

ایجاد جهش نقطه‌ای در اسید آمینه ۲۶۳ ژن استرپتوکیناز و کلونینگ و بیان پروتئین جهش یافته حاوی سیستئین

مهسا رضائی^۱، فهیمه باغبانی آرانی^۲ و رضا عربی میانروodi^{۳*}

دریافت: ۱۳۹۴/۱۱/۲۷ / پذیرش: ۱۳۹۵/۶/۱۴ / چاپ: ۱۳۹۵/۶/۳۰

گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد ورامین-پیشواء، ورامین، ایران

گروه ژنتیک و بیوتکنولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد ورامین-پیشواء، ورامین، ایران

^۳بخش تحقیقی و توسعه، مجتمع تولیدی تحقیقاتی، انتیتو پاستور ایران، کرج، ایران

*مسئول مکاتبات: r_arabi@pasteur.ac.ir

چکیده. استرپتوکیناز یکی از شناخته شده ترین عوامل تروموبولیتیک با مصرف بالینی گسترده است. با وجود این، کاربرد آن به دلیل ایمونوژن بودن، ایجاد عوارض همراه اژیک و نیمه عمر نسبتاً کوتاه، همراه با خطرهایی است. پگیلاسیون اختصاصی بر روی اسید آمینه سیستئین، تکنیکی مفید جهت کاهش بسیاری از این عوارض است. هدف از مطالعه حاضر، طراحی و تولید مولکول استرپتوکیناز جهش یافته حاوی سیستئین است که برای پگیلاسیون اختصاصی قابل استفاده باشد. اسید گلوتامیک استرپتوکیناز، که یک اسید آمینه سطحی در ساختار پروتئین استرپتوکیناز است، برای انجام جهش و تعویض با سیستئین انتخاب شد. برای نیل به این هدف، با به کار گیری روش SOEing PCR، جهش بر روی کodon GLU263 استرپتوکیناز برای تبدیل به کدون سیستئین انجام شد. سپس، ژن استرپتوکیناز دست نخورده و جهش یافته در وکتور بیانی (+) pET-26b وارد شدند. ساختارهای حاصل درون/شریشیا کلی (DE3) Rosetta (DE3) تنسفرم شده و توسط القا با IPTG بیان شدند. در نهایت، تولید پروتئین ها به وسیله آزمون های SDS-PAGE و وسترن بلاستینگ تأیید شد. پروتئین ها به وسیله افینیتی کروماتوگرافی با ستون Ni-NTA agarose در شرایط دنaturه با اوره تخلیص شدند و برای حذف اوره و تاخوردگی مجدد پروتئین ها از فیلتراسیون ژلی با سفاد کنس G-25 استفاده شد. نتایج این مطالعه نشان داد که با استفاده از وکتور و میزان مذکور ژن جهش یافته حاوی کدون سیستئین به خوبی بیان می شود و برای پگیلاسیون اختصاصی مناسب خواهد بود.

واژه های کلیدی. تروموبولیتیک، پگیلاسیون، اسید گلوتامیک، تخلیص

Point mutation in amino acid 263 of streptokinase gene as well as cloning and expression of the cysteine containing mutated protein

Mahsa Rezaei¹, Fahimeh Baghbani Arani² & Reza Arabi Mianroodi^{3*}

Received 15.02.2016 / Accepted 04.09.2016 / Published 20.12.2016

¹Department of Microbiology, Faculty of Biological Sciences, Varamin-Pishva Branch, Islamic Azad University, Varamin, Iran

²Department of Genetics and Biotechnology, Faculty of Biological Sciences, Varamin-Pishva Branch, Islamic Azad University, Varamin, Iran

³Research and Development Department, Research and Production Complex, Pasteur Institute of Iran, Karaj, Iran

*Correspondent author: r_arabi@pasteur.ac.ir

Abstract. Streptokinase is one of the best known thrombolytic agents with widespread clinical use. However, its use is not risk-free due to its immunogenicity, hemorrhagic complications and relatively short half-life in circulation. Specific PEGylation of cysteine residue is a useful technique for reducing most of these complications. The aim of this study was designing and producing a cysteine containing mutant of streptokinase, to be used for specific PEGylation. Glutamic acid 263, which is a surface amino acid in the structure of streptokinase protein, was selected for replacement with cysteine amino acid by site directed mutagenesis. The Glu263 codon was changed to cysteine codon by SOEing PCR technique. Then, the intact and mutated streptokinase genes were inserted into expression vector pET-26b (+). The constructs were transformed to *Escherichia.coli* Rosetta (DE3) strain and the proteins were expressed by IPTG induction. The proteins were confirmed by SDS-PAGE and western blot analysis, purified by Ni-NTA agarose affinity chromatography under denaturing condition with urea and Sephadex G-25 column was applied to remove urea to refold the proteins. This study indicated that by using aforesaid vector and host, cysteine containing mutant gene is expressed well and it will be appropriate for specific PEGylation.

Keywords. thrombolytic, PEGylation, glutamic acid, purification

مقدمه

هر گونه نقص در دستگاه هموستاتیک می تواند موجب تشکیل رگ ها و منجر به بروز سکته های مغزی، قلبی، آمبولی ریوی و حتی مرگ می شود. در چنین وضعیتی تجویز درون رگی عوامل لخته در گردش خون یا ترومبوز شود. ترومبوز باعث مسدود شدن

