

معرفی جدیدترین روش‌های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازها

نیره ولی‌خانلو^۱، مقصود پژوهنده^{۲*}

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی، ۲- دانشیار گروه بیوتکنولوژی دانشکده کشاورزی، دانشگاه شهید مدنی آذربایجان،
کیلومتر ۳۵ جاده تبریز- آذرشهر، ایران

n.valikhanlou@yahoo.com

pazhouhandeh@gmail.com

چکیده

ابزارهای ویرایش ژنومی بسیاری تا به امروز معرفی و به طور موفقیت آمیزی برای اصلاح و دست‌ورزی ژنوم جانداران مختلف به کار گرفته شده‌اند. ویرایش ژنتیکی با استفاده از آنزیم‌ها یک ابزار قوی در تحقیقات بیولوژیکی است. تاکنون دو نسل از ابزارهای ویرایش ژنومی آنزیمی معرفی شده‌اند، (SSRs: Genome editing mediated by Site- Specific recombinases) و (SSNs: Genome editing mediated by Site- Specific Nucleases). نوکلنازهای اختصاصی محل. نیاز وجود یک روش ویرایش ژنوم کاربردی برای دست‌ورزی ژن در موجودات یوکاریوتی و پروکاریوتی، صرفه‌جویی در وقت و هزینه‌های اجرایی، بهبود کیفیت و کمیت محصولات، کاربردهای درمانی، تولید دارو یا متابولیت‌های ثانویه، فهم عملکرد ژن‌ها و روابط بین ژنی، همگی موجب پیشرفت سریع ابزارهای ویرایش ژنوم شده است. طی دهه‌ی اخیر، دو نوع نوکلناز ویرایش‌کننده به نام‌های ZFN و TALEN با موفقیت برای ویرایش و اصلاح گیاهان مورد استفاده قرار گرفته است. اخیراً یک تکنیک جدید دیگری به نام CRISPR/cas9 کشف شده و به طور چشمگیری برای ویرایش ژنومی در سطح وسیعی از گونه‌ها استفاده می‌شود. امروزه با استفاده از سیستم CRISPR/cas9 و RNAهای قابل برنامه‌ریزی، انقلاب عظیمی در تحقیقات بیولوژیکی به وجود آمده است. در این مقاله به معرفی و بحث در مورد ویرایش ژنوم بر پایه اندونوکلازهای مهندسی شده پرداخته شده است.

کلمات کلیدی: اندونوکلاز، ویرایش ژنوم، هدف‌گیری ژنی، CRISPR/cas9

مقدمه

الگوی بیان ژن در ناحیه از پیش تعیین شده، ایجاد بیش‌تر جدید برای تسهیل انجام ژنومیک کاربردی هر موجود، تهیه غذای جمعیت انسانی در حال افزایش جهان و بهبود تولیدات کشاورزی کرده است [۲]. مهندسی ژنتیک یک فرصت عالی برای اصلاح

ویرایش ژن یا ژنوم، شامل چندین تکنیک جدید برای کمک به پژوهشگران، به منظور اصلاح و دست‌ورزی توالی ژنوم و انجام تحقیقات زیستی و نوآوری‌های صنعتی است [۱]. تکنیک‌هایی که ما را قادر به تنظیم

جست‌وجوی عملکرد ژن در محیط درون شیشه است [۷]. دست‌ورزی ژنی با استفاده از ترنسپوزون، سطح بیان ژن القا شده را در نتیجه‌ی ادغام تصادفی در موقعیت ژن تحت تاثیر قرار می‌دهد، در حالی‌که RNA مداخله‌گر، تاثیرات فوری کاهش‌ی خواهد داشت، اما تاثیرات خاموشی ژنی غیرقابل پیش‌بینی دارد. انواع متنوعی از SSNs برای مهندسی ژنتیک استفاده می‌شوند. با این‌که جزئیات هر سیستم متفاوت است، اما فرآیند کلی هر سه سیستم SSNs، مشابه است [۱].

ویرایش ژنوم با استفاده از ریکامینازهای مخصوص توالی‌یابی یا به اختصار SSRs

نوترکیبی اختصاصی در محل، برای اولین بار در باکتری‌ها معرفی شد و مثال اصلی سیستمی بود که موجب قطع ژنوم و مهاجرت از محل خاصی در باکتریوفاژ لاند، به ژنوم میزبان /شرشیاکلائی بود. بعد از آن، هزاران سیستم نوترکیبی خاص محل در بخش عمده‌ای از باکتری‌ها و همچنین بعضی از آرکی‌ها و یوکاریوت‌های میکروبیال (به‌خصوص در مخمرها) شناسایی شدند. در نوترکیبی خاص محل، دو توالی کوتاه DNA در مکان‌های جداگانه‌ای بر روی تک مولکول DNA یا مولکول‌های DNA جدا از هم، نیاز است. رشته‌های DNA در محل خاصی باند فسفودی استر را می‌شکنند و انتهای شکسته به هم متصل شده و نوترکیبی انجام می‌گیرد. شناسایی توالی و کاتالیز شیمیایی واکنش، توسط آنزیم مخصوصی انجام می‌شود که به اصطلاح SSR: Site Specific Recombinator نامیده می‌شود. فرآیند، بدون نیاز به هیچ سنتز با تخریب و یا کوفاکتور خاص و ATP انجام می‌شود [۸] (شکل ۱). SSRها ابزار مفیدی برای

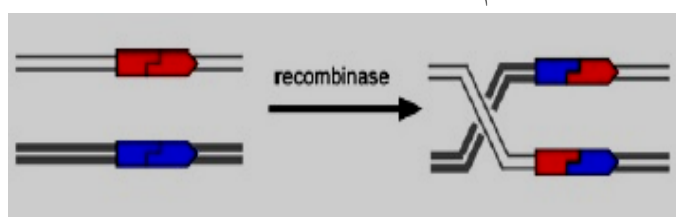
محصولات و پایداری کشاورزی فراهم می‌کند. معرفی وارته‌های متنوع ژنتیکی در گونه‌های کشاورزی، یک چشم‌انداز و کلید اصلی در آینده کشاورزی است [۱]. [۳]. ظهور ویرایش ژنوم، تهییج چشمگیری را به‌خصوص در زمینه کشاورزی به ارمغان آورده است. اصلاح محصولات کشاورزی با ویرایش ژنی، محدوده انتخابی وسیعی را به‌وسیله‌ی تغییر فقط تعداد کمی نوکلئوتید، از بین بیلیون‌ها نوکلئوتید ژنوم سلول‌های زنده یا تغییر کل آلل با ادغام ژن جدید در ناحیه مدنظر ژنوم، فراهم می‌کند. به‌دلیل بهبود روش‌های پرورش محصولات رایج کشاورزی و روش‌های استاندارد مهندسی ژنتیک، ویرایش ژن اهمیت می‌یابد. بنابراین این تکنیک، یک ابزار قوی است که می‌تواند پیرامون تامین نیاز غذای جهانی به‌کار گرفته شود. علاوه براین، برای اصلاح ارزش مواد غذایی، تولید محصولات مقاوم به آفات و شرایط اقلیمی سخت بسیار موثر است [۲، ۴، ۵]. مهندسی ژنتیک برای عموم قابل قبول‌تر از دستکاری ژنتیکی گیاهان با وارد کردن یک DNA خارجی در ژنوم آن‌ها است. در حالی‌که این فرآیند به‌صورت طبیعی و بدون نیاز به مهندسی ژنتیک به‌طور مصنوعی انجام می‌پذیرد. ویروس‌ها و عوامل RNA زیروروسی به‌عنوان یک وکتور برای تغییر توالی‌های ژنتیکی، هم به‌صورت طبیعی و هم به‌صورت مصنوعی استفاده می‌شوند [۶]. ژنتیک معکوس برای بررسی عملکرد ژن و حاشیه‌نویسی توالی DNA، شامل خاموشی درجا و غیرفعال کردن ژن با استفاده از اصلاح ترنسپوزون، ریکامینازهای مخصوص توالی و RNA مداخله‌گر است. با این حال، هدف‌گیری ژنی، ساده‌ترین شکل در بین چندین نوع تکنیک دست‌ورزی ژنی برای

"ولی خانلو و پژوهنده، معرفی جدیدترین روش های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازها"

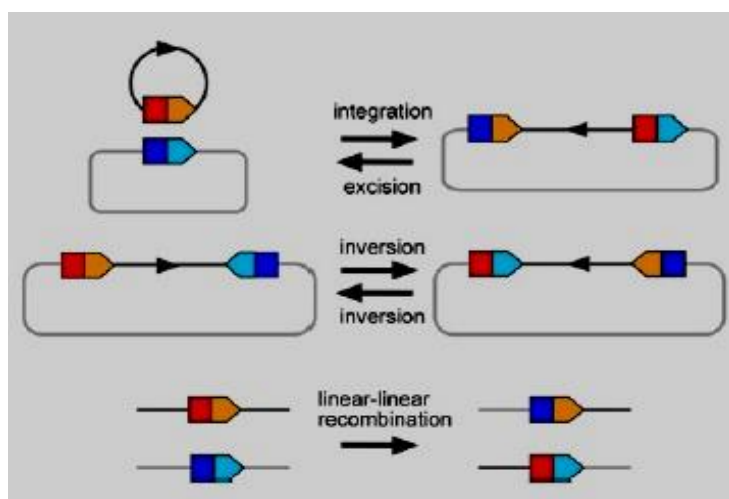
می‌شود [۵، ۸]. بهترین سیستم‌های ریکامیناز مخصوص توالی‌یابی، متعلق به باکتری‌ها و مخمرهاست. بیشتر این سیستم‌ها به دو گروه عمده تقسیم می‌شوند، که براساس ریکامینازی که استفاده می‌شود، ریکامینازهای تیروزین و ریکامینازهای سرین نامیده می‌شوند. علت نام‌گذاری به دلیل رزیدو آمینو اسید نوکلئوفیلیکی است که به رشته DNA حمله کرده و از طریق تیروزین یا سرین در طول تعویض به آن متصل می‌شود. دو خانواده به هم مرتبط نمی‌باشند و ساختار پروتئینی و مکانیسم واکنش متفاوتی دارند [۹].

