







Press Release

報道解禁:日本時間2025年3月24日9時1分・24日夕刊

文部科学記者会・科学記者会、	
京都大学記者クラブ、大学記者会	(東京大学)、
岡崎市政記者会	同時発表

20	25	5 2	F 3	3 月	3 2	21	Η
横	沪	É	巿	1/		大	学
京		都	3	-	大		学
東	京			大			学
基	礎	生	物	学	研	究	所

ヘテロクロマチンタンパク質による 液-液相分離機構を解明

横浜市立大学大学院生命医科学研究科の西村 善文名誉教授(特任教授)、古川 亜矢子客 員研究員(現京都大学大学院農学研究科准教授)、理化学研究所放射光科学研究センターの 清水 伸隆グループディレクター(研究当時:高エネルギー加速器研究機構教授)、東京大学 大学院農学生命科学研究科の寺田 透教授、高エネルギー加速器研究機構の千田 俊哉教授、 基礎生物学研究所の中山 潤一教授らのグループは、ヘテロクロマチンタンパク質 HP1α に よる液-液相分離の分子機構を解明しました。液-液相分離とは自発的に液滴を形成する現象 で細胞内のさまざまな顆粒形成に関与するとされ、核内では濃縮し遺伝子の発現が抑えら れた状態のヘテロクロマチン形成にも関与すると考えられています。HP1αの構造は N 末 テイル・クロモドメイン・ヒンジ領域・クロモシャドードメインから成りますが、リン酸化 N 末テイルとクロモドメインの末端にある特異的な塩基性領域がお互いに結合した動的な 2 量体構造が中間体となり液-液相分離がおこっていることを解明しました(図1)。さらに この特異的な塩基性領域が変異した細胞ではヘテロクロマチンの大きさが変化し、HP1αの 液-液相分離とヘテロクロマチン形成が関連することを解明しました。

本研究成果は、Oxford University Press が発行する「Nucleic Acids Research」に掲載され ます(日本時間 2025 年 3 月 24 日 9 時 1 分)。

研究成果のポイント

- ヘテロクロマチンタンパク質 HP1 αの N 末リン酸化は液-液相分離を引き起こす。
- HP1 α の特定の塩基性領域とリン酸化 N 末との結合が液-液相分離の中間体である。
- HP1 α の液-液相分離変異体は細胞核内のヘテロクロマチン形成に影響する。



分子内相互作用

分子間相互作用

図1 a 低濃度ではリン酸化 N テイル(pS)と 7 番目の塩基性領域(b7)との相互作用がある。b 少し濃度 が濃くなると分子間相互作用によりリン酸化 N テイル(pS)とクロモドメイン中の 4 番目の塩基性領域 (b4)が結合し 2 量体を形成する。c 濃度がさらに濃くなるとこの 2 量体構造がさらに会合して液-液相 分離を引き起こす。





京都大学





Press Release

報道解禁:日本時間 2025 年 3 月 24 日 9 時 1 分·24 日夕刊

研究背景

細胞内にはさまざまな顆粒(膜が無い細胞小器官)が存在しますが、その顆粒形成に関与 するのが液-液相分離です。液-液相分離とはタンパク質や DNA や RNA が高濃度で存在する 時にできる液滴で、あたかも水の中の油のように存在し、通常の光学顕微鏡で観察すること ができます。液滴中でタンパク質等がどのような構造を形成しているかは、大きな研究課題 であり、さまざまな細胞内小顆粒を対象に研究が進められてきました。核内の DNA はヒス トンタンパク質に巻き付いてクロマチン構造を形成しています。クロマチン構造は、非常に 密に凝集し遺伝子の発現が抑制されているヘテロクロマチンと、それほど凝集しておらず 遺伝子発現が活発なユークロマチンが存在します。ヘテロクロマチンとユークロマチンの 変換は細胞の特異性を決定付け、ヒトの約250種類の異なる細胞を生み出す源になります。 この変換の制御が異常になると、細胞はがん化やさまざまな疾病の原因にもなります。その ため、クロマチン構造変換の正常な制御は私たちの健康な体の維持に非常に重要です。

