LILIAN NOINDORF

IDENTIFICAÇÃO E CARACTERIZAÇÃO DO OPERON orf1glnKamtB E DO GENE amtH DE Herbaspirillum seropedicae

Tese apresentada ao Programa de Pósgraduação em Bioquímica da Universidade Federal do Paraná, como requisito parcial para a obtenção do título de Doutor em Ciências -Bioquímica

Orientador: Prof^a. Dr^a. Leda Satie Chubatsu

CURITIBA 2006

Livros Grátis

http://www.livrosgratis.com.br

Milhares de livros grátis para download.

AGRADECIMENTOS

Agradeço à Dra. Leda Satie Chubatsu pela sua orientação, apoio e ensinamentos, fundamentais para o bom transcorrer desta tese e para minha formação.

Ao professor Emanuel M. de Souza pelas discussões, sugestões e interesse e à professora Maria Berenice R. Steffens pela co-orientação.

Aos professores do Núcleo de Fixação de Nitrogênio, em especial a professora Liu Un Rigo pela leitura da tese e pelas sugestões. Ao professor Geoff Yates pelas correções e atenção dispensados.

Agradeço ao professor Fábio de Oliveira Pedrosa pela oportunidade de trabalho e pela chance do desenvolvimento desta tese.

À Coordenação do Curso de Pós-Graduação em Bioquímica que permitiu a realização deste trabalho.

Ao Departamento de Bioquímica e Biologia Molecular, seus professores e funcionários pelo auxílio e amizade. Em especial à Dona Julieta, à Roseli Prado e ao Valter pela prestatividade e carinho demonstrados.

À Rose Adele pela amizade e companheirismo demonstrados durante todos estes anos.

Aos meus amigos de laboratório pela amizade, carinho, risadas, ajuda e dedicação demonstrados. Em especial aos companheiros da sala 271, André, Luíza e Luciano.

À Fabiane Rego pela amizade, prestatividade e auxílio na manipulação do material radioativo. À Ana Claudia pela amizade e concessão de alguns plasmídeos.

Ao Projeto Genopar pela concessão de seqüências e plasmídeos.

Ao CNPq, a CAPES, ao programa PRONEX e à FUNFAR pelo suporte financeiro.

Aos meus pais Roseli e Daniel Noindorf e ao meu irmão Marcel que sempre me incentivaram, ajudaram e torceram por mim.

Um agradecimento muito especial ao meu querido Marcus pelo companheirismo, paciência e carinhos infinitos.

ii

SUMÁRIO

| LISTA DE FIGURAS | viii |
|--|------|
| LISTA DE TABELAS | xi |
| LISTA DE ABREVIATURAS | xii |
| RESUMO | xiv |
| ABSTRACT | XV |
| 1 INTRODUÇÃO | 1 |
| 1.1 Fixação biológica de nitrogênio | 1 |
| 1.2 Herbaspirillum seropedicae | 1 |
| 1.3 Nitrogenase | 2 |
| 1.4 Assimilação de amônio | 4 |
| 1.5 O sistema <i>ntr</i> | 5 |
| 1.5.1 O sistema NtrB/NtrC | 6 |
| 1.5.2 As proteínas GlnB e GlnK | 6 |
| 1.5.3 Modificação covalente das proteínas PII em resposta aos níveis de nitrogênio | 9 |
| 1.5.4 Controle da atividade de NtrB e NtrC por GlnB e GlnK em E. coli | 10 |
| 1.5.5 Controle da atividade da glutamina sintetase por GlnB e GlnK em E. coli | 13 |
| 1.5.6 Formação de heterotrímeros de GlnB e GlnK | 14 |
| 1.6 Transportadores de amônio | 14 |
| 1.7 Complexo GlnK-AmtB | 17 |
| 1.8 Participação das proteínas Amt B e PII na regulação da fixação de nitrogênio. | 18 |
| 1.8.1 Controle da atividade de nitrogenase | 18 |
| 1.8.2 Controle da atividade da proteína NifA por proteínas do tipo PII | 19 |
| 1.8.2.1 Controle da atividade de NifA por GlnK em Klebsiella pneumoniae | 19 |
| 1.8.2.2 Controle da atividade de NifA por GlnK em Azotobacter vinelandii | 20 |

| 1.8.2.3 Controle da atividade da proteína NifA em Rhodospirillum rubrum, Re | hodobacter |
|--|------------|
| capsulatus, Azospirillum brasilense e Herbaspirillum seropedicae | 21 |
| 2 OBJETIVOS | 22 |
| 3 MATERIAL E MÉTODOS | 23 |
| 3.1 Bactérias e plasmídeos | 23 |
| 3.2 Condições de cultivo | |
| 3.2.1 Composição dos meios de cultura | 27 |
| 3.2.2 Antibióticos | |
| 3.2.3 Manutenção de estirpes bacterianas | |
| 3.3 Purificação do DNA total de <i>H. seropedicae</i> | |
| 3.4 Purificação de DNA plasmidial | |
| 3.5 Análise eletroforética de DNA | |
| 3.6 Condições de digestão de DNA com enzimas de restrição | |
| 3.7 Preparo dos vetores | |
| 3.8 Ligação de DNA | |
| 3.9 Transformação bacteriana por eletroporação | |
| 3.9.1 Preparo de células de <i>E. coli</i> eletrocompetentes | |
| 3.9.2 Preparo de células de <i>H. seropedicae</i> eletrocompetentes | |
| 3.9.3 Transformação bacteriana | |
| 3.10 Transferência de plasmídeos por conjugação | |
| 3.11 Sequenciamento de DNA | |
| 3.11.1 Purificação de DNA dupla fita para sequenciamento | |
| 3.11.2 Reação de sequenciamento | |
| 3.11.3 Tratamento da amostra após reação de sequenciamento | |
| 3.12 Construção das fusões transcricionais <i>orf1::lacZ</i> e <i>glnK::lacZ</i> | |
| 3.13 Construção do mutante amtB de H. seropedicae | |

| 3.13.2 Obtenção da estirpe mutante <i>amtB</i> ::Tc ^R de <i>H. seropedicae</i> | 36 |
|---|------------------------------|
| 3 14 Construção da estirne mutante <i>amtH</i> de H <i>seronadicae</i> | 40 |
| 3.14.1 Construção do plasmídeo pSUPamtHClacZ | 40 |
| 3.14.2 Obtenção da estirpe mutante <i>amtH::lacZ</i> de <i>H. seropedicae</i> | 40 |
| 3.15 Construção da estirne mutante <i>amtBamtH</i> de <i>H_seropedicae</i> | |
| 2 16 Construção dos estimos mutentes alaV de U serendição | 42 |
| 2.16.1 Construção das estirpes mutantes gink de H. seropeaicae | 42 |
| 3.16.1 Construção do mutante gink::sacB de H. seropeaicae | 42 |
| 3.16.1.1 Amplificação por PCR do fragmento que contém o gene <i>glnK</i> de <i>H. seropedicae</i> | 42 |
| 3.16.1.2 Construção do plasmídeo pSUPglnKsacB | 43 |
| 3.16.1.3 Obtenção do mutante <i>glnK::sacB</i> de <i>H. seropedicae</i> | 45 |
| 3.16.2 Construção da estirpe mutante <i>glnKdel</i> de <i>H. seropedicae</i> | 45 |
| 3.16.2.1 Construção do plasmídeo pSUPglnKdel | 45 |
| 3.16.2.2 Obtenção da estirpe mutante <i>glnKdel</i> de <i>H. seropedicae</i> | 47 |
| 3.17 Construção da estirpe mutante orf1del de H. seropedicae | 50 |
| 3.17.1 Construção do plasmídeo pSUPorf1delsacB | 50 |
| 3.17.2 Obtenção da estirpe mutante <i>orf1del</i> de <i>H. seropedicae</i> | 50 |
| 3.18 Construção da estirpe mutante glnB de H. seropedicae | 51 |
| 3.19 Construção das fusões cromossomais amtB::lacZ de H. seropedicae | 51 |
| 3.19.2 Obtenção da fusão cromossomal <i>amtB::lacZ</i> de <i>H. seropedicae</i> | 53 |
| 3.20 Hibridização do DNA cromossomal das estirpes mutantes de <i>H. seropedicae</i> | 53 |
| | 53 |
| 3.20.1 Transferência do DNA do gel de agarose para membrana de náilon | |
| 3.20.1 Transferência do DNA do gel de agarose para membrana de náilon3.20.2 Preparo da sonda | 54 |
| 3.20.1 Transferência do DNA do gel de agarose para membrana de náilon3.20.2 Preparo da sonda3.20.3 Hibridização | 54 54 |
| 3.20.1 Transferência do DNA do gel de agarose para membrana de náilon 3.20.2 Preparo da sonda 3.20.3 Hibridização 3.21 Determinação da atividade de transporte de metilamônio | 54 54 54 |
| 3.20.1 Transferência do DNA do gel de agarose para membrana de náilon | 54 54 54 55 |

| 3.24 Ensaio de inibição reversível da nitrogenase | 56 |
|---|-----|
| 3.25 Construção dos plasmídeos para complementação das estirpes mutantes de <i>H</i> . <i>seropedicae</i> | |
| 3.25.1 Construção do plasmídeo pLAFR3.180GA | 56 |
| 3.25.2 Construção do plasmídeo pLAFR3.18nifACT | 58 |
| 3.25.3 Construção do plasmídeo pLAFR3.18orf1 | |
| 3.26 Determinação de atividade biossintética da glutamina sintetase | 61 |
| 3.27 Determinação da atividade de β-galactosidase | 61 |
| 3.29 Dosagem de proteínas | 62 |
| 4 RESULTADOS E DISCUSSÃO | 63 |
| 4.1 Análise in silico dos genes orf1 e amtH de H. seropedicae | 63 |
| 4.1.1 Análise da seqüência do gene orf1 de H. seropedicae | 63 |
| 4.1.2 Análise da seqüência do gene amtH de H. seropedicae | 68 |
| 4.2 Análise da expressão do operon <i>orf1glnKamtB</i> | 73 |
| 4.3 Obtenção das estirpes mutantes de <i>H. seropedicae</i> | 81 |
| 4.3.1 Obtenção da estirpe mutante <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> | 81 |
| 4.3.2 Mutagênese do gene amtH de H. seropedicae | |
| 4.3.3 Construção do duplo mutante amtBamtH de H. seropedicae | 87 |
| 4.3.4 Construção das estirpes mutantes <i>glnK</i> de <i>H. seropedicae</i> | |
| 4.3.4.1 Amplificação e clonagem do gene <i>glnK</i> completo de <i>H. seropedicae</i> | |
| 4.3.4.2 Obtenção do mutante <i>glnK::sacB</i> -Km ^R | 90 |
| 4.3.4.3 Obtenção da estirpe mutante glnKdel | 93 |
| 4.3.5 Construção do mutante orf1 de H. seropedicae | 97 |
| 4.3.6 Construção do mutante glnB de H. seropedicae | 98 |
| 4.4 Fisiologia das estirpes mutantes de <i>H. seropedicae</i> | 102 |
| 4.4.1 Determinação da expressão da fusão <i>amtB::lacZ</i> -Km ^R nas estirpes de SmR1, | |
| LNglnKdel e LNorf1del H. seropedicae | 102 |
| 4.4.2 Análise da expressão do gene amtH de H. seropedicae | 104 |

| 4.4.3 Determinação da atividade biossintética da glutamina sintetase (GS) nas estirpes de H. |
|---|
| seropedicae104 |
| 4.4.4 Determinação da atividade de transporte de amônio e metilamônio nas estirpes SmR1, |
| LNamtB, LNamtH e LNamtBamtH de H. seropedicae |
| 4.4.5 Ensaios de desligamento da nitrogenase nas estirpes SmR1 e LNamtB de H. seropedicae |
| |
| 4.4.6 Determinação da atividade de nitrogenase nas estirpes de <i>H. seropedicae</i> 114 |
| 4.4.7 Expressão dos genes <i>nifA</i> e <i>nifB</i> nas estirpes SmR1 e LNglnK de <i>H. seropedicae</i> 120 |
| 5 CONSIDERAÇÕES FINAIS122 |
| 6 CONCLUSÕES123 |
| 7 REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS125 |

LISTA DE FIGURAS

| Figura 1 – Estrutura tridimensional dos monômeros das proteínas GlnB e GlnK de E. coli | 8 |
|--|----|
| Figura 2 – Cascata controladora do sistema Ntr em <i>E. coli</i> | 1 |
| Figura 3 – Modelo estrutural da proteína AmtB de <i>E. coli</i> | 6 |
| Figura 4 – Esquema da construção do plasmídeo pMPporf1 | 7 |
| Figura 5 – Esquema da construção do plasmídeo pPWpglnK | 8 |
| Figura 6 – Esquema da construção dos plasmídeos pSUPamtBCTc e pSUPamtBClacZ3 | 9 |
| Figura 7 – Esquema da construção do plasmídeo pSUPamtHClacZ4 | 1 |
| Figura 8 – Esquema da construção do plasmídeo pSUPglnKsacB4 | 4 |
| Figura 9 – Esquema da construção do plasmídeo pUC18glnKdel4 | 8 |
| Figura 10 – Esquema da construção do plasmídeo pSUPglnKdelsacB4 | 9 |
| Figura 11 – Esquema da construção do plasmídeo pSUPorf1delsacB5 | 2 |
| Figura 12 – Esquema da construção do plasmídeo pLAFR3.180GA5 | 7 |
| Figura 13 – Esquema da construção do plasmídeo pLAFR3.18nifACT5 | 9 |
| Figura 14 – Esquema da construção do plasmídeo pLAFR3.18orf16 | 0 |
| Figura 15 – Seqüência de nucleotídeos dos genes orf1, glnK e amtB de H. seropedicae e seus | |
| produtos de tradução6 | 4 |
| Figura 16 – Seqüência de nucleotídeos do gene amtH de H. seropedicae e seu produto de | |
| tradução7 | 0 |
| Figura 17 – Alinhamento das proteínas AmtB e AmtH de H. seropedicae com outras proteína | is |
| pertencentes a família Amt7 | 4 |
| Figura 18 – Hibridização de DNA genômico das estirpes SmR1 e LNamtB de H. seropedicae | Ş |
| com o plasmídeo pSUPamtBCTc8 | 2 |
| Figura 19 – Esquema da recombinação homóloga ocorrida para produzir a estirpe LNamtB d | e |
| H. seropedicae | 3 |
| Figura 20 – Hibridização de DNA genômico das estirpes SmR1 e LNamtH de H. seropedicad | 2 |
| com o plasmídeo pSUPamtHClacZ8 | 5 |

| Figura 21 – Esquema da recombinação homóloga ocorrida na estirpe LNamtH de H. |
|---|
| seropedicae |
| Figura 22 – Hibridização de DNA genômico das estirpes SmR1 e LNamtBamtH de H. |
| seropedicae com o plasmídeo pSUPamtBCTc |
| Figura 23 – Hibridização de DNA genômico das estirpes SmR1 e LNamtBamtH de H. |
| seropedicae com o plasmídeo pSUPamtHClacZ |
| Figura 24 – Hibridização do DNA genômico da estirpe LNglnK de H. seropedicae com o |
| plasmídeo pSUPglnKsacB91 |
| Figura 25 – Esquema da recombinação homóloga ocorrida na construção da estirpe LNglnK |
| de H. seropedicae92 |
| Figura 26 – Esquema da recombinação homóloga ocorrida na estirpe LNglnKdel de H. |
| seropedicae95 |
| Figura 27 - Produto de amplificação por PCR obtido do DNA genômico de H. seropedicae |
| utilizando os oligonucleotídeos iniciadores GlnKF1 e GlnKR196 |
| Figura 28 - Produto de amplificação por PCR obtido do DNA genômico de H. seropedicae |
| utilizando os oligonucleotídeos iniciadores Orf1F e Orf1R99 |
| Figura 29 – Hibridização do DNA genômico da estirpe LNglnB de H. seropedicae |
| Figura 30 – Esquema da recombinação homóloga ocorrida na estirpe LNglnB de H. |
| seropedicae101 |
| Figura 31 – Atividade biossintética da glutamina sintetase (GS) nas diferentes estirpes de <i>H</i> . |
| seropedicae107 |
| Figura 32 - Transporte de metilamônio em H. seropedicae estirpes SmR1, LNamtB, LNamtH |
| e LNamtHamtB109 |
| Figura 33 – Transporte de amônio nas estirpes SmR1, LNamtB, LNamtH e LNamtBamtH de |
| H. seropedicae |
| Figura 34 – Inibição reversível da nitrogenase pela adição de íons amônio nas estirpes SmR1 |
| e LNamtB de H. seropedicae113 |
| Figura 35 – Atividade de nitrogenase nas diferentes estirpes de <i>H. seropedicae</i> |

| Figura 36 – Atividade de nitrogenase nas estirpes mutantes <i>glnK</i> de <i>H. seropedicae</i> | |
|---|-------|
| complementadas com diferentes plasmídeos | .117 |
| Figura 37 – Atividade de nitrogenase na estirpe mutante LNorf1del de H. seropedicae | |
| complementada com diferentes plasmídeos | . 119 |

LISTA DE TABELAS

| Tabela 1 – Bactérias e plasmídeos | 23 |
|--|----|
| Tabela 2 – Antibióticos | 29 |
| tabela 3 – Expressão das fusões <i>orf1::lacZ</i> , <i>glnK::lacz</i> e <i>amtB::lacZ</i> em <i>H. seropedicae</i> | 80 |
| Tabela 4 – Atividade de β -galactosidase das estirpes LNamtBlacZ, LNglnKamtBlacZ e | |
| LNorf1amtBlacZ de H. seropedicae1 | 03 |
| Tabela 5 – Atividade de β -galactosidase da fusão cromossomal <i>amtH</i> :: <i>lacZ</i> -Km ^R 10 | 05 |
| Tabela 6 – Atividade de β -galactosidase das fusões <i>nifA::lacZ</i> E <i>nifB::lacZ</i> nas estirpes SmR | 1 |
| e LNglnK | 21 |

LISTA DE ABREVIATURAS

| ADP | = | 5' difosfato de adenosina |
|----------|---|--|
| AMP | = | 5' monofosfato de adenosina |
| Amp | = | Ampicilina |
| ATase | = | Enzima adenilitransferase |
| ATP | = | 5' trifosfato de adenosina |
| Cm | = | Cloranfenicol |
| CTAB | = | Brometo de cetiltrimetilamônio |
| D.O. | = | Densidade ótica |
| DNA | = | Ácido desoxirribonucléico |
| dNTPs | = | 5' trifosfato de 2' desoxinucleotídeo |
| DraG | = | Dinitrogenase redutase glicohidrolase |
| DraT | = | Dinitrogenase redutase ADP-ribosil transferase |
| e | = | Elétron |
| EDTA | = | Ácido etilenodiamino-tetra-acético |
| F | = | Faraday |
| GDH | = | Glutamato desidrogenase |
| GLN | = | Glutamina |
| GlnB-UMP | = | Proteína GlnB uridililada |
| GlnK-UMP | = | Proteína GlnK uridililada |
| GLU | = | Glutamato |
| GOGAT | = | Glutamato sintase |
| GS | = | Glutamina sintetase |
| GS-AMP | = | Proteína GS adenililada |
| IHF | = | Fator de integração do hospedeiro |
| kΩ | = | Quiloohms |

| kb | = | Quilopares de base |
|--------------------|---|--|
| kDa | = | Quilodalton |
| Km | = | Canamicina |
| kV | = | Quilovolts |
| L | = | Litro |
| N ₂ ase | = | Nitrogenase |
| NAD^+ | = | Nicotinamida-adenina dinucleotídeo oxidado |
| NADH | = | Nicotinamida-adenina dinucleotídeo reduzido |
| $NADP^+$ | = | Fosfato de nicotinamida-adenina dinucleotídeo oxidado |
| NADPH | = | Fosfato de nicotinamida-adenina dinucleotídeo reduzido |
| NtrC-P | = | Proteína NtrC fosforilada |
| ONPG | = | o-nitrofenil-β-D-galactosídeo |
| pb | = | Pares de base nucleotídeos |
| PCR | = | Reação em cadeia da polimerase |
| Pi | = | Fosfato inorgânico |
| RBS | = | Sítio de ligação para ribossomo |
| rpm | = | Rotações por minuto |
| SDS | = | Dodecilsulfato de sódio |
| Sm | = | Estreptomicina |
| Tc | = | Tetraciclina |
| Tris | = | Tris(hidroximetil)-aminometano |
| U | = | Unidade enzimática |
| UMP | = | 5'monofosfato de uracila |
| UTase | = | Uridililtransferase |
| X-gal | = | 5-bromo-4-cloro-3-indolil-β-D-galactopiranosídeo |

RESUMO

As proteínas Amt constituem uma família de transportadores de amônio encontrados em procariotos, fungos, plantas e animais. Em Herbaspirillum seropedicae, uma bactéria endofítica fixadora de nitrogênio, dois genes codificando para prováveis transportadores de amônio foram identificados, amtB e amtH. O gene amtB é cotranscrito com os genes orf1 e glnK, que codificam, respectivamente, uma provável proteína de membrana externa, sem função conhecida, e GlnK, uma proteína transdutora de sinal. A expressão do operon orf1glnKamtB é aumentada sob condições limitantes de nitrogênio e é dependente da proteína NtrC. A proteína AmtB é necessária para a captação de metilamônio em H. seropedicae, e provavelmente está envolvida no transporte de amônio. Esta proteína está envolvida também na inativação reversível da nitrogenase após a adição de íons amônio. Nenhuma função foi identificada para a proteína AmtH. As proteínas GlnK e GlnB fazem parte da família PII de proteínas. À proteína GlnK é necessária para a ativação da proteína NifA, ativador transcricional dos genes envolvidos na fixação de nitrogênio. A proteína GlnB também é capaz de ativar a proteína NifA, porém um mutante glnB de H. seropedicae apresentou fenótipo Nif⁺, sugerindo que GlnK é o regulador primário da atividade de NifA.

Palavras-chave: *Herbaspirillum seropedicae*; *glnK*; *amtB*; *orf1*; *amtH*

ABSTRACT

Amt proteins constitute a family of ammonium transporters found in prokaryotes, fungi, plants and animals. In Herbaspirillum seropedicae, a nitrogen fixing endophytic bacterium, two genes coding for probable ammonium transporters were identified and named *amtB* and *amtH*. The *amtB* gene is co-transcribed with *orf1* and *glnK* genes, that in turn, code for a probable outer membrane protein with unknown function and a signal transduction protein, respectively. The expression of *orf1glnKamtB* operon is increased under nitrogen limiting conditions in a NtrC- dependent manner. The AmtB protein is necessary for the methylammonium uptake in *H. seropedicae*, suggesting that this protein is involved in the ammonium transport to the cell. This protein is also involved in nitrogenase post-translational regulation in H. seropedicae, being necessary for NH_4^+ -dependet nitrogenase switch-off. No function was identified for the AmtH protein. The GlnK and GlnB protein belong to the PII protein family. The GlnK protein is necessary for the activation of NifA, the transcriptional activator protein of the genes involved in nitrogen fixation. The GlnB protein is also capable of activating NifA, although a *H. seropedicae glnB* mutant is Nif⁺, suggesting that GlnK controls NifA activity in H. seropedicae.

Key-words: *Herbaspirillum seropedicae*; *glnK*; *amtB*; *orf1*; *amtH*

1 INTRODUÇÃO

1.1 FIXAÇÃO BIOLÓGICA DE NITROGÊNIO

O nitrogênio é um elemento essencial para a sobrevivência de todos os organismos, sendo necessário para a síntese de proteínas, ácidos nucléicos e outras biomoléculas. O ar atmosférico contém aproximadamente 78% de dinitrogênio ou nitrogênio molecular (N_2), que é metabolicamente indisponível para a maioria dos seres vivos.

A fixação biológica de nitrogênio é o processo enzimático pelo qual o nitrogênio atmosférico é convertido em amônio, que pode ser utilizado na construção de biomoléculas. O catalisador biológico para este processo é o complexo enzimático nitrogenase (BURRIS, 1991). A capacidade para fixar nitrogênio ocorre apenas em procariotos e está amplamente distribuída entre as bactérias e arqueas. Os organismos capazes de fixar nitrogênio são denominados diazotrofos (YOUNG, 1992).

O nitrogênio é o elemento que mais freqüentemente limita o crescimento vegetal e é o mais caro dos fertilizantes agrícolas (PEDROSA, 1987). Além disso, o uso de fertilizantes nitrogenado pode provocar sérios danos ecológicos, uma vez que 50% do total aplicado são usualmente perdidos pela ação de chuvas, erosão e da atividade bacteriana (PEDROSA, 1987). Entre os efeitos do uso de fertilizantes nitrogenados podemos destacar a emissão de óxidos nitrosos tóxicos, a eutrofização de lagos e rios e a acidificação do solo (DIXON e KAHN, 2004).

1.2 Herbaspirillum seropedicae

Herbaspirillum seropedicae é um diazotrofo endofítico encontrado no interior de gramíneas como trigo, milho, arroz, sorgo, cana de açúcar, algumas espécies de gramíneas forrageiras e palmeiras oleaginosas (BALDANI et al., 1986; BODDEY et al., 1995; PIMENTEL et al., 1991; OLIVARES et al., 1996; JAMES et al., 1998). Esta bactéria é classificada, com base na análise de seqüências de rRNA,

como membro da subdivisão β das Proteobactérias (YOUNG, 1992). *H. seropedicae* é uma bactéria gram-negativa, geralmente vibrióide, algumas vezes helicoidal e muito móvel. Apresenta 0,6 a 0,7 µm de diâmetro e 1,5 a 5 µm de comprimento e possui de um a três flagelos em um ou ambos os pólos (BALDANI et al., 1986). É um microrganismo capaz de fixar nitrogênio sob condições microaeróbicas e em uma ampla faixa de pH (5,3 a 8,0) (BALDANI et al., 1986).

A inoculação de arroz com *H. seropedicae* leva a um aumento do peso úmido e seco das plantas (BALDANI et al., 1996). Quando variedades de arroz tolerantes ao alumínio foram colonizadas pela estirpe de *H. seropedicae* Z67 ocorreu o aumento do crescimento e acumulação de nitrogênio (GYANESHWAR et al., 2002). Outros estudos mostraram que a estirpe de *H. seropedicae* (LR15) inoculada em arroz foi capaz de colonizar a superfície das raízes e os tecidos internos, e resultou em aumento da biomassa radicular (RONCATO-MACCARI et al., 2003). A história de certas regiões produtoras de cana-de-açúcar no Brasil revela que existem áreas cultivadas por mais de cem anos sem adubação nitrogenada sugerindo que a fixação biológica de nitrogênio possa contribuir significativamente para o metabolismo nitrogenado da planta. Entre os possíveis fixadores de nitrogênio que contribuem para este efeito estão os endófitos *Herbaspirillum* spp e *Gluconacetobacter diazotrophicus* (DOBERËINER, 1992). Estes resultados indicam que o *H. seropedicae* tem grande potencial como biofertilizante.

1.3 NITROGENASE

O complexo da nitrogenase consiste de duas metaloproteínas, a proteína ferro (Fe) ou dinitrogenase redutase e a proteína ferro-molibdênio (FeMo) ou dinitrogenase (HOWARD e REES, 1996).

A proteína Fe é um dímero constituído de duas subunidades γ idênticas que são codificadas pelo gene *nifH* e ligadas por um núcleo 4Fe-4S (HOWARD e REES, 1994). Cada subunidade apresenta massa molecular de aproximadamente 30 kDa. A proteína Fe é o único doador de elétrons para a proteína FeMo, com a transferência de

elétrons acoplada à hidrólise de ATP (HOWARD e REES, 1996). A proteína FeMo é um tetrâmero $\alpha_2\beta_2$ com massa molecular de aproximadamente 230 kDa (HOWARD e REES, 1994). A subunidade α com massa molecular de 55 kDa é codificada pelo gene *nifD*. A subunidade β possui massa molecular de 60 kDa e é codificada pelo gene *nifK* (ROBERTS et al., 1978; KIM e REES, 1994). O tetrâmero $\alpha_2\beta_2$ contém 2 átomos de molibdênio, 30 átomos de ferro e 32 átomos de enxofre organizados em 4 núcleos metálicos de 2 tipos diferentes: o núcleo P (FeS) e o cofator ferro-molibdênio (FeMoco). Cada dímero $\alpha\beta$ contém um núcleo P e um cofator FeMoco (SCHINDELIN et al., 1997).

A redução do N_2 , catalisada pela enzima nitrogenase, envolve três tipos básicos de reação de transferência de elétrons. Inicialmente, ocorre a redução da proteína Fe por um doador de elétrons, como flavodoxina ou ferredoxina; em seguida, um elétron da proteína-Fe é transferido para o núcleo P da proteína FeMo, em um processo dependente de Mg.ATP, com estequiometria mínima de duas moléculas de Mg.ATP por elétron transferido. A terceira etapa é a transferência do elétron do núcleo P para o cofator FeMoco que é responsável pela ligação e redução do substrato (N₂) (HOWARD e REES, 1996).

A estequiometria da redução do N_2 a NH_4^+ , catalisada pela nitrogenase foi estabelecida por SIMPSON e BURRIS (1984) como:

 $N_2 + 8e^- + 8H^+ + 16 MgATP \longrightarrow 2NH_4^+ + 16MgADP + 16Pi + H_2$

A nitrogenase catalisa não apenas a redução de dinitrogênio a amônio, mas também a redução de prótons a hidrogênio molecular e a redução de diversos substratos alternativos como acetileno, azida e cianeto (HOWARD e REES, 1996).

Além dos genes estruturais *nifHDK*, a biossíntese e atividade da nitrogenase dependem de produtos codificados por outros genes *nif*, essenciais para o transporte de elétrons, regulação da transcrição e maturação dos componentes da nitrogenase (MERRICK, 1992). Os genes *nif* de *H. seropedicae* estão organizados em uma única região de aproximadamente 30 kb contendo os genes *nifA* e *nifB* contíguos (SOUZA et al., 1991a) e o operon *nifHDKENX* (MACHADO et al., 1996; KLASSEN et al., 1999), além de outros genes envolvidos na fixação de nitrogênio (Programa Genopar). A proteína NifA é responsável pela ativação da transcrição dos demais genes *nif* (SOUZA et al., 1991a). A análise da região promotora do gene *nifA* revelou a presença de sítios para ligação das proteínas NtrC, IHF (fator de integração do hospedeiro), NifA e σ^{N} -RNA polimerase (SOUZA et al., 1991b). A transcrição do gene *nifA* é dependente primariamente das proteínas NtrC e σ^{54} (PEDROSA et al., 1997; WASSEM et al., 2000), e é reprimida por amônio. Altos níveis de oxigênio exercem um pequeno efeito repressor sobre a expressão do gene *nifA* (SOUZA et al., 1999; WASSEM et al., 2002).

1.4 ASSIMILAÇÃO DE AMÔNIO

O amônio é o composto nitrogenado mais facilmente utilizado na maioria dos procariotos e também aquele que proporciona a maior velocidade de crescimento se comparado a outras fontes nitrogenadas (MERRICK e EDWARDS, 1995). O amônio formado no processo de redução de N₂ atmosférico ou captado do meio externo é utilizado para a síntese de glutamina e glutamato. Na maioria das células, estes últimos compostos servem de doadores de nitrogênio para as reações biossintéticas.

A assimilação do amônio nos procariotos pode ocorrer por duas vias: a) glutamina sintetase (GS) (reação 1) e glutamato sintase (GOGAT) (reação 2) e b) glutamato desidrogenase (GDH) (reação 3) (MERRICK e EDWARDS, 1995).

A enzima GS converte glutamato e amônio em glutamina e a enzima GOGAT transfere um grupamento amida da glutamina para o α -cetoglutarato produzindo duas moléculas de glutamato. A reação global é a produção de glutamato a partir de amônia e α -cetoglutarato (MERRICK e EDWARDS, 1995). A via da glutamato desidrogenase (GDH) catalisa a aminação redutiva do α -cetoglutarato pela amônia resultando na formação de glutamato através de uma reação dependente de NADPH (MERRICK e EDWARDS, 1995).



A via GDH é utilizada quando as células crescem na presença de alta concentração de amônio, enquanto a via GS/GOGAT ocorre em condições limitantes de nitrogênio (MERRICK e EDWARDS, 1995). Por apresentar um K_M para NH_4^+ alto (cerca de 1 mmol/L), a glutamato desidrogenase é ineficiente na assimilação de amônio durante o crescimento celular sob condições limitantes de amônio (MERRICK e EDWARDS, 1995).

1.5 O SISTEMA Ntr

O sistema *ntr* controla o metabolismo geral de nitrogênio, regulando a utilização de amônio e de fontes alternativas de nitrogênio como nitrato, aminoácidos e N_2 em proteobactérias (DRUMMOND et al.,1983).

Em enterobactérias o sistema *ntr* é composto por sete proteínas: NtrB (produto do gene *ntrB*), NtrC (produto do gene *ntrC*), GlnD ou UTase (produto do gene *glnD*), GlnB (produto do gene *glnB*), GlnE ou ATase (produto do gene *glnE*), GlnK (produto do gene *glnK*) e glutamina sintetase (GS) ou GlnA (produto do gene *glnA*). O sistema *ntr* tem sido mais bem estudado em *Escherichia coli*, *Salmonella enterica* serovar Typhimurium e *Klebsiella pneumoniae* (citado em ZHANG et al., 2001a). A proteína AmtB (produto do gene *amtB*) também tem sido considerada como integrante do sistema *ntr* de *E. coli* (JAVELLE e MERRICK, 2005).

1.5.1 O sistema NtrB/NtrC

As proteínas NtrB e NtrC pertencem a uma família de reguladores de doiscomponentes. A proteína NtrB possui duas atividades: histidina quinase (fosforila NtrC) e fosfatase (desfosforila NtrC). A interconversão das duas atividades depende dos níveis de nitrogênio e carbono celular (NINFA e MAGASANIK, 1986; KEENER e KUSTU, 1988; ATKINSON et al., 1994; JIANG e NINFA, 1999). Sob condições limitantes de amônio NtrB liga ATP e catalisa sua autofosforilação em um resíduo de histidina conservado. O grupamento fosforil é então transferido para um resíduo de aspartato da proteína NtrC (KEENER e KUSTU, 1988; WEISS e MAGASANIK, 1988; NINFA e BENNETT, 1991; NINFA et al., 1993). A proteína NtrC quando fosforilada age como um ativador transcricional de genes envolvidos na fixação e assimilação de nitrogênio. Em concentrações elevadas de amônio a proteína NtrB apresenta atividade de fosfatase, desfoforilando a proteína NtrC e inativando-a.

1.5.2 As proteínas GlnB e GlnK

Em procariotos as variações na disponibilidade de nitrogênio são percebidas através de proteínas transdutoras de sinal do tipo PII (JAVELLE e MERRICK, 2005). Estas proteínas têm sido encontradas em algas e plantas, mas não foram identificadas em fungos e animais (ARCONDÉGUY, JACK e MERRICK, 2001).

Em *E. coli* duas proteínas do tipo PII foram identificadas: GlnB e GlnK (SON e RHEE, 1987; van HEESWIJK et al., 1996). O gene *glnK* faz parte de um operon *glnKamtB*, onde o gene *amtB* codifica para uma proteína transportadora de amônio (JAVELLE et al., 2005). A presença de duas ou mais proteínas do tipo PII foi descrita em diversos organismos (ARCONDÉGUY, JACK e MERRICK, 2001). As proteínas GlnB e GlnK são similares, tanto estruturalmente quanto funcionalmente. Em *E. coli* ambas são compostas de 112 resíduos de aminoácidos que são 67% idênticos e apresentam estrutura terciária bastante semelhante. Tanto GlnB quanto GlnK formam homotrímeros *in vivo* (VASUDEVAN et al., 1994; XU et al., 1998). Os monômeros destas proteínas apresentam três motivos estruturais em volta (loop-B,

loop-C e loop-T) (figura 1) (XU et al., 1998; CARR et al., 1996; CHEAH et al., 1994). Os trímeros formam uma estrutura em barril, com a região do loop-T estendida acima desta estrutura (CARR et al., 1996; XU et al., 1998). A maior diferença estrutural entre GlnB e GlnK está na região do loop-T, onde se encontra o resíduo de tirosina 51, covalentemente modificado em resposta aos níveis de nitrogênio. O loop-T apresenta 18 resíduos de aminoácidos que formam uma região flexível não estruturada. A seqüência de aminoácidos dessa região nas proteínas GlnB e GlnK é bastante similar, diferindo em apenas três resíduos. Esta região é necessária para a interação da proteína GlnB com suas proteínas-alvo (ARCONDÉGUY, JACK e MERRICK, 2001).

Diferente de GlnB, cuja expressão é constitutiva, a expressão de GlnK é regulada pelo sistema NtrB/NtrC, havendo aumento na expressão desta proteína em células cultivadas na ausência de amônio (THOMAS, COUTTS e MERRICK, 2000). A única exceção é a proteína GlnK de *Azotobacter vinelandii*, cuja expressão não é regulada por nitrogênio (MELETZUS et al., 1998).

Em H. seropedicae duas proteínas do tipo PII foram identificadas, GlnB e GlnK (BENELLI et al., 1997; NOINDORF, 2002). A proteína GlnB tem expressão constitutiva (BENELLI et al., 1997), enquanto que a expressão da proteína GlnK é aumentada sob condições limitantes de amônio e é dependente de NtrC (NOINDORF, 2002). O gene glnK é co-transcrito com o gene amtB (NOINDORF, 2002). As proteínas GlnK e GlnB de H. seropedicae apresentam 78% de identidade. A proteína GlnB é uridililada no resíduo tirosina 51 pela proteína GlnD, reação estimulada por ATP e α-cetoglutarato e inibida por glutamina. Já a desuridililação de GlnB é dependente de glutamina e inibida por ATP e α -cetoglutarato (BENELLI et al., 2001). A proteína GlnB foi purificada e cristalizada (BENELLI et al., 2002a). A comparação da estrutura das proteínas GlnB e GlnK de E. coli e GlnB de H. seropedicae revelou que embora a seqüência de aminoácidos da proteína GlnB de H. seropedicae apresente maior identidade com a proteína GlnB de E. coli, a sua estrutura tri-dimensional é similar a da proteína GlnK. A maior diferença entre estas proteínas está na região do loop-T e do loop-C (BENELLI et al., 2002a). Essas regiões aparentemente estão envolvidas na transdução de sinal pela proteína GlnB (BONATTO et al., 2005).



FIGURA 1 – ESTRUTURA TRIDIMENSIONAL DOS MONÔMEROS DAS PROTEÍNAS GInB E GInK DE E. coli

Painel A – Estrutura do monômero da proteína GlnK de *E. coli*. Os diferentes motivos estruturais estão mostrados em diferentes cores (XU et al., 1998).

Painel B – Sobreposição da estrutura dos monômeros das proteínas GlnK (preto) e GlnB (vermelho) de *E. coli* (XU et al., 1998).

1.5.3 Modificação covalente das proteínas PII em resposta aos níveis de nitrogênio

As proteínas do tipo PII de proteobactérias são covalentemente modificadas por uridililação em resposta aos níveis de nitrogênio intracelular (JAVELLE e MERRICK, 2005). Esta modificação é controlada pela proteína GlnD (UTase), cuja atividade é controlada alostericamente pela glutamina, um indicador dos níveis intracelulares de nitrogênio (JIANG, PELISKA e NINFA, 1998a). A proteína GlnD possui duas atividades catalíticas distintas: em condições limitantes de nitrogênio, quando a concentração de glutamina intracelular é baixa, ela tem atividade de uridililtransferase e catalisa a adição do grupamento UMP ao resíduo de tirosina 51 de cada subunidade das proteínas PII, produzindo PII mono, di ou tri-uridililada. Em condições de excesso de nitrogênio os níveis de glutamina estão elevados e GlnD adquire atividade de enzima removedora de UMP (BROWN et al., 1971; ADLER, PURICH e STADTMAN, 1975; BLOOM et al., 1978; BUENO et al., 1985; ENGLEMAN e FRANCIS, 1978; FRANCIS e ENGLEMAN, 1978; GARCIA e RHEE, 1983; KAMBEROV et al., 1994; van HEESWIJK et al., 1996; ATKINSON e NINFA, 1998) (figura 2).

