

特 集

厳しい環境で生き残った細胞にみられる遺伝子発現

間世田英明*・市瀬 裕樹・上手 麻希

はじめに

そもそも現存する生物は、ある程度の環境変化に応答・対応する能力を有し、それを發揮し、逞しくも環境変化に適応し生き残ってきた。その環境変化と適応の果てに生物は進化を遂げ、独自の特殊な能力を発揮・獲得・育成し、我々の想像を超えたような特異な環境状態でも生活できるような生物までもが誕生してきた。さまざまなバイオ産業では、このような能力を持つ生物やその機能を自然界から分離・育種し、さらに人為的な改良を加え(進化させ)、広く利用している。根本的に生物が特殊な能力を発揮する機構、獲得する機構、改良していく機構の詳細、すなわち、適応と進化のプロセスの機構を理解することができれば、緻密にデザインした育種法の確立やより効率的物質生産、さらなる広汎な利用も現実的に可能になると思われる。

特異状態とも思える環境に生物が適応し、生き残る能力とは何か？その答えを求め、たとえば極限生物の探索やその特徴的機能の解析が沢山なされてきた。高温で生きる好熱菌、高pHで生きる好アルカリ菌、低pHで生きる好酸菌、高浸透圧で生育できる好塩菌、高压で生きる好圧菌、放射線に対して低感受性の放射線耐性菌、有機溶媒に対しても耐性を示す溶媒耐性菌、種々の抗菌剤に対しても高い耐性を示す高度多剤耐性菌などの解析はその代表的なもので、結果、さまざまな特徴的な機構や因子が見つかってきた。しかし、見いだした機構や因子の多くは、その直接的原因因子や機構であり、どのように耐性を獲得するのか(耐性化などの機構)、そのプロセスを明らかにしたものではない。そして、環境が急変し、特異な状態、すなわち通常であればその種が死滅してしまうであろう状態に(微)生物が置かれた場合、一つの細胞・個体だけでも生き残らせるために(種を守るために)どのような遺伝子や機構が働き、その環境に適応し、進化するのかは、ほとんど明らかになっていない。その背景には、その種の集団からすれば、一般的でない挙動・システム、あるいは、独自の遺伝子を発現する非常にマイナーな細胞(集団)の挙動を詳細に解析する必要に迫られるため、分離・解析が非常に困難であったこ

とがあげられるであろう。それでも特異状態といった例外的な環境にどのように(微)生物が適応し生き残るかを明らかにするためには、そのマイナー集団の遺伝子、タンパク質、あるいはシステムがどのように発現し働くのか(作られる？)を解析することは必須である。

最近では、次世代シーケンサーの発展と相まって、ある特殊な環境下で微生物を培養し続けることにより、どのような遺伝子が変化して、新しい機能や特徴を有する変異遺伝子・変異タンパク質が発現してきたのか、そのシステムの解析も進んできている。そこには、進化つまりは、変異による遺伝子の変化での環境への生物の適応戦略の一端の理解が目標として掲げられているが、本来急激な環境変化への適応の根本には、あらかじめ変異した個体がたまたま生き残り進化してきたという考え方と、変異なくして、偶発的な出来事(偶発的遺伝子の発現)に対応し、生き残ってきたという二つの道筋が存在する。この後者の理解には、特異状態に生物をさらした時に起こる変異ではない、ほんの一部の個体で起きる遺伝子の発現の“ゆらぎ”を理解する必要がある。そこで本稿では、微生物が生育できない特異状態な環境、つまり栄養が極端に枯渇した場合や、高濃度(致死的濃度)の抗生物質下に置かれた場合での、遺伝子の変異に因らない生き残り戦略の一端を、最近の研究成果を取り上げ紹介する。

