МОЛЕКУЛЯРНАЯ БИОЛОГИЯ, 2023, том 57, № 2, с. 316-329

МОЛЕКУЛЯРНАЯ БИОЛОГИЯ КЛЕТКИ: ОТ РЕПАРАЦИИ ДНК ДО МЕТАБОЛОМИКИ

УДК 577.151.42/45

РАЗРАБОТКА И АПРОБАЦИЯ ДНК-ЗОНДОВ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АКТИВНОСТИ КЛЮЧЕВЫХ ФЕРМЕНТОВ ПУТИ ЭКСЦИЗИОННОЙ РЕПАРАЦИИ ОСНОВАНИЙ ДНК В КЛЕТКАХ ЧЕЛОВЕКА

© 2023 г. И. В. Алексеева^{*a*}, А. А. Кузнецова^{*a*}, О. А. Кладова^{*a*}, В. О. Шендер^{*b*}, П. В. Шнайдер^{*b*}, Ю. С. Федорова^{*a*}, Н. А. Кузнецов^{*a*}, *c*, *

^аИнститут химической биологии и фундаментальной медицины Сибирского отделения Российской академии наук, Новосибирск, 630090 Россия

^bФедеральный научно-клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства России, Москва, 119435 Россия

^сНовосибирский государственный университет, Новосибирск, 630090 Россия

*e-mail: nikita.kuznetsov@niboch.nsc.ru

Поступила в редакцию 10.08.2022 г. После доработки 09.09.2022 г. Принята к публикации 09.09.2022 г.

Исследования механизмов сохранения генетической информации, проводимые с момента открытия систем репарации ДНК, обусловлены ключевой ролью повреждений ДНК в возникновении различных заболеваний, включая онкологические. До сих пор остается актуальным вопрос о связи между накоплением повреждений ДНК, сбоями в работе путей репарации ДНК и повышенным риском развития некоторых заболеваний. За последние несколько лет предприняты значительные усилия, направленные на разработку методов анализа активности ферментов эксцизионной репарации оснований ДНК в клетках человека. Нами разработаны флуоресцентные ДНК-зонды, позволяющие определять в клеточных экстрактах уровень активности ключевых ферментов эксцизионной репарации оснований ДНК, а именно ДНК-гликозилаз UNG2, SMUG1, MBD4, TDG, AAG, NEIL1, NTHL1 и OGG1 и AP-эндонуклеазы APE1. Чувствительность ДНК-зондов определяли на очищенных препаратах ферментов. Определение активности ферментов репарации в экстрактах клеточных линий опухолей яичников человека TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3 и TOV21 позволило выявить значительную вариабельность уровня активности ферментов в этих линиях клеток. Полученные результаты могут стать основой для создания тест-системы определения активности ключевых ферментов эксцизионной репарации оснований ДНК в организме человека.

Ключевые слова: репарация ДНК, ферментативная активность, флуоресценция, ДНК-зонд, ДНК-гликозилаза, АР-эндонуклеаза

DOI: 10.31857/S0026898423020027, EDN: EELFGZ

введение

Репарация ДНК — важный процесс поддержания целостности генома и, как следствие, генетической стабильности и жизнеспособности клеток. Эксцизионная репарация оснований ДНК (base excision repair, BER) — один из путей репарации, отвечающий за удаление из ДНК необъемных повреждений, возникающих в таких процессах, как дезаминирование, алкилирование, окисление азотистых оснований, гидролиз *N*-гликозидных и фосфодиэфирных связей [1]. В исследованиях процесса BER in vitro показано существование двух альтернативных путей: "короткозаплаточного", в котором замене подвергается только один нуклеотид, и "длиннозаплаточного", где происходит достройка двух и более нуклеотидов [2–5]. В обоих случаях ДНК-гликозилаза, имеющая специфичность к определенному типу повреждений, удаляет поврежденное азотистое основание, после чего АР-эндонуклеаза АРЕ1 гидролизует ДНК с образованием 3'-концевой ОН-группы [6]. Репарация отдельных окисленных азотистых оснований, инициированная бифункциональными гликозилазами (например, OGG1 и NEIL1-3),

Сокращения: OGG1 — 8-оксогуанин-ДНК-гликозилаза; ААG — алкиладенин-ДНК-гликозилаза; APE1 — AP-эндонуклеаза человека; MBD4 — метилцитозин-связывающий домен 4; TDG — тимин-ДНК-гликозилаза; NEIL1 — эндонуклеаза VIII; AP-сайт — апуриновый/апиримидиновый сайт; F — остаток (2R,3S)-2-(гидроксиметил)-3-гидрокситетрагидрофурана; ϵ A — 1, N^6 -этеноаденозин; охоG — 7,8дигидро-8-оксогуанозин; FRET — Förster resonance energy transfer (Фёрстеровский перенос энергии); Tg — тимидингликоль; FAM — 5(6)-карбоксифлуоресцеин; BHQ1 — black hole quencher; ps — тиофосфатная группа.

