論文の内容の要旨

論文題目 プロテアソーム発現制御転写因子 Nrfl の活性化機構

氏名 小泉 峻

【序論】

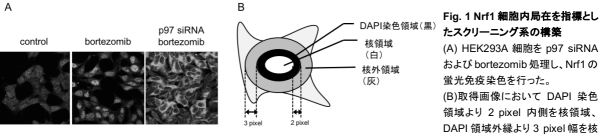
ユビキチン・プロテアソーム系は真核生物における主要なタンパク質分解経路であり、細胞内タンパク質の分解の制御を通じて、多彩な生命現象の進行に必須の役割を担う。分解の実行因子である 26S プロテアソームは 33 種類のサブユニットから構成される巨大な複合体であり、基質であるユビキチン化タンパク質の認識、脱ユビキチン化、ペプチド鎖の解きほぐし、そしてペプチダーゼといった機能を持つサブユニットが協調して働くことで、選択的なタンパク質分解を行う。プロテアソームの機能異常は種々の疾患との関連が見出されており、がんや神経変性疾患においてプロテアソームの異常活性が確認されている。しかし、哺乳類プロテアソームの活性制御機構は未だ十分解明されていない。近年、プロテアソームサブユニットをコードする全 33 遺伝子の発現亢進に転写因子 Nuclear factor erythroid 2-related factor 1 (Nrf1)が必要であることが報告された。Nrf1 は小胞体膜局在タンパク質であり、プロテアソーム活性低下時に活性化して核移行する。しかし、細胞内局在変化を伴う Nrf1 転写活性化の分子機構はこれまで十分明らかとなっていなかった。そこで本研究では、Nrf1 細胞内局在を指標としたゲノムワイドスクリーニングにより、Nrf1 の転写活性を制御する新規因子の同定を行い、未知のプロテアソーム活性制御機構を解明することを目指した。

【結果・考察】

1. Nrfl 細胞内局在変化を指標としたハイスループットスクリーニング系の構築

Nrf1 は恒常的にプロテアソームにより分解されるタンパク質であるが、プロテアソーム活性が低下した際には AAA-ATPase である p97 依存的に小胞体膜外に引き出されたのち、切断を受けて活性化し、 核移行する。そこで Nrf1 の細胞内局在制御因子を探索することで、Nrf1 の活性化機構を明らかにしようと考えた。

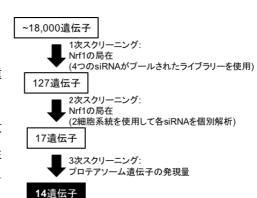
Nrf1 を蛍光免疫染色して細胞内局在を観察すると、プロテアソーム阻害剤 bortezomib 処理時に Nrf1 は主に核内に確認された。一方で、既知の Nrf1 活性化因子である p97 をノックダウンすると、Nrf1 は主に小胞体と思われる核外の領域に確認された。このことから、Nrf1 の細胞内局在は Nrf1 の転写活性を反映するものであることが確認された(Fig. 1A)。そこで、自動画像解析装置を用いて、核染色を基準に核領域と核外領域を規定し、Nrf1 の蛍光シグナルの核/核外比を算出することで、Nrf1 の活性化を定量評価する解析系を構築した(Fig. 1B)。本解析系は十分な精度(Z'factor > 0.5)で Nrf1 の核局在抑制を検出可能であり、網羅的スクリーニングに適応可能であることを確認した。



2. Nrf1 活性化候補因子として 14 遺伝子を同定した

上記の解析系を用いてゲノムワイド siRNA スクリーニングを実施した。1 次スクリーニングでは、 ヒト約 18,000 遺伝子に対し各 4 種の siRNA がプールされた siRNA ライブラリーを用いて、HEK293A

細胞におけるNrflの核移行に必要な遺伝子の探索を行い、127の候補遺伝子を得た。続いて2次スクリーニングでは、siRNA オフターゲットによる偽陽性を排除するため、2種の細胞株(HEK293A およびHT1080)において1次スクリーニングで用いた4種のsiRNAを個別に解析した。複数のsiRNAにおいてNrflの核局在が抑制されたものを陽性とし、17の候補遺伝子を得た。さらに3次スクリーニングにおいて、プロテアソーム遺伝子発現量を抑制するsiRNAをreal-time PCRにより探索し、14遺伝子をNrfl活性化に関与する最終候補遺伝子として同定した(Fig. 2)。



