



(12) 发明专利申请



(10) 申请公布号 CN 118460487 A

(43) 申请公布日 2024. 08. 09

(21) 申请号 202410503321.7

(22) 申请日 2014.06.16

(30) 优先权数据

61/835,464 2013.06.14 US

(62) 分案原申请数据

201480033702.8 2014.06.16

(71) 申请人 基因组股份公司

地址 美国

(72) 发明人 A·W·席尔默 H·王

S·B·德尔卡黛莉 胡志浩

L·G·霍姆 B·朱 C·常

E·E·波波瓦

(74) 专利代理机构 中国贸促会专利商标事务所

有限公司 11038

专利代理师 傅宇昌

(51) Int.Cl.

C12N 9/02 (2006.01)

C12N 1/21 (2006.01)

C12P 7/6409 (2022.01)

C12P 13/00 (2006.01)

C12P 7/42 (2006.01)

C12P 7/18 (2006.01)

C12P 7/6436 (2022.01)

C12R 1/19 (2006.01)

权利要求书2页 说明书76页

序列表(电子公布) 附图46页

(54) 发明名称

生产OMEGA-羟基化的脂肪酸衍生物的方法

(57) 摘要

本发明涉及omega-羟基化的脂肪酸衍生物及其生产方法。在本发明中,本发明公开涵盖了以高纯度和产率提供omega-羟基化的脂肪酸衍生物的新型且环境友好的生产方法。此外,本发明公开进一步涵盖通过选择性发酵而生产omega-羟基化的脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。

1. EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶,其包含与SEQ ID NO:4具有至少90%序列一致性的经修饰的CYP153A多肽,其中所述经修饰的 ω -羟化酶包含至少一个相应于下列那些的突变:R6F、I11C、R27L、R40H、K41V、R82D、F116R、Q129R、I131L、L132T、D134G、P136T、P136C、G138F、V141Q、V141G、V141I、V141T、V141M、V141L、E142Q、E142R、F144R、P149R、D153G、V154A、S157V、G161P、G161A、L168V、R178N、R205L、M228R、A231T、S233R、S233N、R258Y、E271F、L304W、G307A、G308W、N309R、N309S、N407A、V415R或M419V,或者其保守突变。

2. 根据权利要求1所述的经修饰的 ω -羟化酶,其中所述经修饰的CYP153A多肽与还原酶结构域相融合,从而形成经修饰的CYP153A-还原酶杂交融合多肽。

3. 根据权利要求2所述的经修饰的 ω -羟化酶,其中所述经修饰的CYP153A-还原酶杂交融合多肽与SEQ ID NO:6具有至少90%序列一致性,并且其中所述经修饰的CYP153A-还原酶杂交融合多肽包含相应于下列那些中的一个或多个的突变:T516G、T516V、T516E、P666A、P666H、P666D、P666M、P666K、V696K、V696T或A796V,或者其保守突变。

4. 重组微生物有机体,其包含根据权利要求1-3中任一项所述的经修饰的 ω -羟化酶。

5. 根据权利要求4所述的重组微生物有机体,其进一步包含硫酯酶,或酯合酶,或者其组合。

6. 根据权利要求5所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸,或 ω -羟基脂肪酸衍生物,或者其组合,所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -羟基脂肪酸酯。

7. 根据权利要求4所述的重组微生物有机体,其进一步表达:

(a) 醇脱氢酶或醇氧化酶,其中所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -氧代脂肪酸、 ω -氧代脂肪酸酯或其组合;

(b) 醇脱氢酶或醇氧化酶,以及醛脱氢酶或醛氧化酶,其中所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α 、 ω -二酸、 ω -羧基脂肪酸酯或其组合;

(c) 醇脱氢酶或醇氧化酶,醛脱氢酶或醛氧化酶,以及酰基-CoA连接酶或酰基-CoA转移酶,其中所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α 、 ω -二酯;

(d) 醇脱氢酶或醇氧化酶,以及氨基转移酶或胺脱氢酶,其中所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -氨基脂肪酸、 ω -氨基脂肪酸酯或其组合;或者

(e) 醇脱氢酶和羧酸还原酶,其中所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α 、 ω -二醇。

8. 根据权利要求7所述的重组微生物有机体,其进一步表达硫酯酶,或酯合酶,或者其组合。

9. 根据权利要求4所述的重组微生物有机体,其进一步表达酰基-ACP还原酶和醇脱氢酶,其中所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α 、 ω -二醇。

10. 根据权利要求4-9中任一项所述的重组微生物有机体,其中:

所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸或其衍生物;并且

所述 ω -羟基脂肪酸或其衍生物为下列中的一种或多种:饱和或不饱和的C6、C7、C8、C9、C10、C11、C12、C13、C14、C15、C16、C17、C18、C19或C20 ω -羟基脂肪酸或其衍生物。

11. 细胞培养物,其包含根据权利要求4-10中任一项所述的重组微生物有机体。

12. 产生 ω -羟基脂肪酸或其衍生物的方法,所述方法包括在碳源存在下培养根据权利要求4-10中任一项所述的重组微生物有机体。

13. 根据权利要求12所述的方法,其进一步包括分离所述 ω -羟基脂肪酸或其衍生物。

14. 根据权利要求12所述的方法,其中所述碳源来自可再生的供料。

15. 根据权利要求12-14中任一项所述的方法,其中:

所述 ω -羟基脂肪酸或其衍生物为 ω -羟基游离脂肪酸、 ω -羟基脂肪酸酯、 ω -氧代脂肪酸、 ω -氧代脂肪酸酯、 α, ω -二酸、 ω -羧基脂肪酸酯、 α, ω -二酯、 α, ω -二醇、 ω -氨基脂肪酸、 ω -氨基脂肪酸酯或者其组合;并且

所述 ω -羟基脂肪酸或其衍生物为下列中的一种或多种:饱和或不饱和的C6、C7、C8、C9、C10、C11、C12、C13、C14、C15、C16、C17、C18、C19或C20 ω -羟基脂肪酸或其衍生物。

生产OMEGA-羟基化的脂肪酸衍生物的方法

[0001] 本申请是申请日为2014年6月16日、申请号为201480033702.8、发明名称为“生产OMEGA-羟基化的脂肪酸衍生物的方法”的发明专利申请的分案申请。

[0002] 相关申请的交叉引用

[0003] 本申请要求2013年6月14日提交的美国临时申请No.61/835,464的权益,该申请的全部公开内容以引用方式并入本文。

[0004] 序列表

[0005] 本申请包括序列表,该序列表以电子方式提交,并以引用方式全文并入本文。

技术领域

[0006] 本发明公开涉及omega-羟基化的脂肪酸衍生物以及生产它们的方法。在本发明中,本发明公开涵盖了以高纯度和高产率提供了omega-羟基化的脂肪酸衍生物的新的且环境友好的生产方法。此外,本发明公开涵盖了通过选择性发酵而生产omega-羟基化的脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。

背景技术

[0007] Omega-羟基化的(ω -羟基)脂肪酸衍生物作为工业试剂的成分具有许多商业用途。工业界已经确认了多种类型的 ω -羟基脂肪酸衍生物,包括 ω -羟基脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氨基脂肪酸; ω -氨基脂肪酸甲基酯; α -, ω -二酸(α -, ω -二酸); ω -羧基脂肪酸甲基酯(ω -羧基脂肪酸甲基酯); α -, ω -二酯(α -, ω -二酯); α -, ω -二醇(α -, ω -二醇)等。这些分子作为多种其他化合物的前体也是重要的。例如 α -, ω -二羧酸和其他的 α -, ω -双官能分子在聚合物树脂、金属工作液、粘合剂、腐蚀抑制剂、电容器电解质、二酯合成润滑剂、纤维、粉末涂敷药品、增塑剂、聚酯涂料、环氧树脂、聚酰胺树脂、香料(flavor)、香精(fragrance)、表面活性剂、洗涤剂、添加剂等的工业应用中是重要的化学品。目前, ω -羟基脂肪酸衍生物仍主要由石油基材料或者通过石蜡和脂肪酸的生物转化而制得。用于生产这些化合物的化学方法需要使用危险试剂,并且是能量密集型的且环境代价大的。相反,新兴的发酵途径尽管被认为是绿色工艺,但是仍是非常昂贵并局限于可以制备的几种类型的产物。因此,由可再生的供料来直接生产多种类型和功能性的 ω -羟基脂肪酸衍生物的工艺不仅对环境更安全,而且还显著地更具有成本效益。本发明公开解决了这种需要。

发明概述

[0008] 本发明公开的一个方面提供了在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产omega-羟基化的(ω -羟基)脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。所述经修饰的 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素

P450单加氧酶(P450)酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,所述CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。在本发明中,所述 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体具有在氨基酸位置27、82、141、178、231、309、407、415、516、666和/或796的至少一个突变。所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,包括但不限于 ω -羟基脂肪酸和 ω -羟基脂肪酸甲基酯。

[0009] 本发明公开的另一个方面提供了在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。所述修饰的 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450单加氧酶(P450)酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。在一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶,或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,包括但不限于 ω -氧代脂肪酸和 ω -氧代脂肪酸甲基酯。

[0010] 本发明公开的另一个方面提供了在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶(细胞色素P450单加氧酶)。在一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶,或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。在另一个方面中,经修饰的微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.2.1.3/4/5的醛脱氢酶或EC 1.2.3.1的醛氧化酶。所述修饰的 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450单加氧酶(P450)酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案

中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,包括但不限于 ω -羟基脂肪酸衍生物,其为 α 、 ω -二酸或 ω -羧基脂肪酸甲基酯。

[0011] 而且,本发明的另一个方面提供了在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-, 3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。在一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶,或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。在另一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.2.1.3/4/5的醛脱氢酶或EC 1.2.3.1的醛氧化酶。在另一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 6.2.1.3的酰基-CoA连接酶或EC 2.8.3.6的酰基-CoA转移酶。所述修饰的 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450单加氧酶(P450)酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,包括但不限于 ω -羟基脂肪酸衍生物,其为 α 、 ω -二酯。

[0012] 本发明公开进一步涵盖了在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-, 3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。在另一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。在另一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 2.6.1的氨基转移酶或者EC 1.4.9、EC 1.4.98或EC 1.4.99的胺脱氢酶。所述 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450单加氧酶(P450)酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、

N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,其包括但不限于 ω -氨基脂肪酸和 ω -氨基脂肪酸甲基酯。

[0013] 本发明公开的另一个方面提供了在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体。所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。在一个方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.-.-的醇脱氢酶或者1.2.99的羧酸还原酶。所述 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450单加氧酶(P450)酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。所述重组微生物有机体产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,其包括但不限于 ω -羟基脂肪酸衍生物,其为 α , ω -二醇。

[0014] 本发明公开进一步考虑了包含微生物有机体(如上所述)的细胞培养物,其中所述的细胞培养物产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,包括但不限于 ω -羟基脂肪酸,包括 ω -羟基游离脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氧代脂肪酸甲基酯; α , ω -二酸; α , ω -二醇; α , ω -二酯; ω -羧基脂肪酸甲基酯; ω -氨基脂肪酸;和 ω -氨基脂肪酸甲基酯。

[0015] 本发明公开的另一个方面提供了生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,其包括在发酵液中提供重组微生物有机体,所述微生物有机体具有经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。所述方法进一步包括将包含碳源的可再生的供料加入发酵液中,以及由发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。在一个方面中,所产生的 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -羟基游离脂肪酸或 ω -羟基脂肪酸甲基酯。

[0016] 本发明公开的另一个方面提供了生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,其包括在发酵液中提供重组微生物有机体,所述微生物有机体具有经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶(细胞色素P450单加氧酶)。在一个具体的方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核

酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。所述方法进一步包括将包含碳源的可再生的供料加入发酵液中,以及由发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一个方面中,所产生的 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -氧代脂肪酸或 ω -氧代脂肪酸甲基酯。

[0017] 本发明公开的另一个方面提供了生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,其包括在发酵液中提供重组微生物有机体,所述微生物有机体具有经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。在一个具体的方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。在另一个特定的方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.2.1.3/4/5的醛脱氢酶或EC 1.2.3.1的醛氧化酶。所述方法进一步包括将包含碳源的可再生的供料加入发酵液中,以及由发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一个方面中,所产生的 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二酸或 α , ω -脂肪酸二甲基酯。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。

[0018] 本发明公开的另一个方面提供了生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,其包括在发酵液中提供重组微生物有机体,所述微生物有机体具有经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。在一个具体的方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。在另一个特定的方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 2.6.1的氨基转移酶或者EC 1.4.9、EC 1.4.98或EC 1.4.99的胺脱氢酶。所述方法进一步包括将包含碳源的可再生的供料加入发酵液中,以及由发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一个方面中,所产生的 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -氨基脂肪酸或 ω -氨基脂肪酸甲基酯。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。

[0019] 本发明公开进一步考虑了生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,其包括在发酵液中提供重组微生物有机体,所述微生物有机体具有经改造而表达编码如下多肽的至少2种核

酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。在一个具体的方面中,所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸,所述多肽包括EC 1.2.99.6的羧酸还原酶和/或EC 1.1.-.-的醇脱氢酶。所述方法进一步包括将包含碳源的可再生的供料加入发酵液中,以及由发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一个方面中,所产生的 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二醇。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。

[0020] 本发明公开的另一个方面提供了方法(如上所述),其中可再生的供料是碳基的,其包括但不限于玉米、甘蔗、高粱、甜菜、柳枝稷、新鲜秣草、稻草、木材、纸浆、污水、垃圾、纤维素城市废物、废气、合成气和二氧化碳。在一个方面中,碳源选自葡萄糖、果糖、甘露糖、半乳糖、木糖、阿拉伯糖、低聚果糖、低聚半乳糖、淀粉、纤维素、胶质、木聚糖、蔗糖、麦芽糖、纤维二糖、松二糖、半纤维素、甲基纤维素、羧甲基纤维素钠、琥珀酸酯、乳酸酯、乙酸酯、乙醇、甲醇、甘油和它们的混合物。

[0021] 本发明公开进一步考虑了通过本发明所公开的方法(如上所述)而生产的聚合物组合物,其中所述聚合物组合物包含但不限于聚亚安酯、聚酯多元醇、聚酯树脂、烷基涂料树脂、玻璃纤维树脂、凝胶涂料树脂和热塑性聚酯(polyester thermoplastic)。

[0022] 本发明公开的另一个方面提供了在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体,所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少3种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 1.2.1.42的酰基-ACP还原酶;EC 1.1.-.-的醇脱氢酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。所述 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450单加氧酶(P450)酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。在一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。所产生的 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二醇。在一个方面中,还提供了细胞培养物,其包含本发明所公开的微生物有机体(如上所述)。

[0023] 然而,本发明公开的另一个方面提供了生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,其包括在发酵液中提供重组微生物有机体,所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少3种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 1.2.1.42的酰基-ACP还原酶;EC 1.1.-.-的醇脱氢酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。所述方法进一步包括将包含碳源的可再生的供料加入发酵液中,以及由发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一个方面中,经修饰

的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。在另一个实施方案中,为 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的经修饰的 ω -羟化酶与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有一个或多个突变,包括V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和/或A796V。在本发明中, ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二醇。在一个方面中,可再生的供料是碳基的,并且包括玉米、甘蔗、高粱、甜菜、柳枝稷、新鲜秣草、稻草、木材、纸浆、污水、垃圾、纤维素城市废物、废气、合成气和二氧化碳。在另一个方面,碳源选自葡萄糖、果糖、甘露糖、半乳糖、木糖、阿拉伯糖、低聚果糖、低聚半乳糖、淀粉、纤维素、胶质、木聚糖、蔗糖、麦芽糖、纤维二糖、松二糖、半纤维素、甲基纤维素、羧甲基纤维素钠、琥珀酸酯、乳酸酯、乙酸酯、乙醇、甲醇、甘油和它们的混合物。通过所述方法生产的聚合物组合物也进一步包含在本发明中,其中所述聚合物组合物包括但不限于聚亚安酯、聚酯多元醇、聚酯树脂、烷基涂料树脂、玻璃纤维树脂、凝胶涂料树脂和热塑性聚酯。

[0024] 本发明公开进一步考虑了通过本文所述方法(如上所述)而生产的香精化学组合物,其中所述的香精化学组合物为C9至C16的饱和的或不饱和的大环内酯。所述香精化学组合物包括选自麝香内脂(ambrettolide)、二氢麝香内脂、15-羟基十五酸的大环内酯、15-羟基十五碳烯酸的大环内酯和/或其他中的化学实体。

附图简述

[0025] 当组合附图一起阅读本发明公开时,可以更好地理解,其中所述的附图起到示意优选的实施方案的作用。此外,应该理解的是本发明公开不限于附图中公开的具体的实施方案。

[0026] 图1描绘了用于制备 ω -羟基-羧酸、 ω -氧代-羧酸、 ω -氨基-羧酸和 α , ω -二酸的途径。将具有12个碳原子的脂肪酸衍生物作为实例来描述。

[0027] 图2A描绘了通过甲基酯中间体来制备 ω -羟基-羧酸、 ω -氨基-羧酸和 α , ω -二酸的途径。将具有12个碳原子的脂肪酸衍生物作为实例来描述。

[0028] 图2B描绘了通过二甲基酯中间体来制备 α , ω -二酸的途径。将具有12个碳原子的脂肪酸衍生物作为实例来描述。

[0029] 图3描绘了使用硫酯酶和羧酸还原酶来制备 α , ω -二醇的途径。将具有12个碳原子的脂肪酸衍生物作为实例来描述。

[0030] 图4描绘了使用酰基-ACP还原酶来制备 α , ω -二醇的途径。将具有12个碳原子的脂肪酸衍生物作为实例来描述。

[0031] 图5示出了将 ω -氨基羧酸转化成内酰胺的途径。将具有12个碳原子的脂肪酸衍生物作为实例来描述。

[0032] 图6示出了由表达cyp153A操纵子的重组大肠杆菌菌株得到的提取物的GC/MS色谱,所述菌株在供入十二烷酸时会形成12-羟基十二烷酸。此外,还示出了由对照菌株(MG1655 Δ fadD)得到的提取物的GC/MS色谱。

[0033] 图7A至7C示出了衍生的12-羟基十二烷酸(在12.297分钟时达到峰值)(图7A)、衍

生的12-羟基十二烷酸真实标准品(图7B)、和非衍生的12-羟基十二烷酸(在11.393分钟时达到峰值)(图7C)的质谱。衍生化试剂为BSTFA+1% TMCS。图7A和7C中的质谱得自大肠杆菌菌株sAS.321的提取物。

[0034] 图8A至8B示出了衍生的12-羟基十二烷酸(12-三甲基甲硅氧基十二烷酸三甲基甲硅烷基酯)(图8A)和非衍生的12-羟基十二烷酸(图8B)的离子断裂方式。

[0035] 图9示出了由表达CYP153A操纵子的重组大肠杆菌菌株得到的提取物的GC/MS色谱,所述菌株在供入十二烷酸时会形成12-羟基十二烷酸。菌株sAS.335表达了改良的CYP153A操纵子。

[0036] 图10A至10C示出了由表达CYP153A-RedRhF融合蛋白质的大肠杆菌菌株得到的提取物的GC/MS色谱,所述菌株由十二烷酸形成12-羟基十二烷酸(图10A),由十二烷酸甲基酯形成12-羟基十二烷酸甲基酯(图10B),以及由十二烷醇形成1,12-十二烷二醇(图10C)。此外,还示出了对照菌株MG1655 Δ fadD的提取物。

[0037] 图11A至11B描绘了由菌株sAS.336的提取物得到的衍生的1,12-十二烷二醇(在11.948分钟时达到峰值)(图11A),以及真正的衍生的1,12-十二烷二醇标准品(图11B)的质谱。衍生化试剂为BSTFA+1% TMCS。

[0038] 图12A至12B描绘了由菌株sAS.336的提取物得到的12-羟基十二烷酸甲基酯的质谱。其中示出了非衍生(在11.662分钟时达到峰值)(图12A)的和衍生(在11.107分钟时达到峰值)(图12B)的样品。衍生化试剂为BSTFA+1% TMCS。

[0039] 图13A至13B示出了无衍生化的1,12-十二烷二醇(图13A)和12-羟基十二烷酸甲基酯(图13B)的离子断裂方式。

[0040] 图14A至14C示出了由表达CYP153A-RedRhF融合蛋白质的重组大肠杆菌菌株得到的提取物的GC/MS色谱,所述菌株由葡萄糖产生 ω -OH脂肪酸(图14A)、 ω -OH脂肪酸甲基酯(图14B)或 α , ω -二醇(图14C)。所有样品是使用BSTFA+1% TMCS进行衍生化的。

[0041] 图15证明从生产细胞有效地分泌 ω -羟基脂肪酸。

[0042] 图16显示2种大肠杆菌菌株在葡萄糖上生长时产生 ω -羟基脂肪酸的组合物。

[0043] 图17示出了由重组大肠杆菌菌株得到的提取物的GC/MS色谱,所述菌株表达CYP153A-RedRhF融合蛋白质、醇氧化酶和醛脱氢酶,从而产生 α , ω -二酸。所有样品是使用BSTFA+1% TMCS进行衍生化的。

[0044] 图18A至18B描绘了由菌株sEP.690的提取物得到的衍生的1,14-十四烷二酸(在13.367分钟时达到峰值)(图18A),以及真正的衍生的1,14-十四烷二酸标准品(图18B)的质谱。衍生化试剂为BSTFA+1% TMCS。

[0045] 图19示出了衍生的1,14-十四烷二酸的离子断裂方式。衍生化试剂为BSTFA+1% TMCS。

[0046] 图20示出了由表达cyp102A1 (F87A)的重组大肠杆菌菌株得到的提取物的GC/MS色谱,所述菌株产生少量的近末端的(例如 ω -1、 ω -2和/或 ω -3)羟基化的脂肪酸。此外,还示出了对照菌株A1cV334的提取物的GC/MS色谱。所述的样品是使用BSTFA+1% TMCS进行衍生化的。

[0047] 图21A至21E描绘了RT 7.195至7.510(得自图20)的峰的质谱,这些峰识别为11-羟基十二烷酸(图21A)、10-羟基十二烷酸(图21B)、9-羟基十二烷酸(图21C)、8-羟基十二烷酸

(图21D)、7-羟基十二烷酸(图21E)。针对各羟基化位置来描绘诊断离子断裂。样品是使用BSTFA+1% TMCS进行衍生化的。

[0048] 图22A至22B示出了由表达cyp102A7-蛋白质的重组大肠杆菌菌株的提取物的GC/MS色谱,所述菌株由葡萄糖产生 ω -1、 ω -2和 ω -3羟基脂肪酸(图22A)、或者 ω -1、 ω -2和 ω -3羟基脂肪醇(图22B)。所有样品是使用BSTFA+1% TMCS进行衍生化的。

[0049] 图23A至23C示出了衍生的9-羟基十二烷醇(在9.653分钟时达到峰值)(图23A)、衍生的10-羟基十二烷醇(在9.808分钟时达到峰值)(图23B)、和衍生的11-羟基十二烷醇(在9.905分钟时达到峰值)(图23C)的质谱和离子断裂方式。衍生化试剂为BSTFA+1% TMCS。样品得自大肠杆菌菌株XL963的提取物。

[0050] 图24A至24B示出了表达cyp102A7的重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产的近末端(例如 ω -1、 ω -2和/或 ω -3)羟基化的脂肪酸(图24A)和近末端羟基化的脂肪醇(图24B)的量。

[0051] 图25示出了由大肠杆菌菌株stEP.798生产的 ω -羟基化的脂肪酸。

[0052] 图26示出了由大肠杆菌菌株L1017生产的 α 、 ω -二酸。

[0053] 图27示出了培养表达CYP153A-还原酶杂交融合蛋白质变体的微生物有机体的结果。如所示,具有V141T(SEQ ID:46)的变体产生了最高的 ω -羟基十六碳烯酸效价,以及由十六碳烯酸的最高的转化。

[0054] 发明详述

[0055] 综述

[0056] 研发用于生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的新的且环境友好的方法意味着对工业具有显著的改良。所述方法可以使这些化合物从由可再生的供料衍生的简单碳源有效地生产。具体而言,所述方法提供了从可再生的材料(例如由玉米、藤条或木质纤维素生物质得到的碳水化合物),或废品(例如甘油、废气、合成气),或改进的有机材料(例如生物质、天然气或二氧化碳)生产 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0057] 更具体而言,本公开提供了新型重组微生物有机体,该有机体经改造而将可再生的供料(例如碳水化合物)转化成特定的 ω -羟基脂肪酸衍生物,其包括 ω -羟基脂肪酸; ω -羟基-脂肪酸甲基酯; ω -羧基-脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸, ω -氨基脂肪酸, ω -氨基脂肪酸甲基酯, α 、 ω -二酸; α 、 ω -二酯; α 、 ω -二醇等。这样,双功能分子包括但不限于 ω -羟基脂肪酸; α 、 ω -羟基脂肪醇; α 、 ω -羟基-脂肪酸甲基酯; α 、 ω -羟基胺; α 、 ω -二酸; α 、 ω -二脂肪酸甲基酯, α 、 ω -二醇等。所述重组微生物有机体可以进行成本有效的发酵工艺用于生产这些化合物。本发明公开涵盖微生物脂肪酸代谢以及将其中间体转化成特定的化学物。

[0058] 本发明公开的优点有很多。本发明公开提供了更简单的生产方法,即,使用简单的发酵过程,而非多个化学的和/或生物催化的工艺,由于所述的发酵过程产生了更少的废品,所以其更快速、成本更低且更环境友好。使用可再生的供料(可持续的原材料)和/或工业废品(例如甘油)作为来源材料增加了另一个成本益处,并保护了环境。本发明公开提供了特定目标产物(即,包含具有选择性链长和化学作用的化学实体的组合物)的选择性制造。获得多样的化学功能性可以用于新的目标市场的应用中。

[0059] 定义

[0060] 如本文所用,术语“omega-羟基化的脂肪酸衍生物”、“ ω -羟基化的脂肪酸衍生物”和“ ω -羟基脂肪酸衍生物”和“ ω -羟基脂肪酸衍生物”和“ ω -OH脂肪酸衍生物”在本发明中

可以交换使用,并且是指来源于脂肪酸代谢,并且在 ω 位置处具有至少一个OH基团或者由在 ω 位置处具有至少一个OH基团的中间体衍生的化学实体。在本发明中,“ ω 位置”是指就其伯官能团而言,在其相反的端处脂肪酸衍生物的末端碳原子。此类 ω -羟基脂肪酸衍生物包括但不限于 ω -羟基脂肪酸; ω -羟基-脂肪酸甲基酯; ω -羧基-脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氨基脂肪酸; ω -氨基脂肪酸甲基酯;以及 α , ω -二酸; α , ω -二酯;和 α , ω -二醇。术语“ ω -羟基脂肪酸衍生物”包括“ α , ω -双官能的脂肪酸衍生物”。

[0061] “ ω -羟基脂肪酸衍生物组合物”在本发明中是指通过重组宿主细胞生产的,并且通常包含具有不同链长和/或饱和度和/或支化特征的特定类型的 ω -羟基脂肪酸衍生物的混合物(例如不同链长和/或饱和度和/或支化特征的 α , ω -二酸;或不同链长和/或饱和度和/或支化特征的 α , ω -二酯;或不同链长和/或饱和度和/或支化特征的 α , ω -二醇等)。在一些情况下, ω -羟基脂肪酸衍生物组合物包含大部分一种类型的 ω -羟基脂肪酸衍生物,例如1,12-十二烯二醇,或1,14-十四烷二醇,或16-羟基十六烷酸甲基酯,或16-羟基-十六碳烯酸,或15-羟基-十五酸,或15-羟基十五碳烯酸,或18-羟基十八烯酸,或者这些脂肪酸衍生物的任意一种的甲基酯等。在其他情况下, ω -羟基脂肪酸衍生物组合物包含多于一种类型的 ω -羟基脂肪酸衍生物的混合物,以便提供具体设计的组合物(例如在相同的组合物中具有大约20%1,12-十二烯二醇和大约80%1,16-十六烷二醇可以作为此类实例)。

[0062] 术语“近末端的”羟基化的脂肪酸衍生物是指在 ω -1位置,和/或 ω -2位置,和/或 ω -3位置,和/或 ω -4位置等(例如 ω -1, ω -2和/或 ω -3等)处具有至少一个OH基团(或者由具有至少一个OH基团的中间体衍生得到)的化学实体。示例性的种类为 ω -1, ω -2和/或 ω -3-羟基脂肪酸;或 ω -1-羟基脂肪酸甲基酯;或者 ω -1, ω -2, ω -3, ω -4,和/或 ω -5-羟基十二烷酸等。

[0063] 术语“酶分类(EC)号”是指表示特定酶活性的编号。EC编号在酶的命名系统下,根据它们所催化的反应将酶分类。EC编号指定了酶催化的反应。例如如果由不同的有机体得到的不同的酶催化了相同的反应,则它们具有相同的EC编号。此外,不同的蛋白质折叠物可以催化相同的反应,由此将分配相同的EC编号(例如非同源的双功能酶或NISE)。EC编号是由生物国际化学和分子生物学联合会的命名委员会(IUBMB)建立的,其描述可以在互联网的IUBMB酶命名系统的网站上得到。例如细胞色素P450单加氧酶(P450)酶活性(包括 ω -羟化酶或 ω -氧化酶酶活性)分类在EC 1.14.15.3(也称为长链酰基-[酰基-载体-蛋白质]还原酶)之下。属于P450酶家族的酶的功能性在一个物种至下一物种的大部分的原核生物中是保守的。因此,不同的微生物物种可以具有分类为EC 1.14.15.3之下的相同的酶活性。表征为EC 1.14.15.3的酶活性的实例为本发明所讨论的CYP153A-还原酶杂交融合多肽或其变体的酶活性(如上所述)。

[0064] 术语“EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶”和“修饰的 ω -羟化酶”在本发明中可以交换使用,并且是指在体内(例如在微生物有机体中)有效地催化碳氢化合物链的 ω 位置的细胞色素P450单加氧酶酶活性。

[0065] 术语“EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体”和“ ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体”在本发明中可以交换使用,并且是指在其氨基酸序列中具有至少一个突变的经修饰的 ω -羟化酶杂交融合多肽,从而在重组宿主细胞中表达 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体,由此得到与在相应的宿主细胞中天然P450融合蛋白质的表达相比,效价、产率和/或生

产率得到改良的 ω -OH脂肪酸和/或 ω -OH脂肪酸衍生物组合物。例如当使用 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体来转化细胞时,该细胞可以表达 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体(例如重组细胞)。在一个实施方案中,由表达 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的细胞所产生的 ω -OH脂肪酸的效价和/或产率是表达天然P450融合蛋白质的相应细胞的至少2倍。在另一个实施方案中,由表达 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的细胞所产生的 ω -OH脂肪酸或其衍生物的效价和/或产率是表达天然P450融合蛋白质的相应细胞的效价和/或产率的至少大约1倍、至少大约2倍、至少大约3倍、至少大约4倍、至少大约5倍、至少大约6倍、至少大约7倍、至少大约8倍、至少大约9倍或至少大约10倍。在一个实施方案中,由表达 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的细胞所产生的 ω -OH脂肪酸或其衍生物的效价和/或产率高于表达天然P450融合蛋白质的相应细胞的效价和/或产率的至少大约1%、至少大约2%、至少大约3%、至少大约4%、至少大约5%、至少大约6%、至少大约7%、至少大约8%、至少大约9%或至少大约10%。在另一个实施方案中,由于 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体的表达而使得重组细胞中产生的 ω -OH脂肪酸或其衍生物的效价和/或产率高于表达天然P450融合蛋白质的相应细胞的效价和/或产率的至少大约20%至至少大约80%。在一些实施方案中,由所述的细胞产生的 ω -OH脂肪酸的效价和/或产率高于表达天然P450融合蛋白质的相应细胞的效价和/或产率的至少大约20%、至少大约25%、至少大约30%、至少大约35%、至少大约40%、至少大约45%至少大约50%、至少大约55%、至少大约60%、至少大约65%、至少大约70%、至少大约75%、至少大约80%、至少大约85%、至少大约90%、至少大约95%、至少大约97%、至少大约98%或至少大约100%。

[0066] 术语“CYP153A-还原酶杂交融合多肽”是指与SEQ ID NO:6具有至少70%、71%、72%、73%、74%、75%、76%、77%、78%、79%、80%、81%、82%、83%、84%、85%、86%、87%、88%、89%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%、99%或100%序列一致性的多肽序列。CYP153A-还原酶杂交融合多肽是自给自足的,并且具有催化脂肪酸反应形成 ω -OH脂肪酸的 ω -羟化酶的酶活性。CYP153A-还原酶杂交融合多肽的实例为杂交的cyp153A-RedRhF型融合多肽。

[0067] 术语“登录号”、“NCBI登录号”或“GenBank登录号”是指表示具体的核酸序列的编号。在本说明书中所讨论的序列登录号得自于NCBI(National Center for Biotechnology Information)提供的数据库,由the National Institutes of Health,U.S.A.维护,以及得自于由the Swiss Institute of Bioinformatics提供的the UniProt Knowledgebase(UniProtKB)和Swiss-Prot数据库(也称为UniProtKB登录号)。

[0068] 如本文所用,术语“核苷酸”是指多核苷酸的单体单元,其由杂环碱基、糖和一个或多个磷酸基构成。天然形成的碱基(鸟嘌呤(G)、腺嘌呤(A)、胞嘧啶(C)、胸腺嘧啶(T)和尿嘧啶(U))通常为嘌呤或嘧啶的衍生物,但是应该理解的是天然和非天然形成的碱基类似物也被包括在内。天然形成的糖为戊糖(五碳糖)、脱氧核糖(其形成DNA)或核糖(其形成RNA),但是应该理解的是天然和非天然形成的糖类似物也被包括在内。核酸通常通过磷酸键连接,从而形成核酸或多核苷酸,但是本领域已知许多其他的键(例如磷硫酰键、硼烷磷酸键等)。

[0069] 如本文所用,术语“多核苷酸”是指核苷酸(RNA)和脱氧核苷酸(DNA)的聚合物,其可以是单链的或双链的,并且其可以包括非天然或改变的核苷酸。术语“多核苷酸”、“核酸序列”和“核苷酸序列”在本发明中可以交换使用,其是指任何长度的核苷酸(RNA或DNA)的

聚合形式。这些术语是指分子的一级结构,因此包括双链和单链DNA、以及双链和单链RNA。该术语包括由核苷酸类似物和经修饰的多核苷酸(例如但不限于甲基化的和/或加帽的多核苷酸)形成的RNA或DNA的类似物作为等价物。多核苷酸可以为任何形式,包括但不限于质粒、病毒、染色体、EST、cDNA、mRNA和rRNA。

[0070] 如本文所用,术语“多肽”和“蛋白质”可以交换使用,其是指氨基酸残基的聚合物。术语“重组多肽”是指通过重组技术生产的多肽,其中通常,将编码所表达蛋白质的DNA或RNA插入到合适的表达载体中,该载体进而转化宿主细胞,从而生产多肽。

[0071] 如本文所用,术语“同源”和“同源的”是指包括如下序列的多核苷酸或多肽,其中所述的序列与相应的多核苷酸或多肽序列具有至少大约50%的一致性。优选的是,同源的多核苷酸或多肽具有如下多核苷酸序列或氨基酸序列,该多核苷酸序列或氨基酸序列与相应的氨基酸序列或核苷酸序列具有至少大约80%、81%、82%、83%、84%、85%、86%、87%、88%、89%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%或者至少大约99%的同源性。如本文所用,术语序列“同源性”和序列“一致性”可以交换使用。本领域的任一普通技术人员很好地知道测定两个或多个序列之间的同源性的方法。简言之,计算两个序列之间的“同源性”可以按以下方式进行。为了达到最佳比较的目的,将序列进行比对(例如可以在第一和第二氨基酸或核酸序列的一者或二者中引入空位以达到最佳比对的目的,并且可以忽视非同源的序列以达到比较目的)。在优选的实施方案中,用于比较目的的、所比对的第一序列的长度为第二序列的长度的至少大约30%、优选至少大约40%、更优选地至少大约50%、甚至更优选地至少大约60%、甚至更优选地至少大约70%、至少大约75%、至少大约80%、至少大约85%、至少大约90%、至少大约95%或者大约100%。然后,比较在第一和第二序列的相应的氨基酸位置或核苷酸位置处的氨基酸残基或核苷酸。当第一序列的位置被第二序列中相应位置处的相同氨基酸残基或核苷酸占据时,则分子在该位置处是相同的。两个序列之间的百分同源性为序列所共有的相同位置的数量的函数,其考虑了空位的数量和各空位的长度,必须引入空位的数量和各空位的长度以达到两个序列的最佳比对的目的。序列的比较以及两个序列之间的百分同源性的确定可以使用数学算法来完成,例如BLAST(Altschul et al. (1990) J. Mol. Biol. 215(3):403-410)。此外,两个氨基酸序列之间的百分同源性还可以使用Needleman和Wunsch算法来确定,其中所述的算法被引入到GCG软件包的GAP程序中,其中使用了Blossum 62矩阵或PAM250矩阵,以及16、14、12、10、8、6或4的空位权重和1、2、3、4、5或6的长度权重(Needleman and Wunsch, (1970) J. Mol. Biol. 48:444-453)。此外,两个核苷酸序列之间的百分同源性还可以使用GCG软件包中的GAP程序来确定,其中使用了NWSgapdna.CMP矩阵以及40、50、60、70或80的空位权重和1、2、3、4、5或6的长度权重。本领域的任一普通技术人员可以进行最初的同源性计算,并相应地调整算参数。优选的参数组(和如果操作者不确定应当应用哪些参数来确定分子是否在所要求的同源性限制内而应该使用的参数组)是具有12的空位罚分、4的空位延伸罚分和5的移码空位罚分的Blossum 62评分矩阵。序列比对的其他方法是生物技术领域已知的(例如参见Rosenberg (2005) BMC Bioinformatics 6:278); Altschul et al. (2005) FEBS J. 272(20):5101-5109)。

[0072] “内源的”多肽是指由宿主细胞(例如亲代微生物细胞)的基因组编码的多肽,其中重组细胞由所述的宿主细胞改造或衍生得到。

[0073] “外源的”多肽是指并非由亲代微生物细胞的基因组编码的多肽。变体(即,突变体)多肽为外源多肽的实例。

[0074] 术语“异源的”通常是指由不同的物种衍生得到或由不同的有机体衍生得到。如本文所用,异源的是指并非天然存在于特定的有机体中的核苷酸序列或多肽序列。异源表达是指将蛋白质或多肽经实验加入到通常不表达该蛋白质的细胞中。因此,异源的是指这样的事实:被转移的蛋白质最初由与受体不同类型的细胞或不同的物种衍生得到。例如可以通过重组方法将对于植物细胞内源的多核苷酸序列引入到细菌宿主细胞中,然后该植物多核苷酸在重组细菌宿主细胞中为异源多核苷酸。

[0075] 如本文所用,术语多肽的“片段”是指全长多肽或蛋白质的较短的部分,其大小为4个氨基酸残基甚至整个氨基酸序列减去1个氨基酸残基。在本发明公开的某些实施方案中,片段是指多肽或蛋白质的结构域(例如底物结合结构域或催化结构域)的整个氨基酸序列。

[0076] 如本文所用,术语“诱变”是指一种方法,通过该方法有机体的遗传信息以稳定的方式被改变。编码蛋白质的核酸序列的诱变产生突变体蛋白质。此外,诱变还指非编码核酸序列的改变,而这种改变会导致修饰的蛋白质活性。

[0077] 如本文所用,术语“基因”是指编码RNA产物或蛋白质产物的核酸序列;以及影响RNA或蛋白质的表达的可操作地连接的核酸序列(例如此类序列包括但不限于启动子或增强子序列)或编码影响RNA或蛋白质的表达的序列的、可操作地连接的核酸序列(例如此类序列包括但不限于核糖体结合位点或翻译控制序列)。

[0078] 表达控制序列是本领域已知的,并且包括例如启动子、增强子、多聚腺苷酸信号、转录终止子、内部核糖体进入位点(IRES)等,它们提供了多核苷酸序列在宿主细胞中的表达。表达控制序列特异性地与转录有关的细胞蛋白质相互作用(Maniatis et al. (1987) Science 236:1237-1245)。示例性的表达控制序列例如Goeddel, Gene Expression Technology: Methods in Enzymology, Vol. 185, Academic Press, San Diego, Calif. (1990)中所述。

[0079] 在本发明公开的方法中,表达控制序列与多核苷酸序列可操作地连接。“可操作地连接”是指多核苷酸序列和表达控制序列以这样的方式连接,使得在合适的分子(例如转录活化蛋白质)与表达控制序列结合时,允许基因表达。根据转录和翻译的方向,可操作地连接的启动子位于所选的多核苷酸序列的上游。可操作地连接的增强子可以位于所选的多核苷酸的上游、内部或下游。

[0080] 如本文所用,术语“载体”是指能够运送所连接的另一种核酸(即,多核苷酸序列)的核酸分子。一种类型的有用的载体为附加体(即,能够在染色体外复制的核酸)。有用的载体为能够使所连接的核酸自主复制和/或表达的那些。能够使与其可操作地连接的基因定向表达的载体在本发明中还称为“表达载体”。总体而言,用于重组DNA技术中的表达载体通常为“质粒”形式,其通常是指环状双链的DNA环,该DNA环作为载体形式不能与染色体结合。术语“质粒”和“载体”在本发明中可以交换使用,因为质粒为最常用的载体形式。然而,还包括此类其他形式的表达载体,这些载体发挥着等价的功能并且到目前为止是本领域已知的。在一些实施方案中,重组载体进一步包括与多核苷酸序列可操作地连接的启动子。在一些实施方案中,启动子是发育调节的、细胞器特异性的、组织特异性的、诱导型的、构成型的或者是细胞特异性的启动子。重组载体通常包括至少一个序列,其包括(a)与多核苷酸序列

可操作地缀合的表达控制序列；(b) 与多核苷酸序列可操作地缀合的选择标记；(c) 与多核苷酸序列可操作地缀合的标记序列；(d) 与多核苷酸序列可操作地缀合的纯化部分；(e) 与多核苷酸序列可操作地缀合的分泌序列；以及 (f) 与多核苷酸序列可操作地缀合的靶向序列。在某些实施方案中，核苷酸序列被稳定地引入到宿主细胞的基因组DNA中，并且核苷酸序列的表达处于受调节的启动子区的控制之下。本发明所述的表达载体包括适用于在宿主细胞中表达多核苷酸序列的形式的、本发明所述的多核苷酸序列。本领域的技术人员应该理解的是表达载体的设计可以取决于诸如待转化的宿主细胞的选择、所需多肽的表达水平之类的因素。本发明所述的表达载体可以被引入到宿主细胞中，从而生产由本发明所述的多核苷酸序列编码的多肽，包括融合多肽。在原核生物（例如大肠杆菌）中表达编码多肽的基因最通常的是使用包括构成型或诱导型启动子的载体来实施，其中所述的启动子指导融合或非融合多肽的表达。融合载体将一定数量的氨基酸加入到其中编码的多肽中，通常加入到重组多肽的氨基末端或羧基末端。这种融合载体通常起到以下3种目的中的一种或多种：(1) 增加重组多肽的表达；(2) 增加重组多肽的溶解性；以及 (3) 通过在亲和纯化中起到配体的作用而有助于重组多肽的纯化。通常，在融合表达的载体中，在融合部分与重组多肽的连接处引入蛋白水解的切割位点。这使得在纯化融合多肽后，重组多肽与融合部分分离。在某些实施方案中，本发明公开的多核苷酸序列与由噬菌体T5衍生的启动子可操作地连接。在某些实施方案中，宿主细胞为酵母细胞，表达载体为酵母表达载体。用于在酿酒酵母 (*S.cerevisiae*) 中表达的载体的实例包括pYepSec1 (Baldari et al. (1987) EMBO J.6: 229-234)、pMFa (Kurjan et al. (1982) Cell 30:933-943)、pJRY88 (Schultz et al. (1987) Gene 54:113-123)、pYES2 (Invitrogen Corp., San Diego, CA) 和picZ (Invitrogen Corp., San Diego, CA)。在其他的实施方案中，宿主细胞为昆虫细胞，表达载体为杆状病毒表达载体。可用于在培养的昆虫细胞（例如Sf9细胞）中表达蛋白质的杆状病毒载体包括例如pAc系列 (Smith et al. (1983) Mol. Cell Biol. 3:2156-2165) 和pVL系列 (Lucklow et al. (1989) Virology 170:31-39)。在另一个实施方案中，本发明所述的多核苷酸序列可以使用哺乳动物表达载体在哺乳动物细胞中表达。用于原核和真核细胞的其他合适的表达系统是本领域公知的，例如参见Sambrook et al., "Molecular Cloning: A Laboratory Manual," 再版, Cold Spring Harbor Laboratory, (1989)。

[0081] 如本文所用，“酰基-CoA”是指在烷基链的羰基碳与辅酶A (CoA) 的4'-磷酸泛酰亚硫酰基部分的硫氢基之间形成酰基硫酯，其具有下式 $R-C(O)S-CoA$ ，其中R为具有至少4个碳原子的任何烷基。

[0082] 如本文所用，“酰基-ACP”是指在烷基链的羰基碳与酰基载体蛋白质 (ACP) 的磷酸泛酰巯基乙胺基部分的硫氢基之间形成酰基硫酯。磷酸泛酰巯基乙胺基部分在翻译后通过全-酰基载体蛋白质合酶 (ACPS)（一种磷酸泛酰巯基乙胺基转移酶）的作用与ACP上的保守丝氨酸残基连接。在一些实施方案中，酰基-ACP为完全饱和的酰基-ACP的合成中的中间体。在其他的实施方案中，酰基-ACP为不饱和的酰基-ACP的合成中的中间体。在一些实施方案中，碳链具有大约5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25或26个碳。这些酰基-ACP的每一种都是将它们转化为脂肪酸衍生物的酶的底物。

[0083] 如本文所用，术语“脂肪酸生物合成途径”是指生产脂肪酸及其衍生物（包括 ω -羟基化的脂肪酸衍生物）的生物合成途径。脂肪酸生物合成途径除了包括本发明所讨论的生

产具有所需特征的脂肪酸衍生物(例如 ω -羟基化的脂肪酸衍生物)的酶或多肽以外,还可以包括其他的具有酶活性的酶或多肽。

[0084] 如本文所用,术语“克隆”通常是指起源于单一的共同祖先并与该祖先基本上是遗传一致的细胞或一组细胞,例如由单一的细菌细胞形成的克隆细菌菌落的细菌。

[0085] 如本文所用,术语“培养物”通常是指包括活细胞的液体培养基。在一个实施方案中,培养物包括在受控的条件下在预定的培养物培养基中再生产的细胞,例如在包括所选的碳源和氮的液体培养基中生长的重组宿主细胞培养物。动词形式的“培养”或名词形式的“培养”是指使重组宿主细胞群体在液体或固体培养基中在合适的条件下生长。在具体的实施方案中,培养是指底物以发酵方式生物转化为终产物。培养用的培养基是公知的,并且此类培养物培养基的单个成分可得自商业来源,例如DifcoTM和BBLTM商标。在一个非限定性的实例中,水性营养培养基为包括氮、盐和碳的复合来源的“富集培养基”,例如YP培养基,其包括此类培养基的10g/L蛋白胨以及10g/L酵母提取物。根据美国专利5,000,000;5,028,539;5,424,202;5,482,846;5,602,030;WO 2010127318中所述方法,培养物的宿主细胞可以另外改造,从而有效地同化碳并使用纤维素材料作为碳源。此外,在一些实施方案中,宿主细胞被改造从而表达转化酶,这样蔗糖可以被用作碳源。

[0086] 如本文所用,术语“在有效表达基因改造的多核苷酸序列的条件下”是指允许宿主细胞生产所需的 ω -羟基脂肪酸衍生物的任何条件。合适的条件包括例如发酵条件。

[0087] 术语“重组微生物有机体”是指宿主细胞经基因改造,使得宿主细胞中的某些酶活性相对于亲代细胞或天然宿主细胞被改变、加入和/或删除。遗传修饰的宿主细胞为重组微生物有机体的实例。如此,在重组宿主细胞中的“修饰的或改变的蛋白质活性水平”(例如酶)是指相对于亲代或天然宿主细胞(其中缺乏相同的修饰)而确定的活性中一种或多种特征的差异。通常,活性的差异是在重组宿主细胞(具有经修饰的活性)与相应的野生型宿主细胞(不具有经修饰的活性)之间测定的(例如重组宿主细胞培养物相对于相应的野生型宿主细胞的比较)。修饰的活性可以是以下情况的结果,例如:重组宿主细胞所表达的蛋白质的量改变(例如编码蛋白质的DNA序列的拷贝数量升高或降低、编码蛋白质的mRNA转录子的数量升高或降低、和/或由mRNA形成蛋白质的蛋白质翻译的量升高或降低的结果);蛋白质结构的改变(例如一级结构改变,如蛋白质的编码序列的改变,其导致底物特异性的改变、所见的动力学参数改变);以及蛋白质的稳定性改变(例如蛋白质降解的升高或降低)。在一些实施方案中,多肽为本发明所述的任何多肽的突变体或变体。在某些实施方案中,用于本发明所述多肽的编码序列为针对具体的宿主细胞的表达而优化的密码子。例如为了在大肠杆菌中表达,可以优化一种或多种密码子(例如在Grosjean et al. (1982) Gene 18:199-209中所述)。

[0088] 如本文所用,术语“调节序列”通常是指DNA中碱基的序列,该序列与编码蛋白质的DNA序列可操作地连接,其中所述的碱基序列最终控制蛋白质的表达。调节序列的实例包括但不限于RNA启动子序列、转录因子结合序列、转录终止序列、转录调控因子(例如增强子元件)、影响RNA稳定性的核苷酸序列以及翻译调节序列(例如核糖体结合位点(例如原核生物中的Shine-Dalgarno序列或真核生物中的Kozak序列)、起始密码子、终止密码子)。

[0089] 术语“改变的表达水平”和“修饰的表达水平”可以交换使用,并且是指在相同的条件下,与多核苷酸、多肽、代谢物或产物(例如 ω -羟基脂肪酸衍生物)在相应的野生型细胞

中的浓度相比,多核苷酸、多肽、代谢物或产物在改造的宿主细胞中以不同的浓度存在。

[0090] 如本文所用,术语“效价”是指每单位体积的宿主细胞培养物生产的 ω -脂肪酸衍生物的定量。效价可以指由给定的重组宿主细胞培养物所生产的具体的 ω -脂肪酸衍生物或 ω -脂肪酸衍生物的组合。

[0091] 如本文所用,“由宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物的产率”是指输入的碳源在宿主细胞中被转化为产物(例如 ω -羟基脂肪酸, α , ω -二酸等)的效率。产率可以指由给定的重组宿主细胞培养物所生产的具体的 ω -脂肪酸衍生物或 ω -脂肪酸衍生物的组合。 ω -羟基脂肪酸衍生物包括但不限于 ω -羟基脂肪酸,包括 ω -羟基游离脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氧代脂肪酸甲基酯;双功能化合物,例如 α , ω -二酸; α , ω -二醇; α , ω -二酯; ω -羧基脂肪酸甲基酯; ω -氨基脂肪酸;和 ω -氨基脂肪酸甲基酯。

[0092] 如本文所用,术语“生产率”是指每单位时间内每单位体积的宿主细胞培养物生产 ω -羟基脂肪酸衍生物或衍生物的定量。生产率可以指由给定的重组宿主细胞培养物所生产的具体的 ω -脂肪酸衍生物或脂肪酸衍生物的组合。

[0093] 如本文所用,术语“葡萄糖利用率”是指每单位时间内培养物使用的葡萄糖的量,其报告为克/升/小时(g/L/hr)。

[0094] 如本文所用,术语“碳源”是指适于用作原核或简单的真核细胞生长所需的碳源的底物或化合物。碳源可以为多种形式,包括但不限于聚合物、碳水化合物、酸、醇、醛、酮、氨基酸、肽和气体(例如CO和CO₂)。示例性的碳源包括但不限于:单糖,例如葡萄糖、果糖、甘露糖、半乳糖、木糖和阿拉伯糖;寡糖,例如低聚果糖和低聚半乳糖;多糖,例如淀粉、纤维素、胶质和木聚糖;二糖,例如蔗糖、麦芽糖、纤维二糖和松二糖;纤维素材料和变体,例如半纤维素、甲基纤维素和羧甲基纤维素钠;琥珀酸酯、乳酸酯和醋酸酯;醇,例如乙醇、甲醇和甘油;或它们的混合物。此外,碳源还可以为光合成产物,例如葡萄糖。在某些实施方案中,碳源为生物质。在其他的实施方案中,碳源为葡萄糖。在其他的实施方案中,碳源为蔗糖。

[0095] 当术语“得自可再生的供料的碳源”单独使用或者参照供料来源使用时,其是指包括除了油脂化学品(即,由植物和动物得到的精制的油,例如脂肪酸、脂肪酸酯、TAG、羟基脂肪酸等)和石油化学品(即,衍生自石油的化学品,例如烷、烯等)以外的、可以衍生出碳的任何生物材料(包括可再生的供料和/或生物质和/或废品)。因此,如本文所用,术语“衍生自可再生的供料的碳源”排除了衍生自油脂化学品和石油化学品的碳。在一些实施方案中,碳源包括糖或碳水化合物(例如单糖、二糖或多糖)。在一些实施方案中,碳源为葡萄糖和/或蔗糖。在其他的实施方案中,碳源衍生自可再生的供料,例如得自玉米、甘蔗或木质纤维素生物质的碳水化合物;废品,例如甘油、废气、合成气;改进的有机材料,例如生物质或天然气;或者碳源为通过光合成而固定的二氧化碳。在一些实施方案中,适于生物转化的生物质被加工成碳源。在其他的实施方案中,生物质不需要进一步加工成碳源,而可以直接用作碳源。此类生物质的示例性来源为植物物质或蔬菜,例如柳枝稷。另一种示例性的碳源包括代谢废物,例如动物物质(例如牛粪便)。其他的示例性碳源包括海藻和其他海生植物。另一种碳源(包括生物质)包括由工业、农业、林业和家庭得到的废物,包括但不限于发酵废物、发酵生物质、甘油/丙三醇、新鲜秣草、稻草、木材、污水、垃圾、独立固体废物、纤维素城市废物和剩饭剩菜。

[0096] 如本文所用,对产物(例如 ω -羟基脂肪酸衍生物)而言的术语“分离的”是指由细

胞成分、细胞培养物培养基、或者化学或合成的前体分离得到的产物。通过本发明所述方法生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物和 ω -羟基脂肪酸衍生物组合物在发酵液及细胞质中可以是相对不可混合的。因此,所述的 ω -羟基脂肪酸衍生物及和 ω -羟基脂肪酸衍生物组合物可以在细胞内或细胞外收集于有机相中。在一个优选的方法中, ω -羟基脂肪酸衍生物及和 ω -羟基脂肪酸衍生物组合物在细胞外收集。

