在营养发育过程中,叶腋 IAA 含量的降低是 AM 形成的先决条件。低浓度的 IAA 是叶腋部 AM 形成的必要条件,在叶腋部 IAA 合成基因表达量较高时,AM 被抑制,当抑制叶腋部 IAA 合成基因表达时,即产生更多腋芽^[46]。IAA 的合成、极性运输和信号传导对叶腋分生组织的形成具有重要作用^[59]。在拟南芥中,IAA 合成途径中 *YUC* (*YUCCA*)^[42] 和 *TAA1* (*TRYPTOPHAN AMINOTRANSFERASE OF ARABIDOPSIS 1*)^[43] 基因突变后合成 IAA 的能力下降,导致顶端优势受到抑制而促进分枝。当 IAA 主要输入载体 *AUX1* (*AUXIN RESISTANT 1*)、*LAX1* 和 *LAX2* 以及 IAA 主要输出载体 *PIN1* 突变后,AM 不能正常形成,而抑制 IAA 信号传导可以挽救分枝缺陷,表明 IAA 的极性运输和低水平 IAA 信号传导是 AM 形成所必需的^[44-45]。

2.1.2 细胞分裂素 CK 是调控植物 AM 形成和生长的重要激素,与 IAA 起拮抗作用。研究表明,CK 信号级联涉及多个基因家族,包括拟南芥组氨酸激酶 (AHK, *arabidopsis histidine kinase*) 受体、含组氨酸的磷酸转移蛋白 (AHPs, *histidine-containing phosphotransfer proteins*)、调节磷酸传递及对 CK 转录响应的 B 型响应调节因子 (B-ARRs, *type-B response regulator*) 和作为 CK 信号负反馈调节因子的 A-ARRs,其中 A-ARRs 是 CK 的主要反应因子^[60]。拟南芥叶腋细胞中 IAA 的降低及随后出现的 CK 信号脉冲是 AM 启动所必需的,叶腋区 CK 合成酶基因 *IPT8* (*ISOPENTENYL TRANSFERASE 8*) 的表达起重要作用,过表达 *IPT8* 部分恢复了 AM 启动缺陷突变体的表型^[46]。类似地,菊花中 CK 合成酶基因 *DgIPT3* 表达量的增加也可导致侧枝形成增多^[47]。目前的研究已经证明 MYB 类转录因子 *RAX* 可以通过促进 CK 生物合成或信号传导来影响 AM 的形成^[46, 61]。此外,植物中 WRKY 类转录因子 *EXB1* 通过调控 *RAX* 基因的表达来促进分枝,而且体内和体外实验证明 *EXB1* 是直接结合到 *RAX* 基因的启动子区,从而调控其表达^[13]。Han 等^[48]研究表明, *AP1* (*APETALA1*) 可以直接抑制 CK 生物合成基因 *LOG1* (*LONELY GUY 1*) 和激活 CK 降解基因 *CKX3*

(*CYTOKININ OXIDASE/DEHYDROGENASE 3*) 来调节 CK 水平, 从而影响 AM 的形成。水稻中 CK 含量增加抑制 *OsTB1* 的表达, 从而促进分蘖芽的生长^[62]。在 AM 形成和生长中, CK 能打破侧芽的休眠, 克服 IAA 对顶端优势的抑制作用, 促进完整植株分枝^[63]。

2.1.3 赤霉素 GA 在 AM 形成和生长中也起到重要调控作用。GA 调控植物分枝是一个非常复杂的机制, 在木本科植物中 GA 和 CK 协同促进侧芽生长, 其中 GA3 在促进芽分枝方面非常显著, GA 的生物合成的抑制剂多效唑显著降低了 CK 对腋芽生长的促进作用, 两种激素都影响维持芽休眠的关键转录因子 *BRC1* 和 *BRC2* 的表达^[64]。而在水稻中, 高水平 GA 可以激活 *APC/C*, 促进 AM 中的 *MOC1* 的降解, 从而抑制分蘖^[65]。另一项研究也表明 GA 可触发 DELLA 蛋白 SLR1 的降解, 导致茎伸长和水稻分蘖数调节因子 *MOC1* 的降解, 从而导致分蘖数的减少, GA 与 SLR1 和 *MOC1* 协同调控水稻分蘖芽的生长^[41]。拟南芥叶腋处特异表达的 *LAS* 可以结合并诱导 GA 失活关键酶 *GA2ox4* 的表达, 在叶腋处形成一个低 GA 含量区域, 使得 DELLA 蛋白积累并抑制 SPL9 (SQUAMOSA-PROMOTER BINDING PROTEIN LIKE 9), 从而提高 *LAS* 的转录, 促进腋芽的形成, DELLA-SPL9-LAS-GA2ox4 形成一个反馈循环途径, 在时间和空间上实现对腋芽形成的精细调控^[50]。GA 负调控 *OsH1* 和 *OsTB1* 的表达, 进而抑制水稻分蘖^[66]。GA 是 SL 生物合成调控因子, GA 信号通过调控 SL 生物合成基因的表达来控制植物分枝, GA 也可通过上调 SL 的特异性受体基因 *D14* 的表达来抑制分枝^[56, 67, 68]。

2.1.4 油菜素内酯 BR 通过 BR 信号传导相关基因调控腋芽生长。目前揭示了由 BR 介导的以 BZR1 (BRASSINAZOLE-RESISTANT1)^[51]和 BES1 (BRI1 EMS SUPPRESSOR1)^[52]为核心的转录调控机制。BR 与受体 BRI1 (BRASSINOSTEROID INSENSITIVE 1) 结合触发磷酸化级联反应, 导致蛋白激酶 BIN2 (BRASSINOSTEROID INSENSITIVE 2) 失活, 从而使 BR 信号途径的关键转录因子 BZR1 和 BR 信号正调控因子 BES1 (BRI1 EMS SUPPRESSOR1) 去磷酸化而激活^[69]。番茄中 BZR1 可直接抑制腋芽中特异性表达基因 *BRC1* 的表达, 解除其对腋芽活化的抑制作用, 从而促进腋芽的生长^[70]。拟南芥中 *BES1* 的过表达可以使植物分枝增加^[71]。水稻中 BR 和 SL 能够拮抗作用于 OsBZR1-D53 蛋白复合物, 进而抑制腋芽负调节基因 *FC1* (*FINE CULM 1*) 的表达从而促进水稻分蘖^[51]。

