

2025 年 7 月 3 日

東京大学

科学技術振興機構（JST）

千葉大学

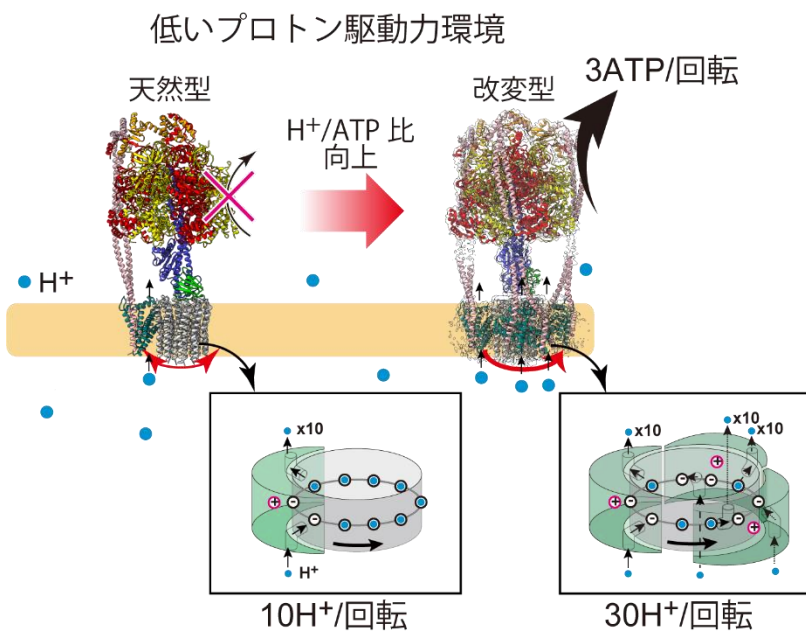
筑波大学

# 自然界の限界を超えるエネルギー変換機能を持つ ATP 合成酵素の開発に成功

## —細胞工学やバイオものづくりへの応用に期待—

## 発表のポイント

- ◆ ATP 合成酵素を人為的に設計・改変し、これまでに報告されている自然界の酵素の最高値を上回るエネルギー変換機能 ( $H^+/ATP$  比) を達成。
  - ◆ 改変型酵素は、通常 ATP 合成できないほど低いプロトン駆動力でも ATP を合成できることを実証。
  - ◆ 本成果は、生体内エネルギー変換機能の向上を可能にする新たな設計指針を示し、将来的な細胞工学やバイオものづくりへの応用が期待される。



概西

東京大学大学院工学系研究科の上野博史講師、野地博行教授らの研究グループは、千葉大学大学院理学研究院の村田武士教授、高エネルギー加速器研究機構物質構造科学研究所の千田俊哉教授、安達成彦特任准教授（研究当時、現：筑波大学生存ダイナミクス研究センター 准教授）との共同研究により、生物の生命活動に必須な ATP（注1）を作ろ酵素「ATP 合成酵素」（注2）

を人工的に改変し、これまで報告されている自然界に存在するどの酵素よりも高いエネルギー変換機能を持つ ATP 合成酵素の開発に成功しました。この改変型 ATP 合成酵素は、ATP 合成を駆動するプロトン駆動力（注 3）が極めて小さい環境でも ATP を合成できることが確認されました。これは、通常 1 つしかない酵素内の「プロトンの通り道」を 3 つに増やすという新しい分子設計によって世界で初めて実現されたものです。本研究により、生体内でのエネルギー変換メカニズムに新たな視点がもたらされ、将来的には細胞工学やバイオものづくりへの応用展開も期待されます。

## 発表内容

ATP（アデノシン三リン酸）は「生体のエネルギー通貨」とも呼ばれる分子で、私たちヒトを含む全ての生物が生命活動のエネルギー源として利用しています。ATP 合成酵素は、この ATP を細胞内で生み出す酵素です。ATP 合成酵素は、細胞膜を隔てた内外の水素イオン ( $H^+$ ) 濃度差が生み出すエネルギー（プロトン駆動力）によって  $H^+$  の流れと共に回転する  $F_0$  モーターと、ATP 加水分解駆動で回転する  $F_1$  モーターの 2 つのモーターが組み合わさった複合モーターです（図 1a）。プロトン駆動力が十分に強い場合は、 $F_0$  モーターが  $F_1$  モーターを ATP 分解時とは逆方向に回転させ、ADP とリン酸から ATP を合成します。この仕組みは、ダムで水の流れがタービン（水車）を回して発電する様子にたとえられます。

