





(高級)

首页 新闻 机构 科研 院士 人才 教育 合作交流 科学传播 出版 信息公开 专题 访谈 视频 会议 党建 文化



🏫 您现在的位置: 首页 > 科研 > 科研进展

上海药物所小分子调控核酸去甲基化研究取得阶段进展

中科院上海药物研究所杨财广课题组与蒋华良课题组合作,基于mRNA中N6位甲基化修饰的腺嘌呤(N6methyladenosine, m6A)去甲基化酶FT0结构开展小分子调控研究,首次获得了对核酸去甲基化酶,例如FT0具有酶活 和细胞活性的小分子抑制剂。论文于10月11日在线发表于《美国化学会志》(Journal of the American Chemical Society) 上。

最新研究表明,m6A广泛分布于基因转录区,约每2000个碱基中存在一个m6A修饰位点,人类7000多个基因中存 在约12000个m6A位点,mRNA中的m6A的修饰水平在广谱基因表达中发挥着基础性调节作用。这些前沿进展开辟了以 "RNA修饰/去修饰与调控"为核心内容的表观遗传学研究领域中的新方向。FTO是α-酮戊二酸依赖的核酸修复AlkB 家族氧化酶的人同源蛋白,与II型糖尿病、阿尔茨海默症、心脑血管疾病等关系密切,是目前已知的唯一能够在体 外和细胞内使mRNA中m6A去甲基化的核酸氧化酶。

在该研究中,杨财广课题组在对A1kB同源蛋白ABH2/ABH3识别碱基损伤机制(Mol BioSyst, 2010, 6, 2143; Nat Struct Mol Biol, 2012, 19, 671) 研究积累的基础上,与蒋华良课题组罗成研究员组成研究团队,指导博士 研究生陈报恩和叶飞等,基于FTO晶体结构开展小分子抑制剂的筛选和作用模式研究。研究人员综合运用药物设计、 生物化学和生物物理等手段,首次获得天然产物大黄酸等一类对FT0具有酶水平抑制活性的小分子化合物。大黄酸可 以与核酸底物竞争结合位点,抑制FTO对RNA中m6A的去甲基化作用。细胞实验数据表明,大黄酸能够以浓度依赖方式 调节细胞内mRNA中m6A修饰水平。

该研究结果阐明了m6A对mRNA的动态修饰过程是可以通过化学干预的手段来实现调控的,这为进一步揭示m6A修 饰的mRNA的调控通路,发现潜在的mRNA去甲基化酶提供了探针化合物。然而,如何实现探针化合物在细胞水平上的 选择性和特异性仍将成为该研究团队后续研究的新挑战。

本研究工作得到了中国科学院"百人计划"和"干细胞与再生医学"先导专项,国家自然科学基金委和科技部 的资助,并得到研究所多个课题组的大力协助。

论文链接

打印本页

关闭本页