Фермент	Структура поврежденного нуклеотида	ДНК-зонд
APE1	F	5'-FAM-GCTCA(F)GTACAGAGCTGTTTTTCAGCTCTGTACGTGAGCps-BHQ1-3'
UNG2, SMUG1,	U	5'-FAM-GCTCA(U)GTACAGAGCTGTTTTTCAGCTCTGTACGTGAGCps-BHQ1-3'
MBD4, TDG		
AAG	εA	5'-FAM-GCTCA(EA)GTACAGAGCTGTTTTTCAGCTCTGTACGTGAGCps-BHQ1-3'
NEIL1, NTHL1	Tg	5'-FAM-GCTCA(Tg)GTACAGAGCTGTTTTTCAGCTCTGTACGTGAGCps-BHQ1-3'
OGG1	oxoG	5'-FAM-GCTCA(oxoG)GTACAGAGCTGTTTTTCAGCTCTGTACGTGAGCps-BHQ1-3'
Неспецифическое	С	5'-FAM-GCTCA(C)GTACAGAGCTGTTTTTCAGCTCTGTACGTGAGCps-BHQ1-3'
расщепление		

Таблица 1. Структура и специфичность использованных ДНК-зондов

F – остаток (2*R*,3*S*)-2-(гидроксиметил)-3-гидрокситетрагидрофурана; $\varepsilon A = 1, N^6$ -этеноаденозин; охоG – 7,8-дигидро-8-оксогуанозин; Tg – тимидингликоль; FAM – 5(6)-карбоксифлуоресцеин; BHQ1 – black hole quencher; ps – тиофосфатная группа.

может протекать по независимому от APE1 пути, в котором эти гликозилазы расщепляют AP-сайты по механизму β - или β/δ -элиминирования [7, 8]. ДНК-полимераза β (Pol β) катализирует удаление 5'-дезоксирибозофосфатного фрагмента (5'-dRP) и присоединяет к 3'-концевой OH-группе неповрежденный нуклеотид, который должен быть лигирован на последней стадии BER для восстановления целостности сахарофосфатного остова [6].

Впервые результаты исследований, в которых предполагалось, что репарация ДНК играет важную роль в предотвращении развития онкологических заболеваний, были опубликованы в конце 1960-х годов [9, 10]. Однако до сих пор актуальным остается изучение полноценного функционирования путей репарации ДНК в клетках человека, а также связи между сбоями в этих механизмах и повышенным риском развития некоторых заболеваний [11].

Необходимо отметить, что первые предложенные методы анализа активности ферментов репарации ДНК, основанные на радиоактивном мечении [12, 13], гель-электрофорезе [14], хроматографии [15, 16] или на захвате парамагнитными шариками со стрептавидином [17], были весьма трудоемкими и обладали невысокой чувствительностью [14]. Кроме того, существенным недостатком этих подходов является необходимость использования специализированных реагентов [12, 13], оборудования [15] или выполнения сложных процедур [17]. Поэтому в последние годы все чаще применяются флуоресцентные методы, простые в использовании и обладающие высокой чувствительностью [18-20]. Одно из существенных преимуществ анализа ферментов репарации ДНК с помощью флуоресцентных зондов – возможность проведения анализа непосредственно в биологических средах, включая лизаты и интактные клетки [21–23]. Еще одним положительным фактором использования флуоресцентных зондов является их достаточно легкая адаптация к проведению параллельного анализа активности

нескольких ферментов [24, 25]. При этом флуоресцентные зонды, способные проникнуть в клетку, можно использовать и для прямой регистрации активности целевых ферментов непосредственно в клетках [24, 26]. В последние годы были предприняты значительные усилия, направленные на разработку методов анализа активности ферментов репарации ДНК [27] в различных клеточных линиях и тканях с помощью флуориметрии [28, 29], флуоресцентной микроскопии [25] и проточной цитометрии [30].

Нами разработаны флуоресцентные ДНК-зонды, позволяющие определять в клеточных экстрактах уровень активности ключевых ферментов эксцизионной репарации ДНК, а именно ДНК-гликозилаз UNG2, SMUG1, MBD4, TDG, AAG, NEIL1, NTHL1 и OGG1, и AP-эндонуклеазы АРЕ1. Чувствительность ДНК-зондов определяли с использованием очищенных препаратов ферментов. Определение активности ферментов репарации в клеточных экстрактах линий опухолей яичников человека TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3 и TOV21 позволило апробировать ДНК-зонды и выявило значительную вариабельность уровня активности ферментов в этих линиях. Результаты нашей работы могут стать основой для создания тест-системы анализа функционирования системы BER в клетках человека и проведения персонализированной терапии онкологических заболеваний.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Структура ДНК-зондов. Олигонуклеотидные ДНК-зонды (табл. 1) синтезированы на автоматическом ДНК/РНК-синтезаторе ASM-800 ("Биоссет", Новосибирск, Россия) с использованием коммерческих амидофосфитов 2'-дезоксирибонуклеозидов и СРG-носителей ("GlenResearch", США). Синтезированные ДНК-зонды очищали с помощью ВЭЖХ на ионообменной колонке (PRP-X500 Hamilton Company (12–30 мкм) 3.9 × × 300 мм) и последующей обращенно-фазовой хроматографии (Bondapak C18 (15–20 мкм) 3.9 × × 300 мм, "Waters", Ирландия). Концентрацию олигонуклеотидов в исходном растворе определяли по закону Бугера–Ламберта–Бера, используя значение коэффициента молярного поглощения олигонуклеотидов при длине волны 260 нм, рассчитанное по данным [31].

