



Title	The post-translational processing of ras p21 is critical for its stimulation of mitogen-activated protein kinase
Author(s)	伊藤, 孝仁
Citation	大阪大学, 1993, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/38628
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、大阪大学の博士論文についてをご参照ください。

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

氏 名 伊 藤 孝 仁

博士の専攻分野の名称 博 士 (医 学)

学 位 記 番 号 第 1 0 9 0 8 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 The post-translational processing of *ras* p21 is critical for its stimulation of mitogen-activated protein kinase (mitogen-activated protein kinase の活性化における *ras* p21 の翻訳後修飾の重要性)

論 文 審 査 委 員 (主査)
教 授 鎌 田 武 信

(副査)
教 授 松 沢 佑 次 教 授 田 中 亀 代 次

論 文 内 容 の 要 旨

「目 的」

ras p21は tyrosine kinase や protein kinase C の下流に存在し、細胞内情報伝達系において重要な役割を果たしている低分子量 GTP 結合蛋白質である。GDP 結合型より GTP結合型に変換されることにより活性化される。*ras* p21はその C 末端に Cysteine-A-A-X (A は脂肪族アミノ酸, X は任意のアミノ酸) という特徴的な構造を有し、細胞内においてはこの Cysteine 残基への Farnesyl 基の付加, A-A-X 部分の切断, 露出した Cysteine への Methyl 基の付加という一連の翻訳後修飾を受ける。これらの翻訳後修飾は活性型 *ras* p21の transformation 活性に必須であることがわかっており, *ras* p21が下流にそのシグナルを伝達するうえで重要な役割を果たしていると考えられる。

一方、最近の細胞レベルでの研究により種々の増殖因子により活性化される mitogen-activated protein kinase (MAP kinase) が *ras* p21の下流に存在し, *ras* p21を介したシグナルの少なくとも一部を伝達していることが明らかにされている。しかし、現在もなお高等真核生物における *ras* p21の直接の標的蛋白質は明らかにされておらず、今後解明されるべき課題である。

以上の点より本研究では、(1) MAP kinase の活性化を指標に, *ras* p21の活性を評価しうる cell -free system を確立すること, (2) その系を用いて, MAP kinase の活性化における *ras* p21の翻訳後修飾の役割を検討すること, を目的とした。

「方法ならびに成績」

(1) 材料の調製: *ras* p21が MAP kinase を活性化する cell-free system のsource としては、細胞周期の同調した sample を容易に確保できることからアフリカツメガエル卵を用いた。遠心により未成熟卵母細胞 (stage VI) から可溶性画分を調製した。未成熟卵母細胞では MAP kinase が不活性型で存在していることがわかっている。次に, *ras* p21を調製した。Ki-*ras* 4B p21の cDNA を baculovirus vector (pAcYM1) に組み込み昆虫細胞 (Sf-9) に感染させ, Farnesyl 基の供給源として Mevalonic acid を加えて接着条件下に培養した。感染後3日目の細胞を低張緩衝液によりホモジネートし, 超音波処理後に細胞質画分と膜画分とに分離した後, それぞれに含まれ

る Ki-ras p21 を Mono Q 陰イオン交換カラムにより精製した。[^3H] Mevalonic acid を用いた細胞ラベル実験と C 末端のアミノ酸配列決定により、可溶性画分から精製した Ki-ras p21 は翻訳後修飾を受けておらず (Unprocessed Form)、膜画分から精製した Ki-ras p21 は翻訳後修飾を受けている (Processed Form) ことが明らかになった。さらに、MAP kinase の上流にあって MAP kinase の活性化を制御している MAP kinase-kinase が ras p21 によって活性化されるか否かについても検討するために、recombinant MAP kinase を調製した。アフリカツメガエルの MAP kinase と一次構造上 97% 相同であるラットの MAP kinase, ERK2 (extracellular-signal regulated kinase 2) の cDNA をラット cDNA ライブラリーより PCR 法によりクローニングし、大腸菌を用いて glutathione S-transferase (GST) との fusion protein, すなわち GST-ERK2 として発現させ均一に精製した。

- (2) cell-free system における ras p21 による MAP kinase の活性化: Processed Ki-ras p21 300 nM の存在下に、アフリカツメガエルの可溶性画分を incubation しゲル内リン酸化法により MAP kinase の活性を測定した。その結果、GTP γ S 結合型 Processed Ki-ras p21 が存在する場合のみ MAP kinase の活性化が認められた。次に、この ras p21 による MAP kinase の活性化が MAP kinase-kinase を介したものであかどうかを検討した。まず、GST-ERK2 が部分精製したアフリカツメガエルの活性型 MAP kinase-kinase によりリン酸化され活性化されることを確認した。さらに、500 ng の GST-ERK2 をアフリカツメガエル卵の可溶性画分および Processed Ki-ras p21 と共に incubation すると GTP γ S 結合型 Processed Ki-ras p21 が存在する場合のみアフリカツメガエルの MAP kinase と GST-ERK2 が活性化された。したがって、この cell-free system では GTP γ S 結合型 Processed Ki-ras p21 が、MAP kinase-kinase を介して MAP kinase を活性化しているものと考えられた。
- (3) ras p21 の翻訳後修飾の役割: そこで Unprocessed Form, Processed Form の Ki-ras p21 を用いて assay を行なったところ、GTP γ S 結合型 Processed Form の Ki-ras p21 は濃度依存性にアフリカツメガエルの MAP kinase および GST-ERK2 を活性化し、その見かけ上の K_m は約 150 nM であった。しかし、GDP 結合型の Unprocessed および Processed Ki-ras p21, GTP γ S 結合型 Unprocessed Ki-ras p21 では 1.5 μM の濃度においてもほとんど活性化されなかった。したがって、ras p21 が MAP kinase-kinase, MAP kinase を活性化する際には ras p21 の翻訳後修飾が重要な役割を果たしていると考えられた。

「総括」

本研究では MAP kinase の活性化を指標に用いることにより、高等真核生物において ras p21 の機能を生化学的に検討できる系を初めて確立した。本研究の結果から、ras p21 が MAP kinase-kinase および MAP kinase を活性化するには、その C 末端の翻訳後修飾が重要であることが明らかになった。また、この系を用いることにより ras p21 の蛋白レベルでの活性制御機構の検討や標的蛋白質の同定、精製が可能になることが期待される。

論文審査の結果の要旨

本研究により、癌遺伝子である ras の機能を生化学的に検討しうる系が初めて確立された。今回樹立された系により ras の濃度や翻訳後修飾による情報伝達系への影響を直接的に検定することが可能となった。さらに、この系により ras と MAP kinase-kinase, MAP kinase を結び付ける因子の存在が示されたわけであり、ras の翻訳後修飾がその因子との結合に重要な働きをしている可能性が示された。この実験系を利用することにより、ras の標的蛋白質を精製する、あるいは ras を含めた情報伝達経路を薬理的に阻害する薬剤を設計することが可能となることが期待される。実験結果自体の意義もさることながら、今後の発展性にも期待できるものがあり、生命科学への貢献度が極めて高い研究といえる。学位授与に十分値すると考える。