Prokaryotic expression of chimeric trimer protein (3M2e-HA2-NP) derived from conserved domains of influenza virus A/H1N1 as a promising universal subunit vaccine

 $Hatami~Sh., MSc~^{1,~2}, Fotouhi~F., Ph.D~^1, Hashemi~M., MSc~^2, Saleh~M., MSc~^1, Nazeri~E., MSc~^{1,2}, Shokohi~H., MSc~^1, Farahmand~B., Ph.D~^3 \\$

- 1. Department of Influenza and other respiratory virus, Institute Pasteur of Iran, Tehran, Iran.
- 2. Department of New Science, Tehran Medical Science Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.
- 3. Assistant Professor, Department of Influenza and other respiratory virus, Institute Pasteur of Iran, Tehran, Iran, Tel:021-66496582,
- b_farahmand@pasteur.ac.ir

ABSTRACT

Background and Aim: Influenza A virus is an important respiratory pathogen which can cause high rates of morbidity and mortality during seasonal epidemics and pandemics. Current vaccines are not capable of producing effective immunity against different influenza virus subtypes. Designing universal vaccines by using conversed domains of influenza virus antigens can overcome this limitation. The ectodomain of influenza M2 protein (M2e), the hemagglutinin stalk domain (HA2), and nucleoprotein (NP) are the most conserved sequences among subtypes of influenza A viruse. The aim of this study was to attach part of the NP gene into the binary structure of 3M2e-HA2 and assessment of expression of a chimer trimer protein in prokaryotic system. This recombinant protein is considered as a promising antigenic candidate for a universal vaccine production.

Materials and Methods: First, part of the NP gene segment of human influenza A/H1N1(PR/8/34)was amplified by PCR using designed specific primers. This amplified gene was cloned into pGEM-TEasy cloning vector. Then, the confirmed segment of NP gene was subcloned into PET28a/3M2e-HA2 recombinant expression vector, downstream of the HA2 segment. After confirmation of cloning, the chimer protein was expressed in *E.coli* BL21(DE3).

Results: The results of colony PCR, restriction enzyme digestion and sequencing indicated that the NP gene segment was correctly cloned into PET28a/3M2e-HA2. Chimer protein expression was analyzed by SDS-PAGE and confirmed by western blotting.

Conclusion: Design and production of recombinant protein (3M2e-HA2-NP) could be an important step towards development of a universal influenza vaccine.

Keywords: Influenza vaccine, Chimer protein, 3M2e, HA2, NP

بیان پروکاریوتی پروتئین کایمر سه تایی3M2e-HA2-NP حاصل از نواحی حفاظت شده پروتئینهای ویروس آنفلوانزای A/H1N1 در راستای دست یابی به واکسن زیر واحدی فراگیر

شكوفه حاتمي او فاطمه فتوحى مهرداد هاشمي مريم صالح الهه ناظرى او حديث شكوهي بهرخ فرهمند م

۱. بخش آنفلوانزا و سایر ویروسهای تنفسی، انستیتو پاستور ایران، تهران، ایران

۲. گروه علوم نوین، واحد علوم پزشکی تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۳.استادیاربخش آنفلوانزا و سایر ویروس های تنفسی انستیتو پاستور ایران، تلفن ثابت:b_farahmand@pasteur.ac.ir ،۲۱-9۴۱۱۲۱۸۳

چکیده

زمینه و هدف: ویروس آنفلوانزا A یک پاتوژن تنفسی مهم است که باعث بیماری و مرگ و میر گسترده در طول اپیدمی های فصلی و پاندمی ها می شود. واکسن های رایج آنفلوانزا توانایی ایجاد ایمنی مؤثر در برابر سویه های مختلف ویروس آنفلوانزا را ندارند. طراحی واکسن های فراگیر با استفاده از آنتی ژنهای حفاظت شده ی ویروس آنفلوانزا در جهت رفع این محدودیت می باشد. ناحیه بیرونی پروتئین M2 آنفلوانزا (M2e)، ساقه هماگلوتینین (HA2) و نوکلئوپروتئین (NP) بخشهای بسیار حفاظت شده در میان زیر گونه های مختلف ویروس آنفلوانزا A هستند. هدف این مطالعه، افزودن بخشی از ژن NP به سازه ی دوتایی -3M2e و بیان کایمر سه تایی در سیستم پروکاریوتی بود. این پروتئین نوترکیب کاندید آنتی ژنی نوید بخشی برای تولید واکسن فراگیر محسوب می شود.

روش بررسی: ابتدا بخشی از ژن NP ویروس آنفلوانزای انسانی سویه A/H1N1(PR/8/34) بـا روش PCR و بـا استفاده از پرایمرهای اختصاصی طراحی شده تکثیر شد. ژن تکثیر شده در و کتور کلونینگ pGEM-TEasy کلون شـد. سپس ژن NP تایید شده در و کتور بیانی نوترکیب pET28a-3M2e-HA2 در پایین دست قطعهی HA2 کلون شد. پس از تایید کلونینگ، پروتئین کایمر در باکتری E.coli سویه (BL21(DE3) بیان شد.

یافته ها: نتایج Colony PCR، هضم آنزیمی و تعیین ترادف نشان دادنـد کـه قطعـه انتخابی ژن NP در و کتـور نوترکیب PET28a-3M2e-HA2 بررسی و با آزمایش وسترن بیان پروتئین کایمرتوسط SDS-PAGE بررسی و با آزمایش وسترن بلات تایید شد. استنتاج: طراحی و تولید پروتئین نوترکیب 3M2e-HA2-NP مـی توانـد گـام مهمـی درجهـت تولیـد واکسـن فراگیر به منظور مقابله با زیرگونه های مختلف ویروس آنفلوانزا باشد.

