科研費

科学研究費助成事業 研究成果報告書

平成 2 8 年 6 月 3 日現在

機関番号: 12101

研究種目: 基盤研究(C)(一般)

研究期間: 2013~2015

課題番号: 25440034

研究課題名(和文)真核生物細胞質における鉄硫黄クラスター合成マシーナリーの構造生物学

研究課題名(英文)Structural studies on the cytosolic iron-sulfur cluster assembly (CIA) system

研究代表者

庄村 康人 (Shomura, Yasuhito)

茨城大学・理工学研究科・准教授

研究者番号:50423900

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,000,000円

研究成果の概要(和文): 本研究は,真核生物の核・細胞質の鉄硫黄クラスタータンパク質の合成に関与するタンパク質群について,単体および複合体での結晶構造解析を行い,合成経路およびその主要段階の反応機構を解明することを目的とした.分裂酵母および線虫の構成タンパク質の発現系を構築し,遺伝子配列,発現ベクター,および宿主の最適化により,すべての主要なタンパク質を生成することに成功した.鉄硫黄クラスター前駆体をもつタンパク質は好気条件下では不安定であったため,精製および結晶化は嫌気条件下で行った.線虫由来のCia1については良質な結晶が得られ,1.5 分解能のX線構造を決定し,他の種由来のものとの立体構造の違いを見出した.

研究成果の概要(英文): Iron-sulfur proteins assume a variety of roles in living cells and require systems for the assembly of iron-sulfur clusters. The iron-sulfur assembly (CIA) system has recently been identified as unique system for iron-sulfur cluster proteins in the eukaryotic cytosol and nucleus. We have started the structural studies on the components and complex of the CIA system in order to elucidate the exact pathway and reaction mechanisms. All the major components were successfully produced with E. coli expression systems after optimization of sequences, expression vectors, and hosts. The precursor of iron-sulfur clusters are unstable under aerobic condition, and therefore, they are purified and crystallized under anaerobic glove box. The Cia1 protein from C. elegans has been crystallized and the X-ray structure was determined to 1.5 angstrom resolution. The structure comparison revealed the local conformational divergence among species suggesting different protein interaction for each species.

研究分野: 構造生物学

キーワード: 鉄硫黄クラスター 金属タンパク質 分子シャペロン

1.研究開始当初の背景

鉄硫黄クラスターを含むタンパク質は 生体内で様々な役割を担っており,バク テリアからヒトまであらゆる生物に存 在する.そのクラスター自身の機能は. タンパク質の構造安定化,電子伝達,反 応触媒など多岐にわたる.鉄硫黄クラス ターの合成およびタンパク質への組み 込みには生物種やオルガネラによって 異なる幾つかの経路が存在し, ミトコン ドリアには ISC (iron-sulfur cluster) 系 , 葉緑体には SUF (sulfur mobilization)系,バクテリアにはISC, SUF, NIF (nitrogen fixation) 系の何 れか(或いは複数)が存在することが知 られている.一方,真核生物細胞質にお いて鉄硫黄クラスタータンパク質はオ ルガネラで合成されたのちに輸送され てくるというモデルが考えられていた が,近年,上記3つのものとは異なる第 4 の鉄硫黄クラスター合成経路, CIA (cvtosolic iron-sulfur cluster assembly) 系の存在が明らかになった. このCIA系の一部のタンパク質について は,真核生物細胞質だけではなく,共通 の祖先をもつとされる古細菌や真正細 菌にもホモログが見られることが報告 されていた.また,これら4つの系には 直接属さない因子も続々と同定されて きており,鉄硫黄クラスター合成マシー ナリーはより多岐にわたり複雑なもの であると考えられてきていた.研究開始 当初は,ドイツのグループが出芽酵母の 系で先行して研究を進めており, CIAの 主要な構成因子が多く同定されており、 他の鉄硫黄クラスター合成経路と同様、 以下のサブマシーナリーから成ると考 えられていた.

- ・鉄硫黄クラスター前駆体を合成・転移 する足場タンパク質複合体
- ・鉄硫黄クラスターを取り込む前のアポタンパク質の凝集を抑制しながら,これを足場タンパク質へ運搬する分子シャペロン
- ・クラスター形成と転移に必要な電子を 供給する電子伝達タンパク質

2.研究の目的

まだ不明な点が多いCIA系の原子レベルでの反応機構の解明を目的とした.具体的には出芽酵母以外の生物種における各構成要素の多様性を調べ,それぞれの相互作用の確認と,結晶構造解析による分子認識機構の解明および鉄硫黄ク

ラスター前駆体の合成・輸送機構の解明 を目指した.

