

(19)



Евразийское
патентное
ведомство

(21)

201791990

(13)

A2

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки
2018.05.31

(51) Int. Cl. **C12Q 1/68** (2006.01)
C12N 15/113 (2010.01)
C40B 40/08 (2006.01)
C40B 70/00 (2006.01)

(22) Дата подачи заявки
2010.02.16

(54) СПОСОБЫ СОЗДАНИЯ И СКРИНИНГА БИБЛИОТЕК, КОДИРУЕМЫХ ДНК

(31) 61/152,508

(57) Настоящее изобретение включает ряд способов для идентификации одного или более соединений, которые связываются с биологической мишенью. Способы включают синтез библиотеки соединений, где соединения содержат функциональную группировку, имеющую одно или более положений разнообразия. Функциональная группировка соединений функционально связана с инициирующим олигонуклеотидом, который идентифицирует структуру функциональной группировки.

(32) 2009.02.13

(33) US

(62) 201492135; 2010.02.16

(71) Заявитель:
ИКС-ЧЕМ, ИНК. (US)

(72) Изобретатель:
Вагнер Ричард В. (US)

(74) Представитель:
**Угрюмов В.М., Строкова О.В.,
Карпенко О.Ю., Христофоров А.А.,
Глухарёва А.О., Лыу Т.Н. (RU)**

201791990

A2

A2

201791990

СПОСОБЫ СОЗДАНИЯ И СКРИНИНГА БИБЛИОТЕК, КОДИРУЕМЫХ ДНК

СВЕДЕНИЯ О ПРЕДШЕСТВУЮЩЕМ УРОВНЕ ТЕХНИКИ

Растущие затраты на разработку лекарственных средств заставляют постоянно искать новые методы исследования все большего химического пространства, насколько возможно недорогого, в поисках молекул большей эффективности и практически нетоксичных. Подходы комбинаторной химии в 1980-е годы первоначально были объявлены методами, превосходящими парадигму разработки лекарственных средств, но большей частью они потерпели неудачу из-за недостаточных размеров библиотек и неэффективных методов деконволюции. В последнее время использование комбинаторных библиотек малых молекул с отображенными ДНК вызвало новый сдвиг парадигмы в сторону скрининга терапевтических соединений-прототипов.

Морган и др. (публикация заявки на патент США № 2007/0224607, включенной в настоящее описание посредством отсылки) идентифицируют основные проблемы использования комбинаторных методик с отображенными ДНК при разработке лекарственных средств: (1) синтез библиотек достаточной сложности и (2) идентификация молекул, активных в используемых схемах отбора. Кроме того, Морган и др. заявляют, что чем выше степень сложности библиотеки, то есть, количество различных структур, присутствующих в библиотеке, тем больше вероятность, что библиотека содержит молекулы с представляющей интерес активностью. Таким образом, химия, применяемая при синтезе библиотеки, должна быть способна продуцировать очень большие количества соединений за соответствующий период времени. Этот подход в основном результативен при идентификации молекул разных хемотипов и с высокой аффинностью. Однако появилось много проблем в отношении создания библиотек огромной сложности и оценки производительности секвенирования в описанном масштабе. Например, очистка библиотеки после многократных химических превращений (например, обычно 3 или 4 стадии) и биологических превращений (например, ферментативное сшивание ДНК меток) трудоемка и приводит к значительному объему «шума» в библиотеке либо из-за неполного синтеза молекул, либо из-за неправильной маркировки на стадии лигирования. Кроме того, объем секвенирования, необходимый для запроса отобранных популяций является впечатляющим, что обычно требует методов секвенирования «следующего поколения». Последнее вызвано тем фактом, что необходимы сложные генетические схемы

маркировки, внедренные в ДНК-часть библиотеки, вместе с алгоритмами биоинформатики для анализа производительности секвенирования «следующего поколения», для отсеивания шума и идентификации результативных попаданий в библиотеке. В результате даже с такими методологиями секвенирование все еще не достаточно продвинуто, чтобы полностью охватить разнообразие последовательностей (представляющих как реальные попадания, так и «шум») из данной схемы отбора.

ДНК-дисплей комбинаторных библиотек малых молекул основывается на многоступенчатом «сплит-пул» синтезе библиотеки в сочетании с ферментативным добавлением меток ДНК, которые кодируют и синтетическую стадию, и используемый строительный блок. Обычно выполняются и кодируются несколько (например, 3 или 4) синтетических стадий; они включают положения разнообразия (обозначенные в настоящем описании как А, В и С (Фиг. 1)), например, образованные соединением строительных блоков, например, с аминовыми или карбоксилатными функциональными группами на химическом остове, который отображает прикрепленные строительные блоки в заданных ориентациях. Одним примером такого остова (S), который часто используется в комбинаторных библиотеках, является триазиновый компонент, который может быть ортогонально дериватизирован в трех положениях относительно своей кольцевой структуры.

Процесс формирования библиотеки может быть трудоемким, продукты часто очищаются неэффективно, и в результате появляются неизвестные реакции, которые создают нежелательные и(или) неизвестные молекулы, присоединенные к ДНК. Кроме того, неполная очистка библиотеки может вызвать взаимное загрязнение меток на стадиях сшивания, что приводит к неправильной маркировке. Конечным результатом отбора и секвенирования попаданий из библиотеки является тот факт, что необходимо выполнять массово-параллельное секвенирование, вызванное собственным «шумом» обеих ДНК, присоединенных к молекулам, не предусмотренных (например, непрореагировавшие или побочные продукты) или неправильно маркованных. Таким образом, эффективность секвенирования не сохраняется.

В некоторых случаях инициирующий олигонуклеотид, из которого построена библиотека малых молекул, содержит праймер-связывающую область для полимеразной амплификации (например, ПЦР) в форме ковалентно замкнутого, двунитевого олигонуклеотида. Эта конструкция очень проблематична для выполнения полимеразных реакций из-за трудности плавления двойной спирали и возможности инициирующего

олигонуклеотида связываться и инициировать полимеризацию, которая приводит к неэффективной реакции, снижающей производительность в 10-1000 раз или больше.

Существует потребность в более последовательном подходе к скринингу и идентификации малых молекул, обладающих большей эффективностью и практически нетоксичных.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

В настоящем изобретении представлен способ создания и скрининга упрощенных библиотек, кодируемых ДНК, благодаря меньшему количеству синтетических стадий (например, отсутствие ферментативного сшивания или ковалентно замкнутых инициирующих двунитевых олигонуклеотидов) и, следовательно, с существенно меньшим «шумом» во время анализа кодированных олигомеров (именуемых в данном описании «идентификационными областями»). Таким образом, секвенирование становится намного эффективнее, или альтернативно, становится возможным анализ на микрочипах с учетом собственных смещений, которые могут спутать интерпретацию данных, которые могут вводиться амплификацией кодирующей области. Кроме того, были идентифицированы способы создания большего разнообразия химических реакций, а не просто ограниченных водными условиями, чтобы повысить гидрофобность и растворимость библиотеки, кодируемой ДНК, в органических растворителях для последующих стадий синтеза библиотеки. Таким образом, химические реакции можно выполнять с потенциально более высокой производительностью, большим разнообразием строительных блоков, а также с повышенной надежностью химических реакций.

Соответственно, в настоящем изобретении представлен способ маркировки химических библиотек, кодируемых ДНК, путем связывания первой функциональной группы бифункционального линкера с инициирующим олигонуклеотидом на 5'-конце инициирующего олигонуклеотид, в котором инициирующий олигонуклеотид образует шпилечную структуру, и путем связывания второй функциональной группы бифункционального линкера с компонентом химической библиотеки. Инициирующий олигонуклеотид может включать первую идентифицирующую область и вторую идентифицирующую область таким образом, что вторая идентифицирующая область гибридизируется с первой идентифицирующей областью олигонуклеотида. Вторая идентифицирующая область может включать флуоресцентную метку (например, флуорофор или GFP- зеленый флуоресцентный белок) или биотиновую метку. Кроме

того, вторая идентифицирующая область не амплифицируется перед анализом после стадии отбора.

В другом примере осуществления изобретения представлен способ создания библиотек, кодируемых ДНК путем (а) создания первого узла разнообразия, (б) кодирования первого узла разнообразия в отдельных сосудах, (с) объединение в пул первого узла разнообразия, и (д) распределение объединенного в пул первого узла разнообразия во второй набор отдельных сосудов, в котором первый узел разнообразия вступает в реакцию для формирования второго узла разнообразия. В некоторых примерах осуществления изобретения второй узел разнообразия не кодируется и не объединяется в пул.

В другом примере осуществления изобретения представлен способ создания библиотеки с использованием полу- или неводных (например, органических) химических реакций с более высокой производительностью, более высоким разнообразием строительных блоков, а также увеличенным количеством химических реакций, которые можно использовать для создания большего количества ДНК-маркированных комбинаторных библиотек, чем было возможно до сих пор.

В общем, способы настоящего изобретения предусматривают набор библиотек, содержащих, например, одно или два положения разнообразия на химическом осте, который можно эффективно выработать с высокой производительностью, подвергать скринингу для идентификации предпочтительных отдельных строительных блоков или комбинаций строительных блоков, принадлежащих, например, одному или двум положениям разнообразия, а также итерационно модифицировать, например, во втором, третьем и(или) четвертом положении разнообразия для создания молекул с улучшенными свойствами. Кроме того, описанные способы предусматривают экспансивный и экстенсивный анализ отобранных соединений с требуемым биологическим свойством, которое, в свою очередь, дает возможность идентифицировать родственные соединения с семенными структурными отношениями (например, связь «структура – активность»).

Термин «остов» значит химический компонент, который отображает узел (лы) разнообразия в конкретной специальной геометрии. Узел (лы) разнообразия обычно присоединяется (ются) к оству во время синтеза библиотеки, но в некоторых случаях один узел разнообразия может присоединяться к оству перед синтезом библиотеки (например, добавление идентификационных областей). В некоторых примерах осуществления изобретения осты дериватизируются таким образом, что он может быть

ортогонально лишаться защитных свойств во время синтеза библиотеки и впоследствии может вступать в реакцию с различными узлами разнообразия (например, при помощи идентификационной маркировки на каждой стадии).

Под термином «идентифицирующая область» понимают участок ДНК-метки библиотеки, который кодирует добавление строительного блока к библиотеке.

Термин «инициирующий олигонуклеотид» означает исходный олигонуклеотид для синтеза библиотеки, который также содержит ковалентно присоединенный линкер и функциональный компонент для добавления узла разнообразия или остова. Олигонуклеотид может быть однонитевым или двунитевым.

Термин «функциональный компонент» означает химический компонент, включающий один или несколько строительных блоков, которые можно выбрать из любой малой молекулы или создать, и построенный на основании требуемых характеристик, например, растворимость, наличие доноров и акцепторов водородных связей, ротационных степеней свободы связей, положительного заряда, отрицательного заряда, и т.п.. Функциональный компонент должен быть совместимым с химической модификацией таким образом, чтобы он вступал в реакцию с головным фрагментом. В некоторых примерах осуществления изобретения функциональный компонент может далее вступать в реакцию как бифункциональный или трехфункциональный (или выше) элемент. Функциональные компоненты могут также включать строительные блоки, которые используются в любом из узлов или положений разнообразия. Примеры строительных блоков и кодирующих ДНК-меток можно найти в Таблицах 1 и 2. См., например, публикацию заявки на патент США №2007/0224607, включенную в настоящее описание посредством ссылки.

Термин «строительный блок» означает химическую структурную единицу, которая связывается с другими химическими структурными элементами или может быть связана с другими такими единицами. Если функциональный компонент является полимерным или олигомерным, строительные блоки представляют собой мономерные звенья полимера или олигомера. Строительные блоки могут также включать структуру остова (например, строительный блок остова), к которому присоединена, или может быть присоединена, одна или несколько дополнительных структур (например, периферические строительные блоки). Строительные блоки могут быть любыми химическими соединениями, являющимися комплементарными (то есть, строительные блоки должны обладать способностью вступать в реакцию совместно для образования структуры, включающей два или несколько строительных блоков). Как правило, у всех

используемых строительных блоков будет, как минимум, две реактивные группы, хотя некоторые из используемых строительных блоков будут иметь только одну реактивную группу каждый. Реактивные группы на двух различных строительных блоках должны быть комплементарными, то есть, обладать способностью к совместной реакции для формирования ковалентной связи.

Термин «линкер» означает молекулу, которая связывает нуклеиновокислотный участок библиотеки с функциональными отображенными образцами. Такие линкеры известны в данной области; и линкеры, которые можно использовать при синтезе библиотеки, включают, помимо прочего, 5'-О- диметокситритил-1', 2'-дидезоксирибоза -3'-(2-цианоэтил)-(N,N- дизопропил)]- фосфорамидит; 9-О- диметокситритил - триэтиленгликоль, 1-[2- цианоэтил)-(N,N- дизопропил)] - фосфорамидит; 3-(4,4'-диметокситритилокси)пропил-1-[2- цианоэтил)-(N,N- дизопропил)]- фосфорамидит; и 18-О- диметокситритилгексаэтиленгликоль, 1-[2- цианоэтил)-(N,N- дизопропил)]- фосфорамидит. Такие линкеры можно добавлять один за другим в различных комбинациях для создания линкеров различной требуемой длины. «Разветвленный линкер» означает молекулу, которая связывает позицию нуклеиновой кислоты библиотеки с двумя или более идентичными функциональными образцами библиотеки. Разветвленные линкеры известны, их примеры могут включать симметричные или асимметричные удвоители (1) и (2) или симметричный утроитель (3). Смотри, например, Newcome et al., Dendritic Molecules: Concepts, Synthesis, Perspectives, VCH Publishers (1996); Boussif et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 92: 7297-7301 (1995); и Jansen et al., *Science* 266: 1226 (1994).

В соответствии с использованием в настоящем описании термин «олигонуклеотид» относится к полимеру нуклеотидов. Олигонуклеотид может содержать ДНК или ее любую известную производную, которая может синтезироваться и использоваться для распознавания пары оснований. Олигонуклеотид не должен иметь смежных оснований, но может включать рассеянные фрагменты линкера. Олигонуклеотидный полимер может включать природные нуклеозиды (например, аденоzin, тимидин, гуанозин, цитидин, уридин, деоксиаденоzin, деокситимидин, дезоксигуанозин и дезоксцитидин), аналоги нуклеозида (например, 2-аминоаденоzin, 2-тиотимидин, инозин, пирроло-пиrimидин, 3-метил аденоzin, C5-пропинилцитидин, C5-пропинилуридин, C5-бромууридин, C5-фторуридин, C5-йодуридин, C5-метилцитидин, 7- деазааденоzin, 7-деазагуанозин, 8-оксоаденоzin, 8-оксогуанозин, O(6)-метилгуанин и 2-тиоцитидин), химически модифицированные основания,

биологически модифицированные основания (например, метилированные основания), интеркалированные основания, модифицированные сахара (например, 2'- фторорибоза, рибоза, 2'-дезоксирибоза, арабиноза и гексоза) и(или) модифицированные фосфатные группы (например, фосфортиоаты и 5'-N- фосфорамидитные связи).

Термин «функционально связанный» означает, что две химические структуры соединены таким образом, чтобы они оставались связанными после различных манипуляций, которым они, как предполагается, должны подвергаться. Как правило, функциональный компонент и кодирующий олигонуклеотид связаны ковалентно посредством соответствующей связывающей группы. Например, связывающая группа может представлять собой бифункциональный компонент с участком прикрепления для кодирующего олигонуклеотида и участком прикрепления для функционального компонента.

Термин «малая молекула» означает молекулу с молекулярным весом ниже приблизительно 1000 дальтон. Малые молекулы могут быть органическими или неорганическими, и могут быть выделены, например, из библиотеки соединений или из естественных источников или могут быть получены путем дериватизации известных соединений.

Другие особенности и преимущества изобретения будут очевидны из следующего детального описания, рисунков, примеров и патентной формулы.

ПЕРЕЧЕНЬ ФИГУР

Фиг. 1 – схема, иллюстрирующая положения разнообразия А, В и С.

Фиг. 2 - схема члена химической библиотеки, кодируемой ДНК Способа 1, демонстрирующая, частично, инициирующий олигонуклеотид, включающий шпилечную структуру, комплементарную в идентификационной области, которая вступила в реакцию с узлами разнообразия А и В. Добавляется идентификационная область для В. На этой фигуре узел разнообразия «С» является потенциальным положением для дополнительного положения разнообразия, добавляемого после добавления идентификационной области В.

