

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2010-119322

(P2010-119322A)

(43) 公開日 平成22年6月3日(2010.6.3)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C 1 2 N 15/09 (2006.01)	C 1 2 N 15/00 Z N A A	4 B O 2 4
C O 7 K 14/245 (2006.01)	C O 7 K 14/245	4 B O 6 5
C 1 2 N 1/15 (2006.01)	C 1 2 N 1/15	4 H O 4 5
C 1 2 N 1/19 (2006.01)	C 1 2 N 1/19	
C 1 2 N 1/21 (2006.01)	C 1 2 N 1/21	

審査請求 未請求 請求項の数 8 O L (全 18 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2008-294487 (P2008-294487)	(71) 出願人 505165251 学校法人幾徳学園神奈川工科大学 神奈川県厚木市下荻野1030
(22) 出願日 平成20年11月18日(2008.11.18)	
特許法第30条第1項適用申請有り 平成20年5月23日 第8回日本蛋白質科学会年会事務局発行の「第8回日本蛋白質科学会年会 プログラム・要旨集」に発表	(74) 代理人 100079049 弁理士 中島 淳
特許法第30条第1項適用申請有り 平成20年6月10日~12日 日本蛋白質科学会主催の「第8回日本蛋白質科学会年会」において文書をもって発表	(74) 代理人 100084995 弁理士 加藤 和詳
	(74) 代理人 100085279 弁理士 西元 勝一
	(74) 代理人 100099025 弁理士 福田 浩志
	(72) 発明者 小池 あゆみ 神奈川県厚木市下荻野1030 神奈川工科大学内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 シャペロニン変異体およびこれをコードするDNA

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 ATPの加水分解活性が低下し、シャペロニン複合体の保持時間が延長されるシャペロニン変異体および該シャペロニン変異体をコードするDNAを提供する。

【解決手段】 シャペロニン変異体を、特定のアミノ酸配列からなるGroELサブユニット変異体、または、特定のアミノ酸配列中、52番および398番のアラニン以外の1もしくは2以上のアミノ酸が置換、欠失、もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、分子シャペロン活性を有するGroELサブユニット変異体を含んで構成する。また、特定の塩基配列からなるDNA、または、特定の塩基配列を含むDNAとストリンジентな条件下でハイブリダイズし、かつ分子シャペロン活性を有するタンパク質をコードするDNA。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

配列番号 1 のアミノ酸配列からなる GroEL サブユニット変異体、または、
配列番号 1 のアミノ酸配列中、52番および398番のアラニン以外の1もしくは2以上のアミノ酸が置換、欠失、もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、分子シャペロン活性を有する GroEL サブユニット変異体。

【請求項 2】

請求項 1 に記載の GroEL サブユニット変異体を少なくとも1つ含むシャペロニン変異体。

【請求項 3】

請求項 1 に記載の GroEL サブユニット変異体をコードする塩基配列からなる DNA

10

【請求項 4】

配列番号 2 の塩基配列からなる DNA、または、
配列番号 2 の塩基配列からなる DNA とストリンジентな条件下でハイブリダイズし、かつ分子シャペロン活性を有するタンパク質をコードする DNA である請求項 3 に記載の DNA。

【請求項 5】

請求項 3 または請求項 4 に記載の DNA を含む組換えベクター。

【請求項 6】

請求項 5 に記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。

20

【請求項 7】

請求項 2 に記載のシャペロニン変異体および被内包物を接触させて、前記シャペロニン変異体内に前記被内包物を内包すること、を含むシャペロニン複合体の製造方法。

【請求項 8】

請求項 2 に記載のシャペロニン変異体と目的タンパク質とを接触させて、前記シャペロニン変異体内に前記目的タンパク質を内包することと、前記目的タンパク質の構造を解析することと、を含む目的タンパク質の構造解析方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

30

【0001】

本発明は、シャペロニン変異体およびこれをコードする DNA に関する。

【背景技術】

【0002】

シャペロニンは、基質タンパク質の正しいフォールディングを介助するいわゆる分子シャペロンの1種である。シャペロニンファミリーは、分子量50~60kDaのタンパク質であり、リング状の複合体構造をとり、ATP依存的に基質タンパク質のフォールディングを介助するという共通の特徴を有している。シャペロニンの中でも、GroELは大腸菌が有するシャペロニンであり、ATPとGroES依存的にタンパク質のフォールディングを介助することが明らかにされている。

40

シャペロニンGroELは、GroELサブユニットの7量体が1つのリングを構成し、このリングがさらに背中合わせに2つ重なった状態の合計で14量体の構造をしている。また、ひとつのGroELサブユニットはATP結合部位を含む赤道ドメインと、基質タンパク質とGroESの結合部位を含む頂点ドメインと、その両ドメインをつなぐ中間ドメインとから構成されている。

【0003】

基質タンパク質のフォールディングにおいては、まずシャペロニンGroELサブユニットで構成されたリングの「入り口」に基質タンパク質が結合し、リングを構成するシャペロニンGroELサブユニットに7つのATPがそれぞれ結合すると、シャペロニンGroELの構造変化が起こって補因子であるGroESがGroELに結合可能となる。

50

次いで、GroESがGroELに結合すると、基質タンパク質がリングの空洞内に落とし込まれ、シャペロニン複合体を形成する。シャペロニン複合体ではリングの空洞内で落とし込まれた基質タンパク質のフォールディングが進行する。次いでリング内のATPが加水分解されるとGroESが解離し、それと同時にリング内のフォールディングされた基質タンパク質も解離する。すなわち、ATPの加水分解の時間がシャペロニンGroELの反応サイクルのタイマーになっている。

ATPの加水分解の時間は、野生型GroELでは約8秒である。一方、野生型GroELのアミノ酸配列のうち、398番のアスパラギン酸がアラニンに置換されたGroEL変異体（以下、「GroEL(D398A)」ということがある）では、ATPの加水分解活性が野生型の2%以下となり複合体の半減期が30分以上となることが知られている（例えば、非特許文献1参照）。

10

【非特許文献1】Cell、Vol. 97、p 325～338、1999.