As proteínas PII agem também como sensoras dos níveis de α -cetoglutarato, indicador dos níveis intracelulares de carbono. A relação glutamina/ α -cetoglutarato na célula aumenta em condições de suficiência de nitrogênio e diminui em condições de deprivação (SENIOR, 1975; KUSTU et al., 1984). Cada umas das subunidades das proteínas PII apresenta um sítio para ligação de α -cetoglutarato. A ligação de uma molécula de α -cetoglutarato ao trímero de PII diminui a afinidade dos sítios restantes para ligação de moléculas adicionais. Isto faz com que estas proteínas estejam saturadas apenas em altas concentrações de α -cetoglutarato (JIANG e NINFA, 1999). Cada uma das subunidades das proteínas PII apresenta também um sítio para ligação de ATP. Os trímeros de PII estão saturados em concentrações fisiológicas de ATP (NINFA e JIANG, 2005). A ligação de ATP e α -cetoglutarato é necessária para a uridililação e desuridililação das proteínas PII de *E. coli* pela proteína GlnD. Estudos

in vitro mostraram que a concentração de α -cetoglutarato na célula é sempre suficiente para promover a uridililação e desuridililação de GlnB, e que portanto, a interação de GlnB com a enzima GlnD não é afetada pela concentração de α -cetoglutarato (JIANG, PELISKA e NINFA, 1998a). A ligação de α -cetoglutarato controla a interação de PII com seus outros receptores (NtrB e GlnE) (JIANG e NINFA, 1999).

Estudos *in vitro* mostraram que a desuridililação de GlnK pela UTase é mais lenta que a desuridililação de GlnB (van HEESWIJK et al., 1996; ATKINSON e NINFA, 1999). Outra diferença entre GlnB e GlnK é que, em células cultivadas em condições limitantes de nitrogênio, GlnB encontra-se completamente uridilililada, enquanto a uridililação de GlnK é apenas parcial (van HEESWIJK et al., 1996; HE et al., 1998). Assim, nessas condições é possível identificar a presença de GlnB-UMP, GlnK e GlnK-UMP (van HEESWIJK et al., 1996).

1.5.4 Controle da atividade de NtrB e NtrC por GlnB e GlnK em E. coli

Em condições limitantes de nitrogênio, a proteína GlnB encontra-se na sua forma uridililada (BROWN et al., 1971; ADLER, PURICH e STADTMAN, 1975; BLOOM et al., 1978; BUENO et al., 1985; ENGLEMAN e FRANCIS, 1978; FRANCIS e ENGLEMAN, 1978; GARCIA e RHEE, 1983; KAMBEROV et al., 1994). GlnB-UMP não interage com NtrB (ATKINSON et al., 1994) que nesta forma possui atividade de proteína quinase (JIANG e NINFA, 1999). A atividade quinase de NtrB leva a fosforilação da proteína NtrC, ativando-a. Em condições de excesso de nitrogênio, a proteína GlnB encontra-se desuridililada (BROWN et al., 1971; ADLER PURICH e STADTMAN, 1975; BLOOM et al., 1978; BUENO et al., 1985; ENGLEMAN e FRANCIS, 1978; FRANCIS e ENGLEMAN, 1978; GARCIA e RHEE, 1983; KAMBEROV et al., 1994). GlnB desuridililada interage com NtrB, inibindo sua atividade de quinase e ativando sua atividade de fosfatase (JIANG e NINFA, 1999) (figura 2).



FIGURA 2 - CASCATA CONTROLADORA DO SISTEMA Ntr EM E. coli

Em condições de excesso de nitrogênio a proteína GlnD possui atividade de enzima removedora de UMP, desuridililando GlnB e GlnK. GlnB e GlnK não-uridililadas interagem com a proteína NtrB estimulando a desfosforilação de NtrC, que se torna inativa. GlnB e GlnK não-uridililadas interagem também com GlnE, estimulando a inativação da GS por adenililação. Em condições limitantes de nitrogênio a proteína GlnD catalisa a adição do grupamento UMP às proteínas PII. GlnB-UMP e GlnK-UMP não são capazes de interagir com NtrB. Neste caso, a atividade quinase de NtrB é dominante e ela catalisa a fosforilação da proteína NtrC, ativando-a. GlnB-UMP e GlnK-UMP interagem com GlnE, estimulando a desadenililação da GS, a qual passa a catalisar a produção de glutamina.

A proteína GlnB controla a atividade de NtrB também em resposta aos níveis de α -cetoglutarato (JIANG e NINFA, 1999). Em baixas concentrações desse efetor, apenas uma subunidade do trímero de GlnB está ligada a uma molécula de α -cetoglutarato. Nesta forma GlnB interage com NtrB, inibindo sua atividade de quinase e estimulando a de fosfatase. Já em elevadas concentrações de α -cetoglutarato, todos os três sítios de GlnB estarão ocupados e, nesta forma, GlnB é incapaz de ligar NtrB que vai agir como uma quinase para fosforilar NtrC (JIANG e NINFA, 1999). Os níveis de NtrC-P vão depender, portanto, dos níveis intracelulares de glutamina (controla a atividade de GlnD) e α -cetoglutarato. Elevadas concentrações de α -cetoglutarato de NtrC-P, enquanto que elevadas concentrações de α -cetoglutarato estimulam sua produção.

GlnK parece interagir com NtrB de maneira semelhante a GlnB (van HEESWIJK et al., 1996; ATKINSON e NINFA, 1998; 1999). Porém, GlnK tem um pequeno efeito na expressão de promotores que respondem a baixas concentrações de NtrC-P, o que sugere que GlnK é menos eficiente do que GlnB em reduzir o nível de NtrC-P (ATKINSON e NINFA, 1998). Entretanto, GlnK é capaz de regular promotores *ntr* que requerem uma elevada concentração de NtrC-P para sua ativação, como por exemplo, o promotor glnK (ATKINSON e NINFA, 1998). Assim, na ausência de GlnB, GlnK age através de NtrC para regular seu próprio promotor e outros promotores ntr (ATKINSON e NINFA, 1998). Embora não seja necessária para a regulação de NtrB em células contendo GlnB, GlnK pode apresentar função na regulação fina de NtrB quando a disponibilidade de nitrogênio é baixa (condição na qual GlnK é expressa) (ATKINSON e NINFA, 1999). Nesta condição estão presentes GlnB-UMP, GlnK e GlnK-UMP (van HEESWIJK et al., 1996; HE et al., 1998). A presença de GlnK não-modificada nestas condições aparentemente assegura que a proteína NtrB apresente sempre alguma atividade de fosfatase, garantindo uma resposta celular rápida na transição para concentrações elevadas de amônio (ATKINSON e NINFA, 1998; BLAUWKAMP e NINFA, 2002).

1.5.5 Controle da atividade da glutamina sintetase por GlnB e GlnK em E. coli

Em E. coli a atividade da glutamina sintetase (GS) também é regulada pelos níveis intracelulares de glutamina e α -cetoglutarato. Essa regulação é feita através de adenililação reversível, que é controlada pela sua enzima bifuncional adenililtransferase (Atase ou GlnE) (BROWN et al., 1971; JIANG, PELISKA e NINFA, 1998b). Em baixas concentrações de nitrogênio fixado, a enzima GlnE complexada à proteína GlnB-UMP desadenilila a GS, ativando-a (BROWN et al., 1971). Na forma desadenililada GS catalisa a síntese de glutamina a partir de amônio e ATP (KEENER e KUSTU, 1988). Em altos níveis de nitrogênio fixado, GlnE complexa com GlnB não-modificado e glutamina. Nesta forma, GlnE catalisa a adenililação da glutamina sintetase, inativando-a (BROWN et al., 1971; JIANG, PELISKA e NINFA, 1998b). Quando a concentração de glutamina é elevada, uma baixa concentração de GlnB é necessária para a adenililação da GS, enquanto em baixas concentrações de glutamina, uma elevada concentração de GlnB é necessária (JIANG, PELISKA e NINFA, 1998b). Na ausência de GlnB, glutamina estimula a adenililação da GS (JIANG, PELISKA e NINFA, 1998b).

O número de moléculas de α -cetoglutarato ligadas a GlnB também controla a sua capacidade de interagir com GlnE. Em alta concentração de α -cetoglutarato, os três sítios de GlnB estão ocupados tornando a proteína incapaz de se ligar a GlnE, o que impede a adenililação da GS. Em baixa concentração de α -cetoglutarato, quando GlnB encontra-se ligada apenas a uma molécula desse efetor, a ligação GlnB-GlnE parece ser favorecida (JIANG e NINFA, 1999).

A proteína GlnK também interage com GlnE, regulando a atividade da glutamina sintetase (van HEESWIJK et al., 1996; ATKINSON e NINFA, 1998, 1999). O controle da adenililação da GS é essencialmente normal em mutantes GlnB ou GlnK de *E. coli*, sugerindo que as duas proteínas são suficientes para seu controle (ATKINSON e NINFA, 1999). Entretanto, experimentos *in vitro* mostraram que GlnB é aproximadamente 40 vezes mais potente do que GlnK na ativação da adenililação da GS, sugerindo que GlnB é o regulador primário de GlnE (van HEESWIJK et al., 1996;

ATKINSON e NINFA, 1999).

1.5.6 Formação de heterotrímeros de GlnB e GlnK

Em E. coli a expressão simultânea de GlnB e GlnK in vivo resulta na formação dos heterotrímeros GlnK₂GlnB e GlnB₂GlnK e dos homotrímeros de GlnB₃ e GlnK₃ (van HEESWIJK et al., 2000). A percentagem destas espécies moleculares varia de acordo com a disponibilidade intracelular de nitrogênio. Em células cultivadas em condições limitantes de nitrogênio, onde existe uma forte expressão da proteína GlnK, a concentração de (GlnB-UMP)₃ é muito baixa, predominando as espécies (GlnK-UMP)₃, GlnB-UMP(GlnK-UMP)₂ e (GlnB-UMP)₂GlnK-UMP (van HEESWIJK et al., 2000). Experimentos in vitro mostraram que homotrímeros de GlnB-UMP estimulam a desadenililação da GS-AMP, enquanto que homotrímeros de GlnK-UMP não. Heterotrímeros uridililados retém a capacidade de estimular a desadenililação de GS-AMP, embora em uma menor extensão do que (GlnB-UMP)₃, o que sugere que apenas a subunidade GlnB-UMP dos heterotrímeros é ativa. Esses resultados mostram que a formação de heterotrímeros proporciona uma regulação fina do controle da GS em E. coli (van HEESWIJK et al., 2000).

1.6 TRANSPORTADORES DE AMÔNIO

O amônio presente no meio pode ser assimilado por muitas bactérias, fungos, algas e plantas superiores. O transporte de amônio para dentro da célula pode ocorrer por difusão passiva da sua forma não protonada NH₃. Quando a concentração de amônio extracelular é elevada, a difusão através da membrana celular é suficiente para promover o crescimento celular. Porém, em concentrações limitantes de amônio, a presença de sistemas transportadores é necessária (KLEINER, 1985).

Os primeiros transportadores de amônio isolados e caracterizados funcionalmente foram os transportadores de alta afinidade Mep1 e Amt1 de *Saccharomyces cerevisiae* e *Arabidopsis thaliana*, respectivamente (MARINI et al., 1994; NINNEMANN et al., 1994). Desde então, proteínas relacionadas foram

encontradas em bactérias, fungos, plantas e animais (von WIREN e MERRICK, 2004). Estas proteínas constituem a família Mep/Amt.

Quase todos os procariotos apresentam pelo menos uma proteína do tipo Amt e em alguns casos duas ou mais proteínas estão presentes (von WIREN e MERRICK, 2004). A maioria das bactérias que não apresentam proteínas Amt são bactérias patogênicas, cujos genomas sofreram uma redução evolutiva (THOMAS, COUTTS e MERRICK, 2000).

Membros da família Mep/Amt são proteínas integrais de membrana contendo entre 9 e 12 hélices transmembrana. A análise estrutural de diversas proteínas Amt mostra que a maioria apresenta a região C-terminal voltada para o citoplasma (von WIREN e MERRICK, 2004). As proteínas AmtB de E. coli e Amt-1 de Archaeglobus fulgidus foram purificadas, cristalizadas e suas estruturas foram determinadas por difração de raios-X (KHADEMI et al., 2004; ZHENG et al., 2004; ANDRADE et al., 2005). Ambas apresentam 11 hélices transmembrana e formam trímeros in vivo. Em E. coli o gene amtB codifica para uma pré-proteína onde os 22 resíduos N-terminais constituem um peptídeo sinal que é clivado na proteína madura, fazendo com que a sua região N-terminal fique voltada para o periplasma (von WIREN e MERRICK, 2004). A determinação da estrutura da proteína AmtB de E. coli indica fortemente que as proteínas transportadoras de amônio são canais condutores de amônia (NH₃) ao invés de transportadores de íons amônio (NH₄⁺) (KHADEMI et al, 2004; ZHENG et al., 2004). Pelo modelo proposto, uma molécula de NH₄⁺ se ligaria a um vestíbulo periplasmático da proteína AmtB. Esta molécula seria então desprotonada e transportada através de um canal hidrofóbico para interior da célula, onde seria novamente protonada. Cada monômero forma um canal para transporte de NH_3 (figura 3).



FIGURA 3 - MODELO ESTRUTURAL DA PROTEÍNA AmtB DE E. coli

Painel A – Estrutura tridimensional do monômero da proteína AmtB cristalizada na presença de sulfato de amônio. A barra vertical representa a posição da porção hidrofóbica da membrana plasmática. As esferas azuis representam as moléculas de NH₃. M1 a M11 representam as hélices transmembrana.

Painel B – Modelo do transporte de amônio pela proteína AmtB. Uma molécula de NH_4^+ se ligaria ao vestíbulo periplasmático da proteína AmtB. Esta molécula seria então desprotonada e transportada através de um canal hidrofóbico para interior da célula, onde seria novamente protonada (KHADEMI et al., 2004).

Proteínas humanas Rh apresentam homologia com proteínas da família Mep/Amt (MARINI et al., 1997). A proteína eritrocitária humana RhAG é capaz de transportar amônio quando expressa em eritrócitos (RIPOCHE et al., 2004), leveduras (MARINI et al., 2000; WESTHOFF et al., 2004) e oócitos de *Xenopus* (WESTHOFF et al., 2002; WESTHOFF et al., 2004). As proteínas RhBG e RhCG, presentes no fígado, rins, cérebro, pele e testículos também são capazes de transportar amônio quando expressas em oócitos de *Xenopus* (BAKOUH et al., 2004; LUDEWIG, 2004). Estas proteínas podem ter função importante na detoxificação celular e excreção de íons amônio (MARINI et al., 2006).

1.7 COMPLEXO GlnK-AmtB

A transcrição conjunta dos genes *glnK* e *amtB* nos diversos organismos levou à sugestão de que estas duas proteínas interagiriam fisicamente (THOMAS, COUTTS e MERRICK, 2000). Posteriormente, foi determinado que as proteínas GlnK de *E. coli* e *Azotobacter vinelandii* ligam-se à membrana celular de maneira dependente da proteína AmtB, agindo como um regulador negativo do transporte de amônio (COUTTS et al., 2002). O complexo formado é reversível e ocorre dentro de segundos em resposta a mudanças na concentração extracelular de amônio. A ligação de GlnK a membrana é dependente do estado de uridililação de GlnK: GlnK não modificada liga-se a membrana mas não GlnK-UMP. A ligação de GlnK a membrana requer a porção C-terminal de AmtB, sugerindo que esta região constitui o sítio de interação para proteínas da família PII (COUTTS et al., 2002). GlnK também se liga a membrana de maneira dependente de AmtB em *Corynebacterium glutamicum* (STROSSER et al., 2004) e *Bacillus subtilis* (DETSCH e STULKE, 2003). Estas observações indicam que esta interação constitui uma nova via de transdução de sinal, que pode ser comum a todos os procariotos (JAVELLE e MERRICK, 2005).

Uma consequência do sequestro de GlnK por AmtB é a rápida diminuição dos níveis intracelulares de GlnK livre no citoplasma. Como GlnK é um ativador da atividade de fosfatase de NtrB (ATKINSON E NINFA, 1999), a desuridililação de GlnK em resposta a um choque de amônio poderia levar à rápida ativação da atividade

de fosfatase de NtrB e conseqüentemente a desfosforilação de NtrC e inibição da transcrição de promotores NtrC dependentes, incluindo o operon *glnKamtB*. O seqüestro de GlnK não-uridililada evitaria a desfosforilação de NtrC em resposta a mudanças transitórias na concentração extracelular de amônio (JAVELLE et al., 2004).

1.8 PARTICIPAÇÃO DAS PROTEÍNAS AmtB E PII NA REGULAÇÃO DA FIXAÇÃO DE NITROGÊNIO

1.8 CONTROLE DA ATIVIDADE DE NITROGENASE

A fixação de nitrogênio é um processo que apresenta um alto gasto energético, sendo necessária uma regulação precisa da expressão e da atividade de nitrogenase. A adição de amônio a células fixando nitrogênio causa um rápido desligamento da atividade da nitrogenase. O controle pós-traducional da nitrogenase em alguns diazotrofos como Azospirillum brasilense, Azoarcus sp. e Rhodobacter *capsulatus* envolve a modificação covalente da proteína Fe ou dinitrogenase redutase (FU et al., 1989; LUDDEN e ROBERTS, 1989; MASEPOHL, KREY e KLIPP, 1993; ZHANG et al., 1997). Quando amônio é adicionado a culturas desreprimidas destes microrganismos uma das subunidades da proteína Fe é ADP-ribosilada pela dinitrogenase redutase ADP-ribosil transferase (DraT, produto do gene draT) (POPE et al., 1985; LOWERY et al., 1986; LOWERY e LUDDEN, 1988; JOUANNEAU et al., 1989). Quando o amônio é consumido, a proteína dinitrogenase redutase glicohidrolase (DraG, produto do gene draG) remove o grupamento ADP-ribosil da dinitrogenase redutase, restaurando sua atividade (LUDDEN e BURRIS, 1976; SAARI et al., 1984; SAARI et al., 1986). Em R. capsulatus, A. brasilense e Azoarcus sp. a proteína AmtB é necessária para que ocorra modificação da dinitrogenase em resposta a adição de amônio (YAKUNIN e HALLENBECK, 2002; MARTIN e REINHOLD-HUREK, 2002; KLASSEN et al., 2001; KLASSEN et al., 2005; HUERGO et al., 2006).

A inibição da atividade de nitrogenase sem modificação da dinitrogenase redutase foi descrita para algumas bactérias fixadoras de nitrogênio como *H. seropedicae* (FU e BURRIS, 1989), *Azotobacter vinelandii* (LAANE et al., 1980; KLUGKIST e HAAKER, 1884), *Gluconacetobacter diazotrophicus* (BURRIS et al., 1991), *Anabaena variabilis* (DURNER et al., 1994), *Azospirillum amazonense* (HARTMANN, FU e BURRIS, 1986) e *Rhodobacter sphareoides* (JONES e MONTY, 1979; HAAKER et al., 1982; YOCH et al., 1988). Estas bactérias não possuem o sistema DraT/DraG e o mecanismo de regulação pós-traducional da nitrogenase permanece desconhecido. LAANE e colaboradores (1980) sugeriram que em *A. vinelandii* o desligamento de nitrogenase deve-se ao desequilíbrio do fluxo de elétrons para a nitrogenase.

1.8.2 Controle da atividade da proteína NifA por proteínas do tipo PII

1.8.2.1 Controle da atividade de NifA por GlnK em Klebsiella pneumoniae

A proteína NifA é o ativador da transcrição dos operons *nif* incluindo os genes estruturais da nitrogenase *nifHDK*. A regulação da transcrição dos genes *nif* depende do controle da expressão e da atividade da proteína NifA (MERRICK, 1992).

Em *K. pneumoniae* o gene *nifA* é co-transcrito com o gene *nifL* cujo produto (proteína NifL) modula a atividade de NifA em resposta aos níveis de oxigênio e nitrogênio fixado (GOVANTES, MOLINA-LOPEZ e SANTERO, 1996; HENDERSON, AUSTIN e DIXON, 1989; MONEY et al., 1999). A expressão do operon *nifLA* ocorre em baixos níveis de íons amônio e necessita do fator σ^{54} da RNA polimerase e da proteína ativadora NtrC (MERRICK, 1992; 1993). Em elevadas concentrações de amônio a proteína NifL interage com a proteína NifA inibindo sua atividade. Já em baixas concentrações de amônio, NifL não interage com NifA que pode então ativar a transcrição dos genes *nif*. Em condições limitantes de nitrogênio e ausência de oxigênio a proteína NifL encontra-se associada à membrana celular, impedindo a formação do complexo NifA-NifL no citoplasma (KLOPPROGGE et al.,

2002).

Os níveis de nitrogênio intracelular são sentidos pela proteína GlnK, que transmite o sinal para o sistema regulatório NifA-NifL. Em K. pneumoniae GlnK é necessária para o efeito inibitório de NifL sobre NifA (JACK et al., 1999; HE et al., 1998; ARCONDÉGUY, van HEESWIJK e MERRICK, 1999; ARCONDÉGUY, LAWSON e MERRICK, 2000; LITTLE et al., 2000). A proteína GlnK forma um complexo tripartite com as proteínas NifA e NifL sob condições limitantes de nitrogênio (STIPS et al., 2004). Os autores sugeriram que este complexo reflete um estado de transição e que a ligação de GlnK com o complexo inibitório NifA-NifL resultaria na sua dissociação. Assim, em condições limitantes de nitrogênio e ausência de oxigênio, a interação com GlnK resultaria na dissociação do complexo NifA-NifL e NifL seria seqüestrada para a membrana, permitindo a ativação da transcrição dos genes nif por NifA. A adição de amônio resultaria na desuridililação de GlnK que, por sua vez, seria següestrada para a membrana celular de maneira dependente da proteína AmtB, como foi demonstrado em E. coli (COUTTS et al., 2002). O seqüestro de GlnK para a membrana poderia reduzir significativamente a dissociação do complexo NifA-NifL, proporcionando a formação do complexo inibitório (STIPS et al., 2004).

1.8.2.2 Controle da atividade de NifA por GlnK em Azotobacter vinelandii

A. vinelandii apresenta apenas uma proteína do tipo PII codificada pelo gene *glnK*, localizado em um operon juntamente com o gene *amtB* (MELETZUS et al., 1998). O operon *glnKamtB* de *A. vinelandii* é o único já descrito cuja expressão não depende dos níveis de nitrogênio (MELETZUS et al., 1998). A expressão do operon *nifLA* neste organismo também não é regulada por nitrogênio. Assim, o controle da atividade de NifA parece ser o principal mecanismo de regulação da expressão da nitrogenase. Diferentemente de *K. pneumoniae*, a atividade inibitória de NifL sobre NifA em *A. vinelandii* parece ser estimulada pela forma não uridililada da proteína GlnK, a qual interage com a proteína NifL (LITTLE et al., 2000). A uridililação de GlnK parece impedir a estimulação da atividade inibitória de NifL sobre NifA (RUDNICK et al., 2002).
1.8.2.3 Controle da atividade da proteína NifA em Rhodospirillum rubrum, Rhodobacter capsulatus, Azospirillum brasilense e Herbaspirillum seropedicae

As bactérias *R. rubrum*, *R. capsulatus*, *A. brasilense* e *H. seropedicae* não apresentam a proteína NifL, regulador negativo da atividade de NifA. Entretanto, a proteína NifA destes organismos tem sua atividade regulada em resposta aos níveis de amônio, provavelmente pela interação com proteínas do tipo PII.

Em *R. rubrum* a transcrição do gene *nifA* não é regulada, mas a atividade da proteína NifA é altamente controlada pelos níveis de amônio (ZHANG et al., 2000). Esta regulação provavelmente ocorre através da ligação direta entre NifA e a forma uridililada da proteína GlnB, a qual é necessária para a ativação de NifA sob condições limitantes de nitrogênio (ZHANG et al., 2000; ZHANG et al., 2001b; ZHANG et al., 2004).

Em *R. capsulatus* as proteínas GlnB e GlnK estão envolvidas na inibição da atividade da proteína NifA na presença de amônio, uma vez que a inibição póstraducional desta proteína por íons amônio é eliminada no duplo mutante *glnBglnK* (DREPPER et al., 2003).

Em *A. brasilense* a proteína GlnB uridililada é necessária para a atividade da proteína NifA (de ZAMAROCZY, PAQUELIN e ELMERICH., 1993; ARAUJO et al., 2004). Recentemente foi demonstrado que a proteína GlnB se liga diretamente à região N-terminal de NifA (CHEN et al., 2005).

Em *H. seropedicae* proteínas do tipo PII são necessárias para a atividade da proteína NifA quando esta é expressa em *E. coli* (MONTEIRO, 2001). As proteínas GlnB e GlnK interagem com o domínio N-terminal da proteína NifA *in vitro* (BENELLI et al., 2002b), sugerindo que GlnB e/ou GlnK são necessárias para a ativação de NifA neste organismo.

2 OBJETIVOS

A fixação biológica de nitrogênio é um processo ancestral, tendo surgido provavelmente antes da fotossíntese, necessário para a manutenção do ciclo do nitrogênio na Terra. Além disso, tem grande importância para a agricultura sustentável moderna. A possibilidade da utilização de *Herbaspirillum seropedicae* como biofertilizante tem aumentado o interesse por esta bactéria nos últimos anos. A compreensão detalhada do mecanismo de redução de N₂ e do transporte e metabolismo de compostos nitrogenados é essencial para realizar o potencial de utilização da fixação de nitrogênio. Assim, o presente trabalho teve como objetivos:

- Realizar a análise *in silico* da seqüência de DNA dos genes *orf1* e *amtH* de *H*. seropedicae;
- Determinar a expressão do gene *amtH* de *H. seropedicae*;
- Mutagenizar os genes *orf1*, *glnK*, *amtB*, *glnB* e *amtH* de *H*. *seropedicae*;
- Determinar o efeito da mutação dos genes *orf1*, *glnK*, *amtB*, *glnB* e *amtH* sobre a atividade de nitrogenase de *H*. *seropedicae*;
- Determinar o efeito da mutação dos genes *orf1*, *glnK*, *amtB*, *glnB* e *amtH* sobre a atividade da glutamina sintetase em *H. seropedicae*;
- Determinar o efeito da mutação dos genes *amtB* e *amtH* sobre o transporte de metilamônio em *H. seropedicae*;
- Determinar o efeito da mutação do gene *amtB* sobre o desligamento da nitrogenase por adição de íons amônio em *H. seropedicae*.

3 MATERIAL E MÉTODOS

3.1 BACTÉRIAS E PLASMÍDEOS

Os microrganismos e plasmídeos utilizados neste trabalho estão listados na tabela 1.

| I ADELA I | - DAUTERIAS E | FLASIVIIDEUS |
|-----------|---------------|--------------|
| | | |

| Estirpes/Plasmídeos | Genótipo/Fenótipo | Referência/Fonte |
|-------------------------------|--|-----------------------------------|
| Herbaspirillum seropedicae | | |
| SmR1 | Estirpe selvagem, Sm ^R , Nif ⁺ | SOUZA et al., 2000 |
| LNamtB | SmR1 contendo <i>amtB</i> ::Tc ^R | este trabalho |
| LNgInK | SmR1 contendo <i>glnK::sacB</i> -Km ^R | este trabalho |
| LNgInKdel | SmR1 contendo deleção em fase de 192 nucleotídeos do | este trabalho |
| LNamtH | SmR1 contendo <i>amtH:: lacZ</i> -Km ^R | este trabalho |
| LNamtBamtH | SmR1 contendo <i>amtB</i> ::Tc ^R e amtH:: lacZ-Km ^R | este trabalho |
| LNorf1del | SmR1 contendo deleção em fase de 279 nucleotídeos do gene <i>orf1</i> | este trabalho |
| LNgInB | SmR1 contendo <i>glnB</i> ::Tc ^R | este trabalho |
| LNamtBlacZ | SmR1 contendo <i>amtB</i> ::lacZ-Km ^R | este trabalho |
| LNgInKamtBlacZ | LNgInKdel contendo <i>amtB</i> ::lacZ-Km ^R | este trabalho |
| LNorf1amtBlacZ | LNorf1del contendo amtB::lacZ-Km ^R | este trabalho |
| | | |
| Escherichia coli | | |
| DH10B | Sm ^R ; F [′] [<i>proAB</i> ⁺ <i>lacZ</i> ∆M15] | SAMBROOK et al.,1989 |
| S17.1 | Sm ^R Tra⁺ | SIMON, PRIEFFER e PUHLER, 1983 |

| Plasmideos | | |
|----------------------------|--|---------------------------------------|
| HS03-FP-00-000- 056-G08 | Contém um fragmento <i>Sma</i> l de aproximadamente 1,5 kb com a região 3' do gene <i>orf1,</i> o gene <i>glnK</i> completo e as regiões 5' e central do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> em pUC18 | Programa Genopar (www.genopar.org) |
| HS03-FP-00-000- 006-E09 | Contém um fragmento de 1,6 kb com a região 5' terminal e a região a montante do gene <i>orf1</i> de <i>H. seropedicae</i> em pUC18 | Programa Genopar (www.genopar.org) |
| HS06-FP-00-000- 007-H07 | Contém um fragmento <i>Sma</i> l de aproximadamente 1,6 kb com a parte central e a extremidade 3' do gene <i>amtH</i> de <i>H. seropedicae</i> em pUC18 | Programa Genopar (www.genopar.org) |
| HSorf1gInKamtB | Contém um fragmento de aproximadamente 20 kb com o operon orf1glnKamtB de H. seropedicae em pLAFR3 | Programa Genopar (www.genopar.org) |
| pACB194 | Contém o gene <i>gInB</i> de <i>H. seropedicae</i> com a inserção do transposon EZ::TN [™] <tet-1> (Epicentre) em pSUP202</tet-1> | BONATTO, A. C. |
| pACB210 | Contém o gene <i>glnB</i> de <i>H. seropedicae</i> e sua região promotora em pLAFR3.18 | BONATTO, A. C. |
| pDK6 | Vetor de expressão/ promotor <i>tac</i> Km ^R | KLEINER, PAUL E MERRICK, 1988 |
| pDK6nifACT | Contém as regiões promotora, central e 5'-terminal do gene <i>nifA</i> de <i>H. seropedicae</i> em pDK6 | este trabalho |
| pDK6pnifA | Contém a região promotora do gene <i>nifA</i> de <i>H. seropedicae</i> em pDK6 | este trabalho |
| pEMS140 | Contém a fusão transcricional <i>nifB::lacZ de H. seropedicae</i> em pPW452 | REGO, 1997 |
| pEMS301 | Contém um fragmento <i>Eco</i> RI de 1,7 kb com a região promotora e parte do gene <i>nifA</i> de <i>H. seropedicae</i> em pTZ19R | SOUZA et al., 1991b |
| pKOK6.1 | Ap ^R , Cm ^R , Km ^R , contém o cassete <i>lacZ</i> -Km ^R sem promotor | KOKOTEK e LOTZ, 1989 |
| pLAFR3.18Cm | Cm ^R , Tc ^R , vetor de ampla faixa hospedeira com sítio de policlonagem do vetor pTZ18R | NOINDORF et al., 2006 |
| pLAFR3.18OGA | Contém um fragmento de 5,1 kb com o operon orf1glnKamtB de H. seropedicae em pLAFR3.18Cm | este trabalho |
| pLAFR3.18orf1 | Contém um fragmento de 1,6 kb com o gene orf1 de H. seropedicae e sua região promotora em pLAFR3.18Cm | este trabalho |
| pLAFR3.18nifACT | Contém as regiões promotora, central e 3'-terminal do gene <i>nifA</i> de <i>H. seropedicae</i> em pLAFR3.18Cm | este trabalho |
| | | |

| pLN3 | Contém um fragmento <i>Bgl</i> II de 2,3 kb com o gene <i>amtB</i> e a extremidade 3' do gene <i>glnK</i> de <i>H. seropedicae</i> em pTZ19R | NOINDORF, 2002 |
|-------------|--|---------------------|
| pLN4 | Contém um fragmento <i>Bgl</i> II de 2,7 kb com a extremidade 5' do gene <i>glnK</i> e o gene <i>orf1</i> de <i>H. seropedicae</i> em pTZ19R | NOINDORF, 2002 |
| pLN4del | Contém um fragmento <i>Nrul/Bgl</i> II de 1,7 kb com a extremidade 5' do gene <i>glnK</i> e o gene <i>orf1</i> de <i>H. seropedicae</i> em pTZ19R | este trabalho |
| pLN4delHinc | Contém um fragmento <i>Hin</i> cII/ <i>BgI</i> II de 0,8 kb com as regiões central e 3' terminal do gene <i>orf1</i> e as regiões 5' terminal e central do gene <i>gInK</i> de <i>H. seropedicae</i> em pTZ19R | este trabalho |
| pLN6.1 | Contém um fragmento de 1,6 kb com a região central e 3´- terminal do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedivae</i> em pTZ19R | NOINDORF, 2002 |
| pLNamtBC | Contém um fragmento de 0,8 kb com a parte central do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> em pTZ19R | este trabalho |
| pLNgInK | Contém um fragmento <i>Bam</i> HI/ <i>Hin</i> dIII de 0,9 kb com o gene <i>gInK</i> e extremidade 5´ do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> em pTZ18R | este trabalho |
| pMH1701 | Km ^R , contém cassete <i>sacB</i> -Km ^R | HYNES et al., 1989 |
| pMP220 | Tc ^R , vetor de fusão transcricional <i>lacZ</i> | SPAINK et al., 1987 |
| pMPamtH | Contém um fragmento <i>Kpnl/Pst</i> l de 0,9 kb com a parte central do gene <i>amtH</i> de <i>H. seropedicae</i> | este trabalho |
| pMPporf1 | Contém a fusão orf1::lacZ de H. seropedicae em pMP220 | este trabalho |
| pPW452 | Tc ^R , derivado do pMP220 com o sítio de policlonagem invertido | P. WOODLEY |
| pPWamtBC | Contém um fragmento de 0,8 kb com a parte central do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> em pPW452 | este trabalho |
| pPWpamtB | Contém um fragmento <i>Eco</i> RI/ <i>Bam</i> HI de 1,5 kb com a região entre os genes <i>amtB</i> e <i>gInK</i> de <i>H. seropedicae</i> em pPW452 | NOINDORF, 2002 |
| pPWpglnK | Contém um fragmento <i>Hin</i> cII/ <i>BgI</i> II de 0,8 kb com a região entre os genes orf1 e gInK de H. seropedicae em pPW452 | este trabalho |
| pRAM2T7 | Contém as regiões central e 5' terminal do gene <i>nifA</i> de <i>H. seropedicae</i> em pT7-7 | MONTEIRO, 2001 |
| pRAMM1 | Contém o gene <i>nifA</i> de <i>H. seropedicae</i> e sua região promotora em pLAFR3.18 | MONTEIRO, R. A. |
| | | |

| pRW1 | Contém a fusão nifA::lacZ de H. seropedicae em pPW452 | WASSEM et al., 2002 |
|-----------------|---|--|
| pSUP202 | Cb ^R , Cm ^R , Tc ^R , Mob | SIMON, PRIEFFER e PUHLER, 1983 |
| pSUPamtBC | Contém um fragmento de 0,8 kb com a parte central do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> em pSUP202 | este trabalho |
| pSUPamtBClacZ | pSUPamtBC contendo um cassete <i>lacZ</i> -Km ^R inserido no sítio <i>Bam</i> HI do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> | este trabalho |
| pSUPamtBCTc | pSUPamtBC contendo o transposon EZ::TN [™] <tet-1> (Epicentre) inserido no gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i></tet-1> | este trabalho |
| pSUPamtHC | Contém um fragmento <i>Bam</i> HI/ <i>Hin</i> dIII de 0,9 kb com a parte central do gene <i>amtH</i> de <i>H. seropedicae</i> | este trabalho |
| pSUPamtHClacZ | pLNSUPamtC contendo um cassete <i>lacZ</i> -Km ^R inserido no sítio <i>Bam</i> HI do gene <i>amtH</i> de <i>H. seropedicae</i> | este trabalho |
| pSUPgInK | Contém um fragmento <i>Bam</i> HI/ <i>Hin</i> dIII de 0,9 pb com o gene <i>gInK</i> e extremidade 5´ do gene <i>amtB</i> de <i>H.</i> <i>seropedicae</i> em pSUP202 | este trabalho |
| pSUPgInKdel | Contém um fragmento <i>Bam</i> HI/ <i>Hin</i> dIII de aproximadamente 0,5 kb com o gene glnK de H. seropedicae com uma deleção de 192 nucleotídeos em pSUP202 | este trabalho |
| pSUPgInKdelSacB | pSUPgInKdel contendo um cassete <i>sacB</i> -Km ^R inserido no sítio <i>Bam</i> HI do vetor pSUP220 | este trabalho |
| pSUPgInKsacB | pSUPglnK contendo um cassete s <i>acB</i> -Km ^R inserido no sítio <i>Bgl</i> II do gene <i>glnK</i> de <i>H. seropedicae</i> | este trabalho |
| pSUPorf1del | Contém a extremidade 5' do gene <i>gInK</i> e o gene <i>orf1</i> de <i>H. seropedicae</i> com uma deleção de 279 nucleotídeos em pSUP202 | este trabalho |
| pSUPorf1delsacB | pSUPorf1del contendo um cassete <i>sacB</i> -Km ^R inserido no sítio <i>Bam</i> HI do plasmídeo pSUP202 | este trabalho |
| pTZ18R | Cb ^R , <i>lacZ</i> , <i>f</i> 1 | MEAD, SZCZESNA- SKORUPA e KEMPER, 1986 |
| pTZ19orf1del | Contém a extremidade 5' do gene <i>glnK</i> e o gene <i>orf1</i> de <i>H. seropedicae</i> com uma deleção de 279 nucleotídeos em pTZ19R | este trabalho |
| pTZ19R | Cb ^R , <i>lacZ</i> , <i>f</i> 1, pTZ18R com sítio de policlonagem invertido | MEAD, SZCZESNA- SKORUPA e KEMPER, 1986 |
| pUC18 | Cb ^R , <i>lacZ</i> | INVITROGEN |
| | | |

| pUC18gInKdelContém um fragmento BamHI/Pstl de aproximadamente 0,5 kb com o gene glnK de H. seropedicae com uma deleção de 192 nucleotídeos em pUC18este trabalhopUCG08delContém um fragmento de aproximadamente 0,8 kb com a extremidade 3' do gene orf1, o gene glnK completo e a extremidade 5' do gene amtB de H. seropedicae em pUC18este trabalho | | | |
|---|--------------|--|--|
| pUCG08del Contém um fragmento de aproximadamente 0,8 kb com a este trabalho extremidade 3' do gene <i>orf1</i> , o gene <i>glnK</i> completo e a extremidade 5' do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> em pUC18 | pUC18glnKdel | Contém um fragmento <i>Bam</i> HI/ <i>Pst</i> I de aproximadamente este trabalho 0,5 kb com o gene <i>gInK</i> de <i>H. seropedicae</i> com uma deleção de 192 nucleotídeos em pUC18 | |
| | pUCG08del | Contém um fragmento de aproximadamente 0,8 kb com a este trabalho extremidade 3' do gene <i>orf1,</i> o gene <i>glnK</i> completo e a extremidade 5' do gene <i>amtB</i> de <i>H. seropedicae</i> em pUC18 | |

3.2 CONDIÇÕES DE CULTIVO

As estirpes de *H. seropedicae* foram cultivadas em meio líquido NFb-malato (PEDROSA e YATES, 1984) a 30°C, sob agitação de 120 rpm. As culturas em meio sólido ou semi-sólido foram crescidas em NFb-malato sem agitação e incubadas em estufa a 30°C.

