超分子複合体の立体構造解析を目指したストラタジー〜転写メディエータ 一の X 線結晶構造解析を例として〜

東京大学・定量生命科学研究所

野澤 佳世

Structural analysis strategies of biomacromolecular complexes The University of Tokyo, Institute for Quantitative Biosciences Nozawa Kayo

(投稿日 2018/11/5、再投稿日 2018/12/13、受理日 2018/12/17)

キーワード:超分子複合体、プラスミド設計、タンパク質共発現、X 線結晶構造解析、位 相決定、クロスリンク質量分析

概要

X線によるタンパク質の立体構造解析が可能となって約70年、遺伝子工学・タンパク 質工学の目覚ましい発展により、約14万件ものタンパク質の構造が報告され、生命機能 の理解や分子標的薬の開発に利用されている。しかし、真核生物の主要な機能を担ってい る超分子複合体の解析は、試料調製の技術的な難しさから研究が難航している。本稿では 分子量約500 KDa、16サブユニットからなる転写メディエーターの研究を例として、 超分子複合体の立体構造解析ストラタジーについて紹介したい。

イントロダクション

タンパク質の構造情報は生命科学研究だけでなく、医薬、食品、エネルギーなどの 様々な産業の発展に寄与する重要な知見を与えてきた。しかし、医薬研究の標的であるヒ トを含む真核生物のタンパク質の多くが、調製および解析が困難な巨大な複合体として機 能しているため、需要に反して解析例が少ない。現在報告されているものは、RNA ポリ メラーゼ II やリボソーム、プロテアソーム、シトクロム C オキシダーゼなど、天然宿主 での発現量が多いタンパク質が主体となっている。

筆者らが立体構造解析を行った転写メディエーター(以下 MED)は、出芽酵母では 25 サブユニットから構成される約 1.4 MDa の超分子複合体であり、細胞での発現量が 少ないことが構造解析を困難にしていた。これまで報告のあった精製法では、目的タンパ ク質のゲノムに直接 TAP タグを導入した、出芽酵母を数百リットルというスケールで培 養し、内在性タンパク質を精製してくるために、プロテアーゼや多量の夾雑物を取り除く ことが困難であった。

筆者らはこの問題を克服するために、MED を構成する各サブユニットが比較的小さい 分裂酵母由来のタンパク質を選択して、分裂酵母のコア・メディエーター(cMED)、 16 量体について大腸菌でのリコンビナントな発現系を樹立した(文献 1)。本稿で紹介 する 1) プラスミドの設計と複合体タンパク質の調製法、2) タンパク質の結晶化と回折実 験、3) クロスリンク質量分析に用いるサンプルの調製法がほかの超分子複合体の立体構 造解析にも応用できることを期待している。

装置・機器・試薬

- ・インキュベーター
- ・5Lフラスコ
- ・遠心機(Beckman)
- ・ソニケーター (Branson)
- · AKTA purifier (GE Healthcare)
- HisTrap HP (GE Healthcare)
- · HiTrap Q HP (GE Healthcare)
- · Superose 6 10/300 GL (GE Healthcare)
- ・EasyXtal 15-Well Tool 結晶化プレート(Qiagen)
- Tantalum Cluster Derivatization Kit (Jena Bioscience)
- · BS3-H12/D12 (Thermo Fisher Scientific)
- · Sequencing Grade Modified Trypsin (Promega)
- · Ammonium bicarbonate BioUltra (Sigma)

実験手順

- 1) プラスミドの設計と複合体タンパク質の調製
- 2) タンパク質の結晶化と回折実験
- 3) クロスリンク質量分析に用いるサンプルの調製法

実験の詳細

1) プラスミドの設計と複合体タンパク質の調製

16 量体 cMED の発現系構築にあたり、それぞれの遺伝子は異なる薬剤(アンピシリ ン、カナマイシン、ストレプトマイシン)耐性遺伝子を持つ 3 つの大腸菌プラスミド (pET-21b、pET-28b、pETDuet-1)に、ポリシストロニックに組み込んだ(図 1)。 cMED を構成するサブユニットは 2 つのモジュール(ヘッドとミドル)単位で機能する ことが知られていたため、同じモジュールに属するサブユニットは同じベクターに入るよ うに設計し、共発現の前に各ベクターからのタンパク質の発現を確認した。通常、共発現 に用いるプラスミド同士は、コピー数の問題から異なる複製起点を持つことが望ましいが、 今回の 2 つのプラスミド (pET-21b と pET-28b) は同じ複製起点 (pBR322) を有し ていたが問題なく発現した。pET-28b の代わりに複製起点の異なる pRSFDuet-1 につ いても発現の検討を行ったが、これは反って発現が見られず、複製起点の相性よりもベク ターの相性の方が大事なケースもあると考えられた。各サブユニットの遺伝子の上流約 10 bp には、リボソーム結合配列(RBS)を配置し、mRNA の発現を助けるために T7 promoter 配列は約 1500 bp おきに挿入している。11 Kbp を超えるプラスミドでは大 腸菌中のコピー数が減少してしまうという報告(文献 2)もあるが、本研究で用いた 7~9 Kbp のプラスミドでは発現量に支障がないようだった。複合体中の各サブユニットの量 比を合わせる工夫として、6x ヒスチジンタグを最も発現量の少ない Med14 の N 末端に 付加し、過分に発現したサブユニットは、精製中に外れるように設計した。

