



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 102391370 B

(45) 授权公告日 2013. 07. 17

(21) 申请号 201110359871. 9

(22) 申请日 2004. 11. 16

(62) 分案原申请数据

200410068195. X 2004. 11. 16

(73) 专利权人 上海高科联合生物技术研发有限
公司

地址 201206 上海市浦东新区金港路 501 号
B 座 3 楼

(72) 发明人 黄青山 李国栋

(51) Int. Cl.

C07K 14/46 (2006. 01)

A61K 38/17 (2006. 01)

A61P 31/04 (2006. 01)

A61P 31/10 (2006. 01)

(56) 对比文件

US 5789542 A, 1998. 08. 04,

US 6316594 B1, 2001. 11. 13,

US 6566334 B1, 2003. 05. 20,

审查员 陈中伟

权利要求书1页 说明书11页
序列表4页 附图1页

(54) 发明名称

一种抗菌肽及其制备方法和应用

(57) 摘要

本发明提供一组新的抗菌肽, 这些抗菌肽具有比天然抗菌肽更强的杀菌活性, 对各种致病菌的杀灭效果都很好。本发明还公开了该组抗菌肽的制备方法, 可以用固相化学法合成, 也可以通过基因工程表达获得。本发明合成抗菌肽可以用于制备治疗革兰氏阳性菌、革兰氏阴性菌或真菌感染引起的疾病的药物。

1. 一种抗菌肽,其特征在于,所述抗菌肽的氨基酸序列为序列表中所示的 SEQ ID No. 2。
2. 权利要求 1 所述抗菌肽在制备治疗革兰氏阳性菌、革兰氏阴性菌或真菌感染的药物中的应用。

一种抗菌肽及其制备方法和应用

[0001] 本申请是申请号为 200910223409.9、申请日为 2004 年 11 月 16 日、发明名称为一组新的抗菌肽及其制备方法和应用的分案申请的再次分案申请。

技术领域

[0002] 本发明涉及一种抗菌肽、其制备方法及在制备治疗细菌、真菌、病毒感染的药物中的应用。

背景技术

[0003] 抗菌肽是生物体经诱导产生的一种具有生物活性的小分子多肽，一般由 20-60 个氨基酸组成，分子量在 2000-7000D 左右。随着医学免疫学和分子生物学的迅速发展，抗菌肽的研究越来越成为生物技术与生物医药领域中的热门课题。至今为止，在许多动物（尤其是昆虫）、植物、微生物和人体上已发现了超过 200 多种抗菌肽，这类短肽不仅对细菌、真菌有广谱的杀菌作用，而且对病毒、原虫及癌细胞也有攻击作用。临床试验也表明，在机体感染病菌或可能导致病菌感染的情况下，抗菌肽能快速杀灭已侵入的病菌，并且能阻止病菌的继续侵染。

[0004] 随着对抗菌肽一级结构和高级结构研究的不断深入，已有许多研究者对这些抗菌肽的结构和功能进行研究，发现在模拟膜的疏水环境下，分子中的 α -螺旋度与其杀菌活性密切相关。另外研究结果表明抗菌肽是通过破坏膜的完整性使得细菌细胞膜渗漏而杀死细菌 (Nakajima Y. et al., J. Biol. Chem, 262 :1665-1669 ;Zasl off M. Nature, 2002, 415 :389-395)。因此有人试图通过增加分子中 α -螺旋结构或提高多肽中含正电荷氨基酸的比例来寻找更强抗菌活性的多肽 (Broth W. B. et al., Antimicrobial Agents Chemotherapy, 2001, 45 :1894-1895 ;Hong S. Y. et al., Peptides, 2001, 22 :1669-1674)。

[0005] 美国专利 6,316,594 公开了天然抗菌肽 parasin I，它是一种新的从鲟鱼中分离出来的，是由鲟鱼在表皮损伤时为防止微生物的入侵其上皮粘膜层产生出一种具有很强抗菌作用的多肽，属于 α -螺旋抗菌肽，分子量为 2000.4Da，由 19 个氨基酸残基组成，序列为：Lys Gly Arg Gly Lys Gln Gly Gly Lys Val Arg Ala Lys Ala Lys Thr Arg Ser Ser。尽管专利文献中的 Parasin I 对微生物表现出非常有效的广谱抗菌活性，包括革兰阳性和革兰阴性细菌以及真菌，而且没有任何溶血性。它合成的衍生物也具有有效的活性。但是在我们的实验中却发现其杀菌活性较低，天然序列很难应用于临床，但是 Parasin I 基本没有溶血性，它的一些相关的序列改造和功能应用方面的开发还进行的较少。

[0006] 所以本发明想通过对 Parasin I 序列的改造，得到杀菌活性更强的有药用开发价值的抗菌肽，即可以形成新的专利技术。

发明内容

[0007] 本发明需要解决的技术问题之一是提供一组抗菌肽。

[0008] 本发明需要解决的技术问题之二是提供一组抗菌肽的制备方法。

[0009] 本发明需要解决的技术问题之三是公开所述抗菌肽的应用。

[0010] 本发明的发明构思是这样的：我们在经过多次试验后发现在 Parasin I 序列中间隔插入疏水性氨基酸和带正电荷的氨基酸后，形成两个疏水氨基酸和两个正电荷氨基酸交替排布的序列，这样的结构减低毒性并提高杀菌活性。经过改造后筛选到以下 12 条序列，抑杀菌试验证明其杀菌活性有较大的提高。而溶血毒性基本没有变化，非常有希望用于治疗细菌感染的新药的开发。