دست‌ورزی ژنوم‌ها و فعال یا غیرفعال کردن بیان ژن در موجودات مختلف هستند. ریکامینازهای مخصوص توالی، با سرعت بخشیدن به ایجاد شکاف و اتصال مجدد رشته‌های DNA، موجب بازآرایی توالی‌ها در توالی‌های کوتاه مخصوص می‌شوند [۹] (شکل ۲).

استفاده از SSRs برای مهندسی ژنتیک، وارد دهه سوم می‌شود. کشف اولیه آن مربوط به ریکامینازهای سیستم هتروولوگوس است. در ژنوم گیاهان به طور موثری برای حل پیچیدگی‌های ناشی از تعیین تعداد کپی ژن خارجی، حذف ناخواسته DNA و ادغام موثر DNA در محل شناخته شده‌ای از ژنوم استفاده



شکل ۱- پیش ماده و محصول نهایی حاصل از عمل ریکامیناز [۱۰]

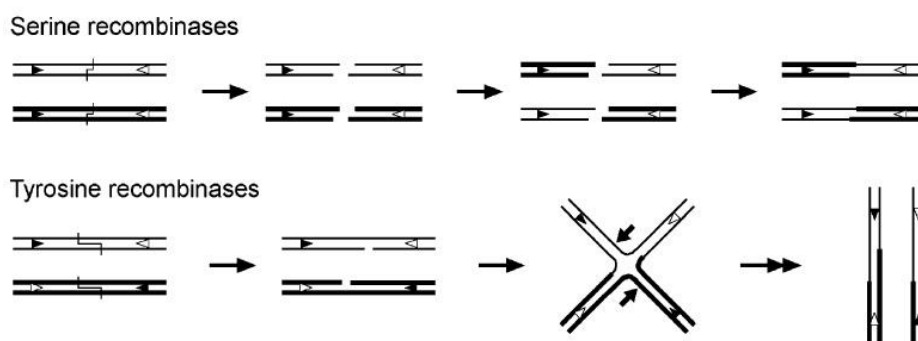


شکل ۲- نتایج حاصل از نوترکیبی [۱۰]

مکانیسم عمل ریکامینازها

دو سایت DNA برای نوترکیب شدن، ابتدا باید توسط پروتئین ریکامیناز شناسایی شوند. سایت‌های اتصال پروتئینی تشکیل سیناپس داده و مقابل رشته تعویض شونده قرار می‌گیرند که شامل حذف و اتصال مجدد رشته‌های DNA است. در طی تعویض، ریکامیناز به‌طور موقت از هیدروکسیل ریزیدو تیروزین یا سرین، به‌صورت به فسفات ستون DNA کوآلانس متصل می‌شود. رشته‌ها از محل نقاط مقطع شکسته می‌شوند. ریکامیناز تیروزین، رشته‌ها را هربار یک جفت باز تعویض کرده، ولی ریکامیناز سرین

واسطه‌گری شکست هر چهار رشته DNA که در دو سایت دارای نوترکیبی هستند را انجام می‌دهد (شکل ۳). محل‌های نوترکیبی، عموماً توالی مشابهی داشته و دارای یک انتهای چپ و یک انتهای راست می‌باشند. هر انتهای چپ به انتهای راست دست توالی شریکش متصل می‌شود، که موجب ایجاد بازسازی توالی‌های مشابه در محصولات حاصل از نوترکیبی می‌شوند. این قطبیت معمولاً توسط میزان مشابهت توالی هم‌پوشان، بین ابتدا و انتهای رشته تعویض شده اندازه‌گیری می‌شود [۸، ۹].



شکل ۳- مکانیسم عمل ریکامیناز سرین که موجب شکست هر چهار رشته DNA در محل نوترکیبی می‌شود و عمل ریکامیناز تیروزین که دو رشته از چهار رشته DNA در محل نوترکیبی را می‌شکند [۹].

دهنده را با ژنوم ادغام می‌کنند، طوری که شناسایی فعالیت آن‌ها ساده است. ضعف این آنزیم‌های شیمیر، سطح بالای اثرات غیرهدف (off-target) و سمیت با بیان بالای آن‌هاست [۱].

ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازهای مخصوص توالی‌یابی یا به اختصار (SSNs)

ویرایش با استفاده از SSN‌ها وابسته به اندونوکلازهایی با توانایی ایجاد شکست در محل‌های

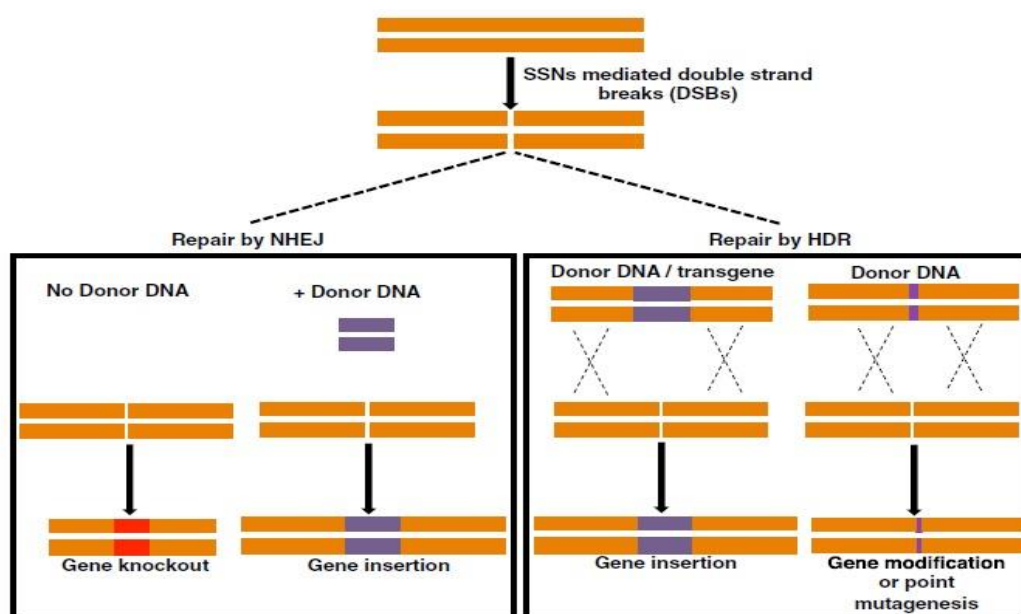
سیستم‌های وابسته به ریکامینازهای بسیاری مثل Cre/loxP, Flp/FRT برای انجام بازآرایی DNA شناسایی شده‌اند. ریکامینازها به‌طور گسترده‌ای برای دست‌ورزی DNA گیاهان، باکتری‌ها، مخمرها و پستانداران از طریق ایجاد (knockout یا knock in) مورد استفاده قرار می‌گیرند [۱۰]. یکی از مزایای ریکامینازها نبود مکانیسم ترمیمی بین سلولی و همچنین توانایی اجرایی با عدم نیاز به شکستگی در رشته دوتایی است. علاوه بر این، ریکامینازها DNA

"ولی خانلو و پژوهنده، معرفی جدیدترین روش‌های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازها"

خاصی از DNA و شکستن رشته دوتایی در محل ژن هدف است. ترمیم رشته دوتایی شکسته شده به دو روش امکان‌پذیر است:

مسیر ترمیمی اتصال انتهای غیر همولوگ (Non-Homologous End-Joining (NHEJ)، مسیر ترمیمی همولوگ (Homology-Directed Repair (HDR)). نتیجه ویرایش ژنومی توسط SSNs می‌تواند بسیار متفاوت باشد که نتیجه تغییرات ژنومی وابسته به مسیر اصلاح و تعمیرهایی است که گفته شد [۱] (شکل ۴).

خاصی از توالی DNA هستند. SSNs دارای یک دمین متصل شونده به توالی DNA یا RNA هستند که به توالی هدف می‌چسبند. شکافت توالی هدف با SSNs، با مکانیسم ترمیمی درون سلولی دنبال می‌شود، که در نهایت منجر به تصحیح ژن در محل موردنظر می‌شود. انواع متنوعی از SSNs برای مهندسی ژنتیک استفاده می‌شود. با این‌که جزئیات هر سیستم متفاوت است، اما فرآیند کلی هر سه سیستم SSNs مشابه است [۱]. در تمام حالات، هدف توالی



شکل ۴- نتایج محتمل حاصل از ویرایش ژنوم با استفاده از SSNs. بعد از شکسته شدن رشته دوتایی توسط SSNs، ممکن است در غیاب رشته دهنده نتیجه به خاموش کردن ژن منتهی شود، یا در صورت حضور DNA دهنده، ادغام ژن صورت پذیرد و با ترمیم انتهای غیر همولوگ، بازسازی انجام گیرد. نتیجه ترمیم شکست رشته دوتایی با مسیر همولوگ، ممکن است ایجاد جهش و یا ادغام ژن مورد نظر باشد [۱۱].