共発現に際しては、これら3つのベクターで大腸菌 BL21 (DE3) RIL 株のケミカルコン ピテントセルを形質転換した。手順としては、まずアンピシリン耐性とカナマイシン耐性 のプラスミド (300 ng ずつ)で同時形質転換行った後 (1 日目)、2 日目に得られたコ ロニーを 10 個程度集めて Transformation buffer (100 mM CaCl₂, 10% glycerol) 2 mL に懸濁し、30 分間氷上で冷却することでケミカルコンピテントセル化した。菌体は 遠心分離で回収し、50 μ L 程度の Transformation buffer に再懸濁した後、3 つ目のス トレプトマイシン耐性のプラスミド 300 ng で 2 度目の形質転換とプレーティングを行 った。

大腸菌の大量培養は LB 培地で行い、OD₆₀₀が 0.7 になるまで 37℃で培養し、30 分間 氷上で菌体を冷却した後、終濃度 0.5 mM の IPTG でタンパク質の発現を誘導して、 18 ℃で 16 時間培養した。回収した菌体は超音波破砕を行い、超遠心分離(15000 rpm、1 時間)で得られた上清を Ni アフィニティークロマトグラフィーHisTrap HP、 陰イオン交換クロマトグラフィーHiTrap Q HP、ゲルろ過クロマトグラフィーSuperose



図 1:cMED 発現プラスミドの模式図。黄緑はヘッド・モジュール、青緑はミドル・モジュールに 属するサブユニットの遺伝子を示す。

6 10/300 GL にかけることによってタンパク質を精製した。

精製産物の品質チェックは SDS-PAGE に展開した各バンドを質量分析にかけることに よって行い、全てのサブユニットを含む複合体であることを確認した。最終的には 3 L の培養液から約 1 mg のタンパク質試料を得ることができた。

2) タンパク質の結晶化と回折実験

近年のクライオ電子顕微鏡解析の技術革新により、超分子複合体の解析が急速に進め られているが、4 Å を下回るような中程度の分解能の場合、ヘテロなマルチサブユニット タンパク質の立体構造を決定するのは困難である。実際、MED の場合も多くの電子顕微 鏡解析が試みられてきたが、おぼろげな概形しか決定できていなかったため、筆者らは X 線結晶構造解析を試みることにした。結晶化の初期スクリーニングをハンプトンリサーチ 社やキアゲン社、モレキュラーディメンション社から販売されている各種キットで行った 結果、得られた結晶からは 8 Å までの回折像しか得られなかったが、凍結前の結晶の加 工と回折実験系の最適化を行うことで、分解能を改善することができた。

まず、結晶内の水分含有量をコントロールするデハイドレーション処理で結晶のパッ キングを強固にして、分解能を 4 Å まで向上させた。デハイドレーションに用いる試薬 と方法は、文献 3 と 4 を参考にした。ただし、多くの超分子複合体が 4°Cでの処理で分 解能の改善が見られていることから、本実験もデハイドレーション処理と結晶の凍結を 4℃で行った。手順を以下に述べる(図 2)。①20℃で作製した結晶と試薬、および器具 類を予め前日から 4℃に冷やしておく。②新しい結晶化プレートのリザーバーウェルにデ ハイドレーション試薬(30% PEG400 を含む結晶化溶液 500 μL)を加え、スクリュー キャップには7 μLのハーベスト溶液(1.2 倍濃度の結晶化溶液)でドロップを用意した。 ③キャピラリーまたはピペットマンを使って結晶をスクリューキャップ上のドロップに移 した。デハイドレーション中の結晶は空気にさらされるとダメージを受けてしまうため、 ループでの結晶の移動は極力行わなかった。④結晶を壊さないように慎重にドロップ溶液 を混合し、そのスクリューキャップでリザーバーウェルに蓋をして 15 分間インキュベー トを行った。⑤ドロップから 7 μL の溶液を吸い取り、同量の 5% PEG400 を含むハー ベスト溶液を加えた。⑥ ④~⑤の操作を 10、15、20、25、30% PEG400 を含むハー ベスト溶液を用いて(各濃度 2 回ずつ)順を追って繰り返した。⑦最終的に約 30% PEG400 まで置換されたハーベスト溶液中で結晶を 15 分間インキュベートした後、そ の結晶をループですくって液体窒素で凍結保存した。

