



Ror1 promotes PPARα-mediated fatty acid metabolism in astrocytes

田中, 祐紀

(Degree)

博士 (医学)

(Date of Degree)

2023-09-25

(Resource Type)

doctoral thesis

(Report Number)

甲第8701号

(URL)

<https://hdl.handle.net/20.500.14094/0100485885>

※ 当コンテンツは神戸大学の学術成果です。無断複製・不正使用等を禁じます。著作権法で認められている範囲内で、適切にご利用ください。



(課程博士関係)

学 位 論 文 の 内 容 要 旨

Ror1 promotes PPAR α -mediated fatty acid metabolism in astrocytes

Ror1 受容体はアストロサイトにおいて PPAR α を介した脂肪酸代謝を促進する

神戸大学大学院医学研究科医科学専攻

細胞生理学

(指導教員：南 康博 教授)

田中 祐紀

脳に最も豊富に存在するグリア細胞であるアストロサイトは、脂質代謝制御において重要な役割を果たす。アストロサイトは脂質代謝制御の中でも、特に脂肪酸分解経路である脂肪酸 β 酸化能が高く、必要に応じて代謝物を神経細胞に供給することが知られている。またアストロサイトは過剰な脂肪酸を脂肪滴として貯蔵することで、脂肪毒性から神経細胞を保護するはたらきをもつ。そのため、アストロサイトによる脂質代謝は生理的および病理的状況下において厳密に制御されていると考えられるが、その分子制御機構については不明な点が多い。

Ror ファミリー受容体 Ror1 および Ror2 は Wnt5a の受容体として機能することにより非古典的 Wnt シグナル経路を活性化することが知られている。Ror1 と Ror2 は発生過程の様々な組織や細胞において一過的に高発現しており、組織・器官形成において重要な役割を担っている。中枢神経系においては、Ror1 と Ror2 がともに発生過程の大脳皮質神経前駆細胞に高発現しており、その増殖・分化を制御することが示されている。また、成体の大脳皮質における Ror2 の発現量は胎生期と比較して低下することが示されているが、生後の脳内における Ror1 の発現や機能については未解明であった。

本研究では、胎生 15 日目と生後 0、7、13 日目のマウス大脳皮質における Ror1 および Ror2 の発現量について Western blot 法により比較解析を行い、Ror2 の発現量は生後に減少するのに対し、Ror1 の発現量は生後 7 日目以降において上昇することを見出した。この時期の大脳皮質では、神経前駆細胞がアストロサイトへと分化することが知られている。そこで、神経前駆細胞の初代培養系を用いてアストロサイトに分化誘導し、分化誘導前後における発現量を解析した結果、Ror2 は分化後に発現低下するのに対して、Ror1 は分化したアストロサイトにおいて発現上昇することが示された。これらのことから、Ror1 は分化・成熟したアストロサイトにおいて重要な役割を担っている可能性が考えられた。

アストロサイトにおける Ror1 の機能を明らかにするため、初代培養アストロサイトを用いて Ror1 の発現を抑制することにより発現量が変化する遺伝子について RNA-seq 法により解析を行った。その結果、Ror1 の発現抑制によって有意に発現低下する遺伝子を 230 個、有意に発現上昇する遺伝子を 279 個同定した。同定した遺伝子について遺伝子オントロジー解析を行った結果、発現低下した遺伝子群には脂質代謝や脂肪酸代謝制御に関わる遺伝子が多く含まれることが明らかになった。脂質代謝制御における Ror ファミリーの関与については不明であったため、Ror1 の発現抑制によって発現低下する脂質代謝・脂肪酸代謝関連遺伝子について qRT-PCR 法を用いて検証を行い、Ror1 の発現抑制によって発現が有意に減少する遺伝子として、脂肪酸の取り込みや輸送に関わる *Fatp1* (Fatty acid transport protein 1)、*Fabp7* (Fatty acid binding protein 7)、脂質分解酵素である *Mgl1* (Monoglyceride lipase)、*Pla2g5* (Phospholipase A2 group 5)、ミトコンドリアでの脂肪酸 β 酸化に関わる *Cpt1a* (Carnitine palmitoyl-transferase 1A)、*Octn2* (Organic cation / carnitine transporter 2)、*Acadl* (Acyl-CoA dehydrogenase long chain)、*Acadvl* (Acyl-CoA dehydrogenase very long chain)、*Hadh* (3-Hydroxyacyl-CoA dehydrogenase)、*Acaa2*

