

プレスリリース



解禁時間（テレビ、ラジオ、インターネット）：2019年10月18日（金）午後6時
(新聞) : 2019年10月19日（土）付朝刊

2019年10月17日

報道関係者各位

国立大学法人 奈良先端科学技術大学院大学
国立大学法人 九州大学

免疫細胞が異物を取り込む装置形成の仕組みを初めて解明
タンパク質が平面状に集まりカップを形成
～免疫反応の抑制など医療応用に期待～

【概要】

奈良先端科学技術大学院大学（学長：横矢直和）先端科学技術研究科 バイオサイエンス領域の末次志郎教授の研究グループは、九州大学（総長：久保千春）生体防御医学研究所の嶋田睦准教授らと共同で、マクロファージなどの免疫細胞が異物を取り込み消化する際にできるカップ型の構造体である「ファゴサイトーシス(*1)（食作用）カップ」の形成機構の一端を明らかにしました。

末次教授らは、タンパク質分子の構造の中で「BAR ドメイン(*3)」と呼ばれる、生体膜の形態形成を担う機能を持った部分であるタンパク質モジュールの研究を行ってきました。BAR ドメインは、タンパク質が生体膜上で集まり、ブロックを積み重ねるように形を作ることで、生体膜の形態を整えるタンパク質ドメインです。

今回は、「GAS7」というタンパク質に含まれる BAR ドメインの解析を行いました。その結果、研究グループは、このタンパク質の立体構造を決定しました。さらに、GAS7 がどのようにブロックのように集まりファゴサイトーシスカップにおいて機能するかについて調べたところ、細胞の比較的大きな部分を占めるファゴサイトーシスカップの形成に適した平面状の集合を見出しました。

また、研究グループは、この集合が、試験管内で再構成でき、同様の集合が実際のファゴサイトーシスカップにおいて見られることを、超解像イメージング(*4)をはじめ、数理モデル解析や生化学・細胞生物学的解析により詳細に明らかにしました。

本研究成果は、ファゴサイトーシスカップの形成機構としてこれまでに知られていなかった機構を明らかにし、免疫応答機構のみならず、生命の根源的な理解を深めます。同時に詳細な分子機構は、将来の免疫細胞などの機能操作に道を開きます。

この研究成果は、英國時間（夏時間）の 2019 年 10 月 18 日（金）午前 10 時 **【プレス解禁日時：日本時間 2019 年 10 月 18 日午後 6 時】付** で Springer Nature の学術誌「Nature Communications」オンライン版に掲載されます。

【ご連絡事項】

本件につきましては、奈良先端科学技術大学院大学から奈良県文化教育記者クラブ、学研都市記者クラブ、大阪科学・大学記者クラブへ、九州大学からは九州大学記者クラブおよび文部科学記者会、科学記者会に同時にご連絡しております。

【研究に関するお問い合わせ先】

奈良先端科学技術大学院大学 先端科学技術研究科 バイオサイエンス領域
分子医学細胞生物学研究室 教授 末次志郎
TEL : 0743-72-5430 E-mail : suetsugu@bs.naist.jp

九州大学 生体防御医学研究所 分子機能制御学部門 構造生物学分野 准教授 嶋田睦
TEL : 092-642-6833 E-mail : ashimada@bioreg.kyushu-u.ac.jp

免疫細胞が異物を取り込む装置形成の仕組みを初めて解明
タンパク質が平面状に集まりカップを形成
～免疫反応の抑制など医療応用に期待～

【概要】

奈良先端科学技術大学院大学（学長：横矢直和）先端科学技術研究科 バイオサイエンス領域の末次志郎教授の研究グループは、九州大学、東京工業大学、大阪大学、理化学研究所などと共同で、マクロファージなどの免疫細胞を含む細胞が、病原体などの異物を細胞内に取り込む際に形成される構造である、「ファゴサイトーシス（食作用）カップ(*1)」の形成の仕組みについて、GAS7 というタンパク質が、シート状に集合することでなされることを明らかにしました。

