# 科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 28年 6月 2日現在

機関番号: 34419

研究種目: 基盤研究(B)(一般)

研究期間: 2013~2015

課題番号: 25282234

研究課題名(和文)GDSLリパーゼによるピレスリン生合成の分子機構解明と昆虫抵抗性植物作出への応用

研究課題名(英文) Elucidation of molecular mechanism of pyrethrin biosynthesis by a GDSL lipase and its application to creation of insect resistant plants

研究代表者

松田 一彦 (MATSUDA, Kazuhiko)

近畿大学・農学部・教授

研究者番号:00199796

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 14,500,000円

研究成果の概要(和文): エステル構造をもつ殺虫性物質ピレスリンは、除虫菊の中で酸部とアルコール部とがGDSLリパーゼTcGLIPのはたらきにより連結されることにより生合成される。本研究では、本酵素の制御機構を解明するため、まずその触媒機構に必須のアミノ酸を大腸菌で発現させた組換え酵素を用いて同定し、結晶化に適した塩類溶液を明らかにした。また、低濃度で不可逆的に本酵素を阻害するホスホン酸エステル類を創出し、本酵素の遺伝子発現が傷害誘導的に生じる揮発性物質により促進されることを明らかにした。さらに、シロイヌナズナで本酵素遺伝子のホモログ遺伝子を破壊すると、防御遺伝子のプロモータ促進活性が低下することを見出した。

研究成果の概要(英文): Insecticide pyrethrins containing an ester bond are biosynthesized by catalysis of a GDSL lipase TcGLIP using the acyl and the alcohol substrates. The aim of this study was to elucidate the molecular mechanism of TcGLIP in pyrethrin synthesis and regulation in terms of gene expression and catalysis. First, TcGLIP was expressed in E. coli and amino acids essential for the catalysis were identified. Next, a method to obtain recombinant TcGLIP with high yield and purity was established and solutions to crystallize the enzyme were found. On the other hand, phosphonates were synthesized as TcGLIP inhibitor candidates and tested for their inhibitory activity. As a result, several compounds were found to block the pyrethrin-synthesizing activity of TcGLIP at nanomolar concentrations. On the other hand, a TcGLIP homolog gene was knocked out in Arabidopsis, resulting in reduced potency of exudates to activate the defensin gene promoter.

研究分野:農薬科学、ケミカルバイオロジー、神経活性物質化学

キーワード: 除虫菊 ピレスリン 生合成 GDSLリパーゼ

### 1.研究開始当初の背景

(1)キク科植物除虫菊は天然殺虫剤ピレスリ ンを生合成し、花部(子房)に蓄積する。ピ レスリンは化学的には深く研究されていた ものの、その生合成の機構については分子生 物学的あるいは分子遺伝学手法によって研 究されていなかった。そこで、安定同位元素 で標識した前駆体を用いてピレスリン生合 成の概要について研究し、エステル化合物ピ レスリンの酸部(菊酸類)は非メバロン酸経 路により、アルコール部(レスロロン類)は オキシリピン経路により生合成されること を明らかにした。そして生合成の最終ステッ プが、菊酸から導かれた活性アシル誘導体と レスロロン類とがアシル基転移反応により 連結されることでピレスリンが生成すると 仮説をたて、本反応を触媒する酵素を除虫菊 の蕾から精製し、遺伝子を単離した。予想に 反して、本酵素はアシルトランスフェラーゼ ではなく GDSL リパーセの一種 (TcGLIP と命 名)であった。GDSL リパーゼファミリ - は植 物普遍的に分布し、イネ、シロイヌナズナと もに 100 種以上存在し、その中で真の基質が 判明しているものはわずかであった。しかも 本酵素のように加水分解ではなく、合成系に 平衡がシフトしている GDSL リパーゼの例は 稀有であり、その触媒反応に寄与する基質の 認識機構や、エステル合成反応と分解反応の 平衡を制御する分子機構も理解されていな かった(文献)