واژه های کلیدی: واکسن آنفلوانزا، پروتئین کایمر، 3M2e، 4HA2، NP، HA2،

وصول مقاله:۹۵/۱۱/۱۸ اصلاحیه نهایی:۹۶/۳/۲۷ یذیرش:۹۶/۵/۲۱

مقدمه

آنفلوانزا یک عفونت حاد تنفسی و به شدت مسری است. ویروس آنفلوانزا در حدود ۱۰ تا ۲۰٪ از جمعیت جهان را در طول اپیدمی های فصلی عفونی می کند که در ۳ تا ۵ میلیون از موارد بیماری شدید ایجاد کرده و ۲۵۰ تا ۵۰۰ هزار مرگ را باعث میشود(۲و۱). ویروس آنفلوانزا از خانواده ارتومیکسوویریده دارای RNA تک رشتهای قطعه قطعه با قطبیت منفی میباشد. تاکنون ۳ گونه A، B و C از ویروس آنفلوانزا شناسایی شده است(۳). آنزیم RNA پلیمراز وابسته به RNA ویروس مستعد خطا است و وجود ژنوم قطعه قطعه به ویروسهای آنفلوانزا به ویژه گونه A این امکان را میدهند که به طور فراوان جهش یابند و نوترتیب (باز آرایی) شوند که به ترتیب منجر به دریفت آنتی ژنیک و شیفت آنتی ژنیک می شوند. به این ترتیب ویروسهای آنفلوانزا، توانایی فرار از حذف به وسیلهی سیستم ایمنی را پیدا می کنند (۴). واکسن، بهترین راه پیشگیری از آنفلوانزا است. واکسنهای موجود از طریق القای آنتیبادی در برابر دو گلیکوپروتئین بزرگ سطحی ویروس، هماگلوتینین (HA) و نورامینیداز (NA) ایجاد ایمنی می کنند(۵). این واکسنها با کشت ویروس آنفلوانزا در تخم مرغ جنین دار و غیرفعال کردن ویروس تهیه میشوند.کارایی این واکسن ها در بهترین شرایط کمتر از ۷۵٪ می باشد. واکسن های آنفلوانزای موجود توانایی ایجاد حفاظت در برابر زیرگونههای دیگر ویروس آنفلوانزا را ندارند، به همین دلیل لازم است که هر ساله واکسن تازه ی مربوط به زیرگونههای جدید ویروس تولید شود. از این رو نیاز به واکسنی کارامدتر و فراگیر وجود دارد که به تغییر هر ساله نیاز نداشته باشد (۷و۶).

واکسنهای زیرواحدی، واکسنهای نسل دوم هستند. برای تولید این واکسنها ترکیبات مختلف ساختار ویروس را جدا کرده و بخشهایی را که حاوی آنتیژنهای مفیدی با توانایی تحریک آنتیبادی محافظت کننده هستند تهیه

می کنند. با این شیوه می توان با عمل تخلیص، پروتئین های غیراختصاصی را حذف و امکان واکنشهای نامطلوب واکسن را کاهش داد. همچنین در سالهای اخیر محققان تلاش می کنند که با تولید واکسن های زیرواحدی نوترکیب با استفاده از پیتیدهای حفاظت شده ویروس نیاز به تجدید هرساله برطرف شود(۸). پروتئین M2 یک پروتئین ترا غشایی نوع III است که ۹۷ اسید آمینه دارد (۹). انتهای آمینی خارج سلولی این پروتئین (M2e) در میان زیرگونههای آنفلوانزای A انسانی به شدت حفاظت شده است. آنتی ژن M2e یک پیتید ۲۳ اسید آمینه ای است که در بیماریزایی ویروس نقش ندارد. بنابراین واکسن های آنفلوانزا بر پایه M2e، ایمنیزایی پایینی دارند. آنتیبادیها علیه M2e در سرم انسان به سختی قابل ردیابی هستند(۱۱و ۱۰). بر همین اساس در مطالعات پیشین استراتژیهای مختلفی برای افزایش ایمنیزایی آنتیژن M2e، با هدف تولید واکسن مؤثر برای ویروس آنفلوانزا، به کار گرفته شده است. از جمله این استراتژیها افزایش دانسیته پپتید از طریق افزایش تعداد نسخهها یا پیوستن مولکولهای حامل مانند گلوتاتیون ترانسفراز،آنتی ژن هسته ویروس هپاتیت B (HBcAg)، هموسیانین صدف کوهی و کمپلکس پروتئین غشای خارجی نایسریا مننزیتیدیس و یا همراهی با ادجوانتها مانند فلاژلین و توکسین ویبریوکلرا میباشد(۴). هماگلوتینین (HA) فراوانترین پروتئین در سطح پوشش ویروسی و مهم ترین پروتئین در عفونت زایی ویروس است(۱۲). هماگلوتینین از دو زیرواحد HA1 و HA2 تشكيل شده است. اين دو زير واحد توسط پيوند دى سولفيدى به هم مرتبط هستند (١٣). زيرواحد HA2 ناحیه حفاظت شده ساقه هماگلوتینین ویروس آنفلوانزا به شمار می آید که سبب ایجاد واکنش حفاظتی متقاطع در بین زیر گونههای مختلف ویروس می گردد. براین اساس HA2 كانديد آنتيژني مناسبي براي توليد واكسن فراگيرخواهد بود(۱۴–۱۲). نو کلئوپروتئین (NP)، پروتئین داخلی ویروس آنفلوانزا است که RNA ژنومی ویروس را میپوشاند. این

