●大阪大学URL -

http://www.osaka-u.ac.jp/

●豊中キャンパス・

大阪大学理学研究科

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 06(6850)-6111(代表)

http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/index.html

●吹田キャンパス

蛋白質研究所

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-2 06(6877)-5111(代表)

http://www.protein.osaka-u.ac.jp/index_jap.html

微生物病研究所

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-1 06(6877)-5111(代表)

http://www.biken.osaka-u.ac.jp/

生命機能研究科

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘1-3 06(6877)-5111(代表)

http://www.fbs.osaka-u.ac.jp/jp/index.html

産業科学研究所

〒567-0047 大阪府茨木市美穂ヶ丘 8-1 06(6877)-5111(代表)

http://www.sanken.osaka-u.ac.jp

●連携大学院

国立研究開発法人情報通信研究機構

〒651-2492 兵庫県神戸市西区岩岡町岩岡588-2 078(969)-2100(代表)

http://www2.nict.go.jp/advanced_ict/bio/w131103/CellMagic/

JT 生命誌研究館

〒569-1125 大阪府高槻市紫町1-1 072(681)-9750(代表)

http://www.brh.co.jp/

理化学研究所 CDB

〒650-0047 兵庫県神戸市中央区港島南町2-2-3 078(306)-0111(代表)

http://www.cdb.riken.jp/jp/index.html

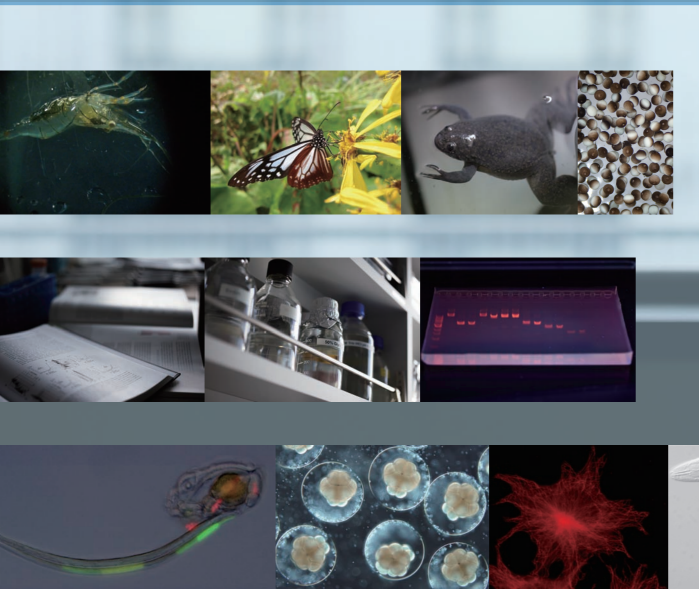
平成30年度 大阪大学大学院理学研究科 生物科学専攻研究室案内



あなたにとって「大学院」とは どんな場所でしょうか?

その場所で何を学び、何を得たいですか?

わたしたちはあなたの情熱、意欲に応えられるような大学院でありたいと思っています。これからみなさんが踏み込もうとしている新しい世界。「大学院」。その空気を少しでも知ってもらいたくて、この案内を作りました。これを見たみなさんがこの大学院のことをもっと知りたくなって足を運んでくださることを願っています。





新しい生物科学の世界へ!

近年の生物科学研究は多くの人の予想を超える早さで進歩しています。さまざまな技術革新、バイオインフォーマティクスやシステム生物学等 の新しい方法論の台頭、新しいデータに基づくこれまでの進化系統樹の書き替えなどで表されるように、ますますおもしろい分野になりつつあ ります。生物科学専攻は最先端を追求し、新しい発見に胸をときめかせられるチャンスにあふれています。

大阪大学 理学研究科 生物科学専攻では、三つの柱を立てて 生物・生命の理解に挑戦しています。

研究体制をとってい学際的な広がりをは

理学研究科生物科学専攻

蛋白質研究所 遺伝情報センター 微生物病研究所

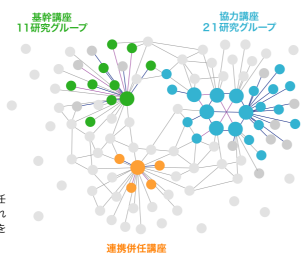
生命機能研究科 産業科学研究所 化学専攻

高分子科学専攻

情報通信研究機構未来ICT研究所

理化学研究所 JT生命誌研究館

生物科学専攻は、基幹講座・協力講座・連携併任 講座の三群から構成されています。各群に含まれ る35の研究グループの間で密なネットワークを 作って、多彩な研究を展開しています。









全ゲノム情報 解読完了!



超分子・オルガネラ

機能タンパク分子

生命システムを構成する要素の構造と機能を 階層ごとに解明しようという試みです。生物科 学専攻・蛋白質研究所はこの分野でのパイオ

で 分子の の から個体や 分野の研 究に基礎を

つべい

3研究グルーフ







新しい時代の生物科学研究を目指しましょう!

こうした取り組みは、ポストゲノム時代に突入した生命科学研究の大きな流れの中で注目を集め ています。変革の時代にあって、研究力と国際的な視野を備えた研究者の育成を目指していま す。生物科学専攻には35の研究グループがあり、100人を超す教員と200人の学生が研究を 楽しんでいます。生物科学専攻での多くの主要な研究では、学生が中心的な役割を果たして来ま した。みなさんが努力すれば、それが必ず報われ、重要な発見につながると思います。私たち教員 は、みなさんの研究の発展をサポートするため、全力を尽くしますので、研究を行う場として是非 お考え下さい。

研究に専念できる環境で、知的生活を楽しむ!

大学院では将来の土台作りが大切です。毎週開かれるセミナーでは、科学論文を読んだり研究の内容を議論したりします。各研究室 に配属された学生は、専任の指導教員のもとで実験に打ち込みます。豊富な教授陣が行う授業などで専門外の知識を広げるチャン スも多くあります。日々の研究生活で湧いてきた疑問やアイデアをどんどん教員達にぶつけて下さい!

- あらゆる先端実験機器が揃っていて、高度な研究設備を構築しています。
- 専門書や既刊の科学ジャーナルを多数所蔵している複数の図書館があり、ほぼすべてのオンラインジャーナルを自由に利用できます。
- ネットでアクセスが自由に出来、学生1人1人に専用のメールアドレスが支給されます。



充実した教育プログラム

阪大独自の教育カリキュラム

専門分野の知識はセミナーで懇切丁寧な指導を受けて大いに吸収して下さい。生物科学専攻の研究グループ全てが大学院の授 業での教鞭をとります。専門分野以外の幅広い知識も大学院カリキュラムで学べます。

国際教育プログラム

学生海外派遣制度を使って海外での研究派遣や学会発表にもチャレンジすることができます。

サイエンスコア科目

従来の「教える」教育から「自ら学習する能動的な」教育システムへのパラダイムシフトを目指しています。「学習コミュニティ」という ユニークな発想のもと、大阪大学の始まりとなった適塾を21世紀に蘇らせる試みです。異なる分野の院生5~6人からなるユニッ トを基本形とする学習コミュニティを形成し、専攻・分野・学年の壁を越えて、大学院生同士が切磋琢磨して自己鍛錬することによ り学習能力を磨くことを目的としています。

充実した研究生活サポート

奨学金制度日本学生支援機構 : 日本学術振興会などの奨学金制度が利用出来ます。

TA (Teaching Assistant) 制度 : 希望者には授業、実習のアシスタントで前期課程から給料が支給されます。

RA (Research Assistant) 制度:博士課程後期学生全員を対象に経済支援します(審査制)。

卒業後の進路 プロの研究者になる!どこでも通用する!

修士号取得のプログラム修了者



多様な職種に就職するチャンスが広がります。 企業の研究所で活躍している人も多数います。 また、博士後期課程に進学して、博士号取得を目指す という選択肢もあります。

博士号取得のプログラム修了者



大学などの専門機関で研究職に就くチャンスがありま す。リーダー格の教員になる人も増えています。 よりクリエイティブな環境で研究の仕事をしたい人は、是非 後期課程に進学して博士号取得を目指しましょう。

卒業後どこへ行っても、新しい世界で活躍し、良い仕事ができる人材を育成するため、充実した研究教育プログラムを整えています。

熱い探求心を持って、知的生活を思う存分満喫しましょう!

GRADUATE SCHOOL OF SCIENCE

入試関連情報

— Entrance examination related information —

柔軟で多彩な研究教育活動を展開するために、広く人材を求めています。

難関大学院入試を改善し、 生物系に限らず、どのような専攻の出身者も受験可能なように 2つのコースを用意しています。

生物系の方

生物科学コース

●生物科学コースの入試科目

基礎問題1問を含む生物から3問を選択 + 英語

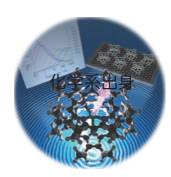
数物系・ 化学系の方

生命理学コース

●生命理学コースの入試科目

生物から少なくとも基礎問題1問 および化学あるいは数学・物理学から少なくとも 1問、計3問を選択 + 英語







詳細及び最新情報は、下記 web にて必ずご確認ください

http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/

多くの研究室があり、分野も多岐にわたるため、 やりたいことが必ず見つかります。 新しい場所で、あなたの可能性を試してみませんか?

●入試ガイダンス

平成30年4月16日(月)、5月28日(月) 午前10:00より 大阪大学豊中キャンパス 理学研究科 南部陽一郎ホール

●第1回 オープンラボ

豊中・吹田地区の各研究室/連携研究室(一部)

平成30年4月16日(月)入試ガイダンス終了後開催

豊中地区 11:30~12:30(1回目)

14:00~15:00(2回目)

15:00~ 希望者がいれば3回目を開催

吹田地区 14:00~15:00(1回目)

15:00~16:00(2回目)

16:00~ 希望者がいれば3回目を開催

●第2回 オープンラボ

豊中・吹田地区の各研究室/連携研究室(一部)

平成30年5月28日(月)入試ガイダンス終了後開催

豊中地区 11:30~12:30(1回目)

14:00~15:00(2回目)

15:00~ 希望者がいれば3回目を開催

吹田地区 14:00~15:00(1回目)

15:00~16:00(2回目)

16:00~ 希望者がいれば3回目を開催

●入学試験(予定)

特別入試(自己推薦入試・奨励入試)

平成30年7月7日(土)

一般入試

平成30年8月4日(土)筆記試験(午前は英語、午後は専門科目) 平成30年8月5日(日)口頭試問(午後)

●2次募集試験(予定)

平成31年1月26日(土)

*新しい入試関連情報を随時HPに掲載しています→

●入試に関する全般的な問い合わせ先

平成30年度 生物科学専攻 教務主任 高木 慎吾 (たかぎ しんご) 大阪大学大学院 理学研究科

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 Tel:06-6850-5818

e-mail:edugrad@bio.sci.osaka-u.ac.jp

平成30年度 生物科学専攻長 志賀 向子 (しが さきこ) 大阪大学大学院 理学研究科

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 Tel:06-6850-5423

e-mail:shigask@bio.sci.osaka-u.ac.jp

●募集要項・出願用紙のダウンロード先→

*詳しくは下記連絡先へ

大阪大学理学部大学院係

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 Tel:06-6850-5289



LABORATORIES 生物科学専攻の研究室

豊中キャンパス ● 吹田キャンパス ● 連携大学院

					建携天字 院	t
植物科学	植物生長生理学研究室		柿本	辰男	教授	1
	植物細胞生物学研究室		高木	慎吾	教授	2
	オルガネラバイオロジー研究室		中井	正人	准教授	3
動物発生進化学	細胞生物学研究室		松野	健治	教授	4
	発生生物学研究室		西田	宏記	教授	5
	生命誌学研究室		橋本 蘇	主税 智慧	教授 教授	6
神経生物学	分子発生学研究室		古川	貴久	教授	7
	比較神経生物学研究室		志賀	向子	教授	8
	高次脳機能学研究室		疋田	貴俊	教授	9
分子細胞生物学	ゲノムー染色体機能学研究室		篠原	彰	教授	10
	細胞機能構造学研究室		平岡 原口	泰 徳子	教授 教授	11
	細胞制御研究室		三木	裕明	教授	12
	染色体構造機能学研究室		小布施	力史	教授	13
	細胞生命科学研究室		石原	直忠	教授	14
情報伝達学	発癌制御研究室		岡田	雅人	教授	15
	1分子生物学研究室		上田	昌宏	教授	16
	分子創製学研究室		高木	淳一	教授	17
	細胞核ネットワーク研究室		加納	純子	准教授	18
	細胞システム研究室		岡田	眞里-	子 教授	19
	蛋白質ナノ科学研究室		原田	慶恵	教授	20
蛋白質機能学	蛋白質結晶学研究室		栗栖	源嗣	教授	21
	分子細胞運動学研究室		昆	隆英	教授	22
	蛋白質構造形成研究室		後藤	祐児	教授	23
77 47 55 1# VH I±+0 M	生体分子反応科学研究室		黒田	俊一	教授	24
蛋白質構造情報学	機能構造計測学研究室		藤原	敏道	教授	25
	超分子構造解析学研究室		中川	敦史	教授	26
化学生物学	生物分子情報研究室(理化研生命機能科学研究センター)		北島 猪股	智也 秀彦	准教授 准教授	27
	機能・発現プロテオミクス研究室		高尾	敏文	教授	28
	蛋白質有機化学研究室		北條	裕信	教授	29
学際	学際グループ研究室		久保田	弓子	准教授	30
			大岡	宏造	准教授	
			古屋	秀隆	准教授	
			伊藤	一男	講師	
			藤本	仰一	准教授	
			中川	拓郎	准教授	
生命機能	生命機能グループ研究室		冨永 橘木	恵子 修志	准教授 准教授	31
生命理学			梶原	康宏	教授	32
ㅗ애ᆇㅜ	高分子構造科学研究室	•	今田	勝巳	教授	33
	高分子集合体科学研究室		佐藤	尚弘	教授	34
	超分子機能化学研究室			浩靖	教授	35
			90	/U2H	XIXE	55



(Tatsuo KAKIMOTO) 柿本 辰男 教 授 忍 (Shinobu TAKADA) 助 教 高田

kakimoto@bio.sci.osaka-u.ac.jp shinobu takada@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/cell_physiol/sitepg/

私たちは、植物はどのようにして形を 作り上げ、また、環境に応じて成長を調 節するのかについて興味を持って研究を しています。多細胞生物の発生には細胞 間のコミュニケーションが必須です。そ の重要な担い手である植物ホルモンが発 生の調節物質としてどのように働いてい るのかを調べています。また、発生を制 御する新規のペプチド性シグナル分子を 複数発見しています。また、種々のタイ プの幹細胞のアイデンティティーの決定 や、分化を制御には、転写制御が重要な ポイントとなります。そこで発生の鍵と なる転写因子を見出し、機能解析を行い ます。このように、細胞間のコミュニ ケーションと細胞のアイデンティティー 決定を中心に植物の発生の仕組を研究し ています。

葉の表皮細胞の数とパターンの調節のし くみ

葉の表皮は気孔の細胞、ペーブメント細 胞と葉の毛を作る細胞からなっています。こ れらの数や配置は、葉の発生過程の細胞間 コミュニケーションによって調節されていま す。私たちは表皮細胞の密度を決める分子 と、側方抑制により配置を決める分子を見 出しました(図1)。また、植物は環境に対応 するために細胞数を調節しますが、表皮細 胞に関してその仕組みが明らかになりつつ あります。

内鞘細胞のアイデンティティー決定のし くみ

側根形成の最初のステップは内鞘細胞の 不等分裂です。内鞘細胞は分化全能性を維 持しつつも増殖は停止しています。私たちの 研究により、この内鞘細胞の幹細胞性を作 り出している仕組がわかってきました。さら に内鞘細胞の分裂を介した自己組織化によ る側根原基形成の仕組みの研究もしていま

根の細胞列のパターン形成

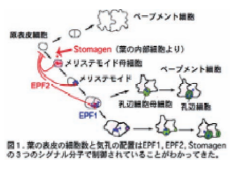
根の維管束系は、篩部、木部および未分 化性を持つ前形成層が規則正しく配置して います。これらのパターンが正確に作られる 仕組について、転写因子、植物ホルモン、ペ プチド性シグナル分子を対象として研究し ています。

環境ストレスに応答した成長制御のしくみ

植物は、乾燥、温度、養分環境、病原体など の様々なストレスに対応しながら生きていま す。ストレスに応答するためには自ら成長を抑 制する側面がある一方、成長とストレス応答 がトレードオフの関係にある場合もあります。 成長とストレス応答の密接な関係を分子レベ ルで解き明かします。そのためには分子生物 学的なアプローチと、生態学的アプローチを 取ります。

植物の初期胚で細胞の運命を決める位置 情報の解明

アブラナ科の植物であるシロイヌナズナの 胚では、規則的な細胞分裂によってさま ざ まな細胞運命を持つ細胞が決まった場所に 作られていきます。当研究室では、高田忍助 教が中心となり、シロイヌナズナ胚の原表皮 や茎頂分裂組織特異的に発現するマーカー 遺伝子を用いて、細胞運命(遺伝子発現)を 決める転写因子や未知のシグナル分子の同 定を目指しています。



研究室は、新しいことを発見する ための所です。自分で調べて、考 え、人と相談し、いろいろな工夫 をして研究を楽しむことが大事 です。紹介した研究内容以外に も、様々な重要な生理現象を分 子レベルで解明することを目指 して研究を進めています。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL&FAX:06-6850-5421

研究室のHPはこちら

Laboratory of Plant Cell Biology

植物細胞生物学研究室 理学研究科

特任助教 MS ISLAM



教 授 高木 慎吾 (Shingo TAKAGI)

shingot@bio.sci.osaka-u.ac.jp islam@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/takagi/index.htm

きない植物は、外部環境要因の変動を鋭 敏に感じ取り、巧みに応答することに よって自らの生活環を制御し、自然界を 生き抜いています。そのような植物のふ るまいを目の前にした時、それらのこと がどのような仕組みで実現されているの か(=How疑問)、それらのことにどのよ うな意義があるのか(=Why疑問)とい う、見方の異なる2種類の疑問が浮かび ます。どちらの疑問も研究を駆動する強 いモウティヴェイションとなります。

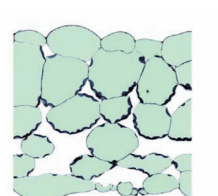
私たちは、植物が示すさまざまなふるま いに興味を持ち、それらの仕組みや意義に ついての理解を深めるため、各自が抱いた 疑問を大切にしながら研究しています。

細胞レベルでの環境応答

刺激の受容から応答にいたるまでのプロ セスについて、特に細胞レベルでの出来事を 中心に解析しています。刺激としては光、 CO2、力学的ストレスなど、植物の生活に大 きな影響を与える要因に注目しています。葉 緑体、ミトコンドリア、細胞核の細胞内での 位置決定と運動様式、細胞骨格のダイナ ミックなふるまい、細胞質の運動性などの興 味深い現象について、それらの仕組みと意 義とを常に意識しながら研究しています。

一例として、環境条件の変化にしたがって 葉緑体が細胞内での存在場所を変える現 象はよく知られていますが(図1参照)、私た ちは、ミトコンドリアや核も光に応答して存 在場所を変えることを見出しました。これら オルガネラの応答にかかわる刺激受容機 構、細胞骨格、シグナル因子などについて調 べています。また、これらの応答が、細胞、個 葉、植物体にとってどのような意義を持って いるのかについて、光合成反応の効率化や

動物のように自在に動き回ることので DNA損傷の回避に注目して解析していま 器官レベルでの運動現象

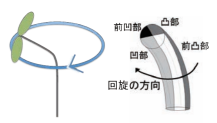


葉の横断面図を見ると、葉緑体(濃い青)は、細胞同士が隣 り合う場所ではなく、細胞間隙(白い部分)に接する部分に 分布していることがわかります。CO。の関与に注目してこの 現象を解析しています。

植物は動かないと思われがちですが、茎、 葉、根などの器官が、就眠運動、光屈性、重 力屈性などの成長運動を示します。中でも、 19世紀から研究者を魅了してきた回旋運動 と呼ばれる現象について調べています。進化 論で有名なダーウィンも研究していました。 茎や根の先端が回転しながら成長する現象 で(図2参照)、その仕組みや意義について、

