

کلونینگ، بیان و تخلیص دمین BRICHOS حاصل از Bri2 و خاصیت ضد تجمعی آن

نسرین کاردانی^۱، بهاره دبیرمنش*^۲، خسرو خواجه^۳

۱- کارشناسی ارشد، گروه بیوشیمی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

۲- استادیار، گروه بیوشیمی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

۳- استاد، گروه بیوشیمی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

تاریخ دریافت: ۹۹/۲/۵ تاریخ پذیرش: ۹۹/۸/۲۴

*نویسنده مسئول: dabirmanesh@modares.ac.ir

چکیده

رسوب پروتئین‌ها در اثر فرایند تجمع در درون یا بیرون سلول‌ها باعث ایجاد بسیاری از بیماری‌های عصبی نظیر آلزایمر، تشنج هانتینگتون یا پارکینسون می‌شود. بیماری پارکینسون پس از آلزایمر دومین بیماری شایع عصبی است که در اثر تجمع اجسام لوی و تخریب نورون‌های دوپامین اختلالات حرکتی در این بیماران به وجود می‌آید. پروتئین آلفاسینوکلئین حاوی ۱۴۰ اسید آمینه، اصلی‌ترین پروتئین شناخته شده در تجمعات اجسام لوی است. در فرایند تجمع، مونومرهای پروتئینی آلفاسینوکلئین به صورت الیگومر به هم متصل می‌شوند و در نهایت به صورت رشته‌های آمیلوئیدی درمی‌آیند. تاکنون دارویی برای توقف یا به تأخیر انداختن پیشرفت پارکینسون وجود نداشته است، اما مطالعات درباره مکانیسم مولکولی تشکیل آمیلوئیدها و شناسایی مهارکننده‌های آن افزایش پیدا کرده است. در این تحقیق، تأثیر دمین BRICHOS حاصل از Bri2 که می‌تواند وظایف مختلفی چون خاصیت ضد تجمعی داشته باشد، بر فرایند تجمع آلفاسینوکلئین به عنوان پروتئین مدل بررسی شد. ژن مورد نظر ابتدا بهینه، سنتز و سپس توسط PCR تکثیر شد. محصول توسط آنزیم‌های Xho I و Nde I هضم آنزیمی و وارد وکتور بیانی pET28 a شد که به باکتری *E. Coli* ترانسفورم شد. در آخر، پپتید مورد نظر با کروماتوگرافی نیکل سفارز تخلیص و ژن آلفاسینوکلئین نیز به صورت مجزا بیان و تخلیص شد. اثر ضد تجمعی دمین BRICHOS بر فیبریلاسیون آلفاسینوکلئین با استفاده از روش فلورسانس تیوفلاوین T و تکنیک TEM بررسی شد.

کلید واژگان: آمیلوئید، بیماری‌های تخریب‌کننده اعصاب، BRICHOS، چاپرون، آلفاسینوکلئین

۱. مقدمه

است. پدیده بدتاخوردگی هنگامی رخ می‌دهد که یک پروتئین، ساختاری متفاوت از فرم عملکردی خود (حالت طبیعی) داشته باشد. بدتاخوردگی می‌تواند به حالت جزئی

حالت طبیعی پروتئین به عنوان یک ساختار در بین تمام ساختارهای ممکن به لحاظ ترمودینامیکی پایدارترین حالت

درمان بیماری‌های آمیلوئیدی تاکنون راه‌های مختلفی بررسی و پیشنهاد شده است که یکی از آنها استفاده از چاپرون‌ها است. چاپرون‌ها، مولکول‌هایی هستند که به پروتئین‌های تانخورده متصل می‌شوند و به آنها کمک می‌کنند تا به صورت صحیح تا بخورند و ساختار فعال و عملکردی خود را به دست بیاورند. همچنین، این مولکول‌ها کمک می‌کنند که پروتئین‌های بدتاخورده به فرم صحیح تا خوردگی خود دست یابند و با اتصال به نواحی هیدروفوب پروتئین‌های بدتاخورده مانع از چسبیدن پروتئین‌ها به یکدیگر و در نتیجه مانع از ایجاد پدیده تجمع شوند (۱۴-۱۱).

به تازگی برای دمینی به نام BRICHOS که قسمتی از پروتئین BRI2 و دارای حدود ۱۰۰ آمینواسید است، خاصیت چاپرونی گزارش شده است که از تا خوردن ناقص پروتئین‌ها و تشکیل آمیلوئید در آنها جلوگیری می‌کند (۱۷-۱۵). با توجه به این موضوع در این پژوهش ابتدا دمین BRICHOS در وکتور بیانی pET28 a کلون شد، سپس برای مطالعه خاصیت ضد تجمعی، این دمین و آلفاسینوکلئین به صورت مجزا بیان و تخلیص و اثر دمین BRICHOS روی فیبریلاسیون آلفاسینوکلئین با استفاده از تکنیک‌های فلورسانس تیوفلاوین T و میکروسکپ الکترونی TEM بررسی شد.

۲. مواد و روش‌ها

۲-۱. مواد

تریس، SDS، EDTA، ایزوپروپیل بتا-دی گالاکتوپیرانوزید (IPTG)، تیوفلاوین T از شرکت سیگما (St. Louis, MO, USA)، تریپتون و عصاره مخمر از شرکت دیفکو (Difco, Detroit, MI, USA) تهیه شد. ستون استفاده شده در خالص سازی و مواد استفاده شده برای تهیه ژل اکریل امید از شرکت فارماسیا (Uppsala, Sweden)، آنزیم‌های NdeI و XhoI و آنزیم پلی مرز از

تانخورده، کاملاً باز شده، به صورت مونومر یا حالت تجمع منجر شود. تجمعات به صورت الیگومر با وزن مولکولی پایین، تجمعات بی شکل و فیبریل‌های آمیلوئیدی با ساختار منظم وجود دارند. انتخاب مسیر تجمع به وسیله محتوی سکانس اسید آمینه و محیط پروتئین تعیین می‌شود. فیبریل-های آمیلوئیدی و پیش‌سازهای وابسته به آن، عامل بیش از ۴۰ بیماری در انسان هستند که در تمامی آنها پروتئین‌های دخیل ساختار خود را از دست می‌دهند و به تشکیل تجمعاتی به نام آمیلوئید منجر می‌شوند که در داخل و خارج سلول رسوب می‌کنند (۴-۱).