مسیر پیش فرض برای ترمیم DSB در سلول‌های پستانداران NHEJ، می‌باشد زیرا غیروابسته به سیکل سلولی و طی دو حالت امکان‌پذیر است:

۱- مسیر کلاسیک: که شامل اتصال پروتئین‌های هتروداایمر Ku70-Ku80 و سایر پرتئین‌های مرمت‌کننده

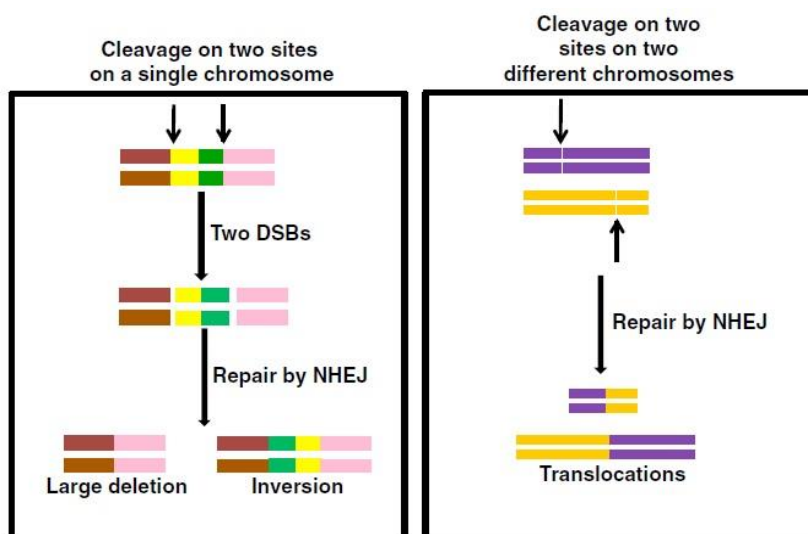
در جانداران دیپلوئید مثل انسان، رایج‌ترین فرم HDR است که توالی مشابه طولی بین DNA دهنده و گیرنده وجود دارد. در حضور الگوی دهنده (الیگو نوکلئوتید تک رشته‌ای مناسب)، DSB در طول فازهای S و G2 سیکل سلولی ترمیم می‌شوند. یک

DSB off-target ها صورت بگیرد.

یکی از مشکلات باقی مانده در ویرایش ژنومی تعمیر شده با HDR، چگونگی با هم انتقال دادن SSN ها و بازسازی رشته الگو است. کارایی آن بستگی به توالی، محل مورد نظر و ناحیه هدف دارد [۱۲] (شکل ۵).

DNA در محل DSB و سپس اتصال دو انتهای DNA است.

۲- مسیر متناوب: که عامل بسیاری از جابجایی‌های القا شده توسط DSB و مستلزم جابه‌جایی انکوژنی است. این مسیر، عامل جابه‌جایی‌ها و نوآرایی‌های کروموزومی است، مخصوصاً زمانی که تعداد زیادی از



شکل ۵- شکستگی دو رشته در دو نقطه و ترمیم NHEJ. هنگامی که از SSNs برای تولید شکستگی دو رشته در دو نقطه از یک کروموزوم استفاده می‌شود، ممکن است تعمیر شکستگی به سمت حذف یا ادغام بخش طولی از رشته هدف پیش برود، وقتی شکستگی دو رشته در دو نقطه روی دو کروموزوم متفاوت ایجاد می‌شود، NHEJ موجب جابه‌جایی آن قطعه می‌شود [۱۰].

فواصل منظم وابسته به پروتئین Cas9 (CRISPR/Cas9). این سیستم‌ها این فرصت را فراهم می‌کنند که بتوانیم بصورت ارزان و موثرتری اصلاح ژنوم کنیم.

مهندسی ژنوم با استفاده از مگانوکلازها

مگانوکلازها نوکلئازهایی طبیعی هستند که در اواخر ۱۹۸۰ کشف شدند. آن‌ها متعلق به خانواده‌ای از نوکلئازها هستند که توالی‌های وسیعی از DNA (از ۱۲ تا ۴۰ جفت باز) را شناسایی کرده و به‌طور خاصی

Off-target activity (نتیجه غیر هدف) یکی دیگر از نگرانی‌های اجرایی در این روش است. با این‌که آنالیز کل ژنوم گیاه مکان‌های off-target کمی را نشان می‌دهد و این جهش‌های off-target می‌توانند با back-crossing حذف شوند [۱۲].

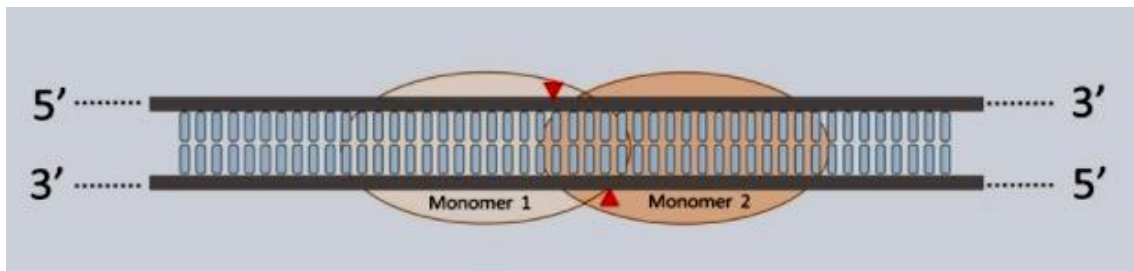
چهار خانواده نوکلئاز مهندسی شده برای ویرایش ژنوم موجود است: مگانوکلاز مهندسی شده (MegaN)، نوکلئاز انگشت روی (ZFNs)، نوکلئاز فعال کننده بیان رونویسی (TALENs)، و خوشه تکرارهای کوتاه پالیندرمیک منظم پخش شده بین

"ولی خانلو و پژوهنده، معرفی جدیدترین روش های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازها"

نیازمند یک مرحله اولیه مهندسی پروتئین برای هر مگانوکلاز سفارشی است. بنابراین، مگانوکلازها برای انجام کار از لحاظ فنی به چالش کشیده شدند (شکل ۶).

طی دهه های اخیر دو نوع نوکلئاز ویرایش کننده ژنوم به نام های ZFN و TALEN با موفقیت برای ویرایش و اصلاح گیاهان مورد استفاده قرار گرفته است. اخیرا یک تکنیک جدید دیگری به نام CRISPR/cas9 کشف شده و به طور چشمگیری برای ویرایش ژنومی در سطح وسیعی از گونه ها استفاده می شود.

برش می دهند. علاوه بر این، آن ها در مقایسه با روش های دیگر مانند ZFNs، سمیت سلولی کمتری دارند. سایت های وسیع شناخته شده مگانوکلاز، آن را تبدیل به یک ابزار مناسب برای مهندسی ژنتیک کرده است. اما تعداد وقوع طبیعی مگانوکلازها محدود بوده و به طور مناسب و موثری کل ژنوم را پوشش نمی دهند [۱۳]. از دیگر معایب مگانوکلازها این است که ساخت آنزیم های مشخصی برای تمام توالی های احتمالی در مقایسه با سایر سیستم های SSNs هزینه بر و وقت گیر است. هر هدف جدید مهندسی ژنوم،

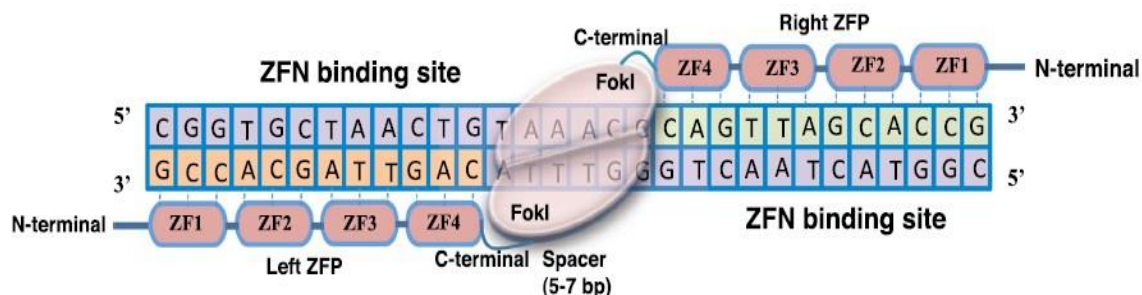


شکل ۶- شمای کلی طرز عمل مگانوکلاز بر روی DNA دو رشته ای

توالی ۹-۱۸ نوکلئوتیدی قسمت ژن هدف متصل می شوند [۱, ۱۴]. دایمر اندونوکلاز FOKI برای ایجاد DSB در DNA است. ZFN و TALEN هر دو برای شکستن DSB از نوکلئاز رایج و معمولی FOKI استفاده می کنند. دو واحد مونومری ZFN به نزدیکی ناحیه ژن هدف متصل می شوند و رشته ها را از هم جدا کرده تا فاصله ی مناسبی برای ایجاد DSB در ژنوم ایجاد شود. چون در غیر این صورت تشکیل دایمر اندونوکلاز FOKI غیر ممکن می شود [۱۵].

