科学研究費補助金研究成果報告書

平成 23 年 3 月 8 日現在

機関番号:32643 研究種目:若手研究(B) 研究期間:2009~2010 課題番号:21790095

研究課題名 (和文) 新規カンナビノイド受容体 GPR55 とその内在性リガンドの生理的意義の解明

研究課題名(英文) Physiological roles of a novel cannabinoid receptor GPR55 and its endogenous ligand

研究代表者

岡 沙織 (OKA SAORI) 帝京大学・薬学部・講師 研究者番号:80439562

研究成果の概要(和文): GPR55 は、マリファナの受容体として知られるカンナビノイド受容体の新しいサブタイプではないかと報告された受容体で、その内在性リガンドは、リゾホスファチジルイノシトール(LPI)である。今回の研究で、LPIが GPR55 を介して細胞骨格系の制御やストレス応答等において何らかの役割を担っていることが明らかとなった。また、GPR55 と約30%のホモロジーを有する GPR35 のリガンドを探索したところ、2-アシル型のリゾホスファチジン酸(LPA)が GPR35 の内在性リガンドとして機能している可能性が示唆された。

研究成果の概要(英文): GPR55 is a putative novel cannabinoid receptor and its endogenous ligand is lysophosphatidylinositol (LPI). This study revealed that LPI plays some essential roles in the regulation of cytoskeletal functions and stress responses. Furthermore, we searched for the ligand for GPR35 which has 30% homology with GPR55, and found that 2-acyl lysophosphatidic acid (LPA) may act as an endogenous ligand for GPR35.

交付決定額

(金額単位:円)

	直接経費	間接経費	合 計
2009 年度	1, 700, 000	510,000	2, 210, 000
2010 年度	1, 600, 000	480, 000	2, 080, 000
年度			
年度			
年度			
総計	3, 300, 000	990, 000	4, 290, 000

研究分野:医歯薬学

科研費の分科・細目:薬学・生物系薬学

キーワード: 生化学、脂質生化学、カンナビノイド、オーファン受容体、リゾリン脂質

1. 研究開始当初の背景

GPR55 は、ヒトでは 319 個のアミノ酸からなる、クラス A (ロドプシン様) G タ ンパク質共役型受容体 (GPCR) サブファミリーに属するオーファン受容体である。長い間その生理機能や内在性リガンドは不明であったが、数年前に、GPR55 はマリファナの受容体として知られるカンナビノイド受容体の一つであるという報告が、二つの製薬会社(アストラゼネカ及びグラクソスミスクライン)

から特許の形でなされた。

カンナビノイド受容体は、マリファナの主要活性成分である Δ^9 -テトラヒドロカンナビノール(Δ^9 -THC)を中心とする、カンナビノイドと呼ばれる一連の化合物に対する受容体で、これまでに、神経系に多量に発現している CB1 受容体と、主に免疫系に発現している CB2 受容体ともに、その内在性リガンドは、2-アラキドノイルグリセロール(2-AG)である。2-AG は、刺激に応じて速やかに産生され、

細胞間メッセンジャーとして機能する。また、その構造もリゾリン脂質様であることから、リゾホスファチジン酸(LPA)やスフィンゴシン 1-リン酸(S1P)と同様に、リゾリン脂質性メディエーターの一つであると考えられている。

ところで、ノックアウトマウスの解析やア ンタゴニストを用いた実験などから、カンナ ビノイドに反応する、CB1 及び CB2 受容体と は異なる受容体が存在することが以前から 示唆されていた。GPR55 が、新しいタイプの カンナビノイド受容体であるとすれば、その 内在性リガンドは、2-AG 又はその類縁化合物 である可能性が高い。そこで研究代表者は、 ヒト GPR55 コンストラクトを作製し、HEK293 細胞を用いてリガンドの探索を行った。その 結果、予想に反して、2-AG は GPR55 に全く反 応しなかった。しかし、2-AGと同様にリゾリ ン脂質性の物質であるリゾホスファチジル イノシトール (LPI) が、GPR55 を発現してい る細胞に作用して p42/44 MAP キナーゼの活 性化及び細胞内カルシウム応答を引き起こ すことを見出した。LPI に対する特異的な受 容体が存在することを示したのは、この研究 が初めてである。

