

広島大学 大学院医系科学研究科

神経薬理学研究室

私達、神経薬理学研究室では神経変性疾患、虚血性脳疾患、うつ病を初めとする精神疾患など、様々な難治性神経疾患の治療方法の糸口を得ることを目的に、次のような研究を行っています。

1) タンパク質リン酸化酵素 PKC に関する研究

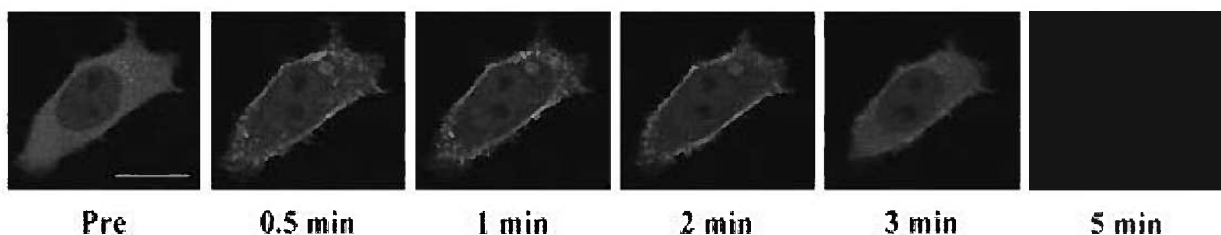
PKC について

プロテインキナーゼ C (PKC) は、様々な細胞機能に関与するタンパク質リン酸化酵素で、10種類以上の分子種の存在が知られています。神経系で PKC は、神経可塑性の発現と維持、神経系の発達、神経細胞の突起伸長と極性の形成に関与していると考えられています。

イメージングを駆使した PKC トランスロケーションの研究

PKC の際立った特徴として、細胞が何らかの刺激を受けた際に、PKC が特定の細胞内器官・部位に居場所を変えることが知られており、この現象は、「PKC トランスロケーション」と呼ばれています。我々は PKC とクラゲ由来の蛍光タンパク質である GFP (Green fluorescent protein) を融合させたタンパク質 PKC-GFP を培養細胞に遺伝子導入し、蛍光で光る可視化 PKC を発現させました(図1参照)。共焦点レーザー顕微鏡で観察すると、おもに PKC-GFP は、細胞質に存在し核は黒く抜けて見えるのがわかります。そこで、細胞に存在する受容体を刺激すると PKC は素早く細胞膜の方に移動し、また細胞質に戻ってきます。このように、PKC はトランスロケーションした部位でリン酸化酵素としての働きを発揮すると考えられます。

図1 PKC-GFP のトランスロケーションの様子。PKC-GFP を培養細胞(CHO 細胞)に発現させ、CHO 細胞が持つ P2Y 受容体を ATP で刺激した。観察は共焦点レーザー顕微鏡で行った。



薬物により誘発されるによる PKC トランスロケーション

PKC トランスロケーションは薬物でも誘発されます。下の図は静脈麻酔薬のプロポフォールが ϵ PKC-GFP のトランスロケーション起こすことを示しています。プロポフォールの効果、特に副作用の発現には PKC トランスロケーションが関与していることが予想されます(図2)。

