

行政院國家科學委員會補助專題研究計畫成果報告

※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※

※ 陽離子性高分子之基因傳送系統 (polycationic carries for gene delivery systems) ※

※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※※

計畫類別：個別型計畫 整合型計畫

計畫編號：NSC 89 - 2626 - E - 041 - 002 -

執行期間：89 年 8 月 1 日至 90 年 7 月 31 日

計畫主持人：郭榮華

共同主持人：程中玉，蕭明達

計畫參與人員：陳悅穎

執行單位：嘉南藥理科技大學

中華民國 90 年 10 月 17 日

一. 中文計畫摘要:

基因療法須藉助載體以達成有效之基因傳送，病毒性載體在體內細胞（*in vivo*）實驗相對於非病毒性載體有較佳之基因傳送效率。但是由於病毒性載體仍有許多冒險因子待克服，使得許多研究轉向於非病毒性載體系統。非病毒性載體系統仍根據藥物配方方式以達易製，安全之基因製劑。目前以微脂粒及高分子系統最具有希望性，以達成基因傳送效果。本計劃即專注於高分子載體系統的探討。高分子系統仍利用陽離子性高分子和帶負電伸展之DNA形成緊縮之複合體，並利用多餘之淨正電荷與負電荷細胞膜互相結合，進而達成基因傳送效果。目前高分子以 poly(L-lysine), poly(2-dimethylamino)ethyl methacrylate)(P(DMAEMA))，polyethylenimine(PEI)等最常使用。目標細胞選擇，高分子分子量，高分子/DNA 複合混合比例，pH，複合體強度，粒徑大小，分佈範圍，結構型態，均勻性，穩定度，DNA 均足以影響DNA轉染效率，而目前文獻對於此關連性仍待建立，而其中最關鍵之角色，即為多聚陽離子本身之材料特性。故本計劃評估高分子載體系統，尋求製備之最適化條件，以設計安全且有效率之基因傳送系統。本研究成果在於(1)複合體物理/化學特性量測分析。(2)體外細胞(*in vitro*)轉染試驗及細胞毒性評估。(3)常用高分子載體系統基因傳送效率比較。

二英文計畫摘要:

Effective gene delivery is accomplished by carriers for gene therapy. *In vivo* cells studies demonstrate that viral carriers are more efficient than non viral carriers for gene delivery. Due to some risk factors need to be overcome in viral carrier systems, many research has been made toward developing non viral systems. Non-viral carrier systems are based on pharmaceutical formulation principles to achieve reproducible and safe gene medicines. To date, liposome and polymer systems are promising carriers for gene delivery. This project focus on polymeric carrier systems. In polymer systems, negatively extended structure of DNA is attached to the surfaces of polycations and formed small, tightly packed complexes. The synthetic carrier/DNA complexes are positively charged leading to cell binding and furthermore gene transfer. Poly(L-lysine), poly(2-dimethylamino)ethyl methacrylate)(P(DMAEMA)), polyethylenimine(PEI) are the commonly used polymers for gene carrier systems. Target cell moiety choice, molecular weight of polymers, mixing ratio of carrier and DNA, pH, ionic strength, particle size and distribution, morphology, homogeneity and stability of complexes, and DNA type and size are considerable factors affecting gene transfection efficiency. At this moment, literatures still can not provide these correlations for gene delivery efficiency. Among these factors, the most important key role will be material characteristic of polymers.

The accomplished efforts of this project are : (1)physical / chemical characterization of DNA/ polymer complexes. (2)In vitro cells transfection test and cytotoxicity evaluation. (3)Efficiency comparison of polymer carrier systems.

