

プレスリリース

令和 2 年 9 月 28 日

国立大学法人 千葉大学大学院理学研究院

国立大学法人 東北大学大学院医学系研究科

医化学創薬株式会社

抗体が糖ペプチドと結合する立体構造を明らかに —生命科学で重要となる糖鎖構造の解明へ前進—

生体内で抗体は、体内に侵入した病原性のウイルスや細菌、アレルギー物質といった抗原に対して様々な防御反応を起こします。一方で抗体は、構造や働きを明らかにしたい目的の分子に対して任意に作製でき、生命機能や疾病原因の理解のうえで重要なツールとなります。千葉大学大学院理学研究院（分子キラリティー研究センター兼任）の小笠原諭特任准教授、村田武士教授らは、東北大学未来科学技術共同研究センター/大学院医学系研究科の加藤幸成教授の研究グループ、医化学創薬株式会社との共同で、糖ペプチド^{注1)}が結合した状態のモノクローナル抗体^{注2)}の立体構造を原子レベルで明らかにしました。

本研究は、抗体の糖ペプチド結合部位を初めて明らかにしただけでなく、IgG 抗体^{注3)}は他の低分子型の結合分子と比較して、糖ペプチドのような大きく立体的なエピトープ（抗原認識部位）として認識できる優位性を示しています。

本研究成果は、2020 年 9 月 10 日に英国科学雑誌「Biochemical and Biophysical Research Communications」にオンラインで公開されました。

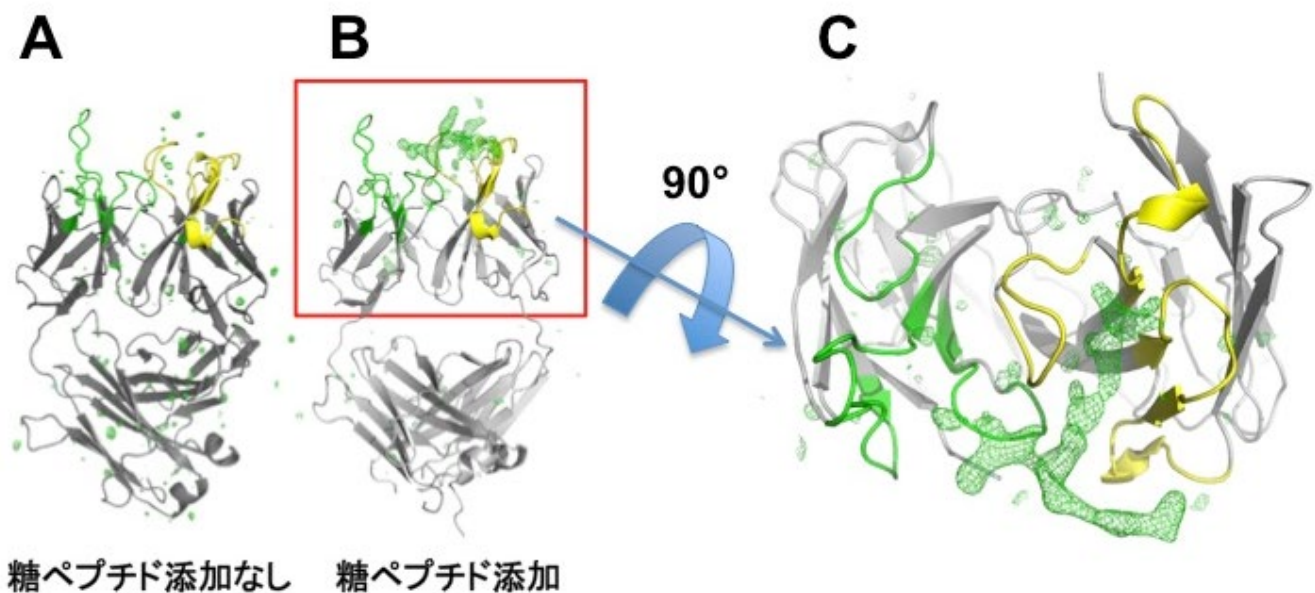
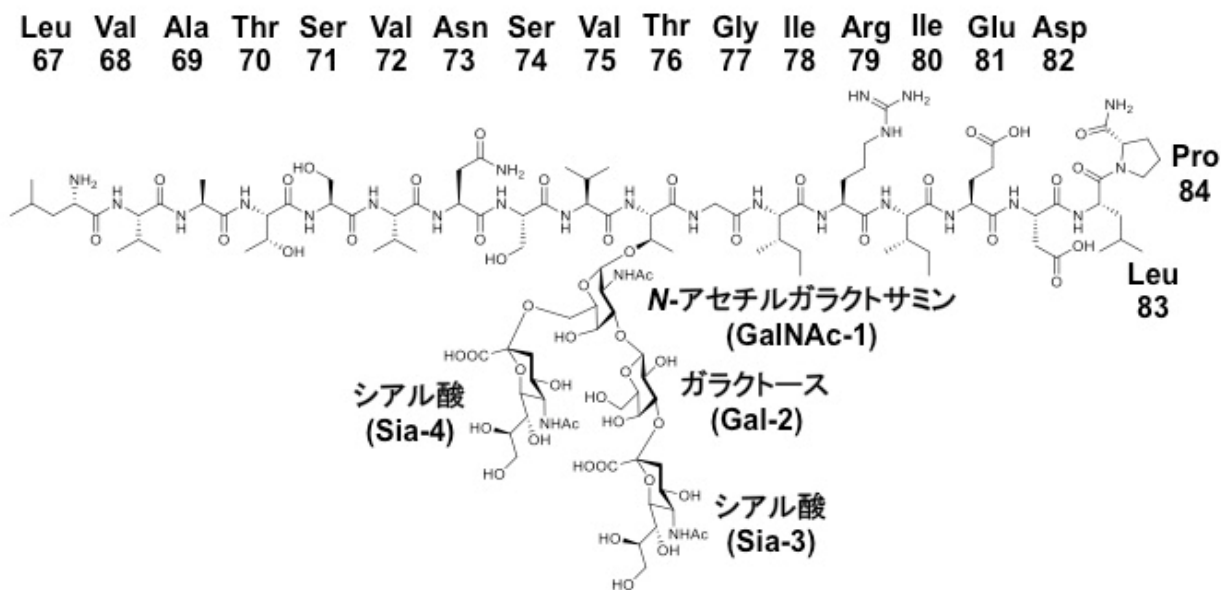