بیماری پارکینسون یکی از بیماری‌های رایج عصبی است که با از بین رفتن نورون‌ها همراه است. (۵) تخریب نورون‌ها در پارکینسون با کم شدن نورون‌های تولیدکننده دوپامین در ناحیه *Substantia nigra pars compacta* (SNpc) سیستم عصبی مرکزی مرتبط است. کاهش نورون‌ها همراه با حضور تجمعات پروتئینی با عنوان Lewy bodies (LB) همراه است (۷-۵).

آلفاسینوکلئین جزء اصلی تشکیل دهنده این تجمعات نورونی است و در بخشی از بیماری‌های عصبی هم حضور این پروتئین در نورون‌ها یا سلول‌های گلیال دیده شده است که در مجموع به عنوان بیماری‌های مربوط به آلفاسینوکلئین شناخته شده‌اند. آلفا سینوکلین پروتئینی با ۱۴۰ آمینو اسیدی، بی شکل و از خانواده پروتئین‌های بدون نظم است که در شرایط فیزیولوژیک بدون ساختار قرار دارد یا ساختاری که نظم اندکی دارد. ایجاد رشته‌های تجمعی آلفاسینوکلئین، نشانه‌ای از بیماری پارکینسون و سایر بیماری‌های وابسته به سینوکلئین است (۱۱-۹).

در تحقیقات مشخص شده است که جلوگیری یا کاهش فیبریلاسیون آلفاسینوکلئین می‌تواند در کاهش علائم بیماری‌های وابسته به آلفاسینوکلئین نقش مهمی داشته باشد. مطالعه درباره فیبریلاسیون این پروتئین نقش بسیار پایه‌ای برای طراحی درمان‌های جدید دارد. برای

کلونینگ، بیان و تخلیص دمین ... ----- کاردانی و همکاران

طراحی شده با سایت برش NdeI و XhoI، روی آن واکنش زنجیره‌ای پلیمرز (PCR) انجام شد.

Forward primer: 5'
 AAAAAACATATGTCCGTTCTGTACCAG 3'
 Nde I cut site : CA'TATG
 Reverse primer: 5'
 AAAAATACTCGAGTTACAGTTTGTAGGTCT
 C 3'
 Xho I cut site : C'TCGAG

شرکت فرمنتاز (Fermentase, USA)، آگارز از شرکت GibcoBRL (Maryland, USA)، متانول، اتانول، اتانول، -n پروپانول و مواد شیمیایی مورد نیاز دیگر از شرکت مرک (Merk, Darmstadt, Germany) خریداری شد. آنتی‌بیوتیک کانامایسین، ناقل کلونینگ باکتری pET28-a باکتری اشریشیاکالی سویه BL21 و DH5α از شرکت Novagen (Novagen, USA) خریداری شد.

برنامه PCR طبق جدول ۱ انجام و محصول PCR روی ژل آگارز ۱٪ برده شد. پس از رنگ‌آمیزی با محلول اتیدیوم بروماید، باند حاصل با شاخص وزنی مقایسه شد.

۲-۲. روش‌ها

۲-۲-۱ کلون و بیان دمین BRICHOS

ژن دمین BRICHOS بهینه و توسط شرکت Genecust در وکتور pUC 57 سنتز شد. سپس، با یک جفت پرایمر

جدول ۱. برنامه PCR مورد استفاده به منظور تکثیر ژن مورد نظر

نام مرحله	دما (درجه سانتی‌گراد)	زمان (ثانیه)	تعداد چرخه
Pre-denaturation	۹۵	۳۰۰	۱
Denaturation	۹۴	۶۰	۳۰
Annealing	۶۰-۵۵	۶۰	۳۰
Extention	۷۲	۹۰	۳۰
Final extention	۷۲	۹۰۰	۱

میلی‌مولار ۸ = pH حاوی 300 میلی‌مولار NaCl، روی یخ سونیکه شد. در این عمل به مدت ۱۰ دقیقه و در هر دقیقه ۲۰ ثانیه سلول‌ها سونیکه می‌شدند و ۴۰ ثانیه روی یخ می‌ماندند. سلول‌های شکسته شده با سانتریفیوژ با دور ۱۲۰۰۰ g به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد ته‌نشین شدند.

از آنجا که بیان به صورت اجسام تجمعی (Inclusion bodies) بود، محلول رویی دور ریخته و رسوب در اوره ۸ مولار حل و در ۱۲۰۰۰ g در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفیوژ شد. به دلیل اینکه پروتئین نوترکیب بیان شده دنباله هیستیدینی

سپس محصول PCR پس از clean up، هضم آنزیمی شد و با وکتور pET28a که با همین دو آنزیم برش داده شده بود، توسط T4 ligase به هم متصل و در نهایت به باکتری *E. coli* سویه BL 21 ترانسفورم شد. شرایط مختلف بیان برای به دست آوردن بیان بهینه امتحان شد و بهترین شرایط به دست آمده در محیط LB القا با ۰/۲۵ میلی‌مولار IPTG دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و شیک ۱۸۰ rpm به مدت ۶ ساعت حاصل شد. سلول‌ها پس از ۶ ساعت انکوباسیون با سانتریفیوژ جمع‌آوری شدند (20 min and 4 °C, g × ۳۰۰۰). در مرحله بعد رسوب به دست آمده در بافر تریس ۵۰

میلی لیتر برسد، در ظرف حاوی PEG600 قرار داده شد. سپس، برای بررسی فیبریلایسیون ۴۵۰ میکرولیتر از پروتئین آلفاسینوکلئین حاصل را همراه ۵۰ میکرولیتر بافر تریس و مگنت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد. برای تعیین غلظت پروتئین، جذب پروتئین در ۲۸۰ نانومتر خوانده و با استفاده از ضریب خاموشی پروتئین تعیین غلظت شد. ضریب خاموشی آلفاسینوکلئین در ۲۸۰ نانومتر برابر با $5960 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ است.

