

Title	内軟骨性骨形成過程におけるプロテインキナーゼ Yank1 の役割の解明
Author(s)	吉川, 浩史
Citation	大阪大学歯学雑誌. 2021, 65(2), p. 47-60
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/84542
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

## 内軟骨性骨形成過程における プロテインキナーゼ Yankl の役割の解明

## 吉川 浩史\*

(令和3年3月25日受付)

## 緒言

脊椎動物の骨格は、膜性骨形成と内軟骨性骨形成の 二つの様式により形成される1)-3)。膜性骨形成は未分 化間葉系細胞から分化した骨芽細胞によって直接的に 骨が形成される過程であり、鎖骨や頭蓋骨、上下顎骨 の一部などを形成する1),2)。一方, 内軟骨性骨形成は未 分化間葉系細胞が軟骨細胞に分化し、段階的に分化・ 成熟し、軟骨組織が骨組織へと置換される多段階から 成る複雑な過程であり、椎骨や肋骨、四肢の長管骨、脳 頭蓋底などを含む大部分の骨格形成を担っている1)-3)。 内軟骨性骨形成では、まず未分化間葉系細胞が凝集し、 静止軟骨細胞へと分化する2),3)。そして静止軟骨細胞 は、増殖軟骨細胞、さらに肥大軟骨細胞へと分化・成 熟し、軟骨基質であるアグリカンや2型および10型コ ラーゲンなどを分泌しながら軟骨組織を形成する<sup>3)</sup>。そ の後、軟骨基質の石灰化と分解、軟骨細胞のアポトー シスを経て, 軟骨組織に生じた間隙に血管が侵入す る<sup>3)</sup>。侵入した血管に含まれる未分化間葉系細胞が骨芽 細胞へと分化し骨形成を進め、その結果、軟骨組織を 骨組織に置換し、内軟骨性骨形成は完了する1)-3)。

内軟骨性骨形成の過程は、様々なサイトカイン、シグナル伝達物質および転写因子により緻密に制御されている。内軟骨性骨形成に関わるサイトカインとしては、骨形成因子(Bone morphogenetic protein: BMP)、線維芽細胞増殖因子(Fibroblast growth factors: FGF)<sup>4),5)</sup>、インディアンヘッジホッグ(Indian Hedgehog: Ihh)<sup>6),7)</sup>、血管内皮細胞増殖因子(Vascular endothelial growth factor: VEGF)<sup>8),9)</sup>、Wingless-type MMTV integration site

family (Wnt)<sup>10),11)</sup>. 副甲状腺ホルモン関連蛋白 (Parathyroid hormone-related protein: PTHrP)<sup>12),13)</sup>な どが知られている。その中でも、BMP2は内軟骨性骨形 成過程に特に重要な役割を担っていることが示されて いる。BMP はもともと、脱灰骨基質をウサギの筋組織 に埋入することで骨組織が誘導されたことにより発見 されたタンパク質である14)。その発見後、ウシの骨抽 出液から BMP1、BMP2、BMP3 が抽出され、その一次 構造を解析した結果、BMP1 がメタロプロテアーゼで あり、BMP2、BMP3がトランスフォーミング増殖因子 β (Transforming growth factor β: TGF-β) スーパーフ ァミリーに属することが示された<sup>15)</sup>。現在に至るまで約 15種の BMP が存在し、BMP1 以外が TGF-β スーパー ファミリーに属していることが報告されている<sup>16),17)</sup>。ヒ ト骨髄由来の未分化間葉系細胞に BMP2 を作用させる と、軟骨細胞へと分化が誘導されることが知られてい る<sup>18)</sup>。またマウス筋芽細胞株 C2C12 に BMP2 を作用さ せると, 筋管細胞への分化が阻害され, 骨芽細胞へと 分化することが明らかになっている<sup>19)</sup>。また in vivo に おいて、BMP アンタゴニストである Noggin を強制発 現させたトランスジェニックマウスでは、軟骨形成が 阻害されることが知られている200。さらに, 肢芽特異的 な BMP2 コンディショナルノックアウト (conditional Knock Out: cKO) マウスは、軟骨細胞の成熟の阻害 や,一次骨化中心の形成の遅延などの表現型を呈し, 重篤な軟骨異形成症状をきたす<sup>21)</sup>。このように BMP2 は、内軟骨性骨形成の初期から後期にかけて重要な役 割を果たしている。BMP2 の細胞内シグナル伝達経路 は、Smad 経路と、非 Smad 経路に大別される<sup>22)</sup>。内軟

骨性骨形成過程における Smad 経路では、BMP2 が、2 型および1型のBMP 受容体に結合すると、2型受容体 が1型受容体の細胞膜貫通部直下に存在する Glycine/ serine-rich domain (GS) ボックスをリン酸化し、1型 受容体のセリンスレオニンキナーゼが活性化される。活 性化された1型受容体は、Smad1、Smad5 あるいは Smad8 をリン酸化し、共有型 Smad である Smad4 とタ ンパク質複合体を形成し、その後、細胞核内へ移行し、 標的遺伝子の転写を制御する23)。また、内軟骨性骨形 成に関わるシグナル伝達物質としては、前述の Smad や 分裂促進因子活性化プロテインキナーゼ (Mitogenactivated Protein Kinase: MAPK) やホスファチジルイ ノシトール 3 キナーゼ (phosphatidylinositol 3-kinase: PI3K) などがあげられる。MAPK は、代謝、増殖、分 裂,運動,アポトーシスなど,細胞のさまざまな機能 に関与するセリンスレオニンキナーゼであり、これま でのところ細胞外シグナル制御キナーゼ(Extracellular Signal-regulated Kinase: ERK), c-Jun N端末キナーゼ (c-Jun N-terminal kinase: JNK), p38の3種類が同定 されている。繊維芽細胞成長因子受容体3 (Fibroblast growth factors receptor 3: FGFR3) は MAPK シグナ ル伝達経路を介して軟骨細胞の増殖および分化を制御 している<sup>24)-26)</sup>。PI3K の標的である Akt1 をノックアウ トしたマウスでは、二次骨化中心の形成が阻害される と報告されている27)。内軟骨性骨形成に深く関与する 転写因子としては、Sex determining region Y (SRY)box 9 (Sox9), Sox5 および Sox6 は未分化間葉系細胞 から軟骨細胞への分化に<sup>28)</sup>, Runt-related transcription factor 2 (Runx2) は軟骨細胞の肥大化に<sup>6),29)</sup>, Sp7 transcription factor (Sp7/Osterix) はRunx2の下流に おいて軟骨基質の石灰化と分解に対して必須的役割を 担っている300。

このような緻密な制御がなされている中で、いずれかのステップに障害が生じると、様々な軟骨疾患を誘発することが知られている。FGFR3遺伝子の変異により軟骨細胞の増殖が阻害されることにより発症する軟骨無形成症(Achondroplasia: ACH)およびタナトフォリック骨異形成症(Thanatophoric dysplasia: TD)や<sup>31)</sup>、2型コラーゲン遺伝子の変異により軟骨基質の分泌が阻害されることにより発症する Stickler 症候群<sup>32)</sup>や Kniest 症候群<sup>33)</sup>など、様々な軟骨疾患の原因遺伝子とメカニズムが明らかになっている。これらの疾患に対しては、仮骨延長術や矯正歯科治療を伴う上下顎骨骨切り術などの外科的治療法が行われている。また近年、

高コレステロール血症治療薬であるスタチンを TD 患者由来の iPS 細胞実験系および ACH マウスモデルに添加あるいは投与すると、軟骨細胞の増殖能および骨の伸長が生じることが示され<sup>26)</sup>、これら疾患への薬剤治療法が模索されている。したがって、内軟骨性骨形成過程に関連する疾患の病因を明らかにすることは、歯科医学、歯科医療および医学の発展に寄与すると期待される。

本研究においては、BMP2により制御され、内軟骨性骨形成過程に関与する新規遺伝子を同定するために、マウス肢芽細胞を用いて Microarray 解析を行い、機能がほとんど未知であるプロテインキナーゼ Yank1 (Yet another novel kinase 1)を同定した。さらに、Yank1の発現制御メカニズムの解明とともに、Yank1 遺伝子欠損マウスを作製してその機能解析を試みた。

## 方法

## 1. マウス肢芽細胞の単離と培養

胎生 13.5 日齢の Slc: ICR マウス(以下 ICR マウス)(日本 SLC, 静岡)の肢芽をリン酸緩衝生理的食塩水(Phosphate buffered salts: PBS)(Wako, 大阪, 日本)中で分離し、0.05%トリプシン含有 0.53 mM エチレンジアミン四酢酸(Ethylenediaminetetraacetic acid: EDTA)(ナカライテスク、京都、日本)を用いて 37℃の温浴槽で約10分間振盪して消化した。消化後、40 μmセルストレーナー(BD Falcon、CA、USA)で細胞液を濾過し、濾過液中の細胞を 230 g で 5 分間遠心して、肢芽細胞を単離した。細胞濃度が 16×10⁴細胞/cm²になるよう10%ウシ胎仔血清(Fetal bovine serum: FBS)(Gibco Laboratory、NY、USA)およびペニシリン-ストレプトマイシン-L-グルタミン溶液(x100)(Wako)を含む α 改変型イーグル最小必須(αMEM)培地(Sigma-Aldrich、St. Louis、MO、USA)で培養した。

