

報道解禁日時：2021年9月6日(月)18時

2021年9月3日

報道関係者各位

奈良県立医科大学
立命館大学
徳島大学
名古屋大学
日本医療研究開発機構

神経変性疾患における相分離制御破綻の機序解明 — ALSなどの神経難病の病態解明に光 —

概要

近年、筋萎縮性側索硬化症(ALS)や前頭側頭型認知症(FTD)などの神経疾患では、生物学的相分離(以下、「相分離」という。)※1制御の異常がおこることが報告されていますが、その詳細な機序については不明な点が多くあります。奈良県立医科大学の森英一朗准教授(未来基礎医学)、同大学の杉江和馬教授(脳神経内科学)、立命館大学の吉澤拓也講師、徳島大学の齋尾智英教授、名古屋大学の愛場雄一郎准教授らの共同研究チームは、*C9orf72*遺伝子の非翻訳領域リピート異常伸長が原因のALSやFTDにおいて産生される毒性ペプチドが、相分離制御因子の機能を阻害する分子メカニズムを明らかにしました。今回の研究成果は、ALSやFTDをはじめとする神経変性疾患の病態解明、治療法開発につながることが期待されます。本研究成果は、2021年9月6日18時(日本時間)付で国際科学誌『Nature Communications』に掲載されます。

〈記者会見について〉

オンライン形式(Zoom)にて開催させていただきます。

参加をご希望される方は事前に下記連絡先へご連絡下さい。

奈良県立医科大学 研究推進課

Tel : 0744-22-3051 E-mail : sangaku “AT” naramed-u.ac.jp

日時：2021年9月6日(月) 18時～

<https://zoom.us/j/92637185717?pwd=e1ZhNkRya1pqQ3B2Q1R0ZmdNTXd6Zz09>

ミーティングID: 926 3718 5717 パスコード: 241103

研究の背景

筋萎縮性側索硬化症 (ALS) は、運動神経が変性し、筋萎縮・構音嚥下障害が進行する神経難病です。前頭側頭型認知症 (FTD) は、人格変化や言語障害がみられる認知症で、いずれも神経細胞内に凝集体が形成され、根本的な治療法がない疾患です。近年、遺伝性 ALS などの研究から、これらの疾患では細胞内における相分離という現象が重要であることが徐々に分かってきました。

相分離により、細胞内で物質が区画化され、ストレス顆粒などの膜を持たないオルガネラが形成されます。これらの中では、アミノ酸が数種類に偏った低複雑性 (LC: low-complexity) ドメインを持つ RNA 結合タンパク質^{※2}が、相分離して機能していますが、相分離の制御が破綻すると不溶性のアミロイド形成につながると考えられています。核-細胞質間の RNA 結合タンパク質等の輸送は、Karyopherin β 2 (Kap β 2) などの核内輸送受容体^{※3}が担っていますが、これらは相分離の制御因子としても働いていることが近年報告されました。また最近、*C9orf72* 遺伝子異常^{※4} を有する ALS/FTD で生じる毒性ペプチドが、核内輸送受容体に結合して、核-細胞質間の物質輸送を阻害することが報告されました。その詳細な分子メカニズムや相分離への影響は不明でした。

そこで本研究グループは、*C9orf72* 遺伝子異常を有する ALS/FTD で生じる毒性ペプチドが、Kap β 2 などの相分離制御因子に与える影響を解析しました。

研究の成果

本研究では、生化学的、細胞生物学的実験や、物理化学的解析、構造解析、シミュレーションなどの幅広い手法を統合的に用いて、毒性ペプチドが相分離制御因子の機能を阻害するメカニズムを分子レベルで明らかにしました。Kap β 2 は FUS などの RNA 結合タンパク質の核移行シグナル (NLS) に結合して相分離を制御することがこれまで報告されていますが、今回の研究で、アルギニンを多く含む毒性ペプチド (PRn) が Kap β 2 の NLS 結合部位を標的とすることで相分離を破綻させる、というモデルが提唱されました (図 1)。

