

論文 / 著書情報  
Article / Book Information

|                   |  |
|-------------------|--|
| 題目(和文)            | タンパク質ケージを用いた非共有結合性相互作用ネットワークの設計と動的挙動解明   |
| Title(English)    | Design and Dynamic Elucidation of Non-covalent Interaction Networks using Protein Cages  |
| 著者(和文)            | 菱川湧輝   |
| Author(English)   | Yuki Hishikawa   |
| 出典(和文)            | 学位:博士(理学),<br>学位授与機関:東京工業大学,<br>報告番号:甲第12338号,<br>授与年月日:2023年3月26日,<br>学位の種別:課程博士,<br>審査員:上野 隆史,丸山 厚,北尾 彰朗,蒲池 利章,吉沢 道人   |
| Citation(English) | Degree:Doctor (Science),<br>Conferring organization: Tokyo Institute of Technology,<br>Report number:甲第12338号,<br>Conferred date:2023/3/26,<br>Degree Type:Course doctor,<br>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

|  |                |          |  |
|--|----------------|----------|--|
| 系・コース：<br>Department of, Graduate major in | 生命理工学<br>生命理工学 | 系<br>コース | 申請学位(専攻分野)： 博士 (理学)<br>Academic Degree Requested Doctor of |
| 学生氏名：<br>Student's Name                    | 菱川 湧輝          |          | 指導教員(主)： 上野 隆史<br>Academic Supervisor(main)                |
|  |                |          | 指導教員(副)：<br>Academic Supervisor(sub)                       |

### 要旨 (和文 2000 字程度)

Thesis Summary (approx.2000 Japanese Characters )

本論文は「タンパク質ケージを用いた非共有結合性相互作用ネットワークの設計と動的挙動解明」と題し、以下の7章より構成されている。

第1章「緒言」では、原子・分子クラスターの構造と性質、タンパク質ケージを用いた複合体材料の構築に関する先行研究とその課題を解説し、本研究の目的を論じている。これまでの研究から、単独の原子・分子では見られないクラスターの特異な性質が注目されているものの、クラスター化を可能とする非共有結合性相互作用の物理化学的性質の解明や、クラスターの動的挙動設計、異種分子の複合クラスターの構築は未だに困難であることを指摘し、これらの課題を解決するためのアプローチとして、タンパク質ケージ(フェリチン)の利用可能性について述べている。

第2章「タンパク質ケージを用いた芳香族クラスターのコンフォメーション挙動および熱安定性の解明」では、フェリチンの2回対称界面に、複数の芳香族残基(フェニルアラニン、チロシン、トリプトファン)を導入することにより、相互作用パターンの異なる芳香族クラスターを構築し、その動的挙動と熱安定性の関係性を評価した。X線結晶構造解析、熱量測定、および分子シミュレーションにより、サブユニット界面での芳香環相互作用形成、高温における芳香族クラスターのT型配向から $\pi$ - $\pi$ スタッキングへの変換、水和エントロピーの獲得が、タンパク質の熱安定性向上に寄与していることを明らかにした。

第3章「芳香族蛍光分子の結合により駆動する分子挙動伝播システムの設計」では、フェリチンの2回対称界面に、異なる形状の分子ポケットを有する芳香族クラスターを構築し、適切なリガンドの結合を駆動力として、複数の芳香環側鎖の配向変化を誘起・伝播させる分子システムを提案し、その設計コンセプトをX線結晶構造解析および分光学的測定によって検証した。リガンド結合部位から離れた位置のアミノ酸側鎖の挙動を制御できることを実証し、分子挙動伝播システムの開発に成功した。また、 $\pi$ - $\pi$ スタッキングを介して芳香族蛍光分子をポケット内に孤立させることで、量子収率および蛍光寿命といった蛍光分子特性を向上できることを示した。

