



令和元年 7 月 25 日

報道機関 各位

東北大学大学院生命科学研究科
科学技術振興機構(JST)

**体の中で細胞がスムーズに集団移動する仕組みを解明
体の器官の形づくりや傷の修復メカニズムの理解に貢献**

【発表のポイント】

- オプティカルバイオロジー※1とライブイメージング※2の手法を用いて、ショウジョウバエにおいて、体の器官を形成する上皮細胞が集団移動するのに重要な、細胞のつなぎ替えを可視化することに成功した。
- 「ジッパー」のように機能して、上皮細胞の接着を破ることなく、細胞接着面の伸長を促進する膜たんぱく質(Sdk)を発見した。
- 上皮細胞の集団移動をスムーズに継続させる仕組みが明らかになり、組織形成や、創傷治癒などの上皮修復メカニズムの理解に貢献することが期待される。

【概要】

東北大学大学院生命科学研究科の上地浩之(うえちひろゆき)助教と倉永英里奈(くらながえりな)教授は、上皮細胞をスムーズに集団移動させる仕組みについて、ショウジョウバエを用いた研究により明らかにし、上皮細胞が集団移動するために重要な、細胞のつなぎ替え(細胞接着面のリモデリング)過程を可視化することに成功しました。リモデリング後にできた新しい細胞接着面の伸長を促進するためには、古い細胞接着面を収縮するために使われたアクチオシン※3が集積して再利用されることを発見しました。その集積には膜たんぱく質である Sdk(Sidekick)が必要であり、この Sdk が「ジッパー」のように機能することで上皮に穴を空けることなく、新しい細胞間接着の伸長を促進していることが明らかになりました。

本研究の成果は、上皮組織の形態形成の原動力となる細胞機能の解明であり、創傷治癒などの上皮修復メカニズムの理解にも貢献することが期待されます。

本研究結果は、米科学誌「Developmental Cell」の電子版(2019年7月25日付)で発表された後、8月5日発行の同誌に掲載されます。

【詳細な説明】

私たちの体は、外界から身体の内部を隔てる上皮組織によって、身体の器官を保護したり、情報や物質を受け入れたりして、生命維持に必要な機能や反応を起こしています。上皮組織は上皮細胞と呼ばれる細胞が密接に接着した状態で構成されており、例えば胃粘膜の上皮組織では、胃の中に入ってきた食べ物などの物質のろ過や吸収、異物から保護するバリア機能を担っています。また、受精卵から体が形成される過程では、上皮組織内の上皮細胞が同一方向に集団移動することで、シート状の上皮組織を折りたたみ、伸長・陥入・移動などの変形を行い、複雑な器官を作り上げます。しかし細胞同士の接着を保ったまま、どのように上皮細胞が移動できるのか、どのように同一方向に協調的に動くのか、その仕組みの多くは謎のままでした。

本研究グループは、ショウジョウバエの雄の生殖器が、生殖器官を取り巻く上皮細胞の集団移動によって 360 度回転しながら形作られることを明らかにしていました。この過程では、上皮細胞をつなぐ接着部分でアクチオシンが偏って集積することで、細胞同士のつながり替えが連続して起こり、上皮細胞が集団移動する原動力となっています(図 1)。つながり替えの仕組みとして分かっていたことは、①隣り合う細胞の細胞接着面にアクチオシンが集積すると、その細胞接着面は短縮し、②やがて消失して 4 つの細胞が 1 点で接する点を形成し、③さらに、この接合点から新たな細胞接着面が、元の接着面とは垂直方向に伸張する、ということでした(図 2)。

今回、この細胞同士のつながり替えの過程をライブイメージングにより詳細に可視化したところ、①②の過程で細胞間接着を縮めて消失したはずのアクチオシンは、消失することなく、③の新しい細胞接着面を作る際の接合点で再利用されていることを発見しました(図 3)。また、③の細胞接着面が新たに伸長しているタイミングで、オプティカルバイオロジーの 1 つの手法として CALI 法※1を用い、細胞接合点にあるアクチオシンだけを不活性化したところ、新しい細胞接着面の伸長が遅延することが明らかになりました。このことは、再利用されたアクチオシンが新たな細胞接着面の形成に必要なことを示しています。

