

分野：工学系

キーワード：リボソーム、リボソーム生合成、翻訳、ペプチド、タンパク質工学、SDGs

－細胞内のタンパク質合成工場を試験管で再現－ リボソーム生合成の試験管内再構成に成功

【研究成果のポイント】

- ◆ 遺伝子を使ってリボソーム^{※1}を試験管内で合成すること(リボソーム生合成)に成功
- ◆ リボソーム生合成は、約200種の因子を必要とする極めて複雑なものであり、試験管内での再構成は困難だった
- ◆ 「生体内環境を試験管内で模倣する」ことを指針に、それら200種の因子を適切な環境で組み合わせることで、リボソーム生合成の試験管内再構成^{※2}に成功
- ◆ 多様な非天然ペプチド・タンパク質^{※3}を効率的に合成できる人工リボソームを創出可能になると期待

❖ 概要

大阪大学大学院工学研究科の青木航教授らの研究グループは、**遺伝子を出発物質としてリボソームを合成するプロセス(リボソーム生合成)を試験管内で再構成することに世界で初めて成功しました。**

リボソームとは、20種類のアミノ酸を遺伝コードに従ってつなげることでペプチド・タンパク質を合成する分子機械です。もしリボソームを改変できれば、多様な非天然ペプチド・タンパク質を合成可能になるため、優れた医薬や産業用酵素の創出が可能になると期待されています。しかし、リボソームは生命の必須因子であるため、これを改変しようとすると細胞にとって有害な影響(細胞毒性)が発生します。そのため、リボソームの改変は困難でした。

今回、研究グループが開発した試験管内リボソーム生合成は、遺伝子を出発物質として試験管内でリボソームを合成できます。そのため、細胞毒性を考慮する必要なく、原理的にはあらゆる変異をリボソームに導入できると考えられます。

本技術を応用することで、多様な非天然ペプチド・タンパク質を効率的に重合できる人工リボソームを創出できるようになると期待されます。

本研究成果は、1月8日(水)に、英国科学誌「Nature Communications」に公開されました。

❖ 研究の背景

リボソームとは、遺伝コードに従って20種類のアミノ酸をつなげてタンパク質を作る分子機械です。この分子機械を改変し、多様で自然界にはない新しい材料(非天然モノマー)を使ってタンパク質を作れるようになれば、人類が利用可能なペプチド・タンパク質の多様性を大幅に拡張できるため、優れた中分子医薬や産業用酵素の創出が可能になると期待されます。

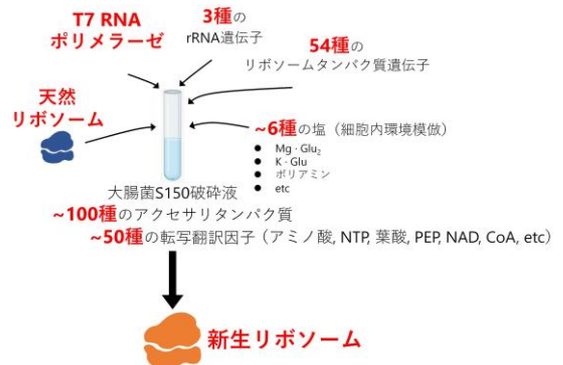


図1
試験管内リボソーム生合成



Press Release

しかし、リボソームを改変して非天然モノマーを効率的に使うことはいまだ難しい課題です。先行研究では、リボソーム以外の関連する分子を改変し、リボソームに非天然モノマーを使わせる試みが行われてきました。その結果、例えば D-アミノ酸を使って最大 10 連続程度の重合が可能になっています。

非天然モノマーの重合効率をさらに改善するためには、リボソーム自体を改変することが必須です。近年の結晶構造解析などにより、リボソームの活性中心は L- α -アミノ酸に最適化されており、それ以外の非天然モノマーは効率的に重合できないことが示されています。しかし、生命の必須因子であるリボソームを改造すると細胞に有害な影響(細胞毒性)が出るため、改造は困難でした。

そこで研究グループは、リボソームを試験管内で合成可能とすることで、細胞毒性を考慮する必要なく、自由自在なりボソームエンジニアリングを実現しようと試みてきました。

❖ 研究の内容

リボソーム生合成は極めて複雑なプロセスです。例えば大腸菌のリボソームは、57種の構造因子から成り、その内訳は、3種のリボソーマル RNA (rRNA) と 54 種のリボソームタンパク質 (r-protein) です。これらの構造因子は、rRNA のプロセシングや転写後修飾、r-protein の翻訳後修飾、リボソームのフォールディングをサポートする 100 種近くのアクセサリタンパク質のサポートのもとアセンブリし、新たなリボソームを形成します。つまりリボソーム生合成とは、約 200 種類もの因子が協調的に働くことで成立する、最も複雑な生命現象のひとつと言えます。