特異状態で残っている細菌

細菌を一定以上の濃度の抗生物質に暴露すると、生育が止まり、いずれは死滅する。しかし、そんな状態であっても、逞しくも生き残る細菌が存在する(図1)。耐性株(菌)である。そんな耐性株をしらべてみると、確かにその薬剤に対して耐性を獲得しており、次世代シーケンサーでゲノムの配列を決定するとターゲット遺伝子や調節遺伝子の変異による耐性因子の発現などを確認することができる(図2)。耐性株とはまさにそのようなものであると考えられてきた。しかし、臨床現場では適切な抗生物質を投与しているにも関わらず、目的感染起因菌を制御できないことが多々あり、それら感染菌を分離解析しても、不思議なことに十分な耐性が認められない場

*著者紹介 徳島大学大学院ソシオテクノサイエンス研究部(准教授) E-mail: maseda@bio.tokushima-u.ac.jp

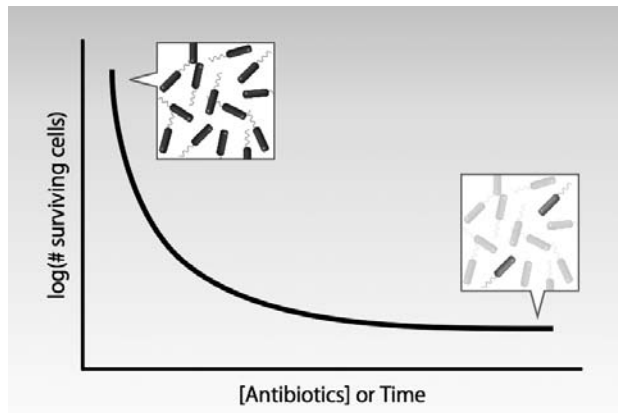


図1. 抗生物質濃度or暴露時間と残存菌数

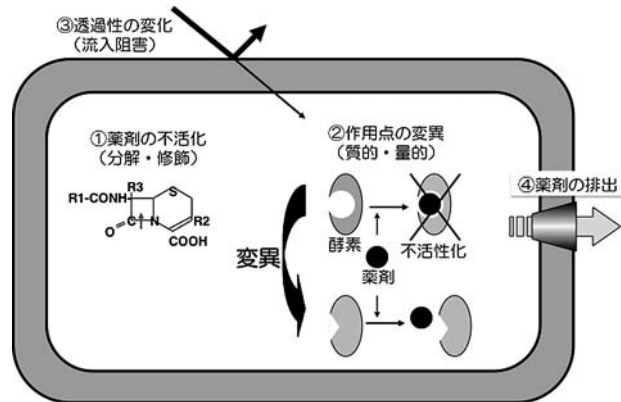


図2. 4つの耐性機構

合がある。昔はbackmutantとして片づけられていたり、バイオフィルムなどを形成して十分に抗生物質が効果を示さなくなっていたのだろうなど考えられていた。しかし、近年になり本現象は、均一なゲノムを持つ生物であっても、遺伝子発現にゆらぎがあり、そのゆらぎが、耐性遺伝子の発現に多様性を持たせ、抗生物質に暴露されても生き残っていることが示されてきている。このような株をpersistersと呼んでいる。たとえば、結核菌に有効な抗生物質であるイソニアジドに結核菌を暴露するとほとんどの菌は死滅する。イソニアジドはプロドラッグであり、結核菌が有しているKatGによってNADHとのカップリングにより、活性化され、細胞壁構成成分であるミコール酸の合成酵素を結果的に阻害することで、結核菌を殺滅する。しかし、一部の株がpersistersとしてやはり生き残る。この近縁株である*Mycobacterium smegmatis*でも、まったく同様なメカニズムで殺滅とpersistersの出現が起こるが、その機構を詳細に解析したところ、低頻度であるが、遺伝子発現のゆらぎによりKatGを発現しない株が必ず出現し、それによりプロドラッグの活性化が起きないために、殺滅されずに、生き残ることが示された¹⁾。このような耐性株(persisters)はゲノムの変異を伴わない耐性発現であるので、原因の解明と証明は非常にむずかしいものであり、近年の技術革新による蛍光物質を用いた一細胞の可視化技術によってなし得たものであった。このようなpersistersの出現現象自体は、実は以前から、大腸菌などではトキシン-アンチトキシン機構として知られていた²⁾。結核菌の場合は、抗生物質が高濃度に存在するといった特異状態で認められる現象であるが、大腸菌のトキシン-アンチトキシンの現象は、いくつかの特異状態下に置かれたとき

