

Genetically modified mice- Methods, applications and outlook

Eskandarian Boroujeni M¹, Alizadeh R², Afkhami F³, Tavakol Z⁴, Shamsara M⁵

1. Department of Stem Cells and Regenerative Medicine, Faculty of Medical Biotechnology, National Institute of Genetic Engineering and Biotechnology, Tehran, Iran.

2. Assistant Professor, ENT and Head & Neck Research center and department, Hazrat Rasoul Hospital, The Five Senses Institute, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3. Department of Medical Genetics, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

4. Assistant Professor, Department of Midwifery, Faculty of Nursing and Midwifery, Shahrood University of Medical Sciences, Shahrood, Iran.

5 Assistant Professor, National Research Center for Transgenic Mouse, National Institute of Genetic Engineering and Biotechnology, Tehran, Iran, (Corresponding Author) Tel: +98-21-44787414, Email: shamsa@nigeb.ac.ir

ABSTRACT

Background & Aim: Transgenic mice, of generated by random integration of foreign genes into the mouse genome or by targeted mutation in a particular gene, have demonstrated to be a very effective tool for studying gene function in living things. In this review article, we discussed on the current methods of generating genetically-modified mice and their related problems and then investigated the new methods developed to overcome these problems. Finally, we discussed future prospects on the gene targeting.

Methods & Materials: This is a review article, which has been written after searching Pubmed, Scopus, Google Scholar, Springer, Elsevier and Magiran databases by using keywords of transgenic mice, functional genetics, genetargeting, and homologous recombination.

Results: This study dealt with genetic variations in a wide range, differential processing and inactivation of gene-specific isoforms, local and induced genetic changes, Cre/loxP system and some future perspectives.

Conclusion: Success rate in genetic modification of mouse genome has increased dramatically, and use of knockout mice has resulted in increased knowledge of human biology and diseases.

Keywords: Transgenic mice, Functional genetics, Genes targeting, Homologous recombination

Received: Jan 10, 2019

Accepted: May 27, 2019

How to cite the article: Eskandarian Boroujeni M, Alizadeh R, Afkhami F, Tavakol Z, Shamsara M. Genetically modified mice- Methods, applications and outlook. SJKU 2019; 24 (1): 24-44.

Copyright © 2019 the Author (s). Published by Kurdistan University of Medical Sciences. This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution-Non Commercial License 4.0 (CCBY-NC), where it is permissible to download, share, remix, transform, and buildup the work provided it is properly cited. The work cannot be used commercially without permission from the journal.

موش‌های تاریخته - روش‌ها، کاربردها و چشم انداز

مهدي اسكندريان بروجني^۱، رفيعه علیزاده^۲، فاطمه افخمی^۳، زينب توكل^۴، مهدى شمس آرا^۵

۱. گروه ژنتيك مولکولي، پژوهشگاه ملي مهندسي ژنتيك و زيست فناوري، تهران، ايران.

۲. استاديار، مرکز تحقیقات گوش، گلو، بیني و سرو گردن، بيمارستان حضرت رسول اکرم (ص)، پژوهشکده سلامت حواس پنجگانه، دانشگاه علوم پزشکي و خدمات بهداشتی درمانی ايران، تهران، ايران.

۳. استاديار، گروه ژنتيك پزشکي، دانشکده پزشکي، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ايران

۴. استاديار، گروه مامایي، دانشکده پرستاري و مامایي، دانشگاه علوم پزشکي شهرکرد، شهرکرد، ايران.

۵. استاديار، مرکز ملي تحقیقات موش تاریخت، پژوهشگاه ملي مهندسي ژنتيك و زيست فناوري، تهران ، (نویسنده مسئول) تلفن ثابت: ۰۲۱-۴۴۷۸۷۴۱۴، ایمیل: shamsa@nigeb.ac.ir

چکیده

زمینه و هدف: موش‌های تاریخته، که اغلب توسط ادغام تصادفي یک ژن خارجی به درون ژنوم شان و یا توسط جهش هدفمند در یک ژن ویژه بوجود می‌آیند، ابزار بسیار موثری برای مطالعه عملکرد ژن، در بدن موجود زنده می‌باشند. در این مقاله مروری، ابتدا روش‌های رایج تولید موش‌های تاریخته و مشکلات مرتبط با آنها مورد بررسی قرار می‌گيرد و سپس روش‌های جدیدی که برای غلبه بر این مشکلات توسعه یافته‌اند، مورد کنکاش قرار می‌گيرند و در انتها چشم اندازهای آتی درباره هدف گيري ژنها مطرح می‌شوند.

روش بودسي: اين مطالعه به صورت مروريدر پايگاه های اطلاعاتي Pubmed, Scopus, Google Scholar, transgenic mice, functional genetics, target genes, homologous recombination و با استفاده از کلمات کليدي Magiran, Springer, Elsevier در بازه زمانی ۱۹۸۰-۲۰۱۸ انجام شده است.

يافته ها: در اين مطالعه به بررسی تغييرات ژنی در سطح وسیع، پردازش افتراقی و غيرفعال سازی ايزوفرم های اختصاصی ژن، تغييرات ژنی القایي و موضعی، سیستم Cre/loxP و برخی چشم اندازهای آتی پرداخته شده است.

نتیجه گیری: میزان موفقیت برای دست ورزی ژنی در ژنوم موش بطور چشمگیری افزایش یافته است و استفاده از موش‌های ناك اوت^۱ منجر به کسب دانش عظیمی در زمینه زیست شناسی انسان و بیماریها گردیده است.

واژه های کلیدی: موش‌های تاریخته، ژنتيك عملکردی، هدف گيري ژنها، نوترکیبی همولوگ

وصول مقاله: ۹۷/۹/۲۱ اصلاحیه نهایی: ۹۷/۱۲/۱ پذیرش: ۹۷/۱۲/۸

¹Knockout Mice

مقدمه

recombination در بازه زمانی ۱۹۸۰-۲۰۱۸ انجام شده است.

یافته ها

تغییرات ژنی در سطح وسیع

غیرفعالسازی ژن در سطح وسیع در موشها، بوسیله نوترکیبی همولوگ در ESCs صورت می‌پذیرد. در این روش، معمولاً اگزونهای مهم و یا کل ژن (بسته به اندازه آن) بوسیله یک نشانگر انتخابی، که در اکثر موارد کاست مقاومتی نومایسین^۴ است، جایگزین می‌شود^(۳). در ذیل برخی از مسایل مرتبط با این روش مورد بررسی قرار می‌گیرد.

نخست، در موشها ناک اوت سنتی، حذف ژنی در تمام مراحل رشد و تکوین موش و در همه سلولهای آن وجود دارد. این امر اغلب باعث ایجاد مشکلاتی در تکوین می‌شود، که برخی از آنها می‌توانند کشنده باشند و توانایی ما را برای مطالعه فنوتیپ محدود کنند. بعنوان مثال، مسیر علامت دهی Wnt نقش مهمی در تکوین جینی بسیاری از گونه‌ها ایفا می‌کند. برای نمونه این مسیر برای تکوین صحیح اندامهایی مانند مغز، دستگاه گوارش، کبد، قلب، پوست و استخوان مورد نیاز است. بسیاری از مدل‌های ناک اوت موشی، که در آنها ژنهای مسیر علامت دهی Wnt دست‌ورزی شده است، در طی جینی‌زایی و یا بلا فاصله بعد از تولد می‌میرند، که این مسئله باعث ایجاد محدودیت در مطالعات مسیر علامت دهی Wnt می‌شود^(۴). دوم، فقدان عملکرد یک ژن ویژه، اغلب توسط بیان تغییر یافته سایر ژنهای جبران می‌شود، که تفسیر نقش اصلی ژن تغییر یافته را دشوار می‌سازد^(۵).

این مشکلات مرتبط با موشها ناک اوت سنتی، توسط استراتژی‌های هدفگیری ژن بصورت القایی و موضعی حل

امروزه با شناسایی توالی ژنوم انسان و موش، توجه به روی کشف عملکرد ژنهای و تاثیر آن‌ها بر سلامتی انسان متوجه شده است، چراکه ممکن است این ژنهای نقص‌درمانی و یا پیشگیری کننده ایفا کنند^(۱,۲). آنالیز جهش‌های ژنتیکی القایی در موجوداتی نظیر کرمها، حشرات، ماهی گوره خری^۶ و موش، درک و شناخت ما را از عملکرد ژنهای در این موجودات به میزان قابل توجهی افزایش داده است. از میان این موجودات مدل، موش مزیت‌های ویژه‌ای را برای مطالعه بیماری‌ها در انسان ارایه می‌دهد. نخست آنکه، موش جزء پستانداران محسوب می‌شود و از لحاظ تکوین، فیزیولوژی، رفتار و بیماریها اشتراکات قابل توجهی با انسانها دارد؛ دوم آنکه، تقریباً ۹۹٪ ژنهای موش دارای همولوگ در انسان هستند؛ و بالاخره، ژنوم موش دارای این ویژگی است، که از جهش‌زایی هدفمند در برخی از ژنهای ویژه که توسط نوترکیبی همولوگ در سلولهای بنیادی جینی^۷ (ESCs) صورت می‌پذیرد، پشتیبانی می‌کند، که این امر باعث می‌شود که ژنهای بطور کارآمد و دقیقی تغییر داده شوند.

این مقاله مروری، ابتدا به بررسی مشکلات عمومی مرتبط با ایجاد موش‌های تراریخته می‌پردازد، و سپس، چندین روش جدید و پیشرفته را که برای غلبه بر مشکلات کنونی توسعه یافتند، را مورد بحث قرار می‌دهد.

