科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 30 年 5 月 30 日現在

機関番号: 12601

研究種目: 基盤研究(B)(海外学術調查)

研究期間: 2014~2017

課題番号: 26303005

研究課題名(和文)海綿由来生物活性物質の生合成遺伝子の収集調査と生合成機構の解明

研究課題名(英文)Collection and survey of biosynthetic genes of spore-derived biologically active substances and clarification of biosynthetic machinery

研究代表者

阿部 郁朗 (Abe, Ikuro)

東京大学・大学院薬学系研究科(薬学部)・教授

研究者番号:40305496

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 13,600,000円

研究成果の概要(和文):太平洋域の海綿を採集調査し、生合成遺伝子を単離、比較検討することにより、その生合成機構を解明し、天然物の構造多様性の起原を探った。また同時に、これら海綿に共通の生産菌が存在する可能性について検証し、物質生産に秀でた共生菌の分布の普遍性を調査した。その結果、太平洋域の海洋生物資源の重要性が示され、今後の医薬品開発に多大な貢献が期待された。

研究成果の概要(英文): By collecting sponges in the Pacific region and isolating and comparing biosynthesis genes, we elucidated its biosynthetic machinery and searched for origin of structural diversity of natural products. At the same time, we investigated the possibility of producing bacteria common to these sponges and investigated the universality of the distribution of symbiotic bacteria excelling in substance production. As a result, the importance of marine biological resources in the Pacific region was demonstrated, and great contribution was expected to future drug development.

研究分野: 生物分子科学

キーワード: 海洋天然物 生合成遺伝子 海綿動物 共生菌

1.研究開始当初の背景

海洋無脊椎動物の中でもとりわけ海綿動物は天然生物活性物質の宝庫として知られている。海綿動物は付着性で大量の海水をおり、この際に一過性に取り込む微生物とともにの際に一過性に取り込む微生物とともに多種多様な微生物が共生している。海綿動物が保有する多様な生物活性物質の多く綿動物によって生産されており、化学の中には医薬品のリード化合物として機能すると考えられている。それらの中には医薬品のリード化合物として関連されるものが複数存在する。中でも、リコンドリンBは海綿由来の生物活性物質にががん剤開発に成功した例として記憶に新しい。

2.研究の目的

3.研究の方法

このような背景のもと、我々は先行研究に おいて、Theonellidae 科に属する海綿 Theonella swinhoei 及び Discodermia calyx の 2 種おいて二次代謝産物生合成遺伝子の解析 を進め、遺伝子をコードする共生細菌の同定 に成功した。同定した生産菌は新門 Tectomicrobia 門に属する Entotheonella 属難培 養性細菌であり、ポリケタイドからペプチド など多様かつ複雑な生物活性物質の生産を 担う、物質生産に極めて秀でたバクテリアで あった。従来、海綿動物からの二次代謝産物 生合成遺伝子の取得は非常に困難とされて きたが、我々の研究によって海綿メタゲノム に基づく解析が実現可能であることを示す ことができた。ひとたび生合成遺伝子が取得 できれば、生産菌の特定のほか、詳細な生合 成経路の解析やメタゲノムマイニングによ る新規代謝産物の探索にも有用な情報が得 られる。特にメタゲノムマイニングにおいて は生合成産物が未同定な生合成遺伝子クラ スターも同時に得られることが多く、新たな 天然物の探索の重要な指標となる。そこで、 本研究ではメタゲノムマイニングによって 海綿由来二次代謝産物の生合成遺伝子の取 得を試みるとともに、遺伝子情報に基づく新 たな代謝産物の特定を試みた。

4.研究成果

伊豆半島や紀伊半島に生息する Discodermia kiiensis には環状デプシペプチドである discodermin 類が主要な二次代謝産物として含まれていることが知られている。また、よりマイナーな成分として紀伊半島産 D. kiiensis より discokiolide 類が報告されている。我々は 2014 年に伊豆半島産 D. kiiensis より新規リポペプチド lipodiscamide 類を単離、構造決定した。環状構造内に 2 つのエステル結合を有し、シトルリン、ウレイドアラニン、デヒドロノルバリンなどの異常アミノ酸を含む特異な環状デプシペプチドであった。

