## 科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 26 年 6 月 13 日現在

機関番号: 13301 研究種目: 基盤研究(B) 研究期間: 2010~2013

課題番号: 22390273

研究課題名(和文)霊長類に特異的なニューロン新生と脳再生療法の研究開発

研究課題名(英文) Development of GPR40-positive neural stem cells for the brain restoration

#### 研究代表者

山嶋 哲盛 (Yamashima, Tetsumori)

金沢大学・医学系・准教授

研究者番号:60135077

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 14,600,000円、(間接経費) 4,380,000円

研究成果の概要(和文):未曾有の高齢化社会を迎えた我が国ではアルツハイマー病に代表される認知症が増え、幹細胞移植による脳再生療法の開発が急務の課題となっている。骨髄には造血幹細胞と間葉系幹細胞(MSC)の両者が含まれるが、GPR40を微量発現した自家骨髄MSCを分離した上で、in vitroでDHAを用いてGPR40陽性の幼弱神経細胞に分化させる手法が本研究で確立された。この細胞をヒトの脳内に移植すれば、海馬において新生ニューロンに分化し、高次脳機能障害を改善できる可能性がある。同時に、DHAなどの多価不飽和脂肪酸がGPR40との結合によりCREBのリン酸化を介してBDNFを産生し神経回路を再編し得ることを証明した。

研究成果の概要(英文): Vascular adventitia is a potential source of neuronal stem/progenitor cells in the neurogenic niche of adult monkey hippocampus, and the fatty acid receptor GPR40 is expressed here. As per ivascular progenitors might be regarded as in situ counterparts of bone marrow stroma, we studied outcome of clonally-expanded bone marrow-derived multipotent mesenchymal stromal cells (BM-MSC) in response to DHA. During expansion the cell population was enriched in GPR40. DHA in addition to bFGF yielded a mature neu ronal phenotype acquisition with a significant GPR40 up-regulation two weeks after culture. Compared to bF GF alone, there were not only quantitative but also temporally-relevant induction of neuronal specific transcripts and proteins. Along with the morphological changes and phenotype acquisition, DHA-dependent GPR40 up-regulation showed a cell cycle arrest implying ongoing differentiation. These data suggest that a DHA/GPR40-mediated mechanism may be involved in the adult neurogenesis.

研究分野: 医歯薬学

科研費の分科・細目: 外科系臨床医学・脳神経外科学

キーワード: サル 海馬 骨髄幹細胞 GPR40 多価不飽和脂肪酸 ドコサヘキサエン酸 ニューロン新生 脳再生療

法

### 1. 研究開始当初の背景

近年、脂肪と言えば、肥満やメタボトロピ ック症候群などマイナスのイメージしかな いが、実は脂肪に由来する遊離脂肪酸のう ち、炭素の2重結合に富む多価不飽和脂肪 酸(PUFA)は脳や神経細胞の発達と機能 維持には必須のものである。2 重結合が存 在すると細胞膜の流動性が高まり、膜リン 脂質相互間にレセプターが介在し得るスペ ースができるからである。乳幼児の脳の発 達には、アラキドン酸やドコサヘキサエン 酸などの PUFA が必須であること、また、 成人においてもその摂取により血液の粘性 が低下し、梗塞性疾患が減少することはよ く知られている。従来これは炭素の2重結 合部が酸化ストレスに弱いため、膜リン脂 質の脂肪酸には代謝回転が必要なためと推 測されてきただけで、詳しい理由は不明で あった。

申請者は、PUFA には細胞膜のリニュー アル以外の効果があるに違いないと考え、 膵臓におけるインスリン分泌に関わる G-Protein coupled receptor である GPR40 に着目した。なぜなら、GPR40 は PUFA と結合し細胞のカルシュウム動員と2次的 な情報伝達をきたすこと、ならびにその遺 伝子が脳に発現していることがすでに報告 されていたからである。そこで、申請者は GPR40 に対する抗体を作成し検索を行っ た結果、サル海馬に GPR40 が多量に発現 していることがわかった。これまでの研究 でサル脳に20分間の虚血負荷をかけると、 成体海馬において、実験9日目をピークに 神経幹細胞が増加し、実験2週目に新生ニ ューロンが活発に誕生することがわかって いた。しかも、これらの神経幹細胞や新生 ニューロンは虚血後1週目をピークに歯状 回に新生する毛細血管の外膜に由来してい

