Acta Medicinae Sinica

DOI:10.19296/j.cnki.1008-2409.2024-02-009

・论 著・

• ORIGINAL ARTICLE •

NLS-KALA-SA 纳米粒的制备及细胞核靶向性评价

马凯伦1,谷继伟2,颜承云1

(1.桂林医学院药学院,桂林 541199;2.佳木斯大学附属第一医院,佳木斯 154000)

摘要 目的 构建由融合肽 KALA、硬脂酸(SA)、核定位信号(NLS)组成的细胞核靶向多肽纳米载体(NLS-KALA-SA,NKSN)。方法 采用 Fmoc 多肽固相合成法人工合成 NLS-KALA-SA 多肽纳米载体。结果 NLS-KALA-SA 纳米颗粒呈球形,平均尺寸为(76.4±7.6)mm,Zeta 电位为(43.7±5.8)mV。纳米颗粒呈正态分布,粒径分布较窄,多分散度指数(PI<0.3)。细胞摄取实验研究表明,包载香豆素-6(C-6)的 NLS-KALA-SA 纳米粒子(C-6/NKSN)主要积聚在 A549 细胞的细胞核中。细胞毒性实验研究表明,在检测浓度为 0.01~1000 mg/mL 时,NLS-KALA-SA 对 A549 细胞几乎没有细胞毒性。结论 NLS-KALA-SA 是一种安全无毒且具有跨膜转运和核定位功能的纳米载体,有望成为一种有前景的癌症治疗多肽纳米载体。

中图分类号:R943 文献标志码:A 文章编号:1008-2409(2024)02-0061-07

Preparation of NLS-KALA-SA nanoparticles and evaluation of their nuclear targeting properties

MA Kailun¹, GU Jiwei², YAN Chengyun¹

(1. College of Pharmaty, Guilin Medical University, Guilin 541199, China; 2. The First Affiliated Hospital of Jiamusi University, Jiamusi 154000, China)

Abstract Objective To construct a nucleus-targeted nanocarrier (NLS-KALA-SA, NKSN) consisting of fusion peptide KALA, nuclear localization signal (NLS) and stearic acid (SA). **Methods** The polypeptide nanocarrier NLS-KALA-SA was synthesized by Fmoc solid phase synthesis method. **Results** The NLS-KALA-SA nanoparticles were spherical shaped with an average size of (76.4±7.6) mm and a Zeta potential of (43.7±5.8) mV. The diameter of nanoparticles follows a normal distribution, with a narrow particle size distribution and a polydispersity index (PI) (PI<0.3). The results of cellular uptake study showed that NLS-KALA-SA nanoparticle loaded with coumarin-6 (C6) (C6/NKSN) was predominantly accumulated in the nucleus of A549 cells. The results of cellular toxicity experiments showed that NLS-KALA-SA was almost no cytotoxic to A549 cells at all tested concentrations range of

基金项目:国家自然科学基金项目(ZZ165006);广西自然科学基金项目(2022GXNSFDA035085)。

第一作者:马凯伦,硕士研究生,研究方向为肿瘤靶向。

通信作者: 颜承云,405870793@qq.com。

0.01-1 000 mg/mL. **Conclusion** The results demonstrate that the NLS-KALA-SA is safe and non-toxic nanocarrier with transmembrane transport and nuclear localization functions, which is expected to become a promising peptide nanocarrier for cancer treatment.

Keywords: nuclear localization signal; KALA peptide; nanoparticles; nucleus-targeted; lung cancer

恶性肿瘤现已成为危害人们生活和身体健康的 一种恶性病。近年来,由于分子生物学和基因组重 建科技的进展,基因组疗法已经被认识到其可以通 过改变和修复遗传物质来实现对恶性肿瘤的治 愈^[1-2]。然而,要实现这一目标,需要将目的基因准 确地传递给患者的组织、细胞以及细胞器,并高效表 达。基因治疗是解决这一系列复杂问题的关键。因 此,建立高效、安全、靶向的基因转染载体在恶性肿 瘤临床治疗应用中具有重要的研究价值^[3-4]。