研究内容

DNA はヒストンと呼ばれるタンパク質に巻き付いてヌクレオソームと呼ばれる構造にな ります。ヌクレオソームは束になってクロマチンと呼ばれる構造になります。クロマチンの 中で特に凝縮度が高いものをヘテロクロマチンと呼びます。ヘテロクロマチンを形成する タンパク質に HP1 が存在します。HP1 は N テイル、クロモドメイン(CD)、ヒンジ領域、ク ロモシャドードメイン(CSD)で構成されています(図2)。ヘテロクロマチンでは、ヌクレオ ソーム中のヒストン H3 の9番目のリシン残基がメチル化され(H3K9me)、HP1 の CD が H3K9meと結合します。 ヌクレオソーム中にはヒストン H3 が2個存在します。 HP1の CSD は2量体を形成し、2量体の HP1 が隣同士のヌクレオソーム中の H3K9me を連結しヌクレ オソームの凝集体 (ヘテロクロマチン)を形成します。 動物の HP1 は3種類(HP1α、HP1β、 HP1y)が存在しますが、その中でも HP1αのN テイルは特異的にアミノ酸セリンが4個連続 しリン酸化されています(pS)。研究グループは、核磁気共鳴(NMR)法*1や X 線小角散乱 (SAXS)法*²、分子動力学計算(MD)法を用いた以前の研究で、非リン酸化体 N テイルはフラ フラと揺らいで H3K9me と CD の結合を妨害するが、リン酸化 N テイル(pS)は、伸びた構 造を取りヒストン H3K9me の結合を助けていることを報告しました[1]。また、CSD は他の クロマチン関連タンパク質が結合する足場になりますが、セントロメア特異的な INCENP の フラフラした領域がHP1αのCSDに結合する様子もNMRを用いて解析し報告しました[2]。 またリン酸化 HP1α は高濃度で液-液相分離を起こし、ヘテロクロマチン形成に HP1α の液-液相分離が関連することが示されました[3,4]。リン酸化 N テイル(pS)は非常に大きな負電荷 をもっていますので、HP1α中の正電荷部位と強く相互作用することが考えられます。正電 荷領域は HP1α内に分散して 8 個存在し順番に b1 から b8 と名前を付けました。b1 は N テ イル中、b2、b3、b4 は CD 中、b5、b6、b7 はフラフラしたヒンジ領域中、b8 は CSD 中に 存在し、液-液相分離中では、これらの正電荷領域が負電荷の pS と動的に結合する、非常に 複雑な構造を取ることが示唆されます(図2)。





報道解禁:日本時間 2025 年 3 月 24 日 9 時 1 分・24 日夕刊



図 2 HP1αの構造の模式図

NT:N テイル、CD:クロモドメイン(ヒストン H3K9me に結合する)、CSD:クロモシャドードメイン(2 量体形成ドメイン)。上段に HP1α 中の塩基性領域の部位を b1 から b8 と名付けた(上段)。SSSS は N テイ ル中のリン酸化される 4 個の連続したセリン残基を示している。

HP1α による液-液相分離の詳細な分子機構を解明するために、私たちは統合的な研究を 実施しました。横浜市立大学の西村らの研究グループによる核磁気共鳴(NMR)法、高エネル ギー加速器研究機構の千田・清水らの研究グループによるサイズ排除クロマトグラフィー (SEC)-多角度光散乱(MALS)法*^{3・4}と SEC-SAXS 法、東京大学の寺田らの研究グループによ る粗視化分子動力学計算(CGMD)法*⁵を組み合わせた多角的な構造解析法です。その結果、 リン酸化 HP1α は通常の濃度で CSD を介して 2 量体を形成し、2 量体中でリン酸化 N テイ ル(pNT)は、同じサブユニット内で b7 と、また 2 量体中のサブユニット間で b4、b6,b7 と 相互作用することが分かりました。全体として非リン酸化体に比べて、丸まった構造を取っ ていることが分かりました(図3)。



図3 (左) 非リン酸化 HP1α2 量体の構造の例。(右) リン酸化体 HP1α の 2 量体構造の例

さらに、高濃度になると2量体間で相互作用をして多量体を形成し、その状態では、多様 な構造体を形成し液-液相分離へと移行することが分かりました(図4)。HP1α各濃度にお ける分子量を SEC-MALS で確認しタンパク質中の各アミノ酸の相互作用を NMR で解析し、 SEC-SAXS と CGMD を組み合わせて全体構造解析をしました。2量体間の相互作用は多量体 形成と連動し、非常に多様で複雑な構造体を形成するため、液-液相分離に移行する中間状 態の構造を明確には捉えることができません。特に SEC-SAXS では、低濃度の2量体構造は 解析ができますが、高濃度の不均一な系は解析できません。今回の NMR 測定では分子量が 大きくなるとシグナル強度が弱くなり、解析が困難で HP1α の2量体が解析限界となりま す。





