DOI: 10. 13523/j. cb. 20190703

6-羟基烟酸 3-单加氧酶(NicC)催化反应机理研究^{*}

王 菲 胡春辉 于 浩**

(青岛农业大学生命科学学院 山东省应用真菌重点实验室 青岛 266109)

摘要 恶臭假单胞菌(*Pseudomonas putida*) KT2440 中的 6-羟基烟酸(6HNA) 3-单加氧酶(NicC) 是 烟酸代谢过程中的关键酶。NicC 通过在吡啶环上加羟基对吡啶环进行活化 ,从而使吡啶环可在 双加氧酶催化下开环 ,最终被完全降解。通过去除 NicC 的 N 端稀有密码子增加了 NicC 的表达 量 ,进一步利用 Ni-Sepharose 重力柱对 NicC 进行了纯化。通过实验发现 ,NicC 的最适反应温度为 $30 \sim 40^{\circ}$,最适反应 pH 为 8.0。Cd²⁺ 对 NicC 的酶活有明显的抑制作用。当 NADH 的浓度为 0.25mmol/L时 ,底物 6HNA 所对应的 NicC 的最大酶活为 14.1U/mg , K_m 值为 51.8µmol/L; 当 6HNA 的浓度为 0.25mmol/L 时 ,底物 NADH 所对应的 NieC 的最大酶活为 10.79U/mg , K_m 值为 15.0µmol/L。通过 HPLC 和 LC-MS 分析表明 ,NicC 可以在 NADH 和氧气的参与下催化 6HNA 转 化生成 2 *5*-二羟基吡啶(2 *5*-DHP) 和甲酸 ,还可以将对羟基苯甲酸转化生成对苯二酚。同位素标 记实验表明 ,产物 2 *5*-DHP 中的氧原子来源于参与反应的氧气。为研究吡啶类化合物微生物代 谢提供了理论基础。

关键词 6-羟基烟酸 3-羟化酶 酶学性质 催化机制 同位素标记 中图分类号 Q819

吡啶及其衍生物是一类重要的 N-杂环污染物 ,除 了吡啶、烟酸、尼古丁等少数吡啶类化合物之外 ,大部 分吡啶类污染物都是有通过机化学合成的 ,主要来自 于石油化工、印染、农药生产、制药等行业^[14]。该类化 合物会通过生产污水、农业污水、生活污水等途径进入 自然环境中。吡啶化合物水溶性较好 ,易通过水体在 环境中进行扩散。吡啶类污染物生物毒性高 ,具有致 癌、致畸、致突变的作用 ,对人类和其他生物造成了严 重危害 ,因此消除环境中的吡啶类污染物十分必要 ,微 生物是去除环境中吡啶化合物的最有效手段 ,得到了 广泛的关注^[59]。吡啶类污染物的生物好氧降解最重 要的步骤就是吡啶环的开环反应。与芳香环一样 ,吡 啶环的开环需要在吡啶环上加羟基对其进行活化 ,随 后再通过双加氧反应进行吡啶环的开环^[1041]。目前 已经报道的吡啶羟化酶主要有两类 ,一类是吡啶 α-羟 化酶,该类酶多为多亚基的钼结合羟化酶,如烟酸羟 化酶、尼古丁羟化酶。另一类是吡啶β-羟化酶,该类 酶多为黄素依赖的单加氧酶,如6-羟基烟酸3-单加氧 酶、6-羟基-3-琥珀酰吡啶羟化酶^[45,8]。研究吡啶环羟 化酶是研究吡啶类污染物微生物降解的核心问题之 一。

当一个新的化合物进入自然环境中,通常需要 20~30年才出现能够降解这种化合物的微生物。通过 研究模式化合物可以有助于我们更好的研究该类化合 物的微生物降解过程,甚至改造出新型的降解酶。烟 酸,又称为维生素 B₃,是最常见的吡啶化合物,在生物 体中广泛参与了 NAD⁺、NADP⁺等辅酶的生物合成^[10]。 烟酸可以作为底物供给微生物生长,是研究吡啶类化 合物微生物降解的模式化合物。目前在多个菌株中报 道了烟酸代谢过程,包括假单胞菌、产碱杆菌、芽孢杆 菌等^[10,1243],并揭示了多条烟酸降解途径。根据已报 道文献和生物信息学分析表明,微生物主要通过 2 5-二羟基吡啶(2 5-DHP)途径对烟酸进行降解。该途径 中,烟酸首先由烟酸羟化酶(吡啶 α -羟化酶)催化生成

