

Title	Dissociation of hydroxylase and lyase activities by site-directed mutagenesis of the rat P45017 α
Author(s)	北村, 雅哉
Citation	大阪大学, 1993, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/38535
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、〈ahref="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed">大阪大学の博士論文についてをご参照ください。

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

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

Osaka University

-**[** 52 **]**-

氏 名 北 村 雅 哉

博士の専攻分野の名称 博 士 (医 学)

学位記番号第10913号

学位授与年月日 平成 5 年 9 月 17 日

学 位 授 与 の 要 件 学位規則第4条第2項該当

学 位 論 文 名 Dissociation of hydroxylase and lyase activities by

site-directed mutagenesis of the rat P450_{17 a}

(ラット P45017a における Site-directed mutagenesis を用いた

hydroxylase 活性と lyase 活性との解離実験)

(主査)

論 文 審 査 委 員 教 授 奥山 明彦

(副査)

教 授 岡本 光弘 教 授 谷澤 修

論文内容の要旨

[目 的]

[方 法]

ラット $P450_{17a}$ はひとつの酵素で hydroxylase と lyase という 2 つの異なる活性を持つステロイド合成の key enzyme である。その立体構造および酵素活性の調節機構については多くの研究がなされてきたが,他の P450と同様,精製の困難さから蛋白の側からの研究は困難であった。そこでこのラット $P450_{17a}$ の遺伝子を cloning し,その変異体を作り,その活性の解析によってラット $P450_{17a}$ の立体構造を検討した。

1. Gene Rat Leydig cell の cDNA library から bovine P450_{17a}の gene を probe に cloning されたラット P450_{17a}を PCMV 4 に入れたものを野生型として用いた。基質結合部位として疑わしいとされている Tyr³³⁴を Phe に、Arg³⁴6. ³⁵7. ³6¹. ³6³を Ala または Lys に変えた変異体を recombinant circle polymerase chain reaction(RCPCR)によって作成し、下記の発現実験に付した。 2. 発現実験 COS 1 細胞に lipofectin を用いて P450_{17a} の野生型及び変異体を transfect し、48時間後 [4 -¹⁴C] progesterone (hydroxylase 活性の基質) または17 a - [4 -¹⁴C] hydroxyprogesterone (lyase 活性の基質) を培地に加え、37℃、1 h の incubation のあと培地を ethyl acetateで抽出、ethyl acetate と chloroform の1:3 溶液で TLC plate 上で展開、生成物の放射活性 peak を

scanner で定量、分析した。<u>3. Northern Blot</u> transfect された細胞より精製した total RNA にラット P450_{17a} cDNA のEcoRI fragment(306-842)を probe に Northern blot を行い RNA レベルで変異体においても野生型

と同じく発現が行われていることを確認した。

[成 績]

Tyr³³⁴phe に変えた変異体(Tyr³³⁴phe)では hydroxylase 活性、lyase 活性とも野生型と変化なく,Arg³⁶¹ala,Arg³⁶¹lys には hydroxylase 活性,lyase 活性とも全く認められなかった。Arg³⁴⁶,Arg³⁶¹, Arg³⁶³を Ala に置換したところ部分活性が得られたが,その hydroxylase 活性,lyase 活性比は k,a,t で各々11.8, 2.5, 0.4で,Arg³⁴⁶ala において lyase 活性が特異的に阻害された。つぎに Arg³⁴⁶,Arg³⁵⊓,Arg³⁶³を Lys に置換したところ

Arg³⁵⁷, Arg³⁶³では野生型とほとんど変わりない活性が得られたが、Arg³⁴⁶lys は Arg³⁴⁶ala より両活性ともさらに低い活性しか得られなかった。

[総 括]

Analogue の実験より基質であるステロイドは C3, C17のカルボニル基または水酸基で $P450_{17a}$ と結合しうるといわれている。 Arg^{346} を反応性に乏しいアミノ酸である Ala に変えたところ,lyase 活性が特異的に阻害されたことから, Arg^{346} は hydroxylase 活性の基質である progesterone と lyase 活性の基質である 17a -hydroxyprogesterone との唯一の相違点である C17の水酸基での結合に関与していると考えられる。 Arg^{361} は Arg^{361} ala が hydroxylase, lyase いずれの活性も完全に失ったことから,両者の基質の共通の活性基である C3 で基質に結合しているものと推測される。 Arg^{357} , Arg^{363} は Lys に変えても活性が得られたことから, Arg^{346} , Arg^{361} とは異なり,直接 $P450_{17a}$ との結合に関与しているというよりはその陽電荷で両者の結合の安定化に寄与していると推測された。

論文審査の結果の要旨

ラット $P450_{17a}$ はひとつの酵素で hydroxylase と lyase という 2 つの異なる活性を持つステロイド合成の key enzyme である。その立体構造および酵素活性の調節機構について分子生物学的解析を行った。

Rat Leydig cell の cDNA library から bovine P450_{17a}を probe にラット P450_{17a}を cloning し,その基質結合 部位として疑わしいアミノ酸を変えた変異体を RCPCR をもちいて作成,COS 1 細胞にこれを tranfect し,酵素活性の発現を解析した。Analogue の実験より基質であるステロイドは C 3,C17のカルボニル基または水酸基で P450_{17a}と結合しうるといわれている。Arg³46を反応性に乏しいアミノ酸である Ala に変えたところ,lyase 活性が特異的に阻害されたことから,Arg³46は hydroxylase 活性の基質である progesterone と lyase 活性の基質である 17 α - hydroxyprogesterone との唯一の相違点である C17の水酸基での結合に関与していると考えられた。Arg³61を Ala に変えたところ hydroxylase,lyase いずれの活性も完全に失ったことから,両者の基質の共通の活性基である C3 で基質に結合しているものと推測された。Arg³57,Arg³63は Lys に変えても活性が得られたことから,直接 P450_{17a}との結合に関与しているというよりはその陽電荷で両者の結合の安定化に寄与していると推測された。

以上,蛋白の側からの解析が困難であった P45017aの構造解析を分子生物学的手法を用いて明かにしたことは学位論文に値する。