研究スタッフ

教 授: 木下 賢吾、 准教授: 大林 武

助 教: 城田 松之、 助 教: 三浦 佳二

研究目的

現在の生物学は、各種測定技術の進歩により大量データが急速に蓄積している時代を迎えています。この「生命情報ビッグバン」により蓄積したデータを1つ1つ見ていくのは困難であるため、私たちの研究室では、これらの膨大な生命情報を情報科学的に取り扱うことで、生命現象の理解を目指します。

そのためのアプローチとして「分子実体を伴った遺伝子ネットワーク」の構築と解析に取り組んでおり、その成果を実験で検証するための公開データベースを数多く構築・運用しています。

生命情報ビッグバン

解析と再構築

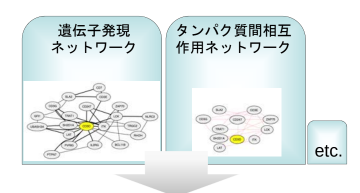


主な研究テーマ

1. 遺伝子の多階層ネットワーク解析

生命情報は様々な階層の情報を含みます。ゲノム、遺伝子発現情報、タンパク質相互作用情報、タンパク質立体構造情報、代謝パスウェイ、情報伝達パスウェイ情報などです。

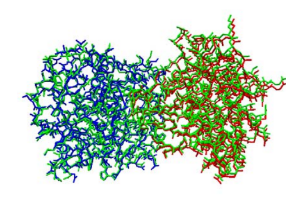
これらの各々の情報で遺伝子ネットワークを描くことが可能ですが、私たちは実証可能な仮説の導出を行うためにこれらを統合し、生命システムの理解を目指しています。

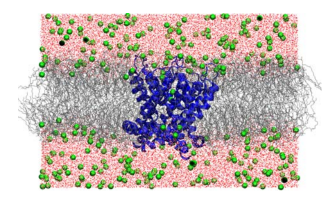


2.遺伝子の「分子」機能の解析

遺伝子の分子機能の解析として、タンパク質の立体構造情報の解析、 および原子レベルのシミュレーションを行っています。

このような予測により、タンパク質の機能部位の同定、機能様式の推 定が可能になります。





複合体構造予測の国際コンテストCAPRI 2009において、私たちのチームは参加38 チーム中、最高精度(LRMSD 0.76 Å)の複合体構造予測に成功しました。

細胞膜内のタンパク質の分子動力学シミュレーションによって、イオンチャネルの分子メカニズムを解析しています。

3.遺伝子の「生物」機能の解析

細胞のある機能を成立させるためには、多岐にわたる分子機能を持つ タンパク質が協調的に働く必要があります。世界中で日々蓄積されて いる遺伝子発現データの大規模解析により、遺伝子の機能ユニット予 測ならびに機能推定を行っています。

