

Title	Cell-Type Specific Transcriptional Regulation of the Gene Encoding Importin- α 1
Author(s)	上川, 泰直
Citation	大阪大学, 2011, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/58516
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。</a

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

	[88]
氏 名	かみ かわ やす なお 上 川 泰 直
博士の専攻分野の名称	博士 (理学)
学位記番号	第 24692 号
学位授与年月日	平成 23 年 3 月 25 日
学位授与の要件	学位規則第4条第1項該当
	生命機能研究科生命機能專攻
学位論文名	Cell-Type Specific Transcriptional Regulation of the Gene Encoding
	Importin- <i>α</i> 1
	(核輸送因子・importin- α 1の発現制御機構の解析)
論 文 審 査 委 員	(主査) 教 授 米田 悦啓
	(副查) 教授岩井 一宏 教授 吉森 保

論文内容の要旨

In eukaryotic cells, nucleocytoplasmic transport is necessary for gene expression and variety of cellular processes. Importin- α 1 is a member of importin- α family proteins that are responsible for the recognition of classical nuclear localization signals. Previous report showed that importin- α 1 is highly expressed in mouse embryonic stem (mES) cells and is down-regulated during neural differentiation of ES cells. Furthermore, sustained expression of importin- α 1 inhibits neural differentiation of ES cells. These results indicated that proper expression of importin- α 1 is crucial for cell-fate determination of ES cells. However, the molecular mechanism which regulates the expression of importin- α 1 and showed that the expression of this gene is differentially regulated in ES cells and NIH3T3 cells. Nuclear factor-Y is required for *Kpna2* expression in NIH3T3 cells, but not in ES cells. Our results suggest that KIf2 and KIf4 function redundantly to drive high levels of *Kpna2* expression in ES cells. This study is the first report

elucidating the transcriptional regulation of nuclear transport factor gene, and reveals the

molecular mechanism maintaining high level expression of importin-a1 in ES cells.

論文審査の結果の要旨

Importin-αは多くの蛋白質の核内輸送に必須であり、マウスでは六種類が確認されている。その中で importin-α1は、ES細胞の神経分化を抑制し、その発現量はES細胞で高く神経分化に伴って減少するこ とが明らかとなっていたが、その発現量がどのように制御されているかは全く不明であった。申請者 はES細胞と分化したNIH3T細胞を用い、ES細胞にけるimportin-α1の高発現がどのように維持されるの かを検証した。結果、ES細胞特異的に発現するKlf2とKlf4という転写因子が冗長的にimportin-α1の発 現を活性化することが明らかとなった。加えて、NIH3T3細胞ではG2/M期特異的な転写を担う転写因 子・NF-Yがimportin-α1の発現に必須であることが示された。本研究は、核輸送因子の発現制御機構を 明らかにした最初の例であり、今後、高次生命現象と核輸送システムの相互作用を理解する上で、重 要な意味を持つと予想される。よって、本論文は学位論文に値すると判断する。