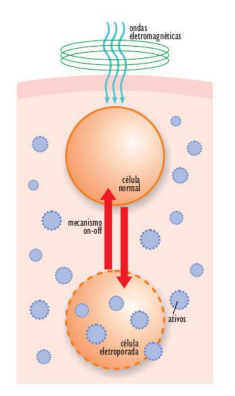
TECNOLOGIA DO DNA RECOMBINANTE: TRANSFORMAÇÃO BACTERIANA E PCR

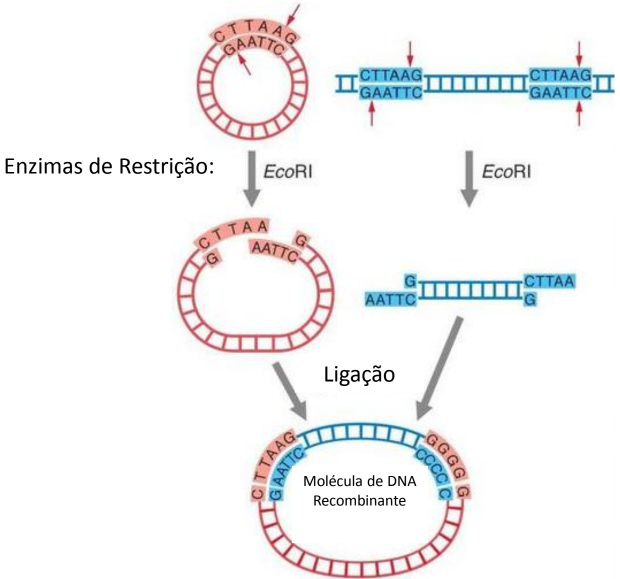
Aula 4

LGN0232 – Genética molecular



Maria Carolina Quecine Departamento de Genética mquecine@usp.br

AULA PASSADA:



DNA RECOMBINANTE!!!!

CLONAGEM CELULAR





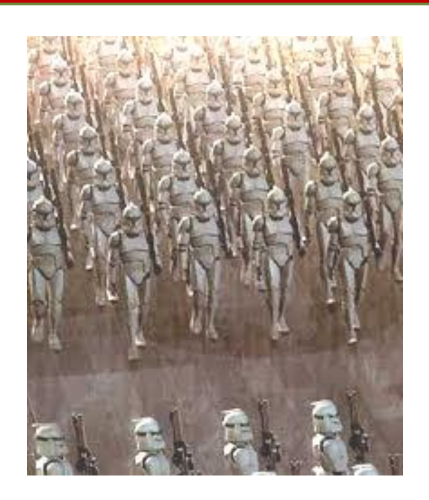






CÓPIAS IDENTICAS!!

Clone: uma coleção de moléculas ou células, todas idênticas a uma molécula ou célula original.



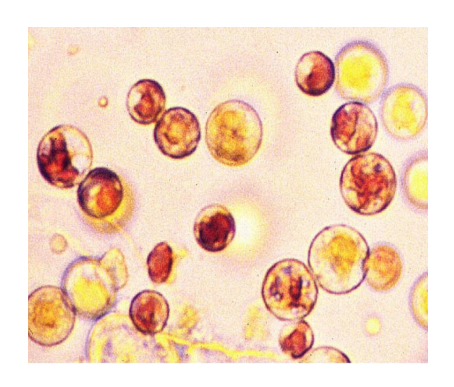
CLONAGEM MOLECULAR

Dependente de células vivas

Independente de células vivas (PCR)



CLONAGEM DEPENDENTE DE CÉLULAS VIVAS



CLONAGEM DE FRAGMENTOS DE DNA

Ferramentas de clonagem:

Enzimas: enzimas de restrição

DNA ligase

Vetores: plasmídios

fagos (vírus de bactérias)

cosmídeos

cromossomos artificiais



Hospedeiros: E. coli

levedura

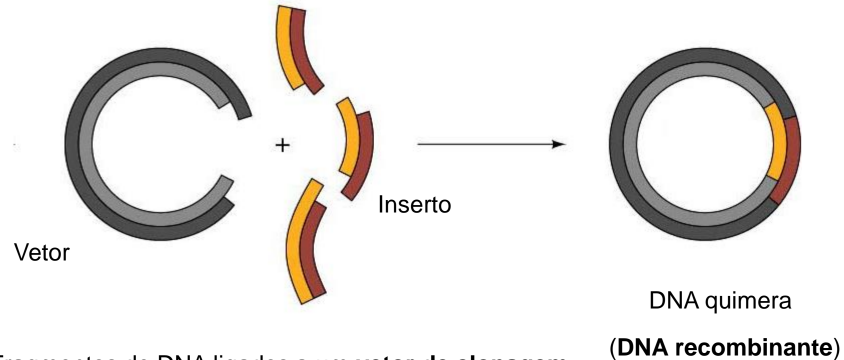
células animais

células vegetais

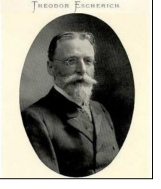




Lembrando: vetores de clonagem - multiplicam moléculas de DNA recombinante (clones) em organismos vivos, gerando quantidades abundantes de clones