گرفته است که از آن جمله می‌توان به ایجاد جهش (Wu *et al.*, 1998), کوتاه کردن (Reed *et al.*, 1999), استفاده از پروتئین-های فیوژن یا کایمیریک (Shani *et al.*, 2007) (Pratap *et al.*, 2000) و پگیلاسیون اشاره کرد. پگیلاسیون، تکنیکی مفید جهت افزایش پتانسیل پروتئین‌های دارویی با هدف کاهش اینمی‌زایی، افزایش نیمة عمر در پلاسمما و مقاومت آنها در برابر پروتولیز است (Chauhan & Meena, 2011; Damodaran & Fee, 2010; Kumar *et al.*, 2010; Pizzo, 1991; Rajagopalan *et al.*, 1985; Rachmawati *et al.*, 2014; Roberts *et al.*, 2002; Veronese, 2001). پگیلاسیون در گذشته به صورت غیراختصاصی و تصادفی روی اسیدآمینه‌های مختلف پروتئین‌ها انجام می‌گرفت. این روش باعث ایجاد مخلوط ناهمگنی از پروتئین‌های پگیله و کاهش فعالیت بیولوژیک پروتئین‌ها می‌شد (Rajagopalan *et al.*, 1985). امروزه، پگیلاسیون پروتئین‌ها به صورت اختصاصی روی اسیدآمینه سیستئین انجام می‌گیرد. در پگیلاسیون اختصاصی، از عوامل پلی‌اتیلن گلیکول فعال شده‌ای استفاده می‌شود که با گروه SH برهم کنش می‌کنند و در واقع با اسیدآمینه سیستئین اتصال کرووالانت برقرار می‌کنند (Kumar *et al.*, 2012; Monzavi *et al.*, 2010). با توجه به فقدان اسیدآمینه سیستئین در توالی آمینواسیدی استرپتوکیناز، این پروتئین مولکول ایده‌آلی جهت ایجاد آنالوگ‌های سیستئینی و انجام پگیلاسیون اختصاصی است. با استفاده از تکنیک DNA نوترکیب، می‌توان سیستئین را به صورت هدفمند جایگزین اسیدآمینه‌هایی کرد که نقش مهمی در فعالیت یا تاخوردگی و ساختار استرپتوکیناز ندارند؛ به طوری که جهش سیستئینی حاصل، کمترین تغییر را در فعالیت بیولوژیک پروتئین ایجاد کند. همچنین، به دلیل این که مولکول پلی‌اتیلن گلیکول (PEG) موردنظر، برای انجام واکنش به دسترسی به اسیدآمینه‌های سطحی نیاز دارد، اسیدآمینه موردنظر برای تعویض، باید از میان اسیدآمینه‌های سطحی انتخاب شود (Kumar *et al.*, 2012; Monzavi *et al.*, 2010).

Monzavi و همکاران (2010) در باب مولکول استرپتوکیناز مطالعه‌ای صورت دادند که در آن جهش جایگزین اسیدآمینه سیستئین به جای اسیدآمینه سرین ۲۰۸ شد؛ نتایج این مطالعه نشان داد که مولکول استرپتوکیناز نوترکیب جدید، فعالیت بیولوژیک

تروموبولیتیک می‌تواند بیمار را از مرگ یا عوارض ناشی از سکته نجات دهد (Baruah *et al.*, 2005; Collen, 1990; Ghosh *et al.*, 2012). این عوامل دارویی با فعال کردن پلاسمینوژن و تبدیل آن به پلاسمین، لخته تشکیل شده را حل می‌کنند، بهمین دلیل به این داروها، فعال کننده‌های پلاسمینوژن نیز گفته می‌شود (Banerjee *et al.*, 2004; Baruah *et al.*, 2005; Del Zoppo, 2010). از مهم‌ترین داروهای تروموبولیتیک می‌توان به استرپتوکیناز (SK) و فعال کننده پلاسمینوژن بافتی (tPA) اشاره کرد. مطالعات وسیعی با هدف مقایسه کارایی کلینیکی استرپتوکیناز و tPA انجام شده است، اما این بررسی‌ها به طور کلی برتری خاصی را در استفاده از این دو دارو در مقایسه با یکدیگر نشان نداده است. از سوی دیگر، اختلاف در خور توجهی بین هزینه تولید و درمان با استرپتوکیناز در مقایسه با tPA به طور در خور توجهی پایین‌تر است (Banerjee *et al.*, 2004; Kumar *et al.*, 2012).

استرپتوکیناز نوعی فعال کننده قوی پلاسمینوژن، با مصرف بالینی گسترده، عاملی تروموبولیتیک است و یکی از نخستین داروهایی است که توانست مجوز FDA را برای درمان سکته حاد قلبی کسب کند و در فهرست داروهای ضروری سازمان بهداشت جهانی است (Banerjee *et al.*, 2004; Baruah *et al.*, 2005; Sikri & Bardia, 2007). استرپتوکیناز پلی‌پیتیدی تک زنجیره‌ای مشکل از ۴۱۴ اسیدآمینه با وزن مولکولی ۴۷ کیلو Dalton است، که به وسیله گونه‌های مختلفی از استرپتوکوک‌های بتا همولیتیک متعلق به گروه‌های A, C و G تولید می‌شود (Banerjee *et al.*, 2004; Baruah *et al.*, 2005; Ghosh *et al.*, 2012; Pimienta *et al.*, 2007; Rother *et al.*, 2013; Vellanki *et al.*, 2013). کارآیی بالینی و قیمت نسبتاً پایین استرپتوکیناز، سبب شده که استرپتوکیناز داروی تروموبولیتیک انتخابی بهویژه در کشورهای در حال توسعه باشد. با وجود این، کاربرد استرپتوکیناز به دلیل ایمونوژن بودن، ایجاد عوارض هموراژیک و نیمه عمر نسبتاً کوتاه همراه با خطر است (Banerjee *et al.*, 2004; Baruah *et al.*, 2005; Sikri & Bardia, 2007). بهمین منظور، تحقیقات گسترده‌ای با هدف بهبود ویژگی‌های درمانی و کاهش عوارض جانبی استرپتوکیناز انجام

خواهد کرد، گلوتامیک اسید ۲۶۳ برای جایگزین شدن با اسید آمینه سیستئین انتخاب شد.