[0097] 如本文所用,术语动词性的“纯化”、形容词性的“纯化的”或名词性的“纯化”是指通过例如分离或隔离(separation)将分子从其环境中移出或分离。“基本上纯化的”分子为至少大约60%不含(例如至少大约70%不含、至少大约75%不含、至少大约85%不含、至少大约90%不含、至少大约95%不含、至少大约97%不含、至少大约99%不含)它们所关联的其他成分。如本文所用,这些术语还指从样品中去除污染物。例如污染物的去除可以使样品中脂肪酸衍生物的百分率增加。例如当在重组宿主细胞中产生 ω -羟基脂肪酸衍生物时,可以通过去除宿主细胞蛋白质来纯化 ω -羟基脂肪酸衍生物。纯化后,样品中 ω -羟基脂肪酸衍生物的百分率增加。术语动词性的“纯化”、形容词性的“纯化的”或名词性的“纯化”是相对的术语,其不需要绝对的纯度。因此,例如当在重组宿主细胞中产生 ω -羟基脂肪酸衍生物时,纯化的 ω -羟基脂肪酸衍生物是基本与其他细胞成分(例如核酸、多肽、脂质、碳水化合物或其他碳氢化合物)基本隔离的 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0098] 说明书和权利要求书中使用的术语“在体内产生 ω -羟基脂肪酸衍生物”是指在活着的和/或基因改造的宿主细胞中由诸如碳水化合物之类的可再生的供料来产生 ω -羟基脂肪酸衍生物,其中所述的可再生的供料作为碳源加入发酵液中,这样宿主细胞可以在发酵过程中吸收并代谢碳源。这与在体外产生 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法不同,在该方法中,使用纯化的酶或细胞裂解物,并且用于酶转化的直接底物(例如脂肪酸或脂肪酸衍生物)加入纯化的酶中或加入细胞裂解物溶液中。此外,本发明的方法还不同于其中在生物转化中产生 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,在该方法中,使用休眠细胞,并且用于酶转化的直接底物(例如脂肪酸或脂肪酸衍生物)以外源方式加入休眠细胞中。

[0099] 途径的改造和酶的活性

[0100] 脂肪酸合成是细菌生物合成机器的最保守的系统之一。脂肪酸合酶(FAS)多酶复合物存在于所有细菌和真核细胞中。大部分的FAS相关基因对于细胞生长和生存而言是必不可少的。真核和细菌FAS本质上驱动了相同类型的生物化学转化。在真核细胞中,FAS称为FAS I,并且其大部分的催化结构域由一个多肽链(不可分离的)编码。在诸如细菌之类的原核生物中,FAS称为FAS II,其单一的酶以及载体蛋白质由编码离散的(分离的)蛋白质的分开基因所编码。如此,FAS II为具有明显改变和不同特性的复合物系统。

[0101] 酰基载体蛋白质(ACP)与FAS途径中的酶一起控制了天然有机体中生产的脂肪酸的长度、饱和度和支化。该途径中的步骤是由脂肪酸生物合成(FAB)和乙酰基-CoA羧化酶(ACC)基因家族的酶所催化的。例如可以包含在FAS途径中的酶包括AccABCD、FabD、FabH、FabG、FabA、FabZ、FabI、FabK、FabL、FabM、FabB和FabF。根据所需的产物,可以减弱或过表达这些基因中的一种或多种。这样,原核生物经改造从而增加了由可再生的供料(例如葡萄糖或其他碳源)形成脂肪酸衍生物的生产。在本发明中,主要的目标是增加关键性控制酶(其调节脂肪酸衍生物的生产)的活性,从而将细菌菌株转化成用于脂肪酸衍生物(包括脂肪酸甲酯(FAME)、脂肪酸乙酯(FAEE)和脂肪醇(FALC))生产的微生物工厂(例如参见美国专利

No.8,283,143,该文献以引用方式并入本文)。

[0102] 本发明公开鉴定了编码酶功能的多肽的多核苷酸,从而修饰了用于生产所需的化合物(例如 ω -羟基脂肪酸衍生物)的酶途径。在本发明中通过酶登录号(EC编号)识别的这些多肽可以用于改造脂肪酸途径,这可以产生双功能分子,例如 ω -羟基脂肪酸衍生物。图1-4描绘了经改造而生产这些化合物的途径。图5描绘了形成内酰胺和聚合物(例如尼龙)的途径。

[0103] 在一个实施方案中,图1至4描绘了使用诸如葡萄糖之类的可再生的供料来生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的途径。葡萄糖通过天然有机体而转化成酰基-ACP(参见图1至4中的步骤1)。编码具有脂肪酸降解酶活性的多肽的多核苷酸可以根据所需的产物而可任选地减弱(参见下文的实施例)。此类多肽的非限定性实例为酰基-CoA合酶(FadD)和酰基-CoA脱氢酶(FadE)。表1提供了代谢途径中的酶活性(见下文)的大量列举物,包括可以根据本领域已知的方法可任选地减弱的多种脂肪酸降解酶(例如参见美国专利No.8,283,143,见下文)。

[0104] 例如FadR(参见表1,见下文)为与脂肪酸降解和脂肪酸生物合成途径有关的重要调节因子(Cronan et al.,Mol.Microbiol.,29(4):937-943(1998))。大肠杆菌酶FadD(参见表1,见下文)和脂肪酸运送蛋白质FadL为脂肪酸摄入系统的组分。FadL介导了脂肪酸向细菌细胞的运送,而FadD介导了酰基-CoA酯的形成。当没有其他碳源可以利用时,外源脂肪酸被细菌摄入并转化成酰基-CoA酯,其可以与转录因子FadR结合,并抑制fad基因的表达,所述fad基因编码负责脂肪酸运送(FadL)、活化(FadD)和 β -氧化(FadA,FadB和FadE)的蛋白质。当可以利用备选碳源时,细菌合成脂肪酸作为酰基-ACP,其用于磷脂合成,但不能作为 β -氧化的底物。因此,酰基-CoA和酰基-ACP都是脂肪酸的独立的来源,其可以得到不同的终产物(Caviglia et al.,J.Biol.Chem.,279(12):1163-1169(2004))。

[0105]

基因名称	来源有机体	酶的名称	登录号#	EC 编号	示例性用途
脂肪酸生产的增加					
accA	肠杆菌, 乳酸菌	乙酰基-CoA 羧化酶, 亚基 A(α -羧基转移酶)	AAC73296, NP_414727	6.4.1.2	增加丙二酰基-CoA 的生产
accB	大肠杆菌, 乳酸菌	乙酰基-CoA 羧化酶, 亚基 B(BCCP: 生物素羧基载体蛋白质)	NP_417721	6.4.1.2	增加丙二酰基-CoA 的生产
accC	大肠杆菌, 乳酸菌	乙酰基-CoA 羧化酶, 亚基 C(生物素羧化酶)	NP_417722	6.4.1.2, 6.3.4.14	增加丙二酰基-CoA 的生产
accD	大肠杆菌, 乳酸菌	乙酰基-CoA 羧化酶, 亚基 D(β -羧基转移酶)	NP_416819	6.4.1.2	增加丙二酰基-CoA 的生产
fadD	大肠杆菌 <i>W3110</i>	酰基-CoA 合酶	AP_002424	2.3.1.86, 6.2.1.3	增加脂肪酸的生产
fabA	大肠杆菌 <i>K12</i>	β -羟基癸酰基硫酯脱水酶/异构酶	NP_415474	4.2.1.60	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabB	大肠杆菌	3-氧酰基-[酰基载体蛋白质]合酶 I	BAA16180	2.3.1.41	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabD	大肠杆菌 <i>K12</i>	[酰基载体蛋白质] S-丙二酰基转移酶	AAC74176	2.3.1.39	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabF	大肠杆菌 <i>K12</i>	3-氧酰基-[酰基载体蛋白质]合酶 II	AAC74179	2.3.1.179	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabG	大肠杆菌 <i>K12</i>	3-氧酰基-[酰基载体蛋白质]还原酶	AAC74177	1.1.1.100	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabH	大肠杆菌 <i>K12</i>	3-氧酰基-[酰基载体蛋白质]合酶 III	AAC74175	2.3.1.180	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabI	大肠杆菌 <i>K12</i>	烯酰基-[酰基载体蛋白质]还原酶	NP_415804	1.3.1.9	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabR	大肠杆菌 <i>K12</i>	转录抑制因子	NP_418398	无	调控不饱和脂肪酸的生产
fabV	霍乱弧菌 (<i>Vibrio cholerae</i>)	烯酰基-[酰基载体蛋白质]还原酶	YP_001217283	1.3.1.9	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fabZ	大肠杆菌 <i>K12</i>	(3R)-羟基肉豆蔻酰基酰基载体蛋白质脱水酶	NP_414722	4.2.1.-	增加脂肪酰基-ACP/CoA 的生产
fadE	大肠杆菌 <i>K13</i>	酰基-CoA 脱氢酶	AAC73325	1.3.99.3, 1.3.99.-	减少脂肪酸的降解
fadD	大肠杆菌 <i>K12</i>	酰基-CoA 合酶	NP_416319	6.2.1.3	减少脂肪酸的降解

[0106] 表1:酶的活性

基因名称	来源有机体	酶的名称	登录号#	EC 编号	示例性用途
fadA	大肠杆菌 <i>K12</i>	3-酮酰基-CoA 硫解酶	YP_02627	2.3.1.16	减少脂肪酸的降解
fadB	大肠杆菌 <i>K12</i>	烯酰基-CoA 水合酶, 3-OH 酰基-CoA 差向异构体/脱氢酶	NP_418288	4.2.1.17, 5.1.2.3, 1.1.1.35	减少脂肪酸的降解
fadR	大肠杆菌	转录调节蛋白质	NP_415705	无	阻断或逆转脂肪酸的降解
链长度的控制					
tesA(具有或不具有前导序列)	大肠杆菌	硫酯酶 -前导序列为氨基酸 1-26	P0ADA1	3.1.2.-, 3.1.1.5	C18 链长
tesA(不具有前导序列)	大肠杆菌	硫酯酶	AAC73596, NP_415027	3.1.2.-, 3.1.1.5	C18:1 链长
tesA(与辛酸络合的大肠杆菌硫酯酶 I 突变体)	大肠杆菌	硫酯酶	L109P	3.1.2.-, 3.1.1.5	< C18 链长
fatB1	加州月桂 (<i>Umbellularia californica</i>)	硫酯酶	Q41635	3.1.2.14	C12:0 链长
fatB2	萼距花 (<i>Cuphea hookeriana</i>)	硫酯酶	AAC49269	3.1.2.14	C8:0 -C10:0 链长
fatB3	萼距花	硫酯酶	AAC72881	3.1.2.14	C14:0 -C16:0 链长
fatB	香樟 (<i>Cinnamomum camphora</i>)	硫酯酶	Q39473	3.1.2.14	C14:0 链长
fatB	拟南芥 (<i>Arabidopsis thaliana</i>)	硫酯酶	CAA85388	3.1.2.14	C16:1 链长
fatB1	加州月桂	硫酯酶	Q41635	3.1.2.14	C12:0 链长
fatA1	向日葵 (<i>Helianthus annuus</i>)	硫酯酶	AAL79361	3.1.2.14	C18:1 链长
fatA	拟南芥	硫酯酶	NP_189147, NP_193041	3.1.2.14	C18:1 链长
fatA	芥菜 (<i>Brassica juncea</i>)	硫酯酶	CAC39106	3.1.2.14	C18:1 链长
fatA	萼距花	硫酯酶	AAC72883	3.1.2.14	C18:1 链长
tes	<i>Photobacterium profundum</i>	硫酯酶	YP_130990	3.1.2.14	链长
tesB	大肠杆菌	硫酯酶	NP_414986	3.1.2.14	链长
fadM	大肠杆菌	硫酯酶	NP_414977	3.1.2.14	链长

[0107]

基因名称	来源有机体	酶的名称	登录号#	EC 编号	示例性用途
yciA	大肠杆菌	硫酯酶	NP_415769	3.1.2.14	链长
ybgC	大肠杆菌	硫酯酶	NP_415264	3.1.2.14	链长
饱和度水平的控制					
Sfa	大肠杆菌	fabA 的抑制因子	AAN79592, AAC44390	无	增加单不饱和脂肪酸
fabA	大肠杆菌 <i>K12</i>	β -羟基癸酰基硫酯脱水酶/异构酶	NP_415474	4.2.1.60	生产不饱和脂肪酸
GnsA	大肠杆菌	secG 沉默突变的抑制因子	ABD18647.1	无	增加不饱和脂肪酸酯
GnsB	大肠杆菌	secG 沉默突变的抑制因子	AAC74076.1	无	增加不饱和脂肪酸酯
fabB	大肠杆菌	3-氧酰基-[酰基载体蛋白]合酶 I	BAA16180	2.3.1.41	调控不饱和脂肪酸的生产
des	枯草芽孢杆菌	D5 脂肪酰基去饱和酶	O34653	1.14.19	调控不饱和脂肪酸的生产
酯的生产					
AT3G51970	拟南芥	长链醇 O-脂肪-酰基转移酶	NP_190765	2.3.1.26	酯的生产
ELO1	安格斯毕赤酵母 (<i>Pichia angusta</i>)	脂肪酸延长酶	BAD98251	2.3.1.-	生产极长链长的脂肪酸
plsC	酿酒酵母	酰基转移酶	AAA16514	2.3.1.51	酯的生产
DAGAT/DGAT	拟南芥	二酰基甘油酰基转移酶	AAF19262	2.3.1.20	酯的生产
hWS	智人 (<i>Homo sapiens</i>)	酰基-CoA 蜡醇酰基转移酶	AAX48018	2.3.1.20	酯的生产
aft1	不动杆菌菌种 ADP1	双功能蜡酯合酶/酰基-CoA:二酰基甘油酰基转移酶	AAO17391	2.3.1.20	酯的生产
ES9	除烃海杆菌 (<i>Marinobacter hydrocarbonoclasticus</i>)	蜡酯合酶	ABO21021	2.3.1.20	酯的生产
mWS	霍霍巴 (<i>Simmondsia chinensis</i>)	蜡酯合酶	AAD38041	2.3.1.-	酯的生产
脂肪醇的输出					
		硫酯酶(如上所述)			增加脂肪酸/脂肪醇的生产
BmFAR	家蚕	FAR(形成脂肪醇的酰基)	BAC79425	1.1.1.-	将酰基-CoA 转化为脂肪醇

[0108]

[0109]

基因名称	来源有机体	酶的名称	登录号#	EC 编号	示例性用途
	(<i>Bombyxmori</i>)	基-CoA 还原酶)			
acr1	不动杆菌菌种 <i>ADP1</i>	酰基-CoA 还原酶	YP_047869	1.2.1.42	将脂肪酰基-CoA 还原成脂肪醛
yqhD	大肠杆菌 <i>W3110</i>	醇脱氢酶	AP_003562	1.1.-.-	将脂肪醛还原为脂肪醇; 增加脂肪醇的生产
alrA	不动杆菌菌种 <i>ADP1</i>	醇脱氢酶	CAG70252	1.1.-.-	将脂肪醛还原为脂肪醇
BmFAR	家蚕	FAR(形成脂肪醇的酰基-CoA 还原酶)	BAC79425	1.1.1.-	将脂肪酰基-CoA 还原成脂肪醇
GTNG_1865	嗜热脱氮芽孢杆菌 (<i>Geobacillus thermodenitrificans</i>) NG80-2	长链醛脱氢酶	YP_001125970	1.2.1.3	将脂肪醛还原为脂肪醇
AAR	细长聚球藻 (<i>Synechococcus elongatus</i>)	酰基-ACP 还原酶	YP_400611	1.2.1.42	将脂肪酰基-ACP/CoA 还原为脂肪醛
carB	耻垢分枝杆菌 (<i>Mycobacterium smegmatis</i>)	羧酸还原酶蛋白质	YP_889972	6.2.1.3, 1.2.1.42	将脂肪酸还原为脂肪醛
FadD	大肠杆菌 <i>K12</i>	酰基-CoA 合酶	NP_416319	6.2.1.3	将脂肪酸活化脂肪酰基-CoA
atoB	欧文氏菌 (<i>Erwinia carotovora</i>)	乙酰基-CoA 乙酰基转移酶	YP_049388	2.3.1.9	丁醇的生产
hbd	溶纤维丁酸弧菌 (<i>Butyrivibrio fibrisolvens</i>)	β -羟基丁酰基-CoA 脱氢酶	BAD51424	1.1.1.157	丁醇的生产
CPE0095	产气荚膜梭菌 (<i>Clostridium perfringens</i>)	巴豆酸酶丁酰基-CoA 脱氢酶	BAB79801	4.2.1.55	丁醇的生产
bcd	钩形梭状芽胞杆菌 (<i>Clostridium beijerinckii</i>)	丁酰基-CoA 脱氢酶	AAM14583	1.3.99.2	丁醇的生产
ALDH	钩形梭状芽胞杆菌	辅酶 A-酰化醛脱氢酶	AAT66436	1.2.1.3	丁醇的生产
AdhE	大肠杆菌 <i>CFT073</i>	醛-醇脱氢酶	AAN80172	1.1.1.1	丁醇的生产

基因名称	来源有机体	酶的名称	登录号#	EC 编号	示例性用途
				1.2.1.10	
脂肪醇乙酰基酯的输出					
		硫酸酯酶(如上所述)			改变输出
acr1	不动杆菌菌种 <i>ADP1</i>	酰基-CoA 还原酶	YP_047869	1.2.1.42	改变输出
yqhD	大肠杆菌 <i>K12</i>	醇脱氢酶	AP_003562	1.1.-.-	改变输出
AAT	草莓 (<i>Fragaria x ananassa</i>)	醇 O-乙酰基转移酶	AAG13130	2.3.1.84	改变输出
终末石蜡的输出					
OleT	威海鲜球菌的菌种	脂肪酸脱羧酶	HQ709266	1.11.2.4	脱羧化的脂肪酸
产物的出口 (export)					
AtMRP5	拟南芥	与拟南芥多药耐药相关的	NP_171908	无	改变产物出口的量
AmiS2	红球菌菌种	ABC 运送因子 AmiS2	JC5491	无	改变产物出口的量
AtPGP1	拟南芥	拟南芥 p 糖蛋白 1	NP_181228	无	改变产物出口的量
AcrA	<i>CandidatusProtochlamydia amoebophila</i> <i>UWE25</i>	推断的多药外排运送蛋白质 acrA	CAF23274	无	改变产物出口的量
AcrB	<i>CandidatusProtochlamydia amoebophila</i> <i>UWE25</i>	可能的多药外排运送蛋白质 acrB	CAF23275	无	改变产物出口的量
TolC	土拉弗朗西丝菌 novicida 亚种 (<i>Francisellatularensis</i> subsp. <i>novicida</i>)	外膜蛋白质 (细胞包膜的生物发生)	ABD59001	无	改变产物出口的量
AcrE	宋内志贺菌 Ss046	跨膜蛋白质影响隔膜形成和细胞膜的渗透性	YP_312213	无	改变产物出口的量
AcrF	大肠杆菌	吡啶黄抗性蛋白质 F	P24181	无	改变产物出口的量
tll1619	细长嗜热聚球蓝细菌 (<i>Thermosynechococcus elongatus</i>) [BP-1]	多药外排运送蛋白质	NP_682409.1	无	改变产物出口的量
tll0139	细长嗜热聚球蓝细菌 [BP-1]	多药外排运送蛋白质	NP_680930.1	无	改变产物出口的量

[0110]

[0111]

基因名称	来源有机体	酶的名称	登录号#	EC 编号	示例性用途
发酵					
复制的检查 关口基因					增加输出效率
umuD	宋内志贺菌 (<i>Shigellasonnei</i>)Ss0 46	DNA 聚合酶 V, 亚基	YP_310132	3.4.21.-	增加输出效率
umuC	大肠杆菌	DNA 聚合酶 V, 亚基	ABC42261	2.7.7.7	增加输出效率
pntA, pntB	福氏志贺氏菌 (<i>Shigella flexneri</i>)	NADH:NADPH 转氢酶 (α 和 β 亚基)	P07001, P0AB70	1.6.1.2	增加输出效率
其他					
fabK	肺炎链球菌 (<i>Streptococcus pneumoniae</i>)	反-2-烯酰基-ACP 还原 酶 II	AAF98273	1.3.1.9	有助于脂肪酸的生物合成
fabL	地衣芽孢杆菌 (<i>Bacillus licheniformis</i>)DSM 13	烯酰基-(酰基载体蛋白 质)还原酶	AAU39821	1.3.1.9	有助于脂肪酸的生物合成
fabM	链球菌突变体	反-2,顺-3-烯酰基 -ACP 异构酶	DAA05501	4.2.1.17	有助于脂肪酸的生物合成

[0112] 表2A: ω -羟化酶/ ω -氧化酶 (EC 1.14.15.3) 的实例

[0113]

基因名称	来源有机体	登录号	氧化还原系统	羟基化的位置
cyp153A (aciA)	不动杆菌属的菌种 OC4	BAE78452	具有铁氧还蛋白和铁氧还蛋白 还原酶的操纵子	ω -羟化酶
cyp153A16	海分枝杆菌 (<i>Mycobacterium marinum</i>) M	YP_001851443	具有铁氧还蛋白和铁氧还蛋白 还原酶的操纵子	ω -羟化酶
cyp153A6	分枝杆菌属的菌种 HXN-1500	AJ833989	具有铁氧还蛋白和铁氧还蛋白 还原酶的操纵子	ω -羟化酶
cyp153A	水油海杆菌 (<i>Marinobacter aquaeolei</i>) VT8	YP_957888	具有铁氧还蛋白和铁氧还蛋白 还原酶的操纵子	ω -羟化酶
alkB	恶臭假单胞菌 (<i>Pseudomonas putida</i>) GPol	CAB54050	需要红素氧还蛋白和红素氧化 蛋白还原酶	ω -羟化酶
alkB	荧光假单胞菌	CAB51045	需要红素氧还蛋白和红素氧化	ω -羟化酶

[0114]

基因名称	来源有机体	登录号	氧化还原系统	羟基化的位置
	(<i>Pseudomonas fluorescens</i>) CHA0		蛋白还原酶	
alkM	<i>Acinetobacter baylyi</i>	YP_046098	需要红素氧还蛋白和红素氧化蛋白还原酶	ω -羟化酶
alkB	大头茶属的物种 SoGc	ADT82701	需要红素氧还蛋白和红素氧化蛋白还原酶	ω -羟化酶
alkW1	<i>Dietzia</i> sp. DQ12-45-1b	HQ850582	c-末端红素氧化蛋白融合物, 需要红素氧还蛋白还原酶	ω -羟化酶
alkB	恶臭假单胞菌 GPol	CAB54050	需要红素氧还蛋白和红素氧化蛋白还原酶	ω -羟化酶
alkB	荧光假单胞菌 CHA0	CAB51045	需要红素氧还蛋白和红素氧化蛋白还原酶	ω -羟化酶

[0115] 表2B: 用于 ω -羟化酶/ ω -氧化酶 (EC 1.14.15.3) 氧化还原作用的伴侣的实例

[0116]

名称/命名	有机体	登录号#
铁氧还蛋白, 铁氧还蛋白还原酶	不动杆菌属的菌种OC4	BAE78451, BAE78453
铁氧还蛋白, 铁氧还蛋白还原酶	海分枝杆菌M	YP_001851444, YP_001851442
铁氧还蛋白, 铁氧还蛋白还原酶	水油海杆菌VT8	YP_957887, YP_957889
alkG, alkT	恶臭假单胞菌GPol	CAB54052, CAB54063
rubA, rubB	<i>Acinetobacter baylyi</i> ADP1	CAA86925, CAA86926

[0117] 表2C: 自给自足的 ω -1, ω -2, ω -3-羟化酶/氧化酶 (EC 1.14.14.1) 融合蛋白质的实例

[0118]

基因名称	来源有机体	酶的名称	氧化还原系统	羟基化的位置
P450-BM3 (cyp102A1)	巨大芽孢杆菌 (<i>Bacillus megaterium</i>)	AAA87602	具有还原酶结构域的融合蛋白质	ω -1,-2,-3 羟化
yrhJ (cyp102A3)	枯草芽孢杆菌 (<i>Bacillus subtilis</i>)	NP_390594	具有还原酶结构域的融合蛋白质	ω -1,-2,-3 羟化
yrhJ (cyp102A7)	地衣芽孢杆菌 (<i>Bacillus licheniformis</i>)	AAU41718	具有还原酶结构域的融合蛋白质	ω -1,-2,-3 羟化

[0119] 表2D: 自给自足的I类P450融合的PFOR融合蛋白质的实例

[0120]

名称/命名	有机体	登录号#
P450RhF	红球菌属的菌种 NCIMB 9784	AAM67416
REQ_44300	马红球菌 (<i>Rhodococcus equi</i>) 103S	YP_004009071
HMPREF0018_01193	抗辐射不动杆菌 (<i>Acinetobacter radioresistens</i>) SH164	ZP_06072406
BMAA1669	鼻疽伯克霍尔德氏菌 (<i>Burkholderia mallei</i>) ATCC 23344	YP_106239
Rmet_4932	耐金属贪铜菌 (<i>Cupriavidus metallidurans</i>) CH34	YP_587063
H16_B1279	真氧产碱杆菌 (<i>Ralstonia eutropha</i>) H16	YP_840799

[0121] 表3A:醇脱氢酶 (EC 1.1.1.1/2) 或醇氧化酶 (EC 1.1.3.13, EC 1.1.3.20) 的实例

[0122]	名称/命名	有机体	登录号#
	alkJ	恶臭假单胞菌GPO1	CAB54054
	alkJ	泊库岛食烷菌 (<i>Alcanivorax borkumensis</i>) AP1	CAC38030
	cddC	赤红球菌 (<i>Rhodococcus ruber</i>) SC1	AAL14237

[0123] 表3B:醛脱氢酶 (EC 1.2.1.3/4/5/) 或醛氧化酶 (EC 1.2.3.1) 的实例

[0124]	名称/命名	有机体	登录号#
	alkH	恶臭假单胞菌GPO1	CAB51050
	alkH	泊库岛食烷菌AP1	CAC38029
	cddD	赤红球菌SC1	AAL14238

[0125] 表4:氨基转移酶/转氨酶 (EC 2.6.1) 和胺脱氢酶 (EC 1.4.9, EC 1.4.98, EC 1.4.99) 的实例

	名称/命名	功能	有机体	登录号#
	β -丙氨酸-丙酮酸转氨酶	β -丙氨酸-丙酮酸转氨酶	绿脓杆菌 (<i>Pseudomonas aeruginosa</i>) PA7	YP_001345604
	yjgG	丁二胺氨基转移酶	大肠杆菌 MG1655	NP_417544
	gabT	5-氨基戊酸转氨酶	绿脓杆菌 PA01	AAG03655
[0126]	Lat	L-赖氨酸 6-转氨酶	结核分枝杆菌 (<i>Mycobacterium tuberculosis</i>) H37Rv	NP_217807
	GABA-T	4-氨基丁酸转氨酶	野猪	NP_999428
	Ald	丙氨酸脱氢酶	枯草芽孢杆菌纳豆亚种 (<i>Bacillus subtilis</i> subsp.	BAI86717

名称/命名	功能	有机体	登录号#
		natto) BEST195	
gdhA	谷氨酸脱氢酶(NADPH)	大肠杆菌 MG1655	NP_416275
Gdh	谷氨酸脱氢酶(NADH)	不解糖嗜脲菌 (<i>Peptoniphilus asaccharolyticus</i>)	AAA25611
L-赖氨酸 6-脱氢酶	L-赖氨酸 6-脱氢酶	反硝化无色杆菌 (<i>Achromobacter denitrificans</i>)	AAZ94428
mauRFBEDACJGMN	甲基胺脱氢酶	脱氮副球菌 (<i>Paracoccus denitrificans</i>)	P52685.1 P29897.2 P29894.1 P29896.2 P29895.2 P22619.2 P22364.1 P22566.2 ABL72797.1 ABL72798.1 AAA86469.1

[0128] 表5:酯酶 (EC 3.1.1.1) 和脂肪酶 (EC 3.1.1.3) 的实例

名称/命名	有机体	登录号#
lipA	荧光假单胞菌B52	AAF80996
phaZ	荧光假单胞菌GK13	AAA64538

[0130] 表6:水解酶 (EC 3.5.2.12) 的实例

名称/命名	有机体	登录号#
ω -十二内酰胺水解酶	食酸菌属的菌种T31	BAH09870
ω -十二内酰胺水解酶	贪铜菌属的菌种U124	BAH09871

[0132] 表7:酰基-CoA合酶/酰基-CoA连接酶 (EC 6.2.1.3)/转移酶 (EC 2.8.3.6) 的实例

名称/命名	有机体	登录号#
fadD	大肠杆菌 MG1655	NP_416319
fadK	大肠杆菌 MG1655	NP_416216
pimA	沼泽红假单胞菌 (<i>Rhodopseudomonas palustris</i>)	NP_949053

dcaI/dcaJ	Acinetobacter baylyi ADP1	YP_046360/ YP_046361
-----------	---------------------------	----------------------

[0135] 表8:酰胺合酶的实例

名称/命名	有机体	登录号#
棕榈酰腐胺合酶 (PPS)	非培养的细菌	AAV33349
N-(4-氨基-2-羟基丁基) 肉都可酰胺合酶 (AhtS)	非培养的细菌	ACX33975

[0137] 表9:酯合酶 (EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20) 的实例

[0138]	名称/命名	有机体	登录号#
	AtfA	不动杆菌属的菌种ADP1	Q8GGG1
	AtfA1	泊库岛食烷菌SK2	YP_694462
	AtfA2	泊库岛食烷菌SK2	YP_693524
	WS/DGAT	<i>Marinobacter alginolyticus</i>	WP_007153340
	WS/DGAT	苯酚降解菌属的菌种MED105	WP_008251579
	ES9	除烃海杆菌	ABO21021

[0139] 图1和2示出了其中酰基-ACP可以通过2个相似的途径而转化成 α , ω -二酸的途径, 其中所述的2个途径分别使用C12游离脂肪酸(FFA)作为前体中间体(参见图1), 或者C12脂肪酸甲基酯(FAME)作为中间体(参见图2A和2B)。

[0140] 在一个实施方案中, 图1示出了多种化学化合物的生产, 包括 ω -羟基脂肪酸, ω -氧化脂肪酸, α , ω -二酸和 ω -氨基脂肪酸。在图1的步骤2中, 使用硫酯酶将酰基-ACP转化成FFA。在某些实施方案中, 编码硫酯酶的基因为tesA, 'tesA、tesB、fatB1、fatB2、fatB3、fatA1或fatA。(同样参见表1, 其示出了具有硫酯酶的酶活性的多肽, 其中所述的硫酯酶可以用于催化本步骤, 如上所述)。在步骤3中, 还称为 ω -氧化酶的 ω -羟化酶用于生成 ω -羟基脂肪酸。如图1中可见, 脂肪酸的omega位置为羟基。

[0141] 在重组宿主细胞中表达的CYP153A-还原酶杂交融合多肽

[0142] 合适的 ω -羟化酶/ ω -氧化酶(EC 1.14.15.3)和它们的氧化还原伴侣的实例列于表2A和2B中(如上所述)。这些是某些非血红素亚铁氧化酶(例如得自恶臭假单胞菌GPO1的alkB), 或者某些血红素型P450氧化酶(例如得自水油海杆菌(*Marinobacter aquaeolei*)的cyp153A), 也称为细胞色素

[0143] 素P450。细胞色素P450为广泛分布的酶, 其具有高度的复杂性, 并且展示出广泛领域的活性。它们是由转化多种底物并催化多种化学反应的基因超家族所编码的蛋白质。Cyp153A为可溶性细菌细胞色素P450的超家族, 其以对 ω -位置具有高度的选择性二羟基化碳氢化合物链(van Beilen et al. (2006) Appl. Environ. Microbiol. 72:59-65)。cyp153A家族的成员在体外显示出选择性地羟基化烷、脂肪酸或脂肪醇的 ω -位置, 所述的成员例如为得自分枝杆菌属菌种HYN-1500的cyp153A6(Funhoff et al. (2006) J. Bacteriol. 188: 5220-5227), 得自海分枝杆菌的cyp153A16和得自极地单胞菌属菌种JS666的cyp153A(Scheps et al. (2011) Org. Biomol. Chem. 9:6727-6733), 以及得自水油海杆菌的cyp153A(Honda-Malca et al. (2012) Chem. Commun. 48:5115-5117)。

[0144] 如同所有的细胞色素P450, Cyp153A ω -羟化酶需要电子用于它们的催化活性, 这些电子是通过特定的氧化还原蛋白质来提供的, 例如铁氧还蛋白和铁氧还蛋白还原酶。这些是与cyp153A相互作用的离散的蛋白质。之前, 已经通过将得自泊库岛食烷菌SK2的cyp153A(Kubota et al. (2005) Biosci. Biotechnol. Biochem. 69:2421-2430; Fujita et al. (2009) Biosci. Biotechnol. Biochem. 73:1825-1830)与得自P450RhF的还原酶结构域(其包含黄素单核苷酸(FMN)和NADPH结合位点, 以及[2FeS]铁氧还蛋白中心(Hunter et al. (2005) FEBS Lett. 579:2215-2220))融合而创建了自给自足的杂交(嵌合)cyp153A氧化酶(即, 其活性不需要离散的铁氧还蛋白和铁氧还蛋白还原酶蛋白质的氧化酶)。P450RhF属于I类P450融合的PFOR(DeMot and Parret (2003) Trends Microbiol. 10:502)。这种杂交

cyp153A-RedRhF融合蛋白质在体外生物转化中显示在 ω -位置羟基化辛烷,并且还羟基化其他的化合物,例如环己烷或丁基苯。天然P450-还原酶融合蛋白质的实例示于表2C和2D(如上所述)。

[0145] 考虑到cyp153A家族的氧化酶对碳氢化合物链的 ω -位置具有高度的选择性,其显示为可用于由可再生的碳源来生产 α , ω -双功能脂肪酸衍生物的合适候选物的良好实例。这允许研发商业可行的方法来生产这些有价值的化合物。但是,如同其他的细胞色素P450, cyp153A家族的蛋白质到目前为止主要用于体外试验中,这些试验使用了纯化的酶或细胞裂解物粗品,或者处于休眠细胞的生物转化(其中以外源方式加入了脂肪酸衍生物或碳氢化合物)中(Kubota et al., Fujita et al., Honda-Malca et al., 如上所述)。但是,使用杂交融合的体外过程或休眠细胞生物转化不能大规模实施并成本有效地生产 ω -羟基脂肪酸衍生物。本领域中广泛接受的知识是许多细胞色素P450以及alkB型 ω -羟化酶在重组微生物有机体中不容易进行功能性地表达,这是因为这些酶通常是无活性的,并且它们的化学作用难以阐明。事实上,目前尝试使用不同于脂肪酸衍生物的可再生碳源的唯一的体内工作使用了alkB ω -羟化酶,并且在高细胞密度的发酵中仅取得了低效价的 ω -羟基脂肪酸衍生物(WO2013/024114A2)。

[0146] 本申请人创建了CYP153A-还原酶杂交融合蛋白质及其变体,它们在体内能够有效地由可再生的碳源来生产 ω -羟基脂肪酸衍生物。更具体而言,编码CYP153A(G307A)P450催化结构域的杂交融合蛋白质(其中在位置307处甘氨酸(G)被取代为丙氨酸(A))的来自水油海杆菌的基因与来自红球菌属的菌种NCIMB9784的编码P450RhF的含c-末端FMN-和Fe/S还原酶结构域的基因融合(参见实施例6,参见下文)。所得的多肽为CYP153A-RedRhF杂交融合多肽(SEQ ID NO:6),具有相应的核酸序列(SEQ ID NO:5)。当这种CYP153A-还原酶杂交融合蛋白质在大肠杆菌细胞(使用简单的碳源,例如葡萄糖)中表达时,脂肪酸衍生物可以有效地转化成 ω -羟基脂肪酸衍生物(参见实施例,参见下文)。合适的 ω -羟化酶(EC 1.14.15.3)和它们的氧化还原伴侣(可以用于生成相似的CYP153A-还原酶杂交融合多肽)的其他实例列于表2A和2B中(如上所述)。

[0147] 本发明公开提供了在体内可以有效地且选择性地生产 ω -羟基脂肪酸衍生物(包括 α , ω -双功能脂肪酸衍生物)的微生物有机体。在一个实施方案中,CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质经改造而在微生物有机体中表达,使得所述微生物有机体在体内能够由碳源(例如葡萄糖)有效地将诸如桂酸或十二烷酸甲基酯之类的化合物转化成12-羟基十二烷酸或12-羟基十二烷酸甲基酯。任何可再生的供料都可以代替葡萄糖而用作碳源。因此,第一次显示当具有P450酶活性的改造的杂交融合蛋白质(即,通过CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质说明)与硫酯酶在宿主细胞(例如大肠杆菌)中共表达并由可再生的供料供入碳源时,所述的杂交融合蛋白质在体内可以有效地将脂肪酸转化成特定的所需的 ω -羟基化的化合物(例如 ω -羟基脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; α , ω -羟基二酸; α , ω -羟基二酯;和 α , ω -二醇)(参见实施例6以及图25和26)。根据本发明公开,可以通过将P450基因(例如编码cyp153A蛋白质的基因)与还原酶基因(例如编码I类P450融合的PFOR蛋白质的c-末端还原酶结构域或其他的结构域)连接来改造其他的杂交融合蛋白质。表2A和2D(如上所述)分别给出了cyp153A和I类P450融合的PFOR蛋白质的实例。根据这些指导,可以由其他类型的 ω -羟化酶/ ω -氧化酶来创建类似的融合蛋白质。

[0148] 如图2A中所示、通过 ω -羟基脂肪酸甲基酯形成 α, ω -二酸或 ω -氨基脂肪酸的途径,或者如图2B中所示、通过 α, ω -脂肪酸二甲基酯形成 α, ω -二酸的途径是有利的,这是因为甲基酯是不带电荷的,这提供了大规模生产和回收的优点。此外,通过 ω -羟基脂肪酸甲基酯的途径允许通过某些水解酶的催化而进行直接的酶的内酰胺化。在图1或图2A和2B的步骤3中,醇脱氢酶或氧化酶可以进一步将 ω -羟基脂肪酸转化成 ω -氧代脂肪酸(例如表3A显示具有醇脱氢酶或氧化酶的酶活性的多肽,其中所述的醇脱氢酶或氧化酶可以用于催化该步骤,如上所述)。例如可以将12-羟基十二烷酸或12-羟基十二烷酸甲基酯氧化成12-氧代十二烷酸或12-氧代十二烷酸甲基酯的合适的酶为的醇氧化酶(黄素蛋白,例如得自恶臭假单胞菌的alkJ)(EC 1.1.3.13, EC 1.1.3.20)(参见SEQ ID NO:67)或NAD(P)依赖的醇脱氢酶(例如得自赤红球菌的cddC)(EC 1.1.1.1)(参见表3A,如上所述)。就此而言,所述的途径由此可以根据2种不同的备选途径,即,通过醛脱氢酶或氧化酶将 ω -氧代脂肪酸转化成 α, ω -二酸(例如表3B显示具有醛脱氢酶或氧化酶的酶活性的多肽,其中所述的醛脱氢酶或氧化酶可以用于催化该步骤,如上所述),或者通过氨基转移酶、转氨酶或氨基酸脱氢酶将 ω -氧代脂肪酸转化成 ω -氨基脂肪酸(例如表4显示具有氨基转移酶、转氨酶或氨基酸脱氢酶的酶活性的多肽,其中所述的氨基转移酶、转氨酶或氨基酸脱氢酶可以用于催化该步骤,如上所述)。例如用于将12-氧代十二烷酸或12-氧代十二烷酸甲基酯转化成12-氨基十二烷酸或12-氨基甲基酯的合适的转氨酶示于表4中(如上所述)。这些酶将胺基由合适的供体转移至 ω -含氧酸或酯,从而生成相应的终末胺(terminal amine)。可以通过多种氨基酸脱氢酶(例如丙氨酸脱氢酶、谷氨酸盐脱氢酶,参见表4,如上所述)的共表达而在体内改良胺供体(例如丙氨酸或谷氨酸盐)的可利用性。此外,谷氨酸盐脱氢酶(可以利用NADH代替NADPH)的同源物或其他变体的共表达可以提供用于生产的额外的改良。此外,适用于将12-氧代十二烷酸或12-氧代十二烷酸甲基酯转化成12-氨基十二烷酸或12-氨基甲基酯的其他种类的酶(例如甲基胺脱氢酶或赖氨酸6-脱氢酶)的实例也列于表4中。

[0149] 在另一个实施方案中,图2A和2B示出了通过甲基酯作为中间体而生产多种化学化合物,包括 α, ω -二酸和 ω -氨基脂肪酸。图2B的步骤6示出了 α, ω -二酯的生产(使用酰基-CoA连接酶/转移酶)。在图2A和2B的步骤2中,使用酯合酶来将酰基-ACP转化成脂肪酸甲基酯(FAME)。在某些实施方案中,编码酯合酶的基因为编码酶分类为EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酶的基因,编码wax/dgat(得自霍霍巴、不动杆菌属的菌种ADP1、泊库岛食烷菌、绿脓杆菌、Fundibacter jadensis、拟南芥或Alkaligenes eutrophus的双功能酯合酶/酰基-CoA:二酰基甘油酰基转移酶)的基因,或编码AtfA1、AtfA2、ES9、ES8或它们的变体的基因(此外,参见表9,其示出了具有酯合酶的酶活性的多肽,其中所述的酯合酶可以用于催化该步骤,如上所述)。在步骤3中,使用 ω -羟化酶(或 ω -氧化酶)来生成 ω -羟基脂肪酸甲基酯(例如表2A示出了具有酶活性的多肽,该酶活性可以用于催化该步骤,如上所述)。如图2A中可见,脂肪酸甲基酯的omega位置为羟基。在图2A的步骤3中,醇脱氢酶或氧化酶可以用于将 ω -羟基脂肪酸甲基酯转化成 ω -氧代脂肪酸甲基酯(例如表3A示出了具有醇脱氢酶或氧化酶的酶活性的多肽,其中所述的醇脱氢酶或氧化酶可以用于催化该步骤,如上所述)。类似地,所述的途径由此可以根据2种不同的备选途径,即,一种途径通过醛脱氢酶或氧化酶(参见表3B,如上所述)以及最终的酯酶或脂肪酶(参见表5,如上所述)、或者通过化学转化而将 ω -氧代脂肪酸甲基酯转化成 α, ω -二酸;而另一种途径通过氨基转移酶或转氨酶或氨

基酸脱氢酶(参见表4,如上所述)、以及最终的酯酶或脂肪酶(参见表5,如上所述)而将 ω -氧化脂肪酸甲基酯转化成 ω -氨基脂肪酸。最终的步骤(即,其中酯酶或脂肪酶催化将 α , ω -脂肪酸甲基酯或 ω -氨基脂肪酸甲基酯转化成所示的最终产物)可以为酶转化步骤以及化学转化步骤的结果。例如可以催化该步骤的合适的酶列于表5中。所选的脂肪酶(EC 3.1.1.3)或酯酶(EC 3.1.1.1)位于周质,或者分泌至上清液中。可以根据本领域已知的方法来改造合适的分泌信号或锚定序列。在另一个实施方案中,图2B示出了通过 α , ω -脂肪酸二甲基酯来生产 α , ω -二酸。该途径类似于图2A中的左侧,但是其使用了其他的酰基-CoA合酶/酰基-CoA连接酶或转移酶(对于合适的候选物,参见表7,如上所述)。此外,催化第一步骤的酯合酶/酰基转移酶还可以催化倒数第二步骤。

[0150] 在另一个实施方案中,图3和4描绘了使用由可再生的供料得到的碳源(例如葡萄糖)由细胞中生产的脂肪醇(FALC)来生产 α , ω -二醇的途径。在一个实施方案中,图3示出了其中通过使用硫酯酶或羧酸还原酶活性来制备 α , ω -二醇的途径(对于可以催化这些步骤的多肽,参见表1,如上所述)。在本发明中,在步骤2中,硫酯酶可以催化酰基-ACP转化成游离脂肪酸(FFA)。在步骤3中,羧酸还原酶可以将所得的FFA转化成脂肪醛。在步骤4中,醇脱氢酶(参见表1,如上所述)可以将脂肪醛转化成脂肪醇(FALC)。最后,在步骤5中, ω -羟化酶或 ω -氧化酶(参见表2A,如上所述)可以将FALC转化成 α , ω -二醇。备选地,酰基-ACP可以通过酰基-ACP还原酶而直接转化成脂肪醛,如图4所示。(表1示出了具有硫酯酶、羧酸还原酶、酰基-ACP还原酶或醇脱氢酶的酶活性的多肽,从而催化这些步骤,如上所述)。

[0151] 在另一个实施方案中,示出了生产内酰胺的途径,所述的内酰胺可以以化学方式转化成聚合物。这以通过 ω -氨基脂肪酸(例如12-氨基十二烷酸)的实例而示于图5中,其中所述的 ω -氨基脂肪酸通过酰基-CoA-转移酶(参见表7,如上所述)和酰胺合酶(参见表8,如上所述)而转化成内酰胺。在这种具体的实例中,所得的内酰胺为12-氨基十二烷内酰胺或十二内酰胺。由其衍生的聚合物的实例为尼龙12,如图5所示。用于将12-氨基十二烷酸甲基酯直接内酰胺化成相应的内酰胺的合适的酶为某些水解酶(参见表6,如上所述),其在相同的生物催化剂中可以与其他酶组合使用,从而指导十二内酰胺的生产;或者可以用于12-氨基十二烷酸甲基酯的分离的生物转化中。脂肪酶或酯酶(参见表5,如上所述)还可以将12-氨基十二烷酸甲基酯直接内酰胺化成相应的内酰胺。

[0152] 本发明公开识别了编码具有酶活性的多肽的多核苷酸,其中所述多肽可以用于重组宿主细胞中和生产方法中。具有酶活性的多肽有助于生产包含所述的化合物的组合物。普遍公认的是无需与此类多核苷酸的绝对的序列一致性。例如可以使特定的多核苷酸序列(例如编码具有酶功能的多肽的多核苷酸)发生变化,并针对活性来筛选所编码的多肽。此类变化通常包含保守的突变和沉默突变(例如密码子优化)。可以使用本领域已知的方法,针对所需的功能来筛选基因改造的或修饰的多核苷酸及所编码的变体多肽,其中所述的功能包括但不限于增加的增加的催化活性、增加到稳定性或降低的抑制(例如反馈降低的抑制)。

[0153] 此外,本发明公开根据酶分类(EC)编号,鉴定了与经改造的途径(涉及本文所述的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的生产,如上所述)的多个步骤(即,反应)有关的酶活性,并提供了通过此类EC编号而分类的示例性多肽(例如酶)以及编码此类多肽的示例性多核苷酸。此类示例性多肽和多核苷酸(本发明中,其是通过登录号和/或序列标识号(SEQ ID NO)来识

别的)用于改造亲代宿主细胞中的脂肪酸途径,该途径可以生产 ω -羟基脂肪酸衍生物,包括其他双功能分子,例如 α, ω -二酸,从而得到本发明所述的基因修饰的宿主细胞。本发明所述多肽和多核苷酸是示例性的且非限定性的。本领域的那些技术人员可以通过多个数据库(例如the National Center for Biotechnology Information(NCBI)提供的Entrez数据库,the Swiss Institute of Bioinformatics提供的ExPasy数据库,the Technical University of Braunschweig提供的BRENDA数据库,以及the Bioinformatics Center of Kyoto University and University of Tokyo提供的KEGG数据库,所有这些均可得自互联网)得到本发明所述的示例性多肽的同源物的序列。

[0154] 在一个实施方案中,本发明所述重组微生物有机体(如上所述)会生产具有偶数碳链的 ω -羟基脂肪酸衍生物。在另一个实施方案中,所述重组微生物有机体可以被改造,从而生产具有奇数碳链的 ω -羟基脂肪酸衍生物。例如 ω -羟化酶途径可以在过度生产奇数链的脂肪酸衍生物的重组细胞(例如大肠杆菌)中表达(通过某些细菌菌株而过度生产的奇数链脂肪酸衍生物在美国专利申请公开US2012/0070868中有所描述,该文献以引用方式并入本文)。这允许生产奇数链的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物。在一个实施方案中,过度生产奇数链脂肪酸的重组菌株当与表达 ω -羟化酶(例如CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质)和脂肪酸脱羧酶(例如oleT)(例如参见Rude et al. (2011) Appl. Environ. Microbiol. 77:1718)相结合时,生产具有末端双键的偶数链的脂肪醇,例如9-癸烯-1-醇、11-十二烯-1-醇、13-十四烯-1-醇和15-十六烯-1-醇。

[0155] 在另一个实施方案中,提供了近末端羟基化的脂肪酸衍生物。这些化合物为在 ω -1位置,和/或 ω -2位置,和/或 ω -3位置,和/或 ω -4位置等(例如 ω -1, ω -2和/或 ω -3等)具有至少一个OH基团的化合物。实施例8和9示出了通过使用得自cyp102A家族的细胞色素P450氧化酶而在基因修饰的宿主细胞中生产这些化合物(Whitehouse et al. (2012) Chem. Soc. Rev. 41:1218)。cyp102A家族的细胞色素P450氧化酶适用于生产近末端羟基化的脂肪酸衍生物。但是,这些酶不适用于在重组宿主中有效地生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物,除非它们的底物特异性被改变,使得它们主要羟基化 ω -位置的脂肪酸衍生物,到目前为止,这仅是部分成功的(Lentz et al. (2006) ChemBioChem. 7:345)。

[0156] 在重组宿主细胞中表达的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体

[0157] 本发明公开鉴定了CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体,当其在重组宿主细胞中表达时,得到高的效价、产率和/或生产率的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物组合物。在本发明公开的非限定性实例中,CYP153A(G307A)-RedRhF杂交融合多肽(参见实施例6,参见下文)被用作有效地改造CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体的模板(参见实施例14-10,参见下文),从而生产增加量的 ω -OH脂肪酸和 ω -OH脂肪酸衍生物。例如当CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体在宿主细胞中表达时,其在体内可以有效地由简单的碳源(例如葡萄糖)将诸如十二烷酸之类的化合物转化成12-羟基十二烷酸。任何简单的碳源(例如由可再生的供料衍生得到)都是合适的。已经显示,当改造的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体(即,通过改造的CYP153A-RedRhF杂交融合多肽变体来说明)与硫酯酶在宿主细胞(例如大肠杆菌)中共表达时,其在体内可以通过利用由可再生的供料得到的碳源(例如葡萄糖)而有效地将脂肪酸转化成特定的所需的化合物(包括 ω -OH脂肪酸)(参见实施例,参见下文)。根据本发明公开,可以通过将突变的基因(例如编码CYP153A蛋白质的基因)与编码c-末端还原酶结构域的突

变的基因相连接来改造其他的杂交融合多肽变体(参见表2A至2D,如上所述)。本发明涵盖了多种改变,例如2个基因的突变(P5450和还原酶结构域)或1个基因的突变(P450或还原酶结构域)。根据这些指导,可以由其他类型的 ω -羟化酶来创建类似的融合蛋白质变体,并使它们在重组宿主细胞中表达,从而生产 ω -OH脂肪酸衍生物。

[0158] 因此,本发明公开涉及表达CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体的重组宿主细胞,当使用碳源(例如葡萄糖、蔗糖或者由可再生的供料衍生的任何其他的碳源)培养所述的细胞时,其产生高的效价、产率和/或生产率的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物组合物。CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体在CYP153A结构域或还原结构域或两者中具有一个或多个突变。在一个实施方案中,本发明公开提供了CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体,其与SEQ ID NO:6具有至少大约90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%或99%的序列一致性,并且在氨基酸位置处具有一个或多个突变,其中所述的氨基酸位置包括位置27、82、141、178、231、309、407、415、516、666和/或796,其中所述的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体在体内催化脂肪酸转化成 ω -OH脂肪酸。更具体而言,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有以下突变的一个或多个,包括:R27L,其中精氨酸(R)取代赖氨酸(L);位置R82D,其中精氨酸(R)取代天冬氨酸(D);位置V141I,其中缬氨酸取代异亮氨酸(I);位置V141Q,其中缬氨酸(V)取代谷氨酰胺(Q);位置V141G,其中缬氨酸(V)取代甘氨酸(G);位置V141M,其中缬氨酸(V)取代蛋氨酸(M);位置V141L,其中缬氨酸(V)取代亮氨酸(L);位置V141T,其中缬氨酸(V)取代苏氨酸(T);位置R178N,其中精氨酸(R)取代天冬酰胺(N);位置A231T,其中丙氨酸(A)取代苏氨酸(T);位置N309R,其中天冬酰胺(N)取代精氨酸(R);位置N407A,其中天冬酰胺(N)取代丙氨酸(A);位置V415R,其中缬氨酸(V)取代精氨酸(R);位置T516V,其中苏氨酸(T)取代缬氨酸(V);位置P666A,其中脯氨酸(P)取代丙氨酸(A);位置P666D,其中脯氨酸(P)取代天冬氨酸(D);以及位置A796V,其中丙氨酸(A)取代缬氨酸(V)。CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体的实例包括SEQ ID NO:8、SEQ ID NO:10、SEQ ID NO:12、SEQ ID NO:14、SEQ ID NO:16、SEQ ID NO:18、SEQ ID NO:20、SEQ ID NO:22、SEQ ID NO:24、SEQ ID NO:26、SEQ ID NO:28或SEQ ID NO:30、SEQ ID NO:32、SEQ ID NO:34、SEQ ID NO:36、SEQ ID NO:38、SEQ ID NO:40、SEQ ID NO:42、SEQ ID NO:44和SEQ ID NO:46。在一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体为杂交cyp153A-RedRhF-型融合蛋白质变体。在另一个实施方案中,重组宿主细胞中的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体得到比通过在相应的宿主细胞中表达CYP153A-还原酶杂交融合多肽而生产的 ω -OH脂肪酸组合物的效价更高效价的 ω -OH脂肪酸衍生物组合物。在另一个实施方案中,重组宿主细胞中的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体得到更高效价的 ω -OH脂肪酸衍生物组合物,包括但不限于 ω -OH C₁₂、 ω -OH C₁₄、 ω -OH C₁₆、 ω -OH C₁₈、 ω -OH C_{12:1}、 ω -OH C_{14:1}、 ω -OH C_{16:1}和 ω -OH C_{18:1}脂肪酸衍生物组合物。

