

Повсеместно распространенные в природной среде обитания бактерии Bacillus subtilits способны утилизировать широкий спектр органических и неорганических субстратов, продуцировать во внешнюю среду биологически активные соединения (ферменты, антибиотики, стимуляторы роста растений), являются весьма востребованными объектами биотехнологических отраслей производства, и первыми кандидатурами при разработке штаммов-продуцентов. Наличие полной нуклеотидной последовательности генома этих позволяет целенаправленно изменять их свойства ДЛЯ микроорганизмов биотехнологического использования. Одним из подходов, обеспечивающих детальное изучение регуляции экспрессии генов и улучшение практических свойств штаммовпродуцентов, является применение для этих целей векторных молекул, несущих чужеродный генетический материал. При этом в качестве векторов, как правило, используются внехромосомные генетические элементы, наиболее перспективными из которых являются плазмиды, реплицирующиеся согласно механизма тета-типа. Однако в настоящее время у бактерий *B. subtilis* наиболее изученными являются плазмиды, реплицирующиеся в соответствии с механизмом «катящегося кольца», в то время как плазмиды тета-типа практически не описаны. Однако именно плазмиды тета-типа являются наиболее перспективными в плане создания на их основе векторов для молекулярного клонирования. Поиск и характеризация плазмид среди природных штаммов этих

фракции однонитевой ДНК при репликации мини-репликонов pMTLBS19, pMTLBS57 и pMTLBS72, позволили предположить уникальность организации их репликативного аппарата и принадлежность к новому, еще не описанному семейству плазмид тета-типа. Минирепликоны наследуются в клетках штамма B. subtilis polA, что говорит о независимости репликации от функции ДНК-полимеразы I, что исключает их сходство ИХ внехромосомными генетическими элементами, инициация репликации которых зависит от функции данного фермента, в частности, с широко распространенными среди грамположительных бактерий плазмидами тета-типа семейства рАМβ1.

Выяснение молекулярно-генетической организации rep-областей изучаемых плазмид осуществлялось путем секвенирования и функционального анализа делеционных и инсерционных изменений внутри клонированных мини-репликонов.



Обсуждая выявленную гомологию белка, детерминируемого открытой рамкой считывания 1, с DnaA-белком хромосомного происхождения, хотелось бы отметить следующее. Для инициации репликации бактериальной хромосомы (в частности E. coli) на первом этапе происходит олигомеризация белка DnaA, который затем взаимодействует с областью oriC, обеспечивая локальное расплетение двунитевой ДНК в данном участке, тем самым обуславливая присоединение хеликазы. Эти процессы определяются Nтерминальной последовательностью DnaA-белка. Возможно, что сходство организации первичной структуры С-терминальной последовательности *Rep*A-белка с N-терминальной последовательностью *Dna*A-белка позволяет белку *Rep*A выполнять аналогичные функции при инициации репликации плазмиды. Для остальной части белка, кодируемого orf - 1, гомологии с известными белками из банка данных выявлено не было, однако было показано, что в области между 111 и 132 аминокислотными остатками локализована ДНКсвязывающая последовательность (НТН-сайт). Приведенные факты свидетельствуют в пользу того, что полипептидов, подобных обнаруженному, ранее описано не было. На этом основании можно предположить, что продукт, детерминируемый открытой рамкой считывания orf - 1, является новым Rep-белком, стимулирующим инициацию репликации плазмиды pBS72.

Последовательность протяженностью в 370 п.н., располагающаяся между открытыми рамками считывания 1 и 2, включает типичный *Dna*A-связывающий сайт (TTA TCC ACA), а также четыре прямых и один инвертированный повторы, имеющие сходные нуклеотидные последовательности (АТТ ААА Т(Т/А) ТТ (А/G) А(Т/С)), которые могут промотор, 🗖 последовательность Шайн-Дальгарно, являться потенциальными сайтами связывания с белком, инициирующим репликацию. Кроме того, у 3'-конца второй открытой рамки считывания orf - 2 расположен еще один типичный *Dna*A-связывающий сайт. Выявленные закономерности позволяют предполагать, что анализируемая область представляет собой сайт начала вегетативной репликации (*ori*V) плазмиды pBS72 (рис. 1).

обладающие новыми свойствами.

