[文章编号] 1007-385X(2006)03-0219-02

## 。短篇论著。

# HPV16病毒中国山西襄垣流行株基因 HPV16 Z的序列分析

Sequence analysis of HPV16Z gene of HPV16 virus from Xiangyuan city in Shanxi of China

王小兵,李 茉,田海梅,张 伟 (中国协和医科大学中国医学科学院肿瘤医院肿瘤研究所生物检测中心, 北京 100021)

[摘 要] 目的:分析中国山西襄垣地区人乳头瘤病毒 16型 HPV16 Z基因的结构特点。方法:对 HPV16 Z进行双向测序,并将其基因全序列与德国标准株进行对比分析。结果: DNA序列分析表明,HPV16 Z与已发表的德国标准株基因长度相等,其中 ICR和 Li、E6部位的核酸片段存在变异。 LCR的变异部位分别位于 7431~7432 및 7433 및 7495 및 7852 및 变异方式分别为碱基插入、碱基替代及碱基缺失突变; L1的变异部位分别位于 6169~6171 및 6901~6902 및 6949~6951 具其变异方式为碱基替代、碱基插入及碱基缺失突变; E6的变异部位位于 350 具其变异方式为碱基替代突变。 结论:中国山西襄垣地区妇女宫颈癌患者组织中 HPV16型病毒 HPV16 Z基因结构与德国标准株 HPV16基因之间存在一定的差异。

[关键词] 人乳头瘤病毒 16型; 宫颈癌; 基因序列分析 [中图分类号] R373 9 [文献标识码] A

人乳头瘤病毒 (HPV)是一种无包膜的 DNA病毒, 可广泛感染人生殖道和肛门的皮肤、黏膜并导致良性 或恶性肿瘤,其中与宫颈癌发病关系密切的有 HPV16. 18等型。在妇女宫颈癌和癌前病变组织中,HPV感染 检出率大于 99%, 其中高危型 HPV16占 60%以上。在 我国,不同地区宫颈癌患者的癌组织中 HPV16的平均 检出率为 79.6%[1]。流行病学研究已证实,不同地区 的 HPV16往往存在着变异。自 1985年 Seedorf 首次 公布从德国人宫颈癌组织中克隆的 HPV16病毒序列 以来,研究人员在不同地区检测到 HPV16变异株的存 在,HPV16的变异可能与区域性宫颈癌的高发存在关 联。张伟教授[3]干上世纪 90年代初期首次在我国山 西襄垣地区获得 HPV16流行株,并命名该病毒基因组 为 HPV16 Z通过核酸杂交试验发现 HPV16 Z与当地宫 颈癌和癌前病变显著相关, 月随组织病变加重 HPV16Z 检出率明显增高,结果提示当地宫颈癌高发可能与 HPV16感染有关。本实验对中国山西襄垣流行株 HPM6 Z的核苷酸序列进行测序分析, 以探索中国人 HPM6 Z基因结构特点, 为探讨该地区宫颈癌高发的分 子机制及 HPV16相关疫苗的研制奠定基础。

#### 1 材料与方法

### 1.1 材料

HPV16 Z 质粒,自山西襄垣获得的 HPV16 型流行株病毒基因序列与 PA 153 载体融合而成的,并由本室保存。

#### 1.2 病毒基因组的序列测定

序列分别为:上游引物 5'-TGGAGCCACTATCGACTACGC、下游引物 5'-GGCGCCGGTGATGCC利用 377 自动测序仪分别从 2端进行测序,并利用软件 Primer Premier 5. 0获得继续测序的引物,通过分步测序的方法获得 HPV16 Z的全基因序列。

1.3 HPVI6Z病毒基因序列与 HPVI6标准株序列比较

将测序获得 HPV16 Z序列利用 DNASIS软件与德国标准株进行序列对比,比较其核苷酸及编码氨基酸的同源性。

#### 2 结果与讨论

HPV16是人乳头瘤病毒高危型之一,可引起皮肤、黏膜的恶性肿瘤。德国标准株基因全长 7 904 bP呈双链环状,根据功能不同可将其基因组结构可分为早期区(E区),晚期区(L区)和长末端控制区(LCR)。

[作者简介] 王小兵(1980-)男,硕士,实习研究员,主要从事基因 工程药物研究。 [Phai] bing@ 263. net

根据病毒基因组插入质粒的位点,设计一对引物, [通讯作者] 张 伟 [Phail Zhangwe@ Public big net cn ? 1994-2015 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