As estirpes de *E. coli* foram cultivadas em meio Luria Bertani (LB) (SAMBROOK et al., 1989) ou Terrific broth (TB) (SAMBROOK et al., 1989) sob agitação de 150 rpm ou em meio sólido LA, a 37°C.

Para o preparo de células eletrocompetentes *E. coli* estirpe DH10B foi cultivada em meio SOB a 37 °C sob agitação de 150 rpm. Após o choque elétrico, as células de *E. coli* foram mantidas em recuperação em meio SOC modificado a 37 °C, sob agitação.

3.2.1 Composição dos meios de cultura

O meio NFb-malato (PEDROSA e YATES, 1984) tem a seguinte composição:

| | gramas/litro |
|---------------------------------------|------------------------|
| MgSO ₄ . 7H ₂ O | 2,0.10-1 |
| NaCl | 1,0.10-1 |
| CaCl ₂ | 2,0.10 ⁻² |
| Ácido nitrilo-triacético | 5,6 . 10 ⁻² |
| $FeSO_4 . 7H_2O$ | 2,0.10-2 |
| Ácido málico | 5,0 |
| Biotina | 1,0.10-4 |
| $Na_2MoO_4 \cdot 2H_2O$ | 2,0 . 10 ⁻³ |

| $MnSO_4$. H_2O | 2,35 .10-3 |
|---------------------------------------|------------------------|
| H ₃ BO ₃ | 2,8 . 10 ⁻³ |
| CuSO ₄ . 5H ₂ O | 8,0 . 10 ⁻⁵ |
| $ZnSO_4$. $7H_2O$ | 2,4.10-4 |

No momento do uso foram adicionados ao meio NFb-malato 50 mL/L de solução estéril de fosfatos (159,4 g/L de KH_2PO_4 e 17,8 g/L de K_2HPO_4). Este meio foi denominado NFbHP-malato. Para a realização dos ensaios de transporte de amônio e metilamônio foram adicionados 5 mL/L de solução de fosfatos e o meio foi denominado NFbLP-malato.

Como fonte de nitrogênio foi utilizado NH₄Cl 2 mmol/L ou 20 mmol/L e glutamato de sódio 0,5 mmol/L, 4 mmol/L ou 5 mmol/L. As soluções de fosfatos, cloreto de amônio e glutamato de sódio foram autoclavadas separadamente e adicionadas frias ao meio no momento do uso. O meio NFbHP-malato adicionado de 20 mmol/L de NH₄Cl foi denominado NFbHPN-malato.

Os meios sólido e semi-sólido foram obtidos pela adição de ágar ao meio líquido nas concentrações de 15 g/L e 1,5 g/L, respectivamente.

O meio TB (Terrific broth) (SAMBROOK et al., 1989) tem a seguinte composição:

| Extrato de levedura | 24,0 g/L |
|---------------------------------|-----------|
| Triptona | 12,0 g/L |
| Glicerol | 4,0 mL/L |
| KH ₂ PO ₄ | 2,31 g/L |
| K ₂ HPO ₄ | 12,54 g/L |
| | |

O meio LB (Luria Bertani) (SAMBROOK et al., 1989) tem a seguinte composição:

| | gramas/litro |
|---------------------|--------------|
| Extrato de levedura | 5,0 |
| Cloreto de sódio | 10,0 |
| Triptona | 10,0 |

O meio sólido foi obtido pela adição de ágar na concentração de 15 g/L ao meio líquido, sendo denominado LA.

O meio SOB (SAMBROOK et al., 1989) tem a seguinte composição:

| | gramas/litro |
|---------------------|--------------|
| Bacto triptona | 20,0 |
| Extrato de levedura | 5,0 |
| Cloreto de sódio | 0,5 |
| Cloreto de potássio | 0,186 |
| Sulfato de magnésio | 2,4 |

O pH foi ajustado para 7 com NaOH 2 mol/L. O meio SOC foi obtido com a adição de glucose 20 mmol/L ao meio SOB.

3.2.2 Antibióticos

As concentrações utilizadas de antibióticos estão listadas na tabela 2.

| Antibiótico | Abreviatura | Concentração final (µg/mL) |
|----------------|-------------|--------------------------------------|
| Ampicilina | (Amp) | 250 ^a |
| Tetraciclina | (Tc) | 10 ^{a, b} |
| Canamicina | (Km) | 100 ^a , 1000 ^b |
| Estreptomicina | (Sm) | 80 ^{a, b} |
| Cloranfenicol | (Cm) | 30 ^a |
| | | 100 ^b |

TABELA 2 – ANTIBIÓTICOS

^a Escherichia coli

^b Herbaspirillum seropedicae

3.2.3 Manutenção de estirpes bacterianas

As estirpes de *E. coli* foram mantidas em suspensão em solução de glicerol 50% a -20°C. As estirpes de *H. seropedicae* foram mantidas também em glicerol 50% a -20°C ou à temperatura ambiente em meio NFbHP-malato semi-sólido contendo 20

mmol/L de NH₄Cl.

3.3 PURIFICAÇÃO DO DNA TOTAL DE H. seropedicae

A purificação do DNA total de *H. seropedicae* foi feita segundo SOUZA (1990), com modificações. Cinqüenta mililitros de cultura de *H. seropedicae* (D.O.₆₀₀ \cong 2,0) crescida em meio NFbHP-malato adicionado de 20 mmol/L de NH₄Cl e dos antibióticos adequados foram centrifugados a 2.500 x g por 10 minutos, a 4°C. As células foram lavadas com 30 mL do tampão TES (Tris-HCl 50 mmol/L, pH 8,0; EDTA 20 mmol/L, pH 8,0; NaCl 200 mmol/L) e ressuspensas em 20 mL do mesmo. As células foram incubadas com lisozima (100 µg/mL) a 30°C, durante 1 hora e lisadas pela adição do detergente SDS (1%) e incubação a 55°C por 10 minutos. A degradação das proteínas foi feita adicionando-se proteinase K (50 µg/mL) seguida de incubação a 50°C por 1 hora. A mistura foi extraída duas vezes com fenolclorofórmio-álcool isoamílico (25:24:1) e uma vez com clorofórmio-álcool isoamílico (24:1). Após a extração, o DNA foi precipitado com dois volumes de etanol absoluto, lavado com 1mL de etanol 80%, seco a vácuo e dissolvido em 100µL de água estéril.

3.4 PURIFICAÇÃO DE DNA PLASMIDIAL

O isolamento de plasmídeos de *E. coli* em pequena escala baseou-se no método da lise alcalina (SAMBROOK et al., 1989), com modificações.

A bactéria *E. coli* contendo o plasmídeo de interesse foi crescida em 5 mL de meio LB adicionado dos antibióticos adequados até uma D.O.₆₀₀ \cong 2,0. A cultura foi transferida para tubos plásticos de 1,5 mL e as células foram coletadas por centrifugação (13.000 x g, 1 minuto) e ressuspensas em 150 µL de uma solução contendo Tris.HCl 25 mmol/L, pH 8,0; glucose 50 mmol/L e EDTA 10 mmol/L (GET). A lise celular foi obtida com a adição de 200 µL de uma solução contendo NaOH 0,2 mol/L e SDS 1% (m/V) (solução de lise). As proteínas, o DNA cromossômico, os restos celulares e o SDS foram precipitados pela adição de 200 µL

de acetato de potássio 3 mol/L pH 4,8 e incubação por 10 minutos em gelo. As amostras foram, então, centrifugadas (13.000 x g, 5 minutos) e a solução aquosa foi extraída com 100 μ L de fenol-clorofórmio-álcool isoamílico (25:24:1). O DNA plasmidial foi precipitado com 1mL de etanol absoluto, lavado com 1 mL de etanol 70%, seco a vácuo e dissolvido em 30 μ L de água estéril. O DNA purificado foi analisado por eletroforese em gel de ágar.

3.5 ANÁLISE ELETROFORÉTICA DE DNA

A eletroforese de DNA foi feita em gel de ágar ou agarose horizontal como descrito por SAMBROOK e colaboradores (1989) .O tampão utilizado foi TAE 1X (Tris-acetato 40 mmol/L e EDTA 1mmol/L pH 8,3). O DNA foi visualizado após tratamento com solução de brometo de etídeo (0,5 µg/mL) sob luz ultravioleta (312 nm) em transiluminador EC₃ System - UVP BioImaging Systems (UVP, Inc. Upland, CAUSA). O registro das imagens foi feito em papel térmico Sony (Video printer GraficUP860CE).

3.6 CONDIÇÕES DE DIGESTÃO DE DNA COM ENZIMAS DE RESTRIÇÃO

As condições utilizadas para a digestão de DNA com enzimas de restrição foram aquelas especificadas pelo fabricante ou por SAMBROOK e colaboradores (1989).

Uma a cinco unidades das diferentes enzimas de restrição foram utilizadas para digestão de $0,2 - 1 \mu g$ de DNA em um volume de 20 μL durante 4 horas na presença do tampão recomendado e temperatura adequada para a enzima.

3.7 PREPARO DOS VETORES

Os plasmídeos vetores foram submetidos à clivagem com as enzimas de restrição adequadas. Após a restrição, as enzimas foram desnaturadas por tratamento térmico, conforme instruções do fabricante, ou por extração com um volume de fenol-

clorofórmio-álcool isoamílico (25:24:1). O DNA extraído foi precipitado com etanol absoluto, lavado, seco e dissolvido em água estéril (SAMBROOK et al., 1989).

3.8 LIGAÇÃO DE DNA

O vetor linearizado (item 3.7) foi ligado ao inserto numa razão molar de aproximadamente 1:5. Para a ligação foram adicionados tampão de ligação e 0,5 U de T4 DNA ligase e o sistema foi incubado a 16°C durante a noite. No caso de ligação de extremidades coesivas, a mistura vetor-inserto foi aquecida a 65 °C por 5 minutos e resfriada em gelo antes da adição do tampão e da enzima (SAMBROOK et al., 1989).

Quando os fragmentos a serem ligados possuíam pontas coesivas diferentes, as extremidades foram preenchidas por tratamentos com o fragmento Klenow da DNA polimerase I. As condições utilizadas para o tratamento do DNA foram aquelas especificadas pelo fabricante. Uma unidade da enzima foi utilizada para o reparo de 1 μ g de DNA digerido com as enzimas de restrição adequadas. A reação foi feita em um volume final de 20 μ L na presença do tampão recomendado e de 50 μ mol/L de cada dNTP e incubada a 37 °C por 10 minutos.

3.9 TRANSFORMAÇÃO BACTERIANA POR ELETROPORAÇÃO

3.9.1 Preparo de células de E. coli eletrocompetentes

Dois e meio mililitros de uma cultura saturada de *E. coli* foram inoculados em 250 mL de meio SOB. A cultura foi crescida até D.O.₆₀₀ de \cong 0,5. As células foram coletadas por centrifugação (2.500 x g por 5 minutos, a 4°C) e lavadas duas vezes com água estéril (4 °C). Em seguida, foram ressuspensas em glicerol 15% (4 °C), centrifugadas novamente (2.500 x g por 5 minutos, a 4 °C), ressuspensas em um volume final de 0,5 mL de glicerol 15% (4 °C), alíquotadas em tubos (30 µL) e armazenadas a -70 °C. As células foram mantidas sob refrigeração constante durante todo o procedimento (baseado em DOWER et al., 1988; HANAHAN, 1983).

3.9.2 Preparo de células de H. seropedicae eletrocompetentes

Quarenta microlitros de uma cultura de *H. seropedicae* D.O.₆₀₀ \cong 2,0 foram inoculados em 40 mL de meio NFbHPN-malato acrescido de 20 mmol/L de NH₄Cl. A cultura foi crescida até D.O.₆₀₀ de 1,0-1,5. As células foram coletadas por centrifugação (2.500 x g por 5 minutos) e lavadas uma vez com água estéril (4 °C). Em seguida, foram ressuspensas em glicerol 15% (4 °C), centrifugadas novamente (2.500 x g por 5 minutos), ressuspensas em um volume final de 150µL de glicerol 15% (4 °C), alíquotadas em tubos (30 µL) e armazenadas a -70°C.

3.9.3 Transformação bacteriana

O método utilizado foi indicado pelo fabricante do eletroporador (GIBCO-BRL).

Meio a três microlitros (5 ng - 0,5 μ g) da solução de DNA a ser eletroporado foram adicionados em 30 μ L de células eletrocompetentes. A suspensão foi transferida para uma cubeta de eletroporação e submetida a um campo elétrico (4K Ω , 330 μ F) para induzir a entrada do DNA na bactéria.

Após o choque elétrico, as células de *E. coli* foram transferidas para 1mL do meio SOC e mantidas em recuperação a 37°C, sob agitação, por uma hora. A suspensão de bactérias foi plaqueada em meio sólido LA contendo os antibióticos adequados. As células de *H. seropedicae* foram recuperadas em 1 mL de meio NFbHP-malato acrescido de 20 mmol/L de NH₄Cl a 30°C, sob agitação, por 8 horas. A suspensão de bactérias foi plaqueada em meio sólido NFbHPN-malato na presença dos antibióticos adequados.

3.10 TRANSFERÊNCIA DE PLASMÍDEOS POR CONJUGAÇÃO

Os plasmídeos a serem transferidos para as estirpes de *H. seropedicae* foram mantidos em *E. coli* S17.1 (tra^+). As estirpes de *H. seropedicae* (receptora) e *E. coli* (doadora) foram cultivadas nos meios NFbHPN-malato e LB, respectivamente, na

ausência de antibióticos, até uma D.O.₆₀₀ de aproximadamente 0,7. Em seguida, foram misturados 50 μ L da cultura de *H. seropedicae* com 5 μ L da cultura de *E. coli* e as células foram plaqueadas como uma gota em meio LA/NFbHPN-malato (1:3) e incubadas a 30 °C durante 20 horas. A massa de células foi raspada, suspensa em 1 mL de NFb-malato e plaqueada em meio NFbHP-malato acrescido de 20 mmol/L de NH₄Cl e contendo os antibióticos adequados.

3.11 SEQUENCIAMENTO DE DNA

3.11.1 Purificação de DNA dupla fita para sequenciamento

A purificação de DNA plasmidial para posterior sequenciamento foi realizada basicamente como no item 3.4. Depois de dissolvido em água, o DNA foi incubado com RNAse (concentração final de 10 μg/mL) por 3 horas a 37°C.
Foram feitas uma extração com fenol-clorofórmio-álcool isoamílico e uma extração com clorofórmio, o DNA foi precipitado com 3 volumes de etanol absoluto, lavado, seco e dissolvido em aproximadamente 10 μL de água estéril.

3.11.2 Reação de sequenciamento

O procedimento foi baseado na incorporação de dideoxinucleotídeos marcados com fluoróforos (SANGER, NICKLEN e COULSON, 1977). Nesta reação foram utilizados aproximadamente 0,5 μ g do DNA purificado, 2 pmols do oligonucleotídeo iniciador apropriado e 3,0 μ L de mistura para sequenciamento Sequencing Reagent Premix (DYEnamicTM ET Dye Terminator Cycle Sequencing Kit, Amersham Biosciences). O volume final da reação foi de 8 μ L. A reação foi feita utilizando-se um termociclador e os parâmetros foram: 1 ciclo de 1 minuto a 95°C e 35 ciclos de 20 segundos a 94 °C e 1,5 minutos a 60°C.

3.11.3 Tratamento da amostra após reação de sequenciamento

O produto da reação de sequenciamento foi precipitado com 2 volumes de isopropanol, lavado com etanol 80%, dissolvido em 4 μ L de Formamide Loading Dye (Applied Biosystems), desnaturado por 2 minutos a 96°C e submetido à eletroforese em um sequenciador automático de DNA da ABI-PRISM 377 (Applied Biosystems).

3.12 CONSTRUÇÃO DAS FUSÕES TRANSCRICIONAIS orf1::lacZ E glnK::lacZ

Para a construção do plasmídeo pMPporf1 (*orf1::lacZ*) um fragmento *KpnI/Pst*I de 1,6 kb do plasmídeo HS03-FP-00-000-006-E09 foi subclonado no vetor pMP220. Este fragmento contém 0,5 kb da extremidade 5' da região codificadora e 1,2 kb da região a montante de *orf1* (figura 4).

Para a construção do plasmídeo pPWpglnK (*glnK*::*lacZ*), o plasmídeo pLN4 foi digerido com a enzima *Hin*cII e religado, originando o plasmídeo pLN4delHincII. Este plasmídeo foi digerido com as enzimas *Eco*RI e *Pst*I e um fragmento de 0,8 kb, contendo a região entre os genes *orf1* e *glnK* (0,5 kb da região montante do gene *glnK* e 0,3 kb da região codificadora), foi subclonado no plasmídeo pPW452, originando o plasmídeo pPWpglnK (figura 5).

3.13 CONSTRUÇÃO DO MUTANTE amtB DE H. seropedicae

3.13.1 Construção do plasmídeo pSUPamtBCTc

O inserto do plasmídeo pLN3 foi submetido à deleção unidirecional com a enzima exonuclease III, originando o plasmídeo pLN6.1, que não possui os 614 nucleotídeos da extremidade 5' do gene *amtB* de *H. seropedicae* (NOINDORF, 2002). Este plasmídeo foi digerido com as enzimas de restrição *Eco*RI e *Eco*RV. O sítio para a enzima *Eco*RV localiza-se a 33 nucleotídeos da extremidade 3' do gene *amtB*. O fragmento isolado, contendo a região central deste gene foi subclonado no vetor pTZ19R nos sítios *Eco*RI e *Hin*cII, originando o plasmídeo pLNamtBC (figura 6). A

região central do gene *amtB* foi isolada do plasmídeo pLNamtBC com as enzimas *Eco*RI/*Pst*I e subclonado no vetor pPW452 nos mesmos sítios, originando o plasmídeo pPWamtBC (fígura 6). Este plasmídeo foi digerido com as enzimas *SphI/Bgl*II e o fragmento de 0,8 kb isolado, contendo a região central do gene *amtB*, foi subclonado no vetor pSUP202 nos sítios *SphI/Bam*HI, originando o plasmídeo pSUPamtBC (figura 6). Um transposon que confere resistência ao antibiótico tetraciclina, foi inserido no plasmídeo pSUPamtBC. A inserção foi feita utilizando-se o kit EZ::TNTM<TET-1>Insertion Kit, Epicentre, conforme instruções do fabricante. Sete plasmídeos recombinantes foram obtidos. A seleção daqueles em que a inserção ocorreu dentro do gene *amtB* foi feita por digestão destes plasmídeos com as enzimas de restrição *Hin*dIII e *Sal*I. Apenas um plasmídeo foi selecionado. Este plasmídeo foi denominado pSUPamtBCTc (figura 6). A localização exata do cassete Tc^R no gene *amtB* foi determinada por sequenciamento com o oligonucleotídeo iniciador "TET-1 RP-1 reverse primer" (Epicentre).

3.13.2 Obtenção da estirpe mutante *amtB*::Tc^R de *H. seropedicae*

O plasmídeo recombinante pSUPamtBCTc, que possui o transposon $EZ::TN^{TM} < TET-1 >$ (Epicentre) inserido no gene *amtB*, foi utilizado para transformar *E*. *coli* estirpe S17.1. O transformante obtido foi conjugado com *H. seropedicae* estirpe SmR1. As colônias de células contendo inserções do transposon resultante de recombinação homóloga dupla foram identificadas por resistência à tetraciclina (10 µg/mL) e sensibilidade ao cloranfenicol (100 µg/mL). Uma estirpe denominada LNamtB foi selecionada para caracterização posterior.

FIGURA 4 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pMPporf1



Um fragmento *PstI/Kpn*I de 1,6 kb contendo a região promotora e a extremidade 5' do gene *orf1* foi isolado do plasmídeo HS03-FP-00-000-006-E09 e ligado ao vetor pMP220 digerido com as mesmas enzimas, originando o plasmídeo pMPporf1.



FIGURA 5 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pPWpglnK

O plasmídeo pLN4 foi digerido com a enzima de restrição *Hin*cII e religado, originando o plasmídeo pLN4delHincII. Um fragmento *Eco*RI/*Pst*I contendo as regiões central e 3' terminal do gene *orf1* e as regiões 5' e central do gene *glnK* foi isolado do plasmídeo pLN4delHincII e ligado ao vetor pPW452 digerido com as mesmas enzimas, dando origem ao plasmídeo pPWpglnK.



FIGURA 6 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DOS PLASMÍDEOS pSUPamtBCTc E pSUPamtBClacZ

Um fragmento *Eco*RI/*Eco*RV foi isolado do plasmídeo pLN6.1 e ligado ao vetor pTZ19R nos sítios *Eco*RI/*Hin*cII, originando o plasmídeo pLNamtBC. A região central do gene *amtB* foi isolada do plasmídeo pLNamtBC com as enzimas *Eco*RI/*Pst*I e subclonado no vetor pPW452 nos mesmos sítios, originando o plasmídeo pPWamtBC. Este foi digerido com as enzimas *SphI/Bgl*II e o fragmento isolado, contendo a região central do gene *amtB*, foi subclonado no vetor pSUP202 nos sítios *SphI/Bam*HI, originando o plasmídeo pSUPamtBC. O transposon EZ::TNTM<TET-1> (Epicentre) e um cassete lacZ-Km^R foram inseridos no plasmídeo pSUPamtBC, originando os plasmídeos pSUPamtBCTc e pSUPamtBClacZ, respectivamente.

3.14 CONSTRUÇÃO DA ESTIRPE MUTANTE amtH DE H. seropedicae

3.14.1 Construção do plasmídeo pSUPamtHClacZ

Um fragmento *PstI/KpnI* contendo a parte central do gene *amtH* de *H. seropedicae* foi isolado do plasmídeo HS06-FP-00-000-007-H07 (Programa Genopar – www.genopar.org) e subclonado no vetor pMP220 nos mesmos sítios, originando o plasmídeo pMPamtH (figura 7). A mesma região de DNA foi isolada do plasmídeo pMPamtH por restrição utilizando os sítios para as enzimas *Hin*dIII e *Bgl*II, localizados no sítio de policlonagem do vetor pMP220. Esta região foi subclonada nos sítios *Bam*HI e *Hin*dIII do vetor pSUP202, originando o plasmídeo pSUPamtHC (figura 7). Este último foi digerido com a enzima de restrição *Bam*HI, que possui um único sítio de reconhecimento dentro do gene *amtH*, e ligado a um cassete *lacZ*-Km^R isolado do plasmídeo pKOK6.1 por digestão com a enzima de restrição *Bam*HI. O plasmídeo resultante foi denominado pSUPamtHClacZ (figura 7).

3.14.2 Obtenção da estirpe mutante amtH::lacZ de H. seropedicae

O plasmídeo pSUPamtHClacZ que possui o gene *lacZ* e o gene de resistência a canamicina inserido no gene *amtH* foi utilizado para transformar *E. coli* estirpe S17.1. O transformante S17.1 pSUPamtHClacZ foi conjugado com *H. seropedicae* estirpe SmR1. Colônias contendo inserção do genoma foram selecionadas por crescimento em meio NFbHPN-malato sólido contendo os antibióticos estreptomicina (80 µg/mL) e canamicina (1000 µg/mL). As estirpes mutantes resultantes de recombinação homóloga dupla foram identificadas pela sensibilidade ao cloranfenicol (100 µg/mL). A estirpe mutante *amtH::lacZ*-Km^R de *H. seropedicae* foi denominado LNamtH.



FIGURA 7 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pSUPamtHClacZ

Um fragmento *PstI/Kpn*I contendo a região central do gene *amtH* foi isolado do plasmídeo HS06-FP-00-000-007-H07 e ligado ao vetor pMP220 digerido com as mesmas enzimas, originando o plasmídeo pMPamtH. A mesma região de DNA foi isolada do plasmídeo pMPamtH por restrição com as enzimas *Hin*dIII e *BgI*I. Esta região foi subclonada nos sítios *Bam*HI e *Hin*dIII do vetor pSUP202, originando o plasmídeo pSUPamtHC. Este último foi digerido com a enzima de restrição *Bam*HI, que possui um único sítio de reconhecimento dentro do gene *amtH*, e ligado a um cassete *lacZ*-Km^R isolado do plasmídeo pKOK6.1. O plasmídeo resultante foi denominado pSUPamtHClacZ.

3.15 CONSTRUÇÃO DA ESTIRPE MUTANTE amtBamtH DE H. seropedicae

O plasmídeo pSUPamtBCTc, que possui o transposon EZ::TNTM<TET-1> (Epicentre) inserido no gene *amtB* foi utilizado para transformar *E. coli* estirpe S17.1. O transformante S17.1pSUPamtBCTc foi utilizado como doador em experimentos de conjugação com *H. seropedicae* estirpe LNamtH (*amtH*::*lacZ*-Km^R) para construção da estirpe duplo mutante *amtB*::Tc^R/*amtH*::*lacZ*-Km^R. Colônias contendo a inserção do transposon EZ::TNTM<TET-1> (Epicentre) no gene *amtB* foram selecionadas pelo crescimento em meio NFbHPN-malato sólido contendo os antibióticos estreptomicina (80 µg/mL), canamicina (200 µg/mL) e tetraciclina (10 µg/mL). As estirpes mutantes resultantes de recombinação homóloga dupla foram identificadas pela sensibilidade ao cloranfenicol (100 µg/mL). A estirpe mutante *amtB*::Tc^R/*amtH*::*lacZ*-Km^R foi denominada LNamtBamtH.

3.16 CONSTRUÇÃO DAS ESTIRPES MUTANTES glnK DE H. seropedicae

3.16.1 Construção do mutante *glnK::sacB* de *H. seropedicae*

O mutante glnK::sacB de *H. seropedicae* foi obtido pela inserção de um cassete sacB-Km^R, contendo o gene sacB e um gene de resistência a canamicina, no gene glnK da estirpe selvagem SmR1. A inserção do cassete no genoma de *H. seropedicae* SmR1 ocorreu através da recombinação dupla com o plasmídeo suicida pSUPglnKsacB que contém o gene glnK mutado (item 3.15.1.2).

3.16.1.1 Amplificação por PCR do fragmento que contém o gene *glnK* de *H*. *seropedicae*

A amplificação do fragmento que contém o gene *glnK* de *H. seropedicae* foi realizada pela técnica da Reação em Cadeia da Polimerase (PCR) (KOCHER e WILSON, 1991). Os oligonucleotídeos utilizados como iniciadores na reação de PCR

foram planejados a partir das seqüências dos genes glnK e amtB de H. seropedicae (NOINDORF, 2002). Sítios para as enzimas de restrição BamHI e HindIII foram introduzidos nestes oligonucleotídeos que foram denominados glnKD (5'-GACTGAAAGGATCCGCGTGTCC -3') (5'e glnKR CGAGGGCAAAGCTTCTTCGGTGG-3'). Como molde para a reação foi utilizado o DNA genômico de H. seropedicae. A reação de amplificação foi feita em termociclador Gene Amp® PCR system 9700 (Applied Biosystems) utilizando tampão de PCR (20mmol/L Tris-HCl pH 8,4 e 50mmol/L KCl), 0,2 mmol/L de dNTPs, 1,5 mmol/L de MgCl₂, 1-10 ng de DNA purificado (molde), 0,2 pmol/L de cada oligonucleotídeo e 1U da enzima Taq DNA polimerase. O volume final da reação foi de 50 µL. Os parâmetros do termociclador foram: 1 ciclo de 5 minutos a 95°C; 30 ciclos de 30 segundos a 94°C, 30 segundos a 48°C e 2 minutos a 72°C e 1 ciclo de 10 minutos a 72°C. O fragmento amplificado foi analisado em gel horizontal de ágar 1,0% e posteriormente clonado no vetor pTZ18R nos sítios BamHI e HindIII. A seleção dos plasmídeos recombinantes foi feita em meio LA contendo X-gal e ampicilina. A análise do plasmídeo recombinante, denominado pLNglnK, foi realizada por meio de digestão com as enzimas de restrição BamHI e HindIII. A presença do gene glnK no plasmídeo foi confirmada por sequenciamento.

3.16.1.2 Construção do plasmídeo pSUPglnKsacB

Um fragmento *Bam*HI/*Hin*dIII que contém o gene *glnK* de *H. seropedicae* foi isolado do plasmídeo pLNglnK (item 3.15.1.1) e subclonado no vetor pSUP202 nos mesmos sítios de restrição, originando o plasmídeo pSUPglnK (figura 8). Este último foi digerido com a enzima de restrição *Bgl*II, que possui um único sítio de reconhecimento dentro do gene *glnK*, e ligado a um cassete *sacB*-Km^R isolado do plasmídeo pMH1701 por digestão com a enzima de restrição *Bam*HI. O plasmídeo resultante foi denominado pSUPglnKsacB (figura 8).



FIGURA 8 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pSUPgInKsacB

Um fragmento *Bam*HI/*Hin*dIII que contém o gene *glnK* de *H. seropedicae* foi isolado do plasmídeo pLNglnK e subclonado no vetor pSUP202 nos mesmos sítios de restrição, originando o plasmídeo pSUPglnK. Este último foi digerido com a enzima de restrição *Bgl*II, que possui um único sítio de reconhecimento dentro do gene *glnK*, e ligado a um cassete *sacB*-Km^R isolado do plasmídeo pMH1701 por digestão com a enzima de restrição *Bam*HI. O plasmídeo resultante foi denominado pSUPglnKsacB.

3.16.1.3 Obtenção do mutante glnK::sacB de H. seropedicae

O plasmídeo pSUPglnKsacB foi utilizado para transformar *E. coli* estirpe S17.1. O transformante foi conjugado com *H. seropedicae* estirpe SmR1 e as estirpes contendo inserção no cromossoma foram selecionadas por crescimento em meio NFbHPN-malato sólido contendo os antibióticos estreptomicina e canamicina. As estirpes mutantes resultantes de recombinação homóloga dupla foram selecionadas por sensibilidade ao antibiótico cloranfenicol (100 μ g/mL). A estirpe mutante selecionada foi denominada LNglnK.

3.16.2 Construção da estirpe mutante glnKdel de H. seropedicae

3.16.2.1 Construção do plasmídeo pSUPglnKdel

Para a construção do plasmídeo pSUPglnKdel, o clone HS03-FP-00-000-056-G08 da biblioteca genômica de *H. seropedicae* (Programa Genopar), que contém a região 3' do gene *orf1*, o gene *glnK* e as regiões 5' e central do gene *amtB*, foi digerido com as enzimas de restrição *Not*I e *Eco*RI, tratado com a enzima Klenow e dNTP's e novamente religado (figura 9). O plasmídeo obtido, denominado pUCG08del, foi utilizado como molde para reações de PCR utilizando os oligonucleotídeos GlnKdelD e M13reverso e GlnKdelR e M13universal. A seqüência dos oligonucleotídeos GlnKdelR e GlnKdelD, representada abaixo, foi baseada na seqüência do operon *orf1glnKamtB*. Sítios para a enzima de restrição *Xho*I foram introduzidos nestes oligonucleotídeos:

*Xho*I

GlnKdelD 5` GGACCTG<u>CTCGAG</u>GTGATCCGT 3`

*Xho*I

GlnKdelR 5` AAGCC<u>CTCGAG</u>TTCAGTCACGGT 3`

As reações de amplificação foram feitas em termociclador Gene Amp® PCR system 9700 (Applied Biosystems) utilizando-se o tampão de PCR (20 mmol/L Tris-HCl pH 8,4 e 50 mmol/L KCl), 0,2 mmol/L de dNTPs, 1,5 mmol/L de cloreto de magnésio, 1-10 ng de DNA purificado (molde), 0,4 pmol/µL dos oligonucleotídeos M13universal, M13reverso ou GlnKdelR ou 0,8 pmol/µL do oligonucleotídeo GlnKdelD e 0,8 µL da enzima Taq DNA polimerase. O volume final da reação foi de 25 µL. Os parâmetros do termociclador foram: 1 ciclo de 2 minutos a 94°C; 35 ciclos de 30 segundos a 94°C, 20 segundos a 62°C (GlnKdelR-M13universal) ou 57°C (GlnKdelD-M13reverso) e 2 minutos a 72°C e 1 ciclo de 10 minutos a 72°C. Os fragmentos amplificados foram analisados em gel horizontal de agarose 1,2%. Foram obtidos dois fragmentos de PCR, GlnKdelR-M13universal e GlnKdelD-M13reverso, que foram digeridos com a enzima de restrição XhoI e ligados, produzindo um fragmento cotendo o gene glnK com deleção de 192 pb. O produto de ligação foi utilizado como molde para uma reação de PCR com os oligonucleotídeos M13 universal e M13 reverso. A reação de amplificação foi feita em termociclador Gene Amp® PCR system 9700 utilizando-se o tampão de PCR (20mmol/L Tris-HCl pH 8,4 e 50mmol/L KCl), 0,2 mmol/L de dNTPs, 1-10 ng da ligação (molde), 0,4 pmol/ μ L de cada oligonucleotídeos e 0,8 μ L da enzima Taq DNA polimerase. O volume final da reação foi de 25 µL. Os parâmetros do termociclador foram: 1 ciclo de 2 minutos a 94°C; 30 ciclos de 30 segundos a 94°C, 20 segundos a 62°C e 2 minutos a 72°C e 1 ciclo de 10 minutos a 72°C. O fragmento amplificado foi analisado em gel horizontal de agarose 1,2% e posteriormente clonado no vetor pUC18 nos sítios BamHI e PstI (figura 9). A seleção dos plasmídeos recombinantes foi feita em meio LA contendo X-gal e ampicilina. A análise do plasmídeo recombinante, denominado pUC18glnKdel, foi realizada por meio de digestão com as enzimas BamHI e PstI. A presença da deleção em fase do gene glnK no plasmídeo foi confirmada por sequenciamento com os oligonucleotídeos M13universal e M13reverso. Um fragmento *Bam*HI/*Hind*III que contém o gene *glnK* deletado foi isolado do plasmídeo pUC18glnKdel e subclonado no vetor pSUP202 nos mesmos sítios de restrição, originando o plasmídeo pSUPglnKdel (figura 10). Para a construção do plasmídeo pSUPglnKdelsacB um cassete *sacB*-Km^R, isolado do plasmídeo pMH1701 por digestão com a enzima de restrição *Bam*HI, foi inserido no plasmídeo pSUPglnKdel neste mesmo sítio de restrição (figura 10).

3.16.2.2 Obtenção da estirpe mutante glnKdel de H. seropedicae

O plasmídeo pSUPglnKdelsacB foi utilizado para transformar E. coli estirpe S17.1. O transformante foi conjugado com H. seropedicae estirpe SmR1. As estirpes mutantes resultantes de recombinação simples foram selecionadas por crescimento em meio NFbHPN-malato sólido contendo os antibióticos estreptomicina, canamicina e cloranfenicol. Uma das estirpes mutantes obtidas foi crescida durante a noite em meio NFbHPN-malato líquido com o antibiótico estreptomicina. Um microlitro da cultura foi plaqueado em meio NFbHPN-malato contendo 5% de sacarose e o antibiótico estreptomicina. As colônias obtidas foram testadas guanto à sensibilidade aos antibióticos canamicina e cloranfenicol e posteriormente analisadas por PCR utilizando os oligonucleotídeos GlnKF1 (5' TGTCCAAGACCTTCGACG 3') e GlnKR1 (5' CATGCTCATTAGAGTTCC 3'). As reações de amplificação foram feitas em termociclador Gene Amp® PCR system 9700 (Applied Biosystems) utilizando-se o tampão de PCR (20 mmol/L Tris-HCl pH 8,4 e 50 mmol/L KCl), 0,2 mmol/L de dNTPs, 1,5 mmol/L de cloreto de magnésio, 1-10 ng de DNA purificado (molde), 0,2 pmol/µL de cada oligonucleotídeos e 1 µL da enzima Taq DNA polimerase. O volume final da reação foi de 20 µL. Os parâmetros do termociclador foram: 1 ciclo de 5 minutos a 95°C; 30 ciclos de 15 segundos a 95°C, 30 segundos a 50 °C e 1 minuto a 72°C e 1 ciclo de 5 minutos a 72°C. Os fragmentos amplificados foram analisados em gel horizontal de agarose 2%. A estirpe mutante construída foi denominada LNglnKdel.



FIGURA 9 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pUC18gInKdel

Para a construção do plasmídeo pUC18glnKdel, o clone HS03-FP-00-000-056-G08 foi digerido com as enzimas de restrição *Not*I e *Eco*RI, tratado com a enzima Klenow e novamente religado, originando plasmídeo pUCG08del. Este foi utilizado como molde para reações de PCR com os oligonucleotídeos GlnKdelD e reverso e GlnKdelR e universal. Os fragmentos amplificados foram digeridos com a enzima de restrição *Xho*I e ligados entre si. A ligação foi utilizada como molde para uma reação de PCR com os oligonucleotídeos universal e reverso. O fragmento amplificado foi clonado no vetor pUC18 nos sítios *Bam*HI e *Pst*I, originando o plasmídeo pUC18glnKdel.



FIGURA 10 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pSUPgInKdelsacB

O fragmento *Bam*HI/*Hind*III que contém o gene *glnK* deletado foi isolado do plasmídeo pUC18glnKdel e subclonado no vetor pSUP202 digerido com as mesmas enzimas, originando o plasmídeo pSUPglnKdel. Para a construção do plasmídeo pSUPglnKdelsacB um cassete *sacB*-Km^R, isolado do plasmídeo pMH1701 por digestão com a enzima de restrição *Bam*HI, foi clonado no plasmídeo pSUPglnKdel.

3.17 CONSTRUÇÃO DA ESTIRPE MUTANTE orf1del DE H. seropedicae

3.17.1 Construção do plasmídeo pSUPorf1delsacB

Para a construção do plasmídeo pSUPorf1del o plasmídeo pLN4, que possui o gene *orf1* e a extremidade 5' do gene *glnK* de *H. seropedicae* (NOINDORF, 2002), foi digerido com as enzimas de restrição *Nru*I e *Xba*I, tratado com Klenow e dNTP's e religado, originando o plasmídeo pLN4del (figura 11). Para a deleção em fase de 279 pb do gene *orf1*, o plasmídeo pLN4del foi digerido com a enzima de restrição *Nar*I e religado, originando o plasmídeo pTZ19orf1del (figura 11). Este plasmídeo foi digerido com as enzimas de restrição *Sma*I e *Hind*III e o fragmento de DNA que contém o gene *orf1* deletado e a extremidade 5' do gene *glnK* foi subclonado no plasmídeo pSUP220 nos sítios *Eco*RV e *Hind*III, originando o plasmídeo pSUPorf1del. Este plasmídeo foi digerido com a enzima *Bam*HI para a inserção de um cassete *sacB*-Km^R, obtido do plasmídeo pMH1701 por digestão com esta mesma enzima. O plasmídeo resultante foi denominado pSUPorf1delsacB (figura 11).

3.17.2 Obtenção da estirpe mutante orf1del de H. seropedicae

A obtenção da estirpe mutante orfldel de H. seropedicae foi feita como descrito no item 3.16.2.2. As colônias que cresceram em sacarose 5% e que apresentavam sensibilidade aos antibióticos canamicina e cloranfenicol foram analisadas PCR utilizando oligonucleotídeos orf1F (5' por os ACCAGATAATGAGTTCAGC 3') e orf1R (5' TCTTCCAGTCGGTGTAGC 3'). As reações de amplificação foram feitas em termociclador Gene Amp® PCR system 9700 (Applied Biosystems) utilizando-se o tampão de PCR (20 mmol/L Tris-HCl pH 8,4 e 50 mmol/L KCl), 0,2 mmol/L de dNTPs, 1,5 mmol/L de cloreto de magnésio, 1-10 ng de DNA genômico purificado (molde), 0,2 pmol/µL de cada oligonucleotídeos e 1 μ L da enzima Taq DNA polimerase. O volume final da reação foi de 20 μ L. Os parâmetros do termociclador foram: 1 ciclo de 5 minutos a 95°C; 30 ciclos de 15 segundos a 95°C, 30 segundos a 50 °C e 1 minuto a 72°C e 1 ciclo de 5 minutos a 72°C. Os fragmentos amplificados foram analisados em gel horizontal de agarose 2%. A estirpe mutante selecionada foi denominada LNorf1del.

