



2020年1月7日
自然科学研究機構 基礎生物学研究所
東京大学
奈良先端科学技術大学院大学
科学技術振興機構（JST）

植物の根に重力方向を伝える新しい因子の発見 ～オーキシンを重力側へより多く分配するしくみ～

基礎生物学研究所 植物環境応答研究部門の森田（寺尾）美代教授と西村岳志助教、中村守貴特任研究員、福建農林大学の古谷将彦教授、東京大学の平野良憲助教は、奈良先端科学技術大学院大学の箱嶋敏雄教授、基礎生物学研究所/生命創成探求センターの加藤輝特任助教、立命館大学の深尾陽一郎准教授らとの共同研究により、シロイヌナズナを用いて重力感受細胞において重力方向の情報伝達に関わる新しい因子 RLD を発見しました。

植物の根は地中に向かって、茎は空に向かって成長します。これは植物が重力の方向を感じ取って行う重力屈性と呼ばれる反応です。重力の方向は根や茎の重力感受細胞と呼ばれる特別な細胞で感知されることや、重力方向に反応した植物の屈性がオーキシンの輸送の制御によって行われることなどが知られていますが、重力感受細胞内での重力方向の情報伝達の仕組みの詳細は不明でした。森田教授らの研究グループはこれまでに、LZY と呼ばれるタンパク質が重力屈性に必要であることを明らかにしてきました。今回、LZY と相互作用するタンパク質として RLD を新たに発見し、RLD もまた重力屈性に関与する重要な因子であること、および RLD がオーキシン輸送の制御に関わることを明らかにしました。そして、LZY が重力の方向に応答して重力感受細胞内での居場所を変化させ、その時に RLD を結合して同じ場所に連れてくることで、オーキシン輸送を制御するという分子機構を提唱しました。本研究の成果は、2020 年 1 月 3 日に国際学術誌 *Nature Communications* 誌に掲載されました。

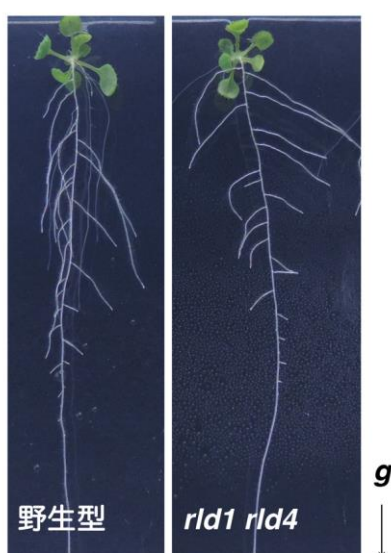


図. 通常、植物の根は重力の方向を感じ取り、重力の方向に従って伸びる重力屈性を示す（左：野生型）が、*rld1 rld4*二重変異体（右）では、重力屈性が弱く、側根が水平方向に向かう傾向が見られる。

【研究の背景】

植物の根は地中に向かって、茎は空に向かって成長します。これは、植物が重力の方向を感じ取り、根を水分や栄養分が豊富な地中へ、地上部を光合成や生殖に有利な上方へと体の各器官を配置する重要な環境応答の一つで、重力屈性と呼ばれます。

屈性において器官が屈曲する仕組みは、植物ホルモンであるオーキシンが器官内で偏って分布することで引き起こされます。根が重力方向に伸長しているとき、地上部方向から中心部を通って輸送されてきたオーキシンは根端部の根冠で均等に分配されますが（図1上左）、根が傾いて重力方向が変化すると重力側により多くのオーキシンが分配されると考えられています（図1上右）。オーキシン濃度が高くなると根の細胞伸長が抑制されるので、伸長領域で根が屈曲します（図1下）。このような器官内でのオーキシンの分配は、オーキシン排出輸送体 PIN タンパク質が細胞内で偏りを持って配置されることで制御しています。

