ΛΗΤΕΡΑΤΥΡΑ

- 1. Osborn M. J. Invest. Dermatol., v. 81, p. 104-109, 1583.
- Dahl D., Bignami A. In: Cell. and Muscle Motility, v. 6, 75-96, N. Y., London, 1985.
- De Armond S. J., Fajardo M., Naughton S. A., Eng L. F. Brain Res., v. 252, p. 275-282, 1983.
- Dahl D., Bignami A. In: Handbook of Neurochemistry, v. 5, p. 127-151, N. Y., Plenum Press, 1983.
- 5. Шевченко Г. М., Бунягян Г. Г., Березин В. А. Нейсохимия, т. 3, с. 400-404, 1984.
- Osborn M., Altmaunsberger M., Debus E., Weber K. J. Submicrose. Cytol., v. 16, p. 149-150, 1984.
- Березин В. А., Жмарсва Е. Н., Бролская И. А., Шевченка Г. М., Зашко Л. С., Понелилок Н. В., Кулнецов А. В., Кулнецова И. В., Кононова Л. И. Бюл, эксперям. биол. и мел., т. 50, № 7, с. 68 –70, 1985.
- 8. Березин В. А., Жмарсва Е. Н., Ромоданов С. А., Шевченко Г. М., Бролская И. А. Вопр. сиколегии. т. 31. № 12, с. 7—17, 1985.
- Diltmann L., Axelsen N., Norgnurd-Pedersen S., Bock E. Brit, J. Cancer, v. 35, p. 135-141, 1977.
- 10. Нелзвецкий В. С., Берелин В. А., Оберняк Т. П., Йімарева Е. Н. Биохимия т. 51. № 11. с. 1843—1850, 1986.

Поступила 9. IN 1986

УДК 577,112.5

СТРУКТУРА И ФУНКЦИЯ СПЕЦИФИЧЕСКОГО БЕЛКА СЕТЧАТКИ БЫКА—ИНГИБИТОРА 3', 5'-сGMP-ФОСФОДИЭСТЕРАЗЫ

ЛИПКИН В. М., МУРАДОВ Х. Г., «ДУМЛЕР И. Л., «ЭТИНГОФ Р. Н.

Институт биоорганической химии им. М. М. Шемякина АН СССР, Москиа; Институт эволюционной физиологии и биохимии им. И. М. Сеченова АН СССР, Ленинград

Исследованы рэль у-субъединицы 3', 5'-сGMP-фосфэдиэстеразы в первичных механизмах фотореценции и специфичность у-субъединицы для ткапи сетчатки. Изпольлуя моноспецифические антитела к у-субъединице, установили, что она присутствует только в фоторецепторных мембранах сетчатки разных живстных и не обнаруживает ся в других тканях. Пеказана необходимость у-субъединицы для фоториздуцирований активации фосфодизстеразы. Определены аминокислотная последовательность у-субъединицы и нукаеотидая последовательность соответствующей кДНК.

Поглощение квантов света родопсином, содержащимся в фотореценторных мембранах сетчатки, обусловливает каскад реакций, обеспечивающих усиление сигнала и в результате изменение биоэлектрической активности фоторецепторной клетки. Одной из центральных реакций каскада является фотоиндупированная активация 3',5'-сGMP-фосфодиэстеразы (ФДЭ), вследствие чего уменьшается содержание сGMP в фоторецепторе [1, 2]. Этому явлению ряд исследователей [3, 4] придает решающее значение в процессе изменения понной проницаемостинаружной клеточной мембраны, обусловленного поглощением фотонов. В связи с центральной ролью ФДЭ в развитии фоторецепторного акта принципиальный интерес вызывает вопрос о природных регуляторах активности этого фермента.

Ранее нами [5, 6] во фракции термостабильных белков сетчатки быка был обнаружен белковый ингибитор ФДЭ, который понижал V и не влиял на K_m . Было также установлено [7], что белок, ингибирующий ФДЭ, содержится не только в сетчатке быка, но и в сетчатках всех изученных представителей позвоночных животных. В экспериментах по очистке ФДЭ и попытках отделения от нее ингибитора было выяснено, что последний тесно связан с ферментом и не отделяется от него при таких способах разделения белков, как ИЭФ в градиенте плотиости сахарозы и в геле, при ИОХ и электрофорезе [5]. На основании этих фактов можно было предположить, что ингибитор является субъединицей фермента; в дальнейшем она получила название ү-субъединицы, поскольку сама ФДЭ состоит из двух субъединиц— α и β [8, 9]. При использовании методов гель-фильтрации на сефадексе ингибитор удалось полностью отделить от фермента, что сопровождалось резким увеличением его активности (рис. 1).