海馬の神経幹細胞の発生母地としては従 来、血管の関与が疑われていたが、申請者 は毛細血管の外膜に集積する神経幹細胞は、 実は、血流に乗って運ばれて来た骨髄の間 葉系幹細胞 (Mesenchymal Stem Cells: MSC)ではないかと推測している。その理 由は、最近の研究で、骨髄 MSC もわずか ながら GPR40 の遺伝子と蛋白を発現して いると報告されたからである。申請者はサ ル海馬での発現変化を調べた結果、GPR40 は神経幹細胞と新生ニューロンに発現し、 実験2週目にピークとなっていた。正常海 馬と虚血後のサル海馬の遺伝子発現をデフ ァレンシャル・デスプレイ法で比較し、申 請者はサル海馬の神経幹細胞にダウン症候 群細胞接着因子 (DSCAM) を発見した。 申請者が海馬の神経幹細胞の起源として骨 髄を疑うもう一つの理由は、サルの骨髄 MSC がこの DSCAM をも発現していたか らである。従来より神経細胞接着因子であ る NCAM が骨髄 MSC にも存在することか

ら、骨髄と脳との関連性が示唆されていた。 NCAM のみならず、GPR40 と DSCAM という3つの特殊な蛋白が遠く離れた海馬と 骨髄に発現していることは、単なる偶然と は思えない。

#### 2. 研究の目的

ドコサヘキサエン酸(DHA)を含む多価不飽和脂肪酸(PUFA)は、脳の発達や維持に必須であるばかりでなく高次脳機能障害も改善し得るが、その機序は未解明である。PUFAの受容体である G-protein coupled receptor40 (GPR40)は、膵臓でインスリン分泌に関与することが最近解明された。GPR40 は膵臓よりも脳における発現量が、脳での役割は未知である。申請者は従来脳虚血サルを用いて神経細胞の生と死について研究し、成体海馬では GPR40 がPUFA の情報伝達を行うことでニューロン新生に関わることを見出した(Prog Neurobiol 84:105,'08)。

本研究では、PUFA が GPR40 との結合により CREB のリン酸化を介して BDNF を産生し神経回路を再編することを証明する。同時に臨床応用として、脳再生療法に応用可能な GPR40 陽性・骨髄多機能幹細胞を開発する。具体的には、サル海馬組織よりタンパク質を抽出した後、プロテオミクス解析を行うが、個々のタンパク質の発現量解析は蛍光標識 2 次元ディファレンスゲル電気泳動解析 (2D-DIGE)により行う。標的タンパク質についてはアミノ酸配列を同定するだけではなく酸化ストレスによるカルボニル化の程度を評価する。

## 3. 研究の方法

- 1) ニホンザルを対象として全身麻酔下で胸骨を除去し、縦隔経由で無名動脈と鎖骨下動脈を 20 分間クランプし、一過性全脳虚血負荷をかけた後、クランプをはずし再灌流する。
- 2) 実験後2週目に遅延見合わせテストを行い、該当サルの記憶力低下を再評価する。
- 3) ニューロン新生が増加する虚血 2 週目に海馬組織を摘出し、免疫組織化学的に GPR40 陽性の神経幹細胞と PSA-NCAM 陽性の新生ニューロンを同定する。
- 4)該当サルの骨髄細胞より分離した骨髄 MSCをMEM complete medium (EM)と subsequent neural stem cell expansion medium (N2 supplement + bFGF + EGF)(NM)中で培養する。
- 5)培養の前後にこれらの細胞が発現する タンパク質をRT-PCRと2次元電気泳動で 解析し、発現変化を評価する。該当バンド を摘出し、プロテオミクス解析により分化 促進因子を同定する。
- 6 ) 細胞を Fluo-3/AM fluorescent

indicator dye で標識して PUFA を投与し、 どの程度の細胞内カルシュウム動員が起き るかを、ARUGUS-50/CA imaging system で評価する。