[0159] 在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体在氨基酸位置141处具有突变,包括V141I和/或V141T。在本发明中,具有突变V141I或V141T的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体在重组宿主细胞中的表达得到分别比通过表达CYP153A-还原酶杂交融合多肽而生产的 ω -OH C₁₂或C₁₆脂肪酸组合物的效价更高效价的 ω -OH C₁₂或C₁₆脂肪酸组合物。在一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变V141I和A231T(SEQ ID NO:32),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₂脂

肪酸。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变R27L、R82D、V141M、R178N和N407A(SEQ ID NO:34),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₂脂肪酸。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变P666A(SEQ ID NO:36),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₂脂肪酸。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变A796V(SEQ ID NO:38),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₂脂肪酸。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变A796V、P666D和T516V(SEQ ID NO:40),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₂脂肪酸。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变V141I、A231T和A796V(SEQ ID NO:42),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₂和C₁₆脂肪酸。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变R27L、R82D、V141M、R178N、N407A和A796V(SEQ ID NO:44),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₂脂肪酸。在另一个实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体具有突变V141T、A231T和A796V(SEQ ID NO:46),并且当其在具有硫酯酶的酶功能的宿主细胞中表达时,生产增加量的 ω -OH C₁₆脂肪酸。

[0160] 本发明公开鉴定了CYP153A-还原酶杂交融合相关的多核苷酸和多肽变体。CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体包括SEQ ID NO:8、10、12、14、16、18、20、22、24、26、28、30、32、34、36、38、40、42、44和46。CYP153A-还原酶杂交融合核酸变体(DNA序列)包括SEQ ID NO:7、9、11、13、15、17、19、21、23、25、27、29、31、33、35、37、39、41、43、45和47。但是,公认的是无需与CYP153A-还原酶杂交融合多核苷酸变体的绝对的序列一致性。例如可以使特定的多核苷酸序列发生变化,并针对活性来筛选编码的多肽。此类变化通常包括保守突变和沉默突变(例如通过密码子优化)。可以使用本领域已知的方法,针对所需的功能来筛选改造的或修饰的(即,突变的)多核苷酸及所编码的变体多肽,其中所述的功能例如为比野生型或模板多肽改良的功能,包括但不限于增加的催化活性、增加的稳定性或降低的抑制(例如降低的反馈抑制)。本发明公开根据酶分类(EC)编号,鉴定了与本文所述的脂肪酸生物合成途径的多个步骤(即,反应)有关的酶活性,并提供了通过此类EC编号而分类的示例性多肽(例如其发挥特定的酶的作用并展示特定的酶的活性)以及编码此类多肽的示例性多核苷酸。此类示例性多肽和多核苷酸(本发明中,其是通过序列标识号(SEQ ID NO;如上所述)来识别的)用于改造宿主细胞中的脂肪酸途径,例如图1中所示的途径。但是,应该理解的是本发明所述多肽和多核苷酸是示例性的,因此为非限定性的。本领域的那些技术人员可以使用多个数据库(例如the National Center for Biotechnology Information(NCBI)提供的Entrez数据库,the Swiss Institute of Bioinformatics提供的ExPasy数据库,the Technical University of Braunschweig提供的BRENDA数据库,以及the Bioinformatics Center of Kyoto University and University of Tokyo提供的KEGG数据库,所有这些均可得自互联网)得到本发明所述的示例性多肽的同源物的序列。

[0161] 在一个实施方案中,用于实施本发明公开的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体与SEQ ID NO:8、SEQ ID NO:10、SEQ ID NO:12、SEQ ID NO:14、SEQ ID NO:16、SEQ ID NO:18、SEQ ID NO:20、SEQ ID NO:22、SEQ ID NO:24、SEQ ID NO:26、SEQ ID NO:28或SEQ ID NO:

30、SEQ ID NO:32、SEQ ID NO:34、SEQ ID NO:36、SEQ ID NO:38、SEQ ID NO:40、SEQ ID NO:42、SEQ ID NO:44和SEQ ID NO:46具有至少大约90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%、99%或100%的序列一致性。在一些实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体衍生自水油海杆菌的CYP153A (G307A) 多肽,其中甘氨酸(G)被取代为丙氨酸(A),并且与得自红球菌属的菌种NCIMB9784的P450RhF还原酶结构域融合。细胞色素P450RhF是自给自足的,展现出高度的底物混杂性,并且催化广泛的官能团。在其他的实施方案中,用于实施本发明公开的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体与SEQ ID NO:6、SEQ ID NO:8、SEQ ID NO:10、SEQ ID NO:12、SEQ ID NO:14、SEQ ID NO:16、SEQ ID NO:18、SEQ ID NO:20、SEQ ID NO:22、SEQ ID NO:24、SEQ ID NO:26、SEQ ID NO:28、SEQ ID NO:30、SEQ ID NO:32、SEQ ID NO:34、SEQ ID NO:36、SEQ ID NO:38、SEQ ID NO:40、SEQ ID NO:42、SEQ ID NO:44或SEQ ID NO:46具有至少大约75%、76%、77%、78%、79%、80%、81%、82%、83%、84%、85%、86%、87%、88%、89%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%或者至少99%的序列一致性,并且还可以包含一个或多个取代,这可以得到本发明所述的有用的特征和/或性质。在其他实施方案中,用于实施本发明公开的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体与SEQ ID NO:8、SEQ ID NO:10、SEQ ID NO:12、SEQ ID NO:14、SEQ ID NO:16、SEQ ID NO:18、SEQ ID NO:20、SEQ ID NO:22、SEQ ID NO:24、SEQ ID NO:26、SEQ ID NO:28、SEQ ID NO:30、SEQ ID NO:32、SEQ ID NO:34、SEQ ID NO:36、SEQ ID NO:38、SEQ ID NO:40、SEQ ID NO:42、SEQ ID NO:44或SEQ ID NO:46具有100%、99%、98%、97%、96%、95%、94%、93%、92%、91%或90%的序列一致性。在其他的实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体的P450催化结构域衍生自除了水油海杆菌以外的物种。此类其他的物种包括但不限于不动杆菌属的菌种、海分枝杆菌、Polaromonas sp.、泊库岛食烷菌、真菌伯克霍尔德菌(*Burkholderia fungorum*)、新月柄杆菌(*Caulobacter crescentus*)、Hyphomonas neptunium、沼泽红假单胞菌(*Rhodopseudomonas palustris*)、鞘氨醇单胞菌属的菌种、分支杆菌属的菌种。在其他的实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体的还原酶结构域衍生自除了红球菌属的菌种以外的物种。此类其他的物种包括但不限于马红球菌、抗辐射不动杆菌、鼻疽伯克霍尔德氏菌、鼻疽伯克霍尔德氏菌、真氧产碱杆菌、耐金属贫铜菌。

[0162] 在相关的实施方案中,本发明公开包含CYP153A-还原酶杂交融合多核苷酸变体,其与SEQ ID NO:5、SEQ ID NO:7、SEQ ID NO:9、SEQ ID NO:11、SEQ ID NO:13、SEQ ID NO:15、SEQ ID NO:17、SEQ ID NO:19、SEQ ID NO:21、SEQ ID NO:23、SEQ ID NO:25、SEQ ID NO:27、SEQ ID NO:29、SEQ ID NO:31、SEQ ID NO:33、SEQ ID NO:35、SEQ ID NO:37、SEQ ID NO:39、SEQ ID NO:41、SEQ ID NO:43、SEQ ID NO:45或SEQ ID NO:47具有至少75%、76%、77%、78%、79%、80%、81%、82%、83%、84%、85%、86%、87%、88%、89%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%或者至少99%的序列一致性。在一些实施方案中,核酸序列编码具有一个或多个取代的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体,这会得到本发明所述的改良的特征和/或性质。在另一个相关的实施方案中,用于实施本发明公开的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体是由如下核苷酸序列编码的,该核苷酸序列与SEQ ID NO:7、SEQ ID NO:9、SEQ ID NO:11、SEQ ID NO:13、SEQ ID NO:15、SEQ ID NO:17、SEQ ID NO:19、SEQ ID NO:21、SEQ ID NO:23、SEQ ID NO:25、SEQ ID NO:27、SEQ ID NO:29、SEQ ID NO:31、SEQ ID NO:33、SEQ ID NO:35、SEQ ID NO:37、SEQ ID NO:39、SEQ ID NO:41、SEQ ID

NO:43、SEQ ID NO:45或SEQ ID NO:47具有100%、99%、98%、97%、96%、95%、94%、93%、92%、91%或90%的序列一致性。在另一个方面中,本发明公开涉及涵盖了由如下核酸序列编码的氨基酸序列的CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体,所述核酸序列在严谨条件下在 SEQ ID NO:7、SEQ ID NO:9、SEQ ID NO:11、SEQ ID NO:13、SEQ ID NO:15、SEQ ID NO:17、SEQ ID NO:19、SEQ ID NO:21、SEQ ID NO:23、SEQ ID NO:25、SEQ ID NO:27、SEQ ID NO:29、SEQ ID NO:31、SEQ ID NO:33、SEQ ID NO:35、SEQ ID NO:37、SEQ ID NO:39、SEQ ID NO:41、SEQ ID NO:43、SEQ ID NO:45或SEQ ID NO:47相应的基本全长的核酸序列上杂交。在一些实施方案中,CYP153A-还原酶杂交融合多肽变体衍生自水油海杆菌菌种。在其他的实施方案中,P450杂交融合多肽衍生自不动杆菌属的菌种、海分枝杆菌、Polaromonas sp.、泊库岛食烷菌、真菌伯克霍尔德菌(Burkholderia fungorum)、新月柄杆菌(Caulobacter crescentus)、Hyphomonas neptunium、沼泽红假单胞菌(Rhodopseudomonas palustris)、鞘氨醇单胞菌属的菌种、分支杆菌属的菌种。

[0163] 改变和突变

[0164] 本发明使用的变体多肽是指这样的多肽,其具有与野生型或模板多肽至少一个不同的氨基酸的氨基酸序列。例如变体(例如突变体)可以具有以下保守氨基酸取代的一个或多个,包括但不限于脂肪族氨基酸(例如丙氨酸,缬氨酸,亮氨酸和异亮氨酸)被另一个脂肪族氨基酸代替;丝氨酸被苏氨酸代替;苏氨酸被丝氨酸代替;酸性残基(例如天冬氨酸和谷氨酸)被另一个酸性残基代替;带有酰胺基团的残基(例如天冬酰胺和谷氨酰胺)被另一个带有酰胺基团的残基代替;碱性残基(例如赖氨酸和精氨酸)与另一个碱性残基交换;以及芳香族残基(例如苯丙氨酸和酪氨酸)被另一个芳香族残基代替。在一些实施方案中,变体多肽具有大约1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、15、20、30、40、50、60、70、80、90、100或更多的氨基酸取代、加入、插入或删除。发挥变体或突变体功能的多肽的一些优选的片段保留了相应的野生型多肽的一些或所有生物功能(例如酶活性)。在一些实施方案中,所述的片段保留了相应的野生型多肽的至少75%、至少80%、至少90%、至少95%、至少98%或者更高的生物学功能。在其他的实施方案中,片段或突变体保留了相应的野生型多肽的大约100%的生物学功能。在其他的实施方案中,一些片段展现出比相应的野生型多肽增高的生物学功能。测定哪个氨基酸残基可以被取代、插入或删除而不影响生物学活性的指南可以使用本领域公知的计算机程序来发现,例如LASERGENE软件(DNASTAR, Inc., Madison, WI)。在一些实施方案中,片段展现出比相应的野生型多肽或模板多肽增高的生物学功能。例如,片段可以展现出比相应的野生型多肽或模板多肽改良至少10%、至少25%、至少50%、至少75%或者至少90%的酶活性。在其他的实施方案中,所述的片段展现出比相应的野生型多肽或模板多肽改良至少100%、至少200%或者至少500%的酶活性。

[0165] 应该理解的是本发明所述多肽可以具有不实质上影响多肽功能的额外保守的或非必需的氨基酸取代。如本领域所知(参见Bowie et al.(1990)Science,247:1306-1310),可以测定特定的取代是否被允许(即,不会不利地影响所需的生物学功能,例如 ω -羟化酶的酶活性)。保守的氨基酸取代为其中氨基酸残基被具有相似侧链的氨基酸残基所代替的取代。本领域已经定义了具有相似侧链的氨基酸残基的家族。这些家族包括具有碱性侧链的氨基酸(例如赖氨酸,精氨酸,组氨酸),具有酸性侧链的氨基酸(例如天冬氨酸,谷氨酸),具有不带电荷的极性侧链的氨基酸(例如甘氨酸,天冬酰胺,谷氨酰胺,丝氨酸,苏氨酸,酪氨酸)

氨酸,半胱氨酸),具有非极性侧链的氨基酸(例如丙氨酸,缬氨酸,亮氨酸,异亮氨酸,脯氨酸,苯丙氨酸、蛋氨酸,色氨酸),具有 β -支化的侧链的氨基酸(例如苏氨酸,缬氨酸,异亮氨酸),以及具有芳香族侧链的氨基酸(例如酪氨酸,苯丙氨酸、色氨酸,组氨酸)。

[0166] 变体可以天然形成或者在体外创建。具体而言,可以使用基因工程技术来创建此类变体,例如定点诱变、随机化学诱变、核酸外切酶III的删除过程或者标准的克隆技术。备选地,可以使用化学合成或修饰过程来创建此类变体、突变体、片段、类似物或衍生物。制备变体的方法是本领域公知的。例如可以通过使用随机和定点诱变来制备变体。随机和定点诱变是本领域公知的(例如参见Arnold (1993) *Curr. Opin. Biotech.* 4:450-455)。可以使用易错PCR来取得随机诱变(例如参见Leung et al. (1989) *Technique* 1:11-15; and Caldwell et al. (1992) *PCR Methods Applic.* 2:28-33)。在易错PCR中,实际的PCR是在以下条件下实施的,其中DNA聚合酶的复制保真度较低,使得在沿着PCR产物的全长上获得高比率的点突变。简言之,在此类过程中,将待诱变的核酸(例如编码P450蛋白质或P450杂交融合多肽的多核苷酸序列)与PCR引物、反应缓冲剂、 $MgCl_2$ 、 $MnCl_2$ 、Taq聚合酶以及合适浓度的dNTP混合,用于在沿着PCR产物的全长上获得高比率的点突变。例如可以使用20fmol待诱变的核酸,30pmol各种PCR引物,反应缓冲剂(包含50mMKCl,10mM Tris HCl (pH 8.3),0.01%凝胶,7mM $MgCl_2$,0.5mM $MnCl_2$,5单位的Taq聚合酶,0.2mM dGTP,0.2mM dATP,1mM dCTP和1mM dTTP)来实施反应。PCR可以实施30个循环:94°C,1min;45°C,1min;以及72°C,1min。但是,本领域的那些技术人员应该理解的是这些参数可以适当地改变。然后,将诱变的核酸克隆到合适的载体中,并评价由诱变的核酸所编码的多肽的活性。可以使用寡核苷酸定点诱变来实施定点诱变,从而在所关注的任何克隆的DNA中生成点位特异性的突变。寡核苷酸诱变在本领域中有所描述(例如参见Reidhaar-Olson et al. (1988) *Science* 241:53-57)。简言之,在此类过程中,带有一个或多个突变的待引入至克隆的DNA中的多个双链寡核苷酸被合成,并插入至待诱变的克隆的DNA中(例如编码P450多肽或P450杂交融合多肽的多核苷酸序列)。回收包含诱变的DNA的克隆,并评估它们所编码的多肽的活性。

[0167] 用于生成变体的另一种方法是组装PCR。组装PCR涉及由小的DNA片段的混合物组装成PCR产物。大量的不同的PCR反应在小瓶中平行进行,其中一个反应的产物引发了另一反应的产物(参见美国专利5,965,408)。生成变体的另一种方法为有性PCR诱变。在有性PCR诱变中,DNA分子的随机片段基于序列同源性的结果是在不同的但是高度相关的体外DNA序列的DNA分子之间发生被迫的同源重组。然后,在PCR反应中,通过引物的延伸而使得交叠(crossover)被固定。有性PCR诱变在本领域已知的出版物中有所描述(例如参见Stemmer (1994) *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* 91:10747-10751)。此外,还可以通过体内诱变来创建变体。在一些实施方案中,通过在细菌菌株(例如大肠杆菌菌株)中扩增所述的序列而在核酸序列中生成随机突变,所述菌株在一个或多个DNA修复途径中携带突变。此类增变基因菌株比野生型菌株具有更高的随机突变率。在这些菌株中的一种菌株中扩增DNA序列(例如编码P450杂交融合多肽的多核苷酸序列)将在DNA中最终生成随机突变。适用于体内诱变的增变基因菌株在本领域的出版物中有所描述(例如参见国际专利申请公开No. W01991/016427)。此外,还可以使用盒式诱变来生成变体。在盒式诱变中,双链DNA分子的一段小的区域被不同于天然序列的合成寡核苷酸盒代替。寡核苷酸通常包含全部的和/或部分的随机化的天然序列。此外,还是可以使用递归整体诱变(Recursive ensemble mutagenesis)

来生成变体。递归整体诱变是用于蛋白质改造(即,蛋白质诱变)的算法,研发该算法用于生产表现型相关的突变体的不同群体,这些群体的成员的氨基酸序列不同。该方法使用反馈机制来控制连续几轮的组合的盒式诱变(例如参见Arkin et al. (1992) Proc.Natl.Acad.Sci.,U.S.A.89:7811-7815)。在一些实施方案中,变体是使用指数整体诱变(exponential ensemble mutagenesis)创建的。指数整体诱变是使用高百分率的独特并功能性的变体来生成组合文库的方法,其中几个小组的残基平行地随机化,从而识别各改变位点的、形成功能蛋白质的氨基酸(例如参见Delegrave et al. (1993) Biotech.Res.11: 1548-1552)。在一些实施方案中,使用改组过程来创建变体,其中在大量编码不同的多肽的核酸中,其中的一部分核酸被融合在一起,从而创建编码嵌合多肽的嵌合核酸序列(例如在美国专利No.5,965,408和5,939,250中所述)。

[0168] 表达载体

[0169] 在一些实施方案中,通过重组载体的方式将多核苷酸(或基因)序列提供给宿主细胞,其中所述的重组载体包括与多核苷酸序列可操作地连接的启动子。在某些实施方案中,启动子是发育调节的、细胞器特异性的、组织特异性的、诱导型的、构成型的或者是细胞特异性的启动子。在一些实施方案中,重组载体包括选自以下的至少一个序列:与多核苷酸序列可操作地缀合的表达控制序列;与多核苷酸序列可操作地缀合的选择标记;与多核苷酸序列可操作地缀合的标记序列;与多核苷酸序列可操作地缀合的纯化部分;与多核苷酸序列可操作地缀合的分泌序列;以及与多核苷酸序列可操作地缀合的靶向序列。本发明所述的表达载体包括适用于在宿主细胞中表达多核苷酸序列的形式多核苷酸序列。本领域的那些技术人员将理解的是表达载体的设计可以取决于诸如待转化的宿主细胞的选择、所需多肽的表达水平之类的因素。本发明所述的表达载体可以被引入到宿主细胞中,从而生产由上文所述的多核苷酸序列(如上所述)编码的多肽,包括融合多肽。在原核生物(例如大肠杆菌)中,表达编码多肽的基因大部分是使用包括构成型或诱导型启动子的载体来实施的,其中所述的启动子指导融合或非融合多肽的表达。融合载体将一定数量的氨基酸加入到其中编码的多肽中,通常加入到重组多肽的氨基末端或羧基末端。这种融合载体通常起到以下3种目的中的一种或多种:增加重组多肽的表达;增加重组多肽的溶解性;以及通过在亲和纯化中起到配体的作用而有助于重组多肽的纯化。通常,在融合表达的载体中,在融合部分与重组多肽的连接处引入蛋白水解的切割位点。这使得在纯化融合多肽后,重组多肽与融合部分分离。此类及它们的同种鉴定序列的实例包括因子Xa、凝血酶和肠激酶。融合表达载体的实例包括pGEX载体(Pharmacia Biotech, Inc., Piscataway, NJ; Smith et al. (1988) Gene 67:31-40)、pMAL载体(New England Biolabs, Beverly, MA)、和pRITS载体(Pharmacia Biotech, Inc., Piscataway, N.J.),它们分别将谷胱甘肽S-转移酶(GST), 麦芽糖E结合蛋白质或蛋白质A分别融合到目标重组多肽中。

[0170] 诱导型非融合大肠杆菌表达载体的实例包括pTrc载体(Amann et al. (1988) Gene 69:301-315)和pET11d载体(Studier et al., Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, Calif. (1990) 60-89)。由pTrc载体使目标基因表达依赖于由杂交的trp-lac融合启动子引起的宿主RNA聚合酶的转录。由pET11d载体使目标基因表达依赖于由T7 gn10-lac融合启动子引起的转录,其中所述的启动子是由共表达的病毒RNA聚合酶(T7 gn1)介导的。这种病毒聚合酶通过宿主菌株(例如BL21 (DE3) 和

HMS174 (DE3)), 由容留T7 *gn1*基因的居民 λ 噬菌体在lacUV5启动子的转录控制之下来供应的。用于原核和真核细胞的合适的表达系统是本领域公知的(例如参见Sambrook et al. (1989) *Molecular Cloning: A Laboratory Manual*, second edition, Cold Spring Harbor Laboratory)。诱导型非融合大肠杆菌表达载体的实例包括pTrc载体 (Amann et al. (1988) *Gene* 69:301-315) 和PET11d载体 (Studier et al. (1990) *Gene Expression Technology: Methods in Enzymology* 185, Academic Press, San Diego, CA, pp. 60-89)。在某些实施方案中, 本发明公开的多核苷酸序列与由噬菌体T5衍生的启动子可操作地连接。在一个实施方案中, 宿主细胞为酵母细胞。在这种实施方案中, 表达载体为酵母表达载体。可以通过用于将外来核酸(例如DNA)引入到宿主细胞中的多种本领域公认的技术将载体引入到原核和真核细胞中。用于转化或转染宿主细胞的合适的方法可以在例如Sambrook et al. (如上所述) 中找到。就稳定地转化细菌细胞而言, 已知(取决于所使用的表达载体和转化技术)一小部分细胞接受并复制表达载体。为了鉴定和选择这些转化子, 编码可选择标记(例如抗生素抗性)的基因可以与所关注的基因一起引入到宿主细胞中。可选择标记包括赋予药品抗性的那些, 例如但不限于氨苄青霉素、卡那霉素、氯霉素或四环素。编码可选择标记的核酸可以在与编码本发明所述多肽的相同的载体上引入到宿主细胞中, 或者可以在分开的载体上引入到宿主细胞中。

[0171] 可任选的途径改造

[0172] 本发明公开的宿主细胞或微生物有机体包括宿主菌株或宿主细胞, 这些宿主菌株或宿主细胞经基因改造或修饰而包含一些改变, 从而检验特定突变对酶活性(即, 重组细胞或微生物有机体)的功效。根据原始宿主细胞中存在的天然酶途径的模式, 可以由一种宿主至另一种宿主中交替地使用多种可任选的基因操作和改变。在一个实施方案中, 可以使用宿主菌株来检验与其他生物合成多肽(例如酶)组合的CYP153A-还原酶杂交融合多肽或其变体的表达。宿主菌株可以涵盖大量的基因改变, 从而检验特定的变量, 其包括但不限于培养条件, 包括发酵成分、碳源(例如供料)、温度、压力、减低的培养物污染条件和氧的水平。

[0173] 在一个实施方案中, 宿主菌株涵盖可任选的fadE和fhuA的删除。酰基-CoA脱氢酶(FadE)为对于代谢脂肪酸而言重要的酶。其催化脂肪酸利用(β -氧化)中的第二步骤, 其为将长链脂肪酸(酰基-CoA)断裂成乙酰基-CoA分子的方法。更具体而言, 细菌中脂肪酸降解的 β -氧化循环的第二步骤是将酰基-CoA氧化成2-烯醇-CoA, 这是由FadE催化的。当大肠杆菌缺乏FadE时, 其不能在脂肪酸作为碳源上生长, 但是可以在乙酸酯上生长。不能利用任何链长的脂肪酸符合对fadE菌株的所报告的表现型, 即, 其中FadE功能被破坏的fadE突变体菌株。fadE基因可以可任选地敲除或减弱, 以确保可以作为脂肪酸衍生物途径的中间体的酰基-CoA可以在细胞中累积, 这样所有的酰基-CoA可以有效地转化成脂肪酸衍生物。但是, 由于在使用糖作为碳源的条件下, FadE的表达可能被阻抑, 因此FadE可以仅以少量存在并且不能有效地与用于酰基-CoA底物的酯合酶或其他酶竞争, 所以当使用糖作为碳源时, fadE减弱是可任选地。FadE由于分解代谢物阻抑而被阻抑。大肠杆菌和许多其他的微生物优选消耗糖超过脂肪酸, 这样当2种来源均可得到时, 通过阻抑fad调节子而首先消耗糖(参见D. Clark, *J Bacteriol.* (1981) 148 (2): 521-6)。此外, 缺乏糖而存在脂肪酸会诱导FadE的表达。由于fad调节子(包括FadE)表达的蛋白质受到上调, 并会有效地夺取酰基-CoA, 所以酰基-CoA中间体可以丧失于 β 氧化途径。因此, 有利的是使fadE基因被敲除或减弱。因为大

多数碳源主要是糖基,可选的是减弱FadE。基因fhuA编码TonA蛋白质,其为大肠杆菌的外膜中的能量偶联的运送因子和受体(V.Braun(2009)J Bacteriol.191(11):3431-3436)。其删除是可任选的。fhuA删除使得细胞对噬菌体的攻击更具有抗性,这在某些发酵条件下是有利的。因此,理想的是删除宿主细胞中的fhuA,其中所述的细胞在发酵运行中可能经历了潜在的污染。

[0174] 在另一个实施方案中,宿主菌株(如上所述)还涵盖了以下一种或多种基因的可任选的过表达:fadR、fabA、fabD、fabG、fabH、fabV,和/或fabF。此类基因的实例为得自大肠杆菌的fadR、得自鼠伤寒沙门氏杆菌(*Salmonella typhimurium*) (NP_460041)的fabA、得自鼠伤寒沙门氏杆菌(NP_460164)的fabD、得自鼠伤寒沙门氏杆菌(NP_460165)的fabG、得自鼠伤寒沙门氏杆菌(NP_460163)的fabH、得自霍乱弧菌(YP_001217283)的fabV、以及得自丙酮丁醇梭菌(*Clostridium acetobutylicum*) (NP_350156)的fabF。这些基因(其编码脂肪酸生物合成的酶和调节因子)的一种或多种的过表达可以在多种培养条件下增加脂肪酸衍生物化合物的效价,包括 ω -OH脂肪酸及其衍生物。

[0175] 在另一个实施方案中,使用大肠杆菌菌株作为用于生产 ω -OH脂肪酸及其衍生物的宿主细胞。类似地,这些宿主细胞提供了一种或多种生物合成基因(即,编码脂肪酸生物合成的酶和调节因子的基因)的可任选的过表达,这样可以在多种培养条件下进一步增加或增强脂肪酸衍生物化合物例如脂肪酸衍生物(例如 ω -OH脂肪酸和 α , ω -二酸等)的效价,其中所述的基因包括但不限于fadR、fabA、fabD、fabG、fabH、fabV和/或fabF。基因改变的实例包括得自大肠杆菌的fadR、得自鼠伤寒沙门氏杆菌(NP_460041)的fabA,得自鼠伤寒沙门氏杆菌(NP_460164)的fabD,得自鼠伤寒沙门氏杆菌(NP_460165)的fabG,得自鼠伤寒沙门氏杆菌(NP_460163)的fabH,得自霍乱弧菌(YP_001217283)的fabV,以及得自丙酮丁醇梭菌(NP_350156)的fabF。在一些实施方案中,携带这些生物合成基因的合成操纵子可以被改造并在细胞中表达,从而得以在多种培养条件下检验P450的表达和/或进一步增强 ω -OH脂肪酸和 α , ω -二酸的生产。此类合成操纵子包含一种或多种生物合成基因。例如ifab138操纵子为改造的操纵子,其包含可任选的脂肪酸生物合成基因,包括得自霍乱弧菌的fabV,得自鼠伤寒沙门氏杆菌的fabH,得自鼠伤寒沙门氏杆菌的fabD,得自鼠伤寒沙门氏杆菌的fabG,得自鼠伤寒沙门氏杆菌的fabA,和/或得自丙酮丁醇梭菌的fabF,这些基因可以用于促进脂肪酸衍生物的过表达,以便检验特定的培养条件。此类合成操纵子的一个益处在于 ω -OH脂肪酸衍生物生产的速率可以被进一步增加或增强。

[0176] 在一些实施方案中,用于表达ACP和生物合成酶(例如 ω -羟化酶,硫酯酶等)的宿主细胞或微生物有机体进一步表达涵盖某些酶活性的基因,其中所述的酶活性可以增加一种或多种特定脂肪酸衍生物的生产,例如 ω -OH脂肪酸、 ω -OH脂肪酸衍生物、 α , ω -二酸等。在一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪酸的硫酯酶活性(E.C.3.1.2.*、E.C.3.1.2.14或E.C.3.1.1.5),其中所述的硫酯酶活性可以通过过表达所述的基因而增加。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪酯的酯合酶活性(E.C.2.3.1.75)。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪醇的酰基-ACP还原酶(AAR)(E.C.1.2.1.80)活性和/或醇脱氢酶活性(E.C.1.1.1.1.)和/或脂肪醇酰基-CoA还原酶(FAR)(E.C.1.1.1.*)活性和/或羧酸还原酶(CAR)(EC 1.2.99.6)活性。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪醛的酰基-ACP还原酶(AAR)

(E.C.1.2.1.80) 活性。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产烷和烯的酰基-ACP还原酶(AAR) (E.C.1.2.1.80) 活性和脱羧酶(ADC) 活性。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪醇的酰基-CoA还原酶(E.C.1.2.1.50) 活性,酰基-CoA合酶(FadD) (E.C.2.3.1.86) 活性和硫酯酶(E.C.3.1.2.*、E.C.3.1.2.14或E.C.3.1.1.5) 活性。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪酯的酯合酶活性(E.C.2.3.1.75),酰基-CoA合酶(FadD) (E.C.2.3.1.86) 活性和硫酯酶(E.C.3.1.2.*、E.C.3.1.2.14或E.C.3.1.1.5) 活性。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产酮的01eA活性。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产内烯烃的01eBCD活性。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪醇的酰基-ACP还原酶(AAR) (E.C.1.2.1.80) 活性和醇脱氢酶活性(E.C.1.1.1.1.)。在另一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于制备末端烯烃的硫酯酶(E.C.3.1.2.*、E.C.3.1.2.14或E.C.3.1.1.5) 活性和脱羧酶活性。酶活性在微生物有机体和微生物细胞中的表达由美国专利号8,097,439;8,110,093;8,110,670;8,183,028;8,268,599;8,283,143;8,232,924;8,372,610和8,530,221所教导,这些文献以引用方式并入本文。在其他的实施方案中,用于表达ACP和其他生物合成酶的宿主细胞或微生物有机体包含某些天然的酶活性,这些酶受到上调或被过表达、从而生产一种或多种特定的脂肪酸衍生物(多个),例如 ω -OH脂肪酸、 ω -OH脂肪酸衍生物和 α , ω -二酸。在一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪酸的天然硫酯酶(E.C.3.1.2.*、E.C.3.1.2.14或E.C.3.1.1.5) 活性,其中所述的硫酯酶可以通过过表达所述的硫酯酶基因而增加。

[0177] 本发明公开包括宿主菌株或微生物有机体,其表达编码CYP153A-还原酶杂交融合多肽及其变体、以及其他的生物合成酶(如上所述)的基因。重组宿主细胞生产脂肪酸衍生物,包括 ω -羟基脂肪酸衍生物(例如 ω -羟基脂肪酸,包括 ω -羟基游离脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氧代脂肪酸甲基酯; α , ω -二酸; α , ω -二醇; α , ω -二酯; ω -羧基脂肪酸甲基酯; ω -氨基脂肪酸和 ω -氨基脂肪酸甲基酯),以及它们的组合物和共混物。脂肪酸衍生物通常由培养物培养基中回收,和/或与宿主细胞分离。在一个实施方案中,脂肪酸衍生物由培养物培养基(细胞外)中回收。在另一个实施方案中,脂肪酸衍生物由宿主细胞(细胞内)回收。在另一个实施方案中,脂肪酸衍生物由培养物培养基中回收并与宿主细胞分离。可以使用本领域已知的方法(例如GC-FID)来分析由宿主细胞生产的脂肪酸衍生物组合物,从而测定特定的脂肪酸衍生物的分布以及脂肪酸衍生物组合物的成分(例如 ω -羟基脂肪酸,包括 ω -羟基游离脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氧代脂肪酸甲基酯;双功能化合物,例如 α , ω -二酸; α , ω -二醇; α , ω -二酯; ω -羧基脂肪酸甲基酯; ω -氨基脂肪酸; ω -氨基脂肪酸甲基酯等)的链长和饱和度。

[0178] 在其他的实施方案中,用于表达ACP和其他的生物合成酶的宿主细胞或微生物有机体将包含天然的酶活性,这些酶受到上调或被过表达,从而生产一种或多种特定的脂肪酸衍生物,包括 ω -羟基脂肪酸衍生物(例如 ω -羟基脂肪酸,包括 ω -羟基游离脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氧代脂肪酸甲基酯;双功能化合物,例如 α , ω -二酸; α , ω -二醇; α , ω -二酯; ω -羧基脂肪酸甲基酯; ω -氨基脂肪酸和 ω -氨基脂肪酸甲基酯)。在一个实施方案中,所述的宿主细胞具有用于生产脂肪酸的天然硫酯酶(E.C.3.1.2.*、E.C.3.1.2.14或E.C.3.1.1.5) 活性,其中所述的硫酯酶可以通过过表达硫

酯酶基因而增加。

[0179] 重组宿主细胞和发酵

[0180] 为了生产 ω -羟基脂肪酸衍生物,进行了大量的修饰,从而产生宿主细胞(如上所述)。因此,本发明公开提供了重组宿主细胞,其经改造而提供了相对于未改造的或天然宿主细胞(例如发挥对照细胞作用的野生型宿主细胞)而言的 ω -脂肪酸生物合成途径,这是通过例如特定菌株的改良而完成的。本发明公开的生产宿主有机体包括植物、动物或微生物细胞。诸如细菌、蓝细菌、酵母、海藻或丝状真菌之类的微生物有机体或微生物细胞可以用作生产宿主。可以用作生产宿主的微生物有机体的非限定性实例包括大肠杆菌、酿酒酵母等(如上所述)。微生物菌株将来自可再生的供料的葡萄糖或其他碳源有效转化成脂肪酸或脂肪酸酯,例如脂肪酸甲基酯(FAME)、脂肪酸乙酯(FAEE)和脂肪醇(FALC)。为了达到上述目的,将所述的菌株仔细地改造从而表达关键的酶,包括用于生产脂肪酸的硫酯酶(例如得自大肠杆菌的TesA)或者用于生产FAME的酯合酶(例如得自除烃海杆菌的ES9)。用于生产多种化合物的高密度发酵的方案和过程已经建立(参见美国专利No.8,372,610;8,323,924;8,313,934;8,283,143;8,268,599;8,183,028;8,110,670;8,110,093和8,097,439,这些文献以引用方式并入本文)。

[0181] 可以使用基因工程技术将本发明所讨论的酶步骤(其发挥生物催化剂的作用)加入这些微生物有机体中,从而创建能够生产双功能脂肪酸衍生物(例如图1和2中所示的 α , ω -二酸,以及图3和4中所示的 α , ω -二醇)的新型微生物有机体。预计所述的产物被分泌至细胞的外部,从而允许通过离心而容易地收获。某些重组酶步骤可以与一种微生物有机体结合,用于直接生产特定的化合物,例如图1和2所示的12-氨基十二烷酸或12-氨基十二烷酸甲基酯。备选地,使用由可再生的来源生产的中间体的生物转化可以用于本发明公开的发酵方法中。例如由表达酶(例如硫酯酶或酯合酶)的重组微生物有机体得到的十二烷酸甲基酯可以被供入表达酶(例如醇脱氢酶或氧化酶;氨基转移酶或转氨酶;和/或酯酶或脂肪酶)的重组微生物有机体中。这样,由表达催化某些步骤的某些酶的一种重组微生物有机体得到的化学实体可以被供入表达催化其他步骤的酶的另一重组微生物有机体中。因此,所述的宿主细胞提供了生产系统,其中中间体是可交换的,并且发酵过程可以用于所有的宿主细胞中,从而生成所需的 ω -羟基脂肪酸衍生物。值得注意的是,由葡萄糖或其他的可再生的供料(除了外源脂肪酸或石蜡以外)直接且有效地生产 ω -羟基脂肪酸衍生物(例如 α , ω -二酸; α , ω -二醇或 ω -氨基脂肪酸)的方法到目前为止并不存在。但是,这些双功能脂肪酸衍生物对于聚合物的合成而言是重要的前体。如本发明所提出的用于生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的基于发酵的方法提供了对于本领域使用的化学方法的快速且环境友好的备选。

[0182] 本发明公开提供了由可再生的供料(例如得自玉米、藤条或木质纤维素生物质的碳水化合物;或者诸如甘油、废气、合成气的废品;或者改进的有机材料,例如生物质)衍生的碳源直接生产 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一个实施方案中,所述方法依赖于用于生产这些重要化学品的成本有效且可再生的备选来源。所述方法包括通过以下过程来生产 ω -羟基脂肪酸衍生物:在发酵液中提供重组微生物有机体(例如宿主细胞);将可再生的供料加入发酵液中;以及由发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。特定的微生物有机体的宿主细胞包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括硫酯酶或酯合酶、以

及 ω -羟化酶。

[0183] 如本文所用,术语发酵广义而言是指宿主细胞将有机材料转化为目标物质,例如通过在包括碳源的培养基中增殖重组宿主细胞的培养物,重组宿主细胞将由可再生的供料衍生的碳源转化为 ω -OH脂肪酸衍生物及其组合物。允许生产的条件是指允许宿主细胞生产所需产物(例如 ω -OH脂肪酸衍生物)的任何条件。类似地,其中载体的多核苷酸被表达的一种或多种条件是指允许宿主细胞合成多肽的任何条件。合适的条件包括例如发酵条件。发酵条件可以包括例如许多参数,包括但不限于温度范围、通风水平、供料速率和培养基组成。这些条件(单独及组合)的每一种均允许宿主细胞生长。发酵可以是需氧的、厌氧的或它们的变体(例如微需氧的)。示例性的培养物培养基包括培养液或凝胶。通常,培养基包括可以被宿主细胞直接代谢的碳源。此外,培养基中可以使用酶,从而有利于碳源的动员(例如淀粉或纤维素解聚成可发酵的糖)和随后的代谢。

[0184] 就小规模的生产而言,经改造的宿主细胞可以以例如大约100 μ L、200 μ L、300 μ L、400 μ L、500 μ L、1mL、5mL、10mL、15mL、25mL、50mL、75mL、100mL、500mL、1L、2L、5L或10L的批次生长;发酵;并被诱导而表达所需的多核苷酸序列,例如编码单独的CYP153A-还原酶杂交融合多肽或者与其他酶功能性组合的多核苷酸序列。就大规模的生产而言,经改造的宿主细胞可以以例如大约10L、100L、1000L、10,000L、100,000L、1,000,000L或更大的批次生长;发酵;并被诱导而表达所需的多核苷酸序列。备选地,可以实施大规模分批供料的发酵。本发明所述的 ω -OH脂肪酸衍生物组合物可以在重组宿主细胞培养物的细胞外环境中找到,并且可以容易地由培养物培养基中分离。 ω -OH脂肪酸或其衍生物可以由重组宿主细胞分泌、运送至细胞外环境中或者主动转运至重组宿主细胞培养物的细胞外环境中。使用本领域已知的常规方法由重组宿主细胞分离其 ω -OH脂肪酸衍生物。

[0185] 在一些实施方案中,宿主细胞在包含初始浓度的碳源(例如大约2g/L至大约100g/L的可再生的供料)的培养物培养基中培养。在其他的实施方案中,培养物培养基包含初始浓度为大约2g/L至大约10g/L的碳源,大约10g/L至大约20g/L的碳源,大约20g/L至大约30g/L的碳源,大约30g/L至大约40g/L的碳源或者大约40g/L至大约50g/L的碳源。在一些实施方案中,针对培养物培养基中碳源的水平来监测发酵情况。在一些实施方案中,所述方法进一步包括当培养基中的碳源低于大约0.5g/L时,向该培养物培养基中加入补充碳源。在一些实施方案中,当培养基中碳源的水平低于大约0.4g/L,低于大约0.3g/L,低于大约0.2g/L或者低于大约0.1g/L时,将补充的碳源加入培养物培养基中。在一些实施方案中,加入补充的碳源,从而保持碳源的水平为大约1g/L至大约25g/L。在一些实施方案中,加入补充的碳源,从而保持碳源的水平为大约2g/L或更高(例如大约2g/L或更高,大约3g/L或更高,大约4g/L或更高)。在某些实施方案中,加入补充的碳源,从而保持碳源的水平为大约5g/L或更低(例如大约5g/L或更低,大约4g/L或更低,大约3g/L或更低)。在一些实施方案中,加入补充的碳源,从而保持碳源的水平为大约2g/L至大约5g/L,大约5g/L至大约10g/L或者大约10g/L至大约25g/L。在一些实施方案中,碳源为葡萄糖或另一种类型的可再生的供料,例如甘油。

[0186] 在一些实施方案中,生产浓度为大约1g/L至大约200g/L的 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一些实施方案中,生产浓度为大约1g/L或更高(例如大约1g/L或更高,大约10g/L或更高,大约20g/L或更高,大约50g/L或更高,大约100g/L或更高)的 ω -羟基脂肪酸衍生物。在一些

实施方案中,生产浓度为大约1g/L至大约170g/L、大约1g/L至大约10g/L、大约40g/L至大约170g/L、大约100g/L至大约170g/L、大约10g/L至大约100g/L、大约1g/L至大约40g/L、大约40g/L至大约100g/L或者大约1g/L至大约100g/L的 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0187] 在一些实施方案中,生产效价为大约25mg/L、大约50mg/L、大约75mg/L、大约100mg/L、大约125mg/L、大约150mg/L、大约175mg/L、大约200mg/L、大约225mg/L、大约250mg/L、大约275mg/L、大约300mg/L、大约325mg/L、大约350mg/L、大约375mg/L、大约400mg/L、大约425mg/L、大约450mg/L、大约475mg/L、大约500mg/L、大约525mg/L、大约550mg/L、大约575mg/L、大约600mg/L、大约625mg/L、大约650mg/L、大约675mg/L、大约700mg/L、大约725mg/L、大约750mg/L、大约775mg/L、大约800mg/L、大约825mg/L、大约850mg/L、大约875mg/L、大约900mg/L、大约925mg/L、大约950mg/L、大约975mg/L、大约1000mg/L、大约1050mg/L、大约1075mg/L、大约1100mg/L、大约1125mg/L、大约1150mg/L、大约1175mg/L、大约1200mg/L、大约1225mg/L、大约1250mg/L、大约1275mg/L、大约1300mg/L、大约1325mg/L、大约1350mg/L、大约1375mg/L、大约1400mg/L、大约1425mg/L、大约1450mg/L、大约1475mg/L、大约1500mg/L、大约1525mg/L、大约1550mg/L、大约1575mg/L、大约1600mg/L、大约1625mg/L、大约1650mg/L、大约1675mg/L、大约1700mg/L、大约1725mg/L、大约1750mg/L、大约1775mg/L、大约1800mg/L、大约1825mg/L、大约1850mg/L、大约1875mg/L、大约1900mg/L、大约1925mg/L、大约1950mg/L、大约1975mg/L、大约2000mg/L(2g/L)、3g/L、5g/L、10g/L、20g/L、30g/L、40g/L、50g/L、60g/L、70g/L、80g/L、90g/L、100g/L或上述任意2个值所限定的范围的 ω -羟基脂肪酸衍生物。在其他的实施方案中,生产效价为高于100g/L,高于200g/L,高于300g/L或者更高(例如500g/L,700g/L,1000g/L,1200g/L,1500g/L或2000g/L)的 ω -脂肪酸衍生物。根据本发明公开的方法由重组宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物的优选的效价为5g/L至200g/L,10g/L至150g/L,20g/L至120g/L,以及30g/L至100g/L。在一个实施方案中,根据本发明公开的方法由重组宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物的效价为大约1g/L至大约250g/L,更具体为90g/L至大约120g/L。效价是指由给定的重组宿主细胞培养物生产的具体的 ω -脂肪酸衍生物或 ω -脂肪酸衍生物的组合。

[0188] 在其他的实施方案中,根据本发明公开的方法经改造而生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的宿主细胞具有至少1%、至少2%、至少3%、至少4%、至少5%、至少6%、至少7%、至少8%、至少9%、至少10%、至少11%、至少12%、至少13%、至少14%、至少15%、至少16%、至少17%、至少18%、至少19%、至少20%、至少21%、至少22%、至少23%、至少24%、至少25%、至少26%、至少27%、至少28%、至少29%、至少30%、至少40%或者由上述任意2个值所限定的范围的产率。在其他的实施方案中,生产产率为高于30%、40%、50%、60%、70%、80%、90%或更高的 ω -羟基脂肪酸衍生物或衍生物。备选地或此外,产率为大约30%或更低,大约27%或更低,大约25%或更低或者大约22%或更低。因此,所述的产率可以由上述任意2个端点所限定。例如根据本发明公开的方法由重组宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物或衍生物的产率可以为5%至15%、10%至25%、10%至22%、15%至27%、18%至22%、20%至28%或者20%至30%。在具体的实施方案中,由重组宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物或衍生物的产率为大约10%至大约40%。在另一个具体的实施方案中,由重组宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物或衍生物的产率为大约25%至大约30%。产率可以指由给定的重组宿主细胞培养物生产的具体的 ω -羟基脂肪酸衍生物或 ω -羟基脂肪酸

衍生物的组合。此外,产率还取决于所使用的供料。

[0189] 在一些实施方案中,由重组宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物或衍生物的生产率为至少100mg/L/小时、至少200mg/L/小时、至少300mg/L/小时、至少400mg/L/小时、至少500mg/L/小时、至少600mg/L/小时、至少700mg/L/小时、至少800mg/L/小时、至少900mg/L/小时、至少1000mg/L/小时、至少1100mg/L/小时、至少1200mg/L/小时、至少1300mg/L/小时、至少1400mg/L/小时、至少1500mg/L/小时、至少1600mg/L/小时、至少1700mg/L/小时、至少1800mg/L/小时、至少1900mg/L/小时、至少2000mg/L/小时、至少2100mg/L/小时、至少2200mg/L/小时、至少2300mg/L/小时、至少2400mg/L/小时或至少2500mg/L/小时。例如根据本发明公开的方法由重组宿主细胞生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物或多种衍生物的生产率可以为500mg/L/小时至2500mg/L/小时,或者700mg/L/小时至2000mg/L/小时。在一个具体的实施方案中,生产率为大约0.7g/L/h至大约3g/L/h。生产率可以指由给定的重组宿主细胞培养物生产的具体的 ω -羟基脂肪酸衍生物或 ω -羟基脂肪酸衍生物的组合。

[0190] 用于增加重组宿主细胞生产 ω -OH脂肪酸组合物的策略包括通过在生产型宿主中过表达CYP153A-还原酶杂交融合基因和硫酯酶基因而增加的通过脂肪酸生物合成途径的流量。如本文所用,术语重组宿主细胞或经改造的宿主细胞是指这样的宿主细胞,例如通过蓄意引入新的基因元件和/或蓄意修饰在宿主细胞天然存在的基因元件使基因构成相对于相应的野生型宿主细胞而言被改变。此外,此类重组宿主细胞的后代还包括这些新的和/或经修饰的基因元件。在本发明所述的发明公开中的任一方面中,宿主细胞可以选自植物细胞、昆虫细胞、真菌细胞(例如丝状真菌,如假丝酵母菌种;或者芽殖酵母,例如酵母菌种)、海藻细胞和细菌细胞。在一个实施方案中,重组宿主细胞为重组微生物有机体。作为微生物有机体的宿主细胞的实例包括但不限于得自大肠杆菌属(*Escherichia*)、芽孢杆菌属(*Bacillus*)、乳酸杆菌属(*Lactobacillus*)、发酵单胞菌属(*Zymomonas*)、红球菌属(*Rhodococcus*)、假单胞菌属(*Pseudomonas*)、曲霉菌属(*Aspergillus*)、木霉属(*Trichoderma*)、链孢霉属(*Neurospora*)、镰孢属(*Fusarium*)、腐殖霉属(*Humicola*)、根毛霉属(*Rhizomucor*)、克鲁维氏酵母属(*Kluyveromyces*)、毕赤酵母属(*Pichia*)、毛霉属(*Mucor*)、蚀丝霉属(*Myceliophthora*)、青霉菌属(*Penicillium*)、原毛平革菌属(*Phanerochaete*)、侧耳属(*Pleurotus*)、栓菌属(*Trametes*)、金孢子菌属(*Chrysosporium*)、酵母菌属(*Saccharomyces*)、寡养单胞菌属(*Stenotrophomonas*)、裂殖酵母属(*Schizosaccharomyces*)、耶氏酵母属(*Yarrowia*)或链霉菌属(*Streptomyces*)的细胞。在一些实施方案中,宿主细胞为革兰氏阳性细菌细胞。在其他的实施方案中,宿主细胞为革兰氏阴性细菌细胞。在一些实施方案中,宿主细胞为大肠杆菌细胞。在一些实施方案中,宿主细胞为大肠杆菌B细胞、大肠杆菌C细胞、大肠杆菌K细胞或者大肠杆菌W细胞。在其他的实施方案中,宿主细胞为迟缓芽孢杆菌(*Bacillus lentus*)细胞、短芽孢杆菌(*Bacillus brevis*)细胞、嗜热脂肪芽孢杆菌(*Bacillus stearothermophilus*)细胞、地衣芽孢杆菌(*Bacillus licheniformis*)细胞、嗜碱芽孢杆菌(*Bacillus alkalophilus*)细胞、凝结芽孢杆菌(*Bacillus coagulans*)细胞、环状芽孢杆菌(*Bacillus circulans*)细胞、短小芽孢杆菌(*Bacillus pumilis*)细胞、苏云金芽孢杆菌(*Bacillus thuringiensis*)细胞、克劳氏芽孢杆菌(*Bacillus clausii*)细胞、巨大芽孢杆菌(*Bacillus megaterium*)细胞、枯草芽孢杆菌(*Bacillus subtilis*)细胞、或解淀粉芽孢杆菌(*Bacillus amyloliquefaciens*)细胞。在其

他的实施方案中,宿主细胞为康氏木霉(*Trichoderma koningii*)细胞、绿色木霉(*Trichoderma viride*)细胞、里氏木霉(*Trichoderma reesei*)细胞、长梗木霉(*Trichoderma longibrachiatum*)细胞、泡盛曲霉(*Aspergillus awamori*)细胞、烟曲霉(*Aspergillus fumigates*)细胞、臭曲霉(*Aspergillus foetidus*)细胞、构巢曲霉(*Aspergillus nidulans*)细胞、黑曲霉(*Aspergillus niger*)细胞、米曲霉(*Aspergillus oryzae*)细胞、特异腐质霉(*Humicola insolens*)细胞、棉毛状腐质霉(*Humicola lanuginosa*)细胞、不透明红球菌细胞、米黑根毛霉(*Rhizomucormiehei*)细胞或米黑毛霉(*Mucormichei*)细胞。在另一个实施方案中,宿主细胞为变铅青链霉菌(*Streptomyces lividans*)细胞或灰链霉菌(*Streptomyces murinus*)细胞。在其他的实施方案中,宿主细胞为放线菌属(*Actinomycetes*)细胞。在一些实施方案中,宿主细胞为酿酒酵母(*Saccharomyces cerevisiae*)细胞。

[0191] 在其他的实施方案中,宿主细胞为真核植物细胞、海藻细胞、蓝细菌细胞、绿硫细菌细胞、绿色非硫细菌细胞、紫硫细菌细胞、紫色非硫细菌细胞、嗜极生物细胞、酵母细胞、真菌细胞、本发明所述的任何物种的经改造的细胞或合成有机体。在一些实施方案中,宿主细胞为光依赖的或固定碳。在一些实施方案中,宿主细胞具有自养活性。在一些实施方案中,例如在光存在下,宿主细胞具有光合自养活性。在一些实施方案中,在光缺乏下,宿主细胞是异养的或兼养的。在某些实施方案中,宿主细胞为得自拟南芥(*Arabidopsis thaliana*)、柳枝稷(*Panicum virgatum*)、巨芒(*Miscanthus giganteus*)、玉米(*Zea mays*)、葡萄藻(*Botryococcuse braunii*)、莱茵衣藻(*Chlamydomonas reinhardtii*)、杜氏盐藻(*Dunaliella salina*)、聚球菌属菌种PCC 7002、聚球菌属菌种PCC 7942、集胞藻(*Synechocystis* Sp.)菌种PCC 6803、长嗜热聚球蓝(*Thermosynechococcus elongates*) BP-1、绿硫细菌(*Chlorobium tepidum*)、*Chlorojlexus auranticus*、*Chromatium vinosum*、深红红螺菌(*Rhodospirillum rubrum*)、荚膜红细菌(*Rhodobacter capsulatus*)、沼泽红假单胞菌(*Rhodopseudomonas palusris*)、杨氏梭菌(*Clostridium ljungdahlii*)、热纤梭菌(*Clostridium thermocellum*)、产黄青霉菌(*Penicillium chrysogenum*)、毕赤酵母菌(*Pichia pastoris*)、酿酒酵母、粟酒酵母(*Schizosaccharomyces pombe*)、荧光假单胞菌(*Pseudomonas fluorescens*)或运动发酵单胞菌(*Zymomonas mobilis*)的细胞。在一个实施方案中,微生物细胞得自蓝细菌,其包括但不限于原绿球藻(*Prochlorococcus*)、聚球藻(*Synechococcus*)、集胞藻(*Synechocystis*)、蓝杆藻(*Cyanothece*)和*Nostoc punctiforme*。在另一个实施方案中,微生物细胞得自特定的蓝细菌物种,其包括但不限于细长聚球藻(*Synechococcus elongatus*)PCC7942,集胞藻的物种PCC6803和聚球藻的物种PCC7001。