جهش و کلونیک

پرایمرهای رفت و برگشت با کمک نرم‌افزار GENE RUNNER (version 4.0.9 Beta) طراحی و توسط شرکت Pioneer کرده‌جنوبی ساخته شدند (جدول ۱). با به کارگیری روش PCR و با استفاده از ژن *skc2* که قبلاً در وکتور pQE30 کلون شده بود (Arabi *et al.*, 2011)، به عنوان الگوی اصلی، ژن SOEing (Sambrook & Russell, 2001) PCR استرپتوکیناز تکثیر شد. جهش هدفمند به کمک روش SOEing ایجاد و به تکثیر ژن استرپتوکیناز حاوی جهش منجر شد. برای این منظور، ابتدا دو واکنش PCR، جهت ساخت قطعات هم‌پوشان حاوی جهش جایگزینی سیستئین، با اعمال یک سیکل دمای واسرشت شدن ۹۴ درجه سانتی‌گراد، دمای اتصال (۵۹ درجه سانتی‌گراد) و دمای پلیمریزاسیون (۷۲ درجه سانتی‌گراد) صورت گرفت. تکثیر قطعات هم‌پوشان که شامل قطعه ۷۸۹ جفت‌بازی (از ابتدای ژن تا جایگاه ۲۶۳) و قطعه ۴۵۳ جفت‌بازی (از جایگاه ۲۶۳ تا انتهای ژن) بود به ترتیب با استفاده از جفت پرایمرهای (F1, R263) و (F263, R414) انجام شد. قطعات هم‌پوشان به دست آمده، به منظور حذف باندهای غیراختصاصی، به وسیله کیت خالص‌سازی DNA تجهیز، ایران) از ژل آگارز تخلیص شدند. واکنش SOEing PCR در دو مرحله صورت گرفت: در مرحله نخست قطعات هم‌پوشان با نسبت مولی مساوی با یکدیگر مخلوط شدند و واکنش PCR بدون حضور پرایمرها و با اعمال سیکل دمای واسرشت شدن (۹۴ درجه سانتی‌گراد)، دمای اتصال (۵۰ درجه سانتی‌گراد) و دمای پلیمریزاسیون (۷۲ درجه سانتی‌گراد) انجام شد. بلا فاصله پس از اتمام این مرحله، مخلوط واکنش دوم (شامل آنزیم- R414 F1 و dNTP و MgSO₄) به میکروتیوب مرحله نخست افزوده شد تا تکثیر قطعه کامل استرپتوکیناز حاوی جهش به وسیله پرایمرهای ابتدا و انتهای ژن کامل، انجام گیرد. درنهایت، محصول PCR در ژل آگارز الکتروفورز شده و قطعه موردنظر با استفاده از کیت خالص‌سازی DNA (یکتا تجهیز، ایران) تخلیص شد. ژن دست- نخورده و جهش استرپتوکیناز، پس از هضم، با آنزیم‌های محدود

خود را حفظ کرده است اما با وجود نتایج مناسب فعالیت بیولوژیک برای این پروتئین جهش، هیچ گزارشی تاکنون مبنی بر پگیلاسیون روی آن وجود ندارد. در تحقیق گسترده‌تری که توسط Kumar و همکاران (2012) انجام شد، جهش‌های سیستئینی از مولکول‌های استرپتوکیناز طراحی و ساخته شدند (جهش‌هایی غیراز تحقیق حاضر) و درنهایت پگیلاسیون اختصاصی روی این مولکول‌های استرپتوکیناز انجام گرفت. نتایج این تحقیق اثبات کرد که پگیلاسیون اختصاصی موجب بهبود خصوصیات استرپتوکیناز از جمله افزایش مقاومت به پروتولیز، افزایش نیمة عمر و کاهش ایمنی زایی آن می‌شود. با وجود انجام پگیلاسیون‌های متعدد، تاکنون داروی استرپتوکیناز پگیله در بازار دارویی دنیا وجود نداشته است. هدف از مطالعه حاضر، طراحی و تولید مولکول استرپتوکیناز جهش‌یافته جدید حاوی سیستئین (به غیر از جهش‌هایی که محققان دیگر ایجاد کرده‌اند) است که برای پگیلاسیون اختصاصی قابل استفاده باشد.

مواد و روش‌ها

انتخاب اسید آمینه برای تعویض

با استفاده از توالی اسید آمینه‌ای پروتئین استرپتوکیناز، که در پایگاه اطلاعاتی Protein Databank (www.pdb.org) موجود است و با به کارگیری نرم‌افزار SPDB viewer (version 4.01)، ساختار سه‌بعدی پروتئین استرپتوکیناز تحت بررسی قرار گرفت و اسید آمینه‌های سطحی آن به وسیله نرم‌افزار مشخص شد. ساختار پروتئین استرپتوکیناز پس از مشخص شدن اسید آمینه‌های سطحی در درون نرم‌افزار مشاهده و بررسی شد. به این منظور، ابتدا اسید آمینه‌های سطحی توسط گزینه دسترسی نرم‌افزار مشخص شدند و به صورت جداگانه در ساختار پروتئین استرپتوکیناز توسط نرم‌افزار کمپلکس شد و به صورت استرپتوکیناز با پلاسمینوژن در نرم‌افزار کمپلکس شده نسبت به جایگاه فعل روی پلاسمینوژن کمپلکس شده (اسید آمینه‌های ۵۴۱ تا ۷۹۱) تحت بررسی قرار گرفت. با این منطق که پگیلاسیون روی اسید آمینه‌های سطحی، که به اندازه کافی از جایگاه فعل دور باشند، کمترین تداخل را برای تشکیل کمپلکس فعل ایجاد

جدول ۱- پرایمرهای استفاده شده جهت تکثیر استرپتوکیناز جهش یافته و دست نخورده.**Table 1.** Primers used for amplification of the intact and mutated streptokinase.

