УДК:577.2:579.61+579.62+579.64

Разработка, создание и исследование бактерий генетически модифицированных штаммов Escherichia coli, Bacillus subtilis и Azotobacter chroococcum с гиперэкспрессией генов протеиназы и целлюлазы

Ветюгов А.Д. Кирпичев П.А. Научный руководитель: Тарасов Сергей Сергеевич 1,2 ГБУДО "ЦМИНК КВАНТОРИУМ"; 2 ФГБОУ ВО "НГАТУ"

Направление: Науки о жизни

Введение: Разработка и создание генетически модифицированных (ГМ) штаммов бактерий является одной из важнейших задач современной молекулярной биологии и биоинженерии. Это позволяет относительно быстро получать микроорганизмы с заданными свойствами, которые можно использовать как в фундаментальной науке – для изучения генов и кодирующих их белков, так и в прикладной - получая важные для биотехнологии продукты. Бактерии родов Escherichia и Bacillus являются важнейшими микроорганизмами как в природе, так и для микробиома человека. Геномы, транскриптомы и основные реакции клеточного метаболизма этих бактерий хорошо изучены (Chen et al., 2007; Veith et al., 2004). Многие штаммы активно выделяют в среду культивирования ряд экзоферментов и метаболитов. Благодаря этой характеристике данные бактерии активно используются в промышленной биотехнологии для производства ферментов, рекомбинантных белков и целого ряда других химических веществ, которые широко используются в промышленности, сельском хозяйстве и медицине (Schallmey et al., 2004). Бактерии родов Bacillus и Azotobacter играют важнейшую роль в образовании ризосферы растений A.chroococcum поглощает большое количество азота и превращает его в более доступную для растений форму – аммиак. Кроме того, A.chroococcum вырабатывает гидролитические ферменты которые разрушают структурные компоненты клеточных стенок большинства грибов и играют важную роль в деградации мицелия, тем самым защищая растения от фитопатогенов

Использование микроорганизмов в качестве пробиотиков и биоудобрений сталкивается с проблемой их закрепления в микробиоме. Известно, что симбиомикроценозы животных, человека и ризосферы растений в большинстве случаев не принимают заносные штаммы микроорганизмов, что приводит к быстрому затуханию эффекта после окончания искусственного внесения штаммов. В данной работе мы попытались разработать штаммы микроорганизмов, которые не только бы улучшили процессы пищеварения животных, человека и работу ризосферы растений, но и были способны закрепиться в микробиоме. Разрабатываемые нами микроорганизмы получали дополнительные гены протеиназы и целлюлазы, что возможно способствовало бы улучшению процесса освоения бактериальных питательных субстратов. Таким образом данные бактерии являются потенциально полезными для естественного микробиома. А следовательно они, возможно, займут свою экологическую нишу, что приведет к постоянному эффекту пробиотика без дополнительного внесения микроорганизма в среду.

Основная часть: Для разработки генетических конструкций использовали генетическую базу данных на платформе NCBI. В качестве генов интереса использовали один из генов протеиназы кролика NC_067374.1, который способен расщеплять белки до пептидов и ген целлюлазы вешенки NW_023503158.1, являющийся гликозидазой и расщепляющий целлюлозу на начальных этапах. В качестве вектора доставки использовалась плазмида рАL2-Т. Для каждого гена подбирали пару праймеров, которые в дальнейшем использовали для его выделения in vitro. К праймерам добавляли последовательности сайтов рестрикции для создания у будущей генетической вставки липких концов. Рестриктазы подбирались таким образом, чтобы они вносили разрыв на плазмиде в области вставки будущего гена, но при этом не имели сайтов рестрикции в генах интереса и в других местах плазмиды. Были созданы генетические конструкции плазмидных векторов, в которые были встроены гены интереса. Данные векторы использовались в качестве биоинженерного проекта для осуществления генетической модификации плазмиды in vitro.

