

Пермина Елизавета Алексеевна

Изучение регулонов бактериального стресса методами сравнительной геномики

03.00.03 Молекулярная биология

АВТОРЕФЕРАТ

диссертации на соискание ученой степени кандидата биологических наук

Работа выполнена в лаборатории биоинформатики Государственного научно-исследовательского института генетики и селекции промышленных микроорганизмов ГосНИИ Генетика.

Научные руководители:

кандидат физико-математических наук, доктор биологических наук М. С. Гельфанд

Официальные оппоненты:

доктор физико-математических наук, профессор В. Г. Туманян кандидат биологических наук И. В. Манухов

Ведущая организация: Институт Общей Генетики РАН (ИОГЕН)

Защита состоится 25 апреля 2006 года в 14 часов на заседании Диссертационного совета Д217.013.01 при Государственном научноисследовательском институте генетики и селекции промышленных микроорганизмов по адресу 117545, Москва, 1-ый Дорожный проезд, д. 1.

С диссертацией можно ознакомиться в библиотеке ГосНИИГенетика

Автореферат разослан « » марта 2006 г. Ученый секретарь В. И. Щербакова Диссертационного совета, кандидат биологических наук

2006A 6591

Общая характеристика работы

Актуальность темы

Анализ регуляции экспрессии генов является важным разделом компьютерной генетики и системной биологии. Это связано с тем, что, с одной стороны, в настоящее время сравнительно легко осуществляется секвенирование геномов и эксперименты по анализу экспрессии на микрочипах, а с другой - использование этой информации для описания возможного фенотипа встречает трудности, обусловленные отставанием экспериментальной науки от темпов секвенирования.

Несмотря на этот значительный материал, многие детали регуляции не ясны до сих пор. В свете того, что экспериментальная проверка гипотез сложна и требует значительного количества времени и ресурсов, представляется целесообразным разработка и использование методов, которые позволяют перенести часть исследований комьютерной биологии. Подобные исследования дают возможность определять наиболее перспективные направления для дальнейшей экспериментальной проверки, a В некоторых случаях утверждения, практически равносильные результатам биологического эксперимента.

Изучение регуляции ответа на стресс тем более важно, что позволит координировать микробиологические исследования в области поиска новых антибактериальных агентов и техник дезинфекции. Изменчивость и лабильность бактериального генома позволяет патогенным организмам быстро приспосабливаться к уже разработанным антибиотикам и техникам дезинфекции, и исследования в этой области сохраняют актуальность в течение всего периода развития микробиологии и медицины. В частности, рассмотренные в данной работе регуляторные каскады общего стресса в группе Bacillus показывают связь нескольких бактериальных стрессовых регулонов с множественной лекарственной устойчивостью.

Быстрое развитие методов индустриальной биоинженерии также требует всестороннего изучения изменения клеточных процессов в необычных для клетки условиях биотехнологического процесса. Новое направление в этой области ставит своей задачей разработать методики восстановления окружающей среды от загрязнений ионами тяжелых металлов и других биологически опасных веществ. Изучение микроорганизмов, способных осаждать соли тяжелых металлов из раствора, является одной из ключевых задач в этой области.



Цель и задачи исследования

Диссертация состоит из четырех глав, посвященных регуляции SOSответа, теплового шока, общего стресса и устойчивости к ионам тяжелых металлов.

Целью исследования, представленного в первой и второй главах, является применение современных методов сравнительной геномики к исследованию ответа на повреждение ДНК и тепловой шок у бактерий. При этом решались следующие задачи:

- Описание структуры всех генетических локусов, содержащих гены ответа на повреждение ДНК и тепловой шок в группе гамма-протеобактерий и Грам-положительных бактерий.
- Поиск в геномах бактерий из группы гамма-протеобактерий и фирмикут новых генов, относящихся к системам ответа на повреждение ДНК и тепловой шок.
- Анализ пересечений различных регулонов теплового шока, изучение регуляторных каскадов.

Целью исследования, представленного в третьей главе, является изучение регулона общего стресса (SigB) в группе Bacillus/Staphylococcus/Listeria:

- Описание структуры всех генетических локусов, содержащих гены, входящие в систему общего стресса у шести геномов группы Bacillus/Staphylococcus/Listeria (B. subtlis, B. halodurans, B. anthracis, S. aureus, O. ihiensis, L. monocytogenes). Были выбраны полные геномы, в которых присутствует ген регулятора.
- Сравнение данных, полученных с помощью методов сравнительной геномики, с данными, полученными с помощью метода микрочипов, взятыми из литературы.

Целью исследования, представленного в четвертой главе, является изучение регулонов ответа на присутствие в среде ионов тяжелых металлов:

- Описание структуры всех локусов, содержащих гены, входящих в системы устойчивости к ионам тяжелых металлов, последовательности которых доступны на момент проведения исследования.
- Сравнительный анализ эволюции транскрипционных регуляторов и регуляторных сигналов систем устойчивости к ионам тяжелых металлов.