برای بررسی عملکرد دمین BRICHOS بر فیبریلایسیون آلفاسینوکلئین، در چند ویال به ترتیب دارای پروتئین آلفاسینوکلئین تنها، BRICHOS تنها و ویال حاوی سینوکلئین، همراه BRICHOS با نسبت مولی ۱:۱۰ و ۱:۲۰ از آلفاسینوکلئین و دمین BRICHOS ترکیب شدند. غلظت BRICHOS برادفورد اندازه گیری شد.

۴-۲-۲. فلورسانس تیوفلاوین T

برای ارزیابی تشکیل فیبریل های آمیلوئیدی از محلول تازه تهیه شده تیوفلاوین T که با استفاده از سرنگ فیلتر شده بود، استفاده شد. غلظت تیوفلاوین T در این محلول ۲۵ میکرومولار بود. $10 \mu\text{L}$ از هر نمونه پروتئین انکوبه شده را به $1000 \mu\text{L}$ از محلول تازه تیوفلاوین T با غلظت ۲۵ میکرومولار اضافه شد. طول موج برانگیختگی ۴۴۰ نانومتر و محدوده نشری بین ۴۵۰ تا ۵۵۰ نانومتر انتخاب شد.

۵-۲-۲. میکروسکوپ الکترونی

تصاویر میکروسکوپ الکترونی عبوری با استفاده از دستگاه Hitachi Hu-12A مشاهده و عکسبرداری شد. ۵ میکرولیتر از آلفاسینوکلئین با غلظت ۱/۱ میلی گرم در

در انتهای آمینی خود داشت، برای تخلیص آن از روش کروماتوگرافی تمایلی و استفاده از ستون نیکل آگارز استفاده شد. برای ریفلد کردن نمونه های تخلیص شده با استفاده از کیسه دیالیز ۲ کیلودالتون در بافر تریس ۵۰ میلی مولار با حجم ۲ لیتر و در 4°C برای تعویض بافر و حذف کردن اوره ۸ مولار از پیرامون پروتئین، دیالیز شد. در انتها از ترمین حاوی دنباله هیستیدینی استفاده شد که تگ هیستیدینی از انتهای آمینی BRICHOS از طریق هضم آنزیمی توسط ترومبین جدا می شود.

۲-۲-۲. بیان سینوکلئین

آلفاسینوکلئین در وکتور بیانی pET 21a و باکتری E.coli سویه BL 21 بیان شد. بیان پروتئین در محیط TB پس از رسیدن به $\text{OD}_{600} = 1/5 - 1/8$ توسط IPTG (غلظت نهایی یک میلی مولار) القا و در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۴:۳۰ ساعت و با شیک ۲۲۰ rpm انکوبه شد. سپس محتویات ارلن خارج شده از انکوباتور به مدت ۲۰ دقیقه در 4000 g سانتریفیوژ و مایع رویی دور ریخته شد. پلت باکتری در بافر لیز توسط سونیکاتور لیز گردید و محلول رویی به دست آمده جهت تخلیص به روی ستون نیکل آگارز برده و در ۲۵۰ میلی مولار ایمیدازول خارج شد. نمونه های تخلیص شده با هم مخلوط و با استفاده از کیسه دیالیز ۲ کیلودالتون در تریس ۳۰ میلی مولار و ۲۰۰ میلی مولار NaCl در ۴ درجه سانتی گراد تعویض بافر شد. بافر، طی ۲۴ ساعت، سه بار تعویض شد.

۳-۲-۲. شرایط فیبریلایسیون

پس از انجام دادن دیالیز، کیسه دیالیز را تا زمانی که آب پروتئین کشیده شود و به غلظت ۲/۲ میلی گرم بر

چون وکتور pUC57 یک وکتور کلونینگ بود، ژن مربوط به آن باید به یک وکتور بیان انتقال داده می‌شد. pET28a جهت بیان در *E. coli* انتخاب شد. بنابراین، یک جفت پرایمر با سایت برش NdeI و XhoI طراحی و پس از انجام PCR ژن مربوط با دو جایگاه برش تکثیر و روی ژل آگارز برده شد. پس از استخراج از ژل و هضم آنزیمی، به وکتور pET28 a که با همین دو آنزیم محدودکننده برش داده شده بود، به نسبت ۳ به ۱ مخلوط و برای واکنش الحاق از آنزیم T4 ligase استفاده شد. سپس به باکتری BL21 ترانسفرم شد. باکتری حاوی پلاسمید نوترکیب از طریق کشت دادن سلول‌ها روی محیط آگار حاوی آنتی بیوتیک کانامایسین انجام شد و سلول‌هایی که دارای پلاسمید pET28a بودند، در این محیط رشد کردند و کلونی تشکیل دادند.

پلاسمید به دست آمده برای تأیید حضور ژن مورد نظر، توسط آنزیم‌های محدودکننده NdeI و XhoI مورد هضم دوگانه قرار گرفت. در اثر هضم توسط آنزیم‌های محدودکننده ژن مورد نظر وارد شده به پلاسمید از وکتور pET28a جدا شد که در این صورت قطعه ژنی وارد شده در محدوده بین ۳۰۰ جفت باز و ۵۰۰ جفت باز قرار گرفت و وکتور خطی شده در محدوده ۵۰۰۰ جفت باز قرار گرفت (شکل ۲).

همچنین، برای تأیید نهایی و نبود جهش، توالی آن تعیین شد. صحت توالی به دست آمده توسط NCBI و نبود جهش نیز با استفاده از www.expasy.org بررسی شد.

میلی‌لیتر برداشته و روی گریدهای پوشیده شده از کربن قرار داده شد. سپس رنگ آمیزی با استفاده از اورانیل استات دو درصد و پس از دو تا پنج دقیقه عکسبرداری از نمونه با استفاده از میکروسکوپ الکترونی عبوری انجام شد.