سیستم ویرایش ژنوم وابسته به نوکلئاز انگشت روی ZFN یا

اولین نسل ابزارهای ویرایش ژنومی Zinc Finger Nuclease (ZFN) بود. این تکنیک دارای دو جزء پروتئین های تکرار شونده انگشت روی (ZFP) و دمین متصل شونده به DNA می باشد. هر ZFP از ۳۰ آمینواسید و یک موتیف آلفا هلیکس که توسط یک پیوند روی به دو صفحه بتا متصل شده است تشکیل شده و پروتئین های تکرار شونده پشت سرهم به



شکل ۷- تصویر دایمر نوکلئاز انگشت روی متصل به قطعه DNA هدف. القای شکستگی در رشته دوتایی، نیازمند یک جفت ZFNs، که هر یک شامل ۳ الی ۶ پروتئین انگشت روی (در این شکل ۴ تا از آنها نشان داده شده) در انتهای N-terminal و دمین شکافنده اندونوکلئاز محدودگر FOKI در انتهای C-terminal می باشد. حدود ۱۸-۳۶ نوکلئوتید توسط دایمر ZFN شناسایی شده، و آنزیم FOKI موجب شکست در دو رشته DNA در توالی هدف می شود. دو توالی شناسایی ZFN توسط توالی ۵-۷ نوکلئوتیدی جداگر از یکدیگر جدا می شوند [۱۰].

روش نیز همانند ZFN از پروتئین های شیمیر استفاده می شود [۷]. دایمر اندونوکلئاز FOKI موجب DSB می شود. اجزای آن به ترتیب فاکتورهای شبه فعال کننده ی ترجمه و دمین متصل شونده به DNA هستند. فاکتورهای شبه فعال کننده ی ترجمه، پروتئین هایی هستند که به طور طبیعی از باکتری های خانواده زانتاموناس ترشح می شوند و به توالی هایی در ژنوم گیاهان میزبان اتصال می یابند. دمین متصل شونده به DNA نیز از تکرارهای متنوعی تشکیل شده که هر کدام حدود ۳۳-۳۵ آمینواسید طول دارند. هر تکرار یک تک نوکلئوتید را در توالی DNA هدف شناسایی می کند که اختصاصیت نوکلئوتیدی توسط دو آمینواسید در موقعیت های ۱۲-۱۳ تایید می شود [۲] (شکل ۸).

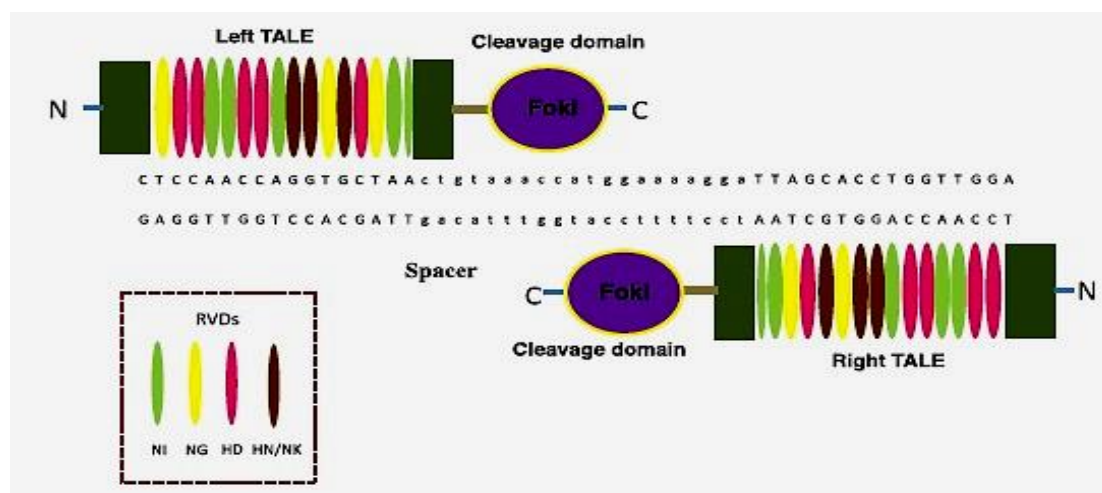
اولین موفقیت استفاده از ZFN ایجاد جهش در ژن زردی دروزوفیلا [۴] در حدود یک دهه پیش بود و تاکنون در مورد بسیاری از سلول ها و جانداران مورد استفاده قرار گرفته است. به طور مثال در زیگوت ماهی زبرا به طور مستقیم در سال ۲۰۰۸، در زیگوت خانواده موش ها در سال ۲۰۱۰ [۵، ۱۶، ۱۷].

استفاده از ZFN برای درمان بیماری ها: ایجاد اختلال در بیان ژن CCR5 در انسان (ژن سلول CD34+) برای مقاومت به ویروس HIV و نهایتا موجب حفاظت از سلول های ایمنی بدن و درمان HIV می شود [۶].

سیستم ویرایش ژنومی وابسته به اندونوکلئاز فعال کننده رونویسی یا به اختصار TALEN

TALEN به سرعت بعد از ZFN ظهور کرد. در این

"ولی خانلو و پژوهنده، معرفی جدیدترین روش های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازها"



شکل ۸- تصویر نوکلئاز TALEN جفت شده با توالی DNA هدف. هر توالی TALEN دارای افکتورهای شبه فعال کننده رونویسی در انتهای N-terminal (TALEs) و دومین شکافنده اندونوکلاز FOKI در انتهای C-terminal است. هر TALE شامل ۲۰-۱۵ تکرار متغیر دو رزیدیوی (RVDs) و هر RVDs یک جفت نوکلئوتید از توالی DNA هدف را شناسایی می کند. جفت های TALEN حدوداً ۴۰-۳۰ جفت باز را روی DNA هدف شناسایی می کنند و دو جفت از توالی هدف TALEN توسط ۲۱-۱۲ جفت باز از جداگر DNA از هم جدا می شوند (در تصویر با فونت کوچک مشخص شده اند) [۱۰].

این روش، میزان جهش های Off-target کاهش یافته و سیتوتوکسیته مرتبط با نوکلئازها کاهش می یابد.

CRISPR/cas9 یک ابزار پیشرفته و سریع برای ویرایش ژنوم

اخیراً یک ابزار جدید به نام CRISPR/cas9 برای ویرایش ژن به صورت سریع و موثر کشف شده است. سویای اندونوکلازهای برشی FokI، CRISPR/cas9، یک اندونوکلاز باکتریایی است که به طور خاص به جای اتصال به پروتئین های متصل شونده به DNA، برای رسیدن به هدف، به توالی RNA ۲۰bp می چسبد، که آن را به سمت DNA هدف می رساند. تحقیقات بیولوژیکی امروزه به سمت ایجاد انقلاب در مهندسی ژنتیک حیوانات و گیاهان با استفاده از سیستم CRISPR/cas9 و RNA با قابلیت برنامه ریزی است. CRISPR اولین بار در سال ۱۹۸۷ در باکتری *E. coli* شناسایی شد. در سال ۱۹۸۷ کشف شد که

روش The golden gate cloning system برای جمع آوری کتابخانه ای از انواع پلاسمیدهای TALEN برای ۱۸،۷۴۰ پروتئین انسانی در سال ۲۰۱۳ توسط کیم و همکارانش انجام شد.

TALEN انعطاف پذیری و کارایی بیشتری نسبت به ZFN دارد، ولی عیب آن مشکل بودن شناسایی نوکلئوتیدها و ۳-۴ بار بلندتر بودن تکرارهای آن نسبت به ZFN است. شباهت تکرارهای TALEN و پیچیده و دشوار بودن جمع آوری و نگهداری آن ها در یک پلاسمید و کدگذاری آن ها در سلول های میزبان از دیگر معایب این تکنیک است. علاوه بر این تکرارهای پشت سرهم آن ها چالش بزرگی برای بسته بندی آن ها در وکتورهای آدنو وایرال و رترو وایرال است.

اولین استفاده از TALEN در ویرایش ژن های *NTF3* و *CCR5* در لاین های سلولی و شناسایی ۵ لوکوس در سلول های پایه جنینی انسان در سال ۲۰۱۱ بود. در

هدف است که اختصاصیت را در جستجوی ژن هدف تعیین می‌کند. مطالعات اخیر نشان می‌دهد که شناسایی PAM شامل راه‌اندازی انتقال بین Cas9 که هدفش اتصال است و کانفورماسیون شکاف می‌باشد. شروع تشکیل هترو دوپلکس RNA-DNA در ناحیه PAM انجام می‌گیرد [۲۳]. اتصال CrRNA/tracrRNA به نزدیکی PAM بعد از حمله و شروع فعالیت نوکلئازی Cas9 از میان دمین‌های HNH و Ruv انجام می‌گیرد. توالی PAM برای هر ارتولوگ Cas9 خاص است. برای مثال Cas9 استرپتوکوکوس پیورنز (Sp Cas9) می‌تواند توالی‌های دارای 5-NAG و 5-NGG را در PAM مورد هدف قرار دهد. Cas9 نایسریا منتزیتیدیس (NM Cas9) می‌تواند PAM‌های دارای توالی 5-NNNNGATT را هدف قرار دهد. اخیراً سیستم NM Cas9 برای سلول‌های پایه Pluri potent انسانی مورد استفاده قرار گرفته است [۲۴]. هر هیبرید CrRNA به همراه tracrRNA است و هر دو باهم یک RNA راهنمای شیمر با ساختار سنجاک سر را تشکیل می‌دهند (شکل ۹). tracrRNA به‌عنوان داربستی برای اتصال نوکلئاز Cas به محل شکاف عمل می‌کند. اختصاصیت اتصال Cas با DNA هدف توسط دو توالی SgRNA که DNA هدف را براساس مکمل بودن جفت بازها تشخیص می‌دهد و حضور یک پروتوراسپیسر مجاور موتیف PAM با توالی NGG که بلافاصله در پایین دست ناحیه هدف قرار دارد، تعیین می‌شود. چندین خوشه ژنی شدیداً محافظت شده Cas در مجاورت عناصر تکراری یافت شده‌اند. خانواده پروتئینی Cas9 توسط دو دمین HNH و RuvC شناسایی می‌شوند.

