

# 金属タンパク質をホロ化する金属シャペロンタンパク質の開発

|       |  |
|-------|--|
| メタデータ | 言語: jpn<br>出版者:<br>公開日: 2022-07-21<br>キーワード (Ja):<br>キーワード (En):<br>作成者: Sakurai, Takeshi<br>メールアドレス:<br>所属: |
| URL   | <a href="https://doi.org/10.24517/00066794">https://doi.org/10.24517/00066794</a>                            |

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



# 金属タンパク質をホロ化する金属シャペロンタンパク質の開発

Research Project

All ▼

## Project/Area Number

21655061

## Research Category

Grant-in-Aid for Challenging Exploratory Research

## Allocation Type

Single-year Grants

## Research Field

Chemistry related to living body

## Research Institution

Kanazawa University

## Principal Investigator

櫻井 武 金沢大学, 物質化学系, 教授 (90116038)

## Co-Investigator(Kenkyū-buntansha)

片岡 邦重 金沢大学, 物質化学系, 准教授 (40252712)

瀬尾 倂介 金沢大学, 物質化学系, 助教 (10339616)

## Project Period (FY)

2009 - 2010

## Project Status

Completed (Fiscal Year 2010)

## Budget Amount \*help

**¥3,200,000 (Direct Cost: ¥3,200,000)**

Fiscal Year 2010: ¥900,000 (Direct Cost: ¥900,000)

Fiscal Year 2009: ¥2,300,000 (Direct Cost: ¥2,300,000)

## Keywords

マルチ銅オキシダーゼ / CotA / CotD / 金属シャペロン / ホロタンパク質 / アポタンパク質 / ホロタンパク質 / CueO

## Research Abstract

金属シャペロン機能を示すことが期待される枯草菌のCotDの発現系を前年度構築したが、CotDは多数のシステイン残基を含むため空気酸化されやすく、単離出来なかった。今年度、大腸菌を宿主とする組換え体を培養・発現誘導した後、尿素と非イオン性界面活性剤TritonX-100で処理した後、沈殿をイオン性界面活性剤SDSと還元剤2-メルカプトエタノールで可溶化することによって精製することに成功した。CotDの銅(II)結合性を吸収および電子スピン共鳴スペクトルで調べたところ、銅(II)イオンはまず主鎖に結合した後、少なくとも2つのヒスチジン残基のイミダゾール基に結合することがわかった。1分子のCotAあたり5個以上の銅(II)イオンを結合できることから、CotDは期待通り極めて高い金属イオン結合能を有していることがわかった。しかしながら、CotDの単離条件の検討に時間を費やしたので、CotDのシャペロン機能の検討は、十分行えなかった。発表した論文はCueOの発現系にCotDを共発現させたものであるが、CotDの共発現効果は有為レベルではなかった。一般に金属タンパク質は組換え体が得られてもホロ化がネックとなり、タンパク質の有効利用に至らないことから、CotDの機能を検証する実験は次年度も継続する予定である。CotD機能の当面のターゲットとしているCotAの枯草菌での発現系の改良については、様々の分泌シグナルの利用に挑戦したが芳しい結果は得られなかった。また、高発現の妨げになる可能性のあるループに存在するプロリン残基に変異導入したが、CotAの発現量や機能には大きな変化はなかった。今後は、CotDのCu(II)シャペロン機能を分子レベルでより詳細に調べるとともに、銅以外の金属イオンのシャペロン機能についても検討する予定である。

## Report (2 results)

2010 Annual Research Report

2009 Annual Research Report

## Research Products (5 results)

|     |      |      |       |
|-----|------|------|-------|
| All | 2010 | 2009 | Other |
|-----|------|------|-------|

|     |   |                          |                     |
|-----|---|--------------------------|---------------------|
| All | Journal Article (1 results) (of which Peer Reviewed: 1 results) | Presentation (2 results) | Remarks (2 results) |
|-----|---|--------------------------|---------------------|

|  |      |   |
|--|------|---|
| [Journal Article] Enhancement of Laccase Activity through the Construction and Breakdown of a Hydrogen Bond at the Type I Copper Center in Escherichia coli CueO and the Deletion Mutant $\Delta\alpha 5-7$ CueO | 2010 | ▼ |
| [Presentation] 枯草菌 Bacillus subtilis 孢子由来マルチ銅オキシダーゼの高収量を目指した発現系の構築と変異導入による高活性化の試み  | 2010 | ▼ |
| [Presentation] 枯草菌マルチ銅オキシダーゼCotAの高発現条件と変異導入による活性向上   | 2009 | ▼ |
| [Remarks]  |      | ▼ |
| [Remarks]  |      | ▼ |

URL: <https://kaken.nii.ac.jp/grant/KAKENHI-PROJECT-21655061/>

Published: 2009-03-31 Modified: 2016-04-21