

طراحی پروتئین نو ترکیب حاوی اپی توپ های محافظت شده آنتی ژن هماگلوتینین و ویروس آنفلوآنزای سویه های H1N1 و H5N1 با استفاده از روش های بیوانفورماتیک

تاریخ دریافت مقاله: ۹۸/۷/۲۲؛ تاریخ پذیرش: ۹۹/۴/۱۵

چکیده

مقدمه: در سال های اخیر و با توجه به پیشرفت های انجام شده در حوزه بیوانفورماتیک، طراحی واکسن آنفلوآنزا دستخوش پیشرفت های قابل ملاحظه ای شده است. هدف از این مطالعه طراحی یک پروتئین نو ترکیب چند ظرفیتی بر مبنای اپی توپ بسیار محافظت شده پروتئین هماگلوتینین سویه های H1N1 و H5N1 است که در طی زمان دچار تغییر و موتاسیون نمی شوند.

روش کار: برای این منظور و با توجه به مطالعات میدانی قبلی توالی سویه های مورد نظر بررسی شد و اپی توپ هایی از این سویه ها انتخاب شدند. پس از بررسی خصوصیات ایمنی زائی و شیمیائی اپی توپ های انتخاب شده توسط سرور های مناسب، ساختار اولیه پروتئین نو ترکیب تعیین شد و متعاقب ترجمه معکوس توالی فوق، بهینه سازی کدون انجام شد و در نهایت توالی بهینه شده در درون وکتور PET32a+ و در بین دو ناحیه آنزیمی BamHI/XhoI قرار داده شد.

نتایج: نتایج بدست آمده نشان داد که پروتئین نو ترکیب حاصله در این مطالعه دارای وزن ملکولی 22451.72 g/mol با 214 اسید آمینه می باشد. pH ایزوالکتریک پروتئین فوق ۷/۲۵ و میزان حلالیت آن در سیستم پروکاریوتی ۱۰۰ درصد است. ضریب خاموشی ساختار فوق نیز به میزان $6.017 \times 10^4 \text{ M}^{-1}\text{cm}^{-1}$ تعیین شد. در نهایت و پس از بهینه سازی کدون، شاخص انطباق کدون (CAI) پروتئین نیز به میزان ۰/۹۵ محاسبه گردید.

نتیجه گیری: در نهایت و با توجه به داده های فوق پیش بینی می شود که ساختار چند اپی توپی طراحی شده در این مطالعه که دارای خصوصیات ایمونولوژیکی منحصر بفرد و قابل قبولی است را می توان با موفقیت و به میزان قابل قبولی در سیستم پروکاریوتی بیان نمود و جهت مطالعات ایمنی زائی بر علیه ویروس آنفلوآنزای A مورد استفاده قرار داد.

کلمات کلیدی: ویروس آنفلوآنزا، ایمونانفورماتیک، هماگلوتینین، مولتی اپی توپ

فرناز مقدم^۱، مرتضی تقی زاده طرنابی^۲،
رضا منصوری^{۱*}، مجید تیبانیان^۲، مهرا
دباغیان^۲

^۱گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی،
دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی
درمانی شهید صدوقی یزد
^۲گروه تحقیق و توسعه، موسسه تحقیقات
واکسن و سرم سازی رازی، سازمان
تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، کرج

نویسنده مسئول:

گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه
علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی
شهید صدوقی یزد
گروه تحقیق و توسعه، موسسه تحقیقات
واکسن و سرم سازی رازی، سازمان
تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، کرج

۰۹۱۲۵۴۳۳۶۸۴

۰۹۱۲۵۱۳۴۳۵۶

E-mail: majidtebianian@gmail.com
Rmansouri@ssu.ac.ir

مقدمه

در ساخت واکسن مد نظر قرار می‌گیرند.^۱ استفاده از پپتیدهای سنتتیک در واکسن‌ها مزایایی مانند سهولت نسبی در ساخت، ثبات شیمیایی و اجتناب از هر گونه خطر احتمالی عفونت دارد.^۲ در مطالعاتی که بر روی مدل‌های حیوانی انجام شده است ثابت شده که لنفوسیت های T سائتوتوکسیک (CTL) با شناسایی پروتئین‌هایی که از طریق مولکول های MHCII پردازش و عرضه می‌شوند، می‌توانند پاسخ ایمنی محافظتی را بر علیه ویروس آنفولانزا القا نمایند.^۳ اغلب اپی توپ‌هایی که توسط CTL شناسایی می‌شوند در پروتئین‌های داخلی ویروس قرار دارند اما اپی توپ‌های محدودی نیز در ساختار HA وجود دارند که سلول های CTL می‌توانند آن‌ها را شناسایی کنند.^۴ با توجه به این امر، پاسخ لنفوسیت های CTL به واکسن‌های اپی توپی کاملا به ساختار مولکول های سازگاری نسجی (HLA) وابسته است. لذا پلی مورفیسم این مولکول‌ها در جمعیت هدف یکی از مشکلات طراحی واکسن کارآمد است. بنابراین باید در طراحی این واکسن‌ها اپی توپ‌هایی از لنفوسیت T انتخاب شوند که قدرت ایجاد پاسخ در غالب جمعیت را داشته باشند.^۵