[0011] 本发明提供的抗菌肽是在对天然抗菌肽的序列、结构分析的基础上设计合成的，它们的这一系列序列被命名为 GKV，序列如下：

[0012] GKV-1 :Lys Gly Ala Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Gly Lys Lys Val Ala Arg Lys Ala Leu Lys Arg Ala Gly Lys

[0013] GKV-2 :Lys Gly Gly Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Gly Lys Lys Leu Ala Arg Lys Ala Leu Lys Arg Ala Gly Arg

[0014] GKV-3 :Lys Gly Gly Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Gly Lys Lys Leu Ala Arg Lys Ala Leu Lys

[0015] GKV-4 :Lys Gly Val Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Cys Lys Lys Leu Ala Arg Lys Ala Leu Lys

[0016] GKV-5 :Lys Gly Ala Arg Arg Gly Ala Lys Arg Gly Gly Lys Lys Leu Ala Arg Lys Ala Leu Lys

[0017] GKV-6 :Lys Gly Ala Arg Arg Leu Ala Lys Arg Ser Gly Lys Lys Val Ala Arg Lys Ala Gly Arg

[0018] GKV-7 :Lys Phe Ala Arg Arg Leu Ala Lys Arg Leu Gly Lys Lys Val Ala Arg Lys Leu Gly Arg

[0019] GKV-8 :Lys Phe Leu Arg Arg Leu Ile Lys Arg Leu Val Lys Lys Val Leu Arg Lys Leu Gly Arg

[0020] GKV-9 :Lys Ala Ala Lys Lys Ala Ala Lys Arg Ala Ala Lys Lys Ala Thr Arg

[0021] GKV-10 :Lys Ala Leu Lys Lys Ala Leu Lys Arg Ala Leu Lys Lys Ala Leu Arg

[0022] GKV-11 :Lys Gly Leu Lys Lys Gly Leu Lys Arg Gly Leu Lys Lys Gly Leu Arg

[0023] GKV-12 :Lys Ala Thr Lys Lys Ala Leu Lys ArgAla Gly Lys Lys Ala Thr Arg

[0024] 本发明提供的一组抗菌肽，其制备方法可以是固相化学法，也可以将抗菌肽的编码基因克隆到载体上，然后在宿主细胞中表达后获得。其中表达载体可以是质粒或病毒中的一种，宿主细胞可以是原核细胞，包括大肠杆菌、枯草芽孢杆菌等，宿主细胞也可以是真核细胞、包括酵母细胞、植物细胞、昆虫细胞和哺乳动物细胞等。制备的抗菌肽可通过质谱鉴定。

[0025] 为了深入研究本发明这类生物学活性抗菌肽的结构与功能关系，利用美国应用系统生物公司生产的 Pioneer 多肽合成仪制备本发明公开的一组抗菌肽和作为对照的抗菌肽，以进行研究。

[0026] 利用 96 孔板法检测多肽的杀菌活性 (In Yup Park etc ;FEBS Letters ; 437 (1998) 258-262) 以预先合成的天然抗菌肽 GramicidinS, parasinI, magaininII 为对照，进行杀菌活性检测。结果表明本发明抗菌肽的杀菌活性强于所述三种天然抗菌肽的杀

菌活性。

[0027] 抗菌肽在高效杀菌的同时也有可能作用于高等有机体包括人体细胞,因为抗菌肽的作用方式都是在细胞膜上穿孔使得细胞发生渗漏死亡。所以把抗菌肽能否使红细胞发生渗漏作为其是否有毒性的一个标准,如果抗菌肽能使红细胞中的血红蛋白发生渗漏,就可以通过检测 OD₄₉₀ 值确定毒性的大小。因此本发明还检测了抗菌肽对人体红细胞的溶血活性,实验表明,抗菌肽溶血率值很低,证实本发明抗菌肽的溶血毒性极小。

[0028] 此外,又对本发明抗菌肽进行动物体内急性毒性试验,证明抗菌肽无毒性作用。又进行抗菌肽对小白鼠急性感染金黄色葡萄球菌的抑制作用的试验,表明抗菌肽对金黄色葡萄球菌感染有显著的抑制作用。

[0029] 本发明提供一组新的人工设计合成的抗菌肽。可方便地采用固相化学法制备或将编码抗菌肽的基因克隆到载体上,然后进入宿主细胞中表达后获得。该抗菌肽对革兰氏阴性菌、革兰氏阳性菌、真菌、病毒具有广谱杀伤活性,并较天然抗菌肽有更强的杀菌活性,但对动、植物细胞无任何毒害作用。并通过抗菌肽对金黄色葡萄球菌急性感染杀菌活性的小鼠试验显示抗菌肽给予 0.25mg/kg 剂量,就能达到 100% 杀菌抑制率,而作为杀灭金黄色葡萄球菌特效药的万古霉素要给予 4.0mg/kg 剂量才能达到 100% 的杀菌抑制率,表明本发明抗菌肽对金黄色葡萄球菌急性感染有很显著的杀菌效果,因此本发明抗菌肽可应用于制备治疗革兰氏阳性菌、革兰氏阴性菌或真菌感染引起的疾病的药物。