Внехромосомные генетические элементы могут служить основой при конструировании векторных молекул. Векторные системы широко применяемые для молекулярного клонирования в клетках грамположительных бактерий основаны на использовании RCRплазмид. Недостатком этих векторов является структурная и сегрегационная нестабильность, которая определена самим механизмом репликациии. При репликации плазмид RCR-типа могут формироваться высоко-молекулярные линейные однонитевые структуры, представленные множественными копиями плазмидного генома (the HMW-forms). Образование таких структур и наличие в составе клонированной последовательности chi sites (5'-GCTGGTGG-3') существенно увеличивает вероятность рекомбинации между плазмидной и хромосомной ДНК, что и ведет к структурной и сегрегационной нестабильности. В отличии от RCR-плазмид плазмиды формируют HMW-структур и, следовательно, лищены указанных недостатков.

микроорганизмов позволяет не только исследовать закономерности распространения

репликонов определенного типа, но и выявить внехромосомные генетические элементы,

В связи с вышеизложенным наиболее предпочтительными элементами являются плазмиды, реплицирующиеся по механизму θ-типа. За исключением pLS20, плазмиды такого типа у *B. subtilis* не описанны, а данные об использовании pLS20 для конструирования векторов отсутствуют.

Настоящая работа посвящена изучению молекулярно-генетической организации плазмид θ-типа бактерий *B. subtilis*, выделенных из различных природных источников на 1 (13-68) территории Беларуси, и их использованию при создании векторов для молекулярного 3 (9-66) клонирования в клетках грамотрицательных (Escherichia coli) и грамположительных (Bacillus subtilis) бактерий. 5 (3-68)

Использование метода щелочного лизиса с последующим электрофоретическим 6 (3-74) 7 (2-71) анализом выделенной ДНК в 20 % случаев позволило выявить внехромосомные 8 (13-74) генетические элементы размером более 90 kb в клетках природных штаммов *B. subtilis*, 9 (2-71) 10 (12-65) изолированных из различных природных источников на территории Беларуси.

С использованием вектора pMTL21С были получены мини-репликоны трех плазмид, выделенных из штаммов 19, 57 и 72, и определены их размеры (табл. 1).

	Pas	змеры полученн	ых мини-репликоно	Таблица 1 ов
Штамм	Плазмида	Размер вставки, (kb)	Размер конструкции, (kb)	Название мини-репликона
19	pBS19	5,5	9,0	pMTLBS19
57	pBS57	2,9	6,4	pMTLBS57
72	pBS72	3,1	6,6	pMTLBS72

Рис. 1. Организация мини-репликонов плазмид pBS72 (3081 bp), pBS57 (2892 bp) и pBS4 (2076 bp). Обозначения: _ терминатор; повторы) — правая, (– левая ориентация); DnaA связывающие последовательности (). Открытые рамки считывания (*orf* - 1-4) детерминируют синтез полипептидов, состоящих из 344, 168, 113, 87 аминокислотных остатков, соответственно. Для репликации плазмид необходимы ген *rep*A и область, содержащая в своем составе ориджин вегетативной репликации - oriV.

В пределах секвенированных последовательностей обнаружено несколько открытых рамок считывания. Анализ первичной структуры белков, предположительно детерминируемых orf - 2 и orf - 3, не позволил выявить гомологии с известными. Однако достоверное сходство было обнаружено для полипептида, детерминируемого неполной θ-типа не открытой рамкой считывания orf - 4 с С-терминальной областью бактериальных белков из семейства ParA/Soj, обеспечивающих распределение дочерних молекул ДНК в процессе клеточного деления. Кроме того, для фрагмента полипептида, кодируемого открытой рамкой считывания orf – 1, установлена гомология с N-терминальной последовательностью белка DnaA некоторых грамположительных и грамотрицательных бактерий, участвующего в