روش بررسی

این مطالعه به صورت مروری در پایگاه‌های اطلاعاتی Pubmed، Scopus، Google Scholar، Magiran، Springer، Elsevier transgenic mice، functional genetics، target genes، homologous

²Zebrafish

³Embryonic Stem Cells

⁴Neomycin Resistance Cassette

منجر به تولید پروتئین‌هایی می‌گردد، که تعداد آنها از تعداد ژنهای موجود در ژنوم به مراتب بیشتر است. تخمین زده می‌شود که بیش از ۵۰٪ همه رونوشت‌های اولیه انسانی، فرایند پردازش افتراقی را پشت سر می‌گذراند، که ممکن است این مطلب برای سایر پستانداران نیز صادق باشد^(۱۰). بسته به طراحی و کتور هدف، هدف گیری ژن بصورت کلاسیک می‌تواند/نمی‌تواند، تمام ایزوفرم‌های یک پروتئین که مشتق شده از ترجمه رونوشت‌های مختلف است، را مختل نکند. بنابراین، راهکارهایی توسعه یافته‌ند، که بتوانند بطور اختصاصی ایزوفرم‌های مختلف یک پروتئین را که مشتق شده از یک رونوشت اولیه هستند، را غیر فعال سازد. همانطور که در شکل ۱ شرح داده شده است، حداقل دو وضعیت مختلف بایستی در نظر گرفته شود. نخست، اگر پردازش افتراقی منجر به ایجاد یک اگزون اضافه شود، روش هدفگیری بایستی این اگزون را نشانه گرفته و آن را حذف کند. دوم، اگر دستگاه پردازش از گونه‌های مختلف یک اگزون مشخص استفاده می‌کند، تعداد اگزونها در رونوشت‌ها باید برای همگی یکسان باشد. برای این منظور، استراتژی برای غیرفعال کردن یک رونوشت منفرد توسعه یافته است. با کمک روش ناک این^۶، یک کدون پایان در چارچوب خواندن اگزون مربوطه وارد می‌شود که منجر به پایان زودرس ترجمه می‌شود. در بقیه ایزوفرم‌ها، اگزون جهش یافته بعنوان یک توالی اینtronی از رونوشت خارج شده، که در نهایت رونوشت‌های طبیعی، تغییر یافته باقی می‌مانند^(۷). متساقنه، این روش غیرفعال کردن ایزوفرم‌ها، امکان ایجاد جهش‌های دوتایی را بوسیله تولید جهش‌های منفرد فراهم نمی‌سازد (بطور مثال غیرفعال کردن همزمان دو ایزوفرم). بعلت پیوستگی نزدیک گونه‌های مختلف یک اگزون مشخص، آلل جهش یافته همواره همراه اگزون(های) طبیعی متناوب است.

شده است. بعلاوه تجربیاتما در مورد موش‌های هدف گیری شده ژنی، اهمیت سابقه ژنتیکی مدل‌های موشی جدید و همچنین اهمیت انتخاب صحیح موش‌های کنترل طبیعی را برای ما آشکار نمود^(۶).

سابقه ژنتیکی

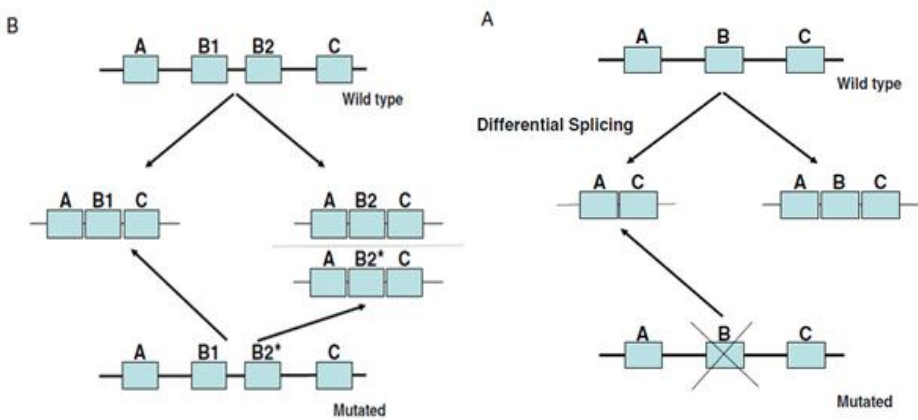
سابقه ژنتیکی موش‌های مدل، اغلب اثر قابل توجهی بروی فنوتیپ دارد. مسلماً، بیان محصولات ژن‌های جبران کننده و تعديل کننده، فنوتیپ اولیه که توسط روش هدف گیری ژن ایجاد شده، را بطور وسیعی تحت تاثیر قرار می‌دهد. اکثر ESCs موشی از سویه های ۱۲۹ مانند SV129 مشتق شده‌اند. موش‌های این سویه همگی رنگ موی آگوتوی دارند. برای تشخیص انتقال آلل جهش یافته به سلول‌های جنسی براساس رنگ موی موش، سلول‌های بنیادی حامل آلل جهش یافته به بلاستوسیست‌های گرفته شده از موش سیاه رنگ (مثل 6/6 C57BL) تزریق می‌شوند تا موش‌های کایمر متولد شوند. بک کراس^۵ کایمرها، که حامل آلل جهش یافته هستند، با سویه ای که خواهان بررسی صفت در آن هستیم باعث می‌شود تا سابقه ژنتیکی موردنظر بدست آید. برای رسیدن از یک رده با سابقه ژنتیکی مخلوط به رده ای با سابقه ژنتیکی نسبتاً خالص نیاز به ۹ الی ۱۰ نسل زاد و والد نیاز است. این امر ممکن است تا ۲ سال طول بکشد، بنابراین، بهتر است آزمایشات اولیه در موش‌هایی که سابقه ژنتیکی مخلوط کمتری دارند انجام شوند^(۷-۹).

پردازش افتراقی و غیرفعال سازی ایزوفرم‌های اختصاصی ژن

برای هدف گیری ژن، بررسی کاملی از ساختار ژن و رونوشت‌های متعدد و محتمل آن مورد نیاز است. بنابراین، رابطه "یک ژن، یک پروتئین" اغلب نادرست است، چرا که یک ژن ممکن است، چندین رونوشت و یا گونه‌های متغیر یک پروتئین را تولید کند. پردازش افتراقی رونوشت اولیه، فرایندی رایج و مختص سلول می‌باشد. این فرایند،

⁶ Knockin

⁵ Backcross



شکل ۱. پردازش افتراقی. **a**) در این مقال، پردازش افتراقی منجر به ایجاد یک اگرون اضافه شده است (exon B). در این مورد، روش هدفگیری، اگرون B را نشانه گرفته و آن را حذف می کند و پردازش طبیعی رونوشتی محتوى اگرون های A و C را ایجاد می کند. **b**) در این مورد، دستگاه پردازش از گونه های مختلف اگرون B (B1 و B2) استفاده می کند. بطور مثال، برای غیرفعال اختصاصی رونوشت حاوی اگرون B2، یک آلل جهش یافته دارای کدون پایان در چارچوب خواندن اگرون (B2*) وارد می شود، که منجر به پایان زودرس ترجمه می شود. رونوشت حاوی B1، B2* بعنوان یک توالی اینtronی از رونوشت خارج شده، که در نهایت رونوشت طبیعی دارای اگرون B1 باقی می مانند.^(۷)

وجود ندارند. همانطور که در شکل ۲ نشان داده شده، نوترکیبی مبنی بر Cre، بین جایگاه های loxP منجر به حذف توالی ژنتیکی میانه شده loxP در جهت های یکسان قرار میگیرد) و یا منجر به وارونه سازی توالی ژنتیکی قرار گرفته بین جایگاه های loxP می شود (loxP در جهت های مختلف قرار میگیرد). گرچه، این سیستم از پروکاریوتها گرفته شده است، ریکامینیاز Cre در سلول های یوکاریوتی هم فعال است، و به سهولت به هسته سلول انتقال می یابد و نیازی به کوفاکتور ندارد. بنابراین، ایجاد حذف ژنی بطور موضعی در موش مستلزم ایجاد دو رده موشی مستقل می باشد: یک رده موشی، که ریکامینیاز Cre را تحت کنترل یک پرومومتر ویژه بافته بیان می کند و رده موشی دوم، که ژن مورد نظر (و یا اگرون های مهم این ژن) در کنار جایگاه های loxP قرار گرفته اند. سپس این دو رده مستقل، با هم آمیزش داده می شوند تا حذف ژنی بطور موضعی حاصل یابد. با وجود سادگی و قدرتمندی سیستم های Cre/loxP چندین اشکال وجود دارد. نخست، سیستم های Cre/loxP هیچگونه کنترلی روی زمان نوترکیبی در حین

تغییرات ژنی القایی و موضعی

سیستم Cre/loxP و سایر سیستم های ریکامینیاز^۷ مشتق شده از فاژ

با درنظر گرفتن مشکلات مرتبط با غیرفعال سازی ژن بطور وسیع، نظیر مرگ در حالت جنینی، روش هایی توسعه یافته که جهش هایی که محدود به اندامها و بافت های ویژه هستند، را امکان پذیر می سازند و در عین حال بیان ژن طبیعی را در بقیه بدن حفظ می کنند. این روشها براساس فعالیت ریکامینیاز مبنی بر جایگاه ویژه هستند، که بیان آنها براساس پرومومتر های اختصاصی بافت ها کنترل می شود. ریکامینیاز Cre فراوانترین آنزیمی است، که بدین منظور استفاده می شود^(۱۱). ریکامینیاز Cre یک توبوایزو مراز ۱، گرفته شده از باکتریوفاژ P1 است، که نوترکیبی در جایگاه های ویژه DNA که بین توالی های شناسایی خاص قرار گرفته اند، را کاتالیز می نماید^(۱۲). توالی ویژه Cre، یعنی^۸ loxP^A شامل یک توالی ژنتیکی^{۲۴} بازی است که در ژنوم موش طبیعی