(2)一般に植物の二次代謝は、細胞内のシグ ナルのみならず、細胞外のシグナルによって も調節を受ける。特に後者の例として、植物 が病害虫により攻撃を受けたときに誘導的 に生じる揮発性有機化合物(VOCs)によって、 隣接する未被害の植物に攻撃のリスクを伝 える現象が知られている。そこで、除虫菊幼 苗に物理的に傷を付けた際に生じる揮発性 物質を調査し、その主成分はみどりの香りと 呼ばれる 4 種の Green Leaf Volatiles (GLVs) とセスキテルペンの一種(E)- $\beta$ -farnesene で あることを明らかにした。これらを傷害葉か ら生じたときと同じ組成で再構成し無傷の 除虫菊の幼苗に気体として処理すると、数種 のピレスリン生合成遺伝子の発現が上昇し た。しかしこのような遺伝子発現促進現象が TcGLIP 遺伝子も含めた全てのピレスリン生 合成酵素遺伝子で見られるのか、また VOCs がどのようにピレスリン生合成遺伝子の発 現を促進するのか、不明であった(文献)。

# 2.研究の目的

(1)TcGLIP の基質認識と触媒機構を解明するため、これらの機構に深く寄与する本酵素の構造因子を部位特異的変異実験と X 線結晶構造解析により解明する。

(2)本酵素を特異的かつ低濃度で阻害する阻害剤を独自に開発し、酵素 - 阻害剤複合体の

X 線結晶構造をも解明するとともに、本阻害 剤を除虫菊に処理することで生じる遺伝子 発現の変化と代謝物の変化を明らかにする。

(3)TcGLIP と相同の遺伝子を破壊あるいは過剰発現させモデル植物シロイヌナズナにおける抵抗性システムの変化を調査し、昆虫抵抗性に対する本酵素遺伝子の植物普遍的寄与を実証するとともに、傷害誘導的に除虫菊から生成する VOCs のブレンドによる TcGLIP の調節機構を解明する。

以上の研究によって得られる成果をもとに、TcGLIPおよび関連因子を利用して除虫菊によるピレスリン生産を向上させるのみならず、広く植物の昆虫抵抗性を増強する基盤技術を創出することを本研究の目的とした。

### 3.研究の方法

# (1)TcGLIP の大量精製法の確立と結晶化

TcGLIP はマルトース結合蛋白質 (MBP)との融合蛋白質 MBP-TcGLIP として大腸菌で過剰発現させ、アミロースレジンと陰イオン交換樹脂で精製した。次いで、プロテアーゼで処理して MBP を MBP-TcGLIP から切断し、TcGLIP を精製した。これを透析後、限外濾過で濃縮し、結晶化条件の調査に使用した。結晶化の基本条件の探索には市販のキットを使用し、結晶化条件の最適化には独自に調製した溶液を使用した。

(2)TcGLIP 阻害剤の合成と TcGLIP の結晶化 TcGLIP は触媒機構の中で四面体中間体を 生じる。本機構を阻害する化合物として、 3-(2-methyl-1-propenyl)-2,2-dimethylcyclopropy I 基とpheny I 基を固定置換基とし て有するホスホン酸エステル類を 2,5-dimethyl-2,4-hexadiene へのカルベン の付加を鍵として合成 (Type I、合成スキー ム図1)、あるいは Type I 阻害剤の置換 cyclopropy! 基の代わりに直鎖のアルキル基 を有するホスホン酸エステル類を phenyl 基 またはp-nitrophenyl 基を2つもつ中間体の 部分加水分解を鍵として合成した(Type II、 合成スキーム図2)。これらの化合物のTcGLIP 阻害活性は、阻害剤存在下および非存在下で 本酵素による pyrethrin I 合成量を比較する ことにより評価した。さらに活性化合物につ いては、TcGLIPとの共結晶化を試みた。

図1 Type I 型阻害剤の合成スキーム

図2 Type II 型阻害剤の合成スキーム

#### (3)植物中での TcGLIP の役割と制御機構

TCGLIP 類縁遺伝子の普遍的意義を解明するため、本遺伝子類縁遺伝子を破壊したシロイヌナズナのヘテロ破壊株を米国から入手し、自殖してホモ系統を作出した。同様にピレスリン生合成の最上流に位置するリポキシゲナーゼ遺伝子についてもそのすべてについてシロイヌナズナの破壊株を作出し、ピレスリン生合成に関与する GLVs 生合成に対する寄与について解析した。