前述した以外にも、研究代表者はこれまでに、ラット脳に約 40 nmol/g tissue の LPI が含まれていること、種々の LPI 分子種のうち、グリセロール骨格の 1 位にステアリン酸が結合した LPI と 2 位にアラキドン酸が結合した LPI が大部分を占めていること、グリセロール骨格の 2 位にアラキドン酸をもつ LPI に極めて強い活性があることを明らかにしている。これらの結果は、GPR55 の真の内在性リガンドが、グリセロール骨格の 2 位にアラキドン酸を持つ LPI、つまり、2-アラキドノイル LPI であるということを強く示唆するものである。

LPI の生理作用に関しては、これまでにい くつかのグループによって、細胞増殖活性や インスリンの放出促進、神経細胞におけるカ ルシウム応答などが報告されているが、作用 点が明らかではなく、LPI の生物活性に関す る情報はまだごく限られたものである。LPI と GPR55 は、様々な系において重要な役割を 担っている分子であると考えられるが、具体 的にどのような生理的あるいは病態生理的 な役割があるのか、LPI の作用の分子メカニ ズム、GPR55 が発現している細胞にはどのよ うなものがあるのかといった点など、詳しい ことは全く分かっていない。また、LPI はど ういった細胞が産生するのか、産生の引き金 は何であるのか、更に LPI の産生機構やその 調節機構、関与する酵素についても分かって いなかった。

2. 研究の目的

カンナビノイドには多彩な生理作用があるが、そのうち幾つかは GPR55 を介している可能性が高い。GPR55 とその内在性リガンドである LPI の生理的役割の解明は、疾患メカニズムの解明や制御につながる可能性がある。今回の研究は、新規カンナビノイド受容体 GPR55 と、その内在性リガンドである、リゾホスファチジルイノシトール(LPI)の生理的・病態生理的意義を明らかにすることを目的として行った。

また、GPR55 以外のカンナビノイドに反応する受容体の探索も行ったところ、GPR55 と約 30%のホモロジーを有する GPR35 が、マリファナの主要活性成分である Δ^9 -THC に反応することを見出した。興味深いことに、GPR35 遺伝子と GPR55 遺伝子は同一染色体上の比較的近い場所に位置している。これらの事実は、GPR35 の内在性リガンドと GPR55 の内在性リガンドとの間に、何らかの構造上の関連がある可能性を示唆するものである。今回の研究では、この点に注目し、脂質関連化合物の中からGPR35 の内在性リガンドの候補を探索した。

3. 研究の方法

- (1) GPR55 を介した LPI の生理作用
- ① HEK293 細胞にプラスミドベクターを用いて遺伝子導入し、N 末端に FLAG タグをつけたヒト GPR55 を発現させ、GPR55 を安定的に発現した細胞を得た。
- ② RhoA に及ぼす影響は、細胞を LPI で刺激 した後、アガロースビーズに結合させた GST-Rhotekin-RBD を用いて Pull-down ア ッセイを行い、RhoA の活性化を検出した。
- ③ 細胞骨格系に及ぼす影響を調べる実験では、GPR55を発現させた HEK293 細胞にリガンドを加えて、細胞の形態に及ぼす影響を調べた。また、アクチンフィラメントを染色して、ストレスファイバーの形成に及ぼす影響を調べた。
- ④ p38 MAP キナーゼのリン酸化の検出は、細胞を LPI で刺激した後ライセートを調製し、ウエスタンブロット法により検出した。
- ⑤ ヒト各種臓器における GPR55 mRNA の発現は、市販のヒト各種臓器由来のトータル RNA から cDNA を合成し、これを鋳型として、リアルタイム PCR 法により調べた。検出方法としては SYBR Green I を用いたインターカレーター法を用い、解析方法としては相対定量法を用いた。
- (2) GPR35 の内在性リガンドの探索
- ① N 末端に FLAG タグを付加したヒト GPR35 をプラスミドベクターに組み込み、HEK293

