



Title	神経細胞の分化におけるSox6の役割に関する研究
Author(s)	金澤, 美知子
Citation	大阪大学, 2005, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/46001
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、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

氏 名	かなざわ はまだ みちこ 金澤 (濱田) 美 知 子
博士の専攻分野の名称	博 士 (薬 学)
学 位 記 番 号	第 1 9 6 3 8 号
学 位 授 与 年 月 日	平成 17 年 3 月 25 日
学 位 授 与 の 要 件	学位規則第 4 条第 2 項該当
学 位 論 文 名	神経細胞の分化における Sox6 の役割に関する研究
論 文 審 査 委 員	(主査) 教 授 山 元 弘
	(副査) 教 授 八 木 清 仁 教 授 田 中 慶 一 教 授 松 田 敏 夫

論 文 内 容 の 要 旨

哺乳動物における神経系の発生は、器官発生の中で最も初期に起こる重要で複雑な現象の一つである。その過程にはいくつかの転写因子ファミリーが重要な役割を果たしていると推定されている。このような神経の発生に重要な転写因子の一つに Sox 蛋白ファミリーがある。Sox 蛋白は、HMG (high mobility group1) ドメインと呼ばれる約 80 個のアミノ酸からなる DNA 結合ドメインを持つ約 20 種の転写因子群である。中枢神経系の発生過程では、Sox1 が神経幹細胞から発生した初期の神経前駆細胞に特異的に発現して、早いステージで神経細胞の分化に関与すると考えられている。Sox2、3 は胎生期の中枢神経系の広い領域で高発現し、中枢神経系の形態形成に関わっていることが示唆されている。また、Sox6 は胚発生期の非常に限定した時期に限られた領域でのみ発現している。Connor らの *in situ hybridization* の実験によれば Sox6 はマウスの胎生 9.5-12.5 日の中枢神経、眼胞、耳胞に局限して発現していた。後に軟骨形成に働くことも報告されたが、中枢神経系での役割は不明である。本研究は Sox6 の中枢神経系や感覚器での局限した発現に注目し、中枢神経系の発生過程での Sox6 の役割を検討した。

第一に、中枢神経系の発生と Sox6 の発現の変動を調べた。まずマウス及びラット脳の発生過程で、Sox6 の発現の変動を Northern blot 分析で解析した。Connor らによればマウス脳での Sox6 の発現は胎生 9.5-12.5 日の脳、感覚器でのみ検出されていたが、Sox6 が脳で胎生 10 日以降から出生 4 日迄継続して高い発現が持続していること、さらに long form と short form の両方が発現していることを見いだした。そこで Sox6 の神経細胞の分化における役割をより詳細に検討するため、胚性腫瘍細胞 P19 に着目した。P19 細胞は、レチノイン酸 (以下 RA) を加えて凝集培養すると、神経細胞とグリア細胞の両方に分化できることから神経系の分化を研究する上で都合の良いモデルの一つである。P19 細胞の各分化段階での Sox6 の発現を検討した結果、Sox6 は P19 細胞が RA 及び凝集条件下、いわゆる拘束 (commitment) 状態の時に増加し、神経細胞の分化とともにむしろその発現が減少した。また、誘導時の Sox6 の発現量とその後の神経細胞への分化の頻度とほぼ平行であった。このことは Sox6 が P19 細胞の神経前駆細胞への誘導時に発現して働いていることを示唆している。

第二に、Sox6 が P19 細胞での神経細胞の分化に重要な働きをしているならば、P19 細胞に Sox6 を過剰発現させれば神経細胞の分化に何らかの影響を及ぼすのではないかと考え、Sox6 過剰発現 P19 細胞株を作成した。野生型 P19 細胞は神経細胞への分化に RA が必須であるが、Sox6 を過剰発現させると、RA 不在下で自ら細胞同士が凝集し、神経突起を伸展し神経細胞へと分化した。即ち Sox6 の過剰発現だけで P19 細胞を神経細胞へ分化させることができた。そのとき Sox6 過剰発現 P19 細胞では、細胞接着分子 E-cadherin と N-cadherin 両方の発現が著しく上昇し、その結

果分散培養にもかかわらず細胞同士が著しく凝集した。また Sox6 過剰発現細胞では神経細胞の分化に関連の深い Wnt-1、Mash-1 の転写が促進していた。従って Sox6 は P19 細胞で細胞接着分子の発現を増加させて細胞の凝集を起し、さらに神経細胞への分化に関連する遺伝子の転写を直接あるいは間接的に促進し、結果として P19 細胞を神経細胞に分化させたと考えられる。