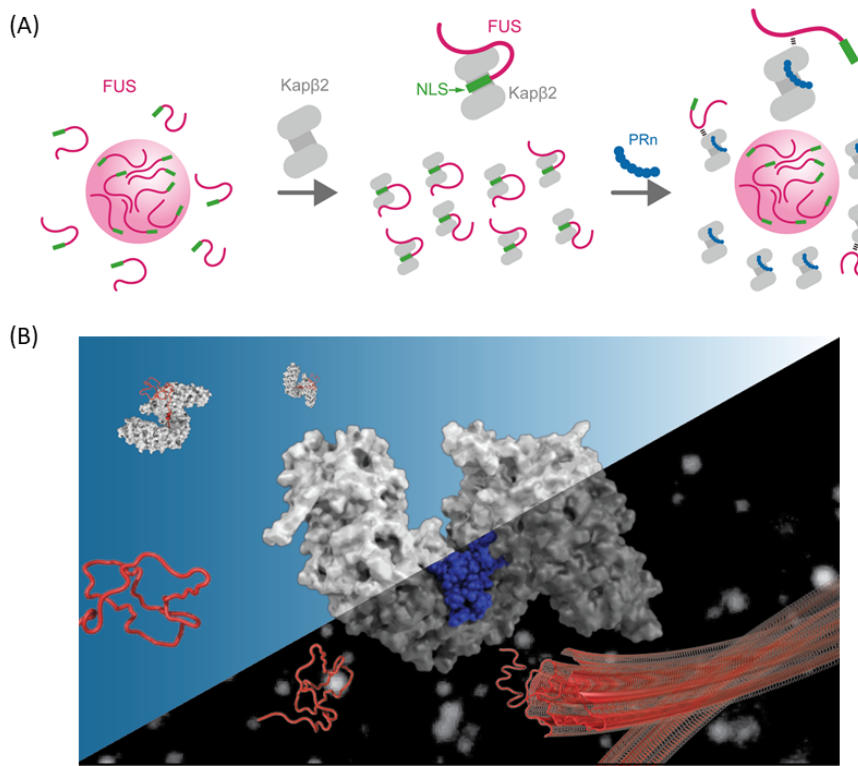


図1. PRnによるKap β 2の相分離制御機能阻害のモデル

(A) Kap β 2はRNA結合タンパク質のFUSのNLSを認識して相分離を制御するが、PRnがKap β 2のNLS結合部位を標的とすることで、相分離が破綻する。(B)イメージ図。通常（左上）はKap β 2がRNA結合タンパク質の相分離を制御しているが、毒性ペプチドがあるとKap β 2の機能が阻害され、液滴形成や、ポリマ化が促進される（右下）。

今回の研究では、まず *C9orf72* の非翻訳領域リピートの異常伸長から產生される 5 種類の毒性ペプチドが、Kap β 2 の相分離制御能に与える影響を解析しました（図2）。精製タンパク質を用いた濁度評価により、アルギニンを多く含む毒性ペプチドである GRn および PRn が、Kap β 2 の相分離制御能を阻害することが明らかとなりました。液滴形成の評価および、ヒドロゲルを用いた生化学的評価でも、PRn による相分離制御能の阻害効果を確認しました。