پروتئین از آنتیژنهای اختصاصی برای تعیین گونه ویروس آنفلوانزا می باشد و منجر به تسهیل رونویسی و همانندسازی ژنوم ویروس می شود که به واسطه در معرض قرار دادن بازها برای دسترسی آنزیم پلیمراز ویروسی است. همچنین این پروتئین توانایی میانکنش با طیف وسیعی از ماکرومولکولهای ویروسی و سلولی را دارد. نوکلئوپروتئین از حفاظت شدگی بالایی در بین زیرگونههای ویروس آنفلوانزا برخوردار است و تحقیقات پیشین نشان داده است که استفاده از واکسن های حاوی ژن NP می تواند منجر به القاى ايمنى حفاظتى متقاطع گردد. انتخاب ايى توب مناسب NP مى تواند توليد پروتئين كايمر مناسب را تسهيل نمايد. اپی توپهایی در نوکلئوپروتئین وجود دارد که از بین رفتن سلولهای آلوده و کاهش جمعیت ویروسی را در پی دارد. القاى پاسخ لنفوسيتهاى T سيتوتوكسيك CTL يكى از اهداف مطالعات در زمینه تولید واکسن فراگیر آنفلوانزا به شمار مي رود (١٧-١٥).

سازهی دوتایی M2e-HA2 پیش از این در آزمایشگاه تحقیقات آنفلوانزای انستیتو پاستور ایران در وکتور pET28a کلون شده است(۱۸). هدف ما در این مطالعه، افزودن بخشی از ژن NP به سازه ی دوتایی M2e-HA2 و بیان پروتئین کایمر سه تایی در سیستم پروکاریوتی بود. این پروتئین نوترکیب آنتیژن نوید بخشی برای تولید واکسن فراگیر آنفلوانزا محسوب می شود.

روش بررسی

در این پژوهش از ژن NP سویه A/H1N1(PR/8/34) A/H1N1(PR/8/34) و سازه دوتایی A/H1N1(PR/8/34) که پیش از این در آزمایشگاه تحقیقات آنفلوانزای انستیتو پاستور ایران در و کتور PET28a کلون شده بود، استفاده شد A/M در آغاز با مطالعه مقالات پیشین و بهره گیری از نرمافزارهای بیوانفورماتیک توالی A/M (A/M A/M) از A/M (A/M) برد A/M (A/M) از A/M0 برد این A/M0 برد A/M1 برد A/M1 برد این A/M1 برد A/M1 برد این A/M1 برد A/M2 برد این A/M3 برد این A/M3 برد این A/M4 برد این

ژن NP انتخاب شد. قطعه ی انتخابی با استفاده از روش PCR توسط پرایمرهای اختصاصی حاوی سایت برش آنزیمی مناسب تکثیر یافت. پرایمرها با استفاده از نرمافزار Gene Runner طراحی و توسط شرکت سیناژن ساخته شد. توالی پرایمرها به ترتیب زیر بود.

Tm= $\delta\Lambda^{\circ}$ C به طول ۲۲ نو کلئوتید و Forward برایم دارای سایت برش آنزیمی النامی:

F: 5'-GAAGCTTGATTATGAGGGACGG-3'

پرایمر Reverse به طول ۲۱ نو کلئوتید و Reverse دارای سایت برش آنزیمی XhoI:

R: 5'-GCTCGAGCCTCTGATAAGTTG- 3'

در توالی پرایمر F سایت برش آنزیم HindIII جهت اتصال به انتهای 3M2e-HA2 طراحی گردید. و نیز در توالی پرایمر R سایت برش آنزیم R به گونهای طراحی شد تا هنگام بیان پروتئین از کدون اختتام بعد از R توالی R His-Tag واقع در توالی و کتور بیانی R استفاده شود. مقادیر مواد در مخلوط R:

·/۵μl dNTP(١·mM), ·/ν۵μl MgCl2(Δ·mM), ۲/۵μl PCR buffer(10X), ۱μl Template(١·· ng), ۱μl Forward primer(۴۷/νμΜ), 1μl Reverse primer(۵۵/۲μΜ)

در نظر گرفته شد. واکنش تکثیر در دستگاه ترموسایکلر (با حجم ۲۵ میکرولیتر) مطابق برنامه دمایی جدول ۱ انجام شد. محصول PCR بر روی ژل آگارز ۲ درصد با ولتاژ ۹۰ به مدت ۴۰ دقیقه الکتروفورز گردید. سپس با استفاده از دستگاه آشکارساز در طول موج ۲۶۰ نانومتر مورد بررسی قرار گرفت. برای تشخیص اندازه مولکولی محصول PCR از نشانگر ۱۰۰ bp DNA شرکت Fermentas استفاده شد.

