及分化的影响,具有一定的创新性。

关键词:Cdk5;3T3-L1 前脂肪细胞;AMPK

B-S2-14

具有抗氧化活性的含硒短肽的研制

田 锐1,孙 琦1,刘进文2,吕美薇2;指导教师:朱贵明,王芳芳,王迪迪

- 1. 佳木斯大学 2012 级临床医学
- 2. 佳木斯大学 2013 级临床医学

【立论依据】 硒蛋白是微量元素硒发挥生物学功能的主要形式。人体中硒蛋白在抗氧化、抗肿瘤和调节免疫等方面都具有显著的作用,其中抗氧化活性是多种硒蛋白最核心的生物学功能。研制一种具有潜在应用价值的、类似于硒蛋白的抗氧化活性的含硒短肽具有重要意义。

【设计思路】 选取抗氧化活性最强的硒蛋白如硒蛋白 P、谷胱甘肽过氧化物酶等,设计出 3~5 种含硒代半胱 氨酸活性中心的硒蛋白截短型的短肽,根据硒蛋白基因表达的特殊性构建其表达载体及其哺乳动物细胞表达体系,实现此类含硒短肽的准确、高效的翻译,再通过抗氧化检测筛选出具有应用开发价值的短肽。

【实验内容】 (1)用于硒蛋白基因工程表达的哺乳动物细胞株的建立:选择在人类硒蛋白翻译过程中将编码 硒代半胱氨酸密码子 TGA 正确解码时起着重要作用的 3 个反式作用因子,即 SECIS 结合蛋白 2(SBP2)、Sec 特异延伸因子(EFSec)和核糖体蛋白 L30(RPL30),将它们的编码基因分别克隆并构建为 1 个三基因表达载体 pcD-NA3.1-SBP2/Efsec/RPL30,稳定转染 HepG2 细胞系获得目的基因高表达的单克隆细胞株;(2)利用生物信息学的方法,筛选和设计硒蛋白截短型的短肽,并将其编码基因插入真核表达载体 pcDNA4HisMaxB 获得相应的重组载体;(3)利用各重组载体分别对已建立的转基因细胞株进行稳定转染,使目的基因表达并纯化获得含硒短肽;(4)利用常规的抗氧化检测方法,考察各种含硒短肽体外抗氧化活性,并筛选出最佳者用于后续研究。

【材料】 人肝癌细胞系 HepG2;质粒 pcDNA3.1、pcDNA4HisMaxB;各种基因工程工具酶及常规试剂;细胞培养及转染试剂;抗氧化检测试剂盒等。

【可行性】 硒蛋白复杂的翻译机制已经逐渐阐明,在原核生物细胞中利用反式作用因子提高硒蛋白表达已取得成功,为真核表达提供重要的启示,我们的设计在理论上是可行的;实验室相关技术方法及条件成熟,完全可满足本研究的要求。

【创新性】 具有抗氧化活性的硒蛋白分子量大限制了其药用价值,我们研究中将获得截短型的含硒短肽从而使其具有应用开发价值。此外,应用3个反式作用因子构建硒蛋白基因工程表达体系也是本研究的一个创新。

关键词:含硒短肽;硒蛋白;抗氧化活性;基因工程

B-S2-15

MiR-382 促进大鼠肝前体细胞 WB-F344 肝向分化的研究

蔺红梅,孙林峰,李梦华,高 婷;指导教师:郑永霞 嘉兴学院 2012 级临床医学

【立论依据】 肝卵圆细胞的定向分化可为肝细胞移植和生物人工肝提供丰富的肝细胞源。阐明肝卵圆细胞分化的分子机制,是实现控制其定向分化的基础和前提。前期研究显示:miR-382 在肝干细胞分化过程中表达上调,提示 miR-382 可能促进肝干细胞的分化过程。然而,目前对于 miR-382 在肝干细胞分化中的作用和分子机制