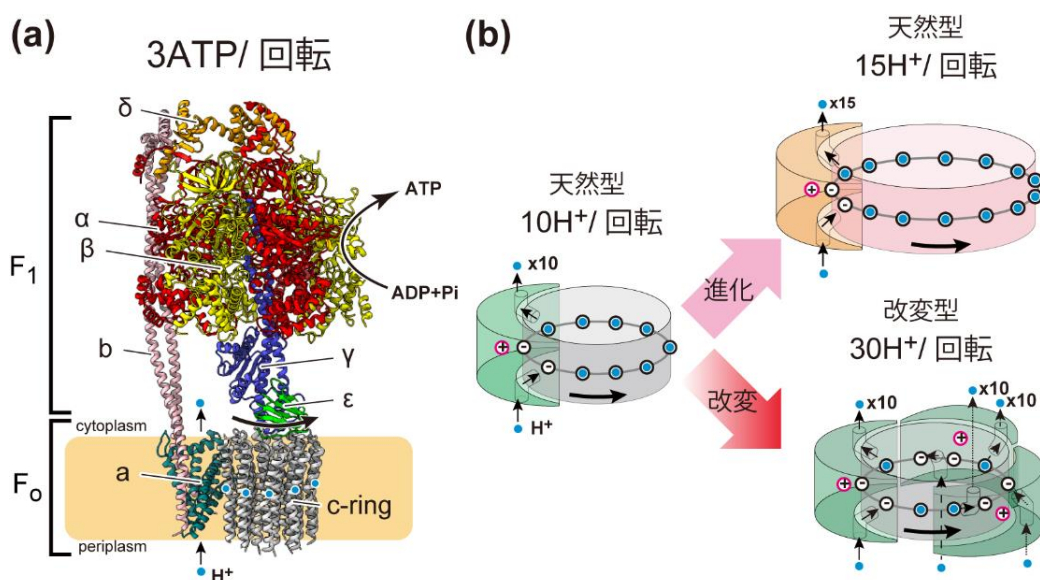


図 1：天然型 ATP 合成酵素の構造(a)と天然型・改変型  $F_0$  モーターの模式図(b)

(a)  $F_1$  モーターは 3 つの触媒  $\beta$  サブユニットを持つため、1 回転で 3 つの ATP を合成する。 $H^+$  を結合する  $F_0$  モーターの c サブユニットはリング状の c-ring を形成する。(b)  $F_0$  モーターが 1 回転で運ぶ  $H^+$  の数は c-ring を構成する c サブユニットの数で決まり、その数は生物の成育環境に合わせてさまざまな数に変化している。改変型酵素では  $F_0$  モーターのプロトンが通る経路 (a サブユニット) を複数持つ。

ATP 合成酵素が 1 分子の ATP を作るために必要とする  $H^+$  の数 ( $H^+/ATP$  比) は、生物種によって異なり、およそ 2.7~5 の範囲にあります。 $H^+/ATP$  比の少ない酵素ほど各  $H^+$ あたりのエネルギーは大きく、逆に  $H^+/ATP$  比の大きな酵素ではエネルギーは小さくて済みます。言い換えると、 $H^+$ をより多く利用する酵素ほど「より低いギア」で回転することになり、プロトン駆動力（エネルギー差）が小さい状況でも ATP を合成できるのです。この  $H^+$  の数は、ATP 合成酵素の  $F_0$  モー

ターに存在し  $H^+$ を結合するサブユニット（注 4）である c サブユニットの数で決まります。そのため、これまで生物は自身の生育環境に合わせて c サブユニットの数を変化させ、 $H^+/ATP$  比を調整することで安定に ATP を合成できるように進化してきたと言われています（図 1b、右上）。本研究チームはこの常識を覆す新たな設計に挑戦しました。