[0192] 由重组宿主细胞衍生的产物

[0193] 如本文所用,现代碳级份或fM具有与National Institute of Standards and Technology (NIST) Standard Reference Materials SRMs4990B和4990C(其分别称为草酸标准品H0xI和H0xII)定义的相同的含义。基本定义是指0.95乘以 $^{14}\text{C}/^{12}\text{C}$ 同位素比H0xI(参见AD1950)。这大致相当于衰变校正过的工业革命前的木材。对于当前的活生物圈(植物材料),fM为大约1.1。生物产物(例如脂肪酸衍生物,包括根据本发明公开生产的 ω -OH脂肪酸和衍生物)包括生物学方法生产的有机化合物。具体而言,使用本发明的脂肪酸生物合成途径生产的脂肪酸衍生物(例如 ω -OH脂肪酸及其衍生物)不是使用可再生来源生产的,因此

是新的物质的组合物。基于双重碳同位素指纹法 (dual carbon-isotopic fingerprinting) 或¹⁴C定年法可以将这些新的生物产物与衍生于石油化学碳的有机化合物区别开。此外,可以通过双重碳同位素指纹法 (例如参见美国专利No.7,169,588) 来确定生物来源碳的具体来源 (例如葡萄糖与甘油)。在商业中,区别生物产物与石油基有机化合物的能力在追踪这些材料方面是有益的。例如,包括生物学基的和石油基的碳同位素谱二者的有机化合物或化学品可以区别于仅由石油基材料制成的有机化合物和化学品。因此,在商业中,可以基于本发明的生物产物的独特的碳同位素谱来追踪或跟踪它们。通过比较各样品中稳定碳同位素比 (¹³C/¹²C), 可以将生物产物与石油基有机化合物区分开。给定的生物产物中¹³C/¹²C比是大气二氧化碳中该二氧化碳被固定时的¹³C/¹²C比的结果。它还反映了准确的代谢途径。此外,还存在区域性差异。石油、C3植物 (阔叶植物)、C4植物 (草本植物) 以及海洋碳酸盐类在¹³C/¹²C以及相应的δ¹³C值中全部表现出显著差异。进一步地,由于代谢途径的原因,C3和C4植物的脂物质的分析情况与衍生自相同植物的碳水化合物组分材料不同。在测量精度之内,由于同位素分馏效应¹³C表现出大的差异,对于生物产物而言最显著的效应是光合机制。植物中碳同位素比中差异的主要原因与植物中光合碳代谢途径的差异紧密相关,特别是在初级羧化 (即,大气CO₂的初始固定) 期间发生的反应。两大类植物是涉及“C3” (或Calvin-Benson) 光合循环以及涉及C4 (或Hatch-Slack) 光合循环的植物。在C3植物中,主要CO₂固定或羧化反应涉及核酮糖-1,5-二磷酸羧化酶,并且第一稳定产物是3-碳化合物。诸如阔叶树和针叶树之类的C3植物在温带气候地带中是主要的。在C4植物中,涉及另一种酶 (磷酸烯醇式丙酮酸羧化酶) 的其它羧化反应是主要羧化反应。第一稳定的碳化合物是4-碳的酸,该4-碳的酸随后被脱羧基。如此释放的CO₂被C3循环再固定。C4植物的实例是热带牧草、玉米和甘蔗。C4和C3植物都表现出一定范围的¹³C/¹²C同位素比,但是对于C4植物而言,通常的值是大约-7至大约-13/密耳,而对于C3植物而言,是大约-19至大约-27/密耳 (例如参见Stuiver et al, Radiocarbon 19:355 (1977))。煤和石油通常落在后面的范围内。¹³C测量尺度最初由Pee Dee Belemnite (PDB) 石灰石的零集所定义,其中给出的值是与该材料的偏差的千分比。δ¹³C值被表达为千分比 (每密耳), 缩写为‰, 并且按照下式进行计算:

$$[0194] \quad \delta^{13}\text{C} (\text{‰}) = [(^{13}\text{C}/^{12}\text{C})_{\text{样品}} - (^{13}\text{C}/^{12}\text{C})_{\text{标准品}}] / (^{13}\text{C}/^{12}\text{C})_{\text{标准品}} \times 1000$$

[0195] 由于PDB参考材料 (RM) 已经被耗尽,已经与IAEA、USGS、NIST和其它选定的国际同位素实验室合作开发了一系列备选RM。与PDB的每单位密耳偏差的标记为δ¹³C。通过高精度的稳定比率质谱 (IRMS) 在质量44、45以及46的分子离子上对CO₂进行测量。本发明所述的组合物包括通过本发明所述的任何方法生产的生物产物,包括例如脂肪酸衍生物产物。具体而言,所述的生物产物的δ¹³C可以为大约-28或更大、大约-27或更大、-20或更大、-18或更大、-15或更大、-13或更大、-10或更大或-8或更大。例如所述的生物产物的δ¹³C可以为大约-30至大约-15、大约-27至大约-19、大约-25至大约-21、大约-15至大约-5、大约-13至大约-7或大约-13至大约-10。在其它的情况下,所述的生物产物的δ¹³C可以为大约-10、-11、-12或-12.3。此外,还可以通过比较每种化合物中¹⁴C的量,将根据本发明公开所生产的生物产物区别于石油基有机化合物。因为¹⁴C具有5730年的核半衰期,所以包括较老的碳的石油基燃料可以区别于包括较新的碳的生物产物 (参见例如Currie, "Source Apportionment of Atmospheric Particles", Characterization of Environmental Particles, J. Buffle

and H.P.van Leeuwen,Eds.,1of Vol.I of the IUPAC Environmental Analytical Chemistry Series (Lewis Publishers,Inc.) 3-74, (1992))。放射性碳定年法的基本假设是大气中 ^{14}C 浓度的恒定性导致活有机体中 ^{14}C 的恒定性。然而,由于1950年以来的大气核试验以及1850年以来的化石燃料的燃烧, ^{14}C 已经获得了次要的地球化学时间特征(geochemical time characteristic)。 ^{14}C 在大气 CO_2 中以及由此在生物圈中的浓度在19世纪60年代中期核试验的高峰时几乎翻倍。此后,其逐渐地返回至大约 1.2×10^{-12} 的稳态宇宙发生(大气)基线同位素率($^{14}\text{C}/^{12}\text{C}$),并且大致的弛豫“半衰期”(relaxation“half-life”)为7至10年。后者所述的这种半衰期不必按照字面理解;而是必须使用详细的大气核输入/衰变函数来追踪核时代开始以来的大气和生物圈 ^{14}C 的变化。后者所述的这种生物圈 ^{14}C 时间特征支持每年定年法测定近代生物圈的碳的承诺。可以通过加速器质谱(AMS)测量 ^{14}C ,结果以现代碳的比例(fM)的单位给出。fM由National Institute of Standards and Technology(NIST)Standard Reference Materials(SRM) 4990B和4990C定义。如本文所用,现代碳的级份或fM具有与National Institute of Standards and Technology(NIST)Standard Reference Materials(SRMs) 4990B和4990C(其分别称为草酸标准品H0xI和H0xII)定义的相同的含义。基本的定义涉及0.95乘以 $^{14}\text{C}/^{12}\text{C}$ 同位素比HoxI(参考AD 1950)。这大致相当于衰变校正的工业革命前的木材。对于当前的活生物圈(植物材料),fM为大约1.1。本发明所述的组合物包括可以fM ^{14}C 为至少大约1的生物产物。例如本发明公开的生物产物可以具有至少大约1.01的fM ^{14}C 、大约1至大约1.5的fM ^{14}C 、大约1.04至大约1.18的fM ^{14}C 、或者大约1.111至大约1.124的fM ^{14}C 。

[0196] 已知 ^{14}C 的另一种量度为现代碳的百分率(pMC)。对于使用 ^{14}C 年代的考古学家或地质学家而言,AD 1950等于零年。其还表示100pMC。在1963年热核武器的顶峰时,大气中的炸弹碳达到正常水平的几乎两倍。其在大气中的分布自其出现以来是近似的,对于自从AD 1950生活的植物和动物表现出大于100pMC的值。随着时间的流逝,该值逐渐降低,当今的值接近107.5pMC。这意味着诸如玉米之类的新生物质材料将给出接近107.5pMC的 ^{14}C 标记。石油基化合物将具有为零的pMC值。化石碳与现代碳的组合导致现代pMC含量被稀释。通过假定107.5pMC代表现代生物质材料的 ^{14}C 含量并且0pMC代表石油基产物的 ^{14}C 含量,则该材料的测量pMC值将反映两种类型的成分的比例。例如100%来源于现代大豆的材料将给出接近107.5pMC的放射性碳标记。如果使用石油基产物将该材料稀释50%,则它将给出约54pMC的放射性碳标记。通过指定100%等于107.5pMC并且指定为0%等于0pMC而衍生得到基于生物学的碳含量。例如测量为99pMC的样品将给出93%的等同的生物学基的碳含量。该值被称为基于生物学的平均碳结果并且假定在所分析的材料中的所有成分均起源于现代的生物材料或石油基材料。包括本发明所述的一种或多种脂肪酸衍生物的生物产物可以具有至少大约50、60、70、75、80、85、90、95、96、97、98、99或100的pMC。在其它的情况下,本发明所述的脂肪酸衍生物可以具有大约50至大约100、大约60至大约100、大约70至大约100、大约80至大约100、大约85至大约100、大约87至大约98、或者大约90至大约95的pMC。在其它的情况下,本发明所述的脂肪酸衍生物可以具有大约90、91、92、93、94或94.2的pMC。

[0197] ω -羟基脂肪酸衍生物及配制物

[0198] 诸如 ω -羟基脂肪酸衍生物之类的化合物为在许多工业应用中具有价值的且理想的分子。本发明公开通过重组微生物有机体在体内生产此类化合物,由此生成多种有用的

产物。此类产物包括 ω -羟基脂肪酸衍生物。 ω -羟基脂肪酸衍生物包括但不限于 ω -羟基脂肪酸； ω -羟基-脂肪酸甲基酯； ω -氨基脂肪酸； ω -氧代脂肪酸， ω -氨基脂肪酸甲基酯； ω -氧代脂肪酸甲基酯； α, ω -二酸； α, ω -二酯； α, ω -二醇以及它们的组合。尽管本发明描述了大部的偶数链的 ω -羟基-脂肪酸衍生物，但是还包括奇数链的 ω -羟基-脂肪酸衍生物，例如具有7、9、11、13、15、19等个碳的那些。

[0199] ω -羟基脂肪酸的实例包括但不限于8-羟基辛酸、10-羟基癸烯酸、10-羟基癸酸、12-羟基十二碳烯酸、12-羟基十二烷酸、14-羟基十四碳烯酸、14-羟基十四烷酸、16-羟基十六碳烯酸、16-羟基十六烷酸、18-羟基十八碳烯酸和18-羟基十八碳烷酸。

[0200] ω -羟基-脂肪酸甲基酯的实例包括但不限于8-羟基辛酸甲基酯、10-羟基癸烯酸甲基酯、10-羟基癸酸甲基酯、12-羟基十二碳烯酸甲基酯、12-羟基十二烷酸甲基酯、14-羟基十四碳烯酸甲基酯、14-羟基十四烷酸甲基酯、16-羟基十六碳烯酸甲基酯、16-羟基十六烷酸甲基酯、18-羟基十八碳烯酸甲基酯和18-羟基十八碳烷酸甲基酯。

[0201] ω -氨基脂肪酸的实例包括但不限于8-氨基辛酸、10-氨基癸烯酸、10-氨基癸酸、12-氨基十二碳烯酸、12-氨基十二烷酸、14-氨基十四碳烯酸、14-氨基十四烷酸、16-氨基十六碳烯酸、16-氨基十六烷酸、18-氨基十八碳烯酸和18-氨基十八碳烷酸。

[0202] ω -氨基脂肪酸甲基酯的实例包括但不限于8-氨基辛酸甲基酯、10-氨基癸烯酸甲基酯、10-氨基癸酸甲基酯、12-氨基十二碳烯酸甲基酯、12-氨基十二烷酸甲基酯、14-氨基十四碳烯酸甲基酯、14-氨基十四烷酸甲基酯、16-氨基十六碳烯酸甲基酯、16-氨基十六烷酸甲基酯、18-氨基十八碳烯酸甲基酯和18-氨基十八烷酸甲基酯。

[0203] ω -氧代脂肪酸的实例包括但不限于8-氧代辛酸、10-氧代癸烯酸、10-氧代癸酸、12-氧代十二碳烯酸、12-氧代十二烷酸、14-氧代十四碳烯酸、14-氧代十四烷酸、16-氧代十六碳烯酸、16-氧代十六烷酸、18-氧代十八碳烯酸和18-氧代十八碳烷酸。

[0204] ω -氧代脂肪酸甲基酯的实例包括但不限于8-氧代辛酸甲基酯、10-氧代癸烯酸甲基酯、10-氧代癸酸甲基酯、12-氧代十二碳烯酸甲基酯、12-氧代十二碳烷酸甲基酯、14-氧代十四碳烯酸甲基酯、14-氧代十四烷酸甲基酯、16-氧代十六碳烯酸甲基酯、16-氧代十六烷酸甲基酯、18-氧代十八碳烯酸甲基酯和18-氧代十八碳烷酸甲基酯。

[0205] α, ω -二酸的实例包括但不限于1,8-辛酸、1,10-癸烯二酸(decenedioic acid)、1,10-癸二酸、1,12-十二碳烯二酸、1,12-十二烷二酸、1,14-十四碳烯二酸、1,14-十四烷二酸、1,16-十六碳烯二酸、1,16-十六烷二酸、1,18-十八碳烯二酸、1,18-十八烷二酸。

[0206] α, ω -二酯的实例包括但不限于1,8-辛酸二甲基酯、1,10-癸烯酸二甲基酯、1,10-癸酸二甲基酯、1,12-十二碳烯酸二甲基酯、1,12-十二烷酸二甲基酯、1,14-十四碳烯酸二甲基酯、1,14-十四烷酸二甲基酯、1,16-十六碳烯酸二甲基酯、1,16-十六烷酸二甲基酯、1,18-十八碳烯酸二甲基酯、1,18-十八烷酸二甲基酯。

[0207] α, ω -二醇的实例包括但不限于1,8-辛二醇、1,10-癸烯二醇、1,10-癸二醇、1,12-十二烯二醇、1,12-十二烷二醇、1,14-十四烯二醇、1,14-十四烷二醇、1,16-十六烯二醇、1,16-十六烷二醇、1,18-十八烯二醇和1,18-十八烷二醇。

[0208] 尽管本发明描述了偶数链的 ω -羟基-脂肪酸衍生物，但是还包括奇数链的 ω -羟基-脂肪酸衍生物，例如具有7、9、11、13、15、19等个碳的那些。奇数链 ω -羟基脂肪酸的实例包括但不限于例如11-羟基十一碳烯酸、11-羟基十一酸、13-羟基十三碳烯酸、13-羟基十三

酸、15-羟基十五碳烯酸、15-羟基十五酸、17-羟基十七碳烯酸和17-羟基十七酸。奇数链 α , ω -二酸的实例包括但不限于例如1,11-十一烯二酸、1,11-十二烷二酸、1,13-十三烯二酸、13-十三酸、1,15-十五烯二酸、1,15-十五酸、1,17-十七烯二酸和1,17-十七酸。奇数链 α , ω -二醇的实例包括但不限于例如1,11-十一烯二醇、1,11-十一烷二醇、1,13-十三烯二醇、13-十三烷二醇、1,15-十五烯二醇、1,15-十五烷二醇、1,17-十七烯二醇和1,17-十七烷二醇。

[0209] 可以配制本发明公开的 ω -羟基脂肪酸衍生物的化合物和组合物,这样可以制备所需的产物,例如香料,香精,润滑剂,凝胶,多种聚合物,树脂,工业流体,粘合剂,腐蚀抑制剂,电容器电解质,纤维,粉末涂敷药品,增塑剂,聚酯涂料,环氧树脂,聚酰胺树脂,表面活性剂,洗涤剂,添加剂等。

实施例

[0210] 以下实施例进一步说明了本发明公开,但是不应该解释为以任何方式限定了本发明的范围。

[0211] 实施例1:培养用于生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组大肠杆菌菌株

[0212] 使所述的菌株在Luria-Bertani (LB) 培养基上过夜生长。将所述的培养物以1:10稀释成新鲜的LB培养基,在32°C下生长2-3小时(h),然后再以1:10稀释成定义的FA2培养基(参见表10,参见下文)。在一些实施方案中,使用0.5mM δ -氨基乙酰丙酸和痕量维生素溶液补充所述的培养基。当菌株包含具有各种抗生素抗性标记的质粒时,加入诸如奇霉素(100 μ g/ml)或卡那霉素(50 μ g/ml)之类的抗生素。在32°C下生长4-5h后,使用1mM IPTG诱导培养物并在相同的温度下再培养16-18h。在一些试验中,加入十二烷酸,十二烷醇或十二烷酸甲基酯,其在诱导时的最终浓度为1g/L。在诱导时,使用甲醇(2%,v/v)补充目的在于生产脂肪酸甲基酯的衍生物的培养物。

[0213] 表10:FA2培养基组成

培养基成分	最终浓度
5x M9盐溶液	1x
100g/L NH ₄ Cl	1g/L
10mg/mL硫胺素	1 μ g/L
1M MgSO ₄	1mM
1M CaCl ₂	1mM
500g/L葡萄糖	30g/L
1000x痕量矿物溶液(TM2)	1x
10g/L Fe柠檬酸盐	10mg/L
2M BisTris(pH7.0)	100mM
10%Triton X-100	0.25%

[0215] 实施例2: ω -羟基化的脂肪酸衍生物的分析

[0216] 收获生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的培养物,并使用涡旋器(DVX-2500多管涡旋器,VWR)在2500rpm下30分钟使用乙酸丁酯将培养物萃取。在室温下,将萃取物在Eppendorf离心机(离心机5424)中在15000rpm下离心15分钟。将上清液(100 μ L)吸入具有标签的GC小瓶

中,通过加入100 μ L N,O-双(三甲基甲硅烷基)三氟乙酰胺(BSTFA)和1%三甲基氯硅烷(TMCS)而衍生化,并使用涡旋器混合30秒。将进行衍生化和未进行衍生化的上清液注射至GC-MS上,从而生成用于化合物鉴定的色谱和质谱。GC-MS参数如下:

[0217] GC参数:

[0218] 分析柱:DB-1HT,15m \times 250 μ m \times 0.1 μ m,得自Agilent,编号为#J&W122-1111E

[0219] 炉温:初始为50 $^{\circ}$ C,保持5分钟,以25 $^{\circ}$ C/min升高至300 $^{\circ}$ C,并保持5.24分钟,总体运行时间为24分钟

[0220] 柱流速:1.2mL/分钟

[0221] 入口温度:300 $^{\circ}$ C

[0222] 样品量:1 μ L

[0223] 分流比:20:1

[0224] 软件:ChemStation E.02.01.1177

[0225] MS参数

[0226] 传输管路的温度:300 $^{\circ}$ C

[0227] MS源:230 $^{\circ}$ C

[0228] MS Quad:150 $^{\circ}$ C

[0229] 自动取样器

[0230] 由LEAP Technologies分配的Combi PAL(CTC analytics)

[0231] GC/FID参数:

[0232] 装配有FID或等同物的Gas Chromatograph Agilent 7890

[0233] 数据系统ChemStation软件B.04.03,或等同物

[0234] 分析柱:DB-1 (10m \times 0.18mm \times 0.2 μ m),或等同物自动取样器:Combi PAL,CTC analytics(Leap Technologies)

[0235] 初始温度:60 $^{\circ}$ C,保持0.5分钟,以25 $^{\circ}$ C/min升高至300 $^{\circ}$ C,并保持0.9分钟,总体运行时间为11分钟

[0236] 注射器温度:320 $^{\circ}$ C

[0237] 检测器:火焰电离检测器(FID)

[0238] 检测器温度:350 $^{\circ}$ C

[0239] 氢气流速:40mL/分钟空气流速:450mL/分钟

[0240] 组成成分流速:45mL/分钟(N₂)

[0241] 分流比:50:1

[0242] 柱流速:0.8mL/分钟

[0243] 样品量:1 μ L

[0244] 实施例3:由表达2种cyp153AP450氧化酶操纵子的大肠杆菌菌株将十二烷酸转化成12(ω)-羟基十二烷酸

[0245] 本实施例显示由表达cyp153AP450氧化酶操纵子的重组大肠杆菌菌株将外源加入的脂肪酸转化成 ω -羟基脂肪酸。本试验的目的在于研究cyp153A P450氧化酶操纵子的效率。到目前为止,cyp153A P450氧化酶仅在体外使用(例如参见Honda-Malca et al.(2012) Chem.Commun.48:5115-5117),并且本试验的目的是检测当在体内提供外源脂肪酸时,这些

操纵子是否能够生产 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0246] 得自2种细菌(*Marinobacter aquaeoli* (编号YP_957888;SEQ ID NO:3)和海分枝杆菌(编号YP_001851443;SEQ ID NO:59))的cyp153A操纵子由这些有机体的基因组DNA中进行PCR扩增。所述的操纵子由编码铁氧还蛋白(fd)、cyp153A P450氧化酶和铁氧还蛋白还原酶(fdR)的基因组成(参见表2A和2B,如上所述)。这些基因和基因间区域的自然顺序被保留,但是得自海分枝杆菌的cyp153A16中的GTG起始密码子通过交叠PCR被ATG起始密码子代替。将PCR扩增引物(amplimer)克隆至pCL1920-衍生物载体(SC101复制子,奇霉素抗性标记)中,使得操纵子的转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。所得的质粒pAS.017(参见表11,参见下文)和pAS.018被转化至大肠杆菌MG1655中,其中fadE基因(编码酰基-CoA脱氢酶)或fadD基因(编码酰基-CoA合酶)被删除。这些菌株不能降解脂肪酸,因此可以通过删除这些基因或编码其他脂肪酸降解酶的基因(例如fadA或fadB)来实现用于增加转化成产物的脂肪酸的利用性。但是,这是可任选的,并且可以在游离脂肪酸是外源供入或者为产物途径的中间体时来实施的。(表1(如上所述)提供了在所述的代谢途径内的酶活性的广泛列举物,包括可以被衰减从而增加脂肪酸在宿主菌株中的利用性的多种脂肪酸降解酶。)4种所得的菌株概括于表12(参见下文)。针对如实施例1和2中所述的十二烷酸向12-羟基十二烷酸的转化来分析所述的菌株。

[0247] 与对照菌株相比MG1655 Δ fadD(其不表达cyp153A操纵子),在表达cyp153A操纵子的所有4种菌株的GC-MS色谱中,检测在RT 12.303分钟的新的峰(在BSTFA衍生化后)(参见图6,其中仅示出菌株sAS.320和sAS.321)。在RT 12.303分钟的峰的质谱示于图7A中。断裂方式表明该峰为12-三甲基甲硅氧基十二烷酸三甲基甲硅烷基酯,其是12-羟基十二烷酸的衍生化形式。12-三甲基甲硅氧基脂肪酸三甲基甲硅烷基酯的特征离子碎片示于图8A中。在 $m/z=129, 147, 204$ 和 217 (图中未示出,但是存在)的离子为这些化合物的有用的诊断标记。在 $m/z=255$ 下的离子用于确定在羧基一侧失去 CH_3 后的链长($m/z=345$)以及该化合物的羟基一侧的 $(\text{CH}_3)_3\text{SiOH}$ (参见图8A)。该峰的正确鉴定通过与图7B所示的12-三甲基甲硅氧基十二烷酸三甲基甲硅烷基酯真实标准品的停留时间和质谱比较而进一步被证实。此外,还记录了该化合物在衍生化之前的质谱,并示于图7C中。未衍生化的化合物的特征离子碎片示于图8B中。在 $m/z=98$ 和 84 (显示的)下的离子为用于 ω -羟基脂肪酸的有用的诊断标记。在 $m/z=186$ 下的离子为12-羟基十二烷酸在羟基一侧失去 CH_2O 的特征碎片。通过在 $m/z=186$ 下将 CH_2O 加入碎片离子中可以测定所述的化合物的分子离子为 216 。

[0248] 因此,表达cyp153A操纵子(得自*Marinobacter aquaeoli*和海分枝杆菌)的大肠杆菌在宿主细胞中在体内将外源十二烷酸转化成12-羟基十二烷酸。这样,可以确认所述的酶实际上可以生产 ω -羟基脂肪酸衍生物。但是该酶的转化效率相当低。因此,预计cyp153A操纵子的酶活性本身对于生产 ω -羟基脂肪酸衍生物而言是不理想的,并且确定需要进一步改造来设计具有更高的转化效率的酶。

[0249] 表11:用于生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的表达质粒

[0250]	治疗	描述
	pAS.017	pCL-fd-cyp153A-fdR_Maqu
	pAS.018	pCL-fd-cyp153A16-fdR_Mmar
	pAS.022	pCL-fd_synIGR_cyp153A(G307A)-fdR_synIGR_Maqu
	pAS.023	pCL-cyp153A(G307A)_Maqu-P450-RedRhF_Rhod
	pEP.125	pACYC-cyp153A(G307A)_Maqu-P450-RedRhF_Rhod
	pEP.126	pACYC-alkJH_Pput

[0251]	治疗	描述
	pSN.09	pACYC-cyp102A1(F87A)
	pSN.12	pCL- cyp102A1(F87A)

[0252] 表12:用于将脂肪酸衍生物转化成 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的、表达cyp153A的重组大肠杆菌菌株

[0253]	菌株	菌株背景	质粒
	sAS.314	MG1655 fadE fhuA	pAS.017
	sAS.315	MG1655 fadE fhuA	pAS.018
	sAS.320	MG1655 fadD	pAS.017
	sAS.321	MG1655 fadD	pAS.018
	sAS.335	MG1655 fadD	pAS.022
	sAS.336	MG1655 fadD	pAS.023

[0254] 实施例4:由表达经修饰的cyp153A P450氧化酶操纵子的大肠杆菌菌株将十二烷酸转化成12(ω)-羟基十二烷酸

[0255] 本实施例显示由表达经修饰的cyp153A P450氧化酶操纵子的重组大肠杆菌菌株将外源加入的脂肪酸转化成 ω -羟基脂肪酸。类似地,本试验的目的是研究这种经修饰的cyp153A P450氧化酶操纵子在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的能力和效率。

[0256] 之前已经描述了由M.aquaeoli得到的cyp153A的突变体(其中甘氨酸307被丙氨酸代替)(参见Honda Malca et al. (2012) Chem. Commun. 48:5115)。按照以下方式来修饰质粒pAS.017(参见实施例3,如上所述):定义了cyp153_Maqu的Gly307的密码子由GGC变为GCC,其定义Ala,此外,使用合成的IGR(TAAGGAGGAAAACAAA)(SEQ ID NO:65)代替cyp156操纵子的2个天然的基因间区域(IGR)。所得的质粒命名为pAS.022(参见表11,如上所述),并转化至大肠杆菌MG1655 Δ fadD中,从而得到菌株sAS.335(参见表12,如上所述)。针对如实施例1和2中所述的十二烷酸转化成12-羟基十二烷酸来分析所述的菌株(如上所述)。如图9可见,与sAS.320相比,sAS.335将更多的十二烷酸转化成12-羟基十二烷酸,并且12-羟基十二烷酸的量确定为 37.4 ± 0.3 mg/L。

[0257] 因此,表达经修饰的cyp153A操纵子(得自Marinobacter aquaeoli)的大肠杆菌显示当在体内供入外源脂肪酸时,外源十二烷酸向12-羟基十二烷酸的转化得到一定的改良(与实施例3相比)。但是,这种酶的转化效率仍是较低的。因此,预计经修饰的cyp153A操纵子(得自Marinobacter aquaeoli)的酶活性本身对于生产 ω -羟基脂肪酸衍生物而言是不

理想的,并且确定需要进一步的改造来设计具有较高的转化效率的酶。

[0258] 实施例5:由表达杂交cyp153A-Red450RhF融合蛋白质的大肠杆菌菌株将脂肪酸衍生物转化成 ω -羟基化的脂肪酸衍生物

[0259] 本实施例显示由表达杂交蛋白质的重组大肠杆菌菌株将外源加入的脂肪酸、脂肪酸甲基酯或脂肪醇分别转化成 ω -羟基脂肪酸、 ω -羟基脂肪酸甲基酯或 α , ω -二醇,其中cyp153A P450氧化酶与还原酶结构域融合。本试验的目的是创建杂交融合蛋白质,其中cyp153A P450氧化酶与用于显著改良 ω -羟基脂肪酸衍生物生产的还原酶结构域融合。

[0260] 自给自足的细胞色素P450氧化酶为其中还原酶伴侣与细胞色素P450催化蛋白质融合的酶。得自红球菌属的菌种NCIMB 9784的P450RhF代表了一类自给自足的细菌细胞色素P450氧化酶(Roberts et al. (2003) J. Biol. Chem. 278:48914; Hunter et al. (2005) FEBS Lett. 579:2215),并且成为“I类P450融合的PFOR”(DeMot and Parret (2002) Trends Microbiol. 10:502)。

[0261] 在本试验中,按照如下方式创建编码杂交融合蛋白质(由Marinobacter aquaeoli得到cyp153A(G307A) P450催化蛋白质以及由红球菌属的菌种NCIMB9784得到的P450RhF的含c-末端FMN-和Fe/S还原酶结构域组成)的基因:由pAS.022扩增cyp165A(G307A)_Maqu基因,并通过交叠PCR与密码子优化的合成P450RhF还原酶结构域融合。将所得的融合基因(SEQ ID NO:5)克隆至pCL1920-衍生物(即,SC101复制子,奇霉素抗性标记)中,使得其转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。所述的质粒命名为pAS.023(参见表11,如上所述),并转化至大肠杆菌MG1655 Δ fadD中,从而得到菌株sAS.336(参见表12,参见上文)。

[0262] 然后,针对如实施例1和2中所述的(i)十二烷酸向12-羟基十二烷酸、(ii)十二烷酸甲基酯向12-羟基十二烷酸以及(iii)十二烷醇向1,12-十二烷二醇的转化来分析sAS.336菌株。与对照菌株MG1655 Δ fadD(如上所述)相比,在GC/MS色谱中,在sAS.336中鉴定出所有3种加入的化合物的新的峰(在BSTFA衍生化后,参见图10A至10C)。如实施例3所述,鉴定出12-羟基十二烷酸(如上所述)。在RT 11.946和RT 11.668分钟(在BSTFA衍生化后)的新的峰分别鉴定为1,12-十二烷二醇和12-羟基十二烷酸甲基酯。

[0263] 图11A示出了在RT 11.948分钟时的峰的质谱。离子断裂方式表明该峰为1,12-双(三甲基硅氧基)十二烷,其衍生自1,12-十二烷二醇。图13A示出1,12-双(三甲基硅氧基)十二烷的离子断裂方式。在 $m/z=147$ 的离子为所有二醇相关的化合物的特征碎片,而在 $m/z=55,69,83,97,111$ 和 125 的离子为失去 $\text{HOSi}(\text{CH}_3)_3$ 部分后特征性烯丙基的断裂碎片。在 $m/z=241$ 的离子为用于确定 α , ω -二醇化合物的链长的特征性诊断标记,如图13A所示。该峰的正确鉴定通过与1,12-十二烷二醇(使用BSTFA+1% TMCS衍生化,图11B)真实标准品的停留时间和质谱比较而进一步被证实。类似地,可以测定其他 α , ω -二醇的链长。例如,如果峰具有在 m/z 269的碎片和在 m/z 147,149,111,97,83,69和55的其他特异性离子,则该峰为1,14-双(三甲基硅氧基)十四烷。为了鉴定不饱和的 α , ω -二醇,可以使用类似的规则。由于不饱和的 α , ω -二醇比它们的饱和的相对物少2个质量单位,则1,12-双(三甲基硅氧基)十二烯的特征性诊断碎片为 $m/z=239$ 。

[0264] 图12A示出为了在RT 11.668分钟时峰的质谱。根据12-三甲基硅氧基十二烷酸甲基酯的离子断裂方式,所述的峰鉴定为12-三甲基硅氧基十二烷酸甲基酯。如图13B中所证明的那样,所述的分子下断裂成2种主要的离子,在 $m/z=287(\text{M}-\text{CH}_3)$ 和 $255(\text{M}-\text{CH}_3-\text{HOCH}_3)$ 。

此外,质谱显示在 $m/z=271$ ($M-OCH_3$) 的特征性离子,表明该分子具有甲基酯部分。在 $m/z=103$ 下的离子表明三甲基硅氧基处于末端的位置。此外,在 $m/z=287$ 和 255 下的离子为确定该化合物的链长的特征性离子(参见图13B)。因此,如果峰具有在 $m/z=315$ 和 283 的断裂离子和在 $m/z=55$ 和 103 的其他离子,则所述的峰可以鉴定为14-三甲基硅氧基十四烷酸甲基酯。使用该规则可以鉴定由菌株stEP677生产的不同链长的 ω -羟基脂肪酸甲基酯(参见实施例6,参见下文)。

[0265] 表13(参见下文)示出了菌株sAS.336在 32°C 下在18h内转化的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的量。如表13中可见,与所检验的其他酶相比,由pAS.023表达的杂交cyp153A-RedRhF融合蛋白质有效地将外源脂肪酸衍生物转化成 ω -羟基化的脂肪酸衍生物(如上所述)。因此,选择这种改造的酶通过可再生的供料,通过改造的生产宿主在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物(参见实施例6,参见下文)。

[0266] 表13:由sAS.336形成的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物

[0267]	加入的脂肪酸衍生物(1 g/L)	所形成的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物(mg/L) *	
	十二烷酸	12-十二烷酸	814 ± 13
	十二烷酸甲基酯	12-羟基十二烷酸甲基酯	114 ± 10
	十二烷醇	1, 12-十二烷二醇	148 ± 2

[0268] *一式三份

[0269] 实施例6:由表达CYP153A-Red450RhF杂交融合蛋白质的重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物

[0270] 本实施例显示通过表达嵌合杂交蛋白质(其中CYP153A P450氧化酶与还原酶结构域融合)的重组大肠杆菌菌株,由诸如葡萄糖之类的可再生碳水化合物供料来生产 ω -羟基脂肪酸、 ω -羟基脂肪酸甲基酯和 α, ω -二醇。

[0271] 由pAS.023扩增编码CYP153A(G307A)-RedRhF杂交融合基因的基因,并将其克隆至pACYC衍生物载体(p15a复制子,卡那霉素抗性标记)中,使得融合基因的转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。所得的质粒命名为pEP.125(参见表11,如上所述)。

[0272] 使用质粒pAS.023或pEP.125分别转化单独地经改造而由碳水化合物底物(例如葡萄糖)过量生产脂肪酸或脂肪酸衍生物的6种重组大肠杆菌菌株(参见表14,参见下文),从而创建生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的菌株(参见表15,参见下文)。此外,过量生产脂肪酸-或脂肪酸衍生物的菌株还作为对照菌株,从而容易地鉴定在生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的菌株中的新的化合物。这些过量生产脂肪酸-或脂肪酸衍生物的菌株在本发明中简单地描述,但是不应该解释为是进行限定。按照以下方式创建菌株ALcV334基因组:删除fadE(酰基-CoA脱氢酶)基因,并过表达硫酯酶tesA基因的变体。除了在ALcV334中进行基因扩增以外,菌株XL897的基因组包含以下操作:过表达磷酸泛酰巯基乙胺基转移酶基因和合成的脂肪酸生物合成操纵子(包括表1中所述的多个基因);并整合多个操纵子,包括羧酸还原酶(carB)变体;硫酯酶(tesA)变体;醇脱氢酶(AlrA);3-酮-酰基-ACP合酶(fabB)变体;以及转录调节因子(fadR)。按照以下方式操作菌株DAM1基因组:删除酰基-CoA脱氢酶(fadE)基因,并过表达大肠杆菌硫酯酶(tesA)和酰基-CoA合酶(fadD)基因。

[0273] 按照以下方式操作菌株stNH1293, KASH286和stNT29的基因组:删除酰基-CoA脱氢酶(fadE)基因,并过表达转录调节因子(fadR)和合成的脂肪酸生物合成操纵子。此外,菌株

stNH1293包含表达植物硫酯酶、酰基载体蛋白质 (acp) 基因和乙酰基-CoA羧化酶 (acc) 基因复合物的质粒。菌株KASH286包含表达酯合酶变体的质粒。菌株stNT29包含表达酰基ACP还原酶 (AAR) 变体、醇脱氢酶 (AlrA)、酰基载体蛋白质 (acp) 和乙酰基-CoA羧化酶 (acc) 基因复合物的质粒。

[0274] 表14:过量生产脂肪酸或脂肪酸衍生物的重组大肠杆菌菌株

菌株	表现型
AlcV334	脂肪酸生产者
stNH1293	
LC972	
DAM1	脂肪酸和脂肪酸甲基酯生产者
KASH286	
XL897	脂肪醇生产者
stNT29	
XL959	

[0276] 然后,如实施例1和2所述,针对由诸如葡萄糖之类的可再生的供料来生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的能力来分析经改造而生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物(如上所述)的菌株。如实施例3和5中所述来识别 ω -羟基化的脂肪酸,脂肪酸甲基酯和脂肪醇。

[0277] 表15:用于由可再生的碳水化合物供料来生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的、表达cyp153A(G307A)-RedRhF融合蛋白质的重组大肠杆菌菌株

菌株	基因型	表现型
stEP675	AlcV334/pAS.023	ω -羟基化的脂肪酸生产者
stEP682	stNH1293/pEP.125	ω -羟基化的脂肪酸和脂肪酸甲基酯生产者
stEP677	DAM1/pAS.023	
stEP684	KASH286/pEP.125	
stEP676	XL897/pAS.023	α,ω -二醇醇生产者
stEP685	stNT29/pEP.125	
StEP690	ALKV334/pAS.023 + pEP.127	α,ω -二酸生产者

[0279] 表16:重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物

[0280]	菌株	由葡萄糖形成的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物(mg/L) *	
	stEP675	ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16, C18)	465 \pm 19
	stEP682	ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	1177 \pm 19
	stEP677	ω -羟基化的脂肪酸甲基酯 (C12,C14,C16)	91 \pm 4
		ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	56 \pm 2
	stEP684	ω -羟基化的脂肪酸甲基酯 (C14,C16)	70 \pm 8
		ω -羟基化的脂肪酸 (C14,C16)	14 \pm 1
	stEP676	ω -羟基化的脂肪醇 (C12,C14,C16)	140 \pm 2
	stEP685	ω -羟基化的脂肪醇 (C14,C16)	201 \pm 32
	stEP690	α,ω -二酸 (C12, C14, C16, C18)	552 \pm 28

[0281] *一式三份

[0282] 与对照菌株(参见表14,如上所述)相比,鉴定表达cyp153A-RedRhF融合蛋白质(参见表15,如上所述)(对应于 ω -羟基脂肪酸、 ω -羟基脂肪酸甲基酯和 α,ω -二醇)的所有菌株中的新的峰(还参见图14A-14C)。表16显示这些重组菌株在20h内由葡萄糖生产的 ω -羟基脂肪酸衍生物的量。如表16可见,由重组宿主细胞制备的 ω -羟基脂肪酸衍生物的量是显著的。具体而言,发现 ω -羟基脂肪酸衍生物的生产是非常高效的。值得注意的是有菌株stEP675生产的 ω -羟基脂肪酸几乎唯独在上清液中发现(参见图15),这表明细胞将它们的产物释放至上清液中。图16显示由菌株stEP675和stEP682生产的 ω -羟基脂肪酸的组成。菌株stEP682生产的最丰富的 ω -羟基脂肪酸为12-羟基十二烷酸(79%)。14-羟基十四烷酸(42%)为stEP675生产的最丰富的 ω -羟基脂肪酸。

[0283] 总之,菌株stEP675生产以下 ω -羟基脂肪酸:12-羟基十二碳烯酸、12-羟基十二烷酸、14-羟基十四碳烯酸、14-羟基十四烷酸、16-羟基十六碳烯酸、16-羟基十六烷酸和18-羟基十八碳烯酸(参见图14A)。菌株stEP682生产以下 ω -羟基脂肪酸:12-羟基十二碳烯酸、12-羟基十二烷酸、14-羟基十四碳烯酸、14-羟基十四烷酸、16-羟基十六碳烯酸和16-羟基十六烷酸。此外,菌株stEP677除了生产 ω -羟基脂肪酸以外,还生产以下 ω -羟基脂肪酸甲基酯:12-羟基十二烷酸甲基酯、14-羟基十四烷酸甲基酯和16-羟基十六烷酸甲基酯(参见图14B)。此外,菌株stEP684除了生产 ω -羟基脂肪酸以外,还生产以下 ω -羟基脂肪酸甲基酯:14-羟基十四烷酸甲基酯、16-羟基十六碳烯酸甲基酯和16-羟基十六烷酸甲基酯。菌株stEP676生产以下 α,ω -二醇:1,12-十二烯二醇、1,12-十二烷二醇、1,14-十四烷二醇、1,16-十六碳烯二醇和1,16-十六烷二醇(图14C)。菌株stEP685生产以下 α,ω -二醇:1,14-十四烷二醇、1,16-十六碳烯二醇和1,16-十六烷二醇。

[0284] 值得注意的是,本实施例显示经改造而当与CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质的表达组合时过量生产脂肪酸衍生物的大肠杆菌菌株会有效地由葡萄糖(作为唯一的碳源)生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物。此外, ω -羟基化的脂肪酸被有效地分泌至发酵液(即,生产细胞或宿主细胞将产物分泌至发酵液中)中,这是本发明的方法的理想特征。

[0285] 实施例7:重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产 α,ω -二酸

[0286] 本实施例证明表达嵌合杂交蛋白质(其中cyp153A P450氧化酶与还原酶结构域和醇氧化酶和醛脱氢酶融合)的重组大肠杆菌菌株由诸如葡萄糖之类的可再生的碳水化合物供料生产 α,ω -二酸。

[0287] 由恶臭假单胞菌ATCC 29347的基因组DNA来扩增编码醇氧化酶alkJ(登录号CAB54054)(SEQ ID NO:66)和醛脱氢酶alkH(登录号CAB51050)(SEQ ID NO:68)的基因,并将其克隆至pACYC衍生物载体(p15a复制子,卡那霉素抗性标记)中,使得2个基因形成操纵子,并且该操纵子的转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。所得的质粒命名为pEP.126(参见表11,如上所述)。将质粒pEP126与质粒pAS.023(参见表11,如上所述)共转染至菌株AlcV334(参见表14,如上所述),从而得到菌株sEP690。如实施例1和2中所述,针对由葡萄糖生产 α, ω -二酸的能力来分析菌株。与对照菌株AlcV334相比,如图17可见,在sEP690中鉴定多个新的峰。这些峰鉴定为 α, ω -二酸和 α, ω -双(三甲基甲硅烷基)脂肪酸酯的衍生化形式。 α, ω -双(三甲基甲硅烷基)脂肪酸酯的离子断裂方式与 α, ω -双(三甲基硅氧基)脂肪醇(其为 α, ω -二酸的衍生化的形式)极为相似(参见实施例3),不同之处在于 α, ω -双(三甲基甲硅烷基)脂肪酸酯不生成在 $m/z=103$ 的离子。因此,该离子为区分 α, ω -双(三甲基硅氧基)脂肪醇与 α, ω -双(三甲基甲硅烷基)脂肪酸酯(以及 $\omega-1, \omega-2$ 和 $\omega-3$ 三甲基硅氧基脂肪醇,如下文所述,参见下文)的重要信息。

[0288] 由菌株sEP690生产的主要的化合物为1,12-十二烷二酸、1,14-碳烯酸、1,14-十四烷二酸、1,16-十六碳烯酸、1,16-十六烷二酸、1,18-十八碳烯二酸(参见图17)。由该菌株生产的最丰富的化合物为在RT 13.367分钟时的1,14-十四烷二酸。图18A示出了该化合物在BSTFA衍生化后的质谱。该化合物的分子离子为 $m/z=387 (M-CH_3)$,并且其断裂方式示于图19中。通过与在BSTFA衍生化后的真实标准品1,14-十四烷二酸的质谱和停留时间比较,而证明1,14-十四烷二酸双(三甲基甲硅烷基)酯的鉴定(图18B)。

[0289] 表16显示菌株sEP690由葡萄糖在20h内生产的 α, ω -二酸的量,其为 $\sim 550\text{g/L}$ 。该实施例显示经改造用于过量生产脂肪酸衍生物的大肠杆菌菌株(当与CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质的表达结合时,并且与醇氧化酶(SEQ ID NO:67)和醛脱氢酶(SEQ ID NO:69)的表达结合时)由葡萄糖(作为唯一的碳源)有效地生产 α, ω -二酸。

[0290] 实施例8:由表达cyp102A1(得自巨大芽孢杆菌)的大肠杆菌菌株生产近末端羟基化的脂肪酸

[0291] 本试验的目的是研究通过使用表达得自巨大芽孢杆菌的细胞色素P450 cyp102A1(P450-BM3)的F87A变体的基因修饰的宿主菌株是否在体内生产 ω -羟基化的脂肪酸或 α, ω -二酸。发现,通过使用表达这种cyp102A1变体的重组大肠杆菌菌株可以生产少量的近末端羟基化的($\omega-1, \omega-2, \omega-3, \omega-4, \omega-5$)脂肪酸。但是,通过使用相同的大肠杆菌菌株不能生产 ω -羟基脂肪酸或 α, ω -二酸。

[0292] 通过巨大芽孢杆菌基因组DNA(登录号AAA87602;SEQ ID NO:61)的交叠PCR来创建编码得自巨大芽孢杆菌(P450-BM3)的cyp102A1基因变体(其中位置87处的苯丙氨酸被丙氨酸代替(F87A))的基因。将扩增的DNA克隆至pCL衍生物(SC101复制子,奇霉素抗性标记)和pACYC衍生物(p15a复制子,卡那霉素抗性标记)载体中,使得基因的转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。将所得的质粒pSN.012和pSN.009(参见表17,参见下文)转化至过量生产脂肪酸的菌株AlcV334(参见表14和实施例16,如上所述)中,从而得到菌株sSN.012和sSN.013(参见表18,参见下文)。然后,如实施例1和2所述,针对这些菌株由葡萄糖生产 ω -羟基化的脂肪酸的能力来分析这些菌株。与对照菌株AlcV334相比,在2种菌株中鉴定小的新的峰(图20中sSN.012所示,在BSTFA衍生化之后)。RT 7.195至7.510与8.122至8.414之间

的新峰的质谱的断裂方式与 ω -羟基脂肪酸不匹配(参见实施例3,参见上文),但是,它们与近末端 ω -1, ω -2, ω -3, ω -4和 ω -5位置处的脂肪酸羟基化的预计断裂方式匹配。尽管近末端羟基化的脂肪酸显示出与 ω -羟基脂肪酸相似的离子断裂方式(参见图8A,其为衍生化的12-羟基十二烷酸),这些化合物显示其他的离子碎片,这取决于衍生化后 $m/z=117$ (ω -1),131(ω -2),145(ω -3),159(ω -4)或173(ω -5)的羟基化位点(参见图21A-21E)。关于链长,在 $m/z=117$ 和345的离子的组合为衍生化后11 ω -1)-羟基十二烷酸的特异性离子。类似地,在 $m/z=131$ 和331, $m/z=145$ 和317, $m/z=159$ 和303, $m/z=173$ 和289的组合为 ω -2, ω -3, ω -4和 ω -5羟基十二烷酸的特异性离子。因此,由RT 7.195至7.510的峰鉴定为7(ω -5)-,8(ω -4)-,9(ω -3)-,10(ω -2)-和11(ω -1)-羟基十二烷酸,而RT 8.122至8.414的峰鉴定为9(ω -5)-,10(ω -4)-,11(ω -3)-,12(ω -2)-和13(ω -1)-羟基十四酸。此外,针对 α , ω -二酸的存在还仔细地检测菌株sSN.012和sSN.013的GC/MS色谱,但是未检测到这些双功能分子。

[0293] 综上,本实施例显示经改造用于过量生产脂肪酸的大肠杆菌菌株当与由巨大芽孢杆菌得到的cyp102A1的F87A变体的表达结合时,不生产 ω -羟基化的脂肪酸,但是生产痕量的 ω -1, ω -2, ω -3, ω -4和 ω -5羟基脂肪酸。已经报告在由巨大芽孢杆菌得到的cyp102A1中,F87A点突变在体外改变了酶的底物特异性,使得所述的酶几乎专门羟基化十二烷酸或十四烷酸的 ω -位置(参见Oliver et al. (1997) Biochem. 36:1567)。此外还报告,由枯草芽孢杆菌得到的P450-BM3(cyp102A3)和P450-BM3(F87A)(cyp153(F87A))生产14-羟基十四烷酸和1,14,十四烷二酸(例如参见WO 2012/071439)。但是,这尚未证实,并且似乎与本发明相矛盾。此外,关于改变枯草芽孢杆菌的cyp102A3(cyp102A1的密切的同源物)的底物特异性的近期报告支持本发明提出的数据(例如Lentz et al. (2004) J. Biotechnol. 108:41 and Lentz et al. (2006) ChemBioChem. 7:345)。这样,cyp102A3中等价的苯丙氨酸残基突变成缬氨酸(F88V)主要羟基化脂肪酸的 ω -1, ω -2, ω -3和 ω -4位置,并且在体外,使用十二烷酸或十六烷酸作为底物未观察到 ω -羟基化的的产物。因此,可以断定上文所述的由巨大芽孢杆菌得到的cyp102A1的变体以及由枯草芽孢杆菌得到的cyp102A3不适用于生产 ω -羟基脂肪酸或 α , ω -二酸(其需要 ω -羟基脂肪酸作为中间体)。

[0294] 表17:用于生产近末端羟基化的脂肪酸衍生物而构建的表达质粒

[0295]	质粒	描述
	pSN.009	pACYC-cyp102A1 (F87A)_巨大芽孢杆菌
	pSN.012	pCL-cyp102A1 (F87A)_巨大芽孢杆菌
	pHM105	pCL-cyp102A7_地衣芽孢杆菌
	pSL170.02	pCL-cyp102A7_地衣芽孢杆菌-tesA*-alrA-fabB*-fadR

[0296] 表18:表达cyp102A蛋白质的重组大肠杆菌菌株由可再生的碳水化合物供料生产近末端羟基化的脂肪酸衍生物

[0297]	菌株	基因型	表现型
	sSN.012	AlcV334/pSN.012	生产痕量的近末端羟基化的脂肪酸
	sSN.013	AlcV334/pSN.009	
	XL960	LC972/pHM105	生产大量的近末端羟基化的脂肪酸
	XL961	LC972/pSL170.02	
	XL962	XL959/pHM105	生产大量的近末端羟基化的脂肪醇
	XL963	XL959/ pSL170.02	

[0298] 实施例9:表达cyp102A7(得自地衣芽孢杆菌)的大肠杆菌菌株由葡萄糖有效地生产 ω -1, ω -2和 ω -3-羟基化的脂肪酸

[0299] 本实施例的目的是检验表达细胞色素P450-BM3-型氧化酶cyp102A7(得自地衣芽孢杆菌)的大肠菌种生产近末端羟基化的脂肪酸。数据证明表达细胞色素P450-BM3-型氧化酶cyp102A7的大肠杆菌菌株有效地生产 ω -1, ω -2和 ω -3-羟基脂肪酸和脂肪醇。这是惊人的且意外的。

[0300] 由地衣芽孢杆菌ATCC14580基因组DNA(登录号AAU41718;SEQ ID NO:63)扩增编码由地衣芽孢杆菌得到的P450-BM3-型氧化酶cyp102A7的yrhJ基因(Dietrich et al.(2008) Appl.Microbiol.Biotechnol.79:931)。将该基因克隆至pCL1920-衍生物(SC101复制子,奇霉素抗性标记)中,使得诱导型Ptrc启动子控制其转录。此外,将所述的基因克隆至pCL1920-衍生物中,使得诱导型Ptrc启动子操纵子,其由(依次)yrhJ,硫酯酶变体(tesA),醇脱氢酶(AlrA),3-酮-酰基-ACP合酶变体(fabB)和转录调节因子fadR组成。所得的质粒分别命名为pHM105和pSL170.02,并转化至大肠杆菌菌株LC972和XL959中(参见表14,如上所述)。本发明简单地描述了这些菌株(同样参见表14)。按照以下方式改造菌株LC972的基因组:删除酰基-CoA脱氢酶(fadE)基因。磷酸泛酰巯基乙胺基转移酶,2个拷贝的硫酯酶变体(tesA)以及合成的脂肪酸生物合成操纵子(由表1中所述的多个基因组成)过表达。菌株XL959为LC972,其具有表达羧酸还原酶carB变体的pACYC衍生物质粒。如实施例1和2所述,针对由葡萄糖生产羟基化的脂肪酸衍生物的能力来分析4种新的重组大肠杆菌菌株XL960-XL963(参见表18,如上所述),不同之处在使用35℃的温育温度。所述的菌株均不能生产任何的 ω -羟基化的脂肪酸或脂肪酸衍生物。但是,如实施例8所述,所有的菌株均生产近末端羟基化的脂肪酸衍生物。图22A示出了由菌株XL961得到的BFTSA衍生化后的色谱。如实施例8所述,所述的峰鉴定为以下的 ω -1, ω -2和 ω -3-羟基脂肪酸:11-羟基十二烷酸(RT=10.563),10-羟基十二烷酸(RT=10.512),9-羟基十二烷酸(RT=10.412),13-羟基十四烷酸(RT=11.279),12-羟基十四烷酸(RT=11.233),11-羟基十四烷酸(RT=11.133),15-羟基十六烷酸(RT=11.679),14-羟基十六烷酸(RT=11.623)和13-羟基十六烷酸(RT=11.439)。此外,还检测了最小的峰,其最可能相当于不饱和的近末端羟基化的脂肪酸。

[0301] 图22B显示由菌株XL963得到的BFTSA衍生化后的色谱。所述的峰鉴定为以下 ω -1, ω -2和 ω -3-羟基脂肪醇:在RT 8.303,8.480和8.572分钟的峰分别为7,8和9-羟基癸醇,在RT 9.264,9.653和9.905的峰分别为9,10和11-羟基十二烷醇,在RT 10.889,11.044和11.124的峰分别为11,12和13-十四烷醇。用于鉴定9,10和11-羟基十二烷醇的详细的质量谱和离子断裂方式示于图23A,23B和23C中。考虑到实施例8中的类似的菌株仅生产痕量的近末端羟基化的脂肪酸,则令人惊奇且意外的是所有4种菌株均生产大量的这些产物(高达~

1.6g/L)。图24A显示由菌株XL960和XL961生产的 ω -1, ω -2和 ω -3-羟基脂肪酸的量,图24B显示由菌株XL962和XL963生产的 ω -1, ω -2和 ω -3-羟基脂肪醇的量。因此,本实施例显示经改造用于与表达得自地衣芽孢杆菌的cyp102A7结合时过量生产脂肪酸衍生物的大肠杆菌,由葡萄糖(作为唯一的碳源)有效地生产 ω -1, ω -2和 ω -3-羟基脂肪酸衍生物。

