197

CRIAÇÃO DE UMA SÉRIE DE LENTIVETORES COMO FERRAMENTA PARA TRANSFERÊNCIA GÊNICA ESTÁVEL. José Eduardo Vargas, Guido Lenz, Andrés Delgado Cañedo (orient.) (UFRGS).

Os vetores lentivirais são amplamente utilizados para realizar protocolos de transferência gênica por serem estáveis e transformar células quiescentes. Embora amplamente utilizados, não existe comercialmente um sistema de lentivetores com expressão gênica regulada por tetraciclina, ou com a possibilidade de uso de diferentes promotores e geração de mRNA bicistrônico com genes repórteres como o GFP ou DsRED. Este trabalho visa a criação de lentivetores retrovirais com uma estrutura plástica que permita clonar diferentes insertos, usar diferentes promotores regulados por tetraciclina e gerar mRNA bicistrônico que permita comprovar a transfecção celular e ao mesmo tempo o nível de expressão do transgene. Para construir estes vetores estão sendo usados cinco plasmídeos comerciais e dois plasmídeos cedidos por pesquisadores da área. O primeiro plasmídeo construído (pLL-msc18) foi gerado substituindo o cassete de expressão do gene GFP do lentivetor pLL3.7 pelo sítio de multi-clonagem (mcs) do plasmídeo pUC18. Posteriormente, este plasmídeo foi usado para gerar o plasmídeo pLR1 substituindo o cassete de RNAi pelo promotor RSV e o mcs do plasmídeo pREP9. Assim, obtivemos um plasmídeo com um mcs que contém sete sítios de restrição utilizáveis para clonagem, sob regulação do promotor RSV. A ausência de sítios de reconhecimento das endonucleases necessárias para clonar as seqüências IRES-GFP, IRES-RED e TRE no vetor lentiviral foi resolvida por PCR, com primers específicos contendo os sítios de reconhecimento requeridos, e clonagem no plasmídeo pCR2.1 do sistema TOPO TA. Atualmente aguardamos o resultado do sequenciamento para prosseguir com as clonagens. Desta forma pretendemos gerar um sistema de plasmídeos com expressão regulável contendo ou não o sistema para geração de mRNA bicistrônico com gene repórter, para ser usado como ferramenta para a transferência estável de transgenes, que possam ser utilizados tanto em terapia gênica como em pesquisa