

TRANSGENESIS EN ANIMALES

La transgénesis se puede definir como la introducción de DNA exógeno en un genoma, de modo que se mantenga estable de forma hereditaria afectando a todas las células del organismo. Generalmente el DNA extraño, llamado transgen, se introduce en los cigotos. Los embriones que integren este ADN en su genoma, antes de la primera división, producirán un organismo que pasará el transgen a las siguientes generaciones a través de la línea germinal (gametos).

TRANSGENESIS EN ANIMALES

Aplicaciones

- **Ingeniería genética de caracteres de interés**
- **Modelos animales para la investigación de enfermedades en humanos**
- **Sistemas animales como bioreactores para la producción de compuestos biológicos heterólogos (“pharming”)**

ESTRATEGIAS PARA LA TRANSGENESIS

1. Transgénesis por microinyección de cigotos

Esta técnica se realiza de la siguiente forma:

- En la primera fase, se aíslan un número grande de óvulos fertilizados, los que se consiguen sometiendo a las hembras a un tratamiento hormonal para provocar una mayor ovulación.
- En la segunda fase, los ovocitos recién fertilizados se manipulan uno a uno y con una micropipeta a modo de aguja, se introduce una solución que contiene DNA.
- En la tercera fase, estos óvulos son reimplantados en hembras que actuarán como nodrizas permitiendo el término de la gestación.

ESTRATEGIAS PARA LA TRANSGENESIS

2. Transgénesis por manipulación de células embrionarias.

Esta estrategia implica la introducción de DNA extraño en células embrionarias (células ES). Estas células se extraen del interior de la blástula en desarrollo y se incuban en un medio donde las células no se diferencian, manteniendo su estado embrionario.

El DNA extraño se introduce en las células ES mediante diversas técnicas de transfección, posteriormente las células transfectadas son reintroducidas en una blástula y ésta reimplantada en una hembra.

Con esta técnica los neonatos son quimeras.

Cuando la integración del transgén ocurre después de la primera división celular, el animal es quimérico, es decir sus células tienen diferentes características, según tengan o no el transgén.

RATONES TRANSGENICOS

Aplicaciones

- Manipular la expresión génica *in vivo*.
- Estudiar la función de genes específicos.
- Estudiar a nivel molecular el desarrollo embrionario y su regulación.

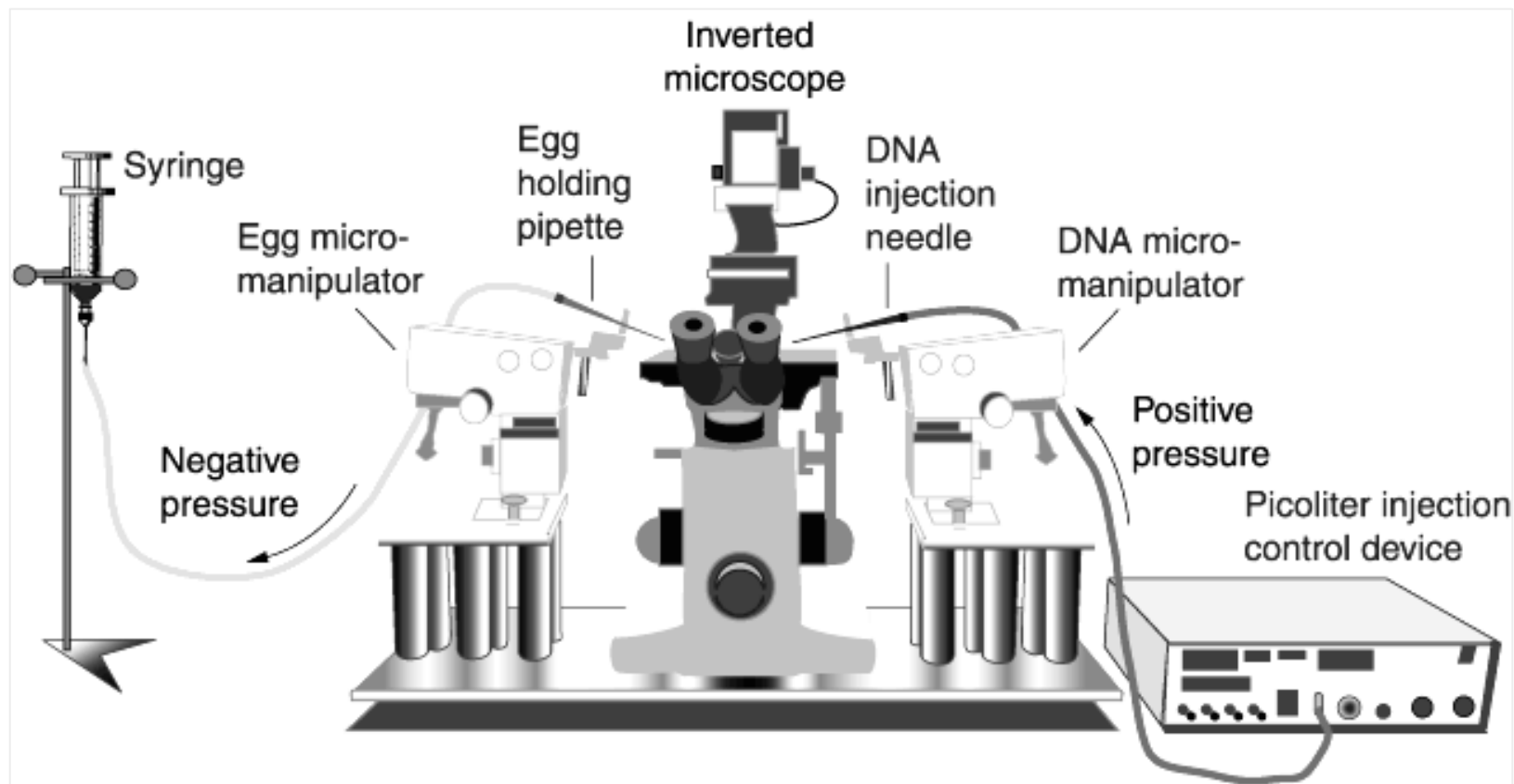
GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS

Dos aproximaciones experimentales se han utilizado para la generación de ratones transgénicos:

1. Microinyección de DNA en ovocitos recién fertilizados para producir ratones transgénicos conteniendo una o más copias de un vector de expresión insertado al azar en el genoma.
2. Recombinación homóloga en *loci* definidos para crear knockouts (KO) o reemplazar genes.

GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS

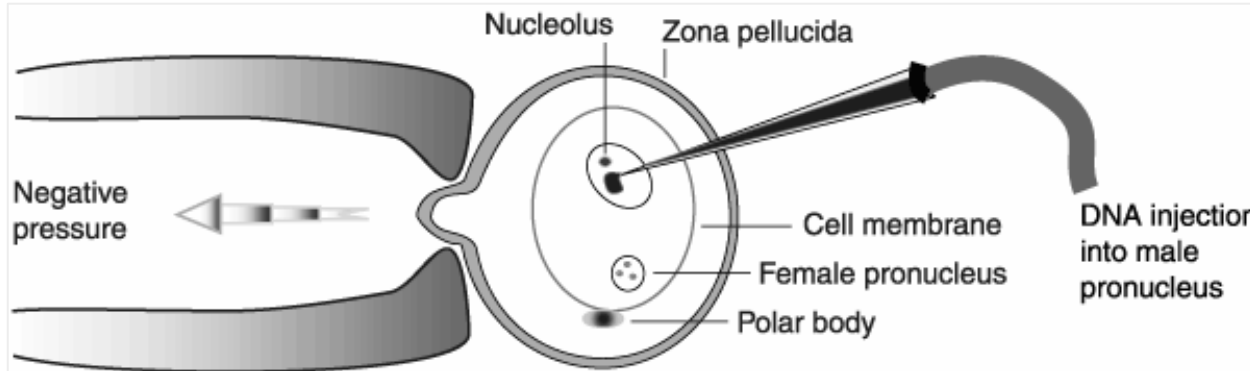
INYECCION DE DNA



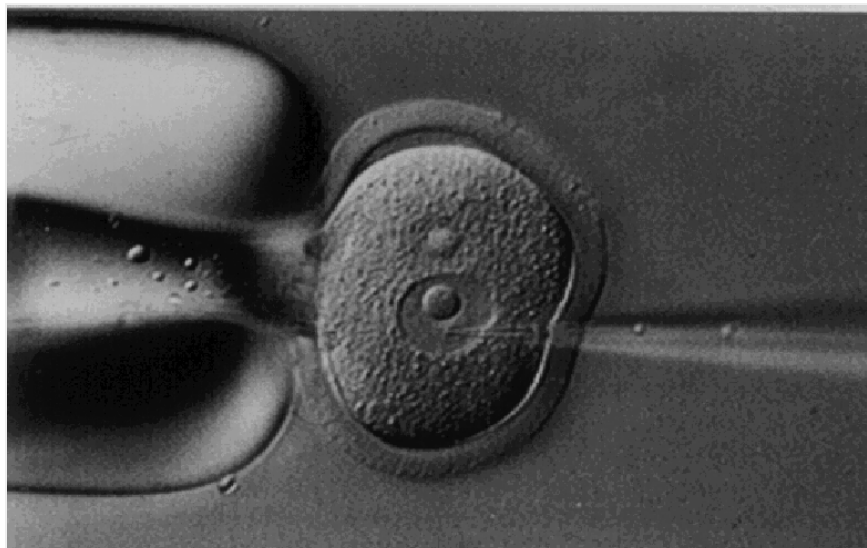
El DNA purificado es inyectado directamente en el pronúcleo masculino de un cigoto, utilizando un micromanipulador acoplado a una pipeta con presión negativa y otro micromanipulador acoplado a una aguja de inyección.

GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS

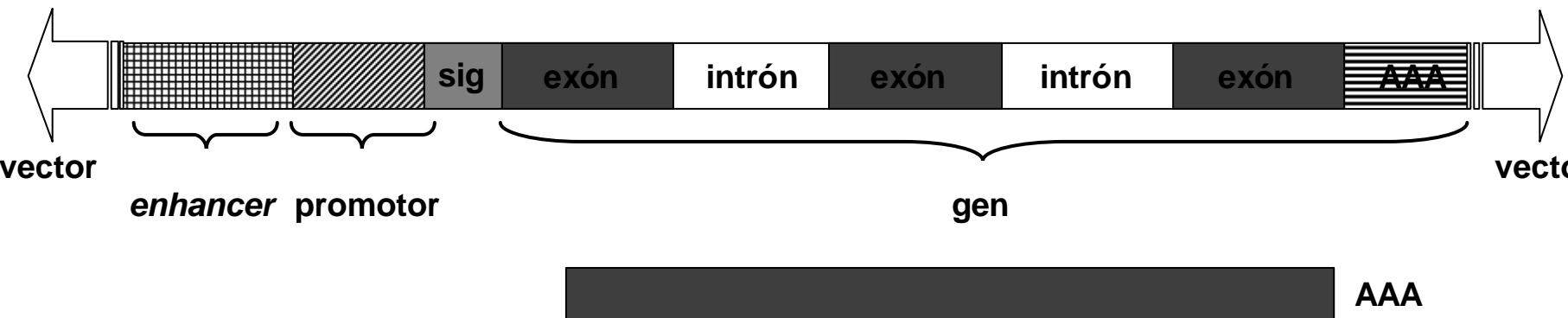
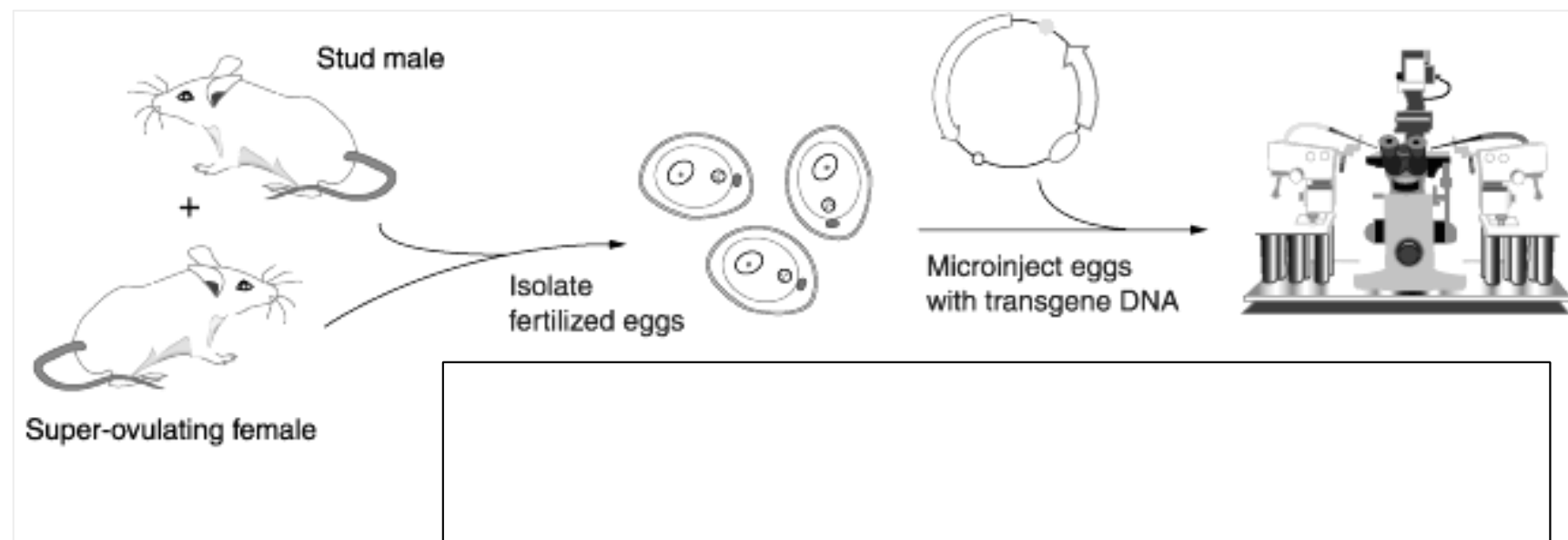
INYECCION DE DNA