[0302] 实施例10:重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产 α , ω -二酯

[0303] 将酰基-CoA合酶/连接酶或转移酶基因克隆至pCL衍生物载体中编码cyp153A-RedRhF融合蛋白质的基因的下游,使得这2种基因形成操纵子,并且该操纵子的转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。合适的cyp153A和RedRhF融合伴侣的实例在表2A和2D中给出。合适的酰基-CoA合酶/连接酶或转移酶的实例在表7中给出。将所得的质粒转化至生产脂肪酸甲基酯的大肠杆菌菌株中,例如KASH286(参见实施例6和表14,如上所述)。如实施例1和2所述,针对由葡萄糖生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的能力来分析所述的菌株。预计该菌株会生产 α , ω -二酯。

[0304] 实施例11:重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产 ω -氨基脂肪酸衍生物

[0305] 将编码cyp153A-RedRhF融合蛋白质的基因、编码醇氧化酶或脱氢酶的基因、以及编码氨基转移酶或转氨酶的基因克隆至pCL衍生物载体中,使得这3种基因形成操纵子,并且该操纵子的转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。合适的cyp153A和RedRhF融合伴侣的实例在表2A和2D中给出。合适的醇氧化酶或脱氢酶的实例在表3A中给出,而合适的氨基转移酶或转氨酶的实例在表4中给出。将所得的质粒转化至生产脂肪酸的大肠杆菌菌株中,例如stNH1293(参见实施例6和表14,如上所述)。如实施例1和2所述,针对由葡萄糖生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的能力来分析所述的菌株。预计该菌株会生产 ω -氨基脂肪酸。备选地,将所得的质粒转化至生产脂肪酸甲基酯的大肠杆菌菌株中,例如KASH286(参见实施例6和表14,如上所述)。如实施例1和2所述,针对由葡萄糖生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的能力来分析所述的菌株。预计该菌株会生产 ω -氨基脂肪酸甲基酯。

[0306] 实施例12:由多种供料来生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物

[0307] 由于自然中脂肪酸的生物合成是普遍的,所以可以在其他有机体中进一步实施本发明所提供的实施例,其中所述的有机体天然地使用除了碳水化合物以外的供料。例如这些途径可以在光合作用的微生物有机体中表达,从而允许由CO₂生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物。具体而言,所述的途径可以在蓝细菌的细胞质中表达,其中当所述的蓝细菌在合适的条件(例如光生物反应器或开放的池塘中)下生长时,它们生产能够与培养物分离的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物。备选地,本领域的任一技术人员清楚的是这些途径可以在使用一氧化碳的有机体中表达,例如得自梭菌属的那些。例如当这些经改造的微生物有机体在合适的条件(例如,在供入由钢厂废气或合成气得到的CO的反应器中,其中所述的合成气由有机材料的改进而衍生得到,例如天然气或生物质)下生长时,它们会生产可以由培养物中回收的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物。

[0308] 实施例13:表达多种CYP153A-还原酶杂交融合蛋白质的重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物

[0309] 本实施例显示表达另外的嵌合杂交蛋白质(其中多种CYP153A P450氧化酶结构域与多种还原酶结构域融合)的重组大肠杆菌菌株由诸如葡萄糖之类的可再生的碳水化合物生产 ω -羟基脂肪酸。

[0310] 在本实验中,由基因组DNA扩增编码由3种微生物得到的CYP153A P450催化蛋白质的基因以及编码由4种微生物得到的还原酶结构域蛋白质的基因,或者将这些基因合成为密码子优化的DNA(参见下表19)。还原酶结构域蛋白质包含RedRhF-型以及BM3-型蛋白质。如实施例5所述,将编码嵌合杂交蛋白质的基因组装并克隆至pCL1920-衍生物载体中(如上所述)。将所得的质粒转化至菌株A1cV334(参见表14)中。然后,如实施例1和2所述,针对由诸如葡萄糖之类的可再生的供料生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的能力来分析经改造而生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的这些另外的6种菌株。下表20示出了与StEP675相比,所述的这些菌株在32℃下在18h内生产的 ω -羟基化的脂肪酸的量。StEP675为表达嵌合蛋白质的菌株A1cV 334,其中所述的嵌合蛋白质由得自水油海杆菌(*M.aquaeolei*)的CYP153A和得自红球菌属的菌种NCIMB 9784的还原酶结构域组成(参见实施例6)。如下表20可见,表达CYP153A-还原酶杂交融合蛋白质的大部分菌株由葡萄糖(作为唯一的碳源)有效地生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物。综上,当嵌合CYP153A-还原酶杂交融合蛋白质在大肠杆菌中表达时,由葡萄糖作为唯一的碳源有效地生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物,其中所述的嵌合CYP153A-还原酶杂交融合蛋白质由得自CYP153A家族的不同成员以及RedRhF-型或BM3-型还原酶家族的不同成员的蛋白质组成。

[0311] 表19:用于由可再生的碳水化合物供料生产 ω -羟基化的脂肪酸衍生物的、表达杂交cyp153A-还原酶融合蛋白质的另外的重组大肠杆菌菌株

菌株	P450 cyp153A 结构域		还原酶结构域		SEQ ID
	来源微生物	登录号#	来源微生物	登录号#	
sIB.012	水油海杆菌	YP_957888	耐金属贪铜菌	YP_587063	48
sIB.013	水油海杆菌	YP_957888	抗辐射不动杆菌	ZP_06072406	50
sIB.027	<i>Sphingomonas macrogoltabida</i>	CAH61448	红球菌属的菌种 NCIMB9784	AAM67416	52
sIB.028	水油海杆菌	YP_957888	巨大芽胞杆菌	AAA87602	54
sIB.029	水油海杆菌	YP_957888	地衣芽胞杆菌	AAU41718	56
sIB.030	泊库岛食烷菌	WP_011587498	红球菌属的菌种 NCIMB9784	AAM67416	58

[0312] 表20:另外的重组大肠杆菌菌株由葡萄糖生产的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物

菌株	由葡萄糖形成的 ω -羟基化的脂肪酸衍生物(mg/L) *	
stEP675	ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	626 \pm 75
[0313]	sIB.012 ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	751 \pm 19
	sIB.013 ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	451 \pm 31
	sIB.027 ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	38 \pm 9
[0314]	sIB.028 ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	802 \pm 155
	sIB.029 ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	825 \pm 11
	sIB.030 ω -羟基化的脂肪酸 (C12,C14,C16)	462 \pm 83

[0315] 以下方案和方法适合实施例14至19。

[0316] 方案和方法

[0317] 筛选文库

[0318] 本发明所述的所有方案均依赖于用于使培养物生长的96孔板-深孔板-2mL系统 (Greiner Bio-One, Monroe, NC or Corning, Amsterdam, The Netherlands) 以及用于由培养液中提取脂肪酸物质的平板 (Costar, Inc.)。下文提供的方案为发酵条件的实例。可以使用备选方案来评价脂肪酸物质的生产。

[0319] 32°C Plim培养的方案:

[0320] 使用30μL LB培养物 (由在96孔板中生长的LB培养物得到) 接种290μL Plim培养基 (下表21), 然后, 将该培养基在32°C摇动温育大约16小时。使用40μL过夜的种子来接种360μL Plim培养基。在32°C生长2小时后, 使用IPTG (最终浓度为1mM) 诱导培养物 (下表21)。然后, 如果未另外说明, 则将培养物在32°C摇动温育20小时, 此后, 根据下文所述的标准的提取方案来提取这些培养物。

[0321] 35°C Nlim培养方案:

[0322] 使用40μL LB培养物 (由在96孔板中生长的LB培养物得到) 接种360μL LB培养基 (下表21), 然后, 将该培养基在32°C摇动温育大约4小时。使用40μL LB种子来接种360μL Nlim培养基。在32°C生长2小时后, 使用IPTG (最终浓度为1mM) 诱导培养物 (下表21)。然后, 如果未另外说明, 则将培养物在35°C摇动=下温育20小时, 此后, 根据下文所述的标准的提取方案来提取这些培养物。

[0323] 表21: 培养基的名称和配方

培养基名称	配方		
	1	x	5x Plim 盐溶液, 包含(NH ₄) ₂ SO ₄
	1	x	1000x 痕量维生素
	1	mg/L	10mg/mL 硫胺

[0324]

[0325]

培养基名称	配方		
	1	mM	1M MgSO ₄
	0.1	mM	1M CaCl ₂
	40	g/L	500g/L 葡萄糖
	1	x	1000x 痕量矿物质
	10	mg/L	10g/L 柠檬酸 Fe
	100	μg/mL	100 mg/ml 奇霉素
	100	mM	2M BisTris (pH7.0)
	0.5	mM	氨基乙酰丙酸
Nlim	1	x	5x 盐溶液, 包含 NH ₄ Cl
	1	x	1000x 痕量维生素
	1	mg/L	10mg/mL 硫胺
	1	mM	1M MgSO ₄
	0.1	mM	1M CaCl ₂
	40	g/L	500g/L 葡萄糖
	1	x	1000x 痕量矿物质
	10	mg/L	10g/L 柠檬酸 Fe
	100	μg/mL	100 mg/ml 奇霉素
	100	mM	2M BisTris (pH7.0)
	0.5	mM	氨基乙酰丙酸

[0326] 脂肪酸物质的标准提取方案:

[0327] 向各待提取的孔中,加入80μL 1M HCl,然后加入400μL乙酸丁酯(使用500mg/L十五烷醇作为内部标准品)。然后,使用平板热封仪(ALPS-300加热器;Abgene, ThermoScientific,Rockford,IL)将96孔板热封,并使用MIXMATE混合器(Eppendorf, Hamburg,Germany)在2000rpm下摇动15分钟。在摇动后,将平板以4500rpm在室温(Allegra X-15R, rotor SX4750A, Beckman Coulter, Brea, CA)离心10分钟,从而分离水层和有机层。将100μL有机层转移至96孔板(聚丙烯, Corning, Amsterdam, The Netherlands)中,并使用100uL BSTFA进行衍生化。随后将平板热封,并储存在-20℃下,直至按照以下方式使用w-OH FFA方法通过GC-FID进行评价:将1μL样品注射至Agilent 7890A GC Ultra装置(Agilent, Santa Clara, CA)的分析柱(DB-1, 10m×180μm×0.2μM膜厚, 得自JW 121-101A)上,其中所述的Agilent 7890A GC Ultra装置具有1-20分流的火焰离子化检测仪(FID)。建立所述的仪器用于检测和定量C₁₀至C₁₈脂肪酸和ω-羟基脂肪酸。上文详细描述的方案代表了标准的条件,其可以根据需要修改以优化分析结果。

[0328] 建立易错文库

[0329] 使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备易错文库。在一个实施例中,在有利于引入错配的核苷酸的条件,由DNA模板通过PCR扩增在DNA插入物中进行多样性创建时,使用载体中的限制性核酸内切酶制备载体的骨架。在一种方法中,使用INFUSION

Cloning System(Clontech Laboratories,Inc.,Mountain View,CA),根据制造商的方案来进行载体骨架和具有多样性的DNA插入物的克隆。

[0330] 建立饱和文库

[0331] 使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备饱和文库。在一个实施例中,在使用降解引物在DNA插入物中进行多样性创建时,使用载体中的限制性核酸内切酶制备载体骨架。在一种方法中,使用INFUSION Cloning System(Clontech Laboratories,Inc.,Mountain View,CA),根据制造商的方案来进行载体骨架和具有多样性的DNA插入物的克隆。

[0332] 建立组合文库

[0333] 将识别为有利的突变组合,从而提供 ω -OH脂肪酸衍生物物质的生产得到进一步改良的CYP153-还原酶杂交融合多肽变体(例如CYP153A-RedRhF杂交蛋白质变体)。使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备组合文库。在一个实施例中,在使用引入了所需突变的引物在DNA插入物中进行多样性创建时,使用载体中的限制性核酸内切酶制备载体骨架。如上文所述,在一种方法中,使用INFUSION Cloning System(Clontech Laboratories,Inc.,Mountain View,CA),根据制造商的方案来进行载体骨架和具有多样性的DNA插入物的克隆。可以使用转移PCR(tPCR)方案(Erijman et al.(2011) J.Structural Bio.175:171-177)生成组合文库。

[0334] 文库筛选

[0335] 一旦在易错文库、饱和文库或组合文库中生成文库多样性后,便使用上文所述的一种方法来筛选这些文库。识别2种类型的符合情况(hit):(1) ω -羟基脂肪酸的量(ω OH FFA效价)增加;和/或(2) 脂肪酸向 ω -羟基脂肪酸的转化增加。使用本领域那些技术人员常用的标准技术,通过测序来识别各种符合情况中的杂交cyp153A-RedRhF蛋白质变体的突变。下表23、24和25列出了饱和文库中识别为有利的突变(符合情况)。

[0336] 实施例14:用于文库筛选的菌株和质粒构建

[0337] 本实施例描述了用于饱和或组合诱变文库筛选而构建的菌株和质粒。

[0338] 按照以下方式创建用于编码杂交融合蛋白质(由得自Marinobacter aquaeoli的CYP153A(G307A)P450催化蛋白质和得自红球菌属的菌种NCIMB9784的P450RhF的含c-末端FMN-和Fe/S的还原酶结构域制备得到)的基因:由基因组DNA扩增cyp165A(G307A)_Maqu基因,并通过交叠PCR与密码子优化的合成P450RhF还原酶结构域融合。将所述的融合基因(SEQ ID NO:5)克隆至pACYC-衍生物(即,p15A复制子,卡那霉素抗性标记)中,使得其转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制。所述的质粒命名为pEP125(参见表22,参见下文)。此外,由pEP125扩增编码CYP153A(G307A)-Red450RhF杂交融合蛋白质的基因,并将其克隆至pCL1920-衍生物载体(SC101复制子,奇霉素抗性标记)中,使得其转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制,并且其形成了操纵子,该操纵子具有编码植物硫酯酶(fatB1)、3-酮-酰基-ACP合酶变体(fabB)和转录调节因子(fadR)的基因。所述的质粒命名为pLC81(参见表22,参见下文)。

[0339] 按照以下方式创建另外的质粒:将编码植物硫酯酶(fatB1)(得自加州月桂)的基因合成为密码子优化的DNA,并将其克隆至pCL1920-衍生物载体(SC101复制子,奇霉素抗性标记)中,使得其转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制,并且其形成了操纵子,该操纵子

具有编码乙酰基-CoA羧化酶 (accDACB)、生物素连接酶 (birA) 和酰基载体蛋白质的基因。所述的质粒命名为pNH305 (参见表22, 参见下文)。通过使用密码子优化的合成的植物硫酯酶 (fatA3) (得自拟南芥) 代替pNH305中的fatB1, 来创建质粒pAS033 (参见表22, 参见下文)。通过使用密码子优化的合成的植物硫酯酶 (fatA3) (得自拟南芥) 代替pLC81中fatB1, 来创建质粒pEP146 (参见表22, 参见下文)。此外, pEP146还携带质粒编码的repA蛋白质中的突变。

[0340] 用于质粒转化的基础菌株为GLP077和BZ128。简言之, 按照以下方式操作基础菌株GLP077的基因组: 删除酰基-CoA脱氢酶 (fadE) 基因, 并且转录调节因子 (fadR) 和合成的脂肪酸生物合成操纵子被过表达。简言之, 按照以下方式操作基础菌株BZ128的基因组: 删除 fadE (酰基-CoA脱氢酶) 基因, 并且合成的脂肪酸生物合成操纵子、 β -羟基脂肪酰基-ACP脱水酶 (fabZ) 和硫酯酶变体 (tesA) 被过表达。此外, 所述的菌株事先经过转座 (transposon) 以及N-甲基-N'-硝基-N-亚硝基胍 (NTG) 诱变和筛选。

[0341] 表22: 用于文库筛选的质粒

质粒	描述
pAS033	pCL-fatA3_Atal-accDCBAbirA_Cglu-acp_Ecol
pEP125	pACYC-cyp153A (G307A)_Maqu-RedRhF_Rhod
pNH305	pCL-fatB1_Ucal-accDCBAbirA_Cglu-acp_Ecol
pLC81	pCL-cyp153A (G307A)_Maqu-RedRhF_Rhod-fatB1_Ucal-fadB_Ecol-fadR_Ecol
pEP146	pCL*-cyp153A (G307A)_Maqu-RedRhF_Rhod-fatA3-Atal-fadB_Ecol-fadR_Ecol

[0343] 检验杂交cyp153A (G307A) -Red450RhF融合蛋白质, 以查看宿主细胞中的表达是否可以生产 ω -OH脂肪酸衍生物。表达SEQ ID NO:5的微生物有机体能够由葡萄糖生产超过1g/L的 ω -OH脂肪酸衍生物。因此, 选择这种改造的酶以用于进一步的演变研究。

[0344] 实施例15: cyp153A (G307A) -Red450RhF融合蛋白质的P450催化结构域的饱和文库

[0345] 建立CYP153A-Red450RhF融合蛋白质的P450催化结构域的完整饱和文库, 并针对变体进行筛选, 其中所述的变体显示超过CYP153A (G307A) -Red450RhF (即, 模板多肽) 的改良。G307A (甘氨酸残基代替位置307处的丙氨酸) 为改良CYP153A的 ω -羟化酶活性的有利突变 (参见Honda Malca et al. (2012) Chem. Commun. 48:5115)。符合情况的选择标准为 (1) ω -羟基脂肪酸的量 (ω OH FFA效价) 增加; 和/或 (2) 脂肪酸向 ω -羟基脂肪酸的转化增加。

[0346] 使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备饱和文库。使用质粒pEP125和pLC81 (参见表22, 如上所述) 来制备完整的饱和文库。筛选3种饱和文库: 对于第一文库, pEP125与pNH305一起转化至菌株GLPH077中; 对于第二文库, pLC81转化至BZ128中; 而对于第三文库, pEP125与pAS.033一起转化至GLPH077菌株中。在具体针对 ω -羟基十二烷酸的形成为得到改良的变体中筛选第一和第二文库, 并且在具体针对 ω -羟基十六碳烯酸的形成为得到改良的变体中筛选第三文库。使用上文所述的一种标准的方案来筛选所述的文库。改良的变体示于下表23至25中 (参见下文)。具体而言, 多次鉴定位置141处的变体, 并发现其为形成 ω -羟基十二烷酸和 ω -羟基十六碳烯酸的显著改良的酶。

[0347] 表23: 由CYP153A (G307A) -Red450RhF的催化结构域的第一位点饱和文库得到的改良变体的概述

	<u>ω-OH FFA</u>	<u>总 FAS</u>	<u>% ω-OH FFA</u>	<u>FIOC</u>	<u>C12:0 中的% C12:0 ω-OH</u>	<u>FIOC</u>	<u>氨基酸</u>	<u>密码子</u>
[0348]	1346.3	2236.6	60.2	1.33	83.1	1.08	V141Q	GTG/CAG
	1201.1	2149.3	55.9	1.23	84.1	1.10	D134G	GAC/GGG
	1106.2	2006.9	55.1	1.22	82	1.07	R40H	AGG/CAC
	1007.9	1839.7	54.8	1.21	86.1	1.12	V141I	GTG/ATC
	962.5	1791.2	53.7	1.19	81.1	1.06	K41V	AAG/GTG
	1228.6	2298.6	53.4	1.18	80.2	1.05	M419V	ATG/GTC
	1046.8	1958.5	53.4	1.18	80.1	1.05	V154A	GTG/GCC
	990.7	1865.4	53.1	1.17	84.9	1.11	D134G	GAC/GGT
	1203.1	2313.1	52	1.15	81.6	1.07	D134G	GAC/GGG
	908.7	1773.2	51.2	1.13	80.3	1.05	I11C	ATT/TGC
	1020.1	2057	49.6	1.09	81.4	1.06	R205L	CGC/TTG
	1256	2688.4	46.7	1.03	72.6	0.95	L304W	CTC/TGG
	883.2	1960.8	45.3	1.00	76.6	1.00		

[0349] FIOC:超过对照的改良的倍数;对照为粗体。

[0350] 表24:由CYP153A (G307A) -Red450RhF的催化结构域的第二位点饱和文库得到的改良变体的概述

	<u>突变 1</u>	<u>突变 2</u>	<u>总 ω-OH FFA</u>	<u>总 FAS</u>	<u>% ω-OH FFA</u>	<u>FIOC</u>	<u>C12:0 FAS 中的% C12:0 ω-OH</u>	<u>FIOC</u>
[0351]	V415R	0	928.10	2880.10	32.23	1.85	33.29	1.96
	V415R	0	941.13	2980.97	31.58	1.81	32.98	1.94
	V154A	0	694.63	2959.63	23.47	1.35	23.06	1.36
	V154A	0	716.00	2963.77	24.16	1.39	23.88	1.40
	V154A	0	686.93	2926.97	23.47	1.35	23.40	1.38
	V141M	E142Q	717.80	2873.73	24.98	1.44	28.51	1.68
	V141I	0	749.07	2971.23	25.21	1.45	31.96	1.88
	V141I	0	778.87	2886.77	26.98	1.55	34.27	2.02

[0352]	V141I	0	754.67	2918.90	25.85	1.49	32.85	1.93
	V141I	R258Y	672.13	2909.13	23.10	1.33	29.24	1.72
	V141I	0	810.23	2912.67	27.83	1.60	35.86	2.11
	S233R	0	720.13	2838.00	25.37	1.46	30.82	1.81
	S233R	0	746.20	2912.97	25.61	1.47	31.15	1.83
	S233N	0	735.57	2905.40	25.33	1.46	25.77	1.52
	S233N	0	698.80	2915.17	23.97	1.38	24.40	1.44
	S233N	0	732.47	2949.93	24.83	1.43	25.29	1.49
	S233N	0	725.97	3018.60	24.05	1.38	24.76	1.46
	R82D	E271F	629.03	2914.83	21.58	1.24	20.90	1.23
	R6F	R178N	792.33	2845.17	27.85	1.60	28.56	1.68
	R6F	V141I	833.13	2871.87	29.01	1.67	36.28	2.13
	R27L	0	742.57	2857.53	25.99	1.49	26.10	1.54
	R178N	0	701.17	2983.60	23.50	1.35	24.98	1.47
	Q129R	0	675.07	2847.37	23.71	1.36	27.97	1.65
	Q129R	0	812.23	3044.30	26.68	1.53	31.29	1.84
	Q129R	0	660.53	2967.23	22.26	1.28	26.24	1.54
	P149R	S157V	684.03	3011.80	22.71	1.31	23.04	1.36
	P149R	0	771.40	2959.70	26.06	1.50	26.12	1.54
	P149R	0	731.10	2966.13	24.65	1.42	24.75	1.46
	P149R	0	757.97	3014.93	25.14	1.45	25.49	1.50
	P149R	0	765.90	2963.50	25.84	1.49	26.16	1.54
	P149R	0	734.30	2923.70	25.12	1.44	25.50	1.50
	P149R	0	745.00	2993.83	24.88	1.43	25.47	1.50
	P136T	0	724.53	2980.20	24.31	1.40	24.97	1.47
	P136T	0	729.37	3017.67	24.17	1.39	24.90	1.46
	P136T	0	678.33	2850.87	23.79	1.37	24.39	1.43
	P136C	0	702.27	2947.23	23.83	1.37	25.36	1.49
	P136C	0	689.77	3069.63	22.47	1.29	24.01	1.41
	N407A	0	731.50	3042.77	24.04	1.38	24.56	1.44
	N407A	0	704.47	3015.93	23.36	1.34	23.75	1.40
	M228R	0	344.60	2992.27	11.52	0.66	18.33	1.08
	L168V	0	793.20	2938.23	27.00	1.55	27.84	1.64
	G161P	0	718.33	2938.47	24.45	1.41	24.28	1.43
	G161A	0	639.93	2943.40	21.74	1.25	21.65	1.27
	G138F	N407A	667.93	2825.43	23.64	1.36	26.09	1.53
	F116R	V415R	678.77	2854.97	23.78	1.37	24.14	1.42
	E142R	0	663.67	2925.83	22.68	1.30	22.86	1.34
	E142R	0	628.03	2930.57	21.43	1.23	21.62	1.27
	E142R	0	639.23	2972.03	21.51	1.24	21.86	1.29
	D153G	0	787.87	3018.90	26.13	1.50	26.94	1.58
	D153G	0	746.20	3039.10	24.55	1.41	25.31	1.49
	0	0	543.65	3117.75	17.44	1.00	17.04	1.00

[0353] FIOc:超过对照的改良的倍数;对照为粗体。

[0354] 表25:由CYP153A (G307A) -Red450RhF的催化结构域的第三位点饱和文库得到的改良变体的概述

	<u>ω-OH</u>		<u>% ω-OH</u>		<u>C16:0 中的 % C16:0</u>		<u>C16:1 中的 % C16:1</u>		<u>氨基酸</u>	<u>密码子</u>
	<u>FFA</u>	<u>总 FAS</u>	<u>FFA</u>	<u>FIOC</u>	<u>ω-OH</u>	<u>FIOC</u>	<u>ω-OH</u>	<u>FIOC</u>		
[0355]	1298.5	2342.5	55.43	1.53	64.61	1.33	49.02	2.00	N309R	AAC/CGG
	1095.9	2374.3	46.16	1.28	58.36	1.20	34.41	1.40	V141G	GTG/GGG
	1564	3448.1	45.36	1.25	62.78	1.29	32.88	1.34	L132T	CTC/ACT
	1092.9	2391.4	45.70	1.26	60.82	1.25	32.96	1.34	F144R	TTC/AGG
	1170.5	2529.6	46.27	1.28	62.41	1.28	31.91	1.30	I131L	ATT/TTG
	1232.9	2685.8	45.90	1.27	55.17	1.13	37.63	1.53	G308W	GGC/TGG
	931.1	2570.1	36.2	1.00	48.70	1.00	24.53	1.00		

[0356] FIOC:超过对照的改良的倍数;对照为粗体。

[0357] 实施例16:CYP153A(G307A)-Red450RhF融合蛋白质的还原酶结构域的部分位点饱和文库

[0358] 建立杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质的还原酶结构域的部分饱和文库(每第10个氨基酸被突变),并针对如下去变体进行筛选,其中所述变体显示超过CYP153A(V141I, A231T, G307A)-Red450RhF(SEQ ID NO:32)(其为在催化P450 CYP153A结构域的位点饱和诱变文库中鉴定的变体的改良。用于符合情况的选择标准为(1) ω-羟基十二烷酸的量(ω OH FFA效价)增加;和/或(2)十二烷酸向 ω-羟基十二烷酸的转化增加。使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备饱和文库。对于所述的文库,将容留CYP153A(V141I, A231T, G307A)-Red450RhF的pLC81转化至BZ128中。使用上文所述的一种标准方案来筛选文库。改良的变体示于下表26中。具体而言,变体A796V(SEQ ID:42)和P666A为限制改良的酶。

[0359] 表26:由CYP153A(V141I A231T G307A)-Red450RhF的还原酶结构域的部分饱和文库得到的改良变体的概述

	<u>RhF 突变</u>	<u>ω-OH FFA</u>	<u>FAS</u>	<u>% ω-OH FFA</u>	<u>FIOC</u>	<u>C12:0 FAS 中的 C12:0 ω-OH</u>	<u>FIOC</u>
[0360]	P666K	1012.1	2945.5	34.36	1.09	44.08	1.07
	P666A	1575.9	2918.7	53.99	1.71	68.35	1.66
	T516E	1150.4	2966.2	38.78	1.23	49.01	1.19
	V696K	983.4	2955.4	33.27	1.05	43.02	1.05
	0	950.3	3004.6	31.63	1.00	41.13	1.00
[0361]	A796V	2458.0	3884.7	63.27	1.81	76.58	1.70
	0	1363.7	3905.2	34.92	1.00	44.96	1.00

[0362] FIOC:超过对照的改良的倍数;对照为粗体。

[0363] 实施例17:CYP153A(G307A)-Red450RhF融合蛋白质的还原酶结构域的组合文库

[0364] 在还原酶结构域的部分饱和文库中所鉴定的有利突变(实施例17)是进一步改良CYP153A(G307A)-Red450RhF融合蛋白质的组合文库的基础。选择标准为(1) ω-羟基十二烷酸的量(ω OH FFA效价)增加;和/或(2)十二烷酸向 ω-羟基十二烷酸的转化增加。

[0365] 在容留CYP153A(V141I, A231T, G307A)-Red450RhF(SEQ ID:32)的pLC81中构建组合文库,并将其转化至BZ128中。使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备组合文库。使用上文所述的一种标准方案来筛选文库。改良的变体示于下表27中。

[0366] 表27:由CYP153A(V141I, A231T, G307A)-Red450RhF的还原酶结构域的组合文库得到的改良变体的概述

[0367]

<u>P450 突变</u>	<u>RhF 突变</u>	<u>ω-OH FFA</u>	<u>FAS</u>	<u>% ω-OH FFA</u>	<u>FIOC C12:0 FAS 中的% C12:0 ω-OH FIOC</u>		
141I, 231T	T516G, P666M, A796V	851	983	86.8	1.29	88.3	1.23
141I, 231T	T516G, P666H, A796V	1557	2214	69.2	1.03	73.1	1.02
141I, 231T	T516V, P666D, A796V	1491	1999	74.5	1.11	76.9	1.07
141I, 231T	P666M, V696T	916.88	1125	81.4	1.21	82.9	1.15
141I, 231T	A796V	1528.33	2280	67.1	1.00	71.8	1.00

[0368] FIOC:超过对照的改良的倍数;对照为粗体。

[0369] 实施例18:CYP153A (G307A) -Red450RhF融合蛋白质的催化和还原酶结构域的组合文库

[0370] 在饱和文库中所识别的有利突变(实施例16和17)是进一步改良CYP153A (G307A) -Red450RhF融合蛋白质的组合文库的基础。选择标准为(1) ω-羟基十二烷酸的量(ω OH FFA 效价)增加;和/或(2) 十二烷酸向 ω-羟基十二烷酸的转化增加。在pLC81中构建组合文库,并将其转化至BZ128中。使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备组合文库。使用上文所述的一种标准方案来筛选文库。最好的2种改良变体示于表28中。

[0371] 表28:由CYP153A (G307A) -Red450RhF的组合文库得到的最佳改良变体

						<u>C12:0 FAS 中的 C12:0</u>
	<u>突变</u>	<u>SEQ ID</u>	<u>ω-OH FFA*</u>	<u>FAS*</u>	<u>ω-OH FFA</u>	<u>ω-OH</u>
[0372]	R27I, R82D, V141M, R178N, N407A	34	2290.3	3665.1	62.4%	74.1%
	R27I, R82D, V141M, R178N, N407A, A796V	44	3499.5	4154.9	84.5%	93.1%

[0373] *48h后的效价 (mg/L)

[0374] 实施例19:CYP153A (G307A, A796V) -Red450RhF的位置141和309的位点饱和诱变

[0375] 注意到位置141处的变化影响底物特异性。因此,在CYP153A (G307A, A796V) -Red450RhF中在这2个位置处实施位点饱和诱变。符合情况的选择标准为(1) ω-羟基十六碳烯酸的量增加;和/或(2) 十六碳烯酸向 ω-羟基十六碳烯酸的转化增加。

[0376] 对于所述的文库,将容留CYP153A (G307A A796V) -Red450RhF (SEQ ID:38) 的pEP146转化至BZ128中。使用本领域那些技术人员已知的标准技术来制备位点饱和文库。使用上文所述的一种标准方法来筛选文库。具体而言,具有V141T的变体 (SEQ ID:46) 显示出最高的 ω-羟基十六碳烯酸效价以及由十六碳烯酸的最高的转化(图27)。

[0377] 实施例20:表达改良的杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质的重组大肠杆菌菌株由葡萄糖高效价地生产 ω-羟基化的脂肪酸

[0378] 本实施例显示表达改良的杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质的重组大肠杆菌菌株由诸如葡萄糖之类的可再生碳水化合物供料高产率地生产 ω-羟基脂肪酸。

[0379] 将编码变体杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质的基因 (SEQ ID No:46) 克隆至pCL1920-衍生物载体(修饰的SC101复制子,奇霉素抗性标记)中,使得其转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制,并且其形成了具有植物硫酯酶 (fatA3)、3-酮-酰基-ACP合酶变体 (fabB) 和转录调节因子 (fadR) 的操纵子。将所述的质粒转化至菌株L439中,从而得到菌株stEP.798。简言之,基础菌株L439的基因组包含以下操作:删除fadE (酰基-CoA脱氢酶) 基因,并且合成的脂肪酸生物合成操纵子和硫酯酶变体 (tesA) 被过表达。此外,所述的菌株事先经过转座以及N-甲基-N'-硝基-N-亚硝基胍 (NTG) 诱变和筛选。

[0380] 按照以下方式在生物反应器中运行所述的菌株:将所述的菌株的细胞库小瓶在32

℃在包含奇霉素(115mg/L)的LB摇瓶中培养,直至培养物的OD读数>1。将5%v/v的这种培养物转移至FA种子培养基(2g/L氯化铵、0.5g/L氯化钠、0.3g/L磷酸二氢钾、1mM硫酸镁、0.1mM氯化钙、20g/L葡萄糖、1mL/L痕量元素溶液、10mg/L一水柠檬酸铁、100mM bis-tris缓冲液以及115mg奇霉素)中并在32℃过夜培养。然后,使用该种子培养物接种用于生产的制备型生物反应器。用于该工艺的初始生物反应器培养基包含:0.5g/L氯化铵、1g/L氯化钠、4g/L磷酸二氢钾、2.2g/L七水硫酸镁、140mg/L二水氯化钙、10mL/L痕量元素溶液、80mg/L一水柠檬酸铁、0.6mL/L痕量维生素溶液以及5g/L玉米糖浆粉。生物反应器的灭菌后加入物包含:0.2mM氨基乙酰丙酸、30g/L葡萄糖和115mg/L奇霉素。

[0381] 在接种之前,稳定生物反应器的参数并且将控制回路打开—溶解氧设定值:30%;温度设定值:29℃;通风设定值:0.5vvm;pH设定值:6.9。当培养物的密度高于OD 30时,使用5%v/v种子培养物接种生物反应器,并使用1mM IPTG诱导。使用DO触发器(当培养基中的葡萄糖被耗尽的时,所述的DO触发器对控制器作出指示)将复合葡萄糖供料溶液(586g/L葡萄糖、2.2g/L七水硫酸镁、0.4g/L磷酸二氢钾、80mg/L一水柠檬酸铁以及10mL/L痕量元素溶液)以最大速率10g/L葡萄糖(根据公称培养物体积)供入培养物中。在运行的整个过程中对生物反应器取样,并在培养72小时后收获。

[0382] 图25示出了在30.5℃在72h的整个过程中由菌株stEP.798生产的 ω -羟基化的脂肪酸的量,其在72h后达到高的效价16.0g/L。所生产的 ω -羟基化的脂肪酸由63.1% ω -羟基十六碳烯酸(C16:1)、26.4% ω -羟基十六烷酸(C16:0)、7.6% ω -羟基十四烷酸(C14:0)、1.9% ω -羟基十四碳烯酸(C14:1)以及少量的 ω -羟基十二碳烯酸(C12:0)和 ω -羟基十二碳烯酸(C12:1)(C12低于1%)组成。此外,stEP.798在72h时生产3.0g/L脂肪酸。综上,改良的杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质在生产脂肪酸的大肠杆菌菌株中的表达能够由可再生的碳水化合物供料高效价地生产 ω -羟基化的脂肪酸。

[0383] 实施例21:表达改良的杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质的重组大肠杆菌菌株由葡萄糖高效价地生产 α , ω -二酸

[0384] 本实施例显示表达改良的杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质以及异源醇氧化酶(alkJ)和醛脱氢酶(alkH)的重组大肠杆菌菌株由诸如葡萄糖之类的可再生碳水化合物供料高产率地生产 α , ω -二酸。

[0385] 将编码变体杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质的基因(SEQ ID No:42)克隆至pCL1920-衍生物载体(修饰的SC101复制子,奇霉素抗性标记)中,使得其转录受到IPTG诱导型Ptrc启动子的控制,并且其形成了具有植物硫酯酶(fatB1)、醇氧化酶(alkJ)、醛脱氢酶(alkH)、3-酮-酰基-ACP合酶变体(fabB)和转录调节因子(fadR)的操纵子。将所述的质粒转化至菌株L1012中,从而得到菌株L1017。简言之,基础菌株L1012的基因组包含以下操作:删除fadE(酰基-CoA脱氢酶)和adhE(醇脱氢酶)基因,并且合成的脂肪酸生物合成操纵子、 β -羟基脂肪酰基-ACP脱水酶(fabZ)和硫酯酶变体(tesA)被过表达。此外,所述的菌株事先经过转座以及N-甲基-N'-硝基-N-亚硝基胍(NTG)诱变和筛选。

[0386] 按照以下方式在生物反应器中运行所述菌株:将所述菌株的细胞库小瓶在32℃下在包含奇霉素(115mg/L)的LB摇瓶中培养,直至培养物的OD读数>1。将2%v/v的这种培养物转移至FA种子培养基(2g/L氯化铵、0.5g/L氯化钠、0.3g/L磷酸二氢钾、1mM硫酸镁、0.1mM氯化钙、20g/L葡萄糖、1mL/L痕量元素溶液、10mg/L一水柠檬酸铁、100mM bis-tris缓冲液以

及115mg奇霉素)中并在32℃过夜培养。然后,使用该种子培养物接种用于生产的制备型生物反应器。用于该工艺的初始生物反应器培养基包含:0.5g/L氯化铵、1g/L氯化钠、4g/L磷酸二氢钾、2.2g/L七水硫酸镁、140mg/L二水氯化钙、10mL/L痕量元素溶液、80mg/L一水柠檬酸铁、0.6mL/L痕量维生素溶液以及5g/L玉米糖浆粉。生物反应器的灭菌后加入物包含:0.2mM氨基乙酰丙酸、30g/L葡萄糖和115mg/L奇霉素。

[0387] 在接种之前,稳定生物反应器的参数并且将控制回路打开—溶解氧设定值:30%;温度设定值:31℃;通风设定值:0.5vvm;pH设定值:6.9。当培养物的密度高于OD₃₀时,使用5%v/v种子培养物接种生物反应器,并使用1mM IPTG诱导。使用pH触发器(当培养基中的葡萄糖被耗尽的时,所述的pH触发器对控制器作出指示)将复合葡萄糖供料溶液(586g/L葡萄糖、2.2g/L七水硫酸镁、0.4g/L磷酸二氢钾、80mg/L一水柠檬酸铁以及10mL/L痕量元素溶液)以10g/L团料(根据公称培养物体积)供入培养物中。在运行的整个过程中对生物反应器取样,并在培养48小时后收获。

[0388] 图26示出了在30.5℃在48h的整个过程中,由菌株L1017生产的 α , ω -二酸的量。所述的菌株在31h时生产21.2g/L α , ω -二酸,并且在48h后达到高的效价23.9g/L。所生产的 α , ω -二酸由85.9% α , ω -十二烷酸(C12:0)、4.7% α , ω -十二碳烯酸(C12:1)、5.7% α , ω -十四烷酸(C14:0)、2.9% α , ω -十四碳烯酸(C14:1)以及少量 α , ω -十六碳烯酸(C16:1)(C16低于1%)组成。此外,L1017在48h时生产9.3g/L脂肪酸。仅检测到痕量的 ω -羟基脂肪酸。综上,改良的杂交CYP153A-Red450RhF融合蛋白质在过量生产脂肪酸的大肠杆菌菌株中的表达以及与醇氧化酶(alkJ)和醛脱氢酶(alkH)的共表达使得能够由可再生的碳水化合物供料高效价地生产 α , ω -二酸。

[0389] 对于本领域的技术人员显而易见的是,在不脱离本发明公开的精神和范围的条件之下可以对上述方面和实施方案进行多种修改和改变。此类修改和改变在本发明公开的范围之内。

[0390] 本发明的一些实施方案如下:

[0391] 1.在由可再生的供料得到的碳源存在下,在发酵液中生长时,用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体,所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括:

[0392] (a)EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及

[0393] (b)EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。

[0394] 2.实施方案1所述的重组微生物有机体,其中所述经修饰的 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450单加氧酶的酶活性,并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω 位置。

[0395] 3.实施方案2所述的重组微生物有机体,其中所述经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。

[0396] 4.实施方案3所述的重组微生物有机体,其中所述CYP153A-还原酶杂交融合多肽为自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。

[0397] 5.实施方案1所述的重组微生物有机体,其中所述经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。

[0398] 6.实施方案5所述的重组微生物有机体,其中所述 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体

与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有选自V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和A796V中的一个或多个突变。

[0399] 7.实施方案1所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体生产选自 ω -羟基脂肪酸和 ω -羟基脂肪酸甲基酯中的 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0400] 8.实施方案1所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶,或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。

[0401] 9.实施方案8所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体生产选自 ω -氧代脂肪酸和 ω -氧代脂肪酸甲基酯中的 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0402] 10.实施方案8所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.2.1.3/4/5的醛脱氢酶或者EC 1.2.3.1的醛氧化酶。

[0403] 11.实施方案10所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体生产 ω -羟基脂肪酸衍生物,该 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二酸或 ω -羧基脂肪酸甲基酯。

[0404] 12.实施方案10所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 6.2.1.3的酰基-CoA连接酶或者EC 2.8.3.6酰基-CoA转移酶。

[0405] 13.实施方案12所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体生产 ω -羟基脂肪酸衍生物,该 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二酯。

[0406] 14.实施方案8所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 2.6.1的氨基转移酶或者EC 1.4.9、EC 1.4.98或EC 1.4.99的胺脱氢酶。

[0407] 15.实施方案14所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体生产 ω -羟基脂肪酸衍生物,该 ω -羟基脂肪酸衍生物选自 ω -氨基脂肪酸和 ω -氨基脂肪酸甲基酯。

[0408] 16.实施方案1所述的重组微生物有机体,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.-.-的醇脱氢酶以及1.2.99的羧酸还原酶。

[0409] 17.实施方案16所述的重组微生物有机体,其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二醇。

[0410] 18.包含根据实施方案1-17的任意一项所述的微生物有机体的细胞培养物。

[0411] 19.实施方案18所述的细胞培养物,其中所述细胞培养物生产 ω -羟基脂肪酸衍生物,该 ω -羟基脂肪酸衍生物选自 ω -羟基游离脂肪酸; ω -羟基脂肪酸甲基酯; ω -氧代脂肪酸; ω -氧代脂肪酸甲基酯; α , ω -二酸; α , ω -二醇; ω -氨基脂肪酸;以及 ω -氨基脂肪酸甲基酯。

[0412] 20.生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法,其包括:

[0413] (a)在发酵液中提供重组微生物有机体,所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少2种核酸序列的途径,所述多肽包括EC 3.1.2.-、3.1.1.5或3.1.2.14的硫酯酶;或者EC 2.3.1.75或EC 2.3.1.20的酯合酶;以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化

酶;

[0414] (b) 将包含碳源的可再生的供料加入所述的发酵液中;以及

[0415] (c) 由所述的发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0416] 21. 实施方案20所述的方法,其中所述经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。

[0417] 22. 实施方案21所述的方法,其中所述CYP153A-还原酶杂交融合多肽为自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。

[0418] 23. 实施方案20所述的方法,其中所述经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。

[0419] 24. 实施方案23所述的方法,其中所述 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性,并且具有选自V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和A796V中的一个或多个突变。

[0420] 25. 实施方案20所述的方法,其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -羟基游离脂肪酸或 ω -羟基脂肪酸甲基酯。

[0421] 26. 实施方案20所述的方法,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.1.1.1/2的醇脱氢酶或者EC 1.1.3.13或EC 1.1.3.20的醇氧化酶。

[0422] 27. 实施方案26所述的方法,其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -氧代脂肪酸或 ω -氧代脂肪酸甲基酯。

[0423] 28. 实施方案26所述的方法,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.2.1.3/4/5的醛脱氢酶或EC 1.2.3.1的醛氧化酶。

[0424] 29. 实施方案28所述的方法,其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α, ω -二酸或 α, ω -脂肪酸二甲基酯。

[0425] 30. 实施方案26所述的方法,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 2.6.1的氨基转移酶或者EC 1.4.9、EC 1.4.98或EC 1.4.99的胺脱氢酶。

[0426] 31. 实施方案30所述的方法,其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 ω -氨基脂肪酸或 ω -氨基脂肪酸甲基酯。

[0427] 32. 实施方案20所述的方法,其中所述重组微生物有机体经改造而进一步表达编码如下多肽的核酸序列,所述多肽包括EC 1.2.99.6的羧酸还原酶或EC 1.1.-.-的醇脱氢酶。

[0428] 33. 实施方案32所述的方法,其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α, ω -二醇。

[0429] 34. 根据实施方案1-33的任意一项所述的方法,其中所述可再生的供料是碳基的。

[0430] 35. 实施方案34所述的方法,其中所述碳基的可再生的供料选自玉米、甘蔗、高粱、甜菜、柳枝稷、新鲜秣草、稻草、木材、纸浆、污水、垃圾、纤维素城市废物、废气、合成气、生物质水解产物和二氧化碳。

[0431] 36. 实施方案1所述的方法,其中所述碳源选自葡萄糖、果糖、甘露糖、半乳糖、木

糖、阿拉伯糖、低聚果糖、低聚半乳糖、淀粉、纤维素、胶质、木聚糖、蔗糖、麦芽糖、纤维二糖、松二糖、半纤维素、甲基纤维素、羧甲基纤维素钠、琥珀酸酯、乳酸酯、乙酸酯、乙醇、甲醇、甘油、废物脂肪酸及它们的混合物。

[0432] 37. 实施方案1所述的方法, 其中所述碳源为葡萄糖, 甘油或蔗糖。

[0433] 38. 通过实施方案20所述的方法生产的聚合物组合物, 其中所述聚合物组合物选自聚亚安酯、聚酯多元醇、聚酯树脂、烷基涂料树脂、玻璃纤维树脂、凝胶涂料树脂和热塑性聚酯。

[0434] 39. 在由可再生的供料得到的碳源存在下, 在发酵液中生长时, 用于在体内生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的重组微生物有机体, 所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少3种核酸序列的途径, 所述多肽包括:

[0435] (a) EC 1.2.1.42的酰基-ACP还原酶;

[0436] (b) EC 1.1.-.-的醇脱氢酶; 以及

[0437] (c) EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶。

[0438] 40. 实施方案39所述的重组微生物有机体, 其中所述经修饰的 ω -羟化酶具有经修饰的细胞色素P450的酶活性, 并且在体内有效地催化碳氢化合物链的 ω -位置。

[0439] 41. 实施方案40所述的重组微生物有机体, 其中所述经修饰的 ω -羟化酶为CYP153A-还原酶杂交融合多肽。

[0440] 42. 实施方案41所述的重组微生物有机体, 其中所述CYP153A-还原酶杂交融合多肽为自给自足的CYP153A-RedRhF杂交融合蛋白质。

[0441] 43. 实施方案39所述的重组微生物有机体, 其中所述经修饰的 ω -羟化酶为EC 1.14.15.3的 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体。

[0442] 44. 实施方案43所述的重组微生物有机体, 其中所述 ω -羟化酶杂交融合蛋白质变体与SEQ ID NO:6具有至少90%的序列一致性, 并且具有选自V141I、V141T、V141Q、V141G、V141M、V141L、R27L、R82D、R178N、A231T、N309R、N407A、V415R、T516V、P666A、P666D和A796V中的一个或多个突变。

[0443] 45. 实施方案39所述的重组微生物有机体, 其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二醇。

[0444] 46. 包含实施方案39至45的任意一项所述的微生物有机体的细胞培养物。

[0445] 47. 生产 ω -羟基脂肪酸衍生物的方法, 其包括:

[0446] (a) 在发酵液中提供重组微生物有机体, 所述微生物有机体包含经改造而表达编码如下多肽的至少3种核酸序列的途径, 所述多肽包括EC 1.2.1.42的酰基-ACP还原酶; EC 1.1.-.-的醇脱氢酶; 以及EC 1.14.15.3的经修饰的 ω -羟化酶;

[0447] (b) 将包含碳源的可再生的供料加入所述的发酵液中; 以及

[0448] (c) 由所述的发酵液分离 ω -羟基脂肪酸衍生物。

[0449] 48. 实施方案47所述的方法, 其中所述 ω -羟基脂肪酸衍生物为 α , ω -二醇。

[0450] 49. 根据实施方案47-48的任意一项所述的方法, 其中所述可再生的供料是碳基的。

[0451] 50. 实施方案49所述的方法, 其中所述碳基的可再生的供料选自玉米、藤条、柳枝稷、新鲜秣草、稻草、木材、污水、垃圾、纤维素城市废物、废气、合成气和二氧化碳。

[0452] 51. 实施方案47所述的方法, 其中所述碳源选自葡萄糖、果糖、甘露糖、半乳糖、木糖、阿拉伯糖、低聚果糖、低聚半乳糖、淀粉、纤维素、胶质、木聚糖、蔗糖、麦芽糖、纤维二糖、松二糖、半纤维素、甲基纤维素、羧甲基纤维素钠、琥珀酸酯、乳酸酯、乙酸酯、乙醇、甲醇、甘油和它们的混合物。

