

Figure 1. (A) Distances between hydrogen atoms for hydroxyl groups in N-terminal serine residues of N36 helices in trimeric form. The distances were evaluated by PyMOL (21). (B) Cartoon presentation of each N36 derived peptide, N36REGC. (C) Design of a C3-symmetric template. The amino acid residues are described in single letters. (D) Conjugated structure of trimeric N36 after thiazolidine ligation.

were purchased from Wako Pure Chemical Industries (Osaka, Japan). DMSO (endotoxin free) was purchased from Sigma-Aldrich (St. Louis, MO).

All mice were bled one week before immunization. One hundred micrograms of antigen was dissolved in 1 μ L of DMSO. The solution was mixed with 50 μ L of PBS and 50 μ L of Freund incomplete adjuvant. The mixture was injected subcutaneously under anesthesia on days 0, 14, 28, 42, and 58. Mice were bled on days 21, 35, 49, and 65. Serum was separated by centrifugation (15 000 rpm) at 4 °C for 15 min and inactivated at 56 °C for 30 min. Sera were stored at -80 °C before use.

Serum Titer ELISA. Tween-20 (polyoxyethylene (20) sorbitan monolaurate) and hydrogen peroxide (30%) were purchased from Wako. ABTS (2,2-azino-bis(3-ethylbenzothiazoline-6-sulfonic acid) diammonium salt) was purchased from Sigma-Aldrich. Antimouse IgG (H+L)(goat)-HRP was purchased from EMD Chemicals (San Diego, CA). Ninty-six-well microplates were coated with 25 µL of a synthetic peptide at $10 \,\mu\text{g/mL}$ in PBS at 4 °C for overnight. The coated plates were washed 10 times with deionized water and blocked with 150 μL of blocking buffer (0.02% PBST, PBS with 0.02% Tween 20, containing 5% skim milk) at 37 °C for 1 h. The plates were washed with deionized water 10 times. Mice sera were diluted in 0.02% PBST with 1% skim milk, and 50 µL of 2-fold serial dilutions of sera from 1/200 to 1/102400 were added to the wells and allowed to incubate at 37 °C for 2 h. The plates were washed 10 times with deionized water. Twenty-five microliters of HRPconjugated antimouse IgG, diluted 1:2000 in 0.02% PBST, was added to each well. After 45 min incubation, the plates were washed 10 times and 25 μ L of HRP substrate, prepared by dissolving 10 mg ABTS to 200 μLof HRP staining buffer—a mixture of 0.5 M citrate buffer (pH 4.0, 1 mL), H₂O₂ (3 µL), and H₂O (8.8 mL)—was added. After 30 min incubation, the reaction was stopped by addition of 25 μL/well 0.5 M H₂SO₄, and optical densities were measured at 405 nm.

Virus Preparation. The pNL4-3 construct (8 μ g) was transfected into 293T cells by Lipofectamine LTX (Invitrogen,

Carlsbad, CA) followed by changing medium at 12 h after transfection. At 48 h after changing medium, the supernatant was collected, passed through a 0.45 μ m filter, and stored at -80 °C as HIV- $1_{\rm NL4-3}$ strain before use. For titration, MT-4 cells were infected with serially 3-fold diluted virus from 1/10 to 1/196830, and cultured for 7 days. HIV-1 p24 levels in supernatants were measured, and then the titer of virus solution was calculated.

Anti-HIV Assay. Virus was prepared as described above except that the transfection of pNL4-3 was performed by the calcium phosphate method. Anti-HIV-1 activity was determined on the basis of protection against HIV-1-induced cytopathogenicity in MT-4 cells. Various concentrations of AZT, N36RE, and triN36e (The starting concentrations are 100, 10, and 1 μ M, respectively) were added to HIV-1-infected MT-4 cells (MOI = 0.01) by 2-fold serial dilution and placed in wells of a flatbottomed microtiter plate (2.0 × 10⁴ cells/well). After 5 days' incubation at 37 °C in a CO₂ incubator, the number of viable cells was determined using the 3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide (MTT) method (EC₅₀). Cytotoxicity of compounds was determined on the basis of viability of mock-infected cells using the MTT method (CC₅₀). Each experiment was performed three times independently.

Neutralizing Assay. MT4-cells (1×10^5 cells/ $100 \mu L$) were incubated in $100 \mu L$ medium containing $10 \mu L$ sera from immunized or preimmunized mice for 1 h at 37 °C, then pretreated MT-4 cells were infected with HIV- 1_{NL4-3} (MOI = 0.05). At 3 days after infection, cells were collected by centrifuge at 4000 rpm for 10 min at 4 °C. After discarding supernatant, pellets were lysed with 30 μL of lysis buffer (50 mM Tris·HCl (pH 7.5), 150 mM NaCl, 1% NP-40), then 30 μL of 2 × SDS buffer (125 mM Tris·HCl (pH 6.8), 4% SDS, 20% glycerol, 10% 2-ME, 0.004% BPB) were added and boiled for 10 min. The samples (5 μL) were subjected to SDS-page to perform Western blotting. The HIV-1 gag p24 was detected by using Western lightning ECL kit (PerkinElmer, MA) according to manufacturer's instruction after treatment of HIV-1 p24

Scheme 1. Synthesis of the Equivalently Branched Template 6

antibody (2C2; 1:2000 dilution) (20) and anti- mouse IgG (H+L)-HRP (Millipore, MA). The band intensity of p24 was calculated with post/pre-immunized samples by using ImageJ image analyzing software.

RESULTS AND DISCUSSION

The N-region of gp41 is known to be an aggregation site involving a trimeric coiled-coil conformation. In design of an N36-derived peptide (N36RE), the triplet repeat of arginine and glutamic acid was fused to the N-terminus to increase the solubility in buffer solution (Figure 1B). In order to form a triple helix corresponding precisely to the gp41 prefusion form, we designed the novel C3-symmetric template depicted in Figure 1C. This designed template linker has three branches of equal length and possesses the hydrophilic structure and ligation site for coupling with N36RE. The template was synthesized from the commercially available 3-[bis(2-carboxyethyl)amino]propanoic acid 1 as shown in Scheme 1. Coupling of 1 with β -alanine benzyl ester 2 gave the corresponding triamide 3 in 77% yield. Cleavage of three benzyl esters by hydrogenation and coupling with solketal 4 produced the corresponding triester 5. Deprotection of the acetonides with aqueous 80% TFA

followed by oxidative cleavage of diol group led to the desired template 6. This approach uses thiazolidine ligation for chemoselective coupling of Cys-containing unprotected N36RE (N36REGC) with a three-armed aldehyde scaffold producing triN36e (Figure 1D). Thiazolidine ligation is a peptide segment coupling strategy which does not require side chain protecting groups (22-26). The reaction consists of three steps: (i) aldehyde introduction, in which a masked glycolaldehyde ester is linked to the carboxyl terminus of an unprotected peptide by reverse proteolysis; (ii) ring formation, in which the unmasked aldehyde reacts at acidic pH with the α-amino group of an N-terminal cysteine residue of the second unprotected peptide forming a thiazolidine ring; and (iii) rearrangement at higher pH in which O-acyl ester linkage is converted to an N-acyl amide linkage forming a peptide bond with a pseudoproline structure (Figure 2).

Circular dichroism (CD) spectra of triN36e and N36RE, which is a monomer form without N-terminal Cys-Gly residues, are shown in Figure 3A. The peptides were dissolved in 20 mM acetate buffer with 40% MeOH, pH4.0, suitable for measurement of CD spectra of membrane proteins (27, 28). Both spectra display double minima at 208 and 222 nm and showed high molar ellipticity as absolute values (Table 1). The results indicate that these peptides form a highly structured α -helix and that the helical content of the trimer triN36e is higher than that of the monomer N36RE. Furthermore, to assess the interaction of triN36e with C34, CD spectra of the peptide mixture with C34derived peptide, C34RE, were measured (Figure 3B,C). The spectrum of triN36e and C34RE mixture showed high molecular ellipticity as an absolute value comparable with that of triN36e alone. This supports the conclusion that C34RE interacts with tri36e and thereby induces a higher helical form as shown previously (29).

Mice were immunized with these synthetic gp41 mimetics and antibody production was successfully induced (the detailed titer increase in 5 weeks' immunization is given in the Supporting Information). Two out of three mice showed induction of antibodies against either antigen (N36RE or triN36e). Antibody titers and selectivity of antisera isolated from mice immunized with N36RE or triN36e were evaluated by serum titer ELISA against coated synthetic antigens. The most active antiserum for each antigen was utilized for the evaluation of binding activity by ELISA (Figure 4). The N36RE-induced antibody showed approximately 5 times higher affinity for N36RE than for triN36e, as 50% bound serum dilutions are 3.88×10^{-4} and 2.14×10^{-3} to N36RE and triN36e, respectively. It is noteworthy that the triN36e-induced antibody showed approximately 30 times higher preference in binding affinity for triN36e antigen than for N36RE (serum dilutions at 50% bound are 3.83 \times 10⁻³ to N36RE and 1.33 \times 10⁻⁴ to triN36e). Although this evaluation was not determined with purified mAbs, it is clear that the antibodies produced exploit a structural preference for antigens. The mechanism of induction

Figure 2. Reaction mechanisms of thiazolidine ligation utilized for assembly of N36RE helices on the template.

