### 大腸菌を宿主としたイネチオニン蛋白質 Osthil の 生産と抗菌活性の評価

提箸祥幸\*1·高久洋晚\*2·矢頭 治\*3

#### 目 次

Ι	はしがき	29	Ⅲ 結果	32
I	材料および方法	30	1. 成熟型 Osthil 蛋白質の発現と精製	32
1.	Osthil 蛋白質発現株の作製	30	2. Osthil 蛋白質の抗菌活性の特性	32
2.	Osthil 蛋白質の発現・精製方法	30	Ⅳ 考察	33
3.	Tricine SDS-PAGE ·····	31	Ⅴ 摘要	34
4.	精製Osthil 蛋白質の質量分析	31	謝辞	35
5.	抗菌活性試験に供した微生物	31	引用文献	35
6	抗菌活性測定方法	31	Summary	37

#### I はしがき

病原菌の作物への感染とそれに続く病徴の発生は、作物の減収の主要な原因となる。しかし、作物も自身を病原菌から守る方法を進化させてきた、病原菌の感染に素早く応答する蛋白質のひとつにPR (pathogenesis-related)蛋白質がある「7.9」、PR蛋白質は、生物活性やアミノ酸配列から現在では少なくとも17のファミリーに分類されている。イネでは細菌や糸状菌の感染で発現するものとしてPRI、PR8、PR10が報告されているが「17.22,25」、他のPR蛋白質については病原菌種特異的に発現するという報告がいくつかあるのみである「6」、PR蛋白質には、分子量が小さく抗菌活性を有するものが存在し、それらのなかにPR13ファミリーとしてチオニンが含まれる。

チオニンは一般的に塩基性度が高くシステインを 比較的多く含む45-47アミノ酸から構成され、分子 量はおよそ5 kDa 程度である<sup>(2)</sup>. チオニン遺伝子は N末端シグナルペプチド、チオニン、C末端酸性ド メインの3つの部位から構成され、N末端シグナル ペプチドおよびC末端酸性ドメインがプロセシング を受けて、成熟チオニン蛋白質となる。チオニンと名の付くものには、 $\alpha/\beta$ -チオニンと $\gamma$ -チオニンの2種類があり、 $\gamma$ -チオニンはディフェンシン(PR12ファミリー)として現在では分類されている $^{(29.31)}$ .  $\alpha/\beta$ -チオニン(以下、チオニンと記載)は、C-C-x5-(R,K)-x2-(F,Y)-x2-Cというコンセンサス配列を有し、その長さ、ジスルフィド結合の数、電荷などによって5種類(I、II、III、IV、V)に分類される $^{(2.29)}$ 、チオニンは細菌や糸状菌、酵母に対して抗菌活性を示すことが知られているが、その機構については種々提案されているものの未だ確定していない。

イネにおいて、幼苗の子葉鞘にチオニンmRNA が局在することが確認されており、mRNA量は発 芽直後の子葉鞘で非常に高く、その後経時的に低下 し、発現が認められなくなることから、チオニンは 発芽初期の病原菌感染に対する抵抗性に関与してい るものと考えられる<sup>(19)</sup>.しかし、チオニン蛋白質 の抵抗性への関与には不明な点が多く、その抗菌活

平成27年9月8日受付 平成27年12月16日受理

<sup>\*1</sup> 現 農研機構 北海道農業研究センター

<sup>\*2</sup> 新潟薬科大学

<sup>\*3</sup> 農研機構 中央農業総合研究センター 作物開発研究領域

性や作用機構について解析することは、植物の持つ 防御機構の解明だけでなく、各種病原菌に対する抵 抗性を有する作物の作出につながる可能性がある。 一方でイネには少なくとも非常に相同性の高い12 のチオニン遺伝子が、ゲノム上の近い領域に存在し ており<sup>(19)</sup>、相互のDNA塩基配列の相同性が高いた め、RT-PCRやノーザン解析等の方法による発現解 析あるいは抗チオニン抗体によるウエスタンブロッ ト解析等では個々のチオニン蛋白質を識別できない 可能性が高く、その特性解析には異種蛋白質発現系 を利用する必要性があると考えた.

