



① Número de publicación: 2 124 176

21 Número de solicitud: 9602233

(51) Int. CI.⁶: C12N 9/22 C07K 14/415

① SOLICITUD DE PATENTE

Α1

- 2 Fecha de presentación: 07.10.96
- 43 Fecha de publicación de la solicitud: 16.01.99
- 43 Fecha de publicación del folleto de la solicitud: 16.01.99
- (71) Solicitante/s: Universidad de Valladolid, y en su representación el Vicerrector de Investigación D. Rafael Pedrosa Sáez Plaza de Santa Cruz, 8 47002 Valladolid, ES
- (72) Inventor/es: Girbes Juan, Tomás; Torre Minguela, Carlos de; Iglesia Alvárez, Rosario y Ferreras Rodríguez, José Miguel
- (74) Agente: No consta
- 54 Título: Procedimiento para la obtención de proteínas inactivadoras de ribosomas, denominadas beetin 27 y beetin 29, de las hojas de Beta vulgaris (remolacha azucarera) infectadas con el virus de la amarillez.

(57) Resumen:

Procedimiento para la obtención de proteínas inactivadoras de ribosomas, denominadas beetin 27 y beetin 29, de las hojas de Beta vulgaris (remolacha azucarera) infectadas con el virus de la amarillez.

Se describe un procedimiento de obtención de dos proteínas inactivadoras de ribosomas denominadas beetins 27 y 29 de la planta $Beta\ vulgaris$ a partir de un extracto obtenido del líquido intercelular de las hojas de $Beta\ vulgaris$ infectadas con virus y no a partir de un extracto de la planta total.

El procedimiento general para la obtención de las beetins de la presente invención, incluye las etapas que se indican a continuación:

a) Obtención del extracto del líquido intercelular de hojas de dicha planta.

b) Diálisis y desarrollo de una cromatografía de intercambio iónico de la proteína obtenida en la etapa anterior con un gradiente de sal.

c) Cromatografía de exclusión molecular de los picos

de proteína de la etapa anterior.

Dichas proteínas tiene aplicación como inhibidoras de la biosíntesis de proteínas y como inactivadoras del ácido ribonucleico genómico del virus y tienen utilidad en la terapia del cáncer y del SIDA y de enfermedades víricas de las plantas.

DESCRIPCION

Procedimiento para la obtención de proteínas inactivadoras de ribosomas, denominadas beetin 27 y beetin 29, de las hojas de Beta vulgaris (remolacha azucarera) infectadas con el virus de la amarillez.

Campo técnico de la invención

La presente invención se encuadra dentro del campo técnico de las proteínas inactivadoras de ribosomas (RIPs) las cuales impiden el funcionamiento ribosómico de manera catalítica por inactivación del ácido ribonucléico.

De forma más específica, la presente invención se refiere a un nuevo procedimiento de obtención de RIPs de una cadena obtenidas del líquido intercelular de hojas de *Beta vulgaris* infectadas con el virus de la amarillez de la remolacha, útiles en la terapia del cáncer, del síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA) y de las enfermedades víricas de las plantas.

Estado de la técnica anterior a la invención

La presente invención se refiere a un nuevo procedimiento de obtención de dos proteínas vegetales de las hojas de la planta *Beta vulgaris* infectada con virus de la amarillez de la remolacha.

En el reino vegetal existen algunas especies que contienen actividades inhibidoras de la biosíntesis de proteínas en sistemas derivados de organismos eucariontes, que son de naturaleza protéica y carácter antiviral que a la espera de una definición bioquímica precisa se conocen con el nombre de proteínas inactivadoras de ribosomas (Gasperi-Campani y cols. *Biochem.J.* 186,439-441 [1980]; Gasperi-Campani y cols. *J.Nat.Prod.* 48, 446-454 [1985]; Ferreras y cols. *Cell.Mol.* Biol. 35, 89-95 [1989]; Merino y cols. *J.Exp.Bot.* 41, 67-70 [1990]).

En la actualidad se clasifica a las RIPs en tres categorías: RIPs de tipo 1, de tipo 2 y de tipo 4 (Citores y cols. FEBS Letters 329, 59-62 [1993]). Las RIPs de tipo 1 (vegetales y bacterianas) están formadas por una sola cadena polipeptídica que es la que presenta la actividad de inhibidor de síntesis de proteínas; las RIPs de tipo 2 (solo vegetales hasta ahora) están formadas por dos cadenas polipeptídicas disimilares, una cadena inhibidora de síntesis de proteínas equivalente a las RIPs de tipo 1 que se denomina cadena A y una cadena con propiedades de lectina que se denomina cadena B; las RIPs de tipo 4 (sólo vegetales hasta ahora) están formadas por dímeros unidos por fuerzas no covalentes, siendo cada dímero una molécula de dos cadenas polipeptídicas, equivalente a una RIP de tipo 2. Las RIPs de tipo 2 y 4 pueden a su vez ser tóxicas como ricina, abrina, volkensina, viscumina y modeccina (Citores y cols. FEBS Letters 329, 59-62 [1993]), debido a que pueden atravesar las membranas celulares al reconocer y unirse a receptores de membrana plasmática y entrar en el citosol (Stirpe y cols., Biotechnology 10, 405-412 [1992]). Por otro lado las RIPS de tipo 2 y 4 pueden ser también no tóxicas para células humanas cultivadas y para ratones, esto es no tienen toxicidad alguna a las concentraciones utilizadas con las RIPs tóxicas tales como ricina, abrina, etc. (Girbés y cols., J. Biol. Chem. 268, 18195-18199 [1993]; Girbés y cols., Plant Mol, Biol. 22, 1181-1186 [1993]). Las RIPs de tipo 1 son menos tóxicas para las mismas células y animales de ensayo que las de tipo 2 tóxicas, excepción hecha de los macrófagos (Stirpe y cols., Biotechnology 10, 405-412 [1992]), debido a que no pueden entrar por mediación de receptores de membrana.