Fragmentos de DNA ligados a um vetor de clonagem

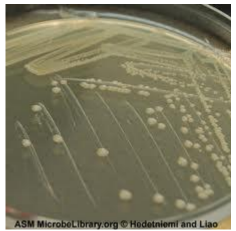


Escherichia coli

- Unicelular, na forma de bastão;
- Cresce rapidamente a 37°C;
 - ciclo de 20 min

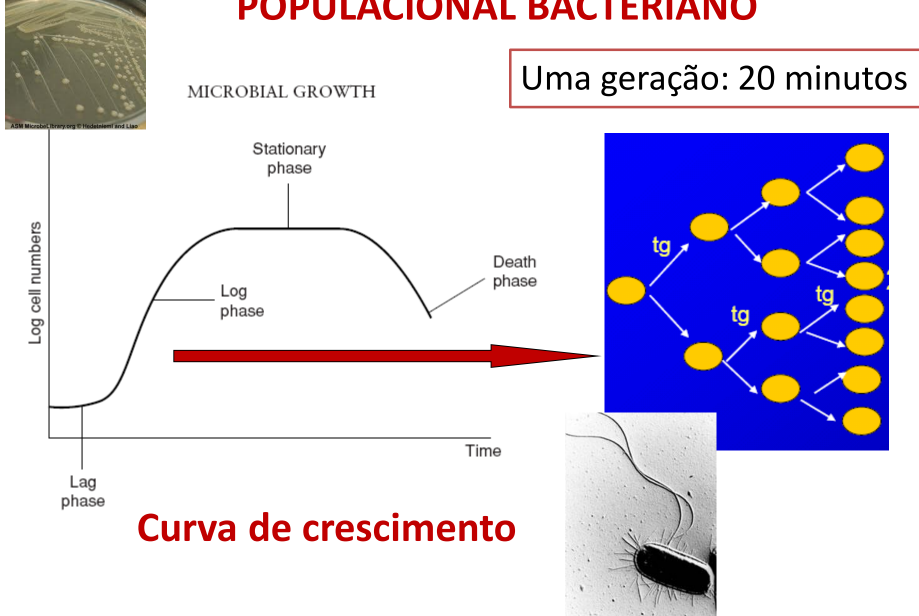
Uma geração: 20 minutos

- Pouco exigente quanto a nutrição;
- Meio mínimo ou rico:
 - Glicose melhor fonte de C
 - Extrato de levedura vitaminas
 - Triptona e Peptona: fonte aminoácidos



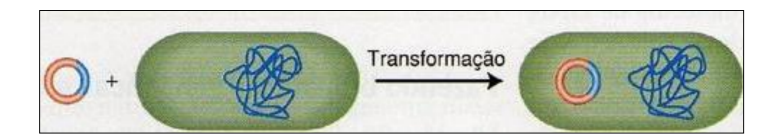


PROGRESSÃO GEOMÉTRICA DO CRESCIMENTO POPULACIONAL BACTERIANO

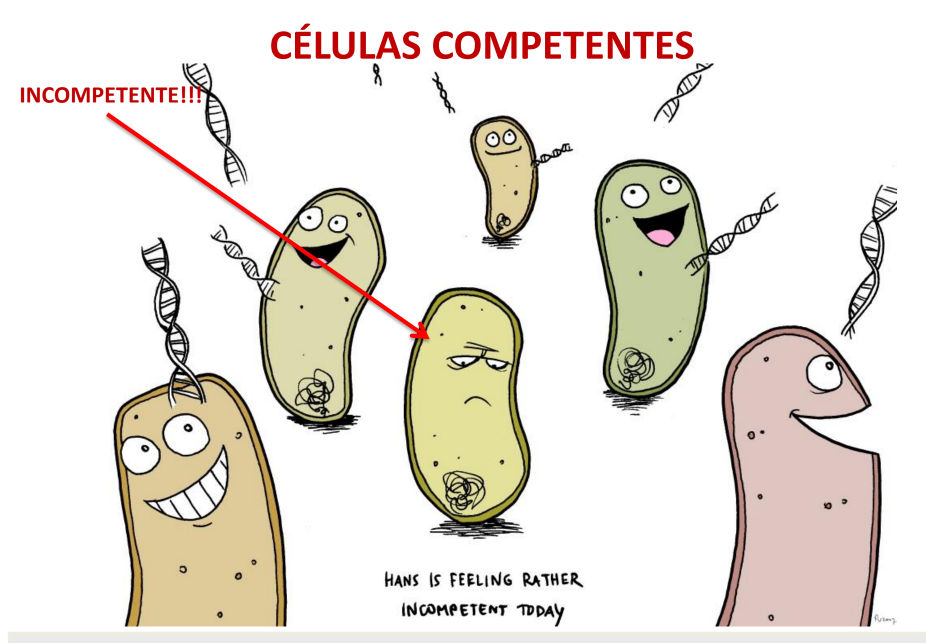


BACTÉRIAS PARA TRANSFORMAÇÃO

Não apresentam DNA plasmidial



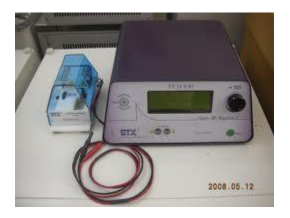
- Precisam ser preparadas
 - Tornar-se <u>competentes</u> = aptas a receberem a molécula de DNA recombinante