### 2. マウス骨芽細胞の単離と培養

生後3日齢のICRマウス(日本SLC)の頭蓋冠を採取し、付着軟組織を除去し、4 mM EDTA 含有 PBS を用いて37℃温浴槽で約10分間振盪して消化した。消化処理および PBS による洗浄を3回繰り返した後、0.2%コラゲナーゼ(Fujifilm、東京、日本)含有 PBS溶液を用いて37℃温浴槽で酵素処理を連続して3回行った。1回目の酵素処理は10分間行い、上清をアスピレーターで吸引した。2回目および3回目の酵素処理

は 20 分間行い,上清を 40  $\mu$ m セルストレーナーで濾過, 230 g で 5 分間遠心した。濾過液を混合し,細胞濃度が  $3\times10^4$  細胞  $/\mathrm{cm}^2$  になるように 10% FBS を含む  $\alpha$ MEM 培地で培養した。

## 3. 細胞培養

ヒト胎児腎臓由来細胞株 293, マウス筋芽細胞株 C2C12, マウス未分化間葉系細胞株 C3H10T1/2 は理研細胞バンク(埼玉,日本)より購入した。レンチウイルスパッケージング細胞 LentiX-293T は TAKARA(滋賀,日本)より購入した。肢芽細胞,骨芽細胞,C2C12細胞,およびC3H10T1/2細胞は10% FBSを含む αMEM培地にて、293 細胞は10% FBSを含むダルベッコ改変イーグル(DMEM)(低グルコース)培地(Sigma-Aldrich)にて、LentiX-293T 細胞は10% FBSを含むDMEM(高グルコース)培地(Sigma-Aldrich)にて、37℃,5%二酸化炭素気相下で培養した。

## 4. リコンビナント BMP2 の作製

BMP2 遺伝子の全長を pcDNA3.1 (Invitrogen, CA, USA) を用いてサブクローニングした発現ベクターを X-tremeGene 9 DNA Transfection Reagent (Roche, Basel, Switzerland) を用いて、10% FBS 含有 DMEM (高グルコース) 培地にて培養した Renti-X 細胞にトランスフェクションさせた。6 時間後に培地を交換し、3 日後に上清を回収し、リコンビナント BMP2 として実験に用いた。

リコンビナント BMP2 の効果は、マウス肢芽細胞のアルカリホスファターゼ活性の促進効果により確認した。胎生 13.5 日齢の ICR マウスの肢芽細胞をリコンビナント BMP2 存在下あるいは非存在下の αMEM 培地で 5 日間培養し、PBS にて洗浄後、4%ホルマリン溶液(WAKO)にて 10 分間固定処理を行い、330 ng/ml Nitro blue tetrazolium(NBT)(Sigma)、165 ng/ml Bromochoroindory phosphate (BCIP) (Sigma)、100 mM NaCl および 5 mM MgCl<sub>2</sub>を含む 100 mM トリス塩酸緩衝液(pH 9.5)で 37 ℃にて反応させ、アルカリホスファターゼ染色を行った。

## 5. 全 RNA の精製

培養細胞を PBS で洗浄後, NucleoSpin RNA Plus (Takara) を用いて全 RNA を精製した。マウス生体組織は, 胎生 12.5 日齢の ICR マウスより, 心臓, 脳, 肝臓, 肺, 胃, および肢芽組織を採取し, 速やかに液体窒素にて凍結させ, 組織粉砕専用機 Micro Smash

(TOMY, 東京, 日本)を用いて4000 rpmで30秒間粉碎処理後, 氷上で1分間冷却し, 再度4000 rpmで30秒間粉砕処理を行った。得られた上清からNucleoSpin RNA Plusを用いて全RNAを精製した。

## 6. アデノウイルスの作製

改変型緑色蛍光タンパク質 Venus, BMP2, Runx2, Osterix, Msx2, ならびに Smad6 アデノウイルスは, TakigawaらがAdenovirus Dual Expression Kit (TAKARA) を用いて作製したもの<sup>34)</sup>を使用した。それぞれのアデノウイルスベクターは、293 細胞で増幅後、ウエスタンブロッティングにて発現を確認した後に、実験に供した。

## 7. Microarray 解析

胎生 13.5 日齢の ICR マウスから肢芽細胞を採取し、BMP2 アデノウイルス添加群と非添加群に分けて 48 時間培養した。NucleoSpin RNA Plus Kitを用いて全RNAを精製し、GeneChip 3'IVT Plus Reagent Kit (Thermo Fisher Scientific, Wilmington, USA) を用いて cDNAを合成した。GeneChip Mouse Genome 430 2.0 Array (Thermo Fisher Scientific) 上で 16 時間ハイブリダイズし、洗浄後、Gene Chip Scanner 30007 G (Thermo Fisher Scientific) でスキャンした。その後、Affymetrix Expressiom (Thermo Fisher Scientific) によって定量化した。

## 8. ウエスタンブロッティング法

細胞を PBS で洗浄後、細胞溶解液 {50 mM トリス 塩酸 (pH7.4), 150 mM塩化ナトリウム, 1 mM EDTA, 1% ノニデット P40, 0.25% デオキシコール酸ナトリウ ム》にて溶解し、細胞溶解液を4℃、20000 gで5分間 遠心し、上清をメルカプトエタノール含有ドデシル硫 酸ナトリウム (SDS) サンプルバッファー {197.5 mM Tris-HCl (pH 6.8), 6.0% (v/v) SDS, 15.0% (v/v) 2-メルカプトエタノール, 9.56% (w/v) sucrose, 0.040%(w/v) ブロモフェノールブルー で熱溶解 (95℃, 5分 間) し、サンプルとした。サンプルを 10% SDS-ポリ アクリルアミドゲルを用いた電気泳動法により分離し, ニトロセルロースメンブレンに転写後、一次抗体とし て, マウス抗 β-Actin 抗体 (MBL, 名古屋, 日本), マ ウス抗 Flag 抗体 (Sigma-Aldrich), マウス抗 Runx2 抗 体 (MBL) あるいはヤギ抗 Myc 抗体 (abcam, Cambridge, UK) と反応させ、二次抗体として西洋わ さび過酸化酵素を付与した抗マウス IgG 抗体, (Jackson Immuno Research, PA, USA), あるいは抗ヤギ IgG 抗体 (MBL) と反応させた。イムノスター LD (Wako) を用いて発光シグナルを増幅した後、X線フィルム (Kodak, NY, USA) に現像した。

## 9. Real-time quantitative Polymerase Chain Reaction (RT-qPCR) による mRNA の定量

精製した全RNAを65℃,5分間変性させた後,ReverTra Ace qPCR RT Master Mix with gDNA Remover (TOYOBO,大阪,日本)を用いて逆転写反応を行い、cDNAを合成した。mRNA発現の定量は、得られたcDNAを鋳型として、TaqmanあるいはSYBR Green PCR protocolに従い、StepOnePlus (Applied Biosystems、Branchburg、NJ、USA)を用いて行った。使用したTaqman およびSYBR GREEN のプローブおよびプライマーは、表1に示す。

## 表 1 RT-qPCR に用いた Taqman プローブと SYBR Green プライマー

### Taqman プローブ

raqillari	
β-Actin	
Sense primer	5'-TTAATTTCTGAATGGCCCAGGTCT-3'
Anti-sense primer	5'-ATTGGTCTCAAGTCAGTGTACAGG-3'
Probe	5'-CCTGGCTGCCTCAACACCTCAACCC-3'
Yank1	
Sense primer	5'-TGGACTCCAAAATCATTTCTTCCAG-3'
Anti-sense primer	5'-TTCCGACCAAAGGCAGGCTCAATTGTGA-3'
Probe	5'-GGCAGAAGAGGCTCATTCCAGG-3'
Runx2	
Sense primer	5'-CTCCTTCCAGGATGGTCCCA-3'
Anti-sense primer	5'-CTTCCGTCAGCGTCAACACC-3'
Probe	5'-CACCACCTCGAATGGCAGCACGCT-3'
Osterix	
Sense primer	5'-AGCGACCACTTGAGCAAACAT-3'
Anti-sense primer	5'-GCGGCTGATTGGCTTCTTCT-3'
Probe	5'-CCCGACGCTGCGACCCTCCC-3'
Msx2	
Sense primer	5'-CCATATACGGCGCATCCTACC-3'
Anti-sense primer	5'-CAACCGGCGTGGCATAGAG-3'
Probe	5'-AGACCTGTGCTCCCCATCCCGCC-3'

## SYBR Green プライマー

## Yank1

Sense primer 5'-CCCAAGGAGACCCGGATCA-3'
Anti-sense primer 5'-CTCAGCAGTTCGTAAGCCGT-3'