Фиг. 3 - схема члена химической библиотеки, кодируемой ДНК Способа 1, демонстрирующая, частично, инициирующий олигонуклеотид, включающий последовательность в петлевой области шпилечной структуры, которая может служить областью связывания праймера для амплификации.

Фиг. 4 – схема члена химической библиотеки, кодируемой ДНК, Способа 1, демонстрирующая, частично, инициирующий олигонуклеотид, включающий некомплémentарную последовательность на 3'- конце молекулы, которая может служить для связывания второй идентификационной области либо для полимеризации, либо для ферментативного сшивания.

Фиг. 5 - схема члена химической библиотеки, кодируемой ДНК Способа 1, демонстрирующая, частично, инициирующий олигонуклеотид, в котором петлевая область инициирующего олигонуклеотида, и, как минимум, идентификационная область на 3'- стороне петлевой области могут служить для гибридизации с комплементарным олигонуклеотидом, который, кроме того, содержит вторую идентификационную область.

Фиг. 6 - схема ПЦР-амплификации шпилечной модели, представленной на Фигуре 5.

Фиг. 7 - схема члена химической библиотеки, кодируемой ДНК Способа 2, демонстрирующая шпилечный олигонуклеотид, ковалентно замкнутый (например, с помощью шпильки или химически) на дальнем конце линкера.

Фиг. 8 – схема члена химической библиотеки, кодируемой ДНК Способа 2, демонстрирующая включение дополнительных узлов разнообразия.

Фиг. 9 - схема члена химической библиотеки, кодируемой ДНК Способа 2, демонстрирующая стадии скрининга библиотек и способов выполнения деконволюции идентификационных областей.

Фиг. 10 – схема, демонстрирующая олигонуклеотиды, используемые при синтезе библиотеки. Головной фрагмент (HP) был синтезирован с помощью IDT DNA и очищен с помощью ВЭЖХ. Стрелки указывают на сайт для рестрикции BbvCI (подчеркнут) или Nb. BbvCI или Nt.BbvCI расщепления с внесением однонитевого разрыва. Последовательности меток A1, B1 и C1 ДНК (верхняя и нижняя нити), 5'- и 3'- ПЦР праймеры и 3'- конца HP также показаны.

Фиг. 11 - электрофоретический гель (ТВЕ-мочевина (15%) электрофорез в геле; УФ-подсветка на пластинке для ТСХ головного фрагмента на различных стадиях его синтеза. Головной фрагмент HP (IDT DNA) был ацилирован с помощью Fmoc-амино-PEG2000-NHS (JenKem Technology, США). Дорожка 1 представляет собой олигонуклеотид HP (IDT DNA) (42 nts). Дорожка 2 – это HP, ацилированный с помощью Fmoc-амино-PEG2000-NHS. После добавления Трис-HCl наблюдается некоторое снятие защиты Fmoc. Дорожка 3 представляет собой неочищенную реакцию с пиперидином,

демонстрирующую полное снятие защиты Fmoc. Дорожка 4 такая же, как и Дорожка 3, после обессоливания на колонке NAP-5 и лиофилизации. (ХС: ксилен цианол (мигрирует как ДНК длиной 60 нукл.); BPB: бромфеноловый синий (мигрирует как ДНК длиной 15 нукл.).

Фиг. 12 – схема, демонстрирующая стадии синтеза модельной библиотеки. DTAF конъюгирован с амино-ПЭГ модифицированным головным фрагментом (HP-1) на первой стадии. После этой стадии часть HP-1-DTAF была дополнительно ацилирована пентиламино-биотином.

Фиг. 13А - схема лigationания ДНК-меток. На Фиг. 13В иллюстрируется 4% агарозный гель библиотеки HP-1-DTAF-биотина на различных стадиях лigationания ДНК-метки. М: маркер; Дорожка 1: HP-1-DTAF-биотин; Дорожка 2: 1 + только метка А; Дорожка 3: 1 + метки А, В и С, а также 3'-концевой лigationированный олигонуклеотид. Стрелка указывает на яркую зеленую флюoresценцию (DTAF). Значительного разделения на геле не наблюдается. На Фиг. 13С иллюстрируется ПЦР амплификация (24 цикла) реакций сшивания. М: маркер (самая нижняя полоса – 100); Дорожка 1: ПЦР амплификация зеленой флуоресцентной полосы из Дорожки 1, Фиг. 14В (HP-1-DTAF-биотин + Метка А); Дорожка 2: ПЦР-амплификация зеленой флуоресцентной полосы из Дорожки 2, Фиг. 13В (HP-1-DTAF-биотин + все 3 метки и 3'-концевой олигонуклеотид); Дорожка 3: ПЦР-амплификация неочищенной реакции сшивания HP-1-DTAF-биотин + все 3 метки; Дорожка 4: шаблон отсутствует.

Фиг. 14 – набор электрофоретических гелей, демонстрирующих очистку модельного соединения XChem и модельный выбор (путем взаимодействия связывания между биотиновым компонентом модельного соединения XChem и стрептавидином). Гели представляют собой 4-12% SDS NuPage гели с рабочим буфером MES. Гели сканировали на зеленую флюoresценцию с помощью 450-нм лазера. Фиг. 14А - гель, демонстрирующий стадии синтеза и очистки. Пробы смешали с буфером для нанесения на гель и прокипятили. М: маркер; Дорожка 1: HP-1 + 25 DTAF; Дорожки 2 и 2а: HP-1-DTAF + биотин (две независимых реакции); Дорожки 3-6 (стадии очистки/ отбора модели с помощью Dynal гранул стрептавидина): Дорожка 3: непрерывный поток; Дорожка 4: последняя промывка (промывание водой при 80°C в течение 10 минут); Дорожки 5- и 5'-: элюция с помощью 25 ммол ЭДТА при 90°C (1-ый и 2-ой); Дорожки 6 и 6': элюция с помощью 25 ммол ЭДТА и 5 ммол NaOH при 90°C (1-ый и 2-ой). Фиг. 14В – гель, демонстрирующий связывание HP-1-DTAF-биотина («библиотека из 1») со стрептавидином. Пробы смешали с буфером для нанесения на гель и непосредственно

перенесли на гель без кипячения. Пробы, как в геле на Фиг. 14А, инкубировали с избытком стрептавидина в 50 ммоль NaCl/10 ммоль Триса НС1, pH = 7,0, в течение 10 минут. «S» обозначает добавление стрептавидина. Пробы 5 и 6 объединили в пул. Дорожка 1: HP-1-DTAF; Дорожка: HP-1-DTAF + стрептавидин; Дорожка 2: HP-1-DTAF-биотин (обессолен); Дорожка 2S: HP-1-DTAF-биотин + стрептавидин; Дорожка 4: последняя промывка (промывание водой при 80°C в течение 10 минут); Дорожка 4S: проба последней промывки + стрептавидин; Дорожка 5+6: объединенные пробы 5, 5'-, 6 и 6' (элюция фракций из гранул стрептавидина, очищенный и отобранный HP-1-DTAF-биотин; Дорожка 5+6S': очищенный и отобранный HP-1-DTAF-биотин + стрептавидин. Следует заметить, что нет никакого значимого различия в миграции между различными стадиями синтеза «библиотеки из 1». Фиг. 14С – 4% агарозный гель головного фрагмента (Trilink) HP-T, вступивший в реакцию с DTAF. Дорожка 1: Маркер; Дорожка 2: DTAF; Дорожка 3 HP-T-DTAF. Левая панель: УФ визуализация геля (окрашивание бромидом этидия); Правая панель: тот же гель, сканированный на флюoresценцию при длине волны возбуждения 450 нм (зеленый, флюoresцеин). Фиг.14D – 4-12% SDS NuPage гель с рабочим буфером MES, демонстрирующий связывание HP-T-DTAF- биотина со стрептавидином. Пробы смешали с буфером для нанесения на гель и непосредственно перенесли на гель без кипячения. Пробы, как в геле на Фиг. 14А, инкубировали с избытком стрептавидина в 50 ммоль NaCl/10 ммоль Триса НС1, pH=7,0, в течение 10 минут. Дорожка 1: DTAF; Дорожка 2: HP-T-DTAF; Дорожка 3: HP-T-DTAF + стрептавидин; Дорожка 4: HP-T-DTAF-биотин (обессолен); Дорожка 5: HP-T-DTAF-биотин + стрептавидин; Дорожка 6: объединенные пробы 5, 5'-, 6 и 6' (фракции элюции из гранул стрептавидина, очищенный и отобранный HP-1-DTAF-биотин; Дорожка 7: очищенный и отобранный HP-1-DTAF- биотин + стрептавидин.

Фиг. 15 А – схема синтеза конструкции для эксперимента внутриклеточной доставки T7 RNAP. Клон V_H дЦДНК был ПЦР амплифицированным для прикрепления BsmI сайта на 5'- конце вверх по потоку от промотора T7. После расщепления рестриктазой и очистки конструкция была сшита с HP-1-DTAF-R7 (головной фрагмент, модифицированный с помощью DTAF и (-Arg-sAhx)6-Arg пептид). Фиг. 15В – электрофоретический гель реакции сшивания. Дорожки 1 и 2 демонстрируют различные пробы HP-1, лигированные с V_H; на Дорожке 3 показан несшитый V_H ПЦР продукт; и M является маркером. Фиг. 15С – электрофоретический гель, демонстрирующий оценку

активности T7 промотора. Гель демонстрирует реакцию с T7 Megascript (Ambion, Inc) с использованием проб из Дорожек 1-3, Фиг. 15В.

Фиг. 16 – электрофорез агарозного геля стадий синтеза 10x10 библиотеки

Фиг. 16А – 4% агарозный гель головного фрагмента (Trilink) НР-Т, лигированного с меткой А. Дорожка 1: Маркер; Дорожка 2: НР-Т; Дорожка 3: Метка А отожжённая; Дорожка 4: НР-Т, лигированный с меткой А; Дорожка 5: НР-Т, лигированный с меткой А и обессоленный на колонке Zeba. Фиг. 16В – 2% агарозный гель сшивания НР-Т-А с 12 различными метками В. Дорожка М.: Маркер, Дорожки 1 и 9: НР-Т-А; Дорожки 3, 4, 5, 6, 7, 8, 11, 12, 13, 14, 15 и 16: сшивание НР-Т-А с метками В1 - В12. Фиг. 16С – 4% агарозный гель объединенной в пул библиотеки (библиотека В), лигированный с метками А и сшитыми В1-В12, после реакции с цианурхлоридом и аминами В1- В12. Дорожка 1: Маркер; Дорожка 2: НР-Т-А; Дорожка 3: Библиотека-В, объединенная в пул и обессоленная на колонках Zeba.

СВЕДЕНИЯ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИЕ ВОЗМОЖНОСТЬ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ

В настоящем изобретении предложен целый ряд способов идентификации одного или нескольких соединений, которые связываются с биологической мишенью. Способы включают синтезирование библиотеки соединений, в которых соединения содержат функциональный компонент, имеющий одно или несколько положений разнообразия. Функциональный компонент соединений функционально соединен с инициирующим олигонуклеотидом, который идентифицирует структуру функционального компонента. Суммируя вышесказанное, в Способе 1 предложен ряд способов сохранения двунитевого характера дЦДНК во время синтеза библиотеки, что важно на стадии химической реакции, которые могут использоваться (как показано на Фиг. 2-6) для создания до двух узлов разнообразия. Способ 2 (Фиг. 7-9) предполагает один узел разнообразия и использует шпилечный олигонуклеотид, который является ковалентно замкнутым (например, с помощью шпильки или химическим образом) на удаленном конце линкера. В Способе 3 предложены способы создания библиотек с одним, двумя, тремя или больше узлами разнообразия. Подробное описание Способов 1, 2 и 3 приводится ниже.

Способ 1

В настоящем изобретении представлен способ идентификации одного или нескольких соединений, которые связываются с биологической мишенью. Способ

включает синтезирование библиотеки соединений, в котором соединения содержат функциональный компонент, имеющий не более двух положений разнообразия. Функциональный компонент соединений функционально соединен с инициирующим олигонуклеотидом, который идентифицирует структуру функционального компонента за счет обеспечения раствора, содержащего А инициирующие соединения.

Инициирующий олигонуклеотид включает линкер L (например, полиэтилен гликоль) с целым числом, равным единице или больше, в котором инициирующие олигонуклеотиды содержат функциональный компонент, включающий строительные блоки А, присоединенные к L и распределенных в реакционные сосуды А, где А - целое число, равное двум или больше, который функционально соединен с инициирующим олигонуклеотидом, идентифицирующим строительные блоки.

В некоторых примерах осуществления изобретения строительные блоки А могут быть дополнительно дериватизированы с помощью общего узла S. В других примерах осуществления изобретения А впоследствии преобразуется с помощью S, причем S – это молекула остова, которая обеспечивает введение дополнительных узлов разнообразия. В некоторых примерах осуществления изобретения A-S может подвергаться скринингу непосредственно, с представлением одного узла разнообразия. В других примерах осуществления изобретения реакционные сосуды A-S (например, которые могут сначала включать очистку A-S от исходных материалов) смешиваются вместе и распределяются аликовтально в реакционные сосуды В, где В – целое число, равное единице или больше, и вступают в реакцию с одним из В строительных блоков. A-S-B, все еще в реакционных сосудах В, в некоторых случаях вступают в реакцию со строительным блоком С, где С – целое число, равное единице, очищаются и подвергаются реакции полимеризации или сшивания с помощью праймеров В, в которых праймеры В отличаются последовательностью и идентифицируют строительные блоки В.

В некоторых примерах осуществления изобретения A-S может быть целым числом, равным единице. В одном примере осуществления изобретения A- S может соединяться непосредственно с инициирующими олигонуклеотидами В, а после реакции со строительными блоками В, реакции В смешиваются. В других примерах осуществления изобретения смесь A-S-B, в которой В представляет единственный узел разнообразия, подвергается скринингу непосредственно с представлением одного узла разнообразия. В других примерах осуществления изобретения смесь A-S-B, где В представляет единственный узел разнообразия, в дальнейшем разделяются аликовтально в реакционные сосуды С, вступают в реакцию со строительными блоками С и

подвергаются второй реакции полимеризации нити или сшивания с помощью праймеров С, в которых праймеры С отличаются последовательностью и идентифицируют строительные блоки С.

В некоторых примерах осуществления изобретения В может быть целым числом, равным единице, а А-С числом больше единицы, в этом случае А-С, теперь дериватизированная с помощью В, распределяется аликвотно в реакционные сосуды С, вступает в реакцию со строительными блоками С и подвергается полимеризации второй нити с помощью праймеров С; при этом праймеры С отличаются последовательностью и идентифицируют строительные блоки С. Такую общую стратегию можно расширить включением дополнительных узлов разнообразия (например, D, E, F и т.д.) таким образом, что первый узел разнообразия вступает в реакцию со строительными блоками и(или) С и кодируется исходным олигонуклеотидом, смешивается, повторно распределяется аликвотно в сосуды, а затем последующий узел разнообразия дериватизируется строительными блоками, который кодируется праймером, используемым для реакции полимеризации или сшивания.

В некоторых примерах осуществления изобретения А может быть целым числом, равным единице, В может быть целым числом, равным единице, и используются инициирующие олигонуклеотиды С. А-С-В, присоединенные к инициирующим олигонуклеотидам С, образуются в реакционном сосуде С, вступают в реакцию со строительными блоками С и подвергаются скринингу непосредственно.

В некоторых примерах осуществления изобретения S вступает в реакцию с инициирующим олигонуклеотидом, а А, В и(или) С (например, или D, E, F и т.д.) вступают в дальнейшем в реакцию.

В некоторых примерах осуществления изобретения А, В или С (например, или D, E, F, и т.д.) может содержать участки для дополнительных узлов разнообразия. В этом случае S может использоваться или может не использоваться или необходимо вводить дополнительные узлы разнообразия.

В одном примере осуществления изобретения инициирующий олигонуклеотид включает шпилечную структуру, комплементарную в идентификационной области (Фиг. 2). Идентификационная область может иметь длину, например, от 2 до 100 пар оснований, предпочтительно длину 5 - 20 пар оснований, и наиболее предпочтительно длину 6 - 12 пар оснований. Инициирующий олигонуклеотид, кроме того, включает последовательность в петлевой области шпилечной структуры, которая может служить областью связывания праймера для амплификации (Фиг. 3) таким образом, что

температура плавления в области связывания праймера более высокая для ее комплементарного праймера (например, включающего прилегающие сбоку идентификационные области), чем в одиночной идентификационной области.