本研究では、大腸菌を利用してこれまで抗菌特性の不明であったイネ由来のチオニンのひとつであるOsthil蛋白質を発現・精製するシステムを確立した。さらにそのシステムを利用し生産したOsthil蛋白質を用いて抗菌特性の評価を行った。その結果、イネいもち病菌とヒト病原性真菌のカンジダに抗菌活性が確認され、将来的な抗菌成分としての利用の可能性が考えられたので報告する。

#### Ⅱ 材料および方法

#### 1. Osthi1蛋白質発現株の作製

Osthil 遺伝子はイネゲノム情報(Accession No. AB072337)を基にthionin領域<sup>(II)</sup>(図1)のN末端にBamHI、C末端にEcoRI制限酵素部位を導入したDNAを人工合成し、pIDTSMART-AMPベクターに導入したプラスミドを作製した(株式会社 医学生物学研究所).グルタチオン S-トランスフェラーゼ(GST)とOsthil の融合蛋白質を作製するため、このプラスミドからOsthil 遺伝子を制限酵素BamHI およびEcoRIで切り出し、pGEX6P-1ベクター(GE Healthcare)のEcoRI-BamHI部位に導入し、pGEX6P-1/Osthilを作製した。pGEX6P-1/Osthil ベクターを大腸菌Rosetta-gami B (DE3) pLysS (Novagen)に形質転換した.

#### 2. Osthi1蛋白質の発現・精製方法

Osthil 蛋白質の発現および精製方法は, Sagehashi らの方法に従った<sup>(26)</sup>.

pGEX6P-1/Osthil を保持する Rosetta-gami B (DE3) pLysS株は、1リットル容のフラスコに400 mlの改変型 Davis 培地(1リットルあたり、 $K_2$ HPO $_4$ 7 g、 $KH_2$ PO $_4$ 2 g、 $MgSO_4$ - $7H_2$ O 0.2 g、 $(NH_4)_2SO_4$  0.5 g、yeast extract 83 g、glucose 30 g、ampicillin 100 mg)を用いてOD $_{600}$ が0.6になるまで37℃にて培養した、この時点でOsthil蛋白質の発現を誘導するために、isopropyl- $\beta$ -D-thiogalactopyranoside(IPTG)を終濃度 1 mM で添加し、23℃で18時間培養した後、遠心分離にて菌体を回収した。

培養液3.2リットルから回収した大腸菌体を150 mlのPBSバッファー (1リットルあたり, NaCl 8 g,

Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>-12H<sub>2</sub>O 2.9 g, KCl 0.2 g, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.2 g, pH 7.5) で均一に懸濁し、500 µlのTriton X-100を添加し、 菌体溶液を70 rpmで30分間振とうすることで大腸 菌の細胞膜を崩壊させた. さらにDNaseI (Roche Applied Science)を200 units加えて70 rpmで30分振 とうした. 遠心分離後, 上清を回収し, 0.45 µmの フィルター (IWAKI GLASS) でろ過を行った、この 溶液を5 ml 容量の GSTrap FF カラム (GE Healthcare) に通液し、GST-Osthilの融合蛋白質をカラム内 に結合させた後、5 mlのプロテアーゼ反応溶液 (1リットルあたり、Tris (hydroxymethyl) aminomethane 6.06 g, NaCl 2.92 g, EDTA 0.186 g, pH 7.3) 12 20 units の PreScission Protease (GE Healthcare) を混合した溶液 をカラム内に満たし、4℃条件下でPreScission Protease を18時間反応させOsthil蛋白質をGSTから切断 した. 反応後に、カラム内にプロテアーゼ反応 溶液を送液することでOsthil蛋白質をカラムか ら溶出させて回収した. 溶出したOsthil蛋白質 溶液を透析により50 mM MES (pH 6.0) で平衡化 後,同様に50 mM MES (pH 6.0) で平衡化した5 ml 容量のHiTrap CM FF カラム (GE Healthcare) を用い てAKTA-FPLC (GE Healthcare) により分画した。そ の際のカラムに吸着したOsthil 蛋白質の溶出は、塩 化ナトリウムによる濃度勾配を利用し行った. 分 画Osthil蛋白質の確認はTricine SDS-PAGEで行い、 その後YM-10およびYM-3スピンカラム (Amicon) で限外ろ過(14,000×g, 4℃)を行い, 高分子夾雑 物を除去するとともに溶媒を超純水に置換した. 得 られたものを精製Osthil蛋白質とした.

#### 3. Tricine SDS-PAGE

Tricine SDS-PAGEは、Schagger と Jagow の方法に従い、2-メルカプトエタノールによる還元条件にて15%のポリアクリルアミドゲルを用いて行った(28).