多くの謎が残されています。

私たちは、アズキの茎の回旋運動が光に よって誘導されることを見つけ、「茎の中で 植物ホルモンの分布が変化することにより、 回旋の開始や維持が調節されている」とい う仮説を立て、ホルモンの輸送体の局在な どに注目しながらその検証に取り組んでい ます。



植物の茎や根は回旋運動を示します。茎の屈曲 部を切り分けて、それぞれのパートに含まれてい る植物ホルモンを測定し、回旋の開始や維持との 関係を解析しています。

どちらかというと利学(世の中の役 に立つことを目指す)よりは理学 (未解明の問題を解明することを 目指す)に、実学よりは虚学に惹か れる人向き。植物まるごとや植物 の細胞を眺めてみたい人、大歓迎。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-5818 TEL&FAX:06-6850-6765

3. Laboratory of Organelle Biology 4. Laboratory of Cell Biology

オルガネラバイオロジー研究室 蛋白質研究所



准教授 中井 正人 (Masato NAKAI)

nakai@protein.osaka-u.ac.jp

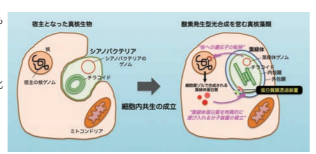
URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/enzymology/

動物や植物の体の基本単位は細胞。その 細胞の中には、核やミトコンドリア、ペル オキシソーム、葉緑体など、オルガネラと 呼ばれる生体膜で囲まれた細胞内小器官が あり、様々な代謝を分担しています。で は、地球上で最初に誕生した単純な膜構造 で囲まれたバクテリア-原核細胞から、ど うやって、複雑なオルガネラを持つ真核細 胞が生じたのでしょうか。そこには、昔、 真核細胞の元となった宿主細胞内に共生し たバクテリアがオルガネラ化した長い進化 の過程が関わっています。私たちは、植物 や藻類の葉緑体を研究対象に、オルガネラ 化に伴い確立されてきた蛋白質輸送システ ムを中心に、その詳細な分子メカニズムと 分子進化の解析を通して、真核細胞成立の 謎を解き明かします。

細胞内共生から始まった葉緑体進化の不思議

葉緑体は光合成の場であり、地球上の多 くの生命を支えています。葉緑体は、シアノバ クテリアのような光合成原核生物が、10億 年ほど前に核やミトコンドリアを持つ真核 生物に細胞内共生することで誕生しまし た。その後、内共生体遺伝子の多くは宿主 の核ゲノムへ移行し、新たに加わったものも 含め、2000種類を超える葉緑体蛋白質が 核ゲノムにコードされるようになりました。 これらの蛋白質の合成は葉緑体の外(サイ トゾル)で行なわれるため、葉緑体蛋白質だ けを特異的に輸送するシステムが葉緑体を 包む膜に確立される必要がありました(図 1)。私たちは、葉緑体内包膜の蛋白質輸送 装置TICトランスロコンを分子量100万も の超分子複合体のまま精製する事に世界 で初めて成功し、その構成因子をすべて同 定しました(Science, 2013)。

この発見は、葉緑体蛋白質輸送装置の変化 が緑藻や陸上植物の進化をもたらす一因に なったことも示唆する事になりました。 なぜ、分子量100万もの巨大な輸送装置が必要となったのか、どのように成立してきたのか、葉緑体進化の謎に迫ります。



細胞が葉緑体蛋白質のみを葉緑体へと 送り込む精巧な仕組み

生体膜を介して蛋白質のような高分子を輸 送するためには、膜バリアを保ったまま蛋白質 を膜透過させる精巧な分子装置-トランスロコ ン-が必要です。生命は進化の過程で、幾つか の異なるタイプのトランスロコンを生み出して きました。それらは、働く膜系や出現した進化 的背景も違うため、その構成因子も輸送メカ ニズムも大きく異なっています。上述の葉緑体 内包膜のトランス口コンTICもそのひとつ。最 近同定したTICと付随して働く分子量200万 のATP依存性の新奇輸送モーター複合体、さ らには外包膜のトランスロコンである分子量 100万のTOCも含め、これらメガコンプレック スが、どのような機能的連携により葉緑体蛋白 質の特異的な輸送を行っているのか、植物の 遺伝子操作(図2)や構造生物学の手法も取り 入れて、その構造と詳細な分子メカニズムを明 らかにする事で(図3)、生体膜を隔てて蛋白質 を運ぶという、生命にとって必須の細胞構築原 理の解明に迫ります。

参考文献

Uncovering the Protein Translocon at the Chloroplast Inner Envelope Membrane. *Science* 339:571-4(2013)

YCF1:A Green TIC. Plant Cell 27:1834-8(2015) 葉緑体のタンパク質輸送機構について. 生物の科学遺伝 3月号,真核細胞の共生由来オルガネラ研究最前線、105-9(2016)

図1.シアノバクテリアの内共生による葉緑体の誕生



図2. 葉緑体包膜のタンパク質膜透過装置の欠損のシロイヌナズナ変異体が示すアルビノ形質

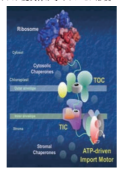


図3. 葉緑体蛋白質輸送に関与するメガコンプレックス

研究者は研究こそが命!志は高く、世界を相手に、ScienceやNatureに掲載されうるようなgroundbreaking な発見を目指して、一緒に研究を進めましょう!!

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-2 大阪大学蛋白質研究所

TEL:06-6879-8612 FAX:06-6879-8613

研究室のHPはごちら

細胞生物学研究室 理学研究科



教 授 松野 健治 (Kenji MATSUNO) 助 教 山川 智子 (Tomoko YAMAKAWA) 助 教 笹村 剛司 (Takeshi SASAMURA) 助 教 稲木 美紀子 (Mikiko INAKI)

kmatsuno@bio.sci.osaka-u.ac.jp tyamakawa@bio.sci.osaka-u.ac.jp sasamura@bio.sci.osaka-u.ac.jp minaki@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/matsuno/index.html

複雑な多細胞生物のからだも、元をただせば個々の細胞の集まりです。したがって、生物が「生きる」ことは、細胞の発揮する多彩な機能に依存しています。例えば、細胞は、細胞同士の間で情報のやり取りをすることで、自らの運命を決めていきます。しかし、細胞がモノスゴイ機能を発揮する機能については、まだわかっていないことだらけです。

我々の研究室は、動物の組織・器官が、 遺伝的にプログラムされた形態につくり あげられていく際に、細胞がどのような 機能を発揮しているのかに興味を持って います。遺伝学的解析手段が駆使でき、 全ゲノムのDNA塩基配列が決定されてい るショウジョウバエを用いて、この問題 にチャレンジしています。

動物のからだを左右非対称にする細胞の キラリティ

外見が左右対称な動物においても、内臓器官は左右非対称な場合が多くみられます。ヒトの内臓の左右非対称性がそのよい例です。このような左右非対称性形成の形成機構は、進化的に多様であり、無脊椎動物ではその機構はほとんど理解されていません。

ショウジョウバエは、発生の研究を行うのに適した実験動物であり、そのからだは、遺伝的に決められた左右非対称性を示します。我々の研究室は、ショウジョウバエを用いて、左右非対称性が形成される機構を研究しています。その結果、細胞がキラリティ(鏡像がもとの象と重ならない性質)を示し、それがもとになって左右非対称性が形成されることを世界に先駆けて明らかにしました。消化管の左右非対称性が逆転する突然変異体を探索したことで、細胞キラリティを反転(鏡像化)させる遺伝子の同定に

も成功しました。

現在、細胞キラリティを示す三次元モデル細胞からなる組織をコンピュータ・シミュレーションすることで、細胞キラリティによって左右非対称な組織変形が起こる機構を調べています。また、細胞キラリティが形成される分子レベルの機構を明らかにしたいと考えています。

細胞間の接触を介する細胞間情報伝達 -Notch情報伝達-

多細胞動物の発生や恒常性の維持には、細胞間の情報伝達が必須です。細胞間の情報のやり取りによって、細胞の秩序だった挙動が生まれます。このような細胞間の情報伝達の機構に関しては、近年、大きく理解が進んでいます。しかし、まだまだ多くの謎が未解決のまま残されています。細胞間の情報を受け取るためには、細胞膜の表面にある受容体タンパク質が活躍します。これらは、情報を「受容」するタンパク質です。

Notchは細胞膜を貫通する受容体タンパク質です。隣の細胞からNotchに情報を送る側のタンパク質も、細胞膜貫通型です。そのため、細胞と細胞が直接接触する場合だけ、Notchが細胞内に情報を送るようになります。この仕組みによって、細胞と細胞の接触を介した細胞間情報の伝達が起こります。これは、Notch情報伝達とよばれています。Notch情報伝達は、いろいろな細胞の運命決定や形態形成で機能しています。したがって、Notch情報伝達の異常は、白血病などのガンの発生や、いろいろな遺伝病の原因となります。ショウジョウバエを用いて、Notch情報伝達の仕組みや、その制御方法の研究を行っています。

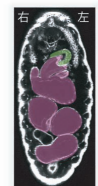




図1. ショウジョウバエの胚の消化管(部分ごとに、縁、紫、青色で示した)は、左右非対称。左バネルは 腹側から、右パネルは背側から見た写真。

野生型

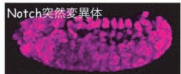


図2.

野生型のショウジョウバ工胚の神経系(紫色)ははしご状神経系。Notch受容体をコードする遺伝子の突然変異体の胚では、細胞間の情報伝達が機能せず、細胞分化が乱れる。その結果、本来は表皮の細胞が、全て神経に変化してしまう。

生物学にはまだまだ未開の領域があります。 つまり、楽しいことがたくさん残っています。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-5804 FAX:06-6850-5805

5. Laboratory of Developmental Biology 6.

発生生物学研究室 理学研究科



教授 西田 宏記 (Hiroki NISHIDA) 准教授 今井 薫 (Kaoru IMAI) 助教 小沼健 (Takeshi ONUMA)

hnishida@bio.sci.osaka-u.ac.jp imai@bio.sci.osaka-u.ac.jp takeo@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/nishida/index.htm

我々はすべて100ミクロンの受精卵から 発生してきた。いったいどのようなしくみ で、そんなことが可能になるのかを考えて みたことがあるだろうか。私たちの研究室 では、顕微胚操作・遺伝子工学的手法・顕 微鏡イメージング・発生遺伝学を駆使し、 いかにして卵からからだができあがるかと いう問題に取り組んでいます。

ホヤ初期胚発生の細胞・分子レベルでの解析

発生過程では、ただ細胞の数が増えるだけではなく、多種多様な機能を持った細胞が作り出されてきます。例えば、表皮、筋肉、神経、血液細胞などがそれです。これらの細胞もすべて元をたどれば、受精卵からできてくるわけです。卵が分裂した後、特定の細胞が筋肉に、また別の細胞が神経になっていくのは、どのような仕組みによっているのでしょうか。すなわち細胞の発生運命決定のメカニズムを解明するのが、本研究室のテーマです。

実験材料としては、脊椎動物に進化する少し手前の動物であるホヤを用いています。ホヤの受精卵は35時間で右のようなオタマジャクシに発生します。すでにホヤの発生は詳細に記載されており、胚のどこから、オタマジャクシのどこがつくり出されるかを、正確に予測できるのです。

研究の独創的な点は、発生運命の決定機構に関して、ホヤという実験動物を取り上げ、それをまるごと一匹分、解明しようとするところにあります。ホヤのオタマジャクシ幼生は単純な構造を持ち、少数の細胞でできています。このことは、胚発生における発生運命の決定機構を組織ごとに、かつ全ての組織タイプについて明らかにできるという可能性を示しています。単純ではあるものの、脊椎動物の原型をなす動物を用い、そのほとんどの組織について細胞

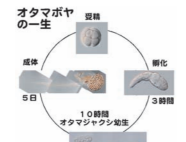
運命決定機構を解明することは、発生学の進歩に おいて有意義な一里塚になると考えられます。



(上) 4細胞期(受精後3時間)。(中)マボヤの孵化直前のオタマジャクシ幼生(受精後35時間)。(下)細胞系譜。初期胚のどの細胞が、オタマジャクシのどこになっていくかを表している。

オタマボヤの発生遺伝学

オタマボヤの継代飼育が研究室内でできるようになり、オタマボヤを用いた研究への可能性は大きく広がりました。オタマボヤは突然変異体作製と解析に適した実験動物であると考えらます。これはオタマボヤが、継代飼育できること、一生が5日と短いこと、ゲノムがコンパクトで遺伝子間距離が短いこと、遺伝子重複がないことなどの利点を持つためです。この点でワカレオタマボヤは今後有望な実験動物になると私たちは考えています。遺伝子導入系統や突然変異体の作製・解析は、現象から原因遺伝子やメカニズムを突き止めることのできる強力な研究手法となるので、このような技術をオタマボヤで実現すべく研究を開始しています。



オタマボヤの一生。受精後、5日で生体 になり卵を産むようになる。

参考文献(総説)

Nishida, H. Specification of embryonic axis and mosaic development in ascidians. *Developmental Dynamics* (2005) **233**, 1177-1193.

Nishida, H. Development of the appendicularian Oikopleura dioica: culture, genome, and cell lineages. *Dev. Growth Differ.* (2008) **50**. S239-S256.

西田宏記、沢田佳一郎 ホヤ胚発生過程における 中胚葉パターニング細胞工学(2002)21巻1号 pp.98-105

西田宏記 私が名付けた遺伝子 "Macho-1" 実験医学 (2005) 23巻3号pp.420-422

発生は神秘的だ。研究には 夢がある。 ようこそ学問の世界へ。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL&FAX:06-6850-5472

研究室のHPはこちら

生命誌学研究室 JT生命誌研究館





ゲノムに書かれた生きものの歴史 性・多様性・共通性を読み解くこと で、生きものの姿(発生・進化・生態 系など)を見る実験研究とその成果の 遺伝子、個別の生物種にこだわらず、 多様な生物を見ることにより、発生に おける形づくりや進化の過程でいか。 考えている。特徴として、研究の基本が見えてくるので、研究の基本が見るでといるではないのではないの。 特徴として、置きを愛する心を置きでは、生物の系統・個体発生、および所の研究の表現とその発信に関する以下の研究を行っている。

分子に基づく生物進化の研究

さまざまな生物の遺伝子の比較解析を通じて、(i)生物多様性の分子機構、(ii)分子に基づく生物の系統進化、といった分子進化学の基本的問題の解明を目指している。

節足動物の系統進化および昆虫と植物と の共生・共進化

(i)遺伝子比較を通して、昆虫類を中心に 節足動物全体の系統進化を解明する。(ii)イ チジク属植物とイチジクコバチを材料とし て、昆虫と植物との共生・共進化および種分 化のメカニズムを解明する。

細胞システムと発生メカニズムの進化

ショウジョウバエやオオヒメグモなどを実験 モデルとして用いて、多細胞動物の進化に重 大な影響を及ぼした細胞システムや発生メ カニズムの変化とその意義を実証的に解明 する。 (左)教授 蘇 智慧 (Zhi-Hui SU) (去)教授 橋本 主悦 (Chikara HAS

(Chikara HASHIMOTO) hashir (Hiroki ODA) hoda@

su.zhihui@brh.co.jp hashimoto@brh.co.jp hoda@brh.co.jp

URL: http://www.brh.co.jp

小田 広樹

蝶の食性と進化

准教授

食草選択は植物と昆虫の重要な相互作用で、その変化が種の多様化をもたらしている。モデルとしてアゲハ蝶による食草選択の分子機構を対象に、産卵誘導物質の受容に係わる遺伝子群を解析している。

両生類の原腸形成機構

体軸や神経の誘導は原腸形成期に起こる。 私たちはイモリとツメガエルの原腸形成過程を詳細に比較解析したところ、両者は決定的に異なることを見いだした。その違いを詳細に検討し脊椎動物における普遍性を見いだしたい。

表現を通して生きものを考える

「生命誌」の研究成果を刊行物、展示、映像などを通して発信、科学の新たな表現・研究に取り組んでいる。



生命誌絵巻



発生、進化、生態など生き物の 歴史性と関係性の総合的研究と その表現によって生命研究の新 しい姿を創っている生命誌学研 究室の一員になり、新しいアイ ディアを生かした研究をしてく ださい。

〒569-1125 大阪府高槻市紫町 1-1 JT生命誌研究館

.

TEL:072-681-9750 FAX:072-681-9743

分子発生学研究室 蛋白質研究所



大森 茶屋

教

貴久 義裕 太郎 杉田 祐子

(Takahisa FURUKAWA) (Yoshihiro OMORI) (Taro CHAYA) (Yuko SUGITA)

takahisa.furukawa@protein.osaka-u.ac.jp yoshihiro.omori@protein.osaka-u.ac.jp taro.chaya@protein.osaka-u.ac.jp yuko.sugita@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/furukawa lab/

当研究室は、分子生物学、発生エ ノンコーディングRNA(non-coding 学、組織学、生理学など幅広い方法論 を駆使して脊椎動物の中枢神経系発生 の分子機構を解明し、神経系の構築と 機能発現の原理を解明することを目指 しています。ゲノムに刻まれた遺伝プ ログラムが、どのように神経細胞を作 り、正確な神経回路を形成し、生体で の神経生理機能につながるのかを網膜 視覚系を主なモデルシステムとして研 究を進めています。さらに、遺伝子か ら生理機能までの各ステップの異常が どのように人の病気につながり、それ をどのように解決できるかといった医 学的問題への貢献も積極的に進めてい ます。私たちは、中枢神経系発生の 「遺伝子から個体生理機能・ヒト疾患 までの統合的解明」を目指していま す。

シナプス形成の分子機構の解析

網膜は中枢神経系の組織であり、美しい層 構造を形成し形態学的にシンプルでニューロン の形態も明瞭です。シナプスの位置も明確に決 まっており、電子顕微鏡によるシナプス末端の 正確な検証も可能です。近年、軸索がどのよう に標的に向かい伸張するのかといったメカニズ ムの理解は比較的進んできましたが、正確な回 路を作るための特異的シナプス結合の分子機 構はまだよく分かっていません。私達は最近、新 規細胞外マトリックス蛋白質ピカチュリンを単 離し、ピカチュリンがジストログリカンと結合す ることで視細胞—双極細胞間の特異的シナプ ス形成分子として機能することを見出しまし た。私達は、網膜のシナプス形成や神経回路形 成の分子機構の解明を進めています。

RNA)による中枢神経系の発生と機能制 御メカニズムの解析

近年、様々な生物種で、18-25塩基程度の小 さなRNA、マイクロRNA(miRNA)が数多く転 写されていることがわかってきました。マイクロ RNAは相補的な配列をもつターゲット遺伝子 の発現を抑制し、発生、分化、代謝、神経、発が んなどに様々な生体現象に関わっていると考え られています。私達は最近、中枢神経特異的な 発現を示すマイクロRNA-124aが海馬の正常 な神経回路形成や網膜錐体細胞の生存に必須 であることを明らかにしました。私達は中枢神 経系に発現するマイクロRNA群や長鎖ノン コーディングRNAが重要な機能を担っている と注目しており、ノンコーディングRNAの生体 機能や作用機構を解明することによって、中枢 神経系の新たな遺伝子制御機構を明らかにす ることを目指しています。

ニューロン分化に関わる分子システムの

ヒト脳に存在する1千億個とも言われる ニューロンの細胞運命はどのように正しく決定 されるのでしょうか?エピジェネティックな要素 はどれくらい効いているのでしょうか?私達は 網膜の光を受け取るニューロンである視細胞 に注目し、視細胞がどう運命決定されるのかを 転写制御の観点から明らかにしてきました。私 達は視細胞の運命決定が「転写因子の連鎖的 活性化」によることを発見しました。さらに網膜 神経細胞の発生に関わる遺伝子制御の解明を 進めており、網膜神経細胞をモデルにニューロ ンの運命決定から最終分化までのメカニズム 全貌を生体レベル(in vivo)で明らかにすること を目指しています。



歯状回



図1:超高圧電子顕微鏡による網膜リボンシナプスの三 次元トモグラフィー解析。ピカチュリンKOの網膜のリボ ンシナプスには双極細胞の神経終末が進入していない

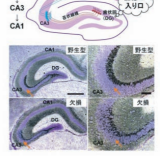


図2:miR-124a欠損マウス(KO)の脳では、海馬歯状回の苔 状線維とCA3錐体細胞の回路形成が正しい位置で形成され ず、苔状線維のCA3領域への異常侵入が認められた

研究すればするほど、生物のとんでも なく精緻で奥深い仕組みに驚嘆するば かりです!一緒に生命の驚異を明らか にしていきませんか?

