報道解禁時間

(テレビ、ラジオ、Web): 平成30年8月14日(火)午前4時 (新聞): 平成30年8月14日(火)付け朝刊

平成30年8月9日

甲南大学

国立研究開発法人 日本医療研究開発機構

筋肉が嗅覚ニューロンに影響を与え体の温度耐性を調節 RNA 分解酵素がアポトーシス分子を介してシナプスを刈り込む

甲南大学理工学部の久原篤 教授、宇治澤知代 元研究員、太田茜 研究員らの研究チームは、ヒトにおいて詳細な役割が未知である ENDOU (エンドウ) と呼ばれる RNA 分解酵素が、寿命や温度耐性、産卵数や神経シナプスの刈り込み^{注1)} など、多様な生命現象に関与していることを線虫の解析から明らかにしました。

特に、温度耐性において、ヒトの ENDOU に相当する線虫の ENDU-2 が筋肉で働くことで、頭部の 1 対の嗅覚ニューロン(ADL)の活動を変化させ、体全体の温度耐性を変化させることがわかりました。さらに、ADL 嗅覚ニューロンが温度に応答すること、ADL 嗅覚ニューロンの中でも ENDU-2 が神経活動を調節すること発見しました。

生命の温度に対する適応は、生存していくために非常に重要な生体メカニズムです。 そのため、温度適応メカニズムの解明は、温度が関わる疾患の原因解明だけでなく、温 暖化や局所的な寒冷化による生物の存続など多くの分野で望まれています。

研究チームは、シンプルな実験動物である線虫 *C. エレガンス*^{注2)} の低温耐性を解析してきました。本研究から、筋肉が ENDU-2 を介して頭部の嗅覚ニューロンに働きかけ、 温度耐性を調節すること、さらに、ENDU-2 は神経細胞内でも、プログラム細胞死 (アポトーシス)を誘導する遺伝子の発現を調節し、シナプスの数を適切に刈り込んでいま した。これらの現象が組み合わさり、温度耐性が調節されていました。

これまでにヒトと線虫で共通する生体調節メカニズムが多数発見されているため、線虫の ENDU-2 が関わる生体現象や温度耐性の仕組みは、ヒトの温度耐性の仕組みや、温度が関わる疾病の原因解明などにも役立つ可能性があると期待されます。

本研究の成果は、2018年8月13日15時(米国東部標準時(夏時間))に、米国科学アカデミー紀要「Proceedings of the National Academy of Sciences of USA (PNAS)」のオンライン速報版で公開されます。

記者発表を行いますので、是非ともご出席くださいますようお願い申し上げます。

〈日 時〉平成30年8月10日(金)12時30分~(1時間程度)

〈場 所〉甲南大学 岡本キャンパス (西校舎) 14 号館 3 階 生体調節学研究室 兵庫県神戸市東灘区西岡本 6-1

※アクセス: http://www.konan-u.ac.jp/access/surrounding.html (お車でお越しの際は近隣のコインパーキングをお使い下さい)

- (1) 本件につきましては、甲南大学から、兵庫県教育委員会記者クラブ様、神戸市政記者 クラブ、大阪科学・大学記者クラブ様にご連絡しております。
- (2) 取材をご希望の場合は下記担当者にご連絡いただきますようお願い申し上げます。 ※本学窓口閉室日におきましては、直接研究者(最終ページご参照)へご連絡ください。閉室日は 以下 URL をご確認ください。

http://www.konan-u.ac.jp/news/archives/20844

甲南学園 広報部 羽田 和幸(ハネダ カズユキ)

Tel: 078-435-2314 E-mail: kouhou@adm. konan-u. ac. jp



<研究の背景と経緯>

温度は生体反応に直接影響を及ぼす重要な環境情報です。そのため、温度に対する適切な応答は、生命が生存していくために非常に重要な生体メカニズムです。生体機能において、急激な温度変化は大きな負担がかかり、例えばヒトの場合、急激な温度変化で脳卒中や心疾患を引き起こしやすくなります。温度適応機構は多くの生物に保存されている生体メカニズムと考えられ、その仕組みを明らかとすることは多方面から望まれています。しかし、温度適応は体内の多数の細胞からなるネットワークの情報処理の結果であるため、その仕組みの解明には多大な時間を要すると考えられます。例えば、ヒトの体は約37兆の細胞で構成されており、その細胞間ネットワークは複雑です。さらに、生体調節の中枢である脳は、約1000億個の神経細胞で構成されているため、その神経ネットワークは非常に複雑です。これらのことが、温度適応を含む生体内の情報処理の解析の大きなハードルとなっています。

