

50355201 : MAJOR : BIOPHARMACEUTICAL SCIENCES

KEY WORDS : SUPER CORE PROMOTER / HYBRID PROMOTER / CHO CELL

THARATREE SRICHAN : EXPRESSION ACTIVITY OF SUPER CORE PROMOTER BETA AND ITS HYBRIDS IN CHO-K1 CELLS. THESIS ADVISORS : ASST. PROF. WISIT TANGKEANGSIRISIN, Ph.D., AND ASST. PROF. SIRIPAN LIMSIRICHAIKUL, Ph.D., 93 pp.

Recombinant gene promoter optimization is one of the most efficient methods which is able to increase recombinant protein production using mammalian cell culture. This study therefore is to develop a core promoter by introducing transcription factor II B recognition element (BRE) into the super core promoter (SCP). The result presented that reporter gene expression under the control of a SCP containing BRE (SCP beta) was higher than under the control of the SCP in Chinese hamster ovary (CHO) cells by 49% and 35% increase in serum supplemented and serum depleted cell culture, respectively. Furthermore, the study of hybrid enhancer/SCP beta activity demonstrated that different enhancer type generated various promoter strengths. It varied from non-effect in hybrid human EF-1 $\alpha$ /SCP beta, about 11-fold increase in hamster  $\beta$ -actin/SCP beta, about 21-fold increase in hamster GADD 153/SCP beta, to about 287-fold increase in CMV IE/SCP beta by comparison with SCP beta activity. The similar trend is also observed in serum-free medium. Altogether, it could be concluded that BRE consensus sequence, locating at position -38 to -32 (upstream of TATA-box) of the SCP up-regulates transcriptional expression of gene. The hybrid hamster  $\beta$ -actin/SCP beta, the hybrid hamster GADD 153/SCP beta and the hybrid CMV IE/SCP beta could increase transgene expression in both cells cultured with completed medium and serum-free medium. This information would lead an idea to advance promoter activity for biological research use and improve therapeutic protein production efficiency.

---

Program of Biopharmaceutical Sciences Graduate School, Silpakorn University Academic Year 2011

Student's signature.....

Thesis advisors' signature 1. .... 2. ....

50355201 : สาขาวิชาเภสัชศาสตร์ชีวภาพ

คำสำคัญ : ชูเปอริคอร์โปรโมเตอร์ / โปรโมเตอร์ลูกผสม / เซลล์เพาะเลี้ยง CHO

ธาราชีร์ ศรีจันทร์ : การแสดงออกของชูเปอริคอร์โปรโมเตอร์บีต้าและลูกผสมในเซลล์เพาะเลี้ยง CHO-K1. อาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ : ภก. ผศ. ดร. วิสิฐ ตั้งเคียงศิริสิน และ ภญ. ผศ. ดร. สิริพรรณ ลิ้มศิริชัยกุล. 93 หน้า.

การเพิ่มฤทธิ์โปรโมเตอร์ของ recombinant gene เป็นวิธีที่มีประสิทธิภาพวิธีหนึ่งในการเพิ่มศักยภาพการผลิต recombinant protein ด้วยเซลล์เพาะเลี้ยงของสัตว์เลี้ยงลูกด้วยนมได้ การศึกษาครั้งนี้จึงมีวัตถุประสงค์เพื่อปรับปรุงคอร์โปรโมเตอร์ด้วยการใส่ transcription factor II B recognition element (BRE) ให้กับชูเปอริคอร์โปรโมเตอร์ (SCP) ผลพบว่าชูเปอริคอร์โปรโมเตอร์ที่มี BRE (SCP beta) มีฤทธิ์ทำให้ยีนรายงานผลแสดงออกในเซลล์ CHO ได้มากกว่าชูเปอริคอร์โปรโมเตอร์ (SCP) โดยมีผลทำให้การแสดงออกของยีนรายงานผลเพิ่มมากขึ้นประมาณร้อยละ 49 ในเซลล์ที่เลี้ยงในอาหารแบบมีซีรัม และประมาณร้อยละ 35 ในเซลล์ที่เลี้ยงในอาหารแบบปราศจากซีรัม และการศึกษาฤทธิ์ของชูเปอริคอร์โปรโมเตอร์บีต้าลูกผสมพบว่าชนิดของ enhancer มีผลต่อฤทธิ์ของโปรโมเตอร์ลูกผสมแตกต่างกัน โดย human EF-1 $\alpha$ /SCP beta มีฤทธิ์ไม่แตกต่างจาก SCP beta แต่ hamster  $\beta$ -actin/SCP beta, hamster GADD 153/SCP beta และ CMV IE/SCP beta มีฤทธิ์เพิ่มขึ้นประมาณ 11, 22 และ 287 เท่าในเซลล์ CHO ที่เลี้ยงด้วยอาหารแบบมีซีรัมตามลำดับ และผลการทดลองเป็นไปในทิศทางเดียวกันเมื่อทดสอบในเซลล์ที่เลี้ยงแบบปราศจากซีรัม จากผลการทดลองทั้งหมดพอจะสรุปได้ว่า BRE ที่ตำแหน่ง -38 ถึง -32 (ทางด้าน 5' ของ TATA-box) ของชูเปอริคอร์โปรโมเตอร์มีผลเพิ่มการแสดงออกของยีนในระดับ transcription และโปรโมเตอร์ลูกผสม hamster  $\beta$ -actin/SCP beta, hamster GADD 153/SCP beta และ CMV IE/SCP beta มีฤทธิ์ทำให้ transgene แสดงออกในเซลล์ CHO เพิ่มขึ้นทั้งแบบที่เลี้ยงในอาหารที่มีซีรัมและแบบปราศจากซีรัม ข้อมูลจากการศึกษาในครั้งนี้จะช่วยก่อให้เกิดแนวคิดในการพัฒนาคุณสมบัติของโปรโมเตอร์เพื่อใช้ในการศึกษาวิจัยเกี่ยวกับการแสดงออกของยีน รวมทั้งการเพิ่มประสิทธิภาพในการผลิตโปรตีนที่มีคุณสมบัติในการรักษาโรคต่อไปในอนาคต

---

สาขาวิชาเภสัชศาสตร์ชีวภาพ

บัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยศิลปากร

ปีการศึกษา 2554

ลายมือชื่อนักศึกษา .....

รายชื่ออาจารย์ที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ 1. .... 2. ....