инициации репликации хромосомы (рис. 2).

```
RepA 263
           MTTEEEKVDSTLKSEMONRVSKPSFDTWFKNTKI-KIENKNCL-LLV--PSEFAFEWIKKRYLETIKTVLEEA-GYVFE 336
                    +TLK +++ ++SKPSF+TW K+TK -+ K+ L-++ --P+EFA +W++ RYL I +L E
                          QIEKKLSKPSFETWMKSTKA-HSLQGDTLTITA--PNEFARDWLESRYLHLIADTIYE
2 (14-63)
                           QIEKKLSKPSFETWMKSTKA-HSLQGDTLIITA--PNEFARDWLESRYLHLI
                    NSALK-ELEKKVSKPSYETWLKSTTA-HNLKKDVLTITA--PNEFARDWLESHYSELISETL
4 (14-69)
                           EMKKKVSKPSYETWLRATKA-NALQNNDT-IIVTAPNEFARDWLEDHYSGLTSDIIEQ
                EQEIWEKVLTLAQEKVSSASYQTFLKDTKLFKLQNEQAI-VVT-DDDFVANWLKMNYAEIIKAALYEA
                EQEIWKKVLEVAESEISKSTFNTFLKDTELKEIRDNVAI-IFV--IHEFYAEWLNSNYKEVIQTIMKDVIGYEVE
              SEKEIWDKVLEIA-QERISNTSYQTFIKDTQLYSLKNDEAI-ILV--SLPFNASWLNQRYSEIMQAIIYDVIGY
                             EEELSAQQFNTWIKPLRF-EAREGTLR-LLA--PNRFVQQWVKDRFLQKISALAEEV-LSTPVQIEL
              SEKEIWDKVLEIA-QERISNTSYQTFIKDTQLYSLKNDEAI-ILV--SLPFNASWLNQRYSEIMQAIIYDVIGY
                           QLQEELPATEFSMWVRPLQA-ELNDNTLT-LFA--PNRFVLDWVRDKYLNSINRLLQE
11 (13-65)
                           LQEELPSAEFSMWVRPLQA-ELNDNTLT-LFA--PNRFVLDWVRDKYLNSINSLLNE
12 (13-67)
                            LRDELPAQQFNTWIRPLQV-EAEGDELR-VYA--PNRFVLDWVNEKYLGRVLELLDEH-G
13 (13-67)
                            LRDELPSQQFNTWIRPLQV-EAEGDELR-VYA--PNRFVLDWVNEKYLGRLLELLGER-G
      -68)
               NIEELWSATLK-KIEEKLSKPSFDTWLKNTKA-EALEKDTL-IIS-APNEFARDWLENQYTNLISQMLLE
                     ERALKS-MEKKVSKPSFETWLKQTKA-NSIEDSTI-IIT-APNEFARDWLEKHYDELISETIDD
      1-72)
                        VQKSLQKTLSKPSFETWIRPAKF-NCFENGLL-TLI-APNTFSSDWLRKNY
      5-69)
                          SKLENELSKPSFETWLSSTYL-LDIEGDTL-IVSV-PNEFAKDWLESRYAPIIRSTV(
      3-72)
                         AEIEQKISKPSFETWLKSTKA-HSLRGDTL-VIV-APNEFARDWLDSRYSHLIAETIYTITGE
      6-76)
                            LQLQLSKPTFETWIKTATA-EQLENNCL-VIR-APNPFARNWLQKYYIKTIADVVHDILGYPVE
      1-69)
                      SQVLERLQIELSRPTFETWIKTANA-ERLENNCL-VII-TPNPFARNWLQKYYISTIANVVQ
      )-68)
                     SQVLERLQIELSRPTFETWIKTANA-ERLENNCL-VII-TPNPFARNWLQKYYITTIANVVQ
```

Отсутствие гомологии с охарактеризованными плазмидами RCR-типа и тета-типа позволяет заключить, что клонированный репликон представляет собой новый класс репликонов.

Результаты полимеразной цепной реакции *rep*-областей плазмид размером более 90 kb с последующим рестрикционным и сиквенс-анализом продуктов амплификации позволили продемонстрировать сходство их организации и отнести данные внехромосомные генетические элементы к новой систематической группе, включающей как минимум десять представителей, выявленных среди природных штаммов бактерий B. subtilis, выделенных на территории Беларуси.



Полученные мини-репликоны эффективно трансформировали клетки типового штамма B. subtilis 168 trpC2 и стабильно наследовались в ряду поколений (вероятность утраты составляла 4-6% на 60 генераций).