Las cadenas polipeptídicas A y B de las RIPs tienen una masa molecular (Mr) entre 20000 y 33000 y son de naturaleza básica. Las cadenas A impiden el funcionamiento ribosómico de manera catalítica por inactivación del ácido ribonucléico (Roberts, y cols, Biosc. Rep. 6, 19-29 [1986]; Stirpe, y Barbieri, FEBS Lett. 195, 1-8 [1986]; Olsnes, y Pihl, en : Molecular Action of Toxins and Viruses (Cohen, P. and Van Heyningen, S. eds.) pp. 51-105, Elsevier, Amsterdam, New York [1982]; Barbieri, y Stirpe, Cancer Surv. 1, 489-520 [1982]; Stirpe, y cols., Bio/tech. 10, 405-412 [1992]; Citores L. y cols., FEBS Lett. 329, 59-62 [1993]; Girbés y Cols., J. Biol. Chem. 268, 18195-18199 [1993]; Girbés y cols., Plant Mol. Biol. 22, 1181-1186 [1993]; Jiménez y Vázquez, Annu.Rev.Microbiol. 39, 649-672 [1985]). Las RIPs inhiben ribosomas de tipo eucariótico (Stirpe, y cols., Bio/tech. 10, 405-412 [1992]; Citores L. y cols., FEBS Lett. 329, 59-62 [1993]; Girbés y cols., J. Biol. Chem. 268, 18195-18199 [1993]; Girbés y cols., Plant Mol. Biol. 22, 1181-1186 [1993]). Solo algunas RIPs inhiben los ribosomas bacterianos (Girbes y cols, J.Bacteriol. 175, 6721-6724 [1993]). La inactivación consiste en la liberación de una adenina del ARNr mayor del ribosoma (Endo y Tsurugi, J.Biol.Chem. 262, 8128-8130 [1987]; Stirpe y cols. Nucleic Acid Res. 16,1349-1357 [1988]).

El papel biológico de estas toxinas en la planta que las produce es totalmente desconocido (Roberts y Selitrennikoff *Biosc.Rep.* <u>6</u>, 19-29 [1986]). Estas proteínas suelen ser inmunológica y químicamente

diferentes unas de otras aunque guardan alguna homología secuencial en los aminoácidos del extremo amino-terminal en particular cuando las toxinas pertenecen a la misma familia botánica (Montecucchi y cols. *Int.J.Peptide Protein Res.* 33,263-267 [1989]).

Su enorme interés reside en que se utilizan en la construcción de inmunotoxinas para terapia del cancer (Vitetta y Uhr, Annu.Rev.Immunol. 3,197-212 [1985]; Frankel y cols. Annu.Rev.Med. 37, 125-142 [1986]; Koppel, Bioconj.Chem. 1, 13-23 [1990]; Lord, Plant Physiol. 85, 1-3 [1987]) y del síndrome de imnunodeficiencia adquirida (Till y cols. Science 242, 1166-1168 [1988]; Ghetie y cols. Bioconj. Chem. 1, 24-31 [1990]).

Muy recientemente se ha encontrado que al menos cuatro proteínas de esta familia (RIPs) poseen per se carácter inactivador del virus ARN HIV-1 que es el agente etiológico del síndrome de inmunodefiencia adquirida [SIDA] (McGrath y cols. Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>86</u>, 2844-2848 [1989]; Lee-Huang y cols. FEBS Lett. <u>272</u>, 12-18 [1990]; Lee-Huang y cols. Proc. Natl. Acad Sci. USA <u>88</u>, 6570-6574 [1991]; Zarling y cols. Nature <u>347</u>, 92-95 [1990]). Resultados recientes obtenidos con enfermos de SIDA indican que los enfermos tratados con la RIP monocatenaria tricosantina (GLQ223) experimentan notables incrementos en la población de Linfocitos T CD4+ que son las células blanco de la infección por el virus del SIDA (VIH-1) (Kahn y cols. Antimicrobial Agents and Chemotherapy <u>38</u>, 260-267 [1994]. Por otro lado, estudios realizados con enfermos de sida tratados con la RIP monocatenaria MAP aislada de Momordica charantia han rendido resultados esperanzadores para la utilización de esta proteína como agente terapéutico para el SIDA (Rebultan, Bulletin, Bitter Melon Therapy Group <u>2</u>, 1-10 [1994].

Las RIPs de tipo 2 y en particular la ricina, y la RIP monocatenaria GAP 31 se ha demostrado además que poseen actividad antitumoral (Barbieri y Stirpe *Cancer Surv.* 1,489-520 [1982]; Lee-Huang y cols. *J.Mol.Biol.* 240, 92-94 [1994]).

Dado que las proteínas son sustancias antigénicas poderosas, para poder abordar cualquier tipo de terapia con ellas es necesario disponer de una batería de dichas toxinas lo más amplia posible con el objeto de seleccionar la menos inmunoreactiva por un lado y por otro de poder substituir la toxina o la parte tóxica de la inmunotoxina según se van desarrollando anticuerpos neutralizantes en el paciente. Además no todas estas toxinas proteicas poseen la misma citotoxicidad (Lee-Huang y cols. *Proc.Natl.Acad.Sci.USA* 88, 6570-6574 [1991]).

Las hojas de remolacha azucarera (Beta vulgaris L.) moderadamente infectadas por el virus del amarilleo recogidas en los campos de cultivo contienen en su líquido intercelular unas proteínas inactivadoras de ribosomas que denominamos "beetins" que inhibe fuertemente la biosíntesis de proteínas y degradan el ácido ribonucléico (ARN) genómico de virus ARN, y que en base a sus propiedades estructurales y funcionales puede ser clasificadas como proteínas antivirales e inactivadoras de ribosomas (Stirpe y cols., Biotechnology 10, 405-412 [1992]). Las dos beetins son las primeras proteínas inactivadoras de ribosomas inducibles por virus que se han descrito (Girbés y cols., Nature 379, 777-778 [1996]). Las dos beetins presentan además como característica específica y especial una homología en la secuencia de amino ácidos del extremo N-terminal de 48, 42, 55 y 53% con las proteínas anti-HIV (anti-SIDA) trichosantina (McGrath y cols. Proc.Natl.Acad.Sci. USA 86, 2844-2848 [1989]), MAP 30(Lee-Huang y cols. FEBS Lett. 272, 12-18 [1990]) y TAP 29 (Lee-Huang y cols. Proc.Natl.Acad Sci-USA 88, 6570-6574 [1991]) y la proteína antiviral PAP-S (Kung y cols. Agric.Biol.Chem., 54, 3301-3318 [1990]) respectivamente, lo que la convierte en especialmente valiosa. Sobre estas proteínas se ha efectuado la solicitud de tres patentes españolas con números de registro P9600419, P9600441 y P9600440.

