

Title	RGS4 regulates partial agonism of the M2 muscarinic receptor-activated K+ currents			
Author(s)	陳, 以珊			
Citation	大阪大学, 2014, 博士論文			
Version Type				
URL	https://hdl.handle.net/11094/34243			
rights				
Note	やむを得ない事由があると学位審査研究科が承認したため、全文に代えてその内容の要約を公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、〈a href="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed">大阪大学の博士論文についてをご参照ください。			

# The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

The University of Osaka

## 論 文 内 容 の 要 旨 Synopsis of Thesis

[論文題名: Thesis Title] RGS4 regulates partial agonism of the M2 muscarinic receptor—activated K\* currents (RGS4タンパク質はムスカリンM2受容体活性化カリウム電流におけるパーシャルアゴニスト作用を制御する)

専攻名

病態制御医学専攻

学位申請者

: 陳 以珊

Division

区子导攻 Name

#### [目的(Purpose)]

Partial agonists are clinically used to avoid overstimulation of receptor-mediated signaling, as they produce a submaximal response even at 100% receptor occupancy. The submaximal efficacy of partial agonists is due to conformational change of the agonist-receptor complex, which reduces effector activation. In addition to signaling activators, several regulators help control intracellular signal transductions. However, it remains unclear whether these signaling regulators contribute to partial agonism.

#### [方法ならびに成績(Methods/Results)]

Here we show that regulator of G-protein signaling (RGS) 4 is a determinant for partial agonism of the M2 muscarinic receptor (M2R). In rat atrial myocytes, pilocarpine evoked smaller G-protein-gated  $K^+$  inwardly rectifying ( $K_G$ ) currents than that evoked by ACh. In a *Xenopus* oocyte expression system, pilocarpine acted as a partial agonist in the presence of RGS4 as it did in atrial myocytes, while it acted like a full agonist in the absence of RGS4. Functional couplings within agonist-receptor complex/G-protein/RGS system controlled the efficacy of pilocarpine relative to ACh. Pilocarpine-M2R complex suppressed G-protein-mediated activation of  $K_G$  currents via RGS4.

#### [総括(Conclusion)]

Our results demonstrate that partial agonism of M2R is regulated by the RGS4-mediated inhibition of G-protein signaling. This finding helps us to understand the molecular components and mechanism underling the partial agonism of M2R-mediated physiological responses.

#### 論文審査の結果の要旨及び担当者

(申請者氏名) 陳 以珊					
			(職)	氏 名	
論文審査担当者	主	<u></u> 查	大阪大学教授	盒等态人	
	副	査	大阪大学教授	阁村康司	
	副	査	大阪大学教授	金井好克	

### 論文審査の結果の要旨

本論文は、ムスカリンM2受容体に対するパーシャルアゴニスト作用におけるRGS4の役割を明らかにするため、薬理学的手法、電気生理学的手法および分子生物学的手法を用い、下記の結果を得ている。

- 1. RGS4はムスカリンM2受容体活性化カリウム電流におけるパーシャルアゴニスト作用に必須の 役割を果たしている。
- 2. ムスカリンM2受容体とRGS4の相互作用、およびGタンパク質とRGS4の相互作用がムスカリンM2 受容体活性化カリウム電流におけるパーシャルアゴニスト作用を制御する。
- 3. ムスカリンM2受容体のパーシャルアゴニストはRGS4によるGタンパク質シグナル伝達系抑制作用を増強する。

本論文は、RGS4がムスカリンM2受容体活性化カリウム電流におけるパーシャルアゴニスト作用を制御することを明らかにし、その分子機構を示した。本論文は、ムスカリンM2受容体のパーシャルアゴニスト作用機構の理解を進めるものであると考えられ、学位の授与に値すると考えられる。