Рис. 1. Профиль элюции ФДЭ, экстрагированкой из фоторецепторных мембран на колонке с ссфадексом G-150. а: 1—пыход белка, $\lambda = 280$ им. 2—активность ФДЭ, $\lambda = 660$ им; 3—степень ингибирования активности ФДЭ стандартного препарата фермента. б—общая активность ФДЭ до (1) и после (11) гель-фильтрации на ссфадексе G-150. По оси обдинат—активность фермента в усл. сд. По оси абсцихс—NeNo фракций элюата; по осям ординат: слева—плотность, в усл. сл. справа—ингибирования. в %

Рис. 2. Влияние антител к белку-ингибитору на ФДЭ фетореценторных мембран и других тканей: 1-сетчатка быка, 2-сетчатка крысы, 3-сетчатка лягушки. 4-мозг быка, 5-сердце быка, 6-матла крысы

В какой же мере ингибитор специфичен именно для ткани сетчатки, и не имсется ли подобный белок в других тканях? Для решения этого вопроса были использованы моноспецифические антитела, выработанные к ингибитору [10]. В результате блокады эндогенного ингибитора, связанного с ферментом, добавление в среду антител к нему приводило к активации ФДЭ [8]. Оказалось, что увеличение активности фермента имело место лишь в случае препаратов сетчаток и не происходило при использованни других тканей (рис. 2). Эти данные свидетельствуют в пользу специфичности инглбиторного белка для ткани сетчатки.

В какой же части фоторецепторной клетки сетчатки локализован изгибитор? Сопутствует ли он целиком ФДЭ, сосредоточенной в фотореценторных мембранах, или же имеется и в других областях сетчатки? Эти вопросы изучали с помощью различных методических подходов. В одной из серий экспериментов сопоставляли содержание родопсина и ининбитора при субфракционировании фоторецепторных мембраи, в других—исследовали наличие ингибитора в сетчатках, лишенных иаружных сегментов механическим путем или же в сетчатках крыс, больных наследственной дистрофней сетчатки. У этих животных в процессе болезни наружные сегменты полностью разрушаются [9]. В результате этих опытов оказалось возможным однозначно заключить, что ингибитор сосредоточен непосредственно в фоторецепторных мембранах и может служить, подобно родопсину, маркером первичных акценторов световых квантов.

Какова же функция ингибитора в этих структурах? Исследование этого вопроса нами [11] и другими авторами [12, 13] было проведено на реконструированных системах, состоявших из лишенных ФДЭ мембран наружных сегментов и препаратов фермента, счищенного разными способами—с отделением ингибитора и с сохранением его во фракции ФДЭ. Из данны:, приведенных на рис. 3, очевидно, что фотонидуцированная акти-



Рис. 3. Влиякие GTP на ФДЭазлую акалиность в реколструированных системах, а-реконструированная система, состоявшая на ФДЭ, связанной с ингибитором, и лишенных фермента фоторецентерных мембран; б-аналогичкая система, содержавшая ФДЭ, лишенную ингибитора, 1—проба без GTP, 2-пробы с GTP. По оси абсцисс-содержание белка и мкг, по оси ординат-активность в усл. сд.

зация ФДЭ в присутствии GTP. являющегося необходимым компонентом этого процесса, происходила тэлько в случае использования ФДЭ, содержавшей ингибитор (рис. 3. а). При использовании же лишенией ингибитора ФДЭ наблюдали, напротив, ингибирование фермента в присутствии GTP (рис. 3. б). Эти данные свидетельствуют о необходимости ингибитора для активации ФДЭ при функциональной нагрузке. В предложенных другими авторами [14, 15] схемах активации ФДЭ при освещении пигибитору также отведена ключевая роль в этом процессе. Таким образом, в системе передачи сигнала от родопсина к ферменту взаимодействие GTP-связывающих белков должно осуществляться не непосредстзенно с ферментом, а с его ингибитором. Механизм этого взаимодействия остается до настоящего момента неясным [16, 17].