Descripción detallada de la invención

10

La presente invención, tal y como se indica en su enunciado, se refiere a un nuevo procedimiento de obtención de dos nuevas proteínas inactivadoras de ribosomas denominadas beetins 27 y 29 de la planta Beta vulgaris.

La originalidad de la presente invención frente al estado de la técnica expuesto en el apartado anterior reside en que el aislamiento de las proteínas inactivadoras de ribosomas beetins 27 y 29 se realiza a partir de un extracto obtenido del líquido intercelular de las hojas de *Beta vulgaris* infectadas con virus y no a partir de un extracto de la planta total.

El procedimiento general para la obtención de las beetins de la presente invención, incluye las etapas que se indican a continuación:

a) Obtención del extracto del líquido intercelular de hojas de dicha planta.

- b) Diálisis y desarrollo de una cromatografía de intercambio iónico de la proteína obtenida en la etapa anterior con un gradiente de sal.
- c) Cromatografía de exclusión molecular de los picos de proteína de la etapa anterior.

Las aplicaciones más importantes de las RIPs de tipo 1 de la presente invención son: como inactivadoras de ribosomas sensibles a la toxina, como inactivadora del ácido ribonucleico de mamíferos y de plantas, como inhibidoras de la síntesis de proteínas en células y tejidos acopladas a anticuerpos monoclonales, u otras moléculas transportadoras, frente a receptores específicos en dichas células y tejidos y como antivirales contra virus ARN, en particular el HIV causante del síndrome de inmunodeficiencia adquirida humana (SIDA) y los virus vegetales.

Por lo tanto, las RIPs de tipo 1 de la presente invención son potencialmente útiles para la terapia de enfermedades tales como cáncer y SIDA en mamíferos y para las enfermedades víricas de las plantas.

Modos de realizar la invención

20

La presente invención se ilustra adicionalmente con un ejemplo, como es la obtención de beetin 27 y beetin 29, el cual no pretende ser limitativo de su alcance.

Este ejemplo se desglosa en 9 Partes:

- a) Obtención de beetin 27 y beetin 29 a partir del extracto del líquido intercelular de hojas de *Beta vulgaris*, b) determinación de las masas moleculares aparentes, c) secuencias amino-terminal, d) actividad N-glucosidasa sobre el ARN genómico viral, f) inhibición de la biosíntesis de proteínas, g) relación inmunológica con otras proteínas.
 - a) Obtención de beetin 27 y beetin 29 a partir del extracto del líquido intercelular de hojas de Beta vulgaris.

30 400 g de hojas de Beta vulgaris infectadas con el virus de la amarillez se cortaron longitudinalmente en laminas de 2 cm aproximadamente. Dichas laminas se sumergieron en una solución de 140 mM cloruro sódico y 5 mM fosfato monosódico (pH 7,4) enfriada previamente a 0°C y se infiltró a vacío en tres periodos de 1 minuto cada uno. A continuación se extrajeron las tiras de la solución salina, se secaron sobre papel de filtro, se enrollaron y se introdujeron en seis tubos de centrifuga de polipropileno de 50 ml con la base perforada con agujeros de 1 milímetro de diámetro. Los tubos de centrifuga de 50 ml se introducen en botellas de centrifuga de 250 ml y se centrifugan a 3000 rpm (1380 xg) durante 30 minutos a 2°C en un rotor JA-14 de la centrífuga Beckman modelo J2-21 (Beckman instruments, INC, Palo Alto, CA, USA). Después de la centrifugación, el fluido protéico se recoge del fondo de la botella de centrifuga y se dializa a 4°C frente a 4 l de agua tipo I estéril (obtenida con el equipo Milli RO-Milli Q de Millipore (Madrid)) primero durante 2 h y a continuación durante 12 h. Esta preparación proteica se sometió a continuación a cromatografía de intercambio iónico en gradiente de fuerza iónica en S Sepharose Fast Flow (columna de 1 x 6 cm preequilibrada con solución de fosfato monosódico (pH 6,66). Primero se fijó la proteína (que previamente se llevó a fosfato monosódico 5 mM (pH 6,66), se lavó la columna con el mismo tampón hasta que la absorbancia a 280 nm se redujo al mínimo, y después se aplicó el gradiente iónico consistente en 75 ml de solución 5 mM de fosfato monosódico (pH 6,66) conteniendo 30 mM de cloruro sódico y 75 ml de solución 5 mM de fosfato monosódico (pH 6,66) conteniendo 200 mM de cloruro sódico programado en un equipo de cromatografía líquida FPLC (Pharmacia). La velocidad se ajustó a 1 ml por min y se recogieron fracciones de 2 ml. Se recogieron y juntaron dos grupos de fracciones que mostraron actividad inhibidora en un sistema de síntesis de proteínas en lisado de reticulocitos de conejo:I (fracciones 44 a 51 con 16 ml) y II (fracciones de 52 a 56 con 10 ml). Cada solución de proteína se llevó a 0,4 M de cloruro sódico y se sometió a una cromatografía de exclusión molecular en Superdex 75 HiLoad (columna de 2,6 x 60 cm) equilibrada con una solución de 5 mM de fosfato monosódico (pH 6.66) conteniendo 0,4 M de cloruro sódico. La velocidad se ajustó a 2 ml por min y se recogieron fracciones de 4 ml. Para el grupo I las fracciones que mostraron actividad inhibidora en este paso cromatográfico fueron de la 45 a 49 y para el grupo II fueron de la 46 a 50. En cada caso se mezclaron y se dializaron frente a 4 l de agua (2 veces).

