・论著・

mRNA 脂质纳米粒载药系统的构建及体外评价

陈昕璐¹,高 原²,李鹃鹃¹,郭欢欢¹,王 卓¹,高 申¹(1.海军军医大学第一附属医院,上海 200433; 2. 复旦大学 药学院,上海 200032)

[摘要] 目的 构建脂质纳米粒 DLin-LNP, 以 EGFP-mRNA 为模型药, 考察 DLin-LNP 对于 mRNA 的体外递送能力。方法 采用薄膜水化法制备 DLin-LNP, 并进一步制备 DLin@mRNA, 对纳米粒进行表征, 使用激光扫描共聚焦显微镜观察脂质纳米粒胞内的分布情况, 以 RM-1 细胞为模型考察胞内转染情况。结果 成功制备了脂质纳米粒 DLin-LNP, 其粒径为(151.1±2.1) nm, 空载电位为(23.7±0.5) mV。DLin-LNP 在 RM-1 细胞中转染 mRNA 效率较高, 其毒性远低于市售脂质体 Lipo8000, 且 DLin-LNP 脂质纳米粒稳定性好。结论 DLin-LNP 具有高转染效率和安全性, 且稳定性好, 可作为mRNA 递送载体, 为后续脂质纳米粒肿瘤治疗中的应用提供依据。

[关键词] 脂质纳米粒; DLin-MC3-DMA; 信使核糖核酸; 药物递送

[文章编号] 2097-2024(2023)05-0291-05 [DOI] 10.12206/j.issn.2097-2024.202302026

Construction and in vitro evaluation of an LNP system for mRNA delivery

CHEN Xinlu¹, GAO Yuan², LI Juanjuan¹, GUO Huanhuan¹, WANG Zhuo¹, GAO Shen¹(1. The First Affiliated Hospital, Naval Medical University, Shanghai 200433, China; 2. School of Pharmacy, Fudan University, Shanghai 200032, China)

[Abstract] Objective To construct lipid nanoparticles DLin-LNP for mRNA delivery. Methods DLin-LNP was prepared by thin film hydration method, and DLin-LNP/mRNA was further constructed by using EGFP-mRNA as model drug. The particle size, zeta potential, and appearance morphology were measured. Furthermore, the intracellular distribution and transfection of DLin-LNP/mRNA in RM-1 cells was investigated by laser scanning confocal microscope. **Results** DLin-LNP was successfully prepared. The average particle size was about (151.1±2.1) nm, the no-load potential was (23.7±0.5) mV. The cytotoxicity of DLin-LNP was far lower than that of the commercially available liposomal Lipo8000. The results of transfection experiment indicated that DLin-LNP has high transfection efficiency for mRNA delivery with low cytotoxicity and good stability. Conclusion DLin-LNP could become a potential mRNA vector for gene therapy.

[Key words] LNP; DLin-MC3-DMA; mRNA; drug delivery

信使 RNA(mRNA)是蛋白质合成中从基因到 核糖体的遗传信息的瞬时载体^[1],相对于 DNA 治 疗,有更多优势,例如,无整合到宿主基因组中而导 致插入突变的风险、比 DNA 更能获得持久预测蛋 白表达动力学蛋白表达,且体外合成 mRNA 相对 容易等。然而,由于 mRNA 不稳定性,其需要一个 递送载体保护,免受核酸酶降解的同时还要使其被 细胞吞噬,核酸胞内释放并翻译成蛋白。目前已上 市的 mRNA 疫苗,大多采用的是脂质纳米粒 (LNPs)载体^[24]。LNP 有 4 个重要组成部分: 结构

[基金项目] 国家自然科学基金(81972392,81972891);上海市科 学技术委员会基础研究项目(18JC1414200)

