



面向世界科技前沿、面向经济主战场、面向国家重大需求、面向人民生命健康，率先实现科学技术跨越发展，率先建成国家创新人才高地，率先建成国家高水平科技智库，率先建设国际一流科研机构。

——中国科学院办院方针

[首页](#) [组织机构](#) [科学研究](#) [成果转化](#) [人才教育](#) [学部与院士](#) [科学普及](#) [党建与科学文化](#) [信息公开](#)

首页 > 科研进展

## 上海药物所发现33肽标签提高大肠杆菌表达单链抗体溶解度和稳定性

2022-08-16 来源： 上海药物研究所

【字体：[大](#) [中](#) [小](#)】



语音播报



单链抗体 (single chain variable fragment, scFv) 由抗体的重链和轻链可变区通过一段柔性多肽连接而成。scFv分子量仅约30 kDa，具有较高的组织穿透能力，在体内比抗体更快被清除。scFv可避免由Fc区介导的免疫反应。这些特征使scFv更适合应用在体内影像诊断、肿瘤和细胞内病原体的靶向治疗等领域。由于固有的低溶解度和稳定性，只有两种大肠杆菌生产的scFv已被批准用于治疗。因此，亟需相关手段提高大肠杆菌表达的scFv溶解度和稳定性，为scFv的生产、研究和应用奠定理论基础。

8月8日，中国科学院上海药物研究所新药研究国家重点实验室罗成课题组副研究员陈示洁与复旦大学基础医学院分子病毒学教育部/卫健委/医科院重点实验室副研究员王勇翔合作，在大肠杆菌表达的单链抗体溶解度和稳定性领域取得进展。相关研究成果以A 33-residue peptide tag increases solubility and stability of Escherichia coli produced single-chain antibody fragments为题，在线发表在《自然-通讯》(Nature Communications)上。

scFv的重链和轻链可变区的链内二硫键对于其稳定性至关重要。普通大肠杆菌细胞浆缺少催化二硫键形成的组分，且具有谷胱甘肽还原酶和硫氧还蛋白还原酶还原二硫键，因而多数在普通大肠杆菌细胞浆表达的scFv均呈不溶性的包涵体。一些具有促溶活性的蛋白标签如MBP、GST、NusA和Trx等，能够进一步提高它们的溶解度。然而，如MBP之类的促溶标签蛋白因体积庞大而形成空间位阻干扰scFv与抗原结合，故必需通过蛋白酶切去除；而去除促溶标签蛋白会使scFv不稳定，诱导产生无活性的聚集体。

来自T7噬菌体尾部的P17蛋白，通过一段由33个氨基酸组成的多肽（称P17多肽或标签）与肝细胞表面的低密度脂蛋白受体相关蛋白（LRP）特异性结合将噬菌体颗粒和小分子、蛋白、核酸以及脂质体等靶向运送到肝细胞。研究选择能够靶向乙肝病毒包膜蛋白的G12-scFv作为研究对象，为了提高G12-scFv被肝细胞内吞的效率，将P17标签融合在其羧基末端。在大肠杆菌SHuffle菌株表达时，G12-scFv-P17蛋白的溶解度显著高于G12-scFv蛋白。半定量溶解度测定实验发现，P17标签能有效地提高其他3种不同scFv在SHuffle菌株中的溶解度，且P17标签对scFv的促溶效应与它在氨基和羧基末端的位置无关。缺失突变和点突变分析发现，P17标签对scFv的促溶效应与它的亲水序列尤其是带电氨基酸残基相关，而与可能存在的 $\alpha$ 螺旋二级结构无关。

热稳定性实验表明，P17标签和链内二硫键一样提高scFv的热稳定性。P17标签融合的G12-scFv与抗原的结合能力以及它的病毒中和活性提高了超过两倍，这提示P17标签具有I型分子内伴侣样的活性。该研究发现33肽标签能够显著提高单链抗体在大肠杆菌Shuffle细胞中的溶解度和稳定性，为单链抗体的生产、研究和应用奠定理论基础。