Определение чувствительности ДНК-зондов на очищенных препаратах ферментов. Калибровочные кривые, отражающие зависимость начальной скорости расшепления ДНК-зонда от концентрации целевого фермента, получали для каждого из представленных зондов (кроме зонда, содержащего неповрежденное основание) с использованием рекомбинантных ферментов. Очищенные препараты ферментов получены по ранее опубликованным методикам: АР-эндонуклеаза АРЕ1 согласно [32, 33], 8-оксогуанин-ДНК-гликозилаза OGG1 [34, 35], урацил-ДНКгликозилаза SMUG1 [36], алкиладенин-ДНКгликозилаза ААБ [37] и эндонуклеаза VIII NEIL1 [38]. Кинетические кривые получали при взаимодействии 1 × 10⁻⁶ М ДНК-зонда и 1 × 10⁻⁶, 5 × 10⁻⁷, $1 \times 10^{-7}, 5 \times 10^{-8}, 1 \times 10^{-8}, 1 \times 10^{-9}$ М целевого фермента, специфичного к данному зонду. В случае калибровочных кривых для монофункциональных ДНК-гликозилаз SMUG1 и ААС в реакционной смеси присутствовала AP-эндонуклеаза APE1 в концентрации 1 × 10⁻⁶ М. гидролизующая АРсайты, образованные действием монофункциональных ДНК-гликозилаз. Кинетические кривые изменения интенсивности флуоресценции FAM регистрировали при температуре 37°С на спектрофлуориметре Infinite 200 Pro ("Tecan", Швейцария). Каждая кинетическая кривая представляет собой результат усреднения минимум трех экспериментальных кривых. Эксперименты проводили в 50 мМ Трис-HCl-буфере рН 7.5, содержащем 50 мМ КСІ, 1 мМ ЕDTA, 5 мМ MgCl₂, 1 мМ ДТТ, 7% глицерина. Возбуждение флуоресценции проводили на длине волны 485 нм, изменение интенсивности флуоресценции ДНК-зонда регистрировали на длине волны 520 нм в интервале времени 15-3600 с.

Начальную скорость расщепления ДНК-зондов при заданной концентрации фермента рассчитывали, используя начальные линейные участки кинетических кривых. Зависимость начальной скорости от концентрации ферментов имела линейный вид, что позволяет использовать полученные зависимости в качестве калибровочных кривых для оценки концентрации целевых ферментов в клеточном экстракте.

Клеточные линии. Для анализа активности ферментов репарации ДНК с помощью ДНКзондов использовали линии клеток рака яичника человека TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3 и TOV21. Клетки культивировали в среде DMEM ("Gibco", "ThermoFisher Scienific", США) с 10%-ной фетальной сывороткой крупного рогатого скота ("Gibco", "ThermoFisher"), 100 мкг/мл стрептомицина и 100 ед./мл пенициллина в атмосфере 5% CO₂ при 37°С. Клетки механически снимали с поверхности культурального флакона, осаждали центрифугированием (1000 об./мин, 2 мин), ресуспендировали в растворе PBS и центрифугировали повторно (1000 об./мин, 2 мин). Данную процедуру повторяли дважды.

Приготовление клеточного экстракта. Лизис клеток проводили в буфере: 10 мМ Трис-HCl pH 7.5, 1 мМ MgCl₂, 1 мМ EDTA, 0.5% CHAPS, 10% глицерин, 0.1 мМ PMSF, 0.5 мМ β-меркаптоэтанол. К клеточному осадку добавляли 150 мкл лизирующего буфера, выдерживали на льду в течение 30 мин., затем центрифугировали (14500 об./мин, 10 мин). Общую концентрацию белка в полученном экстракте измеряли по методу Брэдфорда (концентрация белков, как правило, составляла 1–1.5 мкг/мкл). Клеточный экстракт готовили непосредственно перед проведением флуоресцентного анализа активности ферментов.

Определение оптимального общего количества белка в клеточном экстракте. Клетки линии TOV112 лизировали в буфере (10 мМ Трис-HCl pH 7.5, 1 мМ MgCl₂, 1 мМ EDTA, 0.5% CHAPS, 10% глицерин, 0.1 мМ PMSF, 0.5 мМ β-меркаптоэтанол). Общая концентрация белка, измеренная по методу Брэдфорда, составила 1.1 мкг/мкл. Регистрировали изменения интенсивности флуоресценции реакционных смесей, содержащих 1 × 10⁻⁶ М ДНК-зонд и клеточный экстракт в концентрации 50, 25, 10, 5 мкг/мкл по общему белку. Спектры флуоресценции регистрировали в 50 мМ Трис-HCl-буфере pH 7.5, содержащем 50 мМ КСl, 1 мМ EDTA, 5 мМ MgCl₂, 1 мМ DTT, 7% глицерина при 37°С отдельно для каждого типа ДНК-зонда. Каждая кинетическая кривая, представленная на рисунках, получена усреднением не менее трех экспериментальных кривых.

Определение активности ферментов BER в клеточном экстракте. Пробы готовили в 100 мкл буферного раствора, содержащего 50 мМ Трис-НСІ pH 7.5, 50 мМ KCl, 1 мМ EDTA, 5 мМ MgCl₂, 1 мМ DTT. 7% глицерина и клеточный экстракт в концентрации 20 мкг/мкл по общему белку. ДНК-зонд, содержащий поврежденный нуклеотид определенного типа (табл. 1), добавляли к клеточному экстракту до конечной концентрации 1×10^{-6} М. Перемешивание (5 с, амплитуда кругового перемешивания 1 мм) и регистрацию FRET-сигнала проводили, используя спектрофлуориметр Infinite 200 Pro ("Tecan") при 37°С. Длина волны возбуждения флуоресценции составляла $\lambda_{ex} = 485$ нм, эмиссию регистрировали при $\lambda_{em} = 520$ нм. Максимальное время реакции 3600 с. Каждый эксперимент повторяли трижды.