図 1：本研究にて解析した、抗体と糖ペプチドの結合部分の立体構造

抗体中の抗原認識に重要な役割を担う相補性決定領域（重鎖（黄色）と軽鎖（緑））について、糖ペプチドを添加しないもの(A)と、添加したもの（B、および C）の構造を比較した。糖ペプチド添加の構造にのみ緑色の網掛けで示す部分が観察され、糖ペプチドがこのような形で結合していることが示唆された。

体内で様々なはたらきをするタンパク質は糖分子などにより修飾されていますが、発現する組織や疾患などにより、糖鎖^{注4)}構造が異なります。抗体は、エピトープを介して抗原と結合しますが、この修飾の違いを判別するエピトープを持った抗体は、疾患などのバイオマーカーや医薬品として有用です。



さらに研究チームは、この構造決定した形に基づいて、結晶中の糖ペプチド構造をモデリングしました（図3）。図2に示すように糖ペプチドの化学式は平面的な構造ですが、実際に得られた糖ペプチドの立体構造は、アミノ酸と糖鎖がT字型に繋がった立体的に大きな形でした。抗体中の抗原認識の性質を示す主要な部分がペプチド部分と糖部分の両方がうまくはまり込むようにくぼんだ構造をしており、直接結合していることが明らかになりました。