细胞穿膜肽(Cell-Penetrating peptides, CPPs), 是一类可以将重要的化学成分从外部输送到细胞内 的短链蛋白。它们可以自发地越过细胞的屏蔽,从 而发挥出跨膜传输功能的作用^[5-6]。近年来, CPPs 技术的应用越来越广泛,它不仅能够成为一种高效 的药物传输介质,还能够将多种生物成分,如基因、 SiRNA、小分子药物、蛋白、载药纳米粒、胶束等,安全 高效地输入到细胞中^[7-8]。KALA 融合肽(WEAK-LAKALAKALAKHLAKALAKALKACEA) 是一种高效 的人造阳离子穿膜肽,其表现出良好的穿膜特性。 特殊的 pH 值可使其形态发生显著的改变,从 α -螺 旋的二次构造转到无规卷曲,通过改变其内部结构, 溶酶体的膜结构会遭到破坏,从而促使 DNA 逃逸进 入细胞内部^[9]。KALA 融合肽一端含有疏水的亮氨 酸残基,相反的一端含有亲水的赖氨酸残基,是一种 具有两亲特性,可以自组装形成带正电纳米粒,用作 基因传递的载体[10-11]。

早期微量注射研究表明,当 pDNA 被注射到细胞质中,细胞转染率低于1%,而直接注射到细胞核中,转染率达到50%^[12]。细胞核的C端,存在一段与之相近的序列,它们在确保蛋白质的准确穿越到核中起着极其重要的作用,即核定位信号(nuclear localization signal,NLS)。通过NLS介导,大分子物质和基因载体与核转运蛋白发生交互作用,从而实现对基因的转移,从而极大地改善转移的效率^[13]。

目前,许多具备核定向功能的肽被应用到核膜转运, 其中 PKKKRKV 应用最广泛,它来源于 SV40 病毒的 T 抗原^[14]。NLS 的结构十分紧凑,它不仅可以将外 界的物质通过膜的方式传输到细胞内,还可以将其 中的基因传递到细胞核,大大增强蛋白质的传递能 力和速度^[15-16]。

在本研究中,通过 Fmoc 多肽固相合成技术,制 备出一种新型的纳米基因载体,它可以通过 NLS、 KALA 和硬脂酸(SA)的结合,从而实现跨膜转运和 细胞核靶向作用。同时,本研究还对其物理和化学 特征、细胞核特异性能以及潜在的细胞毒性等方面 进行评价。

1 材料与方法

1.1 材料

肺癌 A549 细胞(由桂林医学院科学实验中心提供);香豆素-6(C-6,分子质量:350.43,购自西格玛奥德里奇贸易有限公司);2-氯三苯甲基氯树脂(购自日本纳卡拉有限公司);*N*,*N*-二甲基甲酰胺(DMF)、 海吉尔多肽有限公司);*N*,*N*-二甲基甲酰胺(DMF)、 *N*,*N*-二异丙基乙胺(DiEA)、*O*-(IH-苯并三唑-1-基)-*N*,*N*,*N'*,*N'*-四甲基异脲六氟化磷(HBTU)、硬脂酸(SA)(购自瑞士罗氏应用科学公司);其他溶剂和试剂均为色谱纯或分析纯(购自上海阿拉丁生化科技股份有限公司)。

1.2 方法

1.2.1 标准 Fmoc 固相合成法制备 NLS-KALA-SA 多肽 NLS-KALA-SA 多肽是通过标准 Fmoc 固相合成法手工合成^[17-18]。首先,将肽序列组装在反应管中的 2-氯三苯甲基氯化物树脂(1g)上,连接第 1 个氨基酸(Fmoc-L-Pro-OH)后,加入哌啶进行脱保护,通过茚三酮测定法监测偶联效果。重复上述步骤,将这些氨基酸按照 NLS-KALA-SA 多肽的化学结构示意图,如图 1 所示,从右到左的顺序连接,最后将硬

• 62 •

脂酸偶联到末端氨基酸后,得到最终目标产物。采 用高效液相色谱仪(购自美国 Waters 公司)检测目 标产物的纯度,并通过电喷雾电离质谱仪(ESL/MS) (购自美国 AB SCIEX 公司)对其分子质量进行了 检测。