Научная новизна и практическое значение

В работе впервые получены следующие результаты:

- Впервые систематически описана структура всех локусов, содержащих гены регуляторных систем SOS-ответа, теплового шока, общего стресса и систем устойчивости к ионам тяжелых металлов.
- Для бета-протеобактерий описана система взаимодействия регулонов теплового шока RpoH и HrcA и регуляторный каскад.
- Для гамма- и бета-протеобактерий предсказано вхождение гена ybbN в регулон теплового шока.
- Для Грам-положительных бактерий предположен ряд новых сайтов связывания регулятора HrcA.
- Проведено сравнение результатов сравнительно-геномного анализа и опубликованных данных по анализу экспрессии на микрочипах.
- Предсказана специфичность ряда регуляторов и транспортеров, относящихся к системе устойчивости к ионам тяжелых металлов.

Всё вышесказанное составляет практическую значимость работы и является поводом для экспериментальной проверки.

Апробация работы

Результаты, изложенные в диссертации, докладывались и обсуждались на международных научных конференциях BGRS (International Conference on Bioinformatics of Genome Regulation and Structure, Новосибирск 2002, 2004) и МССМВ (Moscow Conference in Computational Molecular Biology, Москва 2003, 2005), а также на научных семинарах в лаборатории Биоинформатики ФГУП ГосНИИгенетика, Москва, Россия; Ecole Polytechnique, Palaiseau, Франция; National Center of Biological Information, Bethesda, США; Instituto de Biologia Molecular, Rosario, Аргентина. Они опубликованы в шести тезисах упомянутых конференций.

Объем и структура диссертации

Диссертация изложена на страницах машинописного текста и состоит из введения, обзора литературы, описания материалов и методов, результатов (четыре главы), выводов и списка литературы, содержащего наименований. Работа содержит рисунков и таблиц.

<u>Глава I</u> посвящена сравнительному анализу систем устойчивости к агентам, повреждающим ДНК у гамма-протеобактерий и Грамположительных бактерий. Описано консервативное ядро регулона SOSответа в группе гамма-протеобактерий, впервые описаны таксон-

специфические черты SOS-регулона внутри каждого рода, предсказано участие в SOS-ответе двух новых генов. Описана система ответа на повреждение ДНК у Грам-положительных бактерий. Дана характеристика распостранения системы UmuDC.

<u>Глава II</u> посвящена исследованию генетических аспектов системы теплового стресса в гамма-протеобактериях и Грам-положительных бактериях. Произведена классификация изученных регуляторных механизмов и построение схемы взаимодействия различных регулонов теплового шока.

<u>Глава III</u> содержит исследование системы общего стресса в группе *Bacillus/Staphylococcus/Listeria*. Описана структура регулона в шести геномах, выделена консервативная часть регулона и проведено сравнение данных, полученных при помощи метода микрочипов, и результатов сравнительно-геномного анализа.

В <u>Главе IV</u> проведено описание и анализ систем устойчивости к ионам тяжелых металлов. Описана схема определения специфичности регуляторов семейства MerR/HMR и транспортеров ионов тяжелых металлов, предсказано участие в ответе на повышение концентрации ионов Cu[1] цитохромов c553 в геномах *Vibrio cholerae*, *V. vulnificus* и *V. parahaemoliticus*.

Методы, применявшиеся в работе

Метод сравнительной геномики

Для сортировки первичных данных, полученных с помощью матриц весов (рабочей выборки), позипионнях и разделения перепредсказанные и потенциальные сайты, был использован метод сравнительной геномики (филогенетического футпринтинга). Рабочие выборки из нескольких родственных геномов сравнивались с целью найти группу ортологичных генов с консервативным потенциальным сайтом в 5'-некодирующей области (Рис. 1). Если потенциальные сайты встречались в трех или более случаях, ген определялся как участник регулона. При анализе также учитывалась предсказанный известная или предполагаемая функция гена, положение потенциального сайта и степень консервативности некодирующей области.

Базовым геномом становился, как правило, тот, из которого были взяты сайты для построения матрицы позиционных весов (МПВ), т.е. наиболее экспериментально изученный. Естественным ограничением такого метода является неучет случаев, когда ген утерял регуляцию именно в базовом геноме. Для компенсации этого применялся метод попарных сравнений. В этом случае сравнивались рабочие выборки всех возможных пар геномов в изучаемой группе. Этим методов определялась таксон-специфическая регуляция.

Рисунок 1. Схема сравнительно-геномного анализа

Стрелками обозначены гены, пунктирной линией — ортологичность, овалами обозначены потенциальные сайты. Плюсы стоят напротив генов, которые признаются потенциальными членами регулона, минус означает, что ген не попадает в потенциальные повые члены регулона.

