



Title	Purification and Characterization of Neurotensin Receptor From Rat Brain With Special Reference to Comparison Between Newborn and Adult Age Rats
Author(s)	李, 泰豪
Citation	大阪大学, 1992, 博士論文
Version Type	
URL	<a href="https://hdl.handle.net/11094/37951">https://hdl.handle.net/11094/37951</a>
rights	
Note	著者からインターネット公開の許諾が得られていないため、論文の要旨のみを公開しています。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</a>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

氏名	李 泰 豪
博士の専攻分野の名称	博士 (医学)
学位記番号	第 10158 号
学位授与年月日	平成 4 年 3 月 25 日
学位授与の要件	学位規則第 4 条第 1 項該当 医学研究科 生理系専攻
学位論文名	<b>Purification and Characterization of Neurotensin Receptor From Rat Brain With Special Reference to Comparison Between Newborn and Adult Age Rats (Neurotensin Receptor の精製とその性質—生直後及び成熟ラットとの比較)</b>
論文審査委員	(主査) 教授 遠山 正彌 (副査) 教授 塩谷弥兵衛      教授 三木 直正

## 論文内容の要旨

### (目 的)

Neurotensin (NT) は13個のアミノ酸からなるペプチドで、神経伝達物質または神経修飾物質の一つと考えられている。Neurotensin Receptor (NTR) は G 蛋白結合受容体であり、中枢及び末梢神経系に広く分布していることが、種々の動物でのアイソトープ標識リガンドを用いた binding assay にて示されているが、その性質および機能については今だ明確にはなっていない。近年、ウシ及びマウスより NTR が部分精製され、一方ラットより cDNA がクローニングされた。しかし、部分精製から示唆された分子量及び解離定数と cDNA クローニングから得られたそれらとは大きな差異が存在している。又、In vitro autoradiography を用いての固体発生学的研究では、生直後及び成熟ラットにおいて NTR の脳内分布に大きな変化が認められ、NT-NTR 系が脳の発生に対し、重要な役割を果たしていることが示唆されている。本研究では、脳発達における NT の役割を明らかにするため生直後と成熟ラットにおける NTR の性質を比較すると共に NTR の精製を試みた。

### (方 法)

実験動物としては、生直後 (0-3 日齢) 及び成熟 (8 週齢) の Wistar 系雄ラットを用いた。それぞれの動物の脳皮質と視床下部を取り出し膜分画を得た。生直後ラットの脳皮質膜分画はさらに 2 % digitonin を用いて可溶化した。膜分画及び可溶化物に、0.05-40nM の [<sup>3</sup>H] NT を加え、4 °C 60 分間反応させ、B/F 分離は GF/B filter にて行った。反応液に 1 μM の非標識 NT を加えたものを非特異的結合とした。Affinity Column は、NT 25mg を Affigel-10 1 ml と dimethylformamide 中で 4 °C 一晚反応させ、残った active site を ethanolamine でブロックして作製した。生直後ラット脳皮質可

溶化物を、Affinity Column に20 ml/hr で添加し、NaCl 濃度を500 mM に上昇させることによって Column より NTR を溶出させた。溶出物は、SDS-PAGE, 銀染色にて観察した。また、Photoaffinity labeling によって分子量の確認を行った。<sup>125</sup>I 40nM と bifunctional crosslinking agent である SANAH 20mM を dimethylformamide 中、暗所にて反応させ、その後、生直後大脳皮質膜分画 1 mg を加えてさらに 1 時間反応させた。反応後、反応液に水銀ランプを30分間照射し、crosslinking された膜分画を SDS-PAGE 後、オートラジオグラフィーに供した。

#### (成 績)

膜分画による検討では、生直後大脳皮質には、一種類の NT 結合部位のみ存在し、 $K_d = 0.13 \text{ nM}$ ,  $B_{\max} = 710 \text{ fmol/mg protein}$  である。一方、成熟ラット大脳皮質には、二種類の NT 結合部位が存在し、High affinity 結合部位  $K_{d1} = 0.11 \text{ nM}$ ,  $B_{\max1} = 27 \text{ fmol/mg protein}$  と、Low affinity 結合部位  $K_{d2} = 22 \text{ nM}$ ,  $B_{\max2} = 423 \text{ fmol/mg protein}$  である。成熟ラット視床下部は、ほぼ大脳皮質と同様の結果であるが、High Affinity 結合部位の  $B_{\max}$  が大脳皮質の2.4 倍高かった。

生直後ラット大脳皮質より精製された NTR は、回収率5.2 %, 精製度14000倍で、 $K_d = 0.45 \text{ nM}$ ,  $B_{\max} = 9.5 \text{ nmol/mg protein}$  である。SDS-PAGE 後の銀染色では、2-mercaptoethanol 還元下では分子量55000, 非還元下では54000の単一バンドが認められた。Photoaffinity labeling による検討では、還元下で分子量55000の特異的な単一バンドが認められた。

#### (総 括)

NT 結合部位は、生直後ラット大脳皮質では分子量55000,  $K_d = 0.45 \text{ nM}$  の、High affinity 結合部位のみが存在し、その量は成熟ラット脳と比較してきわめて豊富である。一方、成熟ラット脳では、性状からみて生直後と同様の High affinity 結合部位が生直後ラットの約 1/20 程度に減少するが、これとは全く異なる Low affinity 結合部位が増加する。

### 論 文 審 査 の 結 果 の 要 旨

NT 受容体に関して数多くの研究がなされているが、現在のところその性状については明確になっていない。本研究では、個体発生学的に NT の binding assay を行い、NT 受容体の比較検討を行うと共に、NT 受容体の精製を行った。即ち、シナプス形成前の生直後ラットの脳には、high affinity の NT 受容体一種類のみが発現しており、かつその発現量は非常に豊富である。生直後のラットの脳を用いて high affinity の NT 受容体を精製したところ、分子量約55000の単一タンパクが得られた。一方、成熟したラットの脳では、high affinity と low affinity の二種類の NT 受容体が発現するようになり、脳の発達段階において NT 受容体の発現様式が大きく変化することが明らかとなった。以上より、本研究は生直後のシナプス形成時期における NT の役割を明らかにする上で多大の貢献をもたらすものであり、学位に値するものと考ええる。