

アスパラギン残基特異的エンドプロテアーゼ (レグマチュレイン) 迅速活性測定法および酵素の性質

メタデータ	言語: Japanese
	出版者:
	公開日: 2019-12-20
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: 荒平, 正緒美, 菅原, 潔, 深澤, 親房
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://doi.org/10.24514/00002699

研究ノート

アスパラギン残基特異的エンドプロテアーゼ(レグマチュレイン) 迅速活性測定法および酵素の性質

荒平 正緒美[§]*, 菅原 潔*, 深澤 親房**

*食品総合研究所, **前食品総合研究所, 現くめ・クオリティ・プロダクツ株式会社

Quantitative Assay Method for Asparagine residuespecific endoprotease (legumaturain) activity and characterization of legumaturain

Masaomi Arahira^{§*}, Kiyoshi Sugawara^{*} and Chikafusa Fukazawa^{**}

*National Food Research Institute, NARO **Kume Quality Products Co.,Ltd.

Abstract

A rapid assay method for the activity of an asparagine residue-specific endoprotease (legumaturain) is disclosed. This method comprises measuring fluorescence intensity generated by hydrolysis of fluorescence quenching substrate (MOCAc-GKSRRNGIK (Dnp) -D-Arg-D-Arg-NH₂). Characterization of legmaturain was carried out with the substrate.

アスパラギン残基特異的エンドプロテアーゼは、ペ プチド又はタンパク質中のアスパラギン残基のC-末端 を特異的に切断する酵素である.特に植物由来のアス パラギン残基特異的エンドプロテアーゼをレグマチュ レインと名付けている. レグマチュレインは, 優れた 蛋白源である植物種子の貯蔵タンパク質の生合成に係 わる重要な酵素である.ダイズの主要な貯蔵タンパク 質であるグリシニンは、まず、酸性サブユニットと塩 基性サブユニットがつながった状態の一本のポリペプ チド (ダイズグリシニン前駆体) として合成される. その後、レグマチュレインにより、サブユニット間が 特異的に切断されてはじめて、成熟体としてのグリシ ニンとなる. したがって, レグマチュレインは, グリ シニン等貯蔵タンパク質を食品産業的に利用する場合 に重要である. そのため、レグマチュレインの酵素活 性測定法が要求され,従来は以下の方法が用いられて いた. ①ダイズグリシニン等の前駆体(天然の11S型種

2006年12月27日受付,2007年1月29日受理 [§]連絡先(Corresponding auther) arahira@affrc.go.jp 子貯蔵蛋白質前駆体)を大腸菌体内で発現させて精製 した後に、これを基質としてレグマチュレインで切断 し、生じた酸性サブユニット及び基性サブユニットを SDS-PAGEで分離する.次いで、PVDF膜にブロッティ ングした後、塩基性サブユニットに対する抗体を用い て、該サブユニットをイミュノブロット法で高感度で 検出する方法である.②レグマチュレインをアスパラ ギン残基を含む合成ペプチドに作用させた後、高速液 体クロマトグラフィーを用いて、基質と生成したペプ チドを分離し、その切断活性を定量する方法である. ①の方法は、比較的多くのサンプルを1度に測定する ことができ、感度も非常に高いという長所を有してい るが、活性の検出に丸1日程度の時間を要し、迅速な 測定法とは言えない.また、②の方法も、1サンプルあ たり30分程度の時間を必要とする.

本報告は、レグマチュレインの酵素活性を迅速,特 異的、かつ簡便に測定することが可能なレグマチュレ インの酵素活性測定法を開発することを目的とした.

実験方法

1. 実験材料

蛍光基質であるベンジルカルボニル-アラニル-ア ラニル-アスパラギニル-7-(4-メチル) -クマリルア ミド (Benzyloxycarbony-AAN-7-(4-methyl)-coumarylamide) は, Dr. Barrett, A.J. (Strangeways Research Laboratory, Cambridge, U.K.) から分与された. その他の 消光性蛍光ペプチドを含むオリゴペプチドは,(株) 宝 酒造および(財)ペプチド研究所にて依頼合成した. また,その他試薬類は,特記している場合を除いて, 和光純薬社製のものを用いた.