附图说明

[0030] 图 1 是抗菌肽 GKV-4 的质谱图。

具体实施方式

[0031] 实施例 1 抗菌肽的固相化学合成制备及分离纯化

[0032] 按上述序列制备 GKV-1 到 GKV-12,同时制备 GramicidinS, parasinI 和 magaininII 作为对照。

[0033] GramicidinS 的序列:

[0034] Val Orn Leu Phe Pro Val Orn Leu Phe Pro

[0035] ParasinI 的序列

[0036] Lys Gly Arg Gly Lys Gln Gly Gly Lys Val Arg Ala Lys Ala Lys Thr Arg Ser Ser

[0037] magaininII 的序列:

[0038] Gly Ile Gly Lys Phe Leu His Ser Ala Lys Lys Phe Gly Lys Ala Phe Val Gly Glu

[0039] Ile MetAsn Ser

[0040] 本实施例采用固相化学法合成,所用仪器为美国应用生物系统公司生产的 Pioneer 多肽合成仪。合成的多肽经过高浓度的 TFA 剪切后,用反向柱纯化,纯化后的多肽通过质谱鉴定。具体试验步骤如下:

[0041] 1、抗菌肽的制备(以制备 0.1mmol 量的 GKV-1 为例)

[0042] 以下所有制备抗菌肽的试剂均购于美国应用生物系统公司。

[0043] 制备的 GKV-1 多肽序列为

[0044] N-Lys Gly Val Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Cys Lys Lys Leu Ala Arg Lys Ala Leu Lys-C

[0045] 制备从 C 端到 N 端逐个进行,由合成仪自动控制。首先称量 0.1mmol 的结合了第一个氨基酸即 Arg 的树脂(购于美国应用生物系统公司),装柱,再用 20%哌啶二甲基甲酰胺溶液脱保护,二甲基甲酰胺清洗,9-芴甲氧羰基(Fmoc)保护的游离氨基酸溶解于碳二亚胺(DCC),羟基苯并三唑(HOBt)/二异丙基乙基胺(DIPEA),溶解后的溶液在柱上循环偶合反应 30 分钟,二甲基甲酰胺清洗重复以上脱保护到偶合反应步骤直到制备结束(具体操作步骤见 pioneer 多肽合成仪操作指南)。

[0046] 制备后的多肽经如下步骤剪切:

[0047] 取下反应后的树脂,加入 B 型剪切液(88%三氟乙酸,5%苯酚,5%水,2%三异丙基硅烷),室温反应 2 小时,过滤,滤出液中加入 10 倍体积的预冷无水乙醚,4000 转/分钟离心 10 分钟,收集沉淀并室温干燥。

[0048] 2、抗菌肽纯化

[0049] 称量一定量干燥后的多肽,溶于 0.1%三氟乙酸,样品处理后经反向柱分离(洗脱液为含 80%乙氰的 0.1%三氟乙酸),收集洗脱峰。

[0050] 实施例 2 抗菌肽 GKV-4 基因在大肠杆菌中的表达

[0051] 首先设计合成编码抗菌肽的 GKV-4 基因,将其克隆到 pGEX-4T1 载体上(购自 Amersham Pharmacia Biotech 公司),然后转化大肠杆菌 JM109,经 IPTG 诱导表达 GST-GKV-4 融合蛋白,再经凝血酶切割后,得抗菌肽 GKV-4。

[0052] 实施例中使用的 ATP, IPTG, T₄ 多聚核苷酸激酶、T₄ DNA 连接酶, Klenow 酶、限制性内切酶除特别指明外均为 BIOLAB 公司产品,割胶回收试剂盒为上海生工公司产品,寡聚核苷酸为上海生工生物工程技术有限公司合成。凝血酶剪切试剂盒购于 SIGMA 公司。

[0053] 有关 DNA 的分离、纯化、PCR 扩增、酶解、质粒转化宿主菌、片段回收、连接等分子克隆操作均按照 J. 沙姆布鲁克等编著的《分子克隆实验指南》进行。大肠杆菌 JM109 培养在液体或固体的 LB 培养基中。

[0054] 采用大肠杆菌偏爱的密码子设计编码优选抗菌肽 GKV-4 基因的 DNA 序列,序列如下。在抗菌肽 GKV-4 基因的 5' 端引入酶切位点 BamHI (GGATCC),在 3' 端加上终止密码子 (TAG),所得构建基因的长度为 72bp。

[0055] 通过 DNA 合成仪直接合成该核苷酸片断。首先用 PCR 方法对基因进行扩增。设计一对引物:5' -CCTAGGTTTCCACA-3' 和 5' -GATGAAGTTTCG-3'。PCR 反应条件如下:94℃, 30 秒;45℃, 45 秒;72℃, 30 秒;反应 30 个循环。PCR 反应后将该片断经过 Klenow 酶补平后用 BamHI 酶切,酶切片断经过割胶回收后(割胶回收操作参照试剂盒操作说明)与 pGEX-4T1 载体的 BamHI 和 SmaI 的双酶切片断连接后转化大肠杆菌 JM109,转化子通过 SmaI 酶切鉴定、筛选。转化子经过 IPTG 诱导表达 GST-GKV-4 融合蛋白。融合蛋白用 GST 亲和柱纯化后经凝血酶切割后得到抗菌肽 GKV-4,具体操作参照试剂盒操作说明。