Рис. 1. Схематичное изображение ДНК-зонда, используемого в работе, и пути генерирования FRET-сигнала в тестсистеме анализа активности ферментов пути BER в клеточных экстрактах. Х – повреждение, специфичное для анализируемого фермента.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Ранее мы предложили подход к определению активности ряда ферментов BER с использованием флуоресцентно меченных ДНК-дуплексов, содержащих поврежденный нуклеотид [39]. В качестве поврежденных нуклеотидов использовали 7.8-дигидро-8-оксогуанозин (охоG), 5.6-дигидроуридин (DHU), уридин (U), $1, N^6$ -этеноаденозин (єА) и апуриновый/апиримидиновый сайт (АР-сайт). Набор ДНК-зондов, содержащих эти повреждения, позволил охарактеризовать активность нескольких ферментов репарации человека: АР-эндонуклеазы АРЕ1; 8-оксогуанин-ДНК-гликозилазы OGG1; алкиладенин-ДНК-гликозилазы AAG; ДНК-гликозилаз UNG2, SMUG1, MBD4 и TDG, специфически узнающих урацил в ДНК; ДНК-гликозилаз NEIL1 и NTHL1, узнающих 5.6-дигидроуридин. Активность АР-эндонуклеазы АРЕ1 определяли с использованием ДНКзонда, содержащего химически стабильный аналог АР-сайта – остаток (2*R*,3*S*)-2-(гидроксиметил)-3-гидрокситетрагидрофурана (F-сайт).

Анализ активности ферментов репарации ДНК с помощью дуплексных ДНК-зондов в линиях опухолевых клеток человека различного гистологического происхождения, а именно А549, HeLa, MCF7, WT-7, HEK293T и HKC8, показал, что дуплексные ДНК-зонды, содержащие охоG и єА, расщепляемые ферментами OGG1 и AAG, соответственно, не обладают чувствительностью, достаточной для регистрации активности [39]. Полученные данные свидетельствовали о том, что дуплексные ДНК-зонды не могут использоваться для определения активности в клеточном экстракте, полученном менее чем из 10⁶ клеток. Кроме того, время анализа было ограничено 2000 с для предотвращения неспецифической деградации ДНКзонда клеточными нуклеазами.

В связи с выявленными недостатками мы провели оптимизацию структуры ДНК-зондов, направленную на улучшение их устойчивости к неспецифической деградации в клеточных экстрактах. ДНК-зонды, используемые в данной работе (рис. 1), представляли собой самокомплементарные олигодезоксирибонуклеотиды, несущие FRET-пару FAM/BHO1 на концах цепи, а также содержащие повреждение, специфичное для определенного фермента или группы ферментов (табл. 1). В качестве поврежденных нуклеотидов использовали 7,8-дигидро-8-оксогуанозин (охоG), тимидингликоль (Tg), уридин (U), $1, N^6$ -этеноаденозин (єА) и F-сайт. Для предотвращения 3'-5'-экзонуклеазной деградации ДНК-зондов в клеточном экстракте 3'-концевой межнуклеотидный фосфатный остаток заменили тиофосфатной группой (ps).

Специфическое узнавание поврежденного нуклеотида и его удаление ДНК-гликозилазой с последующим расщеплением сахарофосфатного остова сопровождается значительным ростом сигнала флуоресценции FAM. Необходимо отметить, что для расщепления АР-сайтов, образующихся под действием монофункциональных ДНК-гликозилаз, в реакционной смеси должна присутствовать АР-эндонуклеаза. Кроме того, известно, что АР-эндонуклеаза APE1 стимулирует активность ДНК-гликозилаз человека [40, 41], поэтому при анализе активности всех ДНК-гликозилаз в реакционную смесь добавляли APE1 в одинаковой концентрации 1.0 мкМ.

На рис. 2 представлены кинетические кривые, характеризующие расщепление ДНК-зондов ДНК-гликозилазами OGG1, NEIL1, AAG,



Рис. 2. Кинетические кривые, характеризующие расщепление ДНК-зондов, содержащих F (*a*), U (δ), ϵ A (θ), Tg (ϵ) и охоG (∂), при взаимодействии с очищенными препаратами ферментов APE1, SMUG1, AAG, NEIL1 и OGG1 соответственно.

SMUG1 и AP-эндонуклеазой APE1. Концентрация ДНК-зонда во всех экспериментах составляла 1.0 мкМ. Кинетические кривые, характеризующие активность AP-эндонуклеазы человека APE1, получали с использованием очищенного препарата фермента с концентрацией 5 × 10⁻¹⁰–1 × 10⁻⁶ М. В случае кривых для ДНК-гликозилаз использовали также очищенные препараты фермента с концентрацией $1 \times 10^{-9} - 1 \times 10^{-6}$ M, но в реакционную смесь добавляли АР-эндонуклеазу человека APE1 в концентрации 1.0 мкМ.

Начальную скорость расщепления ДНК-зондов оценивали путем линеаризации (или линей-



Рис. 3. Зависимость начальной скорости накопления продукта от концентрации APE1 (*a*), SMUG1 (*б*), AAG (*в*), NEIL1 (*г*) и OGG1 (*д*).

