







解禁時間 (テレビ、ラジオ、インターネット) : 平成 26 年 4 月 17 日 (木) 午前 2 時 (新聞) : 平成 26 年 4 月 17 日 (木) 付朝刊

# タンパク質を細胞膜に組み込むメカニズムを解明

-バクテリアから人まで共通した基本的な生命現象の理解-

# 1. 発表者:

熊崎 薫 (東京大学大学院理学系研究科 生物化学専攻 博士課程 2 年)

千葉 志信 (京都産業大学総合生命科学部 准教授)

石谷 隆一郎(東京大学大学院理学系研究科 生物科学専攻 准教授)

塚崎 智也 (奈良先端科学技術大学院大学バイオサイエンス研究科 准教授・ JST さきがけ研究者)

濡木 理 (東京大学大学院理学系研究科 生物科学専攻 教授)

## 2. 発表のポイント:

- タンパク質を細胞膜に組み込む「膜組み込みタンパク質 YidC」の立体構造を 世界で初めて決定しました。
- バクテリアから人まで共通している、タンパク質が生体膜に組み込まれる 分子メカニズムを詳細に解明しました。
- ◆ 本研究の成果は生命科学研究の発展に貢献するとともに、 新規薬剤を開発するための基盤となりえます。

## 3. 発表概要:

すべての生物は、細胞膜で囲まれた細胞を生命の基本単位としており、細胞膜の働きについて理解を深めることは、バクテリアから人まで共通した基本的な生命現象を理解する上では、欠かせません。細胞膜には、タンパク質を細胞膜に組み込む働きを担っている「膜組み込みタンパク質 YidC」が存在し、このタンパク質は生命の維持に不可欠な因子です。しかし、これまでの研究において YidC の立体構造は決定されておらず、YidC によってタンパク質が細胞膜に組み込まれる分子メカニズムは謎でした。

東京大学大学院理学系研究科の濡木 理 教授、石谷 隆一郎 准教授、熊崎 薫 博士課程大学院 生、京都産業大学総合生命科学部 千葉 志信 准教授、奈良先端科学技術大学院大学バイオサイ エンス研究科 塚崎 智也 准教授を中心とした研究グループは、世界で初めて YidC の立体構造を決定しました。そして、この詳細な構造情報に基づき研究を進めた結果、YidC は、疎水的な(水と混ざりにくい)生体膜に親水的な(水と混ざりやすい)凹みを形成するという、予想外のユニークな構造体を形成することを発見しました。さらに、細胞膜へと組み込まれるタンパク質が YidC の親水的な溝に結合することを確かめ、YidC によってタンパク質が細胞膜に組み込まれる分子メカニズムの新しいモデルを提唱しました。

本研究は、バクテリアから人まで共通した基本的な生命現象の一つを解明し、生命科学分野の研究の発展に大きく貢献するとともに、YidCが細菌の生育に必須なタンパク質であるこ

とから、病原菌の YidC を標的とする新規の抗生物質などの薬剤開発の基盤となることが期待されます。本研究成果は、英国科学誌ネイチャー電子版に 4 月 17 日午前 2 時(日本時間)付けで公開されます。

## 4. 発表内容:

#### ① 研究の背景

すべての生物は、細胞膜で囲まれた細胞を生命の基本単位としています。細胞の内部にはさらに生体膜で囲まれた細胞小器官も存在し、それらの働きが生命活動を支えています。生体膜は異なる空間を隔て、バリアーとして働くことが必要ですが、それに加えて、生命活動には生体膜を通じた適切な物質の輸送や情報の伝達、生体膜上でのエネルギー産生などが欠かせません。これらの多様な膜機能を担うのが、疎水性の脂質二重層からなる生体膜に埋め込まれた多種多様な「膜タンパク質」です。そのため、膜タンパク質が生体膜へと正しく組み込まれること(タンパク質の膜組み込み)は、私たちが生きていく上で必須の機能です。YidC は、地球上のさまざまな生物が持っている「タンパク質膜組み込み装置」であり、リボソーム(注 1)で新規に合成された膜タンパク質と直接相互作用して、それらを細胞膜に組み込みます。この過程において、膜タンパク質の親水的な膜外領域が細胞膜を通り抜けて膜の反対側へ輸送されるとともに、膜タンパク質の疎水的な膜貫通領域が細胞膜を通り抜けて膜の反対側へ輸送されるとともに、膜タンパク質の疎水的な膜貫通領域が細胞膜中にとどまる必要があります。YidCによって膜タンパク質が細胞膜に組み込まれる分子メカニズムを理解することは、基本的な生命活動の原理を理解する上で重要な問題です。しかし、これまでYidCの立体構造は明らかとなっておらず、その分子メカニズムの詳細は謎のままでした。