さらに根や茎などの器官には、重力方向の変化（器官の傾き）を受容する重力感受細胞があります。この細胞に含まれる色素体はデンプンを高度に蓄積してアミロプラストとなり、細胞質よりも比重が高く重力方向に沈降します。これが重力方向の認識に重要であることが知られています。根の重力感受細胞は、根冠内に位置するコルメラ細胞です（図1下）。コルメラ細胞は、重力方向の変化を受容して重力側にオーキシンをより多く輸送する役割を担っていると考えられています。しかし、重力感受細胞内での重力情報伝達の仕組みは明らかにされていませんでした。研究グループはこれまで、モデル植物であるシロイヌナズナを用いて、植物特有の遺伝子 *LZY* (*LAZY1-LIKE*) ファミリーが、重力感受細胞内で重力刺激に応じたオーキシンの分布の制御に関与することを明らかにしていましたが、重力感受細胞内で具体的にどのような反応を担うのかは不明でした。

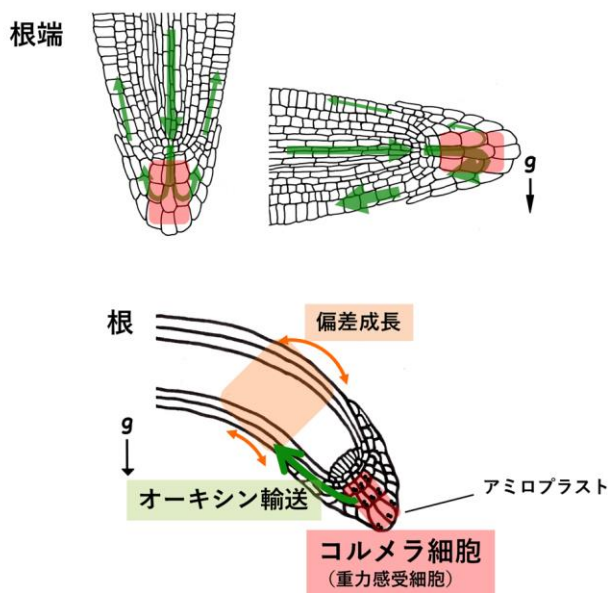


図1. シロイヌナズナ根の重力屈性反応

上：根端でのコルメラ細胞（重力感受細胞）の位置（赤）とオーキシンの流れ（緑矢印）。下：重力感受細胞から、器官の偏差成長に至る情報の流れを示した。

【研究の成果】

研究グループはまず、LZY タンパク質と相互作用する因子を同定し、類似した構造を持つタンパク質を RLD (RCC1-like domain protein) 1~4 と名付けその機能を解析しました。RLD1 と RLD4 は根の重力感受細胞で働いていること、*rld1 rld4* 二重変異体は重力屈性が弱く、側根の伸長方向が水平方向に近づくこと、さらに重力に応答したオーキシン輸送に異常を示すことを明らかにしました（図 2）。これによって RLD が LZY と同じ細胞で同様の役割を担っていることがわかりました。また、*rld1 rld2 rld3 rld4* 四重変異体を用いた解析から、RLD は PIN タンパク質の制御を行うことでオーキシン輸送を調節する機能を持つことがわかりました。

