

Облікова картка дисертації

I. Загальні відомості

Державний обліковий номер: 0413U001249

Особливі позначки: відкрита

Дата реєстрації: 05-02-2013

Статус: Захищена

Реквізити наказу МОН / наказу закладу:



II. Відомості про здобувача

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Волинець Галина Петрівна

2. Volynets Galyna Petrivna

Кваліфікація:

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Вид дисертації: кандидат наук

Аспірантура/Докторантура: так

Шифр наукової спеціальності: 03.00.20

Назва наукової спеціальності: Біотехнологія

Галузь / галузі знань: Не застосовується

Освітньо-наукова програма зі спеціальності: Не застосовується

Дата захисту: 30-01-2013

Спеціальність за освітою: 8.070403

Місце роботи здобувача: Інститут молекулярної біології і генетики

Код за ЄДРПОУ: 05417101

Місцезнаходження: 03680, Київ, вул. Заболотного, 150

Форма власності:

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

III. Відомості про організацію, де відбувся захист

Шифр спеціалізованої вченої ради (разової спеціалізованої вченої ради): Д26.237.01

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

IV. Відомості про підприємство, установу, організацію, в якій було виконано дисертацію

Повне найменування юридичної особи: Інститут молекулярної біології і генетики

Код за ЄДРПОУ: 05417101

Місцезнаходження: 03680, Київ, вул. Заболотного, 150

Форма власності:

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

V. Відомості про дисертацію

Мова дисертації:

Коди тематичних рубрик: 62.13.99

Тема дисертації:

1. Дизайн інгібіторів протеїнкінази ASK1 in silico
2. Design of protein kinase ASK1 inhibitors in silico

Реферат:

1. Дисертаційна робота присвячена розробці низькомолекулярних інгібіторів протеїнкінази ASK1 людини і дослідженню їхньої взаємодії з амінокислотними залишками АТФ-акцепторного сайту ASK1 методами комп'ютерного моделювання. На основі результатів віртуального скринінгу та біохімічного тестування знайдено два нові класи інгібіторів протеїнкінази ASK1 - похідні 2-тіоксо-тіазолідин-4-ону і 3Н-нафто[1,2,3-де]хінолін-2,7-діону. Із застосуванням методів гнучкого докінгу та моделювання молекулярної динаміки для інгібіторів запропоновано моделі взаємодії з активним центром ASK1 та встановлено залежність активності від хімічної структури замісників. Найбільш перспективним інгібіторам присвоєно персональні назви PF7A-1 та NQDI-1. Показано, що вони є досить специфічними стосовно ASK1 і мають певний цитопротекторний ефект на клітинних лініях HT22 та HEK293 за умов апоптозу, викликаного відповідно глутаматом і фактором CH13L2.

2. Apoptosis signal-regulating kinase 1 (ASK1) is the ubiquitously expressed mitogen-activated protein kinase kinase 5 that has a broad range of biological functions depending on the cell type and cellular context. ASK1 is