ной аппроксимации) начального участка кинетических кривых (рис. 3). Зависимость начальной скорости от концентрации фермента имела линейный вид и позволила определить концентрацию целевого фермента в клеточном экстракте. Чтобы определить количество общего белка, оптимальное для анализа, сравнили относительную активность ферментов в экстрактах клеток линии TOV112, содержащих 5, 10, 25 и 50 мкг общего белка (рис. 4). Для всех типов ДНК-зондов



Рис. 4. Определение оптимального для анализа количества общего белка в клеточном экстракте на примере линии клеток TOV112. Кинетические кривые, характеризующие расшепление ДНК-зондов, содержащих F (a), U (δ), ϵ A (β), Tg (c) и охоG (d), в клеточных экстрактах, содержащих 5, 10, 25 и 50 мкг общего белка.

получены кинетические кривые, свидетельствующие об увеличении FRET-сигнала после добавления клеточного экстракта. Начальные участки кинетических кривых аппроксимировали линейным уравнением, что позволило определить на-

чальную скорость расщепления ДНК-зонда. Зависимость начальной скорости расщепления ДНК-зондов от концентрации общего белка в экстракте имела линейный вид в случае ДНКзондов, содержащих F, U, Tg и охоG (рис. 5). Од-



Рис. 5. Зависимость начальной скорости расщепления ДНК-зондов, содержащих F (a), U (δ), ϵA (s), Tg (z) и охоG (∂), при взаимодействии с клеточным экстрактом линии клеток TOV112 при различных концентрациях общего белка (5, 10, 25 и 50 мкг/мкл).

нако в случае єА-зонда начальная скорость роста FRET-сигнала не коррелировала с концентрацией белков в клеточном экстракте. Следует отметить, что удаление єА, в отличие от F, U, Tg и охоG, из ДНК может проходить по двум независимым механизмам: BER с помощью фермента ААG [37, 42, 43], приводящего к удалению поврежденного основания и генерации АР-сайта, и прямой репарации алкилированных нуклеотидов с помощью ДНК-диоксигеназы АВН2 [44, 45] за счет окисления алкильного заместителя и его последующей деградации, приводящей к восстановлению струк-



Рис. 6. Кинетические кривые, характеризующие расщепление ДНК-зондов, содержащих F (*a*), U (*b*), εA (*b*), Tg (*c*) и охоG (*d*), при взаимодействии с экстрактом клеточной линии SCOV3 (черный цвет – ядерная фракция, красный – общий экстракт).



Рис. 7. Кинетические кривые, характеризующие расщепление ДНК-зондов, содержащих F (a), U (δ), ϵ A (θ), Tg (ϵ) и охоG (∂), при взаимодействии с экстрактами клеточных линий TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3 и TOV21.

туры неповрежденного аденозина в составе ДНК. Можно предположить, что совместное узнавание εА-зонда ферментами, входящими в независимые пути удаления повреждения из ДНК, приводит к усложнению интерпретации полученных данных.

На основании полученных данных во всех дальнейших экспериментах по определению активности целевых ферментов использовали 25 мкг общего белка для ДНК-зонда каждого типа. Таким образом, для анализа активности с использовани-

МОЛЕКУЛЯРНАЯ БИОЛОГИЯ том 57 № 2 2023

ем пяти ДНК-зондов суммарно требуется не менее 125 мкг общего белка. Однако необходимо отметить, что 125 мкг белка можно получить при лизисе ~100000 клеток (в зависимости от линии клеток), что свидетельствует о перспективности данного метода для определения активности ферментов репарации в относительно небольшом числе клеток, например, полученных из крови человека с целью определения репарационного статуса организма.

	Концентрация ферментов BER, нМ						
Линия клеток	APE1	UDG	AAG	NEIL1/NTH1	OGG1		
TOV112	47 ± 5	5.1 ± 0.9	10.3 ± 0.7	42 ± 3	12.6 ± 1.5		
TOV21	16 ± 3	2.2 ± 0.5	7.1 ± 0.9	3.3 ± 0.2	2.2 ± 0.5		
79	26 ± 4	14.5 ± 4.3	7.7 ± 1.2	19 ± 5	5.8 ± 1.2		
SCOV3	20 ± 4	3.7 ± 0.9	8.0 ± 0.5	15 ± 3	6.0 ± 0.8		
MESOV	33 ± 7	5.5 ± 1.4	7.3 ± 0.8	12 ± 5	4.8 ± 0.9		
OVCAR3	31 ± 8	4.1 ± 0.8	6.8 ± 0.6	21 ± 5	7.4 ± 1.7		

Таблица 2. Концентрации целевых ферментов в клеточных экстрактах линий рака яичников человека TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3 и TOV21

На следующем этапе с использованием линии SCOV3 сравнили активность ферментов пути BER в полном клеточном экстракте и в экстракте предварительно выделенной ядерной фракции. Интересно отметить, что кинетические кривые, характеризующие расщепление всех типов ДНКзондов белками общего и ядерного экстрактов, имели сходный вид, что свидетельствует о возможности проводить анализ ферментов, используя общий клеточный экстракт (рис. 6).

Затем на примере нескольких линий клеток опухоли яичника человека (TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3 и TOV21) провели сравнительный анализ активности тестируемых ферментов репарации в общих клеточных экстрактах. Для каждой клеточной линии получили кинетические кривые, характеризующие расщепление ДНКзондов (рис. 7), и определили начальную ско-



Рис. 8. Концентрация ферментов репарации в экстракте клеточных линий рака яичника человека TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3 и TOV21.

рость расщепления. На основании начальных скоростей расщепления ДНК-зондов и калибровочных кривых, полученных с использованием очищенных препаратов ферментов, оценили концентрации целевых ферментов в экстрактах (табл. 2, рис. 8).