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所

TEL:06-6879-8631 FAX:06-6879-8633

研究室のHPはこちら

比較神経生物学研究室 理学研究科



8

志賀 向子 (Sakiko SHIGA) 政治 (Masaharu HASEBE) 助 教 (Satoru MIMURA) 三村 覚

shigask@bio.sci.osaka-u.ac.jp h.masaharu@bio.sci.osaka-u.ac.jp smimura@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/shiga/index.html

私たちは、自然選択の中で洗練されてき 光周性および休眠調節に関わる脳の領域 た動物の行動や生理を、神経系のしくみか ら解き明かすことを目的に研究していま す。特に、脳や神経系が時間軸を持った情 報を処理するしくみに興味をもっていま す。昆虫などの無脊椎動物が、生まれなが らに備わる概日時計を使って、環境の光周 期情報(明るい時間とくらい時間の組み合 わせ)から季節を読むしくみや、概日時計 が刻むユニークな行動のしくみを解き明か そうとしています。多様な動物の行動や生 理を比較し、その共通性と多様性を知るこ とは、動物が生まれてきた(進化してき た) 道筋を探ることにもつながると考えて います。

昆虫の光周性と休眠

鳥のさえずりや渡り、哺乳類の冬眠など多く の動物は、季節に合わせた生活史を持ちます。 昆虫も、生存に適した季節に成長や生殖をお こない、不適切な季節にはそれらを一時的に 停止した「休眠」に入ります。動物たちが季節 に適応するには、これからやってくる季節を正 確に予測し、それに備える必要があります。脳 は、季節を知る手掛かりとなる光周期や温度 の情報を概日時計の時間情報と統合し、季節 に合わせた発育プログラムを決定します。その 結果、内分泌系が切り替わり、休眠、非休眠の 形態や行動が調節されます。

私たちは、数年に一度野外から採 集してきたクロバエやカメムシ類を 実験室で飼育して、光周性や休眠調 節の神経機構を調べています。 ルリキンバエやチャバネアオカメムシ の成虫は、数日間の長日・高温により 卵巣を発達させ、短日・低温により卵 巣発達を抑制した休眠に入ります。

図1. ルリキンバエの光周性機構

休眠(卵巢未発達)

概日時計は光周性にどうかかわるのか

ルリキンバエの光周性に概日時計ニューロン が必要であることも明らかになりました。そして、 現在では、概日時計が光周性機構に関わるとい う考え方が、組織や遺伝子のレベルで支持されて います。しかし、概日時計がどうやって光周期を読 み取り、一定期間ののちに休眠と非休眠プログラ ムを切り替えるのかは全くわかっていません。私 たちはこれまでに、概日時計ニューロンと脳側方 部ニューロン(休眠誘導ニューロン)や脳間部 ニューロン(生殖に必要なニューロン)が神経連 絡することを明らかにしました。これらの神経ネッ トワーク内でどのような情報処理が行われるの かについて研究を行っています。

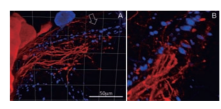
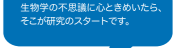


図2 ルリキンバエの概日時計ニューロンを認識する Pigment-dispersing factor抗体で染色された神経線維 (青)と脳間部ニューロン(赤)の接続 BはAの矢印の方向 から眺めた像 赤と青の点が接していることがわかる。

二日周期の行動リズム

オオクロコガネは、二日に一度だけ日暮れの時 刻に地上へ出現し、採餌や交尾をするユニークな 行動を示します。私たちはこれまでに、環境に周 期性の無い恒常条件でも、オオクロコガネがおよ そ48時間周期で地上へ出現することを明らかに しました。脳には、24時間を刻む概日時計を使っ て48時間の行動リズムを作るしくみがあるので はないかと考え、二日リズムを形成する神経機構 の研究を行っています



〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-5423



高次脳機能学研究室 蛋白質研究所



教 授 疋田 貴俊 (Takatoshi HIKIDA) 助 教 山口 隆司 (Takashi YAMAGUCHI) 特任助教 Tom MACPHERSON

hikida@protein.osaka-u.ac.jp yamaguchi@protein.osaka-u.ac.jp macpherson@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/laboratories/adbancedbrainfunction

私たちの研究室では、独自に開発した神経回路活動制御法や特定神経回路の神経活動の可視化により、認知学習行動や意思決定行動といった高次脳機能の神経基盤の解明に取り組んでいます。また、精神神経疾患の分子病態の解析を行って、精神神経疾患の分子病態の解析を行って、精神神経疾患の分子機構の解明に取り組んでいます。臨床部門や製薬企業との連携により、精神疾患の創薬を目指すトランスレーショナルリサーチをすすめていきます。

高次脳機能の神経回路機構の解析

私たちはマウスにおいて大脳基底核神経回路の特定の神経伝達を制御する手法を開発し、認知学習行動において特定の神経回路がそれぞれ固有の役割を担っていることを示してきました。マウスの認知課題(図)などを用いて高次脳機能における神経回路の制御機構の解明を進めています。また、本能行動や社会行動の神経回路機構についても解析を行います。神経回路制御には独自に開発した可逆的神経伝達阻止法に加えて、光遺伝学的手法、薬理遺伝学的手法を用います。行動下のマウスでの特定神経細胞の活動を可視化し、脳内顕微鏡やファイバーフォトメトリ法を用いて観察します。

精神神経疾患の分子病態の解析

多くの精神神経疾患で、その分子病態が明らかになっておらず、根本的な治療法の開発が遅れています。私たちは精神疾患患者でみられる遺伝子変異を導入したマウスを精神疾患モデル動物として、そのマウスでみられる異常を、行動、回路、分子の各階層で解析することによって、精神疾患の分子病態の解明を進めています。さらに社会環境などの要因を負荷することで、遺伝と環境の相互作用からみた発症のメカニズムに迫っています。



私たちはこれまでに臨床部門や製薬企業と連携して精神疾患のトランスレーショナルリサーチをすすめてきました。ひきつづき創薬を目指した研究を行います。

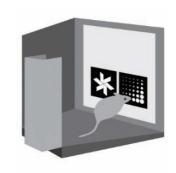


図:マウスの認知学習課題



図:ファイバーフォトメトリ法により、行動下のマウスの特定神経細胞の活動を観察する



〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-2 大阪大学 蛋白質研究所

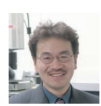
TEL:06-6879-8621 FAX:06-6879-8623

研究室のHPはこちら



ゲノムー染色体機能学研究室

蛋白質研究所



10.

教授篠原彰 准教授 古郡 麻子

(Akira SHINOHARA)
(Asako FURUKOHRI)
(Kenichiro MATUZAKI)

ashino@protein.osaka-u.ac.jp a.furukohri@protein.osaka-u.ac.jp k.matsuzaki@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/genome/Shinohara-HP-index.html

DNA鎖の交換反応である相同組換えはゲ ノム構造の安定化や多様性の産生に大切な 役割を果たしています。体細胞分裂期には DNAの傷の修復に、減数分裂期には染色体 の分配に必須の役割を果たします。ゲノム の不安定化はガンの直接の原因であり、配 偶子形成過程では不妊、流産、ダウン症な どの異数体病の原因になります。当研究室 では体細胞、減数分裂期の組換え反応によ るゲノムの安定化の分子メカニズムとその 制御、その破綻によって生じるガンなどの ゲノム病態を解明するために、酵母細胞や ヒト培養細胞を用いて、これらの過程に働 く遺伝子、蛋白質の機能を分子生物学的、 遺伝的、細胞生物学的、生化学的手法など あらゆる方法論を用いて研究を行っていま す。

真核生物の相同組換えに関わる蛋白質の解析

体細胞分裂期では相同組換えはDNA障害の 修復に重要な役割を果たします。組換えはDNA の2重鎖切断で開始し、そのDNA2本鎖末端が 削られて生じる1本鎖DNAを利用して、相同な 2本鎖DNAを探す出す反応です。この反応には 大腸菌ではRecA、真核生物ではそのホモログ のRad51が単鎖DNA上に作る右巻の螺旋構造 体が関わると考えられていますが(図1B)、その 詳細については不明な点が多くあります。真核 生物ではRad51フィラメントの形成は厳密に制 御されていて、さまざまな因子が必要なことが分 かっています。例えば、最近同定された家族性乳 癌の原因遺伝子Brca2や我々が同定して構造を 決めたCsm2-Psy3複合体(図1)もRad51フィ ラメント形成を助ける補助因子です。我々は Rad51のフィラメント形成とその機能を分子レ ベルで解明することを目指しています。同時に減 数分裂期特異的なRecAホモログであるDmc1 とその制御因子の解析も行っています。

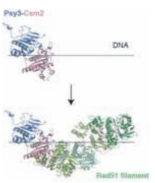


図1.組換えに関わるRad51フィラメント形成が Csm2-Psv3により促進される仕組み

染色体構造変化による減数分裂期の組換 えの制御の分子機構

配偶子形成に必要な減数分裂ではDNA複製の後、核分裂が2回連続して起こり、第1分裂期では相同染色体が分配されます。分配を促進するため、相同染色体の間に物理的な結合を生み出すのが、相同組換えです。減数分裂期の相同組換えは、染色体の入れ替えを伴う交叉型組換えの形成を伴い、その数と分布が制御されています。また、減数分裂期には動的な染色体の構造体形成と染色体の再配置が組換えに伴って起こります。特に相同染色体をペアリングするシナプトネマ複合体(図2)、テロメアが核膜上で一カ所に集まるブーケ形成(図3)が知られています。減数分裂期の組換えと染色体構造との関連性から、染色体上で起こるDNAの生化学反応の分子機構についての新規概念を生み出す

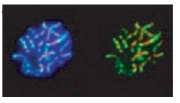


図2.シナプトネマ複合体.シナプトネマ複合体の蛋白質が線状(緑、赤)とDNA (青)に分布し、この構造体上で相同染色体が対合する

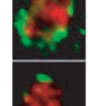


図3. 減数分裂期のテロメア のクラスタリング(ブーケ形成)、ブーケ形成ではテロメア (縁)が核の周辺部(上図)か らーカ所(下図)に集まる。 赤は組換えに関わる蛋白質 の局在

ヒト細胞やマウス個体での相同組換えのメカ ニズムとその破綻による細胞ガン化の解析

最近ではゲノムの不安定化による細胞の癌化と 組換えが注目されています。高等真核生物の組換 えの分子メカニズムを解明するために、ヒト細胞 やマウス個体での相同組換えを解析する系を立 ち上げています。特に、ヒト相同組換えに関わる因 子の解析、ノックアウトマウスの作成と解析など通 して、ヒト細胞の中での組換えの分子メカニズム やその破綻による染色体異常を伴う異常(図4)に 関する解析を行っています。

図4.ヒト細胞のおける染色体不安定性-Anapahse bridge

志が高く、熱意のある人、世 界で注目されるような研究を 目指しましょう。

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所 TEL:06-6879-8624 FAX:06-6879-8626 研究室のHPはこちら

細胞機能構造学研究室 情報通信研究機構 未来ICT研究所





そのために、細胞が分裂する際の核膜の挙動を 調べるのはもちろんのこと、細胞内に人工的なマ

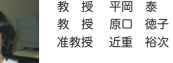
我々の研究室では、高度な蛍光顕微鏡技術 を用いて、細胞核の構造と機能の解析を行って いる。特に、染色体の高次構造と核内配置、核 膜の構造と機能の研究は、我々の研究室の重要 な研究テーマとなっている。染色体構造の研究 には主に分裂酵母を、核膜の研究には主にほ乳 類細胞や分裂酵母、テトラヒメナ、マイクロ ビーズを埋め込むなどの人工的な改変を施した 細胞を用いて研究を行っている。

分裂酵母の染色体構造の解析

染色体は、遺伝情報を担うDNAが、ある一定の秩 序の基に折り畳まれた構造である。しかも、その構 造は、一定不変ではなく、むしろ生命現象によってダ イナミックに変化する。我々の研究室では、分裂酵 母を使って、染色体の局所構造や核内配置が、細胞 増殖や生殖課程でどのように変化するか、その変化 は、生物学的にどのような意味を持つかという問題 に取り組んでいる。最新のイメージング法と遺伝学 的な手法を駆使することにより、染色体の構造と機 能を、分子ダイナミクスの視点から研究している。

高等動物細胞での細胞核構造の解析

真核生物の特徴は、核膜の有無にある。「核膜が 正しく形成されないと、細胞核としてのアイデン ティティーを失うことになるのではないか」との発 想の基、染色体の周りにどのように核膜が形成さ れるか、またどのような場合に核膜が形成されな いのか、ということを調べている。



平岡 泰 (Yasushi HIRAOKA) 原口 徳子 (Tokuko HARAGUCHI) (Yuji CHIKASHIGE)

hiraoka@fbs.osaka-u.ac.jp tokuko@nict.go.jp chika@nict.go.jp

URL: http://www2.nict.go.jp/frontier/seibutsu/CellMagic/index.html

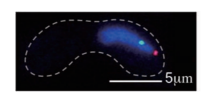
イクロビーズを取り込ませて、その周りに核膜形 成を起こさせることにより、核膜が形成される仕 組みを検討している。

繊毛虫テトラヒメナの細胞核構造の解析

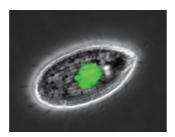
原生動物に分類される繊毛虫は、水棲の単細胞 真核生物で、ひとつの細胞内に、構造と機能の異 なる2つの細胞核(大核と小核)が存在する。大 核は、転写活性が高く、体細胞核に相当するのに 対し、小核は、転写活性がほとんどなく、生殖分裂 のときに使われる。この生物では、どのようにこの 2つの細胞核を使い分けているのか、核膜孔複 合体と核移行システムを中心に解析を進めてい

生細胞ナノイメージング法の開発

蛍光顕微鏡を用いて生きた細胞内の分子の挙 動を可視化する顕微鏡技術の開発を行ってい る。最近、我々は、生きた細胞での分子ダイナミク スを、細胞構造との関連で観察できる方法として 蛍光顕微鏡と電子顕微鏡法を融合させたlive CLEM法を開発した。現在、その方法をさらに改 良・発展させ、より広い生物対象に応用できる方 法を作っている。さらに、生命現象を可視化する ための蛍光プローブの開発にも取り組んでいる。



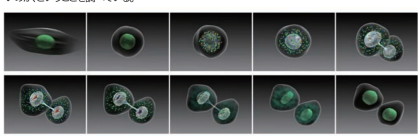
分裂酵母。染色体のセントロメア(緑)とテロメア(赤) が蛍光で光っている。青は染色体。



テトラヒメナ。緑色は大核と小核。

問が無ければ答えはない。何かを知 りたいと思い、自然が啓示する問に 目ざめるなら、問はそのままに答で

求む、生物が好きな人、化学が好きな人、物理が好きな人、コンピュー 夕が好きな人。研究課題、要相談。細 胞の生き様、生きているままに観る



分裂中のヒト培養細胞。染色体と核膜の形成を模式的に表したもの。

〒651-2492 神戸市西区岩岡町岩岡588-2 国立研究開発法人 情報通信研究機構 未来ICT研究所 生物情報グループ

TEL:078-969-2240 FAX:078-969-2249

研究室のHPはこちら

細胞制御研究室

微生物病研究所

教 授 三木 裕明 (Hiroaki MIKI) 助 山崎 大輔 (Daisuke YAMAZAKI) 洋佑 (Yosuke FUNATO) 船戸

hmiki@biken.osaka-u.ac.jp dayama@biken.osaka-u.ac.jp yfunato@biken.osaka-u.ac.jp

http://www.biken.osaka-u.ac.jp/lab/cellreg/

がんの大半は互いに強固に接着した上皮細 胞に由来しています。正常な上皮細胞に遺伝 子変異が積み重なることなどで悪性化し、元 の上皮層から離脱してテリトリーを拡げ、さ らには血管を介して他臓器へと転移して治療 を困難にします。細胞の増殖や生存等に関わ る多くのがん遺伝子・がん抑制遺伝子が発見 されている一方で、組織構築の変化を伴う浸 潤・転移など3次元構築の中での上皮細胞の 形質変化の仕組みはあまりよく分かっていま せん。上皮組織の中に留まっていた細胞がい かにして組織を離脱するのか、またいかにし て隣接する他組織に浸潤してそのテリトリー を広げてゆくのか、多くの謎が残されていま す。私たちの研究室では、このがん細胞が悪 性化してゆくプロセスをマウスなどの実験動 物や哺乳動物系の培養細胞などを用いて解析 しています。

がん悪性化を引き起こすPRLの標的分子CNNM

PRLはヒト大腸がんの転移巣で高発現し、がんを 悪性化させる分子として知られています。私たちは PRLの標的分子としてCNNMという膜タンパク質 を見つけ、それがMg2+の膜輸送トランスポーターで あることを明らかにしました。特に腸上皮で発現す るCNNM4の遺伝子欠損マウスの解析から、 CNNM4が食物からのマグネシウム吸収に働くこと を見つけています。さらに腸ポリープを自然に形成す るマウスでCNNM4遺伝子を欠損させることで、上 皮層から筋層に浸潤した悪性のがんが多数形成さ れることを明らかにしました(図1)。このMa²⁺調節 異常とがん悪性化の関連についてさらに解析を行っ ています。

上皮細胞間の相互作用を介したPRLの機能

上皮細胞でのPRLの機能を詳細に解析するた め、培養系での実験に汎用されているMDCK細胞 でPRLを誘導発現したところ、正常細胞で取り囲 まれた状態の時に特異的に細胞形態が大きく変 化しました。また一部の細胞では底面側のマト リックスゲルに潜り込む様子も観察されています。

このことはPRLを発現する細胞としない細胞の間 で何らかの相互作用(コミュニケーション)が起こ り、その結果として浸潤などの現象が誘発されて いる可能性を示唆しており、その分子機構の解析 を進めています。

腸オルガノイド培養を利用したPRL/CNNMの 機能解析

多細胞生物の生体内組織は一般にin vitroでの 培養が困難ですが、腸上皮組織に関しては生体内 を模した細胞外マトリックスのゲルの中で3次元 培養する方法(オルガノイド培養)が最近開発され ており、生体内と同様に細胞が分化して単層の組 織からなる立体の構築物を作ることが知られてい ます(図2)。このオルガノイド培養系を利用して、 正常な腸上皮組織内での増殖や分化における PRL/CNNMの働きや、腸上皮からのがん化にお ける役割について解析しています。

CNNM4+/+

CNNM4^{-/-}



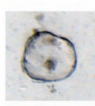


図2:遺伝子改変マウス由来の腸オルガノイド培養。 CNNM4遺伝子を欠損させると、オルガノイドの形態に 異常が生じている(右写真)

Apc^{∆14/+}CNNM4^{+/+}

300 µm

Apc^{\(\Delta\)14/+}CNNM4^{-/-}



図1:遺伝子改変マウスでの腸の組織断面像。遺伝的に腸上皮にポリープを多数形成するマウスにおいて、CNNM4遺 伝子を欠損させると上皮層に留まっていたポリープの細胞が悪性化して、筋層に浸潤したがんになっている(右写真中 の矢印)。

3次元構築の中で広がってゆくが んの奇妙な振る舞いを題材にし て、細胞集団としての多細胞生物 における個々の細胞のあり方を研 究しています。

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-1 大阪大学 微生物病研究所

.