#### 4. 精製 Osthi1 蛋白質の質量分析

精製Osthi1蛋白質の質量分析にはBruker Autoflex III time-of-fright mass spectrometer(Bruker Daltonics)を用いた、全てのサンプルはpositive ion reflector modeにて測定を行った。1 川の精製Osthi1蛋白質とマトリックスであるシナピン酸(20 mg/ml)1 川をサンプルプレート上で混合・乾固させ、共結晶を形成させた。337 nmのnitrogen laserを照射し、イオン化したサンプルに20 kVの電圧をかけ加速させ、その飛行時間の差から質量を測定した。

#### 5. 抗菌活性試験に供した微生物

Osthi1蛋白質の抗菌活性測定に、イネいもち病菌 M. oryzae Guyll, ヒト病原性真菌であるカンジダ Candida albicans CAI4、出芽酵母 Saccharomyces cerevisiaeW303-1A(ATCC: 208352)、大腸菌 Escherichia coli JM109、イネ白葉枯病菌 Xanthomonas oryzae pv. oryzae (MAFF210559)、イネ褐条病菌 Acidovarax avenae subsp. avenae (MAFF106618)を使用した。M. oryzae Guyll は国立研究開発法人農業生物資源研究所西村麻里江博士から、C. albicans CAI4は千葉大学真菌医学センターから、イネ白葉枯病菌およびイネ褐条病菌は国立研究開発法人農業生物資源研究所 ジーンバンクから分譲を受けた。大腸菌 JM109 はタカラバイオ株式会社より購入した。

#### 6. 抗菌活性測定方法

抗菌活性の測定はTecan社のsafire<sup>2</sup>を使用し、マイクロプレートを用いた小スケール培養法にて行った<sup>(3,23,26)</sup>. 方法を以下に示す. 精製Osthil蛋白質は90℃で10分間加熱処理を行ったものを試験に供した.

#### 1) イネいもち病菌の抗菌活性測定方法

抗菌活性測定培地は2倍に希釈した potato dextrose broth (Difco) を用いた. 培地で $2 \times 10^1$ 胞子/ml 濃度に調製した菌液 80  $\mu$ l を 96 穴マイクロプレート (平底) のウェルに加え、濃度が0.1, 0.3, 0.5, 1, 3,

5、 $10 \mu g/ml$ となるように調製したOsthil蛋白質溶液を $20 \mu l$ 添加し、 $25 \mathbb{C}$ で静置培養を行った、対照区はOsthil蛋白質溶液の代わりに滅菌水 $20 \mu l$ を加えた、マイクロプレートリーダーで各ウェルの吸光度( $OD_{595}$ 値)を1時間毎に測定し、イネいもち病菌の生育量を推定した、96時間後の測定値を用いて、対照区と比較して生育が50%に抑制される濃度( $IC_{50}$ 値)をDose-Response Curve により算出した、

## 2) カンジダおよび出芽酵母の抗菌活性測定方法

抗菌活性測定培地は2倍に希釈したpotato dextrose broth (Difco) を用いた. 培地でOD600が0.01となる ように調製した菌液80μlを96穴マイクロプレート (丸底) のウェルに加え、濃度が1, 3, 5, 10, 30 ug/mlとなるように調製したOsthil蛋白質溶液を20 ш添加し、同時にカンジダの場合は、ウリジン(和 光純薬)を25 μg/mlになるように添加し、また出芽 酵母の場合には、アデニン、ヒスチジン、ウラシル、 ロイシン、トリプトファンを添加し、30℃で静置培 養を行った. 対照区はOsthil 蛋白質溶液の代わりに 滅菌水20 山を加えた、吸光度測定時に毎回30秒の 攪拌を行った. マイクロプレートリーダーで各ウェ ルの吸光度(ODgoo値)を30分毎に測定し、カンジ ダおよび出芽酵母の生育量を推定した. カンジダ は12時間後、出芽酵母は17時間後の測定値を用い て、対照区と比較して生育が50%に抑制される濃 度 (IC<sub>50</sub>値)を Dose-Response Curve により算出した.

#### 大腸菌、イネ白葉枯病菌、イネ褐条病菌 の抗菌活性測定方法

抗菌活性測定培地は4倍に希釈したポリペプトン培地(1リットルあたり、yeast extract  $0.5 \, \mathrm{g}$ 、 $\mathrm{MgSO_4-7H_2O}~0.25 \, \mathrm{g}$ )を用いた。培地で $\mathrm{OD_{600}}$ が0.01となるように調製した菌液 $80 \, \mathrm{\mu l}$ を96穴マイクロプレート(丸底)のウェルに加え、濃度が10、30、50、100、 $140 \, \mathrm{\mu g/ml}$ となるように調製した $\mathrm{Osthil}$ 蛋白質溶液を $20 \, \mathrm{\mu l}$ 添加し、 $25 \, \mathrm{C}$ で静置培養を行った。対照区は $\mathrm{Osthil}$ 蛋白質溶液の代わりに滅菌水 $20 \, \mathrm{\mu l}$ を加えた。吸光度測定時に毎回30秒の攪拌を行った。マイクロプレートリーダーで各ウェルの吸光度( $\mathrm{OD_{600}}$ 値)を30分毎に測定し、生育量を推定した。大腸菌は12時間後、イネ白葉枯病菌およびイネ褐

条病菌は18時間後の測定値を用いて、対照区と比較して生育が50%に抑制される濃度(IC50値)を

Dose-Response Curve により算出した.

