生命·生物系



薬学教育研究センター 専任講師

森脇 康博 モリワキ ヤスヒロ

博士 (バイオサイエンス)

Senior Assistant Professor Education Research Center for Pharmaceutical Sciences

MORIWAKI Yasuhiro

Doctor of Biological Sciences

精神疾患/心的外傷後ストレス障害 ニコチン性アセチルコリン受容体/ 内在性神経毒類似タンパク質群

Psychiatric disorder / PTSD / nAChR / Ly6SF

研究概要

アセチルコリン神経系が心的外傷後ストレス障 害(PTSD)やうつ病、統合失調症など多くの精神 疾患に関与することが知られています。アセチル コリンに対する受容体にはGタンパク質共役型受容 体であるムスカリン性アセチルコリン受容体とイ オンチャネル型受容体であるニコチン性アセチル コリン受容体(nAChR)があり、nAChRは、その名 前の通り、アセチルコリンだけでなくニコチンも リガンドとして認識します。最近、ニコチンが げっ歯類のPTSDモデルにおいて恐怖記憶消去に関 与することが報告されました。PTSDでは、扁桃体 の過剰興奮および過活動が原因であると考えられ ており、扁桃体におけるnAChRの活性化が、扁桃 体の過剰興奮などを抑制していると考えられてい ます。これらの知見より、nAChRが精神疾患の治 療標的として関心が持たれています。

nAChRに対して拮抗作用を有するヘビ神経毒で あるα-ブンガロトキシンは、三指構造と呼ばれる 特徴的な立体構造を有しています。また、最近の 研究により、この立体構造がnAChRの機能を阻害 する上で非常に重要であることが報告されました。 興味深いことに、生体内には、三指構造を有する 内在性神経毒類似タンパク質群(Ly6SF)と呼ばれ るタンパク質ファミリーが存在します。LynxIなど 幾つかのLy6SF分子に関しては、nAChRに対する阻 害作用が報告されていますが、多くは機能が未解 明のままです。私共は、最近、Ly6SFの一つである Lv6HがnAChRの機能を抑制する分子であることを 新たに発見しました。これまで、精神疾患を含む 神経変性疾患の病態解析においては、nAChRの発 現変化を捉えることに焦点が当てられてきました が、Ly6SFの登場により、病態解明においてLy6SF の発現変化も捉える必要性が生じています。私共 は正常時および病態時におけるLy6SFの発現変化な らびに、その作用を解析することで、精神疾患の 発症機序の解明を目指しています。



図1: Ly6HのAChに対するα7-nAChRの応答電流抑制効果 は1. LyonのArchicky 9 年に和ChRO加谷電流印刷別来 α7-nAChRへのACh投与時に観察される広答電流(ー)と LyoHの共発現時に観察される広答電流(ー)。LyoHはGPIア ンカー型の膜タンパクであるため、ホスファチジルイノシトー ル特異的ホスホリパーゼC(PI-PLC)処理により、LyoHのACh に対するα7-nAChRの応答電流抑制効果は解除される(一)。

Cholinergic system is well known to be involve in various psychiatric disorders such as post-traumatic stress disorder (PTSD), depression and schizophrenia. Acetylcholine receptors (AChRs) are classified into two large families ; One is G-protein-coupled receptors, musucarinic AChRs and other is ligand-gated ion channels, nicotinic AChRs (nAChRs). nAChRs respond to not only acetyl-choline but also nicotine. Recently, it has been reported cotinine, the main metabolite of nicotine, decreased anxiety and depressive-like behavior, and enhanced fear extinction in mouse models of PTSD. Amygdala dysfunction that involves hyper-excitability and hyperactivity is a key feature of anxiety disorders, including PTSD. Also, nAChRs in amygdala have been known to suppress amygdala hyperexcitability and hyperactivity. Based on these observations, nAChRs are regarded as therapeutic target for psychiatric disorders.

A snake venom neurotoxin, α -Bungarotoxin, an antagonist for nAChRs, has unique three-dimensional structure so called three-finger domain (TFD). Recent studies clarified this TFD of α -Bungarotoxin is required for binding with nAChRs. In mammals, interestingly, more than 30 proteins are known to contain one to three TFD and categorized as Ly6/neurotoxin superfamily (Ly6SF). Some Ly6SF proteins, such as Lynx1, Lynx2 and SLURP-I are reported to modulate nAChR function, either as allosteric and/or orthosteric modulators, or as antagonists. Recently, we have clarified Ly6H as a novel nAChRs antagonist. Because, to know the functional changes of nAChRs in pathological conditions, it need to investigate the role and expression changes of nAChR modulator, Ly6SF. On the basis of these findings, our main goal is to elucidate the role of Ly6SF proteins in pathological mechanisms of psychiatric disorders, especially PTSD.

主な論文

Tsuji S. et al., Sci. Rep., 7, 1085 (2017) Morisaki Y. et al., Sci. Rep., 6, 27354 (2016) Moriwaki Y. et al., PLoS One, 10, e0140750 (2015) Moriwaki Y. et al., Int. Immunopharmacol, 29, 71-75 (2015) Inoue M. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A, 111, 5295-5300 (2014)