SURE 静岡大学学術リポジトリ Shizuoka University REpository

冬虫夏草の基礎と応用: 菌感染メカニズム解明と機能性物質探索

メタデータ	言語: ja
	出版者: 静岡大学
	公開日: 2019-05-13
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: 崔, 宰熏
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/10297/00026531

科学研究費助成事業 研究成果報告書

平成 30 年 6 月 19 日現在

機関番号: 13801 研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究期間: 2016~2017

課題番号: 16K14912

研究課題名(和文)冬虫夏草の基礎と応用ー菌感染メカニズム解明と機能性物質探索ー

研究課題名(英文) Foundation and application of Cordyceps - Elucidation of fungal infection mechanism and exploration of functional substances

研究代表者

崔 宰熏 (Choi, Jae-Hoon)

静岡大学・農学部・助教

研究者番号:40731633

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,900,000円

研究成果の概要(和文):サナギタケC. militarisは鱗翅目昆虫に寄生する子嚢菌であり、その子実体は漢方薬として有用であるが、その感染や子実体形成の分子機構には不明な点が多い。MAT染色体の一部が他の染色体と組換えを起こしていることが明らかになり、サナギタケの染色体構造は不安定であることが示唆された。また、コルジセピン産生に関わる遺伝子クラスターの発現量は交配型間で異なることが明らかになった。癌細胞に対して細胞増殖抑制活性を示す化合物の単離に成功した。このように、本研究はサナギタケの感染や子実体形成などの生命現象の解明に有用なゲノム情報を整備するとともに、機能性物質を単離に成功した。

研究成果の概要(英文): Cordyceps is an ascomycete that is parasitic on lepidopteran insects and its fruit body is useful as a traditional Chinese medicine, but its molecular mechanism of infection and fruit body formation has many unclear points. It was revealed that a part of the MAT chromosome underwent recombination with other chromosomes in C. militaris, suggesting that the chromosome is unstable. In addition, it was revealed that the expression levels of gene clusters involved in cordycepin production differ between mating types. In addition, we succeeded in isolation of compounds showing toxicity against cancer cells.

Thus, in this study, we improved genome information useful for elucidation of biological phenomena such as infestation of C. militaris and the formation of fruiting bodies, and succeeded in isolation of functional substances.

研究分野: 天然物化学

キーワード: Cordyceps ゲノム解析 機能性物質 交配型遺伝子

1.研究開始当初の背景

冬虫夏草は文献上、約数百種が確認されている。しかしながら、どのように菌が感染し、昆虫を生かしながら体内で生きながらえ、最終的に昆虫を死に至らしめ子実体を発生するのか、全く不明である。また、寄生して世代を繰り返す生活環についても科学的にほとんど不明なままであり、寄生状態での栽培が難しい。冬虫夏草の1種サナギタケ(Cordyceps militaris)は、漢方では抗癌剤などとして古くから用いられてきた(図1)。



図1サナギタケ子実体

現在までにサナギタケに関する物質レベ ルでの研究では、コルジセピンをはじめとす る低分子化合物、多糖類、酵素などが報告さ れているが、分子レベルでその機能性を詳細 に検討した研究例は少ない。さらに、これら の研究は培養した菌糸体(子実体になる前の 状態)を用いて行われており、子実体を用い た研究はほとんど無く、特に低分子化合物に 関しては全く無い。その理由のひとつは、天 然の子実体は極めて高価であり、子実体の人 工栽培は極めて困難だったからである。しか し最近、我が国において、カイコ蛹を宿主と した極めて天然に近い状態での人工栽培に 成功した。研究代表者らは、人工栽培に成功 した企業(株式会社にちはら総合研究所)の 協力を得て研究を開始した。