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0004】

非特許文献1に記載のシャペロニン変異体は、シャペロニンによるフォールディング反応の生化学的解析に利用されているが、より詳細な解析等のため、半減期がより長いシャペロニン変異体が要望されている。

本発明は、従来シャペロニン変異体よりもATPの加水分解活性が低下し、シャペロニン複合体の保持時間が延長されるシャペロニン変異体および該シャペロニン変異体をコードするDNAを提供することを課題とする。

20

【課題を解決するための手段】

【0005】

前記課題を解決するための具体的手段は以下の通りである。

すなわち本発明の第1の態様は、配列番号1のアミノ酸配列からなるGroELサブユニット変異体、または、配列番号1のアミノ酸配列中、52番および398番のアラニン以外の1もしくは2以上のアミノ酸が置換、欠失、もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、分子シャペロン活性を有するGroELサブユニット変異体である。

また本発明の第2の態様は、前記GroELサブユニット変異体を少なくとも1つ含むシャペロニン変異体である。

30

【0006】

本発明の第3の態様は、前記GroELサブユニット変異体をコードする塩基配列からなるDNAである。前記DNAは、配列番号2の塩基配列からなるDNA、または、配列番号2の塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ分子シャペロン活性を有するタンパク質をコードするDNAであることが好ましい。

【0007】

本発明の第4の態様は、前記GroELサブユニット変異体をコードする塩基配列からなるDNAを含む組換えベクターである。また本発明の第5の態様は、前記組換えベクターで形質転換された形質転換体である。

【0008】

40

本発明の第6の態様は、前記シャペロニン変異体および被内包物を接触させて、前記シャペロニン変異体内に前記被内包物を内包すること、を含むシャペロニン複合体の製造方法である。

さらに本発明の第7の態様は、前記シャペロニン変異体と目的タンパク質とを接触させて、前記シャペロニン変異体内に前記タンパク質を内包することと、目的タンパク質の構造を解析することと、を含む目的タンパク質の構造解析方法である。

【発明の効果】

【0009】

本発明によれば、従来シャペロニン変異体よりもATPの加水分解活性が低下し、シャペロニン複合体の保持時間が延長されるシャペロニン変異体および該シャペロニン変異

50

体をコードするDNAを提供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

【0010】

本発明のGroELサブユニット変異体は、配列番号1のアミノ酸配列からなるタンパク質、または、配列番号1のアミノ酸配列中、52番および398番のアラニン以外の1もしくは2以上のアミノ酸が置換、欠失、もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、分子シャペロン活性を有するタンパク質である。

かかる構成のGroELサブユニット変異体は、野生型のGroELサブユニットのアミノ酸配列における52番目と398番目のアスパラギン酸がアラニンに変異しているため、ATPの加水分解活性が顕著に低下している。このため、これを含んで構成されるシャペロニン変異体の反応サイクルを従来シャペロニン変異体、例えば、GroEL(D398A)と比べて、フォールディング活性を低下させることなく、飛躍的に延ばすことができる。

10

【0011】

本発明のGroELサブユニット変異体は、GroEL(D398A)変異体における52番目のアスパラギン酸をアラニンにさらに変異させることで、相乗的にATPの加水分解活性が低下するという本発明者らが初めて見出した知見に基づいて完成されたものである。

尚、本明細書においては、GroELサブユニットの14量体を「シャペロニンGroEL」、GroELサブユニット変異体の14量体を「シャペロニンGroEL変異体」、「シャペロニンGroEL」と基質タンパク質等との複合体を「シャペロニン複合体」と称する。

20

【0012】

本発明において、配列番号1のアミノ酸配列中、52番および398番のアラニン以外の1もしくは2以上のアミノ酸が置換、欠失、もしくは付加されたアミノ酸配列からなるGroELサブユニット変異体としては、ATPの加水分解活性が低下しているものであれば特に制限はない。

本発明において、配列番号1のアミノ酸配列のうち52番および398番のアラニン以外の位置における、アミノ酸の置換、欠失、もしくは付加した変異部位の数としては、好ましくは15以下、より好ましくは10以下であり、さらに好ましくは5以下である。

30

【0013】

前記アミノ酸の置換としては、以下のような例が挙げられる。

一般にタンパク質の機能を維持するためには、置換するアミノ酸は、置換前のアミノ酸と類似の性質を有するアミノ酸であることが好ましい。このようなアミノ酸の置換は、保存的置換と呼ばれている。例えば、Ala、Val、Leu、Ile、Pro、Met、Phe、Trpは、共に非極性アミノ酸に分類されるため、互いに似た性質を有する。また、非荷電性としては、Gly、Ser、Thr、Cys、Tyr、Asn、Glnが挙げられる。また、酸性アミノ酸としては、Asp及びGluが挙げられる。また、塩基性アミノ酸としては、Lys、Arg、Hisが挙げられる。これらの各グループ内のアミノ酸置換は好ましく許容される。

40

【0014】

本発明におけるアミノ酸の置換は、本発明のGroELサブユニット変異体に機能を追加するものであってもよい。新たな機能を付加する置換の具体例としては、例えば、野生型GroELの490番のアスパラギン酸をシステインに変異させた変異体(Nat. Biotechnol., 2001 Sep; 19(9): 861-5.)が挙げられる。かかる変異は、シャペロニンGroEL変異体をガラス基板等に固定化することを可能にする。また、265番のアスパラギンをアラニンに変異させた変異体(Biochem. Biophys. Res. Commun. 2000 Jan 27; 267(3): 842-9.)を挙げることもできる。かかる変異は変性タンパク質をより強固にシャペロニンGroEL変異体に結合することを可能にする。

【0015】

50

また前記 GroEL サブユニット変異体において、さらにアミノ酸が欠失、付加（挿入）された変異体は、前記 GroEL サブユニット変異体と同様の機能を有するものであっても、さらに機能が追加されたものであってもよい。これらの具体例としては、例えば、GroEL サブユニットにおける C 末端の繰返し配列を欠失、付加した変異体（Cell, 2006 Jun 2; 125(5): 903-14.）を挙げることができる。かかる変異は、シャペロニン GroEL 変異体の空洞の体積を変化させることを可能とする。

更に本発明における GroEL サブユニット変異体は、用途に応じて、1 以上のアミノ酸がさらに付加したものであってもよい。このような付加可能なアミノ酸としては、シグナルペプチド、タグ配列等を挙げることができる。

【0016】

本発明における配列番号 1 のアミノ酸配列中、52 番と 398 番のアラニン以外の 1 もしくは 2 以上のアミノ酸が置換、欠失、または付加されたアミノ酸配列からなる GroEL 変異体サブユニットとしては、前記具体例として挙げた変異以外の変異を有するものであってもよい。そのような変異としては例えば、Cell, 2002 Dec 27; 111(7): 1027-39. 等に記載された特定のタンパク質をより効率的にフォールディングすることを可能にする変異や、Cell, 1995 Nov 17; 83(4): 577-87. 等に記載された単一のリングからなる 7 量体を形成することを可能にする変異等をあげることができる。

【0017】

本発明における GroEL サブユニット変異体は、例えば、GroEL サブユニット変異体をコードする塩基配列からなる DNA を通常用いられる方法で発現させることで製造することができる。具体的には、GroEL サブユニット変異体をコードする塩基配列からなる DNA を含む組換えベクターを、組換えベクターに応じて選択される宿主細胞に感染させて、宿主細胞を培養することで製造することができる。

【0018】

本発明の GroEL サブユニット変異体をコードする塩基配列からなる DNA は、野生型の GroEL サブユニットをコードする塩基配列からなる DNA に、対応する変異を導入することで得ることができる。導入する変異は少なくともアミノ酸配列における 52 番目と 398 番目のアスパラギン酸をアラニンに変異するものであればよい。

