

蛋白質／蛋白質相互作用による物質輸送機能発現の機構

－アミノ酸トランスポーターの構成サブユニットと機能・調節の多様性－

金井 好克

(杏林大学医学部・薬理学教室)

1. 研究のねらい

細胞膜を介する物質輸送は、トランスポーター（輸送体）と呼ばれる膜タンパク質によって行われる。従来トランスポーターは、単一のタンパク質で機能すると考えられていたが、我々は哺乳類アミノ酸トランスポーターの分子クローニングの過程で、ヘテロ2量体構造をとるトランスポーターを見出した。本研究は、アミノ酸トランスポーターの構成サブユニットを明らかにし、タンパク質間相互作用により機能と調節の多様性が生みだされる機構を明らかにすることを目指した。

2. 研究成果と考察

(1) アミノ酸トランスポーターの構成サブユニットの同定

我々がすでに明らかにしていたヘテロ2量体型アミノ酸トランスポーターは、12回膜貫通型の主サブユニットLAT1 (L-type amino acid transporter 1) と1回膜貫通型の補助サブユニット4F2hc (4F2抗原重鎖;CD98) が、ジスルフィド結合により連結することによって形成される。本研究において、LAT1と類似のタンパク質をコードするcDNAを単離することにより、6種の新規主サブユニットを同定し、LAT1及び他のグループによる2種をあわせて、多様な基質選択性を示す9種の主サブユニットからなるヘテロ2量体型トランスポーターファミリーを確立した。このファミリーのメンバーのうち、LAT1をはじめとする6種は、補助サブユニット4F2hcと連結し、1種は4F2hc類似の構造を持つrBAT (related to b0,+ amino acid transporter ; 輸送系 b0,+ 関連因子) と呼ばれる1回膜貫通型タンパク質とジスルフィド結合を介して連結する。残りの2種は、未知の補助因子と連結すると考えられる。

(2) 補助サブユニットの役割

ヘテロ2量体型トランスポーターファミリーは、特定の補助サブユニットと連結し、タンパク質複合体として、細胞膜へと輸送される。極性細胞においては、現在同定されている2種の補助サブユニット4F2hc及びrBATは、それぞれ側底側細胞膜、頂端側細胞膜への移行シグナルを内在すると考えられる。2種の補助サブユニットの分子キメラを作製することにより、主サブユニットの認識に関わる領域、及び細胞膜移行を決定する領域の解析が進行中である。

補助サブユニット4F2hcは、インテグリンb1サブユニットと連結し、主サブユニットを加えて高分子複合体を形成することが免疫沈降により明らかになった。さらに、yeast two hybrid法により、4F2hcの細胞内ドメインと相互作用するタンパク質が同定され、4F2hcが細胞内外のシグナル経路と連結し、主サブユニットの機能を調節する可能性が示唆された。

(3) 細胞増殖におけるアミノ酸トランスポーターの役割

LAT1は、悪性腫瘍細胞に発現が亢進する。ヒト悪性腫瘍細胞株T24は、インヒビターやアンチセンスDNAによるLAT1の抑制により細胞増殖が抑制された。この増殖抑制は、細胞死の誘発ではなく、細胞周期全体の延長によることが示唆された。また、LAT1の強制発現により、細胞増殖が促進することが明らかになった。従って、LAT1を介するアミノ酸の取り込みが、細胞増殖の律速段階のひとつとなると考えられる。

LAT1／4F2hc複合体の役割をin vivoで検討する目的で、cDNAをインスリンプロモーターに繋いで膵臓b細胞に過剰発現させるトランスジェニックマウスを作製した。トランスジ

エニック個体の膵臓では、ランゲルハンス島が肥大し、b細胞の配列の乱れと増殖像が観察され、LAT1/4F2hc複合体の細胞増殖促進効果が支持された。

(4) 今後の展望

1回膜貫通型の補助サブユニットを中心に複数のタンパク質が連結し、トランスポーターの機能が細胞内外の情報伝達系のwebの中で調節され、細胞及び組織の恒常性が維持される機構を、本研究の延長上に明らかにしたい。また、本研究でアミノ酸トランスポーターが細胞増殖の律速段階のひとつとなることが示されたが、その抑制による細胞周期延長の機序の解明と、悪性腫瘍治療への応用の可能性の探究が今後の課題となる。

3. 主な論文

1. Segawa, H., Fukasawa, Y., Miyamoto, K., Takeda, E., Endou, H., and Kanai, Y. (1999). Identification and functional characterization of a Na⁺-independent neutral amino acid transporter with broad substrate selectivity. *J. Biol. Chem.* *274*, 19745-19751.
2. Chairoungdua, A., Segawa, H., Kim, J.Y., Miyamoto, K., Haga, H., Fukui, Y., Mizoguchi, K., Ito, H., Takeda, E., Endou, H., and Kanai, Y. (1999). Identification of an amino acid transporter associated with the cystinuria-related type II membrane glycoprotein. *J. Biol. Chem.* *274*, 28845-28848.
3. Fukasawa, Y., Segawa, H., Kim, J.Y., Chairoungdua, A., Kim, D.K., Matsuo, H., Cha, S.H., Endou, H., and Kanai, Y. (2000). Identification and characterization of a Na⁺-independent neutral amino acid transporter that associates with the 4F2 heavy chain and exhibits substrate selectivity for small neutral D- and L-amino acids. *J. Biol. Chem.* *275*, 9690-9698.
4. Kanai, Y., Fukasawa, Y., Cha, S.H., Segawa, H., Chairoungdua, A., Kim, D.K., Matsuo, H., Kim, J.Y., Miyamoto, K., Takeda, E., and Endou, H. (2000). Transport properties of a system y⁺L neutral and basic amino acid transporter : Insights into the mechanisms of substrate recognition. *J. Biol. Chem.* *275*, 20787-20793.
5. Kim, D.K., and Kanai, Y., Chairoungdua, A., Matsuo, H., Cha, S.H., and Endou, H. (2001). Expression cloning of a Na⁺-independent aromatic amino acid transporter with structural similarity to H⁺/monocarboxylate transporters. *J. Biol. Chem.* *276*, 17221-17228.

4. その他

招待講演：国内 21 件、海外 5 件

特許出願：

「広い基質選択性を有する中性アミノ酸トランスポーター及びその遺伝子」(特開 2000-342270)