三. 計畫緣由與目的：

伴隨著基因科學近年快速進展，基因療法被寄以厚望。[1] 基因治療(gene therapy)是指使用分子生物學中 DNA 重組以及轉殖(染)(transfection)的技術，將重組後的 DNA 分子傳遞至一個生物體的細胞內，把帶有遺傳性、新陳代謝或癌症等的致病基因來加以修補或置換，使其恢復正常功能；或藉輸入重組的正常基因來替代已喪失功能的基因以製造必要之產物。[2-7] DNA 是一個大分子，其攜帶的質體(plasmid)(包含治療性的基因以及在細胞中此基因的調控序列)大小約為 0.4 μm 以上，此大小的分子要進入細胞本屬不易，而且 DNA 上攜帶的負電荷使得其更難以通過同為負電荷之細胞膜。所以尋找一個具有安全性而且有效率(efficient)的基因載體(gene vectors；transfector)來能夠將治療性重組 DNA 送至標的細胞。尋找具有安全性、效率性的載體是目前發展基因治療的關鍵。基因載體可分為：病毒(viral carrier)及非病毒性(nonviral carrier)。[8-16] 病毒性載體如反轉錄病毒(retrovirus)、腺病毒(adenovirus)等，雖然其體內(in vivo)傳送效率較佳，但可隨機崁入染色體形成突變；與體內潛伏病毒重組轉成致病性病毒引發免疫反應(immunogenic reaction)；細胞培育(cell culture)可再製性(reproducibility)較難掌握以至於難以大規模製造等因素，使得許多研究轉向於非病毒性載體或“人工病毒”計劃。非病毒性載體系統乃根據基因原理以系統化藥物配方製造，以達成可再製、安全之基因製劑。質體或純化 DNA 與載體形成錯合體透過體內傳送方式轉染(transfection) DNA 於目標細胞，並在一段時間後表現出特定蛋白質。除了擁有無毒、易製備，可傳送較大基因等優點外，其在細胞內非永久性表現(transient expression)之特性；故投藥劑量及頻率較為彈性，對於癌細胞、非繁殖性(nonproliferative)細胞(肝、中樞神經系統(CNS)等)之基因治療，非常適合此短時效之特性。由藥物動力學觀點，DNA 複合體在體內之分布特性必須充分了解，才能設計出有效率、安全之非病毒性基因傳送系統。考慮其較差之穿透性(permeability)，一般用藥途徑侷限於器官間隙內進行以逃避多重之屏障(barrier)效應。全身或局部注射為最常採用送藥方式。理想中，非病毒載體首先須擁有目標細胞性(cell-targeting)，與細胞表面接合，繼而行核內體釋放(endosomal release)，並親近細胞核(nuclear localization)，最後展現基因。除了考慮傳統之藥物動力分布，基因在體內之內在動力(intrinsic kinetics)特性如 DNA 之半生期，細胞內/外分布、細胞攝取複合體速率、核內體 DNA 釋放速率、轉錄、轉譯速率亦影響基因傳送速率。[17] 一般以體外轉染細胞試驗作為基礎，以進一步設計體內傳送特性。早期 DNA 轉染方式有直接注射(direct injection)、電極法(electroporation)，CaPO₄沈澱法，Diethyl aminoethyl-dextran(DEAE-dextran)等物理/化學方式，但轉染效率非常低，對細胞傷害大。[18-21] 目前則應用“人工病毒”理念，發展出微脂粒(liposomes)及高分子(polymers)載體系統，利用其與負電荷 DNA 形成離子作用力

來傳送基因。初步顯示傳送效率有顯著改善。微脂粒載體系統DNA被包覆於微脂粒中，以避免酵素分解，並利用帶正電荷表面與負電荷細胞膜接近，並避免被清除接受器(scavenger receptor)確認。通常在體液中之穩定性及網狀內皮(reticuloendothelia)系統(RES)吞噬為必須克服之問題。^[22-25]本計劃將專注於高分子載體系統之探討。高分子系統乃利用多聚陽離子(polycation)和帶負電伸展之DNA分子形成緊縮之複合體(complexes)(大小約100nm)，並利用多聚陽離子之淨正電荷和細胞膜表面互相結合，Endocytosis，進而造成傳送效果。目前常用之多聚陽離子為poly(L-lysine)(PLL)，poly(2-dimethylamino)ethyl methacrylate)(P(DMAEMA))，polyethylenimine(PEI)。目標細胞選擇，高分子分子量，高分子配位體結合比率，高分子/DNA混合比，pH，DNA複合體離子強度，粒徑大小，分佈範圍，結構型態(morphology)，均勻性，穩定度、DNA種類、大小等為控制變數。^[26-32]截至目前，複合體進入細胞膜、細胞核的可能機轉及攜帶DNA在細胞核內表現與上述變數間之關連性仍待建立，而體內傳送效率之障礙因素如DNA緊密度、複合體粒徑大小、用藥用途、對核酵素(nuclease)之穩定度、目標細胞、體內分布、接受器運作功能、細胞內交流(intracellular trafficking)仍有改善空間，最重要之差異性應由載體本身材料特性所引起，故本計劃擬開發多聚陽離子載體系統，以期建立較佳之基因傳遞效率。

