



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 101724034 A

(43) 申请公布日 2010.06.09

(21) 申请号 200810305130.0

A61P 15/16(2006.01)

(22) 申请日 2008.10.24

A61P 31/00(2006.01)

(71) 申请人 李建远

G01N 33/53(2006.01)

地址 264000 山东省烟台市毓璜顶东路 20 号

(72) 发明人 李建远

(51) Int. Cl.

C07K 14/435(2006.01)

C12N 15/12(2006.01)

C12N 15/63(2006.01)

C12N 5/10(2006.01)

C07K 16/18(2006.01)

A61K 38/17(2006.01)

A61K 31/7088(2006.01)

A61K 48/00(2006.01)

A61K 35/12(2006.01)

权利要求书 1 页 说明书 10 页 附图 2 页

(54) 发明名称

人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 及其编码基因与应用

(57) 摘要

本发明属于生物技术和医学领域。本发明公开了一种新的人附睾特异表达精子结合蛋白 HEL-40 及其制备和应用。公开了本发明编码 HEL-40 蛋白的氨基酸序列,提供携带编码本发明蛋白的 DNA 序列的重组表达载体。该蛋白定位于成熟精子的头后区,RT-PCR 结果显示,该基因在附睾体部,睾丸和肝脏表达量最高,在其它组织没有表达,用 Western blot 在附睾体部检测到一条 37KD 左右条带。HEL-40 蛋白可作为免疫性避孕药的研发,以及男性不育症的临床诊断与治疗的靶蛋白。基于 HEL-40 蛋白开发的相应基因或蛋白检测方法,将广泛用于生殖医学研究领域。

1. 一种人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40,其特征在於,它具有序列表中序列 2 的氨基酸序列或将序列 2 的氨基酸序列经过一个或几个氨基酸残基的取代、缺失或添加且具有与序列 2 的氨基酸残基序列相同活性的序列 2 衍生的蛋白质和通过化学方法合成的蛋白质。

2. 一种人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 的编码基因,它是下列核苷酸序列之一:
序列表中序列 1 的核苷酸序列;

与序列表中序列 1 限定的 DNA 序列具有 90%以上同源性,且编码相同功能蛋白的 DNA 序列。

3. 含有权利要求 2 所述基因的真核和原核表达载体。

4. 含有权利要求 2 所述基因的细胞系。

5. 针对权利要求 1 所述蛋白质所制备的各种抗体以及以该抗体为活性成分的试剂。

6. 针对权利要求 1 所述蛋白质提供的药物组合物,所述组合物包含本发明所述的蛋白、核苷酸序列、构建物或细胞,以及药学上可接受的载体。

7. 根据权利要求 1 所述的蛋白在不育症诊断中的应用。

8. 根据权利要求 1 所述的蛋白在不育症治疗中的应用。

9. 根据权利要求 2 所述的基因在开发新的避孕药物中的应用。

10. 根据权利要求 1 所述的蛋白在制备新的抗生素中的应用。

人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 及其编码基因与应用

技术领域

[0001] 本发明属于生物技术与医学领域。具体地说,本发明涉及一种新的人类附睾表达精子结合蛋白以下简称 HEL-40 及其编码基因与应用

背景技术

[0002] 本世纪人类的发展面临着两个严峻的问题:一方面,全球人口在急速膨胀,预计在 2050 年将达到 90 亿;另一方面,据世界卫生组织调查,大约 15% 的夫妇存在着不育问题,发达国家不育症的发病率在最近 10 年飚升,欧洲发达国家可高达 30%,其中男性因素约占一半。世界卫生组织预测,随着环境污染和性传播疾病等致病因素的增加,本世纪,不育症将成为仅次于肿瘤和心脑血管病的第三大疾病。但男性不育并未引起社会和医学界的足够重视,因此有关男性生殖健康的研究进展缓慢,明显落后于其它学科。缺少分子生物学层面诊断与治疗不育症的有效方法。由于精子发育障碍不能自然受精,需要医生通过做试管婴儿获取后代。利用此种技术获取后代,不仅耗费了宝贵的时间与资金,而且存在很多影响健康的潜在因素,失去了正常生育过程中精卵天然结合、优势选择遗传后代的机会。给家庭与社会带来了沉重的精神和经济负担。

[0003] 全世界人口的急剧增长造成了资源耗竭和环境恶化,成为人类健康与生存的严重威胁。当前世界人口已超过 60 亿,据专家估计,中国资源环境能支撑的最大人口容量为 15-16 亿。目前可供人类选择的避孕措施还很有限,离“高效、安全、可逆”的标准还相差较远。发展安全有效、先进实用的避孕节育新技术、新产品,以满足不同人群、不同层次的避孕用药的个性化要求是近年来国内外避孕节育技术发展的总趋势。

[0004] 附睾是精子成熟的重要器官,睾丸产生的精子需要通过附睾管腔微环境相互作用才能获得运动、受精、防御和维持正常胚胎发育以及防御等生物学功能。附睾内大约有 200 余种分泌蛋白与精子相互作用,参与精子成熟过程,但是人们对这些蛋白的功能知之甚少。与精子成熟相关的附睾蛋白的研究将有助于推动男性生殖医学的研究进展,为男性不育症的诊断和治疗以及开发新型避孕药物提供候选分子靶标,同时有可能对附睾环节的男性避孕带来新的思路和突破。