#### Ⅲ 結果

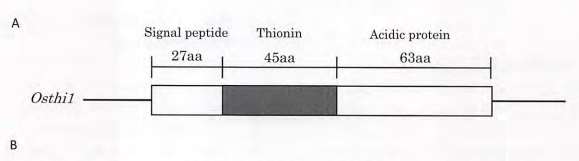
#### 1. 成熟型Osthi1蛋白質の発現と精製

Osthil 蛋白質は、他のチオニンと同じようにN末 端側のシグナル配列とC末端側の酸性ドメインが除 去され成熟型となる<sup>(11)</sup>(図1A). 成熟型のOsthil蛋 白質は、6つのシステイン残基を含む45アミノ酸か らなり、分子内で3つのジスルフィド結合を形成す ると考えられた<sup>(2)</sup>(図1B). このため、強い還元状態 が保たれている大腸菌体内で発現させると、安定な ジスルフィド結合が形成されずに分解されるか, 封 入体を形成する可能性を有する(20,27). そこで発現 蛋白質の溶解性を高めることを目的に、可溶性の高 いGSTを融合した蛋白質としてOsthilを発現させる 方法に加えて, 大腸菌細胞内のレドックス制御機構 を破壊して酸化状態を高めたRosetta-gami B (DE3) pLysS株を宿主として利用する方法を選択した. こ の発現系では、最終的な精製蛋白質として、培養液 1リットルあたり 70-100 μg の Osthil 蛋白質が得られ た. また、Tricine SDS-PAGEおよび質量分析の結果、 Osthil蛋白質は単一の蛋白質として精製されている ことを確認し(図2), さらに還元剤であるDTT処 理により質量数が6増加することから(表1),3つ

のジスルフィド結合が形成されていることが考えられた.

#### 2. Osthi1 蛋白質の抗菌活性の特性

精製したOsthil蛋白質を用いてイネいもち病菌(M. oryzae Guyll), カンジダ (C. albicans CAI4), 出芽酵 母 (S. cerevisiae W303-1A), 大腸菌 (E. coli JM109), イネ白葉枯病菌 (X. oryzae pv. oryzae), イネ褐条病菌 (A. avenae subsp. Avenae) の6種の微生物に対する抗 菌活性を評価した(表2). Osthi1蛋白質は、イネい もち病菌、カンジダ、出芽酵母に抗菌活性を示した. イネいもち病菌に対しては1.75 μg/ml, カンジダには 4.37 μg/ml, 出芽酵母には4.74 μg/mlのIC<sub>50</sub>値であっ た. イネいもち病菌に対してのOsthil蛋白質の抗菌 活性レベルは、抗イネいもち病菌の薬剤成分として 知られるカスガマイシンの2.5 μg/mlと同等であった (26). その一方で、大腸菌、イネ白葉枯病菌、イネ褐 条病菌に対しては、調査した140 µg/ml濃度の範囲内 では増殖の阻害効果はなく、抗菌活性を示さなかっ to.



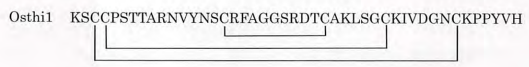
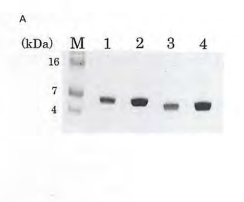


図1 Osthi1遺伝子の構成とOsthi1蛋白質のアミノ酸配列

注)A: Osthil 遺伝子はSignal peptide. Thionin, Acidic protein の3領域から構成されている。 図はIwaiら (2002) のものを参考に一部を改変して作成した。 B: Osthil 蛋白質のアミノ酸配列と予想されるジスルフィド結合の位置。



