



Title	クラブトリー効果における酵母代謝解析および <i>Saccharomyces cerevisiae</i> の連続培養における対糖菌 体収率の向上
Author(s)	井村, 誠
Citation	大阪大学, 2020, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://doi.org/10.18910/76214
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（井村誠）	
論文題名	クラブトリー効果における酵母代謝解析および <i>Saccharomyces cerevisiae</i> の連続培養における対糖菌体収率の向上
論文内容の要旨	
第1章 緒論	
<p>クラブトリー効果とは酵母を培養する際にグルコースが一定濃度以上存在すると、酸素消費が抑制される現象である。この効果は<i>Saccharomyces cerevisiae</i>において顕著に観察され、エタノールを生成し、対糖菌体収率の低下を導く。しかしながらこれまでにクラブトリー効果が細胞内代謝物量の増減やNADHの酸化・還元に与えた影響については議論されていない。商業生産ではクラブトリー効果を回避するために、アルコール制御やRQ制御を用いた流加培養が採用されているが、これらの培養方法では比増殖速度を低くする必要があるため、グルコースの供給速度が制限され、日産量が低下する。本研究では、クラブトリー効果が酵母の代謝へ与えた影響をメタボロミクスによって調べ、選抜された代謝物を培地に添加することで、<i>S. cerevisiae</i>の連続培養においてクラブトリー効果の低減に取り組んだ。</p>	
第2章 クラブトリー陽性および陰性の差異に基づく酵母代謝プロファイルの比較	
<p><i>Saccharomyces cerevisiae</i> NBRC101557と<i>Candida utilis</i> NBRC0988を用いて回分培養を実施した結果、<i>S. cerevisiae</i>はクラブトリー効果を示すことから、<i>C. utilis</i>と比較してエタノールを生成し、対糖菌体収率が低下した。LC-MS/MSとGC-MSを用いたメタボローム解析による主成分分析の結果、PC1方向で<i>S. cerevisiae</i>と<i>C. utilis</i>の違いに従って分離した。PC1の分離に貢献した代謝物のうち、解糖系やTCAサイクルではNADHの生成に関連している代謝物の細胞内代謝物量が<i>S. cerevisiae</i>は<i>C. utilis</i>に比べて低下したことから、<i>S. cerevisiae</i>ではNADHの生成が阻害されていることが考えられた。また、グルコースの比消費速度に依存して、<i>S. cerevisiae</i>は<i>C. utilis</i>に比べてNADHの比生産速度が高くなった。一方で、<i>S. cerevisiae</i>でのみ、エタノールやグリセロールの生成に伴いNADHが再酸化されたため、NADHの比消費速度が確認できた。その結果、正味のNADHの比生産速度は<i>S. cerevisiae</i>と<i>C. utilis</i>で大きな違いは見られなかった。従って、本章においてNADHの比生産速度はクラブトリー効果に依存せず酵母において厳密に制御されることが示唆され、NAD⁺/NADHの均衡が正常に保たれていることを定量的に示した。</p>	
第3章 <i>S. cerevisiae</i> の連続培養におけるクラブトリー効果の低減	
<p>異なる希釈率での<i>S. cerevisiae</i>の連続培養を実施し、クラブトリー効果において異なる性質を示す菌体を用いたGC-MSによるメタボローム解析を実施した。主成分分析の結果、PC1方向で希釈率の違いに従って分離したため、PC1の分離に貢献した代謝物はクラブトリー効果の低減に期待ができると考えられ、これらの代謝物のうちオルニチンやトレハロースを培地に添加する候補とした。また、第2章でクラブトリー効果によりTCAサイクルのNADHの生成に関連する細胞内代謝物量が低くなることが示されたことから、同様にクラブトリー効果を示す希釈率で細胞内代謝物量が低くなったフマル酸やリンゴ酸を培地に添加する候補とした。こうして選抜した代謝物を培地に添加し、クラブトリー効果を示す希釈率で連続培養を実施し、エタノール濃度と菌体濃度を測定した。その結果、フマル酸やリンゴ酸を培地に添加した<i>S. cerevisiae</i>の連続培養ではエタノール濃度を低減させ、対糖菌体収率を増加させることに成功した。</p>	
第4章 総括	
<p>第2章では<i>S. cerevisiae</i>は<i>C. utilis</i>と比べてグルコースの比消費速度に依存する過剰なNADHの生成により、NAD⁺/NADHの不均衡が生じたことから、NADHの生成が阻害され、関連する代謝物量も低下した。一方で、<i>S. cerevisiae</i>はエタノールやグリセロールを生成し、過剰分のNADHを再酸化することによって、不均衡を解消していることを定量的に示した。第3章では異なる希釈率での連続培養における<i>S. cerevisiae</i>のメタボローム解析を初めて実施した。この結果と第2章で得られた知見を反映し、選抜した代謝物のうち、フマル酸やリンゴ酸を培地に加えることによって連続培養でのクラブトリー効果の低減に成功した。これまで商業生産で用いられてきたアルコール制御やRQ制御による流加培養に対し、本研究での培養方法は比増殖速度を維持したまま、クラブトリー効果を低減したものである。このように、従来の培養工学にメタボロミクスを組み合わせることで、新たな知見による培養方法の開発が期待される。</p>	

