

医研第327号

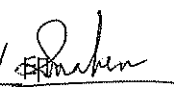
(別紙様式第3号)

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 QUAZI SOHEL HOSSAIN 

【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、 β -carotene (BC)、Histidine (His)]、GST 阻害剤 [Cibacron blue (CB)、Tannic acid (TA)、Hematin (HM)] および MPT 阻害剤 [Cyclosporin A (CsA)、Bonkrekic 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、 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 (-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 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、CytC を遊離することを示しており、mtMGST1 が 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。

(別紙様式第7号)

論文審査結果の要旨

報告番号	課程博 * 第327号 論文博	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	荻谷 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			
<p>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。</p>			
2) 研究内容			
<p>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、β-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。</p> <p>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)、Bongkrekic 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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>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</p>			

を遊離することを示しており、mtMGST1 が 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、A 4 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。