- 細胞に遺伝子導入し、安定発現株を得た。
- ② 細胞内カルシウムイオン濃度への影響を調べる実験では、GPR35を発現させた HEK293細胞に、様々なリガンド候補物質 を加え、CAF-100アナライザーを用いて 細胞内カルシウムイオン濃度に及ぼす 影響を調べた。
- ③ RhoA に及ぼす影響は、細胞をリガンドで刺激した後、アガロースビーズに結合させた GST-Rhotekin-RBD を用いてPull-downアッセイを行い、RhoAの活性化を検出した。
- ④ GPR35 の細胞内へのインターナリゼーションを調べる実験では、細胞にリガンドを加えてインキュベートした後、細胞を固定し、抗 FLAG 抗体で染色して、GPR35 の細胞膜から細胞内への移行を共焦点蛍光顕微鏡を用いて調べた。

4. 研究成果

(1) GPR55 を介した LPI の生理作用

RhoA に及ぼす影響を調べたところ、2-アラキドノイル LPI は、GPR55 を発現させた HEK293 細胞の RhoA を強く活性化することが分かった。一方、ベクターのみを導入した細胞では 2-アラキドノイル LPI は RhoA の活性化を引き起こさなかった(図 1A)。 2-アラキドノイル LPI による RhoA の活性化は、刺激後 1 分から観察され、5 分でピークに達していた(図 1B)。

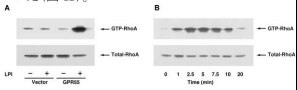


図1 2-アラキドノイルLPI による RhoA の活性化。A、ベクター又は GPR55 を発現させた HEK293 細胞における時間依存性。

次に、RhoA を介して引き起こされる作用に ついて調べた。RhoA は主に細胞内アクチン 骨格系の制御を行い、細胞の形態変化,運動, 細胞分裂に関与していることが知られてい る。実際に、GPR55を発現したHEK293細胞は、 ベクターのみを導入した細胞とは異なった 形態を示していた。そこで、GPR55 を発現し た HEK293 細胞に、GPR55 の内在性リガンドで ある2-アラキドノイルLPIを添加したところ、 細胞が rounding を起こすということが分かっ た。一方、ベクターのみを導入した細胞にお いては、2-アラキドノイル LPI は rounding を全く引き起こさなかった(図2)。2-アラキ ドノイル LPI による rounding は添加後 1分 から観察され、およそ5分でピークに達した 後、1時間ほどで元の形態に戻った。また、 その活性は 1 nM から検出され、EC50 は約 10 nM

であった。2-アラキドノイル LPI の分解産物である 2-アラキドノイルグリセロールや遊離のアラキドン酸には活性は全くなかった。

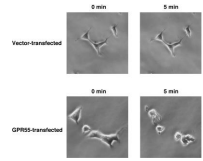


図 2 ベクター又はGPR55 を発現させた HEK293 細胞の形態に及ぼす 2-アラキドノイル LPI の影響。

次に、各種阻害剤を用いた実験を行ったところ、C3トキシン(RhoA 阻害剤)やY-27632(ROCK 阻害剤)が、2-アラキドノイル LPI による細胞の rounding を強く抑制することが分かった。更に、2-アラキドノイル LPI は、GPR55を介してストレスファイバーの形成を引き起こすということも明らかとなった。2-アラキドノイル LPI とその受容体であるGPR55 は、細胞の形態や運動性の制御に深く関与している可能性がある。

一方、LPI は GPR55 を発現させた HEK293 細胞において、p38 MAP キナーゼのリン酸化を起こすことも明らかとなった(図3)。LPI に

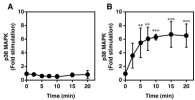


図3 IPI による p38 MAP キナーゼに及ぼす影響。A、ベクターのみを導入した細胞。B、GPR55 を発現させた細胞。(n=4, ** P<0. 01, *** P<0. 01)

