



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 101724036 A

(43) 申请公布日 2010.06.09

(21) 申请号 200810305132.X

A61P 15/16(2006.01)

(22) 申请日 2008.10.24

A61P 31/00(2006.01)

G01N 33/53(2006.01)

(71) 申请人 李建远

地址 264000 山东省烟台市毓璜顶东路 20 号

(72) 发明人 李建远

(51) Int. Cl.

C07K 14/435(2006.01)

C12N 15/12(2006.01)

C12N 15/63(2006.01)

C12N 5/10(2006.01)

C07K 16/18(2006.01)

A61K 38/17(2006.01)

A61K 31/7088(2006.01)

A61K 48/00(2006.01)

A61K 35/12(2006.01)

权利要求书 1 页 说明书 10 页 附图 2 页

(54) 发明名称

人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 及其编码基因与应用

(57) 摘要

本发明属于生物技术和医学领域。本发明公开了一种新的人附睾特异表达精子结合蛋白 HEL-45 及其制备和应用。公开了本发明编码 HEL-45 蛋白的氨基酸序列,提供携带编码本发明蛋白的 DNA 序列的重组表达载体。定位于成熟精子的颈部区域,RT-PCR 显示该蛋白主要在附睾表达量最高。用 Western blot 在附睾检测到一条 47KD 条带。HEL-45 蛋白可作为免疫性避孕药的研 发,以及男性不育症的临床诊断与治疗的靶蛋白。基于 HEL-45 蛋白开发的相应基因或蛋白检测方法,将广泛用于生殖医学研究领域。

1. 一种人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45, 其特征在于, 它具有序列表中序列 2 的氨基酸序列或将序列 2 的氨基酸序列经过一个或几个氨基酸残基的取代、缺失或添加且具有与序列 2 的氨基酸残基序列相同活性的序列 2 衍生的蛋白质和通过化学方法合成的蛋白质。

2. 一种人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 的编码基因, 它是下列核苷酸序列之一:
序列表中序列 1 的核苷酸序列;

与序列表中序列 1 限定的 DNA 序列具有 90% 以上同源性, 且编码相同功能蛋白的 DNA 序列。

3. 含有权利要求 2 所述基因的真核和原核表达载体。

4. 含有权利要求 2 所述基因的细胞系。

5. 针对权利要求 1 所述蛋白质所制备的各种抗体以及以该抗体为活性成分的试剂。

6. 针对权利要求 1 所述蛋白质提供的药物组合物, 所述组合物包含本发明所述的蛋白、核苷酸序列、构建物或细胞, 以及药学上可接受的载体。

7. 根据权利要求 1 所述的蛋白在不育症诊断中的应用。

8. 根据权利要求 1 所述的蛋白在不育症治疗中的应用。

9. 根据权利要求 2 所述的基因在开发新的避孕药物中的应用。

10. 根据权利要求 1 所述的蛋白在制备新的抗生素中的应用。

人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 及其编码基因与应用

技术领域

[0001] 本发明属于生物技术与医学领域。具体地说,本发明涉及一种新的人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 及其编码基因与应用

背景技术

[0002] 本世纪人类的发展面临着两个严峻的问题:一方面,全球人口在急速膨胀,预计在 2050 年将达到 90 亿;另一方面,据世界卫生组织调查,大约 15% 的夫妇存在着不育问题,发达国家不育症的发病率在最近 10 年飚升,欧洲发达国家可高达 30%,其中男性因素约占一半。世界卫生组织预测,随着环境污染和性传播疾病等致病因素的增加,本世纪,不育症将成为仅次于肿瘤和心脑血管病的第三大疾病。但男性不育并未引起社会和医学界的足够重视,因此有关男性生殖健康的研究进展缓慢,明显落后于其它学科。缺少分子生物学层面诊断与治疗不育症的有效方法。由于精子发育障碍不能自然受精,需要医生通过做试管婴儿获取后代。利用此种技术获取后代,不仅耗费了宝贵的时间与资金,而且存在很多影响健康的潜在因素,失去了正常生育过程中精卵天然结合、优势选择遗传后代的机会。给家庭与社会带来了沉重的精神和经济负担。

[0003] 全世界人口的急剧增长造成了资源耗竭和环境恶化,成为人类健康与生存的严重威胁。当前世界人口已超过 60 亿,据专家估计,中国资源环境能支撑的最大人口容量为 15-16 亿。目前可供人类选择的避孕措施还很有限,离“高效、安全、可逆”的标准还相差较远。发展安全有效、先进实用的避孕节育新技术、新产品,以满足不同人群、不同层次的避孕用药的个性化要求是近年来国内外避孕节育技术发展的总趋势。

[0004] 附睾是精子成熟的重要器官,睾丸产生的精子需要通过与附睾管腔微环境相互作用才能获得运动、受精、防御和维持正常胚胎发育以及防御等生物学功能。附睾内大约有 200 余种分泌蛋白与精子相互作用,参与精子成熟过程,但是人们对这些蛋白的功能知之甚少。与精子成熟相关的附睾蛋白的研究将有助于推动男性生殖医学的研究进展,为男性不育症的诊断和治疗以及开发新型避孕药物提供候选分子靶标,同时有可能对附睾环节的男性避孕带来新的思路和突破。

发明内容

[0005] 本发明的第一个目的是提供一种新的人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45。

[0006] 一种人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45,它具有序列表中序列 2 的氨基酸序列或将序列 2 的氨基酸残基序列经过一个或几个氨基酸残基的取代、缺失或添加且具有与序列 2 的氨基酸残基序列相同活性的由序列 2 衍生的蛋白质或多肽。