ژنوم باکتری‌ها حاوی ۲۹ نوکلئوتید در بین هر ۳۲ نوکلئوتید غیر تکراری است. در طی ۱۰ سال بعد عناصر تکراری دیگری در باکتری‌های مختلف و آرکئی‌ها گزارش شد. در سال ۲۰۰۰ موجیکا و همکارانش [۱۸] این توالی‌های تکراری بین ژنی را در یک خانواده خاص دسته‌بندی کردند که در بیش از ۴۰ درصد باکتری‌ها و ۹۰ درصد آرکئی‌ها وجود دارد. در سال ۲۰۰۲ جیسون و همکارانش [۱۹] برای اولین بار از عبارت CRISPR برای شرح توالی‌های تکراری در ژنوم باکتری‌ها استفاده کردند. اهمیت این توالی‌ها وقتی مشخص شد که محققین به شباهت توالی ژنوم فاژها با توالی‌های بین لوکوس‌های CRISPR پی بردند [۲۰]. در سال ۲۰۰۲ مشخص شد که لوکوس CRISPR ترجمه می‌شود و ویروس‌ها قادر به آلوده کردن آرکئی‌های دارای توالی CRISPR نیستند [۲۱]. در ادامه، تمام این یافته‌ها موجب شناسایی سیستم CRISPR به‌عنوان یک حافظه ایمنی و مکانیسم دفاعی در برابر آلودگی باکتریوفازی شد. مطالعات نشان دادند که CRISPR Spacer دارای اختصاصیت برای ژن هدف هستند و آنزیم‌های مرتبط با CRISPR آنزیم‌های Cas می‌باشند که کنترل کننده‌ی اکتساب Spacerها و کنترل آلودگی فازی هستند. در سال ۲۰۱۱ سه جزء کلیدی که در این سیستم نقش دارند شناسایی شد [۲۲]:

۱- CRISPR RNA (CrRNA)

۲- Trans-activating RNA (tracrRNA)

۳- آنزیم Cas

ویژگی حیاتی و ضروری دیگر Cas9، PAM است. PAM سه نوکلئوتید در نزدیکی انتهای ۳ از DNA

سیستم CRISPR/Cas نوع I

پروتئین‌های این سیستم شامل Cas3 و Cascade (CRISPR-associated complex for antiviral defense) می‌باشد. مجموعه CRISPR به پیش‌ساز CrRNA تبدیل می‌شود و طی پردازش بر روی توالی‌های تکراری تبدیل به یک CrRNA کوتاه و بالغ می‌شود [۲۸]. Cascade 7 دارای فعالیت مخصوص تکرار می‌باشد. ۸ نوکلئوتید تکراری بالادست توالی جداکننده را می‌شکافد و CrRNA کوتاه دارای کل توالی واقع شده در کنار تکرارها را رها می‌کند. CrRNA ارتباط خود را با مجموعه Cascade حفظ کرده و مجموعه را به سمت هدف هدایت می‌کند.

ایمنی موثر نیازمند میان‌کنش بین اولین نوکلئوتید از ۸ نوکلئوتید هدف (که به‌عنوان Target seed شناخته می‌شود) و کل توالی CrRNA راهنما است. در انتهای 5' دوپلکس RNA:DNA وقوع جهش در شش نوکلئوتید بجز Target seed در اثر شش‌یاکلامی سیستم ایمنی CRISPR را تحت تاثیر قرار نمی‌دهد. که به دلیل ساختار رشته‌ای نانوکانونیکال تشکیل شده توسط CrRNA راهنما و رشته DNA هم‌جنس‌اش با مجموعه Cascade است. این استقرار وضعیت نیازمند چرخش خارجی هر یک نوکلئوتید از هیبرید CrRNA:ssDNA است. همچنین، ششمین نوکلئوتید از Seed می‌تواند بدون جفت شدن با این ساختار غیرمعمول باقی بماند. در نتیجه جهش در این موقعیت اختلالی در ایمنی ایجاد نمی‌کند. دومین جز مهم برای ایمنی نوع اول، حضور موتیف نوکلئوتیدی بلافاصله بعد از بالادست توالی هدف بنام PAM یا (protospacer-adjacent motif) است. در سیستم نوع I-E در اثر شش‌یاکلامی، یک توالی سه نوکلئوتیدی

AWG است که به‌نام CasA شناخته می‌شود و جزئی از مجموعه Cascade می‌باشد [۲۹]. به‌نظر می‌رسد که وجود PAM یک نوع مقاومت به خود ایمنی ایجاد می‌کند و مانع از خود ایمنی در برابر توالی‌های DNA جداکننده که مکمل رمز خود در CrRNA هستند. غیاب PAM در انتهای 5 توالی تکراری مانع از هدف‌گیری می‌شود. همانند توالی Seed، جهش در PAM موجب گریز و در امان ماندن باکتریوفاژ از اثر سیستم ایمنی CRISPR می‌شود [۳۰]. هر گاه هر دو توالی PAM و Seed در مقابل هم قرار گیرند، Cas3 به‌عنوان نوکلئاز DNA دو رشته‌ای توسط مجموعه Cascade برای شکافت رشته DNA در محل هدف‌گیری از انتهای 3 به سمت 5 به‌کار گرفته می‌شود [۳۱-۳۵].

سیستم CRISPR/Cas نوع II

سیستم نوع دوم CRISPR بستگی به حضور اندونوکلاز Cas9 دارد و ساده‌ترین نوع در بین تمام انواع سیستم‌های CRISPR می‌باشد. فرآیند تولید پیش‌ساز CrRNA نیازی به اندوریبونوکلاز مخصوصی نیست. در عوض توالی خاص نوع دوم CRISPR یک tracrRNA را کد می‌کند که دارای ناحیه مکمل توالی‌های تکراری است [۲۲، ۲۶]. نوکلئاز Cas9 به tracrRNA متصل می‌شود که tracrRNA نیز به توالی‌های تکراری CrRNA متصل است. این ساختار RNA دو رشته‌ای توسط RNaseIII شکافته شده و یک Cas9 بارشده با tracrRNA و CrRNA تولید می‌کند. Cas9 تنها ژن مورد نیاز برای بروز ایمنی نوع دوم CRISPR است [۲۳]. همانند نوع اول، در نوع دوم نیز به شش الی ۸ نوکلئوتید از توالی

"ولی خانلو و پژوهنده، معرفی جدیدترین روش‌های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازها"

تکراری انتهای ۳ حذف شده، یک جمعیت ناهمگونی از crRNA های بالغ راهنما که در شش نوکلئوتید انتهایی متفاوت از هم هستند، تولید می‌شود. از جمله دو ویژگی خاص در سیستم نوع سوم CRISPR (۱) رونویسی از سرتاسر هدف برای بروز ایمنی (۲) شکافت هم RNA و هم DNA هدف است. فقط crRNA راهنما مکمل رشته کدکننده DNA - نه خود رشته DNA الگو - می‌باشد که موجب بروز ایمنی موثری می‌شود. برخلاف سایر انواع سیستم CRISPR، توالی Seed شناسایی نشده و وقوع جهشی در هدف اختلالی در ایمنی ایجاد نمی‌کند [۴۲]. توالی PAM نیز در این نوع سیستم CRISPR وجود ندارد. شباهت بسیار بالا بین توالی‌های بالادست و crRNA (که از توالی تکراری DNA رونویسی شده است)، موجب ممانعت از بروز خود ایمنی و همچنین حسن اجرای اهداف مورد نظر می‌شود که این ویژگی هم مزیت و هم معایب این سیستم محسوب می‌شود [۱۲].

مراحل سیستم CRISPR/Cas در سلول به‌منظور ایجاد ایمنی

۱- مرحله انطباق (Adaptation): هنگامی که سلول باکتریایی مورد هجوم باکتریوفاژها قرار می‌گیرد، ژنوم ویروس وارد سلول میزبان شده و قسمت کوچکی از ژنوم ویروس به طول تقریبی ۷۲-۲۶ جفت باز به نام protospacer در مکان ژنی CRISPR مابین اولین توالی تکراری (inverted repeats) و انتهای ناحیه پیشبری مکان ژنی CRISPR به عنوان توالی spacer غیرتکراری جدید درج می‌شود. دو نوع از پروتئین‌های Cas به نام‌های Cas1 و Cas2 تشکیل یک ساختار پروتئینی چهارتایی را می‌دهند که توالی

Seed و PAM نیاز است [۲۲، ۳۶]. توالی Seed و PAM در انتهای ۳ هدف قرار دارند، که هدف‌گیری همانند سیستم نوع اول است و هر جهشی در این توالی‌ها موجب فرار ویروس‌ها از سیستم ایمنی می‌شود [۲۲، ۳۶] به‌محض آلودگی، مجموعه ریبونوکلاز tracrRNA/crRNA/Cas9 ژنوم ویروسی را برای توالی PAM جست‌وجو می‌کند. اتصال Cas9 به PAM موجب باز شدن کلاف در بالادست توالی هدف شده و اتصال crRNA به توالی مکمل‌اش می‌شود [۳۶]. نتیجه‌ی اتصال فعالانه crRNA ایجاد لوپ در رشته هدف و شکافت آن توسط Cas9 است [۲۳، ۳۷]. لنگرگاه آنزیم برای اتصال دو موتیف HNH و RuvC که برای بروز ایمنی نیز ضروری هستند، می‌باشد. هر یک از این دمین‌ها یک رشته از DNA هدف را می‌شکنند [۳۸، ۳۹] tracrRNA به‌عنوان یک کوفاکتور در شکافت DNA هدف به Cas9 عمل می‌کند [۲۸].