⁷Recombinase

⁸Locus of X-over of P1

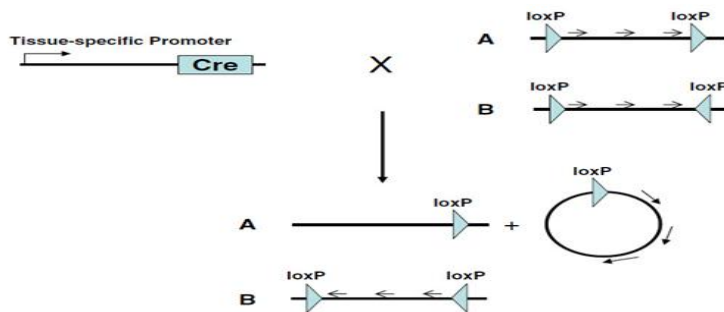
می شود (شکل ۳). متأسفانه گرچه این روش مکان فعالیت Cre را مشخص می‌سازد، ولی الزاماً مشخص نمی‌کند که موشی با بیان Cre برای حذف سایر توالی که در جایگاه loxP قرار گرفته اند مناسب می‌باشد یا نه. بنابراین یک موش با بیان Cre ممکن است، بخوبی توالی که در جایگاه loxP قرار گرفته (مثل توالی پایان در گونه گزارشگر) را حذف نماید، ولی برای توالی‌های دیگر موفق عمل نکند. بهره‌گیری از ریکامبینازهای گرفته شده از فازها برای هدف‌گیری ژنتیکی است، که در آن، loxP واقع شده است. در واقع، ریکامبیناز Dre که از باکتریوفاژ D6 بدست آمده است بطور موثری نوترکیبی در جایگاه‌های rox در سلولهای یوکاریوتی و موش را انجام می‌دهد (۱۴، ۱۵). قابل ذکر است، که Dre و Cre با توالی شناسایی یکدیگر واکنش نمی‌دهند و بنابراین، این امر مزیتی برای انجام دو رویداد مستقل نوترکیبی در یک رده موشی می‌باشد. مشابه رویداد مستقل نوترکیبی در کار جایگاه شناسایی attP و attB φC31^{۱۲} که همچنین از باکتریوفاژ گرفته شده است، در حذف‌های ژنی در موش موفق عمل می‌کند (۱۶). بطور کلی ادغامگر φC31 وظیفه حذف توالی ژنتیکی که در کنار جایگاه‌های شناسایی attP و attB قرار گفته اند را برعهده دارد. زمانیکه سیگنال مکان‌یابی هسته^{۱۳} به این ادغامگر وصل می‌شود به نظر می‌رسد کارآمدی آن در حذف توالی ژن هدف، مشابه ریکامبیناز Cre باشد (۱۷).

با در نظر گرفتن تعداد اندک رده‌های موشی که توسط Dre و φC31 ایجاد شده اند، هنوز بسیار زود است که یک قضاوت روشنی در مورد اینکه آیا این سیستم‌های جایگزین، کارآمدی سیستم Cre/loxP را دارند، داشته باشیم.

¹²Integrase¹³Nuclear Localization Signal

تکوین موش ندارند. دوم، بسیاری از پرومومترهای اختصاصی بافتی، اجازه بیان ریکامبیناز Cre به میزان کافی را در تمام سلولهای یک بافت مشخص را نمی‌دهند، تا فرایند حذف ژنی بطور موثر رخ دهد. بنابراین، ممکن است نوترکیبی به میزان متفاوت در یک بافت مشخص رخ دهد، که این امر منجر به ایجاد الگوهای حذف ژنی بطور موزاییکی می‌گردد. سوم، کارآمدی حذف ژنی، وابسته به جایگاه ژنتیکی است، که در آن، loxP واقع شده است. بنابراین، دسترسی ریکامبیناز Cre به جایگاه Dre، وابسته DNA به ساختار سوم است. برخی از مناطق DNA ژنومیک به نوترکیبی مبتنی بر Cre نسبت مقاوم است و باعث کارآمدی کم نوترکیبی می‌شود. متأسفانه، این مسئله کاملاً غیرقابل پیش‌بینی است. همانطور که در موشهای تاریخته کلاسیک دیده می‌شود، بیان Cre، تحت کنترل پرومومترهای اختصاصی بافتی، وابسته به جایگاه ادغام قطعه خارجی است. روش رایج این است که چندین رده موشی که Cre را بیان می‌کنند، ایجاد شود و سپس میزان بیان و مکان Cre ارزیابی گردد، تا موثرترین رده برای آمیزش‌های آتی با رده موشی دارای جایگاه φC31^۹ شناسایی گردد. ارزیابی مکان و فعالیت Cre در بدن موجود زنده، توسط "موشهای گزارشگر"^۹ صورت می‌پذیرد. در این تکنیک، رده موشی با بیان Cre با رده موشی دیگر که در آن یک قطعه خارجی گزارشگر (نظیر بتا گلوکتوزیداز^{۱۰}، پروتئین فلورسانس سبز^{۱۱}) تحت کنترل پرومومترهای قوی بیان می‌شود، آمیزش داده می‌شود (۱۳). در غیاب فعالیت Cre بیان این گزارشگر توسط حضور یک توالی پایان که در کنار جایگاه loxP قرار گرفته است، بلوکه می‌شود. وقیکه توالی پایان توسط ریکامبیناز Cre حذف می‌شود، گزارشگر در سلولهایی که دارای فعالیت Cre هستند، بیان

⁹Reporter Mice¹⁰ β -galactosidase¹¹Green Fluorescent Protein(GFP)



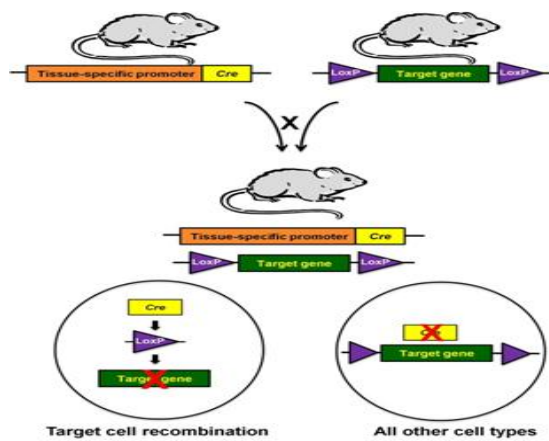
شکل ۲. سیستم Cre/loxP. ایجاد حذف ژنی بطور موضعی در موش مستلزم ایجاد دو رده موشی مستقل می باشد: یک رده ، که ریکامبیناز Cre را تحت کنترل یک پرموتور ویژه بافتی بیان می کند و دو رده موشی دوم، که در طرفین ژن مورد نظر جایگاههای loxP قرار گرفته اند. سپس این دو رده مستقل، با هم آمیزش داده می شوند، تا حذف ژنی بطور موضعی حاصل یابد. در مورد **a**، loxP در جهت های یکسان قرار میگیرد، نوترکیبی مبتنی بر Cre، بین جایگاههای loxP منجر به حذف توالی ژنتیکی میانه شده است. در مورد **b**، loxP در جهت های مختلف قرار میگیرد، و نوترکیبی مبتنی بر Cre منجر به وارونه سازی توالی ژنتیکی قرار گرفته بین جایگاههای loxP می شود(۷).

سیستم Cre/loxP: روشی مفید برای دنبال کردن دودمان سلوی

جدا از سودمندی این سیستم در هدف گیری ژنها، می توان از سیستم Cre/loxP برای دنبال کردن دودمان سلوی در حین رشد و تکوین بهره برد. بدین منظور، Cre برای حذف غیر قابل برگشت توالی پایان که در کنار جایگاه loxP قرار گرفته اند، استفاده می شود، که منجر به فعال سازی بیان گزارشگر در دودمان سلوی مورد نظر می گردد. بنابراین، در طی تکوین هر زمان Cre فعال شد، همه سلولهایی که از آن سلول ویژه منشا می گیرند، ژن گزارشگر را بیان می کنند، صرف نظر از اینکه آیا هنوز بیان Cre در آن سلولها وجود دارد یا ندارد. این روش برای دنبال کردن سرنوشت سلولهایی که پروتئاز رنین^{۱۴} را در طی تکوین جنینی بیان می کنند، مورد استفاده قرار گرفته است(۱۸).

¹⁴Protease Renin

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره بیست و چهارم / فروردین و اردیبهشت ۱۳۹۸



شکل ۳. تولید موشهای Cre/loxP. در این روش، رده موشی با بیان Cre که تحت کنترل پرموترهای اختصاصی بافتی است با رده موشی دیگر که حاوی یک قطعه خارجی گزارشگر (نظیر پروتئین فلورسانس سبز) است، آمیزش داده می‌شود. در غیاب فعالیت Cre، بیان این گزارشگر توسط حضور یک توالی بیان که در کنار جایگاه loxP قرار گرفته است، بلوکه می‌شود. وقتیکه توالی پایان توسط ریکامبیناز Cre حذف می‌شود، ژن گزارشگر در سلولهایی که دارای فعالیت Cre هستند، بیان می‌شود [۴۱].

دو دستورزی ژنتیکی مستقل در یک رده موشی منفرد را فراهم سازند.