[0056] GKV-4 蛋白序列:

[0057] Lys Gly Val Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Cys Lys Lys Leu Ala Arg Lys Ala Leu Lys

[0058] 编码 GKV-4 的核苷酸序列：

[0059] AAAGGTGTTTCGTAAAGGCGCCAAACGCCAGGGTTGCAAGAACTTGCCCGTAAGGCTTTGAAG

[0060] 实施例 3 抗菌肽 GKV-4 基因在酵母细胞中的表达

[0061] 本实施例中使用的 ATP, IPTG, T₄ 多聚核苷酸激酶、T₄DNA 连接酶, Klenow 酶、限制性内切酶除特别指明外均为 BIOLAB 公司产品, 割胶回收试剂盒为上海生工公司产品, 寡聚核苷酸为上海生工生物工程技术有限公司合成。凝血酶剪切试剂盒购于 SIGMA 公司。

[0062] 设计合成编码抗菌肽的 GKV-4 基因, 经过 BamHI 酶切与编码 GST 的 DNA 序列连接, 后将其连接到质粒 pBluescriptSKII (购自美国 Stratagene 公司) 中, 转化大肠杆菌 DH5 α (购自武汉大学菌种保藏中心), 提取质粒经过测序证明序列正确后, 质粒经过 EcoRI, XhoI 酶切后连接到 pPIC9 载体 (购自美国 Invitrogen 公司) 中, 后转化毕氏酵母菌株 KM71 (购自美国 Invitrogen 公司), 甲醇诱导表达融合蛋白 GST-GKV-4。

[0063] 有关 DNA 的分离、纯化、PCR 扩增、酶解、质粒转化宿主菌、片段回收、连接等分子克隆操作均按照 J. 沙姆布鲁克等编著的《分子克隆实验指南》进行。毕氏酵母菌株 KM71 培养在液体或固体的 BMGY 培养基中, 甲醇诱导表达融合蛋白 GST-GKV-4 时酵母菌株培养在 BMMY 培养基中, 每隔 24 小时补加甲醇至终浓度为 1%。

[0064] 采用酵母菌偏爱的密码子设计编码优选抗菌肽 GKV-4 及 GST 的 DNA 序列。在抗菌肽 GKV-4 基因的 5' 端引入酶切位点 BamHI (GGATCC), 在 3' 端加上终止密码子 (TAG) 及 EcoRI 酶切位点 (GAATCC), 所得构建基因的长度为 78bp, 同时在 GKV-4 基因前段接编码 GST 的 DNA 序列, 同时在 GST 的 DNA 序列的 5' 端加了一个 XhoI 酶切位点。

[0065] GKV-4 核苷酸片断的制备: 通过 DNA 合成仪直接合成编码 GKV-4 核苷酸片断。然后用 PCR 方法对基因进行扩增。设计一对引物 5' -CCTAGGTTTCCACA-3', 和 5, -CTTAAGGATGAAGTTTCG-3'。PCR 反应条件如下: 94 $^{\circ}$ C, 30 秒; 45 $^{\circ}$ C, 45 秒; 72 $^{\circ}$ C, 30 秒; 反应 35 个循环。

[0066] 编码 GST 的 DNA 序列的的制备: 设计一对引物

[0067] 5' -CTCGAGATGTCCCCTATACTAGGTT-3'

[0068] 5' -CAGTGCTACGCCGCGAG-3'

[0069] 用以上引物扩增 pGEX-4T1 载体。PCR 反应条件如下: 94 $^{\circ}$ C, 30 秒; 45 $^{\circ}$ C, 45 秒; 72 $^{\circ}$ C, 60 秒; 反应 30 个循环。

[0070] 扩增片段与质粒的连接: 将 GKV-4 的 PCR 扩增片断经过 Klenow 酶补平后用 BamHI 和 EcoRI 酶切, 酶切片断经过割胶回收后 (割胶回收操作参照试剂盒操作说明) 与编码 GST 的 DNA 扩增序列的 BamHI 和 XhoI 酶切回收片段连接后与 pBluescriptSKII 的 XhoI 和 EcoRI 酶切回收片段连接。连接产物转化大肠杆菌 DH5 α , 转化子经过抗性、蓝白斑、酶切鉴定后, 进一步经过测序确定表达序列正确。提取质粒经 XhoI 和 EcoRI 酶切回收小片段, 与 pPIC9 的 XhoI 和 EcoRI 酶切连接构建成表达质粒 pPIC9-gst-GKV-4, 转化大肠杆菌 DH5 α 。后经氨苄青霉素抗性筛选转化子。按文献报道的方法 (Clare JJ, etc., Gene, 1991, 105: 205-212) 制备毕氏酵母 KM71 的感受态细胞, 并将 SacI 单酶切的线性化重组质粒 pPIC9-gst-GKV-4 经电转化导入感受态细胞, 电转化的条件为 1.5KV, 22.5uF。将电转化的酵母细胞涂板于 YPD 平板, 30 $^{\circ}$ C 培养两天后, 筛选表达融合蛋白的阳性克隆。

[0071] 转化子经过甲醇诱导表达 GST-GKV-4 融合蛋白。融合蛋白用 GST 亲和柱纯化后经

凝血酶切割后得到抗菌肽 GKV-4, 具体操作参照试剂盒操作说明。

[0072] GST-GKV-4 融合蛋白序列:

[0073] Leu Glu Met Ser Pro Ile Leu Gly Tyr Trp Lys Ile Lys Gly Leu Val Gln Pro Thr Arg Leu Leu Leu

[0074] Glu Tyr Leu Glu Glu Lys Tyr Glu Glu His Leu Tyr Glu Arg Asp Glu Gly Asp Lys Trp Arg Asn Lys

[0075] Lys Phe Glu Leu Gly Leu Glu Phe Pro Asn Leu Pro Tyr Tyr Ile Asp Gly Asp Val Lys Leu The Gln

[0076] Ser Met Ala Ile Ile Arg Tyr Ile Ala Asp Lys His Asn Met Leu Gly Gly Cys Pro Lys Glu Arg Ala

[0077] Glu Ile Ser Met Leu Glu Gly Ala Val Leu Asp Ile Arg Tyr Gly Val Ser Arg Ile Ala Tyr Ser Lys

[0078] Asp Phe Glu The Leu Lys Val Asp Phe Leu Ser Lys Leu Pro Glu Met Leu Lys Met Phe Glu Asp Arg

[0079] Leu Cys His Lys The Tyr Leu Asn Gly Asp His Val The His Pro Asp Phe Met Leu Tyr Asp Ala Leu

[0080] Asp Val Val Leu Tyr Met Asp Pro Met Cys Leu Asp Ala Phe Pro Lys Leu Val Cys Phe Lys Lys Arg

[0081] Ile Glu Ala Ile Pro Gln Ile Asp Lys Tyr Leu Lys Ser Ser Lys Tyr Ile Ala Trp Pro Leu Gln Gly

[0082] Trp Gln Ala The Phe Gly Gly Gly Asp His Pro Pro Lys Ser Asp Leu Val Pro Arg Gly Ser

[0083] Lys Gly Val Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Cys Lys Lys Leu Ala Arg Lys Ala Leu Lys

[0084] GST-GK V-4 核苷酸序列:

[0085] CTCGAGATGTCCCCTATACTAGGTTATTGGAAAATTAAGGGCCTTGTGC

[0086] AACCCACTCGACTTCTTTTGGAAATATCTTGAAGAAAAATATGAAGAGC

[0087] ATTTGTATGAGCGCGATGAAGGTGATAAATGGCGAAAACAAAAAGTTTG

[0088] AATTGGGTTTGGAGTTTCCCAATCTTCCTTATTATATTGATGGTGATGTT

[0089] AAATTAACACAGTCTATGGCCATCATACTTATATAGCTGACAAGCACA

[0090] ACATGTTGGGTGGTTGTCCAAAAGAGCGTGCAGAGATTTCAATGCTTG

[0091] AAGGAGCGGTTTTGGATATTAGATACGGTGTTCGAGAATTGCATATAG

[0092] TAAAGACTTTGAAACTCTCAAAGTTGATTTTCTTAGCAAGCTACCTGAA

[0093] ATGCTGAAAATGTTTGAAGATCGTTTATGTCATAAAACATATTTAAATGG

[0094] TGATCATGTAACCCATCCTGACTTCATGTTGTATGACGCTTTGATGTTG

[0095] TTTTATACATGGACCCAATGTGCCTGGATGCGTTCCCAAAATTAGTTTGT

[0096] TTTAAAAAACGTATTGAAGCTATCCACAAAATTGATAAGTACTTGAAATC

[0097] CAGCAAGTATATAGCATGGCCTTTGCAGGGCTGGCAAGCCACGTTTGGT

[0098] GGTGGCGACCATCCTCCAAAATCGGATCTGGTTCGCGTAAAGGTGTTTC

[0099] GTAAAGGCGCCAAACGCCAGGGTTGCAAGAACTTGCCCGTAAGGCTT

[0100] TGAAGTAGGAATTC

[0101] 实施例 4 抗菌肽的鉴定

[0102] 如图 1 所示,制备的抗菌肽 GKV-4 经过质谱分析,GKV-4 在质谱图中显示的分子量为 2324.0。由多肽序列计算出的理论值为 2324.0。证明制备的多肽即为设计的 GKV-4 抗菌肽。鉴定合格的抗菌肽产物备用。

[0103] 抗菌肽 GKV-1, GKV-2 及本发明公开的其它抗菌肽,天然抗菌肽 GramicidinS, parasinI 和 magaininII 可以采用 GKV-4 抗菌肽的制备方法制备。

[0104] 实施例 5 抗菌肽的杀菌活性检测

[0105] 以下实施例中所使用的各种菌株购于中国生物制品检定所。

[0106] 采用 96 孔板法对抗菌肽的杀菌活性进行检测,并用固相化学法合成的抗菌肽 GramicidinS(S), parasinI (I) 和 magaininII (II) 作为对照,并用固相化学合成法合成本发明中的 12 条抗菌肽 GKV-1 到 GKV-12,检测它们的杀菌活性。

[0107] 按以下步骤进行测定抗菌肽的杀菌活性:

[0108] 菌种复苏,接种斜面 37°C 培养过夜,挑菌于普通 LB 培养基中,37°C 培养过夜,稀释菌液使菌浓度为 10^4 - 10^5 CFU/ml,按每孔 100u1 菌液接种于 96 孔板中,将多肽以一定比例稀释后,每孔中加入 10u1,将 96 孔板置于 37°C 培养过夜,酶标仪检测 OD₆₂₀ 值 (In Yup Park etc ;FEBS Letters ;437(1998) 258-262)。检测结果见表 1。