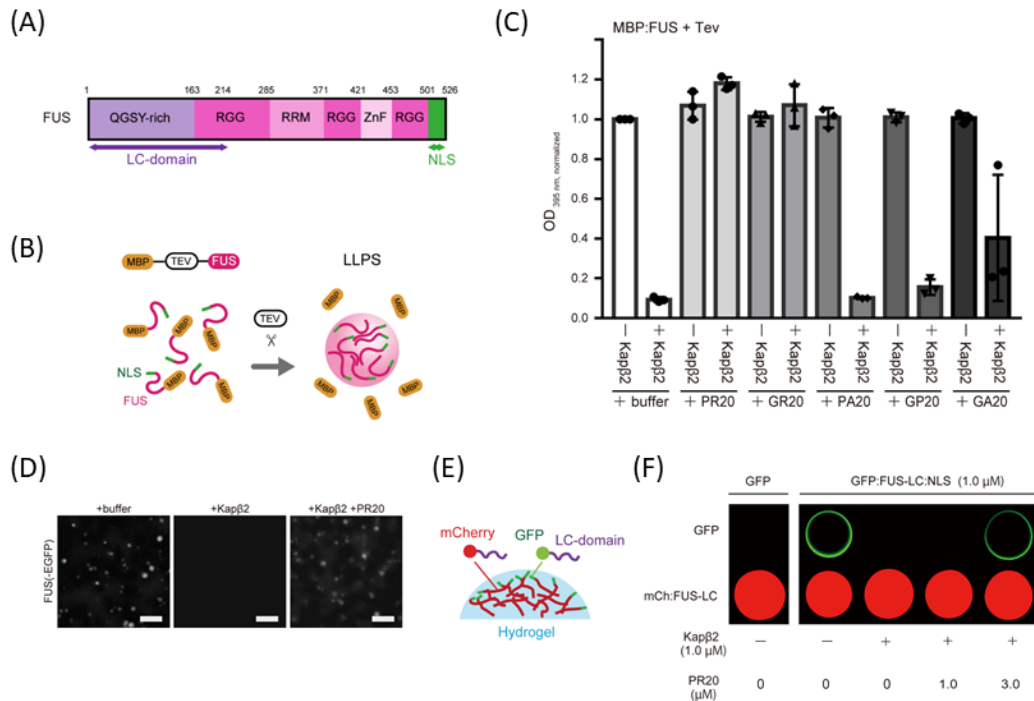


図2. アルギニン豊富な毒性ペプチドによる、Kapβ2の相分離制御の阻害

(A) RNA 結合タンパク質である FUS は、アミノ酸が数種類に偏った LC ドメインおよび、核移行シグナル (NLS) を持ち、Kapβ2 に認識される。(B) 可溶性タグである MBP (Maltose Binding Protein) を TEV プロテアーゼで切断すると、FUS の液滴が形成される実験系。(C) 5 種類の毒性ペプチドの、Kapβ2 の相分離制御の阻害効果の検証。(D) Kapβ2 により FUS の液滴が消失するが、PRn により液滴形成が促進される。

(E) ヒドロゲル結合法によるポリマー化の評価。(F) Kapβ2 により FUS のポリマー化が抑制されるが、PRn により FUS のポリマー化が促進される。

次に、PRn と Kapβ2 が細胞内で相互作用することを免疫沈降法により確認しました（図3）。また、等温滴定カロリメトリー (ITC)^{※5} およびサイズ排除クロマトグラフィー-多角度光散乱法 (SEC-MALS)^{※6} などの物理化学的解析により、Kapβ2 と PRn は 1:1 で強固に結合することが示唆されました。