[0007] 本发明的人附睾分泌蛋白命名为:HEL-45,由 474 个氨基酸残基组成。HEL-45 蛋白存在有 1 个 N 糖基化位点,9 个 N-十四烷酰基化位点和 8 个磷酸化位点,包括 3 个酪蛋白激酶 II 磷酸化位点、4 个蛋白激酶 C 磷酸化位点和 1 个酪氨酸激酶磷酸化位点。

[0008] 本发明采用 RT-PCR 方法,检测了多种组织细胞中人类附睾表达精子结合蛋白

HEL-45 的基因表达水平,结果表明 :mRNA 在附睾组织高表达 ;在睾丸也有表达,但较附睾弱。

[0009] 本发明的第二个目的是提供编码人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 的基因。它是下列核苷酸序列之一 :

[0010] 序列表中序列 1 的 DNA 序列,GenBank 注册号为 :EU668322 ;

[0011] 编码序列表中 SEQ ID No. 2 蛋白质序列的多核苷酸 ;

[0012] 与序列表中序列 1 限定的 DNA 序列具有 90% 以上同源性,且编码相同功能蛋白质的 DNA 序列。

[0013] 序列表中的 SEQ ID No. 1,全长 cDNA 序列为 1924bp,定位于人 4 号染色体上,编码 474 个氨基酸,编码蛋白为 HEL-45,不含有信号肽,其开放阅读框为 1425bp,是一个完整的读码框。

[0014] 本发明的第三方面,提供了采用基因工程技术制备具有人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 活性多肽的方法,它包括含有上述多核苷酸序列的载体,以及被该载体转化或转导的宿主细胞。

[0015] 本发明的第四方面,提供了与上述人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 特异性结合的抗体,以及由此开发的用于附睾功能异常所致的不育症的辅助诊断。

[0016] 本发明的第五方面,提供了检测样本中是否存在人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 的方法,它包括 :将待测样品与分泌蛋白的特异性抗体在一定条件下共同作用,观察是否形成抗原抗体复合物,有抗原抗体复合物形成就提示样品中存在分泌蛋白。

[0017] 本发明的第六方面,提供了本发明蛋白和其编码序列的用途。例如本发明蛋白可被作为诊断不育症的分子靶点,或作为有效药物成分用于治疗不育症,或作为开发新型避孕药物的靶分子,或被用于筛选促进人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 活性的激动剂,或被用于筛选抑制人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 活性的拮抗剂,或被用于肽指纹图谱鉴定。根据人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 的编码序列或其片段,可设计引物或探针用于 PCR 或核酸杂交,或者用于制备基因芯片。本发明蛋白还可用于药物组合物,以此作为有效活性成分,用于生产一种对抗病原微生物感染以及肿瘤等疾病的药物。

[0018] 本发明的第七方面,提供了一种药物组合物,所述组合物包含本发明所述的蛋白、核苷酸序列、构建物或细胞,以及药学上可接受的载体。

[0019] 本发明的蛋白能够在附睾内特异性表达,定位于精子颈部,因此可能与精卵识别有关。因为它是一种天然的蛋白多肽,可以预见可能具有较少的副作用,本发明的其他优点可从以下的详细描述获知。

附图说明 :

[0020] 图 1. HEL-45 蛋白在人精子上的免疫荧光定位

[0021] 红色荧光显示精子核 ;绿色荧光显示 HEL-45 蛋白在精子上的定位 ;

[0022] A 组 :阳性对照, A3 显示 HEL-75 蛋白结合于整个精子 (文章已发表) ;

[0023] B 组 :阴性对照。

[0024] C 组 :HEL-45 蛋白定位, C3. 显示 HEL-45 蛋白结合在精子颈部区域。

[0025] 比例尺 :5mm。

[0026] 图 2 HEL-45 基因组织表达图谱

[0027] 1 附睾头 2 附睾体 3 附睾尾 4 睾丸 5 心 6 肝 7 脾 8 肾 9 胃 10 阴性对照

[0028] 图 3. HEL-45 蛋白在附睾液表达的 western blot 结果

[0029] M:Marker ;1:阳性对照,HEL-75 蛋白 ;2:阴性对照,小鼠血清 ;3:HEL-45 蛋白

[0030] 本发明的蛋白包括了所述蛋白多肽的具有相同或相似性生物活性或功能的变异形式,这些变异形式包括(但并不限于):相对于天然蛋白的氨基酸序列有若干个(通常为 1-50 个,较佳地 1-30 个,更佳地 1-20 个,最佳的 1-10 个)氨基酸的缺失、插入和取代。另外,所述缺失或插入(增加)也可发生在 C 末端和 / 或 N 末端(通常有 20 个以内,较佳地为 10 个以内,更佳地为 5 个以内的氨基酸缺失或增加),在本领域中,用性能相近或相似的氨基酸进行取代时,通常不会改变氨基酸的功能,提供功能相似氨基酸的保守性置换表是本领域所熟知的。下列 5 组各自含有能相互保守置换的氨基酸;脂族:甘氨酸(G)、丙氨酸(A)、缬氨酸(V)、亮氨酸(L)、异亮氨酸(I);芳族:苯丙氨酸(F)、酪氨酸(Y)、色氨酸(W);含硫:甲硫氨酸(M)、半胱氨酸(C);碱性:精氨酸(R)、赖氨酸(K)、组氨酸(H);酸性:天冬氨酸(D)、谷氨酰胺(Q)。另外,该术语还包括了蛋白的片段或衍生物,条件是该片段或衍生物保留了所希望的蛋白生物活性。