1.2.2 透析分离法分析 NLS-KALA-SA 纳米粒的外 貌形态 将 NLS-KALA-SA 聚合物(60 mg)溶于 10 mL 50%甲醇水溶液中,使用超声波振荡器(购自 日本 SONOTEC 公司)混合,将所获得的溶液通过 0.22 mm的膜过滤器挤出 3 次,得到 NLS-KALA-SA 纳米混悬液。将一滴用蒸馏水稀释(1:100)的 NLS-KALA-SA 纳米悬浮液滴到铜栅上,并用质量分 数为 2%的磷钨酸负染色。使用电子透射显微镜 (TEM)(购自美国 Philips 公司)分析纳米颗粒的外 貌形态。

1.2.3 激光粒度分析仪测定 NLS-KALA-SA 纳米粒 的粒径和 Zeta 电位 将 10 μL NLS-KALA-SA 悬浮 液用 1 mL 蒸馏水稀释,然后采用激光粒度分析仪 (购自英国 Malvern 公司)来测量纳米颗粒的平均粒 度和粒度分布,其中颗粒的尺寸用体积直径来表示。 此外,使用 Zeta 电位分析仪(购自美国 Beckman 公 司)测量粒径表面电荷(Zeta 电位值)。

1.2.4 细胞摄取实验 NLS-KALA-SA 纳米粒的细胞摄取实验按照先前的实验方法完成^[18]。在 37 ℃ 的环境中,将肺癌 A549 细胞(1×10⁵个细胞/孔)接种到 24 孔板中,经过 24 h 的孵育,细胞分别与游离 香豆素 C6、包载香豆素-6 的 NLS-KALA-SA (C6/

NKSN)纳米颗粒和包载香豆素-6的 Lipofectamin[™] 2000(C6/Lf[™] 2000)纳米颗粒混合,每个实验组均含 有 10 mg/mL 的香豆素-6,经过 4 h 孵育。PBS 洗涤 细胞 3 次,并用 1.5%甲醛固定。细胞核和细胞膜分 别用 DAPI 和 WGA Alexa 350 染色 15 min。再次用 PBS 洗涤细胞,通过共聚焦激光扫描显微镜(购自日本 OLYMPUS 公司)图像分析确定 NLS-KALA-SA 纳 米粒在细胞中的位置。

1.2.5 MTT 法检测细胞毒性 通过 5 × 10³个细胞/ 孔接种的方式,把 A549 细胞加入 96 孔板内,并且控 制温度为 37 ℃, CO₂含量为 5%,然后放入含有 10% 胎牛血清(FBS)培养基,经过 24 h 的生长过程。用 含有所需量测试样品的新鲜 DMEM(200 mL)代替生 长培养基。孵育 4 h 或 48 h 后,每个实验孔分别用 5 mg/mLMTT 溶液 20 mL 处理。然后,将溶液分离 并用 200 mL 二甲基亚砜取代,孵育 4 h 后溶解形成 的晶体。通过使用微孔板读取器(购自美国 Bio-Rad 公司)读取在 490 nm 处检测板的吸光度。细胞存活 率(%) = A_{0D 样晶}/A_{0D 对照晶}×100%, A_{0D 对照晶}、A_{0D 样晶}分 别代表对照品和样品的吸光度。

1.3 统计学方法

采用 SPSS 22.0 统计软件处理数据,计量资料以 (x±s)表示,进行 t 检验。P<0.05 为差异具有统计学 意义。

2 结果

2.1 NLS-KALA-SA 多肽的合成

通过标准 Fmoc 固相合成法手工合成 NLS-KALA-SA 多肽。所有质荷比(*m/z*)峰都对应于目标 多肽的片段分子量。结果表明, NLS-KALA-SA 多肽 被成功获得。此外, 在质谱分析中没有其他杂质峰, 证明合成的产物是相对纯净的, 该目标产物的纯度 至少 95%。NLS-KALA-SA 多肽的质谱图如图 2 所示。