日本産 D. kiiensis からは上記 3 つの特異な 環状デプシペプチドが見出されている。しか し、それらの生合成遺伝子や生産菌の報告例 はこれまで皆無であった。そこで、これら代 謝産物の生合成遺伝子を取得し、その生産を 担う共生微生物の同定を試みた。D. kiiensis の組織を人工海水に懸濁し、光学顕微鏡によ って観察した結果、フィラメント状の特徴的 な形態を有するバクテリア細胞が多数認め られた。この形態は海綿共生細菌 Entotheonella 属の特徴でもあることから、そ れらを密度勾配遠心法によって分画し、エン リッチした画分からゲノムを抽出し、次世代 シークエンサーによって解析した。その結果、 discodermin 及びlipodiscamide の生合成遺伝子 クラスターの取得に成功した。Discodermin に関してはNRPSのA domainの基質特異性を 検討した結果、構成アミノ酸と良い一致を示 した。Lipodiscamide に関してはクラスター内 に予想外の硫酸基転移酵素がコードされて いたため、硫酸化 lipodiscamide の存在が示唆 された。そこで実際に海綿抽出液中の探索を 行った。硫酸化体は比較的極性が高いこと予 想されたため、海綿抽出液を液液分配して得 られたブタノール層を Spehadex LH-20 カラ ムクロマトグラフィーによって分画し、網羅 的な解析を進めた。その結果、lipodiscamide よりも分子量 80 大きい化合物を検出した。 80 マスユニットは硫酸基1個分に相当する。

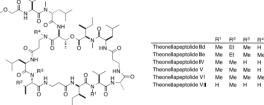
Lipodiscamide の構造には水酸基は一つ もないことから、硫酸化される部位として 考えられる官能基は分子内に2つ存在する ウレア残基のみであった。しかし、これま でに硫酸化ウレア構造を持つ天然物の報告 例は皆無であったため、実際にそのような 官能基が天然物として存在するかどうかは 不明であった。そこで、各種2次元 NMR スペクトルの詳細な解析を行い、 sulfolipodiscamide のシトルリン残基のケ ミカルシフトが lipodiscamide と大きく異 なっていることが判明した。したがって硫 酸基はシトルリンのウレア基に結合してい ることが分かった。マウス白血病細胞 P388 に対する細胞毒性試験の結果、新規化合物 sulfolipodiscamide \mathcal{O} IC₅₀ lipodiscamide より約 2 倍程度低濃度であ

った。以上の結果より D. kiiensis 由来の discodermin 類、lipodiscamide 類はいずれ も海綿共生微生物 Entotheonella によって 生産されていることが明らかになった。

Discodermia 属の海綿動物に比較して Theonella 属海綿は温帯から熱帯に至る世界 各地の海に生息している。近年、我々のグル - プを含む国際共同研究チームによってハ 丈島産の Theonella swinhoei については共生 菌 Entotheonella や生合成遺伝子の詳細が明ら かになってきている。しかし、八丈島以外の 海域に生息する Theonella swinhoei において も多種多様な生物活性天然物が見出されて おり、それらの探索や生合成経路の解明が待 たれている。特に亜熱帯から熱帯太平洋域に 生息する Theonella swinhoei においては八丈 島産とは異なる代謝産物を有することが知 られており、本研究では沖縄以南に生息する Theonella swinhoei について代謝物や遺伝子の 解析を進めた。