## ② 研究内容

今回、本研究グループは、細菌 Bacillus halodurans 由来の YidC の結晶構造を決定(注 2)す ることに成功しました。YidC の結晶化は、脂質キュービック相(LCP)法(注3)で行い、 大型放射光施設 SPring-8(注4) BL32XU(ビームライン)において X 線回折データを収集し ました。その結果、2.4 Å (オングストローム、0.1 ナノメートル) という高分解能で YidC の 構造を解明することに成功しました(図1)。YidCの構造をみてみると、内部に大きな溝を 持っていることが分かりました。その溝は多くの親水的なアミノ酸によって構成されており、 プラスの電荷を帯びていました(図2)。YidCの「親水的な溝」が、疎水的である細胞膜の 中に存在していることは、これまでの研究からは全く予測されていなかった新規の発見でした。 この YidC の構造情報に基づいて進めた in vivo クロスリンク実験(注 5) や枯草菌を用いた遺 伝学的解析(注6)によって、YidCは「親水的な溝」で細胞膜に組み込まれる膜タンパク質 (基質タンパク質) と相互作用することが判明しました。この溝を構成する親水的なアミノ酸 のうち、溝の中心に位置するプラスの電荷を持ったアルギニン残基(72番目のアミノ酸残 基)は生物間で広く保存されており、YidCの働きに極めて重要であることを見出しました。 これらの結果と過去の知見を組み合わせることで、「YidC が基質タンパク質のうち、細胞膜 に組み込まれた後に細胞外に突出する領域と親水的な溝で相互作用することで、この細胞外に 突出する領域を細胞膜の内部に引き込み膜タンパク質を生体膜へと組み込む」という新規の分 子メカニズムを提唱し(図3)、タンパク質が細胞膜に組み込まれる生命現象の解明に大きな 進展が見られました。

# ③ 研究の意義と今後の展開

本研究は、バクテリアから人まで共通した生命現象の一つである「YidC によるタンパク質膜組み込み過程」の詳細を構造生物学的なアプローチによってはじめて解明したものです。この成果は、生体内のタンパク質の成り立ちやタンパク質輸送の基礎研究の発展に大きく貢献するものです。また、YidC が細菌の生育に必須なタンパク質であることから、応用研究として病原菌の YidC を標的とした新規の抗生物質の開発等の基盤情報として利用されることが期待されます。

本研究成果は、科学技術振興機構(JST)戦略的創造研究推進事業(さきがけ)「Secタンパク質膜透過装置の次世代構造生物学」(研究者:塚崎智也)、科研費(20247020、24687016、24102503、24121704、24227004、24657095、25291006、25291009、25660073)、創薬等支援技術プラットフォーム、最先端研究開発支援プログラムなどの支援を受けました。

#### 5. 発表雑誌:

雑誌名:英国科学誌 Nature (オンライン版に 2014年4月17日午前2時(日本時間)付けで公開)

論文タイトル: Structural basis of Sec-independent membrane protein insertion by YidC 著者: 熊崎 薫\*、千葉 志信\*、武本 瑞貴、古川 新、西山 賢一、菅野 泰功、森 貴治、堂前 直、平田 邦生、名倉 淑子、マツラナ アンドレス、田中 良樹、森 博幸、杉田 有治、有坂 文雄、伊藤 維昭、石谷 隆一郎、塚崎 智也\*\*、濡木 理\*\*(\*同等貢献、\*\*責任著者)

DOI 番号: 10.1038/nature13167

- 6. 注意事項:日本時間4月17日(木)午前2時 (イギリス時間:16日(水)午後6時)以前の公表は禁じられています。
- 7. 問い合わせ先:

(本研究内容に関すること)

· 東京大学大学院 理学系研究科 生物科学専攻 教授 濡木 理

・奈良先端科学技術大学院大学 バイオサイエンス研究科 准教授 塚崎智也

(取材に関する問い合わせ先)