Aminoacyl-tRNA is substrate for peptide

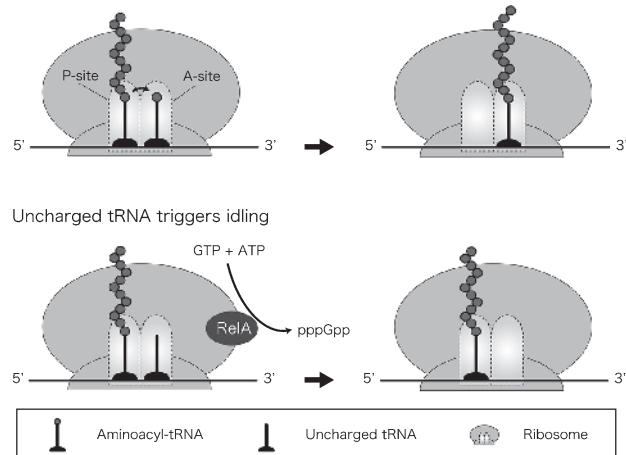


図3. アミノ酸飢餓の(p)ppGppの生成

に起きる現象である。たとえば、栄養が極端に少ないという飢餓状態に大腸菌が置かれた場合にも、大腸菌のアイソジエニックな細胞集団中の一部の株で生き残りが認められる。大腸菌をアミノ酸を豊富に含む培地から、アミノ酸を含まない培地に移し替えた時、飢餓(緊縮)応答が起きることが知られている。アミノ酸飢餓により細胞内のアミノアシルtRNAの濃度が低下すると、アミノ酸が結合していないtRNAがリボソームのA-サイトに結合してしまうという、菌にとっての異常な状態が起こる。そのtRNAをリボソームから引き出す際に、RelAタンパク質によりppGppが作り出され、その濃度が高まると同時に、リン酸を一つ除かれた緊縮応答シグナルppGppの細胞内濃度も高まる(図3)³⁾。ppGppは、ストレス応答シグマファクター σ^{38} の制御下の遺伝子発現を

特 集

表1. 大腸菌Type II トキシン-アンチトキシンシステム

オペロン	タンパク	トキシン-ア ンチトキシン	アミノ酸
<i>Ribosome-independent RNA interferases</i>			
<i>mazEmazF</i>	MazE	Antitoxin	82
	MazF	Toxin	111
<i>chpB1chpBK</i>			
	ChpBI	Antitoxin	83
	ChpBK	Toxin	116
<i>hicAhicB</i>			
	HicA	Toxin	58
	HicB	Antitoxin	145
<i>prlFyhaV</i>			
	PrlF	Antitoxin	111
	YhaV	Toxin	154
<i>mqsRmqsA</i>			
	MqsR	Toxin	98
	MqsA	Antitoxin	131
<i>rnlArnlB</i>			
	RnlA	Toxin	357
	RnlB	Antitoxin	123
<i>Ribosome-dependent RNA interferases</i>			
<i>relBrelE</i>	RelB	Antitoxin	79
	RelE	Toxin	95
<i>yefMyoeB</i>			
	YefM	Antitoxin	83
	YoeB	Toxin	84
<i>yafNyafO</i>			
	YafN	Antitoxin	97
	YafO	Toxin	132
<i>dinJyafQ</i>			
	DinJ	Antitoxin	86
	YafQ	Toxin	92
<i>higBhigA</i>			
	HigB	Toxin	104
	HigA	Antitoxin	138
<i>Inhibitor of ribosome subunit association</i>			
<i>ratAyfF</i>	RatA	Toxin	158
	VfjF	Antitoxin	96
<i>Inhibitors of cell division</i>			
<i>yeeUcbtA</i>	YeeU	Antitoxin	122
	CbtA	Toxin	124
<i>yafWykfI</i>			
	YafW	Antitoxin	105
	YkfI	Toxin	113
<i>yfjZypjF</i>			
	YfjZ	Antitoxin	105
	YpjF	Toxin	113
<i>Inhibitor of phospholipid synthesis</i>			
<i>gnsAymcE</i>	GnsA	Toxin	57
	VmcE	Antitoxin	76
<i>Unknown (involved with persistence)</i>			
<i>hipBhipA</i>	HipB	Antitoxin	88
	HipA	Toxin	440
<i>Unknown</i>			
<i>yjhXyjhQ</i>	YjhX	Antitoxin	181
	YjhQ	Toxin	85
<i>ydaSydaT</i>	YdaS	Toxin	98
	YdaT	Antitoxin	140