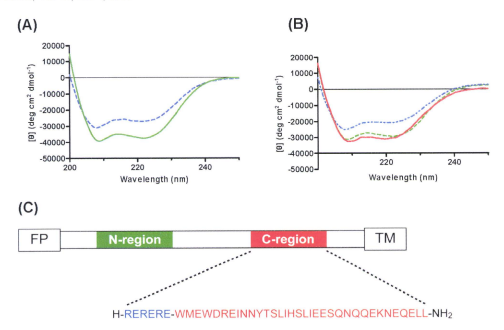


Figure 3. (A) Circular dichroism (CD) spectra of N36RE and triN36e. In the spectra, a blue dashed line and a green line show N36RE (monomer) and triN36e (trimer), respectively. Concentrations of the peptides are 10 and 3.3 μ M for N36RE and triN36e, respectively. (B) CD spectra in the presence or absence of C34RE peptide. The spectra show the following: a dashed green line, triN36e; a dashed blue line, C34RE; a red line, triN36e+C34RE, respectively. The concentrations of peptides were as follows: triN36e (2.3 μ M), C34-derived peptide C34RE (7 μ M), and mixture of both peptides (3.5 µM each). (C) The amino acid sequence of C34RE described in single letters. FP and TM represent hydrophobic fusion peptide and transmembrane domain, respectively.

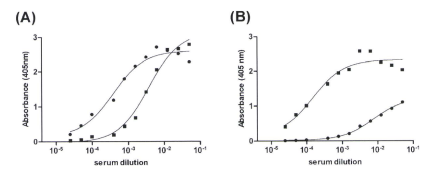


Figure 4. Serum titers of antibodies produced by N36 monomer and conformationally constrained N36 trimeric antigen. The titers were evaluated against N36RE (monomer) (A) and triN36e (trimer) (B). The plots indicate the results of sera obtained from N36RE-immunized mouse (•) and triN36e-immunized mouse (■).

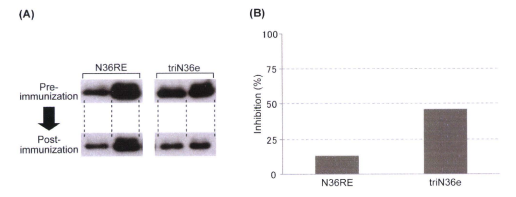


Figure 5. Determination of neutralization activity of the antibodies produced by immunization of peptidomimetic antigens. (A) Results of p24 assay to evaluate inhibition for HIV-1 infection by produced antibodies. Preimmunization sera were used as control. Experiments were duplicated. (B) Average % inhibition of p24 production calculated from the band intensities in panel (A).

of structure-specific antibody is still not clear, but the results could suggest the efficacy of producing antibodies with structural specificity and that the synthesis of structure-involving antigens is an effective strategy when higher specificity is required.

Neutralizing activity of sera against HIV-1 infection was assessed by p24 assays utilizing antisera from two mice that showed antibody production for each antigen (Figure 5). Sera

Table 1. Differences of α-Helicities between N36RE and triN36e Calculated from CD Spectra in Figure

	$[\theta]_{222}$	$[\theta]_{222}/[\theta]_{208}$	α-helicity
N36RE	-30 957	0.87	73%
triN36e	-38998	0.96	95%

Table 2. EC₅₀ and CC₅₀ Values Calculated from Inhibition Assays of Peptidomimetics

	AZT	triN36e	N36RE
$EC_{50} (\mu M)^a$	0.047	0.49	1.4
$CC_{50} (\mu M)^b$	>50	>1	>10

 a EC₅₀ values are based on the inhibition of HIV-induced cytopathogenicity in MT-4 cells. b CC₅₀ values are based on the reduction of the viability of MT-4 cells. All data are the mean values for at least three experiments.

from mice immunized with the same antigen showed similar inhibitory activity against viral infection (12.5% and 14.8% for N36RE, 40.3% and 52.1% for triN36e). A trend was observed that the sera from triN36e immunization shows higher inhibition than those from N36RE immunization. This suggests that the synthetic antigen corresponding to the N36 trimeric form induces antibody with neutralization activity superior to that of the monomer peptide antigen and implies a restricted response of B-cells upon immunization to the trimeric form of N36RE. In order to assess the compatibility of induced antibodies in HIV-1 entry inhibition, the HIV-1 inhibitory activities of peptidomimetics (N36RE and triN36e) have been evaluated by viral infection and cytotoxicity assays. A C-terminal region peptide known as Enfuvirtide (T20, Roche/Trimeris) has been used clinically as a fusion inhibitor, and its success indicates that gp41-derived peptides might be potent inhibitors, useful against HIV-1 infection (30). In the development of anti-HIV peptides, several mimetics such as Enfuvirtide, CD4 binding site of gp120 (31), and protein-nucleic acid interactions (32), which disrupt protein-protein interactions, have been produced. As indicated in Table 2, N36 and triN36e showed modest inhibitory activity as reported in previous studies (33-35). The potency of triN36e was three times higher than that of N36RE indicating that the active structure of monomer N36RE is a trimeric form. Cytotoxicity of the antigens was not observed at concentrations of 1 μ M of triN36e and 10 μ M of N36RE.

CONCLUSIONS

In summary, a mimic of HIV-1 gp41-N36 designed as a new vaccine has been synthesized utilizing a novel template with three branched linkers of equal lengths. Thiazolidine-forming ligation attached the esteraldehyde of three-branched template with N-terminal cysteine of peptides in an aqueous medium. The resulting peptide antigen successfully induces antibodies with neutralization activity against HIV-1 infection. It is of special interest that the antibody produced acquires structural preference to antigen, which showed 30 times higher binding affinity for trimer than for monomer. This indicates the effectiveness of the design based on the structural dynamics of HIV-1 fusion mechanism of an antigen which could elicit neutralizing antibodies. In a design based on the N36 region of gp41, the exposed timing of epitopes is limited during HIV-1 entry (36), and carbohydrates, which could make accession of antibodies to epitopes difficult, are not associated with the amino acid residues of the native protein. These two advantages could further enhance the potential of a vaccine design based on the N36 region. During preparation of the manuscript, a new HIV vaccine strategy was reported by Burton's group (37). The report describes the importance of antibody recognition for the trimer form of surface protein. The trimer-specific antibodies indicate broad and potent neutralization. The gp41 trimer-form specific antibody produced in this study could also obtain the corresponding properties. The elucidation of antibody-producing mechanisms and epitope recognition mode of antibodies in antiserum during HIV-1 entry will be addressed in future studies.

ACKNOWLEDGMENT

The authors deeply thank Prof. K. Akiyoshi (Tokyo Medical and Dental Univ.) for allowing access to CD spectroporalimeter.

Supporting Information Available: HPLC chromatograms and NMR charts of compounds 3, 5, and 6. Results of ESI-TOF-MS, and HPLC chromatograms of peptides N36RE, N36REGC, and triN36e. Results of serum titer ELISA of antisera collected during immunization. This material is available free of charge via the Internet at http://pubs.acs.org.

LITERATURE CITED

- (1) Cabezas, E., Wang, M., Parren, P. W. H. I., Stanfield, R. L., and Satterthwait, A. C. (2000) A structure-based approach to a synthetic vaccine for HIV-1. Biochemistry 39, 14377-14391.
- (2) Burton, D. R., Barbas, C. F., III, Persson, M. A. A., Koenig, S., Chanock, R. M., and Lerner, R. A. (1991) A large array of human monoclonal antibodies to type 1 human immunodeficiency virus from combinatorial libraries of asymptomatic seropositive individuals. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 88, 10134-10137.
- (3) Conley, A. J., Kessler, J. A. II, Boots, L. J., Tung, J. S., Arnold, B. A., Keller, P. M., Shaw, A. R., and Emini, R. A. (1994) Neutralization of divergent human immunodeficiency virus type 1 variants and primary isolates by IAM-41-2F5, an anti-gp41 human monoclonal antibody. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 91, 3348-3352.
- (4) Ofek, G., Tang, M., Sambor, A., Katinger, H., Mascola, J. R., Wyatt, R., and Kwong, P. D. (2004) Structure and mechanistic analysis of the anti-human immunodeficiency virus type 1 antibody 2F5 in complex with its gp41 epitope. J. Virol. 78, 10724-10737.
- (5) Alam, S. M., McAdams, M., Boren, D., Rak, M., Scearce, R. M., Gao, F., Camacho, Z. T., Gewirth, D., Kelsoe, G., Chen, P., and Haynes, B. F. (2007) The role of antibody polyspecificity and lipid reactivity in binding of broadly neutralizing anti-HIV-1 envelope human monoclonal antibodies 2F5 and 4E10 to glycoprotein 41 membrane proximal envelope epitopes. J. Immunol. 178, 4424-4435.
- (6) Nelson, J. D., Brunel, F. M., Jensen, R., Crooks, E. T., Cardoso, R. M. F., Wang, M., Hessell, A., Wilson, I. A., Binley, J. M., Dawson, P. E., Burton, D. R., and Zwick, M. B. (2007) An affinity-enhanced neutralizing antibody against the membraneproximal external region of human immunodeficiency virus type 1 gp41 recognizes an epitope between those of 2F5 and 4E10. J. Virol. 81, 4033-4043.
- (7) Cardoso, R. M. F., Zwick, M. B., Stanfield, R. L., Kunert, R., Binley, J. M., Katinger, H., Burton, D. R., and Wilson, I. A. (2005) Broadly neutralizing anti-HIV antibody 4E10 recognizes a helical conformation of a highly conserved fusion-associated motif in gp41. Immunity 22, 163-173.
- (8) Trkola, A., Purtscher, M., Muster, T., Ballaun, C., Buchacher, A., Sullivan, N., Srinivasan, K., Sodroski, J., Moore, J. P., and Katinger, H. (1996) Human monoclonal antibody 2G12 defines a distinctive neutralization epitope on the gp120 glycoprotein of human immunodeficiency virus type 1. J. Virol. 70, 1100-
- (9) Pantophlet, R., Saphire, E. O., Poignard, P., Parren, P. W. H. I., Wilson, I. A., and Burton, D. R. (2003) Fine mapping of the interaction of neutralizing and nonneutralizing monoclonal antibodies with the CD4 binding site of human immunodeficiency virus type 1 gp120. J. Virol. 77, 642-658.
- (10) Sanders, R. W., Vesanen, M., Schuelke, N., Master, A., Schiffner, L., Kalyanaraman, R., Paluch, M., Berkhout, B., Maddon, P. J., Olson, W. C., Lu, M., and Moore, J. P. (2002) Stabilization of the soluble, cleaved, trimeric form of the envelope glycoprotein complex of human immunodeficiency virus type 1. J. Virol. 76, 8875-8889. 81

