

طراحی، بهینه‌سازی و بیان ژن بتا دیفنسین - تاثیر آن در ترمیم زخم

نفسه کریمی^۱ (M.Sc)، بهناز صفار^{۱*} (Ph.D)، محسن مبینی دهکردی^۲ (Ph.D)، کامران قاندي^۳ (Ph.D)

۱- گروه ژنتیک، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شهرکرد، شهرکرد، ایران

۲- پژوهشکده زیست فناوری، دانشگاه شهرکرد، شهرکرد، ایران

۳- گروه بیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران

چکیده

هدف از این مطالعه طراحی، بهینه‌سازی و بیان ژن بتا دیفنسین یکی از بزرگ‌ترین خانواده‌ی پپتیدهای ضد میکروبی است. در این مطالعه، ژن بتا دیفنسین با استفاده از سیستم بیان ژن مبتنی بر پلاسمید pET-32a(+) و سیستم القا کننده IPTG، در باکتری E.coli بیان شد. به منظور بررسی خصوصیت ترمیم زخمی (Wound Healing) و اثر آن بر بهبود زخم، در مدل موش تی-آر آن پروتئین بتا دیفنسین تروپیل‌های ۱ و ۲ (BNBD2) مورد بررسی خاصیت ترمیم زخمی قرار داده است.

در این مطالعه، به منظور بررسی خصوصیت ترمیم زخمی (Wound Healing) و اثر آن بر بهبود زخم، در مدل موش تی-آر آن پروتئین بتا دیفنسین تروپیل‌های ۱ و ۲ (BNBD2) مورد بررسی خاصیت ترمیم زخمی قرار داده است. برای بررسی خصوصیت ترمیم زخمی، زخم‌های ایجاد شده در موش تی-آر آن پروتئین بتا دیفنسین، مقایسه با گروه کنترل وجود داشت.

نتایج نشان داد که ژن BNBD2 با موفقیت آمیزی در ناقل pET32a(+) بیان شده و زخم‌ها بهبود یافته است. همچنین ترکیب توسط IPTG القا گردید که شش معنی آن در گروه تی-آر آن مقایسه با کنترل وجود داشت.

نتیجه‌گیری: ژن بتا دیفنسین با موفقیت در سیستم بیان ژن بیان شد. این پروتئین می‌تواند در آینده در ترمیم زخم استفاده قرار گیرد.

کلمات کلیدی: دیفنسین، التیام زخم، همانند سازی - اکولی، بیان ژن

مقدمه

پپتیدهای ضد میکروبی، پلی‌پپتیدهایی کم‌تر از ۱۰۰ آمینو اسید می‌باشند که طیف وسیعی از فعالیت‌های ضد میکروبی دارند. این پپتیدها عمدتاً غشاهای میکروبی را مورد هدف قرار می‌دهند، در نتیجه به واسطه‌ی قابلیت کاربرد آن‌ها، به عنوان آنتی‌بیوتیک‌های نسل جدید به شمار می‌روند [۱، ۲]. یک دسته از این پپتیدها دیفنسین‌ها هستند. دیفنسین‌ها به سه گروه آلفا

(α)، بتا (β) و تتا (θ) تقسیم می‌شوند [۳]. بتا دیفنسین‌ها یکی از بزرگ‌ترین اعضای این خانواده می‌باشند و رونوشت آن‌ها در بسیاری از مهره‌داران، بی‌مهرگان و گیاهان یافت می‌شود [۴]. بیش‌تر دیفنسین‌ها شش ریشه‌ی سیستمین دارند که برای فعالیت ضد میکروبی ضروری نیست اما مقاومت بالایی نسبت به پروتولیز باکتریایی را ایجاد می‌کنند [۵]. دیفنسین‌ها در سلول‌ها و بافت‌هایی فراوان می‌باشند که در دفاع میزبان بر

زیستی و کاهش سمیت برای سلول یوکاریوت وجود دارد [۶]. با توجه به طیف وسیع خاصیت ضد میکروبی بتادیفنسنین نوتروفیل گاو در مقایسه با سایر دیفنسنین‌ها، این تحقیق، با هدف طراحی، بهینه‌سازی کدون، همسانه‌سازی و بیان ژن BNBD2 در ناقل pET-32a(+) و بررسی خواص ترمیمی آن صورت گرفت تا گامی جهت تولید یک پپتید دارویی با خاصیت ترمیمی و ضد میکروبی برداشته شود.

مواد و روش‌ها

سویه‌های اکتربای، اقل ۱۸ مواد باکتری‌های استفاده شده شامل سویه‌های آزمایشگاهی همسانه‌سازی و بیانی باکتری E.coli به ترتیب با نام‌های DH5α و BL21 (DE3) و پلاسمیدهای pGH و pET-32a(+) جهت همسانه‌سازی و بیان ژن هدف به ترتیب مورد استفاده قرار گرفتند. از محیط‌های کشت لوریا برتانی مایع و آگاردار جهت رشد باکتری E.coli استفاده گردید. آنتی‌بیوتیک آمپی‌سیلین به منظور غربالگری، از شرکت سیگما خریداری شد. آنزیم‌های محدودالتر BamHI و HindIII و RNase H از شرکت سینازن و آنزیم DNA T4 لیگاز، از شرکت تاکارا تهیه شدند. روش‌های ملکولی استفاده شده در این پژوهش بر اساس روش‌های استاندارد می‌باشد [۸].