2.1.5 独脚金内酯 SL 是调控腋芽生长的重要激素, 其通过 SL 生物合成和信号传导来调控植物分枝数。近年的研究表明, 在单子叶植物和双子叶植物中 SL 作为植物内源激素均会抑制芽的生长^[72-74]。SL 信号传导或合成途径相关基因在调控植物分枝中扮演重要的角色。在水稻中已经证明 D53 (DWARF proteins 53) 蛋白是 SL 信号的抑制子^[53], α/β 水解酶蛋白 D14 (DWARF proteins 14) 和 F-box 蛋白 D3 (DWARF proteins 3) 形成 D14-SCF^{D3} 蛋白复合物后可以降解 D53, 消除其促进腋芽生长的活性从而减少水稻分蘖数^[57, 75]。在拟南芥中, SL 可诱导 D53 的同源蛋白 SMXL6/7/8 (D53-like SUPPRESSOR OF MORE AXILLARY GROWTH2-LIKE SMXL 6/7/8) 的降解导致 *BRC1* 激活以抑制分枝^[54, 76-77]。SL 也可诱导网状蛋白介导的 PIN1 内吞作用,

消耗膜定位的 PIN1，抑制茎中 IAA 的极性运输，抑制芽的生长^[39, 78-80]。最近的研究表明营养物质磷也可与 SL 信号一起调控植物株型，例如，在水稻中发现低磷环境中磷信号核心调控因子 OsPHR2 (Oryza sativa PHOSPHATE STARVATION RESPONSE2) 直接激活结瘤信号通路 NSP1 (Nodulation Signaling Pathway 1)、NSP2 以及 SL 合成基因如 D10 (DWARF proteins 10)、D17 (DWARF proteins 17) 和 D27 (DWARF proteins 27) 的表达，NSP1 和 NSP2 进一步形成异源二聚体促进 SL 合成基因的表达，导致水稻根系中 SL 含量增加数百倍，SL 进一步激活其信号转导途径，通过促进分蘖负调控因子 OsTBI 的表达抑制分蘖芽伸长进而降低分蘖数目^[81]。

2.2 其他因素调控机制

2.2.1 蔗糖影响 糖在诱导植物腋芽的生长中起重要作用。腋芽初始形成后处于休眠状态或受顶端优势的抑制，蔗糖在植物体内的转运及其在芽中的积累和腋芽的起始密切相关，并能触发腋芽的生长^[82-84]。蔗糖不仅为芽生长提供营养而且通过信号传导诱导分枝。蔗糖通过增强 CK 介导的液泡转化酶 (VInv, vacuolar invertase) 活性来促进腋芽生长^[85-86]。蔗糖对 VInv 活性的影响部分取决于 CK，而 *vinv* 突变体也抑制了 CK 诱导的芽生长，表明 CK 部分通过增强 VInv 活性促进分枝^[86]。在水稻中，蔗糖促进 SL 关键负调节因子 D53 蛋白的积累从而调控 SL 来促进分蘖^[87]，*moc2* 突变体会导致蔗糖供应短缺而抑制分蘖芽的生长^[88]。在玫瑰中，蔗糖可以上调早期 IAA 合成基因 *TAR1* (TRYPTOPHAN AMINOTRANSFERASE RELATED PROTEINS 1)、*YUC1* 和 IAA 输出载体基因 *PIN1*，也可抑制基因 *MAX2* (MORE AXILLARY GROWTH 2) 和 *BRC1* 的表达影响 SL 而调控分枝^[82, 84, 89]。

2.2.2 光调控 光不仅是植物主要的能量来源，而且还是控制芽生长的关键环境信号。光信号是由几种类型的光感受器感知，如光敏色素 A (PHYA, phytochrome A) 和光敏色素 B (PHYB) 等。Xie 等^[77]研究表明，PHYA 介导光信号通路的两个同源转录因子 FHY3 (FAR-RED ELONGATED HYPOCOTYL3)、FAR1 (FAR-RED-IMPAIRED RESPONSE1) 以及 SL 信号通路的抑制因子 SMXL6/SMXL7/SMXL8 可直接与 MIR156-SPL 分子模块的 SPL9 和 SPL15 相互作用，抑制 *BRC1* 的转录激活，从而促进分枝。FHY3 和 FAR1 也可以直接上调 SMXL6 和 SMXL7 的表达，促进分枝^[77]。当植物感受到的红光与远红光比 (red/far-red, R/FR) 减少时，产生避荫综合征 (SAS, shade avoidance syndrome)，避荫反应降低了 FHY3 和 FAR1 蛋白的积累，一方面导致 SPL9 和 SPL15 释放，结合 *BRC1* 启动子激活其表达，另一方面导致 SMXL6 和 SMXL7 表达降低，*BRC1* 的表达升高，植物分枝减少^[38, 77, 90-93]。在高粱中，PHYB 可以抑制腋芽生长^[94-95]。PHYB 接受光信号后，负调控光敏色素作用因子 PIF (PHYTOCHROME ACTION FACTOR) 直接通过 MIR156-SPL 分子模块激活 *BRC1* 的表达从而抑制分枝^[93]。此外，光信号因子 HY5 也被报道参与植物分枝的调控。与野生型相比，*HY5* 过表达植株分枝数目显著增多，突变体 *hy5* 分枝数目显著减少，通过 qRT-PCR 检测 *BRC1* 的表达水平发现，*hy5* 中 *BRC1* 的表达水平显著升高，推测转录因子 HY5 是通过下调 *BRC1* 的表达水平从而促