2. グリシニン前駆体を用いた活性測定法

精製グリシニン前駆体proA₁aB_{1b}に対する切断活性の 測定は、村松・深澤の方法に従った^{1,2)}.

3. 合成ペプチドを用いた活性測定

グリシニン前駆体および他の植物由来11S型タンパク 質前駆体の切断部位周辺領域の配列を基に合成したペ プチドを基質に用いた. セリニル-アルギニル-アス パラギニルーグリシルーイソロイシルーアスアパルテ ィルーグルタミン酸 (NH2-SRNGIDE-COOH), ジニト ロフェニループロリルーグルタミルーアラニルーアス パラギンアミド(Dnp-PEAN-NH2)を合成・高速液体ク ロマトグラフィーで精製し基質として用いた(宝酒造 社製). 1 mMの2-メルカプトエタノールを含む70 mM 酢酸緩衝液 (pH 5.0) に基質として上記合成ペプチド30 μMを含み、酵素を加えた反応液量を最終的に 50 μ1と した. 37 ℃で、一定時間反応後、反応液を高速液体ク ロマトグラフィー(島津社製 LC-10) に供した. カラム は、Silica-ODS 120T、 04.6 x 150 mm (東ソー社製) を 用い, 流速は1 ml/min, 0.1 %トリフルオロ酢酸(TFA) と0~30 %のアセトニトリルを含む0.1% TFAの直線濃 度勾配により、切断されたペプチドを溶出した^{1,3)}.基 質に対する標準曲線を0~30µMについて作製し、一定 時間に対する基質の減少量を求めて酵素活性とした.

4. 蛍光基質を用いた活性測定法

最終濃度5 mM トリスー塩酸緩衝液 (pH 6.8), 0.003 % Briji35およびジメチルスルホキシド (DMSO) に溶 解した4 µ M Benzyloxycarbony-AAN-7- (4-methyl) - coumarylamideを含み, 酵素を加えた反応液量を最終的

に1 mlとした. 37 °Cで,一定時間保温後,100 mlの5 M 酢酸を加えて反応を停止した後に,励起波長380 nmで 励起し,蛍光波長460 nmで蛍光強度を測定した⁴⁾.生 成物である7-アミノ-4-メチルークマリン(7-amino-4methyl-coumarin)(ペプチド研究所社製)を用いて蛍 光の標準曲線を0~4 μ Mの範囲で作成し,反応時間内 における蛍光強度の増加量を求めて酵素活性とした.

5. 消光性蛍光基質を用いた活性測定

N-末端側に(7-メチルクマリン-4-イル)アセチル基 (以下MOCAc基とする) を, リジン残基にジニトロフ ェニル基(以下Dnp基とする)を結合させた消光性ペプ チドMOCAc-グリシルーリジルーセリルーアルギニ ルーアルギニルーアスアラギニルーグリシルーイソロ イシルーリジル (Dnp) -D-アルギニル-D-アルギニン アミド (MOCAc-GKSRRNGIK (Dnp) -D-Arg-D-Arg-NH2) をデザインし、ペプチド研究所社に合成を依頼し た.本消光性蛍光基質は、MOCAc基とDnp基がそれぞ れの蛍光を阻害しており、切断されることにより、蛍 光を発する基質である。最終濃度5 mM トリスー塩酸緩 衝液 (pH 6.8), 0.003 % Briji35, およびDMSOに溶解し *t*⁴*μ*MのMOCAc-GKSRRNGIK (Dnp) -D-Arg-D-Arg-NH2を含み、酵素を加えた反応液量を最終的に1mlとし た. 37 ℃で、一定時間保温後、100 µ1の5 M酢酸を加え て反応を停止した後に、励起波長328 nmで励起し、蛍 光波長393 nmで蛍光強度を測定して定量化した⁵⁾. 生成 物であるMOCAc-GKSRRNを合成(ペプチド研究所社へ 依頼合成)して標準曲線を0~4µMの範囲で作成し, 一定時間に対する生成物の増加量を求めて酵素活性と した.