طراحی، ساخت، بهینه‌سازی همسانه‌سازی ژن BNBD2

ژن بتادیفنسنین ۲ - Bovine neutrophil defensin 2 (defensin 2) با طول ۱۲۰ جفت باز، کدکننده‌ی پپتیدی با ۴۰ آمینو اسید در بردارنده‌ی ۶ ریشه‌ی سیستمین با سه باند دی‌سولفید درون مولکولی ما بین ریشه‌های ۳۶-۷، ۴۹-۱۴ و ۳۷-۱۹ می‌باشد. توالی ژن از بانک اطلاعاتی NCBI, Ensemble, با شماره (P 46160.1) گرفته شد. در این تحقیق با استفاده از نرم‌افزار Clustalw میزان شباهت توالی مورد نظر با توالی آمینواسیدی دیفنسنین‌های انسانی و سایر دیفنسنین‌های موجود در گاو مقایسه گردید. به منظور همسانه‌سازی و بیان ژن BNBD2 در باکتری E.coli، توالی ژن هدف BNBD2 بر اساس توالی آمینواسید آن و کدون‌های ترجیحی مورد استفاده

ضد عفونت‌های میکروبی درگیر می‌باشند [۱]. لوکوسیت‌ها و سلول‌های مخاطی اپی‌تلیال عمده انواع سلول‌هایی هستند که دیفنسنین‌ها را تولید می‌کنند [۴].

بررسی توسعه تجاری پپتیدهای ضد میکروبی در کشورهای مختلف نشان می‌دهد که می‌توان از داروهای پپتیدی در مراحل مختلف درمان و برای درمان موارد مختلف ابتلا به عفونت مانند زخم پای بیماران دیابتی، جوش صورت، عفونت غشای مخاطی، ورم لثه یا مننژیت به صورت موضعی، خوراکی یا سیستمیک استفاده کرد [۶]. مطالعات نشان می‌دهد که غلظت دیفنسنین‌ها در پلاسما، خون و مایعات بدن در بیماران با عفونت باکتریایی افزایش می‌یابد و اهمیت فیزیولوژیکالی دیفنسنین‌ها را در عفونت مشخص می‌کند. در کنار اثر دیفنسنین‌ها بر روی دفاع میزبان و تنظیم ایمنی، هم‌چنین نقش مهمی در بهبود زخم ایفا می‌کنند. به عبارت دیگر دیفنسنین‌ها با غیر فعال کردن باکتری‌ها، ویروس‌ها و مخمرها، باعث تسریع در بهبودی زخم می‌گردند [۷]. دیفنسنین‌ها در فرایندهای سلولی متعدد مانند مهاجرت سلول یا تکثیر سلولی شرکت می‌کنند و به عنوان عاملی در بهبود زخم پوست پستانداران توصیف شده‌اند. فاکتورهای مشتق شده از کراتینوسیت‌ها و پپتیدهای ضد میکروب باعث تحریکات هورمون‌های اتوکراین و پیش‌برد مهاجرت کراتینوسیت‌ها و سنتز کلاژن می‌شوند. کاهش در میزان پپتیدهای ضد میکروب مشتق شده از کراتینوسیت‌ها با افزایش ریسک عفونت همراه است. برای نمونه کاهش در پپتیدهای ضد میکروب می‌تواند توضیحی برای افزایش خطر در عفونت‌های پزودوموناس در بیماران سوختگی باشد [۷]. پپتیدهای ضد میکروب چندین مزیت بیش‌تر از آنتی‌بیوتیک‌ها دارند: ۱- به واسطه‌ی مکانیسم‌های اختصاصی پپتیدهای ضد میکروب، مقاومت کم‌تری در برابر آن‌ها به وجود می‌آید. ۲- پپتیدهای ضد میکروب طیف وسیعی از میکروب‌ها را مورد هدف قرار می‌دهند. ۳- فعالیت پپتیدهای ضد میکروب، در غلظت نانومولار انجام می‌گیرد. ۴- امکان سنتز شیمیایی آنالوگ‌های پپتیدهای ضد میکروب با ویژگی تغییر یافته‌ی

(DE3) به روش شوک حرارتی انتقال یافت. سویه میزبان نو ترکیب بر روی محیط LB حاوی عامل انتخابی آمپی سیلین به مدت یک شب کشت گردید. بنابراین کلنی های نو ترکیب با غربالگری آنتی بیوتیک جدا شدند. حضور پلاسمید نو ترکیب با هضم آنزیمی توسط آنزیم های BamHI و HindIII و انجام توالی یابی، تایید گردید (شرکت ژن فن آوران).

انتهای بیان - بررسی تولید و تثبیت. به منظور بررسی بیان ژن، یک تک همسانه از باکتری تراریخت، در محیط LB مایع دارای آنتی بیوتیک آمپی سیلین با غلظت ۱۵۰ µg/ml کشت شبانه داده شد و سپس ۵ میلی لیتر از آن به ۵۰ میلی لیتر از همان محیط تلقیح و پس از رسیدن OD به حد مطلوب القا توسط IPTG با غلظت یک میلی مولار انجام شد. نمونه برداری قبل از القا و در زمان های مختلف پس از القا صورت گرفت. بدین نحو که هر بار ۵ میلی لیتر از محیط جدا و مورد سانترفیوژ قرار گرفت. نمونه ها در ۵۰۰۰ rpm به مدت ۳۰ دقیقه سانترفیوژ گردید و رسوب سلولی بعد از حل شدن در بافر TE و تاثیر امواج ماوراء صوت (قدرت ۸۰ درصد و پالس ۰/۵) در دور ۱۳۰۰۰ rpm در دمای ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۲۰ دقیقه سانترفیوژ شد. جهت بررسی بیان، مایع فازرویی، بر روی ژل اکریل امید SDS-PAGE برده شد. تعیین غلظت پروتئین نو ترکیب به کمک روش برادفورد انجام شد [۱۳]. بهینه سازی بیان در شرایط مختلف دانسیته سلولی در زمان القا، مدت زمان القا و دمای رشد در مطالعه قبلی صورت گرفته است [۹]. به منظور تایید اختصاصی پروتئین بیان شده از تکنیک حساس وسترن بلات استفاده گردید. جهت جدا کردن پروتئین دیفنسین از پروتئین نو ترکیب از اسید فرمیک استفاده شد و سانتریفون با غشای سلولزی جهت خالص سازی پروتئین مورد نظر مورد استفاده قرار گردید [۹].