細胞は生体膜によって構成されています。生体膜は、脂質膜(*2)で形成されています。細胞の持つ脂質膜の形態は多様なことが知られていて、その形は、細胞の機能と密接に関わっています。輸送すべき物質と結合した脂質膜の微小領域がくびれて切り離され、小胞となり、脂質膜と一緒に輸送される現象が、細胞内の物質輸送において知られています。この現象は、より大きな病原体などの外敵や異物を取り込んで、消化する免疫応答などにおいても見られます。細菌やウイルスなどの病原体を含む異物が、マクロファージなどの免疫細胞によって取り込まれ、消化される過程は、ファゴサイトーシスと呼ばれ、重要な防御機構となっています。その場合、細胞表面の生体膜、すなわち、細胞膜が突出し、病原体や異物を包み込み、その後に細胞内に取り込みます。この構造は、ファゴサイトーシスカップと呼ばれます。（図 1）。取り込まれた異物は、細胞内で消化されます。したがって、ファゴサイトーシスカップの形成機構を理解することは、ファゴサイトーシスの仕組みを理解する上で重要と考えられます。

細胞外からの物質取り込みは、エンドサイトーシス（飲食作用）と呼ばれ、多くの場合、直径が 100nm 程度の比較的小さな細胞膜の構造形成を通じて行われます。ところが、病原体などは、通常輸送される微少領域よりも格段に大きく、どのように、大きな病原体や異物が取り込まれるための生体膜構造が形成されるか不明でした。これまでに、ファゴサイトーシスカップの形成機構は、突出膜であることから、細胞が移動するときに見られる移動先端のラメリポディア（葉状仮足）などの生体膜構造との類似性が指摘されています。したがって、直径が 100nm 程度の比較的小さな細胞膜の構造によるエンドサイトーシスに関わるタンパク質とは異なる作動機構を持つタンパク質が関与することが推定されていました。

末次教授らは、Bin-Amphiphysin-Rvs(BAR) ドメイン(*3) と呼ばれるタンパク質ドメインの解析を行ってきました。BAR ドメインは、脂質膜上で、タンパク質集合を起こすことにより、ブロックのように脂質膜の形状を形成するドメインであることがわかっています。これまでにファゴサイトーシスカップにおいて機能する BAR ドメインはそれほど知られていませんでした。

そこで、末次教授らは、ヒトにおいては 73 種ある BAR ドメインのなかで、ラメリポディアなどに局在することが報告されながら、構造が未解明であるものを探し、GAS7 の F-BAR ドメインに注目しました。この F-BAR ドメインの立体構造解析を九州大学および理化学研究所と共同で行ったところ、他のタンパク質の F-BAR ドメインと比較的似通った構造を取っていることを見出しました。ただ、それらの F-BAR ドメインは、これまでに直径が 100nm 程度の小さなエンドサイトーシスにおいて機能することが知られていたので、新たに GAS7 の F-BAR ドメインの集合様式を調べると、ファゴサイトーシスで見られる平面のような膜構造に適した集合様式を持っていることを発見しました（図 2）。超解像イメージング(*4)により得られた GAS7 分子の位置を示す分子座標と数理モデル解析を組み合わせることにより、GAS7 の集合が、実際のファゴサイトーシスカップにおいても、結晶解析から得られたモデルに相当することがわかりました。また、細胞生物学的な解析や生化学的な解析を行い、GAS7 の平面状での集合が、ファゴサイトーシスに必要不可欠であることも示しました。

この研究成果は、Springer Nature の学術誌「Nature Communications」オンライン版に英国時間（夏時間）の 2019 年 10 月 18 日（金）午前 10 時【プレス解禁日時：日本時間 2019 年 10 月 18 日午後 6 時】付で掲載されました。

【今後の展開】

ファゴサイトーシスは、免疫などにおける防御反応として実際の反応を実行する過程と捉えることができます。大きな細胞の形態変化を伴うことから、純粹に科学的な興味をかきたてるものもあります。今回、ファゴサイトーシスカップにおいて、精密な分子集合が機能することが明らかになり、この知見を応用した、例えば過剰な食作用を抑制することで免疫反応を抑制するような、新たな戦略が考えられる可能性があります。

本研究は、内閣府 最先端・次世代研究開発支援プログラム、文部科学省 新学術領域研究「脂質クリオリテイが解き明かす生命現象」、日本学術振興会（JSPS）科学研究費基盤研究B、C、科学技術振興機構CREST「高精度時空間計測による多元細胞情報統合」などによる支援によって実施しました。