发明内容

[0005] 本发明的第一个目的是提供一种新的人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40。

[0006] 一种人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40,它具有序列表中序列 2 的氨基酸序列或将序列 2 的氨基酸残基序列经过一个或几个氨基酸残基的取代、缺失或添加且具有与序列 2 的氨基酸残基序列相同活性的由序列 2 衍生的蛋白质或多肽。

[0007] 本发明的人附睾分泌蛋白命名为:HEL-40,由 342 个氨基酸残基组成。HEL-40 蛋白存在有 1 个 N 糖基化位点,5 个 N-十四烷酰基化位点和 6 个磷酸化位点,包括 2 个酪蛋白激酶 II 磷酸化位点和 4 个蛋白激酶 C 磷酸化位点。而且,分子中含有 1 个 Aldose 1-epimerase putative active site 蛋白标签。

[0008] 本发明的第二个目的是提供编码人类附睾表达蛋白 HEL-40 的基因。它是下列核苷酸序列之一：

[0009] 序列表中序列 1 的 DNA 序列, GenBank 注册号为 :EU794611 ;

[0010] 编码序列表中 SEQ ID No. 2 蛋白质序列的多核苷酸 ;

[0011] 与序列表中序列 1 限定的 DNA 序列具有 90% 以上同源性, 且编码相同功能蛋白质的 DNA 序列。

[0012] 序列表中的 SEQID No. 1, 全长 cDNA 序列为 1899bp, 定位于人 2 号染色体上, 编码 342 个氨基酸, 编码蛋白为 HEL-40, 含有信号肽, 其开放阅读框为 1029bp, 是一个完整的读码框。

[0013] 本发明的第三方面, 提供了采用基因工程技术制备具有人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 活性多肽的方法, 它包括含有上述多核苷酸序列的载体, 以及被该载体转化或转导的宿主细胞。

[0014] 本发明的第四方面, 提供了与上述人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 特异性结合的抗体, 以及由此开发的用于附睾功能异常所致的不育症的辅助诊断。

[0015] 本发明的第五方面, 提供了检测样本中是否存在人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 的方法, 它包括 : 将待测样品与分泌蛋白的特异性抗体在一定条件下共同作用, 观察是否形成抗原抗体复合物, 有抗原抗体复合物形成就提示样品中存在分泌蛋白。

[0016] 本发明的第六方面, 提供了本发明蛋白和其编码序列的用途。例如本发明蛋白可被作为诊断不育症的分子靶点, 或作为有效药物成分用于治疗不育症, 或作为开发新型避孕药物的靶分子, 或被用于筛选促进人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 活性的激动剂, 或被用于筛选抑制人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 活性的拮抗剂, 或被用于肽指纹图谱鉴定。根据人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 的编码序列或其片段, 可设计引物或探针用于 PCR 或核酸杂交, 或者用于制备基因芯片。本发明蛋白还可用于药物组合物, 以此作为有效活性成分, 用于生产一种对抗病原微生物感染以及肿瘤等疾病的药物。

[0017] 本发明的第七方面, 提供了一种药物组合物, 所述组合物包含本发明所述的蛋白、核苷酸序列、构建物或细胞, 以及药学上可接受的载体。

[0018] 本发明的蛋白能够在附睾内特异性表达, 定位于精子头后区域, 因此可能与精卵识别、运动、受精有关。因为它是一种天然的蛋白多肽, 可以预见可能具有较少的副作用, 本发明的其他优点可从以下的详细描述获知。

附图说明

[0019] 图 1. HEL-40 蛋白在人精子上的免疫荧光定位

[0020] 红色荧光显示精子核 ; 绿色荧光显示 HEL-40 蛋白在精子上的定位 ;

[0021] A 组 : 阳性对照, A3 显示 HEL-75 蛋白结合于整个精子 (文章已发表) ;