进分枝的^[96]。最新的研究结果证明 HY5 通过直接抑制 *BRC1* 转录本和激活番茄侧芽中 BR 生物合成基因的转录来促进芽的生长^[97]。

3 问题与展望

本文综述了植物中激素、蔗糖和光调控植物分枝的最新研究进展。目前的研究结果表明, IAA 和 SL 抑制分枝, CK、BR 和蔗糖促进分枝^[39,98]。而 GA 则比较特殊, 其在不同物种中对植物分枝的影响不同, 在木本科中起促进作用, 在水稻中起抑制作用^[41, 64, 66]。各种因素不是独立的影响植物分枝数, 而是形成一个庞大的复杂调控网络, 例如, 对马铃薯的研究发现蔗糖处理可以促进分离茎上的 CK 积累及侧芽伸长, 而 CK 合成和感应抑制剂的处理则完全抑制了蔗糖对茎分枝和侧芽伸长的影响^[86]。CK 信号整合了 IAA、SL 和糖的信息, 促进了 BR 的产生, 进而激活 BZR1 转录因子, 抑制芽生长抑制因子 *BRC1* 的表达^[70]。虽然不同植物各种因素之间可能存在不同的调控方式, 但归根结底都会与 AM 形成相关基因、腋芽起始或伸长相关基因联系在一起, 这也说明了遗传因素在植物分枝中的重要作用。

近几年, 水稻、拟南芥和番茄等作物中关于分枝调控的研究结果相继被发表。而在油料作物中, 与分枝相关的基因研究较少。Liang 等^[99]发表了大豆的负调控分枝数的显性基因 *Dt2* 与营养生长向生殖生长过渡有关, *Dt2* 可结合到 *GmApl1a* 和 *GmApl1d* 的启动子上, 调节它们的转录, 抑制大豆分枝。吴海涛等^[100]定位了一个与大豆分枝数相关的 *qBN-18* 位点, 为大豆分枝数的基因的克隆及分子标记辅助育种创造了条件。刘倩倩等^[101]研究了油菜中编码 AP2/ERF 类转录因子的 *FZP* (*FRIZZY PANICLE*) 基因在油菜株型塑造中的作用。在棉花中, 张晓红等^[102]发现属于 MADS-box 家族的 *FUL1* (*FRUITFULL1*) 基因过表达可增加分枝数, *BRC1* 基因通过多种植物激素途径调控植物分枝性状^[103]。在花生中只定位到少数 QTL 位点, 且 QTL 的效应并不大^[104-105], 尚未克隆到与分枝数相关的基因。

总之, 分枝是影响植物理想株型的重要因子之一, 同时也是影响植物产量的关键性状。AM 的形成以及 AM 发育成腋芽, 继而生长成分枝的过程受复杂的多因素调控。除了遗传因素和植物激素影响植物分枝性状外, 还有大量的研究报道证实表观遗传调控也在分枝调控中扮演者重要的角色^[106]。尽管目前对表观遗传、植物激素和遗传调控因子在分枝方面的调控都有研究, 但三者协同调控植物分枝的形成机制还存在较大空白。目前, 基因组、转录组、代谢组、蛋白组以及表观组的发展为植物分枝调控网络的全面解析提供了可能。借助多组学联合分析挖掘分枝调控的关键位点, 精准调控不同物种分枝数, 对植物高产和保障国家粮油安全具有重要的战略意义。

参考文献:

- [1] Yiotis C, McElwain J C, Osborne B A. Enhancing the productivity of ryegrass at elevated CO₂ is dependent on tillering and leaf area development rather than leaf-level photosynthesis. *Journal of Experimental Botany*, 2021, 72(5):1962-1977
- [2] Drummond R S, Janssen B J, Luo Z, Oplaat C, Ledger S E, Wohlers M W, Snowden K C. Environmental control of branching in petunia. *Plant Physiology*, 2015, 168(2):735,751