علاوه بر لنفوسیت های CTL، اهمیت سلول های TCD4+ نیز در طی پاسخ ایمنی در برابر ویروس آنفولانزا مورد توجه قرار گرفته است. این دسته از لنفوسیت‌ها به عنوان سلول های یاریگر شناخته می‌شوند و با شناسایی پپتیدهای ارائه شده توسط مولکول های MHCII، باعث راه اندازی و تقویت پاسخ های وابسته لنفوسیت های CD8+ (از جمله CTL) و لنفوسیت های B در برابر عفونت ویروس آنفولانزا می‌شوند.^۶ بهترین استراتژی بر علیه آنفولانزا استفاده از یک واکسن ترکیبی است که اپی توپ‌های آن توسط هر دو دسته از مولکول های MHCII و MHCII عرضه شوند و بر علیه مناطق بسیار محافظت شده ی HA و NA باشد. تا به امروز نیز تمرکز پژوهشگرها توسعه واکسن‌های جهانی با اثر بخشی متقاطع در برابر انواع ویروس آنفولانزا بوده است، این تمرکز بر روی نواحی بسیار محافظت شده می‌باشد که می‌تواند باعث پاسخ‌های گسترده سلولی یا همورال شود.^۷

با توجه به موارد ذکر شده و مطالعات قبلی، هدف از این مطالعه، بررسی بیوانفورماتیک پروتئین هم‌گلوتینین سویه‌های

آنفولانزا یکی از مهمترین بیماری‌های مسری تنفسی و عفونی است و علیرغم انجام واکسیناسیون هنوز یکی از علل عمده مرگ و میر می‌باشد و سلامت عمومی را در سراسر جهان تهدید می‌کند.^{۸-۱۰} ویروس آنفولانزا متعلق به خانواده ارتومیکسوویریده بوده و به چهار ساب تایپ تقسیم می‌شود که شامل A، B، C و D است.^{۱۱} نوع A این ویروس باعث مرگ و میر بسیاری می‌شود به همین علت تحقیقات زیادی بر روی آن انجام شده است.^{۱۲}

ویروس آنفولانزای مرغی H5N1 و پاندمیک H1N1 2009 موجب آلودگی انسان و اپیدمی است، شیوع ویروس بسیار بیماری‌زای H5N1 در آسیا منجر به ایجاد یک موقعیت اضطراری برای بهبود ابزارهای تشخیصی و کمک به مهار و کاهش خطر ابتلا به این بیماری همه گیر شده است.^{۱۳} واکسیناسیون مقرون به صرفه ترین اقدام برای جلوگیری از آنفولانزا می‌باشد و تنها وسیله ای است که می‌توان با آن از شیوع آنفولانزا در سطح وسیع جلوگیری نمود.^{۱۴} در واکسن‌های رایج از ویروس‌های کشته شده و یا زنده ضعیف شده استفاده می‌شود که تکنولوژی تولید هر دو بر پایه کشت ویروس زنده است که می‌تواند باعث کاهش میزان توسعه واکسن شود.^{۱۵} واکسن‌های فصلی رایج تنها در برابر سویه‌های در حال چرخش موثر هستند و در برابر آنفولانزای پاندمیک محافظت کمی دارند و یا محافظتی ایجاد نمی‌کنند.^{۱۶} متأسفانه به دلیل میزان بالای جهش، ویروس می‌تواند از شناسایی شدن توسط لنفوسیت T و آنتی بادی‌ها فرار کند، واکسن‌های فعلی توانسته اند این ویروس را شکست دهند.^{۱۷}

پروتئین‌های هم‌گلوتینین (Hemagglutinin یا HA) و نورآمینیداز (Neuraminidase یا NA)، آنتی ژن گلیکوپروتئینی اصلی هستند که در خارج از ویروس قرار دارند و به ترتیب باعث توانایی ویروس برای فرار و نفوذ به سلول میزبان می‌شوند.^{۱۸} پروتئین HA می‌تواند به دو دومن عملکردی مختلف تقسیم شود، بخش سر و ساقه که به ترتیب شامل محل رسپتور اتصال (RBS) و قسمت اتصال است.^{۱۹} در ناحیه پپتید اتصال (Fusion Peptide) در ساقه هم‌گلوتینین و همچنین در نواحی RBS ویروس آنفولانزا نواحی بسیار محافظت شده ای وجود دارند که به عنوان اهداف مهم

میزان حلالیت اپی توپ‌های انتخاب شده به وسیله سرورهای <http://www.biotech.ou.edu> و <https://sable.cchmc.org>، میزان pH ایزوالکتریک اپی توپ‌ها از طریق سرور Peptide property calculator (<https://pepcalc.com>) و میزان آلرژی زایی آنها با استفاده از سرور AlgPred سنجیده شدند. در نتیجه آن دسته از اپی توپ‌های دارای حلالیت مناسب که فاقد خاصیت آلرژیک و دارای pH ایزوالکتریک بودند برای ادامه کار انتخاب شدند.

با توجه به این که هدف نهایی در این مطالعه، بیان پروتئین نو ترکیب طراحی شده در سیستم پروکاریوتیک می‌باشد، در نتیجه اپی توپ‌هایی که محل‌های N-Glycosylated دارند می‌بایست حذف شوند. بنابراین اپی توپ‌های انتخابی در پایگاه NetNGlyc 1.0 مورد بررسی قرار گرفتند.

ساختار اولیه پروتئین و ترجمه معکوس

پس از انتخاب مناسب ترین اپی توپ‌ها بر اساس آنالیزهای بیوانفورماتیک توالی مربوط به آنها به صورت یک ساختار اولیه خطی نوشته شدند. در ادامه با استفاده از پایگاه GenScript ترجمه ی معکوس بر روی این ساختار انجام شد و توالی نوکلئوتیدی اپی توپ‌ها بدست آمد.

تعیین کدون نادر و بهینه سازی کدون

بهینه سازی (اپتیمایز کردن) کدون‌ها تکنیکی هست که باعث می‌شود بیان ژن در وکتور بیانی و سلول میزبان به مقدار قابل توجهی افزایش یابد.^{۱۴} برای این کار از سرور GenScript استفاده شد.