[0022] B 组 : 阴性对照。

[0023] C 组 : HEL-40 蛋白定位, C3. 显示 HEL-40 蛋白结合在精子头后区域。

[0024] 比例尺 : 5mm。

[0025] 图 2HEL-40 基因组织表达图谱

[0026] 1 附睾头 2 附睾体 3 附睾尾 4 睾丸 5 心 6 肝 7 脾 8 肾 9 胃 10 阴性

对照

[0027] 图 3. HEL-40 蛋白在附睾液表达的 western blot 结果

[0028] M:Marker ;1 :阳性对照, HEL-75 蛋白 ;2 :阴性对照, 小鼠血清 ;3 :HEL-40 蛋白

[0029] 本发明的蛋白包括了所述蛋白多肽的具有相同或相似性生物活性或功能的变异形式, 这些变异形式包括 (但并不限于): 相对于天然蛋白的氨基酸序列有若干个 (通常为 1-50 个, 较佳地 1-30 个, 更佳地 1-20 个, 最佳的 1-10 个) 氨基酸的缺失、插入和取代。另外, 所述缺失或插入 (增加) 也可发生在 C 末端和 / 或 N 末端 (通常有 20 个以内, 较佳地为 10 个以内, 更佳地为 5 个以内的氨基酸缺失或增加), 在本领域中, 用性能相近或相似的氨基酸进行取代时, 通常不会改变氨基酸的功能, 提供功能相似氨基酸的保守性置换表是本领域所熟知的。下列 5 组各自含有能相互保守置换的氨基酸; 脂族: 甘氨酸 (G)、丙氨酸 (A)、缬氨酸 (V)、亮氨酸 (L)、异亮氨酸 (I); 芳族: 苯丙氨酸 (F)、酪氨酸 (Y)、色氨酸 (W); 含硫: 甲硫氨酸 (M)、半胱氨酸 (C); 碱性: 精氨酸 (R)、赖氨酸 (K)、组氨酸 (H); 酸性: 天冬氨酸 (D)、谷氨酰胺 (Q)。另外, 该术语还包括了蛋白的片段或衍生物, 条件是该片段或衍生物保留了所希望的蛋白生物活性。

[0030] 本发明的核苷酸序列通常可以用 PCR 扩增法、重组法或人工合成的方法获得。对于 PCR 扩增法, 可根据本发明所公开的有关核苷酸序列, 尤其是开放阅读框序列来设计引物, 用本领域技术人员已知的常规方法所制备的 cDNA 文库作为模板, 扩增而得有关序列。这通常是将其克隆入载体, 再转入细胞, 然后通过常规方法从增殖后的宿主细胞中分离得到有关序列。

[0031] 本发明中, 使用本领域技术人员已知的常规方法将包含编码本发明的蛋白的核苷酸序列插入到载体中, 这些方法包括但不限于体外重组 DNA 技术, 体内重组技术等。

[0032] 上述载体可用于转化或转染适当的原核和真核细胞, 以使其能够表达所编码的本发明的蛋白, 宿主细胞可以是原核细胞, 如细菌细胞, 或是低等真核细胞, 如酵母细胞; 或是高等真核细胞, 如昆虫细胞等。可采用的转化、转染方法包括但不限于: 磷酸钙共沉淀法、显微注射、电穿孔、脂质体介导等。

[0033] 本发明的蛋白在细胞内表达, 如果需要, 可利用其物理的、化学的和其他特性通过各种方法分离和纯化表达产物, 这些方法是本领域技术人员所熟知的。这些方法的例子包括但不限于: 常规的复性处理、用常规的蛋白沉淀剂处理 (盐析方法)、离心、渗透破菌、声波破菌、超离心、分子筛层析、吸附层析、离子交换层析、高效液相层析和其它各种层析技术及这些方法的结合。

[0034] 本发明还包括对蛋白或其片段具有特异性的多克隆抗体和单克隆抗体, 还包括具有免疫活性的抗体片段或嵌合抗体, 如具有鼠抗体结合特异性但仍保留来自人的抗体部分的抗体。

[0035] 本发明的抗体可以通过本领域内技术人员已知的各种技术进行制备。例如重组抗体、纯化的基因产物或者其具有抗原性的片段, 可被施用于动物以诱导多克隆抗体的产生, 本发明的抗体也可以是单克隆抗体。此类单克隆抗体可以利用杂交瘤技术来制备。

[0036] 发明人通过研究进一步发现, 该蛋白定位于成熟精子的头后区 (图 1), RT-PCR 结果显示, 该基因在附睾体部, 睾丸和肝脏表达量最高, 在其它组织没有表达 (图 2), 发明人在大肠杆菌中表达了人 HEL-40 蛋白, 用其免疫小鼠, 获得了其多抗血清。发明人用

Westernblot 在附睾体部检测到一条 37KD 左右条带 (图 3)。

[0037] 本发明的药物组合可根据各种需要制成各种剂型,通常可将药物组合物制成可注射剂,例如液体溶液或悬浮液;还可制成在注射前适合配入溶液或悬液中、溶液载体的固体形式,脂质体也包括在药学上可接受的载体的定义中,本发明的药物组合物可由医师根据患者种类、年龄、体重和大致疾病状况、给药方式等因素确定对病人有益的剂量进行施用,为了提高用药效果,本发明的蛋白也可以与其他药物共同使用。

[0038] 下面结合具体实例,进一步阐述本发明,应理解这些实例仅用于说明本发明而不适用于限制本发明的范围,除非另有描述,本发明的实施将采用分子生物学、微生物学、重组 DNA 和免疫学的常规技术,这些均是本领域技术人员所知的。这些技术在下面文献中有完整的描述:例如 Sambrook 《分子克隆实验指南》第二版(1989);《DNA 克隆》第 I 和第 II 卷(D. N. Glover 编辑,1985);《寡核苷酸合成》(M. J. Gait 编辑,1984);《核酸杂交》(B. D. Hames 和 S. J. Higgins 编辑,1984);《蛋白质纯化:原理和实践》第 2 版(Spring-Verlag, N. Y.), 以及《实验免疫学手册》I-IV 卷(D. C. Weir 和 C. C. Blackwell 编辑 1986) 或者,可以按照试剂生产商所提供的说明书进行。

