

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 200410017460.1

[51] Int. Cl⁷

C12N 15/31

C12N 15/11

C12N 1/15

C12N 15/63

C12P 21/02

C12P 1/02

C07K 14/385

[11] 公开号 CN 1680554A

[43] 公开日 2005年10月12日

[22] 申请日 2004.4.5

[21] 申请号 200410017460.1

[71] 申请人 上海人类基因组研究中心

地址 201203 上海市浦东张江高科技园区碧

波路 250 号 1 号楼 [72] 发明人 汤生荣 任双喜 卜云萍 严中华

殷世亮 施炜亮 李运千 武金炜

卢凌峰

[74] 专利代理机构 上海浦一知识产权代理有限公司 代理人 丁纪铁

C07K 16/14 C12Q 1/68 A61K 39/00 A61K 48/00A61K 38/16 A61P 37/00 G01N 33/53 G01N 33/543

权利要求书3页说明书20页

[54] 发明名称 一种新的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细 胞球蛋白、其编码序列及其应用

[57] 摘要

本发明提供了一种在马尔尼菲青霉菌(Penicillium marneffei)中表达的新的马尔尼菲青霉菌抗胸腺 细胞球蛋白(AUT 7)及其编码序列,本发明还提供 了该抗胸腺细胞球蛋白及其核酸的制备方法及其应 用。 根据本发明公开的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞 球蛋白及其基因,可以制备相关免疫抑制剂,并可 为进一步开发针对该病菌引起的疾病的药物提供重 要的参考价值,同时,它们也可以作为这类疾病诊 治的潜在药物靶点。

- 1. 一种来自马尔尼菲青霉菌(Penicillium marneffei)的分离的多核苷酸, 其含有编码马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白的多核苷酸序列,所述多核苷酸 选自:
- a)与编码含有 SEQ ID NO. 2 的氨基酸序列的多肽的多核苷酸有至少 70%同源性的多核苷酸,
- b)编码含有与 SEQ ID NO. 2 的氨基酸序列至少 70%同源性的氨基酸序列的 多肽的多核苷酸,
 - c)与a)或b)的多核苷酸互补的多核苷酸,以及
 - d) 含有 a)、b) 或 c) 的多核苷酸序列的至少 15 个连续碱基的多核苷酸。
- 2. 如权利要求 1 所述的一种分离的多核苷酸, 其特征在于, 所述的多核苷酸编码一多肽, 该多肽具有 SEQ ID NO. 2 所示的序列。
- 3. 如权利要求 1 所述的一种分离的多核苷酸, 其特征在于, 所述的多核苷酸含有
 - (i) 如 SEQ ID NO.1 中核苷酸 44-400 位的核苷酸序列,或
 - (ii) 在遗传密码简并范围内相应于(i) 序列的至少一个序列,或
- (iii)与互补于(i)或(ii)序列的序列杂交的至少一个序列,和任选地
 - (iv)(i)中中性功能的有义突变。
- 4. 如权利要求 3 所述的一种分离的多核苷酸, 其特征在于, 所述的多核苷酸含有 SEQ ID NO.1 中核苷酸 44-400 位的核苷酸序列。
- 5. 一种分离的多肽, 其特征在于, 所述多肽具有与 SEQ ID NO. 2 所示氨基酸序列至少 70%同源性的序列或其片段。

- 6. 如权利要求 5 所述的一种分离的多肽,其特征在于,所述多肽是含有 SEQ ID NO. 2 所示氨基酸序列的多肽。
- 7. 一种载体,其特征在于,所述载体含有权利要求 1 所述的分离的多核苷酸。
- 8. 一种遗传工程宿主细胞,其特征在于,所述宿主细胞是用权利要求 7 所述载体转化的宿主细胞。
- 9. 种生产具有抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽的方法,其特征在于,该方法包括如下步骤:
- (I) 将编码具有抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽的核苷酸序列可操作地连于表达调控序列,形成蛋白表达载体,所述的核苷酸序列与 SEQ ID NO.1 中从核苷酸 44-400 位的核苷酸序列有至少 70% 同源性;
- (II)将步骤(I)中的表达载体转入宿主细胞,形成抗胸腺细胞球蛋白重组细胞;
- (III)在适合表达抗胸腺细胞球蛋白多肽的条件下,培养步骤(II)中的重组细胞;
 - (IV)分离出具有抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽。
- 10. 如权利要求 9 所述的一种生产具有抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽的方法, 其特征在于, 所述核苷酸序列为 SEQ ID NO.1 中从核苷酸 44-400 位的核苷酸序列。
- 11. 一种抗体, 其特征在于, 所述抗体是能与权利要求 5 或 6 所述的多肽特异性结合的抗体。
- 12. 一种探针分子, 其特征在于, 所述的探针分子含有权利要求1所述的多有 核苷酸中 8-100 个连续的核苷酸。

- 13. 权利要求 5 或 6 的多肽在制备治疗针对马尔尼菲青霉菌引起的疾病的药物中的应用。
 - 14. 含有权利要求 5 或 6 的多肽的药物组合物。
- 15. 一种用于诊断和治疗针对马尔尼菲青霉菌引起的疾病的试剂盒,其特征在于:

所述试剂盒包含权利要求 1~4 中任一种多核苷酸序列或其连续片段,或者 所述试剂盒包含权利要求 5 或 6 的多肽或其连续片段,或者 所述试剂盒包含权利要求 11 的抗体。

16. 一种生物芯片, 其特征在于:

所述生物芯片的载体上含有权利要求 1~4 中任一种多核苷酸序列或其连续 片段,或者

所述生物芯片的载体上含有权利要求 5 或 6 的多肽或其连续片段,或者 所述生物芯片的载体上包含权利要求 11 的抗体。 一种新的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白、其编码序列及其应用

技术领域

本发明涉及分子免疫学、分子生物学、生物信息学和基因工程等领域,具体地,本发明涉及一种马尔尼菲青霉菌(Penicillium marneffei)抗胸腺细胞球蛋白及其编码序列。本发明还提供了该抗胸腺细胞球蛋白及其核酸序列的制备方法和应用。

背景技术

真菌基因组研究始于二十世纪九十年代,第一个完成全基因组测序的真菌是酿酒酵母(Saccharomyces cerevisiae, Goffeau et al. 1996)。在过去的几年里,FGI(Fungal Genome Initiative)委员会从150多万种真菌中,选取了15个在医药和工农业中具有重要价值的物种进行了基因组学的研究。2003年6月,FGI委员会新增了44个物种,其中包括了马尔尼菲青霉菌。

马尔尼菲青霉菌(Penicillium marneffei, PM)是Capponi等首先于1956年在越南从一只中华竹鼠的肝脏分离出来的一种青霉,以其研究所主任Marneffei的名字命名。但此后并没有引起人们的注意。1973年Disalvo在美国南卡首次发现人自然感染的病例,患者是一位曾在东南亚旅行过的传教士。

1964年邓卓霖在广西一土生农民身上发现此菌,但当时全世界都还没有此病报导,故将其认定为荚膜组织胞浆菌。1984年邓卓霖在国内首例报导了一例马尔尼菲青霉病。

从1984年到1987年,广西医科大学病理科收集的19全身播散型病例中,有4 例发现有导致免疫缺陷的疾病,如淋巴瘤,白血病,先天性胸腺发育不良,SLE (系统性红斑斓创),TB(结核)等。1999年,邓卓霖首先发现了国内第一例合并AIDS的患者。近几年国内新发现的病例中,合并AIDS的患者越来越多。泰国至1998年已有1300例合并AIDS的患者。近年来发现70-80%的AIDS的患者后期感染上马尔尼菲青霉菌。

马尔尼菲青霉菌多呈条件致病菌,25℃呈丝状真菌,为非致病菌;37℃呈酵母形态,为致病菌。它是一种深部致病真菌。它侵犯人体的单核巨噬系统,破坏人的免疫系统,使人体的免疫力下降。由于它在局部的机械破坏作用,以及代谢产物,毒素等作用,产生炎症反应,导致浓肿,肉芽肿等改变。并容易破坏血管进入血液循环,导致败血症。进入人体的途径一般是呼吸道或皮肤。

AUT 7 (即 ATG 8, 抗胸腺细胞球蛋白)作为一种有效的免疫抑制剂已广泛的应用于预防器官移殖的排斥反应和治疗急性再生障碍性贫血等。它治疗再生障碍性贫血总的疗效介于 40%—80%。近年来,发现它在治疗低增生性骨髓增生异常综合症 (MDS) 取得满意疗效。但其作用机理尚不十分清楚,一般认为:1.免疫抑制作用:即 AUT7 通过其淋巴细胞毒性作用,去除抑制 T 淋巴细胞对骨髓造血的抑制效应。2.免疫刺激作用:即 AUT7 诱发 T 淋巴细胞增生,刺激产生较多的白细胞介素 2 和其它造血因子,促使休止期造血干细胞进入增殖期。

发明内容

本发明的目的在于提供一种新的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白、其编码序列及该蛋白的应用。

本发明的上述目的是通过如下技术方案来实现的:

在本发明的一个方面,提供了一种来自马尔尼菲青霉菌(Penicillium marneffei)的分离的多核苷酸,其含有编码马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白的多核苷酸序列,所述多核苷酸选自:

- a)与编码含有 SEQ ID NO. 2 的氨基酸序列的多肽的多核苷酸有至少 70%同源性的多核苷酸,
- b)编码含有与 SEQ ID No. 2 的氨基酸序列至少 70%同源性的氨基酸序列的 多肽的多核苷酸,
 - c)与a)或b)的多核苷酸互补的多核苷酸,以及
 - d) 含有 a)、b) 或 c) 的多核苷酸序列的至少 15 个连续碱基的多核苷酸。

较佳的,所述的多核苷酸编码一多肽,该多肽具有 SEQ ID NO.2 所示的序列。

或者较佳的, 所述的多核苷酸含有

- (i) 如 SEQ ID NO. 1 中核苷酸 44-400 位的核苷酸序列,或
- (ii) 在遗传密码简并范围内相应于(i) 序列的至少一个序列,或
- (iii) 与互补于(i) 或(ii) 序列的序列杂交的至少一个序列,和任选地
 - (iv)(i)中中性功能的有义突变。