- (11) Yang, X., Wyatt, R., and Sodroski, J. (2001) Improved elicitation of neutralizing antibodies against primary human immunodeficiency viruses by soluble stabilized envelope glycoprotein trimers. *J. Virol.* 75, 1165–1171.
- (12) Grundner, C., Mirzabekov, T., Sodroski, J., and Wyatt, R. (2002) Solid-phase proteoliposomes containing human immunodeficiency virus envelope glycoproteins. *J. Virol.* 76, 3511–3521.
- (13) De Rosny, E., Vassell, R., Wingfield, R. T., Wild, C. T., and Weiss, C. D. (2001) Peptides corresponding to the heptad repeat motifs in the transmembrane protein (gp41) of human immunodeficiency virus type 1 elicit antibodies to receptor-activated conformations of the envelope glycoprotein. J. Virol. 75, 8859– 8863.
- (14) Tam, J. P., and Yu, Q. (2002) A facile ligation approach to prepare three-helix bundles of HIV fusion-state protein mimetics. *Org. Lett.* 4, 4167–4170.
- (15) Xu, W., and Taylor, J. W. (2007) A template-assembled model of the N-peptide helix bundle from HIV-1 gp-41 with high affinity for C-peptide. *Chem. Biol. Drug Des.* 70, 319–328.
- (16) Louis, J. M., Nesheiwat, I., Chang, L., Clore, G. M., and Bewlet, C. A. (2003) Covalent trimers of the internal N-terminal trimeric coiled-coil of gp41 and antibodies directed against them are potent inhibitors of HIV envelope-mediated cell fusion. J. Biol. Chem. 278, 20278–20285.
- (17) Chen, Y.-H., Yang, J. T., and Chau, K. H. (1974) Determination of the helix and β form of proteins in aqueous solution by circular dichroism. *Biochemistry* 13, 3350–3359.
- (18) Gans, P. J., Lyu, P. C., Manning, M. C., Woody, R. W., and Kallenbach, N. R. (1991) The helix-coil transition in heterogeneous peptides with specific side-chain interactions: theory and comparison with CD spectral data. *Biopolymers* 13, 1605–1614.
- (19) Jackson, D. Y., King, D. S., Chmielewski, J., Singh, S., and Schultz, P. G. (1991) A general approach to the synthesis of short alpha-helical peptides. J. Am. Chem. Soc. 113, 9391–9392.
- (20) Ohba, K., Ryo, A., Dewan, M. Z., Nishi, M., Naito, T., Qi, X., Inagaki, Y., Nagashima, Y., Tanaka, Y., Okamoto, T., Terashima, K., and Yamamoto, N. (2009) Follicular dendritic cells activate HIV-1 replication in monocytes/macrophages through a juxtacrine mechanism mediated by P-selectin glycoprotein ligand 1. J. Immunol. 183, 524–532.
- (21) Liu, J., Shu, W., Fagan, M. B., Nunberg, J. H., and Lu, H. (2001) Structural and functional analysis of the HIV gp41 core containing an Ile573 to Thr substitution: implications for membrane fusion. *Biochemistry* 40, 2797–2807.
- (22) Liu, C. F., and Tam, J. P. (1994) Peptide segment ligation strategy without use of protecting groups. *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* 91, 6584–6588.
- (23) Tam, J. P., and Miao, Z. (1999) Stereospecific pseudoproline ligation of N-terminal serine, threonine, or cysteine-containing unprotected peptides. *J. Am. Chem. Soc.* 121, 9013–9022.
- (24) Tam, J. P., Yu, Q., and Yang, J.-L. (2001) Tandem ligation of unprotected peptides through thiaprolyl and cysteinyl bonds in water. *J. Am. Chem. Soc.* 123, 2487–94.

- (25) Eom, K. D., Miao, Z., Yang, J.-L., and Tam, J. P. (2003) Tandem ligation of multipartite peptides with cell-permeable activity. J. Am. Chem. Soc. 125, 73–82.
- (26) Sadler, K., Zhang, Y., Xu, J., Yu, Q., and Tam, J. P. (2008) Quaternary protein mimetics of gp41 elicit neutralizing antibodies against HIV fusion-active intermediate state. *Biopolym. (Pept. Sci.)* 90, 320–329.
- (27) Bychkova, V. E., Dujsekina, A. E., Klenin, S. I., Tiktopulo, E. I., Uversky, V. N., and Ptitsyn, O. B. (1996) Molten globule-like state of cytochrome c under conditions simulating those near the membrane surface. *Biochemistry* 35, 6058–6063.
- (28) Nishi, K., Komine, Y., Sakai, N., Maruyama, T., and Otagiri, M. (2005) Cooperative effect of hydrophobic and electrostatic forces on alcohol-induced α-helix formation of α₁-acid glycoprotein. FEBS Lett. 579, 3596–3600.
- (29) Chan, D. C., Chutkowski, C. T., and Kim, P. S. (1998) Evidence that a prominent cavity in the coiled coil of HIV type 1 gp41 is an attractive drug target. *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* 95, 15613–15617.
- (30) Liu, S., Jing, W., Cheng, B., Lu, H., Sun, J., Yan, X., Niu, J., Farmar, J., Wu, S., and Jiang, S. (2007) HIV gp41 C-terminal heptad repeat contains multifunctional domains: relation to mechanism of action of anti-HIV peptides. *J. Biol. Chem.* 282, 9612–9620.
- (31) Franke, R., Hirsch, T., Overwin, H., and Eichler, J. (2007) Synthetic mimetics of the CD4 binding site of HIV-1 gp120 for the design of immunogens. *Angew. Chem.*, *Int. Ed.* 46, 1253–1255.
- (32) Robinson, J. A. (2008) β -hairpin peptidomimetics: design, structures and biological activities. *Acc. Chem. Res.* 41, 1278–1288
- (33) Lu, M., Ji, H., and Shen, S. (1999) Subdomain folding and biological activity of the core structure from human immunodeficiency virus type 1 gp41: implications for viral membrane fusion. *J. Virol.* 73, 4433–4438.
- (34) Eckert, D. M., and Kim, P. S. (2001) Design of potent inhibitors of HIV-1 entry from the gp41 N-peptide region. *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* 98, 11187–11192.
- (35) Bianchi, E., Finotto, M., Ingallinella, P., Hrin, R., Carella, A. V., Hous, X. S., Schleif, W. A., and Miller, M. D. (2005) Covalent stabilization of coiled coils of the HIV gp41 N region yields extreamely potent and broad inhibitors of viral infection. *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 102*, 12903–12908.
- (36) Zwick, M. B., Saphire, E. O., and Burton, D. R. (2004) gp41: HIV's shy protein. *Nat. Med. 10*, 133–134.
- (37) Walker, L. M., Phogat, S. K., Chan-Hui, P.-Y., Wagner, D., Phung, P., Goss, J. L., Wrin, T., Simek, M. D., Fling, S., Mitcham, J. L., Lehrman, J. K., Priddy, F. H., Olsen, O. A., Frey, S. M., Hammond, P. W., Kaminsky, S., Zamb, T., Moyle, M., Koff, W. C., Poignard, P., and Burton, D. R. (2009) Broad and potent neutralizing antibodies from an African donor reveal a new HIV-1 vaccine target. Science 326, 285–289.