7) 上記培養細胞を GFP で標識後、虚血 サルの海馬に隣接する脳室内に定位脳的に 投与し、至適量のドコサヘキサエン酸やア ラキドン酸などを投与し、神経幹細胞に分 化誘導する。

8)その他の PUFA により GPR40 陽性の神経幹細胞を用いて、上記の実験を行い、PUFA による細胞内カルシュウム動員の程度を判定する。海馬の新生ニューロンと同様の効果を示す骨髄由来の神経幹細胞の作成が目標である。

#### 4. 研究成果

ドコサヘキサエン酸(DHA)やアラキドン酸などの多価不飽和脂肪酸(PUFA)は脳や神経細胞の発達と機能維持には必須のものである。炭素の2重結合が存在すると細胞膜の流動性が高まり、膜リン脂質在質にレセプターやチャンネルなどが介在質にレセプターやチャンネルなどが介在質は酸化ストレスに弱いため、膜リン脂肪酸には代謝回転が必要である。本アでは、PUFAには細胞膜のリニューアル以外の効果があるに違いないと考達を行い、インスリン分泌に関わるとされるG-Protein coupled receptorの1種であるGPR40に着目した。

成体サルに一過性全脳虚血負荷をかける と、海馬において実験9日目をピークに神経 幹細胞が増加し、2週目に新生ニューロンが 活発に誕生する。これらの神経幹細胞や新 生ニューロンは虚血後1週目をピークに歯 状回に新生する毛細血管の外膜に由来して いた。海馬の神経幹細胞の発生母地として は従来血管の関与が指摘されていたが、申 請者は、毛細血管の外膜に集積する神経幹 細胞は、実は血流に乗って運ばれて来た骨 髄の間葉系幹細胞 (Mesenchymal Stem Cells: MSC)ではないかと推測した。その 理由は、1)骨髄MSCもわずかながら GPR40を発現している。また、2)神経細 胞接着因子であるNCAMが骨髄MSCにも 存在することから、従来より骨髄と脳との 関連性が示唆されていた。そこで、PUFA の投与によってGPR40を刺激すれば、in vitroでも骨髄MSCは神経細胞に分化する のではないかとの作業仮説を立て実験を行 った。

サル骨髄MSCの採取は、全身麻酔下で大腿骨に2つの小穴を穿ち、ヘパリン入りのDPBS で灌流して行った。LymphoPrep™を加えた骨髄液を静置し、上清を捨てる。これをswing-out rotorで室温で800 x gで30分間遠心する。サンプルと溶液との境界

部よりパスツールピペットを用いて、単核細胞群を採取し、DPBSを加えて250 x gで10分間、2回洗浄する。これを1% PSFと15% FBSを含む培養液で再遠心し、ペレットを3日間培養し浮遊細胞を除去するとMSCが得られた。骨髄には造血幹細胞とMSCの両者が含まれるが、GPR40を微量発現した自家骨髄MSCを分離し、clonal expansionを行った。

申請者は、DHA/GPR40シグナルが clonally-expanded骨髄MSCにおける神経 細胞マーカーの発現に影響を与えるか否か に注目した。その結果、元来GPR40を発現 する骨髄MSCは、通常の培養液に微量の DHAを添加することで、GPR40の発現増加 と同期して神経細胞に分化してゆくことが わかった。すなわち、細胞周期の解析では、 DHA にbFGFを添加すると骨髄MSCは増殖 を停止し、G<sub>0</sub>休止期 に移行した。ネスチン 陽性の幹細胞は、幼弱ニューロンマーカー であるß III-tubulinを発現した後、NF-M および Map2陽性のphenotypeへと成熟す ることが、RT-PCRとウエスタンブロット および免疫組織で証明された。未処置の骨 髄MSC と比べ、bFGF 添加群ではGPR40 のmRNAと蛋白の発現増加がみられた。さ らに、GPR40の代表的なリガンドである DHAをごく微量投与すると、RT-PCRとウ エスタンブロットではGPR40の発現は低 下し、免疫組織学的局在は細胞膜表面から 細胞質へと変化した。これは、G proteincoupled receptorの特徴である'Receptor internalization'に一致する現象であった。 しかも、GPR40の発現低下と同期して、B III-tubulinやNF-M、Map2などの神経細胞 マーカーの発現増加がみられた。