TcGLIP の制御機構解明の一環として除虫 菊幼苗から傷害に応じて放出される VOCs プレンドを未被害の除虫菊幼苗に一定時間処理し、TcGLIP を含む既知のピレスリン生合成 遺伝子あるいは候補の発現を、actin 遺伝子 を内部標準として realtime PCR で定量した。

#### 4. 研究成果

#### (1)TcGLIP の大量精製法の確立と結晶化

TcGLIPのX線結晶構造解析を目指し、まず MBP-TcGLIP を大腸菌で著量発現させる方法 について検討した。大腸菌 DE3 株で発現させ、 アミロースレジンを用いて精製したところ、 SDS ポリアクリルアミド電気泳動(SDS-PAGE) ではほぼ均一に精製できているように見え た。しかし、このように得られた MBP-TcGLIP はゲルろ過で複数のピークを与えたことか ら、ミスフォールディングが生じていること が判明した。このミスフォールディング問題 を解決することが効率的な MBP-TcGLIP の生 産につながると考え、入手可能な全ての大腸 菌株で本酵素を発現させ、比活性を調査した。 その結果選択した、蛋白質フォールディング 機能に優れた大腸菌株を用いることによっ て、DE3 株よりも格段に多量の活性型 MBP-TcGLIP を調製することが可能になった。

次に、活性画分に混入する不活性酵素を除くため、精製に必要と計算される量よりも多くの陰イオン交換樹脂を充填したカラムを用いて精製したところ、SDS-PAGEで単一のバンドを示し、ゲルろ過で単一ピークを描したがよりを得た。そこで、本蛋白質にプロテアーゼを処理し、再度上記の陰イオン交換カラムクロマトグラフィーで精製した結果、MBPを除いたTcGLIPを高純度で調製することにより、5-10 mg/mL の濃度のTcGLIPを得た。このように精製したTcGLIPを材料として、結晶化条件について調査し、針状結晶を与える条件を見出した。

(2)TcGLIP 阻害剤の合成と TcGLIP の結晶化

ホスホン酸エステル構造をもつ Type I 型 阻害剤(図1)で問題となるのはシクロプロ パン環に関する幾何異性である。合成スキー ム第4段階で生じる異性体を比べるとトラン ス体が優先して生成したので、これを分離し、 以降の反応に使用した。この段階でシクロプ ロパン環1位の炭素に由来する光学異性体は 分離しないため、最終化合物はリン原子の光 学異性体も含めて4つの立体異性体の混合物 となった。図1のスキームに従ってR部とし て phenyl、ethyl、cyclopentyl および allethrolone を導入した化合物を合成し、 TcGLIP 阻害活性を測定したところ、いずれの 化合物も 10 µM の濃度で阻害活性を示したが、 その阻害率は 50%に満たなかった。その中で 最も高い活性を示したのが、R 部として phenyl 基をもつ化合物であった。そこでR部 を phenyl 基に固定し、もう一つの置換基を phenyl 基から p-nitrophenyl 基に置換したと ころ、阻害活性は向上し、1 µM の濃度で TcGLIP をほぼ完全に阻害した。

Type I 阻害剤中の菊酸類縁ユニットは剛直 で2つの不斉炭素を有する。そこでこの部分 の柔軟性を上げるとともに簡素化するため アルキル鎖に置換した Type II 阻害剤を合成 した。本阻害剤では、Type I 型阻害剤と同様 にリン原子が不斉中心となり2つの光学異性 体のラセミ混合物を生成するが、置換シクロ プロパン環に由来する異性体は存在しない。 Type I 阻害剤の構造活性相関をもとに、図 2 のR部としてallethroloneを導入した結果、 TcGLIP に対する半数阻害濃度は数十 nM 程度 にまで上昇した。以上のように合成した化合 物で完全にピレスリン合成活性を阻害した 場合、一昼夜透析しても TcGLIP の活性は回 復しなかったことから、化合物は本酵素の活 性中心であるセリンの水酸基を不可逆的に リン酸エステル化したと推察された。

Type I および Type II 阻害剤の中で最強の 活性を示す化合物を用いて TcGLIP を完全に 阻害し、透析後、その結晶化を試みた結果、 阻害剤を作用させなかったときには見られ ない形状をもつ結晶が生成した(図3)。