BC900502Z

本城 咲季子, 西田 栄介

(京都大学大学院生命科学研究科シグナル伝達学分野)

The mechanisms underlying dietary restriction-induced longevity

Sakiko Honjoh and Eisuke Nishida (Department of Cell and Developmental Biology, Graduate School of Biostudies, Kyoto University, Kitashirakawaoiwake-cho, Sakyo-ku, Kyoto 606–8502, Japan)

エピジェネティクな遺伝子発現制御のための DNA メチル化酵素の創製

1. はじめに

セントラルドグマの提唱以来,遺伝子情報と生体機能の 制御にまつわる生体分子およびその修飾が注目されてき た. エピジェネティクス分野における研究では、翻訳後の タンパク質修飾(リン酸化、メチル化、アセチル化など)、 RNA による転写調節などと併せて遺伝子のメチル化が重 要な研究対象である. 哺乳類細胞ではシトシンの 5' 位が メチル化を受け、ヒト細胞内では実に7割のCpG 配列が メチル化を受けていることが明らかにされている。遺伝子 でのメチル化の役割は遺伝子情報の読み出しの制御が主な ものである.メチル化を受けている CpG 配列にはメチル 化シトシン結合タンパク質が結合し、さらにタンパク質複 合体が形成され, クロマチンの脱アセチル化が促進され る. 脱アセチル化を受けた部位ではクロマチン構造が密な 状態となり遺伝子の転写がオフの状態になる. DNAメチ ル化はゲノム DNA の機能制御において重要な役割を果た しており、胚発生時に行われるゲノムインプリンティング は細胞の運命を司るコードとしてその解明が急速に進んで いる。がん細胞においてメチル化パターンの異常がみられ ることから、DNAメチル化は細胞のがん化に密接に関わ るとされている. また、最近ではメチル化パターンと細胞 のリプログラミングの関連が注目されている.このように DNAメチル化は DNA 機能の一端を担っていることから、 人為的にメチル化を制御することの重要性が認識されてい る。本稿ではエピジェネティクス分野において DNA メチ ル化に関連した最近の研究の動向、特に人工的なメチル化 制御に関して解説する.

2. 研究の背景

メチル化されたシトシン塩基はメチル化シトシン結合タ ンパク質 (MeCP2) によって認識され、MeCP2 が他のタ ンパク質との会合体を形成し、ヒストンの脱アセチル化を 行う. これによりヒストンの構造変化が誘起された部分の ゲノム遺伝子では転写反応が抑制を受ける. シトシン塩基 のメチル化は細胞分裂後も保存されるので, 永久的にこの 転写抑制が保存される. 遺伝子の転写抑制は RNAi や転写 抑制ドメインを用いる方法などで一時的な制御は可能であ るが、細胞分裂後も保存される永久的な抑制を可能にする のがシトシンのメチル化であると考えられる"。シトシン のメチル化はがん細胞中の特定の配列で高頻度に観察され る (図 1A, B)². このため、メチル化反応を人工的に制 御することは有効な疾病治療の選択肢になると考えられて いる. このような遺伝子に対する人工的な制御を行うため には任意の標的とする DNA 配列に結合するタンパク質が 必要である.この役割に最適なタンパク質として Zn フィ ンガータンパク質に対する注目が高まっている.

Znフィンガータンパク質はその発見から四半世紀を経 て、遺伝子を標的とした医療への応用が現実味を帯びてき ている. Zn フィンガードメインは約30アミノ酸で構成さ れ ββα 構造の α ヘリックス中のアミノ酸側鎖が DNA の 3 塩基を認識する。このモジュール構造がタンデムに連結さ れることから非対称かつ長鎖の DNA 配列の認識が可能に なる3. これまでにファージディスプレイ法や酵母ツーハ イブリッド法などを用いて大規模なライブラリー中から各 コドン配列に対応するドメインが選択され、それらを組み 合わせることで標的とする遺伝子配列に対して特異的に結 合する DNA 結合ドメインを構築することが可能となって いる⁴. こうした任意の標的 DNA 配列に結合するように "プログラム"できるという特徴を持つ DNA 結合ドメイ ンは Zn フィンガーのみであり、DNA を修飾する酵素に 融合することで酵素の働きを制御することができるという ことが示されている。応用例として DNA に働く酵素ドメ インとの融合タンパク質がこれまでに数種類報告されてい る. DNA 切断酵素, DNA 組換え酵素, そして DNA メチ ル化酵素がそれらの例であり、メチル化酵素については 1997年に SssI との融合体を用いた DNA メチル化に関す る報告がなされた。. 他の2種類の酵素との大きな違いと して DNA メチル化酵素は DNA 結合機能と酵素活性機能 がリンクしているという点がある. すなわち, 同じ構造中 に二つの機能に関与するアミノ酸残基が含まれている.

〔生化学 第82卷 第5号

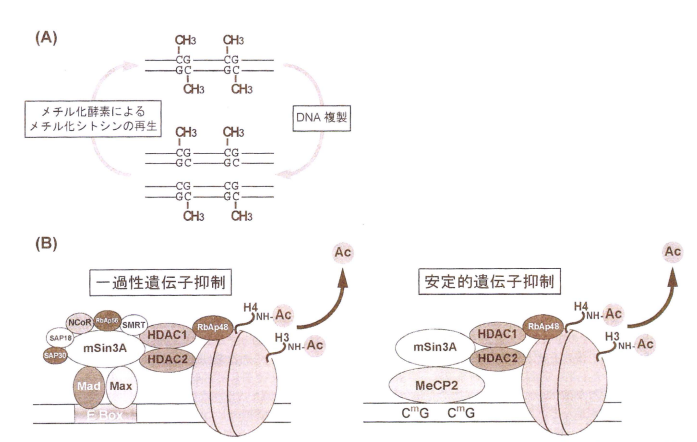


図1 (A)メチル化シトシンの保持機構について、(B)CpGメチル化による転写抑制機構と転写抑制因子群の働きの比較、一過性の抑制因子群は生理的条件の変化に応じて形成される(左)、一例として E Box などの抑制エレメント配列を Mad-Max ヘテロ二量体やホルモンレセプターが認識し、それらがコリプレッサー mSin3A と相互作用する。mSin3A は 8 種類のタンパク質と相互作用する。これらの中に含まれる SMRT は HDAC1 および HDAC2 や HDAC1 とヒストン H4 との間を架橋する RbAp48 と相互作用する。デアセチラーゼはヒストン H3、H4 上の脱アセチル基を促進する。メチル化の関与する安定的な遺伝子抑制では CpG メチル化に対して MeCP2 が結合することで開始される。MeCP2 は mSin3A と相互作用する。以下の機構は一過性のものと同様であると考えられているが明らかにされていない部分もある。

従って、全長のメチル化酵素と Zn フィンガータンパク質 を融合したものではメチル化酵素の DNA 認識能に由来す る高いバックグラウンド反応が見られるという克服すべき 課題があった^{5~8}.

3. タンパク質ドメイン分割法の DNA メチル化酵素への応用

近年になって、タンパク質ドメインを分割型にしてその機能を抑制し、タンパク質間もしくはタンパク質一核酸などの相互作用によって各分割ドメインが近傍に存在する場合に再会合が起こり、タンパク質ドメインの機能が回復する方法(protein-fragment complementation assays)がユビキチンについて最初に報告された。この方法を酵素ドメインや蛍光タンパク質に適用することで細胞内シグナルの可視化などに有効な手段になると期待されている19.111.原核

細胞由来の DNA メチル化酵素である HhaI methyltransferase (M.HhaI) は 327 アミノ酸で構成されるが、N 末端側ドメイン (1–240) と C 末端ドメイン (210–327) に分割することで自己会合型ドメインにできることが報告されている 120 . M.HhaI の認識 DNA 配列 は GCGC であり、CpG 配列のシトシン塩基をメチル化する. 4 塩基という短い認識配列のため、ゲノム DNA に対しては無数にその標的配列が存在する. 著者らは DNA 認識特異性を向上させることで、ゲノム DNA 中においても 1 箇所の特定部位のみをメチル化する酵素を構築できるのではないかと考えた. そこで、Zn フィンガードメインを利用して DNA 結合機能に高い配列選択性を付与して DNA 配列に応じた酵素ドメインの再会合を可能にすることで、ゲノム DNA 中の特定部位でメチル化反応を行う人工酵素の開発を試みた(図 2A).

| 1987年 | 19874年 | 1987年 | 19

4. 分割型 DNA メチル化酵素の機能

分割型メチル化酵素機能の解析のためにアラビノース制 御プロモーター下流の2箇所に Shine-Dalgarno 配列を配置 したプラスミドベクターを作製し、同時に発現が行えるシ ステムを構築した. 分割ドメインに 9 塩基を認識する Zn フィンガードメインを7アミノ酸からなるリンカー配列を 介して融合した. コントロールとして N 末端ドメインの み、Znフィンガードメインと M.Hhal 酵素全長の融合体, M.Hhal を用意した(図2B). ウェスタンブロットの結果, 大腸菌内での発現は分割型酵素の両ドメインにおいて十分 な量が得られていることが明らかになった. メチル化反応 の解析には Hhal 制限酵素 (R.Hhal) による切断を用いた. R.HhaIはM.HhaIと同じDNA配列(GCGC)を認識し、 配列中の CpG でのメチル化に感受性を持つため、シトシ ン塩基がメチル化されている場合は切断が阻害される. タ ンパク質発現ベクターに Zn フィンガードメインの標的配 列を含む GCGC 配列を組み込み,このサイトでのみメチ ル化が行われている場合にプラスミドのR.Hhal 処理に よって1467塩基対のフラグメントが生成されるシステム とした (図2C). この発現ベクターには他に18箇所の GCGC 配列が含まれるので、メチル化のバックグラウン ド反応なども容易に検出できる. 分割型メチル化酵素の反 応ではR.HhaIによる切断の阻害を示す 1467bp のバンド が現われた、分割ドメインの会合によってメチル化が行わ れていることを確認するためにN末端ドメインのみを用 いたところ、R.HhaIでの切断の阻害は観察されず、 GCGC 標的配列でのメチル化には2ドメインの会合が必要 であることが示された. コントロールの M.HhaI ドメイン と Zn フィンガードメインの融合体では、プラスミド上の 全ての GCGC サイトでの R.Hhal による切断の阻害が確認 された.この結果は、これまでの酵素ドメイン全長と Zn フィンガーモチーフの融合体に関する研究で報告されてい。 る通り、 M.HhaI 自体の DNA 結合親和性の影響が大きく、 DNA 配列に対して非特異的なメチル化が行われているこ とを示すもので、我々の新たに開発した分割型メチル化酵 素の DNA 配列に対する特異性の高さが示された(図 2C). また、M.HhaIドメインのみの発現においても全長型酵素 (B-4) と同様の結果が得られた.