обучающая выборка МПВ

Геном 1 Геном 2 Геном N + +?

Содержание работы

Глава I. SOS-ответ у гамма-протеобактерий и Грам-положительных бактерий

Система ответа на повреждение ДНК (система SOS-ответа) может быть индуцирована UV-излучением или некоторыми химическими агентами (митомицин). Внутриклеточным событием, включающим регуляторный каскад SOS-ответа, является появление одноцепочечной ДНК, с которой реагирует белок RecA с образованием нуклеопротеиновых филаментов. Активация белка RecA, в свою очередь, вызвает автопротеолиз белка-репрессора SOS-ответа LexA (Walker, 1984; Witkin, 1976; Rupp, 1999).

В SOS-ответе участвуют белки рекомбинационной и экзцизионной репарации (продукты оперонов *ruvAB* и *uvrABC*), гипермутирующая полимераза UmuDC, белки, регулирующие клеточное деление (SulA) (Rupp, 1999; Sutton, 2000).

Был проведен анализ распространения и структуры SOS-регулонов в гамма-протеобактериях и Грам-положительных бактериях.

Исследование SOS-регулона методами сравнительной геномики

МПВ (матрица позиционных весов) строилась по экспериментально подтвержденным сайтам перед генами *lexA*, *recA*, *recN* и *ruvAB E. coli* (Rupp, 1999). Методами сравнительной геномики было выявлено

консервативное ядро регулона в гамма-протеобактериях (гены lexA, recA, recN) и показаны возможные составы регулона в родственных E.coli геномах, в частности, в Salmonella typhimurium, Yersinia pestis, Pseudomonas aeruginosae, Haemophilus spp. и Xylella spp. Было описано распостранение оперона umuDC(mucAB)В геномах протеобактерий и феномен сопряжения оперона ити DC с плазмидами. В группе гамма-протеобактерий было проведено исследование возможной таксон-специфической регуляции для родов Vibrio и Pseudomonas и групп Enterobacteriaceae и Pasterellaceae и выявлены характерные особенности организации SOS-регулона в этих таксономических группах.

В группе Грам-положительных бактерий также были охарактеризованы потенциальные регулоны ответа на повреждение ДНК. Так как регуляторная последовательность, с которой связывается регулятор DinR (ортолог LexA в B. subtulis), отличается от SOS-бокса E. coli, для Грам-положительных бактерий была построена своя матрица позиционных весов на основе выборки экспериментальных сайтов из B. subtilis.

Характеристика особенностей распространения и регуляции оперона итиDC, кодирующего Pol V

subtilis R геноме В. наблюдалось сопряжение оперона гомологичного *umuDC* с профаговым элементом, в то время как в Enterococcus faecalis гомолог umuDC располагается в одном локусе с генами, характерными для траспозонов. Из этих наблюдений можно сделать вывод о частой локализации оперонов итиDC в мобильных генетических элементах. Во всех случаях, когда локус содержал в себе оба гена umuD и umuC, локус находился под потенциальной регуляцией репрессора SOS-ответа, как в гамма-протеобактериях, так и в Грамположительных бактериях. В случаях, когда локус не содержал гена итии, регуляция могла быть утеряна. Выдвинуто предположение, что, поскольку полный оперон кодирует мутагенную полимеразу, он должен жестко репрессироваться в нормальных условиях во избежание повреждения генома. Гомолог итиС в отсутствие итиD, возможно, не обладает мутагенной способностью и его репрессия факультативна.

Глава II. Регулоны теплового шока у протеобактерий и Грам-положительных бактерий

Были рассмотрены регулоны HrcA, RpoH, RpoE, CtsR, SigB. Из них HrcA и CtsR являются негативными регуляторами транскрипции, содержащими ДНК-связывающий домен вида спираль-поворот-спираль, а RpoH, RpoE и SigB - активаторами транскрипции (альтернативными сигма-факторами).

НгсА характерен тем, что связывается с высоко консервативным палиндромом со структурой TTAGCACTC-(9)-GAGTGCTAA (Shumann et al., 1994). В общем случае в геноме находится один-два сайта связывания. В большинстве случаев сайт связывания НгсА находится перед опероном groESL, кодирующим один из главных шаперонов, задействованных в тепловом стрессе, и, иногда, перед геном hrcA и опероном dnaKJ. Регулон НгсА широко распространен среди бактерий, однако его представители практически отсутствуют в группе гаммапротеобактерий. Впервые он был описан в В. subtilis (Shumann et al. 1997), и его ортологи найдены в бета- и альфа-протеобактериях и широко распостранены в группе Грам-положительных бактерий (Narberhaus, 1999).