[0031] 本发明的核苷酸序列通常可以用 PCR 扩增法、重组法或人工合成的方法获得。对于 PCR 扩增法,可根据本发明所公开的有关核苷酸序列,尤其是开放阅读框序列来设计引物,用本领域技术人员已知的常规方法所制备的 cDNA 文库作为模板,扩增而得有关序列。这通常是将其克隆入载体,再转入细胞,然后通过常规方法从增殖后的宿主细胞中分离得到有关序列。

[0032] 本发明中,使用本领域技术人员已知的常规方法将包含编码本发明的蛋白的核苷酸序列插入到载体中,这些方法包括但不限于体外重组 DNA 技术,体内重组技术等。

[0033] 上述载体可用于转化或转染适当的原核和真核细胞,以使其能够表达所编码的本发明的蛋白,宿主细胞可以是原核细胞,如细菌细胞,或是低等真核细胞,如酵母细胞;或是高等真核细胞,如昆虫细胞等。可采用的转化、转染方法包括但不限于:磷酸钙共沉淀法、显微注射、电穿孔、脂质体介导等。

[0034] 本发明的蛋白在细胞内表达,如果需要,可利用其物理的、化学的和其他特性通过各种方法分离和纯化表达产物,这些方法是本领域技术人员所熟知的。这些方法的例子包括但不限于:常规的复性处理、用常规的蛋白沉淀剂处理(盐析方法)、离心、渗透破菌、声波破菌、超离心、分子筛层析、吸附层析、离子交换层析、高效液相层析和其它各种层析技术及这些方法的结合。

[0035] 本发明还包括对蛋白或其片段具有特异性的多克隆抗体和单克隆抗体,还包括具有免疫活性的抗体片段或嵌合抗体,如具有鼠抗体结合特异性但仍保留来自人的抗体部分的抗体。

[0036] 本发明的抗体可以通过本领域内技术人员已知的各种技术进行制备。例如,纯化的基因产物或者其具有抗原性的片段,可被施用于动物以诱导多克隆抗体的产生,本发明的抗体也可以是单克隆抗体。此类单克隆抗体可以利用杂交瘤技术来制备。

[0037] 发明人通过研究进一步发现,该蛋白定位于成熟精子的颈部区域(图 1),RT-PCR

结果显示该蛋白主要在附睾表达量最高(图2)。发明人在大肠杆菌中表达了人 HEL-45 蛋白,用其免疫小鼠,获得了其多抗血清。发明人用 Western blot 在附睾体部检测到一条 47KD 条带(图3)。

[0038] 本发明的药物组合可根据各种需要制成各种剂型,通常可将药物组合物制成可注射剂,例如液体溶液或悬浮液;还可制成在注射前适合配入溶液或悬液中、溶液载体的固体形式,脂质体也包括在药学上可接受的载体的定义中,本发明的药物组合物可由医师根据患者种类、年龄、体重和大致疾病状况、给药方式等因素确定对病人有益的剂量进行施用,为了提高用药效果,本发明的蛋白也可以与其他药物共同使用。

[0039] 下面结合具体实例,进一步阐述本发明,应理解这些实例仅用于说明本发明而不适用于限制本发明的范围,除非另有描述,本发明的实施将采用分子生物学、微生物学、重组 DNA 和免疫学的常规技术,这些均是本领域技术人员所知的。这些技术在下面文献中有完整的描述:例如 Sambrook《分子克隆实验指南》第二版(1989);《DNA 克隆》第 I 和第 II 卷(D. N. Glover 编辑,1985);《寡核苷酸合成》(M. J. Gait 编辑,1984);《核酸杂交》(B. D. Hames 和 S. J. Higgins 编辑,1984);《蛋白质纯化:原理和实践》第 2 版(Spring-Verlag, N. Y.), 以及《实验免疫学手册》I-IV 卷(D. C. Weir 和 C. C. Blackwell 编辑 1986)或者,可以按照试剂生产商所提供的说明书进行。

具体实施方式

[0040] 实施例 1. 采用基因工程技术制备人类附睾表达蛋白 HEL-45

[0041] 基因克隆及序列分析

[0042] 对本实验室构建的人附睾 cDNA 文库进行大规模测序筛选,获取表达序列标签(EST),利用 Unigene 数据库进行电子克隆,获得人 HEL-45 全长 cDNA。使用 Expasy Translate tool(<http://us.expasy.org>), InterProScan(<http://www.ebi.ac.uk/Tools/http://www.ebi.ac.uk/Tools/>) 和 Protein 数据库(<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/>) 等预测 HEL-45 肽序列及假定功能。SignalP(<http://www.cbs.dtu.dk/http://www.cbs.dtu.dk>), PSORTII 和 WoLFPSORT(<http://psort.nibb.ac.jp>) 等软件分析预测该蛋白的信号肽及胞内定位。ProfileScan(<http://myhits.isb-sib.ch/cgi-bin/PFSCANhttp://myhits.isb-sib.ch/cgi-bin/PFSCAN>) 预测 N 端糖基化和磷酸化位点。

