

# DNAと遺伝子 (そしてタンパク質)

東京学芸大学 教育学部 生命科学分野

飯田秀利

iida@u-gakugei.ac.jp

平成23年度

理科教員のための遺伝子組換え実験教育研修会

於 東京農工大学遺伝子実験施設

# 今日の話題

1. なぜチミン(T)なの？
2. なぜデオキシリボースなの？
3. なぜタンパク質はいろんな  
はたらきができるの？

(素朴な疑問の答えには感動がある)

# 核酸の成分

核酸 = 塩基 + 糖 + リン酸

核酸

塩基

糖

---

DNA

A, T, G, C

デオキシリボース

RNA

A, U, G, C

リボース

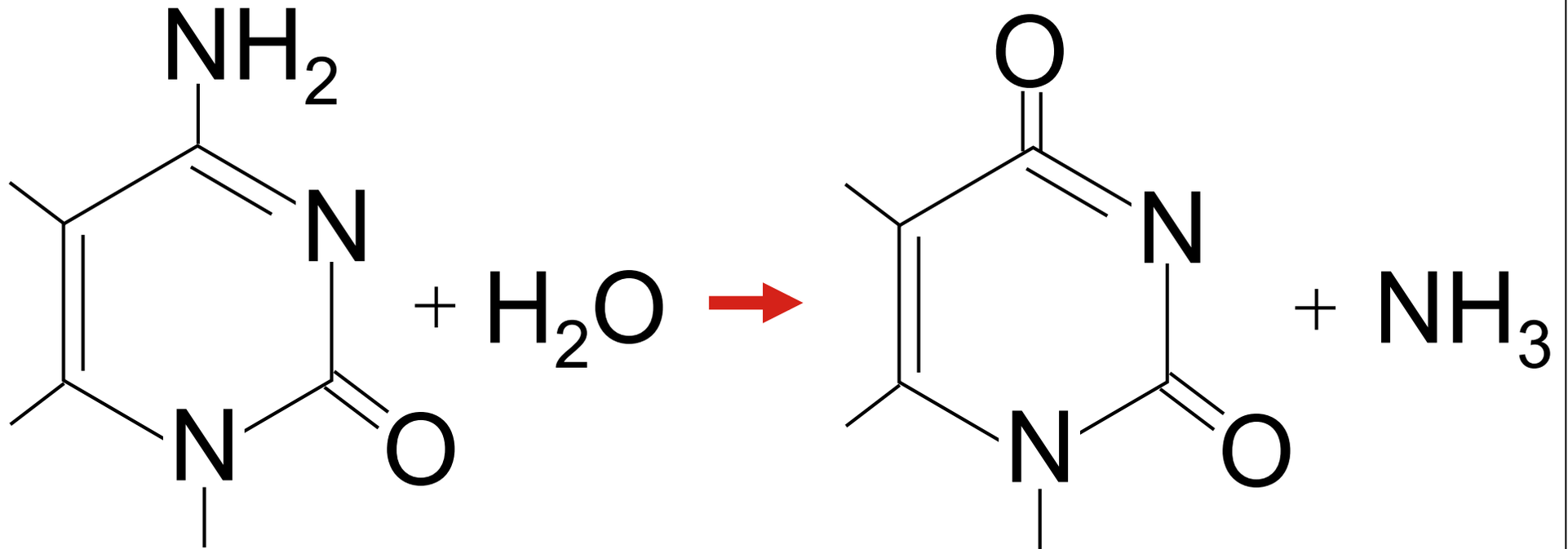
---

先生、なぜDNAはUではなく

Tをもっているのですか？

# CはUに変わりやすい

## 酸化脱アミノ反応



シトシン (C)

ウラシル (U)

DNAがTではなく、  
Uをもっていた場合



修復酵素はどの  
UをCに戻せばよ  
いか分からない

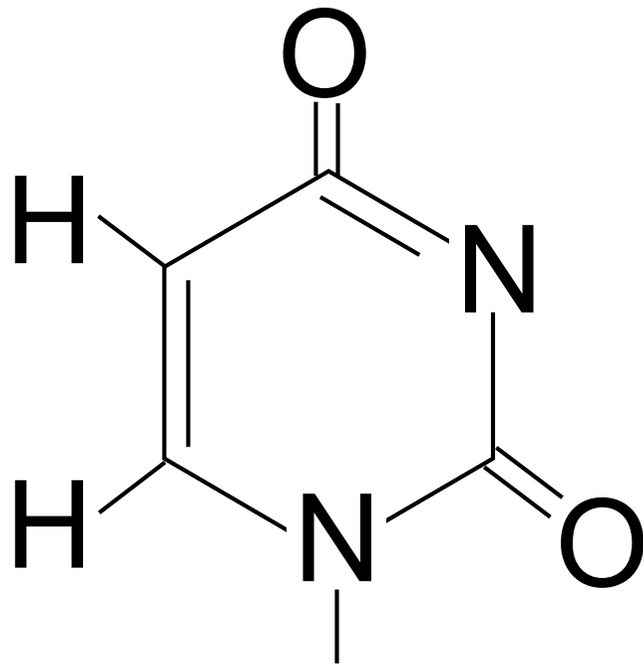
DNAがUではなく、  
Tをもっていた場合

ATGC                      ATGU                      ATGC  
TACG                      TAUG                      TACG



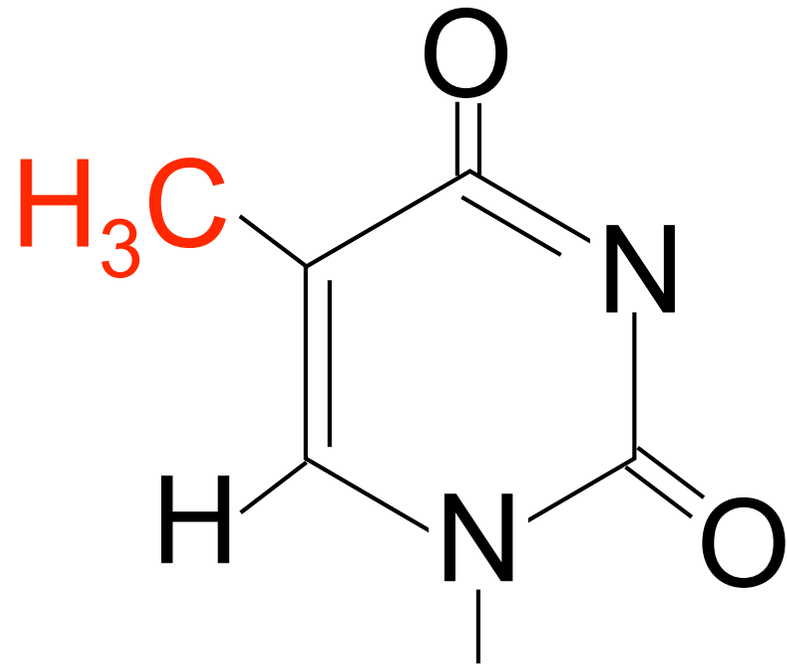
修復酵素は間違  
いなくUをCに戻  
せる

Tの生合成の最終段階は、  
Uのメチル化である



ウラシル(U)

メチル化  
→



チミン(T)

(5-メチルウラシル)

先生、DNAはなぜリボースではなく、デオキシリボースをもっているのですか？

DNAは安定でなくてはならない

RNAは不安定の方が良い

先生、なぜタンパク質はいろんなはたらきができるの？

# タンパク質の形



プリオンの構造 (Wikipediaより)

# 1. 20種類のアミノ酸の並び方

3つのアミノ酸から成る”タンパク質”

$$20 \times 20 \times 20 = 20^3 = 8,000 \text{種類}$$

$20^{100}$  = 電卓がエラー表示をした

# 2. アミノ酸残基間の結合

# 20種のアミノ酸 は4つに分類される

非極性=疎水性

グリシン、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、プロリン、システイン、メチオニン、フェニルアラニン、トリプトファン

極性=親水性

セリン、トレオニン、チロシン、アスパラギン、グルタ

ミン、

塩基性: +に荷電

リシン、アルギニン、ヒスチジン

酸性: -に荷電

アスパラギン酸、グルタミン酸

# タンパク質の形はアミノ酸間の相互作用によって決まる



プリオンの構造 (Wikipediaより)

プリオン: ウシ海綿状脳症(BSE、狂牛病)とヒトのクロイツフェルト=ヤコブ病の原因

# タンパク質の変性と再生 (GFPを例にして)

GFP溶液 (200  $\mu$ l)

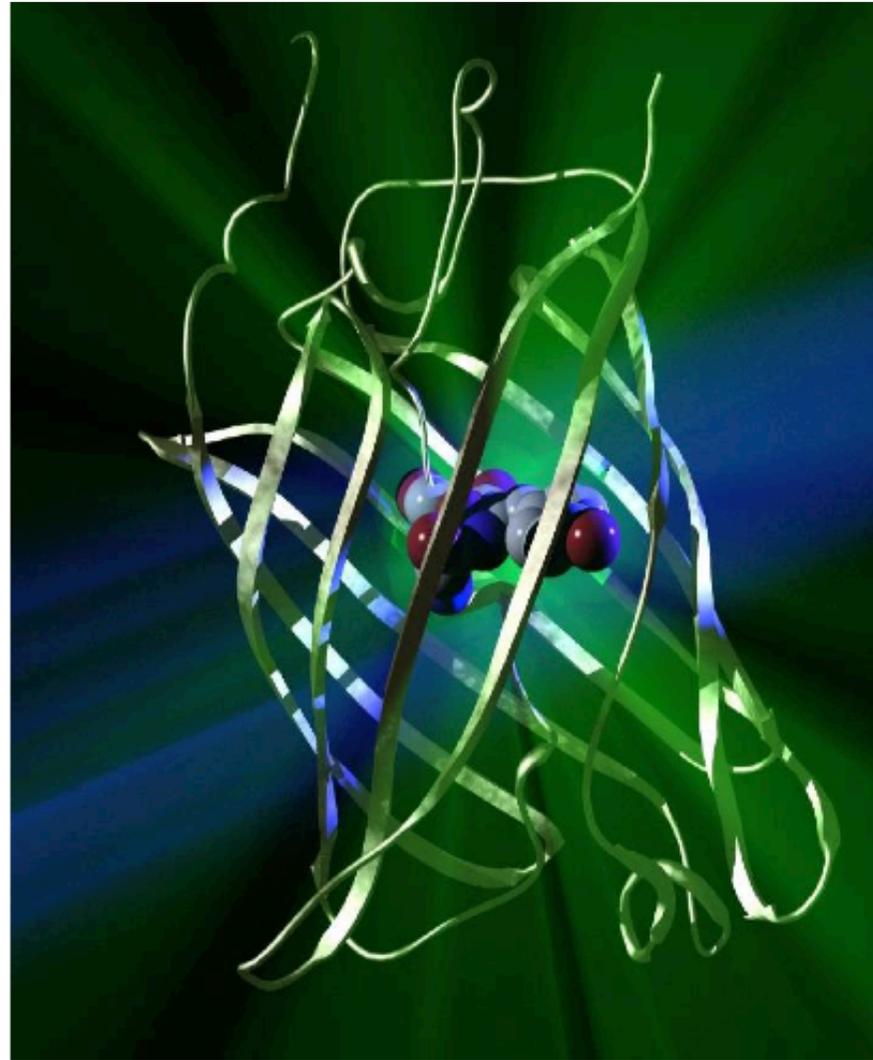


0.1 N HCl (10  $\mu$ l)



1 M トリス緩衝液, pH 7.5 (100  $\mu$ l)

# GFPの3次元構造



© Marcel Walser

# まとめ

1. チミン(T)の秘密
2. デオキシリボースの秘密
3. タンパク質の秘密