H1N1 و H5N1 و طراحی یک پروتئین نو ترکیب چند اپیتوپی بر اساس مناطق بسیار محافظت شده این پروتئین که در طی زمان دچار تغییر و موتاسیون نمی‌شوند می‌باشد تا به عنوان یک کاندید بالقوه در تهیه واکسن های مؤثر بر علیه آنفلوآنزا مورد استفاده قرار گیرد.

مواد و روش‌ها

با توجه به مطالعات میدانی قبلی توالی سویه‌های مورد نظر از بانک ژن در نظر گرفته شد و اپی توپ‌هایی از این سویه‌ها انتخاب شدند. شماره دسترسی (Accession number) توالی‌های انتخاب شده در جدول ۱ نشان داده شده است.

پیشگویی ایمنی‌زایی اپی توپ‌ها

به منظور پیش بینی پاسخ ایمنی سلولی با استفاده از دو سرور epitopeIEDB و CTLpred امتیاز اتصال اپی توپ‌های انتخاب شده به مولکول‌های MHCI و MHCII بررسی شد.

برای تعیین ایمنی زایی توالی‌ها و واکنش پذیری لئوسیت های T از IMMUNE EPITOPE DATABASE (IEDB.org) استفاده شد که یک پایگاه مبتنی بر نتایج تجربی و ابزارهای مبتنی بر وب برای مطالعه اپی توپ‌ها است. با استفاده از این نرم افزار سکانس‌های پپتیدی و احتمال اتصال آنها به مولکول‌های MHC و پاسخ‌های ناشی از لئوسیت T مورد ارزیابی قرار گرفت.^{۱۳}

پیش بینی مشخصات شیمیایی اپی توپ‌ها

جدول ۱: توالی‌های انتخاب شده از سویه‌های H1N1 و H5N1 آنفلوآنزای استفاده شده

سویه	Accession number
hemagglutinin [Influenza A virus (A/California/07-00014/2009(H1N1))]	AUR38654.1
hemagglutinin [Influenza A virus (A/Indonesia/175H/2005(H5N1))]	ABW06358.1
hemagglutinin [Influenza A virus (A/chicken/India/83093/2008(H5N1))]	AGH55503.1
hemagglutinin [Influenza A virus (A/chicken/Turkey/Gercus 329/2007(H5N1))]	ACE78908.1
hemagglutinin [Influenza A virus (A/green peafowl/Thailand/VSMU-3-CBI/2005(H5N1))]	ABQ11261.2
hemagglutinin [Influenza A virus (A/Denver/1957(H1N1))]	CAP58149.1
hemagglutinin [Influenza A virus (A/India/NH24/2016(H1N1))]	ARI46120.1
hemagglutinin [Influenza A virus (A/Mexico/InDRE33/2016(H1N1))]	ARC53072.1
hemagglutinin [Influenza A virus (A/Babol/13992/2016(H1N1))]	APO40383
hemagglutinin [Influenza A virus (A/Thailand/34-9913/2010(H1N1))]	ADM72795.1

نتایج

انتخاب اپی توپ

پس از بررسی توالی های مورد مطالعه، اپی توپ هایی که از طریق آنالیز ژنی انتخاب شدند مورد بررسی قرار گرفتند و امتیاز آنها در blast، در جدول شماره ۲ وارد شده است. به منظور ارزیابی اتصال اپی توپ های انتخاب شده به مولکول های MHC I، از سرور CTLpred استفاده شد. هرچه که میزان ایمنی زایی اپی توپ بیشتر باشد، امتیاز بالاتری به آن تعلق می گیرد و برای طراحی پروتئین های کاندید واکسن بهتر است. برطبق نتایج ارائه شده در جدول شماره ۳، قسمتی از اپی توپ که بیشترین SCORE را دارد با رنگ قرمز مشخص شده است. با استفاده از سرور IEDB، اپی توپ هایی با بیش از ۱۵ آمینو اسید که قابلیت ارائه توسط مولکول های MHC II را داشتند مورد ارزیابی قرار گرفتند. برطبق نتایج ارزیابی اپی توپ های فوق که در جدول ۴ وارد شده است، اپی توپ های دارای SCORE کمتر که قابلیت اتصال بهتری دارند، برای ادامه مطالعه انتخاب شدند.

GenScript's Optimum Gene یک سیستم بهینه سازی ژن

مبتنی بر PSO است که می تواند به منظور دستیابی به بالاترین سطوح بیان در هر سیستمی، سکانس های ژن تو ترکیب را تغییر دهد و مزیتی که نسبت به سایر پلت فرم ها دارد این است که انواع مختلفی از فاکتورهای مهمی که در مرحله بیان ژن مهم هست را در نظر می گیرد در صورتی که سایر پلت فرم ها فقط مبتنی بر جدول کدون ها هستند.^{۱۵}

انتخاب وکتور و طراحی سازه نهایی

مرحله نهایی در این مطالعه، انتخاب وکتور برای بیان ژن مورد نظر و ساختار پروتئین مولتی اپی توپ انتخابی است. بدین منظور وکتور PET32a+ انتخاب شد. سیستم بیانی PET یکی از پرکاربردترین سیستم ها برای کلونینگ و بیان پروتئین نو ترکیب است.^{۱۴} سکانس پروتئین نو ترکیب در محل برش های آنزیم های محدود کننده BamHI/XhoI وارد شد. توالی آنزیم BamHI در انتهای آمینو سکانس و توالی آنزیم XhoI در انتهای کربوکسیل سکانس قرار می گیرند.