具体实施方式

[0039] 实施例 1. 采用基因工程技术制备人类附睾表达蛋白 HEL-40

[0040] 基因克隆及序列分析

[0041] 对本实验室构建的人附睾 cDNA 文库进行大规模测序筛选,获取表达序列标签(EST),利用 Unigene 数据库进行电子克隆,获得人 HEL-40 全长 cDNA。使用 ExPasy Translate tool(<http://us.expasy.org>), InterProScan(<http://www.ebi.ac.uk/Tools/http://www.ebi.ac.uk/Tools/>) 和 Protein 数据库(<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/>) 等预测 HEL-40 肽序列及假定功能。SignalP(<http://www.cbs.dtu.dk/http://www.cbs.dtu.dk>), PSORTII 和 WoLFPSORT(<http://psort.nibb.ac.jp>) 等软件分析预测该蛋白的信号肽及胞内定位。ProfileScan(<http://myhits.isb-sib.ch/cgi-bin/PFSCANhttp://myhits.isb-sib.ch/cgi-bin/PFSCAN>) 预测 N 端糖基化和磷酸化位点。

[0042] 对获得的人 HEL-40 全长 cDNA,根据生物信息学预测 HEL-40 编码区,设计一对特异引物:F01:5'-TTGGTACCGACGACGACAAG GCTTCGGTGACCAGGGC-3',F02:5'-GCGGCGAATTCA GCCACAGAAAATTGAA-3',上下游引物两端分别引进限制性内切酶位点 KpnI 和 EcoRI。引物由上海生工生物工程技术有限公司合成。以本实验室构建的人附睾 cDNA 文库为模板,PCR 扩增 HEL-40 基因片段。PCR 反应条件:94℃ 预变性 10min, (94℃, 40s; 55℃, 45s; 70℃, 30s) 30 个循环,70℃ 延伸 10min,4℃ 保存。反应结束后,1.0% 琼脂糖凝胶电泳检测并分离回收目的片段,插入克隆载体 pMD-18T 中进行测序鉴定。

[0043] 重组 HEL-40 蛋白表达及纯化

[0044] 测序鉴定后 HEL-40 基因通过 KpnI 和 EcoRI 位点克隆至表达载体 pET-32b(+) 中,使其与融合标签阅读框一致。重组表达载体 pET32b(+)-HEL-40 转入 E. coli BL21 (DE3) 感受态细胞,利用菌落 PCR 筛选阳性克隆,工程菌株在 1mM IPTG, 32℃ 条件下诱导 4h 后, N 端带有 His-tag 的重组蛋白通过“两步镍亲和层析法”对重组 HEL-40 蛋白进行分离纯化。简

单地说,“第一步亲和层析”用于纯化重组 Trx-HEL-40 融合蛋白。然后融合蛋白用重组肠激酶裂解,释放融合标签。最后,运用“第二步亲和层析”回收重组 HEL-40 蛋白。纯化后的重组蛋白用 Bradford(Bradford 1976)法进行定量,然后用冷冻干燥进行保存。

[0045] 实施例 2. 抗 HEL-40 多克隆抗血清的制备

[0046] 用重组 HEL-40 蛋白免疫 BALB/C 小鼠制备多抗。简单地说,每只老鼠于第 1 天注射 50 μ g 重组蛋白与等量的完全福氏佐剂(CFA)。然后在第 15, 30 和 45 天注射 25 μ g 重组蛋白和等量的不完全福氏佐剂(IFA)加强免疫。第 60 天从眼球取血,分离血清后用 ELISA 和 western blot 分析抗体的效价和特异性。ELISA 分析表明抗体效价达到 1 : 10000。Westernblot 显示对重组蛋白和从人附睾液中抽取的天然 HEL-40 都具有良好的特异性。

[0047] 实施例 3. 人 HEL-40mRNA 组织表达谱研究

[0048] 为了确定 HEL-40 的表达模式,采用半定量 RT-PCR 分析 HEL-40 基因在人附睾头、体、尾,睾丸,心,肝,脾,肺,肾,胃等组织中的表达差异。用 TRIzol(Tiangen, Beijing, China)抽提总 RNA,1 μ g 总 RNA 用 20UAMV 逆转录酶(Promega)和 0.3 μ g oligod_T18(Promega)反转录成 cDNA。然后,2 μ l 合成的 cDNA 利用基因特异引物进行 PCR 扩增。20 μ l 反应体系含有:2 μ l 10 \times PCR buffer(with MgCl₂),2 μ l dNTP Mix(10mmol/L),1 μ l 每个引物(25 μ mol/L),1 μ l Taq DNA 聚合酶(2.5U/ μ l),2 μ l cDNA 模板以及 11 μ l ddH₂O。PCR 反应的程序为:94 $^{\circ}$ C, 10min;94 $^{\circ}$ C, 1min;54 $^{\circ}$ C (对 HEL-40)/49 $^{\circ}$ C (β -actin)30s;72 $^{\circ}$ C, 1min(35 循环);72 $^{\circ}$ C 延伸 7min。 β -actin 的表达作为内参。所有 PCR 扩增产物用 1.5% 琼脂糖电泳分析。RT-PCR 结果显示,该基因在附睾体部,睾丸和肝脏表达量最高,在其它组织没有表达。

