科学研究費助成事業(基盤研究(S))研究進捗評価

課題番号	17H06170	研究期間	平成 2 9 (2017) 年度 ~令和 3 (2021) 年度
研究課題名	食を起源とする短寿命分子種の生命基盤	研究代表者	内田 浩二
		(所属・職)	(東京大学・大学院農学生命科学
		(令和2年3月現在)	研究科・教授)

【令和2(2020)年度 研究進捗評価結果】

評価		評価基準		
	A+	当初目標を超える研究の進展があり、期待以上の成果が見込まれる		
0	A	当初目標に向けて順調に研究が進展しており、期待どおりの成果が見込まれる		
	Λ	当初目標に向けて概ね順調に研究が進展しており、一定の成果が見込まれるが、一部		
	A-	に遅れ等が認められるため、今後努力が必要である		
	В	当初目標に対して研究が遅れており、今後一層の努力が必要である		
	С	当初目標より研究が遅れ、研究成果が見込まれないため、研究経費の減額又は研究の		
		中止が適当である		

(意見等)

本研究は、食を起源とする不安定な短寿命分子種に関して、それらの分子種の特定及び特異的検出系の開発とともに、翻訳後修飾を伴うセンサータンパク質の同定やタンパク質機能制御機構の解明、更に疾病や健康に関わるタンパク質の新しい機能獲得に関する研究を展開するものである。

これまで、食を起源とする短寿命代謝物を高感度検出することによって、著しく抗酸化活性が高い2-オキソイミダゾールジペプチドを発見したことに加え、タンパク質の機能強化を引き起こす短寿命分子の同定にも成功している。さらに、ビタミン C などの機能発現メカニズムについても迫っており、新たな抗酸化機構の提案にもつながるものと期待される。また、過硫黄分子によるタンパク質パースルフィド化の解析で、ミトコンドリアのエネルギー産生を制御する機構を解明したほか、プロテインジスルフィドイソメラーゼ (PDI) 活性中心のシステイン (Cys) 残基のスルフヒドリル化修飾など新たな機構解明につながる研究成果など、本研究によって学術的価値の高い成果が得られている。