图 2 NLS-KALA-SA 多肽的质谱图

2.2 NLS-KALA-SA 纳米粒的外貌形态、粒径和 Zeta 电位

采用透析分离法获得 NLS-KALA-SA 纳米颗粒, 所制备的纳米颗粒是球形的,表面光滑,粒径均匀, 粒径尺寸小于 100 nm,结果如图 3A 所示。NLS-KALA-SA 纳米颗粒的平均直径为(76.4±7.6) nm, Zeta 电位值为(43.7±5.8) mV,结果如图 3B 所示。 多分散度指数(PI)为(0.255±0.035)。



注:A. NLS-KALA-SA 纳米粒的透射电子显微镜; B. NLS-KALA-SA 纳米粒粒径分布。 图 3 NLS-KALA-SA 纳米粒的形貌和粒径分布

2.3 NLS-KALA-SA 纳米粒的细胞摄取

在共聚焦激光扫描显微镜下,观察用 C-6、C-6/ NKSN 和 C6/Lf[™]2000 处理的 A549 细胞的共聚焦荧 光图像。激发后,细胞中的香豆素-6 具有绿色荧光, 而细胞核中的 DAPI 具有蓝色荧光,细胞膜中的 WGA 具有红色荧光。培养4h后,与游离 C-6 对照, C-6/NKSN 和 C-6/Lf[™]2000 在 A549 细胞的细胞中 显示出更强的绿色,其中 C-6/NKSN 绿色荧光是最强的。A549 细胞的细胞内荧光强度依次为:C-6/NKSN>C6/Lf[™]2000>游离 C-6>对照组。结果表明,当 A549 细胞与 C6/NKSN 孵育时,C-6 主要积聚在细胞核中。C-6/NKSN 的合并图像验证了 NLS-KALA-SA 纳米粒子能够到达细胞核,结果如图 4 所示。



图 4 C-6、C-6/NKSN、C-6/Lf[™]2000 以及 WGA 细胞的绿色、蓝色以及红色的分布情况

2.4 NLS-KALA-SA 细胞毒性

采用 MTT 法检测 NLS-KALA-SA 对 A549 细胞的细胞毒性。在 0.01~1 000 mg/mL 的所有测试浓度内,细胞存活率高于 95%,结果如图 5 所示。实验结果表明, NLS-KALA-SA 对 A549 细胞几乎没有细胞毒性。



SA(NKSN)共同培养48h后的细胞存活率

3 讨论

本研究在 Fmoc 保护下,通过标准固相合成法合

成 NLS-KALA-SA 多肽,并通过质谱分析证实目标产物被成功获得。本研究获得的自组装 NLS-KALA-SA 纳米粒具有适宜的直径(76.4 nm<100 nm),表明其 具有长循环特性,并能通过 EPR 蓄积到肿瘤部位。 NLS-KALA-SA 纳米粒 Zeta 电位值(43.7 mV>25 mV), 表明该纳米体系,由于粒子间存在静电相互排斥作 用,具有较好的稳定作用,同时也说明该纳米粒可以 通过其表面的正电荷与肿瘤细胞表面的负电荷相互 吸附,实现细胞的内吞。

基因载体的设计不仅需要满足包载特定基因与 细胞结合、跨膜传递、内涵体逃离等要求,更重要的 是它们必须能够精确地将基因传输至细胞核^[19-20], 从而实现基因的有效传输。

本研究通过分析包载香豆素-6(C6)的 NLS-KALA-SA 纳米粒子细胞摄取共聚焦荧光图像,从而 评价载体的细胞核靶向性。C6/NKSN 在 A549 细胞 中呈现最强的绿色荧光,细胞核经染色后呈蓝色荧 光,影像重叠后,细胞核位置呈黄色荧光,表明 NLS-KALA-SA 纳米载体能够将 C6 传递到细胞核。上述 结果验证了 NLS-KALA-SA 的细胞核靶向性。NLS- KALA-SA 纳米载体细胞核靶向性是通过组成中 KALA 肽跨膜转运功能及 NLS 的核定位功能实现。

