



# OPN4 belongs to the photosensitive system of the human skin

Kusumoto, Junya

---

(Degree)

博士 (医学)

(Date of Degree)

2020-09-25

(Resource Type)

doctoral thesis

(Report Number)

甲第7829号

(URL)

<https://hdl.handle.net/20.500.14094/D1007829>

※ 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

### OPN4 belongs to the photosensitive system of the human skin

ヒト皮膚は OPN4 を介した光情報伝達機構を持つ

神戸大学大学院医学研究科医科学専攻  
外科系講座口腔外科学分野  
(指導教員：明石 昌也教授)

楠元 順哉

## 要旨

### 【Introduction】

多くの無脊椎動物や脊椎動物では光受容器官としての眼を持つ。眼は神経系器官の一つであり、光情報を電気信号に変換し情報として脳に伝達する。網膜におけるロドプシンを始めとするオプシンの発見は、光エネルギーの情報交換を理解する上で極めて重要な研究成果となり、以後、網膜は唯一の光受容器として位置付けられている。

一方、1998 年に *Xenopus laevis* の皮膚色素胞に新たな光受容タンパク質が発現していることが明らかとなった。色素胞は光を受容し、細胞内でのメラニンの分布を変化させることにより体色変化に関与する。この光受容タンパク質は melanopsin (OPN4) と命名された。その後、OPN4 の発現は高等脊椎動物でも明らかとなり、その局在は網膜や脳といった中枢神経系に認められた。また、体内時計の調整に関与することが明らかとなった。OPN4 は膜タンパク質であり、セカンドメッセンジャーとして Gnaq と共役した 7 回膜貫通型 G タンパク質共役受容体 (GPCR) の一つである。

ヒトにおいて、最大の臓器である皮膚は、常に光に曝露されており、最も多くの光にさらされるが、果たしてヒト皮膚は光を受容しないのだろうか。私たちは生物進化の観点から、外胚葉神経堤細胞由来の哺乳類 melanocyte は両棲類の色素胞と相同であると仮定した。そして、ヒト皮膚組織には OPN4 が発現し、ヒト皮膚は OPN4 を介して光受容すると仮説を立てた。この仮説を明らかにするために、私たちはヒト皮膚における OPN4 の発現を調べた。また、発現している OPN4 がヒト皮膚でも機能しているかどうかを検証するために、光照射による細胞内への  $\text{Ca}^{2+}$  の取り込み、ならびに ERK1/2 のリン酸化の変化を調べた。

### 【Materials and Methods】

#### 1. OPN4 発現解析

##### ①OPN4 遺伝子の発現解析

手術検体で余剰となった正常皮膚組織と、皮膚組織から初代培養した keratinocyte、melanocyte、fibroblast を用いた。皮膚組織、培養細胞から total RNA を抽出し、Rapid amplification of cDNA ends polymerase chain reaction (RACE PCR) を行った。

##### ②培養細胞における OPN4 遺伝子の定量解析

OPN4 遺伝子発現が確認できたヒト皮膚 keratinocyte、melanocyte、fibroblast を用いて、real time PCR (SYBR Green 法) で OPN4 遺伝子発現量の定量解析を行った。

### ③OPN4 タンパクの発現解析

皮膚組織は、ディスペーゼを用いて表皮と真皮に分離した。皮膚組織、表皮、真皮、培養細胞から溶出バッファーを用いてタンパク質を抽出した。抽出したタンパク質溶解液を超遠心分離後（4℃、170,000×G、1 時間）、沈殿物を溶出バッファーで溶解し、Western blotting 法で OPN4 タンパクの発現解析を行った。

### ④OPN4 と Gnaq の共発現解析

皮膚組織、培養細胞を用いて、免疫組織・細胞化学的解析ならびに免疫沈降法を行った。免疫組織・細胞化学分析においては、一次抗体は抗 OPN4 抗体（1:200）と抗 Gnaq 抗体（1:100）を用いた。免疫沈降法は、プロテイン G ならびに抗 Gnaq 抗体を添加し回収した後、抗 OPN4 抗体（1:2,000）を用いて Western blotting 法で解析した。

### 2. Calcium imaging 実験

OPN4 は約 470 nm の光で活性化し、約 580 nm の光で不活性化状態に戻るとされており、蛍光顕微鏡の励起光と近似していることからライブイメージで観察した。蛍光強度は image J で解析した。

#### ①In vitro：培養細胞

各培養細胞を、1 日暗条件下で培養後（dark adaptation）、遮光下で 9-cis retinal、Ca assay 試薬（Fluo4）を添加し、蛍光顕微鏡 488nm 励起光で観察した。光強度を変えたときの変化も観察した。また、OPN4 阻害剤である AA92593 添加群ならびに Gnaq 阻害剤である YM-254890 添加群と比較した。さらに、568 nm 励起光を 2 分間照射後に、488 nm 励起光で観察した。

#### ②Ex vivo：表皮

ディスペーゼで皮膚組織から表皮を分離し、1 日間暗条件下で培養した。遮光下で Ca assay 試薬（Fluo4）を添加し、蛍光顕微鏡 488 nm 励起光で観察した。