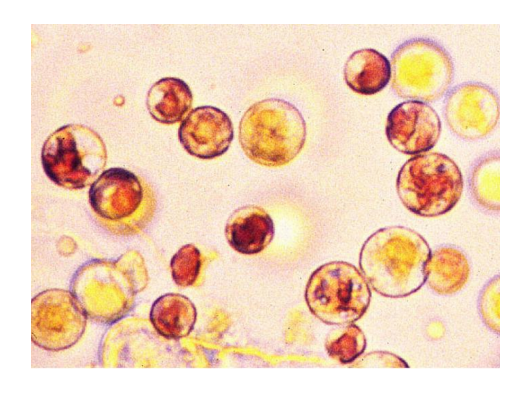


Uma bactéria é competente quando tem a capacidade de receber e multiplicar DNA estranho.

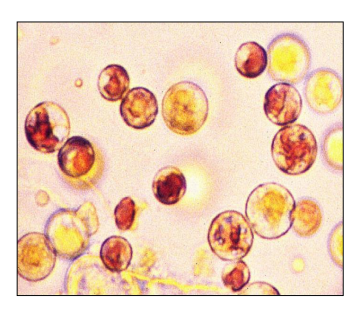
INSERÇÃO DO DNA DENTRO DA CÉLULA BACTERIANA – O HOSPEDEIRO

- Transformação química
- Eletroporação





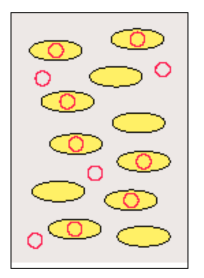
TRANSFORMAÇÃO QUÍMICA



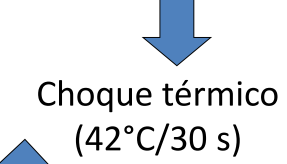
Suspensão de células competentes



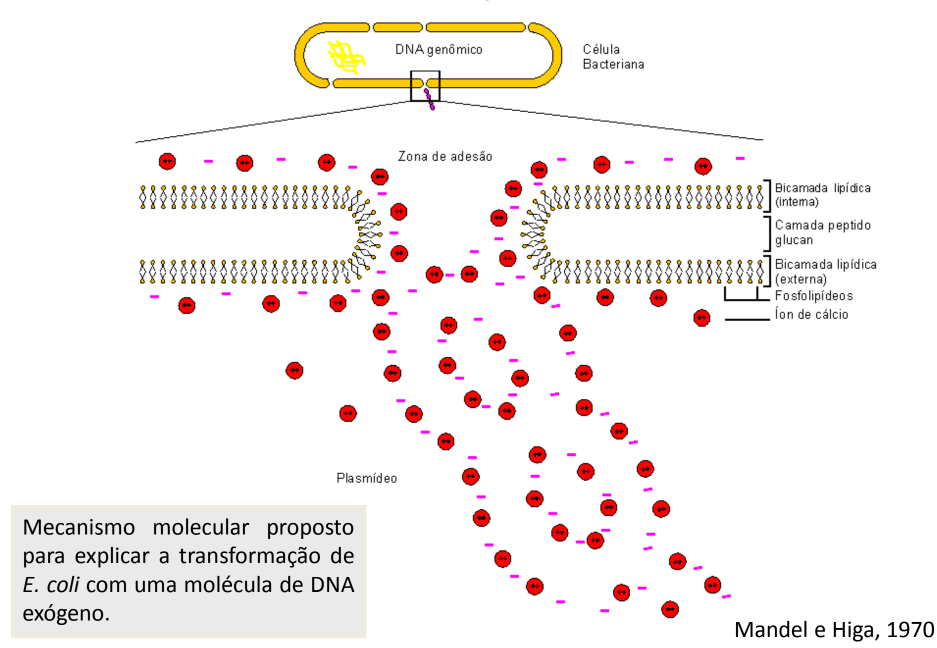
Moléculas de DNA recombinante

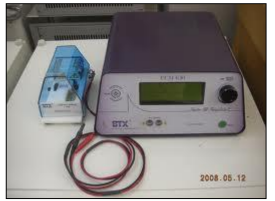


Incubar 30 min no gelo