2. 研究の目的

冬虫夏草とは、菌が昆虫などに感染しし、 終的に昆虫体内から子実体(所謂すでは抗感染してある。 発生するものの総称である。 漢方では抗感などとして古くから用いられててがいない 大カニズムは未だ明らかになっていない。 研究では、冬虫夏草の1種サナギタケを2 代謝産物・遺伝子・タンパク質レベルシーでは、 では、感染から子実体発生、 分子機構の解明を試みる。また、成熟子と 分子機構の解明を試みる。また、成熟子の がら様々なバイオアッセイを用い、そとと を指標に機能性物質の探索を行うことは を指標に機能性物質の探索を行う のとし、研究を行う。

3 . 研究の方法

(1)遺伝子・タンパク質発現解析・メタボ

ローム解析

感染初期過程において発現する遺伝子を 網羅的に探索するため、次世代シーケンサー (MiSeq)を用いた解析した。また、サナギ タケ単相株と異核共存体株をカイコ蛹に接 種すると、子実体形成能に差がみられる。そ こで、単相株と異核共存体株における遺伝子 発現差解析を行うことにより、子実体形成に 関与する遺伝子を探索する。また、生きたカ イコ蛹に感染する際に特異的に発現する遺 伝子を選抜するために、カイコ蛹に接種した ときとカイコ蛹をホモジナイズして作成し た培地で培養したときの遺伝子発現の比較 も行う。さらに、メタボローム・プロテオー ム解析でも同様に網羅的な比較を行うが、ト ランスクリプトーム解析とは異なり、カイコ 蛹の中に存在するサナギタケ菌体のメタボ ローム・プロテオーム解析を行うためには、 カイコ蛹からサナギタケ菌体を単離する必 要がある。予備実験によりカイコ蛹とサナギ タケ菌体は浮遊密度が異なることが明らか になっており、ホモジナイズして密度勾配遠 心によって単離する。液体培養した菌糸体と カイコ蛹から単離した菌体を LC-MS/MS と 2 次元 SDS-PAGE に供し、2次代謝産物とタンパ ク質の相違を比較する。

(2)サナギタケのゲノム解析

NBRC で分譲しているサナギタケ菌株 18 種を 全て入手し、交配型遺伝子の PCR により交配 型を決定するとともに、子実体形成能やコル ジセピン産生能などの表現型の確認を行っ た。子実体は有性生殖過程において胞子を形 成する構造であることから、相補的な交配型 の菌株を混合してカイコ蛹に接種すると、交 配を起こして二倍体となり、子実体形成が起 こると予想される。そこで、異核共存体の株 から相補的な交配型の単相株を単離し、それ ぞれのゲノム配列を決定し、リファレンスと することによって、子実体形成過程における 各交配型の遺伝子発現を解析することが可 能となる。また、一度カイコ蛹に接種して子 実体を形成させたサナギタケから単離・培養 したサナギタケ菌を再度カイコ蛹に再感染 させると、子実体形成能や子実体の形態が変 化することが知られている(にちはら総合研 究所私信)。同じゲノムを有するはずの2世 代目のサナギタケの表現型が変化すること から、DNA のメチル化などエピジェネティッ クな変化が生じている可能性が高いと考え ている。そこで、カイコ蛹に接種して子実体 を形成させた後に再度カイコ蛹に接種して 子実体形成能や子実体の形態の表現型を調 べるとともに、網羅的なエピゲノム解析を行 うことによって、メチル化が引き起こされる 遺伝子を特定し、その遺伝子機能と子実体形 成能の変化に関わる因果関係を解明する。

(3)サナギタケレクチンとその結合物質の探索:感染・寄生・子実体形成における菌と昆虫との相互作用に関与している可能性が考えられるサナギタケレクチン(CML)と結合

する物質がカイコに存在するのではないかと考え、その精製と機能解析を行う。子実体から PBS 中で破砕し、赤血球凝集活性を指標に、各種クロマトグラフィーを駆使して、既に CML の精製に成功している。このレクチンによる赤血球凝集反応の阻害活性を指標に、カイコ抽出物のクロマトグラフィーを繰り返し、CML 結合物質を精製する。この CML の一次構造、レクチンとして緒性質を明らかにする。