۳. نتایج

۱-۳. کلون ژن دمین BRICHOS

به دلیل اینکه دمین BRICHOS قسمتی از پروتئین Bri2 است، جهت کلون آن ابتدا اسید آمینه این ناحیه به دست آمد و ژن آن جهت بیان در *E. coli* بهینه‌سازی و توسط شرکت Genecust فرانسه در وکتور pUC57 سنتز شد (شکل ۱).

Amino acid

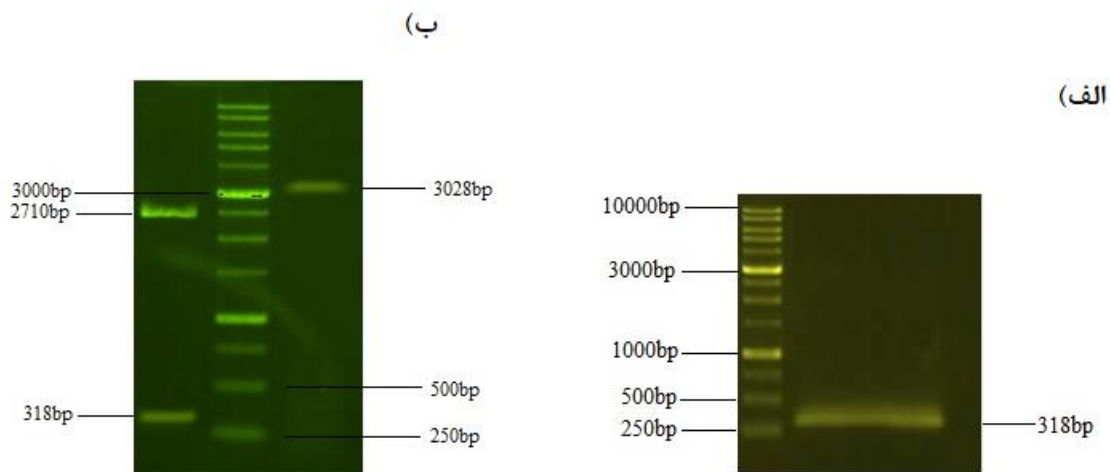
MSVPVPEFADSDPANIVHDFNKLLTAYLD
LNLDKCYVIPLNTSIVMPPRNLELLINIKAGT
YLPQSYLIHEHVMVITDRIENIDHLGFFIYRLCH
DKETYKL

Optimized sequence

CATATGTCGGTTCCTGTACCAGAATTCCG
CAGACTCTGACCCGGCTAACATCGTTCATG
ATTTTAACAAGAACTGACCGCGTACCTGG
ATCTGAACCTGGACAAATGCTACGTGATCC
CGCTGAACACTTCTATCGTGATGCCGCCGC
GTAACCTGCTGGAAGTCTGATTAACATCA
AAGCCGGTACCTATCTGCCGCAGAGCTATC
TGATTCATGAACACATGGTCATTACGGATC
GTATCGAAAATATCGACCACCTGGGCTTCT
TCATCTACCGCTGTGTACGATAAAGAGA
CCTACAAACTGTAACCTCGAG

شکل ۱. توالی آمینو اسیدی و نوکلئوتیدی دمین

BRICHOS

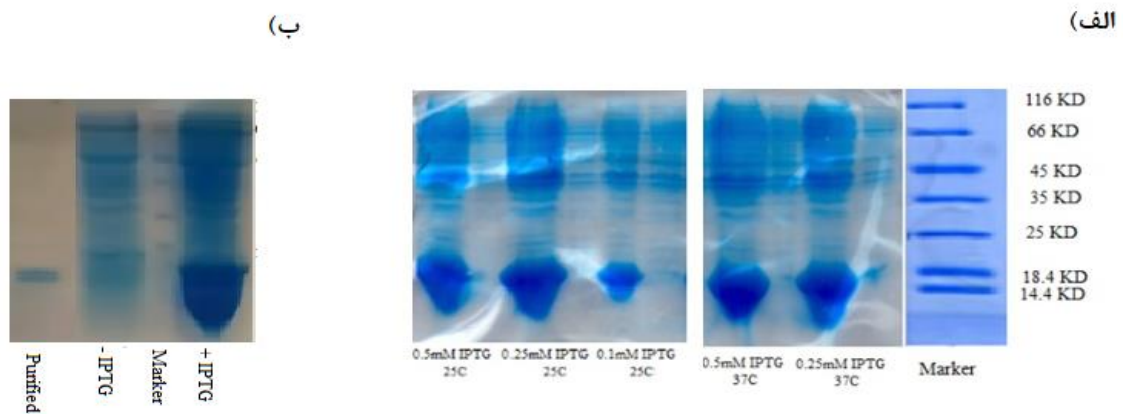


شکل ۲. الف- ژل الکتروفورز آگارز (۱٪) محصول PCR ب- پلاسمید قبل هضم آنزیمی و بعد هضم آنزیمی وکتور pET28a حاوی ژن

۲-۳. بیان و تخلیص دمین BRICHOS و پروتئین آلفاسینوکلئین

پس از کلون ژن BRICHOS و ترانسفرم آن به داخل میزبان بیانی *E. coli*، بیان در غلظت‌های مختلف IPTG (۱)، ۰/۲۵ و ۰/۵ میلی‌مولار) و دمای ۲۵ و ۳۷ درجه سانتی‌گراد در محیط LB و TB صورت گرفت که بهترین شرایط در محیط LB با غلظت ۰/۲۵ میلی‌مولار IPTG و

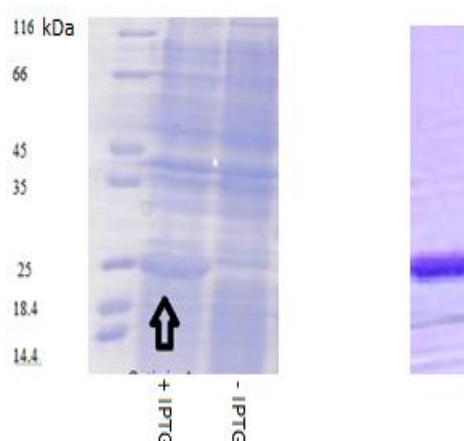
دمای ۲۵ سانتی‌گراد به مدت ۶ ساعت در نظر گرفته شد. پس از لیز باکتری پروتئین در تمام شرایط فوق در پلت قرار داشت. بنابراین، پروتئین در ۸ مولار اوره محلول و دناتوره و با توجه به وجود دنباله هستیدینی در انتهای آمینی توسط ستون تمایلی نیکل سفارز تخلیص شد (شکل ۳)، سپس توسط دیالیز در بافر تریس ۵۰ میلی‌مولار pH=۷/۵ به مدت ۲۴ ساعت ریفرولد شد.