外領域と規定した。

Fig. 2 スクリーニングの概略

多段階の解析を経て候補遺伝子の絞り込みを行い、 最終的に14遺伝子を同定した。

3. アスパラギン酸プロテアーゼ DDI2 のプロテアーゼ活性は Nrf1 の切断に必要である

Nrfl 活性化時には、N末に存在する膜貫通ドメインが切断されて、転写活性ドメインを持つC末側の領域が小胞体膜から遊離することが知られるが、その具体的な実行因子は明らかとなっていなかった。そこで同定した14遺伝子のうち、アミノ酸配列上唯一プロテアーゼ活性を持つと予測される因子 DDI2 に着目し、Nrfl 切断への関与を想定して解析を進めることとした。DDI2 はN末にユビキチン様(ubiquitin-like; UBL)ドメイン、中央部にアスパラギン酸プロテアーゼ活性を有すると予測される retroviral-like protease (RVP)ドメインを持つタンパク質である(Fig. 3A)。

まず、DDI2 ノックダウン細胞において Nrf1 を

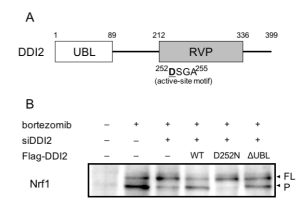


Fig. 3 DDI2 のプロテアーゼ活性が Nrf1 切断に必要である (A) DDI2 のドメイン構造の模式図。

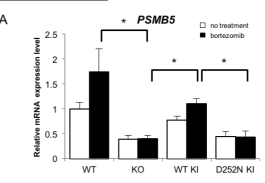
(B) HEK293A 細胞において DDI2 ノックダウン、各 DDI2 変異体の過剰発現、および bortezomib 処理を実施した。細胞抽出液を Nrf1 抗体でイムノブロットした。FL: 全長型 Nrf1、P: 切断型 Nrf1

免疫染色したところ、Nrfl の核移行が部分的に抑制されていた。またイムノブロットによる解析の結 果、bortezomib 処理したコントロール細胞では主に活性化した切断型 Nrf1 が蓄積しているのに対し、 DDI2 ノックダウン細胞においては、切断型 Nrfl 量が減少し、切断を受けていない全長型 Nrfl が蓄積 していた (Fig. 3B lane 1-3)。Nrf1 の切断は野生型 DDI2 の発現により回復した一方で、プロテアーゼ 活性部位と予測される 252 番目のアスパラギン酸残基に変異を持つ D252N 変異体の発現では回復しな かった。また、UBL ドメイン欠損変異体 (ΔUBL) の発現は部分的に Nrfl 切断を回復した (Fig. 3B lane 4-6)。以上の結果から、DDI2 プロテアーゼ活性が Nrfl 切断に必要であることが示された。また、DDI2 の UBL ドメインは何らかの機構を介して、Nrfl の切断に寄与することが示唆された。

4. DDI2 プロテアーゼ機能欠損によりプロテアソーム発現誘導が抑制される

プロテアソーム活性制御における DDI2 機能の役割 を明らかにするため、CRISPR-Cas9 システムを用いて DDI2 ノックアウト (KO) 細胞、DDI2 野生型 (WT) ノックイン(KI)細胞、DDI2 D252N 変異型 KI 細胞を 樹立した。DDI2 WT KI 細胞では bortezomib 処理時に 切断型 Nrf1 が蓄積する一方で、DDI2 KO 細胞および DDI2 D252N KI 細胞では全長型 Nrf1 が蓄積していた。

続いて、これらの細胞を用いてプロテアソーム発現 量を検討した。DDI2 WT KI 細胞においては、 bortezomib 処理時に Nrfl 依存的なプロテアソーム遺 伝子の発現上昇が確認される一方で、DDI2 KO 細胞お よび DDI2 D252N KI 細胞においてはプロテアソーム 遺伝子発現上昇が認められなかった (Fig. 4A)。 さら に、DDI2 KO 細胞および DDI2 D252N KI 細胞におい ては、プロテアソームのペプチダーゼ活性が低下して いた(Fig. 4B)。以上より、プロテアソーム機能維持に DDI2 のプロテアーゼ活性が必要であることが示され 細胞、DDI2 D252N KI 細胞をそれぞれ bortezomib 処理し、プ た。



