

Title	The role of the carboxyl-terminal 6 amino acid extension of human TSH β subunit
Author(s)	高田, 憲一
Citation	大阪大学, 1992, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/37994
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

氏名	高 田 憲 一
博士の専攻分野の名称	博 士 (医 学)
学位記番号	第 1 0 1 5 0 号
学位授与年月日	平成 4 年 3 月 25 日
学位授与の要件	学位規則第 4 条第 1 項該当 医学研究科 生理系専攻
学位論文名	The role of the carboxyl-terminal 6 amino acid extension of human TSH β subunit (ヒト甲状腺刺激ホルモン β 鎖 C 末端に存在する 6 アミノ酸の役割)
論文審査委員	(主査) 教授 松原 謙一 (副査) 教授 宮井 潔 教授 大河内寿一

論 文 内 容 の 要 旨

(目 的)

甲状腺刺激ホルモン (TSH) は, CG, LH および FSH を含む糖蛋白ホルモンの一員である。これらのホルモンは共通の α 鎖と, それぞれの機能に応じて異なる β 鎖のヘテロダイマーより構成される。ヒト TSH β 鎖遺伝子の cDNA シーケンスが決定されて, ヒト下垂体より単離された human TSH (hTSH) は, C 末端の 6 アミノ酸が翻訳後プロセッシングを受けていることが分かった。本研究はこの C 末端に存在する疎水性の余分のアミノ酸の, TSH の生合成過程や, その生理活性への役割を検討することを目的とした。

(方法ならびに成績)

I CHO 細胞での hTSH の発現

1. 発現プラスミドの構築: hTSH α の発現プラスミド (pSV 2-dhfr- α) は, SV 40 初期プロモーターとアデニル化部位の間に糖蛋白ホルモンの共通の α 鎖 cDNA を挿入し, 選択マーカーの mouse-dhfr を含むよう作製した。 β 鎖の発現プラスミド (pSV-TSH- β) は, 発現ベクター (pSV) に, 正常な TSH β の cDNA (pT β c750) を挿入し構築した。同様にして, C 末端の 6 アミノ酸相当の 18 bp を欠く TSH β cDNA (pT β c801) を挿入した pSV-TSH- $\alpha\beta$ を構築した。
2. CHO 細胞の形質転換とメトトレキサート (MTX) 選択: hTSH 遺伝子は, dhfr-deficient CHO 細胞 (DXB 11 株) に pSV 2-dhfr- α と共に, pSV-TSH- β または pSV-TSH-d β を用いリン酸カルシウム法で導入した。安定形質転換細胞は, MTX 濃度を段階的に上げて選択を行った。hTSH β cDNA probe を用いたサザンハイブリダイゼーションで遺伝子増幅の確認を行った。その結

果, RIA による TSH 測定で, pSV-TSH- β 使用の方では, 培養液中への TSH 分泌 $217 \mu\text{U}/\text{ml}$ の CP 43 D 20 株を得た。また, pSV-TSH-d β 使用の方では $180 \mu\text{U}/\text{ml}$ の CP 70A 20 株を得た。これらのクローンでは, 約 100 倍の TSH β の DNA 増幅が認められた。

II CHO 細胞 CP 43 D 20 の産生する hTSH の β 鎖 C 末端アミノ酸シーケンス

1. 細胞の代謝性標識: CP 43 D 20 細胞を 24h 培養後, PBS で 2 度洗い, Val, Ser, Phe, Gly, Leu, Tyr および Lys のそれぞれについて, 2% FCS を含む minimal essential medium 中で 1h の starvation をかけた後, $100 \mu\text{Ci}$ の $[^3\text{H}]$ アミノ酸を加えて 72-96h 標識し培養液を回収した。培養液より抗 TSH β モノクローナル抗体を用いて, ラベルした hTSH を免疫沈降し, 15% SDS-PAGE 上で size fractionation を行い末端アミノ酸の解析に用いた。
2. hTSH β 鎖の C 末端のアミノ酸残基解析: $[^3\text{H}]$ アミノ酸で標識した 17.5 kd の精製 TSH β ポリペプチドはカルボキシペプチダーゼ A (CPA) で水解した。CPA はエクソペプチダーゼであり, TSH β 鎖に対しては C 末端の 138 番目の Val から 131 番目の Ser まで水解するはずである。水解によって遊離したカウントを CPA 消化に用いた総カウントから予想される遊離カウントと比較して計算された各アミノ酸残基の切り出し率は, 138 番目の Val で 39%, 137 番目の Ser は 49%, 136 番目の Phe は 52%, そして 132 番目の Tyr は 100% であった。よって CP 43 D 20 細胞の産生する TSH β ポリペプチドは, C 末端がすべて保存されているものから 6 個のアミノ酸が欠けているものまで 7 種のヘテロな C 末端を有していることが判明した。ヒト下垂体 TSH β 鎖のアミノ酸シーケンス決定のもととなった実験を検討したところ, C 末端がヘテロな混合物の場合マイナーなポリペプチドのアミノ酸残基まで検出するには不十分であることが分かった。したがってヒト下垂体細胞の TSH の β 鎖 C 末端も特異的な蛋白分解酵素によりプロセッシングされた単一体と考えるより CHO 細胞と同様にヘテロな混合体である可能性が示唆された。

