

(様式 1-2)

提出日：2020年 6月 2日

2019年度 大阪大学蛋白質研究所 拠点事業

(2) 研究成果の概要

| | | | | | |
|--|-----------|-------------------------------------|-------------------|--|--|
| 課題名 | | 原核生物および古細菌由来各種膜輸送体(トランスポーター)の結晶構造解析 | | | |
| 研究代表者 | 氏名 | 海野 英昭 | | | |
| | 所属機関名・部局名 | 長崎大学・工学研究科 | | | |
| | 職名 | 助教 | | | |
| 事業名 (該当の事業名の右欄に○) | | ○ | 共同研究員 | | |
| | | | 超高磁場NMR共同利用研究課題 | | |
| | | | クライオ電子顕微鏡共同利用研究課題 | | |
| | | | 客員フェロー | | |
| 蛋白研受入担当教員名 | | 栗栖 源嗣 | | | |
| 原核生物およびアーキア由来各種トランスポーターは、構造未知のタンパク質ファミリーが多数存在しており、それらの輸送メカニズムは不明であるものが多い。各種トランスポーターは生物の生命活動を支える極めて重要な蛋白質であるとともに、創薬標的タンパク質としてもその多くがリストアップされており、その構造・機能解析を行う意義は大きい。 | | | | | |
| 本課題申請者は、これまでに溶血製レクチン CEL-III の膜孔形成複合体構造解析(Unno H, et al., <i>J. Biol. Chem.</i> 289(18), 12805-12812 (2014))をはじめとして、各種膜蛋白質の構造解析研究に取り組んできた。また、構造未知である各種トランスポーターの構造・機能解析を目的として、各種膜蛋白質(トランスポーター)を GFP 蛍光を指標として大腸菌を用いて蛋白質発現のスクリーニングを行い、構造解析を行うための十分な発現量を有する膜蛋白質の探索を行ってきた。現在までのこれらの検討の結果、複数種類のトランスポーターについて良好な蛋白質発現を確認し、また小スケールでの蛋白質精製を行い、これらが問題無く精製できる事を確認した。 | | | | | |
| これらの膜蛋白質の大量培養およびその精製を行うとともに、 <i>Rhodococcus erythropolis</i> 由来 Tellurite resistance protein TerC 亦モログについては、タンパク質の安定性向上を目指した精製条件の最適化に取り組み、その結果結晶化に適した精製方法を確立する事に成功した。今後は、本手法により得られたサンプルの結晶化を計画している。 | | | | | |