參考文獻：

- [1]. N. Wivel. Human gene transfer trials. *Adv. Drug Del. Rev.* **17**, 211-212 (1995).
- [2]. D. L. Gill, K. W. Southern, K. A. Mofford et al. A placebo-controlled study of liposome-mediated gene transfer to the nasal epithelium of patients with cystic fibrosis. *Gene Ther.* **4**, 199-209 (1997).
- [3]. A. Porgador, R. Bannerji, Y. Watanabe et al. Antimetastatic vaccination of tumor-bearing mice with two types of IFN-gamma gene-inserted tumor cells. *J. Immunol.* **150**, 1458-1470 (1993).
- [4]. F. M. Rosenthal, K. Cronin, R. Bannerji et al. Augmentation of antitumor immunity by tumor cells transduced with a retroviral vector carrying the interleukin-2 and interferon-gamma cDNAs. *Blood* **83**, 1289-1298 (1994).
- [5]. E. M. Elder, M. T. Lotze, and T. L. Whiteside. Successful culture and selection of cytokine gene-modified human dermal fibroblasts for the biologic therapy of patients with cancer. *Hum. Gene Ther.* **7**, 479-487 (1996).
- [6]. Y. Tan, M. Xu, W. Wang et al. IL-2 gene therapy of advanced lung cancer patients. *Anticancer Res.* **16**, 1993-1998 (1996).
- [7]. W. Z. Abdel, C. Weltz, D. Hester et al. A phase I clinical trial of immunotherapy with interferon-gamma gene-modified autologous melanoma cells: Monitoring the humoral immune response. *Cancer* **80**, 401-412 (1997).
- [8]. J.-Y. Cherng, P. van de Wetering, H. Talsma et al. Effect of size and serum proteins on transfection efficiency of poly((2-dimethylamino)ethyl methacrylate)-plasmid nanoparticles. *Pharm. Res.* **13**, 1038-1042 (1996).

- [9]. S. P. Squinto, S. A. Rollins, J. P. Springhorn et al. Injectable retroviral particles for human gene therapy. *Adv. Drug Del. Rev.* **17**, 213-226 (1995).
- [10]. D. Jolly. Viral systems for gene therapy. *Cancer Gene Ther.* **1**, 51-64 (1994).
- [11]. S. Yei, N. Mittereder, K. Tang et al. Adenovirus-mediated gene transfer for cystic fibrosis: Quantitative evaluation of repeated in vivo vector administration to the lung. *Gene Ther.* **1**, 192-200 (1994).
- [12]. S. Yei, N. Mittereder, S. Wert et al. In vivo evaluation of the safety of adenovirus-mediated transfer of the human cystic fibrosis transmembrane conductance regulator cDNA to the lung. *Hum. Gene. Ther.* **5**, 731-744 (1994).
- [13]. P. Lehn, S. Fabrega, N. Oudrhiri et al. Gene delivery systems: Bridging the gap between recombinant viruses and artificial vectors. *Adv. Drug Del. Rev.* **30**, 5-11 (1998).
- [14]. J. -P. Behr. Gene transfer with synthetic cationic amphiphiles: Prospects for gene therapy. *Bioconjugate Chem.* **5**, 382-389 (1994).
- [15]. C. P. Hodgson. The vector void in gene therapy. *Bio/Technology* **13**, 222-225 (1995).
- [16]. J. Zabner, A. J. Fasbender, T. Moninger, K. A. Poellinger, and M. J. Welsh. Cellular and molecular and molecular barriers to gene transfer by a cationic lipid. *J. Biol. Chem.* **270**, 18997-19007 (1995).
- [17]. M. J. Poznanski, and R. L. Juliano. Biological approaches to the controlled delivery of drugs: A critical review. *Pharmacol. Rev.* **36**, 277-336 (1984).
- [18]. M. R. Capecchi. High efficiency transformation by direct microinjection of DNA into cultured mammalian cells. *Cell* **22**, 479-488 (1980).
- [19]. G. Chu, H. Hayakawa, and P. Berg. Electroporation for the efficient transfection of mammalian cells with DNA. *Nucleic Acids Res.* **15**, 1311-1326 (1987).
- [20]. N. S. Yang, J. Burkholder, B. Roberts et al. In vivo and in vitro gene transfer to mammalian somatic cells by particle bombardment. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **87**, 9568-9572 (1990).
- [21]. A. Loyter, G. Scangos, D. Juricek et al. Mechanisms of DNA entry into mammalian cells. II. Phagocytosis of calcium phosphate DNA co-precipitate visualized by electron microscopy. *Exp. Cell Res.* **139**, 223-234 (1982).
- [22]. X. Gao, and L. Huang. Cationic liposomes and polymers for gene transfer. *J. Liposome Res.* **3**, 17-30 (1993).
- [23]. A. P. Rupprecht, and D. L. Coleman. Transfection of adherent murine peritoneal macrophages with a reporter gene using DEAE-dextran. *J. Immunol. Methods* **144**, 157-163 (1991).
- [24]. J.-P. Leonetti, G. Degols, and B. Lebleu. Biological activity of oligonucleotide-poly-L-lysine conjugates: Mechanism of cell uptake. *Bioconjugate Chem.* **1**, 149-153 (1990).
- [25]. R. L. Page, S. P. Butler, A. Subramanian et al. Transgenesis in mice by cytoplasmic injection of polylysine/DNA complexes. *Transgenic Res.* **4**, 353-360 (1995).