اثر دیفنسین - ترمیم زخم جهت بررسی نقش پروتئین دیفنسین در ترمیم زخم از تعداد ۱۰ موش سفید ۱۰-۸ هفته ای نژاد BalbC استفاده شد (موش ها از دانشگاه آزاد اسلامی شهرکرد خریداری و ملاحظات اخلاقی در زمینه استفاده از حیوانات آزمایشگاهی رعایت گردید). بعد از

در باکتری E.coli و با در نظر گرفتن جایگاه های محدود کننده آنزیم های BamHI/HindIII طراحی گردید (بیشترین کدون های مورد استفاده در E.coli، aga، agg، cga، cgg برای آرژنین، ata، برای ایزولوسین، cta، برای لوسین، gga، برای گلیسین و ccc، برای پرولین می باشد). نرم افزارهای مورد استفاده جهت بهینه سازی کدون شامل E.coli rare codon و Optimizer، Genescript و analyzer2 می باشند. جهت جدا کردن پپتید مورد نظر از پروتئین نو ترکیب، جایگاه شکافت فرمیک اسید به صورت آسپارتیک اسید-پرولین در سمت N- ترمینال ژن BNBD2 قرار گرفت. توالی مذکور سنتز و در وکتور pGH درج گردید (شرکت بیونیر کره). اندازهی ژن مذکور به همراه انتهاهای چسبنده ۱۴۸ جفت باز می باشد. توالی الیگو نوکلئوتید (جایگاه BamHI و جایگاه HindIII در رشته DNA نشان داده شده است) و توالی آمینو اسید مربوط به ژن BNBD2 در زیر آمده است. توالی پپتید در کادر خاکستری و جایگاه محل برش توسط فرمیک اسید به صورت خط در زیر توالی مشخص شده است.

```
5'CGGATCCGACGATGACGATCCTATTGTCCG
TAACCATGTAACCTGCCGTATTAATCGTGGTT
TCTGTGTACCTATTCGTTGCCCTGGTCCGACT
CGTCAGATCGGTACGTGTTTTGGTCCGCGTAT
TAAATGCTGCCGTAGTTGGTAGAAGCTT3'
```

GSDDDDPIVRNHVTCRINRGFCVPIRCPGRTRQI
GTCFGPRIKCCRSW

ژیه - سانه سازی ژن BNBD2 - ناقل pET32a(+)

پلاسمیدهای pGH حاوی ژن مورد نظر و وکتور pET32a(+) با آنزیم های محدود الاثر BamHI و HindIII مورد هضم قرار گرفتند. برای جداسازی قطعات مورد نظر محلول های واکنش برش بر روی ژل آگارز ۱ درصد با دمای ذوب پایین الکتروفورز گردید. سپس توسط کیت استخراج DNA از ژل آگارز مورد جداسازی قرار گرفتند. باند مربوط به ژن و ناقل برش یافته، از ژل جدا شدند. سپس واکنش الحاق قطعه ژن و وکتور برش خورده با نسبت مولی ۱ به ۳ با کمک آنزیم T4 لیگاز در دمای ۱۶ درجه سانتی گراد به مدت ۱۲ ساعت انجام پذیرفت. محصول الحاق به باکتری های مستعد شده BL21

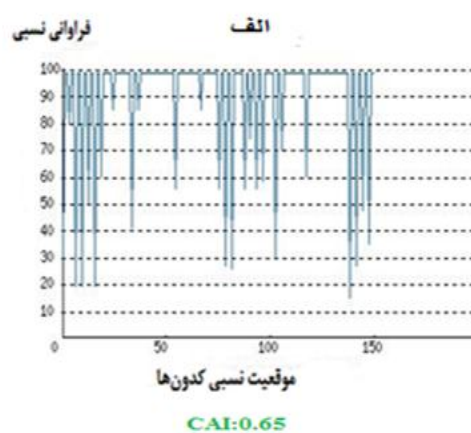
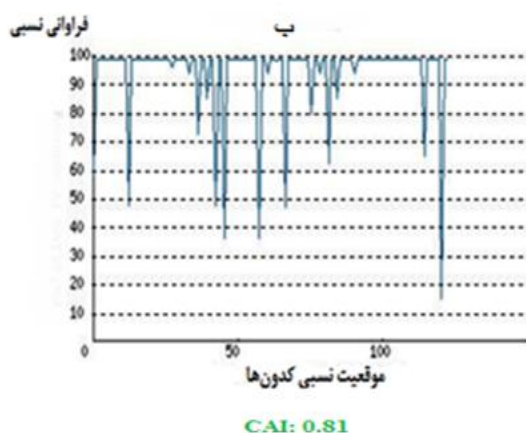
گوانین که می‌تواند بر روی بیان پروتئین در باکتری Ecoli تاثیرگذار باشد بهینه گردید. بررسی کدون‌های موجود در توالی نوکلئوتیدی کمک بزرگی در پیش‌بینی میزان بیان و انتخاب میزان مناسب به منظور بیان پروتئین می‌کند. افزایش شاخص CAI (Codon Adaptation index) نشان‌دهنده‌ی افزایش کدون‌های مورد استفاده برای بیان این ژن در باکتری است (شکل ۱). احتمال بیان بالا با میزان CAI رابطه مستقیم دارد. CAI بالای ۰/۸ از بیان بالای پروتئین در میزان مورد نظر حکایت می‌کند. CAI برای پپتید BNBD2 بعد از بهینه‌سازی کدون‌ها، ۰/۸۱ می‌باشد. بنابراین بیان این پروتئین در میزان اشتریشیاکولی بعد از بهینه‌سازی کدون‌ها می‌تواند افزایش یابد. در منحنی درصد بازهای سیتوزین و گوانین، محدوده‌ی ایده‌آل درصد C و G بین ۳۰ درصد تا ۷۰ درصد است و پیک‌های خارج از این محدوده بر کارایی بیان اثر معکوس می‌گذارد. درصد محتوای سیتوزین و گوانین برای ژن BNBD2 بعد از بهینه‌سازی کدون‌ها، ۵۱/۲۸ درصد می‌باشد (شکل ۲). درصد توزیع کدون‌ها در گروه‌های دسته‌بندی شده نیز محاسبه گردیده است. ارزش ۱۰۰ برای کدون‌هایی با بالاترین فراوانی برای بیان در ارگانسیم مورد نظر داده می‌شود. کدون‌هایی با ارزش کم‌تر از ۳۰ برای بیان مناسب نیستند (شکل ۳). ژن BNBD2 پس از بهینه‌سازی سنتز و در ناقل pGH توسط شرکت سازنده همسانه‌سازی شد.