### 3. 光照射実験

Dark adaptation した皮膚 fibroblast を用いて、暗条件下で 450 nm ならびに 570 nm の光を 0、2、5、10、20 分間照射した後、Western blotting 法で ERK1/2 リン酸化を評価した。また、光強度を変えて 10 分間照射し、ERK1/2 リン酸化を評価した。さらに、AA92593 添加群と比較した。

### 4. 統計解析

統計解析には R software version 3.4.1（R Development Core Team, 2017）を使用した。2 群比較には Mann-Whitney U 検定を用いた。多群比較には Kruskal-Wallis 検定を用い、post hoc 解析に Steel-Dwass 法を用いた。有意水準は 0.05 とした。

### 【Results】

#### 1. ヒト皮膚組織における OPN4 の発現

皮膚組織、培養細胞（keratinocyte、melanocyte、fibroblast）いずれにおいても OPN4 遺伝子の発現を確認した。そして、41 bp 挿入された新たな splicing variant が見つかった（variant SK と命名）。培養細胞での遺伝子定量解析では、melanocyte で最も多く発現していた。

一方、OPN4 タンパクは皮膚組織、表皮、真皮、各種培養細胞において発現を確認した。免疫組織化学分析では、皮膚組織においては特に基底層の細胞に発現していた。免疫細胞化学分析においては、細胞質ならびに細胞膜への局在が確認された。

さらに、OPN4 と Gnaq は免疫化学分析ならびに免疫沈降法により、共発現していることが確認された。

#### 2. 光照射による Ca<sup>2+</sup> influx

各培養細胞に 488 nm の青色光を照射すると、細胞内への Ca<sup>2+</sup> influx が認められた。また、皮膚 fibroblast において、光量を変化させて Ca<sup>2+</sup> の取り込みを観察したところ、ピークに達する時間は光量が高い方が早く、光量依存性が認められた。

さらに、阻害剤添加群がコントロール群に比べて、光照射による Ca<sup>2+</sup> 取り込みが有意に抑制された（ $p < 0.05$ ）。

一方、表皮において、構成する細胞への Ca<sup>2+</sup> influx を認めたが、Ca<sup>2+</sup> 取り込みが開始される時間は細胞間により異なっていた。

#### 3. 光照射による ERK1/2 リン酸化の変化

皮膚 fibroblast に対し 450 nm の光照射を行ったところ、ERK1/2 のリン酸化が亢進し、10 分照射で最もリン酸化が亢進した（ $p < 0.05$ ）。また、光量を変化させて ERK1/2 リン酸化を確認したところ、Ca<sup>2+</sup> 取り込みと同様に光量依存性が認められた。一方、570 nm の光照射を行っても、ERK1/2 のリン酸化状態はほとんど変化しなかった。

さらに、阻害剤添加群がコントロール群に比べて、光照射による ERK1/2 リン酸化亢進は有意に抑制された（ $p = 0.029$ ）

## 【Discussion】

私たちはヒト皮膚組織ならびに皮膚培養細胞から抽出した mRNA、タンパク質において OPN4 が発現していることを確認した。驚いたことに、melanocyte だけではなく keratinocyte を含む表皮全体での発現を認め、また、真皮内の fibroblast にもその発現を認めた。このことは、外胚葉由来の表皮に存在する細胞、中胚葉由来の fibroblast のいずれにおいてその発現が認められたことになる。次に、得られた OPN4 の部分的 mRNA の塩基配列を解析したところ、通常の塩基配列に加え新規の variant (variant SK) も認められた。

OPN4 は GPCR の一つであり、セカンドメッセンジャーとして Gq ファミリーと共役する。私たちは、皮膚組織において OPN4 を発現している器官・細胞で Gnaq の共発現を確認した。このことは、皮膚組織においても OPN4 を介して光エネルギーが細胞内シグナルとして変換されていることを強く示唆する。

網膜における OPN4 は光受容すると Gq タンパク質を介して細胞内シグナルへと変換し、細胞内  $\text{Ca}^{2+}$  濃度を上昇させる。ヒト皮膚組織においても OPN4 が機能していることを確認するため、皮膚 fibroblast に 488 nm の光照射を行い Ca assay を行ったところ、細胞内への  $\text{Ca}^{2+}$  influx が認められた。568 nm の光照射後に 488 nm の光照射を行ったところ、488 nm の光照射を行ったときと同様の動向であり、これらの細胞は 568 nm 光には反応しないことが示唆された。OPN4 の特異的阻害剤を添加したところ、光照射による細胞内への  $\text{Ca}^{2+}$  influx は抑制された。一方、OPN4 からのシグナル伝達は別経路として MAPK カスケードにも関与することが知られており、皮膚 fibroblast に 450 nm の光照射を行ったところ、ERK1/2 のリン酸化が亢進された。しかし、570 nm の光照射を行っても ERK1/2 のリン酸化には影響を及ぼさなかった。さらに、特異的阻害剤を添加したところ、ERK1/2 のリン酸化は抑制された。これらのことから、ヒト皮膚組織においても OPN4 は青色光を受容し何らかの機能を有していることが明らかとなった。