سيكل	زمان	دما (C*)	فاز PCR
1	۵ دقیقه	94	دناتوره شدن اوليه
	۳۰ ثانیه	94	دناتوره شدن
۳۵	۴۵ ثانیه	۵۴	اتصال
	۲دقیقه	٧٢	طویل شدن
١	۱۰ دقیقه	٧٢	طویل شدن نهایی

جدول ۱. برنامه PCR تنظیم شده در دستگاه ترموسایکلر

PGEM-TEasy در ناقل NP کلونینگ ژن

ابتدا قطعه ژن NP تكثير شده (محصول PCR) با استفاده از كيت استخراج پلاسميد (شركت كياژن) تخليص و پس از سنجش غلظت به روش جذب نوری به وسیلهی دستگاه نانودراپ به کمک آنزیم T4DNA Ligase در ناقل pGEM-TEasy كلون گرديد. مخلوط واكنش شامل محصول PCR خالص شده به حجم الم ۱۰/۵ پلاسمید خطی PGEM-TEasy به حجم ۱۱ ۰/۵ بافر ۲ با ۲، آب مقطر الله ۶ و آنزیم T4DNA Ligase به حجم ۰/۵ کیت لیگاسیون شرکت Promega برابر با دستور سازنده) به مدت ۲۴ ساعت در دمای $^{\circ}$ ۴ قرار داده شد. محصول واكنش اتصال در باكترى E.coli مستعد سويه 'Top10F به روش شوک حرارتی ترانسفورم شد و باکتری ترانسفورم شده در محیط LB Agar حاوی آنتی بیو تیکهای تتراسایکلین و آمپی سیلین و -IPTG/X Gal کشت داده شد. سپس با استفاده از روش غربالگری کلنیهای آبی-سفید، کلنیهای سفید که به احتمال زیاد واجد پلاسمید هدف بودند انتخاب شدند. از کلنیهای سفید به محیط کشت LB Broth تلقیح و به مدت ۱۸ ساعت در دمای ۳۷ °C انکوبه شد. پس از سانتریفیوژ با دور ۱۸۰ با استفاده از کیت استخراج پلاسمید (شرکت کیاژن) از رسوب باکتری، پلاسمید استخراج و تخلیص گردید.

پرایمرهای اختصاصی و هضم آنزیمی با آنزیمهای XhoI و HindIII استفاده شد.

> کلونینگ NP در و کتور بیانی نوتر کیب pET28a-3M2e-HA2

ابتدا ژن NP از و کتور pGEM-NP جدا شد. برای این هدف از هضم آنزیمی کامل توسط آنزیمهای XhoI و HindIII استفاده شد. سپس تخلیص ژن مزبور با استفاده از كيت استخراج از ژل (شركت كياژن) پس از الكتروفورز محصول واكنش هضم آنزيمي انجام گرفت. همچنين بطور همزمان وكتور نوتركيب pET28a-3M2e-HA2 آماده شد. بدین منظور استخراج وکتور نوترکیب نیز با کیت (شرکت کیاژن) انجام و غلظت آن به روش جذب نوری اندازه گیری شد. سپس به کمک واکنش هضم آنزیمی با آنزیمهای XhoI و HindIII وکتور نوترکیب خطی شد. در این مرحله الحاق ژن NP به وکتور بیانی نوترکیب pET28a-3M2e-HA2 خطى شده با آنزيم T4DNA Ligase انجام شد و مخلوط واكنش اتصال به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۴°C قرار گرفت. پس از آن سازه جدید به داخل باکتری مستعد شده E.coli سویه 'Top10F ترانسفورم شده و در محیط LB Agar حاوی آنتی بیو تیکهای تتراسایکلین و کانامایسین کشت داده شد. به منظور تایید نهایی کلونهای حاصل از سه روش Colony PCR با پرایمرهای اختصاصی، هضم آنزیمی با آنزیمهای

برای تایید کلونینگ از روشهای Colony PCR با

HindIII و تعیین توالی وکتور نوترکیب PET28a-3M2e-HA2-NP

القاى بيان يروتئين كايمر 3M2e-HA2-NP

برای بیان پروتئین کایمر PET28a-3M2e-HA2-NP و کتور نوتر کیب pET28a-3M2e-HA2-NP به باکتریهای مستعد شده E.coli به باکتریهای مستعد شده E.coli ترانسفورم و LB Agar سویه (LB Agar ترانسفورم و در محیط کشت داده شد. از کلنیهای حاصل یک کلنی به ۱۰ میلی لیتر محیط کشت از کلنیهای حاصل یک کلنی به ۲۰ میلی لیتر محیط کشت الله Broth واجد آنتی بیوتیک کانامایسین تلقیح و در انکوباتور شیکردار در دمای $^{\circ}$ ۷۳ قرار داده شد. پس از حصول جذب نوری $^{\circ}$ در طول موج قرار داده شد. پس از حصول جذب نوری $^{\circ}$ در طول موج ایزوپروپیل تیوگالاکتوزید (IPTG) با غلظت ۱ میلی مولار به سوسپانسیون باکتری اضافه گردید. سپس در فواصل زمانی ۱، ۲، ۳ و ۴ ساعت بعد از القا با برداشت یک میلی لیتر از سوسپانسیون باکتری جذب نوری آن در طول موج مذکور مشخص شد و در دمای $^{\circ}$ ۲ و دور $^{\circ}$ ۹ دور $^{\circ}$ ۵ دویقه به مدت $^{\circ}$ دقیقه سانتریفوژ و رسوب گیری شد.