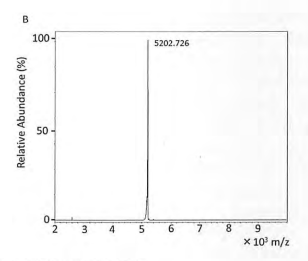


図2 大腸菌を宿主としたOsthi1蛋白質の精製

注)A: 精製したOsthilのトリシンSDS-PAGEの泳動、Mは分子量マーカー、1はAFP1(1.5 μg)、2はAFP1(4.5 μg)、3はOsthil (1.5 μg)、4はOsthil (4.5 μg) の蛋白質試料、AFP1はアプラナ科植物由来のディフェンシン蛋白質で、51アミノ酸で構成され、分子内に4つのジスルフィド結合を有する抗菌性蛋白質である。本研究のOsthilと同様にpGEX6P-1ベクターを用い、Rosetta-gami B (DE3) pLysS を宿主として発現・精製したものであり、Osthil蛋白質のTricine SDS-PAGEの比較として用いた。B: 精製したOsthil 蛋白質の質量分析のチャート、

表1 Osthi1蛋白質のDTT処理の有無による質量数の変化

DTT処理	質量数
-DTT	5201.726
+DTT	5207.652

注) -DTT は DTT 無処理, +DTT は 5 mM の DTT で 30 分間処理した.

表2 Osthi1蛋白質の抗菌活性

検定微生物	IC <sub>50</sub> 値 (µg/ml)
イネいもち病菌(Magnaporthe oryzae)	$1.75 (\pm 0.40)$
カンジダ (Candida albicans)	$4.37 (\pm 0.46)$
出芽酵母(Saccharomyces cerevisiae)	$4.74 (\pm 1.16)$
大腸菌(Escherichia coli)	>140
イネ白葉枯病菌 (Xanthomonas oryzae pv. oryzae)	>140
イネ褐条病菌 (Acidovarax avenae subsp. avenae)	>140

注) IC50値は3回の測定の平均値で示し、括弧内の数値は標準偏差を示す。

#### Ⅳ 考察

本研究では、イネの防御蛋白質の一種であるチオニンについての知見を得るため、大腸菌でイネのチオニンOsthil蛋白質を生産し、Osthil蛋白質の種々の微生物に対する抗菌活性を評価した。

これまでイネ由来のチオニン蛋白質を単離もし くは異種蛋白質発現系を利用して生産し、その機 能について解析した報告例はなく、他の植物でい くつか報告があるのみである<sup>(1,24)</sup>. チオニンは細菌、糸状菌、酵母に抗菌活性を示すものが報告されているが<sup>(21)</sup>. イネ由来チオニンのひとつであるOsthil蛋白質の抗菌特性に関してはこれまで報告がなされていない. Iwai らは当時細菌病に対する防御効果があると考えられていたチオニンの一種であるOsthil遺伝子がイネ子葉鞘で発現している

ものの細菌病に犯されることを報告し、Osthi1蛋白質が細菌に効果がない可能性について考察している(II). 本研究ではOsthi1蛋白質の大腸菌を宿主とした生産に成功し、Osthi1蛋白質が糸状菌や酵母の真菌類に抗菌活性を有し、その一方で細菌に対しては抗菌活性を示さないことを初めて明らかにした。このことは、Iwaiらが提示したOsthi1蛋白質の抗菌スペクトルの疑問に答えるものであった。

糸状菌に対する抗菌性蛋白質としてはディフェンシンの報告例が多く<sup>(18,30)</sup>、イネでも同様の分子が働いていると考えられるが、Osthil蛋白質も糸状菌であるイネいもち病菌に対して抗いもち病菌の薬剤成分であるカスガマイシンと同じレベルの抗菌活性を有していた。加えて、ヒト病原菌であるカンジダに抗菌活性を示したことは、Osthil蛋白質の利用可能性が農業分野に限定されず医薬分野にも広がることを示すものであり、Osthil蛋白質は抗菌剤として高い潜在的能力を有すると考えられた。

これまでの研究から、チオニンの抗菌性のメカニ ズムとして、リン脂質が多く存在し陰性にチャージ している細胞膜に静電相互作用により結合し、細胞 膜の不安定化を引き起こすと考えられている。この ため、カルシウムイオンやカリウムイオンの流入・ 流出の制御バランスの崩壊、蛋白質や核酸、他の細 胞構成成分の流出が引き起こされる<sup>(32)</sup>、また、一 部のチオニンには微生物の蛋白質合成を阻害する効 果があることも報告されている(10). しかし、他の チオニンの抗菌作用のメカニズムの詳細については 明らかになっていないことが多い. Osthil 蛋白質が 糸状菌および酵母に対して抗菌活性を有したこと から、真菌類に共通する分子に結合して作用する 可能性が考えられる. 加えてOsthil 蛋白質の等電点 は8.77と予想されることから中性条件下では正電荷 を帯びており、陰性にチャージしている分子に作 用する可能性が高い. 今後Osthil 蛋白質と結合する 分子をスクリーニングする実験系を構築できれば. Osthil蛋白質の抗菌作用メカニズムの一端を明らか にできるかもしれない.