- [3] Aaliya B, Noreen Z, Rubina N, Sobia S, Shahid I, Abida K, Ali R. Harnessing the role of genes involved in plant architectural changes. *Plant Growth Regulation*, 2023, 101:15-34
- [4] Jiang Y X, Zhang A R, He W J, Li Q Q, Zhao B S, Zhao H J, Ke X B, Guo Y L, Sun P Y, Yang T W, Wang Z, Jiang B, Shen J J, Li Z. GRAS family member LATERAL SUPPRESSOR regulates the initiation and morphogenesis of watermelon lateral organs. *Plant Physiology*, 2023, 193(4):2592-2604
- [5] Xu C, Liberatore K L, MacAlister C A, Huang Z J, Chu Y H, Jiang K, Brooks C, Ogawa-Ohnishi M, Xiong G Y, Pauly M, VanEck J, Matsubayashi Y, van der Knaap E, Lippman Z B. A cascade of arabinosyltransferases controls shoot meristem size in tomato. *Nature Genetics*, 2015, 47(7):784-792
- [6] Keller T, Abbott J, Moritz T, Doerner P. *Arabidopsis* *REGULATOR OF AXILLARY MERISTEMS1* controls a leaf axil stem cell niche and modulates vegetative development. *The Plant Cell*, 2006, 18(3):598-611
- [7] Xia T Y, Chen H Q, Dong S J, Ma Z Y, Ren H B, Zhu X D, Fang X H, Chen F. *OsWUS* promotes tiller bud growth by establishing weak apical dominance in rice. *The Plant Journal*, 2020, 104(6):1635-1647
- [8] Otsuga D, Deguzman B, Prigge M J, Drews G N, Clark S E. *Revoluta* regulates meristem initiation at lateral positions. *The Plant Journal*, 2001, 25(2):223-236
- [9] Tabuchi H, Zhang Y, Hattori S, Omae M, Shimizu-Sato S, Oikawa T, Qian Q, Nishimura M, Kitano H, Xie H, Fang X H, Yoshida H, Kyojuka J, Chen F, Sato Y. *LAX PANICLE2* of rice encodes a novel nuclear protein and regulates the formation of axillary meristems. *The Plant Cell*, 2011, 23(9):3276-3287
- [10] Shi B H, Zhang C, Tian C H, Wang J, Wang Q, Xu T F, Xu Y, Ohno C, Sablowski R, Heisler M G, Theres K, Wang Y, Jiao Y L. Two-step regulation of a meristematic cell population acting in shoot branching in *Arabidopsis*. *PLoS Genetics*, 2016, 12(7):e1006168
- [11] Li Y, Xia T, Gao F, Li Y H. Control of plant branching by the CUC2/CUC3-DA1-UBP15 regulatory module. *The Plant Cell*, 2020, 32(6):1919-1932
- [12] Yang Y, Nicolas M, Zhang J Z, Yu H, Guo D S, Yuan R R, Zhang T T, Yang J Z, Cubas P, Qin G J. The TIE1 transcriptional repressor controls shoot branching by directly repressing BRANCHED1 in *Arabidopsis*. *PLoS Genetics*, 2018, 14(3):e1007296
- [13] Guo D S, Zhang J Z, Wang X L, Han X, Wei B Y, Wang J Q, Li B X, Yu H, Huang Q P, Gu H Y, Qu L J, Qin G J. The WRKY transcription factor WRKY71/EXB1 controls shoot branching by transcriptionally regulating *RAX* genes in *Arabidopsis*. *The Plant Cell*, 2015, 27(11):3112-3127
- [14] Aida M, Ishida T, Fukaki H, Fujisawa H, Tasaka M. Genes involved in organ separation in *Arabidopsis*: An analysis of the *cup-shaped cotyledon* mutant. *The Plant Cell*, 1997, 9:841-857
- [15] Mayer K F X, Schoof H, Haecker A, Lenhard M, Jürgens G, Laux T. Role of *WUSCHEL* in regulating stem cell fate in the *Arabidopsis* shoot meristem. *Cell*, 1998, 95:805-815
- [16] Fletcher J C, Brand U, Running M P, Simon R, Meyerowitz E M. Signaling of cell fate decisions by *CLAVATA3* in *Arabidopsis* shoot meristems. *Science*, 1999, 283:1911-1914
- [17] Müller D, Schmitz G, Theres K. Blind homologous *R2R3 Myb* Genes control the pattern of lateral meristem initiation in *Arabidopsis*. *The Plant Cell*, 2006, 18(3):586-597
- [18] Balkunde R, Kitagawa M, Xu X F M, Wang J, Jackson D. SHOOT MERISTEMLESS trafficking controls axillary meristem formation, meristem size and organ boundaries in *Arabidopsis*. *The Plant Journal*, 2017, 90(3):435-446
- [19] Li X Y, Qian Q, Fu Z M, Wang Y H, Xiong G S, Zeng D L, Wang X Q, Liu X F, Teng S, Hiroshi F, Yuan M, Luok D, Han B, Li J Y. Control of tillering in rice. *Nature*, 2003, 422:618-621
- [20] Schumacher K, Schmitt T, Rossberg M, Schmitz G, Theres K. The *Lateral suppressor (Ls)* gene of tomato encodes a new member of the VHIID protein family. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 1999, 96:290-295
- [21] Tsuda K, Ito Y, Sato Y, Kurata N. Positive autoregulation of a *KNOX* gene is essential for shoot apical meristem maintenance in Rice. *The Plant Cell*, 2011, 23:4368-4381
- [22] Xu C, Wang Y H, Yu Y C, Duan J B, Liao Z G, Xiong G S, Meng X B, Liu G F, Qian Q, Li J Y. Degradation of MONOCULM 1 by APC/C^{TAD1} regulates rice tillering. *Nature Communications*, 2012, 3:750
- [23] Oikawa T, Kyojuka J. Two-step regulation of LAX PANICLE1 protein accumulation in axillary meristem formation in Rice. *The Plant Cell*, 2009, 21(4):1095-1108
- [24] Yang F, Wang Q, Schmitz G, Müller D, Theres K. The bHLH protein ROX acts in concert with RAX1 and LAS to modulate axillary meristem formation in *Arabidopsis*. *The Plant Journal*, 2012, 71:61-70
- [25] Takeda T, Suwa Y, Suzuki M, Kitano H, Ueguchi-Tanaka M, Ashikari M, Matsuoka M, Ueguchi C. The *OsTBI* gene negatively regulates lateral branching in rice. *The Plant Journal*, 2003, 33(3):513-520

