



細胞間のシグナル伝達(4)

サイトカイン受容体下流の G 蛋白と発癌(Ras 蛋白)

https://l-hospitalier.github.io

2020.3

3 量体の G 蛋白共役型受容体ではない<mark>【単量体低分子 GTP 結合蛋白∶G 蛋白^{*1}】</mark>の一種

Ras 蛋白^{*2} は多くの**受容体型チロシ** 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,

表 14.2 GTPase の Ras スーパーファミリー(ストライヤー生化学 p381	
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。

ERK経路

増殖因子

JL

Raf

(MEK1/2)

(ERK)

增殖·分化

1

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^{*3}経 路を活性化する。 MAP kinase (mitogen-activated protein kinase、分裂促進因子活性

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 活性化因子 Ras 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) kinase=MAPK:マップキナーゼ)、JNK、p38、ERK5 の4種類が知られる。 図左側の ERK 経路(Ras/

化タンパク質キナーゼ、以下 MAPK) は、酵母から植物・

Raf/MEK/ERK) は古典的 Ras/MAPK カスケードで、 主に増殖因子刺激を核に伝達して細胞の増殖・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。 もう 1 つの **MAPK**

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

(JNK、p38) は紫外線や酸化、DNA 損傷等のストレスで開始、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 H. Lodish 「分子細胞生物学 8」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。

^{*1} 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。 ¹² 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。 ^{'3}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 mitogen-associated proten kinase という名称が定着。

#228