### Yank2

Sense primer 5'-ATCGCCACGGTCCTGAAAG-3'
Anti-sense primer 5'-CCAGTCCACGGGGTATGAGTA-3'

### Yank3

Sense primer 5'-TATGTCGTCCATATCGTCAGGC-3' Anti-sense primer 5'-TGCTCGATTTCCTGTAGGATCTC-3'

## 10. Yank1 ノックアウト(KO) マウスの作製

Yank1 遺伝子の第2エキソンの開始コドン直下に、 終止コドンを含む短い1本鎖 DNA(ssODN)が挿入さ れるように設計し(図1)、CRISPR/Cas9 ゲノム編集法 を用いて Yank1 遺伝子欠損マウスを作製した。Technique

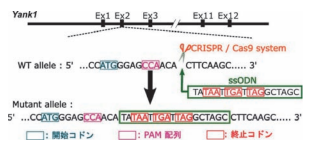
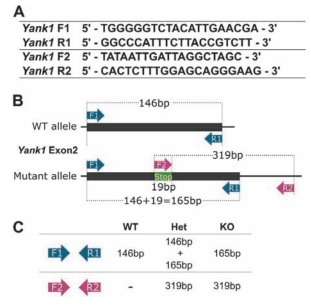


図1 Yank1 KO マウスの設計

Yank1 遺伝子の第2エキソンに存在する開始コドンの直下にある PAM 配列の3塩基下流を CRISPR/Cas9 システムを用いて切断し、ssODN を挿入できるように設計した。ssODNは、いずれの読み取りフレームにおいても終止コドンが翻訳されるよう、3つの終止コドンを4塩基ごとに組み込んだ。Ex:エキソン、ssODN:一本鎖DNA、WT:野生型。



- 図 2 Yank1 KO マウスの遺伝子型の確認に用いた PCR プライマーの設計
- (A) 各プライマーの塩基配列。
- (B) プライマー F1 および R1 は Yank1 の第 2 エキソンの両端に設定した。プライマー F2 は挿入した ssODN と同じ塩基配列に、プライマー R2 はプライマー F2 の約300 塩基下流に設定した。
- (C) プライマーF1およびR1,あるいはプライマーF2および R2を用いてPCRを行うことにより、図に示すサイズの PCR産物が得られる。WT:野生型マウス、Het:遺伝 子へテロ欠損型マウス、KO:遺伝子ホモ欠損型マウス。

for Animal Knockout system by Electroporation (TAKE 法) 35) に準じ、Cas9 タンパク質、crRNA、tracrRNA、ssODN をエレクトロポレーションにて C57BL6/J マウスの前核期受精卵に導入し、20 時間培養後、2 細胞期に達したマウス胚を偽妊娠マウスの卵管移植し、Yank1 遺伝子欠損ヘテロマウス (F0系統)を作製した。Yank1 遺伝子欠損は、PCR 解析およびその PCR 産物のシークエンス解析 {Macrogen Japan (京都、日本)での受託解析}にて確認した。使用した PCR プライマーは図 2に示した。F0 マウスと C57BL6/J を交配させて、PCR解析にて germ line transmissionを確認し、Yank1 遺伝子へテロ変異マウス (F1系統)を樹立した。Yank1 遺伝子へテロ欠損マウス同士の交配により Yank1 KOマウスを作製した。

## 11. アルシアンブルー・アリザリンレッド二重染色による 骨格標本の作製

マウス新生仔もしくはマウス胎仔を95% エタノール液中に浸漬固定し、アルシアンブルー溶液(80% エタノール、5% 酢酸、0.015% アルシアンブルー)にて24時間浸漬し、軟骨組織を染色した。100% エタノールにて脱水し、1% 水酸化カリウム溶液にて軟組織を除去した後、1% 水酸化カリウムを含む0.002% アリザリンレッド S溶液を用いて石灰化組織を染色した。1% 水酸化カリウムを含むグリセリン溶液にて余分に染色されている部分を脱色後、実体顕微鏡下にて観察および写真撮影を行った。

## 12. ヘマトキシリンエオジン染色

胎生 15.5 日齢マウスより後肢を採取した後、4℃で 4% パラホルムアルデヒドに 1 晩浸漬固定後、通法に従ってパラフィン包埋し、厚さ 5  $\mu$ m の切片を作成した。非脱灰パラフィン切片を脱パラフィン処理後、流水で洗浄し、ヘマトキシリンにて 15 分間染色した。 20 分間流水洗浄した後、エオジンにて 1 分間染色してから脱水した。

## 13. von Kossa 染色

非脱灰パラフィン切片を脱パラフィン処理後,脱イオン水で2回洗浄し,5%硝酸銀水溶液を加え,30分間,日光に照射して発光させた。脱イオン水で2回洗浄し,5%チオ硫酸ナトリウム水溶液を加え室温に2分間静置し反応を停止した。対比染色はケルンエヒロート液を用いた。

## 14. 蛍光免疫染色

非脱灰パラフィン切片を60℃で1時間ベーキングし、 室温で15分放置した。脱パラフィン処理後、脱イオン 水で3回、PBSで1回洗浄した後に、5%ヒアルロニ ダーゼ /PBS 溶液にて、37℃、30 分間、抗原賦活を行 った。その後、PBSで3回洗浄し、1% BSA含有0.05% アジ化ナトリウム PBS にて1時間,室温でブロッキン グを行った。その後一次抗体として抗マウス2型コラ ーゲン抗体 (Chondrex, Redmond, WA, US), 抗ウ サギ10型コラーゲン抗体(LSL, 東京)あるいは抗ウ サギ MMP13 抗体 (abcam, Cambridge, UK) にて 4℃ で一晩反応させた。その後 PBS で 3 回洗浄し、二次抗 体として Alexa Fluor 555 (Invitrogen, Carlsbad, CA, USA) と結合した抗マウス IgG 抗体もしくは抗ウサギ IgG 抗体を室温で 30 分反応させた。PBS で 3 回洗浄 後, VECTA SHIELD Mounting Medium with DAPI (VECTOR LABORATORIES, CA, USA) にてスライド ガラスを封入し、蛍光顕微鏡下にて写真撮影を行った。

## 15. 統計処理

実験結果は、平均値±標準偏差(SD)で表し、P値が5%未満のものを有意差ありとした。2群間比較にはマン・ホイットニーのU検定を用いた。3群間以上の比較には1要因の場合 Kruskal-Wallis 検定、2要因の場合 Aligned Rank Transform後にTwo way ANOVA検定を行い、P値が5%未満のものに対してTurkey検定を用いて多重比較検定を行った。統計学的処理はGraphPad Prism 8(GraphPad Software Inc, San Diego, CA)を用いて行った。

## 結果

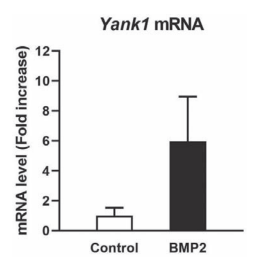
1. BMP2 誘導性新規因子 **Yank1** 遺伝子の同定および 発現の検討

内軟骨性骨形成の制御に関与する新規因子を同定するために、軟骨細胞への高い分化能を有する胎生 13.5 日齢の ICR マウスの肢芽細胞を BMP2 アデノウイルス存在下で培養し、BMP2 により発現上昇する遺伝子を Microarray 解析にて網羅的に検索した。その結果、新規プロテインキナーゼ Yank1 の発現が、BMP2 により誘導されることが見出された(表 2)。また、RT-qPCR 解析によっても、BMP2 刺激により Yank1 mRNA の発現が誘導されることを確認した(図 3)。

### 表 2 マウス肢芽細胞における遺伝子プロファイリング

胎生 13.5 日齢の ICR マウスより肢芽細胞を採取し、24 時間培養後に BMP2 アデノウイルス添加および非添加 (Control) の上、12 時間後にアデノウイルス非含有培地に交換した。その 36 時間後に全 RNA を回収、cDNA を合成し、Microarray 解析により発現上昇する遺伝子を網羅的に探索した。

略称	遺伝子名	倍率変化 (log <sub>2</sub> )
Yank1	Yet another novel kinase 1	4.2
Sp7	Sp7 transcription factor 7 (Osterix)	4.0
Ifi202b	Interferon activated gene 202B	3.6
Alpl	Alkaline phosphatase, liver/bone/kidney	3.6
Ifi44	Interferon-induced protein 44	3.5
Dkk1	Dickkopf WNT signaling pathway	3.0
	inhibitor 1	
Msx2	Msh homeobox 2	2.8



## 図3 マウス肢芽細胞における *Yank1* mRNA の発現に対する BMP2 の効果

胎生 13.5 日齢の ICR マウスより肢芽細胞を採取し、24 時間培養後、リコンビナント BMP2 存在あるいは非存在下 (Control) にてさらに 48 時間培養後に全 RNA を回収した。全 RNA を用いて cDNA を合成し、Yank1 mRNA の発現を RT-qPCR 法にて解析した。Yank1 mRNA 発現量は、 $\beta$ -actin mRNA 発現量で補正し、非添加群における Yank1 mRNA の 発現量の倍数で示した(平均および標準偏差を示す。n=6)。