بررسی بیان پروتئین کایمر 3M2e-HA2-NP

بررسی بیان پروتئین کایمر با روش SDS-PAGE انجام شد. بدین ترتیب که رسوبهای باکتریایی جمع آوری شده در ساعتهای مختلف ابتدا با مقادیر معین آب مقطر و بافر نمونه: ابتدا ۳/۳۸ نمونه (sample buffer) (ترکیب بافر نمونه: ابتدا ۳۲۸ گرم تریس در ۳۰ میلی لیتر آب مقطرحل شده و PH را روی ۶۸۸ تنظیم و ۵ گرم SDS می افزاییم و سپس ۵۰ میلی لیتر گلیسرول و در انتها ۲۰/۳ گرم برموفنول بلو افزوده و حجم نهایی را به ۱۰۰ میلی لیتر می رسانیم) مخلوط و ۵ دقیقه جوشانده شد. الکتروفورز لیزات باکتریایی حاصل بر روی ژل اکریل آمید ۱۲ درصد به مدت ۳ ساعت با ولتاژ ۹۰ ولت انجام شد. (ترکیب بافر الکتروفورز شامل ۳ گرم پودر تریس و ۱۲۶۴گرم پودر گلایسین در ۵۰۰ میلی لیتر آب

مقطر است که ۱ گرم پودر SDS به آن اضافه نموده و در انتها pH آن را روی Λ/Λ تنظیم و حجم نهایی به ۱ لیتر رسانده می شود.) باندهای پروتئینی با رنگ آمیزی محلول کوماسی بلو R-250 نمایان شدند. وزن مولکولی پروتئین ها با نشانگر پروتئین شرکت Fermentas تخمین زده شد.

تایید بیان پروتئین با روش وسترن بلات

پروتئینهای الکتروفورز شده با استفاده از ژل الکتروترانسفر در شرایط نیمه خشک از ژل پلیاکریل آمید به غشای نیتروسلولزی منتقل شدند. سپس غشا نیتروسلولز به مدت ۲۰ دقیقه در محلول مسدود کننده (Blocker) ($^{\circ}$ ۸۸ و و محلول مسدود کننده (PBS(1X)) در یخچال $^{\circ}$ و قرار گرفت. پس از $^{\circ}$ مرتبه شستشو با بافر (بافر شستشو شامل $^{\circ}$ ۸۱ میلی لیتر (PBS(1X) که ۵۰ میکرولیتر $^{\circ}$ ۸۱ میلی لیتر ($^{\circ}$ ۸۱ میلی از $^{\circ}$ ۸ میکرولیتر $^{\circ}$ ۸ میکرولیتر $^{\circ}$ ۸ میلی از اضافه شده است.)، به مدت $^{\circ}$ ۸ د دمای آزمایشگاه با آنتی بادی مونو کلونال ویژه برچسب هیستیدینی نشاندار با آنزیم پراکسیداز (شرکت کیاژن) انکوبه شد. باندهای پروتئینی موردنظر با استفاده از سوبسترای دی آمینو بنزیدین (DAB) با غلظت mg/ml

ىافته ھا

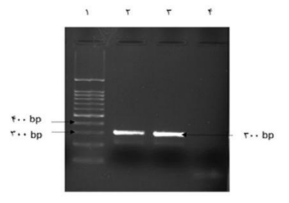
پس از بررسی های انجام شده توسط نرم افزارهای UniProt، از UniProt و UniProt توالی UniProt (۱۵۰–۴۵۰) از UniProt و Imtech توالی Imtech و UniProt (۲۵۰–۱۹۰۱) از نافلوانزای انسانی سویه (۱۹۲۸–۱۹۵۵ مجلت کلونینگ در و کتور نوتر کیب - H1N1(PR/8/34) از ژن HA2 انتخاب شد. جداسازی و تکثیر قطعه ی انتخابی از ژن NP با استفاده از پرایمرهای ذکر شده انجام گرفت. نتیجه الکتروفورز محصول PCR بر روی ژل آگارز ۲ درصد در مجاورت نشانگر PCR شرکت Fermentas در ستون شماره ۲ و ۳ باند شکل ۱ نشان داده شده است. در ستون شماره ۲ و ۳ باند شد، هایان می باشد.

محصول PCR پس از تخلیص در وکتور کتور PCR بسکل محصول TEasy کلون شد. وکتور نوترکیب TEasy حاصل، به باکتری E.coli سویه 'Top10F ترانسفورم شد. پس از تایید محصول کلونینگ، کلون مورد تایید و منتخب برش داده، تخلیص و در پلاسمید نوترکیب -BET28a کلون شد. پلاسمیدهای نوترکیب مسکل 3M2e-HA2 کلون شد. پلاسمیدهای نوترکیب باکتری pET28a-3M2e-HA2-NP پس از انتقال به باکتری Colony PCR با روشهای Top10F با روشهای Colony PCR و تایید شدند. به این ترتیب در روش هضم آنزیمی بررسی و تایید شدند. به این ترتیب در روش آنزیمی با آنزیمهای XhoI قطعه کلا و ۳۰۰ bp کلون شد شدارشکل ۲ و۳۰.

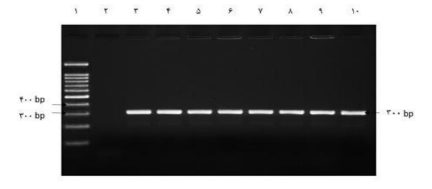
در پایان پلاسمیدهای نوترکیب به کمک تعیین ترادف تایید شدند. نتایج الکتروفورز روی ژل پلی اکریل آمید برای

نمونه های پیش از القا و پس از القا (۴ ساعت) حاکی از افزایش تدریجی یک باند پروتئینی میباشد. این پروتئین در ناحیه ای حدود ۵۱ کیلودالتون مشاهده گردید که با وزن مولکولی پیش بینی شده مطابقت دارد. (شکل ۴) بدین ترتیب بیان پروتئین کایمر تایید گردید.