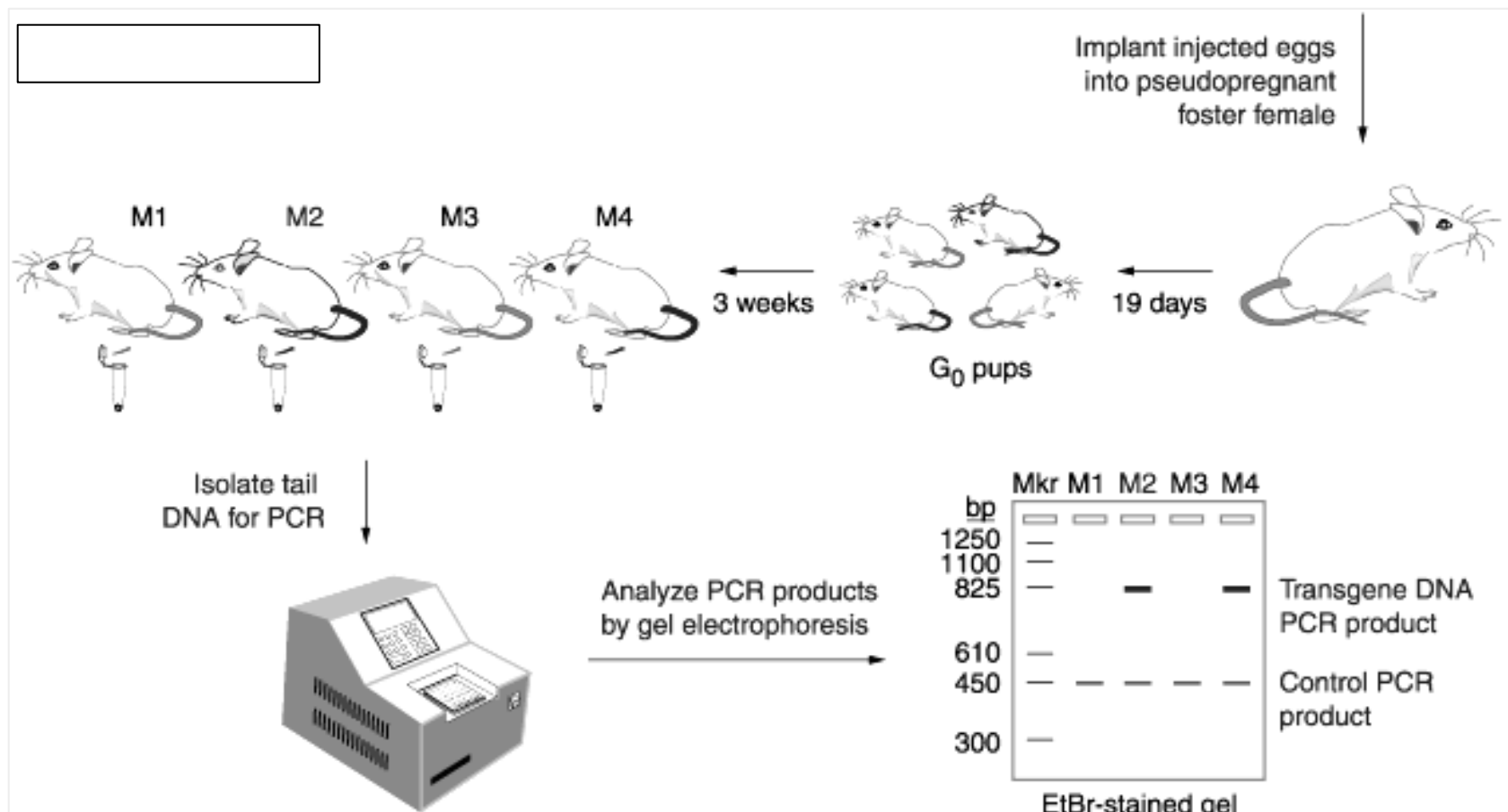
El pronúcleo masculino es inyectado con picolitros de DNA purificado (1ug/ml), mientras el cigoto es inmovilizado por la presión negativa de la pipeta. El éxito de la inyección depende del tiempo de la fertilización y de la precisión en el proceso.



GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS INYECCION DE DNA

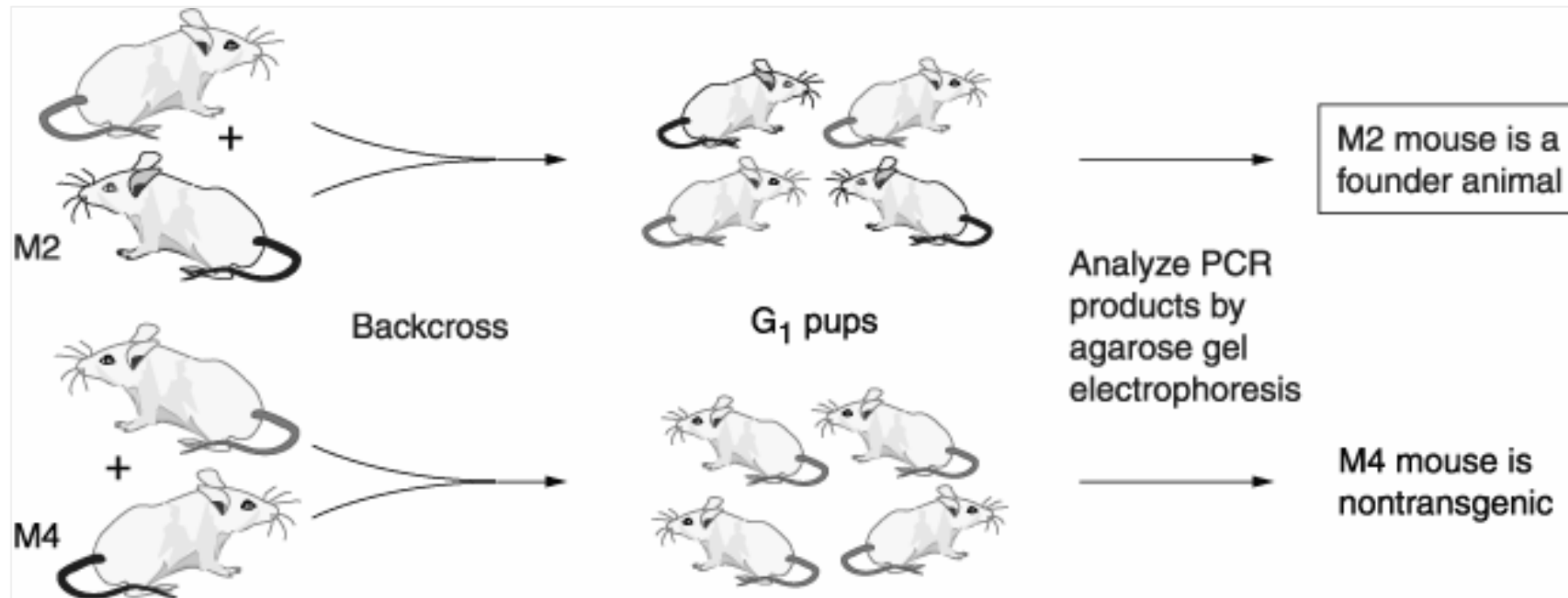


GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS INYECCION DE DNA



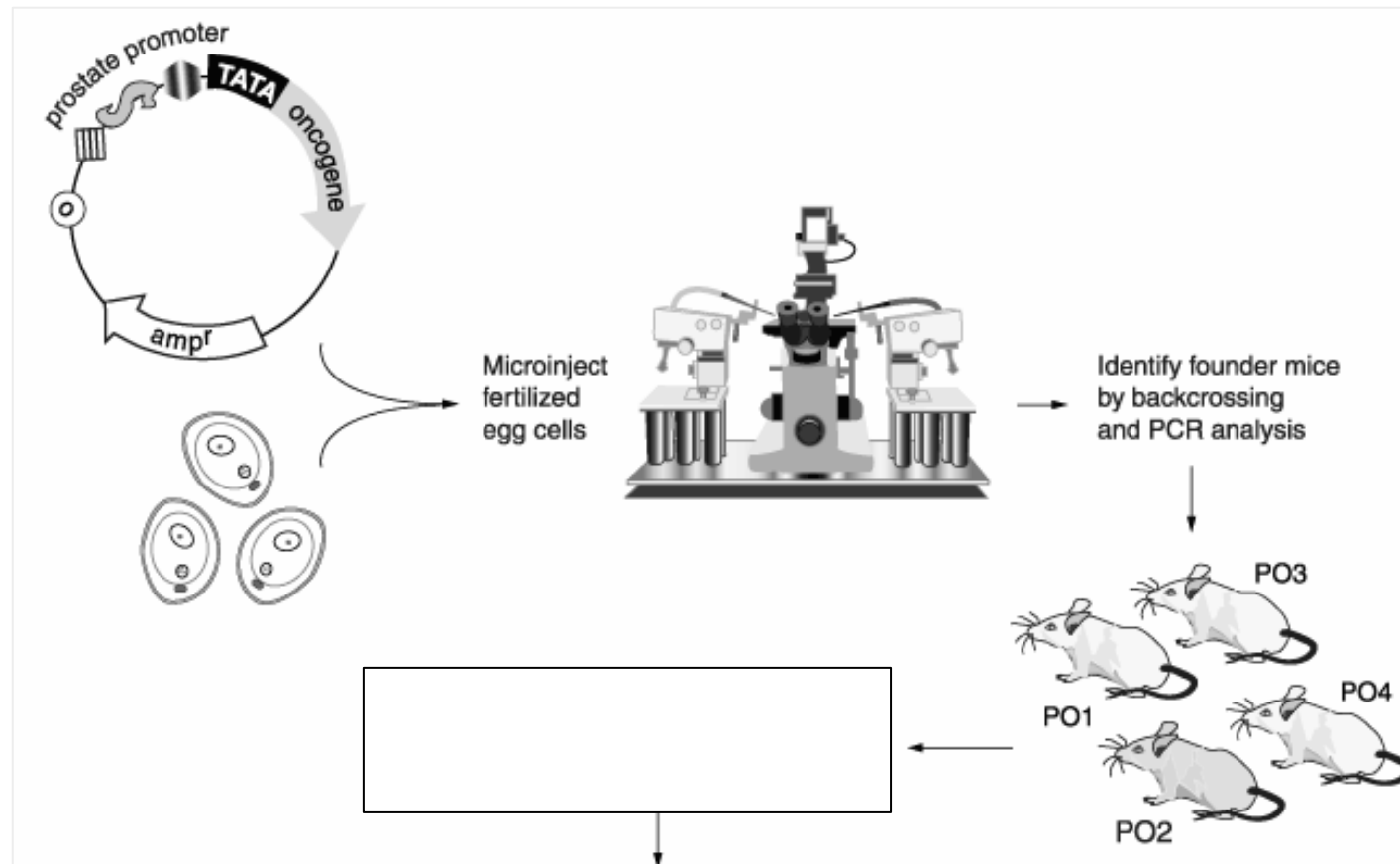
Luego de la microinyección, 20-30 cigotos son implantados en el oviducto de una hembra pseudo-preñada (recientemente apareada con un macho vasectomizado). Esto resulta, 19 días más tarde, en la generación de 5-8 crías,. Los animales transgénicos son identificados mediante análisis de PCR a partir de DNA extraído de las colas a las tres semanas de vida. Los transgénicos son posteriormente, verificados mediante Southern blots.

GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS INYECCION DE DNA



Los ratones positivos para el ensayo de PCR son cruzados con animales controles para identificar los fundadores, es decir, aquellos que contienen el DNA integrado en su línea germinal, lo que da lugar a un patrón mendeliano de herencia del transgen.

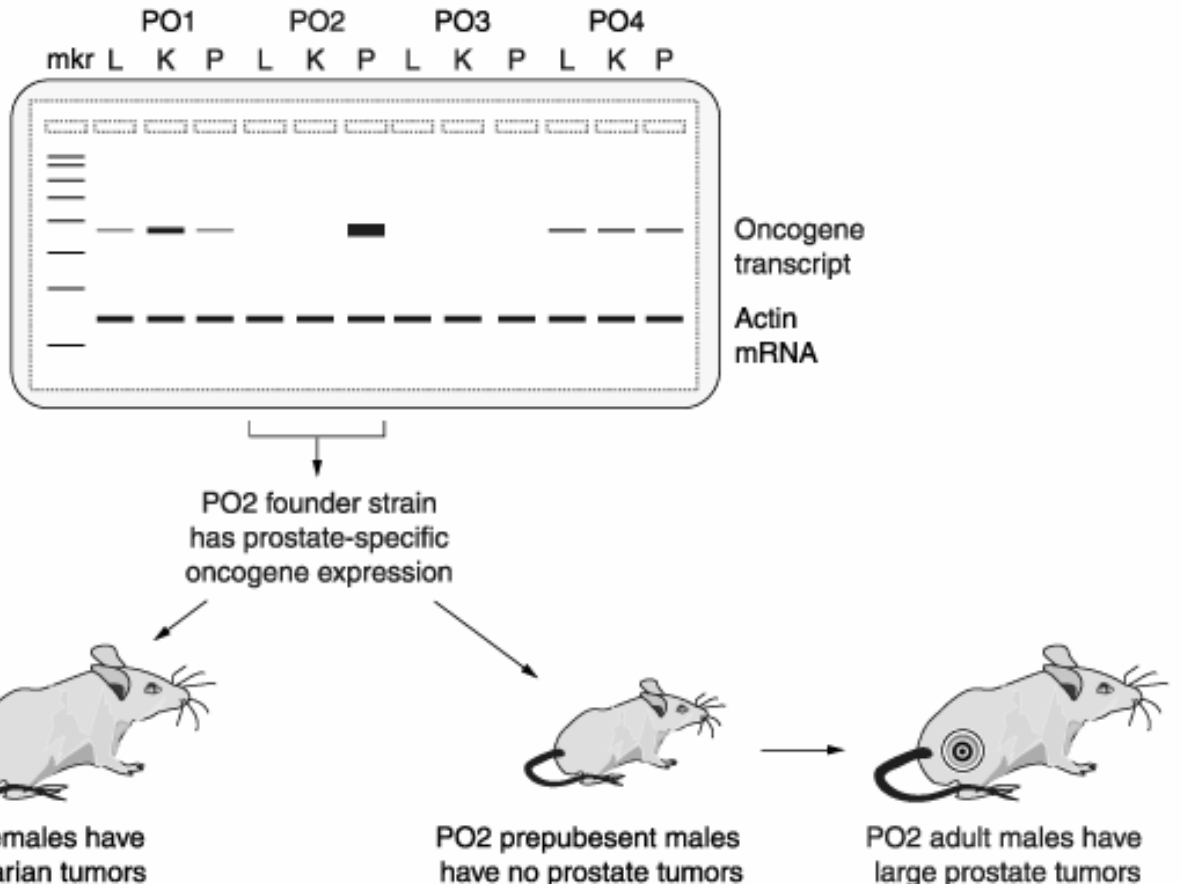
GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS INYECCION DE DNA