[0453] 52. 实施方案47所述的方法, 其中所述碳源为葡萄糖、甘油或蔗糖。

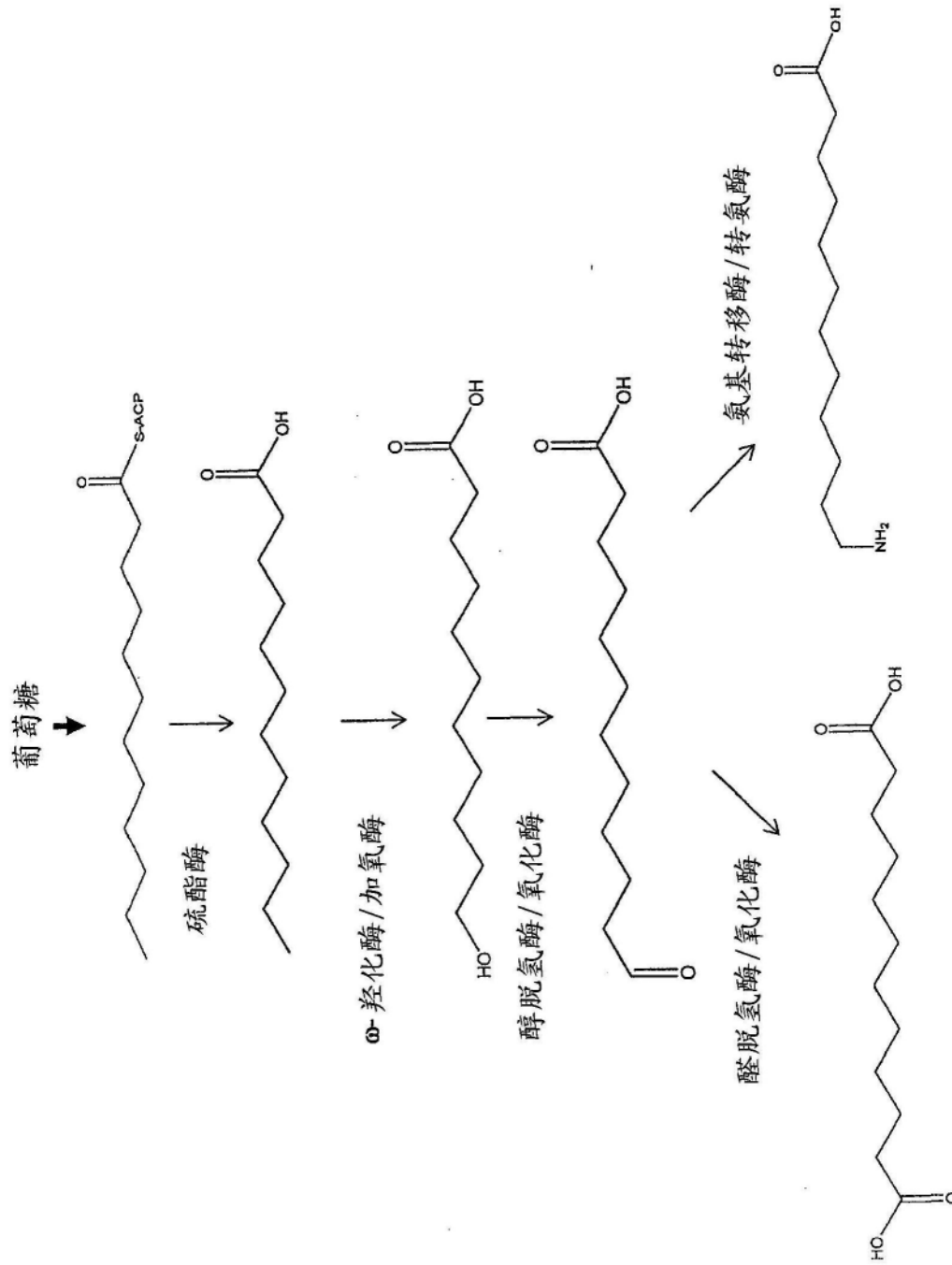


图1

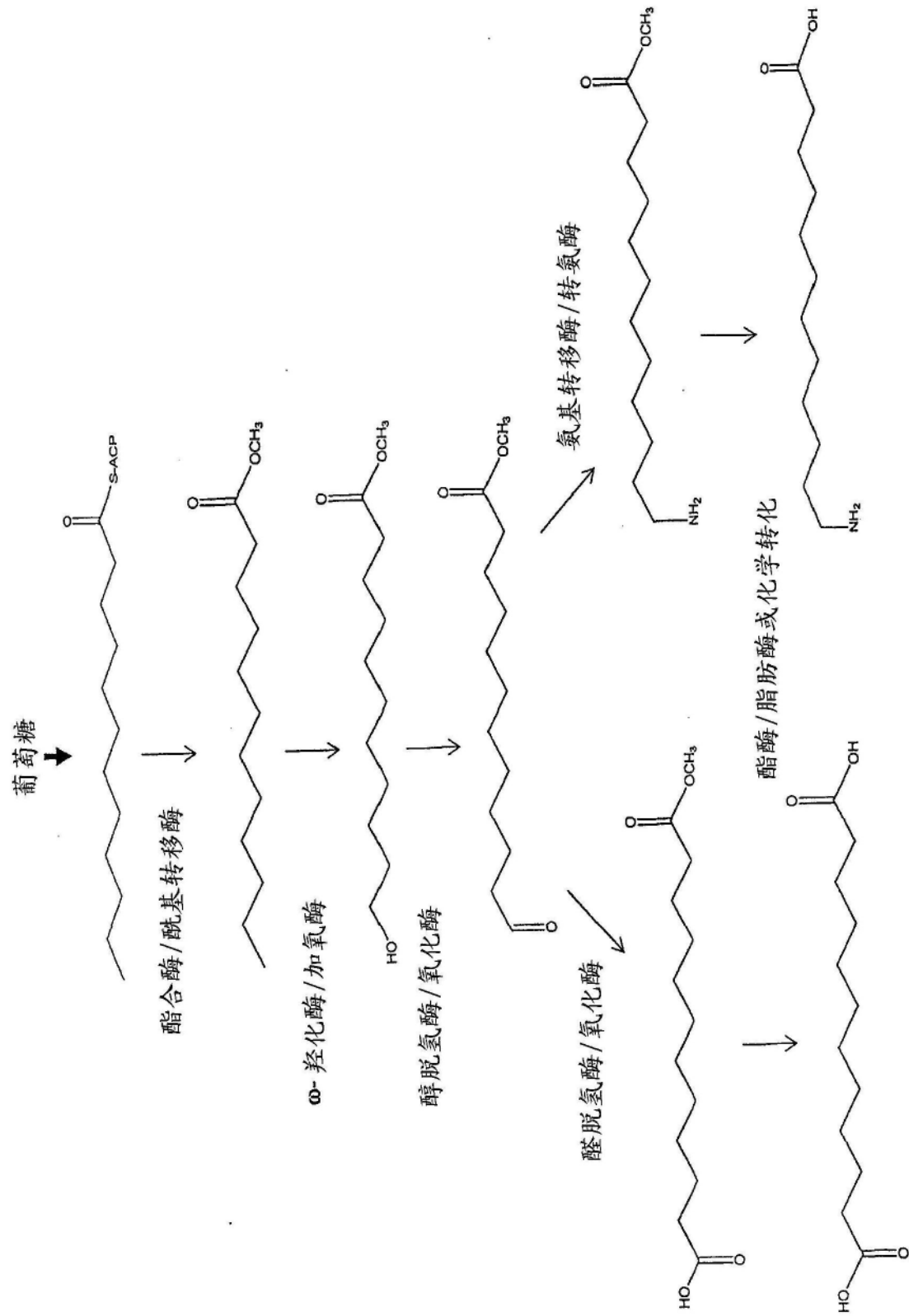


图2A

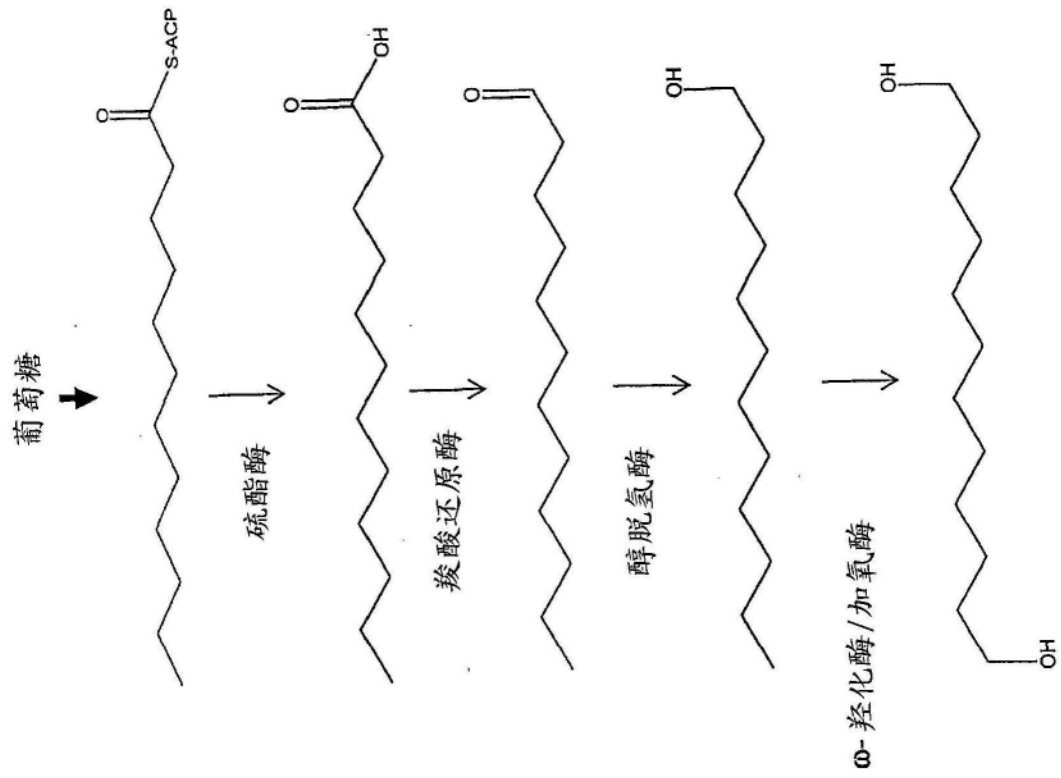


图3

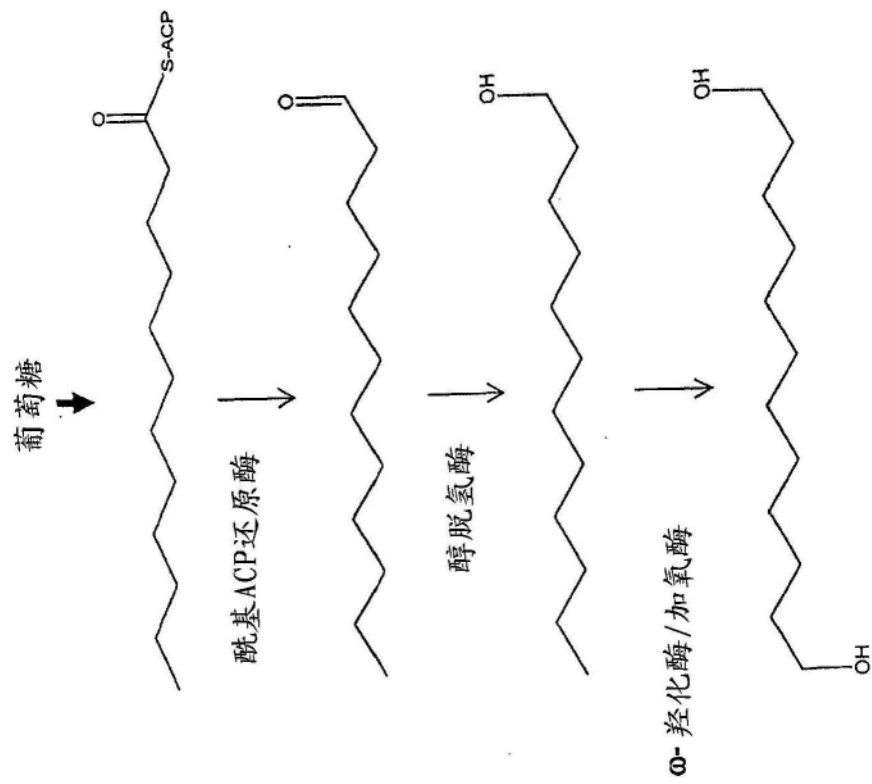


图4

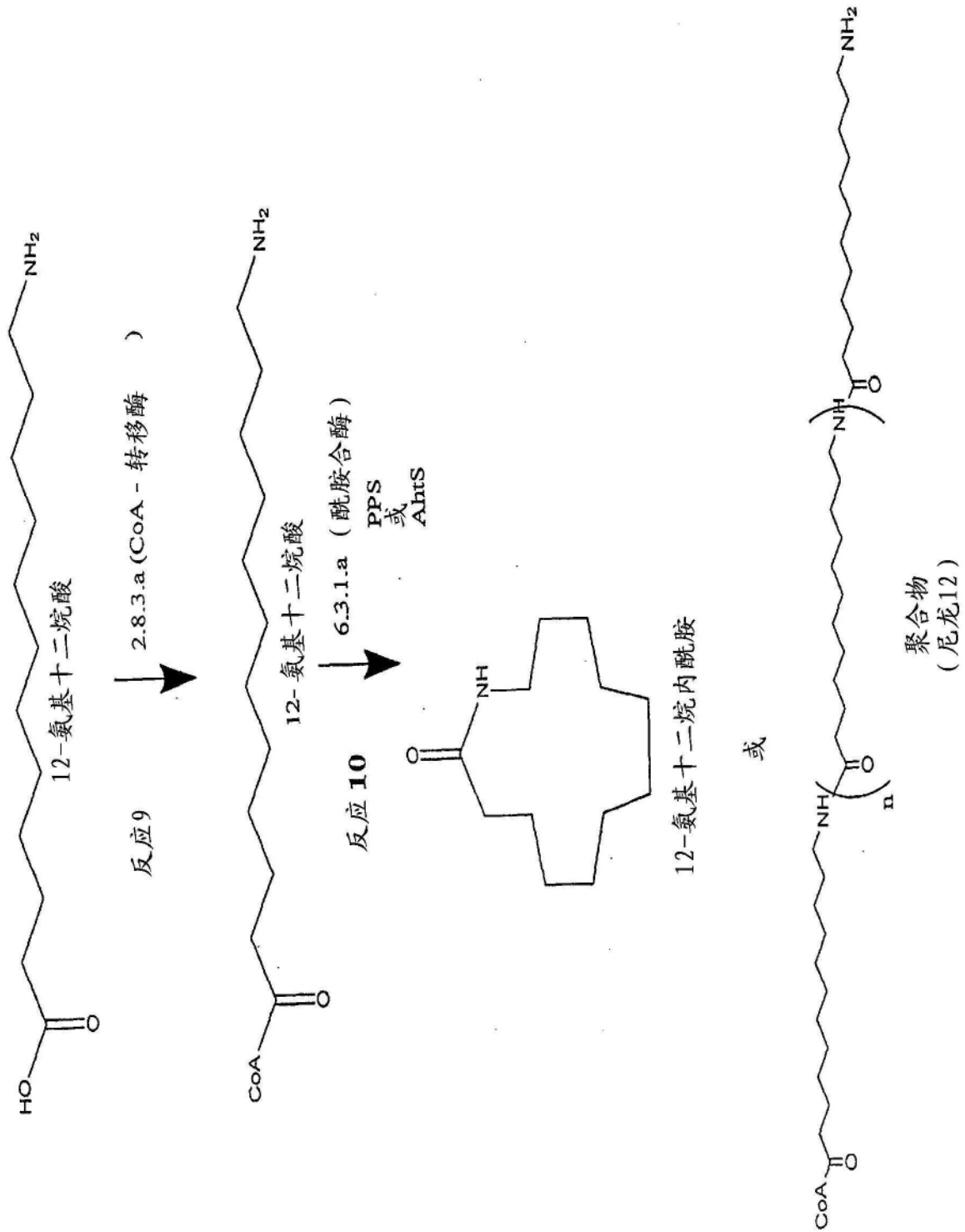


图5

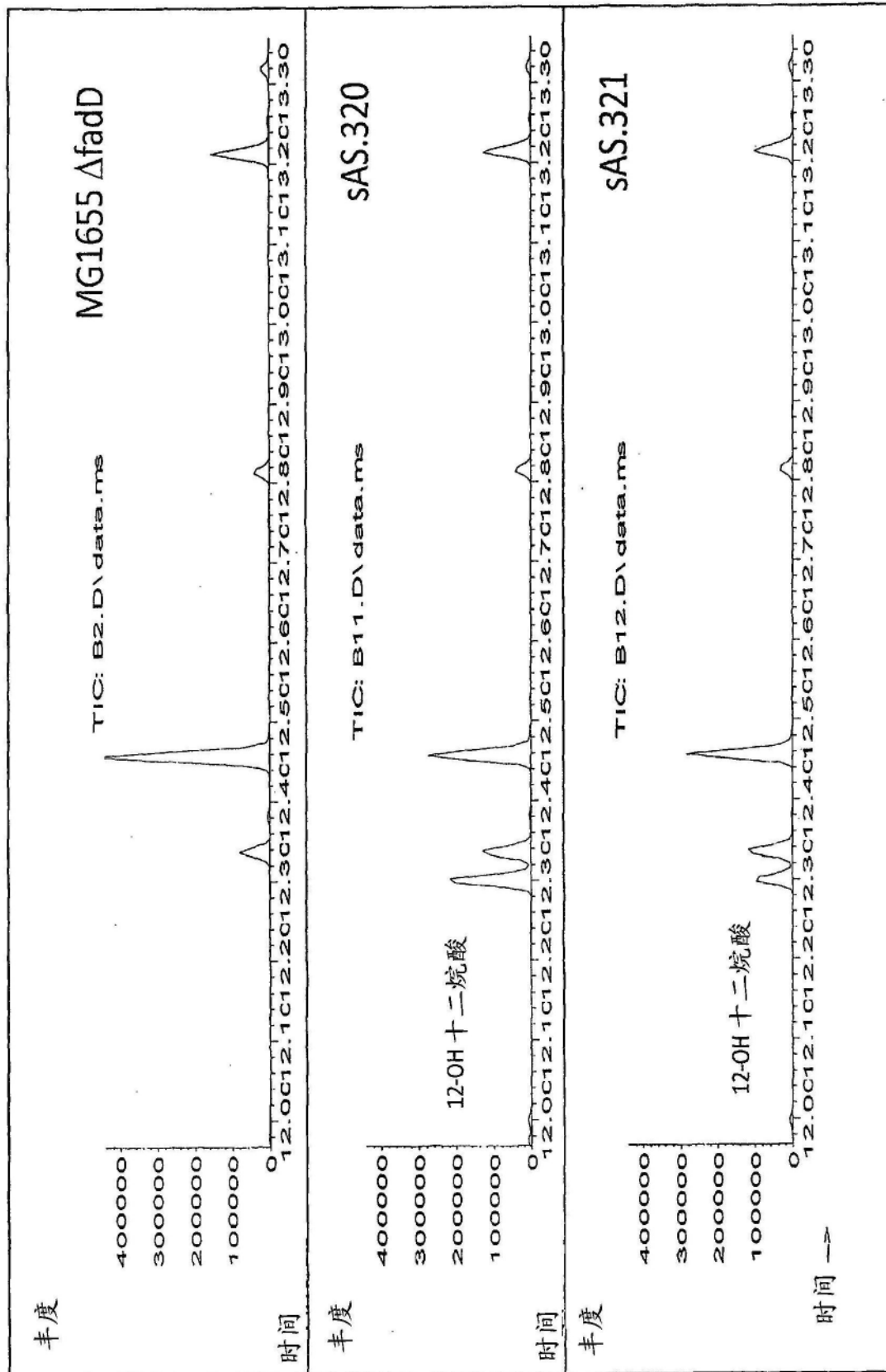


图6

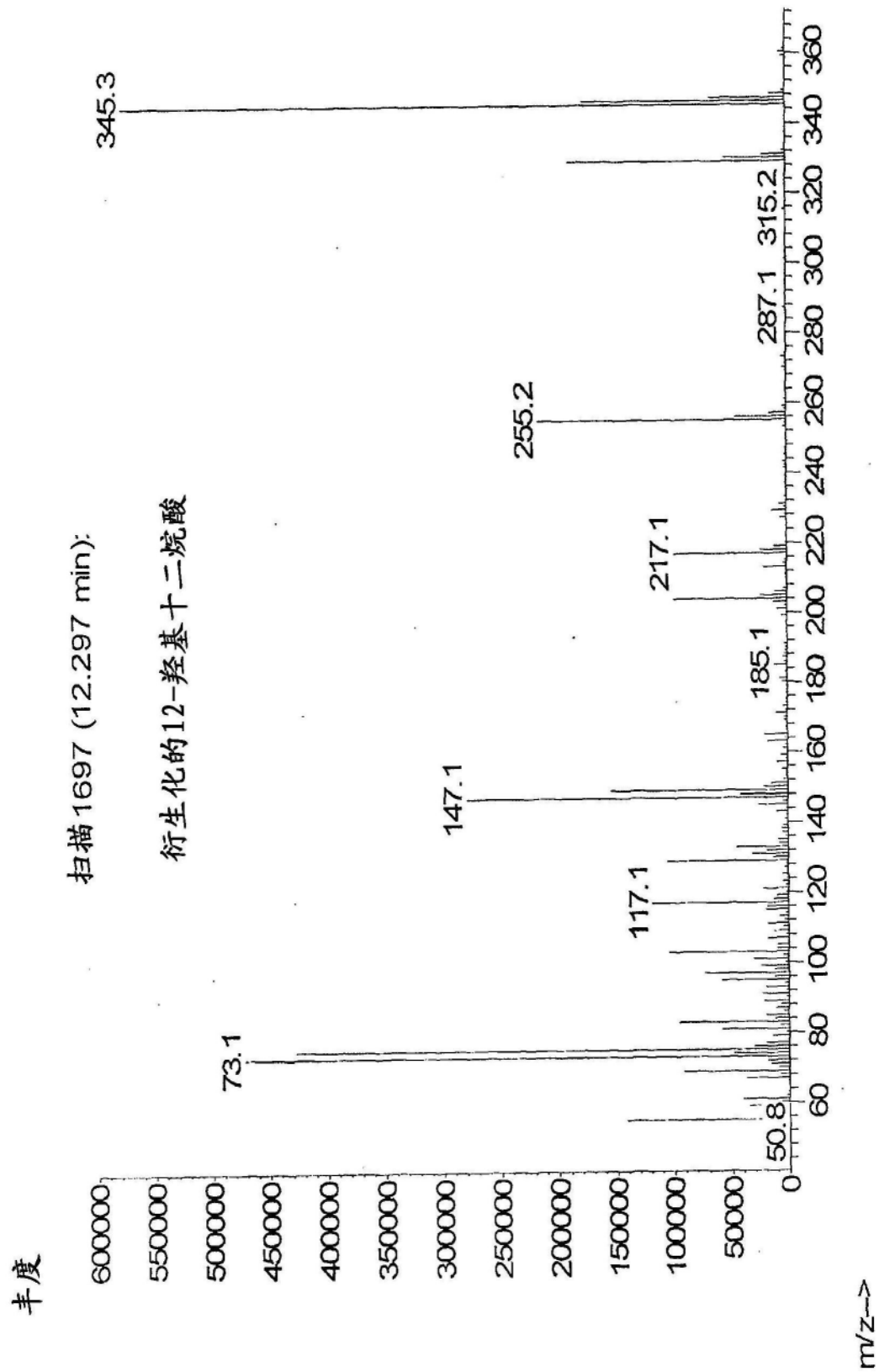


图7A

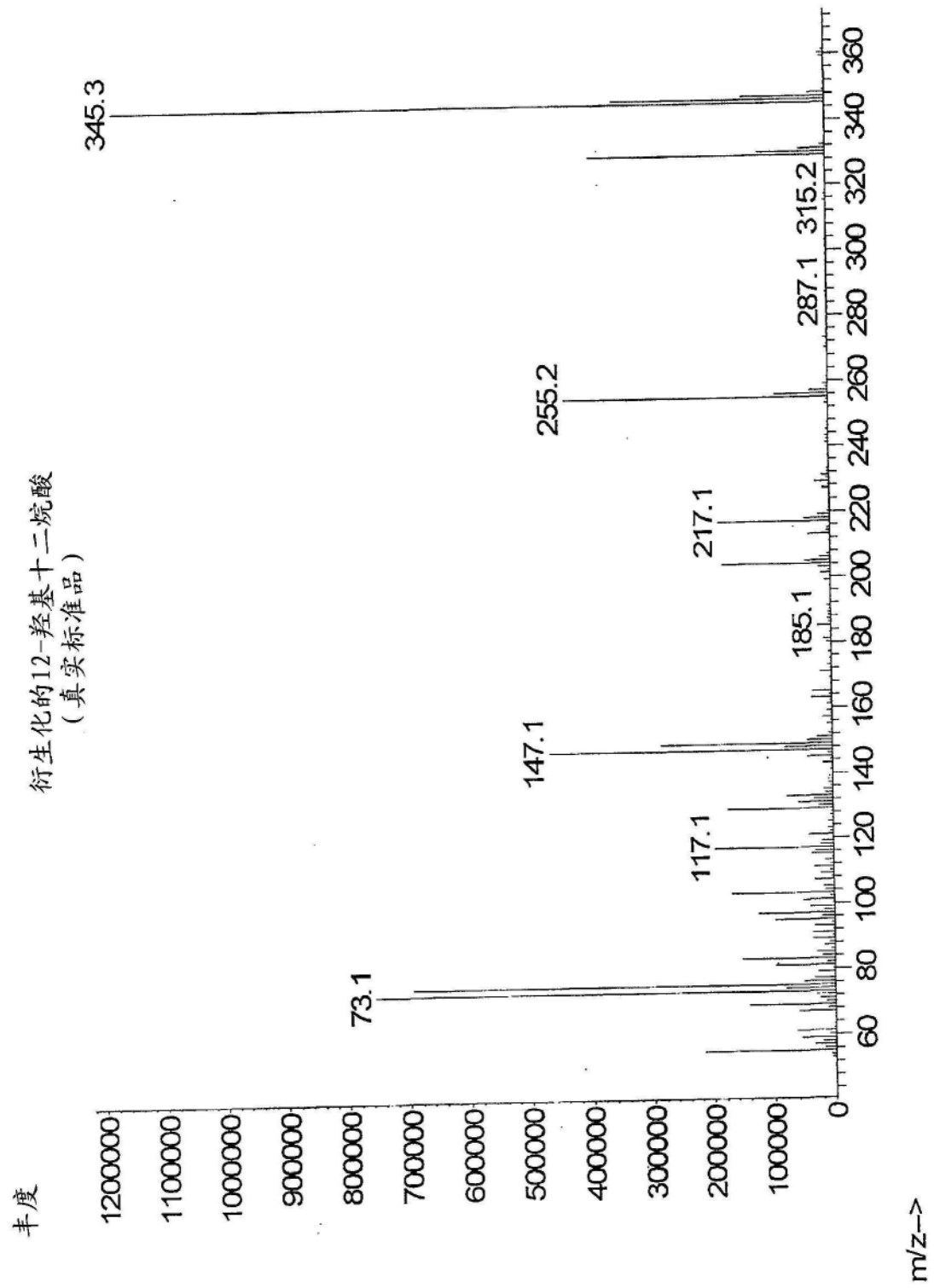


图7B

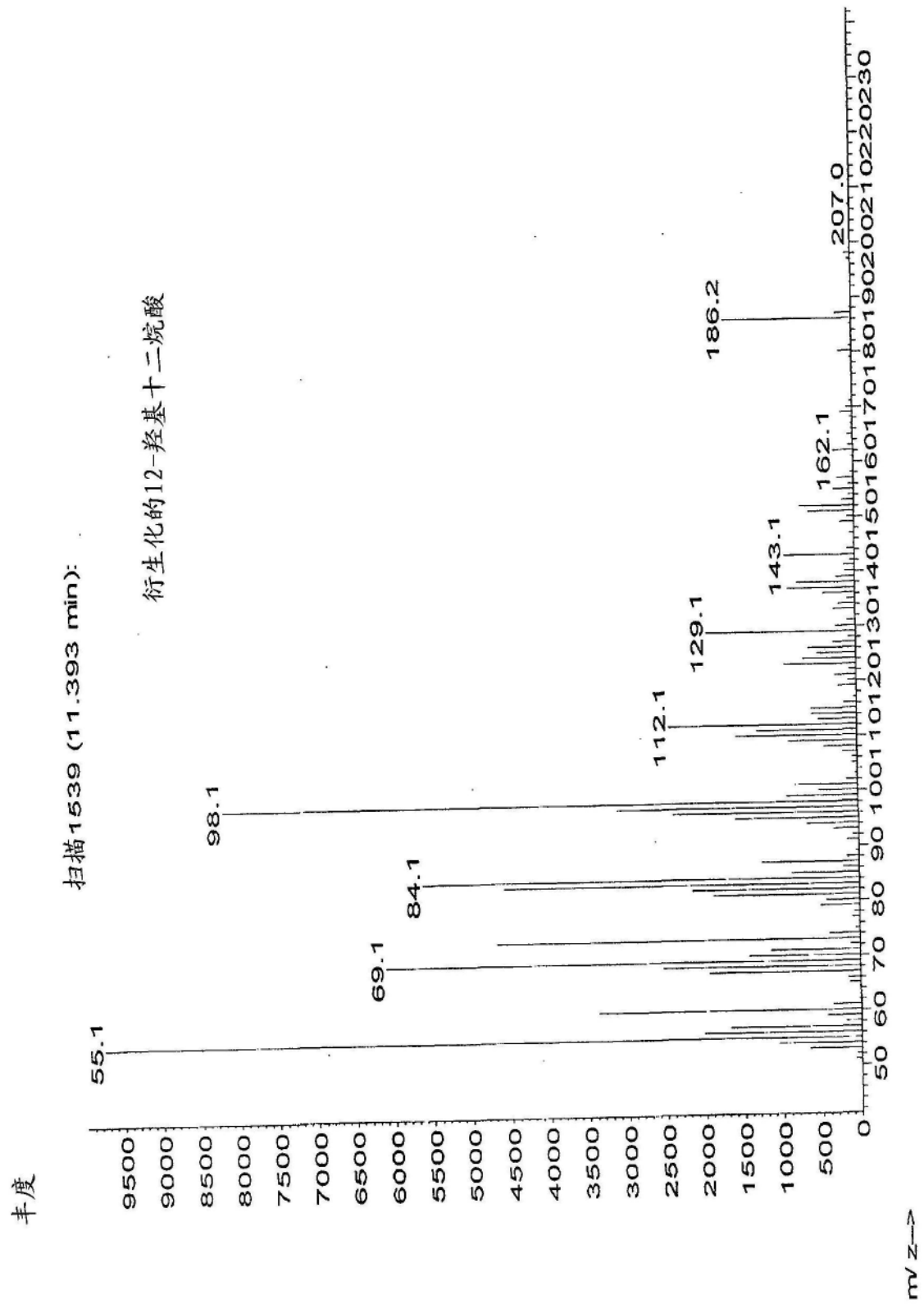


图7C

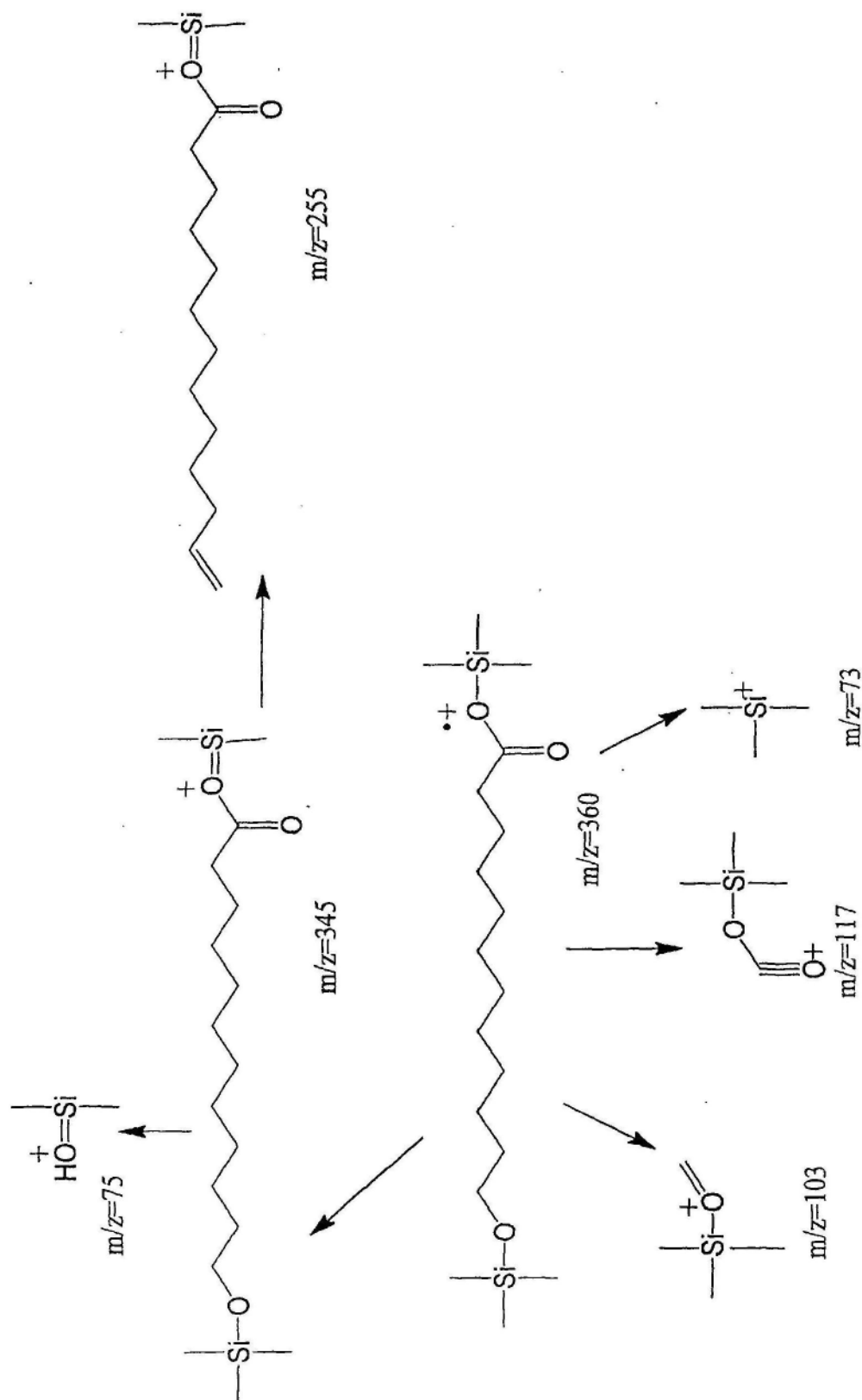


图8A

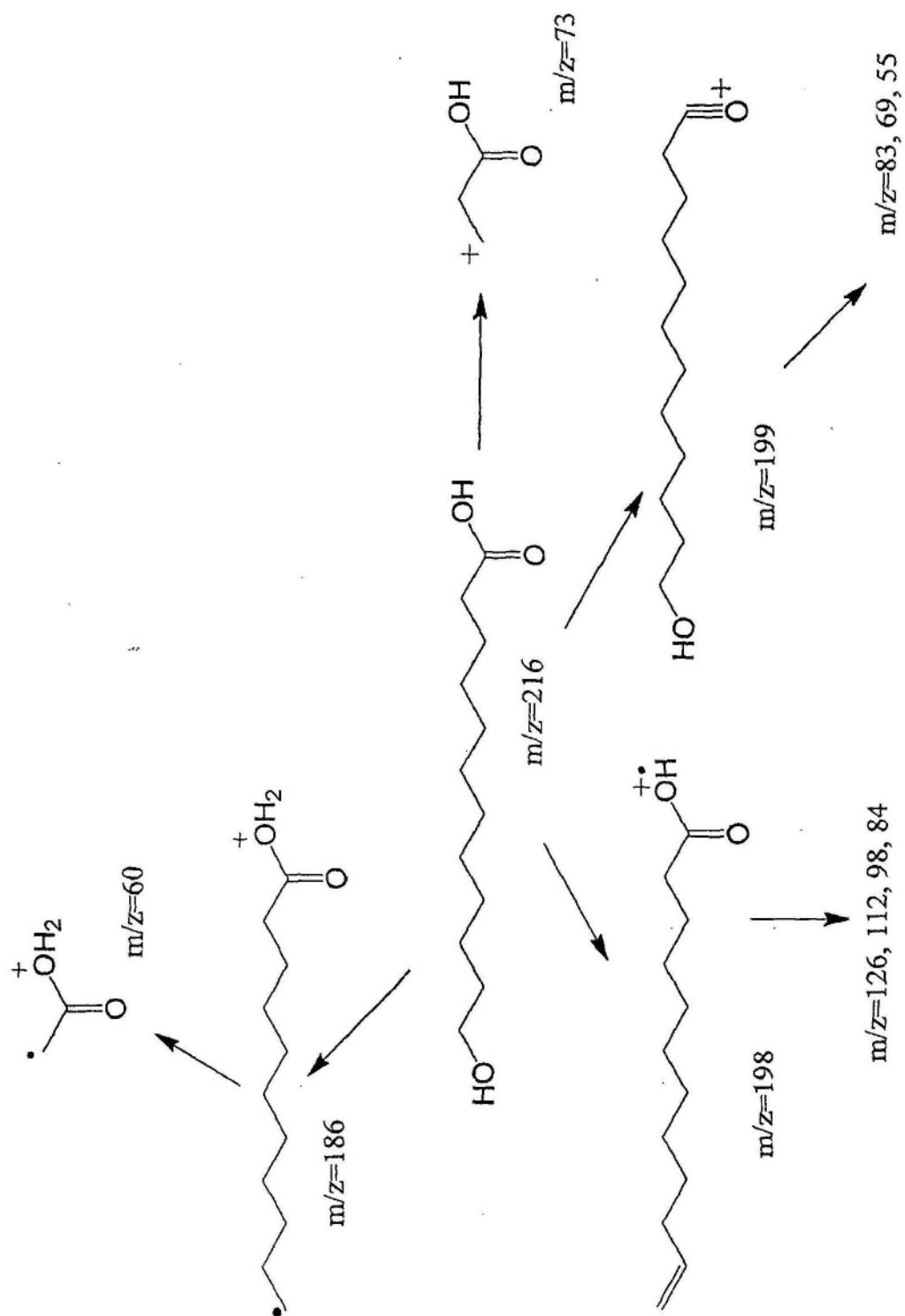


图8B

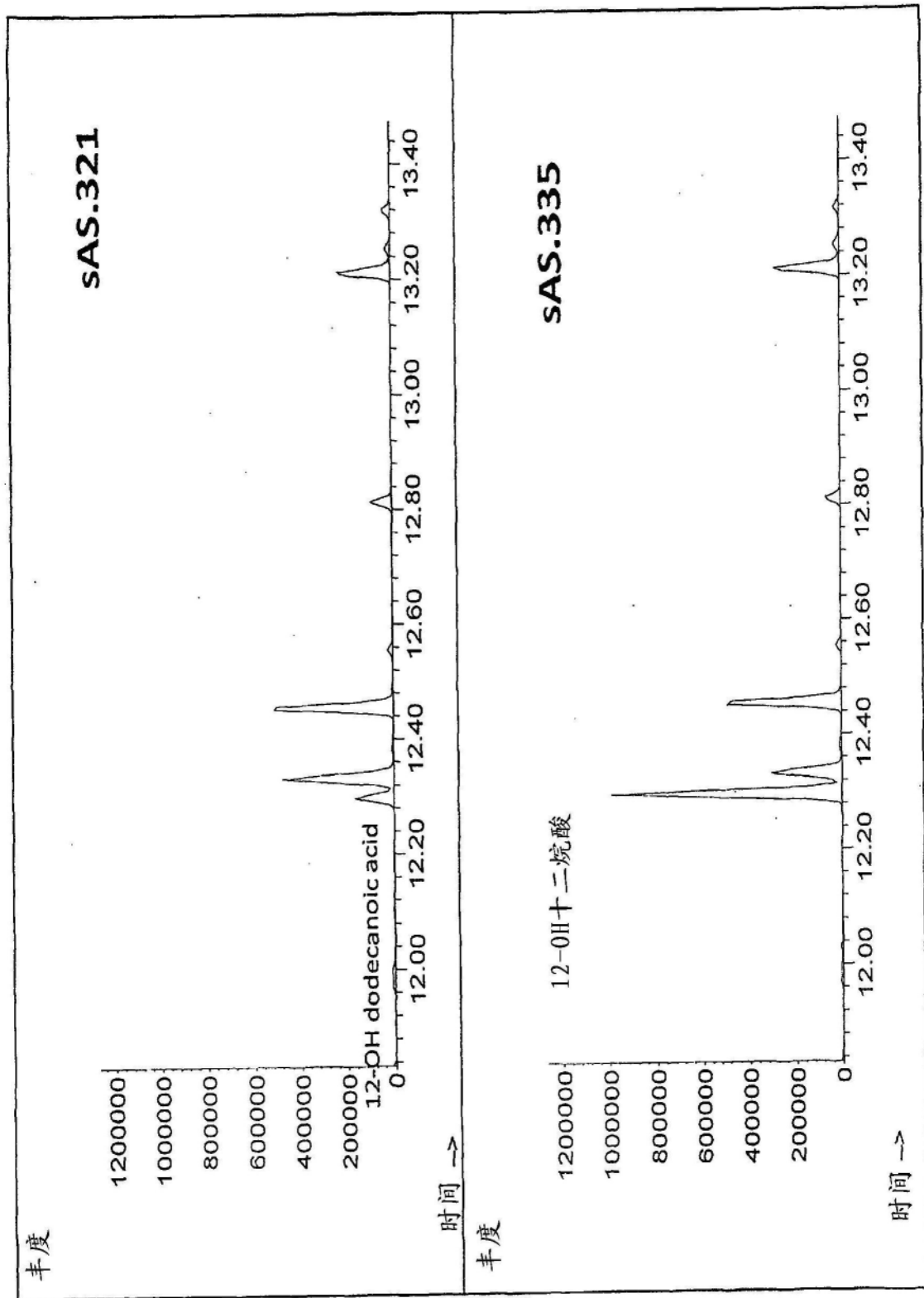


图9

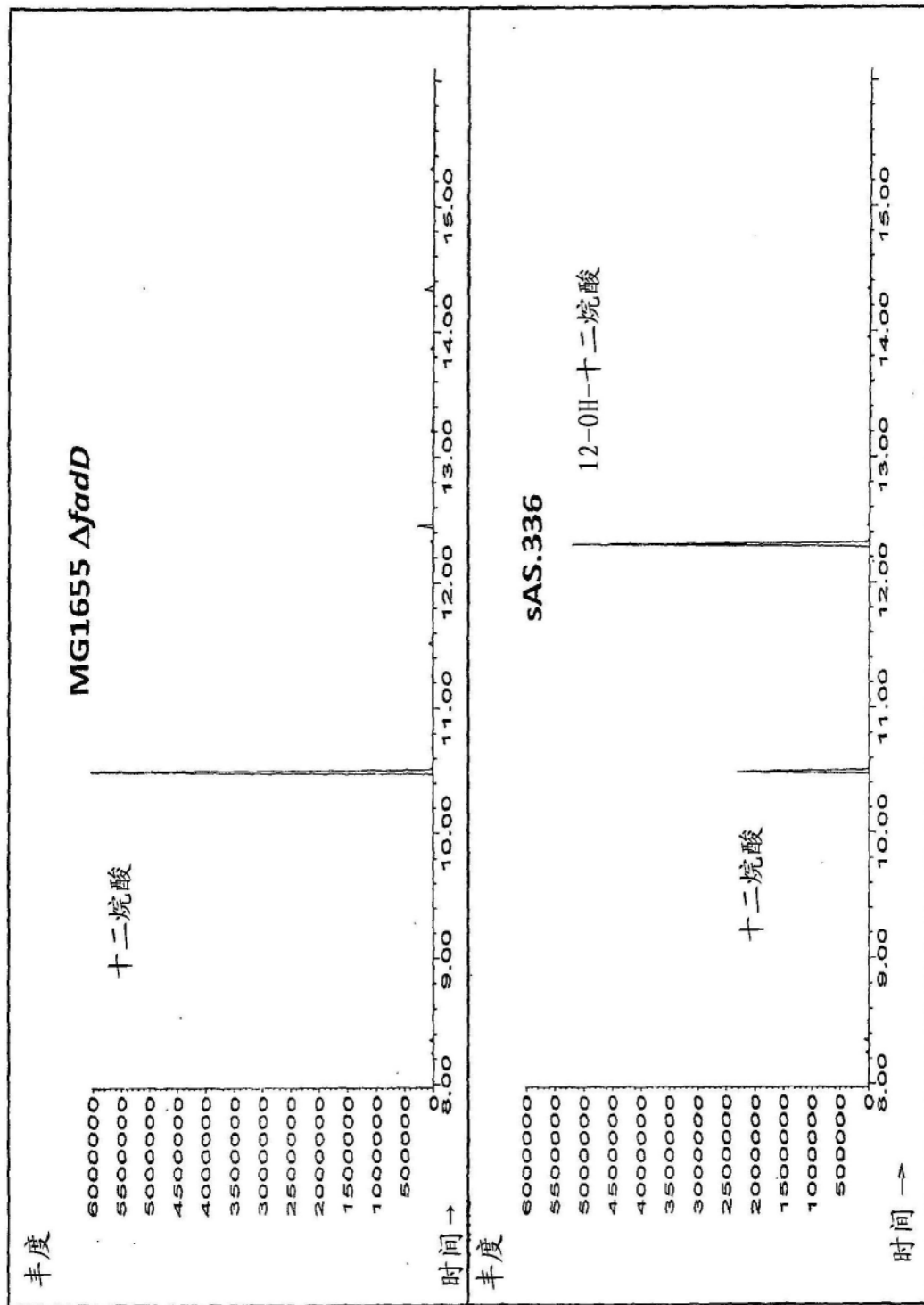


图10A

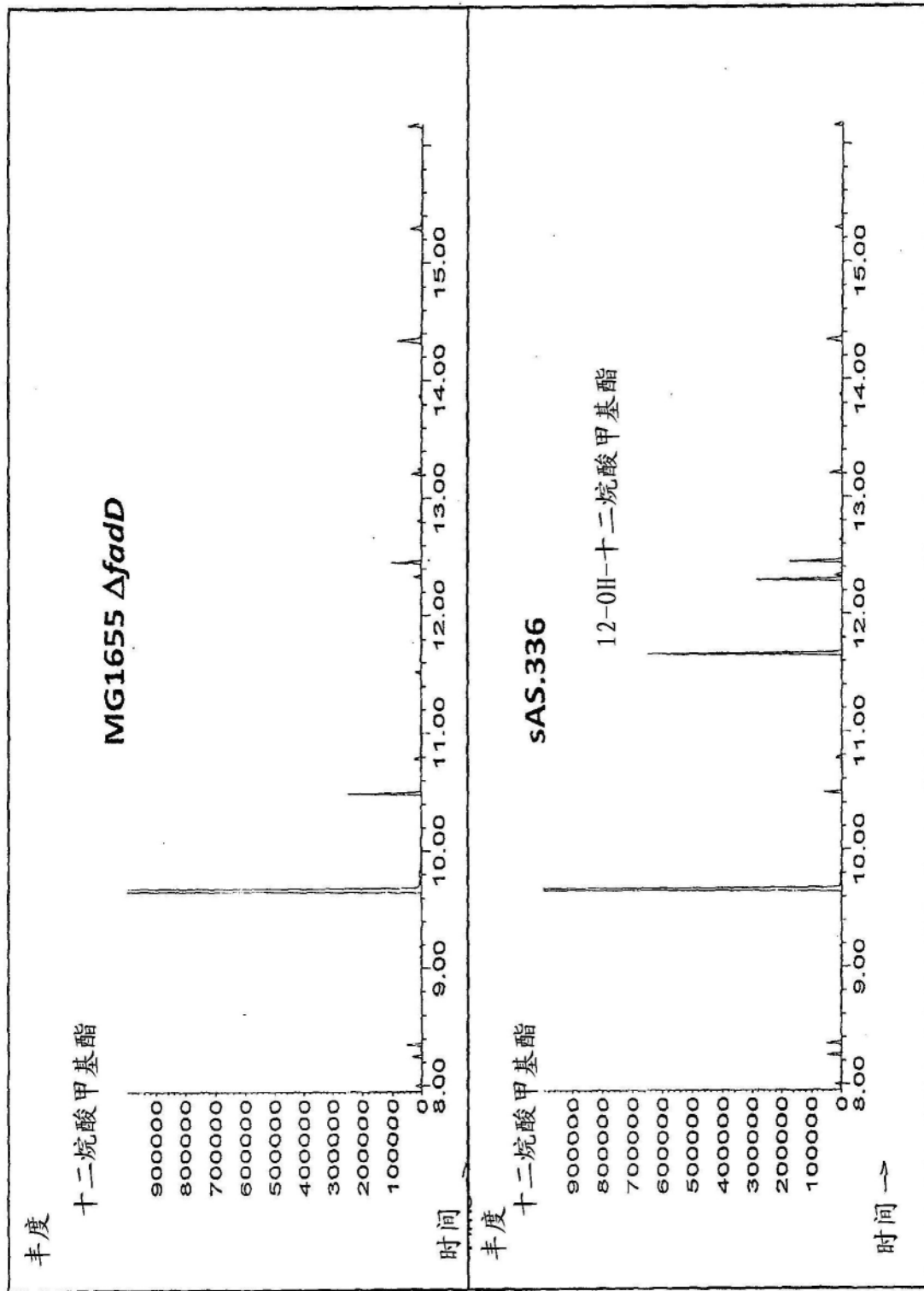


图10B

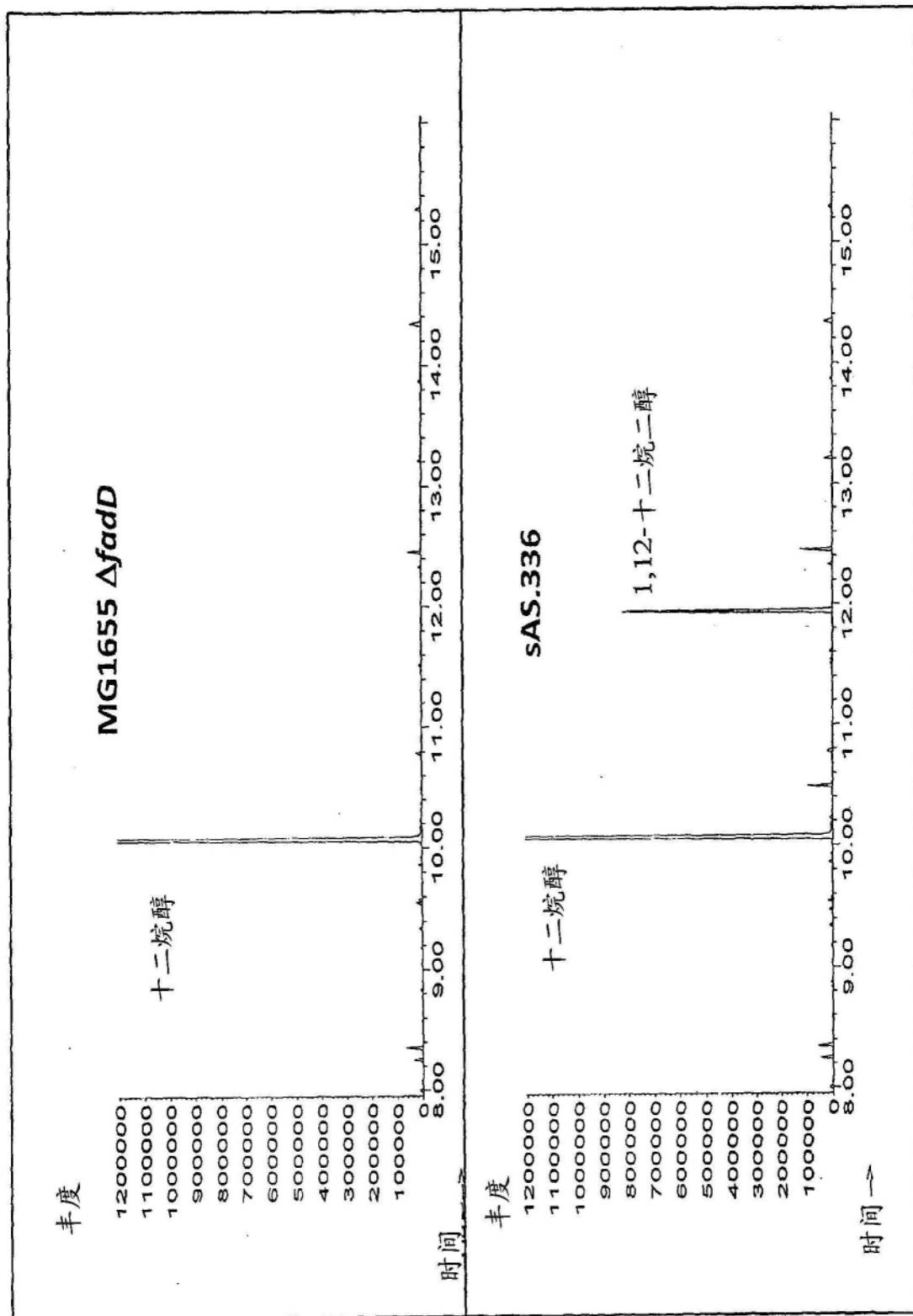


