新制 理 1470

ARR1による多様な機能を有する遺伝子群への

直接的な転写制御

谷口 雅俊

ARR1による多様な機能を有する遺伝子群への

直接的な転写制御

谷口 雅俊

	1
要旨	3
第一章 序論	4
1. センサーヒスチジンキナーゼ(サイトカイニン受容体)	4
2. HPt (AHP)	7
3. レスポンスレギュレター(ARR)	8
3-1. タイプ AARR	9
3-2. タイプ B ARR	9
4. His-Asp リン酸リレー系によるサイトカイニン応答と様々なシグナルと	のクロス
トーク	10
5. サイトカイニン応答と遺伝子発現	11
第二章 材料および方法	18
1. 植物の生育条件	18
2. 植物体の薬剤付加処理	18
3. 植物体からのノザンブロッティング用 total RNA の抽出	18
4. ノザンブロッティング解析	19
4-1. total RNA の電気泳動およびメンブレンへの転写	19
4-2. ハイブリダイゼーション用プローブのクローニングおよびプローフ	の放射能
ラベル	19
4-3. RNA ブロットハイブリダイゼーション	20
5. HiCEP 解析	
5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出	
5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ	
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 	20 20 22 22 系液の作製
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 	20 20 22 22 系液の作製 22
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル 	20 20 22 22 系液の作製 22 系液の作製 22 23
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル 7-3. タンパク質と DNA の結合、電気泳動および検出 	20 22 22 ジャング作製 22 ジャング 22 23 23 23
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル 7-3. タンパク質と DNA の結合、電気泳動および検出 8. DNasel フットプリント 	20 22 22 経液の作製 22 23 23 23 23 24
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル 7-3. タンパク質と DNA の結合、電気泳動および検出 8. DNasel フットプリント 8-1.プローブのクローニングおよびプローブの放射能ラベル 	20 22 22 22 深液の作製 22 23 23 23 23 23 24 24
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル 7-3. タンパク質と DNA の結合、電気泳動および検出 8. DNaseI フットプリント 8-1.プローブのクローニングおよびプローブの放射能ラベル 8-2. DNaseI フットプリントに用いたタンパク質の精製 	20 22 22 22 23 液の作製 22 23 23 23 23 24 24 24 24
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル 7-3. タンパク質と DNA の結合、電気泳動および検出 8. DNasel フットプリント 8-1.プローブのクローニングおよびプローブの放射能ラベル 8-2. DNasel フットプリントに用いたタンパク質の精製 8-3. タンパク質と DNA の結合および DNasel 処理 	ション ション ション ション ション ション ション ション ション ション
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル 7-3. タンパク質と DNA の結合、電気泳動および検出 8. DNaseI フットプリント 8-1.プローブのクローニングおよびプローブの放射能ラベル 8-2. DNaseI フットプリントに用いたタンパク質の精製 8-3. タンパク質と DNA の結合および DNaseI 処理 8-4. 電気泳動および検出 	ション ション ション ション ション ション ション ション ション ション
 5. HiCEP 解析 6. プロモーター配列の抽出 7. ゲルシフトアッセイ 7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶 7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル	ション ション ション ション ション ション ション ション ション ション

1. ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子同定のための戦略
2. ARR1 によるタイプ A <i>ARR</i> 遺伝子の転写活性化
3. ARR1 によるタイプ A ARR 遺伝子以外のサイトカイニン応答遺伝子の転写活性化
4. HiCEP 解析による新たな ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の探索 34
5. ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターに含まれる ARR1 の in vitro
結合配列の近傍配列の解析 35
6. ARR6遺伝子のプロモーターに対するARR1のDNA結合ドメインの結合様式の解
析
第四章 考察66
1. ARR1 によるダイレクトターゲット遺伝子の転写制御
2. HiCEP 解析による ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のスクリーニング 68
3. ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーター解析
4. ARR6遺伝子のプロモーターに対するARR1のDNA結合ドメインの結合様式の解
析
本研究の結論と今後の展望 70
谢辞
参考文献

サイトカイニンは植物細胞の分化・増殖を介して、植物個体レベルにおける様々な現 象を制御する植物ホルモンである。モデル植物シロイヌナズナにおいてサイトカイニン シグナル伝達の初期過程は、サイトカイニン受容体ヒスチジンキナーゼから ARR1 を 含むタイプ B レスポンスレギュレターへの His-Asp リン酸リレーとよばれるリン酸基 の受け渡しを介して行われている。ARR1は転写因子であり、サイトカイニンシグナル による初発応答遺伝子の転写を正に制御している。植物はこのようなシグナル伝達経路 を介してサイトカイニンに応答し、様々な遺伝子の発現パターンを変化させると考えら れている。しかし、ARR1 を含むタイプ B レスポンスレギュレターのダイレクトター ゲット遺伝子群の全体像が明らかでないため、植物個体レベルにおけるサイトカイニン 応答現象へとつながるシグナル伝達経路の全容は未だ把握されていない。そこで、 ARR1 によって直接転写活性化されるサイトカイニン初発応答遺伝子群を同定するた め、グルココルチコイドの付加により ARR1 の転写活性化能を誘導できる 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換シロイヌナズナを用いて ARR1 のダイレクトターゲッ ト遺伝子を探索した。まず初めに、これまでに報告のあるサイトカイニン応答遺伝子群 を調べた結果、サイトカイニン初発応答遺伝子のほとんどを ARR1 が転写活性化でき ることがわった。また、ARR1 遺伝子欠損型変異体である arr1-1 を用いた遺伝子発現 解析により、それらダイレクトターゲット遺伝子のサイトカイニン初発応答における ARR1の寄与については、その程度がそれぞれの遺伝子によって異なることがわかった。 このことは、ARR1 以外のタイプ B レスポンスレギュレターもこれらの遺伝子を転写 活性化できることを示唆している。次に、High Coverage Expression Profiling (HiCEP) 解析により 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換植物における ARR1 転写活性化 能誘導時と非誘導時の遺伝子発現を比較することで、さらなる ARR1 ダイレクトター ゲット遺伝子を同定した。 このようにして同定された 23 の ARR1 ダイレクトターゲッ ト遺伝子には、タイプ A レスポンスレギュレター、サイトカイニン代謝酵素、転写因 子、病害抵抗応答タンパク質など様々な機能をもつタンパク質をコードするものが含ま れていた。これらの結果は、His-Asp リン酸リレーが多様な機能をもつ ARR1 ダイレ クトターゲット遺伝子群の転写活性化を通して植物個体レベルにおける様々なサイト カイニン応答現象の制御に関わっていることを示している。また、ARR1 とそのパラロ グであるタイプ B レスポンスレギュレーターがサイトカイニン初発応答における遺伝 子転写活性化のほとんどを行っていることが示唆された。

第一章 序論

植物ホルモンであるサイトカイニンは 1955 年に Miller らによって、別種の植物ホル モンであるオーキシンと共に加えるとタバコの培養細胞の増殖を促進する物質として 初めて発見された(Miller et al., 1955)。ここで利用されたサイトカイニンは、「kinetin」 と名付けられた人工のアデニン誘導体であった。その後トウモロコシの内胚乳からサイ トカイニン活性をもつ物質「zeatin」が同定された(Miller, 1961)。今日では、サイトカ イニンとして高等植物に天然に存在する *trans* zeatin や N⁶-(²-isopentenyl) adenine (2iP)と人工的に作られた kinetin、6-benzylamino purin (BA)、thidiazuron などが知 られており、アラビドプシスの組織内には *trans* zeatin がもっとも多く存在している (序論・図 1)。

サイトカイニンのホルモンとしての働きで最も知られている事象は、オーキシンと協 調して細胞分裂および細胞分化を制御していることである。一般的に植物の組織培養で は、オーキシンに対してサイトカイニンの割合を高くすると芽を生じ、オーキシンに対 してサイトカイニンの割合を低くすると根を生じる。一方、植物個体においてサイトカ イニンは、頂芽優性の制御、側芽の形成、葉の展開、老化の遅延、道管細胞の形成、ク ロロプラストの増殖など植物体の発達において重要な役割を果たしている(Fosket, 1994; Mok, 1994; Reski, 1994; Buchaman et al., 2000; Oka et al., 2002)。近年、モデ ル植物シロイヌナズナ(Arabidopsis thaliana)を用いて、サイトカイニン受容から細胞 内シグナル伝達に至る経路に関する研究が飛躍的に進展している。シロイヌナズナの細 胞内でのサイトカイニンシグナル伝達は、原核生物で保存されている His-Asp リン酸 リレー系で行われている。原核生物の His-Asp リン酸リレー系は一般的にはセンサー ヒスチジンキナーゼとレスポンスレギュレターから構成されており、そのシグナルの伝 達は保存された His 残基から Asp 残基へのリン酸基の転移により行われている。これ は、一段階のリン酸基転移によるシグナル伝達であるが、多段階のリン酸転移を必要と する場合もある(序論-図2)。それは、ハイブリッド型センサーヒスチジンキナーゼと HPt (His-containing phosphotransfer) を含むものである。ハイブリッド型センサー ヒスチジンキナーゼはトランスミッタードメイン以外にレシーバードメインの構造を もち、HPt はトランスミッタードメインのみの構造をもつ。シロイヌナズナのサイトカ イニンシグナルは、後者の多段階のリン酸転移を伴う His-Asp リン酸リレー系で伝達 されている(Aoyama and Oka, 2003; Heyl and Schmulling, 2003; Kakimoto, 2003; Ferreira and Kieber, 2005; Mizuno, 2005).

1. センサーヒスチジンキナーゼ (サイトカイニン受容体)

シロイヌナズナのサイトカイニンシグナル研究が飛躍的に進行したのは、1996年の シロイヌナズナにおけるサイトカイニン受容体候補 CKI1 (*citokinin independent 1*) 遺伝子の発見以降である。CKI1 はアクチベーションタギング法によりサイトカイニン 非存在下においてカルスの緑化が起こる変異体より同定された(Kakimoto, 1996)。CKI 遺伝子を過剰発現させた場合サイトカイニン非依存的に典型的なサイトカイニン応答 を行うことが示され、サイトカイニン受容体としての機能が示唆された(Kakimoto, 1996; Hwang and Sheen, 2001)。CKI1 遺伝子にコードされているタンパク質の構造は、 原核生物に保存されている His-Asp リン酸リレー制御系の構成因子であるセンサーヒ スチジンキナーゼと類似していることから、サイトカイニンシグナルと His-Asp リン 酸リレー制御系との関連性が指摘され(Kakimoto, 1996)、後の研究の方向付けに大きく 貢献した。しかし、大腸菌を用いた研究において CKI1 はサイトカイニンに依存せず恒 常的に His-Asp リン酸リレー系を活性化することが示されており(Yamada et al., 2001)、 CKI1 は現在においてもサイトカイニン受容体として認知されていない。シロイヌナズ ナにおいて CKI1 は、そのトランスポゾン挿入変異体の解析と発現部位の解析から、雌 性配偶子形成に機能していることが示されている(Hejatko et al., 2003)。

2000年にシロイヌナズナにおいて異常な根を形成する WOL (wooden leg) 変異体に 関する研究が報告された(Mahonen et al., 2000)。この WOL 変異の原因遺伝子は His-Asp リン酸リレー制御機構のセンサーヒスチジンキナーゼをコードしていること が明らかとされていたが、当時サイトカイニンとの関連は示唆されていなかった (Mahonen et al., 2000)。その1年後である2001年に鍵となる3つの報告がなされた。 1つの論文では、シロイヌナズナの組織培養系を用いてサイトカイニンに対する感受性 が低下した変異体の原因遺伝子 *CRE1*(<u>C</u>YTOKININ<u>RESPONSE 1</u>)を(Inoue et al., 2001)、他の2つではシロイヌナズナ EST ライブラリーの in silico スクリーニングで 得られた *AHK4(arabidopsis histidine kinase 4*) 遺伝子を報告している(Suzuki et al., 2001; Ueguchi et al., 2001a)。(CRE1 遺伝子および AHK4 遺伝子は WOL 遺伝子と全 く同一の遺伝子であり、以降 *AHK4/CRE1/WOL* 遺伝子と表記)。シロイヌナズナの *AHK4/CRE1/WOL* 遺伝子への T-DNA 挿入による機能欠損変異体の研究において、サ イトカイニン感受性が低下することが確認された(Ueguchi et al., 2001b)。また、酵母 や大腸菌のセンサーヒスチジンキナーゼ欠損変異体への AHK4/CRE1/WOL 遺伝子の 導入によりサイトカイニン依存的に酵母細胞内のシグナル伝達を制御することが出来 ることが示された(Inoue et al., 2001; Suzuki et al., 2001)。さらにシロイヌナズナのプ ロトプラストを用いた AHK4/CRE1/WOL 遺伝子の一過的発現実験において、サイトカ イニン特異的にサイトカイニン初発応答遺伝子の発現が上昇することが確認された (Hwang and Sheen, 2001)。これらの研究は、AHK4/CRE1/WOL がサイトカイニン受 容体であることを裏付けている。

サイトカイニン受容体はシロイヌナズナに AHK2、AHK3、AHK4/CRE1/WOL の計

3つが存在する(Ueguchi et al., 2001a)。そのタンパク質構造は3つの受容体で共通し ており、膜貫通領域を両端に持つ細胞外ドメイン、トランスミッタードメイン、レシー バードメインから構成されている(Inoue et al., 2001; Ueguchi et al., 2001a、序論-図 3)。サイトカイニンが結合する細胞外ドメインは 250 アミノ酸程度で構成されており、 CHASE (cyclase/histidine-kinase-associated sensory extracellular) ドメインと名付 けられた一群のドメイン構造と類似性をもっている(Anantharaman and Aravind, 2001; Mougel and Zhulin, 2001)。このドメインのアミノ酸配列を原核生物や真核生物 のセンサーヒスチジンキナーゼのものと比較したところ 1 次構造における共通性は非 常に低いが、2 次構造においては高い類似性が確認された。このことから植物と他の生 物の CHASE ドメインによる低分子の認識に共通性があることが示唆された (Anantharaman and Aravind, 2001; Mougel and Zhulin, 2001)。また、3 次構造予測 により、この CHASE ドメインが構成するポケットにサイトカイニンが結合することが 予測されている(Pas et al., 2004)。このことは、wol 変異体の表現型が CHASE ドメイ ンに存在する273番目のThr 残基のIle 残基への置換によってサイトカイニン結合に影 響を及ぼした結果であることを構造面から支持している(Pas et al., 2004)。実際にサイ トカイニン受容体とサイトカイニンの結合特異性も示されている。AHK4/CRE1/WOL 遺伝子を発現させた分裂酵母の膜画分を用いた場合、サイトカイニンとしての高い生理 作用を持つ isopentenyladenine、trans zeatin、benzyladenine (BA)、thidiazuron と高い結合活性を示したが、サイトカイニンとしての生理作用が低い isopenteniyladenosine では結合活性が確認されなかった(Yamada et al., 2001)。また、 大腸菌に発現させた AHK4/CRE1/WOL と AHK3 において、リン酸リレー活性のサイ トカイニン特異性があることも示されている(Romanov et al., 2006)。

シロイヌナズナにおけるサイトカイニン受容体の **T**DNA 挿入多重変異体を用いた機 能解析や発現解析により、AHK2、AHK3、AHK4/CRE1/WOL がサイトカイニン正の 制御因子であり、それらの機能が重複していることが示された(Higuchi et al., 2004; Nishimura et al., 2004)。驚くべきことに、三重変異体ではサイトカイニン感受性はな くなっているものの、成長点の分裂活性の低下による芽や根の形成に欠陥を生じるのみ であり致死ではなかった(Higuchi et al., 2004; Nishimura et al., 2004)。サイトカイニ ンによる根の伸長阻害は、*AHK4/CRE1/WOL*の単一変異体で強く抑制されるが、*AHK2* や*AHK3*の単一変異体もしくは*AHK2と AHK3*の二重変異体では影響がない(Higuchi et al., 2004; Nishimura et al., 2004)。それとは逆に、*AHK2と AHK3*の二重変異体で は葉の縮小化や花茎の矮化を伴い野生型よりも小さな植物体を生じるが、*AHK2 と AHK4/CRE1/WOL* もしくは *AHK3 と AHK4/CRE1/WOL* の二重変異体では野生型と 同様な形態を示した(Nishimura et al., 2004)。以上の表現型の違いはこれらの遺伝子の 発現パターンに起因しており、*AHK2 や AHK3* が芽で、*AHK4/CRE1/WOL* は根で主 な機能を示していると考えられる。しかし、三重変異体はどの組合せの二重変異体より も根やシュートでより強い表現型を示す。このことは3つの受容体がそれぞれ主に働く 部位はあるが、お互いに重複した機能を芽と根の両方で持っていることを示している。 (Higuchi et al., 2004; Nishimura et al., 2004)

2. HPt (AHP)

シロイヌナズナの HPt である AHP (<u>A</u>rabidopsis <u>h</u>istidine-contaning phosphotransfer protein) は in silico での EST ライブラリーの探索により発見され、 AHP1から AHP5 までの 5 つの遺伝子が存在する(Miyata et al., 1998; Suzuki et al., 1998; Suzuki et al., 2000)。これら AHP 遺伝子がコードするタンパク質は共通して His 残基を含む150アミノ酸からなるドメインを有する(序論·図3)。AHP遺伝子がHis-Asp リン酸リレー系におけるリン酸伝達能を有することがシロイヌナズナ以外の生物を用 いた相補実験や、in vitro 実験により示されている。酵母の浸透圧シグナル伝達は His-Asp リン酸リレー系で構成されており、His 受容体キナーゼである Sln1、HPt タ ンパク質である Ypd1、レスポンスレギュレターである Ssk1 の順番でリン酸基の受け 渡しが行われている。そのリン酸リレーに必須の Ypd1 遺伝子の欠損変異体に AHP1 遺伝子を発現させることによって Ypd1 欠損による表現型を復帰することがことが示さ れている(Suzuki et al., 1998)。また、in vitroにおいて AHP タンパク質は大腸菌の膜 画分の His キナーゼからリン酸基を受け取り、シロイヌナズナのタイプ A およびタイ プBのレスポンスレギュレター(後述する)にリン酸基を転移させることが示され、その リン酸基転移の様相は AHP と ARR の組み合わせにより様々である(Imamura et al., 1999; Imamura et al., 2001; Imamura et al., 2003; Tanaka et al., 2004)。大腸菌にお ける AHK4/CRE1/WOL 遺伝子の導入実験により、AHK4/CRE1/WOL から直接大腸菌 の His-Asp リン酸リレー系にシグナル伝達できるが、AHP2 遺伝子を導入することに よりそのシグナル伝達を競合阻害できることが示されている(Suzuki et al., 2002)。こ のようなリン酸転移に関する事象のみでなく、酵母 two-hybrid 解析によって AHP と シロイヌナズナのセンサーキナーゼや、レスポンスレギュレターとの特異的相互作用が 明らかとなっている(Imamura et al., 1999; Urao et al., 2000; Lohrmann et al., 2001; Dortay et al., 2006).