جدول ۲: لیست اپی توپ های انتخابی و امتیاز آنها در blast

اپی توپ	سویه	دومن حفظ شده	Score in blast
GLFGAIAGFIEGGWQGMVDGWYGYHHSN	H5N1	دارد	96
RINHFEDIQIIPKSSWSHEA	H5N1	دارد	72
LFGAIAGFIEIL	ALL	ندارد	34
MEKIVLLLA	H5N1	ندارد	32
CPYLGSPSF	H5N1	ندارد	32
KCQTPMGAI	H5N1	ندارد	33
IGTSTLNQR	H5N1	ندارد	30
SSWSYIVETPSSDNGTCYPG	H1N1	دارد	82
KKFKPEIAIRPKVRDQGRM	H1N1	دارد	68
SLPFQNIHPITIGKCPKYVKSTK	H1N1	دارد	77
NLNKKVDDGFLDIWTYN	H1N1	دارد	60
DDGFLDIWTYNAELLVL	H1N1	دارد	60
IWTYNAELLVLENERT	H1N1	دارد	60
WTYNAELLVLENERTLD	H1N1	دارد	93
LKNNAKEIGNGCFEFYH	H1N1	دارد	60
MESVKNGTYDYPKYSEE	H1N1	دارد	60

SLGAISFWMCSNGSLQ	H1N1	دارد	55
SFWMCSNGSLQCRICI	H1N1	دارد	60
CIGYHANNSTDTVDTVLEKNVTV	H1N1	دارد	76
AGWILGNPECE	H1N1	ندارد	40
PSIQRGLFGAIAAGFIEGGWTGMVDGWYGYHHQNEQSGSYAAD	H1N1	دارد	100
ITNKVNSVIEKMNTQFTAVGKEFN	H1N1	دارد	80
ENLNKKVDDGF	H1N1	ندارد	38
HDSNVKNLYEKV	H1N1	ندارد	54
YQILAIYSTVASSLVL	H1N1	دارد	52
STDTVDTVLEKNVTVTHSVNLL	H1N1	دارد	70
GIHHPNDAA	H5N1	ندارد	47
KNLIWLKVK	H1N1	ندارد	33
KTSSWPNHDSNKGVTAAACPHAGAKSFYKNL	H1N1	دارد	98
YEELREQLSSVSSFERFEIFPK	H1N1	دارد	74
VSLGAISFWMCS	H1N1	ندارد	71

جدول ۳. نتایج حاصل از ارزیابی ایمنی زائنی اپی توپ های انتخابی در CTLpred و امتیاز تعلق گرفته به آنها

START POSITION	EPITOPE	SCOR E	PREDICTION
16	GLFGAIAAGFIEGGWQGMVDGWYGYHHSN	0.98	epitope
2	RINHFEKIQIIPKSSWSSHEA	0.82	epitope
3	LFGAIAAGFIEIL	0.39	Non-epitope
1	MEKIVLLLA	0.41	Non-epitope
1	CPYLGSPSF	0.62	epitope
1	KCQTPMGAI	0.04	Non-epitope
1	IGTSTLNQR	0.13	Non-epitope
8	SSWSYIVETPSSDNGTCYPG	1	epitope
5	KKFKPEIAIRPKVRDQEGRM	0.99	epitope
3	SLPFQNIHPITIGKCPKYVKSTK	0.79	epitope
4	NLNKKVDDGFLDIWTYN	0.48	Non-epitope
5	DDGFLDIWTYNAELLVL	0.53	epitope
3	IWTYNAELLVLENERT	0.31	Non-epitope
3	WTYNAELLVLENERTLD	1	epitope
6	LKNNAKEIGNGCFEFYH	0.97	epitope
8	MESVKNGTYDYPKYSEE	0.99	epitope
3	SLGAISFWMCSNGSLQ	0.90	epitope
4	SFWMCSNGSLQCRICI	0.98	epitope
12	CIGYHANNSTDTVDTVLEKNVTV	0.89	epitope
2	AGWILGNPECE	0.19	Non-epitope
8	PSIQRGLFGAIAAGFIEGGWTGMVDGWYGYHHQNEQSGSYAAD	0.98	epitope
2	ITNKVNSVIEKMNTQFTAVGKEFN	0.38	Non-epitope
3	ENLNKKVDDGF	0.36	Non-epitope
2	HDSNVKNLYEKV	0.95	epitope
3	YQILAIYSTVASSLVL	0.89	epitope
2	STDTVDTVLEKNVTVTHSVNLL	0.60	epitope
1	GIHHPNDAA	0.54	epitope
1	KNLIWLKVK	0.79	epitope
9	KTSSWPNHDSNKGVTAAACPHAGAKSFYKNL	0.99	epitope
7	YEELREQLSSVSSFERFEIFPK	0.99	epitope
4	VSLGAISFWMCS	0.96	epitope

جدول ۴: امتیاز اپی توپ های انتخاب شده از نظر قابلیت ارائه توسط مولکول های HLA انسانی