نام پرایمر	توالی پرایمر
F1	5'-GACGAGACAT <u>ATGATTGCTGGACCTGAGTG</u> -3'
R414	5'-GACA <u>ACTCGAG</u> TTGTCGTTAGGGTTATCAG-3'
F263	5'-CTGGTCTGAATGAATGCATAAACAA <u>CACTGAC</u> -3'
R263	5'-CAGGTCA <u>G</u> GTGTTATGCATTCA <u>T</u> CAG-3'

جایگاه شناسایی آنزیم های محدود کننده به صورت خط زیر و کدون سیستین به صورت پرنگ نشان داده شده است.

Underlined letters represented restriction enzymes recognition sites and bold faced letters represented mutated codon

آنزیم HRP به عنوان آنتی بادی ثانویه، پس از افروختن محلول DAB، وجود باندهای اختصاصی استرپتوکیناز دست نخورده و جهش یافته تحت بررسی قرار گرفت. خالص سازی پروتئین های تأیید شده، با استفاده از روش کروماتو گرافی تمایلی با ستون Ni-NTA agarose در شرایط واسرت با اوره (۸ مولار) انجام گرفت (Arabi *et al.*, 2011). حذف فیتراسیون ژلی با استفاده از ژل سفاد کس G-25 به منزله فاز ثابت pH ۷/۵ NaCl (۲۵ mM) و Tris base (۵۰ mM) با pH ۷/۵ به عنوان فاز متاخر ک صورت گرفت.

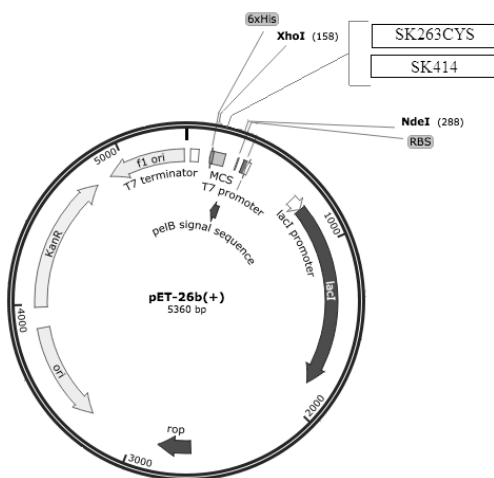
نتایج

با استفاده از نرم افزار SPDB viewer، ساختار سه بعدی پروتئین استرپتوکیناز بررسی شد و گلوتامیک اسید ۲۶۳، که اسید آمینه ای سطحی است، جهت انجام جهش جایگزینی با اسید آمینه سیستین انتخاب شد. همان طور که در شکل ۲ مشاهده می شود، اسید آمینه گلوتامیک اسید ۲۶۳ در دمین بتا قرار دارد و دارای فاصله کافی با دمین گاما (که از لحاظ فضایی به جایگاه کاتالیتیک پلاسمینوژن نزدیک است) است. به منظور ایجاد جهش، ابتدا قطعات هم پوشان جهشی چهش با استفاده از جفت پرایمرهای (F1, R263) و (F263, R414) تکثیر شدند (شکل ۳A). پس از تخلیص، این قطعات در مرحله بعدی با کمک روش SOEing PCR هم پوشان شدند و قطعه کامل حاوی جهش ایجاد شد (شکل ۳B). در نهایت ایجاد جهش در مکان مورد نظر با استفاده از روش تعیین توالی به تأیید رسید (شکل ۴). ژن دست نخورده و جهش یافته استرپتوکیناز،

کننده NdeI/XhoI (Fermentas, Romania) درون و کتور pET-26b(+) کلون شدند (شکل ۱). سازه های ژنی حاوی ژن دست نخورده و جهش یافته که به ترتیب pETSK263Cys و pETSK414 نامیده شدند، درون سلول های مستعد اشریشیا کلیسویه DH5α به منزله میزبان کلونینگ ترانسفرم شدند (Sambrook & Russell, 2001). پس از غربالگری کلون های حاوی و کتور مورد نظر در محیط کشت کانامایسین دار، تخلیص پلاسمید توسط کیت (یکتا تجهیز، ایران) انجام گرفت و کلون های حاوی ژن مورد نظر به وسیله هضم با آنزیم های محدود کننده شناسایی شدند. به منظور تأیید نهایی، پلاسمید نوترکیب حاوی استرپتوکیناز جهش یافته، برای اطمینان از وجود کدون اسید آمینه سیستین در جایگاه ۲۶۳ و فقدان هرگونه جهش نقطه ای دیگر، به وسیله شرکت Macrogen کره جنوبی از دو طرف تعیین توالی شد.

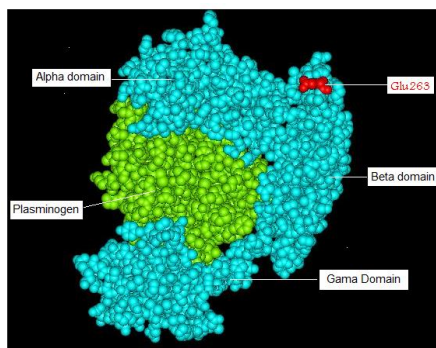
بیان و تخلیص پروتئین

به منظور بیان پروتئین ها، سازه های ژنی pETSK263Cys در سویه بیانی E.coli Rosetta ترانسفرم شدند و پس از کشت در محیط TY2X القاء بیان پروتئین ها به وسیله IPTG (Sigma, USA) با غلظت نهایی یک میلی مولار صورت گرفت و بیان پروتئین ها با استفاده از تحلیل SDS-PAGE ارزیابی شد. جهت شناسایی و تأیید قطعی پروتئین ها از تکنیک وسترن بلات استفاده شد (Sambrook & Russell, 2001). برای این منظور، ابتدا باندهای مربوط به پروتئین استرپتوکیناز دست نخورده و جهش یافته، به غشاء نیتروسلولزی منتقل شده و با استفاده از آنتی بادی ضد His-tag به عنوان آنتی بادی اولیه و آنتی بادی کثرو گه با



شکل ۱- نمایی شماتیک از وکتور pET-26b و جایگاه ورود ژن استرپتوکیناز. ژن‌های دست‌نخورده و جهش‌یافته استرپتوکیناز از طریق جایگاه‌های برش آنزیم‌های *Xba*I و *Nde*I در وکتور وارد شده‌اند.