AHP のサイトカイニン応答への関わりは様々な点で観察されている。AHP タンパク 質は主に細胞質に局在することが示されている(Imamura et al., 2001; Tantikanjana et al., 2004)。しかし、シロイヌナズナの培養細胞やプロトプラストにおいて、サイト カイニン処理依存的に核に局在することも示されている(Hwang and Sheen, 2001; Yamada et al., 2004)。シロイヌナズナの *AHP2* 遺伝子の過剰発現体は、サイトカイニ ンによる根や胚軸の伸長抑制実験において若干敏感になる傾向がみられた(Suzuki et al., 2002)。しかし、プロトプラストを用いた AHP1、AHP2、AHP5 遺伝子の過剰発現 において、サイトカイニン初発応答遺伝子の発現はみられない(Hwang and Sheen, 2001)。最近、AHP遺伝子への T-DNA 挿入による単一変異から五重変異まで様々な組 合せで変異体解析が行われた(Hutchison et al., 2006)。その研究では、すべての AHP 遺伝子の単一変異体でサイトカイニン応答に影響はみられないが、AHP1、AHP2、 AHP3 の変異体である ahp1,2,3 においては、野生型に比べてサイトカイニンによる根 の伸長抑制、側根形成の抑制、幼苗におけるクロロフィルの量の減少などが低下してい ることが観察された(Hutchison et al., 2006)。また、AHP1、AHP2、AHP3、AHP4、 AHP5 の変異体である ahp1,2,3,4,5 においては、サイトカイニンによる胚軸の伸長抑 制が ahp1,2,3 よりさらに低下していた(Hutchison et al., 2006)。これらのことから、5 つの AHP 遺伝子がそれぞれ重複してサイトカイニン応答の正の制御因子として働いて いることが示された(Hutchison et al., 2006)。しかし、一部のサイトカイニン応答に関 して AHP4 が負の制御因子として働くことも同時に示されている(Hutchison et al., 2006)。

3. レスポンスレギュレター (ARR)

シロイヌナズナのレスポンスレギュレター (ARR (arabidopsis response regulator)) の発見は、ほぼ同時期に3つのグループから報告されている。1つは、シロイヌナズナ のサイトカイニン処理によって黄化した幼苗で誘導される遺伝子として ARR4 と ARR5 が同定された報告である(Brandstatter and Kieber, 1998)。あと 2 つは、原核生 物のレスポンスレギュレターを鋳型にした *in silico* での EST データベースのスクリー ニングにより ARR1と ARR2が同定された報告(Sakai et al., 1998)および ARR3, ARR4, ARR5、ARR6、ARR7が同定された報告(Imamura et al., 1998)である。実際にシロイ ヌナズナには、22 個の ARR 遺伝子が存在することが分かっている(Hutchison and Kieber, 2002)。それらは、コードするタンパク質のアミノ酸配列やドメイン構造の類似 性により、タイプAとタイプBの2つのサブタイプに分類される(Imamura et al., 1999)。 10 個の ARR はタイプ A に分類され (ARR3、ARR4、ARR5、ARR6、ARR7、ARR8、 ARR9、ARR15、ARR16、ARR17)、それらは His-Asp リン酸リレー系におけるリン 酸基の受容に関わるレシーバードメインのみで構成されている(序論-図 3)。また、11 個の ARR はタイプ B に分類され (ARR1、ARR2、ARR10、ARR11、ARR12、ARR13、 ARR14、ARR18、ARR19、ARR20、ARR21)、それらはレシーバードメイン、DNA 結合に関わる GARP ドメイン、カルボキシル末端の付加的な配列で構成されている(序 論-図3)。

3-1. タイプ AARR

タイプ A の ARR 遺伝子は、その mRNA 量がサイトカイニン付加によって短時間で 上昇する(Brandstatter and Kieber, 1998; Taniguchi et al., 1998; D'Agostino et al., 2000)。それらは、サイトカイニンとともにタンパク質合成阻害剤であるシクロヘキシ ミドを付加した実験により、サイトカイニン初発応答遺伝子であることも示されている (Brandstatter and Kieber, 1998; D'Agostino et al., 2000)。タイプ A ARR が機能構造 として有するレシーバードメインは、His-Asp リン酸リレー系において AHP からのリ ン酸基を受け取ることが示されている(Imamura et al., 1999)。

シロイヌナズナのプロトプラストにおけるタイプ A ARR 遺伝子の一過的過剰発現に より、サイトカイニン付加による ARR6 遺伝子のプロモーター融合 LUC レポーター遺 伝子の発現が抑制された(Hwang and Sheen, 2001)。また、ARR15 遺伝子を過剰発現 するシロイヌナズナでは、サイトカイニン感受が低下する(Kiba et al., 2003)。また、 タイプ A ARR 遺伝子の TDNA 挿入変異体を多数同定し、それらの組合わせにより二 重から六重 (ARR3、ARR4、ARR5、ARR6、ARR8、ARR9) までの変異体のサイト カイニン感受性について報告された(To et al., 2004)。野生型植物体と比べて、単一変異 はサイトカイニン応答に顕著な変化が見られないものの、多重変異体、特に六重変異体 においては根の伸長阻害、側根誘導、葉の黄化実験においてサイトカイニンに過敏にな っていた(To et al., 2004)。これらのことは、タイプ A の ARR は、サイトカイニンの負 の制御因子であり、機能的に重複していることを示している。

3-2. タイプ B ARR

タイプAとは異なり、タイプBのARR遺伝子はサイトカイニンによって転写が誘導 されない(Imamura et al., 1999; Kiba et al., 1999)。タイプBARRは、その構造から転 写因子として機能していることが考えられ、核局在することが示された(Sakai et al., 2000; Hwang and Sheen, 2001; Imamura et al., 2001)。また、ARR1のDNA結合に 関わる GARP ドメインは(Riechmann et al., 2000)、*in vitro*において特異的に (G/A)GAT(T/C)に結合し(Sakai et al., 2000)、ARR1やARR2のカルボキシル末端の配 列は転写活性化能をもつ(Sakai et al., 2000)。タバコの葉にARR1遺伝子またはARR2 遺伝子を一過的に発現した場合のその転写活性化能と比較して、レシーバードメインを 欠損させたARR1遺伝子(ARR1ADDK)または同様なARR2遺伝子(ARR2ADDK) を導入した場合、高い転写活性化能を示した(Sakai et al., 2000)。また、シロイヌナズ ナのプロトプラストを用いた一過的発現系において、ARR2のレシーバードメインのリ ン酸基受容に必須な Asp 残基を Asn 残基に置換した場合、サイトカイニン付加に依存 した ARR6 遺伝子のプロモータ活性を誘導できない(Hwang and Sheen, 2001)。これら のことは、レシーバードメインが ARR1 や ARR2 の転写活性化能を負に制御している ことを示唆している(Sakai et al., 2000; Hwang and Sheen, 2001)。さらに、 ARR1ΔDDK にグルココルチコイド受容体のホルモン結合ドメインを融合した ARR1ΔDDK::GR 遺伝子をもつ形質転換シロイヌナズナが作製されている。この形質転 換体では、グルココルチコイド付加により人為的に ARR1ΔDDK の転写活性化能が誘 導された。即ち、タンパク質合成阻害剤シクロヘキシミドの存在下においても ARR6 遺伝子の発現を上昇させることができた。また、ARR1 遺伝子の TDNA 挿入機能欠損 型変異体 (arr1-1) では、サイトカイニン付加による ARR6 遺伝子の発現誘導が野生型 植物よりも低下している。これらのことは、ARR1 がサイトカイニンシグナル伝達にお いて初発応答遺伝子発現を直接制御していることを示している(Sakai et al., 2001)。

シロイヌナズナにおける ARR1 や ARR2 の過剰発現体は野生型植物体に比べて、根 の伸長阻害やカルスの緑化や芽の誘導などのサイトカイニン感受性が上昇していた (Hwang and Sheen, 2001; Sakai et al., 2001)。これとは反対に *arr1-1* 変異体では、サ イトカイニンへの感受性が高くなっていた(Sakai et al., 2001)。このことは、タイプ B ARR が植物体におけるサイトカイニンシグナルを正に制御していることを示している。

4. His-Asp リン酸リレー系によるサイトカイニン応答と様々なシグナルとのクロスト ーク

このように、アラビドプシスのサイトカイニン受容から初発応答遺伝子の発現にいた る経路はサイトカイニン受容体からタイプ B ARR への His-Asp リン酸リレーで行われ ている (序論・図 4)。サイトカイニン応答を理解するために押さえておく必要があるも のとして、初発応答遺伝子としてタイプ B ARR によって直接転写活性化を受けるタイ プA ARR 遺伝子が注目される。タイプ A ARR 遺伝子の変異体解析によりタイプ A ARR が負の制御因子であること(To et al., 2004)と、AHP からのリン酸受容能があること (Imamura et al., 1999)が示されている。これらのことから、サイトカイニンシグナル によりタイプ A ARR が蓄積することによって AHP からタイプ B ARR へのリン酸転移 を競合阻害し、結果として負のフィードバックループを形成していることが示唆されて いる。また、タイプ A である ARR4 は、赤色光シグナル受容体である PHYB 遺伝子

(*phytochrome B*)と結合し、赤色光による PHYB の活性化状態を安定化させる (Sweere et al., 2001)。このため、ARR4 過剰発現体では赤色光に過敏感になり、この ことはサイトカイニンシグナルと赤色光シグナルのクロストークを示唆している。

5. サイトカイニン応答と遺伝子発現

植物体は、サイトカイニンに応答するため、様々な遺伝子の発現パターンを変化させ ていることはサイトカイニン受容体の発見よりも前から認知されていた(Crowell and Amashino, 1994; Schmulling et al., 1997)。近年、サイトカイニンに応答した遺伝子発 現パターンの変化を厳密に調べるため、ゲノムワイドな発現解析が盛んに行われている。 シロイヌナズナの根の外殖片をカルス誘導培地から芽誘導培地に移植した場合や(Che et al., 2002)、シロイヌナズナの野生型や形質転換体にサイトカイニンを付加した場合 の遺伝子発現パターンの変化を調べた研究が報告されている(Rashotte et al., 2003; Kiba et al., 2004; Brenner et al., 2005; Kiba et al., 2005; Rashotte et al., 2006)。これ らにはサイトカイニン合成遺伝子である ipt 遺伝子(isopentenyl transferase)の発現 を人為的に誘導して植物体内のサイトカイニン量を増加させたときの遺伝子発現パタ ーン変化を調べた研究(Hoth et al., 2003)、サイトカイニン分解酵素 (cytokinin oxidase)遺伝子である CKXの恒常発現により内在のサイトカイニン量を減少させた形 質転換体を用いてサイトカイニン付加時の遺伝子発現パターンを調べた研究(Brenner et al., 2005)、His-Asp リン酸リレーの因子である *ARR21* 遺伝子や *ARR22* 遺伝子の過 剰発現体を用いてサイトカイニン付加による遺伝子発現パターンの変化を調べた研究 (Kiba et al., 2004; Kiba et al., 2005)などが含まれる。

サイトカイニン応答時のゲノムワイドな遺伝子発現解析によって、様々な方法による サイトカイニンシグナルの活性化に伴い、多くの遺伝子の転写発現量が増加および減少 することが明らかとなっている。中でもサイトカイニン付加による遺伝子の転写産物量 の増減は非常に迅速である。例えば、シロイヌナズナの約 24,000 遺伝子の発現解析が 可能であるマイクロアレイを用いた研究において、WT植物体へのサイトカイニン負荷 後15分間の処理によって転写産物量が71遺伝子で上昇し、11遺伝子で減少すること が報告されている(Brenner et al., 2005)。サイトカイニン付加に伴う遺伝子の転写産物 量の上昇は一貫してタイプAARR遺伝子およびいくつかのAP2-like protein遺伝子で みられる(Rashotte et al., 2003; Kiba et al., 2004; Brenner et al., 2005; Kiba et al., 2005; Rashotte et al., 2006)。AP-2 domain protein 遺伝子は転写因子をコードしてお り、最近の研究によってサイトカイニン応答シグナル経路においてタイプ BARR と並 列な関係でサイトカイニン初発応答に関わっていることが示されている(Rashotte et al., 2006)。これら以外に Cytokinin oxidase 遺伝子、Cytokinin hydroxylase 遺伝子な ど、サイトカイニン代謝系遺伝子も複数の実験系でサイトカイニン処理後1時間以内に 転写産物量の増加が確認されており、初発応答遺伝子である可能性が高い(Rashotte et al., 2003; Kiba et al., 2005).

一方、植物個体は様々なサイトカイニン応答現象を制御しているが、そのような現象

の制御に密接に関係している遺伝子の転写産物量の増減に関しても多数の報告がある。 例えば、細胞周期の制御に関わる *CycD3:1* 遺伝子の転写産物量の増加は WT 植物体へ のサイトカイニン付加後 24 時間で観察される(Riou-Khamlichi et al., 1999)。また、別 の細胞周期の制御因子である CDKA:1 について、*CDKA:1* 遺伝子のプロモーターGUS 融合遺伝子を導入した形質転換体へのサイトカイニン付加後 72 時間処理によって、そ の根に強い GUS 活性がみられる(Hemerly et al., 1993)。このことから、*CDKA:1* 遺伝 子の転写産物量がサイトカイニン付加に依存して増加することが示唆される。サイトカ イニン合成に関わる *ipt* 遺伝子の過剰発現によって、シュート形成に関わるホメオボッ クス遺伝子である *KNAT1* 遺伝子や *STM* 遺伝子の転写産物量の増加がみられる(Rupp et al., 1999)。しかし、このようなサイトカイニン応答現象の制御に関連した遺伝子の 転写産物量の増減は、サイトカイニン付加後の早期のゲノムワイドな遺伝子発現解析に おいては確認されていない(Rashotte et al., 2003; Kiba et al., 2004; Brenner et al., 2005; Kiba et al., 2005; Rashotte et al., 2006)。このことは、サイトカイニン初発応答 遺伝子の発現後、様々な遺伝子の発現等の多くの経路を経て植物個体レベルでの応答現 象の制御が行われていることを示唆している。

以上に述べたように、サイトカイニンの受容から初発応答遺伝子の転写活性化に至る 分子機構として His-Asp リン酸リレー系が存在すること、および ARR1 を含むタイプ B ARR がその転写活性化因子として働くことが現在明らかになっている。一方、サイ トカイニン応答遺伝子として、サイトカイニン応答現象への直接の関わりがあるものも 含めて、膨大な数の遺伝子が同定されており、これらの発現パターンの変化がサイトカ イニン応答現象を引き起こすと考えられている。しかし、これら応答遺伝子のうちどれ が初発応答遺伝子であり、どれが多段階の遺伝子発現を介して制御されているものか、 さらに、初発応答遺伝子のうちどれがタイプ B ARR によって直接制御されているもの かについてはほとんど明らかにされていない。このため、His-Asp リン酸リレーからサ イトカイニン応答現象へとつながるシグナル伝達経路については現在のところ全く理 解されていないと言ってよい。

本研究の目的は、サイトカイニンシグナル伝達の初期過程である His-Asp リン酸リレーを出発点として、その下流に展開するシグナル伝達経路を分子レベルで一段ずつ辿る ことである。そこで、これまでに開発された、*35S-ARR1ADDK-GR*シロイヌナズナを 用いた転写活性化能誘導系を利用して、ARR1のダイレクトターゲット遺伝子の同定を 行った。また、野生型株と *arr1-1* 変異体株におけるダイレクトターゲット遺伝子のサ イトカイニン応答性を比較することにより、実際に ARR1 がそれら遺伝子のサイトカ イニン初発応答における転写活性化を行うことを確認した。これらの結果、His-Asp リ ン酸リレーが多様な機能をもつ ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子群の転写活性化を 通して植物個体レベルにおける様々なサイトカイニン応答現象を制御しているという、 サイトカイニンシグナル伝達経路の全体像が明らかとなった。









(e)



序論・図1代表的なサイトカイニンの骨格構造 (a) trans-zeatin; (b) N6-(2-isopentenyl) adenine (2iP); (c) kinetin; (d)

6-benzylamino purin (BA); (e) thidiazuron



序論-図2His-Asp リン酸リレー系によるシグナル伝達

(a) 一般的なリン酸基一段階転移による His-Asp リン酸リレー系。インプットドメ インによりインプット刺激を受け取り、トランスミッタードメインからリン酸シグナル としてレスポンスレギュレターへと伝達する。リン酸基を受け取ったレスポンスレギュ レターは、アウトプットドメインにより下流へのシグナルの伝達を行っている。

(b) 多段階のリン酸転移による His-Asp リン酸リレー系。(a)のリン酸リレー系のセンサーヒスチジンキナーゼと異なり、トランスミッタードメインとレシーバードメインをともに含むハイブリッド型センサーヒスチジンキナーゼをもつ。また、ハイブリッド型センサーヒスチジンキナーゼとレスポンスレギュレターの間のリン酸基の中継に HPt を伴う。このため、His 残基から Asp 残基へのリン酸転移が多段階によって構成されている。



序論-図 3 アラビドプシスシロイヌナズナにおけるサイトカイニンシグナル構成因子の概略図

TM, 膜貫通ドメイン; CHASE, CASE ドメイン; TD, トランスミッタードメイン; RD, レシーバードメイン; GARP, GARP ドメイン



序論・図4シロイヌナズナにおけるサイトカイニンシグナル伝達のモデル図

細胞膜に存在するサイトカイニン受容体によりサイトカイニンが認識され、His-Asp リン酸リレー系で核内のタイプBARRsへとリン酸シグナルが伝達される。活性化され たタイプBARRsは初発応答遺伝子の発現を活性化し、様々なサイトカイニン応答を引 き起こす。また、初発応答遺伝子であるタイプAARR遺伝子のタンパク質産物は、サ イトカイニンシグナルを阻害する負のフィードバックループを形成している。

第二章 材料および方法

1. 植物の生育条件

Arabidopsis thaliana (Ecotype Columbia)を野生型植物体 (WT)、および本研究で使用する変異植物体および形質転換植物体の親株として用いた。T-DNA 挿入変異体 (arr1-1) および 35S::ARR1ADDK::GR 形質転換体の詳細については、すでに報告されている(Sakai et al., 2001)。種子の発芽および生育は、Murashige-Skoog (MS) 培地 (1% Sucrose, 0.8% Agar) を用いて 22℃、全日条件で行なった。

2. 植物体の薬剤付加処理

22℃、全日条件下でプレート内で生育させた幼苗を MS 培地 (2% Agar) にのせた滅 菌水を適度に浸み込ませたろ紙上に並べ、適当な覆いを施した。この状態から 2 日間、 22℃、全日条件下で徐々に覆いを取り除くことにより、閉鎖的条件から開放条件に順応 させて根からの液体の吸収を促進させた。その後、WT 植物体び arr1-1 植物対に対し ては終濃度 5µM で 6-benzyladenine (BA、DMSO 溶液)を、35S::ARR1ADDK::GR 植物体に対しては終濃度 30µM で Dexamethasone (DEX、エタノール溶液)を根から 吸収させた。また、タンパク質合成阻害剤であるシクロヘキシミド (CHX、水溶液) 付加時の条件は終濃度 30µM で、他の薬剤付加と同時に行った。尚、植物体に CHX を 付加することにより完全にタンパク質合成が阻害されることは、GVG 誘導型形ルシフ エラーゼ遺伝子を導入した質転換植物体を用いて確認している(Ohgishi et al., 2001、 材料および方法・表 1)。所定時間処理(1時間および 3 時間)を行った植物体は、水分 を十分に取り除き液体窒素を用いて凍結し、-80℃で凍結保存した。

3. 植物体からのノザンブロッティング用 total RNA の抽出

以下の作業手順により行った。

①1~2gの植物体を液体窒素で凍結状態を保ちつつ乳鉢を用いて粉状になるまで破砕 する

②破砕物を、手早く55℃の15mlの抽出バッファーに懸濁する

〔抽出バッファー〕:50mM Tris-HCl (pH8.0)、300mM NaCl、5mM EDTA、2% SDS、

1mM Aurin Tricarboxylic Acid、10mM 2-メルカプトエタノー

 \mathcal{W}

③2.1mlの 3M KCl を混合し、氷上に 30 分間放置する

④12000 x g、15 分間、4℃で遠心を行う

⑤上清を回収し 6ml の 8M LiCl に混合する

⑥4℃で一晩静置する

⑦12000 xg、15 分間、4℃で遠心を行う

⑧上清を捨て、沈殿物を回収する

⑨2mlの滅菌水で沈殿を溶解する

⑩溶解液についてフェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行う

ここまでの手順により回収された沈殿を滅菌水に懸濁し、Ultrospec 3300 pro (GE Healthcare) で濃度定量を行った。1µg/µl に調整したもの total RNA ストック溶液 として用い、-80℃で保存した。

4. ノザンブロッティング解析

4-1. total RNA の電気泳動およびメンブレンへの転写

以下の作業手順で行った。

①RNA 泳動混合液 (6µl total RNA(1µg/ul)、12.5µl ホルムアミド、2.5µl 10 x MOPS
 バッファー、4µl ホルムアルデヒド(37% v/v)) を作製する

②65℃、5分間恒温し、氷中で急冷する

③2.5µlの泳動バッファー (0.1mg/ml ブロモフェノールブルー、50%(v/v)グリセロー ル)と混合する

- ④1.2%ホルムアルデヒド含有アガロースゲル(1.2%アガロース、終濃度 6%ホルムア ルデヒド、1 x MOPS)を用いて、定電圧 100V、4℃で電気泳動を行う
- 〔10 x MOPS〕: 0.2M 3-Morpholinopropanesulfonic acid (pH7.0)、0.05M 酢酸ナ トリウム、0.01M EDTA

⑤電気泳動後、20 x SSPE (3.6M NaCl、0.2M リン酸ナトリウム (pH7.7)、0.02M
 EDTA)を用いて、Hybond-Nメンブレン (GE Helthcare) へ泳動産物を 12 時間
 以上キャピラリーブロットにて転写を行う

⑥転写の終了したメンブレンを 30 分間室温で適度に乾燥させ、Cl-1000 ULTRAVIOLET CROSSLINKER (UVP)を用いて 120mJ/cm²条件で UV クロス リンクを行う

上記方法により作出した total RNA 転写メンブレンは、使用まで極度な乾燥を避けて保存した。また、使用した 10 x MOPS の作製法については以下に記した。

4-2. ハイブリダイゼーション用プローブのクローニングおよびプローブの放射能 ラベル

以下の作業手順で行った。

①シロイヌナズナの cDNA を鋳型に特異プライマー(材料および方法-表 2)を用いて PCR により目的断片を増幅する

②PCR 産物を pUC19 もしくは pBluescript へのクローニングを行う

③クローニング産物について ABI PRISM 310 DNA Sequencer (Applied Biosystems) で配列を確認する

④クローニング産物からクローニング時と同様のプライマー*を用いて PCR を行う ⑤PCR 産物の増幅をアガロースゲル電気泳動により確認する

⑥増幅産物を Micro Spin S-400 Column (GE Healthcare)を用いてプライマー除去し、これを放射能ラベル用時の鋳型とする

⑦[α-32P]dCTP (3000Ci/mmol、PerkinElmer Life Science) および Random Primer DNA Labeling Kit Ver.2 (TAKARA) を用いてプローブのラベリング反応を行う

⑧未反応の[a-32P]dCTP を ProbeQuant G-50 Micro Columns (GE Healthcare) を 用いて除去する

⑨95度、5分間、恒温する

⑩氷上にて急冷する

以上の過程にて作出した産物を、ハイブリダイゼーションに用いた。

4-3. RNA ブロットハイブリダイゼーション

以下の作業手順で行った。

 ①ハイブリダイゼーション溶液 (5 x SSPE、50%(v/v) ホルムアミド、5 x デンハル ト溶液、0.5%(w/v) SDS) に熱変性させた 0.5ml の 1mg/ml 仔ウシ胸腺 DNA を混 合する

②total RNA を転写したメンブレンを浸し 50℃、1 時間振盪 (プレハイブリダイゼー ション) する

③熱変性させたプローブを添加する

④50℃、12時間以上振盪する

⑤2 x SSPE を用いて 65℃、15 分間の洗浄を 2 回行う

⑥1 x SSPE を用いて 65℃、15 分間の洗浄を 2 回行う

以上の方法にブロッティングの終了したメンブレンは、BAS2000 (Fuji Photo Film Co.,Ltd.)を用いてオートラジオグラフィーを行い、放射活性の定量は Image Gauge V4.0 (Fuji Photo Film Co.,Ltd.) で行った。

5. HiCEP 解析

35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体への DEX 付加の有無によって 3 時間処理を行い、 HiCEP 解析に用る為の total RNA を ISOGEN (株式会社ニッポンジーン)を用いて抽 出した。ISOGEN による total RNA の抽出方法は、付属のマニュアルに従った。HiCEP 解析はメッセンジャー・スケープ株式会社に委託し、すでに報告のある方法に従って行 った(Fukumura et al., 2003)。以下に、作業手順を記載した。

①10µgの total RNA から 5'末端をビオチン化した oligo(dT)プライマーを用いて一本 鎖 cDNA を合成する

②作製した一本鎖 cDNA を鋳型に二本鎖 cDNA を合成する

③制限酵素 Mspl で二本鎖 cDNA を切断する

④切断された Mspl サイトにアダプター*をライゲーションする

*5'-AATGGCTACACGAACTCGGTTCATGACA-3'