بی‌هوشی موش‌ها، قسمتی از موهای سطح پشتی تراشیده و ناحیه پوست تراشیده شده با الکل ۷۰ درصد تمیز گردید. از یک پانچ بیوپسی ۵ mm برای ایجاد زخم پوستی در شرایط استریل استفاده گردید و روی زخم‌ها پوشانده نشد [۱۱،۱۰]. سپس حیوانات به دو گروه کنترل و تیمار تقسیم شدند. مقدار ۵۰ میکرولیتر از بافر حل‌کننده پروتئین به عنوان کنترل برای یک بار در روز و ۵۰ میکرولیتر از پروتئین دیفنسین ۱۰ میکروگرم در ۵۰ میکرولیتر به عنوان غلظت تیمار (این غلظت از پروتئین دارای خواص ترمیمی و باکتری کشی می‌باشد غلظت‌های بیش‌تر واکنش‌های التهابی را تحریک می‌کند) استفاده شد [۱۸]. جهت بررسی روند ترمیم زخم روزهای اول، سوم، ششم و نهم مساحت زخم بر حسب ۲mm اندازه‌گیری شد [۱۲]. برای تجزیه و تحلیل اطلاعات به دست آمده، از آزمون ANOVA و نرم‌افزار SPSS (version,17) استفاده گردید.

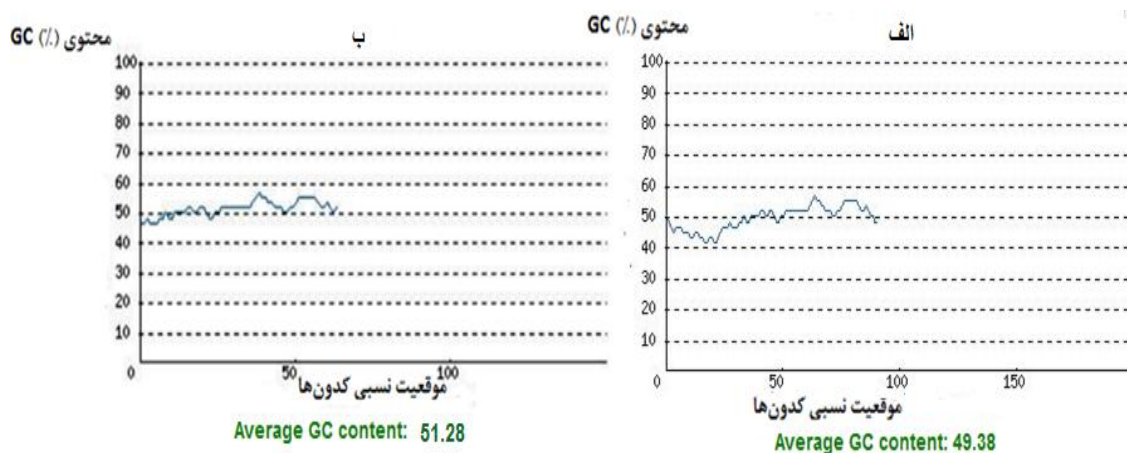
نتایج

نتایج بررسی هم‌دینی و ویتئین BNBD2: نتایج حاصل از هم‌ردیفی این پپتید با دیفنسین‌های انسانی و سایر دیفنسین‌ها نشان‌دهنده وجود شش ریشه سیستمین حفاظت شده در این ترکیب می‌باشد.

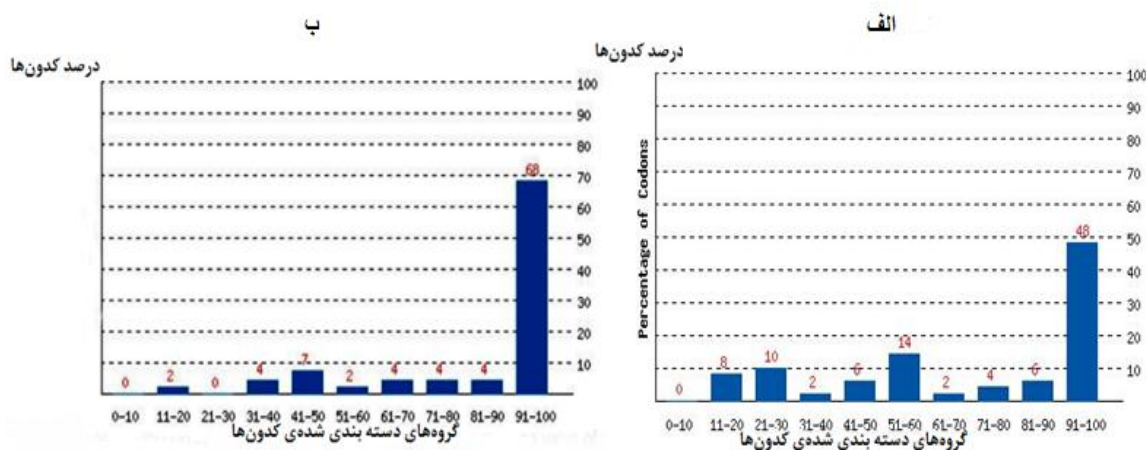
بهینه‌سازی همسانه‌سازی توالی ژن BNBD2. ترادف کد کننده ژن BNBD2 با توجه به عوامل متعددی از جمله Codon usage bias و افزایش درصد محتوای سیتوزین و