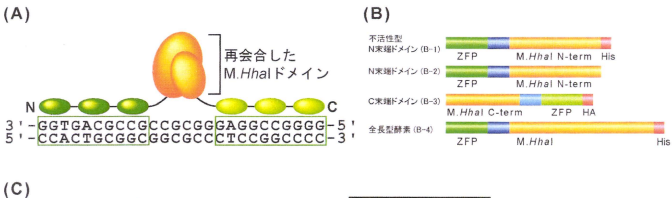
バイサルファイト反応はシトシン塩基をウラシル塩基に 置換する反応であり、メチル化されたシトシンは反応を受 けない、バイサルファイト反応後の DNA に PCR を行う と、シークエンス解析の際に修飾を受けていないシトシン はチミンとして、メチル化を受けているシトシンはそのまま検出される。この手法を用いて、分割型メチル化酵素のDNA配列特異的なメチル化反応を検出した。その結果、N末端ドメインのみではメチル化は観察されないが、全長融合型および分割型メチル化酵素の場合では標的配列でのシトシンメチル化が観察された。さらに標的配列以外のGCGC配列では全長融合型のみでメチル化が観察され、分割型メチル化酵素の標的配列に対する特異性の高さが確認された。(図 2D).

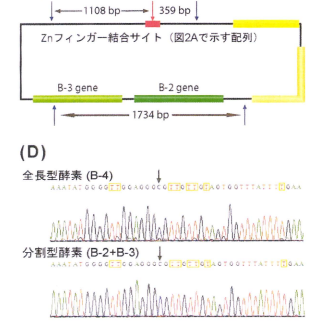
5. その他の標的配列特異的メチル化酵素

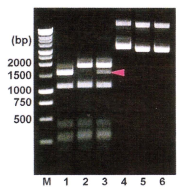
ドメイン分割法を用いる以外にも DNA メチル化酵素の配列特異性を向上させる試みが行われている。その例として全長型のメチル化酵素の配列特異性を向上させる方法としてバックグラウンド反応を抑制する方法がある。これはすなわち、アミノ酸変異を導入してメチル化酵素活性を抑えることで Zn フィンガーによる DNA 認識を優位に働かせることが可能になる方法である。このメチル化酵素を哺乳類細胞内において発現させ、標的配列におけるメチル化反応とヒストンメチル化の変化量を定量した結果、標的配列周辺におけるメチル化は上昇し、ヒストンメチル化に関しても H3K4Me3 の減少と H3K9Me2 の増加が確認された。また、このような Zn フィンガー融合型メチル化酵素を用いて哺乳類細胞内での転写抑制が行われることも示されている。

6. 今後の展望

我々が開発した分割型メチル化酵素はこれまでの全酵素 ドメインとの融合体に比べて、標的配列に対する特異性と いう点において優れた結果を示すことができた(図3). DNA 配列に対する Zn フィンガーモチーフによる特異的 な結合を用いた分割型酵素の再会合は GFP, β-lactamase を用いて行われた例がある"。これらは、ドメイン間の再 会合がゲノム DNA 上において可能である場合、一塩基多 型などのレポーターとして非常に有望である.しかし、い ずれの例においても in vitro での機能を示すだけにとど まっていた。今回我々が行った in vivo での分割型酵素の 再会合は最初の例であり、今後の哺乳類細胞内での応用に 期待を抱いている、また、DNA 配列に対する修飾反応で あるという点においても最初の例であり、ナノテクノロ ジー分野における応用も可能であると考えられる. DNA メチル化酵素は補因子となる S-アデノシル-L-メチオニン の誘導体を取り込んで、酵素反応を行うことで特定の







M; 分子量マーカー 1; N末端ドメイン (B-2) 2; 不活性分割型ドメイン (B-1+B-3) 3; 分割型酵素 (B-2+B-3) 4; 全長型酵素 (B-4) 5; Hhalメチル化酵素 (切断前) 6; Hhalメチル化酵素 (切断後)

(A)構築した分割型メチル化酵素のモデル図、標的 DNA 配列に対して Zn **2** 2 フィンガーが結合し、その間のGCGC配列がメチル化を受ける。(B)実験 に用いた分割型酵素及び融合体の概要. 分割型酵素には B-1 もしくは B-2 と B-3 の組み合わせを用いた. それぞれ ZFP; Zn フィンガードメイン, M.HhaI N-term; HhaI メチル化酵素のN末端側ドメイン (1-240), M.HhaI C-term; HhaIメチル化酵素のC末端側ドメイン (210-327), His; ヒスチジ ンタグ、HA: HA タグを表す、青色はリンカー配列部分を表す、不活性型 N末端ドメインはC末端にヒスチジンタグが付加しているため再会合を阻 害すると考えられた。(C) HhaI 制限酵素切断によるメチル化反応検出に用 いたプラスミド(左)とその検出結果(右). 青矢印で示したのは主な HhaI 切断部位であり、赤矢印は Zn フィンガー標的サイト中の HhaI 切断部位を 示す. 配列特異的なメチル化が起きている場合は赤矢印部分は切断を受け ず、レーン3で示すようなフラグメントが検出された. また,他の Hha I 切 断部位も非特異にメチル化を受けている場合はプラスミドが切断されず, レーン4またはレーン6のような結果となった。(D)バイサルファイトシー クエンス解析による GCGC 標的配列でのメチル化反応解析.

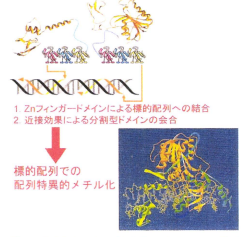


図3 分割型メチル化酵素による DNA 配列 特異的なメチル化反応の概要と標的 DNA 配列上での再会合の予測図¹²¹

DNA 配列に対するタグ付けが可能である¹⁵. 従って、分割型メチル化酵素の基質結合ポケットの最適化によって、配列特異的な DNA 標識が行えると考えられる. 分割型メチル化酵素の機能解析については現在, *in vitro* での解析および哺乳類細胞内における機能という両面からのアプローチを展開している.

Znフィンガータンパク質の DNA 配列に対する特異性を利用した標的遺伝子マニピュレーションでは DNA 切断酵素が医療への実用化という面において一歩リードしている。今後は、他の酵素(組換え酵素、メチル化酵素など)もそれぞれの特長を生かして、医療分野でのニーズに即した実用性のある研究展開が行われることが期待される.

- 1) Bird, A. (2002) Genes Dev., 16, 6-21.
- 2) Esteller, M. (2007) Nat. Rev. Genet., 8, 286-298.
- Hirata, T., Nomura, W., Imanishi, M., & Sugiura, Y. (2005) Bioorg. Med. Chem. Lett., 15, 2197–2201.
- Segal, D.J., Beerli, R.R., Blancafort, P., Dreier, B., Effertz, K., Huber, A., Koksch, B., Lund, C.V., Magnenat, L., Valente, D., & Barbas, C.F., III (2003) *Biochemistry*, 42, 2137–2148.
- 5) Xu, G.L. & Bestor, T.H. (1997) Nat. Genetics, 17, 376-378.
- Carvin, C.D., Parr, R.D., & Kladde, M.P. (2003) Nucleic Acids Res., 31, 6493–6501.
- Li, F., Papworth, M., Minczuk, M., Rohde, C., Zhang, Y., Ragozin, S., & Jeltsch, A. (2007) Nucleic Acids Res., 35, 100– 112.
- Smith, A.E., Hurd, P.J., Bannister, A.J., Kouzarides, T., & Ford, K.G. (2008) J. Biol. Chem., 283, 9878–9885.
- Johnsson, N. & Varshavsky, A. (1994) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 91, 10340–10344.
- Magliery, T.J., Wilson, C.G., Pan, W., Mishler, D., Ghosh, I., Hamilton, A.D., & Regan, L. (2005) J. Am. Chem. Soc., 127, 146–157.
- 11) Galarneau, A., Primeau, M., Trudeau, L.E., & Michnick, S.W. (2002) Nat. Biotechnol., 20, 619–622.
- Choe, W., Chandrasegaran, S., & Ostermeier, M. (2005) Biochem. Biophys. Res. Commun., 334, 1233–1240.
- 13) Nomura, W. & Barbas, C.F., III (2007) J. Am. Chem. Soc., 129, 8676–8677.
- 14) Ghosh, I., Stains, C.I., Ooi, A.T., & Segal, D.J. (2006) Mol. Biosyst., 2, 551–560.
- Lukinavicius, G., Lapine, V., Stasevskij, Z., Dalhoff, C., Weinhold, E., & Klimasauskas, S. (2007) J. Am. Chem. Soc., 129, 2758–2759.

野村 涉¹,增田 朱美¹¹²,玉村 啓和¹² (¹東京医科歯科大学生体材料工学研究所, ²東京医科歯科大学大学院疾患生命科学研究部)

Development of site-specific DNA methylase for epigenetic regulation of gene expression

Wataru Nomura¹, Akemi Masuda^{1,2} and Hirokazu Tamamura^{1,2} (¹Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University, ²Graduate School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University, 2–3–10 Kandasurugadai, Chiyoda-ku, Tokyo 101–0062, Japan)

植物における小分子 RNA の動態制御

1. 植物における小分子 RNA の発見

線虫において lin-4, let-7 といった小分子 RNA が発見されると、これがきっかけとなりショウジョウバエからヒト、さらにはシロイヌナズナ、イネなどの植物にも 21 塩基長ほどの小分子 RNA が多く発見されるようになった.