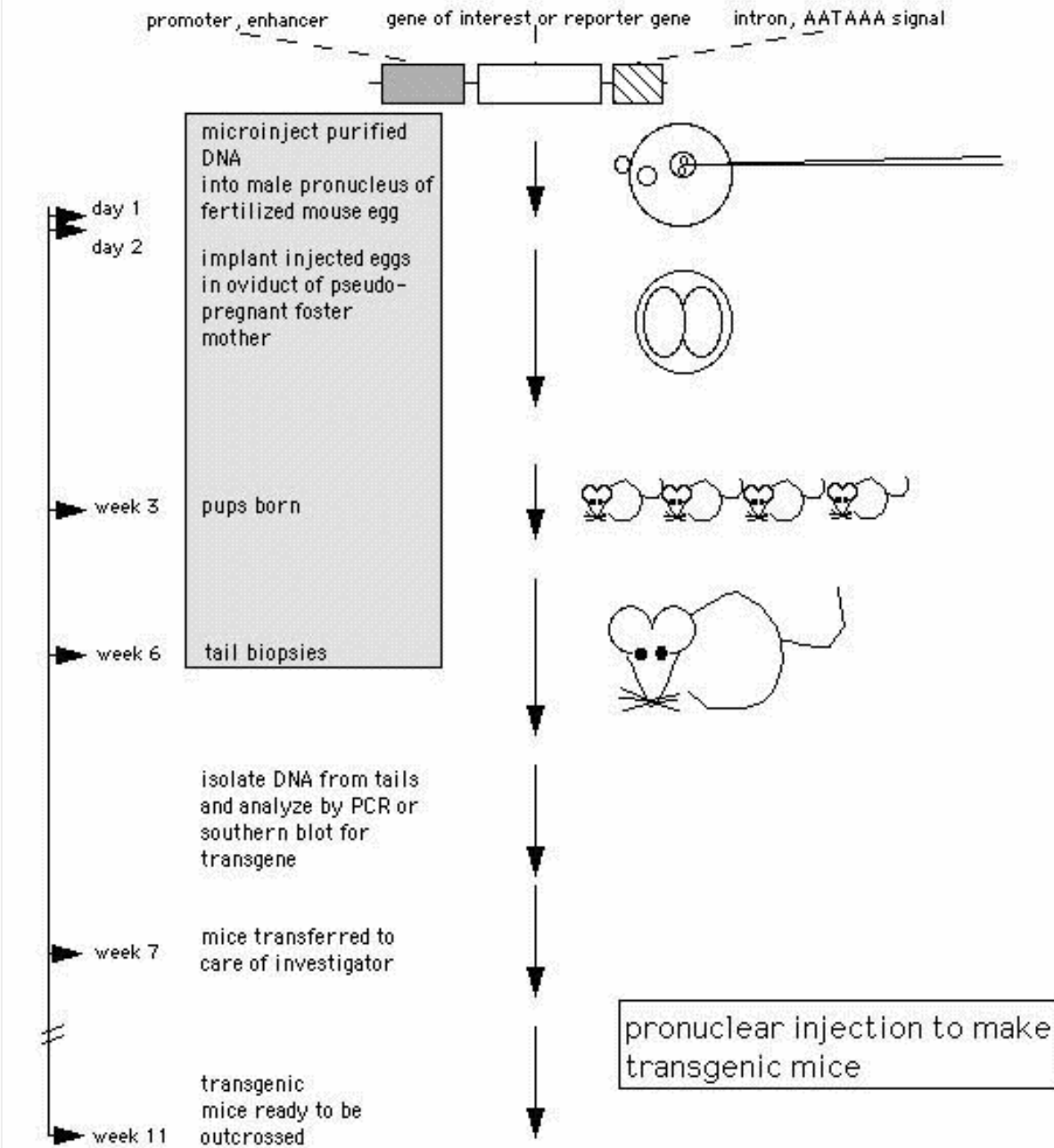
Regiones *enhancer* que controlan la expresión tejido-específica de un gen pueden ser utilizadas para dirigir la expresión de un gen foráneo en tejidos de interés.

Este esquema ilustra como el promotor de un gen expresado en la próstata puede ser utilizado para generar ratones transgénicos que son modelos del cáncer prostático.

GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS INYECCION DE DNA



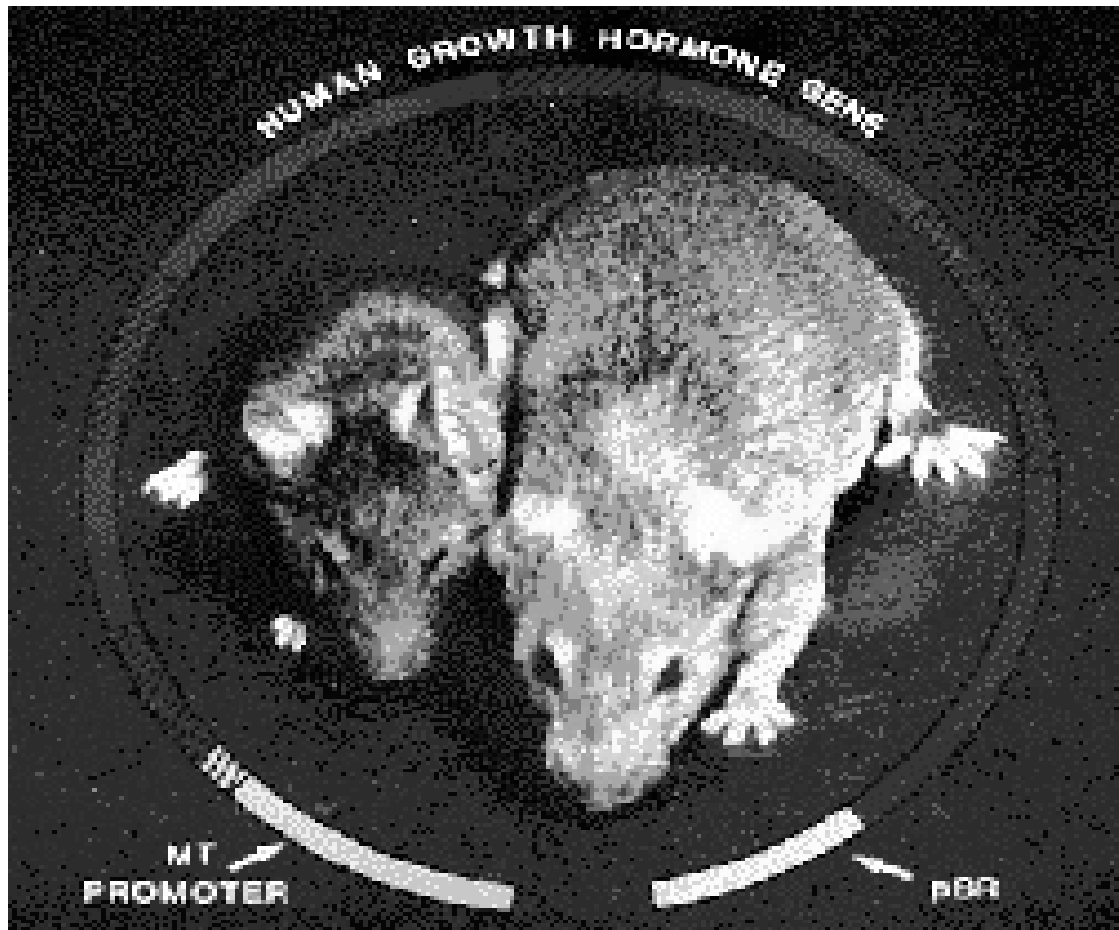
Análisis por Northern blot son necesarios para identificar el animal fundador. La caracterización del tejido prostático en los ratones fundadores permite determinar el efecto de la expresión del transgen en la generación de tumores.



GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS

INYECCION DE DNA

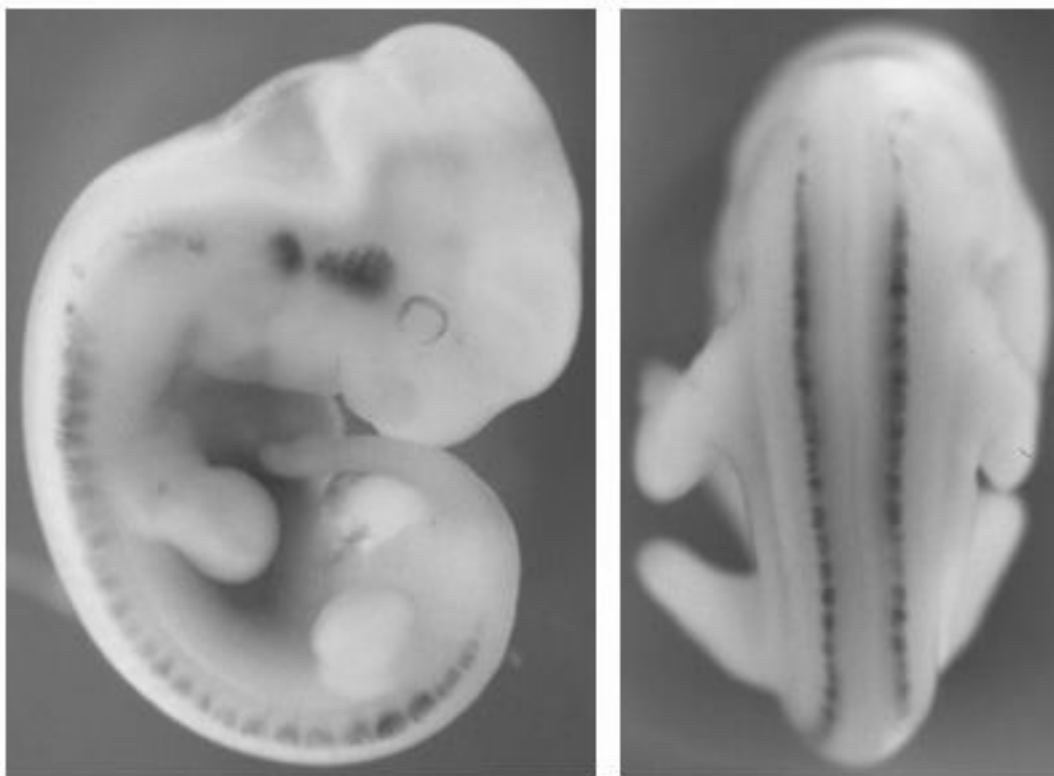
Un ejemplo



GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS

INYECCION DE DNA

Un ejemplo



El promotor para un gen expresado en las células precursoras neuronales (neurogenina 1) controla la expresión de un gen reportero, beta-galactosidasa.

GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS

INYECCION DE DNA

Un ejemplo

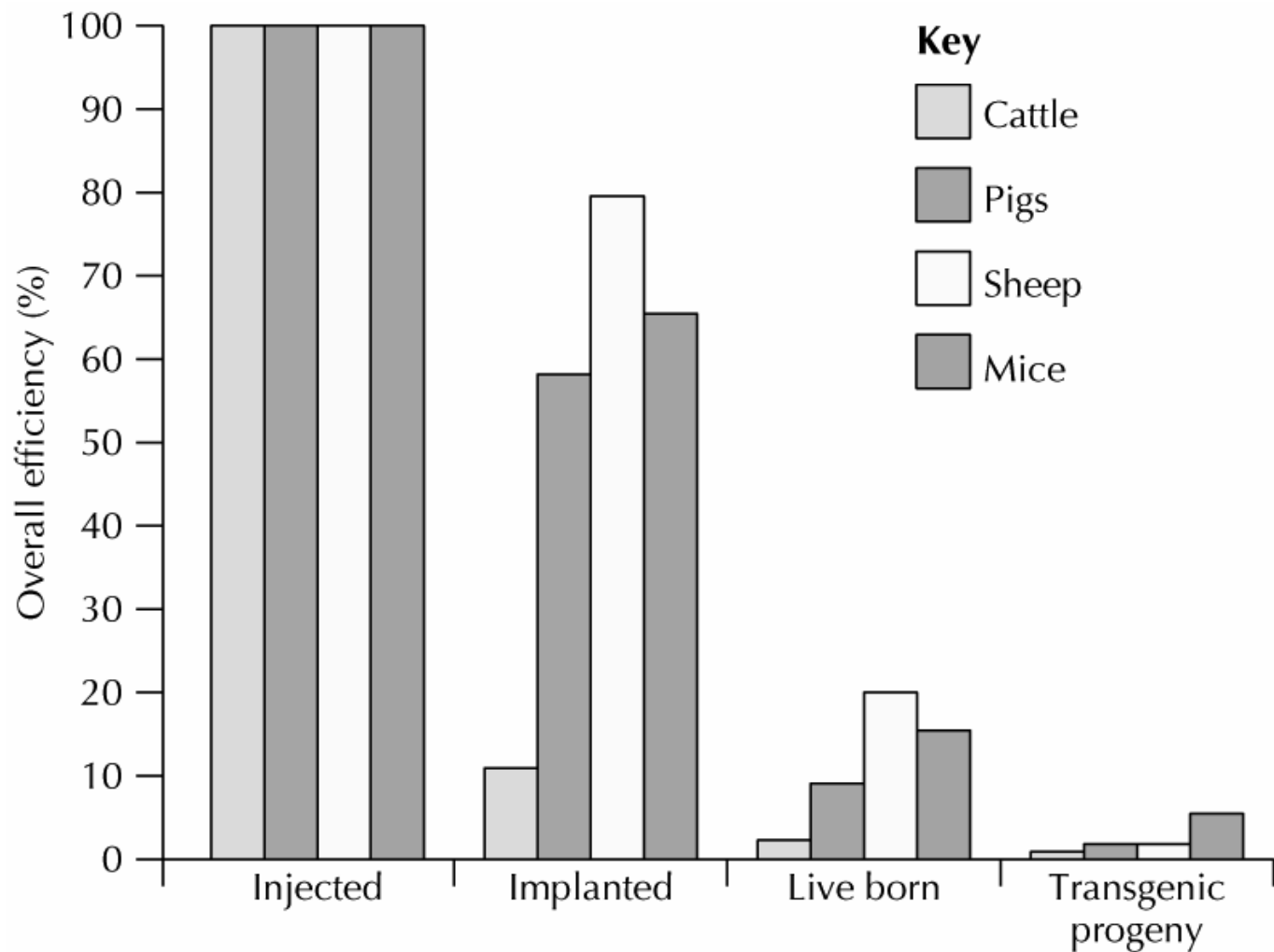


GENERACION DE RATONES TRANSGENICOS

INYECCION DE DNA

- Baja eficiencia de transgénesis (< 5%)**
- El transgeno injectado se integra al azar en el genoma del animal**
- Niveles variables de expresión**