チオニンの持つ抗菌特性を利用した取り組みも 進められている. その一例として、チオニン遺伝 子を発現させた組換え植物において糸状菌もしく は細菌への抵抗性が向上した報告がある。オオム ギ由来のチオニン遺伝子を高発現させたタバコは. 細菌 Pseudomonas syringae に抵抗性を示し(4), シロ イヌナズナのチオニンThi2.1遺伝子を高発現させ たシロイヌナズナは、糸状菌 Fusarium oxysporum f. sp. matthiolaeに抵抗性を示した<sup>(8)</sup>. また, Thi2.1 遺 伝子をトマトに導入して糸状菌 Fusarium oxysporum f. sp. lycopersici と細菌 Ralstonia solanacearum に対す る抵抗性を付与した報告例もある(5). 加えて、イネ ではエンバク由来のAsthilの高発現によりイネ苗立 枯細菌病の原因菌 Burkhorderia plantarii およびイネ もみ枯細菌病の原因菌 Burkhorderia glumae に対する 抵抗性が付与される(11). さらに, Osthi7をイネで高 発現させることで、ネコブセンチュウ Meloidogyne graminicola および糸状菌 Pythium graminicolaへの抵 抗性が向上することが報告されている(14). Osthil 蛋 白質と構造的に類似したディフェンシン蛋白質をイ ネで高発現させ、イネいもち病菌等の糸状菌病に 対する抵抗性を付与した例も報告されていること から<sup>(12,13,15,16)</sup>. それらのディフェンシン類と同程度 の抗菌活性強度を有する Osthil 蛋白質をコードする Osthil にも、糸状菌病抵抗性を付与する遺伝子とし ての利用の可能性があると考えられる.

本研究では、イネチオニンOsthilの蛋白質レベルでの機能解析を目的として、大腸菌を宿主としたOsthil蛋白質生産系を開発した。Osthilはイネの最重要病害であるイネいもち病のイネいもち病菌、加えてヒト病原性真菌であるカンジダに抗菌活性を有することから、農薬および医薬分野における抗菌成分としての幅広い利用可能性が明らかとなった。抗菌成分としての将来的な利用のためには、今後は、より効率的かつ低コストでのOsthil蛋白質の生産方法の確立とより詳細なOsthil蛋白質の特性解析が重要となる。

#### V 摘要

チオニンは塩基性でシステインに富む低分子の 抗菌性蛋白質である. 我々は、およそ5 kDaの分子 量で分子内に3つのジスルフィド結合を有するイネのチオニン蛋白質Osthilを、大腸菌を宿主として発

現・精製するシステムを開発した。組換えOsthil蛋白質は、イネいもち病菌、ヒト病原菌のカンジダ、出芽酵母と真菌類に対して抗菌活性を示した。その一方で、大腸菌、イネ白葉枯病菌、イネ褐条病菌の細菌類に対しては効果が見られなかった。すなわ

ち、Osthil蛋白質は有力な抗真菌剤である可能性が 考えられる。本報告はイネのチオニン蛋白質の大腸 菌を宿主とした生産方法を確立し、抗菌活性につい て評価した最初のものである。

#### 謝辞

本研究を行うにあたり、イネいもち病菌を国立研 究開発法人農業生物資源研究所西村麻里江博士より 御提供いただいた。また、新潟薬科大学応用生命科 学研究科小黒芳史博士と中央農業総合研究センター 池田由美氏には技術的なサポートをいただいた。こ こに記し厚く御礼を申し上げる。