RpoH (σ^{32}) представлен большом количестве В геномов протеобактерий. Регулятор σ^{32} альтернативный сигма фактор, узнающий промотор с консенсусом СТТGAAA-(12)-ССССАТ (Gross et al. 1985, Gross, 1996). Регулон RpoH включает в себя гены, кодирующие основные белки теплового стресса - шапероны (GrpE, GroESL, DnaKJ, HtpG) и протеазы (Clp, Lon). В Е. coli также описан второй регулон теплового шока - RpoE (σ^{24}). Промотор, узнаваемый σ^{24} , найден перед геном *rpoH* (Sihavy et al., 1997; Georgopulos et. al, 1996; Yura et. al, 2000)

Ортологи гена *ctsR* встречены в группе Грам-положительных бактерий вплоть до группы Clostridia. Сигнал представляет собой тандемный повтор с шагом 7 нуклеотидов GTCAAAA...GTCAAAA (Msadek et. al., 1998, Msadek et al., 2000).

Ниже приведены результаты анализа генетических аспектов реакции теплового шока. Для описания локусов защиты от повышенной температуры и их регуляции в геномах протеобактерий и Грамположительных бактерий, для которых отсутствуют экспериментальные данные, были применены методы сравнительной геномики.

Были описаны потенциальные регулоны HrcA в 17 геномах. Помимо Грам-положительных геномов из родов Bacillus. Staphylococcus. Enterococcus. Clostridium. Lactobacillus. Lactococcus. Myconlasma и Ureaplasma, были рассмотрены геномы альфа-, бета-, гамма- и эпсилонпротеобактерий, в которых также были найдены ортологи HrcA (из группы гамма-протеобактерий регулон HrcA найден в Xylella spp. и Thiobacillus spp.) По литературным данным (Narberhaus, 1999) была построена МПВ для поиска потенциальных сайтов связывания связывания НгсА регулятора. Ввиду того, что сайт черезвычайно высокой консервативностью, порог для МПВ был выбран таким образом, чтобы допускать не более 4 замен. Были описаны потенциальные сайты связывания в 20 геномах. В большинстве случаев регулон НгсА в геномах Грам-положительных бактерий представлен оперонами groESL и hrcA-grpE-dnaKJ. В геномах Clostridium и Mycoplasma были впервые обнаружены потенциальные связывания перед генами протеаз.

Ортологи гена *гроН* из *E. coli* прослеживаются до альфапротеобактерий. При анализе распостранения регулона RpoH было выявлено сохранение сигнала вплоть до бета-протеобактерий. Было определено консервативное ядро регулона для гамма- и бета-протеобактерий, и впервые предположена возможность участия в системе теплового стресса гена *ybbN E. coli* (*b0492*), кодирующего тиоредоксин, на основании консервативности потенциального сайта перед ортологами гена, как в гамма-, так и в части бета-протеобактерий.

Группа бета-протеобактерий представляет особый интерес с точки зрения изучения регуляции теплового стресса, так как в геномах бактерий из этого таксона встречаются как ортологи HrcA, так и регулон RpoH. Нами впервые был описан регуляторный каскад HrcA->RpoH в геномах шесть бактерий (A. xylosoxidans, B. pertussis, B. parapertussis, B. pseudomallei, M. flagellatus, Methylovorus sp., N. europaea и C. metallidurans). В геномах трех из них впервые был обнаружен потенциальный промотор RpoH перед геном hrcA (Таблица 2), что приводит к образованию обратной связи HrcA<->RpoH.

Для CtsR консервативное ядро регулона описано в 12 геномах. МПВ создавалась на основе экспериментально показанных сайтов перед генами clpE, clpP и clpC из B. subtilis (Msadek et al. 1999). Рабочая выборка в B. subtilis составила 41 сайт у 37 генов. Методом попарных сравнений были выделены потенциальные сайты связывания CtsR в геномах B. subtilis, Staphylococcus aureus, Streptococcus pneumoniae, S. pyogenes, Lactococcus lactis, Listeria monocytogenes, Enterococcus faecalis, Clostridia acetobutilicus, C. botulinus, C. perfringens, C. difficile. Консервативное ядро регулона составляют протеазы Clp, и их регуляция сохраняется во всех рассмотренных геномах. В геномах Enterococcus faecalis, Lactococcus lactis и Listeria monocytogenes также обнаружен

потенциальный сайт перед геном hrcA, что позволяет предположить наличие регуляторного каскада CtsR->HrcA.