Обсуждая функции ингибитора, следует отметить, что они, возможно, не огращичиваются влиящием его на каталитическую активность ФДЭ. Так, нами было установлено [18], что этот белок является мощими ингибитором метилирования ФДЭ—процесса, который также осуществляется в наружных сегментах [18, 19]. Функциональная значимость метилирования ФДЭ и взаимоотношения этого процесса с каталитической активностью данного фермента пока не изучены.

Что же представляет собой ингибитор по своей природе? Чтобы ответить на этот вопрес, мы определили аминокислотную последовательность ингибитора сGMP-фосфодизстеразы—ү-субъединицы этого фермента. При этом, наряду с непосредственным исследованием структуры белка, была выделена соответствующая ү-субъединице кДНК и определена се нуклеотидиая последовательность.

Выделяли сСМР-фосфодизстеразу по методике Baelr и совит. [8]. у-Субъедниницу отделяли от а- и β-субъедниниц высокоэффективной жидкостной хроматографией (ВЭЖХ) на колонке с сбращенной фазой (поснтель Synchropak C4, градиент ацетонитрила в 0.1%-ной трифторуксусной кислоте). у-Субъедниница элюнровалась при 45%-ной концентрации ацетонитрила, а а- и β-субъедниницы при 56%-ной. Анализ N-концевы а остатков субъедниниц сСМР-ФДЭ показал, что их N-концевые аминогруппы блокированы. Для определения аминокислотной последовательности у-субъединицы использовали гидролиз белка трипсином и протеазой из St. ашгешs, а также расщепление бромцианом (на белке, карбоксиметилированной [¹⁴C]-подуксусной кислотой).

Аминокислотная последовательность у-субъединицы (GMP-фосфодиастеразы приведена на рис. 4. В пептиде SP-1(1—9) N-концевая аминогруппа была блокирована, однако после расщепления его бромцианом удалось выяснить последовательность аминокислотных остатков с 2-го по 9-ый. Был сият масс-спектр пептида SP-1 и получен молекулярный ион [М-H] * с массовым числом 1112. Определение величины M, пептида показало, что в ием N-концевой остаток метионина ацетилирован.

Для уточнения аминокислотной последовательности средней части молекулы у-субъединицу после модификации г-аминогрупп остатков лизина янтарным ангидридом гидролизовали трипсином по остаткам аргинина. Из полученного гидролизата с помощью ВЭЖХ ил колонке TSK-2000 SW был выделен 51-членный С-концевой пептид (последовательность 37—38). Анализ этого пептида на секвенаторе позволил установить в у-субъединице последовательность с 37-го по 60-й аминокислотный остаток и получить перекрытие между бромциановыми пептидами Br-2 (18—57) и Br-3 (58—87).

Для локализации в полипептидной цепи остатка триптофана, у-субъединицу расщепляли BNPS-скатолом. Путем деградации по Эдману продуктов расщепления была определена последовательность 71—75 и выяс-