5'-CGTGTCATGAACCGAGTTCGTGTAGCCATT-3'

⑤ビオチンを標的にして、Dynabeads M280 Streptavidin (Dynal Biotech) でトラ ップし、精製を行う

⑥Dynabeads M280 Streptavidin に結合させたままで、二本鎖 cDNA を制限酵素 MspI で切断する

⑦切断された DNA 断片を回収して、Msel アダプターとライゲーションする

*5'-AAGTATCGTCACGAGGCGTCCTACTGCG-3'

5'-TACGCAGTAGGACGCCTCGTGACGATACTT-3'

⑧16種類の3'末端のバリエーションをもった Mspl アダプターの配列に依存した蛍光

ラベル (6-carboxyfluorescein (FAM) ラベル) プライマー (5'-label-ACTCGGTTCATGACACGGNN-3')と16種類の3'末端のバリエーショ

ンをもった Msel アダプターの配列に依存した蛍光ラベルしたプライマー

(5'-AGGCGTCCTACTGCGTAANN-3') を用いて 256 通りの組合わせで PCR を 行う

③PCR 産物を ABI PRISM 310 DNA Sequencer (Applied Biosystems) にて変性ゲル電気泳動し、DNA 断片の長さに応じた泳動距離と PCR による増幅量を蛍光強度(ピーク)で測定する

以上の作業を、各 total RNA に対して 2 回ずつ行い、同じ PCR プライマーから派 生した同じ泳動度の DNA 断片のピークを比較して、候補 DNA 断片の選出を行った。 候補 DNA 断片の選出の後、その DNA 断片がどのような遺伝子であるかを同定する ために以下の操作を行った。

⑩目的の DNA 断片を含む PCR 産物を電気泳動し、ゲルから切り出す ⑪切り出したゲルから DNA 断片を抽出する

⑩抽出した DNA 断片を鋳型にして、再度同様のプライマーを用いて PCR を行う
 ⑬typhoon9210 (GE Healthcare)を用いて、増幅した DNA 断片の配列を決定する

HiCEP 解析で行った操作のフローチャートを、材料および方法・図1に示した。

6. プロモーター配列の抽出

本研究で同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーター領域として各 遺伝子の転写開始点 (+1) の上流配列を抽出した。転写開始点の情報は RIKEN のシロ イヌナズナデータベースの完全長 cDNA (http://rarge.gsc.riken.go.jp/cdna/) を利用し た。データベースに存在しなかった遺伝子については、GeneRacer Kit (Invitrogen) を用いて、転写開始点を決定した。また、無作為な 500 遺伝子のプロモーターの抽出 は RIKEN データベースを利用して行い、転写開始点上流配列を使用した。

7. ゲルシフトアッセイ

7-1. 大腸菌による組換えタンパク質の発現およびストックタンパク質溶液の作製

GST と ARR1 の GARP ドメイン融合タンパク質の発現には、GARP ドメイン (236 から 299 アミノ酸) をコードする領域を pGEX・2T (GE Healthcare) にクローニン グしたコンストラクトを用いた(Sakai et al., 2000)。尚、本研究ではそのコンストラ クトから発現するタンパク質を GST・ARR1DBD と記載する。また、GST のみの発現 には pGEX・6P-1 を用いた。タンパク質発現およびストックタンパク質の作製は以下 の作業手順で行った。

- ①任意のコンストラクトを形質転換した BL21(DE3) Codon plus (Stratagene)の前 培養液 2ml を 100mlLB 培地 (0.5%グルコース)に加え、37℃で OD₆₀₀=0.6 になる まで振盪培養する
- ② 終 濃 度 1mM に な る よ う に 1ml の 100mMIPTG (Isopropyl-β-D-thiogalactopyranoside) を添加する

③37℃、3時間振盪する

④3000 x g、5 分間、4℃で遠心して集菌する

⑤10mlの結合バッファー*に懸濁する

〔結合バッファー〕: 20mM HEPES (pH7.4)、100mM KCl、2mM MgCl₂、0.5mM EDTA、1mM DTT、0.2% NP-40、10% glycerol

⑥超音破破砕を行う

⑦12000 x g、30 分間、4℃で遠心を行う

⑧上清を回収する

上記の方法にて回収した溶液を、ブラッドフォード法によるタンパク質定量と SDS-PAGE を行った後、分注して-80℃保存しストック溶液とした。

*結合バッファーはタンパク質抽出時にのみ Protease Inhibitor Cocktail

(EDTAfree) (nakalai tesque) をもちいた。

7-2. ゲルシフト用プローブの作製と放射ラベル

以下の作業手順で行った。

①任意のプライマーセット*を用いて PCR を行い、pUC19 にクローニングする
 ② クローニング 産物について ABI PRISM 377 DNA Sequencer (Applied Biosystems) で配列を確認する

③クローニング産物からクローニング時と同様のプライマー*を用いて PCR を行う ④アガロースゲルにて電気泳動を行い、Wizard SV Gel and PCR Clean-Up System

(Promega)を用いてアガロースゲルから DNA 断片を抽出する ⑤抽出した DNA 断片溶液を Ultrospec 3300 pro (GE Healthcare) で濃度定量 ⑥5pmol の DNA を T4 Polynucreotide Kinase (TAKARA)を用いて[γ-³²P]ATP

(6000Ci/mmol、PerkinElmer Life Science)で放射能ラベルを行う ⑦フリーの ATP を MicroSpin G-25 Columns (GE Healthcare)で除去する ⑧フェノール・クロロホルム処理、エタノール沈殿を行う ⑨0.1pmol/µl で 10mM Tris-HCl(pH8.0)に溶解する

*用いた DNA 断片作成時に使用したプライマーを以下に示す。

No.1	5'-CATCTCGCTGTCTCCCTCCG-3'
	5'-AACCTCTTTAGATTACCACC-3'
No.2	5'-TTACTAATTGTAGATTAAGG-3'
	5'-TCACGCATTTAACTTCTACAC-3'
No.3	5'-ACTTCCACAATTCAACTAC-3'
	5'-CAAACCAGAAAATTTGGAATGG-3'
No.4	5'-TTCTTCGTTTTGACTAAACTTG-3'
	5'-ATCTTTAAGATTTTGTCAATTTGC-3'
No.5	5'-ATGCAAAATCTCTCGATTTC-3'
	5'-ACGAATGTTGGAGGATTTGG-3'

7-3. タンパク質と DNA の結合、電気泳動および検出

以下の作業手順で行った。

①50ng のタンパク質溶液、2µg Poly(dI-dC) (GE Healthcare)、0.2pmol の放射能ラベルした DNA 断片を終濃度が結合バッファーの組成になるように混合する
 ②20℃、30 分間恒温する
 ③5%未変性 PAGE を行う

④ゲルをろ紙と共に乾燥させ、BAS2000 (Fuji Photo Film Co., Ltd.)を用いてオー

トラジオグラフィーを行う

8. DNaseI フットプリント

8-1.プローブのクローニングおよびプローブの放射能ラベル

①ARR6 プロモーター断片を以下のプライマーを用いてアラビドプシスシロイヌナズナのゲノム DNA を鋳型に PCR を行い、pUC19 の *Hin*DIII サイトおよび *Sal*I サイトを利用してクローニングを行った

5'-CCCAAGCTTTTGGTTTTGACTTTATTTCGG-3'

5'-CCCGTCGACATGGTGGCAGTGGTTGGGCC-3'

②クローニング産物について ABI PRISM 310 DNA Sequencer (Applied Biosystems) で配列を確認した

③以下に示す pUC19 に含まれる M13 RV 配列および M13 M4 配列に対するとくい特 異プライマーを用いて、PCR でクローニング産物と共に PCR で増幅する

5'-CAGGAAACAGCTATGAC-3'

5'-GTTTTTCCCAGTCACGAC-3'

④アガロースゲルにて電気泳動を行い、Wizard SV Gel and PCR Clean-Up System (Promega)を用いてアガロースゲルから DNA 断片を抽出する

⑤抽出した DNA 断片溶液を Ultrospec 3300 pro (GE Healthcare) で濃度定量する ⑥制限酵素用いて、濃度定量した PCR 産物に存在する *Hin*DIII サイトを切断したと

きに生じる長い方の DNA 断片と Sall サイトを切断したときに生じる長い方の DNA 断片をそれぞれ精製する

⑦精製したそれぞれの断片に T4 Polynucleotide Kinase および [γ -³²P]ATP (6000Ci/mmol、PerkinElmer Life Science)を用いて放射能ラベルを行う

⑧HinDIII サイトを切断した断片は制限酵素を用いて Sall サイトを切断して余分な 放射能ラベルを除去し、同様に Sall サイトを切断した断片は HinDIII サイトを切 断する

⑨Micro Spin S-400 Column(GE Healthcare)を用いて余剰な[γ-32P]ATP を除去し、 フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈澱、乾燥を行う。

⑩TEに溶解すし、使用するまで-20℃で保存した。

8-2. DNaseI フットプリントに用いたタンパク質の精製

DNaseI フットプリントに用いた精製タンパク質は、ゲルシフトアッセイで用いた GST-ARR1DBD を発現する大腸菌を用い、タンパク質の発現誘導および集菌に至る までは同様に行った。精製は以下の手順で行った。

①100mlLB 培地培養から集菌したものを、5ml の破砕バッファーに懸濁して超音波 破砕を行う 〔破砕バッファー〕: 50mM Tris-HCl (pH8.0)、150mM NaCl、1mM EDTA、Protease Inhibitor Cocktail (EDTA free) (nacalai tesque)

②500µlの 10%Triton X·100 を混合し、4℃で 20 分間振盪する

③12000 x g、30 分間、4℃で遠心を行う

④上清を回収し、ポアサイズ 0.45µm の MILLEX-HV (MILLIPORE) フィルターでろ過する

⑤1ml サイズの GSTrap FF (GE Healthcare) カラムにフィルターろ過後の大腸菌 粗精製液を通す

⑥10ml の洗浄バッファーで GSTrap FF を洗浄する

〔洗浄バッファー〕: PBS

⑦5mlの溶出バッファーを GSTrap FF に通し、500µl ずつフラクションを回収する 〔洗浄バッファー〕: Tris-HCl (pH8.0)、10mM 還元型グルタチオン

⑧回収したフラクションを SDS-PAGE にて確認する

⑨NAP-5 Columns (GE Healthcare)を用いてバッファーを保存バッファーに置換する

〔保存バッファー〕: 20mM HEPES (pH7.4)、100mM KCl、2mM MgCl₂、0.5mM EDTA、1mM DTT、0.2% NP-40、10% glycerol

⑩バッファー交換後、精製タンパク質として使用するまで-80℃で保存した。

8-3. タンパク質と DNA の結合および DNaseI 処理

①0、3.15、6.25、12.5、25、50pmolのタンパク質溶をそれぞれ 0.15pmolの放射能 ラベルした DNA 断片を終濃度が DNA 結合バッファーの組成になるように混合し て、全量 50µl になるように調製する。

〔DNA 結合バッファー〕: 20mM HEPES (pH7.4)、50mM KCl、2mM MgCl₂、0.5mM EDTA、10% glycerol、1mM DTT、0.2% NP-40

②氷上に 10 分間静置する

③50mlの Ca²⁺/Mg²⁺溶液を加えて、25℃で1分間恒温する

 (Ca^{2+}/Mg^{2+}) : 5mM CaCl₂, 10mM MgCl₂

④3µl の DNase 溶液を加えて、25℃で 1 分間恒温する

〔DNase 溶液〕: RNase-Free DNaseI (TAKARA) を 10mM Tris-HCl (pH8.0)で終 濃度 1U/μl に希釈したもの

⑤90ulの反応停止溶液を加える

〔反応停止溶液〕: 200mM NaCl、30mM EDTA、1% SDS、100mg/ml Calf Thymus DNA

⑥フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿、乾燥を行う

8-4. 電気泳動および検出

電気泳動は、8M 尿素含有 8%アクリルアミドゲルにて行った。泳動終了後のアクリ ルアミドドゲルはろ紙に貼り付け乾燥させ、BAS2000 (Fuji Photo Film Co.,Ltd.) を用いてオートラジオグラフィーを行い放射能の検出をおこなった。尚、シーケンス ラダーは fmol DNA Cycle Sequencing System (Promega) を用いて作出した。

9. マイクロアレイ解析

35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体への DEX 付加の有無によって 1 時間処理を行い、 マイクロアレイ解析に用る為の total RNA を RNeasy Plant Mini Kit (QIAGEN) を 用いて抽出した。RNeasy Plant Mini Kit による total RNA の抽出方法は、付属のマニ ュアルに従った。また、マイクロアレイ解析は、タカラバイオ株式会社に委託して GeneChip Arabidopsis ATH1 Genime Array (AFFYMETRIX) を用いて行った。尚、 作業のすべては、GeneChip Eukaryotic Target Preparation & Hybridization Manual (AFFYMETRIX) に従って行った。以下に方法を示す。

①total RNA から1本鎖 cDNA を作製し、次いで2本鎖 cDNA を合成する

②GeneChip Sample Cleanup Module Kit (AFFYMETRIX) を用いて、2本鎖 cDNA を精製する

③ GeneChip Expression 3'-Amplification Regents for IVT Labeling Kit (AFFYMETRIX)を用いて、Biotin-Labeled cRNA を合成する

④GeneChip Sample Cleanup Module Kit を用いて、Biotin-Labeled cRNA を精製する

⑤精製した Biotin-Labeled cRNA を断片化する

⑥GeneChip Hybridization Control Kit を用いて、Hybridization Control を添加する

⑦GeneChip Hybridization Oven 640 を用いて、45 度、16 時間、60rpm でハイブリ ダイゼーションを行う

⑧GeneChip Fluidics Station 450 を用いて洗浄を行う

⑨streptavidin phycoerythrin (Molecular Probes)を用いて染色を行う

⑩GeneChip Scanner 3000を用いてシグナルを検出する

①GeneChip Operating Software ver. 1.4 を用いて解析を行う

GeneChip Operating Software ver. 1.4 にて数値化されたデータを本研究にてもちいた。

材料および方法・表1 本研究で行った CHX 付加によるタンパク質合成阻害

88 I

GVG 誘導型ルシフェラーゼ遺伝子を導入した形質転換シロイヌナズナは、ルシフェラ ーゼ遺伝子の転写発現を DEX 付加により人為的に上昇させることが出来る。その形質 転換体に対して DEX および CHX の付加を本研究と同様にして行ったルシフェラーゼ 活性測定の結果については既に Ohgishi らによって報告されている(Ohgishi et al., 2001)。以下の表は、本研究と同一の実験条件における CHX によるタンパク質合成阻 害を確認するために行った実験の結果である。尚、表中のルシフェラーゼ活性の値は、 DEX 付加のみ 3 時間処理したものの相対値を 1 としている。

		1		
Sample	Period	30mM DEX	30 mM CHX	Relative luciferase Activity
1	0 min	-	-	0.0022
2	30 min	-	-	0.0011
3	1 h	-	-	0.0027
4	3 h	-	-	0.0041
5	30 min	+	-	0.0106
6	1 h	+	-	0.1636
7	3 h	+	-	1.0000
. 8	30 min	-	+	0.0010
9	$1 \mathrm{h}$	-	+	0.0018
10	3 h	-	+	0.0012
11	30 min	÷	+	0.0018
12	1 h	+	+	0.0016
13	3 h	+	+	0.0024

 $\mathbf{27}$

	Gene	Deiman
Code	Product	- Frimers
	Type-AARR genes	
A+1=50040	4 PD 2	5'-CCCGTCGACTGAAACCGGTGAAACTCGCC-3'
At1g59940	Anno	5'-CCCGGATCCACACAGAGGTAAACTGTCAC-3'
	ADD 4	5'-CCCGTCGACCGGAAGCTTCCGGAAGATTC-3'
Atig10470	ARR4	5'-CCCGGATCCTGGTGAATGTCGAAGGTTCG-3'
449-49100	ADDS	5'-CCCGTCGACGTTCGGTTGGATTTGAGGATC-3'
At3g48100	Anno	5'-CCCGGATCCGAAAACCCATCTTTGTCACTC-3'
A 15-0000		5'-CCCGTCGACGCCTCGTATTGATAGATGTC-3'
At5g62920	ARIO	5'-CCCGGATCCGTGAGGCTTCTTAACAACTTC-3'
4+1-10050	ABB7	5'-CCCGTCGACAGATGGAGGCAAAGGGGGCTTC-3'
Aug19000	ART	5'-CCCGGATCCGTGTGATGACTCTCTCAAAC-3'
A+9a41910	ARR8	5'-CCCGTCGACGAAAAGCAATGGAAGAAGTGG-3'
At2g41310		5'-CCCGGATCCCTCGAAAGCTTCAATCTTTGC-3'
A+2~57040	ABBO	5'-CCCGTCGACGTCCTCAGAGAACGTTCCTG-3'
ALJEU / 040	Altito	5'-CCCGGATCCTCCCCACATACAACATCATC-3'
A+1a74800	ADD15	5'-CCCGTCGACGAGAGATTGCTTAAGATCTC-3'
Atig/4050	Anticio	5'-CCCGGATCCGATCCTCTTGGAAGATGGAG-3'
1+0-40070	ADD10	5'-CCCGTCGACATGAACAGTTCAGGAGGTTC-3'
At2g40010	Altrio	5'-CCCGGATCCGCTTCTGCAGTTCATGAGATG-3'
A+3a56380	ABR17	5'-CCCGTCGACATGAATAAGGGCTGTGGAAG-3'
Alogotoot		5'-CCCGGATCCCTTCTGCAATTTAAAAGATGG-3'
	Cytokinin-responsive genes	
At4g29740	Cytokinin oxidase CKX4	5'-CCCGTCGACACAAGGGTGAAATGGTCTCGC-3'
1101920110	Cy tokinin okidaso orini i	5'-CCCGGATCCGGGATAGAAGAGAGTAACACC-3'
At2g46310	AP2-like transcription factor	5'-CCCGTCGACTGCGGCGGAGATTCGTGATCC-3'
8		5'-CCCGGATCCCTGAAATCTCCGATCACTCCC-3'
At1g67110	Cytokinin dehydrogenase CYP735A2	5'-CCCGTCGACCTTTGTGCTCAAGCCACTCGC-3'
b	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5'-CCCGGATCCTTTAGGGATGATTAGGTCACC-3'
At4g11190	Putative disease resistance response protein	5'-CCCGTCGACATAATGGCAAACCAAATCTAC-3'
0		5'-CCCGGATCCACGGAAATACTTACTGCCTTC-3'
At4g23750	AP2-like transcription factor	5'-CCCG'TCGACGGAGAAGAAAATGGTTCTACC-3'
0	1	5'-CCCGGATCCTAGTCAGAGCGTCGGGACCAC-3'
At2g30540	Putative glutaredoxin	5'-CCCGTCGACAGCGAGGTTTAATCTCAGGCG-3'
-	-	5'-CCCGGATCCCATTACAAAGGTTGCATAGGC·3'
At1g69530	Expansin EXP1	5-CCCGTCGACCTCAATTGTCGTCACAGCCAC-3
		5'-CCCGGATCCCCTCAATTGAAAGAAAGGACC-3'
At2g29490	Putative glutathione S-transferase	5-CCCGTCGACCTGGAGCTAAACCCCGCTTCAC-3
	0	5°-CCCGGATCCTGCAATTTTGGTCATGCGCTC-3°
At4g19030	Nodulin-like protein NIP1;1/NLM1	5-CCCGTCGACTTGCCTTCGCCTCTTGTGGCC-3
		5° CCCGGATCCCGGTCTTTAGAAATGAACCAC3′
At4g11210	Putative disease resistance response protein	5-CCCGTCGACTCTCCTTGATCTGCTTGTCTG-3
	_	5 -CCCGGATCCGACGCGGAAATACTTACTGCC-3
At2g40230	Putative transferase-family protein	5°CCCGTCGACTACTCCTTCCCGACCAAACACCC-3
At1g04240	AUX/IAA-family protein IAA3/SHY2	9 TOUGT UGAUAGAGUTGAGGUTGGGGATTACC-3
At2g20520	Fasciclin-like arabinogalactan protein FLA6	
		D TOTOGGATOLOGATOAGACGATGAAGTTGAGG-3

材料および方法-表2 ノザンブロット解析に用いたプローブ作成時に用いたプライマー

材料および方法-表2 (続き)

Genes r	elated to cytokinin-responsive phenomena	
At3g48750	Coolin James Jack Linear CDVA:1	5'-CCCGTCGACCGGTGTGGTTTATAAGGCAC-3'
	Cyclin dependent kinase CDKA,1	5'-CCCGGATCCGGATACCGAATGCTCTGGCC-3'
At4g34160	Detres and CVCD2:1	5'-CCCGTCGACCCTTTGACCCTCTTTCATACC-3'
	D-type cyclin C1 CD3,1	5'-CCCGGATCCACTCTATCAAGCCATGGCAC-3'
At1g62360	Homoodomain protoin CTM	5'-CCCGTCGACAGTATGAGCAAGAGCTCTCC-3'
	nomeodomain protein STM	5'-CCCGGATCCGGTGAGGATGTGTTGCGTCC-3'
At1g29930	Chlorophyll A-P hinding protoin CAP1	5'-GAGTGTGAGAGGAGAAAGAGAGCTTG-3'
	Chlorophyli A B binding protein CAB1	5'-TCAATTGTGGTAATAAACTCTGCAATTGAG-3'
	Genes activated ARR1ADDK-GR	
At3g62930	Butativa glutaradavia	5'-AGTTGAAGACAAACCAGTGG-3'
	i dialive glutaredoxin	5'-TTACACCCATATGGCTCCGG-3'
A+1a76410	DINC finana protoin	5'-CCCGTCGACCAATGGCGCGCCTTCTCTTCC-3'
At1g/6410	KING Hilger protein	5'-CCCGGATCCTCGGGTATCGGGTTCGGGTCC-3'
At3g44610	Putativa protoin kinaso	5'-CCCGTCGACCCGATCTCAGATTCCGTCTCC-3'
	i utative protein kindse	5'-CCCGGATCCAAGATTGTTCCGGTTCAGCAC-3'



932).