EFICIENCIA DE LA MICROINYECCION

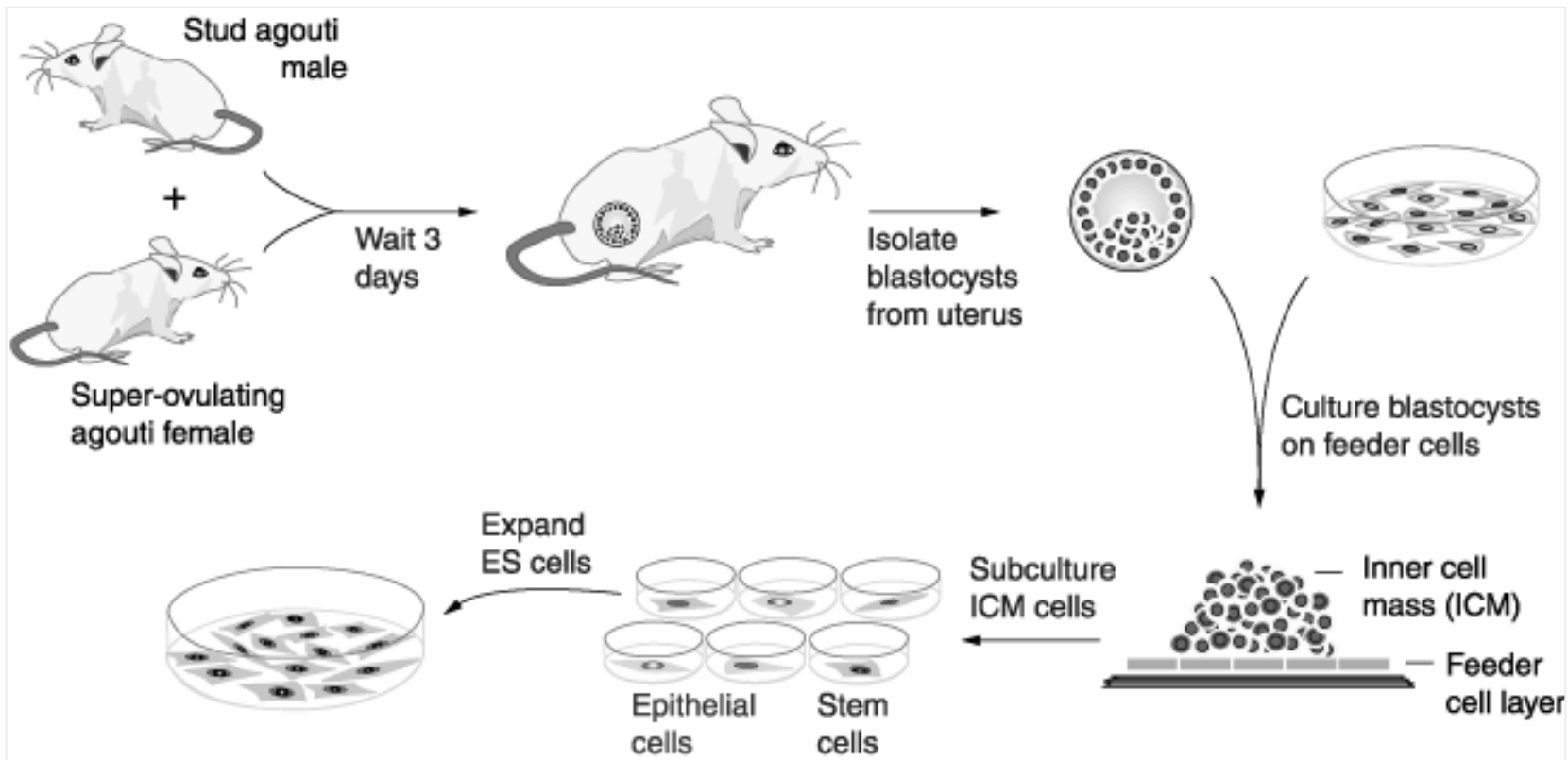


GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES

Para la generación de ratones knockouts (KO) fue necesario implementar dos metodologías:

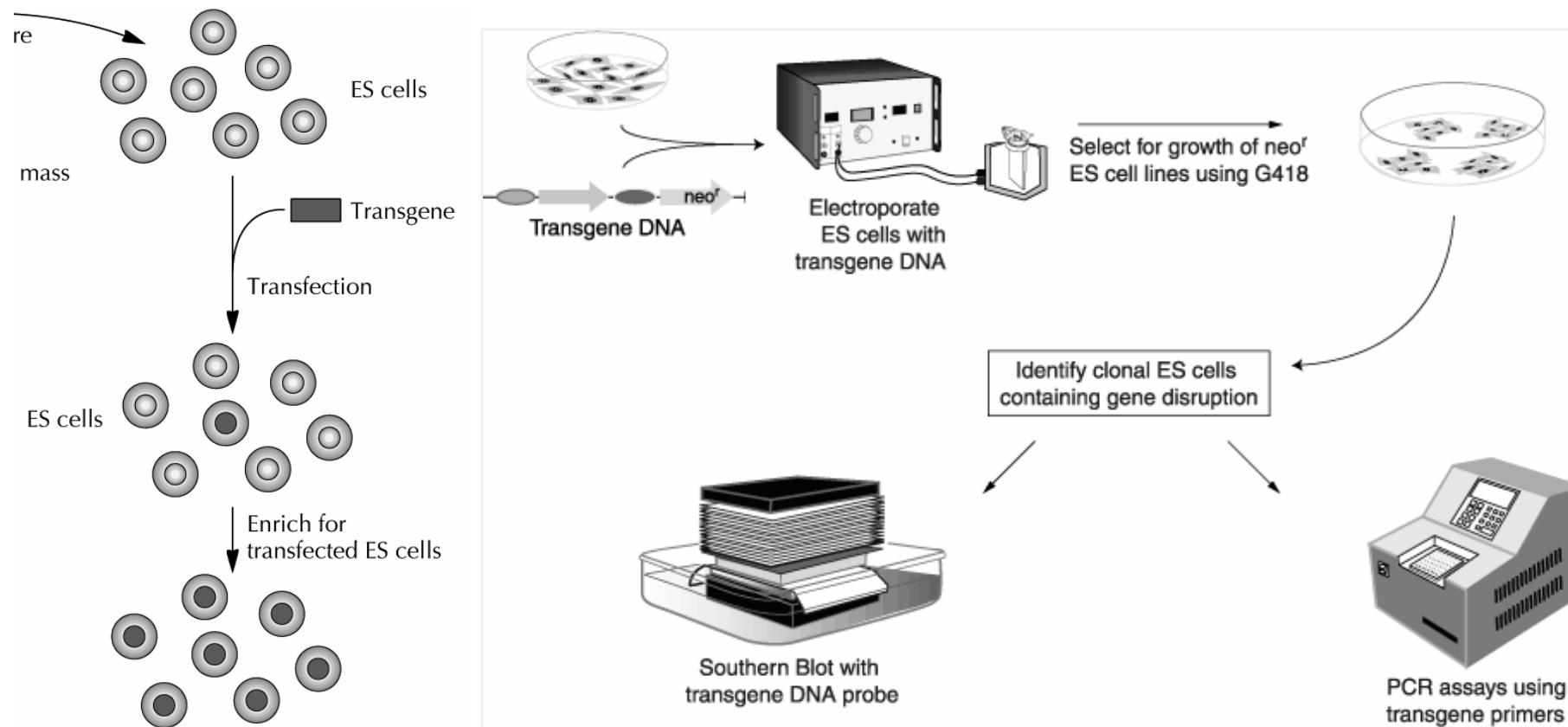
- 1) Procedimientos para el cultivo de células embrionarias totipotentes (ES).
- 2) La generación de vectores de clonación y de estrategias de análisis que permitieran la identificación de aquellas células ES que han experimentado recombinación homóloga con el transgen.

GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES



Las células ES derivan de la masa celular interna (ICM) de blástulas de ratón y son obtenidos del útero de la hembras al tercer día post-fertilización. Las células ES son cultivadas en placas conteniendo fibroblastos embrionarios incapaces de dividirse, llamados “feeder cells”.

GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES



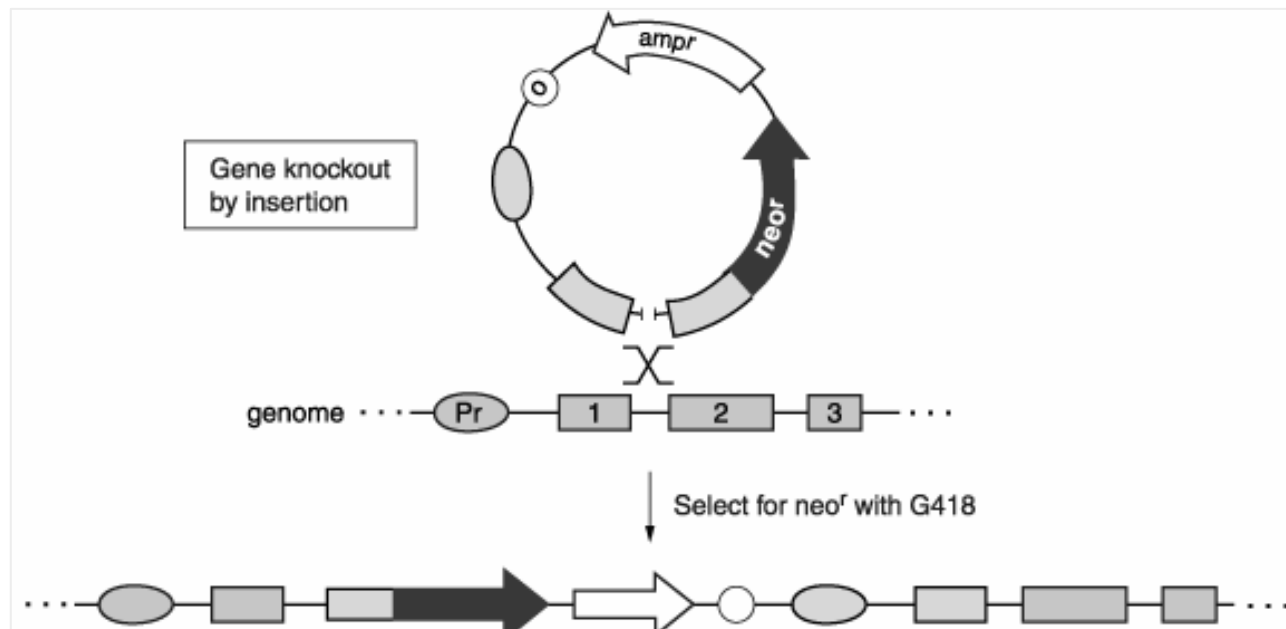
El DNA experimental es transfundido de manera estable en las células ES mediante electroporación o lipofección, usando vectores que contienen un marcador de selección. Análisis mediante PCR o Southern blots son utilizados para identificar sub-líneas clonales que contienen el DNA incorporado en su genoma.

GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES

Avances en la generación de vectores de clonación y en las estrategias para la selección de células transfectadas han conducido a implementar dos estrategias básicas.

1) Un proceso de inserción génica que requiere de la recombinación homóloga entre secuencias del vector y secuencias genómicas.

La inserción génica conduce a la interrupción del gen y a la incorporación de la región codificadora del gen para neomicina.



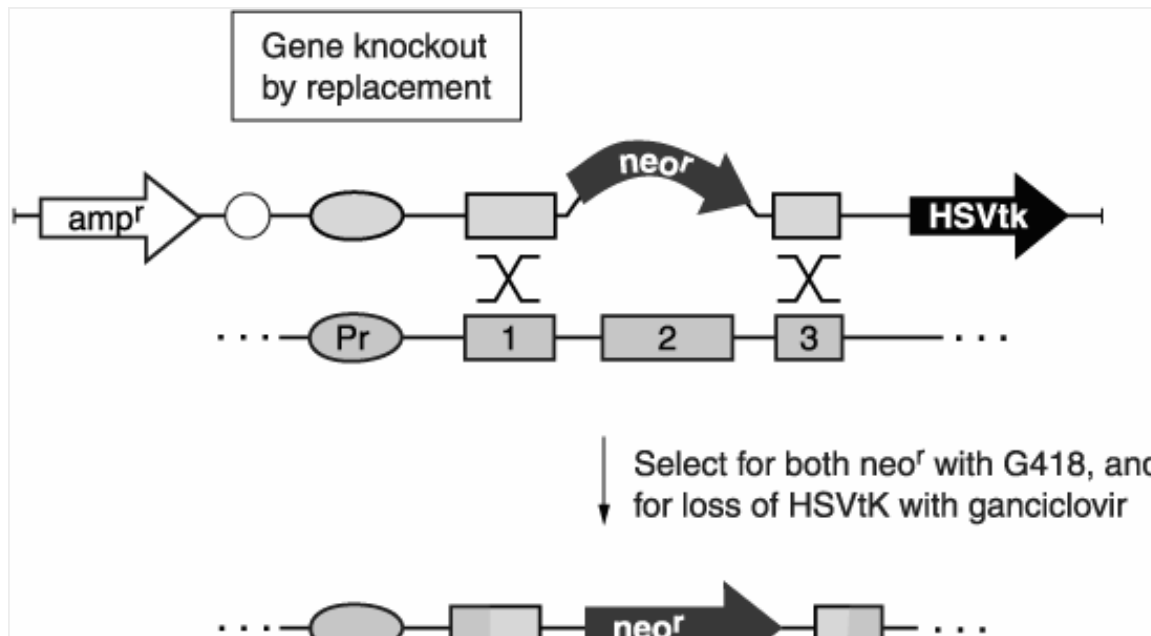
GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS

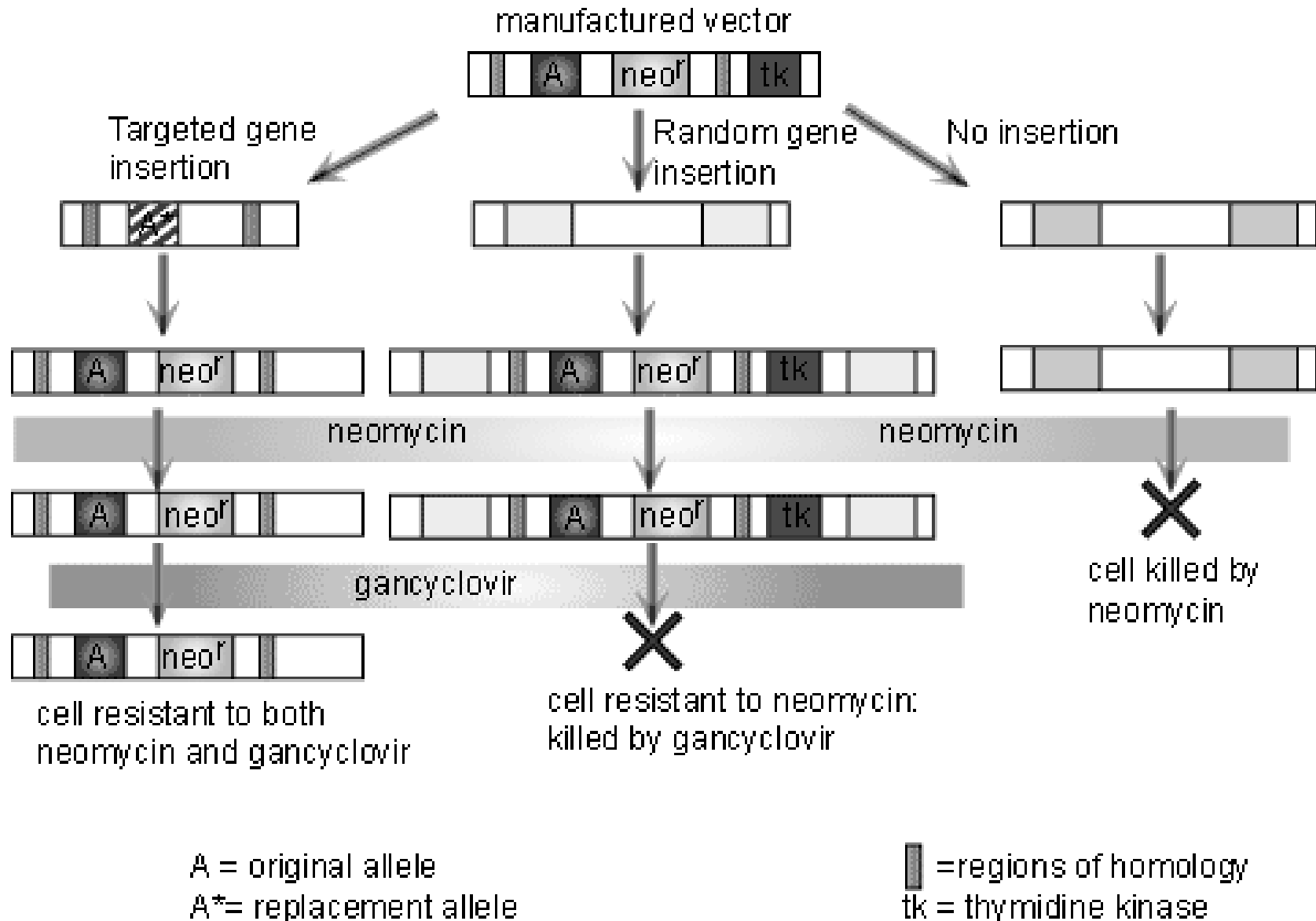
RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES

2) Una estrategia de reemplazo de genes, utilizando vectores que contienen dos marcadores de selección, lo que permite detectar dobles recombinaciones.

a) Neomicina (neo^r), permite una selección positiva de células resistentes al antibiotico G418.