3.18 CONSTRUÇÃO DA ESTIRPE MUTANTE glnB DE H. seropedicae

Para a construção da estirpe mutante *glnB* de *H. seropedicae*, o plasmídeo pACB194 (BONATTO, A C., não publicado) que contém o transposon EZ::TNTM<TET-1> (Epicentre) inserido no gene *glnB* deste organismo, foi introduzido em *E. coli* estirpe S17.1. O transformante obtido foi conjugado com *H. seropedicae* estirpe SmR1. Colônias contendo inserção do transposon no genoma foram selecionadas pelo crescimento em meio NFbHPN-malato sólido contendo os antibióticos estreptomicina (80 μ g/mL) e tetraciclina (10 μ g/mL). As estirpes mutantes resultantes de recombinação homóloga dupla foram identificadas pela sensibilidade ao cloranfenicol (100 μ g/mL). A estirpe mutante selecionada foi denominada LNglnB.

3.19 CONSTRUÇÃO DAS FUSÕES CROMOSSOMAIS *amtB::lacZ* DE *H. seropedicae*

As estirpes de *H. seropedicae* contendo fusões cromossomais amtB::lacZ foram obtidas pela inserção de um cassete lacZ-Km^R, contendo o gene lacZ sem promotor e um gene de resistência a canamicina, no gene amtB do cromossoma das estirpes SmR1, LNglnKdel e LNorf1del, originando as estirpes LNamtBlacZ, LNglnKamtBlacZ e LNorf1amtBlacZ, respectivamente. A inserção do cassete ocorreu através da recombinação simples com o plasmídeo suicida pSUPamtBClacZ contendo o gene *amtB* mutado, construído como descrito abaixo.



FIGURA 11 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pSUPorf1delsacB

Para a construção do plasmídeo pSUPorf1del o plasmídeo pLN4, que possui o gene *orf1* completo e a extremidade 5' do gene *glnK*, foi digerido com as enzimas de restrição *Nru*I e *Xba*I, tratado com Klenow e dNTP's e religado, originando o plasmídeo pLN4del. Para a deleção em fase de 279 pb do gene *orf1*, o plasmídeo pLN4del foi digerido com a enzima de restrição *Nar*I e religado, originando o plasmídeo pTZ19orf1del. Este plasmídeo foi digerido com as enzimas de restrição *Sma*I e *Hind*III e o fragmento de DNA que contém o gene *orf1* deletado e a extremidade 5' do gene *glnK* foi subclonado no plasmídeo pSUP220 nos sítios *Eco*RV e *Hind*III, originando o plasmídeo pSUPorf1del. Um cassete *sacB*-Km^R foi inserido no sítio *Bam*HI do plasmídeo pSUPorf1del, originando o plasmídeo pSUPorf1delsacB.

3.19.1 Construção do plasmídeo pSUPamtBClacZ

Para a construção do plasmídeo pSUPamtBClacZ, um cassete *lacZ*-Km^R, isolado do plasmídeo pKOK6.1 por digestão com a enzima de restrição *Bam*HI, foi inserido no sítio *Bam*HI do gene *amtB* clonado no plasmídeo pSUPamtBC (figura 6).

3.19.2 Obtenção da fusão cromossomal amtB::lacZ de H. seropedicae

O plasmídeo pSUPamtBClacZ foi introduzido por conjugação nas diferentes estirpes de *H. seropedicae*. As colônias transformantes foram selecionadas por crescimento em meio NFbHPN-malato sólido contendo os antibióticos estreptomicina e canamicina.

3.20 HIBRIDIZAÇÃO DO DNA CROMOSSOMAL DAS ESTIRPES MUTANTES DE *H. seropedicae*

3.20.1 Transferência do DNA do gel de agarose para membrana de náilon

O DNA cromossomal das diferentes estirpes de *H. seropedicae* foi purificado e digerido com enzimas de restrição adequadas. Os fragmentos de DNA foram separados por eletroforese em gel de agarose, visualizados, fotografados e transferidos por capilaridade para membranas de náilon (Hibond-N+, Amersham Biosciences), segundo recomendação do fabricante da membrana. Antes da transferência, o gel foi tratado com HCl 0,25 mol/L por 5 minutos, solução desnaturante (1,5 mol/L NaCl, 0,5 mol/L NaOH) por 20 minutos e solução neutralizante (1,5 mol/L NaCl, 0,5 mol/L Tris-Cl pH 7,2) por 20 minutos. Após secagem ao ar, o DNA foi fixado à membrana por irradiação com luz ultravioleta em transiluminador durante 4 minutos.

3.20.2 Preparo da sonda

Os plasmídeos a serem utilizados como sonda foram digeridos com enzimas de restrições adequadas. Os fragmentos de DNA foram marcados com α [³²P]dCTP (Amersham Biosciences, 3.000 Ci/mmol) utilizando o sistema "Megaprimer DNA Labeling" (Amersham Biosciences) conforme recomendação do fabricante.

3.20.3 Hibridização

As membranas contendo DNA genômico de *H. seropedicae* foram préhibridizadas em tampão fosfato 0,5 mol/L, pH 8,0 contendo 2% de SDS, a 65 °C, por 24 horas e hibridizadas na mesma solução. Para a hibridização, a sonda marcada com [³²P] foi desnaturada em banho fervente e adicionada ao sistema, que foi incubado a 65°C durante aproximadamente 24 horas. Após incubação, as membranas foram lavadas com SSC 2X (0,3 mol/L NaCl e 0,03 mol/L de citrato de sódio) contendo 0,1% de SDS a 65°C por 15 minutos, e com SSC 0,1X (0,015 mol/L NaCl e 0,0015 mol/L de citrato de sódio) contendo 0,1% de SDS a 65°C por mais 15 minutos e expostas a filme de raios-X.

3.21 DETERMINAÇÃO DA ATIVIDADE DE TRANSPORTE DE METILAMÔNIO

Para a realização dos experimentos de transporte de metilamônio, as estirpes *de H. seropedicae* foram crescidas em frascos de 25 mL contendo 5 mL de meio NFbLP-malato líquido suplementado com 2 mmol/L de NH₄Cl por 16 horas a 30^o C, sob agitação. Após este período foram adicionados às culturas 10 µmol/L de [¹⁴C]metilamônio (atividade específica de 54,6 mCi/mmol). Alíquotas de 50µL foram coletadas em diferentes tempos e filtradas em membrana de náilon (Hybond N⁺, Amersham Bioscences), utilizando o sistema de transferência Slot Blot (Gibco BRL). A radioatividade incorporada nas células foi detectada utilizando um Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics).

3.22 DETERMINAÇÃO DA ATIVIDADE DE TRANSPORTE DE AMÔNIO

Para a realização dos experimentos de transporte de amônio, as estirpes de *H. seropedicae* foram cultivadas em frascos de 250 mL contendo 20 mL de meio NFbLPmalato líquido suplementado com 20 mmol/L de NH₄C a 30° C e 120 rpm. As culturas de células foram diluídas 200 vezes em meio NFbLP-malato sem adição de nitrogênio (50 μ L de células em 10 mL de meio) e incubadas a 30 °C e 120 rpm por 4 horas. Após este período, 0,1 mmol/L de NH₄Cl foi adicionados às culturas. Alíquotas de 0,6 mL foram coletadas a cada 20 minutos (até 120 minutos) e imediatamente centrifugadas em tubos tipo eppendorf por 30 segundos a 13.000 x g. A concentração de NH₄⁺ presente no sobrenadante foi determinada no pelo método do indofenol (CHANEY e MARBACH, 1962).

3.23 DETERMINAÇÃO DA ATIVIDADE DA NITROGENASE

A atividade da nitrogenase foi determinada pelo método de redução do acetileno a etileno (KLASSEN et al., 1997).

Os frascos com culturas em meio NFbHP-malato semi-sólido suplementado com 0,5 mmol/L de glutamato foram vedados com rolhas de borracha (suba-seal) e então foi injetado acetileno gasoso (10% do volume da fase gasosa do frasco). A cultura foi incubada a 30°C por 1 hora. Após este período, foi coletada uma amostra de 0,5 mL para análise por cromatografia gasosa do etileno formado. Foi utilizado cromatógrafo Varian Star 3400 CX equipado com uma coluna de Porapak N e detetor de ionização de chama. A temperatura da coluna foi mantida em 120°C e do detector em 200°C. O gás de arraste foi o nitrogênio super seco.

Etileno padrão (100 ppm) foi fornecido pela White Martins S.A. A atividade da nitrogenase foi expressa como nmol de etileno formado por minuto por miligrama de proteína da cultura.

3.24 ENSAIO DE INIBIÇÃO REVERSÍVEL DA NITROGENASE

Para a realização dos experimentos de desligamento da nitrogenase, *H. seropedicae* estirpes SmR1 e LNamtB foram crescidas em frascos de 60 mL contendo 10mL de meio NFbHP-malato acrescido de 4 mmol/L de glutamato por 16-18 horas a 30^{0} C, sob agitação. Após crescimento a atividade da nitrogenase foi determinada nestas culturas pela redução de acetileno a etileno como descrito previamente (KLASSEN et al., 1997). A inibição reversível da nitrogenase foi determinada pela adição de 0,3 ou 1mmol/L de NH₄Cl e acompanhamento da atividade de nitrogenase.

3.25 CONSTRUÇÃO DOS PLASMÍDEOS PARA COMPLEMENTAÇÃO DAS ESTIRPES MUTANTES DE *H. seropedicae*

3.25.1 Construção do plasmídeo pLAFR3.180GA

Um fragmento *Eco*RI de 5,1 kb contendo o operon *orf1glnKamtB* de *H. seropedicae* foi isolado do cosmídeo HSorf1glnKamtB (Programa Genopar – www.genopar.org) e subclonado no vetor pLAFR3.18Cm (NOINDORF et al., 2006) no sítio *Eco*RI, originando o plasmídeo pLAFR3.18OGA (figura 12). A seleção dos plasmídeos recombinantes foi feita em meio sólido LA contendo X-gal e os antibióticos tetraciclina (10 μ g/mL) e cloranfenicol (30 μ g/mL). A análise do plasmídeo recombinante foi feita por eletroforese em gel de agarose após digestão com a enzima *Eco*RI.
FIGURA 12 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pLAFR3.180GA



Um fragmento *Eco*RI de 5,1 kb contendo o operon *orf1glnKamtB* de *H. seropedicae* foi isolado do cosmídeo HSorf1glnKamtB e subclonado no vetor pLAFR3.18Cm no sítio *Eco*RI, originando o plasmídeo pLAFR3.18OGA.

3.25.2 Construção do plasmídeo pLAFR3.18nifACT

A região promotora do gene *nifA* de *H. seropedicae* contida num fragmento *Eco*47III/*Sac*I do plasmídeo pEMS301 (SOUZA et al., 1991b) foi subclonada no plasmídeo pDK6 (KLEINER, PAUL e MERRICK, 1988) nos sítios *SmaI/Sac*I, originando o plasmídeo pDK6pnifA (figura 13). Um fragmento *Xba*I de 1,1 kb contendo as regiões central e C-terminal do gene *nifA* de *H. seropedicae*, foi, então isolado do plasmídeo pRAM2T7 (MONTEIRO, 2001) e subclonado no plasmídeo pDK6pnifA digerido com a mesma enzima, na mesma orientação do promotor *nifA*. Este plasmídeo foi denominado pDK6nifACT (figura 13). Finalmente, o fragmento *SacI/Hin*dIII de 2,6 kb contendo a região promotora e as regiões central e C-terminal do gene *nifA* foi isolado do plasmídeo pDK6nifACT e subclonado no plasmídeo pLAFR3.18Cm nos mesmos sítios, originando o plasmídeo pLAFR3.18nifACT (figura 13). A seleção dos plasmídeos recombinantes foi feita em meio sólido LA contendo X-gal e os antibióticos tetraciclina (10 μ g/mL) e cloranfenicol (30 μ g/mL).

3.25.3 Construção do plasmídeo pLAFR3.18orf1

Um fragmento *Eco*RI de aproximadamente 1,6 Kb contendo o gene *orf1* e sua região promotora foi isolado do plasmídeo pLN4 e subclonado no plasmídeo pLAFR3.18Cm. A seleção dos plasmídeos recombinantes foi feita em meio sólido LA contendo X-gal e os antibióticos tetraciclina (10 μ g/mL) e cloranfenicol (30 μ g/mL). O plasmídeo resultante foi denominado pLAFR3.18orf1 (figura 14).



FIGURA 13 – ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pLAFR3.18nifACT

A região promotora do gene *nifA* de *H. seropedicae* contida num fragmento *Eco*47III/*Sac*I do plasmídeo pEMS301 foi subclonada no plasmídeo pDK6 nos sítios *SmaI/Sac*I, originando o plasmídeo pDK6pnifA. O fragmento *Xba*I de 1,1 kb contendo as regiões central e C-terminal do gene *nifA* de *H. seropedicae*, foi então, isolado do plasmídeo pRAM2T7 e subclonado no plasmídeo pDK6pnifA digerido com a mesma enzima, na mesma orientação do promotor *nifA*. Este plasmídeo foi denominado pDK6nifACT. Finalmente, o fragmento *SacI/Hin*dIII de 2,6 kb contendo a região promotora e as regiões central e C-terminal do gene *nifA* foi isolado do plasmídeo pDK6nifACT e subclonado no plasmídeo pLAFR3.18Cm nos mesmos sítios, originando o plasmídeo pLAFR3.18nifACT

FIGURA 14 - ESQUEMA DA CONSTRUÇÃO DO PLASMÍDEO pLAFR3.18orf1



Um fragmento *Eco*RI de aproximadamente 1,6 Kb contendo o gene *orf1* e sua região promotora foi isolado do plasmídeo pLN4 e subclonado no plasmídeo vetor pLAFR3.18Cm.

3.26 DETERMINAÇÃO DE ATIVIDADE BIOSSINTÉTICA DA GLUTAMINA SINTETASE

O ensaio para determinação da atividade biossintética da glutamina sintetase (GS) foi adaptado de BENDER e colaboradores (1977). As estirpes de H. seropedicae foram cultivadas em meio NFbHP-malato suplementado com 2 mmol/L NH₄Cl, 20 mmol/L NH₄Cl ou 5 mmol/L de glutamato, sob agitação, a 30°C. Após crescimento, foi adicionado brometo de cetiltrimetilamônio (CTAB) (concentração final 100 µg/mL) às culturas. Após 5 minutos de incubação, sob agitação, 3 mL de cada cultura foram coletados e centrifugados a 13.000 x g por 20 segundos. As células foram lavadas com 1 mL de KCl 1%, centrifugadas novamente e ressuspendidas em 50 µL da mesma solução. Para determinação da atividade de GS, 10 µL da suspensão de células foram adicionados a 65 µL de tampão de reação (0,125 mol/L HEPES, pH 8,0, 47 mmol/L cloridrato de hidroxilamina, 56 mmol/L MgCl₂, 168 mmol/L de L-glutamato monossódico e 94 µg/mL de CTAB). A reação foi iniciada pela adição de 10 µL de ATP 0,2 mol/L, pH 7,7. Após 20 minutos a 37°C a reação foi interrompida pela adição de 165 µL de solução de parada (55 g/L de FeCl₃.6 H₂O, 20 g/L de ácido tricloroacético e 21 mL/L de HCl concentrado). A absorbância do cromóforo yglutamil hidroxamato foi determinada em 550 nm. A atividade biossintética da GS foi expressa como D.O.550/(min.mg proteína).

3.27 DETERMINAÇÃO DA ATIVIDADE DE β-GALACTOSIDASE

A atividade de β -galactosidase das culturas de *H. seropedicae* foi determinada segundo MILLER (1992). As estirpes de *H. seropedicae* foram cultivadas por 14 horas em meio NFbHP-malato na presença de 2 mmol/L, 20 mmol/L de NH₄Cl ou na presença de 5 mmol/L de glutamato, a 30°C.

Para a determinação da atividade de β -galactosidase das estirpes de *H*. seropedicae contendo as fusões nifA::lacZ e nifB::lacZ, as células foram cultivadas em meio NFbHP-malato na presença de 10 mmol/L de NH₄Cl por 14 horas. Após este período as culturas foram lavadas e ressuspensas em 3 mL de meio NFbHP-malato sem adição de fonte de nitrogênio (D.O.₆₀₀ de 0,2) e transferidas para frascos de 25 mL. As culturas foram incubadas a 30° C por 7 horas na presença de 1,5 % de oxigênio.

Alíquotas das culturas foram coletadas e adicionadas a 900 μ L de tampão Z (Na₂HPO₄.7H₂O 60 mmol/L, NaH₂PO₄.7H₂O 40 mmol/L, KCl 10 mmol/L, MgSO₄.7H₂O 1 mmol/L, β-mercaptoetanol 50 mmol/L e SDS 0,0027% pH 7,0). Duas gotas de clorofórmio foram adicionadas ao sistema que foi agitado em vortex por 10 segundos e incubado a 30°C. O início da reação foi determinado pela adição de 200 μ L de ONPG (*o*-nitrofenil β-D-galactosídeo; 4mg/mL preparado em tampão Z). Após incubação, a reação foi interrompida pela adição de 500 μ L de Na₂CO₃ 1mol/L. A absorbância do cromóforo *o*-nitrofenol foi determinada em 420 nm e a turbidez da mistura em 550 nm. A atividade de β-galactosidase foi expressa em nmol *o*-nitrofenol/(min . mg proteína). O coeficiente de absortividade molar calculado do *o*-nitrofenol é de 4190 mol/L⁻¹. cm⁻¹.

3.29 DOSAGEM DE PROTEÍNAS

A concentração de proteínas foi determinada pelo método de BRADFORD (1976) utilizando solução de albumina de soro bovino como padrão. As culturas foram previamente lisadas pela adição de mesmo volume de NaOH 0,2 mol/L e incubação mínima de 1 hora a temperatura ambiente.

4 RESULTADOS E DISCUSSÃO

Para facilitar a compreensão, os resultados serão apresentados em 4 partes: análise *in silico* dos genes *orf1* e *amtH*, expressão do operon *orf1glnKamtB*, obtenção das estirpes mutantes de *H. seropedicae* e fisiologia das estirpes mutantes obtidas.

4.1 ANÁLISE in silico DOS GENES orf1 E amtH DE H. seropedicae

4.1.1 Análise da seqüência do gene orf1 de H. seropedicae

Em 2002 NOINDORF descreveu os genes *glnK* e *amtB* de *H. seropedicae* e mostrou que eles são transcritos a partir de um mesmo promotor e que a sua expressão é aumentada em condições limitantes de amônio e dependente da proteína NtrC. Dando continuidade a este trabalho, nós identificamos a presença de um outro gene localizado a montante de *glnKamtB*, denominado *orf1*.

O gene *orf1* de *H. seropedicae* apresenta 789 pb e codifica para uma proteína com 262 resíduos de aminoácidos e massa molecular calculada de aproximadamente 28 kDa. Este gene encontra-se 12 pb a montante do gene *glnK*. Sete pares de base a montante do códon de início de tradução da proteína Orf1 foi identificado um provável sítio de ligação para ribossomo. Uma possível seqüência promotora do tipo -24/-12 e um possível sítio de ligação para NtrC foram identificados 79 pb e 197 pb a montante da região codificadora, respectivamente (figura 15). Nenhuma região promotora foi identificada entre os genes *orf1* e *glnK*. Juntos estes resultados sugerem que os genes *orf1*, *glnK* e *amtB* sejam co-transcritos.

FIGURA 15 – SEQÜÊNCIA DE NUCLEOTÍDEOS DOS GENES orf1, glnK E amtB DE H. seropedicae E SEUS PRODUTOS DE TRADUÇÃO

| 1 | GGGG | GCTT | GTCCA | ATGT | CGGA | FCTC | CTTG | GCAGA | ATAA | GCTG | rage: | rgga <i>i</i> | ATGC | AAGT | ГТАG | 59 |
|-------------|-----------|-------|---------------|-------------|----------|---------------|-------|-------|----------|---------------------|-------|--------------------|---------------|-----------|----------|------------|
| 60 | CGG | TTTC(| CTGC | CCAT | CCTC | AAAC | CGCC | FTGC | CTGGA | ATGA | GACC | GCAT | rttt <i>i</i> | ACCG | CCAA | 118 |
| 119 | GTG | | | GAAG | TTTT: | | FTCA(| GGAAA | ATGC | GCCG | FCTT(| GGTG | ATCCO | GGAA | CGCC | 177 |
| 1/8 | CCIC | 3CIG | JCCG | UGCAU Ni | -rC | AAIG. | IGAI. | IGCCC | JGAA. | IGGAA | AGCA | . L D D E N † 1 | rC | | AACA | 230 |
| 237 | AGCA | AATA | FCGC | ACCA | ATCA | CGTG | CATT: | TTCC | CTTG | GTC <mark>T(</mark> | GCAC | TATT | TTGA/ | ACTG | AAGT | 295 |
| 296 | TAGA | AAAA | AAAA | CGTGA | ACCA | ATCT | CCGG | TTTC | ACCTZ | | ACAC | AAGC | CTGC | CTTG | CCGA | 354 |
| | | | - | -24/- | -12 | | | | | | | | | | | |
| 355 | AAGA | AACA | rggc <i>i</i> | ACGG | CTCC | FGCT | ACAG | GGTT: | rgago | | CACA | | ACGA | CTTT | TTAT | 413 |
| 414 | GII | | CACA | AACC | AGAG | j GAA/ | AGIC | M | AAG K | AAA K | T. | T | T. | GCA | ACA T | 464 8 |
| | | | | | | | | | 10 | 10 | - | - | - | 11 | - | 0 |
| 465 | GCC | ATC | GCC | GCA | TCC | TTC | GTT | TCT | ACC | GTG | GCC | CGT | GCA | GAA | GAC | 509 |
| 9 | А | I | A | А | S | F | V | S | Т | V | А | R | A | Е | D | 23 |
| F 10 | CCC | אאא | CCA | CAT | አአጥ | CAC | ጥጥረ | ACC | TTTC | 770 | CCC | COT | CTC | CTTC | ACC | 554 |
| 24 | Δ | K | P | D | AA1 N | GAG E | F | AGC | F | N | Δ | A | V | V | AGC | 38 |
| | | | - | - | | - | - | ~ | - | | | | • | • | 2 | 50 |
| 555 | GAC | TAC | CGC | TAC | CGC | GGC | CTG | ACC | CAG | ACC | CGC | TTC | GAC | CCG | GCC | 599 |
| 39 | D | Y | R | Y | R | G | L | Т | Q | т | R | F | D | Ρ | А | 53 |
| 600 | аша | | аша | aam | aam | | | | | 770 | aaa | | aaa | ama | | C A A |
| 600 54 | CTG T. | CAA | GTC | GGT | GCT | GAC | V | ACC | CAC u | AAC | D | ACC | GGC | CTG T. | TAC | 644 68 |
| 54 | Ц | Q | v | 0 | л | D | 1 | 1 | 11 | IN | F | 1 | 0 | Ц | 1 | 00 |
| 645 | GCC | GGC | ACC | TGG | CTG | ACC | AAC | ATC | AAG | TGG | ATC | AAG | GAC | GCT | GGC | 689 |
| 69 | А | G | т | W | L | т | N | I | Κ | W | I | K | D | А | G | 83 |
| 600 | ~~~ | ~ ~ ~ | ~~~ | | ~~~ | ~~~ | ~-~ | | | | ~~~ | ~-~~ | | ~ ~ ~ | | |
| 690 04 | GCC | GTG | GCC | AGC | CCG | CCG | GTC | AAC | ACC | AAG | GGC | GAC | ATC | GAG | TGG | .734 |
| 04 | A | v | A | 5 | P | P | v | IN | T | K | G | D | T | Б | VV | 90 |
| 735 | GAC | ATC | TAT | GGC | GGC | AAG | CGC | GGC | GAC | ATC | GGC | GGC | GGC | TTC | ACC | 779 |
| 99 | D | I | Y | G | G | Κ | R | G | D | I | G | G | G | F | Т | 113 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 780 | TAT | GAC | GTC | GGC | GGC | CTG | TAC | TAC | TAC | TAC | CCG | GGC | AAC | ACC | CTG | 824 |
| 114 | Y | D | V | G | G | Ц | ĭ | ĭ | ĭ | ĭ | Р | G | IN | T | Ц | 128 |
| 825 | GCC | GAC | AGC | GGC | GCC | AAG | AAC | GCC | AAC | ACC | TTC | GAA | CTG | TAC | GGC | 869 |
| 129 | А | D | S | G | А | K | N | А | Ν | т | F | Е | L | Y | G | 143 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 870 | CAG | GTC | GGC | TAC | GGT | CCG | GGC | TAC | TTC | AAG | TAT | TCG | CAA | TCG | CTG | 914 150 |
| 144 | Q | V | G | ĭ | G | Р | G | ĭ | P | ĸ | ĭ | 5 | Q | 5 | Ц | 128 |
| 915 | ACC | AAC | CTG | TTC | GGC | GCA | GCC | AAC | AGC | AAG | TAC | AGC | CAG | TAC | TTC | 959 |
| 159 | т | Ν | L | F | G | А | А | N | S | K | Y | S | Q | Y | F | 173 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 960 | GAC | CTG | GGC | GCC | AAC | ATC | GAG | ACC | TAC | TAC | GGC | GTC | ATC | TTG | GGC | 1004 |
| 1/4 | D | Ц | G | A | N | T | Е | т | Y | Y | G | V | T | Ц | G | 188 |
| 1005 | CTG | CAC | GTG | GGT | CAC | CAG | AAC | GTG | CGC | GGC | AAC | CCC | AAC | CAG | TTC | 1049 |
| 189 | L | Н | V | G | Н | Q | N | V | R | G | N | P | N | Q | F | 203 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1050 | AGC | TAC | ACC | GAC | TGG | AAG | ATC | GGC | GTG | TCC | AAG | ACC | TTC | GAC | GAT | 1094 |
| 204 | S | Y | Т | D | W | K | I | G | V | S | K | Т | F | D | D | 218 |
| 1095 | СТС | GCC | GGC | ATC | ACC | СТС | GGC | СТС | GCC | тат | GTC | GGC | ACC | GAC | СТС | 1139 |
| 219 | L | A | G | I | T | L | G | L | A | Y | V | G | T | D | L | 233 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1140 | AAG | GAT | GGC | GTG | ACC | ACC | ACG | CCG | GCT | TCG | GAT | GGC | CTG | AAG | AAC | 1184 |
| 234 | К | D | G | V | т | т | Т | Ρ | А | S | D | G | L | K | Ν | 248 |

| 1185 | GTC | GGC | AAG | AAC | GGC | TTC | GTT | TTC | TCC | CTC | AGC | AAA | ACT | TTC | TAA | 1229 |
|-------------|-------------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|-------------|-------------|
| 249 | V | G | K | N | G | F | V | F | S | L | S | K | T | F | * | 262 |
| 1230 | CA A | GAG | GTT | CGT | ATG M | AAA K | CTG L | ATC I | ACA T | GCG A | ATC I | ATC I | AAA K | CCG P | TTC F | 1274 11 |
| 1275 | AAG | CTG | GAC | GAG | GTG | CGT | GAA | GCC | CTC | TCC | GCG | ATC | GGG | GTG | CAA | 1319 |
| 12 | K | L | D | E | V | R | E | A | L | S | A | I | G | V | Q | 26 |
| 1320 | GGC | ATC | ACC | GTG | ACT | GAA | GTC | AAG | GGC | TTC | GGT | CGT | CAG | AAG | GGC | 1364 |
| 27 | G | I | T | V | T | E | V | K | G | F | G | R | Q | K | G | 41 |
| 1365 | CAT | ACC | GAG | CTG | TAC | CGC | GGC | GCG | GAA | TAC | GTG | GTC | GAT | TTC | CTG | 1409 |
| 42 | H | T | E | L | Y | R | G | A | E | Y | V | V | D | F | L | 56 |
| 1410 | CCC | AAG | ACC | AAG | ATC | GAG | GCG | GCG | GTG | GAC | GAC | GCC | ATC | GTC | GAA | 1454 |
| 57 | P | K | T | K | I | E | A | A | V | D | D | A | I | V | E | 71 |
| 1455 | CGC | GCG | CTC | GAA | GCC | ATC | GAG | ACC | GCT | GCC | CGC | ACC | GGC | AAG | ATC | 1499 |
| 72 | R | A | L | E | A | I | E | T | A | A | R | T | G | K | I | 86 |
| 1500 | GGC | GAC | GGC | AAG | ATC | TTC | GTC | CAG | GAC | CTG | CTG | GAC | GTG | ATC | CGT | 1544 |
| 87 | G | D | G | K | I | F | V | Q | D | L | L | D | V | I | R | 101 |
| 1545 102 | ATC I | CGC R | ACC T | GGC G | GAG E | ACC T | GGC G | AAA K | GAC D | GCT A | CTG L | TAA * | AAA | AGG | GG A | 1589 112 |
| 1590 705 | ACT | CTA | ATG M | AGC S | ATG M | AAG K | AAA K | ATG M | TTT F | TCC S | GGC G | GCG A | CTC L | GCC A | ATT I | 1634 13 |
| 1635 | GGC | GCG | CTG | CTG | TTT | GCA | GTC | AGT | TTT | ACT | GCT | CCG | GCC | CAG | GCG | 1679 |
| 14 | G | A | L | L | F | A | V | S | F | T | A | P | A | Q | A | 28 |
| 1680 | CAG | GAT | GCG | CCC | AAG | CCT | GAA | GCT | GCA | GCG | GCT | GCC | GCA | GCG | GCC | 1724 |
| 29 | Q | D | A | P | K | P | E | A | A | A | A | A | A | A | A | 43 |
| 1725 | CCG | GCT | GCT | GCT | CCC | GCT | GCA | CCC | AAG | GCG | GAA | GCT | GCC | GCT | CCT | 1769 |
| 44 | P | A | A | A | P | A | A | P | K | A | E | A | A | A | P | 58 |
| 1770 | GCG | GCC | GCT | GCC | CCG | GCC | GCA | CCG | GCT | GCC | GCT | GCC | GCC | GCT | CCC | 1814 |
| 59 | A | A | A | A | P | A | A | P | A | A | A | A | A | A | P | 73 |
| 1815 | GCA | CCG | GTC | CCC | AAC | AAG | GGC | GAT | ACC | GCC | TGG | ATG | CTG | GTC | TGC | 1859 |
| 74 | A | P | V | P | N | K | G | D | T | A | W | M | L | V | C | 88 |
| 1860 | ACC | GCC | TTC | GTC | ATC | CTC | ATG | ACC | TTG | CCG | GGC | CTG | GGC | CTG | TTC | 1904 |
| 89 | T | A | F | V | I | L | M | T | L | P | G | L | G | L | F | 103 |
| 1905 | TAC | GGC | GGC | CTG | GTG | CGC | AGC | AAG | AAC | ATG | CTG | TCG | GTG | CTG | ATG | 1949 |
| 104 | Y | G | G | L | V | R | S | K | N | M | L | S | V | L | M | 118 |
| 1950 | CAG | TGC | TTC | ATG | ATC | TTC | TCG | CTG | ATC | TAC | ATC | CTG | TGG | TTC | GTC | 1994 |
| 119 | Q | C | F | M | I | F | S | L | I | Y | I | L | W | F | V | 133 |
| 1995 | TAC | GGC | TAC | AGC | ATC | GCG | TTC | ACC | GAG | GGC | AAT | GCC | TTC | TTC | GGT | 2039 |
| 134 | Y | G | Y | S | I | A | F | T | E | G | N | A | F | F | G | 148 |
| 2040 | G GC | TTC | GAT | CGC | CTG | TTC | CTG | CAC | GGT | CTG | ACG | GGT | GAC | TCC | AAC | 2084 |
| 149 | G | F | D | R | L | F | L | H | G | L | T | G | D | S | N | 163 |
| 2085 | ACC | GGC | ACC | TTC | AGC | AAG | GGC | GTG | GTC | ATT | CCG | GAG | CTG | GTC | TTC | 2129 |
| 164 | T | G | T | F | S | K | G | V | V | I | P | E | L | V | F | 178 |
| 2130 | GTC | GCC | TTC | CAG | GGT | GCG | TTC | GCG | GCC | ATC | ACT | GTG | GCG | CTG | ATC | 2174 |
| 179 | V | A | F | Q | G | A | F | A | A | I | T | V | A | L | I | 193 |

2175 ATT GGC GCC TTC GCC GAA CGC GTG AAG TTC TCG GCC GTG ATC CTG 2219 F V 208 194 Т G А F Α E R K S Α V Т T₁ 2220 TTC TCC ATC CTG TGG TTC ACC TTC TCC TAC CTG CCG ATG GCC CAC 2264 209 F F 223 F S I L W Т S Y L P М А H 2309 2265 ATG GTC TGG TTC TGG CCG GGT CCG GAC GCC TTC ACC GAC GCT GCC 224 W F W Ρ G Ρ D Α F Т D 238 М V Α Α GCT GGT GAA AAG GCC ACC GCC ATC TCG GGC TGG CTG TTC CAG AAG 2354 2310 239 Т S G W F 253 G Е K Α А I L K А 0 2355 GGC GCG CTG GAC TAC GCA GGC GGC ACG GTG GTG CAC ATC AAC GCC 2399 254 Α L D Υ Α G G т V V Η Ι Ν Α 268 2400 GCT ATC GCC GGC CTG GTC GGT TCC TAT GTG ATC GGC AAG CGT ATC 2444 283 269 Α Ι Α G L V G S Υ V I G Κ R Ι 2489 2445 GGT TTC GGC AAG GAA GCC TTC AAG CCG CAT AGC CTG ACC CTG ACC 284 K E А F Κ Р Н S 298 G E. G L Т L Т 2490 ATG GTC GGC GCC TCG CTG CTG TGG TTC GGC TGG TTC GGC TTC AAC 2534 299 М V G Α S \mathbf{L} L W F G W F G F Ν 313 2535 GCC GGC TCG GGT CTG GAA GCC AAC GGC ACT GCT GCC CTG GCC TTC 2569 314 А G S G T₁ E A N G т Α Α T₁ Α F 328 2570 GTC AAC ACC ATC CTG GCA ACG GCG GCT GCT GTG CTG TCC TGG AGC 2614 329 V N T Т T. Α т Α Α A V T. S W S 343 2659 2615 TTC GGC GAA TGG ATC GGC AAG GGC AAG CCC TCG ATG CTG GGC GCC 358 344 G K G K Ρ F G E. W Т S M T₁ G Α GCT TCC GGC GCG GTG GCT GGT CTG GTG GCG ATC ACC CCG GCG GCT 2704 2660 359 V А L V А Т Ρ 373 Δ S G А G I A A 2705 2749 GGT TTC GTG GGC GTC ATC GGC GCC GTG GTC ATG GGC CTG ATC GCT 374 F V I V V Α 388 G V G G А М G L Τ 2794 2750 GGC CTG CTG TGC CTG TGG GGC GTG AGC GGC CTG AAG AAG ATC CTG 389 G L L С L W G V S G L Κ Κ I 403 L 2795 GGT TCC GAC GAT GCG CTG GAC GTG TTC GGC GTG CAC GGC GTG GGC 2839 404 S D D А L D V F G V н G V G 418 2840 GGC ATC CTG GGC GCC ATC CTG ACC GGC GTG TTC GCA GCC CCC AGC 2884 419 433 Ι L G Α Ι L т G V F Α Α Ρ 2929 2885 CTG GGC GGC ACC GGC ATC TAC GAC TAC GTG GCC AAC GCT GTT GCG 434 Т G Ι Υ D Υ V 448 L G G Α N А V Α 2930 CCT GAC TAC TCC ATC GGC GGC CAG GTC TGG ATC CAG TTC CAG GGC 2974 D 449 Y S I G G Q V W I 0 F 463 Ρ 0 G 2975 GTG CTG ACC ACC GTG GTC CTG TCG GGT GTG GTC TCC TTC ATC GCC 3019 464 V T₁ т т V V L S G V V S F Т Α 478 3020 TAC AAG ATC GTT GAC GTC GTC ATC GGC CTG CGT GTG ACC GAG GAA 3064 479 Y K Т V D V V Т G T₁ R V Т E. E 493 3065 GAA GAA CGC GAA GGC CTG GAT ATC TCC AGC CAC GGC GAA TCG GCT 3109 494 G D Т S S H G E S 508 E. E. R E T₁ А

A seqüência do gene *orf1* está em vermelho e a seqüência dos genes *glnK* e *amtB* estão em azul e verde, respectivamente. A seqüência de aminoácidos traduzida dos genes *orf1*, *glnK* e *amtB* está mostrada em código de uma letra abaixo do códon correspondente. Os prováveis códons de início de tradução das proteínas estão sublinhados e os códons de término de tradução estão indicados por asteriscos. Os prováveis sítios de ligação para ribossomo estão em negrito. Um possível promotor localizado a montante do gene *orf1* está destacado em cinza, e prováveis sítios para ligação da proteína NtrC estão destacados em rosa. As regiões intergênicas estão mostradas em preto. Uma região palindrômica a juzante do gene *amtB* está indicada por setas e a seqüência de bases T está em itálico. Indica um potencial sítio de clivagem para seqüência sinal de exportação localizado entre os resíduos 21 e 22 da proteína Orf1. Os genes *glnK* e *amtB* foram seqüenciados por NOINDORF (2002) e a seqüência do gene *orf1* foi obtida do banco de dados do Programa Genopar que sequenciou o genoma de *H. seropedicae* (www.genopar.org).

Quando comparada com o banco de dados (GenBank) através do programa BLASTP (ALTSCHUL et al., 1997) a seqüência deduzida de aminoácidos da proteína Orf1 apresentou similaridade com proteínas hipotéticas de *Ralstonia eutropha* (55%) (ZP_00171483), *Ralstonia metallidurans* (55%) (ZP_00594283), *Ralstonia solanacearum* (54%) (NP_518462), *Dechloromonas aromatica* (52%) (YP_283281) e *Thiobacillus denitrificans* (52%) (YP_313997). Assim como em *H. seropedicae*, os genes que codificam para estas proteínas estão localizados a montante dos genes *glnK* e *amtB*, e parecem ser co-transcritos com estes a partir de um promotor do tipo σ^{54} . Genes codificando para proteínas similares a Orf1 foram encontrados em α - β - e γ proteobactérias. Alguns organismos apresentam duas ou três proteínas similres a Orf1.

O programa PSORT (NAKAI e KANEHISA, 1991) foi utilizado para prever a localização celular da Orf1. Esta análise indicou que esta proteína está localizada na membrana bacteriana externa ou no espaço periplasmático. Um provável sítio de clivagem para seqüência sinal de exportação, localizado entre os resíduos 21 e 22, foi identificado na Orf1 através do programa SignalP V3.0 (BENDTSEN et al., 2004) (figura 15). Após a clivagem do peptídeo sinal, a Orf1 apresenta 241 resíduos de aminoácidos e massa molecular calculada de aproximadamente 26 kDa.

A seqüência de aminoácidos da Orf1 foi analisada através do programa COGnitor (TATUSOV et al., 2000) que compara uma seqüência de proteína com um banco de dados COG ("<u>C</u>luster of <u>O</u>rthologous <u>G</u>roups of proteins"). Cada COG consiste de proteínas que geralmente compartilham função ou domínio. Esta análise mostrou que a Orf1 assemelha-se a proteínas receptoras de membrana externa.