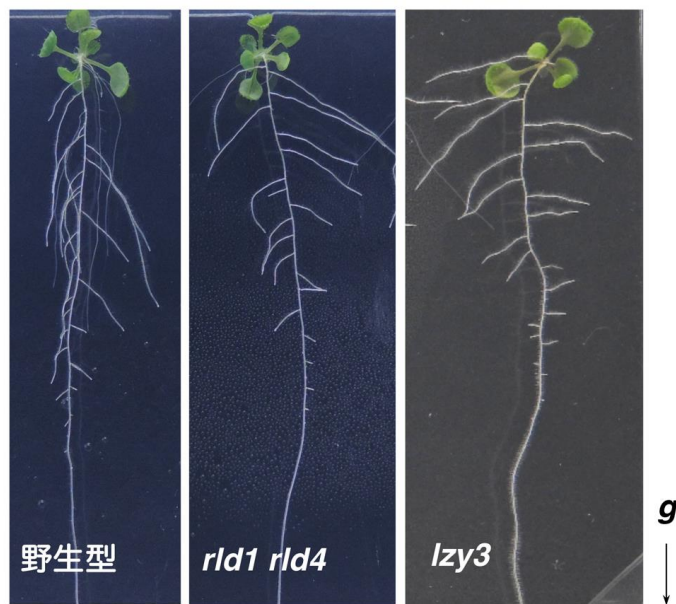


図 2. シロイヌナズナ側根の伸長方向

野生型に比べて、*rld1 rld4* 二重変異体、*lzy3* 変異体では側根が水平方向に向かう傾向にある。

LZY と RLD は相互作用しますが、それぞれの C 末端に位置する CCL ドメインと BRX ドメインとの間で相互作用することを明らかにしました。この結合はこれらのタンパク質が細胞内のどこに存在するかを決める重要な働きをしていました。培養細胞中で、LZY は細胞膜、RLD は細胞質と、お互い別々の場所に存在していました。しかし LZY と RLD を同じ細胞で発現させると、RLD は LZY とともに細胞膜に局在することがわかりました（図 3）。また、ともに細胞膜に局在するためには、CCL ドメインと BRX ドメイン間での相互作用が必須であることを見いだしました。さらに、その相互作用を担う CCL-BRX 複合体について高純度のタンパク質複合体を精製して 1000 条件以上の結晶化条件スクリーニングを行った結果、結晶が得られました（図 4 左）。また、大型放射光施設 (SPring-8、フォトンファクトリー) でタンパク質結晶に X 線を照射して得られた回折データを基に X 線結晶構造解析を行い、複合体の三次元構造を決定することにも成功しました。BRX ドメインの構造は今までに報告がなく今回が初めてとなります。BRX ドメインはコンパクトな形をしていて、CCL の β -ヘアピン構造という特徴的な構造を認識していることが明らかになりました。さらに BRX と CCL は分子間 β シートを形成することで強く結合する仕組みが原子レベルで明らかにされました（図 4 右）。この構造情報を基に、相互作用を阻害すると予

想される点変異を LZY もしくは RLD に導入したところ、両タンパク質間の相互作用が失われるとともに、LZY の存在下でも RLD は細胞質にとどまり、また重力感受細胞での機能を失うことがわかりました。つまり、LZY が RLD を細胞膜に連れてくるという性質が、重力感受細胞での機能に重要であることがわかりました。

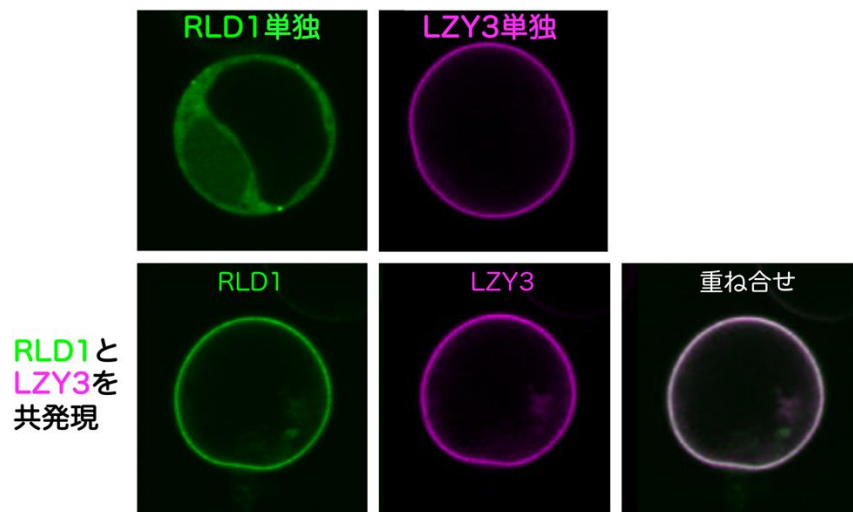


図 3. LZY によって RLD は細胞膜へと局在を変える

上：培養細胞をプロトプラスト化し、RLD1 と LZY3 をそれぞれ単独で発現した。RLD1 は細胞質に、LZY3 は細胞膜に局在している。下：RLD1 と LZY3 を同時に発現させると、RLD1 は LZY3 とともに細胞膜に局在する。