# 2. 内軟骨性骨形成過程に関連する細胞における Yank1 の発現誘導能の検討

前述のように、内軟骨性骨形成は未分化間葉系細胞が軟骨細胞に分化し、軟骨細胞が分化・成熟し、軟骨組織が骨組織へと置換される生命現象である。このいずれの過程の細胞において Yank1 が関係しているかを探索するために、マウス未分化間葉系細胞株 C3H10T1/2、

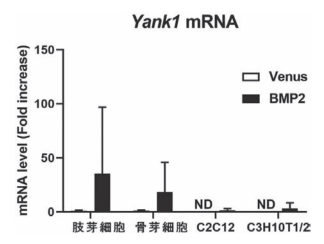


図 4 肢芽細胞, 骨芽細胞, C2C12 細胞および C3H10T1/2 細胞における Yank1 mRNA の発現に対する BMP2 の効果 マウス肢芽細胞, マウス骨芽細胞, マウス筋芽細胞株 C2C12, およびマウス未分化間葉系細胞株 C3H10T1/2 を 24 時間培養後, Venus (コントロール) あるいは BMP2 アデノウイルスを添加し, 12 時間培養しアデノウイルス非含有培地に交換した。さらに 36 時間培養後に全 RNA を回収した。全 RNA を用いて cDNA を合成し, Yank1 mRNA の発現を RT-qPCR 法にて解析した。 Yank1 mRNA 発現量は, 同じサンプルの βactin mRNA 発現量で補正し, 肢芽細胞の Venus アデノウイルス添加群における Yank1 mRNA の発現量の倍数で示した (平均および標準偏差を示す。 n=3)。 ND: 不検出。

マウス筋芽細胞株 C2C12, 胎生 13.5 日齢のマウス肢芽 細胞、骨組織を形成するマウス頭蓋冠由来骨芽細胞の 4種の細胞を用いて、BMP2刺激あるいは非刺激下にお ける Yank1 の発現を解析した。それぞれの細胞に対し てアデノウイルスベクターを用いて BMP2 を過剰発現 させ、Yank1mRNA の発現を RT-qPCR 法にて解析した 結果、BMP2は、肢芽細胞に加えて、マウス頭蓋冠由 来骨芽細胞においても、Yank1 の発現を著明に増加さ せた。一方、C2C12 細胞および C3H10T1/2 細胞におい ては、BMP2刺激あるいは非刺激下のいずれの条件下に おいても、Yank1 の発現はほとんど検出できなかった (図4)。したがって Yank1 は、軟骨細胞および骨芽細 胞の分化において機能を発揮していると示唆された。一 方、C2C12 細胞や C3H1OT1/2 細胞の株化細胞において は、BMP2存在下でもYank1の発現が認められなかっ たため、Yank1 の発現誘導には、肢芽細胞および骨芽 細胞特異的な因子が存在し、その関与が必要であると 考えられた。

## 3. 肢芽成長過程における Yank1 の発現時期に関する検討 さらに肢芽組織の成長過程における Yank1 の発現時

期を探索するために、軟骨原基が形成され始める胎生 11.5日齢から、軟骨組織の石灰化が進行する胎生 15.5日齢までの ICR マウスの肢芽組織より全 RNA を回収し、RT-qPCR 法にて Yank1 の発現を解析した。その結果、胎生 11.5 から 15.5日齢までの間、Yank1 の発現に明確な変動は認めなかった(図 5)。したがって、Yank1 は生体組織において、軟骨原基の形成過程から軟骨組織の石灰化過程、すなわち内軟骨性骨形成の初期から成熟期において、ほぼ一定に発現していることが示された。

### 4. BMP2 による Yank1 の発現制御機構に関する検討

BMP2は、Smadシグナル経路を主要なシグナル伝達経路と、Yank1の発現制御機構との関係を検討するために、胎生13.5日齢の肢芽細胞に対して、BMP2とともにSmad6を過剰発現させ、RT-qPCR解析にてYank1の発現を検索した。その結果、Smad6の過剰発現によりSmadシグナル伝達経路を阻害すると、BMP2誘導性のYank1の発現上昇が抑制された(図6)。したがってBMP2は、Smadシグナル伝達経路を介してYank1を誘導することが示された。

また、BMP2の下流で機能する転写因子 Runx2、 Osterix、および Msx2 と Yank1 の発現制御機構との関係を検討するために、胎生 13.5 日齢の肢芽細胞に、

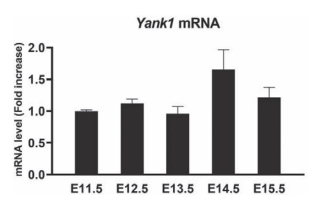


図 5 マウス胎生期における Yank1 mRNA の発現

胎生 11.5 日齢から 15.5 日齢(E11.5 から E15.5)の ICR マウスより肢芽組織を採取し、凍結破砕後に全 RNA を回収した。全 RNA を用いて cDNA を合成し、Yank1 mRNA の発現を RT-qPCR 法にて解析した。Yank1 mRNA 発現量は、 $\beta$ -actin mRNA 発現量で補正し、胎生 11.5 日齢の肢芽組織における Yank1 mRNA の発現量の倍数で示した(予備的な実験において同様の傾向を示すことを確認したうえで、n=1 のサンプルをトリプリケイトで解析した際の平均および標準偏差を示す)。

Runx2, Osterix, あるいは Msx2 アデノウイルスを作用させ、RT-qPCR 法にて解析を行った。その結果、これらの転写因子を過剰発現しても、Yank1 の発現への効果は認められなかった(図 7)。

### 5. Yank1 遺伝子ホモ欠損(KO) マウスの作製

生体における Yank1 の機能解析を行うため、CRISPR/Cas9 ゲノム編集法を用いて Yank1 KO マウスを作製した。TAKE 法に基づいて Yank1 遺伝子の第2エキソンの開始コドン直下に、終止コドンを含む ssODN を挿入したところ、F0系統のマウスが16 匹得られた。PCR 解

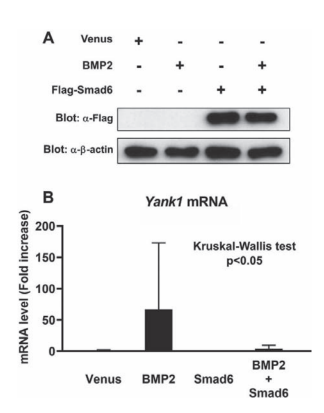


図 6 肢芽細胞における BMP2 誘導性 **Yank1** mRNA 発現 に対する Smad6 過剰発現の効果

胎生 13.5 日齢の ICR マウスの肢芽細胞を採取し、24 時間培養後、図で示したように Venus (コントロール)、BMP2、Flag-Smad6 アデノウイルスを添加し、12 時間培養後にアデノウイルス非含有培地に交換した。さらに 36 時間培養後にタンパク質および全 RNA を回収した。

- (A) 得られたタンパク質を抗 Flag 抗体および抗 β-actin 抗体にてウエスタンブロッティング法にて解析し、Flag-Smad6 および β-actin の発現を確認した。
- (B) 得られた全 RNA から cDNA を合成し、Yank1 mRNA の発現を RT-qPCR 法にて解析した。Yank1 mRNA の発現量は β-actin mRNA 発現量で補正し、コントロール群の Yank1 mRNA 発現量の倍数で示した(平均および標準偏差を示す。n=3)。Kruskal-Wallis 検定の結果、4 群間に有意差を認めた(P<0.05)。

0.5

Venus

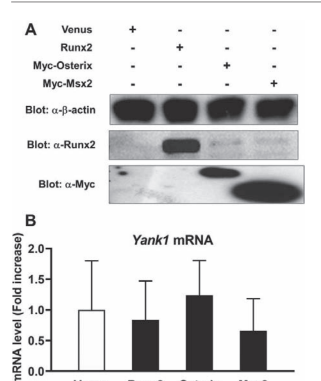


図 7 BMP2 シグナルに関連する転写因子の Yank1 mRNA 発現に対する効果

Runx2 Osterix

Msx2

胎生 13.5 日齢の ICR マウスの肢芽細胞を採取し、24 時 間培養後, 図で示したように Venus (コントロール), Runx2, Myc-Osterix, Myc-Msx2 アデノウイルスを添加し, 12 時間 培養後にアデノウイルス非含有培地に交換した。さらに36 時間培養後にタンパク質および全 RNA を回収した。

- (A) 得られたタンパク質を抗 Runx2 抗体, 抗 Myc 抗体, お よび抗 β-actin 抗体にてウエスタンブロッティング法に て解析し、Runx2、Myc-Osterix、Myc-Msx2 および β-actin の発現を確認した。
- (B) 得られた全 RNA から cDNA を合成し、Yank1 mRNA の発現を RT-qPCR 法にて解析した。Kruskal-Wallis 検 定の結果、4群間に有意差を認めなかった。Yank1 mRNA の発現量は β-actin mRNA 発現量で補正し、コ ントロール群の Yank1 mRNA 発現量の倍数で示した (平均および標準偏差を示す。n=3)。