変異の導入方法としては、通常用いられる方法を特に制限なく用いることができる。例えば、PCR を用いる方法や、部位特異的突然変異導入キット（例えば、Stratagene 社製等）を用いる方法等を挙げることができる。

【0019】

本発明において GroEL サブユニット変異体をコードする塩基配列からなる DNA は、配列番号 2 の塩基配列からなる DNA、または、配列番号 2 の塩基配列からなる DNA とストリンジントな条件下でハイブリダイズし、かつ分子シャペロン活性を有するタンパク質をコードする DNA であることが好ましい。

本発明における配列番号 2 の塩基配列からなる DNA とストリンジントな条件下でハイブリダイズし、かつ分子シャペロン活性を有するタンパク質をコードする DNA は、対応する GroEL サブユニットのアミノ酸配列のうち 52 番目と 398 番目に相当するアスパラギン酸がアラニンに変異しているタンパク質をコードすることが必要である。

【0020】

またストリンジントな条件とは、いわゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。例えば、相同性が高い核酸同士、すなわち 60% 以上、好ましくは 80% 以上の相同性を有する DNA 同士がハイブリダイズし、それより相同性が低い核酸同士がハイブリダイズしない条件が挙げられる。より具体的には、ナトリウム濃度が 150 ~ 900 mM、好ましくは 600 ~ 900 mM であり、温度が 60 ~ 65 °C、好ましくは 65 °C での条件をいう。

【0021】

本発明の組換えベクターは、前記 GroEL サブユニット変異体をコードする DNA を含む。また本発明の形質転換体は、前記組換えベクターで形質転換されたものである。か

10

20

30

40

50

かる組換えベクター、および形質転換体は、GroELサブユニット変異体の製造に好適に用いることができる。

【0022】

本発明の組換えベクターは、適当なベクターに前記GroELサブユニット変異体をコードするDNAを連結（挿入）することにより得ることができる。前記DNAを挿入するためのベクターは、宿主中で複製可能なものであれば特に限定されず、例えば、プラスミドDNA、ファージDNA等が挙げられる。プラスミドDNAとしては、大腸菌由来のプラスミド（例えばpBR322、pBR325、pUC118、pUC119、pUC18、pUC19等）、枯草菌由来のプラスミド（例えばpUB110、pTP5等）、酵母由来のプラスミド（例えばYEp13、YEp24、YCp50等）などが挙げられ、ファージDNAとしてはファージ（Charon4A、Charon21A、EMBL3、EMBL4、gt10、gt11、ZAP等）が挙げられる。さらに、レトロウイルス又はワクシニアウイルスなどの動物ウイルス、バキュロウイルスなどの昆虫ウイルスベクターを用いることもできる。

10

【0023】

ベクターに前記DNAを挿入するには、まず、精製されたDNAを適当な制限酵素で切断し、適当なベクターDNAの制限酵素部位又はマルチクローニングサイトに挿入してベクターに連結する方法などが挙げられる。本発明において前記DNAは、その遺伝子の機能が発揮されるようにベクターに組み込まれることが必要である。そこで、本発明の組換えベクターには、プロモーター、前記DNAのほか、所望によりエンハンサーなどのシスエレメント、スプライシングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、リボソーム結合配列（SD配列）などを含有するものを連結することができる。なお、選択マーカーとしては、例えばジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子、抗生物質耐性遺伝子（例えば、アンピシリン耐性遺伝子、ネオマイシン耐性遺伝子）等が挙げられる。

20

【0024】

本発明の形質転換体は、本発明の組換えベクターを、目的DNAが発現し得るように宿主中に導入することにより得ることができる。ここで、宿主としては、本発明のDNAを発現できるものであれば特に限定されるものではない。例えば、大腸菌(*Escherichia coli*)等のエッシェリヒア属、バチルス・ズブチリス(*Bacillus subtilis*)等のバチルス属、シュドモナス・プチダ(*Pseudomonas putida*)等のシュドモナス属、リゾビウム・メリロティ(*Rhizobium meliloti*)等のリゾビウム属に属する細菌が挙げられる。またサッカロミセス・セレビスエ(*Saccharomyces cerevisiae*)、シゾサッカロミセス・ボンベ(*Schizosaccharomyces pombe*)等の酵母も挙げられる。さらに、COS細胞、CHO細胞等の動物細胞や、Sf9等の昆虫細胞も挙げられる。

30

【0025】

大腸菌等の細菌を宿主とする場合は、本発明の組換えベクターが該細菌中で自律複製可能であると同時に、プロモーター、リボソーム結合配列、本発明の遺伝子、転写終結配列により構成されていることが好ましい。また、プロモーターを制御する遺伝子が含まれていてもよい。大腸菌としては、例えばエッシェリヒア・コリ(*Escherichia coli*) DH5、Y1090、BL21(DE3)などが挙げられ、枯草菌としては、例えばバチルス・ズブチリス(*Bacillus subtilis*)などが挙げられるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

40

【0026】

また前記プロモーターは、大腸菌等の宿主中で発現できるものであればいずれを用いてもよい。例えばtrpプロモーター、lacプロモーター、PLプロモーター、PRプロモーターなどの、大腸菌やファージに由来するプロモーターが用いられる。tacプロモーターなどのように、人為的に設計改変されたプロモーターを用いてもよい。

宿主細菌への組換えベクターの導入方法は、細菌にDNAを導入する方法であれば特に限定されるものではない。例えば、カルシウムイオンを用いる方法[Cohen, S.N. et al.: Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 69:2110(1972)]、エレクトロポレーション法等が挙げられる。

50

【0027】

酵母を宿主とする場合は、例えばサッカロミセス・セレビスエ(*Saccharomyces cerevisiae*)、シゾサッカロミセス・ポンベ(*Schizosaccharomyces pombe*)、ピヒア・パストリス(*Pichia pastoris*)などが用いられる。この場合、プロモーターは酵母中で発現できるものであれば特に限定されず、例えば *gal1* プロモーター、*gal10* プロモーター、ヒートショックタンパク質プロモーター、*MF1* プロモーター、*PHO5* プロモーター、*PGK* プロモーター、*GAP* プロモーター、*ADH* プロモーター、*AOX1* プロモーター等を用いることができる。

酵母への組換えベクターの導入方法は、酵母にDNAを導入する方法であれば特に限定されず、例えば、エレクトロポレーション法[Becker, D.M. et al.: *Methods. Enzymol.*, 194: 182(1990)]、スフェロプラスチ法[Hinnen, A. et al.: *Proc. Natl. Acad. Sci., USA*, 75: 1929(1978)]、酢酸リチウム法[Itoh, H.: *J. Bacteriol.*, 153: 163(1983)]等が挙げられる。