В одном примере осуществления изобретения петлевая область может включать модифицированные пары оснований, которые могут образовывать дуплексные образования с более высокой аффинностью, чем немодифицированные основания; такие модифицированные основания известны в данной области (Фиг. 3). Инициирующий олигонуклеотид может, кроме того, включать некомплементарную последовательность на 3'- конце молекулы, которая может служить для связывания второй идентификационной области либо для полимеризации, либо для ферментативного лigation (Фиг. 4). В одном примере осуществления изобретения нити можно затем сшивать, например, с помощью псоралена.

В другом примере осуществления изобретения петлевая область и, как минимум, идентификационная область на 3'- стороне петлевой области, могут способствовать гибридизации с комплементарным олигонуклеотидом, который также содержит вторую идентификационную область (Фиг. 5). В случаях, когда используется много строительных блоков и соответствующих меток (например, 100 меток), на стадии синтеза олигонуклеотида для создания необходимого количества меток может применяться стратегия «смешивания-разбиения». Такие стратегии смешивания-разбиения для синтеза ДНК известны в данной области. В одном примере осуществления изобретения нити можно впоследствии сшивать, например, с помощью псоралена. Получаемые в результате члены библиотеки могут амплифицироваться с помощью ПЦР после выбора для связывания компонентов против мишени (ей), представляющей интерес (Фиг. 6).

Например, головной фрагмент, который включает инициирующий олигонуклеотид, может вступать в реакцию с линкером и А, который включает, например, 1000 различных вариантов. Для каждого строительного блока А ДНК-метка А может лigationаться с головным фрагментом или достраиваться с праймера до головного фрагмента. Эти реакции могут выполняться, например, на 1000- луночном планшете или 10 x 100-луночном планшете. Все реакции могут быть объединены, факультативно очищены и распределены во второй набор планшетов. Затем эту же процедуру можно выполнить со строительными блоками В, которые также включают, например, 1000 различных вариантов. ДНК-метка В может быть лigationана с головным фрагментом, и все реакции могут быть объединены. Библиотека из 1000 x 1000 комбинаций от А до В

(то есть, 1000000 соединений), маркированы 1000000 различных комбинаций меток. Этот подход можно расширить добавлением вариантов С, D, Е и т.д. Созданную библиотеку можно затем использовать для идентификации соединений, которые связываются с мишенью. Композиция соединений, которые связываются с библиотекой, можно оценить с помощью ПЦР и секвенированием ДНК-меток, чтобы идентифицировать пополненные соединения.

Способ 2

В другом примере осуществления изобретения (Фиг. 7) способ включает синтезирование библиотеки соединений, в котором соединения содержат функциональный компонент, имеющий не более двух положений разнообразия. Функциональный компонент соединений функционально соединяется с инициирующим олигонуклеотидом, который содержит уникальную генетическую последовательность, идентифицирующую структуру функционального компонента за счет обеспечения раствора, содержащего инициирующие соединения А, в котором L - целое число, равное единице или больше, где инициирующие соединения включают функциональный компонент, имеющий строительные блоки А, распределенные в реакционные сосуды А, где, например, А – целое число, равное двум или больше, который функционально соединяется с исходным олигонуклеотидом, который идентифицирует строительные блоки А. В некоторых примерах осуществления изобретения строительные блоки А предварительно дериватизируются с помощью общего S. В других примерах осуществления изобретения А впоследствии преобразуется с помощью S, причем S – это молекула остова, которая обеспечивает введение дополнительных узлов разнообразия. Далее, реакционные сосуды A-S (которые могут сначала включать очистку A-S от исходных материалов) смешиваются вместе и распределяются аликвотно в реакционные сосуды В, где В - целое число, равное единице или больше, и вступают в реакцию с одним из строительных блоков В. A-S-B, все еще в реакционных сосудах В, в некоторых примерах осуществления изобретения вступают в реакцию с строительным блоком С, где С – целое число, равное единице, очищаются и хранятся отдельно в сосудах В для скрининга. В некоторых примерах осуществления изобретения A-S – это целое число, равное единице. В одном примере осуществления изобретения A-S может быть связан непосредственно с инициирующими олигонуклеотидами В и после реакции строительных блоков В, реакции В смешиваются и распределяются аликвотно в реакционные сосуды С, вступают в реакцию со строительными блоками С и хранятся

отдельно в сосуде С для скрининга. В других примерах осуществления изобретения В может быть целым числом, равным единице, а А-С числом больше единицы, в этом случае А-С, теперь дериватизированная с помощью В, распределяется аликвотно в реакционные сосуды С, вступает в реакцию со строительными блоками С и хранится отдельно в сосудах С для скрининга. Такую общую стратегию можно расширить включением дополнительных узлов разнообразия (например, D, E, F и т.д.) таким образом, что первый узел разнообразия вступает в реакцию со строительными блоками и(или) S и кодируется исходным олигонуклеотидом, смешивается, повторно распределяется аликвотно в сосуды, а затем последующий узел разнообразия дериватизируется строительными блоками и хранится в своих соответствующих сосудах для скрининга (Фиг. 8).

Например, как описано в Способе 1, головной фрагмент, который включает инициирующий олигонуклеотид, может вступать в реакцию с линкером и строительными блоками А, которые включают, например, 1000 различных вариантов. Для каждого строительного блока А ДНК-метка А может сшиваться с головным фрагментом или достриваться с праймера до головного фрагмента. Реакции могут объединяться в пул. Затем эту же процедуру можно выполнить со строительными блоками В, но в отношении В ДНК-метка не добавляется. Поскольку В не кодируется, все «В» реакции могут объединяться в пул (например, 1000 реакций) и может выполняться стадия отбора для идентификации всех строительных блоков А, которые дают требуемый эффект связывания с неизвестными строительными блоками В. Библиотека строительных блоков А, идентифицированных на стадии отбора (например, 10 строительных блоков А), может затем вступать в реакцию с теми же 1000 строительными блоками В, что приводит к отбору 10000 соединений или меньше. На этом этапе могут быть добавлены ДНК-метки для В и могут быть идентифицированы строительные блоки В, дающие требуемый эффект связывания в комбинации, например, с 10 строительными блоками А, приводя к пошаговой свертке исходной библиотеки, например, 1000000 соединений. Набор таких конечных соединений может тестироваться индивидуально для идентификации оптимальных, например, связующих веществ, активаторов или ингибиторов.

Чтобы избежать объединения всех реакций после синтеза В, можно использовать, например, прибор BIND Reader (SRU Biosystems) для мониторинга связывания на поверхности датчика в формате высокой пропускной способности (например, 384-луночные планшеты и 1536-луночные планшеты). Например, строительные блоки

А могут кодироваться ДНК-метками, а строительные блоки В могут кодироваться по положению. Связующие вещества можно затем идентифицировать с помощью BIND датчика, секвенирования и анализа на микрочипах или анализа расщепления рестриктазой меток А. Этот анализ предусматривает идентификацию комбинаций строительных блоков А и В, которые produцируют требуемые молекулы. Можно использовать другие методы для мониторинга связывания, известные специалистам в данной области, включая, например, твердофазный иммуноферментный анализ (ELISA).

Способы 1 и 2

Инициирующий олигонуклеотид Способов 1 и 2 может содержать шпилечную структуру, комплементарную в идентификационной области. Инициирующий олигонуклеотид, кроме того, содержит последовательность в петлевой области шпилечной структуры, которая может служить в качестве праймер-связывающей области для амплификации таким образом, что температура плавления связывающей праймер области более высокая для ее комплементарного праймера (который может включать примыкающие по бокам идентификационные области), чем у одиночной идентификационной области.

В одном примере осуществления изобретения инициирующий олигонуклеотид включает молекулу линкера, способную функционально вступать в реакцию со строительными блоками. Молекула линкера может прикрепляться непосредственно к 5'-концу олигонуклеотида известными в данной области методами или может быть встроена в молекулу, например, вне дериватизированного основания (например, положение C5 уридина), или линкер может быть размещен в центре олигонуклеотида с помощью известных стандартных методик.

Инициирующий олигонуклеотид может быть однонитевым или двунитевым. Двунитевый олигонуклеотид можно получить с помощью шпилечного образования олигонуклеотида или путем перекрестного сшивания с использованием, например, псораленового компонента, известного в данной области.

Инициирующий олигонуклеотид может содержать две праймер-связывающих области (например, для обеспечения реакции ПЦР) с обеих сторон идентификационной области, которая кодирует строительный блок. Альтернативно, инициирующий олигонуклеотид может содержать один праймер-связывающий сайт на 5'-конце. В других примерах осуществления изобретения инициирующий олигонуклеотид представляет собой шпильку, а петлевая область образует праймер-связывающий сайт

или праймер-связывающий сайт вводится путем скрещивания олигонуклеотида с идентификационной областью на 3'- стороне петли. Праймер-олигонуклеотид, содержащий область, гомологичную 3'- концу инициирующего олигонуклеотида, и несущий праймер-связывающую область на ее 5'- конце (например, для обеспечения реакции ПЦР) может гибридизироваться с олигонуклеотидом и может содержать идентификационную область, которая кодирует строительные блоки, используемые в одном из положений разнообразия. Праймер-олигонуклеотид может содержать дополнительную информацию, например, область рандомизированных нуклеотидов, например, длиной 2 - 16 нуклеотидов, которые включены для биоинформационного анализа.

В одном примере осуществления изобретения инициирующий олигонуклеотид не содержит ПЦР праймер-связывающий сайт.

В другом примере осуществления изобретения библиотека соединений, или ее часть, контактирует с биологической мишенью в условиях, пригодных, как минимум, для связывания одного члена библиотеки соединений с мишенью, с последующим удалением не связывающихся с мишенью членов библиотеки и анализом идентификационной области или областей. Примеры биологических мишеней включают, например, ферменты (например, киназы, фосфатазы, метилазы, деметилазы, протеазы и ферменты reparации ДНК), белки, вовлеченные в белок-белковые взаимодействия (например, лиганды для рецепторов), рецепторные мишени (например, GPCR-рецепторы, сопряженные с G-белком и RTK), ионные каналы, бактерии, вирусы, паразиты, ДНК, РНК, прионы или карбогидраты).

В одном примере осуществления изобретения библиотека соединений, или ее часть, контактирует с биологической мишенью в условиях, пригодных, как минимум, для связывания одного члена библиотеки соединений с мишенью, с последующим удалением не связывающихся с мишенью членов библиотеки, с последующей амплификацией идентификационной области известными способами и дальнейшим анализом идентификационной области или областей известными способами.

В одном примере осуществления изобретения метод амплификации идентификационной области может включать, например, полимеразную цепную реакцию (ПЦР), лигандную цепную реакцию (LCR), амплификацию по типу катящегося кольца (RCA) или любой другой известный способ для амплификации последовательности нукleinовой кислоты.

В следующем примере осуществления изобретения библиотека соединений не объединяется в пул после окончательной стадии добавления строительного блока, а пулы подвергаются скринингу индивидуально для идентификации соединения (ий), которое (ые) связывается (ются) с мишенью.

В другом примере осуществления изобретения молекулы, которые связываются с мишенью, не подвергаются амплификации, а анализируются непосредственно. Методы анализа включают, например, анализ на микрочипах или основанные на гранулах методы деконволюции идентификационных областей (Фиг. 9). Молекулы, которые связываются на стадии скрининга, можно также обнаружить с помощью фотонно-кристаллического биодатчика в отсутствие метки.

В одном примере осуществления изобретения инициирующий олигонуклеотид и(или) праймер-олигонуклеотид содержат функциональный компонент, который обеспечивает его обнаружение, например, с помощью флуоресцентных меток, Q точек или биотина.

В одном примере осуществления изобретения в анализе на микрочипах используется повышенная возможность обнаружения, например, фотонные кристаллы непостоянного резонанса.

В одном примере осуществления изобретения метод амплификации включает формирование водномасляной эмульсии для создания множества водных микрореакторов, в котором, как минимум, один из микрореакторов содержит, по крайней мере, один член библиотеки соединений, который связывается с мишенью, одну гранулу, способную связываться с кодирующим олигонуклеотидом, как минимум, одного члена библиотеки соединений, который связывается с мишенью, и раствор реакции амплификации, содержащий реагенты, необходимые для выполнения нуклеиновокислотной амплификации, амплифицирующий кодирующий олигонуклеотид в микрореакторах для образования амплифицированных копий кодирующего олигонуклеотида, и связывающий амплифицированные копии кодирующего олигонуклеотида с гранулами в микрореакторах.

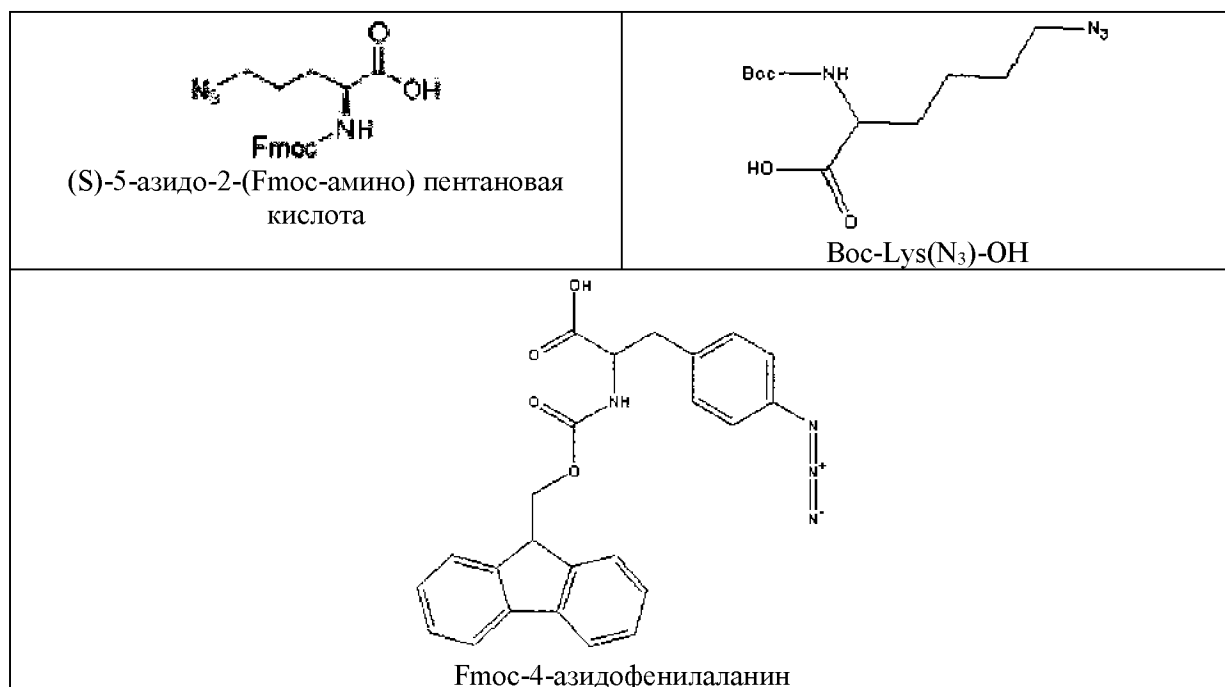
После идентификации строительных блоков из первой библиотеки, которые связываются с мишенью, представляющей интерес, можно приготовить вторую библиотеку итерационным способом, когда добавляют один или два дополнительных узла разнообразия, а библиотека создается и разнообразие отбирается в соответствии с приведенным описанием. Этот процесс можно воспроизводить столько раз, сколько

необходимо для создания молекулы с требуемыми молекулярными и фармацевтическими свойствами.

Иллюстративные строительные блоки А включают, например, аминокислоты (не ограниченные альфа-аминокислотами), реагенты клик-химии (например, азидные или алкиновые цепи) с амином, или тиоловые реагенты. Выбор строительного блока А зависит, например, от природы реактивной группы, используемой в линкере, природы компонента остова, а также растворителя, используемого для химического синтеза. Смотри, например, Таблицу 1.