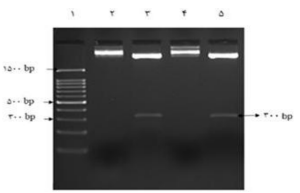
به منظور تایید نهایی پروتئین نوترکیب از آزمایش وسترن بلات استفاده از بلات استفاده شد. در آزمایش وسترن بلات با استفاده از Anti-His تولید پروتئین کایمر BL21(DE3 تایید شد(شکل ۵). در اثر واکنش Ag-Ab و واکنش آنزیم با سوبسترای رنگزا یک باند پروتئینی با وزن مولکولی ۵۱ کیلودالتونی دیده شد.



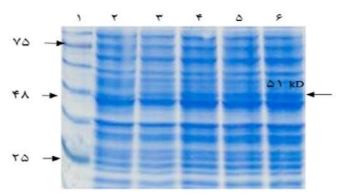
شکل ۱: نتیجه الکتروفورز محصول PCR ژن NP بر روی ژل آگارز ۲ درصد :ردیف۱: نشانگر Fermentas) 100 bp DNA)ردیف ۳و۲: محصول PCR بخشی از قطعه NP ردیف ۴: کنترل منفی



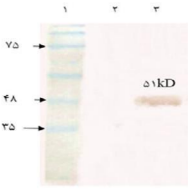
شکل ۲: نتیجه الکتروفورز محصول کلنی PCR بر روی ژل آگارز ۲ درصد ردیف۱: نشانگر Fermentas) 100 bp DNA) ردیف۲: کنترل منفی ردیف۳ تا ۱۰: محصولات کلنی PCR به ترتیب برای کلنیهای شماره ۸۵٬۶٬۷۸، در ردیفهای ۳ تا ۱۰ قطعات تکئیر شده بخشی از ژن NP را نشان می دهند



شکل ۳: هضم آنزیمی پلاسمید نوترکیب PET-3M2e-HA2-NP با دو آنزیم HindIII و XhoI و جداسازی قطعه ۳۰۰ جفت بازی NP در کنار نشانگر ۱۰۰bp در کنار نشانگر (Fermentas) ردیف۱: نشانگر 100 bp DNA) ردیف۶: نشانگر Pormentas) ردیف۲: نشانگر ۱۰۰bp میلاسمید هضم شده از کلونی های شماره ۵ و ۸ ردیف ۵ و ۳: پلاسمید هضم شده از کلونی های



شکل ۴: الکتروفورز پروتئین (SDS-PAGE) و رنگ آمیزی با کوماسی بلو برای بررسی بیان کایمر 3M2e-HA2-NP مربوط به کلنی شماره ۵ در سلولهای BL21 قبل و بعد از القا با IPTG (غلظت ۱۱mM) در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد روی ژل آکریل آمید ۱۲ درصد ردیف ۱: نشانگر پروتئینی شرکت فرمنتاز (Fermentas دریف ۲: نمونه ی تا تا کنمونه های ۳: ۲، ۲، ۳، ۴ ساعت بعد از القا



شکل ۵: نتیجه وسترن بلاتینگ پروتئین کایمر ۵۱ کیلودالتونی با استفاده از آنتیبادی مونوکلونال ضد برچسب هیستیدین ردیف ۱: نشانگر پروتئینی شرکت فرمنتاز ردیف ۲: شاهد منفی (نمونه قبل از القا) ردیف ۳: نمونه سازه 3M2e-HA2-NP حاصل از کلونی های شماره ۵ در ساعت چهارم، ظهور باند پروتئین کایمر با استفاده از Anti-His نشاندار شده با آنزیم پراکسیداز و سوبسترای دی آمینو بنزدین

بحث

ویروس آنفلوانزا دارای توانایی بالقوه در وقوع اپیدمی و پاندمی های گسترده می باشد. ویژگی دریفت و شیفت آنتیژنیک در ویروس آنفلوانزا موجب ظهور سویههای جدیدی می شود که مردم هیچگونه ایمنی نسبت به سویه نوظهور ندارند و به همین سبب با سرعت زیاد در میان مردم پخش می شود (۱۹–۱۴). نخستین پاندمی قرن ۲۱ که در سال ۲۰۰۹ اتفاق افتاد به علت شيوع سويه جديد A/H1N1 بود(۲۰). بازآرایی ژنتیکی در بین ۳ سویه آنفلوانزای H1N1 خوكي، H3N2 انساني و H5N1 پرندگان سويه مزبور را به وجود آورده بود. آمار بالای مرگ و میر در پاندمی سال ۲۰۰۹ لزوم تحقیقات گسترده در خصوص واکسن فراگیرآنفلوانزا را برجستهتر کرد(۲۱). واکسن هایی که امروزه تولید میشوند دارای محدودیتهایی از جمله عوارض جانبی، چرخه تولید طولانی مدت، اثربخشی پایین و عدم ایجاد ایمنی متقاطع میباشند. در حالی که با کمک مهندسى ژنتيك امكان توليد انواع واكسن فراگير آنفلوانزا فراهم شده است. یکی از روشهای نوین استفاده از واکسنهای زیرواحدی نوترکیب است. در این نوع واکسن با استفاده از نواحی آنتیژنیک از ژنهای حفاظت شده ویروس می توان به واکسنی دست پیدا کرد که قادر به ایجاد ایمنی متقاطع در برابر سویههای نوظهور باشد(۲۲). نتایج مطالعات در مورد توالی ۲۳ اسید آمینه ای دمین خارج غشایی پروتئین ماتریکس (M2e) نشان داده است که ۱۷ اسیدآمینه آن بیش از ۹۷٪ حفاظت شده است. بنابراین M2e یک کاندید مناسب برای تولید واکسن فراگیر به شمار می آید(۲۳). هما گلوتینین (HA) آنتی ژن اصلی ویروس و یک ایمونوژن قوی است که می تواند سیستم ایمنی همورال را تحریک کند. زیرواحد پروتئینی HA2 در مقایسه با زیرواحد HA1 از حفاظت شدگی بیشتری

