

医石研第327号

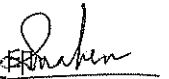
(別紙様式第3号)

## 論 文 要 旨

### 論 文 題 目

Contribution of liver mitochondrial membrane-bound glutathione transferase to mitochondrial permeability transition pores

(肝ミトコンドリア膜結合性グルタチオントランスフェラーゼの透過性遷移孔への関与)

氏名 RUAZI SOHEL HUSSAIN 

### 【背景】

グルタチオントランスフェラーゼ (GST) は抗がん剤や外来異物のグルタチオン抱合反応を触媒する第2相の薬物代謝酵素で、細胞質性と膜結合性がある。ミクロソーム膜 MGST1 は3量体で、サブユニット当たり1個のSH基を有し、このSH基の修飾で活性化される。最近我々は、ミトコンドリア膜のGST (mtMGST1)が酸化ストレスでSH基のグルタチオン化（混合ジスルヒド結合）により活性化され、透過性遷移孔 [Mitochondrial permeability transition (MPT) pore] を形成し、ミトコンドリアからチトクロム C (Cyt C) の遊離を引き起こすことを報告した。本研究では、mtMGST1 と MPT との関係を明らかにするためにプロオキシダントの Gallic acid (GA) を用いて検討した。

### 【実験方法】

SD ラットの肝からミトコンドリアを分離し、GA を作用させ GST 活性を測定した。また、抗酸化酵素 (SOD, catalase)、一重項酸素消去剤 [DABCO,  $\beta$ -carotene (BC)、Histidine (His)]、GST 阻害剤 [Cibacron blue (CB)、Tannic acid (TA), Hematine (HM)] および MPT 阻害剤 [Cyclosporin A (CsA)、Bonqkrekic acid (BKA)、ADP] の GST 活性への影響を検討した。さらに、GA によるミトコンドリアの Swelling および CytC の遊離に対する GST および MPT 阻害剤の影響を検討し、 $\text{Ca}^{++}$ の作用と比較した。

### 【結果・考察】

- ① mtMGST1 活性は GA で2~3倍に増加し、この増加は抗酸化酵素の SOD、Catalase や一重項酸素消去剤の DABCO、BC、His で抑制された。また、GA による mtMGST1 の活性化はスルフェン酸還元剤の亜ヒ酸ナトリウムで回復した。これらの結果から、mtMGST1 は GA から生成される一重項酸素により SH 基がスルフェン酸 ( $-\text{SOH}$ ) に酸化され、活性化されることが示唆された。
- ② ミトコンドリアに GA を作用させると Swelling を生じ、この Swelling は DABCO や GST 阻害剤で抑制されたが、MPT 阻害剤では抑制されなかった。Cyt C 遊離も DABCO や GST 阻害剤で抑制された。
- ③  $\text{Ca}^{++}$ による Swelling と Cyt C 遊離は MPT 阻害剤で抑制されたが GST 阻害剤では抑制されなかった。
- ④ GA をミトコンドリアに作用させた後、外膜・内膜を分離すると外膜の GST 活性の増加と蛋白重合が認められた。

以上の結果は、ミトコンドリア外膜の mtMGST1 は GA により SH が酸化され、蛋白重合を生じ、活性酸素依存性で、CsA 非依存性の MPT pore を形成して swelling を起こし、Cyt C を遊離することを示しており、mtMGST1 が  $\text{Ca}^{++}$ で誘導される MPT pore とは異なる新規の pore を形成することを示唆している。

平成 20 年 12 月 25 日

(別紙様式第 7 号)

## 論文審査結果の要旨

報告番号	* 課程博 論文博	第 327 号	氏名	Quazi Sohel Hossain
論文審査委員		審査日	平成 20 年 12 月 24 日	
		主査教授	药谷 研一	
		副査教授	宇野 司	
副査教授	森 直樹			

## (論文題目)

Contribution of liver mitochondrial membrane-bound glutathione transferase to mitochondrial permeability transition pores

(肝ミトコンドリア膜結合性グルタチオントランスフェラーゼの透過性遷移孔への関与)

## (論文審査結果の要旨)

上記論文に関し、慎重に審議を行い、次のような結果を得た。

## 1) 研究の背景と目的

グルタチオントランスフェラーゼ (GST) は抗がん剤や外来異物のグルタチオン抱合反応を触媒する第 2 相の薬物代謝酵素で、細胞質性と膜結合性がある。膜結合性の MGST1 は 3 量体で、サブユニット当たり 1 個の SH 基を有し、この SH 基の修飾で活性化される。最近著者らは、ミトコンドリア膜の GST (mtMGST1) が酸化ストレスで SH 基のグルタチオン化(混合ジスルヒド結合)により活性化され、透過性遷移孔 [Mitochondrial permeability transition (MPT) pore] を形成し、ミトコンドリアからシトクロム c (Cyt c) の遊離を引き起こすこと報告した。本研究では、mtMGST1 と MPT との関係を明らかにするためにプロオキシダントの Gallic acid (GA) を用いて検討した。

## 2) 研究内容

- ① SD ラット肝から分離したミトコンドリアに GA を作用させると、mtMGST1 活性は 2 ~ 3 倍に増加し、この増加は抗酸化酵素の SOD、Catalase や一重項酸素消去剤の DABCO、 $\beta$ -Carotene (BC)、Histidine (His) で抑制された。また、GA による mtMGST1 の活性化はスルフェン酸還元剤の亜ヒ酸ナトリウムで回復した。これらの結果から mtMGST1 は GA から生成される一重項酸素により SH 基がスルフェン酸 (-SOH) に酸化され、活性化されることが示唆された。
- ② ミトコンドリアに GA を作用させると swelling を生じ、この swelling は DABCO や GST 阻害剤 (Cibacron blue、Tannic acid、Hematin) で抑制されたが、MPT 阻害剤 [Cyclosporin A (CsA)、Bongrekic acid、ADP] では抑制されなかった。Cyt c 遊離も DABCO や GST 阻害剤で抑制された。
- ③  $Ca^{++}$ による swelling と Cyt c 遊離は MPT 阻害剤で抑制されたが GST 阻害剤では抑制されなかった。
- ④ GA をミトコンドリアに作用させた後、外膜・内膜を分離すると外膜の GST 活性の増加と蛋白の oligomerization が認められた。

以上の結果は、ミトコンドリア外膜の mtMGST1 は GA により SH が酸化され、oligomerization を生じ、CsA 非感受性の MPT pore を形成して swelling を起こし、Cyt c

を遊離することを示しており、mtMGST1 が  $\text{Ca}^{++}$ で誘導される MPT pore とは異なる新規の pore を形成することを示唆している。

### 3) 研究成果の意義と学術的水準

本研究は、ミトコンドリア mtMGST1 が活性酸素で活性化され、従来の MPT pore とは異なる新規の pore を形成し、Cyt c の遊離に関与することを示しており、ミトコンドリア膜透過程性制御の新機構を提示するもので、学術的な水準は極めて高い。

以上の結果から、本論文は学位授与に十分値するものと判断した。

備 考 1 用紙の規格は、A4 とし縦にして左横書きとすること。

2 要旨は800字～1200字以内にまとめること。

3 \*印は記入しないこと。