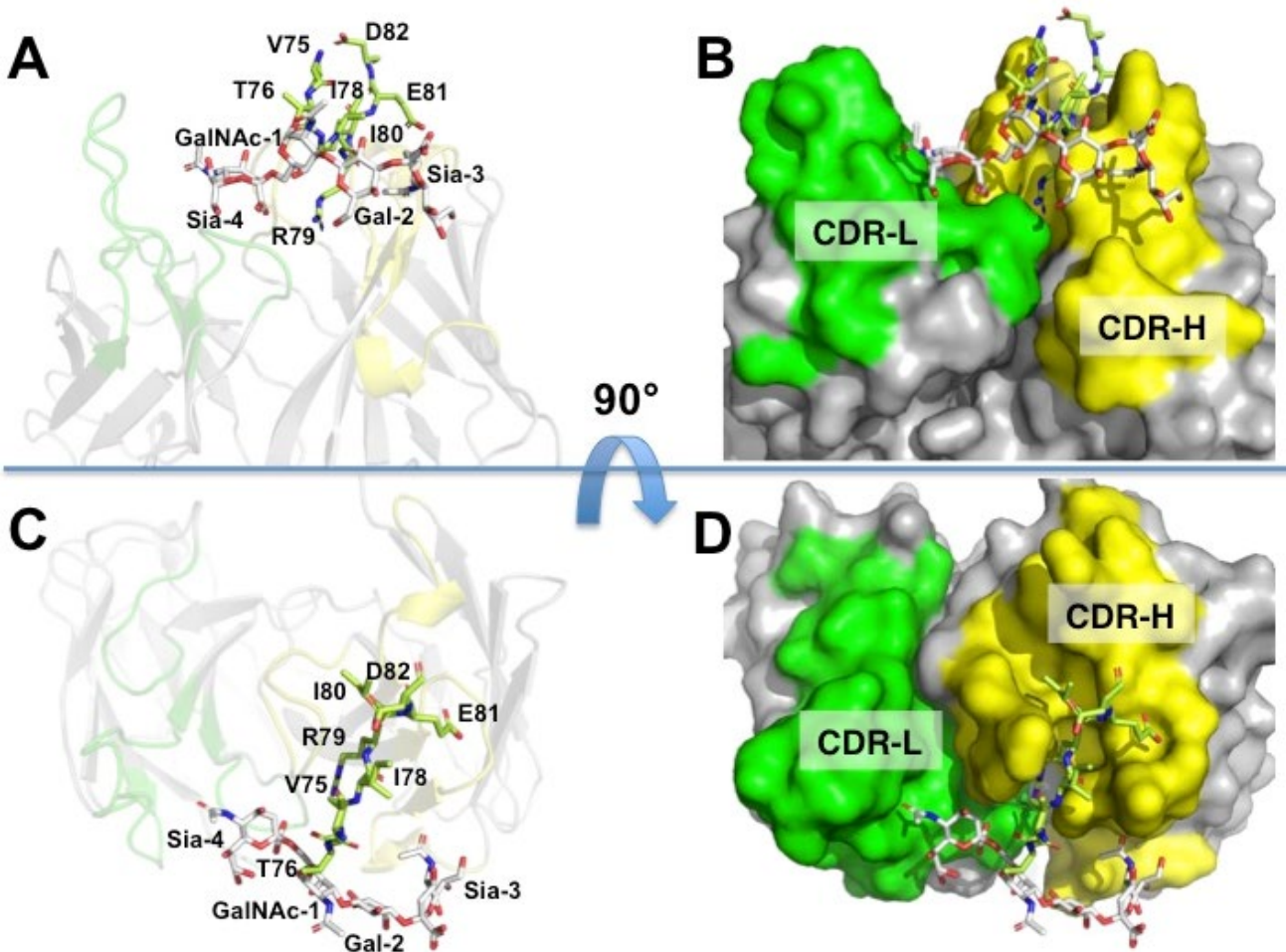


図3：糖ペプチドと LpMab-3-Fab の相互作用

黄緑色のスティックがアミノ酸残基、白色のスティックが糖分子を表す。アミノ酸は抗体中の重鎖（CDR-H）、糖は軽鎖（CDR-L）と結合している。AとBは横から、CとDは上から結合部を見た様子。

<今後の展望・研究者のコメント>

本研究成果は、糖ペプチド抗体を用いることにより、タンパク質を修飾する糖鎖構造の詳細な立体構造を解明することが可能であることを示しています。この成果は、糖鎖構造が関連する生命機能や疾病原因の理解から、医薬品開発に至るまでの様々なライフサイエンス分野の研究開発の推進に大きく貢献できると考えています。

さらに、本研究で使用した抗体は、その抗原認識の機能を生かし、空間的に広がりを持つエпитープに対して巧みに結合することも明らかとなりました。近年、低分子型の抗体や抗体以外の結合分子も注目されていますが、これらに比べてIgG抗体には複雑で大きな抗原を認識することができる優位性を示す成果であると考えます。

