

بیان آلبومین سرم انسانی نوترکیب در باکتری اشرشیا کلی سویه (BL21(DE3))

فاطمه غفاری^۱، فرناز خیر اندیش^۲، بهرام کاظمی^{۳،۴}، محمد داود غفاری^۵، مژگان بنده پور^{۶،۷}

^۱کارشناس ارشد، گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران
^۲استادیار، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، دانشکده پزشکی، خرم آباد، ایران
^۳استاد، مرکز تحقیقات بیولوژی سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
^۴استاد، گروه بیوتکنولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
^۵کارشناس ارشد، گروه میکروبیولوژی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران
^۶استادیار، مرکز تحقیقات بیولوژی سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
^۷استادیار، گروه بیوتکنولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

چکیده

سابقه و هدف: آلبومین سرم انسان از مهم ترین ترکیبات سیستم گردش خون می باشد. این پروتئین حامل بسیاری از هورمون ها و متابولیت ها در بدن بوده و در تشخیص حجم خون و درمان انواع سوختگی ها مؤثر می باشد. چون تهیه آن از پلاسمای خون پرهزینه بوده و همراه با آلودگی به پاتوژن های مختلف است، تولید آن توسط روش های بیوتکنولوژی ضروری به نظر می رسد.

مواد و روش ها: ژن آلبومین سرم انسان (HSA) براساس توالی موجود در بانک ژن سنتز شد و بعد از کلون در وکتور pET22b به سلول پذیرای BL21 (DE3) انتقال یافت. کلنی حاوی پلاسمید نوترکیب، کشت داده شد و هنگامی که به $OD_{600} = 0.6$ رسید، با $1/5 \text{ mM IPTG}$ القا شد. سپس در ساعت مختلط رسوب گیری انجام شد و روی ژل SDS-PAGE 10% مورد ارزیابی قرار گرفت. تولید پروتئین با روش وسترن بلات تأیید گردید و تخلیص پروتئین توسط کروماتوگرافی تمایلی انجام شد.

یافته ها: در این مطالعه آلبومین انسانی در فضای پری پلاسمیک باکتری تولید شد. بیشترین میزان پروتئین نوترکیب تولید شده، ۲۴ ساعت پس از القاء بود.

نتیجه گیری: در این مطالعه آلبومین انسانی به صورت نوترکیب در اشرشیا کلی تولید شد.

کلمات کلیدی: آلبومین سرم انسانی، pET22b، BL21(DE3)

مقدمه

آلبومین خون می باشد (۱۳). آلبومین ازنظر ساختاری متشکل از سه دومین است، این مناطق از لحاظ ساختمانی به یکدیگر شباهت دارند و هر کدام از این سه دومین، واحد ۲ ساب دومین هستند (۲). ژن آلبومین انسانی در کروموزوم ۴ انسان در ناحیه (11-12) قرار گرفته است، دارای ۱۶۹۶۱ نوكلوتید است و از ۱۴ اینترون و ۱۵ اگزون تشکیل شده است (۱۱، ۱۰). از آن جایی که امروزه آلبومین سرم انسانی توسط تکنیک های معمولی که شامل استخراج آن از پلاسمای خون اهدانندگان می باشد، تهیه می شود و این کار بسیار پر هزینه بوده و خطر آلودگی توسط پاتوژن های انسانی را افزایش می دهد، به همین

آلبومن سرم انسانی (HSA) فراوان ترین پروتئین موجود در پلاسمای خون انسان است (۴) و توسط کبد سنتز می شود (۱۲). این پروتئین حدود 60% از کل پروتئین های پلاسما را به خود اختصاص داده و نیمه ای عمر آن حدود ۲۰ روز است (۹). آلبومین از محدود پروتئین هایی است که قادر کربوهیدرات بوده، از یک رشته پلی پپتیدی با 585 آمینو اسید تشکیل شده (۱۷) که وزن مولکولی $KDa / 566$ دارد و مسئول تنظیم فشار

آدرس تویسنده مسئول: مرکز تحقیقات بیولوژی سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران- ایران
Email:bandehpour@gmail.com