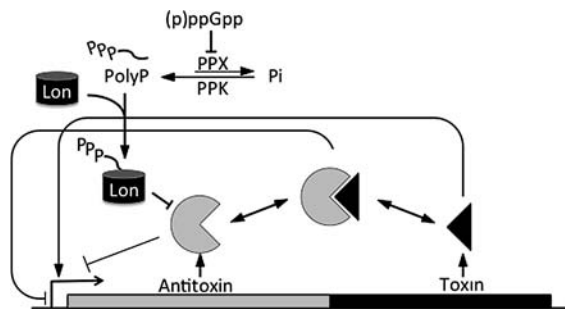


図4. トキシン-アンチトキシンのモデル図

促すだけでなく、直接RNAポリメラーゼに作用して転写活性を1/10程度以下に抑制し、mRNAの分解促進、それによる合成過程にあったペプチドの分解促進を引き起こし、結果、アミノ酸を細胞に供給するようになる。そして、これでも危機的状態が続く場合には、最終的には細胞集団の中でトキシン-アンチトキシン遺伝子が発現しているpersistersが生き残ることになる（ここでは、トキシンの意味するところは、菌を殺すことではなく、生育を弱めるあるいは、休眠させること）。

大腸菌のゲノムの解析から、*dinF-yafQ*, *relBrelE*, *mazEF*, *mqsRA*, *ccdB*, *tisB-yisR-1*などの33個、論文によっては36個のトキシン-アンチトキシンの遺伝子が見つけられている（表1）^{2,4)}。その内の一つで解析の進んでいる*yefM-yoeB*を例にあげると、*YoeB*トキシンは、グアニンとアデニン塩基の3'側を切断するリボヌクレアーゼであり、1分子の*YoeB*に対して*YefM*が2分子結合することで、その活性が抑制されていることがわかっている。しかし、ppGppの細胞内の濃度が十分に上昇している細胞では、PPXが抑制され、細胞内のポリリン酸濃度が上昇する。そして、Lonプロテアーゼが活性化され、アンチトキシン（*YefM*）を抑制する。その結果、トキシン（*YoeB*）が活性化され、*yefM-yoeB*オペロンの転写が誘導される。続いて、*YoeB*（安定）と*YefM*（不安定）のタンパク質の安定性の違いから、*YoeB*が活性化され、本オペロンの更なる活性化が導かれる（図4）。しかし、これではすべての細胞でトキシンが活性化し、生育が止まった、あるいは非常に遅いpersistersになってしまふことになるが、実は、ppGppの細胞内濃度は、クローナルな細胞集団であっても、細胞ごとに確率論的に大きなバラツキがあることがわかっている。そして、ppGppの濃度が非常に高くなっているほんの少しの細胞だけが、生育が弱まることと引き替えに（persistersになり）生き残る⁵⁾。しかし、ひとたび