(*Acetyl-CoA acyltransferase 2*) を同定した。以上の結果から、*Ror1* はアストロサイトにおける脂肪酸代謝制御に寄与する可能性が示唆された。

アストロサイトは過剰な脂肪酸を細胞内に取り込み、脂肪滴として貯蔵することが知られている。そこで、培養アストロサイトに過剰量のオレイン酸を負荷した際の脂肪滴形成に *Ror1* の発現抑制が与える影響を解析した。その結果、オレイン酸負荷後 2 時間の時点における脂肪滴の形成には顕著な影響は認められなかった。一方で、オレイン酸負荷 24 時間後においては、コントロール細胞における脂肪滴量の減少が認められ、*Ror1* 発現抑制細胞ではコントロール細胞と比較して、残存する脂肪滴量の増加が観察された。*Ror1* の発現抑制によって発現低下する *Mgl1* は脂肪滴の分解酵素をコードすることから、*Ror1* は脂肪滴の分解促進に働くと考えられる。

Ror1 の発現抑制によって発現低下する遺伝子には、脂肪酸β酸化の律速酵素である *Cpt1* を含む脂肪酸β酸化関連タンパク質をコードする遺伝子が複数含まれていた。脂肪滴の分解によって生成された遊離脂肪酸はミトコンドリアに移行してβ酸化に利用されることが知られている。そこで、培養アストロサイトに蛍光標識された脂肪酸 (**Red-C12**) を取り込ませ、パルス・チェイス法による脂肪酸の動態解析を行った。添加直後における **Red-C12** は脂肪滴に局在する様子が観察され、その量はコントロール細胞と *Ror1* 発現抑制細胞との間で明らかな違いは認められなかった。一方、48 時間後においては、*Ror1* の発現抑制によってミトコンドリアに局在する **Red-C12** 量が減少し、細胞内に残存する **Red-C12** 量が増加することが示された。この結果と一致して、*Ror1* の発現抑制細胞ではコントロール細胞と比較して、細胞内 ATP レベルの低下が認められた。以上の結果から、*Ror1* は脂肪酸のミトコンドリアへの移行とβ酸化によるエネルギー産生を促進する働きをもつことが示唆された。

最後に、*Ror1* がどのように脂肪酸代謝制御に関わる遺伝子の発現を促進するのかを明らかにするため、公共データベースである ChIP-Atlas を用いてこれらの遺伝子の発現制御に関わる候補転写因子の予測を行った結果、Peroxisome proliferator-activated receptor α (*PPAR α*) の関与が示唆された。そこで、培養アストロサイトを *PPAR α* の阻害剤である GW6471 で処理し、オレイン酸を負荷したところ、*Ror1* を発現抑制した場合と同様に 24 時間後に残存している脂肪滴量の増加が認められた。さらに、*PPAR α* のアゴニストである GW7647 処理によって *Mgl1*、*Cpt1a*、*Octn2* の発現上昇が認められ、*Ror1* の発現抑制によってこれらの遺伝子の発現上昇が有意に抑制されることが示された。

以上の結果から、成熟したアストロサイトにおいて発現する *Ror1* は、*PPAR α* による脂肪酸代謝関連遺伝子の転写制御を促進することにより、脂肪滴に由来する脂肪酸を利用してミトコンドリアβ酸化を促進する働きをもつことが明らかになった。今後、アストロサイトにおける *Ror1*-*PPAR α* シグナルを介した脂肪酸代謝制御が、脳のエネルギー代謝や恒常性維持に果たす役割を明らかにすることが重要である。

論文審査の結果の要旨			
受 付 番 号	甲 第 3303 号	氏 名	田 中 祐 紀
論 文 題 目 Title of Dissertation	<p>Ror1 promotes PPARα-mediated fatty acid metabolism in astrocytes</p> <p>Ror1 受容体はアストロサイトにおいて PPARαを介した脂肪酸代謝を促進する</p>		
審 査 委 員 Examiner	<p>主 査 Chief Examiner</p> <p>副 査 Vice-examiner</p> <p>副 査 Vice-examiner</p> <p>内 正 通 古屋敦智之 鈴木 聡</p>		