[作者简介] 陈昕璐,硕士研究生, Tel: 15969701873, Email: chenxinlu2020@126.com

[通信作者] 高 申,博士生导师,研究方向:新型药物递送系统, Email: liullk@126.com 性脂质、胆固醇、阳离子脂质(或可电离脂质体)和 隐形脂质。其中,阳离子脂质或可电离脂质是将带 负电的 mRNA 能够装载到 LNP 必不可少的组成 部分。Lipo8000 是新型的阳离子脂质体转染试剂, 转染效率和 Lipo3000 基本一致, 适用于将 DNA 和 RNA 转染入真核细胞, 对多种细胞具有高转染 效率,常作为脂质纳米粒载核酸药物研究的对照试 剂^[5-6]。DLin-MC3-DMA被认为是最有效的阳离 子脂质体之一,具有"低毒高效"的优势[7],2018年 全球首个上市的 siRNA 产品 Onpattro 就是采用 DLin-MC3-DMA 作为载体^[8]。DLin-MC3-DMA 在 酸性条件下呈正电性,而生理 pH条件(pH值为 7.4)下呈电中性,现已成为制备肝脏靶向 siRNA/ LNP 系统的"标准"脂质材料。但其递送 mRNA 的 能力尚未见到报道。本研究以 DLin-MC3-DMA 作 为阳离子脂质构建脂质纳米粒,并以Lipo8000为

对照对其体外递送 mRNA 的能力进行考察,为后续肿瘤基因治疗研究提供参考。

1 材料和方法

1.1 细胞、仪器和试剂

小鼠前列腺癌 RM-1 细胞(中国科学院典型培养物保藏委员会细胞库)。

MalvernZS90激光粒径电位测试仪(Malvern 公司,英国); JEM-2010型透射电镜(JEOL公司, 日本);激光共聚焦显微镜(Olympus公司,日本); SartoriusBS11os精密电子天平(德国赛多利斯集 团);超净工作台(淀山湖净化设备仪器厂); MSHPRO 磁力搅拌器(大龙兴创实验仪器有限公司); 5804R 低温高速离心机(Eppendorf,美国); DMIL 荧光显 微镜(Leica公司,德国); CellmeterMini 全自动细 胞计数仪(Nexcelom,美国); 旋转蒸发仪(常州英 峪子华仪器有限公司); 超声波细胞粉碎机(宁波 新芝生物科技股份有限公司); 真空冷冻干燥机 (上海精密实验设备有限公司); 琼脂糖凝胶电泳 仪(北京六一仪器厂); 二氧化碳培养箱(Thermo Fisher,美国); MULTISKAN MK3 酶标仪(Thermo 公司,美国)。

1640 培养基、DMEM 培养基、胎牛血清、双 抗、胰酶(Gibco 公司,美国); PBS(上海源培生物科 技有限公司); CCK-8 试剂盒、DAPI 水溶性封片液 (上海碧云天生物技术有限公司); Lipo8000TM 转染 试剂(上海碧云天生物技术有限公司); DLin-MC3-DMA(艾伟拓医药科技有限公司); DEPC(艾伟拓医 药科技有限公司); β-谷甾醇(上海麦克林生化科技 有限公司); PEG_{2K}-DMG(艾伟拓医药科技有限公 司); 二氯甲烷(上海阿拉丁生化科技股份有限公 司); 4% 多聚甲醛(武汉塞维尔生物科技有限公 司); EGFP-mRNA(吉玛基因); 琼脂糖(上海阿拉丁 生化科技股份有限公司); TBE(5×)(南京江苑生物 科技有限公司); Gel-red(Biosharp)。

RM-1 细胞培养于含 10% 胎牛血清、青霉素 100 U/ml 及链霉素 100 μg/ml 的 1640 完全培养 基,在 37℃、5% CO₂ 孵箱中培养,待细胞生长至 80% 融合时用于实验。

1.2 载 mRNA 脂质纳米粒的处方筛选和制备

称取 DLin-MC3-DMA、DEPC、β-谷甾醇、 PEG_{2K}-DMG(摩尔比为 50:10:38.5:1.5)分别 为 12.5 μl(约 10 mg)、2.5 mg、4.6 mg、1.3 mg,加 入 2 ml 二氯甲烷,室温搅拌 8 h。旋蒸蒸干有机溶 剂后纯水重悬,超声乳化,每超声 10 s,间隔 5 s,重 复3次,得DLin-MC3-DMA 脂质纳米粒(DLin-LNP)。将脂质纳米粒溶液在-80℃冰箱中预冻,放入冷冻干燥机中,制成DLin冻干粉。DLin冻干 粉置于-20℃环境中储存。待使用时,取适量 DLin-LNP冻干粉溶解稀释,按比例加入适量模型 药EGFP-mRNA,室温孵育30min,制备成载mRNA 脂质纳米粒DLin@mRNA。