TEL:06-6879-8293 FAX:06-6879-8295

染色体構造機能学研究室 ^{理学研究科}



教 授 小布施 力史 (Chikashi OBUSE) 准教授 長尾 恒治 (Koji NAGAO) obuse@bio.sci.osaka-u.ac.jp nagao@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/obuse

わたしたちの体は、同じ遺伝情報を持つ 60兆個もの細胞が、2万種類ある遺伝子 の機能発現を組み合わせて、200種類以 上の細胞に分化することでできあがってい ます。遺伝情報を担うDNAは、様々なタン パク質やRNAと結合してクロマチンを形成 して核の中に収められています。わたした ちの研究室では、おもにヒト細胞につい て、遺伝情報を担うDNAがどのように様々 なタンパク質やRNAと協働して、核の中に 納められ、次世代に受け継がれ、適切に使 われるのかについて、分子レベルで明らか しようとしています。そのために、遺伝子 操作やゲノムエディティング、タンパク質 の機能構造解析、顕微鏡を用いたイメージ ング、さらに、次世代シーケンサーや質量 分析器を用いたオミクスなど様々な手法を 取り入れて、アプローチしています。

エピゲノムはどのように次の世代に伝えられ、どのように書き換えられるか

近年、細胞の分化や刺激に応答した遺伝子 の機能発現は、DNAのメチル化、ヒストンの化 学修飾など、クロマチンにつけられた印、いわ ゆるエピゲノムにより支配されていると考えら れるようになってきました。これらの印は、 DNAの塩基配列を書き換えることなく、次の 世代に伝えたり、書き換えたりすることが可能 です。受精卵というたった一つの細胞は、様々 な細胞を経て最終的な細胞に分化します。こ の間、DNAに書かれた遺伝情報は細胞分裂に ともなって正確に受け継がれながら、分化を方 向づけるエピゲノムは書き換えられ、一方で、 分化した状態を維持するためにエピゲノムが 細胞周期と連動して正確に次の世代に受け継 がれる必要があります。わたしたちは、ヒト細 胞から独自に見出したタンパク質を手掛かり に、これらの仕組みについて解明しています。

エピゲノムの情報がどのようにクロマチンの 高次構造に変換されるか

エピゲノムを担うDNAのメチル化や、ヒストンの化学修飾は、単なる印であり、この印がク

ロマチンの高次構造に変換されることによって 遺伝情報の発現制御をしていると考えられて います。例えば、凝縮したクロマチン構造は、転 写因子がDNAに近づくことを妨げて転写を抑 制していると考えられています。わたしたちは、 エピゲノムの印がどのようにしてクロマチン構造に変換されるのか、その仕組みの解明についても取り組んでいます。一例として、女性が持つ不活性化X染色体は、まるごと1本凝縮したクロマチン構造をとっています。わたしたちは、自ら見つけたタンパク質がエピゲノムの印を読み取ってRNAと協働して、この凝縮したクロマチン構造を形作っていることを世界で初めて明らかにしました。

エピゲノムを司る仕組みの破綻による疾患

エピゲノムを司る仕組みの破綻は、様々な疾患を引き起こすことがわかってきました。例えば、不活性X染色体の凝縮に関わるタンパク質の機能不全は、ある種の筋ジストロフィーを引き起こすことが明らかになっています。わたしたちが行っているエピゲノムの仕組みの理解は、病因・病態の理解につながり、ひいては、診断や治療に貢献することが期待されます。

オミクスを用いたエピゲノム研究

わたしたちの研究室では、ゲノムの配列情報を活用した網羅的な解析法を駆使して研究をしています。その一つの手法である、質量分析器を用いれば、ごく微量のタンパク質さえあれば、その名前がわかります。この技術を使ってエピゲノムの仕組みに関わる新しいタンパク質を次々と発見しています。また、次世代シーケンサーは、研究室レベルでヒトのDNA全体を解読できる装置です。この装置を使うと、わたしたちが発見したタンパク質がクロマチン上のどこでどのような機能を果たしているか知ることができます。

研究が面白そうと思う人、研究を まじめにしたい人、歓迎します!

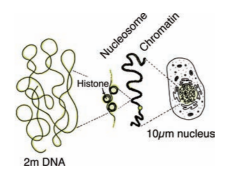
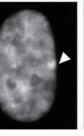
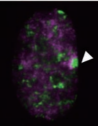


図1 DNAはヒストンなどのタンパク質や、RNAとともに クロマチンを作って核の中に収められている

DNA

H3K27me3





H3K9me3

図2 女性の不活性化X染色体(矢頭)とそのエピゲノムの情報



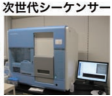


図3 網羅的解析のための装置

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-5812

研究室のHPはこちら

細胞生命科学研究室 理学研究科



教 授 石原 直忠 (Naotada ISHIHARA) 助 教 石原 孝也 (Takaya ISHIHARA)

naotada@bio.sci.osaka-u.ac.jp takaya@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/ishihara

ミトコンドリアは細菌の共生を起源とし た細胞小器官です。ミトコンドリアは酸素 呼吸によるエネルギー生産、代謝、細胞死 制御などの多様な機能を介して、病態や老 化などの高次生命機能に関与しています。 生細胞観察を行うと、細長く枝分かれした ミトコンドリアが、細胞内で活発に動き、 「分裂」と「融合」を繰り返す様子を観察 できます(図1、図2)。また、ミトコンド リアはその内部に自身の遺伝子 (mtDNA) を持っており、その細胞内で の配置や形態が動的に変動する様子を観察 できます。しかし、これらのミトコンドリ ア構造の動的特性の分子詳細と、その役割 に関してはまだ未解明な点が多く残されて います。

私達の研究グループでは、哺乳動物細胞のミトコンドリアの形と動き、特にミトコンドリアの分裂と融合、またmtDNAの動態に着目して研究を進めています。

哺乳動物ミトコンドリアの融合反応

私達はミトコンドリアを蛍光蛋白質で標識し生細胞観察を行うことで、ミトコンドリアは頻繁に融合し、その内容物を交換できることを見出しています(図3)。ミトコンドリア融合の詳細を理解するために、精製したタンパク質を用いた生化学的・生物物理学的解析や、哺乳動物培養細胞の生細胞観察を行っています。ミトコンドリアの活性に伴い融合活性が制御され「働きの悪いミトコンドリアを排除」する、ミトコンドリアの品質管理機構を見出しています(図4)。

ミトコンドリア分裂の生体内での機能

ミトコンドリアは細菌の共生を起源にしたオルガネラですが、哺乳動物では細菌型の分裂装置は失われ、共生後に新たな分裂システムを獲得しました。私達はミトコンドリア分裂因子の欠損マウスを構築することで、個体内での高次生命機能を解析しています。初期発生や神経細胞内においてミトコンドリアの適切な配置が必要であること、卵子の機能維持にも

重要であることなどがわかってきました。

ミトコンドリアDNAのダイナミクス

ヒトでは、細胞あたり数百コピー以上の環状のmtDNAを保持しています。私達はmtDNAのライブイメージング系を構築しており、ミトコンドリアの膜とDNAは協調的に制御されていること、mtDNAの配置が心筋の成長など個体レベルでも重要な役割を持つことなどを明らかにしています。このmtDNAの個体内での遺伝様式を知ることは、病気や老化におけるミトコンドリアの役割を知るうえで重要な意味を持つのではないかと考えて研究を進めています。

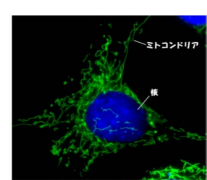


図1、哺乳動物細胞の中のミトコンドリア マウス線維芽細胞を観察すると、長い核分かれしたミトコンドリ アが観察される。(緑:ミトコンドリア、青:核)

理科の教科書にも出てくる、誰もが知っている「ミトコンドリア」ですが、私達の体の中での動きはよくわかっていません。ミトコンドリアの形と動きを自分の目で見て、その新しい特性を見出すことを目指しています!

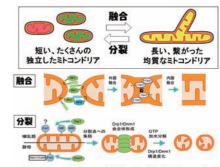
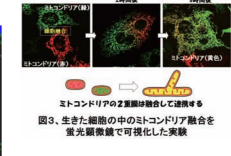


図2、ミトコンドリアの2重膜の融合と分裂のモデル図



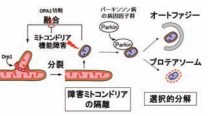


図4、ミトコンドリアの品質管理のモデル図 障害を受けた失活ミトコンドリアがネットワークから排除され分解され る機構が明らかになってきた。

.

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-6706

15. Laboratory of Oncogene Research

発癌制御研究室 微生物病研究所



授 名田 准教授

教

岡田 雅人 茂之 薮田 紀一

(Masato OKADA) (Shigeyuki NADA) (Norikazu YABUTA) 梶原 健太郎 (Kentaro KAJIWARA) okadam@biken.osaka-u.ac.jp nada@biken.osaka-u.ac.jp nyabuta@biken.osaka-u.ac.ip kajiwara@biken.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.biken.osaka-u.ac.jp/biken/oncogene/index.html

がんは、細胞におこる様々な変異を引き金と p18/RagulatorとmTOR栄養シグナルの分子機 して発生し、不死化と形質転換という二つの段 階を経て悪性化します。不死化ではがん抑制機 構であるアポトーシスや老化が回避され細胞は 自律的な増殖能を獲得し、形質転換では細胞間 コミュニケーションの破綻、細胞形態の変化、 浸潤・転移能の獲得など、がんの悪性化形質が 現れます。発癌制御分野では、がん遺伝子が関 わる細胞内シグナル伝達系に着目し、がんの発 生およびその進展機序の全貌解明を目指して研 究を展開しています。

Srcがん遺伝子とがん進展

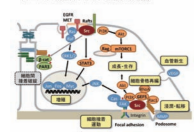
Srcは世界で最初に同定されたがん遺伝子で、細 胞膜直下に存在するチロシンキナーゼ型シグナル 伝達分子です。正常組織では細胞同士が強固に結 合し形態を保っていますが、がん細胞は形態を大き く変化させて、タンパク質分解酵素や成長因子を分 泌して他組織に浸潤・転移します。当研究室では、が んで機能亢進したSrcが細胞骨格系を制御するシ グナル伝達経路を活性化して、細胞の形態変化や 運動能亢進に寄与することを明らかにしました(図 1、2)。さらにSrcは、がんを取り巻く環境からの増 殖関連因子を介しても活性化し、タンパク質分解酵 素などの遺伝子発現を促進してがん細胞の悪性化 を促すこともわかってきました。現在、Srcが関わる がんの浸潤・転移、悪性化の機構について、さらに詳 細な解析を進めています。

また興味深いことに、Srcは多くのがん遺伝子と 異なり、がんにおいて遺伝子変異が見つかっていま せん。一方当研究室では、「細胞競合」と呼ばれる細 胞同士が競合し勝者が生存し敗者が排除されると いう現象において、Srcが変異した細胞が積極的に 排除されるメカニズムを明らかにしつつあります。こ の細胞競合とSrcの関わりが明らかになれば、がん 進展におけるSrcの新たな機能の解明につながるこ とが期待され、現在さらなる解析を進めています。

mTOR (mechanistic Target of Rapamycin) は、細胞の栄養状態や成長因子を感知して細胞の 成長やオートファジーの制御を担うシグナル伝達 分子で、生体の恒常性維持に必須の役割を担いま す(図3)。当研究室では、p18と名付けたタンパク 質がmTOR(特にmTORC1複合体)の制御分子 群(Ragulator)をリソソーム膜にアンカーすること によって、その活性調節に重要な役割を担うことを 明らかにしました。現在、p18/Ragulatorによる mTORC1の調節機構について、タンパク質の構造 解析や他の制御因子との相互作用に着目し研究を 進めています(図4)。

上記に加えて、ハダカデバネズミを用いたがん防 御戦略に関する研究も行っています。ハダカデバネ ズミは同じげっ歯類であるマウスの10倍近く長く 生きますが、その細胞は加齢変化に強く、がんにも なりません。この形質がどのような機構により可能 になっているのか、特にmTORシグナルに焦点をあ てて研究を進めています。

図1:Srcがん遺伝子によるがん進展促進機構



がん研究を通して生命現象の根

図2:Src活性化による細胞形質の転換

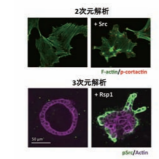
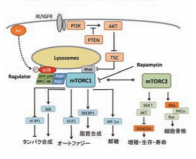
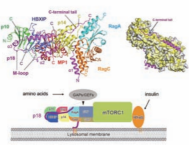


図3:mTOR栄養シグナルの分子機構



-Rag GTPase複合体の機造解析



〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-1 大阪大学 微生物病研究所

TEL:06-6879-8297 FAX:06-6879-8298

研究室のHPはこちら

16.

Laboratory of Single Molecule Biology

1分子生物学研究室

生命機能研究科



上田 昌宏 (Masahiro UEDA) 教 宮永 之寛 (Yukihiro MIYANAGA) masahiroueda@fbs.osaka-u.ac.jp miyanaga@fbs.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.fbs.osaka-u.ac.jp/labs/ueda/

細胞は様々な生体分子から構成された複 雑なシステムです. 蛋白質や核酸, 脂質な どの生体分子を要素として運動機能・情報 処理機能・増殖機能などを有するシステム が自律的に組織化され、変動する環境に対 して巧みに適応することができます. 近年 の高度な顕微鏡技術の進展により、生きた 細胞の中で働く生体分子1つ1つを観察す ることができるようになってきました(1 分子イメージング技術). 我々の研究室で は、こうした最先端のイメージング技術と 数理モデリング、及び、細胞を創ることを 目指した合成生物学の手法を細胞内のシグ ナル伝達システムに適用し、生物らしい機 能が発現する仕組みを 1 分子粒度の解像度 で解明することを目指しています.

細胞内1分子イメージング法の開発

細胞内1分子イメージング法は開発されて1 0年以上が経ちますが、現在でも1分子顕微 鏡による画像データの取得や解析には多くの 人手と時間を要します。また、職人的な実験技 術と専門性の高い統計解析法が必要とされて おり、新たに1分子研究を始めようとする方々 にとって大きなバリアとなっています。 そこで 我々のグループでは、ハイスループット化され た細胞内1分子イメージング自動解析システ ムの開発を進めています。こうした技術開発を 通して、細胞内1分子イメージング解析法を生 命科学に真に実用的な計測技術にしたいと考 えています

走化性シグナル伝達システムの1分子生物学

細胞は環境にある化学物質の濃度勾配を 認識し、その物質に近づく(或いは遠ざかる)と いった方向性のある運動を行います。こうした 細胞の性質を一般に走化性と言います。 光や 温度、電場に対して応答する場合は、それぞれ 走光性、走熱性、走電性と言います。こうした走 性運動は、単細胞生物が環境を探索するとき に重要であるだけでなく、多細胞生物において

は神経回路形成や形態形成, 免疫応答などの 様々な生理現象で重要な役割をもつことが知 られています。我々が実験に用いている細胞性 粘菌Dictyostelium discoideumは, 走化性の分 子メカニズムを調べるためのモデル生物とし て良く知られ、世界中の研究者に使われていま す、そこで我々は、細胞内1分子イメージング 技術を用いて、化学物質の濃度勾配の認識か ら細胞運動の制御にいたる走化性シグナル伝 達過程を調べています。 こうした研究を通し て、細胞内の生体分子から運動機能や情報処 理機能がシステム化される仕組みを1分子粒 度の解像度で解明することを目指しています。

走化性シグナル伝達システムの合成生物学

走化性シグナル伝達システムを構成する分 子を精製し、それらを混ぜ合わせることにより シグナル伝達機能の一部を試験管内で再現す ることに挑戦しています。まだ始めたばかりの 研究ですが、こうした「細胞を創って理解する」 という方法論は、これからの新しい生命科学を 切り拓くと期待されています。



誘引物質の濃度勾配に対して走化性を示す細胞性粘菌 Dicyosteliumのアメーバ細胞

走化性シグナル伝達システムを構成する分子の細胞内1分 子イメージング。白い1点1点がPTENと呼ばれる分子の1 分子である PTENに蛍光色素を付けて観察している。

いっしょに研究しよう!

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘1-3 大阪大学大学院 生命機能研究科

TEL:06-6879-4611

分子創製学研究室 蛋白質研究所

教



教 授 高木 淳一 (Junichi TAKAGI) 准教授 岩崎 憲治 (Kenji IWASAKI) 悠 北郷 (Yu KITAGO) 直幸 (Naoyuki MIYAZAKI) 助教 宮﨑

takagi@protein.osaka-u.ac.jp ikenji@protein.osaka-u.ac.jp kitago@protein.osaka-u.ac.jp naomiyazaki@protein.osaka-u.ac.jp arimori@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/rcsfp/synthesis/

有森 貴夫 (Takao ARIMORI)

細胞は外からの刺激を受容してその 情報を細胞内で処理し、外的環境にた いしてどう対処するかを決定する。 「シグナル伝達研究」において、受容 体(レセプター)が細胞表面(つまり 細胞の外) で情報を受容し、それを細 胞膜を隔てた内側に伝える仕組みを知 ることはもっとも重要な課題である。 本グループでは、この問題に取り組む ために、X線結晶解析や電子顕微鏡イ メージングを駆使した構造生物学的ア プローチによって、シグナル伝達の 「入力端末」部分の働きを明らかにす ることを目指している。特に、脳・神 経系で働く受容体やシナプス構成因 子、神経細胞死や軸索ガイダンスに関 わる分子、生物の発生や形態形成に関 わるシグナル分子などの蛋白質につい て、「構造から機能に迫る」研究を行 う。

レセプター・リガンド複合体の構造決定

レセプターの細胞外領域(ドメイン)と そのリガンド蛋白質との複合体の構造は、 シグナル伝達機構の解明のみならず阻害 剤などの医薬の開発にもつながる重要な 情報を含んでいる。相互作用に関わる部 位やその結合における役割などを明らか にするため、このような複合体の構造を① X線結晶解析を用いて高解像度で、ある いは②電子顕微鏡(EM)イメージングを 使って低解像度ながらも複数のコン フォーメーションを同時に決定する。

レセプター・リガンド相互作用の生化 学的解析

リガンド結合に関わるレセプター側の 構造上の特徴を変異体を使って生化学 的に調べたり、BIAcoreを用いたリアルタ イム解析を行うことで、相互作用の特異 性と親和性を左右する構造因子を同定

電子顕微鏡イメージングによる蛋白質複 合体の in vitro および in situ 解析

単離した蛋白質の単粒子解析では、それら が生理的環境下での構造を反映するのかど うか否かについて確実に証明することが出来 ない。そこで「真の」蛋白質構造を知るための 究極の手段が「in situでの電子線トモグラ フィー」である。細胞や組織を分子分解能で 3Dイメージングすることで、蛋白質複合体 が「働いているその姿」を可視化する事が出 来る。そのための方法論の開発をおこなって いる。

高品質組み換え蛋白質生産系の確立

細胞外タンパク質は糖鎖の付加や、ジ スルフィド結合が構造を保つのに必須で あり、大腸菌での簡便な発現系が使えな いことが多い。構造解析や精密な生化学 的・物理化学的実験に供するために、これ らの困難な組み替えタンパク質の「生産」 を、①動物細胞培養系の高度化、②新し いアフィニティタグシステムの開発、③発 現法の改良・開発、を通して確立する。

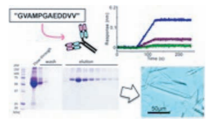


図1:超高親和性アフィニティー精製システム"PAタグ"

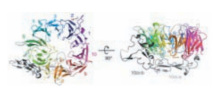


図2:アルツハイマー病から脳を守る蛋白質SORLAの Vps10pドメインのX線結晶構造



図3:2-Dハイブリッド解析法;理論的な計算による2次元電 顕像への結晶構造のフィッティング



〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所 TEL:06-6879-8607 FAX:06-6879-8609

研究室のHPはごちら

細胞核ネットワーク研究室 蛋白質研究所



18.

准教授 加納 純子 (Junko KANOH)

jkanoh@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/icr/network/

活動の根本を統御する構造体である。染 色体の部分的な欠損や重複は、遺伝子産 物の変化、細胞死、がん、重篤な疾患を 引き起こすことから、染色体機能に関す る研究は生命の基本原理を探るためだけ でなく、生物の進化や人間の疾患メカニ ズムを探るためにも重要である。真核生 物の線状染色体の末端に存在する構造体 である「テロメア」は、"分裂寿命時 計"と比喩されるように細胞老化や寿命 と密接な関係があるだけでなく、染色体 の維持や種の保存において重要な役割を 果たしていることが明らかにされてき た。当研究室では、分子生物学、生化 学、細胞生物学、構造生物学など様々な 手法を用いて、テロメアやテロメアに隣 接するサブテロメアを介した染色体末端 あるいは染色体全体の機能制御メカニズ ム、高次生命現象制御メカニズムを探る 研究を行っている。

染色体末端テロメアによる染色体機能発 現メカニズムの解明

テロメアは、特殊な繰り返し配列を含むテ ロメアDNAと、それに結合する様々な蛋白 質群からなる構造体である。テロメアは、世 代を超えた染色体の維持、細胞老化のタイ ミング、iPS細胞の維持にも関与している。当 研究室では、テロメア研究のすぐれたモデル 生物である分裂酵母や哺乳類細胞を用い て、テロメアの新規機能を新しい切り口から 多面的に探る研究を行っている。

1)テロメア結合タンパク質複合体がどのよ うな機能をもっているのか? 2)テロメアと他の染色体ドメインとの間に どのような機能連係があるのか? 3) 真核生物の染色体はなぜ環状ではなく 線状なのか?なぜテロメアを持つのか?