よる p38 MAP キナーゼのリン酸化は添加後 10 分でプラトーに達していた。また、EC50 は約 300 nM であった。一方、ベクターのみを導入 した細胞においては、LPI は p38 MAP キナー ゼのリン酸化を引き起こさなかったことか ら、LPI の作用は GPR55 を介していることが 分かった。また、RhoAの阻害剤であるC3ト キシンや、ROCK 阻害剤である Y-27632 で細胞 を処理することにより、LPI によるリン酸化 が強く抑制を受けたことから、LPIによるp38 MAP キナーゼのリン酸化には Rho/ROCK 経路が 関与していることが示唆された。また、LPI は、p38 MAP キナーゼの下流にある転写因子 ATF-2 の活性化を引き起こすことも分かっ た。LPI による ATF-2 の活性化も Y-27632 で 抑制されたことから、p38 MAP キナーゼの場 合と同様に、Rho/ROCK 経路を介していること が分かった。

次に、ヒト各種臓器における GPR55 mRNA の発現について調べた。その結果、脾臓、胸腺、精巣、小腸、脳などで高い発現が観察さ

れた。一方、肝臓、腎臓、心臓、骨格筋などでは発現はほとんど見られなかった(図4)。

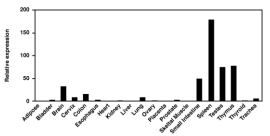


図4 ヒトGPR55mRNAの発現分布

以上の結果から、LPI はこれらの組織で、G_{12/13} 及び RhoA を介して、細胞骨格系の制御やストレス応答等において何らかの役割を担っていると考えられた。

(2) GPR35 の内在性リガンドの探索

ベクターのみを導入した細胞または GPR35 を発現させた細胞に各種リガンド(1 μM)を 添加したときの細胞内カルシウムイオン濃 度の変化を調べた。まず、LPI の影響を調べ たが、GPR35 を発現させた HEK293 細胞に LPI を加えても、細胞内カルシウムイオン濃度の 変化は観察されなかった(図 5B)。次に、LPI 以外の各種リゾリン脂質の影響を調べた。各 種 1-アシル型リゾホスファチジン酸 (1-アシ ル LPA) を加えた場合には、ベクターのみを トランスフェクトした細胞においても、 GPR35 を発現させた細胞においても、ほぼ同 程度の細胞内カルシウムイオン濃度の上昇 が観察された (図 5)。これは、HEK293 細胞 に元々発現している LPA 受容体 (LPA, 及び LPA₂)を介して起きたものと考えられる。こ れに対し、GPR35 を発現させた HEK293 細胞に 各種の 2-アシル型リゾホスファチジン酸 (2-アシル LPA) を加えた場合には、ベクターの みをトランスフェクトした細胞の場合に比 べて、細胞内カルシウムイオン濃度の上昇が 著しく増大していた (図 5B)。一方、2-アシ ル型リゾホスファチジルコリンや 2-アシル 型リゾホスファチジルエタノールアミン、2-アシル型リゾホスファチジルセリンなど、そ の他の2-アシル型のリゾリン脂質には、細胞 内カルシウムイオン濃度を上昇させる活性 は認められなかった (図 5B)。スフィンゴシ ン-1-リン酸(S1P)やADP、アデノシンもGPR35 を発現した細胞の細胞内カルシウムイオン 濃度の上昇を引き起こしたが、ベクターのみ を発現した細胞でも同程度の反応が観察さ れたことから、その作用は GPR35 を介したも のではなく、HEK293細胞に元々発現している SIP 受容体やプリン受容体を介したものであ ると考えられた(図5)。これらの結果は、 GPR35 発現細胞に対する 2-アシル LPA の作用 が、特異的なものであることを強く示唆する ものである。