收稿日期: 2018-11-23 修回日期: 2019-04-16

^{*} 国家自然科学基金青年项目(31600086)、山东省自然科学基金 青年基金(ZR2016CQ06)资助项目

^{**}通讯作者 ,电子信箱: yuhaosunshine@163. com

6-羟基烟酸(6HNA) 6-羟基烟酸在6-羟基烟酸3-单加 氧酶(吡啶β-羟化酶)的催化下生成2,5-DHP,随后 2,5-DHP在双加氧酶的作用下开环,形成脂肪族化合 物。6-羟基烟酸3-单加氧酶在烟酸代谢中起到了关键 性的作用,是最早报道的吡啶β-羟化酶,也是目前研究 最深入的吡啶β-羟化酶^[10]。恶臭假单胞菌 KT2440 中 的6-羟基烟酸3-单加氧酶(*nicC*)基因和荧光假单胞菌 TN5 中的6-羟基烟酸3-单加氧酶基因均进行了体外克 隆表达和功能验证^[10,14-15]。虽然有文献已经报道了6-羟基烟酸3-单加氧酶的催化过程,但是其催化反应报 道并不完全,对于该反应的产物并没有进行实验验证, 而产物类型进一步会影响对催化机制的判断^[16]。因此 揭示6-羟基烟酸3-单加氧酶的催化反应过程对于研究 吡啶β-羟化酶具有重要意义。

本研究中,我们对 NieC 进行的改造增加了其表达 量,并在大肠杆菌中对 NieC 进行了异源纯化。利用纯 化酶对 NieC 的催化性质和催化反应动力学进行了研 究,进一步通过同位素标记实验对 NieC 的催化机制进 行了推测。

1 材料与方法

1.1 菌株、质粒及培养条件

6-羟基烟酸、FAD、NADH、NADPH、LB 肉汤培养 基、Ni-NTA 亲和层析填料购买自生工生物工程(上海) 股份有限公司。¹⁸ O₂ 同位素标记气体购买自上海化工 研究院。本研究使用的全部有机溶剂均为高效液相色 谱(HPLC)等级。本研究中使用的所有其他化学品均 为分析纯等级。pET28a 用于载体构建,大肠杆菌 (*Escherichia coli*) BL21(DE3) 用于蛋白质表达,恶臭假 单胞菌 KT2440 用于基因组提取。

E. coli 细胞在 LB 肉汤培养基中培养,培养条件为 37℃、200r/min。固体培养基需要在 LB 液体培养基中 加入 2% (*m/V*)的琼脂粉。

1.2 nicC 基因的克隆与 NicC 蛋白的诱导表达、纯化

以菌株 Pseudomonas putida KT2440 的基因组作为 模板 利用 PCR 的方法扩增出 nicC 基因条带并进行回 收 引物为 28a-nicC-F(5'-ATACCATGGGGGGTCGCCA GAAAATCGCAATCG-3')、28a-nicC-R(5'-GTGCTCGAG TGCCGCCTCCCCGCTTTCAAG-3')(限制性内切酶位 点、更换的密码子位点已经用下划线标记出)。利用限 制性内切酶 NcoI 和 XhoI 对 nicC 基因片段和 pET28a 载 体进行酶切 將酶切后的片段利用 T4 DNA 连接酶进行 连接 將连接产物直接转化到 E. coli BL21(DE3)中,并 涂布到含有卡那霉素的 LB 固体平板上进行筛选。挑 取平板上长出的转化子,利用 T7 和 T7 ter 引物进行 PCR 验证 将条带大小正确的重组质粒送到公司进行 测序,最终获得 pET28a-nicC 重组质粒。

