



Title	ラガービール酵母の α -グルコシドトランスポーターの機能解明と変異型トランスポーター高発現による発酵速度改善
Author(s)	畠中, 治代
Citation	大阪大学, 2018, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://doi.org/10.18910/72165
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

論文内容の要旨

氏名（畠中治代）	
論文題名	ラガービール酵母の α -グルコシドトランスポーターの機能解明と変異型トランスポーター高発現による発酵速度改善
論文内容の要旨	
第1章 緒論	
<p>ビールの原料である麦汁にはグルコースと、α-グルコシドであるマルトースとマルトトリオースの3種類の糖が主に含まれている。ビール酵母がα-グルコシドを資化するためには、ATR: α-グルコシドトランスポーター、MTR: マルトーストランスポーターと、グルコースへの分解を触媒するマルターゼの発現が必須である。酵母はグルコースなどの単糖を優先して資化するために、α-グルコシド資化関連遺伝子は、グルコース存在下で遺伝子発現抑制と翻訳後分解の両方の厳格な制御を受ける。ビール醸造においてはグルコースからα-グルコシドへ、スムーズに資化が切り替わる必要があるが、これら二種類の制御のためにα-グルコシドの資化遅延がしばしば起こる。これを解決するため、ラガー酵母と実験室酵母株の各種のMTRとATRについて性質を調べた。またその性質を改善し、改変トランスポーターを用いて、ビール醸造の発酵促進を実現する事を最終の目的とした。</p>	
第2章 ラガー酵母の持つマルトーストランスポーターと α -グルコシドトランスポーターのクローニングとその構造	
<p>ラガー酵母において<i>S. cerevisiae</i>型のATRである$AGT1$と、<i>S. eubayanus</i>型のオーソログ($SeAGT1$)をクローニングしたところ、前者は全く活性はなく、後者はマルトースとマルトトリオースの両糖を取り込む活性があったが、マルトースによりほとんど誘導されなかった。そこで、ラガー酵母のゲノムライブラリーより、マルトトリオース単独培地での生育を指標にスクリーニングしたところ、MTRである$MAL31$と91%の類似性を持つトランスポーター($MTT1$)を取得した。$Mtt1p$は$Agt1p$や$SeAgt1p$よりもマルトトリオースの取り込み活性が高く、特に低温での活性の低下が少ない事がわかった。また、取得したクローニングがすべて$MTT1$を持っていた事と、$MTT1$が醸造中に$MAL31$と同じく発現量が高かった事から、$Mtt1p$がラガー酵母においてマルトトリオースを取り込む主な役割を果たしていると結論した。</p>	
第3章 実験室酵母の $Mal31p$, $Mal61p$, $Mal21p$ と $Agt1p$ 、およびラガー酵母の $SeAgt1p$ と $Mtt1p$ の詳細な特性解析、および改変	
<p>実験室株のMTRである$Mal31p$, $Mal61p$, $Mal21p$について調べたところ、これら3つのトランスポーターは互いに98%以上の類似性を持つが、$Mal21p$は他の2つに比べ活性が高く、突出してグルコース誘導性分解に対する耐性が高い事が判明した。また$Agt1p$, $SeAgt1p$, $Mtt1p$は$Mal31p$と$Mal61p$よりもグルコース誘導性分解に対する耐性が低く、基質特異性の広いトランスポーターほど分解されやすい事がわかった。$Mal21p$にグルコース誘導性分解耐性を与える決定因子はN末端の細胞質側ドメインにあるGly46とHis50である事がわかった。そしてこの$Mal21p$の決定因子の情報より、$Agt1p$, $Mtt1p$のグルコース誘導性分解に耐性な変異型を取得する事ができた。また$Mal21p$, $Agt1p$の輸送活性には、$Glu161$, $Glu167$がそれぞれプロトシリレーに関わる酸性アミノ酸として必要である事を特定した。</p>	
第4章 実験室株およびビール酵母での α -グルコシドトランスポーターの高発現	
<p>実験室株において各種MTR, ATRを高発現させたところ、グルコース存在下でも分解耐性の高い$Mal21p$の発現株は、マルトースとグルコースの両糖を含む培地にだけ生育不可となった。マルターゼと$Mal21p$の共高発現株、あるいは活性のない変異型$Mal21$[Ala161]pを高発現した株ではこの生育阻害は起らなかった。生育阻害細胞の細胞内マルトース濃度は71.4 mM (2.44%)に達し、マルトースが蓄積した細胞ではタンパク合成が停止するため、他の栄養素に制限がない状態であっても生育阻害を起こす事が明らかになった。実験室株より高いマルターゼ活性を持つビール酵母では、$Mal21p$, $Agt1$ [Gly56]p, $Mtt1$ [Gly46]pなどのトランスポーターを最適に組み合わせて高発現すると、糖濃度の異なる様々な麦汁を用いた発酵試験において、総合的に発酵速度を促進させる事ができた。特にグルコース濃度が高い場合には大きな効果が得られ、高濃度醸造に有効だと考えられた。また出来上がったビールは親株で作ったビールと比べて、香味にほとんど差はなく、MTR, ATRの高発現がビール醸造における発酵速度促進に有効である事がわかった。</p>	
第5章 総括と展望	
<p>本研究では、ラガー酵母においてメインの役割を果たすマルトトリオースを取り込むトランスポーターが$MTT1$であることを突き止め、その性質を明らかにした。また実験室酵母の持つマルトーストランスポーターのうち$Mal21p$が、他のトランスポーターとは異なり、グルコース誘導性分解耐性を持つことを見出した。そしてその決定因子を決定し、その情報から他のトランスポーターもグルコース誘導性分解耐性を与えることに成功した。また実験室株でATRの高発現を行うと、グルコースとマルトースの両糖を含む培地では細胞内にマルトースが蓄積して、生育阻害が起こる事を発見した。この時、細胞内ではマルターゼを含めたタンパク合成が停止するために、マルトース蓄積が解消できずに生育復帰できないことがわかった。それに対しラガー酵母は非誘導時でもマルターゼの活性が高く、分解耐性を持つATRの高発現をしても生育阻害は起こさず発酵を促進できた。特に高濃度麦汁、グルコース濃度が高い場合に効果が大きかった。今後様々な種類の原料を用いて、糖の種類や割合が異なる新しいビール風飲料を開発するような場合や、元々の糖資化能力が劣る酵母の育種に本研究成果を応用することができると考えられる。</p>	