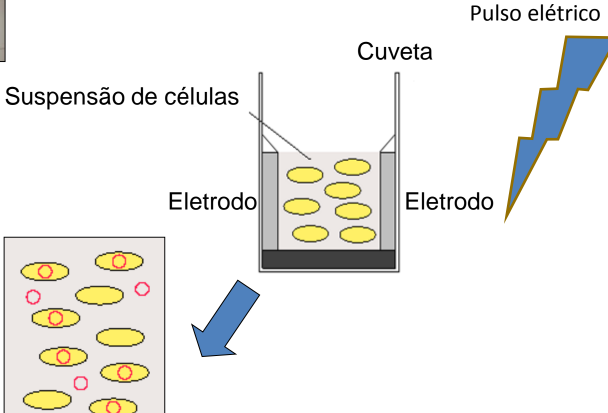
TRANSFORMAÇÃO QUÍMICA

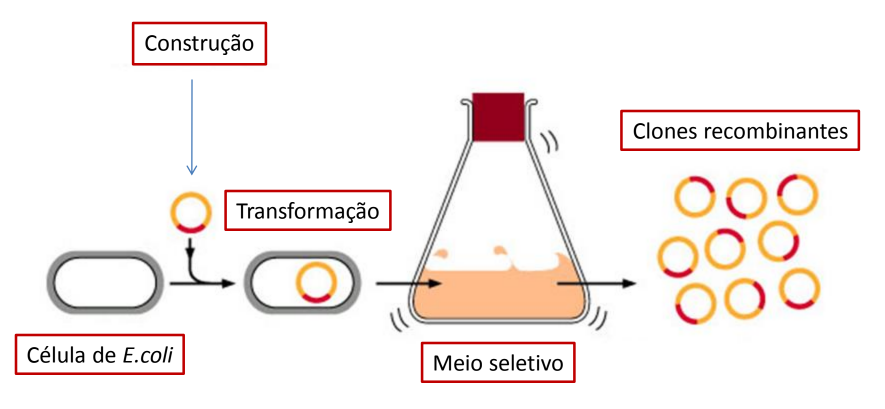




ELETROPORAÇÃO

Eletroporador Sus





®1998 GARLAND PUBLISHING

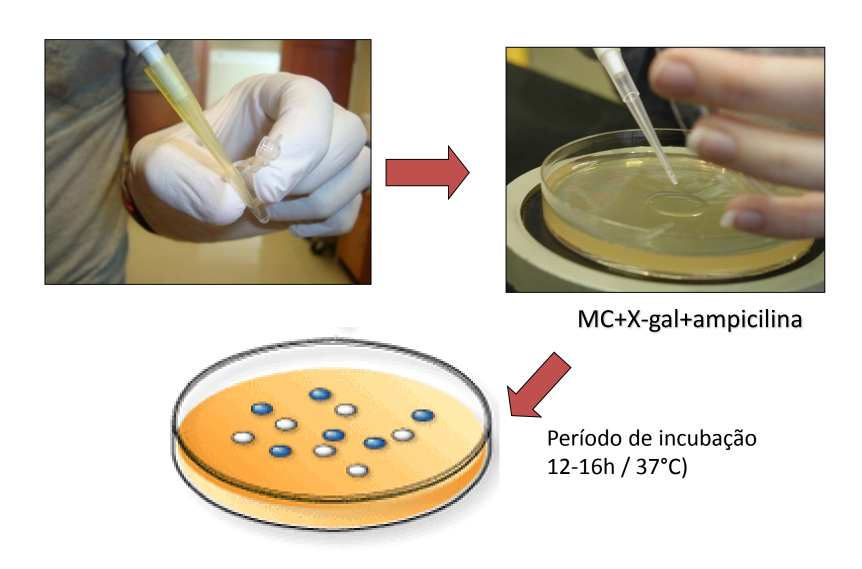
Ex: Meio com antibiótico (ampicilina)

MC + ampicilina



Células transformadas Clones resistentes a ampicilina

Células controle (não transformadas) Clones sensíveis a ampicilina



^{*}MC = Meio de cultura

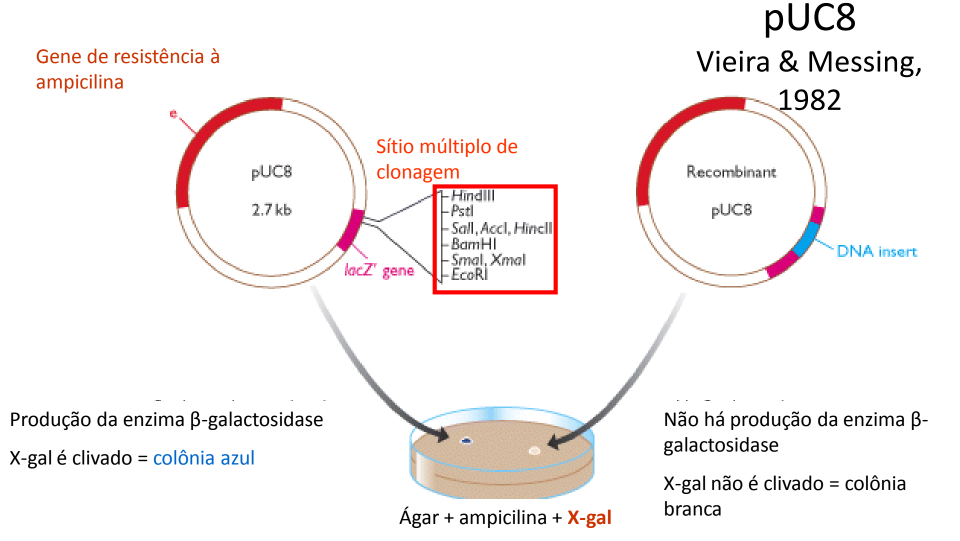
➤ Podem ser também utilizados marcadores que são inativados com a inserção do DNA estranho no plasmídio.

