



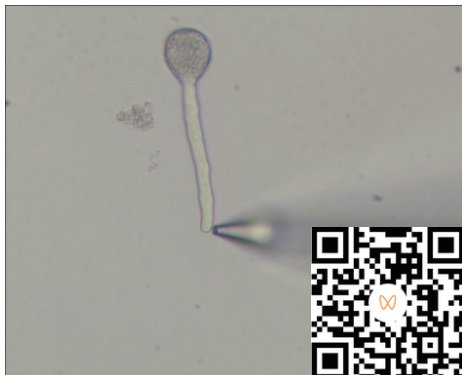
订阅本刊

生殖生长发育

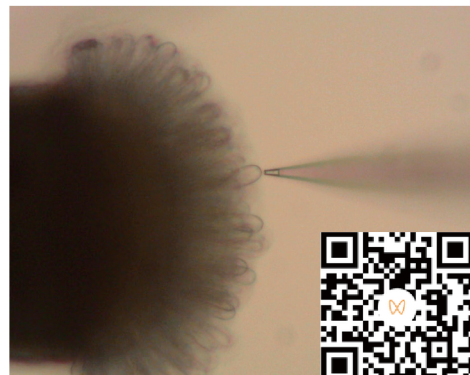
视频、图片、文献资源

样品检测视频

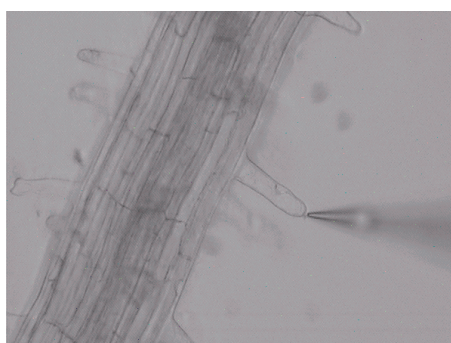
花粉管



柱头



根毛



根



扫码查看生殖生长发育文献专辑





测样咨询

极性生长 Ca^{2+} 梯度稳态 / 跨膜 Ca^{2+} 流

一、意义

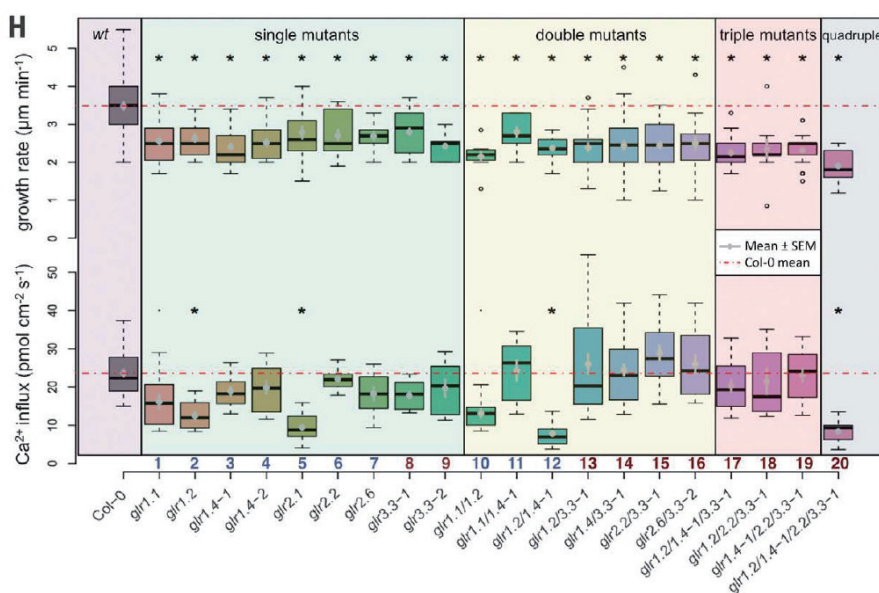
花粉管、根毛细胞、棉纤维细胞等极性生长过程中，胞内需维持稳定的 Ca^{2+} 浓度梯度。生长点与非生长点的跨膜 Ca^{2+} 流入 / 流出及速率差异，是维持胞内 Ca^{2+} 浓度梯度的重要因素。

