



Title	N-glycans of SREC-I(Scavenger receptor expressed by endothelial cells) : Essential role for ligand binding, trafficking and stability
Author(s)	佐野, 栄宏
Citation	大阪大学, 2012, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/59021
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。

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

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

Osaka University

氏 名	佐野栄宏
博士の専攻分野の名称	博士(医学)
学位記番号	第 25101 号
学位授与年月日	平成24年3月22日
学位授与の要件	学位規則第4条第1項該当 医学系研究科内科系臨床医学専攻
学位論文名	N-glycans of SREC-I (Scavenger receptor expressed by endothelial cells): Essential role for ligand binding, trafficking and stability (血管内皮細胞スカベンジャー受容体 SREC-I の N型糖鎖は、リガンド結合、膜輸送、安定性に不可欠である)
論文審査委員	(主査) 教授 和田 芳直 (副査) 教授 米田 悅啓 教授 金井 好克

論文内容の要旨

〔目的〕

血管内皮細胞スカベンジャー受容体(SREC)-Iは、酸化LDLやAc-LDLといった、変性LDLの除去に関わるマクロファージスカベンジャー受容体と同様のリガンド特異性を有することからアテロームplaque形成に関与すると考えられているが、その機能は明らかになっていない。我々はこれまでにTGF-β、EGF、NGFなどの増殖因子またはその受容体やインテグリンなどの接着分子の機能に糖鎖が重要な役割を果たしていることを明らかにしてきており、その経験からSREC-Iにおいても他の受容体同様、糖鎖が重要な役割を果たしていると考えた。本研究では、SREC-Iが持つ糖鎖の構造機能相関解析を通じて、未だ不明な点が多いアテロームplaqueの形成におけるSREC-Iの糖鎖の重要性を解析・検討した。

〔方法ならびに成績〕

SREC-Iはその細胞外ドメインに潜在的なN型糖鎖付加部位を3箇所(Asn-289, Asn-382, Asn-393)持つ。まず、SREC-Iの糖鎖修飾の有無を確認した。SREC-I導入CHO-K1細胞(CHO-SREC)の糖鎖合成阻害(ツニカマイシン処理)および、SREC-Iタンパク質のN型糖鎖除去(PNGase処理)により、SREC-Iの分子量が減少することから、SREC-Iが実際にN型糖鎖を有する事が判明した。さらに前述の各糖鎖付加部位変異体も分子量の減少を示した事から、Asn-289, Asn-382とAsn-393の3箇所それぞれが糖鎖修飾を受けていることが明らかになった。

次に、野生型および変異体SREC-Iの細胞内局在を抗SREC-I抗体と抗KDEL抗体(小胞体マーカー)を用いた蛍光免疫染色法により比較解析を行った。その結果、Asn-393変異を含む変異体は一様に小胞体に局在したことから、Asn-393の糖鎖はSREC-Iの細胞内局在に関与することが示された。この結果と一致して、Asn-393変異体におけるリガンド分子(Ac-LDL)の取り込みが減少していることが共焦点顕微鏡及びフローサイトメーターによる解析から判明した。一方、Asn-382変異体はAc-LDLの取り込みが増加していた。これは、Asn-382変異体のリガンド結合親和性の増加によることが、Ac-LDLを用いた結合カイネティクスの解析により明らかとなった。この結果から、Asn-382の糖鎖はリガンド親和性を調節することが判明した。次に、免疫沈降法で精製した野生型および変異型SREC-I標品

トリプシンで処理し、その分解感受性をウエスタンプロットで解析した。その結果、Asn-289 変異体においてトリプシンに対する感受性の上昇が観察された。このことから、Asn-289 の糖鎖はトリプシン抵抗性を高めることが示唆された。これらの解析の結果から、3箇所の糖鎖はそれぞれ個別の機能を有していることが明らかとなった。さらに個々の糖鎖の構造機能相関を解析するために、質量分析及びレクチンプロットによる糖鎖構造解析を行った。その結果、Asn-289 の糖鎖は多分岐型からなり、Asn-382 と Asn-393 の糖鎖は 2 本鎖で bisecting GlcNAc 型の糖鎖を持つことが明らかになった。さらに、コンピューターによる SREC-I の分子モデリングにより Asn-289 の糖鎖は EGF 様ドメイン 4 とドメイン 5 の間に位置し、Asn-382 と Asn-393 の糖鎖はドメイン 6 の末端附近に位置する事が示された。以上の結果は、これら糖鎖が SREC-I の分子内および分子間相互作用を調節することにより、その安定性やリガンド結合親和性、細胞内局在を制御していることを意味している。

[総括]

Asn-289 の糖鎖はプロテアーゼに対する抵抗性に関与し、Asn-382 の糖鎖は Ac-LDL との結合親和性を制御し、Asn-393 は細胞内局在を制御していることから、SREC-I の糖鎖はアテロームplaques の形成を正または負に制御する重要な役割を担っている可能性が示唆された。

論文審査の結果の要旨

SREC-I は異物を認識し細胞内に取り込み、抗原提示や炎症性サイトカインを分泌し感染防御に働くことや、変性 LDL を取り込み、アテロームplaques の形成に関与することが報告されております。

先ず、SREC-I は、3ヶ所の N 型糖鎖の付加部位を持ち、その全てが、糖鎖修飾を受けていることを証明しました。さらに、それぞれの糖鎖には固有の機能があり、Asn²⁸⁹ の糖鎖は、その分岐構造の複雑化にともなってプロテアーゼ抵抗性を発揮すること、Asn³⁸² の糖鎖は SREC-I のアセチル化 LDL 対する親和性を制御すること、Asn³⁹³ の糖鎖は適切な SREC-I の細胞内輸送を制御していることを明らかにしました。SREC-I は変性 LDL を取り込むことによりアテロームplaques の形成に関与しており、しかも細胞での糖鎖修飾は細胞微小環境により規定されていることから、生態環境を反映した SREC-I の糖鎖構造変化が、アテロームplaques 形成過程に深く関与していると考えられる。

審査の結果、学位に値するものと認める。