اپی توپ	ال انسانی	START	END	SCORE
GLFGAIAGFIEGGWQGMVDGWYGYHHSN	HLA-DQA1*05:01/DQB1*03:01	1	15	2
RINHFEDIQIIPKSSWSSEA	HLA-DRB1*08:02	5	19	0.66
SSWSYIVETPSSDNGTCYPG	HLA-DRB1*04:05	1	15	1.48
KKFKPEIAIRPKVRDQEGRM	HLA-DRB3*02:02	1	15	4.65
SLPFQNIHPITIGKCPKYVKSTK	HLA-DRB5*01:01	1	15	0.59
NLNKKVDDGFLDIWWTYN	HLA-DQA1*01:01/DQB1*05:01	3	17	0.51
DDGFLDIWWTYNAELLVL	HLA-DQA1*01:01/DQB1*05:01	1	15	1.49
IWTYNAELLVLENER	HLA-DQA1*03:01/DQB1*03:02	1	15	0.24
WTYNAELLVLENERLTD	HLA-DQA1*03:01/DQB1*03:02	1	15	0.28
LKNNAKEIGNGCFEYH	HLA-DRB1*11:01	1	15	10.67
MESVKNGTYDYPKYSEE	HLA-DPA1*01:03/DPB1*02:01	3	17	15.03
SLGAISFWMCSNGLQ	HLA-DRB1*04:01	2	16	5.83
SFWMCSNGLQCRICI	HLA-DRB1*11:01	1	15	6.50
CIGYHANNSTDTVDTVLEKNVTV	HLA-DRB1*04:01	1	15	6.17
PSIQSRGLFGAIAGFIEGGWGTGMVDGWYGYHHQNEQSGSYA AD	HLA-DQA1*05:01/DQB1*03:01	3	17	1.03
ITNKVNSVIEKMNTQFTAVGKEFN	HLA-DRB4*01:01	5	19	3.84
YQILAIYSTVASSLVL	HLA-DRB1*07:01	2	16	0.01
STDTVDTVLEKNVTVTHSVNLL	HLA-DRB1*07:01	8	22	0.70
KTSSWPNHDSNKGVTAAACPHAGAKSFYKNL	HLA-DRB5*01:01	16	30	0.64
YEELREQLSSVSSFERFEIFPK	HLA-DPA1*01:03/DPB1*02:01	6	20	0.04

انتخاب اپی توپ ها و اتصال آن ها برای ساخت پروتئین

نو ترکیب

بعد از ارزیابی امتیاز اپی توپ ها ۹ اپی توپ انتخاب شدند. E1 الی E9 که چهار عدد از آن ها از سویه H5N1 و پنج عدد دیگر از سویه H1N1 هستند که در جدول شماره ۶ نشان داده شده است. به منظور اتصال اپی توپ ها به یکدیگر و ایجاد یک ساختار خطی اولیه در بین اپی توپ های انتخابی سه عدد گلیسین قرار داده شد که در شکل ۱ نشان داده شده است.

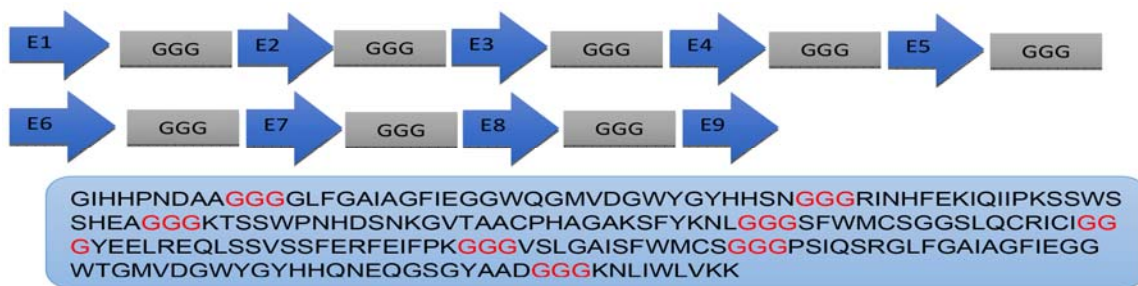
تعیین اپی توپ های منتخب

پس از ارزیابی امتیاز اپی توپ ها و ارزیابی خصوصیات شیمیایی آن ها در حالت منفرد و در توالی، بهترین نتایج انتخاب و برای ساخت پروتئین نو ترکیب استفاده شدند (جدول ۵). اپی توپ هایی که در آن ها اسید آمینه اسپارژین گلیکوزیله بود شناسایی و به جای آن اسید آمینه گلیسین قرار گرفت. نتایج نشان داد که فقط یکی از اپی توپ های انتخابی به صورت گلیکوزیله بوده، اسید آمینه مورد نظر در جدول شماره ۵ با علامت * نشان داده شده است.

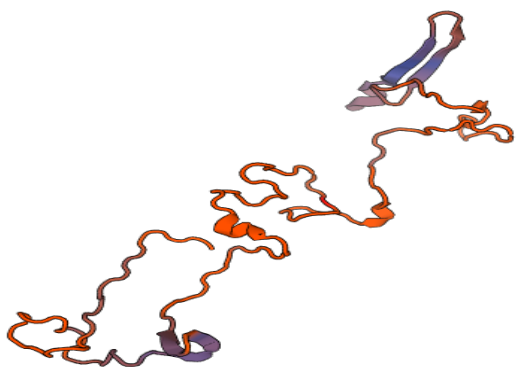
جدول ۵: اپی توپ های منتخب که در ساختار نهایی پروتئین نو ترکیب استفاده شد.

اپی توپ	pH Isoelectric
GIHHPNDAA	6.04
KNLIWLK	10.98
GLFGAIAGFIEGGWQGMVDGWYGYHHSN	5.01
RINHFEDIQIIPKSSWSSEA	9.66
KTSSWPNHDSNKGVTAAACPHAGAKSFYKNL	10
SFWMCSN*GSLQCRICI	7.8
YEELREQLSSVSSFERFEIFPK	4.33
VSLGAISFWMCS	3
PSIQSRGLFGAIAGFIEGGWGTGMVDGWYGYHHQNEQSGSYAAD	4.41

*نشان دهنده اسید آمینه ای می باشد که گلیکوزیله بوده و به جای آن اسید آمینه گلیسین قرار داده شد.



