



Title	骨格筋小胞体CA2+ポンプATPaseのタンパク質間およびタンパク質-脂質間相互作用
Author(s)	大保, 貴嗣
Citation	大阪大学, 1988, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/1065
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

<https://ir.library.osaka-u.ac.jp/>

The University of Osaka

氏名・(本籍)	大 保 貴 嗣
学位の種類	理 学 博 士
学位記番号	第 8061 号
学位授与の日付	昭和 63 年 3 月 25 日
学位授与の要件	理学研究科生物化学専攻 学位規則第 5 条第 1 項該当
学位論文題目	骨格筋小胞体 Ca^{2+} ポンプ ATPase のタンパク質間および タンパク質-脂質間相互作用
論文審査委員	(主査) 教授 中村 隆雄 (副査) 教授 松原 央 教授 高木 俊夫 助教授 山本 泰望

論文内容の要旨

骨格筋小胞体 (SR) 膜には、ATP の加水分解に共役して Ca^{2+} を輸送する Ca^{2+} -ATPase が存在することが知られているが、 Ca^{2+} 能動輸送との関連性は現在不明である。本研究では、非イオン性界面活性剤 C_{12}E_9 で単量体に可溶化した Ca^{2+} -ATPase とリン脂質から Ca^{2+} 輸送機能を再構成する方法の開発を試み、これを用いて膜結合状態における ATPase 多量体形成について検討した。

SR ATPase は、 C_{12}E_8 又は C_{12}E_9 によって、ATP 分解活性を保ったまま単量体に可溶化されるが、1 mM 程度以上の Ca^{2+} がないと時間と共に不可逆的に失活する。他方、intact SR ベシクル又は再構成ベシクルでは、その内側の 5 mM Ca^{2+} が Ca^{2+} の取り込みを阻害することが明らかとなった。そこで、高濃度 Ca^{2+} 以外に可溶化 ATPase を安定化する条件を検討した結果、 C_{12}E_9 に比べて脂質濃度が充分低い条件でリン脂質が有効であることが見出された。この条件で Ca^{2+} -ATPase は単量体として存在していると考えられることから、この酵素のリン脂質による安定化は、タンパク質間相互作用よりも脂質-タンパク質間相互作用によるものと考えられる。

上記の発見により、 Ca^{2+} 非存在下での Ca^{2+} 輸送の再構成が可能となった。即ち、 Ca^{2+} 非存在下で過剰量の C_{12}E_9 で SR を可溶化し、アゾレクチンを加えた後、シュウ酸存在下で Bio-Beads SM 2 で C_{12}E_9 を除いた。得られた再構成標品は高い Ca^{2+} 取り込み活性を示し、また、intact SR と同様に 1 モルの ATP 加水分解あたり約 1.5 モルの Ca^{2+} が取り込まれた。再構成時での脂質と ATPase の重量比を変えて得た再構成膜の Ca^{2+} 取り込み能の変化を解析し、以下の結論を得た。脂質二分子層を脂質で希釈し、膜上での ATPase 分子間の平均距離を 5 倍以上に増しても蛍光のエネルギー移動が ATPase 分子間で起こることから、ATPase が膜中で多量体として存在することが示唆された。又、リポソ-

ム当たりに1分子以下のATPaseが存在する程度まで脂質を希釈するにつれ、 Ca^{2+} 取り込みを行うリポソームの割合の減少は酵素が二量体で機能すると仮定した場合の曲線に一致した。さらに、intact SRと同様に再構成膜においてもEPがポリペプチドあたり0.5になることから、二量体ATPaseの何れかのサブユニットが活性中心を持ち、他方が Ca^{2+} 輸送を制御している可能性も示唆された。

SR膜をトリプシン処理した結果、 C_{12}E_8 存在下ではATPaseの消化断片が分離されることがHPLCで示された。これらの消化断片中にはATPアナログであるTNP-ATPの結合活性がみられた。また、酵素へのヌクレオチド結合を阻害するFITCラベルによってこの結合が阻害されたことから、この小断片はヌクレオチド結合部位の構造を保っていることが示唆された。この方法はATPase分子相互作用部位を含め、種々の機能部位の立体構造を明らかにする上で重要と思われる。

論文の審査結果の要旨

本研究はカチオン能動輸送における化学-浸透共役が厳密に保持された筋小胞体のポンプATPaseを用いて、機能的な膜再構成の新しい方法を開発し、輸送膜における機能的単位形成過程および膜上のポンプATPaseの存在様式に関する重要な知見を得たものである。著者は更にカチオン輸送に伴うポンプATPaseの膜中での動きを解明することにより、カチオン能動輸送の分子機構をより深く理解することが可能となった。またこの膜再構成法は筋小胞体以外の生体膜系からごく微量のポンプ蛋白質を単離する上で有用な手段となり得る。著者はまたポンプ蛋白質の酵素活性を維持したままで種々のサブフラグメントを得る新しい方法を考案し、膜に存在するポンプ蛋白質の立体構造について、より詳細な知見を得ることができた。

従って本研究は理学博士の学位論文として十分価値あるものと認められる。