شکل ۱. توزیع فراوانی کدون‌های مورد استفاده برای بیان در میزان مورد نظر (اشتریشیاکولی). (الف) شاخص CAI قبل از بهینه‌سازی کدون ۰/۶۵. (ب) بعد از بهینه‌سازی کدون شاخص مورد نظر به ۰/۸۱ می‌رسد.



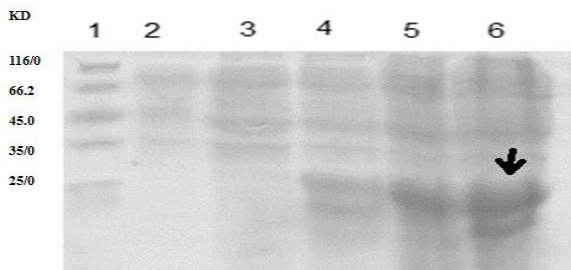
شکل ۲. منحنی درصد محتوی بازهای GC. محدوده‌ی ایده آل درصد GC بین ۳۰٪ تا ۷۰٪ است و پیک‌های خارج از این محدوده بر کارایی بیان اثر معکوس می‌گذارد. الف) درصد GC برای ژن BNBD2، قبل از بهینه‌سازی کدون ۴۹/۳۸ درصد (ب) بعد از بهینه‌سازی به ۵۱/۲۸ درصد می‌رسد.



شکل ۳. درصد توزیع کدون‌ها در گروه‌های دسته بندی شده. الف) درصد توزیع کدون‌ها قبل از بهینه‌سازی. همانطور که در شکل مشخص شده است، ۱۸ درصد از کدون‌ها، ارزش کمتر از ۳۰ در گروه‌های دسته بندی شده دارند که کارایی ترجمه را کاهش می‌دهد. ب) درصد توزیع کدون‌ها بعد از بهینه‌سازی. این می‌زان به ۲٪ کاهش می‌یابد.

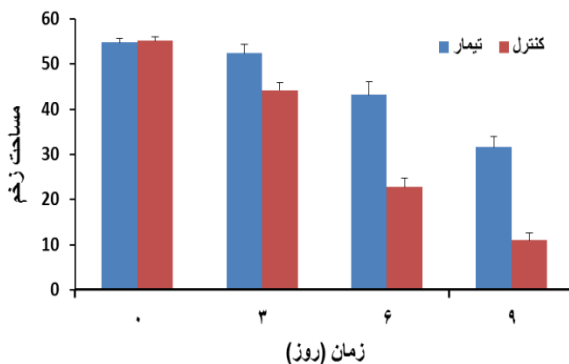
همسانه‌سازی می‌باشد (شکل ۵). نتایج تعیین توالی صحت توالی به دست آمده را تایید نمود. بیان ژن BNBD2 - تایید آن ژن BNBD2 همسانه‌سازی شده در ناقل pET32a توسط IPTG یک میلی مولار القا شد و نمونه‌های پروتئینی تحت شرایط دناتوره به همراه نشانگر پروتئینی (SM0671) روی ژل پلی‌آکریل آمید الکتروفورز شدند (شکل ۶). بیش‌ترین بیان ۴ ساعت بعد از القا می‌باشد. پروتئین فیوژن (پپتید BNBD2 به همراه هگزا هیستیدین و سایر دنباله‌های پروتئینی موجود در ناقل pET32 مانند تیرو دوکسین) وزنی حدود ۲۵ کیلو دالتون دارد. نتایج مربوط به بهینه‌سازی بیان، خالص‌سازی پروتئین و تایید آن توسط

زیر ه-سانه سازی (+) PET-32a: قطعات حاصل از برش وکتورهای pET-32a(+) و pGH از روی ژل بازیافت شدند و قطعات ژن و ناقل با یکدیگر الحاق شدند (شکل ۴). الحاق ژن BNBD2 به پلاسمید (+) PET-32a با موفقیت انجام شد. کلونی‌های حاوی پلاسمید بیانی نو ترکیب (+) pET-32a- BNBD2 مورد استخراج پلاسمید قرار گرفتند. غربالگری با استفاده از آنزیم‌های محدودکننده BamHI/HindIII صورت گرفت و پلاسمید نو ترکیب (+) pET-32a- BNBD2 مورد هضم آنزیمی قرار گرفت. صحت برش با استفاده از الکتروفورز تایید شد. مشاهده‌ی قطعه خارج شده با اندازه مورد انتظار نشان‌دهنده صحت



شکل ۶: تصویر ژل SDS-PAGE جهت بررسی بیان پروتئین BNBD2 در زمان‌های مختلف. چاهک ۱: مارکر پروتئین SM0671 چاهک ۲: سلول لیز شده (E. coli BL21(DE3)) چاهک ۳: سلول لیز شده E. coli BL21(DE3) ترانسفورم شده با وکتور نوترکیب قبل از القا. چاهک ۴: پروتئین نوترکیب ۲ ساعت بعد از القا با IPTG. چاهک ۵: پروتئین نوترکیب ۳ ساعت بعد از القا با IPTG. چاهک ۶: پروتئین نوترکیب ۴ ساعت بعد از القا با IPTG. فلش باند مورد نظر را نشان می‌دهد.

