

# **Zajištění exprese klonovaných genů a její optimalizace**

# Faktory ovlivňující expresi klonovaných genů

## A. Regulační sekvence pro genovou expresi

### 1. Transkripční úroveň

- Síla promotoru a jeho charakter
- Terminátor transkripce
- Stabilita mRNA, její posttranskripční úpravy

### 2. Translační úroveň

- Účinnost vazby mRNA na ribozom
- využívání kodonů
- stabilita proteinu

### 3. Transport proteinu

- charakter signální sekvence

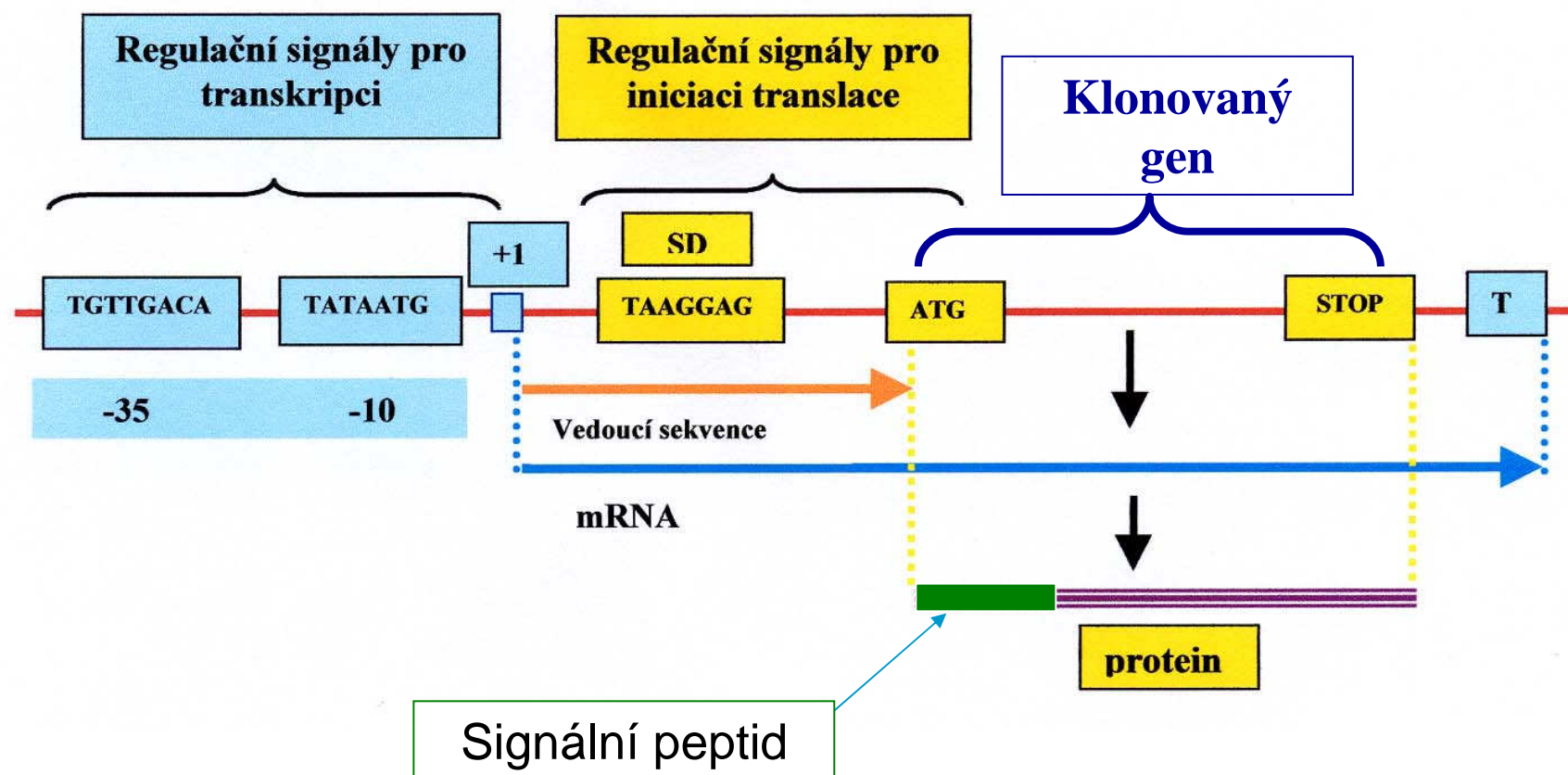
## B. Vlastnosti vektorů

- Počet kopií vektoru
- Stabilita vektoru

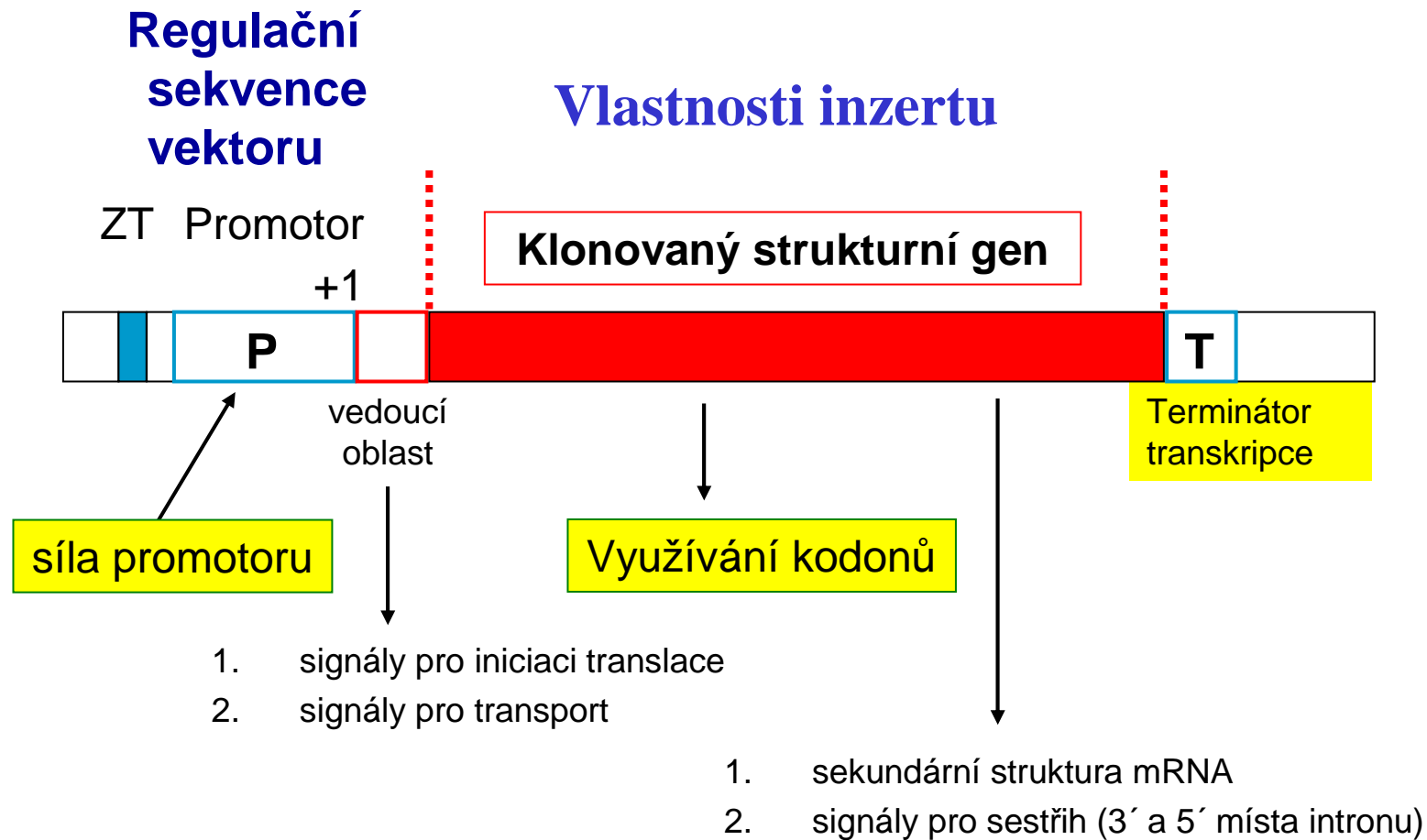
## C. Fyziologie hostitelské buňky

- růstové podmínky
- enzymový aparát hostitelské buňky

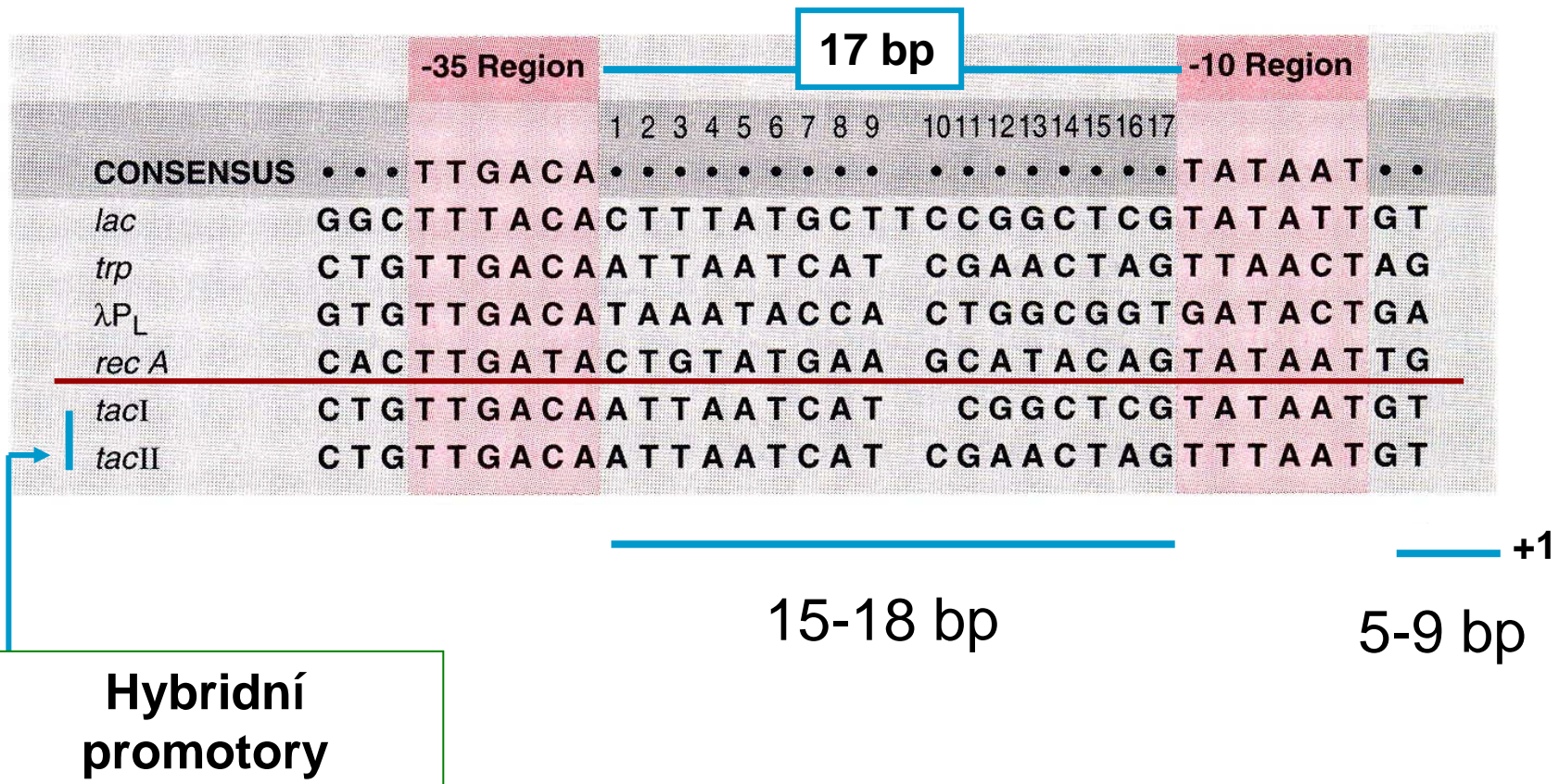
# Signály ovlivňující transkripci a translaci strukturního genu (bakterie *E. coli*)



# Faktory ovlivňující expresi klonované DNA



# Sekvence bakteriálních přirozených a hybridních promotorů



# Sekvence lac, trp a tac promotoru

**lac:** 5' -...TTTACACTTATGCTTCCGGCTCGTATATTGTGTGGAATTGTGAGCGGATAACAATTTCACACAGGAAACAGCT ATG...-3'

**trp:** 5' -...TTGACAATTAATCATCGAACTAGTTAACTAGTACGCAAGTTCACGTAAAAAGGGTATCGACA ATG...-3'

**tac:** 5' -...TTGACAATTAATCATCGGCTCGTATAATGTGTGGAATTGTGAGCGGATAACAATTTCACACAGGAAACAGCG ATG...-3'

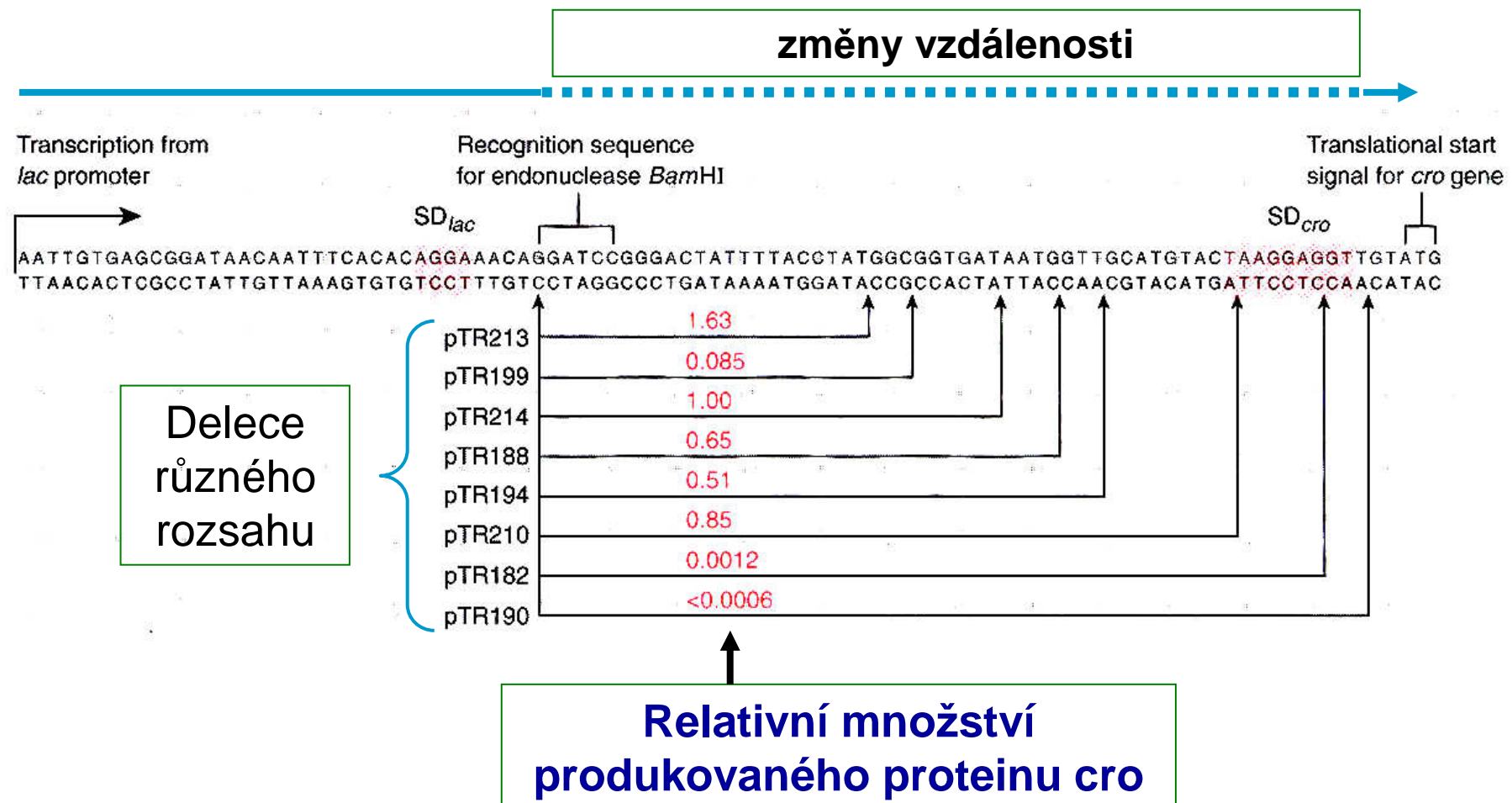
## Regulovatelné promotory používané v expresních vektorech

	Promotor	Zdroj	Způsob regulace
<i>E. coli</i>	$\lambda pL, \lambda pR$	Leftward and rightward early promoters of $\lambda$	Off 30°C On $>37^\circ\text{C}$ (in <i>cl<sub>857</sub></i> host)
<b>lac-UV5</b>	<i>lac</i>	<i>E. coli lac</i> operon	— IPTG in medium
nezávislost na katabolické represi	<i>trp</i>	<i>E. coli trp</i> operon	Tryptophan in medium Indoleacetic acid in medium
	<i>tac</i>	<i>trp-35</i> region <i>lac-10</i> region hybrid	— IPTG in medium
	<i>phoA</i>	<i>E. coli</i> alkaline phosphatase operon	Excess phosphate in medium Phosphate-limited medium
	<i>recA</i>	<i>E. coli recA</i> gene	— Mitomycin C in medium
	<i>tet</i>	Tn10 tetracycline-resistance gene	— Tetracyclines in medium

Promotory fága lambda vykazují velmi striktní kontrolu transkripcie s krátkým lagem mezi neindukovaným a indukovaným stavem. V neindukovaném stavu nedochází vůbec k transkripci, na rozdíl od promotorů „metabolických“ operonů, kdy částečná transkripcie probíhá pořád.

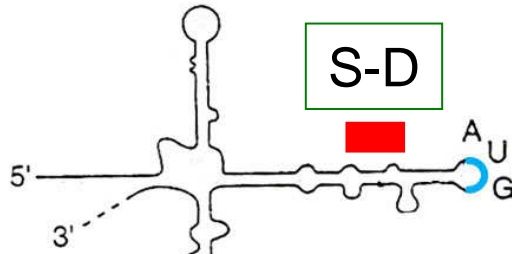
	Promotor	Zdroj	Způsob regulace	
			Off	On
<i>B. subtilis</i>	<b>bla</b>	<i>Bacillus licheniformis</i> β-lactamase gene	—	β-lactams in medium
	<b>cat</b>	<i>Bacillus pumilis</i> chloramphenicol acetyl transferase	—	Chloramphenicol in medium
<i>Streptomyces</i>	<b>gyl</b>	<i>Streptomyces coelicolor</i> glycerol operon	Glucose in medium	Glycerol in medium
<i>S. cerevisiae</i>	<b>ADH</b>	Yeast repressible alcohol dehydrogenase ( <i>ADR</i> ) gene	High glucose in medium	Low glucose in medium
	<b>GAL1</b>	Yeast galactose utilisation operon	Glucose in medium	Galactose in medium
	<b>GPD-PH05</b>	Hybrid between yeast glyceraldehyde 3-phosphate dehydrogenase and alkaline phosphatase gene promoters	Excess phosphate in medium	Phosphate-limited medium

# Vliv vzdálenosti mezi promotorem a startem translace na množství vytvářeného proteinu cro

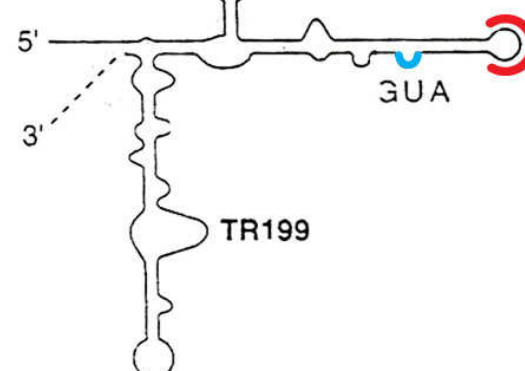


# Sekundární struktura cro-mRNA

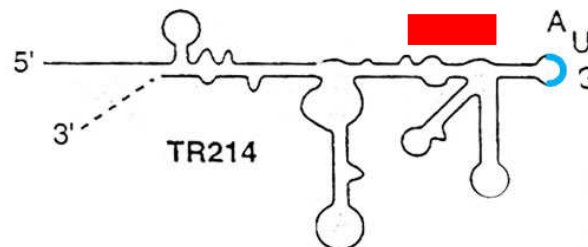
163%



8%



100%



Iniciační kodon AUG je součástí smyčky – protein cro se tvoří v malém množství

# Vliv regulačních sekvencí na výtěžek t-antigenu SV40 z různých plazmidových konstruktů

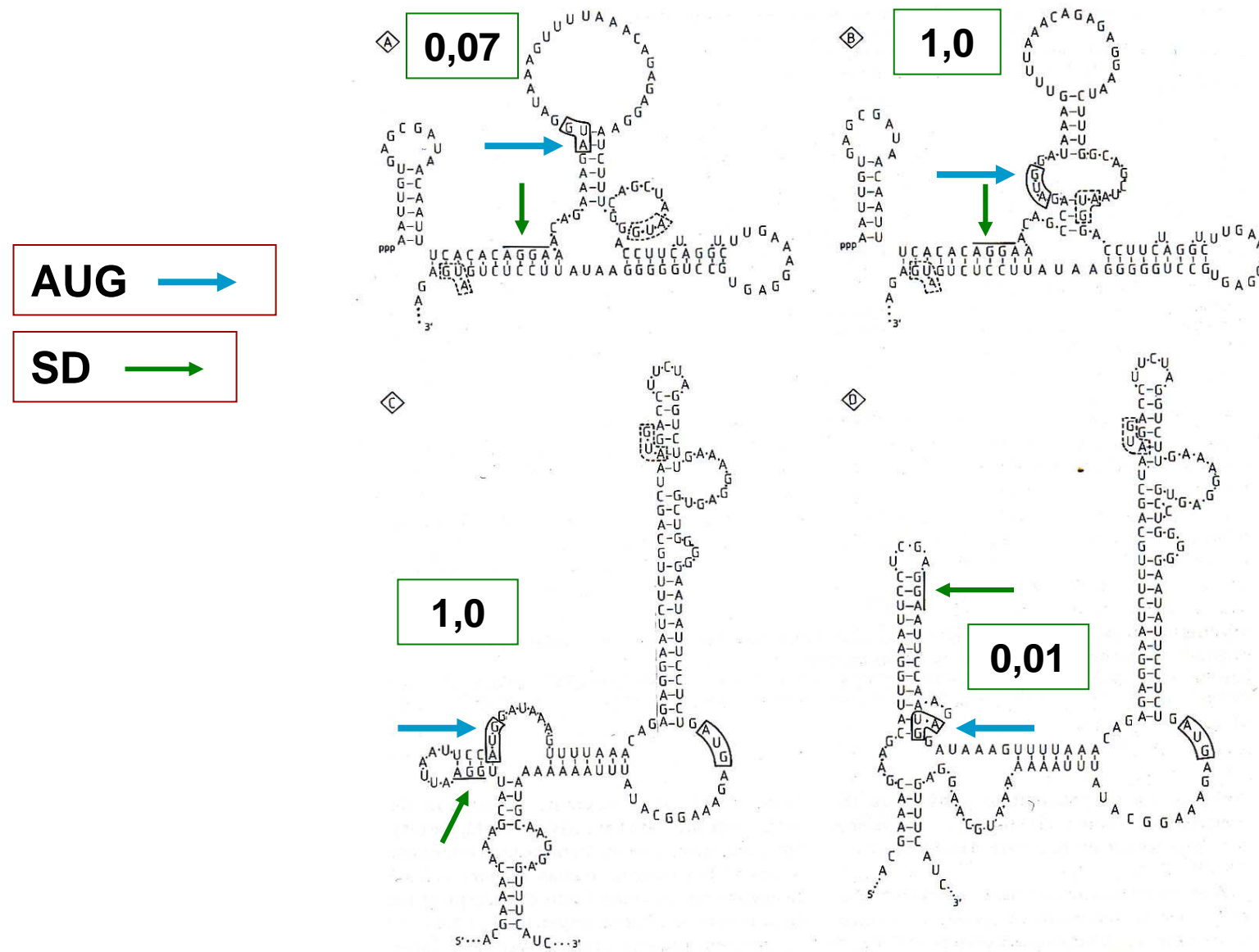
% celkového proteinu	Vzdálenost SD-ATG	Sekvence oblasti pro iniciaci translace	vektor
0.068	9	AGGA AACAGA AAGATGGAT	pTR436
1.0	9	AGGA AACAGC CAGATGGAT	HP1
0.01	5	GTCG AGGA ATTCC ATGGAT	pPLcSVt5-372
0.1	5	ATTG GAATTCC ATGGAT	pPLcSVt5-37
2.5	8	TTGG AATTATTCC ATGGAT	pPLcSVt5-379
1.0	9	TTGG AATTAA ATTCC ATGGAT	pPLcSVt5-374
0.01	9	AGGA ATTCC AAAAGATGGAT	pPLcSVt5-72

↑              ↑

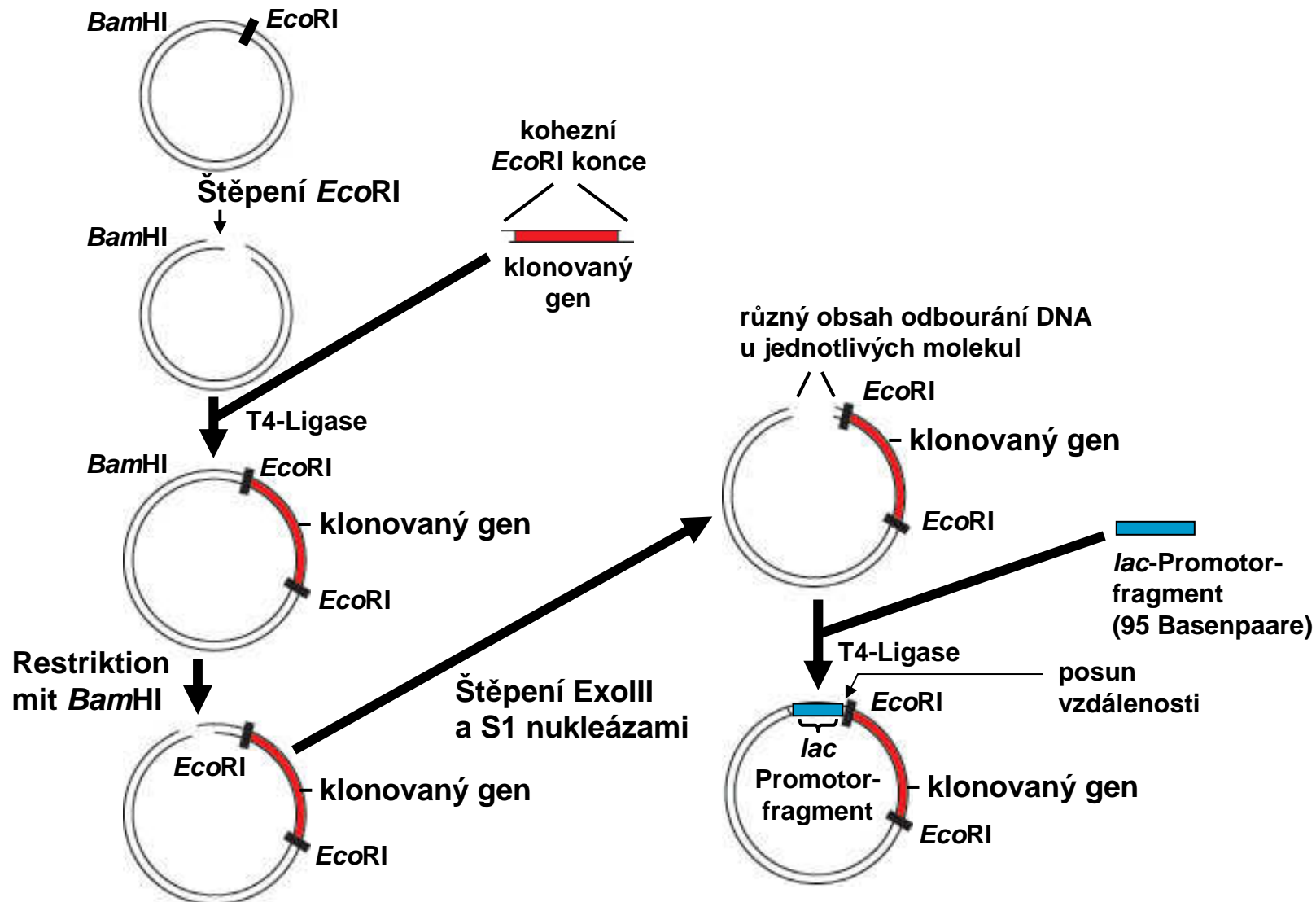
SD

Inic.kodon

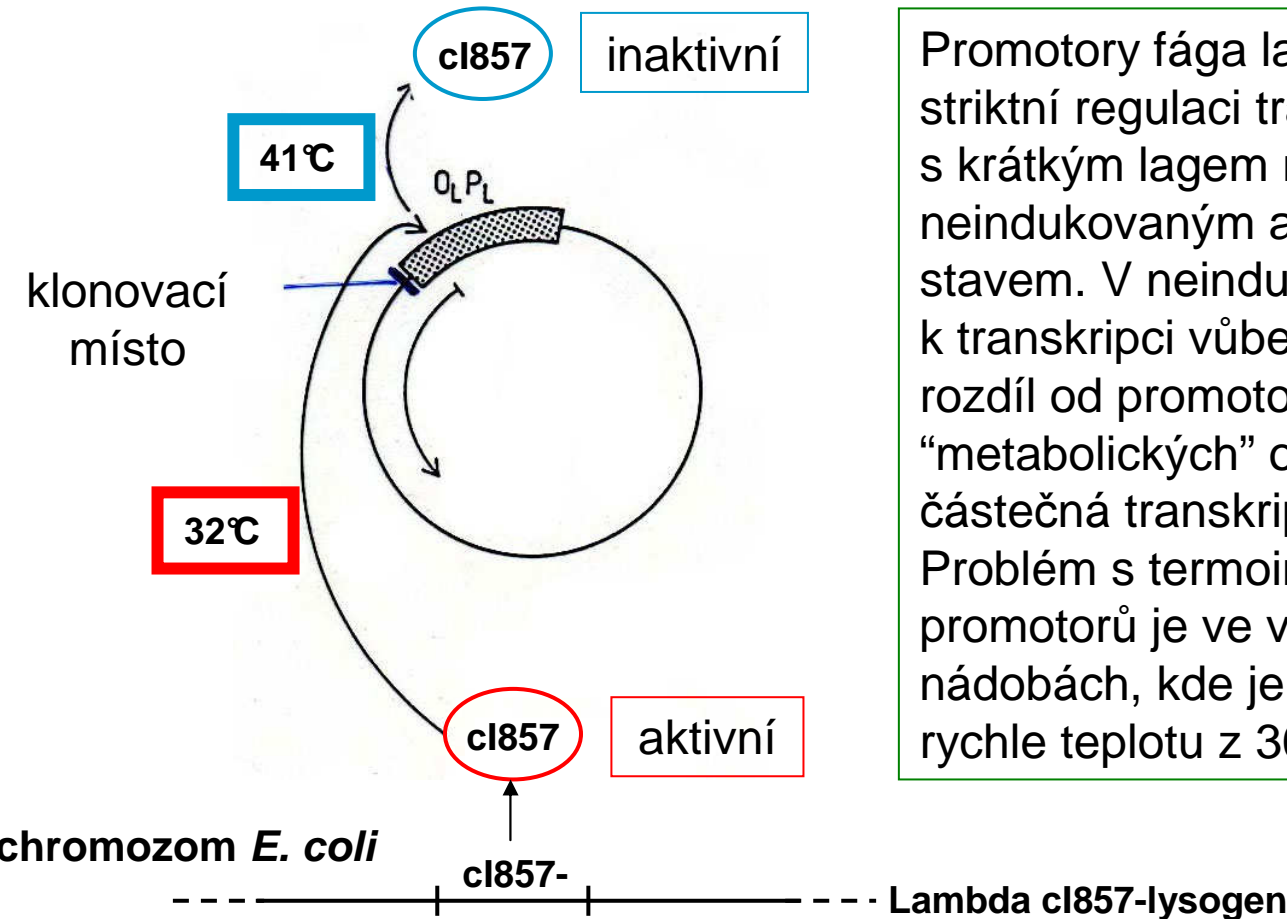
# Sekundární struktura mRNA (pro t-antigen) v oblasti iniciačního kodonu v různých plazmidových konstruktech



# Posun vzdálenosti mezi promotorem a klonovaným genem



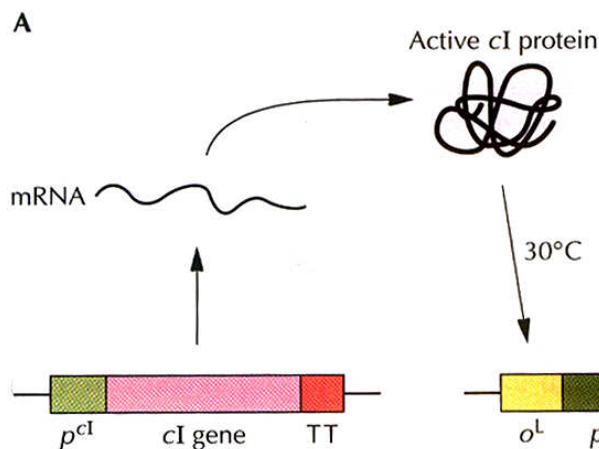
# Použití teplotně senzitivního represoru pro regulaci promotoru PL fága λ



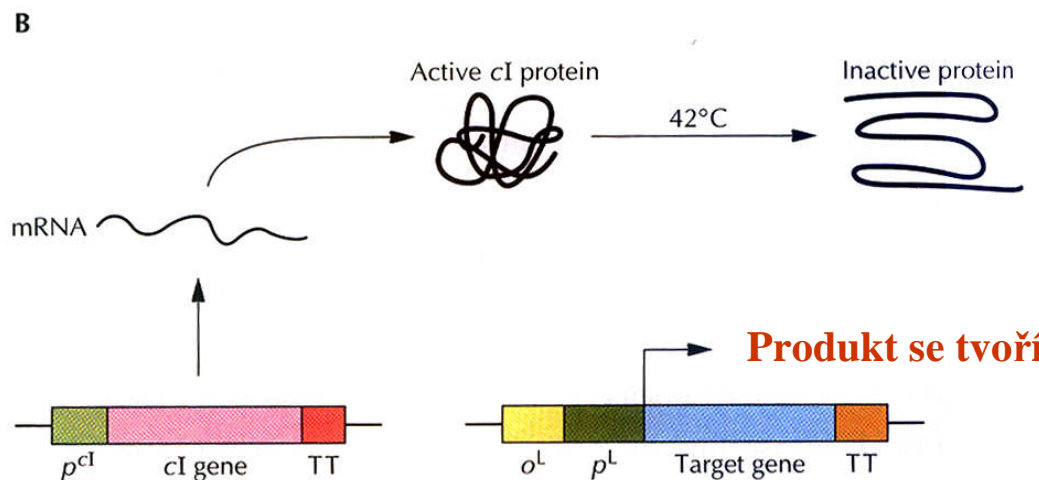
Promotory fága lambda vykazují striktní regulaci transkripce s krátkým lagem mezi neindukovaným a indukovaným stavem. V neindukovaném stavu k transkripci vůbec nedochází, na rozdíl od promotorů "metabolických" operonů, kdy částečná transkripce probíhá stále. Problém s termoindukcí u ts promotorů je ve velkokapacitních nádobách, kde je obtížné zvýšit rychle teplotu z 30 na 41°C.

Při 32°C se termolabilní represor cl857 kódovaný genem cl na chromozomu váže na operátor  $O_L$  na plazmidu a zabraňuje transkripci z promotoru  $P_L$ . Zvýšením teploty na 41°C je represor inaktivován, uvolní se z operátoru a transkripce klonovaného genu probíhá.

# Regulace genové exprese promotorem pL fága λ



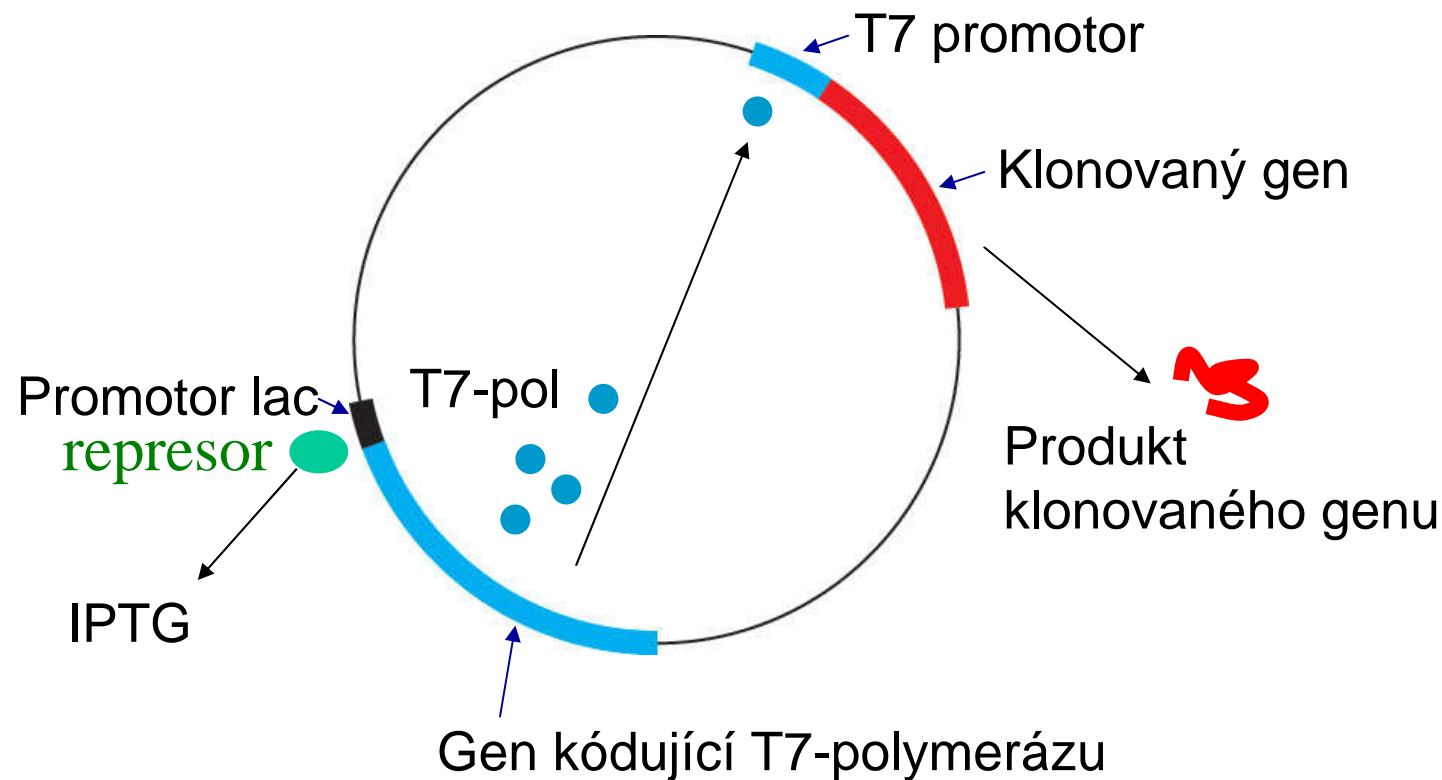
Při 30°C se ts-represor cI, který je konstitutivně syntetizován pod kontrolou vlastního promotoru pcI, váže na operátor oL promotoru pL a tím zabraňuje expresi cílového genu



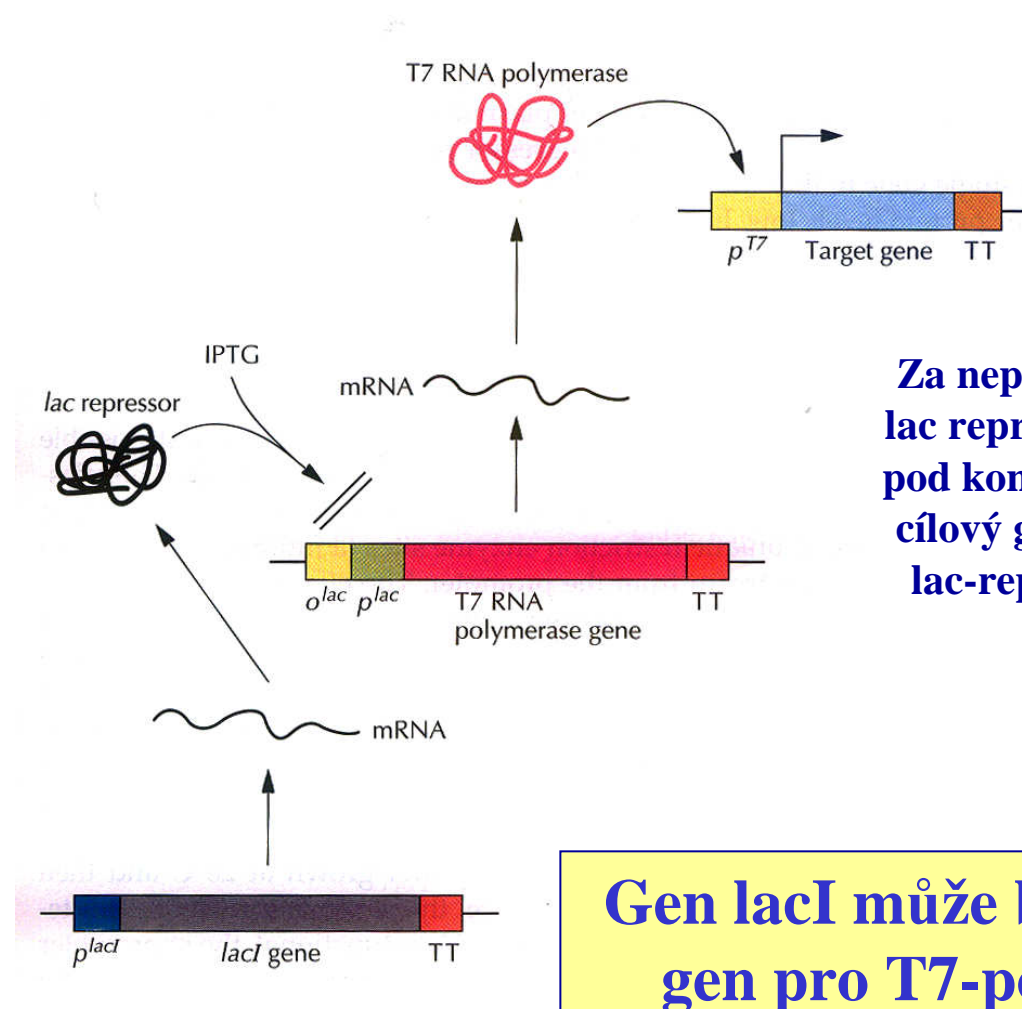
Při 42°C je ts represor cI inaktivován a dochází k transkripci cílového genu

# Expresní vektory obsahující T7-promotor

RNA-polymeráza T7 rozpoznává pouze promotory genů fága T7



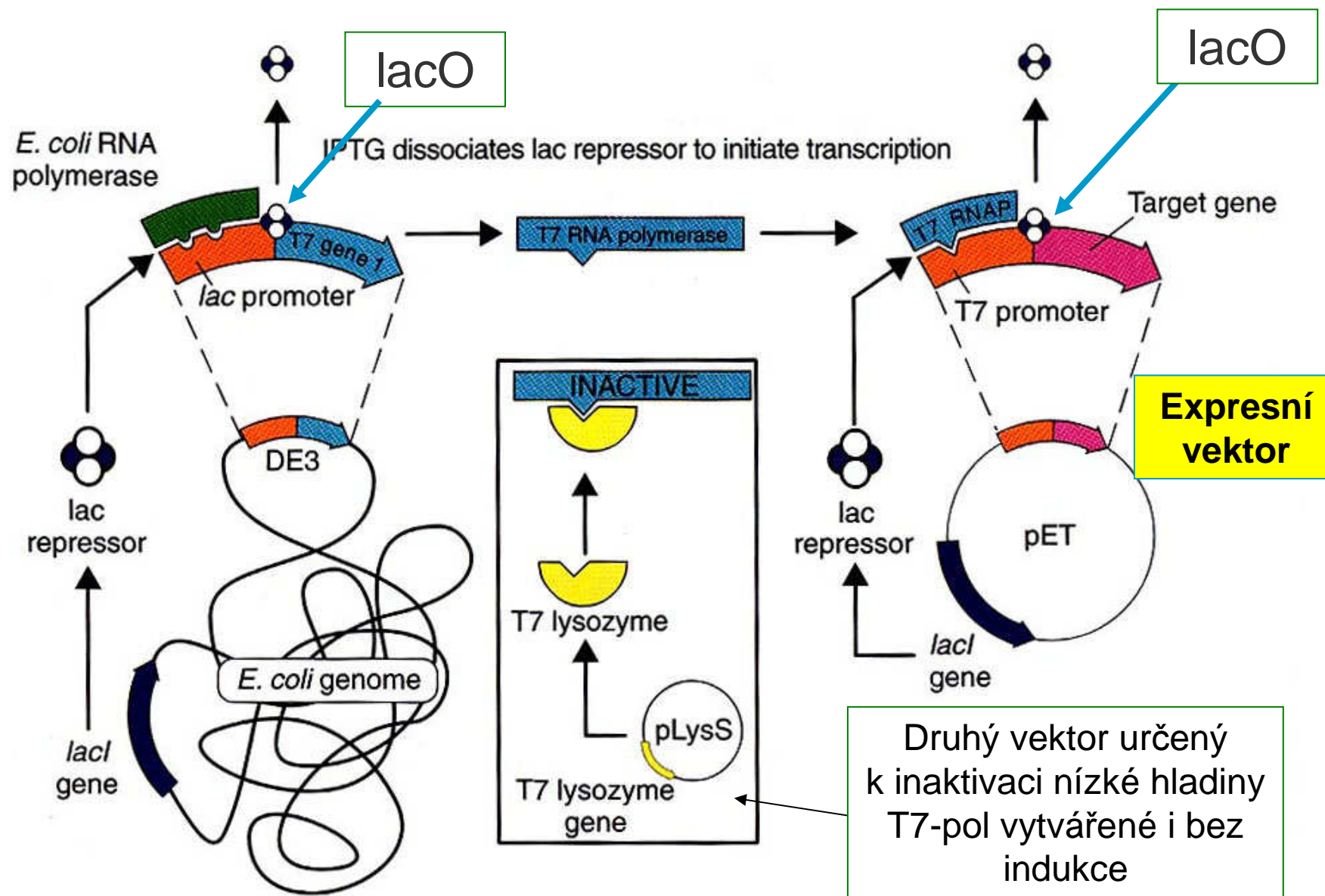
# Regulace genové exprese cílového genu kontrolovaná promotorem pT7 fága T7



Za nepřítomnosti induktoru (IPTG) represor lac reprimuje syntézu T7-polymerázy, která je pod kontrolou lac promoteru a lac operátoru a cílový gen se nepřepisuje. Po přidání IPTG je lac-represor inaktivován, T7-polymeráza se tvoří a je přepisován cílový gen

Gen  $lacI$  může být na jiném vektoru než gen pro T7-polymerázu a cílový gen

# Systém T7 pro expresi proteinů v E. coli



## **Terminátory transkripce používané v expresních vektorech u *E. coli***

- a) terminátory T1 a T2 bakteriofága lambda
- b) terminátory T1 a T2 z operonu *rrnB* rRNA *E. coli*  
*používají se v tandemu*

**Účinná terminace transkripce je esenciální pro  
dosažení vysoké hladiny exprese:**

- zvyšuje stabilitu mRNA,
- zvyšuje hladinu akumulovaných proteinů.

**Silné terminátory se zařazují rovněž před inducibilní  
promotory, aby zabránily transkripci z promotorů  
lokalizovaných před klonovaným genem („read-through“)**

# Stabilita mRNA

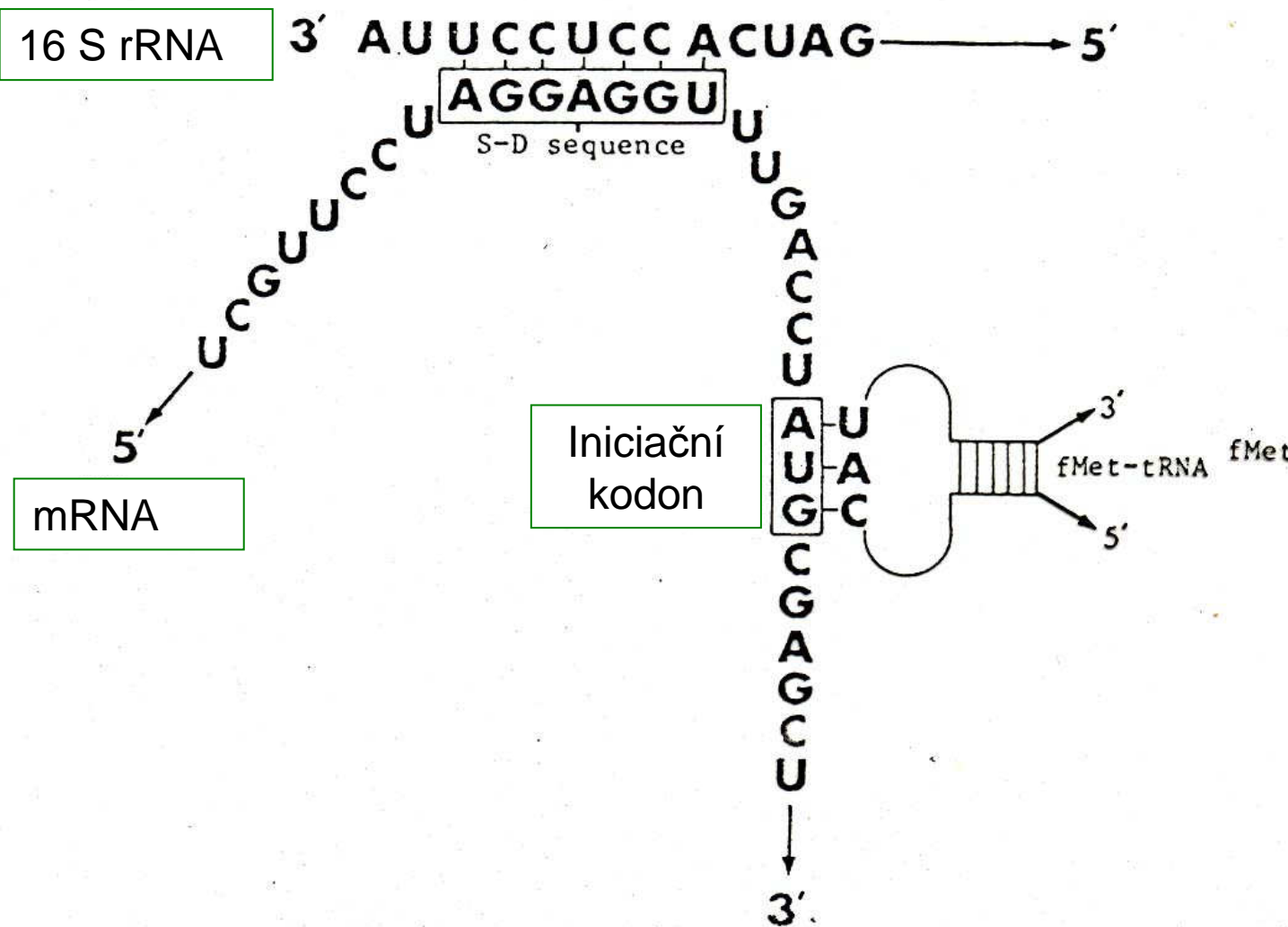
- Rychlosť syntézy proteinu závisí na množství mRNA v buňce
- Existuje rovnováha mezi syntézou a rozkladom daného druhu mRNA /turnover/

## Snížení rozkladu mRNA (kombinované působení endonukleázy a 3' exonukleázy)

- u *E. coli* činí poločas rozpadu molekul mRNA 1-2 minut
- poločas rozpadu mRNA genu 32 bakteriofága T4 je 20 minut a více – za zvýšenou stabilitu jsou odpovědné specifické sekvence, které se nacházejí před inicioačním kodonem genu 32 – díky této 5' nepřekládané sekvenci mohou být také stabilizovány jiné mRNA molekuly.
- Konstrukce plazmidu s expresní kazetou genu 32, pomocí níž je možné v buňkách *E. coli* syntetizovat velká množství cizích proteinů. Vzniklé hybridní transkripty mají dlouhou životnost. Poločas rozpadu se podle klonované sekvence pohybuje od 4 do 10 minut.

# Zajištění účinné translace

## Interakce mRNA s 16S rRNA při iniciaci translace

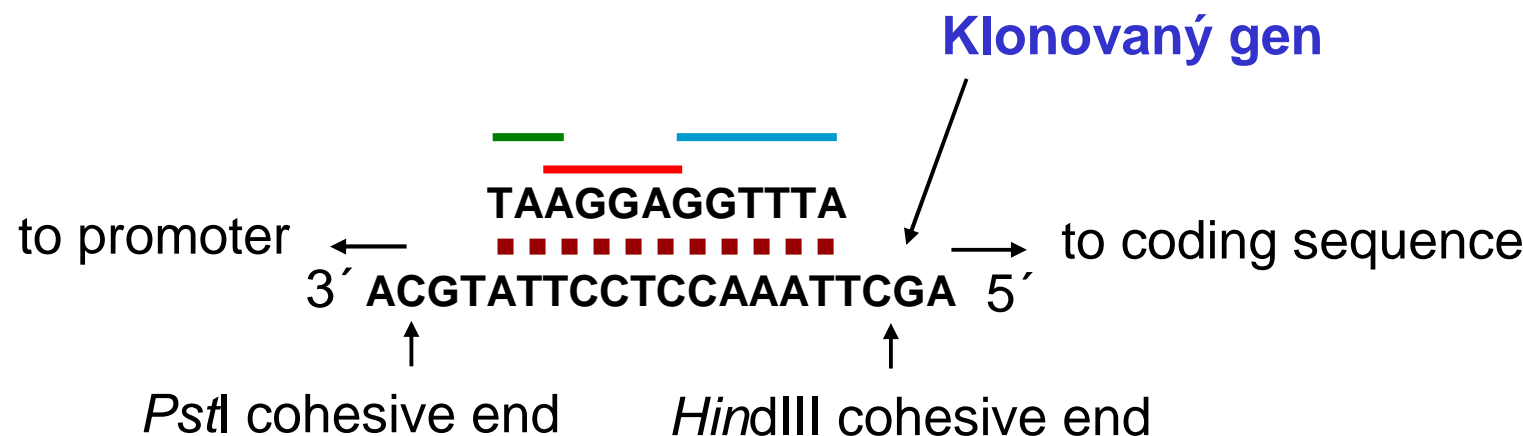


**Kromě iniciačního kodonu AUG existují v RBS ještě tři další oblasti, jejichž sekvence jsou více či méně konzervovány:**

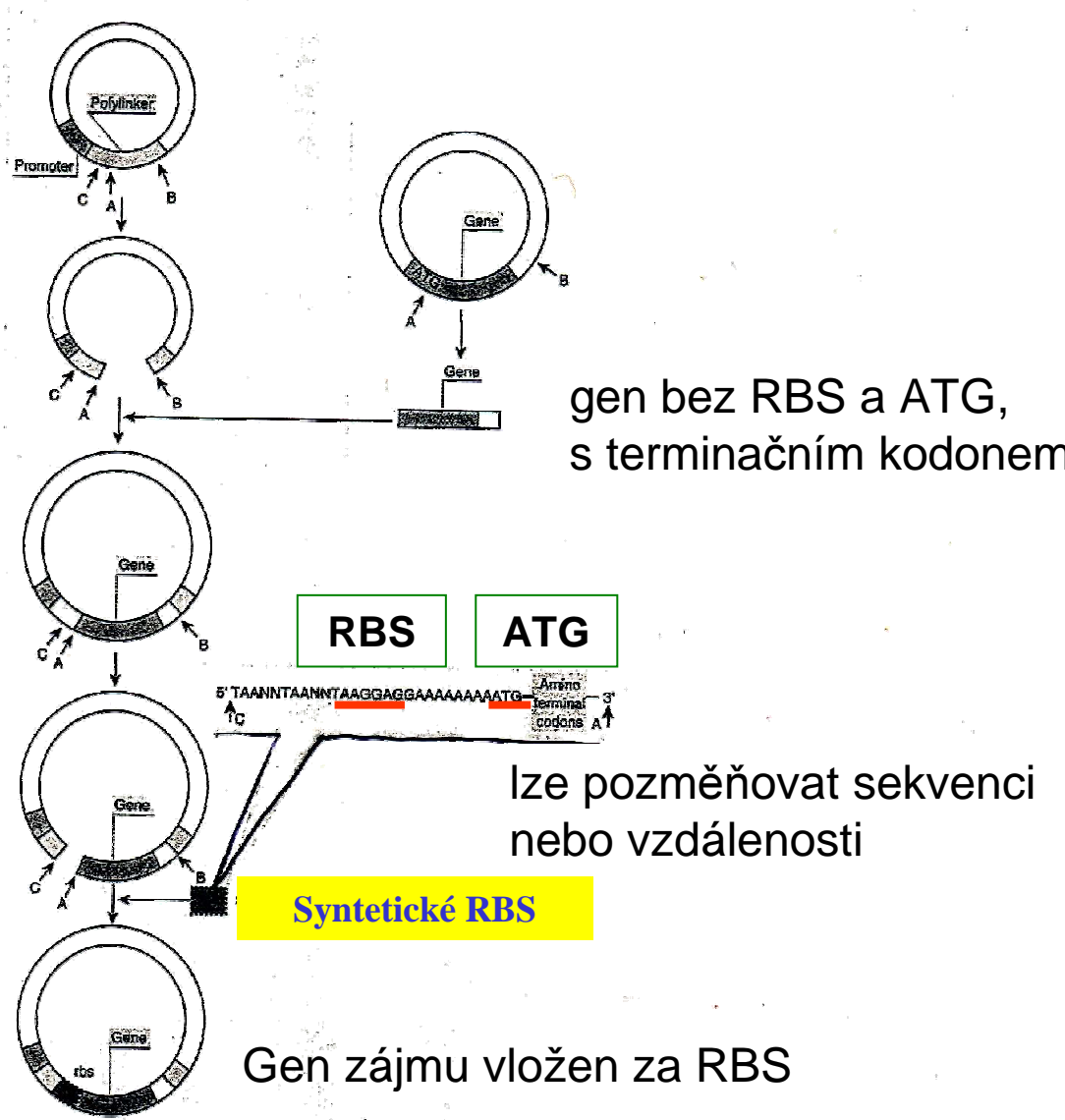
1. Shine-Dalgarnova sekvence, níž se obvykle vyskytuje sekvence 5'UAAGGAGGU 3'.
2. U mRNA (alespoň polycistronické) jsou součástí RBS jeden nebo více terminačních kodonů.
3. U genů, které jsou silně exprimovány (např. geny pro fágové kapsidy nebo ribozomální proteiny), se v RBS nachází sekvence **PuPuUUUPuPu** (nebo sekvence jí podobná). Bývá označována též jako **RRUUURR** sekvence. Může se vyskytovat vedle SD-sekvence nebo místo ní. Ukazuje se, že přítomnost této sekvence je nezbytná pro translaci eukaryotických genů v *E. coli*, jak bylo zjištěno při expresi malého T antigenu SV40.

# Synteticky připravené ribozomové vazebné místo

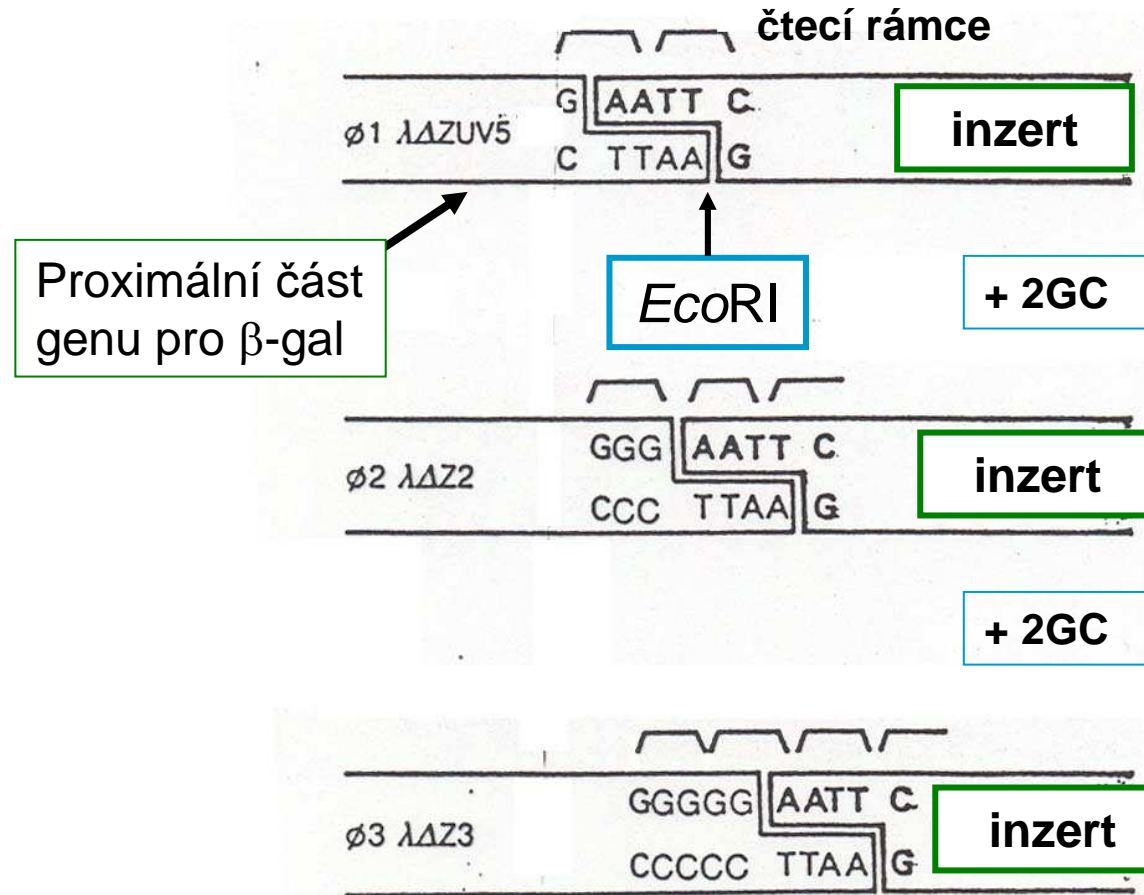
1. S-D sekvence ——————
2. RRUUURR (GGTTTAA) ——————
3. Terminační kodon TAA ——————



# Zajištění účinné translace použitím optimalizované RBS

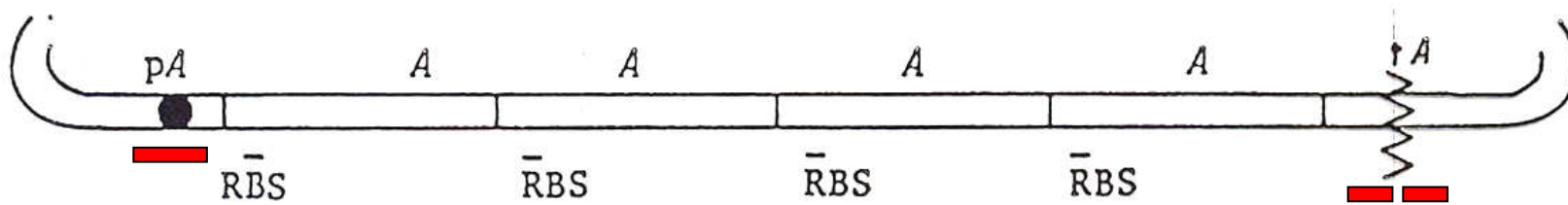


## Různé čtecí rámce vzhledem k iniciaci translace genů lacZ u tří různých vektorů



V devátém kodonu genu pro  $\beta$ -galaktozidázu je jedinečné místo pro EcoRI. Čtecí rámec, který tímto EcoRI místem začíná, byl označen jako  $\Phi$  1. Byly připraveny  $\lambda\Delta Z$  vektory se zabudovaným fragmentem v čtecích rámcích  $\Phi$  2 a  $\Phi$  3 připojením 2GC.

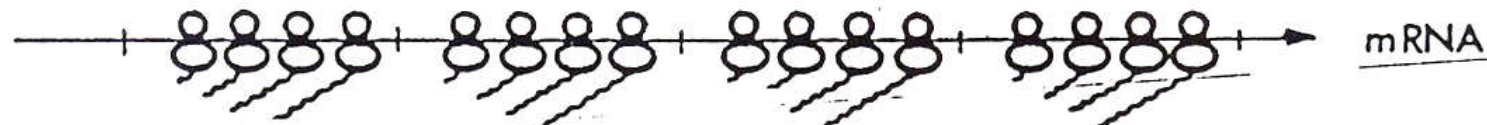
# Zvýšení genové exprese konstrukcí homopolycistronické sekvence



jeden promotor  
jeden terminátor  
více kopií genu A

Transcription

Transcription  
from multiple RBSs



# Srovnání využívání kodonů silně a slabě exprimovaných genů u *E. coli*

U		C		A		G		
silně/slabě		silně/slabě		silně/slabě		silně/slabě		
U	Phe {	39 151 113 102	Ser {	93 36 87 49	Tyr {	34 96 98 65	Cys {	13 34 23 39
	Leu {	12 71 16 64		6 37 12 62	ochre amber		Trp	25 66
C	Leu {	26 73 33 69 → 3 22 345 294	Pro {	21 29 2 46 26 45 162 101	His {	19 95 75 59	Arg {	223 99 101 133
					Gln {	38 90 169 166		→ 3 27 → 1 42
A	Ile {	67 156 262 118 → 2 27	Thr {	103 46 137 119 15 32 28 76	Asn {	13 101 159 98	Ser {	10 56 49 61
	Met {	140 130			Lys {	259 163 106 44		→ 3 28 → 1 17
G	Val {	192 108 41 66 119 48 83 123	Ala {	173 87 48 178 119 107 129 149	Asp {	116 183 204 106	Gly {	226 124 174 140
					Glü {	333 210 106 98		→ 4 42 → 14 66

Silně exprimované geny představuje 24 druhů mRNA s celkovým počtem 5253 kodonů. Mezi tyto geny patří gen pro RNA-polymerázu, geny pro dvanáct ribozomních proteinů, několik proteinů vnější membrány a geny pro elongační translační faktory.

Slabě exprimované geny představuje 18 druhů mRNA s 5231 kodony. Patří sem několik represorových genů, gen pro transponázu a β-laktamázu.

Kodony, které jsou čteny jen jedinou tRNA a jejichž výběr je závislý na povaze a síle interakcí mezi kodonem a antikodonem, jsou v rámečku. Šipkami jsou označeny kodony, které jsou používány jen zřídka a mohou se podílet na regulaci genové exprese.

# Řešení problému rozdílného využívání kodonů

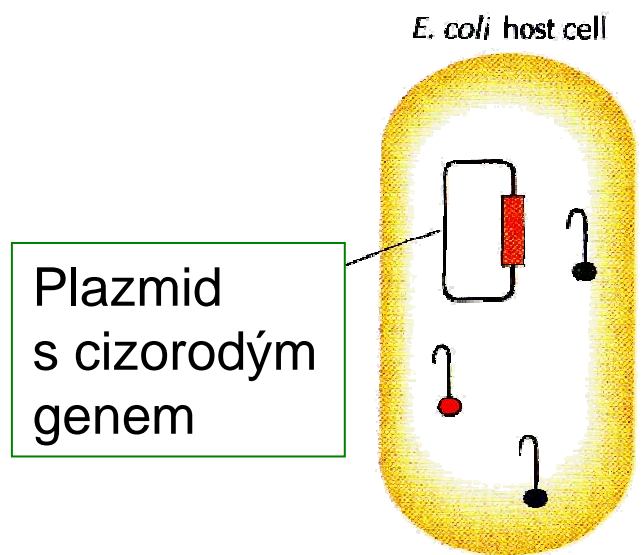
## 1. Koexprese genů pro tRNA pro alternativní kodony

- příprava kmenů s klonovanými geny pro tRNA na samostatných vektorech
- kmen *E. coli* Rosetta má geny pro tyto tRNA na plazmidu, který je kompatibilní s expresním vektorem.

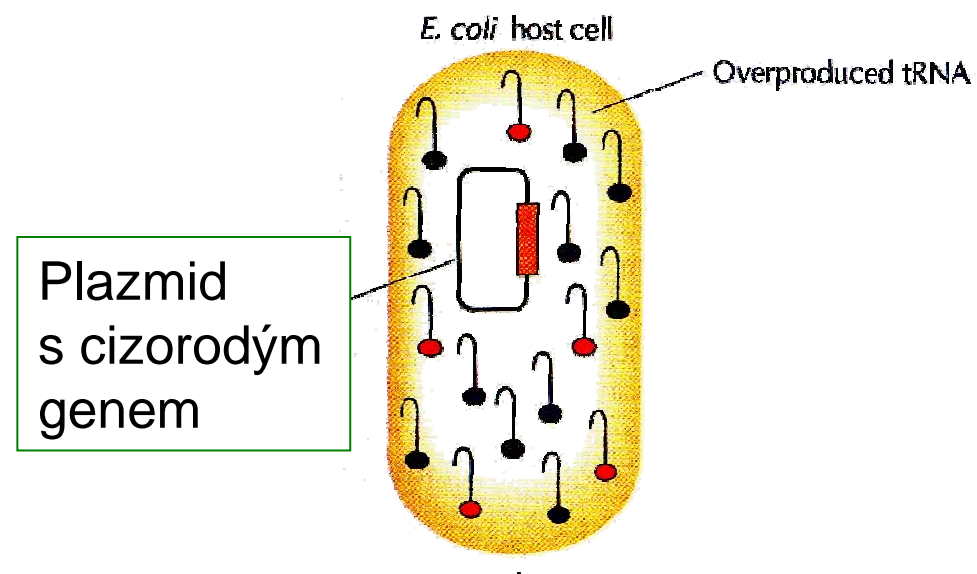
## 2. Změna méně často používaných kodonů mutagenezí *in vitro* za kodony používané častěji (pracnější postup)

# Dosažení vysoké exprese cizorodého genu v kmenech *E. coli* obsahujících geny pro vzácné tRNA

Standardní kmen



Upravený kmen



Low level of  
foreign gene  
expression

High level of  
foreign gene  
expression

# Zvýšení stability cizích proteinů v *E. coli*

- Změna lokalizace (poločas krysího proinsulinu v *E. coli* je v cytoplazmě 2 min, v periplazmě 10 x vyšší)
- Tvorba fúzních proteinů (bakteriální + eukaryotická část = beta-galaktozidáza + somatostatin, pak štěpení fúzního proteinu)
- Exprese v mutantách *E. coli* s nižší aktivitou intracelulárních proteáz (Ion-proteáza – zabraňuje akumulaci denaturovaných nebo jinak pozměněných polypeptidů).
- Snížení degradace proteinů produktem genu *pin* fága T4 (protease inhibition) – stabilizace eukaryotických proteinů (interferon)

# Zvýšení stability proteinů změnou sekvence jeho aminokyselin

Stabilita  $\beta$ -galaktozidázy po přidání aminokyselin k jejímu N-konci

Amino acid added	Half-life
Met, Ser, Ala	>20 h
Thr, Val, Gly	>20 h
Ile, Glu	>30 min
Tyr, Gln	~10 min
Pro	~7 min
Phe, Leu, Asp, Lys	~3 min
Arg	~2 min

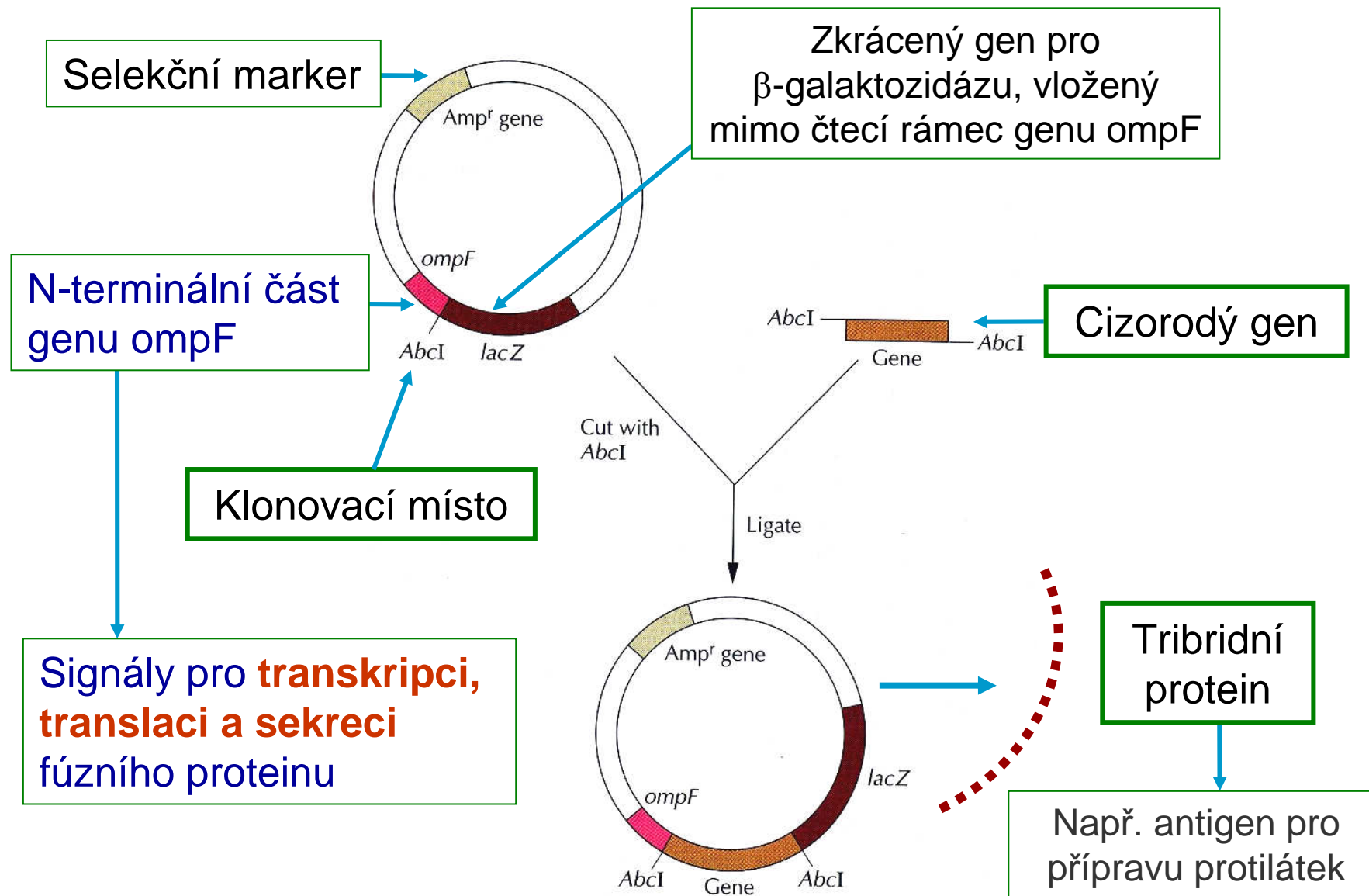
PEST = aminokyseliny (prolin P, glutamová kys. E, serin S, treonin T), jejichž přítomnost v určitých vnitřních oblastech proteinu zvyšuje jeho citlivost k proteolytické degradaci

# Vytváření fúzních proteinů

Fúzní protein: produkt vytvořený po spojení dvou nebo více genů/sekvencí:

1. Přirozený gen hostitelského organisma = stabilizující partner (cizí proteiny jsou v heterologních systémech často nestabilní)
2. Cizorodý gen (gen zájmu )
3. +/- spojující sekvence (oligonukleotidový linker), kódující krátké úseky aminokyselin rozpoznávané **nebakteriálními** proteázami
  - umožňují dodatečné odštěpení cílového produktu z fúzního proteinu
  - používají se k purifikaci rekombinantních proteinů

# Klonovací vektor pro přípravu fúzních proteinů

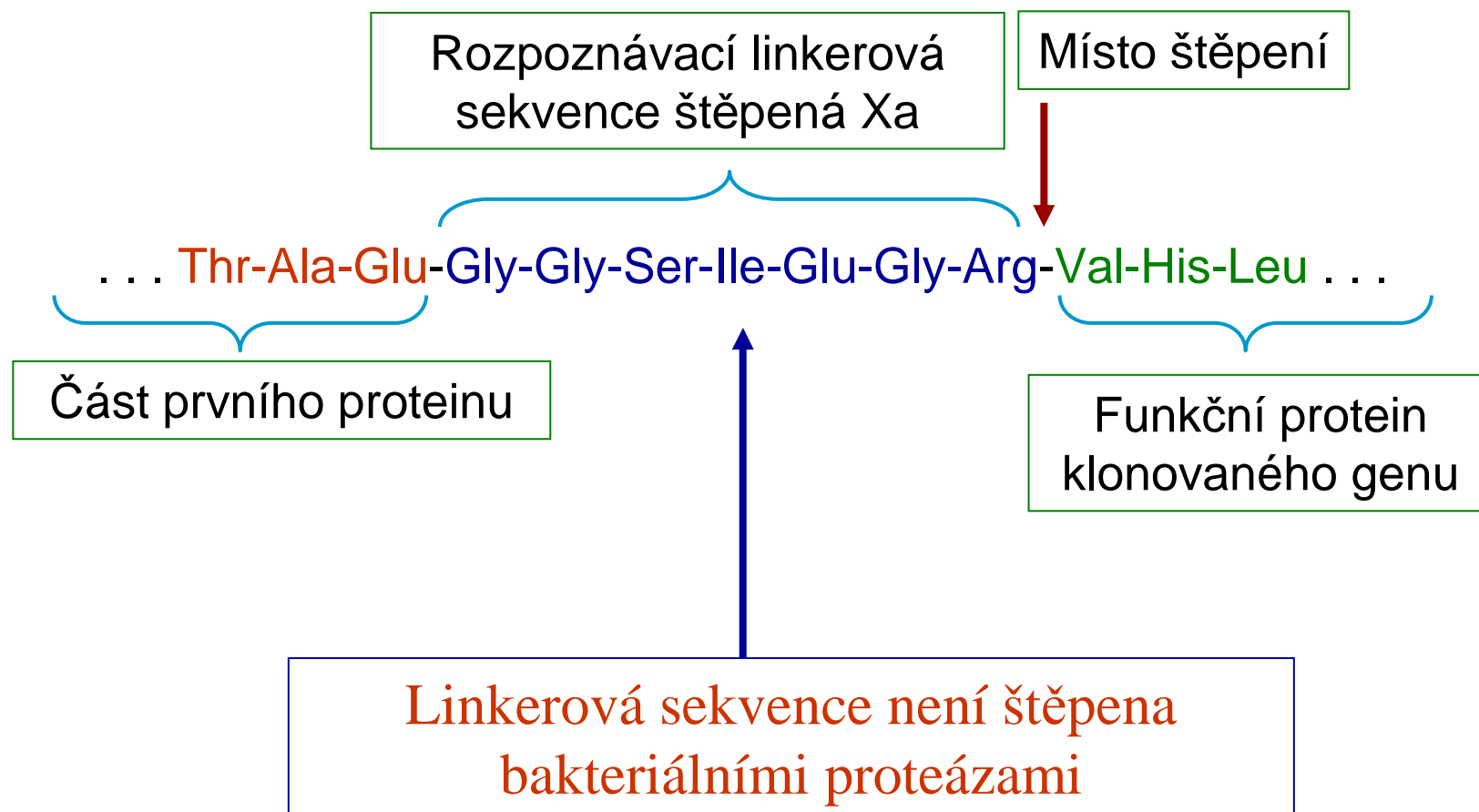


# Některé fúzní systémy používané k purifikaci cizorodých proteinů vytvářených v *E. coli*

Fúzní partner	Velikost	Ligand	Podmínky eluce
ZZ	14 kDa	IgG	Low pH
His tail (tag)	6-10 aa	Ni <sup>2+</sup>	Imidazole
Strep-tag	10 aa	Streptavidin	Iminobiotin
PinPoint	13 kDa	Streptavidin	Biotin
MBP	40 kDa	Amylose	Maltose
β-Lactamase	27 kDa	Phenyl-boronate	Borate
GST	25 kDa	Glutathione	Reducing agent
Flag	8 aa	Specific MAb	Low calcium

**ZZ** = fragment proteinu A (*S. aureus*); **His** = histidin; **Strep-tag** = peptid s afinitou ke streptavidinu; **PinPoint** = fragment proteinu biotinylovaný *in vivo* v *E. coli*; **MBP** = protein vázající maltózu; **GST** = glutation S-transferáza; **Flag** = peptid rozpoznávaný enterokinázou; **Ab** = monoklonální protilátka.

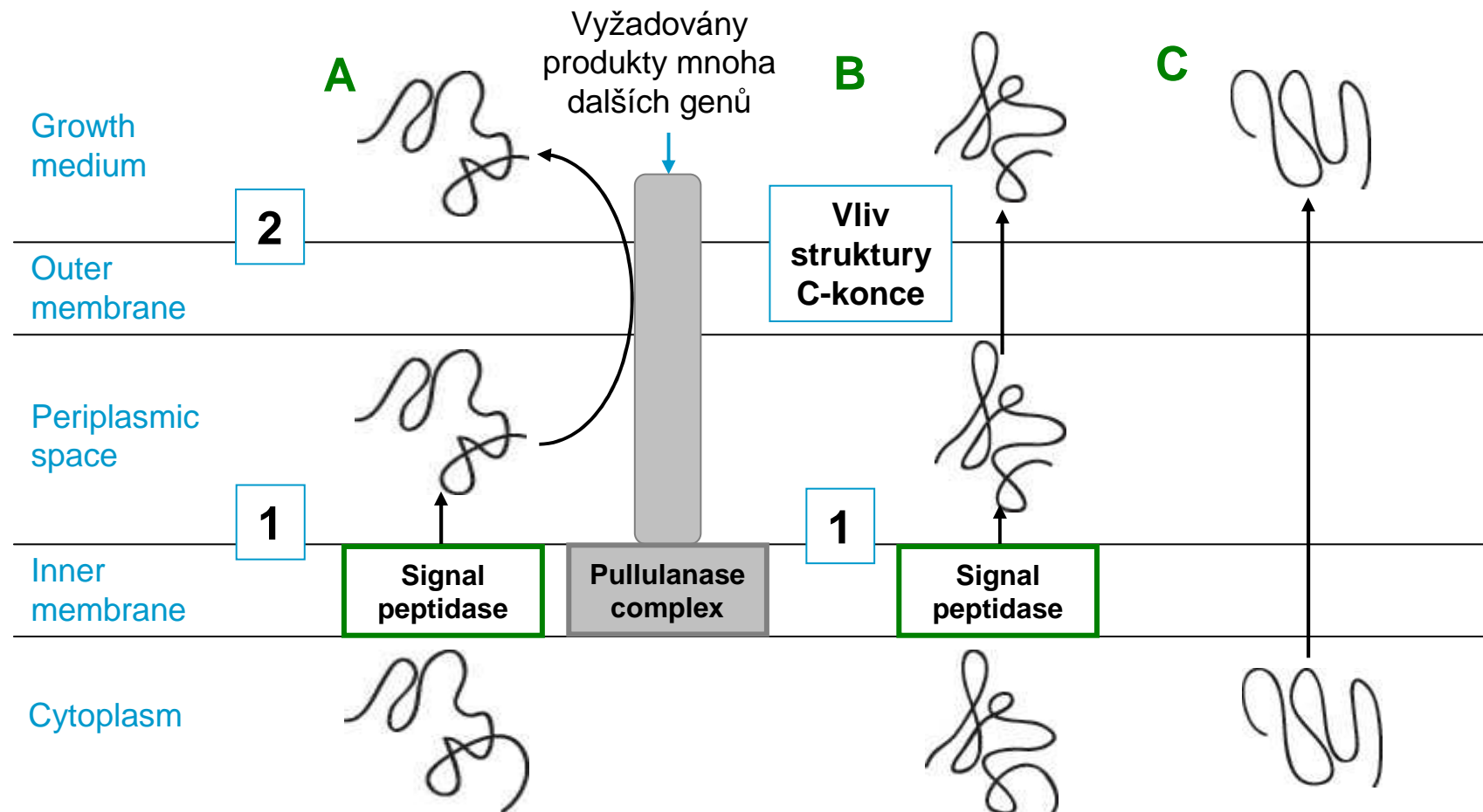
# Proteolytické štěpení fúzního proteinu krevním koagulačním faktorem Xa





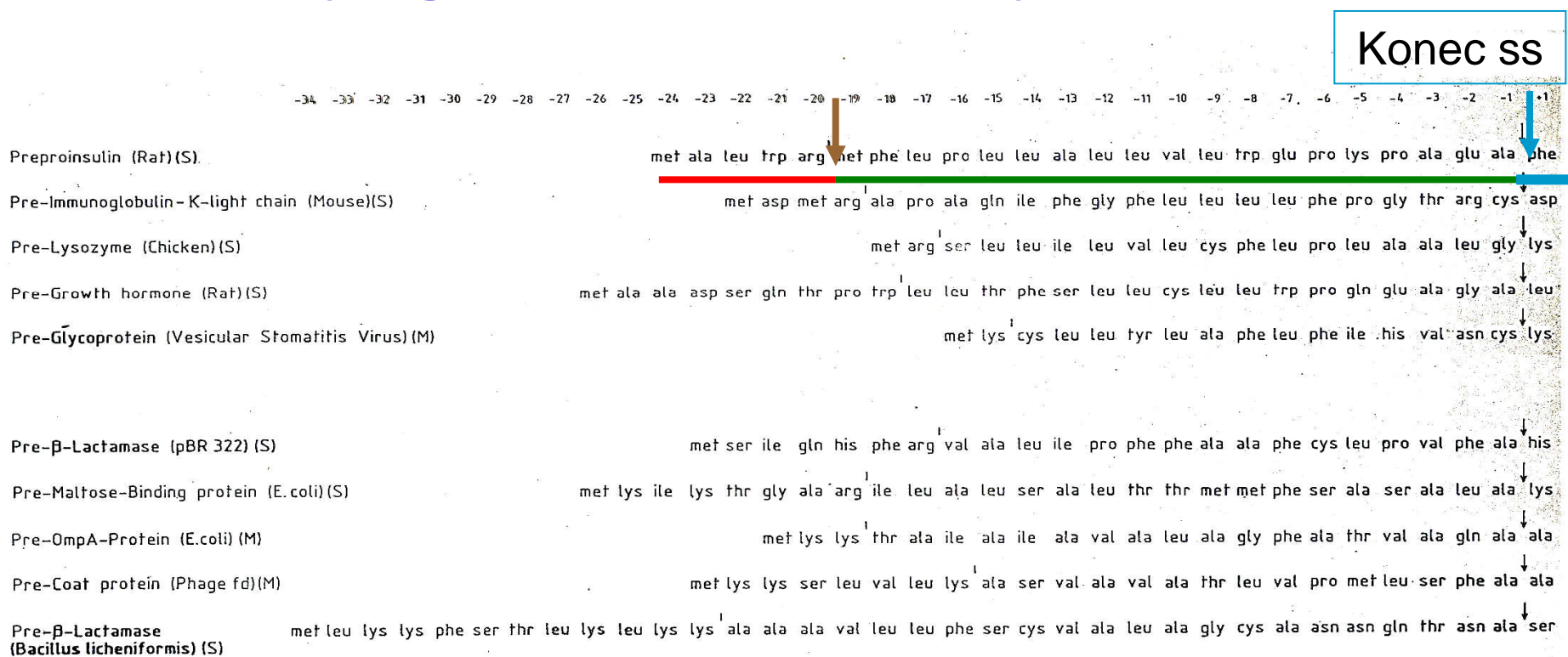
**Fig. 7-79.** Thin sections of *E. coli* bacteria showing granules of  $\beta$ -galactosidase/proinsulin fusion peptides (fixed in formaldehyde/glutaraldehyde according to Karnofsky; embedded in Epon; stained with uranylacetate/lead hydroxide; 38 000:1; Courtesy of Dr. W. Wetekam, Hoechst AG).

# Tři možné způsoby transportu sekretovaných proteinů



- A. obecná exportní dráha (general export pathway, GEP) – SP + Sec proteiny (chaperony)
- B. dráha IgA-proteázy (SP + C-konec proteinu)
- C. dráha nezávislá na SP – vyžaduje ABC-transportery (ATP-dependentní transportní proteiny)

# Příklady signálních sekvencí různých proteinů



**Fig. 7-78.** Amino acid sequences of *N*-terminal signal sequences of various precursors for membrane proteins (M), and a variety of secretory proteins (S).

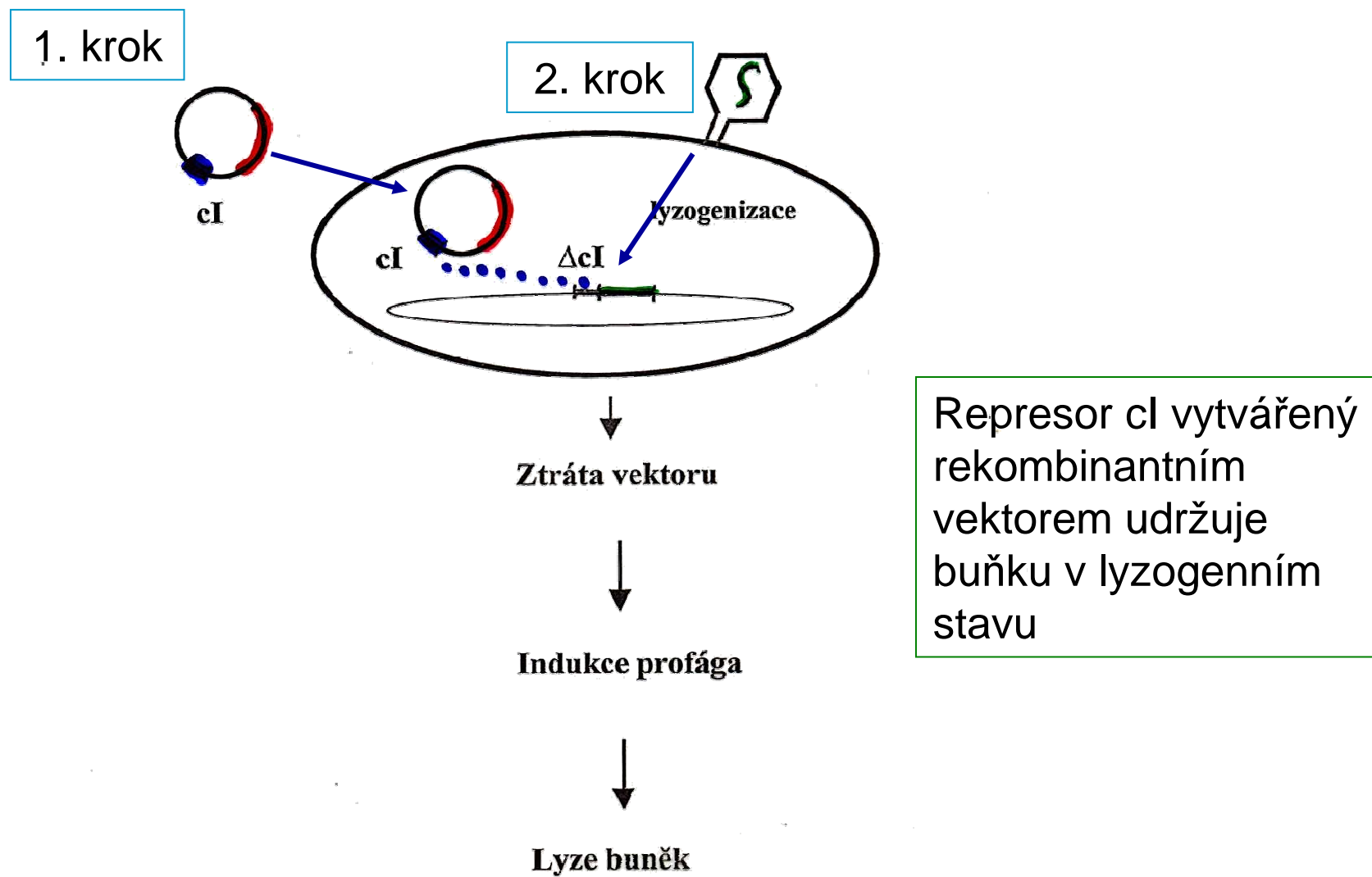
The vertical line indicates the transition from hydrophilic to hydrophobic regions within the signal sequences, the arrow the start of the mature proteins.



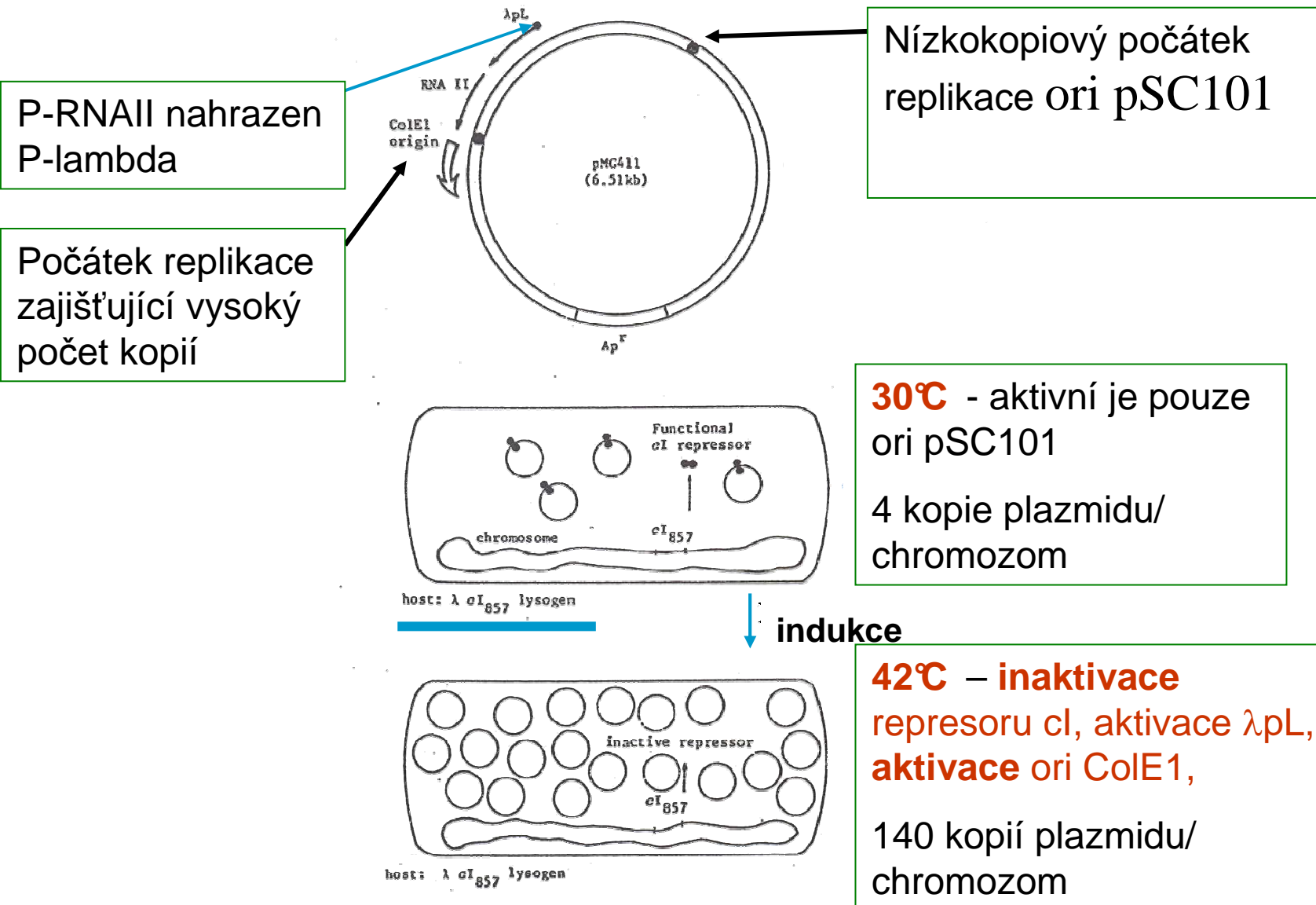
# Instabilita vektorů

1. **Segregační instabilita:** Ztráta plazmidu, ke které může dojít při dělení buněk v důsledku
  - chybění funkce **par** (partitioning) u některých vektorů (pBR322), která zaručuje rovnoměrné dělení kopií do dceřinných buněk. Problém lze řešit selekcí antibiotiky, nebo lze oblast **par** klonovat, např. z pSC101 do pBR322 a tím plazmidy stabilizovat.
  - vytváření multimerních forem plazmidu a následné nerovnoměrné dědění kopií do dceřiných buněk. Multimerní plazmidy nevznikají u ColE1, který využívá rekombinační systém **cer xer**, který rozkládá multimery. Toto místo lze klonovat do plazmidů typu pBR322 a eliminovat problémy s multimerizací.
2. **Strukturní instabilita:** Důsledek delecí, inzercí nebo translokací v chromozomech, plazmidech nebo virech (homologní rekombinace a transpozice).

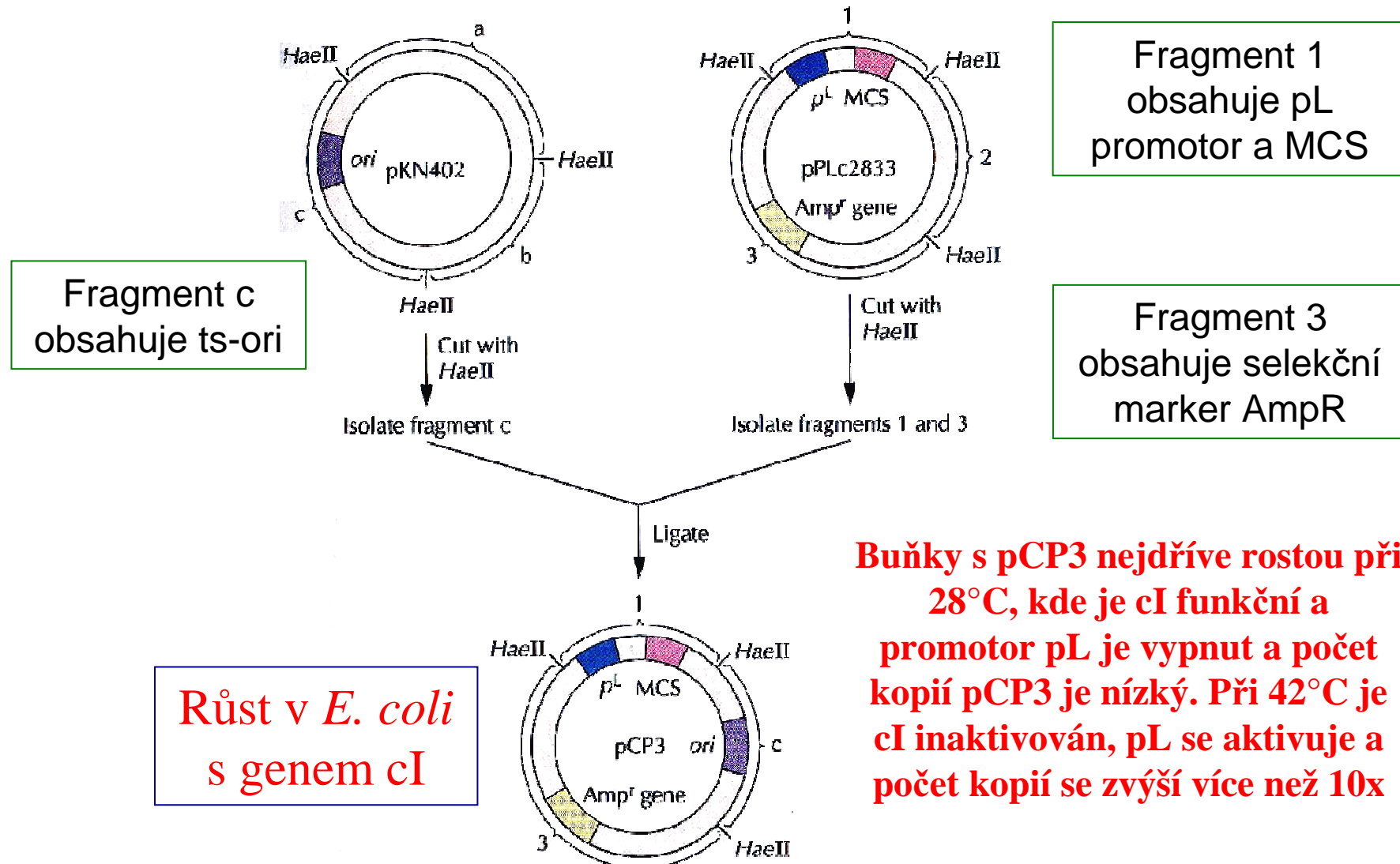
# Překonání segreganční instability vektoru eliminací buněk, které vektor ztratily



# Vektory s dvojím počátkem replikace pro regulaci počtu kopií vektoru



# Příprava vektoru s regulovatelným ts-počátkem replikace a s regulovatelným ts-promotorem



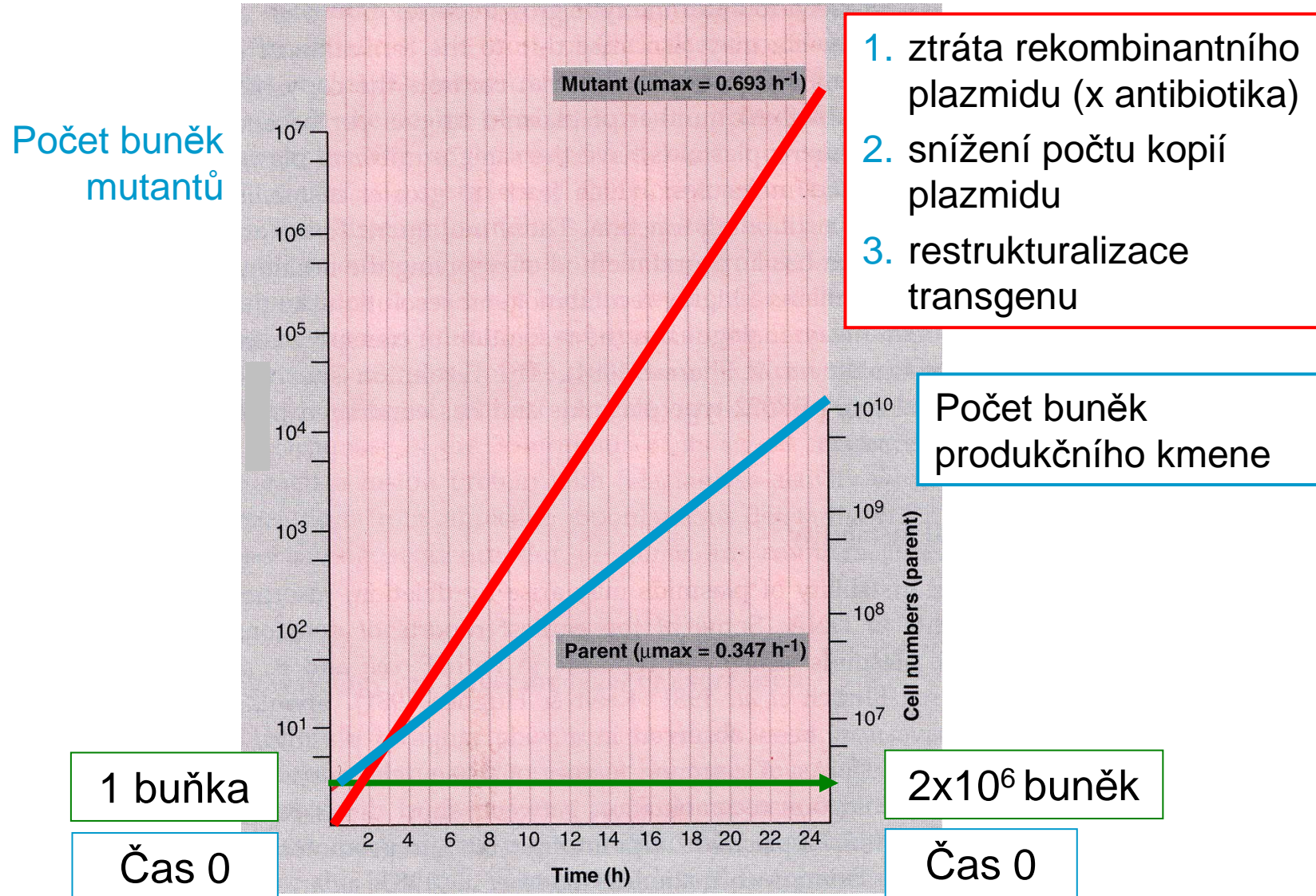
# Vliv teploty na počet kopií plazmidů u tří expresních vektorů

Plasmid	Plasmids/cell at:		p <sup>L</sup> present
	28°C	42°C	
pKN402	82	512	No
pPLc2833	38	42	Yes
<b>pCP3</b>	<b>60</b>	<b>713</b>	<b>Yes</b>

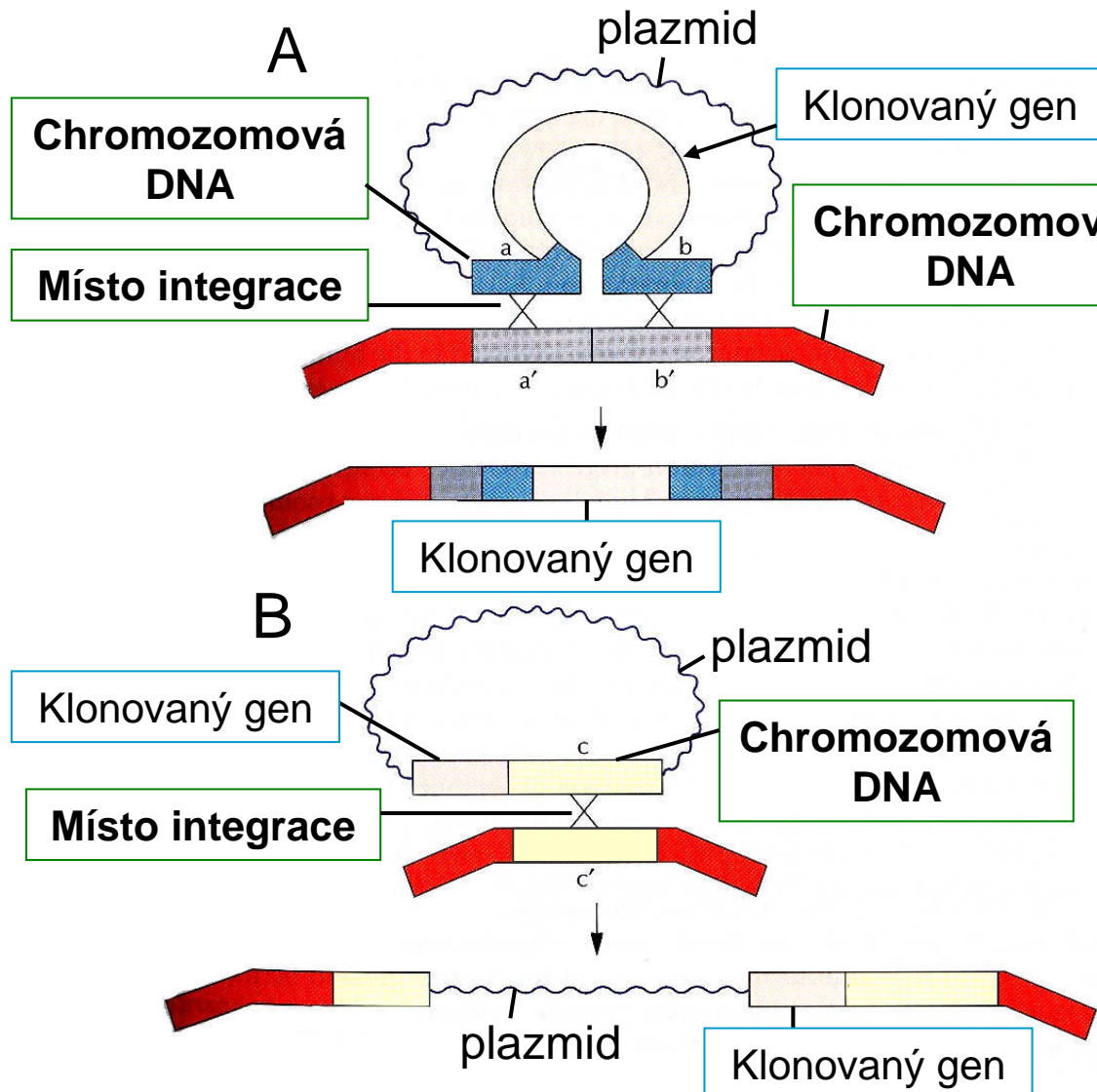
## Důsledky vyplývající z přítomnosti rekombinantního plazmidu v buňkách

1. Snížení růstové rychlosti buněk
2. Změny morfologie buněk, nebo zvýšená fragilita buněk
3. Restrukturalizace klonovaného genu (rekombinace)
  - výběr vhodného plazmidu RC x theta

## Kompetice mezi pomalu rostoucími buňkami produkčního kmene (obsahuje vektor) a rychle rostoucími mutantami (které ztratily vektor)



# Integrace klonovaného genu do bakteriálního chromozomu



**A.** Klonovaný gen je vložen do sekvence klonovaného úseku chromozomu, 2 x CO vede k integraci klonovaného genu.

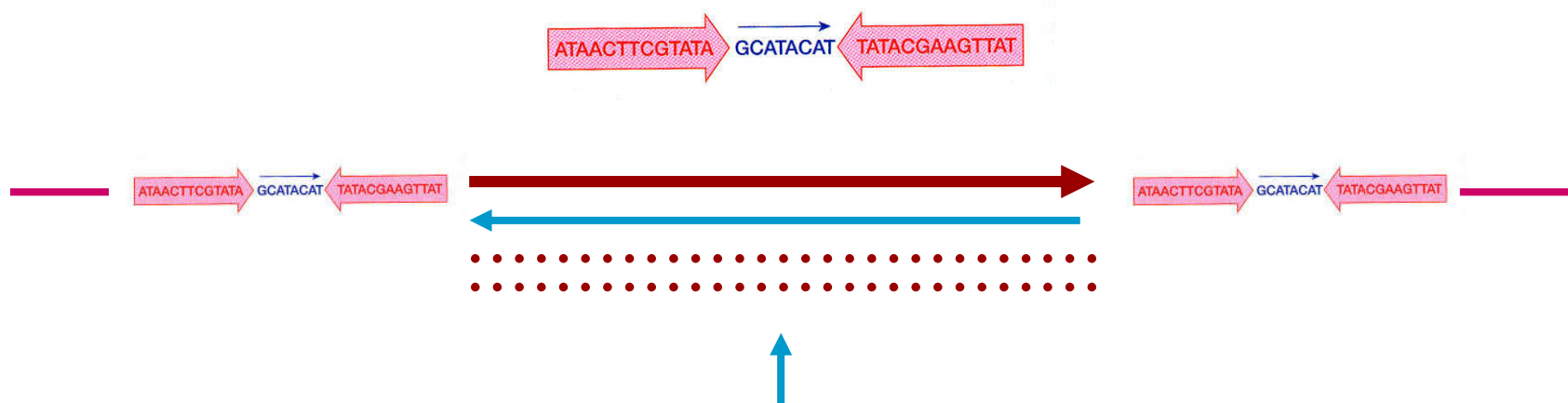
**B.** Klonovaný gen je vložen poblíž klonovaného úseku chromozomu, 1 x CO vede k integraci celého plazmidu včetně klonovaného genu.

# Počet kopií klonovaného genu pro $\alpha$ -amylázu v *B. subtilis* a její aktivita v buňkách

Copies/genome	Activity (U/mL of mid-log cells)
2	500
5	2,300
7	3,100
8	3,400
9	4,400
Multicopy plasmid (20-40 kopií)	700

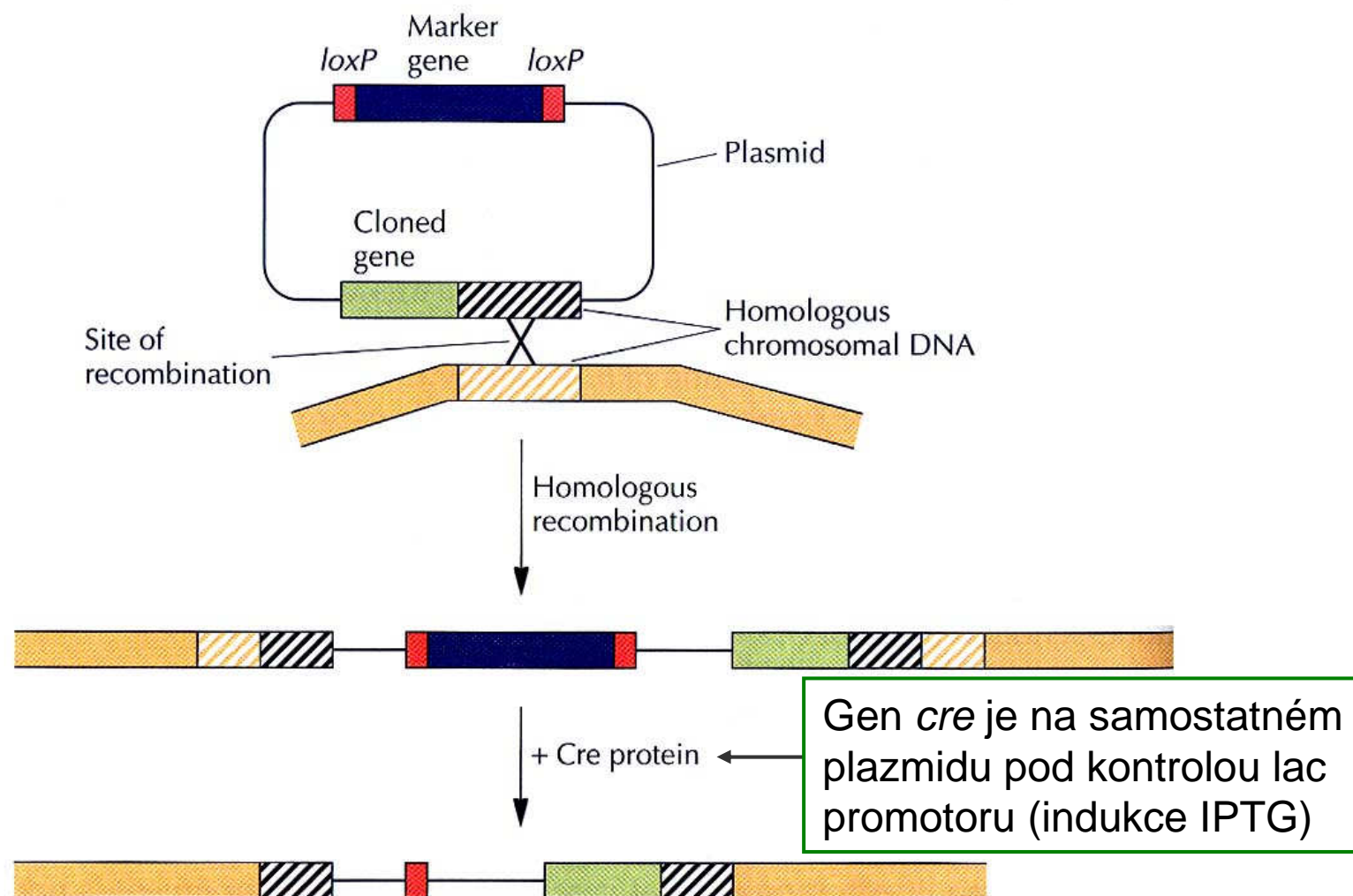
Gen pro  $\alpha$ -amylázu z *B. amyloliquefaciens* byl vložen do oblasti pocházející z chromozomu *B. subtilis* naklonované v plazmidu *E. coli*, konstrukt byl vnesen do *B. subtilis*. Plazmid nesl rovněž geny pro rezistenci k chloramfenikolu a ampicilinu. Buňky *B. subtilis* s plazmidem byly pěstovány v prostředí s chloramfenikolem, což vedlo k selekci buněk se **zvýšeným počtem kopií integrovaného plazmidu**, tím zvýšení počtu kopií genu pro amylázu a ke zvýšení jejího množství v buňkách.

# Struktura rozpoznávací sekvence lox P fága P1



Podle orientace loxP sekvencí je úsek DNA mezi nimi  
místně specifickou rekombinací prostřednictvím  
Cre-rekombinázy buď deletován nebo invertován

# Odstranění selekčního markeru po vnesení plazmidu do bakteriálního chromozomu



## Vlivy prostředí ovlivňující expresi genů a tvorbu produktů

1. Složení kultivačního media, zdroje živin
2. Teplota
3. pH
4. Koncentrace kyslíku

# Důkaz tvorby cizorodého produktu

- Imunologické testy
- Enzymové testy
- SDS-PAGE
- Minibuňky
- Maxibuňky
- Transkripce a translace in vitro