Таблица 1. Иллюстративные строительные блоки положения А

<p>3-(Fmoc-пиперидин-4-ил)-пропионовая кислота</p>	<p>4-азидо-бутан-1-овая кислота N-гидрокси сукцинимид сложный эфир</p>
<p>Boc-L-индолин-2-карбоновая кислота</p>	<p>Fmoc-L-пропаргилглицин</p>
<p>Fmoc-(4-карбоксиметил)пиперазин</p>	<p>Boc-D-пропаргилглицин *DCHA</p>
<p>Boc-2-амино-1,2,3,4-тетрагидро-нафталин-2-карбоновая кислота</p>	<p>2-амино-N-(3-азидопропил)-3-меркаптопропионамид</p>
<p>(S)-(-)-2-азидо-6-(Boc-амино)гексановая кислота</p>	<p>2-амино-3-меркапто-N-(проп-2-инил)прорионамид</p>



В Таблицах 2 и 3 представлены типичные В и С строительные блоки соответственно. В положение В или С может быть введен сайт рестрикции для анализа конечного продукта и выбора путем осуществления ПЦР и расщепления рестриктазой одним из соответствующих рестрикционных ферментов.

Таблица 2. Иллюстративные строительные блоки положения В и кодирующие ДНК-метки

Химическое название и структура	Сайт рестрикции (Рестрикционный фермент)	Верхняя нить Нижняя нить
<p>6-аминохинолин (B1)</p>	T/CCGGA (BspEI)	5'-Phos-CCTCCGGAGA (SEQ ID NO: 1) 5'-Phos-TCCGGAGGAC (SEQ ID NO: 2)
<p>3-амино-7-азаиндол, 1Н-пирроло [2,3-<i>b</i>]пиридин-3-ил амин (B2)</p>	GGC/GCC (Sfol)	5'-Phos-CCGGCGCCGA (SEQ ID NO: 3) 5'-Phos-GGCGCCGGAC (SEQ ID NO: 4)
<p>2-(аминометил) бензимидазол дигидрохлорид (B3)</p>	GGTAC/C (KpnI)	5'-Phos-CCGGTACCGA (SEQ ID NO: 5) 5'-Phos-GGTACCGGAC (SEQ ID NO: 6)
<p>2-(аминометил) хинолин (B4)</p>	CAC/GTG (PmlI)	5'-Phos-CCCACGTGGA (SEQ ID NO: 7) 5'-Phos-CACGTGGGAC

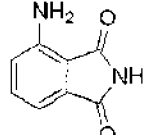
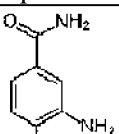
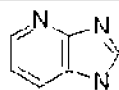
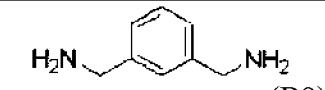
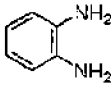
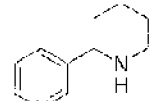
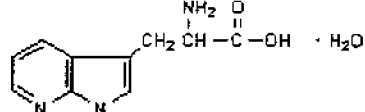
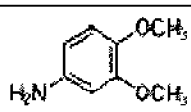
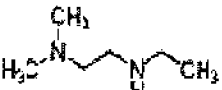
2-метил-lН-бензимидазол-5- амин (B4)		(SEQ ID NO: 8)
 (аминометил)циклоопан (B5)	GAGCT/C (SacI)	5'-Phos-CCGAGCTCGA (SEQ ID NO: 9) 5'-Phos-GAGCTCGGAC (SEQ ID NO: 10)
 3-аминофталимид (B6)	G/GATCC (BamHI)	5'-Phos-CCGGATCCGA (SEQ ID NO: 11) 5'-Phos-GGATCCGGAC (SEQ ID NO: 12)
 3-амино-4-метилбензамид (B7)	AT/CGAT (BspDI)	5' -Phos-CC ATCGATGA (SEQ ID NO: 13) 5'-Phos-ATCGATGGAC (SEQ ID NO: 14)
 4-азабензимидазол (B8)	A/AGCTT (HindIII)	5' -Phos-CCAAGCTTGA (SEQ ID NO: 15) 5'-Phos-AAGCTTGG AC (SEQ ID NO: 16)
 m-ксилилендиамин (B9)	A/GATCT (BglII)	5'-Phos-CC AGATCTG A (SEQ ID NO: 17) 5'-Phos-AGATCTGGAC (SEQ ID NO: 18)
 1,2- фенилендиамин (B10)	G/AATTC (EcoRI)	5'-Phos-CCGAATTCTGA (SEQ ID NO: 19) 5'-Phos-GAATTCTGG AC (SEQ ID NO: 20)
 анабазин (B11)	T/GATCA (Bell)	5'-Phos-CCTGATCAGA (SEQ ID NO: 21) 5'-Phos-TG ATC AGG AC (SEQ ID NO: 22)
 DL-7-азатриптофан гидрат (B12)	CA/TATG (NdeI)	5'-Phos-CCCATATGGAA (SEQ ID NO: 23) 5'-Phos-CATATGGGAC (SEQ ID NO: 24)

Таблица 3. Иллюстративные строительные блоки положения С и кодирующие ДНК-метки

Химическое название и структура	Верхняя нить Нижняя нить
 3,4-диметоксианилин (CI)	5' -Phos-GAACCTGCTT (SEQ ID NO: 25) 5'-Phos-GCAGGTTCTC (SEQ ID NO: 26)

 4-(1-пирролидинил) пиперидин (C2)	5'-Phos-GAAGACGCTT (SEQ ID NO: 27) 5'-Phos-GCGTCTTC (SEQ ID NO: 28)
 2-метоксифенетиламин (C3)	5'-Phos-GACCAGACTT (SEQ ID NO: 29) 5'-Phos-GTCTGGTCTC (SEQ ID NO: 30)
 циклогексанметиламин (C4)	5'-Phos-GACGACTCTT (SEQ ID NO: 31) 5'-Phos-GAGTCGTCTC (SEQ ID NO: 32)
 2-(1-циклогексенил)этиламин (C5)	5'-Phos-GACGCTTCTT (SEQ ID NO: 33) 5'-Phos-GAACGCGTCTC (SEQ ID NO: 34)
 5-амино-2-(трифторметил) бензимидазол (C6)	5'-Phos-GAGCAACCTT (SEQ ID NO: 35) 5'-Phos-GGTTGCTCTC (SEQ ID NO: 36)
 5-фторо-3-(4-пирролидинил)-1,2-бензизоксазол гидрохлорид (C7)	5'-Phos-GAGCC ATCTT (SEQ ID NO: 37) 5'-Phos-GATGGCTCTC (SEQ ID NO: 38)
 изобутиламин (C8)	5'-Phos-GCAACCACTT (SEQ ID NO: 39) 5'-Phos-GTGTTGCTC (SEQ ID NO: 40)
 4-фторбензиламин (C9)	5'-Phos-GC AC AG ACTT (SEQ ID NO: 41) 5'-Phos-GTCTGTGCTC (SEQ ID NO: 42)
 5-(аминометил)индол (C10)	5'-Phos-GCGATC ACTT (SEQ ID NO: 43) 5'-Phos-GTGATCGCTC (SEQ ID NO: 44)
 2-[(2-хлор-6-фторбензил)тио]этиламин (C11)	5'-Phos-GCGGTTACTT (SEQ ID NO: 45) 5'-Phos-GT A ACCGCTC (SEQ ID NO: 46)

 N,N-диметил-N'-этилендиамин (C13)	5' -Phos-GCGTAСТСТТ (SEQ ID NO: 49) 5' -Phos-GАGTACGСTC (SEQ ID NO: 50)

Способ 3

В любом из описанных здесь способов (например, Способы 1 и 2) олигонуклеотид головного фрагмента можно модифицировать для поддержания растворимости в полу - или неводных (например, органических) условиях. В некоторых примерах осуществления изобретения головной фрагмент включает идентификационную область. В других примерах осуществления изобретения головной фрагмент с линкером может сначала дериватизироваться строительным блоком (например, функциональным компонентом) или оставом, затем добавляется идентификационная последовательность.

У нуклеотидных оснований головного фрагмента можно повысить гидрофобность путем модификации, например, положения C5 оснований Т или С с алифатическими цепями, без существенного нарушения их способности к образованию водородной связи со своими комплементарными основаниями. Смотри, например, примеры модифицированных оснований в Таблице 4. Кроме того, олигонуклеотид головного фрагмента может иметь разбросанные модификации, которые повышают растворимость в органических растворителях. Например, азобензол фосфорамидит может вводить гидрофобный компонент в конструкцию головного фрагмента. Такие вставки гидрофобных амидитов в головной фрагмент могут встречаться где угодно в молекуле. Однако вставка не может помешать последующей маркировке с помощью дополнительных ДНК- меток во время синтеза библиотеки или течению реакций ПЦР после завершения отбора или анализа на микрочипах, если используется для деконволюции метки. Такие добавления к конструкции головного фрагмента, описанной здесь, обеспечили бы растворимость головного фрагмента, например, в 15%, 25%, 30%, 50%, 75%, 90%, 95%, 98%, 99% или 100% органическом растворителе. Таким образом, добавление гидрофобных остатков в конструкцию головного фрагмента позволяют повысить растворимость в полу - или неводных (например, органических) условиях, что

делает головной фрагмент компетентным в отношении маркировки нуклеиновой кислоты. Кроме того, ДНК-метки, которые впоследствии вводятся в библиотеку, можно также модифицировать в положении C5 оснований Т или С таким образом, что они также повышают гидрофобность и растворимость библиотеки в органических растворителях для последующих стадий синтеза библиотеки.

Таблица 4. Иллюстративные модифицированные нуклеотидные основания

<p>5'-диметилокситритил-5-(1-пропинил)-2'-дезоксицитидин, 3'-(2-цианоэтил)-(N,N-диизопропил)]-fosфорамидит</p>	<p>5'-диметилокситритил-5-фторо-2'-дезоксиуридин, 3'-(2-цианоэтил)-(N,N-диизопропил)]-fosфорамидит</p>
<p>5'-диметилокситритил-5-(пирен-1-ил-этинил)-2'-дезоксиуридин, 3'-(2-цианоэтил)-(N,N-диизопропил)]-fosфорамидит</p>	<p>5'-диметилокситритил-5-(пирен-1-ил-этинил)-2'-дезоксиуридин, 3'-(2-цианоэтил)-(N,N-диизопропил)]-fosфорамидит</p>

Молекула линкера между библиотекой головного фрагмента и малых молекул может изменяться для повышения растворимости головного фрагмента в органическом растворителе. В продаже имеется широкий ассортимент линкеров, который может соединять головной фрагмент с библиотекой малых молекул. Линкеры отбирают эмпирически для данной конструкции библиотеки малых молекул (остовы и строительные блоки) таким образом, что библиотека может синтезироваться в органическом растворителе, например, 15%, 25%, 30%, 50%, 75%, 90%, 95%, 98%, 99%

или 100% органическом растворителе. Линкер можно изменять с помощью модельных реакций перед синтезом библиотеки, чтобы выбрать адекватную длину цепи, которая растворяет головной фрагмент в органическом растворителе. Среди таких линкеров могут быть линкеры, например, с увеличенной длиной алкильной цепи, увеличенные звенья полиэтиленгликоля, ответвленные разновидности с положительными зарядами (для нейтрализации отрицательных фосфатных зарядов на головном фрагменте) или увеличенные объемы гидрофобности (например, добавление структур бензольного кольца).

Молекула линкера может обеспечивать адекватный спейсер между ДНК головного фрагмента и членом химической библиотеки. Например, можно использовать бифункциональные линкеры. В некоторых примерах осуществления изобретения бифункциональные линкеры могут включать, например, три части. Часть 1 может быть реактивной группой, которая формирует ковалентную связь с ДНК, например, карбоксильная кислота, предпочтительно активизированная N-гидрокси сукцинимид (NHS) сложным эфиром для вступления в реакцию с аминогруппой на ДНК (например, амино-модифицированный dT), амидитом для модификации 5'- или 3'- конца головного фрагмента однонитевой ДНК (достижаемый с помощью олигонуклеотида стандартной химии), пар клик-химии (азид алкин циклоприсоединение в присутствии Cu(I) катализатора) или тиоловые реактивные группы. Часть 2 может также быть реактивной группой, которая образует ковалентную связь с химической библиотекой, либо строительным блоком в положении А, либо компонентом остова. Такая реактивная группа может представлять собой, например, амин, тиол, азид или алкин для реакций на водной основе или многие другие реактивные группы для реакций на органической основе. Часть 3 может быть химически инертным спейсером переменной длины, который вводится между Частью 1 и 2. Такой спейсер может представлять собой цепь звеньев этиленгликоля (например, полиэтиленгликоли различной длины), алкан, алкен, полиеновая цепь или пептидная цепь. Линкер может содержать ветви или вставки с гидрофобными компонентами (например, бензольные кольца) для повышения растворимости головного фрагмента в органических растворителях, например, флуоресцентные компоненты (например, флюоресцеин или Су-3), используемые для целей обнаружения библиотеки.

Примеры коммерчески доступных линкеров включают, например, аминокарбоксильные линкеры (например, пептиды (например, Z-Gly-Gly-Gly-Osu или Z-Gly-Gly-Gly-Gly-Osu), ПЭГ (например, Fmoc-аминоPEG2000-NHS или

амино-PEG)-NHS), или цепи алкановой кислоты (например, Вос-ε-аминокапроновая кислота-Osu)), линкеры клик-химии (например, пептиды (например, азидогомаланин-Gly-Gly-Gly-Osu или пропаргилглицин-Gly-Gly-Gly-Osu), ПЭГ(например, азидо-PEG-NHS) или цепи алкановой кислоты (например, 5-азидопентановая кислота, (S)-2-(азидометил-1- Вос-пирролидин или 4-азидо-бутано-1-вая кислота N-гидроксисукцинимид сложный эфир)), тиол-реактивные линкеры (например, ПЭГ (например, SM(PEG)nNHS- PEG- малеимид), алкановые цепи (например, 3-(пиридин-2-ил дисульфанил)- пропионовая кислота -Osu или сульфосукцинимидил 6-(3'-[2-пиридилдитио]-пропионамило) гексаноат))), амидиты для олигонуклеотидного синтеза (например, аминовые модификаторы (например, 6-(трифторацетиламино)-гексил-(2-цианоэтил)-(N,N-дизопропил)-фосфорамидит), тиоловые модификаторы (например, S-тритил-6-меркаптогексил-1-[(2-цианоэтил)-(N,N-дизопропил)]-фосфорамидит или модификаторы клик-химии (например, 6-гексин-1-ил-(2-цианоэтил)-(N,N-дизопропил)- фосфорамидит, 3-диметокситритилокси-2-(3-(3-пропаргилоксипропанамило)пропанамило)пропил-1-O-сукциноил, длинноцепочечный алкиламино CPG или 4-азидо-бутан-1-овая кислота N-гидроксисукцинимид сложный эфир)).

Для упрощения синтеза библиотеки в органических растворителях гидрофобные остатки в конструкции головного фрагмента можно изменять с помощью конструкции линкера. Например, разработана комбинация головного фрагмента и линкера для получения соответствующих остатков, в которой коэффициент октанол:вода (Рост) составляет, например, от 1,0 до 2,5.

ПРИМЕРЫ

Ниже приведены примеры, иллюстрирующие изобретение. Они ни в коей мере не ограничивают настоящее изобретение.

Пример 1. Получение головного фрагмента (Вариант 1)

Фосфорилированный олигонуклеотидный головной НР (олиго НР), имеющий следующую последовательность, был синтезирован и очищен с помощью ВЭЖХ с использованием IDT DNA.

5' -(фосфат)TCCTGGCTGAGGCGAGAGTT(dT-C6-NH)
TTCTCTGCCTCAGCCAGGACC-3' (SEQ ID NO: 51)

Олигонуклеотид сворачивается в шпильку (Фиг. 10) с выступом и содержит сайт расщепления (CCTCAGC) для рестрикционного фермента BbvCI или версии этого фермента Nb. BbvCI или Nt. BbvCI со способностью к внесению ников, который может расщеплять либо верхнюю, либо нижнюю нить (BioLabs, Новая Англия). В середине шпилечной петли вставлена боковая цепь C5-амино-модифицированный dT (dT-C6-NH; «С6» относится к карбон 6 линкеру), который использовали для соединения амино-ПЭГ линкера (PEG2000, приблизительно 45 звеньев этиленгликоля). Верхние и нижние нити меток ДНК А, В и С были синтезированы и очищены с помощью IDT DNA и очищены стандартным обессоливанием. Более длинные олигонуклеотиды, например, 3'-концевые праймеры и ПЦР праймеры, были синтезированы с помощью IDT DNA и очищены с помощью ВЭЖХ.