図1 ファゴサイトーシス

ファゴサイトーシスは、病原体などの異物をファゴサイトーシスカップ形成を通じて取り込み、細胞内で分解する過程です。

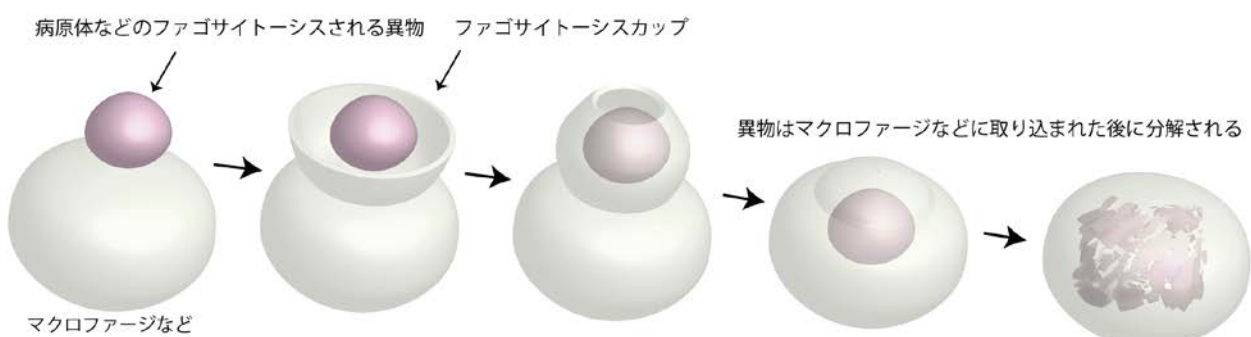
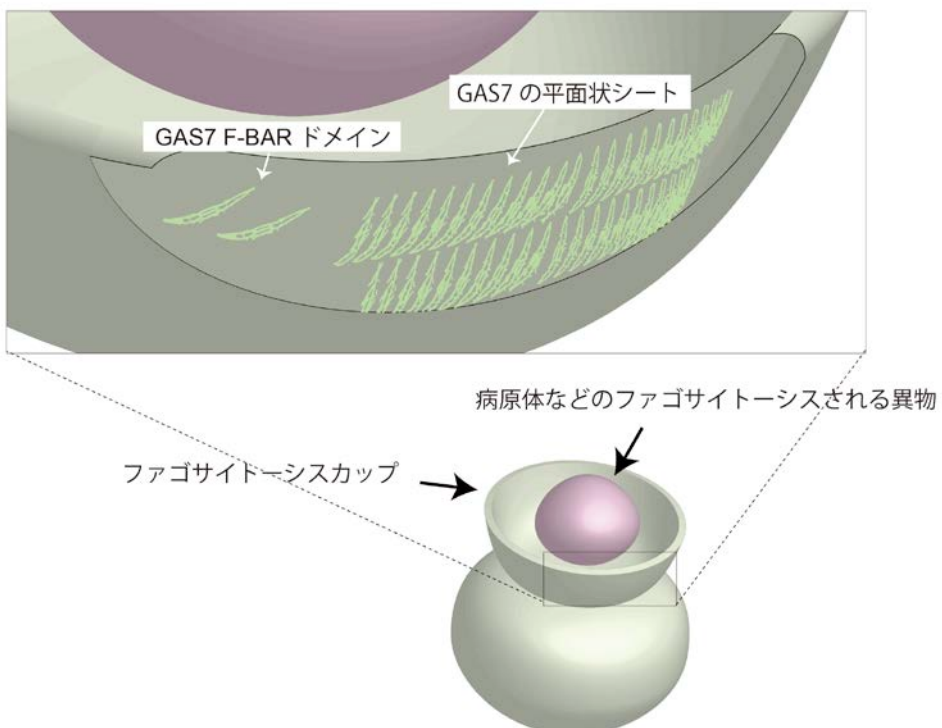


図2 GAS7は、ファゴサイトーシスカップにおいて、試験管内と同じ様式で集合する。

これまで知られていたBARドメインやF-BARドメインは、らせん状に集合し比較的小さな膜直径100nm程度の構造を作る例が多く知られていました。GAS7のF-BARドメインは、直径が10μmに及ぶような比較的平らな生体膜に結合します。これまでに、平らな生体膜におけるF-BARドメインやBARドメイ



