

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

## 脑智卓越中心发现钾离子通道调控新机制

2023-01-10 来源: 脑科学与智能技术卓越创新中心

【字体:大中小】



语音播报





1月6日,《美国国家科学院院刊》(PNAS)在线发表了题为DNA topoisomerase 2-associated proteins PATL1 and PATL2 regulate the biogenesis of hERG K+ channels的研究论文。该研究由中国科学院脑科学与智能技术卓越创新中心(神经科学研究所)蔡时青研究组完成。科研人员利用秀丽隐杆线虫的遗传学优势,通过正向遗传学筛选鉴定hERG通道生成(Biogenesis)的调控因子,发现DNA拓扑异构酶2相关蛋白PATL1和PATL2调控hERG通道基因的转录。

人类ether-a-go-go相关基因(human ether-a-go-go related gene)编码一种内向整流电压门控型的钾离子通道(简称hERG)。该通道分布较为广泛,在心脏和神经系统中发挥重要的生理功能。hERG通道的生成过程包括转录、转录后、翻译和翻译后修饰等过程都受到精确调控。如果这些调控机制出现偏差,致使细胞膜上的hERG通道过多或过少,均会导致一些严重的人类疾病,例如2型长QT综合征、精神分裂症和癌症等。因此,解析hERG通道生物生成的分子机制可为探究与hERG通道功能障碍相关的人类疾病的病理学提供新线索。

线虫的UNC-103钾通道与hERG通道高度同源,参与调控线虫的运动和产卵等行为。研究利用表达UNC-103的线虫进行正向遗传学筛选,发现线虫DNA 拓扑异构酶2相关蛋白PATR-1调控UNC-103通道生成。

进一步,研究探究了人源DNA拓扑异构酶2相关蛋白(PATL1和PATL2)是否调控hERG通道的功能。在人神经母细胞瘤细胞和人诱导多能干细胞衍生的心肌细胞(hiPSC-CMs)中,研究利用小干扰RNA下调PATL1和PATL2功能显著降低了内源hERG通道蛋白的表达水平和钾电流密度(图2A、B)。此外,下调PATL1和PATL2表达还延长了hiPSC-CMs动作电位的时程,提示PATL1和PATL2可能影响心肌细胞的电生理特征(图2C)。研究通过双荧光素酶报告基因检测系统分析发现,PATL1和PATL2影响hERG mRNA的合成(图3)。

一般认为,PATL1和PATL2作为脱帽激活因子促进mRNA降解以及作为翻译抑制子抑制翻译,而该研究发现人类的DNA拓扑异构酶2相关蛋白PATL1和PATL2是新的hERG通道生成调控因子,且调控hERG通道基因的转录,这揭示了其调控基因表达的新机制,扩宽了关于在转录水平调控hERG通道生成的研究。

研究工作得到科技部、中科院、国家自然基金委员会和上海市的资助,并得到脑智卓越中心分子细胞技术平台和光学成像平台的支持。

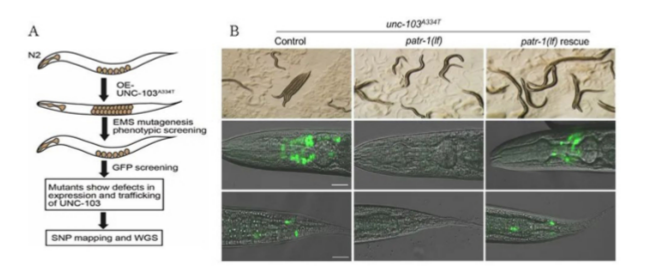
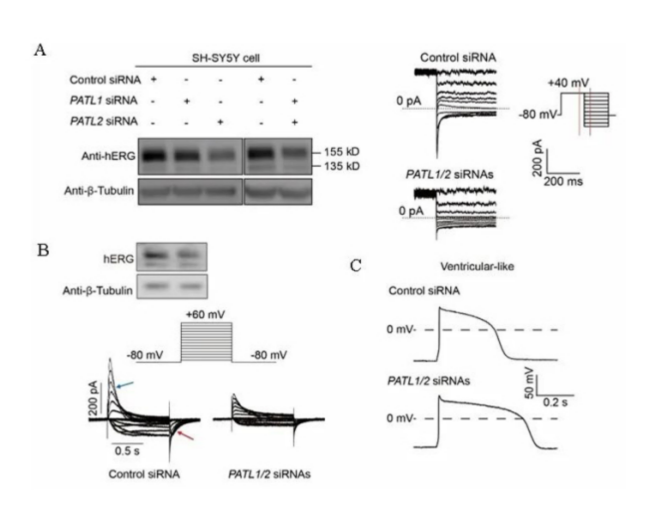


图1.A、筛选UNC-103通道生成调控基因的策略; B、线虫DNA拓扑异构酶2相关——蛋白PATR-1调控UNC-103通道生成。





## 图2.人类DNA拓扑异构酶2相关蛋白调控hERG通道生成。

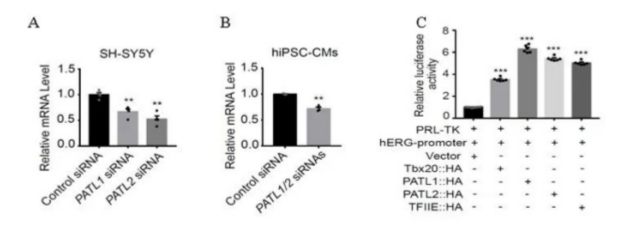


图3.人类的DNA拓扑异构酶2相关蛋白影响hERG通道mRNA的转录。

责任编辑: 侯茜







6 ● 更多分享



》 上一篇: 地化所关于嫦娥五号样品中外来岩屑的研究取得进展

» 下一篇: 科学家发展出针对柯萨奇病毒A16型的中和抗体并揭示其分子机制



扫一扫在手机打开当前页

© 1996 - 2023 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







