

論文 / 著書情報
Article / Book Information

題目(和文)	細胞外電子移動による脱窒制御
Title(English)	
著者(和文)	山田哲也
Author(English)	Tetuya Yamada
出典(和文)	学位:博士(理学), 学位授与機関:東京工業大学, 報告番号:甲第10749号, 授与年月日:2018年3月26日, 学位の種類:課程博士, 審査員:松下 伸広,田中 寛,原 正彦,矢野 哲司,稲木 信介,中村 龍平
Citation(English)	Degree:Doctor (Science), Conferring organization: Tokyo Institute of Technology, Report number:甲第10749号, Conferred date:2018/3/26, Degree Type:Course doctor, Examiner:,,,,,
学位種別(和文)	博士論文
Category(English)	Doctoral Thesis
種別(和文)	論文要旨
Type(English)	Summary

論文要旨

THESIS SUMMARY

専攻： Department of	物質電子化学	専攻	申請学位 (専攻分野)： Academic Degree Requested	博士 Doctor of	(理学)
学生氏名： Student's Name	山田 哲也		指導教員 (主)： Academic Supervisor(main)	松下 伸広	
			指導教員 (副)： Academic Supervisor (sub)		

要旨 (和文 2000 字程度)

Thesis Summary (approx.2000 Japanese Characters)

本論文は“Controlling Denitrification by Extracellular Electron Transfer” (細胞外電子移動による脱窒制御)というタイトルで英文にて記述し、Chapter 1~6 の6章から構成している。

Chapter 1 “Background and Objective of This Study”では、タンパク質を構成し、生命に欠かすことのできない元素である窒素の自然界における循環について記し、それに関わる脱窒菌の役割を概説した。今後の世界人口増加を考えると固定窒素を含んだ肥料を無駄なく利用する必要ある。一方で、環境汚染という観点からは脱窒反応を促進することで固定窒素を取り除く必要があり、環境に応じた脱窒反応の制御が重要となる。脱窒とは呼吸の一種であり電子の流れによりエネルギーを作り出す役割を生体内で担っている。そこで、本論文では細胞外電子移動という概念を脱窒菌に適用し、細胞外からの電子授受により脱窒菌の代謝を制御することを目的とした。

Chapter 2 “Anodic and Cathodic Extracellular Electron Transfer by the Filamentous Denitrifier, *Ardenticatena Maritima* 110S”では、鉄が豊富に存在する熱水噴出孔環境から単離されたフィラメント状脱窒菌 *Ardenticatena Maritima* 110S における細胞外電子移動について調査を行った。110S は固体状の水酸化鉄を還元できるので、この菌が細胞外電子移動能力を持つという仮説を立てた。細胞外からの電子授受を検証するために電気化学セル内で培養した上で電気応答性を検証した結果、硝酸イオンを電子受容体として含んだ培地内で電位を負に固定した場合には還元電流、一方で電子供与体としての有機物を含んだ培地内で電位を正に固定した場合には酸化電流がそれぞれ観測された。また、ゲノム配列情報、GC-MS/MS ならびに抗体染色により発現する膜タンパク質の調査から外膜シトクロム (ARMA_0580) の存在を示し、110S は細胞外の電位と培養環境によって酸化ならびに還元という双方向的な直接細胞外電子移動を行うことがわかった。さらには水酸化鉄などの鉄鉱物を加えることで酸化電流の増加も確認し、脱窒菌である 110S が鉄鉱物の酸化還元状態に影響を受け代謝を変える可能性を示した。

Chapter 3 “Metabolic Monitoring of *Pseudomonas stutzeri* Using Extracellular Electron Transfer Driven By Iron Minerals”では、脱窒菌のモデルのひとつである *Pseudomonas stutzeri* 細胞を電極上で培養し、発生する電流のモニタリングを試みた。*P. stutzeri* に関して BLAST (Basic Local Alignment Search Tool) によって外膜シトクロムを有していないことを把握した上で、実際にサイクリックボルタメトリー及びクロノアンペロメトリーの測定で代謝電流が計測されないことを確認した。次に硫酸鉄を加えて電気培養を行なった場合には鉄化合物を介して電極と電子授受が可能になり、硝酸イオンを加えた系においては還元電流が流れることを確認した。つまり、外膜シトクロムを持たない *P. stutzeri* においても鉄化合物を介し電極との電子授受が可能であることを示した。

Chapter 4 “Rate Enhancement of Microbial Denitrification of *Pseudomonas Stutzeri* Coupled with Iron Mineral Oxidation”では、鉄の酸化還元状態を電極電位により調整することで脱窒反応の制御を試みた。サイクリックボルタメトリーから鉄鉱物の mid-point potential が -0.2 V であることから、鉄の価数は -0.3 V で2価の状態、 $+0.3\text{ V}$ で3価の状態になることが分かった。よって、電位の条件は -0.3 V または $+0.3\text{ V}$ (vs Ag/AgCl sat.) および電位を印加しない Open circuit の3条件とし、電子供与体として酢酸ナトリウムを加えて測定し、脱窒量は同位体 ^{15}N を用いて GC-MS により窒素ガス量を厳密に定量した。その結果、 -0.3 V の脱窒量は $+0.3\text{ V}$ のものと比べて 20% 程度増加した。さらに細胞外電子移動量と脱窒に必要な電子量の関係を調査したところ、硝酸イオンから N_2 を一分子生成させるために必要な電子量は 10 電子であるが、細胞外電子移動で流れる電子総量は脱窒代謝に必要な電子の 1000 分の 1 と極めて少ないことが分かった。