[0109] 含有抗菌肽的细菌的生长浓度 (OD₆₂₀) 与不加抗菌肽的细菌的生长浓度的比值大于 90% 时的抗菌肽浓度即为最小抑菌浓度 (最小抑菌浓度 (MIC) 定义为显著抑制细菌生长的最低的浓度)。

[0110] 表 1 几种抗菌肽对不同细菌的抗菌活性最小抑菌浓度 (ug/ml) 的比较

[0111]

	革兰氏阳性菌			革兰氏阴性菌					真菌		
	金黄色葡萄球菌 CMCC26003	枯草杆菌 DS430	短小芽孢杆菌 CMCC63202	溶壁微球菌 S1.634	藤黄微球菌 CMCC28001	大肠杆菌 ATCC8099	肺炎克雷伯氏菌 CMCC46117	乙型副伤寒沙门氏菌 CMCC50094	绿脓杆菌 CMCC10104	白色念珠菌 ATCC10231	啤酒酵母 ATCC9736
S	6	24	24	12	24	>100	>100	48	>100	>100	>100
I	12	12	24	12	24	24	24	24	48	48	48
II	12	>100	48	24	48	48	24	48	>100	>100	>100
V1	3	3	6	3	3	1.5	0.75	1.5	6	12	12
V2	6	3	3	3	3	12	12	6	24	24	24
V3	3	1.5	6	12	6	1.5	3	12	24	48	48
V4	1.5	0.75	1.5	0.75	0.4	3	3	1.5	6	12	12
V5	3	3	1.5	6	6	6	12	12	24	>100	>100
V6	6	6	12	6	3	12	12	1.5	12	48	48
V7	12	3	6	6	48	12	12	1.5	48	48	48
V8	1.5	3	12	0.4	3	6	12	12	24	>100	>100
V9	0.75	6	24	1.5	3	12	6	12	48	48	48
V10	12	24	12	6	6	12	12	6	48	6	6
V11	3	6	0.75	6	3	12	12	1.5	12	24	48
V12	6	12	12	6	3	0.75	12	1.5	6	3	3

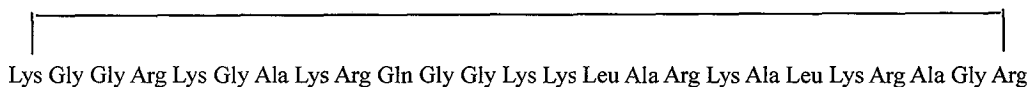
[0112] 上表中的的最小抑菌浓度值越小,则代表抗菌能力越强,从上表可以看出,本发明的抗菌肽的MIC比GramicidinS, parasinI 和 magaininII 均要小,特别是对革兰氏阴性菌的效果,本发明的抗菌肽的抗菌能力大大强于对比的三条抗菌肽。

[0113] 实施例6 抗菌肽功能等同物——环化衍生物的杀菌活性检测

[0114] 设计合成抗菌肽功能等同物:环化GK-20 衍生物,合成方法见美国应用生物系统公司(Applied Biosystems)pioneer 多肽合成仪操作指南。合成产物经过分离纯化(同实施例1)后,检测了衍生物的最小抑菌浓度,杀菌活性检测同实施例4,检测结果见表2。环化GKV-2 衍生物的序列如下:

[0115] GKV-2:

[0116]



[0117] 表 2 抗菌肽 GKV-2 功能等同物对不同细菌的最小抑菌浓度 (MIC)

[0118]

菌株名称	抗菌肽的最小抑菌浓度 (ug/ml)	
	GKV-2	
革 兰 氏 阳 性 菌	金黄色葡萄球菌 CMCC26003	0.75
	枯草杆菌 DB430	1.5
	短小芽孢杆菌 CMCC63202	6
	溶壁微球菌 S1.634	3
	藤黄微球菌 CMCC28001	6
革 兰 氏 阴 性 菌	大肠杆菌 ATCC8099	6
	肺炎克雷伯氏菌 CMCC46117	6
	乙型副伤寒沙门氏菌 CMCC50094	12
	绿脓杆菌 CMCC10104	6
真 菌	白色念珠菌 ATCC10231	24
	啤酒酵母 ATCC9736	24

[0119] 实施例 3 体外溶血活性检测

[0120] 本实施例用于检测抗菌肽对人体红细胞是否具有溶血活性,并用固相化学法合成的抗菌肽 GramicidinS, parasinI 和 magaininII 作为对照。使用的的血样取于正常人血。

[0121] 抗菌肽溶血活性的检测步骤是:

[0122] 4% 的新鲜红细胞悬液在 414nm 下血红蛋白的释放来检测的。人红细胞经 PBS(PBS :35mM 磷酸缓冲液 /0.15MNaCl, PH7.0) 洗涤,取 100ul 的 8% 人红细胞悬液于 96 孔板中,每孔中加入 100ul 抗菌肽溶液,37℃ 一小时后,1500rpm 离心 5 分钟,转移 100ul 上清于新的 96 孔板中,通过酶标仪检测 414nm 下的吸收。阴性对照用 PBS,阳性对照用 0.1% TritonX-100。检测结果见表 2

[0123] 表 3 五种抗菌肽溶血活性检测结果

[0124]