[0049] 实施例 4. 人 HEL-40 蛋白在组织的免疫荧光定位

[0050] 取人睾丸、附睾组织冰冻切片,进行免疫荧光染色,其中一抗为鼠抗 rHEL-40 多抗(1 : 400),二抗为 FITC-标记羊抗鼠 IgG(1 : 200),细胞核用 PI 染色。染色后所有的切片用 80% 甘油封片,然后用共聚焦显微镜(LeicaTCSSP2 AOBIS)观察结果。实验同时以小鼠免疫前血清替代一抗作为阴性对照。

[0051] 实施例 5. 人附睾蛋白提取物与 Western blot

[0052] 将从人附睾液中提取的总蛋白抽提物 20 μ g,用 15% SDS-PAGE 分离,然后湿转到 PVDF 膜上进行 western blot。鼠抗人 HEL-40 多抗为一抗(1 : 5000),二抗为 HRP-标记羊抗鼠 IgG(1 : 500)。辣根过氧化酶的活性用增强型 HRP-DAB 底物显色试剂盒分析 Westernblot 显示抗人 HEL-40 多抗对重组蛋白和从人附睾液中抽取的天然 HEL-40 都具有良好的特异性。

[0053] 实施例 6. 人 HEL-40 蛋白在精子的免疫荧光定位

[0054] 收集精子用 PBS 洗涤后涂布于 1% 明胶包被的载玻片上,自然晾干,然后用甲醇固定 10 分钟。含有精子的载玻片用 3% BSA 在室温下封闭 1 小时,然后添加鼠抗 HEL-40 多抗(1 : 200),4 $^{\circ}$ C 过夜。免疫前小鼠血清做阴性对照。用 PBST(PBS containing 0.1% Tween-20)洗涤三次,加入对应的 FITC-标记羊抗鼠 IgG 二抗(1 : 200)。载玻片用 PBST 洗涤三次,然后用 80% 甘油封片。用 Olympus BX-52 显微镜观察,HEL-40 蛋白结合在精子头后区,可能与精卵识别及运动、受精有关。

[0055] 实施例 7. HEL-40 重组蛋白的抗菌活性

[0056] 运用克隆菌落形成单位(CFU)分析抗菌活性。简单地说,过夜培养的 E. coli

XL-1blue 生长到对数期 (OD600 = 0.4-0.5) 后用 10mM PBS (pH 7.4) 稀释。大约 2×10^6 CFU/ml 细菌在与 12.5 ~ 100ug/ml 的 HEL-40 混合, 37°C 培养。在开始培养后的 15, 30, 60 和 120min 分别在取样。将样品用 10mMPBS (pH7.4) 做系列稀释, 每个稀释度取 100ul 涂布于 LB 琼脂平板, 37°C 培养过夜至形成单菌落。统计菌落个数, 抗菌活性用细菌存活的百分数表示, 公式为: %存活 = (蛋白处理后存活克隆数 / 未经蛋白处理后存活的克隆数) \times 100。实验以 10mM PBS (pH 7.4) 代替蛋白处理细菌作为阴性对照。

[0057] 实施例 8HEL-40 与精子运动性以及体外受精的关系研究

[0058] 利用 HEL-40 多抗封闭正常人精子, 然后进行精子运动性和体外受精分析。实验按照 vitro life 标准试剂盒提供的方法进行。简单地说, 精子先用 SpermRinse-30 于 37°C、5% CO₂ 培养 1 小时获能。然后按照 1 : 200 加入鼠抗 rHEL-40 多抗, 于 37°C、6% CO₂ 培养 2 小时进行封闭。封闭后的精子分成两部分, 一部分直接利用计算机辅助系统分析精子的运动性。另一部分用 G-Fert 洗涤 2 次, 并调整至终浓度为 1.0×10^7 cells/ml。加入 100ul 精子样品于 35mm 的培养皿中, 然后覆盖石蜡油放入 37°C、6% CO₂ 和饱和湿度培养箱内待用。经 G-MOPS 处理后成熟卵母细胞加入预先准备好的受精滴中, 在 37°C、6% CO₂ 和饱和湿度培养箱中培养观察受精情况, 每日记录胚胎发育情况。以上所有实验同时用免疫前小鼠血清作为阴性对照。

[0059] 序列表

[0060] <110> 李建远

[0061] <120> 人类附睾表达精子结合蛋白 HEL-40 及其编码基因与应用

[0062] <160>2

[0063] <170>PatentIn version 3.5

[0064] <210>1

[0065] <211>1899

[0066] <212>DNA

[0067] <213>Homo sapiens

[0068] <220>

[0069] <221>CDS

[0070] <222>(35)..(1063)