図3 TcGLIP とホスホン酸エステル型阻害剤 とを反応させた場合に生成した結晶

#### (3)植物中ので TcGLIP の制御機構と役割

TcGLIP 類縁遺伝子の昆虫抵抗性に関わる 普遍的意義を解明するため、相同遺伝子を破壊したシロイヌナズナを作成した。Plant Defensin Promoter の下流に  $\beta$ -glucuronidase (GUS)を連結した pPDF1.2::GUS レポータアッセイ系を用いて 野生株と破壊株の浸出液の活性を比較した ところ、破壊株の方が野生株よりも低い活性 を示す傾向が見られた。

ピレスリンと GLVs はどちらも過酸化リノレン酸を原料としており、TcGLIP 遺伝子が現は GLVs によって調節されていることがこれまでの研究によって明らかにされている。過酸化されたリノレン酸はリポキシゲ、は後数の LOX があり、そのうちどれ物には複数の LOX があり、そのうちどれが低いるの生合成に直接寄与しているのかければかった。そこで、シブブウトした変異体株を入手し、ホモ接した、よりに作成の有無を単離した。そして、このように作成の有無をリックアウト株について GLVs の生成に必須であることが判明した。

リポキシゲナーゼによって過酸化されたリノレン酸はヒドロペルオキシドリアーゼにより切断され、GLVs の基盤物質(Z)-3-hexenal が生成する。お茶のヒドロペルオキシドリアーゼは不明であったがCYP74B24 がその役割を担うことが判明した。本成果をもとに、除虫菊でも相同の酵素がGLVs の生産を担うと推測された。

GLVs も含めて活性カルボニル化合物が植物に取り込まれた後の運命も、全くと言って良いほど理解が進んでいなかった。そこでトマトを用いて外気から取り込んだ活性カルボニル化合物の運命を調査した結果、グルタチオンと結合することがわかった。こうした制御は、除虫菊での TcGLIP の制御に対しても影響すると考えられた。

これまでに傷害誘導的に除虫菊幼苗から 放出される GLVs と(*E*) -β-farnesene とからな る VOCs のブレンドは、クリサンテミルジホ スフェートシンターゼ (CDS) 等の一部のピ レスリン生合成酵素の遺伝子発現を活性化 することが見出されている。このような制御 が他のピレスリン生合成酵素でも見られる のかどうか確かめるため、CDS を陽性の対照 とし、クリサンテミックアシッドシンターゼ (CAS) および TcGLIP 遺伝子に加えて、ピレ スリンと同様にリノレン酸からつくられる ジャスモン酸の生合成遺伝子発現に対する VOCs ブレンドの影響を調査した。その結果、 GLVs と(E)-β-farnesene とからなる VOCs の ブレンドの処理によって、ピレスリンの酸部 の生合成に直接関わる CDS や CAS のみならず、 エステル結合の形成に関わる TcGLIP 遺伝子 の発現も顕著に促進された。それに対して、 ジャスモン酸の生合成に寄与する 12-オキソ

フィトジエン酸レダクターゼ3やアシル CoA オキシダーゼ1遺伝子の発現は、傷害誘導的に生じる VOCs ブレンドを処理しても影響を受けなかった。さらに、VOCs ブレンドによるピレスリン生合成促進現象は除虫菊をカルス化しても認められたことから、VOCs ブレンドの受容からピレスリン生合成遺伝子の発現促進に至るまでの機構は脱分化しても維持されることが初めて明らかとなった。

#### < 引用文献 >

Yukio Kikuta, Hirokazu Ueda, Masafumi Takahashi, Tomonori Mitsumori, Gen Yamada, Koji Sakamori, Kengo Takeda, Shogo Furutani, Koji Nakayama, Yoshio Katsuda, Akikzazu Hatanaka and <u>Kazuhiko Matsuda</u>, Identification and characterization of a GDSL-lipase like protein that catalyzes the ester forming reaction for pyrethrin biosynthesis in *Tanacetum cinerariifolium* - a new target for plant protection. *Plant Journal* **71**, 183-193 (2012).