このように極めて複雑な反応を試験管内で再構成するためには、ただ闇雲にトライアル&エラーを試みるわけにはいかず、何らかの大きな指針を立てることが必要でした。そこで青木教授らのグループは、「生体内環境を徹底的に模倣すれば、リボソーム生合成を試験管内で再現できるのではないか？」という仮説を立てました。この仮説を検証するために、生体内を模倣した反応場の構築を進めました。具体的には、リボソーム生合成に必要な 100 種のアクセサリタンパク質を含む反応場として、大腸菌の S150 破砕液を準備しました。S150 破砕液とは、大腸菌の破砕液を 150,000 g で遠心した後の上清画分であり、リボソーム生合成をサポートするアクセサリタンパク質をすべて含むと考えられます。その S150 破砕液の化学的環境を生体内に近づけるために、大腸菌に多く含まれる各種低分子化合物(グルタミン酸カリウム・グルタミン酸マグネシウム・グルタミン酸アンモニウム・スペルミジン・プトレシンなど)を添加しました。次に、rRNA や r-protein の転写・翻訳に必要な 50 種ほどの因子 (NTP・アミノ酸・tRNA・CoA・NAD など) をそれぞれ適切な濃度で添加しました。最後に、リボソーム生合成のプロセスをスタートさせるために、天然リボソーム・RNA ポリメラーゼ・3 種の rRNA 遺伝子・54 種の r-protein 遺伝子を添加しました。青木教授らのグループは、反応条件の最適化を繰り返すことで、リボソーム生合成の試験管内再構成に世界で初めて成功しました。

❖ 本研究成果が社会に与える影響(本研究成果の意義)

本研究成果は、2つの観点から次世代のペプチド・タンパク質工学に資する技術になると期待されます。第一に、リボソームの触媒メカニズムの理解を深めることができると考えられます。リボソームはなぜ 20 種類の天然アミノ酸を効率的に重合できるのか？なぜ非天然モノマーの重合効率は低いのか？という問いは、まだ正確には明らかになっておりません。本研究は、これまで実現が難しかった多様なリボソーム変異体の構築・評価を可能とすることで、リボソームの触媒メカニズムの理解に大きく貢献すると期待されます。

第二に、人類が利用可能なペプチド・タンパク質の多様性を大きく拡張すると期待されます(図 2)。人工リボソームを設計し、天然アミノ酸とは性質が異なる非天然モノマーを効率的に重合可能とすることで、経口投与性や細胞膜透過性に優れた次世代中分子医薬が創出できるようになります。また、D-アミノ酸を効

Press Release

率的に重合可能となれば、鏡像タンパク質工学の実現にも近づくでしょう。D-タンパク質は、L-タンパク質が触媒する反応のキラリティを反転可能という特徴、また、プロテアーゼ耐性が高く分解されにくいという特徴を持ち、安定性の高い産業用酵素や消化管へ投与可能なタンパク質医薬として活躍すると期待されます。

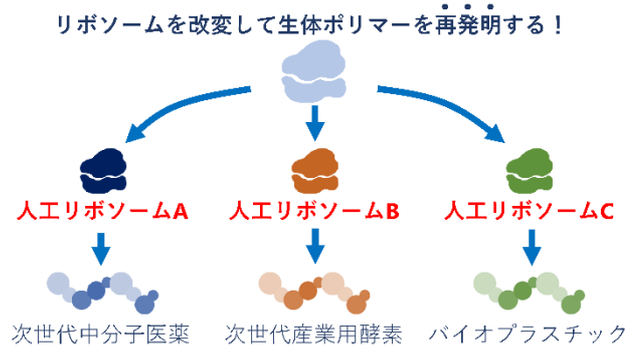


図 2

人工リボソームによる生体ポリマーの再発明

❖ 特記事項

本研究成果は、2025年1月8日(水)に英国科学誌「Nature Communications」(オンライン)に掲載されました。

タイトル: “Autonomous ribosome biogenesis in vitro”