تاریخ دریافت مقاله: ۹۱/۰۳/۱۶

تاریخ پذیرش: ۹۱/۰۶/۲۹

از باکتری (BL21(DE3) BL21) سلول مستعد تهیه شد و واکنش ترانسفرماسیون انجام گرفت باکتری های ترانسფورم شده، جهت غربالگری (وجود یا عدم وجود پلاسمید نوترکیب در درون سلول باکتری)، بر روی پلیت های آگار حاوی آمپی سیلین پخش شدند و نهایتاً بر روی پلیت تعدادی کلونی مشاهده شد. تک کلونی ها جهت کشت شبانه به محیط LB حاوی آمپی سیلین انتقال یافتند و سپس استخراج پلاسمید با روش الکالین فسفاتاز انجام گرفت (۶). تأیید پلاسمید نوترکیب با واکنش PCR انجام گرفت.

بیان آلبومین

یک کلنی باکتریایی حاوی پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA در محیط LB مایع حاوی ۱۰۰ میکروگرم در میلی لیتر آمپی سیلین کشت داده شد و وقتی به OD_{600} رسید، توسط IPTG ۱/۵ mM القاء شد و در ساعت ۰، ۳، ۵ و ۲۴ نمونه گیری انجام شد. نمونه ها رسوب گیری شدند و بعد از لیز ۱۰% SDS-PAGE و رسوب پروتئین با استون بر روی ژل الکتروفورز شدند. رنگ آمیزی ژل با استفاده از کوماسی بلو انجام گرفت (۱۴).

آنالیز پروتئین با روش وسترن بلاست

بعد از لود کردن نمونه ها بر روی ژل پلی آکریل آمید و خاتمه الکتروفورز باند های پروتئین توسط دستگاه Semi Dry و با برقراری جریان الکتریسیته به غشا نیتروسلولز انتقال یافتند (ترکیب بافر انتقال، ۰/۲۵ M)، Tris-base (۰/۰۲۵ M)، Glycine (۰/۰۲۵ M)، pH=۸ و Methanol (%) ۲۰ بود) سپس غشاء در محلول بلوکه کننده، حاوی شیر بدون چربی ۳٪ و به مدت ۱ ساعت در شیکر با ۷۰ rpm نگهداری شد. در مرحله بعد آنتی بادی موشی مخصوص His.Tag (ساخت شرکت Abcam)، با رقت ۱/۱۰۰۰ اضافه شد و به مدت ۲ ساعت در انکوباتور شیکردار، انکوبه گردید.

آنتی بادی ثانویه موشی که با HRP(horseradish peroxidase) کوژنزوگه شده بود، با رقت ۱/۱۰۰ به آن اضافه شد و بعد از انکوباسیون به مدت ۱ ساعت و طی مراحل آشکارسازی، واکنش

دلیل تولید آن توسط تکنولوژی مهندسی ژنتیک ضرورت پیدا کرده است (۱)، بنابراین این مطالعه به منظور تولید آلبومین انسانی نوترکیب در باکتری اشرشیا کلی سویه (BL21(DE3)) انجام شد.

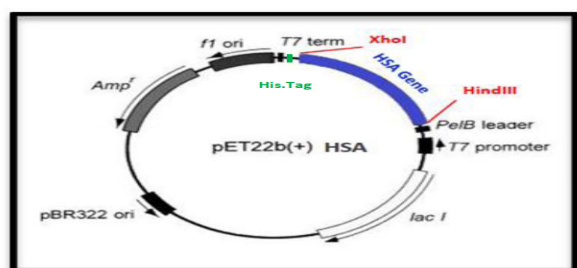
مواد و روش ها

سنتر ژن

کد کننده آلبومین بر اساس ژن ثبت شده در بانک ژن ORF (Accession number:NM-000477.5) توسط شرکت سیناژن pGE-30244- سنتر شد و کلون شده به صورت پلاسمید Human Albumin تحويل گردید. در انتهای ۳' ژن جایگاه شناسایی آنزیم شناسایی آنزیم XhoI و سمت ۵' آن جایگاه شناسایی آنزیم HindIII تعییه شده بود.