1.3 脂质纳米粒的表征

取适量制备的 DLin@mRNA,用纯水稀释制成 1 mg/ml 的溶液,使用 MalvernZS90 激光粒径电位测试仪检测粒径及 Zeta 电位,使用透射电镜观察纳米粒的形态及大小并拍照记录。

1.4 脂质纳米粒的稳定性考察

取新制备的 DLin 空白载体(DLin-Blank)和 DLin@mRNA 纳米粒重悬于纯水中, 配置浓度为 1 mg/ml 的脂质纳米粒溶液, 静置 20 d, 用粒径电位 测试仪检测其粒径和 Zeta 电位的变化情况。

1.5 DLin-LNP 对 mRNA 的包载作用

采用琼脂糖电泳实验考察 DLin-LNP 对 mRNA 的包载能力。取 1 μg EGFP-mRNA,按照 DLin-LNP/mRNA 质量比为 0、0.5、1、2、4、6、8、10 的 比例,将各组 EGFP-mRNA 和 DLin 按比例加入到 2 ml 的 EP 管中,涡旋混匀,孵育 30 min 后可在预 制的凝胶板上上样。在电压为 100 kV 的条件下进 行电泳,40 min 后取出电泳板,置于紫外光条件下 观察显影并拍照记录。

1.6 转染实验

采用 EGFP-mRNA 为模型药, 以 RM-1 为模型 细胞, 以 4×10⁵ 个/ml 的密度铺 48 孔板, 每孔加入 250 μl 含 FBS 的 DMEM 培养基, 在培养箱中培养 24 h。以质量比(载体/mRNA) 为 2、4、6、8 分别配 置 Lipo8000@mRNA 和 DLin@mRNA, 每 组 复 3 孔, PBS 组为对照组。室温孵育 30 min 后可加 入孔板中。每孔加入 DMEM 空白培养基 250 μl, 加入样品溶液, 培养 4 h。吸除原培养液, 换上含 FBS 的 DMEM 培养基。继续培养, 20 h 后荧光显 微镜下观察 mRNA 的表达情况。

1.7 空白脂质纳米粒的安全性测试

为了考察 DLin-Blank 载体本身的安全性, 采 用 CCK-8 法考察对 RM-1 细胞的细胞毒性作用, 具体方法如下: 以 4×10⁵ 个/ml 铺于 96 孔板, 培养 箱中培养 24 h。分别加入不同浓度的 Lipo8000-Blank、DLin-Blank, 使终质量浓度分别为 0、10、 20、50、100、200 μg/ml, 每组重复 6 孔, 同时设置无 细胞的孔为空白孔, PBS 组为对照组, 于细胞培养 箱中孵育 24 h。孵育结束后,吸除培养基,每孔加 入 10 μl CCK-8 溶液,并用 1640 空白培养基补至 100 μl,置于培养箱孵育 2 h。使用酶标仪检测每 孔 450 nm 波长处的吸光度。

计算每孔的细胞活力公式如下:

细胞活力=[(A_{加药}-A_{空白})/(A_{对照}-A_{空白})]×100% 1.8 细胞内摄取和分布

采用 RM-1 细胞为模型, 以 4×10⁵ 个/ml 密度 铺 24 孔板, 每孔 500 µl。将其放于 37 ℃、5 % CO₂ 的孵箱中培养 24 h。弃去旧培养液, PBS 洗 2 次, 分别加入含游离 EGFP-mRNA、Lipo8000@mRNA、 DLin@mRNA 的纳米粒溶液 (Lipo8000 组和 DLin 组的脂质体/mRNA 分别为 2 和 6), 补充无血清培 养基, 使 EGFP-mRNA 终含量为 1 µg/孔, 在孵箱中 培养 24 h。吸去培养液, PBS 洗 1 次, 用预冷的 4 % 多聚甲醛溶液固定 30 min, PBS 洗 2 次。取 8 µl 含 有 DAPI 的封片液滴于载玻片上, 将盖玻片含有细 胞的一面贴于含有封片液的载玻片上, 玻片两侧用 指甲油固定。利用激光扫描共聚焦显微镜观察 脂质纳米粒在 RM-1 细胞内的分布情况, 并拍照 记录。

1.9 统计学分析

实验数据采用软件 GraphPad Prism 7 进行分析。正态分布数据以(*x*±s)表示,组间比较使用 ANOVA 分析法,以 *P*<0.05 和 *P*<0.01 为差别有显