Гибридизация по Саузерну позволила заключить, что изучаемые плазмиды имеют сходные rep-области, и не принадлежат ни к одному из известных семейств плазмид грамположительных бактерий, в частности рАМβ1, рТВ19, pLS20 (плазмиды θ-типа) и рТ181, рЕ194, рС194 (плазмиды RCR-типа). Размер исходных плазмид, а также отсутствие

Результаты, полученные в ходе секвенирования и функционального анализа мини-репликона плазмиды тета-типа pBS72, изолированной из природного штамма B.subtilis, позволили изолировать их базовый репликон, пригодный для создания векторных молекул. Для его поддержания в клетках B.subtilis необходимо только наличие rep-гена и ориджина вегетативной репликации. Это послужило основанием для создания серии двурепликонных векторов на основе репликона плазмиды тета-типа pBS72 и плазмиды pMTL21C (рис. 4). В качестве базовой конструкции, обеспечивающей поддержание векторных молекул в клетках E. coli, использовали многокопийную плазмиду pMTL21C, несущую ColEIрепликон, ген ампициллинрезистентности (Amp), выражающийся в E. coli, и ген устойчивости к хлорамфениколу (Cm), экспрессирующийся в бактериях B. subtilis, а также полилинкер, включенный в ген *lacZ'*. Наличие полилинкера, содержащего 21 уникальный сайт, позволяет клонировать фрагменты ДНК, вызывая при этом инактивацию гена lacZ', выявляемую по формированию неокрашенных колоний на селективной среде, содержащей IPTG и X-Gal. Кроме того, в составе плазмиды pMTL21С содержится несколько уникальных сайтов (в частности, AflII-сайт), которые не затрагивают ни одну из указанных выше функциональных единиц и могут быть использованы для клонирования rep-области плазмиды pBS72.

Путем клонирования продукта амплификации rep-области плазмиды pBS72 в сайт AfIII вектора pMTL21С были получены конструкции pMTL7-1, pMTL7-2 и pAL1. Полученные конструкции являются векторами общего назначения и пригодны для клонирования и секвенирования генетического материала. При этом экспрессия встроенных фрагментов ДНК в составе данных векторных молекул осуществляется с *tac*-промотора, индуцируемого

e 2: Sequence analysis of the C-terminal region of *Rep*A (pBS72) with N-terminal domain of the *Dna*A protein ne Gram-positive and Gram-negative bacteria: 1 – *DnaA B. subtilis* subsp. *subtilis* str. 168 (the level of identity, arity and the *E*-value are 35%, 63%, and 1*10⁻⁵, respectively); 2 – DnaA B. licheniformis DSM13; 3 - DnaA thracis; B. thuringiensis serovar konkukian str. 97-27, B. cereus E33L; 4 - DnaA B. clausii KSM-K16; 5 - DnaA Staphylococcus saprophyticus subsp. saprophyticus ATCC 15305; 6 - DnaA Staphylococcus haemolyticus JCSC1435; 7 -DnaA Staphylococcus epidermidis ATCC 12228; 8 - DnaA Methylobacillus flagellatus KT; 9 - DnaA Haemophilus parasuis;10 - DnaA Vibrio harveyi; 11 - DnaA Vibrio fischeri ES114;12 - DnaA Pseudomonas fluorescens Pf-5;13 - DnaA Pseudomonas aeruginosa PAO1;14 – DnaA Oceanobacillus iheyensis;15 – DnaA B. halodurans C-125 (the level of identity, similarity and the E-value are 42%, 64%, and 9*10⁻⁹, respectively); 16 - DnaA Prochlorococcus marinus str. MIT 9312;17 - DnaA Desulfitobacterium hafniense DCB-2;18 – DnaA Geobacillus kaustophilus HTA426; 19 - DnaA Trichodesmium erythraeum IMS101; 20 – DnaA Nostoc sp. PCC 7120; 21 - DnaA Anabaena variabilis ATCC 29413.

pMAT13 pMAT14

Рис. 3. Результаты функционального анализа rep-области плазмиды pBS72 бактерий **В. subtilis бактерий В. subtilis.** Делеционные (варианты pMAT2 – pMAT11) и инсерционные (варианты pMAT12 – pMAT14) мутанты были изолированы в бактериях *E. coli* и проанализированы на способность реплицироваться в бактериях *B. subtilis*: "+" трансформирующая активность и стабильность наследования соответствует исходному варианту (вариантр pMTLBS72); "+/-" – трансформирующая активность и стабильность наследования на порядок ниже чем у исходного варианта; "-" – мутантные плазмиды не трансформируют бактерии B. subtilis, – места инсерций. Минимальный репликон плазмиды pBS72 соответствует варианту pMAT11.

