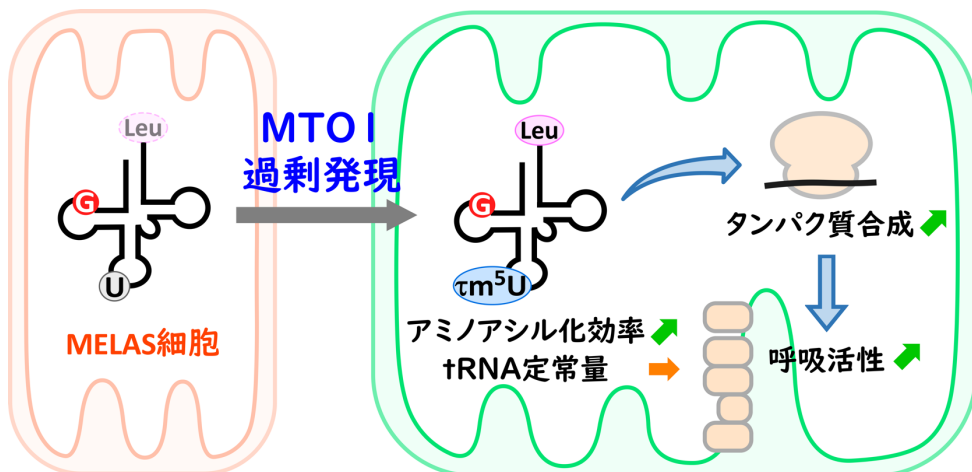


病気の変異を持ったままでも光明が見えてきた —tRNA修飾酵素でミトコンドリア病の治療を目指す—

発表のポイント

- ◆ 細胞中のごく微量なミトコンドリア tRNA 中の化学修飾塩基を高感度に検出・定量する方法を開発しました。
- ◆ ミトコンドリア病患者の細胞に、tRNA 修飾酵素を過剰に発現させることで、変異を持つ tRNA を活性化し、ミトコンドリアの機能を回復させることに成功しました。
- ◆ RNA の機能回復に成功した本研究は、DNA 編集による治療が難しいミトコンドリア病の治療法の開発に貢献することが期待できます。



タウリン修飾(tm⁵U)を導入することでMELAS変異tRNAを活性化しミトコンドリア機能を回復させる

発表概要

東京大学大学院工学系研究科の友田愛奈大学院生、長尾翌手可助教、鈴木勉教授の研究グループは、ミトコンドリア病（注1）患者の細胞内で tRNA（注2）修飾酵素である MT01 を過剰に発現させ、MELAS (mitochondrial myopathy, encephalopathy, lactic acidosis and stroke-like episodes) 変異のために失われていた tRNA 上のタウリン修飾 (5-タウリノメチルウリジン、tm⁵U)（注3）を導入することに成功し、低下していたミトコンドリアの機能を回復できることを明らかにしました。

ミトコンドリアは細胞内に存在する小器官であり、呼吸することで ATP（注4）を合成し、生体エネルギーの大半を供給する重要な役割を担っています。ミトコンドリア病は、ミトコンドリア DNA の変異が原因でミトコンドリアの機能が低下して生じる重篤なヒトの疾患です。ミトコンドリア病の代表病型である MELAS は、ミトコンドリア tRNA に変異があり、tRNA の機能に

不可欠なタウリン修飾が形成されず、タンパク質合成が低下し、ミトコンドリアの機能が著しく損なわれ、エネルギー需要の高い脳や筋肉に重篤な障害が生じます。タウリンを過剰に摂取することで脳卒中の発生を抑える治療法が開発されましたが、脳の萎縮を止めることができず、効果的な治療法の開発が求められています。

ミトコンドリア tRNA のタウリン修飾を復活させることができ、治療の鍵を握っていますが、ミトコンドリア tRNA はごく微量であり、タウリン修飾の解析は困難でした。本研究グループは、まず、少ない試料を用いてミトコンドリア tRNA のタウリン修飾を高感度で検出し定量するタウリン修飾の新しい解析法 (CMC-PE 法) を開発しました。実際にこの手法を用い、MELAS 患者の細胞で、変異を持つ tRNA のタウリン修飾率を定量することに成功しました。さらに、tRNA 修飾酵素である MT01 を過剰に発現させることで、MELAS 変異 tRNA のタウリン修飾率をほぼ完全に回復させることに成功しました。MT01 を過剰に発現させた細胞では、ミトコンドリアタンパク質合成能が向上すること、さらに呼吸活性が上昇することを見出しました。本研究は、ゲノム編集による治療が困難なミトコンドリア病において、tRNA 修飾を導入することで、ミトコンドリア機能を改善した初めての例であり、将来的に MELAS の治療法の開発に大きく貢献することが期待されます。