将重组菌株 E. coli BL21 (pET28a-nicC) 接种到 1L LB 液体培养基中并加入相应的抗生素,在 37℃、200r/ min 条件下培养。实时监测菌株生长状态 待 OD₆₀₀ 到 达 0.6~0.8 时, 加入终浓度为 1 mmol/L 的 IPTG, 在 16℃培养过夜,进行蛋白质诱导表达。将过夜诱导的 培养物进行离心 & 000r/min 离心 5min。离心后丢弃 上清 ,用 20ml 的缓冲液(25mmol/L Tris-HCl, pH 8.0) 重悬沉淀后的细胞,利用 20ml 25mmol/L Tris-HCl (pH 8.0) 缓冲液重悬后利用超声波破碎仪进行细胞破碎, 将破碎后的菌液经10 000r/min 离心2min 将上清液转 移至新的离心管中,经 Ni-NTA 亲和层析重力柱(柱体 积 1ml) 进行蛋白质纯化。首先利用 10ml 25mmol/L Tris-HCl (pH 8.0) 缓冲液平衡 Ni-NTA 亲和层析柱,平 衡后开始上样,上样后用25mmol/LTris-HCl (pH 8.0) 缓冲液冲洗层析柱。用 3ml 含有 40mmol/L 咪唑的缓 冲液进行蛋白质洗脱并收集。利用超滤管对收集到的 洗脱流出液进行蛋白质超滤,以去除高浓度的咪唑。 将收集后的蛋白质放到 - 20℃冰箱中保存。

1.3 NicC 的酶活测定

NicC的酶活使用分光光度计通过测定 340nm 波长 下 NADH 的消耗来进行测定。酶催化反应体系为 800µl ,缓冲液为 50mmol/L Tris-HCl(pH 8.0),反应温 度为 25℃。反应时依次加入 NicC 和底物 6HNA,最后 加入 NADH 开始反应。由于产物 2 ,5-DHP 在 340nm 处也有吸光值,因此实验过程中分别测定了 NADH 和 2 ,5-DHP 在 340nm 处的摩尔吸光系数,最终得到了反 应的表观摩尔吸光系数为 2 063L/(mol・cm),并以此 为标准测定 NicC 的酶活。

1.4 NicC 的酶学性质研究

酶促反应最适温度测定: 在 0 ~ 60℃ 每隔 5℃ 设置 一个实验组,将缓冲液和底物分别在设定的温度条件 下恒温水浴 5min 后,加入 NicC,在 340nm 波长下检测 酶促反应吸光值变化。

温度稳定性测定:将 NicC 蛋白分别在 0℃、30℃、 35℃、40℃、45℃温度条件下保温,各温度处理组分别 在 0h、0.5h、1h、1.5h、2h 时取出部分酶测定各温度下 的纯酶活力。 酶促反应最适 pH 测定:分别在不同 pH 的缓冲液 (pH4.0~pH6.0:50mmol/L 柠檬酸/柠檬酸三钠; pH6.0~9.0:50mmol/L 磷酸盐缓冲液; pH9.0~11.0: 50mmol/L 碳酸钠/碳酸氢钠) 中测定 NicC 的酶活。

金属离子对 NicC 酶活性的影响如下所述。

在 NicC 酶促反应体系中加入终浓度为 2mmol/L 的金属离子: $Ca^{2+} \ Co^{2+} \ K^+ \ Mg^{2+} \ Cd^{2+} \ Mo^{6+} \ Mn^{2+} \ Sa^{2+} \ Cu^{2+} \ Na^+ \ Zn^{2+} \ Oktorem U \ And C \ Dkorem C \ Dkorem C \ Ckorem C \ Ckorem C \ Mkorem C \ Mko$

底物特异性分析:分别以对氨基苯甲酸(PAB)、对 羟基苯甲酸(PHB)和对硝基苯甲酸作为底物,测定 NicC 酶促反应的酶活。以对氨基苯甲酸和对羟基苯甲 酸作为底物的时候也在 340nm 处测定酶活,以对硝基 苯甲酸(PNP)作为底物的时候同时检测 340nm 和 400nm 处的吸光值变化。以相同浓度的 6-羟基烟酸作 为底物的反应体系作为阳性对照。

NicC 的催化反应动力学分析:在 0.25mmol/L NADH 下测定不同浓度的6HNA 下 NicC 酶促反应的酶 活;在 0.25mmol/L 6HNA 存在下测定不同浓度 NADH 的 NicC 酶促反应酶活。反应在 25°C、50mmol/L 的 Tris-HCl(pH8.0) 中进行。将所得的数据,利用 Origin 8.0 软件进行米氏方程的非线性拟合,最终确定两个底 物的最大反应速率和 K_m 值。

1.5 NicC 的催化反应产物鉴定

将 NicC 与 1mmol/L 6HNA 和 2mmol/L NADH 混合 进行反应 5min 后,向反应体系中加入 2 倍体积甲醇终 止反应。利用 HPLC 和 LC-MS 对反应产物进行检测。