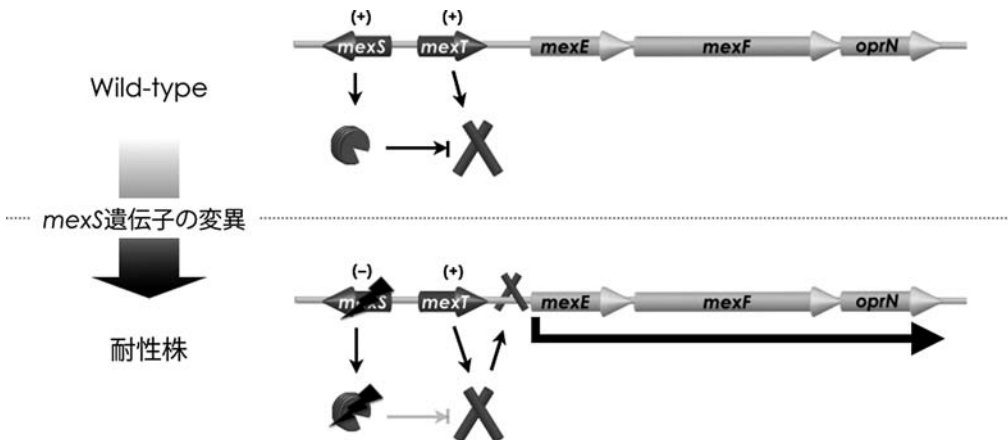


図5. 緑膿菌 MexEF-OprN の発現調節機構

栄養がリッチな環境に移されれば、おわかりのようにppGppの細胞内濃度は低下し、通常の増殖に戻っていく。このようにやはりゲノム配列が同じであっても、遺伝子の発現にはノイズ(ゆらぎ)が存在し、結果、アイソジエニックな細胞集団に含まれる多様な表現型をしめすマイナーな細胞集団が、急激な環境変化に適応し生き残ることがわかつってきた。

サイレントな耐性遺伝子の発現による耐性

緑膿菌の多剤耐性因子であるMexEF-OprN薬剤排出ポンプもまた、その負の調節遺伝子(*mexS*)の発現のゆらぎによって、集団の中の一部の細胞でのみ発現が促され、緑膿菌を高度に多剤耐性化させることができた。

緑膿菌は環境常在菌であり、かつ抗生物質に暴露されると容易に多剤耐性化することから、臨床現場でもっとも問題となる感染症の原因菌の一つである。筆者らは、緑膿菌の多剤耐性の発現機構について詳細に調べている際に、通常サイレントな*mexEF oprN*オペロンが一部の株で一過的に発現し、多剤耐性を示すことを見いだした。MexEF-OprNは、RND (Resistance-Nodulation-Cell division) 型の薬剤排出ポンプであり、元来野生株ではまったく発現が認められていなかった。このMexEF-OprNタンパク質の発現は、負の調節遺伝子*mexS*により完全に抑制されており、MexSの変異によりはじめて、*mexEF oprN*の転写が誘導され、結果、抗生物質であるクロラムフェニコールやさまざまなキノロン剤に一度に耐性になる(図5)^{5,6}。実際に長期感染てしまっている患者から分離されてくる緑膿菌において、しばしば*mexS*に変異が導入され、MexEF-OprN薬剤排出ポンプ