さらに本研究グループは、3 細胞接合点にアクチオシンが集積するためには、Sdk (Sidekick) と呼ばれる膜たんぱく質が必要であることを世界に先駆けて見いだしました。この Sdk は、細胞接着に働くたんぱく質(カドヘリン※4)と比較して接着は弱いものの、細胞接着面のつながり替え後に形成される細胞接合点にカドヘリンよりも早く集積してアクチオシンをつなぎ止め、まるで「ジッパー」のように細胞接合点をスムーズに移動することで、新しい細胞接着面の伸長を誘導していることが明らかになりました(図 4)。

このように、細胞のつながり替えを維持するためには、細胞接着面がつながり替わった後に新しい細胞接着面の伸長が連続して起こることが分かりました。その結果、上皮細胞が集団移動することが可能となり、上皮組織が複雑な形の器官を作り上げる原動力となっていると考えられます。

【今後の展開】

今回発見した細胞のつなぎ替えを連続してスムーズに起こす仕組みは、上皮組織の形態形成や、創傷治癒などの上皮修復メカニズムの理解に貢献することが期待されます。また、本研究では光を用いて人工的にアクチオシンの操作を行うことによって、瞬間的に方向性をもった細胞の力発生メカニズムを解明することが可能になりました。本研究が1つのきっかけとなって、オプティカルメカノバイオロジーの利点を生かした次世代の生物学研究が増えることが期待されます。

本研究は、科学技術振興機構(JST)戦略的創造研究推進事業(CREST)「光の特性を活用した生命機能の時空間制御技術の開発と応用」のほか、文部科学省科学研究費補助金、公益財団法人などの研究助成金の支援を受けて行われました。

【用語説明】

※1 オプティカルバイオロジー:

特定の波長の光を当てることで特定のタンパク質の活性を変化させ、狙った細胞の機能を光で制御する方法。本研究では、その手法の1つである CALI 法 (Chromophore-assisted laser inactivation) を用いた。CALI 法では、光刺激により Reactive oxygen species (ROS) を産生する蛍光たんぱく質を、不活性化させたいたんぱく質Xに融合させて発現させることで、光特異的にたんぱく質Xを不活性化させる。

※2 ライブイメージング:

生きた細胞のさまざまな活動を継時観察すること。特に GFP などの蛍光マーカーを用いて特定の細胞や組織を標識し、蛍光顕微鏡でその動きや変化を詳細に観察することができる。今回は生きた個体において生きた細胞を観察した。

※3 アクチオシン:

アクチン繊維にミオシンたんぱく質が結合した複合体。筋肉や細胞骨格の収縮に必須。

※4 カドヘリン:

動物の細胞同士の接着に必要な細胞膜たんぱく質。細胞境界面で、カルシウム依存的に同じ分子同士が結合して細胞を接着させる。

【図】

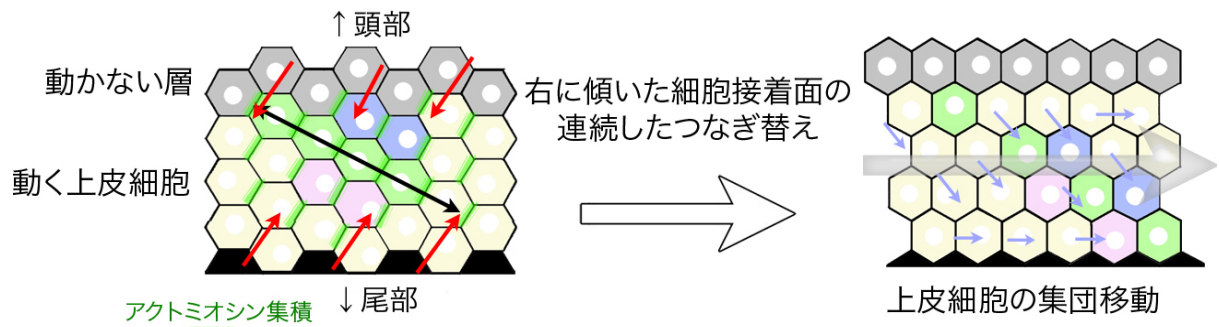


図1: 右に傾いた細胞接着面のつなぎ替えが連続して起こることで、細胞を同一方向に集団移動させるメカニズムの模式図 (Sato et al., Nat Comm 2015 より図を改変)。(左)アクチンが集積した細胞接着面が赤矢印方向につなぎ替わることで、黒矢印方向に組織が伸長しようとするすると圧力が加わる。(右)頭部に動かない細胞層を配置することで、水色矢印のような細胞のつなぎ替えが起こり、片側への細胞移動が誘導される(灰色矢印)。