-54 GCGTGAGGGAGTCCAGAAGCTGAAGGTCACTGCGGGATCTCTGCCAACCTGGCC

AIG AAC CTG GAG CCA CCC AAG GCC GAG ATC CGG TCG GCC ACC AGG ACMST-ASN-LEU-GLU-PRO-PRO-LYS-ALA-GLU-ILE-ARG-SER-ALA-THR-ARG-1-49 1-15 GIG AIG GGG GGA CCC GIC ACI CCC AGG AAA GGG CCC CCG AAA TII VAL-MET-GLY-GLY-PRO-VAL-THR-PRO-ARG-LYS-GLY-PRO-PRO-LYS-PHE-46-90 16-30 AAG CAG CGG CAA ACC AGG CAG TTC AAG AGC AAG CCC CCC AAG AAA Lys-Gln-Arg-Gln-Thr-Arg-Gln-Phe-Lys-Ser-Lys-Pro-Pro-Lys-Lys-91-135 31-45 GGT GTC CAA GGG TTT GGT GAT GAC ATC CCT GGA ATG GAA GGC CTG GLY-VAL-GLN-GLY-PHE-GLY-ASP-ASP-ILE-PRO-GLY-MET-GLU-GLY-LEU-136-180 46-60 GGA ACA GAC ATC ACC GIC ATC TGC CCG IGG GAG GCC TIC AAC CAC GLY-THR-ASP-ILE-IHR-VAL-ILE-CYS-PRO-TRP-GLU-ALA-PHE-ASN-HIS-181-225 CIG GAG CIG CAC GAG CIG GCC CAG TAC GGC AIC AIC TAG CCCIGGA Leu-GLU-Leu-His-GLU-Leu-ALA-GLN-TYR-GLY-ILE-ILE-ILE 226-271 CCCCCGCCCTCAGCCCCTCTACTCCGCTGCCCACCCTGACCCCCTGCTCAAGATTCCTG 272-336 TGAGGAGAGCIGTGCCCCGGGAGGTCCAGAGTGTCTGGATIGTGTCTGGAGACCC1CAC 331-389 AGGGCGGCAGCCTGGAGCCTCCTGAATGCTAGTTACCAGGAGCCCACCAGTTCCCTTCA 390-448 GEACACCCTCTCGGGGGCAGCCAGGCTCTGCTTAACTTCCAGAAACACTGGTCCACAGAC 449-507 COTOTOCICCOAGGETGGAAAGCIAGGGCAGGCCTCCCAGTGGTGTCTGCCACACCCC 508-566 GCCICCTGGCCTGACTGTCTGGGGGTGAGAACGGGCTCCCCTCACTAGCCTTTCCCAGT 567-625 TGAAGCCGTTGGGCCAGCAGGTGGATGCCAGGAGTCCTGCAGGCGTCAGACAATGAGAA 626-684 CCCCTGGACCAGTCACCAGTAGGAAGCTTGTCCTTTCCAACGTGGCCCATGCTCGC 685-743 GICCIGTTIC AAATAAAGTTAGCCGTGCTCCCCAA -44-779

Рис. 4. Аминокислотная последовательность у-субъединация ФДЭ и нуклеотидиая последовательность соответствующей кДНК

нено, что остаток триптофана расположен в положении 70. Аминокислотная последовательность пентида SP-6 (81—87) совпадала с С-концевой последовательностью ;-субъединицы (Gly-Ile-Ile), установленной путем гидролиза белка карбоксипентидазой А.

На основании аминокислотной последовательности пентидов ү-субъединицы были синтезированы два уникальных комплементарно перекрывающихся нуклеотидных зонда длиной в 48 оснований каждый:

5- ATGAACCTGGAGCCCCCCAAGGCCGAGATCCGTTCCGCCACCCGCGTG -3 Met-Asn-Leu-Glu-Pro-Pro-Lys-Ala-Glu-IIe-Arg-Ser-Ala-Thr-Arg-Val

3'- AGGCGGTGGGCGCACTACCCCCGGCCACTGGGGGGGCATTCCCCGCG - 5' Ser-Alg-Thr-Arg-Val-Met-Gly-Gly-Pro-Val-Thr-Pro-Arg-Lys-Gly-Pro

При выведении нуклеотидных последовательностей зондов учитывали частоту встречаемости кодонов в структурных генах родопсина и трансдуцина [20—23]. Для первоначального скрининга кДНК библиотеки клонов сетчатки быка использовали зонд І. Были идентифицированы 3 клона ру12. ру20 и ру43, дающие положительный сигнал гибридизации. Эти же клоны гибридизовались, хотя и слабее, с зондом ІІ. После определения последовательности кДНК у-субъединицы было обнаружено, что структура зонда І отличается от истинной последовательности в 5 положениях, а структура зонда ІІ—в 10, что, очевидно, и определяло разницу в интенсивности гибридизационного сигнала.

Рестрикционный анализ клонированных фрагментов ДНК, выделенных из трех полученных клонов, показал их близкую гомологию. Для определения нуклеотидной последовательности кДНК был выбран клон ру12.

Полная нуклеотидная последовательность изученного фрагмента кДНК, содержащего 833 пары оснований, представлена на рис. 4. Сравнение выведенной с помощью компьютера аминокислотной последовательности белка с аминокислотной последовательностью у-субъединицы сGMP-ФДЭ показало, что выведенный фрагмент кДНК содержит всю стоуктурную часть гена этого белка, составляющую 261 пару оснований, а также 5'- и 3'-нетранслируемые области (положение оснований 54 и 518 соответственно). Терминирующий кодон ТАС находится в положении 262—264, а 3'-нетранслируемая область в положения 756—761 содержат сигнал полиаденилирования—ААТААА.