Del grupo I se obtuvo una mezcla de las proteínas beetin 27 y beetin 29, mientras que del grupo II se obtuvo la beetin 27 pura a homogeneidad electroforética.

b) Determinación de la masa molecular relativa aparente de la beetin 27 y la beetin 29

La masa molecular relativa aparente se determinó por electroforesis en geles discontinuos de poliacrilamida en presencia de SDS (dodecil sulfato sódico) por el procedimiento de Laemmli (Nature 227, 680-685, [1970]) con un aparato Mighty-Small II de Hoefer (San Francisco, Cal., USA) y una fuente de alimentación Promax modelo FAC-400. El procedimiento esencialmente es como se describe a continuación. Se disuelven 10 μ g de las muestras en un tampón desnaturalizante que contiene 75 mM de Tris-HCl (pH 8,8), 2% de SDS, 10% de glicerol y 5% de β -ME. Se hierve la muestra 90 segundos y se le añade azul de bromofenol hasta una concentración de 0,02%. El gel consta de dos fases con distinta concentración de poliacrilamida: "el gel separador" se forma con una mezcla de un 14.6% de acrilamida y un 0.4%de bisacrilamida (15% T 2,7% C), Tris-HCl 375 mM (pH 8,8), SDS 0,1%, persulfato amónico 0,1% y TEMED 0,07%, y "el gel de compactación" que está formado por 3,9% acrilamida, 0,1% bisacrilamida (4% T 2,7% C), Tris-HCl 125 mM (pH 6,8), SDS 0,1%, persulfato amónico 0,08% y TEMED 0,08%. La electroforesis se lleva a cabo en tampón Tris-HCl 25 mM (pH 8.3), glicina 192 mM v SDS 0.1%, durante aproximadamente 45-60 min (el frente de azul de bromofenol sirve como testigo del proceso) a la intensidad limitante de 20 mA por gel y 20 °C de temperatura. Al finalizar la electroforesis se retiran los geles y se tiñen durante 3-4 h con solución de teñido formada por 0.125% de coomassie brilliant blue R-250 en una solución al 50% de metanol y 10% de ácido acético en agua. Después se cambia el gel a un recipiente con solución de desteñido compuesta de ácido acético 7% y metanol 5% en agua, hasta que se destiñe suficientemente.

Para determinar la masa molecular aparente (Mr) de las muestras se colocan en una de las calles varios marcadores de masa molecular conocida: Albúmina de suero bovino de 68000 Daltons, L-Glutamato Deshidrogenasa de 54000, Alcohol Deshidrogenasa de 37000, Anhidrasa Carbónica de 29000, e Inhibidor de Tripsina 20100. La Mr se determina por interpolación.

El valor de Mr obtenido fue de 27080 daltons para la beetin 27 y de 29000 daltons para la beetin 29.

c) Secuencia amino-terminal de beetin 27 y beetin 29.

La secuencia amino-terminal se determinó como se indica en Limas y cols.(Planta 181,1-9 [1990]) con un secuenciador de proteínas Knauer modelo 810 equipado con un analizador de PTH-aminoacidos (feniltiohidantoilderivados de los aminoacidos). La secuencia de aminoácidos del extremo amino-terminal de las proteínas se realizó por degradación de Edman. El proceso consiste en la reacción en medio básico del reactivo de Edman (fenilisotiocianato) con el grupo amino del aminoácido del extremo amino terminal del polipéptido. El posterior tratamiento con ácido trifluoroacético (TFA) rompe el primer aminoácido (sin alterar los otros enlaces peptídicos) que queda formando un derivado de tiazolinona, el cual al tratarse con un ácido en solución acuosa genera un feniltiohidantoín (PTH)-aminoácido estable. Los PTH-derivados resultantes fueron analizados empleando una columna Nucleosil 10 C-18 (2 x 250 mm) de 5 μ m de diámetro de partícula, equilibrada con un 88% de fase móvil A (acetato sódico 7,6 mM:acetonitrilo [85:15(v/v)] pH 4,77) y un 12% de fase móvil B (acetonitrilo). La columna fue eluida a un flujo de 1 ml.min⁻¹ a 51°C con el siguiente gradiente de acetonitrilo: 12% durante 1.05 min, de 12% a 22% en 4.95 min, de 22% a 31% en 4 min, de 31% a 33% en 7 min, de 33% a 35% en 6 min y de 35% a 90% en 0,15 min. El cromatograma de cada etapa era comparado automática y manualmente con un cromatograma patrón.

Las secuencias se determinaron en ausencia de polibreno. Las secuencias son las siguientes:

Beetin 27

1 5 10 15
Ala-Asp-Val-Thr-Phe-Asp-Leu-Glu-Thr-Ala-Ser-Lys-Thr-Lys-Tyr20 25 30
Gly-Thr-Phe-Leu-Ser-Asn-Leu-Arg-Asn-Ile-Val-Lys-Asp-Ser-Lys35
Leu-Val-Tyr-Glu-Ile-Pro-Met

Beetin 29

35

1 5 10 15
Ala-Asp-Val-Thr-Phe-Asp-Leu-Glu-Thr-Ala-Ser-Lys-Thr-Lys-Tyr20 25
Gly-Thr-Phe-Leu-Ser-Asn-Leu-Arg-Asn-Ile

d) Actividad N-glucosidasa de beetin 27 sobre el ARN ribosómico.

La actividad N-glucosidasa de la beetin 27 se determinó como liberación del fragmento de ARN como consecuencia de la acción de la anilina en medio ácido sobre el ARN depurinado por la beetin 27. La liberación del fragmento de ARN se determinó incubando 100 μ l de lisado de reticulocitos de conejo o bien de S-30 de $Vicia\ sativa$ (obtenidos tal y como se describirá más adelante) con 6 μ g de beetin 27 en una solución que contenía [MgAc₂ 1 mM, ditiotreitol 5 mM, KCl 50 mM, Tris-HCl (pH 7,8) 20 mM] en caso de reticulocitos de conejo, o bien [MgAc₂ 9 mM, ditiotreitol 5 mM, KCl 25 mM, Tris-HCl (pH 7,8) 20 mM] en el caso del S-30 de Vicia sativa durante 30 min a 37°C. Después el ARN se extrajo de estas mezclas de reacción con un volumen de fenol saturado de Tris-HCl 0,1 M (pH 7,8), en presencia de 2,5 mM EDTA y 1 volumen 0,5% SDS/50 mM Tris-HCl (pH 7,6). La extracción con fenol se realizó otras dos veces y finalmente el ARN se precipitó con dos volúmenes de etanol en solución 0,3 M de acetato de sodio pH 5,2 a -80°C durante 2 h. A continuación se trató el ARN con 1 volumen de anilina 2 M (pH 4,5) durante 10 min a 0°C en oscuridad. La anilina se extrajo con éter dietílico (un volumen, dos veces). El ARN se precipitó a continuación con dos volúmenes de etanol y 0,3 M NaAc (pH 5,2). El análisis electroforético del fragmento liberado se realizó como sigue. El precipitado de ARN obtenido en la última etapa se resuspendió en H₂O. 3 µg de ARN en tampón de electroforesis (100 mg/ml de sacarosa, 7 M de urea, 0,4 μg/ml de azul de bromofenol, Tris-HCl 89 mM (pH 8,3), ácido Bórico 89 mm, EDTA (etilen diamino tetra-acético) 25 mM (pH 8,3), se colocaron en cada uno de los pocillos del gel de poliacrilamida (4,85% acrilamida y 0,15% de bisacrilamida) preparado según Salustio y Stanley (J.Biol.Chem. 265, 582-588 [1990]) en un tampón que contenía Tris-HCl 89 mM (pH 8,3), ácido Bórico 89 mM y EDTA 25 mm (pH 8.3). La electroforesis se llevó a cabo a 15 mA durante 100 min en un sistema de minigeles (7 x 10 cm) (Mighty Small, Hoefer). El teñido del gel se realizó con bromuro de etidio $(0.5 \ \mu g.ml^{-1})$ durante 30 min. La visualización se realizó con transiluminador de lámpara U.V. a 312 nm. Beetin 27 mostró actividad N-glucosidasa tanto en el ARN ribosómico de reticulocitos de conejo como en el S-30 de Vicia