表 1 HPV16 Z基因和蛋白序列的变异

区域	单核苷酸部位 ( nt)	密码子变异	氨基酸部位	氨基酸变异
LCR	7 431 ~ 7 432	Insert C		
	7 433	C-G		
	7 495	A-T		
	7 852	Delete A		
L	6 169 ~ 6 171	TTG-CCC	204	LeuPro
	6 901 ~ 6 902	Insert ATC	448 ~ 449	Insert He
	6 949 ~ 6 951	De Jete GAT	465	De lete A &
E6	350	T-G	90	Len Val

LCR是乳头瘤病毒基因组中变异较大的一个区段,测序结果表明,LCR有4处变异,LCR区的变异可能影响到编码基因的转录,进而影响病毒的致病力,这可能与当地宫颈癌高发有关。

标准株晚期蛋白 L1是 HPV16的主要衣壳蛋白,L1基因全长 1596 bP位于5559~7154 n之间。HPV16Z的 L1核苷酸序列与标准株比较有 3处密码子存在变异,即6169~6171 n密码子由TTC替代突变为 CCC 其编码氨基酸由苯丙氨酸突变成脯氨酸;6901~6902 n间插入3个碱基 ATC 氨基酸序列相应位置插入异亮氨酸;原始序列6949~6951 n编码天冬氨酸的密码子 GAT缺失并导致氨基酸序列相应位置上的天冬氨酸缺失。L1氨基酸序列发生改变可能引起疏水性和抗原性的改变,其结果可能导致病毒抗原表位的改变,使病毒逃避机体免疫识别,从而造成病毒的持续和重复感染,促进宫颈癌的发生。

目前,我国学者已克隆到 HPV16新疆株 11 65 基因、湖北株 65 基因、山东株 65 节基因及北京株 65 节基因及北京株 65 节基因 47 并对各基因特点进行分析,各基因序列 与德国标准株 HPV16基因之间均存在一定差异,与本实验结果部分吻合。说明 HPV16在我国不同的地区存在不同的流行株,但同时其变异也有共同性,这为研究我国 HPV16基因结构的特点积累了流行病学资料;该结果也可用于 HPV16进化谱系分析,以设计出最大程度通用的寡核苷酸探针,使用于流行病调查及诊断。另外,本实验结果为采用免疫学方法预防和治疗我国 HPV16流行株引起的相关疾病提供了新的线索,对相关疫苗的研制奠定了实验基础[89]。

#### [参考文献]

- [1] Lo KW, Wong YF, Chan MK, et al. Prevalence of human papillo mavirus in cervical cancer. A multicenter study in China. J. Int J. Cancer. 2002. 100 (3): 327-331.
- [2] Seedorf K, Krammer G, Durst M, et al. Human papillomavirus 10 Pe 16 DNA sequence J. Virology 1985 145(1): 181-185
- [3] 张 伟, 金顺钱, 梁 肖, 等. 我国人乳头瘤病毒 (HPV16 Z) 基因克隆与鉴定[J]. 中国病毒学 1993, 8(1), 45-52
- [4] 伍欣星,赵文先,丁晓华,等.湖北地区宫颈癌组织中人乳头瘤病毒 16型 E7基因的分离、克隆和序列分析[4].中国病毒学,1996 11(3): 220-224
- [5] 马正海,钱 东,马 纪,等,中国新疆维吾尔族妇女宫颈瘤组织中乳头瘤病毒 16型 E6基因的克隆和序列分析[1].生物化学与生物物理进展,2001 28(3):400-404
- [6] 许雪梅,司静懿,刘世德,等. PRIVATE中国山东地区妇女宫 颈癌组织中人乳头瘤病毒 16<sup>E6</sup> [5] 基因的分离、克隆和序列分 析[J]. 中国医学科学院学报, 1999, 21(3), 185-191
- [8] 王小兵,李荣,刘朝阳,等. HPV162-HSP65-E6/E7无佐剂重组蛋白疫苗的研究[J]. 中国肿瘤生物治疗杂志, 2005 13
- [9] 王小兵、张叔人. 人乳头瘤病毒 (HPV)疫苗的研究进展[1]. 中国肿瘤生物治疗杂志, 2005 12(1): 80-83

[ 收稿日期] 2006-05-29 [ 修回日期] 2006-06-10 [本文编辑] 郁晓路

### 欢迎浏览《中国肿瘤生物治疗杂志》网站

为了方便更多的读者浏览杂志,为肿瘤生物治疗工作者提供一个更宽广的信息交流平台,《中国肿瘤生物治疗杂志》开通了网站,网站设置了期刊概况、期刊内容、出版发行、投稿指南、科研动态、政策法规等栏目,同时有期刊检索功能,您可以轻松浏览每期杂志内容,了解相关的研究进展。

网站地址为: http://www.biother.org