شکل ۳. الف- ژل اکتروفورز SDS مربوط به بیان BRICHOS در دمای ۲۵ و ۳۷ درجه سانتی‌گراد و غلظت ۰/۲۵ و ۰/۵ میلی‌مولار IPTG در محیط LB ب- بیان و تخلیص BRICHOS در شرایط بهینه

ستون نیکل آگارز تخلیص شد. (شکل ۴) سپس نمونه خالص شده تعویض بافر و توسط PEG تغلیظ شد تا به غلظت ۲/۲ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر برسد.

شرایط بیان پروتئین آلفاسینوکلئین که در مطالعات قبلی در محیط TB با یک میلی‌مولار IPTG به مدت ۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد گزارش شده بود، انجام و به‌وسیله

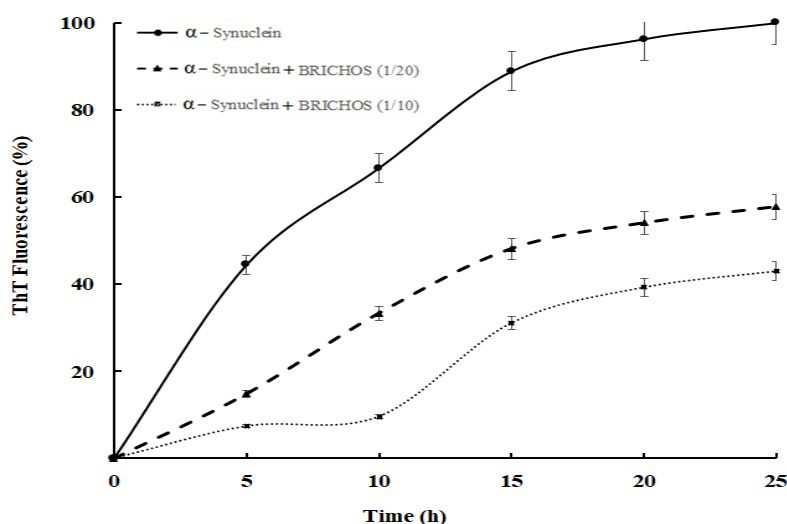


شکل ۴. ژل الکتروفورز SDS مربوط به بیان و تخلیص آلفاسینوکلئین

۳-۳. بررسی اثر BRICHOS روی فیبریلایسیون آلفاسینوکلئین

پس از بیان و تخلیص پروتئین آلفا سینوکلئین و دمین BRICHOS، در مرحله بعد با استفاده از تکنیک فلورسانس تیوفلاوین T که روش استاندارد بررسی تشکیل فیبریل است، اثر ضد تجمعی دمین BRICHOS بر فیبریلایسیون آلفاسینوکلئین مطالعه شد. به این منظور ویال‌هایی با ترتیب کنترل که فقط دارای پروتئین آلفاسینوکلئین بودند، دیگری BRICHOS به تنهایی و در دو

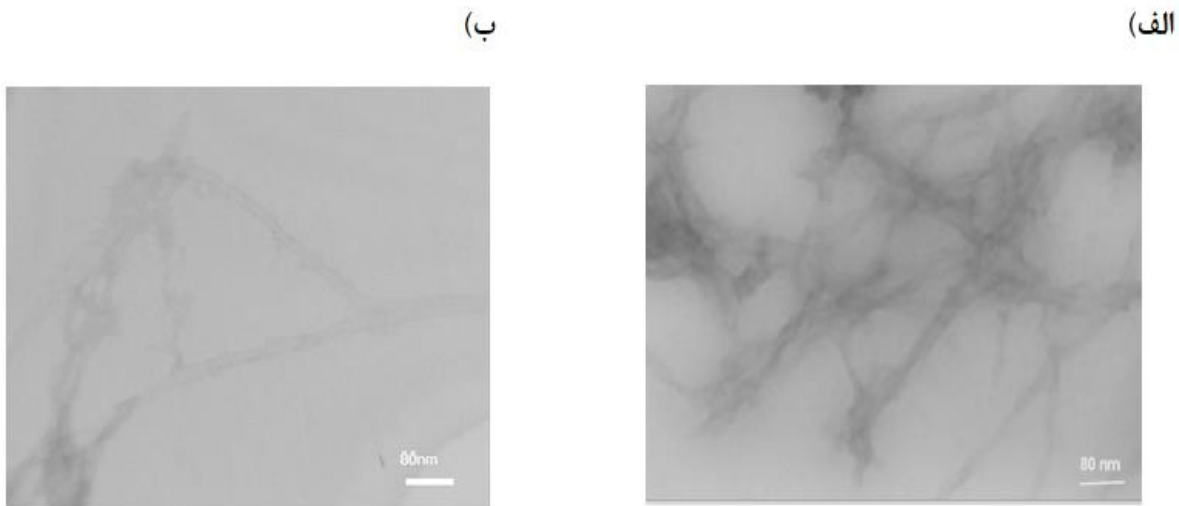
ویال هم آلفاسینوکلئین به همراه BRICHOS با دو نسبت ۱:۱۰ و ۱:۲۰ در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و وجود مگنت به مدت ۴۸ ساعت انکوبه شد. با گذشت این مدت، نمونه در زمان‌های مختلفی برداشته و با تیوفلاوین T طبق بخش روش‌ها مخلوط و سپس نشر فلوروسانس آن خوانده شد. همان‌طور که در شکل ۵ نشان داده می‌شود، دمین BRICHOS باعث کاهش فیبریلایسیون و با افزایش غلظت آن علاوه بر کاهش، به تأخیری در شروع فیبریلایسیون نیز منجر می‌شود (شکل ۵).