سیستم CRISPR/Cas نوع III

سیستم نوع سوم پیچیده‌تر از بقیه است که با حضور ژن‌های کدکننده Cas10 و RAMP یا به‌عبارتی (repeat-associated mysterious protein) با زیرواحد Csm و یا Cmr با نوع III-A یا III-B که در مجموع باهم Cas10-Csm یا Cas10-Cmr نامیده می‌شوند [۲۷]. همانند سیستم نوع اول فرآیند پردازش توسط اندوریبونوکلاز مخصوص تکرار Cas6 انجام می‌شود. برخلاف سیستم نوع اول، Cas6 جزئی از مجموعه Cas10 نمی‌باشد [۴۰، ۴۱] تضاد دیگر تولید crRNA و ایجاد شکاف در انتهای ۳ آن توسط Cas6 است که بلوغ crRNA نامیده می‌شود. طی آن توالی‌های

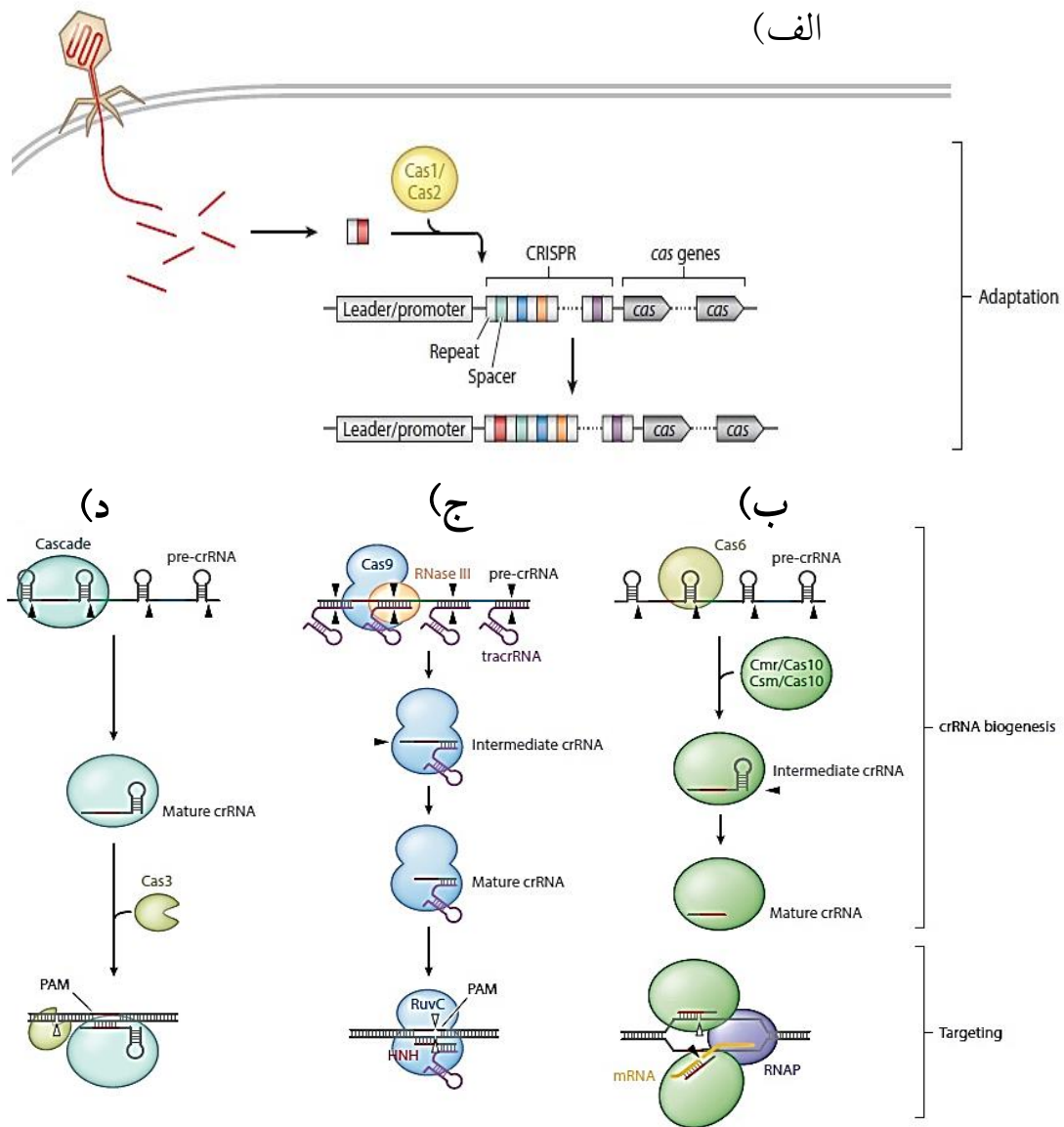
تکراری crRNA متصل شده و تشکیل یک دوپلکس (gRNA) به نام RNA راهنما (gRNA) می‌دهد. سپس بین gRNA و کمپلکس Cas9 برهمکنش انجام می‌شود [۳۹]. کمپلکس غیرفعال Cas9 دارای ۶ دمین است که شامل ۱- دمین RECI، بزرگترین دمین پروتئین Cas9 است و در اتصال gRNA دخالت دارد. ۲- دمین RECI، فعالیت دمین RECI نامشخص است. ۳- دمین برهمکنش PAM: فعالیت این دمین در شناسایی توالی PAM و اتصال gRNA است. ۴- دمین Bridge-helix: غنی از نوکلئوتیدهای گوانوزین در نگهداری gRNA و امکان ایجاد برش توسط دمین‌های HNH و RuvC را در ایجاد هیبریداسیون بین gRNA و DNA هدف ایجاد می‌کند. در هنگام ایجاد کمپلکس بین پروتئین Cas9 و GrnA، کنفورم‌اسیون دمین‌های RECI، HNH و RuvC تغییر کرده و تولید کمپلکس فعال Cas9 را می‌کنند. دمین‌های HNH و RuvC ۳-۴ نوکلئوتید در بالادست توالی PAM را برش می‌دهند. در واقع ۱۸-۱۲ جفت باز بالادست توالی PAM ناحیه seed region نامیده می‌شود که بین توالی gRNA و DNA هدف هیبریداسیون ایجاد می‌شود. اختصاصیت این ناحیه در میزان کارایی سیستم CRISPR/Cas9 بسیار حائز اهمیت است. کمپلکس Cas9 با ایجاد برش‌های دورشته‌ای (DSBs) در DNA ژنومی باعث ایجاد ویرایش ژنوم در توالی ژن هدف می‌شود [۴۵، ۴۶].

protospacer DNA (به طول تقریبی ۷۱-۲۶ جفت باز) و ویروس را از ناحیه موتیف مجاور protospacer (PAM) شناسایی کرده و طی یک واکنش آنزیمی به انتهای ۳' توالی رهبر (leader) اضافه می‌کند. در مرحله بعدی توسط آنزیم‌های پلیمرازی و آنزیم لیگاز موجود در باکتری، عمل ویرایش و سنتز رشته مکمل توالی‌های تکراری انجام می‌شود [۴۳]. بر اساس مطالعات انجام گرفته علاوه بر پروتئین‌های نوکلئازی Cas1 و Cas2، نوع دیگری از پروتئین Cas به نام Cas4 شناسایی شده است که با فعالیت اگزونوکلئازی در جهت ۵' به ۳' و با ایجاد 3'-overhang امکان ادغام protospacer به مکان ژنی CRISPR را فراهم می‌کند [۴۴].

۲- مرحله سنتز و پردازش (crRNA) (crRNA): بعد از انجام نسخه‌برداری از مکان ژنی، CRISPR یک توالی RNA تک رشته‌ای بهم پیوسته از توالی‌های تکراری (حاوی نواحی پالیندرومیک) و توالی‌های spacer غیرتکراری ایجاد می‌شود. به طوری که نواحی پالیندرومیک ساختار ساقه-حلقه یا pre-crRNA یا CRISPR RNA اولیه را تشکیل می‌دهند. در نهایت پردازش crRNA اولیه (CRISPR RNA processing) توسط نوکلئازی پروتئین‌های Cas انجام گرفته و crRNAهای بالغ را ایجاد می‌کند.