重氧水同位素标记实验:将纯化出的 NicC 在冷冻 真空干燥仪上进行冻干制备冻干粉,利用重氧水进行 溶解。底物 6HNA 和 NADH 同样用重氧水进行溶解。 将重氧水溶解后的 NicC 与底物 6HNA 和 NADH 混合, 在空气中反应 10min 之后,进行 LC-MS 检测。

氧-18 标记氧气的同位素标记实验: 以 5ml 西林瓶为 反应 容器,加入 2ml 终浓度为 1mmol/L 的 6HNA、 1.5mmol/L的 NADH。向该体系中以 0.1L/min 的流速吹 入氩气,连续通气 20min 以排尽反应装置中的氧气。 20min 后,向反应系统中通入 100ml ¹⁸ O₂ 气体,并尽量混 合,使¹⁸ O₂ 气体溶解。随后加入 NicC 开始反应 20min 后 加入 2 倍体积甲醇终止反应。进行 LC-MS 检测。

HPLC 检测条件: 检测仪器为 Agilent 1100 PDA 检测

器 色谱柱为 Agilent Zorbax SB-C18(4.6mm×250mm), 流动相为 20%(V/V)甲醇、80%(V/V)1mmol/L 乙酸, 流速为 0.5ml/min。LC-MS 检测仪器为 Agilent 6460 QQQMS 离子源为 electrospray ionization (ESI) 色谱柱为 Zorbax SB C18(2.1mm×100mm)流动相为 20%(V/V) 甲醇 80%(V/V) ddH₂O流速为 0.2ml/min。

2 结果与分析

2.1 NicC 序列分析

将 NicC 的氨基酸序列与其他吡啶羟化酶以及芳 香族化合物苯环羟化酶进行序列比对与进化分析。结 果如图1所示, NicC 与水杨酸1-羟化酶(YP_ 001669813)的序列相似性最高(27.7%),与另外两个 吡啶β-羟化酶2,6-二羟基吡啶3-羟化酶(DHPH, YP007988763 20.8%)和6-羟基-3-琥珀酰吡啶3-羟化 酶(HspB,WP_013973865,17.3%)的序列相似性较 低^[17-8]。从进化分析上看,与 NicC 序列相似性高的蛋 白质所催化的底物与6HNA并没有太多结构上的相似 性。这预示着 NicC 可能存在着与 HspB 不同的催化 机制。

2.2 NicC 蛋白纯化

将6-羟基烟酸3-单加氧酶(nicC)基因克隆到表达 载体 pET28a 上,利用 IPTG 进行了诱导表达。SDS-PAGE 进行全细胞蛋白质分析 没有明显蛋白质表达条 带。将诱导表达后的细胞破碎液上清利用 Ni-NTA Sefinose 进行亲和层析纯化 ,SDS-PAGE 可以检测到纯 化后的 NicC 蛋白,但蛋白质表达量较低。利用 Online 软件(http://people.mbi.ucla.edu/sumchan/caltor. html) 对 NicC 的 N 端稀有密码子进行了分析,发现第 四位氨基酸 Arg 为稀有密码子 "AGG"(图2a)。研究表 明 N 端的稀有密码子会对大肠杆菌中的蛋白质表达 产生明显影响^[19]。为了增加 NicC 的表达量,将 NicC 的 N 端稀有密码子 "AGG"更换成为了 "CGC"。将改造 后的重组质粒 pET28a-nicC 转化入 BL21(DE3) 感受态 细胞中进行诱导表达与蛋白质纯化,经 SDS-PAGE 检 测 NicC 分子量约为 40kDa ,条带单一 ,N 端的稀有密 码子去除后可以大大提高蛋白质的表达量 ,同样条件 下蛋白质的表达量约为未优化的5倍(图2b)。经亲和 层析纯化后的 NicC 蛋白呈现淡黄色。经过全波长扫 描 发现 NicC 在 377nm 和 450nm 处有特征吸收峰(图 2c)。该结果表明 NicC 蛋白为黄素蛋白。进一步通过 HPLC 检测确定 NicC 中所含有的黄素为 FAD。





图1 NicC 进化树分析

Fig. 1 Phylogenetic analysis of NicC and related hydroxylases

The accession number of each protein was indicated in parenthesis. The bar represents 0.2 amino acid substitutions per site