（要旨は1，000字～2，000字程度）

脳に最も豊富に存在するグリア細胞であるアストロサイトは、脂質代謝制御において重要な役割を果たす。アストロサイトは脂質代謝制御の中でも、特に脂肪酸分解経路である脂肪酸 β 酸化能が高く、必要に応じてその代謝物を神経細胞に供給することが知られている。またアストロサイトは過剰な脂肪酸を脂肪滴として貯蔵することで、脂肪毒性から神経細胞を保護するはたらきをもつ。そのため、アストロサイトによる脂質代謝は生理的および病理的状況下において厳密に制御されていると考えられるが、その分子制御機構については不明な点が多い。

Ror ファミリー受容体 Ror1 および Ror2 は発生過程の様々な組織や細胞において一過的に高発現しており、組織・器官形成において重要な役割を担っている。成体の脳皮質における Ror2 の発現量は胎生期と比較して低下することが示されているが、生後の脳内における Ror1 の発現や機能については未解明であった。

本研究では、まず、胎生期および生後のマウス脳皮質における Ror1 および Ror2 の発現量について Western blot 法により比較解析を行った。その結果、Ror2 の発現は、生後に減少するのに対し、Ror1 の発現は生後 7 日目以降で上昇することが分かった。この時期の脳皮質では、神経前駆細胞がアストロサイトへと分化することが知られているため、神経前駆細胞の初代培養系を用いてアストロサイトに分化誘導し、分化誘導前後における Ror1 および Ror2 の発現量を解析した。その結果、Ror2 の発現は分化誘導後に減少するのに対し、Ror1 は分化・成熟したアストロサイトにおいて発現上昇することが分かった。

次に、成熟したアストロサイトにおける Ror1 の機能を明らかにするため、マウス初代培養アストロサイトを用いて *Ror1* の発現抑制により発現量に変化する遺伝子を RNA-seq 法を用いて探索したところ、脂質代謝に関わる多数の遺伝子の発現が *Ror1* の発現抑制により低下することが明らかになった。特に脂肪酸代謝に関わる遺伝子（細胞内取り込みや輸送: *Fatp1*, *Fabp7*、脂肪酸分解: *Mgl1*, *Pla2g5*、ミトコンドリアでの β 酸化: *Cpt1a*, *Octn2*, *Acadl*, *Acadv1*, *Hadh*, *Acaa2*) については、定量 RT-PCR 解析においても *Ror1* の発現抑制により有意に発現低下することが示された。そこで、初代培養アストロサイトに過剰量のオレイン酸を負荷し、*Ror1* の発現抑制が脂肪滴形成に与える影響を解析した。コントロール細胞においてはオレイン酸負荷後 2 時間の時点で多数の脂肪滴が形成され、負荷後 24 時間においては脂肪滴量の減少が認められた。一方、*Ror1* 発現抑制細胞ではコントロール細胞と比較して、オレイン酸負荷 2 時間後において形成される脂肪滴の量に違いは認められなかったものの、負荷 24 時間後において残存する脂肪滴量の増加が観察された。次に、培養アストロサイトに蛍光標識された脂肪酸 (Red-C12) を取り込ませ、パルス・チェイス法による脂肪酸の動態解析を行った。添加直後、脂肪滴に局在する Red-C12 の量はコントロール細胞と *Ror1* 発現抑制細胞との間で明らかな違いは認められなかった。

一方、添加後 48 時間においては、*Ror1* の発現抑制によってミトコンドリアに局在する Red-C12 量が減少し、細胞内に残存する Red-C12 量が増加することが示された。また、*Ror1* シグナルによって発現促進される脂肪酸代謝関連遺伝子群の転写制御因子について公共データベースを用いて予測した結果、PPAR α の関与が示唆された。そこで、培養アストロサイトを PPAR α の阻害剤である GW6471 で処理し、オレイン酸を負荷したところ、*Ror1* を発現抑制した場合と同様に 24 時間後に残存している脂肪滴量の増加が認められた。さらに、PPAR α のアゴニストである GW7647 処理によって *Mgl1*、*Cpt1a*、*Octn2* の発現上昇が認められ、*Ror1* の発現抑制によってこれらの遺伝子の発現上昇が有意に抑制されることが示された。

本研究は、成熟したアストロサイトにおいて発現する *Ror1* の機能について解析を行ったものであるが、従来ほとんど行われなかったアストロサイトにおける *Ror1* が PPAR α を介して脂肪酸代謝関連遺伝子の転写制御を促進することにより、脂肪滴に由来する脂肪酸を利用してミトコンドリア β 酸化を促進するという重要な知見を得たものとして 価値ある集積であると認める。よって、本研究者は博士（医学）の学位を得る資格があると認める。