



異なる動物種由来の AA
アミロイド線維形態の比較とロスマリン酸による血
清アミロイドA凝集の阻害に関する研究

メタデータ	言語: English 出版者: 公開日: 2021-06-23 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: リン, シュウグアン メールアドレス: 所属:
URL	https://doi.org/10.15118/00010401

氏 名 LIN XUGUANG (リン シュグァン)

学位論文題目 Studies on comparison of AA amyloid fibril morphology in different animal species and inhibition of serum amyloid A aggregation by rosmarinic acid
(異なる動物種由来の AA アミロイド線維形態の比較とロスマリン酸による血清アミロイドA凝集の阻害に関する研究)

論文審査委員 主査 准教授 徳樂 清孝
教授 長谷川 靖
准教授 上井 幸司

論文内容の要旨

アミロイドーシスは、 β シートに富むアミロイド原線維の細胞外沈着を特徴とする疾患であり、現在、アミロイド原線維を形成する50種類以上の前駆体タンパク質またはペプチドが知られている。これらが凝集、蓄積しアミロイド原線維としてプラークに沈着することで、臓器機能障害が引き起こされる。アミロイドA (AA) アミロイドーシスは、世界中の人間や家畜に頻繁に見られるアミロイド性疾患であり、関節リウマチや結核など重度の慢性炎症患者に発症する。血清アミロイドA (SAA) は、脊椎動物で高度に進化的に保存された、AAアミロイドーシスにおいて最も重要な前駆体アミロイドタンパク質の1つである。本研究では、まず、AAアミロイドーシスを発症した5つの異なる動物種（マウス、牛、山羊、犬、ラクダ）からアミロイド線維を精製し、これらの線維の幅と交差距離を透過型電子顕微鏡観察により測定した。その結果、精製したアミロイド原線維はクロス構造を持ち、不規則な長さを有する線状の形態を示すことが分かった。また、これらのアミロイド原線維の形態的な特徴は、それぞれの動物間のSAA遺伝子の相同性と相関することが示唆された。本研究ではさらに、アミロイド β ($A\beta$) の凝集阻害剤として知られるロスマリン酸 (RA) が、*in vitro*でSAA凝集に対して阻害活性を示すことを、量子ドットナノプローブを用いた微量ハイスループットスクリーニング (MSHTS) システムにより明らかにした。そこで、2% RAを有効成分として含むレモンバーム (*Melissa officinalis*) 抽出物 (ME) を食餌によりマウスに投与し、その血液から調製した血清のアミロイド凝集抑制活性と臓器へのSAAの沈着を評価した。興味深いことに、MSHTSシステムで評価したSAAおよび $A\beta$ 凝集に対するME給餌マウス血清の阻害活性は、対照群よりも高かった。また、MEを投与したマウス臓器におけるSAA沈着量は、対照群よりも少なく、

血清のSAA凝集阻害活性がSAA沈着と関連していることを示唆した。これらの結果は、RAを含むMEの食餌による摂取が血液のアミロイド凝集阻害活性を増強し、臓器におけるSAA沈着を抑制したことを示唆した。さらに、本研究は、MSHTSシステムが *in vitro* スクリーニングだけでなく、分解され血液に吸収された食品の包括的なアミロイド凝集阻害活性の評価に適用できることを証明した。これらの研究成果は、アミロイド疾患の理解、および治療や予防のための新しい戦略の提供に貢献することが期待される。