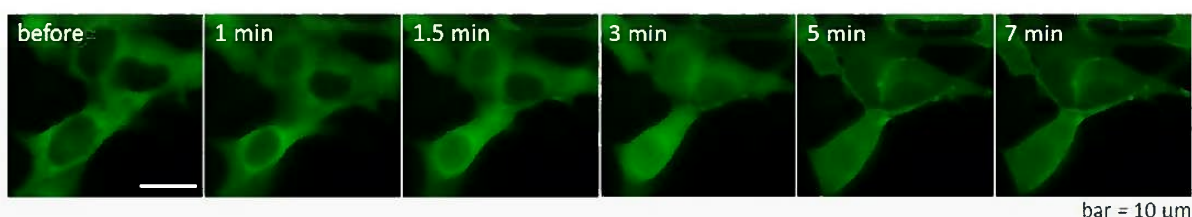
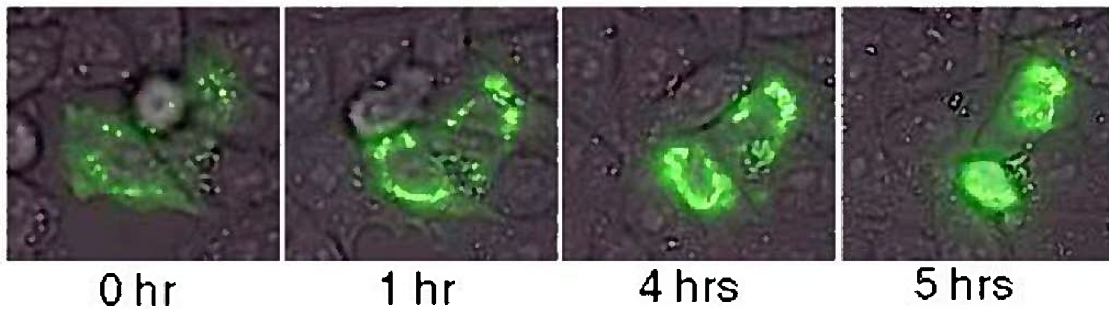
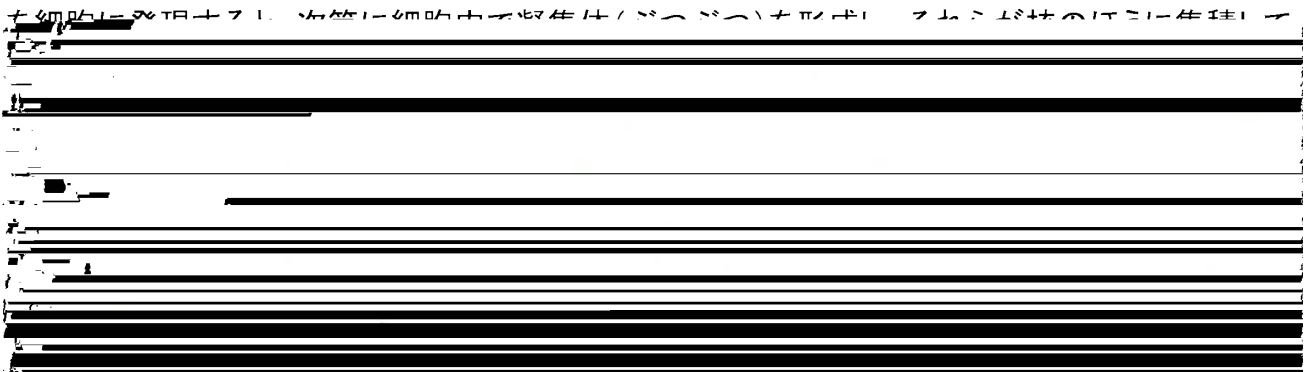


図2 ε PKC-GFP を SH-SY5Y 細胞に発現させて、静脈麻酔薬プロポフォールを投与したところ、ε PKC-GFP は非常に複雑なトランスロケーションを示した。プロポフォールが直接 PKC に働いて起こす現象であると予想された。

PKC の関与する神経変性疾患の病態解明と治療薬の開発に関する研究

PKC と脊髄小脳変性症

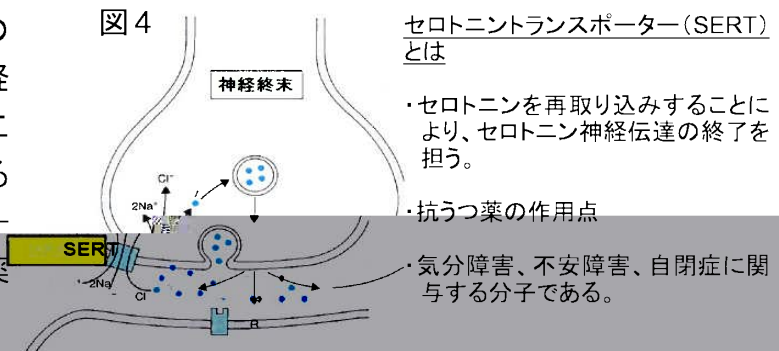
遺伝性脊髄小脳失調症 14 型(SCA14)は PKC の γ 分子種 (γ PKC) の遺伝子変異で起こる遺伝性疾患です。そこで、この病気を引き起こす変異 γ PKC の細胞内での特性を明らかにすることで、脊髄小脳失調症をはじめとする神経変性疾患の病態解明を試みています。 γ PKC-GFP