- [26] Lu Z F, Yu H, Xiong G S, Wang J, Jiao Y Q, Liu G F, Jing Y H, Meng X B, Hu X M, Qian Q, Fu X D, Wang Y H, Li J Y. Genome-Wide binding analysis of the transcription activator IDEAL PLANT ARCHITECTURE1 reveals a complex network regulating rice plant architecture. *The Plant Cell*, 2013, 25(10):3743-3759
- [27] Zhang X, Lin Z L, Wang J, Liu H Q, Zhou L N, Zhong S Y, Li Y, Zhu C, Liu J C, Lin Z W. The *tin1* gene retains the function of promoting tillering in maize. *Nature Communications*, 2019, 10:5608
- [28] Lu Z F, Shao G N, Xiong J S, Jiao Y Q, Wang J, Liu G F, Meng X B, Liang Y, Xiong G S, Wang Y H, Li J Y. *MONOCULM 3*, an ortholog of *WUSCHEL* in Rice, is required for tiller bud formation. *Journal of Genetics and Genomics*, 2015, 42(2):71-78
- [29] Shao G N, Lu Z F, Xiong J S, Wang B, Jing Y H, Meng X B, Liu G F, Ma H Y, Liang Y, Chen F, Wang Y H, Li J Y, Yu H. Tiller bud formation regulators MOC1 and MOC3 cooperatively promote tiller bud outgrowth by activating *FON1* expression in Rice. *Molecular Plant*, 2019, 12(8):1090-1102
- [30] Long J, Barton M K. Initiation of axillary and floral meristems in *Arabidopsis*. *Developmental Biology*, 2000, 218(2):341-353
- [31] Steeves T A, Sussex I M. Patterns in Plant Development. 2nd edn. Cambridge: Cambridge University Press, 1989
- [32] McConnell J R, Barton M K. Leaf polarity and meristem formation in *Arabidopsis*. *Development*, 1998, 125:2935-2942
- [33] Nicolas A, Maugarny-Calès A, Adroher B, Chelysheva L, Li Y, Burguet J, Bågman A, Smit M E, Brady S M, Li Y H, Laufs P. De novo stem cell establishment in meristems requires repression of organ boundary cell fate. *The Plant Cell*, 2022, 34(12):4738-4759
- [34] Luo Z W, Janssen B J, Snowden K C. The molecular and genetic regulation of shoot branching. *Plant Physiology*, 2021, 187(3):1033-1044
- [35] Zeng J, Geng X, Zhao Z, Zhou W K. Tipping the balance: The dynamics of stem cell maintenance and stress responses in plant meristems. *Current Opinion in Plant Biology*, 2024, 78:102510
- [36] Su Y H, Zhou C, Li Y J, Yu Y, Tang L P, Zhang W J, Yao W J, Huang R F, Laux T, Zhang X S. Integration of pluripotency pathways regulates stem cell maintenance in the *Arabidopsis* shoot meristem. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 2020, 117(36):22561-22571
- [37] Tabuchi H, Zhang Y, Hattori S, Omae M, Shimizu-Sato S, Oikawa T, Qian Q, Nishimura M, Kitano H, Xie H, Fang X H, Yoshida H, Kyoizuka J, Chen F, Sato Y. *LAX PANICLE2* of Rice encodes a novel nuclear protein and regulates the formation of axillary meristems. *Plant Cell*, 2011, 23(9):3276-3287
- [38] Gonzalez-Grandio E, Poza-Carrion C, Sorzano C O S, Cubas P. *BRANCHED1* promotes axillary bud dormancy in response to shade in *Arabidopsis*. *The Plant Cell*, 2013, 25(3):834-850
- [39] Wang B, Smith S M, Li J Y. Genetic regulation of shoot architecture. *Annual Review of Plant Biology*, 2018, 69:437-468
- [40] Tanaka W, Ohmori Y, Ushijima T, Matsusaka H, Matsushita T, Kumamaru T, Kawano S, Hirano H. Axillary meristem formation in Rice requires the *WUSCHEL* ortholog *TILLERS ABSENT1*. *The Plant Cell*, 2015, 27(4):1173-1184
- [41] Liao Z G, Yu H, Duan J B, Yuan K, Yu C J, Meng X B, Kou L Q, Chen M J, Jing Y H, Liu G F, Smith S M, Li J Y. SLR1 inhibits MOC1 degradation to coordinate tiller number and plant height in rice. *Nature Communications*, 2019, 10:2738
- [42] Cheng Y F, Dai X H, Zhao Y D. Auxin biosynthesis by the YUCCA flavin monooxygenases controls the formation of floral organs and vascular tissues in *Arabidopsis*. *Genes & Development*, 2006, 20:1790-1799
- [43] Stepanova A N, Robertson-Hoyt J, Yun J, Benavente L M, Xie D, Doležal K, Schlereth A, Jürgens G, Alonso J M. TAA1-Mediated auxin biosynthesis is essential for hormone crosstalk and plant development. *Cell*, 2008, 133:177-191
- [44] Bainbridge K, Guyomarc'h S, Bayer E, Swarup R, Bennett M, Mandel T, Kuhlemeier C. Auxin influx carriers stabilize phyllotactic patterning. *Genes & Development*, 2008, 22:810-823
- [45] Reinhardt D, Pesce E, Stieger P, Mandel T, Baltensperger K, Bennett M, Traas J, Friml J, Kuhlemeier C. Regulation of phyllotaxis by polar auxin transport. *Nature*, 2003, 426:255-260
- [46] Wang Y, Wang J, Shi B H, Yu T, Qi J Y, Meyerowitz E M, Jiao Y L. The stem cell niche in leaf axils is established by auxin and cytokinin in *Arabidopsis*. *The Plant Cell*, 2014, 26(5):2055-2067
- [47] 于静,董丽丽,郝琳,赵瑞艳,马男,赵梁军. 切花菊‘神马’细胞分裂素合成酶基因 *DgIPT3* 参与侧枝发育的功能分析. *园艺学报*, 2012, 39(4):721-728
Yu J, Dong L L, Xi L, Zhao R Y, Ma N, Zhao L J. Isolation and characterization of cytokinin synthase gene *DgIPT3* in chrysanthemum 'Jinba'. *Acta Horticulturae Sinica*, 2012, 39(4):721-728
- [48] Han Y Y, Zhang C, Yang H B, Jiao Y L. Cytokinin pathway mediates *APETALA1* function in the establishment of determinate floral meristems in *Arabidopsis*. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 2014, 111(18):6840-6845
- [49] Zawaski C, Busov V B. Roles of gibberellin catabolism and signaling in growth and physiological response to drought and Short-Day photoperiods in *Populus*

