

令和元年10月10日

各報道機関 御中

宮崎大学企画総務部 総務広報課長

ミトコンドリアへのタンパク質搬入口 TOM 複合体の精密構造と働く仕組みを解明

拝啓時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

日頃より本学の教育・研究についてご理解とご協力を賜り厚く御礼申し上げます。

この度、本学テニュアトラック推進機構の塩田拓也准教授が参加する京都産業大学総合生命科学部の遠藤 斗志也教授らの研究グループの共同研究において、ミトコンドリアへのタンパク質搬入口 TOM 複合体の精 密構造と働く仕組みが解明されました。

本研究成果は、英国科学誌「Nature」オンライン版に掲載されます。

詳細については、別紙をご参照ください。

つきましては、貴社の「インフォメーションコーナー・お知らせコーナー」等に掲載して頂くとともに、 取材していただきますようお願いいたします。

敬具

※本件については、報道解禁日時が設定されております。

報道解禁日時(日本時間):2019年10月11日(金)午前0時

問い合せ先

(研究に関すること)

宮崎大学テニュアトラック推進機構 テニュアトラック准教授 塩田 拓也

Tel: 0985-85-9866

E-mail: takuya.shio@cc.miyazaki-u.ac.jp

発信元

宮崎大学企画総務部総務広報課

TEL: 0985-58-7114 FAX: 0985-58-2886









タイトル

ミトコンドリアへのタンパク質搬入口 TOM 複合体の精密構造と働く仕組みを解明

研究体制

京都産業大学、東京大学、フライブルグ大学、産業技術総合研究所、宮崎大学、モナシュ大学、金沢大学の研究グループの共同研究

発表論文

Structure of mitochondrial import gate reveals distinct preprotein paths

(ミトコンドリアのタンパク質搬入口の構造から明らかになった複数の前駆体タンパク質の通り道)

本研究成果は、英国科学誌「Nature」オンライン版に掲載されます。情報解禁については以下の 日時の遵守をお願い申し上げます。

【解禁日時】 新聞:日本時間 2019年10月11日(金)朝刊

テレビ・ラジオ・インターネット:日本時間 2019年10月11日(金)0:00

著者(1筆頭著者,2責任著者)(研究当時)

荒磯裕平1, 阪上春花, 柚木芳, 鈴木純子, 河野慎, 遠藤斗志也2(京都産業大学)

包明久, 吉川雅英 (東京大学)

今井賢一郎(産業技術総合研究所)

塩田拓也(宮崎大学、オーストラリア・モナシュ大学)

Trevor Lithgow (オーストラリア・モナシュ大学)

Jian Qiu, Jiyao Song, Caroline Lindau, Lena-Sophie Wenz, Marilena Wischnewski, Conny Schütze,

Thomas Becker, Nils Wiedemann, Nikolaus Pfanner (ドイツ・フライブルグ大学)

有山弘高,安藤敏夫(金沢大学)

概要

ミトコンドリア (注1) は細胞内で生命活動に必要なエネルギーを産生します。そのため、ヒトではミトコンドリア が正常に機能することが健康につながり、ミトコンドリアの機能低下は老化やさまざまな病態と関連することが知られています。正常に機能するミトコンドリアを維持するためには、性質も機能も異なる 1000 種に及ぶタンパク質が 必要です。こうした多様なタンパク質を、前駆体タンパク質 (注2) という形で細胞質 (外) からミトコンドリア内に 膜を通して配送する必要があります (注3)。

このミトコンドリアへのタンパク質搬入口として働くのが、複数のタンパク質が組み合わさってできた TOM 複合体 $^{\text{(注4)}}$ です。今回、本研究グループは、TOM 複合体の精密構造をクライオ電子顕微鏡を用いた単粒子解析法 $^{\text{(注5)}}$ (分解能 3.8口) で決定しました。TOM 複合体の全体構造は各サブユニット 2 個ずつから成る 2 量体で、タンパク質の通り道(膜透過チャネル)となる円筒形の 1 Tom 1 では、同士の界面に 1 Tom 1 でからした。一方、1 Tom 1 の 1 N 端部分は、1 Tom 1 の 1 では、1 でが、1 関から膜間部(内)側に向かって貫き、1 Tom 1 が膜間部側でこの 1 以端部分をつなぎ止めていました。多様な前駆体タンパク質のうち、プレ配列 1 を持つものは 1 Tom 1 同士の界面の側に出口があり、プレ配列を持たないものは 1 Tom 1 の 1 量体の外側に出口がありました。このように、タンパク質の膜透過チャネル内に、プレ配列を持つ前駆体タンパク質と持たない前駆体タンパク質専用