III ラット甲状腺細胞株 FRTL-5 を用いた TSH バイオアッセイ

TSH 依存性の cAMP レベルを測定して, natural hTSH, CP 43 D 20 及び CP 70 A 20 の産生する hTSH の生理活性を比較検討した結果, CP 43 D 20 及び CP 70 A 20 の産生する hTSH は authentic な下垂体の hTSH と同等の生理活性を有することが分かった。

IV エンドグリコシダーゼ F (EndoF) 処理

CP 43 D 20 および CP 70 A 20 より得られた免疫沈降サンプル (2000cpm) の糖鎖を 2.4 U の EndoF で切断した結果, 共に 14.5 kd α と 13.5 kd β を生じた。即ち C 末端の 6 アミノ残基の有無によらず, 同様の糖鎖の付加が行われていることが示唆された。

(総括)

1. CHO 細胞による hTSH の発現系を確立した。TSH 活性は, FRTL-5 バイオアッセイ系にて確認した。発現した hTSH は, 抗 TSH β 鎖抗体で α , β 両鎖が共沈したのでヘテロダイマーを形成しており, 15% SDS-PAGE による分子量は α 鎖 24 kd, β 鎖 17.5 kd であった。これらは EndoF による糖鎖の切断により 14.5 kd, 13.5 kd となった。培養液中に分泌された TSH を解析し, β 鎖の C 末端は, 最も末端の Val まですべて保存されているものからアミノ酸が 1 個ずつプロセッシングされて 7 番目

の Tyr で終わっているものまで7種のヘテロなものからなることが分かった。

2. 同様にして α cDNA と C末端6 アミノ酸のコドンに欠失させた β cDNA を共発現させ、分子量24 kd, 17.5kd の α , β 鎖のヘテロダイマーを得た。FRTL-5 バイオアッセイ系で、下垂体より単離された hTSH と同等の活性が認められた。その結果 hTSH β 鎖の C末端6 アミノ酸は、生合成過程での α 鎖との結合、糖鎖の付加および分泌を含む hTSH の成熟および生理活性に必ずしも必要のないことが分かった。 β 鎖の C末端の6個のアミノ酸がプロセッシングされていると思われてきたヒト下垂体細胞の活性 TSH は、CHO 細胞と同様にヘテロな C末端を有している可能性が示唆された。

論文審査の結果の要旨

糖タンパクホルモンの一員である甲状腺刺激ホルモンは $\alpha\beta$ ヘテロダイマーを構成し、その特異性を β 鎖によって与えられている。しかし、 β 鎖の C末端6 アミノ酸の翻訳後プロセッシングが TSH 活性発現にどのような役割を有しているか解決されていなかった。本研究は、遺伝子組換えを用いて CHO 細胞でヒト TSH を発現させ、 $\alpha\beta$ ヘテロダイマーを構成する β 鎖の C末端の役割及び構造の解明に迫った。その結果、従来の方法では解明できなかった β 鎖の C末端が、末端の Val まですべて保存されているものから、アミノ酸が1個ずつプロセッシングされて7番目の Tyr で終わっているものまで7種のヘテロなものからなることが判明した。同時に、 β 鎖 C末端6 アミノ酸相当の18bp を削除した遺伝子組換え cDNA 由来の TSH の発現実験を行い、このヘテロな TSH が、C末端の6 アミノ酸が除かれ132番目の Tyr で終わる β 鎖から構成される TSH と、下垂体由来の TSH と、同等の生理活性を有することを証明した。

本研究によりヒト下垂体細胞の TSH β 鎖の C末端が7種のヘテロな混合体で、しかも同等の生理活性を有する可能性が初めて示された。これらの研究成果は意義深いものであり、学位に値するものである。