染色体は遺伝情報の担体であり、生命 テロメア隣接領域"サブテロメア"の機 能解明

ヒトのサブテロメア領域では組換えが比較 的高頻度に起こっており、それが生物の個 性発現・多様化・進化を促進すると同時に、 サブテロメア微細構造異常症(精神遅滞や 多発奇形を呈する)や筋ジストロフィーなど の病気の原因にもなると考えられている。こ のことから、サブテロメアの機能や構造維持 メカニズムの究明が期待されているが、解 析技術的困難によりサブテロメア研究はあ まり進んでおらず、いわば染色体の未開の地 である。そこで当研究室では、世界に先駆け て、サブテロメアの機能解明を多面的に進 めている。これまでに、セントロメア蛋白質 Sgo2が細胞周期の間期特異的にサブテロ メアに局在し、サブテロメアの遺伝子発現制 御や特殊なクロマチン構造の決定など様々 な役割を果たしていることを明らかにした。

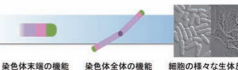
1)Sgo2がサブテロメアにリクルートされ、 サブテロメアで様々な機能を発揮する具体 的なメカニズムは?

2)サブテロメア領域とユークロマチン領域 との境界決定はどのように制御されている のか?

3)ヒトのサブテロメアの遺伝子発現や組換 え頻度はどのように制御されているのか? 4) ヒトと進化的に最も近い大型類人猿の 特殊な染色体末端構造は進化やヒトとの区 別にどのように貢献してきたのか?ヒトをヒ トたらしめるものは何か?



図1:染色体末端ドメインテロメアの機能およびサブテロメア







個体の生命維持、老化、 病気、多様性、進化



真核生物における染色体末端領域の 生物の生命維持、進化の分子メカニズムの解明

図2:研究の方向性。分裂酵母、ヒト、大型類人猿を用いて、

多面的に染色体末端の機能を探る。

純粋にもっと知りたい、この世で誰 も知らないことを自分の手で発見 したいという意欲的な大学院生を 歓迎します。

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所 TEL:06-6879-4328 FAX:06-6879-4329

19. Laboratory of Cell Systems

細胞システム研究室 蛋白質研究所

助 教 間木

重行



眞里子 (Mariko OKADA) 教 岩本 一成 (Kazunari IWAMOTO)

mokada@protein.osaka-u.ac.jp kiwamoto@protein.osaka-u.ac.jp magi@protein.osaka-u.ac.jp

URL:http://www.protein.osaka-u.ac.jp/cell_systems/index.html

(Shigeyuki MAGI)

細胞内シグナル伝達系は、リガンドと 受容体の結合親和性の違いを細胞形質の 違いへと変化させる高度な生化学反応シ ステムです(図1)。この反応過程には、 細胞内の時空間を利用した非線形制御が 組み込まれており、わずかな入力の差 を、時として、全く異なる細胞応答とし て変化させることができます。このよう なシグナル伝達系の制御を解明すること ができれば、合理的な細胞変換やヒトの 疾病の治療戦略の効率化などが期待でき ます。当研究室では、定量的実験解析と 数理モデリングやバイオインフォマティ クスなどの計算科学を組み合わせた"シ ステム生物学的アプローチ"を用いて、 がんや免疫細胞システムを対象にシグナ ル伝達系の普遍的な制御機構の解明を目 指しています。

細胞運命制御におけるNF-, B転写因子の振 動の役割

細胞の免疫応答や生存など多彩な生命現象に関 与する転写因子NF-,,Bは、細胞質・核内移行において 振動現象を示すことが知られています(図2)。この振 動を介して、NF-_vBは遺伝子の発現誘導を行い、それに より発現誘導される遺伝子が細胞機能発現に貢献す ると言われています。ところがNF-_vBの直接の標的遺伝 子は厳密には同定されておらず、遺伝子の発現誘導の ために、NF-_xBの振動が果たす役割は明らかにされて いません。当研究室では、様々な定量的実験手法や数 理モデリング、バイオインフォマティクスの手法を用い てNF-、Bの動態を解析し、遺伝子発現制御機構や細胞 機能発現におけるNF-、B振動現象の生理的意義の解 明を目指しています。

ErbB受容体シグナル伝達系の動態の解明

ErbB受容体シグナル伝達系は、細胞増殖、分 化、細胞死に関与する重要なシグナル伝達系の一 つで、複雑なネットワーク構造をとることが知られ ています。このようなシグナル伝達系の理解にはシ ステム生物学的アプローチが有効で、これまで当研 究室では、シグナル伝達系の正のフィードバック制 御による転写因子のデジタル活性化や転写を介し た負のフィードバック制御機構などを明らかにして きました。また、ErbB受容体シグナル伝達系は、 様々なヒトのがん発症に関与することからその動 態は非常に重要で、定量的実験解析と数理モデル 解析によりこのネットワーク制御の理解を進めてい

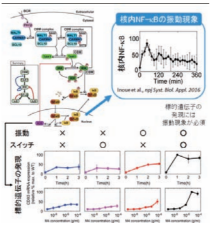
細胞運命制御におけるNF-、B転写因子の 振動の役割

シグナル伝達は転写因子の活性化を引き起こし、 遺伝子発現制御を介して細胞機能の発現に至りま す。これまで当研究室では、シグナル伝達系とmRNA

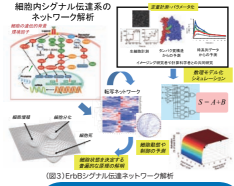
発現の時系列・用量応答パターンの関連性に 着目し、シグナル伝達情報を受け取る転写 因子の理解を進めて来ました。加えて現在 は、mRNA発現を制御する"エピゲノム"の研 究も進めています。特に、シグナルにより活 性化される転写因子の遺伝子発現制御機 構に焦点を当てており、ChIP-seqやATAC-seq などの次世代シーケンス法を用いた網羅的 な転写因子のDNA結合部位やクロマチン 修飾・動態をゲノムワイドに測定しています。 そして、これら一連の制御を統合することで シグナル伝達系による遺伝子発現制御から 細胞機能発現までの包括的な理解を目指し



(図1)シグナル伝達系と細胞運命決定 シグナル伝達系は "量的な違い"を"質的な違い"に変換します



(図2)NF-,Bの振動現象と標的遺伝子の動態の関係 NF-,B振動は標的遺伝子の発現必須であるが、その機序 は未だ解明されていません。



はたちの研究室では、実験と計算を合わせた新しいかな ちの生物学研究を進めています。基礎研究のみならず

病気の発症理解や治療のためには、次世代シーケンス などによって得られる遺伝子情報のビッグデータやそれ らを解析する計算科学の手助けがどうしても必要です。 基礎を築けることを楽しみにしています。

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-2 大阪大学 蛋白質研究所 TEL:06-6879-8617 FAX:06-6879-8619

研究室のHPはこちら

20. Laboratory of Nanobiology

蛋白質ナノ科学研究室 蛋白質研究所

教



(Yoshie HARADA) 原田 慶恵 授 講 師 鈴木 团 (Madoka SUZUKI) 助

(Hisashi TADAKUMA) 多田隈 尚史

yharada@protein.osaka-u.ac.jp suzu_mado@protein.osaka-u.ac.jp tadakuma@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/nanobiology/index.html

細胞の中では、遺伝情報を基にタンパ DNAオリガミを使った遺伝子発現の解析 ク質や核酸などの生体分子が作られ、 それらの働きによって生命活動が維持 されています。遺伝情報はどの人も大 部分は同じですが、DNAの配列のわず かな違いや、タンパク質を作る場所や 量、タイミングなどの違いから個性が 生まれます。私たちはそのような個性 が生まれるしくみを、自ら開発した 様々な光学顕微鏡技術を使って1個1個 の生体分子や細胞の状態を直接観察す ることで明らかにしようとしていま す。

ナノ開口を使った生体分子間相互作用の 解析

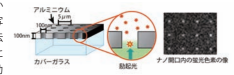
蛍光1分子イメージング技術は生体分子の 機能解析や生体分子間の相互作用を解析 する上で非常に強力な研究手段の1つで す。我々は高濃度の蛍光分子存在下でも蛍 光1分子イメージングが可能なナノ開口を 作製し、それを使って生体分子間相互作用 の解析を行っています。ナノ開口はカバーガ ラス表面を、直径約100nmの穴の開いた厚 さ約100nmのアルミニウムで覆ったもので す。この基板にガラス側から励起光を照射す ると、励起光はその波長の半分程度の径の 穴を透過することはできず、穴の底のごく狭 い領域(<1aL)のみを照らします。これに よって余分な蛍光分子が励起されず背景光 が激減します。生体分子の相互作用には、数 μM程度の分子濃度が必要ですが、ナノ開 口を使うことで、 従来の技術では難しかっ た生理的な濃度の条件下での蛍光1分子イ メージングが可能になります。

細胞内は非常に混みあった環境にもかか わらず、遺伝子DNAをRNAに転写し、転写 したRNAからタンパク質を作るまでの遺伝 子発現の過程は精密に制御され、効率的に 反応が進んでいます。目的の相手分子と効 率良く相互作用するために、 細胞内では、 巨大な足場分子を土台として、関連する因 子が集積したナノ反応場が形成されていま す。そこで我々は、分子の配置をナノメートル 精度で制御可能なDNAオリガミ上に、遺伝 子発現に必要な因子を配置したナノチップ を作製し、ナノ反応場を再構成しようとして います。遺伝子発現のタイミングや量がどの ように制御されているかを明らかにすること で、細胞の個性が生まれるしくみを明らかに しようとしています。

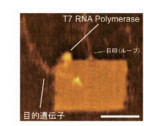
細胞内局所温度計測技術の開発

温度は最も基本的な物理量の1つです。 しかし、温度が細胞の機能にどのように働い ているのかは明らかではありません。そこで 我々は、蛍光性ポリマー温度センサーと蛍 光イメージング技術を組み合わせることに より、単一細胞内の温度を測定する法方法 を開発しました。この新規温度計測法によ り、単一生細胞の平均温度は細胞機能やイ ベントに関連して有意な温度変化を示しう ることや、細胞内部には細胞小器官に関連 した有意な不均一な温度分布が存在するこ とを発見しました。この結果は実際に細胞内 の局所温度と細胞機能に関連があることを 示唆しています。我々は、細胞内における局 所的な温度が細胞機能やそれにより構成さ れる高次の生命現象に与える意義と普遍性 の解明を目指しています。

・ナノ開口を使った生体分子間相互作用の解析



・DNA オリガミを用いた遺伝子発現の解析



遺伝子 DNA と DNA を転写する RNA ポリメラーゼ

細胞内局所温度計測技術の開発







蛍光性温度センサーの定量的イメージング による細胞内温度計測

細胞内には不均一な温度分布が存在し 細胞機能と温度が関係している

生命機能の謎を解き明かすためには、新しい 実験手法の開発が必須です。私たちの研究室 では、光学顕微鏡を用いた最先端の実験手法 を開発し、生体分子や細胞機能の本質を明ら かにすることを目的に研究を進めています。 -緒に生命現象の不思議を探索しましょう。

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘3-2 大阪大学 蛋白質研究所

TEL:06-6879-8627 FAX:06-6879-8629



(Genji KURISU) 准教授 田中 秀明 (Hideaki TANAKA)

gkurisu@protein.osaka-u.ac.jp tana@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/crystallography/

我々は、蛋白質結晶学の手法で蛋白 質複合体の立体構造を解析し、結晶構 造に基づいて生命機能を理解しようと いう研究室です。精製・結晶化した蛋 白質の構造を解析することで、全ての 生命現象を理解できるとは思いません が, 生命が持つ基本的な反応系, 例え ば「呼吸」, 「光合成」, 「生体運 動」などに限って考えた場合、その働 きは複合体蛋白質の結晶構造を基に理 解することができます。今にも回り出 しそうな状態で構造解析された F1-ATPase の結晶構造(1998 年ノーベ ル化学賞)などはその良い例でしょう。 我々の研究室では「光合成生物」「エ ネルギー変換」「生体超分子」をキー ワードに,以下のような研究プロジェ クトを進めています。

光合成生物のエネルギー変換反応、 レ ドックス代謝ネットワーク

エネルギー変換膜に存在する膜蛋白質複 合体やその周辺の蛋白質を結晶化し構造解 析することにより、生体膜とリンクした機能 発現機構の解明を目指しています。具体的に は、光化学系 I 複合体からフェレドキシンを 介して窒素同化酵素へ電子が伝達される仕 組み、チトクロムbef 複合体に電子が循環す る仕組み,さらには光環境に適応して組み上 がる超分子複合体形成の仕組みを複合体 状態の結晶構造を基に理解したいと考えて います。光環境適応の構造研究は、ロンドン 大学クイーン・メアリー(イギリス),ルール大 学ボーフム(ドイツ), ミュンスター大学(ドイ ツ)との国際共同研究として行っています。

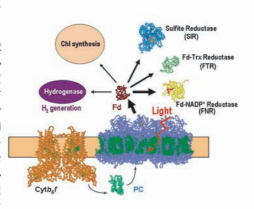
巨大な生体分子モーターであるダイニン の構造-機能相関の解明

モーター蛋白質は、ヌクレオチド状態に依 存する構造変化により運動活性を生み出し ています。我々は、微小管系モーター蛋白質 であるダイニンの運動機構を完全に理解す ることを目指して, ダイニンモータードメイン の構造解析を行っています。特に、構造の明 らかになっていない軸糸ダイニンのモーター ドメイン、その中でも微小管結合領域を含む 「ストーク」と呼ばれる長いコイルドーコイル 領域に注目して構造研究を進めています。ま た, 構造研究の進んでいる細胞質ダイニンに ついても、ストーク領域が微小管と結合・解 離する構造基盤をあきらかにするため、 NMR やX線自由電子レーザーも併用して 高分解能での構造解析を目指しています。

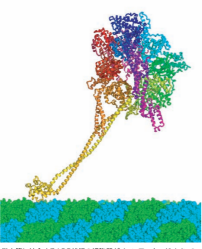
分子量約1000 万の巨大な核酸-蛋白質複 合体Vault の構造研究

Vault は、粒子が発見された1986 年か ら現在に至るまで、本質的な機能が明らか になっていません。我々が決定したラット肝 臓由来vault の全体構造は、粒子が78 個 の分子が集まった鳥かごの状の形を持つこ とを明らかにし、さらに粒子が脂質ラフトに 結合する可能性を示しました。今後さらに詳 細な構造を決定することで、vault の機能解 明への道を切り開きます。

> 研究室で行う実験は,生化学的実験 と物理化学的実験の双方を含みま す。蛋白質結晶学の研究分野では、 「面白い」と思ったら色々試してみる 積極性と, うまく行かない時でも何と かしてやろうという「粘り強さ」が重 要だと思っています。



機能している複合体状態での構造解析を目指す光合成電子伝達



微小管に結合するADP状態の細胞質ダイニンモータードメインの

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所

TEL:06-6879-8604 FAX:06-6879-8606

研究室のHPはこちら

分子細胞運動学研究室 理学研究科



(Takahide KON) 昆 降英 (Ryosuke YAMAMOTO) 助 教 山本 遼介

助 今井 洋 (Hiroshi IMAI) takahide.kon@bio.sci.osaka-u.ac.jp ryamamo@bio.sci.osaka-u.ac.jp hiroshi.imai@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio web/lab page/kon/

のを必要な場所に必要なタイミングで供給 する効率的な「物質輸送システム」を内包 していて、その機能は生命活動に必須で す. 本研究室では、原子レベルの構造解析 と1分子レベルの機能解析の両面からのア プローチにより、この細胞内物質輸送とロ ジスティクスの分子機構を明らかにするこ とを目指しています. 最近では特に、脳神 経系での物質輸送に重要な役割を果たす巨 大蛋白質ナノマシン「ダイニン」の作動機 構研究に注力していて、その原子構造決定 に成功しています.

細胞内輸送システムとは

細胞内では蛋白質をはじめとする多種多様な 高分子が毎秒数メートルという猛スピードで 熱運動しています。しかし熱運動の方向はラン ダムであるため、特定の方向への長距離輸送 には有効ではありません。 例えば、 1メートルの 長さを持つ神経細胞では、標準サイズの蛋白 質分子が細胞体から神経末端に到達するの に、熱運動では100年以上の時間が必要とな るのです. 真核生物の細胞は, 能動的に物質を 輸送する蛋白質システムを確立することで、長 距離輸送問題にうまく対処しています。 この輸 送システムは、細胞内物質輸送、細胞分裂、細 胞移動など広範な生命活動の基盤となるプロ セスを支えていて、部分的にでも欠損すると神 経変性疾患,発生異常,不妊など多様な障害 を引き起こすことが明らかにされています。本 研究室では、この重要な細胞内輸送システム の働くしくみを原子レベルで解明し、化学と物 理の言葉で理解することを目指しています.

細胞中心方向輸送エンジン「ダイニン」の運 動機構解明

細胞内輸送システムのエンジンに相当する のが、細胞骨格系分子モーターとよばれる3種 類のタンパク質群―ミオシン、キネシン、ダイニ ン一です。これらのなかで、微小管マイナス端

私たちの体を構成する細胞は、必要なも 方向(一般的には細胞の中心方向)への物質 輸送を一手に担うダイニンの運動機構につい ては、半世紀に及ぶ研究にも関わらず多くの 未解明問題が残されています. 私たちは, ダイ ニン運動機構理解の鍵となる原子構造決定に 取り組んできました。まず、構造・機能解析の基 盤となる組換えダイニンの大量発現系を世界 に先駆けて確立しました。次に、ダイニン中核 領域(モータードメイン)の結晶化と4.5 Å分 解能での解析を行うことで、2次構造レベルで その構造を明らかしました。さらに、2.8 Å分 解能での結晶構造解析を行うことにも成功 し, 各アミノ酸残基レベルで運動機構の議論 が可能なダイニン中核領域の原子構造を決定 しています。今後の重要課題は、ダイニン分子 がどのようなしくみで力を発生し微小管レール 上を一方向に運動するのか, その構造基盤を 明らかにすることです、そのために、蛋白質結 晶構造解析とクライオ電子顕微鏡解析を中心 とした多角的アプローチによる構造研究を進

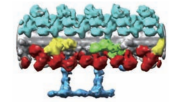
細胞内物質輸送解明に向けて

細胞内輸送システムは、タンパク質複合体 のようなナノメートルサイズの比較的小型なも のから, エンドサイトーシス経路の膜小胞, ゴ ルジ体、ミトコンドリアや核などマイクロメート ルサイズの巨大物質まで多種多様な積み荷を 輸送しています しかし、どのようなしくみで特 定の積荷を選別・積載し、細胞内の特定の位 置に輸送し、積荷を降ろして元の位置に戻る のか, という基本事項でさえ私たちの理解は 不十分です, 本研究室では, 特に神経軸索輸 送や繊毛内輸送に焦点を当てて, その分子機 構の全貌を生化学・構造生物学・細胞生物学 を融合したアプローチにより解明してきたいと 考えています.



Laboratory of Cell Motility

図1・細胞中心方向輸送エンジン「ダイニン」の原子構造 (Kon et al., 2012, Nature 484, 345)



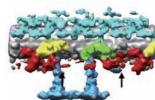


図2: 輸送機構異常変異体の軸糸構造 (©2012 Bui et al. Journal of Cell Biology. 198:913-925. doi: 10.1083/jcb.201201120から改変)

研究/人生とは,チャレンジする課 題を見つけ,情報を集め,挑戦し, 成果を発信することの繰り返しで す、そのための基礎を磨き、仲間を 集め, そしてともに生物科学の未 踏領域に挑戦しよう!