そのなかで microRNA(miRNA)は 19-24 塩基長の非翻訳 RNA として動物,植物で広く知られるようになった.miRNA は相補的な配列をもった標的 mRNA と結合し,その mRNA の分解あるいは翻訳抑制を導き",遺伝子の発現の on/off を微調整する.miRNA/標的 mRNA 制御系は多くの遺伝子に関係することが明らかとなるにつれ,今では真核生物の遺伝子発現において広く一般的に用いられているもので,制御の緻密さを与えているものとして考えられるようになった".遺伝子の数が問題なのではなく,いかにしてそれらを使うか,抑えるかが,生物が進化するうえで重要だったのであろう.

植物の形態形成について、最近分子レベルでの研究が進展し理解が進んでいる。そしてオーキシンなどの植物ホルモンの作用、組織間の信号伝達が関与する形態形成や環境 応答における遺伝子発現制御にも miRNA が関与していることが明らかとなっている。たとえば植物の茎の先端には茎頂分裂組織があって、そこには分裂を続ける主な細胞が存在する。そこから、分裂を続ける細胞群と、未分化状態からはずれて組織の分化へと向かう細胞群とが生まれていく。上下、向背性・向腹性(葉の表裏など)などの軸方向に沿って運命の異なる複数の組織、細胞群が生み出さ

20-11

Effects of DNA binding and linker length on recombination of artificial zinc-finger recombinase

Akemi Masuda^{1, 2}, Wataru Nomura^{1*}, Arisa Urabe¹ and Hirokazu Tamamura^{1, 2*}

¹Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University, ²Graduate School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University

ABSTRACT

Utilizing sequence-specificity of DNA recognition of zinc finger proteins (ZFPs), zinc finger recombinases (RecZF) can be constructed. Recombinases would be powerful tools of gene knockout. For the design of highly-active RecZF, effects of binding affinity of ZFPs and linker length connecting ZFP and a catalytic domain on recombination were studied. The obtained results show that these factors are important for recombination in addition to activity of catalytic domains.

INTRODUCTION

Artificial ZFPs consist of Cys₂-His₂-type modules connected by short linkers. The module is composed of approximetely 30 amino acids and forms a ββα structure by coordination of zinc ion. Several zinc-finger chimera enzymes including nucleases (1), recombinases (2, 3), and methylases (4) have been constructed. Utilization of ZFP as a DNA binding domain of artificial enzymes is a powerful strategy for DNA manipulation. Therefore, applications of these enzymes in gene therapy are expected. For recombinases, an advantageous point over nucleases is that the sequences modified by recombination are predictable. Moreover, as the reaction is occurred by formation of tetramer during strand transfer, possibility of cytotoxicity often caused by off-target effects could be reduced (Fig. 1).

Tn3 resolvase belongs to a recombinase family. It has been shown that it is possible to construct aritificial recombinases by replacing the DNA binding domain with ZFP because the catalytic domain and the DNA binding domain of the resolvase are structurally separated (2).

Additionally, a molecular evolution strategy has been employed to construct more active RecZFs (2). In this study, effects of module numbers of ZFPs and linker length between the catalytic domain and ZFP on recombination were evaluated utilizing both *E. coli* and mammalian cells. Since these factors would be omitted in molecular evolution study, it was expected that the reports would be useful for the design of efficient RecZF.

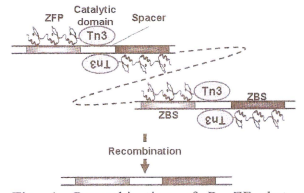


Fig. 1. Recombination of RecZF that excises a region between the target sites.

RESULTS AND DISCUSSION

Design of target sequences and evaluation of DNA binding affinity of ZFPs.

The target sites are composed of 20 bp spacer sequence flanked by 18 bp zinc-finger binding sites (ZBS) (Fig. 1). The spacer sequence has been reported as Z+4 site for NM-resolvase (2).

Plasmids encoding 2- to 6-fingers modules were constructed and these ZFPs were expressed in *E. coli*. The purified ZFPs were employed for ELISA to evaluate DNA binding affinity. The results

showed that binding affinity increases approximately from 160 to 13 (nM for K_d) depending on numbers of finger modules.

Efficiency of recombination in E. coli.

Recombination of RecZF in *E. coli* was tested utilizing a plasmid recombination system. Each plasmid consists of coding sequence for a RecZF variant and target sequences. In this system, RecZF expressed from plasmids recognize target sequences

Table 1. Recombination efficiency of finger-number variants in *E. coli* and in CHO-K1 cells.

Numbers of finger modules	Recombination in <i>E. coli</i> (%)	Recombination in mammalian cells (%)
2 fingers	0	6.2 ± 0.2
3 fingers	34 ± 1.2	11.8 ± 1.2
4 fingers	54 ± 0.6	16.1 ± 0.4
5 fingers	55 ± 0.8	19.3 ± 0.6
6 fingers	51 ± 3.1	14.9 ± 0.6
non-binding 5 fingers	n.d.a	5.2 ± 1.3

^anot determined.

and perform recombination. After excision of the region between target sites by recombination, a shorter plasmid is produced. The efficiency of recombination was evaluated by restriction enzyme assays. The results indicated that increase of recombination efficiency depend on the numbers of finger modules (Table 1). Recombination efficiency of ZFPs corresponds to DNA binding affinity. Studies of variants of linker length showed that a 12-amino-acids linker has the highest recombination efficiency among 0-30 amino-acids linkers.

Recombination of RecZF in mammalian cells.

For evaluation of recombination efficiency in mammalian cells, a stable cell line of CHO-K1 expressing EGFP driven by a CMV promoter. The reporter cassette sequences are flanked by target sites. Utilizing this cell line, recombination efficiency is evaluated by a decrease of EGFP fluorescence. Transfection efficiency was evaluated by DsRed fluorescence. Because DsRed is encoded downstream of IRES after EGFP gene, the expression of EGFP can be normalized by DsRed fluorescence. Thus, the recombination is evaluated in a semi-quantitative manner. After 48 hours of transfection, intensity of fluorescence in the cells was detected by FACS analysis. As a result, cells containing recombinant gene were obtained. It was suggested that values of recombination efficiency obtained from *E. coli* and mammalian cells by RecZF were different; however, the tendency was similar in both systems (Table 1).

CONCLUSION

In this study, it was revealed that recombination efficiency can be improved by the design of RecZF involving numbers of zinc finger modules and length of the linker connecting ZFP and the catalytic domain. The improved RecZF will be applied for specific gene knockout in the future study.

REFERENCES

- 1. Miller, J. C. et. al. Nat. Biotechnol. 2007, 25, 778-785.
- 2. Akopikan, A.; He, J.; Boocock, M.R.; Stark, W. M. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 2003, 100, 8688-8691.
- 3. Gordley, R. M.; Smith, J. D.; Gräslund, T.; Barbas, C. F., III J. Mol. Biol. 2007, 367, 802-813.
- 4. Nomura, W.; Barbas, C. F., III J. Am. Chem. Soc. 2007, 129, 8676-8677.

^{*}Corresponding authors: (e-mail address) nomura.mr@tmd.ac.jp; tamamura.mr@tmd.ac.jp

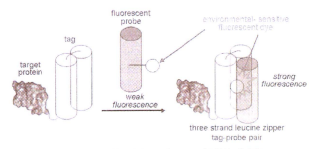
Novel tag-probe pairs for fluorescent imaging of proteins in living cells

Wataru Nomura, Nami Ohashi, Atsumi Mori, Tetsuo Narumi, Tomohiro Tanaka, Akemi Masuda, Hiroshi Tsutsumi,

Hirokazu Tamamura

Department of Medicinal Chemistry, Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University, Tokyo, Japan

Practical techniques of protein imaging via functional peptide tags are useful in the field of proteome and chemical biology. New tag-probe pairs based on leucine zipper peptides for labeling target proteins have been developed by us. These consist of an alpha-helical probe peptide with an environmental-sensitive fluorescent dye and two antiparallel alpha-helical tag peptides. Since hydrophobic cores of leucine zipper peptides can be adjusted to form hydrophobic pockets, fluorescent dyes might bind selectively to these pockets. Binding of the probe peptide to the tag peptides results in movement of the fluorophore from a hydrophilic to a hydrophobic environment inside the leucine zipper structure, causing a dramatic fluorescent change, mediated by the binding of the two peptides. The tag-probe pairs based on the leucine zipper peptides were designated as ZIP tag-probe pairs, and applied them to the fluorescent imaging of a cell surface protein CXCR4. Furthermore, development of crosslink-type ZIP tag-probe pairs, introduction of different dyes and their application to imaging of PKC in living cells have been performed.