- [26]. S. Kawai, and M. Nishizawa. New procedure for DNA transfection with polycation and dimethyl sulfoxide. *Mol. Cell Biol.* **4**, 1172-1174 (1984).
- [27]. Y. Dong, A. I. Skoultchi, and J. W. Pollard. Efficient DNA transfection of quiescent mammalian cells using poly-L-ornithine. *Nucleic Acids Res.* **21**, 771-772 (1993).
- [28]. J. Haensler, and F. C. Szoka, Jr. Polyaminoamine cascade polymers mediate efficient transfection of cells in culture. *Bioconjugate Chem.* **4**, 372-379 (1993).
- [29]. O. Boussif, F. Lezoualc'h, M. A. Zanta et al. A versatile vector for gene and oligonucleotide transfer into cells in culture and in vivo: Polyethylenimine. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **92**, 7297-7301 (1995).
- [30]. S. Walker, M. J. Sofia, and H. R. Axelrod. Chemistry and cellular aspects of cationic facial amphiphiles. *Adv. Drug Del. Rev.* **30**, 61-71 (1998).
- [31]. D. Balicki, and E. Beutler. Histone H2A significantly enhances in vitro DNA transfection. *Mol. Med.* **3**, 782-787 (1997).
- [32]. M. S. Wadhwa, W. T. Collard, R. C. Adami et al. Peptide-mediated gene delivery: Influence of peptide structure on gene expression. *Bioconjugate Chem.* **8**, 81-88 (1997).

四. 結果與討論：

1. 複合體的粒子大小與攜帶 DNA 之轉染效率成正比，而與攜帶之正電荷成正比，但有一最適當值(optimal value)。利用 dynamic light scattering (DLS) 的方式來測得 DNA 複合體的粒子大小；以 DNA 複合體在電場中的 electrophoretic mobility 來測量其帶的電荷性質及程度。如圖 1, 2
2. Effect of polymer/DNA ratios on transfection efficiency on Hep2 cell line 如圖 3

五. 計劃成果自評：

本計劃主要在設計載體，這種載體沒有引發免疫反應及在體內重組成有致病力的病毒 (recombinant virus→wild type virus) 的可能，故在動物實驗及臨床實驗上應用的機會相當大；另外製作病毒性載體 (viral vector) 需要有特殊的操作空間和嚴格的感染控制，所耗的經費也相對昂貴，即使如此，在大量製作 (up-scaling) 病毒性載體時也因危險性的考量而有相當之困難。本計劃所設計的載體歸屬於非病毒性載體 (non-viral vector)，在一般實驗室中就可以大量置備，不僅使成本下降而且減少因缺乏再現性 (reproducibility) 造成分析結果的困難之可能。此外，在使用過濾法滅菌後很快達到進行動物實驗及臨床實驗上應用的要求，是一種具有發展潛力達到基因治療的方式。根據衛生署資料顯示，癌症是近十年來台灣區十大死亡原因的首位；每年約有三萬人死於癌症，其中以肺癌、肝癌、結腸直腸癌、胃癌、乳癌、子宮頸癌最多。由於癌症的基因治療不像遺傳疾病般那樣一定需要長期的基因表現，況且癌症末期的病人很多。而使用非病毒性載體便是希望送入的基因在細胞內暫時性的表現 (transient expression)。由於傳統治療癌症的方法包括外科手術加上放射線及化學治療，如此常常無法區分腫瘤與正常組織而一併對正常組織造成傷害。近來利用細胞素 (cytokines) 為基礎所發展之免疫療法 (immunogene therapy) 便是在細胞內

暫時性的表現可激發或調節細胞間交互作用的蛋白分子(如 IL-2、IL12、IFN- α 、TNF- α 、GM-CSF)來活化T細胞並促使B細胞產生抗體。此種方法不會干擾細胞本身的DNA功能，而且只有送入基因的細胞內才表現細胞素蛋白分子，對每個受轉染(transfected)的細胞來說，表現細胞素的量不至對於細胞組織造成傷害(比較以直接注射大量細胞素進入體內的方式而常造成細胞組織的毒性)，是一個期望能夠達到使用毒性低又能有效提昇免疫力的方式，在治療癌症的應用潛力很大。