抗菌肽浓度 (ug/ml)	溶血率 (%)				
	GramicidinS	parasinI	magaininII	GKV-1	GKV-3
12.5	0.6	0	0	0	0
25	3.1	0	0	0	0
50	24.6	0	0.9	0	0
100	100	0.03	3.3	0.03	0.05
200	100	0.3	11.5	0.5	0.4
500	100	6.0	40.0	8.0	6.0

[0125] 表 2 中抗菌肽的溶血率值越小,则代表抗菌肽的溶血毒性越小。

[0126] 实施例 7 动物体内急性毒性试验

[0127] 本实施例用以检测抗菌肽对动物的毒性,并用固相化学法合成的抗菌肽 GramicidinS, parasinI 和 magaininII 作为对照,测定本发明提供的抗菌肽 GKV-1, GKV-2 和 GKV-4 的毒性。

[0128] 采用昆明小白鼠 60 只,雌雄各半,体重 33.5 ± 0.25 g,抗菌肽按 1mg/kg 剂量,每日一次连续 7 天经肌注小白鼠,观察动物在最大剂量下毒性反应。实验结果表明,动物经肌注抗菌肽 7 天后,无异常反应,活动正常。经 7 天观察,60 只小白鼠全部存活。证明抗菌肽无毒性作用。

[0129] 实施例 8 抗菌肽和万古霉素对小鼠金黄色葡萄球菌感染模型抑制效果的比较

[0130] 使用昆明小白鼠的金黄色葡萄球菌急性感染模型,实验步骤如下:

[0131] 将金黄色葡萄球菌 CMCC26003 置于含 5%猪胃粘液素的小牛肉灌输肉汤里,振荡培养过夜。体重大约 32.6 ± 0.25 g 的小鼠腹腔内注射 10^6-10^7 存活细胞,每个处理组里有 3 个小鼠。静脉注射抗菌肽 GKV-1 和 GKV-3(分别溶于 0.1 毫升 5%右旋糖里供注射),在 10 分钟里注射。皮下注射万古霉素(万古霉素对小鼠皮下给药是完全可生物利用的,不论皮下给予或静脉给予有相似的活性)。

[0132] 表 4 抗菌肽 GKV-1、GKV-3 和万古霉素对金黄色葡萄球菌急性感染小白鼠模型的抑制作用

[0133]

剂量 (mg/kg)	抑制率 (%)		
	抗菌肽 GK V-1 静脉注射	抗菌肽 GK V-3 静脉注射	万古霉素 皮下注射
0	0		
0.125	38	42	
0.25	100	100	
0.5	100	100	0
1.0	100	100	40
2.0			80
4.0			100
8.0			100

[0134] 如表 3 所示, 静脉注射给予 0.25mg/kg, 抗菌肽能 100% 保护感染小鼠。万古霉素在 4.0 毫克 /kg 剂量下才 100% 有效。所有的未处理小鼠在不到 24 小时里都死亡。

[0135] 该实验例显示, 抗菌肽对用高致命的细菌剂量的小鼠急性感染模型杀灭金黄色葡萄球菌是十分有效的。

[0001]

序列表

<110>上海高科联合生物技术研发有限公司

<120>一种抗菌肽及其制备方法和应用

<130>

<160>12

<170>Patent In Version2.1

<210>1

<211>25

<212>PRT

<213>人工序列

<220>

<221>CHAIN

<400>1

Lys	Gly	Ala	Arg	Lys	Gly	Ala	Lys	Arg	Gln	Gly	Gly	Lys	Lys	Val
				5					10					15
Ala	Arg	Lys	Ala	Leu	Lys	Arg	Ala	Gly	Lys					
				20					25					

<210>2

<211>25

<212>PRT

<213>人工序列

<220>

<221>CHAIN

<400>2

Lys	Gly	Gly	Arg	Lys	Gly	Ala	Lys	Arg	Gln	Gly	Gly	Lys	Lys	Leu
				5					10					15
Ala	Arg	Lys	Ala	Leu	Lys	Arg	Ala	Gly	Arg					
				20					25					

<210>3

<211>21

<212>PRT

<213>人工序列

<220>

<221>CHAIN

<400>3

[0002]

Lys Gly Gly Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Gly Lys Lys Leu
 5 10 15
 Ala Arg Lys Ala Leu Lys
 20

<210>4
 <211>21
 <212>PRT
 <213>人工序列

<220>
 <221>CHAIN

<400>4
 Lys Gly Val Arg Lys Gly Ala Lys Arg Gln Gly Cys Lys Lys Leu
 5 10 15
 Ala Arg Lys Ala Leu Lys
 20

<210>5
 <211>20
 <212>PRT
 <213>人工序列

<220>
 <221>CHAIN

<400>5
 Lys Gly Ala Arg Arg Gly Ala Lys Arg Gly Gly Lys Lys Leu Ala
 5 10 15
 Arg Lys Ala Leu Lys
 20

<210>6
 <211>20
 <212>PRT
 <213>人工序列

<220>
 <221>CHAIN

<400>6
 Lys Gly Ala Arg Arg Leu Ala Lys Arg Ser Gly Lys Lys Val Ala
 5 10 15
 Arg Lys Ala Gly Arg
 20

<210>7
 <211>20
 <212>PRT

[0003]