の通り道と出口を別々に用意し、出口で待ち構える各輸送経路の下流の因子に前駆体タンパク質を受け渡すことで、 性質も機能も異なる 1000 種に及ぶ前駆体タンパク質の外膜透過を効率良く行っていることが分かりました。

ミトコンドリアへのタンパク質搬入のメカニズムの解明により、ミトコンドリアへのタンパク質配送に関連する 病気の治療法の開発や、ミトコンドリアへのタンパク質配送の効率を制御することで老化を防ぐなどの可能性が開け ることが期待されます。

なお、本研究は、日本学術振興会(JSPS)の科学研究費助成事業および国立研究開発法人科学技術振興機構(JST)の戦略的創造研究推進事業 チーム型研究(CREST)、国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)の創薬等ライフサイエンス研究支援基盤事業 創薬等先端技術支援基盤プラットフォーム(BINDS)の一環として行われました。

背景

ヒトや酵母などの真核生物の細胞内には、ミトコンドリアをはじめとする膜で仕切られた細胞内小器官が存在します。ミトコンドリアは細胞内で生命活動に必須のエネルギー生産を担っており、細胞にとってもヒトの健康にとっても重要な役割を果たしています。ミトコンドリアは外膜と内膜の二枚の生体膜に囲まれ、1000 種類以上のタンパク質から構成されていますが、これらのタンパク質のほとんどは、ミトコンドリアの外、すなわちサイトゾルで前駆体として合成されてから、ミトコンドリアの中へ搬入されます。ミトコンドリアタンパク質前駆体がミトコンドリアに正しく搬入されるのは、前駆体に宛先すなわち「行き先シグナル」が書き込まれているからです。前駆体はミトコンドリア外膜上の受容体によって宛名が読み取られ、トランスロケーター(膜透過装置)が提供する通り道を介することで、通り道なしではタンパク質などの高分子は通過させない外膜を効率良く通過して、ミトコンドリア内に取り込まれます。さらに内部に向かう前駆体は、内膜上の別のトランスロケーターや外膜と内膜の間(膜間部)のシャペロンタンパク質の働きによって膜間部、内膜、その内側のマトリックスへと仕分けられ、運ばれていきます(図1)。TOM 複合体は外膜のトランスロケーターで、行き先シグナルの受容体 Tom20、Tom22 や膜透過用のチャネルとして働く Tom40 などのタンパク質から構成され、ほとんど全てのミトコンドリアタンパク質をミトコンドリア内に取り込む汎用性の高い搬入口として働きます。これまで、TOM 複合体は高分解能の精密構造が決定されておらず、各タンパク質がどのように集合して複合体をつくり、各タンパク質がどのように前駆体タンパク質を効率良く外膜透過させるかなどの問題は未解決でした。

研究成果

(1) クライオ電子顕微鏡 (Cryo-EM) による TOM 複合体の精密構造決定

本研究グループは、酵母細胞から TOM 複合体(Tom40, Tom22, Tom5, Tom6, Tom7 の 5 種類のサブユニットから構成される膜タンパク質複合体)を精製し、東京大学のクライオ電子顕微鏡を用いてその構造を 3.8 Åの分解能で決定しました(図 2)。全体構造は各サブユニット 2 個ずつから成る 2 量体で、タンパク質の通り道(膜透過チャネル)となる円筒形の Tom40 同士の界面に、Tom22 二分子と脂質一分子が入り込んでいました。このため、Tom40 のチャネルは互いに大きく(30°)傾き、外膜を局所的に大きくゆがめていました。一方、Tom40 のポリペプチド鎖の N 末端部分は円筒形のチャネル構造形成には関わりませんが、Tom40 チャネルの孔を外(サイトゾル)側から内(膜間部)側に向かって貫き、膜間部側に出てきた N 端部分を N Tom5 がつなぎ止めていました。

(2) 通過するタンパク質の出口が2つあることを発見

TOM 複合体を通過した前駆体は、次の因子に引き渡されて、最終目的地に運ばれます。N 端にミトコンドリア行きシグナルとして「プレ配列」を持つもの(ミトコンドリアタンパク質の7割はプレ配列を持っています)は、内膜のTIM23 複合体と呼ばれるトランスロケーターに引き渡されて、内膜を通過してマトリクスに運ばれます(図1の①の経路)。今回、TIM23 複合体のサブユニット Tim50 が、TOM 複合体のサブユニット Tom40 の C 端側や Tom22 の膜間部側のドメインと相互作用していることが分かりました。これらのドメインは2量体の内側、2つの Tom40 同士の界面の近くにあり、Tim50 を含む TIM23 複合体は TOM 複合体の2量体の内側で、通過してくるプレ配列を持つ前駆体を待ち構えていることになります(図3)。

一方、多様な前駆体タンパク質のうち、プレ配列を持たない膜間部の可溶性タンパク質(ミトコンドリア行きのシ

グナルはプレ配列という形では書き込まれていない)は、TOM 複合体から Mia40 というタンパク質の膜間部側ドメインへと引き渡されます(図 1 の④の経路)。今回、Mia40 は Tom40 のチャネル内を貫いて膜間部側に出てくる Tom40 の N 端側と相互作用していることが分かりました。この N 端部分は 2 量体の外側にある Tom5 によって位置 決めをされています。すなわち、膜間部の可溶性タンパク質が Tom40 チャネル内を通過して Tim40 に引き渡される 出口は、TOM 複合体の 2 量体の外側にあることが分かりました。Tom40 の N 端や、その位置決めをしている、Tom5 や Tom40 チャネルの内側のアミノ酸残基に点変異や欠失変異を入れると、膜間部の可溶性タンパク質の TOM 複合体通過、そしてその後のステップに欠損が出ることも確かめられました(図 3)。私たちは以前、Tom40 の N 端側が small TIM と呼ばれる膜間部のシャペロンと相互作用していることを見いだしています。 Small TIM はプレ配列を持たないタンパク質のうち、膜間部の可溶性タンパク質以外のものを膜間部で運ぶ因子です。したがって、プレ配列を持たないタンパク質は、全て TOM 複合体の 2 量体の外側の出口を利用していることになります。

このようにタンパク質の膜透過チャネル内に、プレ配列を持つ前駆体タンパク質と持たない前駆体タンパク質専用の通り道と出口を別々に用意し、出口で待ち構える各輸送経路の下流の因子に前駆体タンパク質を別々に受け渡すことで、性質も機能も異なる1000種に及ぶ前駆体タンパク質の外膜透過を効率良く行っていることが明らかになりました。

今後の展開

本研究で解析した酵母 TOM 複合体は、ヒト細胞でも同じメカニズムで膜透過装置として働くと考えられています。さらに、本研究で明らかになった Tom40 の2 つの出口は、ヒト細胞の Tom40 にも存在します。すなわち本研究で明らかになったミトコンドリアへのタンパク質搬入口複合体が働く仕組みは、ヒトなどの高等生物における同様のメカニズムの理解に直結し、ミトコンドリアタンパク質の搬入と関連するパーキンソン病などの神経変性疾患や、難病で治療法開発が待たれているミトコンドリア病の病因メカニズム解明に資することが期待されます。将来的には、ミトコンドリアへのタンパク質の取り込み効率の制御により、ミトコンドリア機能や細胞機能を制御することで、未開発だったミトコンドリア病の治療法開発に道筋をつけることや老化の予防につながることも期待されます。

用語・事項の解説

1 ミトコンドリア

酵母からヒトまで広く真核生物の細胞内に見られる必須の細胞内小器官。生命活動に必要なエネルギー(ATP)を酸素呼吸によって産生するほか、さまざまな物質の代謝やアポトーシス(細胞死)にも関わる。ミトコンドリアの機能低下や機能異常と、老化やがん、糖尿病、さまざまなミトコンドリア病との関連が分かっている。ミトコンドリアの機能を健全に保つことがヒトの健康に重要であることから、異常ミトコンドリアを除去する方法や健全なミトコンドリアを増やす方法の開発が注目されている。

2 前駆体タンパク質

ミトコンドリアタンパク質の大部分はサイトゾルで「前駆体」として合成される。前駆体はミトコンドリア行き シグナルが「プレ配列」としてN末端に付加されたタイプのものと、そうでないものがある。前者はミトコンドリ ア内でプレ配列が切断されて「成熟体」となって機能するが、後者はミトコンドリア内で特に配列が変化することな く機能できるようになる。

3 タンパク質の配送機構

細胞内で合成されたタンパク質は、働くべき目的地に正しく配送される必要がある。ブローベルらはタンパク質には宅配便のように自分自身に宛名が書き込まれており、それを目的地の装置(トランスロケーターの受容体)が読み取る、という原理があることを発見した(1999年ノーベル生理学医学賞)。シェクマンとロスマンは、さらに小胞体からリソゾーム、細胞膜を含む細胞内膜系の間のタンパク質の輸送が小胞を介して行われ、小胞を生み出す膜、小胞、目的地の膜の間でタンパク質の選別の原理が働くことを見いだした(2013年ノーベル生理学医学賞)。このようにタンパク質の宛名や選別の仕組みについては理解が進んできたが、トランスロケーターがタンパク質をどう膜透過させるのかなどの詳細な仕組みの解明に必須となるトランスロケーターの構造については、原核生物の細胞膜や真核生物小胞体膜など分泌経路で働くトランスロケーターについてしか明らかになっていない。

4 TOM (translocase of the mitochondrial outer membrane) 複合体

酵母からヒトまで保存されているミトコンドリア外膜のトランスロケーター(膜透過装置)で、ほとんど全てのミトコンドリアタンパク質のミトコンドリアへの搬入口として働く。ミトコンドリア行きシグナルを認識する受容体、ミトコンドリアタンパク質前駆体の外膜透過を行う円筒形チャネルタンパク質の Tom40 を含む 7~8 種類のサブユニットから構成される膜タンパク質複合体。

5 クライオ電子顕微鏡による単粒子解析法

生体試料を液体窒素(-196°C)冷却下で急速凍結して電子線を照射し、生体分子を染色することなく電子顕微鏡で観察する(クライオ電子顕微鏡法)。これまでの精密構造決定の主役であった X 線構造解析には試料の結晶化が必須だったが、良質のデータの高感度取得法および大量の画像データから三次元構造を再構成する手法(単粒子解析法)の開発により、結晶化しない生体試料でも解像度 3 Å程度の構造を決定することができるようになった。この方法の進展により、これまで結晶化が困難であったタンパク質の巨大複合体や膜タンパク質の構造解析が急速に進むようになった。2017 年に、その開発に貢献した研究者 3 名がノーベル化学賞を受賞している。

6 Tom40

外膜でミトコンドリアタンパク質搬入(外膜透過)を担う TOM 複合体の中心サブユニット。円筒形の「βバレル型」膜タンパク質で、円筒の内部を基質となる前駆体タンパク質が通過する。

7 プレ配列

ミトコンドリアタンパク質の前駆体の7割はN端にプレ配列と呼ばれる余分な配列が付加されている。プレ配列はミトコンドリア行きシグナルとして機能し、TOM複合体の受容体サブユニットに認識される。

【研究に関する問い合わせ】

京都産業大学 生命科学部 教授 遠藤 斗志也 (えんどう としや)

TEL: 075-705-1508 Email: tendo@cc.kyoto-su.ac.jp

【報道に関する問い合わせ】

京都産業大学 広報部

TEL: 075-705-1411 FAX: 075-705-1987 E-mail: kouhou-bu@star.kyoto-su.ac.jp

国立研究開発法人 産業技術総合研究所 企画本部 報道室

TEL: 029-862-6216 FAX: 029-862-6212 E-mail: press-ml@aist.go.jp

金沢大学 総務部広報室

TEL: 076-264-5024 FAX: 076-234-4015 E-mail: koho@adm.kanazawa-u.ac.jp

宮崎大学 企画総務部総務広報課

TEL: 0985-58-7114 FAX: 0985-58-2886 E-mail: kouhou@of.miyazaki-u.ac.jp

【配信先】

京都産業大学: 京都大学記者クラブ、大阪科学・大学記者クラブ、在阪民放四社京都支局連絡協議会、

文部科学記者会、科学記者会

産業技術総合研究所 : 筑波研究学園都市記者会、経済産業記者会、経済産業省ペンクラブ、

中小企業庁ペンクラブ、資源記者クラブ

宮崎大学:宮崎県政記者クラブ金沢大学:石川県文教記者クラブ

添付資料

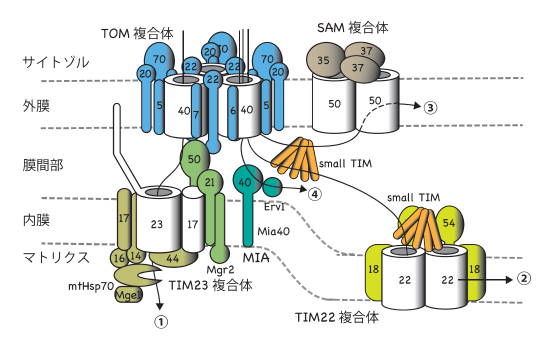


図1 ミトコンドリアへのタンパク質配送経路と搬入口 TOM 複合体

1000種類以上のタンパク質のミトコンドリアへの配送経路(黒矢印)。サイトゾルで合成されたミトコンドリア前駆体タンパク質の大部分は搬入口 TOM 複合体を通って外膜を通過し、目的区画に仕分けられる。TOM 複合体は受容体や前駆体タンパク質の通り道を提供するチャネルタンパク質 Tom40 から構成される。ミトコンドリア外膜上で TOM 複合体の主要分子種は3量体と考えられるが、電顕観察時には安定な2量体になりやすいらしい。

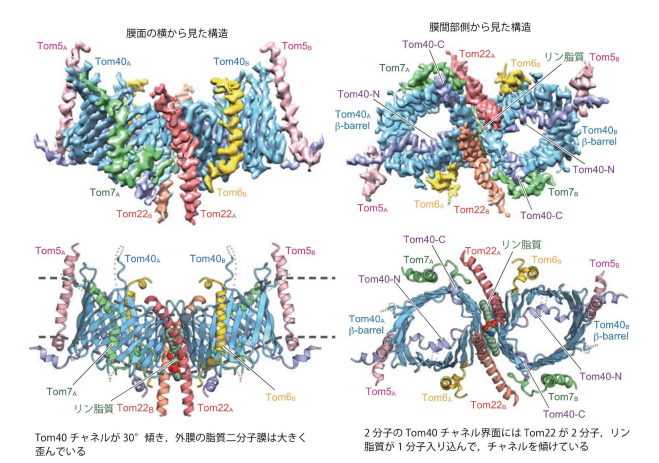


図2 クライオ電子顕微鏡を用いて決定された TOM 複合体の構造

上段は決定構造の構造密度図。下段は構造をリボンモデルで見やすくしたもの。

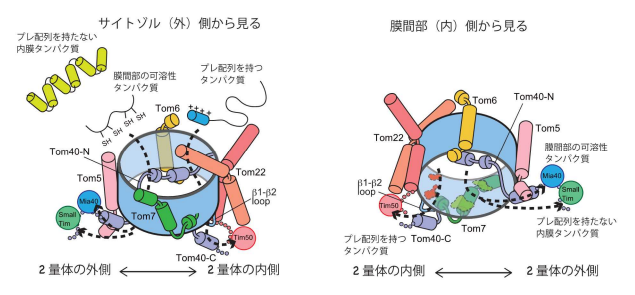


図3 TOM 複合体の2つの出口

2量体のうち、1つ分を外側から見たものと、内部側から見たもので示した。出口が2つあることがわかる。