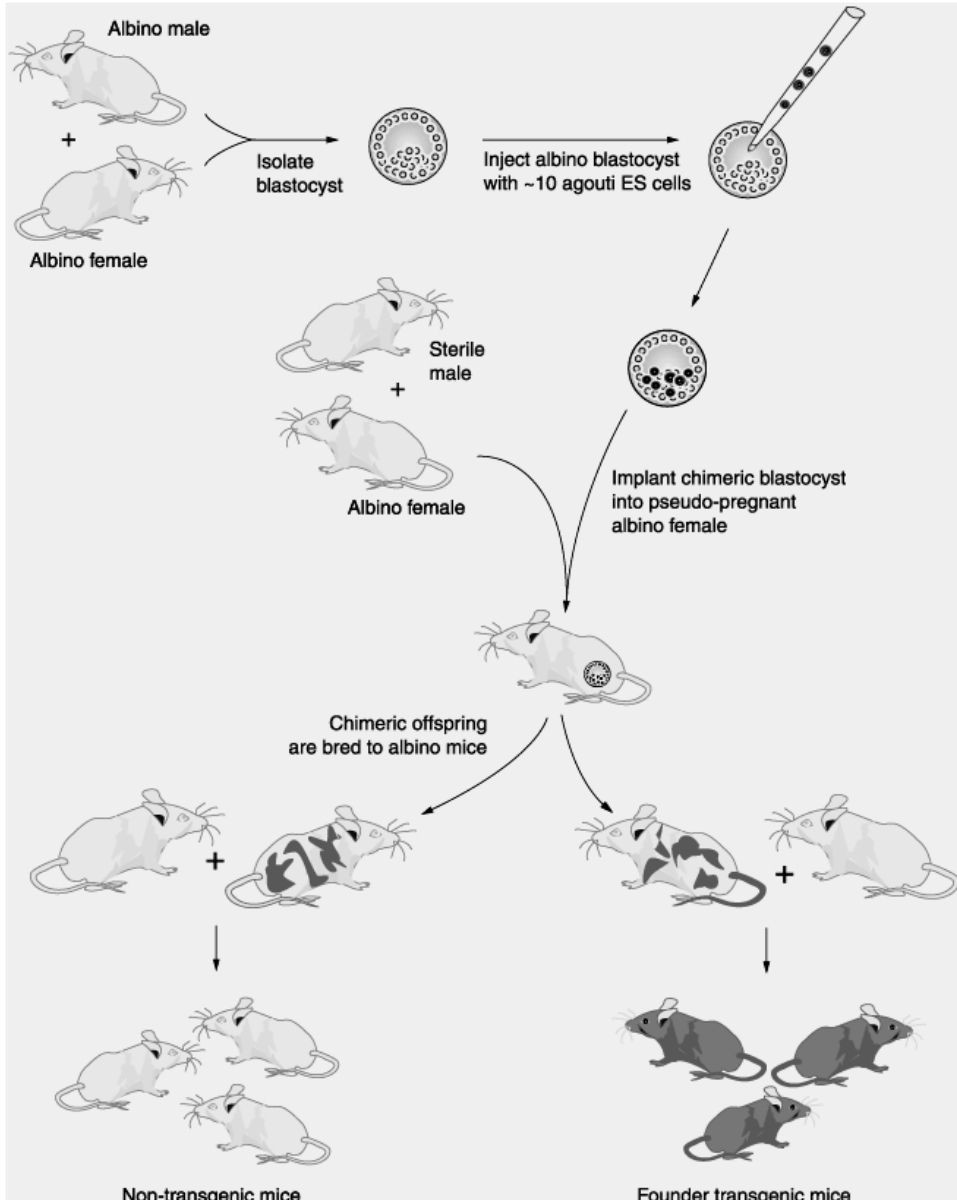
b) HSV-TK, permite identificar células que experimentan recombinaciones dobles con el gen blanco a través de su sobrevivencia en Ganciclovir (GC). HSV-TK fosforila a GC, un análogo al nucleótido timidina, de manera que la DNA polimerasa no puede discriminar e incorpora este nucleótido no-funcional en el DNA durante la replicación generando, así, la muerte de las células.





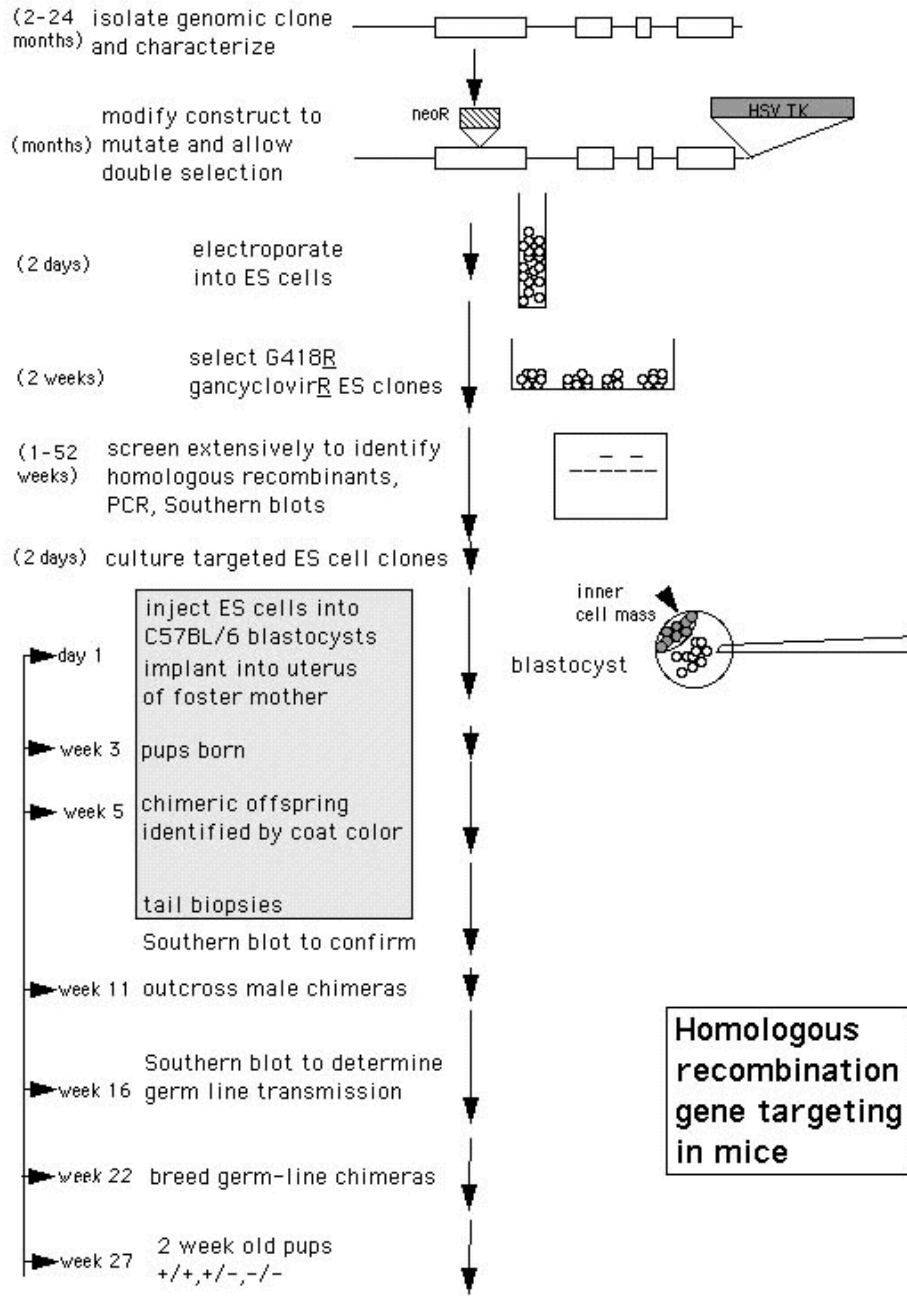
Formación de células ES conteniendo una mutación knockout

GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES



Diferencias en el color del pelaje entre el ratón donador de las células ES y el ratón donador de la blástula son usadas para identificar a los animales fundadores de la línea transgénica.

La descendencia posee un pelaje en mosaico reflejando el genotipo quimérico. Los fundadores son identificados por el color agutí del pelaje.



GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS

RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES

Ventajas

- Transfección eficiente en cultivo
- Selección positiva/negativa y enriquecimiento de las células ES en cultivo
- Inserción dirigida en el genoma del ratón
- Eliminación del gen blanco y generación de líneas knockout

GENERACION DE RATONES KNOCKOUTS

RECOMBINACION HOMOLOGA EN CELULAS ES

Desventajas

La frecuencia de recombinación homóloga es $\sim 10^{-5}$. Los factores que afectan esta recombinación son:

- 1) El largo de las secuencias homólogas en el vector.**

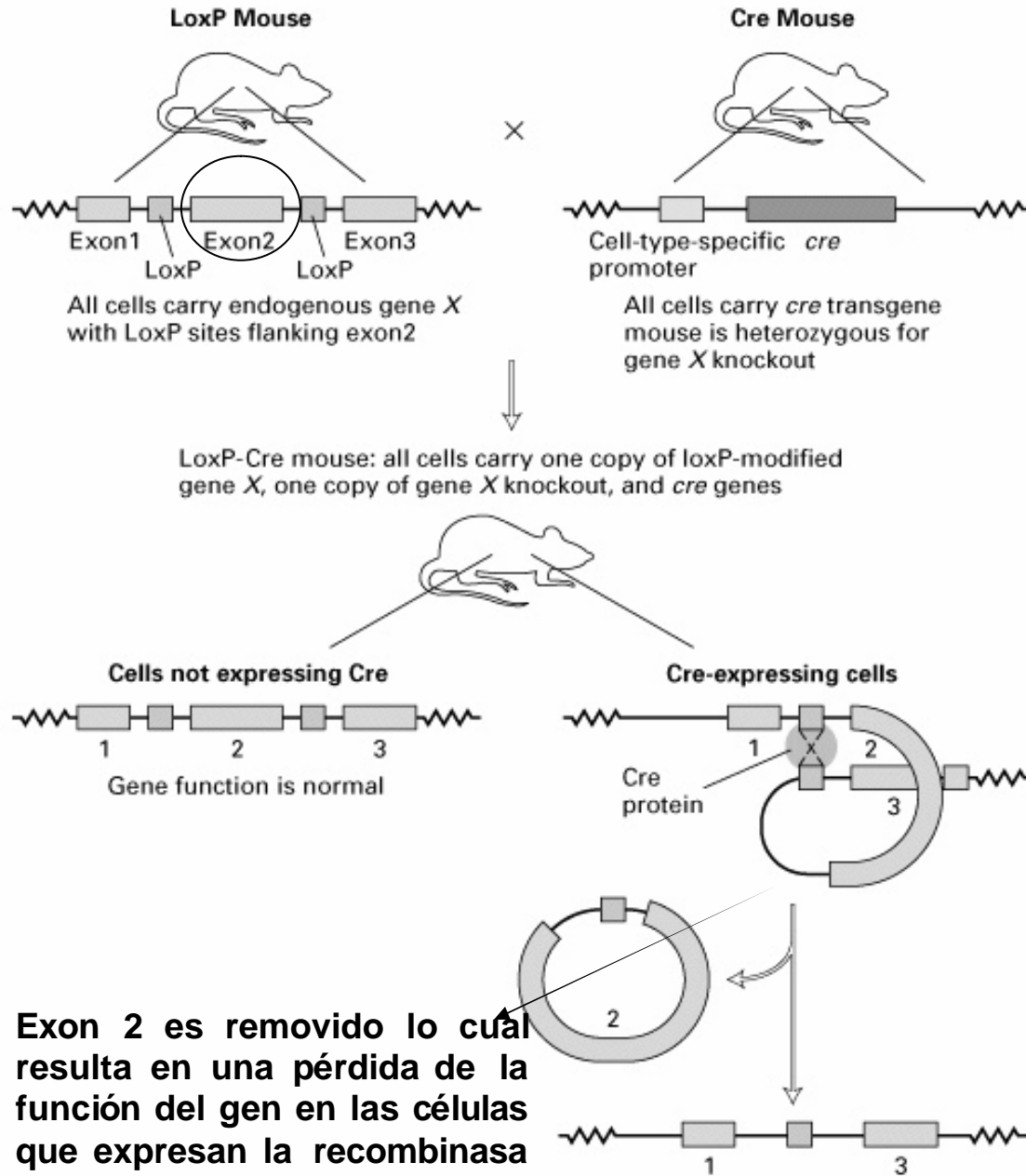
- 2) El grado de homología entre las secuencias genómicas contenida en el vector y las secuencias blanco.**