#### 引用文献

- Abbas, A., Plattner, S., Shah, K.H. and Bohlmann, H. (2013) Comparison of periplasmic and intracellular expression of *Arabidopsis* thionin proproteins in *E. coli*. Biotechnol. Lett., 35, 1085-1091.
- 2. Bohlman, H. and Apel, K. (1991) Thionins. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol., 42, 227-240.
- Broekaert, W.F., Terras, F.R., Cammue, B.P. and Vanderleyden, J. (1990) An automated quantitative assay for fungal growth inhibition. FEMS Microbiol. Lett., 69, 55-59.
- Carmona, M.J., Molina, A., Fernandez, J.A., Lopez-Fando, J.J. and Garcia-Olmedo, F. (1993) Expression of the alpha-thionin gene from barley in tobacco confers enhanced resistance to bacterial pathogens. Plant J., 3, 457-462.
- Chan, Y.L., Prasad, V., Sanjaya, K., Chen, K.H., Liu, P.C. Chan, M.T. and Cheng, C.P. (2005) Transgenic tomato plants expressing an *Arabidopsis* thionin (Thi2.1) driven by fruit-inactive promoter battle against phytopathogenic attack. Planta, 22, 386-393.
- Chen, X. and Ronald, P.C. (2011) Innate immunity in rice. Trends Plant Sci., 16, 451-459.
- Durrant, W. and Dong, X. (2004) Systemic acquired resistance. Annu. Rev. Phytopathol., 42, 185-209.
- Epple, P., Apel, K. and Bohlmann, H. (1997)
   Overexpression of an endogenous thionin enhances
   resistance of Arabidopsis against *Fusarium oxysporum*.
   Plant Cell, 9, 509-520.
- 9. Fritig, B., Heitz, T. and Legrand, M. (1998) Antimicrobial

- proteins in induced plant defense. Curr. Opin. Immunol., 10, 16-22.
- Garcia-Olmedo, F., Carbonero, P., Hernandez-Lucas, C., Paz-Ares, J., Ponz, F., Vicente, O., Vicente, O. and Sierra, J.M. (1983) Inhibition of eukaryotic cell-free protein synthesis by thionins from wheat endosperm. Biochim. Biophys. Acta, 740, 52-56.
- Iwai, T., Kaku, H., Honkura, S., Ochiai, H., Sasaki, T. and Ohashi, Y. (2002) Enhanced resistance to seedtransmitted bacterial diseases in transgenic rice plants overproducing an oat cell-wall-bound thionin. Mol. Plant-Microbe Intaract., 15, 515-521.
- Jha, S., Tank, H.G., Prasad, B.D. and Chattoo, B.B. (2009) Expression of *Dm-AMP1* in rice confers resistance to *Magnaporthe oryzae* and *Rhizoctonia* solani. Transgenic Res., 18, 59-69.
- Jha, S. and Chattoo, B.B. (2010) Expression of a plant defensin in rice confers resistance to fungal phytopathogens. Transgenic Res., 19, 373-384.
- Ji, H., Gheysen, G., Ullah, C., Verbeek, R., Shang, C., De Vleesschauwer, D., Hofte, M. and Kyndt, T.
  (2015) The role of thionins in rice defence against root pathogens. Mol. Plant Pathol., DOI: 10. 1111/mpp. 12246.
- 15. 川田元滋・中島敏彦・松村葉子・及川鉄男・黒田 秧(2003)アブラナ科野菜がもつ抗菌タンパク質 ディフェンシン遺伝子群の解析. 農業および園芸, 78(4), 470-476.
- 16. Kawata, M., Nakajima, T., Yamamoto, T., Mori, K.,

- Oikawa, T., Fukumoto, F. and Kuroda, S. (2003) Genetic Engineering for Disease Resistance in Rice (*Oryza sativa* L.) Using Antimicrobial Peptides. JARQ, 37, 71-76.
- Kim, S.T., Yu, S., Kang, Y.H., Kim, S.G., Kim, J.Y., Kim, S.H. and Kang, K.Y. (2008) The rice pathogenrelated protein 10 (*JIOsPR10*) is induced by abiotic and biotic stresses and exhibits ribonuclease activity. Plant Cell Rep., 27, 593-603.
- Kim, V., Cammue, B.P. and Thevissen, K. (2014)
  Antifungal plant defensins: mechanisms of action and production. Molecules, 19, 12280-12303.
- Kitanaga, Y., Jian, C., Hasegawa, M., Yazaki, J., Kishimoto, N., Kikuchi, S., Nakamura, H., Ichikawa, H., Asami, T., Yoshida, S., Yamaguchi, I. and Suzuki, Y. (2006) Sequential regulation of gibberellin, brassinosteroid, and jasmonic acid biosynthesis occurs in rice coleoptiles to control the transcript levels of antimicrobial thionin genes. Biosci. Biotechnol. Biochem., 70, 2410-2419.
- Lilie, H., Schwarz, E. and Rudolph, R. (1998)
  Advances in refolding of proteins produced in E. coli.
  Curr. Opin. Biotechnol., 9, 497-501.
- Loeza-Angeles, H., Sagrero-Cisneros, E., Lara-Zarate, L., Villagomez-Gomez, E., Lopez-Meza, J.E. and Ochoa-Zarzosa, A. (2008) Thionin Thi2.1 from *Arabidopsis thaliana* expressed in endothelial cells shows antibacterial, antifungal and cytotoxic activity. Biotechnol. Lett., 30, 1713-1719.
- Mitsuhara, I., Iwai, T., Seo, S., Yanagawa, Y., Kawahigashi, H., Hirose, S., Ohkawa, Y. and Ohashi, Y. (2008) Characteristic expression of twelve rice PR1 family genes in response to pathogen infection, wounding, and defense-related signal compounds (121/180). Mol. Genet. Genomics, 279, 415-427.
- 23. Oguro, Y., Yamazaki, H., Takagi, M. and Takaku, H. (2014) Antifungal activity of plant defensing AFP1 in Brassica juncea involves the recognition of the methyl residue in glucosylceramide of target pathogen Candida