[0071] <400>1

[0072] agcgggcagt ggctgcacac gccaaacttt ccct atg gct tcg gtg acc agg gcc 55

[0073] Met Ala Ser Val Thr Arg Ala

[0074] 1 5

[0075] gtg ttt gga gag ctg ccc tgc gga gga ggg aca gtg gag aag ttc cag 103

[0076] Val Phe Gly Glu Leu Pro Ser Gly Gly Gly Thr Val Glu Lys Phe Gln

[0077] 10 15 20

[0078] ctg cag tca gac ctc ttg aga gtg gac atc atc tcc tgg ggc tgc acg 151

[0079] Leu Gln Ser Asp Leu Leu Arg Val Asp Ile Ile Ser Trp Gly Cys Thr

[0080] 25 30 35

[0081] atc aca gcc cta gag gtc aaa gac agg cag ggg aga gcc tgc gac gtg 199

[0082]	Ile Thr Ala Leu Glu Val Lys Asp Arg Gln Gly Arg Ala Ser Asp Val			
[0083]	40	45	50	55
[0084]	gtg ctt ggc ttc gcc gag ttg gaa gga tac ctc caa aag cag cca tac			247
[0085]	Val Leu Gly Phe Ala Glu Leu Glu Gly Tyr Leu Gln Lys Gln Pro Tyr			
[0086]	60	65	70	
[0087]	ttt gga gca gtt att ggg agg gtg gcc aac cga atc gcc aaa gga acc			295
[0088]	Phe Gly Ala Val Ile Gly Arg Val Ala Asn Arg Ile Ala Lys Gly Thr			
[0089]	75	80	85	
[0090]	ttc aag gtg gat ggg aag gag tat cac ctg gcc att aac aag gaa ccc			343
[0091]	Phe Lys Val Asp Gly Lys Glu Tyr His Leu Ala Ile Asn Lys Glu Pro			
[0092]	90	95	100	
[0093]	aac agt ctg cat gga gga gtc aga ggg ttt gat aaa gtg ctc tgg acc			391
[0094]	Asn Ser Leu His Gly Gly Val Arg Gly Phe Asp Lys Val Leu Trp Thr			
[0095]	105	110	115	
[0096]	cct cgg gtg ctg tca aat ggc gtc cag ttc tcg cgc atc agt cca gat			439
[0097]	Pro Arg Val Leu Ser Asn Gly Val Gln Phe Ser Arg Ile Ser Pro Asp			
[0098]	120	125	130	135
[0099]	ggt gaa gaa ggc tac ccc gga gag tta aaa gtc tgg gtg aca tac acc			487
[0100]	Gly Glu Glu Gly Tyr Pro Gly Glu Leu Lys Val Trp Val Thr Tyr Thr			
[0101]	140	145	150	
[0102]	ctg gat ggc gga gag ctc ata gtc aac tac aga gca caa gcc agt cag			535
[0103]	Leu Asp Gly Gly Glu Leu Ile Val Asn Tyr Arg Ala Gln Ala Ser Gln			
[0104]	155	160	165	
[0105]	gcc aca cca gtc aac ctg acc aac cat tct tac ttc aac ctg gca ggc			583
[0106]	Ala Thr Pro Val Asn Leu Thr Asn His Ser Tyr Phe Asn Leu Ala Gly			
[0107]	170	175	180	
[0108]	cag gct tcc cca aat ata aat gac cat gaa gtc acc ata gaa gcg gat			631
[0109]	Gln Ala Ser Pro Asn Ile Asn Asp His Glu Val Thr Ile Glu Ala Asp			
[0110]	185	190	195	
[0111]	act tat ttg cct gtg gat gaa acc ctg att cct aca gga gaa gtt gcc			679
[0112]	Thr Tyr Leu Pro Val Asp Glu Thr Leu Ile Pro Thr Gly Glu Val Ala			
[0113]	200	205	210	215
[0114]	cca gtg caa ggc act gca ttc gac ctg aga aag cca gtg gag ctt gga			727
[0115]	Pro Val Gln Gly Thr Ala Phe Asp Leu Arg Lys Pro Val Glu Leu Gly			
[0116]	220	225	230	
[0117]	aaa cac ctg cag gac ttc cat ctc aat ggt ttt gac cac aat ttc tgt			775
[0118]	Lys His Leu Gln Asp Phe His Leu Asn Gly Phe Asp His Asn Phe Cys			
[0119]	235	240	245	
[0120]	ctg aag gga tct aaa gaa aag cat ttt tgt gca agg gtg cat cat gct			823