[0043] 对获得的人 HEL-45 全长 cDNA,根据生物信息学预测编码 HEL-45 成熟肽的基因序列设计一对特异引物:F01:5'-TTGGTACCGACGACGACACAAGGCCACCAACTGGGGGAGC-3', F02:5'-GCGGCGAATTC CACAGGGTATGGGTGTCCA-3',上下游引物两端分别引进限制性内切酶位点 KpnI 和 EcoRI。引物由上海生工生物工程技术有限公司合成。以本实验室构建的人附睾 cDNA 文库为模板,PCR 扩增 HEL-45 基因片段。PCR 反应条件:94℃预变性 10min,(94℃,40s;55℃,45s;70℃,30s)30 个循环,70℃延伸 10min,4℃保存。反应结束后,1.0%琼脂糖凝胶电泳检测并分离回收目的片段,插入克隆载体 pMD-18T 中进行测序鉴定。

[0044] 重组 HEL-45 蛋白表达及纯化

[0045] 测序鉴定后 HEL-45 基因通过 KpnI 和 EcoRI 位点克隆至表达载体 pET-32b(+) 中,使其与融合标签阅读框一致。重组表达载体 pET32b(+)-HEL-45 转入 E. coli BL21(DE3) 感

受态细胞,利用菌落 PCR 筛选阳性克隆,工程菌株在 1mM IPTG,32℃条件下诱导 4h 后,N 端带有 His-tag 的重组蛋白通过“两步镍亲和层析法”对重组 HEL-45 蛋白进行分离纯化。简单地说,“第一步亲和层析”用于纯化重组 Trx-HEL-45 融合蛋白。然后融合蛋白用重组肠激酶裂解,释放融合标签。最后,运用“第二步亲和层析”回收重组 HEL-45 蛋白。纯化后的重组蛋白用 Bradford(Bradford 1976) 法进行定量,然后用冷冻干燥进行保存。

[0046] 实施例 2. 抗 HEL-45 多克隆抗血清的制备

[0047] 用重组 HEL-45 蛋白免疫 BALB/C 小鼠制备多抗。简单地说,每只老鼠于第 1 天注射 50 μg 重组蛋白与等量的完全福氏佐剂(CFA)。然后在第 15,30 和 45 天注射 25 μg 重组蛋白和等量的不完全福氏佐剂(IFA)加强免疫。第 60 天从眼球取血,分离血清后用 ELISA 和 western blot 分析抗体的效价和特异性。ELISA 分析表明抗体效价达到 1 : 10000。Westernblot 显示对重组蛋白和从人附睾液中抽取的天然 HEL-45 都具有良好的特异性。

[0048] 实施例 3. 人 HEL-45 mRNA 组织表达谱研究

[0049] 为了确定 HEL-45 的表达模式,采用半定量 RT-PCR 分析 HEL-45 基因在人附睾头、体、尾,睾丸,心,肝,脾,肺,肾,胃等组织中的表达差异。用 TRIzol(Tiagen, Beijing, China) 抽提总 RNA,1ug 总 RNA 用 20UAMV 逆转录酶(Promega) 和 0.3ugoligod₁₈(Promega) 反转录成 cDNA。然后,2ul 合成的 cDNA 利用基因特异引物进行 PCR 扩增。20ul 反应体系含有:2ul 10×PCR buffer(with MgCl₂),2ul dNTP Mix(10mmol/L),1ul 每个引物(25umol/L),1ul Taq DNA 聚合酶(2.5U/ul),2ul cDNA 模板以及 11ul ddH₂O。PCR 反应的程序为:94℃,10min;94℃,1min;54℃(对 HEL-45)/49℃(β-actin)30s;72℃,1min(35 循环);72℃延伸 7min。β-actin 的表达作为内参。所有 PCR 扩增产物用 1.5%琼脂糖电泳分析。结果显示该蛋白呈附睾特异表达蛋白。

[0050] 实施例 4. 人 HEL-45 蛋白在组织的免疫荧光定位

[0051] 取人睾丸、附睾组织冰冻切片,进行免疫荧光染色,其中一抗为鼠抗 rHEL-45 多抗(1 : 400),二抗为 FITC- 标记羊抗鼠 IgG(1 : 200),细胞核用 PI 染色。染色后所有的切片用 80%甘油封片,然后用共聚焦显微镜(Leica TCS SP2 AOBs) 观察结果。实验同时以小鼠免疫前血清替代一抗作为阴性对照。

[0052] 实施例 5. 人附睾蛋白提取物与 Western blot

[0053] 将从人附睾液中提取的总蛋白抽提物 20ug,用 15% SDS-PAGE 分离,然后湿转到 PVDF 膜上进行 western blot。鼠抗人 HEL-45 多抗为一抗(1 : 5000),二抗为 HRP- 标记羊抗鼠 IgG(1 : 500)。辣根过氧化酶的活性用增强型 HRP-DAB 底物显色试剂盒分析 Western blot 显示抗人 HEL-45 多抗对重组蛋白和从人附睾液中抽取的天然 HEL-45 都具有良好的特异性。

[0054] 实施例 6. 人 HEL-45 蛋白在精子的免疫荧光定位

[0055] 收集精子用 PBS 洗涤后涂布于 1%明胶包被的载玻片上,自然晾干,然后用甲醇固定 10 分钟。含有精子的载玻片用 3% BSA 在室温下封闭 1 小时,然后添加鼠抗 rhBD32 多抗(1 : 200),4℃过夜。免疫前小鼠血清做阴性对照。用 PBST(PBS containing 0.1% Tween-20) 洗涤三次,加入对应的 FITC- 标记羊抗鼠 IgG 二抗(1 : 200)。载玻片用 PBST 洗涤三次,然后用 80%甘油封片。用 Olympus BX-52 显微镜观察,HEL-45 蛋白结合在精子颈部区域,可能与精子的受精有关。