更佳的,所述的多核苷酸含有 SEQ ID NO.1 中核苷酸 44-400 位的核苷酸序列。

在本发明的另一方面,提供了一种分离的多肽,所述多肽具有与 SEQ ID NO. 2 所示氨基酸序列至少 70% 同源性的序列或其片段。较佳的,所述多肽是含有 SEQ ID NO. 2 所示氨基酸序列的多肽。

在本发明的再一方面,提供了一种载体,所述载体含上述分离出的多核苷酸。

在本发明的再一方面,提供了一种遗传工程宿主细胞,所述宿主细胞是用上述载体转化的宿主细胞。

本发明还提供了一种生产具有马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白活性的多 肽的方法,该方法包括如下步骤:

- (I)将编码具有马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽的核苷酸序列可操作地连于表达调控序列,形成抗原表达载体,所述的核苷酸序列与 SEQ ID NO. 1 中从核苷酸 44-400 位的核苷酸序列有至少 70%同源性;
- (II) 将步骤(I) 中的表达载体转入宿主细胞,形成马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白重组细胞;
- (III)在适合表达马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白多肽的条件下,培养步骤(II)中的重组细胞;
 - (IV)分离出具有马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽。

较佳的,上述生产具有马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽的方法中,所述核苷酸序列为 SEQ ID NO.1 中从核苷酸 44-400 位的核苷酸序列。

本发明还提供了一种抗体,所述抗体是能与上述马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白特异性结合的抗体。

本发明还包括一种探针分子,该探针分子通常含有马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的核苷酸序列的 8-100 个,较佳地 15-50 个连续核苷酸。该探针分子可用于检测样品中是否存在编码马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的核酸分子。

本发明还提供了含所述的多肽或其连续片段的药物组合物。

本发明还提供了所述的多核苷酸、多肽及抗体在制备诊断和治疗针对马尔尼菲青霉菌引起的疾病的药物及试剂盒中的应用。

本发明还提供了包含所述的多核苷酸、多肽或抗体或它们的连续片断的试剂盒及生物芯片。

本发明还包括检测马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的核苷酸序列的方法,它包括用

上述的探针与样品进行杂交,然后检测探针是否发生了结合。较佳地,该样品是 PCR 扩增后的产物,其中 PCR 扩增引物对应于马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的编码序列,可位于该编码序列的两侧或中间。引物长度一般为 20-50 个核苷酸。

根据本发明公开的马尔尼菲青霉菌AUT 7及其基因,可以制备相关免疫抑制剂,并可为进一步开发针对该病菌引起的疾病的药物提供重要的参考价值,同时,它们也可以作为这类疾病诊治的潜在药物靶点。

具体实施方式

本发明的多核苷酸可以是 DNA 形式或是 RNA 形式。DNA 形式包括 cDNA、基因组 DNA,或人工化学合成的 DNA。DNA 可以是单链的或是双链的。单链的 DNA可以是编码链或非编码链。

在本发明中,"分离的"多核苷酸是指,该多核苷酸或片断已从天然状态下位于其两侧的序列中分离出来,还指该多核苷酸或片断已经与天然状态下伴随核酸的组份分开,而且已经与在细胞中伴随其的蛋白质分开。

本发明中,术语"马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白/AUT 7 的编码序列"是指编码具有马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白活性的多肽的核苷酸序列,如 SEQ ID NO. 1 中 44-400 位核苷酸序列及其简并序列。该简并序列是指,位于 SEQ ID NO. 1 序列的编码框 44-400 位核苷酸中,有一个或多个密码子被编码相同氨基酸的简并密码子所取代后产生的序列。由于密码子的简并性,所以与 SEQ ID NO. 1 中 44-400 位核苷酸序列同源性低至约 70%的简并序列也能编码出 SEQ ID NO. 2 所述的序列。该术语还包括在中度严紧条件下,更佳地在高度严紧条件下,与 SEQ ID NO. 1 中从核苷酸 44-400 位的核苷酸序列。此外,该术语还包括与 SEQ ID NO. 1 中 从核苷酸 44-400 位的核苷酸序列的同源性至少 70%,较佳地至少 80%,更佳地至少 90%的核苷酸序列。

该术语还包括能编码具有与马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白相同功能的蛋白的、SEQ ID NO.1 中开放阅读框序列的变异形式。这些变异形式包括(但并不限于): 若干个(通常为 1-90 个,较佳地 1-60 个,更佳地 1-20 个,最佳地1-10 个)核苷酸的缺失、插入和/或取代,以及在 5'和/或 3'端添加数个(通常为 60 个以内,较佳地为 30 个以内,更佳地为 10 个以内,最佳地为 5 个以内)核苷酸。

在本发明中,术语"马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白/AUT 7"是指具有马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白活性的 SEQ ID NO. 2 序列的多肽。该术语还包括具有与马尔尼菲青霉菌 AUT 7 相同功能的、SEQ ID NO. 2 序列的变异形式。这些变异形式包括(但不限于): 若干个(通常为 1-50 个,较佳地 1-30 个,更佳地 1-20 个,最佳地 1-10 个)氨基酸的缺失、插入和/或取代,以及在 C 末端和/或 N 末端添加一个或数个(通常为 20 个以内,较佳地 10 个以内,更佳地为5 个以内)氨基酸。例如,在本领域中,用性能相近或相似的氨基酸进行取代时,通常不会改变蛋白质的功能。又比如,在 C 末端和/或 N 末端添加一个或数个氨基酸通常也不会改变蛋白质的功能。该术语还包括马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的活性片断和活性衍生物。

该多肽的变异形式包括: 同源序列、等位变异体、天然突变体、诱导突变体、在高或低的严紧度条件下能与马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的 DNA 杂交的 DNA 所编码的蛋白、以及利用抗马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的抗血清获得的多肽或蛋白。本发明还提供了其他多肽,如包含马尔尼菲青霉菌 AUT 7 或其片段的融合蛋白。除了几乎全长的多肽外,本发明还提供了马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的可溶性片段。通常,该片段具有马尔尼菲青霉菌 AUT 7 多肽序列的至少约 10 个连续氨基酸,通常至少约 30 个连续氨基酸,较佳地至少约 50 个连续氨基酸,更佳地至少约

80个连续氨基酸。

发明还提供马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的类似物。这些类似物与天然多肽的差别可以是氨基酸序列上的差异,也可以是不影响序列的修饰形式上的差异,或者兼而有之。这些多肽包括天然或诱导的遗传变异体。诱导变异体可以通过各种技术得到,如通过辐射或暴露于诱变剂而产生随机诱变,还可通过定点诱变法或其他已知分子生物学的技术。类似物还可以包括具有不同于天然 L-氨基酸的残基(如 D-氨基酸)的类似物,以及具有非天然存在的或合成的氨基酸(如 β、 γ-氨基酸)的类似物。应理解,本发明的多肽并不限于上述例举的代表性的多肽。

修饰(通常不改变一级结构)形式包括:体内或体外的多肽的化学衍生形式如乙酰化或羧基化。修饰还包括糖基化,如那些在多肽的合成和加工中或进一步加工步骤中进行糖基化修饰而产生的多肽。这种修饰可以通过将多肽暴露于进行糖基化的酶(如哺乳动物的糖基化酶或去糖基化酶)而完成。修饰形式还包括具有磷酸化氨基酸残基(如磷酸酪氨酸、磷酸丝氨酸、磷酸苏氨酸)的序列。还包括被修饰从而提高了其抗蛋白水解性能或优化了溶解性能的多肽。

在本发明中,可选用本领域已知的各种载体,如市售的载体。

在本发明中,术语"宿主细胞"包括原核细胞和真核细胞。常用的原核宿主细胞的例子包括大肠杆菌等。常用的真核宿主细胞包括酵母细胞。

另一方面,本发明还包括对马尔尼菲青霉菌 AUT 7 具有特异性的抗体,尤其是单克隆抗体。这里"特异性"是指抗体能结合于马尔尼菲青霉菌 AUT 7 或片段。较佳地,指那些能与马尔尼菲青霉菌 AUT 7 或片段结合但不识别和结合于其它非相关抗原分子的抗体。本发明中抗体包括那些能够结合并抑制马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的分子,也包括那些并不影响 AUT 7 蛋白功能的抗体。本发明

还包括那些能与修饰或未经修饰形式的 AUT 7 结合的抗体。

本发明不仅包括完整的单克隆或多克隆抗体,而且还包括具有免疫活性的抗体片段,如 Fab'或(Fab)₂片段;抗体重链;抗体轻链;遗传工程改造的单链 Fv 分子(Ladner 等人,美国专利 NO. 4, 946, 778);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。

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, 纯化的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 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。与之相似的,表达马尔尼菲青霉菌 AUT 7 或其具有抗原 性的片段的细胞可用来免疫动物来生产抗体。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(见 Kohler 等人, Nature 256;495,1975;Kohler 等人, Eur. J. Immunol. 6:511,1976;Kohler 等人, Eur. J. Immunol. 6:292, 1976; Hammerling 等人, In Monoclonal Antibodies and T Cell Hybridomas, Elsevier, N.Y., 1981)。本发明的抗体包括能阻断马尔 尼菲青霉菌 AUT 7 的抗体以及不影响其功能的抗体。本发明的各类抗体可以利 用马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的片段或功能区,通过免疫技术获得,这些片段或功 能区可以利用重组方法制备或利用多肽合成仪合成。与马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的未修饰形式结合的抗体可以用原核细胞(例如 E. Coli)中生产的基因产物来免 疫动物而产生;与翻译后修饰形式结合的抗体(如糖基化或磷酸化的蛋白或多 肽),可以用真核细胞(例如酵母或昆虫细胞)中产生的基因产物来免疫动物而获 得。

本发明的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 核苷酸序列全长序列或其片段通常可以用 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,并用市售的 cDNA

库或按已知方法制备的 cDNA 库作为模板, 扩增而得有关序列。

一旦获得了有关的序列,就可以用重组法来大批量地获得有关序列,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。此外,还可用人工合成的方法来合成有关序列,尤其是片段长度较短时。当然,也可通过先合成多个小片段,然后再进行连接而获得序列很长的片段。

下面结合具体实施例,进一步阐述本发明。应理解,这些实施例仅用于说明本发明而不用于限制本发明的范围。下列实施例中未注明具体条件的实验方法,通常按照常规条件如 Sambrook 等人,分子克隆:实验室手册(New York: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)中所述的条件,或按照制造厂商所建议的条件。

实施例1

马尔尼菲青霉菌 AUT 7基因的克隆

1. 总 RNA 分离(Totle RNA isolation)

将马尔尼菲青霉菌,在 37℃或 25℃培养后,离心弃上清取菌体,加入 TRIzol Reagents 抽提其总 RNA(TRIzol Reagents, Gibco, NY, USA)。用甲醛变性胶电泳鉴定总 RNA 质量。

2. mRNA的分离(mRNA isolation)

用带 Oligo d(T)的纤维素柱分离总 RNA 中的 mRNA (Invitrogen, Carlsbad, CA), 定量。

3. cDNA 文库的构建(Construction of cDNA library)

以 mRNA 为模板,反转录酶作用下合成双链 cDNA。过柱筛选长度>500bp 的片段,用酚-氯仿抽提,乙醇沉淀,无菌水溶解,连接至 pD0NR™222(Invitrogen,

Carlsbad, CA) 载体,以 CloneMiner™ cDNA Library Construction Kit (Invitrogen, Carlsbad, CA) 进行包装,电击转化,宿主菌使用 DH10B (Invitrogen, Carlsbad, CA) 细菌。涂板并测定滴度。

4. 测序及数据库建立(Sequencing and Database Constructing)

挑选文库中有外源片段插入的克隆,扩增后抽提质粒(Qiagen, Germany),用 T3 和 T7 作为 3'端和 5'端的通用引物,采用终止物荧光标记(Big-Dye, Perkin-Elmer, USA)的方法,在 ABI 377 测序仪(Perkin-Elmer, USA)上进行 EST 大规模测序。测序结果用 FACTURA 软件去除载体序列,传输到 SUN Ultra 450 Server 上进行下一步的处理。所有的序列信息再用 GCG 软件包(Wisconsin group, USA)中的 BLAST 和 FASTA 软件搜索已有的数据库(Genebank+EMBL),将无同源性或同源性低于 95%的序列视为新基因建立数据库。

5. 基因的全长克隆(Cloning of Full-length cDNA)
在得到的新基因片段序列信息基础上,进行 cDNA 全长克隆,分两阶段进行:
(1) "电子克隆"(Electronic Cloning)

以新基因片段序列作为探针搜寻 dbEST 数据库,将重叠序列>50bp,同源性在 98%以上的表达序列标签(Expressed Sequence Tag, 简称"EST")序列认为同一序列(consensus sequence),取出并用 AUTOASSEMBLER 软件进行拼接,部分 EST 可以延伸探针序列。再用 STRIDER 软件分析被延伸的序列是否具有完整的开放阅读框架(Open Reading Frame, ORF),用 BLAST 搜寻 Genbank或 SwissProt以确定该序列在核苷酸和氨基酸水平上是否与其他物种有同源性,以帮助判别所得到的基因全长完整性如何。通过电子克隆的方法,通常可获取马尔尼菲青霉菌 AUT 7基因的全长序列。

(2) cDNA 末端快速扩增(Rapid Amplification of cDNA Ends, RACE)

如果通过"电子克隆"方法仍未得到完整的 cDNA 全长,则在已有序列的 5° 或 3° 端设计引物,在马尔尼菲青霉菌 cDNA 文库中进行长距离 PCR 反应。然后对 PCR 产物克隆、测序。用 AUTOASSEMBLER 及 STRIDER 软件分析被延长的序列有无完整的 ORF,如无,重复上述过程直至获得全长。

(3) RT-PCR

对于 5'和 3'端已知的序列,如果中间尚有一段间隙(gap)无法从已有的公共数据库或自身数据库获得,可考虑采用 RT-PCR 的方法。在序列 5'端设计引物,3'端引物采用 01igo-dT,在马尔尼菲青霉总 RNA 库中进行扩增。然后对产物进行克隆、测序。最后拼接并获得全长。

通过组合使用上述 3 种方法,获得了候选的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的全长编码序列,即获得 SEQ ID NO. 1 所示的序列。

根据得到的全长 cDNA 序列推导出 AUT 7 的氨基酸序列,共 118 个氨基酸, 其氨基酸序列详见 SEQ ID NO. 2。

实施例 2

马尔尼菲青霉菌基因的序列信息与同源性分析:

本发明新的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 基因的全长 cDNA 为 646bp,详细序列见 SEQ ID NO. 1,其中开放读框位于 44-400 位核苷酸。根据全长 cDNA 推导出马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的氨基酸序列,共 118 个氨基酸残基。详细序列见 SEQ ID NO. 2。

将马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的全长 cDNA 序列及其编码蛋白质用 BLAST 程序在 Non-redundant GenBank+EMBL+DDBJ+PDB 和 Non-redundant GenBank CDS translations +PDB+ SwissProt+Superdate+PIR 数据库中进行核苷酸和蛋白质 同源性检索,结果发现:在氨基酸水平上,它与红色面包霉抗胸腺细胞球蛋白

(AUT 7, SwissProt Accession No. Q8WZY7)的第 1-117 位氨基酸残基有 99%的相同性和 99%的相似性。由上可见,马尔尼菲青霉菌 AUT 7基因与红色面包霉 AUT 7基因在蛋白水平上存在较高的同源性,属于同一家族并且两者在功能上也有很高相似性。

本发明的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 除了可作为该家族一员用于进一步的功能研究,还可用于与其他蛋白一起产生融合蛋白,比如与免疫球蛋白一起产生融合蛋白。此外,本发明的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 还可以与该家族的其他成员进行融合或交换片段,以产生新的蛋白。例如将本发明的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 蛋白的 N 端进行交换,以产生新的活性更高或具有新特性的蛋白。

针对本发明马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的抗体,用于筛选该家族的其他成员,或者用于亲和纯化相关蛋白(如该家族的其他成员)。

实施例3

马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的结构和功能研究:

将马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的氨基酸序列在 PROSITE 数据库(网址为: http://expasy.hcuge.ch/sprot/scnpsit1.html)中检索基序(motif), 得到以下结果:

在氨基酸序列中,存在以下功能基序:

- (i) 酪蛋白激酶 II 磷酸化位点(Casein kinase II phosphorylation site): 93-96, 114-117
- (ii) 酪蛋白激酶磷酸化位点(Tyrosine kinase phosphorylation site): 99-106

而酪蛋白激酶 II 磷酸化位点和酪蛋白激酶磷酸化位点均与翻译后修饰

(post-translational modifications)有关,并且这些位点在药物开发过程中起着关键作用,可作为治疗由马尔尼菲青霉菌引起的疾病的药物的作用靶点。

实施例 4

马尔尼菲青霉菌 AUT 7基因的生长发育表达谱

电子Northern表达谱。按Ton C. 等人的方法(Ton C et al., Biochem Biophys Res Commun 1997 Dec 18; 241(2): 589-594; Hwang DM, et al., Circulation 1997 Dec 16; 96(12): 4146-4203),将马尔尼菲青霉菌 AUT 7 cDNA 序列在 GCG 软件包中的 dbEST 数据库中做 BLAST 检索,在得到的 EST 中,概率值〈10e-10、相同性〉95%的 EST,可视为该基因在不同生长发育过程中的转录表达本,由此得出表达该基因的生长发育谱,揭示它在马尔尼菲青霉菌不同发育阶段中都发挥着重要作用。

实施例5

马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的制备和提纯

在该实施例中,将全长的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 编码序列或片断构建入商品化的蛋白质融合表达载体之中,以表达和提纯重组蛋白。

(1) 原核表达载体的构建,以及转化大肠杆菌

根据马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的全长编码序列(SEQ ID NO. 1),设计扩增出完整编码阅读框的引物(分别对应于编码序列 5'和 3'端的约 20 个以上核苷酸),并在正反引物上分别引入限制性内切酶位点(这根据选用的 pDEST™17 载体而定),以便构建表达载体。将马尔尼菲青霉菌 AUT 7 基因在保证阅读框正确的前提下克隆至 pDEST™17 载体(Invitrogen, Carlsbad, CA)。鉴定好的表达载体利用电击转化方法转入大肠杆菌 BL21,筛选鉴定得到含有 pDEST™17-AUT 7 表达载体的工程菌 BL21- pDEST™17-AUT 7。

(2) 表达 GST-AUT 7 重组蛋白的工程菌的分离鉴定

挑取单菌落的 BL21- pDEST[™]17-AUT 7 工程菌于 3ml 含 100 μg/ml 氨苄青霉素的 LB 培养基中振摇培养过夜,按 1: 100 的浓度吸取培养液于新的 LB 培养基(含 100 μg/ml 氨苄青霉素)中培养约 3 小时,至 0D₆₀₀达 0.5 后,加入 IPTG 至终浓度 1 mmol/L 继续于 37 ℃分别培养 0, 1, 2, 3 小时。取培养时间不同的1ml 菌液离心,在细菌沉淀物中加入裂解液(2×SDS 上样缓冲液 50 μl,蒸馏水45μl,二巯基乙醇 5μl),混悬细菌沉淀,沸水浴中煮 5 分钟,10000rpm 离心 1分钟,上清加入 12%SDS-PAGE 胶中电泳。染色后观察预期分子量大小的蛋白量随 IPTG 诱导时间增加而增加的菌株即为表达 GST-AUT 7 融合蛋白的工程菌。

(3) GST-AUT 7 融合蛋白的提取纯化

按上述方法诱导表达 GST-AUT 7 融合表达蛋白的工程菌BL21-pDEST™17-AUT7。诱导后的细菌离心沉淀,按每 400ml 菌加入 20ml PBS 重悬细菌,超声破碎细菌。破菌完全的超声液按每毫升加入 20 微升的量加入 PBS 饱和的 50%谷胱苷肽 Sepharose 4B,37 ℃ 振摇结合 30 分钟,10000 rpm 离心 10 分钟沉淀结合了 GST-AUT 7 的谷胱苷肽 Sepharose 4B,弃上清。按每毫升超声液所得沉淀加入 100 μl PBS 的量清洗两次,而后按每毫升超声液所得沉淀加入 100 μl 还原型谷胱苷肽洗脱液,室温置 10 分钟,10000 rpm 离心 10 分钟,上清即为洗脱的融合蛋白。重复洗脱两次。洗脱的上清保存于-80℃,并进行SDS-PAGE 电泳,检测纯化效果。在 13kDa 处的蛋白质条带即为马尔尼菲青霉菌 AUT 7 蛋白。

实施例 6

马尔尼菲青霉菌 AUT 7 在酵母中进行真核细胞表达

1. 马尔尼菲青霉菌AUT 7酵母表达载体的构建及转化

根据马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的全长编码序列(SEQ ID NO. 1),设计扩增出完整编码阅读框的引物,并在正反引物上分别引入限制性内切酶位点(这可视选用的载体而定),以便构建表达载体。将马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的 cDNA 在保证阅读框架的前提下克隆至 pYES2-DEST52 载体(Invitrogen, Carlsbad, CA)。鉴定好的表达载体利用电击转化方法转入酵母细胞 DB3.1 中,利用氨苄青霉素筛选鉴定得到含有 pYES2-DEST52-AUT 7 表达载体的工程菌 DB3.1-pYES2-DEST52-AUT7。

2. 表达 AUT 7 重组蛋白的工程菌的分离鉴定

挑取单菌落的 DB3. 1- pYES2-DEST52-AUT 7工程菌于 3ml 含 100 μg/ml 氨 苄青霉素的 LB 培养基中振摇培养过夜,按 1: 100 的浓度吸取培养液于新的 YPD 培养基(含 100 μg/ml 氨苄青霉素)中培养至 ODεοο 达 0.5。取 1ml 菌液离心,在 菌体沉淀物中加入裂解液(2×SDS 上样缓冲液 50 μl,蒸馏水 45μl,二巯基乙醇 5μl),混悬菌体沉淀,沸水浴中煮 5 分钟,10000rpm 离心 1 分钟,上清加入 12%SDS-PAGE 胶中电泳。染色后观察预期分子量大小的蛋白量的菌株即为表达马尔尼菲青霉菌 AUT 7 融合蛋白的工程菌。

收集转化的细胞进行 Western 鉴定。将菌体裂解后进行 SDS-PAGE 电泳,电泳后的胶于 Pharmacia 的 Multiphor II 半干电转移仪中将蛋白质转印到硝酸纤维膜上,将硝酸纤维膜置于封闭液中封闭 1 小时,而后于抗马尔尼菲青霉菌 AUT7 的抗体溶液中封闭 1 小时,TBS 液振摇清洗 5 分钟共 2 次,而后将膜置于生物素标记的抗马尔尼菲青霉菌 AUT 7 一抗的第二抗体溶液中振摇 1 小时,TBS 清洗,加入亲和素-碱性磷酸酶复合物反应 30 分钟,TBS 清洗 2 次,加入新鲜配制的显色液显色观察蛋白条带。

挑取高表达马尔尼菲青霉菌 AUT 7 的克隆。

3. 马尔尼菲青霉菌AUT 7的提取纯化

按上述方法诱导表达 AUT 7 的工程菌 DB3. 1- pYES2-DEST52-AUT 7。收集菌体沉淀,菌体沉淀加入 PBS 重悬菌体,超声破碎菌体,离心,清洗几次,进行 SDS-PAGE 电泳,检测纯化效果。在 13kDa 处的蛋白质条带即为马尔尼菲青霉菌 AUT 7。

实施例7

抗马尔尼菲青霉菌 AUT 7 抗体的制备

将实施例 5 和实施例 6 中获得的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 用层析法进行分离后备用,也可以用 SDS-PAGE 凝胶电泳法进行分离,将电泳条带从凝胶中割下,并用等体积的完全 Freund's 佐剂乳化。取 6-8 周龄 Balb/C 雌鼠,用 50-100μg/0.2ml 乳化过的蛋白,对小鼠进行腹膜内注射。14 天后,用非完全 Freund's 佐剂乳化的同样抗原对小鼠以 50-100μg/0.2ml 的剂量再加强免疫一次,3-5 天后用于融合。然后制备饲养细胞,再进行细胞融合。

在细胞融合 10-15 天后,需逐孔进行检查,一旦发现旺盛的杂交细胞集落生长,就应用马尔尼菲青霉菌 AUT 7 做抗体活性的初步筛选,常用的方法有:免疫荧光试验、发射免疫试验(RIA)、酶联免疫吸附试验(ELISA)。检查出抗体活性的孔后,立刻进行克隆培养,并分离出抗体。

实施例8

马尔尼菲青霉菌 AUT 7基因用于制备生物芯片

用获取的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 基因的核苷酸序列设计引物,扩增出全长的马尔尼菲青霉菌 AUT 7 基因或该基因的部分片断,用作生物芯片点样的样品。

用英国的 BioRobotics 自动点膜仪将样品点在 8×12cm 尼龙膜上,每一标本点 4 个点,每点的 DNA 量约为 10ng。阳性对照是重复 4 次点样的人 β -actin

基因, 阴性对照是重复 4 次点样的 λ 噬菌体 DNA。

含有马尔尼菲青霉菌 AUT 7 基因的芯片可用于感染马尔尼菲青霉菌疾病的 诊断和药物筛选。

序 列 表

<11	0>	上海	人类	基因	组研	究中	心								
<12	0>	一种新的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白、其编码序列及其应用													
<13	0>	NP-1	258												
<16	0>	2													
<17	0>	Pate	ntIn	ver	sion	3. 2									
<21 <21 <21 <21	1> 2>	1 646 DNA 马尔	尼菲	青霉	菌()	Peni	cill	ium	marn	effe	i)				
<22 <22 <22	1>	CDS (44)	(4	00)											
<40 cgc		1 aac	atct	tttt:	cg a	atac	acac	a tt	caat	aaca	gcc		tcc Ser	_	55
		gac Asp													103
		cag Gln													151
		tcc Ser													199
		ctc Leu 55													247
		tcg Ser													295
		act Thr													343

gag gat ggt ttc tta tat att aca tac tcc ggc gag aac aca ttc ggt 391 Glu Asp Gly Phe Leu Tyr Ile Thr Tyr Ser Gly Glu Asn Thr Phe Gly 105 110 115 gac tgc tga agaagaaacc atgacgacaa cccctacgaa attgctagat 440 Asp Cys gaagcgacgt gaatctaacc tggactgaac gaacatgctt tgctttagaa gtgttgcaat 500 atgtctttgc ttttttgcaa tctgacgccg accggtcttt cttcgcctcg actcctcgac 560 tcctcgactt gtttgatcgc tttgtatacg agaatgacat cagattgttg gtttcgtgct 620 ggcgttatac ggatcacata tttgct 646 <210> 2 <211> 118 <212> PRT 〈213〉 马尔尼菲青霉菌 (Penicillium marneffei) <400> 2 Met Arg Ser Lys Phe Lys Asp Glu His Pro Phe Glu Lys Arg Lys Ala 5 10 15 Glu Ala Glu Arg Ile Arg Gln Lys Tyr Ala Asp Arg Ile Pro Val Ile 20 25 Cys Glu Lys Val Glu Lys Ser Asp Ile Ala Thr Ile Asp Lys Lys 35 40 45 Tyr Leu Val Pro Ala Asp Leu Thr Val Gly Gln Phe Val Tyr Val Ile 50 55 Arg Lys Arg Ile Lys Leu Ser Pro Glu Lys Ala Ile Phe Ile Phe Val 65 70 75 Asp Glu Val Leu Pro Pro Thr Ala Ala Leu Met Ser Ser Ile Tyr Glu 85 90 95

Glu His Lys Asp Glu Asp Gly Phe Leu Tyr Ile Thr Tyr Ser Gly Glu

105

100



专利名称(译)	一种新的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细	l 胞球蛋白、其编码序列及其应用							
公开(公告)号	CN1680554A	公开(公告)日	2005-10-12						
申请号	CN200410017460.1	申请日	2004-04-05						
[标]申请(专利权)人(译)	上海人类基因组研究中心								
申请(专利权)人(译)	上海人类基因组研究中心								
当前申请(专利权)人(译)	上海人类基因组研究中心								
[标]发明人	汤生荣 任双喜 卜云萍 严中华 殷世亮 施炜亮 李运千 武金炜 卢凌峰								
发明人	汤生荣 任双喜 卜云萍 严中华 殷世亮 施炜亮 李运千 武金烯								
IPC分类号	A61K38/16 A61K39/00 A61K48/00 A61P37/00 C07K14/385 C07K16/14 C12N1/15 C12N15/11 C12N15 /31 C12N15/63 C12P1/02 C12P21/02 C12Q1/68 G01N33/53 G01N33/543								
外部链接	Espacenet SIPO								

摘要(译)

本发明提供了一种在马尔尼菲青霉菌(Penicillium marneffei)中表达的新的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白(AUT 7)及其编码序列,本发明还提供了该抗胸腺细胞球蛋白及其核酸的制备方法及其应用。根据本发明公开的马尔尼菲青霉菌抗胸腺细胞球蛋白及其基因,可以制备相关免疫抑制剂,并可为进一步开发针对该病菌引起的疾病的药物提供重要的参考价值,同时,它们也可以作为这类疾病诊治的潜在药物靶点。