Таблица 1 Консервативное ядро регулона RpoH в гамма-протеобактериях

таолица	1. KONCEPBATIBNOE ALDO PEL JIONA REPOTT DI TAMMA INPOTECCUARTEDIAN								
	ST(c)	YP(c)	VC(c)	PA(c)	XF(c)	BP	NE	BC	
dnaKJ	+	+	+	+	(+)	+	+	+	
grpE	+	+	+	-	+	+	+	+	
groESL	+	+	+	+	+	+	+	+	
htpG	+	+	+	+	+	+	+	+	
ftsJ	+	+	+	0	-	-	0	-	
lon	+	+	+	+	+	+	T -	-	
clpB	+	+	+	+	+	+	+	+	
clpP	+	+	+	-	+	1 -	-	-	
clpX	-	-	(+)	+	7 -	1 -	7 -	(+)	
hflB	(+)	(+)	(+)	+	T -	-	-	+*	
hslU	-	+	-	(+)	(+)	-	+	+	
hslV	0	+	+	+	+	+	7-	+	
hslT	+	+	+	0	0	0	0	0	
60492	+	+	+	1 -	+	0	0	0	

Обозначения:

Обозначения геномов ST - S typhi, YP - Y pestis, VC - V cholerae, PA - P aeruginosae, XF - X fastidiosa, BP - B pertussis, NE - N europaea, BC - Burkholderia cepaceae.

"(с)" - полный геном на момент проведения исследования.

Таблица 2. Потенциальные сайты связывания в 5'-некодирующих областях генов rpoH и hrcA в геномах бета-протеобактерий.

геном	ген	икоп киш_	сайт связывания НгсА
Achromobacter	rpoH	-38	TTAGCACTC-(9)-
xylosoxidans			GAGTGCTAA
Ralstonia eutropha	гроН	-97	TTAGCACTC-(9)-
	l	_l	GAGTGCTAA
Ralstonia solanocearum	гроН	-69	TTAGCACTC-(9)-
	1		GAGTGCTAA
Bordetella pertussis	rpoH	-73	TTAGCACTC-(9)-
	.	L	GAGTGCTAA
Bordetella parapertussis	гроН	-92	TTAGCACTC-(9)-
	1	1	GAGTGCTAA
Burkholderia pseudomallei	rpoH	-87	TTAGCACTC- (9) -
	1	L	GAGTGCTAA
Nitrosomonas europaea*	rpoH	-84	TTAGCACTC-(9)-
			GAGTGCTAG
Methylobacıllus flagellatus	rpoH	-56	cTAGCACaC-(9)-
	l		GAGTGCTAg
Methylovorus_sp_SS1	rpoH-	?	TTAGCACTC - (9) -
·	1	l .	GAGTGCTAG
			Сайт связывания RpoH
Bordetella pertussis	hrcA	-27	gTTGAAA- (15)-gCtCAT
Bordetella parapertussis	hrcA	-25	gTTGAAA-(15)-gCtCAT
Methylobacıllus flagellatus	hrcA	-39	aTTGAAt-(14)-CCtCAT

[&]quot;+" – присутствие потенциального σ^{32} промотора; "-" - отсутствие потенциального σ^{32} промотора,

[&]quot;0" - отсутствие гена в секвенированной части генома;

[&]quot;(+)" - ген расположен в потенциально регулируемом оперонс.

^{*} ВС содержит две копии гена hflB.

Глава III. Регулон SigB: Общий стресс в группе Bacillus/Staphylococcus/Listeria.

Регуляторный белок SigB является альтернативным сигма фактором, консенсусной распознающим промотор С последовательностью AGTTTAC-(14)-GGGTAT (Price, 2000; http://dbtbs.hgc.jp). Регулон SigB в B. subtilis достаточно обширен (по разным оценкам, от 75 до 200 генов; Ртісе, 2000) и отвечает за устойчивость к повышению температуры, понижению рН, воздействию этанола и осмотический шок. В регулон SigB входят протеазы теплового шока (clp), которые, кроме того, входят у B. subtilis в регулон CtsR. В литературе была описана регуляция самого гена ctsR при помощи SigB (Kruger et al., 1996) Кроме того, в общем стрессе принимают участие белки-осмопротекторы (OpuE), каталазы (KatX, KatB), возможно участие белков множественной лекарственной устойчивости (Bmr) (Petersohn et al., 1999).

Исследование регулона общего стресса методом сравнительной генетики

В работе изучались консервативное ядро регулона и структура потенциальных регулонов в геномах группы Васіllus/Staphylococcus/Listeria и степень соответствия данных сравнительной геномики данным, полученным экспериментальными методами массового анализа уровня экспрессии генов.

По экспериментально показанным сайтам связывания SigB (http://dbtbs. hgc.jp) была построена МПВ. Рабочая выборка (число генов, содержащих в 5'-некодирующей области потенциальные сайты до фильтрации методом сравнительной геномики) для В. subtilis составляла 456 генов. Так как ортологи гена sigB на момент исследования были обнаружены в В. anthracis, В. halodurans, S. aureus, О. ihiensis и L. monocytogenes, и сигнал связывания в них консервативен, был проведен сравнительно-геномный апализ. Было выяснено, что консервативное ядро регулона сравнительно невелико (11 генов), и в рассмотренных геномах было найдено от 15 (L. monocytogenes) до 49 (О. ihiensis) генов, потенциальные сайты перед которыми встречались еще хоть в одном геноме (Таблица 3). Всего 11 генов обладают потенциальными сайтами в четырех или более геномах из семи рассмотренных.

Сравнение результатов, полученных методом сравнительной геномики с данными анализа экспрессии на микрочипах

Общий стресс неоднократно становился предметом исследования, и в 2001 году сразу несколько групп опубликовали данные по *B. subtilis*, полученные методом микрочипов (Helmann et al. 2001, Petersohn et al. 2001, Price et al. 2001). Во всех трех работах изменение транскрипции генов, входящих в модулон общего стресса индуцировалось этанолом и повышением температуры.

При имевшемся массиве данных было целесообразно сравнить данные, полученные методом сравнительной геномики, с данными анализа экспрессии на микрочипах. Для этого был составлен общий список генов, встреченных хотя бы в одном из трех микрочиповых исследований (241 ген). Всего про 48 генов было показано участие в общем стрессе во всех трех работах, 51 были индуцированы стрессовым воздействием в двух работах из трех, 142 гена были причислены к регулону общего стресса только в одном исследовании из трех. На результат этого сравнения были наложены данные, полученные в результате поиска потенциальных сайтов при помощи МПВ (Таблица 5). 104 гена из 241 встреченных хотя бы в одном из трех исследований, имели в 5'-некодирующей области потенциальные сайты связывания SigB. Из 48 генов, встреченных во всех трех экспериментальных работах 37 имели потенциальный сайт связывания регулятора в 5'-некодирующей области. 5 генов, встреченных в выборках потенциально регулируемых в четырех или более геномах, были выделены в члены регулона во всех трех работах. Таким образом, гены, экспрессия которых зависела от SigB в 2 или 3 экспериментах, с относительно большей вероятностью имеют сайты, сохраненные в нескольких геномах. Более того, подавляющее большинство генов с консервативными сайтами были выделены хотя бы в одном эксперименте.

Проведеное сравнение результатов сравнительно-геномного анализа и метода микрочипов дает возможность оценить степень достоверности каждого из методов в случае изучения глобальной регуляции. Для регулона SigB *B. subtilis* определена наиболее вероятная геномспецифическая и консервативная части регулона на основе анализа трех экспериментальных работ по экспрессии на микрочипах и сравнительного анализа шести родственных *B. subtilis* геномов.

Таблица 3. Консервативное ядро регулона SigB.

	BC	BH	BA	LM	OI	SA
bmrU-bmr-bmrR	0	+		0	-	+
csbD (ywmG)	+	0	_0	-	+	+
dps	-	+		+	0	(+)
gtaB	(+)	-	+	-	-	
katB	+	+	+	•	+	0
opuE	+	+	+	0	-	+
clpP	+	+	+	-	+	-
ydaP	-	0	-	+	(+)	-
yfkM		+		T -	+_	0
ytkL	T -	+	-	0	+_	+
ytxG	-	+	Ţ <u>-</u>	+	+	+
ytxH	0	(+)	0	-	+	0
ydfO	+		+	0	+	0
rsbW	(+)	(+)	(+)	+	+	+
rsbVWX-sigB	0	+	0	+	+ .	+
yxaC	+	T -	+	0	(+)	-
ycbO	(+)	-	(+)	0	0	0

yshC	+	+	+	+		-
yrhD		0	(+)	-	0	+
bioA	-	+	+	0	-	+
yvgN	-	+	T	+	+	<u> </u>
mutL	T -	(+)	-	(+)	+	l
yfnI	0	0	+	-	0	+
sodA	+	+	+	+	-	<u> </u>

Обозначения:

Таблица 5. Пересечение результатов, полученных методом анализа экспрессии на микрочилах, и методом сравнительной геномики.

	Эксперссия гена зависела от SigB в:							
перед геном есть потенциальный сайт в:	в 0 исследований	одном исследовании	двух исследованиях	трех исследованиях				
0 геномов		58	14	9				
1 геноме	2	12	10	8				
2 геномах	0	9	4	7				
3 геномах	0	3	0	3				
4 геномах	0	3	1	1				
5 геномах	0	1	0	0				

Глава IV. Регулоны устойчивости к тяжелым металлам у эубактерий. Семейство MerR (HMR)

Семейство MerR состоит из регуляторов транскрипции содержащих ДНК-связывающий домен вида спираль-поворот-спираль. Кроме металл-связывающих регуляторов, в семейство входят регулятор ответа на окислительный стресс SoxR и регуляторы множественной лекарственной устойчивости. Метал-чувствующие регуляторы выделяются внутри семейства присутствием консервативных дистеинов в позициях (Brown, 2003).