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-5435



蛋白質構造形成研究室 蛋白質研究所



(Yuji GOTO) 後藤 祐児 師 講

李 映昊 (Young-Ho LEE) 教 宗 正智 (Masatomo SO)

gtyj8126@protein.osaka-u.ac.jp mr505@protein.osaka-u.ac.jp mso@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/physical/yoeki.html

蛋白質は、特異的な立体構造にフォール ディングして、機能を発揮します(図 1)。他方、蛋白質はアミロイド線維と呼 ばれる、アルツハイマー病やプリオン病な どの原因となる規則的な凝集体を形成しま す。当研究室では、蛍光、CD、NMRと いった各種分光法、顕微鏡観察、熱量測定 や超遠心分析などを用いて、蛋白質の フォールディング、ミスフォールディン グ、構造物性の研究に取り組んでいます。 特に蛋白質のアミロイド線維の構造と形成 機構に焦点を当てた研究を行い、『蛋白質 の凝集とは何か?』という課題に、新たな 視点からチャレンジし、理解すること目指 しています。

アミロイド線維の構造と形成反応

透析アミロイドーシスの原因となる82ミ クログロブリンや、アルツハイマー病に関わる アミロイドβペプチド、パーキンソン病に関わ るαシヌクレインなどを用いて、アミロイド線 維の構造特性や形成反応を研究しています (図2)。超音波照射がアミロイド線維形成を 促進する有効な刺激であることを発見しまし た。そして超音波とマイクロプレートを用い て、多試料の線維形成反応促進と蛍光測定 を自動でおこなうことができる装置HANdai Amyloid Burst Inducer(HANABI)を開発 しました。また、全反射蛍光顕微鏡を用いて、 線維の形成過程の観察も行っています(図 3)。アミロイド線維を研究することにより、ア ミロイドーシスの予防や治療に貢献すること を目指しています。

Umemoto et al. J. Biol. Chem. (2014) 289, 27290-27299. Ikenoue et al. Angew. Chem. Int. Ed. (2014) 53, 7799-7804.

アミロイド線維の形成反応の熱測定

熱測定は、蛋白質の構造安定性を調べる 重要な手法ですが、蛋白質の凝集は熱測定 の対象外と見なされてきました。等温滴定熱 量計を用いて、β2ミクログロブリンのアミロ

イド線維の形成反応に伴う熱の出入りを測 定することに成功しました。その結果、酢酸ナ トリウムの結晶化と同様に、アミロイド線維の 形成に伴い、熱の発生することがわかりまし た(図3)。発生した熱を定量的に解析するこ とによって、アミロイド線維形成の熱力学的 機構を確立しました。

Ikenoue et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, (2014) 111, 6654-6659.

蛋白質凝集形成機構の解明

蛋白質の凝集(析出)反応は、結晶形成、不 定形な凝集やアミロイド線維のような規則正 しい構造を持った凝集など多岐にわたりま す。一般に溶質の析出形態には、結晶とガラ スの2種類があります。アミロイド線維は結晶 に相当し、不定形凝集はガラス状態に相当す ると考えることにより、蛋白質の凝集をより一 般的に理解できることを提唱しています。 Yoshimura et al. Proc. Natl. Acad. Sci USA., (2012) 109, 14446-14451. Adachi et al. J. Biol. Chem. (2015) 290. 18134-18145

過飽和生命科学の開拓

過飽和は自然界において普遍的な物理化 学現象であり、氷や雪、生体における結石や 蛋白質をはじめとするさまざまな物質の結晶 化などに関わっています。アミロイド線維の形 成も、過飽和により支配された原因蛋白質の 析出現象と考えることができます。過飽和は 決して"ささいな現象"ではなく、広く生命現象 を支配する重要な因子です。蛋白質の過飽和 現象を理解することによって生命科学の爆発 的な進展が期待できます。

後藤祐児 領域融合レビュー, (2013) 2, e002. So et al. Curr. Opin. Struct. Biol. (2016) 36, 32-39.

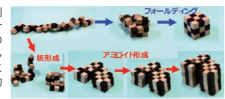


図1:組木パズルによる蛋白質のフォールディ ングとアミロイド線維形成のイメージ

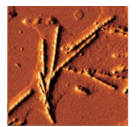


図2: アミロイド線維の原子間力顕微鏡画像



図3 アミロイド線維と酢酸ナトリウム結晶の類 似性とルビンの壺

蛋白質の構造・物性・機能を生物 科学、高分子科学の両面から研 究しています。

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所 TEL:06-6879-8614 FAX:06-6879-8616

研究室のHPはこちら

24.

Laboratory of Biomolecular Science and Reaction

生体分子反応科学研究室

産業科学研究所



教 授 黒田 俊一 (Shun'ichi KURODA) 准教授 岡島 俊英 (Toshihide OKAJIMA)

和田 准教授 (Yoh WADA) 助教 立松 健司 (Kenji TATEMATSU) 助教 曾宮 正晴 (Masaharu SOMITA)

skuroda@sanken.osaka-u.ac.jp tokajima@sanken.osaka-u.ac.jp yohwada@sanken.osaka-u.ac.jp kenji44@sanken.osaka-u.ac.jp msomiya@sanken.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.sanken.osaka-u.ac.jp/labs/smb/

当研究室は、生体分子間の相互作用 (反応) に基づく様々な生命現象を解 明し、その作動原理に基づく技術を開 発することにより、バイオ関連産業、 特に医薬品開発に資することを目標と する。具体的には、特定組織や細胞に 感染するウイルスをモデルとする薬物 送達システム、全自動1細胞解析単離 装置による1細胞解析技術、抗体分子 のナノレベル整列固定化技術等を開発 している。また、バイオ分子の機能理 解のため、ビルトイン型補酵素含有酵 素の活性部位構造や触媒反応機構を明 らかにしようとしている。情報伝達系 を標的とする抗菌剤や抗炎症剤の開 発、薬物送達システム最終段階に関わ る細胞内膜系のダイナミクスの機構の 解明にも取り組んでいる。

生体内ピンポイント薬物送達システムの 開発

B型肝炎ウイルス(HBV)のヒト肝臓細胞特異的 な感染機構をもつドラッグデリバリーシステム (DDS)を開発している。HBVの表面抗原Lタンパ ク質を出芽酵母に発現させて得たタンパク質中 空ナノ粒子(バイオナノカプセル、BNC)のDDSへ の応用や、BNCを用いてHBV初期感染を阻害す る薬剤のスクリーニングなどを行なっている。

全自動1細胞解析単離ロボットの開発と応用

大規模な細胞群(最大40万)を同時解析でき るマイクロチャンバーアレイ技術に、高感度に目的 1細胞を検出する技術と精密かつ迅速な単離技 術を組合せ、全自動1細胞解析単離装置を開発 した。細胞の分泌タンパク質量を1細胞単位でリ アルタイム定量できる細胞表層蛍光抗体アッセ イ法によって、ヒト末梢血からの迅速なモノク ローナル抗体樹立を可能としている。

生体分子ナノレベル整列固定化技術の開発

バイオセンシングの高感度化と高価なセン サー分子の節約のため、センサー表面のセンシン グ分子を精密に整列化させ、クラスター化するこ とは必須であるが、今までの技術では達成されな かった。そこで、BNC表面でLタンパク質が正確に 整列化していることに着目し、センシング分子をL タンパク質に提示させることでバイオセンサーの 高感度化を目指している。

ビルトイン型補酵素含有酵素の反応機構 と補酵素形成機構

銅アミン酸化酵素やキノヘムプロテインアミン 脱水素酵素などの酵素では、翻訳後修飾によっ てペプチドに共有結合したビルトイン型補酵素 が形成される。その翻訳後修飾機構と活性型酵 素の反応機構を、中性子構造解析を含む構造解 析技術ならびに反応速度論的な解析手法を駆 使して解明している。前者に分子内架橋を作り出 す新規ラジカル酵素の解析に注力している。

細胞内外物質輸送の分子機構と生理的意

生命体の秩序の形成には構成要素の時空間的 な配置がきわめて大きな役割を持つ。細胞内外 の物質と情報の伝達はダイナミックな細胞膜の 往来によって担われている。この膜のダイナミクス がどのような分子装置によって実現され、また、ど のように多細胞生物の高次生理機能を担うの か、遺伝子改変マウスの表現型を指標として理解 することを目指している。

速する「全白動] 細胞単離解析装置

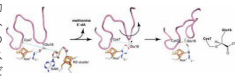


図2 当研究室にて実用化された1細胞研究を加

図1 B型肝炎ウイルス感染機構を搭載したDDS

ナノキャリア(バイオナノカプセル)の概念図

The automated single-cell

図3 鉄硫黄クラスターを活性中心に含有する ラジカルSAM酵素による環状ペプチド生成機構

本当に研究が好きで、アカデミック・企業 こおいてバイオ研究者として生きてゆこう いう意志を持っている学生の方を歓迎し ます。留学生も多いので国際的な感覚も身 こつきます。

〒569-1125 大阪府茨木市美穂ヶ丘8-1 産業科学研究所

TEL:06-6879-8460 FAX:06-6879-8464

25. Laboratory for Molecular Biophysics

機能構造計測学研究室 蛋白質研究所



藤原 敏道 (Toshimichi FUJIWARA) 教 授 (Yoh MATSUKI) 准教授 准教授兼任 宮ノ入 洋平 (Yohei MIYANOIRI)

tfjwr@protein.osaka-u.ac.jp yoh@protein.osaka-u.ac.jp y-miyanoiri@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/biophys/

ギー変換や情報変換が生体膜を介して行 われている。これら機能を担っている超 分子システムは生命活動のネットワーク を作る上で重要な役割を果たしている。 現在、これらの働きを持つ分子の構造が 次々に明らかになっている。私たちは、 主に核磁気共鳴法(NMR)を用いて、 情報変換やエネルギー変換をつかさどる 蛋白質の働きを、立体構造に基づいて明 らかにすることをめざして研究してい る。

固体NMR法による蛋白質の構造、機能解析

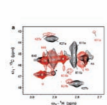
固体NMRでは、X線回折など他の方法 による解析がむずかしいが、生体での情報 の変換において重要な分子複合系の構造と 機能の研究に取り組んでいる。具体的には、 脂質二重膜に強く結合している蛋白質や非 結晶状態の大きな分子複合体などで、これ には、光情報伝達する膜蛋白質pHtrll、G蛋 白質とそのレセプターの複合体、アミロイド 蛋白質などが含まれる。さらに、細胞内での 位置特異的な蛋白質の構造解析、相互作用 解析にも取り組んでいる。また、生物学と同 様にNMR実験法や解析法も大きく進んで いる。固体NMR法の特徴を利用して対象 からより詳しい情報を搾り取るために、実験 法やデータ解析法も開発しながら研究を進 めている。

溶液NMR法による蛋白質の構造、機能解析

NMRは、蛋白質が機能する溶液状態で その立体構造やダイナミクスを原子レベル で解析することができる、非常に有用な手段 である。本研究室では、おもに蛋白質の立体 構造をNMRによって解析している。さらに、 立体構造が既知のでもその蛋白質が他の蛋 白質あるいはリガンドとどのように相互作用

私たちの体の中ではさまざまなエネルして機能が制御されているか高い構造分解 能で解析している。さらに、比較的遅い運動 であるマイクロ秒、ミリ秒程度のダイナミク スを解析することによって、活性との相関を 議論している。これらの解析に必要な方法 論はまだ発展途上にあるため、その方法論 の開発も同時に行っている。

- 1. 細胞内での蛋白質機能と構造の原子分解 能解析
- 2. ウイルス感染に関する蛋白質間の相互作 田解析
- 3. 抗体-抗原反応に伴う蛋白質動態の解析
- 4. 生体膜を介しての情報変換に関係する蛋 白質の構造と機能解析
- 5. 常磁性プローブ分子を利用した蛋白質の 構造や構造変化の解析 6. バイオインフォマティクスを利用したNMR
- 立体構造解析法の開発
- 7. テラヘルツ波を利用した超高感度NMR 法の開発と生体系への応用



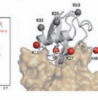


図1 蛋白質間相互作用を示す2次元NMRスペクトルと 明らかになった蛋白質ユビキチンとYUHの相互作



図2 超高感度DNP-NMR装置。極低温でNMRを観測 する超伝導マグネット(左)とテラヘルツ波光源であるジャ イロトロン(右)

少し工夫をして、細胞内でなど生 体分子がある実際の環境で、その 未知の働きを原子分解能で見える ようにします.

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所

.

TEL:06-6879-8598 FAX:06-6879-8599

研究室のHPはこちら

26.

Laboratory of Supermolecular Crystallography

超分子構造解析学研究室 蛋白質研究所



教 授 中川 敦史 (Atsushi NAKAGAWA) 鈴木 守 准教授 (Mamoru SUZUKI) 准教授 山下 栄樹 (Eiki YAMASHITA)

atsushi@protein.osaka-u.ac.jp mamoru.suzuki@protein.osaka-u.ac.jp eiki@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/rcsfp/supracryst/jp/index.html

生物学的に重要なタンパク質や、複 生体超分子複合体の構造解析 数のタンパク質/核酸コンポーネント が会合することによって働いている生 体超分子複合体の機能を原子レベルで の構造から明らかにする研究を進めて います。この目的のために、SPring-8 の生体超分子構造解析ビームライン (BL44XU)や自由電子レーザー施設 SACLAを利用した構造解析法に関する 新しい方法論の開発も行っています。

生体超分子複合体の構造解析法の開発

生体超分子複合体の結晶は, 通常の蛋白 質結晶に比べて、格子定数が大きく、また、 回折強度が非常に弱いことが知られていま す。さらに、X線照射に対してダメージを受 けやすいものが多いのも特徴です。このよう な生体超分子複合体の回折強度データを、 高分解能かつ高精度に測定することを目的 として、大型放射光施設SPring-8に専用 ビームラインを設置し、管理・運営を行うと ともに、高精度データ収集法や新しいX線 結晶構造解析法の開発などの技術開発を 行っています。また、夢の光であるX線自由 電子レーザーを利用した結晶を必要としな い新しい構造解析法の開発を進めていま

数多くのタンパク質が会合して機能を発 揮する生体超分子複合体を通して、生命機 能の理解に重要な分子間相互作用と分子 認識機構の解明を目指した研究を進めてい

主な研究ターゲットとしては、分子量10 億のクロレラウイルス、分子量7500万のイ ネ萎縮ウイルス、90℃以上の高温条件下で も安定な球状粒子を形成するウイルス様粒 子PfV、院内感染の原因菌の一つである緑 膿菌の薬剤耐性に重要な働きを示す薬剤 排出複合体、核輸送複合体などが挙げられ

図1:SPring-8の生体超分子構造解析ビームライン

生命機能に重要なタンパク質の構造解析

2002年度より5年間にわたって進められ てきた「タンパク3000プロジェクト」や 2007年度から5年間にわたって進められて きた「ターゲットタンパク研究プログラム」の 成果を受け、さらにそれを発展させることを 目指して、生命機能に重要な蛋白質の構造 解析とそれに基づく機能の理解を目指した 研究を、学内外の多くの研究室との共同研 究で進めています。

主な研究ターゲットとしては、新規膜電位 センサー蛋白質ファミリー、細胞内シグナル 伝達蛋白質複合体、細胞間接着分子などが 挙げられます。

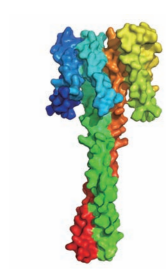


図2:電位依存性プロトンチャネル(VSOP) の構造(Takeshita et al., Nat. Struct. Mol. Biol., 2014)

専門にとらわれず、広い視野を身に 付けることを心がけてください。

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所 TEL:06-6879-8635 FAX:06-6879-4313

27.

Laboratory of Biomolecular Informatics

生物分子情報研究室 理化学研究所 生命機能科学研究センター





(左)准教授 北島 智也 (Tomoya KITAJIMA) tkitajima@cdb.riken.jp URL: http://www.cdb.riken.jp/lcs

(由)准教授 猪股 秀彦 (Hidehiko INOMATA) hideino@cdb.riken.jp URL: http://www.cdb.riken.jp/research/laboratory/inomata.html

生命の「母なる」細胞、卵母細胞における特別な染色体分配はこれまで謎に包まれてきました。北島研究室では、マウス卵母細胞をモデルに、ライブイメージング技術を駆使しながら、哺乳動物の卵母細胞における染色体分配の仕組みを研究しています。

また、受精卵は細胞分裂を繰り返し、複数の細胞が胚という限られた空間の中で互いに情報を効果しながら発生過程を進行させます。このような細胞間のコミュニケーションは、秩序立った個体を形成するためにとても重要な役割を果たしています。猪股研究室は、モルフォゲンを介した細胞たちのコミュニケーションに耳を傾け、その声を理解し制御する事を目指しています。

染色体分配の時空間制御の分子メカニズム、卵子の老化(北島)

卵母細胞は、減数分裂を行うことにより半数体の配偶子である卵子を形成する細胞です。卵子が精子と受精することにより受精卵が生まれ、これが個体を作るためのスタート地点となります。

私たちは、最先端のライブイメージング技術を用いて、マウス卵母細胞の減数分裂における染色体分配を録画しています。最近では、世界で初めて減数第一分裂を通した全染色体の完全な三次元追跡に成功し、染色体が分配されるまでの動態を詳細に記述しました(Kitajima et al, Cell 2011)。

染色体動態についての基本的知識を得た今、私たちはマウスの遺伝学的手法と卵母細胞のライブイメージングを中心とした細胞生物学的解析を組み合わせることで、染色体分配のメカニズムに迫っていこうとしています。卵母細胞では染色体分配に誤りが起きやすく、しかもその頻度は母体の年齢とともに上昇することが知られています。このような誤りは「卵子の老化」の重大要素です。私たちは、なぜ年齢に依存して染色体分配が誤りやすくなるのか、その理由も突き止めたいと考えています。

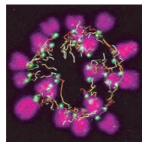


図1:染色体のベルトの形成

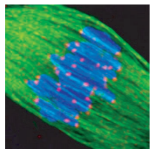


図2:紡錘体微小管(緑)は動原体(赤)と接続して染色 体(青)を引っ張る

発生場の位置情報が形成される過程を動的 に理解し制御する(猪股)

私たちは、脊椎動物の体軸形成を指標に、発生が進行する空間(発生場)の位置情報が構築される過程を動的に理解することを目指しています。発生は、細胞分裂、組織のパターン形成など様々な過程を経て個体が形成されます。しかし、蛙の子は蛙であるように、発生システムは再現性良く同一形状の個体を作り出す能力を秘めています。

細胞と発生を見て、 理解し、自由自在に 操りましょう。

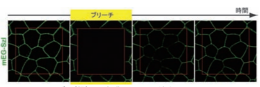


図3:モルフォゲン(緑)の可視化と、FRAP法を 用いた拡散速度の計測。ブリーチされた領域に 周囲からモルフォゲンが流入する。

このような再現性の高い発生を保証する ためには、発生システムが多少乱れても(擾乱)、モルフォゲンを介して細胞同士がコミュニケーションし柔軟に対応する必要があります (頑強性)。

例えば、外科的にカエル胚を半分に切除す ると、半分のサイズの相似形を維持した胚が 生まれます(スケーリング)。私たちは、このよう な空間サイズの擾乱に対しても、モルフォゲン を介して細胞同士が互いに情報を交換し、ス ケーリングを保証していることを明らかにしま した(Inomata et al, Cell 2013)。こうした 発生システムの頑強性を理解するためには、モ ルフォゲンの可視化とin vivoイメージング、生 化学的な手法を用いた定量解析などを行い、 細胞たちの声を理解する必要があります。さら に、モルフォゲンの濃度勾配を人為的に制御 する系の開発を行います。このような技術を用 いることによって、様々な形状の組織パターン を胚内に再構成することが出来ると考えてい ます。

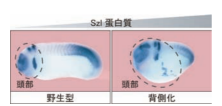


図4:モルフォゲンの濃度を人工的に変化させると、正しい背 腹比が崩壊する。野生型(左)に比べ背側の大きな胚(右)。

50-0047 兵庫県神戸市中央区港島南町2-2-3 理化学研究所 生命機能科学研究センター

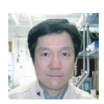
TEL/FAX:078-306-3308/3309(北島) TEL/FAX:078-306-3108/3110(猪股)

研究室のHPはこちら

28.

