https://l-hospitalier.github.io

2018.4

【キャップ転用】 細菌は栄養だけを宿主細胞に依存するが、多くのウイルスはホスト細胞の転写や翻訳を操作する蛋白質を作り、ホスト自身の蛋白よりウイルスの蛋白を合成するようにする。 全てのウイルスは自身の蛋白生産をホストのリボッームに行わせる(ウイルスの中には自身の遺伝子の複製、転写もホストに行わせるものもある)。 真核細胞では宿主細胞が自分の mRNA の情報を翻訳してアミノ酸の合成を開始するには翻訳開始因子

である 5'CAP 構造の識別が必要。 原核生物(細菌)では翻訳開始は開始コドン AUG*1 とその数塩基上流にある、発見者の名前をとったシャイン-ダルガルノ配列 (SD 配列、Shine-Dalgarno sequence) と呼ばれる AGGAGGU の 7 塩基の保存された配列が必要(ここにリボゾームが結

合する)。 哺乳類(真核生物)では tRNA が2種の開始因子 (eukaryotic initiation factor, eIF)と結合した mRNA の 5'CAP 構造(右図)と結合し、AUG を探して翻訳を始める。 ウイルスには宿主の5'キャップを切断するエンドヌクレアーゼを持ち、さらに遊離した 5'CAP をウイルスの mRNA 合成のプライマーとして使うものもあり、これを「キャッ プ転用(cap snatching)」*2と呼ぶ。 CAP 依存性エンドヌクレアーゼ阻害剤*3はこれ を阻害。【5'キャップ】は真核生物の細胞質 mRNA などの 5'末端に見られる修飾構造 で、成熟 mRNA の分解を防ぎ安定性と翻訳開始などに関与している。ミトコンドリア や葉緑体の mRNA にはキャップ構造は存在しない。mRNA の 5'とメチル化されたグア ノシンの 5'を 3 リン酸で結合した mRNA を酵素による分解から保護するキャップのよ うなはたらきを持つ構造として 1975 年東大の古市と三浦により発見された(Nature **253:374-375,1975) 【ウイルスの増殖】**は多様であるが次の過程を経る。 ①感染ウイ ルス粒子の解体 ②ウイルス・ゲノムの複製 ③宿主細胞の翻訳装置によるウイルス蛋 白の合成 ④これらの成分を集合させてから子孫のウイルスの組立て、を経て宿主細胞 に感染した1個のウイルス粒子(ビリオン virion)は数千個のウイルスになる。 この 急激なウイルスの増殖がしばしば宿主細胞死をもたらす。 宿主細胞は壊れ(溶解)子 孫ウイルスは近傍細胞に感染する。 ウイルス感染でみられる臨床症状の多くはこのウ イルスの細胞溶解作用(cytolytic effect)による。 Herpes の水泡も皮膚の感染表皮細 胞が死んだ結果。【ウイルスの構造】ウイルスのゲノムは蛋白の規則正しい層構造のキ ャプシッド (capsid) でかこまれている。 エンベロープのあるウイルス (enveloped virus) では宿主細胞から離れる時にキャプシドが宿主の細胞膜の脂質 2 重層で包まれ エンベロープウイルス(インフルなど)は宿主細胞を殺さずに出芽によって外に 出るので慢性感染を起こしたり癌化を助けたりするが、エンベロープのないウイルスは 感染した宿主細胞を溶解して外に出る。 これらのウイルス・ゲノムに共通して書き込 まれている蛋白は3種類あり、①ゲノム複製のための蛋白 ②ゲノムを包む蛋白 ③ウイ ルスに都合が良いように宿主細胞の機能や構造を変化させる蛋白の**3**種である。 <mark>【ウ</mark> <mark>イルスに対する宿主の免疫】</mark> 一般にウイルス表面には病原体関連分子配列(pathogen associated molecular sequences, PUMPS*4) は存在しない(ウイルスの蛋白は宿主の リボゾームで作られ、エンベロープは宿主の細胞膜)。 唯一ウイルスに特有の分子配 列は2本鎖RNA (dsRNA, double-stranded RNA) で宿主細胞はこれを使いRNA 干渉*4 (RNA interference, RNAi)を免疫に利用する。

^{*1}A:アデニン G:グアニン C:シトシン T:チミン RNA なので T:チミンではなく U:ウラシル。 ^{*2}Bruce Alberts 他:「THE CELL 細胞の分子生物学 4 版」1449p。 ^{*3} ゾフルーザ ^{*4} Charles Janeway ^{*5} dsRNA は細胞の正常な遺伝活動では産生されず、20~25 塩基対の 2 重鎖 RNA である small interfering RNA(siRNA)は自分と相補的配列の RNA の特異的な切断を誘導する(Fire & Mello 1998, 2006 年ノーベル賞)。