材料および方法・図1HiCEP解析の方法を示したフローチャート

HiCEP 解析で行う操作をフローチャートにしてまとめた。詳しい内容については材料および方法の HiCEP 解析の解説および Fukumura らの報告(Fukumura et al., 2003)を参照。

第三章 結果

1. ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子同定のための戦略

本研究では、転写因子である ARR1 によって直接転写活性化されるダイレクトターゲ ット遺伝子を同定するために、ARR1ダイレクトターゲット遺伝子の候補に対して個別 にノザンブロット解析を行うこととした。ARR1ダイレクトターゲット遺伝子の判定に は、DDKドメインを除いた、恒常的な転写活性化能をもつ ARR1ADDK と哺乳類のグ ルココルチコイドレセプターのホルモン結合ドメイン (GR-HBD) を融合させた ARR1ADDK-GRタンパク質を発現する、35S-ARR1ADDK-GR形質転換体(Sakai et al., 2001)を用いた。GR-HBD を融合させたタンパク質は、dexamethazone (DEX) を付 加することにより人為的に活性化することが出来る(Picard et al., 1988; Picard, 1994、 結果・図 1)。このような GR-HBD 融合タンパク質の活性化誘導機構が cycloheximide (CHX)のようなタンパク質合成阻害剤によって阻害されないことを応用して、シロ イヌナズナにおいて様々な転写因子のターゲット遺伝子が同定されている。例としては、 花成に関わる CONSTANS (CO)、雄蕊や花弁の形成に関わる APETALA3/PISTILLATA、花の形成に関わる APETARA1 等の転写因子と GR-HBD 融合タンパク質を用いたターゲット遺伝子の同定があげられる(Sablowski and Meyerowitz, 1998; Wagner et al., 1999; Samach et al., 2000)。同様に ARR1 に関して も、ARR1ADDK-GR が特異的な遺伝子認識能および転写活性化能を保持しており、 DEX による転写活性化能の調節が厳密なものであることが示されている(Sakai et al., 2001、結果・補足図 1)。これらのことから、ARR1ADDK-GR のダイレクトターゲット 遺伝子はARR1のダイレクトターゲット遺伝子であると考えられる(Sakai et al., 2000; Sakai et al., 2001).

そこで、35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体に対して DEX および CHX の付加を組合せ て行い、各薬剤付加後所定時間経過した植物体より抽出した total RNA を用いてノザ ンブロット解析を行うことにした。そして、CHX 付加によって新規のタンパク質合成 を必要とする転写活性化を阻害した場合にも DEX 付加によって転写産物量が上昇する 遺伝子を ARR1 のダイレクトターゲット遺伝子と判定した(結果・図 2)。同時に、野生 型植物体(WT)と ARR1 遺伝子欠損変異体(arr1-1)にサイトカイニンである 6-benzyl aminopurin (BA)および CHX の付加を組み合わせて行い、同様のノザンブロット解析 を行った。WT 植物体を用いた結果から、CHX 付加条件下においても BA 付加によっ て転写産物量が上昇する遺伝子はサイトカイニン初発応答遺伝子と判定することが出 来る(結果・図 2)。また、WT と arr1-1への BA および CHX の付加による遺伝子発現 量の比較によってその遺伝子の転写活性化における ARR1 の寄与を判定することが出 来る(結果·図2)。各薬剤付加後の処理時間を定めるにあたって、それぞれの遺伝子に よって適切な時間が異なることが予想されたので、1時間および3時間の誘導を行った。 尚、本研究では CHX 付加によるタンパク合成阻害で、植物体がダメージを受けるのを 回避するために3時間を越える処理は行わなかった。

2. ARR1 によるタイプ A ARR 遺伝子の転写活性化

これまでに 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体を用いた研究において、タイプ A ARR 遺伝子のうち ARR4、ARR5、ARR6、ARR7、ARR8、ARR9 が ARR1 のダイレクトタ ーゲットであることが示されている(Sakai et al., 2001)。そこでまず初めに、それら以 外のタイプ A *ARR* 遺伝子である *ARR3、ARR15、ARR16、ARR17*について、ARR1 のダイレクトターゲットであるかどうかを調べた。その結果、1時間または3時間処理 の 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体において、すべてのタイプ A ARR 遺伝子が、CHX を付加の有無に関わらず、DEX 付加によって転写産物量が上昇することを確認した(結 果·図 3、4、5、6)。このことは、植物体において ARR1ADDK がすべてのタイプ AARR 遺伝子の転写を直接活性化できることを示しており、それら遺伝子が ARR1 のダイレ クトターゲットであることを示している。また、WT 植物体への BA 付加において、付 加後1時間または3時間の処理でCHX付加の有無に関係なくすべてのタイプAARR 遺伝子の転写産物量の上昇がみられた(結果·図 3、4、5、6)。このことは、これまで に調べられたタイプ A ARR 遺伝子がすべて初発応答遺伝子であったことと一致する (Brandstatter and Kieber, 1998; D'Agostino et al., 2000)。arr1-1 変異体への BA およ び CHX を共に付加した場合の転写産物量は WT 植物体と比較して付加後3時間処理に おいて ARR4、ARR6、ARR7、ARR15、ARR16、ARR17で非常に減少しており、ARR5 と ARR8 に関しても若干の減少がみられた。ARR3 と ARR9 に関しては、1 時間処理 においてその減少が明瞭に観察された(結果・図 3,4)。このことは、程度の違いはある ものの、すべてのタイプAARR遺伝子のサイトカイニン応答に対して、ARR1の転写 活性化機能が寄与していることを示している。ここで行った DEX 付加や BA 付加によ る遺伝子の転写発現の結果から、すべてのタイプAARR遺伝子のサイトカイニン初発 応答における転写活性化は ARR1 によって行われていることが明らかとなった。

3. ARR1 によるタイプ A ARR 遺伝子以外のサイトカイニン応答遺伝子の転写活性化

次に、タイプA ARR 遺伝子以外のサイトカイニン応答遺伝子についての解析を行った。サイトカイニン応答遺伝子の研究のひとつとして、Rashotte らによってサイトカ

イニンの種類や処理時間を 10 通りに変化させた設定条件でマイクロアレイ解析が行わ れている(Rashotte et al., 2003)。本研究では、Rashotte らの行ったマイクロアレイに おいてサイトカイニン付加により少なくとも6つの設定条件で 2 倍以上の遺伝子発現 の上昇が見られた遺伝子を選抜した。それらの遺伝子は、タイプ A ARR 遺伝子である ARR4、ARR5、ARR7、ARR16とそれ以外の 13 の遺伝子である。ここでは、タイプ A ARR 遺伝子以外の 13 遺伝子について、タイプ A ARR 遺伝子で行ったノザンブロット 解析と同様の解析を行った。尚、13 の遺伝子の名前と予測される機能は結果-表 1 にま とめた。

まず、これらの遺伝子がサイトカイニン初発応答遺伝子であるかどうかを調べた。その結果、13 遺伝子のすべてにおいて CHX 付加を伴わない BA 付加により転写産物量の 上昇が見られた(結果・図 7、8、9、10)。また、CHX 付加を伴った場合の BA 付加に ついては、3 時間処理で FLA6と 2 つの AP2-like protein 遺伝子以外の遺伝子で転写産 物量の上昇が見られ(結果・図 9、10)、1 時間処理において FLA6の産物量の上昇が見 られた(結果・図 7、8,)。このことより、2 つの AP2-like protein 遺伝子以外の 11 遺伝 子 が サ イ ト カ イ ニ ン の 初 発 応 答 遺 伝 子 で あ る こ と が 分 か っ た 。また、 35S-ARR1ADDK-GR形質転換体に DEX 付加をおこなった結果、CHX 付加の有無に関 わらず 11 のサイトカイニン初発応答遺伝子のうち putative gulutatione-S-transferase (GST)遺伝子と NIP1:NLM1 遺伝子以外のすべての遺伝子が、ARR1のダイレクトター ゲット遺伝子であると判明した(結果・図 7、8、9、10)。

13 遺 伝 子 の う ち *CKX4*、*CYP735A2*、 2 つ の putative disease-resistance-response-protein (DDRP)遺伝子、EXP1、IAA/SHY、FLA6 の 9 遺伝子がサイトカイニンの初発応答遺伝子であり、かつ ARR1 のダイレクトターゲッ トであることが明らかとなったが、次にこれらの遺伝子がサイトカイニン応答時に ARR1 によって転写活性化されているかどうかを調べた。WT 植物体と *arr1-1* 変異体 に BA および CHX を共に付加したことによる転写産物量の変化を比較した場合、3 時 間処理において *CYP735A2*、*IAA3/SHY*、putative transferase-family-protein 遺伝子、 2 つの putative DDRP 遺伝子の転写産物量が *arr1-1* 変異体で減少しており、1 時間処 理においては *CKX4*の転写産物量の減少がみられた(結果-図 7、8、9、10)。このこと から、少なくともこの 6 遺伝子に関しては、サイトカイニン初発応答における転写活性 化は ARR1 によって行われていることが明らかとなった。

さらに、サイトカイニン応答により引き起こされる植物体の諸現象に密接に関与して いる遺伝子について同様にしてノザンブロット解析を行った。調べた遺伝子は、細胞増 殖に関わる *CDKA;1* (*CDC2a*) と *CYCD3;1*、芽の形成に関わる *STM*、クロロプラス トの発達に関わる *CAB1/Lhcb1*3* である。これら遺伝子についてはサイトカイニン応 答によってその転写産物量が変化することが既に報告されている(Flores and Tobin, 1986; Hemerly et al., 1993; Soni et al., 1995; Riou-Khamlichi et al., 1999; Rupp et al., 1999)。解析の結果、*CYCD3;1*についてのみで WT 植物体に対する CHX 付加を伴わな い BA 付加による転写産物量の上昇が確認されただけで、それ以外の遺伝子に関して変 化はみられなかった(結果・図 11、12)。また、*35S-ARR1ADDK-GR* 形質転換体への DEX 付加によっては、これらのどの遺伝子についても転写産物量の上昇はみられなか った(結果・図 11、12)。

4. HiCEP 解析による新たな ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の探索

高い分離能で転写産物の比較定量解析が出来る High Coverage Expression Profiling (HiCEP)解析を行い(Fukumura et al., 2003)、新たな ARR1 ダイレクトターゲット 遺伝子の探索を行った。*35S-ARR1ADDK-GR* 形質転換植物体に DEX 付加の有無によ り 3時間処理を行ったものから total RNAを抽出し、HiCEP解析による解析に用いた。 解析により、約 18000 のビークを同定した。ARR1ADDK-GR により転写活性化された と考えられる候補遺伝子のビークの選抜には DEX 付加によって得られたビークの蛍光 強度が 500 以上でかつ、DEX 未付加と付加を比較した場合の蛍光強度が 1.5 倍以上と いうしきい値を設けた (結果・図 13)。その結果、条件を満たす 18 のビークを分取し、 ピークに該当する遺伝子を同定した。これらの遺伝子の中には、既に本研究によって明 らかにされた ARR1 のダイレクトターゲット遺伝子である *ARR4* と *CKX4* が含まれて おり、それ以外に 16 の候補遺伝子が得られた (結果・表 2)。候補遺伝子に関しては、 HiCEP 解析の確認の為に、ノザンブロット解析によって DEX 付加後 3 時間処理によ って遺伝子の転写産物量が上昇するかどうかを解析し、その後、各薬剤付加後 1 時間お よび 3 時間処理のノザンブロット解析により ARR1 のダイレクトターゲット遺伝子で あるかどうか、およびサイトカイニン応答遺伝子であるかどうかの検定を行った。

ノザンブロット解析により putative glutaredoxin 遺伝子(At3g62930)、RING-finger protein 遺伝子 (At1g76410)、putative protein kinase 遺伝子 (At3g44610) の 3 つ の遺伝子が DEX を付加した *35S-ARR1ADDK-GR*形質転換植物体で転写活性化される ことが明らかとなった (結果-図 14、15)。しかし、ノザンブロット解析によってそれ ら 3 遺伝子以外の 13 遺伝子に関しては DEX 付加した *35S-ARR1ADDK-GR*形質転換 植物体で転写産物量が上昇するといった結果は得られなかった (結果-図 14、15)。得 られた 3 つの遺伝子の転写産物量は、*35S-ARR1ADDK-GR*形質転換植物体への CHX 付加を伴った DEX 付加によって、3 時間処理で putative glutaredoxin 遺伝子と putative rotein kinase 遺伝子の転写活性化がみられ、1 時間処理で RING-finger protein 遺伝子の転写発現がみられた (結果-図 14、15)。このことは、3 遺伝子がすべ て ARR1 のダイレクトターゲット遺伝子であることを示している。また、WT 植物体へ の CHX 付加を伴わない BA 付加によって 3 遺伝子共に転写産物量が上昇するが、CHX
付加時には RING-finger protein 遺伝子のみで転写産物量の上昇が見られた(結果・図 14、15)。*arr1-1* 変異体に対する BA の付加による RING-finger protein 遺伝子の転写 産物量の上昇は、薬剤付加後 1 時間処理において明らかに WT 植物体と比較して減少 している(結果・図 14、15)。これらの結果により、RING-finger protein 遺伝子が、サ イトカイニンの初発応答において ARR1 により直接転写活性化されることが明らかと なった。

5. ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターに含まれる ARR1 の *in vitro* 結 合配列の近傍配列の解析

ARR1 は *in vitro* で 5'-GAT(T/C)-3'に結合することが既に示されている(Sakai et al., 2000)。しかし、この結合配列は理論的には 85.3bp に一度の確率で出現することになり、 ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子を同定する基準として用いるにはあまりに短すぎる。そこで、植物における ARR1 による直接の転写活性化に必須な配列を予測するために、本研究で得られた 23 の ARR1 のダイレクトターゲット遺伝子のプロモーター配列の解析を行った。その為にまず、各 ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の転写開始点上流 500bp の DNA 配列を抽出した。また、ARR1 のダイレクトターゲット遺伝子上流配列との比較に用いるために無作為に遺伝子を選抜し、同様に上流 500bp の配列を抽出した。その後、それぞれのプロモーター配列に存在する ARR1 の *in vitro* 結合配列が1つのプロモーターに付き平均 7.54 箇所存在するのに対し、本研究で明らかとなった ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の一には1つのプロモーターに対して平均 9.26 箇所存在することが明らかとなった (data not shown)。また、ARR1 結合配列の分布には特徴は見受けられなかった(data not shown)。

次に、ARR1ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターに存在するARR1の *in vitro* 結合配列の 5'および 3'に隣接する DNA の配列がどのような傾向があるか調べた。その 結果、ARR1の *in vitro* 結合配列である 5'-GAT(T/C)-3'は、ARR1 ダイレクトターゲッ ト遺伝子のプロモーターと無作為に抽出した遺伝子のプロモーター共に、A/T リッチな 領域に存在する傾向が強いことが確認された(結果-図 16)。また、特徴的にダイレク トターゲットのプロモーターは、ARR1の *in vitro* 結合配列の 3'側の 2 塩基に T の存在 する傾向が (52.5%と 50.2%)、無作為に抽出した遺伝子のプロモーターの場合 (37.5% と 31.7%)と比較して強いことが明らかとなった。さらに、5'側の 2 塩基には A の存在 する傾向が (41.6%、43.2%)、無作為に抽出した遺伝子のプロモーターの場合 (30.6% と 29.4%)と比較して高いことが明らかとなった(結果-図 16)。

ここまでの結果を反映した、ARR1 結合配列の 5 側に AA を付加した

35

5'-AAGAT(T/C)-3'または3'側にTTを付加した5'-GAT(T/C)TT-3'は無作為に抽出した遺 伝子のプロモーターには1つのプロモーターにつき平均1.75箇所存在するのに対して、 ARR1のダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターには1つのプロモーターにつき平 均3.98箇所とより高い出現頻度であった。さらに、5'および3'の付加的配列の特徴を 両方採用した5'-AAGAT(T/C)TT-3'の場合には、無作為に抽出した遺伝子のプロモータ ーには一つのプロモーターに平均0.094箇所存在するのに対し、ARR1のダイレクトタ ーゲット遺伝子のプロモーターには0.826箇所とより高い出現頻度であった。これらの 配列の存在箇所を23のARR1のダイレクトターゲット遺伝子の転写開始点上流 1,000bpについて図に示した。(結果-図17)

6. ARR6 遺伝子のプロモーターに対する ARR1 の DNA 結合ドメインの結合様式の解 析

ダイレクトターゲットである ARR6 遺伝子のプロモーターに ARR1 が結合している かどうかを調べるために、ARR1 の DNA 結合ドメインである GARP ドメインと GST を融合したタンパク質(GST-ARR1DBD)を用いてゲルシフトアッセイを行った。作 製した*ARR6*遺伝子のプロモーター断片に対してGSTARR1DBDタンパク質は様々な 強度で結合を示したが、GSTのみではそのような結合は確認できなかった(結果・図18)。 結果-図 18 に示したように、ARR1 の in vitro 結合配列である 5'-GAT(T/C)-3'の近傍に 付加的な配列が含まれた 5'-AAGATT-3'、5'-GATTTT-3'、5'-AAGATTTT-3 のいずれか が3ヶ所存在する No.4の DNA 断片への結合が極めて強く、1ヶ所のみ存在する No.3 と No.5 の DNA 断片には No.4 より弱いが結合がみられた。これとは異なり、ARR1 結合配列の存在しない No.1 や No.2 の DNA 断片では、5'-GAT(T/C)-3'配列がそれぞれ 複数存在するにも拘らず、そのような顕著な結合はみられなかった(結果-図 18)。さ らに ARR6 遺伝子のプロモーターのどの配列に結合しているのかを調べるために、転 写開始点上流の ARR6 プロモーター約 220bp に対して GSTARR1DBD を用いた DNaseI フットプリント解析を行った。その結果、結果・図で示したようにゲルシフトア ッセイで用いた No.3DNA 断片に存在する②や③の 5'-AAGATTTT-3 配列や No.4DNA 断片に存在する④の 5'-GATTTT-3'配列を含む領域を GST-ARR1DBD タンパク質が DNaseIから保護していることが示された(結果・図 19)。特に③や④への保護の程度は、 プラス鎖およびマイナス鎖で共に強かった(結果・図 19)。それとは異なり、ゲルシフ トで用いた No.3DNA 断片に存在する①の 5'-GATTTT-3'配列の GST-ARR1DBD タン パク質による DNAaseI からの保護は確認できなかった(結果・図 19)。これらの結果か ら、ARR1のダイレクトターゲット遺伝子プロモーター中の DNA 結合配列に対する結 合には何らかの指向性があることが示唆された。

	Gene	Result of the Northern blot analysis ^a						
	Product	Induction by BA in the wild type ^b		Effect of arr1-1 in	Induction by DEX in 35S-ARR14DDK-GR ^b			
Code		In the absence of CHX	In the presence of CHX	the presence of CHX ^c	In the absence of CHX	In the presence of CHX		
	Type-A ARR genes							
At1g59940	ARR3	+	+	+	+	+		
At1g10470	ARR4	+	+	+	+	+		
At3g48100	ARR5	+	+	+	+	+		
At5g62920	ARR6	+	+	+	+	+		
At1g19050	ARR7	+	+	+	+	+		
At2g41310	ARR8	+	+	+	+	+		
At3g57040	ARR9	+	+	+	+	+		
At1g74890	ARR15	+	+	+	+	+		
At2g40670	ARR16	+	+	+	+	+		
At3g56380	ARR17	+	+	+	+	+		
	Cytokinin-responsive genes							
At4g29740	Cytokinin oxidase CKX4	+	+	+	+	+		
At2g46310	AP2-like transcription factor	+	-	n.d.	+	-		
At1g67110	Cytokinin dehydrogenase CYP735A2	+	+	+	+	+		
At4g11190	Putative disease resistance response	+	+	+	+	+		
At4g23750	AP2-like transcription factor	+/-	-	n.d.	+	+		
At2g30540	Putative glutaredoxin	+/-	+	-	+	+		
At1g69530	Expansin EXP1	+	+	-	+	+		
At2g29490	Putative glutathione S-transferase	+	+	-	-	-		
At4g19030	Nodulin-like protein NIP1;1/NLM1	+	+	-	-	-		
At4g11210	Putative disease resistance response	+	+	+	+	+		
At2g40230	Putative transferase family protein	+	+	+	+	+		
At1g04240	AUX/IAA family protein IAA3/SHY2	+/-	+	+	+/-	+		
At2g20520	Fasciclin-like arabinogalactan protein	+	+	-	+	+		
Genes re	ated to cytokinin-responsive phenomena							
At3g48750	Cyclin dependent kinase CDKA;1	-	-	n.d.	-	-		
At4g34160	D-type cyclin CYCD3;1	+	-	n.d.	-	-		
At1g62360	Homeodomain protein STM	-	-	n.d.	-	-		
At1g29930	Chlorophyll A-B binding protein CAB1	•	-	n.d.	-	-		
(Genes activated ARR1ΔDDK-GR							
At3g62930	Putative glutaredoxin	+	+	-	+	+		
At1g76410	RING finger protein	+	+	+	+	+		
At3g44610	Putative protein kinase	+	-	n.d.	. +	+		

結果-表1 ノザンブロット解析結果のまとめ

^a 転写産物量変化からの判定は、独立した2回以上のノザンブロット解析により行った。

^b「+」、「-」、「+/-」は、それぞれ WT 植物体に BA 付加後 1 時間および 3 時間処理することによって転写産物量が「顕 著に増加した」か、「微妙な増加であった」か、「検出できなかった」かを示している。

。「+」と「・」は、それぞれ WT 植物体と arr1・1 変異体に CHX 付加を伴った状態で BA 付加後 1 時間および 3 時間処理することによる転写産物量変化を比較して、変化の差異が顕著であったか、微妙であったかを示している。また、「n.d.」は、WT 植物体に CHX を加えない状態で BA を付加したときに転写産物量の上昇が見られなかったので判定できなかったことを示している。 "「+」、「・」、「+/・」は、それぞれ 35S・ARR1ADDK・GR 形質転換体に DEX 付加後 1 時間および 3 時間処理することに

"「+」、「・」、「+/-」は、それぞれ 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体に DEX 付加後 1 時間および 3 時間処理することに よって転写産物量が「顕著に増加した」か、「微妙な増加であった」か、「検出できなかった」かを示している。

結果-表 2 HiCEP 解析によって選出した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子候補

Gene ^a		cDNA fragment detected by HiCEP			DEX-treated	
Code	Product	Length of cDNA (bp)	MspI-end sequence	MseI-end sequence	level of fluorescence ^b	Magnitude of induction ^e
At3g62950	Putative glutaredoxin	98	CCGGCG	GCTTAA	1272	3.16
At4g29740	Cytokinin oxidase CKX4	122	CCGGAC	AATTAA	1382	2.52
At3g18780	Actin ACT2	70	CCGGTT	AGTTAA	533	2.42
At5g53490	Thylakoid lumenal protein	116	CCGGTC	CCTTAA	628	1.96
At3g44610	Putative protein kinase	41	CCGGCT	GGTTAA	645	1.81
At1g76410	RING finger protein	130	CCGGTA	GATTAA	1283	1.77
At2g33830	Dormancy/auxin associated protein	370	CCGGGA	TTTTAA	3106	1.75
At4g16000	Expressed protein	316	CCGGCC	TGTTAA	534	1.70
At3g59930	Expressed protein	39	CCGGCT	GGTTAA	4176	1.68
At1g30250	Expressed protein	81	CCGGTG	TTTTAA	685	1.62
At1g10470	Type A response regulator ARR4	59	CCGGAT	CGTTAA	1150	1.60
At5g11420	Expressed protein	39	CCGGCT	ACTTAA	1451	1.60
At5g08690	ATP synthase beta-chain 2	53	CCGGCT	TATTAA	843	1.57
At2g05100	Chlorophyll A-B binding protein	151	CCGGGG	TCTTAA	860	1.56
At5g42450	Pentatricopeptide repeat protein	34	CCGGCC	TATTAA	1361	1.54
At3g55970	Putative oxidoreductase	89	CCGGAC	CGTTAA	1988	1.51
At5g13650	Elongation factor family protein	37	CCGGCC	TGTTAA	2601	1.51
At3g62930	Putative glutaredoxin	100	CCGGAG	CTTTAA	3481	1.50

^a HiCEP 解析によって検出された cDNA の配列にコードされている遺伝子の詳細を記載した。

^b DEX 付加して抽出した tota RNA を用いて行った 2 回の HiCEP 解析で得られた低い方のピーク蛍光強度(Lower DEX-treated Value)を示した。

^c DEX 付加して抽出した tota RNA を用いて行った 2 回の HiCEP 解析で得られた低い方のピーク蛍光強度(Lower DEX-treated Value)を DEX の付加なしのときの高いほうのピーク蛍光強度(higher DEX-untreated fluorescence levels) で割った値を示している。.