[0121] Leu Lys Gly Ser Lys Glu Lys His Phe Cys Ala Arg Val His His Ala
 [0122] 250 255 260
 [0123] gca agc ggg cgg gta cta gaa gta tac acc acc cag ccc ggg gtc cag
 871
 [0124] Ala Ser Gly Arg Val Leu Glu Val Tyr Thr Thr Gln Pro Gly Val Gln
 [0125] 265 270 275
 [0126] ttt tac acg ggc aac ttc ctg gat ggc aca tta aag ggc aag aat gga
 919
 [0127] Phe Tyr Thr Gly Asn Phe Leu Asp Gly Thr Leu Lys Gly Lys Asn Gly
 [0128] 280 285 290 295
 [0129] gct gtc tat ccc aag cac tcc ggt ttc tgc ctg gag act cag aac tgg
 967
 [0130] Ala Val Tyr Pro Lys His Ser Gly Phe Cys Leu Glu Thr Gln Asn Trp
 [0131] 300 305 310
 [0132] cct gat gca gtc aat cag ccc cgc ttc cct cct gtg ctg ctg agg cct
 1015
 [0133] Pro Asp Ala Val Asn Gln Pro Arg Phe Pro Pro Val Leu Leu Arg Pro
 [0134] 315 320 325
 [0135] ggt gag gag tat gac cac acc acc tgg ttc aag ttt tct gtg gct taa
 1063
 [0136] Gly Glu Glu Tyr Asp His Thr Thr Trp Phe Lys Phe Ser Val Ala
 [0137] 330 335 340
 [0138] ggaagtgtga agatatgate cagtccaggg ctaggtcag ccacctgtct cctgtccaga 1123
 [0139] aaaaaggtga agattaagaa gctttcagaa tgattctatg gattaaaatc atacaaatgg 1183
 [0140] tggctgttct gagaatcagt ctgggtattg atttctttt ccagtgactg gctccaggcc 1243
 [0141] atgtctaattg accagctega ttcctgtgc agttcagagg gcaagtgaac ccaaccaaca 1303
 [0142] atgtcgtcat ctaagcccta accctagcca gggactccca tgctgctgtt ggetccatct 1363
 [0143] ctccactg cctctttctt tteaactttt tgccttctt ttctttaaag ctattctcac 1423
 [0144] attgctttta tttctcctc ettcacctec aacctgtgc agcagcactc tggagttttc 1483
 [0145] aatgtcaea ttagcctcac cctgcatgct aggagatgga cctgtctcta tacagcagta 1543
 [0146] gatgattgat aagtgaggaa actgaggctt acagaggttg aagaccaaca agctaataaa 1603
 [0147] taaaaagttg aggccgggca cgggtgctca cgctgtaat cccagcactt tggaggccg 1663
 [0148] aggcaggcgg atcacagagt caggagatcg agaccatcct ggctaacacg gtgaaacccc 1723
 [0149] gtctctacat aaaaaattag ctgggtgtgg tagcacgcac ctgtagtccc agctacttgg 1783
 [0150] gaggctgaag caggagaatc gcttgaacct gggagggtgga ggttgcaagt agccgagatc 1843
 [0151] atgccactgc actgggcaac agagcaaac tegatctcaa aaaaaaaaaa aaaaaa 1899
 [0152] <210>2
 [0153] <211>342
 [0154] <212>PRT

[0155] <213>Homo sapiens
 [0156] <400>2
 [0157] Met Ala Ser Val Thr Arg Ala Val Phe Gly Glu Leu Pro Ser Gly Gly
 [0158] 1 5 10 15
 [0159] Gly Thr Val Glu Lys Phe Gln Leu Gln Ser Asp Leu Leu Arg Val Asp
 [0160] 20 25 30
 [0161] Ile Ile Ser Trp Gly Cys Thr Ile Thr Ala Leu Glu Val Lys Asp Arg
 [0162] 35 40 45
 [0163] Gln Gly Arg Ala Ser Asp Val Val Leu Gly Phe Ala Glu Leu Glu Gly
 [0164] 50 55 60
 [0165] Tyr Leu Gln Lys Gln Pro Tyr Phe Gly Ala Val Ile Gly Arg Val Ala
 [0166] 65 70 75 80
 [0167] Asn Arg Ile Ala Lys Gly Thr Phe Lys Val Asp Gly Lys Glu Tyr His
 [0168] 85 90 95
 [0169] Leu Ala Ile Asn Lys Glu Pro Asn Ser Leu His Gly Gly Val Arg Gly
 [0170] 100 105 110
 [0171] Phe Asp Lys Val Leu Trp Thr Pro Arg Val Leu Ser Asn Gly Val Gln
 [0172] 115 120 125
 [0173] Phe Ser Arg Ile Ser Pro Asp Gly Glu Glu Gly Tyr Pro Gly Glu Leu
 [0174] 130 135 140
 [0175] Lys Val Trp Val Thr Tyr Thr Leu Asp Gly Gly Glu Leu Ile Val Asn
 [0176] 145 150 155 160
 [0177] Tyr Arg Ala Gln Ala Ser Gln Ala Thr Pro Val Asn Leu Thr Asn His
 [0178] 165 170 175
 [0179] Ser Tyr Phe Asn Leu Ala Gly Gln Ala Ser Pro Asn Ile Asn Asp His
 [0180] 180 185 190
 [0181] Glu Val Thr Ile Glu Ala Asp Thr Tyr Leu Pro Val Asp Glu Thr Leu
 [0182] 195 200 205
 [0183] Ile Pro Thr Gly Glu Val Ala Pro Val Gln Gly Thr Ala Phe Asp Leu
 [0184] 210 215 220
 [0185] Arg Lys Pro Val Glu Leu Gly Lys His Leu Gln Asp Phe His Leu Asn
 [0186] 225 230 235 240
 [0187] Gly Phe Asp His Asn Phe Cys Leu Lys Gly Ser Lys Glu Lys His Phe
 [0188] 245 250 255
 [0189] Cys Ala Arg Val His His Ala Ala Ser Gly Arg Val Leu Glu Val Tyr
 [0190] 260 265 270
 [0191] Thr Thr Gln Pro Gly Val Gln Phe Tyr Thr Gly Asn Phe Leu Asp Gly
 [0192] 275 280 285
 [0193] Thr Leu Lys Gly Lys Asn Gly Ala Val Tyr Pro Lys His Ser Gly Phe