ساب کلونینگ در وکتور بیان

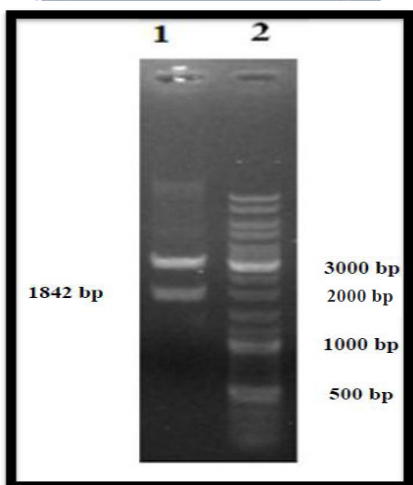
وکتور بیانی pET22b که حامل ژن مقاومت به آمپی سیلین است به عنوان وکتور نهایی در نظر گرفته شد. پلاسمید pGE-HindIII-30244-Human Albumin (ساخت شرکت فرمنتاز) هضم گردید ژن آلبومین انسانی توسط کیت خالص سازی شد و در مرحله بعدی، واکنش اتصال بین HSA وکتور و ژن حاصل از هضم آنزیمی صورت گرفت. (T₄ insert ۰/۱ µg درون وکتور (pET22b (2µg) توسط آنزیم T₄ قرار گرفت (شکل ۱).



شکل ۱- نقشه وکتور بیانی pET22b و جایگاه قرار گرفتن ژن HSA درون آن.

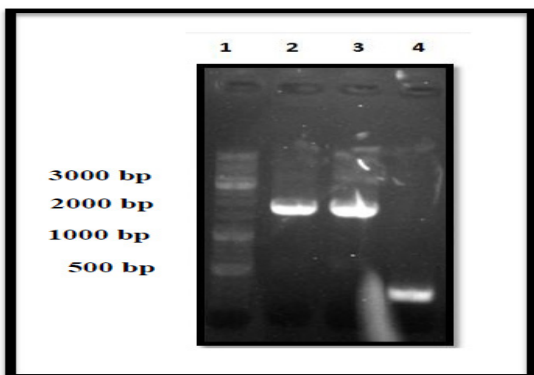
ترانس فورماسیون و غربالگری سلول های HSA حاوی ژن (BL21)DE3

به طول ۱۸۴۲ جفت نوکلئوتید در شکل شماره ۲ مشاهده می شود. زن آلبومین در پلاسمید pET22b ساپ کلون شد و تایید آن با واکنش PCR با پرایمرهای اختصاصی این پلاسمید انجام گرفت (شکل ۳).



شکل ۲- الکتروفورز روی ژل آگاروز/۰.۷ درصد

ستون ۱ : پلاسمید هضم شده با آنزیم های *HindIII* و *Xhol* (باند ۱۸۴۲ bp مربوط به زن HSA و باند دیگر مربوط به پلاسمید هضم شده می باشد) ستون ۲ : مارکر وزن مولکولی ۱۰۰۰ bp



شکل ۳- الکتروفورز محصول PCR پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA. ستون ۱: مارکر وزن مولکولی ۱۰۰۰ bp. ستون ۲ و ۳: محصول PCR پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA با پرایمرهای اختصاصی پلاسمید. ستون ۴: محصول PCR پلاسمید pET22b (کنترل منفی).

شکل ۴ نشان دهنده الکتروفورز ژل SDS-PAGE ۱۰٪ است. باند پروتئینی ۶۶ کیلو دالتونی در ستون های ۳، ۴، ۵ مربوط به پروتئین آلبومین انسانی نوترکیب می باشد.

بین آنتی بادی و سوبسترا (M) (۴۰٪ H2O2 ، Tris^۱) و D.A.B (0.6 gr) انجام شد و باند های پروتئین ظاهر شدند.

تخليص پروتئين با كروماتوگرافی Ni-TED

(۲۰۰ mM))Periplasmic extraction buffer (pH=۸ EDTA (۱ mM)، ۲۰(%) Sucrose، Tris-HCl مدت ۴۵ min روی یخ نگهداری شد و به آرامی شيك شد سپس سوسپانسیون سلولی به مدت ۳۰ دقیقه با ۱۲۰۰ rpm در دمای ۴ °C سانتریفیوژ شد، سوپ حاصل جمع آوری شده و دیالیز شد (دیالیز با بافر(۵۰ mM)، Tris-HCl (۱ M)، NaCl (۵۰ mM)، pH= ۷) (۱۶). عصاره پری پلاسمیک شامل پروتئین نوترکیب با ستون کروماتوگرافی تمایلی His.Tag (Ni-TED) () ساخت شرکت (Macherey-nagel) تخلیص شد. پروتئین نوترکیب بعد از تخلیص مجدداً با روش وسترن بلات تایید گردید.

