

令和6年3月8日

静岡大学
岡山大学
理化学研究所
東北大学
京都大学
豊橋技術科学大学

紅藻 *Cyanidium caldarium* の PSI-LHCI 超複合体の立体構造と LHC の分子進化の解明

【研究のポイント】

- クライオ電子顕微鏡^(注1)を用いた単粒子構造解析^(注2)により、酸素発生型光合成^(注3)を行う紅藻^(注4) *Cyanidium caldarium* (以下、*C. caldarium*) の光化学系 I (PSI)^(注5) と集光性色素タンパク質 (LHC)^(注6) から構成される PSI-LHCI 超複合体の立体構造を解明しました。
- *C. caldarium* PSI-LHCI は PSI 単量体に 5 個の LHCI サブユニットが結合した分子構造であることを明らかにしました。
- PSI-LHCI の構造解析に基づいた LHCI タンパク質の分子系統解析により、紅藻を起点とする紅色進化系統^(注7) における LHCI の進化モデルを提案しました。

【研究概要】

静岡大学の長尾遼准教授、岡山大学の加藤公児特任准教授、沈建仁教授、理化学研究所・東北大学の米倉功治グループディレクター・教授、濱口祐准教授、京都大学の熊沢穰博士課程生、伊福健太郎教授の研究グループは、理化学研究所の堂前直ユニットリーダー、豊橋技術科学大学の広瀬侑准教授らと共に、クライオ電子顕微鏡（日本電子社 CRYO ARM 300）を用いた単粒子構造解析により、紅藻 *C. caldarium* 由来の PSI-LHCI の立体構造を 1.92 Å の分解能^(注8) で解明しました。得られた PSI-LHCI 構造には、PSI 単量体に 5 個の LHCI が結合していました。また、*C. caldarium* を含む PSI-LHCI の立体構造が明らかとなっている紅色進化系統の LHCI に焦点を絞り、分子系統解析に基づく LHCI の進化モデルを提案しました。

LHC の進化に関する研究は分子系統解析が主流ですが、この方法だけではどの LHC が PSI に結合するのかを特定することができません。本研究では、PSI に結合する LHCI を立体構造解析によって特定し、その特定された LHCI のみに焦点を当てた分子系統解析を行いました。このアプローチにより、紅色進化系統の LHCI の分子進化について、これまでになく角度からの理解が可能になりました。このように、立体構造解析と分子系統解析を組み合わせることにより、LHCI の進化に関する研究に新たな潮流が生まれることが期待されます。

本研究成果は、2024年3月5日に、Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America に掲載されました。

研究者コメント

静岡大学農学部 准教授・長尾遼（ながおりょう）

本研究では、それぞれのグループの専門的な知識や技術を融合することにより、LHC の進化に迫る新たな研究の方向性を示すことができました。今後も本研究基盤を利用することにより、LHC の進化を探求していきたいです。

【研究背景】

酸素発生型光合成は、太陽光を利用して水と二酸化炭素から有機物を合成し、副産物として酸素が発生します。シアノバクテリア、藻類、陸上植物が酸素発生型光合成を行うことにより、酸素呼吸する生物は地球上で生活できています。酸素発生型光合成を行う上で光捕集アンテナシステムは欠かせない要素です。LHC は藻類や陸上植物が持つ光捕集アンテナタンパク質で、その役割は光を捕集し、獲得したエネルギーを PSI に渡すことです。生体中で LHC は PSI に結合し、超複合体 (PSI-LHCI) を形成します。しかし、LHCI の PSI への結合箇所や発現する遺伝子が、生物種に応じて異なることが知られています。

水域に生息する藻類は、見た目の色が多様です。なかでも、紅藻を起点とする紅色進化系統の藻類は、赤、茶、黄色といった特殊な色を呈します。これは、紅色進化系統の LHCI に結合する色素分子が、陸上植物と大きく異なるためです。これまでに、紅色進化系統の 4 種類の藻類において、PSI-LHCI の立体構造が解明されています。しかし、紅藻 *C. caldarium* の PSI-LHCI の立体構造は解明されていませんでした。