Fig. 1. Schematic illustration of pET-26b vector and insertion site of streptokinase gene. Intact and mutated streptokinase genes were inserted into the vector by *Nde*I and *Xba*I restriction sites.

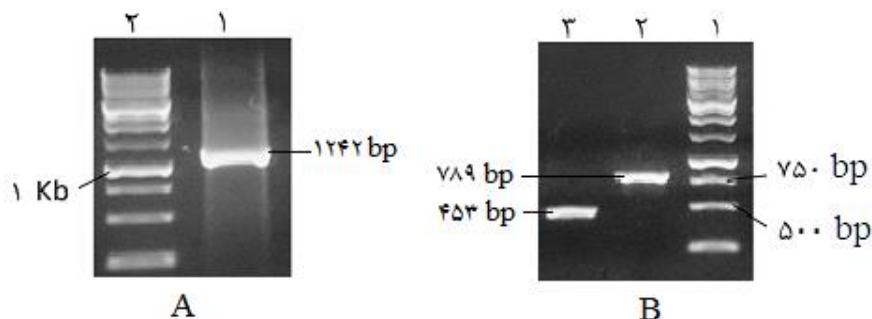


شکل ۲- ساختار کمپلکس استرپتوکیناز-پلاسمینوژن.

Fig. 2. Structure of streptokinase-plasminogen complex.

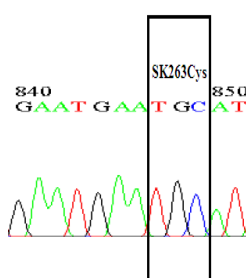
مشاهده نشد (نتایج نشان داده نشده‌اند). از این رو، سازه‌ها درون میزبان بیانی (*E.coli* Rosetta (DE3)) ترانسفرم شدند و بیان پروتئین‌های نوترکیب در این میزبان موردنبررسی قرار گرفت. این-بار نتایج حاصل از الکتروفورز روی ژل پلی‌اکریل آمید نشان داد که هم پروتئین دست‌نخورده و هم پروتئین جهش‌یافته به طور کاملاً آشکار در مقایسه با نمونه القانشده، بیان و تولید شده‌اند (شکل ۵A). سپس، با به کار گیری تکنیک وسترن بلات، وجود باندهای اختصاصی مربوط به پروتئین‌های استرپتوکیناز جهش و دست-نخورده اثبات شد (شکل ۵B). پروتئین‌های بیان شده با استفاده از کروماتوگرافی با ستون Ni-NTA agarose در شرایط واسرت است با درجه خلوص بیش از ۹۰ درصد خالص شدند. به منظور تاخوردگی مجدد پروتئین‌ها و حذف اوره مورداستفاده در مراحل

در جایگاه *Nde*I/*Xba*I و کتور (pET-26b(+)) کلون شد و سازه‌های ژنی حاصل به نام‌های pETSK263Cys و pETSK414 درون باکتری *E.coli* DH5α ترانسفرم شدند. با استفاده از هضم آنزیمی، کلونینگ ژن دست‌نخورده و جهش‌یافته استرپتوکیناز در وکتور (+) مورد تأیید قرار گرفت و تعیین توالی مجدد ژن در سازه pETSK263Cys، ایجاد جهش در نقطه موردنظر (جایگاه ۲۶۳) و فقدان هر گونه جهش نقطه‌ای دیگر را تأیید کرد. به منظور بیان پروتئین‌های دست‌نخورده و جهش‌یافته، سازه‌های به دست آمده درون (*E.coli* BL21 (DE3)) ترانسفرم شدند و تولید پروتئین‌ها با استفاده از IPTG القاء شد. پس از بررسی سلول‌های القا شده به روش SDS-PAGE، هیچ باند پروتئینی ۴۷ کیلو Daltonی روی ژل پلی‌اکریل آمید (در مقایسه با نمونه القانشده)



شکل ۳- الکتروفورز محصولات PCR روی ژل آگارز. **A:** تکثیر قطعات هم پوشان حاوی جهش؛ ستون ۱، مارکر 1kb(SM0313) ۱ شرکت فرمنتاس؛ ستون ۲، قطعه ۷۸۹ جفت بازی؛ ستون ۳، قطعه ۴۵۳ جفت بازی. **B:** تکثیر ژن استرپتوکیناز جهش؛ ستون ۱، استرپتوکیناز جهش؛ ستون ۲، مارکر 1kb (SM0313) ۱ شرکت فرمنتاس.

Fig. 3. Gel electrophoresis of PCR products. **A:** Amplification of overlapping fragments containing mutation; lane 1, Fermentas DNA ladder, 1kb (SM0313); lane 2, 789 base pair fragment; lane 3, 453 base pair fragment. **B:** Amplification of mutated streptokinase gene; lane 1, mutated SK; lane 2, Fermentas DNA ladder, 1kb (SM0313).



شکل ۴- توالی نوکلئوتیدی آنالوگ سیستئینی SK263Cys که کدون سیستئین در آن مشخص شده است.

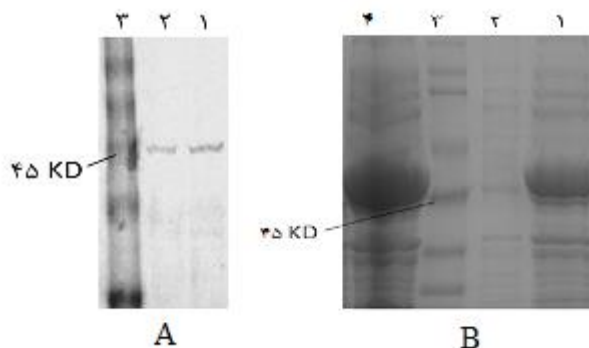
Fig. 4. Nucleotide sequence of cysteine analogue SK263Cys that cysteine codon is distinct in it.