associated with several diseases. For example, ASK1 was identified as an essential component in the neuronal death signaling pathway induced by expanded polyglutamine (polyQ) repeats. ASK1 activation by amyloid beta protein is an important step in Alzheimer's disease pathogenesis. Recently, it has been revealed that ASK1 is also involved in motor neuron cell death during familial amyotrophic lateral sclerosis. The inhibition of ASK1 by the recombinant adeno-associated virus expressing a dominant-negative ASK1^N-KR mutant was capable of suppressing heart failure progression by preventing cardiomyocyte apoptosis. In vivo study supports the role of ASK1 in the immune response, since ASK1-deficient mice were resistant to lipopolysaccharide (LPS)-induced septic shock. It is ground for the search of potential ASK1 inhibitors. The main aims of our research are to identify the small molecule inhibitors of ASK1 and to predict binding modes of these ligands with ASK1 ATP binding site. In order to discover novel ASK1 inhibitors we have performed screening program, using both in silico and in vitro approaches. AutoDock and DOCK software were used to conduct receptor-ligand flexible docking. The virtual screening experiments were carried out targeting the ATP binding site of ASK1 by browsing the commercially available OTAVA chemical library of 164,840 compounds. The high-ranking 300 compounds have been taken for the kinase assay study. In vitro experiments revealed that a number of 2-thioxo-thiazolidin-4-one derivatives showed inhibitory activity towards ASK1. The most active compound inhibited ASK1 with IC₅₀ = 2 microM. Then, we performed in-depth study of this chemical class using the pre-selected library of 8,425 2-thioxo-thiazolidin-4-one derivatives. Ten compounds were selected and taken for the kinase assay. Compound 2-{5-[5-(3,4-dichlorophenyl)-furan-2-ylmethylene]-4-oxo-2-thioxo-thiazolidin-3-yl}-propanoic acid (PFTA-1) possesses submicromolar activity (IC₅₀ = 0.65 microM). The inhibitory profiles of PFTA-1 were investigated in vitro using protein kinases CK2, JNK3, Aurora A, FGFR1, HGFR1 and Tie2. Our preliminary selectivity studies have demonstrated that compound seems to be potent inhibitor of ASK1. To inspect the binding mode of studied compounds we analyzed ASK1 complexes with 2-thioxo-thiazolidin-4-one derivatives generated by molecular docking software. It turned out that peculiarity of the PFTA-1 in the comparison to other inactive nine compounds is its ability to bind simultaneously to the part of kinase domain known as "hinge region" and the phosphate-binding region of the ATP-binding cleft. Our further goal was to use structural core of PFTA-1 to develop more potent and selective inhibitors of ASK1. 32 derivatives of 5-(5-phenyl-furan-2-ylmethylene)-2-thioxo-thiazolidin-4-one were synthesized and tested. Comparing SAR and modeling data, it can be assumed that the presence of phenyl ring in the compound structure, which takes part in the hydrophobic interaction with hinge region, is very important for the inhibitory activity against ASK1. However, the substituents on the phenyl ring only slightly affect the potency of investigated compounds. It was also turned out that the carboxylic acid in the structure of 5-(5-phenyl-furan-2-ylmethylene)-2-thioxo-thiazolidin-4-one derivatives is necessary for inhibitory activity toward ASK1. Virtual screening also allowed us to identify small-molecule inhibitor of ASK1 among 3H-naphtho[1,2,3-de]quinoline-2,7-diones. In vitro experiments revealed that ethyl 2,7-dioxo-2,7-dihydro-3H-naphtho[1,2,3-de]quinoline-1-carboxylate (NQDI-1) inhibited ASK1 with IC₅₀=3 microM. Accordingly to the in silico modeling results, the mechanism of ASK1 inhibition involves the hydrogen bond formation between carbonyl of NQDI-1 and ASK1 hinge region. Our preliminary selectivity studies have demonstrated that this compound is a selective inhibitor of ASK1. At the next step, compounds PFTA-1 and NQDI-1 were investigated in HEK293 and HT22 cells during apoptosis induced by CHI3L2 and glutamate, respectively, to determine whether they are also active in cellular systems. In these experiments inhibitors demonstrated cytoprotective effect. However, high concentrations of the inhibitors were toxic. These results strongly suggest that the core structure of studied compounds can be used for further optimization to improve biological properties.

Державний реєстраційний номер ДіР:

Пріоритетний напрям розвитку науки і техніки:

Стратегічний пріоритетний напрям інноваційної діяльності:

Підсумки дослідження:

Публікації:

Наукова (науково-технічна) продукція:

Соціально-економічна спрямованість:

Охоронні документи на ОПВ:

Впровадження результатів дисертації:

Зв'язок з науковими темами:

VI. Відомості про наукового керівника/керівників (консультанта)

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Ярмолюк Сергій Миколайович

2. Yarmoluk Sergiy Mykolayovych

Кваліфікація: д.х.н., 02.00.10

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

VII. Відомості про офіційних опонентів та рецензентів

Офіційні опоненти

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Дубей Ігор Ярославович

2. Дубей Ігор Ярославович

Кваліфікація: д.х.н., 02.00.10

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Дробот Людмила Борисівна

2. Дробот Людмила Борисівна

Кваліфікація: д.б.н., 03.00.04

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

Рецензенти

VIII. Заключні відомості

**Власне Прізвище Ім'я По-батькові
голови ради**

Єльська Ганна Валентинівна

**Власне Прізвище Ім'я По-батькові
головуючого на засіданні**

Єльська Ганна Валентинівна

**Відповідальний за підготовку
облікових документів**

Реєстратор

**Керівник відділу УкрІНТЕІ, що є
відповідальним за реєстрацію наукової
діяльності**



Юрченко Т.А.