Tsutsumi H, Tamamura H, et al. Angew. Chem., Int. Ed. 2009, 48, 9164 Nomura W, Tamamura H, et al. Biopolymers. 2010, in press

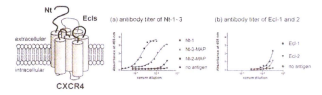
P1-078

Synthesis and evaluation of CXCR4-derived peptides targeting the development of AIDS vaccines

<u>Chie Hashimoto</u>¹⁾, Tetsuo Narumi¹⁾, Wataru Nomura¹⁾, Naoki Yamamoto²⁾, Hirokazu Tamamura¹⁾

- 1) Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University,
- 2) Yong Loo Lin School of Medicine, National University of Singapore

Despite enormous efforts in clinical researches, development of AIDS vaccine is greatly hampered by viral mutation. To overcome this problem, an immunotherapeutic approach targeting the HIV-1 co-receptor CCR5/CXCR4 has been proposed as an alternative immunization strategy for preventing HIV-1 infection. A chemokine receptor CXCR4, which belongs to GPCR, possesses an extracellular N-terminal region (Nt) and three extracellular loops (Ecls) on host cell surface, and the multiple interaction of Nt. Ecl-1 and 2 with a viral envelope glycoprotein gp120 is critical for the entry of HIV-1. In this study, several peptide antigen molecules conjugated with a multiple-antigen peptide (MAP) derived from N-terminal region (Nt-1, 2 and 3) and extracellular loops (Ecl-1 and 2) were prepared, and their antibody titers were determined by ELISA for evaluation of their ability to induce CXCR4specific antibodies. The Nt-1-derived peptide locating in the N-terminus of Nt and the Nt-3-derived peptide conjugated with MAP (Nt-3-MAP) exhibited significant antigenicity. The present results, including detail data which will be discussed in the symposium, are useful for the vaccine development.



binding sites of ligands in CXCR4 dimers. Here, we present experimental results concerning the native state of CXCR4 dimer utilizing our bivalent ligands, leading to a clear comprehension of the precise structure. This approach could be utilized to any GPCRs as a molecular measure in design of bivalent ligands. Furthermore, fluorescent labeled bivalent ligands were applied to imaging of cancer cells expressing CXCR4.

P2-256

Development of a bivalent ligand for a chemokine receptor CXCR4 by utilizing polyproline helix as a linker

Wataru Nomura¹⁾, Tomohiro Tanaka¹⁾, Akemi Masuda²⁾, Tetsuo Narumi¹⁾, Hirokazu Tamamura^{1,2)}

- 1) Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University, Tokyo, Japan,
- 2) Graduate School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University, Tokyo, Japan

A chemokine receptor CXCR4 belongs to the G-protein coupled receptor (GPCR) family. CXCR4 via interaction with its endogenous ligand, stromal-cell derived factor 1 (SDF-1)/ CXCL12, induces various physiological functions in an embryonic stage: chemotaxis, angiogenesis, neurogenesis, etc. Recent studies have indicated a pivotal role of homo- and hetero-oligomerization of CXCR4 in cancer metastasis. Estimation of the precise distance between receptors in a dimer form will enable the efficient development of bivalent ligands of GPCRs, which have advantages in binding affinity and specificity. However, challenges in design of bivalent ligands have showed its difficulty because of the unclearness in dimeric forms of GPCRs. Therefore, there is an increasing demand for a novel strategy for this analysis. In this study, we designed and synthesized novel CXCR4 bivalent ligands with two FC131 analogues [cyclo(-D-Tyr-Arg-Arg-Nal-D-Cys)] (Nal = I. 3 (2-naphthyl)alanine) connected by a polyproline or a PEGylated polyproline linker. The linkers were expected to sustain a certain constant distance (2 - 8 nm) between the ligands. Our bivalent ligands with various linkers were applied to measure the distance between two

リバースからフォワードヘケミカルゲノミクスを活用した抗 HIV 剤の創製

From Reverse to Forward Chemical Genomics: Development of Anti-HIV Agents

田中智博¹⁾、橋本知恵^{1,2)}、小森谷真央^{1,2)}、野村 涉¹⁾、鳴海哲夫¹⁾、吉村和久³⁾、松下修三³⁾、村上 努⁴⁾、駒野 淳⁴⁾、大庭賢二⁴⁾、山本直樹⁴⁾、〇玉村啓和^{1,2)}

Tomohiro Tanaka¹⁾, Chie Hashimoto^{1,2)}, Mao Komoriya^{1,2)}, Wataru Nomura¹⁾, Tetsuo Narumi¹⁾, Kazuhisa Yoshimura³⁾, Shuzo Matsushita³⁾, Tsutomu Murakami⁴⁾, Jun Komano⁴⁾, Kenji Ohba⁴⁾, Naoki Yamamoto⁴⁾, and ○Hirokazu Tamamura^{1,2)}

1)東京医科歯科大学・生体材料工学研究所、²⁾東京医科歯科大学大学院・疾患生命科学研究部、³⁾熊本大学・エイズ学研究センター、⁴⁾国立感染症研究所・エイズ研究センター

¹⁾Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Médical and Dental University, ²⁾Graduate School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University, ³⁾Center for AIDS Research, Kumamoto University, ⁴⁾AIDS Research Center, National Institute of Infectious Diseases

エイズ、およびその原因ウイルスである HIV の発見から 20 年以上経過しており、現在までに 種々の抗エイズ薬が開発され臨床応用されているが、いまなおエイズを完全に治癒する治療法は 見出されていない。現状では、耐性ウイルスの出現や副作用を軽減するため、複数の抗エイズ薬 を併用する多剤併用療法(HAART)が最も治療効果を挙げると考えられており、抗エイズ薬の 種類、レパートリーを増やすことが創薬研究者に求められている。我々は以前から HIV の細胞 への侵入段階を中心に、種々の抗 HIV 剤を創製してきた。特に HIV 感染症の後期に現れる HIV 株が利用する宿主細胞上のコレセプターCXCR4 の阻害剤の創製を精力的に行ってきた。また、 コンビナトリアル設計に基づくプロテアーゼ阻害剤の創製や、他の侵入阻害剤や中和抗体等との 併用を志向した CD4 mimic の創製も進めている。これらはすべて、受容体や酵素等の蛋白質を ターゲットとした標的分子設定型のリバースケミカルゲノミクス的手法を活用することにより 抗 HIV 剤を創出している。そこで、新規な抗エイズ薬の創出のために、概念を根本的に変えて、 ランダムライブラリーから抗 HIV 活性を指標にスクリーニングするというフォワードケミカル ゲノミクス的手法を用い、有用なリード化合物の探索を行った。また、そのランダムライブラリ ーとして、HIV のすべての遺伝子産物のオーバーラップ断片ペプチド群を使用した。結果として、 インテグラーゼ阻害剤等の抗 HIV 剤を見出すことができ、HIV 自身の中に HIV の複製を阻害す るフィードバック様の自己制御システムが存在することが示唆された。このようにリバースケミ カルゲノミクスからフォワードケミカルゲノミクスの方法を取り入れ、いろいろなケミカルバイ オロジー観点からリード化合物を探索し、種々の抗 HIV 剤の創製を行っている。また、HIV 感 染者数が発展途上国で増加していることから、薬剤に比べて少ない投与回数で効果を示すワクチ ンの開発も重要と考えられ、これまでに試行されていなかった新規なワクチン標的を複数設定し、 効果的な作用を示すワクチンの開発も進めている。

HIV 侵入の動的超分子機構を基にしたエイズワクチン開発

Development of AIDS Vaccines Based on Dynamic Supramolecular Mechanisms of HIV-1 Entry

○橋本知恵 ^{1,2)}、野村 渉 ¹⁾、中原 徹 ^{1,2)}、田中智博 ¹⁾、堤 浩 ¹⁾、長谷山正樹 ¹⁾、大庭賢二 ³⁾、鳴海哲夫 ¹⁾、村上 努 ³⁾、山本直樹 ³⁾、玉村啓和 ^{1,2)}

○Chie Hashimoto^{1,2)}, Wataru Nomura¹⁾, Toru Nakahara^{1,2)}, Tomohiro Tanaka¹⁾, Hiroshi Tsutsumi¹⁾, Masaki Haseyama¹⁾, Kenji Ohba³⁾, Tetsuo Narumi¹⁾, Tsutomu Murakami³⁾, Naoki Yamamoto³⁾, and Hirokazu Tamamura^{1,2)}

1)東京医科歯科大学・生体材料工学研究所、²⁾東京医科歯科大学大学院・疾患生命科学研究部、 3)国立感染症研究所・エイズ研究センター

¹⁾Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University, ²⁾School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University, ³⁾AIDS Research Center, National Institute of Infectious Diseases

エイズの治療法として複数の抗 HIV 薬を投与する多剤併用療法 (HAART) が成果を上げているが、長期間の薬剤投与により生じる副作用が問題となっている。そこで、薬剤に比べて少ない投与回数で効果を示すワクチンの開発が期待されている。HAART においては作用点の異なる薬剤を組み合わせて用いることで強い抗 HIV 活性を示し、さらに薬剤耐性変異株の発現を抑えることが可能であることが示されている。本研究では、このような知見を基にワクチンの標的を複数設定することでより効果的な作用を示すワクチンを開発することを目的とした (図)。

第一の標的として、宿主細胞への感染初期過程の膜融合において重要な働きをする HIV-1 外被タンパク質 gp41 の N 末端側 helix 領域 N36 を選択した。N36 の三量体構造を模倣するために 3 本の等価なリンカーを有する C_3 対称性テンプレートを合成し、thiazolidine ligation によってテンプレート上に N36 を集積させた抗原分子を合成した。第二の標的として、HIV-1 が宿主細胞に侵入する際に利用する第二受容体 CXCR4 の細胞外 N 末端領域および細胞外ループを選択した。細胞外 N 末端領域は、3 個のオーバーラップペプチドとして合成した。また、細胞外ループは直鎖