結果・図 1 グルココルチコイド受容体のホルモン結合ドメイン融合タンパク質の DEX による制御の模式図

グルココルチコイド受容体のホルモン結合ドメイン (GR-HBD) と融合させたタンパ ク質 X (protein X) の機能は、GR-HBD への hsp90 複合体 (hsp90 complex) の結合 により阻害され不活性化されている。この状態でグルココルチコイドホルモンの一種で ある DEX を付加すると、GR-HBD の構造変化が起こり hsp90 複合体から解離して、 タンパク質 X が活性化される(Picard et al., 1988; Picard, 1994)。



結果・図2 ノザンブロット解析結果の判定方法

本研究で行ったノザンブロット解析の結果からそれぞれの遺伝子についてどのよう に判定を行ったかを模式的に示した。示した図は、WT 植物体および *arr1-1* 形質転換 体には BA および CHX、35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体には DEX および CHX をそ れぞれ組合せて付加し、所定時間時間処理したものから total RNA を抽出してノザン ブロット解析を行った結果を想定した。これらの薬剤付加による様々な遺伝子のノザン ブロット解析から、WT 植物体において CHX 付加によって新規のタンパク質合成を阻 害した場合に BA 付加によって転写産物量の上昇する遺伝子はサイトカイニン初発応 答遺伝子と判定し、35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体において DEX および CHX を共 に付加することによって転写産物量の上昇する遺伝子は ARR1 のダイレクトターゲッ ト遺伝子であると判定した。また、WT と *arr1-1*への BA および CHX の付加による遺 伝子の転写発現の比較によってその遺伝子の転写活性化における ARR1 の寄与の程度 を判定した。



結果·図3 タイプAARR遺伝子のノザンブロット解析(1時間)

タイプAARR遺伝子のサイトカイニン初発応答による転写活性化、およびARR1に よる直接的な転写活性化について調べるためにノザンブロット解析を行った。WT 植物 体および arr1-1形質転換体には 5µM BA および 30µM CHX、35S-ARR1ADDK-GR形 質転換体には 30µM DEX および 30µM CHX をそれぞれ組合せて付加し、各薬剤付加 後 1時間処理したものから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。各レ ーンにはそれぞれ 6µg の total RNA を用いた。左側に用いたプローブの遺伝子名を記 載した。シロイヌナズナのユビキチン遺伝子である UBQ4 と UBQ10 をネガティブコ ントロールとして用いた。尚、DEX 付加における 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体に 対するコントロールとして、WT 植物体に DEX 付加を行い同様にしてノザンブロット 解析を行った(結果・補足図 2、3)。



結果·図4 ノザン解析によるタイプAARR遺伝子の転写発現の定量(1時間)

薬剤付加後1時間処理によるタイプA ARR 遺伝子の転写発現のノザンブロット解析 結果(結果·図3)から、各転写産物のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子 の転写産物で最も強いバンドの値を1として、それに対する相対値をプロットした。



結果-図5 タイプAARR遺伝子のノザンブロット解析(3時間)

タイプAARR遺伝子のサイトカイニン初発応答による転写活性化、およびARR1に よる直接的な転写活性化について調べるためにノザンブロット解析を行った。WT 植物 体および arr1-1形質転換体には 5µM BA および 30µM CHX、35S-ARR1ADDK-GR形 質転換体には 30µM DEX および 30µM CHX をそれぞれ組合せて付加し、各薬剤付加 後 3 時間処理したものから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。各レ ーンにはそれぞれ 6µg の total RNA を用いた。左側に用いたプローブの遺伝子名を記 載した。シロイヌナズナのユビキチン遺伝子である UBQ4 と UBQ10 をネガティブコ ントロールとして用いた。尚、DEX 付加における 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体に 対するコントロールとして、WT 植物体に DEX 付加を行い同様にしてノザンブロット 解析を行った(結果・補足図 2、3)。



結果·図6ノザン解析によるタイプAARR遺伝子の転写発現の定量(3時間)

薬剤付加後3時間処理によるタイプA ARR 遺伝子の転写発現のノザンブロット解析 結果(結果-図5)から、各転写産物のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子 の転写産物で最も強いバンドの値を1として、それに対する相対値をプロットした。



結果·図7 タイプA ARR遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子のノザンブロット解析(1時間)

タイプA ARR遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子のサイトカイニン初発応答に よる転写活性化、および ARR1 による直接的な転写活性化について調べるためにノザ ンブロット解析を行った。WT 植物体および arr1·1 形質転換体には 5µM BA および 30µM CHX、35S·ARR1ADDK·GR 形質転換体には 30µM DEX および 30µM CHX を それぞれ組合せて付加し、各薬剤付加後 1 時間処理したものから total RNA を抽出し てノザンブロット解析に用いた。各レーンにはそれぞれ 6µg の total RNA を用いた。 左側に用いたプローブの遺伝子名、もしくは遺伝子のコードしているタンパク質名を記 載した。薬剤付加後 1 時間の結果・図 1 と同様の total RNA を用いている為、UBQ4 と UBQ10 の結果は省いた。尚、DEX 付加における 35S·ARR1ADDK·GR 形質転換体に 対するコントロールとして、WT 植物体に DEX 付加を行い同様にしてノザンブロット 解析を行った(結果・補足図 4、5)。



結果-図8 ノザン解析によるタイプAARR遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子の 転写発現の定量(1時間)

薬剤付加後1時間処理によるタイプA ARR 遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子の転写発現のノザンブロット解析結果(結果・図7)から、各転写産物のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子の転写産物で最も強いバンドの値を1として、それに対する相対値をプロットした。



結果・図9 タイプA ARR遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子のノザンブロット解析(3時間)

タイプAARR遺伝子を除くサイトカイニン初発応答による転写活性化、およびARR1 による直接的な転写活性化について調べるためにノザンブロット解析を行った。WT 植 物体および arr1-1形質転換体には 5µM BA および 30µM CHX、35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体には 30µM DEX および 30µM CHX をそれぞれ組合せて付加し、各薬剤付 加後 3 時間処理したものから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。各 レーンにはそれぞれ 6µg の total RNA を用いた。左側に用いたプローブの遺伝子名、 もしくは遺伝子のコードしているタンパク質名を記載した。薬剤付加後 3 時間の結果-図 6 と同様の total RNA を用いている為、UBQ4 と UBQ10の結果は省いた。尚、DEX 付加における 35S-ARR1ADDK-GR形質転換体に対するコントロールとして、WT 植物 体に DEX 付加を行い同様にしてノザンブロット解析を行った(結果・補足図 4、5)。



結果·図10 ノザン解析によるタイプAARR遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子の 転写発現の定量(3時間)

薬剤付加後3時間処理によるタイプA ARR 遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子の転写発現のノザンブロット解析結果(結果・図9)から、各転写産物のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子の転写産物で最も強いバンドの値を1として、それに対する相対値をプロットした。



結果·図 11 サイトカイニンに応答して植物体の諸現象に関わる遺伝子転写発現の定量 のノザンプロット解析

サイトカイニンに応答して植物体の諸現象に関わる遺伝子のサイトカイニン初発応 答による転写活性化、および ARR1 による直接的な転写活性化について調べるために ノザンブロット解析を行った。WT 植物体および arr1-1形質転換体には 5µM BA およ び 30µM CHX、35S-ARR1ADDK-GR形質転換体には 30µM DEX および 30µM CHX をそれぞれ組合せて付加し、各薬剤付加後 1 時間 (a) または 3 時間 (b) 処理したも のから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。また、各レーンにはそれ ぞれ 6µg の total RNA を用いた。左側に用いたプローブの遺伝子名、もしくは遺伝子 のコードしているタンパク質名を記載した。薬剤付加後 1 時間および 3 時間の結果・図 3、5 と同様の total RNA を用いている為、UBQ4 と UBQ10の結果は省いた。尚、DEX 付加における 35S-ARR1ADDK-GR形質転換体に対するコントロールとして、WT 植物 体に DEX 付加を行い同様にしてノザンブロット解析を行った(結果・補足図 6、7)。



結果・図 12 サイトカイニンに応答して植物体の諸現象に関わる遺伝子転写発現の定量 薬剤付加後1時間または3時間処理によるサイトカイニンに応答して植物体の諸現象 に関わる遺伝子の転写発現のノザンブロット解析結果(結果・図 11)から、各転写産物 のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子の転写産物で最も強いバンドの値を 1として、それに対する相対値をプロットした。



結論・図 13 HiCEP 解析で検出されたピークのスキャッタープロット

35S-ARR1ADDK-GR 形質転換植物体に DEX 付加の有無により 3 時間処理を行い、 total RNA を抽出して各 2 回の HiCEP 解析を行った。DEX 付加して抽出した total RNA を用いて行った 2 回の解析のうち低い方のピーク蛍光強度(Lower DEX・treated Value) が DEX 付加しないで抽出した total RNA を用いて行った 2 回の解析のうち高 い方のピーク蛍光強度(Higher DEX-untreated Value) より高かったものを左上のグ ラフにプロットした。また、それとは逆に DEX 付加して抽出した total RNA を用いて 行った 2 回の解析のうち高い方のピーク蛍光強度(Higher DEX-treated Value)が DEX 付加しないで抽出した total RNA を用いて行った 2 回の解析のうち低い方のピーク蛍 光強度(Lower DEX-untreated Value) より低かったものを右下のグラフにプロット した。水平に引いた破線は Lower DEX・treated Value の 500 のしきい値の境界を示し、 斜めの破線は Lower DEX・treated Value と Higher DEX・untreated Value の 1.5 倍の 閾値の境界を示している。グラフ中の白抜きのドットは、HiCEP 解析によって選抜さ れた ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の候補を示している。



結果・図 14 HiCEP 解析により同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のノザンブ ロット解析

HiCEP 解析により同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のサイトカイニン 初発応答による転写活性化、および ARR1 による直接的な転写活性化の影響について 調べるためにノザンブロット解析を行った。WT 植物体および arr1-1 形質転換体には 5µM BA および 30µM CHX、35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体には 30µM DEX および 30µM CHX をそれぞれ組合せて付加し、各薬剤付加後 1時間(a)または 3時間(b) 処理したものから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。また、各レー ンにはそれぞれ 6µg の total RNA を用いた。左側に用いたプローブの遺伝子名、もし くは遺伝子のコードしているタンパク質名を記載した。薬剤付加後 1時間および 3時間 の結果・図 2、3 と同様の total RNA を用いている為、UBQ4 と UBQ10の結果は省い た。尚、DEX 付加における 35S-ARR1ADDK-GR 形質転換体に対するコントロールと して、WT 植物体に DEX 付加を行い同様にしてノザンブロット解析を行った(結果-補足図 6、7)。



結果・図 15 HiCEP 解析により同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の転写発現の定量

薬剤付加後1時間または3時間処理によるHiCEP解析により同定したARR1ダイレ クトターゲット遺伝子の転写発現のノザンブロット解析結果(結果・図14)から、各転 写産物のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子の転写産物で最も強いバンド の値を1として、それに対する相対値をプロットした。



結果・図 16 本研究により同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターの特徴

本研究で同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターに存在する 5'-GAT(T/C)-3'の近傍の塩基配列の解析を行った。*in vitro* での ARR1 結合配列である 5'-GAT(T/C)-3'(Sakai et al., 2000)を本研究により同定した 23 遺伝子、および無作為に 選抜した 500 遺伝子のプロモーターより抽出して、その近傍に存在する塩基配列を比 較した。5'-GAT(T/C)-3'の近傍のそれぞれの位置に存在する塩基の割合を ARR1 ダイレ クトターゲット遺伝子は右に、無作為に選抜した 500 遺伝子は左に模式的に示した。



結果・図 17 本研究により同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーター に存在する ARR1 結合配列の分布

本研究により同定した 23 の ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターに存 在する ARR1 結合配列の分布を示した。ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の転写開 始点上流 1,000bp に存在する各配列を 5'-AAGATT-3'および 5'-GATTTT-3'は白三角、 5'-AAGATC-3'および 5'-GATCTT-3'は黒三角、5'-AAGATTTT-3'は白のひし形、 5'-AAAAGATTTT-3'は黒のひし形で示した。



結果・図 18 ARR1 の DNA 結合ドメインを用いた ARR6 プロモーター断片のゲルシフト アッセイ

(a) (b) に示した P-32 でラベルされた *ARR6* プロモーター断片 (1 から 5) と GST-ARR1DBD と GST を発現させた大腸菌の粗抽出画分を用いてゲルシフトアッセ イを行った。

(b) GST-ARR1DBD と DNA 断片の結合の程度を「+」と「-」で示した。用いた ARR6 プロモーターの DNA 断片の位置を模式図で示した。5'-GAT(T/C)-3'は垂直の矢 印を用い、5'-GAT(T/C)TT-3 についても結果・図 17 と同様に白矢印とひし形を用いて示 した。

56



結果・図 19 ARR1 の DNA 結合ドメインを用いた DNaseI フットプリント解析 精製した GST-ARR1DBD タンパク質を用いて、*ARR6* プロモーターDNA の部分断 片に対する DNaseI フットプリント解析を行った。この図は、電気泳動後のアクリルア ミドゲルに対するオートラジオグラフィーの像を示しており、左右それぞれプラス鎖 (TOP) およびマイナス鎖 (BOTTOM) の結果である。プラス鎖およびマイナス鎖の 泳動像上部に示した 1 から 6 までの数字は、DNA 断片 (0.15pmol) に対して用いた GST-ARR1DBD タンパク質がそれぞれ 0、3.15、6.25、12.5、25、50pmol であったこ とと対応している。各泳動像の右側に示している線について、太い線は GST-ARR1DBD タンパク質によって強く DNaseI から保護された場所、それに比較して細い線は弱く保 護された場所を示している。尚、同時にシーケンスラダーを泳動しており、上部にヌク レオチド名を示した。また、シーケンスラダーの左の数字は *ARR6* 遺伝子の転写開始 点を+1 としたときの場所を示している。



結果·図 20 ARR1 の DNA 結合ドメインを用いた DNaseI フットプリント解析のまとめ

(a) 結果-図 18 の (a) で用いた模式図と同様のものに、DNaseI フットプリント解 析に用いた *ARR6* プロモーター断片の場所を示した。5'-GAT(T/C)-3'は垂直の矢印を用 い、5'-GAT(T/C)TT-3 についても結果-図 17 と同様に白矢印とひし形を用いて示してお り、この中で DNaseI フットプリント解析に用いた DNA 断片に含まれるものには①か ら④までの番号を付した。

(b)結果・図 20 の(a)に示した DNaseI フットプリント解析の結果をまとめた。ARR6 プロモーターの・1 から・200 までの DNA 配列に対して、結果・図で太い線および細い線 で示した GST-ARR1DBD タンパク質によって DNaseI から保護されている場所を対応 させた。尚、①から④までの番号を付けた四角で囲んだ配列は(a)の模式図と対応し ている。また、DNA 配列の上側はプラス鎖、下側はマイナス鎖を示している。



結果・補足図1 様々な ARR1 形質転換植物体の示す表現形

WT 植物体、35S-ARR1形質転換植物、35S-ARR1ADDK 形質転換植物への BA 付加 により示される表現形および 35S-ARR1ADDK-GR形質転換体への DEX 付加により示 される表現形を示すために Sakai らの研究から図を抜粋した(Sakai et al., 2001)。(a、 e) WT 植物体に 1µM BA をそれぞれ付加しなかったものと付加したもの;(b、f) 35S-ARR1形質転換植物に 1µM BA をそれぞれ付加しなかったものと付加したもの;(c、 d) BA 付加を行わなかった 35S-ARR1ADDK 形質転換植物;(g)(f)を拡大したもの;

(h、i) *35S-ARR1ADDK-GR*形質転換体に 0.1µM DEX をそれぞれ付加しなかったものと付加したものを示している。尚、図中の矢印は子葉を示し、スケールバーは 1mm を示している。

解説:シロイヌナズナのWT植物体をBAの付加した状態で生育させると、著しい生 育阻害が見られる(e)。このような表現型が、ARR1の過剰発現体である 35S-ARR1 形質転換体においては、BA付加時の生育阻害が助長される(f、g)。BAの制御を必要 としない、恒常的転写活性化能をもつ ARR1△DDK を過剰発現する 35S-ARR1△DDK 形質転換体は、BA付加に依存せず生育阻害が誘導される(c、d)。この生育阻害は、 WT 植物体に BA を付加したときに見られる表現型よりも強い。この ARR1△DDKの転 写活性化能をグルココルチコイド依存的に人為的に制御できる ARR1△DDK-GR タン パク質を発現する 35S-ARR1△DDK-GR 形質転換体は、DEX 未付加の場合には通常に 生育させた WT 植物体と変わらない表現型であるが(h)、DEX 付加時には 5S-ARR1△DDK形質転換体と同様な表現型を示す(i)。



結果・補足図2WT植物体へのDEX付加によるタイプAARR遺伝子の転写発現への影響

WT 植物体への DEX 付加によるタイプA ARR遺伝子の転写産物量への影響を調べる ためにノザンブロット解析を行った。WT 植物体に 30µM DEX および 30µM CHX を それぞれ組合せて付加し、各薬剤付加後 1 時間または 3 時間処理したものから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。また、各レーンにはそれぞれ 6µgの total RNA を用いた。左側に用いたプローブの遺伝子名を記載した。



結果・補足図3WT 植物体へのDEX 付加によるタイプAARR 遺伝子の転写発現の定量 WT 植物体へのDEX 付加後1時間または3時間処理によるタイプAARR 遺伝子の転 写発現のノザンブロット解析結果(結果・補足図2)から、各転写産物のバンドの黒化度 をもとに定量を行った。各遺伝子の転写産物で最も強いバンドの値を1として、それに 対する相対値をプロットした。

	1h		3		
CH	x	+ +		+	+
DE	X - +	- +	- +	-	+
CKX4	朝朝	**		214	
AP2-like protein gene (AT2g46310)	-			di	
CYP735A2		Carl The			
Putative DRRP gene (At4g11190)	-		**	•	-
AP2-like protein gene (At4g23750)		-			
Putative Glutaredoxin (At2g30540)		-	-	•	
EXP1	-	-			
Putative GST gene	14. XV	-	••••		
NIP1;1/NLM1	-	-	1940 400		•
Putative DDRP gene (At4g11210)		-	12.32	* 3000	we's
Putative transferase gene					
IAA3/SHY2	***		dery an	•	
FLA6	Pre- 4-5	and live	-		

結果・補足図4WT植物体へのDEX付加によるタイプAARR遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝子の転写発現への影響

WT 植物体への DEX 付加によるタイプA ARR遺伝子を除くサイトカイニン応答遺伝 子の転写産物量への影響を調べるためにノザンブロット解析を行った。WT 植物体に 30µM DEX および 30µM CHX をそれぞれ組合せて付加し、各薬剤付加後 1 時間または 3 時間処理したものから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。また、各 レーンにはそれぞれ 6µg の total RNA を用いた。の左側に用いたプローブの遺伝子名、 もしくは遺伝子のコードしているタンパク質名を記載した。



結果・補足図 5 WT 植物体への DEX 付加によるタイプ A ARR 遺伝子を除くサイトカイ ニン応答遺伝子の転写発現の定量

WT 植物体への DEX 付加後 1時間または 3 時間処理によるタイプ A ARR 遺伝子を除 くサイトカイニン応答遺伝子の転写発現のノザンブロット解析結果 (結果・補足図 4) か ら、各転写産物のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子の転写産物で最も強 いバンドの値を 1 として、それに対する相対値をプロットした。