<213>人工序列

<220>

<221>CHAIN

<400>7

Lys Phe Ala Arg Arg Leu Ala Lys Arg Leu Gly Lys Lys Val Ala

5

10

15

Arg Lys Leu Gly Arg

20

<210>8

<211>20

<212>PRT

<213>人工序列

<220>

<221>CHAIN

<400>8

Lys Phe Leu Arg Arg Leu Ile Lys Arg Leu Val Lys Lys Val Leu

5

10

15

Arg Lys Leu Gly Arg

20

<210>9

<211>16

<212>PRT

<213>人工序列

<220>

<221>CHAIN

<400>9

Lys Ala Ala Lys Lys Ala Ala Lys Arg Ala Ala Lys Lys Ala Thr

5

10

15

Arg

<210>10

<211>16

<212>PRT

<213>人工序列

<220>

<221>CHAIN

<400>10

Lys Ala Leu Lys Lys Ala Leu Lys Arg Ala Leu Lys Lys Ala Leu

5

10

15

Arg

[0004]

<210>11
<211>16
<212>PRT
<213>人工序列

<220>
<221>CHAIN

<400>11
Lys Gly Leu Lys Lys Gly Leu Lys Arg Gly Leu Lys Lys Gly Leu
 5 10 15
Arg

<210>12
<211>16
<212>PRT
<213>人工序列

<220>
<221>CHAIN

<400>12
Lys Ala Thr Lys Lys Ala Leu Lys Arg Ala Gly Lys Lys Ala Thr
 5 10 15
Arg

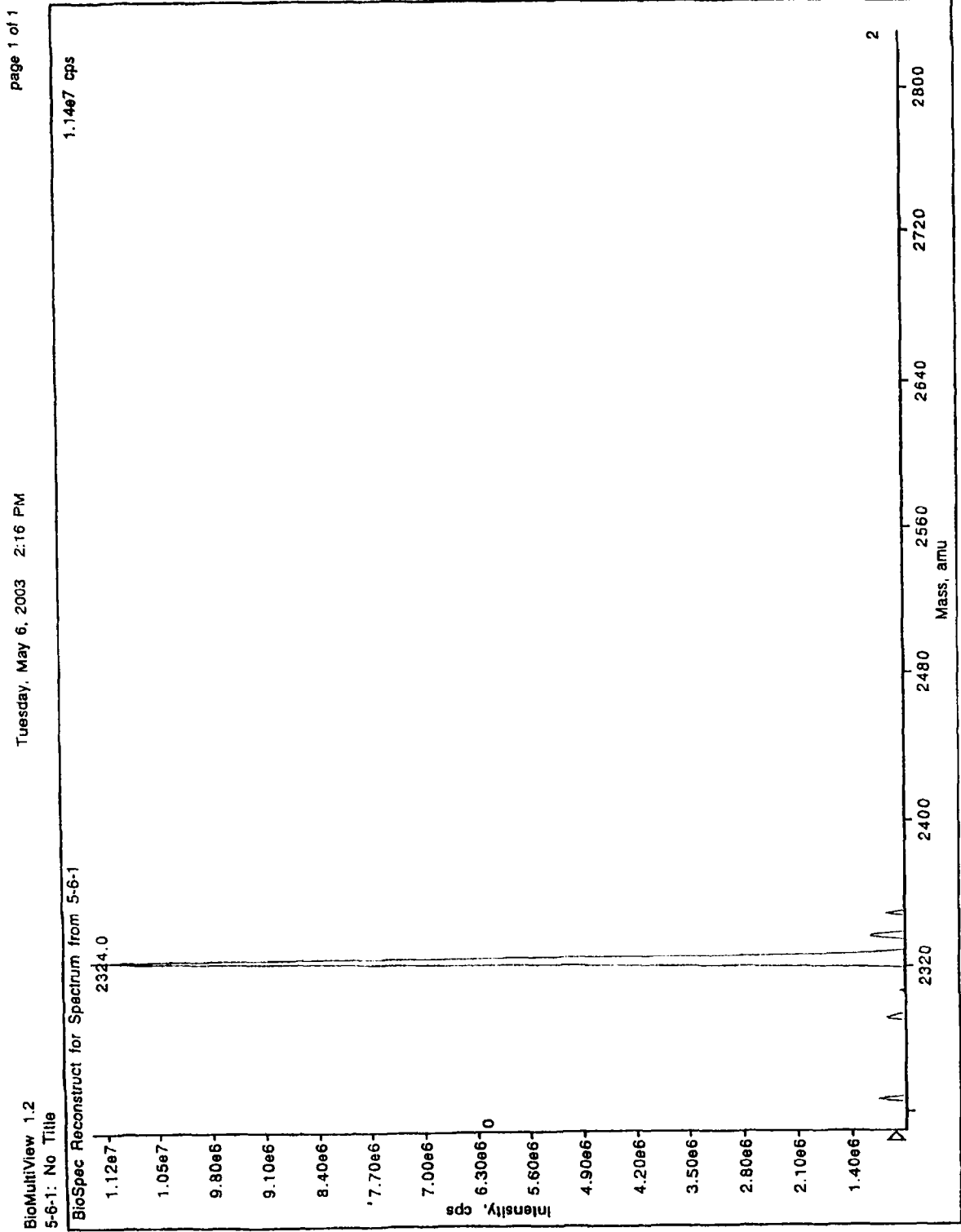


图 1