二、研究案例

1、Science 马里兰大学 José A. Feijó：NMT 发现谷氨酸受体样通道的胞内运输对花粉管钙流的影响

通讯作者：马里兰大学 **José A. Feijó**

所用 NMT 设备：NMT 活体生理检测仪 (Physiolyzer[®]) (NMT300-PYZ-YG 系列)



谷氨酸类受体通道 (GLRs) 的排布与激活与 CNIH 蛋白相关。上图下半部分的结果，是花粉管表达单突变体拟南芥 GLRs (AtGLRs) 的花粉管吸 Ca^{2+} 速率；但是，高阶突变体 AtGLR3.3 表现出与假设相反的现象。这些差异可以通过亚细胞 AtGLR 定位来解释，研究人员同样探讨了这样的排序中 AtCNIHs 的意义。他们发现 AtGLRs 与 AtCNIH 对的互作产生了特定的胞内定位点。在不含配体的哺乳动物细胞中，AtCNIHs 进一步触发了 AtGLR 活性。这些数据结果共同揭示了一种机制，即 AtCNIHs 引发 AtGLRs 的排布和活性变化，从而调控 Ca^{2+} 稳态。



扫码查看本文详细报道



本实验对应标书参考

doi:10.5281/zenodo.10472778

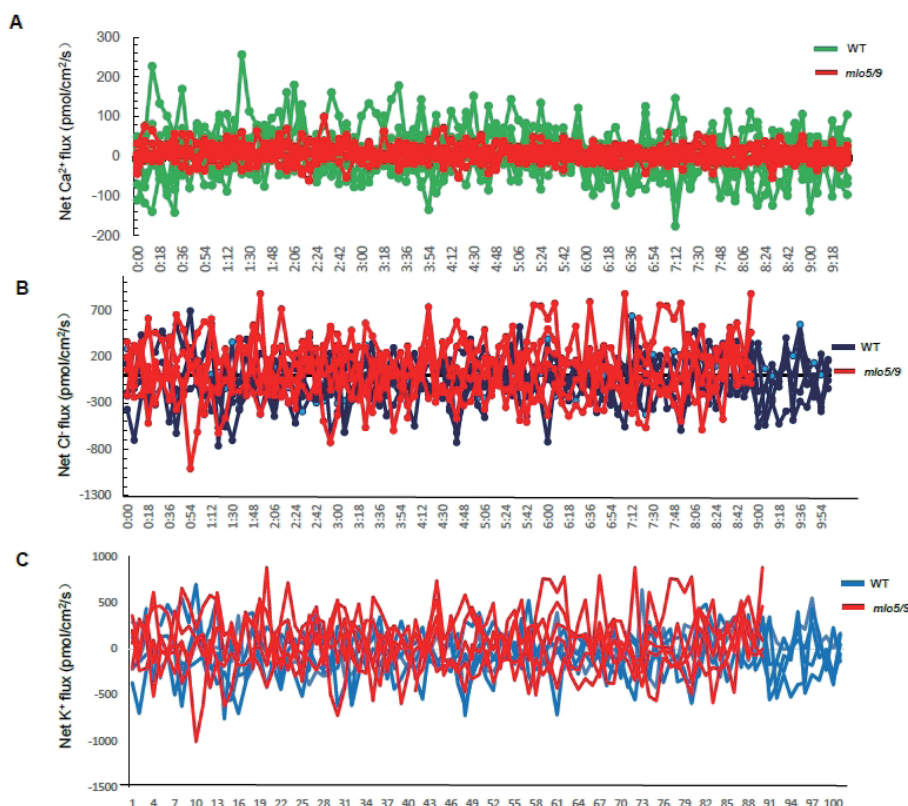


订阅本刊

2、*Nat Plants* 杨维才：NMT 测到 *mlo5/9* 突变体花粉管钙吸收异常致无法识别胚珠的扩散信号

通讯作者：中国科学院遗传与发育生物学研究所 杨维才、李红菊

所用 NMT 设备：人工智能高通量全自动非损伤微测系统（NMT300-SIM 自动化系列）