実験結果及び考察

レグマチュレイン活性を迅速に測定するための基質の検討

ダイズ由来のレグマチュレインの精製は、グリシニ ン前駆体を基質とした切断活性をモニターすること及 び、合成ペプチドNH2-SRNGIDE-COOHにレグマチュレ インを作用させた時の高速液体クロマトグラフィーの 分離パターンから行ってきた.しかしながら、精製し たレグマチュレインは、非常に不安定なため、迅速な 測定が必要であった.このため、宝酒造がレグマチュ レインに似た性質を持つ酵素の活性測定基質として用 いているDnp-PEAN-NH2⁶⁾、Dr. Barrett, A.J. から分与さ れた蛍光基質であるBenzyloxycarbony-AAN-7-(4methyl) -coumarylamide⁴⁾ および今回合成した消光性蛍 光基質MOCAc-GKSRRNGIK (Dnp) -D-Arg-D-Arg-NH2 それぞれについて,レグマチュレインの活性測定が可 能 か 否 か を 検 討 し た . Dnp-PEAN-NH2 及 び Benzyloxycarbony-AAN-7- (4-methyl) -coumarylamideを 用いる方法は、トリプシンをはじめとするプロテアー ゼの活性測定法でよく使用される、いわゆるアミダー ゼ活性を測定する方法である.

その結果, Dnp-PEAN-NH2およびBenzyloxycarbony-AAN-7-(4-methyl) -coumarylamideは、レグマチュレイ ンでは切断されず、この結果から、レグマチュレイン は、アミダーゼ活性を持つ酵素ではないということが 明らかとなった.また、レグマチュレインはMOCAc-GKSRRNGIK (Dnp) -D-Arg-D-Arg-NH2を切断し、この ことから、本酵素活性の迅速な測定が可能となった (表1).

表1 各合成ペプチドを用いたレグマチュレイン活性

合成ペプチド	活性
Dnp-PEAN-NH2	N.D.
Benzyloxycarbony-AAN-7-(4-methyl)-coumarylamide	N.D.
NH2-SRNGIDE-COOH	+
MOCAc-GKSRRNGIK(Dnp)-D-Arg-D-Arg-NH2	+

N.D. : not detected

また,消光性蛍光基質は疎水性が高く,反応液に対 する溶解性に劣るため,まずDMSOに溶解した後に反 応液に添加した.DMSOの使用量は,酵素活性に影響 しない4% (V/V)以下となるようにした.このことか ら,反応液への消光性蛍光基質の添加量は,該基質を DMSOに0.2mMとなるように溶解した場合,反応液1ml あたり5~40μ1とした.

一般的なアスパラギン残基に特異的なエンドプロテ アーゼの酵素活性定量法として、プロテアーゼ活性の 代わりにアミド化したアミノ酸からのアミノ基を遊離す る活性であるアミダーゼ活性を測定する方法がある⁴⁻⁶⁾. レグマチュレインについて、アミダーゼ活性の測定を 行ったが、レグマチュレインは、これらの基質に対し て活性を測定するにあたり、C-末端にあるアスパラギ ン残基のカルボキシル基をアミド化したペプチドを用 いる方法は採用できないことが判明した(表1参照). 一方、前述のように、主要なダイズグリシニン前駆体、 A2B1aサブユニットの酸性サブユニットと塩基性サブユ ニットの切断部位⁷⁾を基にして合成した消光性蛍光基 質を用いることにより、レグマチュレイン活性を迅速 に、しかも高感度で定量できることを見出した.

2. レグマチュレインの酵素的性質について

消光性蛍光基質を用いて本酵素の性質について検討 を加えた.図1に示したように,酵素活性の至適温度



は35℃,また,至適pHは6.8であった.次に,酵素を0 ~60℃の範囲で30分静置後,熱安定性を検討した結果, 安定な温度は、0~20℃と極めて低く、40℃でほぼ0 となった.また,pH安定性は,酵素をpH1.9~11.4の間 で20℃で30分静置後,残存活性を検討した.その結果, pH4~8の範囲で安定であった.レグマチュレインは, 至適温度が25~37℃であり,一般的な植物由来の酵素 と似たような傾向をしめした.また,本酵素の活性の 至適pHおよびpH安定域は、ほぼ中性域にあり、グリシ ニン等基質となるタンパク質も安定に存在するpH域で 活性が最大限に発揮されると思われた.