相关研究[13]结果表明,大分子物质及基因载体 可以通过 NLS 介导与核转运蛋白相互作用进入细胞 核。KALA 肽具有一种特殊的蛋白,它的二级结构是 α-螺旋,而且随着 pH 值的升高,它的 DNA 序列也发 生改变,从而形成一种新的无规卷曲形态。它不仅 可以自发地穿越细胞膜,还可以帮助 DNA 的逃 逸^[9]。NLS-KALA-SA 多肽纳米载体, 通过 NLS 及 KALA 的介导,具有主动穿过细胞膜和跨膜转运入 核的能力。另外,在 α-螺旋肽的二级结构上,SA 烷 基链的链接能够有效地增加载体的稳定性,从而促 进其形成一种新的、具有良好稳定性的自组装性共 聚物。因此, NLS-KALA-SA 纳米传递系统通过载体 表面正电荷与肿瘤细胞表面的负电荷结合及 KALA 穿膜作用实现细胞内吞;通过多肽载体 α-螺旋构象 转变可以逃离内涵体进入细胞质;通过 NLS 与核转 运蛋白相互作用,快速定位细胞核。

基因载体除了能够提供精确的靶向性、高效的 转染性以外,还应具备良好的相容性、持久的稳定性 及其生物降解性的特征。因此,载体的安全性评价至 关重要。本研究采用 MTT 法检测 NLS-KALA-SA 纳米 基因载体对 A549 细胞毒性,在 0.01~1 000 mg/mL 测试 浓度内, NLS-KALA-SA 对 A549 细胞几乎没有细胞 毒性。这一结果验证了 NLS-KALA-SA 基因载体具 有良好的安全性。NLS-KALA-SA 基因载体由氨基 酸和脂肪酸构成,具有生物可降解性、生物相容性以 及生物活性^[21-22]。与传统的病毒载体^[23-24]及其非 病毒载体^[25-26]相比较, NLS-KALA-SA 基因载体避免 了一些潜在的风险,包括免疫反应、细胞病理学异 常、体内野生型病毒形成、致畸、致突变等,因此安全 可靠。

在本实验中,成功完成 NLS-KALA-SA 纳米基因的制备,并进行了理化特征、细胞核靶向性及细胞毒性的体外实验。

4 结论

本研究设计了一种新型的核靶向纳米基因载体 (NLS-KALA-SA, NKSN),该载体由融合肽 KALA、硬

脂酸(SA)、核定位信号(NLS)组成。NLS-KALA-SA 纳米颗粒呈球形,平均尺寸为(76.4±7.6)mm,Zeta 电位为(43.7±5.8)mV。纳米颗粒呈正态分布,粒径 分布较窄,多分散度指数(PI)<0.3。细胞摄取实验 研究表明,包载香豆素-6(C6)的 NLS-KALA-SA 纳米 粒子(C6/NKSN)主要积聚在 A549 细胞的细胞核 中。细胞毒性研究表明,在0.01~1 000 mg/mL 检测 浓度内,NLS-KALA-SA 对 A549 细胞几乎没有细胞 毒性。以上结果表明,NLS-KALA-SA 是一种安全无 毒,具有跨膜转运和核定位功能的纳米载体,有望成 为一种有前景的癌症治疗多肽纳米基因载体。

参考文献

- [1] 刘国庆,徐一童,冼勋德.基因治疗:过去、现在和未来[J].中 国医药导刊,2023,25(1):9-12.
- [2] NALDINI L. Gene therapy returns to centre stage [J]. Nature, 2015, 526(7573):351-360.
- [3] 张思汗,许斌.肿瘤免疫治疗药物的开发现状及展望[J]. 临床与病理杂志,2021,41(10):2447-2460.
- [4] YLÄ-HERTTUALA S, BAKER A H. Cardiovascular gene therapy: past, present, and future [J]. Mol Ther, 2017, 25(5):1095-1106.
- [5] EL-ANDALOUSSI S, HOLM T, LANGEL U. Cell-penetrating peptides: mechanisms and applications[J]. Curr Pharm Des, 2005, 11(28):3597-3611.
- [6] Current understanding of the mechanisms by which membrane-active peptides permeate and disrupt model lipid membranes[J]. Curr Top Med Chem, 2015, 16(2): 170-186.
- [7] ULASOV A V, ROSENKRANZ A A, SOBOLEV A S. Transcription factors: time to deliver [J]. J Control Release, 2018,269:24-35.
- [8] DISSANAYAKE S, DENNY W A, GAMAGE S, et al. Recent developments in anticancer drug delivery using cell penetrating and tumor targeting peptides [J]. J Control Release, 2017, 250:62-76.
- [9] SHAHEEN S M, AKITA H, NAKAMURA T, et al. KALAmodified multi-layered nanoparticles as gene carriers for MHC class-I mediated antigen presentation for a DNA vaccine[J]. Biomaterials, 2011, 32(26):6342-6350.
- [10] WAN Y, MOYLE P M, CHRISTIE M P, et al. Nanos-