Десять наномолей олиго НР растворили в 50 мкл воды. 20-кратный молярный избыток Fmoc-амино-PEG2000-карбоксил-NHS сложного эфира (JenKem Technology, США) растворили в 50 мкл диметилформамида (ДМФА) и добавили к раствору олигонуклеотида двумя частями в течение 2 часов при комнатной температуре (конечный состав растворителя 50% ДМФА/50% воды). Затем для быстрого охлаждения избытка NHS сложных эфиров добавили 60 мкл 1 М Триса НС1, pH=7,0 (конечная концентрация 200 ммоль) и раствор инкубировали в течение еще 30 минут при комнатной температуре. Получившуюся реакционную смесь разбавили до 500 мкл водой и обессолили, пропустив через NAP-5 колонку (Sephadex-25, GE Healthcare).

Полученный материал лиофилизировали и растворили в 100 мкл воды. Добавили 20 мкл пиперидина (до конечной концентрации 20%) и инкубировали в течение 2 часов при комнатной температуре. Образовался мутный осадок из-за снятия защиты амина и высвобождения нерастворимой в воде Fmoc группы. Реакционную смесь затем профильтровали через 0,2-мкм центрифужные фильтры (Millipore) и осадили с помощью 300 ммоль ацетата натрия с добавлением 3 объемов этанола. Было установлено, что Fmoc-защищенная форма модифицированного олигонуклеотида растворима в этаноле и изопропаноле. Благодаря высокой эффективности сочетания, полученный головной фрагмент (НР-1) использовали без дальнейшей очистки (Фиг. 11).

Пример 2. Получение головного фрагмента (Вариант 2)

Полный головной фрагмент (НР-1) со следующей последовательностью был получен компанией Trilink, Inc, после выполнения процедуры, аналогичной

вышеописанной, и очищен с помощью обращенно-фазовой хроматографии [ОФ-ВЭЖХ].

5'-(фосфат)TCCTGGCTGAGGCGAGAGTT(dT-C6-NH)(X)

TTCTCTGCCTCAGCCAGGACC-3' (SEQ ID NO: 52),

где X – амино-PEG2000.

Пример 3. Синтез модельного члена библиотеки

Стадия 1: Присоединение DTAF

Чтобы приготовить «библиотеку из 1», модельное соединение, 5-(4,6-дихлоротриазинил-аминофлюoresцеин) (DTAF; Anaspec) (Фиг. 12) присоединили к аминогруппе HP-1. DTAF структурно представляет собой трихлоротриазиновый остаток с одним присоединенным аминосоединением. Для формирования библиотеки трихлоротриазиновые остатки можно дериватизировать целым рядом строительных блоков в каждом из трех положений хлора. DTAF также обеспечивает флуоресцентную метку для модельной библиотеки. Реакция (10 мкл) была организована следующим образом. В 5 мкл растворенных в воде 400 мкмоляр HP-1 добавили 2 мкл 750 ммоль боратного буфера, pH=9,5, и 1 мкл DMF. DTAF растворили в DMF до 50 ммоль и добавили 2 мкл в реакцию. Конечные концентрации HP-1 и DTAF составили 200 мкмоляр и 10 ммоль соответственно, таким образом образовался 50-кратный избыток DTAF. Конечная концентрация DMF составила 30%. Было установлено, что HP-1 оставался растворимым в DMF с процентным содержанием вплоть до 90%, что доказывает, что он растворим в органическом растворителе, например, DMF. Реакция продолжалась при 4°C в течение 16-20 часов. Реакционную смесь затем разбавили водой до 30-50 мкл и обессолили на центрифужной колонке Zeba (Pierce). Дальнейшая очистка на этой стадии не производилась.

Стадия 2: Присоединение аминобиотина

После присоединения DTAF к HP-1 остается еще одна реактивная группа на молекуле остатка, доступная для модификации. Для создания модельного связывающего соединения был выбран аналог аминобиотина EZ-Link Pentylamine-Biotin (Pierce) для присоединения в этом положении (Фиг. 12). Реакция была организована следующим образом. 20 мкл реакционной смеси, содержащей приблизительно 200 пмоляр HP-1-DTAF (стадия 1), растворили в 150 ммоль боратного буфера, pH=9,5, и 10 нмоляр

пентиламин-биотина. Реакция продолжалась в течение 4-12 часов при 75°C. Реакцию затем очистили обессоливанием на центрифужной колонке Zeba, как описано выше.

Стадия 3: Сшивание ДНК меток с HP-l-DTAF-биотином

Фосфорилированные ДНК-метки (область 3'- концевого праймера и ПЦР 5'- и 3'- концевые праймеры) были синтезированы с помощью IDT DNA. Олигонуклеотидные последовательности (Фиг. 13) следующие.

ДНК-метка A1 (верхняя): 5'-phos-GGAGGACTGT (SEQ ID NO: 53)

ДНК-метка A1 (нижняя): 5'-phos-AGTCCTCCGG (SEQ ID NO: 54)

ДНК-метка B1 (верхняя): 5'-phos-CAGACGACGA (SEQ ID NO: 55)

ДНК-метка B1 (нижняя): 5'-phos-GTCGTCTGAC (SEQ ID NO: 56)

ДНК-метка C1 (верхняя): 5'-phos-CGATGCTCTT (SEQ ID NO: 57)

ДНК-метка C1 (нижняя): 5'-phos-GAGCATCGTC (SEQ ID NO: 58)

3'- конец (верхняя): 5'-phos-GCTGTGCAGGTAGAGTGC-3' (SEQ ID NO: 59)

3'- конец (нижняя): 5'-AACGACACGTCCATCTCACG (SEQ ID NO: 60)

5'- ПЦР праймер: 5'-CTCTCGCCTCAGCCAGGA (SEQ ID NO: 61)

3'- ПЦР праймер: 5'-GCACTCTACCTGCACAGC (SEQ ID NO: 62)

Эквивалентные количества верхних и нижних пар меток и 3'- концевых олигонуклеотидов растворили в воде и подвергли отжигу путем нагрева до 85°C и постепенного понижения температуры до 4°C в буфере, состоящем из 200 ммоль NaCl, 50 ммоль Трис HCl, pH=7,0.

Сначала двунитевую метку A1 лигировали с головным фрагментом. Реакция лигирования (20 мкл) содержала 2,5 мкмоля HP-l-DTAF-биотина и 2,5 мкмоля двунитевой метки A1 в 1x T4 ДНК-лигазном буфере и 60 единиц Вейсса T4 ДНК-лигазы (BioLabs, Новая Англия). Реакцию инкубировали при 16°C в течение 16 часов. Получившийся продукт не растворялся ни на одном из тестированных гелей, включая различные процентные содержания ТВЕ-мочевины, NativePage, SDS-PAGE или 2% и 4% агарозный Е-гель (Invitrogen, Inc). Подвижность олигонуклеотида, модифицированного ПЭГ линкером и 20 DTAF-биотином, главным образом определялась наличием этих групп, а не собственно ДНК (данные не показаны). Чтобы проверить эффективность лигирования, были лигированы все метки и 3'- концевые олигонуклеотиды, выполнены ПЦР-анализы получившейся конструкции для подтверждения эффективности сшивания. Реакция сшивания (70 мкл) содержала: 2,5 мкмоля HP-l-DTAF-биотина; 2,5 мкмоля каждого из отожженных двунитевых ДНК-меток (A1, B1 и C1), а также 3'-

концевая метка; 1 x T4 ДНК-лигазный буфер; и 210 единиц Вейсса T4 ДНК-лигазы. Реакцию инкубировали при 16°C в течение 20 часов.

Реакционную смесь загрузили на 4% агарозный гель и из геля экстрагировали флуоресцентную полосу. Этот материал использовали для тестовой 24-цикловой ПЦР-амплификации при использовании праймеров 5'- и 3'- согласно вышеприведенному описанию. Полученные результаты показаны на Фиг. 13.

Стадия 4: Очистка HP-1-DTAF-биотина на гранулах стрептавидина и реакция со стрептавидином

Очистка HP-1-DTAF-биотина на стрептавидиновых (SA) Dynal магнитных гранулах M-280 (Invitrogen) служит в качестве модели для выбора аффинности для химической ДНК- меченной библиотеки. Гранулы SA были предварительно уравновешены в 2x PBS буфере, содержащем 0,05% Тритон X-100. 50 пмолей HP-1-DTAF-биотина загрузили на 25 мкл предварительно промытых гранул SA в течение 15 минут при комнатной температуре при перемешивании. Пропущенный поток собрали, а гранулы промыли 3 раза в течение 30 минут в 1 мл того же буфера. Окончательную промывку выполнили при 80°C в течение 10 минут с помощью 30 мкл воды (собранной). Гранулы элюировали с помощью 30 мкл 25 ммоль ЭДТА и 5 ммоль NaOH в течение 10 минут при 90°C, и элюент сразу же нейтрализовали, добавив 3 мкл 1 ммоль Триса HCl, pH= 7,0.

Для эксперимента связывания со стрептавидином 5 мкл проб элюции инкубировали с избытком стрептавидина в 50 ммоль NaCl/10 ммоль Триса HCl, pH=7,0, в течение 10 минут. Пробы смешали с буфером для нанесения на гель без кипячения и растворили в 4-12 % SDS NuPage геле (Invitrogen) с помощью рабочего буфера MES. Полученные результаты показаны на Фиг. 14.

Пример 4. Присоединение H(-Arg-sAhx)6-Arg-OH пептида к HP-1-DTAF

Для использования в качестве другой модификации для последней реактивной группы на триазиновом остове был выбран обогащенный аргинином пептид R7, H(-Arg-sAhx)6-Arg-OH (Bachem). Это проникающий через клеточную мембрану пептид аргинин-аминогексановой кислоты, используемый для внутриклеточной доставки соединения. Условия реакции были аналогичны условиям реакции, описанным выше: 20 мкл реакции содержали приблизительно 200 пмолей HP-25 1-DTAF (стадия 1), растворенного в 150 ммоль боратного буфера, pH=9,5, и 10 нмолей пептида R7. В таких

условиях боковая цепь аргинина не вступает в реакцию, а только реактивный амин в пептиде является N-концом. Реакция продолжалась в течение 12 часов при 75°C и затем была очищена обессоливанием на центрифужных колонках Zeba.

Пример 5. Конструкция ДНК для эксперимента по детекции внутриклеточной доставки T7 РНКП [RNAP]

Конструкция ДНК, используемая для эксперимента по внутриклеточной доставке химической «библиотеки из 1», была получена из ПЦР продукта одного клона V_H ДНК приблизительно 400 п.о., характеризующегося T7-промоторной областью на 5'- конце и константной областью Сти короткого антитела рядом с 3'- концом молекулы. Чтобы лигировать конструкцию ДНК с модифицированным головным фрагментом модельной химической библиотеки, присоединили рестрикционный сайт BsmI против хода транскрипции от T7-промоторной области с помощью ПЦР-амплификации клона. При рестрикционного расщеплении BsmI образовался GG 3'-выступ, который сделал возможным лигирование с головным фрагментом (CC 3'-выступ). 5'- праймер с BsmI сайтом (подчеркнут) был синтезирован IDT DNA, Inc.

5' -GGATGCCGAATGCCTAATACGACTCACTATAGGG-
ACAATTACTTTACAATTACAATTACA (SEQ ID NO: 63)

После ПЦР-амплификации конструкцию ДНК очистили с помощью набора для ПЦР-очистки (Invitrogen), а полученную в результате ДНК расщепили с помощью 250 единиц BsmI (BioLabs, Новая Англия) при 65°C в NEB буфере 4 в течение 2 часов. ДНК очистили на 2% агарозном геле. Реакция лигирования (30 мкл) содержала 2 пмоля каждой V_H ДНК конструкции, расщепленной с BsmI, а также HP-1-DTAF-R7 (пептид аргинин-аминогексановой кислоты) в 1x T4 ДНК-лигазном буфере и 60 единицах Вейсса T4 ДНК-лигазы (BioLabs, Новая Англия). Реакцию инкубировали при 16°C в течение 20 часов. Благодаря высокой эффективности лигирования, материал далее использовали для эксперимента по внутриклеточной доставке/T7 RNAP без дальнейшей очистки. Полученные результаты показаны на Фиг. 15.

Пример 6. Синтез 10x10 библиотеки

Стадия 1. Лигирование метки A с головным фрагментом HP-T

В этой иллюстративной библиотеке используются только положения В и С. Одна метка А лгируется с HP-T. Метка имеет следующую последовательность:

ДНК-метка A1 (верхняя): 5'-phos-GGAGGACTGT (SEQ ID NO: 64)

ДНК-метка A1 (нижняя): 5'-phos-AGTCCTCCGG (SEQ ID NO: 65)

30 нмолей НР-Т смешали с 45 нмоль каждого из верхних и нижних олигонуклеотидов Метки A1 в 1x T4 ДНК-лигазном буфере и подвергли отжигу путем нагрева до 95°C в течение 1 минуты с последующим охлаждением до 4°C со скоростью 0,2°C/секунду. Затем пробу довели до 16°C. Добавили 300 единиц Вейсса T4 ДНК-лигазы, инкубировали пробы в течение 16-20 часов при 16°C. После лигирования, НР-Т-А обессолили с помощью колонки Zeba (Pierce). См., например, Фиг. 16A.

Стадия 2. Лигирование меток B1-B12 и С меток

Двенадцать реакций лигирования были составлены подобно реакциям лигирования, описанным выше. В каждую из 12 пробирок по 5 нмоль пар верхних и нижних олигонуклеотидов B1-B12 добавили в 1x T4 ДНК-лигазный буфер и подвергли отжигу согласно вышеприведенному описанию. НР-Т-А растворили в 1x T4 ДНК-лигазном буфере. 2,5 нмолей НР-Т-А распределили аликвотно в эти 12 пробирках. 30 единиц Вейсса T4 ДНК-лигазы добавили в каждую пробирку, реакции протекали в течение 20 часов при 16°C. После инкубации каждую реакционную смесь отдельно обессолили на 0,5-мл центрифужной колонке Zeba, уравновесили 150 ммоль боратным буфером, pH=9,0. В каждую пробирку добавили 20x избытка цианурхлорида (50 нмолей), растворили в ацетонитриле и инкубировали в течение 1,5 часов при 4°C. После такой инкубации 100x избыток (250 нмолей, то есть, 5x избыток относительно цианурхлорида) аминов B1-B12, растворенных в ацетонитриле или DMF, добавили в соответствии с лигированными метками B1-B12. Реакцию с аминами выполняли в течение 20 часов при 4°C. После этой реакции библиотеку объединили в пул, дважды обессолили на 2-мл колонках Zeba и лиофилизировали. Смотри, например, Фиг. 16B и 16C.

Подобно вышеприведенным реакциям, метки С и амины были добавлены в условиях реакции, аналогичных вышеописанным.

Другие примеры осуществления изобретения

Все публикации, патенты и заявки на патенты, упомянутые в вышеприведенной спецификации, включены в настоящее описание посредством отсылки. Различные модификации и изменения описанного метода и системы в соответствии с настоящим изобретением очевидны специалистам в данной области без отступления от объема и сущности изобретения. Хотя изобретение описано применительно к определенным

примерам осуществления изобретения, подразумевается, что заявленное изобретение не должно ограничиваться этими примерами осуществления. Безусловно, подразумевается, что различные модификации описанных способов реализации изобретения, очевидные для специалистов, входят в объем изобретения.

Другие примеры осуществления изобретения включены в формулу изобретения.

ИЗМЕНЕННАЯ ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Способ маркировки ДНК-кодируемых химических библиотек, где указанный способ включает:

(а) связывание первой функциональной группы бифункционального линкера с головным фрагментом, содержащим инициирующий олигонуклеотид, где упомянутый инициирующий олигонуклеотид содержит шпилечную структуру;

(б) связывание второй функциональной группы бифункционального линкера с первым строительным блоком;

(с) реагирование второго строительного блока с указанным первым строительным блоком; и

(д) связывание идентификационной области на 3'-конце указанного головного фрагмента, где идентификационная область кодирует указанный второй строительный блок,

где стадию (с) выполняют в органическом растворителе.

2. Способ по пункту 1, в котором упомянутый бифункциональный линкер содержит цепь звеньев этиленгликоля, алкан, алкен, полиеновую цепь или пептидную цепь.

