ゴルジ体の構造がタンパク質の成熟の輸送・品質管理に果たす役割の解析

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2021-06-14
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: Nakamura, Nobuhiro
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://doi.org/10.24517/00060555

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 3.0 International License.



Search Research Projects How to Use

♦ Back to previous page

ゴルジ体の構造がタンパク質の成熟の・輸送・品質管理に果たす役割の解析

Research Project

Project/Area Number

14037221

Research Category

Grant-in-Aid for Scientific Research on Priority Areas

Allocation Type

Single-year Grants

Review Section

Biological Sciences

Research Institution

Kanazawa University

Principal Investigator

中村 暢宏 金沢大学, 薬学部, 助教授 (50294955)

Fiscal Year 2002: ¥2,900,000 (Direct Cost: ¥2,900,000)

Project Period (FY)

2002

Project Status

Keywords

Completed (Fiscal Year 2002)

Budget Amount *help

¥2,900,000 (Direct Cost: ¥2,900,000)

ゴルジ体 / 小胞輸送 / 局在化 / 膜タンパク質

Research Abstract

低pH処理などの細胞へのストレスが、ゴルジ体の分散を引き起こす分子メカニズムを明らかにするとともに、ゴルジ体の構造がタンパク質の成熟・輸送・品質管理にどのような役割を果たしているのかを解析する事を目的として実験を行った。(1)高張と低張処理でのゴルジ体の変化を形態学的に解析したところ、ゴルジ体の分散が観察されたが、低pH処理程の効果は見られなかった。そこで、細胞外液の組成を詳しく検討したところ、カリウムイオンの濃度が低いとゴルジ体の分散が見られる事が明らかとなった。カルシウムイオンやマグネシウムイオンによる効果は顕著ではなかった。現在、低pH処理や低カリウム処理によってゴルジ体が分散する原因をさらに検討中である。(2)GRASP65のリン酸化が細胞のストレス時に上昇する可能性が明らかになっているので、このGRASP65のリン酸化とゴルジ体構造変化の因果関係の解析を行った。GRASP65のリン酸化部位の解析を行ったところ、284番目のセリン残基(Ser284)が顕著にリン酸化されることを見いだした。Ser284は、血清やEGF刺激によってリン酸化が上昇する事が明らかとなった。また、細胞分裂期にも顕著なリン酸化の上昇を示す事が明らかとなった。現在、培養細胞を用いたアッセイ系及び、in vitroのゴルジ体再構成系を構築し、Ser284のリン酸化の機能の解析を行っている。(3)GTP結合変異型Sarlpを培養細胞に発現させると小胞体からゴルジ体への輸送が阻害される。この条件下でのゴルジ体の形態変化の解析を行った。変異型Sarlpを培養細胞に発現させると小胞体からゴルジ体への輸送が阻害される。この条件下のゴルジ体の形態変化の解析を行った。変異型Sarlpを培養細胞に発現させると小胞体からゴルジ体への輸送が阻害される。この条件下のゴルジ体の形態変化の解析を行った。変異型Sarlp発現後4時間でゴルジ体の多くのタンパク質が小胞体へ送行輸送されるが、シスゴルジ層板の多くのタンパク質が小胞体へは輸送されず、細胞質の独立した膜構造体に残る事が明らかとなった。この結果は論文にまとめ現在投稿中である。

Report (1 results)

2002 Annual Research Report

Research Products (1 results)

All Other

All Publications

[Publications] Sugimoto S. et al.: "Differential recognition of tyrosine-based basolateral signals by the AP-1B subunit µ1B in polarized epithelial cells"Molecular Biology of the Cell. 13. 2374-2382 (2002)

URL: https://kaken.nii.ac.jp/grant/KAKENHI-PROJECT-14037221/

Published: 2002-03-31 Modified: 2018-03-28