【0028】

目的DNAが宿主に組み込まれたか否かの確認は、PCR法、サザンハイブリダイゼーション法、ノーザンハイブリダイゼーション法等により行うことができる。例えば、形質転換体からDNAを調製し、DNA特異的プライマーを設計してPCRを行う。PCRは、通常用いられる条件で行うことができる。その後は、増幅産物についてアガロースゲル電気泳動、ポリアクリルアミドゲル電気泳動又はキャピラリー電気泳動等を行い、臭化エチジウム、SYBR Green液等により染色し、そして増幅産物を1本のバンドとして検出することにより、形質転換されたことを確認することができる。また、予め蛍光色素等により標識したプライマーを用いてPCRを行い、増幅産物を検出することもできる。さらに、マイクロプレート等の固相に増幅産物を結合させ、蛍光又は酵素反応等により増幅産物を確認する方法も採用することができる。

【0029】

本発明のGroELサブユニット変異体は、前記形質転換体を培養し、その培養物から採取することにより得ることができる。「培養物」とは、培養上清、あるいは培養細胞若しくは培養菌体又は細胞若しくは菌体の破砕物のいずれをも意味するものである。

【0030】

本発明の形質転換体を培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常の方法に従って行われる。大腸菌や酵母菌等の微生物を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、微生物が資化し得る炭素源、窒素源、無機塩類等を含み、形質転換体の培養を効率的に行うことができる培地であれば、天然培地、合成培地のいずれを用いてもよい。

【0031】

炭素源としては、グルコース、フラクトース、スクロース、デンプン等の炭水化物、酢酸、プロピオン酸等の有機酸、エタノール、プロパノール等のアルコール類が挙げられる。窒素源としては、無機酸若しくは有機酸のアンモニウム塩(例えばアンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、リン酸アンモニウム等)が挙げられ、その他含窒素化合物(例えばペプトン、肉エキス、コーンステープリカー等)が挙げられる。無機物としては、リン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、硫酸銅、炭酸カルシウム等が挙げられる。

【0032】

培養は、通常、振盪培養又は通気攪拌培養などの好氣的条件下、37℃で行う。なお、培地のpHの調整は、無機又は有機酸、アルカリ溶液等を用いて行う。培養中は必要に応じてアンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。プロモーターとして誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養する場合は、必要に応じてインデューサーを培地に添加してもよい。例えば、*Lac* プロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはイソプロピル-D-チオガラクトピラノシド(IPTG)等を、*trp* プロモーターを用いた発現ベクター

10

20

30

40

50

で形質転換した微生物を培養するときにはインドール酢酸 (I A A) 等を培地に添加してもよい。

【 0 0 3 3 】

宿主の培養後、本発明の G r o E L サブユニット変異体が菌体内又は細胞内に生産される場合には、菌体又は細胞を破碎することにより抽出することができる。その後、タンパク質の単離精製に用いられる一般的な生化学的方法、例えば硫酸アンモニウム沈殿、ゲルクロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー等を単独で又は適宜組み合わせる用いることにより、前記培養物中から本発明の G r o E L サブユニット変異体を単離精製することができる。

【 0 0 3 4 】

本発明のシャペロニン変異体は、配列番号 1 のアミノ酸配列からなる G r o E L サブユニット変異体、または、配列番号 1 のアミノ酸配列中、52番および398番のアラニン以外の1もしくは2以上のアミノ酸が置換、欠失、もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、分子シャペロン活性を有する G r o E L サブユニット変異体の少なくとも1種を含む。

すなわち、本発明のシャペロニン変異体を構成する7以上(好ましくは14)の G r o E L サブユニットのうち、少なくとも1つは上記の G r o E L サブユニット変異体である。

【 0 0 3 5 】

かかる構成のシャペロニン変異体は、従来知られているシャペロニン変異体(例えば、G r o E L (D 3 9 8 A)) と比べて顕著に A T P の加水分解活性が低下して、この変異体が基質タンパク質等と形成するシャペロニン複合体の保持時間を延長することを可能としながら、フォールディング活性は低下していないという優れた効果を奏する。さらに本発明のシャペロニン変異体は、シャペロニン変異体を構成する2つのリング(空洞)に同時に被内包物(例えば、タンパク質)を内包することができるため、より効率的に被内包物をシャペロニン複体内に内包することができる。

【 0 0 3 6 】

本発明のシャペロニン変異体を構成する G r o E L サブユニットの数は、被内包物を内包可能であれば特に制限はないが、7量体であることが好ましく、より好ましくは14量体である。またこれらのサブユニットのうち、配列番号1のアミノ酸配列またはこれと同等のアミノ酸配列からなる G r o E L サブユニット変異体の数は少なくとも1であるが、A T P の加水分解活性の観点から、G r o E L サブユニット変異体の7量体であることが好ましく、より好ましくは14量体である。

尚、本発明のシャペロニン変異体は、G r o E L サブユニット変異体を含む G r o E L サブユニットの集合から、通常の下条件下、例えば、A T P 依存的 (Nature, 1990 Nov 22; 348(6299): 339-42) に形成される。

【 0 0 3 7 】

本発明のシャペロニン複合体の製造方法は、前記シャペロニン変異体と、被内包物とを接触させて、前記シャペロニン変異体内に前記被内包物を内包し、被内包物が内包されたシャペロニン複合体を形成することを含む。

本発明においては、シャペロニン変異体の A T P 加水分解活性が低下していることで、被内包物を内包したシャペロニン複合体の状態を長時間維持することができる。

【 0 0 3 8 】

本発明における被内包物は、シャペロニン変異体が内包可能なものであれば特に制限はない。具体的には例えば、タンパク質、凝集性の有機化合物等を挙げることができる。さらに例えば、Nature 2003 Jun 5; 423(6940): 628-32. 等に記載されているような半導体ナノ粒子(量子ドット)等であってもよい。

また本発明における被内包物は、シャペロニン変異体に内包されることから、例えば、タンパク質の場合、60 k D a 以下の大きさであることが好ましい。

【 0 0 3 9 】

本発明のシャペロニン複合体においては、シャペロニン変異体が、特定の変異を有する GroELサブユニット変異体を含んで構成されているため、GroEL(D398A)に比べて遥かに長時間にわたって被内包物をシャペロニン変異体内に内包した状態を維持することができる。具体的には例えば、野生型のGroELサブユニットからなるシャペロニンにおいては8秒程度の内包時間であり、公知の変異体であるGroEL(D398A)サブユニットからなるシャペロニン変異体においては1時間程度であるのに対して、本発明のGroEL(D52、398A)サブユニットからなるシャペロニン変異体においては5日以上と圧倒的に長時間にわたってシャペロニン複合体の維持が可能となる。

【0040】

このように安定なシャペロニン複合体は種々の用途に適用することができる。例えば、凝集性の目的タンパク質の製造に適用することで、該目的タンパク質を凝集させることなく、正しいフォールディング状態で安定に製造することができる。また、被内包物の構造解析、被内包物の徐放、被内包物の分散等に用いることができる。