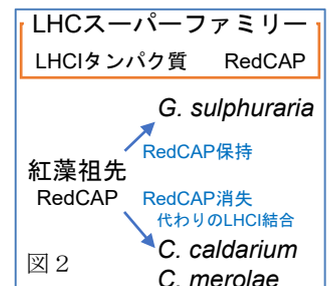
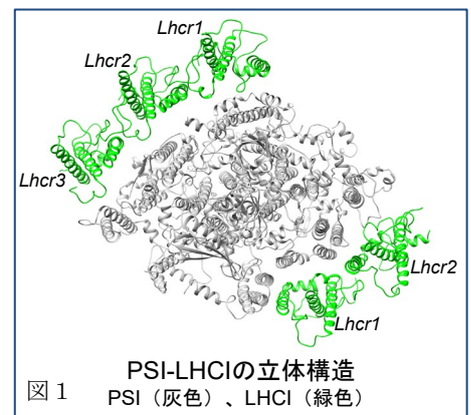
【研究の成果】

静岡大学の長尾准教授、岡山大学の加藤特任准教授、沈教授、理化学研究所・東北大学の米倉グループディレクター・教授、瀧口准教授、京都大学の熊沢博士課程生、伊福教授の研究グループは、理化学研究所の堂前ユニットリーダー、豊橋技術科学大学の広瀬准教授らと共に、クライオ電子顕微鏡を用いた単粒子構造解析により、紅藻 *C. caldarium* の PSI-LHCI の立体構造を 1.92 Å の分解能で解明しました。得られた PSI-LHCI 構造には PSI 単量体に 3 種 5 個の LHCI が結合しており、各 LHCI をコードする遺伝子が *Lhcr1*、*Lhcr2*、*Lhcr3* であることが明らかになりました (図 1)。次に、LHCI の結合箇所と発現する遺伝子の相関を分子系統解析により調べた結果、*C. caldarium* の LHCI は紅藻 *Cyanidioschyzon merolae* (以下、*C. merolae*) の LHCI と同じ構成であることが明らかになりました。しかし、それらの構成は、紅藻 *Porphyridium purpureum* (以下、*P. purpureum*)、珪藻 *Chaetoceros gracilis* (以下、*C. gracilis*)、クリプト藻 *Chroomonas placoidea* (以下、*C. placoidea*) の LHCI とは大きく異なりました。

興味深い点として、RedCAP が挙げられます。RedCAP は LHC スーパーファミリーの中に含まれていますが、LHCI タンパク質とは進化的にかなり離れています (図 2)。RedCAP は、*P. purpureum*、*C. gracilis*、*C. placoidea* のそれぞれの PSI には結合していますが、*C. caldarium* と *C. merolae* には結合していませんでした。また、紅藻 *Galdieria sulphuraria* (以下、*G. sulphuraria*) はゲノム中に RedCAP が存在します。*C. caldarium*、*C. merolae*、*G. sulphuraria* の 3 種類の紅藻は、原始紅藻と呼ばれており、紅藻の中でも始原的な藻類として位置づけられています。以上のことから、紅色進化系統の祖先は RedCAP を保有しているが、そこから *C. caldarium* と *C. merolae* の RedCAP を消失させた系統と *G. sulphuraria* の RedCAP を保持する系統に分岐することが示唆されました。特に、RedCAP を消失した *C. caldarium* と *C. merolae* には、RedCAP の位置に、代わりに既存の LHCI タンパク質が重複して PSI に結合するという新たな進化モデルを提案しました (図 2)。

【今後の展望と波及効果】

本研究による LHC の分子系統解析は、PSI-LHCI の立体構造が解明されている 5 種類の紅色進化系統藻類のみで行われました。これは従来の LHCI の分子系統解析に用いられる光合成生物の数と比べると圧倒的に少ないです。LHC の遺伝子の数は生物種によって異なり、多い種だと 40 個以上見つかっています。しかし、すべての LHC が PSI に結合するわけではないので、分子系統解析だけではどの LHC が PSI に結合するのかを特定することができません。本研究では、PSI に結合する LHCI を立体構造解析によって特定し、その特定された LHCI のみに焦点を当てた分子系統解析を行いました。今後は、一つでも多くの藻類から PSI-LHCI の立体構造を明らかにし、LHCI の分子系統解析に取り組



むことにより、本研究で提案した進化モデルの妥当性を検証する必要があります。このように、立体構造解析と分子系統解析を組み合わせることにより LHC の進化に迫る新たな研究手法を示すことができたため、今後の LHC 研究の発展が期待されます。

【論文情報】

掲載誌名: Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America

論文タイトル: The structure of PSI-LHCI from *Cyanidium caldarium* provides evolutionary insights into conservation and diversity of red-lineage LHCs

著者: Koji Kato, Tasuku Hamaguchi, Minoru Kumazawa, Yoshiaki Nakajima, Kentaro Ifuku, Shunsuke Hirooka, Yuu Hirose, Shin-ya Miyagishima, Takehiro Suzuki, Keisuke Kawakami, Naoshi Dohmae, Koji Yonekura, Jian-Ren Shen, Ryo Nagao