Laboratory of Protein Profiling and Functional Proteomics

機能・発現プロテオミクス研究室 蛋白質研究所



教 授 高尾 敏文 (Toshifumi TAKAO)

tak@protein.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/rcsfp/profiling

高感度、短時間で分析が可能な質量分 析法は、様々な生体内微量蛋白質のアミ ノ酸配列や翻訳後修飾の解析に利用され ている。最近では、蛋白質や遺伝子デー タベースの充実にともなって、生体内の 総発現蛋白質を網羅的に解析することで 様々な生理的現象を解明しようというプ ロテオミクス研究の基盤技術となってい る。当研究室では、質量分析によるペプ チド・蛋白質の一次構造解析のための化 学・分析的手法や装置の開発、そして質 量スペクトルを確度よく解析するための ソフトウェアの開発、整備を行うととも に、それらを用いて生理的に重要な微量 蛋白質の同定や翻訳後修飾の構造解析を 行っている。

質量分析による蛋白質一次構造解析のための化学的手法、及び、解析ソフトウェアの開発

蛋白質の一次構造や発現(存在)量を質量分析により微量で解析するために、1)安定同位体¹⁸0を利用したアミノ酸配列解析法、及び、量変動解析、定量法の開発、2)気相化学反応装置による多検体同時エドマン分解法の開発、3)質量スペクトルをもとにペプチドのアミノ酸配列を解析できるソフトウェア(SeqMS)、蛋白質同定支援ソフトウェア(MS-Match)、そして、複雑な同位体パターンの解析が可能なソフトウェア(Isotopica)をキューバ国立遺伝子生物工学研究センターとの共同で開発した。現在、これらのソフトウェアはhttp://www.protein.osaka-u.ac.jp/rcsfp/profilingから利用することができる。

質量分析による蛋白質翻訳後修飾の構造解析

蛋白質の生理機能と密接に関わっている種々の修飾基(糖鎖、リン酸化、脂質等)の構造解析法に関する研究、及び、新規蛋白質翻訳後修飾の構造解析を行っている。2006年、新たに、Wnt3aの機能に必須な脂質修飾を見出した(図1)。また、これらの脂質はこれまでに報告のない新規な修飾様式であることを質量分析により明らかにした(図2)。

生体試料のプロテオミクスとバイオマー カー探索法の開発

様々な生理現象や病態に直接関連するペプチドや蛋白質(バイオマーカーや疾患マーカー分子)の探索研究を行っている。現在、尿等の体液から蛋白質を効率よく単離するための前処理法や新規N末端ブロックペプチド単離法の開発を行って、生理的に異なる試料中に含まれるペプチドや蛋白質を網羅的に同定し、データベース構築を行っている。また、多検体間の比較解析を効率よく行うためのソフトウェア開発も行っている。

質量分析におけるペプチド、糖鎖のフラグメンテーションに関する研究

ペプチドや糖鎖の質量分析において観測される特徴的なフラグメンテーションと構造解析への応用に関する研究を行っている。例えば、メチルリシン、トリメチルリシン、アセチルリシン、リン酸化セリン/スレオニン、酸化メチオニン等を含むペプチドのMS、あるいは、MS/MSでは、修飾基特異的なフラグメンテーションが観測され、それら修飾アミノ酸の同定に有効である。

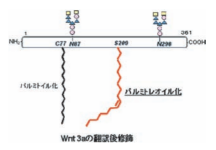
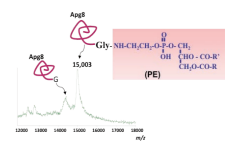


図1. Wnt蛋白質に見出した新規な脂質修飾(パルミトレオイル化) Takada R. et al. Developmental Cell, 11, 791-801 (2006)



ユビキチン様の修飾機構による新規な蛋白質脂質修飾 Nature 408, 488-492 (2000).



〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所

TEL:06-6879-4312 FAX:06-6879-4332

蛋白質有機化学研究室 蛋白質研究所



教 授 北條 裕信 准教授 川上 徹

(Hironobu HOJO) (Toru KAWAKAMI) 朝比奈 雄也 (Yuya ASAHINA)

hojo@protein.osaka-u.ac.jp kawa@protein.osaka-u.ac.ip asahina@protein.osaka-u.ac.ip

URL: http://www.protein.osaka-u.ac.jp/organic/index.html

私たちの研究室では、有機合成法を利用し て化学的に蛋白質をつくり、その機能を調べ る研究をしています。生物に依存しない化学 法では、例えば天然にないアミノ酸、また何 らかのマーカーとなる化合物を蛋白質中の任 意の場所に自在に導入することができます。 このため、蛋白質の体の中での機能を詳細に 調べたり、新しい機能を持つ蛋白質を作り出 すといった化学合成の特徴を生かした蛋白質 研究が実現できるのではないかと考えていま す。現在行っている具体的な研究内容は以下 の通りです。

効率的な蛋白質合成法の開発

1991年にペプチドチオエステルを用いる蛋白質 合成法を開発して以降、蛋白質合成におけるペプ チドチオエステルの重要性が飛躍的に高まってい ます。このため、ペプチドチオエステルを効率的に、 また温和な条件で合成する方法の開発が世界中 で進められています。我々のグループでも転位反 応を用いてペプチドチオエステルを得る独自な方 法を見出し、さらなる効率化にて研究を行ってい ます。また、ペプチドチオエステルをいかに効率よ くつなげて蛋白質へと導くかという縮合法の開発 も進めています(図1)。これらの手法を用いて下 記のような蛋白質の合成研究、機能解析を行って います。

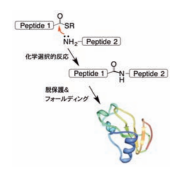


図1.チオエステルを用いた蛋白質合成法

翻訳後修飾蛋白質の合成

蛋白質の多くは糖鎖の付加(糖蛋白質)、リン酸 化等を受けた翻訳後修飾蛋白質として機能して います。とりわけ糖蛋白質の糖鎖は高度に不均一 であるために、糖蛋白質の機能に関してはまだわ からないことが多くあります。そこで、上の蛋白質 合成法を拡張して均一な糖鎖を持つ糖蛋白質の 合成を行い、その機能の解明を行っています(図 2)。最近、医薬品としても重要なヒトインターロイ キン-2の全合成にも成功しました。今や、化学合 成による蛋白質医薬品の製造が可能になりつつ あります。

また翻訳後修飾の一つとしてヒストン修飾もあ ります。ヒストンのアセチル化やメチル化によって 遺伝子発現が制御されていることは広く知られて います。しかし、修飾パターンと発現制御の厳密な 関係は不明です。そこで、一連の修飾ヒストンを化 学的に合成し、それを用いて修飾と発現制御の相 関関係を解明しようとしています。全長修飾ヒスト ンの合成と生物学的意義の解明に向けて研究を 進めています

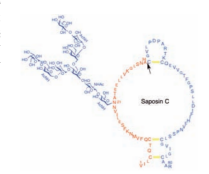


図2.糖蛋白質の合成例

膜蛋白質の合成法の開発及びその膜蛋白質機 能解明への応用

膜貫通部分を有する蛋白質は、ホルモン受容 体やイオンチャネル等高次の生命現象に関与し ています。従って、これらは生命現象を理解する鍵 となる物質であるとともに、薬物開発の観点から も興味深い研究対象であるといえます。当研究室 では上記の方法をさらに発展させ、効率的な膜蛋 白質の合成法の完成を目指して研究を進めてい ます。膜蛋白質合成における大きな問題点は、そ れらが脂質二重膜に埋まっているため高度に疎 水性になっていることです。このため、化学合成途 上の種々の場面でポリペプチド鎖が難溶性とな り、反応が進行しない、精製ができない等の問題 点が生じます。そこで既存のポリペプチド鎖の可 溶化を促す方法、新規の方法を開発することによ りペプチドの溶解性を向上させ、膜蛋白質の全合 成を達成しようと考えています。(図3)

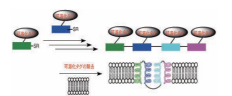
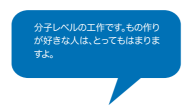


図3.膜蛋白質の機能解析



〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3-2 大阪大学 蛋白質研究所

TEL:06-6879-8601 FAX:06-6879-8603

研究室のHPはこちら

学際グループ研究室



30.



久保田 弓子 (Yumiko KUBOTA) (左)准教授 (右)准教授 大岡 宏造 (Hirozo OH-OKA) 浅田 哲弘 (Tetsuhiro ASADA) 助教

ykubota@bio.sci.osaka-u.ac.jp ohoka@bio.sci.osaka-u.ac.jp tasada@bio.sci.osaka-u.ac.jp

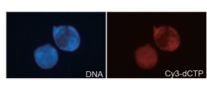
URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/gakusai/index.html

(核機能学分野 久保田弓子)

「殖える」ことは生物を特徴づける機能で す。生物の基本単位が細胞であることを考え ると、細胞が殖えることが、生物の基礎にあ るともいえます。この時、細胞の設計図が 載っているともいえるDNAは、どの部分も欠 けること無く、どの部分も重なること無く、 正確に倍加した後に、2つの娘細胞に分配さ れなければなりません。この正確なDNA複製 の仕組みを知るために、アフリカツメガエル 卵抽出液をもちいたin vitro系で、染色体複製 機構を調べています。

DNA複製開始の制御機構と複製チェック ポイント

DNAの複製開始に関わるタンパク質はここ数年 の研究でかなり解明され、ある複製開始点からどの ようにDNA複製が始まるかの基本的な経路は分 かりつつあります。しかし、長いDNA鎖を限られた 数のタンパク質で、限られた時間内に完全に複製す るには、それぞれの複製開始点がどのように空間 的に分布し、時間的に調整されているかも理解しな いといけません。DNAに障害が生じた時などに複 製の抑制に働くための複製チェックポイント機構 が、通常の複製開始の制御にも働いていることが 判ってきています。我々は、複製開始の基本経路を 調べると共に、ひとつの複製開始点が他の場所か らの複製開始をどのように調整しているかについて も明らかにしたいと思っています。



アフリカソメガエル卵抽出液を用いて精子染色体から形成された核。 青:DNA 赤:蛍光ラベルしたヌクレオチドによるDNAの複製

面白い研究をしよう

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL:06-6850-6763(久保田)

研究室のHPはこちら 「NAC

(蛋白質機能学分野 大岡宏造)

今日も地球上には、太陽から燦々と光がふ りそそいでいます。約45 億年前に誕生した 原始地球表面は地中からマグマが吹き出す灼 熱世界でしたが、いつの間にか生命が生ま れ、多種多様な動植物が活動するオアシスへ と生まれ変わりました。光合成は現在の地球 環境維持に欠かせない重要な生体反応システ ムであり、地球上の生命活動は太陽からの無 尽蔵ともいえる光エネルギーを変換すること によって維持されています。この光エネル ギー変換メカニズムを、分子レベルで理解し ようと研究しています。

光合成反応中心のエネルギー変換機構

植物や光合成微生物による光エネルギー変換過 程は、膜タンパク質である光化学反応中心複合体 が担っています。生化学的・分光学的・分子生物学 的手法を駆使

し、光エネルギー変換の 反応機構の解明を目指し

光エネルギー変換を担う光化学系1反応中心

光合成色素の合成経路

光捕集系は光エネルギーを高効率で捕捉するの に必要な装置です。その構築要素である光合成色素 (クロロフィル)の合成経路に関する研究を行ってい ます。特に、クロロフィルにメチル基を導入する酵素 の構造と機能の解析、および直鎖アルコール基(フィ トール鎖)の還元過程の解明を進めています。

生物学的水素生産の分子基盤

ヒドロゲナーゼやニトロゲナーゼは、代替エネル ギーとして利用価値の高い水素ガスを生産する酵 素です。これら酵素が要求する絶対嫌気性に着目し、 光合成微生物を利用した水素生産システムの分子 基盤を構築することを目指しています。

楽しく研究しよう

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL:06-6850-5423(大岡) FAX:06-6850-6769

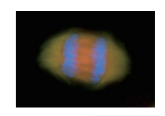
研究室のHPはこちら

(植物科学分野 浅田哲弘)

動物のように自在に動き回ることのできな い植物は、外部環境要因の変動を鋭敏に感じ 取り、実に巧みに応答することにより、自ら の生活環を制御し、自然界を生き抜いていま す。そのような植物のふるまいを目の前にし た時、それらのことがどのような仕組みで実 現されているのか (= How疑問)、それらの ことにどのような意義があるのか (= Why疑 問)という、見方の異なる2種類の疑問が浮 かびます。どちらの疑問も研究を駆動する強 いモウティヴェイションとなります。私たち は、植物が示す環境応答反応や成長現象に興 味を持ち、それらの仕組みや意義についての 理解を深めるため、各自が抱いた疑問を大切 にしながら、さまざまな手法を用いて研究し ています。

植物成長現象へのパターン付与

植物は、体のパーツの付加を繰り返すことに よって成長します。根、茎、葉の付加はもちろん、組 織内に目を移せば細胞の付加、それぞれ、よく知 られたパターンを描き出しながら起こります。ここ では、植物がそのパターンを用いるようになった 理由、経緯について考えながら、成長現象の各素 過程にパターンを付与する仕組みについて問い ます。現在、器官深部でおこる、まだ詳しく解析 されたことのない細胞分裂をみるための手法の 開発、及び、多年生草本植物にみられる葉序の可 塑性の解析をめざしています。



自分の興味を大切に

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL:06-6850-6765(浅田) FAX:06-6850-6765(共通)

30. Laboratory of Interdisciplinary Biology

学際グループ研究室 理学研究科





(左)准教授 古屋 秀隆 (Hidetaka FURUYA) (右)講師 伊藤 一男 (Kazuo ITO)

hfuruya@bio.sci.osaka-u.ac.jp itokazuo@bio.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/bio_web/lab_page/gakusai/index.html

(動物発生進化学分野 古屋 秀隆)

地球上で生活している生物の数は、現 在知られているだけでも1千万種をこえ るといわれている。そのかたちだけ見て も千差万別で、とらえどころがないよう にもみえる生物には、どのような種類が あり、どのように生きているのか、つま り「生物のあり方」とは何かを理解する ことを目指している。

ニハイチュウの生物学

当研究室では、頭足類の腎嚢という微小 環境に生息するニハイチュウ(二胚動物門) について、分類、系統、微細構造、適応、生活 史戦略などの総合的な研究を行っている。 二ハイチュウは動物界で最も少ない20~ 40ケの細胞からなり、消化管、筋肉、神経 などの器官をもたない。そのため系統発生 上、単細胞の原生動物と多細胞の後性動物 をつなぐ「中生動物」とも見なされてきた。ま た、そのごく少ない細胞数や単純な体制か ら、動物の細胞分化や形態形成を研究する 上で、最もシンプルなモデル動物になること も期待されている。

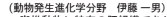


二八イチュウの蛍光顕微鏡写直 DAPI染色により細胞核が光って見え ている

生物の多様性を読みとろう

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL&FAX:06-6850-588(古屋)

研究室のHPはこちら ・

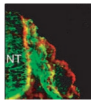


脊椎動物に特有の胚組織であり、脊椎 動物の体制の根幹をなす組織・器官の形 成に重要な役割を果たす神経冠(神経 堤) について進化発生生物学的観点から 研究している。脊椎動物の体制構築機構 を解明するために、モデル動物であるマ ウスの神経冠発生機構を分子発生生物学 的手法により解析している。さらに、原 始脊椎動物に近い体制を維持するヤツメ ウナギの神経冠の研究を通して脊椎動物 の体制の進化について考究している。

神経冠発生機構の進化発生生物学

神経冠(神経堤)は、脊椎動物に特有の胚 組織である。神経管背側に形成され、個々の 細胞に分かれて胚内各所に移動し、末梢神 経や頭頚部の軟骨・骨組織など脊椎動物の ボディープランを特徴づける組織・器官の形 成に関与する。この様な移動能および幹細 胞に類似した多分化能をもつ神経冠細胞の 発生生物学的研究は、脊椎動物の体制構築 機構の解明にとって鍵となるばかりでなく 幹細胞の形成・分化機構にも重要な知見を もたらすと考えられる。当研究室では、モデ ル動物としてマウスを用い、神経冠細胞の移 動機構、発生運命決定機構、多分化能形 成・維持機構などについて分子発生生物学 的観点から解析している。また、原始脊椎動 物に近い体制を維持

するヤツメウナギ、 脊椎動物の祖先に 近い体制をもつウニ ナメクジウオ、ホヤ などの胚を実験材 料とし、神経冠発生 機構の進化について 研究している。



移動中のマウス神経冠細胞 (神経管 (NT) の外側の緑)

進化(系統発生)と個体発生は密接に関連している と考えられていますが、それらの関連には大きな謎 が残されたままです。この謎の解明に興味の<u>ある</u> 方は、是非一緒に研究しましょう。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL:06-6850-5807(伊藤)

FAX:06-6850-5817 研究室のHPはこちら言語



学際グループ研究室 理学研究科





(理論生物学 藤本仰一)

物理学や数学に基づき、数理モデルの 計算機実験を行っています。遺伝子ネッ トワークの機能や生き物の形づくりと進 化を結びつける論理などを探求していま す。微生物、動物、植物と、対象は幅広 いです。

多細胞システムのコミュニケーション

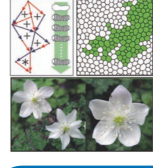
微生物集団や動植物の多細胞組織にお いて、細胞分化や形づくりを制御する細胞 間相互作用(分泌性シグナルや細胞骨格や 接着)の特性を計算機実験から予測し、共 同研究を通じた実験的検証も進めていま

器官の数と配置の対称性

花弁などの花器官の数や器官配置の対 称性を決める発生とその進化を、計算機実 験と野外調査を組み合わせて調べていま す。動物の器官の数や対称性にも興味があ ります。

形づくりの遺伝子ネットワーク進化

発生過程における遺伝子発現の時空間 パタン形成をモデル化し、発現を調節しあ う多数の遺伝子のネットワークを計算機上 で進化させることで、発生過程が多様化す る仕組みを調べています。



型や数学も積極的に取り入れて生命を一緒に解 まかしましょう。計算機プログラミングの経験不

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL:06-6850-5822(藤本)

研究室のHPはこちら

(左)准教授 藤本 仰— (Koichi Fujimoto) 助 教 北沢 美帆 (Miho Kitazawa)

fujimoto@bio.sci.osaka-u.ac.jp kitazawa@celas.osaka-u.ac.jp 特任助教 松下 勝義 (Katsuyoshi Matsushita)kmatsu@bio.sci.osaka-u.ac.jp http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/~fujimoto/

Laboratory of Interdisciplinary Biology

(右)准教授 中川 拓郎 (Takuro NAKAGAWA) takuro4@bio.sci.osaka-u.ac.ip 特任助教 Faria ZAFAR

fariazfr@bio.sci.osaka-u.ac.jp http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/~takuro/science/

(分子遺伝学 中川拓郎)

生物の設計図である遺伝情報は染色体 DNA上に塩基配列として書き込まれてい ます。染色体の数や大きさは生物種ごと に一定です。しかし、転座などの染色体 異常が起きると細胞死や癌などの遺伝病 が生じます。我々は分子遺伝学や分子生 物学的なアプローチにより、染色体を安 定維持するための仕組みの解明を目指し ています。

染色体異常の分子メカニズム

染色体にはリピート配列(繰返し配列)が 数多く存在します。不思議なことに、ヒトゲノ ムの50%以上はリピート配列であり、これ らを「のりしろ」にして染色体異常が起こりま す。我々は分裂酵母やヒト培養細胞を用いて 染色体異常に関与する因子を同定し、その 機能を研究しています。

セントロメア領域での染色体異常

分裂酵母のセントロメア・リピートを「のり しろ」にして起こる染色体異常を中心に研究 を行っています。これまでに、クロマチン構 造、DNA複製、DNA組換え、細胞周期制御 が染色体異常に重要であることが明らかに しました。将来、こうした知見をもとに染色 体異常をコントロールして、病気の治療など に役立てたいと考えています。また、リピート 配列がゲノムに存在する意義についても考 察したいと考えています。