غیرفعال سازی ژن بصورت القایی (گیرنده های استروژنی، سیستم tet)

سیستم های Cre و Flp، غیرفعال سازی ژن بطور موضعی را فراهم می سازند. هرچند، هیچ کنترلی روی زمان نوترکیبی وجود ندارد. چراکه بیان و فعالیت Cre کلا به پرموترهای اختصاصی بافت انتخابی بستگی دارد. از اینرو، فعالیت Cre و متناوباً غیرفعال سازی ژن در بافت هدف ممکن است، در مراحل اولیه تکوین جینی روی دهد، که منجر به فعال سازی سیستم های جبرانی می شود، که ممکن است تفسیر فوتیپ حاصله را دشوار سازد. همچنین، غیرفعال سازی ژن در زمان جینی منجر به مرگ می شود. بهره گیری از سیستم ستی Cre برای حذف ژن بطور موضعی ممکن است منجر به پیچیده شدن شرایط شود، چراکه پرموتر اختصاصی بافتی که فعالیت Cre را در موش بالغ کنترل می کند، ممکن است این پرموتر، در طی

سیستم Flp/FRT: آنالوگ یوکاریوتوی سیستم Cre/loxP

سیستم Flp/FRT یک جایگزین برای سیستم Cre/loxP است. Flp، یک ریکامبیناز یوکاریوتوی است، که از مخبر گرفته می شود. مشابه Cre، Flp می تواند برای حذف توالی ژنتیکی که در کنار همولوگ loxP یعنی FRT قرار گرفته اند، استفاده شود. در مقایسه با Cre، کارآمدی نوترکیبی در سیستم Flp/FRT ضعیف است. از اینرو، با ایجاد جهش هایی در Flp، باعث پایداری بهتر آن در دمای ۳۷ °C و بهبود کارآمدی نوترکیبی در ژنوم موش شده (۱۷). تاکنون، مدل های موشی کمی با استفاده از سیستم Flp/FRT تولید شده اند، و هنوز مشخص نیست، این مسئله بعلت کارآمدی ضعیف سیستم Flp/FRT است و یا اینکه این روش جدید بایستی با سیستم شناخته شده Cre/loxP رقابت کند. با اینحال، بنظر می رسد سیستمهای Cre/loxP و Flp/FRT با یکدیگر واکنش نمی دهند، و بنابراین این سیستم ها ممکن است امکان موفقیت در ایجاد

عملیات حذف قطعه ژنتیکی که در کنار جایگاه loxP فارگرفته است، را انجام می دهد. گرچه، در اصل این روش کنترل زمانی را برای تحیریک رویداد نوترکیبی فراهم می سازد، اما بسته به نوع سلول و سایر عوامل ناشناخته نقاط ضعفی در این سیستم وجود دارد. بعنوان مثال، ریکامبیناز Cre ممکن است، در غیاب OH-⁴ تاموکسیفن وارد هسته سلولی شود. گزارشاتی موجود است که این فعالیت پیش زمینه Cre، بوسیله اتصال Cre به دو جایگاه گیرنده استروژن رفع شده است (۱۹). همچنین، گرچه این روش کنترل زمانی خوبی را برای تحیریک رویداد نوترکیبی فراهم می سازد، اثرات زیستی حذف ژن، نهایتاً به نیمه عمر پروتئین های هدف بستگی دارد، و پروتئین های پایدار با عمر بیشتر ممکن است، وقفه های زمانی قابل توجهی از زمانیکه ژن حذف می شود، تا زمانیکه پروتئین مورد نظر حذف می شود، را ایجاد کند. اگرچه، این امر ممکن است، اهمیت ناچیزی در موش های بالغ داشته باشد، اما می تواند سنجش عملکردهای ژنی را در حین تکوین جنبی دچار اشتباه سازد. مشکل بعدی مربوط به اثرات جانبی اعمال OH-⁴ تاموکسیفن در موشها برای تحیریک نوترکیبی می باشد. معمولاً OH-⁴ تاموکسیفن زمانیکه در یک دوز منفرد اعمال می شود، مشکلی ایجاد نمی کند. اما تزریق مکرر آن، در موشها باعث سمیت قابل توجهی بویژه در کبد می شود. ارزیابی اصولی اثرات جانبی دوزهای OH-⁴ تاموکسیفن، برای انجام آزمایشات هدف گیری ژنی بسیار مفید می باشد (۲۰).

برخلاف سیستم Cre/گیرنده استروژن، سیستم tet رونویسی ژن Cre را کنترل می کند. سیستم tet به دو دسته tet-off و tet-on تقسیم می شود. در هر دو این سیستم ها، از یک پرموتور فرآگیر و یا اختصاصی بافت بهره برده می شود، تا یک پروتئین ترکیبی، مرکب از قلمروهای اتصالی به DNA یعنی tTA یا rtTA و پروتئین فعال

تکوین در بافتها بجز آن بافتها که در مرحله بالغ وجود دارند فعال باشد؛ و این مسئله موجب حذف ناگهانی ژن در تمام سلولهای آن دودمان سلولی می شود.

این مشکلات منجر به توسعه روشهای جایگزین برای حذف ژن بصورت وسیع و یا موضعی شده است. در حال حاضر، دو روش وجود دارد که می توانند حذف ژنی را در زمان مشخص در موش انجام دهنند: سیستم Cre/گیرنده استروژن و سیستم وابسته به تتراسایکلین^{۱۵}.

سیستم Cre/گیرنده استروژن، براساس ماهیت گیرنده های استروپیدی استوار است، که بطور عمومی در سیتوپلاسم واقع شده اند. زمانیکه لیگاندهای مربوط به گیرنده خود متصل می شوند، این کمپلکس به هسته سلولی منتقل می یابد تا رونویسی از ژن را القا کند. بنابراین، زمانیکه ریکامبیناز Cre به یک گیرنده استروپیدی متصل می شود (مثل گیرنده استروژن)، انتقال ریکامبیناز Cre به هسته که محل انجام نوترکیبی است، توسط استروژنها هدایت می شود. در غیاب استروژنها، توانایی انتقال هسته ای ریکامبیناز Cre توسط گیرنده استروژنی بلوکه می شود. هرچند، انتقال هسته ای ریکامبیناز Cre توسط استرادیول^{۱۶} های داخلی نیز انجام می شود، که نمی توان آنها را بطور آزمایشگاهی دستورزی نمود. این مسئله بوسیله جهشی در جایگاه اتصال استروژن در پروتئین ترکیبی Cre/گیرنده استروژن حل شده است. از اینرو، جایگاه گیرنده به استرادیولهای داخلی غیرحساس است، ولی به OH-⁴ تاموکسی芬^{۱۷} حساس است. بنابراین، رونویسی پروتئین ترکیبی Cre/گیرنده استروژن در موشهای ترازیخته، توسط یک پرموتور فرآگیر و یا اختصاصی بافت کنترل می شود و عمل ترجمه در سیتوپلاسم روی میدهد. زمانیکه OH-⁴ تاموکسی芬 به موش تزریق می شود، Cre به هسته منتقل می شود و

^{۱۵} Tetracycline(tet)Dependent System

^{۱۶} Estradiol

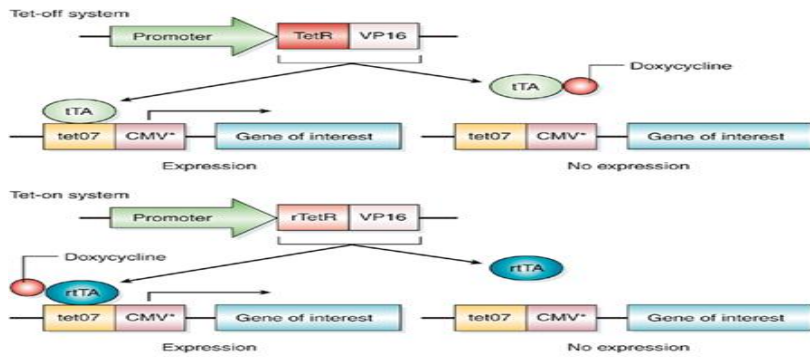
^{۱۷} 4-OH-tamoxifen

کننده ترانس ویروس هرپس سیمپلکس^{۱۸} به نام VP16 را بیان کند. این پروتئین ترکیبی بعنوان یک فاکتور فعال کننده رونویسی در حضور (rtTA=tet ON) و یا غیاب (rTA=tet OFF) تتراسایکلین و یا آنالوگ آن دوکسی سایکلین^{۱۹} عمل می‌کند. پرومودر هدف این پروتئین ترکیبی، متشکل از چندین جایگاه اپراتوری tet است، که به پرومودر سایتمگالوویروس^{۲۰} وصل شده است و بیان ژن مورد نظر، در این مثال، ریکامبیناز Cre، را تسهیل می‌سازد(شکل ۴). بنابراین، بیان Cre وابسته به حضور یا غیاب دوکسی سایکلین است. دوزهای کم دوکسی سایکلین، برای تحریک/سرکوب سیستم کافی می‌باشد، که بروز اثرات جانبی و سمی این دارو را غیرممکن می‌سازد. سیستم Cre/گیرنده استروژن، نیاز به ایجاد دو رده موشی تاریخته دارد) یکی حاوی آللی که در کنار جایگاه loxP قرار گرفته است، و دیگری برای بیان پروتئین ترکیبی Cre/گیرنده استروژن است). در صورتیکه، سیستم tet نیازمند سه رده موش دستورزی ژنتیکی است: یکی حامل آللی که در کنار جایگاه loxP قرار گرفته است، دیگری بیان کننده rtTA/tTA، و بالاخره رده موشی سوم بیان کننده Cre تحت کنترل اپراتور CMV/tet. با توجه به اینکه این دستورزی‌های ژنتیکی مستقل از همدیگر هستند، سیستم tet، مستلزم زمان بیشتری است.

¹⁸Herpes Simplex Virus Transactivator Protein

¹⁹Doxycycline

²⁰Cytomegalovirus (CMV)



شکل ۴. سیستم‌های Tet-ON & Tet-OFF. در سیستم Tet-OFF، از یک پرموتر فراگیر و یا ویژه بافتی استفاده می‌شود تا یک پروتئین ترکیبی مرکب از قلمرو DNA و همچنین قلمرو فعال کننده ترانس ویروس هرپس سیمپلکس را بیان کند. این پروتئین ترکیبی بعنوان یک فاکتور فعل کننده رونویسی در غیاب دوکسی سایکلین عمل می‌کند و باعث بیان ژن مورد نظر می‌گردد. پرموتر هدف پروتئین ترکیبی، مشتمل از چندین جایگاه اپراتوری tet است، که به پرموتر سایتومنگالوویروس وصل شده است و بیان ژن مورد نظر را تسهیل می‌سازد. در سیستم Tet-ON، TetR به rTetR تغییر می‌کند و باعث بیان ژن مورد نظر می‌گردد.^[۴۱]

در این روش، mRNA هایی که نوکلئازهای انگشت روی را کد می‌کنند به جنین تک سلولی تزریق شده، تا بطور اختصاصی شکستهایی در محل DNA دو رشته‌ای هدف ایجاد کند؛ این روش نیز به دستورزی ESCs نیازی ندارد؛ چهارم، نوکلئازهای اثرگرایی اثربخشی رونویسی^{۲۵} (TALENs) هستند؛ و پنجم، نوکلئازهای مهندسی شده تحت هدایت RNA^{۲۶} (RGENs) که کاربرد وسیعی در مهندسی ژنوم دارند.