3. Способ по пункту 1, в котором головной фрагмент содержит идентификационную область.

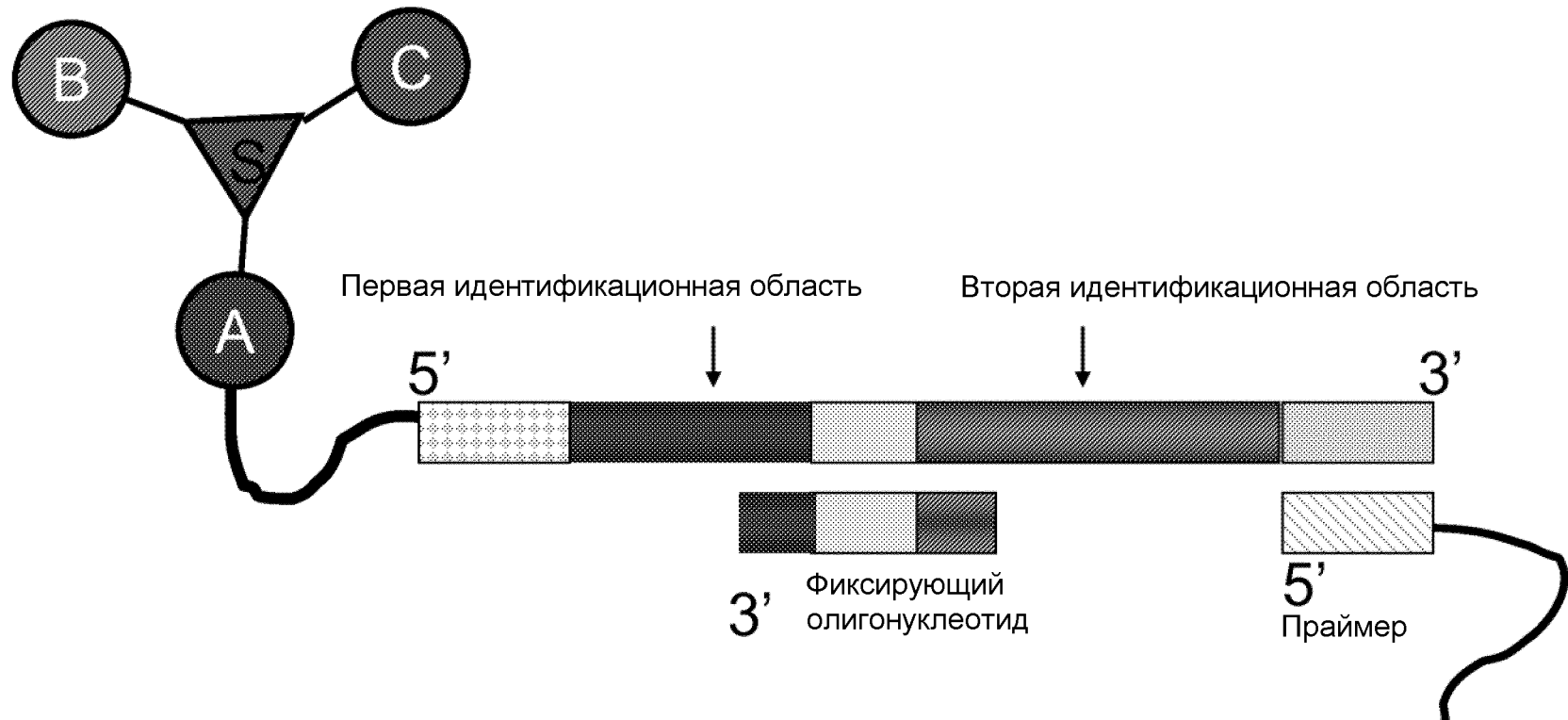
4. Способ по пункту 1, где способ дополнительно содержит связывание идентификационной области на 3'-конце указанного головного фрагмента после стадии (б) и до стадии (с).

5. Способ по пункту 1, в котором указанный головной фрагмент содержит Т или С нуклеотид, содержащий алифатическую цепь в положении С5.

6. Способ по пункту 1, в котором указанный головной фрагмент содержит азобензол.

7. Способ по пункту 1, в котором указанная идентификационная область стадии (д) содержит Т или С нуклеотид, содержащий алифатическую цепь в положении С5.

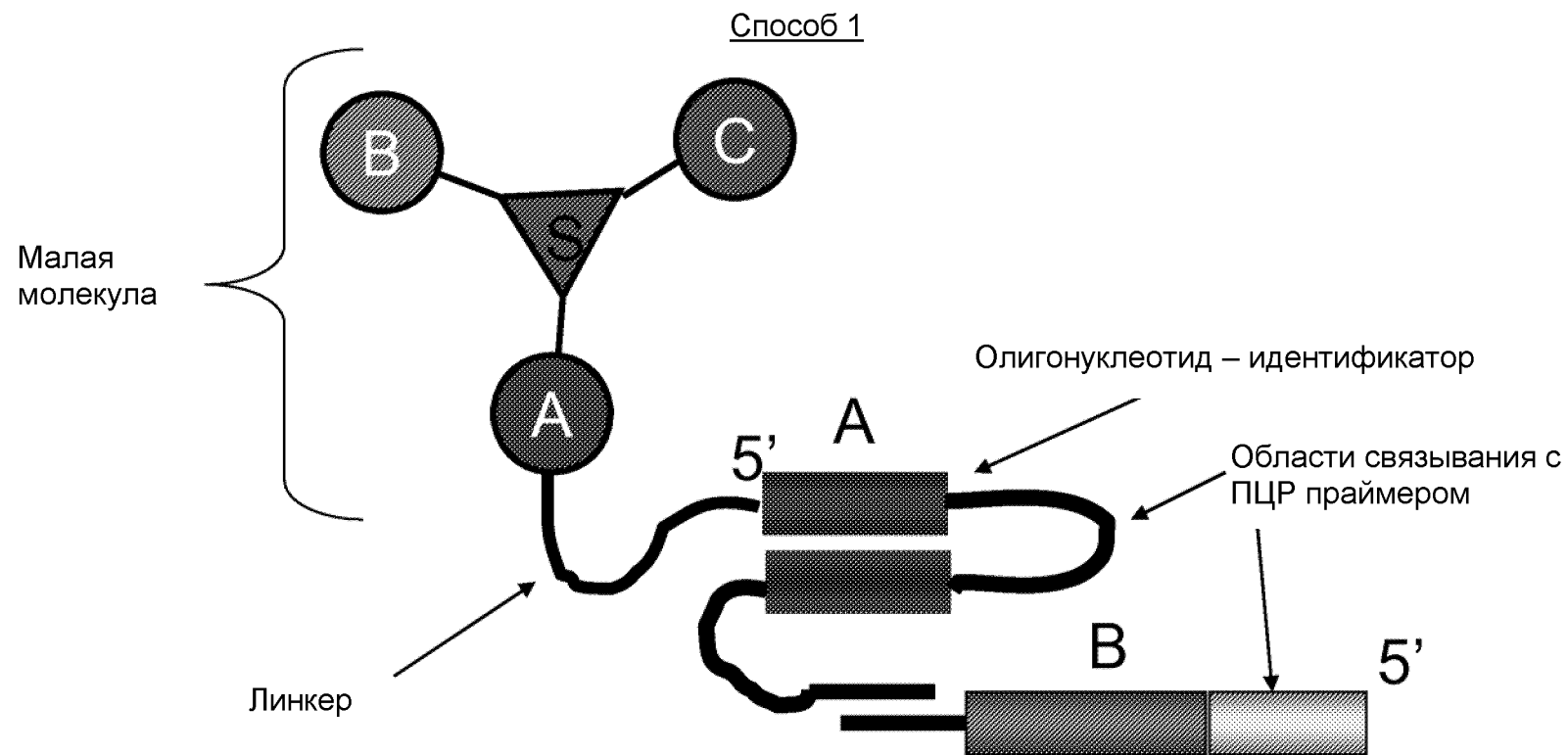
Фигура 1



1/16

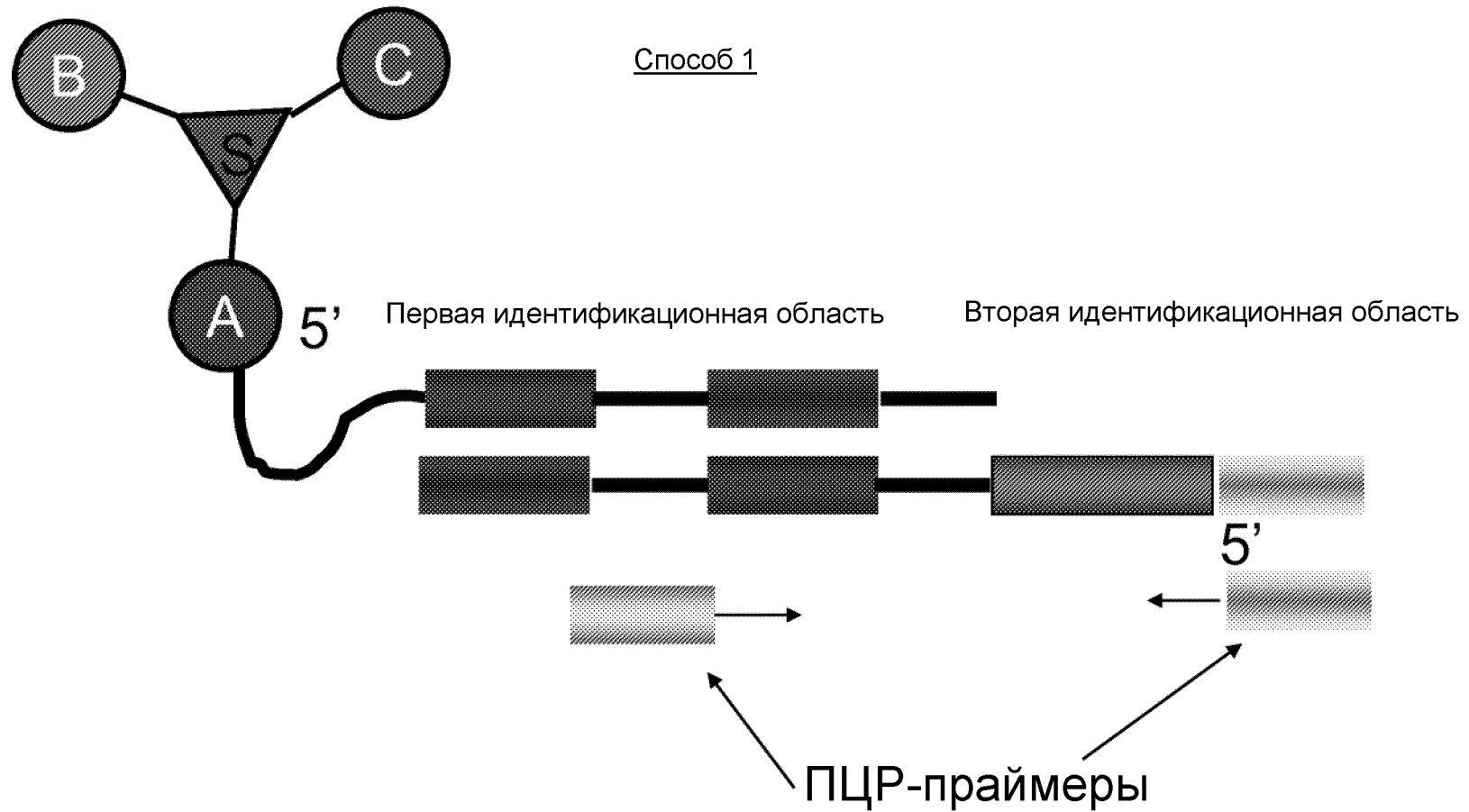
- Стратегия одиночного ферментативного лигирования для добавления второй идентификационной области
- Потенциально, экспонированные основания будут разрушаться во время химического синтеза; необходимо минимизировать с помощью двунитевых методик