沖縄およびインドネシア産の T. swinhoei に 特徴的な化合物として theonellapeptolide 類が あげられる。Theonellapeptolide 類は、1986年 に北川らによって海綿 Theonella swinhoei よ り初めて単離された大環状デプシペプチド である。Theonellapeptolide Id は N-メチルアミ ノ酸や D アミノ酸の含有率が高いデプシペ プチドであり、ウニ卵割阻害活性、Na⁺,K⁺イ オン輸送活性²⁾、ATPase 阻害活性、骨髄腫細 胞に対する細胞毒性などの生物活性を示す。 さらに、脂肪族アミノ酸や N-メチルアミノ酸 に富む大環状構造は免疫抑制剤であるシク ロスポリンとも類似しており、実際に混合り ンパ球反応において抑制効果が認められて いる。このように Theonellapeptolide 類は多様 な生物活性を示し、新規免疫抑制活性も期待 できる化合物であるが、その希少性ゆえに詳 細な作用機序は未解明であり、さらに化学合 成による構造確認および量的供給の報告例 もない。そこで我々は Theonellapeptolide Id の 全合成を試み、Fmoc ペプチド固相合成法に よって効率的な全合成を達成し、その構造の 確認に至った。 さらに theonellaprptolide 類に は構造未解明な3つの類縁体 theonellapeptolide IV, V, VI の存在が報告され ている。インドネシア産 Theonella swinhoei よりそれらの単離精製を試み、 theonellapeptolide IV, V, VI および新規 theonellapeptolide 類縁体 1種を得ることに成 功した。これら類縁体の ¹H NMR スペクトル

はシグナルのブロード化が激しく、その上、 2つ以上の配座異性体が混在していたため、 NMR スペクトルを用いた構造解析は困難で あった。そこで、メタノリシスによってエス テル部位を開裂し、得られた鎖状ペプチド構 造を MS/MS 解析に供することで、平面構造 を決定した。現在部分加水分解によってペブ チド断片を取得し、構成アミノ酸の立体化学 の決定を進めている。Theonellapeptolide 類は 多数の類縁体を有し、それらは Val や Ile 等の 脂肪族アミノ酸の置換や N-メチル基の有無 に起因している。非リボソームペプチド合成 酵素(NRPS)によって生合成されることが 示唆されるが、その生合成遺伝子は未だ同定 されていない。そこで、現在、A ドメインの 保存配列をもとに、生合成遺伝子クラスター の探索を進めている。生合成遺伝子が得られ れば、Entotheonella と予想される生産菌の同 定を進める。



カビや放線菌、高等植物などからはこれま でに様々な医薬品資源が発見され、それらの 中にはすでに医薬品に臨床応用された化合 物も数多い。同様に海洋生物からも数多くの 生物活性物質が報告されているが、医薬品と して利用されている化合物は数少ない。その 理由は海洋生物自体が希少生物資源である ため、有望な化合物が見出されても、応用に 向けた開発研究に展開可能な収量を得るこ とが難しい点が挙げられる。この状況を打開 するためには、海綿動物などの海洋生物が生 物活性物質を作り上げる機構を明らかにし、 その物質生産システムを利用する方策が望 まれる。しかし、海綿動物は複雑な共生体で あるため、共生微生物が物質生産に関わる事 例も数多く指摘されており、難培養共生微生 物を含めた解析が未だ容易ではない現状に おいて、海綿由来生物活性物質の生合成機構 は大部分が謎のままである。太平洋域の海域 には多種多様な海綿動物が生息しており、 Entotheonella をはじめとする物質生産を担う 共生微生物も徐々に明らかになってきてい る。これらの事実は太平洋域の海洋生物資源 の重要性を示すものであり、生育環境の保全 と持続可能な利用方法の確立によって、今後 の医薬品開発に多大な貢献が期待される。