Trees. PLoS ONE, 2014, 9(1):e86217

- [50] Zhang Q Q, Wang J G, Wang L Y, Wang J F, Wang Q, Yu P, Bai M Y, Fan M. Gibberellin repression of axillary bud formation in *Arabidopsis* by modulation of DELLA-SPL9 complex activity. *Journal of Integrative Plant Biology*, 2020, 62(4):421-432
- [51] Fang Z M, Ji Y Y, Hu J, Guo R K, Sun S Y, Wang X L. Strigolactones and brassinosteroids antagonistically regulate the stability of the D53-OsBZR1 complex to determine *FCI* expression in rice tillering. *Molecular Plant*, 2019, 13(4):586-597
- [52] Hu J, Ji Y Y, Hu X T, Sun S Y, Wang X L. BES1 functions as the Co-regulator of D53-like SMXLs to inhibit *BRC1* expression in strigolactone-regulated shoot branching in *Arabidopsis*. *Plant Communications*, 2019, 1(3):100014
- [53] Jiang L, Liu X, Xiong G S, Liu H H, Chen F L, Wang L, Meng X B, Liu G F, Yu H, Yuan Y D, Yi W, Zhao L H, Ma H L, He Y Z, Wu Z S, Melcher K, Qian Q, Xu H E, Wang Y H, Li J Y. DWARF 53 acts as a repressor of strigolactone signalling in rice. *Nature*, 2013, 504(7480):401-405
- [54] Wang L, Wang B, Yu H, Guo H Y, Lin T, Kou L Q, Wang A Q, Shao N, Ma H Y, Xiong G S, Li X Q, Yang J, Chu J F, Li J Y. Transcriptional regulation of strigolactone signalling in *Arabidopsis*. *Nature*, 2020, 583(7815):277-281
- [55] Yao R F, Ming Z H, Yan L M, Li S H, Wang F, Ma S, Yu C T, Yang M, Chen L, Chen L H, Li Y W, Yan C, Miao D, Sun Z Y, Yan J B, Sun Y N, Wang L, Chu J F, Fan S L, He W, Deng H T, Nan F J, Li J Y, Rao Z H, Lou Z Y, Xie D X. DWARF14 is a non-canonical hormone receptor for strigolactone. *Nature*, 2016, 536(7617):469-473
- [56] Nakamura H, Xue Y L, Miyakawa T, Hou F, Qin H M, Fukui K, Shi X, Ito E, Ito S, Park S H, Miyauchi Y, Asano A, Totsuka N, Ueda T, Tanokura M, Asami T. Molecular mechanism of strigolactone perception by DWARF14. *Nature Communications*, 2013, 4:2613
- [57] Zhou F, Lin Q B, Zhu L H, Ren Y L, Zhou K N, Shabek N, Wu F Q, Mao H B, Dong W, Gan L, Ma W W, Gao H, Chen J, Yang C, Wang D, Tan J J, Zhang X, Guo X P, Wang J L, Jiang L, Liu X, Chen W Q, Chu J F, Yan C Y, Ueno K, Ito S, Asami T, Cheng Z J, Wang J, Lei C L, Zhai H Q, Wu C Y, Wang H Y, Zheng N, Wan J M. D14-SCF^{D3}-dependent degradation of D53 regulates strigolactone signalling. *Nature*, 2013, 504(7480):406-410
- [58] Wang Q, Kohlen W, Rossmann S, Vernoux T, Theresa K. Auxin depletion from the leaf axil conditions competence for axillary meristem formation in *Arabidopsis* and Tomato. *The Plant Cell*, 2014, 26(5):2068-2079
- [59] Vernoux T, Besnard F, Traas J. Auxin at the shoot apical meristem. *Cold Spring Harb Perspectives in Biology*, 2010, 2:a001487
- [60] Kieber J J, Schaller G E. Cytokinin signaling in plant development. *Development*, 2018, 145:dev149344
- [61] Hwang I, Sheen J, Müller B. Cytokinin signaling networks. *Annual Review of Plant Biology*, 2012, 63:353-380
- [62] 刘杨,顾丹丹,许俊旭,丁艳锋,王强盛,李刚华,刘正辉,王绍华. 细胞分裂素对水稻分蘖芽生长及分蘖相关基因表达的调控. *中国农业科学*, 2012, 45(1):44-51
- Liu Y, Gu D D, Xu J X, Ding Y F, Wang Q S, Li G H, Liu Z H, Wang S H. Effect of cytokinins on the growth of rice tiller buds and the expression of the genes regulating rice tillering. *Scientia Agricultura Sinica*, 2012, 45(1):44-51
- [63] Müller D, Waldie T, Miyawaki K, To J P C, Melnyk C W, Kieber J J, Kakimoto T, Leyser O. Cytokinin is required for escape but not release from auxin mediated apical dominance. *The Plant Journal*, 2015, 82(5):874-886
- [64] Ni J, Gao C C, Chen M S, Pan B Z, Ye K Q, Xu Z F. Gibberellin promotes shoot branching in the perennial woody plant *Jatropha Curcas*. *Plant Cell Physiol*, 2015, 56:1655-1666
- [65] Lin Q B, Zhang Z, Wu F Q, Feng M, Sun Y, Chen W W, Cheng Z J, Zhang X, Ren Y L, Lei C L, Zhu S S, Wang J, Zhao Z C, Guo X P, Wang H Y, Wan J M. The APC/C^{TE} E3 ubiquitin ligase complex mediates the antagonistic regulation of root growth and tillering by ABA and GA. *The Plant Cell*, 2020, 32:1973-1987
- [66] Lo S F, Yang S Y, Chen K T, Hsing Y L, Zeevaert J A D, Chen L J, Yu S M. A novel class of gibberellin 2-Oxidases control semidwarfism, tillering, and root development in Rice. *The Plant Cell*, 2008, 20:2603-2618
- [67] 黄升财,王冰,谢国强,刘中来,张美娟,张树清,程宪国. 赤霉素 GA4 是水稻矮化特征的重要调节因子. *中国农业科学*, 2019, 52(5):786-800
- Huang S C, Wang B, Xie G Q, Liu Z L, Zhang M J, Zhang S Q, Cheng X G. Enrichment profile of GA4 is an important regulatory factor triggering rice dwarf. *Scientia Agricultura Sinica*, 2019, 52(5):786-800
- [68] Ito S, Yamagami D, Umehara M, Hanada A, Yoshida S, Sasaki Y, Yajima S, Kyozuka J, Ueguchi-Tanaka M, Matsuoka M, Shirasu K, Yamaguchi S, Asami T. Regulation of strigolactone biosynthesis by gibberellin signaling. *Plant Physiology*, 2017, 174:1250-1259
- [69] Belkhadir Y, Jaillais Y. The molecular circuitry of brassinosteroid signaling. *New Phytologist*, 2015, 206(2):522-540
- [70] Xia X J, Dong H, Yin Y L, Song X W, Gu X H, Sang K Q, Zhou J, Shi K, Zhou Y H, Foyer C H, Yu J Q. Brassinosteroid signaling integrates multiple pathways

to release apical dominance in tomato. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 2021, 118(11):e2004384118

