# 【新学術領域研究(研究領域提案型)】 理工系



# 研究領域名 生物合成系の再設計による複雑骨格機能分子の 革新的創成科学

あべ いくろう 東京大学・大学院薬学系研究科・教授 **阿部 郁朗** 

研究課題番号:16H06442 研究者番号:40305496

#### 【本領域の目的】

多くの生物のゲノム情報が容易に入手可能となり、ゲノムマイニング(遺伝子探索)により様々な天然物の生合成遺伝子を取得し、その生合成系を再構築することで天然物の生産が可能となりつつある。次のブレークスルーは、この生合成マシナリーを如に活用するかという点であり、本研究領域では、生合成の「設計図を読み解く」から、さらに「新しい設計図を書く」方向に飛躍的な展開を図る。すなに、計図を書く」方向に飛躍的な展開を図る。すない設計図を書く」方向に飛躍的な展開を図る。すないおり、天然物構造多様性の遺伝子・酵素・反応の視点が表別である。 生物学の世界最先端の技術基盤を確立することで、生合成システムの合理的再構築による複雑骨格機能分子の革新的創成科学を新たな学術領域として展開することを目的とする。

生合成を利用した効率的な物質生産は、クリーンかつ経済的な新しい技術基盤として、医薬品など広く有用物質の安定供給を可能にするため、この分野の研究(合成生物学)は、新たな学術領域として大きな注目を集めており、資源が枯渇しつつある現代にあって、ますます重要になる。

さらに本領域では酵素のみならず代謝過程全体の リデザインにも着手する。物質生産過程における一 次代謝と二次代謝とのクロストークの解明と制御な ど、新しい学術領域の発展や技術基盤の創成に資す ることが大いに期待される。将来的にはゲノムから 代謝経路まで人為的に、合理的にデザインし、さら に進化工学的に適切な選抜・淘汰過程を組み合わせ ることで、合目的な天然物様機能分子の自由自在な 創成をめざす。

# 【本領域の内容】

生合成システムの合理的再構築による物質生産を考える上で、各生合成反応を触媒する酵素(生体触媒)の理解と応用が不可欠である。二次代謝酵素の中には、微妙な構造の違いで基質や反応様式が大きく変化するものがあり、これが天然物分子多様性を生み出す大きな要因の一つとなっている。一方で、高効率的遺伝子発現、代謝工学など、大量生産系構築のための革新的な手法の開発により、稀少有用物質の大量安定供給が可能になる。さらに、生合成システムの合理的再構築により、狙ったものを正確に作る、天然物を凌ぐ新規複雑骨格機能分子の大量安定供給が実現する。

研究項目 A01 では、非天然型機能性分子人工生合成のための革新的な手法開発や、擬似天然物合成生物学研究などにより、天然にないものをつくる。

研究項目 A02 では、物質生産過程における一次代

謝と二次代謝とのクロストークの解明と制御や、大量生産系構築のための革新的な手法開発などにより、 稀少な複雑骨格機能分子を大量につくる。

研究項目 A03 では、生合成系の精密機能解析研究 や、構造基盤の解明研究、ゲノム進化研究などによ り、マシナリーの構造と機能を解明する。

これら3つの研究項目を設定し、生合成システムの合理的再構築により、狙ったものを正確に作る、 天然物を凌ぐ新規希少複雑骨格機能分子を大量に安 定供給するという目的を達成する。

#### 【期待される成果と意義】

生合成システムの合理的デザインによる効率的、 実用的な物質生産系の構築により、医薬品など広を 有用物質の安定供給が実現する。また、天然物を ぐ新規有用物質の創出、天然物に匹敵する創薬シー ド化合物ライブラリーの構築なども可能となり、これまで埋もれていた有用物質をくみ上げるシステム などの構築にも直結する。合理的な「生合成リテムなどの構築にも直結する。合理的な「生合成したがイン」に基づく物質生産は、従来の有機合成による プロセスに比べて、クリーンかつ経済的な新しい 誘基盤として期待できることから、社会的にも 意 があり、医薬品のみならず、エネルギー、新規素材 の生産技術の革新にも直結する。