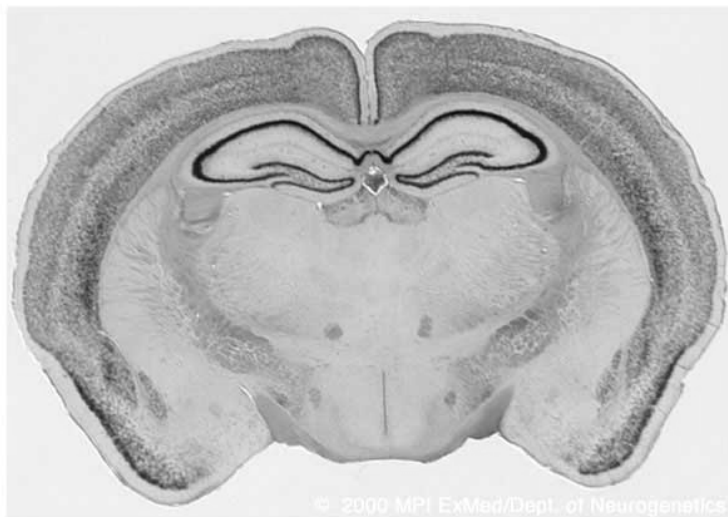
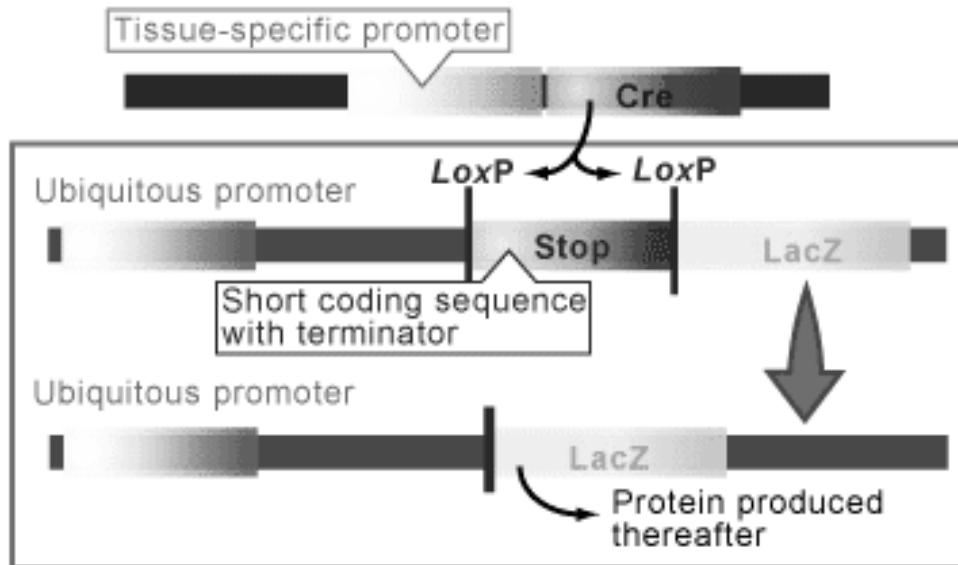
- 3) La ubicación cromosómica del gen blanco.**

Type of disorder	Human disease	Altered mouse gene	Gene locus
<i>metabolic</i>			
diseases	Familial hypercholesterolemia	Low density lipoprotein receptor	<u>Ldlr</u>
	Hyperlipoproteinemia	Apolipoprotein E	<u>Apoe</u>
	Tay-Sachs disease	Hexokinase A	<u>HexA</u>
	Gaucher disease	Glucocerebrosidase	<u>Gba</u>
	Gout	Urate oxidase	<u>Uox</u>
<i>hematological</i>			
diseases	α -thalassemia	α -globin gene cluster	<u>Hba</u>
<i>neurological</i>			
diseases	Huntington disease	Huntington disease gene homologue	<u>Hdh</u>
	Ataxia telangiectasia	Ataxia telangiectasia	<u>Atm</u>
<i>oncological</i>			
diseases	Li-Fraumeni syndrome	Protein 53	<u>Trp53</u>
	Familial retinoblastoma	Retinoblastoma-1	<u>Rb1</u>

Ejemplos de modelos de ratones transgénicos para el estudio de enfermedades en humanos

SISTEMA Cre/lox





LacZ-staining on a frontal brain section of a NEX-CRE*LoxP-LacZ-indicator mouse

Frontal cerebral section of a double transgenic NEX-Cre**LacZ*-indicator mouse at the age of 55 days. *LacZ* staining corresponds exactly to the known expression domains of the NEX gene like hippocampus and neocortex.

La Biotecnología ha incorporado la transgénesis animal con los fines tales como:

- Mejoramiento de caracteres productivos
- Resistencia a enfermedades
- Modelos animales de enfermedades humanas (por ejemplo, ratones knockout)
- Animales transgénicos como biorreactores para la síntesis de proteínas de alto valor (proteínas terapéuticas): Las "granjas farmacéuticas" o "granjas moleculares"
- Donación de órganos: Xenotransplantes

Los animales transgénicos pueden ser utilizados como biorreactores para la producción de proteínas recombinantes con aplicaciones terapéuticas.

Animales transgénicos (ovejas, cabras, cerdos, vacas, peces etc.) han sido generados durante los últimos 15 años utilizando técnicas estándares de microinyección basadas en los métodos inicialmente desarrollados en animales modelos como el ratón.

Recientemente, la metodología de transferencia nuclear ha revolucionado este campo, a través de la clonación de animales. Esta técnica se basa en la habilidad de injectar o fusionar óvulos carentes de núcleos con núcleos diploides derivados de células somáticas en cultivo. Estas células pueden ser transfectadas de manera estable y proporcionar una manera de obtener cientos de animales idénticos en una generación.

PRODUCCION DE MAMIFEROS TRANSGENICOS EN DIFERENTES ESPECIES

Varias estrategias exitosas han explotado las propiedades de la leche como un recurso renovable para la producción de enzimas, anticuerpos y proteínas estructurales. La aproximación experimental consiste en utilizar los promotores transcripcionales de genes específicos de la glándula mamaria para dirigir la expresión de proteínas transgénicas solubles.

Ejemplos de proteínas humanas que han sido expresadas en la leche de animales transgénicos.

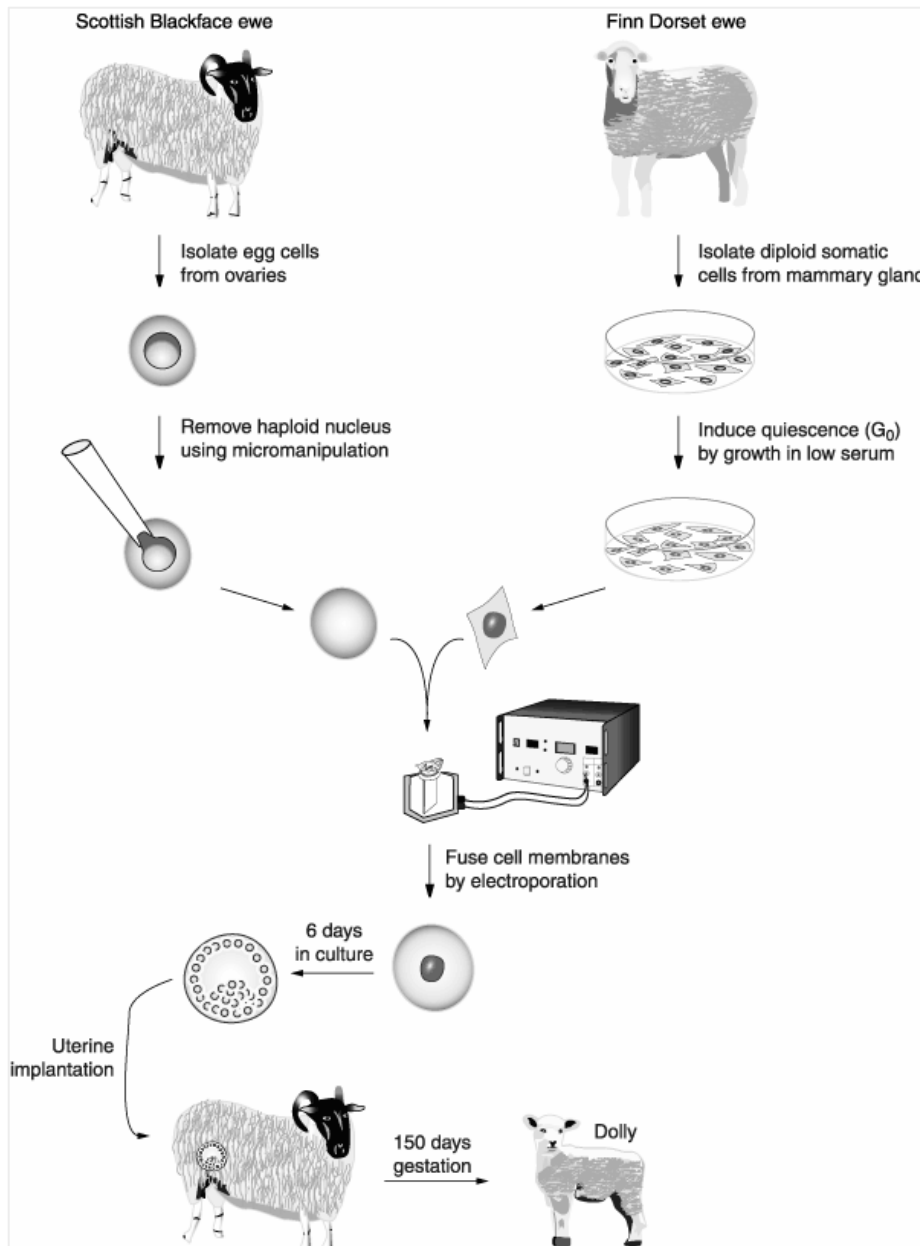
Human gene product

Pharmaceutical use

Mammary gland-specific promoter

Transgenic animal

TRANSFERENCIA NUCLEAR

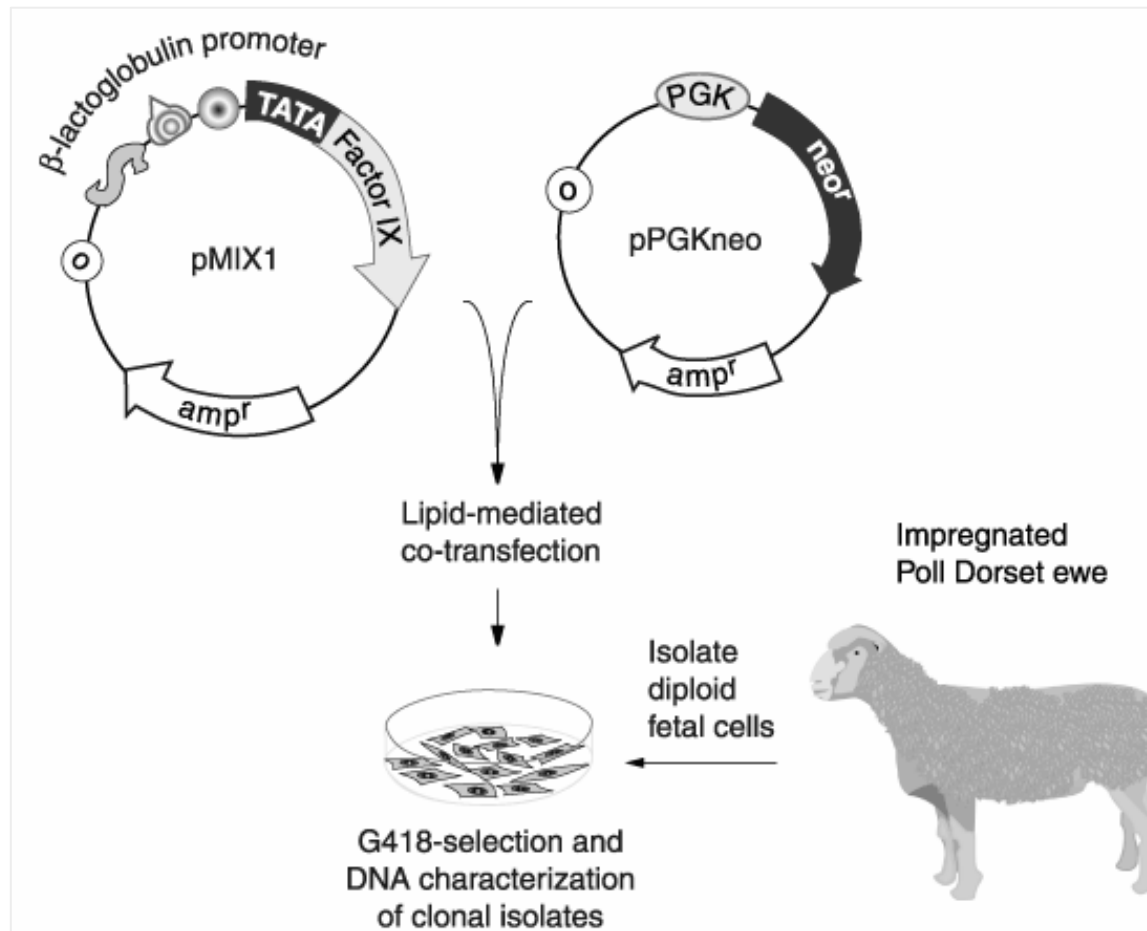


Esquema de la clonación de la oveja Dolly, utilizando el material genético derivado de células aisladas de la glándula mamaria de una oveja adulta.