- [71] Yin Y H, Vafeados D, Tao Y, Yoshida S, Asami T, Chory J. A new class of transcription factors mediates brassinosteroid-regulated gene expression in *Arabidopsis*. *Cell*, 2005, 120(2):249-259
- [72] Wang Y, Sun S Y, Zhu W J, Jia K P, Yang H Q, Wang X L. Strigolactone/MAX2-Induced degradation of brassinosteroid transcriptional effector BES1 regulates shoot branching. *Developmental Cell*, 2013, 27:681-688
- [73] Leyser O. Strigolactones and shoot branching: a new trick for a young dog. *Developmental Cell*, 2008, 15(3):337-338
- [74] Gomez-Roldan V, Fervas S, Brewer P B, Puech-Pagès V, Dun E A, Pillot J, Letisse F, Matusova R, Danoun S, Portais J, Bouwmeester H, Bécard G, Beveridge C A, Rameau C, Rochange S F. Strigolactone inhibition of shoot branching. *Nature*, 2008, 455(7210):189-194
- [75] 王玫,陈洪伟,王红利,刘克锋. 独脚金内酯调控植物分枝的研究进展. *园艺学报*, 2014, 41(9):1924-1934
- Wang M, Chen H W, Wang H L, Liu K F. Research progress in regulatory role of strigolactones in shoot branching. *Acta Horticulturae Sinica*, 2014, 41(9):1924-1934
- [76] 姚瑞枫,谢道昕. 独脚金内酯信号途径的新发现——抑制子也是转录因子. *植物学报*, 2020, 55(4):397-402
- Yao R F, Xie D X. New insight into strigolactone signaling. *Chinese Bulletin of Botany*, 2020, 55(4):397-402
- [77] Xie Y R, Liu Y, Ma M D, Zhou Q, Zhao Y P, Zhao B B, Wang B B, Wei H B, Wang H Y. *Arabidopsis* FHY3 and FAR1 integrate light and strigolactone signaling to regulate branching. *Nature Communications*, 2020, 11:1955
- [78] Saeed W, Naseem S, Ali Z. Strigolactones biosynthesis and their role in abiotic stress resilience in plants: A critical review. *Frontiers in Plant Science*, 2017, 8:1487
- [79] Crawford S, Shinohara N, Sieberer T, Williamson L, George G, Hepworth J, Müller D, Domagalska M A, Leyser O. Strigolactones enhance competition between shoot branches by dampening auxin transport. *Development*, 2010, 137:2905-2913
- [80] Shinohara N, Taylor C, Leyser O. Strigolactone can promote or inhibit shoot branching by triggering rapid depletion of the auxin efflux protein PIN1 from the plasma membrane. *PLoS Biology*, 2013, 11(1):e1001474
- [81] Yuan K, Zhang H, Yu C J, Luo N, Yan J J, Zheng S, Hu Q L, Zhang D H, Kou L Q, Meng X B, Jing Y H, Chen M J, Ban X W, Yan Z Y, Lu Z F, Wu J, Zhao Y, Liang Y, Wang Y H, Xiong G S, Chu J F, Wang E T, Li J Y, Wang B. Low phosphorus promotes NSP1–NSP2 heterodimerization to enhance strigolactone biosynthesis and regulate shoot and root architecture in rice. *Molecular Plant*, 2023, 16(11):1811-1831
- [82] Mason M G, Ross J J, Babst B A, Wienclaw B N, Beveridge C A. Sugar demand, not auxin, is the initial regulator of apical dominance. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 2014, 111(16):6092-6097
- [83] Barbier F F, Lunn J E, Beveridge C A. Ready, steady, go! A sugar hit starts the race to shoot branching. *Current Opinion in Plant Biology*, 2015, 25:39-45
- [84] Barbier F, Péron T, Lecerc M, Perez-Garcia M, Barrière Q, Rolčík J, Boutet-Mercey S, Citerne S, Lemoine R, Porcheron B, Roman H, Leduc N, Gourrierec J L, Bertheloot J, Sakr S. Sucrose is an early modulator of the key hormonal mechanisms controlling bud outgrowth in *Rosa hybrida*. *Journal of Experimental Botany*, 2015, 66(9):2569-2582
- [85] Salam B B, Malka S K, Zhu X B, Gong H L, Ziv C, Teper-Bamnolker P, Ori N, Jiang J M, Eshel D. Etiolated stem branching is a result of systemic signaling associated with sucrose level. *Plant Physiology*, 2017, 175:734-745
- [86] Salam B B, Barbier F, Danieli R, Teper-Bamnolker P, Ziv C, Spišchal L, Aruchamy K, Shnaider Y, Leibman D, Shaya F, Carmeli-Weissberg M, Gal-On A, Jiang J M, Ori N, Beveridge C, Eshel D. Sucrose promotes stem branching through cytokinin. *Plant Physiology*, 2021, 185(4):1708-1721
- [87] Patil S B, Barbier F F, Zhao J F, Zafar S A, Uzair M, Sun Y L, Fang J J, Perez-Garcia M, Bertheloot J, Sakr S, Fichtner F, Chabikwa T G, Yuan S J, Beveridge C A, Li X Y. Sucrose promotes D53 accumulation and tillering in rice. *New Phytologist*, 2021, 234:122-136
- [88] Koumoto T, Shimada H, Kusano H, She K C, Iwamoto M, Takano M. Rice monoculm mutation *moc2*, which inhibits outgrowth of the second tillers, is ascribed to lack of a fructose-1,6-bisphosphatase. *Plant Biotechnology*, 2013, 30:47-56
- [89] Wang M, Ogé L, Voisine L, Perez-Garcia M, Jeauffre J, Saint-Oyant L H, Grappin P, Hamama L, Sakr S. Posttranscriptional regulation of *RhBRC1* (*Rosa hybrida* *BRANCHED1*) in response to sugars is mediated via its Own 3' untranslated region, with a potential role of RhPUF4 (Pumilio RNA-Binding Protein Family). *International Journal of Molecular Sciences*, 2019, 20(15):3808
- [90] Schwarz S, Grande A V, Bujdoso N, Saedler H, Huijser P. The microRNA regulated SBP-box genes *SPL9* and *SPL15* control shoot maturation in *Arabidopsis*. *Plant Molecular Biology*, 2008, 67(1-2):183-195
- [91] Wang J W, Schwab R, Czech B, Mica E, Weigel D. Dual effects of miR156-Targeted SPL genes and *CYP78A5/KLUH* on plastochron length and organ size in