本研究チームは、959個の細胞からなるシンプルなモデル実験動物である線虫「C. Tレガンス」を使い、温度適応メカニズムの解明を目指してきました。これまでに、低温耐性現象(図1)の解析から、頭部にある1対の感覚神経細胞(温度受容ニューロン)が温度を受容し、この神経細胞がインスリンを分泌して腸に情報を伝え、腸が温度耐性を制御することを発見しています(Ohta, Ujisawa et al., *Nature commun*, 2014)。また、腸の下流で精子が関与し、精子が温度受容ニューロンの神経活動に影響をフィードバック制御することも見つかっています(Sonoda et al., *Cell reports*, 2016)(図2)。

また、温度耐性に関わる新しい分子(遺伝子)として、ENDU-2と呼ばれる分子(遺伝子)が、低温耐性に関与する可能性が示唆されていました(Ohta, Ujisawa et al., *Nature commun*, 2014)。

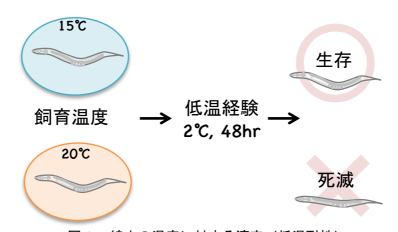


図1 線虫の温度に対する適応(低温耐性)

線虫は、20°C以上高温で飼育された後に2°Cに置かれると死滅するが、 15°Cで飼育された後に2°Cに置かれると生存できる(Ohta, Ujisawa et al., *Nature commun*, 2014)。



国立研究開発法人 **日本医療研究開発機構**

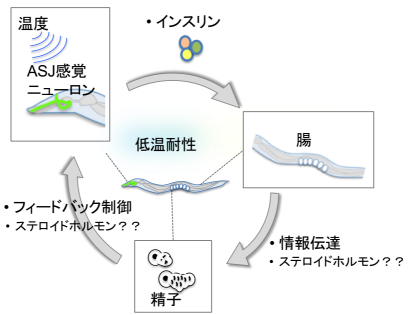


図2 既知の温度適応の生体ネットワーク

ASJ と呼ばれる頭部の 1 対の光感覚ニューロンが、温度を感じてインスリンを分泌する。 インスリンは腸などで受容され、腸を起点とした遺伝子発現制御により低温耐性が制御される。 腸は精子に影響を与え、その後、感覚神経にフィードバックされる(Sonoda et al., *Cell reports*, 2016)。

<研究の内容>

ヒトにおいて個体レベルでの詳細な役割が未知であった ENDOU (エンドウ) と呼ばれる RNA 分解酵素に着目し、その線虫ホモログである ENDU-2 について解析をすすめました。ENDU-2 の機能を生化学的に解析した結果、RNA $^{\pm3}$ を分解する酵素であるエンドリボヌクレアーゼであることがわかりました。

そこで、ENDU-2 が欠損した変異体線虫(endu-2 変異体)について、どのような異常を示すか調べたところ、寿命や温度耐性、産卵数などに異常が見つかりました。また、温度耐性に関しては、 25° C飼育後に 2° Cに置かれても生存できる低温耐性の上昇が見られましたが、この endu-2 変異体の異常は、既知の低温耐性に関わる細胞で endu-2 遺伝子を発現させても回復しませんでした。

ところが、endu-2変異体の様々な細胞に endu-2遺伝子を導入していったところ、嫌いな化学物質を感知する頭部の ADL と呼ばれる 1 対の「嗅覚ニューロン」または「筋肉細胞」で endu-2遺伝子を発現させるた時に変異体の異常が回復しました。

そこで、ADL ニューロンが、化学物質だけでなく温度にも応答するかを、カルシウムイメージング法という光技術で測定したところ、ADL ニューロンは温度に反応することが見つかりました。

さらに、endu-2変異体では、ADL ニューロンの温度応答性が低下していました。予想外にも、この異常は、「ADL ニューロン」または「筋肉細胞」で endu-2 遺伝子を発現させることで回復しました。

つまり、(1)筋肉が ADL ニューロンを調節し体の温度耐性を調節すること (図3)、(2)ADL の中でも ENDU-2 が働き温度耐性を調節していることが分かりました (図3)。

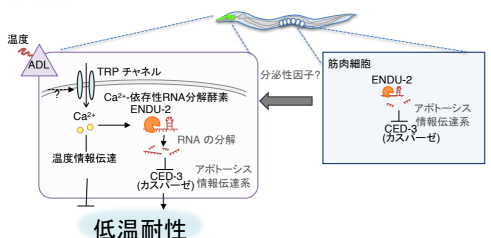


図3 ENDU-2 を介した筋 肉による頭部の ADL 感覚 ニューロンの調節と ADL 内の抑制性の調節

筋肉細胞において ENDU-2 が CED-3 を介して ADL ニューロンを調節し体の温度 耐性を調節する。さらに、 ADL ニューロンの中でも ENDU-2 が働き温度耐性を 抑制的に調節している。

ENDU-2 によって発現制御を受ける転写産物候補を探索するために、野生株と endu-2変異体の体内 RNA の種類と量を、次世代シークエンサーを使った RNA シークエンシング $^{\pm4)}$ 解析により比較しました。その結果、endu-2変異体では、プログラム細胞死(アポトーシス) $^{\pm5)}$ を誘導することで知られるカスパーゼ $^{\pm6)}$ (CED-3)の遺伝子の発現量が変化していました。

過去の解析から、カスパーゼがニューロン内のシナプス $^{\pm 7}$ の数を正に制御していることが知られていたため、endu-2変異体についてもニューロンの中のシナプスの数を測定しました。その結果、endu-2変異体ではシナプスの数が増加していました。つまり、ENDU-2は CED-3 の量を調節することで、シナプスの数を抑制的に調節していました(図 4)。

以上のように、ENDU-2 は、(1) 筋肉による頭部の ADL 嗅覚ニューロンの調整と、(2) ニューロン内のシナプスの数の調節という、2 つの役割を持つことで、温度耐性を調節していることが示唆されました(図5)。

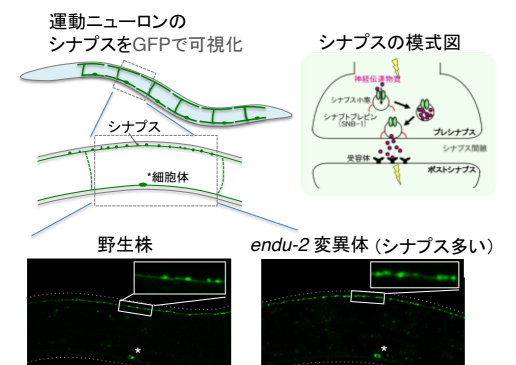


図 4 *endu-2* 変異体では シナプスの数が多い

野生株では幼虫から成虫になるにつれて背側のシナプスが再構成と刈ら込みにより適切な数に2をされている。endu-2変異体では、シナプスのリカでは、シナプスのリカではシナプスのよりのよりと刈り込みに関与している。



<今後の展開>

温度に対する適応能力は、その重要性から多くの生物で保存されています。さらに、線虫のENDU-2に相当する分子がヒトにも存在しています。これまでにヒトと線虫の間に共通する生体調節メカニズムが多数見つかっていることから、本研究で得られた線虫におけるENDU-2を介した生体現象や温度耐性の仕組みは、ヒトの温度適応の仕組みや、温度が関わる疾病の原因解明などにも役立つ可能性があると期待されます。

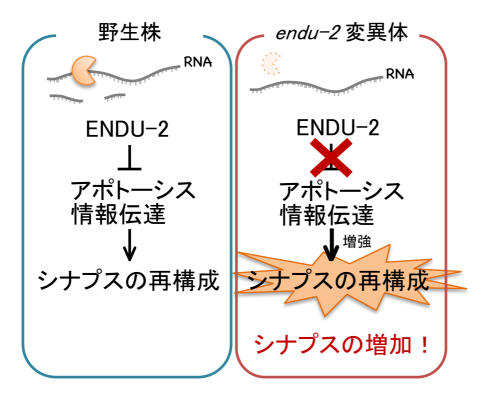


図5 ENDU-2 がアポトーシス 情報伝達系を抑制しシナプス の数を調節

野生株において、ENDU-2はRNA分解酵素としてカスパーゼ(CED-3)の発現調節を行い、アポトーシス情報伝達系を抑制し、シナプス数を適切に制御している。一方、endu-2変異体では、ENDU-2によるアポトーシス情報伝達の抑制がおきないため、シナプスの再構成が増強し、シナプスの数が増加する。

<研究支援>

本研究は、日本医療研究開発機構(AMED)革新的先端研究開発支援事業(PRIME)「メカノバイオロジー機構の解明による革新的医療機器及び医療技術の創出」研究開発領域における研究開発課題「新規温度センサー分子の単離とそれを用いた応用技術の創出」(研究開発代表者:久原篤)、文部科学省科学研究補助金 新学術領域(研究領域提案型)「温度を基軸とした生命現象の統合的理解」研究領域における研究課題「TRPチャネルおよび膜脂質による温度センシング機構の解明」(研究代表者:富永真琴、研究分担者:久原篤)の研究費によって行われました。