Использование в работе параллельного анализа аминокислотной последовательности белка и нуклеотидной последовательности соответствующей кДНК гарантировало правильность полученных результатов. В частности. определение структуры кДНК подтвердило существование в у-субъединище в положениях 35 и 63 остатков треонина и аспарагиновой кислоты. что не было однозначно установлено при исследовании аминокислотной последовательности белка. С другой стороны, знание аминокислотной последовательности пептидов помогло установлению нуклеотидной последовательности на отдельных участках фрагмента кДНК.

Полипентидная цень у-субъединицы состоит из 87 аминокислотных остатков, что соответствует М, 9,7 кД. N-концевая аминогруппа ацетилирована. у-Субъединица является основным белком, в котором на 9 остатков дикарбоновых аминокислот приходится 13 остатков основных. Примечательно, что 10 из этих основных аминокислотных остатков сконцентрированы на сравнительно небольшом участке полипентидной цепи у-субъединицы (положение 24—45), где нет ни одного сстатка дикарбоновой аминокислоты (рис. 4). Можно предположить, что именно этот участок у-субъединицы является функционально важным. В пользу такого предположения свидетельствует и тот факт, что имгибиторное действие

87

у-субъединицы на активность ФДЭ быстро снималось при обработке белка трипсином в низкой концентрации [6, 9].

Можно заключить, что в ткани сетчатки позвоночных животных в первичных акцепторах световых квантов имеется специфический низкомолекулярный белок своеобразной первичной структуры, играющий ключевую роль в первичных механизмах фоторецепторного акта. Вопросы о характере взаимодействия этого белка с GTP-связывающим белком фоторецепторных мембран, о биологическом значении такого варианта системы трансдукции информационного сигнала, как и о роли отдельных участков этого белка в осуществлении его различных функций (влияние на каталитическую активность и метилирование) является предметом дальнейших исследований.

STRUCTURE AND FUNCTION OF BOVINE RETINAL SPECIFIC PROTEIN-INHIBITOR OF 3'.5'-cGMP PHOSPHODIESTERASE

LIPKIN V. M., MURADOV H. H., *DUMLER I. L., *ETINGOF R. N. M. M. Shemyakin Institute of Bioorganic Chemistry, USSR Academy of Sciences, Moscow

"I. M. Sechenov Institute of Evolutionary Physiology and Biochemistry, USSR Academy of Sciences, Leningrad

The function of the γ -subunit of 3',5'-cGMP phosphodiesterase in primary mechanisms of photoreception and the specificity of this protein for the retina tissue were studied. Using the monospecific antibodies to the γ -subunit, is has been established the latter is present only in the retina photoreceptor membranes of different animals, and was not revealed in other tissues. It has been shown the necessity of the γ subunit for the photoinduced activation of phosphodiesterase. The amino acid sequence of the γ -subunit and the nucleotide sequence of respective cDNA were determined.

литература

- 1. Woodrujf M. L., Bounds D. J. Gen. Physiol., v. 73, No 5, p. 629-654, 1979.
- Govardovski V. I., Berman A. L. Biophys. Struct. Mechan., v. 7, Nº 1, p. 125-130, 1981.
- 3. Miller W. H. Adv. Cycl. Nucl. Res., v. 15, p. 497-511, 1983.
- Fesenko E. E., Kolesnikov S. S., Lyubarsky A. L. Nature, v. 333, No 6000, p. 310-312, 1985.
- 5. Думлер И. Л., Этингоф Р. Н. Докл. АН СССР. т. 213. № 5. с. 1197-1209, 1973.
- Dumler I. L., Etingof R. N. Biochim. et biophys. acte, v. 429. No 2, p. 476-484, 1976.
- Etingof R. N., Furayev V. V., Dumler I L. In: FEBS 12th Meeting, Dresden, 1978; Cyclic Nucleotides and Protein Phosphorylation in Cdl Regulation (eds. E. S. Krause et al.), v. 54, p. 71-80, Pergamon Press, Oxford, 1979.
- Buchr W., Devlin M. J., Applebury M. L. J. Biol. Ghem., v. 254, p. 11669-11677, 1979.
- 9. Hurley J. B., Stryer L. J. Biol. Chem., v. 257, No 18, p. 11094-11099, 1982.
- 10. Думлер И. Л., Этингоф Р. Н. Биол. мембр., т. 1. № 6. с. 565-572. 1984.