3.研究の方法

(1) CIA 系構成要素の真核生物における多 様性の確認

様々なモデル生物(分裂酵母,線虫,ショウジョウバエ,ゼブラフィッシュ,ヒト,シロイヌナズナ等)の cDNA 塩基配列データベースから,出芽酵母の Nar1, Cia1, Nbp35, Cfd1 に相同なタンパク質をコードする遺伝子を探索した.

(2) 各タンパク質発現系の構築

全てのタンパク質は大腸菌発現系によって産生した.分裂酵母および線虫のcDNAライブラリーは「理研バイオリソースプロジェクト(NBRP)」より入手し、PCR法によって目的遺伝子を増幅し、各種発現ベクターに挿入した.また、産生量が芳しくないものについては、生物種の違いによるレアコドンの頻度に原因がある可能性を考慮して、人工遺伝子合成によりレアコドンを無くした遺伝子についても発現系を構築した.

(3) 培養・タンパク質の発現の確認

作製した発現ベクターで大腸菌を形質転換し、振とう培養・発現誘導後の細胞破砕液を SDS-PAGE で解析した.標的タンパク質の ORF にはレアコドンが多数存在するものがあるため、産生量が少ない場合には宿主となる大腸菌がレアコドン tRNA を産生するような系を用いた.また、必要に応じて大腸菌の培養は嫌気条件下で行った

(4) タンパク質の精製

数リットルのスケールで培養した菌体を用いて各タンパク質の精製を行った. Cia1 には His タグを, Nar1 および Nbp35 には Strep タグを挿入し, それぞれ Ni キレート担体および Strep-tact in 担体によって精製した.また,必要に応じて陰イオン交換カラムとゲル濾過カラムも精製に用い,嫌気条件下での精製はグローブボックスの中で行った.

(5) 結晶化·X線回折実験

高純度の精製タンパク質については, 市販のスクリーニングキットを用いて 結晶化条件の探索を行った. 長径0.1 mm 以上の大きさの単結晶が得られたら,X 線回折実験を行い、十分の回折能をもつ ものについては回折データを取得した、 最終的なデータ測定は放射光施設 (SPring-8)で行った。

4. 研究成果

(1) 分裂酵母の系

分裂酵母においては,出芽酵母でのCia1とCfd1が一つの融合タンパク質として存在するため,複合体としての結晶化に有利であると考えた.

しかし,大腸菌で当該ORFを発現させ ても,まったく目的タンパク質の生産は 確認できず,不溶性成分についても同様 であった.そこで,ORFをCia1ドメイン と Cfd1 ドメインに分けてそれぞれ単独 で発現させたところ .Cfd1 のみでタンパ ク質の産生が確認された .Cia1 において は、コドンの最適化および mRNA の高次 構造形成をとりにくいような設計を施 した人工遺伝子を用いたが,不溶性成分 としてもタンパク質の産生は確認され なかった.このような問題が生じた場合, N 末端側に全く別の安定なタンパク質を 付加した融合タンパク質として発現さ せると合成の阻害が改善されることが 知られており,今回はその目的に比較的 実績のある GST を N 末端側に付加する発 現系を選択した.実際に大腸菌で発現さ せてみると ,SDS-PAGE で確認できるほど の目的タンパク質の産生が見られ,大部 分は不溶性成分であったにもかかわら ず,一部は可溶化していると考えられ, Ni キレートカラムでの精製により高純 度な試料が得られた.

一方, Nar1 および Nbp35 については, 大腸菌で可溶性タンパク質として, 比較的高収率で産生させることが可能雰囲気化にさらすと, 鉄硫黄クラスターが壊気のにさらすと, 鉄硫黄クラスターが壊気のになった. そこで, 精製のになったが, でからいり、その結果, Nar1, Nbp35 とを試みた. その結果, Nar1, Nbp35 とを試みた. その結果, Nar1, Nbp35 ともに安定に長期間保管することができ, れぞれの単結晶を得ることはできなった.