• 66 •

第37卷

ized, peptide-based multicomponent DNA delivery systems: optimization of endosome escape activity [J]. Nanomed-Nanotechnol Biol Med, 2016, 11(8):907-919.

- [11] HYODO M, SAKURAI Y, AKITA H, et al. "Programmed packaging" for gene delivery[J]. J Control Release, 2014, 193:316-323.
- [12] CAPECCHI M R. High efficiency transformation by direct microinjection of DNA into cultured mammalian cells[J]. Cell,1980,22(2 Pt 2):479-488.
- [13] BERNHOFER M, GOLDBERG T, WOLF S, et al. NLSdb-major update for database of nuclear localization signals and nuclear export signals[J]. Nucleic Acids Res, 2018, 46(D1): D503-D508.
- [14] KALDERON D, RICHARDSON W D, MARKHAM A F, et al. Sequence requirements for nuclear location of Simian virus 40 large-T antigen [J]. Nature, 1984, 311 (5981): 33-38.
- [15] LI N, YANG H J, YU Z Z, et al. Nuclear-targeted siRNA delivery for long-term gene silencing[J]. Chem Sci,2017, 8(4):2816-2822.
- [16] TAMMAM S N, AZZAZY H M E, LAMPRECHT A. The effect of nanoparticle size and NLS density on nuclear targeting in cancer and normal cells; impaired nuclear import and aberrant nanoparticle intracellular trafficking in glioma[J].J Control Release, 2017, 253: 30–36.
- [17] KUO W Y, HWU L, WU C Y, et al. STAT3/NF-κB-regulated lentiviral TK/GCV suicide gene therapy for cisplatinresistant triple-negative breast cancer [J]. Theranostics, 2017,7(3):647-663.
- [18] BARZEL A, PAULK N K, SHI Y, et al. Promoterless

gene targeting without nucleases ameliorates haemophilia B in mice[J]. Nature, 2015, 517(7534):360-364.

- [19] WIETHOFF C M, MIDDAUGH C R. Barriers to nonviral gene delivery[J]. J Pharm Sci, 2003, 92(2):203-217.
- [20] GUAN S, LI L, ZHU X, et al. An in vitro investigation of a detachable fork-like structure as efficient nuclear-targeted sub-unit in A2780 cell cultures [J]. Int J Pharm, 2020,500(1-2):100-109.
- [21] HAN J, YEOM Y I. Specific gene transfer mediated by galactosylated poly-L-lysine into hepatoma cells [J]. Int J Pharm, 2000, 202(1/2):151-160.
- [22] MOK H, PARK T G. Self-crosslinked and reducible fusogenic peptides for intracellular delivery of siRNA[J]. Biopolymers, 2008, 89(10):881-888.
- [23] ROBBINS P D, GHIVIZZANI S C. Viral vectors for gene therapy[J]. Pharmacol Ther, 1998, 80(1):35-47.
- [24] HUMPHREYS I R, SEBASTIAN S. Novel viral vectors in infectious diseases[J]. Immunology, 2018, 153(1): 1-9.
- [25] PEDDADA L Y, GARBUZENKO O B, DEVORE D I, et al. Delivery of antisense oligonucleotides using poly(alkylene oxide)-poly(propylacrylic acid) graft copolymers in conjunction with cationic liposomes[J]. J Control Release, 2014, 194:103-112.
- [26] ZENG Y, ZHOU Z X, FAN M M, et al. PEGylated cationic vectors containing a protease-sensitive peptide as a miRNA delivery system for treating breast cancer[J]. Mol Pharm, 2017, 14(1):81-92.

[收稿日期:2023-09-01] [责任编辑:杨建香 英文编辑:周寿红]