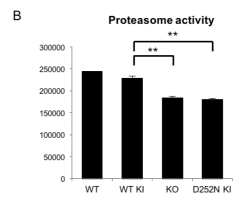


Fig. 4 DDI2 プロテアーゼ活性はプロテアソーム機能維持に必 要である

(A) 野生型 HCT116 細胞(WT)、DDI2 KO 細胞、DDI2 WT KI ロテアソーム遺伝子 PSMB5 の mRNA 量を測定した。

(B) 上記の細胞の抽出液を用いて Suc-LLVY-AMC 分解活性を 測定した。mean ± SEM, n=3, *P<0.05, *P<0.01

5. Nrf1 活性化にはユビキチン化反応が必要である

DDI2 は細胞内で Nrfl 切断を担うものの、in vitro においてプロテアーゼ活性を示さなかった。そこ で細胞内の DDI2 活性化条件を明らかにするべく、より詳細な機能解析を実施した。まず DDI2 ΔUBL が十分な Nrf1 切断活性を持たないことに着目し (Fig. 3B)、UBL ドメインの機能解析を行った。酵母 における DDI2 オルソログの DDI1 の UBL ドメインはユビキチンに結合することが知られるため、ヒ

ト DDI2 も同様のユビキチン結合能を持つか検討した。 HEK293A 細胞に Flag-DDI2 を過剰発現して免疫沈降を行っ たところ、DDI2 WT はユビキチン化タンパク質と共沈降し たのに対し、DDI2 ΔUBL はユビキチン化と共沈降しなかっ た。このことから、ヒト DDI2 の UBL ドメインもユビキチ ン化タンパク質との結合にすることが示唆された。そこで、 DDI2 UBL ドメインの結合するユビキチン鎖の形成を阻害し た場合に、DDI2 依存的な Nrf1 切断が影響を受けるか検討し た。HEK293A 細胞をユビキチン化活性化酵素(E1) 阻害剤 MLN-7243 処理したところ、bortezomib で同時処理した場合 であっても切断型 Nrfl の蓄積が認められず、全長型 Nrfl が 蓄積していた。このことから、Nrfl 切断にはユビキチン化シ ステムが必要であることが示された(Fig. 5)。

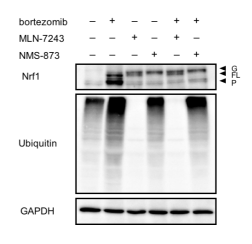


Fig. 5 Nrf1 切断にはユビキチン化反応が必要であ

HEK293A 細胞を bortezomib、MLN-7243(E1 阻 害剤)、NMS-873(p97 阻害剤)処理し表記の抗体 でイムノブロットを行った。

G: 糖鎖型 Nrf1、FL: 全長型 Nrf1、P: 切断型 Nrf1

6. DDI2 はプロテアソーム活性低下時に小胞体へ局在する

さらに詳細な分子機構を明らかにするため、DDI2 の細胞内局在について解析を進めた。HCT116 細 胞を用いて細胞分画を行ったところ、DDI2 は小胞体を多く含むミクロソーム画分に通常時はほとんど

存在しないのに対し、bortezmoib 処理時にはミクロソ ーム画分に顕著に蓄積することを見出した(Fig. 6)。 Nrf1 の切断は小胞体膜上で生じることから、DDI2 の 局在変化は効率的な Nrfl 切断に寄与していると想定 される。また、bortezomib 処理時の DDI2 のミクロソ ーム画分への蓄積は、E1 阻害剤 MLN-7243 処理により 抑制されたことから、DDI2 の局在変化にユビキチン HCT116細胞をbortezomib処理した後、細胞分画を行い、 化システムが必要であることが示唆された。

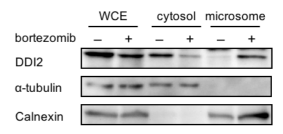


Fig. 6 DDI2 は bortezomib 処理時に小胞体画分に蓄積

表記の抗体でイムノブロットを行った。

WCE: 全細胞抽出液、cytosol: 細胞質画分、microsome: ミクロソーム画分

【総括】

本研究で私は、Nrfl 局在制御因子の網羅的探索により、DDI2 を新規 Nrfl 活性化因子として同定し た。またその後の解析により、DDI2 によるプロテアソーム転写制御という新しいプロテアソーム活性 制御機構を提示した。近年、プロテアソーム阻害剤が多発性骨髄腫の治療薬として目覚ましい効果を あげている一方で、薬剤耐性の獲得が問題となっている。Nrfl 依存的なプロテアソーム発現亢進は耐 性獲得の一因と考えられていることから、今回同定した DDI2 は新しい腫瘍治療薬の標的としても期 待される。