e) Actividad N-glucosidasa de beetin 27 sobre el ARN genómico viral

La actividad N-glucosidasa de la beetin 27 (actividad depurinante) se determinó como liberación de fragmentos de ARN como consecuencia de la acción de la anilina en medio ácido sobre el ARN del virus del mosaico del tabaco (TMV) depurinado por la beetin 27.

La depurinación se realizó a tres pHs distintos: 4, 6 y 7.

La depurinación a pH 4 se realizó incubando 5 μg de RNA del virus del mosaico del tabaco con beetin 27 en 25 μl de una solución que contenía acetato de sodio 20 mM (pH 4) y NH₄Cl 100 mM durante 1 hora a 37°C.

La depurinación a pH 6 se realizó incubando 5 μg de RNA del virus del mosaico del tabaco con beetin 27 en 25 μl de una solución que contenía acetato de sodio 20 mM (pH 6) y NH₄Cl 100 mM durante 1 hora a 37°C.

La depurinación a pH 7 se realizó incubando 5 μ g de RNA del virus del mosaico del tabaco con beetin 27 en 25 μ l de una solución que contenía TrisHCl 10 mM (pH 7) y EDTA 1 mM durante 1 hora a 37°C.

La depurinación se determinó tratando las muestras con 1 volumen de anilina 2 M (pH 4,5) durante 10 min a 0°C en oscuridad. La anilina se extrajo con éter dietílico (un volumen, dos veces). El ARN se precipitó a continuación con dos volúmenes de etanol y 0,3 M NaAc (pH 5,2). El análisis electroforético del fragmento liberado se realizó como sigue. El precipitado de ARN obtenido en la última etapa se resuspendió en H₂O. 0,5 µg de ARN en tampón de electroforesis (100 mg/ml de sacarosa, 7 M de urea, 0,4 µg/ml de azul de bromofenol, Tris-HCl 89 mM (pH 8,3), ácido Bórico 89 mM, EDTA (etilen diamino tetra-acético) 25 mM (pH 8,3), se colocaron en cada uno de los pocillos del gel de poliacrilamida (4,85% acrilamida y 0,15% de bisacrilamida) preparado según Salustio y Stanley (J.Biol.Chem. 265, 582-588 [1990]) en un tampón que contenía Tris-HCl 89 mM (pH 8,3), ácido Bórico 89 mM y EDTA 25 mm (pH 8,3). La electroforesis se llevó a cabo a 15 mA durante 100 min en un sistema de minigeles (7 x 10 cm)

(Mighty Small, Hoefer).

El teñido del gel se realizó con bromuro de etidio $(0.5~\mu\mathrm{g.ml^{-1}})$ durante 30 min. La visualización se realizó con transiluminador de lámpara U.V. a 312 nm. Beetin 27 mostró actividad N-glucosidasa sobre el ARN del virus del mosaico del tabaco liberándose numerosos fragmentos de ARN. Para depurinar el ácido ribonucléico del virus en estas condiciones experimentales se necesitaron concentraciones de beetin 27 de 240 $\mu\mathrm{g/ml}$ (pH 6 y 7) y 24 $\mu\mathrm{g/ml}$ (pH 4).

f) Inhibición de la biosíntesis de proteínas

Los estudios de inhibición de biosíntesis *in vitro* de proteínas se realizaron utilizando distintos sistemas acelulares en las condiciones que se describen a continuación. Se utilizaron lisados de reticulocitos de conejo, S-30 de hígado de rata y S-30 obtenidos de germen de dos especies vegetales (trigo y *Vicia sativa* L.).