Фигура 2

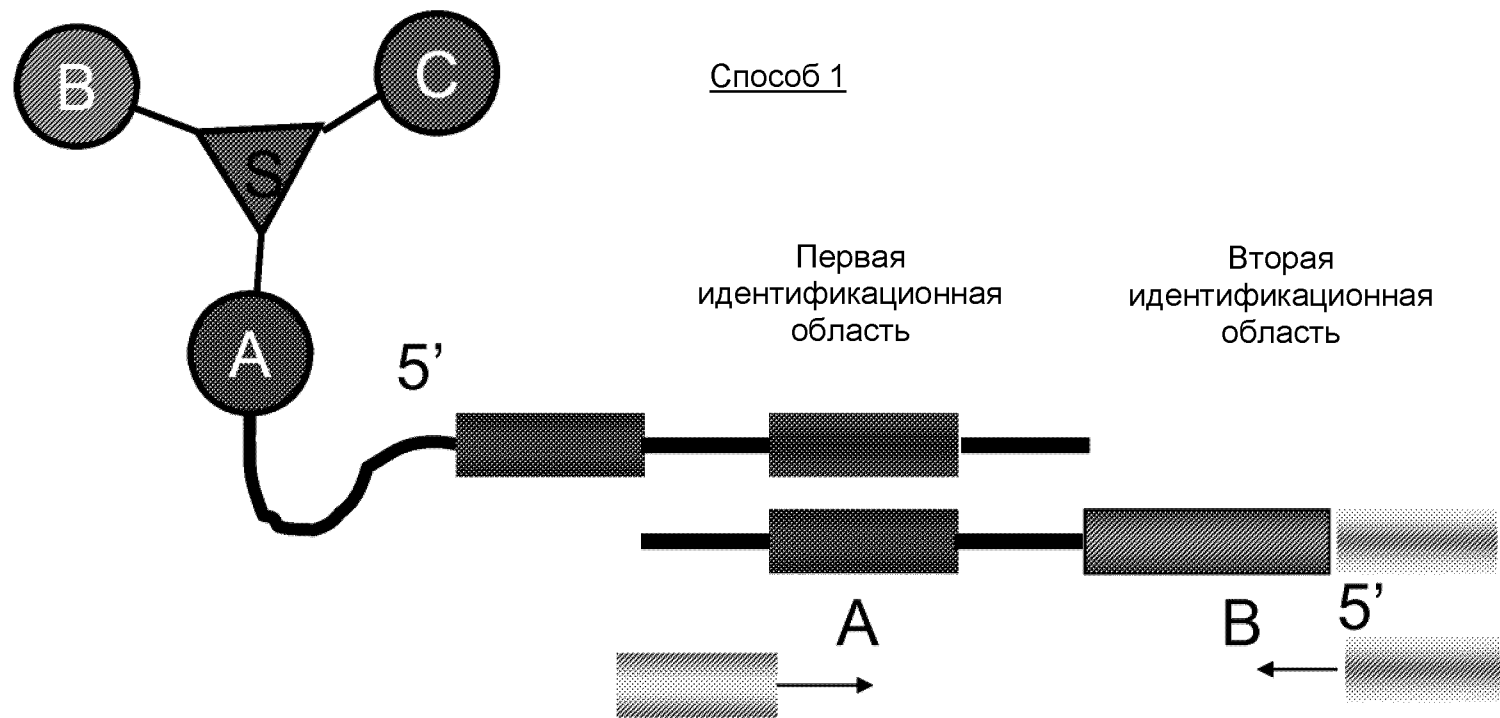


Полимеризация для добавления второй идентификационной области

Фигура 3

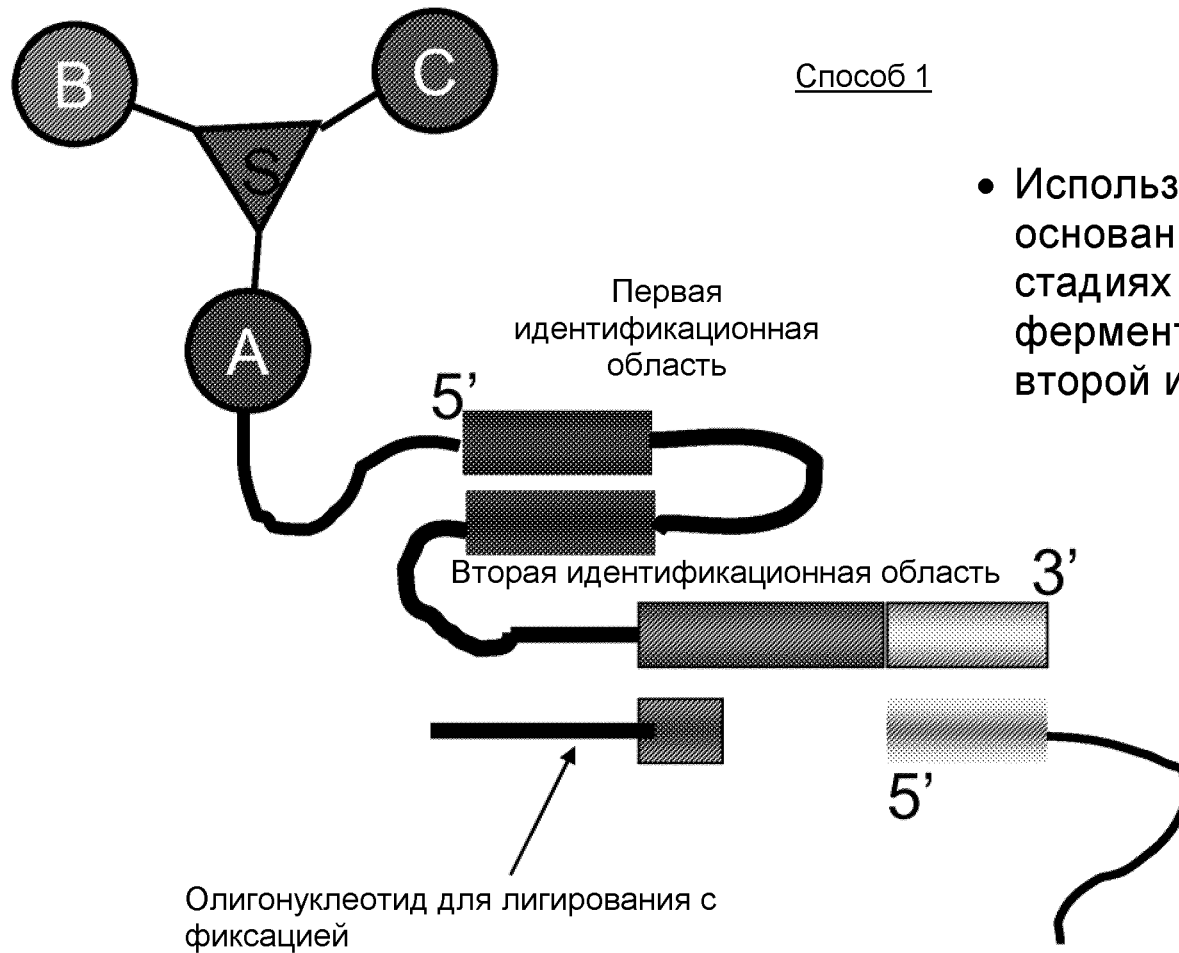


Фигура 4



Достигнуто путем гибридизации меток (неферментативной)
Может вводить поперечную сшивку псораленом или полимеризацию

Фигура 5

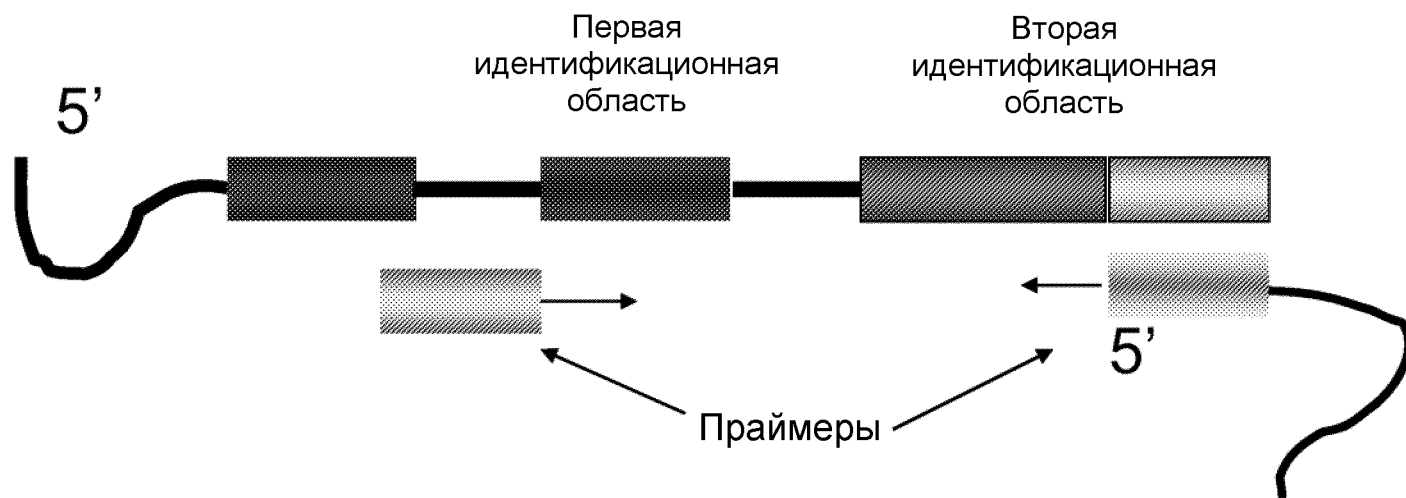


Способ 1

- Использование шпильки для защиты оснований ДНК на синтетических стадиях с последующим ферментативным лигированием второй идентификационной области

Фигура 6

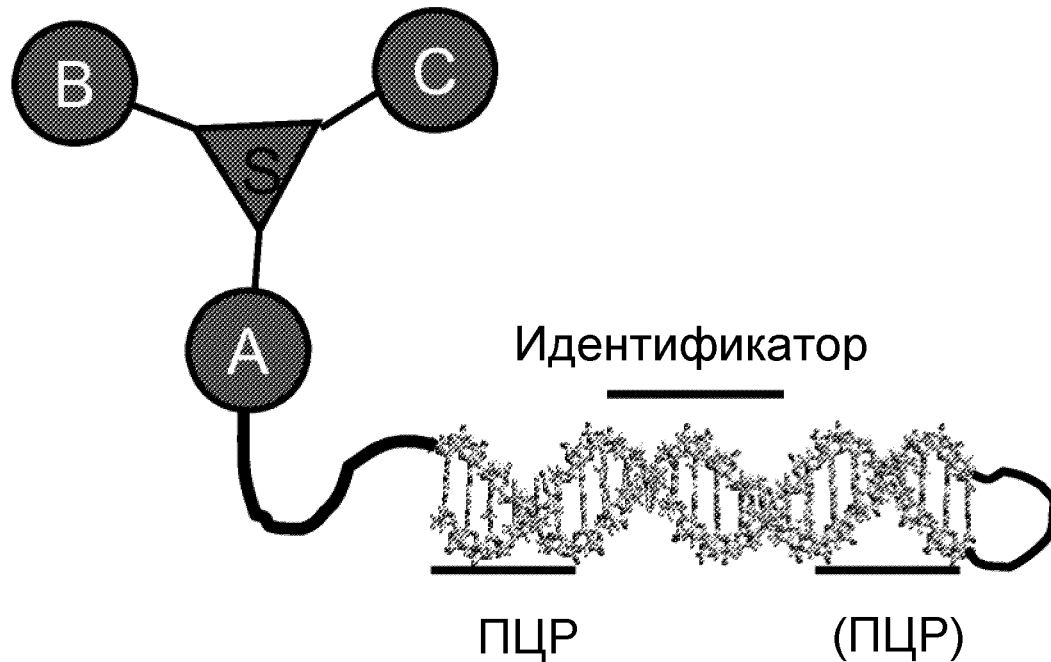
Способ 1



Из шпилечной модели, амплификация идентификационных областей

Фигура 7

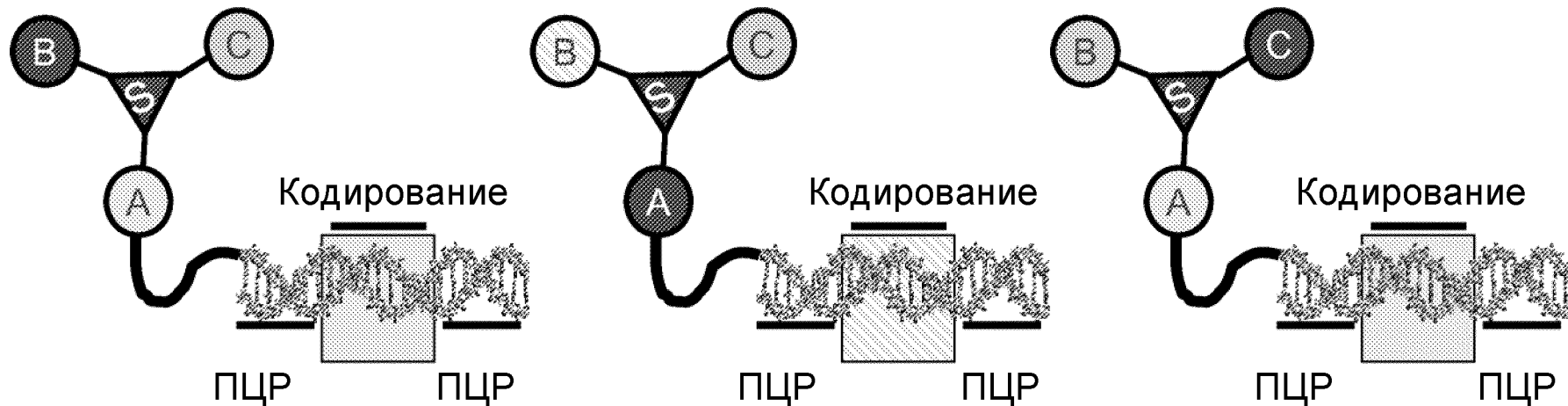
Способ 2



- Малая молекула, прикрепленная к оц- или дцДНК
 - ДНК должна иметь форму шпильки на противоположном конце
- Линкеры должны различаться по размеру и составу (обычно PEG-типа, от 20 до 200 атомов)
- Идентификационная область может быть любого размера, но предпочтительно 5 нукл. – 20 нукл.
- Идентификационная область только кодирует А или В, а в некоторых схемах, S

Фигура 8

Способ 2

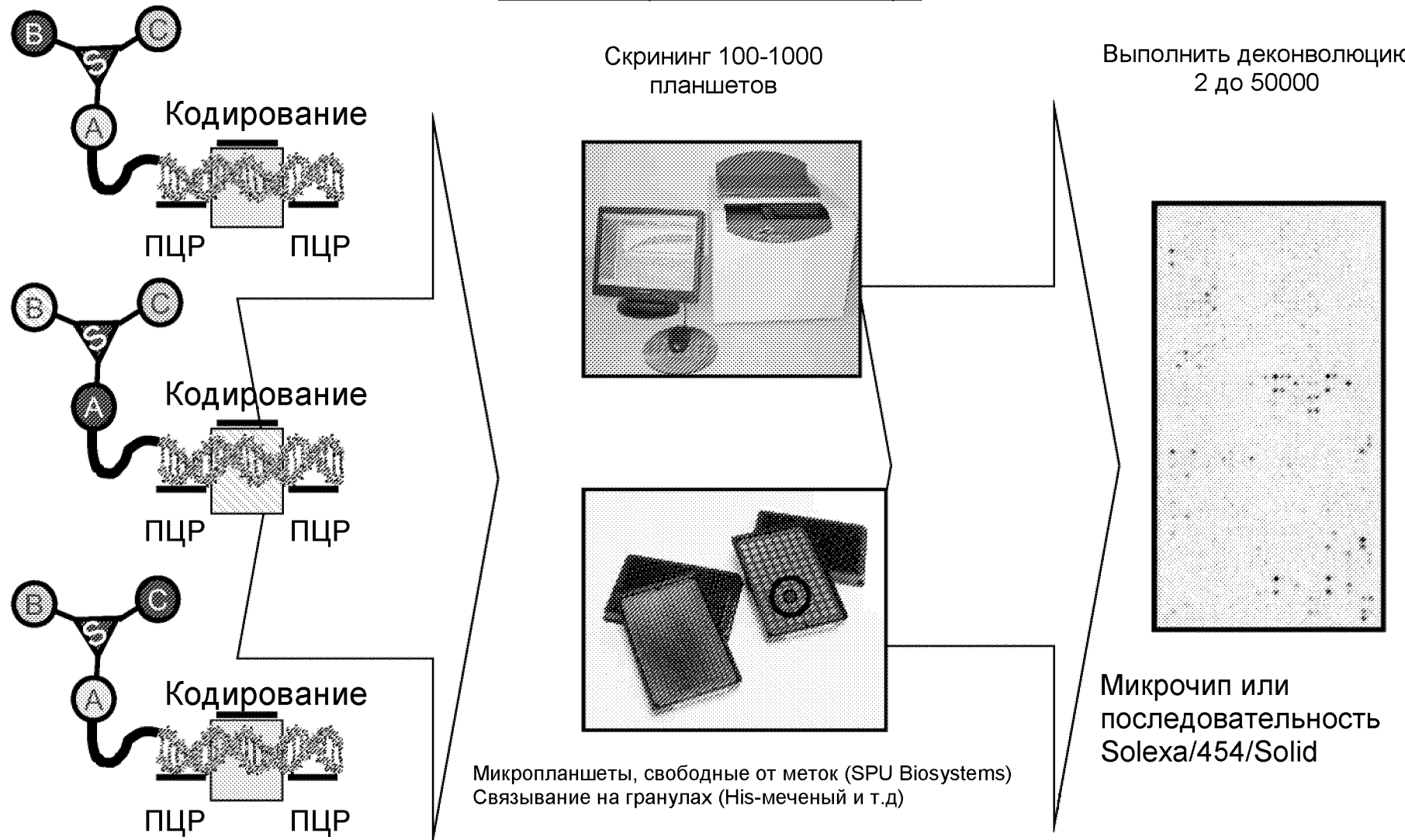


9/8

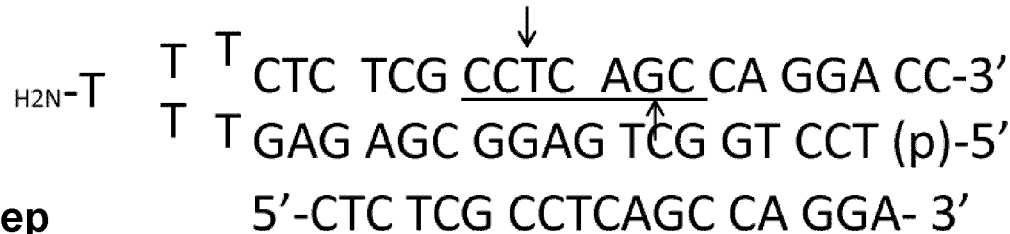
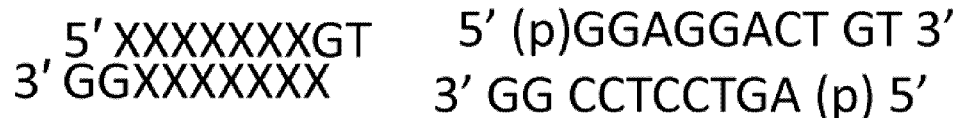
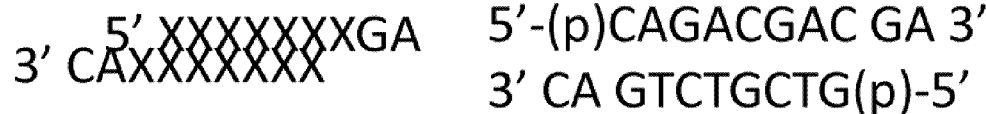
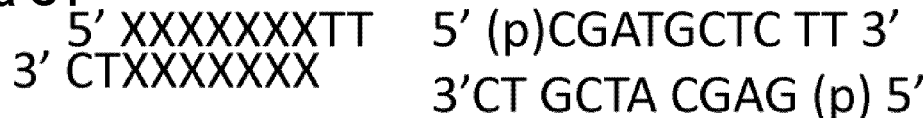
- А – меченный
- В – «метил»
- С не объединен в пул
- А х С взаимодействия
($1000 \times 1000 = 1000000$)
- В – «метил»
- В – меченный
- С не объединен в пул
- ВхС взаимодействия
- А – меченный
- В не объединен в пул
- С – «метил»
- АхВ взаимодействия