Yukio Kikuta, Hirokazu Ueda, Koji Nakayama, Yoshio Katsuda, Rika Ozawa, Junji Akikzazu Hatanaka Takabayashi, and Kazuhiko Matsuda, Specific regulation of pyrethrin biosynthesis in Chrysanthemum cinerariae folium by a blend of volatiles emitted from artificially damaged conspecific plant. Plant and Physiology 52, 588-596 (2011).

# 5.主な発表論文等 〔雑誌論文〕(計5件)

Koji Sakamori, Naoaki Ono, <u>Makoto Ihara</u>, Hideyuki Suzuki, Hideyuki Matsuura, Ken Tanaka, Daisaku Ohta, Shigehiko Kanaya and <u>Kazuhiko Matsuda</u>, Selective regulation of pyrethrin biosynthesis by the specific blend of wound induced volatiles in *Tanacetum cinerariifolium. Plant Signaling & Behavior* 11, e1149675 (2016). 查読有

Satoshi Mochizuki, Koichi Sugimoto, Takao Koeduka and <u>Kenji Matsui</u>, *Arabidopsis* lipoxygenase 2 is essential for formation of green leaf volatiles and five-carbon volatiles. *FEBS Letters* **590**, 1017-1027 (2016). 査読有

Eiichiro Ono, Taiki Handa, Takao Koeduka, Hiromi Toyonaga, Moataz Mohammed Tawfik, Akira Shiraishi, Jun Murata and <u>Kenji Matsui</u>, CYP74B24 is the 13-hydroperoxide Iyase involved in biosynthesis of green leaf volatiles in tea (*Camellia sinensis*). *Plant Physiology and Biochemistry* **98**, 112-118 (2016). 查読有

Shoko Muramoto, Yayoi Matsubara, Cynthia Mugo Mwenda, Takao Koeduka, Takuya Sakami, Akira Tani and <u>Kenji Matsui</u>, Glutathionylation and reduction of methacrolein in tomato plants account for its absorption from the vapor phase. *Plant Physiology* **169**, 1744-1754 (2015). 查読有

Yukio Kikuta, Gen Yamada, Tomonori Mitsumori. Takavuk i Takeuchi. Koii Yoshio Nakayama, Katsuda. Akikazu Hatanaka and Kazuhiko Matsuda, Catalytic-triad and related amino acids are required for acyltransferase activity of the Tanacetum cinerariifolium GDSL lipase/esterase-like enzyme TcGLIP for ester-bond formation in pyrethrin biosynthesis. Bioscience Biotechnology and Biochemistry 77, 1822-1825 (2013). 杳読有

# [学会発表](計15件)

阪森 宏治、<u>松田 一彦</u>、除虫菊のピレス リン生合成に対する傷害誘導性揮発性化合 物の作用:分化状態と脱分化状態の比較、 日本農芸化学会 2016 年度大会、2016 年 3 月 30 日、札幌コンベンションセンター(北海道 札幌市)

松田 一彦、ピレスリン生合成から導かれるオキシリピン経路の理解、シンポジウム「植物をとりまく生態系の環境応答鍵因子:オキシリピン類の新展開」(招待講演)日本農芸化学会 2016 年度大会、2016 年 3 月28 日、札幌コンベンションセンター(北海道札幌市)

明石 拓也、山崎 智穂子、宇都宮 麻衣、 伊原 誠、松田 一彦、平竹 潤、ピレスリン 生合成に寄与する GDSL リパーゼに関する研究(1): 新規不可逆阻害剤の合成展開、日本 農芸化学会2016年度大会、2016年3月28日、 札幌コンベンションセンター(北海道札幌市)

山崎 智穂子、宇都宮 麻衣、<u>伊原 誠</u>、明石 拓也、<u>平竹 潤、松田 一彦</u>、ピレスリン生合成に寄与する GDSL リパーゼに関する研究(2):不可逆阻害剤存在の活性評価、日本農芸化学会 2016 年度大会、2016 年 3 月 28日、札幌コンベンションセンター(北海道札幌市)

宇都宮 麻衣、山崎 智穂子、伊原 誠、明石拓也、平竹 潤、松田 一彦、ピレスリン生合成に寄与する GDSL リパーゼに関する研究(3): 不可逆阻害剤存在下での結晶化、日本農芸化学会2016年度大会、2016年3月28日、札幌コンベンションセンター(北海道札幌市)