結果・補足図6WT植物体へのDEX付加によるサイトカイニンに応答して植物体の諸現 象に関わる遺伝子およびHiCEP解析により同定したARR1ダイレクトターゲット遺伝 子の転写発現への影響

WT 植物体への DEX 付加によるサイトカイニンに応答して植物体の諸現象に関わる 遺伝子および HiCEP 解析により同定した ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の転写産 物量への影響を調べるためにノザンブロット解析を行った。WT 植物体に 30µM DEX および 30µM CHX をそれぞれ組合せて付加し、各薬剤付加後 1 時間または 3 時間処理 したものから total RNA を抽出してノザンブロット解析に用いた。また、各レーンに はそれぞれ 6µg の total RNA を用いた。の左側に用いたプローブの遺伝子名、もしく は遺伝子のコードしているタンパク質名を記載した。



結果・補足図7WT植物体へのDEX付加によるサイトカイニンに応答して植物体の諸現 象に関わる遺伝子およびHiCEP解析により同定したARR1ダイレクトターゲット遺伝 子の転写発現の定量

WT 植物体への DEX 付加後 1 時間または 3 時間処理によるサイトカイニンに応答し て植物体の諸現象に関わる遺伝子および HiCEP 解析により同定した ARR1 ダイレクト ターゲット遺伝子の転写発現のノザンブロット解析結果(結果・補足図 6)から、各転写 産物のバンドの黒化度をもとに定量を行った。各遺伝子の転写産物で最も強いバンドの 値を 1 として、それに対する相対値をプロットした。

第四章 考察

1. ARR1 によるダイレクトターゲット遺伝子の転写制御

本研究では ARR1 のダイレクトターゲット遺伝子として、ARR1ADDK-GR によって 新規のタンパク質合成なしに転写産物量が上昇する 23 遺伝子を同定した。 また、23 遺 伝子中の 21 遺伝子がサイトカイニン初発遺伝子あることが明らかとなった。さらに WT 植物体と arr1-1 変異体における遺伝子の転写産物量の増加を比較することにより、 ARR1 がダイレクトターゲット遺伝子の中で少なくとも 17 遺伝子の転写産物量の増加 に寄与していることが明らかとなった。このことは、それら 17 遺伝子がサイトカイニ ン応答時に ARR1 によって直接転写活性化されていることを示している。このように して明らかとなった ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子は、多様な機能を有するタン パク質をコードしていた。以下にそれら機能を列記すると、cytokinin hydroxylase で ある CYP735A2 はサイトカイニンの合成を触媒し、cytokinin oxidase である CKX4 はサイトカイニンの分解を触媒する(Werner et al., 2001; Takei et al., 2004)。タイプ A ARR 遺伝子は、リン酸リレーシグナルの出力装置であり、サイトカイニンシグナルの 負の制御因子であると考えられている(Imamura et al., 1999; Kiba et al., 2003; To et al., 2004)。AP2-like protein は転写因子であり、おそらくサイトカイニン直下の転写を 促進していると考えられる。IAA3/SHY2は、重力屈性や側根形成などの根におけるオ ーキシン応答に関与している(Tian and Reed, 1999)。2 つの DDRP はリグニンやリグ ナンの生合成に関わるタンパク質をコードしており、細胞外基質の再構成を行っている と考えられている(Gang et al., 1999)。 ARR1 が受け取ったサイトカイニンシグナルは、 このような様々な ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子によってサイトカイニン応答時 に起こる植物個体の現象の制御に関わっている。

本研究においてサイトカイニン初発応答遺伝子のほとんどは、ARR1 のダイレクトタ ーゲットであることが明らかとなった。このことから、ARR1 や ARR1 と類似した分 子機能を有するタイプ B ARR が(Sakai et al., 2000; Lohrmann et al., 2001; Hosoda et al., 2002; Imamura et al., 2003)、ほとんどのサイトカイニン初発応答遺伝子の転写制 御を行っていることが示唆される。サイトカイニン初発応答遺伝子である glutathione-S-transferase 遺伝子 (At2g29490) や *NIP1;1/NLM1*は、ARR1ΔDDK-GR によって転写活性化されなかったが、これらについては ARR1 以外の因子によって転 写活性化されていると考えられる。AP2-like transcription factor 遺伝子 (At4g23750) と putative protein kinase 遺伝子 (At3g44610) は ARR1ΔDDK-GR の転写活性化能 の誘導によって転写産物量が増加したが、WT 植物へ CHX 付加を伴った BA 付加によ ってはそれら遺伝子の転写産物量の増加はみられなかった。Rashotte らの報告 (Rashotte et al., 2003)および本研究のどちらにおいてもそれらの遺伝子は CHX 付加を 伴わないときに BA 付加によって転写産物量が増加すること、および ARR1 のダイレ クトターゲット遺伝子であることから、CHX 付加時のサイトカイニン応答が検出でき なかっただけで、実際にはサイトカイニン初発応答遺伝子である可能性は残されている。

putative protein kinase 遺伝子を除く ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子は、これま でに報告された遺伝子発現解析においてサイトカイニンに早期に応答する遺伝子であ ることが示されている(Hoth et al., 2003; Rashotte et al., 2003; Kiba et al., 2004; Brenner et al., 2005)。一方、比較的長い時間を要してサイトカイニン応答を行う *CDKA:1*や *STM*は ARR1ADDK-GR の転写活性化能誘導後 1時間または 3 時間では転 写産物量が増加しなかった。このことは、ARR1 がサイトカイニンの初発応答に関わっ ていることと辻褄が合う。*CYCD3:1* 遺伝子の転写活性化には、サイトカイニン応答に よる新規のタンパク質合成を伴わないことが報告されている(Riou-Khamlichi et al., 1999)。しかし、本研究ではこの遺伝子の転写活性化は CHX 付加を伴わない BA 付加 時に確認されたのみで、DEX を付加した *35S-ARR1ADDK-GR* 形質転換体ではそのよ うな転写産物量の増加はみられなかった。*CYCD3:1* 遺伝子のサイトカイニン初発応答 における転写活性化には ARR1 以外の何か他の因子が関わっている可能性が考えられ る。

WT 植物体と arr1-1 変異体のサイトカイニン応答の比較によって、ARR1 によるダイ レクトターゲット遺伝子の転写活性化への寄与の程度が多様であることが明らかとな った。このことから、ターゲット遺伝子によって転写活性化に関わるタイプ BARR の それぞれの寄与の程度が異なっている可能性が考えられる。また、いくつかのタイプ B ARR は ARR1 とは微妙に異なる配列選択性を有しており(Imamura et al., 2003)、この ことが転写活性化に対する寄与の違いにつながっているのかも知れない。最近の研究で、 ARR1、ARR10、ARR12のタイプ B ARR 遺伝子三重変異体では、本研究で行ったノ ザンブロット解析において arr1-1 変異体でほとんど変化がなかった ARR3や ARR9の サイトカイニン応答に大きな影響がみられている(Mason et al., 2005)。これらの事実は、 サイトカイニン応答遺伝子が一つ以上のタイプ BARR によって制御されており、それ らタイプBARRの寄与の程度はそれぞれの遺伝子によって異なることを示している。 また、ARR1 のダイレクトターゲットではないとされた putative glutathione-S-transferase 遺伝子や *NIP1;1/NLM1* についても ARR1 以外のタイプ B ARR によって転写量を増加されている可能性がある。最近の報告において、AP2 転写 因子である CRF が早期のサイトカイニン応答における遺伝子の転写活性化に関与して いることが示された(Rashotte et al., 2006)。この転写因子は、本研究で解析したいく つかの遺伝子のサイトカイニン初発応答に影響を及ぼしているかもしれない。

67

2. HiCEP 解析による ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のスクリーニング

HiCEP 解析によって選抜した ARR1△DDK-GR の転写活性化能の誘導 によって転写 産物量が上昇する 18 の ARR1 ダイレクトターゲット候補遺伝子のうち、13 遺伝子に ついてはノザンブロット解析で再現性が確認出来なかった。また、いくつかの候補遺伝 子についてはノザンブロット解析によって検出できず、これはノザンブロット解析によ る検出感度が HiCEP よりも低いためであると考えられた。また、ノザンブロット解析 は完全長の mRNA を、それに対して HiCEP は cDNA の断片を検出しており、不安定 な mRNA を対象とした場合には二つの方法から異なる結果が示される可能性が予測さ れる。これらのことから再現性の確認できなかった 13 遺伝子には、ARR1 のダイレク トターゲットが含まれている可能性が残されている。

本研究では、ARR1ダイレクトターゲット遺伝子のスクリーニングのために、HiCEP 解析以外の方法としてマイクロアレイ解析も行った。そのマイクロアレイ解析ではアラ ビドプシスの 24,000 遺伝子についてスクリーニングを行うことが出来る。 ARR1ADDK-GR の転写活性化能を DEX 付加後1時間誘導したときに転写産物量が変 化する遺伝子の探索を行った。その結果、様々な遺伝子の転写量の変化が観察された(考 察·図 1)。ARR1ADDK-GR の転写活性化能を誘導しないときのマイクロアレイ解析の シグナル強度に比べて、誘導したときのシグナル強度が1.5倍以上に増加した遺伝子を 考察·表1に列記した。その中には、本研究によって ARR1 のダイレクトターゲット遺 伝子として同定したタイプ A ARR 遺伝子である ARR5、ARR6、ARR7、Putative glutaredoxin 遺伝子、Putative disease resistance response 遺伝子 (At4g11190) が 含まれていた。このことは、マイクロアレイ解析結果の正当性を支持するものであると 考えられ、さらなる ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子の存在を期待させるものであ る。考察・図1に示したスキャッタープロットから、本研究で行ったマイクロアレイ解 析における遺伝子の転写量の変化の程度が Rashotte らの研究で行われたマイクロアレ イ解析(Rashotte et al., 2003)における WT 植物体にサイトカイニン付加したときの遺 伝子の転写量の変化よりも小さいように思われた (data not shown)。このような結果 が得られた理由の1つとして、BA が根から植物体へ吸収されて効果を発揮するよりも DEX が根から吸収されて植物体で効果を発揮するほうが時間を必要としている可能性 が考えられる。本研究で行ったノザンブロット解析において傾向として WT 植物体への BA 付加による遺伝子の転写産物量の増加は1時間処理と3時間処理のどちらの場合で も明瞭に観察されるが、DEX 付加による ARR1ADDK-GR DEX の転写活性化能の誘導 では1時間処理よりも3時間処理で顕著な差が認められる。これらのことから DEX 付 加後の処理時間を 1 時間よりも長時間行ったときの遺伝子の転写産物量の変化を解析 することが、マイクロアレイ解析にって ARR1 ダイレクトターゲット候補遺伝子探索 するときの最良の条件であると考えられる。

興味深いことに HiCEP 解析およびマイクロアレイ解析において ARR1ADDK-GR の 転写活性化能の誘導により転写産物量の減少がみられる遺伝子の候補が確認された (考 察-表 2)。しかし、そのような遺伝子の解析は本研究では行っていない。サイトカイニ ンによって転写産物量の減少がみられる遺伝子がいくつか報告されているが(Che et al., 2002; Hoth et al., 2003; Rashotte et al., 2003; Brenner et al., 2005)、ARR1 や他 のタイプ B ARR によって直接転写が抑制される遺伝子については報告がないので今後 さらなる解析が必要であろう。

3. ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーター解析

本研究において ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターに含まれる ARR1の *in vitro* での結合配列である 5'-GAT(T/C) -3'の近傍の配列の解析を行った。そ の結果、その 5'上流に AA、3'上流に TT の配列の出現頻度が高いことが明らかとなっ た。それらの配列の一つである 5'-GATCTT-3'がサイトカイニン応答遺伝子の上流に高 頻度で存在することが示されている(Rashotte et al., 2003)。5'や 3'の付加的な配列は ARR1の *in vitro*における DNA への結合にどのように影響するかは分からないが、植 物個体において ARR1の DNA への結合安定性に関わっている可能性が考えられる。ま た他の可能性として、ARR1 と相互作用してこれらの配列に結合するタンパク質が存在 するのかも知れない。また、両端に付加的な配列をもつ 5'-AAGAT(T/C)TT-3'は、パリ ンドローム構造もしくは擬似的なパリンドローム構造をしており、ARR1 がホモダイマ ーもしくは他のタイプ B ARR とのヘテロダイマーを形成し、DNA に結合している可 能性が示唆される。

ARR1 と類似した DNA 結合ドメインを有する GARP ファミリー転写因子である CCA1 は、アラビドプシスにおいて概日リズムの調整を行っている。この CCA1 は *CAB1/Lhcb1*3*遺伝子 (At1g29930)のプロモーターに存在する 5'-AAAAATCT-3'およ び 5'-AACAATCT-3'と *in vitro* で結合することが示されているが(Wang et al., 1997)、 5'-AAAAATCT-3'の相補配列である 5'-AGATTTTT-3'は、ARR1 ダイレクトターゲット 遺伝子のプロモーターに高頻度で出現する 5'-AAGAT(T/C)TT-3'と類似している。この ことは GARP ファミリー転写因子群が類似した DNA 配列を認識していることを示唆 している。しかし本研究では、ARR1ADDK-GR の転写活性化能の誘導によって *CAB1/Lhcb1*3*遺伝子の転写量は上昇しなかった。このことから、5'-AAGAT(T/C)TT-3' 以外にも *cis* エレメントとして必要な構造が存在するのかも知れない。

4. ARR6遺伝子のプロモーターに対する ARR1の DNA 結合ドメインの結合様式の解析

本研究では大腸菌で発現させた ARR1 の DNA 結合ドメイン (GST-ARR1DBD) を 用いて *ARR6* 遺伝子プロモーターのどのような配列に結合しているのかを調べた。ゲ ルシフトアッセイを行ったいくつかの *ARR6* 遺伝子のプロモーター断片に対して、 ARR1 の *in vitro* での結合配列である 5'-GAT(T/C)-3'を基本配列とした 5'-AAGATT'3'、 5'-GATTTT-3'、5'-AAGATTTT'3'のいずれかの配列を含む DNA 断片に結合することが 示された。また、約 220bp の *ARR6* プロモーター断片を用いて行った DNaseI フット プリントにより、少なくともゲルシフトアッセイで強い結合の確認されたいくつかの DNA 断片に存在する 5'-AAGATTTT'3'や5'-GATTTT'3'を含む配列に選択的に結合して いることが示された。これらのことは本研究で行った ARR1 ダイレクトターゲット遺 伝子のプロモーターに高頻度に出現する 5'-AAGATT'3'、5'-GATTTT'3'、 5'-AAGATTTT'3'の配列がARR1によって特異的に認識されている可能性を支持するも のである。本研究の結果のみではまだ ARR1 認識配列を決定することは出来ないので、 さらなる ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子のプロモーターを用いた DNaseI フット プリント解析による情報の蓄積が期待される。

本研究の結論と今後の展望

本研究の結果から、シロイヌナズナのサイトカイニンシグナル伝達に関する2つの重 要な事象が明らかとなった。第一に、ほとんどの場合において初発応答遺伝子がARR1 ダイレクトターゲットであったということから、サイトカイニン受容から初発応答遺伝 子の転写活性化への主要な経路がタイプBARRへのHis-Aspリン酸リレーであること が示唆された。第二に、ARR1ダイレクトターゲット遺伝子は広範囲な制御機能を持っ たタンパク質をコードしていることが明らかとなった。このことは、サイトカイニンシ グナル伝達経路がHis-Aspリン酸リレーを介してARR1の転写活性化能を調節し、多 様性に富んだARR1ターゲット遺伝子の転写量を上昇させて植物個体の様々なサイト カイニン応答現象を制御していることを示している。これらの2つの事象は、ARR1や 他のタイプBARRが植物体の様々なサイトカイニン応答現象に通ずるシグナル経路に おける中心的存在であることを示している。

一方、ターゲットプロモーターに存在する必須構造については、さらなる研究の余地 が残っている。例えば、本研究で行った ARR1 の DNA 結合ドメインタンパク質を用い て行ったゲルシフトアッセイや、DNaseI フットプリントによって ARR6 プロモーター 以外のプロモーターを多数解析することによってその結合様式情報を集積することが 必要であると考えられる。また、新規のタンパク質合成なしに ARR1ΔDDK-GR の転写
活性化能を誘導することで転写産物量の変化する遺伝子をマイクロアレイ解析によって抽出し、それらのプロモーター構造解析を行うことも有効な手段であると考えられる。 今後プロモーター解析の情報の蓄積により詳細な必須構造が明らかになると共に、 ARR1のダイレクトターゲット遺伝子がプロモーターのDNA 配列情報から抽出できる ようになることが期待される。

考察・表1 マイクロアレイ解析によって検出された 35S-ARR1ADDK-GR形質転換植物 への DEX 付加したときに転写発現に変化が見られる遺伝子(転写発現増加)

MIPS accession	Affymetrix no.	Remarks	FCa
At1g52890	260203_at	NAM-like protein	3.7
At3g48100*	252374_at	response reactor 2 (ARR5)	3.1
At5g59820	247655_at	zinc finger protein Zat12	2.9
At1g74930	262211_at	AP2 domain containing protein	2.9
At5g61600	247543_at	DNA binding protein (EREBP-4)	2.9
At1g73540	245777_at	unknown protein	2.8
At4g24570	254120_at	putative mitochondrial uncoupling protein	2.7
At1g27730	261648_at	salt-tolerance zinc finger protein	2.7
At5g51190	248448_at	putative ethylene responsive element binding factor	2.5
At3g44260	252679_at	CCR4-associated factor 1-like	2.4
At1g60190	264217_at	hypothetical protein	2.4
At5g17350	250098_at	putative protein	2.3
At2g23170	245076_at	unknown protein	2.2
At3g16857	256790_at	ARR1 protein	2.1
At1g07840	261419a t	hypothetical protein	2.1
At4g27657	253859_at	Expressed protein	2.1
At3g61190	251336_at	putative protein	2.1
At4g27654	253832_at	Expressed protein	2.1
At4g09950	255003_at	AIG1-like protein	2.0
At2g35980	263948_at	similar to harpin-induced protein hin1 from tobacco	2.0
At2g40000	267357_at	putative nematode-resistance protein	2.0
At4g27652	253830_at	Expressed protein	2.0
At1g68620	262229_at	unknown protein	1.9
At4g27410	253872_at	putative protein Arabidopsis thaliana nap gene	1.9
At1g15010	260744_at	hypothetical protein	1.9
At4g27280	253915_at	putative protein	1.8
At2g38240	267147_at	putative anthocyanidin synthase	1.8
At3g23770	257170_at	beta-1,3-glucanase	1.8
At3g25790	257645_at	unknown protein	1.8
At1g64590	261956_at	oxidoreductase	1.8
At5g42330	249249_at	unknown protein	1.8
At3g09860	258654_at	unknown protein	1.8
At5g16420	250115_at	salt-inducible protein-like	1.8
At3g04640	258792_at	hypothetical protein	1.8
At5g42600	249205_at	cycloartenol synthase	1.8
At3g46620	252474_at	putative protein	1.8
At4g37370	253046_at	cytochrome P450	1.7
At5g22250	249928_at	CCR4-associated factor-like	1.7
At3g59900	251436_at	putative protein	1.7
At5g14650	250142_at	polygalacturonase	1.7
At3g30720	256940_at	unknown protein	1.7
At5g22410	249934_at	peroxidase ATP14a homolog	1.7
At1g69350	260348_at	PPR-repeat protein	1.7
At2g44430	267386_at	unknown protein	1.7
At5g51290	248450_at	putative protein	1.7
At1g19050*	259466_at	response regulator 5 (ARR7)	1.7
At5g48410	248701_at	ligand-gated ion channel protein	1.7
At1g16530	262704_at	hypothetical protein	1.7
At1g32840	263254_x_at	hypothetical protein	1.7
At1g80060	<u>262067_at</u>	hypothetical protein	1.7

考察-表1 (続き)