فناوری به دام اندازی ژن

پیشرفت‌های ترین روشی که تاکنون برای هدف‌گیری تصادفی ژن وجود دارد، فناوری به دام اندازی ژن است (شکل ۵). در این روش، ESCs بوسیله یک وکتور، آلوده می‌شوند. این وکتور، شامل یک توالی کد کننده برای یک مارکر انتخابی است، که باعث مقاومت به نومایسین می‌شود، که در انتهای^{۲۷} آنیکتوالیپیدیرنده قوی پردازش واقع شده است. چون وکتور استفاده شده قادر یک پرموتر داخلی است، برای بیان ژن مقاومت، نیاز به این است، که وکتور بطور

چشم اندازهای آتی

رویداد نوترکیبی همولوگ، در ESCs و تولید موشها با کمک این سلولهای دستورزی شده، همچنان روش انتخابی برای ایجاد جهش‌های پوچ^{۲۱} در یک ژن خاص می‌باشد. هر چند، این روش پایه، بسیار زمانبر و پرهزینه می‌باشد. از طرفی، برای انجام روش‌های هدف‌گیری ژنها بطور پیشرفته، از سیستم Cre/loxP استفاده می‌شود، که خود این سیستم مستلزم انجام مراحل بیشتری است، که باعث افزایش زمان انجام پروژه می‌شود. روش‌هایی که در ادامه بحث خواهند شد، کارآیی روش‌های هدف‌گیری ژن را بهبود می‌بخشنند. این روشها عبارتند از: نخست، فناوری به دام اندازی ژن^{۲۲}، که امکان هدف‌گیری تصادفی تمام ژنهای بیان شده در ESCs را فراهم می‌سازد؛ دوم، مداخله RNA^{۲۳}، که می‌تواند بیان ژن را بدون نیاز به انجام نوترکیبی همولوگ در ESCs تحت تاثیر قرار دهد؛ سوم، نوکلئازهای قابل برنامه ریزی مانند نوکلئازهای انگشت روی ZFN^{۲۴}، که برای هدف‌گیری ژنها استفاده می‌شود.

²¹Null mutations

²²Gene Trap Technology

²³Ribonucleic Acid (RNA) Interference

²⁴Zinc Finger Nucleases

²⁵Transcription activator-like effector nucleases

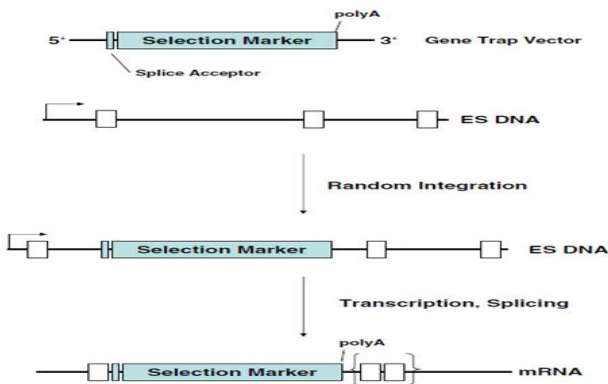
²⁶RNA-guided engineered nucleases

که از لحاظ هزینه و زمان مطلوب می‌باشد. در حال حاضر چندین موسسه با هم توافق کرده‌اند که کنسرسیوم بین المللی به دام اندازی ژن^{۲۸} را ایجاد کنند، که هدف مشترکشان هدف‌گیری تمام ژنهای در دسترس می‌باشد (۲۱، ۲۲).

تصادفی داخل چارچوب یک ژن، ادغام شده باشد (در بیشتر موارد این محل، یک ایترنون است)، تا بتواند، بطور فعالی رونویسی گردد. در این مورد، پرموتر داخلی ژن مربوطه، بیان یک رونوشت ترکیبی را هدایت می‌نماید. این رونوشت ترکیبی، شامل اگزونهای داخلی می‌باشد، که در بالا دست محل ورود وکتور واقع شده و همچنین شامل کاست مقاومتی نومایسین می‌باشد. پروتئین حاصله، مرکب از بخش‌هایی از پروتئین هدف و پروتئینی که باعث مقاومت می‌شود، می‌باشد. ترجمه، معمولاً در پایین دست مارکر انتخابی متوقف می‌گردد و منجر به از دست رفتن آمینو اسیدهایی می‌شوند که در پایین دست محل ورود وکتور واقع شده‌اند. سپس، کلونهای ESCs که مقاوم به نومایسین می‌باشند بوسیله RACE-PCR و توالی‌بایی شناسایی می‌شوند. متاسفانه، چندین اشکال در این روش موجود است. نخست، چون انتخاب و شناسایی کلونهای انتخابی هستند، از این‌رو، تنها ژنهایی که در سلولهای بینایی جنینی بیان می‌شوند، در این روش برای هدف‌گیری مناسب هستند. دوم، گرچه رونوشت ترکیبی منجر به ایجاد پروتئینی جهش یافته و فاقد عملکرد می‌شود، با اینحال، پروتئین ترکیبی ممکن است، بخشی از عملکرد خود را حفظ کرده باشد. سوم، مواردی دیده شده است، که در آنها توالی وکتور بطور نسبی دچار پردازش شده است و منجر به تولید رونوشت‌های طبیعی و جهش یافته گشته است، که این امر، باعث ایجاد مدل‌های موشی ناک دان^{۲۷} و نه ناک اوست شده است. چهارم، زمانیکه جایگاه ادغام وکتور نزدیک به انتهای ۳ ژن می‌باشد، نحوه عملکرد پروتئین ترکیبی باید معلوم گردد. پنجم، بعلت ادغام تصادفی وکتور در داخل ژن هدف، هیچ راهی برای دستورزی‌های ژنتیکی مشروط، نظری قرار گیری ویژه جایگاه loxP وجود ندارد. با وجود همه این اشکالات، تکنولوژی به دام اندازی ژن روشنی است

²⁸International Gene Trap Consortium

²⁷Knockdown



شکل ۵. فناوری به دام اندازی ژن. سلولهای بنیادی جنینی بوسیله یک وکتور، شامل یک توالی کد کننده برای یک مارکر انتخابی است، که باعث مقاومت به نومایسین می‌شود، که در انتهای ۵' آئینکوالیدیرند هوقوی پردازش واقع شده است. چون وکتور یک پروموتور داخلی است، برای بیان ژن مقاومت، نیاز به آن است، که وکتور بطور تصادفی داخل چارچوب یک ژن، ادغام شده باشد تا بتواند، بطور فعالی رونویسی گردد. در این مورد، پروموتور داخلی ژن مریوطه، بیان یک رونوشت ترکیبی را هدایت می‌نماید. این رونوشت ترکیبی، شامل اگزونهای داخلی می‌باشد، که در بالا دست محل ورود وکتور واقع شده و همچنین شامل کاست مقاومتی نومایسین می‌باشدند. پروتئین حاصله، مرکب از بخش‌هایی از پروتئین هدف و پروتئینی که باعث مقاومت می‌شود، می‌باشد.^[۷]

باشند، که باعث می‌شود خودبخودی RNA های دو رشته ای کوتاه به طول ۲۱-۲۳ جفت باز، به همراه یک ساختار سنجاق سری در یک انتها ایجاد می‌کنند) که به RNA سنجاق سری کوتاه^{۳۰} معروفند). معمولاً، از پرموترهای آنزیم پلی مراز III برای بیان این RNA های کوتاه استفاده می‌شود^(۲۵). اولین رده موشی که shRNA خارجی را بیان می‌کرد، در سال ۲۰۰۲ گزارش شد. هاسووا^{۳۱} و همکارانش با موفقیت توانستند، بیان GFP را در رده موشی که بطور فراوان GFP را بیان می‌کرد، سرکوب سازند. این امر با کراس دادن موش بیان کننده GFP با رده موشی حامل کاست anti-GFP-shRNA بود، صورت پذیرفت. نتایج نشان داد که بسته به رده‌های متفاوت موشی حامل GFP، anti-GFP-shRNA، بیان GFP نسبت به نمونه های کنترل تا ۹۶-۷۶٪ سرکوب شد^(۲۶). این نتایج، دو مشکل عمومی مرتبط با این روش را نشان می‌دهد؛ نخست، گرچه بیان ژن هدف بصورت قابل توجهی سرکوب شد، با اینحال مدل موشی هنوز یک "ناک‌دان" محسوب می‌شود،

مداخله اسید ریبونوکلئوپیک

روش مداخله RNA براساس تخریب RNA پیغامبر است، که با یک مولکول RNA دو رشته‌ای کوتاه همولوگ، هیبرید می‌شود. مداخله RNA، یک فرایندی طبیعی است، که احتمالاً بعنوان بخشی از سیستم دفاعی سلولی علیه RNA های دو رشته ای ویروسی شکل گرفته است. شواهد اخیر بیانگر این است، که مداخله RNA، ابزاری تنظیمی رایجی است که سلول برای تنظیم بیان ژن در سطح mRNA از آن بهره می‌برد^{(۲۳)، (۲۴)}. بنابراین، میتوان از روش مداخله RNA برای تغییر بیان ژن استفاده نمود. آلدود سازی سلول با RNA های کوتاه مداخله گر^(۲۹) (siRNAs) روشی رایج برای ناک‌دان کردن mRNA های هدف می‌باشد. برای استفاده آنها در بدن موجود زنده (موش) siRNA ها می‌توانند یا بصورت خارجی تزریق شوند، و یا اینکه بعنوان یک ژن خارجی در سلول بیان شوند، که منجر به تولید RNA های تک رشته ای کوتاه با طول ۵۰ جفت باز می‌شود. این RNA ها دارای همولوژی داخلی می

^{۳۰}Short Hairpin RNA

^{۳۱}Hasuwa

^{۲۹}Short Interfering RNAs (siRNAs)