論文審査の結果の要旨及び担当者

氏名(井村誠)		
	(職)	氏名
論文審査担当者	主査	教授 福崎英一郎
	副査	教授 大政健史
	副査	教授 清水浩(情報科学研究所)
	副査	教授 藤山和仁(生物工学国際交流センター)
	副査	教授 村中俊哉
	副査	教授 渡邊肇
	副査	教授 紀ノ岡正博
	副査	教授 内山進

論文審査の結果の要旨

クラブトリー効果とは酵母を培養する際にグルコースが一定濃度以上存在すると、酸素消費が抑制される現象である。この効果は *Saccharomyces cerevisiae* において顕著に観測され、エタノールを生成し、対等菌体収率の低下を導く。商業生産ではクラブトリー効果を回避するために、アルコール制御や RQ 制御を用いた流加培養が採用されているが、これらの培養方法では比増殖速度を低くする必要があるため、グルコースの供給速度が制限され、日産量が低下する。第一章ではクラブトリー効果の概略とクラブトリー効果を回避することを目指した先行研究について述べた上で、本研究の目的をクラブトリー効果が酵母の代謝に与えた影響をメタボロミクスによって調べ、選抜された代謝物を培地に添加することで、*S. cerevisiae* の連続培養においてクラブトリー効果を低減することとしている。

第二章ではクラブトリー陽性および陰性の差異に基づく酵母代謝プロファイルの比較を行った。回分培養でのクラブトリー陽性酵母である *Saccharomyces cerevisiae* と陰性酵母である *Candida utilis* を用いたメタボローム解析の結果、解糖系や TCA サイクルでは NADH の生成に関連している代謝物の細胞内代謝物量が *S. cerevisiae* は *C. utilis* に比べ低下したことから、*S. cerevisiae* では NADH の生成が阻害されていることが考えられた。また、グルコースの比消費速度に依存して、*S. cerevisiae* は *C. utilis* に比べて NADH の比生産速度が高くなつた一方で、*S. cerevisiae* のみでエタノールやグリセロールの生成に伴い NADH が再酸化されたために、NADH の比消費速度が確認できた。その結果、正味の NADH の比生産速度は *S. cerevisiae* と *C. utilis* で大きな違いは見られなかつた。従つて、NADH の比生産速度はクラブトリー効果に依存せずに酵母において厳密に制御されていることを定量的に示した。

第三章では、*S. cerevisiae* の連続培養におけるクラブトリー効果の低減を行つた。異なる希釈率における連続培養から取得した酵母を用いたメタボローム解析の結果並びに第二章での結果を反映させ、クラブトリー効果を低減することが期待できる代謝物を絞り込み、培地に添加し、クラブトリー効果を示す希釈率での連続培養を実施した。その結果、添加した代謝物のうちフマル酸とリンゴ酸を培地に添加した *S. cerevisiae* の連続培養ではエタノール濃度を低減させ、対等菌体収率を増加させることに成功した。

本研究の主な成果は、メタボローム解析によってクラブトリー効果が酵母の代謝へ与えた影響について考察し、得られた知見を *S. cerevisiae* の連続培養に反映させ、クラブトリー効果の低減に成功したことである。これまで商業生産で用いられてきたアルコール制御や RQ 制御による比増殖速度を制限した流加培養に対し、本研究は比増殖速度を維持したまま、クラブトリー効果を低減したものである。以上のように、本論文は従来の培養工学にメタボロミクスを組み合わせることで、新たな知見による培養方法の開発として応用され得ることが期待できる。よつて本論文は博士論文として価値あるものとして認める。