発表内容

〈研究の背景〉

ミトコンドリアは呼吸によって生体で消費する ATP の大半を供給する細胞内小器官（オルガネラ）です。呼吸以外にも、ヘムやステロイドの生合成、細胞内のカルシウムイオンの調節、アポトーシスの因子を貯蔵し細胞死に関与するなど、細胞のさまざまな営みに関わっています。また、ミトコンドリアが ATP を合成する際に生じる活性酸素が細胞の損傷や老化に関わり、細胞の病理学的な状態とも関係があることが知られています。

ミトコンドリアは核とは独立した独自のゲノム（ミトコンドリア DNA）とタンパク質合成系を持ち、呼吸鎖複合体を構成する 13 種類のタンパク質を合成します。したがって、ミトコンドリアのタンパク質合成系に異常が生じると呼吸鎖複合体の活性が低下し、エネルギー需要の高い脳や心臓を中心に全身多臓器に重篤な障害が引き起こされてしまいます。ミトコンドリアの機能異常を伴う疾患はミトコンドリア病と総称され、その多くの症例が母系遺伝（注 5）することから、ミトコンドリア DNA 上の変異が原因であることがわかっています。脳卒中を特徴とするミトコンドリア病の代表病型である MELAS は、患者の約 80% がミトコンドリア DNA の 3243 位に A から G の点変異（図 1A）を持つことが知られています。この位置は、ミトコンドリア tRNA^{Leu(UUR)} 遺伝子中に存在し、この変異によってミトコンドリア tRNA が不安定化し、細胞内の存在量およびアミノアシル化（注 6）効率が低下することがわかっています。さらに本研究グループの先行研究により、MELAS 変異 tRNA^{Leu(UUR)} は遺伝暗号の解読に重要な役割を持つアンチコドン 1 字目のタウリン修飾 (τm^5U) が著しく減少し、未修飾ウリジンのままになっていることを見出しました（図 1A）。タウリン修飾の欠損により MELAS 変異 tRNA^{Leu(UUR)} は、対応する UUA と UUG の 2 つのコドンのうち、UUG コドンを翻訳できず（図 1A）、UUG の使用頻度が高い ND6 の翻訳量が低下することが明らかとなりました。ND6 は呼吸鎖複合体 I の必須のサブユニットタンパク質であり、この結果は、呼吸鎖複合体 I の活性低下という MELAS の生化学症状をうまく説明することができます。また、てんかんを特徴とする他のミトコンドリア病である MERRF (myoclonus epilepsy associated with ragged red fibers) では、ミトコンドリア tRNA^{Lys} 遺伝子に変異（8344 位が A から G）があり、MERRF 変異 tRNA^{Lys} もアンチコドン 1 字目のタウリン

修飾 (τm^5s^2U) が欠損し、AAA と AAG コドンを効率よく翻訳できず、ミトコンドリアのタンパク質合成が全体的に低下することが判明しています。これらの点変異はタウリン修飾部位とは離れた位置に生じていることから、変異によりタウリン修飾酵素である MT01/GTPBP3 複合体が基質である tRNA をうまく認識できないために生じる現象であると考えられています。