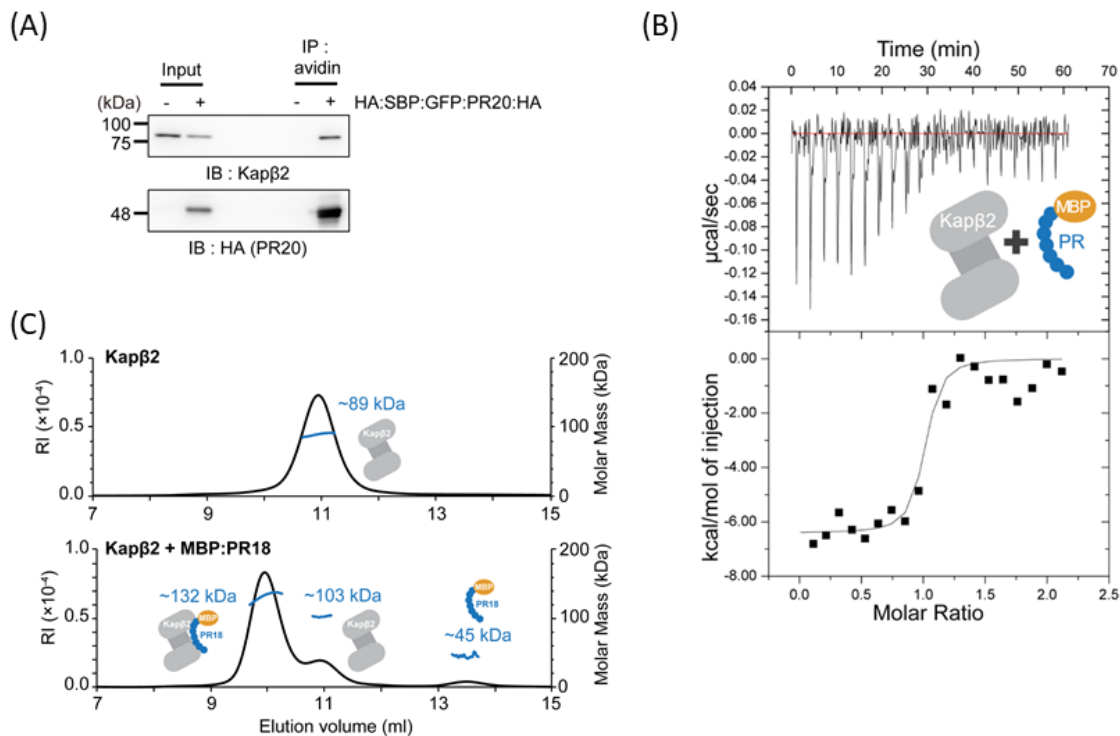


図 3. PRn の Kap β 2 との直接的な相互作用

(A) 免疫沈降法により、細胞内で PRn と Kap β 2 が相互作用することが示唆される。(B) ITC により、PRn と Kap β 2 が強く結合することが示唆される。(C) SEC-MALS により、PRn と Kap β 2 が 1:1 で結合することが示唆される。

さらに核磁気共鳴(NMR)装置^{※7}により、Kap β 2 と PRn の相互作用部位を詳細に解析しました(図 4)。まず、安定同位体で標識した Kap β 2 の NMR スペクトラムを取得しました。Kap β 2 は、FUS などの RNA 結合タンパク質の核移行シグナル(NLS)を認識して、相分離を制御していることがこれまで報告されています。そこで、Kap β 2 に PRn を加えた際のスペクトルと、Kap β 2 の NLS 結合部位に結合する M9M ペプチドを加えた際のスペクトルを比較したところ、共通して変化するピークがみられました。これにより PRn の標的部位は、Kap β 2 の NLS 結合部位と部分的にオーバーラップすることが示唆されました。Kap β 2 の NLS 結合部位は負に帯電しており、正の電荷を持つ PRn の標的部位となっていることが推察されます。分子動力学(MD)シミュレーション^{※8}でも、Kap β 2 と PRn との相互作用を検討したところ、NMR の結果と合致しました(図 5)。