DOI: <https://www.pnas.org/doi/10.1073/pnas.2319658121>

【用語説明】

注1：クライオ電子顕微鏡

タンパク質などの生体分子を水溶液中の生理的な環境に近い状態で、電子顕微鏡で観察するために開発された手法です。まず、試料を含む溶液を液体エタン（約 -180°C ）に落下させて急速凍結し、アモルファス（非晶質、ガラス状）な薄い氷に包埋します。これを液体窒素（ -196°C ）条件下で、透過型電子顕微鏡で観察します。電子顕微鏡内の真空中では試料は凍結状態を保持でき、また、冷却することにより電子線の照射による損傷を減らすことができます。

注2：単粒子構造解析

電子顕微鏡で撮影した多数の生体分子の像から、その立体構造を決定する構造解析手法のことをいいます。2017年のノーベル化学賞の受賞者の一人、Joachim Frank らにより単粒子解析法の基礎がつけられました。

注3：酸素発生型光合成

光合成には酸素発生型光合成と酸素非発生型光合成があります。酸素発生型光合成は、光化学系 I、シトクロム *b₆f*、光化学系 II、ATP 合成酵素と呼ばれるそれぞれの膜タンパク質複合体によって駆動され、光エネルギーを利用して水と二酸化炭素から炭水化物と酸素を合成します。酸素非発生型光合成生物が進化して酸素発生型光合成生物になったと考えられています。

注4：紅藻

紅藻（こうそう）とは、世界に約 4,000 種類いるといわれる真核藻類群です。紅藻の多くは「赤っぽい色」を呈しますが、本研究で使用した *C. caldarium* は緑色です。紅藻の種類は、微生物から大きな葉状構造を持つ種まで幅広く存在します。

注5：光化学系 I (PSI)

光エネルギーを化学エネルギーへ変換する膜タンパク質複合体です。PSI は 10 種類以上のサブユニットから構成され、補欠因子として、金属錯体、色素分子（クロロフィルやカロテノイド）がタンパク質に結合しています。クロロフィルとカロテノイドはそれぞれ特有の光エネルギー吸収帯を持ち、光捕集に重要な役割を担います。

注6：集光性色素タンパク質 (LHC)

太陽光エネルギーを捕集し、光化学系 I や光化学系 II に伝達するための色素タンパク質です。パラアンテナのように光エネルギーを集めるため、アンテナタンパク質とも言われます。集光性色素タンパク質は光合成生物種間で多様であるため、結果として、光合成生物に見た目の色の違いを生じさせています。

注7：紅色進化系統

紅藻から進化した藻類群のことで、紅藻、珪藻、褐藻、ハプト藻、渦鞭毛藻などを含みます。

注8：分解能

どのくらい細かくものを「見る」ことができるかの指標です。数値が小さい程、分解能が高いと言え、物質をより精細に観測できます。原子と原子の距離は、1.2-1.5 オングストローム (Å、1 Å は 100 億分の1メートル) 程度であるので、個々の原子を区別するには 1.5 Å 程度の空間分解能が必要となります。

【問い合わせ先】

(研究に関すること)

静岡大学農学部

准教授・長尾遼 (ながおりょう)

TEL : 054-238-4251

E-mail : nagao.ryo@shizuoka.ac.jp

WEB サイトや SNS のまとめ (QR コード) : <https://linktr.ee/ryonag>



理化学研究所

放射光科学研究センター

グループディレクター・米倉功治 (よねくらこうじ)

(東北大学 多元物質科学研究所 教授)

E-mail : yone@spring8.or.jp

岡山大学異分野基礎科学研究所

教授・沈建仁 (しんけんじん)

E-mail : shen@cc.okayama-u.ac.jp

(報道に関すること)

静岡大学 広報・基金課

TEL : 054-238-5179 E-mail : koho_all@adb.shizuoka.ac.jp

岡山大学 総務・企画部 広報課

TEL : 086-251-7292 E-mail : www-adm@adm.okayama-u.ac.jp

理化学研究所 広報室 報道担当

TEL : 050-3495-0247 E-mail : ex-press@ml.riken.jp

東北大学 多元物質科学研究所 広報情報室

TEL : 022-217-5198 Email : press.tagen@grp.tohoku.ac.jp

京都大学 渉外部広報課国際広報室

TEL : 075-753-5729 E-mail : comms@mail2.adm.kyoto-u.ac.jp

豊橋技術科学大学 総務課広報係

TEL : 0532-44-6506 E-mail : kouho@office.tut.ac.jp