4.1.2 Análise da seqüência do gene amtH de H. seropedicae

O gene *amtH* de *H. seropedicae* apresenta 1203 pb e codifica para uma proteína com 400 resíduos de aminoácidos e massa molecular calculada de aproximadamente 42 kDa. Quando comparada com o banco de dados (GenBank) através do programa BLASTP (ALTSCHUL et al., 1997) a seqüência deduzida de aminoácidos desta proteína apresentou similaridade com transportadores de amônio de

vários organismos, entre estes *Dechloromonas aromatica* (89%) (YP_286902), *Polaromonas* sp. (88%) (YP_551665), *Ralstonia metallidurans* (87%) (EAN52385) e *Ralstonia eutropha* (87%) (YP_298238).

O possível codón de início de tradução do gene *amtH* foi identificado na posição 237 e codifica um resíduo de valina, que é um códon de início de tradução alternativo (figura 16). Um potencial sítio para ligação de ribossomo foi localizado 7 pb a montante deste códon. Uma possível seqüência promotora do tipo -24/-12 e um possível sítio para ligação de NtrC também foram identificados 51 pb e 142 pb a montante da região codificadora, respectivamente (figura 16). Estes resultados sugerem que a expressão do gene *amtH*, assim como o operon *orf1glnKamtB*, é regulada pela proteína NtrC sob condições limitantes de nitrogênio.

Análises para determinar a localização celular da proteína AmtH, realizadas pelo programa PSORT (NAKAI e KANEHISA, 1991), indicaram sua localização na membrana interna da célula. Um potencial sítio de clivagem para seqüência sinal de exportação localizado entre os resíduos 28 e 29, foi identificado através do programa SignalP V3.0 (BENDTSEN et al., 2004) (figura 16). Após a clivagem do peptídeo sinal a proteína AmtH apresenta 372 resíduos de aminoácidos e massa molecular calculada de aproximadamente 39 kDa.

FIGURA 16 – SEQÜÊNCIA DE NUCLEOTÍDEOS DO GENE amtH DE H. seropedicae E SEU PRODUTO DE TRADUÇÃO

| | | | | | | | | | | | 1 | NtrC | | | | |
|------|-------------------------------|-------|------|-------|-------|---------------|---------------|-------|---------------------|--------------------|-------|---------------|-------|---------------------|--------------|------|
| 1 | CGA | CACT | GGGG | GGAAT | rgga | ATAC | | CCCA | FCCAG | GC <mark>GC</mark> | ACCA | AAAT(| GAAG(| <mark>CT</mark> CG2 | ACAT | 59 |
| 60 | CCT | CCCG | 2000 | CTCTO | GCAT | GCAC | GGAG | rtcg | <mark>rgca</mark> (| GCAC: | rttG(| CCGGZ | ACAA | GACA | CTGA /-12 | 118 |
| 119 | CGCA | ACTAZ | | AGTC: | rttt: | rgaa: | rcaa: | rgat(| CTGC: | rgaa: | FTCT(| CACC <i>i</i> | AAAA | rggaž | ACGG | 177 |
| 178 | AAA | FTGC: | | GTCC: | rggc: | rttc <i>i</i> | Aagc <i>i</i> | Attt | CCTC(| GCACA | ACTT | FTT G | GGAG2 | Attt | ICTG | 236 |
| 237 | $\frac{\text{GTG}}{\text{V}}$ | GAC | GAT | CAC | AAA | AAC | GGC | GCA | GAC | GCC | CTC | TTC | ATC | CTG | CTA | 282 |
| 1 | | D | D | H | K | N | G | A | D | A | L | F | I | L | L | 15 |
| 283 | GGG | GCG | ATC | ATG | ATC | CTG | GCC | ATG | CAT | GCC | GGC | TTC | GCC | TTC | CTT | 327 |
| 16 | G | A | I | M | I | L | A | M | H | A | G | F | A | F | L | 30 |
| 328 | GAG | CTG | GGC | ACA | GTG | CGC | AAG | AAG | AAC | CAG | GTC | AAT | GCC | CTG | GTC | 372 |
| 31 | E | L | G | T | V | R | K | K | N | Q | V | N | A | L | V | 45 |
| 373 | AAG | ATC | CTG | GCG | GAC | TTT | GCC | GTA | TCG | ACC | ATC | GTC | TAT | TTC | TTC | 417 |
| 46 | K | I | L | A | D | F | A | V | S | T | I | V | Y | F | F | 60 |
| 418 | ATC | GGC | TAC | TAC | GTC | GCC | TAT | CGC | GTG | AGC | TTC | TTC | GCC | GGC | GCC | 462 |
| 61 | I | G | Y | Y | V | A | Y | R | V | S | F | F | A | G | A | 75 |
| 463 | GAG | ACG | CTG | GCG | CAG | CGC | AGC | GGC | TTC | GAG | CTG | GTG | AAG | TTC | TTC | 507 |
| 76 | E | T | L | A | Q | R | S | G | F | E | L | V | K | F | F | 90 |
| 508 | TTC | CTG | CTG | ACC | TTT | GCC | GCC | GCG | ATC | CCG | GCC | ATC | ATC | TCG | GGC | 552 |
| 91 | F | L | L | T | F | A | A | A | I | P | A | I | I | S | G | 105 |
| 553 | GGC | ATT | GCC | GAG | CGT | TCC | AAG | TTC | AAT | CCG | CAG | CTG | GTG | GCC | ACG | 597 |
| 106 | G | I | A | E | R | S | K | F | N | P | Q | L | V | A | T | 120 |
| 598 | GCC | GTG | CTG | GTG | GGC | CTG | GTC | TAT | CCC | TTC | TTC | GAG | GGC | ATT | GCA | 642 |
| 121 | A | V | L | V | G | L | V | Y | P | F | F | E | G | I | A | 135 |
| 643 | TGG | AAC | CAG | CAC | CTG | GGC | GTG | CAA | GCC | TGG | CTG | GCC | GCC | ACC | TTC | 687 |
| 136 | W | N | Q | H | L | G | V | Q | A | W | L | A | A | T | F | 150 |
| 688 | GAC | GCA | GAA | TTC | CAC | GAC | TTC | GCC | GGC | TCC | ATC | GTG | GTC | CAC | GCC | 732 |
| 151 | D | A | E | F | H | D | F | A | G | S | I | V | V | H | A | 165 |
| 733 | GTC | GGC | GGC | TGG | ATC | GCC | CTG | CCC | GCC | GTG | CTG | CTG | CTG | GGC | GCG | 777 |
| 166 | V | G | G | W | I | A | L | P | A | V | L | L | L | G | A | 180 |
| 778 | CGC | CGA | GGC | CGC | TAC | AGC | AAG | GAA | GGC | GCG | GTT | GCT | GCG | CAT | CCG | 822 |
| 181 | R | R | G | R | Y | S | K | E | G | A | V | A | A | H | P | 195 |
| 823 | CCC | TCC | AAC | ATT | CCC | TTC | CTG | GCA | TTG | GGC | GCG | TGG | ATC | CTG | ACG | 867 |
| 196 | P | S | N | I | P | F | L | A | L | G | A | W | I | L | T | 210 |
| 868 | GTG | GGC | TGG | TTC | GGC | TTC | AAC | GTG | ATG | AGC | GCG | CAG | ACG | CTG | GAC | 912 |
| 211 | V | G | W | F | G | F | N | V | M | S | A | Q | T | L | D | 225 |
| 913 | AAG | ATG | AAT | GGC | CTG | GTC | GCG | ATG | AAT | TCG | CTC | ATG | GCC | ATG | GCC | 957 |
| 226 | K | M | N | G | L | V | A | M | N | S | L | M | A | M | A | 240 |
| 958 | GGC | GGC | ACA | CTG | GTA | GCG | CTG | CTG | ATG | GGC | CGC | AAT | GAC | CCC | GGC | 1002 |
| 241 | G | G | T | L | V | A | L | L | M | G | R | N | D | P | G | 255 |
| 1003 | TTC | GCC | TAC | AAC | GGC | CCG | CTG | GCC | GGC | CTG | GTG | GCG | GTA | TGC | GCC | 1047 |
| 256 | F | A | Y | N | G | P | L | A | G | L | V | A | V | C | A | 270 |

1092 1048 GGC TCG GAC CTG ATG CAC CCG CTG GGC GCA CTG GTC ACC GGC GGC 271 S D н G т 285 G L Μ Ρ L А \mathbf{L} V G G 1093 ATT GCC GGG GCG ATC TTC GTG TGG ATG TTT ACC CGC ACC CAG AAC 1137 286 Ι F V W М F T 300 Т Α G Α R т N 1138 AAA TGG AAG ATC GAC GAC GTG CTG GGC GTG TGG CCG CTG CAC GGG 1182 301 K W к Т D D V T. G V W P н G 315 T. 1183 CTG TGC GGA TTG TGG GGC GGC CTG GCG GCG GGC ATC TTC GGC CTG 1227 330 316 F L С G L W G G L Α Α G Τ G \mathbf{L} 1228 CAG GCG CTG GGG GGC CGG GGT GGC GTG TCC TTC CTG TCA CAA CTG 1272 331 345 0 Α \mathbf{L} G G R G G V S \mathbf{F} \mathbf{L} S 0 L 1273 ATC GGC AGC GTG ATG GGC ATT GTC ATT GCA GCG CTG GGC GGG TGG 1317 346 S 360 Т G V Μ G Ι V т Α Α Т. G G W 1318 ATC GTG TAT GGC TTG CTC AAG AAG GCA GTC GGT ATC CGC CTT GAT 1362 361 Т V Y G L L Κ Κ Α v G Т R T. D 375 CCG GAG CAG GAG TTC GAA GGG GCG GAT CTG GCC ATT CAC AAG ATT 1407 1363 376 \mathbf{E} E F \mathbf{E} D Α т н к 390 Ρ 0 G Α T₁ т 1408 TCT TCT ACG GCG GAG AGG GAG ACC AGT TGG TAA ATGAATTGCAGCGCTG 1452 391 Е R Е т S W 400 Α 1452 GCAGAAAAACATCCGTTGAACATAGAGCTTGTCTATCAATGGCCAGGAACGATGATGAC 1511 TCCTGGCCAATGGGCAACAGCGTACTGCCAGTGAGCTCTTCAACCTGAATCGCCAAGTA 1570 1512 1571 TTGCGTGGGACGCATCAACTACTTGCCAGAACAACAGCGCCTTCTGCAAATACACCTC 1629 1630 GGTACGAGAATTCGCTAAAGTCACCATTGGACGCCGCGCCTCAGGCATATCAGTCCGAA 1688 TAAATTTAATATTCGCCAAGTTTTCCTTCTAGCTCAGCTGTTTTCTTGCTGGGATCCGT 1689 1747

O gene *amtH* está mostrado em azul. A seqüência de aminoácidos traduzida do gene *amtH* está mostrada em código de uma letra abaixo do códon correspondente. O provável códon de início de tradução da proteína AmtH está sublinhado e o códon de término de tradução está indicado por asterisco. O provável sítio de ligação para ribossomo está em negrito. Um possível promotor localizado a montante do gene *amtH* está destacado em cinza, e prováveis sítios para ligação da proteína NtrC estão destacados em rosa. Duas regiões palindrômicas a juzante do gene *amtH* estão mostradas por setas e a seqüência de bases T ou A estão em itálico. As regiões intergênicas estão mostradas em preto. \downarrow Indica um potencial sítio de clivagem para seqüência sinal de exportação localizado entre os resíduos 28 e 29 da proteína AmtH. A seqüência do gene *amtH* foi obtida do banco de dados do Programa Genopar que sequenciou o genoma de *H. seropedicae* (www.genopar.org).

A análise de hidrofobicidade da proteína AmtH foi realizada utilizando o programa HMMTOP (v. 2.0) (TUSNÁDY e SIMON, 2001). Esta análise revelou que esta proteína possui provavelmente 10 segmentos transmembrana após a clivagem do peptídeo sinal, com a região N-terminal e a região C-terminal voltada para o citoplasma da célula. A mesma análise realizada na proteína AmtB de H. seropedicae sugere 11 hélices transmembrana após clivagem do peptídeo sinal com a região Nterminal voltada para o espaço periplasmático, enquanto a região C-terminal está voltada para o citoplasma da célula (NOINDORF, 2002). A região transmembrana M1 da proteína AmtH indicada na figura 17, provavelmente corresponde ao peptídeo sinal. Os peptídeos sinais, assim como as hélices transmembrana, contêm segmentos hidrofóbicos, o que faz com que a maioria dos métodos computacionais para predição de regiões transmembrana não sejam capazes de distinguí-los (KAHSAY, GAO e LIAO, 2005). O modelo estrutural obtido para a proteína AmtH de H. seropedicae está de acordo com os resultados obtidos por von WIREN e MERRICK (2004), que mostraram que os transportadores de amônio apresentam 9-12 hélices transmembrana e que a maioria apresenta a região C-terminal voltada para o citoplasma.

As proteínas AmtH e AmtB de *H. seropedicae* apresentam 27% de identidade e 44% de similaridade. As proteínas que apresentam maior similaridade com a proteína AmtH de *H. seropedicae* apresentam em torno de 400 a 450 aminoácidos e são monocistrônicas. Já as proteínas que apresentam maior similaridade com a proteína AmtB de *H. seropedicae* apresentam em torno de 450 a 550 aminoácidos e são co-transcritas com proteínas do tipo PII. As proteínas similares a AmtB apresentam a região N-terminal mais longa do que aquelas similares a AmtB apresentam o alinhamento, através do programa ClustalW (THOMPSON, HIGGINS e GIBSON, 1994), de proteínas Amt de diversos organismos. A similaridade das seqüências permitiu definir dois grupos distintos: proteínas similares a AmtB e proteínas similares a AmtH. Apesar da diferença observada, todas as proteína analisadas apresentam o domínio conservado D-[FYWS]-A-G-[GSC]-x(2)-[IV]-x(3)-[SAG](2)-x(2)-[SAG]-[LIVMF]-x(3)-[LIVMFYWA](2)-x-[GK]-x-R. Este domínio foi identificado através do programa InterPro (APWEILER et al., 2001), e é

comum a todas as proteínas transportadoras de amônio. Todas as proteínas Amt analisadas apresentam os resíduos envolvidos na estabilização de NH_3/NH_4^+ durante o transporte, segundo modelo estrutural obtido em *E. coli* (KHADEMI et al., 2004) (figuras 3 e 17). Este resultado sugere que tanto AmtB quanto AmtH de *H. seropedicae* são proteínas envolvidas no transporte de NH_4^+/NH_3 .

4.2 ANÁLISE DA EXPRESSÃO DO OPERON orf1glnKamtB

A transcrição conjunta dos genes glnK e amtB de H. seropedicae foi demonstrada anteriormente (NOINDORF, 2002). Para comprovar estes resultados e verificar se o gene orfl é co-transcrito com os genes glnK e amtB, as fusões plasmidiais orf1::lacZ (plasmideo pMPporf1), glnK::lacZ (plasmideo pPWpglnK) e amtB::lacZ (plasmídeo pPWpamtB) foram introduzidas em H. seropedicae estirpe SmR1. A atividade de β-galactosidase das fusões foi determinada em células cultivadas em meio NFbHP-malato contendo NH₄Cl (2 mmol/L ou 20 mmol/L) ou glutamato (5 mmol/L) (Tabela 3). Células contedo os plasmídeos vetores pMP220 e pPW452 ou sem plasmídeo apresentaram níveis basais de atividade de βgalactosidase. Em contraste, células carregando o plasmídeo pMPporf1 apresentaram atividade de β -galactosidase elevada e regulada por amônio. A expressão da β galactosidade da fusão orf1::lacZ foi cerca de 20 vezes maior em células cultivadas em glutamato e em 2 mmol/L de NH₄Cl, em relação àquelas cultivadas em 20 mmol/L de NH₄Cl. As células contendo os plasmídeos pPWamtB ou pPWpglnK apresentaram atividade de β-galactosidase muito baixas, independentemente dos níveis de amônio. Estes resultados indicam que os genes *orf1*, *glnK* e *amtB* são co-transcritos a partir de um promotor localizado a montante do gene orf1, corroborando a análise in silico (item 4.1.1) (figura 15).

FIGURA 17 – ALINHAMENTO DAS PROTEÍNAS AmtB E AmtH DE *H. seropedicae* COM OUTRAS PROTEÍNAS PERTENCENTES A FAMÍLIA Amt

| Polaromonas sp | |
|---------------------|--|
| P.naphthalenivorans | |
| R.ferrireducens | |
| D.aromatica | |
| R.eutropha | |
| R.metallidurans | |
| AmtH H.seropedicae | |
| Azoarcus sp | |
| M.capsulatus | |
| T.denitrificans | |
| R.eutropha | MTTWFKRILTAGAMALAIG |
| R.metallidurans | MKTWFKRILTAGAMTLALG |
| AmtB H.seropedicae | MSMKKMFSGALAIGALLFAVS |
| D.aromatica | MKRLLALLALVGAVG |
| Amt-3 M.capsulatus | MKNIPTSLVTLACLG |
| Polaromonas sp | MKKFLASLVLGLSLLGTGA |
| P.naphthalenivoras | MKKLIASLLLGLSLLGTGA |
| R.ferrireducens | MTLNKSCASAPARPARRRCKRLAPTLMRKLTMKKLLLSFALGLSLLAGGS |
| Amt Azoarcus sp | MKKLYALLPAALALGLAGG |
| T.denitrificans | MKKLFASFGLILALLAPG- |
| | : : |
| | |
| Polaromonas sp | ME |
| P.naphthalenivorans | ME |
| R.ferrireducens | ME |
| D.aromatica | ME |
| R.eutropha | MD |
| R.metallidurans | MD |
| AmtH H.seropedicae | <u>VD</u> |
| Azoarcus sp | ME |
| M.capsulatus | MPLIFGVCCLVVAAAHMVPAARAAAGE |
| T.denitrificans | ME |
| R.eutropha | TAGVGLSTHAVAQDKPAAEASAPAAAAAPAAAPAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA |
| R.metallidurans | TAGLGLSTHAVAQDKPAAEASAATASATPAAAVAAPAAATPAAAPAE |
| AmtB H.seropedicae | <u> </u> |
| D.aromatica | FGAPAWAEEKAAAP-EAVAATAPAAAPAAAAPAAAPAAAAPAAAPAA |
| Amt-3 M. capsulatus | FSAAAQAEGATEIVETVVETVQQAATPAVPTP |
| Polaromonas sp | ΑΥΜΑQΑΡΑΑΑΡΑΑSΑΑΕΑΚΡΑΕΑΑΑΡΑ-ΑΡΑΑΑΑΑΡΑΑΑΑΑΑΑΑΑ |
| P.naphthalenivorans | TAWAQAPAEAPAATASAPAEAKPDAAAAPASAPADTAAPAAAAPAPAAEA |
| R.ferrireducens | AALAQAPAATAEPAAASASAAPAEAKPAEAAAPAASVAPAAAATPAA |
| Amt Azoarcus sp | SALAQEAATAVAPAV |
| T.denitrificans | -LAAAQDAAVPMDGAAAVETAPAAVAPAAAVP |

Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens D.aromatica R.eutropha R.metallidurans AmtH H.seropedicae Azoarcus sp M. capsulatus T. denitrificans R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M. capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R. ferrireducens Amt Azoarcus sp T.denitrificans

М1 1111111111 ALK-----OGSDALFILLGGIMVLAMHAGFAFLELGTVRKKNOVNAL ALK-----QGADALFILLGGIMVLAMHAGFAFLELGTVRKKNQVNAL ALK-----OGADTLFILLGAVMVLAMHAGFAFLELGTVRRKNOVNAL TYQ-----SSSNVLFVLLGAIMVLAMHAGFAFLEVGTVRKKNQVNAL NWK-----TGTDAMFILLGAIMVLAMHAGFAFLELGTVRKKNQVNAL NLK-----TGTDAMFILLGAIMVLAMHAGFAFLELGTVRKKNQVNAL DHK-----NGADALFILLGAIMILAMHAGFAFLELGTVRKKNQVNAL OFN----PPADVLFVLLGAIMVLAMHAGFAFLEVGTVRKKNQVNAL FFNGLLGKRMTKSADVLFVLLGAIMVLAMHAGFAFLEVGTVRRKNQVNAL ALO-----SGSDVLFVLLGGIMVLAMHAGFAFLELGTVRKKNOVNAL AAAAPAAPVPNKGDTAWLLVSTAFVILMTLPGLALFYGGLVRSKNMLSVL AAAAPAAPVPNKGDTAWLLVSTTFVILMTLPGLALFYGGLVRSKNMLSVL AAAAP-APVPNKGDTAWMLVCTAFVILMTLPGLGLFYGGLVRSKNMLSVL APIPP----NKGDNAWVMISAALVILMSIPGLALFYGGLVRTKNMLSVL -----DKGDTAWMIVATVLVTLMVIPGLALFYGGMVRAKNMLSVL SAAAAPAPVPNKGDTAWMMVSTLLVIMMTVPGLALFYGGLVRSKNMLSVL SAAAAPAPVPNKGDTAWMMVSTILVILMVVPGLALFYGGLVRSKNMLSVL -AAAAPAPVPNKGDTAWMMVSTLLVILMTVPGLALFYGGLVRSKNMLSVL -EAAAAAPIVEKGDVAWIMTSTLLVLFMALPGLALFYGGLVRSKNMLSVL -AETAATPVPDKGDTTWMMVSTLLVVLMIVPGVALFYGGLVRAKNMLSVL . .: .: : .*..:: * ** ** :..*

M2

| Polaromonas sp |
|---|
| P.naphthalenivorans |
| R.ferrireducens |
| D.aromatica |
| R.eutropha |
| R.metallidurans |
| AmtH H.seropedicae |
| Azoarcus sp |
| M.capsulatus |
| T.denitrificans |
| |
| R.eutropha |
| R.eutropha R.metallidurans |
| R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae |
| R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica |
| R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus |
| R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp |
| R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans |
| R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens |
| R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens Amt Azoarcus sp |

Polaromonas sp P.naphthalenivorans R. ferrireducens D.aromatica R.eutropha R.metallidurans AmtH H.seropedicae Azoarcus sp M. capsulatus T.denitrificans R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens Amt Azoarcus sp T.denitrificans

VKILVDFSVSTVVYFVVGYAVAYGTH----FFVGAEQLAAK-----VKILVDFSVSTVAYFAVGYGVAYGTH----FFVGAEELAVK-----VKILVDFSVSTIAYFLVGYGVAYGTH----FFVGAEQLAAK------VKILSDFGVSTVAYFFVGYTIAYGVN----FFSGVETLLQK----VKILVDFAVSTIAYFFIGYTVAYGVQ-----FMSGADTLAQK------VKILVDFAVSTISYFFIGYTVAYGVQ----FMSGADVLAQK-----VKILADFAVSTIVYFFIGYYVAYRVS----FFAGAETLAOR--VKIISDFAMSSIAYFIVGYSLAYGSD----FFVGADRLVAD-----VKILSDFAMSTIAYFFIGYELAYGVD----FFDSALALTVD--VKILTDFSVSTIAYFFIGYGIAYGVS----FFSGAAALSAQ------MQCLVIFSVVSLLWAVYGYSFAFTEG---NAFFGGTDRLFMKGLTVDAV-MQCLMIFSVISILWAIYGYSFAFTEG---NAFFGGTDRLFMKGLTVDAV-MQCFMIFSLIYILWFVYGYSIAFTEG---NAFFGGFDRLFLHGLTGDSN-MQVFVTFSLISVLWVVYGYSAAFTEG---NEFFGVLDKLFLKGVTVDSV-MQVFVIFSLMAVLWAVYGYSIAFTEG---GVFFGSLDKAFLAGVTPDST-MQVMVTFSMIVVLWFIYGYSLAFTEG---NAFFGGFDRLFMKGVWDNAAG MQVMVTFSLIVVLWFIYGYSLAFTEG---NAFIGGFDRLFMKGIWDNAAG MQVMVTFSLIVVLWFIYGYSLAFTEG---NAFIGGFDRLFMKGIWDNVAG MQVMVVFSLIAVLWVFYGYSLAFTEG---APFIGSLDKLFLSGVTIDTL-TQVMAIFCLISVLWAVYGYSLAFGDGGGMNWAIGDLSKLFLAGITPDST-: : * : : : ** *: :

M3

| | | 11 | 00 | 20 | 24 | 10 | - | 00 |
|------------|---------|--------|-------|-------|-------|-------------|-------|-------|
| | NGYH | ELVKFF | FLLT | AAAII | PAIIS | GGIAER | ARFY | QLIA |
| | NGYH | LVRFF | FLLT | AAAII | PAIIS | GGIAER | ARFY | PQLIA |
| | NGFH | LVRFF | FLLT | AAAII | PAIIS | GGIAER | ARFWI | PQLIA |
| | SGFI | LTKFF | FLLT | AAAII | PAIIS | GGIAER | AKFHI | PQLIA |
| | SGYH | LVKFF | FLAT | AAAII | PAIIS | GGIAER | SRFN | PQLCA |
| | SGYH | LVKFF | FLAT | AAAII | PAIIS | GGIAER | SRFN | QLAA |
| | SGFE | LVKFF | FLLT | AAAII | PAIIS | GGIAER | SKFN | QLVA |
| | SGYE | LVKFF | FLLT | AAAI | PAIIS | GGIAER | ARFGI | PQLIA |
| | NGYC | JLVKFF | FLLT | AAAII | PAIVS | GGIAER | SKFN | QLAA |
| | NGYA | ALVKFF | FLLT | AAAII | PAIVS | GGIAER | ARFNI | QLAA |
| AATFSH | GVVVPE | ELGYFA | FQCA | AAIT | CGLII | GAFAER | AKFSA | AVLVF |
| AATFSH | GVVVPE | ELGYFA | FQCA | AAIT | CSLII | GAFAER | AKFSA | AVLVF |
| TGTFSF | GVVIPE | ELVFVA | FQGA | AAIT | JALII | GAFAER | VKFSA | AVILF |
| AATFSH | GVNISE | EFAYVI | FQGA | AAIT | CGLIV | GAFAER | AKFA | AILVF |
| AATFSH | GVVIPE | ELIYVA | FQLT | ACITI | PALIV | GAFAER | MKFSA | AVLLF |
| TFANAATFSH | GVVIPE | EIVFAA | FQAT | AGIT | CTLIV | GAFAER | IKFSA | VLLF |
| TFANAATFSH | GVVIPE | EIVFAA | FQATE | AGIT | CTLIV | GAFAER | IKFSA | VLAF |
| TFANGATFSH | GVVIPE | EIVFAA | FQAT | AGIT | CTLIV | GAFAER | MKFSA | AVLMF |
| ADTFTI | ONVKLPE | EFAFVA | FQAT | AGIT | GALVV | GAFAER | MKFSA | AVLIF |
| AATFSI | OGVVIPE | EFTFVA | FQLT | AAIT | JALIV | GGLAER | VKFSA | ALLVF |
| : | : | : | * :* | * * | :: | * . : * * * | :* | : |

Мб

Μ4

Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens D.aromatica R.eutropha R.metallidurans AmtH H.seropedicae Azoarcus sp M.capsulatus T.denitrificans R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens Amt Azoarcus sp T.denitrificans

| 1111111 | |
|------------------------------|--------------------------------|
| TAVIVGLVYPFFEGIAWN | -QHFGVQAWIKSLTGAEFHDFA |
| TAVIVGFVYPFFEGIAWN | -HHFGVQAWIASVSGAEFHDFA |
| TAVIVGFVYPFFEGIAWN | -QHFGVQGWIKSLTGAEFHDFA |
| TFLLVGFVYPFFEGIAWN | -QAFGIQAWLKASFGEEFHDFA |
| TFVLVGFVYPFFEGIAWN | -QRFGIQDWITHLTGAPFHDFA |
| TFVLVGFVYPFFEGIAWN | -NRFGIQDWIASVTGAPFHDFA |
| TAVLVGLVYPFFEGIAWN | -QHLGVQAWLAATFDAEFHDFA |
| TFVIVGFLYPFFEGVVWN | -GNFGFQSWLEAAFGAKFHDFA |
| TFLLVGFVYPLFEGIAWN | -SNLGFQGWLQTRFGAQFHDFA |
| TFALVGFVYPFFEGMVWN | -GNYGVQDWLAAATGAKFHDFA |
| VVLWFTFSYIPIAHMVWFWPGPDAFTDA | AAGTAATAKSGWLFQKGAL <i>DFA</i> |
| VVLWFTFAYIPMAHMVWFWPGPDAYTDA | AAGTAATAKAGWLFQKGAL <i>DFA</i> |
| SILWFTFSYLPMAHMVWFWPGPDAFTDA | AAGEKATAISGWLFQKGALDYA |
| MVIWFTLSYIPMAHMVWYWAGPDAYIDA | AAGELAGKTAGFLFQKGAL <i>DFA</i> |
| MVLWFTFSYLPIAHMVWYWAGPDAYTDA | AAGEKATATAGFLFQKGAL <i>DFA</i> |
| MAIWFTFSYAPIAHMVWFWMGPDAYTGK | EVVDAMTGKAGYIWQMGALDFA |
| MVIWFTFSYAPMAHMVWFWMGPDAYTGK | EVVDAMTGKAGYIWQTGAL <i>DFA</i> |
| MALWFTFSYAPIAHMVWFWMGPDAYGAK | DVVDAMNAKAGYLWQSGAL <i>DFA</i> |
| SVIWFTLCYLPICHMVW | GPGGMLLDDGALDFA |
| AVLWFTFSYLPIAHMVW | ATGGYLFEKGDLDFA |
| . : * : :.* | *:* |

М5

Polaromonas sp amtHP.naphthalenivorans R.ferrireducens D.aromatica R.eutropha R.metallidurans AmtH H.seropedicae Azoarcus sp M. capsulatus T.denitrificans R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens Amt Azoarcus sp T.denitrificans

Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens D.aromatica R.eutropha R.metallidurans AmtH H.seropedicae Azoarcus sp M.capsulatus T.denitrificans R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens Amt Azoarcus sp T.denitrificans

1111111 GSIVVHAVGGWLALPAVILLGARSNRYRKDGAVSAHPPSNIPFLALGAWI GSIVVHALGGWLALPAVILLGARSNRYRKDGAMSAHPPSSIPFLALGAWI GSVVVHAVGGWVALPAVILLGARANRYRKDGGISAHPPSSIPFLALGAWV GSVVVHAMGGWIALPAVLLLGARYGRYNKDGRISAHPPSSIPFLALGAWI GSVVVHAVGGWIALPAVLLLGARRGRYQKDGRISAHPPSNIPFLALGAWV GSVVVHAVGGWIALPAVLLLGARRGRYOKDGRISAHPPSNIPFLALGAWV GSIVVHAVGGWIALPAVLLLGARRGRYSKEGAVAAHPPSNIPFLALGAWI GSVVVHAFGGWVALPAVLLLGARRGRYHKNGAISAHPPSSIPFLALGAWI GSVVVHAVGGWIGLAAVLLLGPRRGRYHRDGMIAAHPPSSIPFLALGAWI GSVVVHAVGGWIALPAVLLLGARRGRYKGDGMMSAHPPSNIPFLALGAWI GGTVVHINAAVAGLVGAFMFGKRIGFGRE----AIRPHSLTFTMVGASL GGTVVHINAAVAGLVGAFMFGKRIGFGRE----AIRPHSLTFTMVGASL GGTVVHINAAIAGLVGSYVIGKRIGFGKE----AFKPHSLTLTMVGASL GGTVVHINAAIAGLVGAYMVGKRSGLGNV----SMAPHSLTLTMIGASL GGTVVHINAGIAGLVGCLLVGKRIGYKKE----SMAPHSVPMTMIGASL GGTVVHINAAVAGLVGAFVIGKRIGYGKE----SMAPHSLTLTMVGSAL *GGTVVHINAAVAGLVGAFMVGKR*IGYGKE----AMAPHSLTLTMVGASL GGTVVHINAAVAGLVGAYMVGKRIGYGRE----SMAPHSLTLTMVGASL GGTVVHINAGVAGLVGAYMVGKRIGFGRE----ALTPHSLTLTMVGASM GGTVVHINAGVAALVGAIVLGKRIGYGRD----AMPPHNLPMTMIGASL *. *** .. .* . :.* * . : * .:.: :*: :

М7

15000 150000 1 1 1 1 1 1 LTVGWFGFNVMSAQTIDKISGLVAVNSLMAMVGGTLAALVFGKNDPG---LVVGWFGFNVMSAQTLDKISGLVAVNSLMAMVGGTLAALAFGKNDPG---LTVGWFGFNVMSAQTLDKISGLVAVNSLMAMVGGTLAALVAGKNDPG---LIVGWFGFNVMSAQTLDKISGLVALNSLMAMVGGTLVALVAGKNDPG---LAVGWFGFNVMSAOTVDKISGLVAINSLMAMAGGTLAAWWAGRNDPG---LAVGWFGFNVMSAQTVDKISGLVAINSLMAMAGGTLAAWWAGRNDPG---LTVGWFGFNVMSAOTLDKMNGLVAMNSLMAMAGGTLVALLMGRNDPG--LTVGWFGFNVMSAQRLDAVNGLVAINSLMAMVGGTLAALAAGRNDPG---LTVGWFGFNVMSAQNLNGISGLVAVNSLMAMVGGTLAALLAGRNDPG-LTVGWFGFNVMSAQLIAAVSGLVAVNSLMAMVGGTLAALIVGRNDPG---LWFGWFGFNAGSALEANGSAALAFVNTLLATCAAVLSWTFGEWISKGKPS LWFGWFGFNAGSALEANGSAALAFVNTLLATAAAVVSWTFGEWIGKGKPS LWFGWFGFNAGSGLEANGTAALAFVNTILATAAAVLSWSFGEWIGKGKPS LWFGWFGFNAGSALEASGGAALAMVNTWVATACAALSWMFAEWILKGKPS LWVGWFGFNAGSNLEATGTAALAFVNTMLATAAATLAWSAVEWIARGKPS LWVGWFGFNAGSALEANGFAALAFINTLGATAAAVLAWCVGESLMRGKAS LWVGWFGFNAGSALEANGFAALAFINTLGATAAAVLAWCVGEALLKGKAS LWVGWFGFNAGSALEANGFAALAFINTFGATAAAVLAWSVGEALMRGKAS LWVGWFGFNAGSNLEATSGAALAFINTLVATAAAVLAWSLGEALFKGRPS LWVGWFGFNAGSNLEATGGAALAFINTILATAAAGLAWMFAEWMVRGKPS .*****. * .*. :*: * . :

Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens D.aromatica R.eutropha R.metallidurans AmtH H.seropedicae Azoarcus sp M.capsulatus T.denitrificans R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens Amt Azoarcus sp T.denitrificans

| M8 | M9 | |
|-----------------------|------------------------------|---|
| 1111111 | 1555555 | |
| FVHNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPLGALVVGGVAGGVFVVMFTLTQNKW | K |
| FVHNGPLAGLVAVCAGSDV | MHPLGALVVGGVAGAVFVVMFTLTQNKW | K |
| FVHNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPLGALVVGVVAGALFVRMFTLTQNRW | ĸ |
| FLHNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPIGALVVGGVAGGLFVVMFTLVQNRW | K |
| FAYNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPVGALVTGAVAGVLFVHLFTLAQNKW | H |
| FAYNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPLGALITGAVAGVLFVHLFTLAQNKW | H |
| FAYNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPLGALVTGGIAGAIFVWMFTRTQNKW | ĸ |
| FVHNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPAGALAVGAVAGGLFVFLFTVAQNRW | ĸ |
| FVHNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPIGALAVGAVAGFLFVYLFTLTQNRW | ĸ |
| FIHNGPLAGLVAVCAGSDL | MHPLGALATGAIAGALFVGMFTVTQNRW | ĸ |
| MLGGASGAVAGLVAITPAAGF | VGPMGSIAIGLIAGLLCLWGVTGLKRML | G |
| MLGGASGAVAGLVAITPAAGF | VGPMGSIAMGLIAGLLCLWGVTGLKRLL | G |
| MLGAASGAVAGLVAITPAAGF | VGVIGAVVMGLIAGLLCLWGVSGLKKIL | G |
| MLGAASGAVAGLVAITPAAGF | VGVMGSIIIGLLAGVVCLWGVNGLKKLL | G |
| MLGGASGAVAGLVAITPACGF | GPMGSIVLGLAAGAVCFWSVTTLKNAL | G |
| MLGAASGAVAGLVAITPAAGN | VGIGGGLVIGLAAGFACLWGVNGLKKLL | G |
| MLGAASGAVAGLVAITPAAGN | VGIAGGLAIGFIAGFACLWGVHGLKKIL | G |
| ILGAASGAVAGLVAITPAAGN | VGVGGALVIGTVAGFACLWGVNGLKKLI | G |
| MLGAASGAVAGLVAITPACGS | VGPMGAIVIGLLAGFVCLWGVNGLKRML | G |
| LLGVASGVVAGLVAITPAAGL | VGPMGGIVLGAVAGVVCLWGVSGLKSAL | G |
| :: .* :****: | : *.: * ** : | |

M10

| Polaromonas sp | IDDVLGVWPLHG: |
|---------------------|-----------------------------|
| P.naphthalenivorans | IDDVLGVWPLHG: |
| R.ferrireducens | IDDVLGVWPLHG: |
| D.aromatica | IDDVLGVWPLHG |
| R.eutropha | IDDVLGVWPLHG: |
| R.metallidurans | IDDVLGVWPLHG: |
| AmtH H.seropedicae | IDDVLGVWPLHG |
| Azoarcus sp | IDDVLGVWPLHG: |
| M.capsulatus | IDDVLGVWPLHG |
| T.denitrificans | IDDVLGVWPLHG: |
| R.eutropha | MDDSLDVFGVHG |
| R.metallidurans | MDDSLDVFGVHG |
| AmtB H.seropedicae | SDDALDVFGVHG' |
| D.aromatica | ADDSLDVFGVHG |
| Amt-3 M.capsulatus | YDDSLDVFGV <mark>H</mark> G |
| Polaromonas sp | ADDSLDVFGVHG |
| P.naphthalenivorans | ADDSLDVFGVHG' |
| R.ferrireducens | ADDSLDVFGV <mark>H</mark> G |
| Amt Azoarcus sp | ADDALDVFGVHG |
| T.denitrificans | YDDSLDVFGI <mark>H</mark> G |
| | ** * * • • ** |

Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferireducens D.aromatica R.eutropha R.metallidurans AmtH H.seropedicae Azoarcus sp M.capsulatus T.denitrificans R.eutropha R.metallidurans AmtB H.seropedicae D.aromatica Amt-3 M.capsulatus Polaromonas sp P.naphthalenivorans R.ferrireducens Amt Azoarcus sp T.denitrificans

M11

| | | 2 | 1 | L. | 1 | 4 | 1 | 1 | 1 | 1 | 0 | 2 | | | | | | | | | |
|----|------|-----|------|-----|-----|-----|------|----|-----|-----|-----|-----|----|----|-----|-----|-----|-----|------|-----|---|
| | GVS | LGA | QLI | GSZ | AMG | VAI | NAL | LA | GF\ | ΓV | ζGΊ | ĽK | AT | LG | LR. | LS | QEE | EF | EG. | ADI | |
| | GVS | FGA | QLI | GTA | AMG | VTI | MAA | LM | GF۱ | 7V3 | (GA | LK | LT | LG | LR. | LT | QEE | EF | 'EG. | ADF | ર |
| | GVN | LGA | QLI | GT | AMG | VAI | WAV. | AG | GLI | LV. | /GG | LK | AV | MG | LR. | LS | QEE | ΞEΥ | NG. | ADI | |
| | GIA | FMP | QLI | MTI | LMA | IA | VAL | VG | GTI | VJ | IGA | LK | AT | LG | LR. | LD | KEF | ΞΕΥ | EG. | ADI | |
| | GVS | LGA | QLI | GTI | LG | IV | IAV | AG | GTI | εvy | ζGΊ | LK | KL | VG | IR | LD. | AEZ | ΑEF | 'NG. | ADI | |
| | GVS | IVA | QLI | GT | AMG | IV | IAL | VG | GT | ΓV | ΙGΊ | ĽK | ΚV | VG | IR | LD. | AEE | ΞEΥ | NG. | ADI | |
| | GVS | FLS | QLI | GS | ЛМG | IV | IAA | LG | GWI | εvy | GI | ΓK | KA | VG | IR | LD | PEÇ |)EF | 'EG. | ADI | |
| | GVS | FAA | QAI | GTI | LAG | IV | VAL | AG | GT\ | 7V3 | IGA | IK | AT | MG | LR. | LD | PEÇ |)EF | 'AG. | ADI | |
| | GIS | FMA | QVL | GT | GLG | VA | IAL | AG | GLÆ | 7V7 | IGA | AK | TL | IG | LR. | LT | PEF | EF | DG. | ADI | |
| | GVN | LGA | QLV | GTI | LGG | VG | IAL | AG | GAI | V | IGA | LK | LG | VG | LR. | LD | PEA | ΑEF | 'TG. | ADI | |
| SI | AGQ | VWI | QFQ | GVI | TT | IVI | NSG | VV | AF۱ | /A3 | KΙ | JVD | ML | IG | LR | VP | EEF | ER | EG | LDI | C |
| SI | AGQ | VWI | QFE | GVI | TT | IVI | NSG | VV | ٨L١ | /A) | KI | JD | ML | IG | LR | VP | EEF | ER | EG | LDI | C |
| SI | GGQ | VWI | QFQ | GVI | TT | VV | LSG | VV | SFI | ۲A | KΙ | VD | VV | IG | LR | VT | EEF | ER | EG | LDI | C |
| D№ | ITAQ | LIS | QAW | GV | ЗTV | IVI | NSG | VV | SIV | /A3 | KI | JVD | IV | IG | LR | VP | EEF | ER | EG | LDI | |
| D№ | IVSQ | VIS | QSW | GV | JVT | IVI | NSG | VV | SLI | ۲AJ | KΙ | VD | LL | VG | LR | VS | EEJ | ER | EG | LDI | C |
| SV | VSQ | LWI | QAK | AVI | LIT | IVI | NSG | VV | SFI | ۲A | KΙ | VD | LT | IG | LR | VS | EEI | DER | EG | LDI | C |
| SI | MSQ | VWI | QAK | AVI | LIT | IVI | NSG | VV | SLI | /A3 | KΙ | VD | LT | IG | LR | VS | EEI | DER | EG | LDI | C |
| SI | ASQ | VWI | QAK | AVI | TT | IVI | NSG | VV | SF\ | /A) | KΙ | VD | LT | IG | LR | VS | EEI | DER | EG | LDI | C |
| SI | AGQ | VWI | QTY | SVI | LIT | IAI | NSA | VV | AVI | ۲A | KΝ | 'AD | ΙL | VG | LR | VP | EEF | ER | QG: | LD۱ | 1 |
| ΤL | AGQ | VMT | 'QAS | GVI | LIT | IVI | NSA | VV | SF\ | /AE | ۳KI | JD | VT | LG | LR | VA | ΕEÇ |)ER | EG | LDI | С |
| : | | • | * | | | : | : | | • | . : | | | | :* | :* | : | * | * | * | * | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| Polaromonas sp | SIHRIGATPDREVNW |
|---------------------|-----------------|
| P.naphthalenivorans | SIHRIGATPEHEVNW |
| R.ferrireducens | SIHMISATAEREVNW |
| D.aromatica | SIHRITATPEREPNW |
| R.eutropha | TLHRISATPERETNW |
| R.metallidurans | TLHRISATPERETSW |
| AmtH H.seropedicae | AIHKISSTAERETSW |
| Azoarcus sp | SLHRISATAERETSW |
| M.capsulatus | TLHRISSSPEKEAGW |
| T.denitrificans | SIHKVSATAERETNW |
| R.eutropha | TSHGETAYEV |
| R.metallidurans | TSHGETAYEV |
| AmtB H.seropedicae | SSHGESAYH |
| D.aromatica | TSHGETAYHH |
| Amt-3 M.capsulatus | REHGETAYHP |
| Polaromonas sp | TAHGETAYNR |
| P.naphthalenivorans | TAHGETAYNR |
| R.ferrireducens | TSHGETAYSN |
| Amt Azoarcus sp | SAHGETAYHH |
| T.denitrificans | ASHGERAYSV |
| | * : |
| | |

Os asteriscos indicam aminoácidos idênticos em todas as proteínas comparadas, enquanto os pontos indicam substituições de aminoácidos do mesmo grupo. Os traços nas seqüências indicam espaços criados pelo programa ClustalW a fim de fornecer o melhor alinhamento entre as seqüências. As proteínas Amt analisadas foram separadas em dois grupos. As destacadas em cinza são aquelas similares a AmtH e as não destacadas são similares a AmtB. Os resíduos marcados em azul são aqueles envolvidos na estabilização de NH₃/NH₄⁺ durante o transporte (KHADEMI et al., 2004). O motivo conservado D-[FYWS]-A-G-[GSC]-x(2)-[IV]-x(3)-[SAG](2)-x(2)-[SAG]-[LIVMF]-x(3)-[LIVMFYWA](2)-x-[GK]-x-R está em itálico. Os prováveis domínios transmembrana das proteínas analisadas estão marcados com hélices acima das seqüências. As prováveis seqüências sinais de exportação para o espaço periplasmático das proteínas AmtB e AmtH de *H. seropedicae* estão sublinhados. M1 a M11 – hélices transmembrana.