第三に、P19 細胞において Sox6 が神経細胞の分化に必須かどうか検討するために、antisense-Sox6 発現ベクターを導入し、恒常的に Sox6 の発現を抑制した P19 細胞株を作成した。この Sox6 抑制細胞株は幹細胞特異的転写因子 Oct-3/4 を発現していることから、幹細胞としての性質を一部保持しているが、RA を添加しても神経細胞に全く分化しなかった。この細胞株はまた RA で誘導中、浮遊培養をして細胞が凝集しやすい条件にしているにもかかわらず、細胞接着分子 E-cadherin の発現が低下し、細胞はほとんど凝集塊を作らず、更に高い頻度で細胞死を起こすことを見いだした。この細胞死は DNA の断片化、クロマチンの凝集、caspase3 活性の上昇を伴うことから、apoptosis 型細胞死であると推測された。つまり Sox6 の発現を抑制することで、P19 細胞は RA で分化誘導中に細胞接着分子や Wnt-1 や Mash-1 のような神経分化関連遺伝子の発現ができず神経細胞に分化できなくなってしまうことが判明した。また、同時に RA 依存的に apoptosis が高頻度で起こることを見いだした。

以上から、Sox6 は中枢神経の発生過程で未分化な神経の前駆細胞で働く可能性が示唆された。その働きは、細胞の凝集を促進し、RA シグナルの下流で Wnt-1 の発現を増加させ、その後、Mash-1、N-cadherin などの発現も促し、結果として神経細胞への分化を促進するのではないかと推測できる。また、その過程で Sox6 は RA による apoptosis から細胞を守り、生存を維持している可能性が考えられる。

論文審査の結果の要旨

神経系の発生は態発生の中で最も初期に起こる重要で複雑な現象の一つである。近年、神経幹細胞の発見に端を発し、神経変性疾患への幹細胞移植による再生医療を目指した研究が進んでいるが、神経再生を成功させるためには神経発生の遺伝子制御メカニズムを知ることが重要である。そこで本研究では、神経系の発生初期に特異的に発現している転写因子 Sox6 に着目し、Sox6 の神経系の分化への関わりを細胞生物学的、分子生物学的に解析した。

- (1) 中枢神経系の発生段階で、Sox6 は胎生 10 日以降から出生 4 日までのマウス脳で継続して高い発現が認められ、その後速やかに消失した。
- (2) 胚性腫瘍細胞 P19 を用いて解析したところ、P19 細胞がレチノイン酸 (RA) 存在下、及び凝集条件下では、いわゆる拘束状態の時に Sox6 発現は増加し、神経細胞への分化とともにその発現が減少した。
- (3) Sox6 過剰発現 P19 細胞株を作成した。野生型 P19 細胞は神経細胞への分化に RA が必須であるが、Sox6 を過剰発現させると、RA 不在下でも自ら細胞同士が凝集し、神経突起を伸展し神経細胞へと分化した。このとき、神経細胞の分化に関連が深い Wnt-1、Mash-1、E-cadherin、N-cadherin の転写が促進していた。
- (4) アンチセンス法で恒常的に Sox6 の発現を抑制した P19 細胞株を作成した。Sox6 抑制細胞株は幹細胞特異的転写因子 Oct-3/4 を発現していることから、幹細胞としての性質を一部保持しているが、RA を添加しても神経細胞に全く分化しなかった。
- (5) Sox6 抑制細胞株では RA 依存的に apoptosis が高頻度で起こった。これは Sox6 が神経細胞の分化の過程で細胞の生存に関わっている可能性を示唆した。

本研究は、転写因子 Sox6 が神経前駆細胞の分化に働くことを明らかにした。P19 細胞の神経細胞への分化を単独で引き起こすことができる因子は Sox6 以外に未だ報告されていない。更に、Sox6 が神経前駆細胞の生存にも働く可能性が示唆されたことは、神経系の発生段階での分化と apoptosis のメカニズムを解明する糸口になることが期待される。本研究は、神経系の発生・分化のメカニズム解明に役立ち、これらの成果を発展させることで神経幹細胞を用いた再生医療のための基礎研究に貢献できる可能性を秘めており、薬学博士の学位を授与するにふさわしいものと考えられる。