Zeitschrift: Jahresbericht / Schweizerische Akademie der Medizinischen

Wissenschaften = Rapport annuel / Académie suisse des sciences médicales = Rapporto annuale / Accademia svizzera delle scienze

mediche

Herausgeber: Schweizerische Akademie der Medizinischen Wissenschaften

Band: - (1989)

Artikel: Neue Perspektiven in der DNS-Diagnostik von Infektions- und

Erbkrankheiten

Autor: Steinmetz, Michael

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-308352

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 21.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

NEUE PERSPEKTIVEN IN DER DNS-DIAGNOSTIK VON INFEKTIONS- UND ERBKRANKHEITEN

MICHAEL STEINMETZ

Seit mehreren Jahren werden DNS-Sonden in Forschungslaboratorien zur Analyse von Infektions- und Erbkrankheiten eingesetzt. Methoden zum Nachweis bestimmter Nukleinsäure-Sequenzen mittels DNS-Sonden wurden bereits vor 20 Jahren entwickelt und beruhen auf der Komplementarität der beiden Stränge einer DNS-Doppelhelix. Die komplementären Stränge können miteinander assoziiert als doppelsträngige Moleküle oder dissoziiert in einzelsträngiger Form vorliegen. Die Dissoziation (Denaturierung) kann auch im Reagenzglas vorgenommen werden, und komplementäre Einzelstränge können durch Wahl geeigneter Reaktionsbedingungen wieder in doppelsträngige Form überführt werden. Diesen Prozess nennt man Hybridisierung. Wird die Hybridisierung in Gegenwart eines radioaktiv markierten, einzelsträngigen DNS-Moleküls (DNS-Sonde) vorgenommen, das komplementär zur fraglichen Nukleinsäure ist, so erlaubt die Bildung eines doppelsträngigen Moleküls aus DNS-Sonde und Test-DNS den Rückschluss auf die Anwesenheit des zu diagnostizierenden Nukleinsäure-Moleküls im Untersuchungsmaterial.

Im Gegensatz zu klassischen Methoden der Diagnose von Krankheitserregern (morphologische Veränderungen, mikrobiologischer Nachweis, enzymatische und serologische Verfahren) sind DNS-Sonden deshalb interessant, weil sie latente Krankheitserreger erfassen können, die anders gar nicht oder nur schwer identifizierbar sind [1]. Trotz dieses unbestreitbaren Vorteils werden DNS-Sonden für die medizinische Diagnostik in der Klinik heute noch nicht im breiten Massstab eingesetzt. Die wesentlichen Gründe dafür sind methodischer Art und liegen in der Problematik der Aufarbeitung von Nukleinsäuren aus komplexen klinischen Materialien, der technisch anspruchsvollen Methode der Hybridisierung, der langen Testzeit, der Verwendung von radioaktiven Detektionsverfahren, der häufig nicht ausreichenden Sensitivität und der Problematik in der Auswahl geeigneter DNS-Sonden.

Eine neue Methode zur Vervielfältigung spezifischer Nukleinsäuren in vitro hat jedoch einige dieser Probleme gelöst [2]. Es handelt sich hierbei um die sogenannte «Polymerase Chain Reaction (PCR)», die 1985 von Wissenschaftlern der Firma Cetus entwickelt wurde. In den wenigen Jahren seit ihrer Verwendbarkeit hat sich diese Methode einen breiten Platz sowohl in der medizinischen und biologischen Grundlagenforschung als auch in der angewandten Forschung erobert.

Die PCR-Technologie ist heute aus dem modernen molekularbiologischen Instrumentarium nicht mehr wegzudenken und ein ebenso wichtiges Werkzeug geworden wie Restriktionsenzyme, Southern blots, radioaktive Isotope und monoklonale Antikörper. PCR erlaubt es, definierte Bereiche der Nukleinsäuren von Viren, Bakterien, Parasiten oder von menschlichen Genen selektiv in wenigen Stunden millionenfach im Reagenzglas zu vermehren. Bis auf bestimmte Ausnahmen abgesehen, waren solche Vervielfältigungen bisher nur durch mehrere Tage dauernde Klonierungsexperimente in Bakterien möglich und damit zu aufwendig, um für diagnostische Zwecke eingesetzt zu werden. PCR ist sensitiv genug, um ein DNS-Molekül, also etwa 10^{-18} g DNS, zu sichtbaren Mengen, etwa 10^{-7} g DNS, zu amplifizieren.