(4)サナギタケ子実体由来の機能性物質の探索:サナギタケ子実体の新規機能性物質を探索するため、サナギタケ子実体をエタノールで抽出する。酵母に対するアンチエイジング活性と in vitro でのコレステロール吸収阻害活性を指標に、各種クロマトグラフィーを駆使し、抽出物から活性物質の精製を行う。得られた活性物質は NMR 等の機器分析によって構造を決定する。

4. 研究成果

サナギタケ C. militaris は鱗翅目昆虫に 寄生する子嚢菌であり、その子実体は漢方薬 として有用であるが、その感染や子実体形成 の分子機構には不明な点が多い。その理由の 1つとして、子実体は有性生殖過程において 胞子を形成する構造体であり、その形成は相 補的な交配型(型とHMG型)の相互作用に よるものであることが予想されるにもかか わらず、ゲノムシーケンスが行われているの は 型のみであったことが考えられた。そこ で、本研究ではまず 型と HMG 型のドラフト ゲノム配列を決定し、比較ゲノム解析を行っ た。NBRC のサナギタケ全 18 株の中から NBRC100741 株と NBRC103759 株を選抜し、分 生子を限界希釈法によってクローニングし、 それぞれの相補的な交配型(型とHMG型) の株を単離した。これら4株のゲノムを次世 代シーケンサーMiSeg によってシーケンスし、 ドラフトゲノム配列を決定した。これらのド ラフトゲノムの比較ゲノム解析として、MAT 染色体(交配型遺伝子座が存在する染色体) の構造比較、SNP 解析、交配型特異的な遺伝 子の探索を行った。その結果、これまでにサ ナギタケでは見つかっていなかった新規の HMG 型特異的な交配型遺伝子 MAT1-2-3a と MAT1-2-3b を発見した。さらに、これら 4 株 で遺伝子予測を行い、詳細なオーソログ解析 を行った結果、各交配型に特異的な遺伝子は 交配型遺伝子のみであり、MAT 染色体上に存 在するフェロモン遺伝子やそのレセプター 遺伝子は交配型特異的ではないことが明ら かとなった。

より詳細な比較ゲノム解析を行うため、PacBio の超ロングリードシーケンスにより、HMG 株ゲノムを染色体レベルでアセンブリする予定にしていたところ、2017 年 11 月にATCC34164 株の染色体レベルにアセンブリされたゲノム配列が報告された。そこで、ATCC34164 株のゲノム配列に我々が決定した

4 株のドラフトゲノム配列をアラインメント し、染色体構造を比較した。その結果、 NBRC100741 株と NBRC103759 株の両方におい て、MAT 染色体の一部が他の染色体と組換え を起こしていることが明らかになり、サナギ タケの染色体構造は不安定であることが示 唆された。交配型間のゲノム構造の比較や SNP 解析により、両方の株において相同組換 えによって完全に同じ配列になっている領 域が存在していることも明らかになった。今 後、MAT 染色体構造が異なる株間での交配や 子実体、胞子形成が正常に進行するかどうか、 また、その際に相同組換えが起こるのかどう かを明らかにすることにより、サナギタケの ゲノム構造と交配のメカニズムに関する知 見が得られると考えられる。

しかしながら、コルジセピン産生に関わる 遺伝子クラスターの発現量は交配型間で異 なることが明らかになり、交配型間で異なる 遺伝子発現制御を受けていることが示唆さ れた。

さらに、103759株については、ドラフトゲ 型、HMG 型を ノムをリファレンスとして、 それぞれ単独でカイコ蛹に接種した場合と 型と HMG 型を混合して異核共存体とした状 態での遺伝子発現差解析を行った。その結果、 もっとも子実体が形成される異核共存体に おいて、複数のプロテアーゼやキチンを脱ア セチル化してキトサンを合成する酵素であ るキチン脱アセチル化酵素の遺伝子発現が 上昇していることが明らかになった。菌糸体 の構造を分解し、キチンからキトサンを合成 して子実体を形成する過程において、これら の酵素が関与していると考えられる。これら の酵素遺伝子は異核共存体において、 HMG 型それぞれの核で異なる発現調節を受け ている可能性があることも示唆する結果が 得られており、交配型特異的な遺伝子発現調 節機構について、今後調べていく予定である。