图 2 NicC 蛋白的表达纯化

Fig. 2 Expression and purification of NicC

(a) The rare codon (AGG) in the N-terminal of *nicC* gene was changed to CGC (b) Spectrum of NicC and NicC + 1% SDS (c) SDS-PAGE image of purified His-tagged NicC M: Protein marker; NicC-O: Unmodified NicC; NicC-M: Modified NicC protein

2.3 NicC 催化反应研究

将 NicC 与 6HNA 和 NADH 混合后检测 340nm 处

吸光值,可以观察到吸光值随着时间的延长而降低。 通过 HPLC 检测可以看到,在有 NADH 存在的情况下, NicC 可以将 6HNA 催化生成 2,5-二羟基吡啶(2,5-DHP) 而不加入 NADH 的反应中 NicC 不能催化 6HNA 生成 2 5-DHP(图3)。在厌氧状态下向 NicC 中加入过 量的 NADH,可以发现蛋白质由黄色变成无色,在 450nm 处的特征吸收峰消失(图4),这说明 NADH 可 以将 NicC 中的 FAD 完全还原。向还原后的 NicC 蛋白 中加入 6HNA,保持厌氧状态,一段时间后终止反应,经 HPLC 检测并没有 2 5-DHP 的生成,这说明了该反应需 要氧气的参与。













NicC 可以催化 6HNA 生成 2 5-DHP 已经报道,但 是该催化反应的另外一个底物并不清楚 ,推测该催化 反应的另外一个底物可能是二氧化碳或者甲酸。为了 完全解析 NicC 的催化反应 我们以 NicC 催化反应后的 产物作为底物(图5) 检测了反应产物中是否有甲酸的 生成。甲酸脱氢酶可以催化甲酸氧化生成二氧化碳, 同时将1分子的 NAD⁺还原为 NADH 通常用于合成生 物学中辅酶 NADH 的再生。NADH 在 340nm 处有吸收 峰 因此可以用 340nm 处吸光值的上升来检测甲酸脱 氢酶的活力(图 5 ,Line2)。在 NicC 催化 6HNA 反应 300s 后向反应体系中加入了甲酸脱氢酶。结果表明, 不加入甲酸脱氢酶 反应体系吸光值继续缓慢下降(图 5 Line1、Line5) 而加入甲酸脱氢酶之后 340nm 处的吸 光值开始上升(图 5 ,Line3)。只加入甲酸脱氢酶吸光 值并没有上升,说明溶液中的二氧化碳并不能将 NAD⁺ 还原(图 5 Line4)。该结果表明 NicC 催化反应的另外 一个产物是甲酸,NicC能够在 NADH 的参与下,将 6HNA 转化为 2,5-DHP 和甲酸。NicC 还可以利用 NADPH 作为辅酶进行 6HNA 的催化反应,但是活力只 有以 NADH 作为辅酶时的 17.8%。

2.4 NicC 酶学性质与动力学研究

酶的酶学性质和动力学参数对于该酶在生物技术 方面的应用至关重要,因此本研究对纯化出的 NicC 蛋 白的相关性质进行了研究。由图 6 可以知道,NicC 的 最适温度为 30 ~ 40℃,当温度高于 50℃ 的时候酶活力 大幅下降。NicC 在 35℃ 以下可以保持较好的稳定性, 40℃处理 2h 后酶活只有 25%。NicC 催化反应的最适 pH 为 8.0。与 HspB 不同,Cu²⁺和 Zn²⁺并没有明显抑 制 NicC 的酶活,在 2mmol/L 的 Cd²⁺中 NicC 的酶活只 有对 照 的 16.7%。另外,NicC 在高浓度的 NaCl (200mmol/L)中,酶活只有对照的 21.1%。当 NADH 的浓度为 0.25mmol/L 的时候,底物 6HNA 的最大酶活 为 14.1U/mg K_m 值为 51.8µmol/L; 当 6HNA 的浓度为 0.25mmol/L 的时候,底物 NADH 的最大酶活为 10.79U/mg K_m 值为 15.0µmol/L(图 6)。

2.5 底物谱分析

NieC 可以催化底物 6HNA 羟基对位的羧基位置的 羟基化反应,因此本研究中选取羟基对位为羧基、氨基 和硝基的芳香化合物作为 NieC 的底物进行反应。结 果表明,PNP 作为底物的时候 400nm 处的吸光值没有 变化,这说明 PNP 并没有被转化为新的产物。但是 340nm 处的吸光值下降明显(超过以 6HNA 作为底物