شکل ۵. نمودار بررسی اثر دمین BRICHOS بر فیبریلایسیون آلفاسینوکلئین با تکنیک فلورسانس تیوفلاوین T. فیبریلایسیون آلفاسینوکلئین با غلظت ۲/۲ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد در فواصل زمانی متفاوت در عدم حضور و حضور BRICHOS با دو نسبت ۱/۲۰ و ۱/۱۰ بررسی شد.

افزایش BRICHOS به مخلوط واکنش باعث می‌شود مقدار فیبریلایسیون آلفاسینوکلئین کاهش یابد که این امر نتایج به دست آمده از تکنیک تیوفلاوین T را تأیید می‌کند.

فیبریلایسیون سینوکلئین نیز در حضور و عدم حضور BRICHOS در غلظت 1/10 با استفاده از تکنیک TEM بررسی شد. همان‌طور که در شکل ۶ مشاهده می‌شود،



شکل ۶. تصاویر میکروسکوپ الکترونی عبوری از تجمعات تشکیل شده آلفاسینوکلئین الف- در عدم حضور و ب- حضور BRICHOS

بگیرند. همانند حالت‌های طبیعی پروتئین‌های گلوبولار، ساختارهای آمیلوئیدی نیز بسیار منظم و نزدیک به هم در کنار یکدیگر قرار می‌گیرند، اما برخلاف حالت‌های طبیعی، آنها یک معماری مشترک و ژنریک در زنجیره اصلی خود دارند، هرچند که جزئیات خاص و خصوصیات ساختاری آنها با ترکیبات و توالی زنجیره جانبی اجزای آمینواسیدی‌شان متفاوت است. همچنین، شواهد نشان می‌دهد، امکان دارد در شرایط فیزیولوژیک، حالت آمیلوئیدی بسیاری از پروتئین‌ها پایدارتر از حالت‌های عملکردی و طبیعی آنها باشد (۲۰-۲۲).

اگرچه مدت زیادی است که ارتباط بین آسیب‌زایی رسوبات آمیلوئیدی و بیماری‌های مرتبط با ناچور تاخوردگی مشخص شده است، مکانیسم خاصی که آسیب‌زایی را القا می‌کند هنوز جای بحث دارد. بیماری‌های آمیلوئیدی بعد از اختلال در فرایندهای تنظیمی یا کنترل‌کننده‌ای که مانع از تبدیل حالت

۴. بحث

تشکیل تجمعات آمیلوئیدی با فرایند پیری و تغییر سبک زندگی، ارتباطی تنگاتنگ دارند که پیامد آن ایجاد اختلالات شدیدی همچون بیمار آلزایمر، پارکینسون و هانتینگتون است. این بیماری‌ها با تجمعات درون‌سلولی و بین‌سلولی مرتبط و عمدتاً به شکل فیبرهای آمیلوئیدی نامحلول با ویژگی‌های ساختاری بتا هستند (۱۸ و ۱۹).

معمولاً حالت آمیلوئیدی یک پروتئین، بدون توجه به توالی آمینواسیدی یا ساختار طبیعی آن به شکل رشته‌های فیبرمانند غنی از ساختار صفحات بتا آشکار می‌شود. آزمایش‌هایی که روی طیفی وسیع از پپتیدها و پروتئین‌ها در شرایط آزمایشگاهی انجام شده است، نشان می‌دهد، توانایی تشکیل ساختارهای آمیلوئیدی پدیده نادری نیست که فقط با تعدادی از بیماری‌ها مرتبط باشد، بلکه تقریباً انواع پروتئین‌ها می‌توانند در شرایط خاص حالت آمیلوئیدی را به‌عنوان شکل ساختاری مشخصی به خود

دمین در این پژوهش این بود که قبلاً خاصیت ضد تجمعی دمین‌های BRICHOS از پروتئین‌های BRI2 و proSP-C روی $A\beta$ (عامل بیماری آلزایمر) بررسی و تأیید شده و تأثیر این دمین حاصل از پروتئین BRI2 نتیجه بهتری نشان داده بود. بنابراین، به بررسی این خاصیت بر پروتئین فیبریل‌شونده آلفاسینوکلئین که عامل بیماری پارکینسون است، پرداختیم. به امید اینکه فعالیت چاپرونی این دمین راهی را به سوی کاهش پیشرفت بیماری‌های تخریب عصبی بگشاید.

به این منظور، ژن دمین BRICHOS پس از بهینه‌شدن و کلون در وکتور بیانی مناسب به صورت اجسام تجمعی (inclusion body) بیان شد که پس از حل شدن در اوره ۸ مولار توسط ستون نیکل آگارز تخلیص و با دیالیز ریفولد شد. سپس با نسبت مولی ۱ به ۱۰ و ۱ به ۲۰، روی آلفاسینوکلئین اثر داده و در شرایط فیبریلاسیون پروتئین آلفاسینوکلئین فعالیت ضد تجمعی آن توسط تیوفلاوین T و خوانش نشر فلورسانس آن در زمان‌های مختلف بررسی شد. تیوفلاوین T دو حلقه بنزیل آمین و بنزاتیول دارد که این دو حلقه آزادانه حول پیوند کربن-کربن می‌چرخند و تابش فلورسانس یکدیگر را طی پدیده quenching (خاموش کردن) خنثی می‌کنند. زمانی که این حلقه‌ها، بین رزیدوهای آروماتیک موجود در بین فیبریل‌های آمیلوئیدی قرار می‌گیرند، حرکت آزادانه این دو حلقه مختل می‌شود و دیگر نمی‌توانند تابش فلورسانس یکدیگر را خاموش کنند. بنابراین انتظار می‌رود با افزایش میزان فیبریل‌ها، میزان نشر فلورسانس تیوفلاوین نیز افزایش یابد. در این مطالعه نیز کاهش نشر تیوفلاوین T با افزودن هر دو نسبت از BRICHOS به مخلوط آلفاسینوکلئین کم شدن تشکیل فیبریل پروتئین آلفاسینوکلئین در حضور دمین BRICHOS را نشان می‌دهد. البته در نسبت مولی ۱:۱۰ از BRICHOS علاوه بر کاهش فیبریلاسیون، تأخیر در