Регулоны семейства МегR чаще всего состоят из двух генов транспортера ионов тяжелых металлов и собственно регулятора. Исключение составляют системы устойчивости к ионам ртути Hg(II) и свинца Рb (II), которые включают также ряд генов, отвечающих за изменение степени окисления иона (Hobman et al., 2003). Гены могут как располагатся в одном локусе - опероне или дивергоне, так и находиться в разных частях генома. Характерной особенностью семейства МегR является способ активации транскрипции регулируемых генов. Промотор регулируемого гена обладает спейсером длины 19 (МегR протеобактерий, CueR, HmrR, PbrR) или 20 (МегR Грам-положительных бактерий, ZntR), и следовательно, субоптимален (O'Halloran et al., 2000).

[&]quot;+" — присутствие потенциального о³² промотора;

[&]quot;-" - отсутствие потенциального σ^{32} промотора;

[&]quot;0" - отсутствие гена в секвенированной части генома;

[&]quot;(+)" - ген расположен в потенциально регулируемом опероне.

BC - Bacullus cereus, BA - Bacillus antracis, BH - Bacillus halodurans, OI - Oceanobacillus ihiensis, LM - Listeria monocytogenes, SA - Staphylococcus aureus

Для инициации транскрипции с промоторов этого типа необходимо, чтобы белок-регулятор связался с палиндромной последовательностью, находящейся внутри промоторного спейсера (O'Halloran et al., 1999). Консенсусы палиндромных сайтов связывания специфичны для разных членов подсемейства (Brown, 2003, Hobman et al., 2003). При наличии ионов металла-индуктора в среде регуляторный белок приобретает способность изгибать ДНК (Summers, 1992) и, таким образом, расстояние между боксами промотора становится оптимальным.

Анализ регулонов семейства MerR

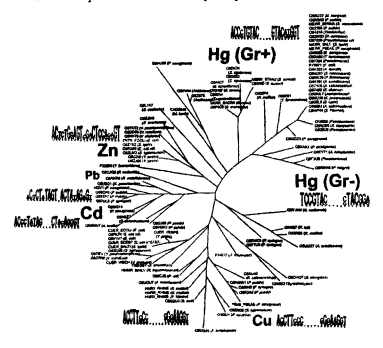
Поскольку регулоны семейства MerR очень невелики, при поиске потенциальных сайтов связывания регулятора было важно учесть сложную структуру этих сайтов и соблюдать оба условия: наличие соответствующего палиндрома и промотора с заданным субоптимальным спейсером. МПВ для палиндромов были построены с использованием сайтов, взятых из (Brown, 2003), матрица для промотора была построена с использованием выборки промоторов из базы DPInteract.

При помощи программы BLAST были найдены и описаны все секвенированные на момент исследования локусы, содержащие регуляторы семейства Мег В. Из них были отобраны те, у которых были обнаружены консервативные цистеины в трех позициях, ответственных за связывание с ионом металла. Было построено филогенетическое регуляторов. Потенциальная специфичность определялась, исходя из его позиции на дереве и наличия в его 5'соответствующего некодирующей области специфичного палиндромного сайта внутри промоторного спейсера. В локусах, потенциальные регуляторы, был проведен комбинированного сайта промотор+палиндром, и собраны все такие случаи. В результате была предсказана специфичность нескольких транспортеров и сделано предположение о возможности вхождения в регулон CueR генов, кодирующих цитохромы c553 или c554 в V. vulnificus (VV20052), V. parahaemolyticus (VPA1012) и V. cholerae (VCA0766).

По результатам анализа филогенетического дерева и описанных сайтов связывания был сделан вывод об ортологичности регуляторов в парах CueR-HmrR и CadR-PbrR.

Для геномов Providencia rettregeri, Pseudomonas sp. (Q9F3U8) и А. haloplanktis было сделано наблюдение о смещанном типе сайта MerR - перед оперонами mer были найдены комбинированные сайты с палиндромом протеобактериального типа и промоторным спейсером Грам-положительного типа.

Рисунок 2. Дерево регуляторов семейства MeтR. На ветках дерева обозначены специфичность регуляторов (Hg, Cu, Cd, Pb, Zn) и лого сигналов связывания. "G+" и "G-"означают Грам-положительные и Грам-отрицательные бактерии.



Выводы

- 1. Описана структура и состав регулонов SOS-ответа, теплового шока, общего стресса и устойчивости к тяжелым металлам в геномах рассмотренных групп.
- 2. Предсказана регуляция нескольких генов (*ybbN* регулон RpoH, VV20052, VPA1012 и VCA0766 регулон CueR).
- Предсказана специфичность нескольких регуляторов транспортеров, относящихся к системе устойчивости к ионам тяжелых суперсемейства металлов. 503 членов COG0789 предположена регуляция устойчивости к тяжелым металлам, из них 14 отнесено к подсемейству MerR Грам-положительного типа, 30 - к подсемейству MerR протеобактериального типа, 14 - к подсемейству CueR/HmrR, 6 - к подсемейству CadR/PbrR и 6 - к подсемейству ZntR. Во всех случаях определения конкретного подсемейства определены остальные потенциальные участники регулона.