析および DNA シークエンス解析により、#5 の雌マウ スと #15 の雄マウスの 2 匹が Yank1 遺伝子変異マウス であると考えられた(図8)。Germ line transmissionを 確認するため、F0系統の#15の雄マウスとC57BL6/J の雌マウスを交配させ、Yank1 遺伝子へテロ欠損マウ スの F1 系統を作出した。PCR 解析により、F1 系統へ の Germ line transmission を確認できたため、F1 系統 の Yank1 遺伝子へテロ欠損マウス同士を交配し、Yank1 KOマウスを作製した。Yank1 KOマウスの表現型は、 同腹の野生型マウスと比較して解析した。Yank1 遺伝

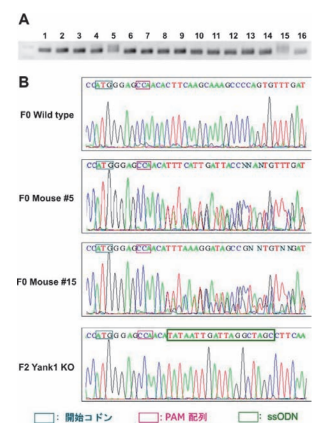


図8 Yank1 KO マウスのゲノム PCR 解析およびゲノムシ ークエンス解析

- (A) F0 系統のマウスを 16 匹得, それぞれの産仔の尻尾よ りゲノム DNA を回収し, プライマー F1 および R1(図 2) を用いて PCR を行い、2% アガロースゲルにて電 気泳動を行った。数字は産仔の個体識別番号を示す。
- (B) (A) で得られた PCR 産物を用いてシークエンス解析を 行った。FO系統の#5 および#15 のマウスにおいて, 野生型アレルと変異型アレルの波形の重複がみられた。 また、F1 系統の Yank1 遺伝子へテロ欠損マウス同士 の交配で得られた F2 系統の遺伝子ホモ欠損 (KO) マ ウスにおいても同様にシーケンス解析を行った。 ssODN:一本鎖 DNA。

子へテロ欠損マウスおよび Yank1 KO マウスは、外見 上, 正常に成長発育し, 生殖能も有していた。

## 6. Yank1 KO マウスの骨格の解析

骨格形成への Yank1 の関与を検討するために、胎生 14.5 日齢, 胎生 16.5 日齢, および生後 0 日齢の Yank1 KOマウスおよび同腹の野生型をアリザリンレッド・ア ルシアンブルー二重染色し、骨格標本を作製、観察し た。Yank1 KOマウスは、いずれの時期においても、全 身の骨格の形態および大きさ、四肢骨や手指、肋骨、 鎖骨、頭蓋骨の軟骨組織の形成ならびに骨組織の石灰

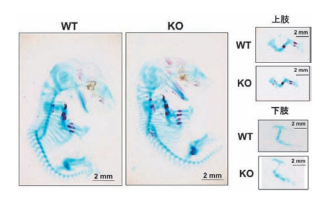


図 9 胎生 14.5 日齢の Yank1 KO マウスの骨格標本像

胎生 14.5 日齢の同腹の野生型および Yank1 KO マウスをエタノールで浸漬固定後、軟骨組織はアルシアンブルーで、骨組織はアリザリンレッド S 溶液で染色した。WT:野生型マウス、KO:Yank1 遺伝子ホモ欠損マウス

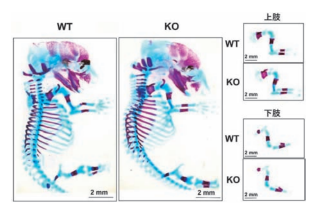


図 10 胎生 16.5 日齢の Yank1 KO マウスの骨格標本像

胎生 16.5 日齢の同腹の野生型および Yank1 KO マウスをエタノールで浸漬固定後、軟骨組織はアルシアンブルーで、骨組織はアリザリンレッド S 溶液で染色した。WT:野生型マウス、KO: Yank1 遺伝子ホモ欠損マウス

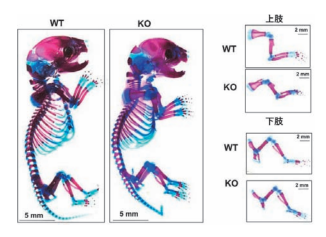


図 11 生後 0 日齢の Yank1 KO マウスの骨格標本像

生後 0 日齢の同腹の野生型および Yank1 KO マウスをエタノールで浸漬固定後、軟骨組織はアルシアンブルーで、骨組織はアリザリンレッド S 溶液で染色した。WT: 野生型マウス、KO: Yank1 遺伝子ホモ欠損マウス

化の程度に関して明確な表現型は認めなかった(図 9, 10, 11)。さらに詳細に内軟骨性骨形成過程における Yank1 の関与を検討するために, 胎生 16.5 日齢の Yank1 KO マウスの脛骨組織を病理組織学的に検索した。 Yank1 KO マウスの軟骨細胞の分化, 成熟, および一次骨化中心の石灰化は, 同腹の野生型マウスと違いは 認めなかった(図 12)。また, Yank1 KO マウスにおける 2 型コラーゲン, 10 型コラーゲンおよび MMP13 の 発現も, 同腹の野生型マウスと同程度であった(図 13)。

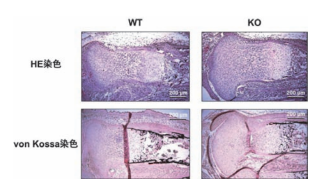


図 12 胎生 16.5 日齢の Yank1 KO マウスの脛骨の病理組織学的解析

胎生 16.5 日齢の野生型および同腹の Yank1 KO マウスの脛骨近位骨端の病理組織切片を作成し、ヘマトキシリンエオジン染色(パネル上側)および von Kossa 染色(パネル下側)を行った。スケールバー: $200\mu m$ 。WT:野生型マウス,KO:Yank1 遺伝子ホモ欠損マウス。

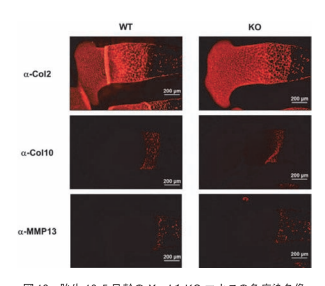
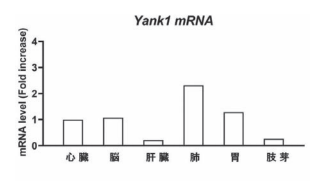


図 13 胎生 16.5 日齢の Yank1 KO マウスの免疫染色像

胎生 16.5 日齢の野生型および同腹の Yank1 KO マウスの脛骨近位骨端の病理組織切片を作成し、抗 2 型コラーゲン抗体( $\alpha$ -Col2)、抗 10 型コラーゲン抗体( $\alpha$ -Col10)、抗 MMP13 抗体( $\alpha$ -MMP13) を用いて免疫染色を行った。染色した切片を、蛍光顕微鏡下にて写真撮影した。スケールバー: $200\mu m$ 。WT:野生型マウス,KO: Yank1 遺伝子ホモ欠損マウス。

## 7. Yank1 を代償する因子の探索

Yank1 KO マウスにおいて骨格形成および四肢骨に おける石灰化および軟骨細胞の成熟に明確な表現型が 観察されなかった理由として、他の分子が Yank1 の機 能を代償している可能性が推察される。その候補とし て、Yank1 と高いホモロジーを有し、同じファミリー メンバーである Yank2 が考えられた。Yank2 は、約 48kDa のセリンスレオニンキナーゼであり、ヒトにお いて 4p16 の遺伝子座に位置している。4p16 の欠失が 原因で発症すると報告されている Ellis-van Creveld (EVC) 症候群は、多指、四肢と肋骨の短縮、および 爪と歯の異形成等を特徴とする常染色体劣性遺伝の症 候群である<sup>36)-38)</sup>。これらの知見を踏まえて、胎生 12.5 日齢マウス組織における Yank2 の発現を RT-qPCR 法 にて検索したところ、肢芽および脳に、Yank2の高い 発現を認めた (図 14)。したがって、Yank2 は肢芽形成 過程に発現し、Yank1 の機能を代償していると推察さ れた。そこでマウス肢芽細胞における Yank2 の発現が、 Yank1と同様にBMP2により制御を受けているか否かを



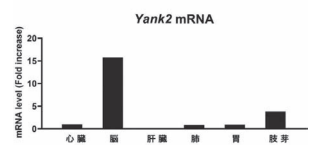


図 14 マウス組織あるいは臓器における Yank1 および Yank2 mRNA 発現

胎生 12.5 日齢の ICR マウスから採取した各組織を凍結破砕後,全 RNA を回収した。全 RNA を用いて cDNA を合成し,Yank1 および Yank2 mRNA の発現を RT-qPCR 法にて検索した。各生体内組織の Yank1 あるいは Yank2 の遺伝子発現量は $\beta$ -actin mRNA 発現量で補正し,心臓での Yank1 および Yank2 mRNA の発現量の倍数で示した。