At1g52180 259837_at aquaporinAt1g52180 25195_at glutaredoxin ·like proteinAt1g23340 263042_at conserved hypothetical proteinAt3g45070 252605_s_at sulfotransferase-like protein FLAVONOL 4At3g45070 252665_s_at sulfotransferase-like proteinAt2g46660 266321_at putative cytochrome P450At5g43890 2449094_at dimethylaniline monooxygenase-likeAt4g2480 254315_at putative glycine-rich proteinAt4g2340 246368_at light repressible receptor protein kinaseAt1g51890 246368_at putative glycine-rich proteinAt1g52310 246365_at calmodulin related proteinAt1g6400 266135_at calmodulin related proteinAt2g02450 266175_at NAM-like proteinAt2g0305 247305_at Expressed proteinAt2g0305 226360_s_at unknown proteinAt2g63006 252193_at R2R3-MYB transcription factorAt1g49450 262448_at En/Spm ·like transposon proteinAt2g67300 246997_at putative proteinAt4g053010 248290_at ca2++ transporting ATPase-like proteinAt2g6630 25217_at hypothetical proteinAt2g6630 25687_at hypothetical proteinAt2g6630 246997_at putative glyceanAt2g6730 246997_at putative glyceanAt2g6630 256245_a_at hypothetical proteinAt2g6630 $25664_a_a_at$ hypothetical proteinAt2g6630	$ \begin{array}{r} 1.7 \\ 1.7 \\ 1.6 \\ $
At3g62930* 251195_{at} glutaredoxin ·like proteinAt1g23340 263042_{at} conserved hypothetical proteinAt3g45070 252605_{a} atsulfotransferase-like protein FLAVONOL 4At3g75160 251660_{at} Expressed proteinAt2g46660 266321_{at} putative cytochrome P450At4g458890 240094_{at} dimethylaniline monoxygenase-likeAt4g2480 254315_{at} putative cHP ·rich zinc finger proteinAt4g2180 246368_{at} light repressible receptor protein finationAt1g51890 246368_{at} light repressible receptor proteinAt1g6400 260135_{at} calmodulin related proteinAt2g02450 266175_{at} NAM·like proteinAt2g02450 266175_{at} NAM·like proteinAt2g02450 266175_{at} NAM·like proteinAt2g0450 262448_{at} En/Spm·like transposon proteinAt1g460 255687_{at} putative calmodulinAt2g1750 245379_{at} putative proteinAt4g0440 255687_{at} hypothetical proteinAt2g50300 259879_{at} putative calmodulinAt4g050 262448_{at} En/Spm·like transposon proteinAt4g050 246997_{at} putative proteinAt4g52550 266175_{at} hypothetical proteinAt4g67300 246997_{at} putative proteinAt4g1750 246379_{at} putative proteinAt4g6670 246290_{at} putative disease resistance response proteinAt4g06502 256676_{at} ha	1.7 1.6
Artig23340263042_atconserved hypothetical proteinAt3g45070252605_s_atsulforansferase-like protein FLAVONOL 4At3g45070252605_s_atsulforansferase-like protein FLAVONOL 4At2g46660266321_atputative cytochrome P450At5g4389240094_atdimethylaniline monoxygenase-likeAt4g22480254315_atputative cytochrome P450At4g2180246368_atlight repressible receptor proteinAt1g51890246368_atputative CHP rich zinc finger proteinAt1g51890246368_atlight repressible receptor protein kinaseAt5g2210249887_atputative proteinAt1g6400260135_atcalmodulin related proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g02450266175_atunknown proteinAt1g49450262448_atExpressed proteinAt1g49450262448_atExpressed proteinAt1g7650258879_atputative calmodulinAt4g00640255687_athypothetical proteinAt5g63301248890_atCa2+transporting ATPase-like proteinAt5g632025017_athypothetical proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g6320256356_s_athypothetical proteinAt5g6320256356_s_athypothetical proteinAt5g6320256356_s_atAt2g1330248812_atAt3g667024828_atsugar transporter like proteinAt2g6670246238_atsugar transporter like proteinAt1g	1.7 1.6
$At3g45070$ 252605_s_at sulfotransferase-like protein FLAVONOL 4 $At3g57160$ 251660_st Expressed protein $At2g46660$ 266321_at putative cytochrome P450 $At5g43890$ 249094_at dimethylaniline monoxygenase-like $At4g2480$ 254315_at putative cytochrome P450 $At4g2480$ 254315_at putative cytochrome P450 $At4g2480$ 254315_at putative glycine-rich protein $At4g2180$ 254315_at putative CHP-rich zinc finger protein $At1g51890$ 246368_at light repressible receptor protein kinase $At1g6400$ 260135_at calmodulin related protein $At2g02450$ 266175_at NAM-like protein $At2g15350$ 263600_s_at unknown protein $At2g16305$ 247305_at E2R3-MYB transcription factor $At1g4450$ 262448_at En/Spm-like transposon protein $At1g76650$ 259879_at putative calmodulin $At4g20640$ 255687_at hypothetical protein $At2g0700$ 253379_at heat shock transcription factor HSF1 $At4g00640$ 255687_at hypothetical protein $At2g03700$ 253945_a_at hypothetical protein $At2g03700$ 25345_a_at hypothetical protein $At2g0630$ 250676_at harpin induced protein $At2g03700$ 253656_a_at hypothetical protein $At2g03700$ 253656_a_at hypothetical protein $At2g6670$ $24623B_at$ sugar transporter like protein $At2g6670$ 246	$1.6 \\ 1.6 $
At3g57160251660_atExpressed proteinAt2g46660266321_atputative cytochrome P450At5g43890249094_atdimethylaniline monooxygenase-likeAt4g2480254315_atputative glycine-rich proteinAt4g2480255346_atputative CHP-rich zine finger proteinAt1g51890246368_atlight repressible receptor protein kinaseAt1g51890246368_atputative proteinAt1g66400260135_atcalmodulin-related proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt1g495026448_atEn/Spm-like transcription factorAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g00640255687_athypothetical proteinAt4g00640255687_athypothetical proteinAt2g02700246397_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt2g03700259345_s_athypothetical proteinAt2g66600256356_s_athypothetical proteinAt2g667024623_atsugar transporter like proteinAt2g667024623_atsugar transporter like proteinAt2g667024623_atsugar transporter like proteinAt2g667024623_atsugar transporter like proteinAt2g6670266100_athypothetical protein <td>$1.6 \\ 1.6$</td>	$1.6 \\ 1.6 $
At2246660266321_atputative cytochrome P450At5g43890249094_atdimethylaniline monoxygenase-likeAt4g22480254315_atputative glycine-rich proteinAt4g01910255546_atputative CHP-rich zinc finger proteinAt1g51890246368_atlight repressible receptor protein kinaseAt5g22310249887_atputative proteinAt1g66400260135_atcalmodulin-related proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt2g50060252193_atExpressed proteinAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt4g04640255687_athypothetical proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g04640255687_athypothetical proteinAt4g050262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g0640255687_athypothetical proteinAt5g523010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt5g6230260676_atharpin induced proteinAt5g6230260676_atharpin induced proteinAt5g6400255686_s_athypothetical proteinAt5g64026366_s_athypothetical proteinAt5g6320260676_atharpin induced proteinAt5g6320260676_atharpin induced proteinAt5g64026100_atputative disease resistance response proteinAt5g64026366_s_athypothetical protein	1.6 1.6 1.6
At5 time249094_atdimethylaniline monooxygenase-likeAt4 t4g22480254315_atputative glycine-rich proteinAt4 t4g01910255546_atputative CHP-rich zine finger proteinAt1 g51800246368_atlight repressible receptor protein kinaseAt5 g22310249887_atputative proteinAt1 g66400260135_atcalmodulin related proteinAt1 g66400260135_atcalmodulin related proteinAt2 g02450266175_atNAM-like proteinAt2 g02450266175_atNAM-like proteinAt2 g63905247305_atExpressed proteinAt2 g63905247305_atExpressed proteinAt1 g76650252193_atR2R3-MYB transcription factorAt1 g76650259879_atputative calmodulinAt4 g00640255687_athypothetical proteinAt4 g0064025687_athypothetical proteinAt5 g5301024997_atputative proteinAt5 g66320250676_atharpin-induced proteinAt5 g66320250676_atharpin-induced proteinAt5 g6632025665.s_athypothetical proteinAt2 g6650025635.s_athypothetical proteinAt4 g6650025635.s_athypothetical proteinAt5 g66320260676_atharpin-induced proteinAt5 g66320260676_atharpin-induced proteinAt4 g6650025635.s_athypothetical proteinAt4 g6650025635.s_athypothetica	$1.6 \\ 1.6 $
At4g22480254315_atputative glycine-rich proteinAt4g22480245368_atlight repressible receptor protein kinaseAt1g51890246368_atlight repressible receptor protein kinaseAt1g51890249887_atputative proteinAt1g66400260135_atcalmodulin-related proteinAt2g202450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt2g16650247305_atExpressed proteinAt2g60450262148_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g706255879_atputative calmodulinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g217750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt2g67390246997_atputative proteinAt2g63700259345_s_athypothetical proteinAt2g66730246997_atputative proteinAt2g66300250876_athypothetical proteinAt2g673002463945_s_athypothetical proteinAt2g66700259345_s_athypothetical proteinAt2g6670246384_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt2g640025665_s_athypothetical proteinAt2g254026180_atsugar transporter like proteinAt2g673024638_atsugar transporter like proteinAt2g673024638_atsugar transporter like proteinAt2g667024638_atsugar transporter like protein<	$1.6 \\ 1.6 $
At4g01910255346_atputative CHP-rich zinc finger proteinAt1g51890246368_atlight repressible receptor protein kinaseAt1g51890249887_atputative proteinAt1g66400260135_atcalmodulin related proteinAt1g66400266175_atNAM-like proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt3g50060252193_atR2R3-MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g0750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g064025687_athypothetical proteinAt5g53010248290_atCa2++transporting ATPase-like protainAt1g52550262127_athypothetical proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt5g6632025667_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g2654026100_athypothetical proteinAt1g2654026100_athypothetical proteinAt1g2654026100_athypothetical proteinAt1g2654026100_athypothetical proteinAt1g2654026100_athypothetical proteinAt1g2654026100_athypothetical proteinAt1g2654026100_athypothetical prote	$1.6 \\ 1.6 $
At1g51890246368_atlight repressible receptor protein kinaseAt1g51890246368_atputative proteinAt1g66400260135_atcalmodulin-related proteinAt3g14760256599_athypothetical proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt5g63905247305_atExpressed proteinAt3g50060252193_atR2R3-MYB transcription factorAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At5g63901246997_atputative proteinAt5g63902246997_atputative proteinAt5g63010248290_atCa2++transporting ATPase-like proteinAt1g50520262127_athypothetical proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g63700259345_s_athypothetical proteinAt5g6501248812_atpalmitoyl-protein hioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt1g66500263656_s_athypothetical proteinAt1g667024628a_atsugar transporter like proteinAt1g667024628a_atsugar transporter like proteinAt1g6670264429_athypothetical proteinAt1g6670264429_athypothetical proteinAt1g6670264429_athypothetical proteinAt1g2654026100_athypothetical protein	1.6 1.6 1.6
At5g22310249887_atputative proteinAt1g66400260135_atcalmodulin-related proteinAt3g14760256599_athypothetical proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263660_s_atunknown proteinAt2g15350263660_s_atExpressed proteinAt3g50060252193_atR2R3-MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650255979_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt5g63202250676_atharpin-induced proteinAt5g63202250676_atharpin-induced proteinAt5g66302256356_s_athypothetical proteinAt5g6500256356_s_athypothetical proteinAt5g6500250345_s_athypothetical proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt4g1090*256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt1g6650026356_s_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_at	$ \begin{array}{c} 1.6 \\ 1.$
Atige6400260135_atcalmodulin-related proteinAtige6400260135_atcalmodulin-related proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt2g63905247305_atExpressed proteinAt3g50060252193_atR2R3-MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g7750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g66320250676_athapothetical proteinAt5g663025636_s_athypothetical proteinAt5g663025636_s_athypothetical proteinAt5g663025636_s_athypothetical proteinAt5g663025636_s_athypothetical proteinAt5g663026366_s_athypothetical proteinAt5g663026636_s_athypothetical proteinAt4g1190*25636_s_athypothetical proteinAt4g6670246238_atsugar transporter like proteinAt1g6630026356_s_athypothetical proteinAt1g667026429_athypothetical proteinAt1g667026428_atsugar transporter like proteinAt1g667026428_atsugar transporter like proteinAt1g667026428_atsugar transporter like proteinAt1g667026	$ \begin{array}{c} 1.6 \\ 1.$
At3g14760256599_athypothetical proteinAt2g02450266175_atNAM-like proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt3g50060252193_atExpressed proteinAt3g50060252193_atR2R3·MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g53010246997_atputative proteinAt5g53010246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g64300256356_s_athypothetical proteinAt5g64730248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g267700246387_athypothetical proteinAt1g66700264429_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g77400266381_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical protein	$1.6 \\ 1.6 $
Atzg02450266175_atNAM-like proteinAtzg1535026360_s_atunknown proteinAtzg1535026360_s_atExpressed proteinAt3g50060252193_atR2R3·MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g53010248290_atCa2+·transporting ATPase-like proteinAt5g06320250676_athypothetical proteinAt5g06320250676_atharpin-induced proteinAt5g67330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g6650025635_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g6650025635_s_athypothetical proteinAt1g6670246238_atsugar transporter like proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g26340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g26340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g2634026381_athypothetical proteinAt1g2634026389_at<	1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6
At2g15350263560_s_atunknown proteinAt2g15350263560_s_atunknown proteinAt5g63905247305_atExpressed proteinAt3g50060252193_atR2R3-MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt5g6650025685_s_athypothetical proteinAt5g6650025685_s_athypothetical proteinAt5g6650025685_s_athypothetical proteinAt4g6670246238_atsugar transporter like proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g6650026680_athypothetical proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1	1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6
At5g63905247305_atExpressed proteinAt5g63906252193_atR2R3·MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g76650259879_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g67390246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2++transporting ATPase-like proteinAt5g6320260127_athypothetical proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g67300248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g1190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g2654026489_athypothetical proteinAt1g26540266891_athypothetical proteinAt1g2654025687_athypothetical proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g26540261809_at	1.6 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6
At3g50060252193_atR2R3-MYB transcription factorAt1g49450262448_atEn/Spm-like transposon proteinAt1g7650259879_atputative calmodulinAt4g17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g67390246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2++transporting ATPase-like proteinAt5g6320260127_athypothetical proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g6330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g1190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt1g6670246238_atsugar transporter like proteinAt1g6670261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt1g19030256891_athypothetical proteinAt1g27400246387_athypothetical proteinAt1g19030256891_athypothetical proteinAt2g19030256891_athypothetical proteinAt428150253813_atputative protein	1.6 1.6 1.6 1.6 1.6
AtigDescriptionDescriptionAtig262448_atEn/Spm-like transposon proteinAtig259879_atputative calmodulinAtag245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g67390246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt5g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g67380248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g65500256356_s_athypothetical proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt1g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6 1.6 1.6 1.6
Attg76650259879_atputative calmodulinAttg76650259879_atputative calmodulinAttg17750245379_atheat shock transcription factor HSF1At4g00640255687_athypothetical proteinAt5g67390246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g6320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g177400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6 1.6 1.6
Attg://0000260010_atperature transmissionAttg://750245379_atheat shock transcription factor HSF1Attg00640255687_athypothetical proteinAt5g67390246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6 1.6
Attgintion216010_attInterformation proteinAtt4g00640255687_athypothetical proteinAt5g67390246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g26500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
AtigeouticExperimental proteinAtige7390246997_atputative proteinAt5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.0
At5g53010248290_atCa2+-transporting ATPase-like proteinAt1g52550262127_athypothetical proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g66320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical protein	1.6
Attg52550262127_athypothetical proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g06320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical protein	1.6
Attg02000250212 f_mhypothetical proteinAt3g03700259345_s_athypothetical proteinAt5g06320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
At5g06320250516_athypothetical proteinAt5g06320250676_atharpin-induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
At5g00020250010_atIntrin induced proteinAt5g47330248812_atpalmitoyl-protein thioesterase precursorAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
Atog 1100210012_atputative proteinAt4g11190*254907_atputative disease resistance response proteinAt1g66500256356_s_athypothetical proteinAt4g36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
Attgi1130255301_atpatiente tableto tableto tespenso percentAttg66500256356_s_athypothetical proteinAttg26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAttg08340261809_atrac GTPase activating proteinAttg61670264429_athypothetical proteinAttg77400246387_athypothetical proteinAttg19030256891_athypothetical proteinAttg2150253813_atputative protein	1.6
Attg0000260000athypothetical proteinAttg36670246238_atsugar transporter like proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
Attg50070240200_atbugar attrisporter me proteinAt1g26540261000_athypothetical protein predicted by genemark.hmmAt1g08340261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
At1g20540261809_atrac GTPase activating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
At1g003402601005_atInterfit also accurating proteinAt1g61670264429_athypothetical proteinAt1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
At1g77400246387_athypothetical proteinAt3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
At3g19030256891_athypothetical proteinAt4g28150253813_atputative protein	1.6
Atg28150 253813_at putative protein	1.6
$A_{14} = 2010 $ $\Delta_{00} = 0.010 $ a_{10} $a_$	1.6
Atta22940 961235 yest hypothetical protein	1.6
At 202040 201200_x_at hypothetical protein	1.6
$A_{12} = 201301_{at} \qquad \text{Secrewly proton}$	1.6
At 200100 20021_at thousand 20021_a t thou	1.6
$\Lambda_{24\sigma}^{28500} = 256000$ at bundhatical protein	1.6
Atta16200 20030_at hypothesian provin	1.6
At 4g10050 240451_at disease resistance first o fixe	1.6
A_{1} a_{2} a_{2	16
ALDEG2920 241400_at response regulator of Anticov	16
ALOGIZO 200322_at putative transcription ratio (MILD-10)	1.6
A + d = 0	1.5
Alegoood 200104_al pulative protein Alegosoo 050197 at nutative protein UV inducible protein UV199	1.5
ALOGOUODU 202107_at putative protein 0 v inducible protein 0 v 122	1.5
At $4g24110$ 204200_at put at version becomes vecontage	1.5
At2g2b30 240041_at Art /01, similar to yeast pheromone receptor	15
At1gb3/40 Zb02b9_at putative disease resistance protein	1
At3g49700 202248_at putative protein resistance gene fibr2-0D	15
At1g23710 265184_at unknown protein A+9g99030 966898 at nutative flavonol 3-O-glucosyltransferase	1.5

考察-表1	(続き)		
MIPS accession	Affymetrix no.	Remarks	FC ^a
At1g65870	261914_at	dirigent protein	1.5
At1g07430	261077_at	protein phosphatase 2C	1.5
At3g15720	258252_at	putative polygalacturonase	1.5
At5g63130	247393_at	unknown protein	1.5
At4g16470	245498_at	hypothetical protein	1.5
At3g47210	252458_at	putative protein	1.5
At3g21710	257946_at	hypothetical protein	1.5
At1g71910	260171_at	hypothetical protein	1.5
At3g14340	258356_at	unknown protein	1.5
At5g02690	251003_at	putative protein	1.5
At1g18740	261405_at	unknown protein	1.5
At3g06100	256398_at	putative major intrinsic protein	1.5
At5g01470	<u>251092_at</u>	putative protein	1.5

* DEX 付加時の mRNA のマイクロアレイ解析におけるシグナル強度を DEX 未付加時の強度で割った値が 1.5 以上のものを示している。

* 本研究において ARR1 ダイレクトターゲット遺伝子として同定した遺伝子を示している。

考察-表 2 マイクロアレイ解析によって検出された 35S-ARR1DDDK-GR 形質転換植物への DEX 付加したときに転写発現に変化が見られる遺伝子(転写発現減少)

MIPS Accession	Affymetrix	Descriptions	FC
At1g61800	264400 at	glucose-6-phosphate/phosphate-translocator precursor	3.4
At2g14610	266385 at	Pathogenesis-related PR-1-like	2.9
At5g57760	247878 at	unknown protein	2.4
At1g19630	261134 at	cvtochrome P450	2.2
At2g44460	267389 at	putative beta-glucosidase	1.9
At2g26020	257365 x at	putative antifungal protein	1.9
At2g21590	263544 at	putative ADP-glucose pyrophosphorylase large subunit	1.9
At4g20420	254465 at	tapetum-specific A3 like	19
At3g57260	251625 at	beta-1.3-glucanase 2 (BG2, PR-2)	1.8
At3g05370	259298_at	nutative disease resistance protein	1.8
At1g73010	262369 at	Hypothetical protein	1.0
At4g39210	252888_at	glucose 1 mbosnhate adenvivitransferase (APL3)	1.7
At5g17220	250083_at	glutathione S-transferase-like	1.7
At4g24010	254186 at	putative protein cellulose synthase catalytic subunit (Ath-A)	1.7
Δt3g15670	254100_at	LEA76 homologue type?	1.7
At/g231/0	250224_at 254265 g at	sarina thraanina kingsa - lika	1.7
At 3 a 0 2 0 4 0	254200_5_at 258856_of	Hypothetical protein	1.7
At3g02040	256750_at	unknown protoin	1.7
At5g27100	200100_at		1.7
At5g54060	240001_at 948185_at	flavonal 3-O-glucosultransfarasa-lika	1.6
At5g/9800	240105_at	dibudraflavonal Arraduetasa	1.6
At Jg 42000	245210_at	alugoovitransforaça lika protoin	1.6
At5g19460	240024_at	putative protein thismin purchashakinasa	1.0
At/g15910	240050_5_at	bata-amulaco	1.0
At4g10210	253793 at	myosin haavy chain - lika	1.6
At9a93680	200708_at	similar to cold acclimation protoin WCOR413	1.6
At2g25000	207200_at	Humothatical protain	1.6
At1g17400	201034_8_at	Hypothetical protein	1.0
At1g03455	200091_8_at	rive finger protein SHI-like	1.0
At5g00330	247030_at	zine iniger protein SIII inte	1.0
At5g44890	240002_at	nutativo protoin	1.0
At3g11970	204021_at	unknown protein similar	1.0
At3g11370	209200_at	kinosin liko	1.0
At5g56780	240205_at	nutativo protoin	1.0
At0g00780	247574_at 954767 a at	gutachroma p.450 - lika	1.6
At 9 a 1 9 7 8 /	254707_s_at	bata-fructofuranosidasa	1.0
At5g/9850	200775_at 248676_at		1.6
At9g16960	240070_at	putative protein	1.6
At1g80130	269050_at	unknown protein	1.0
Attg00130	250087 at	nutative protein	1.0
At/g38600	250007_at	nutative protein NLS recentor	1.6
Δt1g73190	262373 at	Hypothetical protein	1.0
At5g59740	202070_at 948391_at	nutativo protein	1.5
At1g702740	240321_at 964341_at	Hypothetical protein	1.5
At5g60880	204541_at	nutativo protoin	1.5
At5g50360	247005_at	putative protein	1.5
Δ+5σ08565	250537 of	Putanye protein Evenessed protein	1.5
Δt2g37060	265466 at	nutative CCAAT-box hinding transmintion factor	1.5
At5g15070	200400_at 246551_at	nutativo nrotoin	1.5
Atgangeen	240001_at 958083_at	putativo aminotranoforaso	1.0
ALUGUOOUU	200000_at	antifungal protoin-lika (PDF1 2)	1.0
At2g07707	265230 s at	Hypothetical protein	1.5 1.5

MIPS Accession	Affymetrix no.	Descriptions	FC	
At2g21850	257432_at	unknown protein	1.5	
At4g16940	245457_s_at	disease resistance RPP5 like protein	1.5	
At4g13980	245283_at	Expressed protein	1.5	
At1g26330	245869_at	Hypothetical protein	1.5	
b	244903_at	Hypothetical protein	1.5	
At2g18500	265951_at	Hypothetical protein	1.5	
At4g24240	254159_at	putative DNA binding protein	1.5	
At2g35170	266518_at	Hypothetical protein	1.5	
At1g20720	256082_at	Hypothetical protein	1.5	
At5g42140	249225_at	TMV resistance protein-like	1.5	
At3g05660	258893 at	putative disease resistance protein	1.5	

考察·表 2 (続き)