۳- مرحله تداخل یا اختلال (Interference): توالی tracrRNA که دارای یک ناحیه T شکل (۲۰ نوکلئوتیدی) و سه ناحیه حلقه است، به ناحیه توالی

"ولی خانلو و پژوهنده، معرفی جدیدترین روش های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلیتازها"



شکل ۱۱- نمای کلی ویرایش ژنوم توسط سیستم های CRISPR. (الف) آلودگی ژنوم توسط فاز، (ب) مراحل بیوسنتز CrRNA و هدف گیری ژن با استفاده از CRISPR III، (ج) مراحل بیوسنتز CrRNA و توسط tracrRNA RNAase III که نوکلئاز Cas9 به tracrRNA متصل می شود و tracrRNA نیز به توالی های تکراری CrRNA متصل است و هدف گیری ژنوم با استفاده از کمپلکس CRISPR II، (د) مراحل تولید و تشکیل Cascade و Cas3 و هدف گیری ناحیه مکمل با CrRNA [11]

PAM موجب افزایش تنوع سیستم ویرایش ژنومی CRISPR/Cas9 شده است. علاوه بر این فهم ساختار پروتئینی و عملکردی Cas9 اصلاح و تغییرات مورد

کشف نوکلئازهای Cas9 مختلف برای شناسایی PAM های مختلف، میزان هدف گیری Cas9 را افزایش داده است. همچنین افزایش شناسایی سایت های

سال ۲۰۱۱ مشخص شد که انتقال لوکوس CRISPR نوع II از استرپتوکوکوس ترموفیلوس به اشرشیاکالی می تواند موجب اختلال سیستم CRISPR در سویه باکتری متفاوت شود. در سال ۲۰۱۲ نشان داده شد که cas9 خالص سازی شده از استرپتوکوکوس ترموفیلوس یا استرپتوکوکوس پیورنز می تواند در شرایط *in vitro* به عنوان CrRNAs برای شکافتن DNA شود. تولید شکستگی در رشته دوتایی در شرایط درون شیشه‌ای، مسیر را برای توسعه سیستم CRISPR/cas9 به عنوان یک ابزار مهندسی ژنتیک هموار کرد. سرانجام هنگامی که کشف شد یک تک رشته RNA، موجب انتقال یک محتوی CrRNA به توالی هدف می شود و شکافت DNA توسط cas9 در شرایط آزمایشگاهی تسهیل می شود، سیستم CRISPR/cas9 از یک سیستم بیولوژیکی به یک ابزار مهندسی ژنتیک تبدیل شد. بعد از اولین توضیحات در مورد سیستم CRISPR/cas9، این تکنیک به عنوان یک تکنولوژی ویرایش ژنوم به کار گرفته شد. پنج گروه از محققین در سال ۲۰۱۳ دو جز سیستم عملکردی آن را در انسان و موش و ماهی زبرا تعیین کردند. در همان زمان در مورد اولین گونه‌های گیاهی دست‌ورزی شده تحت این تکنیک چندین گزارش داده شد. از جمله این گیاهان: آراییدوپسیس تالیانا، نیکوتیانام بن‌تامیانا و برنج می‌باشد.

گیاهان دست‌ورزی شده را می‌توان با استفاده از تکنیک‌های مختلفی غربالگری کرد. برای مثال گیاهان ویرایش شده توسط CRISPR/cas9 را می‌توان با PCR و هیبریداسیون SB براساس ژن الحاق شده طراحی کرد. در صورت وجود ژن‌های گزارشگر یا ژن‌های مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌ها، گیاهان ویرایش

نیاز را برای طراحی و مهندسی جدید سایت‌های PAM امکان‌پذیر می‌کند. به دلیل راحتی استفاده‌ی تک RNA در سیستم ویرایش ژنومی CRISPR/Cas9، Guid-RNA (gRNA) های بسیاری برای ویرایش ژنومی اتخاذ شده‌اند. gRNAها دارای حدود ۲۰ اسید نوکلئیک در توالی راهنما هستند که برای هیبرید شدن به محل ژنومی خاصی طراحی شده‌اند.

سیستم CRISPR/Cas9 تحولی عظیم در علوم ژنتیک

سازگاری، اجتماع راحت، اختصاصیت بالا و کارایی بالا CRISPR/Cas9 را بسیار ارزشمندتر از ZFN و TALEN کرده است. CRISPR/Cas9 امروزه رایج‌ترین متد برای ویرایش ژنوم است. gRNAها و Cas9 پروتئین‌ها، قادر به بررسی کل ژنوم برای پیدا کردن توالی مناسب خود هستند که با DNA مکمل جفت شده و در یک محل خاص DSB ایجاد می‌کنند. در سال ۲۰۰۵ کشف شد که Spacerها بسیار ضروری‌اند و برای CRISPR و پروتئین‌های Cas مرتبط با سیستم ایمنی اکتسابی باکتری‌ها، نقش مهمی تعیین شد. دو سال بعد یعنی در سال ۲۰۰۷، مشخص شد که سیستم ایمنی اکتسابی باکتری به وسیله CRISPR در برابر حملات ویروسی ارتقا می‌یابد. همچنین مشخص شد که ایمنی اکتسابی براساس RNA تولید شده توسط DNA هدف و ایجاد شکاف در رشته دوتایی DNA مهاجم ایجاد می‌شود. هر تکرار یک توالی ۲۹ نوکلئوتیدی است و تکرارها در بین پنج توالی غیرتکراری ۳۲ نوکلئوتیدی پخش شده‌اند. ژن‌های مرتبط با CRISPR نیز شناسایی شده‌اند این ژن‌ها عموماً مجاور عناصر تکراری (repeat elements) و به صورت حفاظت شده‌اند. در

"ولی خانلو و پژوهنده، معرفی جدیدترین روش های ویرایش ژنوم با استفاده از اندونوکلازها"

تراریخت ذرت و آرابیدوپسیس و اختصاصیت بالا مورد استفاده قرار گرفته است. توانایی ایجاد gRNAهای چندگانه به طور مشابه و باهم می توانند برای تولید حذف های کروموزومی وسیع در مسیر موثری به کار گرفته شود. علاوه بر راحتی تولید gRNAهای هدف و توانایی انجام مهندسی ژنتیک موثرتر، سیستم CRISPR/cas9 می تواند در تمام بافت های گیاهی استفاده شود. در بعضی گونه های گیاهی، جهش های هموزیگوت knockout را می توان در یک نسل ایجاد کرد. همچنین، انتقال ژن هدف یا (خاموشی درجا) برای قطعه DNA مورد نظر در ژنوم گیاهان به عنوان یک چالش باقی مانده است.

شده را می توان از طریق مشاهده بیان فنوتیپی یا ژن های گزارشگر یا انتخاب آنتی بیوتیکی، غربالگری کرد. اضافه کردن دو ژن هدف، حذف، معکوس شدن یا جابجایی ژن در ناحیه هدف را می توان با متدهایی مثل Restriction enzyme digestion analysis، Sequencing analysis، SURVEYOR assay، ارزیابی کرد. نوع غربالگری باید براساس نوع ویرایش ژن مورد نظر انتخاب شود. مهندسی ژنوم چندگانه تاکنون در آرابیدوپسیس، برنج و گوجه گزارش شده است. اخیرا یک وکتور بر پایه CRISPR/cas9 ایجاد شده و نقشه وکتور مدل gRNA به عنوان یک tool kit برای مهندسی ژنتیک چندگانه در گیاهان تولید شده که این کیت در مورد پروتوپلاست ذرت، لاین های

References

فهرست منابع

- 1- **Samanta M, D.A., Gayen S. 2016.** CRISPR/Cas9: an advanced tool for editing plant genomes Review of Transgenic Research. Springer International publishing. DOI 10.1007/s11248-016-9953-5.
- 2- **Pellagatti A, D.H., Yip BH, Valletta S, Boulwood J. 2015.** Application of genome editing technologies to the study and treatment of hematological disease. Advances in Biological Regulation,. doi: 10.1016/j.jbior.
- 3- **Liu W, Y.J.a.S.C. 2013.** Advanced genetic tools for plant biotechnology. Nature reviews Genetics , doi: 10.1038/nrg3583.
- 4- **Bibikova M, G.M., Golic KG, Carroll D. 2002.** Targeted chromosomal cleavage and mutagenesis in Drosophila using zinc-finger nucleases. Genetics, (161): p. 1169-75.
- 5- **Carbery ID, J.D., Harrington A, Brown V, Weinstein EJ, Lia. 2010.** Targeted genome modification in mice using zinc-finger nucleases. Genetics, (186): p. 451-459.
- 6- **Holt N, W.J., Kim K, Friedman G, Wang X, Taupin V. 2010.** Human hematopoietic stem/progenitor cells modified by zinc-finger nucleases targeted to CCR5 control HIV-1 in vivo. Nat Biotechnol, (28): p. 839-847.
- 7- **Joung JK, S.J. 2013.** TALENs: a widely applicable technology for targeted genome editing. Nat Rev Mol Cell Biol, (14): p. 49-55.
- 8- **Femi J, R.S.a.S.M. 2016.** Site-specific recombinases: molecular machines for the Genetic Revolution. Biochem, (473): p. 673-684.