- albicans. Curr. Genet., 60, 89-97.
- 24. Oita, S. (2003) Synergistic bactericidal effect of α-purothionin and chelating agents for Gram-negative food-poisoning bacteria. 近畿中国四国農業研究センター研究報告, 2, 59-66.
- Park, C.H., Kim, S., Park, J.Y., Ahn, I.P., Jwa, N.S., Im, K.H. and Lee, Y.H. (2004) Molecular characterization of a pathogenesis-related protein 8 gene encoding a class III chitinase in rice. Mol. Cell, 17, 144-150.
- Sagehashi, Y., Oguro, Y., Tochihara, T., Oikawa, T., Tanaka, H., Kawata, M., Takagi, M., Yatou, O. and Takaku, H. (2013) Purification and cDNA cloning of Brassica juncea defensin, its functional expression in Escherichia coli, and assessment of its antifungal activity. J. Pestic. Sci., 38, 33-38.
- 27. 提箸祥幸・栃原孝志・川田元滋・高久洋暁・矢頭 治(2013) アブラナ科植物由来ディフェンシン蛋 白質AFP1の大腸菌生産と抗菌活性再生方法. 中央 農研研究報告, 19, 1-13
- Schägger, H., Aquila, H. and Von Jagow, G. (1988)
  Coomassie blue-sodium dodecyl sulfate-polyacrylamide gel electrophoresis for direct visualization of polypeptides during electrophoresis. Anal. Biochem., 173, 201-205.
- 29. Stec, B. (2006) Plant thionins-the structural perspective. Cell. Mol. Life Sci., 63, 1370-1385.
- Stotz, H.U., Thomson, J.G. and Wang, Y. (2009) Plant defensins: defense, development and application. Plant Signal Behav., 4, 1010-1012.
- Terras, F.R., Eggermont, K., Kovaleva, V., Raikhel, N.V., Osborn, R.W., Kester, A., Rees, S.B., Torrekens, S., Van Leuven, F., Vanderleyden, J., Cammue, B.P. and Broekart, W.F. (1995) Small cysteine-rich antifungal proteins from radish: their role in host defense. Plant Cell, 7, 573-588.
- Thevisen, K., Ghazi, A., De Samblanx, G.W., Brownlee,
  C., Osborn, R.W. and Broekaert, W.F. (1996) Fungal membrane responses induced by plant defensines and thionins. J. Biol. Chem., 271, 15018-15025.

中央農研研究報告 25:29 - 37 (2016) Bull. NARO Agric. Res. Cent.

# Production of the recombinant rice thionin peptide Osthi1 in Escherichia coli and assessment of its antimicrobial activity

Yoshiyuki Sagehashi\*1, Hiroaki Takaku\*2 and Osamu Yatou\*3

#### **Summary**

Thionins are small, basic, and cysteine-rich antimicrobial plant peptides. We produced the rice thionin Osthi1 peptide that contains three disulfide bounds, and has a molecular weight of approximately 5 kDa, as a recombinant peptide in *Escherichia coli*. Recombinant Osthi1 exhibited antifungal activity against the rice blast pathogen *Magnaporthe oryzae*, the human pathogen *Candida albicans* and the yeast *Saccharomyces cerevisiae*, although its antimicrobial activity against the rice pathogen bacteria was less pronounced than that against fungi. These results suggest that recombinant Osthi1 could act as a potent antifungal agent. To our knowledge, this is the first report of a system of rice thionin Osthi1 production in *E. coli*, and the subsequent evaluation of its antimicrobial activity.

<sup>\*1</sup> NARO Tohoku Agrichtural Research Center

<sup>\*2</sup> Niigata University of Pharmacy and Applied Life Sciences

<sup>\*3</sup> NARO Agrichtural Research Center