RT-qPCR 法にて検索した。その結果,BMP2 は Yank2 の発現に影響を与えなかった(図 15)。また Yank1 および Yank2 と同じファミリーメンバーである Yank3 の発現をマウス肢芽細胞およびマウス骨芽細胞にてRT-qPCR 法を用いて検索したが,BMP2 の存在の有無にかかわらずその発現は検出限界以下であった。また胎生 12.5 日齢マウスの肢芽組織における Yank3 の発現量も検出限界以下であった。

## 考察

BMP2 は、さまざまなシグナル伝達分子や転写因子を介し、内軟骨性骨形成過程において多様な役割を果たしていることが明らかにされつつあるが<sup>18)-30),39),40)</sup>, 内軟骨性骨形成過程における BMP2 の制御機構の全貌は未だ明らかになっていない。BMP2が複雑な内軟骨性骨形成過程をどのようにして制御しているのか、またBMP2 シグナル伝達経路の異常が軟骨あるいは関節疾患の発症にどのように繋がるのかを解明することは、学術的にも臨床的にも重要な課題である。そこで本研究では、BMP2 シグナルの下流で機能し、内軟骨性骨形成を制御する新規因子の同定と、その機能的役割の解明を目指した。その結果、BMP2 により発現上昇する遺伝子として Yank1 を同定し、Yank1 が、肢芽細胞お

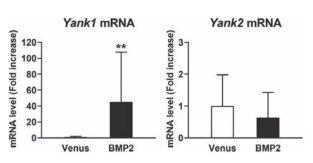


図 15 肢芽細胞における **Yank2** mRNA の発現に対する BMP2 の効果

胎生 13.5 日齢の ICR マウスよりマウス肢芽細胞を採取し、24 時間培養後、Venus(コントロール)あるいは BMP2 アデノウイルスを添加し、12 時間培養後にアデノウイルス非含有培地に交換した。さらに 36 時間培養後に全 RNA を回収した。全 RNA から cDNA を合成し、Yank1 および Yank2 mRNA の発現を RT-qPCR 法にて解析した。Yank1 および Yank2 mRNA 発現量は、同じサンプルの  $\beta$ -actin mRNA 発現量で補正し、Yank2 mRNA の発現量の倍数で示した(平均および標準偏差を示す。PC0.01 vs PC0.01 vs

よび骨芽細胞特異的において Smad 経路を介して、発現調節されることを明らかにした。また、Yank1 KOマウスを作製して骨格形成および軟骨細胞の分化・成熟における Yank1 の役割の解明を試みた。しかしながら Yank1 KO マウスにおいて明確な表現型は確認できなかった。その原因として、Yank1 と同じファミリーに属する Yank2 が代償的に働いている可能性が推察された。

Microarray 解析の結果, 肢芽細胞における BMP2 に よる Yank1 の発現上昇の程度は、内軟骨性骨形成過程 に必須な Osterix<sup>39)</sup>や Msx2<sup>40)</sup>と比較しても大きかった (表2)。Yankl は、セリンスレオニンキナーゼドメイ ンを有していることから、セリンスレオニンキナーゼ として機能すると予測される。ヒトゲノム遺伝子解析 により、約518種のプロテインキナーゼが同定されて おり、セリンスレオニンキナーゼは、ヒトと種々の真 核生物を比較した進化系統学的解析により7つのグル ープに分類される<sup>41)</sup>。Yank1 はその中の AGC グループ に属する。AGC グループは3つの代表的なファミリー, cAMP 依存性プロテインキナーゼ(cAMP-dependent protein kinase: PKA), cGMP 依存性プロテインキナー ゼ (cGMP-dependent protein kinase: PKG) およびプ ロテインキナーゼ C (protein kinase C: PKC) にちな んで命名され、Yank ファミリーを含む合計 14 のファ ミリーに分類される<sup>42)</sup>。しかしながら Yank1 の機能的 役割については、ほとんど研究がなされていない。胎生 11.5日齢から15.5日齢のマウスにおいて, 肢芽は劇的 に変化し成長を遂げ、内軟骨性骨形成が進行する<sup>43)</sup>。 この期間, BMP2 は持続的に発現しており, 胎生 11.5 日齢では外胚葉性頂堤 (apical ectodermal ridge: AER) および肢芽の後側に、胎生12.5日齢では指間組織およ び後側の手首形成予定領域に、胎生13.5日齢では指間 組織および指骨形成予定領域の軟骨原基に、胎生14.5 日齢では指節間関節の形成予定領域周辺に、それぞれ 限局して発現している44)。この時期の肢芽組織におい て Yank1 がほぼ一定に発現していたことから (図5), Yank1 は BMP2 と関連して軟骨細胞の分化および軟骨 組織の形成に関与している可能性が推測された。そこ で Yankl の生体内における機能解析を行うために Yank1 KOマウスを作製し解析したが、骨格形成や軟 骨細胞の分化等に明確な表現型は認められなかった。そ の原因として Yank1 の機能を代償する他の分子の存在 が示唆された。Yank ファミリーには、Yankl の他に Yank2 (Stk32b) と Yank3 (Stk32c) が存在しており、 Yank2 は約 70%, Yank3 は約 66% と, Yank1 に対して

高いホモロジーを有しているが、これらの機能もほとんど明らかにされていない。本研究結果より、胎生12.5日齢のマウスの肢芽において、Yank2の高い発現を認めた(図14)。一方、肢芽細胞におけるYank3の発現は、BMP2の存在の有無に拘らず検出できなかった。以上の結果から、Yank2がYank1の機能を代償し、肢芽の成長ならびに内軟骨性骨形成の制御に関与している可能性が推測された。興味あることに、肢芽細胞におけるYank2の発現へのBMP2の効果は認められなかったことから(図15)、Yank2はBMP2非依存的に機能していると示唆された。

YANK2 遺伝子は、ヒトでは 4p16 の遺伝子座に位置 しており、4p16の欠失により多指、低身長あるいは歯 の形態異常や先天欠如などを主症状とする常染色体劣 性遺伝疾患である EVC 症候群を来すと報告されてい る<sup>36), 38)</sup>。EVC 症候群は、EVC1 および EVC2 遺伝子の 変異によって発症すると報告されており<sup>36)</sup>, EVC1 およ び EVC2 遺伝子に近接する Yank2 遺伝子の変異もその 発症に関与する可能性が示唆されている<sup>36),37),45)</sup>。また EVC 症候群は、軟骨形成不全を呈することも報告され ている360。これらの遺伝学的研究は、内軟骨性骨形成 における Yank2の関与を示唆している。 EVC 症候群は、 顎顔面形態の異常により、審美障害、発音障害、咀嚼 障害を来すことがあり、その改善のためには歯科矯正学 的治療が必要であり38), 我が国において歯科矯正治療 が保険適応となる疾患の一つである。この観点から, 内 軟骨性骨形成における Yank2 の役割の解明は今後の重 要な課題であり、そのためにも Yank1 と Yank2 のダブ ルノックアウトマウスの作製とその解析が必要と考え られる。

Yank1 の発現が、BMP2/Smad 経路を介することを示したが(図 6)、Smad 分子の下流で機能する転写因子については、明確な結果を得ることができなかった。BMP2/Smad シグナルの下流あるいはパートナーとして機能し、内軟骨性骨形成に関与する転写因子としてRunx2、Osterix および Msx2 が知られている<sup>29)、30)、46)</sup>。Runx2 は、Ihh の発現を介して軟骨細胞の肥大化に必須的役割を果たしている<sup>29)</sup>。Osterix は、Runx2 および Smad シグナルによって発現制御されており、軟骨基質の分解を担う MMP13 の発現を誘導することが明らかになっている<sup>30)</sup>。Msx2 は、Ihh と協調して軟骨細胞の石灰化を促進することが報告されている<sup>46)</sup>。しかしながらRunx2、Osterix あるいは Msx2 のいずれの過剰発現も Yank1 の発現に効果を示さなかった(図 7)。したがっ

て、Yank1 の発現誘導には、Runx2、Osterix、あるいは Msx2 のそれぞれ単独では不十分であるか、あるいは BMP2 との関与が知られていない未知の転写因子が関与している可能性が想定される。BMP2 の存在の有無に 拘らず、C2C12 細胞あるいは C3H10T1/2 細胞で Yank1 の発現が認められなかったことから、これらの細胞株と 肢芽細胞を比較することによって、この課題を探索できる可能性が高いと見込まれる。また骨芽細胞に BMP2 を作用させた際にも Yank1 の発現誘導が見られたこと から、Yank1 は骨芽細胞および骨形成にも関与している可能性が推察される。しかし、Yank1 KO マウスで膜性骨化の異常も認められなかったので、この点においても Yank2 による代償的作用の存在が推定できる。