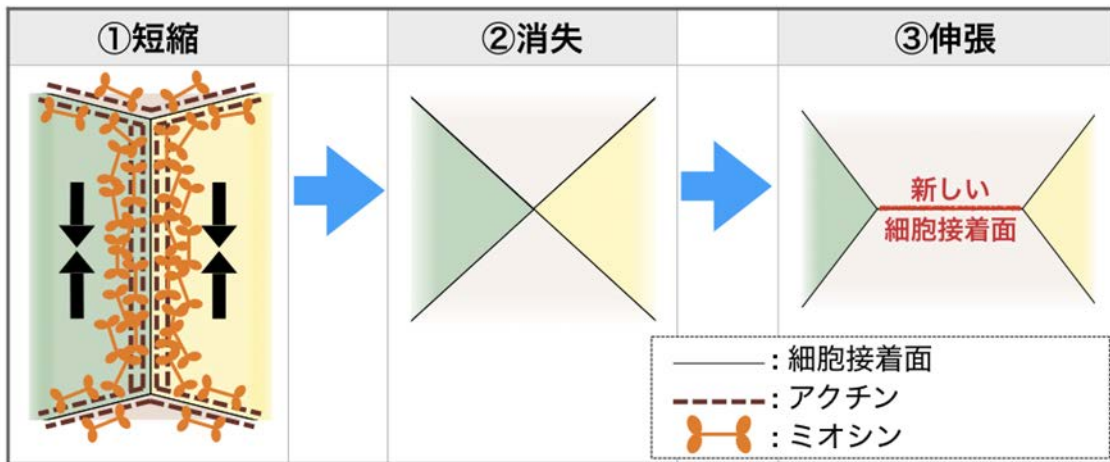


図2: 細胞接着面のつなぎ替え (模式図)

①隣り合う細胞の細胞接着面にアクチンが集積すると、その細胞接着面は短縮し、②やがて消失して4つの細胞が1点で接する点を形成し、③さらに、この接合点から新たな細胞接着面が、元の接着面とは垂直方向に伸張する。

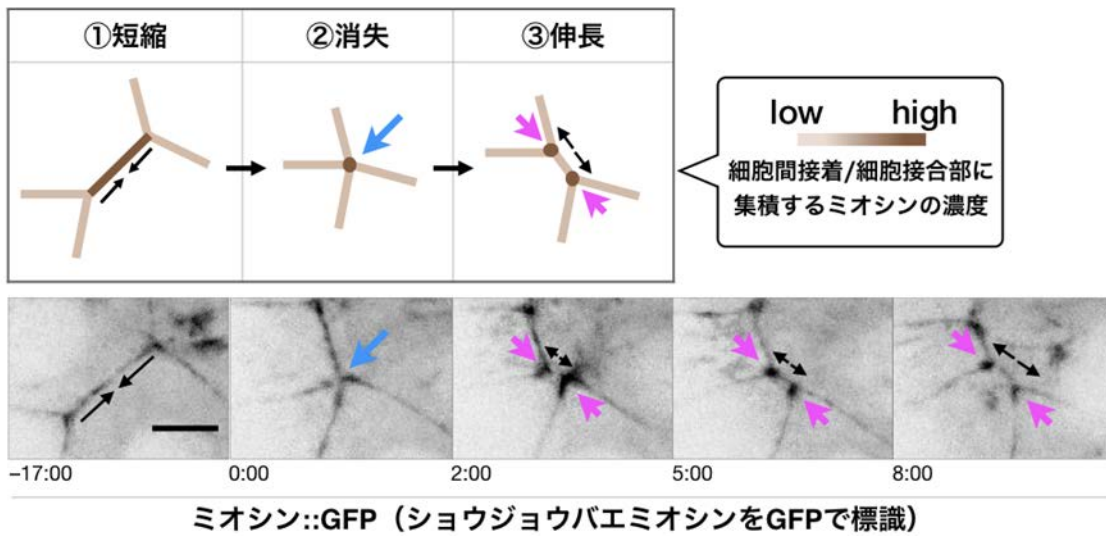


図 3: 実際に得られたライブイメージング動画(下)に基づいた、細胞接着面のつなぎ替えの模式図(上)

①ミオシン(茶色)の濃度が高い細胞間接着が短縮する。②細胞間接着が消失し、4細胞接合点にミオシンが集積している(青色矢印)。③新しい細胞間接着が伸長する。伸長する両端3細胞接合点にミオシンが集積している(紫色矢印)。