۱. رسی تاثیر ۱۰۰٪ و ۱۰٪ روی ۱۰۰٪ و ۱۰٪ ترمیم زخم ابتدا اندازه زخم بر روی دو گروه تیمار و کنترل یکسان بود. بر اساس آزمون ANOVA در روزهای سوم، ششم و نهم تفاوت معنی‌داری از جهت مساحت زخم بین گروه‌های کنترل و تیمار دیده شد. کاهش معنی‌دار مساحت زخم بر اساس آزمون ANOVA در سطوح مختلف تیمار و بین کنترل و تیمار در هر زمان نشان داده شده است ($P < 0.05$) (شکل ۷).

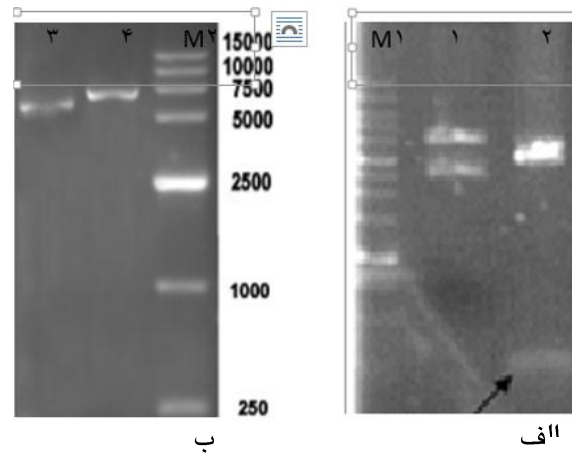


شکل ۷: میانگین میزان کاهش مساحت زخم در روزهای سوم، ششم و نهم بعد از ایجاد زخم به همراه انحراف معیار. کاهش معنی‌دار مساحت زخم بر اساس آزمون ANOVA در سطوح مختلف تیمار و بین کنترل و تیمار در هر زمان نشان داده شده است.

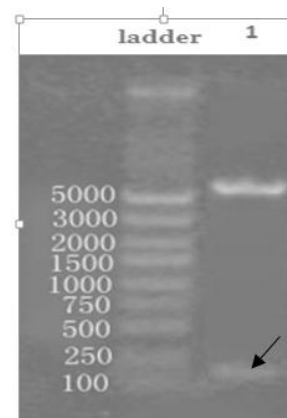
بحث و نتیجه‌گیری

آنتی‌بیوتیک‌ها هنوز به عنوان انتخاب اول درمانی برای مبارزه با عفونت‌های میکروبی در انسان‌ها و حیوانات مورد

وسترین‌بلات در مطالعه قبلی آمده است [۹]. وزن مولکولی پروتئین، ۴/۶ کیلودالتون بعد از جداسازی از پروتئین فیوژن می‌باشد.



شکل ۴: الگوی حرکت قطعات حاصل از برش وکتورهای (pET-32a+) و (pGH) روی ژل آگارز. الف) M1 مارکر ۱۰۰۰ جفت بازی SM0312 شماره ۱: وکتور pGH برش نخورده. شماره ۲ وکتور pGH برش خورده با آنزیم‌های BamHI/ HindIII، قطعه حدود ۱۴۸ جفت بازی حاوی ژن مورد نظر خارج شده است. ب) شماره ۳: وکتور (pET-32a+) برش نخورده که دارای ۵۹۰۰ جفت باز می‌باشد. شماره ۴: وکتور (pET-32a+) برش خورده با آنزیم‌های BamHI/ HindIII شامل دو قطعه می‌باشد. یک قطعه کوچک‌تر که از ژل خارج می‌شود در حدود ۲۶ جفت باز است و قطعه بزرگ‌تر به عنوان DNA ناقل می‌باشد که در حدود ۵۸۷۵ جفت باز است. M2 مارکر ۱۵ Kb DNA (Rovalab)



شکل ۵: الگوی حرکت قطعات حاصل از برش وکتور بیانی نوترکیب (pET-32a+) - BNBD2 (بعد از برش پلاسمید نوترکیب (pET-32a+) - BNBD2) با آنزیم‌های BamHI/ HindIII، یک قطعه حدود ۱۴۸ جفت بازی معادل با ژن مورد نظر و یک قطعه حدود ۵۸۰۰ جفت بازی معادل با پلاسمید برش خورده بر روی ژل مشخص گردید. مارکر وزن مولکولی SM0321