- 3000000 исследованных комбинаторных фрагментов

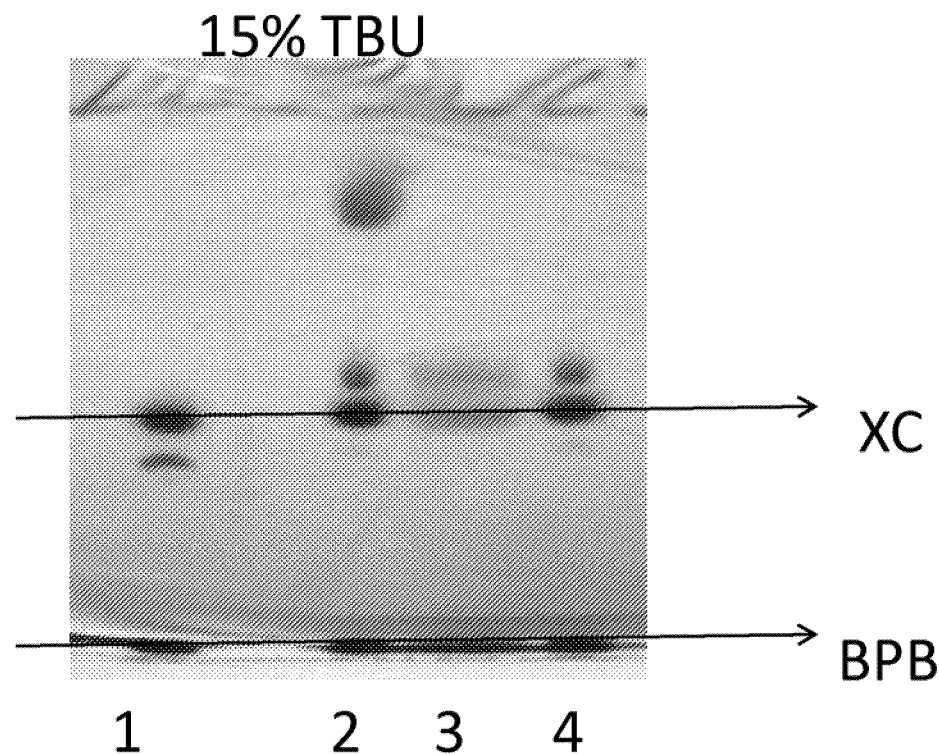
Фигура 9
Способ 2: Скрининг и деконволюция



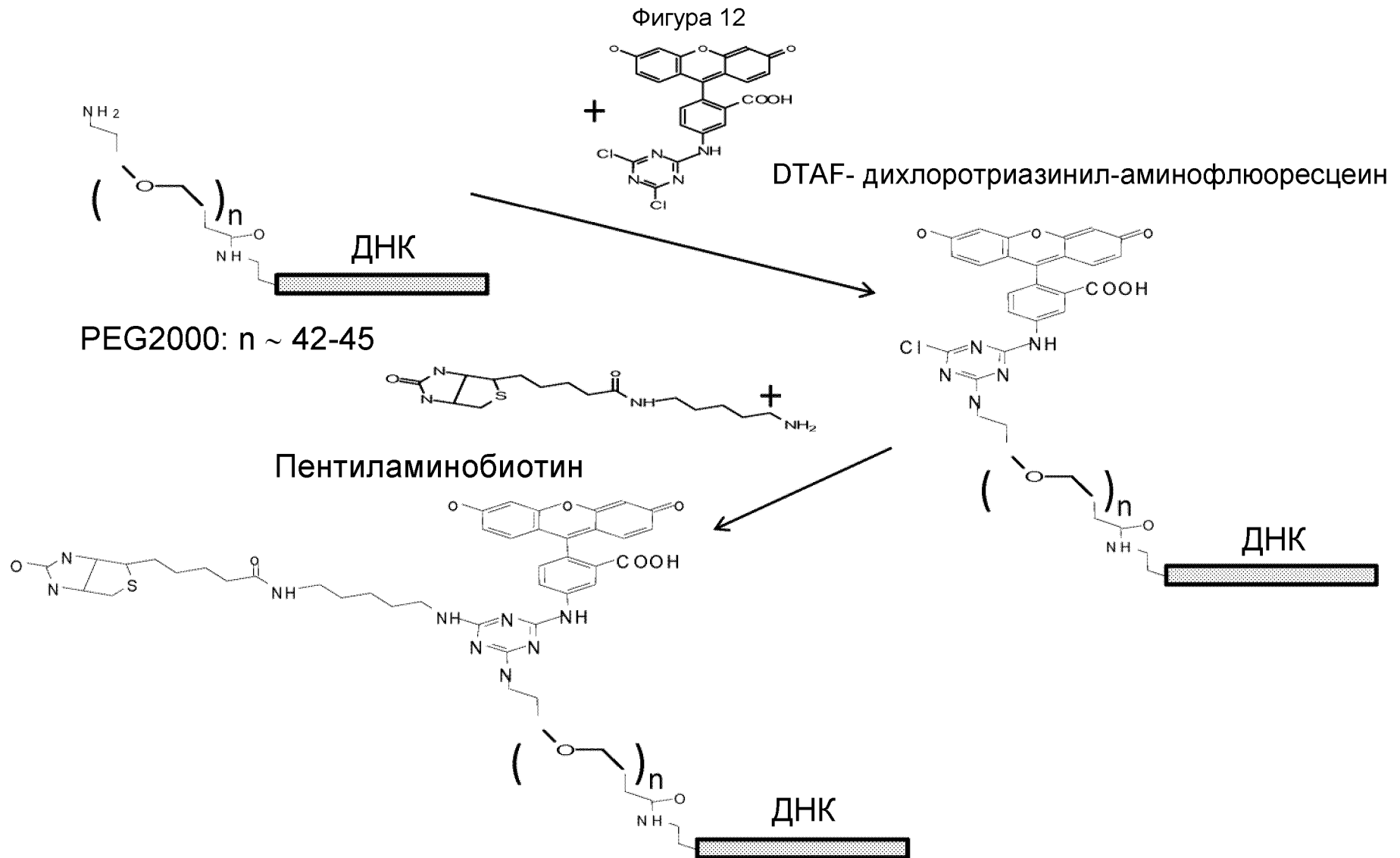
Фигура 10

Головной фрагмент**Метка A1****Метка B1****Метка C1****3'- конец****3' ПЦР-праймер**

Фигура 11

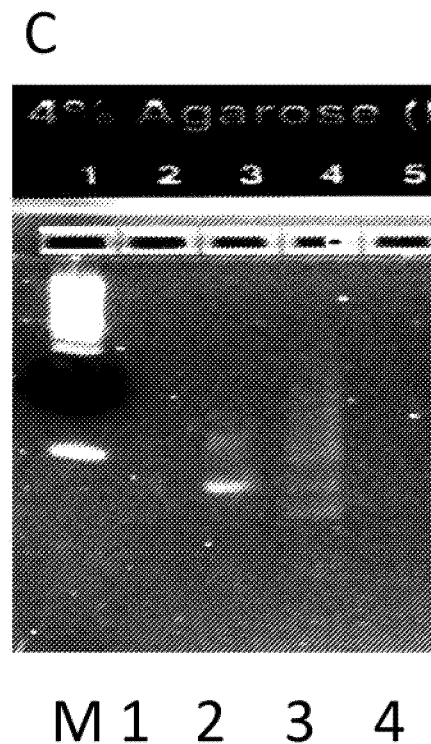
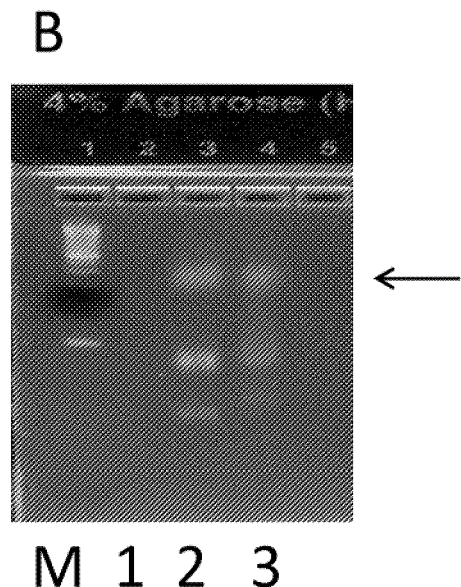
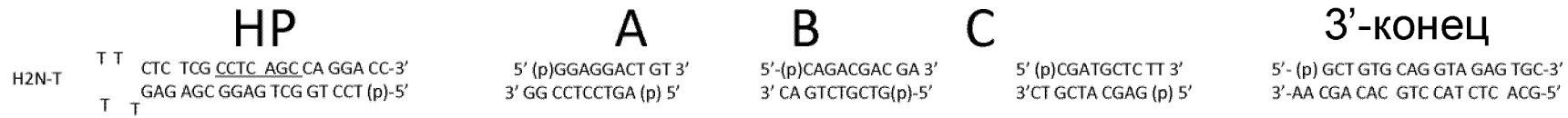


Фигура 12

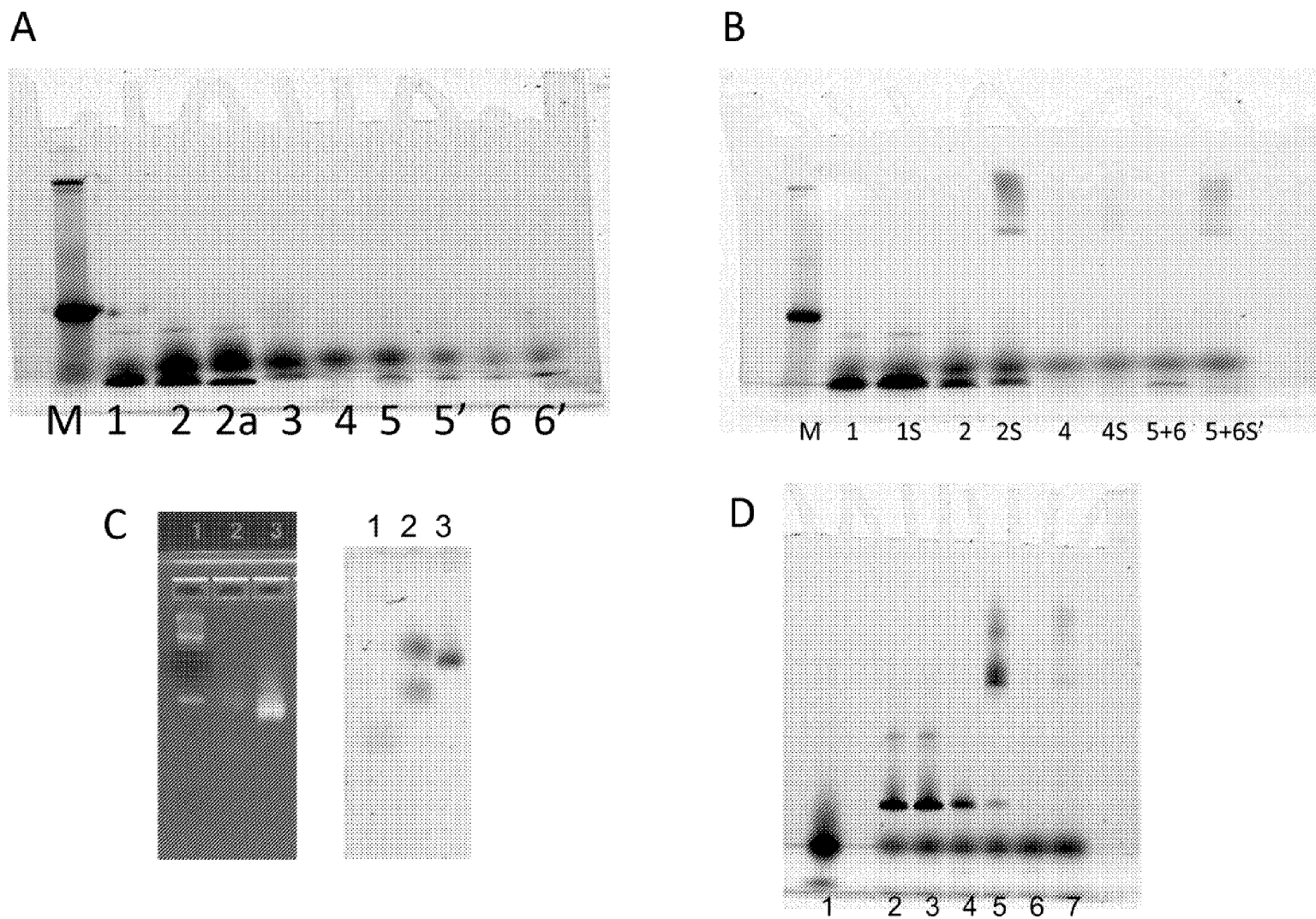


Фигура 13

A. Лигирование ДНК-меток



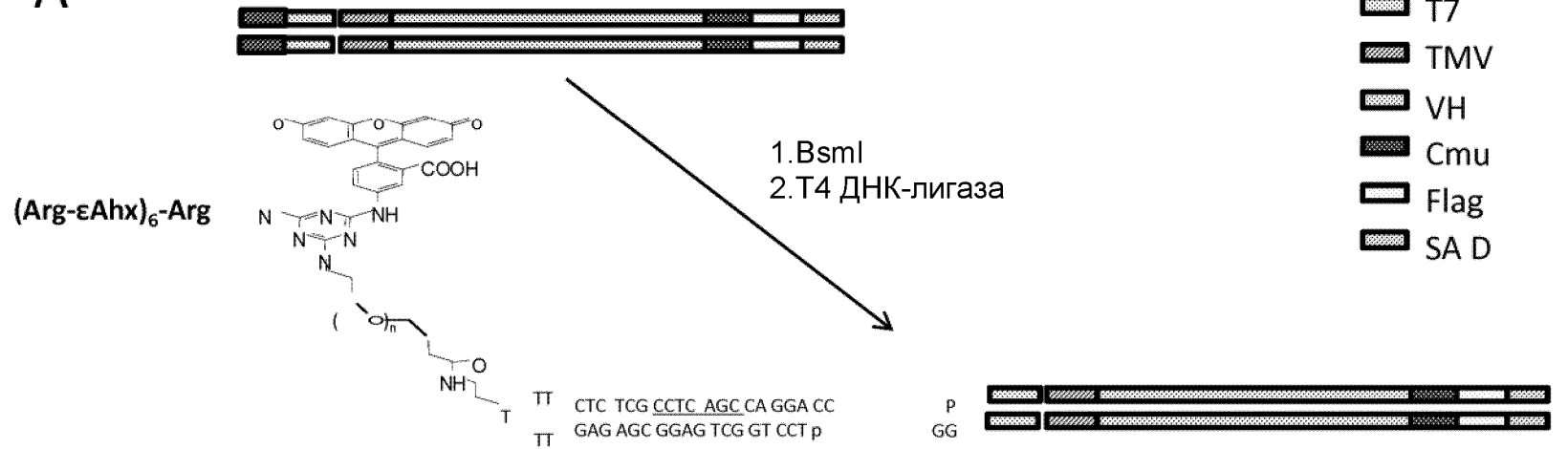
Фигура 14



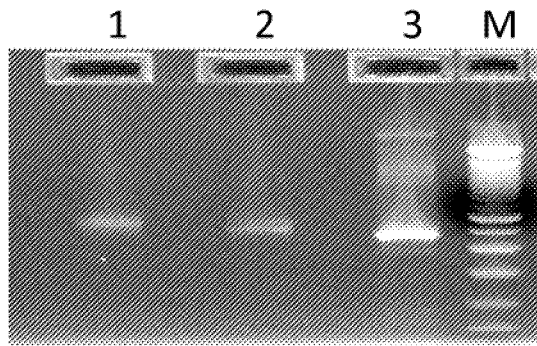
Фигура 15

VH клон ~ 400 п.о. с рестрикционным сайтом BsmI на 5'-конце

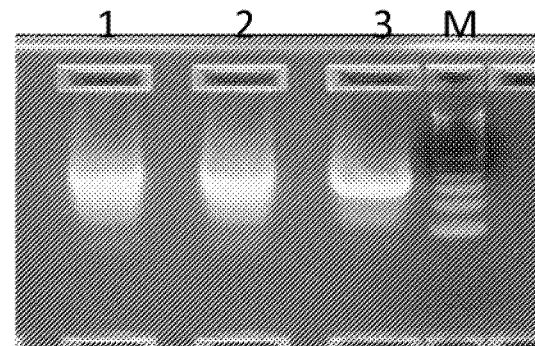
A



B



C



Фигура 16