人為的な天然の二次代謝経路の再構築と効率的な 生産が可能になれば、機能性分子の天然模倣型生産 技術に近づくことができる。現段階で我々が成し遂 げた二次代謝経路の再構築は特定の経路あるいは化 合物に特化した生産機構の構築までであり、より汎 用性の高い、フレキシブルな人為的改変を可能とす る経路の確立には至っていない。このような技術革 新が成し遂げられれば、従来の生合成工学や合成生 物学の枠にとどまらず、新たな学術領域の創成や発 展に資することが大いに期待される。

## 【キーワード】

生合成工学、合成生物学、天然物、酵素、遺伝子、物質生産、酵素工学、代謝工学、生体触媒

#### 【研究期間と研究経費】

平成 28 年度-32 年度 1,106,300 千円

#### 【ホームページ等】

http://www.f.u-tokyo.ac.jp/~tennen/bs\_index.ht ml

biosynthesis@mol.f.u-tokyo.ac.jp



# Title of Project: Creation of Complex Functional Molecules by Rational Redesign of Biosynthetic Machineries

Ikuro Abe (The University of Tokyo, Graduate School of Pharmaceutical Sciences, Professor)

Research Project Number: 16H06442 Researcher Number: 40305496

### [Purpose of the Research Project]

Natural products have been an important source of medicinal drugs. However, the number of natural products isolated using traditional isolation techniques is declining. Therefore, we need to develop new strategies to obtain new natural products. Recently, genome sequencing data for most living organisms have become available, which enable us to gain instant access to genes encoding biosynthetic enzymes. In addition, with the development of techniques for protein structure analysis, we can better understand the reaction mechanisms and substrate specificities of enzymes. As the tools (genetics and enzymology) and materials (genes and enzymes) are becoming available, natural products scientists are advancing from simply learning biosynthetic machinery to designing new blueprints for producing unnatural compounds. To supply sufficient quantities of the products, it is necessary to design microbial hosts for the expression of the biosynthetic genes. For this purpose, we will construct a new technology platform for the rational redesign of biosynthetic machinery with the help of knowledge and techniques from various research fields including enzymology, organic chemistry, protein, and structural and synthetic biology.

#### [Content of the Research Project]

In order to achieve our aims, we will set up three intensive research programs (A01-A03).

A01: Creation of Artificial Biosynthetic Machineries. Based on the structural information of enzymes, we will mutate and develop them into new biocatalysts. These biocatalysts will be employed to produce novel compounds using unnatural substrates and/or molecular probes. In addition, we will combine multiple reactions to produce compounds with complex structures.

A02: Construction of Biological Systems for Mass Production. We will establish a methodology to upregulate the production of metabolites whose yield is low in nature. For this purpose, in vivo activation of dormant biosynthetic pathways and heterologous expression will be employed. In order to construct a versatile host for heterologous expression, we will study the crosstalk between the primary and secondary metabolisms by manipulating

precursor-supplying pathways in a model microorganism.

A03: Structure and Function of Biosynthetic Enzymes. We will exploit new biosynthetic pathways to find new biocatalysts. We will investigate in detail the reaction mechanisms of the focused enzymes using X-ray crystallography. Evolutionary analysis of biosynthetic genes and a genome editing method will also be employed in this investigation.

## [Expected Research Achievements and Scientific Significance]

Enzymes are excellent at producing optically-active compounds. Their abilities to produce complex chemical structures astonishing. Compared to chemical synthesis, enzymatic synthesis is more ecologically friendly, since it does not need an organic solvent. The disadvantages enzymes ofare high-substrate specificity and the difficulty of controlling their reaction mechanisms. Nowadays, these disadvantages may be overcome by understanding their catalytic mechanisms. In this project, we will establish a methodology to engineer the catalytic activity of enzymes to produce desired compounds, and utilize the resultant catalysts to produce compounds with an industrial-level yield. These achievements will pave a way to construct artificial biosynthetic pathways to produce supra natural products.

## [Key Words]

Engineered Biosynthesis; Synthetic Biology, Natural Products; Enzyme; Gene; Enzyme Engineering; Metabolic Engineering; Biocatalysis.

Term of Project FY2016-2020

**(Budget Allocation)** 1,106,300 Thousand Yen

# [Homepage Address and Other Contact Information]

http://www.f.u-tokyo.ac.jp/~tennen/bs\_index-e.html