مولکول استرپتوکیناز جهش‌یافته حاوی سیستئین دست یافت (Kumar *et al.*, 2012; Monzavi *et al.*, 2010). برهمین-ساس، در مطالعه حاضر تلاش شده است تا با طراحی و ساخت استرپتوکیناز جهش جدید حاوی سیستئین (به غیر از جهش‌هایی که محققان دیگر ایجاد کرده‌اند)، امکان انجام پگیلاسیون اختصاصی روی این پروتئین دارویی در ایران فراهم شود. جهت تعیین جایگاه جهش، همانند مطالعات مشابه (Kumar *et al.*, 2012; Monzavi *et al.*, 2010) مواردی همچون دردسترس-بودن و سطحی بودن اسیدآمینه انتخابی و دوربودن آن از جایگاه فعال پروتئین پلاسمینوژن درنظر گرفته شد و با توجه به نتایج ارزیابی‌های کامپیوتری اسیدآمینه گلوتامیک اسید در جایگاه ۲۶۳ به منظور جایگزینی با اسیدآمینه سیستئین انتخاب شد. بررسی ساختاری استرپتوکیناز به صورت چشمی در نرم‌افزار SPDB viewer نشان داد که اسیدآمینه انتخاب شده هم سطحی بوده و

تخليص، که می‌توانست موجب واسرشت شدن و غيرفعال شدن پروتئین‌ها شود، کروماتوگرافی فیلتراسیون ژلی انجام گرفت. نمودارهای حاصل از فیلتراسیون ژلی پروتئین استرپتوکیناز دست نخورده و جهش باستفاده از ستون سفادکس ۲۵-G، نشان‌دهنده خروج اوره از محلول‌های پروتئینی بود (شکل ۶). محلول‌های پروتئینی پس از تعویض بافر، قادر هر گونه رسوب و تجمع پروتئینی بود. اما نتایج غلظت‌سنگی نشان داد که محلول‌های پروتئینی تقریباً دوونیم برابر رقیق شده‌اند.

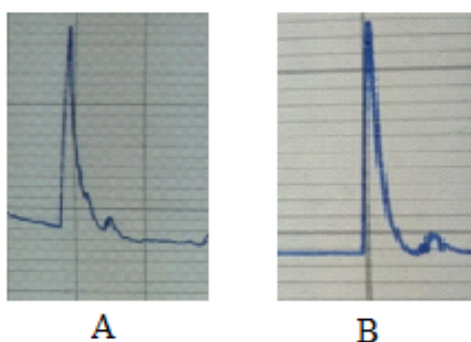
بحث

یکی از مهم‌ترین روش‌های بهینه‌سازی استرپتوکیناز، پگیلاسیون اختصاصی روی اسیدآمینه سیستئین است. نتایج مطالعات پیشین نشان می‌دهد که در صورت توجه به ویژگی‌های ساختاری و عملکردی پروتئین استرپتوکیناز، می‌توان با حفظ فعالیت بیولوژیک به



شکل ۵ - A: تحلیل SDS PAGE پروتئین دست‌نخورده و جهش‌یافته استرپتوکیناز؛ ستون ۱، باند پروتئینی مربوط به استرپتوکیناز دست‌نخورده؛ ستون ۲، نمونه القاء‌نشده استرپتوکیناز؛ ستون ۳، مارکر پروتئینی Blue Plus؛ ستون ۴، باند پروتئینی استرپتوکیناز جهش‌یافته. **B:** وسترن بلاط باندهای پروتئینی استرپتوکیناز؛ ستون ۱، باند پروتئینی استرپتوکیناز دست‌نخورده؛ ستون ۲، باند پروتئینی استرپتوکیناز جهش‌یافته؛ ستون ۳، مارکر پروتئینی پیش‌رنگ‌شده Blue Plus.

Fig. 5. A: SDS-PAGE analysis of intact and mutated streptokinase proteins; lane 1, intact streptokinase; lane 2, non-induced SK; lane 3, Blue Plus protein marker; lane 4, Mutated streptokinase. **B:** Western blot analysis of SK proteins; lane 1, intact streptokinase; lane 2, Mutated streptokinase; lane 3, pre-stained Blue Plus protein marker.



شکل ۶ - نمودار کروماتوگرافی فیلتراسیون ژلی؛ نمودار **A:** جداسازی اوره از استرپتوکیناز جهش‌یافته، **B:** جداسازی اوره از استرپتوکیناز دست‌نخورده؛ در هر دو نمودار، پیک نخست (پیک بزرگتر) مربوط به پروتئین و پیک دوم مربوط به اوره است. مولکول‌های اوره به دلیل کوچک‌تربودن از درون منفذ ذرات ژل عبور کرده و به همین دلیل دیرتر از ستون خارج می‌شوند اما پروتئین استرپتوکیناز به دلیل بزرگ‌بودن از لابلای ذرات ژل رد شده و زودتر خارج می‌شود.

Fig. 6. Diagrams of gel filtration chromatography; diagram **A:** separation of urea from mutated SK; diagram **B:** separation of urea from intact SK; in both of diagrams the first peak is related to protein and the second peak is related to urea.