Zum Einsatz der PCR-Technologie muss ein Teil der zu amplifizierenden DNS-Sequenz bekannt sein. Diese Sequenz wird benötigt, um zwei sogenannte «Oligonukleotid-primer», also kurze Stücke einzelsträngiger DNS, chemisch zu synthetisieren, die die Neusynthese der gewünschten DNS-Sequenz unter geeigneten Reaktionsbedingungen einleiten. Gewöhnlich werden diese «Oligonukleotid-primer» so gewählt, dass sie nur einige wenige hundert Basenpaare voneinander entfernt an die komplementären Stränge der zu amplifizierenden DNS-Sequenz hybridisieren. Zugabe von DNS-Polymerase und Nukleotidbausteinen zu dem Reaktionsgemisch führt zur Synthese von zwei neuen DNS-Strängen. Denaturierung der so entstehenden Doppelstrangbereiche durch Erhöhung der Temperatur und erneutes Starten der Reaktion durch Temperaturerniedrigung in Anwesenheit eines Überschusses an «primer» und Nukleotiden führt im zweiten Schritt bereits zur Synthese von vier neuen DNS-Strängen. Die folgenden Reaktionszyklen führen zur Synthese von 8, 16, 32 usw. neuen DNS-Strängen, also zu einer exponentiellen Zunahme der synthetisierten DNS und zu einer starken Anreicherung eines doppelsträngigen DNS-Fragments, dessen Länge durch die Position der beiden «primer» bestimmt wird. Das so amplifizierte DNS-Fragment kann anschliessend aufgrund seiner definierten Länge oder über Hybridisierung mit DNS-Sonden nachgewiesen werden, die komplementär zu internen Sequenzen der amplifizierten Region sind.

Gerade für die medizinische Diagnostik besitzt die PCR-Methode erhebliche praktische Bedeutung, die sich von der Erfassung von Infektionskrank-

heiten, Erbkrankheiten, Risikoallelen und Krebs bis hin zu gerichtsmedizinischen Aspekten, wie der Aufklärung von Vaterschaftsverhältnissen und der Analyse von biologischem Beweismaterial erstreckt. Eine Reihe von Anwendungsbeispielen wurde in der wissenschaftlichen Literatur in den vergangenen vier Jahren beschrieben.

Im Januar 1989 wurde ein exklusives Abkommen zwischen Cetus und Hoffmann-La Roche geschlossen, das vorsieht, die neuartige PCR-Technologie zur Erforschung, Entwicklung und Vermarktung von in vitro-Reagenzien und Dienstleistungen im Bereich der Humandiagnostik einzusetzen. Der Übergang der PCR-Technologie von ihrer Anwendung als Forschungswerkzeug im Labor zur breiten Anwendung in der medizinischen Diagnostik wird sich stufenweise vollziehen. Zunächst werden Service-Laboratorien (Roche Biomedical Laboratories) die PCR-Technologie als Dienstleistung für die Erfassung bestimmter Infektions- und Erbkrankheiten anbieten. Erst später, wenn die Methode ausreichend automatisiert ist, denkt man daran, in vitro-Reagenzien mit den entsprechenden Instrumenten für die medizinische Diagnostik auf dem Markt anzubieten.

- 1 Steinmetz, M.: DNS-Sonden in der medizinischen Diagnostik. Ärztl. Lab. 34, 307–313 (1988).
- 2 Steinmetz, M.: Neue Perspektiven in der DNS-Diagnostik von Infektions- und Erbkrankheiten. Therapiewoche Schweiz, im Druck.