



Title	GPI生合成の第1ステップを担うN-アセチルグルコサミン転移酵素の解析
Author(s)	渡邊, 玲香
Citation	大阪大学, 1999, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/41646
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	わた 渡 なべ 邊 れい 玲 か 香
博士の専攻分野の名称	博 士 (医 学)
学 位 記 番 号	第 1 4 4 7 4 号
学 位 授 与 年 月 日	平成 11 年 3 月 25 日
学 位 授 与 の 要 件	学位規則第 4 条第 1 項該当 医学系研究科病理系専攻
学 位 論 文 名	GPI 生合成の第 1 ステップを担う N-アセチルグルコサミン転移酵素 の解析
論 文 審 査 委 員	(主査) 教 授 木下タロウ (副査) 教 授 谷口 直之 教 授 竹田 潤二

論 文 内 容 の 要 旨

【目的】

真核細胞の表面には、糖脂質であるグリコシルホスファチジルイノシトール (GPI) が C 末端に共有結合しこれによって細胞膜に発現している蛋白質群が存在している。GPI の合成は小胞体で行われ、ホスファチジルイノシトール (PI) に UDP-GlcNAc から N-アセチルグルコサミン (GlcNAc) が転移する第 1 ステップからはじまる。ひきつづいて、脱アセチル化、マンノース及びエタノールアミンリン酸の付加がおこり、最後に完成型アンカー分子のアミノ基と蛋白質の C 末端がアミド結合し GPI アンカー型蛋白質が完成する。これまでに GPI の生合成に関与する遺伝子群は酵母及び哺乳類でクローニングされており、第 1 ステップの GlcNAc の転移に関しては、PIG-A, -H, -C, GPI 1 の 4 つのは哺乳類の遺伝子がクローニングされている。PIG-A は、バクテリアの GlcNAc 転移酵素とホモロジーを持つことから、触媒活性を持ちうるものが類推されていた。しかしながらその他の遺伝子の産物は既存の蛋白質と相同性がなく、転移反応にどのように関与しているかは明らかになっていなかった。これらの遺伝子産物の解析が研究目的である。

【方法ならびに成績】

- ① PIG-A, -H, -C 蛋白質の局在を解析する目的で GST との融合蛋白質を細胞内で発現させ、その融合蛋白質の局在を抗 GST 抗体を用いて、間接蛍光抗体法および糖密度勾配細胞分画法で検討した。その結果これらの蛋白質は全て GPI 生合成の場である、小胞体に局在していることが明らかになった。
- ② 4 つの遺伝子産物が小胞体で複合体を形成している可能性を検討した。それぞれの蛋白質を GST もしくは FLAG との融合蛋白質として共発現させた細胞を 1% ジグトニンで可溶化後、抗 FLAG 抗体ビーズで免疫沈降し、抗 GST 抗体を用いて両者の蛋白の結合を調べた。その結果 PIG-A, -H, GPI 1 はそれぞれ 2 つずつの組み合わせで結合すること、一方 PIG-C は、GPI 1 とのみ単独で結合し、PIG-A, -H とはそれらの複合体と高い親和性を持つことがわかった。このことからこれらの 4 つの遺伝子産物は小胞体で複合体を形成し、全体で GlcNAc 転移酵素として働いている可能性が示唆された。
- ③ GPI 生合成の第 1 ステップの反応が小胞体の細胞質側、内腔側のいずれで起こっているのかを明らかにする目的で、酵素の触媒部位を持つと考えられる PIG-A, および PIG-H について小胞体でのトポロジーを解析した。PIG-

A, -H の N 末, C 末にそれぞれ GST が融合した融合蛋白質を発現している細胞からインタクトなマイクロソーム分画を回収し, 各融合蛋白質のプロテナーゼ K に対する抵抗性を解析した。その結果, PIG-A は触媒部位と考えられる部分を含めて N 末端からの蛋白質の大部分が小胞体の細胞質側に存在すること, さらに PIG-H については N 末, C 末の両端が細胞質側に存在していることが明らかになった。このことと, 第 1 ステップの産物である GlcNAc-PI が細胞質側を向いているとする Vidugiriene & Menon の結果より, GPI 生合成の第 1 ステップは小胞体の細胞質側で起こっていることが明らかになった。これまでに GPI 生合成のマノース付加以後のステップ及び, 完成型 GPI が蛋白質に転移される反応は小胞体内腔側でおこなうことが明らかになっていることから, GPI 前駆体は生合成のいずれかのステップで膜をフリップしていることが明らかになった。

④ 小胞体に存在しているこの蛋白質複合体の GlcNAc 転移酵素としての活性を解析する目的で PIG-A, -H, -C, GPI1 の GST 融合蛋白質をひとつずつ細胞内に発現させ, 細胞を 1% ジギトニンで可溶化後, GST タグを利用して複合体を部分精製した。この複合体に基質として放射活性を持つ UDP-[³H]-GlcNAc と PI を加えたところ, いずれの細胞から精製してきた複合体にもインビトロで GlcNAc 転移活性があることが明らかになった。さらにこの GlcNAc 転移酵素はダイズ由来の PI と比較してウシ由来の PI を効率よく基質とし, PI の脂肪酸部分に特異性を持っていることがわかった。

⑤ この GlcNAc 転移酵素複合体に次のステップで働く脱アセチル化酵素である PIG-L は含まれていないことが明らかになった。このことから GlcNAc 転移酵素が働く第 1 ステップと脱アセチル化酵素が働く第 2 ステップはそれぞれ独立した反応であることが明らかになった。

【総括】

GPI の生合成の第 1 ステップに関与している PIG-A, -H, -C, GPI1 の蛋白質が全て GPI 生合成の場である小胞体に局在し, GlcNAc 転移酵素複合体を形成していることが明らかになった。さらに PIG-A, -H のトポロジーの解析より生合成第 1 ステップの GlcNAc の転移が小胞体の細胞質側で起こっていることが明らかになった。また, この GlcNAc 転移酵素は基質となる PI の脂肪酸部分に特異性を持つことが明らかになった。このために, 単純な GlcNAc の転移にこのような複雑な複合体構造の酵素が関与しているのかもしれない。

論文審査の結果の要旨

GPI アンカーは, 数多くの細胞表面蛋白質の膜への結合に用いられる糖脂質である。GPI アンカーの生合成はホスファチジルイノシトール (PI) に N-アセチルグルコサミンが結合する反応から始まる。このステップに従来 4 つの遺伝子が関係していることがわかっていたが, 酵素の本体は不明であった。

本研究により, このステップを司る N-アセチルグルコサミン転移酵素が 4 つの蛋白質 PIG-A, -H, -C, GPI1 の複合体であることが明らかになった。更に複合体のトポロジーの解析によりこの反応が小胞体細胞質側で起こっていることが明らかになった。また in vitro で酵素反応を解析することが可能になったので基質の特異性が調べられ, 本酵素は PI の脂肪酸部分に特異的を持つことも明らかになった。

本研究は, 主要な翻訳後修飾の一形式である GPI アンカーの生合成に関わる酵素の本体を明らかにしたもので, 学位に値する。