- 4. Проведено сравнение результатов сравнительно-геномного анализа и метода микрочипов. Для регулона SigB *B. subtilis* определена наиболее всроятная геном-специфическая и консервативная части регулона на основе анализа трех экспериментальных работ по экспрессии на микрочипах и сравнительного анализа шести родственных *B. subtilis* геномов.
- Описаны регуляторные каскады и схемы пересечения регулонов, отвечающих за тепловой стресс: регуляция гена hrcA сигма-фактором RpoH v Ahcromobacter xylosoxodans, Ralstonia eutropha, R. solanocearum, pertussis. В. parapertussis. Burkholderia pseudomallei. Methylobacillus flagellatus, Nitrosomonas eutropha, n Methylovorus sp SS1. и репрессором CtsR y Lactococcus lactis, Listeria innocua, L. monocytogenes, Enterococcus faecalis, регуляция гена rpoH репрессором HrcA y (Bordetella pertussis, B. parapertussis u Methylobacillus flagellatus), двойная регуляция генов dnaKJ регуляторами SigB и CtsR, и оперона и CtsR y Streptococcus pyogenes, groESL регуляторами HrcA Sthaphylococcus aureus.

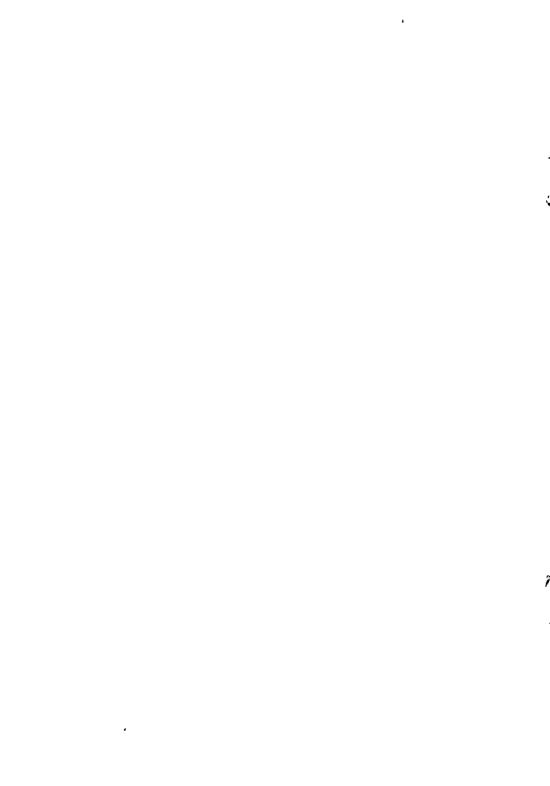
Список работ, опубликованных по теме диссертации

Статьи:

- 1. E. Permina, A. Mironov, M. Gelfand. Damage-repair error-prone polymerases of eubacteria: association with mobile genome elements. // Gene, 2002, 293, 133–140.
- 2. E Permina, M. Gelfand. Heat Shock (Sigma32 and HrcA/CIRCE) Regulons in beta-, gamma- and epsilon-Proteobacteria. // J Mol Microbiol Biotechnol. 2003; 6(3-4):174-81.

Тезисы конференции:

- 3. E. Permina, M. Gelfand Comparative analysis of regulatory interactions in bacterial genomes. // Conference on Bioinformatics of Genome Regulation and Structure, 2002, V.2, pp. 35-37, Novosibirsk, Russia, July 2002.
- 4. E. Permina, M. Gelfand. Heat shock regulons in eubacteria. // Moscow Conference on Computational and Molecular Biology, p 184, Moscow, Russia, July, 2003
- 5. A. Kazakov, O Kalinina, E. Permina, M. S Gelfand. Bacterial metal resistance systems regulated by transcriptional regulators of the MerR family. // Conference on Bioinformatics of Genome Regulation and Structure, 2002, V.1, pp. 91-94, Novosibirsk, Russia, July 2004.
- 6. М.С.Гельфанд, А.Витрещак, Е.Новичкова, Е Панина, Е.Пермина, Д.Родионов, Д. Фришман, Е. Кунин, Ю.И.Козлов, А.А Миронов Сравнительный подход к предсказанию регуляторных сигналов в полных геномах. // Научный совет Подпрограммы «Геном человека». Сборник отчетов за 1999 год. Москва 2000г. стр. 40-41



Подписано в печать 22.03.2006 Формат 60×88 1/16. Объем 1.0 п.л. Тираж 75 экз. Заказ № 501 Отпечатано в ООО «Соцветие красок» 119992 г.Москва, Ленинские горы, д.1 Главное здание МГУ, к.102

2006A 6591

119 - 6 5 9 **1**