Chapter 5 “Detecting Nitrosyl Iron Complexes Formed during Denitrification by Spectroscopy”では、脱窒反応におけるシトクロムの働きを明らかにするために、生きたままの細胞をラマン分光により観測した。ラマン分光法によりシトクロムのスピン状態と酸化還元状態を調べることができる。ラマン分光スペクトルの解析により低スピン状態のシトクロムは亜硝酸イオン存在下で酸化されること、そして、シトクロムと NO が結合する状態が存在することが分かった。また、UV-Vis により Fe(II)によりシトクロムは電子を受け取って還元状態になることをそれぞれ示した。シトクロムと NO の結合を考えた場合に Fe(II)は Fe(III)に比べ 1000 倍の吸着特性が知られており、細胞外電子移動による電子注入はシトクロムのレドックス状態を変化させそれにより NO の結合を強め、結果として NO による細胞毒性を下げている可能性が考えられる。

Chapter 6 “Conclusions and Perspective”では、本研究で得られた結果と議論を総括するとともに将来の展望として細胞外電子移動と速度論的同位体効果に関して記した。速度論的同位体効果は物質の循環を知る上で地球化学的に重要な指標であるが、細胞の酸化還元状態などにより変化し得る。本論文から細胞外電位により脱窒速度が変化すること及び、細胞外電子移動により細胞の状態をその場でモニタリングできる可能性を示している。そこで、本論文から得られた知見を細胞外電子移動活かし、速度論的同位体効果を検出するための手法を考案した。この手法では同位体 ^{14}N と ^{15}N をそれぞれ含んだ2つの系を用意し得られた電流値の比を取るという測定方法になる。*P. stutzeri* においてこの手法を適用したところ電流比の変化をモニタリングすることに成功した。本論文は細胞外電子移動を用いた脱窒菌の代謝制御だけでなく、細胞外レドックス、そして、地球化学的に重要な速度論的同位体効果の関係を繋げる一助となると考えられる。

備考：論文要旨は、和文 2000 字と英文 300 語を 1 部ずつ提出するか、もしくは英文 800 語を 1 部提出してください。

Note：Thesis Summary should be submitted in either a copy of 2000 Japanese Characters and 300 Words (English) or 1 copy of 800 Words (English).

注意：論文要旨は、東工大リサーチリポジトリ(T2R2)にてインターネット公表されますので、公表可能な範囲の内容で作成してください。

Attention: Thesis Summary will be published on Tokyo Tech Research Repository Website (T2R2).

(博士課程)
Doctoral Program

論文要旨

THESIS SUMMARY

専攻 : Department of	物質電子化学	専攻	申請学位 (専攻分野) : Academic Degree Requested	博士 Doctor of	(理学)
学生氏名 : Student's Name	山田 哲也		指導教員 (主) : Academic Supervisor(main)	松下 伸広	
			指導教員 (副) : Academic Supervisor(sub)		

要旨 (英文 300 語程度)

Thesis Summary (approx.300 English Words)

Over the past century, human activity has increased the amount of fixed nitrogen (NO_3^- , NO_2^- , NH_3 , etc.), which has led to the extensive eutrophication of fresh water and coastal zone, acid rain, and global warming. Considering the way to improve the situation, it is a promising approach to promote the microbial denitrification process in the sea for returning fixed nitrogen to nitrogen gas. The denitrification process can be carried out by microorganisms which utilize NO_3^- and/or NO_2^- as terminal electron acceptors for cellular bioenergetics. During the process, metalloproteins catalyze four successive steps of multielectron transfer reactions. In an attempt to control and monitor the microbial denitrification, this thesis focused on the ability of bacteria to gain and release electrons from/to electrodes during the course of cellular metabolisms, termed "bacterial extracellular electron transfer". Through this study, *in situ* monitoring of microbial activity and controlling denitrification by extracellular electron transfer was demonstrated by tuning electrode potential. In addition to that, resonance Raman, ATR-IR, and ESR spectroscopy were applied to living cells to monitor the state of electron transfer chain during metabolisms. Spectroscopic data suggested that a low spin state of cytochromes was oxidized, and nitrosyl complexes such as nitrosyl heme and dinitrosyl iron complexes were formed during denitrification.

This thesis shows the effectiveness of extracellular electron transfer for controlling denitrification and *in situ* monitoring of microbial activity. Finally, the author proposed a method to monitor the biological kinetic isotope effect by extracellular electron transfer and demonstrated the validity of this method. Stable isotope fractionation is a tool to estimate the elemental cycles such as nitrogen, carbon, and sulfur, but the relation between redox and kinetic isotope effect remains an open question. Therefore, it is expected that extracellular electron transfer is not only a possible tool to monitor isotope effect *in situ* but also shows relation between kinetic isotope effect and extracellular redox state in future.

備考 : 論文要旨は、和文 2000 字と英文 300 語を 1 部ずつ提出するか、もしくは英文 800 語を 1 部提出してください。

Note : Thesis Summary should be submitted in either a copy of 2000 Japanese Characters and 300 Words (English) or 1copy of 800 Words (English).

注意 : 論文要旨は、東工大リサーチリポジトリ(T2R2)にてインターネット公表されますので、公表可能な範囲の内容で作成してください。
Attention: Thesis Summary will be published on Tokyo Tech Research Repository Website (T2R2).