セリアック病患者のゲノムワイド関連解析(Genome Wide Association Study: GWAS) による研究の結果, YANK1 遺伝子の一塩基多型(Single Nucleotide Polymorphism: SNP) がセリアック病の発症に関連す ると報告されている47)-49)。セリアック病は、グルテン により惹起される小腸粘膜傷害と栄養吸収不良を特徴 とする自己免疫疾患である500。患者の約9割がヒト白 血球型抗原 DQ2 (Human Leukocyte Antigen DQ2: HLA DQ2) あるいは DQ8 のヘテロ二量体を持つため、 HLA DQ2 あるいは DQ8 が原因であると言われている が、セリアック病発症への寄与率は約30%と報告され ており、他の因子の関与が示唆されている<sup>50)-52)</sup>。本研 究において作製した Yank1 KO マウスは、グルテンを 含む小麦フスマを原材料とする固形飼料を与えて飼育 しており、本稿執筆時において Yank1 KO マウスを最 長約7か月飼育して観察しているが、成長発育や便の 性状, 急激な体型の変化等に関して, 野生型マウスと 比較した外見上の違いを認めていないため、今後の解 析が必要と思われる。

内軟骨性骨形成過程の異常は、全身の骨格のみならず顎顔面の成長および発育にも影響を及ぼし、審美性、咬合、発音および嚥下などの機能が障害されることがある。したがって、内軟骨性骨形成の制御機構の解明は、顎顔面形態異常を伴う遺伝子疾患あるいは顎変形症に対する診断や治療方針の決定にも貢献する。今後、骨・軟骨性疾患の原因解明や新規治療法の開発への寄与を目的として、Yankファミリーの生物学的機能を明らかにし、骨形成過程の制御機構に対する理解を深めていきたいと考えている。

## 謝辞

稿を終えるにあたり、本研究の機会を与えていただ き、始終御鞭撻を賜りました大阪大学大学院歯学研究 科口腔分子免疫制御学講座生化学教室, 西村理行教授 に深甚なる謝意を表します。そして、本研究にあたり 終始御懇篤なる御指導を賜りました大阪大学大学院歯 学研究科口腔分子免疫制御学講座生化学教室,高畑佳 史助教に心より感謝申し上げます。さらに本研究を行 うに際し, 多大な御援助, 御協力を頂きました大阪大 学大学院歯学研究科口腔分子免疫制御学講座生化学教 室、波多賢二准教授ならびに村上智彦講師に深く感謝 します。また本研究の機会を与えていただきました同口 腔分化発育情報学講座顎顔面口腔矯正学教室山城隆教 授に感謝申し上げます。最後にこの研究に対して多大 なる御協力と御助言を戴いた大阪大学大学院歯学研究 科口腔分子免疫制御学講座生化学教室の諸先生方に厚 くお礼申し上げます。

## 引用文献

- Erlebacher, A., Filvaroff, E. H., Gitelman, S. E. and Derynck, R. (1995): Toward a molecular understanding of skeletal development. *Cell.*, 80, 371–378.
- 2) Zelzer, E. and Olsen, B. R. (2003): The genetic basis for skeletal diseases. *Nature*, **423**, 343–348.
- Egawa, S., Miura, S., Yokoyama, H., Endo, T. and Tamura, K. (2014): Growth and differentiation of a long bone in limb development, repair and regeneration, *Dev Growth Differ*, 56, 410-424.
- Ornitz, D. M. and Marie, P. J. (2002): FGF signaling pathways in endochondral and intramembranous bone development and human genetic disease. *Genes Dev*, 16, 1446-1465.
- 5) Coffin, J. D., Florkiewicz, R. Z., Neumann, J., Mort-Hopkins, T., Dorn, G. W., Lightfoot, P., German, R., Howles, P. N., Kier, A. and O'Toole, B. A. (1995): Abnormal bone growth and selective translational regulation in basic fibroblast growth factor (FGF-2) transgenic mice. *Mol Biol Cell*, 6, 1861–1873.
- 6) Kim, E. J., Cho, S. W., Shin, J. O., Lee, M. J., Kim, K. S. and Jung, H. S. (2013): Ihh and Runx2/Runx3 Signaling Interact to Coordinate Early Chondrogenesis: A Mouse Model. *PLoS ONE*, **8**, e55296.
- Koziel, L., Kunath, M., Kelly, O. G. and Vortkamp, A. (2004): Ext1-dependent heparan sulfate regulates the range of Ihh signaling during endochondral ossification, Dev Cell, 6, 801-813.
- 8) Dai, J. and Rabie, A. B. M. (2007): VEGF: an Essential

- Mediator of Both Angiogenesis and Endochondral Ossification, *J Dent Res*, **86**, 937–950.
- 9) Zelzer, E., McLean, W., Ng, Y.-S., Fukai, N., Reginato, A. M., Lovejoy, S., D'Amore, P. A. and Olsen, B. R. (2002): Skeletal defects in VEGF (120/120) mice reveal multiple roles for VEGF in skeletogenesis. *Development*, 129, 1893–1904.
- 10) Shin, H. R., Islam, R., Yoon, W. J., Lee, T., Cho, Y. D., Bae, H., Kim, B. S., Woo, K. M., Baek, J. H. and Ryoo, H. M. (2016): Pin1-mediated Modification Prolongs the Nuclear Retention of β-Catenin in Wnt3a-induced Osteoblast Differentiation. J Biol Chem, 291, 5555-5565.
- Glass, D. A. and Karsenty, G. (2007): Minireview: In vivo analysis of Wnt signaling in bone. *Endocrinology*, 148, 2630–2634.
- 12) Kozhemyakina, E., Lassar, A. B. and Zelzer, E. (2015): A pathway to bone: signaling molecules and transcription factors involved in chondrocyte development and maturation, *Development*, 142, 817–831.
- Kronenberg, H. M. (2006): PTHrP and skeletal development. Annals of the New York Academy of Sciences, 1068, 1-13.
- 14) Urist, M. R., Rosen, V., Celeste, A., Mitsock, L., Whitters, M., Kriz, R., Hewick, R. and Wang, E. (1965): Bone: Formation by Autoinduction. Science, 150, 893–899.
- 15) Wozney, J. M., Rosen, V., Celeste, A. J., Mitsock, L. M., Whitters, M. J., Kriz, R. W., Hewick, R. M. and Wang, E. A. (1988): Novel regulators of bone formation: molecular clones and activities. *Science*, 242, 1528– 1534.
- Sebald, W., Nickel, O., Seher, A. and Müller, T. D. (2008): Bone Morphogenetic Proteins. *Handb Biominer Biol Asp Struct Form*, 3, 19–33.
- 17) Gomez-Puerto, M. C., Iyengar, P. V., García de Vinuesa, A., ten Dijke, P. and Sanchez-Duffhues, G. (2019): Bone morphogenetic protein receptor signal transduction in human disease. J Pathol, 247, 9-20.
- 18) Steinert, A. F., Proffen, B., Kunz, M., Hendrich, C., Ghivizzani, S. C., Nöth, U., Rethwilm, A., Eulert, J. and Evans, C. H. (2009): Hypertrophy is induced during the in vitro chondrogenic differentiation of human mesenchymal stem cells by bone morphogenetic protein-2 and bone morphogenetic protein-4 gene transfer, *Arthritis Res Ther*, 11, R148.
- 19) Katagiri, T., Yamaguchi, A., Komaki, M., Abe, E., Takahashi, N., Ikeda, T., Rosen, V., Wozney, J. M., Fujisawa-Sehara, A. and Suda, T. (1994): Bone morphogenetic protein-2 converts the differentiation pathway of C2C12 myoblasts into the osteoblast lineage. J Cell Biol, 127, 1755-1766.
- 20) Tsumaki, N., Nakase, T., Miyaji, T., Kakiuchi, M., Kimura, T., Ochi, T. and Yoshikawa, H. (2002): Bone

- Morphogenetic Protein Signals Are Required for Cartilage Formation and Differently Regulate Joint Development During Skeletogenesis. *J Bone Miner Res.*, 17, 898–906.
- 21) Shu, B., Zhang, M., Xie, R., Wang, M., Jin, H., Hou, W., Tang, D., Harris, S. E., Mishina and Y., Chen, D. (2011): BMP2, but not BMP4, is crucial for chondrocyte proliferation and maturation during endochondral bone development. J Cell Sci., 124, 3428-3440.
- 22) Wu, M., Chen, G. and Li, Y. P. (2016): TGF-β and BMP signaling in osteoblast, skeletal development, and bone formation, homeostasis and disease. *Bone Research*, 4.
- 23) Dutko, J. A. and Mullins, M. C. (2011): SnapShot: BMP signaling in development. *Cell*, **145**.
- 24) Matsushita, T., Wilcox, W. R., Chan, Y. Y., Kawanami, A., Bukulmez, H., Balmes, G., Krejci, P., Mekikian, P. B., Otani, K. and Murakami, S. (2008): FGFR3 promotes synchondrosis closure and fusion of ossification centers through the MAPK pathway. *Hum Mol Genet*, 18, 227–240.
- 25) Deng, C., Wynshaw-Boris, A., Zhou, F., Kuo, A. and Leder, P. (1996): Fibroblast Growth Factor Receptor 3 Is a Negative Regulator of Bone Growth. Cell, 84, 911-921.
- 26) Yamashita, A., Morioka, M., Kishi, H., Kimura, T., Yahara, Y., Okada, M., Fujita, K., Sawai, H., Ikegawa, S. and Tsumaki, N. (2014): Statin treatment rescues FGFR3 skeletal dysplasia phenotypes, *Nature*, 513, 507-511.
- 27) Ulici, V., Hoenselaar, K. D., Agoston, H., McErlain, D. D., Umoh, J., Chakrabarti, S., Holdsworth, D. W. and Beier, F. (2009): The role of Akt1 in terminal stages of endochondral bone formation: Angiogenesis and ossification, *Bone*, 45, 1133-1145.
- 28) Ikeda, T., Kamekura, S., Mabuchi, A., Kou, I., Seki, S., Takato, T., Nakamura, K., Kawaguchi, H., Ikegawa, S. and Chung, U. (2004): The combination of SOX5, SOX6, and SOX9 (the SOX trio) provides signals sufficient for induction of permanent cartilage. *Arthritis Rheum*, 50, 3561–3573.
- 29) Yoshida, C. A., Yamamoto, H., Fujita, T., Furuichi, T., Ito, K., Inoue, K. I., Yamana, K., Zanma, A., Takada, K. and Komori, T. (2004): Runx2 and Runx3 are essential for chondrocyte maturation, and Runx2 regulates limb growth through induction of Indian hedgehog. *Genes Dev.* 18, 952–963.
- 30) Nishimura, R., Wakabayashi, M., Hata, K., Matsubara, T., Honma, S., Wakisaka, S., Kiyonari, H., Shioi, G., Yamaguchi, A. and Yoneda, T. (2012): Osterix regulates calcification and degradation of chondrogenic matrices through matrix metalloproteinase 13 (MMP13) expression in association with transcription factor Runx2 during endochondral ossification. J Biol Chem., 287, 33179– 33190.

- 31) Briner, J., Giedion, A. and Spycher, M. A. (1991): Variation of Quantitative and Qualitative Changes of Enchondral Ossification in Heterozygous Achondroplasia. *Pathol Res Pract*, **187**, 271–278.
- 32) Acke, F. R. E., Dhooge, I. J. M., Malfait, F. and De Leenheer, E. M. R. (2012, October 30): Hearing impairment in Stickler syndrome: A systematic review. *Orphanet Journal of Rare Diseases*, 7, 84–93.
- 33) LACHMAN, R. S., RIMOIN, D. L., HOLLISTER, D. W., DORST, J. P., SIGGERS, D. C., McALISTER, W., KAUFMAN, R. L. and LANGER, L. O. (1975): THE KNIEST SYNDROME. Am J Roentgenol, 123, 805–814.
- 34) Takigawa, Y., Hata, K., Muramatsu, S., Amano, K., Ono, K., Wakabayashi, M., Matsuda, A., Takada, K., Nishimura, R. and Yoneda, T. (2010): The transcription factor Znf219 regulates chondrocyte differentiation by assembling a transcription factory with Sox9, J Cell Sci, 123, 3780–3788.
- 35) Kaneko, T. (2017): Genome Editing in Mouse and Rat by Electroporation, *Methods Mol Biol.*, **1630**, 81–89.
- 36) Polymeropoulos, M. H., Ide, S. E., Wright, M., Goodship, J., Weissenbach, J., Pyeritz, R. E., Da Silva, E. O., Ortiz De Luna, R. I. and Francomano, C. A. (1996): The gene for the Ellis-van Creveld syndrome is located on chromosome 4p16. *Genomics*, 35, 1-5.
- 37) Ingersoll, R. G., Hetmanski, J., Park, J. W., Fallin, M. D., McIntosh, I., Wu-Chou, Y. H., Chen, P. K., Yeow, V., Chong, S. S. and Beaty, T. H. (2010): Association between genes on chromosome 4p16 and non-syndromic oral clefts in four populations. *Eur J Hum Genet*, 18, 726-732.
- 38) Tuna, E. B., Koruyucu, M., Kürklü, E., Çifter, M., Gençay, K., Seymen, F. and Tüysüz, B. (2016): Oral and craniofacial manifestations of Ellis-van Creveld syndrome: Case series. *Journal of Cranio-Maxillofacial* Surgery, 44, 919–924.
- 39) Nishimura, R., Hata, K., Matsubara, T., Wakabayashi, M. and Yoneda, T. (2012): Regulation of bone and cartilage development by network between BMP signalling and transcription factors. *J Biochem*, 151, 247–254.
- 40) Amano, K., Ichida, F., Sugita, A., Hata, K., Wada, M., Takigawa, Y., Nakanishi, M., Kogo, M., Nishimura, R. and Yoneda, T. (2008): Msx2 stimulates chondrocyte maturation by controlling Ihh expression. *J Biol Chem.* 283, 29513–29521.
- 41) Manning, G., Whyte, D. B., Martinez, R., Hunter, T. and Sudarsanam, S. (2002): The protein kinase complement of the human genome. *Science*, 298, 1912–1934.
- 42) Arencibia, J. M., Pastor-Flores, D., Bauer, A. F., Schulze, J. O. and Biondi, R. M. (2013): AGC protein kinases: From structural mechanism of regulation to allosteric drug development for the treatment of human diseases, *Biochimica et Biophysica Acta-Proteins and*

- Proteomics, 1834, 1302-1321.
- 43) Zuniga, A. (2015): Next generation limb development and evolution: old questions, new perspectives. *Development*, **142**, 3810–3820.
- 44) Tina, V., Joachim, N. and Thomas, D. (2012, October 12): Missense Mutations in GDF-5 Signaling: Molecular Mechanisms Behind Skeletal Malformation, *Mutations* in *Human Genetic Disease* (Cooper D. N., editor). Books on Demand, 11–54.
- 45) Ruiz-Perez, V. L., Blair, H. J., Rodriguez-Andres, M. E., Blanco, M. J., Wilson, A., Liu, Y.-N., Miles, C., Peters, H. and Goodship, J. A. (2007): Evc is a positive mediator of Ihh-regulated bone growth that localises at the base of chondrocyte cilia. *Development*, 134, 2903–2912.
- 46) Ota, S., Zhou, Z.-Q., Keene, D. R., Knoepfler, P. and Hurlin, P. J. (2007): Activities of N-Myc in the developing limb link control of skeletal size with digit separation, *Development*, 134, 1583–1592.
- 47) Koskinen, L. L. E., Einarsdottir, E., Korponay-Szabo, I. R., Kurppa, K., Kaukinen, K., Sistonen, P., Pocsai, Z., Széles, G., Ádány, R. and aavalainen, P. (2009): Fine mapping of the CELIAC2 locus on chromosome 5q31-q33 in the Finnish and Hungarian populations. *Tissue Antigens*, 74, 408-416.
- 48) Amundsen, S. S., Adamovic, S., Hellqvist, Å., Nilsson, S., Gudjónsdóttir, A. H., Ascher, H., Ek, J., Larsson, K., Wahlström, J. and Naluai, Å. T. (2007): A comprehensive screen for SNP associations on chromosome region 5q31-33 in Swedish/Norwegian celiac disease families. Eur J Hum Genet, 15, 980-987.
- 49) Adamovic, S., Amundsen, S. S., Lie, B. A., Hellqvist, Å., Gudjónsdóttir, A. H., Ek, J., Nilsson, S., Wahlström, J., Ascher, H. and aluai, Å. T. (2007): Fine mapping study in Scandinavian families suggests association between coeliac disease and haplotypes in chromosome region 5q32. Tissue Antigens, 71, 27–34.
- 50) Valli, D. R., Raffaella, M. and Renato, C. (2017): New Insights into the Pathogenesis of Celiac Disease. Front Med, 4, 137.
- 51) Petronzelli, F., Bonamico, Ferrante, P., Grillo, R., Mora, B., Mariani, P., Apollonio, I., Gemme, G. and Mazzilli M. C. (1997): Genetic contribution of the HLA region to the familial clustering of coeliac disease. *Ann Hum Genet*, 61, 307–317.
- 52) Bevan, S., Popat, S., Braegger, C., Busch, A., O'Donoghue, D., Falth-Magnusson, K., Ferguson, A., Godkin, A., Hogberg, L., Holmes, G., Hosie, K. B., Howdle, P. D., Jenkins, H., Jewell, D., Johnston, S., Kennedy, N. P., Kerr, G., Kumar, P., Logan, R. F., Love, A. H., Marsh, M., Mulder, C. J., Sjoberg, K., Stenhammer, L., Walker-Smith, J., Marossy, A. M. and Houlston, R. S. (1999): Contribution of the MHC region to the familial risk of coeliac disease. J Med Genet, 36, 687-690.