通过利用 NMT 测定花粉管尖端的 Ca^{2+} 跨膜转运，发现 *mlo5/9* 突变体的 Ca^{2+} 吸收与外排的波动幅度远小于野生型。这说明突变体的 Ca^{2+} 吸收受到损害，无法定向识别胚珠扩散的信号，从而导致花粉管尖端不向胚珠移动，最终出现败育。而 Cl^- 和 K^+ 的流速在二者间无显著差异。



扫码查看本文详细报道



本实验对应标书参考

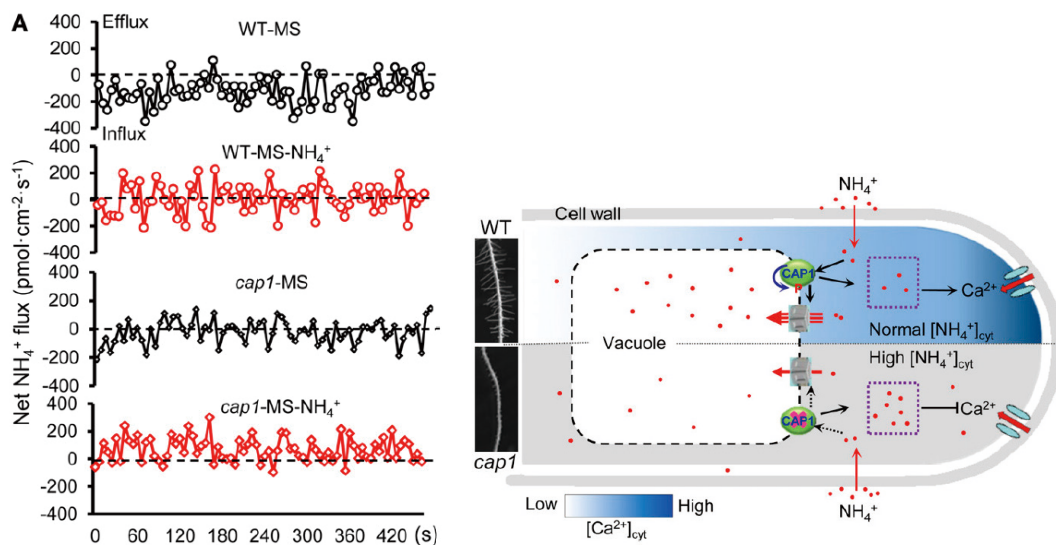


测样咨询

3、*Plant Cell* 河南大学宋纯鹏：NMT 为根毛发育的一种新的调节机制提供依据

通讯作者：河南大学 宋纯鹏

所用 NMT 设备：NMT 活体生理检测仪 (Physiolyzer[®]) (NMT300-PYZ-XY 系列)



利用非损伤微测技术 (NMT) 检测了根毛尖端的 Ca^{2+} 和液泡的 NH_4^+ 的跨膜转运速率，发现根毛在正常的生长发育过程中尖端的 Ca^{2+} 浓度呈梯度分布的稳态，是受到胞内 NH_4^+ 的调控的。当环境中的 NH_4^+ 浓度过高时，会破坏正常的 Ca^{2+} 浓度梯度的分布。为了维持根毛的正常生长，当 NH_4^+ 浓度升高时，位于液泡膜的胞内钙浓度蛋白激酶 ([Ca^{2+}]cyt-associated protein kinase, CAP) 即会将多余的 NH_4^+ 区隔化到液泡内，以维持根毛正常生长所需的 Ca^{2+} 浓度梯度。当 CAP1 被敲除后，根毛在正常培养基 (MS) 中无法生长，而生长环境中如果减少 NH_4^+ 的浓度 (MS- NH_4^+) 时，根毛又恢复正常极性生长状态。