图 5 NicC 催化反应的光谱学分析

Fig. 5 Spectrophotometric analysis of NicC catalyzed reaction

Left curve (Line1) showed the NicC catalyzed reaction with 0.25mmol/L 6HNA and NADH; Line 2: Reaction mixture of 0.125mmol/L formic acid +0.125mmol/L NAD⁺ + formate dehydrogenase; Line3: Formate dehydrogenase was added into NicC catalyzed reaction at 300s; Line4: Formate dehydrogenase +0.125mmol/L NAD⁺; Line5: NicC catalyzed reaction without adding any substrates







(a) Temperature dependent enzyme activity of NicC
(b) Temperature stability of NicC
(c) pH-dependent enzyme activity of NicC
(d) Effects of metal ions on NicC activity
(e) Kinetic studies of NicC for 6HNA
(f) Kinetic studies of NicC for NADH

时的反应速率),说明 PNP 可以增加 NicC 的 NADH 氧 化酶的活力。也就是说 PNP 可以使 NicC-FAD-OOH 的 衰减变快,这一点和 HspB 的特性是一致的。NicC 可以 转化对羟基苯甲酸和对氨基苯甲酸,但是对对氨基苯甲 酸的转化效率非常低。利用 HPLC 检测可以发现 ,NieC 可以将对羟基苯甲酸转化生成对苯二酚(图7)。NieC 不能催化 NA 生成 3-羟基吡啶。以上结果表明 ,NieC 可以催化羟基对位吡啶环或者芳香环的羟基化反应。



图 7 NicC 催化 PHB 转化的 HPLC 分析

Fig. 7 HPLC analysis of NicC catalyzed reaction with PHB

(a) HPLC analysis of NicC catalyzed reaction with 1mmol/L NADH and 1mmol/L PHB (b) The HPLC signal of 1mmol/L hydroquinone

2.6 同位素标记实验

前面的实验已经证明,NicC可以在 NADH 和氧气 的参与下催化 6HNA 生成 2 5-DHP 和甲酸。与底物相 比较,产物多了一个氧原子和两个氢原子,正好是一个 水分子所含的氢原子和氧原子的比例。为了进一步分 析氧气和水在反应中的作用,研究中利用同位素标记 的氧气和水进行了酶促反应。

通过 LC-MS 分析表明,正常反应体系产物在 ESI-MS 图谱中显示 *m/z* 值为 112.039 6,该信号峰代表了 产物 2 5-DHP。当利用¹⁸ O 标记的水作为溶剂反应的 时候,产物 2 5-DHP 的分子量没有发生变化,说明 NieC 催化 6-羟基烟酸转化成 2 5-DHP 时氧分子并不是来源 于水分子中的氧(图 8)。但是当利用¹⁸ O 标记的氧气 进行反应的时候,产物 2 5-DHP 的分子量由 112.039 8 变成了 114.039 6,这表明 2 5-DHP 分子中新加入的氧 原子为¹⁸ O,同时表明氧气参与反应的其中一个氧原子 进入到了 2 5-DHP 中(图 9)。

3 讨论

NicC 属于 FAD 和 NADH 依赖的单加氧酶,该类酶 能够在芳香环和吡啶环上面加羟基,从而实现对芳香 环或者吡啶环的活化。含有一个或者两个羟基的芳香 族或者吡啶类化合物可以在双加氧酶的作用下开环生 成脂肪族化合物,随后通过一系列氧化还原反应被完 全分解。因此该类酶在微生物降解芳吡啶类化合物的





过程中扮演了重要的角色。如果根据羟基化位点处是 否有其他侧链基团存在,该类羟化酶可以分成两类。 大部分单加氧酶所催化底物的羟基化位点并没有其他 侧链存在,如催化芳香环羟基化反应的3-羟基苯甲酸





(a) MS analysis of NicC catalyzed reaction in 16 O_2 $\,$ (b) MS analysis of NicC catalyzed reaction in 18 O_2 $\,$