(tasa de éxito: 1 de 227)

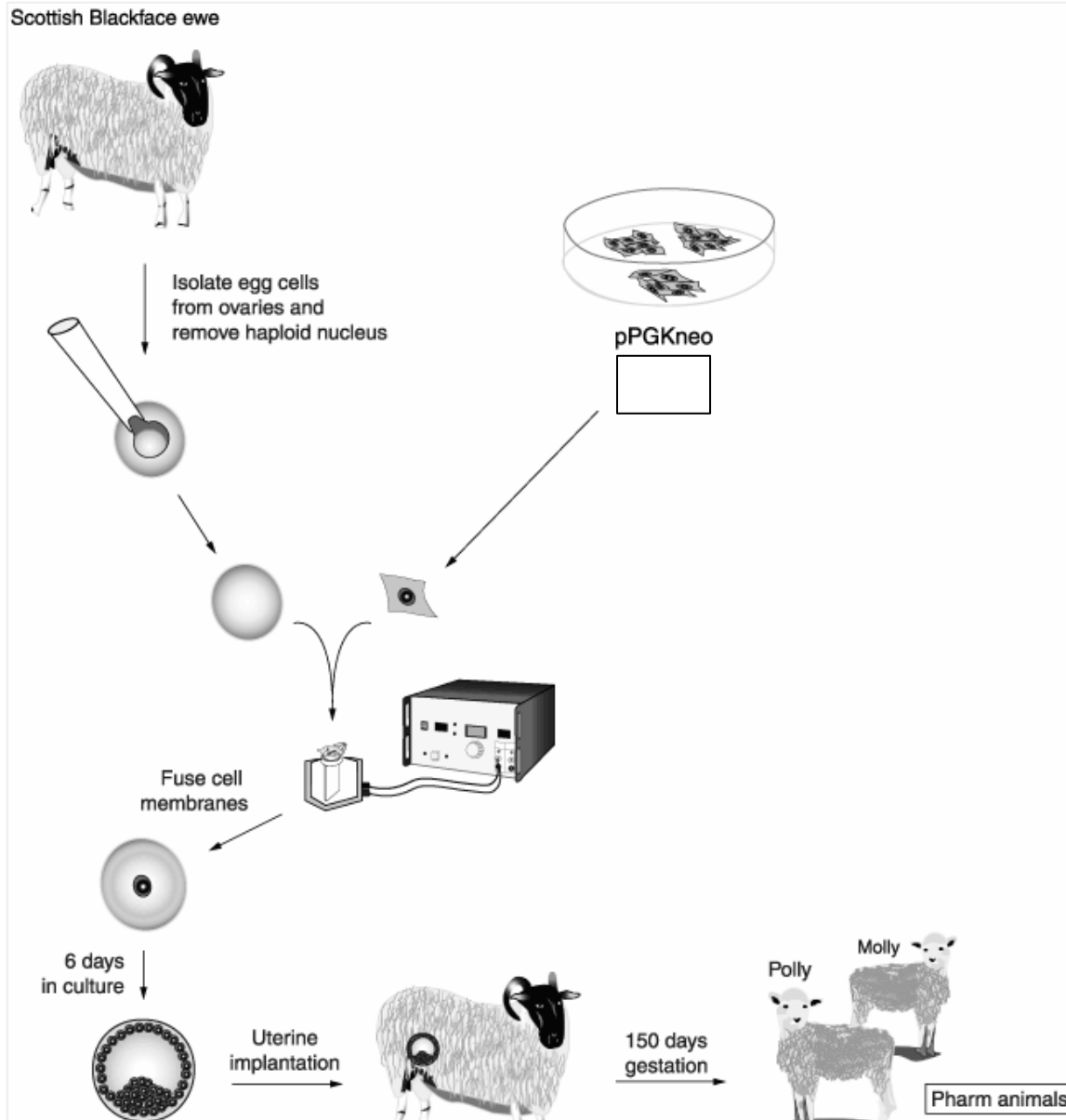


TRANSFERENCIA NUCLEAR

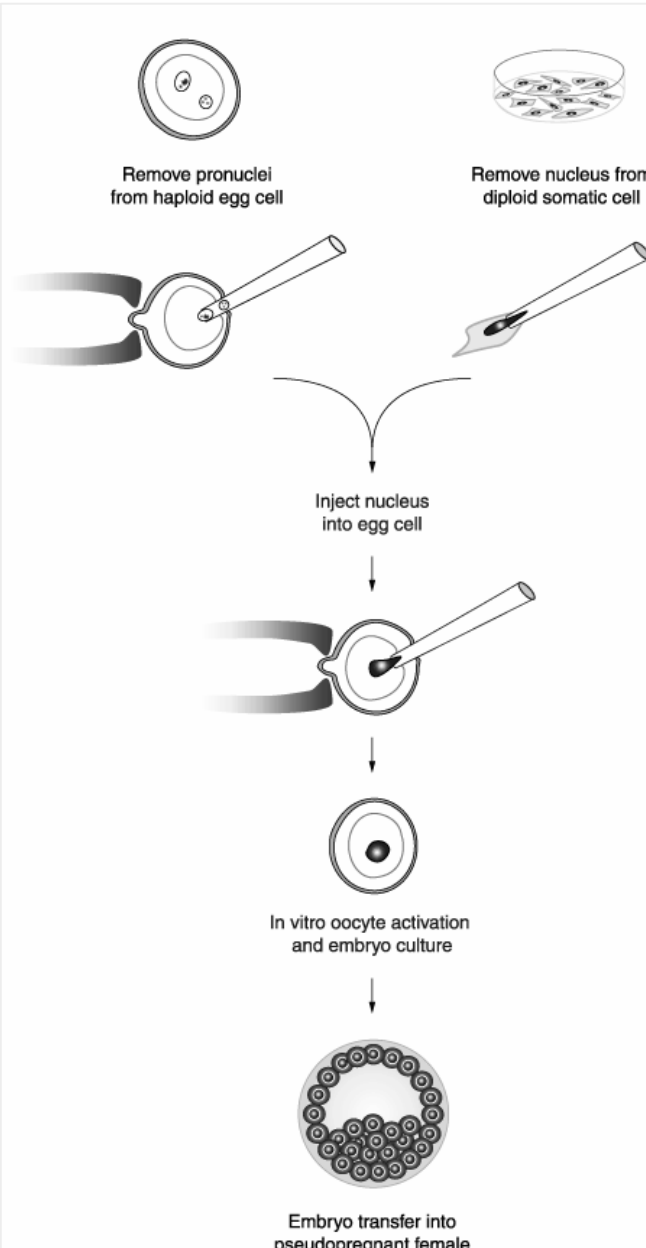


Transfección estable de células diploides con un vector que contiene el cDNA del Factor IX y un promotor que dirige su expresión específicamente en las glándulas mamarias (pMIX1).

TRANSFERENCIA NUCLEAR



TRANSFERENCIA NUCLEAR



La técnica de transferencia nuclear *Honolulu* utiliza la micoinyección para generar células diploides. La activación *in vitro* del ovocito tiene lugar mediante su incubación en un medio sin calcio que contiene estroncio y citocalasina B para prevenir la formación del cuerpo polar.

(tasa de éxito: 3 de 100)

Table 1

Key features of a selected list of transgenic animals used in therapeutic protein production

Animal	Time of gestation (month)	No. of off-spring	Time to sexual maturity (month)	Lactation period (month)	Annual milk production (L)	Annual yield of recombinant protein per female (kg)	Recombinant proteins expressed	Companies (numbers correspond to footnote)*
Cattle	9	1	16	33	8000–9000	40–80	Lactoferrin, α -lactalbumin	2, 7, 9, 11, 15
Chickens	20 days	250/yr	6			0.25 kg	Monoclonal antibodies, lysozyme, growth hormone, insulin, human serum albumin	4, 8, 18, 19, 20, 21
Goats	5	1–2	8; 3–6 months in BELE** goats	18	800–1000; 365 in BELE goats	4	Antithrombin III, tissue plasminogen activator; monoclonal antibodies, α 1-antitrypsin, growth hormone	10, 13, 16
Mice	19–21 days	10–12 L/ 3–4 weeks	1–2	1	0.015	750 μ g–3 mg	Fibrinogen surfactant Protein B, procollagen recombinant antibodies	1, 12
Pigs	4	10	6	16	300	1.5	Factor VIII, Protein C, hemoglobin	3, 5, 14, 16, 17
Rabbits	1	8	5	7	4–5	0.02	Calcitonin, extracellular superoxide dismutase, erythropoietin, growth hormone, insulin-like growth factor 1, interleukin 2, α -glucosidase, glucagon-like peptide	15, 16
Sheep	5	1–2	8	18	500	2.5	α 1-antitrypsin, factor VIII, factor IX, fibrinogen, insulin-like growth factor 1	16

* 1. Abgenix (Fremont, CA); 2. Advanced Cell Technology (Worcester, MA); 3. Alexion (New Haven, CT); 4. Avigenics (Athens, GA); 5. Biotransplant (Charlestown, MA); 6. Chromos MolecularSystems (Burnaby, Canada); 7. Gala Design (Sauk City, WI); 8. Gene Works (Ann Arbor, MI); 9. Genetic Savings and Clone (College Station, TX); 10. Genzyme Transgenics (Framingham, MA); 11. Infigen (DeForest, WI); 12. Medarex (Annandale, NJ); 13. Nexia Biotechnologies (Montreal, Canada); 14. Nextran (Princeton, NJ); 15. Pharming (Leiden, The Netherlands); 16. PPL Therapeutics (Roslin, Scotland); 17. ProLinia (Athens, GA); 18. Origen Therapeutics (Burlingame, CA); 19. Sima Biotechnology (Minneapolis, MN); 20. TranXenoGen (Shrewsbury, MA); 21. Vivalis (Roussay, France).

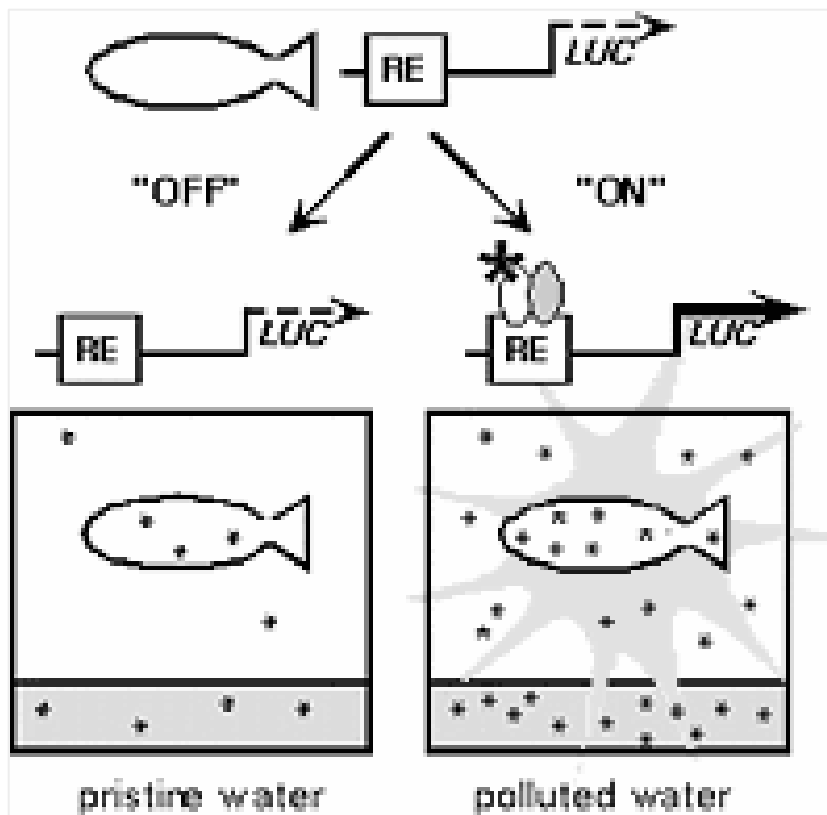
**Breed Early Lactate Early.

Source: Nature Biotechnology, October 2000.

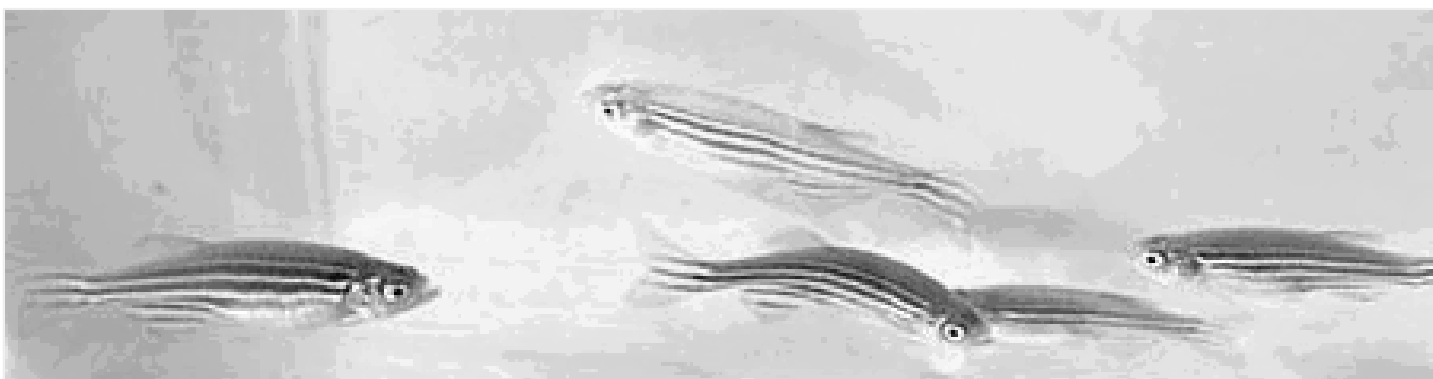
Table 1. Companies producing bioproducts using transgenic domestic livestock

System	Company	Website	Products	Status
Goats	GTC Biotherapeutics (USA)	http://www.transgenics.com	Antithrombin III Monoclonal antibodies Malaria vaccine	Completed European efficacy study (ATIII) Other products in preclinical
	Nexia Biotechnologies (Canada)	http://www.nexiabiotech.com	Spider silk protein	Fiber development
Cattle	Hematech (USA)	http://www.hematech.com	Human butyryl-cholinesterase Human polyclonal antibodies (vaccines)	Research
	GTC Biotherapeutics (USA)	http://www.transgenics.com	Human serum albumin	Research
Sheep	PPL (UK)	http://www.ppl-therapeutics.com	Alpha 1-antitrypsin	Trials postponed Assets/business being sold
Rabbits	Pharming (Netherlands)	http://www.pharming.com	C1-inhibitor	Phase II clinical trials
	BioProtein Technologies (France)	http://www.bioprotein.com	Recombinant proteins	Research
Chickens	Vivalis (France)	http://www.vivalis.com	Recombinant proteins	Research
	Avigenics, Inc. (USA)	http://www.avigenics.com		
	TranXenoGen (USA)	http://www.tranxenogen.com		
	Virage(USA)	http://www.viragen.com		

otras aplicaciones.....



Zebrafish transgénico con elementos de respuesta a contaminantes del agua. Los contaminantes se concentran (1.000- to 100.000 veces en los tejidos del zebrafish y activan elementos de respuesta (RE) que inducen la expresión de luciferasa. Los zebrafish son incubados con luciferina la que es rápidamente incorporada por sus tejidos. La luciferina es oxidada por la luciferasa y genera luz. Esta luz es cuantificada con un luminómetro, sin necesidad de sacrificar al zebrafish.