عملکردی و طبیعی مولکول‌های پروتئینی منفرد به حالت ناجور تاخورد می‌شود، آغاز می‌شوند. در نتیجه، در اثر میان‌کنش‌های بین آنها در فرایندهای طبیعی حیات می‌تواند اختلال ایجاد شود. در بیماری‌های ناشی از آمیلوئیدوزیس سیستمی نظیر آنچه در اندام‌های حیاتی مثل کبد و طحال رخ می‌دهد، احتمالاً علت اصلی عملکرد غیر طبیعی آن اندام، میزان زیاد رسوبات فیبریلی است که در برخی از موارد به کیلوگرم نیز می‌رسد. در بیماری‌های تحلیل‌برنده سیستم عصبی میزان آمیلوئیدهای تشکیل شده می‌تواند بسیار کم باشد و ارتباط کمی ممکن است بین کمیت رسوبات و شدت علائم بیماری دیده شود. امروزه مطالعات زیادی روی ترکیبات مهارکننده فیبریلاسیون انجام می‌شود که دو جنبه اصلی آن، شناسایی سازوکار عمل آنها و یافتن ترکیبات مهارکننده مؤثرتر و عام‌تر است. یافتن میان‌کنش‌های بین مولکولی در فیبریل‌ها در طراحی ترکیبات مهاری مهم است (۲۳-۲۰).

چاپرون‌های مولکولی نیز پروتئین‌های بدتاخورد را شناسایی می‌کنند و با کمک به تاخوردگی صحیح آنها مانع از گردهمایی و تجمع بعدی آنها می‌شوند (۲۸-۲۴). به تازگی دمینی به نام BRICHOS کشف شده است که مانند چاپرون‌ها عمل و از تاخوردن ناقص پروتئین‌ها و تشکیل آمیلوئید جلوگیری می‌کند. نام این دمین را از حروف ابتدایی سه پروتئینی گرفتند که این دمین را داشتند: BRI2، که با دو بیماری FBD و FDD ارتباط دارد. Chondromodulin با بیماری کوندروسارکوما مرتبط است و Surfactant C با بیماری‌های سندروم زجرتنفسی و شکاف ریوی (۱۶-۱۴).

به دلیل اهمیت آمیلوئید در بیماری‌ها و نقش چاپرون‌ها در حذف، کاهش یا تأخیر تشکیل آنها، در این مطالعه پس از کلون، بیان، تخلیص و ریفولد دمین BRICHOS گرفته شده از پروتئین BRI2 خاصیت ضد تجمعی آن بر فیبریلاسیون آلفاسینوکلئین بررسی شد. دلیل انتخاب این

3. Herczenik E, Gebbink MFBG (2008) Molecular and cellular aspects of protein misfolding and disease. *FASEB J* 22:2115–2133
4. Lambert MP, Barlow AK, Chromy BA, et al (1998) Diffusible, nonfibrillar ligands derived from A β 1–42 are potent central nervous system neurotoxins. *Proc Natl Acad Sci* 95:6448–6453
5. Knowles TPJ, Waudby CA, Devlin GL, et al (2009) An analytical solution to the kinetics of breakable filament assembly. *Science* (80-) 326:1533–1537
6. Galvin JE, Lee VM, Schmidt ML, et al (1999) Pathobiology of the Lewy body. *Adv Neurol* 80:313
7. Lotharius J, Brundin P (2002) Pathogenesis of Parkinson's disease: dopamine, vesicles and α -synuclein. *Nat Rev Neurosci* 3:932–942
8. Hardy J, Cai H, Cookson MR, et al (2006) Genetics of Parkinson's disease and parkinsonism. *Ann Neurol* 60:389–398
9. Giasson BI, Murray IVJ, Trojanowski JQ, Lee VM-Y (2001) A hydrophobic stretch of 12 amino acid residues in the middle of α -synuclein is essential for filament assembly. *J Biol Chem* 276:2380–2386
10. Dettmer U, Newman AJ, Soldner F, et al (2015) Parkinson-causing α -synuclein missense mutations shift native tetramers to monomers as a mechanism for disease initiation. *Nat Commun* 6:1–16
11. Breydo L, Wu JW, Uversky VN (2012) α -Synuclein misfolding and Parkinson's disease. *Biochim Biophys Acta (BBA)-Molecular Basis Dis* 1822:261–285
12. Dedmon MM, Christodoulou J, Wilson MR, Dobson CM (2005) Heat shock protein 70 inhibits α -synuclein fibril formation via preferential binding to prefibrillar species. *J Biol Chem* 280:14733–14740
13. Wilhelmus MMM, Boelens WC, Otte-Höller I, et al (2006) Small heat shock protein HspB8: its distribution in Alzheimer's disease brains and its inhibition of amyloid- β protein aggregation and cerebrovascular amyloid- β toxicity. *Acta Neuropathol* 111:139–149
14. Willander H, Hermansson E, Johansson J, Presto J (2011) BRICHOS domain associated with lung fibrosis, dementia and cancer—a chaperone that prevents amyloid fibril formation? *FEBS J* 278:3893–3904

ایجاد فیبریل نیز مشاهده شد. بررسی فیبریل‌های ایجادشده توسط TEM در حضور و عدم حضور BRICHOS نیز بررسی شد که کاهش تشکیل فیبریل آمیلوئید در حضور BRICHOS را نشان داد. براساس نتایج این تحقیق و همچنین مطالعات قبلی دمین BRICHOS در روند تشکیل فیبریل A β تداخل ایجاد می‌کند و روند این فیبریل‌شدن را به تأخیر می‌اندازد. مطالعات روی $\alpha\beta$ نشان می‌دهد، هسته هیدروفوب A β (HHKLVFFAED) توسط رزیدوهای باردار موجود در دمین BRICHOS احاطه شده است و این می‌تواند سوسترای هدفی برای اتصال دمین BRICHOS باشد. با توجه به مطالعات گذشته روی ساختار آلفاسینوکلئین نیز ناحیه هیدروفوب وجود دارد که امکان مکانیسم مشابه ارائه شده برای سینوکلئین وجود داشته باشد (۱۴–۱۶ و ۲۹).