報道解禁:日本時間 2025 年 3 月 24 日 9 時 1 分・24 日夕刊



図4 (左)低濃度のリン酸化 HP1α2 量体の構造モデル。(中)中程度のリン酸化体 HP1α2 量体の構造モ デル。お互いの 2 量体間で相互作用が起こり始めている。(右)高濃度の HP1α2 量体の構造モデル。お互 いの相互作用によりさらに多量体ができている

そこで、NMR 法や SEC-SAXS と CGMD 法で解析するために、HP1 α の液-液相分離の基本 構造を求めることにしました。図2を見ると分かるように、pNT と相互作用する塩基性領 域は、ほとんどが CD とヒンジ領域にあります。これらの間の複雑な相互作用が、液-液相 分離の基本骨格だと考え、2 量体形成ドメインの CSD を欠損した変異体(Δ CSD)で解析を行 いました。リン酸化 Δ CSD(p Δ CSD)は、通常の溶液濃度では単量体ですが、400 μ M と高濃度 にすると液-液相分離を示しました(図5)。非リン酸化体の Δ CSD の均一な溶液とは異なり ます。また顕微鏡で調べても、p Δ CSD が高濃度の時に微小な液滴が生じ、高濃度の状態で 溶液部分と液滴部分が動的な平衡状態にあることが示唆されました。液-液相分離が観察さ れた状態で p Δ CSD の NMR を測定すると、pNT 領域と b4 領域に大きな化学シフト変化が 観察され、お互いに相互作用していることが示唆されました(図6)。またこの状態で SAXS を測定し CGMD で解析すると、p Δ CSD は 2 量体を形成していることが分かり、お互いの pNT と b4 が結合した 2 量体を基本構造として考えることができます。



図 5 550μM の ΔCSD (左)、460μM の pΔCSD (中央)、 550μM の pΔCSD の b4 変異体 (右) の溶液の比 較。pΔCSD では明らかに液滴ができており、明瞭な NMR シグナルを観測できた。b4 の塩基性アミノ酸を アラニンに置換した変異体では液-液相分離が観測できなかった。



図 6 120μM と 400μM の pΔCSD の化学シフト変化。pNT と b4 に大きな化学シフト変化が観察された

pΔCSD を用いることで、HP1α の液-液相分離の基本構造単位はリン酸化 N テイルと CD の末端に存在する塩基性の b4 領域が、相互作用した動的な 2 量体構造であることが分かり ました。この動的な 2 量体は液-液相分離した状態でも NMR の測定が可能で、NMR のシグ ナルは溶液中の pΔCSD の構造を反映します。SEC-SAXS では約 50µM 付近で単量体と 2 量 体の間に動的な平衡があることが示唆されます。その動的な 2 量体は NMR 測定条件の 400µM 付近で中間体として液-液相分離を生じていると考えることができ、非常に動的な挙 動を示すことが分かりました。また b4 領域をアラニンに置換すると、高濃度でも液-液相分 離を示しませんでした(図5)。

NMR と SEC-SAXS と CGMD の結果から、HP1α の液-液相分離の基本構造単位は、リン酸 化 N テイルと CD の末端にある b4 領域との動的な相互作用だと分かったので、細胞内での 実際のヘテロクロマチン形成に、この相互作用は重要なのかを確認しました。全長の野生型 の HP1α と b4 領域をアラニンに変異した HP1α 変異体を、蛍光タンパク質を融合したタン パク質を細胞で発現させその挙動を調べたところ、ヘテロクロマチン領域と考えられる斑 点の数と大きさが変化し変異体では大きな斑点が少なくなっていました。特にテイルのセ リンと b4 の両方の変異体で、斑点の大きさが小さくなり数が少なくなっていました。この ことから、HP1α のリン酸化 N テイルと CD の塩基性領域の b4 との相互作用がヘテロクロ マチン形成に関していることが示唆されました。

