



## 細胞間のシグナル伝達(4)

## サイトカイン受容体と発癌

https://l-hospitalier.github.io

2020.2

3 量体の G 蛋白共役型受容体でない<mark>【単量体低分子 GTP 結合蛋白∶G 蛋白<sup>\*1</sup>】</mark>の一種

Ras 蛋白\*2 は多くの受容体型チロシ ⇒ 14.2 GTPase の Ras スーパーファミリー (ストライヤー生化学 p381) ンキナーゼ (RTK) とサイトカイン 受容体の下流で機能する GTP/GDP で機能を切り替える蛋白質。 サイ トカイン受容体や RTK で活性化さ れる信号経路は重複しており5つの 主要なキナーゼ (PKA, CaM- kinase, L

X 14.2 Off disc to Rds A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	
Family	機能
Ras	セリン-トリオニンキナーゼを介して <mark>細胞増殖</mark> を制御
Rho	セリン-トリオニンキナーゼを介して <mark>細胞骨格</mark> を再構築
Sar/	コレラ毒素 A サブユニットの ADP リボシル化酵素の活性化;
Arf	小胞輸送経路の制御; ホスホリパーゼ D の活性化
Rab	分泌及びエンドサイトーシス経路で主要な役割を持つ
Ran	RNA と蛋白質の核内外における輸送で機能する。

増殖因子

1

Raf

(MEK1/2)

(ERK)

增殖·分化

1

活性化因子 Ras

RKC, MAP kinase, Akt kinase) を活性化し、核内 DNA の転写因子に作用して機能性 蛋白を産生する。 GTPase 活性を持ち、一定時間後には結合した GTP を GDP と Pi に加水分解して不活性化する埋め込みタイマーとして作動する。 アミノ酸配列の変異 でタイマーが作動しないと増殖因子の活性が高い状態が持続、発癌が起きる(本来 GTPase 活性を持たないものもあるが、ヒト癌の30%に変異型Ras遺伝子がある)。 Ras 蛋白スーパーファミリーは Ras (Rat sarcoma 由来のレトロウイルスで発見された が、宿主の哺乳類由来であることが判明)、Rho(Ras homologous)、Sar/Arf

(Secretion-associated and Ras-related) / (ADP-ribosylation factor: ARF) Rab (Rat brain)、Ran(Ras-related nuclear protein)の 5 ファミリー(上図)。 Ras の標的蛋 白は長らく不明であったが近年 Ras が Raf (Rapidly Accelerated Fibrosarcoma = MAPKKK) を活性化して【MAP キナーゼカスケード (MAPK) 】を活性化することが

明らかになった。 活性化 MAPK は c-fos などの転写因子を介して発現、細胞増殖を促 進。 Rat 肉腫から発見された Ras/Rho ファミリーは細胞増殖、細胞骨格構築の制御、 分化、細胞間接着、分裂、神経細胞やグリア突起の制御を行う。 ベロ毒素は Rho 蛋白 を修飾して血管や臓器の細胞骨格を破壊し出血や腎障害を起こす。<mark>【低分子酵素連結型</mark> <mark>受容体】</mark>の①受容体型チロシンキナーゼ(RTK)とチロシンキナーゼが活性化する② <mark>JAK/STAT 経路</mark>をもつほとんどすべての**サイトカイン受容体**は Ras/MAP キナーゼ<sup>\*3</sup>経 路を活性化する。 MAP kinase (mitogen-activated protein kinase、分裂促進因子活性

化タンパク質キナーゼ、以下 MAPK) は、酵母から植物・ ERK経路 高等動物に至るまで真核生物に広く保存された**セリン** 

**/トレオニンキナーゼ**で、活性化にともなって核内へ移 行することから細胞外のシグナルを核内へと伝える 鍵分子として機能していると考えられている(右図)。 現在哺乳類では ERK (extracellular signal-regulated маркки kinase)、JNK、p38、ERK5 の 4 種類が知られてい 図左側の ERK 経路 (RAS/RAF/MEK/ERK) は 古典的 Ras/MAPK カスケードで、主に増殖因子刺激 MAPK を核に伝達、細胞の増殖・分化・細胞死に関わる。 名 称が Raf = MAPKKK(マップキナーゼキナーゼキナー ゼ)など煩雑。 現在 ERK、JNK、p38、ERK5 の 4 種 が知られている。 新規の MAPK (JNK、p38) は紫外

ストレス応答経路 環境ストレス刺激 (DNA損傷、酸化、炎症性サイトカインなど) GADD45/28 MTK1tag MKK3/6 (MKK4/7) PP2C JNK | Wip1 p38 細胞周期停止・アポトーシス・炎症

癌・自己免疫疾患・神経疾患・糖尿病

線や酸化、DNA 損傷などのストレスで開始され炎症やアポトーシスにかかわる。 サイ トカイン受容体は従来の内分泌の概念を包括。 癌、自己免疫、自然免疫、神経変性疾 患などに関与する広範な細胞間情報系で理解が困難であるが Harvey Lodish「分子細胞 生物学 8 版 p632」には「多くの分子の名称や略称は難しいが、ここでの主題は注意深 い学習に値する。 一度これらの経路に精通すれば奥深く理解できる」と。

<sup>\*1</sup> G 蛋白は GTP と結合し GTPase 活性をもつ蛋白。 <u>①</u>単量体の Ras や Rho などを低分子 GTP 結合蛋白(small G protein) ②ヘテロ 3 量体(αβγ)GTP 結合蛋白を高分子 G 蛋白質とよぶ。 \*2 変異 RAS 蛋白が人の癌に関与しており 詳細に研究された。 GTP を加水分解できないため永久に ON になる変異 RAS 蛋白は 12 番のグリシンが通常と異なる アミノ酸に置き換わっている。 <sup>・3</sup>MAP キナーゼは当初「微小管結合蛋白 II 」として発見, <mark>microtubule-associated</mark> protein 2 と呼ばれたが現在は <mark>m</mark>itogen-associated proten kinase という名称が定着。

#228