[0056] 实施例 7. HEL-45 重组蛋白的抗菌活性

[0057] 运用克隆菌落形成单位 (CFU) 分析抗菌活性。简单地说, 过夜培养的 *E. coli* XL-1blue 生长到对数期 ($OD_{600} = 0.4-0.5$) 后用 10mM PBS (pH 7.4) 稀释。大约 2×10^6 CFU/ml 细菌在与 12.5 ~ 100ug/ml 的 HEL-45 混合, 37°C 培养。在开始培养后的 15, 30, 60 and 120min 分别在取样。将样品用 10mM PBS (pH 7.4) 做系列稀释, 每个稀释度取 100ul 涂布于 LB 琼脂平板, 37°C 培养过夜至形成单菌落。统计菌落个数, 抗菌活性用细菌存活的百分数表示, 公式为: %存活 = (蛋白处理后存活克隆数 / 未经蛋白处理后存活的克隆数) $\times 100$ 。

[0058] 实验以 10mM PBS (pH 7.4) 代替蛋白处理细菌作为阴性对照。

[0059] 实施例 8 HEL-45 与精子运动性以及体外受精的关系研究

[0060] 利用 HEL-45 多抗封闭正常人精子, 然后进行精子运动性和体外受精分析。实验按照 vitro life 标准试剂盒提供的方法进行。简单地说, 精子先用 SpermRinse-30 于 37°C、5% CO_2 培养 1 小时获能。然后按照 1 : 200 加入鼠抗 rHEL-45 多抗, 于 37°C、6% CO_2 培养 2 小时进行封闭。封闭后的精子分成两部分, 一部分直接利用计算机辅助系统分析精子的运动性。另一部分用 G-Fert 洗涤 2 次, 并调整至终浓度为 1.0×10^7 cells/ml。加入 100ug 精子样品于 35mm 的培养皿中, 然后覆盖石蜡油放入 37°C、6% CO_2 和饱和湿度培养箱内待用。经 G-MOPS 处理后成熟卵母细胞加入预先准备好的受精滴中, 在 37°C、6% CO_2 和饱和湿度培养箱中培养观察受精情况, 每日记录胚胎发育情况。以上所有实验同时用免疫前小鼠血清作为阴性对照。

[0061] 序列表

[0062] <110> 李建远

[0063] <120> 人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-45 及其编码基因与应用

[0064] <160>2

[0065] <170>PatentIn version 3.5

[0066] <210>1

[0067] <211>1924

[0068] <212>DNA

[0069] <213> 人属人种 (*Homo sapiens*)

[0070] <220>

[0071] <221>CDS

[0072] <222>(87).. (1511)

[0073] <400>1

[0074]	acgagggagg ccccgccccc tgagcctggg tagcggcgcg agggccggga gaaccgttcg	60
[0075]	cggaggaaag gcgaactagt gttggg atg gcc acc aac tgg ggg agc ctc ttg	113
[0076]	Met Ala Thr Asn Trp Gly Ser Leu Leu	
[0077]	1 5	
[0078]	cag gat aaa cag cag cta gag gag ctg gca cgg cag gcc gtg gac cgg	161
[0079]	Gln Asp Lys Gln Gln Leu Glu Glu Leu Ala Arg Gln Ala Val Asp Arg	
[0080]	10 15 20 25	
[0081]	gcc ctg gct gag gga gta ttg ctg agg acc tca cag gag ccc act tcc	209
[0082]	Ala Leu Ala Glu Gly Val Leu Leu Arg Thr Ser Gln Glu Pro Thr Ser	