Arabidopsis thaliana. The Plant Cell, 2008, 20(5):1231-1243

- [92] Franklin K A, Whitelam G C. Phytochromes and shade-avoidance responses in plants. *Annals of Botany*, 2005, 96:169-175
- [93] Xie Y R, Liu Y, Wang H, Ma X J, Wang B B, Wu G X, Wang H Y. Phytochrome-interacting factors directly suppress MIR156 expression to enhance shade avoidance syndrome in *Arabidopsis*. *Nature Communications*, 2017, 8:348
- [94] Kebrom T H, Burson B L, Finlayson S A. Phytochrome B represses teosinte Branched1 expression and induces sorghum axillary bud outgrowth in response to light signals. *Plant Physiology*, 2006, 140(3):1109-1117
- [95] Kebrom T H, Brutnell T P, Finlayson S A. Suppression of sorghum axillary bud outgrowth by shade, phyB and defoliation signalling pathways. *Plant, Cell & Environment*, 2010, 33:48-58
- [96] 周琴,谢钰容. 光信号转导因子 HY5 调控拟南芥分枝的功能研究. *生物技术进展*, 2022, 12(3):379-386
- Zhou Q, Xie Y R. Functional analysis of ELONGATED HYPOCOTYL5 regulating branching in *Arabidopsis thaliana*. *Current Biotechnology*, 2022, 12(3):379-386
- [97] Dong H, Wang J C, Song X W, Hu C Y, Zhu C G, Sun T, Zhou Z W, Hu Z J, Xia X J, Zhou J, Shi K, Zhou Y H, Foyer C H, Yu J Q. HY5 functions as a systemic signal by integrating BRC1-dependent hormone signaling in tomato bud outgrowth. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 2023, 120(16):e2301879120
- [98] Kondhare K R, Kumar A, Patil N S, Malankar N N, Saha K, Banerjee A K. Development of aerial and belowground tubers in potato is governed by photoperiod and epigenetic mechanism. *Plant Physiology*, 2021, 187(3):1071-1086
- [99] Liang Q J, Chen L Y, Yang X, Yang H, Liu S L, Kou K, Fan L, Zhang Z F, Duan Z B, Yuan Y Q, Liang S, Liu Y C, Lu X T, Zhou G A, Zhang M, Kong F J, Tian Z X. Natural variation of *Dt2* determines branching in soybean. *Nature Communications*, 2022, 13:6429
- [100] 吴海涛,张勇,苏伯鸿,Lamlom F Sobhi,邱丽娟. 大豆分枝数相关分子标记开发及 *qBN-18* 位点精细定位. *作物学报*, 2020, 46(11):1667-1677
- Wu H T, Zhang Y, Su B H, Sobhi L F, Qiu L J. Development of molecular markers and fine mapping of *qBN-18* locus related to branch number in soybean (*Glycine max* L.). *Acta Agronomica Sinica*, 2020, 46(11):1667-1677
- [101] 刘倩倩,申潇潇,李淮琳,余凯迪,范楚川. 利用基因编辑技术研究 *BnaFZP* 基因调控油菜分枝的功能. *中国油料作物学报*, 2023,DOI: 10.19802/j.issn.1007-9084.2023070
- Liu Q Q, Shen X X, Li H L, Yu K D, Fan C C. Regulation of shoot branching by *BnaFZP* in *Brassica napus* based on gene editing technology. *Chinese Journal of Oil Crop Sciences*, 2023,DOI: 10.19802/j.issn.1007-9084.2023070
- [102] 张晓红,许佩阳,闫绪,张贝贝,于婵婵. 棉花 *GhFUL1* 基因及其启动子的克隆和功能分析. *华北农学报*, 2023, 38(5):60-68
- Zhang X H, Xu P Y, Yan X, Zhang B B, Yu C C. Cloning and functional analysis of *GhFUL1* gene and its promoter in cotton. *Acta Agriculturae Boreali-sinica*, 2023, 38(5):60-68
- [103] Sun Q, Xie Y H, Li H M, Liu J L, Geng R, Wang P, Chu Z Y, Chang Y, Li G J, Zhang X, Yuan Y L, Cai Y F. Cotton *GhBRC1* regulates branching, flowering, and growth by integrating multiple hormone pathways. *The Crop Journal*, 2021, 10:75-87
- [104] Zhang S Z, Qiu J L, Miao H R, Yang W Q, Zhao L B, Song X, Pan L J, Zhang Z M, Hu X H, Chen J. QTL mapping for main stem height, first branch length and branch number based on a high-density linkage map in peanut (*Arachis hypogaea* L.). *Journal of Peanut Science*, 2019, 48(2):1-9
- [105] 成良强,唐梅,任小平,黄莉,陈伟刚,李振动,周小静,陈玉宁,廖伯寿,姜慧芳. 栽培种花生遗传图谱的构建及主茎高和总分枝数 QTL 分析. *作物学报*, 2015, 41(6):979-987
- Cheng L Q, Tang M, Ren X P, Huang L, Chen W G, Li Z D, Zhou X J, Chen Y N, Liao B S, Jiang H F. Construction of genetic map and QTL analysis for mainstem height and total branch number in peanut (*Arachis hypogaea* L.). *Acta Agronomica Sinica*, 2015, 41(6):979-987
- [106] Gupta C, Salgotra R K. Epigenetics and its role in effecting agronomical traits. *Frontiers in Plant Science*, 2022, 13:925688.