می کنند، بیان شده و در نتیجه، mRNA هدف بطور موضعی تخریب میگردد. در اولین گزارش مربوط به این U6-loxP-روش، موش تاریخته‌ای که حامل ترکیب EIIa-Cre neo-loxP-Fgfr2³³shRNA کراس داده شد. موش Cre EIIa-Cre را در تمام سلولها بیان می کند، و در نتیجه توالی بین جایگاه‌های loxP، در همه سلولها حذف می‌شود. همانطور که در موش کلاسیک U6-Fgfr2/EIIa-Cre، موش Fgfr2^{-/-} دیده می‌شود، موش U6-loxP-در اواسطه بارداری می‌میرد. در حالیکه موش neo-loxp-Fgfr2/Cre زنده می‌ماند. اگر موش Fgfr2 neo-P-neo-loxP-Fgfr2 را با موشی که بیان Cre در آن محدود به اندام خاصی می‌باشد، اما کراس داده شود، موش Fgfr2 shRNA زنده می‌ماند، اما دارای ناهنجاری‌های برجسته ساختاری در اندام و انگشت‌ها می‌باشد.^(۲۷)

با کمک روش مداخله RNA، میتوان بیان ژن هدف را در موش‌های بالغ، هم تنظیم کرد. این امر با تزریق siRNAs خارجی انجام‌پذیر است. رایج‌ترین مسیر اعمال siRNA بر اساس روشی بنام تزریق هیدرودینامیکی^{۳۴} استوار است، که در طی آن، ۱.۵-۲.۵ mL محلول نمک ایزوتونیک محتوی μg ۵-۵۰ بهرگدمی، بمدت ۱۰-۲۰ s تزریق می‌گردد^(۲۸). این روش سخت، بطور شگفت‌انگیزی توسط موش تحمل می‌شود. در اولین گزارش مربوط به این روش، لویس^{۳۵} و همکارانش موفق شدند بیان لوسيفراز و EGFP را تا ۸۰-۹۰٪ در کبد، طحال، شش و پانکراس موش کاهش دهند. این اثر زودگذر بود و تنها چندین روز بطول کشید. بطور مشابهی، تزریق پر فشار داخل رگی پلاسمیدهایی که shRNA را بیان می‌کردند، بطور موفقیت آمیزی ویروس هپاتیت B، را در موش سرکوب

تا "ناک‌اوست". دوم، همانطور که در مورد موش‌های تاریخته دیده می‌شود، اثر جایگاه کروموزومی^{۳۶} بیان ژن خارجی را تحت تاثیر قرار می‌دهد، و باعث سرکوب شدن بیان ژن بطور کم و بیش می‌شود. مزایای روش مداخله RNA بسیار روشن است: نوترکیبی همولوگ در ESCs صورت نمی‌پذیرد، تولید موش‌های تاریخته به این روش از لحاظ هزینه و زمان نسبت به روشهای سنتی ناک‌اوست به صرفه‌تر می‌باشد. تاکنون، روشهای هدف‌گیری ژن مبتئی بر نوترکیبی همولوگ، عمدتاً بر روی موشها انجام شده است، که این امر، بعلت محدودیت در دسترسی به ESCs در سایر گونه‌ها است. با این حال، چون در روش مداخله ESCs از RNA استفاده نمی‌شود، این روش در سایر گونه‌ها نیز قابل استفاده خواهد بود.

همانطور که در موش‌های ناک اوست تولید شده بوسیله shRNA روش‌های سنتی دیده می‌شود، موش‌های تاریخته می‌توانند، منجر به ناک‌دان ژن هدف بطور وسیعی گردند، چراکه در آن از پرموتراهای آنزیم پلی مراز III نظری U6 or H1 که در تمام سلولها فعال هستند، استفاده شده است. بنابراین، روشهایی توسعه یافته‌اند، که بیان shRNA را محدود به بافت یا سلولهایی خاص کند. یک روش، استفاده از سیستم Cre/loxP است. در این سیستم برای ناک‌دان کردن موضعی بیان ژن مورد نظر، از دو رده موشی تاریخته استفاده می‌شود که در آن یک رده موشی Cre را تحت کنترل پرموتراهای اختصاصی بافتی بیان می‌کند، و رده دیگر حامل یک کاست بیانی نومایسین که است که در طرفین آن جایگاه loxP قرار گرفته است و این مجموعه، همگی در داخل پرموتری واقع شده است، که رونویسی shRNA را هدایت می‌کند. در حالت عادی کاست بیانی نومایسین فعالیت پرموتر بیان کننده shRNA را بلوک که می‌کند. اما وقتی که کاست بیانی نومایسین توسط Cre برداشته می‌شود، shRNA در سلولهایی که Cre را بیان

^{۳۳}Fibroblast Growth Factor Receptor 2

^{۳۴}Hydrodynamic Injection

^{۳۵}Lewis

^{۳۶}Chromosomal Position Effects

مکانیسم اتصال غیر همولوگ انتهای آزاد DNA تعمیر می شود. حالت دوم، باعث باعث تغییر توالی DNA (حذف یا ورود) در محل ترمیم می شود که برای هدف گیری ژن مناسب می باشد. ZFNs، بطور موفقیت آمیزی برای هدف گیری ژنها در دروزوفیلا^{۳۶}، ماهی گوره خری^{۳۷} و سلولهای پستانداران استفاده شده اند (۳۱). متأسفانه، سمیت قابل توجهی در برخی از سلولها ایجاد می کنند. این مسئله بطور نسبی با طراحی FokI جهش یافته رفع شده است. ZFN، بطور موفقیت آمیزی در موش برای حذف mRNA عملکرد ژنهای هدف شده استفاده است. تزریق mRNA رمز کننده ZFN و یا پلاسمیدهای بیانی ZFN، به داخل پیش هسته و جنین تک سلولی، منجر به ایجاد حذف هایی با طول متغیر ۳ تا ۱۸۷ باز شده است. هدف گیری در بسیاری از موارد محدود به یک آلل بوده است، ولی حذف های دو آللی هم مشاهده شده است (۳۲). طبق نتایج حاصله از موجودات مختلف، حذف DNA بوسیله ZFN، غیرقابل برگشت بوده و آلل جهش یافته میتواند، به سلولهای دیگر انتقال یابد. بنابراین، فناوری نوکلئاز انگشت روی، یک ابزار امید بخشی برای دست ورزی های ژنتیکی در پستانداران می باشد. در مقایسه با سایر روش های رایج برای غیر فعالسازی ژن، که تقریباً کاربردشان محدود به موش می باشد، این روش جدید دو مزیت کلیدی دارد: نخست آنکه، چون ESCs در این روش به کار برده نمی شوند بنابراین، این روش جدید، مناسب سایر گونه ها هم می باشد. دوم آنکه، این روش از نظر هزینه و زمان مطلوب می باشد.

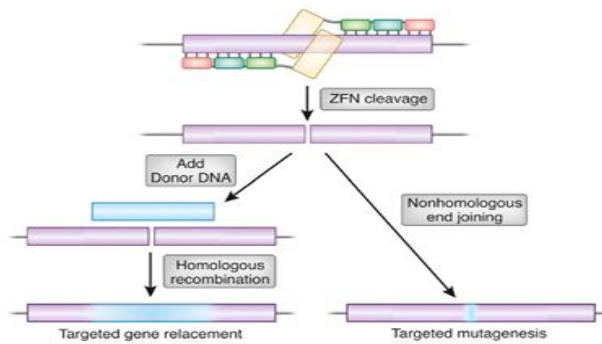
^{۳۶}Drosophila

کرد، که این امر بیانگر کاربرد این شیوه برای اهداف درمانی است (۲۹).

روش مداخله RNA دارای چندین اشکال عمومی می باشد. یک اشکال این است، که آلوده ساختن سلولها با RNA دو رشته ای، دستگاه دفاعی سلولی ضد ویروسی را تحریک می کند. زمانیکه این دستگاه به شدت فعال شود، تاثیر مهمی بر متابولیسم سلولی می گذارد و باعث آپوپتوز mRNA می شود. بعلاوه، اثرات غیر اختصاصی (نظیر مهار هایی بجز mRNA هدف)، باید همچنین در نظر گرفته شوند. از اینرو، انتخاب کنترل های صحیح بسیار مهم است. یک روش این است، که از الیکونوکلوتیدهای تصادفی که بطور پیش فرض هیچ ای را هدف قرار نمی گیرند، استفاده کیم تا بتوان اثرات siRNA مستقل از توالی هایشان بررسی کرد. یک روش بهتر، استفاده از کنترل های siRNA که دارای جهش های تک نقطه ای می باشند، گرچه باید توجه شود، که siRNA جهش یافته با mRNA هدف تداخل ایجاد نکند (۳۰).

نوکلئاز های انگشت روی

نوکلئاز انگشت روی (ZFN)، متشکل از دو قلمرو می باشد؛ یکی، قلمرو کاتالیتیکی که شامل شکافت آنزیم محدود کننده FokI است، و دیگری، قلمرو شناسایی DNA، که از تعدادی موتیف انگشت روی تشکیل شده است، و اتصال ZFN را به توالی DNA هدف تسهیل می سازد. یک هترودایمر، متشکل از دو ZFN منفرد هست، که در جهت ویژه ای قرار گرفته اند، و این فاصله منجر به فعالسازی قلمرو کاتالیتیکی شده و نتیجتاً باعث ایجاد شکاف در DNA دور شته ای می گردد (شکل ۶). این شکاف دو رشته ای، به دو روش ترمیم می شود. در روش اول، نوترکیبی همولوگ (با بهره گیری از آلل سالم بعنوان الگو DNA را ترمیم می کند)، اما در روش دوم که در غیاب آلل سالم اتفاق می افتد شکست DNA به وسیله



شکل ۶. نوکلئاز انگشت روی. نوکلئاز انگشت روی، متشکل از دو دومین می باشد. اول، دومین شکاف آنزیم محدود کننده FokI است، دوم، یک دومین شناسایی DNA می باشد، که شامل تعدادی موتفی انگشت روی می باشد، که اتصال نوکلئاز انگشت روی را به توالی DNA تسهیل می سازد. یک هترودایمر، متشکل از دو نوکلئاز روی منفرد هست، که در جهت ویژه‌ای قرار گرفته‌اند، و این فاصله منجر به فعال‌سازی دومین کاتالیتیکی شده و نتیجتاً باعث ایجاد شکاف در DNA دورشته‌ای می گردد. این شکاف دو رشته‌ای، در سلول توسط نوترکیبی همولوگ (بهره گیری از آلل سالم بعنوان الگو) ترمیم می شود[۴۲].