Proteínas similares a AmtH:

Polaromonas sp - *Polaromonas* sp (YP_551665) P.naphthalenivorans - *Polaromonas naphthalenivorans* (ZP_01020798) R.ferrireducens - *Rhodoferax ferrireducens* (YP_521802) D.aromatica - *Dechloromonas aromatica* (YP_286902) R.eutropha - *Ralstonia eutropha* (YP_298238) R.metallidurans - *Ralstonia metallidurans* (EAN52385) AmtH H.seropedicae - *Herbaspirillum seropedicae* AmtH Azoarcus sp - *Azoarcus* sp (YP_159637) M.capsulatus - *Methylococcus capsulatus* (YP_114031) T.denitrificans - *Thiobacillus denitrificans* (YP_315459) Proteínas similares a AmtB:

R.eutropha - *Ralstonia eutropha* (YP_294518) R.metallidurans - *Ralstonia metallidurans* (ZP_00594285) AmtB H.seropedicae - *Herbaspirillum seropedicae* AmtB (AAZ43076) D.aromatica - *Dechloromonas aromatica* (YP_283283) Amt-3 M.capsulatus - *Methylococcus capsulatus* Amt-3 (YP_114562) Polaromonas sp - *Polaromonas* sp (YP_547047) P.naphthalenivoras - *Polaromonas naphthalenivorans* (ZP_01023021) R.ferrireducens - *Rhodoferax ferrireducens* (YP_521756) Amt Azoarcus sp - *Azoarcus* sp Amt (CAI07893) T.denitrificans - *Thiobacillus denitrificans* (YP_313999) TABELA 3 – EXPRESSÃO DAS FUSÕES orf1::lacZ, glnK::lacZ E amtB::lacZ EM H. seropedicae

| | Atividade de β-galactosidase [nmol <i>o</i> -nitrofenol/(min.mg proteína)] | | | | | |
|-----------------------|---|---------|-----------|-----------------------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| | Plasmídeos | | | | | |
| Condições | nenhum | pMP220 | pPW452 | pMPporf1 (<i>orf1::lacZ</i>) | pPWpgInK (<i>gInK::lacZ</i>) | pPWpamtB (<i>amtB::lacZ</i>) |
| 5 mmol/L glutamato | 27 ± 2 | 75 ± 13 | 47 ± 4 | 19983 ± 1107 | 231 ± 44 | 19 ± 4 |
| 2 mmol/L NH₄Cl | 18 ± 11 | 69 ± 12 | 22 ± 13 | 21000 ± 1346 | 239 ± 21 | 25 ± 9 |
| 20 mmol/L NH₄Cl | 17 ± 3 | 61 ± 3 | 44 ± 9 | 966 ± 155 | 183 ± 34 | 27 ± 5 |

A atividade de β -galactosidade foi determinada conforme descrito em Material e Métodos item 3.27 e está expressa em nmol *o*-nitrofenol/(min.mg proteína). As células foram crescidas em meio NFbHP-malato líquido acrescido de 5 mmol/L de glutamato, 2 mmol/L ou 20 mol/L de cloreto de amônio. Os valores representam a média (± desvio padrão) de três experimentos independentes.

4.3 OBTENÇÃO DAS ESTIRPES MUTANTES DE *H. seropedicae*

4.3.1 Obtenção da estirpe mutante amtB de H. seropedicae

Para a obtenção da estirpe mutante *amtB* de *H. seropedicae* (Material e Métodos, item 3.13), o plasmídeo pSUPamtBCTc que contém a parte central do gene *amtB* mutado por um transposon Tc^R , foi introduzido em *H. seropedicae* SmR1 por conjugação. Uma colônia, denominada LNamtBTc, onde a integração do cassete no genoma da bactéria ocorreu por recombinação homóloga dupla, foi selecionada. A posição da inserção do cassete Tc^R no genoma da bactéria foi determinada por hibridização do DNA genômico. A estirpe obtida foi denominada LNamtBTc.

As estirpes SmR1 e LNamtBTc tiveram seu DNA genômico purificado e digerido com as enzimas de restrição *Bgl*II e *Sal*I para hibridização com o plasmídeo pSUPamtBCTc digerido com a enzima *Sal*I. Os perfis de hibridização das estirpes selvagem e mutante estão mostrados na figura 18. A figura 19 mostra um esquema da recombinação ocorrida no genoma de *H. seropedicae* e a origem das bandas hibridizadas.

Quando digerido com a enzima BglII o DNA genômico da estirpe selvagem apresentou um sinal de hibridização referente ao fragmento de 2,3 kb onde está localizado o gene *amtB*. Já a estirpe mutante apresentou um sinal de hibridização referente ao fragmento de 4,0 kb onde está localizado o gene *amtB* mais o cassete Tc^R (figuras 18 e 19).

Quando digerido com a enzima *Sal*I o DNA genômico da estirpe selvagem apresentou um sinal de hibridização referente ao fragmento *Sal*I de 6,6 kb onde está localizado o operon *orf1glnKamtB* (figuras 18 e 19). Já o DNA da estirpe mutante apresentou sinais de hibridização correspondentes às bandas de 0,8 kb (parte do transposon EZ:ENTM<TET-1>), 6,3 kb e 1,2 kb (figuras 18 e 19).



FIGURA 18 – HIBRIDIZAÇÃO DE DNA GENÔMICO DAS ESTIRPES SmR1 E LNamtB DE *H. seropedicae* COM O PLASMÍDEO pSUPamtBCTc

As linhas 2, 4, 6 e 8 mostram a separação eletroforética das amostras de DNA em gel de agarose 0,8 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. As linhas 3, 5, 7 e 9 mostram a autoradiografia da hibridização com a sonda pSUPamtBCTc. As imagens foram obtidas em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics). A linha 1 corresponde ao marcador de tamanho molecular 1 kb ladder; as linhas 2, 3, 6 e 7 correspondem a estirpe selvagem SmR1 e as linhas 4, 5, 8 e 9 correspondem a estirpe LNamtB. As linhas 2 e 4 foram obtidas após digestão do DNA genômico com enzima de restrição *Bgl*II e as linhas 6 e 8 foram obtidas após digestão do DNA genômico com enzima de restrição *Sal*I.

FIGURA 19 – ESQUEMA DA RECOMBINAÇÃO HOMÓLOGA OCORRIDA PARA PRODUZIR A ESTIRPE LNamtB DE *H. seropedicae*

pSUPamtBCTc



Para a obtenção do mutante *amtB* de *H. seropedicae* o plasmídeo pSUPamtBCTc, que contém a parte central do gene *amtB* mutado pelo transposon EZ:: $TN^{TM} < TET-1 >$ (Epicentre), foi introduzido em *H. seropedicae* SmR1 por conjugação. Uma colônia, denominada LNamtBTc, onde a integração do cassete no genoma da bactéria ocorreu por recombinação homóloga dupla, foi selecionada. B - sítio de restrição *BgI*II; S - sítio de restrição *SaI*I.

4.3.2 Mutagênese do gene amtH de H. seropedicae

Para a obtenção do mutante *amtH* de *H. seropedicae* o plasmídeo pSUPamtHClacZ (Material e Métodos, item 3.14.1) foi transferido por conjugação para a estirpe selvagem SmR1 de *H. seropedicae*. Uma colônia, denominada LNamtH, resultante de recombinação homóloga dupla, foi selecionada.

A inserção do cassete lacZ-Km^R no gene *amtH* da bactéria foi confirmada por hibridização. A estirpe selvagem SmR1 e a estirpe mutante LNamtH tiveram seu DNA genômico purificado, digerido com a enzima de restrição *Bgl*II e hibridizado com o plasmídeo pSUPamtHClacZ digerido com a enzima *Sal*I. O perfil de hibridização das estirpes selvagem e mutante está mostrado na figura 20. A figura 21 mostra um esquema da recombinação ocorrida no genoma de *H. seropedicae* e a origem das bandas hibridizadas.

Quando digerido com a enzima BglII o DNA genômico da estirpe selvagem apresentou um sinal de hibridização referente ao fragmento de 3,4 kb onde está localizado o gene *amtH*. Já a estirpe mutante apresentou um sinal de hibridização referente ao fragmento de 8,1 kb onde está localizado o gene *amtH* mais o cassete *lacZ*-Km^R inserido (figuras 20 e 21). FIGURA 20 – HIBRIDIZAÇÃO DE DNA GENÔMICO DAS ESTIRPES SmR1 E LNamtH DE *H. seropedicae* COM O PLASMÍDEO pSUPamtHClacZ



As linhas 2 e 4 mostram a separação eletroforética do DNA genômico de *H. seropedicae* em gel de agarose 0,8 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. As linhas 3 e 5 mostram a autoradiografia da hibridização com a sonda pSUPamtHClacZ. As imagens foram obtidas em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics). A linha 1 corresponde ao marcador de tamanho molecular 1 kb ladder; as linhas 2 e 3 correspondem a estirpe selvagem SmR1 e as linhas 4 e 5 correspondem a estirpe LNamtH. O DNA apresentado foi obtido após digestão com a enzima de restrição *Bgl*II.

FIGURA 21 – ESQUEMA DA RECOMBINAÇÃO HOMÓLOGA OCORRIDA NA ESTIRPE LNamtH DE H. seropedicae



Para a obtenção do mutante *amtH* de *H. seropedicae* o plasmídeo pSUPamtHClacZ que contém um cassete *lacZ*-Km^R inserido no gene *amtH* deste organismo, foi introduzido na estirpe SmR1 de *H. seropedicae* por conjugação. A integração do cassete no genoma da bactéria ocorreu por recombinação homóloga dupla. Bg - sítio de restrição *Bgl*II; B - sítio de restrição *Bam*HI.

4.3.3 Construção do duplo mutante amtBamtH de H. seropedicae

Para a obtenção do duplo mutante *amtBamtH* de *H. seropedicae*, o plasmídeo pSUPamtBTc, que contém um cassete Tc^R inserido no gene *amtB* deste organismo, foi introduzido por conjugação na estirpe LNamtH (*amtH::lacZ*-Km^R). Por recombinação homóloga dupla, houve a inserção deste cassete no genoma da estirpe LNamtH, originando o duplo mutante *amtH::lacZ*-Km^R/*amtB::*Tc^R. Esta estirpe mutante foi denominada LNamtBamtH. A interrupção dos genes *amtB* e *amtH* nesta estirpe foi confirmada por hibridização de maneira semelhante à descrita para os mutantes LNamtBTc e LNamtH (itens 4.3 e 4.6). O perfil de hibridização das estirpes selvagem e mutante está mostrado nas figuras 22 e 23. As figuras 19 e 21 mostram um esquema da recombinação ocorrida no genoma de *H. seropedicae* e a origem das bandas hibridizadas.

4.3.4 Construção das estirpes mutantes glnK de H. seropedicae

4.3.4.1 Amplificação e clonagem do gene glnK completo de H. seropedicae

Para a clonagem do gene *glnK* completo de *H. seropedicae* foram construídos oligonucleotídeos iniciadores baseados na seqüência dos genes *glnK* e *amtB* deste organismo (NOINDORF, 2002). Estes oligonucleotídeos iniciadores, denominados glnKD e glnKR, foram utilizados numa reação de PCR que tinha como molde o DNA genômico de *H. seropedicae* estirpe SmR1 (Material e Métodos, item 3.16.1.1). O produto de amplificação obtido a partir desta reação apresentou aproximadamente 960 pb contendo o gene *glnK* completo e parte do gene *amtB* e foi clonado no vetor pTZ18R, originando o plasmídeo pLNglnK.





As linhas 2, 4, 6 e 8 mostram a separação eletroforética das amostras de DNA em gel de agarose 0,8 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. As linhas 3, 5, 7 e 9 mostram a autoradiografia da hibridização com a sonda pSUPamtBCTc. As imagens foram obtidas em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics). A linha 1 corresponde ao marcador de tamanho molecular 1 kb ladder; as linhas 2, 3, 6 e 7 correspondem a estirpe selvagem SmR1 e as linhas 4, 5, 8 e 9 correspondem a estirpe LNamtBamtH. As linhas 2 e 4 foram obtidas após digestão do DNA genômico com enzima de restrição *Bgl*II e as linhas 6 e 8 foram obtidas após digestão do DNA genômico com enzima de restrição *Sal*I.

FIGURA 23 – HIBRIDIZAÇÃO DE DNA GENÔMICO DAS ESTIRPES SmR1 E LNamtBamtH DE H. seropedicae COM O PLASMÍDEO pSUPamtHClacZ



As linhas 2 e 4 mostram a separação eletroforética do DNA genômico de *H. seropedicae* em gel de agarose 0,8 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. As linhas 3 e 5 mostram a autoradiografia da hibridização com a sonda pSUPamtHClacZ. As imagens foram obtidas em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics). A linha 1 corresponde ao marcador de tamanho molecular 1 kb ladder; as linhas 2 e 3 correspondem a estirpe selvagem SmR1 e as linhas 4 e 5 correspondem a estirpe LNamtBamtH. O DNA apresentado foi obtido após digestão com enzima de restrição *Bgl*II.

4.3.4.2 Obtenção do mutante *glnK::sacB*-Km^R

Para a obtenção do mutante glnK de H. seropedicae o plasmídeo pSUPglnKsacB, que contém um cassete sacB-Km^R inserido no gene glnK clonado no vetor pSUP202 (Material e Métodos, item 3.16.1.2) foi utilizado para transformar E. *coli* S17.1 e posteriormente transferido por conjugação para a estirpe selvagem SmR1 de H. *seropedicae* como descrito em Material e Métodos (item 3.10).

Diversas colônias resistentes a canamicina foram selecionadas. Aquelas em que a inserção do cassete *sacB*-Km^R ocorreu por recombinação homóloga dupla foram selecionadas através da sensibilidade ao antibiótico cloranfenicol (marca do vetor pSUP202). O mutante *glnK*::*sacB*-Km^R foi denominado LNglnK.

A estirpe selvagem SmR1 e a estirpe mutante LNglnK tiveram seu DNA genômico purificado, digerido com a enzima de restrição *Nco*I e hibridizado com o plasmídeo pSUPglnKsacB digerido com a enzima *Sal*I. Os perfis de hibridização das estirpes selvagem e mutante estão mostrados na figura 24. A figura 25 mostra um esquema da recombinação ocorrida no genoma de *H. seropedicae* e a origem das bandas hibridizadas.

Quando digerido com a enzima NcoI o DNA genômico da estirpe selvagem apresentou um sinal de hibridização referente ao fragmento de 3,5 kb onde está localizado o gene *glnK*. Já a estirpe mutante apresentou um sinal de hibridização referente ao fragmento de 7,0 kb correspondente ao gene *glnK* mais o cassete *sacB*-Km^R (figuras 24 e 25). FIGURA 24 – HIBRIDIZAÇÃO DO DNA GENÔMICO DA ESTIRPE LNgInK DE *H. seropedicae* COM O PLASMÍDEO pSUPgInKsacB



As linhas 2 e 4 mostram a separação eletroforética das amostras de DNA em gel de agarose 0,8 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. As linhas 3 e 5 mostram a autoradiografia da hibridização com a sonda pSUPglnKsacB. As imagens foram obtidas em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics). A linha 1 corresponde ao marcador de massa molecular 1 kb ladder; as linhas 2 e 3 correspondem a estirpe selvagem SmR1 digerida com enzima de restrição *Nco*I e as linhas 4 e 5 correspondem a estirpe LNamtB digerida com a mesma enzima.

FIGURA 25 – ESQUEMA DA RECOMBINAÇÃO HOMÓLOGA OCORRIDA NA CONSTRUÇÃO DA ESTIRPE LNgInK DE *H. seropedicae*



Para a obtenção do mutante *glnK* de *H. seropedicae* o plasmídeo pSUPglnKsacB, que contém um cassete *sacB*-KmR inserido no gene *glnK* clonado no vetor pSUP202 foi utilizado para transformar *E. coli* S17.1 e posteriormente transferido por conjugação para a estirpe selvagem SmR1 de *H. seropedicae*. A integração do cassete no genoma da bactéria ocorreu por recombinação homóloga dupla. N - sítio de restrição *Nco*I; B - sítio de restrição *Bgl*II.
4.3.4.3 Obtenção da estirpe mutante glnKdel

Em *H. seropedicae* o gene glnK é co-transcrito com os genes orf1 e amtB. A mutagênese do gene glnK através da inserção de um cassete de DNA, influenciaria a transcrição do gene amtB (localizado a jusante do gene glnK), devido à presença de seqüências promotoras e terminadores de transcrição neste cassete. Para evitar este problema, a mutagênese do gene glnK foi realizada através da técnica da deleção em fase, na qual parte do gene glnK foi retirado de forma a manter a fase de leitura deste gene.

Para a deleção *in vitro* do gene *glnK* de *H. seropedicae* foram construídos oligonucleotídeos baseados na seqüência do operon *orf1glnKamtB* deste organismo (NOINDORF, 2002). Estes oligonucleotídeos, denominados GlnKdelD e GlnKdelR, foram utilizados juntamente com os oligonucleotídeos reverso e universal, respectivamente, em reações de PCR que apresentavam como molde o plasmídeo pUCG08del (Material e Métodos, item 3.16.2.1). Os oligonucleotídeos reverso e universal se alinham na extremidade do sítio de policlonagem do vetor pUC18. Os oligonucleotídeos GlnKdelD e GlnKdelR têm seus sítios de reconhecimento localizados dentro do gene *glnK* de *H. seropedicae* (figura 9).

Os produtos amplificados nas reações de PCR com os oligonucleotídeos GlnKdelR e universal e GlnKdelD e reverso foram digeridos com a enzima *XhoI* e ligados entre si. Esta ligação foi utilizada como molde para uma reação de PCR com os oligonucleotídeos universal e reverso (figura 9). O fragmento de DNA amplificado apresentava aproximadamente 600 pb. Parte deste fragmento (aproximadamente 500 pb) foi clonado no vetor pUC18, originando o plasmídeo pUCglnKdel e, posteriormente, subclonado no vetor pSUP202, originando o plasmídeo pSUPglnKdel. Cento e noventa e dois nucleotídeos (64 aminoácidos – resíduos 34 a 98) foram deletados do gene *glnK* de *H. seropedicae*, que apresenta originalmente 112 aminoácidos.

Para a construção do mutante glnKdel de H. seropedicae, um cassete sacB-Km^R foi inserido no plasmídeo pSUPglnKdel, originando 0 plasmídeo pSUPglnKdelsacB. Este foi introduzido por conjugação em H. seropedicae estirpe SmR1. Uma colônia, apresentando resistência aos antibióticos canamicina e cloranfenicol, resultado de recombinação homóloga simples, foi selecionada e cultivada durante a noite em meio NFbHPN-malato na presença apenas do antibiótico estreptomicina. Como esta estirpe apresentava uma cópia selvagem e uma cópia deletada do gene glnK, uma segunda recombinação homóloga, entre as duas cópias presentes no genoma, levaria a formação de duas possíveis estirpes: contendo o gene glnK selvagem ou contendo o gene glnK deletado (figura 26). Nas estirpes onde esta segunda recombinação homóloga ocorreu houve a perda do cassete sacB-Km^R sendo, portanto, sensíveis ao antibiótico canamicina. Como o produto do gene sacB é tóxico para bactérias gram-negativas quando crescidas na presença de sacarose, apenas aquelas que perderam este gene são capazes de crescer na presença deste carboidrato. Assim, a seleção destas estirpes foi feita por resistência a sacarose e sensibilidade a canamicina. Seis colônias foram selecionadas. Estas foram analisadas por PCR para verificar a presença da deleção no gene glnK. Como iniciadores para estas reações foram utilizados os oligonucleotídeos GlnKF1 e GlnKR1 que se anelam na extremidade 3' do gene orf1 e na extremidade 5' do gene amtB de H. seropedicae, respectivamente (Material e Métodos, item 3.17.1). O produto de amplificação por PCR utilizando DNA genômico das estirpes isoladas que possuíam o gene glnK selvagem apresentou 532 pb e daquelas que possuíam o gene glnK deletado apresentou 340 pb (figura 27). Esta deleção foi confirmada através do sequenciamento dos produtos de amplificação obtidos (dados não apresentados). A estirpe apresentando o gene *glnK* deletado foi denominada LNglnKdel.



FIGURA 26 – ESQUEMA DA RECOMBINAÇÃO HOMÓLOGA OCORRIDA NA ESTIRPE LNgInKdel DE H. seropedicae

O plasmídeo pSUPglnKdelSacB, que contém o gene glnK de H. seropedicae com uma deleção de 192 nucleotídeos foi introduzido por conjugação em H. seropedicae estirpe SmR1. Uma estirpe mutante resultante de recombinação homóloga simples foi isolada na presença de sacarose. Como o produto do gene sacB é tóxico para bactérias gram-negativas quando estas são crescidas na sua presença, apenas as que perderam este gene, por recombinação homóloga intramolecular, foram capazes de crescer. Esta recombinação leva a formação de duas configurações genômicas: uma contendo o gene glnK selvagem e outra contendo o gene glnK deletado. A deleção no gene glnK foi detectada por PCR

FIGURA 27 - PRODUTO DE AMPLIFICAÇÃO POR PCR OBTIDO DO DNA GENÔMICO DE *H. seropedicae* UTILIZANDO OS OLIGONUCLEOTÍDEOS INICIADORES GInKF1 E GInKR1



Separação eletroforética das amostras de DNA em gel de agarose 2 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. A imagem foi obtida em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics).

MW - padrão de tamanho molecular

 1 – Produto de amplificação obtido do DNA genômico da estirpe resultante de recombinação intramolecular onde ocorreu a reconstituição do gene *glnK*

2 - Produto de amplificação obtido do DNA genômico da estirpe LNglnKdel

O mutante LNglnK (glnK::sacB-Km^R) foi construído para posterior utilização na construção de uma estirpe mutante contendo uma deleção em fase no gene glnK. Para a obtenção desta estirpe, o plasmídeo pSUPglnKdel, que contém uma deleção em fase do gene glnK (Material e Métodos item 3.16.2.1) foi transferido por conjugação para a estirpe LNglnK de *H. seropedicae*. As colônias resultantes de recombinação homóloga dupla, perderiam parte do gene glnK juntamente com o cassete sacB-Km^R, e seriam, portanto, resistentes a sacarose e sensíveis a canamicina. Várias colônias resistentes à sacarose foram obtidas, porém nenhuma delas apresentava sensibilidade a canamicina. Além disso, todas as colônias analisadas eram resistentes ao cloranfenicol, indicando que estas eram resultantes de recombinação homóloga simples. Este método não se mostrou, portanto, eficiente para a construção de estirpes mutantes contendo deleção em fase do genoma em *H. seropedicae*.

4.3.5 Construção do mutante orf1 de H. seropedicae

Para a construção do mutante orfldel de H. seropedicae o plasmídeo pSUPorf1delsacB (Material e Métodos item 3.17.1), que contém o gene orf1 de H. seropedicae apresentando uma deleção em fase dos aminoácidos 83 a 176 e um cassete sacB-Km^R clonado no vetor pSUP202 foi introduzido por conjugação em H. seropedicae estirpe SmR1. Uma colônia, apresentando resistência aos antibióticos canamicina e cloranfenicol foi crescida durante a noite em meio NFbHPN-malato na presença do antibiótico estreptomicina e posteriormente selecionada em meio contendo sacarose. Seis colônias apresentando resistência à sacarose e sensibilidade à canamicina foram selecionadas e analisadas por PCR para verificar a presença da deleção no gene orf1. Como iniciadores para as reações de PCR foram utilizados os oligonucleotídeos orf1F e orf1R que se anelam nas extremidades do gene orf1 de H. seropedicae (Material e Métodos, item 3.17.1). O produto de amplificação das estirpes que possuem o gene *orf1* selvagem apresentou 554 pb e daquelas que possuem o gene orf1 deletado apresentou 275 pb (figura 28). Esta deleção foi confirmada através do sequenciamento dos produtos de amplificação obtidos (dados não apresentados). A estirpe contendo o gene orfl deletado foi denominada LNorfldel.

4.3.6 Construção do mutante glnB de H. seropedicae

Para a obtenção do mutante *glnB* de *H. seropedicae* o plasmídeo pACB194 (BONATTO, A. C.) que contém um cassete de tetraciclina inserido no gene *glnB* deste organismo, foi introduzido na estirpe SmR1 de *H. seropedicae* por conjugação. Uma colônia contendo a inserção do transposon Tc^R no gene *glnB* de *H. seropedicae* por recombinação homóloga dupla foi selecionada. A inserção do cassete Tc^R no genoma da bactéria foi confirmada por hibridização. A estirpe obtida foi denominada LNglnB.

O DNA genômico das estirpes SmR1 e LNglnB foi purificado e digerido com a enzima de restrição *Bgl*II para hibridização com o plasmídeo pACB194 digerido com a enzima *Sal*I. O perfil de hibridização do selvagem e da estirpe mutante está mostrado na figura 29. A figura 30 mostra um esquema da recombinação ocorrida no genoma de *H. seropedicae* e a origem das bandas hibridizadas.

Quando digerido com a enzima BglII o DNA genômico da estirpe selvagem apresentou sinais de hibridização referentes aos fragmentos de 1,9 kb (onde está localizado o gene glnB) e 2,8 kb. Já a estirpe mutante apresentou sinais de hibridização referente ao fragmento de 2,8 kb e 3,6 kb. Este último contém parte do gene glnB e o cassete Tc^R (figuras 29 e 30). FIGURA 28 - PRODUTO DE AMPLIFICAÇÃO POR PCR OBTIDO DO DNA GENÔMICO DE *H. seropedicae* UTILIZANDO OS OLIGONUCLEOTÍDEOS INICIADORES Orf1F E Orf1R



Separação eletroforética das amostras de DNA em gel de agarose 2 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. A imagem foi obtida em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics).

MW - padrão de tamanho molecular

1 – Produto de amplificação obtido do DNA genômico da estirpe resultante de recombinação intramolecular onde ocorreu a reconstituição do gene *orf1*

2 - Produto de amplificação obtido do DNA genômico da estirpe LNorf1del



FIGURA 29 – HIBRIDIZAÇÃO DO DNA GENÔMICO DA ESTIRPE LNgInB DE H. seropedicae

As linhas 2 e 4 mostram a separação eletroforética em gel de agarose 0,8 %. O gel foi corado com brometo de etídio e revelado sob luz UV. As linhas 3 e 5 mostram a autoradiografia da hibridização com a sonda pACB194. As imagens foram obtidas em Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics). A linha 1 e corresponde ao marcador de massa molecular; as linhas 2 e 3 correspondem a estirpe selvagem SmR1 e as linhas 4 e 5 correspondem a estirpe LNglnB. O DNA de ambas as estirpes foram digeridos com enzima de restrição *Bgl*II.



FIGURA 30 – ESQUEMA DA RECOMBINAÇÃO HOMÓLOGA OCORRIDA NA ESTIRPE LNgInB DE H. seropedicae

Para a obtenção do mutante *glnB* de *H. seropedicae* o plasmídeo pACB194 (BONATTO, A. C., não publicado) que contém um transposon Tc^R inserido no gene *glnB*, foi introduzido na estirpe SmR1 de *H. seropedicae* por conjugação. A integração do cassete no genoma da bactéria ocorreu por recombinação homóloga dupla. B – sítio de restrição *Bgl*II.

4.4 FISIOLOGIA DAS ESTIRPES MUTANTES DE H. seropedicae

4.4.1 Determinação da expressão da fusão *amtB::lacZ*-Km^R nas estirpes de SmR1, LNglnKdel e LNorf1del *H. seropedicae*

Para determinar a expressão do gene amtB, a fusão cromossomal amtB::lacZ-Km^R foi introduzida nas estirpes SmR1, LNglnKdel e LNorf1del, originando as estirpes LNamtBlacZ, LNglnKamtBlacZ e LNorf1amtBlacZ, respectivamente (Material e Métodos 3.20). Para a realização dos ensaios de β-galactosidase as células foram cultivadas em meio NFbHP-malato contendo 2 mmol/L de NH₄Cl, 20 mmol/L de NH₄Cl ou 5 mmol/L de glutamato de sódio (Material e Métodos, item 3.27). Em todas as estirpes testadas a expressão do gene *amtB* foi dependente de amônio: a atividade máxima foi obtida quando as estirpes contendo a fusão amtB::lacZ foram crescidas na presença de 2 mmol/L de NH₄Cl ou de 5 mmol/L de glutamato de sódio (tabela 4). Estes resultados estão de acordo com os obtidos no item 4.2. A estirpe LNglnKamtBlacZ apresentou atividade de β-galactosidase similar a da estirpe LNamtBlacZ. Já a estirpe LNorflamtBlacZ apresentou uma redução de aproximadamente 30% na atividade de β-galactosidase quando comparada à estirpe LNamtBlacZ (tabela 4). Estes resultados sugerem que a deleção em fase do gene *glnK* (mutante LNglnKdel) não causou efeito detectável na expressão do gene amtB. Já a deleção do gene orf1 (mutante LNorf1del) causou uma diminuição da expressão do gene *amtB* e provavelmente do gene *glnK*. Esta diminuição pode ser devida a uma mutação na região promotora do operon orf1glnKamtB ocorrida no evento de recombinação homóloga. Alternativamente a mutação de orfl poderia afetar a expressão dos genes glnK e amtB devido ao possível acoplamento da transcrição e tradução dos genes do operon orf1glnKamtB.

| | Atividade de β-galactosidase [nmol <i>o</i> -nitrofenol/(min.mg proteína)] Estirpes | | | | | |
|-----------------------------|---|----------------|----------------|--|--|--|
| | | | | | | |
| Condições | LNamtBlacZ | LNgInKamtBlacZ | LNorf1amtBlacZ | | | |
| 5 mmol/L glu | 2472 ± 201 | 2377 ± 167 | 1681 ± 233 | | | |
| 2 mmol/L NH ₄ Cl | 2119 ± 110 | 2294 ± 76 | 1489 ± 107 | | | |
| 20 mmol/L NH₄CI | 116 ± 24 | 136 ± 38 | 64 ± 12 | | | |

TABELA 4 – ATIVIDADE DE β-GALACTOSIDASE DAS ESTIRPES LNamtBlacZ, LNgInKamtBlacZ E LNorf1amtBlacZ DE *H. seropedicae*

A atividade de β -galactosidase foi determinada como descrito por MILLER (1992) e expressa em nmol *o*-nitrofenol/(min.mg proteína). As estirpes de *H. seropedicae* LNamtBlacZ, LNglnKamtBlacZ e LNorf1amtBlacZ foram cultivadas em meio NFbHP-malato líquido suplementado com 2 mmol/L de NH₄Cl, 20 mmol/L de NH₄Cl ou 5 mmol/L de glutamato de sódio, a 30 °C. Os valores representam a média (± desvio padrão) de três experimentos independentes.

4.4.2 Análise da expressão do gene amtH de H. seropedicae

O padrão da expressão do gene *amtH* foi determinado na estirpe mutante LNamtH cultivada na presença de 2 mmol/L de NH₄Cl, 20 mmol/L de NH₄Cl ou 5 mmol/L de glutamato (tabela 5). Esta estirpe contém um cassete *lacZ*-Km^R, com o gene *lacZ* na mesma orientação do promotor do gene *amtH*. A atividade de β -galactosidase desta estirpe foi muito baixa quando comparada a da estirpe LNamtBlacZ (*amtB*::*lacZ*-Km^R), mas superior a da estirpe selvagem. Além disso, a expressão do gene *amtH* foi independente da fonte de nitrogênio utilizada. Uma vez que a expressão deste gene parece ser muito baixa e o possível início de tradução é um aminoácido não usual (valina), sugerindo baixa eficiência de tradução, é posível especular que o gene *amtH* de *H. seropedicae* possa ser um pseudogene.

4.4.3 Determinação da atividade biossintética da glutamina sintetase (GS) nas estirpes de *H. seropedicae*

Uma das enzimas responsáveis pela assimilação do amônio em proteobacterias é a glutamina sintetase (GS), que condensa NH_4^+ com L-glutamato produzindo L-glutamina:

 $NH_4^+ + L$ -glutamato + ATP \longrightarrow L-glutamina + ADP + Pi

Em condições limitantes de nitrogênio esta enzima encontra-se na sua forma ativa (não-adenililada). Já em condições de excesso de nitrogênio ela é inativada por adenililação.

O ensaio para determinação da atividade biossintética da GS mede a reação direta catalisada por esta enzima (BENDER et al., 1977).

| | Atividade de β-galactosidase [nmol <i>o</i> -nitrofenol/(min.mg proteína)] | | | | | |
|----------|---|----------------|-----------------|--|--|--|
| | Condições | | | | | |
| Estirpes | 5 mmol/L glu | 2 mmol/L NH₄Cl | 20 mmol/L NH₄Cl | | | |
| SmR1 | 1 ± 3 | 2 ± 1 | 3 ± 4 | | | |
| LNamtH | 20 ± 5 | 43 ± 5 | 36 ± 8 | | | |

TABELA 5 – ATIVIDADE DE β -GALACTOSIDASE DA FUSÃO CROMOSSOMAL *amtH*::*lacZ*-Km^R

A atividade de β -galactosidase foi determinada como descrito por MILLER (1992) e está expressa em nmol *o*-nitrofenol/(min.mg proteína). *H. seropedicae* estirpes SmR1 e LNamtH (*amtH*::lacZ-Km^R) foram cultivadas em meio NFbHP-malato suplementado com 2 mmol/L de NH₄Cl, 20 mmol/L de NH₄Cl ou 5 mmol/L de glutamato a 30 °C. Os valores representam a média (± desvio padrão) de três experimentos independentes.

A atividade biossintética da glutamina sintetase (GS) das estirpes SmR1, LNamtB, LNamtH, LNamtBamtH, LNglnK, LNglnKdel, LNglnB e LNorf1del de *H. seropedicae* foi determinada como descrito em Material e Métodos (item 3.26). A atividade de GS em todas as estirpes testadas foi semelhante a da estirpe selvagem (figura 31), sugerindo que as proteínas AmtB, AmtH, GlnK, GlnB e Orf1 não estejam envolvidas na regulação da atividade de GS em *H. seropedicae*.

