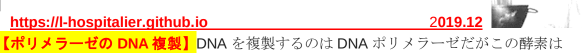




ヘリカーゼ、プライマーゼ、岡崎フラグメント

ー不連続 DNA 合成とプライマーの発見ー

https://l-hospitalier.github.io



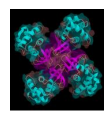
既にある核酸断片の①延長しかできない。 また Kornberg 父子が発見した DNA ポリメ ラーゼ I、II、III とも $25' \rightarrow 3'$ の方向のみ DNA を延長。右 図下側のように鋳型 DNA の 1 本鎖に沿って DNA の複製が フォーク(分岐点)へ向かって進めばヘリカーゼが二本鎖 を分離しながら(分岐点は右に進む)合成が進み下のリー ディング鎖 (先導) では娘 DNA は連続的に複製される。 し かしWatson-Crickモデルの2本鎖DNAは逆並行の配置で、

複製フォークの進行 DNA合成の方向 リーディング鎖

図上側のラギング鎖(遅れたの意)では分岐点から遠ざかる方向に複製が進み、鋳型 DNA が短いときはすぐ DNA 端に達する。【岡崎フラグメントの発見】名大の岡崎令児、 恒子*1夫妻は DNA ポリメラーゼの性質から複製は一部非連続であろうと考えた。 複製 中の DNA を ³H (トリチウム) チミジン液中に数秒間浸した後で放射活性を測定した場 合は 1000~2000 塩基の短い DNA 断片に放射活性を認め、数分以上浸した場合には再合 成された長い DNA 分子中に放射活性を認めた。この結果から彼らはラギング鎖では多 数の短い 1 本鎖 DNA の断片(岡崎フラグメント)が不連続的に合成され、DNA リガー ゼ(ligase)により一本の DNA 鎖に再合成されると考えた。 しかし延長することしか できない DNA ポリメラーゼがどうして岡崎フラグメントの合成を開始するのか?<mark>【プ</mark> ライマーの発見】岡崎令児の死後、DNA 修復の際にも短鎖が発生することがわかり 10 塩基程度の RNA が岡崎フラグメントのプライマーである証拠が要求された。岡崎恒子

らは困難な研究を遂行、10,11,12 塩基長の3種のRNAプライマーが岡崎フラグメント 由来で、検出された断片全体の約半数が岡崎フラグメント由来であることを証明した。 この結果 DNA 合成開始には 3'-OH 末端が必要。 DNA、RNA、オリゴヌクレオチド、 蛋白などが 3'-OH を提供できプライマーとなる(primer;下塗り)。 この研究で岡崎フ

#218



ラグメント合成時に**短い RNA プライマー**が作成されることが確定*3、 **①DNA** ポリメ ラーゼ \coprod が DNA を延長②DNA ポリメラーゼ \coprod が RNA プライマーの除去と隙間の埋め を行い③DNA リガーゼが長い DNA 鎖に合成。 そのたびに誤りを修正の図式が完成し た。<mark>【DNA ヘリカーゼ】</mark>DNA を複製するには局所的にでも 2 本鎖をいったん分離する 必要がある。ヘリカーゼ(左図)はATP分解エネルギーで2本鎖を分離する必須酵素。 細菌ではヘリカーゼが2本鎖を開きながら前進するとプライマーゼがヘリカーゼと周 期的に結合してプライモソームを構成、これが短い RNA プライマーを周期的に合成す る。<mark>【ヘリカーゼ/プライマーゼ阻害剤】アメナリーフ</mark>が本当にこの**2**酵素の阻害薬な ら極めて危険(多分無知な医者をたぶらかすキャッチコピー)。 アメナビルは 10年 前米国の投与試験第1相で非回復性血小板減少との因果関係が否定できず重篤な副作 **用**で開発中止(#103 参照)。 会社を変え 2017/9 日本国内発売。 2017 年厚労省審議 会議事録^{*4}でアメナリーフの血小板減少と QT 延長関連の記述は**伏せ字**!で詳細隠蔽。

*¹写真は名大が世界に誇る岡崎夫妻。 岡崎令児は広島で被爆、1975 年白血病で死去(44歳)。^{*2} Arthur Kornberg は 1958 年ポリメラーゼ I を発見、1959 年 S Ochoa とノーベル賞 (2006 年の RG Kornberg は長男)。 UCSF の Thomas Kornberg は次男で 1971 年 DNA ポリメラーゼ II ,Ⅲを発見(ジュリアード出のチェリスト!)。*3 Okazaki T et al., Cold Spring Harbor Quant Biol 43:203-219, 1979. *4 2017/5/30 厚労省薬事·食品衛生審議会 医薬品第 2 部会;第 1 議題。