图10C

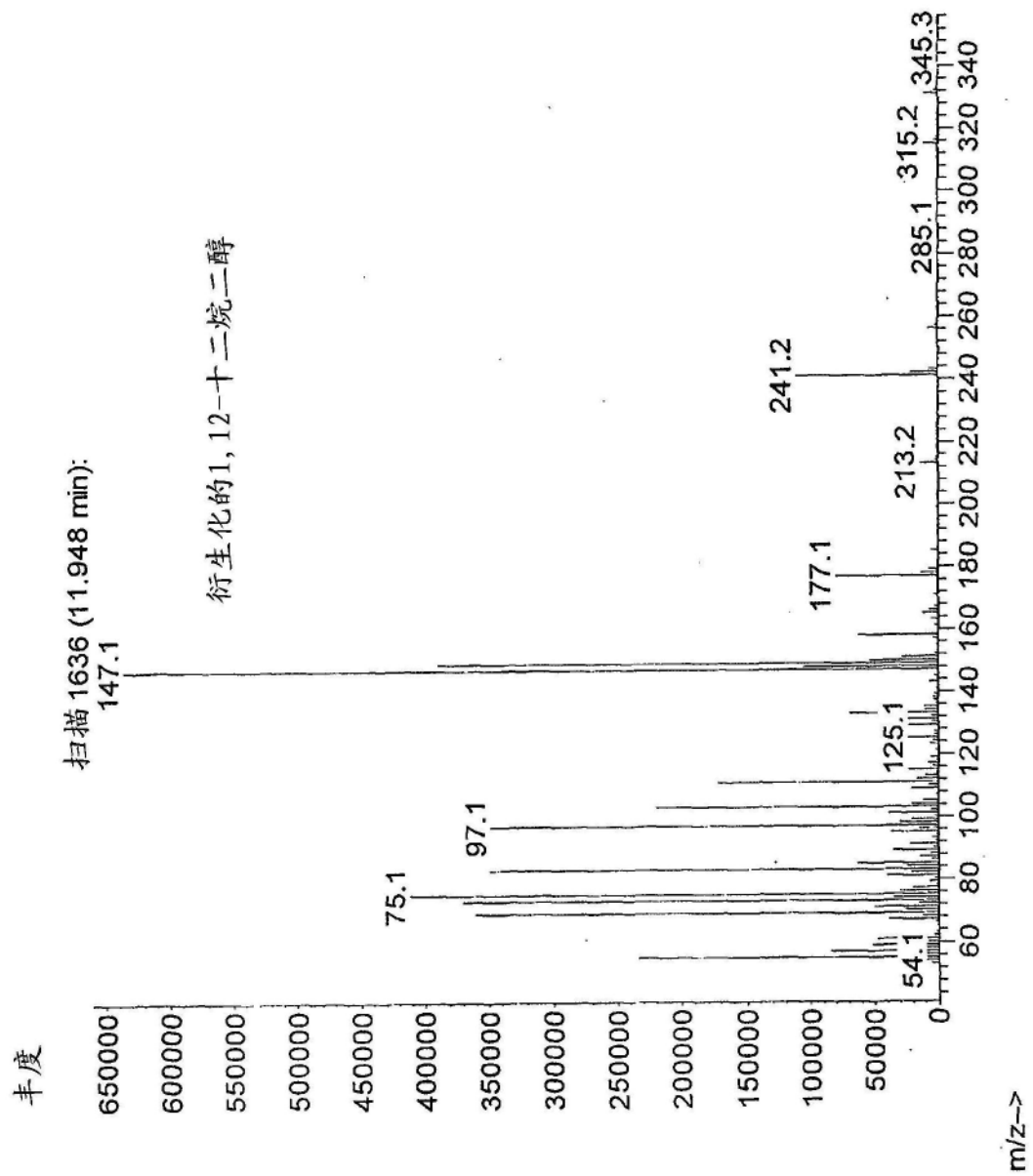


图11A

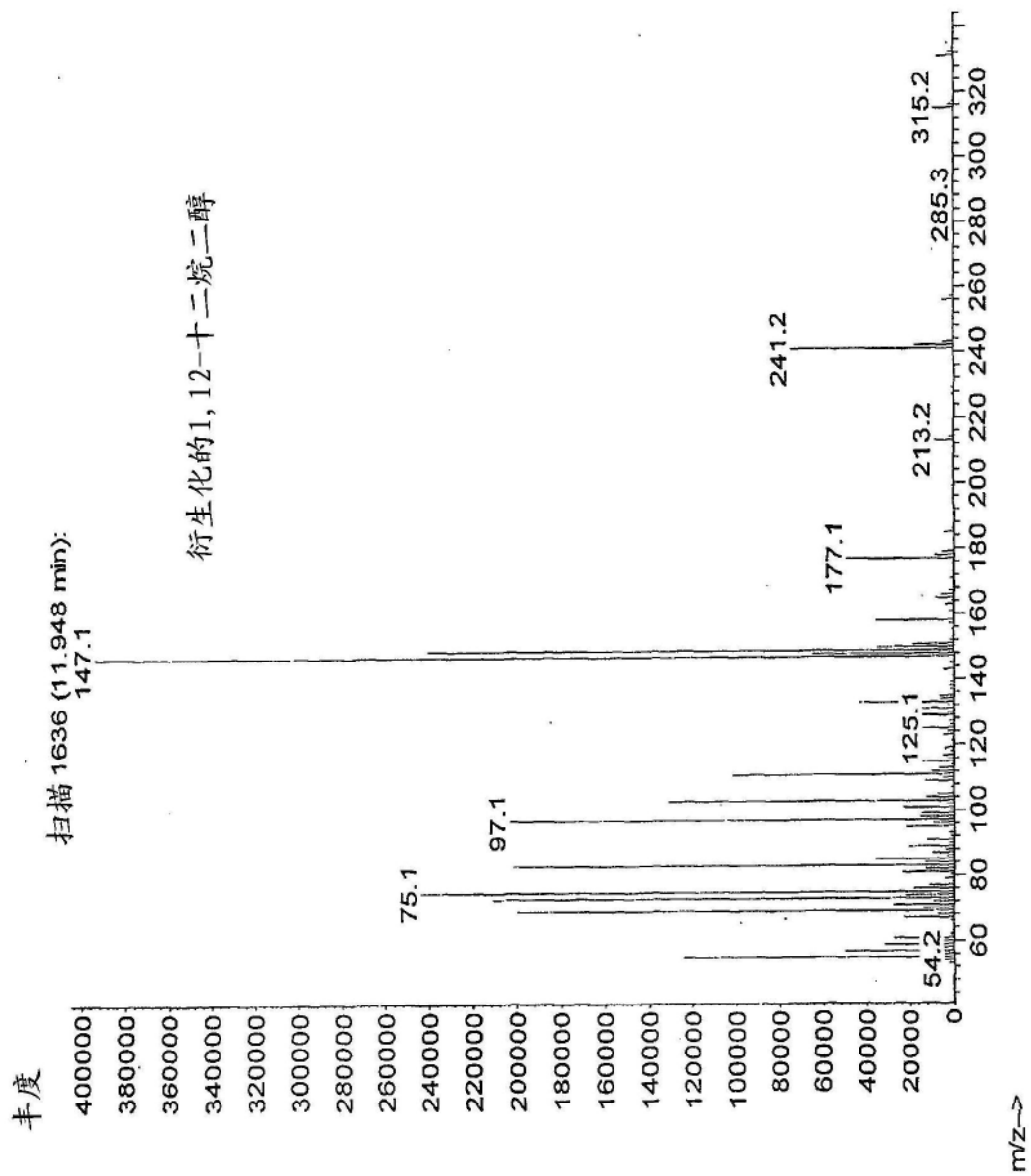


图11B

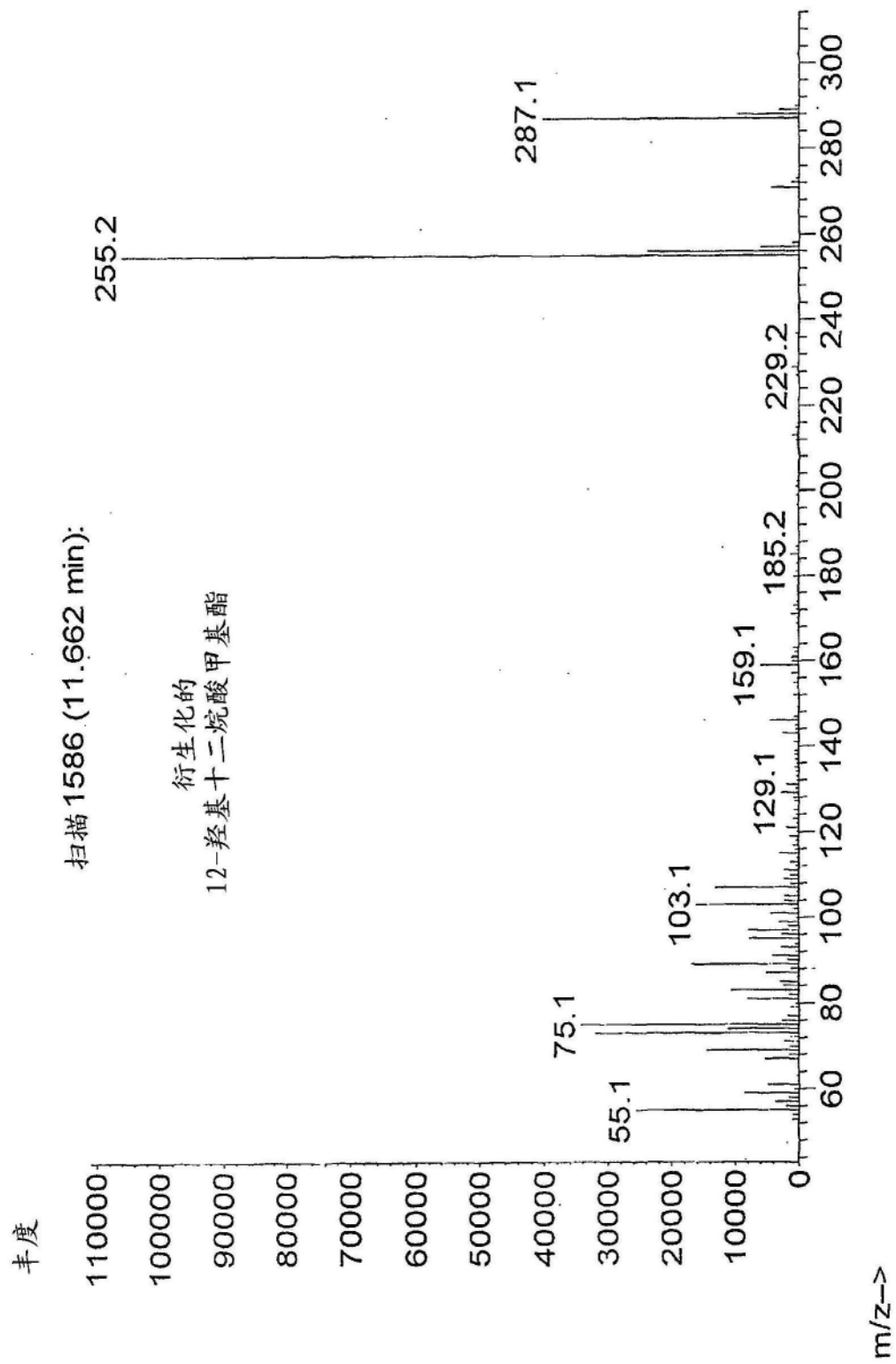


图12A

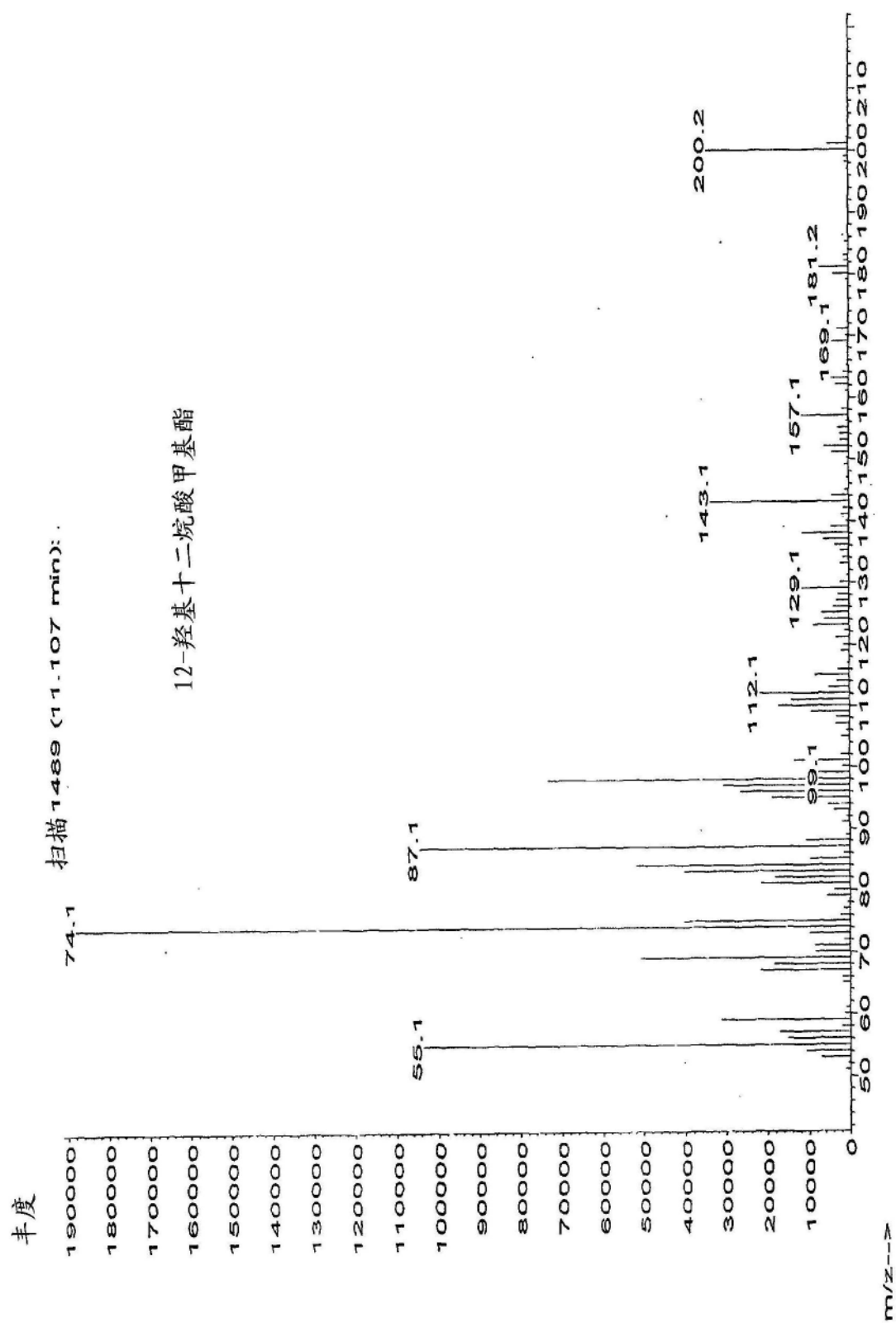


图12B

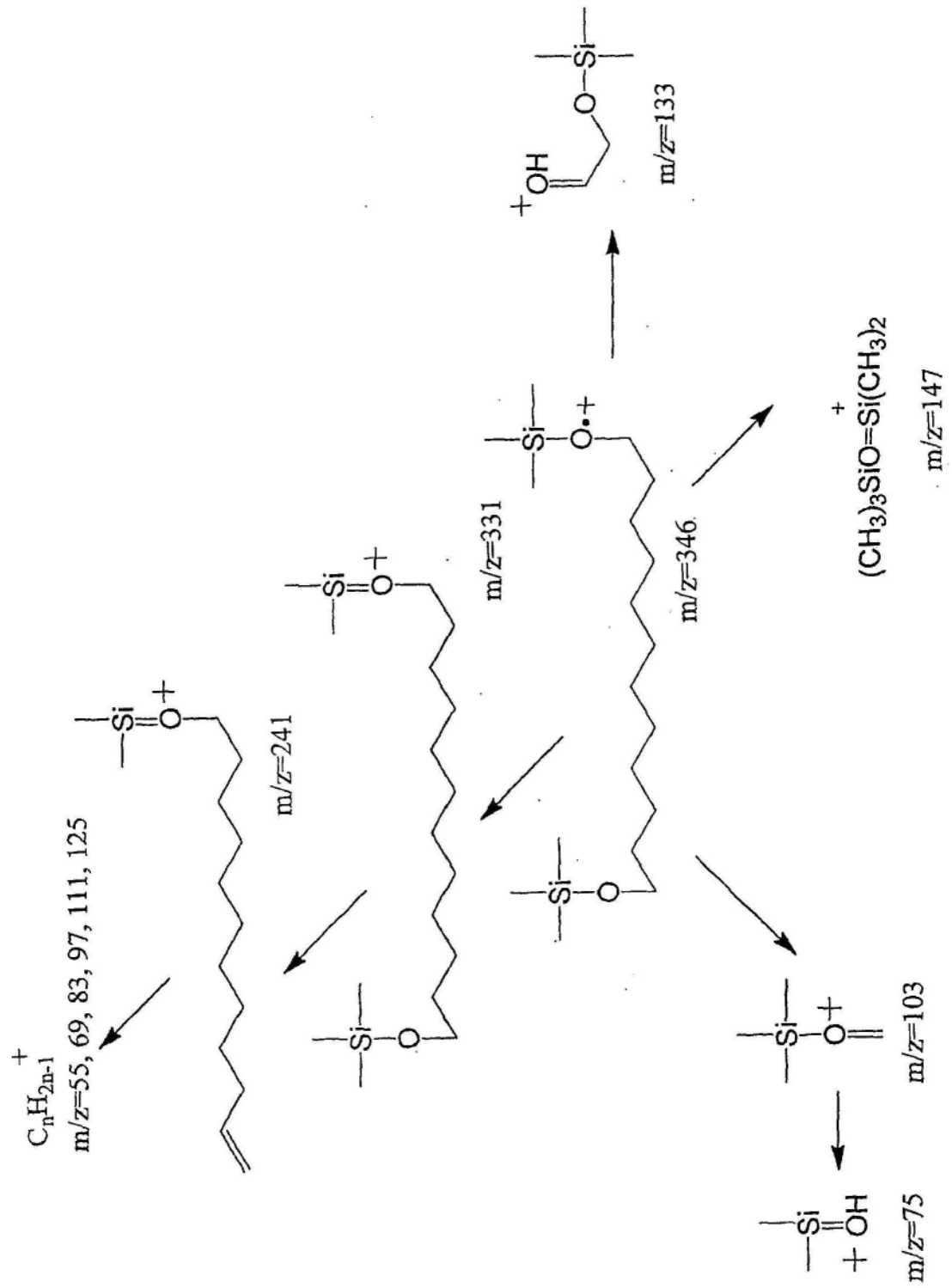


图13A

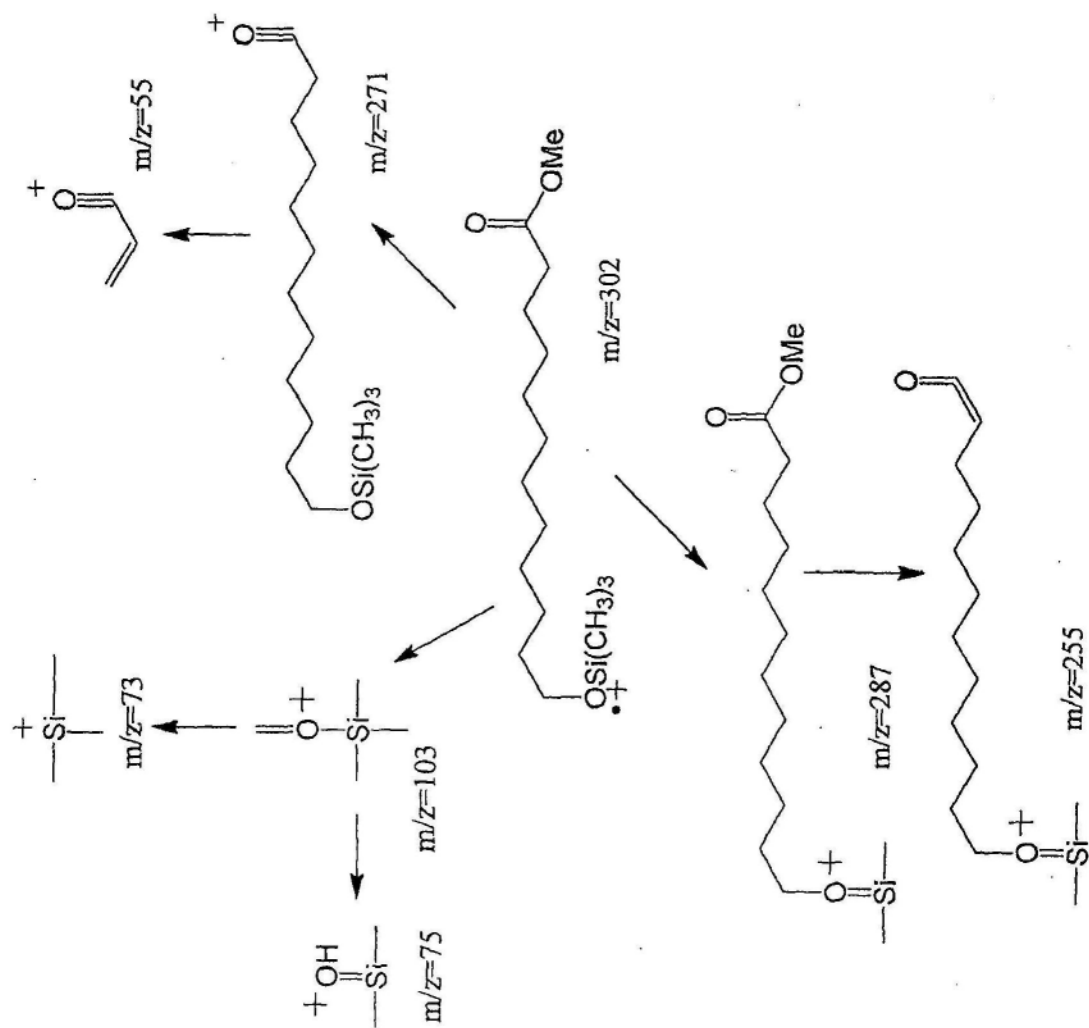


图13B

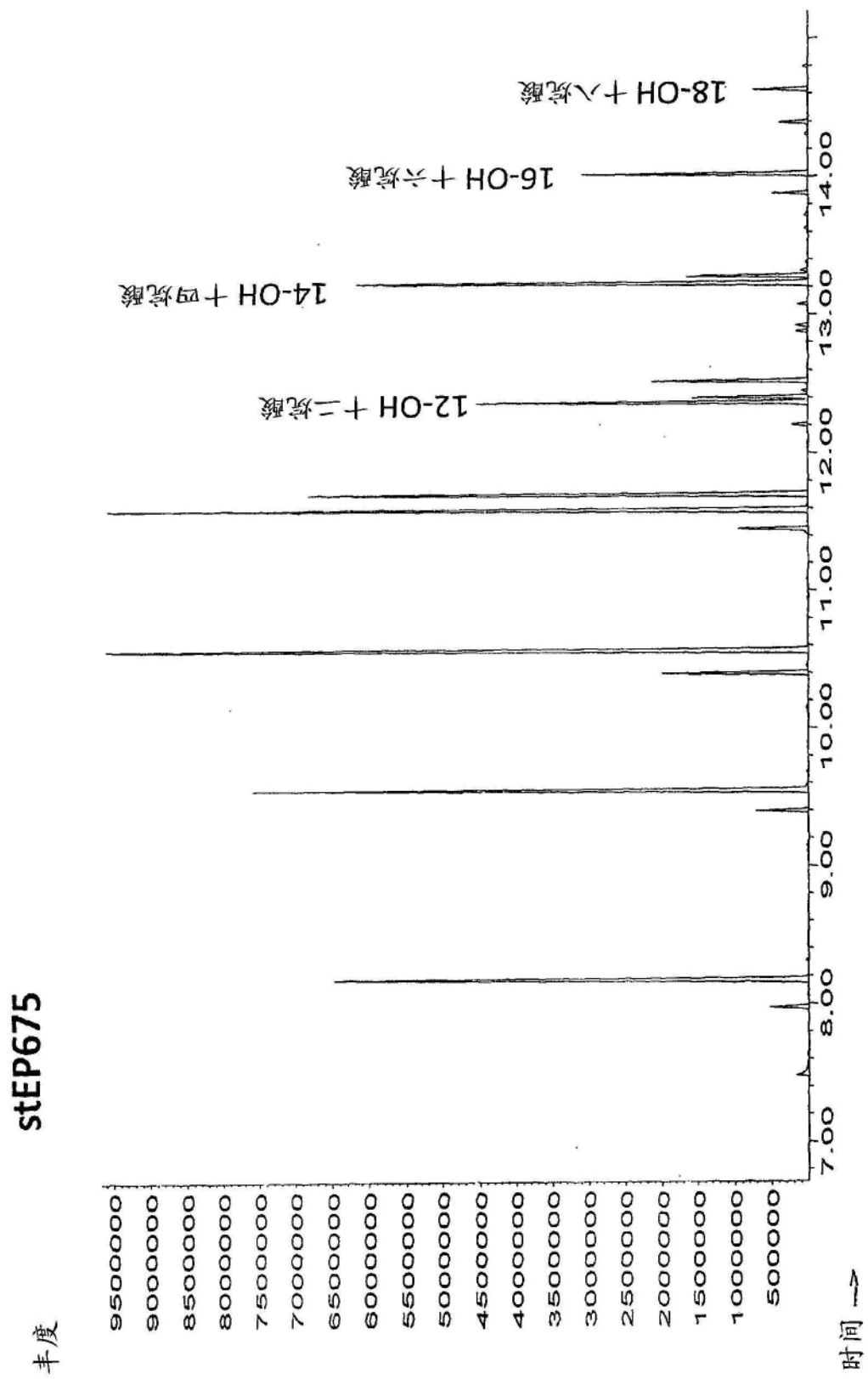


图14A

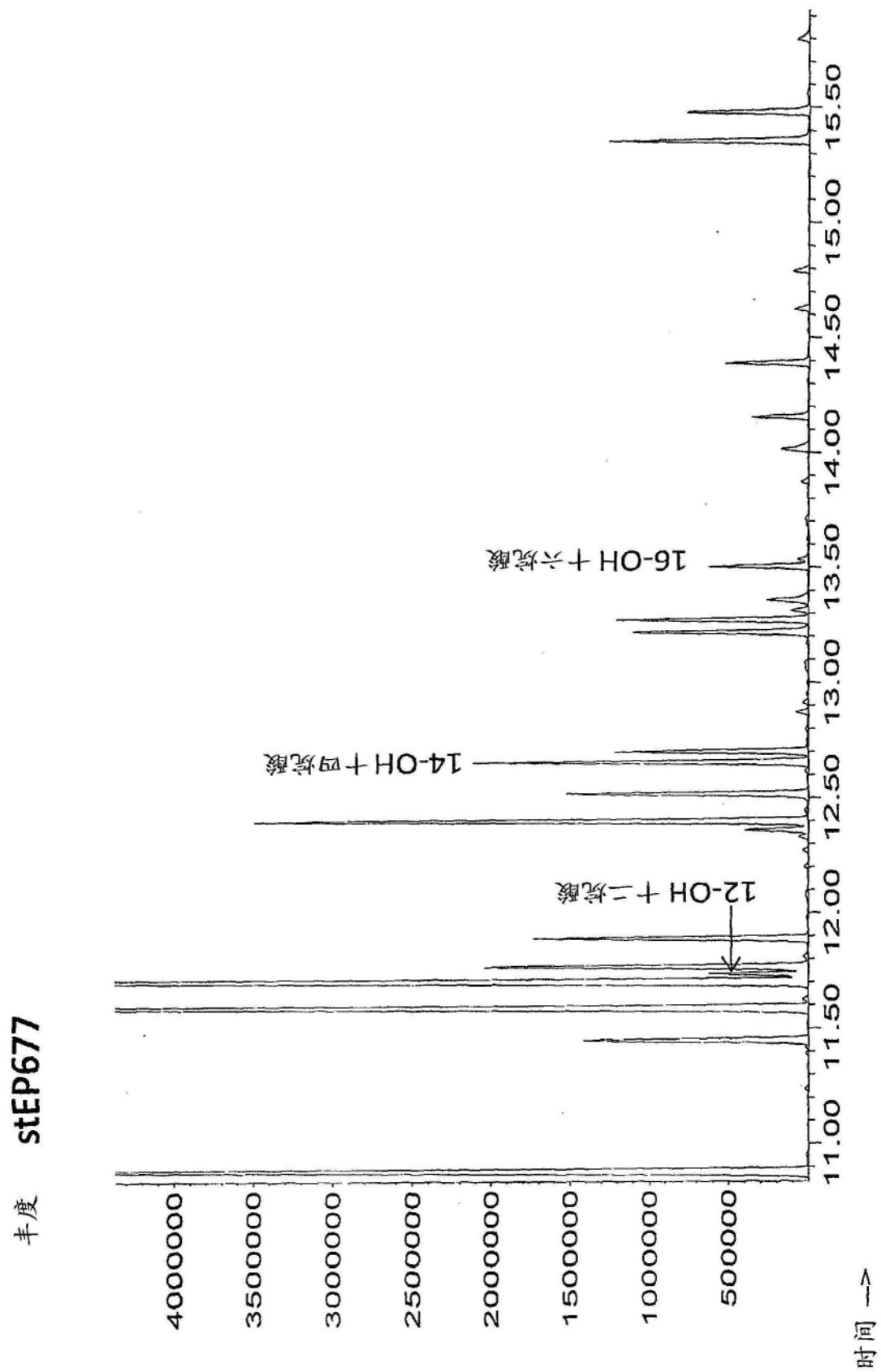


图14B

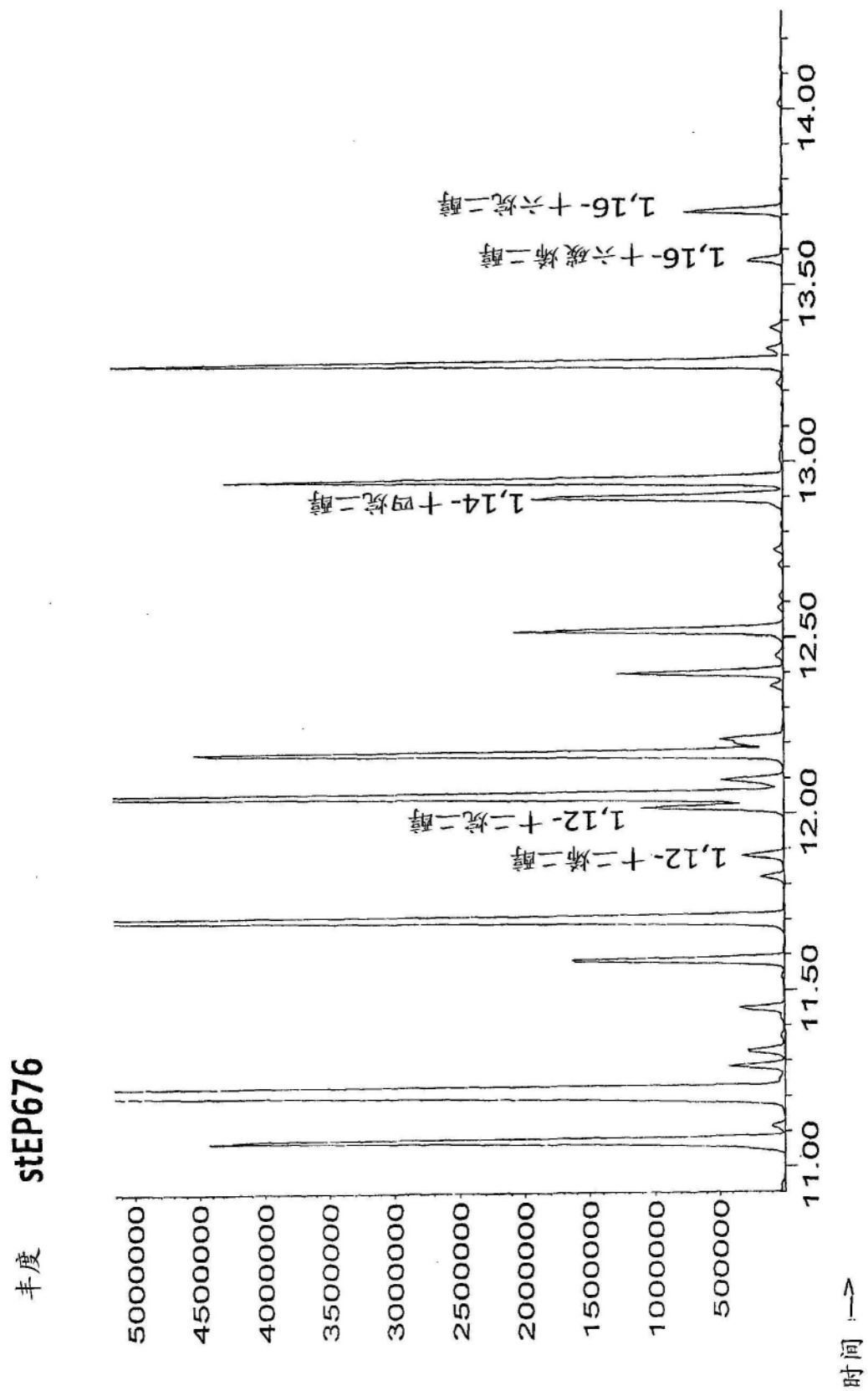


图14C

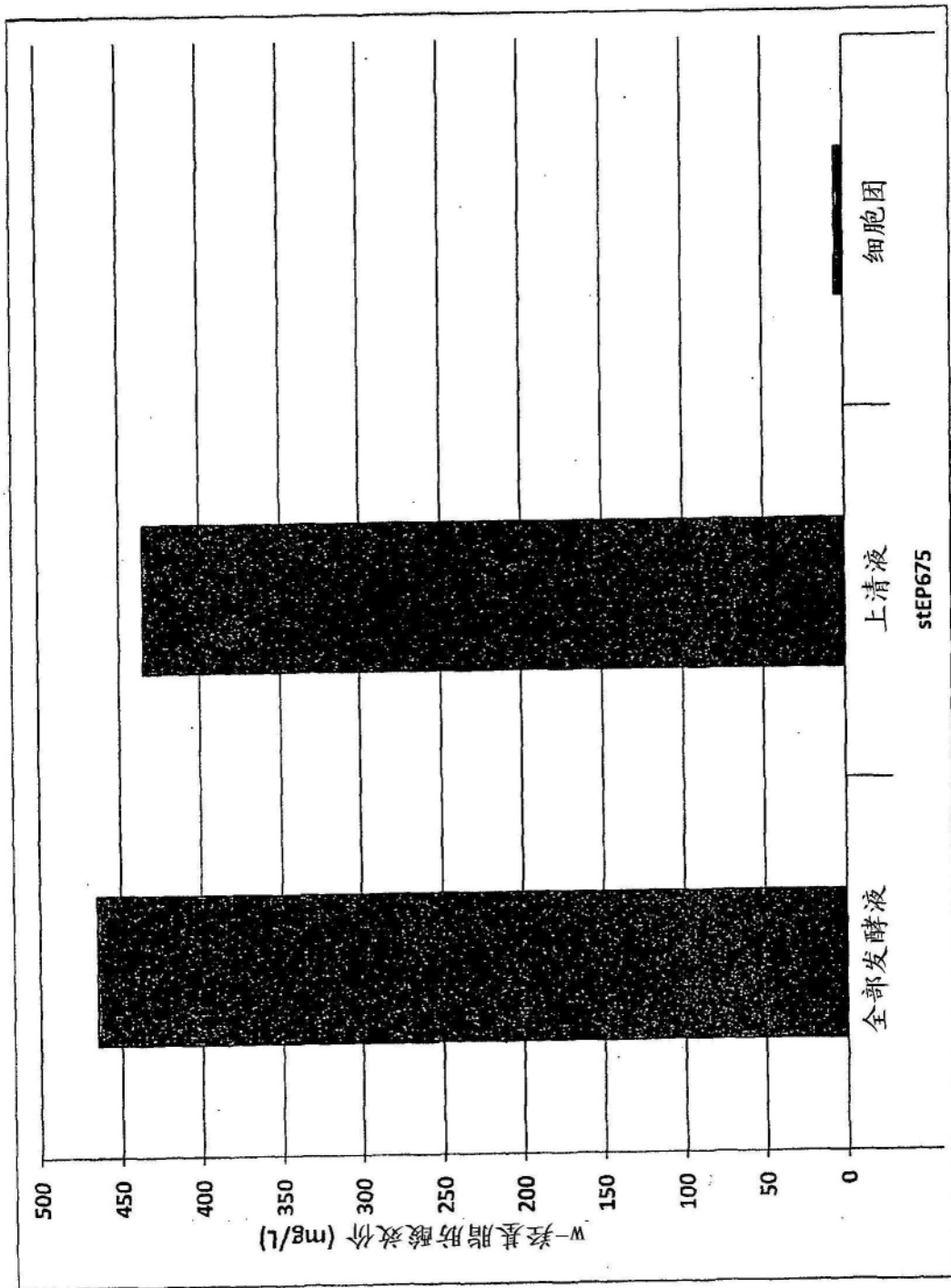


图15

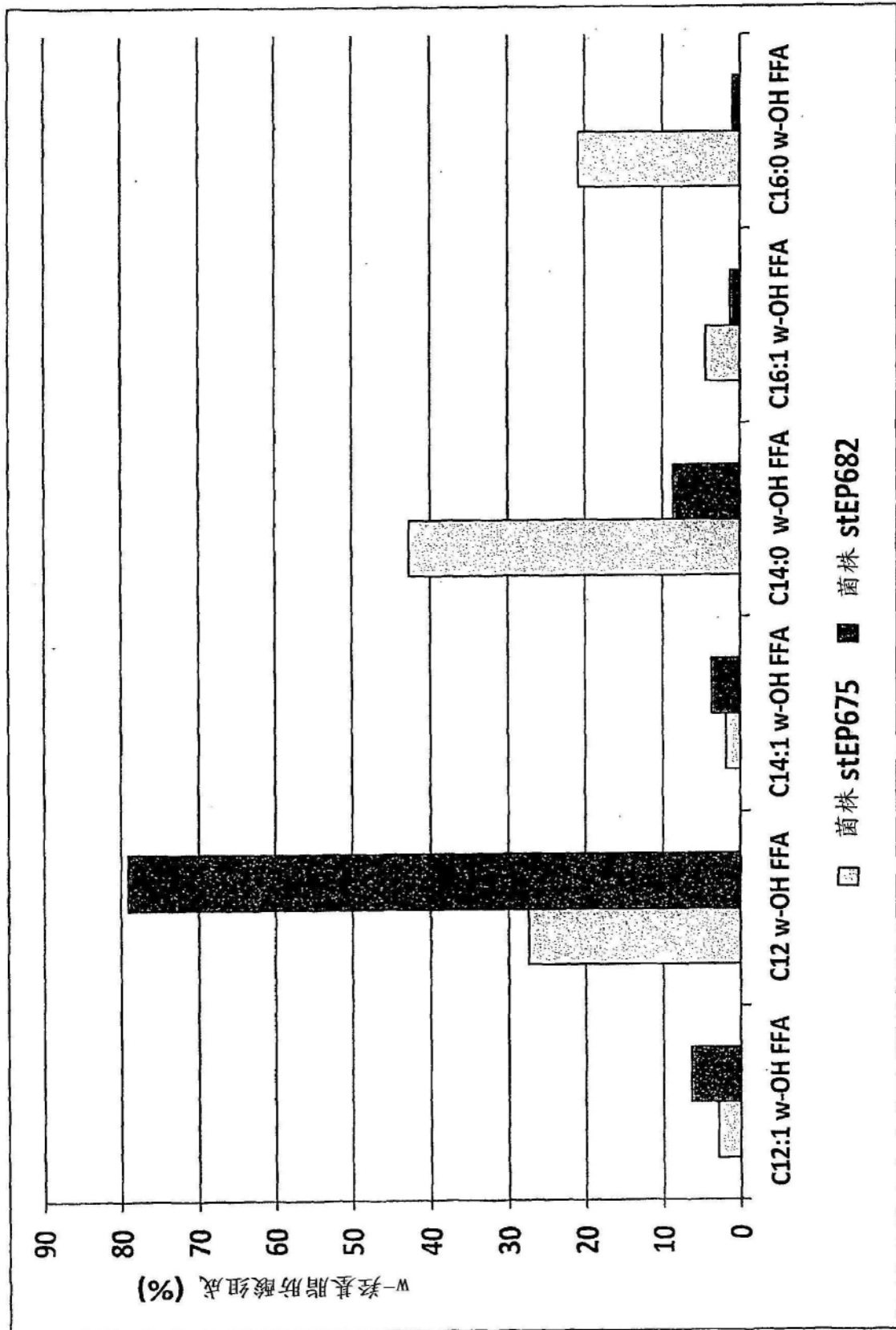


图16

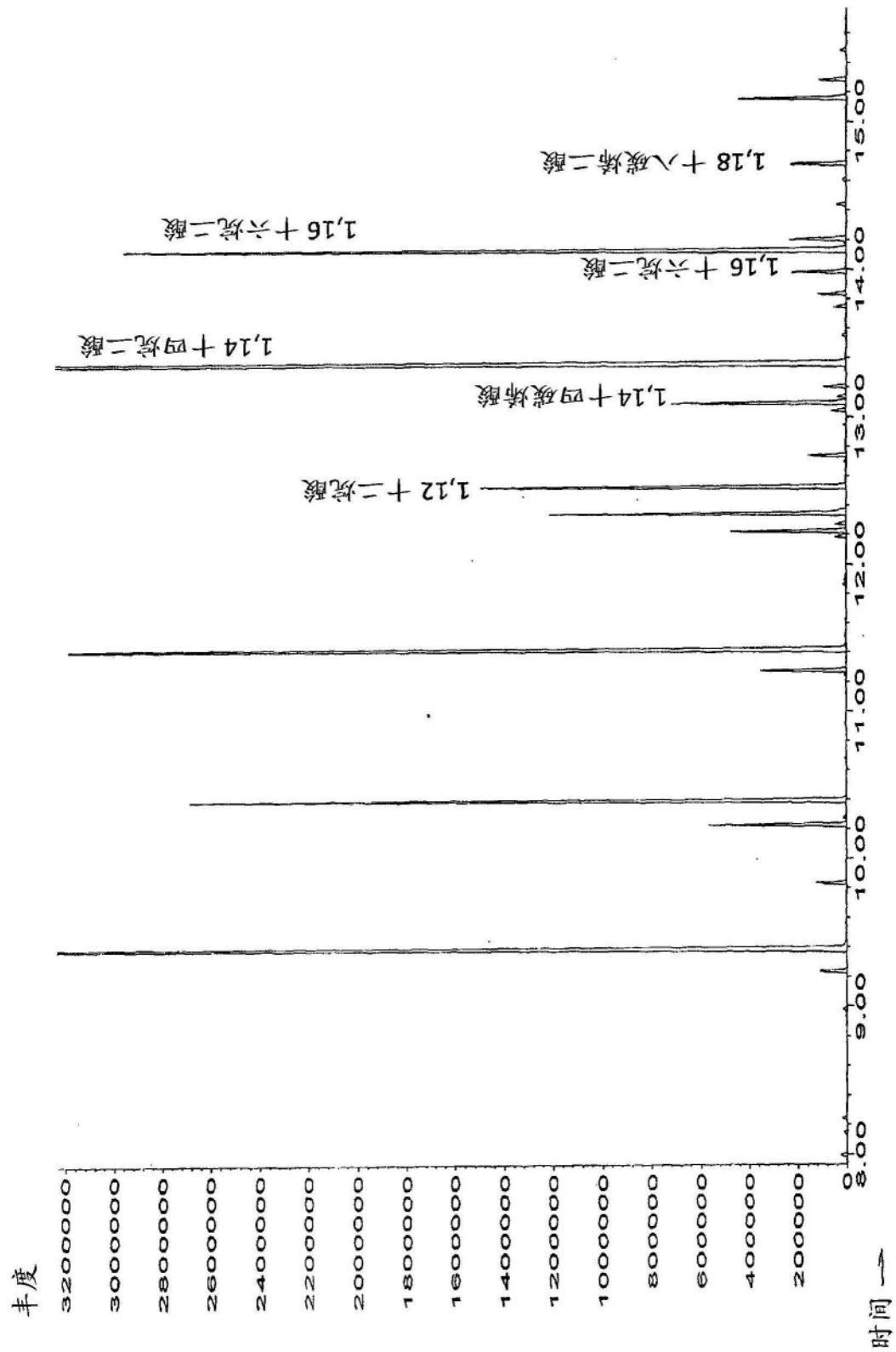


图17

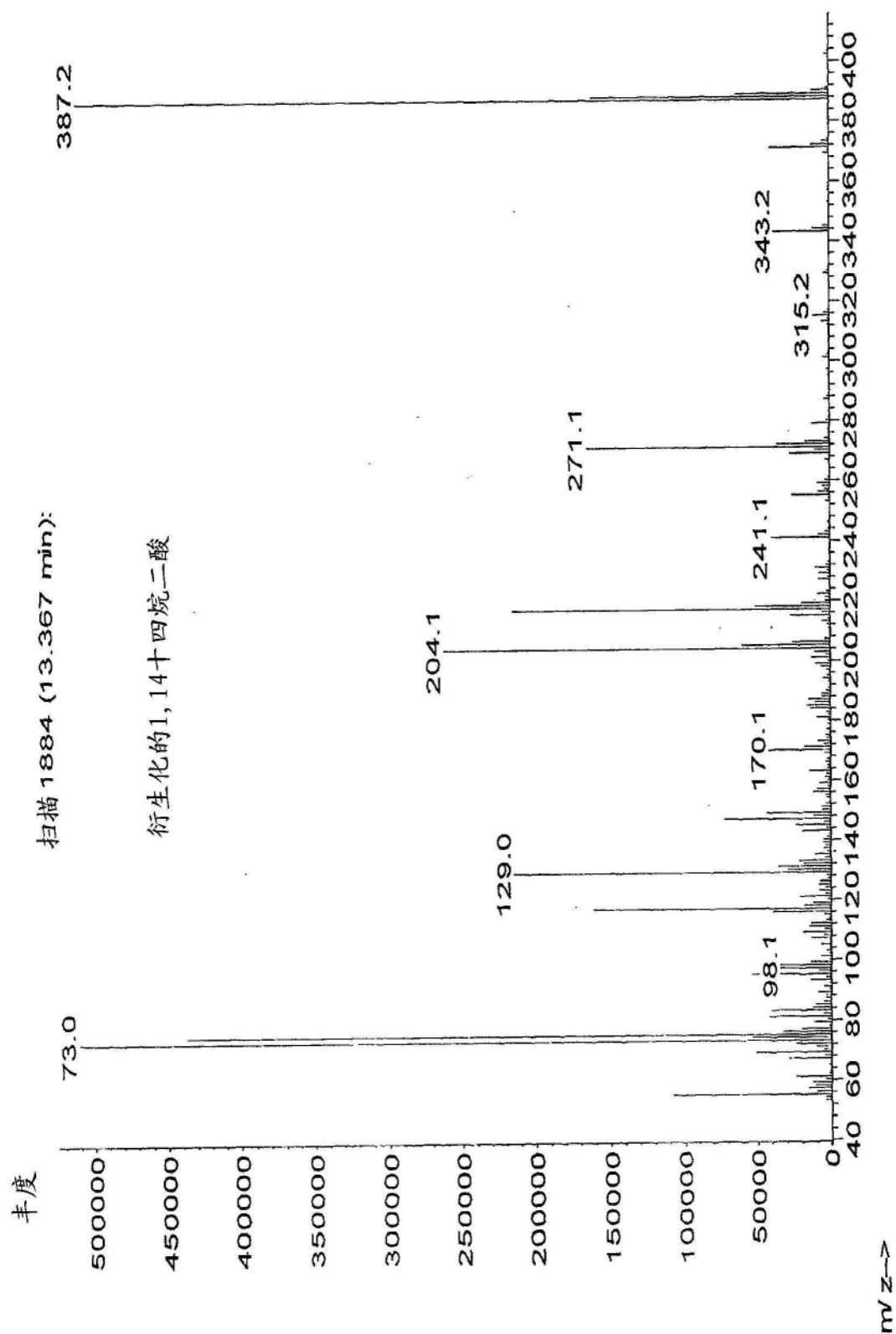


图18A

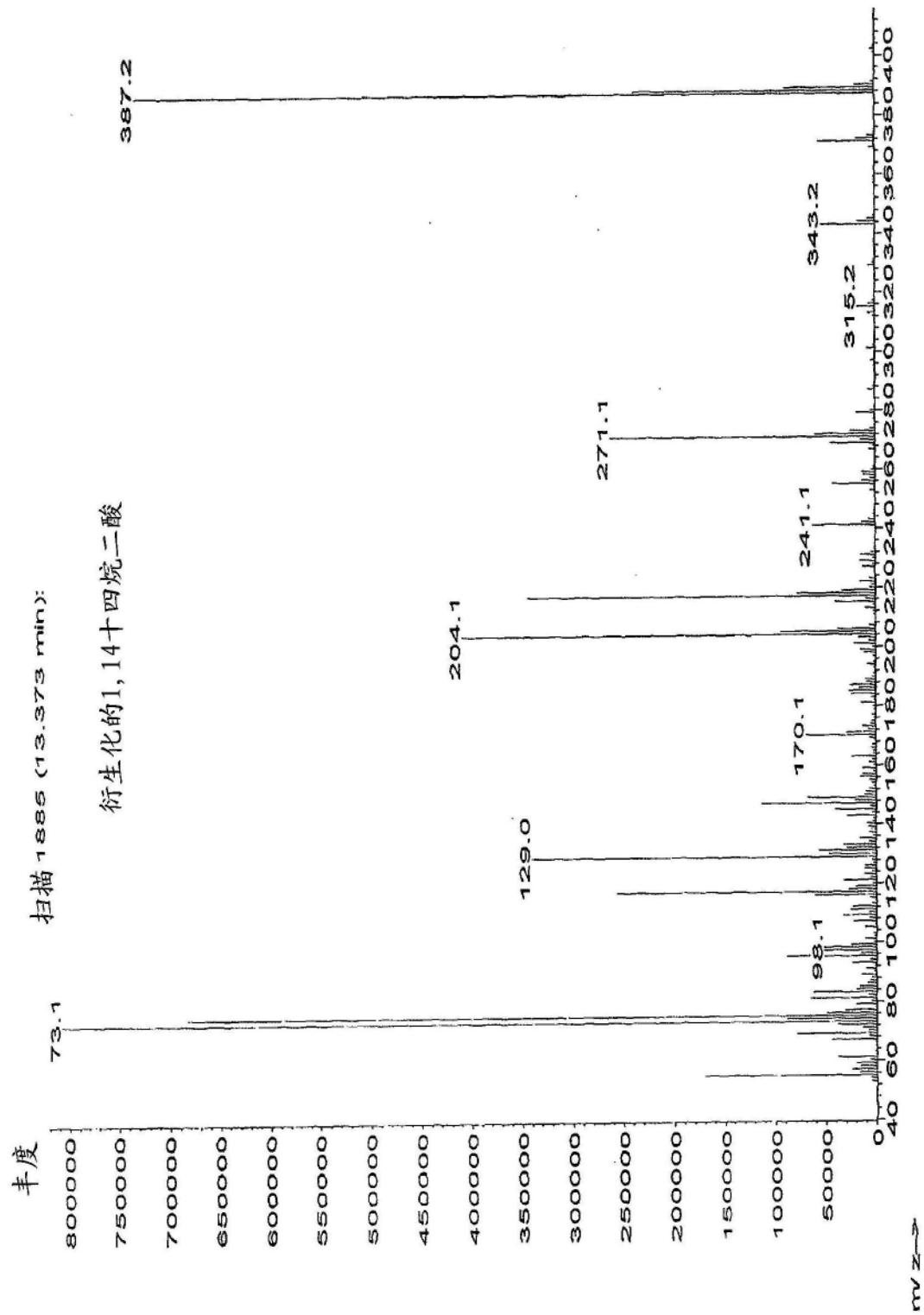


图18B

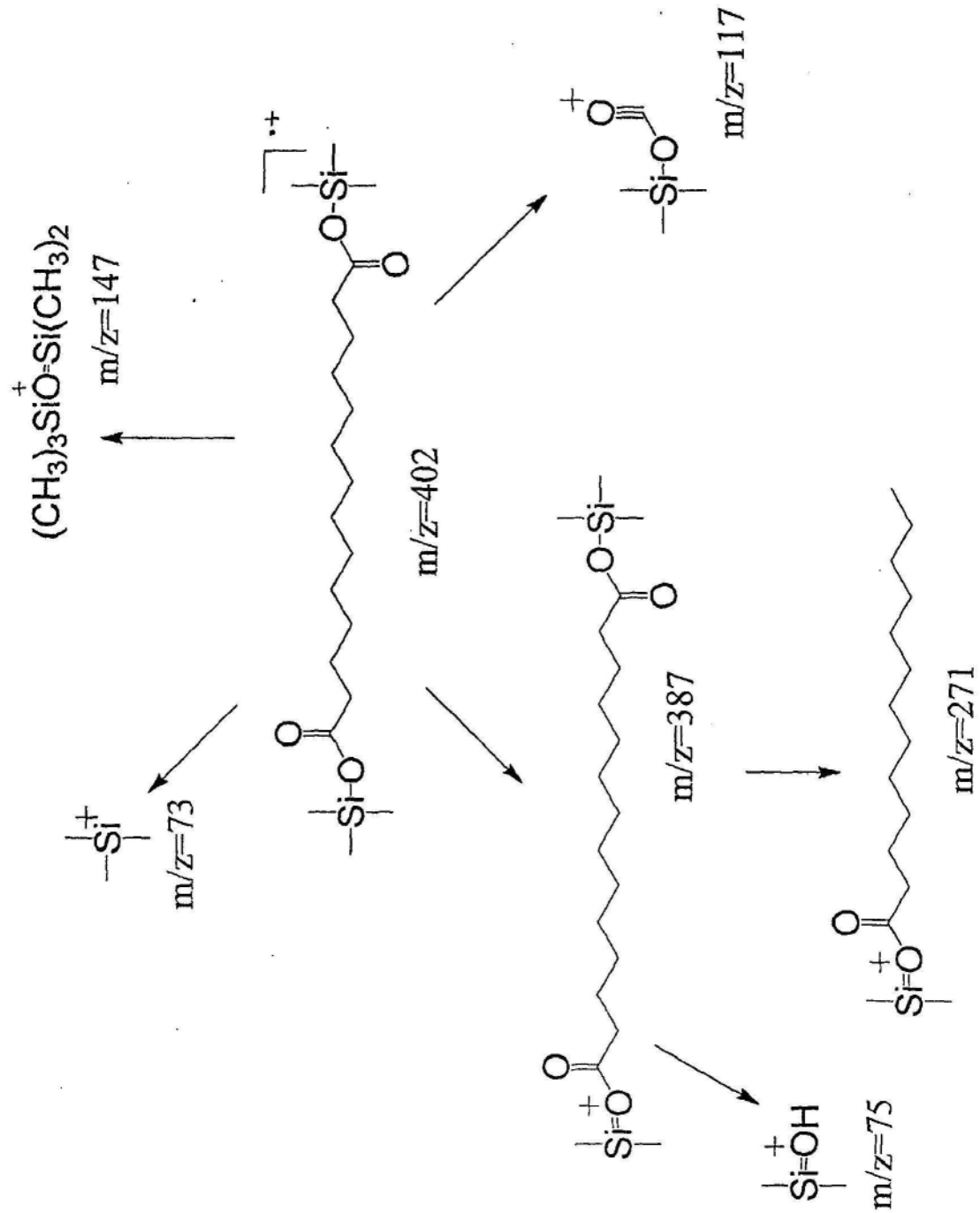


图19

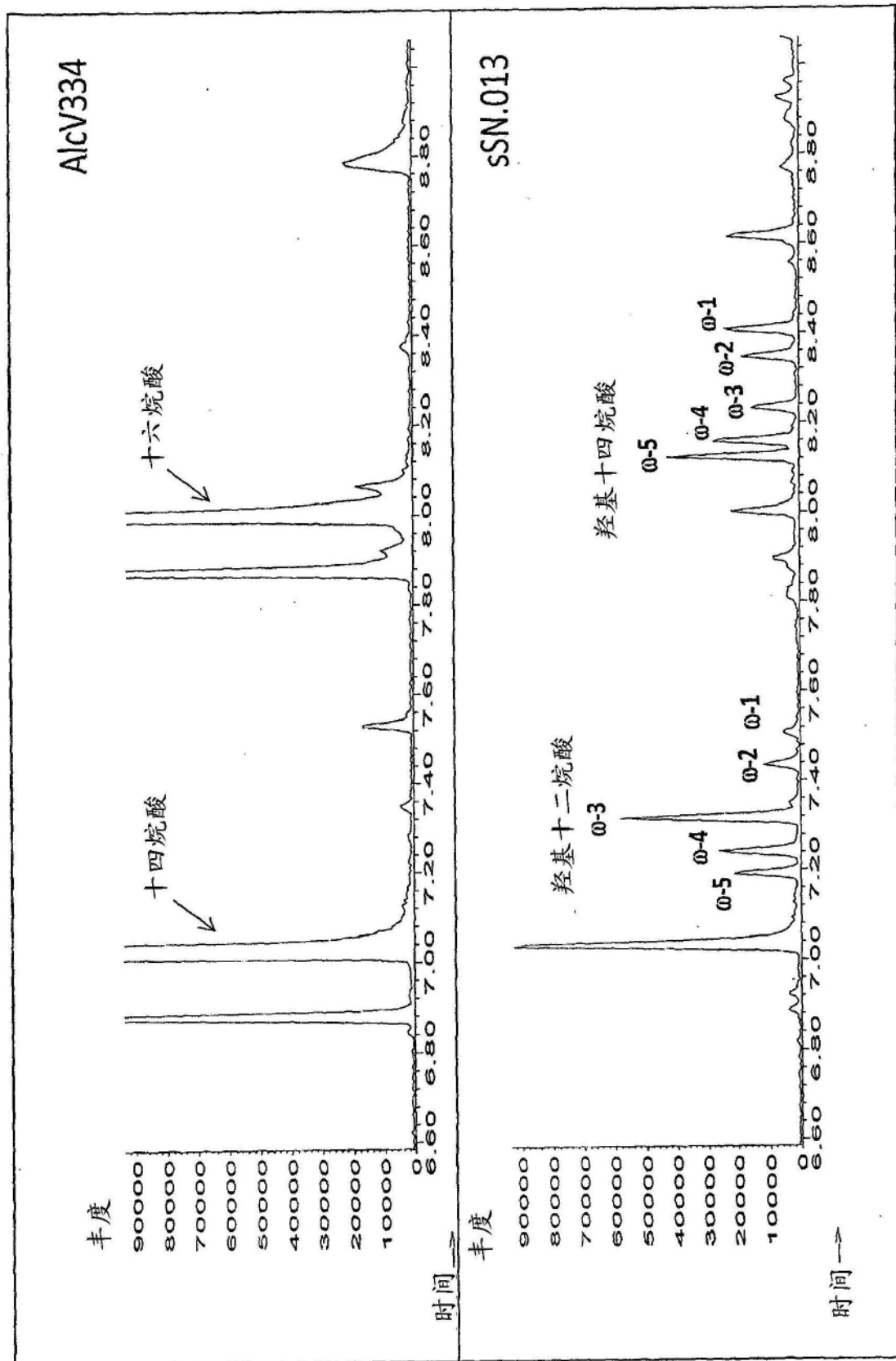