精製した本酵素は、極めて不安定であり、4℃、約4 時間の保存で、その酵素活性は、約50%にまで低下した(図2). この原因をSDS-PAGE的に検討したが、泳 動パターンに変化はなかったことから、熱不安定性の



図 2 レグマチュレインの4℃保存における安定 性

要因は、自己分解ではないことが示唆された.

一方,各種タンパク質分解酵素阻害剤に対する影響 を検討した結果,システイン型酵素阻害剤であるパ ラークロロマーキュリー安息香酸(PCMB)や酢酸水銀 により,強く阻害されることから,本酵素は,システ インプロテアーゼの一種であると考えられる.しかし ながら,E64 [L-trans-epoxysuccinyl-leucylamido-(4guanidino-butane)]による阻害は認められず,同試薬に よって阻害を受ける植物由来のパパインなど他のシス テインプロテアーゼとは,異なった活性部位を持つと いうことが示唆された⁸⁾(表2).

表 2 レグマチュレインに対する各種のタンパク質分解 酵素阻害剤の効果

阻害剤	阻害率(%)
なし	7
システインプロテア-ゼ阻害剤	
パラ-クロロマーキュリー安息香酸(0.1 mM)	99
N-エチルマレイミド (0.1 mM)	41
酢酸水銀(0.1 mM)	100
ヨードアセトアミド (20.0 mM)	93
E 6 4 (0.5 mM)	0
セリンプロテアーゼ阻害剤	
アンチパイン(1.0 mM)	0
キモスタチン(0.1 mM)	7

要 約

MOCAc-GKSRRNGIK (Dnp) -D-Arg-D-Arg-NH2を基 質として用いるアスパラギン残基特異的エンドプロテ アーゼ (レグマチュレイン)の迅速活性測定法を開発 した.また、本法を用いて本酵素の性質を検討した.

文 献

- Muramatsu, M. and Fukazawa, C. A high-order structure of plant storage proprotein allows its second conversion by an asparagine-specific cysteine protease, novel proteolytic enzyme. *European Journal of Biochemistry*, 215, 123-132 (1993).
- Laemmli, U.K. Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. *Nature*, 227, 680-685 (1970).
- Arahira, M. and Fukazawa, C. Ginkgo 11S seed storage protein family mRNA: unusual Asn-Asn linkage as post-translational cleavage site. *Plant Molecular Biology*, 25, 597-605 (1994).
- Kembhavi, A.A., Buttle, D.J., Knight, G., and Barrett, A.J. The two cysteine endopeptidases of legume seeds: Purification and characterization by use of specific fluorometric assay. *Archeves of Biochemistry and Biophysics*, 303, 208-213 (1993).
- Knight, C.G., Willenbrock, F. and Murophy, G. A novel coumarin-labeled peptide for sensitive continuous assays of the matrix metalloproteinase. *FEBS Letter*, 296, 263-266 (1992).

- Abe, Y., Shirane, K., Yokozawa, H., Matsushita, H., Mitta, M., Kato, I., and Ishii, S. Asparaginyl endopeptidase of jack bean seed. *Journal of Biological Chemistry*, 268, 3525-3529 (1993).
- Momma, T., Negoro, T., Udaka, K., and Fukazawa, C. A complete cDNA coding for the sequence of glycinin A2B1a subunit precursor. *FEBS Letter*, **188**, 117-122

(1985).

 Kim MJ, Yamamoto D, Matsumoto K, Inoue M, Ishida T, Mizuno H, Sumiya S, Kitamura K. Crystal structure of papain-E64-c complex. Binding diversity of E64-c to papain S2 and S3 subsites. *Biochem J.*, 287, 797-803 (1992).