بررسی بیان پروتئین BNBD2 مناسب‌تر است. وکتور pET-32a(+)-BNBD2 تقریباً دارای ۵۹۰۰ جفت باز و ژن انتخاب‌گر آمپی‌سیلین (بتالاکتاماز) است. پروموتور T7 در این وکتور مسئول کنترل بیان ژن وارد شده است که القا این پروموتور توسط IPTG صورت می‌گیرد. وکتور pET-32a(+)-Lac I حاوی ژن Lac I می‌باشد که پروتئین مهارکننده Lac I را کد می‌کند. القا IPTG، مهارکننده را از اپراتور Lac بر می‌دارد، بنابراین زمانی که IPTG که یک آنالوگ برای لاکتوز است به سلول اضافه می‌شود رونویسی پلی‌مراز T7 و بنابراین رونویسی ژن هدف انجام می‌شود. مزیت IPTG برای مطالعات *In vivo* این است که به وسیله *E. coli* متابولیزه نمی‌شود و غلظت آن ثابت و پایدار می‌ماند و سرعت بیان ژن تحت کنترل در آزمایش متغیر نمی‌باشد. سویه DE3 میزبانی از فاژ لیزوژن λDE3 می‌باشد که حامل یک نسخه کروموزومی از ژن T7 RNA polymerase تحت کنترل پروموتور LacUV5 است. چنین سویه‌های برای تولید پروتئین ژن‌های هدف که در وکتور pET تحت القای IPTG همسانه‌سازی شده‌اند مناسب است. علاوه بر این به دلیل خاصیت باکتری‌کشی پروتئین دیفنسین باید این پروتئین به صورت فیوژن با پروتئین‌های دیگر بیان شود تا باعث مرگ سلول میزبان نشود از این رو ناقل pET 32a به دلیل داشتن ژن تیروآکسین ناقل مناسبی برای این پروتئین می‌باشد. در مطالعه قبلی توسط این تیم تحقیقاتی، پروتئین مورد نظر توسط سانتریکون Vivaspin2 که حاوی غشای تری‌استات سلولز و یا هیدروسارت است خالص‌سازی شد و با استفاده از جایگاه برش اسپار-تیک-پرولین پروتئین مورد نظر از توالی‌های اضافه‌مانند پروتئین تیوردوکسین جدا گردید [۱۴]. از آنجایی که فاکتورهای مولکولی مهم برای قدرت ضد میکروبی یک پپتید بار و هیدرو فوبیسیته آن می‌باشد و با در نظر گرفتن خاصیت کاتیونیک ناحیهی c-ترمینال پپتید BNBD2، به نظر می‌رسد بیان بالای این ژن می‌تواند فعالیت ضد میکروبی بهتری بر ضد باکتری داشته باشد. بررسی اثر باکتری‌کشی روی تعدادی از باکتری‌های گرم منفی و گرم مثبت نشان‌دهنده قدرت باکتری‌کشی این

مصرف قرار می‌گیرند. شیوع مقاومت باکتریایی به آنتی‌بیوتیک‌ها یک نگرانی برای سلامت عمومی ایجاد می‌کند. در نتیجه کشف و گسترش پپتیدهای ضد میکروب منجر به بهبود بیماری‌های عفونی می‌شود. پپتیدهای ضد میکروب بر طیف وسیعی از باکتری‌ها، قارچ‌ها، انگل‌ها و ویروس‌های غشادار عمل می‌کنند و برخلاف آنتی‌بیوتیک‌ها که عموماً یک آنزیم متابولیک را هدف قرار می‌دهند و ممکن است مقاومت در میکروارگانیسم‌ها القا کنند، پپتیدهای ضد میکروب عمدتاً با مکانیسم‌های تشکیل‌دهنده‌ی منفذ در غشاء هدف، عمل می‌کنند که مقاومت در برابر آن مشکل می‌باشد [۱۵، ۱۶]. در پستانداران، دیفنسین‌ها در میان فراوان‌ترین طیف وسیع آنتی‌بیوتیک‌ها هستند و در سلول‌های هماتوپوئیتیک و اپی‌تلیال بیان می‌شوند [۱۶]. دیفنسین‌ها به ویژه در نوتروفیل‌ها فراوان هستند هر چند بیان ژن به نوتروفیل‌ها محدود نمی‌شود [۱۷].

در این تحقیق به منظور تولید و بیان پروتئین BNBD2، ابتدا با در نظر گرفتن کدون‌های مورد استفاده در باکتری اشریشیاکولی، طراحی و سنتز شیمیایی ژن BNBD2 صورت گرفت و شرایط لازم جهت بیان این پروتئین با ساخت سلول‌های مستعد به بیان ژن فراهم شد و طی بررسی‌های مختلف این پروتئین تولید گردید. نحوه‌ی به کارگیری کدون‌ها ممکن است روی میزان بیان پروتئین اثر بگذارد. در صورتی که ژن مورد نظر حاوی کدون‌هایی باشد که به طور معمول در باکتری به کار نمی‌رود به دلیل کمبود tRNA برای کدون‌های کمیاب احتمال کاهش میزان بیان وجود دارد. هنگام برخورد با یک یا دو کدون کمیاب امکان وقفه در ترجمه و به دنبال آن کاهش سرعت ساخت پروتئین و در معرض تخریب قرار گرفتن mRNA وجود دارد. با این وجود حضور یک کدون کمیاب لزوماً منجر به کاهش بیان نخواهد شد [۱۴]. در این پژوهش از سویه *E. coli* BL21 (DE3) استفاده شد و ژن BNBD2 با در نظر گرفتن کدون‌های بیانی در این سویه طراحی و سنتز گردید. این سویه با داشتن tRNA‌هایی که اسید آمینه را برای کدون‌های کمیاب فراهم می‌کنند برای

