งานวิจัยนี้ ได้ศึกษาคุณลักษณะของยืนทรานสกลูตามิเนสในระดับ โมเลกุล โดยการ โคลน ยืนทรานสกลูตามิเนสจากตับปลานิล ซึ่งผลจากการหาลำคับนิวคลีโอไทด์ของยืนทรานสกลูตามิเนส พบว่ายืนมีขนาด 2,493 หรือ 2,594 นิวคลีโอไทค์ขึ้นอยู่กับขนาดของส่วน 3 UTR ยืนส่วนที่ถูกแปล รหัสมีขนาด 2,091 นิวคลีโอไทด์ ซึ่งแปลรหัสเป็นกรคอะมิโนได้ 696 ตัว จากลำคับของกรคอะมิโน พบว่า มีความเหมือนกับทรานสกลูตามิเนสจาก ปลาจานแคงมากที่สุดคือ ประกอบด้วย Cys 272, His 332 และ Asp 355 ซึ่งเหมือนกับทรานสกลูมิเนสจาก ปลาจานแดง โดย บริเวณจำเพาะของทรานสกลูตามิเนส จากทั้งปลานิล และปลาจานแคงเหมือนกันคือ Cys ้น้ำหนักโมเลกูลของทรานสกลูตามิเนสจากปลานิลที่ได้จาการคำนวณคือ 78.9 กิโลดาลตัน และมีค่า pI เท่ากับ 6.31 การศึกษาการแสดงออกของรีคอมบิแนนท์ทรานสกลตามิเนสใน E.coli โดยการ โคลน รีคอมบิแนนท์ทรานสกลูตามิเนสเข้าสู่ pET 32 (a) พลาสมิค และทำการศึกษาการแสดงออกของ ์ โปรตีนที่อุณหภูมิ 20° C โดยการกระตุ้นให้มีการผลิตโปรตีนด้วย IPTG โปรตีนที่ถูกสกัดออกมาจาก เซลล์ ถูกนำมาทำให้บริสุทธิ์และตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์โดยใช้หลักการ incorporation ของ fluorescence amine (monodansylcadaverine) กับ N, N' dimethylcasein ผลปรากฏว่าไม่พบกิจกรรม ของเอนไซม์ทรานกลูตามิเนสในการแสดงออกใน E. coli จึงทำการศึกษาในยีสต์ P. pastoris โคยการ โคลน รีคอมบิแนนท์ทรานสกลูตามิเนสเข้าส่ pPICZ**A**B NH8 พลาสมิค และทำการศึกษาการ แสดงออกของโปรตีนที่อุณหภูมิ 20° C โดยการกระต้นให้มีการผลิตโปรตีนด้วย เมทานอล โปรตีนซึ่ง ผลิตออกมานอกเซลล์ถูกนำมาทำให้บริสุทธิ์และตรวจสอบกิจกรรมของเอนไซม์แต่ผลปรากฏว่าไม่ พบกิจกรรมของเอนไซม์ ดังนั้นจึงสรุปได้ว่าไม่สามารถผลิตเอนไซม์ ทรานกลูตามิเนสทั้งในระบบ pastoris โดยจะต้องมีการศึกษาค้นคว้าเพื่อให้สามารถผลิต การศึกษาใน E. coli และ P. รีคอมบิแนนท์ทรานสกลูตามิเนสใน host ที่เหมาะสมต่อไป

The cDNA encoding transglutaminase from Nile Tilapia (Oreochromis niloticus) liver was cloned and sequence. The cDNA sequence consists of 2,493 or 2,594 nucleotides depend on the 3' UTR. The cDNA encodes an open reading frame of 2,091 nucleotides coding for 696 amino acids. The amino acid sequence of Nile Tilapia liver TGase showed highest identity of 78% with TGase from red sea bream. The catalytic triad of Nile Tilapia TGase consists of Cys 272, His 332 and Asp 355 similar to the red sea bream TGase. The putative active site Cys 272 of the enzyme was conserved between the two species. The calculated molecular weight of Nile Tilapia TGase is 78.9 kDa with an isoelectric point of 6.31. Recombinant Nile Tilapia TGase was cloned in to pET 32 (a) plasmid and expressed in E. coli at 20° C, induction with IPTG. The total protein was extracted from cell pellet then purified with Ni-column. TGase activity was assayed by incorporation of fluorescence amine (monodansylcadaverine) into N, N' dimethylcasein. The result shows that TGase activity was not found in E. coli so the expression system was changed to yeast system. Recombinant TGase was cloned in to pPICZOB NH8 and expressed in P. pastoris at 20° C, induction with methanol. Toal protein in the medium was purified and enzyme activity was assay. But the result show that TGase activity was not found, so recombinant TGase was not produced in neither E. coli nor P. pastoris system.