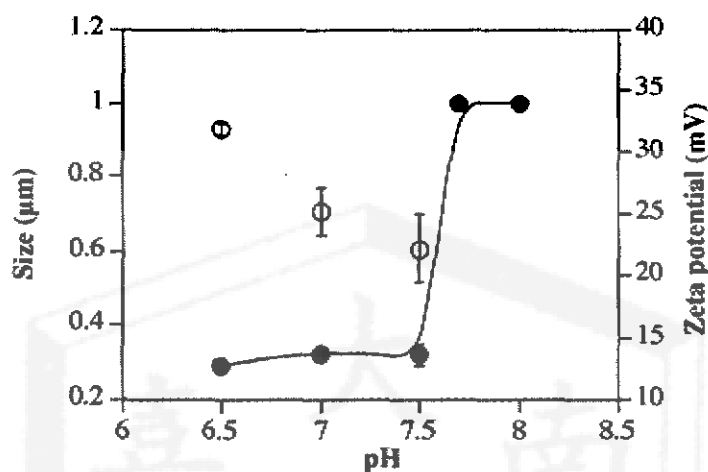


圖 1: Effect of pH on the size and zeta potential of polymer/DNA complexes

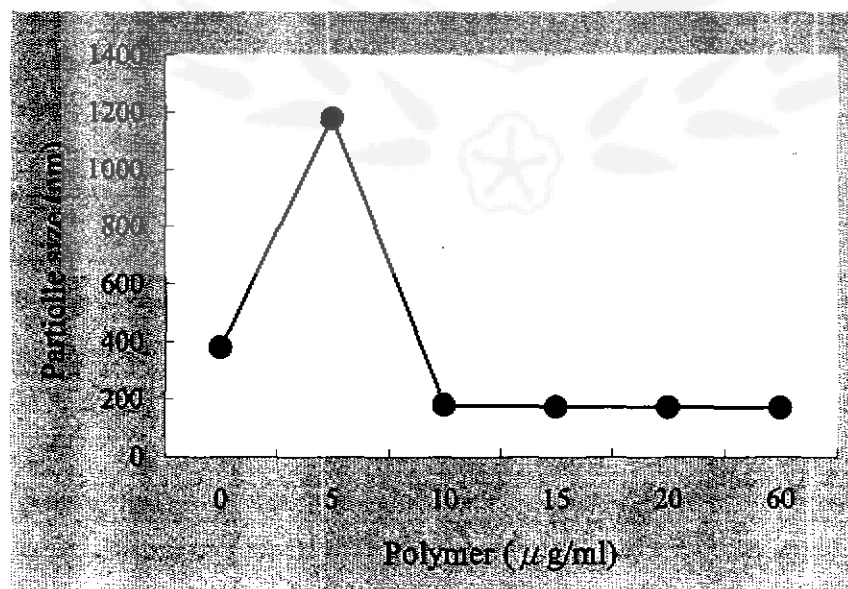


圖 2 : Effect of polymer concentration on the size of polymer/DNA complexes
(DNA concentration was fixed at 5 μ g/ml)

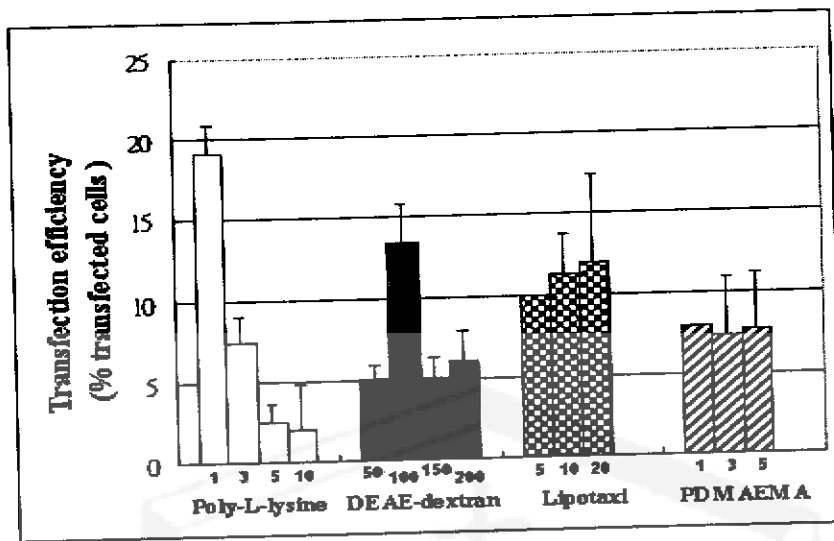


圖 3 : Effect of polymer/DNA ratios on transfection efficiency