- 11. Дурлар И. Л., Фургаз В. В., Этингоф Р. Н. Докл. АН СССР. т. 253. № 6. с. 1504—1508, 1980.
- Fung B. K., Hurley J. B., Stryer L. Proc. Nat. Acad. Sci. USA, v. 78, Nº 1, p. 152-156, 1980.
- Hurley J. B., Barry B., Ebrey T. G. Biochim. et hiophys. acta. v. 675, No 314, p. 359-365, 1981.
- Bitensky M. W., Haliday K. R., Rasenick M., Sorbi R. T., Stein P. J., Uchidu S., Wheeler G. L., Yamazaki A. — In: Molecular Processes in Vision. Benchmark Papers in Biochemistry (eds. E. W. Abrahamson, S. E. Ostroy), v. 3, p. 331-339, Hutchinson Ross Publ. Co., Strondsburg, Pa. 1984.
- Liebman P. A., Sitaramayya A., Parkes J. H., Buzdygon M. W. Trends Pharmac. Sci., v. 5, No 7, p. 293-296, 1984.
- Bitensky M. W., Yamazaki A., Wheeler G. L., George J. S., Rasenick M. M. Adv. Cycl. Nucl. Res., v. 17, p. 227-238, 1984.
- Kawamura S., Murakami M. Biochim. et biophys. acta. v. 870, № 2, p. 256-266, 1986.
- 18. Артемьсв Н. О., Этингоф Р. Н. Бирхимия, т. 52, No 1. с. 154-159, 1987.
- Swanson R. J., Applebury M. L. J. Biol. Chem. v. 258, № 17, p. 16599 10605, 1933.
- 20. Nathaus J., Hogness D. S. Cell., v. 34, p. 807-814, 1983.
- Hurley J. B., Fung B. K., Teplow D. B., Dreyer W. J., Simon M. I. Proc. Nat. Acad. Sci. USA, v. 81, p. 6948-6952, 1984.
- Tanabe T., Nukada T., Nishikawa Y., Sugimoto K., Suzuki H., Takanashi H., Hodu M., Haga T., Ichiyama A., Kangawa K., Minumino N., Matsuo H., Numu S. Nature, v. 315, p. 242-245, 1985.
- Sugimeto K., Nukada T., Tenabe T., Takanashi H., Noda M., Minamino N., Kangawa K., Matsue H., Hirose T., Inayama S., Numa S. FEBS Lett., v. 191, p. 235-240, 1985.

Поступила 10, 1Х 1986

УДК 577.1+577.352

РЕЦЕПТОРЫ НЕЙРОЛЕПТИКОВ И ИХ СВЯЗЬ С ПРОТЕИНКИНАЗНЫМИ РЕАКЦИЯМИ

МИКЕЛАДЗЕ Д. Г., АБУТИДЗЕ К. Д., САРТАНИЯ Н. А. Иметитут физиологии им. И. С. Бериташили АН ГССР, Тойлиси

Из синантических мембран головного мозга белых крыс солюбилизированы Долофаминовый и отопиатные реценторы. При хроматографирования полученного экстракта на сульнирил- и галоперидол-сефарозах были пыделены белки с величниот Мг 60. 50, 30 и 20 кД. Первые два из них кялялись субъединицами Са²⁴-кальмодулиизависимой протенникизана П. Гель-фильтрация очищенных фракций на коложках высокого дапления показала наличие еще одного инзкомолекулярного белкового фрагмента с Мг 9 кД. Данный нентид специфически связывал Долофаминовый и отопиатные лиганы, что свидстельствует о том, что за Долофаминовый и отопиатные лиганы, что свидстельствует о том, что за Долофаминовый и отопиатные лиганы, что свидстельствует о том, что за Долофаминовые и отопиатные объективного центра. Предполагается, что Са-+-кальмодулинзависимая протеннкиназа либо функционально связана с рецепторным белком. либо сама содержит активные домены, взаимодействующие со специфическиями лигандами.