[0083]	30	35	40	
[0084]	tcg gag gtg gtg agc tat gcc cca ttc acg ctc ttc ccc tca ctg gtc			257
[0085]	Ser Glu Val Val Ser Tyr Ala Pro Phe Thr Leu Phe Pro Ser Leu Val			
[0086]	45	50	55	
[0087]	ccc agt gcc ctg ctg gag caa gcc tat gct gtg cag atg gac ttc aac			305
[0088]	Pro Ser Ala Leu Leu Glu Gln Ala Tyr Ala Val Gln Met Asp Phe Asn			
[0089]	60	65	70	
[0090]	ctg cta gtg gat gct gtc agc cag aac gct gcc ttc ctg gag caa act			353
[0091]	Leu Leu Val Asp Ala Val Ser Gln Asn Ala Ala Phe Leu Glu Gln Thr			
[0092]	75	80	85	
[0093]	ctt tcc agc acc atc aaa cag gat gac ttt acc gct cgt ctc ttt gac			401
[0094]	Leu Ser Ser Thr Ile Lys Gln Asp Asp Phe Thr Ala Arg Leu Phe Asp			
[0095]	90	95	100	105
[0096]	atc cac aag caa gtc cta aaa gag ggc att gcc cag act gtg ttc ctg			449
[0097]	Ile His Lys Gln Val Leu Lys Glu Gly Ile Ala Gln Thr Val Phe Leu			
[0098]	110	115	120	
[0099]	ggc ctg aat cgc tca gac tac atg ttc cag cgc agc gca gat ggc tcc			497
[0100]	Gly Leu Asn Arg Ser Asp Tyr Met Phe Gln Arg Ser Ala Asp Gly Ser			
[0101]	125	130	135	
[0102]	cca gcc ctg aaa cag atc gaa atc aac acc atc tct gcc agc ttt ggg			545
[0103]	Pro Ala Leu Lys Gln Ile Glu Ile Asn Thr Ile Ser Ala Ser Phe Gly			
[0104]	140	145	150	
[0105]	ggc ctg gcc tcc cgg acc cca gct gtg cac cga cat gtt ctc agt gtc			593
[0106]	Gly Leu Ala Ser Arg Thr Pro Ala Val His Arg His Val Leu Ser Val			
[0107]	155	160	165	
[0108]	ctg agt aag acc aaa gaa gct ggc aag atc ctc tct aat aat ccc agc			641
[0109]	Leu Ser Lys Thr Lys Glu Ala Gly Lys Ile Leu Ser Asn Asn Pro Ser			
[0110]	170	175	180	185
[0111]	aag gga ctg gcc ctg gga att gcc aaa gcc tgg gag ctc tac ggc tca			689
[0112]	Lys Gly Leu Ala Leu Gly Ile Ala Lys Ala Trp Glu Leu Tyr Gly Ser			
[0113]	190	195	200	
[0114]	ccc aat gct ctg gtg cta ctg att gct caa gag aag gaa aga aac ata			737
[0115]	Pro Asn Ala Leu Val Leu Leu Ile Ala Gln Glu Lys Glu Arg Asn Ile			
[0116]	205	210	215	
[0117]	ttt gac cag cgt gcc ata gag aat gag cta ctg gcc agg aac atc cat			785
[0118]	Phe Asp Gln Arg Ala Ile Glu Asn Glu Leu Leu Ala Arg Asn Ile His			
[0119]	220	225	230	
[0120]	gtg atc cga cga aca ttt gaa gat atc tct gaa aag ggg tct ctg gac			833
[0121]	Val Ile Arg Arg Thr Phe Glu Asp Ile Ser Glu Lys Gly Ser Leu Asp			

[0122]	235	240	245	
[0123]	caa gac cga agg ctg ttt gtg gat ggc cag gaa att gct gtg gtt tac			881
[0124]	Gln Asp Arg Arg Leu Phe Val Asp Gly Gln Glu Ile Ala Val Val Tyr			
[0125]	250	255	260	265
[0126]	ttc cgg gat ggc tac atg cct cgt cag tac agt cta cag aat tgg gaa			929
[0127]	Phe Arg Asp Gly Tyr Met Pro Arg Gln Tyr Ser Leu Gln Asn Trp Glu			
[0128]		270	275	280
[0129]	gca cgt cta ctg ctg gag agg tca cat gct gcc aag tgc cca gac att			977
[0130]	Ala Arg Leu Leu Leu Glu Arg Ser His Ala Ala Lys Cys Pro Asp Ile			
[0131]		285	290	295
[0132]	gcc acc cag ctg gct ggg act aag aag gtg cag cag gag cta agc agg			1025
[0133]	Ala Thr Gln Leu Ala Gly Thr Lys Lys Val Gln Gln Glu Leu Ser Arg			
[0134]		300	305	310
[0135]	ccg ggc atg ctg gag atg ttg ctc cct ggc cag cct gag gct gtg gcc			1073
[0136]	Pro Gly Met Leu Glu Met Leu Leu Pro Gly Gln Pro Glu Ala Val Ala			
[0137]		315	320	325
[0138]	cgc ctc cgc gcc acc ttt gct ggc ctc tac tca ctg gat gtg ggt gaa			1121
[0139]	Arg Leu Arg Ala Thr Phe Ala Gly Leu Tyr Ser Leu Asp Val Gly Glu			
[0140]		330	335	340
[0141]	gaa ggg gac cag gcc atc gcc gag gcc ctt gct gcc cct agc cgg ttt			1169
[0142]	Glu Gly Asp Gln Ala Ile Ala Glu Ala Leu Ala Ala Pro Ser Arg Phe			
[0143]		350	355	360
[0144]	gtg cta aag ccc cag aga gag ggt gga ggt aac aac cta tat ggg gag			1217
[0145]	Val Leu Lys Pro Gln Arg Glu Gly Gly Gly Asn Asn Leu Tyr Gly Glu			
[0146]		365	370	375
[0147]	gaa atg gta cag gcc ctg aaa cag ctg aag gac agt gag gag agg gcc			1265
[0148]	Glu Met Val Gln Ala Leu Lys Gln Leu Lys Asp Ser Glu Glu Arg Ala			
[0149]		380	385	390
[0150]	tcc tac atc ctc atg gag aag atc gaa cct gag cct ttt gag aat tgc			1313
[0151]	Ser Tyr Ile Leu Met Glu Lys Ile Glu Pro Glu Pro Phe Glu Asn Cys			
[0152]		395	400	405
[0153]	ctg cta cgg cct ggc agc cct gcc cga gtg gtc cag tgc att tca gag			1361
[0154]	Leu Leu Arg Pro Gly Ser Pro Ala Arg Val Val Gln Cys Ile Ser Glu			
[0155]		410	415	420
[0156]	ctg ggc atc ttt ggg gtc tat gtc agg cag gaa aag aca ctc gtg atg			1409
[0157]	Leu Gly Ile Phe Gly Val Tyr Val Arg Gln Glu Lys Thr Leu Val Met			
[0158]		430	435	440
[0159]	aac aag cac gtg ggg cat cta ctt cga acc aaa gcc atc gag cat gea			1457
[0160]	Asn Lys His Val Gly His Leu Leu Arg Thr Lys Ala Ile Glu His Ala			