- 9- **Akopian A, S.M. 2005.** Site-Specific DNA Recombinases as Instruments for Genomic Surgery. *Advances in Genetics*. 55(12): p. 345-355.
- 10- **Gayen, M.K.S.A.D.S. 2016.** CRISPR/Cas9: an advanced tool for editing plant genomes. Springer International Publishing Switzerland. 5: p. 261-248.
- 11- **Marraffini, W.J.a.L.A. 2015.** CRISPR-Cas: New Tools for Genetic Manipulations from Bacterial Immunity Systems. *Annu. Rev. Microbiol.* 69: p. 209–28.
- 12- **Marraffini LA, S.E. 2010.** Self versus non-self discrimination during CRISPR RNA-directed immunity. *Nature*. (463): p. 568–71.
- 13- **Gogarten JP, H.E. 2006.** Inteins, introns, and homing endonucleases: recent revelations about the life cycle of parasitic genetic elements. *BMC evolutionary biology*. 6: p. 94-83.
- 14- **Wusheng Liu, J.S.Y.a.C.N.S.J. 2013.** Advanced genetic tools for plant biotechnology. *Nature Reviews Genetics*. 14: p. 13-1.
- 15- **Lu Y, a.Z.J. 2017.** Precise editing of a target base in the rice genome using a modified CRISPR/Cas9 system. *Mol. Plant*. doi: 10.1016/j.molp.2016.11.01.
- 16- **Cui X, J.D., Fisher DA, Wu Y, Briner DM, Weinstein EJ. 2011.** Targeted integration in rat and mouse embryos with zinc-finger nucleases. *Nat Biotechnol*. 29: p. 64-67.
- 17- **Meyer M ,d.A.M., Wurst W, Kuhn R, Miller JC, Tan S, Qiao. 2010.** Gene targeting by homologous recombination in mouse zygotes mediated by zinc-finger nucleases. *Proc Natl Acad Sci USA*, (107): p. 15022-6.
- 18- **Mojica FJ, D.-V.C., Garcia-Martinez J, Soria E. 2005.** Intervening sequences of regularly spaced prokaryotic repeats derive from foreign genetic elements. *J Mol Evol* .(2)6: p. 174–182
- 19- **Jansen R, E.J., Gaastra W, Schouls LM. 2002.** Identification of genes that are associated with DNA repeats in prokaryotes. *Mol Microbiol*. 43(6): p. 1565–1575.
- 20- **Bolotin A, Q.B., Sorokin A, Ehrlich SD. 2005.** Clustered regularly interspaced short palindrome repeats (CRISPRs) have spacers of extrachromosomal origin. *Microbiology society*, (151): p. 2551-61.
- 21- **Tang J, S.B., Makhatadze NJ, Zhang Y, Schaen M, Louie LG, Goedert JJ, Seaberg EC, Margolick JB, Mellors J, Kaslow RA. 2002.** Distribution of chemokine receptor CCR2 and CCR5 genotypes and their relative contribution to human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1) seroconversion, early HIV-1 RNA concentration in plasma, and later disease progression. *J Virol*., 76(2): p. 662-72.
- 22- **Deveau H, B.R., Garneau JE, Labonte J, Fremaux C. 2008.** Phage response to CRISPR encoded resistance in *Streptococcus thermophilus*. *Bacteriol*, (190): p. 13400-421
- 23- **Sternberg SH, R.S., Jinek M, Greene EC, Doudna JA. 2014.** DNA interrogation by the CRISPR RNA-guided endonuclease Cas9. *Nature*, (507): p. 62–67.
- 24- **Huo Y, N.K., Ding F, Lee H, Wu L. 2014.** Structures of CRISPR Cas3 offer mechanistic insights into Cascade-activated DNA unwinding and degradation. *Nat. Struct. Mol. Biol*, (21): p. 771–77.
- 25- **Naglaa A Abdallah, C.S.P.A.G.M. 2015.** Genome editing for crop improvement: Challenges and

- opportunities. Taylor & Francis,. 6: p. 183–205.
- 26- **Jain, V.K.a.M. 2014.** The CRISPR–Cas system for plant genome editing: advances and opportunities. *Experimental Botany*. doi:10.1093/jxb/eru429.
- 27- **Jiang W, M.L. 2015.** CRISPR-Cas: New Tools for Genetic Manipulations from Bacterial Immunity Systems. *The Annual review of Microbiology*. 69: p. 209-228.
- 28- **Brouns SJ, J.M., Lundgren M, Westra ER, Slijkhuis RJ. 2008.** Small CRISPR RNAs guide antiviral defense in prokaryotes. *Science*. (321): p. 960–964.
- 29- **Wiedenheft B, v.D.E., Bultema J, Waghmare S, Zhou K. 2011.** RNA-guided complex from a bacterial immune system enhances target recognition through seed sequence interactions. *PNAS*. (108): p. 10092–97.
- 30- **Semenova E, J.M., Datsenko KA, Semenova A, Westra ER, 2011.** Interference by clustered regularly interspaced short palindromic repeat (CRISPR) RNA is governed by a seed sequence. *PNAS*, (108): p. 10098–103
- 31- **Gong B, S.M., Sun J, Jung CH, Bolt EL. 2014.** Molecular insights into DNA interference by CRISPR-associated nuclease-helicase Cas3. *PNAS*, (111): p. 16359–64.
- 32- **Hochstrasser ML, T.D ,.Bhat P, Guegler CK, Sternberg SH. 2014.** CasA mediates Cas3-catalyzed target degradation during CRISPR RNA-guided interference. *PNAS*, (111): p. 6618–23.
- 33- **Mulepati S, B.S. 2013.** In vitro reconstitution of an Escherichia coli RNA-guided immune system reveals unidirectional, ATP-dependent degradation of DNA target. *Biol. Chem*. (288): p. 22184–92.
- 34- **Sinkunas T, G.G., Fremaux C, Barrangou R, Horvath P, Siksnys V. 2011.** Cas3 is a singlestranded DNA nuclease and ATP-dependent helicase in the CRISPR/Cas immune system. *EMBO J*. (30): p. 1335–42.
- 35- **Westra ER, v.E.P., Kunne T, Wong SP, Staals RH, 2012.** CRISPR immunity relies on the consecutive binding and degradation of negatively supercoiled invader DNA by Cascade and Cas3. *Mol. Cell*, (46): p. 595–605.
- 36- **Jiang W, B.D., Cox D, Zhang F, Marraffini LA, 2013.** RNA-guided editing of bacterial genomes using CRISPR-Cas systems. *Nat. Biotechnol*, (31): p. 233–39.
- 37- **Szczelkun MD, T.M., Sinkunas T, Gasiunas G, Karvelis T. 2014.** Direct observation of R-loop formation by single RNA-guided Cas9 and Cascade effector complexes. *PNAS*. (111): p. 9798–803.
- 38- **Gasiunas G, B.R., Horvath P, Siksnys V. 2012.** Cas9–crRNA ribonucleoprotein complex mediates specific DNA cleavage for adaptive immunity in bacteria. *PNAS*. 109(E257986).
- 39- **Jinek M, C.K., Fonfara I, Hauer M, Doudna JA, Charpentier E. 2012.** A programmable dual-RNA-guided DNA endonuclease in adaptive bacterial immunity. *Science* . (337): p. 816–21.
- 40- **Hale CR, Z.P., Olson S, Duff MO. 2009.** Graveley BR, RNA-guidedRNACleavage by a CRISPR RNA-Cas protein complex. *Cell* (139): p. 945–56.
- 41- **Hatoum-Aslan A, S.P., Maniv I, Jiang W, Marraffini LA. 2013.** A ruler protein in a complex for antiviral defense determines the length of small interfering CRISPR RNAs. *Biol. Chem*, (288): p. 27888–97.

- 42- **Manica A, Z.Z., Steinkellner J, Schleper C. 2013.** Unexpectedly broad target recognition of the CRISPR-mediated virus defence system in the archaeon *Sulfolobus solfataricus*. *Nucleic Acids Res*, (41): p. 10509– 17.
- 43- **Hsu PD, L.E., Zhang F. 2014.** Development and applications of CRISPR-Cas9 for genome engineering. *Cell*. 157(6): p. 1262-1278.
- 44- **Zhang L, Z.Q. 2014.** CRISPR/Cas technology: a revolutionary approach for genome engineering. *Life Sciences.Science China*. 57(6): p. 639-645.
- 45- **Jinek M, C.K., Fonfara I, Hauer M, Doudna JA, Charpentier E. 2012.** A programmable dual-RNA-guided DNA endonuclease in adaptive bacterial immunity. *Science*. 337(6096): p. 816-821.
- 46- **Nishimasu H, R.F., Hsu PD, Konermann S, Shehata SI, Dohmae N, Ishitani R, Zhang F. 2014.** Nureki O, Crystal structure of Cas9 in complex with guide RNA and target DNA. *Cell*. 156(5): p. 935-949.

Introduction of the new methods for Gene Editing by endonucleases

Nayyereh Valikhanlou¹ Maghsoud Pazhouhandeh^{2*}

¹MSc. Student of Biotechnology ²Associate Professor of Biotechnology, Faculty of Agriculture, Azarbayjan Shahid Madani University, 35 Km Tabriz-Azarshahr, Iran

n.valikhanlou@yahoo.com

pazhouhandeh@gmail.com

Abstract

Many genome editing tools introduces and successfully used to modify the genome of various organisms up to now. Genetic modification using enzymes is a powerful tool in biological research. So far, two generations of enzyme genomic editing tools have been introduced, (SSRs: Genome editing mediated by Site- Specific recombinases) and (SSNs: Genome editing mediated by Site- Specific Nucleases). The need for an application to modify the genome for the effective administration of a variety of genes in eukaryotic and prokaryotic organisms, saving time and expenses, improving quality and increasing the quantity of agricultural products, Therapeutic applications, drug production, or secondary metabolites, understanding the function of genes and inter-gene relationships, all of this has made rapid evolution and progress of the genome editing tools. During the last decade, two types of genome-editing nucleases, TALEN and ZFN have been successfully used for editing and modifying plants. Recently, another new technique called CRISPR / cas9 has been discovered and is widely used for genomic editing in a wide range of species. Today, using the CRISPR / cas9 system and the programmable RNA, a huge revolution has been created in biological research and genetic engineering. In this article, we have introduced and discussed the genome editing based on engineered endonuclease.

Keywords: CRISPR/cas9, Endonuclease, Genome editing, Gene targeting