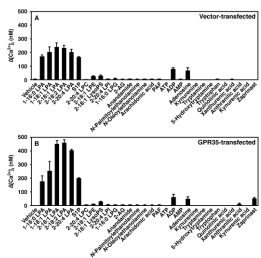


図5 細胞内カルシウムイオン濃度に及ぼす各種リガンドの影響。A、ベクターのみを導入した細胞。B、GPR35を発現させた細胞。n=4。

次に、各種 LPA の濃度依存性を調べた。ベクターのみを導入した細胞では、引き起こされるカルシウム応答の大きさは、LPA の種類によってそれほど差はなかったが、GPR35 を発現させた細胞の場合、2-アラキドノイルLPA、2-リノレオイルLPA、2-オレオイルLPAを加えた場合には、大きなカルシウム応答が観察された。また、その反応は 3 nM 付近から検出された。一方、1-パルミトイルLPA、1-オレオイルLPAの場合には、ベクターのみを導入した細胞とGPR35を発現させた細胞の間で差は殆どなかった(図 6)。

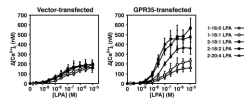


図 6 細胞内カルシウムイオン濃度に及ぼす各種 LPA の影響。A、ベクターのみを導入した細胞。B、GPR35 を発現させた細胞。n=4。

次に、GPR35 に対してアゴニストとして作用することがすでに明らかになっている化合物 zaprinast の作用に及ぼす 2-アシル LPA の影響を調べた。その結果、2-オレオイル LPA で細胞を前処理することによって、その後の zaprinast によるカルシウム応答が、受容体脱感作により著しく抑制されることが分かった(図7)。このことは、2-オレオイル LPA と zaprinast が共通の受容体を介して作用を発揮しているということを意味している。一方、細胞を 2-オレオイル LPA で前処理しても、アデノシンに対する反応は影響を受けなかった(図7)。

次に、RhoA に及ぼす影響を調べた。その結果、GPR35 を発現させた細胞に zaprinast(1 μ M)を加えると、RhoA の持続的な活性化が起こることが分かった(図 8)。一方、1 μ M の 2-オレオイル LPA を加えた場合には、ベクターのみを導入した細胞では、速やかな一過的な活性化が見られたが、これは、HEK293 細胞に元々発現して

いるLPA受容体を介して起きたものと考えられた。これに対し、GPR35を発現させた細胞では、速やかな活性化のあとに、zaprinastの場合にも観察された持続的な RhoA の活性化が起きていることが分かった(図8)。

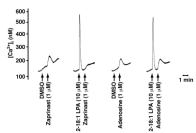


図7 Zaprinast またはアデノシンによるカルシウム応答に及ぼす2-オレオイル IPA の影響。

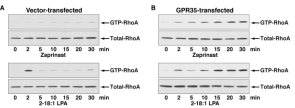


図 8 Zaprinast 及び 2-オレオイル LPA の RhoA に及ぼす影響。A, 、ベクター のみを導入した細胞。B、GPR35 を発現させた細胞。

細胞膜上の受容体にリガンドが結合する と、受容体分子の細胞内へのインターナリゼ ーションが起こることが知られている。そこ で次に、GPR35 の細胞内分布に及ぼす 2-オレ オイル LPA と zaprinast の影響を調べた。 GPR35 を発現させた HEK293 細胞に 2-オレオイ ル LPA を加えてインキュベートしたところ、 GPR35 が細胞膜から細胞内に移行することが 観察された。同様の結果は zaprinast を加え た場合にも観察されたが、GPR35の内在性リガ ンドとして既に報告されているキヌレン酸の 場合には認められなかった (data not syown)。 この結果は、2-オレオイル LPA と zaprinast が、細胞膜上の GPR35 にリガンドとして作用 しているということを明確に示すものであ る。

本研究により、GPR35の内在性リガンドが、2-アシルLPAであるということがほぼ明らかとなった。GPR35の生理的役割はまだよく分かっていないが、欠損すると精神遅滞や骨異形成を引き起こす可能性が指摘されている。このほか、GPR35は胃がんや2型糖尿病、痛覚の調節、ある種の心疾患に関与しているのではないかとの報告もある。2-アシルLPAはGPR35リガンドとして、細胞の正常な分化・増殖等に、あるいは様々な疾病の成立に深く関与している可能性が高い。

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 3 件)

- ① <u>Oka, S.</u>, Kimura S, Sugiua, T. *et al.*(他 3 人 , 1 番 目),
 Lysophosphatidylinositol induces
 rapid phosphorylation of p38 mitogenactivated protein kinase and
 activating transcription factor 2 in
 HEK293cells expressing GPR55 and IM-9
 lymphoblastoid cells. *J. Biochem.* 147,
 671-678. (2010) 查読有
- ② <u>Oka, S.</u>, Ota, R., Sugiura, T. *et al.* (他2 人, 1 番目), GPR35 is a novel lysophosphatidic acid receptor. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* **395**, 232-237. (2010) 香読有
- ③ Yamashita, A., <u>Oka, S.</u>, Sugiura, T. (他 3 人 , 5 番目) Generation of lysophosphatidylinositol by DDHD domain containing 1(DDHD1): Possible involvement of phospholipase D/phosphatidic acid in the activation of DDHD1. *Biochem. Biophys. Acta* **1801**, 711-720. (2010) 查読有

〔学会発表〕(計9件)

- ① <u>一一沙織</u> 他、Δ⁹-テトラヒドロカンナビノール受容体としての GPR35、第 33 回日本分子生物学会年会・第 83 回日本生化学会大会合同大会 (BMB2010)、2010 年 12 月 10 日、神戸ポートアイランド
- ② <u>岡</u>沙織 他、BIOLOGICAL ACTIVITIES OF LYSOHOSPHATIDYLINOSITOL AND SEVERAL CANNABINOID RECEPTOR LIGANDS AND RELATED MOLECULES AS GPR55 LIGANDS、第 26 回 国際カンナビノイド学会 (ICRS2010)、2010年7月26日、Scandic star (Sweden)
- ③ <u>岡 沙織</u> 他、Novel lysophospholipid receptors: identification and signaling pathways、第 27 回 内藤コンファレンス、2010 年 6 月 30 日、シャトレーゼガトーキングダム 札幌
- ④ <u>岡 沙織</u> 他、G タンパク質共役型受容体 GPR35の内在性リガンドの同定、第52回 日本脂質生化学会、2010年6月15日、伊 香保温泉森秋旅館

- ⑤ <u>岡 沙織</u> 他、新規リゾリン脂質受容体の探索、第82回日本生化学会大会、2009年10月22日、神戸ポートアイランド
- ⑥ <u>岡 沙織</u> 他、GPR55 発現細胞のリゾホスファチジルイノシトール (LPI) による Rhoを介した活性化、第51回日本脂質生化学会、2009年7月31日、ウィルあいち
- ⑦ <u>岡 沙織</u> 他、LYSOPHOSPHATIDYLINOSITOL INDUCES RAPID PHOSPHORYLATION OFP38 MITOGEN-ACTIVATING PROTEIN KINASE IN HEK293 CELLS EXPRESSING GPR55、国際カンナビノイド会議(ICRS)、2009 年 7 月 8 日、ST. CHARLES, (ILLINOIS, USA)
- 圏 沙織 他、G タンパク質共役型受容体 GPR55 発現細胞のリゾホスファチジルイノシトール (LPI) による RhoA を介した活性化、第10回 Pharmaco-Hematology シンポジウム、2009年6月20日、日本薬学会長井記念館
- ⑨ <u>岡 沙織</u> 他、EFECTS OF 2-ARACHIDONOYL LYSOPHOSPHATIDYLINOSITOL ON HEK293 CELLS EXPRESSING GPR55、4th International Conference on Phospholipase A2 and Lipid Mediators (PLM2009)、2009年5月27日、学術総合 センター

[その他]

http://www.pharm.teikyo-u.ac.jp/lab/eisei/index.html

- 6. 研究組織
- (1)研究代表者

岡 沙織 (OKA SAORI) 帝京大学・薬学部・講師 研究者番号:80439562

(2)研究分担者

)

研究者番号:

(3) 連携研究者

()

研究者番号: