

Step by Step Design of Popular and Common Vectors in Genetic Manipulation Using CRISPR/Cas9 System

Mina Kolahdouzmohammadi¹, Sara Pahlavan², Yaser Tahamtani^{3,4}, Fattah Sotoodehnejadnematalahi⁵, Mehdi Totonchi^{6,7}

1. Ph.D. Candidate, Department of Biology, School of Basic Sciences, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran. ORCID ID: 0000-0001-7236-5154

2. Assistant Professor, Department of Stem Cells and Developmental Biology, Cell Science Research Center, Royan Institute for Stem Cell Biology and Technology, ACECR, Banihashem Sq., Banihashem St., Resalat Highway, Tehran, Iran. ORCID ID: 0000-0002-8854-2626

3. Assistant Professor, Department of Stem Cells and Developmental Biology, Cell Science Research Center, Royan Institute for Stem Cell Biology and Technology, ACECR, Banihashem Sq., Banihashem St., Resalat Highway, Tehran, Iran. ORCID ID: 0000-0003-2360-4985

4. Assistant Professor, Reproductive Epidemiology Research Center, Royan Institute for Reproductive Biomedicine, ACECR, Tehran, Iran. ORCID ID: 0000-0003-2360-4985

5. Assistant Professor, Department of Biology, School of Basic Sciences, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran. (Corresponding Author), Tel: 021- 4486 5179, Email: sotoodehnejad@srbiu.ac.ir, ORCID ID: 0000-0002-4287-9792

6. Associate Professor, Department of Stem Cells and Developmental Biology, Cell Science Research Center, Royan Institute for Stem Cell Biology and Technology, ACECR, Banihashem Sq., Banihashem St., Resalat Highway, Tehran, Iran. (Corresponding Author), Tel: 021- 23562737, Email: m.totonchi@royaninstitute.org, ORCID ID: 0000-0002-7285-3155

7. Associate Professor, Department of Genetics, Reproductive Biomedicine Research Center, Royan Institute for Reproductive Biomedicine, ACECR, Tehran, Iran. (Corresponding Author), Tel: 021-23562737, Email: m.totonchi@royaninstitute.org, ORCID ID: 0000-0002-7285-3155

ABSTRACT

Background and Aim: Genome editing is an efficient and accurate method in biological and medical studies. Among the wide range of genome editing techniques, clustered regularly interspaced short palindromic repeats (CRISPR) is one of the simplest and yet promising methods. The CRISPR system consists of two key components; an endonuclease enzyme called Cas9 and guide RNA (gRNA), ensuring that Cas9 enzyme cuts at the right point in the genome. Although CRISPR genome editing is one of the useful methods to modify the genome, there are still multiple challenges in the technique steps.

Materials and Methods: sgRNAs were designed and ordered accordingly on the basis of the target site and vector of interest. Cloning procedures were performed and confirmed by sequencing as a gold standard. The list of high efficient sgRNAs for the *LAMP-2* gene was prepared based on the available outstanding databases by analyzing and comparing the specificity and functionality as two main characteristics.

Results: In this study, we tried to evaluate the main challenges in the process of preparing CRISPR/Cas9 popular vectors (pX330/pX459). A list of high efficient sgRNAs for an autophagy gene is also prepared as an example for clarification of the sgRNA design procedures.

Conclusion: This study tried to depict problems that may be encountered during sgRNA design and plasmid preparation, followed by giving appropriate recommendations.

Keywords: CRISPR/Cas9, Genome editing, sgRNA, pX330/pX459, Plasmid

Received: Nov 7, 2021

Accepted: Dec 6, 2022

How to cite the article: Mina Kolahdouzmohammadi, Sara Pahlavan, Yaser Tahamtani, Fattah Sotoodehnejadnematalahi, Mehdi Totonchi. Step by Step Design of Popular and Common Vectors in Genetic Manipulation Using CRISPR/Cas9 System. SJKU 2022;27(4):93-109.

Copyright © 2018 the Author (s). Published by Kurdistan University of Medical Sciences. This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution-Non Commercial License 4.0 (CCBYNC), where it is permissible to download, share, remix, transform, and buildup the work provided it is properly cited. The work cannot be used commercially without permission from the journal

طراحی گام به گام وکتورهای محبوب و شایع در دستورزی ژنتیکی با استفاده از سیستم CRISPR/Cas9

مینا کلاهدوز محمدی^۱، سارا پهلوان^۲، یاسر تهمتی^۳، فتاح ستوده نژاد نعمت الهی^۴، مهدی توتونچی^۵

۱. دانشجوی دکتری، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، دانشکده علوم پایه، گروه زیست شناسی، تهران، ایران، کد ارکید: ۵۱۵۴-۷۲۳۶-۰۰۰۱-۰۰۰۰
۲. استادیار، پژوهشگاه رویان، پژوهشکده زیست شناسی و فناوری سلول های بنیادی، گروه پژوهشی قلب و عروق، تهران، ایران، کد ارکید: ۲۶۲۶-۸۸۵۴-۰۰۰۲-۰۰۰۰
۳. استادیار، پژوهشگاه رویان، پژوهشکده زیست شناسی و فناوری سلول های بنیادی جهاد دانشگاهی، مرکز تحقیقات علوم سلولی، گروه سلول های بنیادی و زیست شناسی تکوینی، تهران، ایران، کد ارکید: ۴۹۸۵-۲۳۶۰-۰۰۰۳-۰۰۰۰
۴. استادیار، پژوهشگاه رویان، پژوهشکده زیست شناسی و علوم پزشکی تولید مثل جهاد دانشگاهی، مرکز تحقیقات اپیدمیولوژی باروری، تهران، ایران، کد ارکید: ۴۹۸۵-۲۳۶۰-۰۰۰۳-۰۰۰۰
۵. استادیار، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، دانشکده علوم پایه، گروه زیست شناسی، تهران، ایران، پست الکترونیک: sotoudehnejad@srbiau.ac.ir، تلفن: ۰۲۱۴۴۸۸۵۱۷۹، کد ارکید: ۴۲۸۷-۹۷۹۲-۰۰۰۲-۰۰۰۰
۶. دانشیار، پژوهشگاه رویان، پژوهشکده زیست شناسی و فناوری سلول های بنیادی جهاد دانشگاهی، مرکز تحقیقات علوم سلولی، گروه سلول های بنیادی و زیست شناسی تکوینی، تهران، ایران، پست الکترونیک: am.totonchi@royaninstitute.org، تلفن: ۰۲۱۲۳۵۶۲۷۳۷، کد ارکید: ۳۱۵۵-۷۲۸۵-۰۰۰۲-۰۰۰۰
۷. دانشیار، پژوهشگاه رویان، پژوهشکده زیست شناسی و علوم پزشکی تولید مثل جهاد دانشگاهی، مرکز تحقیقات پزشکی تولید مثل، گروه ژنتیک، تهران، ایران، پست الکترونیک: am.totonchi@royaninstitute.org، تلفن: ۰۲۱۲۳۵۶۲۷۳۷، کد ارکید: ۳۱۵۵-۷۲۸۵-۰۰۰۲-۰۰۰۰

چکیده

زمینه و هدف: ویرایش ژنوم روشی کارآمد و دقیق در مطالعات بیولوژیکی و پزشکی است. در میان طیف وسیعی از تکنیک های ویرایش ژنوم، تکرارهای کوتاه پالیندرومی بافاصله منظم خوشه ای (CRISPR) یکی از ساده ترین روش ها و درعین حال بسیار امیدوارکننده است. سیستم CRISPR از دو جزء کلیدی تشکیل شده است. یک آنزیم اندونوکلاز به نام Cas9 و یک هدایت کننده RNA (gRNA) که اطمینان حاصل می کند که آنزیم Cas9 نقطه مناسبی از ژنوم را برش می دهد. اگرچه ویرایش ژنوم بر پایه CRISPR یکی از روش های مفید برای اصلاح ژنوم است؛ اما هنوز چالش های متعددی در مراحل این تکنیک وجود دارد.

مواد و روش ها: RNA های راهنما بر اساس مکان هدف و وکتور موردنظر طراحی و سفارش داده شدند. مراحل کلونینگ انجام شد و با تعیین توالی، به عنوان یک روش استاندارد طلایی تأیید شدند. فهرستی از RNA های راهنما کارآمد برای ژن *LAMP-2* بر اساس پایگاه های داده برجسته موجود و با تجزیه و تحلیل و مقایسه اختصاصیت و عملکرد به عنوان دو ویژگی اصلی فراهم شد.

یافته ها: در این مطالعه سعی شده است تا چالش های اصلی در فرایند تهیه وکتورهای محبوب (pX330/pX459) سیستم CRISPR/Cas9 بررسی شوند. همچنین فهرستی از RNA های راهنما کارآمد برای یک ژن اتوفاژی نیز به عنوان مثال برای روشن شدن روش های طراحی RNA راهنما فراهم آمده است.

نتیجه گیری: در این مقاله سعی شده است تا مشکلاتی که احتمال می رود در طول طراحی RNA راهنما و آماده سازی پلاسمید به وجود آید، به تصویر کشیده شوند و به دنبال آن توصیه های مناسب برای حل آن ها ارائه شود.

کلمات کلیدی: CRISPR/Cas9، ویرایش ژنوم، sgRNA، pX330/pX459، پلاسمید

قابل توجهی کارایی هدف‌گیری ژن را بر اساس تجربه ما بهبود می‌بخشد. دو مورد از اساسی‌ترین مراحل در سیستم CRISPR/Cas9 طراحی RNA های راهنما و ساخت پلاسمید می‌باشند. برای طراحی RNA های راهنما، نگرانی‌هایی در مورد برش خارج از هدف، اختصاصیت و عملکرد وجود دارند (۵). در این مقاله سعی شده است چالش‌هایی که ممکن است در طول طراحی RNA های راهنما و آماده سازی پلاسمید با آن‌ها مواجه شد، تشریح شوند و به دنبال آن توصیه‌هایی مناسب به عنوان راه حل ارائه شود.

مواد و روش‌ها

طراحی و آماده سازی RNA های راهنما:

ویژگی‌های عمومی RNA های راهنما:

یکی از اساسی‌ترین مراحل در ویرایش ژنوم با واسطه سیستم CRISPR/Cas9 نحوه طراحی RNA راهنما است. برای طراحی RNA راهنما، انواع وب‌گاه‌ها و نرم‌افزارهای پیشرفته و موجود، طراحی را تسهیل می‌کنند (۵، ۱۳) در مطالعات با رویکرد حذف ژن (Loss of function) هدف‌گیری دمین‌های کدکننده پروتئین می‌تواند نتایج مطلوب تری را فراهم کند (۱۴). یک رویکرد رایج این است که RNA راهنماهایی انتخاب شوند که ترجیحاً قسمت انتهایی N (N-terminal) اگزون‌های ژن‌های کدکننده پروتئین را هدف قرار دهند (۱۵). همچنین در طراحی RNA راهنما باید دقت شود تا اگزون‌هایی که در بین تمام رونوشت‌های یک ژن مشترک هستند، مورد هدف قرار گیرند. الگوریتم CRISPy به این منظور طراحی شده است تا بتوان توسط آن RNA راهنمایی طراحی کرد که بهینه‌ترین سکانس هدف را برای اعضای متعدد یک خانواده ژنی هدف قرار دهد (۱۶).

به هنگام طراحی RNA راهنما، نوع پلاسمید انتخاب شده جهت انجام ویرایش ژنوم باید مدنظر گرفته شود. به طور مثال اگر پلاسمید انتخاب شده در سیستم CRISPR دارای یک پروموتور U6 باشد و اولین نوکلئوتید توالی RNA

تکرارهای کوتاه پالیندرومیک خوشه‌ای بافاصله منظم (Clustered Regularly Interspaced Short Palindromic Repeats, CRISPR) / پروتئین ۹ مرتبط با CRISPR (CRISPR Associated Protein 9, Cas9) یک فناوری مهندسی ژنوم است که فرصت‌های بسیاری را برای اصلاح ژنوم در مکان خاص فراهم می‌کند (۱). سیستم CRISPR/Cas9 از RNA های راهنما (guide RNA, gRNA) و یک موتیف مجاور فاصله انداز Protospacer (Adjacent Motif, PAM) برای هدف قرار دادن و جداسازی DNA ژنومی به طور خاص استفاده می‌کند (۲). CRISPR/Cas9 با ایجاد یک شکست دو رشته‌ای (Double Strand Break, DSB) عمل می‌کند. تقریباً سه نوع اصلی (I-III) سیستم‌های CRISPR وجود دارند که نوع II در بین انواع مختلف CRISPR دارای بهترین ویژگی است. سیستم CRISPR با استفاده از توالی RNA راهنما طراحی شده، می‌تواند به هدف خود در سطح DNA متصل شود (۳، ۴). همواره نوکلئاز Cas9، DNA را سه جفت باز در بالادست توالی PAM برش می‌دهد و به این ترتیب تغییر هدفمند را اعمال می‌نماید (۵). پرکاربردترین پروتئین Cas9 از باکتری استرپتوکوک پیوژنز منشأ گرفته می‌شود و دارای 5'-NGG-3' به عنوان یک توالی PAM است و با نام spCas9 شناخته می‌شود (۶). سیستم CRISPR/Cas9 برای طیف وسیعی از اهداف از جمله ناک‌این (Knock-in) و ناک‌اوت (Knock-out) ژن هدف (۷، ۸)، ایجاد کتابخانه‌های غربالگری تلفیقی، برای کشف ژن (۹، ۱۰)، مهندسی ژنتیک حیوانات مدل (۷، ۸) و ژن درمانی (۱۱، ۱۲) استفاده می‌شود. مهندسی ژنوم بر پایه CRISPR/Cas9 دارای چالش‌های مختلفی در مراحل مختلف از طراحی RNA راهنما و آماده‌سازی پلاسمید تا انتقال به سلول/حیوان و غربالگری‌های بعدی است. این چالش‌ها از آزمایشگاهی به آزمایشگاه دیگر متفاوت هستند. هدف این مطالعه ارائه برخی نکات مهم در مورد طراحی RNA های راهنما و آماده‌سازی پلاسمید است که به طور

راهنما G نباشد، باید یک نوکلئوتید G قبل از توالی RNA راهنما اضافه شود (۱۷). این G آغازگر به پروموتور U6 کمک می کند تا عملکرد بهتری داشته باشد. همچنین برای اتصال RNA راهنما طراحی شده با پلاسمیدهای (در اینجا pX330/pX459) برش داده شده با آنزیم های برش گر (restriction enzymes) مخصوص، برخی از بازها بر حسب جایگاه برشی آنزیم محدود کننده باید در بالادست/پایین دست توالی اصلی RNA راهنما اضافه شوند. با تمرکز روی pX330/pX459 برش داده شده با آنزیم BbsI، "CACC" و "AAAC" باید به ترتیب در پایین دست توالی راهنما و مکمل معکوس آن اضافه شوند (۱۷).

توصیه هایی در طراحی RNA راهنما:

برای مطالعات با هدف حذف ژن (Loss of function) با استفاده از سیستم CRISPR/Cas9، توصیه می شود حداقل از دو RNA راهنما مجزا برای هر ژن مورد نظر استفاده شود. بسته به ژن هدف طراحی RNA راهنما متفاوت است. اگر اولین و دومین آمینو اسید قابل ترجمه یا متیونین واقع در جایگاه شروع رونویسی (transcription start site) از یکدیگر فاصله زیادی داشته باشند، می توان اولین متیونین را در نظر گرفت؛ اما ممکن است همیشه یک RNA راهنما عملکردی و مشخص در این ناحیه، وجود نداشته باشد (۱۸). در این حالت دومین کدون ATG یا جای دیگری در اگزون های ابتدایی پیشنهاد می شود تا به این ترتیب چهارچوب ژن (Open reading frame, ORF) دچار برهم ریختگی شود (۱۵، ۱۸، ۱۹). هنگام طراحی یک RNA راهنما، به ویژه برای سیستم spCas9 که در آن NGG به عنوان PAM است، برای دقت بیشتر توصیه می شود که سه کدون آخر RNA راهنما حاوی NGG نباشند؛ زیرا Cas9 به اشتباه این نوکلئوتیدها را به عنوان PAM تشخیص داده و RNA راهنما را برش می دهد (۱۳).

در طراحی RNA راهنما، ارزیابی عملکرد یکی از نکات مهم است. دو RNA راهنما (همانطور که در بالا ذکر شد) بهتر است به دلیل حذف ناحیه مشخصی از ژن هدف دور از یکدیگر طراحی شوند. این رویکرد مرحله بعدی غربالگری با روش PCR معمولی را تسهیل می کند. اگرچه فاصله طولانی بین دو RNA راهنما توصیه می شود؛ اما تقریباً مهم است که توجه داشته باشید که این فاصله نباید از ۱۵۰۰ جفت باز فراتر برود؛ زیرا فاصله زیاد ممکن است عملکرد هم زمان دو RNA راهنما را کاهش دهد. جدول ۱ RNA های راهنما با بالاترین امتیاز را از پنج وب گاه متمایز و قابل اعتماد برای اگزون های LAMP-2 نشان می دهد.

عملکرد ویرایش ژنوم به شدت به توالی RNA راهنما و ساختار ثانویه آن وابسته است (۲۰). اگر چه توصیه های کلی برای طراحی RNA راهنما سازگار نیست؛ اما برخی از ویژگی های طراحی را عموماً می توان در نظر گرفت. در طراحی RNA راهنما درصد نوکلئوتیدهای GC در بهترین حالت بین ۳۰ تا ۸۰ درصد است (۲۱). با توجه به مطالعات اخیر توصیه می شود تا برای کارایی بهتر، RNA راهنما برای رشته رونویسی نشونده (non-transcribed) طراحی شود. برای اتصال بهتر RNA راهنما به پروتئین Cas9 به ویژه در سلول های انسانی توصیه می شود چهار نوکلئوتید آخر از بازهای پورینی باشند (۲۲). همچنین ساختار ثانویه RNA راهنما در عملکرد آن بسیار مؤثر گزارش شده است (۲۳، ۲۴). بر اساس مطالعه Liu و همکاران در سال ۲۰۱۶ مشاهده شد که بر حسب تجزیه و تحلیل Chi-square، بازهای موقعیت ۳ و ۲۰ با کارایی برش آنزیم مرتبط می باشند (۲۵). مطالعات روی ساختار کریستالی CRISPR/Cas9 نشان می دهد که نوکلئوتید در موقعیت ۲۰ جداسازی دو رشته DNA را القا می کند و مسئول شروع تشکیل حلقه R (R-Loop) است (۲۶).

طراحی RNA راهنما:

با استفاده از پایگاه داده‌ای NCBI توالی DNA ژنومی انسان قابل دسترسی است. همچنین وبگاه‌های دیگری نیز برای این منظور وجود دارند (به عنوان مثال genome.ucsc.edu). با استفاده از قالب FASTA تحت عنوان یک فایل gb، می‌توان توالی به دست آمده را به نرم افزار CLC Workbench.v12 یا SnapGene وارد کرد. در این مطالعه از این دو پایگاه به صورت هم‌زمان برای افزایش دقت استفاده شد. بسیاری از وبگاه‌ها مانند <https://chopchop.cbu.uib.no>، <http://crispor.tefor.net> و <https://www.benchling.com/crispr> غیره

می‌توانند RNA راهنما مناسب را با استراتژی‌های مختلف طراحی کنند. هر یک از این پایگاه‌ها دارای ویژگی‌های منحصر به فرد می‌باشند. به طور مثال سیستم نمره دهی برای کارآمدی RNA راهنما، تعداد گونه‌هایی که در آن‌ها مورد بررسی قرار گرفته‌اند و همچنین انواع پروتئین‌های Cas موجود قابل بررسی در آن‌ها متفاوت است. همچنین هر وبگاه معیارهای خاصی برای اندازه‌گیری اختصاصیت و عملکرد یک RNA راهنما دارد (۲۷، ۲۸). مقایسه مزایا یا معایب این وبگاه‌ها دشوار است؛ اما می‌توان از داده‌های آن‌ها نتیجه‌گیری کرد (جدول ۱).

جدول ۱. RNA های راهنما موجود با بالاترین امتیاز برای اگزون‌های ژن *LAMP-2*. میانگین کارآمدی بر اساس پایگاه‌های داده‌ای Portals Institute و Vector builder، Benchling، Crispor، ChopChop و میانگین اختصاصیت بر اساس پایگاه‌های داده‌ای Benchling، Crispor و Portals Institute و میانگین عملکرد خارج از هدف (off-target) بر اساس پایگاه‌های داده‌ای Crispor و Portals Institute بررسی شدند.

شماره اگزون	سکانس هدف	میانگین کارآمدی % (ChopChop/Crispor/Benchling/Vector builder/Portals Institute)	میانگین اختصاصیت % (Crispor/Benchling/Portals Institute)	میانگین عملکرد خارج از هدف % (Crispor/Portals Institute)
I	TCCGGGCTCAGGGCTCGTTC	۴۱/۲	۶۴	۷۴/۵
	CGAGCCCTGAGCCCGGAACC	۴۸/۵	۴۹/۷	۳۰/۵
	AGTGCAGATCATAAGACTAG	۳۳/۲	۴۶/۳	۶۸
	GGTCCAGCGAGCCTTTTCCC	۳۱/۵	۵۰/۸	۹۱
	ACAACAACAGCTGCAACACC	۳۱/۸	۴۳/۸	۱۹
II	AGCTGTGCGGTCTTATGCAT	۳۲/۹	۳۰/۵	۴۹/۵
III	ATAGCAGTGCAGTTCGGACC	۵۶/۶	۵۰/۳	۲۶
	CTTGGTAAAATTCGCAATCC	۵۴/۹	۵۱/۵	۳۷
	TTCGCAATCCAGGAAAAGCC	۵۲/۳	۳۹/۵	۶۹
	CATTATATGTCACAGTGCCA	۴۵/۵	۳۹/۵	۷۵/۵
IV	TGATGTTGTCCAACACTACT	۳۳/۴	۴۴/۵	۵۶/۵
V	GGAACCTATTTCAGTTAATAA	۴۳/۸	۴۵/۳	۸۷/۵
VI	GTGAGAACGGCAGCTGCCTG	۳۸/۴	۲۱/۳	۲/۵
	CCCAATACAACCTCACTCCAC	۳۱/۵	۲۸/۸	۵۱/۵
VIII	GCACATATAAGAACTTCCCA	۳۶	۲۷/۲	۷۰
	CATATAAGAACTTCCCAGGG	۴۱/۲	۲۴/۵	۷۳

از بین همه RNA های راهنما پیشنهادی در هر وب گاه، توالی های هدف با کمترین امتیاز خارج از هدف (-off target) و بالاترین امتیاز درون هدف (on-target) باید انتخاب شوند. توصیه می شود که RNA های راهنما از وب گاه های مختلف مقایسه شوند تا اطلاعات مربوط به یک RNA راهنما با دقت بیشتری بررسی شود؛ زیرا سیستم امتیازدهی برای اختصاصیت و عملکرد RNA ها در وب گاه های مختلف متفاوت است. هنگامی که RNA راهنما مناسب انتخاب شد برای سفارش توالی مدنظر سکانس نوکلئوتیدی PAM (در اینجا برای spCas9، NGG) باید از توالی اصلی حذف گردد. همچنین، اگر اولین نوکلئوتید سکانس RNA راهنما در سیستم spCAS9 و وکتور انتخابی با پروموتور U6، G نباشد باید یک

نوکلئوتید G به ابتدای آن افزود. علاوه بر این، برای برش پلاسمید مدنظر pX459 یا pX330 با آنزیم محدودکننده Bbs1 و به دلیل سکانس جایگاه برشی این آنزیم در دو وکتور مذکور باید توالی 'CACCG' به انتهای ۵' توالی RNA راهنما و 'AAAC' به انتهای ۵' رشته مکمل اضافه شوند تا امکان اتصال RNA راهنما و پلاسمید مربوطه فراهم شود.

آماده سازی و انیل کردن RNA راهنما:

برای هر RNA راهنما و مکمل معکوس آن مخلوط واکنش ۱۰μL حاوی gRNA (۱۰۰μM)، ۱/۵μL، ۱/۵μL مکمل معکوس gRNA (۱۰۰μM)، ۱μL بافر T4 لیگاز ۱۰X (Thermo Scientific)، شماره کاتولوگ E۱۰۰۱۶، ۱μL ddH2O تهیه شد (جدول ۲).

جدول ۲. مواد لازم جهت انجام واکنش انیل کردن

ماده	مقدار
پرایمر F	۱/۵μL
پرایمر R	۱/۵μL
بافر لایگیشن	۱μL
آب مقطر (DDW)	۶μL
حجم نهایی	۱۰μL

واکنش انیل شدن در دستگاه ترموسایکلر به شرح زیر انجام گرفت: ۹۷ درجه سانتیگراد به مدت ۳ دقیقه. ۷۵ درجه سانتیگراد به مدت ۳ دقیقه و سپس کاهش دما تا ۲۵ درجه سانتیگراد به صورت ۵ درجه سانتیگراد در هر ۲ دقیقه (۱۳،۲۹)

طراحی پرایمرهای غربالگری:

مشخصات کلی پرایمرهای غربالگری:

طراحی پرایمر جهت غربالگری یکی از نکات مهم در سیستم CRISPR/cas9 است. همواره توصیه می شود یک مجموعه از پرایمرها در داخل توالی هدف که باید حذف شود، طراحی شوند و مجموعه دیگری از پرایمرها در

بالادست و پایین دست محل های برش RNA راهنما طراحی شوند (۱۷).

توصیه هایی برای طراحی پرایمرهای غربالگری:

اگر از دو یا سه مجموعه RNA راهنما استفاده می شود، توصیه می شود پرایمرهای غربالگری طوری طراحی شوند که تمام توالی های RNA های راهنما را در برگیرند. هنگامی که RNA راهنماهای طراحی شده به اندازه کافی دور قرار می گیرند (نه خیلی دور که کارایی کاهش یابد)، می توان از این پرایمرها برای نشان دادن تغییرات اعمال شده استفاده کرد. مجموعه پرایمرها همچنین می توانند برای توالی یابی بعدی به عنوان روش استاندارد طلایی استفاده شوند. همچنین توصیه می شود از پرایمری استفاده شود که

توالی یابی شرکت مدنظر اطلاع حاصل شود). در این مطالعه، پرایمر برای اگزون ۱ بر اساس مکان RNA های راهنما طراحی شد. لیست پرایمرها را می توان در جدول ۳ یافت.

حداقل ۱۰۰ bps از نقطه شروع توالی هدف فاصله داشته باشد و این فاصله بیش از ۸۰۰ bps نباشد (شرکت های مختلف توالی یابی دارای محدودیت های خاص خود می باشند و توصیه می شود قبل از هر اقدامی از قوانین

جدول ۳. فهرست RNA های راهنما و پرایمرهای غربالگری

مکان	سکانس	نوع
اگزون ۱	CACCGCTTCTGGTCTGCCTAGTCC	sgRNA-1F
اگزون ۱	AAACGGACTAGGCAGACCAGAACGC	sgRNA-1R
اگزون ۱	CACCGTCTCGCCGCTTTCAAGCGCG	sgRNA-2F
اگزون ۱	AAACGCGCTTGAAAGCGGCGAGAC	sgRNA-2R
اگزون ۱	TCAGGAGCATAGGAAGGGCT	PrimerF
اگزون ۱	GTTACCGGCCCCCTTCTTACT	PrimerR
-	AAGAGGGCCTATTTCCCATGA	U6F

مناسب ترین پلاسمیدهای مورد استفاده برای سیستم CRISPR/Cas9 را می توان در وب گاه های معرفی شده یافت. برخی از پلاسمیدها را می توان برای دو RNA راهنما به طور هم زمان استفاده کرد، در حالی که برخی از پلاسمیدها فقط برای یک RNA راهنما کاربرد دارند. در نهایت بسته به هدف مطالعه باید پلاسمید مناسب انتخاب شود. در شکل ۱ وب گاه های مناسب طراحی sgRNA، انتخاب پلاسمید و سنجش اختصاصیت sgRNA آورده شده اند.

Primer Blast و GeneRunner v6.52 به ترتیب برای تجزیه و تحلیل اختصاصیت پرایمرها و ارزیابی خصوصیات آن ها استفاده شدند. همچنین توصیه می شود مجموعه ای از پرایمرها بر اساس فعالیت خارج از هدف RNA راهنما (عدم اختصاصیت کامل) برای بررسی های نهایی طراحی شوند.

تولید پلاسمید برای سیستم CRISPR/Cas9:

نکات کلی برای تولید پلاسمید در سیستم CRISPR/Cas9:



شکل ۱. پایگاه‌های داده در مطالعات بر پایه سیستم CRISPR/Cas9. (الف) شناخته شده ترین وب‌گاه‌های قابل استفاده برای طراحی RNA راهنما (ب) شناخته شده ترین وب‌گاه‌های قابل استفاده برای طراحی پلاسمید (ج) وب‌گاه‌هایی برای تجزیه و تحلیل کارایی RNA راهنما

'CACCG' به انتهای '۵' توالی RNA راهنما و 'AAAC' به انتهای '۵' رشته مکمل اضافه شد (۱۷).

نکات کلی هضم پلاسمید:

غلظت وکتور تخلیص شده pX459/pX330 با اسپکتروفتومتر اندازه‌گیری شد. پلاسمید pX459/pX330 با آنزیم BbsI با استفاده از ترکیب زیر هضم شد: ۱-۳ µg پلاسمید، ۱ µL آنزیم BbsI (FastDigest BbsI (Thermo Scientific، شماره کاتالوگ ۱۰۱۲ ER)، ۲ µL بافر X FastDigest ۱۰ و حجم کافی آب بدون نوکلئاز برای رساندن حجم کلی واکنش به ۲۰ µL استفاده شد (جدول ۴) (۱۳). مخلوط هضم شده به مدت ۳ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه شد تا از هضم کامل اطمینان حاصل شود (گاهی اوقات انکوباسیون بیشتر ممکن است منجر به فعالیت ستاره‌ای (star activity) آنزیم شود؛ بنابراین بسیار توصیه می‌شود که زمان انکوباسیون بهینه تخمین زده شود). پس از انکوباسیون، مخلوط هضم شده در دمای ۶۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ دقیقه انکوبه شد تا به غیرفعال شدن آنزیم کمک کند (۳۱).

هر پلاسمید بر پایه سیستم CRISPR/Cas9 دارای یک محل آنزیم محدودکننده خاص است. بر اساس محل اثر آنزیم محدودالانتر (restriction enzyme)، به RNA راهنما باید سکانس‌های نوکلئوتیدی ویژه‌ای اضافه شوند که به این ترتیب اتصال پلاسمید به RNA راهنما بتواند به درستی بر اساس قوانین واتسون-کریک صورت پذیرد.

در این مطالعه، pX459 و pX330 برای رویکرد حذف عملکرد ژن مورد استفاده قرار گرفتند و توسط آنزیم BbsI که آنزیم محدود کننده از نوع Type-IIIS است، هضم شدند. پلاسمید pX330 به دلیل اندازه تقریباً کوچک خود (حدوداً ۸ کیلوباز) همواره مورد توجه جهت استفاده در سیستم CRISPR/Cas9 بوده است؛ اما با توجه به اینکه این پلاسمید فاقد هرگونه مارکر انتخابی (selectable marker) جهت غربالگری است، در نتیجه از یک پلاسمید مشابه آن با نام pX459 (حدوداً ۹ کیلوباز) با مارکر غربالگری آنتی بیوتیکی (پرومیسین) می‌توان استفاده کرد (۳۰). بر اساس مکان آنزیم محدودکننده BbsI،

جدول ۴. مواد لازم جهت انجام واکنش هضم آنزیمی

ماده	مقدار
پلاسمید	۱-۳µg
آنزیم BbsI	۱µL
بافر ۱۰X FastDigest	۲µL
آب (DDW)	۱۴µL
حجم نهایی	۲۰µL

توصیه هایی برای هضم پلاسمید:

قابل ذکر است که آنزیم BbsI خارج از توالی تشخیص خود برش می دهد و طراحی محل کلونینگ در این پلاسمیدها باعث ایجاد اورهنگ های ناسازگار می شود که از خود اتصالی جلوگیری می کنند. این بدان معنی است که فسفات ۵' از پلاسمید حذف می شود و فسفوریلاسیون الیگوهای دوبلکس سنتز شده (RNA های راهنما) ضروری نیست. با این حال، هنگام طراحی هر آزمایش خاص، هر پلاسمید باید به دقت برای نیازهای آن مورد مطالعه قرار گیرد (۱۷).

نکات کلی اتصال (Ligation) پلاسمید:

الیگوهای دو رشته به داخل پلاسمید خطی حاصل از هضم با آنزیم BbsI الحاق شد. اتصال با نسبت وکتور ۱:۳ الیگو به شرح زیر انجام داده شد. ۳۰۰ng پلاسمید هضم شده با آنزیم BbsI، ۲/۵µL از الیگو دوبلکس های آماده شده، ۲/۵µL بافر اتصال سریع ۵X، ۱µL لیگاز T4 و حجم کافی آب بدون نوکلئاز برای به دست آوردن حجم کل واکنش ۲۵µL با استفاده از ddH₂O استفاده شد. مخلوط اتصال به مدت ۱ ساعت در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد و سپس یک شب در دمای ۴ درجه سانتی گراد انکوبه گردید (جدول ۵) (۱۳، ۲۹).

جدول ۵. مواد لازم جهت انجام واکنش اتصال

ماده	مقدار
پلاسمید	۳۰۰ng
الیگو دوبلکس های آماده شده	۲/۵µL
بافر اتصال سریع ۵X	۲/۵µL
آنزیم لیگاز T4	۱µL
آب (DDW)	به حجم نهایی ۲۵µL برسد
حجم نهایی	۲۵µL

توصیه هایی برای اتصال پلاسمید:

توصیه می شود که یک اتصال به عنوان کنترل، متشکل از پلاسمید هضم شده با آنزیم BbsI بدون الیگو دوبلکس در نظر گرفته شود. وب گاه های مختلفی مانند <https://nebiocalculator.neb.com> Ligation

Calculator از Omni Calculator و سایر وب گاه های موجود می توانند به محاسبه مقادیر واکنش اتصال کمک کنند. تکثیر و خالص سازی پلاسمید: نکات کلی در مورد آماده سازی سلول های مستعد:

برای ترنسفر ماسیون، *E. coli* مستعد در یک پروسه سه روزه تولید شد. در روز اول، مقدار کمی از *TOP10 E. coli* منجمد در ۲mL محیط LB (Luria-Bertani) حل شد و در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت یک شب (۱۶-۲۰ ساعت) انکوبه گردید.

در روز دوم، ۵۰μL از محیط کشت روز قبل در یک فالكون سترون ۵۰mL حاوی ۳۵mL محیط LB سترون در زیر هود بیولوژیکی روی شعله روشن ریخته شد و در انکوباتور شیکردار به مدت ۳ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد. برای آماده سازی سلول مستعد، غلظت بین ۰/۶-۰/۳ μg/μL در OD=۶۰۰nm مورد نظر است و بیشتر از این غلظت به این معنی است که باکتری ممکن است دیگر مناسب نباشد؛ بنابراین، زمان مناسب انکبسیون باید اعمال شود. سپس مخلوط واکنش به مدت ۱۵ دقیقه روی یخ انکوبه گردید و بلافاصله به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی گراد در ۴۰۰×g سانتریفیوژ شد. سلول ها در بقیه مراحل تحت شرایط سرما و بر روی یخ نگه داری شدند. مایع رویی دور ریخته شد و رسوب در ۱۰/۵mL ۰/۱ CaCl₂ مولار در شرایط سترون حل شد. مخلوط به مدت ۳۰ دقیقه در شرایط سترون روی یخ انکوبه گردید. سپس به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی گراد در ۴۰۰×g سانتریفیوژ گردید. مایع رویی دور ریخته شد و رسوب در ۲.۱mL گلیسرول ۱۵٪ و CaCl₂ ۰/۱ مولار حل شد. سلول های حاصله در مقادیر مناسب الیکه شدند و در دمای ۷۰- درجه سانتی گراد قرار داده شدند. پس از ۲۴ ساعت، کارایی سلول های مستعد به شرح زیر بررسی شد: ۱ng، ۱۰ng و ۱۰۰ng از هر پلاسمید مقاوم به آمپی سیلین روی پلید LB حاوی آمپی سیلین ترنسفورم شد (۳۲-۳۴).

توصیه هایی برای تهیه سلول های مستعد:

توصیه می شود برای بررسی کارآمدی سلول های مستعد از یک DNA تائید شده در مطالعات قبلی به عنوان کنترل

مثبت استفاده شود. همچنین به عنوان یک کنترل منفی می توان از سازه فاقد DNA استفاده کرد. علاوه بر این پیشنهاد می شود تا کارایی، زنده مانی و مقاومت به آنتی بیوتیک پلاسمید با یک غلظت ثابت از DNA (۱ng) سنجیده شود (۳۵). همچنین پیشنهاد می شود با توجه به سویه مورد استفاده جهت تهیه سلول های مستعد بهترین روش مناسب برگزیده شود. به طور مثال در مطالعه مقایسه ای که توسط Chan و همکاران در سال ۲۰۱۳ صورت گرفت نشان داد که برای سویه *TOP10* بهتر است از روش CaCl₂ استفاده شود و این در حالی است که برای سویه *DH5α* روش Hanahan به کار گرفته شود (۳۶).

نکات کلی ترنسفورماسیون:

محصول اتصال با ۲۵۰μL از *E. coli* مستعد تحت شرایط سترون مخلوط شد. مخلوط در دمای ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ دقیقه و سپس در دمای ۴۲ درجه سانتی گراد به مدت ۴۰ ثانیه و مجدداً در دمای ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه انکوبه گردید. دو برابر مقدار *E. coli* مستعد، در اینجا ۵۰۰μL از محیط کشت LB (فاقد آنتی بیوتیک) به مخلوط اضافه گردید و به منظور بیان ژن مقاومت به آنتی بیوتیک به مدت یک ساعت در انکوباتور شیکردار در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه شد. پس از گذشت زمان انکوباسیون، ۱۰۰μL از مخلوط به پلید حاوی آگار-آمپی سیلین اضافه شد و پلید در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت یک شب انکوبه شد (۳۴).

برداشت کلونی ها و تأیید آن ها:

پس از انتخاب کلونی های تک و جدا افتاده می توان علاوه بر تهیه پلید پشتیبان، برای تأیید صحت انجام کلونینگ از PCR کمک گرفت (۳۷). برای تهیه پلید پشتیبان کلونی ها از دو روش استفاده شد. در روش اول، با نوک پیت مقدار کمی از کلونی انتخاب شد و سپس در یک پلید پشتیبان جدید آگار-LB قرار داده شد. در روش دوم، هر کلونی در محیط LB از طریق روش مینی کشت داده شد. برای

نگهداری از دمای ۷۰- درجه سانتی گراد و مخلوط ۵۰۰μL از محیط کشت و ۵۰۰μL محیط LB-گلیسرول استفاده شد. برای تأیید صحت ورود الیگوها در پلاسمید از روش زیر استفاده شد. ۲۰μL واکنش PCR با اجزای زیر آماده شد: ۵μL از مخلوط واکنش PCR (Royan TuCAGene)،

۰/۵μL پرایمر U6 فوروارد (۰/۵μM)، ۰/۵μL پرایمر معکوس RNA راهنما (۰/۵μM)، مقدار کمی از کلونی و حجم کافی از ddH₂O برای به دست آوردن حجم کل واکنش به مقدار ۱۰μL (جدول ۶) (۳۷).

جدول ۶. مواد لازم جهت انجام واکنش کلونی PCR

مقدار	ماده
۵μL	مخلوط واکنش PCR
۰/۵μL	پرایمر U6 فوروارد
۰/۵μL	پرایمر معکوس RNA راهنما
به مقدار سر تیپ سمپلر	کلونی
به حجم نهایی ۱۰μL برسد	آب (DDW)
۱۰μL	حجم نهایی

نمونه‌ها در ترموسایکلر به شرح زیر قرار داده شدند (۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۷ دقیقه، ۳۵ سیکل (۹۴ درجه سانتی گراد برای ۳۰ ثانیه، ۵۴ درجه سانتی گراد برای ۴۰ ثانیه، ۷۲ درجه سانتی گراد برای ۳۰ ثانیه) و ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه). سپس نمونه‌ها بر روی ژل آگارز ۱٪/۵ با استفاده از بافر ۱ (x Tris-acetate-EDTA TAE) برده شدند. کلونی‌های آزمایش شده که باند صحیح روی ژل آگارز نشان دادند، در ۷mL محیط کشت LB حاوی ۱μg/mL آمپی سیلین (Sigma)، شماره کاتولوگ. ۵۳۵۴ (A) در یک انکوباتور شیکردار در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت یک شب کشت داده شدند.

۴-۵- استخراج پلاسمید به روش مینی و نکات کلی: DNA کلونی‌های کشت شده با استفاده از کیت مینی (Bioneer، شماره کاتولوگ ۳۰۳۲) استخراج گردید. غلظت پلاسمیدهای استخراج شده با دستگاه اسپکتروفتومتر اندازه گیری شد و مقدار مناسبی از پلاسمیدها برای تعیین توالی ارسال گردید. داده‌های حاصل از توالی یابی با نرم افزار CLC Workbench.v12 تجزیه و تحلیل گردید. کلیه مراحل از طراحی RNA راهنما تا تأیید کلونی‌ها در شکل ۲ آورده شده اند.



شکل ۲. فرآیند کلی آماده سازی پلاسمید جهت ویرایش ژنتیکی بر پایه سیستم CRISPR/Cas9 (الف) طراحی و آماده سازی RNA راهنما، بر اساس ژن و پلاسمید مورد نظر که نوکلئوتیدهای مناسب باید اضافه یا حذف شوند (ب) هضم پلاسمید، هر پلاسمید دارای یک مکان برش با آنزیم محدودکننده مشخص است که در اینجا pX459 و pX330 توسط آنزیم BbsI هضم شدند (ج) اتصال پلاسمید هضم شده که باید با RNA های راهنمای آماده شده کلون شود (د) ترنسفورمسیون، برای به دست آوردن کلونی های تأیید شده (ذ). توالی یابی، یک روش استاندارد طلایی برای تأیید کلونینگ.

کیفیت استخراج پلاسمید ماکسی کیاژن (Qiagen)، شماره کاتولوگ (۱۲۶۶۳) استخراج گردیدند. همچنین ذکر این نکته مهم است که DNA پلاسمید تکثیر شده در *E. coli* برای انتقال به سلول های بنیادی باید مورد تخلیص قرار گیرد؛ زیرا سلول های بنیادی انسان به اندوتوکسین مشتق شده از *E. coli* حساس می باشند (۳۸، ۳۷).

یافته ها

برای نشان دادن بهتر مراحل و روش های ذکر شده در بالا، ما یکی از ژن های اصلی تنظیم کننده اتوفاژی به نام *LAMP-2* را بر اساس علاقه تحقیقاتی خود انتخاب کردیم. *LAMP-2* همجوشی اتوفاگوزوم و لیزوزوم را تنظیم می کند. حذف ژن

توالی یابی و نکات کلی:

توالی یابی را می توان در یک یا دو جهت انجام داد. توصیه می شود پرایمر توالی یابی را در فاصله مناسب جایگاه هدف انتخاب کرد. بهتر است فاصله قرار گرفتن پرایمرها از یکدیگر کمتر از ۷۰ جفت باز و بیش از ۷۰۰ جفت باز نباشد. ضمناً مشاوره با شرکت موردنظر قبل از ارسال نمونه ها بسیار توصیه می گردد.

استخراج پلاسمید به روش ماکسی پرپ و نکات کلی:

هر کلونی تأیید شده (یک کلونی برای هر RNA راهنما) در ۲۵۰ mL محیط LB کشت داده شد و در انکوباتور شیکردار در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت یک شب انکوبه گردید. روز بعد، کلونی های کشت شده با استفاده از

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره بیست و هفت / مهر و آبان ۱۴۰۱

۲- کلون کردن RNA راهنما و پلاسمید:

پلاسمیدهای pX330 و pX459 که با آنزیم محدود کننده مورد هضم آنزیمی واقع شده بودند، به ترتیب با sgRNA-1 و sgRNA-2 و sgRNA-1 و sgRNA-2 به طور جداگانه کلون شدند. سپس کلونی‌ها از طریق سلول‌های مستعد *E.Coli Top10* ترنسفورم شدند.

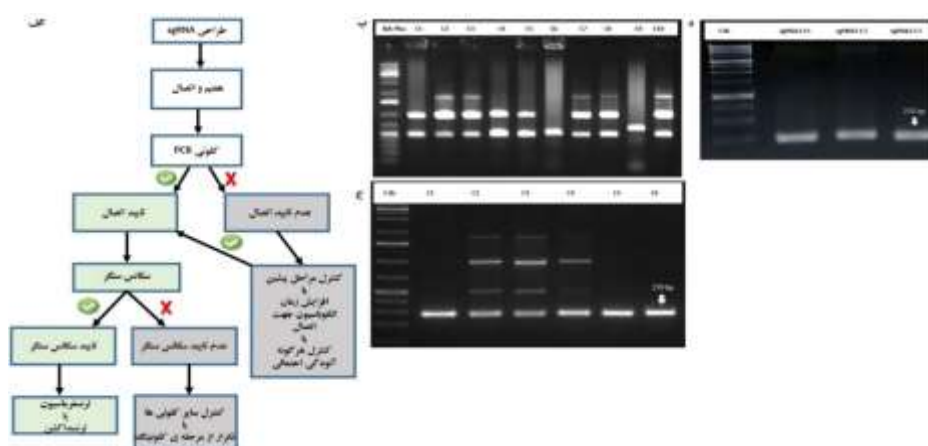
تائید کلونی PCR:

مقدار مناسبی از کلونی‌ها برای آنالیز کلونی PCR انتخاب شدند. در ابتدا، هیچ کلونی مثبتی یافت نشد. با توجه به این نتیجه، عیب‌یابی در دستور کار قرار گرفت (شکل ۳-الف). فرآیند اتصال دو بار دیگر، یکی با همان روش قبل و نوبت دوم با زمان انکوباسیون بیشتر برای اتصال (تقریباً ۱۸ ساعت) تکرار شد. با توجه به اطلاعات به‌دست‌آمده بر اساس ده کلون (شکل ۳-ب)، فرض بر این بود که آلودگی سلول‌های مستعد ممکن است رخ دهد؛ بنابراین، سلول‌های مستعد در یک پلیت آگار-LB بدون آنتی بیوتیک مجدداً بررسی شدند. روز بعد، کلونی‌هایی در پلیت وجود داشت که نشان دهنده آلودگی بود؛ بنابراین اتصال از مرحله اول با سلول‌های مستعد جدید تکرار شد. در نهایت با کلونی PCR کلون شدن sgRNA-1 در pX330 (شکل ۳-ج) و sgRNA-2 و sgRNA-1 در pX459 تائید شد (شکل ۳-د).

LAMP-2 یا عملکرد نادرست آن مسئول بیماری Danon است که یک بیماری ذخیره گلیکوژن با علائم چند سیستمی است. فهرستی از RNA های راهنما با بالاترین امتیاز برای ژن *LAMP-2* به عنوان اثبات مفهومی برای نشان دادن بهترین استراتژی طراحی RNA راهنما از دیدگاه ما تهیه شده است (جدول ۱). مشکلات مواجهه شده و راه حل‌های احتمالی در مورد کلونینگ RNA های راهنما ژن *LAMP-2* در پلاسمیدهای pX330/pX459 بر این اساس مورد بررسی قرار گرفتند.

۱- طراحی RNA راهنما برای ژن *LAMP-2* (NG_007995.1) از بین وب‌گاه‌های مختلف بر اساس کارایی و امتیازات خارج از هدف انجام گرفت. دو سری RNA راهنمای کاندید جهت هدف قرار دادن ژن *LAMP-2* انتخاب گردید.

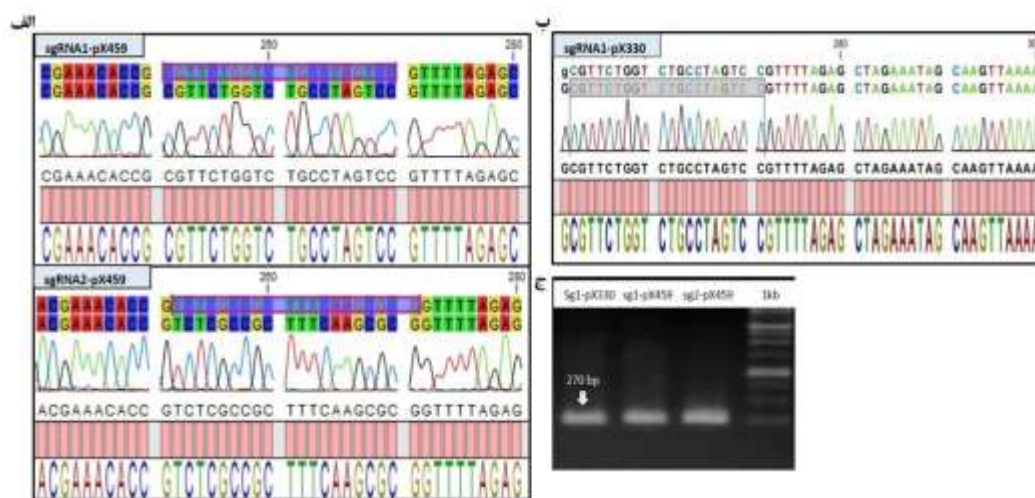
sgRNA-1 Forward; 5'-
CGTTCTGGTCTGCCTAGTCCTGG-
3'(PAM)
sgRNA-1 Reverse; 5'-
CCAGGACTAGGCAGACCAGAACGC-3'
sgRNA-2 Forward; 5'-
GTCTCGCCGCTTTCAAGCGCGGGG-
3'(PAM)
sgRNA-2 Reverse; 5'-
CCCCGCGCTTGAAAGCGGCGAGAC-3'
RNA های راهنما انتخاب شده بر اساس روش‌هایی که قبلاً توضیح داده شد، سفارش داده و انیل شدند.



شکل ۳. (الف) بررسی مرحله به مرحله آماده سازی پلاسمید و چالش های پیش رو در سیستم CRISPR/Cas9 (ب) نمونه ای از آلودگی ترنسفورماسیون (ج) تأیید کلونی PCR برای sgRNA-1-pX330 (د) تأیید کلونی PCR برای sgRNA-1-pX459 و sgRNA-2-pX459 توالی یابی سنگر:

۵- کشت و استخراج پلاسمید به روش ماکسی پُپ و تأیید نهایی با PCR:
کلونی های تأیید شده توسط کیت استخراج پلاسمید ماکسی استخراج شدند و هر پلاسمید استخراج شده توسط PCR همان طور که پیش تر توضیح داده شد، بررسی شد (شکل ۴-ج).

کلونی های تأیید شده برای استخراج پلاسمید به روش کشت مینی، کشت داده شدند. سپس پلاسمیدهای استخراج شده برای تعیین توالی سنگر توسط U6 به عنوان پرایمر پیشرو فرستاده شدند. نتایج توالی یابی سنگر توسط نرم افزار CLC Workbench.v12 تجزیه و تحلیل شد و کلون کردن RNA راهنما در هر وکتور تأیید شد (شکل ۴-الف و ب).



شکل ۴. (الف) تجزیه و تحلیل داده های توالی یابی سنگر توسط نرم افزار CLC، تأیید ورود RNA های راهنمای ۱ و ۲ در پلاسمید pX459 (ب) تجزیه و تحلیل داده های توالی یابی سنگر توسط نرم افزار CLC، تأیید ورود RNA راهنمای ۱ در پلاسمید pX330 (ج) استخراج پلاسمید به روش ماکسی پُپ و تأیید PCR برای ورود RNA های راهنمای ۱ و ۲ در پلاسمید pX459 و RNA راهنمای ۱ در پلاسمید pX330.

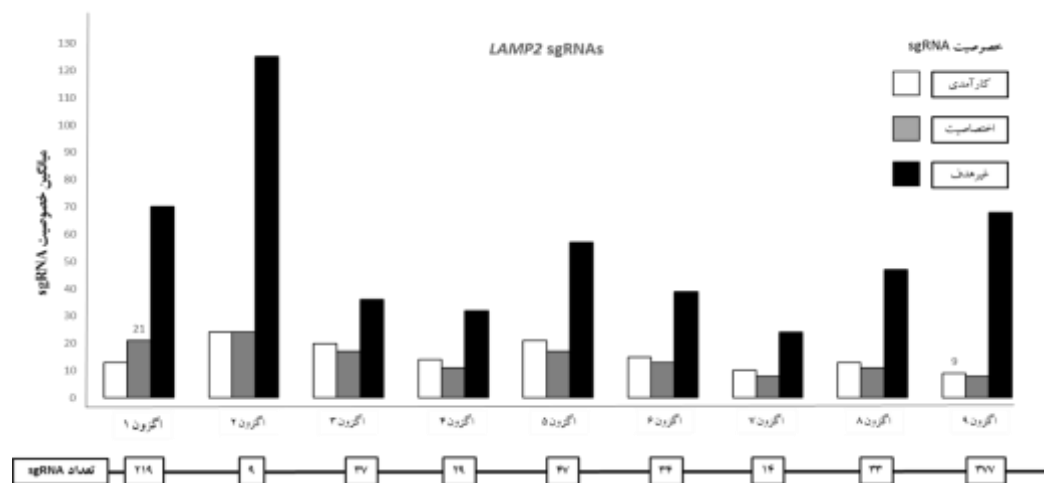
بحث

ترین مسائل از طراحی تا سنتز وکتور مد نظر است. به طور مثال آلودگی سلول های مستعد همواره یکی از چالش ها در زمینه تولید وکتور است که در این مقاله سعی شد تا با به اشتراک گذاری تصویری از آلودگی در این سلول ها به یکی از چالش ها پاسخ داده شود. همچنین با انتخاب یک ژن بزرگ و الگو قرار دادن آن جهت طراحی RNA راهنما سعی شد تا قدم به قدم طراحی و سفارش دهی RNA های راهنما توضیح داده شوند (شکل ۵). در این مطالعه تنها به

ویرایش ژنوم بر پایه CRISPR کاربردهای گسترده ای به صورت *in vitro* / *in vivo* دارد. این مطالعه باهدف به اشتراک گذاشتن تجربیات مرتبط در مورد طراحی RNA راهنما برای سیستم CRISPR/Cas9 و تهیه پلاسمید انجام شد. در این مطالعه سعی شد تا چالش های احتمالی در هر مرحله به دقت بررسی و راه حل های مرتبط توصیه شوند. آنچه اهمیت این مطالعه را نشان می دهد توجه به پیش افتاده

به نوع سلول هدف و نوع معرفی سازه دارای چالش‌های احتمالی است.

بخش طراحی RNA راهنما و آماده سازی پلاسمید مربوطه پرداخته شد. قدم بعدی بررسی کیفیت و دقت عملکرد RNA راهنمای قرار گرفته در پلاسمید است که آن نیز بسته



شکل ۵. تعداد کل RNA های راهنمای ژن *LAMP-2* در هر اگزون در کادریهای زیر نمودار ذکر شده است. نمودار میله‌ای میانگین کارایی (سفید)، اختصاصیت (خاکستری) و عملکرد خارج از هدف (سیاه) را برای RNA های راهنما در هر اگزون *LAMP-2* نشان می‌دهد. داده‌های هر اگزون از پایگاه‌های داده ای *ChopChop*، *Crispor*، *Benchling*، موسسه *Portals Broad*، *Vector Builder* و *Rgenome* استخراج شدند. داده‌های استخراج شده بر اساس اطلاعات منحصر به فرد برای هر وب‌گاه، تجزیه و تحلیل و خلاصه شدند. میانگین کارایی، اختصاصیت و عملکرد خارج از هدف بر اساس اطلاعات پایگاه‌های مذکور به طور خلاصه در نمودار فوق ارائه شد.

آزمایشگاه نکات حائز اهمیتی را به صورت برجسته‌تر عنوان کنیم.

تشکر و قدردانی

از مؤسسه رویان برای کمک‌های مالی و پشتیبانی فنی در انجام این طرح پژوهشی تشکر به عمل می‌آید. همچنین کد اخلاق طرح به شماره IR.ACECR.ROYAN.REC.1398.67 است و هیچ‌کدام از نویسندگان این مطالعه، افراد و یا دستگاه‌ها تعارض منافی برای انتشار این مقاله ندارند.

نتیجه‌گیری

در این مطالعه، مراحل کار و چالش‌های طراحی RNA راهنما و کلون کردن آن‌ها در پلاسمیدهای مربوطه جهت ویرایش ژنوم با سیستم *CRISPR/Cas9* شرح داده شدند. در این مطالعه سعی شد تا نکات و مراحل ساخت سازه‌های ویرایش ژنوم توسط سیستم *CRISPR* به صورت ساده و مرحله به مرحله بیان شوند. اگرچه سایر مطالعات مرتبط روش‌های موجود در این زمینه را ذکر کرده‌اند؛ اما در این مطالعه سعی کردیم تا با توجه به تجربیات خود در محیط

منابع

1. Cong LE, Ran FA, Cox D, Lin S, Barretto R, Habib N, et al. Multiplex genome engineering using CRISPR/Cas systems. *Science*. 2005;339(6121):819-23.
2. Horvath P, Barrangou R. CRISPR/Cas, the immune system of bacteria and archaea. *Science*. 2010;327(5962):167-70.