Exemplo: sistema de diferenciação branco-azul

• Plasmídios da série pUC possuem um gene (gene *lac*Z) que codifica a produção da enzima β-galactosidase. A inserção do DNA estranho no sítio de clonagem do plasmídeo causa a interrupção do gene, levando à perda da função da β-galactosidase.

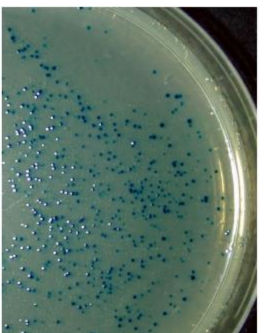
Como resultado:

- colônias brancas (β-gal inativa) positivas (com inserto)
- colônias azuis (β-gal ativa) negativas (sem inserto)



Gene lacZ = codifica a enzima β -galactosidase





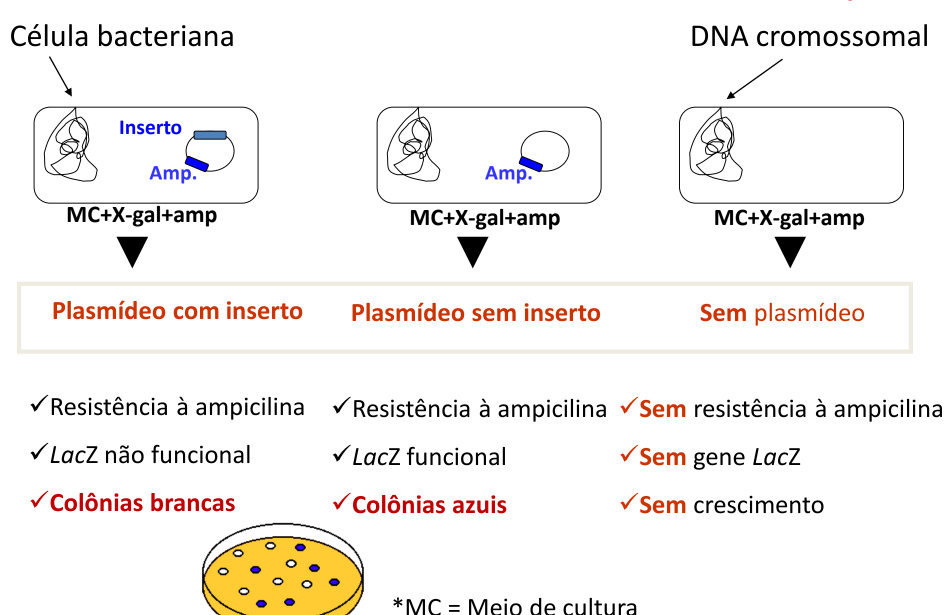
Quais colônias nos interessam e por quê?







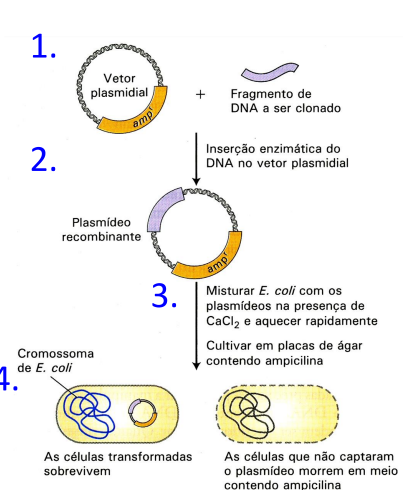
POSSÍVEIS RESULTADOS APÓS A ETAPA DE TRANSFORMAÇÃO



CLONAGEM MOLECULAR

RESUMO DAS ETAPAS:

- 1. Preparação do vetor e do inserto
- 2. Ligação do vetor e inserto
- 3. Transformação em célula hospedeira
- 4. Seleção de clones



CLONAGEM MOLECULAR INDEPENDENTE DE CÉLULAS VIVAS PCR



PCR: *Polymerase Chain Reaction* (Reação em cadeia da polimerase)



- O processo de PCR foi inventado por Kary Mullis no início da década de 80 → atribuído o Premio Nobel da Química pelo seu trabalho.
- É um método de amplificação (de criação de múltiplas cópias) de DNA **sem** o uso de um organismo vivo, por exemplo, *Escherichia coli* (bactéria) ou leveduras.

