

細胞の分裂に伴い、複製されたゲノムは正確に娘細胞に分配される。顕微鏡で観ると太い棒状の染色体が現れ、両極に分配されていく様子を観ることが出来る。しかしながらわずか2nmの細いDNAファイバーが、光学顕微鏡で容易に観察できる巨大な染色体へどのようにして構築されるのか、その詳細は分かっていない。我々は出芽酵母を真核生物のモデル系として染色体構築機構と、その構造が生物機能のために果たす役割について研究している。

染色体構造とゲノム安定性

分裂期染色体を構成する主要なタンパク質としてカエルから同定されたコンデンシンは、複数のサブユニットからなるタンパク質複合体で、酵母からヒトに至るまで広く保存され、染色体形成とその分配に中心的な役割を果たすことが知られている。出芽酵母でコンデンシン変異体は、リボソームRNA遺伝子(rDNA)リピート領域の娘細胞への分配に異常が観られる。我々は、rDNAリピートの長さがコンデンシンの変異体で顕著に短くなる特徴を見出した。リピート内での組換え頻度が著しく上昇していることから、コピーの欠失が頻繁に起きていると考えられる。Rad52等の組換え酵素は通常、rDNAが局在する核小体には進入せず、それ故リピートの安定性が維持されているが、コンデンシン変異体では、染色体凝縮が始まるとRad52が核小体に侵入する様子が観察される。コンデンシンにより適正な染色体構造をとることで、組換え系のアクセスを抑制して、リピートの安定性の維持することにも貢献しているようだ。

コンデンシンのクロマチンへの作用

出芽酵母では、多くのコンデンシンが核小体に集中している様子が顕微鏡で観察できる。我々は、核小体に局在するrDNAリピートの中にコードされている複製阻害配列(RFB)にコンデンシンが結合することを見出した。また遺伝学的手法を駆使することで、コンデンシンとRFBが結合するために必要なFob1, Tof2, Csm1, Lrs4の4種のリクルーターハウス蛋白質を特定した。これらはいずれもRFBに結合する因子で、しかも階層性をもってコンデンシン複合体と物理的に相互作用することが分かってきた。さらにコンデンシンとの相互作用が欠損した変異体では、コンデンシンのRFBへの結合が著しく減少することから、物理的な相互作用によりコンデンシンをRFBにリクルートしていると考えている。

RFB配列は、ゲノムの任意の場所に挿入しても、4種のリクルーターハウス蛋白質があれば、そこにコンデンシンが強く結合することができる。すなわちゲノムの任意の場所にコンデンシンの結合部位を幾つでも並べ、さらにはリクルーターハウス蛋白質の有無でコンデンシンのそれらへの結合をコントロールすることが可能だ。この系を利用して、コンデンシンがクロマチン纖維をいかに折り畳んでいるのか、謎の解明を目指している。

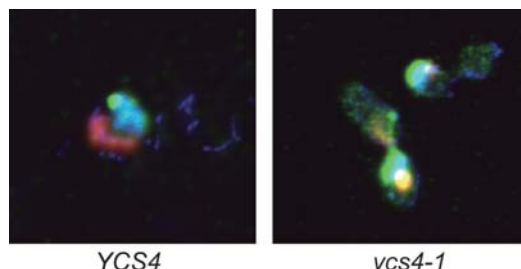


図1. コンデンシン変異体における核小体へのRad52局在

分裂期(metaphase)の細胞で核小体構成成分であるNop1をmCherry, Rad52をGFPで観察した。コンデンシン変異体(ycs4-1)ではRad52の緑のシグナルが核小体(赤)に侵入して黄色くなっている様子が観える。

参考文献

1. Johzuka, K., Horiuchi, T. (2009). The cis element and factors required for condensin recruitment to chromosomes. Mol. Cell 34, 26–35.
2. Johzuka, K., Horiuchi, T. (2007). RNA polymerase I transcription obstructs condensin association with 35S rRNA coding region and can cause contraction of long repeat in *Saccharomyces cerevisiae*. Genes Cells 12, 759–771.
3. Johzuka, K., Terasawa, M., Ogawa, H., Ogawa, T., and Horiuchi, T. (2006). Condensin loaded onto the replication fork barrier site in the rRNA gene repeats during S phase in a Fob1-dependent fashion to prevent contraction of a long repetitive array in *Saccharomyces cerevisiae*. Mol. Cell. Biol. 26, 2226–2236.
4. Johzuka, K., Horiuchi, T. (2002). Replication fork block protein, Fob1, acts as an rDNA region specific recombinator in *S.cerevisiae*. Genes Cells. 7, 99–113.

助教
定塚 勝樹



技術支援員
石根 直美