شکل ۱: ساختار اولیه پروتئین نو ترکیب بر اساس اپی توپ‌های انتخاب شده



شکل ۲: نمای سه بعدی ساختار پروتئین نو ترکیب طراحی شده

بر طبق داده های به دست آمده، هر چه میزان CAI (شاخص انطباق کدون) به ۱ نزدیک تر باشد، شرایط بیان پروتئین بهتر خواهد بود. اگر میزان این عدد کمتر باشد شانس کمتری در میزان بیان ژن دارد. ابزار GenScript's Optimum Gene codon optimization باعث می شود با بهبود بخشیدن سکانس مقدار CAI را به بیش از ۰/۸ افزایش دهد. ساختارهای Stem-loop که در اتصال mRNA به ریبوزوم و پایداری mRNA تاثیر می گذاشت شکسته شدند. میزان CAI برای توالی طراحی شده، ۰/۹۵ محاسبه شد. میزان محتوای GC نیز اپتیمایز گردید تا نیمه عمر mRNA افزایش یابد. با توجه به این که دامنه عددی درصد GC می بایست بین 30-70% باشد، درصد GC برای توالی فوق ۰/۳ / ۵۹ محاسبه گردید (شکل ۳).

بحث

هدف از انجام این تحقیق طراحی واکسن مولتی اپی توپ آنفلوآنزا بر اساس مناطق بسیار محافظت شده پروتئین هم‌گلویتینین سویه های H5N1 و H1N1 می باشد که در طی زمان دچار تغییر و

ارزیابی سکانس پروتئین

ساختار اولیه پروتئین توسط سرور pepcalc بررسی شد و نتایج در جدول ۶ آورده شده است. این نتایج نشان می دهد که وزن ملکولی پروتئین طراحی شده 22451.72 g/mol و دارای ۲۱۴ اسید آمینه است. pH ایزوالکتریک آن تقریباً در محدوده ی خنثی ۷ است (۷/۲۵) و بار الکتریکی آن در PH 7، ۰/۷ می باشد. میزان حلالیت پروتئین فوق در باکتری E.coli به میزان ۱/۱۰۰ تخمین زده شد. با استفاده از نتایج به دست آمده از سرور AlgPred، پروتئین نو ترکیب حاصل، با توجه به داشتن حد آستانه ۰/۴- و میزان امتیاز ۰/۴۰۴-، به عنوان غیر آلرژن گزارش شد. درصد منفی بودن آن ۷۱/۲۴٪ و درصد مثبت بودن آن ۱۸/۲۱٪ است. در نهایت ساختار پروتئین نو ترکیب با استفاده از سرور <https://swissmodel.expasy.org> رسم شد (شکل ۲).

ترجمه معکوس ساختار اولیه

بعد از ارزیابی پروتئین، سکانس آمینواسید این ساختار ترجمه معکوس و تبدیل به سکانس نوکلئیک اسید گردید. آنالیز بر روی توالی نوکلئوتیدی به منظور اپتیمایزیشن کدون (انتخاب بهترین کدون برای هر آمینواسید) و حذف کدون های نادر به منظور افزایش بیان پروتئین و با استفاده از سرور GenScript انجام شد.

جدول ۶: خصوصیات فیزیکی شیمیایی پروتئین نو ترکیب طراحی شده

parameters	Protein
Number of residues	214
Molecular weight	22451.72 g/mol
Extinction coefficient	60170 M ⁻¹ cm ⁻¹
Iso-electric point	7.25
Net charge at pH 7	0.7

اپی توپ که دارای بیشترین مقدار ایمونوژنیسیته و حلالیت بودند را انتخاب نمودیم و همچنین اپی توپ هایی انتخاب شدند که آلرژن نباشند. Y. Adar و همکاران در سال ۲۰۰۹ نشان دادند که استفاده از واکسن آنفولانزا بر پایه اپی توپ مقدار بسیار کمی IgE در مقایسه با واکسن هایی که در تخم مرغ تولید می شوند در موش های تزریقی ایجاد می کند که مقدار آن طبیعی است.^۹ چند سال بعد Woo EJ در سال ۲۰۱۵ نشان داد که گزارش هایی از واکنش های آلرژیک در افرادی که واکسن آنفولانزای نو ترکیب فاقد تخم مرغ را دریافت کرده بودند دیده شده است و نتیجه گرفته شد که واکنش های آلرژیک به دنبال واکسیناسیون آنفولانزا فقط مربوط به اجزای پروتئین تخم مرغ نمی باشد.^{۲۰} ما پروتئین نو ترکیب را در سرور AlgPred بررسی نمودیم و نتایج نشان داد که توالی فاقد اپی توپ های آلرژن می باشد. حلالیت و بیان خوب پروتئین مورد نظر وابسته به ساختار اسید آمینه های پروتئین است بنابراین آنالیز سکانس اولیه در طراحی می تواند کمک کننده باشد در شرایطی که حلالیت کم باشد باعث mis-folding و اجتماع پروتئین مورد نظر در ساختارهایی به نام inclusion bodies می شود.^{۲۱} در این مطالعه میزان حلالیت پروتئین مورد نظر ۱۰۰٪ می باشد.

ارزیابی پروتئین نو ترکیب در سرور <https://pepcalc.com> نشان داد که وزن ملکولی آن 22451.72 g/mol با ۲۱۴ اسید آمینه است. Pedro Chan و همکاران در سال ۲۰۱۳ نشان دادند که میزان بار توالی بر تولید پروتئین و حلالیت آن تاثیر می گذارد و نشان دادند که ممکن است بار مثبت اثرات نا مطلوبی بر پروتئین بگذارد.^{۲۲} بررسی ها مشخص نمود pH ایزوالکتریک توالی ۷/۲۵ و میزان بار آن ۰/۷ است که نشان دهنده خنثی بودن محصول نهایی می باشد بنابراین تاثیر خوبی بر میزان حلالیت و folding پروتئین می گذارد. Extinction coefficient (ضریب خاموشی) عددی است که برای هر پروتئین متفاوت می باشد و با استفاده از آن می توان نوع و میزان خلوص پروتئین نو ترکیب را ارزیابی نمود.^{۲۳} این عدد برای پروتئین نو ترکیب طراحی شده در این مطالعه، $6.017 \times 10^4 \text{ M}^{-1} \text{cm}^{-1}$ به دست آورده شد.