著者名: Yuishin Kosaka, Yumi Miyawaki, Megumi Mori, Shunsuke Aburaya, Chisato Nishizawa, Takeshi Chujo, Tatsuya Niwa, Takumi Miyazaki, Takashi Sugita, Mao Fukuyama, Hideki Taguchi, Kazuhito Tomizawa, Kenji Sugase, Mitsuyoshi Ueda, Wataru Aoki

DOI: <https://doi.org/10.1038/s41467-025-55853-7>

なお、本研究は、科研費・JST創発的研究推進事業・JST 大学発新産業創出プログラム・JST 革新的GX技術創出事業・ExCELLS プロジェクト研究などの一環として行われ、東北大学 多元物質科学研究所 福山 真央 准教授・東京科学大学 総合研究院 田口 英樹 教授・熊本大学 大学院 生命科学研究部 富澤一仁 教授・京都大学 大学院 農学研究科 菅瀬 謙治 教授・京都大学 成長戦略本部 植田 充美 特任教授の協力を得て行われました。

❖ 用語説明

※1 リボソーム

リボソームは、細胞内でタンパク質合成を行うための工場のようなものである。具体的には、リボソームは、遺伝情報に基づいて20種類のアミノ酸を重合することでペプチド・タンパク質を合成する。

※2 試験管内再構成

試験管内再構成とは、細胞内で起こる複雑な生命現象を、試験管内で人工的に再現する実験手法である。試験管内再構成に成功すると、①生命現象に関わる最小限の構成要素を特定できる、②特定の分子の役割や機能を詳細に解析できる、③細胞内では観察が難しい反応を直接観察・操作できるなどの利点が生じる。

※3 非天然ペプチド・タンパク質

天然のペプチド・タンパク質は、20種の天然アミノ酸により構成される。天然には存在しない非天然モノマーを含むリボソームで効率的に重合できるようになれば、さまざまな特殊機能をペプチド・タンパク質に付与できると期待される。



Press Release

【青木教授のコメント】

本研究では、最も複雑な生物学的システムのひとつである「リボソーム生合成」を試験管内で再構成することに成功しました。この試験管内リボソーム生合成では、細胞毒性を考慮することなく、原理的にはあらゆる変異をリボソームに導入できると考えられます。将来的には、触媒活性を改変した人工リボソームを設計することで、さまざまな産業に資する非天然ペプチド・タンパク質が合成可能になると期待されます。

❖ SDGs目標



❖ 参考 URL

青木航 教授 研究者総覧 URL <https://rd.iai.osaka-u.ac.jp/ja/9c91d14f1918dbbc.html>

❖ 本件に関する問い合わせ先

<研究に関するお問い合わせ>

大阪大学 大学院工学研究科 教授 青木 航(あおき わたる)

TEL:06-6879-7439

E-mail: aoki.wataru@bio.eng.osaka-u.ac.jp

東北大学 多元物質科学研究所 准教授 福山 真央(ふくやま まお)

TEL: 022-217-5396

E-mail: mao.fukuyama.b2@tohoku.ac.jp

<広報に関するお問い合わせ>

大阪大学 工学研究科 総務課 評価・広報係

TEL:06-6879- 7231 FAX: 06-6879-7210

E-mail: kou-soumu-hyoukakouhou@office.osaka-u.ac.jp

東北大学 多元物質科学研究所 広報情報室

TEL: 022-217-5198

E-mail: press.tagen@grp.tohoku.ac.jp

東京科学大学 総務企画部 広報課

TEL: 03-5734-2975 FAX: 03-5734-3661

E-mail: media@ml.tmd.ac.jp

熊本大学 総務部総務課広報戦略室

TEL: 096-342-3269 FAX: 096-342-3110

E-mail: sos-koho@jimu.kumamoto-u.ac.jp

京都大学 渉外・産学官連携部 広報課 国際広報室



京都大学
KYOTO UNIVERSITY

Institute of
SCIENCE TOKYO



東北大学



熊本大学
Kumamoto University



大阪大学
OSAKA UNIVERSITY

国立大学法人 大阪大学

〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 1-1

TEL: 06-6877-5111 (代)

www.osaka-u.ac.jp

Press Release

TEL: 075-753-5729 FAX: 075-753-2094

E-mail: comms@mail2.adm.kyoto-u.ac.jp

❖ 発信先 報道機関

大阪大学から 大阪科学・大学記者クラブ、文部科学記者会、科学記者会

東北大学から 宮城県政記者会、東北電力記者クラブ

東京科学大学から 本町記者会、厚生労働記者会、厚生日比谷クラブ

熊本大学から 熊本県内報道機関

京都大学から 京都大学記者クラブ