研究工作得到国家自然科学基金和上海市科学技术委员会等的支持，并获得德国弗赖堡大学等的科研人员的协助。

## 论文链接

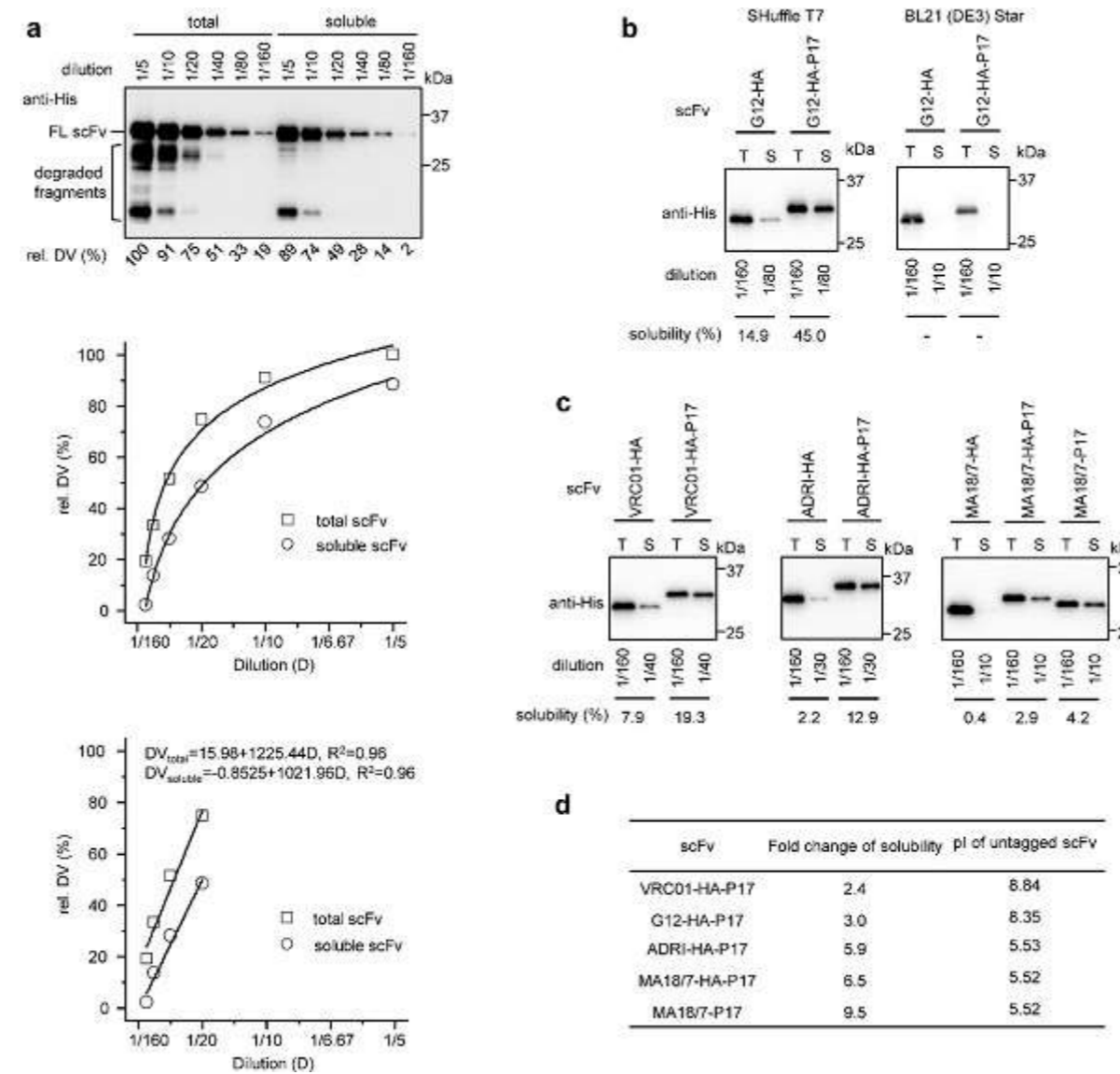


图1.P17标签提高了4种scFv在大肠杆菌SHuffle菌株中的溶解度



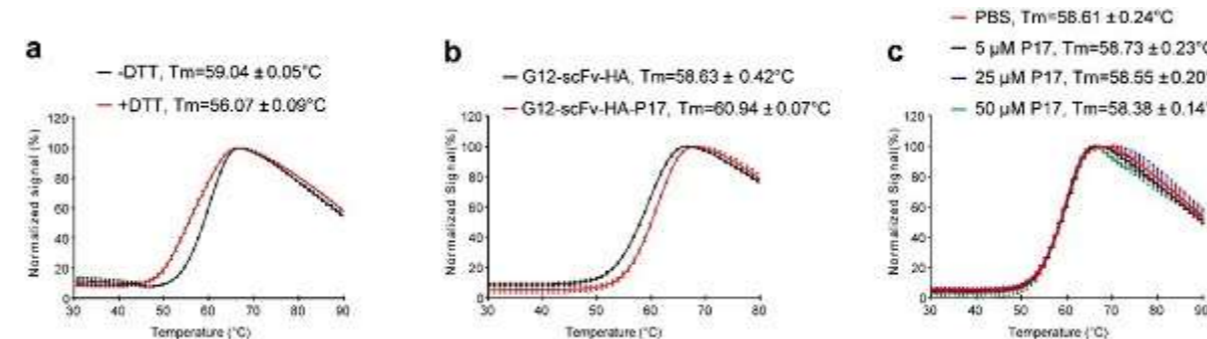


图2.P17标签提高了G12-scFv的热稳定性

责任编辑: 侯茜

打印



- » 上一篇: 合肥科学岛稳态强磁场刷新世界纪录
- » 下一篇: 宁波材料所近红外热活化延迟荧光材料与器件研究获进展



扫一扫在手机打开当前页



© 1996 - 2022 中国科学院 版权所有 京ICP备05002857号-1 京公网安备110402500047号 网站标识码bm48000002

地址: 北京市西城区三里河路52号 邮编: 100864

电话: 86 10 68597114 (总机) 86 10 68597289 (总值班室)

编辑部邮箱: casweb@cashq.ac.cn