<用語解説>

注1) 糖ペプチド

数～十数個のアミノ酸（ペプチド）と、アミノ酸に結合した糖鎖分子からなる物質。化学的合成法と酵素学的合成法を組み合わせで合成する。

注2) モノクローナル抗体

1 種類の細胞から生成される抗体。単一の抗原を標的にするという性質から、バイオマーカーとして有用とされてきたが、近年は研究のツールとしての役割を超え、最先端の医療において重要な医薬品としても期待される。2018 年に京都大学の本庶佑氏がノーベル医学・生理学賞を受賞した抗 PD-1 抗体に代表されるがん免疫療法などが知られる。

注3) IgG 抗体

免疫グロブリン G (Immunoglobulin G) 抗体の略称。免疫グロブリンには、Ig G、Ig A、Ig M、Ig D、Ig E の 5 種類あるが、IgG が血液中に最も多く含まれ、細菌や毒素と主に結合して生体の防御反応を担う。IgG 抗体は Y 字型をしており、重鎖(50kDa)、軽鎖(25kDa)が 2 つずつで構成されている。

注4) 糖鎖

グルコース、ガラクトース、マンノース、フコース、N-アセチルガラクトサミン、シアル酸などの糖が連なっている分子。生体内ではタンパク質や脂質に結合して様々な機能を果たす。ABO 式血液型は赤血球上の糖鎖の違いによって決定している。

注5) キャスマブ法

がん細胞と正常細胞に同じ糖タンパク質が発現している場合、タンパク質に付加された糖鎖の種類の違いや糖鎖の付加位置の違いに着目し、その差を見分ける抗体を戦略的に樹立する抗体作製技術。

参考：東北大学プレスリリース「がん細胞だけを攻撃する抗体作製技術の開発～副作用のない抗体医薬品の開発が可能に～」

<http://www.tohoku.ac.jp/japanese/2014/08/press20140729-01.html>

注6) ポドプラニン

リンパ管マーカーとして用いられる分子で、非常に多く糖鎖修飾された糖タンパク質である。一方で悪性脳腫瘍、悪性中皮腫、肺がん、食道がん、卵巣がんなどで高発現し、がん細胞の浸潤や転移を引き起こすことが知られているため、抗体医薬の標的分子として期待される。

注7) X線結晶構造解析

解析対象のタンパク質を結晶化し、X線照射によって得られる回折データから、タンパク質の原子レベルでの立体構造を決定する手法。

※研究支援

本研究は、日本学術振興会（JSPS）科学研究費補助金基盤研究(18H05425、17K07299、19K07705)、日本医療研究開発機構（AMED）・先端的バイオ創薬等基盤技術開発事業（JP20am0401013）、AMED・創薬等ライフサイエンス研究支援基盤事業（BINDS）；

JP20am0101078、JP20am0101083)、AMED・次世代治療・診断実現のための創薬基盤技術開発事業 (JP20ae0101028) による支援を受けて行われました。

<論文名および著者名>

論文タイトル : Crystal structure of an anti-podoplanin antibody bound to a disialylated O-linked glycopeptide.

掲載誌 : Biochemical and Biophysical Research Communications,
2020 年 9 月 10 日オンライン公開

<https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0006291X20317022>

著者 : *Satoshi Ogasawara, Kano Suzuki, Kentaro Naruchi, Seiwa Nakamura, Junpei Shimabukuro, Nanase Tsukahara, Mika K. Kaneko, Yukinari Kato, *Takeshi Murata
(*責任著者).

本件に関するお問い合わせ先

<研究内容のお問い合わせ>

千葉大学大学院理学研究院 特任准教授 小笠原諭

電話番号 : 043-290-2794

FAX 番号 : 043-290-2794

E-mail : satoshi-ogasawara@chiba-u.jp

東北大学未来科学技術共同研究センター / 東北大学
大学院医学系研究科抗体創薬研究分野

教授 加藤幸成

E-mail : yukinarikato@med.tohoku.ac.jp

<報道関係のお問い合わせ>

千葉大学企画総務部渉外企画課広報室広報係

電話番号 : 043-290-2232

FAX 番号 : 043-284-2550

E-mail : bag2018@office.chiba-u.jp

東北大学大学院医学系研究科・医学部広報室

電話番号 : 022-717-7891

FAX 番号 : 022-717-8187

E-mail : pr-office@med.tohoku.ac.jp