- [5] De Smet K, Contreras R. Human Antimicrobial Peptides: Defensins, Cathelicidins and Histatins. *Biotechnol. Lett* 2005; 7: 1337-1347.
- [6] Lazarev VN. Antimicrobial peptides and their use in medicine. *Appl Biochem Micro* 2010; 46: 803-814.
- [7] Heilborn JD, Nilsson MF, Kratz G, Weber G, Sørensen O, Borregaard N, Stähle-Bäckdahl M. The cathelicidin anti-microbial peptide LL-37 is involved in re-epithelialization of human skin wounds and is lacking in chronic ulcer epithelium. *J Invest Dermatol*. 2003;120 (3):379-89.
- [8] Sambrook J, Russell DW. *Molecular cloning; a laboratory manual*. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York 2001.
- [9] Karimi N, Saffar B, Ghaedi K, Mobini-Dehkordi M. Optimization of expression, purification and handling anti bacteria feature protein of bovine neutrophil B-defensing BNBD2. *J Shahrekord Univ Med Sci* 2013; 15: 89-97. (Persian).
- [10] Akila S, Nanda A. In-vivo wound healing activity of silver nanoparticles: an investigation. *Intern J Sci Res* 2012; 3: 1208-1212.
- [11] Heydarnejad MS, Yarmohammadi-Samani P, Mobini-Dehkordi M, Rahnama S. The influence of topical treatment of dermal wounds with silver nanoparticles on ALT and AST enzymes and hemoglobin in mice (*Mus Musculus*). *ZUMS J* 2013; 21: 35-44 (Persian).
- [12] Heydarnejad MS, Yarmohammadi-Samani P, Mobini-Dehkordi M, Rahnama S. Assessing the effects of silver nanoparticles on some hematological parameters during the wound healing in mice. *Fez J Kashan Univ Med Sci* 2013; 12: 359-365 (Persian).
- [13] Bradford MM. A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Anal Biochem* 1976; 72: 248-254.
- [14] Sørensen H. Advanced genetic strategies for recombinant protein expression in *E.coli*. *J Biotechnol* 2005; 115: 113-128.
- [15] Brogden KA, Ackermann M: Antimicrobial peptides in animals and their role in host defences. *Int J Antimicrob Ag* 2003; 22: 465-478.
- [16] Hajikhani B, Peerayeh SN. Cloning, expression, purification and antigenicity of recombinant UreB332-HpaA fusion protein from *Helicobacter pylori*. *MJMS* 2010; 13: 1-10 (Persian).
- [17] Cormican P, Meade KG. Evolution, expression and effectiveness in a cluster of novel bovine B-defensin. *Immunogenetics* 2008; 60: 147-156.
- [18] Steinstraesser L, Koehler T, Jacobsen F et al. Host defense peptides in wound healing. *I Mol Med* 2008; 14: 528-537.
- [19] Bradan A, Nizet V, Gallo RH. Antimicrobial peptide and the skin. *Expert Opin Biol Ther* 2004; 4: 543-549.

پروتئین بود [۹]. با توجه به نتایج به دست آمده از مطالعه قبلی بر آن شدیم تا خاصیت ترمیمی پروتئین تولید شده را نیز مطالعه کنیم. نتایج حاکی از خاصیت ترمیمی پروتئین مذکور دارد. به طوری که میزان بهبودی زخم در روزهای ۳، ۶ و ۹ نسبت به هم اختلاف معنی داری را نشان داد. مطالعات نشان داده است که در هنگام زخم میزان بیان بتا دیفنسین ها افزایش می یابد. بتا دیفنسین ها باعث تکثیر و حرکت کراتینوسیت های پوست و رگزایی می شوند که در ترمیم زخم نقش دارند. علاوه بر این با تحریک فیبروبلاست ها باعث سنتز پروتئوگلیکان های خارج سلولی می گردند [۱۸، ۱۹]. هر چند خاصیت باکتری کشی و جلوگیری از عفونت می تواند نیز می تواند عامل مهمی در افزایش قدرت ترمیم باشد. بنابراین با توجه به نقش دوگانه این پپتیدها بی شک نتایج این تحقیق می تواند در بررسی این پپتیدها به عنوان عوامل درمانی جدید در ترمیم و بهبود زخم مؤثر باشد.

تشکر و قدردانی

این پژوهش با حمایت مالی دانشگاه شهرکرد در قالب طرح پژوهشی انجام شده است.

منابع

- [1] Ganz T. Defensins: antimicrobial peptides of innate immunity. *Nature* 2003; 3: 710-720.
- [2] Li Y. Recombinant production of antimicrobial peptides in *Escherichia coli*: A review. *Protein Express Purif* 2011; 80: 260-267.
- [3] Aono S, Li C, Zhang G. Molecular and functional characterization of bovine beta-defensin. *Vet Immunol Immunopathol* 2006; 113: 181-190.
- [4] Klotman ME, Chang TL. Defensins in innate antiviral immunity. *Nat Rev Immunol* 2006; 6: 447-456.

Design, construction, cloning and expression of beta Defensin and its effect on wound healing

Nafiseh Karimi (MSc)¹, Behnaz Saffar (Ph.D)^{1,2}, Mohsen Mobini(Ph.D)¹, Kamran Ghaedi (Ph.D)³

1 - Department of Genetics, Faculty of Sciences, Shahrekord University, Shahrekord

2 - Research Institute of Biotechnology, Shahrekord University, Shahrekord

3 - Department of Biology, Faculty of Sciences, University of Isfahan, Isfahan

(Received: 13 Apr 2015; Accepted: 26 Jul 2015)

Introduction: Defensins are members of the largest family of antimicrobial peptides and due to their activity against bacteria, fungi, and viruses are very profitable as new antibiotics. The aim of this study was to design, synthesis, clone and expression of BNBD2 (Bovine Neutrophil Beta-Defensin2) gene to investigate the wound healing process.

Materials and Methods: In this study, according to the preferred codon in E. coli, the BNBD2 gene was optimized and synthesized. The BNBD2 gene was sub cloned in vector pET-32a (+). The BNBD2 protein expression was assessed; using Isopropyl-β-D-thio-galactoside (IPTG) as an inducer and evaluating by SDS-PAGE. The potency of BNBD2 protein for healing was studied by creating a wound on a group of mice and treating them with BNBD2 protein in comparison with the control group.

Results: The results showed that BNBD2 gene was successfully cloned into pET32a (+) vector. The expression of protein was induced by IPTG. There was a significant reduction in wound area in the treatment group in compare to the control group.

Conclusiosn: Recombinant protein (BNBD2) was expressed successfully in prokaryotic system. This protein might be potentially beneficial for wound healing procedures in the future.

Keywords: Defensins, Wound Healing, Codon, Molecular Cloning, Gene Expression

* Corresponding author. Tel: +98 383 2324419

saffar_b@sci.sku.ac.ir