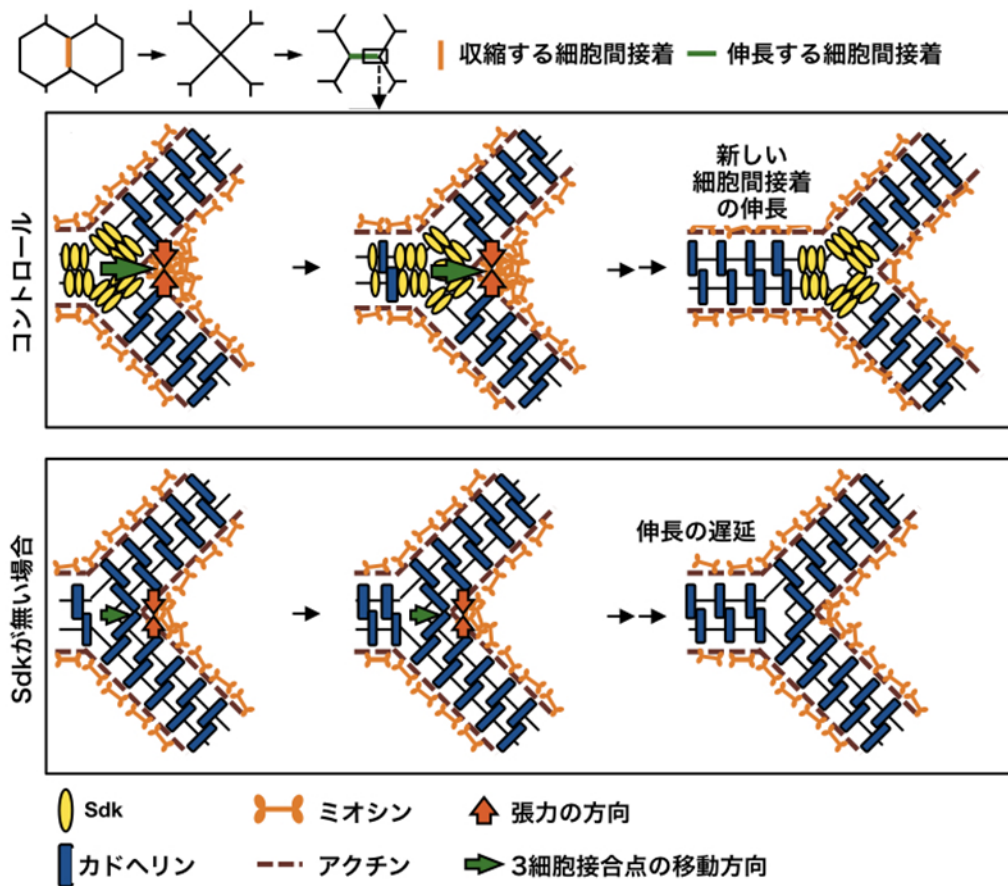


図 4: Sdk によって新しい細胞間接着がスムーズに伸長する仕組み
収縮に使われたアクチオシンは、3 細胞接合点に入り込んだ Sdk によってつなぎ止められる。Sdk は弱い結合力を利用して「ジッパー」のように 3 細胞接合点を移動させて、新しい細胞間接着を伸長させていく(上:コントロール)。Sdk が無い場合(下:Sdk の変異体および Sdk ノックダウン)、3 細胞接合点にカドヘリンが入り込んで強く接着するため、3 細胞結合点の移動が遅れてアクチオシンが分離してしまい、新しい細胞間接着の伸長が阻害される。

【論文題目】

題目: The tricellular junction protein Sidekick regulates vertex dynamics to promote bicellular junction extension

著者: Hiroyuki Uechi, Erina Kuranaga

雑誌: Developmental Cell

DOI: 10.1016/j.devcel.2019.06.017

【問い合わせ先】

(研究に関すること)

東北大学大学院生命科学研究科

担当 倉永 英里奈 (くらなが えりな)

電話番号: 022-795-6709

E メール: erina.kuranaga.d1@tohoku.ac.jp

(JST 事業に関すること)

科学技術振興機構戦略研究推進部

担当 川口 哲 (かわぐち てつ)

電話番号: 03-3512-3524

E メール: crest@jst.go.jp

(報道に関すること)

東北大学大学院生命科学研究科広報室

担当 高橋 さやか (たかはし さやか)

電話番号: 022-217-6193

E メール: lifsci-pr@grp.tohoku.ac.jp

科学技術振興機構広報課

電話番号: 03-5214-8404

E メール: jstkoho@jst.go.jp