- 11. Torrence P. Walters J. Aucklas C. Wieter P. Bio hem. Biophys Res. Commun., 52, 3, 890-899, 1973
- Nordtung J., Wolf S., Levy H. Proc. Soc. Exp. Biol. and Med., 133, 439-444, 1970
- 20. Zakhartan R. A., Karageszyan K. G. Ovakimian S. S., Vardanien M. B., Gasparlan D. T. 358-1008 World Congress, Tokyo, Abstr. 3912, 26-38, 1988.

Поступнию 5.У 1990 г.

Биолог, жури, Армении № 1.(46),1993.

УДК 577.214

ВЛИЯНИЕ ПИГИБИТОРОВ ФОСФАТАЗ НА СКОРОСТЬ РОСТА РАЗЛИЧНЫХ КУЛЬТУР E. co!i

И. Г. НАЛБАНДЯН, И. М. ЗАРАФЯН, И. С. АМБАРЦУМЯН Институт молекулярной биология АН Армении, Ереган

В влетках Е сой/рысС, негущах плазмиду рысС с онкогеном v-scc. обилружены эпрознасленифинеская фосфопротеникиназная активность, дарактерная для онкобелка ррб0-гс. Показано, что NaF и-давляет скорость роста испелованных культур, в то время как ортованадат. Na оказывает насл.бирующее влияние на рост культуры E. coй/рвR322 в среднем на 15—20% глубже, чем культуры E. coh/psrcC. Экспрессия онкобелка его в клетках E coli влияет на физ-гологическое состоянку-влеток.

Հետազոտված (ֆոսֆատազենդի անօրդանական ինհիրիտորենդի (NaF) օրթովանադարթիկի ազդեցությունը pBR322 և psrc (պրազմիդներ կրող E. coll թջիլների անի վրա։ V src օնկոցեն ունեցող E coll/psrc C թջիլներում-հայտենաբիլների անի վրա։ V src օնկոսպիտին թնորոշ թիրոզին հատուկ ֆոսֆոարոտեին-կինազային ակտիվություն։ Յույց Կ տրված, որ NaF-ը միանման է ազդում բույթը հետազոտված բջիջների անի վրա. մինչդեռ Na օրթովանապաթթուն միջին հաշվով 15—20% ավելի խորն է ճնշում E «0", pBR322 բջիջների անր ցան E. coll/psrcC: Ստացված արդյունըները ցույց և տալիս, որ src օնկոսպիտի արտահայտլությունը F. coll բջիջներում որոշակի ազդեցություն է թողնում վեր-ջիներին ֆիզիոլոգիական վիճակի վրա։

Two strains of n. con carrying pBR322 and psrcC plasmida, were investigated in terms of influence on their growth properties of two types of phosphatase inhibitors. Nat and Na orthovanadale, Na orthovanadale inhibits the growth are of E. collipsRC22 on 15 -20% deeper than E. collipsrcC. The results indicate that, expression of src oncoprotein to E. collipsage, the physiological size of the cells.

Фосфаналирование по тирозину онкоген v-src

Онкоген v-src, кодируемый геномом вируса RSV*, кодирует белок ррб0 ²⁴, который обладает специфической протеникиназной активностью и фосформлирует белки-мищени по остаткам тирозина [5]

Ранее нами было показано, что клонированный в клетках E. coli онкоген v-sec способен спонтанно экспрессироваться за счет наличия в участке генома, прилегающем к кодирующей части гена v-src, последовательностей прокариотического промотора и сайта узнавания

Сокращения: RSV вируе саркомы Рауса.

рибосом [1]. Проявление этой активности в клетках *E. сой* приводит к ускорению синтеза. ДНК и пролиферативной активности клеток. Видимо, это явление связано с фосфорилированием по тирозипу дополнительных белков в клетки *E. coli* [2].

Полученные данные указывают на возможную роль тирозинового фосфорилирования в регуляции активности тенов прокарнотических клеток. Вопрос о роли фосфорилирования белков в регуляции активности прокарнотических клеток до сих пор еще не нашел адекватного решения [4]. Изучение имеющейся модельной системы позволит продвинуть решение этого вопроса.

Материал и методика, В работе использовали культуры клеток E, coli, содержащие онкоген (E, coli psicC) и не содержащие этот онкоген (E, coli/pBR322). Вила проведена оценка скоростей роста культур при длительных инкубациях и при добавлении в культуральную среду ингибиторов фосфатаз—NaF (нигибитор сериновых и греопиновых фосфотаз) и ортованадата Na (Na₂VO₄ ингибитор тираиновых фосфотаз) [6].

Скорость роста культур оценявали по величине k ($k=\mu_0/\mu_X$, гле μ_0 —удельная скорость роста культуры, выращиваемой в среде без добавок, μ_X —удельная скорость роста культур, выращиваемых при наличии ингибиторов различим конщент

раций).

Результаты и обсуждение. Отношение удельной скорости воста культуры Е. coli/psicC к удельной скорости роста культуры Е. coli/pBR322 составляло при выращивании до конца экспоиенциальной стадии роста роста/рорви = 1,07+0,27. Наблюдаемое различие исвеличо и статистически недостоверно. Видимо, ограничения, накладываемые методом спектрофотометрического определения скорости роста культур, не позволяют выявить статистически достоверные различия между культурами при длительных никубациях, тогда как использование изотолной метки выявляет существенную разницу. К сожалению, этот метод не приемлем для длительных никубаций.

Исследовано также поведение этих культур при добавлении в среду ингибиторов фосфатаз. Ингибиторы подбирались исходя из предноложения, что изменение физиологического состояния культуры E. coli/psrcC связано с фосфорилированием дополнительных белков клетки по тирозину. В этом случае ингибирование тирозиновых фосфатаз должно было бы привести к увеличению времени жизни дополнительных фосфорилированиых белков и, как следствие, к различной реакции культур E. coli/psrc и E. coli/pBR322 на ингибирование.