Сравнение полученных данных выявило значительную вариабельность оценочной концентрации ферментов репарации в различных клеточных линиях. Так, например, концентрация APE1 в линии TOV112 была более чем в 2 раза выше, чем в линиях TOV21 и SCOV3. Необходимо также отметить существенно более высокую оценочную концентрацию ферментов, отвечающих за удаление окисленных пиримидинов (Тд-зонд), в клетках линии TOV112. При этом эффективность удаления алкилированных нуклеотидов на примере єА-зонда была примерно одинаковой во всех использованных клеточных линиях. Однако. как отмечено ранее, эффективность репарации алкилированных азотистых оснований, включая εА, может проходить по двум независимым путям, что осложняет интерпретацию полученных данных. Обнаружено, что клетки линии TOV21 обладают пониженной репарационной активностью на ДНК-зондах всех типов.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Несмотря на то, что понимание механизмов разных путей репарации ДНК значительно расширилось за последнее время, многие инструменты, позволяющие изучать функционирование отдельных участников этих процессов, все еще нуждаются в улучшении. Нами разработаны флуоресцентные ДНК-зонды, с помощью которых можно определять в клеточных экстрактах уровень активности ключевых ферментов BER – ДНК-гликозилаз и АР-эндонуклеазы APE1. Определение активности ферментов репарации в клеточных экстрактах нескольких линий рака яичников человека позволило апробировать

цик-зондов

ДНК-зонды и выявило значительную вариабельность уровня активности ферментов в этих линиях клеток.

Полученные данные показывают перспективность предложенного метода, учитывая простоту применения и анализа полученных данных. Результаты нашей работы могут стать основой для создания тест-системы определения активности ключевых ферментов BER в живых организмах. Учитывая множество преимуществ флуоресцентных методов, существует большой потенциал для расширения этой области, предоставляющей инструменты, столь необходимые для определения индивидуального репарационного статуса организма пациента. Будущие персонализированные методы лечения, связанные с применением ДНК-модифицирующих химических препаратов, несомненно, должны быть взаимосвязаны с эффективностью работы ферментов, отвечающих за удаление ДНК-повреждений, вызываемых конкретными препаратами, у каждого конкретного пациента.

Работа выполнена при поддержке Российского научного фонда (грант № 21-14-00018) и при частичной поддержке бюджетного финансирования № 121031300041-4.

Настоящая статья не содержит каких-либо исследований с участием людей или животных в качестве объектов исследований.

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. Krokan H.E., Bjørås M. (2013) Base excision repair. *Cold Spring Harb. Perspect. Biol.* **5**, a012583.
- Dianov G., Price A., Lindahl T. (1992) Generation of single-nucleotide repair patches following excision of uracil residues from DNA. *Mol. Cell. Biol.* 12, 1605– 1612.
- 3. Matsumoto Y., Bogenhagen D.F. (1994) Proliferating cell nuclear antigen-dependent abasic site repair in *Xenopus laevis* oocytes: an alternative pathway of base excision DNA repair. *Mol. Cell. Biol.* **14**, 6187–6197.
- Frosina G., Fortini P., Rossi O., Carrozzino F., Raspaglio G., Cox L.S., Lane D.P., Abbondandolo A., Dogliotti E. (1996) Two pathways for base excision repair in mammalian cells. *J. Biol. Chem.* 271, 9573– 9578.
- Klungland A., Lindahl T. (1997) Second pathway for completion of human DNA base excision-repair: reconstitution with purified proteins and requirement for DNase IV (FEN1). *EMBO J.* 16, 3341–3348.
- Kim Y.-J., Wilson D.M. III (2012) Overview of base excision repair biochemistry. *Curr. Mol. Pharmacol.* 5, 3–13.
- Wiederhold L., Leppard J.B., Kedar P., Karimi-Busheri F., Rasouli-Nia A., Weinfeld M., Tomkinson A.E., Izumi T., Prasad R., Wilson S.H. (2004) AP endonuclease-inde-

МОЛЕКУЛЯРНАЯ БИОЛОГИЯ том 57 № 2 2023

pendent DNA base excision repair in human cells. *Mol. Cell.* **15**, 209–220.