扫码查看本文详细报道



本实验对应标书参考



订阅本刊

极性生长 pH 梯度稳态 / 跨膜 H⁺ 流

一、意义

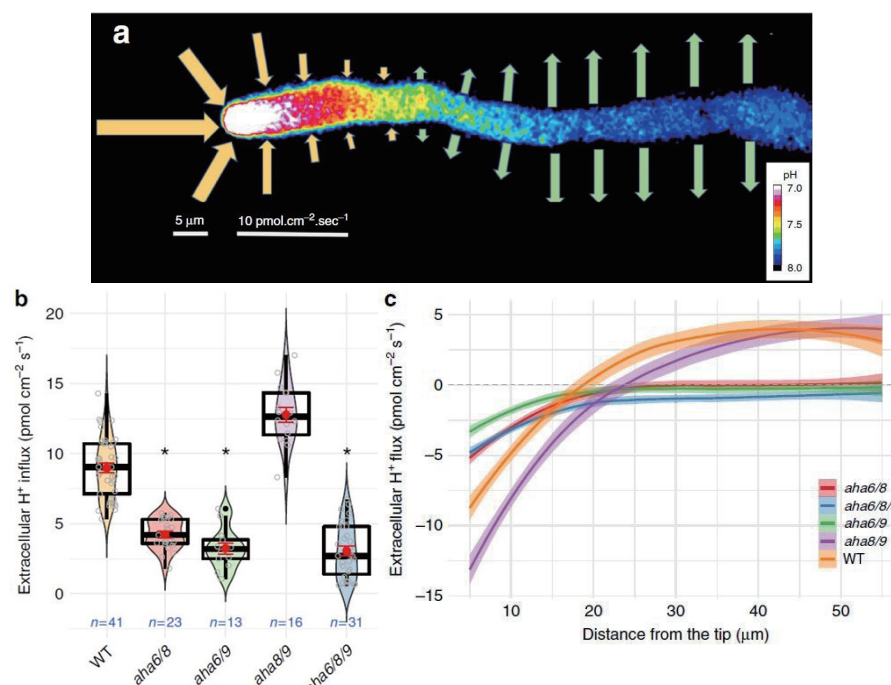
花粉管等极性生长过程中，胞内需维持稳定的 pH 梯度。生长点与非生长点的跨膜 H⁺流入 / 流出及速率差异，是维持胞内 pH 梯度的重要因素。

二、研究案例

• **Nat Commun** 马里兰大学 José A. Feijó: NMT 为质子泵激发花粉管生长并支撑细胞极性提供直接证据

通讯作者：马里兰大学 José A. Feijó

所用 NMT 设备：NMT 活体生理检测仪 (Physiolyzer[®]) (NMT300-PYZ-YG 系列)



使用非损伤微测技术测量沿花粉管检测其跨膜 H⁺转运速率，H⁺跨膜转运结果可表征 AHA 活性。所有缺乏 AHA6 的突变体组合其生长速率均降低，这与尖端 H⁺吸收减少 (b)、柄部外排减少以及吸收 / 外排分界点向柄部缩回 (c) 有关，三重突变体中的影响更为显著。野生型花粉管显示，顶端的 H⁺吸收在距离顶端约 15–20 μm 处反转为外排 (c)，而所有缺乏 AHA6 的突变体组合几乎没有沿着花粉管的 H⁺外排。尽管 aha8/9 显示了距尖端超过 20 μm 的反转点 (c)，但尖端的吸收和沿柄的外排与野生型相当。



扫码查看本文详细报道



本实验对应标书参考

doi:10.5281/zenodo.10472784