ンの集合は明らかではありませんでした。試験管内では、GAS7 の F-BAR ドメインは、平面状のシート構造を形成していることがわかりました。同様の構造をファゴサイトーシスカップでも形成していることが、超解像解析により示されました。

【用語解説】

(*1) ファゴサイトーシス

ファゴサイトーシスは、生体にとって異物と認識される、細胞にとっては比較的おおきな直径が數一數十マイクロメートルの大きさの病原微生物やウイルス、あるいは死んだ細胞やその他微粒子を細胞が取り込む過程です。マクロファージや好中球、単球などの主に免疫細胞において活発に行われ、生体防御機構として重要であると考えられています。ファゴサイトーシスは、ファゴサイトーシスカップと呼ばれる構造が、細胞の表面から突出して形成され、ファゴサイトーシスカップが異物を包み込むようにして生じます。ファゴサイトーシスカップの形成機構は、細胞膜が突出する構造体であるラメリポディア（葉状仮足：細胞の移動に関与）との類似性が指摘されていましたが、その詳細な形成機構は明らかではありませんでした。

(*2) 脂質膜

生体膜は脂質膜から構成され、脂質膜を構成する脂質は両親媒性脂質です。両親媒性脂質は水になじむ親水性部分と水になじまない疎水性の部分からなります。水溶液中では水になじまない疎水性の部分が水中で向き合い、水になじむ親水性の部分が水溶液に面しています。生体膜を構成する両親媒性脂質として代表的なものに、フォスファチジルセリン、フォスファチジルコリン、フォスファチジルエタノールアミンなどがあります。

(*3) Bin-Amphiphysin-Rvs (BAR) ドメイン

BAR ドメインはカーブ構造をしており、脂質膜に結合することで、タンパク質の形を鋳型として、小胞を含む脂質膜の形態を形成します。タンパク質が鋳型のように機能することで生体膜の形態を制御するタンパク質として知られているタンパク質です。BAR ドメインは、BAR、F-BAR、I-BAR の 3 種に大別されます。これまでに知られていた BAR、F-BAR、I-BAR ドメインは、直径が数百ナノメートル程度の細い管状の生体膜構造においてらせん状に集合することで機能することが知られていましたが、ファゴサイトーシスカップにおいて機能する BAR ドメインを持つタンパク質とその集合機構については明らかではありませんでした。

(*4) 超解像イメージング（超解像顕微鏡）

光学顕微鏡の解像度は、観察に用いる光の波長によって制約されます。ところが、観察された像が 1 分子のタンパク質に由来することがわかっている場合には、1 分子の場所（座標）を、光の波長よりも細かい解像度で決定することができます。1 分子の観察を行った後に、観察を行った分子が見えないように消光し、次に別の 1 分子が観察できるようにする操作を繰り返すことで、多数の分子の座標を決定することができます。出来上がった分子の座標の全体は、光の波長による制約を超えた精度を持っています。本研究では、この分子の座標を用いて、GAS7 タンパク質のブロックのような集合様式を数理的に解析しました。

【書誌情報】

“Phagocytosis is mediated by two-dimensional assemblies of the F-BAR protein GAS7”
Nature Communications、 10/18/2019、 doi: 10.1038/s41467-019-12738-w.

【本プレスリリースに関するお問い合わせ先】

<研究に関する事>

奈良先端科学技術大学院大学 先端科学技術研究科
バイオサイエンス領域 分子医学細胞生物学研究室
教授 末次志郎
TEL : 0743-72-5430
E-mail : suetsugu@bs.naist.jp

九州大学 生体防御医学研究所
分子機能制御学部門 構造生物学分野
准教授 嶋田睦
TEL : 092-642-6833
E-mail : ashimada@bioreg.kyushu-u.ac.jp

<報道に関する事>

奈良先端科学技術大学院大学 企画総務課 広報涉外係
TEL : 0743-72-5026 FAX : 0743-72-5011
E-mail : s-kikaku@ad.naist.jp

九州大学広報室
TEL : 092-802-2130 FAX : 092-802-2139
E-mail : koho@jimu.kyushu-u.ac.jp