

コロナウイルスの mRNA ワクチン

ほとんどの真核細胞と真核細胞に感染するウイルスの mRNA は<mark>【モノシストロン</mark>

https://l-hospitalier.github.io

2021.5

Marylin Kozak, PhD

性 mRNA】で mRNA の塩基配列と蛋白のアミノ酸配列コードが 1 対 1 に対応。 これ は mRNA の読み取り方(起点と終点、読み取り枠 open reading frame)が一意(unique) に定まる。 一方原核生物の細菌やファージ (細菌に感染するウイルス) では 【ポリ <mark>シストロン性 mRNA】</mark>で、開始点と終止点を複数持つ。 **1** つの mRNA が複数のア ミノ酸配列コード領域を持つ場合は一連の代謝系酵素系が多く、代謝系の活性に極 端な律速段階を作らないことにつながる。 読み取り領域がオーバーラップして1 つの塩基配列から読み取り開始点と終止点(open reading frame)を変えることで

Katalin Kariko, PhD (AUG) のさらに数塩基上流に**シャイン・ダルガノ** (SD) の 7 塩基配列 (AGGAGGU) を持ち、ここにリボゾームが結合する(#164 参照)。 真核生物では SD 配列の代わり

に AUG の開始コドンを含む**コザック共通配列*1** (Kozak's consensus sequence:

機能的に複数のアミノ酸配列に対応している場合もある。原核生物では開始コドン

5'-RNNAUGG-3') が翻訳開始点(Kozak 共通配列はリボゾーム結合部位ではなく翻訳 原核生物ではスプライシングしないので SD 配列が結合点であると同時に 開始点)。 tRNA は古市奏宏が発見した 5'CAP 構造*2 と真核開始因子(eukaryotic initiation factor)に結合して AUG 開始コドンを検索し始める。<mark>【mRNA ワクチン】</mark>ワ クチンは病原体のエピトープを抽出、病原性をなくする処理をして生体に抗体を作らせ る。 通常蛋白が使われるが、病原体の mRNA を膜につつんで失活しないようにし宿主 体内に入れ、宿主リボゾームを使って病原体蛋白を産生させる方法が mRNA ワクチン。 ファイザー・ビオンテック(Pfizer・BioNtech)とモデルナは mRNA ワクチンでシノバ ック(中国)やスプートニク V (ロシア) は遺伝子組み換えで作成した蛋白にアジュバ

ントを加えた従来型。 古市氏によるとコロナ用 Modified nucleotides (m19) Spike/RBD 5'-cap 5'-UTR 3'-UTR poly(A) tail Coding sequence

mRNA ワクチンは左図の構造で 5'CAP、蛋 白に翻訳されない 5'-UTR、Spike/RDB は

ウイルス表面のスパイク蛋白のアミノ酸

配列で中にコロナの ACE2 レセプターと結合する領域 (receptor binding domain) があ る、などから構成。 mRNA は投与しても自然免疫系により PAMPS として排除される ので mRNA ワクチンは成立しないと考えられていた。 ハンガリーのカリコー・カタリ ン(Katalin Kariko)は渡米後ウリジンを 1-メチル・シュードウリジン ψ で置換した modified- mRNA は実験動物の自然免疫で排除されずに細胞内に入り、ウリジンとして 読まれてアデニンと水素結合、有効に蛋白合成するのを発見(2008)*3。 これにより コロナ mRNA ワクチンが成立(彼女は現在 BioNtech の副 CEO)。 mRNA を脂肪微粒 子 (LNP: lipid nano particle) で包み宿主体内に入ると mRNA は細胞 <ワクチンRNA作成レシピ>

内でスパイク蛋白を合成。 これが細胞表面に配置されて抗原提示細 胞になり、リンパ節でナイーブ T 細胞を活性化する(#283 参照)。

(十分理解できていません。 ホットなテーマなので自分で良く確認のこと)

スパラア RNA FRAD タミン IOX 転写 反応液 (DNase - RNase フリー中性緩衝液)、Mg、塩少々 ATP、GTP、CTP 各5 mM(終濃度) ΨTP(あるいはNIm ΨTP)5 mM キャッププライマーm TgoppGpAmpG (TriLink社製CleanCap^{R)} 4 mM 直鎖状にしたプラスミド DNA template 25~50 μg Murine RNase inhibitor 25 Units Yeast inorganic pyrophosphatase 0.04 Unit T7 RNA ポリメラーゼ 1,280 Units

これらに蒸留水を加えて、全量1 mlとし、数時間加温してキャップ mRNAの酵素反応合成を進める。

*^{*1}Marylin Kozak ^{*2}mRNA の 5'に結合する CAP 構造(7 メチルグアニル酸)はミトコンドリアや葉緑体の mRNA には ない。 CAP はエキソヌクレアーゼによる RNA 分解を阻止する。 1975 年に東大の古市と三浦が発見。3 阪大、審良静 男、ペンシルバニア大 Wessmann との共同研究。

#287