- Das A., Wiederhold L., Leppard J.B., Kedar P., Prasad R., Wang H., Boldogh I., Karimi-Busheri F., Weinfeld M., Tomkinson A.E., Wilson S.H., Mitra S. (2006) NEIL2initiated, APE-independent repair of oxidized bases in DNA: evidence for a repair complex in human cells. *DNA Repair* (Amst). 5, 1439–1448.
- Cleaver J.E. (1968) Defective repair replication of DNA in *Xeroderma pigmentosum*. DNA Repair (Amst). 3, 183–187.
- Setlow R.B., Regan J.D., German J., Carrier W.L. (1969) Evidence that *Xeroderma pigmentosum* cells do not perform the first step in the repair of ultraviolet damage to their DNA. *DNA Repair* (Amst). 3, 188– 195.
- 11. Helleday T., Eshtad S., Nik-Zainal S. (2014) Mechanisms underlying mutational signatures in human cancers. *Nat. Rev. Genet.* **15**, 585–598.
- Grin I.R., Konorovsky P.G., Nevinsky G.A., Zharkov D.O. (2009) Heavy metal ions affect the activity of DNA glycosylases of the Fpg family. *Biochemistry*. 74, 1253– 1259.
- Kreklau E.L., Limp-Foster M., Liu N., Xu Y., Kelley M.R., Erickson L.C. (2001) A novel fluorometric oligonucleotide assay to measure O 6-methylguanine DNA methyltransferase, methylpurine DNA glycosylase, 8-oxoguanine DNA glycosylase and abasic endonuclease activities: DNA repair status in human breast carcinoma cells overexpressing. *Nucl. Acids Res.* 29, 2558–2566.
- 14. Dianov G.L. (2003) Monitoring base excision repair by *in vitro* assays. *Toxicology*. **193**, 35–41.
- Weiss J.M., Goode E.L., Ladiges W.C., Ulrich C.M. (2005) Polymorphic variation in hOgg1 and risk of cancer: a review of the functional and epidemiologic literature. *Mol. Carcinog.* 42, 127–141.
- Lee A.J., Hodges N.J., Chipman J.K. (2005) Interindividual variability in response to sodium dichromate-induced oxidative DNA damage: role of the Ser 326 Cys polymorphism in the DNA-repair protein of 8-oxo-7,8-dihydro-2v-deoxyguanosine DNA glycosylase 1. *Cancer Epidemiol. Biomarkers Prev.* 14, 497–505.
- 17. Xia L., O'Connor T.R. (2001) DNA glycosylase activity assay based on streptavidin paramagnetic bead substrate capture. *Anal. Biochem.* **298**, 322–326.
- Liu B., Yang X., Wang K., Tan W., Li H., Tang H. (2007) Real-time monitoring of uracil removal by uracil-DNA glycosylase using fluorescent resonance energy transfer probes. *Anal. Biochem.* 366, 237–243.
- Wang X., Hou T., Lu T., Li F. (2014) Autonomous exonuclease iii-assisted isothermal cycling signal amplification: a facile and highly sensitive fluorescence DNA glycosylase activity assay. *Anal. Chem.* 86, 9626–9631.
- Chen C., Zhou D., Tang H., Liang M., Jiang J. (2013) A sensitive, homogeneous fluorescence assay for detection of thymine DNA glycosylase activity based on ex-

onuclease-mediated amplification. *Chem. Commun.* **49**, 5874.

- Cao X., Sun Y., LuP., Zhao M. (2020) Fluorescence imaging of intracellular nucleases – a review. *Anal. Chim. Acta.* 1137, 225–237.
- Mirbahai L., Kershaw R.M., Green R.M., Hayden R.E., Meldrum R.A., Hodges N.J. (2010) Use of a molecular beacon to track the activity of base excision repair protein OGG1 in live cells. *DNA Repair* (Amst). 9, 144–152.
- Belhadj S., Rentsch A., Schwede F., Paquet-Durand F. (2021) Fluorescent detection of PARP activity in unfixed tissue. *PLoS One.* 16, 1–13.
- Torchinsky D., Michaeli Y., Gassman N.R., Ebenstein Y. (2019) Simultaneous detection of multiple DNA damage types by multi-colour fluorescent labelling. *Chem. Commun.* 55, 11414–11417.
- Hu J., Liu M.-H., Li Y., Tang B., Zhang C.-Y. (2018) Simultaneous sensitive detection of multiple DNA glycosylases from lung cancer cells at the single-molecule level. *Chem. Sci.* 9, 712–720.
- Maksimenko A., Ishchenko A.A., Sanz G., Laval J., Elder R.H., Saparbaev M.K. (2004) A molecular beacon assay for measuring base excision repair activities. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 319, 240–246.
- Pearl L.H., Schierz A.C., Ward S.E., Al-Lazikani B., Pearl F.M.G. (2015) Therapeutic opportunities within the DNA damage response. *Nat. Rev. Cancer.* 15, 166–180.
- Zhang Y., Li C.-C., Zhang X., Xu,Q., Zhang C.-Y. (2020) Development of oxidation damage base-based fluorescent probe for direct detection of DNA methylation. *Anal. Chem.* 92, 10223–10227.
- Liu G., He W., Liu C. (2019) Sensitive detection of uracil-DNA glycosylase (UDG) activity based on terminal deoxynucleotidyl transferase-assisted formation of fluorescent copper nanoclusters (CuNCs). *Talanta*. 195, 320–326.
- Suggitt M., Fearnley J., Swaine D., Volpato M., Phillips R., Bibby M., Loadman P., Anderson D., Anderson D. (2003) Comet assay and flow cytometry analysis of DNA repair in normal and cancer cells treated with known mutagens with different mechanisms of action. *Teratog. Carcinog. Mutagen.* 2, 13–29.
- 31. Fasman G.D. (1975) *Handbook of Biochemistry and Molecular Biology*. 3rd ed. Cleveland: CRC Press.
- Мирошникова А.Д., Кузнецова А.А., Кузнецов Н.А., Федорова О.С. (2016) Термодинамика конформационных переходов АП-эндонуклеазы человека АРЕ1 при взаимодействии с ДНК. Acta Naturae. 8, 103–110.
- Kuznetsova A.A., Fedorova O.S., Kuznetsov N.A. (2018) Kinetic features of 3'-5' exonuclease activity of human AP-endonuclease APE1. *Molecules*. 23, 2101.
- Kuznetsova A.A., Kuznetsov N.A., Ishchenko A.A., Saparbaev M.K., Fedorova O.S. (2014) Step-by-step mechanism of DNA damage recognition by human 8-oxoguanine DNA glycosylase. *Biochim. Biophys. Acta.* 1840, 387–395.