[0194]	290	295	300
[0195]	Cys Leu Glu Thr Gln Asn Trp Pro Asp Ala Val Asn Gln Pro Arg Phe		
[0196]	305	310	315 320
[0197]	Pro Pro Val Leu Leu Arg Pro Gly Glu Glu Tyr Asp His Thr Thr Trp		
[0198]		325	330 335
[0199]	Phe Lys Phe Ser Val Ala		
[0200]	340		

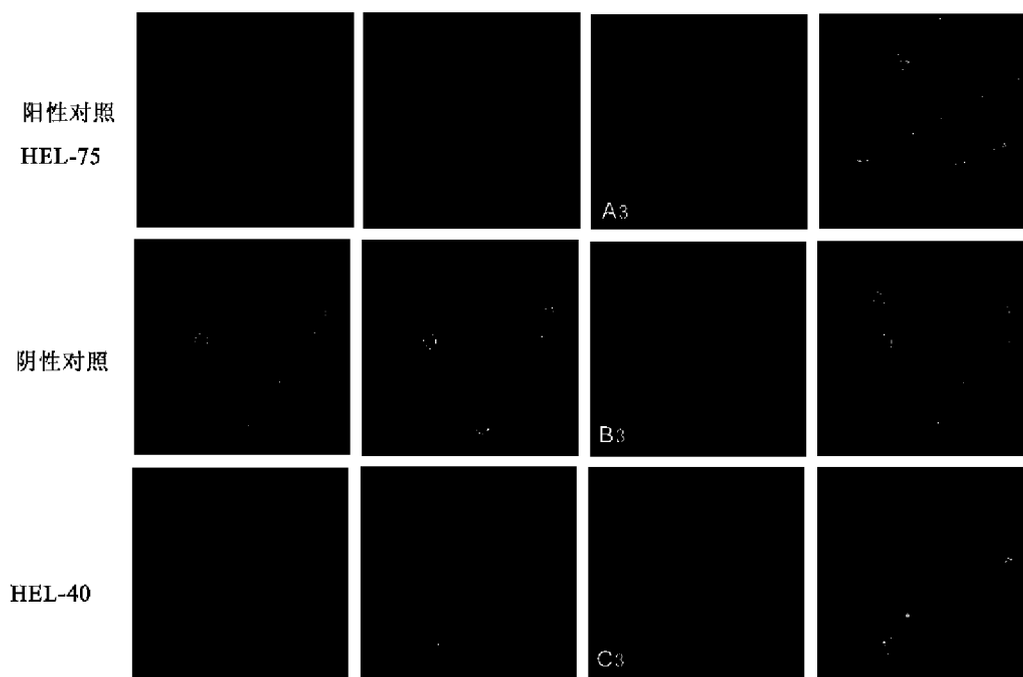


图 1



图 2

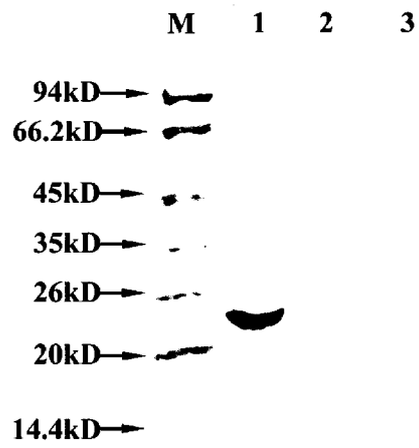


图 3

专利名称(译)	人类附睾表达精子结合蛋白HEL-40及其编码基因与应用		
公开(公告)号	CN101724034A	公开(公告)日	2010-06-09
申请号	CN200810305130.0	申请日	2008-10-24
[标]申请(专利权)人(译)	李建远		
申请(专利权)人(译)	李建远		
当前申请(专利权)人(译)	李建远		
[标]发明人	李建远		
发明人	李建远		
IPC分类号	C07K14/435 C12N15/12 C12N15/63 C12N5/10 C07K16/18 A61K38/17 A61K31/7088 A61K48/00 A61K35/12 A61P15/16 A61P31/00 G01N33/53 A61K35/48		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明属于生物技术和医学领域。本发明公开了一种新的人附睾特异表达精子结合蛋白HEL-40及其制备和应用。公开了本发明编码HEL-40蛋白的氨基酸序列，提供携带编码本发明蛋白的DNA序列的重组表达载体。该蛋白定位于成熟精子的头后区，RT-PCR结果显示，该基因在附睾体部，睾丸和肝脏表达量最高，在其它组织没有表达，用Western blot在附睾体部检测到一条37KD左右条带。HEL-40蛋白可作为免疫性避孕药的研发，以及男性不育症的临床诊断与治疗的靶蛋白。基于HEL-40蛋白开发的相应基因或蛋白检测方法，将广泛用于生殖医学研究领域。