著性和极显著性。

2 结果

2.1 纳米粒的表征

使用激光粒度仪检测 DLin-Blank 和 DLin@ mRNA 的平均粒径分别为(151.10±2.10) nm(图 1A) 和(164.75±1.85) nm(图 1B),显示载 mRNA 后的 脂质纳米粒平均粒径略有增大。DLin-Blank 和 DLin@mRNA 的 Zeta 电位结果分别为(23.70± 0.50) mV(图 1C)和(2.6±0.2) mV(图 1D)。使用透 射电镜观察脂质纳米粒的形态, DLin-Blank 和 DLin@mRNA 纳米粒均为类球形(图 2),纳米粒载 药前后形态无明显变化,粒径在 150 nm 左右,大小 与粒度仪检测结果一致。

2.2 纳米粒的溶液稳定性考察

为了评价各纳米粒的稳定性,进行了稳定性考察,结果如图3所示。实验期间,各纳米粒粒径和 电位保持基本稳定,证明其具有较好的稳定性。

2.3 脂质纳米粒对 mRNA 的包载作用

脂质纳米粒的包载作用保护 mRNA 免受酶 解,是基因能够有效转染的关键。将 DLin-LNP 与 mRNA 以不同的质量比共同孵育结合,进行琼脂糖 电泳实验。紫外光线下的显影结果显示,当质量比 为 >1 时,脂质纳米粒可以通过静电作用将 mRNA 完全包裹,阻止 mRNA 在电泳板上的迁移 (图 4)。





图 2 DLin-Blank(左) 和 DLin@mRNA(右) 在透射电镜下的形态

2.4 核酸转染实验

以质量比(脂质体/mRNA)分别为2、4、6、 8的 Lipo8000@mRNA和 DLin@mRNA考察 RM-1细胞中的转染情况,同时设置 PBS 组为对照组, 每组复3孔。用荧光显微镜下观察细胞转染后的 荧光强度,拍照记录,并使用 Image J 统计各组荧光 强度。结果如图5所示, DLin 纳米粒在质量比为 6 时转染效果最好, DLin 组在各质量比时的荧光强 度均较 Lipo8000 组的更强,显示出更佳的转染效果。 2.5 纳米粒的细胞毒性分析

使用 CCK-8 法检测细胞活力,结果如图 6 所示, DLin-Blank 的毒性远低于 Lipo8000-Blank,当浓度达到 100 µg/ml 时 Lipo8000-Blank 组的 RM-1 细胞存活率降到 50 % 以下。DLin-Blank 组的细胞存活率在所检测浓度范围内均保持在 80 % 以上。 DLin-LNP 较 Lipo8000-LNP 具有更低的细胞毒性。 2.6 药物的细胞内分布研究

制备 DLin@mRNA 和 Lipo8000@mRNA 分别 与 RM-1 细胞共同孵育 3 h,并以 PBS 作为对照,使 用激光共聚焦显微镜观察 RM-1 细胞对纳米粒的 分布情况。结果显示,在细胞质部分可观察到绿色 荧光蛋白(EGFP-mRNA),说明纳米粒被肿瘤细胞 摄取后主要分布在胞质内,且 DLin@EGFP 组的荧 光强度略高于 Lipo8000@EGFP 组,与转染实验中 的结果保持基本一致(图 7)。

3 讨论

LNP 作为目前 mRNA 主流的递送载体之一, 目前已常用于肿瘤治疗和疫苗^[9-10]。DLin-MC3-DMA 是新型阳离子脂质,为了探究 DLin-MC3-DMA 包载 mRNA 的效果,本研究以 DLin-MC3-DMA 作为纳米粒的重要组成制备了 DLin@mRNA, 并以此为基础进行了体外研究。结果显示,阳离子 脂质所制备的 LNP 形成了正电位效果,对带负电 mRNA 的装载具有较好的包载效果。DLin-LNP 的 纳米粒为类球形,粒径为(151.10±2.10) nm,空载电 位为(23.7±0.5) mV,载药前后形态无明显变化。 DLin@mRNA 溶液在 20 d 内仍具有较好的溶液稳 定性,可有效装载 mRNA 并保护其不受分解。此 外, DLin 较市售 Lipo8000 具有更高的转染效率且 细胞毒性更低,显示出良好的优势。