- 35. Кузнецов Н.А., Коваль В.В., Федорова О.С. (2011) Механизмы ферментативного катализа и узнавания поврежденных участков ДНК 8-оксогуанан-ДНК-гликозилазой человека hOGG1. Биохимия. 76, 118–130.
- 36. Kuznetsova A.A., Iakovlev D.A., Misovets I.V., Ishchenko A.A., Saparbaev M.K., Kuznetsov N.A., Fedorova O.S. (2017) Pre-steady-state kinetic analysis of damage recognition by human single-strand selective monofunctional uracil-DNA glycosylase SMUG1. *Mol. Biosyst.* 13, 2638–2649.
- Kuznetsov N.A., Kiryutin A.S., Kuznetsova A.A., Panov M.S., Barsukova M.O., Yurkovskaya A.V., Fedorova O.S. (2017) The formation of catalytically competent enzyme-substrate complex is not a bottleneck in lesion excision by human alkyladenine DNA glycosylase. J. Biomol. Struct. Dyn. 35, 950–967.
- Kladova O.A., Grin I.R., Fedorova O.S., Kuznetsov N.A., Zharkov D.O. (2019) Conformational dynamics of damage processing by human DNA glycosylase NEIL1. *J. Mol. Biol.* 431, 1098–1112.
- Кладова О.А., Яковлев Д.А., Гройсман Р., Ищенко А.А., Сапарбаев М.К., Федорова О.С., Кузнецов Н.А. (2020) Определение сравнительной активности ключевых ферментов эксцизионной репарации оснований в клеточных экстрактах. *Биохимия.* 8, 480–489.
- 40. Kladova O.A., Alekseeva I.V., Saparbaev M., Fedorova O.S., Kuznetsov N.A. (2020) Modulation of the apurinic/apyrimidinic endonuclease activity of human APE1 and of its natural polymorphic variants by base excision repair proteins. *Int. J. Mol. Sci.* **21**, 7174.
- Kladova O.A., Bazlekowa-Karaban M., Baconnais S., Piétrement O., Ishchenko A.A., Matkarimov B.T., Iakovlev D.A., Vasenko A., Fedorova O.S., Le Cam E. (2018) The role of the N-terminal domain of human apurinic/apyrimidinic endonuclease 1, APE1, in DNA glycosylase stimulation. *DNA Repair* (Amst). 64, 10–25.
- Saparbaev M., Langouet S., Privezentzev C.V., Guengerich F.P., Cai H., Elder R.H., Laval J. (2002) 1,N(2)-ethenoguanine, a mutagenic DNA adduct, is a primary substrate of *Escherichia coli* mismatch-specific uracil-DNA glycosylase and human alkylpurine-DNA-N-glycosylase. *J. Biol. Chem.* 277, 26987–26993.
- 43. O'Brien P.J., Ellenberger T. (2004) Dissecting the broad substrate specificity of human 3-methyladenine-DNA glycosylase. J. Biol. Chem. 279, 9750– 9757.
- Ringvoll J., Moen M.N., Nordstrand L.M., Meira L.B., Pang B., Bekkelund A., Dedon P.C., Bjelland S., Samson L.D., Falnes P.Ø. (2008) AlkB homologue 2-mediated repair of ethenoadenine lesions in mammalian DNA. *Cancer Res.* 68, 4142–4149.
- 45. Kuznetsov N.A., Kanazhevskaya L.Y., Fedorova O.S. (2021) DNA demethylation in the processes of repair and epigenetic regulation performed by 2-ketogluta-rate-dependent DNA dioxygenases. *Int. J. Mol. Sci.* 22, 10540.

DNA Probes for Analysis the Activity of Key Enzymes of the Base Excision DNA Repair Pathway in Human Cells

I. V. Alekseeva¹, A. A. Kuznetsova¹, O. A. Kladova¹, V. O. Shender², P. V. Schneider², O. S. Fedorova¹, and N. A. Kuznetsov^{1, 3, *}

¹Institute of Chemical Biology and Fundamental Medicine, Siberian Branch, Russian Academy of Sciences, Novosibirsk, 630090 Russia

²Federal Research and Clinical Center of Physical-Chemical Medicine, Moscow, 119435 Russia ³Novosibirsk National Research State University, Novosibirsk, 630090 Russia *e-mail: nikita.kuznetsov@niboch.nsc.ru

The important role of DNA damage in the occurrence of various diseases, including cancer, stimulates studies of the mechanisms of genetic information stability, carried out since the discovery of DNA repair systems. The question of the relationship between the accumulation of DNA damage, disorders in DNA repair pathways, and an increased risk of diseases developing still remains relevant. Over the past few years, significant efforts have been made to develop methods for analyzing the activity of DNA repair enzymes in human cells. In this work, we developed fluorescent DNA probes that allow us to determine the activity of key enzymes of base excision DNA repair in cell extracts, namely DNA glycosylases UNG2, SMUG1, MBD4, TDG, AAG, NEIL1, NTHL1, and OGG1 and AP endonuclease APE1. The sensitivity of DNA probes was determined on purified enzyme preparations. Determination of the activity of repair enzymes in cell extracts of the human ovarian tumor lines TOV112, 79, OVCAR3, MESOV, SCOV3, and TOV21 revealed a significant variability in the level of enzyme activity in these cell lines. Obtained results can become the test system platform for analyzing the activity of the base excision DNA repair system in the human body.

Keywords: DNA repair, enzyme activity, fluorescence, DNA probe, DNA glycosylase, AP endonuclease