If the K-T boundary isotopic spike is indeed the result of impact-related acid rain, the oceanic strontium isotope record may reveal other large impacts. The seawater strontium curve of Burke et al. (9), which spans the past 500 million years, shows at least two other prominent high spikes in the 87 Sr/86 Sr ratio, one in the mid-Cretaceous, at ~100 million years, and the other in the Pennsylvanian, at ~290 million years. The first appears to precede by a few million years the mass extinction event at the Cenomanian-Turonian boundary. There is also a large increase in 87Sr/86Sr across the Permian-Triassic boundary (9), the time of the most extreme mass extinction in the Phanerozoic record (17). However, the increase appears to be rather gradual, extending over 20 million to 25 million years, and is thus quite different in character from the K-T spike. Nevertheless, data are sparse for this interval, and more work will be required to determine the exact nature of the increase.

The occurrence of a spike toward higher values in the seawater ⁸⁷Sr, ⁸⁶Sr record at the K-T boundary is tantalizing evidence for

18. I thank many colleagues at Scripps for comments on the ideas expressed in this report, in particular G. Arrhenius, S. Galer, J. Gieskes, M. Kastner, D. Lal, G. Lugmair, and H.-G. Stosch. Comments from two anonymous reviewers also improved the original manuscript. I thank P. Hey for preparation of the manuscript. This work was supported in part by grants from the National Science Foundation and the National Aeronautics and Space Administration.

28 September 1987; accepted 7 December 1987

Primer-Directed Enzymatic Amplification of DNA with a Thermostable DNA Polymerase

RANDALL K. SAIKI, DAVID H. GELFAND, SUSANNE STOFFEL, STEPHEN J. SCHARF, RUSSELL HIGUCHI, GLENN T. HORN, KARY B. MULLIS,* HENRY A. ERLICH

A thermostable DNA polymerase was used in an in vitro DNA amplification procedure, the polymerase chain reaction. The enzyme, isolated from *Thermus aquaticus*, greatly simplifies the procedure and, by enabling the amplification reaction to be performed at higher temperatures, significantly improves the specificity, yield, sensitivity, and length of products that can be amplified. Single-copy genomic sequences were amplified by a factor of more than 10 million with very high specificity, and DNA segments up to 2000 base pairs were readily amplified. In addition, the method was used to amplify and detect a target DNA molecule present only once in a sample of 10⁵ cells.

Saiki, R. K., D. H. Gelfand, S. Stoffel, S. J. Scharf, R. Higuchi, G. T. Horn, K. B. Mullis, and H. A. Erlich. "Primer-Directed Enzymatic Amplification of DNA with a Thermostable DNA Polymerase." Science 239 (1988): 487-491.

PCR: Polymerase Chain Reaction

• **1. Desnaturação** (94-96°C, 30-600 segundos).

Durante a desnaturação, a cadeia dupla do DNA é separada em duas cadeias simples.

A DNA polimerase é estável a altas temperaturas pois é obtida de organismos que vivem em ambientes extremos (extremófilos). A DNA polimerase mais usada é a *Taq* polimerase (obtida de *Thermus aquaticus*).

• **2.** Annealing (emparelhamento,pareamento, hibridização) (45-80º C, 30-120 segundos).

Durante o emparelhamento, os iniciadores (*primers*) ligam-se ao DNA de cadeia simples e a DNA polimerase liga-se aos iniciadores emparelhados.

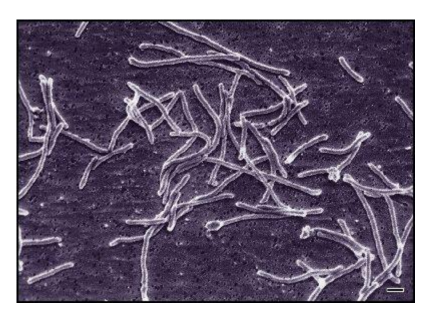
• **3. Alongamento (polimerização)** (65-80º C, 30-120 segundos).

Durante o alongamento, a DNA polimerase cria a cadeia de DNA complementar à medida que percorre o DNA de cadeia simples, incorporando desoxirribonucleótideos presentes na reação.

Após cada ciclo, a quantidade de DNA duplica. Assim, após múltiplas ciclos, o aumento da quantidade de DNA é exponencial de base 2.

Thermus aquaticus

Thermus aquaticus é uma espécie de bactéria que pode suportar temperaturas elevadas, uma de várias bactérias termófilas. Esta é a fonte da enzimas resistente ao calor como a Taq polimerase de DNA, um dos mais importantes enzimas na biologia molecular devido à sua utilização na reação em cadeia da polimerase (PCR), técnica de amplificação de DNA.