10

【0041】

本発明のシャペロニン複合体の製造方法においては、前記シャペロニン変異体と被内包物とを接触させてシャペロニン変異体内に被内包物を内包させることを含むが、シャペロニン変異体と被内包物を接触させる際に、ATPと、GroESタンパク質と、金属イオン(好ましくは、マグネシウムイオン)をさらに共存させることが好ましい。これにより、より効率的に被内包物をシャペロニン変異体内に内包することができる。

【0042】

前記GroESタンパク質は、シャペロニンGroELの補因子として作用し、被内包物をシャペロニンGroELの空洞内に閉じ込めることができる。本発明においてGroESタンパク質は、野生型のGroESタンパク質であっても、GroES変異体であってもよい。またGroESタンパク質に蛍光ラベル等を常法により付加したものであってもよい。前記蛍光ラベル等には通常用いられる蛍光ラベル等を特に制限なく用いることができる。

20

【0043】

また本発明においては、前記ATPの代わりにATP代替化合物を用いてもよい。ATP代替化合物としては、GroELサブユニット変異体のATP結合部位に結合可能で、シャペロニンGroEL変異体の構造変化を引き起こすことが可能な化合物であれば特に制限はない。例えば、ADP、ADPとフッ化ベリリウムの付加物(J. Biol. Chem., 279, 45737-45743 (2004).)、ADPとフッ化アルミニウムやフッ化ガリウムの付加物(J. Mol. Biol., 2003 May 23; 329(1): 121-34.)等を挙げることができる。

30

ATP代替化合物として、GroELのATP加水分解部位で加水分解されない化合物(例えば、ADPとフッ化ベリリウムの付加物等)を用いることで、さらに長時間にわたって被内包物が内包されたシャペロニン複合体を維持することができる。

【0044】

本発明のシャペロニン複合体の製造方法で得られるシャペロニン複合体においては、任意のタイミングで被内包物を放出させることができる。具体的にはシャペロニン複合体を構成する金属イオン(好ましくは、マグネシウムイオン)の濃度を、通常用いられる方法(例えば、金属キレート化合物を用いる方法)で低下させることでシャペロニン複合体から被内包物を放出することができる。

40

【0045】

また、本発明のシャペロニン複合体の製造方法で得られるシャペロニン複合体においては、シャペロニン複合体を構成するATPの加水分解に伴って、徐々に(例えば、半減期5日以上)被内包物を放出することもできる。

このようなシャペロニン複合体の徐放性は、例えば、被内包物の構造解析、フォールディングされたタンパク質の製造方法、ドラッグデリバリーシステム等に応用することができる。

【0046】

50

本発明の目的タンパク質の構造解析方法は、本発明のシャペロニン変異体と、タンパク質とを接触させて、前記シャペロニン変異体内に前記目的タンパク質を内包することを含む。

本発明のシャペロニン変異体内に目的タンパク質を内包することで、目的タンパク質の構造を正しいフォールディング状態で構造解析を行うことができる。また、目的タンパク質の内包状態を長時間維持可能であることから、通常用いられる種々の構造解析方法を適用することが可能となる。

【0047】

本発明の目的タンパク質の構造解析方法は、シャペロニン変異体と前記シャペロニン変異体に内包された目的タンパク質とを含むシャペロニン複合体を用いるものであれば特に制限はなく、通常用いられるタンパク質の構造解析方法を適用することができる。具体的には例えば、X線等を用いる結晶構造解析方法、電子顕微鏡法、NMR等を挙げることができる。

10

【0048】

本発明におけるシャペロニン複合体は、長時間安定な状態で存在できるため、シャペロニン複合体として結晶化させることが可能である。かかるシャペロニン複合体結晶の構造と目的タンパク質を含まないシャペロニン変異体結晶の構造の差異から、目的タンパク質の正しいフォールディング状態での構造を解析することが可能となる（例えば、*Nat. Struc. Mol. Biol.*, 2008 Jul; 15(7): 754-60）。

また本発明におけるシャペロニン複合体は、通常は凝集体を形成しやすい目的タンパク質を正しいフォールディング状態で長時間にわたって徐放することが可能であるため、例えば、NMRを用いた溶液状態での目的タンパク質の構造解析や結晶構造解析のための目的タンパク質の結晶成長が可能となる。

20

【実施例】

【0049】

以下、本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。尚、特に断りのない限り、「%」は質量基準である。また、本実施例で市販のキットを用いる場合は、そのキットの取扱説明書に従って操作を行った。

【0050】

1. GroELサブユニット変異体DNAの調製

30

出発遺伝子材料として、*Escherichia coli*のシャペロニンGroELをコードする遺伝子断片を含有するプラスミドpET-EL (*Biochem. Biophys. Res. Commun.* 267, 842-849(2000))を用いた。pET-ELプラスミドの1本鎖DNAは、大腸菌CJ236にヘルパーファージM13KO7 (Amersham Pharmacia Biotech)を感染させることで調製した。

次いで、下記表1に示した合成DNA1（配列番号3）を用いて、kunkel法 (*Methods Enzymol.* 154, 367-382)により、野生型GroELのアミノ酸配列のうち、398番のアスパラギン酸がアラニンに変異した変異体GroEL (D398A)をコードするDNAを持つプラスミドpET-EL (D398A)を作製した。

40

【0051】

次に、下記表1に示した合成DNA2（配列番号4）および合成DNA3（配列番号5）を用い、Quick Change site-directed mutagenesis法 (Stratagene社製)により、野生型GroELのアミノ酸配列のうち、52番のアスパラギン酸がアラニンに変異した変異体GroEL (D52A)をコードする遺伝子を持つプラスミドpET-EL (D52A)を作製した。

得られたpET-EL (D52A)のClaI-HindIII断片を切り出し、上記で得られたpET-EL (D398A)のClaI-HindIII断片と入れ替えることで、野生型GroELのアミノ酸配列の52番と398番のアスパラギン酸がそれぞれアラニンに変異した変異体GroEL (D52, 398A)をコードするDNAを持つプラスミドpET-EL (D52, 398A)を作製した。

50

【 0 0 5 2 】

【 表 1 】

合成DNA1	CGGGTCGCATGCAGGGCCGCTTCAACGCGTGC	配列番号3
合成DNA2	CCATCACCAAAGCTGGTGTTCGG	配列番号4
合成DNA3	CGGAAACACCAGCTTTGGTGATGG	配列番号5

【 0 0 5 3 】

2. シャペロニン変異体の調製

上記で得られたプラスミド p E T - E L (D 5 2 , 3 9 8 A) を保有する大腸菌 B L 2 1 (D E 3) を L B 培地中、37 の温度条件で、600nmにおける吸光度が0.8になるまで培養し、1mMのisopropyl-β-D-thiogalactopyranosideを加えてさらに2時間培養した。

遠心により集菌し、超音波破碎用緩衝液(25mM Tris(pH 7.5)、1mM EDTA、1mM dithiothreitol(DTT)、1mM 4-(2-aminoethyl)-benzene-sulfonyl fluoride hydrochloride)で懸濁した後、超音波破碎した。遠心分離した上清をBiochem. Biophys. Res. Commun. 267, 842-849(2000)に記載された方法で精製し、野生型GroELのアミノ酸配列の52番と398番のアスパラギン酸がそれぞれアラニンに変異したシャペロニンGroEL(D52, 398A)変異体を得た。