第4章「非対称性ジリアルエテンの設計と芳香族タンパク質ケージ内での光異性化」では、内包できる分子種の拡張と、芳香族クラスターへの光応答性の付与を目指した。光異性化分子であるジリアルエテンに着目し、その分子骨格の一方に親水性官能基、他方に多環式芳香族官能基を配した非対称な構造のジリアルエテンを設計・合成した。非対称性ジリアルエテンを、タンパク質ケージの内部空間に非共有結合的に固定化させることに成功し、ケージ内で光異性化反応を達成した。

第5章「芳香族空洞設計によるフラレン結合タンパク質ケージの構築」では、タンパク質ケージの内壁に複数のグリシンおよびフェニルアラニンを導入した変異体を設計し、2回対称界面における空洞の構築、フラレンカルボン酸誘導体の固定化、X線結晶構造解析による複合体構造の決定に成功した。これにより、芳香族合成分子と芳香族アミノ酸からなる異種の芳香族ハイブリッドクラスター創製の基盤を確立した。

第6章「フェリチンケージの2回対称サブユニット界面を利用したシステイン-金クラスターの構築」では、フェリチンの2回対称界面に、複数のシステイン残基を導入し、システインクラスターの形成と、多核金集積によるチオール側鎖配向変化を達成した。フェリチンの2回対称界面を用いて、多種多様なアミノ酸残基クラスターを構築・解析できることを実証し、本設計手法の一般性を示した。

第7章「総括」では、第1章から第6章で得られた原子・分子クラスターに関する知見を総括し、集密設計の新概念を提唱し、動的超分子システム構築の実現に向けた将来展望を論じた。本論文は、タンパク質ケージを用いて、金属、官能基(芳香環)、および分子のクラスターを構築し、その動的な集積状態を原子レベルで制御できることを示した。本研究成果は、従来のクラスター設計の概念を拡張するだけでなく、天然の生体分子システムに匹敵する、あるいはそれらを凌駕する、動的タンパク質複合超分子システム実現への道を切り拓いている。

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 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).

(博士課程)  
Doctoral Program

## 論文要旨

THESIS SUMMARY

|  |                |          |  |                 |      |
|--|----------------|----------|--|-----------------|------|
| 系・コース：<br>Department of, Graduate major in | 生命理工学<br>生命理工学 | 系<br>コース | 申請学位(専攻分野)：<br>Academic Degree Requested | 博士<br>Doctor of | (理学) |
| 学生氏名：<br>Student's Name                    | 菱川 湧輝          |          | 指導教員(主)：<br>Academic Supervisor(main)    | 上野 隆史           |      |
|  |                |          | 指導教員(副)：<br>Academic Supervisor(sub)     |                 |      |

要旨 (英文 300 語程度)

Thesis Summary (approx.300 English Words )

Multiple atoms or molecules assemble to form ordered structures such as metal clusters, aromatic clusters, and fullerene clusters. Such clusters exhibit unique properties that cannot be seen with the individual atoms or molecules. Despite much attention, design and analysis of the clusters at the atomic level remains challenging. To address this issue, this doctoral thesis describes construction of the clusters from atomic to nano-scale inside a protein cage of ferritin, and evaluation of their structural and physicochemical properties.

Chapter 1 outlines the research backgrounds including metal clusters, aromatic clusters, and protein cages, and describes the motivation of the current work. Chapter 2 describes the construction and thermodynamic analysis of aromatic clusters at the two-fold symmetric interface of ferritin. Chapter 3 explains development of a molecular conformational transmitter driven by binding of aromatic fluorescent molecules into the designed cavity. Chapter 4 reports on design of asymmetric diarylethene and the photoisomerization in the ferritin cage. Chapter 5 describes the design and structural-determination of a fullerene-binding protein cages. Chapter 6 reports the formation of cysteine-gold clusters at two-fold interfaces of the ferritin cage. Chapter 7 summarizes the research findings and show future prospects.

Overall, this thesis demonstrated that various clusters can be constructed within protein cages with an atomic precision, and presents a new approach for controlling and analyzing the dynamic clustering behaviors of metals, functional groups, and molecules. The research findings pave the way for the development of protein-based dynamic supramolecular systems that surpass natural biomolecules.

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).