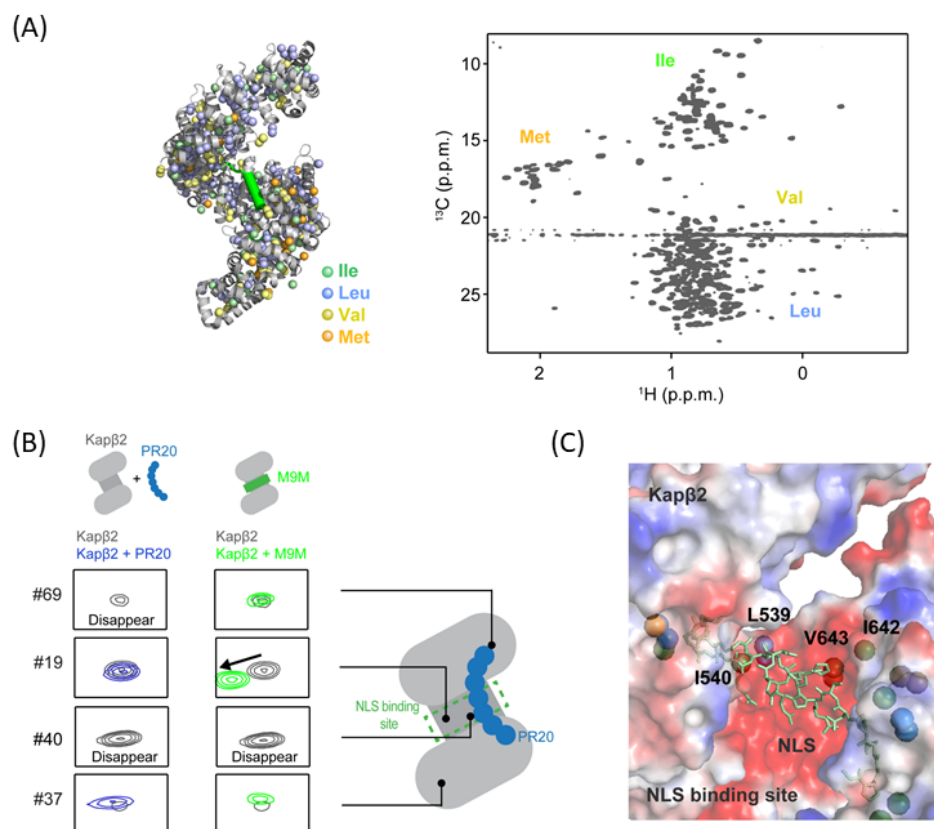


図 4. NMR による PRn と Kap β 2 との相互作用部位の検討

(A) メチル基選択的に安定同位体標識した Kap β 2 および NMR スペクトル。(B) PRn および M9M を加えた際の Kap β 2 のスペクトルの比較。#40 のように共通して変化するピークがみられ、結合部位がオーバーラップしていることが示唆される。(C) Kap β 2 の NLS 結合部位の拡大図。緑で表示された NLS は M9M ペプチドと対応する。負に帯電した領域（赤色で表示）に位置するアミノ酸が、PRn と相互作用することが示唆される。

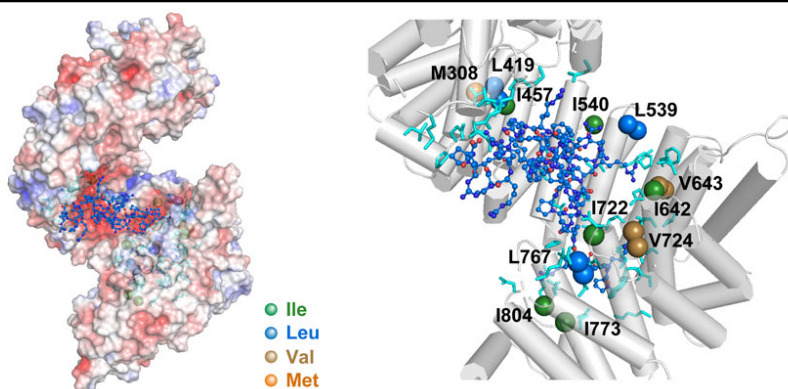


図 5. MD シミュレーションによる PR ポリペプチドと Kap β 2 の相互作用解析

PR ポリペプチド（青で表示）は、Kap β 2 の NLS 結合部位を標的とし（左側）、相互作用するアミノ酸も NMR での解析結果と合致している（右側 拡大図）。

研究成果の意義

本研究により、*C9orf72*遺伝子異常を有する ALS/FTDにおいて、アルギニンを多く含む毒性ペプチドが、Kap β 2などの相分離制御因子の機能を阻害する詳細な分子メカニズムが明らかとなりました。相分離制御因子とその破綻に着目した本研究成果から、ALS や FTD をはじめとする神経変性疾患の病態解明、新たな治療法開発につながることが期待されます。

用語説明

※1 生物学的相分離 :

核酸やタンパク質などの生体高分子が、弱い相互作用によって集まる現象。主に液滴を形成してダイナミックに変化する。核小体や RNA 顆粒など膜のないオルガネラなどは、細胞内における相分離により形成される。サラダドレッシングの水と油のように、液体中で二相に分かれるのは、身近な相分離の一例である。