با توجه به نتایج این مطالعه و مطالعات پیشین، فعالیت دمین BRICHOS می‌تواند محدودکننده یا منع‌کننده بدتاخوردن و تجمع نواحی مستعد پلی‌پپتیدی شود. فعالیت چاپرونی این دمین می‌تواند مسیری برای پیشگیری یا درمان بیماری‌های آمیلوئیدی ایجاد کند که نیازمند فهمیدن جزئیات مولکولی بیشتر و انجام‌دادن آزمایش‌های *in vivo* و بالینی باشد.

تشکر و قدردانی

با تشکر از پشتیبانی مالی معاونت پژوهشی دانشگاه تربیت مدرس که منابع مالی این تحقیق را تأمین کرده است.

منابع

1. Dobson CM (2001) The structural basis of protein folding and its links with human disease. *Philos Trans R Soc London Ser B Biol Sci* 356:133–145
2. Dobson CM (2003) Protein folding and misfolding. *Nature* 426:884–890

22. Otzen DE (2013) Amyloid fibrils and prefibrillar aggregates: molecular and biological properties. John Wiley & Sons
23. Cheon M, Chang I, Mohanty S, et al (2007) Structural reorganisation and potential toxicity of oligomeric species formed during the assembly of amyloid fibrils. *PLoS Comput Biol* 3:
24. Wilson MR, Yerbury JJ, Poon S (2008) Potential roles of abundant extracellular chaperones in the control of amyloid formation and toxicity. *Mol Biosyst* 4:42–52
25. Broadley SA, Hartl FU (2009) The role of molecular chaperones in human misfolding diseases. *FEBS Lett* 583:2647–2653
26. Maiti P, Manna J, Veleri S, Frautschy S (2014) Molecular chaperone dysfunction in neurodegenerative diseases and effects of curcumin. *Biomed Res Int* 2014:
27. Vashist S, Cushman M, Shorter J (2010) Applying Hsp104 to protein-misfolding disorders. *Biochem Cell Biol* 88:1–13
28. Zhang H, Xu L-Q, Perrett S (2011) Studying the effects of chaperones on amyloid fibril formation. *Methods* 53:285–294
29. Willander H, Askarieh G, Landreh M, et al (2012) High-resolution structure of a BRICHOS domain and its implications for anti-amyloid chaperone activity on lung surfactant protein C. *Proc Natl Acad Sci* 109:2325–2329
15. Hedlund J, Johansson J, Persson B (2009) BRICHOS-a superfamily of multidomain proteins with diverse functions. *BMC Res Notes* 2:180
16. Peng S, Fitzen M, Jörnvall H, Johansson J (2010) The extracellular domain of Bri2 (ITM2B) binds the ABri peptide (1–23) and amyloid β -peptide (A β 1–40): Implications for Bri2 effects on processing of amyloid precursor protein and A β aggregation. *Biochem Biophys Res Commun* 393:356–361
17. Willander H, Presto J, Askarieh G, et al (2012) BRICHOS domains efficiently delay fibrillation of amyloid β -peptide. *J Biol Chem* 287:31608–31617
18. Sweeney P, Park H, Baumann M, et al (2017) Protein misfolding in neurodegenerative diseases: implications and strategies. *Transl Neurodegener* 6:6
19. Luheshi LM, Crowther DC, Dobson CM (2008) Protein misfolding and disease: from the test tube to the organism. *Curr Opin Chem Biol* 12:25–31
20. Baldwin AJ, Knowles TPJ, Tartaglia GG, et al (2011) Metastability of native proteins and the phenomenon of amyloid formation. *J Am Chem Soc* 133:14160–14163
21. Chiti F, Dobson CM (2006) Protein misfolding, functional amyloid, and human disease. *Annu Rev Biochem* 75:333–366

Cloning, expression and purification of the BRICHOS domain from Bri2 and its anti-amyloidogenic effects

Nasrin Kardani¹, Bahareh Dabirmanesh^{*2}, Khosro Khajeh³

1. MSc, Department of Biochemistry, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran
2. Assistant Professor, Department of Biochemistry, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran
- 3 Professor, Department of Biochemistry, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

Received: 2020/4/24

Accepted: 2020/11/14

*Corresponding author: dabirmanesh@modares.ac.ir

Abstract

Protein deposition due to the process of accumulation inside or outside cells causes many neurological diseases such as Alzheimer's, Huntington's or Parkinson's seizures. Parkinson's disease is the second most common neurological disease after Alzheimer's, in which patients develop disorders due to the accumulation of leprosy and the destruction of dopamine neurons. Alpha-synuclein protein contains 140 amino acids, the main protein known in lewy body accumulations. During the aggregation process, alpha-synuclein protein monomers bind together as oligomers and eventually become amyloid filaments. So far, there is no drug to stop or delay the progression of Parkinson's, but studies on the molecular mechanism of amyloid formation and the identification of inhibitors are increasing. For this purpose, in this study, the effect of BRICHOS domain resulting from BRI2, which can have various functions, including antimicrobial properties, on the process of alpha-synuclein accumulation as a model protein was investigated. The gene was first optimized and synthesized and then multiplied by PCR. The product was digested by enzymes Xho I and NdeI and cloned into the expression vector pET28 a, which was then transformed into *E. coli* bacteria. Finally, the peptide was purified by nickel chromatography. The alpha-synuclein gene was also expressed separately and purified. The anti-cumulative effect of BRICHOS domain on alpha-synuclein fibrillation was investigated using Thioflavin T fluorescence method and TEM technique.

Keywords: Amyloid, neurodegenerative disorders, BRICHOS domain, chaperone