ABSTRACT

Amyloidosis, which is characterized by the extracellular deposit of β -sheet rich amyloid fibrils, is currently classified into more than 50 different types of medical associations based on precursor proteins or peptides. The aggregates of these proteins accumulated and deposited as amyloid fibrils into plaques which resulting organ dysfunction. Amyloid A (AA) amyloidosis is an amyloid-based disease frequently found in humans and livestock worldwide. It develops in patients with severe chronic inflammatory such as rheumatoid arthritis, and tuberculosis, among others. Serum amyloid A (SAA) is a highly evolutionarily conserved protein in vertebrates that is encoded by a family of closely related genes. And it is one of the most important precursor amyloid proteins and plays a vital step in AA amyloidosis. In this study, I first purified amyloid fibrils from five different animal species (mouse, cow, goat, dog, and camel) with AA amyloidosis, and measured these fibrils width and crossover distance by transmission electron microscopy. These results showed that amyloid fibrils had a linear morphology with a cross structure and irregular length *in vivo*. These data also suggested that the fibrils from different animal species have similar genetic homology in SAA sequences and morphology. Furthermore, I showed that rosmarinic acid (RA), which is a well-known inhibitor of the aggregation of amyloid β ($A\beta$), displayed inhibitory activity against SAA aggregation *in vitro* using a microliter-scale high-throughput screening (MSHTS) system with quantum-dot nanoprobe. Therefore, I evaluated the amyloid aggregation inhibitory activity of serum prepared from blood and the deposition of SAA in organs by feeding mice with *Melissa officinalis* extract (ME) containing 2% RA as an active substance. Interestingly, the inhibitory activity of ME-fed mice sera for SAA and $A\beta$ aggregation, measured with the MSHTS system, were higher than that of the control group. The amount of amyloid deposition in the organs of ME-fed mice was lower than that in the control group, suggesting that the SAA aggregation inhibitory activity of serum is associated with SAA deposition. These results suggested that dietary intake of RA containing ME enhanced amyloid aggregation inhibitory activity of

blood and suppressed SAA deposition in organs. Besides, this study also demonstrated that the MSHTS system could be applied to *in vitro* screening and to monitor the comprehensive activity of metabolized foods adsorbed by blood. I hope these findings will aid in the understanding of amyloid diseases and are inspiring new strategies for therapeutic intervention.

論文審査結果の要旨

近年、プロテイノパチーと呼ばれる、変性タンパク質の凝集が引き金となり発症する疾患が広く知られるようになってきた。主なプロテイノパチーに、クロスβ構造に富むアミロイド原線維の沈着を特徴とするアミロイドーシスがある。現在までにアミロイド原線維を形成する50種類以上のタンパク質が報告されてきたが、これらの中で、血清アミロイドA (SAA) の凝集・沈着が原因で発症するAAアミロイドーシスは、関節リウマチや結核など重度の慢性炎症患者に発症する人獣共通のアミロイド性疾患として知られる。これまでにSAAの凝集に関する論文は幾らか報告されているが、凝集の詳細なメカニズムやその阻害については不明な点が多い。そこで、本研究では電子顕微鏡法や量子ドットをプローブとした蛍光顕微鏡法を活用し、新たな視点からSAAの凝集およびその阻害に関する研究を展開した。

まず、AAアミロイドーシスを発症した5種の動物（マウス、ウシ、ヤギ、イヌ、ラクダ）からアミロイド線維を調製し、その構造を透過型電子顕微鏡観察により解析したところ、これらの動物のアミロイド線維の形態的特徴が大きく3つに分類されること、そしてその分類はSAA遺伝子の相同性と相関することが明らかになった。次に、量子ドットを蛍光プローブとして蛍光顕微鏡法を用いたSAAタンパク質の凝集過程のイメージングに取り組んだ。マウス由来のSAAタンパク質を大腸菌により発現、精製し、量子ドット共存下で様々な時間インキュベート後、蛍光顕微鏡及び共焦点レーザー顕微鏡を用いて凝集体を2D及び3D観察することに成功した。さらに、この凝集がロスマリン酸によって阻害されること、また蛍光顕微鏡画像から阻害活性を50%効果濃度 (EC₅₀) として定量化することも成功した。ロスマリン酸を食餌により投与したマウス血清のSAA凝集阻害活性を本手法により評価したところ、コントロール群と比較して凝集阻害活性が有意に上昇すること、さらに肝臓、腸、脾臓においてSAA凝集体の沈着量が有意に減少することが明らかになった。また、マウスSAAに、各動物から調製したアミロイド線維を凝集シードとして添加し、その凝集促進活性を比較したところ、SAAの125番目のアミノ酸残基が酸性であるか否かが凝集促進活性に重要であることが示唆された。

これらの研究成果は4報の1st論文としてJCR掲載雑誌（全てQ1）に発表されており、本研究論文は学位論文として十分な水準にあると認められる。