[0161]	445	450	455	
[0162]	gat ggt ggt gtg gca gcg gga gtg gca gtc ctg gac aac cca tac cct			1505
[0163]	Asp Gly Gly Val Ala Ala Gly Val Ala Val Leu Asp Asn Pro Tyr Pro			
[0164]	460	465	470	
[0165]	gtg tga gggcacaacc aggccacggg accttctatc ctctgtattt gtcattcctc			1561
[0166]	Val			
[0167]	tcctagccct cctgaggggt atcctcctaa agacctccaa agtttttatg gaagggtaaa			1621
[0168]	tactggtacc ttccccagc ttccatctg aggaccagaa aagtgtgtc tcccttagat			1681
[0169]	gagatctaga cgccccaaa tccttgagat gtgggtatag ctgagggtaa gctgctctga			1741
[0170]	ggtaaaggct catgaaccct gcccactcc tgtcagcccc tcatcagcct ttccagcagg			1801
[0171]	ttccagtgcc tgacttgga taggactgag tggtaggagg agggggagtg gaggggcata			1861
[0172]	gcctttccct aattctgcct taaataaaac tgcattgctg attcaaaaaa aaaaaaaaaa			1921
[0173]	aaa			1924
[0174]	<210>2			
[0175]	<211>474			
[0176]	<212>PRT			
[0177]	<213> 人属人种 (Homo sapiens)			
[0178]	<400>2			
[0179]	Met Ala Thr Asn Trp Gly Ser Leu Leu Gln Asp Lys Gln Gln Leu Glu			
[0180]	1 5 10 15			
[0181]	Glu Leu Ala Arg Gln Ala Val Asp Arg Ala Leu Ala Glu Gly Val Leu			
[0182]	20 25 30			
[0183]	Leu Arg Thr Ser Gln Glu Pro Thr Ser Ser Glu Val Val Ser Tyr Ala			
[0184]	35 40 45			
[0185]	Pro Phe Thr Leu Phe Pro Ser Leu Val Pro Ser Ala Leu Leu Glu Gln			
[0186]	50 55 60			
[0187]	Ala Tyr Ala Val Gln Met Asp Phe Asn Leu Leu Val Asp Ala Val Ser			
[0188]	65 70 75 80			
[0189]	Gln Asn Ala Ala Phe Leu Glu Gln Thr Leu Ser Ser Thr Ile Lys Gln			
[0190]	85 90 95			
[0191]	Asp Asp Phe Thr Ala Arg Leu Phe Asp Ile His Lys Gln Val Leu Lys			
[0192]	100 105 110			
[0193]	Glu Gly Ile Ala Gln Thr Val Phe Leu Gly Leu Asn Arg Ser Asp Tyr			
[0194]	115 120 125			
[0195]	Met Phe Gln Arg Ser Ala Asp Gly Ser Pro Ala Leu Lys Gln Ile Glu			
[0196]	130 135 140			
[0197]	Ile Asn Thr Ile Ser Ala Ser Phe Gly Gly Leu Ala Ser Arg Thr Pro			
[0198]	145 150 155 160			
[0199]	Ala Val His Arg His Val Leu Ser Val Leu Ser Lys Thr Lys Glu Ala			

[0200]		165		170		175
[0201]	Gly Lys Ile Leu Ser Asn Asn Pro Ser Lys Gly Leu Ala Leu Gly Ile					
[0202]		180		185		190
[0203]	Ala Lys Ala Trp Glu Leu Tyr Gly Ser Pro Asn Ala Leu Val Leu Leu					
[0204]		195		200		205
[0205]	Ile Ala Gln Glu Lys Glu Arg Asn Ile Phe Asp Gln Arg Ala Ile Glu					
[0206]		210		215		220
[0207]	Asn Glu Leu Leu Ala Arg Asn Ile His Val Ile Arg Arg Thr Phe Glu					
[0208]	225		230		235	240
[0209]	Asp Ile Ser Glu Lys Gly Ser Leu Asp Gln Asp Arg Arg Leu Phe Val					
[0210]		245		250		255
[0211]	Asp Gly Gln Glu Ile Ala Val Val Tyr Phe Arg Asp Gly Tyr Met Pro					
[0212]		260		265		270
[0213]	Arg Gln Tyr Ser Leu Gln Asn Trp Glu Ala Arg Leu Leu Leu Glu Arg					
[0214]		275		280		285
[0215]	Ser His Ala Ala Lys Cys Pro Asp Ile Ala Thr Gln Leu Ala Gly Thr					
[0216]		290		295		300
[0217]	Lys Lys Val Gln Gln Glu Leu Ser Arg Pro Gly Met Leu Glu Met Leu					
[0218]	305		310		315	320
[0219]	Leu Pro Gly Gln Pro Glu Ala Val Ala Arg Leu Arg Ala Thr Phe Ala					
[0220]		325		330		335
[0221]	Gly Leu Tyr Ser Leu Asp Val Gly Glu Glu Gly Asp Gln Ala Ile Ala					
[0222]		340		345		350
[0223]	Glu Ala Leu Ala Ala Pro Ser Arg Phe Val Leu Lys Pro Gln Arg Glu					
[0224]		355		360		365
[0225]	Gly Gly Gly Asn Asn Leu Tyr Gly Glu Glu Met Val Gln Ala Leu Lys					
[0226]		370		375		380
[0227]	Gln Leu Lys Asp Ser Glu Glu Arg Ala Ser Tyr Ile Leu Met Glu Lys					
[0228]	385		390		395	400
[0229]	Ile Glu Pro Glu Pro Phe Glu Asn Cys Leu Leu Arg Pro Gly Ser Pro					
[0230]		405		410		415
[0231]	Ala Arg Val Val Gln Cys Ile Ser Glu Leu Gly Ile Phe Gly Val Tyr					
[0232]		420		425		430
[0233]	Val Arg Gln Glu Lys Thr Leu Val Met Asn Lys His Val Gly His Leu					
[0234]		435		440		445
[0235]	Leu Arg Thr Lys Ala Ile Glu His Ala Asp Gly Gly Val Ala Ala Gly					
[0236]		450		455		460
[0237]	Val Ala Val Leu Asp Asn Pro Tyr Pro Val					
[0238]	465		470			