サナギタケ子実体より total RNA を抽出・ 精製し、逆転写反応により cDNA を得た。精 製 CML の LC-MS/MS の結果から相同性の高か った Ricin B-related lectin [C. militaris CMO1]の遺伝子情報をもとにプライマーを設 計し、cml 遺伝子のクローニングを行った。 酵母による異種発現には、K. lactis Protein expression Kit を使用した。酵母発現用 cml 遺伝子の 5 '末端に Kex プロテアーゼ切断部 位と制限酵素サイト Xho I を、3 '末端に enterokinase 切断部位、His Tag および制限 酵素サイト Not Iを付加し、pKLAC2 ベクター に挿入して発現プラスミドの構築を行った。 Sac II により直鎖状にしたベクターを相同組 み換えにより、K. lactis GG799 株のゲノム に導入し、形質転換体を取得した。得られた 酵母形質転換体を YPGal 培地で培養後、培養 上清を His Trap HP アフィニティークロマト グラフィーに供することで精製 rCML を得た。 取得した精製 rCML を SDS-PAGE に供したとこ ろ、目的の 15 kDa 付近にシングルバンドが 確認された。更に赤血球凝集活性試験および 赤血球凝集反応阻害試験の結果から rCML は および糖認識能を有していること、その糖認 識特異性は native CML と同等であることが 明らかになった。

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

cordycepin (1): R = H

3'-amino-3'-deoxyadenosine (2): R = NH₂

homocitrullylaminoadenosine (3)

$$R = \begin{array}{c} HN \\ \hline \vdots \\ O \end{array}$$

$$NH \\ NH_2$$

C. militaris からは抗生物質である cordycepin (1)の他、いくつかの類縁体 (2,3)が単離されている3,4)。我々はこれらの化合物に注目し、C. militarisのゲノム配列情報から生合成遺伝子を探索した。その結果、3と類似の化学構造を持つ puromycin の生合成遺伝子と相同性の高い遺伝子がクラスターとして存在していることを見出した。これらの酵素遺伝子の機能について行い、遺伝子cgp1622の5'-nucleotidase活性を確認した。この遺伝子クラスターの働きによって C. militaris を利用した新しい化学構造の抗生物質の創出ができる可能性に期待し、更に機能解析を試みた。

C. militaris のゲノム配列情報から見い だされた遺伝子のうち、cgp1620 は BLAST デ ータベース上で1つのORFにoxidoreductase と aminot ransferase の 2 つの異なる機能性 ドメインを有するとアノテーションされて おり、ATP のリボース 3 位の水酸基を酸化・ アミノ基転移反応を触媒する酵素遺伝子と 高い相同性を示した。*C. militaris* の cDNA を取得し配列を明らかにするとともに、現在、 大腸菌宿主系から得られる組換え体酵素を 用いた変換反応を解析した。また、サナギタ ケを接種した Bombyx mori から 3'-デオキシ イノシンおよびコルジセピンを単離・構造決 定した。これらの化合物は A549、PANC-1、お よび MCF-7 癌細胞に対して細胞増殖抑制活性 を示した。

サナギタケに近縁な白きょう病菌 (Beauveria bassiana) はノムシタケ科 Beauveria 属の昆虫病原性真菌で、害虫を防除するための生物学的殺虫剤として広く使用されている。B. bassiana は非常に稀にしか子実体を形成しないことが知られているが、我々はカイコ (Bombyx mori)から高頻度で子実体を形成する株の分離に成功した。子実体を形成する B. bassiana は稀であるため、