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31件) 以下、すべて査読あり

- He, F., Nakamura, H., Hoshino, S., Chin, J. S. F., Yang, L., Zhang, H.-P., Hayashi, F., Abe, I., "Hinduchelins A–D, noncytotoxic catechol derivatives from *Streptoalloteichus hindustanus*", *J. Nat. Prod.*, 81, in press (2018)
 - DOI: 10.1021/acs.jnatprod.8b00049
- 2. Woo, S.-Y., Win, N. N., Wong, C. P., Ito, T., Hoshino, S., Ngwe, H., Aye, A. A., Han, N., Zhang, H., Hayashi, F., Abe, I., Morita, H., "Two new pyrrolo-2-aminoimidazoles, Clathriroles A and B, from marine sponge, *Clathria prolifera* collected in Myanmar", *J. Nat. Med.*, 72, 803-807 (2018) DOI: 10.1007/s11418-018-1205-y
- 3. T. Kuranaga, A. Enomoto. H. Tan, K. Fujita, T. Wakimoto, "Total synthesis of theonellapeptolide Id". *Org. Lett.*, 19, 1366-1369 (2017)

DOI: 10.1021/acs.orglett.7b00249

- Y. Nakashima, Y. Egami, M. Kimura, T. Wakimoto, I. Abe, Metagenomic analysis of the sponge Discodermia reveals the production of the cyanobacterial natural product kasumigamide by 'Entotheonella' *PLoS One*, 11, e0164468/1-e0164468/15 (2016)
 - DOI: 10.1371/journal.pone.0164468
- K. C. Tan, <u>T. Wakimoto</u>, <u>I. Abe</u>, "Sulfoureido lipopeptides from the marine sponge *Discodermia kiiensis*", *J. Nat. Prod.* 79, 2418-2422 (2016)
 - DOI: 10.1021/acs.jnatprod.6b00586
- 6. Wakimoto, T., Egami, Y., Abe, I., "Nature's way of making the sponge-derived cytotoxin", *Nat. Prod. Rep.*, 33, 751-760 (2016).
 - DOI: 10.1039/C5NP00123D
- Y. Takeshige, Y. Egami, <u>T. Wakimoto</u>, <u>I. Abe</u>, "Production of indole antibiotics induced by exogenous gene derived from sponge metagenome", *Mol. BioSyst.*, 11, 1290-1294 (2015)
 - DOI: 10.1039/C5MB00131E
- 8. <u>脇本敏幸</u>、江上蓉子、<u>阿部郁朗</u>:海綿 -共生微生物系の化学防御機構,**化学と生 物**,53,497-499 (2015)

DOI: 10.1271/kagakutoseibutsu.53.497

9. K. C. Tan, <u>T. Wakimoto</u>, <u>I. Abe</u>, "Lipodiscamides A-C, new cytotoxic

- lipopeptides from the marine sponge *Discodermia kiiensis*", *Org. Lett.*, *16*, 3256-3259 (2014).
- DOI: 10.1021/ol501271v
- H. Tajima, <u>T. Wakimoto</u>, K. Takada, Y. Ise, <u>I. Abe</u>, "Revised structure of cyclolithistide A, a cyclic depsipeptide from the marine sponge *Discodermia japonica*", *J. Nat. Prod.*, 77, 154-158 (2014)
 DOI: 10.1021/np400668k
- T. Wakimoto, Y. Egami, Y. Nakashima, Y. Wakimoto, T. Mori, T. Awakawa, T. Ito, H. Kenmoku, Y. Asakawa, J. Piel, <u>I. Abe</u>, "Calyculin biogenesis from a pyrophosphate protoxin produced by a sponge symbiont", *Nat. Chem. Biol.*, *10*, 648-655 (2014) DOI: 10.1038/nchembio.1573
- M. C. Wilson, T. Mori, C. Rückert, A. R. Uria, M. J. Helf, K. Takada, C. Gernert, U. Steffens, N. Heycke, S. Schmitt, C. Rinke, E. J. N. Helfrich, A. O. Brachmann, C. Gurgui, T. Wakimoto, M. Kracht, M. Crüsemann, U. Hentschel, I. Abe, S. Matsunaga, J. Kalinowski, H. Takeyama, J. Piel, An environmental bacterial taxon with a large and distinct metabolic repertoire. *Nature*, 506, 58-62 (2014)

DOI: 10.1038/nature12959

[学会発表](計80件)