さらに、成体脳ニューロン新生の亢進を 示す一過性完全脳虚血ザルを用いて GPR40と転写因子であるphosphorylated cAMP response element-binding protein (pCREB)の発現について検索した。同時に、 pCREB の下流にあるbrain-derived neurotrophic factor (BDNF) とそのレセ プターであるtropomyosin receptor kinase B(TrkB)の発現に関しても検索した。すで に報告したように、ウエスタンブロットで はGPR40は虚血負荷後の第2週目に発現 が亢進していたが、 pCREBも虚血第2週 目に発現が亢進しており、しかも海馬の二 ューロン新生の増加の時期と一致していた。 免疫組織化学的にもGPR40とpCREBの局 在発現パターンはほぼ一致しており、歯状 回下層(SGZ)の成熟ニューロンや新生ニュ ーロン、星状膠細胞などに発現していた。 GPR40/pCREBの2重陽性細胞は虚血15日 目の SGZ において有意に増加していた。 一方、BDNFの成熟型(mBDNF)とTrkBの 蛋白量は有意な発現増加を示さなかったが、 mBDNFの前駆体であるproBDNFは虚血9 日目にピークとなっていた。さらに、免疫

組織学的には新生ニューロンはBDNFを発現するが、TrkBは発現していなかった。以上の結果から、成体脳海馬においてPUFAによってニューロン新生が惹起されるためには、同じシグナル伝達経路内においてGPR40とpCREBおよびBDNFが連動していることが示唆された。

未曾有の高齢化社会を迎えた我が国では 脳血管障害や頭部外傷などの器質的脳疾患 やアルツハイマー病などの神経変性疾患に 伴う高次脳機能障害に苦しむ患者が増え、 幹細胞移植による脳再生療法の開発が急務 の課題となっている。骨髄には造血幹細胞 と MSC の両者が含まれるが、GPR40 を微 量発現した自家骨髄 MSC を分離した上で、 in vitroで DHA を用いて GPR40 陽性の幼 弱神経細胞に分化させる手法が本研究で確 立された。この細胞をヒトの脳内に移植す れば、海馬において新生ニューロンに分化 し、高次脳機能障害を改善できる可能性が ある。ES 細胞や iPS 細胞には腫瘍化や免 疫抑制などの課題があり、自家骨髄由来の 神経幹細胞は脳再生療法の開発に今後多大 な貢献をし得るものと思われる。

### 5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

## [雑誌論文](計 10 件)

Yamashima T.: Reconsider Alzheimer's disease by the 'calpain-cathepsin hypothesis' -A perspective review. Progress in Neurobiology 105: 1-23, 2013(査読有り). ほか9件

# [学会発表](計 5 件)

山嶋 哲盛: 虚血性と変性性の神経細胞死 第 22 回海馬と高次脳機能学会 平成 25 年 10 月 12 日、金沢 ほか 4 件

[図書](計 2 件)

山嶋 哲盛: サラダ油が脳を殺す - 「錆び」から身体を守る(218 頁) 河出書房 新社 2012年8月21日出版 ほか1件

〔産業財産権〕 出願状況(計 1 件)

名称: GPR40 陽性骨髄幹細胞

発明者:<u>山嶋 哲盛</u> 権利者:金沢大学

種類: 再公表特許 ( A1 ) 番号:特願 2011-548981 出願年月日:2010 年 12 月 28 日

国内外の別: 国内

取得状況(計 0 件)

名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号:

取得年月日: 国内外の別:

〔その他〕 ホームページ等

- 6. 研究組織
- (1)研究代表者

山嶋 哲盛 (Yamashima Tetsumori) 金沢大学・医学系・准教授

研究者番号:60135077

(2)研究分担者

( )

研究者番号:

(3)連携研究者

( )

研究者番号: