





2025年3月6日

報道関係各位

希少なオリゴ糖に作用するユニークな基質特性を持つ新規酵素を発見

~新たな機能を持つ糖鎖の合成、利用の可能性を拓く~

東京理科大学 新潟大学 香川大学

研究の要旨とポイント

- ▶ ガラクトースを含む糖鎖はプレバイオティクスとして近年注目が集まっており、より有用性の 高い物質がまだ多数存在すると推測されます。
- 今回、腸内細菌の一種から、新規な基質特異性を持つガラクトオリゴ糖分解酵素β-ガラクトシダーゼを同定しました。
- ▶ 酵素は糖鎖の合成に欠かせないもので、生成された糖鎖の機能性にも深く関わります。新規酵素を用いることで有用な糖鎖の大量生産が可能になり、新しい機能を持った機能性食品や医療につながる可能性があります。

【研究の概要】

東京理科大学 創域理工学部 生命生物科学科の中島 将博准教授、同大学 創域理工学研究科生命生物科学専攻の中澤 裕氏(2023 年度修士課程修了)、新潟大学 農学部 農学科の中井 博之准教授、香川大学 農学部 応用生物科学科の松沢 智彦助教らの研究グループは、ニコチンを分解できる腸内細菌の一種 Bacteroides xylanisolvens(以下「B. xylanisolvens」)から、新規な基質特異性を持つガラクトオリゴ糖分解酵素群を発見しました。

オリゴ糖はヒトの母乳をはじめ、自然界に広く存在しており、消化管の上部で分解や吸収がされず、腸内のビフィズス菌などの善玉菌の栄養素となることで腸内環境を整える効果が知られています。こうした作用を持つ食品成分をプレバイオティクスといい、難消化性であるオリゴ糖はその代表です。

ガラクトシドは植物細胞壁やさまざまなオリゴ糖に含まれる糖質です。β-ガラクトシダーゼはガラクトシドを分解してガラクトースを生成する酵素です。有用性の高いオリゴ糖を見出し、大量生産するためには、そのオリゴ糖を合成するための新しい酵素の探索が重要です。特に、新しい基質特異性を持つβ-ガラクトシダーゼを見出すことは、新しい機能を持ったオリゴ糖の開発に

つながる可能性があります。

本研究では、腸内細菌 B, xylanisolvens から新規な基質特異性を持つ β -ガラクトシダーゼを同定しました。これは、 β -1,2-ガラクトオリゴ糖(図 1)というユニークな糖鎖に作用します。この酵素の発見で、希少な β -1,2-ガラクトオリゴ糖の機能や特性、利用の研究が進むと期待されます。また、ユニークな基質特異性を持つことから、新しい機能を持ったオリゴ糖を見出す手掛かりになる可能性もあります。

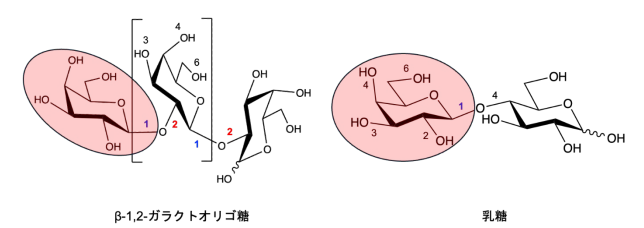


図 1. β-1,2-ガラクトオリゴ糖と乳糖の模式図

ヒドロキシ基にはその番号を記載している。 β -1,2-ガラクトオリゴ糖ではガラクトースの 1 位と 2 位のヒドロキシ基どうしで結合しており、 β -1,2-結合となっている。乳糖はガラクトースとグルコースが β -1,2-結合で連なっている。 β -ガラクトシダーゼは赤で囲ったガラクトース部分を分解する酵素である。

本研究成果は、2025年1月16日に国際学術誌<u>「Communications Biology」にオンライン掲載</u>されました。

【研究の背景】

オリゴ糖をはじめとする糖鎖の構造は、単糖のつながりで決定されます。オリゴ糖はその結合する単糖や結合の仕方で多くの種類が存在し、ガラクトースという単糖によるものはガラクトオリゴ糖といいます。このガラクトオリゴ糖の中でも、 β -1,2-というユニークな結合をした β -1,2-ガラクトオリゴ糖を、今回の研究のターゲットとしました。 β -1,2-ガラクトオリゴ糖は、その希少性から不明なことが多くあり、応用の可能性を模索する研究はこれからです。

糖鎖の応用可能性を追求するには糖鎖を大量生産する必要があり、その主な方法は酵素合成法です。酵素には特定の化合物に作用するという基質特異性とよばれる選択性があり、ターゲットとなる糖鎖に作用する酵素を見つけ出すことは非常に重要です。

本研究グループは、こうした糖鎖とそれに作用する酵素の機能解析、応用を見据えた糖鎖の大量合成手法の開発などをテーマに研究を続けています。特に、糖鎖の中でもユニークな β -1,2-グルカンというグルコースから構成される糖鎖に着目し、これまでに、 β -1,2-グルカンを基質とする新たな合成酵素、分解酵素についての研究成果を発表しています((*1,2)。

(過去のプレスリリース)

- ※1 「グルコースが連なったオリゴ糖に作用する新規な糖転移酵素の発見 ~新規なオリゴ糖配糖 体の合成法の開発に貢献~」
- ※2 <u>「細菌の病原性などに関わる糖鎖「OPG」の新規の生合成酵素を発見 ~新たな創薬ターゲッ</u>トとなる可能性~」

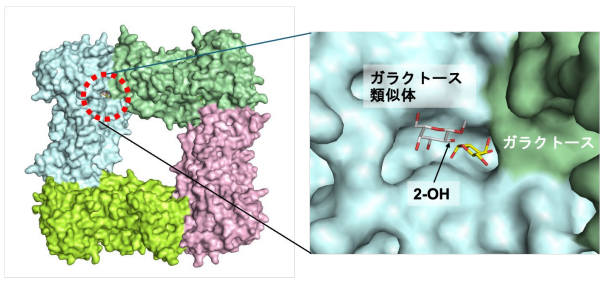
今回の研究では、希少な β -1,2-結合を持つ β -1,2-ガラクトオリゴ糖に着目し、これに作用する酵素の探索をおこないました。

【研究結果の詳細】

β-ガラクトシダーゼとは、主要なグリコシド加水分解酵素で、さまざまな種類があります。例えば、LacZ というβ-ガラクトシダーゼは乳糖(図 1)を分解します。こうした糖鎖を分解する糖質加水分解酵素(GH)とよばれる酵素群は非常に機能が多様です。そこで、これまでに見出されていない酵素機能に着目しました。

本研究では、腸内細菌の一種である B.xylanisolvens から GH 酵素の一つを研究対象としました。この細菌はもともとキシランという多糖を分解することで知られており、最近ではニコチンを効率的に分解する細菌としても報告されています。B.xylanisolvens は多くの GH 酵素を持ち、幅広い糖鎖を分解できると考えられていますが、その詳細は不明です。 $B.ガラクトシダーゼをコード(※1)すると考えられる遺伝子も複数存在することから、<math>\beta-1,2-ガラクトオリゴ糖にも作用する酵素も持つ可能性があります。本研究グループは、そうした候補遺伝子の一つがコードしているタンパク質 <math>Bxy$ 22780 が $\beta-1,2-ガラクトオリゴ糖に作用する可能性があると考え、研究を行いました。$

Bxy_22780 は、最初のスクリーニングでは乳糖やプレバイオティクスとして知られる糖鎖を含む天然の β -ガラクトシドに対して加水分解活性を示しませんでした。しかし、フッ化ガラクトシド (α -GalF) とガラクトースを用いて触媒を行うアミノ酸残基の変異体と反応することで、オリゴ糖の生成物が確認されました。さらに、この生成物のうちの二糖(ガラクトビオース)は、NMRを用いて β -1,2-ガラクトビオースと同定されました。酵素活性の定量的な解析から、この酵素は β -1,2-ガラクトオリゴ糖を効果的に加水分解する酵素であることが示されました。さらに、この酵素にガラクトース類似体が結合した立体構造を解析することで、この酵素がガラクトオリゴ糖の β -1,2-結合に作用するメカニズムが明らかになりました(図 2)。以上より、この酵素は β -1,2-ガラクトオリゴ糖に作用する新規な β -ガラクトシダーゼであると結論づけることができました。



全体構造

基質結合部位の拡大図

図 2.β-1,2-ガラクトオリゴ糖に作用するβ-ガラクトシダーゼの構造 右図ではガラクトース類似体の 2 位ヒドロキシ基が結合するガラクトースの方向を向いており、 この酵素がβ-1,2-結合に作用できることが構造的に示されている。

この新しい酵素の発見により、未だほとんど知られていない β-1,2 ガラクトオリゴ糖の機能、利用、生理的な役割の解明に大きく前進しました。将来的な医薬品開発や機能性食品の開発のみならず、糖鎖の研究や酵素の探索にも役立つことが期待されます。

中島准教授は「糖鎖の種類は非常に膨大で構造も複雑なため、その機能性や利用の可能性が知られていない糖鎖はまだ多数存在すると考えられます。糖鎖の合成には酵素は欠かせず、新規酵素の探索は非常に重要です」とコメントしています。

【用語】

※1 コード

それぞれのタンパク質はある決まった順番に連なったアミノ酸の鎖 (アミノ酸配列) が一定の形で折り畳まれて機能を発揮する。遺伝子が、その生産されるアミノ酸配列を指定することをコードする、と表現する。

【論文情報】

雜誌名: Communications Biology

論文タイトル: Structure and function of a β-1,2-galactosidase from *Bacteroides xylanisolvens*, an

intestinal bacterium

著者: Yutaka Nakazawa, Masumi Kageyama, Tomohiko Matsuzawa, Ziqin Liang, Kaito

Kobayashi, Hisaka Shimizu, Kazuki Maeda, Miho Masuhiro, Sei Motouchi, Saika Kumano, Nobukiyo Tanaka, Kouji Kuramochi, Hiroyuki Nakai, Hayao Taguchi,

Masahiro Nakajima

DOI: 10.1038/s42003-025-07494-1

【発表者】

中澤 裕	東京理科大学大学院 創域理工学研究科 生命生物科学専攻(2023 年修士課程
	修了)
影山 万純	東京理科大学 理工学部 応用生物科学科 (2020年学部卒)
松沢 智彦	香川大学 農学部 応用生物科学科 助教
リョウ シシン	東京理科大学 創域理工学部 生命生物科学科 (2024 年学部卒)
小林 海渡	東京理科大学大学院 理工学研究科 応用生物科学専攻(2019年博士課程修了)
清水 久佳	東京理科大学大学院 理工学研究科 応用生物科学専攻(2017年修士課程修了)
前田 和輝	東京理科大学 創域理工学部 生命生物科学科 (学部4年生)
増廣 美帆	東京理科大学 理工学部 応用生物科学科 (2021 年学部卒)
元内 省	東京理科大学大学院 創域理工学研究科 生命生物科学専攻 (博士2年生)
熊野 采夏	東京理科大学 理工学部 応用生物科学科 (2016 年学部卒)
田中 信清	東京理科大学大学院 理工学研究科 応用生物科学専攻(2019年博士課程修了)
倉持 幸司	東京理科大学 創域理工学部 生命生物科学科 教授
中井 博之	新潟大学 農学部 農学科 准教授
田口 速男	東京理科大学 理工学部 応用生物科学科 教授(当時)
中島 将博	東京理科大学 創域理工学部 生命生物科学科 准教授

【研究に関する問い合わせ先】

東京理科大学 創域理工学部 生命生物科学科 准教授

中島 将博

E-mail: m-nakajima@rs.tus.ac.jp

【報道・広報に関する問い合わせ先】

東京理科大学 経営企画部 広報課

 $TEL: 03\text{-}5228\text{-}8107 \quad FAX: 03\text{-}3260\text{-}5823$

E-mail: koho@admin.tus.ac.jp

新潟大学 広報事務室 TEL: 025-262-7000

Email: pr-office@adm.niigata-u.ac.jp

香川大学 農学部事務課庶務係広報担当

TEL: 087-891-3008 FAX: 087-891-3021

E-mail: shomu-a@kagawa-u.ac.jp







PRESS RELEASE

Tokyo, February 14, 2025

Novel Enzyme Found in Gut Bacteria Could Revolutionize Prebiotic Research

Researchers have discovered a new enzyme that breaks down and synthesizes previously unexplored glycans with prebiotic capabilities

Carbohydrate chains, or glycans, are complex sugar-like compounds that play important roles in various biological processes and structures in our bodies. Galactosides are a type of glycan found in plants, animals, and microorganisms. For example, galactosides are present in plant cell walls and in certain types of beneficial sugars known as prebiotic oligosaccharides, which support gut health. Many glycans containing galactose are also added to processed foods like juice and powdered milk due to their potential health benefits. Studying the enzymes that break down these glycans is essential for understanding their prebiotic mechanisms and for improving the way they can be used in food and health products.

β-Galactosidases are enzymes that release galactose from galactosides. However, different β-galactosidases target specific galactosides. These enzymes are found in the intestines of mammals, such as in the human gut bacteria *Bifidobacterium*, which helps digest complex carbohydrates. Recent studies have shown that another gut bacterium, *Bacteroides xylanisolvens*, has the potential to utilize a broad range of carbohydrates, though little is known about its exact abilities.

In a groundbreaking study, a research team led by Associate Professor Masahiro Nakajima from the Department of Applied Biological Science, Faculty of Science and Technology at the Tokyo University of Science (TUS), Japan, discovered a novel β-galactosidase enzyme in *B. xylanisolvens*. This enzyme specifically targets unique galactose-containing glycans which may possess prebiotic properties. The team included Mr. Yutaka Nakazawa from TUS, Associate Professor Hiroyuki Nakai from Niigata University, and Assistant Professor Tomohiko Matsuzawa from Kagawa University. This study was published online in *Communications Biology* on January 16, 2025.

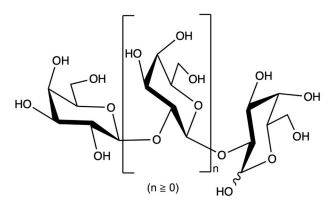
Discussing the motivation behind their study, Dr. Nakajima explains, "Although there are numerous types of glycans with diverse and complex structures, many glycans still have unknown functionality and potential uses. Since enzymes are essential for the synthesis of glycans, the search for new enzymes is extremely important. Our novel enzyme could be used to synthesize large amounts of unique glycans with prebiotic properties that may be beneficial to human health."

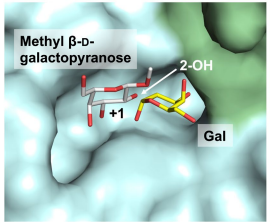
B. xylanisolvens contains multiple genes encoding β-galactosidases. The researchers identified that one of these genes, Bxy_22780 , encodes a novel β-galactosidase. Initially, the enzyme showed no activity towards natural β-galactosides. However, when reactions were conducted in the presence of a nucleophile mutant, α-D-galactosyl fluoride (α-GalF) as a donor substrate, and galactose or D-fucose as an acceptor substrate, the team successfully detected reaction products. Nuclear magnetic resonance studies confirmed that the disaccharide produced in the reactions was β-1,2-galactobiose.

Further studies on the specificity of the Bxy_22780 enzyme revealed that it is highly specific for galactooligosaccharides (GOS), which is a mixture of oligosaccharides with various linkages. Notably, this enzyme exclusively targets GOS that have a specific type of chemical bond, called β -1,2-galactosidic linkages. Kinetic analysis also revealed that this enzyme effectively acts on β -1,2-galactobiose and β -1,2-galactotriose. To understand why the enzyme is selective, the researchers examined the structure of the enzyme using X-ray diffraction studies. They discovered that the enzyme binds to a molecule called methyl β -galactopyranose at a key site called subsite +1. The structure showed that the molecule's chemical group is positioned in a way that is perfectly suited for breaking down these particular sugar chains. This unique structure explains why the enzyme is highly specific for β -1,2-galactooligosaccharides.

"6-1,2-Galactooligosaccharides and the enzymes are rarely reported. Our discovery is a crucial step toward understanding the functions of these unique glycans, whose roles are largely unknown," explains Dr. Nakajima. "Furthermore, while there is currently no evidence that 6-1,2-galactooligosaccharides possess prebiotic properties, they hold potential in this regard. This enzyme could also open new therapeutic avenues for treating diseases like Chagas disease, caused by a parasite that produces glycans containing these structures. This novel enzyme could therefore not only help improve human gut health but also contribute to developing new life-saving drugs."

The discovery of Bxy_22780 marks a significant breakthrough in prebiotic research, unlocking exciting opportunities for improving human health. This enzyme could drive the development of innovative prebiotic products to enhance gut health and support digestive functions, offering new opportunities in the food and supplement industries.





β-1,2-Galactooligosaccharide

β-1,2-Galactosidase

The enzyme with a new catalytic reaction

Image title: Novel β -galactosidase enzyme that specifically targets β -1,2-galactooligosaccharides Image caption: The enzyme discovered in the study, derived from the gut bacterium *Bacteroides xylanisolvens*, offers new opportunities for utilizing β -1,2-galactooligosaccharides with prebiotic properties and understanding their previously unexplored functions.

Image credit: Masahiro Nakajima from Tokyo University of Science, Japan

Source link: https://doi.org/10.1038/s42003-025-07494-1

License type: CC BY 4.0

Usage restrictions: Credit must be given to the creator.

Reference

Title of original paper: Structure and function of a β-1,2-galactosidase from *Bacteroides*

xylanisolvens, an intestinal bacterium

Journal: *Communications Biology*DOI: 10.1038/s42003-025-07494-1

Further Information

Dr. Masahiro Nakajima
Department of Applied Biological Science
Tokyo University of Science

Email: m-nakajima@rs.tus.ac.jp

Funding information

N/A

Media contact Yoshimasa Iwasaki

Public Relations Division, Tokyo University of Science

Email: mediaoffice@admin.tus.ac.jp

Public Relations office

Niigata University

Email: pr-office@adm.niigata-u.ac.jp

Faculty of Agriculture, Administrative Division, Kagawa University

Email: shomu-a@kagawa-u.ac.jp

Additional information for EurekAlert

Latest Article Publication Date: 16 January 2025
Method of Research: Experimental study
Subject of Research: Not applicable

Conflicts of Interest Statement: The authors declare no competing interests.

Summary for EurekAlert (70-75 words)

Certain glycans—sugar-like compounds with carbohydrate chains—containing galactose, may exhibit potential prebiotic properties that support human health. Identifying enzymes capable of breaking down these glycans is essential for unlocking their full potential. In a new study, researchers discovered a novel enzyme in the human gut that specifically targets a previously unexplored glycan called β -1,2-galactooligosaccharide, known for their prebiotic benefits. This discovery can open new avenues in prebiotic research, potentially enhancing human health.