本研究チームは ATP 合成酵素が持つ  $F_0$  モーターのプロトン通路に着目しました。通常、この酵素にはプロトンが通る経路（a サブユニット）が 1 つだけありますが、これを複数持たせる工学的改良を実行したのです（図 1b、右下）。具体的には、酵素の回転子を支える「腕」に相当するペリフェラルストーク（注 5）と呼ばれる固定子構造を最大 3 本備え、それぞれが独立したプロトン通路を持つような複合体を設計しました。3 方向から水流を当てて水車を回すイメージで、複数のプロトン流で回転させることで、より小さなエネルギーでも ATP 合成方向の回転を駆動できる仕組みです。

その結果、改変型 ATP 合成酵素は、想定通り高い  $H^+/ATP$  比（5.8、改変前の野生型の約 2 倍）を示しました。これはこれまで報告されている自然界の ATP 合成酵素のどの  $H^+/ATP$  比よりも高いものです。また、この改変型酵素は非常に低いプロトン駆動力でも ATP を合成できることが実験で確かめられました（図 2a）。すなわち、従来の酵素では「力不足」で ATP を作れない状況でも、新しい酵素ならわずかなエネルギーを積み重ねて ATP を生産できるのです。さらにクライオ電子顕微鏡による単粒子解析を行ったところ、最大 3 つのプロトン通路を持つ構造が得られ、設計通りに酵素を改変できたことが確認されました（図 2b）。

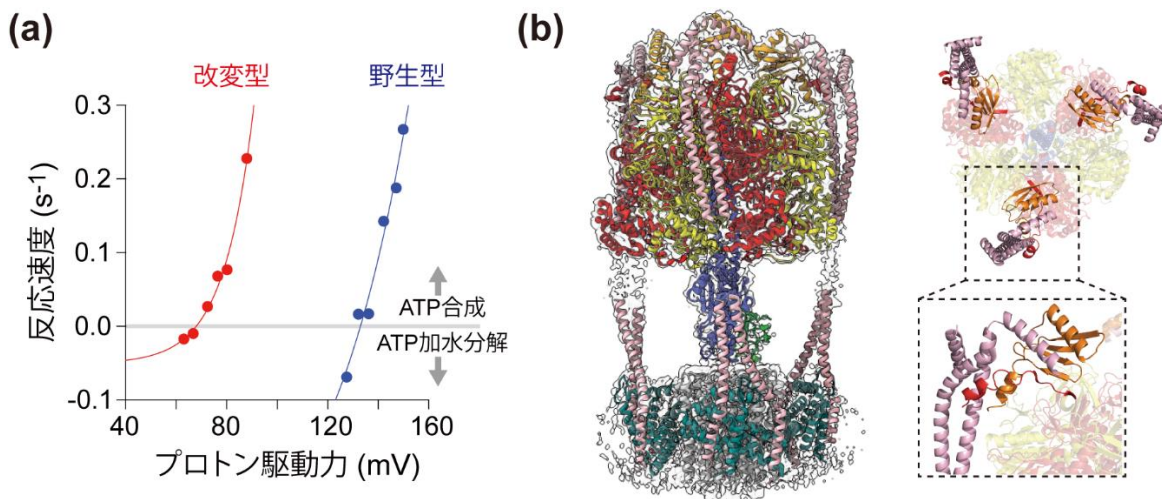


図 2：野生型・改変型 ATP 合成酵素の触媒反応のプロトン駆動力依存性(a)と改変型 ATP 合成酵素の構造(b)  
(a) 改変型および野生型 ATP 合成酵素の ATP 合成/加水分解能反応のプロトン駆動力依存性。(b) 改変型 ATP 合成酵素のモデル構造とマップを横から示した図(左)と上から示した図(右上)。右下のインセットは右上の点線内を横から見た図。

今回の成果は、生体エネルギー変換の仕組みに関するデザインの余地を示す画期的な例であり、生物が持つ分子機械の限界を突破する新たなアプローチです。将来的には、この知見を応用してエネルギー変換機能の高い生物の開発や、人工微生物による人工光合成システムの開発など、生物工学・バイオものづくり・合成生物学分野への展開が期待されます。