图20

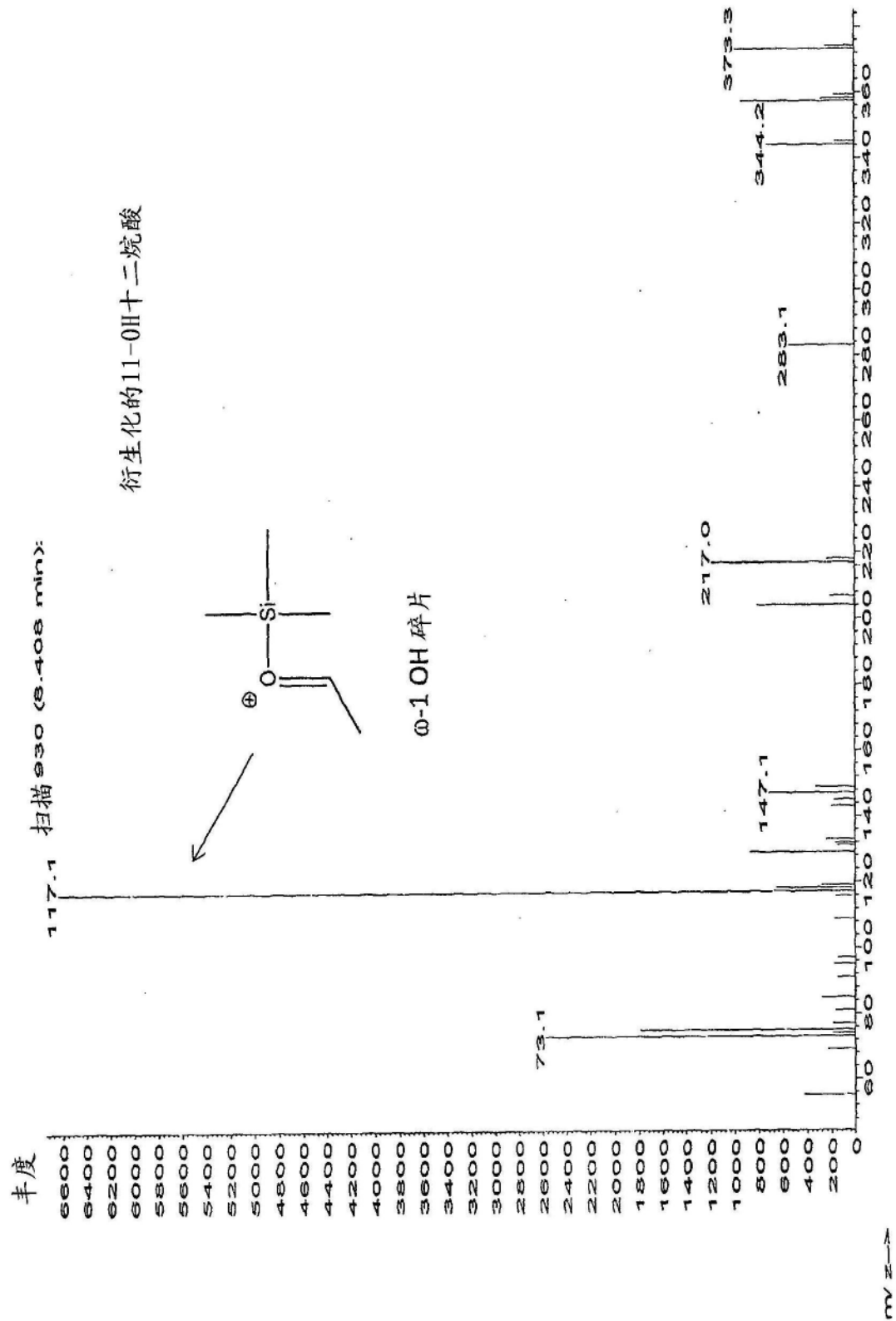


图21A

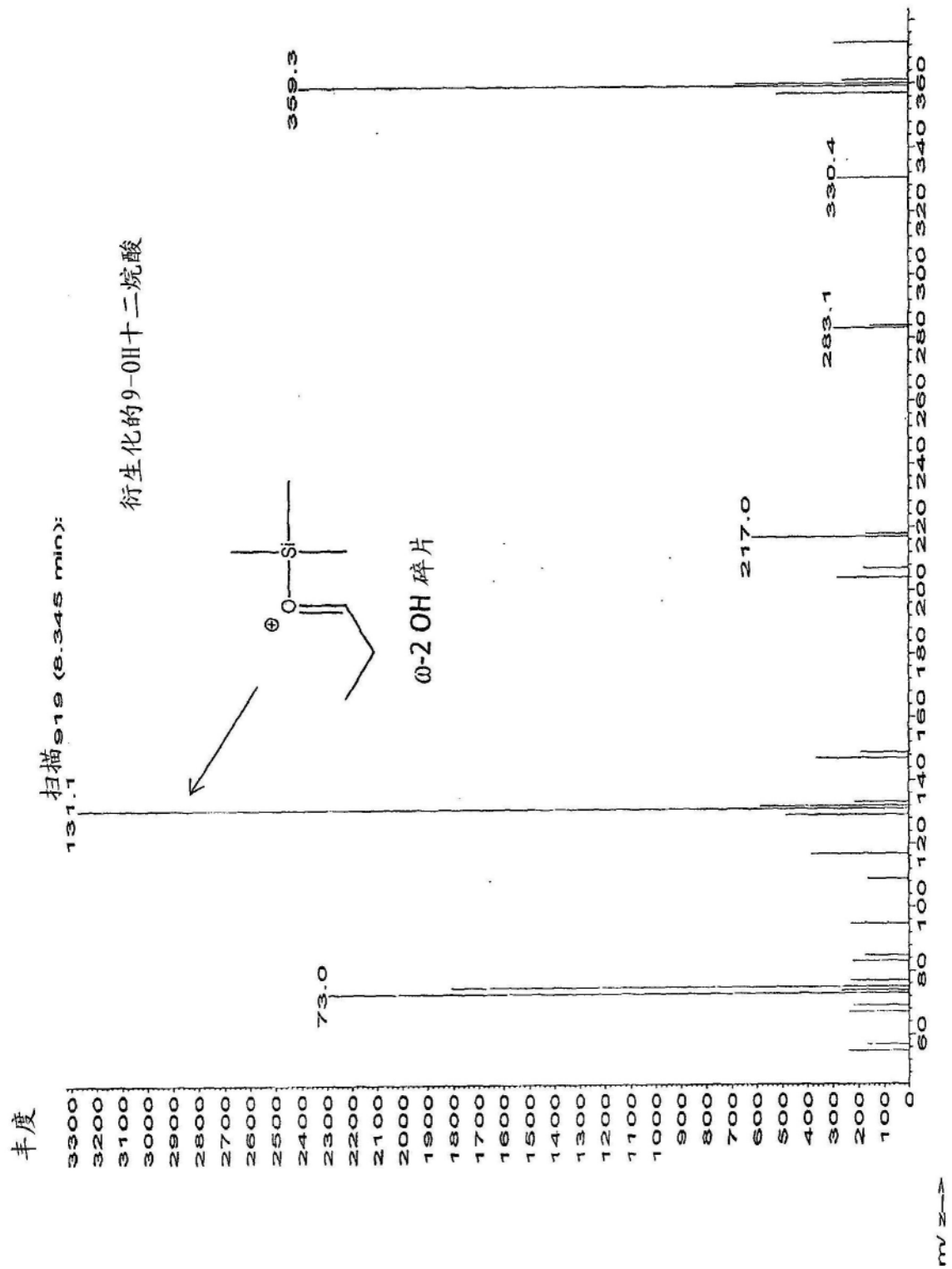


图21B

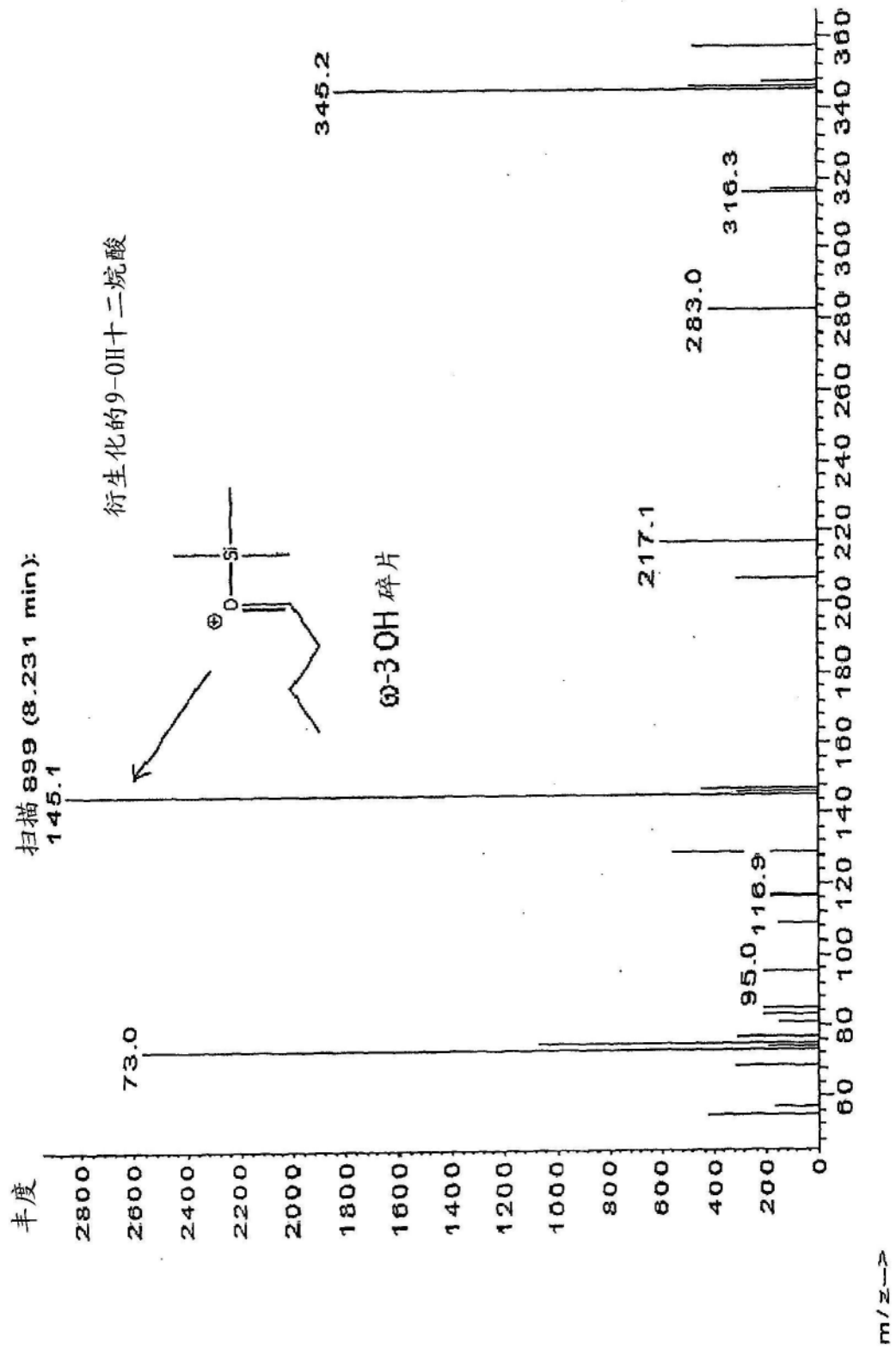


图21C

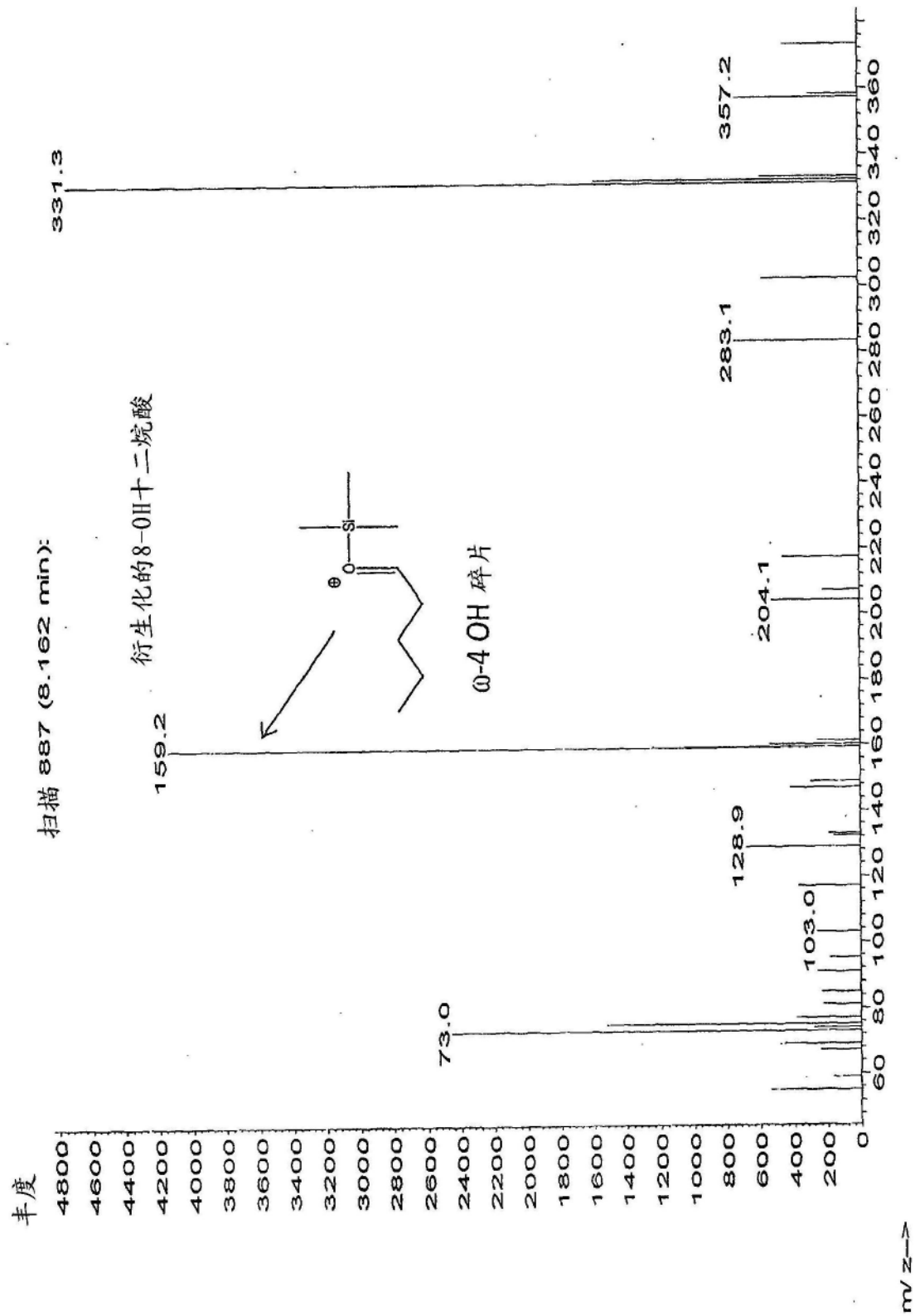


图21D

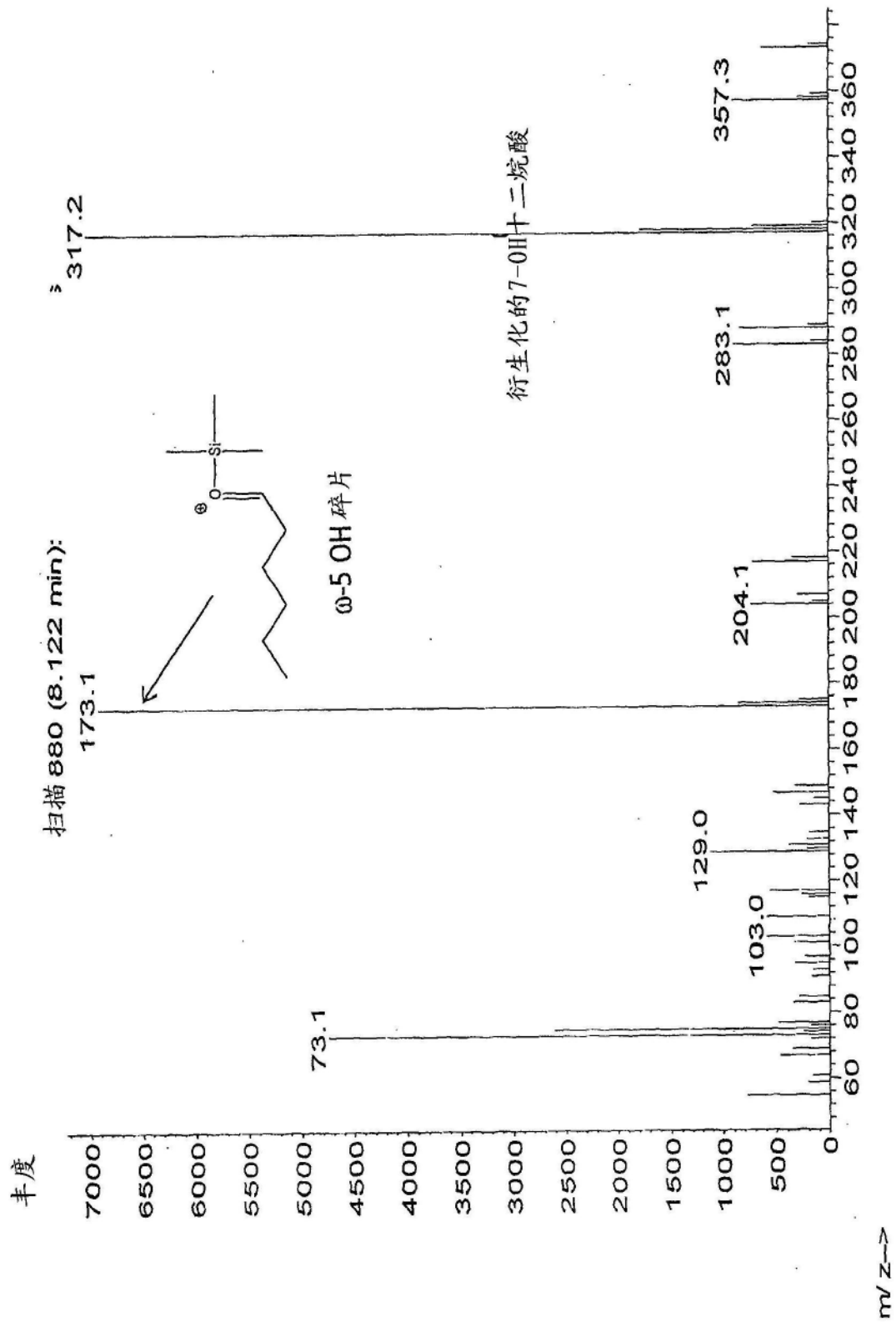


图21E

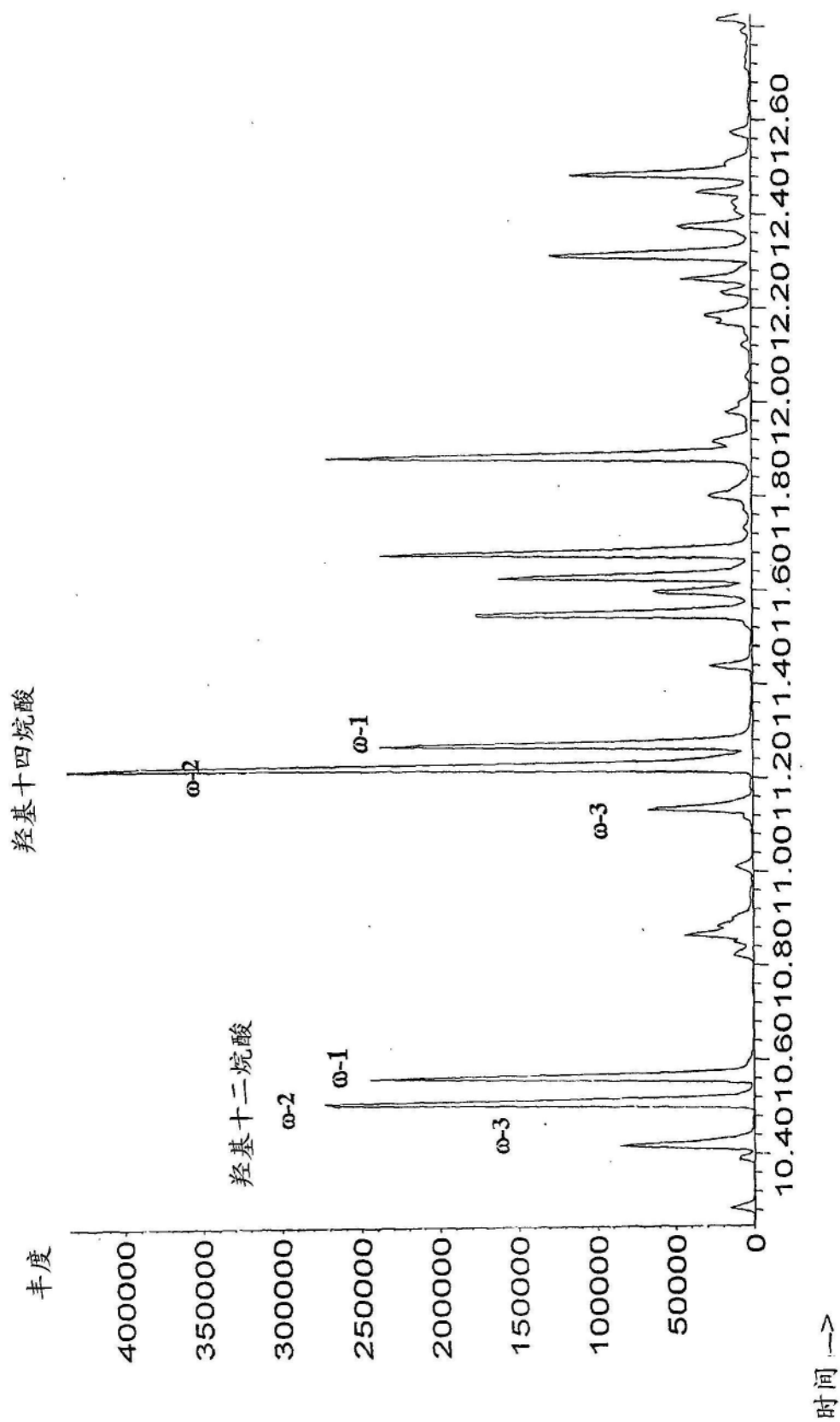


图22A

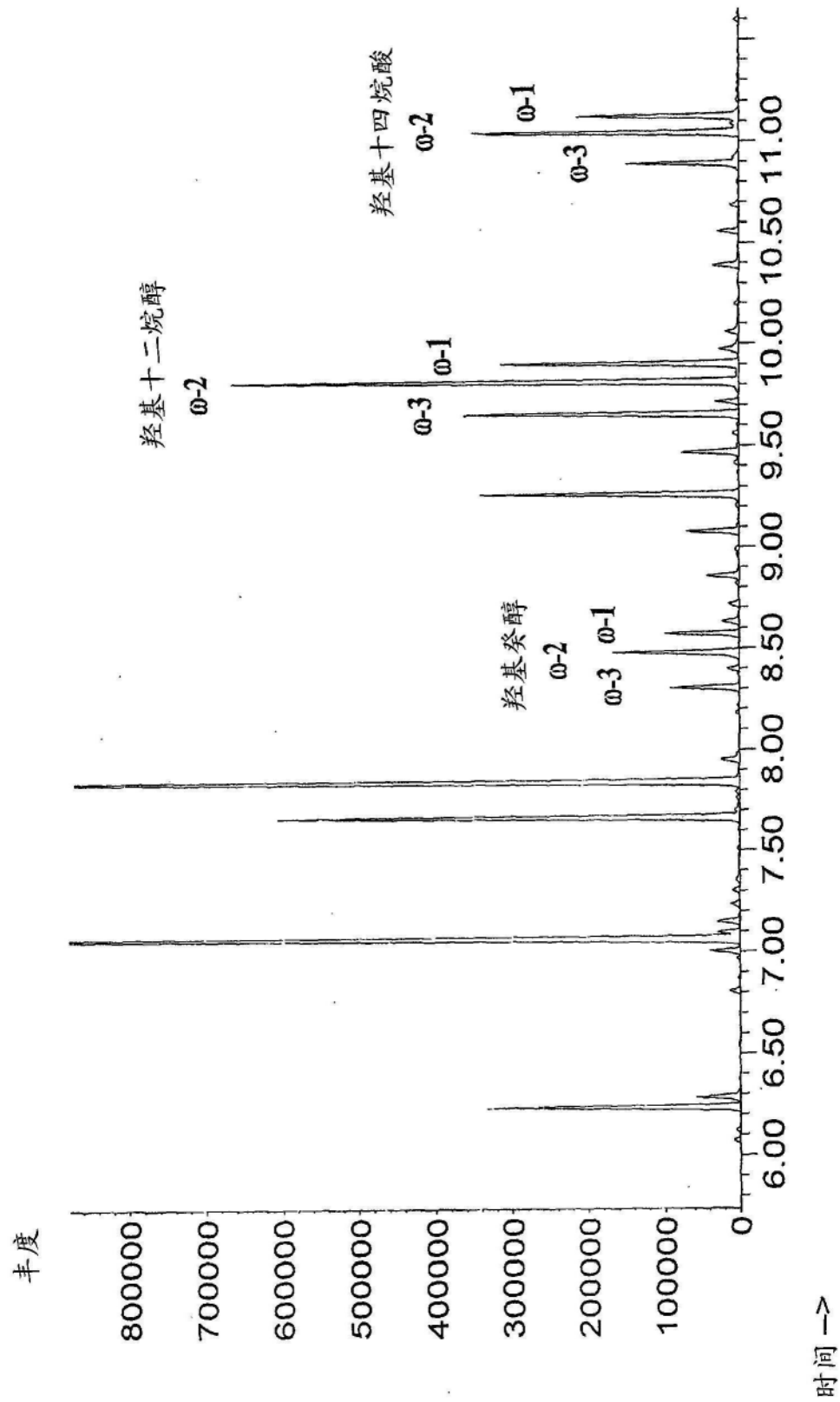


图22B

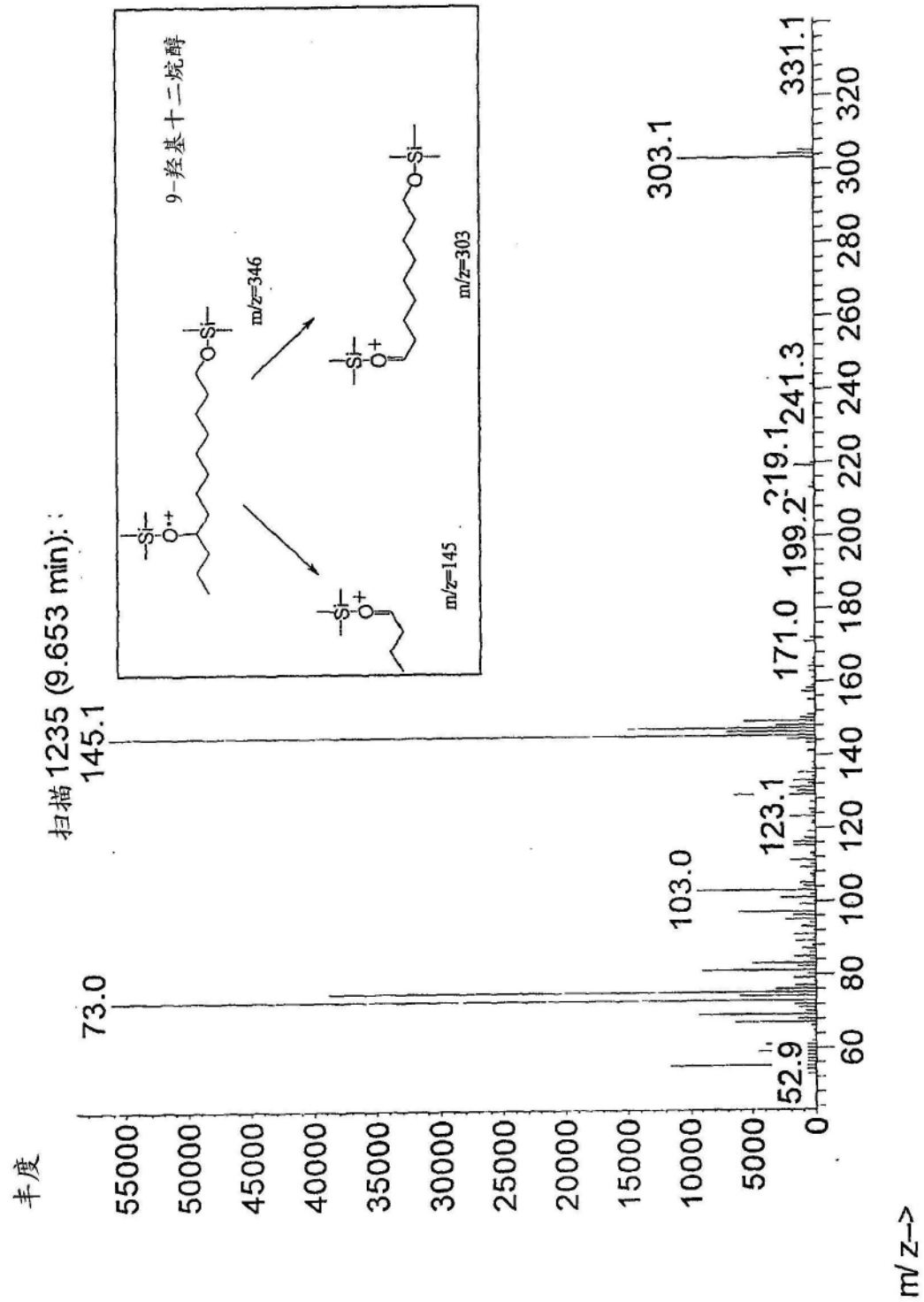


图23A

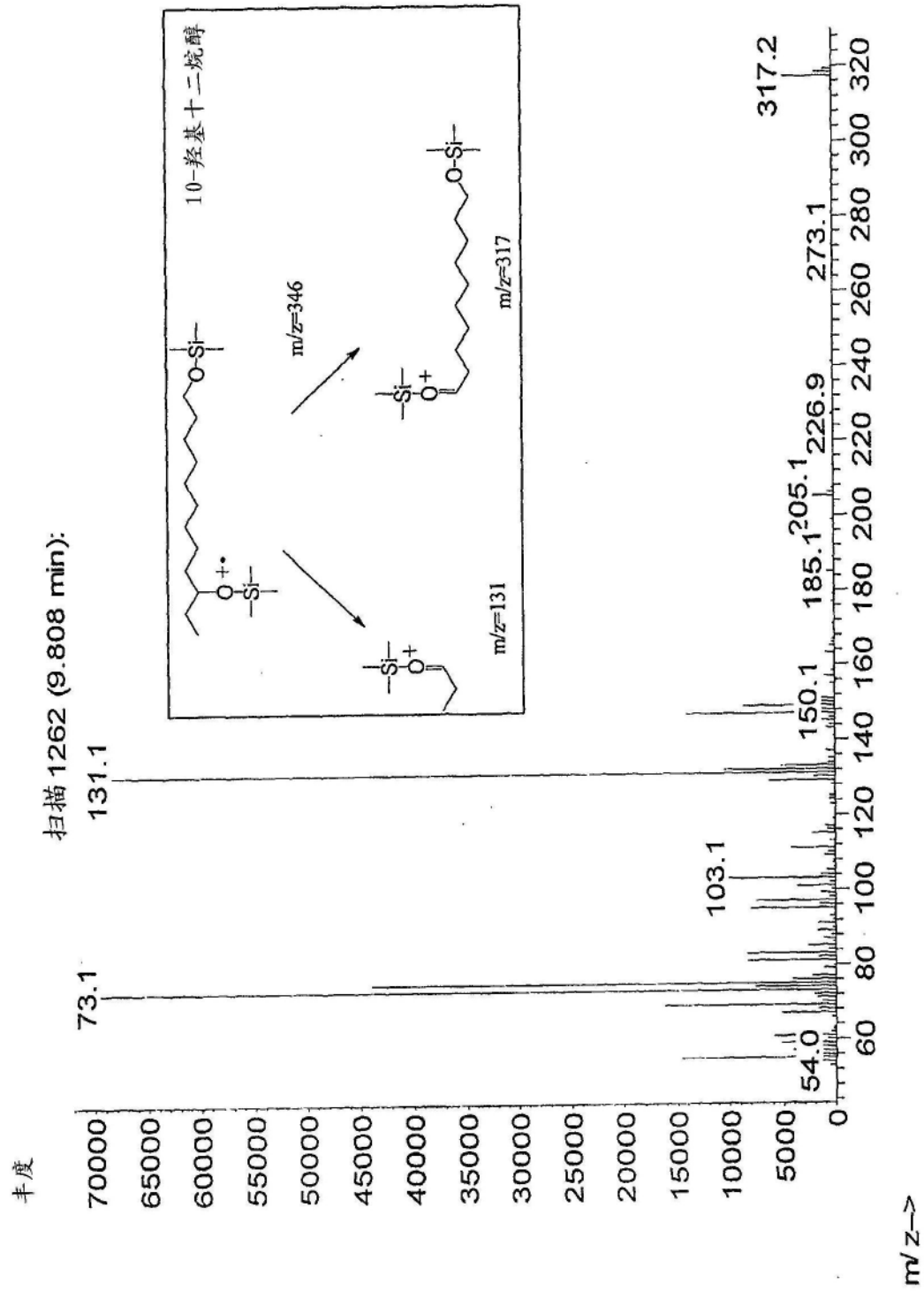


图23B

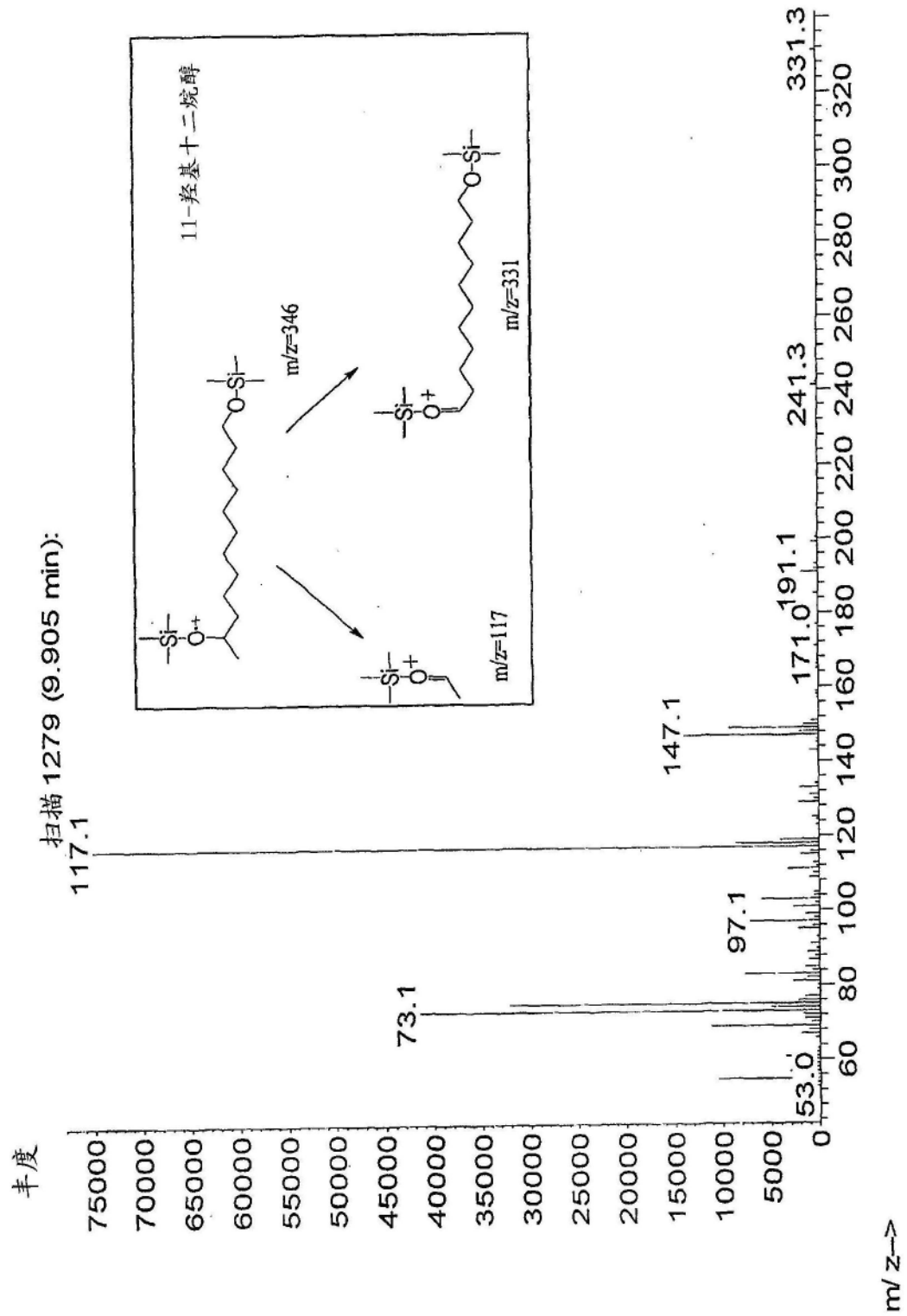


图23C

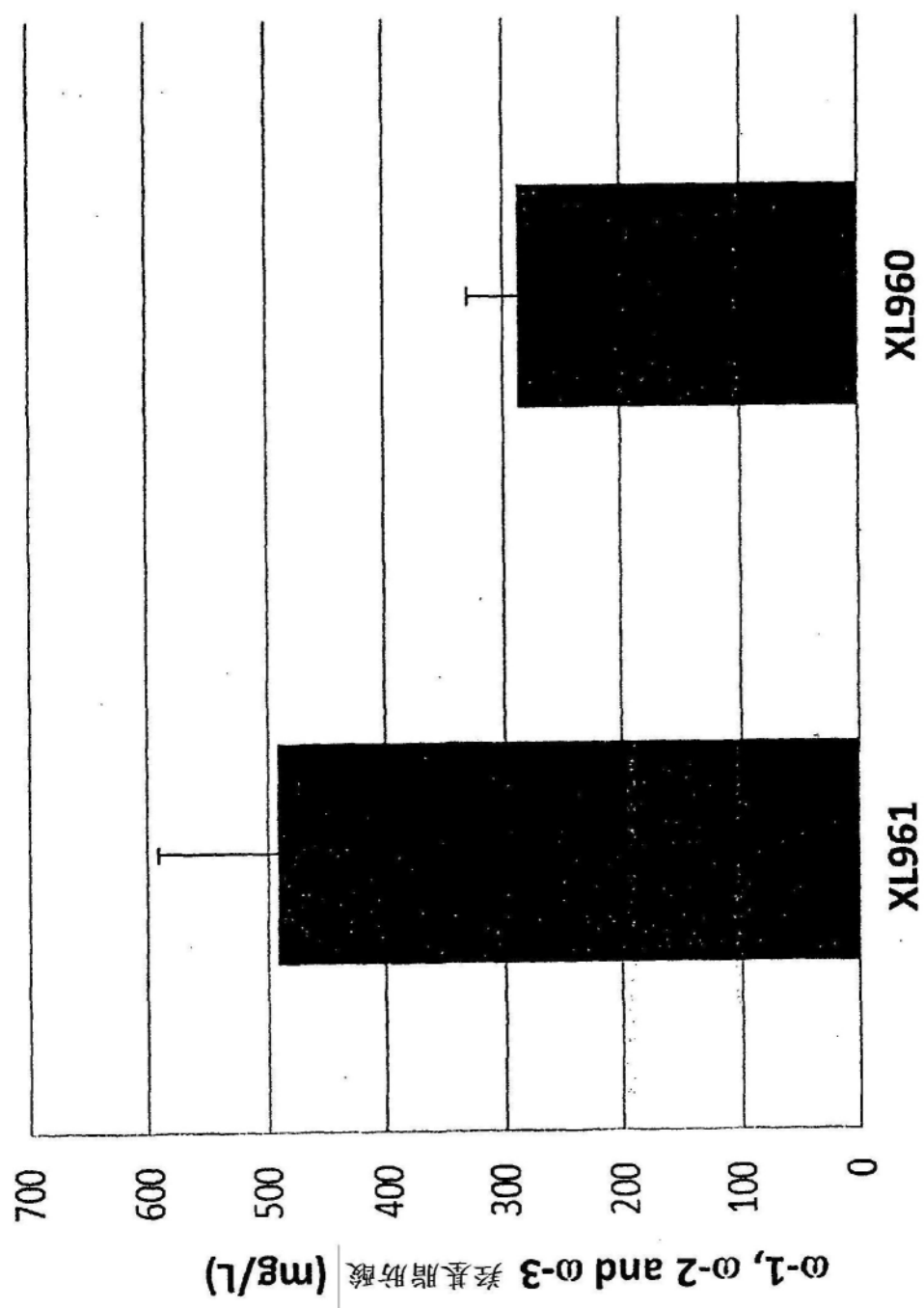


图24A

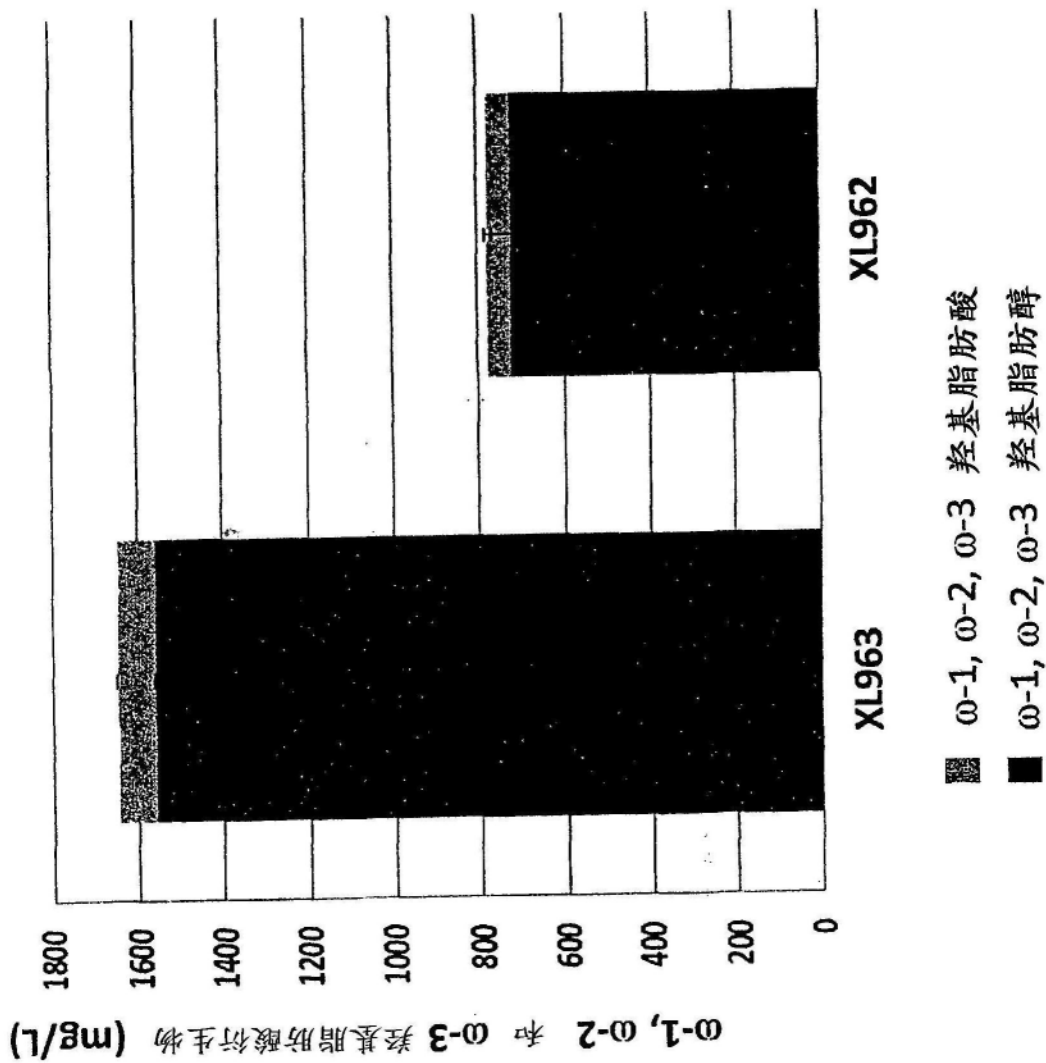


图24B

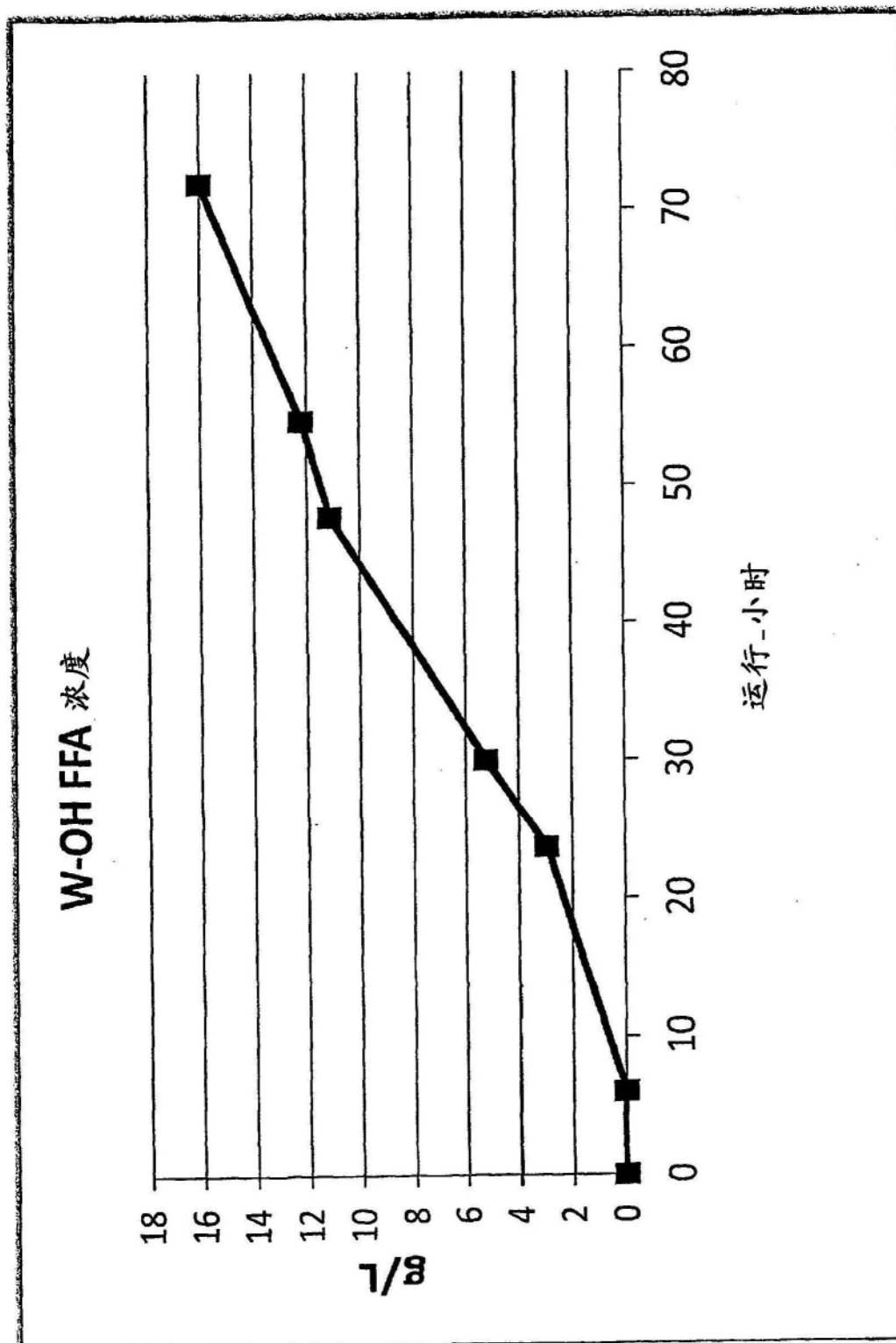


图25

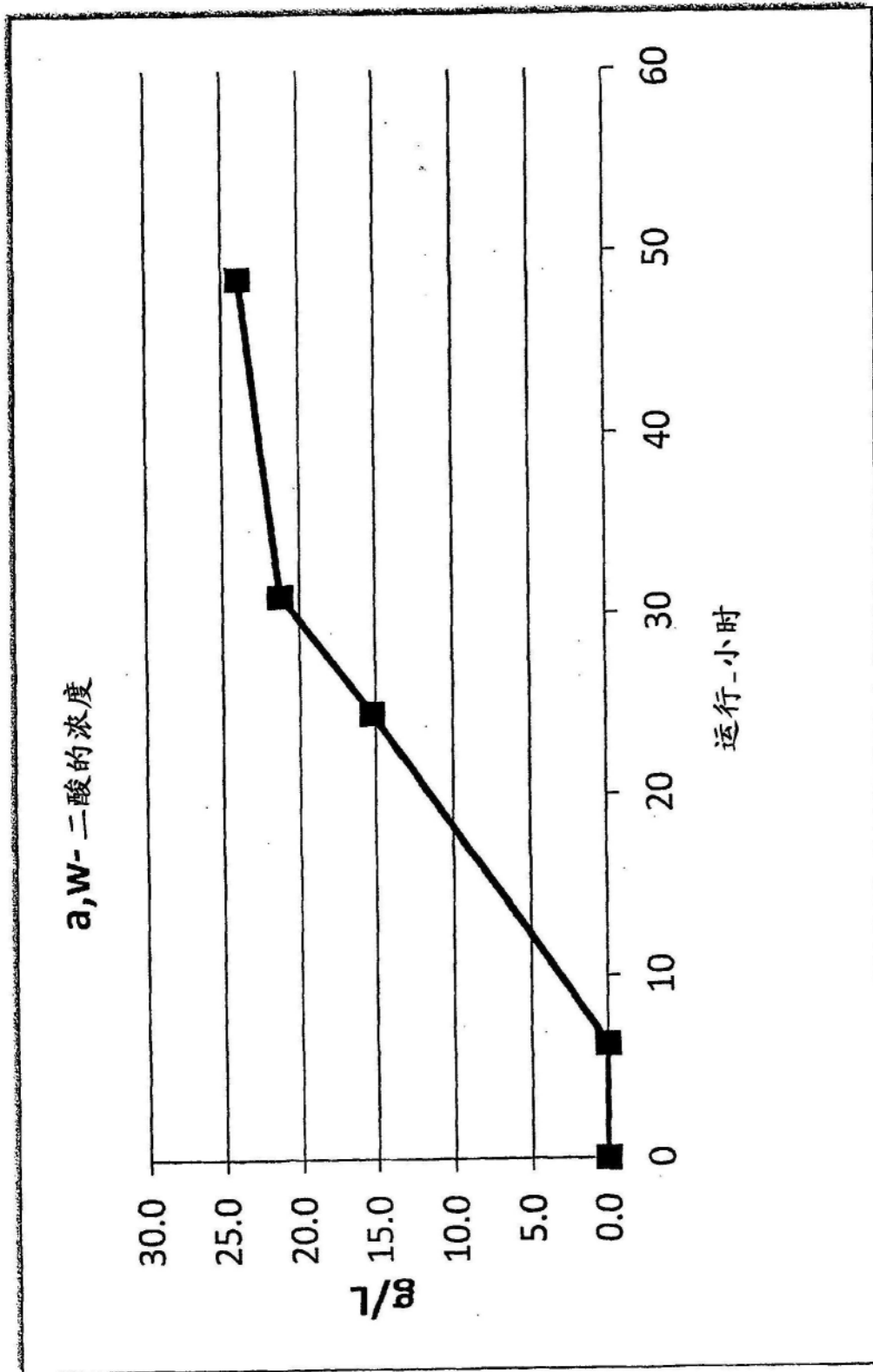


图26

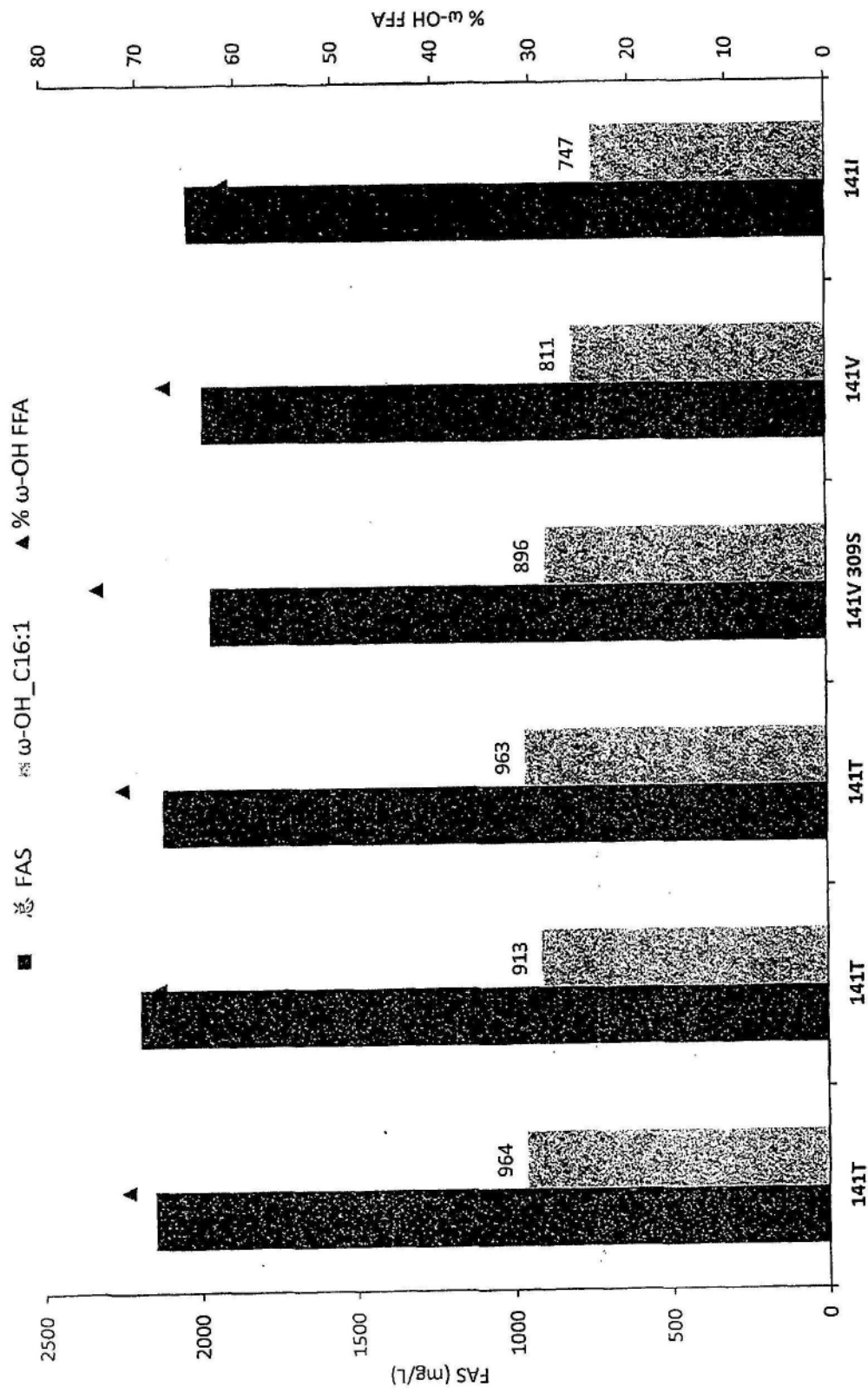


图27