<用語解説>

注1)シナプスの刈り込み

シナプス刈り込みとは、動物が生後から成熟個体になるまでに、必要なシナプスだけが残り、不要なシナプスは除去される現象である。成熟個体への発生段階の神経回路における普遍的現象と考えられている。

注2) C. エレガンス

土壌に生息する非寄生性の線虫で、正式名称はカエノラブディティス・エレガンス。古くから分子遺伝学的解析に使用されている。1998年には多細胞生物で初めて全ゲノム DNA の解読が終了した。ヒトの遺伝子数と同等に約2万個の遺伝子を持ち、類似の遺伝子も多い。

注3) RNA

細胞内では新たなタンパク質を作るために、核内に高度に保存された DNA 情報から、一度 RNA へと転写が行われる。その転写配列を元にタンパク質が合成される。

注4) RNA シークエンシング

サンプルから取り出した small RNA を含む全転写物を、次世代シークエンサーを用いて遺伝子配列情報を高速で読み取り、定量化する方法。

注5) アポトーシス

プログラム細胞死とも呼ばれ、あらかじめ遺伝子内に細胞死を起こすことがプログラムされており、不要になった細胞が自ら死ぬこと。ヒトでは、胎児の水かきがアポトーシスにより消去されることが知られている。

注6) カスパーゼ

アポトーシス誘導を実行させる分子であり、蛋白質の断片化をおこなう。線虫のアポトーシスシグナル経路では CED-3 が知られている。

注7)シナプス

シナプスは、神経細胞間等に形成される、神経情報伝達に関わる接合部位とその構造として知られている。神経伝達物質が分泌されるシナプス前細胞と、それを受け取るシナプス前細胞からなる。

<掲載論文名>

"Endoribonuclease ENDU-2 regulates multiple traits including cold tolerance via cell autonomous and nonautonomous controls in *C. elegans*"

(C. エレガンスにおいて RNA 分解酵素 ENDU-2 は低温耐性を含む複数の現象を細胞自律的かつ非自律的に制御する)

米国科学アカデミー紀要「Proceedings of the National Academy of Sciences of USA (PNAS).

く発表者>

宇治澤知代(ウジサワ トモヨ)(研究実施時の所属: 甲南大学理工学部 研究員) *太田 茜(オオタ アカネ)(日本学術振興会特別研究員 PD、甲南大学特別研究員)

Tatsuya li (University of Alaska Anchorage, Researcher)

水口洋平(ミナクチ ヨウヘイ)(国立遺伝学研究所、研究員)

豊田 敦(トヨダ アツシ)(国立遺伝学研究所、特任教授)

Miki Ii (University of Alaska Anchorage, Assistant Professor)

*久原 篤 (クハラ アツシ) (甲南大学理工学部、教授)

*責任著者



くお問い合わせ先>

・本研究内容に関すること

久原 篤 (クハラ アツシ) (本研究論文の責任著者)

甲南大学 理工学部 教授

〒658-8501 兵庫県神戸市東灘区岡本 8-9-1 甲南大学理工学部(14号館 3F 久原研)

Tel: 078-435-2512 Fax: 078-435-2539

E-mail: kuhara@konan-u.ac.jp

研究室ホームページ: http://kuharan.com

太田 茜 (オオタ アカネ) (本研究論文の責任著者)

日本学術振興会 特別研究員 PD / 甲南大学特別研究員

〒658-8501 兵庫県神戸市東灘区岡本 8-9-1 甲南大学理工学部(14 号館 3 F 久原研)

Tel: 078-435-2512 Fax: 078-435-2539

E-mail: aohta@center.konan-u.ac.jp

宇治澤 知代 (ウジサワ トモヨ) (本研究論文の筆頭著者)

現職:自然科学研究機構 生命創成探究センター 博士研究員

〒〒444-8787 愛知県岡崎市明大寺町東山 5-1 山手 2 号館 6 階西

Tel: (0564) 59-5286, Fax: (0564) 59-5285

E-mail: ujisawa@nips.ac.jp

・広報に関すること

羽田 和幸(ハネダ カズユキ)

甲南学園 広報部

〒658-8501 兵庫県神戸市東灘区岡本 8-9-1

Tel:078-435-2314 Fax:078-435-2546

E-mail: kouhou@adm.konan-u.ac.jp

・AMED 事業に関すること

国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)

基盤研究事業部 研究企画課

TEL: 03-6870-2224 FAX: 03-6870-2246

E-mail: kenkyuk-ask@amed.go.jp



以上