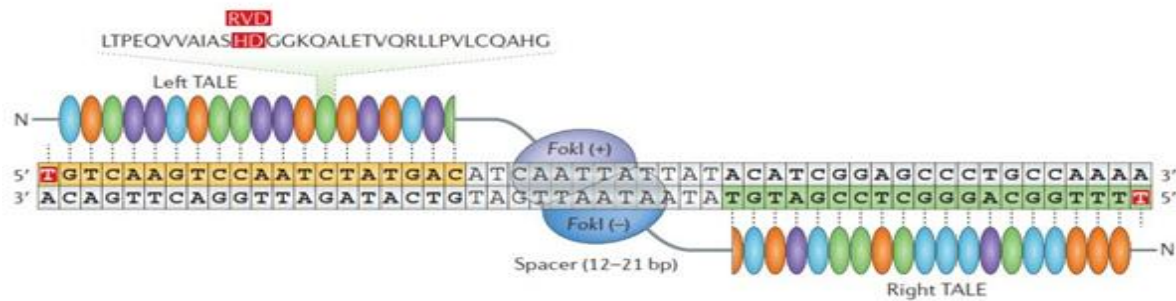
نوکلئازهای اثر گر شبه فعال کننده رونویسی (RVDS) گفته می شود (شکل ۷). چهار RVD مختلف Asn-Gly و Asn-Asn، Asn-Ile، His-Asp بنام سیتوزین و تیمین استفاده می‌شوند. TALENs را می‌توان طوری طراحی نمود که هر توالی از DNA را مورد هدف قرار دهد که مزیت عمدۀ TALENs نسبت به سایر نوکلئازها می‌باشد(۳۳).

TALENs برای تغییر ژن‌ها در گونه‌های مختلفی نظیر ویروس‌ها، مخمر، گیاهان، نماتودها، حشرات و پستاندارانی نظیر موش و خوک مورد استفاده قرار گرفته است. ساختار کلی ZFNs، TALENs، مشابه FokI در انتهای ناحیه TALENs دارای قلمرو نوکلئازی کربوکسی هستند. با اینحال، آنها از دسته متفاوتی از پروتئین‌های متصل شونده به بنام DNA^{۳۸} بهره Xanthomonas spp می‌برند که از باکتری بیماریزا گرفته شده است.

TALES از ردیف‌های پشت سرهم تکرارهای ۳۵-۳۳ اسید آمینه‌ای تشکیل شده‌اند که هریک از این ردیف‌ها یک جفت باز منفرد را در شیار بزرگ شناسایی می‌کنند. ویژگی اختصاصی هر یک از این ردیف‌ها توسط دو اسید آمینه که در جایگاه‌های ۱۲ و ۱۳ قرار گرفته‌اند تعیین می‌شود که به آنها جایگاه‌های متغیر دو اسید آمینه‌ای^{۳۹}

^{۳۸} Transcription activator-like effectors

^{۳۹} Repeatvariable diresidues



شکل ۷- از ردیفهای پشت سرهم تکرارهای ۳۵-۳۳ اسید آمینه‌ای تشکیل شده‌اند که هر یک از این ردیف‌ها یک جفت باز منفرد را در شیار بزرگ شناسایی می‌کنند. ویژگی اختصاصی هر یک از این ردیف‌ها توسط دو اسیدآمینه که در جایگاه‌های ۱۲ و ۱۳ قرار گرفته‌اند تعیین می‌شود که به آنها جایگاه‌های متغیر دو اسید آمینه‌ای (RVDS) گفته می‌شود.^{۴۳}

و در پردازش pre-crRNA شرکت می‌کنند. هر دو tracrRNA و crRNA با پروتئین ۹ وابسته به CRISPR (Cas9) تشکیل کمپلکس داده و یک DNA آندونوکلئاز فعال را تشکیل می‌دهد. آندونوکلئاز حاصله، توالی ۲۳ جفت بازی DNA را که مرکب از توالی ۲۰ جفت بازی راهنمای protospacer (که نامیده می‌شود) و ۵'-NAG-3' یا ۵'-NGG-3' (که موتفیک کناری protospacer نامیده می‌شود) است را شناسایی می‌نماید. tracrRNA و crRNA می‌توانند بهم دیگر متصل شوند و تشکیل RNA راهنمای تک رشته‌ای (sgRNA) نمایند که باعث ساده‌تر شدن ساختار CRISPR می‌شود. برتری اصلی RGENs نسبت به سایر نوکلئازها، آمده‌سازی و طراحی ساده آنها می‌باشد.^(۳۳)

نوکلئازهای مهندسی شده تحت هدایت RNA

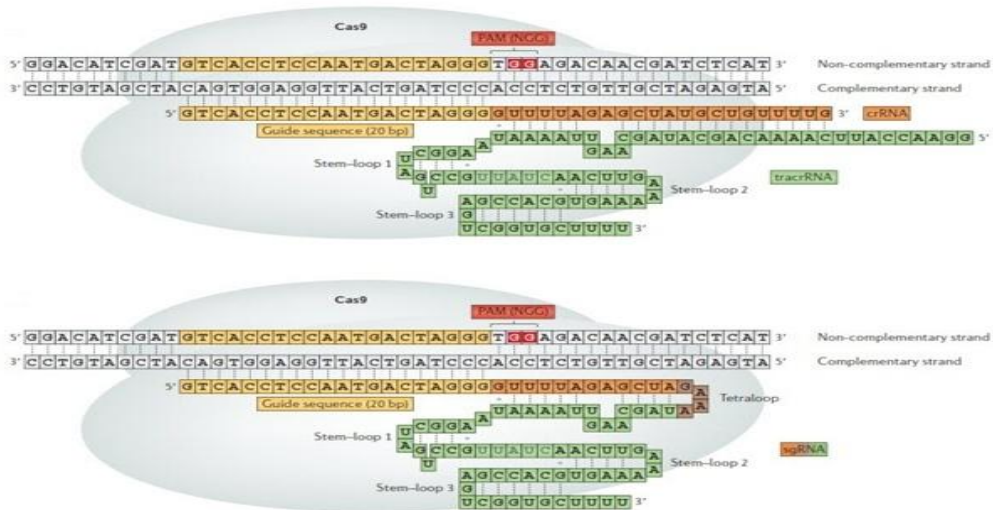
در ابتدا این نوکلئازها برای ایجاد جهش‌زایی هدفمند در باکتری، جنین‌های ماهی گوره خری و سلولهای پستانداران مورد استفاده قرار گرفتند. بعد آن زمان به بعد، این روش در سیستم‌های مختلفی نظیر گیاهان، نماتودها، مگس سرکه، موش و پرایمات‌ها توسعه یافته‌اند. در باکتری‌ها، سیستم‌های برش RNA تحت هدایت DNA، نوعی اینمی اکتسابی علیه پلاسمیدها و فاژهای مهاجم فراهم می‌سازند. باکتریها، اغلب قطعات کوچک DNA خارجی (بطول ۲۰ جفت باز) را گرفته و این قطعات که protospacer نامیده می‌شوند را وارد ژنوم خود نموده تا گروه منظمی از تکرارهای پالیندرومیک کوتاه به نام CRISPR^{۴۰} را بوجود آورند. این نواحی CRISPR، رونویسی شده تا RNA پیش‌ساز pre-crRNA به نام CRISPR را ایجاد کنند و سپس مورد پردازش قرار گرفته تا crRNA های هدفمند را بوجود آورند. crRNA های فعال کننده ترانس (tracrRNA)^{۴۱} که همواره ثابت هستند نیز رونویسی شده

^{۴۲} Protospacer adjacent motif

^{۴۳} single-chain guide RNA

^{۴۰} clustered regularly interspaced short palindromic repeat

^{۴۱} Trans-activating crRNA



شکل ۸- هر دو tracrRNA و crRNA با پروتئین ۹ وابسته به CRISPR (Cas9) تشكیل کمپلکس داده و آندو نوکلئاز فعال را تشکیل میدهد. آندو نوکلئاز حاصله، توالی ۲۳ جفت بازی DNA را که مرکب از توالی ۲۰ جفت بازی راهنمای protospacer (که نامیده می شود) و ۵'-NAG-3' و یا ۵'-NAG-3' (که موتفیک نامیده می شود) است را شناسایی می نماید. tracrRNA می توانند بهم دیگر متصل شوند و تشكیل RNA راهنمای تک رشته ای (sgRNA) نمایند که باعث ساده تر شدن ساختار CRISPR می شود [۴۳].

ژنوم موش طبیعی^{۴۷} وجود ندارند، مورد استفاده قرار میگیرد. دسته دوم، موشهای ترازیخته شده، می توان با تزریق ESCs، که ژنوم آنها دستورزی شده، به داخل بلاستوسیست تولید نمود (۳۹). برای این منظور، ابتدا سلولهای جنینی کشت داده می شوند و توسط یک قطعه DNA آلووده می شوند. این قطعه حاوی توالی از دستورزی است، که شبیه ژنی می باشد، که قرار است دچار تغییر شود (۴۰). سپس، آندسته از سلولهای جنینی که دچار نوترکیبی همو لوگ می شوند، انتخاب می گردند. برخلاف موشهای ترازیخته کلاسیک، ردههای موشی حاصل از نوترکیبی در سلولهای جنینی، موشهای هدف گیری شده ژنی^{۴۸} نامگذاری می شوند، و بیانگر این امر هستند که یک ژن ویژه، دستورزی شده است. در اغلب موارد این

بحث
توانایی در دستورزی کردن و یا حذف یک ژن خاص در ESCs در اوخر ۱۹۸۰ ایجاد شد، که باعث توسعه هزاران رده موشی جدیدی شد، که دارای تغییرات ژنتیکی بودند. استفاده از موشها به ویژه موشهای ناک اوت^{۴۴} منجر به کسب دانش عظیمی در زمینه زیست شناسی انسان و بیماریها گردید (۳۷-۳۴). طی سالیان گذشته روشهای مختلفی برای دستورزی ژنوم موش توسعه یافته است، که می توان تمام این روشها را به دو دسته اساسی تقسیم نمود. دسته اول شامل موشهای ترازیخته کلاسیک است، که حاصل از تزریق DNA خارجی به نام ترازن^{۴۵} به درون پیش هسته^{۴۶} ژنین تک سلولی می باشند، که این قطعه بطور تصادفی در ژنوم موش ادغام می گردد (۳۸). این روش عمدها برای افزایش بیان ژنهای خودی و یا بیان ژنهای هترو لوگ که در

⁴⁷Wild Type

⁴⁸Gene Targeted

⁴⁴Knockout Mice

⁴⁵Transgene

⁴⁶Pronuclear

رشد مدل‌های موشی تاریخته، نقاط ضعف این روشها بیشتر نمایان شده‌اند، ولی باعث بهبود فنی این روشها شده است.