JST の先端国際共同研究推進事業（ASPIRE）で目指すハイブリッド型人工光合成システムの実現に向けて、日本側チームは機能増強型 ATP 合成酵素開発の役割を担っており、その研究および成果発展を見据えた英国側チームとの構想段階の議論から、本成果につながりました。

## 発表者・研究者等情報

東京大学 大学院工学系研究科

上野 博史 講師

安田 稚都 研究当時：修士課程

丸井 里駆 修士課程

野地 博行 教授

千葉大学 大学院理学研究院

濱口 紀江 研究当時：博士課程

村田 武士 教授

高エネルギー加速器研究機構 物質構造科学研究所

千田 俊哉 教授

安達 成彦 研究当時：特任准教授

現：筑波大学 生存ダイナミクス研究センター 准教授

## 論文情報

雑誌名：Nature Communications

題名：Engineering of ATP synthase for enhancement of proton-to-ATP ratio

著者名：Hiroshi Ueno\*, Kiyoto Yasuda, Norie Hamaguchi-Suzuki, Riku Marui, Naruhiko Adachi, Toshiya Senda, Takeshi Murata, and Hiroyuki Noji\*

DOI：10.1038/s41467-025-61227-w

URL：<https://www.nature.com/articles/s41467-025-61227-w>

## 研究助成

本研究は、科研費「新学術領域研究(No. JP21H00388)」、同「挑戦的研究(萌芽)(No. JP23K18092)」、同「基盤S(No. JP19H05624)」、「基盤B(No. JP24K01987)」、ヒューマン・フロンティア・サイエンス・プログラム(HFSP)(No. RGP0054/2020)、創薬等ライフサイエンス研究支援基盤事業 創薬等先端技術支援基盤プラットフォーム(BINDS:JP23ama121013、JP21am0101071)、科学技術振興機構(JST)先端国際共同研究推進事業(ASPIRE)「日英共同による人工光合成細胞システム開発」(研究代表者：野地 博行、No. JPMJAP24B5)の支援を受けて行われました。

## 用語解説

(注1) ATP

生物のエネルギー源となる分子で、「エネルギー通貨」とも呼ばれます。筋肉の収縮、物質の合成、神経伝達など、あらゆる生命活動に必要なエネルギーを供給します。

(注2) ATP合成酵素

細胞膜に埋め込まれている分子機械で、膜内外に形成されるプロトン駆動力を使ってATPを合成します。

(注3) プロトン駆動力

水素イオン( $H^+$ )の濃度差や電位差によって生まれるエネルギーで、ATP合成酵素を回転させる原動力になります。

(注 4) サブユニット

生体高分子（特にタンパク質複合体）を構成する個々の構造単位のこと。ATP 合成酵素は、複数の異なる種類のサブユニットが集まってできており、それぞれが異なる役割を担っています。

(注 5) ペリフェラルストーク

ATP 合成酵素において、回転する部分（図 1a の  $\gamma$  サブユニット、 $\epsilon$  サブユニット、c-ring）を外側から支えて固定するアーム状の構造体。通常、 $\delta$  サブユニットと 2 本の b サブユニットから構成されます。

## 問合せ先

（研究内容については発表者にお問合せください）

東京大学大学院工学系研究科

教授 野地 博行（のじ ひろゆき）

Tel : 03-5841-7252 E-mail : hnoji[at]g.ecc.u-tokyo.ac.jp

〈報道に關すること〉

東京大学 大学院工学系研究科 広報室

Tel : 03-5841-0235 E-mail : kouhou[at]pr.t.u-tokyo.ac.jp

科学技術振興機構 広報課

Tel : 03-5214-8404 E-mail : jstkoho[at]jst.go.jp

千葉大学 広報室

Tel : 043-290-2018 E-mail : koho-press[at]chiba-u.jp

筑波大学 広報局

Tel : 029-853-2040 E-mail : kohositu[at]un.tsukuba.ac.jp

〈JST 事業に關すること〉

科学技術振興機構 国際部 先端国際共同研究推進室

荒川 敦史（あらかわ あつし）

Tel : 03-6261-1994 E-mail : aspire[at]jst.go.jp