

Title	CONTROLLED EXPRESSION OF BRANCH-FORMING MANNOSYLTRANSFERASE IS CRITICAL FOR MYCOBACTERIAL LIPOARABINOMANNAN BIOSYNTHESIS
Author(s)	Sena, Chubert Bernardo Castro De
Citation	大阪大学, 2010, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/58152
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、〈a href="https://www.library.osaka- u.ac.jp/thesis/#closed">大阪大学の博士論文について〈/a〉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

[2]

氏 名 SENA, CHUBERT BERNARDO CASTRO DE

博士の専攻分野の名称 博士(医学)

学位記番号第 24097 号

学位授与年月日 平成22年4月19日

学 位 授 与 の 要 件 学位規則第4条第1項該当

医学系研究科予防環境医学専攻

学 位 論 文 名 CONTROLLED EXPRESSION OF BRANCH-FORMING

MANNOSYLTRANSFERASE IS CRITICAL FOR MYCOBACTERIAL

LIPOARABINOMANNAN BIOSYNTHESIS

(側鎖形成に関わるマンノース転移酵素の発現制御はマイコバクテリアの

リポアラビノマンナン生合成に重要である)

論 文 審 査 委 員 (主査)

教 授 木下タロウ

(副査)

教 授 杉本 央 教 授 堀口 安彦

#### 論文内容の要旨

[目的]

Lipomannan (LM) and lipoarabinomannan (LAM) are phosphatidylinositol-anchored glycans, which are components of the mycobacterial cell wall. In *Mycobacterium smegmatis*, the mannan core of LM/LAM constitutes a linear chain of 20-25 al, 6-mannoses, elaborated by 8-9 al, 2-mono-mannose side branches. At least two al, 6-mannosyltransferases mediate the linear mannose chain elongation, and one branching al, 2-mannosyltransferase (encoded by *MSMEG\_4247*) transfers mono-mannose branches. A *MSMEG\_4247* deletion mutant accumulates branchless LAM, and interestingly fails to accumulate LM, suggesting an unexpected role of mannose branching for LM synthesis or maintenance. To understand the physiological roles of MSMEG\_4247-mediated branching more clearly, we analyzed the *MSMEG\_4247* deletion mutant in detail.

### [ 方法ならびに成績 ]

Our study showed that the MSMEG\_4247 deletion mutant restored the synthesis of wild-type LM and LAM upon the expression of MSMEG\_4247 at physiological levels. In striking contrast, over-expression of MSMEG\_4247 resulted in the accumulation of dwarfed LM/LAM even though mono-mannose branching was restored. The dwarfed LAM carried a mannan chain, which appeared to be at least half the length of wild-type LAM. Furthermore, its arabinan size was at least 4 times smaller than that of wild-type.

These dwarfing effects of over-expression were dependent on the mannosyltransferase activity of MSMEG\_4247. Induced over-expression of an elongating al,6-mannosyltransferase could compete with the over-expressed branching enzyme, alleviating the dwarfing effect of the branching enzyme.

# [ 総 括 ]

These data suggest that branching mannosyltransferase plays a critical role in mannan backbone elongation, apparently in coordination with elongating mannosyltransferases.

# 論文審査の結果の要旨

リポアラビノマンナンは、結核菌など抗酸菌の細胞壁に存在する主要な糖脂質である。リポア ラビノマンナンは、宿主の免疫反応を阻害して感染の持続化に働くので、その生合成メカニズ ムの理解は、抗酸菌感染の効果的な制御を実現するために重要である。リポアラビノマンナン 生合成に必要なマンノース転移酵素群が明らかになりつつあるが、それらがどのように協調し て多糖部分を作り上げるのか良くわかっていない。本研究は、モデル抗酸菌であるスメグマ菌 を用い、マンナン部分に側鎖の付加を行うα1-2マンノース転移酵素であるMSMEG\_4247が、リポ アラビノマンナン生合成に果たす役割を明らかにしようとした。MSMEG 4247遺伝子を破壊する と、予想通り側鎖がないリポアラビノマンナンができたが、リポアラビノマンナンの前駆体で あると考えられているリポマンナンが消失するという予想外の現象が起こった。この破壊株 に、MSMEG\_4247を野生株レベルで発現させると、リポアラビノマンナンとリポマンナンは正常 になったが、強力なプロモーターで高発現させると、リポアラビノマンナンとリポマンナンが ともに非常に小さくなった。糖組成分析から、側鎖の頻度は変わらないが、マンナン主鎖が著 しく短くなって、全体が小さくなっていることがわかった。この事から、側鎖を付加するマン ノース転移酵素が高発現すると主鎖の伸長が阻害されることが示唆されたので、主鎖の伸長に 働くα1-6マンノース転移酵素であるMSMEG 4241を同時に高発現させたところ、リポアラビノマ ンナンの大きさが復元した。すなわち、側鎖形成に関わるマンノース転移酵素の発現制御がリ ポアラビノマンナンの正常な生合成に重要であることが明らかになった。本研究は抗酸菌の感 染メカニズムの理解に寄与する重要な成果であり、学位の授与に値する。