4-单加氧酶、3-羟基苯甲酸 6-单加氧酶、4-羟基苯甲酸 3-单加氧酶等,以及催化吡啶环羟基化反应的26-二羟 基吡啶3-单加氧酶。还有少量的单加氧酶催化位点有 其他的侧链存在 在羟基化反应的同时会发生 C - C 键 的断裂。例如,催化芳香环羟基化反应的水杨酸1-单 加氧酶、4-氨基苯甲酸1-单加氧酶、4-羟基苯甲酸1-单 加氢酶等 以及催化吡啶环羟基化反应的 6--羟基-3-琥 珀酰吡啶 3-羟化酶(HspB) 和本文所研究的 6-羟基烟 酸3-单加氧酶。上面提及的已报道的同时催化 C - C 键断裂和芳香环羟基化反应的3个单加氧酶与NicC催 化反应类似,都是去掉一个羧基,生成一个羟基,同时 会生成一分子 CO₂。另外,HspB 是除 6-羟基烟酸 3-羟 化酶之外唯一报道的一个同时催化 C - C 键裂解和吡 啶环羟基化的 FAD 依赖单加氧酶。根据我们之前的研 究 HspB 会催化 6-羟基 3-琥珀酰吡啶生成 2 5-DHP 和 琥珀酸而不是生成琥珀酸半醛^[18]。因此可以推测 NicC 催化的反应有可能会生成 CO₂。根据已报道文 献,Hicks 等^[16]也推测6-羟基烟酸3-羟化酶催化的反应 会生成 CO。但是文章并没有对生成的 CO。进行检测。 在本文中我们通过实验证明了反应过程中会生成甲 酸 因此该结果暗示 NicC 与 HspB 可能采取了不同的 催化机制。另外 实验表明 Cu²⁺和 Zn²⁺并没有明显抑 制 NicC 的酶活 但是 Cu²⁺和 Zn²⁺能够明显抑制 HspB 的酶活^[18]。通常金属离子对酶活的抑制是由于作用于 催化中心的氨基酸导致的,因此可以推测 NicC 和 HspB 催化中心的氨基酸是不同的,这同样暗示 HspB 与 NicC 催化中心的关键氨基酸不同。基于以上结果,推测 NicC 催化反应过程如下:首先 NADH 将 NicC 中的 FAD 还原,生成 FAD-O-OH 中间体,该中间体攻击吡啶环 3-位的碳原子,生成一个含有吡啶环醌式结构的中间化 合物,O—O 键断裂氧分子中的一个氧原子以羟基的形 式留在吡啶环 3-位碳原子上,生成 3-位碳原子含有 4 个单键的中间化合物,随后通过分子内重排反应侧链 脱落生成甲酸,氧原子留在吡啶环上生成了2,5-DHP。

致谢 本研究受到青岛农业大学人才科研启动基 金(6631115052)的资助

参考文献

- [1] Xu P ,Yu B ,Li F L et al. Microbial degradation of sulfur , nitrogen and oxygen heterocycles. Trends in Microbiology ,2006 ,14 (9): 398-405.
- [2] Gerhild S, Lingens F. Bacterial degradation of N-heterocyclic compounds. Biochemistry of Microbial Degradation, 1994, 459– 486.
- [3] Kaiser J P , Feng Y C , Bollag J M. Microbial metabolism of pyridine , quinoline , acridine , and their derivatives under aerobic and anaerobic conditions. Microbiology Reviews ,1996 , 60 (3): 483-498.
- [4] Yu H ,Tang H Z Zhu X Y ,et al. Molecular mechanism of nicotine degradation by a newly isolated strain ,Ochrobactrum sp. Strain SJY1. Applied and Environmental Microbiology ,2015 ,81 (1): 272-281.
- [5] Yoshida T ,Nagasawa T. Enzymatic functionalization of aromatic Nheterocycles: hydroxylation and carboxylation. Journal of Bioscience and Bioengineering, 2000 §9(2):111-118.
- [6] Scriven E F V ,Toomey J E ,Murugan R. Pyridine and pyridine derivatives. Kirk-Othmer Encyclopedia of Chemical Technology , 2005 20:1-33.
- [7] Sims G K ,O ,Loughlin E J. Degradation of pyridines in the environment. Critical Reviews in Environmental Control ,1989 ,19 (4): 309-340.
- [8] Sims J ,Lee S. Degradation of pyridine derivatives in soil. Journal of Environmental Quality ,1985 ,14(4):580-584.
- [9] 胡春辉 徐青, 于浩. Arthrobacter sp. 2PR 降解 2-羟基吡啶动力 学及降解特性研究. 中国生物工程杂志 2017 37(8):31-38.
 Hu C H, Xu Q, Yu H. Characteristics and kinetic study of 2hydroxypyridine degradation by a novel bacteria Arthrobacter sp. 2PR. China Biotechnology, 2017 37(8):31-38.