مراحل تخلیص پروتئین نوترکیب با استفاده از ستون کروماتوگرافی Ni-TED

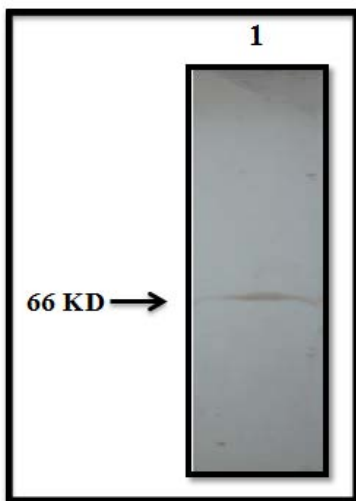
ابتدا ستون کروماتوگرافی Ni-TED حاوی رزین های مخصوص His.Tag دو مرتبه با (۵۰ mM) Washing buffer (۳۰۰ mM، NaH2pO4 و pH= ۸) شستشو داده شد. نمونه های آماده شده به ستون اضافه شدند تا محتويات ستون به آهستگی خارج شود (اين مرحله دوبار تکرار شد). اين محتويات شامل پروتئين های باكتري و لاسه سلولی است که خارج شدند. در ادامه ستون را با ۱۰ cc بافر شستشو دهنده ها شستشو داده شد (۱۰ برابر حجم رزین داخل ستون از بافر شستشو Elutiing buffer (۲۵۰ mM، NaCl (۳۰۰ mM)، NaH2pO4 (۵۰ mM)) دهنده استفاده می شود). ۲ cc محلول Native انجام شد.

يافته ها

پلاسمید pGE-30244-Human Albumin سنتز شده با آنزیم های محدودگر *Xhol* و *HindIII* هضم گردید، زن آلبومین

ساعت بعد از القاء ستون ۴ : سلول BL21 فاقد پلاسمید نوترکیب (کنترل منفی)

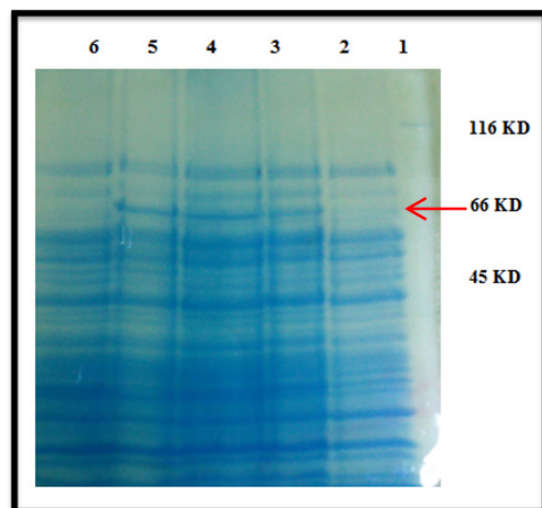
بعد از خالص سازی پروتئین HSA، مجدداً تست وسترن بلاست انجام گرفت. آلبومین خالص شده به صورت یک باند روی غشاء نیترو سلولز در ناحیه ۶۶ کیلو دالتون ظاهر گردید (شکل ۶).



شکل ۶- وسترن بلاست پروتئین تخلیص شده. ستون ۱: پروتئین نوترکیب HSA خالص شده.