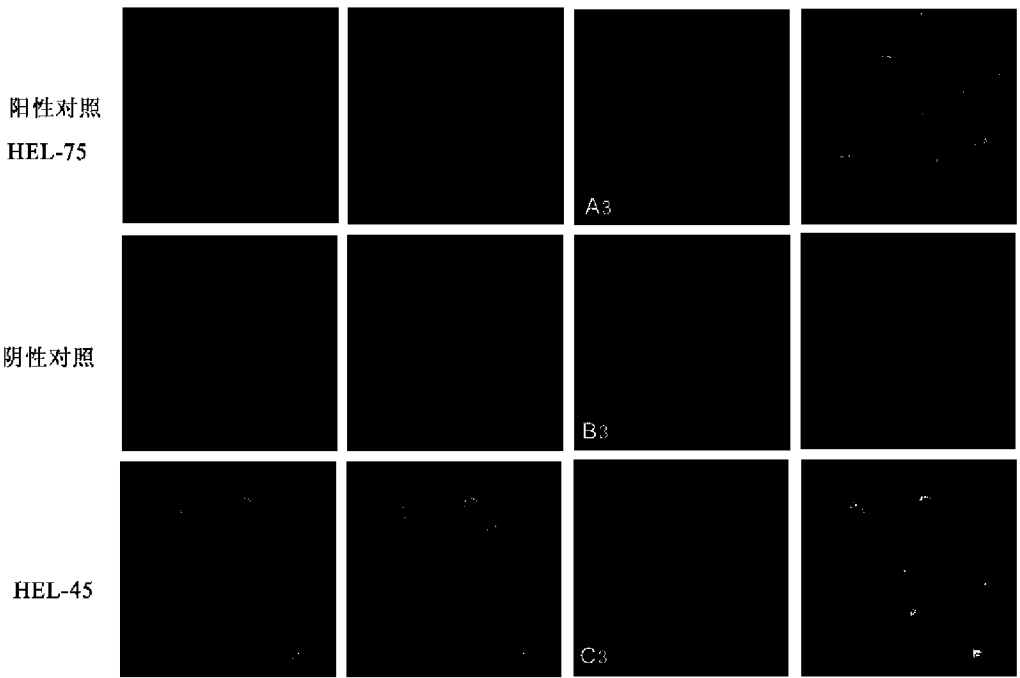


图 1



灰度值	附睾头	附睾体	附睾尾	睾丸	心	肝	脾	肾	胃
HEL-45	72.56	69.75	73.97	4.98	3.98	65.65	2.55	3.65	28.77
B-actin	71.4	68.5	70.4	69.3	72.2	69.5	67.8	68.3	69.3

图 2

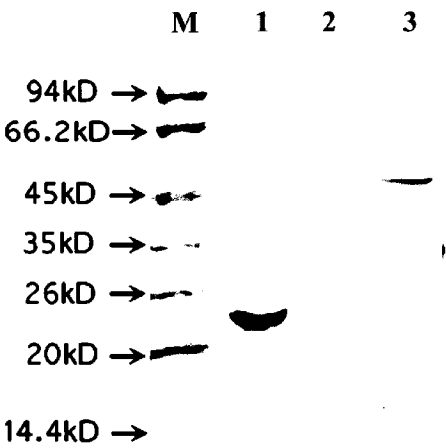


图 3

专利名称(译)	人类附睾表达精子结合蛋白HEL-45及其编码基因与应用		
公开(公告)号	CN101724036A	公开(公告)日	2010-06-09
申请号	CN200810305132.X	申请日	2008-10-24
[标]申请(专利权)人(译)	李建远		
申请(专利权)人(译)	李建远		
当前申请(专利权)人(译)	李建远		
[标]发明人	李建远		
发明人	李建远		
IPC分类号	C07K14/435 C12N15/12 C12N15/63 C12N5/10 C07K16/18 A61K38/17 A61K31/7088 A61K48/00 A61K35/12 A61P15/16 A61P31/00 G01N33/53 A61K35/48		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明属于生物技术和医学领域。本发明公开了一种新的人附睾特异表达精子结合蛋白HEL-45及其制备和应用。公开了本发明编码HEL-45蛋白的氨基酸序列，提供携带编码本发明蛋白的DNA序列的重组表达载体。定位于成熟精子的颈部区域，RT-PCR显示该蛋白主要在附睾表达量最高。用Western blot在附睾检测到一条47KD条带。HEL-45蛋白可作为免疫性避孕药的研发，以及男性不育症的临床诊断与治疗的靶蛋白。基于HEL-45蛋白开发的相应基因或蛋白检测方法，将广泛用于生殖医学研究领域。