2) セロトントランスポーターの機能解析

セロトントランスポーターとは？(図4参照)

セロトニンは、人間の情動(不安・抑うつ)をコントロールする神経伝達物質のひとつです。セロトニンは神経細胞で合成され、神経終末(前シナプス)に運ばれてシナプス間隙に放出され、情報を伝達します。放出されたセロトニンの一部は分解されますが、一部は神経終末に回収され、再利用されます。この神経終末にセロトニンを再回収する役割を担うのがセロトントランスポーター(SERT)です。SERT は、抗うつ薬の作用点として知られています。



膜輸送を介したセロトントランスポーター機能調節と膜輸送促進効果の持つ薬物の検索

SERT は、遺伝子が転写されたのち、小胞体でタンパク質に翻訳され膜に組み込まれます。その後、ゴルジ体を経て形質膜に発現し、初めて細胞外のセロトニンを取り込む機能を発揮できるよ

うになります。その後、エンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれ分解されます。この過程が

SERT の一生です。この一生の間、SERT は膜に組み込まれたまま輸送されるので、この過程をル化による SERT 膜輸送の調節機構の解析にも着手しています。

3) 神経修復のキープレイヤー、ミクログリアに関する研究

ミクログリアの生理的なはたらき

ミクログリアは脳の免疫系をになう細胞で、感染や神経傷害時には異物や死細胞を貪食して除去し、また、その際、様々な神経栄養因子を放出して、脳組織の恒常性維持や神経保護に重要な役割を果たすことが知られています。しかし、いったん過剰にミクログリアが活性化されると神経傷害因子を放出し、炎症や神経細胞死を誘導し、神経傷害的にも作用します。また、神経系の発達時にミクログリアはシナプスの剪定を調節し、この機能がおかしくなると自閉症が起こると考えられています。このように、神経系の機能維持に多彩に働くミクログリアの機能調節機構を解析して、どのようにすれば、神経系の恒常性維持の方向に働くのかを見極めたいと思っています。

神経疾患の治療へのミクログリアの応用

ミクログリアは、適度に活性化されると神経保護的に作用することを明らかにしています。脳梗塞や神経変性疾患で傷害を受けた神経細胞の周りでは、ミクログリアが活動しています。では、ミクログリアはどのような働きを持っているのでしょうか？最近我々は、ミクログリアに発現する Toll 様受容体4を刺激すると、一部のミクログリアが長期生存することを明らかにしました。また、この長期生存するミクログリアは、神経保護的な作用を持つことを支持する研究結果が得られています。また、ミクログリアの貪食機能は細胞外の ATP により、プリン受容体の P2Y 受容体を介して制御していることも明らかにしました。現在、ミクログリアが長期生存するメカニズムとその性質、さらには貪食のメカニズムを明らかにし、神経保護的なミクログリアを介して脳梗塞や神経変性疾患、発達障害などの難治性神経疾患の治療に応用できないか、模索しています。

4) 虚血性脳疾患の新規治療法の開発を目指したトランスレーショナルリサーチ

脳梗塞治療研究の現状

脳卒中は単一臓器の致命的疾患としては、臓器別の悪性腫瘍より多いことが知られ、いまだ国民病であり続けています。障害を受けた神経細胞に対する保護療法や再生療法、またそれらを