10

15

Para obtener un lisado de reticulocitos de conejo se parte de 4 conejos de entre 3-4 kg y se les somete a un tratamiento previo con fenilhidrazina, sustancia que impide la completa maduración de los reticulocitos. La fenilhidrazina es preparada fresca de la siguiente forma: se pesan 0,25 g y se disuelven en 7 ml de tampón fosfato sódico 5 mM (pH 7,4), conteniendo 0,14 M de NaCl. A continuación se vuelve a ajustar el pH con NaOH 0,1 N hasta pH 7-7,5 y finalmente se enrasa a 10 ml con agua tipo I. Tras filtrarse a través de una membrana de 0,22 µm se guarda en frasco de vidrio tapado en total oscuridad. La fenilhidrazina se inyecta subcutáneamente en el lomo de los animales, 1 ml de la solución por conejo durante 5 días seguidos. Tras dos días de descanso se anestesian con 2 ml de pentotal sódico 2 g.ml⁻ y se sangran seccionando la vena yugular y la arteria carótida. La sangre se recoge sobre vasos de precipitados previamente bañadas sus paredes con 1 ml de heparina al 0,05 %. Posteriormente la sangre se filtra a través de 2 gasas para limpiarla de coágulos. La sangre filtrada se centrifuga a 6000 rpm (5500 xg) durante 15 min a 2°C en un rotor JA-14. Se retira el sobrenadante con ayuda de una tromba de vacío v se añaden al sedimento 200 ml de la solución de NaCl 130 mm, KCl 5 mM y MgCl₂ 7,5 mM. Tras resuspender los reticulocitos se vuelven a centrifugar en las mismas condiciones anteriores. Se desecha el sobrenadante y se vuelve a lavar otras 2 veces de la forma ya descrita. El sedimento obtenido en la última centrifugación se pesa y se le añade un volumen de solución de MgCl₂ 2 mM y DTT 10 mM. Con esta solución se lisan los reticulocitos agitándolos durante 10 min a 4°C. El lisado se centrifuga a 15000 rpm (27000 xg) durante 15 min a 2°C en un rotor JA-20. Se recoge el sobrenadante y se le añade un décimo de volumen del tampón Tris-HCl 200 mM (pH 7,8) y KCl 0,5 M. Tras homogeneizar la mezcla se reparte en alícuotas de 300 µl y se guarda a -80°C hasta su uso. La reacción de síntesis de proteínas se llevó a cabo en mezclas de un volumen final de 50 µl que contenía 10 µl de lisado y Tris-HCl 20 mM (pH 7,8), KCl 50 mM, MgCl₂ 1,5 mM, Ditiotreitol 5 mM, ATP (Adenosín 5' Trifosfato) 1 mM, GTP (Guanosín 5' Trifosfato) 0.2 mM, Creatín-Fosfato 10 mM, creatín quinasa $40 \mu \text{g/ml}$, 0.02 mM de Hemina, todos los aminoácidos proteicos menos L-valina 0,04 mM y L- $[^3H]$ valina 2 μ Ci/ml. La reacción se incubó a 30°C durante 20 min. La reacción de síntesis de proteínas se para con la adición de 500 μ l de KOH 0,1 N (utilizado para degradar las moléculas de los aminoacil-tRNAs cargados que no se han incorporado en la cadena polipeptídica) y 30 μ l de H_2O_2 del 30% (v/v) para eliminar el color de las muestras. Después de 15 min se añaden 500 μ l de TCA al 20% (p/v), (para que precipiten las cadenas polipeptídicas formadas). Los precipitados proteicos son recogidos sobre filtros de fibra de vidrio (GF/A, Whatman) de 2,5 cm de diámetro, cada tubo de reacción es lavado 2 veces con 1 ml de TCA al 5% y luego el filtro con 2 ml de etanol absoluto del 96%. Posteriormente los filtros son secados a 120 °C durante 10 min y colocados en el interior de viales de plástico a los cuales se les añade 2 ml de líquido de centelleo (Ready Safe de Beckman).

El S-30 de hígado de rata se hizo según se describe a continuación. La rata es sacrificada bajo los efectos del pentotal sádico (100-200 mg.g⁻¹ de peso) perfundiendo el hígado con tampón de extracción compuesto de: Tris-HCl 20 mM (pH 7,8), KCl 150 mM, MgAc₂ 3 mM y DTT 5 mM. El hígado, una vez extraído, se lava dos veces con el mismo tampón, posteriormente se trocea con tijeras y se homogeneiza manualmente durante 5 min manteniendo el homogeneizador en un baño de agua/hielo. Durante el proceso se añade un volumen de tampón equivalente a cinco/cuartos el peso en gramos del hígado. El tejido homogeneizado se centrifuga a 2500 rpm (750 xg) durante 5 min a 4°C en un rotor JA-20, tras lo cual el sobrenadante se recoge y, de nuevo, es centrifugado pero esta vez a 16000 rpm (30000 xg) 15 min a 4°C en el mismo rotor. El sobrenadante es retirado, teniendo especial cuidado no contaminarlo con la capa superior de grasa, y a continuación es filtrado a través de una columna de Sephadex G-25 (8 x 2,5 cm) previamente equilibrada con tampón de extracción. El eluato no retenido se recoge en fracciones y se juntan aquellas de color más intenso. Seguidamente se reparte el extracto en alícuotas y se guarda a -80°C hasta su uso. La reacción de síntesis de proteínas se llevó a cabo en mezclas de un volumen final de

25 μl que contenía 10 μl de S-30 de hígado de rata y Tris-HCl 20 mM (pH 7,8), KCl 50 mM, MgCl₂ 8 mM, NH₄Cl 100 mM, Ditiotreitol 5 mM, ATP (Adenosín 5' Trifosfato) 2 mM, GTP (Guanosín 5' Trifosfato) 1 mM, CTP (Citidín 5' Trifosfato) 0,2 mM, Fosfoenolpiruvato 2 mM, Piruvato quinasa 40 μg/ml, todos los aminoácidos proteicos menos L-valina 0,1 mM y L-[³H]valina 3 μCi/ml. La reacción se incubó a 37 °C durante 60 min. La reacción de síntesis de proteínas se para con la adición de 500 μl de KOH 0,1 N (utilizado para degradar las moléculas de los aminoacil-tRNAs cargados que no se han incorporado en la cadena polipeptídica). Después de 15 min se añaden 500 μl de TCA al 20% (p/v), (para que precipiten las cadenas polipeptídicas formadas). Los precipitados proteicos son recogidos sobre filtros de fibra de vidrio (GF/A, Whatman) de 2,5 cm de diámetro, cada tubo de reacción es lavado 2 veces con 1 ml de TCA al 5% y luego el filtro con 2 mi de etanol absoluto del 96%. Posteriormente los filtros son secados a 120°C durante 10 min y colocados en el interior de viales de plástico a los cuales se les añade 2 ml de líquido de centelleo (Ready Safe de Beckman).