Proteínas do tipo PII estão envolvidas no controle da atividade da GS por adenililação em enterobactérias (ARCONDÉGUY, JACK e MERRICK, 2001). Como NtrC está envolvida na modulação da atividade da GS em *H. seropedicae* (PERSUHN et al., 2000), era esperado que a proteína GlnK, cuja expressão é regulada por NtrC, participasse deste processo. Porém a ausência de GlnK, não provoca alteração do controle da atividade da GS, indicando que outra (ou outras) proteína regulada por NtrC provavelmente esteja envolvida neste controle. Em *A. brasilense* as proteínas PII também não são necessárias para o controle da atividade da GS (de ZAMAROCZY et al., 1996; de ZAMAROCZY, 1998).

4.4.4 Determinação da atividade de transporte de amônio e metilamônio nas estirpes SmR1, LNamtB, LNamtH e LNamtBamtH de *H. seropedicae*

Devido à dificuldade experimental em medir o transporte de amônio em microrganismos, o análogo estrutural metilamônio vem sendo rotineiramente utilizado. O primeiro transportador de amônio investigado com a utilização de metilamônio radioativo ([¹⁴C]-metilamônio) foi o de *Penicillium chrysogenum* (HACKETTE et al., 1970). Desde então, o metilamônio radioativo passou a ser amplamente empregado no estudo de sistemas transportadores de amônio em fungos, bactérias e plantas (KLEINER, 1985). Amônio e metilamônio têm propriedades químicas similares. Ambos compostos são predominantemente protonados em pH neutro devido a seus elevados valores de pKa (9,25 para NH₄⁺, 10,7 para CH₃NH₃⁺). Na forma não protonada (NH₃ e CH₃NH₂), ambos os compostos podem difundir-se facilmente através de membranas biológicas, embora estas membranas sejam impermeáveis a forma protonada (SIEWE et al., 1996).



FIGURA 31 – ATIVIDADE BIOSSINTÉTICA DA GLUTAMINA SINTETASE (GS) NAS DIFERENTES ESTIRPES DE *H. seropedicae*

A atividade biossintética da glutamina sintetase (GS) foi determinada como descrito em Material e Métodos (item 3.26). As estirpes de *H. seropedicae* foram cultivadas em meio NFbHP-malato suplementado com 2 mmol/L NH₄Cl, 20 m mol/L NH₄Cl ou 5 mmol/L de glutamato, sob agitação, a 30°C. Os resultados representam a média de pelo menos três experimentos independentes. As barras representam o desvio padrão.

Para determinar se a mutação nos genes *amtB* e *amt*H de *H. seropedicae* ou em ambos afeta a taxa de captação de metilamônio neste organismo, experimentos de transporte [¹⁴C]-metilamônio foram realizados utilizando as estirpes SmR1 e mutantes LNamtB, LNamtH e LNamtBamtH (Material e Métodos, item 3.21) (figura 32).

A estirpe LNamtH apresentou uma taxa de captação de metilamônio semelhante a da estirpe selvagem, sugerindo que o gene *amtH* não esteja envolvido na captação deste composto em *H. seropedicae*. Já as estirpes que possuem o gene *amtB* inativado (LNamtBTc e LNamtBamtH) são incapazes de transportar metilamônio, indicando que o produto deste gene é essencial para a captação de metilamônio, e provavelmente de amônio (figura 32). O fenótipo selvagem destas estirpes foi restaurado pelo plasmídeo pLAFR3.180GA, que contém o operon *orf1glnKamtB* de *H. seropedicae* (figura 32). Mutantes *rpoN* e *ntrC* de *H. seropedicae* são incapazes de transportar metilamônio (REGO, F. G. M., não publicado), o que corrobora os resultados obtidos, uma vez que um promotor dependente de RpoN e da proteína NtrC foi identificado a montante do gene *orf1* de *H. seropedicae* (figura 15).

Ensaios de captação de amônio também foram realizados nas estirpes SmR1, LNamtB, LNamtH e LNamtBamtH de H. seropedicae (figura 33). Em todas as estirpes estudadas a captação de amônio foi semelhante. Em E. coli e A. brasilense, assim como em H. seropedicae, as estirpes mutantes amtB apresentam taxa de transporte de amônio semelhante às estirpes selvagens (THOMAS, MULLINS e MERRICK, 2000; SOUPENE et al., 1998; van DOMMELEN et al., 1998). Porém, a proteína AmtB de E. coli restaura o fenótipo selvagem de crescimento do triplo mutante mep de S. cerevisae, mostrando que esta proteína é capaz de transportar amônio (JAVELLE et al., 2005). As constantes de afinidade de transportadores de NH₄⁺/CH₃NH₃⁺ relatadas na literatura são da ordem de 10 µmol/L (KLEINER, 1985), concentrações muito inferiores às utilizadas nos experimentos da figura 33. Estes resultados fortemente que os transportadores de sugerem amônio atuam principalmente em condições de limitação de amônio. Em concentrações da ordem de 100 µmol/L a taxa de captação de amônio por difusão pela membrana na forma de NH₃ é suficientemente alta para prescindir de um sistema de transporte.





O experimento foi realizado com as estirpes SmR1, LNamtB, LNamtH, LNamtBamtH, LNamtB contendo o pLAFR3.18OGA (*orf1glnKamtB*) e LNamtBamtH contendo o pLAFR3.18OGA (*orf1glnKamtB*). As estirpes de *H. seropedicae* foram cultivadas em frascos de 25 mL contendo 5 mL de meio NFbLP-malato líquido suplementado com 2 mmol/L de NH₄Cl por 16-18 horas a 30 °C, sob agitação. Após este período, as culturas foram adicionadas de 10 µmol/L ou 0,54 µCi/mol de [¹⁴C]-metilamônio. Alíquotas de 50µL foram coletadas em diferentes tempos. A radioatividade incorporada nas células foi detectada no aparelho Phosphorimager Storm 820 (Molecular Dynamics). Os resultados são representados como porcentagem de [¹⁴C]-metilamônio incorporado pela estirpe selvagem em 20 minutos de incubação (100%).



FIGURA 33 - TRANSPORTE DE AMÔNIO NAS ESTIRPES SmR1, LNamtB, LNamtH E LNamtBamtH DE H. seropedicae

O experimento foi realizado com as estirpes SmR1, LNamtB, LnamtH e LnamtBamtH. As estirpes de *H. seropedicae* foram cultivadas em frascos de 250 mL contendo 20 mL de meio NFbLP-malato líquido suplementado com 20 mmol/L de NH₄Cl a 30° C e 120 rpm. As culturas foram diluídas 200 vezes em meio NFbLP-malato sem adição de nitrogênio (50 μ L de células em 10 mL de meio) e incubadas a 30° C e 120 rpm por 4 horas. Após este período, 0,1 mmol/L de NH₄Cl foi adicionados às culturas. Alíquotas de 0,6 mL foram coletadas de tempos em tempos e imediatamente centrifugadas em tubos Eppendorf por 30 segundos a 13.000 x g. A concentração de NH₄⁺ presente no sobrenadante foi determinada no pelo método do indofenol (CHANEY e MARBACH, 1962). Os resultados são representativos de três experimentos independentes.

A análise estrutural das proteínas AmtB e AmtH de *H. seropedicae* sugerem que elas estejam envolvidas no transporte de amônio (item 4.1.2). Além disso, a proteína AmtB é necessária para a captação de metilamônio, o que também sugere seu envolvimento no transporte de amônio. Juntos esses resultados indicam que AmtB transporta amônio e metilamônio em *H. seropedicae*, enquanto que AmtH, se funcional, é específico para amônio.

Dois sistemas envolvidos no transporte de amônio foram identificados em *Rhodobacter capsulatus* (YAKUNIN e HALLENBECK, 2002), *Rhodobacter sphaeroides* (CORDTS e GIBSON, 1987), *Corynebacterium glutamicum* (MEIER-WAGNER et al., 2001; JAKOBY et al., 2000), *Arabdopsis thaliana* (GAZZARRINI et al., 1999; SOHLENKAMP et al., 2000). Um sistema transporta amônio e metilamônio, enquanto outro transporta apenas amônio.

4.4.5 Ensaios de desligamento da nitrogenase nas estirpes SmR1 e LNamtB de *H. seropedicae*

Proteínas da família Amt estão envolvidas no desligamento da nitrogenase após a adição de íons amônio em *Azoarcus* sp. (MARTIN e REINHOLD-HUREK, 2002), *R. capsulatus* (YAKUNIN e HALLENBECK, 2002) e *A. brasilense* (HUERGO et al., 2006). Como descrito no item 1.8 o controle pós-traducional nestes organismos ocorre através da ADP-ribosilação da proteína dinitrogenase redutase (FU et al., 1989; LUDDEN e ROBERTS, 1989; MASEPOHL, KREY e KLIPP, 1993; ZHANG et al., 1997). Porém, um mecanismo diferenciado de controle pós-traducional da nitrogenase, que não envolve ADP-ribosilação, ocorre em *H. seropedicae* (FU e BURRIS, 1989; KLASSEN et al., 1997). Genes similares a *draT* e *draG* não foram identificados neste organismo (FU e BURRIS, 1989; Projeto Genopar *H. seropedicae*). O mecanismo de controle da atividade da nitrogenase em *H. seropedicae* permanece desconhecido.

Para verificar se a proteína AmtB de *H. seropedicae* está envolvida no controle pós-traducional da nitrogenase, as estirpes selvagem e mutante LNamtBTc foram testadas em experimentos de inibição reversível da nitrogenase utilizando 0,3 mmol/L ou 1 mmol/L de NH₄Cl (Material e Métodos, item 3.24) (figura 34).

Quando 0,3 mmol/L de NH₄Cl foram adicionados a culturas fixando nitrogênio, a atividade de nitrogenase da estirpe selvagem e do mutante *amtB* foi rapidamente inibida. Porém, o desligamento da nitrogenase não foi completo na estirpe mutante LNamtB: enquanto a atividade da estirpe selvagem foi reduzida a valores próximos de zero, a estirpe mutante *amtB* reteve aproximadamente 40% da atividade inicial. Vinte e cinco minutos após a adição de amônio, ambas as estirpes começaram a recuperar a atividade de nitrogenase, alcançando 70-80% da atividade inicial após 90 minutos (figura 34 A).

A adição de 1 mmol/L de NH₄Cl também resultou em uma rápida inibição da atividade de nitrogenase na estirpe selvagem, mas não houve religamento da nitrogenase até 120 minutos após a adição de amônio (Figura 33 A). Isto ocorre porque neste período de tempo provavelmente não houve o consumo de todo o amônio adicionado. Na estirpe mutante *amtB* não ocorreu o desligamento completo da nitrogenase e a atividade também não foi recuperada. O plasmídeo pLAFR3.180GA (contém o operon *orf1glnKamtB* de *H. seropedicae*) restaurou o fenótipo selvagem de inibição reversível por amônio da estirpe mutante *amtB* (figura 34 B).

Estes resultados indicam que a proteína AmtB é essencial para o desligamento completo da nitrogenase por adição de íons amônio em *H. seropedicae*. Este é o primeiro trabalho que mostra o envolvimento da proteína AmtB na sinalização do desligamento da nitrogenase em um organismo que não apresenta o sistema DraT/DraG (item 1.8.1).

A captação de amônio é semelhante nas estirpes selvagem e mutante *amtB* (figura 33) o que indica que a entrada deste íon na célula não é o sinal primário para o desligamento da nitrogenase. Além disso, a estirpe mutante LNamtB possui atividade de glutamina sintetase semelhante à da estirpe selvagem (figura 31), sugerindo que a metabolização de amônio também é normal nesta estirpe. Estes resultados sugerem que a deficiência no desligamento da nitrogenase pela adição de íons amônio na estirpe mutante *amtB* pode ser decorrente de deficiência na sinalização de aumento da concentração intracelular de amônio via proteína AmtB e possivelmente GlnK.



FIGURA 34 – INIBIÇÃO REVERSÍVEL DA NITROGENASE PELA ADIÇÃO DE ÍONS AMÔNIO NAS ESTIRPES SmR1 E LNamtB DE *H. seropedicae*

Os experimentos de inibição reversível da nitrogenase pela adição de íons amônio nas estirpes SmR1 (selvagem), LNamtB (*amtB*::Tc^R) e LNamtBpLAFR3.18OGA (*amtB*::Tc^R contendo o operon *orf1glnKamtB*) de *H. seropedicae* foram realizados como descrito em Material e Métodos (item 3.24). A atividade de nitrogenase foi determinada pelo método da redução do acetileno (KLASSEN et al., 1997). As células foram cultivadas por 16-18 horas em frascos de 60 mL contendo 10 mL de meio NFbHP-malato adicionado de 4 mmol/L de glutamato de sódio. NH₄Cl foi adicionado nos tempos indicados (setas). Painel A – adição de 0,3 mmol/L de NH₄Cl; Painel B – adição de 1 mmol/L de NH₄Cl. Os resultados representam a média de no mínimo três experimentos independentes e as barras indicam o desvio padrão.

4.4.6 Determinação da atividade de nitrogenase nas estirpes de H. seropedicae

A atividade de nitrogenase das estirpes SmR1, LNamtB, LNglnK, LNglnKdel, LNglnB, LNamtH, LNamtBamtH e LNorf1del de *H. seropedicae* foi determinada como descrito em Material e Métodos (item 3.23). As estirpes LNamtB, LNamtH, LNamtBamtH e LNglnB apresentam atividade de nitrogenase semelhante a da estirpe selvagem. Por outro lado, as estirpes LNglnK, LNglnKdel e LNorf1del apresentam uma redução desta atividade (figura 35).

A atividade de nitrogenase das estirpes LNglnK e LNglnKdel representa aproximadamente 5% daquela observada para a estirpe selvagem (figura 35). O fenótipo Nif selvagem destas estirpes mutantes foi restaurado pelo plasmídeo pLAFR3.180GA, que contém o operon *orf1glnKamtB*. Estes resultados sugerem que a proteína GlnK esteja envolvida na regulação da fixação de nitrogênio neste organismo.

Em *H. seropedicae* a proteína NifA é o ativador transcricional dos genes *nif.* A transcrição do gene *nifA* é ativada pela proteína NtrC e regulada por amônio (SOUZA et al., 1999; SOUZA et al., 2000). A atividade da proteína NifA também é regulada de acordo com os níveis de amônio, sendo ativa somente em condições limitantes de nitrogênio fixado (SOUZA et al., 1999). Quando expressa em *E. coli* a proteína NifA foi incapaz de ativar a transcrição do gene *nifH* de *K. pneumoniae*. Por outro lado a proteína NifA N-truncada é ativa em *E. coli*, mas sua atividade não é regulada por amônio (MONTEIRO et al., 1999; SOUZA et al., 1999). Além disso, a proteína NifA de *H. seropedicae* pode ser ativa em *E. coli* quando co-expressa com a proteína GlnB de *A. brasilense* (MONTEIRO, 2001). Estes resultados sugerem que o domínio N-terminal possa estar envolvido na inibição dos demais domínios da proteína NifA em *H. seropedicae* e que proteínas do tipo PII sejam necessárias para ativação de NifA, provavelmente através do seu domínio N-terminal (MONTEIRO, 2001).



FIGURA 35 – ATIVIDADE DE NITROGENASE NAS DIFERENTES ESTIRPES DE H. seropedicae

A atividade de nitrogenase das estirpes SmR1, LNglnK (glnK::sacB-Km^R), LNglnKdel ($\Delta glnK$), LNorf1del ($\Delta orf1$), LNglnB ($glnB::Tc^R$), LNamtB ($amtB::Tc^R$), LNamtH (amtH::lacZ-Km^R) e LNamtBamtH ($amtB::Tc^R/amtH::lacZ$ -Km^R) foi determinada como descrito em Material e Métodos (item 3.23). As células foram cultivadas em meio NFbHP-malato semi-sólido suplementado com 0,5 mmol/L de glutamato. Após 36-48 horas de incubação a 30°C a atividade de nitrogenase foi determinada pelo método de redução de acetileno (KLASSEN et al., 1997). Os dados são baseados em no mínimo três experimentos independentes. As barras representam o desvio padrão.

O plasmídeo pLAFR3.18nifACT que contém a região promotora e a região codificadora dos domínios Central e C-terminal de NifA de *H. seropedicae* foi capaz de restaurar o fenótipo Nif selvagem das estirpes mutantes LNglnK e LNglnKdel. Por outro lado, o plasmídeo pRAMM1, que contém o gene *nifA* completo (MONTEIRO, R. A., não publicado), não complementa o fenótipo Nif (figura 36). Estes resultados sugerem que nos mutantes *glnK* a atividade da proteína NifA, e não sua expressão, está comprometida e que, portanto, GlnK está envolvida no controle da atividade de NifA. A proteína NifA N-truncada é ativa mesmo na ausência de GlnK, sugerindo que GlnK regule a atividade de NifA interagindo direta ou indiretamente com o domínio N-terminal.

O fenótipo Nif selvagem das estirpes mutantes glnK foi parcialmente restaurado pelo plasmídeo pACB210 que expressa a proteína GlnB de H. seropedicae a partir do seu próprio promotor (figura 36). Estes resultados sugerem que a proteína GlnB possa substituir, ao menos parcialmente, a proteína GlnK. A atividade de nitrogenase residual observada nos mutantes glnK pode ser devida a ativação da proteína NifA pela proteína GlnB. A ligação entre o domínio N-terminal da proteína NifA e as proteína GlnK e GlnB de H. seropedicae foi demonstrada in vitro (BENELLI et al., 2002b). Os resultados obtidos estão de acordo com o modelo proposto por MONTEIRO (2001) que concluiu que em elevadas concentrações de amônio o domínio N-terminal da proteína NifA está interagindo com os demais domínios, impedindo que a proteína NifA torne-se ativa. Já em condições limitantes de nitrogênio, proteínas do tipo PII interagem com a proteína NifA através de seu domínio N-terminal, permitindo que esta proteína assuma uma conformação adequada para a sua atividade (MONTEIRO, 2001). Em A. brasilense e Rhodospirillum rubrum a proteína GlnB também é necessária para a atividade da proteína NifA (de ZAMAROCZY, PAQUELIN e ELMERICH, 1993; ZHANG et al., 2000).





A atividade de nitrogenase das estirpes mutantes LNglnK (glnK::sacB-Km^R), LNglnKdel ($\Delta glnK$) e destas estirpes contendo os plasmídeos pLAFR3.180GA (operon *orf1glnKamtB*), pACB210 (gene *glnB* com sua região promotora), pLAFR3.18nifACT (Δ N-*nifA* expresso a partir de seu próprio promotor) e pRAMM1 (gene *nifA* e sua região promotora) foi determinada como descrito em Material e Métodos (item 3.23). As células foram cultivadas em meio NFbHP-malato semi-sólido suplementado com glutamato 0,5 mmol/L. Após 36-48 horas de incubação a 30°C a atividade de nitrogenase foi determinada pelo método de redução de acetileno (KLASSEN et al., 1997). Os dados são baseados em no mínimo três experimentos independentes. As barras representam o desvio padrão.

Em células cultivadas em concentrações limitantes de nitrogênio a proteína GlnK é expressa em elevadas quantidades e provavelmente está interagindo com a proteína NifA, que se encontra na sua forma ativa (MONTEIRO, 2001). A adição de amônio a esta cultura levaria à inativação da proteína NifA, provavelmente devido ao impedimento da ligação desta proteína com GlnK e GlnB. Este impedimento poderia ocorrer via desuridililação das proteínas PII (PII não-modificada seria incapaz de ligar NifA) ou devido ao seqüestro destas proteínas para a membrana celular via AmtB, como observado em *E. coli, A. vinelandii* e *C. glutamicum* e *B. subtilis* (COUTTS et al., 2002; DETSCH e STULKE, 2003; STROSSER et al., 2004). Outra alternativa é que a proteína NifA estaria sempre ligada a GlnK e que o estado de uridililação desta última provocaria uma mudança conformacional em NifA. Quando ligada a GlnK-UMP, NifA estaria ativa e quando ligada a GlnK não modificada, NifA estaria inativa.

А LNorf1del atividade de estirpe apresentou nitrogenase de aproximadamente 50% daquela obtida para a estirpe selvagem (figura 35). Assim como as estirpes mutantes glnK, o fenótipo selvagem deste mutante foi restaurado pLAFR3.180GA pelos plasmídeos (contém 0 operon orf1glnKamtB) e pLAFR3.18nifACT (contém a região promotora e a região codificadora dos domínios Central e C-terminal de NifA). Este mutante não foi complementado, porém, com os plasmídeos pRAMM1 (contém o gene nifA) e pLAFR3.18ORF1 (contém o gene orf1 de H. seropedicae e sua região promotora) (figura 37). Estes resultados sugerem que o fenótipo observado no mutante LNorf1del seja um efeito da queda na expressão de glnK e não um efeito da mutação de orf1. A queda na expressão de glnK pode ser deduzida dos experimentos de atividade de β-galactosidase da fusão cromossomal da estirpe LNorf1amtBlacZ (item 4.4.1). Estes experimentos mostraram que ocorre uma redução de aproximadamente 30-35% na atividade de β -galactosidase do mutante *orf1* quando comparada à estirpe selvagem, compatível com a redução de aproximadamente 50% na atividade de nitrogenase.





A atividade de nitrogenase da estirpe mutante LNorf1del e desta estirpe contendo os plasmídeos pLAFR3.18orf1 (gene *orf1*) pLAFR3.18OGA (*orf1glnKamtB*), pLAFR3.18nifACT (ΔN-*nifA* expresso a partir de seu próprio promotor) e pRAMM1 (gene *nifA* e sua região promotora) foi determinada como descrito em Material e Métodos (item 3.23). As células foram crescidas em meio NFbHP-malato semi-sólido suplementado com glutamato 0,5 mmol/L. Após 36-48 horas de incubação a 30 °C a atividade de nitrogenase foi determinada pelo método de redução de acetileno (KLASSEN et al., 1997). Os dados são baseados em no mínimo três experimentos independentes. As barras representam o desvio padrão.

4.4.7 Expressão dos genes nifA e nifB nas estirpes SmR1 e LNglnK de H. seropedicae

Para determinar a expressão dos genes *nifA* e *nifB* de *H. seropedicae* foram utilizados os plasmídeos pRW1 (WASSEM et al., 2002), que contém uma fusão transcricional *nifA::lacZ*, e o plasmídeo pEMS140 (REGO, 1997), que contém uma fusão transcricional *nifB::lacZ*. A atividade de β -galactosidase foi determinada em células desreprimidas para nitrogenase em meio isento de nitrogênio por 7 horas e na presença de 1,5% de oxigênio (Material e Métodos, item 3.27).

A atividade de β -galactosidase da fusão *nifA::lacZ* no mutante LNglnK foi similar à da estirpe selvagem, indicando que a mutação de *glnK* não afeta de forma substancial a expressão da proteína NifA em *H. seropedicae* (tabela 6). Por outro lado, a atividade de β -galactosidase da fusão *nifB::lacZ* foi reduzida na estirpe mutante LNglnK a cerca de 10% da atividade da estirpe selvagem (tabela 6). Uma vez que a expressão do gene *nifB* é dependente da proteína NifA, e que a expressão do gene *nifA* não está significativamente alterada na estirpe mutante *glnK*, os resultados sugerem, que a redução na expressão de *nifB* seja decorrente da inibição da atividade de NifA. Assim, parece que a proteína GlnK está envolvida no controle pós-traducional da proteína NifA em *H. seropedicae*. Estes resultados corroboram aqueles obtidos através dos experimentos de determinação de nitrogenase das estirpes mutantes *glnK* (item 4.4.6), que sugeriram que a proteína GlnK está envolvida na ativação de NifA, provavelmente através da interação com o domínio N-terminal desta proteína.

A atividade de β -galactosidase residual da fusão *nifB*::*lacZ* no mutante LNglnK pode ser devido a ativação da proteína NifA pela proteína GlnB. Esta possível ativação foi sugerida também pelos experimentos de nitrogenase, onde se mostrou que os mutantes *glnK* apresentam atividade residual de nitrogenase e que a proteína GlnB é capaz de restaurar parcialmente o fenótipo selvagem destes mutantes (item 4.4.6).

| | Atividade de β-galactosidase [nmol <i>o</i> -nitrofenol/(min.mg proteína)] | | | | |
|----------|---|--|---|---------|--|
| | Plasmídeos | | | | |
| Estirpes | nenhum | pRW1 (<i>nifA</i> :: <i>lacZ</i>) | pEMS140 (<i>nifB</i> :: <i>lacZ</i>) | pPW452 | |
| SmR1 | 25 ± 9 | 700 ± 125 | 2776 ± 112 | 57 ± 15 | |
| LNgInK | 18 ± 7 | 649 ± 114 | 247 ± 26 | 44 ± 22 | |

TABELA 6 – ATIVIDADE DE β -GALACTOSIDASE DAS FUSÕES *nifA::lacZ* E *nifB::lacZ* NAS ESTIRPES SmR1 E LNglnK

A atividade de β -galactosidase das estirpes SmR1 (selvagem) e LNglnK (*glnK::sacB*-Km^R) e destas estirpes contendo os plasmídeos pRW1 (*nifA::lacZ*), pEMS140 (*nifB::lacZ*) e pPW452 (vetor) foi determinada como descrito por MILLER (1992) e está expressa em nmol *o*-nitrofenol/(min.mg proteína). *H. seropedicae* SmR1 e LNglnK foram cultivadas em meio NFbHP-malato suplementado com 10 mmol/L de NH₄Cl a 30 °C. As células foram centrifugadas, ressuspensas em meio NFbHP-malato livre de nitrogênio e desreprimidas por 7 horas sob atmosfera contendo 1,5% de oxigênio. Os valores representam a média de no mínimo três experimentos independentes ± desvio padrão.

5 CONSIDERAÇÕES FINAIS

Os resultados obtidos neste trabalho indicam que o operon *orf1glnKamtB* está envolvido na regulação do metabolismo de nitrogênio em *H. seropedicae*. A proteína AmtB é necessária para a captação de metilamônio, e provavelmente, também está envolvida na captação de amônio nesta bactéria. Além disso, esta proteína faz parte do mecanismo de regulação pós-traducional da nitrogenase, sendo necessária para o desligamento total da nitrogenase pela adição de íons amônio. A proteína AmtB parece participar do sistema de sensoriamento de amônio pela célula. Este é o primeiro trabalho que descreve o envolvimento da proteína AmtB no controle pós-traducional da nitrogenase em organismos que não apresentam o sistema DraT/DraG.

Os resultados apresentados indicam também que a proteína GlnK é necessária para a atividade da proteína NifA, ativador transcricional de genes *nif*. A função da proteína Orf1 não foi determinada, sendo necessários experimentos adicionais para sua caracterização. Porém, a expressão coordenada dos genes *orf1*, *glnK* e *amtB* em diversas bactérias sugere que seus produtos interagem fisicamente. A provável localização da Orf1 no espaço periplasmático sugere uma interação desta proteína com AmtB, localizada na membrana plasmática. É possível que Orf1 esteja envolvida na captação de amônio em *H. seropedicae* ou ainda que participe do sistema celular de sensoriamento de amônio.

A proteína GlnB de *H. seropedicae*, assim como GlnK, é capaz de ativar a proteína NifA. Porém, um mutante *glnB* de *H. seropedicae* apresenta fenótipo Nif⁺, sugerindo que em condições fisiológicas a atividade da proteína NifA é controlada por GlnK, e não requer GlnB.

A função da proteína AmtH, provável transportador de amônio, também não foi determinada, uma vez que nenhum fenótipo diferente da estirpe selvagem foi identificado na estirpe mutante *amtH*.

6 CONCLUSÕES

- O gene *orf1* é co-transcrito com os genes *glnK* e *amtB* em *H. seropedicae*;
- A proteína Orf1 localiza-se provavelmente na membrana externa da célula ou no espaço periplasmático e não apresenta homologia com nenhuma proteína de função conhecida;
- O operon *orf1glnKamtB* é conservado em β-proteobactérias, sugerindo uma interação direta entre seus produtos;
- *H. seropedicae* possui dois genes que codificam para prováveis proteínas transportadoras de amônio: *amtB* e *amtH*;
- A proteína AmtH localiza-se provavelmente na membrana interna da célula e apresenta 10 prováveis regiões transmembrana.
- A proteína AmtB é necessária para o controle pós-traducional da nitrogenase em *H. seropedicae*;
- A proteína AmtB é essencial para o transporte de metilamônio em H. seropedicae;
- A proteína GlnK está envolvida no controle da atividade de NifA em H. seropedicae;
- A proteína GlnB é capaz de substituir parcialmente a proteína GlnK na ativação de NifA em *H. seropedicae*;

• As proteínas Orf1, GlnK, AmtB, GlnB e AmtH não estão envolvidas no controle da atividade biossintética da glutamina sintetase (GS) em *H. seropedicae*.

7 REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

ADLER, S. P.; PURICH, D.; STADTMAN, E. R. Cascade control of *Escherichia coli* glutamine synthetase. Properties of the PII regulatory protein and the uridylyltransferase-uridylylremoving enzyme. **J. Biol. Chem.**, v. 250, p. 6264-6272, 1975.

ALTSCHUL, S. F.; MADDEN, T. L.; SCHAFER, A. A.; ZHANG, J.; ZHANG, Z.; MILLEER, W.; LIPMAN, D. J. Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs. **Nucleic Acids Res.**, v. 25, p. 3389-3402, 1997.

ANDRADE, S. L.; DICKMANNS, A.; FICNER, R.; EINSLE, O. Crystal structure of the archaeal ammonium transporter Amt-1 from *Archaeoglobus fulgidus*. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 102, p. 14994-14999, 2005.

APWEILER, R.; ATTWOOD, T.K.; BAIROCH, A.; BATEMAN, A.; BIRNEY, E.; BISWAS, M.; BUCHER, P.; CERUTTI, L.; CORPET, F.; CRONING, M.D.R.; DURBIN, R.; FALQUET, L.; FLEISCHMANN, W.; GOUZY, J.; HERMJAKOB, H.; HULO, N.; JONASSEN, I.; KAHN, D.; KANAPIN, A.; KARAVIDOPOULOU, Y.; LOPEZ, R.; MARX, B.; MULDER, N.J.; OINN, T.M.; PAGNI, M.; SERVANT, F.; SIGRIST, C.J.A.; ZDOBNOV, E.M. InterPro database, an integrated documentation resource for protein families, domains and functional sites. **Nucleic Acids Res.**, v. 29, p. 37-40, 2001.

ARAUJO, M. S.; BAURA, V. A.; SOUZA, E. M.; BENELLI, E. M.; RIGO, L. U.; STEFFENS, M. B. R.; PEDROSA, F. O.; CHUBATSU, L. S. *In vitro* uridylylation of the *Azospirillum brasilense* N-signal transducing GlnZ protein. **Prot. Express. Purif.**, v. 33, p. 19-24, 2004.

ARCONDÉGUY, T.; van HEESWIJK, W. C.; MERRICK, M. Studies on the roles of GlnK and GlnB in regulating *Klebsiela pneumoniae* NifL-dependent nitrogen control. **FEMS Microbiol. Lett.**, v. 180, p. 263-270, 1999.

ARCONDÉGUY, T.; LAWSON, D.; MERRICK, M. Two residues in the T-loop of GlnK determine NifL-dependent nitrogen control of *nif* gene expression. **J. Biol. Chem.**, v. 275, p. 38452-6, 2000.

ARCONDÉGUY, T.; JACK, R.; MERRICK, M. P(II) signal transduction proteins, pivotal players in microbial nitrogen control. **Microbiol. Mol. Biol. Rev.**, v. 65, p. 80-105, 2001.

ATKINSON, M. R.; KAMBEROV, E. S.; WEISS, R. L.; NINFA, A. J. Reversible Uridylylation of the *Escherichia coli* PI1 Signal Transduction Protein Regulates Its Ability to Stimulate the Dephosphorylation of the Transcription Factor Nitrogen Regulator I (NRI or NtrC). **J. Biol. Chem.**, v. 269, p. 28288-28293, 1994.

ATKINSON, R.; NINFA, A. J. Role of the GlnK signal transduction protein in the regulation of nitrogen assimilation in *Escherichia coli*. **Mol. Microbiol.**, v. 29, p. 431-447, 1998.

ATKINSON, R.; NINFA, A. J. Characterization of the GlnK protein of *Escherichia coli*. Mol. Microbiol., v. 32, p. 301-313, 1999.

BAKOUH, N.; BENJELLOUN, F.; HULIN, .; BROUILLARD, F.; EDELMAN, A.; CHERIF-ZAHAR, B.; PLANELLES, G. NH3 is involved in the NH_4^+ transport induced by the functional expression of the human Rh C glycoprotein. **J. Biol. Chem.**, v. 279, p. 15975-15983, 2004.

BALDANI, J. I.; BALDANI, V. L. D.; SELDIN, L.; DOBEREINER, J. Characterization of *Herbaspirillum seropedicae* gen. nov., sp. nov., a root-associated nitrogen fixing bacterium. **Int. J. Sys. Bact.**, v. 36, p. 86-93, 1986.

BALDANI J. I.; POT, B.; KIRCHHOF, G.; FALSEN, E.; BALDANI, V. L.; OLIVARES, F. L.; HOSTE, B.; KERSTERS, K.; HARTMANN, A.; GILLIS, M.; DOBEREINER, J. Emended description of *Herbaspirillum*; inclusion of [*Pseudomonas*] *rubrisubalbicans*, a milk plant pathogen, as *Herbaspirillum rubrisubalbicans* comb. nov.; and classification of a group of clinical isolates (EF group 1) as *Herbaspirillum* species 3. **Int. J. Syst. Bacteriol.**, v. 46, p. 802-810, 1996.

BENDER, R. A.; JANSSEN, K. A.; RESNICK, A. D.; BLUMENBERG, M.; FOOR, F.; MAGASANIK, B. Biochemical parameters of glutamine synthetase from *Klebsiella aerogenes*. **J. Bacteriol.**, v. 129, p. 1001-1009, 1977.

BENDTSEN, J. D.; NIELSEN, H.; von HEIJNE, G.; BRUNAK, S. Improved prediction of signal peptides: SignalP 3.0. J. Mol. Biol., v. 340, p. 783-795, 2004.

BENELLI, E. M.; SOUZA, E. M.; FUNAYAMA, S.; RIGO, L. U.; PEDROSA, F. O. Evidence for two possible *glnB*-type genes in *Herbaspirillum seropedicae*. **J. Bacteriol.**, v. 179, p. 4623-4626, 1997.

BENELLI, E. M.; BUCK, M.; SOUZA, E. M.; YATES, M. G.; PEDROSA, F. O. Uridylylation of the PII protein from *Herbaspirillum seropedicae*.**Can. J. Microbiol.**, v. 47, p. 309-314, 2001.

BENELLI, E. M.; BUCK, M.; POLIKARPOV, I.; SOUZA, E. M.; CRUZ, L. M.; PEDROSA, F. O. Herbaspirillum seropedicae signal transduction protein PII is structurally similar to the enteric GlnK. **Eur. J. Biochem.**, v. 269, p. 3296-3302, 2002a.

BENELLI, E. M.; MONTEIRO, R. A.; NOINDORF, L.; SOUZA, E. M. S.; CHUBATSU, L. S.; PEDROSA, F. O.; BUCK, M. PII and GlnK proteins interact *in vitro* with the N-terminal domain of the NifA protein from *Herbaspirillum seropedicae*. In: XXXI Reunião anual da Sociedade Brasileira de Bioquímica e Biologia Molecular - SBBq, 2002, Caxambu. **Programa e Resumos da XXXI Reunião Anual**. p. 236, 2002b.

BLAUWKAMP, T. A.; NINFA, A. J. Physiological role of the GlnK signal transduction protein of *Escherichia coli*: survival of nitrogen starvation. **Mol. Microbiol.**, v. 46, p. 203-214, 2002.

BLOOM, F. R.; LEVIN, M. S.; FOOR, F.; TYLER, B. Regulation of glutamine synthetase formation in *Escherichia coli*: characterization of mutants lacking the uridylyltransferase.**J. Bacteriol.**, v. 134, p. 569-577, 1978.

BODDEY, R. M.; OLIVEIRA, O. C.; URQUIAGA, S.; REIS, V. M.; OLIVARES, F. L.; BALDANI, V. L. D.; DOBEREINER, J. Biological nitrogen fixation associated with sugar cane and rice contributions and prospects for improvement. **Plant Soil**, v. 174, p. 195-209, 1995.

BONATTO, A. C.; SOUZA, E. M.; PEDROSA, F. O.; YATES, M. G.; BENELLI, E. M. Effect of T- and C-loop mutations on the *Herbaspirillum seropedicae* GlnB protein in nitrogen signalling. **Res. Microbiol.**, v. 156, p. 634-640, 2005.

BRADFORD, M. M. A rapid and sensive method for the quantification of microgram quantities of protein utilization: the principle of protein-dye binding. **Anal. Biochem.**, v. 72, p. 248-254, 1976.

BROWN, M. S.; SEGAL, A.; STADTMAN, E. R. Modulation of glutamine synthetase adenylylation and deadenylylation is mediated by metabolic transformation of the PII - regulatory protein. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 68, p. 2949-2953, 1971.

BUENO, R.; PAHEL, G.; MAGASANIK, B. Role of the *glnB* and *glnD* gene products in regulation of the *glnALG* operon of *Escherichia coli*. J. Bacteriol., v. 164, p. 816-822, 1985.

BURRIS, R. H. Nitrogenases. J. Biol. Chem., v. 266, p. 9339-9342, 1991.

BURRIS, R. H.; HARTMANN, A.; ZHANG, Y.; FU, H. Control of nitrogenase in *Azospirillum* sp. **Plant Soil**, v. 137, p. 127-134, 1991.

CARR, P.D.; CHEAH, E.; SUFFOLK, P. M.; VASUDEVAN, S. G.; DIXON, N. E.; OLLIS, D. L. X-ray structure of the signal transduction protein from *Escherichia coli* at 1.9 A.**Acta Crystallogr. D. Biol. Crystallogr.,** v. 52, p. 93-104, 1996.

CHANEY, A. L.; MARBACH, E. P. Modified reagents for determination of urea and ammonia. **Clin. Chem.**, v. 8, p. 130-132, 1962.

CHEAH, E.; CARR, P. D.; SUFFOLK, P. M.; VASUDEVAN, S. G.; DIXON, N. E.; OLLIS, D. L. Structure of the *Escherichia coli* signal transducing protein PII. **Structure**, v. 2, p. 981-990, 1994.

CHEN, S.; LIU, L.; ZHOU, X.; ELMERICH, C.; LI, J. L. Functional analysis of the GAF domain of NifA in Azospirillum brasilense: effects of Tyr \rightarrow Phe mutations on NifA and its interaction with GlnB. **Mol. Genet. Genomics**, v. 273, p. 415-422, 2005.

CORDTS, M. L.; GIBSON, J. Ammonium and methylammonium transport in *Rhodobacter* sphaeroides. J. Bacteriol., v. 169, p. 1632-1638, 1987.

COUTTS, G.; THOMAS, G.; BLAKEY, D.; MERRICK, M. Membrane sequestration of the signal transduction protein GlnK by the ammonium transporter AmtB. **EMBO J.**, v. 21, p. 536-545, 2002.

de ZAMAROCZY, PAQUELIN, A.; ELMERICH, C. Function organization of the *glnB-glnA* cluster of *Azospirillum brasilense*. J. Bacteriol., v. 175, p. 2507-2515, 1993.

de ZAMAROCZY, M.; PAQUELIN, A.; PELTRE, G.; FORCHHAMMER, K.; ELMERICH, C. Coexistence of two structurally similar but functionally different PII proteins in *Azospirillum brasilense*. J. Bacteriol., v. 178, p. 4143-4149, 1996.

de ZAMAROCZY, M. Strucural homologues P_{II} and P_z of *Azospirillum brasilense* provide intracellular signalling for selective regulation of varios nitrogen-dependent functions. **Mol. Microbiol.**, v. 29, p. 449-463, 1998.