LNP 的均匀性和核酸负载效率影响最终药效 的两个重要的因素。LNP 的制备取决于脂质成分 发生分子间相互作用而自组装。脂质体的多样性、 核酸的独特性以及两者混合的时间特性均会对纳 米粒最终的特性造成影响。LNP 制备方法很多,脂 质体挤出法、纳米沉淀法、微流控等都是常见的制 备方法,其中微流控技术备受研究者的喜爱,但鉴 于微流控通量小,在中试生产中可能受到限制^[11]。 因此,在载药纳米材料不断发展的同时,对于如何 生产稳定、载量高、载药效果好的 LNP 的制备工





图 4 脂质纳米粒与 mRNA 以不同质量比 结合的琼脂糖电泳实验图



图 5 核酸转染实验结果

A. RM-1 细胞使用各载体转染 EGFP-mRNA 结果图(标尺为 50 μm);
B. RM-1 细胞使用各载体转染 EGFP-mRNA 荧光 统计结果(*n*=3); *P*<0.05, 与 Lipo8000 组比较





***P<0.001, 与 Lipo8000 组比较 DAPI EGFP-mRNA Merge Free-mRNA DLin@EGFP Lipo₈₀₀₀@EGFP 图 7 激光共聚焦显微镜观察纳米粒在 RM-1 细胞中的分布 艺,还需要进一步深入研究[12]。

综上所述,本实验成功构建了 DLin@mRNA 纳米粒,并进行了载药比例、膜包覆条件及相关体 外特性的考察,该仿生纳米体系具有成为安全、高 效的体内靶向给药递送系统的潜力。后期我们将 开展体外细胞学评价及体内的靶向性、药效学评 价,并进一步探索其抗肿瘤作用的机制。

【参考文献】

- [1] 吕建军,段大鑫,蒋帅,等.体外转录信使RNA免疫疗法的研究进展[J].细胞与分子免疫学杂志,2016,32(1):129-132.
- [2] NDEUPEN S, QIN Z, JACOBSEN S, et al. The mRNA-LNP platform's lipid nanoparticle component used in preclinical vaccine studies is highly inflammatory[J]. J Immunol, 2021, 206(1_Supplement): 30.01.
- [3] YANG B, JEANG J, YANG A, et al. DNA vaccine for cancer immunotherapy[J]. Hum Vaccin Immunother, 2014, 10(11): 3153-3164.
- [4] KON E, ELIA U, PEER D. Principles for designing an optimal mRNA lipid nanoparticle vaccine[J]. Curr Opin Biotechnol, 2022, 73: 329-336.
- [5] ZOU Y, ZHEN Y H, ZHAO Y N, et al. pH-sensitive, tail-modified, ester-linked ionizable cationic lipids for gene delivery [J]. Biomater Adv, 2022, 139: 212984.
- [6] XUE C, HU S Y, GAO Z H, et al. Programmably tiling rigidified DNA brick on gold nanoparticle as multi-functional shell for cancer-targeted delivery of siRNAs[J]. Nat Commun, 2021, 12(1): 2928.
- [7] ERMILOVA I, SWENSON J. DOPC versus DOPE as a helper lipid for gene-therapies: molecular dynamics simulations with DLin-MC3-DMA[J]. Phys Chem Chem Phys, 2020, 22(48): 28256-28268.
- [8] AKINC A, MAIER M A, MANOHARAN M, et al. The Onpattro story and the clinical translation of nanomedicines containing nucleic acid-based drugs[J]. Nat Nanotechnol, 2019, 14(12): 1084-1087.
- [9] 张琳,陈会英,赵轶男,等.阳离子脂质体的环境响应性评价 [C]//中国化学会第30届学术年会摘要集-第三十八分会:纳米 生物效应与纳米药物化学.大连,2016:199.
- [10] KIAIE S H, MAJIDI ZOLBANIN N, AHMADI A, et al. Recent advances in mRNA-LNP therapeutics: immunological and pharmacological aspects[J]. J Nanobiotechnology, 2022, 20(1): 276.
- [11] MAEKI M, UNO S, NIWA A, et al. Microfluidic technologies and devices for lipid nanoparticle-based RNA delivery[J]. J Control Release, 2022, 344: 80-96.
- [12] CUI L L, PEREIRA S, SONZINI S, et al. Development of a high-throughput platform for screening lipid nanoparticles for mRNA delivery[J]. Nanoscale, 2022, 14(4): 1480-1491.

[收稿日期] 2023-02-16 [修回日期] 2023-03-15 [本文编辑] 李睿旻