که سویه *E.coli* Rosetta (DE3) موجب افزایش بیان پروتئین‌ها می‌شود. علت این مسئله، می‌تواند متفاوت‌بودن کد اسید‌آمینه‌های مورداستفاده در این دو سویه باشد؛ به این معنی که احتمالاً سویه Rosetta به دلیل دارابودن RNA-های کمیاب، موجب بیان کدون‌هایی می‌شود که به ندرت در *E.coli* استفاده می‌شود؛ درنتیجه استفاده از این سویه موجب افزایش بیان پروتئین‌ها می‌شود (Fu et al., 2007). نتایج تحقیق حاضر نیز به طور مشابه نشان داد که با استفاده از سویه *E.coli* Rosetta (DE3) بیان پروتئین‌ها به میزان قابل توجهی افزایش می‌یابد. یکی از مهم‌ترین مراحل تولید

به احتمال زیاد پس از پگیلاسیون تداخلی در ایجاد کمپلکس با پلاسمینوژن ایجاد نخواهد کرد. گفتنی است که در هیچ‌یک از مطالعات پیشین، اسید آمینه گلوتامیک اسید ۲۶۳ جهت تعویض با اسید آمینه سیستئین استفاده نشده است. نتایج حاصل از الکتروفورز پروتئین‌ها روی ژل پلی‌اکریل آمید نشان داد که پروتئین‌ها در سویه *E.coli* Bl21 (DE3) بیان نشده‌اند و یا به مقدار کم بیان شده که با روش الکتروفورز قابل رديابی نبودند. در مطالعه دیگری که به‌هدف مقایسه میزان بیان پروتئین‌ها در سویه‌های *E.coli* Rosetta (DE3) و *E.coli* Bl21 (DE3) انجام گرفته بود، نشان داده شد

سپاسگزاری

هزینه‌های مالی این تحقیق، که قسمتی از طرح ۷۰۱ است، از بودجه پژوهشی انسیتو پاستور ایران تأمین شده است. بدین‌وسیله از حمایت‌های دکتر آقادادقی ریس بخش هپاتیت و ایدز انسیتو پاستور ایران و کمک‌های تکنیکی خانم متولی قدردانی می‌شود.

REFERENCES

- Arabi, R., Roohvand, F., Noruzian, D., Aghasadeghi, M.R., Memarnejadian, A., Khanahmad, H., Sadat, M. and Mottevali, F. 2011. Cloning and expression of truncated and intact streptokinase molecules in *E.coli* and evaluation of their biological activities. – *J. Agricul. Biotech.* 2: 55-67.
- Banerjee, A., Chisti, Y. and Banerjee, U.C. 2004. Streptokinase—a clinically useful thrombolytic agent. – *Biotec. Adv.* 22: 287-307.
- Baruah, D.B., Dash, R.N., Chaudhari, M.R. and Kadam, S.S. 2005. Plasminogen activators: A comparison. – *Vascul. Pharmacol.* 44: 1-9.
- Bornhorst, J. and Falke, J.J. 2000. Purification of proteins using polyhistidine affinity tags. – *Methods Enzymol.* 326: 245-254.
- Chauhan, S. and Meena, S. 2011. Pegylation - A Sunrising Technology. – *IPS* 1: 18-24.
- Collen, D. 1990. Coronary thrombolysis: streptokinase or recombinant tissue-type plasminogen activator. – *Ann. Intern. Med.* 112: 529-538.
- Damodaran, V.B. and Fee, C.J. 2010. Protein PEGylation: An overview of chemistry and process considerations. – *Eur. Pharmace. Rev.* 15: 18-26.
- Del Zoppo, G.J. 2010. Plasminogen activators in ischemic stroke: introduction. – *Stroke* 41: 39-41.
- Fu, W., Lin, J. and Cen, P. 2007. 5-Aminolevulinate production with recombinant *Escherichia coli* using a rare codon optimizer host strain. – *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 75: 777-782.
- Ghosh, M., Pulicherla, K.K., Rekha, V.P.B., Venkat Rao, G. and Rao, K. 2012. A review on successive generations of streptokinase based thrombolytic agents. – *Int. J. Pharm. Sci.* 4: 38-42.
- Kumar, S., Maheshwari, N. and Sahni, G. 2012. Mutants of streptokinase and their covalently modified forms. – US Patent Number: 8093032 B2.
- Monzavi, N., Aghasadeghi, M.R., Arabi, R., Memarnejadian, A., Sadat, S.M., Khanahmad, H., Ebrahimi, M. and Roohhvand, F. 2010. Design, cloning, expression and evaluation of cysteine-substitutes of intact and truncated molecules of streptokinase. – *Iran JPP* 14: 56-65.
- Pimienta, E., Ayala, JC., Rodríguez, C., Ramos, A., Mellaert, L.V., Vallín, C. and Anné, J. 2007. Recombinant production of *Streptococcus equisimilis* streptokinase by *Streptomyces lividans*. – *Microb. Cell Fact* 6: 1-8.
- Pizzo, S.V. 1991. Preparation, in vivo properties and proposed clinical use of polyoxyethylene-modified tissue plasminogen activator and streptokinase. – *Adv. Drug Deliv. Rev.* 6: 153-166.

