



Title	δ EF1による転写抑制機構を担うコリプレッサーCtBP1、CtBP2の同定と解析
Author(s)	古澤, 貴志
Citation	大阪大学, 2001, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/42488
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、 https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed 大阪大学の博士論文について

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

氏名	古澤 貴志
博士の専攻分野の名称	博士(理学)
学位記番号	第15989号
学位授与年月日	平成13年3月23日
学位授与の要件	学位規則第4条第1項該当 理学研究科生物科学専攻
学位論文名	δ EF1による転写抑制機構を担うコリプレッサー CtBP1、CtBP2 の同定と解析
論文審査委員	(主査) 教授 近藤 寿人
	(副査) 教授 二井 將光 教授 田嶋 正二

論文内容の要旨

δ EF1はN末端側とC末端側にZnフィンガーモチーフ、その中央にホメオドメインを持つ転写制御因子である。 δ EF1はZnフィンガーを介してE2-box (CACCTG; MyoDなどのbHLHタンパク質が結合)と重複した塩基配列 (CACCT)に結合し、転写抑制因子として機能することが知られている。また、 δ EF1のマウス胚発生過程における発現は特に中胚葉由来の組織でみられ、ノックアウトマウスの表現型から δ EF1は四肢や椎骨等の骨格形成やT細胞分化に関与することが明らかとなっている。

δ EF1による転写制御機構の解明を目的とし、酵母two-hybrid systemを用いて δ EF1と相互作用する因子の探索を行った。 δ EF1のホメオドメインを含む短い領域 (MS領域)を用いてスクリーニングを行った結果、陽性クローニングとしてマウスCtBP1とCtBP2のcDNAを単離した。CtBP (C-terminal Binding Protein)は最初にヒトアデノウイルスE1Aタンパク質のC末端に結合する因子として単離された。CtBPが結合することによってE1Aタンパク質のN末端側領域の持つ転写活性化能が阻害されることやE1Aタンパク質の腫瘍形成能が抑制されることが示されている。MS領域を用いて得られた陽性クローニングが全てCtBP1およびCtBP2 (CtBP1/2)であったことから、 δ EF1とCtBP1/2の相互作用について解析を進めた。 δ EF1の全長がCtBP1/2と結合することを酵母two-hybridやGST融合タンパク質を用いた免疫沈降によって明らかにした。またこの結合には、 δ EF1とE1Aタンパク質の間で保存されている、PLDSLの6アミノ酸からなる配列が必須であることも明らかにした。

E1Aタンパク質における機能的類推から、CtBP1/2が δ EF1に結合してコリプレッサーとして働くことが考えられた。この点について、1) CtBP1/2にDNA結合ドメインを融合させた時に転写抑制能を持つこと、2) CtBP1/2がMS領域に結合する事で転写を抑制すること、3) δ EF1による転写抑制がCtBP1/2の結合によってさらに増強されることを10T1/2細胞を用いたトランスフェクションアッセイによって示した。

CtBP1/2のノザンプロットにより、CtBP1はマウス胚及びマウス成体の各組織で強く発現されているのに対して、CtBP2の発現はマウス胚特異的であることがわかった。マウス胚のwhole mount *in situ*ハイブリダイゼーションの結果から、CtBP1、CtBP2とともに δ EF1と同じ部位で発現されていたことから、実際に生体内においてもCtBP1/2は δ EF1のコリプレッサーとして機能している事が考えられた。

以上のように、 δ EF1と相互作用する因子として単離したCtBP1及びCtBP2は、 δ EF1が関与する転写抑制においてコリプレッサーとして機能する事を明らかにした。

論文審査の結果の要旨

転写制御因子 δ EF1 に関しては、転写に対して抑制的に働くこと、また複数の機能的ドメインの存在することが、*in vitro* やノックアウトマウス等の解析から示唆されていた。古沢貴志君は、そのようなドメイン構造の一部は他の因子との相互作用のために存在しその相互作用により δ EF1 の転写抑制活性の一部が賦与されるのではないかと考え、まず酵母 two-hybrid system を用いてそのような因子を探索した。その結果、実際にこれまでアデノウイルス E1A の結合タンパク質として見出されていた CtBP タンパクが δ EF1 と強く相互作用し得る因子であることを示し、CtBP がコレプレッサーとして作用することを示唆した。

さらに δ EF1 と CtBP の相互作用が実際に生体内において機能し、 δ EF1 の転写抑制活性の一部がその CtBP によって担われていることを、マウス胚での両者の発現領域の解析や、培養細胞を用いたトランスフェクションの実験系を駆使して直接的に証明した。これはコレプレッサー CtBP が標的転写因子に作用し抑制活性を賦与し得ることを示した最初の報告となった。本研究は博士（理学）の学位論文として十分価値あるものと認める。