Нами было показано, что ориентация клонированной rep-области не оказывает влияния на способность плазмиды наследоваться в клетках E. coli и B. subtilis. В следующей серии экспериментов было установлено, что эффективность трансформации клеток E. coli и *B. subtilis* препаратами плазмидной ДНК составляет 10^6 и 10^5 клеток на 1µg ДНК, соответственно.

Созданный вектор в равной степени пригоден для клонирования в системах E. coli и *B. subtilis.* При этом число плазмидных копий в реципиентных бактериях *E. coli* соответствует ColEI-репликону, а в бактериях *B. subtilis* - репликону pBS72 (5-6 копий). Полученный вектор характеризуются высокой емкостью (до 10 kb) и выраженной структурной и сегрегационной стабильностью в клетках бактериальных хозяев E. coli и B. subtilis. Для созданной конструкции известна полная нуклеотидная последовательность ДНК, что позволяет осуществлять с ней различного рода манипуляции, в том числе создавать новые векторные молекулы (например, векторы специального назначения), что и было предпринято в дальнейшем.

Варианты с измененным числом копий могут служить основой для конструирования векторных систем, а также для изучения тонких механизмов репликации и сегрегации. Для изменения числа копий мини-репликона плазмиды pBS72, детерминирующего устойчивость к хлорамфениколу в концентрации 5 мкг/мл использовали химический мутагенез in vitro (гидроксиламин). Мутантные конструкции были отобраны путем прямой селекции трансформантов *B. subtilis* 168 trpC2 на средах с повышенной концентрацией хлрамфеникола

(50 мкг/мл). Мутационные изменения, приводящие к увеличению числа копий плазмидного картированы путем секвенирования. На основании анализа репликона, были



Рис. 5. Локализация мутаций в пределах *гер*-области плазмиды pBS72. Обозначения мутаций: инсерции (Ω), делеции (Δ), транзиции и трансверсии (Θ).

в клетках E. coli и способного обеспечить базовый уровень экспрессии в клетках B. subtilis.



Рис. 4. Молекулярно-генетическая организация вёкторов общего назначения. На рисунке указана локализация сайтов рестрикции и детерминант: oriEc – ColE1-репликон, области инвертированного повтора oriV сайта и делецию последовательности dnaA-бокса обеспечивает наследование в клетках *E. coli*; oriV и Rep – *rep*-область плазмиды pBs72, обеспечивает наследование репликона в клетках *B. subtilis*; MCS - полилинкер размером 78 bp, несущий 16 сайтов, пригодных для молекулярного клонирования, фланкирован праймерами M13/pUC, расположен в Nтерминальной последовательности гена *lacZ'*; маркеры устойчивости к ампициллину (Amp) и хлорамфениколу (Cm), выражающиеся в бактериях E. coli и B. subtilis, соответственно.

Заключение

Система бирепликонных векторов была создана на базе репликона новой плазмиды тета-типа pBS72 и репликона плазмиды pBR322. Данные вектора эффективно трансформируют клетки *E. coli* и *B. subtilis* $(10^6 \text{ и } 10^5 \text{ клеток } \text{ на } 1 \text{ мкг ДНК})$, структурно и сегрегационно стабильны, однако копийность указанных векторов в клетках B. subtilis не велика (5-6 копий). С использованием химического мутагенеза удалось получить варианты, демонстрирующие устойчивость к повышенным концентрациям антибиотика.

электрофореграмм было установлено увеличение отношения фракций плазмидной ДНК к хромосомной от 2 до 10 раз по сравнению с исходным вариантом, что свидетельствовало об увеличении числа копий исследуемых мутантов.