のペプチドとして合成した後、ループ構造を模倣するためにペプチドを環化した。これらは抗原性を向上させるために多価抗原ペプチドテンプレート上に集積させて抗原分子とした。各抗原分子を免疫したマウスの血清を用いたELISA 法により各抗原分子の抗原性が確認できた。また、HIV 侵入阻害試験により抗 HIV 活性を評価した。今後、各抗原分子を併用する効果についても検討を行う。

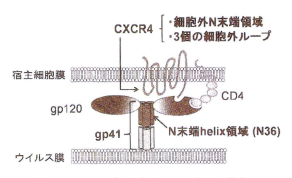


図. HIV-1 の宿主細胞への侵入過程 (太字はワクチン開発における標的)

HIV-1 マトリックスタンパク質を基にした新規抗 HIV ペプチドの創出

Screening and Development of Anti-HIV-1 Peptides from HIV-1 Matrix Protein

- 〇小森谷 真央 ^{1,2)}、村上 努 ³⁾、鈴木 慎太郎 ¹⁾、鳴海 哲夫 ¹⁾、野村 渉 ¹⁾、山本 直樹 ³⁾、 玉村 啓和 ^{1,2)}
 - OMao Komoriya ^{1,2)}, Tsutomu Murakami ³⁾, Shintaro Suzuki ¹⁾, Tetsuo Narumi ¹⁾, Wataru Nomura ¹⁾, Naoki Yamamoto ³⁾, Hirokazu Tamamura ^{1,2)}
- 1) 東京医科歯科大・生体材料工学研究所、²⁾ 東京医科歯科大大学院・疾患生命科学研究部、³⁾ 国立 感染症研究所・エイズ研究センター
- ¹⁾ Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University, ²⁾ Graduate School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University, ³⁾ AIDS Research Center, National Institute of Infectious Diseases

エイズの治療において現在、HIV 逆転写酵素阻害剤やプロテアーゼ阻害剤を併用する多剤併用療法が成果を挙げている。しかし、この治療法には高額な治療費、重篤な副作用、耐性ウイルスの出現といった問題点があり、新たな作用点を持つ薬剤が必要とされている。ウイルス構造タンパク質 Gag の構成成分であるマトリックス (MA) タンパク質の部分ペプチドを作製し、抗 HIV 化合物を探索しようと考えた。主に α -ヘリックス構造から構成される全長 132 アミノ酸の MA について、15 残基の部分ペプチドを設計した(図 1)。この部分ペプチドは二次構造の維持と活性モチーフの分断の回避を目的として 5 残基ずつオーバーラップ部分を設けた。作用点の解析を目的として膜透過性配列であるオクタアルギニン配列を各ペプチド配列の C 末端側に付加した。オクタアルギニンは N 末端をクロロアセチル化し、部分ペプチドの C 末端に導入したシステインとの縮合を行った。細胞膜透過性 C 不能のシステインをキャッピングした部分ペプチドライブラリーも調製した(図 2)。計 26 種

の部分ペプチドライブラリーの抗 HIV 活性および細胞毒性について評価した結果、顕著な抗 HIV-1 活性を有する部分ペプチドを見出した。今後は活性を示した配列を基にペプチドライブラリーを再構築し、作用メカニズムの解明と同時により高活性な



図 1. MA 部分ペプチドライブラリー

ペプチド配列の構築を目指す。

Ac MA部分ペプチドーGly-Cys-NH2 + Cl Octa-Arg MA部分ペプチドーGly-Cys-NH2 細胞膜透過性MA部分ペプチド Sample 1-L-13-L ONH2 Ac MA部分ペプチドーGly-Cys-NH2 + I NH2 コントロールペプチド Sample 1-C-13-C

図 2. 細胞膜透過性 MA 部分ペプチドおよびコントロールペプチドの合成

新規アミド結合等価体の創製研究: クロロアルケン型ジペプチドイソスターの合成研究

Novel Alkene Dipeptide Isosteres: Synthetic Study of Chloroalkene Isosteres

○鳴海哲夫1)、清家俊輔1)、野村渉1)、玉村啓和1.2)

○Tetsuo NARUMI¹¹, Shunsuke Seike¹¹, Wataru Nomura¹¹, and Hirokazu Tamamura¹²²¹
¹¹) 東京医科歯科大学・生体材料工学研究所、²¹ 東京医科歯科大学大学院・疾患生命科学研究部
¹¹¹ Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University, ²¹ Graduate School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University

ペプチドリード創薬において、主鎖骨格を形成するペプチド結合や構成分子であるアミノ酸側 鎖に起因するペプチド性 (易水解性や凝集性)を解決するペプチドミメティックの創製は重要な 研究課題である。これまでに、酵素によるペプチドの加水分解機構に基づいた酵素基質遷移状態 模倣型ペプチドミメティックが考案され、がんやエイズ、アルツハイマー型痴呆症など難治性疾 患に対する医薬品創製において、重要な役割を果たしている。一方、ペプチドの基底状態を模倣 したペプチドミメティックはいまだ有効なものが見出されていないのが現状である。このような 状況において、我々は有効な基底状態模倣型ペプチドミメティックとして期待されるアルケン型 ジペプチドイソスターの合成研究、およびそれらを基盤とした創薬研究を展開してきた。アルケ ン型ジペプチドイソスターはペプチド結合の共鳴構造に基づいてデザインされたペプチドミメテ ィックであり、天然のジペプチドとの高い構造的相同性や加水分解酵素に対する安定性などが特 徴として挙げられる。今回、我々は新たな基底状態模倣型ペプチドミメティックとして、ペプチ ド結合をクロロオレフィンで置換したクロロアルケン型ジペプチドイソスターを設計し、短工程 でかつ様々な置換基を導入可能な効率的合成法の開発を目指し、α位置換基の立体選択的導入お よびクロロアルケン骨格の構築について検討した。その結果、有機銅試薬による One-Pot 還元反 応/不斉アルキル化反応によるアプローチおよび S_N2'型アルキル化反応によるアプローチの2種 類の側鎖官能基導入法を開発した。今後は更なる柔軟な合成法へ展開し、生理活性ペプチドへ応 用することで、クロロアルケン型ジペプチドイソスターの機能評価を行う予定である。

新規蛍光イメージングツールの創出:クロスリンク型 ZIP タグ-プローブペアの開発

Development of Crosslink-Type ZIP Tag-Probe Pairs as Novel Fluorescent Imaging Tools

野村 渉¹⁾、○大橋南美¹⁾、蓑 友明^{1,2)}、森あつみ¹⁾、鳴海哲夫¹⁾、増田朱美^{1,2)}、堤 浩¹⁾、 玉村啓和^{1,2)}

Wataru Nomura¹⁾, Nami Ohashi¹⁾, Tomoaki Mino^{1,2)}, Atsumi Mori¹⁾, Tetsuo Narumi¹⁾, Akemi Masuda^{1,2)}, Hiroshi Tsutsumi¹⁾, Hirokazu Tamamura^{1,2)},

1) 東京医科歯科大学 生体材料工学研究所、2) 東京医科歯科大学 疾患生命科学研究部

細胞内におけるタンパク質の機能(発現状態や細胞内局在など)を調べるためには、タンパク質の挙動を経時的に追跡する必要がある。本研究室では、3本鎖ロイシンジッパー構造を基に設計した ZIP タグ-プローブペアの開発に取り組んでいる。これまでにタグとプローブの特異的会合に伴って蛍光波長・強度が大きく変化するプローブ分子を開発し、これを用いて生細胞でのタンパク質イメージングに成功している。タグとプローブの会合は非共有結合によるものであるが、分子間に共有結合を形成させて安定化することで、生細胞中のタンパク質に対してパルスチェイス実験などの時間分解解析が行えると考えられる。本研究では共有結合によりタグとプローブを結合させるクロスリンク型 ZIP タグ-プローブペアの開発に取り組んだ。

まず、タグ-プローブ間でクロスリンク反応を行うために、システイン残基をもつタグペプチドとN末端にクロロアセチル基をもつペプチドをそれぞれFmoc 固相合成法により合成した (Figure 1)。クロスリンク反応は反応点の距離が反応速度に影響すると考えられるため、クロロアセチル基との間にグリシン (Gly) 0-2 個からなるリンカーを持つプローブを合成した。これらを用いてクロスリンク反応による共有結合の形成を確認し、それらの反応速度について検討した。またクロスリンク型タグ-プローブペアについて CD スペクトル測定および蛍光滴定実験により安定性を試験した。その結果、Gly1 個からなるリンカーをもつプローブが最も迅速な結合形成を示した。

また、非共有結合型タグ-プローブペアと比較して、TM値、蛍光応答能、および解離定数においてクロスリンク型タグ-プローブペアの安定性の向上が確認できた。以上のことから、タグ-プローブ間の会合に共有結合を導入することで安定性が向上したクロスリンク型 ZIP タグ-プローブペアを構築可能であり、細胞内での安定性についても今後検討する予定である。

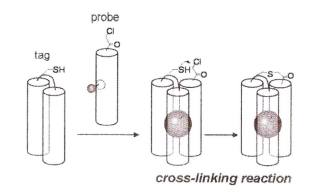


Figure 1. Crosslink-type tag-probe pair system.

¹⁾ Institute of Biomaterials and Bioengineering, Tokyo Medical and Dental University,

²⁾ Graduate School of Biomedical Science, Tokyo Medical and Dental University