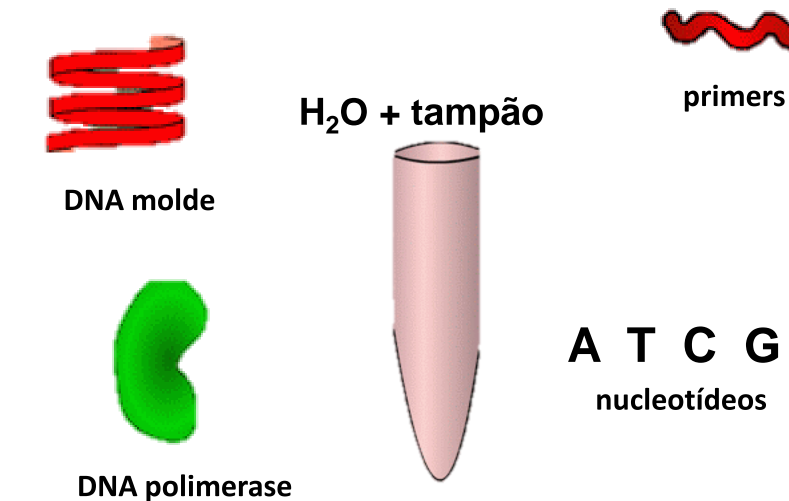


Thermus aquaticus

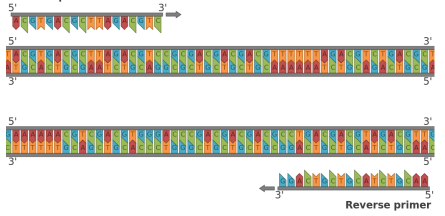


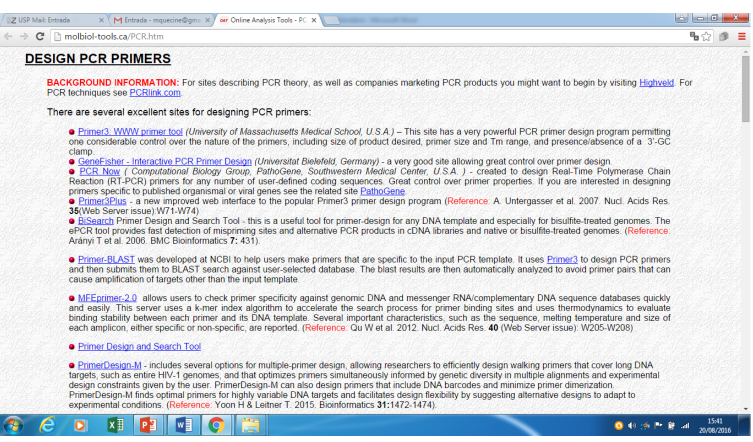
A bactéria foi descoberta pela primeira vez no Lower Geyser Basin do Parque Nacional de Yellowstone

REAÇÃO DE PCR

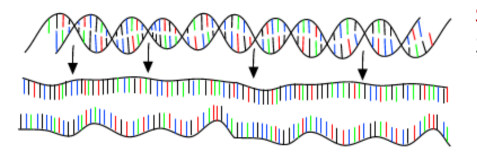


DESENHO DE PRIMERS:

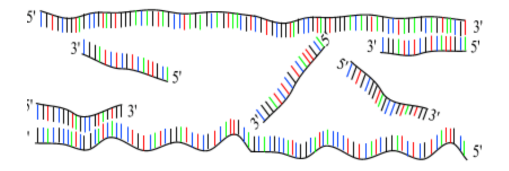




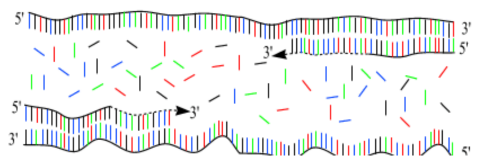
Forward primer



Step 1 – desnaturação 1 minuto – 94°C

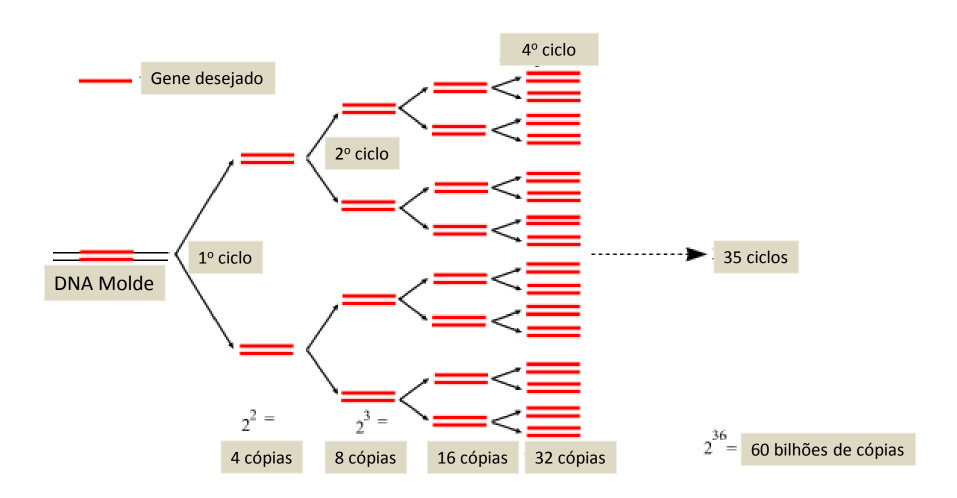


Step 2 – anelamento 45 segundos– 55°C



Step 3 – extensão 45 segundos– 72°C

A AMPLIFICAÇÃO É EXPONENCIAL!!