بعد از بررسی های انجام شده، بر روی ساختار سکانس نهایی ترجمه معکوس صورت گرفت و به سکانس DNA تبدیل شد و در نهایت کدون ها اپتیمایز شدند. کدون اپتیمایزیشن نشان داد که CAI

موتاسیون نمی شوند. واکسیناسیون آنفولانزا مهمترین راه برای پیشگیری ابتلا به این بیماری است. دو راه اصلی برای واکسیناسیون وجود دارد: واکسن آنفولانزای غیر فعال تزریقی و واکسن آنفولانزای زنده ضعیف شده داخل بینی.^{۱۶} Sridhar و همکاران در سال ۲۰۱۵ نشان دادند پاسخ های ایمنی ناشی از ۲ نوع واکسن آنفولانزای غیر فعال تزریقی و واکسن زنده ضعیف شده داخل بینی، برای نوع اول از ۶ ماهگی قابل استفاده است و براساس گلیکوپروتئین هم‌گلویتینین سطح ویروس می باشد و باعث القای پاسخ های آنتی بادی اختصاصی شده است. اما در مقابل واکسن های نوع دوم از ۲ تا ۱۷ سالگی مجاز می باشند و پاسخ های ایمنی با آنتی بادی سیستمیک، موضعی و پاسخ های T سل دارد اما به طور واضح حفاظتی ایجاد نکرده است.^{۱۶} واکسن آنفولانزای سه گانه فصلی حاوی آنتی ژن های آنفولانزای غیر فعال و یا ویروس های آنفولانزای زنده ضعیف شده هستند که از دو سویه آنفولانزای A و یک سویه آنفولانزای B مشتق شده اند. واکسن های آنفولانزای چهار گانه نیز که اخیرا وارد بازار شده اند از یک سویه دیگر آنفولانزای B نیز تشکیل شده است.^{۱۷} طراحی واکسن آنفولانزا به طور قابل توجهی با پیشرفت در بیوانفورماتیک و زیست شناسی محاسباتی تغییر کرده است.^{۱۳} Schulman JL، Kilbourne ED و همکاران در سال ۱۹۷۱ نشان دادند که استفاده از نو ترکیبی ژنتیکی برای طراحی واکسن ویروسی با مشخصات مطلوب امکان پذیر است.^{۱۸} واکسن های پپتیدی می توانند برای القای هر دو پاسخ ایمنی اختصاصی لنفوسیت B و لنفوسیت T در مقابل اپی توپ های محافظت شده استفاده شوند.^{۱۷} Herrera-Rodriguez J و همکاران در سال ۲۰۱۷ نشان دادند که Vacc-FLU یک واکسن مبتنی بر پپتید است که ترکیبی از اپی توپ های محافظت شده می باشد. نتایج نشان داد که Vacc-FLU قادر به القای تولید IFN- γ از سلول های T و تولید آنتی بادی از سلول های B است.^{۱۹}

به وسیله آنالیزهای in silico ساختار پروتئین هم‌گلویتینین برای ساختار واکسن مبتنی بر پپتید مورد ارزیابی قرار گرفت. در این مطالعه پروتئین هم‌گلویتینین دو سویه H1N1 و H5N1 بررسی شدند. سکانس های پروتئین با استفاده از متدهای ایمونوانفورماتیک مختلف ارزیابی شدند. در ابتدا ۳۱ اپی توپ از توالی پروتئین هم‌گلویتینین و ویروس آنفولانزا انتخاب شدند. در مراحل بعد ۹

قرار گرفت. براساس ساختار پروتئین نو ترکیب طراحی شده انتظار می‌رود که این واکنش در مقابل سویه‌های H5N1 و H1N1 ایمنی‌زایی ایجاد کند.

۰/۹۵ است که برای بیان پروکاریوتی در باکتری *E.coli* بسیار مناسب و قابل قبول است. در نهایت این سکانس در وکتور بیانی Pcaiet32a+ با استفاده از آنزیم‌های محدود کننده BamHI و XhoI