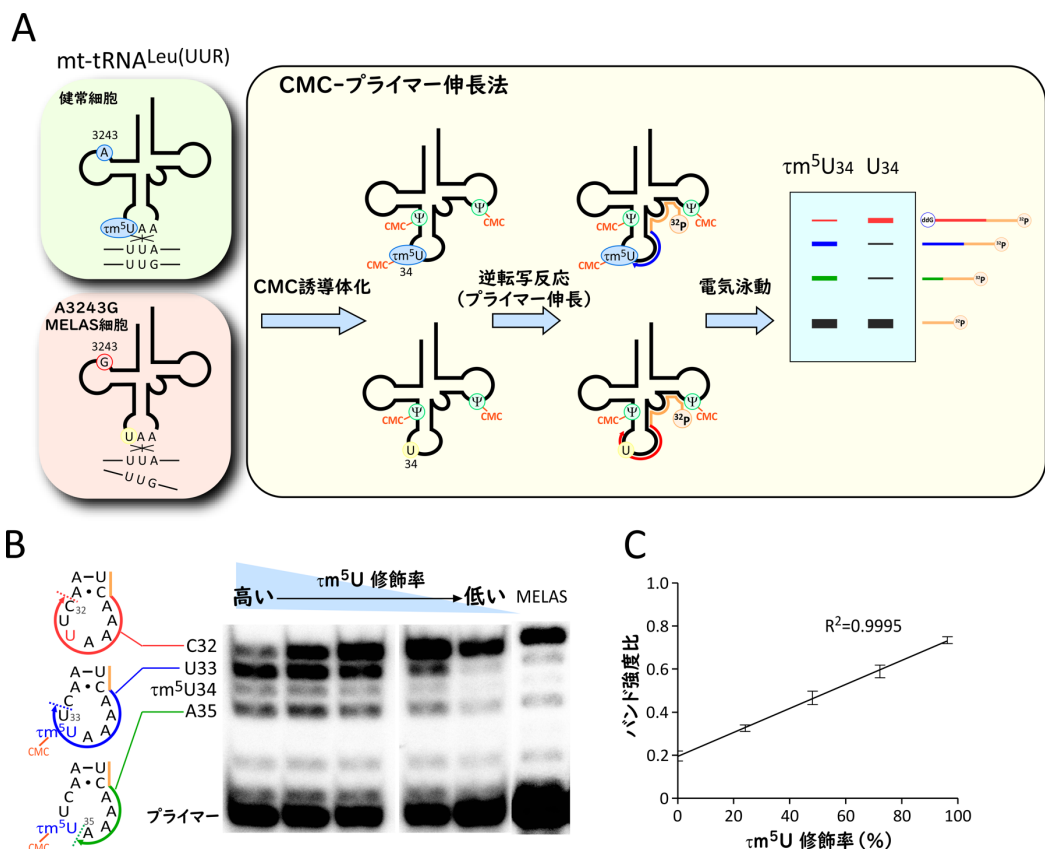


図 1 : CMC-PE 法によるタウリン修飾 (τm^5U) の検出

- (A) 野生型と MELAS 変異型のミトコンドリア (mt-) tRNA^{Leu(UUR)} (左) と CMC-PE 法の概略 (右)。
- (B) 異なるタウリン修飾率の RNA 試料の混合物、および MELAS 患者細胞 (右端) のタウリン修飾を CMC-PE 法で解析。
- (C) (B) で算出したバンド強度比とタウリン修飾率の検量線。

このようにミトコンドリア tRNA のタウリン修飾の低下が MELAS や MERRF に代表されるミトコンドリア病の原因になることがわかつっていましたが、これらの根本的な治療法はいまだに確立されていません。また、これらの疾患の治療法を研究開発するうえでは、ごく微量なミトコンドリア tRNA におけるタウリン修飾率を正確に計測する技術が不可欠です。しかし、これまでの解析手法では、大量な試料が必要であることが大きな障壁になってきました。

〈研究の内容〉

これまでに、タウリン修飾の検出法としては、質量分析を用いた手法、あるいは逆転写反応を利用したプライマー伸長法（注 7）がありました。質量分析法は大量の試料を要求するため、少ない細胞や組織では解析が困難であり、また多検体を調べる上で現実的ではありません。一方、従来のプライマー伸長法によるタウリン修飾の検出は、高感度であり微量サンプルでの測定は可能ですが、特定の逆転写酵素を用いる点と、繊細な条件検討を必要とする非常に難易度

の高い手法であり、汎用性のある検出法として定着しないことが課題でした。そこで、本研究では、ミトコンドリア tRNA^{Leu(UUR)}のタウリン修飾を水溶性カルボジイミドである CMC（注 8）で誘導体化し、逆転写反応の阻害効果を高めることによって、非常に安定かつ高感度でタウリン修飾を定量することができとなりました（CMC-PE 法）（図 1A、B、C）。

次に、MELAS 患者由来の筋芽細胞のミトコンドリア機能を改善させるため、タウリン修飾酵素 MT01 および GTPBP3 を過剰発現させることによって MELAS 変異 tRNA^{Leu(UUR)}のタウリン修飾率の回復を試みました。その結果、MELAS 細胞で MT01 を過剰発現させることにより、MELAS 変異 tRNA^{Leu(UUR)}のタウリン修飾率（16.3%）を野生型と同程度（94.8～97.3%）まで回復させることに成功しました（図 2A）。一方、MT01 のパートナーである GTPBP3 を過剰発現させてもタウリン修飾の回復は限定的であった（図 2A）ことから、MELAS 変異が MT01 による tRNA の認識能を低下させているということが示唆されます。また、MT01 の過剰発現により MELAS 変異 tRNA^{Leu(UUR)}の定常状態量を改善することはできませんでしたが、細胞内のアミノアシル化効率を部分的に改善できることがわかりました。さらに、MT01 の過剰発現により MELAS 細胞のミトコンドリアタンパク質合成能が向上しており、酸素消費量を解析したところ、基礎呼吸、最大呼吸、ATP 産生関連呼吸、予備呼吸能が有意に改善することが判明しました（図 2B）。これらの結果は、MT01 を過剰発現することにより、MELAS 細胞の低下していたミトコンドリアの機能を改善できることを示しています。以上の結果は、1) タウリン修飾の著しい減少が MELAS の主要な分子病因であること、2) MT01 の過剰発現によりタウリン修飾を回復することで MELAS 変異 tRNA が賦活化し、ミトコンドリアのタンパク質合成と呼吸活性が改善することを明確に示唆していると考えています（図 3）。また、MELAS と同様に MERRF の患者細胞においても、MT01 の過剰発現により MERRF 変異 tRNA^{Lys} のタウリン修飾（ $\tau m^5 s^2 U$ ）が回復することも確認できました。