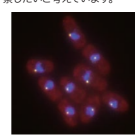


図:分裂酵母の核とセントロメアの蛍光顕微鏡観察像

- 所懸命に真面目に行った努力は必ず報われま す。自分の力を信じてチャレンジしましょう。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL:06-6850-5432(中川)

生命機能グループ研究室 生命機能研究科





(Keiko TOMINAGA) tomyk@fbs.osaka-u.ac.jp (左)准教授 冨永 恵子 http://www.fbs.osaka-u.ac.jp/jpn/general/lab/18/

(Shuji TACHIBANAKI) banaki@fbs.osaka-u.ac (右)准教授 橘木 修志 http://www.bio.sci.osaka-u.ac.jp/~kawamura/index2.htm/

(神経可塑性生理学 冨永恵子)

約24時間周期の概日リズムは、地球上に生 息するほとんどの生物に見られるリズム現象 です。概日リズムを生み出す概日時計機構は 進化の過程で少しずつ変化しながらも、基本 的には良く保存され、頑強なシステムとして 私達の行動や生理現象をコントロールしてい ます。私達は様々な遺伝子改変マウスを用い て、哺乳類の概日時計システムの解明を目指 しています。

哺乳類の概日時計は脳の奥底の視交叉上核 (SCN)に存在します。時計遺伝子の発見により、 時計機構の中心的仕組みが明らかになりまし た。しかし、SCNには時計遺伝子以外にも様々な ユニークな遺伝子の発現が見られます。それらが 時計機構にどのように関与しているかについて は、まだよく分かっていません。私達は様々な遺 伝子改変マウスを用いて、概日時計のまだ知られ ていない性質を明らかにしようとしています。ま た、環境因子の時計機構に及ぼす影響について も研究しています。

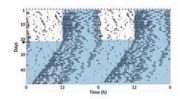


図:マウスの行動リズムの記録(恒常暗にすると、概日時計の 固有の周期によって行動リズムがフリーランする)



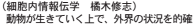
図:培養下にあるSON(培養下に移しても概日リズムを示す)

哺乳類の概日時計の謎を解明

. 〒565-0871 大阪府吹田市山田丘1-3 大阪大学大学院 生命機能研究科

TEL:06-6879-4662(冨永) FAX:06-6879-4661

研究室のHPはこちら



に感知することは重要です。 外界からの光、 音、化学物質(匂い、味)などの刺激は、そ れぞれの刺激を感知する受容細胞により神経 情報へと変換されます。受容細胞は、外界の 間に開かれた窓、といえます。この窓からの 情報を統合していくことで感覚は成立しま す。したがって、受容細胞がどんな刺激をど のように受容・変換されているか、によって その動物にとっての外界は決まるといっても よいでしょう。私達は、それぞれの受容細胞 の働きを明らかにしようとしています。

視細胞の応答様式を決める分子メカニズム

脊椎動物の網膜には、物を見るために働く「視 細胞」と呼ばれる光受容細胞が存在します。光刺 激を神経情報に変換する働きを担っています。視 細胞には、錐体と桿体の二種類が存在し、錐体は 明るいところで、桿体は暗いところで働く視細胞 です。それぞれの視細胞は、それぞれの光環境で 的確に働けるように、光に対する応答の仕方が チューンアップされています。このことは、現在では 広く知られている事実です。その一方で、その チューンナップはどのような仕組みによってなさ れているのか、については、まだ完全に解明がなさ れていません。当研究室では、その解明を目指し ています。また、視細胞にかぎらず、受容細胞の応 答の仕方がどのように決まるのか明らかにしてい きたいと考えています。

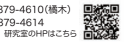


図: 沓椎動物の網膜で存在する2種類の視細胞(錐体と桿体)の模式図 と写真。写真は、コイ網膜から分離した細胞であり、細胞体と神経終末が 欠落している

どのような窓で外界を捉え か、その仕組みを研究しま

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘1-3 大阪大学大学院 生命機能研究科

TEL:06-6879-4610(橘木) FAX:06-6879-4614



32.

有機生物化学研究室 理学研究科



授 康宏 (Yasuhiro KAJIHARA) 岡本 亮 (Ryo OKAMOTO) 教

kajihara@chem.sci.osaka-u.ac.jp rokamoto@chem.sci.osaka-u.ac.jp

Laboratory of Organic Biochemistry

URL: http://www.chem.sci.osaka-u.ac.jp/lab/kajihara/index.html

生体内には、代表的な三つの鎖が存在 糖タンパク質品質管理の分子機構の解明 します。核酸、ポリペプチド鎖、そして 糖鎖です。しかし、糖鎖は、生物の種類 によって特異な構造を示し、また、同じ 生物種であっても細胞の状態に依存して 糖の配列、分岐様式などが変化します。 そのため、現在、それら糖鎖の詳細な機 能を調べる研究が世界中で展開されてい ます。私達の有機生物化学研究室では、 有機化学合成、生化学的、分析化学的な 手法を用いて、糖鎖機能を解明する研究 を展開しています。

有機合成を利用した糖鎖機能解明の研究

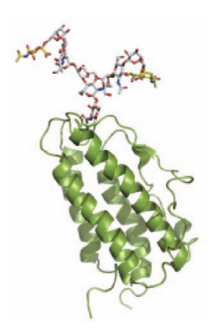
ヒトの体内のタンパク質の多くは図のよう な糖鎖が結合した糖タンパク質です。糖 鎖は、タンパク質の3次元構造、細胞内輸 送、抗原性、血中安定性を制御しています。 そこで、この糖タンパク質を有機合成の手 法を用いて合成し、その糖鎖機能を詳細に 調べる研究を行っています。この合成では、 糖鎖とペプチドがつながった糖ペプチドを 合成し、それらを連結していくことで目的と する糖タンパク質のポリペプチド鎖を合成 します。そして、タンパク質に特異的な3次 元構造を形成させることで合成が完了し ます。得られた糖タンパク質およびその誘 導体(右図)は、その構造を調べるととも に、生理活性をも評価し、糖鎖構造とタン パク質の機能発現の関係を調べています。

細胞内では、糖鎖が結合した糖タンパク 質が効率よく生合成され機能を果たしてい ます。その際、タンパク質部位が変形した 不良糖タンパク質も生成します が、これらは速やかに分解され除去さます。

これにより細胞内の恒常性が保たれます。 この過程において糖鎖が重要な役割を果 たしていると考えられており、私たちは化学 的に調製した糖タンパク質を利用して、こ の過程における糖鎖機能の解明を目指して

糖タンパク質の3次元構造解析

化学合成した糖タンパク質の3次元構 造、動的挙動を理解することができれ ば、生体内で繰り広げられている糖タンパ ク質とレセプタータンパク質との相互作用 を調べることができます。そこで、核磁気共 鳴法などを用いて糖タンパク質の構造解析 をおこなっています。



有機生物化学研究室では、合成化学 などを通して化学の視点でタンパク 質、糖質、棟タンパク質の機能を解明 する研究をしています。これまで化学 を勉強して来て、更に生体分子である 糖鎖、タンパク質の研究をやってみた い人は是非見学に来てください。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-5380 FAX:06-6850-5382

33. Laboratory of Macromolecular Structure

高分子構造科学研究室 理学研究科



教 授 今田 勝巳 (Katsumi IMADA) 准教授 金子 文俊 (Fumitoshi KANEKO) 助 教 川口 辰也 (Tatsuya KAWAGUCHI)

kimada@chem.sci.osaka-u.ac.jp toshi@chem.sci.osaka-u.ac.jp kguchi@chem.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.chem.sci.osaka-u.ac.jp/lab/imada/

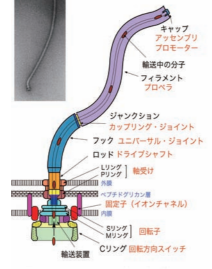
生体内では、生体高分子が多数集合してできた分子機械が様々な化学反応や機能を担い、生命活動を支えています。生体高分子でできた分子機械は人工システムとは異なり、高精度といい加減さが両立しながら機能します。細菌のべん毛システムや蛋白質輸送システムは代表的な生体分子機械です。このような生体分子機械の作動機構や形成機構を、原子レベルの立体構造解析と分子機械の再構成を通して探ります。また、高分子と低分子化合物複合体の構造を調べ、それら分子の構造と機能の関係の研究にも取り組んでいます。

回転分子モーターの形成機構と回転機構の 解明

細菌の運動器官であるべん毛は、生物の中で 初めて見つかった回転機構を持つ構造体です。 べん毛の根元には、蛋白質分子が多数集合して できた直径約40 nmのモーターがあります。細 胞膜内外の水素イオンやナトリウムイオンの濃 度差をエネルギー源として作動し、水素イオン モーターは毎秒300回、ナトリウムイオンモー ターは毎秒1500回の猛烈な速さで回転しま す。このモーターは逆回転も可能で、走化性セン サーからの信号で反転することで、細菌は進行 方向を変えます。固定子である膜蛋白質複合体 中をイオンが通過する際に、固定子と回転子が 相互作用することでトルクが発生すると考えら れていますが、回転の分子機構は不明です。ま た、固定子はモーターが回転中に頻繁に入れ 替わり、モーターに組込まれるとイオン透過が 始まります。しかし組込み・離脱、それに共役す るイオン透過のON/OFFの分子機構は全く分 かっていません。これらの謎を解くため、走化性 センサー・回転子・固定子を構成する蛋白質、そ の複合体の構造・機能解析に取り組んでいま す。

細菌の蛋白質輸送システムの構造と機能の 解明

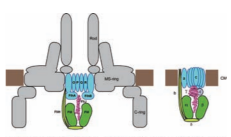
細菌べん毛は菌体外部に構築されるので、細胞 内で合成したべん毛蛋白質を細胞外へ輸送し なければなりません。そのため、べん毛蛋白質の みを選択し、適切なタイミングで細胞外へ送り 出すための輸送装置がべん毛根元にあります。 単に輸送するだけでなく、べん毛の形成状況に 応じて輸送する蛋白質を切り替えたり、輸送す る蛋白質の発現制御も行います。この輸送装置 は病原性細菌が感染する際、宿主細胞へ病原 因子蛋白質を直接送り込むために使われるIII型 輸送装置の仲間であり、同様の機構で作動する と考えられています。輸送の分子機構は不明で すが、最近、輸送装置蛋白質が回転分子機構を 持つFoF1-ATP合成酵素と同様な構造を持つこ とが明らかになり、新たな展開が始まっていま す。



細菌べん毛の電子顕微鏡写真と模式図

レジオネラ菌IVB型輸送装置の構造と機能の 解明

肺炎を引き起こすことで知られるレジオネラ菌は、IVB型輸送装置を使って宿主細胞に病原因子蛋白質を直接送り込んで感染し、宿主細胞内で増殖します。IVB型輸送装置で送り込まれる病原因子蛋白質は約100種類もあります。この装置の分子選別機構や輸送機構を解明するために構造解析を行っています。



べん毛蛋白質輸送装置(左)とF₀F₁-ATP合成酵素(右)の模式図

生体分子機械のしくみもそうですが、 分かっているようで実分からないこと が世の中にはたくさんあります。 分かっていないことが何かを、じっく り考えて下さい。新しい世界が開けて きます。 〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻 TEL&FAX:06-6850-5455

研究室のHPはこちら

34.

高分子集合体科学研究室 理学研究科



教 授 佐藤 尚弘 (Takahiro SATO) 准教授 寺尾 憲 (Ken TERAO)

tsato@chem.sci.osaka-u.ac.jp kterao@chem.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.chem.sci.osaka-u.ac.jp/lab/sato/

高分子科学は、莫大な数の原子からなる 巨大分子(高分子)を研究対象としてい ます。高分子は、生物が産生する生体高 分子と人工的に作られる合成高分子に大 別されます。原子の結合様式(一次構 造)から3次元構造(三次構造)に至る までの分子構造の規則性において、両者 には大きな差があります。生体高分子で ある核酸、タンパク質、多糖などの分子 には、非常に美しい規則的構造が備わっ ており、その規則的な構造が生物学的機 能の起源となっています。これに対し て、合成高分子の分子構造は不規則的で 一見複雑そうに見えます。しかしなが ら、この不規則性のお陰で、合成高分子 の分子構造は、統計力学的な議論が行え て、現在では美しい理論体系が構築され ています。逆に、規則的な生体高分子の 分子構造形成を理論的に取り扱おうとす ると、その秩序性の高さゆえに統計力学 の適用が困難で、満足のいく理論体系は 未だに構築されていません。

私たちは、生体高分子の分子および超 分子構造の形成機構を、これまで主とし て合成高分子を対象に構築されてきた高 分子科学を拡張して理解しようという チャレンジングな研究に取り組んでいま す。

研究内容・詳細

生体高分子の中には、複数本の高分子鎖がらせん状に組み合った多重らせんとして 天然に存在している高分子が多数あります。 その中で、多糖は分子の一次構造が単純で、また実際に食品や工業製品に増粘剤として添加されたり、制癌剤として利用されたりしています。私たちは、これまでにこの多重らせん多糖の水溶液中での分子構造の研究を行ってきました。

ザンサン(キサンタンガムとも呼ばれる)は、 キャベツに寄生する植物病原菌が細胞外に 産生する多糖で、現在工業的に生産され、 増粘剤などとして利用されています。この多 糖は水溶液中で温度変化によって秩序 — 無 秩序転移を起こすことが知られていました が、その秩序構造として単一らせんと二重ら せんの二説があり、論争となっていました。 私たちは、物理化学的方法を用いて、この多 糖が水溶液中で二重らせんとして存在する ことを実証しました。

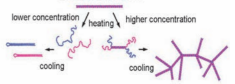
この多糖に関する研究をさらに進め、ザン サンを純水中で加熱して二重らせんを熱変 性させてから、塩を加えて室温に戻したとき に元の二重らせんに戻るかどうかを、多角度 光散乱検出器付きサイズ排除クロマトグラ フィー(SEC-MALS)を用いて調べました。 このSEC-MALSは、高分子をサイズで分離 し、溶出してきた各区分のモル質量と回転 半径を光散乱法で測定する実験手法で、溶 液中に複数の成分が混在する高分子の構 造解析に適しています。研究の結果、熱変性 させたザンサンに塩を添加して冷却すると、 ザンサンの濃度条件により、下図に示すよう な単一鎖がヘアピン状になってより合わさ れた分子内二重らせんが形成されたり、不 完全に解れた二重らせん同士が解れた部分 でミスマッチ二重らせんを巻いて線状会合 体が形成されたりすることを見出しました。

ただし、残念ながら元の二重らせんに戻る 条件は、これまで調べた条件では見出せませんでした。植物病原菌は、二重らせん構造 を組ながら単糖(モノマー)の重合反応を 行ってザンサンを作っていると考えられています。一度高分子になったザンサンを不規 則状態から二重らせんに組み上げるのはエントロピー的に至難な業であるといえます。

Laboratory of Polymer Assemblies

現在は、以上のような研究をやはり二重らせん高分子であるDNAや三重らせん高分子であるコラーゲンモデルペプチドについても行っています。

Xanthan double-helix



生体高分子の分子構造を物理化学 的に研究しています。興味のある方 は、是非この研究に参画してくださ い。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL&FAX:06-6850-5461

研究室のHPはごちら

35.

Laboratory of Supramolecular Functional Chemistry

超分子機能化学研究室 理学研究科



教 授 山口 浩靖 講師高島義徳

(Hiroyasu YAMAGUCHI) (Yoshinori TAKASHIMA)

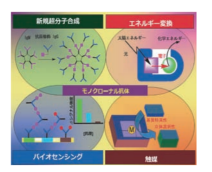
hiroyasu@chem.sci.osaka-u.ac.jp takasima@chem.sci.osaka-u.ac.jp

URL: http://www.chem.sci.osaka-u.ac.jp/lab/yamaguchi/index.html

生体系では様々な(分子内・分子間) 相互作用を介して、高度かつ特異な機 能を発現しています。一方、人工系で は生体系では見られないような機能性 分子も開発されています。本研究室で は、生体高分子(特にモノクローナル 抗体) と人工高分子/低分子との複合化 により、それぞれの長所を融合した優 れた機能性材料や、今までに無いよう な新機能を有する材料の創製を目指し ます。さらに、生体分子の分子レベル における構造的エッセンスを抽出し、 これを代替する分子・高分子を設計・ 合成します。これらの分子を特異的に 子の開発 集積した材料を創製することにより、 新規機能発現を目指します。

機能化抗体の創製

生体系の優れた機能を人工系に導入する ことにより、新たな機能性材料を創製するこ とを目的として、「多様性」と「特異性」を有す る抗体に注目し、研究を行っています。これ を利用すると、TATPを特異的に検出するこ までに種々の機能性低分子に結合するテー ラーメードのタンパク質として、化学的に均 一な「モノクローナル抗体」を作製してきま した。これらの抗体を用いて新規超分子錯 体を合成し、抗体と人工の機能性分子を調 和させることにより、人工分子のみでは発現 できないような機能を付与することに成功 しています。抗体の優れた分子認識能を利 用したセンシングシステム、抗体の結合部位 を特異な反応制御場として活用したエネル ギー変換・触媒システムの構築を目指してい まず(図1)。



(図1)モノクローナル抗体の機能化

ある物質を特異的に検出するセンサー素

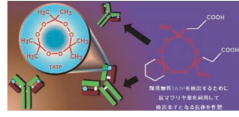
爆発物の一つである過酸化アセトン (TATP)に結合するモノクローナル抗体を 作製しました。TATPと化学構造が類似する 安定なスピロ環化合物を抗原決定基に用い ることにより抗TATP抗体を作製することに 成功しました。表面プラズモン共鳴法を検出 原理とするバイオセンサーにおいて本抗体 とができました(図2)。

生体成分を組み込んだ人工材料の機能化

ヘモグロビン、ペルオキシダーゼやシトク ロム等では、タンパク質が補因子と複合体 を形成することでそれぞれ酸素運搬、酸化 還元酵素、電子伝達等の機能を発現してい ます。補因子である金属ポルフィリンとタン パク質中のあるアミノ酸との配位が重要な 役割を担っています。生体由来の鉄ポルフィ リンとアミノ酸(L-ヒスチジン)をそれぞれ人 工高分子に導入したヒドロゲルを合成した ところ、これらのヒドロゲルが配位結合によ り自己集積し、pH応答性の材料接着システ ムが構築できました(図3)。さらに最近では、 タンパク質と補因子をそれぞれ導入したヒ ドロゲルを接着させたり離したりして補因子 含有タンパク質の機能を制御する研究も 行っています。



(図3)鉄ポルフィリンゲル(黒褐色)とL-ヒスチジンゲル(赤色染色)との自己



(図2)TATPに結合するモノクローナル抗体の作製(右の化合物が 免疫源の抗原決定基として用いた安定化合物)

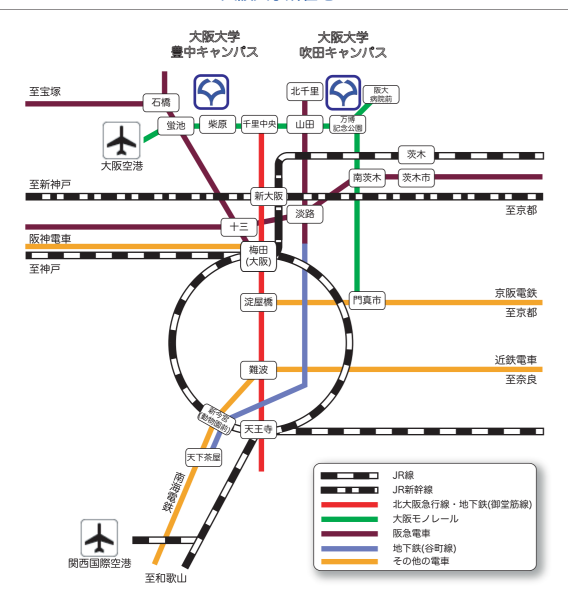
生体由来の分子と人工系で用いる 合成分子をうまくハイブリッド化 すると、今までに知られていな かった新しい機能が見つかるかも しれません。体験しましょう、新 しい世界を。

〒560-0043 大阪府豊中市待兼山町1-1 大阪大学大学院 理学研究科 生物科学専攻

TEL:06-6850-5460 TEL:06-6850-5457



大阪大学所在地



豊中キャンパス周辺交通図



吹田キャンパス周辺交通図



豊中キャンパス 建物配置図



吹田キャンパス 建物配置図