- [10] Jimenez J I ,Canales A ,Jimenez-Barbero J ,et al. Deciphering the genetic determinants for aerobic nicotinic acid degradation: the nic cluster from *Pseudomonas putida* KT2440. Proc Natl Acad Sci USA 2008 ,105(32):11329-11334.
- [11] Tang H Z , Wang L J , Wang W W , et al. Systematic unraveling of the unsolved pathway of nicotine degradation in *Pseudomonas*. PLoS Genetics , 2013 , 9(10): e1003923.
- [12] Torimura M, Yoshida H, Kano K, et al. Bioelectrochemical transformation of nicotinic acid into 6-hydroxynicotinic acid on *Pseudomonas fluorescens* TN5-immobilized column electrolytic flow system. Journal of Molecular Catalysis B: Enzymatic 2000 &(4): 265-273.
- [13] Zhang Y T ,Chen Q ,Ji J B ,et al. Complete genome sequence of Alcaligenes faecalis strain JQ135 , a bacterium capable of efficiently degrading nicotinic acid. Current Microbiology ,2018 , 75(12):1551-1554.
- [14] Nakano N , Fujisawa H. Purification , characterization and gene cloning of 6-hydroxynicotinate 3-monooxygenase from *Pseudomonas fluorescens* TN5. European Journal of Biochemistry , 1999 260(1):120–126.

- [15] Hurh B Yamane T ,Nagasawa T. Purification and characterization of nicotinic acid dehydrogenase from Pseudomonas fluorescens TN5. Journal of Fermentation and Bioengineering ,1994 ,78 (1): 19-26.
- [16] Hicks K A, Yuen M E, Feng Z W, et al. Structural and biochemical characterization of 6-hydroxynicotinic acid 3monooxygenase, a novel decarboxylative hydroxylase involved in aerobic nicotinate degradation. Biochemistry, 2016, 55 (24): 3432-3446.
- [17] Treiber N, Schulz G. Structure of 2, 6-dihydroxypyridine 3hydroxylase from a nicotine-degrading pathway. Journal of Molecular Biology 2008 379(1): 94-104.
- [18] Yu Hao, Robert P H, Tang H Z, et al. Mechanism of the 6hydroxy-3-succinoyl-pyridine 3-monooxygenase flavoprotein from *Pseudomonas putida* S16. Journal of Biological Chemistry ,2014, 289(42): 29158-29170.
- [19] Gustafsson C , Govindarajan S , Minshull J. Codon bias and heterologous protein expression. Trends in Biotechnology 2004 22 (7): 346-353.

Catalytic Mechanism of 6-Hydroxynicotinic Acid 3-Monooxygenase (NicC)

WANG Fei HU Chun-hui YU hao

(Shandong Provincial Key Laboratory of Applied Mycology, College of Life Science, Qingdao Agricultural University, Qingdao 266109, China)

Abstract 6-Hydroxynicotinic acid (6HNA) 3-monooxygenase (NicC) is the key enzyme for nicotinic degradation in *Pseudomonas putida* KT2440. NicC can catalyze the hydroxylation of pyridine ring to promote the ring cleavage reaction of pyridine ring. The expression level of NicC was enhanced by replace the rare codon in the N-terminal of NicC, and then the His-tagged NicC was purified to homogeneity. The optimal temperature reaction range of NicC is from 30°C to 40°C, and the optimal reaction pH is 8.0. The Cd²⁺ could significantly inhibit the activity of NicC. The apparent K_m and V_{max} values of the purified NicC for 6HNA were 51.8µmol/L and 14.1U/mg, respectively, and those for NADH were 15.0µmol/L and 10.79U/mg, respectively. According to the HPLC and LC-MS analysis, NicC could catalyzes 6HNA to form 2 5-DHP and formic acid, and it could also transform 4-hydroxybenzoic acid to form hydroquinone. Isotope labeling experiments proved that the oxygen atom incorporated into 2 ,5-DHP is from dioxygen. The study will provide useful information for the microbial degradation of pyridinic compounds.

Key words 6-Hydroxynicotinic acid 3-monooxygenase Enzymatic properties Catalytic mechanism Isotope labeling experiments