東京大学大学院理学系研究科・理学部

特任専門職員 武田加奈子、広報室副室長(准教授)横山広美

TEL: 03-5841-8856 E-mail: kouhou@adm.s.u-tokyo.ac.jp

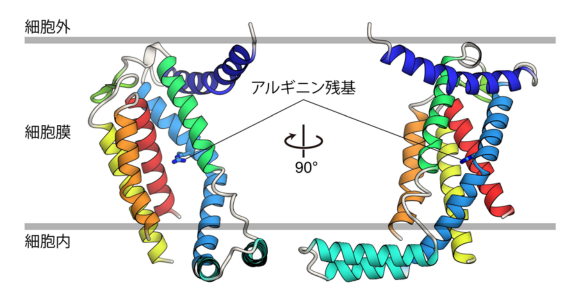
#### 8. 用語解説:

(注1) リボソーム:遺伝子の情報に基づいて、生体内でタンパク質を合成する装置である。その 重要性から古くから研究がなされ、2009年には「リボソームの機能と構造解析」にノーベル 化学賞が授与されている。

- (注2) 結晶構造を決定:本研究ではX線結晶構造解析法を用い、タンパク質の立体構造を明らかとした。X線結晶構造解析では、目的物質の結晶にX線を照射し、反射データ収集し、解析することにより構造決定を行う。
- (注3) 脂質キュービック相(LCP)法:タンパク質を脂質二重層に再構成させた状態で結晶化させる方法で、近年、膜タンパク質の結晶構造決定の例が多く報告されている。
- (注4) SPring-8: 兵庫県佐用町に位置する世界最大級の大型放射光施設。強いX線を用いた実験が可能である。
- (注5) in vivo クロスリンク実験: 生体内でタンパク質を架橋させることでタンパク質間の相互作用を検出する方法の一つ。本研究では細胞膜に組み込まれるタンパク質と相互作用する YidC の部位を同定した。
- (注6) 枯草菌を用いた遺伝学的解析:本研究では枯草菌染色体の yidC 遺伝子を改変することで、YidC の活性を菌体の色で判別できるようにした枯草菌を作製した。この枯草菌を用いることにより、YidC を構成するアミノ酸残基の一部を改変させた YidC の活性を系統的に調べた。

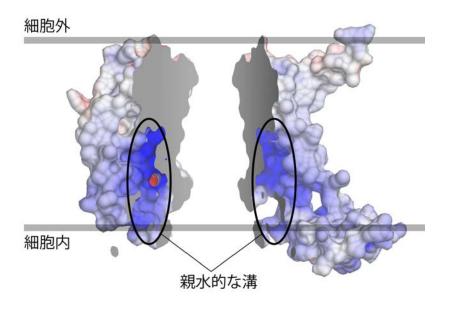
## 9. 添付資料:

(こちらから http://www.s.u-tokyo.ac.jp/b/nureki20140417 カラーでご覧いただけます)



リボン表示

図1 YidC の詳細構造。YidC の構造をリボンモデルで表示しました。細胞膜を貫通する5本のアルファヘリックス(リボン状に表示)で主要な部分が構成されているタンパク質で、そのほとんどが細胞膜に埋もれています。YidC の活性に重要なアルギニン残基を図中に示しました。



分子表面表示による断面図

図2 YidC の分子表面表示。YidC の分子表面を図示したモデルで、プラスの電荷を青、マイナスの電荷を赤で示しています。この図では見やすくなるよう YidC を割ったかたちで表示しています。YidC にはプラスの電荷をおびた親水的な溝が存在していることが分かります。

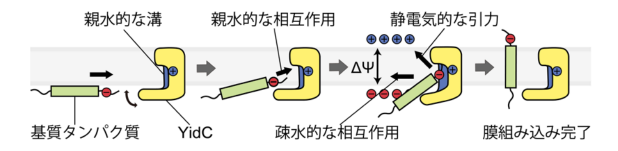


図3 YidC によるタンパク質膜組み込みモデル。まずマイナスの電荷をおびた基質タンパク質の細胞外領域と、プラスの電荷をおびた YidC の親水的な溝が相互作用します。その後、疎水的な相互作用や、膜電位(膜を隔てた電位差)による静電気的な引力などによって膜組み込みが促進されます。最終的に、基質タンパク質は YidC から離れ、細胞膜への組み込みが完了します。