3. Gasiunas G, Barrangou R, Horvath P, Siksnys V. Cas9-crRNA ribonucleoprotein complex mediates specific DNA cleavage for adaptive immunity in bacteria. *PNAS*. 2012; 109(39):2579-86.
4. Gameau JE, Dupuis ME, Villion M, Romero DA, Barrangou R, Boyaval P, et al. The CRISPR/Cas bacterial immune system cleaves bacteriophage and plasmid DNA. *Nature*. 2010;468(7320):67-71.
5. Gupta N, Susa K, Yoda Y, Bonventre JV, Valerius MT, Morizane R. CRISPR/Cas9-based Targeted Genome Editing for the Development of Monogenic Diseases Models with Human Pluripotent Stem Cells. *Curr Protoc Stem Cell Biol*. 2018;45(1):e50.
6. Mali P, Yang L, Esvelt KM, Aach J, Guell M, DiCarlo JE, et al. RNA-guided human genome engineering via Cas9. *Science*. 2013;339(6121):823-6.
7. Yang H, Wang H, Shivalila C, Cheng A, Shi L. One-step generation of mice carrying reporter and conditional alleles by CRISPR/Cas-mediated genome engineering. *Cell*. 2013;154(6):1370-9.
8. Wang H, Yang H, Shivalila CS, Dawlaty MM, Cheng AW, Zhang F, et al. One-step generation of mice carrying mutations in multiple genes by CRISPR/Cas-mediated genome engineering. *Cell*. 2013;153(4):910-8.
9. Wang T, Wei JJ, Sabatini DM, Lander ES. Genetic screens in human cells using the CRISPR-Cas9 system. *Science*. 2014;343(6166):80-4.
10. Shalem O, Sanjana NE, Hartenian E, Shi X, Scott DA, Mikkelsen TS, et al. Genome-scale CRISPR-Cas9 knockout screening in human cells. *Science*. 2014;343(6166):84-7.
11. Schwank G, Koo BK, Sasselli V, Dekkers JF, Heo I, Demircan T, et al. Functional repair of CFTR by CRISPR/Cas9 in intestinal stem cell organoids of cystic fibrosis patients. *Cell Stem Cell*. 2013;13(6):653-8.
12. Li J, Shou J, Guo Y, Tang Y, Wu Y, Jia Z, et al. Efficient inversions and duplications of mammalian regulatory DNA elements and gene clusters by CRISPR/Cas9. *J Mol Cell Biol*. 2015;7(4):284-98.
13. Ran FA, Hsu PD, Wright J, Agarwala V, Scott DA, Zhang F. Genome engineering using the CRISPR-Cas9 system. *Nat Protoco*. 2013;8(11):2281-308.
14. Shi J, Wang E, Milazzo JP, Wang Z, Kinney JB, Vakoc CR. Discovery of cancer drug targets by CRISPR-Cas9 screening of protein domains. *Nat Biotechnol*. 2015;33(6):661-7.
15. Campenhout CV, Cabochette P, Veillard AC, Laczik M, Zelisko-Schmidt A, Sabatel C, et al. Guidelines for optimized gene knockout using CRISPR/Cas9. *Biotechniques*. 2019;66(6):295-302.
16. Hyams G, Abadi S, Lahav S, Avni A, Halperin E, Shani E, et al. CRISPyS: optimal sgRNA design for editing multiple members of a gene family using the CRISPR system. *J Mol Biol*. 2018;430(15):2184-95.
17. Bauer DE, Canver MC, Orkin SH. Generation of genomic deletions in mammalian cell lines via CRISPR/Cas9. *J Vis Exp*. 2015;3(95):e52118.
18. Joberty G, Fälth-Savitski M, Paulmann M, Bösch M, Doce C, Cheng AT, et al. A tandem guide RNA-based strategy for efficient CRISPR gene editing of cell populations with low heterogeneity of edited alleles. *CRISPR J*. 2020;3(2):123-34.
19. Endo M, Mikami M, Toki S. Multigene knockout utilizing off-target mutations of the CRISPR/Cas9 system in rice. *Plant Cell Physiol*. 2015;56(1):41-7.
20. Bortesi L, Zhu C, Zischewski J, Perez L, Bassié L, Nadi R, et al. Patterns of CRISPR/Cas9 activity in plants, animals and microbes. *Plant Biotechnol J*. 2016;14(12):2203-16.
21. Bruegmann T, Deecke K, Fladung M. Evaluating the efficiency of gRNAs in CRISPR/Cas9 mediated genome editing in poplars. *Int J Mol Sci*. 2019;20(15):3623.
22. Wang T, Wei JJ, Sabatini DM, Lander ES. Genetic screens in human cells using the CRISPR-Cas9 system. *Science*. 2014;343(6166):80-4.
23. Doench JG, Hartenian E, Graham DB, Tothova Z, Hegde M, Smith I, et al. Rational design of highly active sgRNAs for CRISPR-Cas9-mediated gene inactivation. *Nat Biotechnol*. 2014;32(12):1262-7.
24. Wong N, Liu W, Wang X. WU-CRISPR: characteristics of functional guide RNAs for the CRISPR/Cas9 system. *Genome Biol*. 2015;16(1):1-8.

- 25.Liu X, Homma A, Sayadi J, Yang S, Ohashi J, Takumi T. Sequence features associated with the cleavage efficiency of CRISPR/Cas9 system. *Sci Rep*. 2016;6(1):1-9.
- 26.Geny S, Pichard S, Brion A, Renaud J-B, Jacquemin S, Concordet J-P, et al. Tagging Proteins with Fluorescent Reporters Using the CRISPR/Cas9 System and Double-Stranded DNA Donors. *Methods Mol Biol*. 2021;2247:39-57.
- 27.Prykhodzhiy SV, Rajan V, Gaston D, Berman JN. CRISPR multitargeter: a web tool to find common and unique CRISPR single guide RNA targets in a set of similar sequences. *PloS One*. 2015;10(3):e0119372.
- 28.Liu G, Zhang Y, Zhang T. Computational approaches for effective CRISPR guide RNA design and evaluation. *Comput Struct Biotechnol J*. 2020;18:35-44.
- 29.Santos DP, Kiskinis E, Eggan K, Merkle FT. Comprehensive protocols for CRISPR/Cas9-based gene editing in human pluripotent stem cells. *Curr Protoc Stem Cell Biol*. 2016;38(1):5B. 6.1-5B. 6.60.
- 30.Oji A, Noda T, Fujihara Y, Miyata H, Kim YJ, Muto M, et al. CRISPR/Cas9 mediated genome editing in ES cells and its application for chimeric analysis in mice. *Sci Rep*. 2016;6:31666
- 31.Rossino R, Gosálvez J, Mezzanotte R. The effects of enzyme inactivation and incubation buffer on digestion in situ with restriction endonucleases. *Biotech Histochem*. 1998;73(6):325-8.
- 32.Majeed MT, Hussain K, Noreen M, Izhar M. Optimum range of plasmid supercoiled DNA for preparation of competent *Top 10 E. coli*. *Arch Pharm Pract*. 2011;2(2):76-9.
- 33.Liu X, Liu L, Wang Y, Wang X, Ma Y, Li Y. The Study on the factors affecting transformation efficiency of *E. coli* competent cells. *Pak J Pharm Sci*. 2014; 27(3 Suppl):679-84.
- 34.Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T. *Molecular cloning: a laboratory manual*. 2nd ed. Cold Spring Harbor, New York, 1989.
- 35.Chang AY, Chau V, Landas JA, Pang Y. Preparation of calcium competent *Escherichia coli* and heat-shock transformation. *JEMI methods*. 2017;1:22-5.
- 36.Chan W-T, Verma CS, Lane DP, Gan SK-E. A comparison and optimization of methods and factors affecting the transformation of *Escherichia coli*. *Biosci Rep*. 2013;33(6):e00086.
- 37.Gao P, Dong X, Wang Y, Wei G-H. Optimized CRISPR/Cas9-mediated single nucleotide mutation in adherent cancer cell lines. *STAR Protoc*. 2021;2(2):100419.
- 38.Lieder R, Gaware VS, Thormodsson F, Einarsson JM, Ng C-H, Gislason J, et al. Endotoxins affect bioactivity of chitosan derivatives in cultures of bone marrow-derived human mesenchymal stem cells. *Acta Biomater*. 2013;9(1):4771-8.