پروتئین نوترکیب خالص‌سازی آن است. هرچه مراحل تخلیص کمتر باشد، بازده تولید پروتئین بالاتر است. پروتئین‌های استرپتوكیناز تولیدشده در این مطالعه، به‌واسطه داشتن برچسب هیستیدینی (6xHis-tag) قابلیت تخلیص باستفاده‌از روش کروماتوگرافی‌تمایلی با ستون Ni-NTA agarose را دارد. با توجه به این که بیان بالای پروتئین‌ها در باکتری *E.coli* می‌تواند موجب تولید پروتئین نوترکیب به صورت نامحلول و تشکیل اجسام توده‌ای شود (Werner et al., 1994); احتمال داشت که تخلیص پروتئین‌ها در شرایط واسرشت‌نشده، موجب کاهش بازده تخلیص شود (Bornhorst & Falke, 2000). بنابراین، خالص‌سازی پروتئین‌ها در شرایط واسرشت با اوره انجام گرفت تا پروتئین‌ها به صورت محلول درآیند و تخلیص آنها تسهیل شود. پس از تخلیص با این روش، از فیلتراسیون ژلی جهت حذف اوره و تاخوردگی مجدد پروتئین‌ها استفاده شد. از مزایای این روش نسبت به روش استفاده از کیسه دیالیز می‌توان به ساده‌تر بودن، کوتاه‌تر بودن از لحاظ زمانی و درصد بیشتر ساختار درست پروتئین اشاره کرد. علاوه‌براین، پروتئین‌ها پس از انجام فیلتراسیون ژلی احتمالاً کمی خالص‌تر نیز می‌شوند. تنها ایراد این روش، رقیق شدن پروتئین‌ها پس از تعویض بافر است که در این مطالعه نیز مشاهده شد که پروتئین‌ها حدود ۲/۵ برابر رقیق شده‌اند. اما برخلاف دیالیز، در فیلتراسیون ژلی احتمال جمع‌شدن و تاخوردگی نامناسب پروتئین‌ها، کم است. نمودارهای به‌دست‌آمده از فیلتراسیون ژلی پروتئین استرپتوكیناز دست‌نخورده و جهش، گواه بر خروج اوره از نمونه‌ها بوده و محلول‌های پروتئینی حاصل، کاملاً شفاف و بدون هیچ رسوب پروتئینی حاصل از جمع‌شدن مشاهده شد که این نتایج مطابق با مطالعات پیشین (Werner et al., 1994) است. نتایج حاصل از این تحقیق منجر به ساخت سازه ژنی و سویه‌ای نوترکیب با قابلیت تولید پروتئین جهش‌یافته با بازده مناسب شد که دارای اسید آمینه سیستین به جای اسید گلوتامیک ۲۶۳ است. نظریه این که پروتئین جهش‌یافته یادآوری شده حاوی اسید آمینه سیستین در سطح مولکول است، در صورت اثبات عدم کاهش فعالیت بیولوژیک، انتخاب ایده‌آلی برای انجام پگیلاسیون اختصاصی در پروژه‌های آتی خواهد بود.

- Pratap, J., Rajamohan, G. and Dikshit, K.L.** 2000. Characteristics of glycosylated streptokinase secreted from *Pichia pastoris*: enhanced resistance of SK to proteolysis by glycosylation. – Appl. Microbiol. Biotechnol. 53: 469-475.
- Rachmawati, H.D.F., Darfiansyah, I.A. and Retnoningrum, D.S.** 2014. PEGylation of recombinant mutein streptokinase from overproduction in *Escherichia coli* Bl-21 and study on the fibrinolityc activity in vitro. – Int. J. Pharm. Pharm. Sci. 6: 137-141.
- Rajagopalan, S., Pizzo, S.V. and Gonias, L.S.** 1985. A non-antigenic covalent streptokinase-polyethylene glycol complex with plasminogen activator function. – J. Clin. Invest. 75: 413-419.
- Reed, G.L., Houng, A.K., Liu, L., Parhami-Seren, B., Matsueda, L.H., Wang, S. and Hedstrom, L.** 1999. A catalytic switch and the conversion of streptokinase to a fibrin-targeted plasminogen activator. – Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96: 8879-8883.
- Roberts, M.J., Bentley, M.D. and Harris, J.M.** 2002. Chemistry for peptide and protein PEGylation. – Adv. Drug Deliv. Rev. 54: 459-476.
- Rother, J., Ford, G.A. and Thijss, N.S.** 2013. Thrombolytics in acute ischaemic stroke: historical perspective and future opportunities. – Cerebrovasc. Dis. 35: 313-319.
- Sambrook, J. and Russell, D.W.** 2001. Molecular Cloning, a laboratory manual. – CSHL Press.
- Sikri, N. and Bardia, A.** 2007. History of streptokinase use in acute myocardial infarction. – Tex. Heart. Inst. J. 34: 318-327.
- Scott, M.** 1995. Cysteine-pegylated proteins. – USA Patent Number: 5766897.
- Shani, G., Kumar, R., Roy, C., Rajagopal, K., Nihalani, D., Sundram, V. and Yadav, M.** 2007. Nucleic acid molecules encoding clot specific streptokinase fusion proteins processing altered plasminogen activation characteristics. – USA Patent Number: 7250503 B2.
- Vellanki, R.N., Potumarthi, R., Doddapaneni, K.K., Anubrolu, N. and Mangamoori, L.N.** 2013. Constitutive optimized production of streptokinase in *Saccharomyces cerevisiae* utilizing glyceraldehyde 3-phosphate dehydrogenase promoter of *Pichia pastoris*. – BioMed. Res. Int. 2013: 249-268.
- Veronese, F.M.** 2001. Peptide and protein PEGylation: a review of problems and solutions. – Biomat. 22: 405-417.
- Werner, M.H., Clore, G.M., Gronenborn, A.M., Kondoh, A. and Fisher, R.J.** 1994. Refolding proteins by gel filtration chromatography. – FEBS Lett. 345: 125-130.
- Wu, X.C., Ye, R., Duan, Y. and Wong, S.L.** 1998. Engineering of plasmin-resistant forms of streptokinase and their production in *Bacillus subtilis*: streptokinase with longer functional half-life. – Appl. Microbiol. Biotechnol. 64: 824-829.
- *****
- How to cite this article:**
- Rezaei, M., Baghbani Arani, F and Arabi Mianroodi, R.** 2016. Point mutation in amino acid 263 of streptokinase gene as well as cloning and expression of the cysteine containing mutated protein. – Nova Biol. Rep. 3: 249-257

رضائی، م، باغبانی آرانی، ف. و عربی میانروodi، ر. ۱۳۹۵. ایجاد جهش نقطه‌ای در اسید آمینه ۲۶۳ زن استرپتوکیناز و کلونینگ و بیان پروتئین جهش یافته حاوی سیستین. – یافته‌های نوین در علوم زیستی ۳: ۲۴۹-۲۵۷.