El S-30 de gérmenes vegetales se hizo según Arias y cols; Planta 186, 532-540 [1992]; Arias y cols. 15 Phytochemistry 30, 3185-3187 [1991]. Se esterilizan las semillas con lejía comercial diluida (una parte de lejía y tres de agua corriente estéril) y se aclaran abundantemente con agua corriente estéril. Una vez aclaradas las semillas se depositan en el fondo de un tarro de vidrio (previamente esterilizado en autoclave) sobre cuatro capas de papel de filtro humedecido (esterilizado en estufa a 150°C). Todo este proceso se realiza dentro de una cabina de flujo laminar horizontal modelo Micro-H (Telstar S.A., Tarrasa). La germinación se lleva a cabo a 20°C en oscuridad y durante 4-5 días, al cabo de los cuales resultan gérmenes de aproximadamente 1 cm, de color blanco debido a la ausencia de clorofila. Cuando el gérmen alcanza el tamaño deseado se separa de la semilla mediante pinzas de cirugía y es depositado en un vaso de precipitados enfriado a 0°C. Este proceso y todos los siguientes se realizan en condiciones libres de RNasas. Se pesan entre 4-6 gramos de germen y se lavan dos veces con agua tipo I estéril (obtenida con el equipo Milli RO-Milli Q de Millipore (Madrid)) y una vez con tampón de extracción enfriado en un baño agua/hielo. El tampón de extracción utilizado está compuesto por Tris-HCl 20 mM (pH 7,8), KCl 25 mM, MgAc₂ 9 mM y DTT 5 mM. El germen lavado y escurrido se coloca en un mortero de porcelana no vitrificada enfriado a -20°C y se machaca durante unos 15 minutos, hasta que adquiere un aspecto homogéneo y brillante. Durante el proceso se añaden entre 0,2 y 0,4 ml de tampón de extracción. Todo el proceso se realiza en la cámara fría (4°C). A continuación se centrifuga el extracto a 4000 rpm (2000 xg) durante 10 minutos a 4°C en un rotor JA-20 de la centrífuga Beckman modelo J2-21 (Beckman instruments, INC, Palo Alto, CA, USA). Después se desecha el sedimento formado por restos de tejido vegetal y el sobrenadante se incuba durante 15 min a 0-2°C. Seguidamente se centrifuga de nuevo, pero esta vez a 16000 rpm (30000 xg) durante 20 min a 4°C en el mismo rotor. El sobrenadante resultante se recoge con una pipeta Pasteur evitando en lo posible la capa de grasa y se cromatografía a través de una columna de Sephadex G-25 (10 cm x 4 cm) equilibrada previamente con tampón de extracción. La elución se lleva a cabo en cámara fría. El eluato conteniendo las fracciones que muestran mayor opacidad es repartido en alícuotas de 0,2 ml, etiquetadas como S 30 y congeladas a -80°C hasta su uso. La reacción de síntesis de proteínas se llevó a cabo en mezclas de un volumen final de 50 μ l que contenía 15 μ l de S-30 de germen vegetal y Tris-HCl 29 mM (pH 7,8), KCl 30 mM, Mg(Ac0)₂ 9,8 mM, NH₄Cl 28 mM, Ditiotreitol 5 mM, ATP (Adenosín 5' Trifosfato) 4 mM, GTP (Guanosín 5' Trifosfato) 1 mM, Creatín-Fosfato 8 mM, creatín quinasa 60 μ g/ml, t-RNA de germen de trigo 0,4 mg/ml, todos los aminoácidos proteicos menos L-valina 0,1 mM y L-[3H]valina 7,4 µCi/ml. La reacción se incubó a 30°C durante 30 min. La reacción de síntesis de proteínas se para con la adición de 500 µl de KOH 0,1 N (utilizado para degradar las moléculas de los aminoacil-tRNAs cargados que no se han incorporado en la cadena polipeptídica) y 100 μg BSA para facilitar la precipitación de proteínas. Después de 15 min se añaden 500 μ l de TCA al 20% (p/v), (para que precipiten las cadenas polipeptídicas formadas). Los precipitados proteicos son recogidos sobre filtros de fibra de vidrio (GF/A, Whatman) de $2.5~\rm cm$ de diámetro, cada tubo de reacción es lavado $2~\rm veces$ con $1~\rm ml$ de TCA al $5\%~\rm y$ luego el filtro con $2~\rm ml$ de etanol absoluto del 96%. Posteriormente los filtros son secados a 120°C durante 10 min y colocados en el interior de viales de plástico a los cuales se les añade 2 ml de líquido de centelleo (Ready Safe de Beckman).

Los resultados se indican en la tabla 1.

55

TABLA 1

Efecto de la beetin 27 sobre la biosíntesis de proteínas llevada a cabo por distintos sistemas acelulares.

Sistema acelular	$ m IC_{50}(ng/ml)$
Lisados de reticulocitos de conejo	1,15
hígado de rata	68
germen de trigo	617
gérmen de <i>Vicia sativa</i> L.	1368

 IC_{50} indica la concentración de proteína que provoca un 50% de inhibición de biosíntesis de proteínas en las condiciones standard de cada sistema acelular y se obtuvieron por regresión lineal de los resultados obtenidos incubando los distintos sistemas con cantidades variables de las distintas proteínas. Como control se incubaron los distintos sistemas en ausencia de proteína.

g) Relación inmunológica entre beetin 27 y beetin 29.

5

10

Las dos beetins posee una fuerte actividad inmunogénica que permitió obtener anticuerpos policionales en conejo por los procedimientos standard (Harlow y Lane "Antibodies, a laboratory manual" Cold Spring Harbor Laboratory [1988]), utilizando beetin 27 purificada a homogeneidad electroforética.

Un conejo de 3-4 kg fue inyectado en el ganglio linfático 5 popliteo con 0,1 mg de proteína (beetin 27) disuelta en 50 μ l de tampón fosfato monosódico 5 mM (pH 7,4) conteniendo 0.14 M de cloruro sódico a la que se añadieron 50 μ l de adyuvante completo de Freund. Después de 4 semanas se inyectaron 0.1 mg de proteína subcutáneamente en el lomo (esta vez disuelta en 1 ml de agua y 1 ml de adyuvante incompleto de Freund). Después de 6 semanas de la primera inyección, el conejo se anestesió con 2 ml de pentotal sádico 2 g.ml⁻¹ y se sangró seccionando la vena yugular y la arteria carótida. La sangre se incubó durante 1 hora a 37°C y después 12 horas a 4°C. El suero (que contiene los anticuerpos policlonales) se separó del coágulo por centrifugación. Dicho suero se purificó por cromatografía de afinidad a través de Proteína A-Sepharosa y reaccionó fuertemente con beetin 27 y con beetin 29.

La reacción inmunológica de las beetin 27 y beetin 29 frente a los anticuerpos se estudió mediante la técnica de "Western blot".