иРНК протеиназы извлекали из шоково-замороженных тканей поджелудочной железы кролика, а иРНК целлюлазы выделялась из вторичного мицелия вешенки, культивировавшейся на богатом целлюлозой субстрате. После выделения тотальной РНК проводили обратную транскрипцию. С помощью полученной кДНК на предыдущем этапе и вышеописанных пар праймеров проводили ПЦР для клонирования гена. Очищенные ампликоны и плазмиду обрабатывали рестриктазами АраІ, ЕсоRІ, МІчІ. Полученные фрагменты лигировали путём добавления Т4-ДНК-лигазы. Собранные векторы использовали для трансформации бактерий. Для создания ГМ-бактерий использовались штаммы *E.coli, В.subtilis* и *А.chroococcum*. Данным бактериям придавали компетентность и осуществляли трансформацию созданными векторами (Такаhashi et al., 1983; Bernard et al., 1985). Затем трансформируемую культуру клеток высевали на твердую питательную среду с ампициллином.

В результате эксперимента были созданы штаммы *E.coli*, экспрессирующие гены интереса в суспензиях, содержащих белок и целлюлозу, что свидетельствует о работе собранной генетической конструкции в клетках бактерий. Установлена способность ГМ микроорганизмов, содержащих ген протеиназы, повышенно расщеплять белковый субстрат по сравнению с контролем, т.е. не модифицированными штаммами. При внесении в среду целлюлозосодержащего субстрата его масса уменьшалась, а следовательно ГМ штамм был способен расщеплять целлюлозу. Оценка ферментативной активности у ГМ штаммов свидетельствует о том, что в данных клетках вставленные векторы давали работоспособный белковый продукт, который поступал в суспензиальную среду и не требовал каких либо сложных систем посттрансляционной модификации.

Выводы:

- Разработаны генетические конструкции, несущие гены интереса на основе вектора pla2-T с использованием рестриктаз ApaI, EcoRI, MluI методами in silico;
- Созданы генетические конструкции, несущие гены интереса;
- Успешно трансформирована культура *E.coli* полученными плазмидами;
- Изучена экспрессия генов интереса и активность исследуемых ферментов у *E.coli*, *B.subtilis* и *A.chroococcum*. У культуры *E.coli* зафиксирована экспрессия генов интереса и повышенная активность исследуемых ферментов

Список литературы

- 1. Закатаева Н.П. Применение стратегий метаболической инженерии для генетического конструирования штаммов-продуцентов пуриновых производных на основе Bacillus: дис. ...док. биол. наук: 1.5.7. АО "АГРИ", Москва, 2022 196 с.
- 2. Bernard R. Glick. Transformation of Azotobacter vinelandii with plasmid DNA. Journal of Bacteriology. 1985
- 3. Chen X.H., Koumoutsi A., Scholz R., Eisenreich A., Schneider K., Heinemeyer I. et al. (2007) Comparative analysis of the complete genome sequence of the plant growth promoting Bacillus amyloliquefaciens FZB42. Nat Biotechnol. 25(9):1007-14.
- 4. Veith B., Herzberg C., Steckel S., Feesche J., Maurer K.H., Ehrenreich P. et al. (2004). The complete genome sequence of Bacillus licheniformis DSM13, an organism with great industrial potential. J Mol Microbiol Biotechnol. 7(4):204-11. Schallmey M., Singh A., Ward O.P. (2004). Developments in the use of Bacillus species for industrial production. Can J Microbiol. 50:1–17.
- 5. Sumbul A, Ansari RA, Rizvi R, Mahmood I. Azotobacter: A potential bio-fertilizer for soil and plant health management. Saudi J Biol Sci. 2020 Dec;27(12):3634-3640.
- 6. Takahashi W, Yamagata H, Yamaguchi K, Tsukagoshi N, Udaka S. Genetic transformation of Bacillus brevis 47, a protein-secreting bacterium, by plasmid DNA. J Bacteriol. 1983 Dec;156(3):1130-4. doi:10.1128/jb.156.3.1130-1134.1983.

Авторы	Ветюгов А.Д.
	Кирпичев П.А.
Научный руководитель	Тарасов С.С