

ヌクレオチド除去修復のバックアップ機構に関する研究

著者	松永 司
著者別表示	Matsunaga Tsukasa
雑誌名	平成14(2002)年度 科学研究費補助金 萌芽研究 研究概要
巻	2002
ページ	1p.
発行年	2016-04-21
URL	http://doi.org/10.24517/00060460



[◀ Back to previous page](#)

ヌクレオチド除去修復のバックアップ機構に関する研究

Research Project

Project/Area Number	14658159
Research Category	Grant-in-Aid for Exploratory Research
Allocation Type	Single-year Grants
Research Field	環境影響評価(含放射線生物学)
Research Institution	Kanazawa University
Principal Investigator	松永 司 金沢大学, 薬学部, 教授 (60192340)
Co-Investigator(Kenkyū-buntansha)	若杉 光生 金沢大学, 薬学部, 助手 (80345595) 石垣 靖人 金沢大学, 自然科学研究科, 助手 (20232275)
Project Period (FY)	2002

All

Project Status	Completed (Fiscal Year 2002)
Budget Amount *help	¥3,200,000 (Direct Cost: ¥3,200,000) Fiscal Year 2002: ¥3,200,000 (Direct Cost: ¥3,200,000)

Keywords DNA損傷 / 紫外線 / モノクローナル抗体 / シクロプタン型ピリミジンダイマー / (6-4)光産物 / 色素性乾皮症 / コケイン症候群 / ヌクレオチド除去修復

Research Abstract

我々は、紫外線誘発DNA損傷であるシクロプタン型ピリミジン二量体や(6-4)光産物を特異的に認識するモノクローナル抗体を作製し、1J/m²という正常ヒト細胞の生存率に影響を与えない紫外線線量域におけるDNA損傷修復能を測定できる超高感度定量系を開発した。その結果、従来の線量域(10-40J/m²)では全く修復能が見られなかった色素性乾皮症A群(XP-A)患者由来細胞XP12BE、およびXP-G患者由来細胞XP2BIにおいて、(6-4)光産物が24時間で約40-50%修復されるという現象を見出した。本研究では、この現象がヌクレオチド除去修復が完全に破壊されたときのバックアップシステムによるものか否かさらに検証した。そこで、臨床症状と修復欠損がより重篤なXPEMB-1(XP-A)細胞、およびXP2LV(コケイン症候群併発型XP-G)細胞について1J/m²照射後の(6-4)光産物の修復動態を解析したところ、これらの細胞ではウェスタンブロッティングで各欠損タンパク質が全く検出できなかったが、やはり24時間で20-40%程度の修復が観察された。また、検出限界以下の変異型タンパク質の存在とそれによる残存活性を否定するため、XPAあるいはXPGのノックアウトマウス由来細胞の供与を受けて同様の解析を行った結果、色素性乾皮症患者由来細胞で見られるよりも程度は低いものの(6-4)光産物の修復傾向が確認された。以上の結果より、1J/m²照射時に見られるヌクレオチド除去修復欠損細胞における(6-4)光産物の修復能は、ヌクレオチド除去修復以外のバックアップシステムによる可能性が示唆された。

Report (1 results)

2002 Annual Research Report

Research Products (3 results)

All Other

All Publications

[Publications] Wakasugi, M.: "DDB accumulates at DNA damage sites immediately after UV irradiation and directly stimulates nucleotide excision repair". *Biol. Chem.* 277(3). 1637-1640 (2002) ▼

[Publications] Spivak, G.: "Ultraviolet-sensitive syndrome cells are defective in transcription-coupled repair of cyclobutane pyrimidine dimers". *DNA Repair*. 1(8). 629-643 (2002) ▼

[Publications] Fu, D.: "cDNA cloning of the chicken DDB1 gene encoding the p127 subunit of damaged DNA-binding protein". *Gene Genet. Syst.* (in press). (2003) ▼

URL: <https://kaken.nii.ac.jp/grant/KAKENHI-PROJECT-14658159/>

Published: 2002-03-31 Modified: 2016-04-21