Se disuelven 2 μ g de una mezcla que contiene beetin 27 y beetin 29 (en relación 2 a 1), en un tampón desnaturalizante que contiene 75 mM de Tris-HCl (pH 8,8), 2% de SDS, 10% de glicerol y 5% de β -ME. Se hierve la muestra 90 segundos y se le añade azul de bromofenol hasta una concentración de 0,02%. A continuación se les somete a una electroforesis en geles discontinuos de poliacrilamida en presencia de SDS (dodecil sulfato sódico) por el procedimiento de Laemmli (Nature 227, 680-685, [1970]). Se llevó a cabo con un aparato Mighty-Small II de Hoefer (San Francisco, Cal., USA) y una fuente de alimentación Promax modelo FAC-400. El procedimiento esencialmente es como se describe en el segundo apartado. El gel consta de dos fases con distinta concentración de poliacrilamida: "el gel separador" se forma con una mezcla de un 14,6% de acrilamida y un 0,4% de bisacrilamida (15% T2,7%C), Tris-HCl 375 mM (pH 8,8), SDS 0,1%, persulfato amónico 0,1% y TEMED 0,07%, y "el gel de compactación" que está formado por 3,9% acrilamida, 0,1% bisacrilamida (4% T 2,7% C), Tris-HCl 125 mM (pH 6,8), SDS 0,1%, persulfato amónico 0,08% y TEMED 0,08%. La electroforesis se lleva a cabo en tampón Tris-HCl 25 mM (pH 8,3), glicina 192 mM y SDS 0,1%, durante aproximadamente 45-60 min (el frente de azul de bromofenol sirve como testigo del proceso) a la intensidad limitante de 20 mA por gel y 20 °C de temperatura. Tras la separación por electroforesis, las proteínas se transfirieron a una membrana de Immobilon (Millipore) utilizando el protocolo descrito por los fabricantes del sistema de transferencia utilizado, el sistema semiseco Semi-Phor modelo TE70 de Hoefer. Previamente se embeben durante 15 min en un tampón de transferencia compuesto por Tris-HCl 25 mM (pH 8,3), glicina 192 mM, SDS 1,3 mM y 10% de metanol. El lecho de papel consiste en tres trozos de papel Whatman 3M (Whatman international Ltd., Maidstone, England) del mismo tamaño que el gel y otros tres dos milímetros más grandes por cada lado, también embebidos en el mismo tampón. La membrana de PDVF Immobilon de Millipore a la que serán transferidas las proteínas, también es cortada al mismo tamaño que el gel, se humedece unos 20 segundos en metanol puro y a continuación se lava con abundante agua tipo I (obtenida con un sistema MilliQ de Millipore), tras lo cual se sumerge en tampón de transferencia durante 15 min. Una vez preparadas las capas del "sandwich" de transferencia (lecho de papel sobre y bajo la membrana), se colocan sobre uno de los electrodos, teniendo el cuidado de evitar en lo posible el estancamiento de burbujas. A continuación

se coloca el segundo electrodo y se conecta a la fuente de alimentación a la intensidad limitante de 0,8 mA.cm⁻² de membrana durante 1 h. A continuación las membranas se procesaron para la reacción con los anticuerpos tal y como se describe a continuación. Se incubó la membrana durante 2 h a 37°C en TBS-BSA (5%) (Tris-HCl 20 mM (pH 7.4), NaCl 0.9% y BSA 5%). Seguidamente se lavó durante 5 min 3 veces con tampón TBS-BSA (0.1%). Posteriormente se incubó con el anticuerpo específico anti-beetin) disuelto en TBS-BSA (0.1%) durante 16 h a 37°C. Nuevamente se lavó con TBS-BSA (0.1%) y después se incubó con el anticuerpo anti-conejo conjugado con fosfatasa alcalina, diluido en el mismo tampón en una proporción de 1/3000, durante 2 h a 37°C. Tras un nuevo lavado se añadió el sustrato formado por una mezcla de NBT (disuelto en agua tipo I) y Fast Red (disuelto en Tris 0.2 M pH 8) preparado justo antes de ser usado. A los 20 min el color rojo estaba totalmente desarrollado y era parado lavando la membrana con agua destilada.

Los anticuerpos frente a la proteína beetin 27 reconocieron en este ensayo las bandas electroforéticas correspondientes a las proteínas beetin 27 y beetin 29 en las calles que contenían la mezcla purificada de las dos proteínas El valor de Mr obtenido por comparación con marcadores de Mr fue de 27080 para la beetin 27 y de 29000 para la beetin 29.

20

60

REIVINDICACIONES

1. Procedimiento para la obtención de proteínas inactivadoras de ribosomas, denominadas beetin 27 y beetin 29, de las hojas de Beta vulgaris (remolacha azucarera) infectadas con el virus de la amarillez, caracterizado porque comprende unas primeras operaciones de extracción, a partir del liquido intercelular de las hojas de la planta con una solución acuosa a base de cloruro sódico y fosfato monosódico, para obtener un extracto proteíco que sea capaz de inhibir síntesis de proteínas, y purificación del mismo mediante técnicas de cromatografía de intercambio iónico y exclusión molecular.

2. Procedimiento para la obtención de proteínas inactivadoras de ribosomas, denominadas beetin 27 y beetin 29, de las hojas de Beta vulgaris (remolacha azucarera) infectadas con el virus de la amarillez, según la reivindicación 1, **caracterizado** porque comprende las siguientes etapas: a- extraer el líquido intercelular de las hojas de Beta vulgaris L. infectadas con el virus de la amarillez. b- diálisis del extracto frente agua destilada. c- cromatografía de intercambio iónico del extracto eluyendo las proteínas con tampón fosfato conteniendo cloruro de sodio y recogiendo el pico de proteína. d- aplicar el pico de proteína de la etapa anterior a una columna para cromatografía de exclusión molecular equilibrada con cloruro de sodio y fosfato monosódico por separado, rindiendo el eluato, un pico de proteína que contiene las dos proteínas beetin 27 y 29.



① ES 2 124 176

22) Fecha de presentación de la solicitud: 07.10.96

(32) Fecha de prioridad:

INFORME	SOBRE EL	FSTADO	DEIA	TECNICA
HALCALIME	\mathcal{M}	E.STALK/	$IJ\Gamma IA$	

(51) Int. Cl. ⁶ :	C12N 9/22, C07K 14/415

DOCUMENTOS RELEVANTES

Categoría		Reivindicaciones afectadas	
Х	GIRBES, T. et al. "RIP for viro 29 de febrero de 1996, páginas	uses". NATURE. Vol. 379, n° 6568, 777-778, todo el documento.	1-2
Coto			
X: de Y: de m	goría de los documentos citado e particular relevancia e particular relevancia combinado co isma categoría fleja el estado de la técnica	O: referido a divulgación no escrita	
	esente informe ha sido realiza para todas las reivindicaciones	do para las reivindicaciones nº:	
Fecha d	le realización del informe 30.11.98	Examinador M. Novoa Sanjurjo	Página $1/1$