今後の展開

ヘテロクロマチンの形成は、細胞の分化やがん化において非常に重要です。セントロメ アやテロメアにはヘテロクロマチン構造が存在します。ヘテロクロマチン構造の異常は、 個々の遺伝子の発現パターンを大きく変化させ、これが発がん、あるいは悪性化へ寄与し ています。本研究で解明したヘテロクロマチンタンパク質 HP1αの b4 領域の液-液相分離 への関与は、がんの治療等の一助になることが期待されます。また液-液相分離はさまざま な細胞内顆粒形成に関与していますが、タンパク質をはじめとする高分子の動的で多様な 相互作用により生じるため、個々の原子レベルでの解析は困難です。本研究では、溶液中 における複数の構造解析手法を統合し、さらに変異体を用いることで、液-液相分離移行過 程における動的な中間構造を捉えることに成功しました。今後さまざまな細胞内顆粒形成 の原子レベルでの機構解明も同様に解明されていくことが期待されます。









Press Release

報道解禁:日本時間 2025 年 3 月 24 日 9 時 1 分・24 日夕刊

研究費

本研究は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)「創薬等ライフサイエンス 研究支援基盤事業」、文部科学省「先端研究基盤共用促進事業(共用プラットフォーム形成 支援プログラム) NMR 共用プラットフォーム」、JSPS 科研費 23K27119 基盤研究 B)の一 環で行われました。

論文情報

 $\beta \prec \vdash \mu$: Dynamic structural unit of phase-separated heterochromatin protein 1 α as revealed by integrative structural analyses

著者:Ayako Furukawa, Kento Yonezawa, Tatsuki Negami, Yuriko Yoshimura, Aki Hayashi, Junichi Nakayama, Naruhiko Adachi, Toshiya Senda, Kentaro Shimizu, Tohru Terada, Nobutaka Shimizu, Yoshifumi Nishimura

掲載雜誌:Nucleic Acids Research

DOI: 10.1093/nar/gkaf154



用語説明

- *1 核磁気共鳴(NMR)法: 核スピンをもった原子核(1H、13C、15N)は、強い磁場中で磁場の 強さに応じて特異的にラジオ波(600MHz、800MHz、950MHz)を吸収し、タンパク質中の 原子核の動的な情報を与える解析技術。
- *2X線小角散乱(SAXS) 法:溶液中のタンパク質にX線を照射しその散乱から分子サイズと 形状を見積もる分析手法。
- *3 サイズ排除クロマトグラフィー(SEC):溶液中のタンパク質の大きさに応じて分離する手 法。
- *4 MALS(多角度光散乱)法:溶液中のタンパク質に光の照射しその散乱からタンパク質の 分子量を見積もる手法。
- *5 粗視化分子動力学計算(CGMD) 法:タンパク質溶液を構成する全ての原子を考慮する全 原子分子動力学計算に代わり、水素以外の原子を4つ含むユニットを1つの粒子にまと めることで、各アミノ酸を1~5個の粒子で、4つの水分子を1個の粒子で表す粗視化 モデルを用いて分子動力学計算を行う手法。





報道解禁:日本時間 2025 年3月24日9時1分・24日夕刊

参考文献

- Shimojo, H., Kawaguchi, A., Oda, T., Hashiguchi, N., Omori, S., Moritsugu, K., Kidera, A., Hiragami-Hamada, K., Nakayama, J., Sato, M. *et al.* (2016) Extended string-like binding of the phosphorylated HP1alpha N-terminal tail to the lysine 9-methylated histone H3 tail. *Sci Rep*, **6**, 22527.
- Kosuke Sako, Ayako Furukawa, Ryu-Suke Nozawa, Jun-ichi Kurita, Yoshifumi Nishimura, Toru Hirota, Bipartite binding interface recruiting HP1 to chromosomal passenger complex at inner centromeres. J. Cell Biol. 2024 Vol. 223 No. 9 e202312021.
- Larson, A.G., Elnatan, D., Keenen, M.M., Trnka, M.J., Johnston, J.B., Burlingame, A.L., Agard, D.A., Redding, S. and Narlikar, G.J. (2017) Liquid droplet formation by HP1alpha suggests a role for phase separation in heterochromatin. *Nature*, **547**, 236-240.
- 4. Strom, A.R., Emelyanov, A.V., Mir, M., Fyodorov, D.V., Darzacq, X. and Karpen, G.H. (2017) Phase separation drives heterochromatin domain formation. *Nature*, **547**, 241-245.