بحث

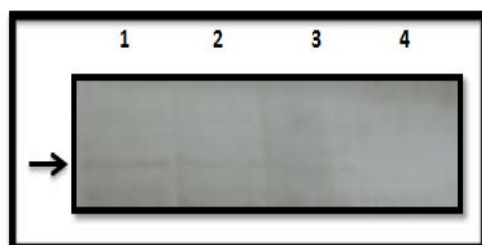
امروزه آلبومین سرم انسانی از پلاسمای خون اهداکنندگان استخراج می‌شود. این کارپرهازینه است و خطرآلودگی با پاتوژن‌های انسانی را افزایش می‌دهد، به همین دلیل تولید آن توسط تکنولوژی مهندسی ژنتیک ضرورت پیدا کرده است (۱). تا کنون به منظور تولید پروتئین آلبومین نوترکیب و همچنین بهینه سازی شرایط تولید از مخمر متیلوتروف هانسونلاپی مورفا (۵) و همچنین از مخمر *Pichia Pastoris* به عنوان میزبان استفاده شده است (۷). به کاربردن میزبان باکتریایی (BL21) در این بررسی راهی ارزان و سریع برای تولید پروتئین‌های آلبومین نوترکیب بود و چون آلبومین انسانی یک پروتئین غیر گلیکوزیله است بنابراین، این ویژگی تا حدی مشکلات ناشی از بیان را (غیریرات پس از ترجمه ای مانند گلیکوزیلاسون...) کاهش خواهد داد. اعتقاد بر این بود که rHSA فقط در فضای سیتوپلاسمی بیان می‌شود و بیان آن در فضای پری پلاسمی ناچیز است به طوری



شکل ۴- الکتروفورز پروتئین HSA روی ژل SDS-PAGE ۱۰٪

ستون ۱: مارکر مخصوص SDS-PAGE ستون ۲: لیز سلول باکتریایی واجد پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA در زمان صفر ستون ۳: لیز سلول باکتریایی واجد پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA سه ساعت بعد از القاء ستون ۴: لیز سلول باکتریایی واجد پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA پنج ساعت بعد از القاء ستون ۵: لیز سلول باکتریایی واجد پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA بیست و چهار ساعت بعد از القاء ستون ۶: لیز سلول باکتریایی فاقد پلاسمید نوترکیب pET22b/HSA

شکل ۵ واکنش وسترن بلاست را نشان می‌دهد، بیشترین میزان بیان rHSA ۲۴، ۱/۵ mM IPTG در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد مشاهده شد. غلظت پروتئین نوترکیب در این زمان با استفاده از دستگاه Biophotometr OD₂₈₀ در ۸۵ میکروگرم در میلی لیتر (در واحد حجم پروتئین) اندازه گیری شد. در حالی که در زمان‌های ۳ و ۵ میزان غلظت پروتئین کمتر از این بود.



شکل ۵- وسترن بلاست. ستون ۱: سلول BL21 حاوی pET22b/HSA ۲۴ ساعت بعد از القاء ستون ۲: سلول BL21 حاوی pET22b/HSA ۳ ساعت بعد ار القاء ستون ۳: سلول BL21 حاوی pET22b/HSA

که در وسترن بلات قابل شناسایی نمی باشد (۱۵,۳). در این مطالعه آلبومین در فضای پری پلاسمی بیان شد و با وسترن بلات شناسایی شد و حضور پروتئین نوترکیب در فضای پری پلاسمیک با استفاده از روش Periplasmic extraction اثبات شد. در بررسی های قبلی غلظت r HSA تخلیص شده از فضای سیتوپلاسمیک باکتری $\text{rHSA} / 0.002$ میلی گرم در لیتر گزارش شد (۹). در این بررسی، غلظت آلبومین نوترکیب تولید شده بعد از گذشت ۲۴ ساعت از زمان القا، $0.085 / \text{میلی گرم}$ در لیتر بود. در گزارشات قبلی برای القای سلول های BL21 حاوی پلاسمید نوترکیب IPTG1 از pET22b/HSA میلی مولار استفاده می شد (۸)، در این مطالعه القای پروموتور با $1/5$ میلی مولار IPTG نتیجه مطلوب تری داشت و پروتئین نوترکیب در فضای پری پلاسمیک باکتری تولید شد. در تحقیقی که ما انجام دادیم و با توجه به تجهیزات ساده مورد استفاده در آن، این تحقیق از امکان تکرارپذیری بالابرخوردار بوده و نتایج قابل ملاحظه ای را برای تحقیقات بعدی فراهم می کند. مطالعات دقیق تر در مقیاس نیمه صنعتی و استفاده از فرمانتور و بهینه سازی شرایط کشت باعث افزایش بیان آلبومین انسانی خواهد شد.

تشکر و قدردانی

هزینه این مطالعه توسط معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تامین گردید و کارهای آزمایشگاهی آن در مرکز تحقیقات بیولوژی سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی انجام گرفت.