次にドイツ大型放射光施設 DESY のビームライン開発者である Thomas R. Schneider



図 2: デハイドレーション操作の模式図。

博士と回折実験系を最適化し、cMED 結晶への X 線のダメージを軽減した。PETRA III シンクロトロンの P14 ビームラインの高輝度ビームを多段屈折レンズで集光させること で、並進性の高い X 線(collimated ビーム)を発生させ、結晶サイズに合わせたビーム を照射することで、分解能がさらに 0.6 Å 改善した。この方法では、ミラーを用いてビ ームサイズを小さく絞り、結晶上を移動させながら測定する従来の方法と比べて 100 倍 以上の回折写真の枚数を測定することができた。

また、cMED には構造が全く未知の 6 つの サブユニット (Med1/9/4/14/10/19) も含まれていたため、既知の部分構造を用いた 分子置換法のみでは位相を決定することができ なかった。このため、筆者らは結晶に Ta₆Br₁₂ やセレノメチオニンを導入し、異常散乱法で位 相を決定した。Ta₆Br₁₂の導入は Native 結晶 を Ta₆Br₁₂溶液(2 mM の Ta₆Br₁₂飽和水溶液 2 μ Lを6 μ Lのハーベスト溶液と混合)に2 時間浸すことで行った(図3)。cMED の場 合、Ta_eBr₁₂溶液に1時間浸した結晶に X 線を 照射すると全く異常散乱のピークが得られず、 3時間浸したものは結晶の見た目は変わらない ものの、全く回折点が得られなかった。このた め、結晶を Ta₆Br₁₂ 溶液に浸す時間は標的タン パク質によって検討する必要があると考えられ る。最終的に Ta₆Br₁₂を導入した結晶からは、

約 6 Å までの有効な異常散乱シグナルが得ら れ、セレノメチオニン置換体の結晶から得られ た約 4 Å の異常散乱シグナルと既知の部分構 造を用いて MR-SAD 法を行うことで、充分な





図 3: 結晶への Ta₆Br₁₂ の導入。上段は Ta₆Br₁₂の構造式、下段は Ta₆Br₁₂溶液に 2 時間浸した cMED の結晶写真。

位相情報が得られた。セレノメチオニン置換体の作成に関しては、蛋白質科学会アーカイ ブ「メチオニン要求株を使わないセレノメチオニン標識蛋白質の作り方」(文献 5)を参 照していただきたい。

位相情報が得られた後も、すべてのサブユニットを帰属させ、アミノ酸配列を決定す るためには、Native 結晶に含まれるメチオニンやシステインの硫黄の位置情報を異常散 乱によって測定する S-SAD 法のデータやセレノメチオニンを追加した変異体からの異常 散乱シグナルが必要であった。

3) クロスリンク質量分析に用いるサンプルの調製法

結晶学的アプローチだけでは 16 サブユニットすべてを帰属するのは困難であったため、 新しいアプローチとしてクロスリンク質量分析法(XL-MS)も用いた。XL-MS では、タ ンパク質中の相互作用を架橋剤で固定した後、プロテアーゼで消化し、得られた架橋ペプ チドを質量分析法で同定することで、タンパク質の相互作用マップを作成することができ る。cMED の実験では、リジン側鎖やタンパク質の N 末端の一級アミン基(-NH₂)同士 をスクシンイミド基を介して架橋する BS3 クロスリンカーを用いた。BS3 の Spacer Arm は 11.4 Å であることから、20~30 Å のアミノ酸同士が架橋されることとなる。 cMED の試料調製は、予検討(図 4)を通 じて下記の方法で行った。①終濃度 0.8 mg/mL のタンパク質 500 μg に対して終 濃度 1.5 mM の BS3 を加えて、30°C、30 分間架橋反応を行い、終濃度 50 mM の重 炭酸アンモニウムを加えることで反応を停 止した。なお、Tris や Glycine バッファー は架橋剤と反応してしまうため、実験には HEPES やリン酸バッファーを用いる必要が ある。②反応液には過度に架橋されたタン パク質も混在しているため、ゲルろ過カラ ムで精製し、Native タンパク質と同じ位置 に溶出される分画を回収した。③精製タン パク質はトリプシンプロテアーゼで切断し、 約 100 µg のペプチドを複数回に分けて LC-MS/MS で分析した。ペプチドの分離に は逆相カラム C18 を用いた。質量分析のた めに、架橋剤の BS3 は Spacer Arm の水 素を重水素で置き換えた化合物も等量含ま れる BS3-H12/D12 を用いている。BS3-H12/D12 で架橋されたペプチドは質量がず れた 2 つのピークとして現れ、分子量の近



