คินเป็นกรคส่งผลกระทบต่อการเจริญเติบ โตและการอยู่รอดของแบคทีเรียในคินและการ เกิดปมราก อย่างไรก็ตามมีแบคทีเรียที่ปมรากหลายชนิคสามารถเจริญในคินที่เป็นกรครวมถึง Bradyrhizobium japonicum USDA110 ซึ่งแบคทีเรียนี้สามารถอยู่รอดในอาหาร YM ที่พีเอช ต่ำประมาณ 4.5 ได้ ยีน IpiA ใน Sinorhizobium meliloti WSM419 ถูกควบคุมให้มีการ แสดงออกโดยพีเอชต่ำเท่านั้น ดังนั้นในการทดลองนี้ได้นำยืน IpiA มาเป็นแนวทางในการศึกษา การแสดงออกของยืนที่เกี่ยวข้องกับการทนต่อกรดของ B. japonicum USDA110 ลำดับกรด อะมิโนของโปรตีน IpiA ถูกนำไป blast กับฐานข้อมูลทั้งจีโนมของ B. japonicum USDA110 มีโปรตีนหลายชนิคที่มีความคล้ายกับ IpiA โดยเลือกโปรตีน 7 ชนิดและนำมาเทียบเรียงกลุ่ม คู่ไพร์เมอร์ของ IpiA ถูกออกแบบจากส่วนลำดับเบสอนุรักษ์ที่ได้จากการเทียบเรียงคู่ระหว่าง blr1089 และ blr5867 ซึ่งเป็นลำดับเบสที่มีความเหมือนกันมากที่สุด

จิโนมิกคีเอ็นเอของ B. japonicum USDA110 ถูกนำมาเป็นแม่แบบสำหรับการทำ พีซีอาร์โดยใช้คู่ไพร์เมอร์ lpiA ผลผลิตพีซีอาร์ขนาด 500 คู่เบส ซึ่งเป็นขนาดที่คาดไว้ถูกทำให้ บริสุทธิ์จาก agarose gel แล้วเชื่อมต่อกับคีเอ็นเอพาหะ pTz57R/T ที่มีปลาย 3′ เป็น นิวคลีโอไทด์ไทมิดีนยื่น แล้วทำทรานสฟอร์เมชันเข้าสู่ Escherichia coli DH5α คีเอ็นเอลูกผสม ที่เกิดขึ้นสามารถตรวจสอบโดยใช้ blue-white selection และขนาดดีเอ็นเอที่แทรกอยู่ตรวจสอบ ได้จากการตัดด้วยเอนไซม์ตัดจำเพาะ 2 ชนิด แล้วนำไปหาลำดับเบส คีเอ็นเอที่แทรกอยู่มีขนาด ประมาณ 508 คู่เบส และมีความเหมือนกับ blr5867 ของ B. japonicum USDA110 อยู่ 99%

ในการสังเคราะห์ cDNA สายแรกโดยใช้อาร์เอ็นเอแม่แบบที่ไม่ได้กำจัดจีโนมิกคีเอ็นเอ ออกที่สกัดได้จากแบคทีเรีย *B. japonicum* USDA110 ที่เลี้ยงในพีเอช 4.5 และ 6.8 โดยใช้ ไพร์เมอร์ 16S rRNAF สำหรับยืนที่มีการแสดงออกตลอดเวลา (*16S rRNA*) และไพร์เมอร์ IpiAF สำหรับยืนที่เกี่ยวข้องกับการทนต่อกรด (blr5867) หลังจากขั้นตอนการสังเคราะห์ cDNA ปฏิกิริยาที่ได้จะถูกย่อยด้วยเอนไซม์ DNase I เพื่อกำจัดจีโนมิกดีเอ็นเอ แล้วนำไปทำพีซีอาร์ด้วยคู่ ไพร์เมอร์ 16S rRNA และ lpiA

ในกรณีของยืน 16S rRNA ขนาดที่คาดไว้ คือ 1,480 คู่เบส ไม่เกิดขึ้นทั้งในพีเอช 4.5 และ 6.8 แต่ตรวจพบขนาดที่ไม่ได้กาดไว้ที่ 300 คู่เบส ที่ทั้งสองพีเอช ซึ่งอาจเกิดจากการที่ไม่มีอาร์เอ็นเอ ที่สมบูรณ์สำหรับการสังเคราะห์ cDNA ที่ต้องการ หรืออาจจะเป็นไปได้ว่าดีเอ็นเอขนาด 300 คู่เบส เป็นส่วนหนึ่งในยืน 16S rRNA

ในกรณีของ blr5867 ขนาดที่คาดไว้ประมาณ 500 คู่เบส ไม่สามารถตรวจพบได้หรือไม่มี การแสดงออกที่ทั้งสองพีเอช 4.5 และ 6.8 ทั้งนี้เนื่องจากความยาวของอาร์เอ็นเอของ blr5867 ที่ สมบูรณ์ไม่เสถียรหรือมีปริมาณไม่เพียงพอ หรือ blr5867 เป็นดีเอ็นเอขยะที่เป็นเพียงส่วนหนึ่งของ จีโนมที่ไม่สามารถแสดงออกไปเป็นยืนหรือโปรตีนได้ Soil acidity affects the growth and survival of soil bacteria and the nodulation of legumes. However, various kinds of root nodule bacteria are able to grow in acidic soil including *Bradyrhizobium japonicum* USDA110, which can survive in YM media at a pH as low as 4.5. The *lpiA* gene in *Sinorhizobium meliloti* WSM419 is regulated specifically by pH, and is thus used a model to study the expression of a gene involving in acid tolerance of *B. japonicum* USDA110. The lpiA amino acid sequence was blasted with database of the whole genome of *B. japonicum* USDA110. More than one proteins were similar to lpiA, 7 proteins were selected and multiply aligned. The lpiA primer pair was designed from the conserved region of nucleotide pairwise alignment between the most similar sequence blr1089 and blr5867.

The genomic DNA of *B. japonicum* USDA110 was used as the template for PCR with lpiA primer pair. The PCR product of the expected size (500 bp) was purified from agarose gel and ligated to pTz57R/T vector having 3' dT overhang at both ends and, subsequently transformed into *Escherichia. coli* DH5α. The recombinant clones were identified by blue-white selection and their insert sizes were confirmed by double restriction endonuclease digestion and were, subsequently, sequenced. The 508 bp nucleotide sequence of the insert showed 99% identity to blr5867 nucleotide sequence of *B. japonicum* USDA110.

RNA was isolated from *B. japonicum* USDA110 culture growing at pH 4.5 and 6.8. The first cDNA strands were synthesized using RNA template, in which genomic DNA had not been eliminated. The 16S rRNAF primer and lpiAF primer were used for cDNA synthesis of housekeeping gene (*16S rRNA*) and acid tolerance involving gene (blr5867), respectively. After the first strand synthesis, the cDNA preparation was digested with DNase I to eliminate contaminating genomic DNA, prior to PCR synthesis using primer pairs.

In the case of 16S rRNA gene at both pH 4.5 and 6.8, the expected size of 1,480 bp was not observed, but unexpected product of 300 bp was detected. This result may be due to absence of intact RNA for synthesis of cDNA targets and alternatively this smaller product is a part of intergenic region of 16S rRNA gene.

In the case of blr5867, the expected size of 500 bp was not detectable, presumably not expressed at both pH 4.5 and 6.8. It may possibly be explained that the full-length of blr5867 RNA was unstable or low abundant. It was suggested that the blr5867 may be a junk DNA, a portion of the genome which does not code genes or proteins.