論文審査の結果の要旨			
受 付 番 号	甲 第 2976 号	氏 名	楠元 順哉
論 文 題 目 Title of Dissertation	OPN4 belongs to the photosensitive system of the human skin ヒト皮膚は OPN4 を介した光情報伝達機構を持つ		
審 査 委 員 Examiner	主 査 錦織 千佳子 Chief Examiner 副 査 中村 聡 Vice-examiner 副 査 内江 亮 Vice-examiner		

(要旨は1, 0 0 0 字～2, 0 0 0 字程度)

申請者らは *Xenopus laevis* の皮膚色素細胞に存在する光受容タンパク質 melanopsin (OPN4) の発現が高  
等脊椎動物で認められ、その局在は網膜や脳といった中枢神経系に認められることから、神経堤細胞由  
来の哺乳類 melanocyte は両棲類の色素細胞と相同であると仮定し、「ヒト皮膚組織は OPN4 を介して光受  
容する」との仮説を立ててそれについて検証した。OPN4 は体内時計の調整に関与し、セカンドメッ  
センジャーとして Gnaq と共役する 7 回膜貫通型 G タンパク質共役受容体 (GPCR) の一つであることか  
ら、OPN4 がヒト皮膚でも機能するとすれば、どのような機能を有するかについて検討するために、光  
照射による細胞内への  $\text{Ca}^{2+}$  の取り込み、ならびに ERK1/2 のリン酸化の変化を調べた。

1. ヒト皮膚組織における OPN4 の発現

皮膚組織、皮膚由来培養細胞 (keratinocyte, melanocyte, fibroblast) いずれにおいても OPN4 遺伝子の  
発現、タンパク発現を確認した。培養細胞では melanocyte で最も多くの遺伝子発現を確認した。免疫組  
織化学観察では、基底層の細胞に発現し、細胞質ならびに細胞膜への局在が確認された。さらに、OPN4  
と Gnaq は共発現していることが確認された。

2. 光照射による  $\text{Ca}^{2+}$  influx

培養細胞においては、488 nm の青色光を照射により細胞内への  $\text{Ca}^{2+}$  influx が認められ、fibroblast では  
光量が高い方が  $\text{Ca}^{2+}$  の取り込みがピークに達する時間が早く、光量依存性が認められた。OPN4 阻害剤  
添加群では対照群に比べて、光照射による  $\text{Ca}^{2+}$  取り込みが有意に抑制された ( $p < 0.05$ )。表皮では構成  
する細胞への  $\text{Ca}^{2+}$  influx を認めたが、 $\text{Ca}^{2+}$  取り込みが開始される時間は細胞間により異なっていた。

3. 光照射による ERK1/2 リン酸化の変化

Fibroblast では 450 nm の光照射により ERK1/2 のリン酸化が亢進し、10 分照射で最もリン酸化が亢進  
した ( $p < 0.05$ )。ERK1/2 リン酸化も、 $\text{Ca}^{2+}$  取り込みと同様、光量依存性が認められた。一方、570 nm  
の光照射では ERK1/2 のリン酸化状態はほとんど変化しなかった。OPN4 阻害剤添加群は対照群に比べ  
て、光照射による ERK1/2 リン酸化亢進は有意に抑制された ( $p = 0.029$ )

申請者たちはヒト皮膚組織ならびに皮膚培養細胞において OPN4 が発現していることを示した。当初  
の仮説である melanocyte での発現だけではなく keratinocyte を含む表皮全体での発現を認め、真皮内の  
fibroblast にもその発現を認めた。OPN4 は GPCR の一つであり、セカンドメッセンジャーとして Gq フ  
ァミリーと共役するが、申請者たちは、皮膚組織において OPN4 を発現している器官・細胞で Gnaq が  
共発現することを示し、皮膚組織においても OPN4 を介して光エネルギーが細胞内シグナルとして変換  
されていることを示唆した。

網膜では OPN4 の光受容により Gq タンパク質を介して細胞内シグナルの活性化、細胞内  $\text{Ca}^{2+}$  濃度を  
上昇がひきおこされるが、ヒト皮膚組織においても OPN4 が類似の機能を有しているかを検証した。皮  
膚 fibroblast に 488 nm 光を照射すると、細胞内への  $\text{Ca}^{2+}$  influx が認められたが、568 nm 光には反応しな  
かった。OPN4 の特異的阻害剤を添加により、光照射による細胞内への  $\text{Ca}^{2+}$  influx は抑制された。一方、

OPN4 からのシグナル伝達は別経路として MAPK カスケードにも関与することが知られており、皮膚 fibroblast に 450 nm の光照射を行なうと ERK1/2 のリン酸化が亢進されたが、570 nm の光照射を行っても ERK1/2 のリン酸化には影響を及ぼさなかった。さらに、OPN4 特異的阻害剤を添加したところ、ERK1/2 のリン酸化は抑制された。

以上より、申請者たちの研究結果から、ヒト皮膚組織においても OPN4 が発現し、青色光を受容し何らかの機能を有しているという、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。