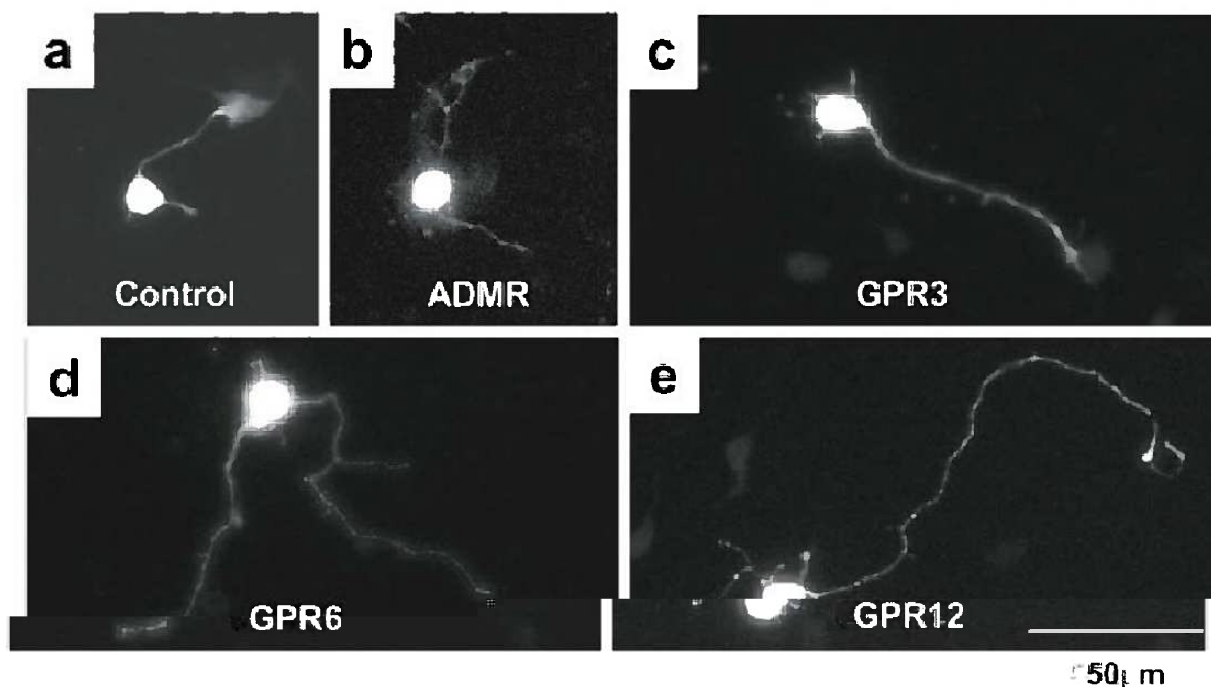
オルファン G タンパク質共役型受容体 GPR3 GPR6 GPR12 について

体は脳梗塞の障害部位である大脳皮質、線条体に豊富に発現し、突起伸長作用を有し(図4)、神経細胞生存、神経細胞分化・成熟、神経細胞の極性化に関わることを明らかにしました。また、GPR3による神経突起伸長作用は、細胞体で翻訳された GPR3 が突起先端部に運ばれて、そこで cAMP の濃度を上昇させることで惹起していることも明らかになりました。

また、GPR3 は T 細胞や肥満細胞などの免疫担当細胞でも発現しており、これらの細胞を介して脳梗塞の発症・症状の進展に関与する可能性があります。

図 5 GPR3, 6, 12 を初代培養小脳顆粒細胞に遺伝子導入し発現させると神経突起の長さが伸長する。

ADMR: ネガティブコントロール実験で遺伝子導入したアドレノドモデュリン受容体



GPR3 GPR6 GPR12 の脳梗塞治療への展開

我々は GPCR(GPR3 GPR6 GPR12)の神経突起伸長作用と神経保護作用に注目して、これらの性質を応用して、脳虚血の新たな治療の開発に寄与できないか模索しています。また免疫担当細胞に発現する GPR3 も脳梗塞治療の作用点になりうると考えています。将来的には、これらを脳内に遺伝子導入することにより、あるいは、これら GPCR をコントロールする薬物を見出して脳梗塞の治療を目指すことを考えています。そのために、神経系での GPR3 の詳細な発現部位の同定、T 細胞、肥満細胞において GPR3 がどのような機能を発揮しているのかを研究しているところです。

連絡先

広島大学大学院 医系科学研究科 神経薬理学研究室

酒井規雄

広島市南区霞1-2-3 基礎社会医学研究棟 8階

電話082-257-5140

E-mail: nsakai@hiroshima-u.ac.jp