برخوردار است. به همین دلیل قادر به ایجاد واکنش حفاظتی متقاطع در بین سویه های مختلف می باشد (۱۲). Junwei Li و همكاران در سال ۲۰۱۴، سازه سهتايي -CTB 3M2e-HA2 را با هدف تهیه واکسن زیرواحدی طراحی کردند. در این سازه برای افزایش ایمنوژنیسیتی واکسن از دو پپتید ایمنوژن HA2 و 3M2e به همراه ادجوانت كلراتوكسين CBT) B) استفاده شد. نتايج ارائه شده از چالش ایمنیزایی با پروتئین نوترکیب مذکور حاکی از پاسخ ایمنی همورال بسیار قوی در موشهای واکسینه بود(۲۴). NP آنتیژن داخلی ویروس آنفلوانزا است. آنالیز توالی ژنومی NP نشانگر حفاظت شدگی بیش از ۹۰٪ در میان انواع ویروسهای آنفلوانزا میباشد. به طوری که پروتئین های سطحی ویروس باعث ایجاد پاسخ ایمنی همورال در میزبان میشوند. این در حالی است که پروتئین های داخلی ویروس ایمنی سلولی را تحریک می کنند. لنفوسیتهای T سیتوتو کسیک (CTL) ایجاد شده در برابر پروتئین NP، بیشتر از نوع $CD8^+$ بوده و میزان کمتری از $^+$ CD4 گزارش شده است. همچنین علاوه بر $^{+}$ CTL $^{+}$ آنتیبادیهای $^{-}$ در پاکسازی ویروسی با واسطه ADCC شرکت می کنند(۲۵–۱۷). در سال xioa Gao ۲۰۱۳ و همكاران از يك اپي توپ انتخابي NP در سازه سهتایی 3M2e-HBc-NP بهره گرفتند تا به همراه پاسخ ایمنی همورال تحریک پاسخ ایمنی سلولی هم ایجاد شود. بررسی ایمنیزایی سازه مذکور بواسطه وجود دو پپتید ایمنوژن به همراه ادجوانت پوشش ویروس هپاتیت B افزایش چشمگیر پاسخهای ایمنی همورال و سلولی را نشان داده است (۴). در این پژوهش برای افزایش ایمنیزایی M2e از افزایش دانسیته استفاده شد. یعنی سه نسخه ژن M2e به طور متوالی در وکتور جایسازی شد. همچنین به منظور تنوع اپی توپیک و در نتیجه افزایش

میزبان لیزوزیم مهارکننده ی T7RNAPol میباشد که اجازه بیان پروتئین از پروموتر T7 را بدون حضور IPTG نمی دهد. بر این اساس حضور IPTG بیان پروتئین موردنظر را کنترل می نماید(۲۷–۲۶).

نتيجه گيري

در این پژوهش نشان داده شد که سازه نوترکیب -3M2e با قابلیت بیان در سیستم پروکاریوتی به خوبی سنتز شده و همچنین وزن مولکولی مشاهده شده با مقدار پیش بینی شده با استفاده از نرم افزارهای بیو انفورماتیکی مطابقت دارد.

تشکر و قدردانی

این مقاله نتیجه پایاننامه خانم شکوفه حاتمی دانشجوی رشته ژنتیک دانشگاه آزاد اسلامی واحد پزشکی تهران می باشد که با حمایت مالی طرح پژوهشی مصوب انستیتو پاستور ایران به شماره که ۷۵۹ اجرایی شده است. بدین وسیله از مساعدت و همکاری کلیه ی کارکنان بخش تحقیقات آنفلوانزای انستیتو پاستور ایران تقدیر می گردد.

ایمنیزایی بیتید HA2 در کنار 3M2e استفاده شد. و در نهایت با هدف تحریک پاسخ ایمنی سلولی در کنار پاسخ ايمنى همورال ايى توپ NP نيز به سازه دوتايى -3M2e HA2 اضافه گر دید. قطعهی انتخابی ژن NP به گونهای در و كتور نوتر كيب pET28a-3M2e-HA2 جايسازى شد که یک توالی هیستیدینی (برچسب هیستیدینی) در انتهای آمینی و توالی هیستیدینی دیگری در انتهای کربوکسیل پروتئین نوترکیب قرارگیرد. همچنین توالی هیستیدینی انتهای کربوکسیل به طور دقیق در انتهای قطعه NP و پیش از كدون اختتام وكتور واقع شده است، بنابراين هيچ اسیدآمینهای از توالی و کتور به انتهای پروتئین نوترکیب اضافه نخواهد شد. علاوه بر اینکه پروتئینهای نوترکیب واجد دنباله های هستندینی به سهولت توسط ستون های -Ni NTA تخلیص می گردند. در ادامه این مطالعه اقدام به بیان این پروتئین نوتر کیب در میزبان (BL21(DE3 گردید. از وبر گی های مطلوب این میزبان کنترل آسان و راندمان بالا در تولید پروتئینهای نوترکیب است. این سیستم فاقد آنزیمهای اندونو کلئاز می باشد. در این حالت پلاسمیدی که وارد باکتری شده، تجزیه نمی گردد. مهمترین مزیت این