(2) 線虫の系

線虫の cDNA 配列の探索の結果, Cia1 には4つの遺伝子が, Nar1 および Nbp35 には1つの遺伝子がそれぞれ存在することが分かったが, Cfd1 に該当する遺伝子

を確認することができなかった.他の研究グループからは,線虫以外に,植物においてもそのような種が存在することが報告されている.われわれは,線虫は他の真核生物と比較して,よりシンプルなCIA系をもつと推定し,その複合体結晶の調製に着手した.

分裂酵母同様,Nar1,Nbp35 は Strep タグ融合タンパク質として,Cia1 は His タグ融合タンパク質として発現させた.3 者ともに大腸菌内で高い産生が見られ,可溶性成分として精製することができた.Nar1 および Nbp35 においては分裂酵母と同様に,好気雰囲気化では鉄硫黄クラスターの崩壊が顕著に見られたため,精製および結晶化はグローブボックス内の嫌気的雰囲気化で行った.純度および収量は十分に高かったが,単体での結晶を得ることはできなかった.

結晶化を妨げている要因として、Nar1、Nbp35ともにもつN末端側の鉄硫黄クラスター前駆体結合部位に構造の揺らぎが生じていると考え、それぞれのN末端欠損体のコンストラクト作製を試みた、N末端側の不安定な領域は、酸素雰囲気化における限定分解および分解産物のN末端配列解析により決定し、それぞれ安定で末端領域の発現ベクターを作製したこのコンストラクトから得られたタンパク質は酸素雰囲気化でも安定で、結晶化条件の初期スクリーニングで幾つかの微結晶を析出する条件が得られている。

一方 ,Cia1 は好気雰囲気下でも安定で , 結晶化条件の探索の結果,複数の条件で 単結晶を得ることができた.これらの結 晶を用いて SPring-8 にて X 線回折デー タを取得し,分子置換法によって位相を |決定し , 1.5 Å 分解能で構造精密化を行 った. 非対称単位には3つの Cia1 分子 が含まれており、それぞれ決まった構造 をとらないループ領域が異なっていた. 結晶中の分子のパッキングの影響であ ると考えられる.これまでに,出芽酵母 由来およびヒト由来の Cia1 の結晶構造 が報告されているが, それぞれの C 原 子に対する Rmsd 値は , 1.4、1.1 であ り,立体構造はよく似ていることが分か った.分裂酵母では Cfd1 とは融合タン パク質として結合しており,線虫では Cfd1を介さずにNbp35と相互作用すると 考えられるが,微妙な構造の違いがこれ らの相互作用の違いを与えていること

が示唆された.

精製タンパク質間の物理的相互作用 分裂酵母の系,線虫の系ともに足場タ ンパク質である Cia1 には His タグが . これと相互作用すると考えられる Nar1 および Nbp35 には Strep タグを付加して いたため, それぞれを異なるアフィにて イーカラム担体に結合させて,プルダウ ンアッセイを行った.その結果,どの組 み合わせにおいても相互作用を確認す ることができなかった.これまでに.機 能的な相互作用を裏付ける結果は幾つ かのグループから報告されているが,物 理的相互作用については信頼できるデ ータは確認できていない、今回我々の系 で複合体の形成が確認できなかった理 由としては、

結合はするが,親和性が低くアフィニティーカラムの洗浄で解離してしまった。

結合はするが pH やイオン強度等の 条件が不適切であった .

Nar1 やアポ Fe-S タンパク質が結合した Cia1 でないと結合しない.

そもそも線虫由来の Cia1 と Nbp35 は結合しない

等考えられ,今後は複合体での結晶化を目指し,これらの可能性を検討していく必要がある.

5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

〔雑誌論文〕(計 0件)

[学会発表](計 2件)

松本卓樹、『Fe-S タンパク質成熟化因子 Cia1 の結晶構造解析』,第88回 日本生化学会大会,2015.12.1,神戸ポートアイランド(兵庫県・神戸市)

<u>庄村康人</u>、『ヒドロゲナーゼがもつ鉄硫 黄クラスターの構造的多様性』,第88回 日本生化学会大会,2015.12.1,神戸ポ ートアイランド(兵庫県・神戸市)

[図書](計 0件)

〔産業財産権〕

出願状況(計 0件)

〔その他〕

ホームページ等

http://www....

6.研究組織

(1)研究代表者

庄村 康人 (SHOMURA YASUHITO) 茨城大学・理工学研究科・准教授 研究者番号:50423900

- (2)研究分担者 無し
- (3)連携研究者 無し
- (4)研究協力者 無し