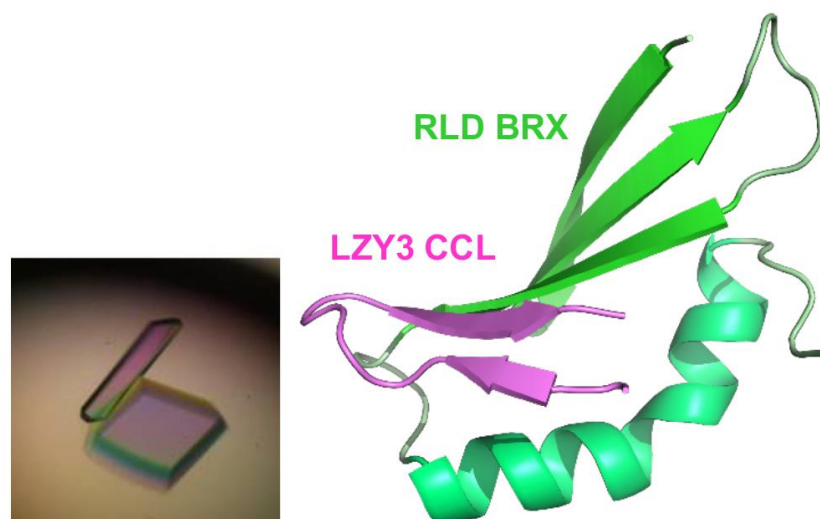


図 4. 蛋白質複合体構造

左：LZY CCL ドメインと RLD BRX ドメインの蛋白質複合体結晶
右：CCL-BRX 複合体の X 線結晶構造

研究グループは、LZY と RLD が重力感受細胞内でどの様に働いているのかについて、解析を進めました。LZY は植物体内でのタンパク質量が非常に低く保たれているため観察が極めて困難でしたが、観察のための形質転換体を慎重に選抜し、固定した側根を透明化することで、重力感受細胞であるコルメラ細胞で微量の LZY タンパク質を捉えることができました。興味深いことに、LZY は重力側の細胞膜に偏って存在しており、180 度ひっくり返して重力刺激を与えたところ 30 分後に新たな重力側の細胞膜にその局在が変化することを見いだしました（図 5）。この時、アミロプラストも既に新たな重力側に沈降していることがわかりました。RLD は通常はコルメラ細胞内ではほぼ細胞質に存在していますが、同様に重力刺激を与えると 60 分後に新たな重力側の細胞膜にも存在するようになりました。この現象は *lzy* 変異体背景では観察されませんでした。一方、LZY が重力側に偏って存在する現象は *rld* 変異体背景でも観察されました。また、コルメラ細胞で働く PIN3 タンパク質の根冠における分布を調べたところ、野生型では重力刺激後 5 時間後には重力側に偏って分布していたものの、*rld1 rld4* 変異体ではその偏りがかなり失われていることがわかりました。さらに、人工的に重力感受細胞での LZY の発現量を増加させてやると、LZY は細胞膜全体に一様に存在するようになり、その様な状況では RLD も細胞膜全体に一様に存在することがわかりました。この時、側根の伸長方向は分散してしまったことから、LZY タンパク質の量が適度に調節され、重力側への偏在が保たれることが重力屈性にとって重要であることがわかりました。