が過剰発現され、抗生物質が効果を示さなくなっている株が分離されることが報告されている。筆者らはこのような本来サイレントな遺伝子orオペロンというものが、薬剤耐性に寄与しているのではないかという単純疑問から、検討を加えて、実は、野生株で発現していないと考えられていた*mexEF oprN*オペロンが緑膿菌の抗生物質存在下での生き残りに大きく寄与していることを突き止めた。緑膿菌の野生株を高濃度のクロラムフェニコールを含む固体培地に塗布すると、培養3日目にプレートに多くのコロニー(1/10⁶程度の割合)が観察される。このコロニーの薬剤感受性を測定してみるとクロラムフェニコールのみならず、多くのキノロン剤にも耐性を示すことがわかった。当然あらかじめ*mexEF oprN*の遺伝子を欠失しておいた株では、薬剤感受性は元株とまったく変わらないにもかかわらず、同実験を行ってもコロニーの出現は認められない。つまり、このプレート上での耐性株の出現が*mexEF oprN*遺伝子に依存していることがわかる。その後の解析から出現したコロニーでは、*mexEF oprN*が転写・翻訳されていることがわかった。しかし、*mexEF oprN*の発現を負に制御している*mexS*には塩基配列上ではまったく変異は認められなかった。特筆すべき点は、このコロニーを薬剤を含まない培地で培養するとすぐに耐性が消失し、野生株レベルに完全に戻ることである。つまり、この現象は変異による耐性獲得ではないことを裏づけている。また、再度感受性に戻った上述の株を再び高濃度のクロラムフェニコールを含む培地に塗布すると3日後に同効率で*mexS*に変異のない耐性株が出現する。さらに、*mexS*の転写量は、親株に比べ著しく低いものであり、抗体を用いた解析でもMexS自体の発現も低くなっていた。これらのことか

特 集

ら、3日目に出現してきたコロニーは、*mexS*遺伝子の転写のノイズ（ゆらぎ）により、*mexEF-oprN*の転写抑制が解除され、耐性を示すようになったことが明確になった。このような耐性株は、臨床上非常に大きな問題となるものと考えられる。それは、実際に患者から菌を分離し、その株の薬剤感受性から効果のある抗生物質を仮に選択したとしても、分離した時点でゆらぎによる一過的耐性は消失してしまうため、実際には、投与しても効かない薬剤を選択してしまう可能性が高まるからである。効果の期待されない抗生物質の使用は、結果的に長期感染の原因となる恐れがある。また、ゲノムの解析で緑膿菌は、12個ものRND型薬剤排出ポンプをゲノムに有していることが示されているが、恒常的に発現しているのはMexAB-OprM一つのみである。このことから、残りのポンプが一過的に（一部の）緑膿菌で発現し、実は抗生物質の耐性に寄与している可能性が十分考えられるため、どのポンプがどのような時に一過的に発現するのか？詳細に検討を加えていく必要があろう。

次世代シークエンスの発達の速度を鑑みると、おそらくゲノム配列から感染菌の諸性質を推察し、制御することが試みられていくことは必至である思われる。しかし、persistersのような株の遺伝子発現は、配列情報からで

はまだまだ予測が難しく、その機構の解明と制御は今後大きな懸案事項となると思われ、感染制御を考える上で、生物の環境適応を考える上でも、さまざまな菌体のさまざまな遺伝子の発現のゆらぎを調査・解析していく必要となるであろう。

特異状態における微生物学という特集であることから、微生物の特異状態での遺伝子のゆらぎについて、記載してきた。実はこのpersistersの解析は、感染症の理解と制御に留まるだけでなく、ガン細胞の抗がん剤耐性とも事象を同じにするところが多く、疾病予防や抗がん剤の開発においてもpersistersの理解、遺伝子の発現のゆらぎは非常に重要になっていくものと思われる。サイレントな遺伝子の役割について、もう一度見直す時期にきているのではないだろうか。

文 献

- 1) Wakamoto, Y. *et al.*: *Science.*, **339**, 91 (2013).
- 2) Yamaguchi, Y. and Inouye, M.: *Nat. Rev.*, **9**, 799 (2011).
- 3) Dalebroux, Z. D. and Swanson, M. S.: *Nat. Rev.*, **10**, 203 (2012).
- 4) Kint, C. I. *et al.*: *Trends. Microbiol.*, **20**, 577 (2012).
- 5) Maisonneuve, E. *et al.*: *Cell.*, **157**, 1140 (2013).
- 6) Uwate, M. *et al.*: *Microbiol. Immunol.*, **57**, 263 (2013).