以下、すべて発表者:阿部郁朗

- 2018/03/21 34th International Conference on Natural Products 2018 (ICNP 2018), Penang, Malaysisa, "Engineered Biosynthesis of Medicinal Natural Products"
- 2. 2018/02/28 8th CMDD Symposium on Marine Natural Products, Seoul, Korea, "Engineered Biosynthesis of Medicinal Natural Products"
- 3. 2018/01/15 2018 Synthetic Biotechnology Training Course, Beijing, China, "Engineered Biosynthesis of Medicinal Natural Products"
- 4. 2017/11/28 理研シンポジウム、高磁場・高感度 NMR 利活用促進のための天然物分野における日中連携シンポジウム2017、理化学研究所横浜キャンパス、横浜、「薬用天然物の生合成リデザイン」
- 5. 2017/05/31 9th US-Japan Seminar on Natural Product Biosynthesis, UCLA Lake Arrowhead Conference Center, California, USA, "Enzymes Involved in the Complex Natural Products Biosynthesis"
- 6. 2017/03/26 PSJ-AAPS Joint Symposium, Creation of Complex Functional Molecules by Rational Redesign of Biosynthetic Machineries, Sendai, Japan, "Redesigning Complex Natural Products Biosynthesis"
- 7. 2016/10/16 13th International

- Symposium on the Genetics of Industrial Microorganisms (GIM2016), Wuhan, China, "Engineered Biosynthesis of Medicinal Natural Products"
- 8. 2016/07/26 Cytochrome P450 Biodiversity & Biotechnology, Vancouver, Canada, "Multifunctional Oxygenases Involved in Complex Natural Products Biosynthesis"
- 9. 2015/11/30 14th Federation of Asian and Oceanian Biochemists and Molecular Biologists (FAOBMB) Congress, Current Excitements in Biochemistry and Molecular Biology for Agriculture and Medicine, Hyderabad, India, "Engineered Biosynthesis of Medicinal Natural Products"

以下、すべて発表者:脇本敏幸

- 10. "Marine sponge-derived metagenomes/ uncultured bacteria - a rich source of novel natural product biosynthetic genes" International Conference on Marine Biodiversity and Biotechnology (Jakarta, Indonesia), Oct 25, 2017
- 11. "Activated Chemical Defense of Japanese Marine Sponge *Discodermia calyx*" 2017 ISCE/APACE (Kyoto, Japan), Aug 24, 2017
- 12. "Toward the dark matter of marine natural products" International Symposium on Marine Natural Products (Seoul, Korea), Feb 28, 2017
- 13. "Marine sponge-derived metagenomes/ uncultured bacteria a rich source of novel natural product biosynthetic genes" Joint Czech-Japan workshop "Innovative technologies for the discovery of natural products" (Prague, Czech), Nov 9, 2016
- 14. "Activated Chemical Defense of a Sponge-Microbe Association" Gordon Research Conference Marine Natural Products (Ventura, USA), Mar. 8, 2016.

[図書](計2件)

- <u>脇本敏幸</u>、カリクリンの生合成、天然物の化学 魅力と展望 (上村大輔編) 科学のとびら60(東京化学同人), p.61-66 (2016)
- T. Wakimoto, K. C. Tan, H. Tajima, <u>I. Abe</u>, Cytotoxic cyclic peptides from the marine sponges. *Anticancer Drug from Marine* Origin, Springer, Chapter 6, pp. 113-144 (2015)

〔その他〕

ホームページ:東京大学大学院薬学系研究科 天然物化学教室

http://www.f.u-tokyo.ac.jp/~tennen/head.htm 北海道大学大学院薬学研究院天然物化学教 室

http://www.pharm.hokudai.ac.jp/tennen/index.html

6.研究組織

(1)研究代表者

阿部 郁朗 (ABE, Ikuro) 東京大学・大学院薬学系研究科・教授

研究者番号: 40305496

(2)研究分担者

脇本 敏幸 (WAKIMOTO, Toshiyuki)

北海道大学・薬学研究院・教授

研究者番号:70363900