- (1) Abbasi ML , Haghghi MM , Ghamari AR , Adibi Motlagh B , Rezvan H , Piontek M , Hellweg S , Pourfathollah AA , Kahrizi K , Najmabadi H .Expression of recombinant human serum albumin in the methylotrophic yeast; Hansenula polymorpha .blood, 2005; 2 :11-17. (Persian in full text)
- (2) Dockal M ,Carters DC and Ru ker F .The Three Recombinant Domains of Human Serum Albumin. JBC, 1999; 274:29303–29310.
- (3) Hannig G ,Makrides SC .Strategies for optimizing heterologous protein expression in Escherichia coli . j.tibtech,1998; 16(2):54-60.
- (4) Hesami Takallu S ,Rezaei Tavirani M ,Kalantari SH ,Amir Bakhtiarvand M ,Mahdavi SM . Co-amoxiclav Effect on the Structural and Binding Properties of human serum albumin .IJPR, 2010; 9(3): 251-257.
- (5) Kang H ,Kang W ,Hong WK ,Kim MW ,Kim JY ,Sohn JH ,Choi ES ,Choe KB ,Rhee SK .Development of expression systems for the production of recombinant human serum albumin using the MOX promoter in Hansenula polymorpha DL-1 .IJBMR, 2001;76:175-185.
- (6) Kazemi B ,Tohidi F ,Bandehpour M ,Yarian F .Molecular Cloning, Expression and Enzymatic Assay of Pteridine Reductase 1 from Iranian Lizard Leishmania .IBJ, 2010; 14(3): 97-102.
- (7) Kobayashi K ,Kuwae Sh ,Ohya T ,Ohda T ,Ohyama M ,Ohi H ,Tomomitsu K and Ohmura T .High-level expression of recombinant human serum albumin from the methylotrophic yeast Pichia pastoris with minimal protease production and activation .JBB, 2000; 89:155-61.
- (8) Lawn RM ,Adelman J ,Bock SC ,Franke AE ,Houck CM ,Najarian RC ,Seeburg PH ,Wion KL .The sequence of human serum albumin cDNA and its expression in E. coli .NAR, 1981; 9(22): 6103-6114.
- (9) Mavituna M . Production of recombinant Human Serum Albumin in transgenic plants and plant cells. Tag der mundlichen Prufung, 2005; 27: 186-206.
- (10) Nishio H ,Dugaiczyk A .Complete structure of the human α -albumin gene, a new member of the serum albumin multigene family .BJ, 1996; 93:7557-7561.
- (11) Phillip P ,Minghetti S ,Duane E ,Ruffner S ,Wun-Jing K ,Olivia E ,James W ,Wanda G and Achilles D. Molecular Structure of the Human Albumin Gene Is Revealed by Nucleotide Sequence within q11-22 of Chromosome 4 .JBC, 1986; 261: 6747-6757.
- (12) Sabharwal N ,Icoz I ,Saxena D ,Stotzky G .Release of the recombinant proteins, human serum albumin, b-glucuronidase, glycoprotein B from human cytomegalovirus, and green fluorescent protein, in root exudates from transgenic tobacco and their effects on microbes and enzymatic activities in soil .PPB, 2007; 45: 464-469.
- (13) Shingo O ,Masahiro T ,Katsuhiko S ,Katsutoshi Y .Generation of a transgenic silkworm that secretes recombinant proteins in the sericin layer of cocoon: Productioof recombinant human serum albumin .JB, 2007;128: 531–544.
- (14) Smith B .Acetic Acid-Urea Polyacrylamide Gel Electrophoresis of Proteins .Meth Mol Biol, 1984; 1:63-73.
- (15) Talmadge K ,Gilbert W. Cellular location affects protein stability in Escherichia coli. PNAS, 1982; 79(6): 1830-1833.
- (16) Wang WW ,Das D ,Mavanur R .Biotin Carboxyl Carrier Protein Co-Purifies as a Contaminant in Core-Streptavidin Preparations .Mol Biotechnol, 2005; 31: 1073-6085.
- (17) Yang F,Bian Ch ,Zhu L,Zhao G ,Huang Z ,Huang M .Effect of human serum albumin on drug metabolism:Structuralevidence of esterase activity of human serum albumin . JSB, 2007; 157: 348-355.