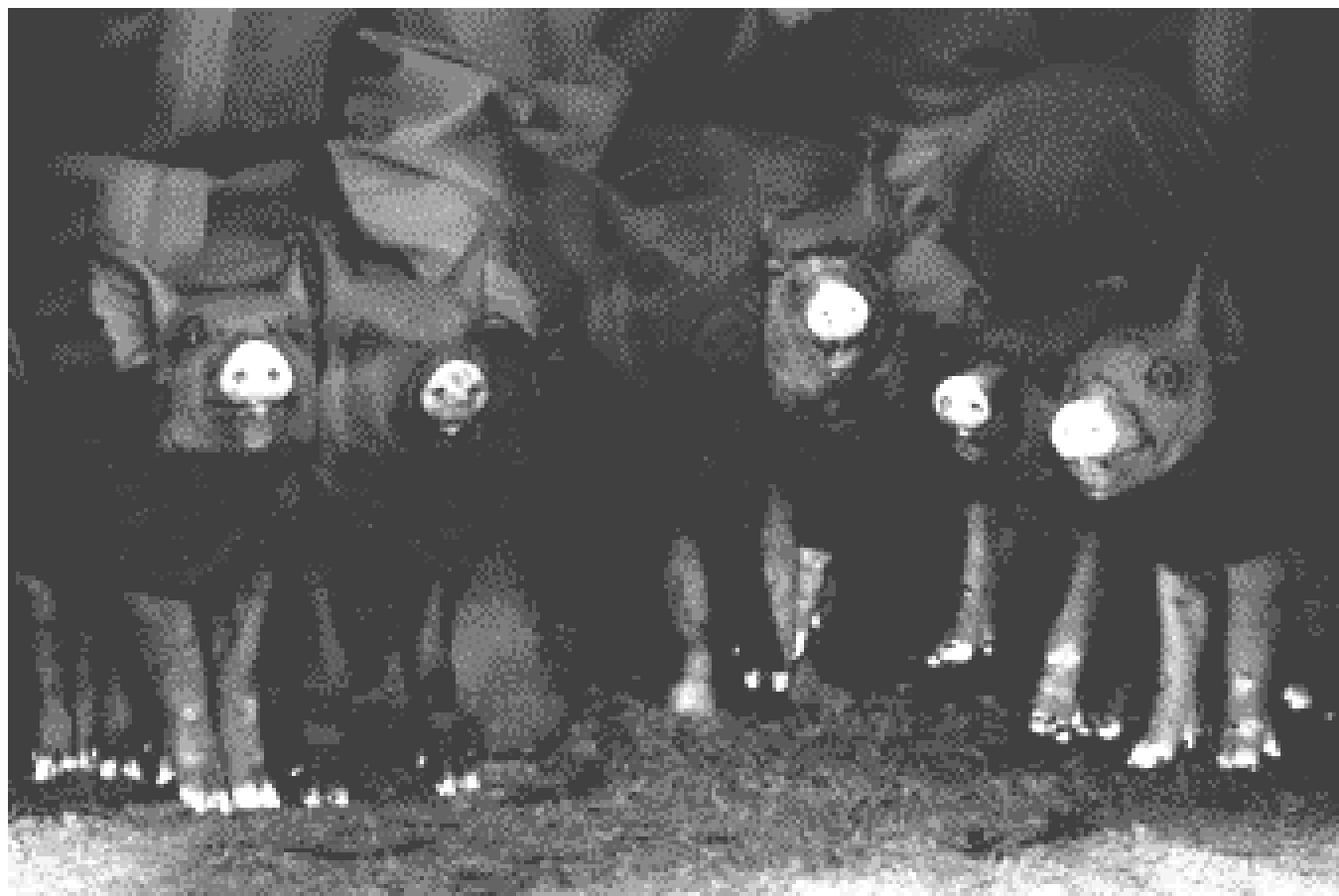
XENOTRASPLANTES: transplantes de órganos y tejidos desde un animal donante (generalmente primates y cerdos) a un humano receptor.

TRASPLANTES DE ORGANOS DE ANIMALES A HUMANOS					
Donante	Órgano	Sobrevivencia	Número de trasplantes	Autor	Año
Chimpancé	Riñón	Un paciente, nueve meses	12	Reemtsma	1964
Mono mico	Riñón	10 días	1	Reemtsma	1964
Mandril	Riñón	4 días y medio	1	Hitchcock	1964
Mandril	Riñón	Un paciente, dos meses	6	Starzl	1964
Chimpancé	Corazón	Extirpado	1	Hardy	1964
Chimpancé	Hígado	Un paciente, 14 días	3	Starzl	1969-74
Mono	Corazón	Fracasó (sin datos)	1	Yacoub	1975
Mandril	Corazón	Rechazo agudo	1	Barnard	1977
Chimpancé	Corazón	4 días	1	Barnard	1977
Mandril	Corazón	3 semanas	1	Bailey	1985
Mandril	Hígado	70 días	1	Starzl	1992
Cerdo	Hígado	34 horas	1	Nakowka	1992
Mandril	Hígado	26 días	1	Starzl	1993
Mandril	Médula ósea	El paciente vive, pero el trasplante fracasó	1	Deeks e Ildstat	1995
Fuente: Unidad de trasplantes del Hospital General de Massachusetts, USA			Total: 32		

Type of Transplant	Patients Waiting For Transplants
Kidney	54,944
Liver	17,843
Pancreas	1,328
Pancreas islet cell	301
Kidney-pancreas	2,651
Intestine	183
Heart	4,182
Heart-lung	208
Lung	3,849
Total	85,489

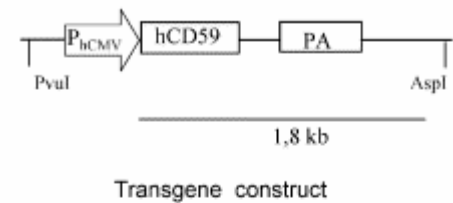
Source: *United Network for Organ Sharing*, May 2000

The lack of whole organs is provoking a crisis among chronic disease sufferers. The demand and market size for replacement organs, tissues, and cells is growing due to the aging of the population. Human sources for organs, tissues, and cells for transplantation meet only a small fraction (10-20%) of the demand. One possible alternative source of organs, tissues, and cells is genetically modified pigs.

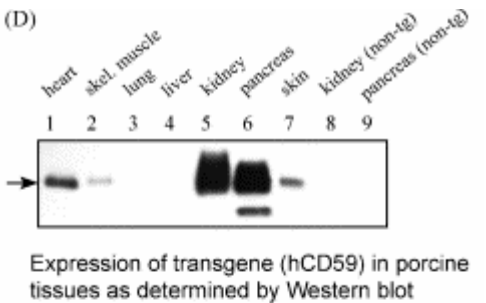


- Prevención de la transmisión de enfermedades desde el animal donante.
- Compatibilidad en anatomía y fisiología.
- Rechazo del transplante:
 - 1) Respuesta hiper-aguda (HAR) tiene lugar en segundos o minutos. Anticuerpos reaccionan con los antígenos de superficie del órgano transplantado activando al complemento y formando el complejo MAC (*membrane attack complex*) ? expresión de genes reguladores del complemento: CD55, CD46, CD59.
 - 2) Respuesta vascular aguda, tiene lugar en días.
 - 3) Rechazo celular, ocurre luego de semanas del transplante. Invasión del órgano transplantado por células T.
 - 4) Rechazo crónico, puede ocurrir luego de varios años. Etiología poco clara.

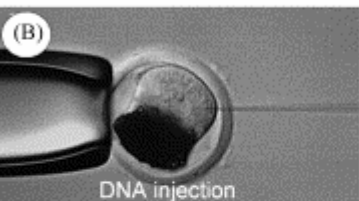
(A)



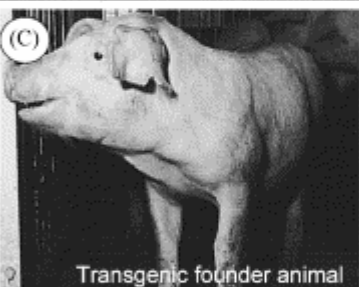
(D)



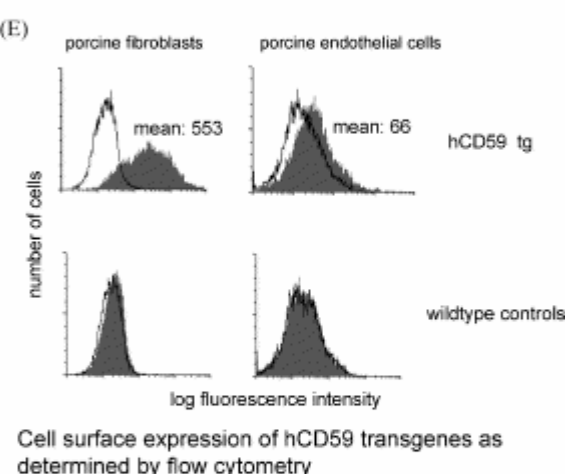
(B)



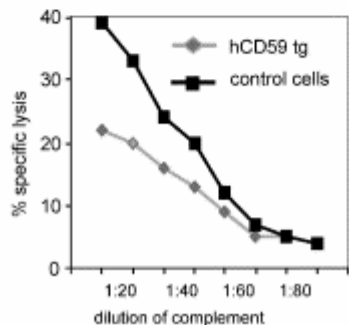
(C)



(E)



(F)



Protective effect of hCD59 against human serum

(G)

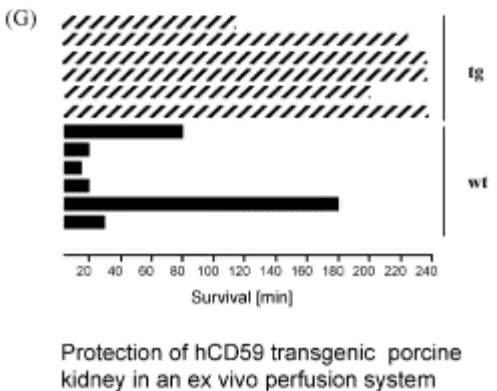
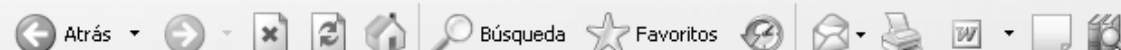


Fig. 1. Generation of transgenic pigs for xenotransplantation. (A) Minigene construct for microinjection, P_{CMV} : cytomegalovirus immediate early promoter, hCD59: human CD59 (regulator of complement) cDNA, PA: polyadenylation site, PvuII and AspI: flanking restriction enzyme sites. (B) DNA microinjection into one pronucleus of a porcine zygote. (C) Transgenic founder animal identified by Southern blotting of an ear sample. (D) Organ-specific expression of hCD59 protein in an F1-offspring animal determined by Western blotting with a specific monoclonal antibody. (E) Cell surface expression of hCD59 in porcine primary cells as determined by flow cytometry. Grey shadowed curves demonstrated presence of hCD59 by usage of a monoclonal antibody, white curves indicate background values by usage of an isotype matched control antibody. (F) Functional expression of human CD59 on transgenic porcine cells as demonstrated by cytotoxicity assay. Porcine cells were incubated with heat treated human serum and a dilution series of human complement. Specific lysis of porcine cells were measured by chromium release. (G) Ex vivo perfusion of porcine kidneys from F1-animals with human blood. Nearly all transgenic porcine kidneys could be perfused for 4 h, whereas non-transgenic control kidneys failed soon after onset of perfusion due to hyperacute rejection. Mean survival times were 207.5 min for transgenic and 57.5 min for wildtype kidneys ($P<0.005$)

	In vitro fertilization procedure	Embryo develops after nuclear transfer	Embryo implants in womb	Live births	Transgene possible	Gene targeting	Commercial use
Sheep	●	●	●	●	●	●	●
Cow	●	●	●	●	●	●	●
Pig	●	●	●	●	●	●	●
Goat	●	●	●	●	●	●	●
Chicken	●	●	●	NA	●	●	●
Rabbit	●	●	●	●	●	●	●
Mouse	●	●	●	●	●	●	●
Dog	●	●	●	●	●	●	●
Cat	●	●	●	●	●	●	●
Nonhuman primate	●	●	●	●	●	●	●
Human	●	●	●	●	●	●	●



About

Overview

History

Management team

Science

News

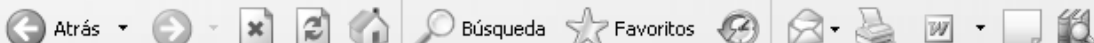
Jobs

Contact

Site map

Infigen is a biotechnology company developing nuclear transfer and genomic technologies for applications in human healthcare. We focus on four distinct yet related platforms:

- Therapeutic Proteins
 - Transgenic animals as bioreactors to produce proteins used in a variety of therapeutic applications including surgery, trauma, cancer therapy, urinary and fecal incontinence, cosmetic reconstruction and chronic diseases.
 - Non-transgenic, cloned animals to replicate unique immune responses used in human diagnostics.
- Xenotransplantation
 - Genetically modified miniature pigs as an alternative source of organs, tissues, and cells for human transplant.
- Genomic Reprogramming
 - Mouse, cattle, and porcine embryos as a tool to investigate and assess reprogramming for the purpose of discovery and developing novel therapies and medicines.
- Animal Models of Disease
 - Genetically modified pigs to study human disease etiology and to test new therapies before use in humans. Both classical and unique, proprietary technologies to target genes for change are employed.



Dirección <http://www.transgenics.com/>

Ir Vínculos

GTC Biotherapeutics

Listen to our Webcast Thursday, August 3, 2006 at 10 am ET



PRODUCTS &
PARTNERING



SCIENCE &
TECHNOLOGY



INVESTOR
INFORMATION



NEWS &
EVENTS



ABOUT
GTC BIOTHERAPEUTICS

GTC Biotherapeutics
Second Quarter 2006
Earnings Call and Webcast

CLICK HERE

- ▶ August 3, 2006 - GTC Biotherapeutics Reports Second Quarter 2006 Financial Results; EMEA Provides Scientific Advice on the Study of ATryn(R) In DIC
- ▶ August 2, 2006 - European Commission Approves ATryn®
- ▶ July 27, 2006 - GTC Biotherapeutics to Host Second Quarter 2006 Earnings Call and Webcast on Thursday, August 3, 2006
- ▶ July 18, 2006 - GTC Biotherapeutics to Raise \$17.8 Million in Registered Direct Offering
- ▶ July 6, 2006 - GTC Biotherapeutics to Webcast Corporate Presentation at the C.E. Unterberg, Towbin Emerging Growth Conference
- ▶ June 14, 2006 - GTC Biotherapeutics Receives \$1 Million Milestone Payment from LEO Pharma

ATryn® - an update on GTC's lead program

Listen to our Webcast Wednesday, July 12, 2006 at 9:28 a.m. ET

GTC Biotherapeutics, Inc.
Corporate Presentation at
the C.E. Unterberg, Towbin
Emerging Growth Conference

CLICK HERE

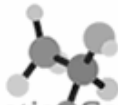


Dirección <http://www.savingsandclone.com/>

Ir

Vínculos

ABOUT US OUR SERVICES OUR CLIENTS & CLONES ABOUT CLONING NEWS FAQS ETHICS & DISCUSS SOCIAL BENEFITS VET INFO GIFT SHOP



Genetic Savings&Clone, Inc.
GENE BANKING & CLONING OF EXCEPTIONAL PETS

[Register](#)

[Sign In](#)

[Orders](#)

[Contact Us](#)

[Search](#)



Genetic Savings & Clone enriches the lives of pet lovers through superior cloning technologies. Cat cloning available today; dog cloning under development.



Our Clones

Meet our newest clones

PetBank

Gene banking for every pet

Latest News

From and about GSC

Our Clients

and their exceptional pets

Emergencies

If your pet dies unexpectedly

Cat Adoption

Ready for Your Love

Vet Info

Biopsy info & instructions

Cat Cloning

Now available

The Dish

Sign up for our newsletter



\$32,000

[Click here to find out more.](#)