図 4: 架橋剤 BS3 の検討実験。上段は、実験に 用いた架橋剤 BS3 の構造式、下段は、検討実験 で得られた SDS-PAGE を示す。反応条件は 30 ℃、30 分間に固定して、BS3 の濃度検討を 行った。7 レーン目以降は、過度に架橋された タンパク質がアグリゲーションを起こしてい る。

い未架橋ペプチドと容易に区別することができる。ペプチドの同定にはプログラム pLink
http://pfind.ict.ac.cn/software/pLink/
や
ProteinProspector
(http://prospector.ucsf.edu/prospector/mshome.htm)を用いた。④最後にプロ
グラム xVis (https://xvis.genzentrum.lmu.de/CrossVisNoLogin.php)やタンパク質

の構造ビューワー Chimera (https://www.cgl.ucsf.edu/chimera/) のプラグインである Xlink Analyzer

(http://www.beck.embl.de/XlinkAnalyz er.html)を用いて、相互作用を図示化し構 造のモデリングの指標とした(図 5)。

構造解析の結果、Med1 は分子が結晶中 でパッキングする際に欠損してしまったこ とが分かったが、酵母の生存に必要不可欠 なサブユニットをすべて含む 15 サブユニ ット、約 450 KDa の cMED の結晶構造を 3.4 Å の分解能で決定することができた。



図 5: XL-MS 解析から得られた cMED タンパ ク質の相互作用図。Xlink Analyzer を用いて図 示化している。

工夫とコツ

1) プラスミドの設計と複合体タンパク質の調製

cMED の粗精製物には多量のシャペロン・タンパク質が含まれるため、これを始めに 取り除く必要があった。筆者らは、この問題を解決するために Ni アフィニティーカラム に cMED を吸着させた後、変性タンパク質(終濃度 2 mg/mL)と ATP(終濃度 2 mM) を加えた洗浄バッファー(20 mM Tris-HCl_pH 8.0、500 mM 塩化カリウム、10%グ リセロール、5 mM DTT)で担体を 10 CV 洗浄している。この過程でシャペロン・タン パク質は ATP により活性化され、cMED の代わりに変性タンパク質と結合して溶出され る。なお、変性タンパク質の調製は形質転換を行っていない BL21 (DE3)RIL 株の破砕液 から行い、超遠心した上清を 20 分間、60°C で温め、再度超遠心分離して得られた上清 を用いた。この方法で大腸菌の培養液 1 L から約 1 g の変性タンパク質を得ることがで きる。

解かれた cMED の立体構造を見ると、それぞれのサブユニットは単体では構造を支え られないような構造だったが、複合体として組み上がることによってはじめて、構造を保 てるようなコンフォメーションをとっていた。このようにフォールディングが難しい性質 のために、cMED にはシャペロン・タンパク質が結合していたと考えられる。

2) タンパク質の結晶化と回折実験

セレノメチオニン変異を入れる cMED のアミノ酸残基は、2 次構造予測プログラム PSIPRED (http://bioinf.cs.ucl.ac.uk/psipred/) で構造をとると予想される領域の中で、 生物種間の保存性が高いロイシンまたはイソロイシンを選定し、総数 29 ヶ所を置換した 3 つの変異体を作成した。

3) クロスリンク質量分析に用いるサンプルの調製法

XL-MS を行うにあたり、ターゲットとなるタンパク質にあった架橋剤とプロテアーゼ の選定が必要となる。解析したいタンパク質領域にリジンがない場合は、当然ながら BS3 では架橋されない。また、もし標的タンパク質にリジンもアルギニンも少ない場合 は、トリプシンで切断される間隔が広くなってしまい、質量分析で正しく検出されない可 能性もある。逆に、リジンやアルギニンが連続して存在している場合には、トリプシン消 化の際にペプチドが細かくなり過ぎてしまい、ペプチドを同定できない可能性もある。 XL-MS を行う前には、目的タンパク質の配列を改めてチェックしていただきたい。

文献

- 1) Nozawa, K., Schneider, TR. & Cramer, P., *Nature*, **545**, 248-251 (2017)
- 2) Smith, MA. & Bidochka, MJ., *Can. J. Microbiol.*, **44**, 351-355 (1998)
- 3) Deng, X., Davidson, WS. & Thompson, TB., *Acta. Crystallogr. Sect. F Struct. Biol. Cryst. Commun.*, **68**, 105-110 (2012)
- 4) Heras, B. & Martin, JL., *Acta. Crystallogr. D Biol. Crystallogr.*, **61**, 1173-1180 (2005)
- 5) 中村努&石川一彦, 蛋白質科学会アーカイブ, 1, e045 (2008)