また、補因子であるGroESタンパク質は、GroES発現用プラスミドpET-ES2を用いてBiochem. Biophys. Res. Commun. 267, 842-849(2000)に記載された方法で調製した。

【 0 0 5 4 】

3. ATP加水分解活性の測定

シャペロニンGroEL変異体からのADPの解離を、ATP再生法(Mol. Cell 114, 423-434(2004))を用いて測定することで、シャペロニンGroEL変異体のATP加水分解活性を測定した。

反応溶液はHKM緩衝液(20mM HEPES-KOH (pH 7.4)、100mM KCl、5mM MgCl₂)中に0.2mM NADH、5mM phosphoenolpyruvate、100μg/ml pyruvate kinase、100μg/ml lactate dehydrogenase、5mM dithiothreitol(DTT)、20μM lactalbumin、および、0.2μM GroELと0.6μM GroES(図1)または2.5μM GroELと5μM GroES(図2)を含む。

反応液に1mMのATPを加えることで反応を開始し、NADHの酸化に由来する340nmの吸光度の減少を連続的に計測した。

結果を図1および図2に示した。なお、図1はGroEL変異体の濃度が0.2μMおよびGroESの濃度が0.6μMの結果を示し、図2はGroEL変異体の濃度が2.5μMおよびGroESの濃度が5μMの結果を示す。

【 0 0 5 5 】

図1および図2から、GroEL(D52A)変異体のATP加水分解活性は、野生型GroELの25%であり、GroEL(D398A)変異体のATP加水分解活性は野生型GroELの7.0%であることが分かる。これに対して、本発明のGroEL(D52, 398A)変異体のATP加水分解活性は野生型GroELの3.6%にまで低下していることが分かる。

【 0 0 5 6 】

4. 基質タンパク質のフォールディング活性の測定

自発的にフォールディングできないタンパク質であるRhodaneseを用いて、以下のようにしてGroEL(D52, 398A)変異体のフォールディング活性を測定した。

6M 塩酸グアニジンと1mM DTTを含む溶液中で変性したRhodaneseを、1μM GroEL変異体、2μM GroES、20mM Na₂S₂O₃、1mM DTT、4mM ATPを含むHKM緩衝液中で40倍に希釈して反応液とした。

それぞれの時間で反応液5μLをサンプリングし、750μLのアッセイ溶液(100 50

mM KH_2PO_4 、150 mM $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ 、1 mM EDTA)に添加して、反応を停止した。

Rhodanese活性の測定は、チオ硫酸イオンに由来するチオシアン酸イオンと硝酸鉄とによるチオシアン酸鉄の生成を460 nmの吸光度で計測する方法で行った(Acta Chem. Scand. 7, 1129-1136(1953))。天然型Rhodaneseは、チオ硫酸イオンとシアン化物からチオシアン酸イオンを生成する反応を触媒するが、変性Rhodaneseはこの反応を触媒することができない。従って生成したチオシアン酸鉄の濃度を測定することで、シャペロニン変異体における変性Rhodaneseから天然型Rhodaneseへのフォールディング活性を測定できる。

結果を図3に示した。図3より、GroEL(D52, 398A)変異体は、野生型GroELと全く変わらないRhodaneseフォールディング活性を示したことがわかる。

10

【0057】

5. シャペロニン複合体の解析

上記で得られたGroEL(D52, 398A)変異体が形成するシャペロニン複合体の構造を以下のようにしてゲルろ過クロマトグラフィーを用いて解析した。

【0058】

(1) GroEL(D52, 398A)とGroESの結合比率の評価

1 mM DTTと1 mM ATPとを含むHKM緩衝液中で、0.3 μM GroEL(D52, 398A)と0.3 μM GroES(常法によりCy3にて蛍光ラベルしたGroES、以下、「Cy3-GroES」という)と混合し、HPLCゲルろ過クロマトグラフィー(G3000SWXL、Tosoh社製)で分離した。結果を図4Aに示した。

20

図4Aから、GroEL(D52, 398A)変異体は、GroESと1:1の弾丸型複合体を形成していることがわかる。

【0059】

次に、1 mM DTTを含むHKM緩衝液中で、0.3 μM GroEL(D52, 398A)変異体と0.6 μM Cy3-GroESと混合し、1 mM ADPまたは1 mM ATPを加えて、HPLCゲルろ過クロマトグラフィー(G3000SWXL、Tosoh社製)でそれぞれ分離した。結果を図4Bに示した。

図4Bから、GroEL(D52, 398A)変異体とGroESとは、ADP存在下では弾丸型複合体を形成するが、ATP存在下ではGroEL(D52, 398A):GroES = 1:2のフットボール型複合体を形成することがわかる。

30

このようなフットボール型複合体は基質タンパク質を閉じ込めてフォールディングするチャンパー(空洞)が2つとも活性化された高効率の複合体である(J. Biol. Chem. 283, 23774-23781(2008))。

【0060】

(2) シャペロニン複合体への新たなGroESの結合性の評価

次に、シャペロニン複合体への新たなGroESまたは基質タンパク質の結合に要する時間を以下のようにして測定した。

1 mM DTTと1 mM ATPを含むHKM緩衝液中で1.5 μM GroEL(D52, 398A)と3 μM のGroES(非蛍光ラベル体)と混合することでフットボール型複合体を形成した($t = 0$ とする)。30秒のインキュベーションの後、複合体をゲルろ過クロマトグラフィー(PD-10カラム、GE Healthcare社製)で精製した。

40

複合体濃度を0.5 μM に調製し、1 μM Cy3-GroESと1 mM ATPを加えた後、所定時間ごとにHPLCゲルろ過クロマトグラフィー(G3000SWXL、Tosoh社製)で分離し、新たなGroES(Cy3-GroES)の結合をCy3の蛍光を測定して観察した(励起波長550 nm、蛍光波長570 nm)。結果を図5に示した。

【0061】

上記において、GroEL(D52, 398A)の代わりにGroEL(D398A)を用いた以外は、上記と同様にして新たなGroES(Cy3-GroES)の結合をC

50

y 3 の蛍光を測定して観察した (励起波長 550 nm、蛍光波長 570 nm)。さらに同様に Cy 3 - Rhodanese (常法により Cy 3 で蛍光ラベルした Rhodanese、基質タンパク質) との結合を測定した。結果を図 6 A および図 6 B に示した。

【0062】

図 5、図 6 A、および図 6 B から、GroEL (398 A) の場合には、30 分後から基質タンパク質または新たな GroES の結合が確認できるのに対して、GroEL (D52, 398 A) の場合には、5 日後から新たな GroES との結合が観察されたことがわかる。

新たな GroES との結合は、フットボール型複合体の 2 つのチャンバー (空洞) の少なくとも一方の反応サイクルが一巡して、GroES が解離することにより起こることがわかっている (J. Biol. Chem. 283, 23774-23781(2008))。したがって、GroEL (D52, 398 A) 変異体では、反応開始 5 日後から最初に結合した GroES が解離し始めることが示された。

【0063】

(3) シャペロニン複合体における ATP 加水分解活性の評価

2 μ M GroEL (D52, 398 A)、4 μ M GroES (Cy 3 - GroES)、1 mM DTT、1 mM ATP、20 mM HEPES - KOH (pH 7.4)、50 mM KCl、5 mM MgSO₄ を混合し、5 分後に TSK-GEL guard column (Tosoh 社製) でシャペロニン複合体を単離した。

所定時間経過ごとに、1.0% 過塩素酸で処理して上清を K₂CO₃ で中和し、逆相 HPLC カラム (ODS - 80Ts、Tosoh 社製) で ADP と ATP を分離して、260 nm における吸光度から、ATP と ADP とをそれぞれ定量し、全ヌクレオチド中の ATP および ADP の割合を計算し、結果を図 7 に示した。

また、「(2) シャペロニン複合体への新たな GroES の結合性の評価」と同様にして GroES の結合量の相対値を計算した。結果を図 7 に示した。

【0064】

上記において、GroEL (D52, 398 A) の代わりに、GroEL (D398 A) を用いた以外は、上記と同様にして GroEL (398 A) 複合体における ATP の加水分解活性を評価した。GroEL (398 A) 1 分子あたりの ATP および ADP の結合量を計算し、結果を図 8 に示した。

また、「(2) シャペロニン複合体への新たな GroES の結合性の評価」と同様にして、GroES および基質タンパク質 (Cy 3 - Rhodanese) の結合量を計算した。結果を図 8 に示した。尚、空の GroEL (D398 A) への GroES または基質タンパク質の結合量をそれぞれ 200%、100% とした。

【0065】

図 7 および図 8 から、GroEL (398 A) シャペロニン複合体においては、シャペロニン複合体に結合した 14 の ATP のうち、半分が加水分解して ADP になるのに要する時間が 30 分であるのに対して、GroEL (D52, 398 A) シャペロニン複合体では結合した ATP のうち半分が加水分解するのに 5 日以上を要することが示された。さらに ATP の加水分解と同じくして最初の GroES が解離し、次の GroES の結合が可能となることが示された。

【0066】

以上の結果から、本発明の GroEL サブユニット変異体を含むシャペロニン変異体においては、ATP の加水分解活性が低下してシャペロニン複合体の状態を長時間にわたって維持できたことがわかった。また、本発明の GroEL サブユニット変異体を含むシャペロニン変異体においては、基質タンパク質のフォールディング活性が低下していなかったことがわかった。

【図面の簡単な説明】

【0067】

【図 1】本発明の実施例にかかるシャペロニン変異体の ATP 加水分解活性を示す図であ

る。

【図2】本発明の実施例にかかるシャペロニン変異体のATP加水分解活性を示す図である。

【図3】本発明の実施例にかかるシャペロニン変異体の基質タンパク質のフォールディング活性を示す図である。

【図4】本発明の実施例にかかるGroEL変異体とGroESの結合状態を示す図である。

【図5】本発明の実施例にかかるシャペロニン複合体の経時変化を示す図である。

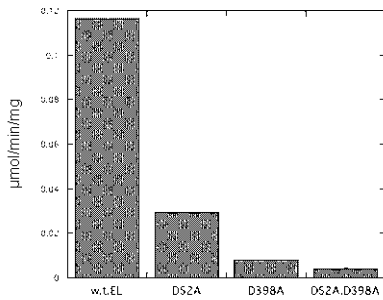
【図6】本発明の実施例にかかるシャペロニン複合体の経時変化を示す図である。

【図7】本発明の実施例にかかるシャペロニン複合体のATPの加水分解活性を示す図である。

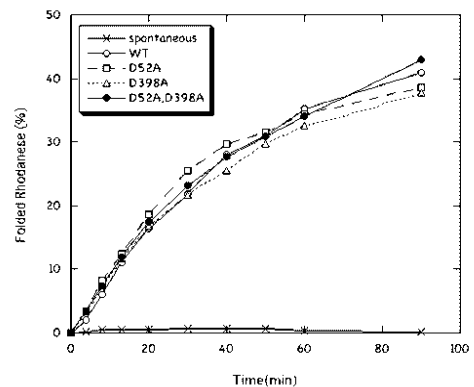
【図8】本発明の実施例にかかるシャペロニン複合体のATPの加水分解活性を示す図である。

10

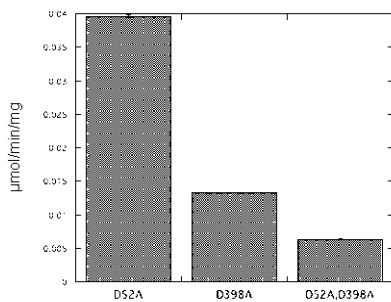
【図1】

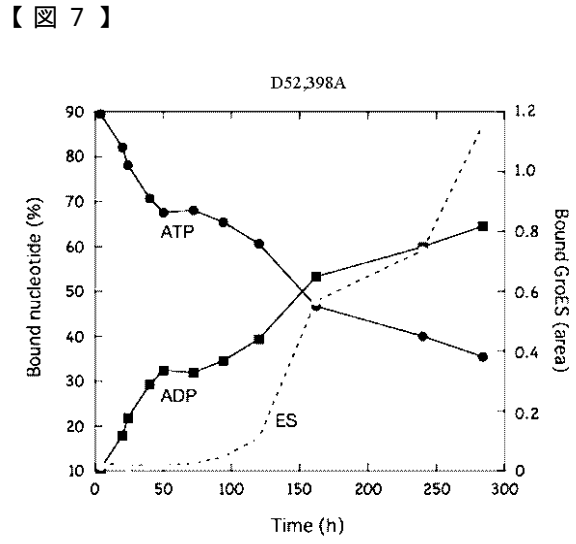
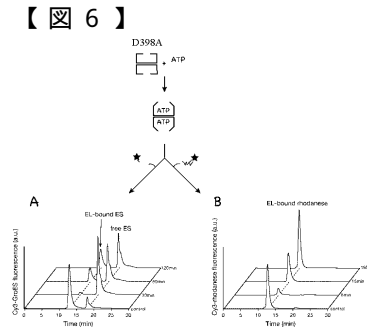
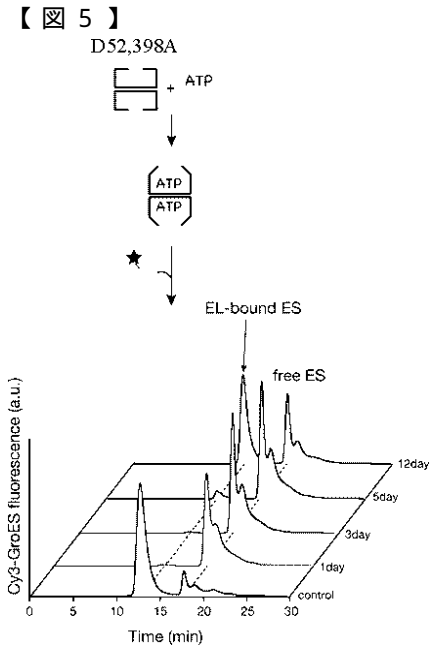


【図3】

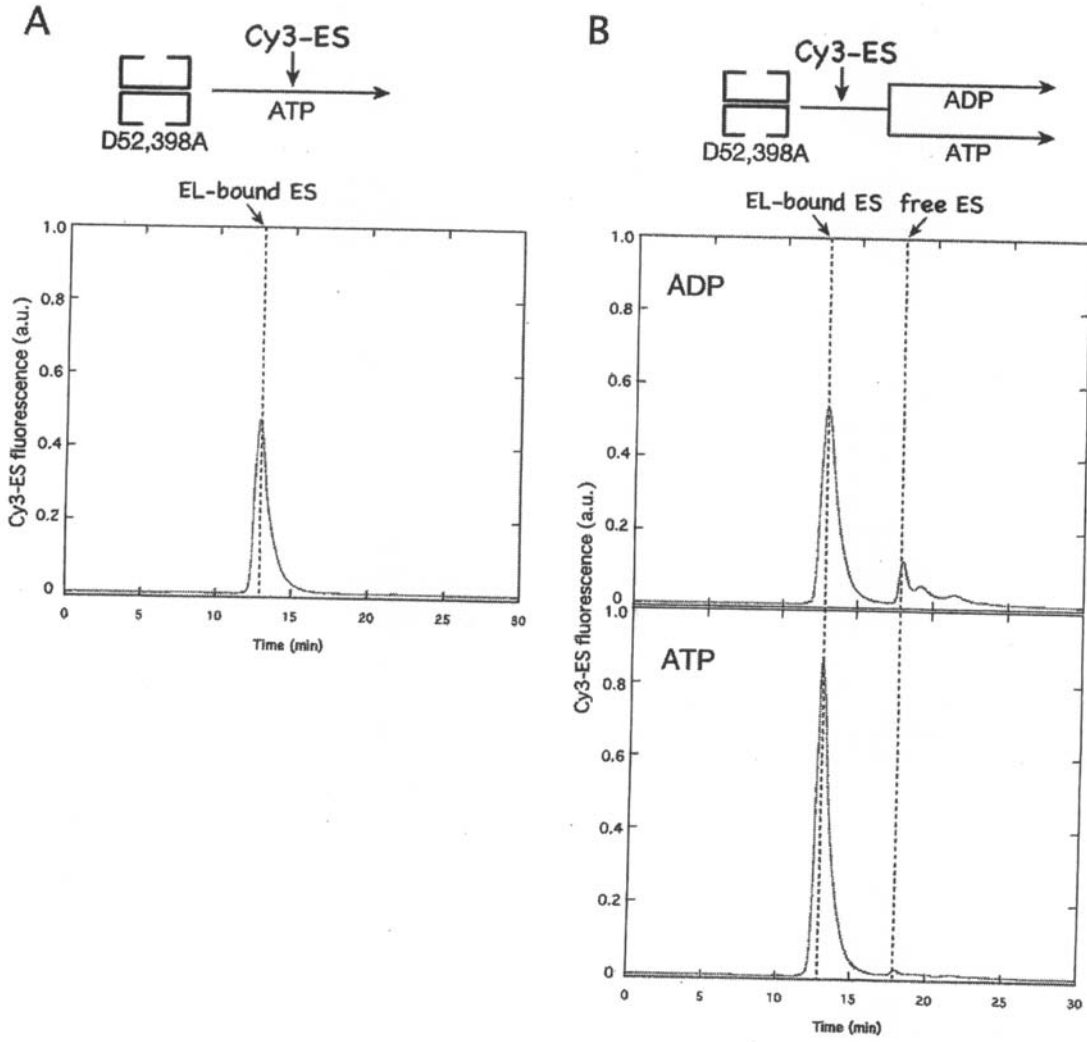


【図2】

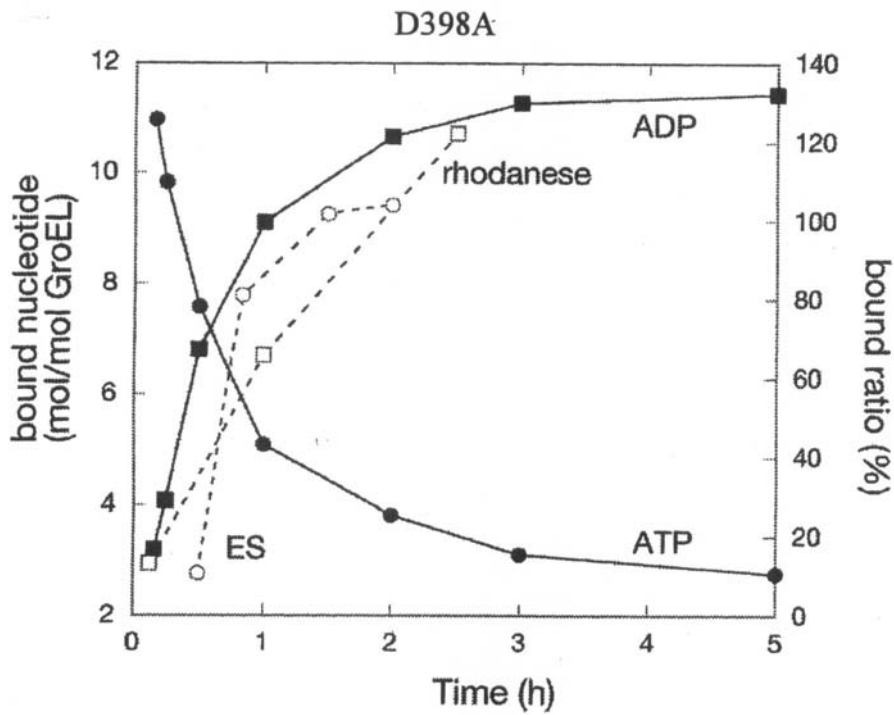




【 図 4 】



【 図 8 】



【配列表】

2010119322000001.app

フロントページの続き

(51)Int.Cl. F I テーマコード(参考)
C 1 2 N 5/10 (2006.01) C 1 2 N 5/00 A

(72)発明者 田口 英樹

千葉県柏市柏の葉5 - 1 - 5 東京大学内

Fターム(参考) 4B024 AA20 BA80 CA04 DA06 EA04 GA11
4B065 AA26X AA26Y AB01 AC14 BA02 CA24
4H045 AA10 AA20 BA10 CA11 FA74