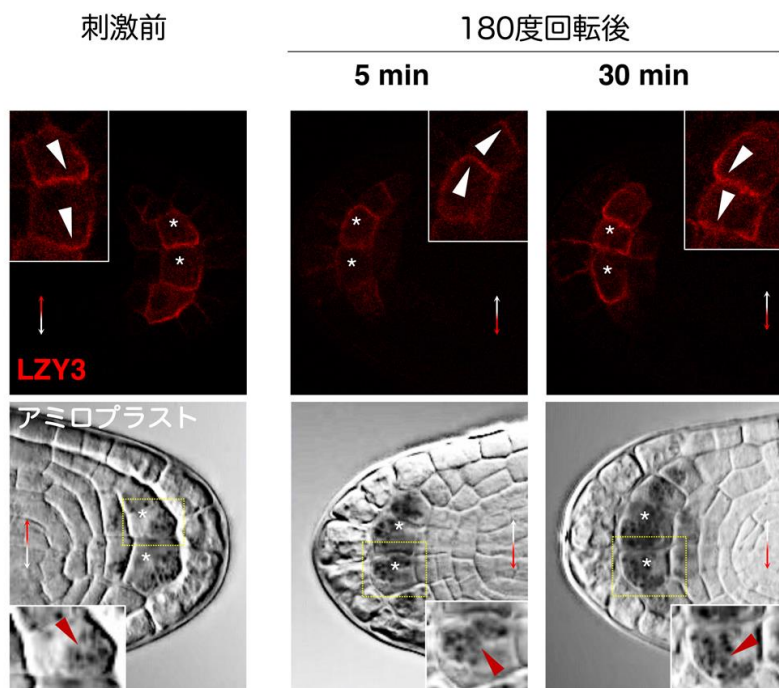


図 5. LZY3 は重力方向側の細胞膜に局在する

上：若い側根を固定・透明化して LZY3 を観察した。刺激前に LZY3 は重力側の細胞膜に偏って存在する。180 度回転して重力刺激を与え、5 分後では LZY3 はまだ元の重力方向にあるが、30 分後には新たな重力方向に偏って存在している。下：アミロプラストは 5 分後にはあまり移動していないが、30 分後には新たな重力方向に移動している。* ; 中央コルメラ細胞、白矢じり ; LZY3 の極性局在、赤矢じり ; アミロプラスト。

以上の結果から研究グループは、側根コルメラ細胞では、①アミロプラスの位置情報に基づいて LZY が重力側の細胞膜に偏りを持って局在する、②CCL-BRX 間の相互作用により RLD が細胞質から重力側の細胞膜に移動する、③RLD による制御が PIN 蛋白質の重力側への偏りを生じさせ、④オーキシンを重力側により多く輸送する、という重力シグナル伝達機構を提唱しました（図 6）。

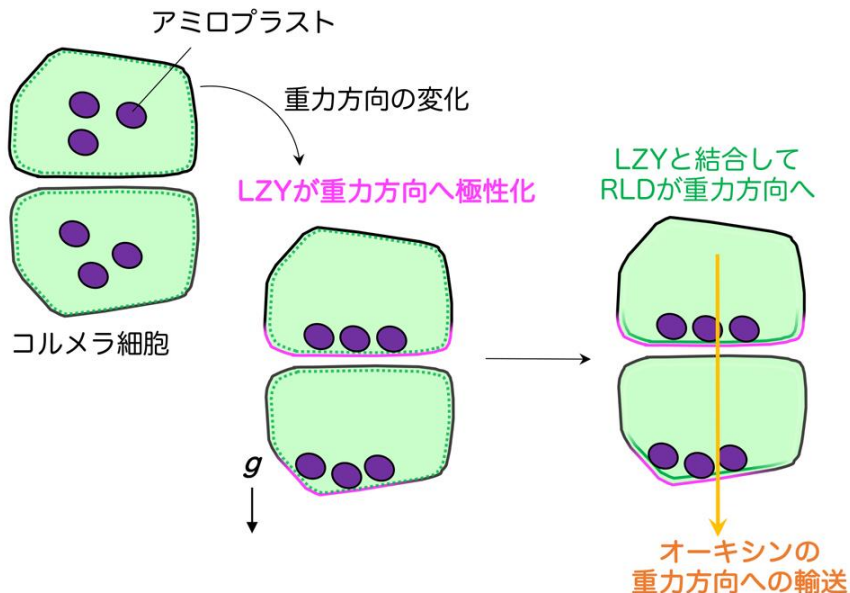


図 6. 側根コルメラ細胞での重力シグナル伝達

【今後の展望】

重力屈性は側枝や側根の伸長角度制御にも関与し、植物器官の空間配置によるプラントアキテクチャ（植物構造：いわゆる枝振り、根の張り）を司る要因の一つで、育種上重要な形質です。農業的に重要な形質であるものの、その分子メカニズムの理解は進んでいませんでした。今回、RLD の発見と LZY との機能的関連性の解析を通して、アミロプラス沈降以降どのように重力側に情報を伝達するのか、具体的な分子機構の一端が明らかとなりました。本研究で得られた成果は、重力屈性における重力情報伝達の分子機構の理解を大きく前進させるものです。研究グループの森田教授は「今後は LZY が重力側の細胞膜に偏って存在する仕組みをさらに追究し、植物の重力方向認識機構の解明に迫っていきたいと考えています。また、RLD による PIN の調節機構についてさらに詳しく解析することで、植物において極めて重要なオーキシンの輸送制御メカニズムの理解につなげたいと思います」と語っています。

【発表雑誌】

雑誌名: *Nature Communications*

掲載日: 2020 年 1 月 3 日

論文タイトル: Polar recruitment of RLD by LAZY1-like protein during gravity signaling in root branch angle control

（側根の伸長角度調節における重力シグナリング過程で LAZY1 様蛋白質は RLD 蛋白質に極性を持たせる）

著者 : Masahiko Furutani[†], Yoshinori Hirano[†], Takeshi Nishimura[†], Moritaka Nakamura, Masatoshi Taniguchi, Kanako Suzuki, Ryuichiro Oshida, Chiemi Kondo, Song Sun, Kagayaki Kato, Yoichiro Fukao, Toshio Hakoshima, Miyo Terao Morita

[†] 筆頭著者として等しい貢献度

DOI: <https://doi.org/10.1038/s41467-019-13729-7>

【研究グループ】

基礎生物学研究所の西村岳志助教、中村守貴特任研究員、森田（寺尾）美代教授らのグループ、福建農林大学・生命科学学院の古谷将彦教授、東京大学大学院・薬学系研究科の平野良憲助教、奈良先端科学技術大学院大学・先端科学技術研究科の箱嶋敏雄教授、基礎生物学研究所生命創成探究センター生物画像情報解析グループの加藤輝特任助教、立命館大学大学院・生命科学研究科の深尾陽一郎准教授らからなる共同研究チーム

【研究サポート】

本研究は、科学技術振興機構 戰略的創造研究推進事業 CREST「ライフサイエンスの革新を目指した構造生命科学と先端的基盤技術」研究領域、内閣府の最先端・次世代研究開発支援プログラム、科学研究費補助金である新学術領域研究「植物構造オプト」および「発生ロジック」の支援を受けて行われました。

【本研究に関するお問い合わせ先】

基礎生物学研究所 植物環境応答研究部門

教授 森田（寺尾）美代（モリタ（テラオ）ミヨ）

TEL: 0564-55-7556

E-mail: mimorita@nibb.ac.jp

助教 西村 岳志（ニシムラ タケシ）

TEL: 0564-55-7557

E-mail: ta-nishi@nibb.ac.jp

福建農林大学 生命科学学院

教授 古谷 将彦（フルタニ マサヒコ）

TEL: +86-183-5010-2151

E-mail: ma-furut@fafu.edu.cn

東京大学大学院薬学系研究科 蛋白構造生物学教室

助教 平野 良憲（ヒラノ ヨシノリ）

TEL: 03-5841-4841

E-mail: y-h@mol.f.u-tokyo.ac.jp

【JST 事業に関するお問い合わせ先】

科学技術振興機構 戦略研究推進部 ライフィノベーショングループ

川口 哲 (カワグチ テツ)

TEL : 03-3512-3524

FAX : 03-3222-2064

E-mail : crest@jst.go.jp

【報道担当】

基礎生物学研究所 広報室

TEL: 0564-55-7628

FAX: 0564-55-7597

E-mail: press@nibb.ac.jp

科学技術振興機構 広報課

TEL: 03-5214-8404

FAX: 03-5214-8432

E-mail: jstkoho@jst.go.jp