

Title	Studies on the difference between effects of NGF-and EGF-treatments on regulation of cyclin-dependent kinase activity in neuronal cells
Author(s)	宮武, 美枝
Citation	大阪大学, 1995, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/39057
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

[29]

氏 名 宮 武 美 **枝**

博士の専攻分野の名称 博士(理学)

学位記番号第 11741 号

学位授与年月日 平成7年3月23日

学 位 授 与 の 要 件 学位規則第4条第1項該当

理学研究科生物化学専攻

学 位 論 文 名 Studies on the difference between effects of NGF-and EGF-

treatments on regulation of cyclin-dependent kinase activity in

neuronal cells

(神経細胞におけるサイクリン依存性キナーゼ活性制御に対するNGF

とEGFの効果の違いに関する研究)

論 文 審 査 委 員 (主査)

教 授 中川 八郎

(副査)

教授 畠中 寛 教授 浅野 朗

論文内容の要旨

PC12h 細胞は種々の神経栄養因子や増殖因子に対する受容体を持ち, それらの細胞内情報伝達機構のモデル系と してよく用いられている。神経成長因子(NGF)や塩基性線維芽細胞成長因子(bFGF)はPC21h細胞に対して 増殖を抑制し神経突起を伸展させ、VGF等の発現を誘導して、神経様細胞への分化を促進する。一方、上皮成長因 子(EGF)は増殖を促進し,VGF等の遺伝子発現や長い神経突起の伸展は誘導しない。この様な分化と増殖を引 き起こす細胞内情報伝達機構の差異を見つけることを目的としてサイクリン依存性キナーゼ(Cdk)の発現量とその 活性を調べた。まず Cdk 2 の発現量を P C 12h 細胞においてウエスタンブロット法を用いて調べた処,Cdk 2 の量は NGF, EGF処理によって殆ど変化せず一定であった。次に, Cdk2抗体の免疫沈降物のヒストンH1キナーゼ活 性を測定した処,NGF7日間処理後では処理前の約半分に減少していたが,EGF処理後7日目では活性の上昇が みられた。前述の様にCdk2の発現量は余り変化しないので、NGFとEGF処理による活性の変化は発現量以外の 要因によって制御されている可能性がある。Cdkの脱リン酸化による正の活性調節はcdc25 スレオニン/チロシンフォ スファターゼによって触媒されている。cdc 25は現在の処三種が見い出され, 各々別の種類のサイクリンー Cdk複合 体を活性化すると考えられている。cdc 25 A の基質は Cdk 2であると予想されるが,まだ Cdk 2を活性化しうるか否 かは報告されていない。私はラット cdc 25 A をクローニングし、まず脳の発生段階や P 19細胞での発現パターンをノーザン ブロット法によって調べると Cdk 2 のそれと良く一致した。次に, cdc 25とGSTの融合蛋白質(GST-cdc25 A) を用いて cdc25 A も Cdk 2 を活性化し得ることが示された。さらに過剰量のGST-cdc25 A を加え Cdk 2 活性に対 する影響を調べた処,NGF処理後や未処理のものは同程度の活性上昇を示したがEGF処理後のものは活性化の度 合いが小さく、EGF処理後Cdk2がより脱リン酸化されていることが間接的に示された。以上のことからNGFに よるCdk2の活性阻害は調節部位のリン酸化によるものではないが,EGFによるCdk2の活性上昇はその脱リン酸 化によって起こる可能性がある。

論文審査の結果の要旨

本論文はPC12h細胞を用いてサイクリン依存性キナーゼ2(Cdk2)の活性が分化を促進するNGF処理後減少

し、増殖を促進するEGF処理後に増加していることを見い出すと共に、特にEGF処理後の活性上昇が Cdk 2 の活性調節部位の脱リン酸化に起因していることを明らかにしている。本論文は分化と増殖を誘導する細胞内情報伝達機構の差異を細胞周期の制御因子の活性制御機構の中に見い出した最初のもので、博士(理学)の学位論文として十分価値あるものと認める。