دستورالعمل غیرفعال کردن ژن مورد نظر صورت می‌پذیرد.

نتیجه گیری

تشکر و قدردانی

از زحمات کلیه اساتید و دوستانی در تیم تحقیق، گردآوری، تنظیم منابع و مطالب تشکر و قدردانی می‌گردد.

طی سالیان گذشته، دو روش ذکر شده پیشرفت کرده‌اند و میزان موفقیت برای دستورالعمل ژنی در ژنوم موش بطور چشمگیری افزایش یافته است. هرچند به موازات تعداد روبه

Reference

1. Ahmadian H, Hashemi E, Akhavan O, Shamsara M, Hashemi M, Farmany A, et al. Apoptotic and anti-apoptotic genes transcripts patterns of graphene in mice. Mater Sci Eng C Mater Biol Appl 2017; 71:460-4.
2. Amirrasouli MM, Shamsara M. Comparing the in vivo and in vitro effects of hypoxia (3% O₂) on directly derived cells from murine cardiac explants versus murine cardiosphere derived cells. J Stem Cells Regen Med 2017;13:35-44.
3. Austin CP, Battey JF, Bradley A, Bucan M, Capecchi M, Collins FS, et al. The knockout mouse project. Nat Genet 2004;36: 921-4.
4. van Amerongen R, Nusse R. Towards an integrated view of Wnt signaling in development. Development 2009;136:3205-14.
5. Kozar K, Cierny MA, Rebel VI, Shigematsu H, Zagódzon A, Sicinska E, et al. Mouse development and cell proliferation in the absence of D-cyclins. Cell 2004; 118: 477-91.
6. Silva AJ, Simpson EM, Takahashi JS, Lipp HP, Nakanishi S, Wehner JM. Mutant mice and neuroscience: recommendations concerning genetic background. Banbury Conference on genetic background in mice. Neuron 1997;19:755-9.
7. Castrop H. Genetically modified mice-successes and failures of a widely used technology. Pflugers Arch 2010;459:557-67.
8. Esmaelizad M, Ahmadian G, Aghaiypour K, Shamsara M, Paykari H, Tebianian M. Induction of prominent Th1 response in C57Bl/6 mice immunized with an *E. coli*-expressed multi T-cell epitope EgA31 antigen against *Echinococcus granulosus*. Folia Parasitol 2013;60:28-34.
9. Saeedinia A, Shamsara M, Zeinoddini M, Sadeghi V, Maghsoudi N. Evaluation of nucleic acid sequence based amplification (NASBA) and reverse transcription polymerase chain reaction for detection of coxsackievirus b3 in cell culture and animal tissue samples. Iran J Biotechnol 2008; 6: 222-8.
10. Kan Z, Rouchka EC, Gish WR, States DJ. Gene structure prediction and alternative splicing analysis using genomically aligned ESTs. Genome Res 2001;11:889-900.
11. Sauer B. Inducible genetargeting in mice using the Cre/lox system. Methods 1998;14:381-92.

12. Sternberg N, Hamilton D. Bacteriophage P1 site-specific recombination. I. Recombination between loxP sites. *J Mol Biol* 1981;150:467-86.
13. Mao X, Fujiwara Y, Orkin SH. Improved reporter strain for monitoring Cre recombinase-mediated DNA excisions in mice. *Proc Natl Acad Sci* 1999;96:5037-42.
14. Sauer B, McDermott J. DNA recombination with a heterospecific Cre homolog identified from comparison of the pac-c1 regions of P1-related phages. *Nucleic Acids Res* 2004;32:6086-95.
15. Anastasiadis K, Fu J, Patsch C, Hu S, Weidlich S, Duerschke K, et al. Dre recombinase, like Cre, is a highly efficient site-specific recombinase in *E. coli*, mammalian cells and mice. *Dis Model Mech* 2009;2:508-15.
16. Andreas S, Schwenk F, Küter-Luks B, Faust N, Kühn R. Enhanced efficiency through nuclear localization signal fusion on phage PhiC31-integrase: activity comparison with Cre and FLP recombinase in mammalian cells. *Nucleic Acids Res* 2002;30:2299-306.
17. Raymond CS, Soriano P. High-efficiency FLP and PhiC31 site-specific recombination in mammalian cells. *PLoS One* 2007;2:e162.
18. Sequeira Lopez ML, Pentz ES, Nomasa T, Smithies O, Gomez RA. Renin cells are precursors for multiple cell types that switch to the renin phenotype when homeostasis is threatened. *Dev Cell* 2004; 6:719-28.
19. Sohal DS, Nghiem M, Crackower MA, Witt SA, Kimball TR, Tymitz KM, et al. Temporally regulated and tissue-specific gene manipulations in the adult and embryonic heart using a tamoxifen-inducible Cre protein. *Circ Res* 2001;89:20-5.
20. Wogan GN. Review of the toxicology of tamoxifen. *Semin Oncol* 1997; 24: S1-87-S1-97.
21. Nord AS, Chang PJ, Conklin BR, Cox AV, Harper CA, Hicks GG, et al. The International Gene Trap Consortium Website: a portal to all publicly available gene trap cell lines in mouse. *Nucleic Acids Res* 2006;34:D642-8.
22. Skarnes WC, von Melchner H, Wurst W, Hicks G, Nord AS, Cox T, et al. A public gene trap resource for mouse functional genomics. *Nat Genet* 2004;36:543-4.
23. Bagasra O, Prilliman KR. RNA interference: the molecular immune system. *J Mol Histol* 2004; 35:545-53.
24. Rao M, Sockanathan S. Molecular mechanisms of RNAi: implications for development and disease. *Birth Defects Res C Embryo Today* 2005;75:28-42.
25. Xia XG, Zhou H, Ding H, Affar el B, Shi Y, Xu Z. An enhanced U6 promoter for synthesis of short hairpin RNA. *Nucleic Acids Res* 2003; 31: e100.
26. Hasuwa H, Kaseda K, Einarsdottir T, Okabe M. Small interfering RNA and gene silencing in transgenic mice and rats. *FEBS Lett* 2002; 532: 227-30.
27. Coumoul X, Shukla V, Li C, Wang RH, Deng CX. Conditional knockdown of Fgfr2 in mice using Cre-LoxP induced RNA interference. *Nucleic Acids Res* 2005; 33: e102.
28. Wolff JA, Budker V. The mechanism of naked DNA uptake and expression. *Adv Genet* 2005; 54: 3-20.
29. McCaffrey AP, Kay MA. A story of mice and men. *Gene Ther* 2002; 9: 1563.
30. Wang Y, Juranek S, Li H, Sheng G, Tuschl T, Patel DJ. Structure of an argonaute silencing complex with a seed-containing guide DNA and target RNA duplex. *Nature* 2008; 456: 921-6.
31. McCammon JM, Amacher SL. Using zinc finger nucleases for efficient and heritable gene disruption in zebrafish. *Methods Mol Biol* 2010; 649: 281-98.

32. Geurts AM, Cost GJ, Freyvert Y, Zeitler B, Miller JC, Choi VM. Knockout rats via embryo microinjection of zinc-finger nucleases. *Science* 2009; 325: 433.
33. Kim H, Kim JS. A guide to genome engineering with programmable nucleases. *Nat Rev Genet* 2014; 15: 321-34.
34. Kazemi P, Dashtizad M, Shamsara M, Mahdavinezhad F, Hashemi E, Fayazi S, et al. Effect of blastocoel fluid reduction before vitrification on gene expression in mouse blastocysts. *Mol Reprod Dev* 2016;83:735-42.
35. Gharib S, Dashtizad M, Farokhi F, Shamsara M. Effect of artificial collapse of mouse blastocyst on viability and Wnt3agene expression.J Cell Mol Res 2016; 19: 102-13. [In Persian]
36. Mahdavinezhad F, Dashtizad M, Shamsara M, Kazemi P, Fathalizade P, Zandi GH. Effect of blastocoelic fluid reduction on quality and expression of developmentally important genes in mouse blastocysts. *Int J Fertil Steril* 2015; 9: 63.
37. Zandi G, Dashtizad M, Assadi Tehrani G, Shamsara M.Expression levels of pluripotency specific markers, oct4 and nanog in ivf derived mouse blastocysts.NCMBJ 2016;6:65-72. [In Persian]
38. Gordon JW, Scangos GA, Plotkin DJ, Barbosa JA, Ruddle FH. Genetic transformation of mouse embryos by microinjection of purified DNA. *Proc Natl Acad Sci USA*, 1980. 77: 7380-4.
39. Thomas KR, Capecchi MR. Site-directed mutagenesis by gene targeting in mouse embryo-derived stem cells. *Cell* 1987; 51: 503-12.
40. Thomas KR, Deng C, Capecchi MR. High-fidelity gene targeting in embryonic stem cells by using sequence replacement vectors. *Mol Cell Biol* 1992;12:2919-23.
41. Kohan DE. Progress ingene targeting: using mutant mice to study renal function and disease. *Kidney Int* 2008;74:427-37.
42. Carroll D. Genome engineering with zinc-finger nucleases. *Genetics* 2011;188:773-82.
43. Kim H, KimJS. A guide to genome engineering with programmable nucleases. *Nat Rev Genet* 2014;15:321-34.