References

- Guo Y, He L, Song N, Li P, et al. Highly conserved M2e and hemagglutinin epitope-based recombinant proteins induce protection against influenza virus infection. *Microbes and infection* 2017;19(12):641-7.
- Guo C, Xie X, Li H, Zhao P, Zhao X, Sun J, et al. Prediction of common epitopes on hemagglutinin of the influenza A virus (H1 subtype). *Experimental and molecular pathology* 2015;98(1):79-84.
- Duraes-Carvalho R, Salemi M. In-depth phylodynamics, evolutionary analysis and in silico predictions of universal epitopes of Influenza A subtypes and Influenza B viruses. *Molecular phylogenetics and evolution* 2018;121:174-82.
- Wilkinson TM, Li CK, Chui CS, Huang AK, et al. Preexisting influenza-specific CD4+ T cells correlate with disease protection against influenza challenge in humans. *Nature medicine* 2012;18(2):274-80.
- Anwar T, Lal SK, Khan AU. Matrix protein 1: A comparative in silico study on different strains of influenza A H5N1 Virus. *Bioinformatics* 2006;17253-6.
- Zhao C, Xu J. Toward universal influenza virus vaccines: from natural infection to vaccination strategy. *Current opinion in immunology* 2018;53:1-6.
- Bello M, Campos-Rodriguez R, Rojas-Hernandez S, Contis-Montes de Oca A, Correa-Basurto J. Predicting peptide vaccine candidates against H1N1 influenza virus through theoretical approaches. *Immunologic research* 2015;62(1):3-15.
- Wu NC, Wilson IA. Structural insights into the design of novel anti-influenza therapies 2018;25(2):115-21.
- Adar Y, Singer Y, Levi R, Tzehoval E, Perk S, Banet-Noach C, et al. A universal epitope-based influenza vaccine and its efficacy against H5N1. *Vaccine* 2009;27(15):2099-107.
- Sheikh QM, Gatherer D, Reche PA, Flower DR. Towards the knowledge-based design of universal influenza epitope ensemble vaccines. *Bioinformatics (Oxford, England)* 2016;32(21):3233-9.
- Sun Y, Shi Y, Zhang W, Li Q, Liu D, Vavricka C, et al. In silico characterization of the functional and structural modules of the hemagglutinin protein from the swine-origin influenza virus A (H1N1)-2009. *Science China Life sciences* 2010;53(6):633-42.
- Altenburg AF, Rimmelzwaan GF, de Vries RD. Virus-specific T cells as correlate of (cross-)protective immunity against influenza. *Vaccine* 2015;33(4):500-6.
- Wong TM, Ross TM. Use of computational and recombinant technologies for developing novel influenza vaccines. *Expert review of vaccines* 2016;15(1):41-51.
- Ghorban Hosseini N, Tebianian M, Farhadi A, Hossein Khani A, Rahimi A, Mortazavi M, et al. In Silico Analysis of L1/L2 Sequences of Human Papillomaviruses: Implication for Universal Vaccine Design. *Viral immunology* 2017;30(3):210-23.
- Schumacher M. <https://www.genscript.com/codon-opt.html>.
- Sridhar S, Brokstad KA, Cox RJ. Influenza Vaccination Strategies: Comparing Inactivated and Live Attenuated Influenza Vaccines. *Vaccines* 2015;3(2):373-89.
- Soema PC, Kompier R, Amorij JP, Kersten GF. Current and next generation influenza vaccines: Formulation and production strategies. *European journal of pharmaceuticals and biopharmaceutics : official journal of Arbeitsgemeinschaft fur Pharmazeutische Verfahrenstechnik eV* 2015;94:251-63.
- Kilbourne ED, Schulman JL, Schild GC, Schloer G, Swanson J, Bucher D. Related studies of a recombinant influenza-virus vaccine. I. Derivation and characterization of virus and vaccine. *The Journal of infectious diseases* 1971;124(5):449-62.
- Herrera-Rodriguez J, Meijerhof T, Niesters HG, Stjernholm G, Hovden AO, Sorensen B, et al. A novel peptide-based vaccine candidate with protective efficacy against influenza A in a mouse model. *Virology* 2018;515:21-8.
- Woo EJ. Allergic reactions after egg-free recombinant influenza vaccine: reports to the US Vaccine Adverse Event Reporting System. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2015;60(5):777-80.
- Papaneophytou CP, Kontopidis G. Statistical approaches to maximize recombinant protein expression in *Escherichia coli*: a general review. *Protein expression and purification* 2014;94:22-32.
- Chan P, Curtis RA, Warwicker J. Soluble expression of proteins correlates with a lack of positively-charged surface. *Scientific reports* 2013;3:3333.
- Bagherieh F. Characterization of recombinant Granulocyte Colony Stimulating Factor (G-CSF) protein by Extinction Coefficient Calculation. *Jorjani Biomedicine Journal* 2015;3(2):89-96.

Farnaz Moghaddam¹,
Morteza Taghizadeh², Reza
Mansouri^{*1}, Majid
Tebianian^{*2}, Mehran
Dabaghian²

¹ Department of Immunology,
Shahid Sadoughi University of
Medical Science, Yazd, Iran

² Department of Research and
Development, Razi Vaccine
and Serum Research Institute
(RVSRI), Karaj, Iran

Designing of A Multi-epitope Recombinant Protein, Consisting of Several Conserved Epitopes from Hemagglutinin Protein of the H1N1 and H5N1 Strains of Influenza Virus by Immunoinformatics Approaches

Received: 14 Oct 2019 ; Accepted: 5 Jul 2020

Abstract

Introduction: According to marked advances in bioinformatics studies, development of influenza vaccines has been greatly modified in many studies. In this study, we have designed a multi-epitope recombinant protein, consisting of several conserved epitopes from Hemagglutinin protein of the H1N1 and H5N1 strains of Influenza virus by immunoinformatics approaches.

Materials and Methods: The registered sequences of hemagglutinin proteins from H1N1 and H5N1 strains have been analyzed and selected epitopes have been chosen and directed for further analysis. After investigation of immunological and physicochemical parameters, the selected regions were fused together by linkers and sequence of target constructs was determined following codon optimization. The target construct has been integrated into BamHI/XhoI cleavage sites of PET32a+ expression vector.

Results: A physicochemical analysis revealed that the designed recombinant protein has 214 amino acid with molecular weight of 22.451 kDa. The isoelectric point was determined as 7.25 , solubility of 100% and Extinction coefficient of 60170 M⁻¹cm⁻¹. finally, after codon optimization, the Codon Adaptation Index (CAI) was calculated as 0.95.

Discussion: According to these results, it has been predicted that designed multiepitop recombinant protein has reasonable and unique immunological properties. The expressed protein could be used for future immunological studies against type A influenza virus.

Keywords: Influenza Virus, Immunoinformatics, Hemagglutinin, Multi-epitope

*Corresponding Author:

Department of Immunology,
Shahid Sadoughi University of
Medical Science, Yazd, Iran
Department of Research and
Development, Razi Vaccine and
Serum Research Institute
(RVSRI), Karaj, Iran

Tel: 0912-5433684
0912-5134356
E-mail: majidtebianian@gmail.com
Rmansouri@ssu.ac.ir