論文審査の結果の要旨及び担当者

氏 名 (畠 中 治 代)	
論文審査担当者	(職) 氏 名
	主査 教授 福崎 英一郎
	副査 教授 藤山 和仁
	副査 教授 大政 健史
	副査 教授 紀ノ岡 正博
	副査 教授 村中 俊哉
	副査 教授 渡邊 肇
	副査 教授 内山 進
	副査 教授 永井 健治

論文審査の結果の要旨

第1章では、緒論として研究の背景について述べられている。ビールの原料である麦汁にはグルコースと、 α -グルコシドであるマルトースとマルトトリオースの3種類の糖が含まれており、それらの酵母細胞内への取り込みには、ATR: α -グルコシドトランスポーター、MTR: マルトーストランスポーターが必要である。しかし酵母はグルコースなどの単糖を優先的に資化するため、 α -グルコシドの資化はグルコースによる関連遺伝子の発現抑制と、タンパク質翻訳後のトランスポーターの分解によって制御されており、ビール醸造では α -グルコシドの資化遅延が度々生じる。これを解決するために、ラガー酵母と実験室酵母株のMTRとATRの性質を調べ、またその性質の改善を試みた。そして改変トランスポーターを用いて、ビール醸造の発酵促進を実現する事を本研究の目的としている。

第2章では、ラガー酵母の持つATRをクローニングし、その性質を調べた。その結果、MTRであるMal31pと91%の類似性を持つトランスポーター(Mtt1p)を取得し、Mtt1pは他のATRよりもマルトトリオースの取り込み活性が高く、低温でも活性を保持しており、かつ醸造中にその遺伝子発現が高いことから、マルトトリオースの取り込みにおいて主な役割を果たすトランスポーターだと結論した。

第3章では、実験室酵母とラガー酵母の様々なATR、MTRについて詳細な特性解析をし、その性質改変を行った。Mal21pは他のトランスポーターに比べて突出してグルコース誘導性分解に対する耐性が高く、活性も高い事が明らかになり、Mal21pにグルコース誘導性分解耐性を与えるアミノ酸残基が同定された。そしてこの情報を用いて、グルコース誘導性分解に対する耐性を持つ変異型のATRの取得に成功した。

第4章では、実験室株およびビール酵母で各種MTR、ATRの高発現を行った。その結果、実験室株で分解耐性の高いMal21pを発現すると、マルトースとグルコースの両糖を含む培地でだけ生育不能となる不思議な現象を見出した。この細胞はマルトースを蓄積しており、マルターゼを含むタンパク質合成が停止するため、栄養素に制限がない状態であっても生育阻害を起こす事が明らかになった。一方、実験室株より高いマルターゼ活性を持つビール酵母では、分解耐性のある改変トランスポーターの高発現によって、糖濃度の異なる様々な麦汁を用いた発酵の発酵速度を促進させる事ができた。

本研究では、ラガー酵母、実験室酵母の持つ各種MTR、ATRの性質、特にグルコース存在下での分解速度について詳細に調べ、分解速度を決定するアミノ酸残基の情報より、各種トランスポーターに分解耐性を付与することに成功した。また、実験室酵母細胞においてマルトースの蓄積がタンパク質合成を引き起こして増殖を停止させることを明らかにすると共に、ラガー酵母においては、グルコース誘導性分解耐性を持つトランスポーターを高発現することによって、麦汁発酵速度の促進を実現した。今後様々な種類の原料を用いて、糖の種類や割合が異なる新しいビール風飲料を開発するような場合や、元々の糖資化能力が劣る酵母の育種にも、本研究成果を応用することができると考えられる。よって、本論文は博士論文として価値のあるものと認める。