※2 RNA 結合タンパク質 :

RNA と結合するタンパク質の総称。RNA のスプライシングや安定化、翻訳などにおいて重要な役割を果たしている。アミノ酸が数種類に偏った LC ドメインを持ち、相分離するものが多い。FUS や TDP43 などの RNA 結合タンパク質の LC ドメインに、ALS などの神経変性疾患を引き起こす遺伝子変異が同定され、相分離異常と神経変性疾患との関連が注目されている。

※3 核内輸送受容体 :

細胞質から核内へタンパク質を輸送する分子。核内輸送受容体の一種である Karyopherin β 2 (Kap β 2) は、FUS がもつ核移行シグナル (NLS) を認識して核内に輸送するだけでなく、FUS の相分離制御因子としても機能することが報告されている。

※4 *C9orf72* 遺伝子異常 :

C9orf72 遺伝子の第一イントロンにおける、GGGGCC の 6 塩基リピートの異常伸長が、遺伝性の筋萎縮性側索硬化症 (ALS) / 前頭側頭型認知症 (FTD) の原因として最も多いことが報告された。ここから生じるリピート伸長 RNA から、開始コドン (ATG) によらない翻訳 (repeat-associated non-ATG, RAN 翻訳) により、5 種類の毒性ペプチドが産生され、ALS/FTD の病態に関与するといわれている。

※5 等温滴定カロリメトリー (ITC) :

生体分子間の結合により生じた熱量を測定することで、相互作用の強さなどを定量的に解析する技術。

※6 サイズ排除クロマトグラフィー-多角度光散乱法 (SEC-MALS) :

水溶液中に溶解している高分子をサイズ別に分離した後、試料によって散乱した光を検出することで、分子量などを測定する手法。

※7 核磁気共鳴 (NMR) 装置 :

強い磁場の中にサンプルを入れて、核スピンの共鳴現象を観測することで、原子レベルで構造を解析する装置。分子量の大きいサンプルの測定には不向きであったが、本研究ではメチル基のシグナルを選択的に検出する methyl-TROSY という技術により、100kDa を超える大きさの $\text{Kap}\beta 2$ の構造解析を行った。

※8 分子動力学(MD) シミュレーション :

原子および分子の物理的な動きを、コンピューターを用いた計算によって解析する手法。

論文タイトルと著者

【タイトル】C9orf72-derived arginine-rich poly-dipeptides impede phase modifiers

【著者】Hitoki Nanaura[#], Honoka Kawamukai[#], Ayano Fujiwara[#], Takeru Uehara, Yuichiro Aiba, Mari Nakanishi, Tomo Shiota, Masaki Hibino, Pattama Wiriyasermkul, Sotaro Kikuchi, Riko Nagata, Masaya Matsubayashi, Yoichi Shinkai, Tatsuya Niwa, Taro Mannen, Naritaka Morikawa, Naohiko Iguchi, Takao Kiriya, Ken Morishima, Rintaro Inoue, Masaaki Sugiyama, Takashi Oda, Noriyuki Kodera, Sachiko Toma-Fukai, Mamoru Sato, Hideki Taguchi, Shushi Nagamori, Osami Shoji, Koichiro Ishimori, Hiroyoshi Matsumura, Kazuma Sugie, Tomohide Saio*, Takuya Yoshizawa*, Eiichiro Mori*

(# : 共同筆頭著者) (* : 共同責任著者)

【掲載誌】Nature Communications (DOI: 10.1038/s41467-021-25560-0)

研究グループ

本研究は、日本医療研究開発機構 (AMED) の戦略的国際脳科学研究推進プログラム「筋萎縮性側索硬化症の病態発症に関連した毒性ポリペプチドに関する研究開発」、難治性疾患実用化研究事業「遺伝性神経変性疾患に関わる RNA 結合タンパク質のアミノ酸変異の相分離異常解析」、「液-液相分離の制御と破綻に着目した筋萎縮性側索硬化症の分子機構解明」、脳とこころの研究推進プログラム「相分離破綻に起因する神経変性疾患に関する研究開発」、科学技術振興機構 (JST)、日本学術振興会 (JSPS) などの支援のもとで行われたものです。