В табл. 1 (a) приведены данные о степени ингибирования (k) культур E. coli/psrcC и E. coli/pBR322 при добавлении в среду различных концентраций NaF. Видно, что NaF подавляет рост культур, причем степень ингибирования одинакова как в случае с E. coli/pBR322.

так и с E. coli/psrcC.

Добавление в культуральную среду ортованадата Na приводит к совершенно иным эффектам (табл. 16). Увеличение концептрации оргованадата Na практически не приводило к изменению величины и, как в случае с культурой E. coli/pBR322, так и с E. coli/psreC. Мы предположили, что отсутствие влияния ортованадата на клетки

Таблица I (a). Степень ингибирования (k) культур E. colilpsrcC и E. colilpsR322 при оббавлении и L-среду различных концентраций Nar.

Культуры	к аля различных к ицентраций Naf. м.М.				
	50	100	150	200	
psrcC pBR322	1.05±0.1 1.10±0.1	1.2+0.2 1.18+0.2	1.22±0.1 1.22±0.06	2.0+0.3 1.0+0.4	
ıd	0.25	0.213	8.0121	0 136	

(6) Стелень именвирования (к) культур E colipsecC и E colipBR322 при добивлении и 1-стеду различных концентраций оргованадата Nu.

Культу ы		ных концептрац	
	0.25	0 5	1.0
psrcC. pBR3.2	0.9(±0.1 1.01±0.02	0.9 +0.06 0.94+0.1	0,98 +0.0 5 1,04 <u>+</u> 0,04
td	0.625	0.663	1.296

⁽в) Степень инсивиритения (к) культур Е collipsrcC и Е collipBR322 пои добавлении и L-среду CaCl₂ и различных концентраций орговинадата Na.

Культуры	k для расличных концентранил NagVO ₄ , мМ			
	0 5	1.0		
psrcC pBR312	0.98 -0.07 1.17-10.1	1.01±0.04 1.23±0.2		
td	3,72	2.4		

Е сой связано с плохой проницаемостью этих веществ внутрь клеток. Поэтому в дальбейних экспериментах в среду добавляли СаСіз, который, как известно, повышает проницаемость момбрав клеток Е. со В табл. Ів приведены данные об изменении величины к в зависимости от изменения концентрации ортованадата в среде при добавлении СаСіз. Наблюдается зависящее от концентрации ингибитора изменение величины к в случае с культурой Е. coli/pBR322 и практически полное отсутствие ингибирования культуры Е. coli/psrcC. Различия, наблюдаемые между двумя культурами, достоверны по критерию Стьюдента. Сходная картина паблюдается и при использовании для инкубании бактерий минимальной солевой среды М9 (табл. 2 и б).

Таким образом, из полученных данных видно, что оба соединения NaF и Na-ортованадат в условиях in vivo приволят к ингибированию

Таблыца 2. (a). Съгнень ингибирования (b) E. coli/psrcC и E.coli/pBR322 при добавлении в минимальную греди (M9) различных концентраций оргованадата Na.

Культуры —	k для разлечных концентраций Na ₃ VO ₄ , мМ					
	0.25	0,ត	1.0	2.0	5 0	
psrcC pBR322	1.1 ±0.1 1.16±2	1.1 ±0.1 1.12±0.1		1.15 +9 1 1.12 + 0.05		
1d	0.314	0. 77	0,449	0 821	2.06	
E. collipBR3:		e an	oti psrcC и иплильтию proпенадата	, , ,		
Культуры	k - 3	н ја атчты	у в плен ра	mi Na VO,	MM M	
културы	0.25	0.5	1.9	2 0	5 0	
psrc('_ pBR322	1.32+0.3 1.53+0.4	1.36±0.2 1.49 - 0.2		1 37±0.01 1 4 ±0 05		
td	1.35	3 182	1.582	2 52	4.518	

роста культур д соб. Однако, если NaF и одинаковой степени инги бирует обе исследованные культуры E coli, то Na-ортованадат поразному влияет на инх. Величина к и случае с культурой E. coli/pBR322 существенно больше, чем в случае с E. coli/psrcC. Полученные данные указывают на то, что проявление тирозинспецифическоя протекнициазной активности в клетках E, coli/psrcC приводит к изменению физиологического состояния клеток, выражающемуся в аномальной реакции клеток на ортованадат Na Пеодинаховая реакция культур на ортованадат На указывает также на го, что изменение физиологического состояния клеток E. coli/psrcC связано с фосфорилированием по тирозину белков в клетке, что стимулирует их пролиферативную активность. Другим возможным объяснением лого явления может быть изменение под действием опкобелка ме мембраны клеток E. coli/psrcC таким образом, что она практически становится непроницаемой для ортованадата Na.

ЛИТЕРАТУРА

- 1 Амбанциян В Намбандян Н Т Малуренке Н, Н, Татосяк Л Г Зил. биол 127—133, 1989.
- 2 Амбарцумяя И. С., Налбандян В. Г., Филорова О. О., Татосяк А. Г. Мол. биол., 1992 (в печати).
- 3 В ки. Метаболнам микроорганиамов (под ред Н. С. Егорова), изд-но Москопского университета, Москва, 1986 г., с. 114—116.
- 4 Cores A J Ann. Rev. Microbiol., 42, 97-12, 1938
- Erikson R. L., Collett M. S., Erikson J. F. Puich v. PNAS USA, 76, 6260 6264, 1979.
- 6. Kamps M. P., Seft in B. M. On a jone, 2, 75, 315, 1988.

Поступило 22.V11 1991 г.