B. bassiana の子実体から単離された生理活性物質は全く報告されていない。現在、B. bassiana の子実体に存在する生物活性物質の探索を進めているところである。

このように、本研究はサナギタケの感染や子実体形成などの生命現象の解明に有用なゲノム情報を整備するとともに、相補的な交配型における遺伝子発現調節機構を明らかにし、感染や子実体形成の分子機構を解明した。また、機能性物質を単離に成功した。

5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

〔雑誌論文〕(計1件)

Qiu, W., Wu, J., <u>Choi, J.-H.</u>, Hira, H., Nishida, H., and <u>Kawagishi, H.</u>, Cytotoxic compounds against cancer cells from *Bombyx mori* inoculated with *Cordyceps militaris*, Biosci. Biotechnol. Biochem., 81, 1224-1226 (2017). 查読有

[学会発表](計7件)

碓井 梓美、森 拓未、呉 静、<u>道羅 英夫</u>、 <u>崔 宰熏</u>、平井 浩文、<u>河岸 洋和</u>、白きょう 病菌 (*Beauver ia bass i ana*) 由来の生理活性 物質の探索、日本農芸化学会 2018 年大会 (2018)

鈴木 智大、鈴木 貴也、<u>崔 宰熏</u>、小野 晶子、<u>河岸 洋和、道羅 英夫</u>、冬虫夏草サナギタケ (*Cordysceps millitaris*) の各交配型における比較ゲノム解析、日本農芸化学会2018 年大会(2018)

小野 晶子、柏 毅、本山 高幸、<u>崔 宰熏</u>、 平井 浩文、<u>道羅 英夫</u>、長田 裕之、<u>河岸 洋</u> 和、鈴 木智 大、冬虫夏草(*Cordyceps militaris*)由来レクチンが宿主への感染に 及ぼす影響の検討、日本農芸化学会 2018 年 大会(2018)

天内 優子、<u>崔</u> <u>字</u><u></u> <u>字</u> <u></u> <u></u> 恒松 雄太、渡辺 賢二、<u>道羅 英夫</u>、鈴木 智大、平井 浩文、<u>河</u> <u>岸 洋和</u>、冬虫夏草*Cordyceps militaris*における <math>3'-amino-3'-deoxyadenosine の 生合成経路の解析、日本農芸化学会 2018 年大会(2018)

鈴木 智大、<u>道羅 英夫</u>、<u>崔 宰熏</u>、鈴木 貴也、加藤 竜也、<u>朴 龍洙、河岸 洋和</u>、RNA-Seqを用いた冬虫夏草 (*Cordyceps militaris*)の感染過程における遺伝子の網羅的解析、日本農芸化学会 2017 年大会(2017)

天内 優子、鈴木 智大、<u>崔 宰熏、道羅 英</u>夫、恒松 雄大、渡辺 賢二、<u>河岸 洋和</u>、冬虫 夏 草 *Cordyceps militaris* における cordycepin 生合成経路の研究、日本農芸化学会 2017 年大会(2017)

鈴木 智大、鈴木 貴也、<u>崔 宰熏、河岸 洋</u>和、<u>道羅 英夫</u>、冬虫夏草サナギタケ (*Cordyceps millitaris*)の各交配型-異核 共存体間の遺伝子発現差解析、日本きのこ学 会第 21 回大会 (2017)

〔その他〕

ホームページ

http://www.agr.shizuoka.ac.jp/c/biochem/index.html

6. 研究組織

(1)研究代表者

崔 宰熏 (CHOI, Jae-Hoon) 静岡大学・農学部・助教 研究者番号: 40731633

(2)研究分担者

道羅 英夫 (DOHRA Hideo) 静岡大学・理学部・准教授 研究者番号:10311705

(3)研究分担者

河岸 洋和 (KAWAGISHI, Hirokazu) 静岡大学・グリーン科学技術研究所・教授 研究者番号:70183283

(4)研究分担者

朴 龍洙 (PARK, Enoch Y.) 静岡大学・グリーン科学技術研究所・教授

研究者番号:90238246