DETSCH, C.; STULKE, J. Ammonium utilization in *Bacillus subtilis*: transport and regulatory functions of NrgA and NrgB. **Microbiology**, v. 149, p. 3289-3297, 2003.

DIXON, R.; KAHN, D. Genetic regulation of biological nitrogen fixation. Nat. Rev. Microbiol., v. 2, p. 621-631, 2004.

DÖBEREINER, J. Recent changes in concepts of plant-bacteria interaction: Endophytic N₂ fixing bacteria. **Cienc. Cult.**, v. 44, p. 310-313, 1992.

DOWER, W. J.; MILLER, J. F.; RAGDALE, C. W. High efficiency transformation of *E. coli* by high voltage electroporation. **Nucleic Acids Res.**, v. 16, p. 6127-6145, 1988.

DREPPER, T.; GROSS, S.; YAKUNIN, A. F.; HALLENBECK, P. C.; MASEPOHL, B.; KLIPP, W. Role of GlnB and GlnK in ammonium control of both nitrogenase systems in the phototrophic bacterium *Rhodobacter capsulatus*. **Microbiology**, v. 149, p. 2203-2212, 2003.

DRUMMOND, M.; CLEMENTS, J.; MERRICK, M.; DIXON, R. Positive control and autogenous regulation of the *nifLA* promoter in *Klebsiella pneumoniae*. **Nature**, v. 301, p. 302-307, 1983.

DURNER, J.; BOHM, I.; HILZ, H.; BOGER, P. Posttranslational modification of nitrogenase. Differences between the purple bacterium *Rhodospirillum rubrum* and the cyanobacterium *Anabaena variabilis*. **Eur. J. Biochem.**, v. 220, p. 125-130, 1994.

ENGLEMAN, E. G., FRANCIS, S. H. Cascade control of glutamine synthetase. II. Metabolic regulation of the enzymes in the cascade. **Arch. Biochem. Biophys.**, v. 191, p. 602–612, 1978.

FRANCIS, S. H.; ENGLEMAN, E. G. Cascade control of E. coli glutamine synthetase. I. Studies on the uridylyl transferase and uridylyl removing enzyme(s) from *E. coli*. Arch. **Biochem. Biophys.**, v. 19, p. 590-601, 1978.

FU, H. A.; HARTMANN, A.; LOWERY, R. G.; FITZMAURICE, W. P.; ROBERTS, G. P.; BURRIS, R. H. Posttranslational regulatory system for nitrogenase activity in Azospirillum spp. **J. Bacteriol.**, v. 171, p. 4679-4685, 1989.

FU, H.; BURRIS, R.H. Ammonium inhibition of nitrogenase activity in *Herbaspirillum* seropedicae. J. Bacteriol, v. 171, p. 3168-3175, 1989.

GARCIA, E.; RHEE, S. G. Cascade control of *Escherichia coli* glutamine synthetase. Purification and properties of PII uridylyltransferase and uridylyl-removing enzyme. **J. Biol. Chem.**, v. 258, p. 2246-2253, 1983.

GAZZARRINI, S.; LEJAY, L.; GOJON, A.; NINNEMANN, O.; FORMMER, W. B.; von WIREN, N. Three functional transporters for constitutive, diurnally regulated, and starvationinduced uptake of ammonium into *Arabidopsis* roots. **Plant Cell**, v. 11, p. 937-948, 1999.

GOVANTES, F; MOLINA-LOPEZ, J. A.; SANTERO, E. Mechanism of coordinated synthesis of the antagonistic regulatory proteins NifL and NifA of *Klebsiella pneumoniae*. J. Bacteriol., v. 178, p. 6817-6823, 1996.

GYANESHWAR, P.; JAMES, E. K.; REDDY, P. M.; LADHA, J.K. *Herbaspirillum* colonization increases growth and nitrogen accumulation in aluminum-tolerant rice varieties. **New phytol.**, v. 154, p. 131-146, 2002.

HAAKER, H.; LAANE, C.; HELLINGWERF, K.; HOUWER, B.; KONINGS, W. N.; VEEGER, C. Short-term regulation of the nitrogenase activity in *Rhodopseudomonas sphaeroides*. **Eur. J. Biochem.**, v. 127, p. 639-645, 1982.

HACKETTE, S. L.; SKYE, G. E.; BURTON, C.; SEGEL, I. H. Characterization of an ammonium transport system in filamentous fungi with methylammonium-¹⁴C as the substrate. **J. Biol. Chem.**, v. 245, p. 4241-4250, 1970.

HANAHAN, D. Studies on transformation of *Escherichia coli* with plasmids. J. Mol. Biol., v. 166, p. 557-580, 1983.

HARTMANN, A.; FU, H.; BURRIS, R. H. Regulation of nitrogenase activity by ammonium chloride in *Azospirillum* spp. **J. Bacteriol.**, v. 165, p. 864-870, 1986.
HE, L.; SOUPENE, E.; NINFA, A.; KUSTU, S. Physiological ole for the GlnK protein of enteric bacteria: relief of NifL inhibition under nitrogen-limiting conditions. **J. Bacteriol.**, v. 180, p. 6661-6667, 1998.

HENDERSON, N.; AUSTIN, S. A.; DIXON, R. A. Role of metal ions in negative regulation of nitrogen fixation by the *nifL* gene product from *Klebsiella pneumoniae*. **Mol. Gen. Genet.**, v. 216, p. 484-491, 1989.

HOWARD, J. B. REES, D. C. Nitrogenase: a nucleotide-dependent molecular switch. Annu. **Rev. Biochem.**, v. 63, p. 235-264, 1994.

HOWARD, B. J.; REES, D. C. Structural basis of biological nitrogen fixation. Chem. Rev., v. 96, p. 2965-2982, 1996.

HUERGO, L. F.; SOUZA, E. M.; ARAUJO, M. S.; PEDROSA, F. O.; CHUBATSU, L. S.; STEFFENS, M. B. R.; MERRICK, M. ADP-ribosylation of dinitrogenase reductase in *Azospirillum brasilense* is regulated by AmtB-dependent membrane sequestration of DraG. **Mol. Microbiol.**, v. 59, p. 326-337, 2006.

HYNES, M.F.; QUANDT, J.; O'CONNELL, M.P.; PUHLER, A. Direct selection for curing and deletion of *Rhizobium* plasmids using transposons carrying the *Bacillus subtilis sacB* gene.**Gene**, v. 78, p. 111-120, 1989.

JACK, R.; de ZAMAROCZY, M.; MERRICK, M. The signal transduction protein GlnK is required for NifL-dependent nitrogen control of nif expression in Klebsiella pneumoniae. **J Bacteriol.**, v. 181, p. 1156-1162, 1999.

JAKOBY, M., NOLDEN, L., MEIER-WAGNER, J., KRAMER, R. & BURKOVSKI, A. AmtR, a global repressor in the nitrogen regulation system of Corynebacterium *glutamicum*. **Mol. Microbiol.**, v. 37, p. 964-977, 2000.

JAMES, E. K.; OLIVARES F. L. Infection and colonization of sugar cane and other graminaceous plants by endophytic diazotrophs. **Crit. Rev. Plant Sci.**, v. 17, p. 77-119, 1998.

JAVELLE, A.; EMMANUELE, S.; THORNTON, J.; MERRICK, M. Ammonium Sensing in *Escherichia coli*. Role of the ammonium transporter AmtB and AmtB-GlnK complex formation. **J. Biol. Chem.**, v. 279, p. 8530-8538, 2004.

JAVELLE, A.; MERRICK, M. Complex formation between AmtB and GlnK: an ancestral role in prokaryotic nitrogen control. **Biochem. Soc. Trans.**, v. 33, p. 170-172, 2005.

JAVELLE, A.; THOMAS, G.; MARINI, A. M.; KRAMER, R.; MERRICK, M. *In vivo* functional characterisation of the *E. coli* ammonium channel AmtB: evidence for metabolic coupling of AmtB to glutamine synthetase. **Biochem. J.**, v. 390, p. 215-222, 2005.

JIANG, P.; PELISKA, J. A.; NINFA, A. J. Enzymological characterization of the signaltransducing uridylyl-transferase/uridylyl-removing enzyme (E.C.2.7.7.59) of *Escherichia coli* and its interaction with the PII protein. **Biochemistry**, v. 37, p. 12782-12794, 1998a.

JIANG, P.; PELISKA, J. A.; NINFA, A. J. The regulation of *Escherichia coli* glutamine synthetase revisited: role of 2-ketoglutarate in the regulation of glutamine synthetase adenylylation state. **Biochemistry**, v. 37, p. 12802-12810, 1998b.

JIANG, P.; NINFA, A. Regulation of autophosphorylation of *Escherichia coli* nitrogen regulator II by the PII signal transduction protein. **J. Bacteriol.**, v. 181, p. 1906-1911, 1999.

JONES, B. L.; MONTY, K. J. Glutamine as a feedback inhibitor of the Rhodopseudomonas sphaeroides nitrogenase system. **J. Bacteriol.**, v. 139, p. 1007-1013, 1979.

JOUANNEAU, Y.; ROBY, C.; MEYER, C. M.; VIGNAIS, P. M. ADP-ribosylation of dinitrogenase reductase em *Rhodobacter capsulatus*. **Biochemistry**, v. 28, p. 6524-6530, 1989.

KAHSAY, R. B.; GAO, G. R.; LIAO, L. Discriminating Transmembrane Proteins From Signal Peptides Using SVM-Fisher Approach. In: **Proceedings of the fourth international conference on machine learning and applications**. p. 151-155, 2005.

KAMBEROV, E. S.; ATKINSON, M. R.; CHANDRAN, P.; NINFA, A. J. Effect of Mutations in *Escherichia coli glnL (ntrB)*, Encoding Nitrogen Regulator I1 (NRII or NtrB), on the Phosphatase Activity Involved in Bacterial Nitrogen Regulation. **J. Biol. Chem.**, v. 269, p. 28294-28299, 1994.

KEENER, J.; KUSTU, S. Protein kinase and phosphoprotein phosphatase activities of nitrogen regulatory proteins NTRB and NTRC of enteric bacteria: roles of the conserved amino-terminal domain of NTRC. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 85, p. 4976-4980, 1988.

KHADEMI, S.; O'CONNELL, J. 3RD; REMIS, J.; ROBLES-COLMENARES, Y.; MIERCKE, L. J.; STROUD, R. M. Mechanism of ammonia transport by Amt/MEP/Rh: structure of AmtB at 1.35 A. Science, v. 305, p. 1587-1594, 2004.

KIM, J.; REES, D. C. Nitrogenase and biological nitrogen fixation. **Biochemistry**, v. 33, p.389-397, 1994.

KLASSEN, G.; PEDROSA, F. O.; SOUZA, E. M.; FUNAYAMA, S.; RIGO, L. U. Effect of nitrogen compounds on nitrogenase activity in *Herbaspirillum seropedicae* SMR1. Can. J. Microbiol., v. 43, p. 887-891, 1997.

KLASSEN, G.; PEDROSA, F. O.; SOUZA, E. M.; YATES, M. G.; RIGO, L. U. Sequencing and functional analysis of the *nifENXorf1orf2* gene cluster of *Herbaspirillum seropedicae*. **FEMS Microbiol. Lett.**, v. 181, p. 165-170, 1999.

KLASSEN, G.; SOUZA, E. M.; YATES, M. G.; RIGO, L. U.; INABA, J.; PEDROSA, F. O. Control of nitrogenase reactivation by the GlnZ protein in *Azospirillum brasilense*. **J. Bacteriol.**, v. 183, p. 6710-6713, 2001.

KLASSEN, G.; SOUZA, E. M.; YATES, M. G.; RIGO, L. U.; COSTA, R. M.; INABA, J.; PEDROSA, F. O. Nitrogenase switch-off by ammonium ions in *Azospirillum brasilense* requires the GlnB nitrogen signal-transducing protein. **Appl. Environ. Microbiol.**, v. 71, p. 5637-5641, 2005.

KLEINER, D. Bacterial ammonium transport. **FEMS Microbiol. Rev.**, v. 32, p. 87-100, 1985.

KLEINER, D.; PAUL, W.; MERRICK, M. J. Construction of multicopy expression vectors for regulated over-production of proteins in Klebsiella pneumoniae and other enteric bacteria. **J. Gen. Microbiol.**, v. 134, p. 1779-1784, 1988.

KLOPPROGGE, K.; GRABBE, R.; HOPPERT, M.; SCHIMITZ, R. A. Membrane association of *Klebsiella pneumoniae* NifL is affected by molecular oxygen and combined nitrogen. **Arch. Microbiol.**, v. 177, p. 223-234, 2002.

KLUGKIST, J.; HAAKER, H. Inhibition of nitrogenase activity by ammonium chloride in *Azotobacter vinelandii*. J. Bacteriol., v. 157, p. 148-151, 1984.

KOCHER, T. D.; WILSON, A. C. DNA amplification by the polymerase chain reaction. In: BROWN, T. A., **Essential Molecular Biology : A Pratical Approach**, IRL Press, Oxford University Press, Oxford, p.185-208, 1991.

KOKOTEK, W.; LOTZ, W. Construction of a *lacZ*-kanamycin-resistance cassette, useful for site-directed mutagenesis and as a promoter probe. **Gene**, v. 84, p. 467-471, 1989.

KUSTU, S.; HIRSCHMAN, J.; BURTON, D.; JELESKO, J.; MEEKS, J.C. Covalent modification of bacterial glutamine synthetase: physiological significance. **Mol. Gen. Genet.**, v. 197, p. 309-317, 1984.

LAANE, C.; KRONE, W.; KONINGS, W.; HAAKER, H.; VEEGER, C. Short-term effect of ammonium chloride on nitrogen fixation by *Azotobacter vinelandii* and by bacteroids of *Rhizobium leguminosarum*. **Eur. J. Biochem.**, v. 103, p. 39-46, 1980.

LITTLE, R.; REYES-RAMIREZ, F.; ZHANG, Y.; VAN HEESWIJK, W.; DIXON, R. Signal transduction to the *Azotobacter vinelandii* NIFL-NIFA regulatory system is influenced directly by interaction with 2-oxoglutarate and the PII regulatory protein. **EMBO J.**, v. 19, p. 6041-6059, 2000.

LOWERY, R. G.; SAARI, L. L.; LUDDEN, P. W. Reversible regulation of the nitrogenase iron protein from *Rhodospirillum rubrum* by ADP-ribosylation *in vitro*. **J. Bacteriol.**, v. 166, p. 513-518, 1986.

LOWERY, R. G.; LUDDEN, P. W. Purification and properties of dinitrogenase reductase ADP-ribosyltransferase from the photosynthetic bacterium *Rhodospirillum rubrum*. J. Biol. Chem., v. 263, p.16714–16719, 1988.

LUDDEN, P. W.; BURRIS, R. H. Activating factor for the iron protein of nitrogenase from *Rhodospirillum rubrum*. Science, v. 194, p. 424-426, 1976.

LUDDEN, P. W.; ROBERTS, G. P. Regulation of nitrogenase activity by reversible ADP ribosylation. **Curr. Top. Cell. Regul.**, v. 30, p. 23-56, 1989.

LUDEWIG, U. Electroneutral ammonium transport by basolateral rhesus B glycoprotein. **J. Physiol.**, v. 559, p. 751-759, 2004.

MACHADO, I. M. P.; YATES, M. G.; MACHADO, H. B.; SOUZA, E. M.; PEDROSA, F. O. Cloning and sequence of the nitrogenase structural genes nifHDK of Herbaspirillum *seropedicae*. **Braz. J. Med. Res.**, v. 29, p. 1599-1602, 1996.

MARINI, A. M.; VISSERS, S.;URRESTARAZU, A.; ANDRE, B. Cloning and expression of the MEP1 gene encoding an ammonium transporter in Saccharomyces cerevisiae. **EMBO J**., v. 13, p. 3456-3463, 1994.

MARINI, A. M.; SOUSSI-BOUDEKOU, S.; VISSERS, S.; ANDRE, B. A family of ammonium transportes in Saccharomyces cerevisiae. **Mol. Cell Biol.**, v. 17, p. 4282-4293, 1997.

MARINI A. M.; MATASSI G.; RAYNAL V.; ANDRE B.; CARTRON J. P.; CHERIF-ZAHAR B. The human Rhesus-associated RhAG protein and a kidney homologue promote ammonium transport in yeast. **Nat. Genet.**, v. 26, p. 341-344, 2000.

MARINI A. M.; BOECKSTAENS M.; BENJELLOUN F.; CHERIF-ZAHAR B.; ANDRE B. Structural involvement in substrate recognition of an essential aspartate residue conserved in Mep/Amt and Rh-type ammonium transporters.**Curr. Genet.**, v. 49, p. 364-374, 2006.

MARTIN, D. E.; REINHOLD-HUREK, B. Distinct roles of PII-like signal transmitter proteins and *amtB* in regulation of *nif* gene expression, nitrogenase activity, and postranslational modification of NifH in *Azoarcus* sp. strain BH72. **J. Bacteriol.**, v. 184, p. 2251-2259, 2002.

MASEPOHL, B.; KREY, R.; KLIPP, W. The *draTG* gene region of *Rhodobacter capsulatus* is required for post-translational regulation of both the molybdenum and the alternative nitrogenase. **J. Gen. Microbiol.**, v. 139, p. 2667-2675, 1993.

MASEPOHL, B.; KLIPP, W.; PUHLER, A. Genetic characterization and sequence analysis of the duplicated *nifA/nifB* gene region of *Rhodobacter capsulatus*. **Mol. Gen. Genet.**, v. 212, p. 27-37, 1998.

MEAD, D. A.; SZCZESNA-SKORUPA, E; KEMPER, B. Single-strand DNA "blue" T7 promoter plasmids: a versatile tandem promoter system for cloning and protein engineering. **Protein Eng.**, v. 1, p. 67-74, 1986.

MEIER-WAGNER, J.; NOLDEN, L.; JAKOBY, M.; SIEWE, R.; KRÄMER, R.; BURKOVSKI, A. Multiplicity of ammonium uptake systems in *Corynebacterium glutamicum*: a role of Amt and AmtB. **Microbiology**, v. 147, p. 135-143, 2001.

MELETZUS, D.; RUDNICK, P.; DOETSCH, N.; GREEN, A.; KENNEDY, C. Characterization of the *glnK-Amt* operon of *Azotobacter vinelandii*. **J. Bacteriol.**, v.180, p. 3260-3264, 1998.

MERRICK, M. J. Regulation of Nitrogen Fixation Genes in Free-living and Simbiotic Bacteria. In: STACEY, G.; BURRIS, R. H.; EVANS, H. J. (eds). **Biological Nitrogen Fixation**. London: Chapman & Hall, New York, p. 835-876, 1992.

MERRICK, M. J. Organisation and regulation of nitrogen fixation genes. In: PALACIOS, R.; MORA, J.; NEWTON, W. E. (eds.). **New horizons in nitrogen fixation**. Kluwer Academic Publisher, Dordrecht, The Netherlands, p. 1-12, 1993.

MERRICK, M. J.; EDWARDS, R. A. Nitrogen control in bacteria. Microbiol. Rev., v. 59, p. 604-622, 1995.

MILLER J. H. **Experiments in Molecular Genetics**, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York, 1992.

MONEY, T.; JONES, T.; DIXON, R.; AUSTIN, S. Isolation and properties of the complex between the enhancer binding protein NifA and the sensor NifL. **J. Bacteriol.,** v. 181, p. 4461-4468, 1999.

MONTEIRO, R A.; SOUZA, E. M.; FUNAYAMA, S.; YATES, M. G.; PEDROSA, F. O.; CHUBATSU, L. S. Expression and functional analysis of na N-truncated NifA protein of *Herbaspirillum seropedicae*. **FEBS Lett.**, v. 447, p. 283-286, 1999.

MONTEIRO, R. **A. Análise funcional dos domínios modulares da proteína NifA de** *Herbaspirillum seropedicae*. Curitiba, 2001. 194 p. Tese (Doutorado em Ciências-Bioquímica). Setor de Ciências biológicas, Universidade Federal do Paraná. NAKAI, K.; KANEHISA, M. Expert system for predicting protein localization sites in Gramnegative bacteria, **Proteins**, v.11, p. 95-110, 1991.

NINFA, A. J.; MAGASANIK, B.Covalent modification of the *glnG* product, NRI, by the *glnL* product, NRII, regulates the transcription of the *glnALG* operon in *Escherichia coli*. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 83, p. 5909-5913, 1986.

NINFA, A. J.; BENNETT, R. L. Identification of the site of autophosphorylation of the bacterial protein kinase/phosphatase NRII. **J. Biol. Chem.**, v. 266, p. 6888-6893, 1991.

NINFA, E. G.; ATKINSON, M. R.; KAMBEROV, E. S.; NINFA, A. J. Mechanism of autophosphorylation of Escherichia coli nitrogen regulator II (NRII or NtrB): transphosphorylation between subunits. **J. Bacteriol.**, v. 175, p. 7024-7032, 1993.

NINFA, A. J.; JIANG, P. PII signal transduction proteins: sensors of alpha-ketoglutarate that regulate nitrogen metabolism. **Curr. Opin. Microbiol.**, v. 8, p. 168-173, 2005.

NINNEMANN, O .; JAUNIAUX, J.; FROMMER, W. B. Identification of high affinity NH₄⁺ transporter from plants. **EMBO J.**, v. 13, p. 3464-3471, 1994.

NOINDORF, L. **Clonagem, sequenciamento e caracterização dos genes** *glnK* e *amtB* de *Herbaspirillum seropedicae*. Curitiba, 2002. 102 f. Dissertação (Mestrado em Ciências-Bioquímica). Setor de Ciências Biológicas, Universidade Federal do Paraná.

NOINDORF, L.; REGO, F. G. M.; MONTEIRO, R. A.; WASSEM, R.; CRUZ, L. M.; RIGO, L. U.; SOUZA, E. M.; STEFFENS, M. B. R.; PEDROSA, F. O.; CHUBATSU, L. S. Characterization of the *orf1glnKamtB* operon of *Herbaspirillum seropedicae*. **Arch. Microbiol.**, v. 185, p. 55-62, 2006.

OLIVARES, F. L.; BALDANI, V. L. D.; REIS, V. M.; BALDANI, J. I.; DÖBEREINER, J. Occurrence of the endophytic diazotrophs *Herbaspirillum* spp. in roots, stems and leaves predominantly of Gramineae. **Biol. Fertil. Soils**, v. 21, p. 197-200, 1996.

PEDROSA, F.; YATES, G. Regulation of nitrogen fixation (*nif*) genes of *Azospirillum* brasilense by *nifA* and *ntr* (*gln*) type gene products. **FEMS Microbiol. Lett.**, v. 23, p. 95-101, 1984.

PEDROSA, F. O. Fixação biológica de nitrogênio: fértil idéia. Ciência Hoje, v. 6, p. 12-13, 1987.

PEDROSA, F.O.; TEIXEIRA, K. R. S.; MACHADO, I. M. P.; STEFFENS, M. B. R.; KLASSEN, G.; BENELLI, E. M.; MACHADO, H. B.; FUNAYAMA, S.; RIGO, L. U.; ISHIDA, M. L.; YATES, M. G.; SOUZA, E. M. Structural organization and regulation of the *nif* genes of *Herbaspirillum seropedicae*. Soil Biol. Biochem., v. 29, p. 843-846, 1997.

PERSUHN, D. C.; SOUZA, E. M.; STEFFENS, M. B. R.; PEDROSA, F. O.; YATES, M. G.; RIGO, L. U. The transcriptional activator NtrC controls the expression and activity of glutamine synthetase in *Herbaspirillum seropedicae*. **FEMS Microbiol. Lett.**, v. 192, p. 217-221, 2000.

PIMENTEL, J. P.; OLIVARES, F.; PITARD, R. M.; URQUIAGA, S.; AKIBA, F.; DOBEREINER, J. Dinitrogen fixation and infection of grass leaves by *Pseudomonas rubrisubalbicans*. and *Herbaspirillum seropedicae*. **Plant Soil**, v. 137, p. 61-65, 1991.

POPE, M. R.; MURREL, S. A.; LUDDEN, P. W. Covalent modification of the iron protein of nitrogenase form *Rhodospirillum rubrum* by adenosina diphosphoribosilation of a specif arginine residue. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 82, p. 3173-3177, 1985.

REGO, F. G. M.. **Sequenciamento do gene** *nifB* de *Herbaspirillum seropedicae* e caracterização da sua região promotora. Curitiba, 1997. 143p. Dissertação (Mestrado em Ciências-Bioquímica). Setor de Ciências Biológicas, Universidade Federal do Paraná.

RIPOCHE, P.; BERTRAND, O.; GANE, P.; BIRKENMEIER, C.; COLIN, Y.; CARTRON, J. P. Human Rhesus-associated glycoprotein mediates facilitated transport of NH₃ into red blood cells. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 101, p. 17222-17227, 2004.

ROBERTS, G. P.; MACNEIL, T.; MACNEIL, D.; BRILL, W. J. Regulation and characterization of protein products coded by the *nif* (nitrogen fixation) genes of *Klebsiella pneumoniae*. **J. Bacteriol.**, v. 136, p. 267 – 279, 1978.

RONCATO-MACCARI, L. D. B.; RAMOS, H. J. O.; PEDROSA, F. O.; ALQUINI, Y.; CHUBATSU, L. S.; YATES, M. G.; RIGO, L. U.; STEFFENS, M. B. R.; SOUZA, E. M. Root colonization, systemic spreading and contribution of *Herbaspirillum seropedicae* to growth of rice seedling. **Symbiosis**, v.35, p.261-270, 2003.

RUDNICK, P.; KUNZ, C.; GUNATILAKA, M. K.; HINES, E. R.; KENNEDY, C. Role of GlnK in NifL-mediated regulation of NifA activity in *Azotobacter vinelandii*. **J. Bacteriol.**, v. 184, p. 812-820, 2002.

SAARI, L. L.; POPE, M. R.; TRIPLETT, E. W.; LUDDEN, P. W.Purification and properties of the activating enzyme for iron protein of nitrogenase from the photosynthetic bacterium *Rhodospirillum rubrum*. J. Biol. Chem., v. 259, p. 15502-15508, 1984.

SAARI, L. L.; POPE, M. R.; MURRELL, S. A.; LUDDEN, P. W. Studies on the activating enzyme for iron protein of nitrogenase from *Rhodospirillum rubrum*. J. Biol. Chem., v. 261, p. 4973-4977, 1986.

SAMBROOK, J.; FRITSCH, E. F.;. MANIATIS, T. **Molecular cloning: a laboratory manual**. 2. ed. New York: Cold Spring Harbor Laboratory, 1989.

SANGER, F.; NICKLEN, S.; COULSON, A. R. DNA sequencing with chain-terminating inhibitors.**Proc. Natl. Acad. Sci. U S A**, v. 74, p. 5463-5467, 1977.

SCHINDELIN, H.; KISKER, D.; SCHELESSMAN, J. L.; HOWARD, J. B.; REES, D. C. Structure of ADP x AIF4(-)-stabilized nitrogenase complex and its implications for signal transduction. **Nature**, v. 387, p. 370-376, 1997.

SENIOR, P.J. Regulation of nitrogen metabolism in *Escherichia coli* and *Klebsiella aerogenes*: studies with the continuous culture technique. **J. Bacteriol.**, v. 123, p. 407-410, 1975.

SIEWE, R. M.; WEIL, B.; BURKOVSKI, A.; EIKMANNS, B. J.; EIKMANNS, M.; KRÄMER, R. Functional and genetic characterization of the (methyl)ammonium uptake carrier of *Corynebacterium glutamicum*. J. Biol. Chem., v. 271, p. 5398-5403, 1996.

SIMON, R.; PRIEFFER, U.; PUHLER, A. A broad host range mobilization system for in vitro genetic engineering: transposon mutagenesis in Gram-negative bacteria. **BioTechnology**, v. 1, p. 784-791, 1983.

SIMPSON, F. B.; BURRIS, R. H. A nitrogen pressure of 50 atmospheres does not prevent evolution of hidrogen by nitrogenase. **Science**, v. 224, p. 1095-1096, 1984.

SOHLENKAMP, C.; WOOD, C. C.; ROEB, G. W.; UDVARDI, M. K. Characterization of *Arabidopsis* AtAMT2, a high-affinity ammonium transporter of the plasma membrane. **Plant Physiol.**, v. 130, p. 1788-1796, 2002.

SON, H.S.; RHEE, S. G. Cascade control of *Escherichia coli* glutamine synthetase: Purification and properties of P-II protein and nucleotide sequence of its structural gene. **J. Biol. Chem.**, v. 262, p. 8690-8695, 1987.

SOUPENE, E.; HE, L.; YAN, D.; KUSTU, S. Ammonia acquisition in enteric bacteria: Physiological role of the ammonium/methylammonium transport B (AmtB) protein. **Proc Natl. Acad. Sci. USA,** v.95, p. 7030-7034, 1998.

SOUZA, E. M. **Clonagem, caracterização e sequenciamento dos genes** *nifA* e *nifB* de *Herbaspirillum seropedicae*. Curitiba, 1990. 264 f. Tese (Doutorado em Ciências-Bioquímica) – Setor de Ciências Biológicas, Universidade Federal do Paraná.

SOUZA, E. .M.; FUNAYAMA, S.; RIGO, L. U.; PEDROSA, F.O. Cloning and characterization of the *nifA* gene from *Herbaspirillum seropedicae* strain Z78. Can. J. Microbiol., v. 37, p. 425 – 429, 1991a.

SOUZA, E. .M.; FUNAYAMA, S.; RIGO, L.U.; YATES, M.G.; PEDROSA, F.O. Sequence and strutural organization of a *nifA*-like gene and part of a *nifB*-like gene of *Herbaspirillum* seropedicae strain Z78. J. Gen. Microbiol., v. 137, p. 1511-1522, 1991b.

SOUZA, E. M.; PEDROSA, F. O.; DRUMMOND, M.; RIGO, L. U.; YATES, M. G. Control of *Herbaspirillum seropedicae* NifA activity by ammonium ions and oxygen. **J. Bacteriol.**, v. 181, p. 681-684, 1999.

SOUZA, E. M.; PEDROSA, F. O.; RIGO, L. U.; MACHADO, H. B.; YATES, M. G. Expression of the *nifA* gene of *Herbaspirillum seropedicae*: role of the NtrC and NifA binding sites and of the -24/-12 promoter element. **Microbiology**, v. 146, p. 1407-1418, 2000.

SPAINK, H. P.; OKKER, R. J. H.; WIJFFELMAN, C. A.; PEES, E.; LUGTENBERGER, B. J. J. Promoters in the nodulation region of the *Rhizobium leguminosarum* Sym plasmid pRL1JI. **Plant Molec. Biol.**, v. 9, p. 27-39, 1987.

STIPS, J.; THUMMER, R.; NEUMANN, M.; SCHMITZ, R. A. GlnK effects complex formation between NifA and NifL in *Klebsiella pneumoniae*. **Eur. J. Biochem.**, v. 271, p. 3379-3388, 2004.

STROSSER, J.; LUDKE, A.; SCHAFFER, S.; KRAMER, R.; BURKOVSKI, A. Regulation of GlnK activity: modification, membrane sequestration and proteolysis as regulatory principles in the network of nitrogen control in *Corynebacterium glutamicum*. **Mol. Microbiol.**, v. 54, p. 123-147, 2004.

TATUSOV, R. L.; GALPERIN, M. Y.; NATALE, D. A.; KOONIN, E. V. The COG database: a tool for genome-scale analysis of protein functions and evolution. **Nucleic Acids Res.**, v. 28, p. 33-36, 2000.

THOMAS, G. H.; MULLINS, J. G.; MERRICK, M. Membrane topology of the Mep/Amt family of ammonium transporters. **Mol. Microbiol.**, v. 37, p.331-344, 2000.

THOMAS, G.; COUTTS, G.; MERRICK, M. The *glnKamtB* operon a conserved gene pair in prokaryotes. **Trends Genet.**, v.16, p.11-14, 2000.

THOMPSON, J. D.; HIGGINS, D.G.; GIBSON, T. J. CLUSTALW: improving the sensitivity of progressive multiple sequence alignment through sequence weighting, position-specific gap penalties and weight matrix choice. **Nucleic Acids Res.**, v. 22, p. 4673–4680, 1994.

TUSNÁDY, G. E.; SIMON, I. The HMMTOP transmembrane topology prediction server. **Bioinformatics**, v. 17, p. 849-850, 2001.

van DOMMELEN, A.; KEIJERS, V.; VANDERLEYDEN, J.; de ZAMAROCZY, M. Methyl)ammonium transport in the nitrogen-fixing bacterium *Azospirillum brasilense*. **J. Bacteriol.**, v. 180, p. 2652-2659, 1998.

van HEESWIJK, W.; HOVING, S.; MOLENAR, D.; STEGEMAN, B.; KAHN, D.; WESTERHOFF, H. V. An alternative PII protein the regulation of glutamine synthetase in *Escherichia coli*. **Mol. Microbiol.**, v. 21, p. 133-146, 1996.

van HEESWIJK, W. C.; WEN, D.; CLANCY, P.; JAGGI, R.; OLLIS, D. L.; WESTERHOFF, H. V.; VASUDEVAN, S. G. The *Escherichia coli* signal transducer PII (GlnB) form heterotrimers *in vivo*: Fine tuning the nitrogen signal cascade. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 97, p. 3942-3947, 2000.

VASUDEVAN, S.G.; GEDYE, C.; DIXON, N. E.; CHEAH, E.; CARR, P. D. SUFFOLK, P. M.; JEFFREY, P. D.; OLLIS, D. L.*Escherichia coli* PII protein: purification, crystallization and oligomeric structure.**FEBS Lett.**, v. 337, p. 255-258, 1994.

von WIREN, N.; MERRICK, M. Regulation and function of ammonium carriers in bacteria, fungi and plants. **Topics Curr. Genet.**, v. 9, p. 95-120, 2004.

WASSEM, R.; SOUZA, E. M.; YATES, M. G.; PEDROSA, F. O.; BUCK M. Two roles for integration host factor at an enhancer-dependent *nifA* promoter. **Mol. Microbiol.**, v. 35, p. 756-764, 2000.

WASSEM, R.; PEDROSA, F. O.; YATES, M. G.; REGO, F. G. M.; CHUBATSU, L. S.; RIGO, L. U.; SOUZA, E. M. Control of autogenous activation of *Herbaspirillum seropedicae nifA* promoter by the IHF protein. **FEMS Microbiol. Lett.**, v. 212, p. 177-182, 2002.

WEISS, V.; MAGASANIK, B. Phosphorylation of nitrogen regulator I (NRI) of *Escherichia coli*. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 85, p. 8919-8923, 1988.

WESTHOFF, C. M.; FERRERI-JACOBIA, M.; MAK, D. O.; FOSKETT, J. K. Identification of the erythrocyte Rh blood group glycoprotein as a mammalian ammonium transporter. **J. Biol. Chem.**, v. 277, p. 12499-12502, 2002.

WESTHOFF, C. M.; SIEGEL, D. L.; BURD, C. G.; FOSKETT, J. K. Mechanism of genetic complementation of ammonium transport in yeast by human erythrocyte Rh-associated glycoprotein. **J. Biol. Chem.**, v. 279, p. 17443-17448, 2004.

XU, Y.; CHEAH, E.; CARR, P. D.; van HEERSWIJK, W. C.; WESTHOFF, H. V.; VASUDEVAN, S. G. GlnK, a PII-homologue: structure reveals ATP binding site and indicates how the T-loops may be involved in molecular recognition. **J. Mol. Biol.**, v. 282, p. 149-165, 1998.

YAKUNIN, A. F.; HALLENBECK, P. C. AmtB is necessary for NH₄⁺-induced nitrogenase switch-off and ADP-ribosylation in *Rhodobacter capsulatus*. **J. Bacteriol.**, v. 184, p. 4081-4088, 2002.

YOCH, D. C.; LI, J. D.; HU, C. Z.; SCHOLIN, C. Ammonia switch-off of nitrogenase from *Rhodobacter sphaeroides* and *Methylosinus trichosporium*: no evidence for Fe protein modification. **Arch. Microbiol.**, v. 150, p. 1-5, 1988.

YOUNG, J. P. W. Phylogenetic classification of nitrogen-fixing organisms. In: STACEY, G.; BURRIS, R. H.; EVANS, H. J. (eds). **Biological Nitrogen Fixation**. London: Chapman & Hall, New York, p. 43-86, 1992.

ZHANG, Y.; BURRIS, R. H.; LUDDEN, P. W.; ROBERTS, G. P. Regulation of nitrogen fixation in *Azospirillum brasilense*. **FEMS Microbiol. Rev.**, v. 152, p. 195-204, 1997.

ZHANG, Y.; POHLMANN, E. L..; LUDDEN, P. W.; ROBERTS, G. P. Mutagenesis and Functional Characterization of the *glnB*, *glnA*, and *nifA* Genes from the Photosynthetic Bacterium *Rhodospirillum rubrum*. **J. Bacteriol.**, v. 182, p. 983-992, 2000.

ZHANG, Y.; POHLMANN, E. L.; HALBLEIB, C. M.; LUDDEN, P. W.; ROBERTS, G. P. Effect of the PII and its homolog GlnK on reversible ADP-ribosylation of dinitrogenase reductase by heterologous expression of the *Rhodospirillum rubrum* dinitrogenase reductase ADP-ribosyl transferase-dinitrogenase reductase-activating glyhodrolase regulatory System in *Klebsiela pneumoniae*. J. Bacteriol., v. 183, p. 1610-1620, 2001a.

ZHANG, Y.; POHLMANN, E.L.; LUDDEN, P.W.; ROBERTS, G.P.; Functional characterization of three GlnB homologs in the photosynthetic bacterium *Rhodospirillum rubrum*: roles in sensing ammonium and energy status. **J. Bacteriol.**, v.183, p. 6159-6168, 2001b.

ZHANG, Y.; POHLMANN, E. L..; ROBERTS, G. P. Identification of critical residues in GlnB for its activation of NifA activity in the photosynthetic bacterium Rhodospirillum rubrum. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 101, p. 2782-2787, 2004.

ZHENG, L.; KOSTREWA, D.; BERNECHE, S.; WINKLER, F. K.; LI, X. D. The mechanism of ammonia transport based on the crystal structure of AmtB of *Escherichia coli*. **Proc. Natl. Acad. Sci. USA**, v. 101, p. 17090-17095, 2004.

ANEXOS









Livros Grátis

(<u>http://www.livrosgratis.com.br</u>)

Milhares de Livros para Download:

Baixar livros de Administração Baixar livros de Agronomia Baixar livros de Arquitetura Baixar livros de Artes Baixar livros de Astronomia Baixar livros de Biologia Geral Baixar livros de Ciência da Computação Baixar livros de Ciência da Informação Baixar livros de Ciência Política Baixar livros de Ciências da Saúde Baixar livros de Comunicação Baixar livros do Conselho Nacional de Educação - CNE Baixar livros de Defesa civil Baixar livros de Direito Baixar livros de Direitos humanos Baixar livros de Economia Baixar livros de Economia Doméstica Baixar livros de Educação Baixar livros de Educação - Trânsito Baixar livros de Educação Física Baixar livros de Engenharia Aeroespacial Baixar livros de Farmácia Baixar livros de Filosofia Baixar livros de Física Baixar livros de Geociências Baixar livros de Geografia Baixar livros de História Baixar livros de Línguas

Baixar livros de Literatura Baixar livros de Literatura de Cordel Baixar livros de Literatura Infantil Baixar livros de Matemática Baixar livros de Medicina Baixar livros de Medicina Veterinária Baixar livros de Meio Ambiente Baixar livros de Meteorologia Baixar Monografias e TCC Baixar livros Multidisciplinar Baixar livros de Música Baixar livros de Psicologia Baixar livros de Química Baixar livros de Saúde Coletiva Baixar livros de Servico Social Baixar livros de Sociologia Baixar livros de Teologia Baixar livros de Trabalho Baixar livros de Turismo