奈良県立医科大学

脳神経内科学 七浦 仁紀[#]、塩田 智、井口 直彦、桐山 敬生、杉江 和馬

未来基礎医学 中西 真理、菊池 壮太郎、長田 理瑚、松林 成也、森川 成孝、森 英一朗*

生体分子不均衡制御学 Pattama Wiriyasermkul、永森 收志（現：東京慈恵会医科大学）

徳島大学 先端酵素学研究所 分子生命科学分野

川向 ほの香[#]、齋尾 智英*

立命館大学

生命科学部 生物工学科 構造生命科学研究室

藤原 彩乃#、上原 武尊、吉澤 拓也*、松村 浩由

生命科学部 生命医科学科 プロテオミクス研究室

萬年 太郎

名古屋大学 大学院理学研究科 物質理学専攻 生物無機化学研究室

愛場 雄一郎、日比野 祎、莊司 長三

北海道大学 大学院理学研究院化学部門 構造化学研究室

石森 浩一郎

産業技術総合研究所 バイオメディカル研究部門・脳遺伝子研究グループ

新海 陽一

東京工業大学 科学技術創成研究院 細胞制御工学研究センター

丹羽 達也、田口 英樹

京都大学 複合原子力科学研究所 粒子線物性学研究分野

守島 健、井上 優太郎、杉山 正明

横浜市立大学 生命医科学研究科 構造生物学研究室

佐藤 衛

立教大学 理学部生命理学科 分子構造生物物理学

小田 隆

金沢大学 ナノ生命科学研究所 生物物理学研究室

古寺 哲幸

奈良先端科学技術大学院大学 物質創成科学研究科 分子複合系科学研究室

深井 祥子（藤間 祥子）

お問い合わせ先

〈研究内容に関すること〉

奈良県立医科大学 未来基礎医学 准教授・森 英一朗

E-mail: emori “AT” naramed-u.ac.jp

立命館大学 生命科学部 生物工学科 構造生命科学研究室 講師・吉澤 拓也

E-mail: t-yosh “AT” fc.ritsumei.ac.jp

徳島大学 先端酵素学研究所 分子生命科学分野 教授・齋尾 智英

E-mail: saio “AT” tokushima-u.ac.jp

名古屋大学 大学院理学研究科 物質理学専攻 生物無機化学研究室 准教授・愛場 雄一郎

E-mail: aiba.yuichiro “AT” i mbox.nagoya-u.ac.jp

〈報道に關すること〉

奈良県立医科大学 研究推進課(武居)

Tel : 0744-22-3051 E-mail : sangaku "AT" naramed-u.ac.jp

立命館大学 広報課(遠藤)

Tel : 075-813-8300 E-mail : r-koho "AT" st.ritsumei.ac.jp

徳島大学 研究・産学連携部 蔵本研究・産学支援課(河野)

Tel : 088-633-9420 E-mail : kousojimc "AT" tokushima-u.ac.jp

名古屋大学 管理部総務課広報室(宇佐美)

Tel : 052-789-3058 E-mail : nu_research "AT" adm.nagoya-u.ac.jp

〈AMEDの事業に關すること〉

日本医療研究開発機構 疾患基礎研究事業部 疾患基礎研究課

戦略的国際脳科学研究推進プログラム

Tel : 03-6870-2286 Fax : 03-6870-2243

E-mail : brain-i "AT" amed.go.jp

※E-mailは上記アドレス“AT”的部分を@に変えてください。

このプレスリリースは、文部科学記者会・科学記者会、奈良県政・経済記者クラブ、奈良県文化教育記者クラブ、檜原記者クラブ、大阪科学・大学記者クラブ、名古屋教育記者会、草津市政記者クラブ、京都大学記者クラブ、徳島県教育記者クラブ、報道各社へ配布しております。