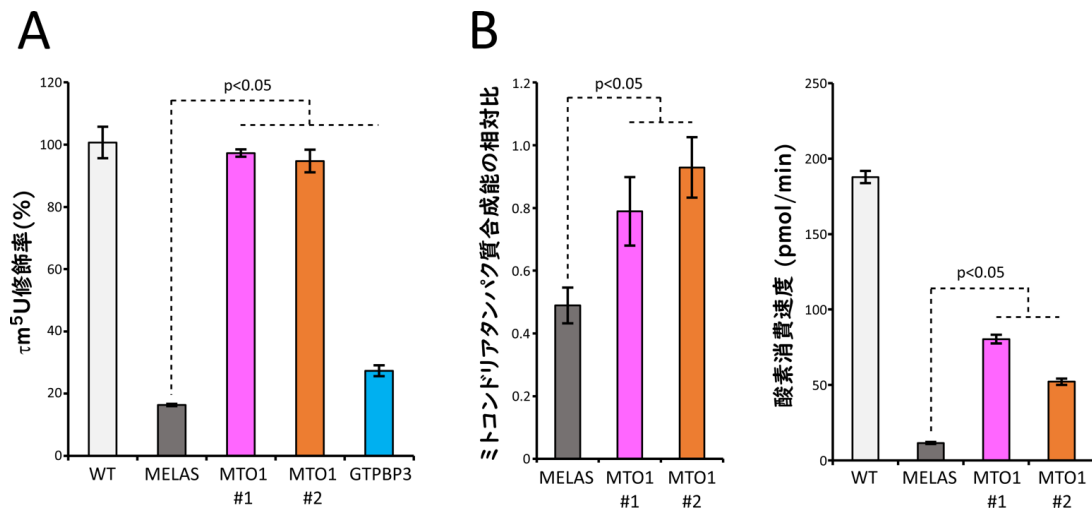


図 2 : MT01 過剰発現によるタウリン修飾とミトコンドリア機能の回復

(A) 各細胞のミトコンドリア tRNA^{Leu(UUR)}におけるタウリン修飾率。

(B) 各細胞のミトコンドリアタンパク質合成能の相対比（左）と基礎呼吸能（右）。

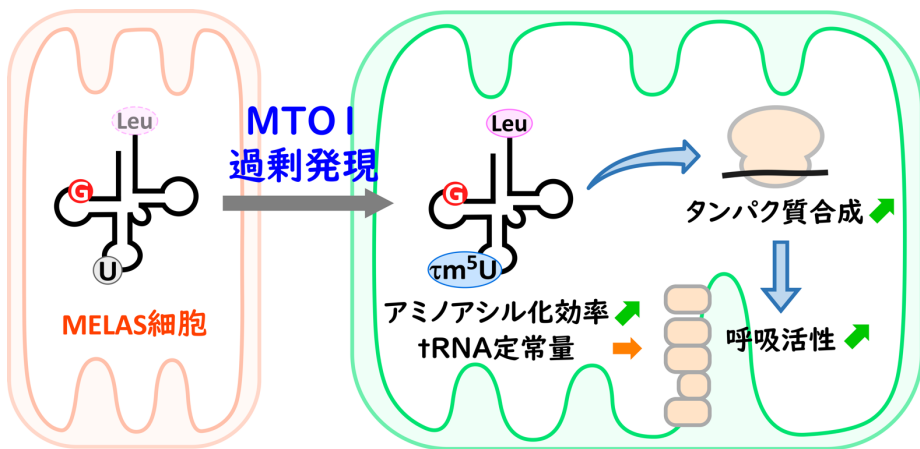


図3：タウリン修飾 (τm^5U) の回復による MELAS 変異 tRNA の活性化がミトコンドリア機能を回復させる

〈今後の展望〉

本研究の成果は、ヒトミトコンドリアにおける tRNA 修飾の機能やミトコンドリア病の発症メカニズムの理解を深めるものです。また、将来的に MELAS やその他のミトコンドリア病の治療法の開発にも大きく貢献することが期待されます。