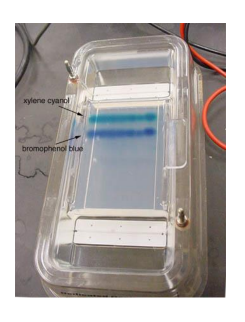


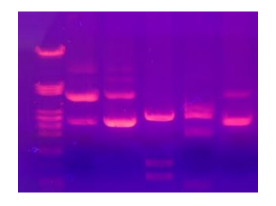
TERMOCICLADOR

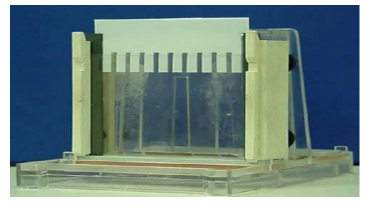


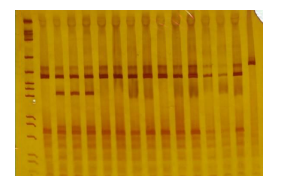


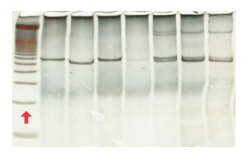
VISUALIZANDO O MATERIAL AMPLIFICADO













ANIMAÇÕES

https://www.youtube.com/watch?v=rn40R5w5Fkw

https://www.youtube.com/watch?v=iQsu3Kz9NYo

"The emergence of recombinant DNA technology occurred via the appropriation of known tools and procedures in novel ways that had broad applications for analyzing and modifying gene structure and organization of complex genomes. Although revolutionary in their impact, the tools and procedures per se were not revolutionary. Rather, the novel ways in which they were applied was what transformed biology."

Paul Berg and Janet E. Mertz (Personal Reflections on the Origins and Emergence of Recombinant DNA Technology, DOI: 10.1534/genetics.109.112144)

Um exemplo de aplicação...

Evidência molecular da ocorrência de um fitoplasma associado ao lenho mole da macieira

Luiz Fernando Caldeira Ribeiro¹, Ivan Paulo Bedendo¹, Rosa Maria Valdebenito Sanhueza²

¹Setor Fitopatologia / ESALQ-USP, Av. Pádua Dias, 11 CEP 13418-900 Piracicaba /SP, e-mail: ipbedend@esalq.usp.br, ²Embrapa Uva e Vinho, rua Livramento. 515. CEP 95700-000 Bento Gonçalves, RS.

Autor p/ correspondência: Ivan Paulo Bedendo

Data de chegada: 15/08/2005. Aceito para publicação em: 04/05/2006.

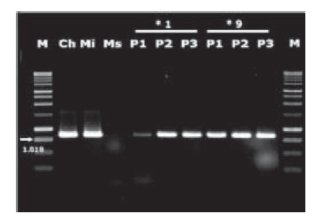
1236

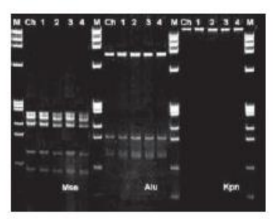
RESUMO

Ribeiro, L.F.C.; Bedendo, I.P.; Sanhueza, R.M.V. Evidência molecular da ocorrência de um fitoplasma associado ao lenho mole da macieira. Summa Phytopathologica, v.33, n.1, p.30-33, 2007.

O lenho mole da macieira é uma doença relevante em diversas partes do mundo. Sintomas típicos desta doença têm sido observados em pomares instalados em estados do sul do território brasileiro desde a década de oitenta. Enxertia tem revelado a natureza infecciosa da doença e a observação de corpúsculos filamentosos no floema tem evidenciado possível associação com fitoplasma. No presente trabalho plantas com sintomas de lenho mole foram coletadas em pomar comercial, visando demonstrar a presença de fitoplasma em tecido doente, bem como identificar molecularmente este fitoplasma. Através do emprego de duplo PCR com iniciadores universais R16mF2/R1 e R16F2n/R2, fitoplasma

foi consistentemente detectado em plantas sintomáticas. A identificação conduzida com duplo PCR usando-se iniciadores específicos R16(III)F2/R demonstrou que o fitoplasma detectado pertencia ao grupo 16SrIII. Análises de RFLP conduzidas com as endonucleases Alul, Kpnl, Hinfl, Hpall, Msel, Rsal e SaulIIIA confirmaram que o fitoplasma era um representante típico do grupo 16SrIII. A detecção e identificação molecular se constitui numa forte evidência que um fitoplasma está associado ao lenho mole da macieira no Brasil, complementando os trabalhos realizados anteriormente com transmissão por enxertia e observação por microscopia eletrônica.









ESTUDO DIRIGIDO

- 1. O que é transformação bacteriana? Qual o princípio? Quais as aplicações?
- 2. Como se faz a seleção de uma bactéria transformada?
- 3. O que é a PCR?
- 4. Qual aplicação dessa técnica?