References

- 1. Palese P. Influenza: old and new threats. Nat Med 2004;10:S82-S7.
- 2. Tumpey TM, García-Sastre A, Taubenberger JK, Palese P, Swayne DE, Basler CF. Pathogenicity and immunogenicity of influenza viruses with genes from the 1918 pandemic virus. Proc Natl Acad Sci U.S.A. 2004;101:3166-71.
- 3. Palese P, Shaw ML. Orthomyxoviridae: the viruses and their replication. Fields Virology 2007;2:1647-89.
- 4. Gao X, Wang W, Li Y, Zhang S, Duan Y, Xing L, et al. Enhanced Influenza VLP vaccines comprising matrix-2 ectodomain and nucleoprotein epitopes protects mice from lethal challenge. Antiviral Res 2013;98:4-11.
- 5. Steinhauer DA, Skehel JJ. Genetics of influenza viruses. Annu Rev Genet 2002;36:305-32.
- 6. Du L, Zhou Y, Jiang S. Research and development of universal influenza vaccines. Microb Infect 2010;12:280-6.
- 7. Mischler R, Metcalfe IC. Inflexal® V a trivalent virosome subunit influenza vaccine: production. Vaccine 2002;20:B17-B23.
- 8. Andersson C. Production and delivery of recombinant subunit vaccines. 2000.

- 10. Schotsaert M, De Filette M, Fiers W, Saelens X. Universal M2 ectodomain-based influenza A vaccines: preclinical and clinical developments. Expert *Rev* Vaccines 2009;8:499-508.
- 11. Zhao G, Lin Y, Du L, Guan J, Sun S, Sui H, et al. An M2e-based multiple antigenic peptide vaccine protects mice from lethal challenge with divergent H5N1 influenza viruses. Virol J 2010; 18;7:9.
- 12. Bommakanti G, Citron MP, Hepler RW, Callahan C, Heidecker GJ, Najar TA, et al. Design of an HA2-based Escherichia coli expressed influenza immunogen that protects mice from pathogenic challenge. Proc Natl Acad Sci U.S.A 2010;107:13701-6.
- 13. Worch R. Structural biology of the influenza virus fusion peptide. Acta Biochim Pol 2014;61:421-6.
- 14. Staneková Z, Vare ková E. Conserved epitopes of influenza A virus inducing protective immunity and their prospects for universal vaccine development. Virol J 2010; 30;7:351.
- 15. Hutchinson EC, von Kirchbach JC, Gog JR, Digard P. Genome packaging in influenza A virus. J Gen Virol 2010;91:313-28.
- 16. Li Z, Watanabe T, Hatta M, Watanabe S, Nanbo A, Ozawa M, et al. Mutational analysis of conserved amino acids in the influenza A virus nucleoprotein. J Virol 2009;83:4153-62.
- 17. Ulmer JB, Fu T-M, Deck RR, Friedman A, Guan L, DeWitt C, et al. Protective CD4+ and CD8+ T cells against influenza virus induced by vaccination with nucleoprotein DNA. J Virol 1998;72:5648-53.
- 18. Jalili N, Taheri N, Tavakoli R, Fotoohi F, Akbari A, Farahmand B. Expression and Purification of a Recombinant Chimeric Protein (3M2e-HA2) Composed of Influenza Virus Hemaglutinin and Matrix Protein Conserved Domain for Universal Subunit Vaccine Development. J Mazandaran Uni MedSci 2016;26:12-22. [In Persian]
- 19. Taubenberger JK, Kash JC. Influenza virus evolution, host adaptation, and pandemic formation. Cell Host Microbe 2010;7:440-51.
- 20. Peiris J, Tu Ww, Yen Hl. A novel H1N1 virus causes the first pandemic of the 21st century. Eur J Immunol 2009;39:2946-54.
- 21. Scalera NM, Mossad SB. The First Pandemic of the 21st Century: Review of the 2009 Pandemic Variant Influenza A (H1N1) Virus. Postgrad Med J 2009;121:43-7.
- 22. Kesik-Brodacka M, Plucienniczak G. A universal flu vaccine. Acta Biochim Pol 2014:61:523-30.
- 23. Ebrahimi SM, Tebianian M. Influenza A viruses: why focusing on M2e-based universal vaccines. Virus Gen 2011;42:1-8.
- 24. Li J, Arévalo MT, Chen Y, Posadas O, Smith JA, Zeng M. Intranasal immunization with influenza antigens conjugated with cholera toxin subunit B stimulates broad spectrum immunity against influenza viruses. Hum Vaccin Immunother 2014;10:1211-20.
- 25. Kreijtz J, de Mutsert G, Van Baalen C, Fouchier R, Osterhaus A, Rimmelzwaan G. Cross-recognition of avian H5N1 influenza virus by human cytotoxic T-lymphocyte populations directed to human influenza A virus. J Virol 2008;82:5161-6.
- 26. Francis DM, Page R. Strategies to optimize protein expression in E. coli. Curr Protoc Protein Sci 2010:5.24. 1-5.
- 27. Novagen. pSM. 11th ed, 2006.