<u>Kazuhiko Matsuda</u>, Deciphering biosynthesis of natural insecticide pyrethrins, Pacifichem 2015 (招待講演), 2015年12月15日, Honolulu, Hawaii, USA

阪森 宏治、小野 直亮、鈴木 秀幸、太田 大策、松田 一彦、金谷 重彦、ピレスリン生 合成遺伝子の同定に向けた RNAseq データの バイオインフォマティクス解析、日本農芸化 学会 2015 年度大会、2015 年 3 月 28 日、岡山 大学(岡山県岡山市)

宇都宮 麻衣、松田 和奈、廣瀬 友璃香、 伊原 誠、松田 一彦、ピレスリン生合成に関わる TcGLIP の機能および構造の解明(1)-発現と精製・、日本農芸化学会2015年度大会、 2015年3月27日、岡山大学(岡山県岡山市)

明石 拓也、竹内 孝幸、宇都宮 麻衣、 伊原 誠、松田 一彦、平竹 潤、ピレスリン生合成に関わる TcGLIP の機能および構造の解明(2)-ホスホン酸型反応機構依存型阻害剤の設計と合成-、日本農芸化学会 2015 年度大会、2015 年 3 月 27 日、岡山大学(岡山県岡山市)

竹内 孝幸、明石 拓也、宇都宮 麻衣、伊原誠、平竹潤、松田一彦、ピレスリン生合成に関わる TcGLIP の機能および構造の解明(3)-阻害活性と阻害の様式-、日本農芸化学会 2015 年度大会、2015 年 3 月 27 日、岡山大学(岡山県岡山市)

荒井 紀梨子、<u>松田 一彦</u>、肥塚 崇男、 松井 健二、シロイヌナズナの腐生菌感染応 答シグナル生成には GDSL リパーゼが関与す る、日本農芸化学会中四国支部第 41 回講演 会、2015 年 1 月 24 日、水産大学校(山口県 下関市)

宇都宮 麻衣、松田 和奈、廣瀬 友璃香、伊原 誠、松田 一彦、ピレスリン生合成関連酵素 TcGLIP の発現・精製条件の検討と結晶化、2014 年度日本農芸化学会関西支部大会、2014 年 9 月 20 日、奈良先端科学技術大学院大学(奈良県生駒市)

松田 一彦、ケミカルセンシングによる生命恒常性の維持と昆虫制御、JSPS シンポジウム「日本におけるケミカルバイオロジー研究の新展開」(招待講演) 2014年6月14日、東京大学(東京都文京区)

松田 一彦、温故知新:ピレスリンから学ぶ昆虫制御の原理、第 17 回中四国支部若手シンポジウム(招待講演)2014年5月16日、岡山大学(岡山県岡山市)

阪森 宏治、安達 元希、古谷 章悟、畑中 顯和、<u>松田 一彦</u>、除虫菊の分化状態とピレ スリン生合成、日本農芸化学会 2014 年度大 会、2014 年 3 月 29 日、明治大学生田キャン パス(神奈川県川崎市)

# [図書](計1件)

松田 一彦、植物は揮発性シグナル分子をどのように受け取るのか?、生きものたちをつなぐ「かおり」~エコロジカルボラタイルズ~、松井 健二、高林 純示、東原 和成編著、フレグランスジャーナル社、44-52 (2016)

# 〔産業財産権〕 出願状況(計0件)

取得状況(計0件) [その他]

### ホームページ等

近畿大学農学部生物制御化学研究室 http://nara-kindai.unv.jp/02gakka/03ouy ou/seigyo-lab/index.html

### 6. 研究組織

### (1)研究代表者

松田 一彦 (MATSUDA Kazuhiko) 近畿大学・農学部・教授 研究者番号:00199796

### (2)研究分担者

平竹 潤 (HIRATAKE Jun) 京都大学・化学研究所・教授 研究者番号:80199075

松井 健二(MATSUI Kenji) 山口大学・医学(系)研究科(研究院)・ 教授 研究者番号:90199729

#### (3)連携研究者

山下 敦子(YAMASHITA Atsuko) 岡山大学・医歯(薬)学総合研究科・教授 研究者番号:10321738

伊原 誠 ( IHARA Makoto ) 近畿大学・農学部・講師 研究者番号: 30466031