発表者

東京大学大学院工学系研究科化学生命工学専攻

友田 愛奈（博士課程）

長尾 翌手可（助教）

鈴木 勉（教授）

論文情報

〈雑誌〉 Nucleic Acids Research

〈題名〉 Restoration of mitochondrial function through activation of hypomodified tRNAs with pathogenic mutations associated with mitochondrial diseases

〈著者〉 Ena Tomoda, Asuteka Nagao, Yuki Shirai, Kana Asano, Takeo Suzuki, Brendan J. Battersby, Tsutomu Suzuki

〈DOI〉 10.1093/nar/gkad139

研究助成

本研究は、日本学術振興会 JSPS の基盤研究 (S) 「RNA エピジェネティクスと高次生命現象」（代表：鈴木勉、26220205）、基盤研究 (S) 「RNA 修飾の変動と生命現象」（代表：鈴木勉、18H05272）、新学術領域研究 研究領域提案型「ncRNA のケミカルタクソノミ」（代表：鈴木勉、26113003）、および科学技術振興機構 (JST) の戦略的創造研究推進事業 (ERATO) 「鈴木 RNA 修飾生命機能プロジェクト」（研究総括：鈴木勉、JPMJER2002）などの支援を受けて実施されました。

用語解説

(注 1) ミトコンドリア病

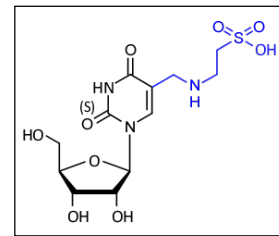
ミトコンドリアは真核細胞に存在する細胞小器官であり、呼吸鎖複合体を用いてエネルギー分子である ATP を産生する。ミトコンドリア病とはミトコンドリアの機能が低下して生じる疾患の総称。症例の約 70%がミトコンドリア DNA の変異に由来する。

(注 2) tRNA

Transfer RNA (転移 RNA)。タンパク質合成の際に、mRNA 上の遺伝暗号 (コドン) に対応するアミノ酸を運ぶアダプター分子として働く。70~90 塩基長の一本鎖 RNA で、二次構造としてはクローバーリーフ様構造をとり、それが折りたたまれて L 字型の立体構造をとる。

(注 3) タウリン修飾

5-タウリノメチルウリジン (τm^5U) のこと。ウリジン塩基のピリミジン C5 位にタウリノメチル基が導入された転写後修飾。ヒトミトコンドリアにおいて、Leu(UUR)、Trp の tRNA には τm^5U が、Gln、Glu、Lys の tRNA にはチオウリジン誘導体である τm^5s^2U がアンチコドン 1 字目に存在する。



(注 4) ATP

アデノシン三リン酸。生体エネルギーの主要分子であり、あらゆる酵素反応や細胞の運動などに使用される。主に呼吸によってミトコンドリア内での酸化的リン酸化反応で作られる。

(注 5) 母系遺伝

受精卵の中のミトコンドリア DNA はすべて母親由来であり、もし卵細胞の中に変異したミトコンドリア DNA があればそれが子に遺伝する。すなわち、母方の系統のみで病気が遺伝することがわかれば、ミトコンドリア DNA の変異を疑う。

(注 6) アミノアシル化

tRNA 分子の 3' 末端にアミノ酸を共有結合すること。tRNA はアミノアシル化されることで、リボソーム上でタンパク質合成に参加できるようになる。

(注 7) プライマー伸長法

放射性標識した DNA プローブを用いて逆転写反応を行い、修飾塩基が逆転写反応を阻害することを利用して標的となる RNA 配列上の修飾部位を特定する手法。

(注 8) CMC

N-cyclohexyl-*N'*- β -(4-methylmorpholinium)ethylcarbodiimide、水溶性カルボジイミドの一種。タウリン修飾側鎖の窒素原子に特異的な付加体を形成することを発見した。

問合せ先

〈研究に関する問合せ〉
東京大学大学院工学系研究科 化学生命工学専攻
教授 鈴木 勉 (すずき つとむ)

東京大学大学院工学系研究科 化学生命工学専攻
助教 長尾 翼手可 (ながお あすてか)

〈報道に関する問合せ〉
東京大学大学院工学系研究科 広報室

科学技術振興機構 広報課

〈JST 事業に関する問合せ〉
科学技術振興機構 研究プロジェクト推進部 グリーンイノベーショングループ
加藤 豪 (かとう ごう)