

Title	赤痢菌の産生する致死毒の精製とその性状について
Author(s)	岡本, 敬の介
Citation	大阪大学, 1979, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/32159
rights	
Note	著者からインターネット公開の許諾が得られていないため、論文の要旨のみを公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、 〈a href="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed"〉 大阪大学の博士論文について <a>〉 をご参照ください。

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

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

Osaka University

【 7 】

氏名・(本籍)	岡 本 敬 の 介
学位の種類	医 学 博 士
学位記番号	第 4 5 5 5 号
学位授与の日付	昭 和 54 年 3 月 24 日
学位授与の要件	医学研究科 病理系専攻 学位規則第 5 条第 1 項該当
学位論文題目	赤痢菌の産生する致死毒の精製とその性状について
論文審査委員	(主査) 教授 三輪谷俊夫 (副査) 教授 川俣 順一 教授 松田 守弘

論 文 内 容 の 要 旨

〔目 的〕

Shigella dysenteriae がマウスに対する致死毒を産生することは、この菌の発見当初よりわかってきた。この毒素は neurotoxin と名づけられ、*S. dysenteriae* による神経症状の原因毒素であると考えられている。しかしながらこの毒素はいまだ高純度に精製されていないため、その作用機構などに関する研究も進展していない。この研究は *S. dysenteriae* が産生する致死毒 (neurotoxin) を精製し、その性状を知ることが目的として行なったものである。

〔方法ならびに成績〕

Shigella dysenteriae RIMD 3101010 を 1% Bactopectone, 0.5% yeast extract, 0.5% glucose, 1% Na_2HPO_4 を含む液体培地で 37°C, 24 時間振盪培養後、培養上清を 10,000rpm 20 分間遠心分離し得た上清を 80% 飽和硫酸で塩析し、生じた沈澱物を 0.01M phosphate buffer pH 7.0 に懸濁後同 buffer で透析した。透析後 DEAE-cellulose, CM-cellulose, Hydroxylapatite, Sephadex G-200 の各カラムクロマトグラフィーを順次行ない致死毒を精製した。致死活性の測定は、4 週令の雄の ICR 系マウスに検液 0.5ml を腹腔内投与し、1 週間以内の致死をもって判定した。

この致死毒は 0.01M phosphate beffer pH 7.0 で平衡化した DEAE-cellulose column には吸着せず、同 buffer にて平衡化した CM-cellulose column に吸着した。この吸着した致死毒は 0.2M NaCl を含む 0.01M phosphate buffer pH 7.0 で溶出した。致死活性画分を Hydroxylapatite column に吸着させ、0.01, 0.05, 0.10, 0.20M の phosphate buffer pH 7.0 で順次溶出した。その結果致死活性は 0.10M phosphate buffer で溶出する画分で認められた。この活性画分を濃縮後 Sephadex G-200

columnを用いてゲル濾過を行ない毒素を高純度に精製することができた。

7%ゲル濃度のpolyacrylamide disc gel電気泳動を行なった結果、精製毒素は一本の蛋白バンドとして泳動した。またゲルの切り出し試験においてもバンドに一致して活性が認められた。

精製毒素を1 μg マウスに腹腔内投与すると10匹中10匹、0.1 μg の投与では10匹中4匹が死亡した。蛋白量あたりの比活性は培養上清の約4760倍に上昇した。精製毒素のマウスに対するLD₅₀は6.5 $\mu\text{g}/\text{kg}$ であった。

精製毒素の紫外吸収を調べた結果、この毒素は280nm付近で最大吸収をもっていた。

精製毒素を20 $\mu\text{g}/\text{ml}$ の濃度で100°C、10分間加熱処理すると活性は全く失われてしまいこの毒素が易熱性であることがわかった。

〔総括〕

*Shigella dysenteriae*の致死毒(neurotoxin)を培養上清から分離し、DEAE-cellulose, CM-cellulose, Hydroxylapatite, Sephadex G-200の各カラムクロマトグラフィーを順次行なって精製した。精製毒素はpolyacrylamide disc gel電気泳動で一本の蛋白バンドとして泳動した。精製毒素のLD₅₀は6.5 $\mu\text{g}/\text{kg}$ であり、培養上清と比べて約4760倍精製することができた。

論文の審査結果の要旨

この論文は*Shigella dysenteriae*が菌体外に産生する致死毒をpolyacrylamide gel disc電気泳動およびSDS-polyacrylamide gel disc電気泳動で単一なバンドにまで精製し、精製した毒素は分子量約31,000の蛋白であり、マウスに対するLD₅₀は0.15 μg であることを示している。

この致死毒が単一な毒素標品として報告されたのは最初であり意義ある研究といえる。