^a DEX 未付加時の mRNA のマイクロアレイ解析におけるシグナル強度を DEX 付加時の強度で割った値が 1.5 以上のも のを示している。 ▹ MIPS accetion の存在しない遺伝子を示している。





*35S-ARR1ADDK-GR*形質転換体への DEX 付加による ARR1 の転写活性化能誘導に 伴う遺伝子転写産物量変化を調べるためにマイクロアレイ解析を行った。アレイ解析に は、*35S-ARR1ADDK-GR* 形質転換体に DEX 付加を行うものと行わないものを設け、 薬剤付加後 1 時間の mRNA を調製して用いた。この図は、マイクロアレイ解析の結果 をスキャッタープロットにして示したものである。図の縦軸は DEX 付加時の mRNA のマイクロアレイ解析におけるシグナル強度を示しており、横軸は DEX 未付加時の強 度を示している。水平および垂直の破線は DEX 付加および未付加時のシグナル強度 50 のしきい値の境界線を示している。また、斜めの 2 本破線は DEX 付加時と未付加時の シグナル強度を比較したときに 1.5 倍以上のしきい値の境界線を示している。

謝辞

` •

本研究を行うにあたり、素晴らしい環境とテーマを与えてくださり丁寧にご指導くだ さいました京都大学化学研究所の岡穆宏教授、青山卓史助教授、柘植知彦助手に深く御 礼申し上げます。同研究室にてお世話くださいました技官の安田敬子さん、用務の高橋 廣子さん、秘書の寺本日出美さん、その他岡研究室のスタッフの皆様、諸先輩方々、後 輩学生の皆様に感謝いたします。

また、HiCEP 解析を行うにあたり共同研究を行って下さった、日清紡研究開発センター佐々木直一様にお礼申し上げます。

生活全般、いやそれ以上をサポートしてくれた妻と、長期に渡って様々な援助をして くれた両親に感謝いたします。

- Anantharaman, V., and Aravind, L. (2001). The CHASE domain: a predicted ligand-binding module in plant cytokinin receptors and other eukaryotic and bacterial receptors. Trends Biochem Sci 26, 579-582.
- Aoyama, T., and Oka, A. (2003). Cytokinin signal transduction in plant cells. J Plant Res 116, 221-231.
- Brandstatter, I., and Kieber, J.J. (1998). Two genes with similarity to bacterial response regulators are rapidly and specifically induced by cytokinin in Arabidopsis. Plant Cell 10, 1009-1019.
- Brenner, W.G., Romanov, G.A., Kollmer, I., Burkle, L., and Schmulling, T. (2005). Immediate-early and delayed cytokinin response genes of Arabidopsis thaliana identified by genome-wide expression profiling reveal novel cytokinin-sensitive processes and suggest cytokinin action through transcriptional cascades. Plant J 44, 314-333.
- Buchaman, B.B., Gruissem, W., and Jones, R.L. (2000). Biochemistry & Molecular Biology of Plant. (American Society of Plant Physiology).
- Che, P., Gingerich, D.J., Lall, S., and Howell, S.H. (2002). Global and hormone-induced gene expression changes during shoot development in Arabidopsis. Plant Cell 14, 2771-2785.
- Crowell, D.N., and Amashino, R.M. (1994). Cytokinins and Plant Gene Regulation. In Cytokinins: Chemistry, Activity, and Function, D.W.S. Mok and M.C. Mok, eds (Boca Raton: CRC Press), pp. 233-242.
- D'Agostino, I.B., Deruere, J., and Kieber, J.J. (2000). Characterization of the response of the Arabidopsis response regulator gene family to cytokinin. Plant Physiol 124, 1706-1717.
- Dortay, H., Mehnert, N., Burkle, L., Schmulling, T., and Heyl, A. (2006). Analysis of protein interactions within the cytokinin-signaling pathway of Arabidopsis thaliana. Febs J 273, 4631-4644.
- Ferreira, F.J., and Kieber, J.J. (2005). Cytokinin signaling. Curr Opin Plant Biol 8, 518-525.
- Flores, S., and Tobin, E.M. (1986). Benzyladenine modulation of the expression two genes for nuclear-encoded chloroplast proteins in *Lemna gibba*: Apparent post-transcriptional regulation. Planta 168, 340-349.
- Fosket, D.E. (1994). Plant Growth and Development: A Molecular Approach.

(Academic Press).

- Fukumura, R., Takahashi, H., Saito, T., Tsutsumi, Y., Fujimori, A., Sato, S., Tatsumi, K., Araki, R., and Abe, M. (2003). A sensitive transcriptome analysis method that can detect unknown transcripts. Nucleic Acids Res 31, e94.
- Gang, D.R., Costa, M.A., Fujita, M., Dinkova-Kostova, A.T., Wang, H.B., Burlat, V.,
 Martin, W., Sarkanen, S., Davin, L.B., and Lewis, N.G. (1999).
 Regiochemical control of monolignol radical coupling: a new paradigm for lignin and lignan biosynthesis. Chem Biol 6, 143-151.
- Hejatko, J., Pernisova, M., Eneva, T., Palme, K., and Brzobohaty, B. (2003). The putative sensor histidine kinase CKI1 is involved in female gametophyte development in Arabidopsis. Mol Genet Genomics **269**, 443-453.
- Hemerly, A.S., Ferreira, P., de Almeida Engler, J., Van Montagu, M., Engler, G., and Inze, D. (1993). cdc2a expression in Arabidopsis is linked with competence for cell division. Plant Cell 5, 1711-1723.
- Heyl, A., and Schmulling, T. (2003). Cytokinin signal perception and transduction. Curr Opin Plant Biol 6, 480-488.
- Higuchi, M., Pischke, M.S., Mahonen, A.P., Miyawaki, K., Hashimoto, Y., Seki, M.,
 Kobayashi, M., Shinozaki, K., Kato, T., Tabata, S., Helariutta, Y., Sussman,
 M.R., and Kakimoto, T. (2004). In planta functions of the Arabidopsis cytokinin receptor family. Proc Natl Acad Sci U S A 101, 8821-8826.
- Hosoda, K., Imamura, A., Katoh, E., Hatta, T., Tachiki, M., Yamada, H., Mizuno, T., and Yamazaki, T. (2002). Molecular structure of the GARP family of plant Myb-related DNA binding motifs of the Arabidopsis response regulators. Plant Cell 14, 2015-2029.
- Hoth, S., Ikeda, Y., Morgante, M., Wang, X., Zuo, J., Hanafey, M.K., Gaasterland, T., Tingey, S.V., and Chua, N.H. (2003). Monitoring genome-wide changes in gene expression in response to endogenous cytokinin reveals targets in Arabidopsis thaliana. FEBS Lett 554, 373-380.
- Hutchison, C.E., and Kieber, J.J. (2002). Cytokinin signaling in Arabidopsis. Plant Cell 14 Suppl, S47-59.
- Hutchison, C.E., Li, J., Argueso, C., Gonzalez, M., Lee, E., Lewis, M.W., Maxwell,
 B.B., Perdue, T.D., Schaller, G.E., Alonso, J.M., Ecker, J.R., and Kieber, J.J.
 (2006). The Arabidopsis Histidine Phosphotransfer Proteins Are Redundant
 Positive Regulators of Cytokinin Signaling. Plant Cell.
- Hwang, I., and Sheen, J. (2001). Two-component circuitry in Arabidopsis cytokinin signal transduction. Nature 413, 383-389.

- Imamura, A., Yoshino, Y., and Mizuno, T. (2001). Cellular localization of the signaling components of Arabidopsis His-to-Asp phosphorelay. Biosci Biotechnol Biochem 65, 2113-2117.
- Imamura, A., Kiba, T., Tajima, Y., Yamashino, T., and Mizuno, T. (2003). In vivo and in vitro characterization of the ARR11 response regulator implicated in the His-to-Asp phosphorelay signal transduction in Arabidopsis thaliana. Plant Cell Physiol 44, 122-131.
- Imamura, A., Hanaki, N., Umeda, H., Nakamura, A., Suzuki, T., Ueguchi, C., and Mizuno, T. (1998). Response regulators implicated in His-to-Asp phosphotransfer signaling in Arabidopsis. Proc Natl Acad Sci U S A 95, 2691-2696.
- Imamura, A., Hanaki, N., Nakamura, A., Suzuki, T., Taniguchi, M., Kiba, T., Ueguchi, C., Sugiyama, T., and Mizuno, T. (1999). Compilation and characterization of Arabidopsis thaliana response regulators implicated in His-Asp phosphorelay signal transduction. Plant Cell Physiol 40, 733-742.
- Inoue, T., Higuchi, M., Hashimoto, Y., Seki, M., Kobayashi, M., Kato, T., Tabata, S., Shinozaki, K., and Kakimoto, T. (2001). Identification of CRE1 as a cytokinin receptor from Arabidopsis. Nature 409, 1060-1063.
- Kakimoto, T. (1996). CKI1, a histidine kinase homolog implicated in cytokinin signal transduction. Science 274, 982-985.
- Kakimoto, T. (2003). Perception and signal transduction of cytokinins. Annu Rev Plant Biol 54, 605-627.
- Kiba, T., Aoki, K., Sakakibara, H., and Mizuno, T. (2004). Arabidopsis response regulator, ARR22, ectopic expression of which results in phenotypes similar to the wol cytokinin-receptor mutant. Plant Cell Physiol 45, 1063-1077.
- Kiba, T., Taniguchi, M., Imamura, A., Ueguchi, C., Mizuno, T., and Sugiyama, T. (1999). Differential expression of genes for response regulators in response to cytokinins and nitrate in Arabidopsis thaliana. Plant Cell Physiol 40, 767-771.
- Kiba, T., Naitou, T., Koizumi, N., Yamashino, T., Sakakibara, H., and Mizuno, T. (2005). Combinatorial microarray analysis revealing arabidopsis genes implicated in cytokinin responses through the His->Asp Phosphorelay circuitry. Plant Cell Physiol 46, 339-355.
- Kiba, T., Yamada, H., Sato, S., Kato, T., Tabata, S., Yamashino, T., and Mizuno, T. (2003). The type-A response regulator, ARR15, acts as a negative regulator in the cytokinin-mediated signal transduction in Arabidopsis thaliana. Plant

Cell Physiol 44, 868-874.

- Lohrmann, J., Sweere, U., Zabaleta, E., Baurle, I., Keitel, C., Kozma-Bognar, L., Brennicke, A., Schafer, E., Kudla, J., and Harter, K. (2001). The response regulator ARR2: a pollen-specific transcription factor involved in the expression of nuclear genes for components of mitochondrial complex I in Arabidopsis. Mol Genet Genomics 265, 2-13.
- Mahonen, A.P., Bonke, M., Kauppinen, L., Riikonen, M., Benfey, P.N., and Helariutta, Y. (2000). A novel two-component hybrid molecule regulates vascular morphogenesis of the Arabidopsis root. Genes Dev 14, 2938-2943.
- Mason, M.G., Mathews, D.E., Argyros, D.A., Maxwell, B.B., Kieber, J.J., Alonso, J.M., Ecker, J.R., and Schaller, G.E. (2005). Multiple type-B response regulators mediate cytokinin signal transduction in Arabidopsis. Plant Cell 17, 3007-3018.
- Miller, C.O. (1961). A Kinetin-Like Compound in Maize. Proc Natl Acad Sci U S A 47, 170-174.
- Miller, C.O., Skoog, F., Von Saltza, M.H., and Strong, F.M. (1955). KINETIN, A CELL DIVISION FACTOR FROM DEOXYRIBONUCREIC ACID. J. Am. Chem. Soc. 77, 1392.
- Miyata, S., Urao, T., Yamaguchi-Shinozaki, K., and Shinozaki, K. (1998). Characterization of genes for two-component phosphorelay mediators with a single HPt domain in Arabidopsis thaliana. FEBS Lett 437, 11-14.
- Mizuno, T. (2005). Two-component phosphorelay signal transduction systems in plants: from hormone responses to circadian rhythms. Biosci Biotechnol Biochem 69, 2263-2276.
- Mok, M.C. (1994). Cytokinin and plant development An overview. In Cytokinins: Chemistry, Activity, and Function, D.W.S. Mok and M.C. Mok, eds (Boca Raton: CRC Press), pp. 155-166.
- Mougel, C., and Zhulin, I.B. (2001). CHASE: an extracellular sensing domain common to transmembrane receptors from prokaryotes, lower eukaryotes and plants. Trends Biochem Sci 26, 582-584.
- Nishimura, C., Ohashi, Y., Sato, S., Kato, T., Tabata, S., and Ueguchi, C. (2004). Histidine kinase homologs that act as cytokinin receptors possess overlapping functions in the regulation of shoot and root growth in Arabidopsis. Plant Cell 16, 1365-1377.
- Ohgishi, M., Oka, A., Morelli, G., Ruberti, I., and Aoyama, T. (2001). Negative autoregulation of the Arabidopsis homeobox gene ATHB-2. Plant J 25,

389-398.

- Oka, A., Sakai, H., and Iwakoshi, S. (2002). His-Asp phosphorelay signal transduction in higher plants: receptors and response regulators for cytokinin signaling in Arabidopsis thaliana. Genes Genet Syst 77, 383-391.
- Pas, J., von Grotthuss, M., Wyrwicz, L.S., Rychlewski, L., and Barciszewski, J. (2004). Structure prediction, evolution and ligand interaction of CHASE domain. FEBS Lett 576, 287-290.
- Picard, D. (1994). Regulation of protein function through expression of chimaeric proteins. Curr Opin Biotechnol 5, 511-515.
- Picard, D., Salser, S.J., and Yamamoto, K.R. (1988). A movable and regulable inactivation function within the steroid binding domain of the glucocorticoid receptor. Cell 54, 1073-1080.
- Rashotte, A.M., Carson, S.D., To, J.P., and Kieber, J.J. (2003). Expression profiling of cytokinin action in Arabidopsis. Plant Physiol 132, 1998-2011.
- Rashotte, A.M., Mason, M.G., Hutchison, C.E., Ferreira, F.J., Schaller, G.E., and Kieber, J.J. (2006). A subset of Arabidopsis AP2 transcription factors mediates cytokinin responses in concert with a two-component pathway. Proc Natl Acad Sci U S A 103, 11081-11085.
- Reski, R. (1994). Plastid Genes and Chloroplast Biogenesis. In Cytokinins: Chemistry, Activity, and Function, D.W.S. Mok and M.C. Mok, eds (Boca Raton: CRC Press), pp. 179-195.
- Riechmann, J.L., Heard, J., Martin, G., Reuber, L., Jiang, C., Keddie, J., Adam, L.,
 Pineda, O., Ratcliffe, O.J., Samaha, R.R., Creelman, R., Pilgrim, M., Broun,
 P., Zhang, J.Z., Ghandehari, D., Sherman, B.K., and Yu, G. (2000).
 Arabidopsis transcription factors: genome-wide comparative analysis among eukaryotes. Science 290, 2105-2110.
- Riou-Khamlichi, C., Huntley, R., Jacqmard, A., and Murray, J.A. (1999). Cytokinin activation of Arabidopsis cell division through a D-type cyclin. Science 283, 1541-1544.
- Romanov, G.A., Lomin, S.N., and Schmulling, T. (2006). Biochemical characteristics and ligand-binding properties of Arabidopsis cytokinin receptor AHK3 compared to CRE1/AHK4 as revealed by a direct binding assay. J Exp Bot.
- Rupp, H.M., Frank, M., Werner, T., Strnad, M., and Schmulling, T. (1999). Increased steady state mRNA levels of the STM and KNAT1 homeobox genes in cytokinin overproducing Arabidopsis thaliana indicate a role for cytokinins in the shoot apical meristem. Plant J 18, 557-563.

- Sablowski, R.W., and Meyerowitz, E.M. (1998). A homolog of NO APICAL MERISTEM is an immediate target of the floral homeotic genes APETALA3/PISTILLATA. Cell 92, 93-103.
- Sakai, H., Aoyama, T., and Oka, A. (2000). Arabidopsis ARR1 and ARR2 response regulators operate as transcriptional activators. Plant J 24, 703-711.
- Sakai, H., Aoyama, T., Bono, H., and Oka, A. (1998). Two-component response regulators from Arabidopsis thaliana contain a putative DNA-binding motif. Plant Cell Physiol 39, 1232-1239.
- Sakai, H., Honma, T., Aoyama, T., Sato, S., Kato, T., Tabata, S., and Oka, A. (2001). ARR1, a transcription factor for genes immediately responsive to cytokinins. Science 294, 1519-1521.
- Samach, A., Onouchi, H., Gold, S.E., Ditta, G.S., Schwarz-Sommer, Z., Yanofsky, M.F., and Coupland, G. (2000). Distinct roles of CONSTANS target genes in reproductive development of Arabidopsis. Science 288, 1613-1616.
- Schmulling, T., Schafer, S., and Romanov, G. (1997). Cytokinins as regulators of gene expression. Physiologia Plantarum 100, 505-519.
- Soni, R., Carmichael, J.P., Shah, Z.H., and Murray, J.A. (1995). A family of cyclin D homologs from plants differentially controlled by growth regulators and containing the conserved retinoblastoma protein interaction motif. Plant Cell 7, 85-103.
- Suzuki, T., Imamura, A., Ueguchi, C., and Mizuno, T. (1998). Histidine-containing phosphotransfer (HPt) signal transducers implicated in His-to-Asp phosphorelay in Arabidopsis. Plant Cell Physiol 39, 1258-1268.
- Suzuki, T., Ishikawa, K., Yamashino, T., and Mizuno, T. (2002). An Arabidopsis histidine-containing phosphotransfer (HPt) factor implicated in phosphorelay signal transduction: overexpression of AHP2 in plants results in hypersensitiveness to cytokinin. Plant Cell Physiol 43, 123-129.
- Suzuki, T., Sakurai, K., Imamura, A., Nakamura, A., Ueguchi, C., and Mizuno, T. (2000). Compilation and characterization of histidine-containing phosphotransmitters implicated in His-to-Asp phosphorelay in plants: AHP signal transducers of Arabidopsis thaliana. Biosci Biotechnol Biochem 64, 2486-2489.
- Suzuki, T., Miwa, K., Ishikawa, K., Yamada, H., Aiba, H., and Mizuno, T. (2001). The Arabidopsis sensor His-kinase, AHk4, can respond to cytokinins. Plant Cell Physiol 42, 107-113.

Sweere, U., Eichenberg, K., Lohrmann, J., Mira-Rodado, V., Baurle, I., Kudla, J.,

Nagy, F., Schafer, E., and Harter, K. (2001). Interaction of the response regulator ARR4 with phytochrome B in modulating red light signaling. Science 294, 1108-1111.

- Takei, K., Yamaya, T., and Sakakibara, H. (2004). Arabidopsis CYP735A1 and CYP735A2 encode cytokinin hydroxylases that catalyze the biosynthesis of trans-Zeatin. J Biol Chem 279, 41866-41872.
- Tanaka, Y., Suzuki, T., Yamashino, T., and Mizuno, T. (2004). Comparative studies of the AHP histidine-containing phosphotransmitters implicated in His-to-Asp phosphorelay in Arabidopsis thaliana. Biosci Biotechnol Biochem 68, 462-465.
- Taniguchi, M., Kiba, T., Sakakibara, H., Ueguchi, C., Mizuno, T., and Sugiyama, T. (1998). Expression of Arabidopsis response regulator homologs is induced by cytokinins and nitrate. FEBS Lett 429, 259-262.
- Tantikanjana, T., Mikkelsen, M.D., Hussain, M., Halkier, B.A., and Sundaresan, V. (2004). Functional analysis of the tandem-duplicated P450 genes SPS/BUS/CYP79F1 and CYP79F2 in glucosinolate biosynthesis and plant development by Ds transposition-generated double mutants. Plant Physiol 135, 840-848.
- Tian, Q., and Reed, J.W. (1999). Control of auxin-regulated root development by the Arabidopsis thaliana SHY2/IAA3 gene. Development 126, 711-721.
- To, J.P., Haberer, G., Ferreira, F.J., Deruere, J., Mason, M.G., Schaller, G.E., Alonso, J.M., Ecker, J.R., and Kieber, J.J. (2004). Type A Arabidopsis response regulators are partially redundant negative regulators of cytokinin signaling. Plant Cell 16, 658-671.
- Ueguchi, C., Koizumi, H., Suzuki, T., and Mizuno, T. (2001a). Novel family of sensor histidine kinase genes in Arabidopsis thaliana. Plant Cell Physiol 42, 231-235.
- Ueguchi, C., Sato, S., Kato, T., and Tabata, S. (2001b). The AHK4 gene involved in the cytokinin-signaling pathway as a direct receptor molecule in Arabidopsis thaliana. Plant Cell Physiol 42, 751-755.
- Urao, T., Miyata, S., Yamaguchi-Shinozaki, K., and Shinozaki, K. (2000). Possible His to Asp phosphorelay signaling in an Arabidopsis two-component system. FEBS Lett 478, 227-232.
- Wagner, D., Sablowski, R.W., and Meyerowitz, E.M. (1999). Transcriptional activation of APETALA1 by LEAFY. Science 285, 582-584.
- Wang, Z.Y., Kenigsbuch, D., Sun, L., Harel, E., Ong, M.S., and Tobin, E.M. (1997). A

Myb-related transcription factor is involved in the phytochrome regulation of an Arabidopsis Lhcb gene. Plant Cell 9, 491-507.

- Werner, T., Motyka, V., Strnad, M., and Schmulling, T. (2001). Regulation of plant growth by cytokinin. Proc Natl Acad Sci U S A 98, 10487-10492.
- Yamada, H., Koizumi, N., Nakamichi, N., Kiba, T., Yamashino, T., and Mizuno, T. (2004). Rapid response of Arabidopsis T87 cultured cells to cytokinin through His-to-Asp phosphorelay signal transduction. Biosci Biotechnol Biochem 68, 1966-1976.
- Yamada, H., Suzuki, T., Terada, K., Takei, K., Ishikawa, K., Miwa, K., Yamashino, T., and Mizuno, T. (2001). The Arabidopsis AHK4 histidine kinase is a cytokinin-binding receptor that transduces cytokinin signals across the membrane. Plant Cell Physiol 42, 1017-1023.