Мутации были выявлены в области *dna*A-бокса, *ori*V-сайте и *rep*A-гене. В последовательности dnaA-бокса, примыкающего к сайту oriV, обнаружены три точечные делеционные мутации, причем одна из них, присутствовала во всех проанализированных вариантах. В области oriV достаточно часто обнаруживалась замена аденина на гуанин в последовательности инвертированного повтора (обнаружена у пяти из семи проанализированных мутантов). В пределах *гер*А-гена выявлены трансверсии и транзиции, приводящие к изменению в области домена полипептидной цепи RepA, предположительно обладающего ДНК-связывающей активностью, а также транзиции в области характерной для доменов с АТФ-азной активностью.

Подобно исходному мини-репликону плазмиды pBS72 все исследованные мутантные варианты характеризовались стабильностью наследования в клетках типового штамма B. subtilis 168 trpC2 и утрачивались с частотой более 90% из бактерий B. subtilis L1432, несущих мутацию гена *dnaB*19. Исключение составил вариант, содержащий транзицию в (стабильность наследования увеличилась в 10 раз). Исходя из возможных фукций белка DnaB, можно предположить, что изменение в области инициации репликации приводит не только к изменению числа копий, но также влияет на процессы распределения дочерних молекул плазмидной ДНК в процессе деления.

У всех мутантов были обнаружены изменения в терминальной области orf2. Поскольку в использованном мини-репликоне orf2 является неполной, а одна из делеций характерна для всех охарактеризованных мутантов, то возникшие изменения копийности могут быть связаны в т.ч. с функцией dnaA-бокса, локализованного в пределах orf2, и примыкающих к нему областей. Интересно, что одна из транзиций mut7 затрагивает центральный район инвертированного повтора области oriV (ttaaAatttaat \rightarrow ttaaGatttaat), и может изменять его предполагаемую функцию мишени для посадки регуляторной молекулы.

Помимо описанных выше мутаций у *mut*4 в пределах *rep*A-гена выявлена трансверсия G→T в позиции 286, приводящая к замене А→S (97) в области ДНК-связывающего домена полипептидной цепи RepA, а у *mut*7 - 4 транзиции $A \rightarrow G$ в позициях 82, 85, 152, 607, приводящие к аминокислотным заменам $K \rightarrow E$ (28), $R \rightarrow G$ (29), $E \rightarrow G$ (51) того же домена RepA, и в области домена, ответственного за АТФ-азную активность - N \rightarrow D (223). У *mut5* выявлена инсерция С между старт-кодоном *rep*A-гена и последовательностью Шайн-Дальгарно (RBS): 5'- gatcgcgggggCacattATG -3', что может изменить уровень экспрессии *rep*A-гена и, как следствие, концентрацию *Rep*A в клетке.

На следующем этапе работы были осуществлены эксперименты по установлении связи между типом мутационного изменения и его фенотипическим проявлением, детектируемым по уровню устойчивости к антибиотику, данные представлены на (рис 5).

References

- . Anagnostopoulos C., Spizizen J. // J. Bacteriol. 1961. Vol. 81, № 5. P. 741–746.
- Birnboim H. L. Doly J. // Nucl. Acids. Res. 1979. Vol. 7, № 6. P. 1513–1523.
- Bron S. Plasmids // Molecular Biological Methods for *Bacillus*. Ed. Harwood C.R. John Wiley and Sons Ltd, Chichester. 1990. p. 75-174.
- 4. Kozlovskiy Yu.E., Prozorov A.A. // Reports of AS USSR. 1981. Vol 258, № 6. P. 1457–1459 (in Russian).
- Lagodich A.V., Cherva E.A., Shtaniuk Ya.V., Prokulevich V.A., Fomichev Yu.K., Prozorov A.A., Titok M.A. // Molecular Biology. –2005. Vol. 39, № 2. P. 306–309.
- 6. Lagodich A.V., Shtaniuk Ya.V., Prozorov A.A., Titok M.A. // Molecular Biology. 2004. Vol. 38, № 3. P. 366–369.
- Sambrook J., Fritsch E., Maniatis T. Molecular cloning: a laboratory manual. 2nd ed./Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor Publications, NY.- 1989.-468 P.
- Titok M.A., Chapuis J., Selezneva Y.V., Lagodich A.V., Prokulevich V.A., Ehrlich S.D., Janniere L. // Plasmid. 2003. Vol. 49, № 1. P. 53–62.