



Title	The mechanism of myosin replacement in the thick filament of the skeletal muscle [an abstract of dissertation and a summary of dissertation review]
Author(s)	上仲(市村), 恵美
Citation	北海道大学. 博士(農学) 甲第14814号
Issue Date	2022-03-24
Doc URL	http://hdl.handle.net/2115/85453 ; http://hdl.handle.net/2115/85458
Rights(URL)	https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/
Type	theses (doctoral - abstract and summary of review)
Additional Information	There are other files related to this item in HUSCAP. Check the above URL.
File Information	Uenaka_Emi_review.pdf (審査の要旨)



[Instructions for use](#)

学位論文審査の要旨

博士の専攻分野の名称 博士（農学） 氏名 上仲 恵美

審査担当者 主査 教授 西 邑 隆 徳
副査 教授 玖 村 朗 人
副査 准教授 小 林 謙
副査 教授 高 橋 昌 志 (本学大学院食資源学院)
副査 上級研究員 尾 嶋 孝 一
(国立研究開発法人農業・食品産業技術総合研究機構畜産研究部門)

学位論文題名

The mechanism of myosin replacement in the thick filament of the skeletal muscle
(骨格筋筋原線維内の太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換機構)

本論文は、3章から成り、図 39 を含む総頁数 133 の英文論文であり、他に参考論文 1 編が付されている。

世界人口の増加や発展途上国の経済発展を背景として食肉需要は拡大しているが、家畜生産による環境負荷等が問題となっている。環境調和・持続型の効率的な食肉生産確立するためには、食肉の主体である家畜骨格筋の筋肥大・維持機構を組織・細胞レベルで理解することが重要である。骨格筋は筋線維の集合体であり、筋線維は収縮機構を担う筋原線維で占められている。筋原線維は 20 種類以上のタンパク質が高次構造を組んだ収縮単位(サルコメア)から成る。サルコメア内ではミオシンを主体とする太いフィラメントとアクチンを主体とする細いフィラメントが規則正しく配列し、両者が滑り込むことで筋収縮が起こる。しかし、筋原線維を構築するタンパク質がサルコメア構造や収縮機能壊すことなく、どのように代謝しているのかは不明である。本研究では、筋原線維内の太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換機構を解明することを目的とした。

1. 太いフィラメントにおけるミオシン分子の挙動を明らかにするために、蛍光標識ミオシン分子を用いたライブイメージングにより、太いフィラメントにおけるミオシン分子の挿入・解離パターンを検討した。鶏胚由来骨格筋細胞に KikGR 標識ミオシン重鎖 (Myh) あるいは Halo-Myh を遺伝子導入し形成させた筋管を用いてミオシン分子の挙動を観察した。KikGR-Myh 発現筋管の一部を UV 照射すると蛍光が緑から赤に変換するため、照射部分の赤蛍光と緑蛍光の変化を観察することで筋原線維におけるミオシン分子の解離と挿入を観察することができる。緑蛍光の増加と赤蛍光の減少は同調していたことから、筋原線維におけるミオシン分子の挿入と解離は同時に起こっていることが示唆された。次に、Halo-Myh3 発現筋管を用いて新規合成ミオシンの蛍光パルスチェイスを行った結果、挿入されたミオシン分子の局在を示す赤蛍光ピークはパルスチェイス7分後には太いフィラメントの両端に認められ、30分後にはそのピーク位置が中央に接近した。また、新規合成ミオシン分子の非標識条件下においても蛍光回復が観察されたことから、太いフィラメントから一度解離したミオシン分子も再度筋原線維に組み込まれることが示された。この際、

一度解離したミオシン分子の再組み込みも新規合成ミオシンと同様に A 帯端から起こる傾向が見られた。これらの結果から、筋原線維の太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換は両端で起こりやすいことが示唆された。

2. 筋原線維内の太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換機構を明らかにするために、細胞内タンパク質分解系に着目し、ミオシン関連ユビキチンリガーゼの1つである Ozz を過剰発現させた筋管を用いて検討した。速筋型 (GFP-Myh1)、遅筋型 (GFP-Myh7) あるいは胚型 (GFP-Myh3) のミオシン分子と mCherry-Ozz を共発現する筋管を用いて GFP の光退色蛍光回復法で調べた結果、Ozz 過剰発現下における GFP-Myh1 および GFP-Myh7 の蛍光回復は、Ozz を過剰発現していない対照区と同程度であった。しかし、GFP-Myh3 の蛍光回復は対照区よりも有意に抑制された。また、mCherry-Ozz は細胞質画分には存在せず、筋原線維画分のみ存在した。Ozz の過剰発現が GFP-Myh3 の置換を特異的に抑制したことから、筋原線維における胚型ミオシンの置換にユビキチンリガーゼが関与することが示唆された。
3. 細胞内環境が筋原線維内の太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換に影響するかどうかを検討するために、骨格筋細胞に速筋型と遅筋型の2種類の蛍光標識ミオシンアイソフォームを同時に発現させて置換様相を観察した。両ミオシンアイソフォームは同一のサルコメアに組み込まれているにも関わらず、速筋型の方が遅筋型よりもより速く置換することが示されたことから、ミオシン分子自身に置換率を変化させる要因があることが示唆された。そこで、速筋・遅筋型アイソフォームによって受ける翻訳後修飾の種類や修飾率が変化するのかが検討した。速筋として前脛骨筋 (TA)、遅筋としてヒラメ筋 (SOL) をマウスから採取し、筋原線維画分と細胞質画分に画分してサンプルを調製した。各サンプルをイムノブロットに供したところ、TA において1ヵ月齢のマウスでメチル化ミオシンの割合が高く、SOL では1-24ヵ月齢のマウスでミオシンのメチル化率が高かった。そこで、Myh1 と Myh7 でメチル化修飾を受けるアミノ酸位置の違いを質量分析で調べた。Myh1 と Myh7 の両方で、ミオシンの重合において重要な役割を担う尾部でメチル化修飾が多く検出された。ミオシン分子尾部におけるメチル化修飾位置は、アイソフォーム、筋原線維/細胞質画分、マウスの月齢によって影響を受けることが示された。以上の結果から、アイソフォームによって筋原線維内太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換速度は異なること、その要因として、ミオシン分子の翻訳後修飾の一種であるメチル化が関与している可能性が考えられた。

以上のように、本論文は、太いフィラメントを構成するミオシン分子はフィラメントの両端部でより頻繁に置き換わっていること、一度解離したミオシン分子も再び太いフィラメントに組み込まれること、太いフィラメントからの解離と再利用を繰り返すうちに一部のミオシン分子は E3 リガーゼによって選別され分解されることを明らかにした。さらに、太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換頻度はミオシンアイソフォームによって異なっており、この要因としてミオシンのメチル化修飾が関与している可能性を示し、骨格筋筋原線維内の太いフィラメントにおけるミオシン分子の置換機構に関する新知見を得ている。本研究の成果は、食肉の効率的生産方式を開発する上で重要な骨格筋の肥大・萎縮機構の全容解明につながるものであり、その学術的価値は大きい。よって、審査員一同は、上仲恵美が博士(農学)の学位を受けるのに十分な資格を有するものと認めた。