

論文審査の結果の要旨

博士の専攻分野の名称	博士（医学）	氏名	岸本 恵子
学位授与の条件	学位規則第4条第1・②項該当		
論文題目 Behavioral and neuroanatomical analyses in a genetic mouse model of 2q13 duplication (ヒト染色体2q13領域重複モデルマウスの行動および脳形態解析)			
論文審査担当者 主査 教授 相澤 秀紀 印 審査委員 教授 丸山 博文 審査委員 准教授 岡本 泰昌			
〔論文審査の結果の要旨〕 近年,シークエンス技術の進歩に伴い,ヒトゲノムに様々なバリエーションが存在する事が明らかとなっている。このうち,コピー数多型(Copy number variants: CNVs)は,特定染色体領域が欠失もしくは重複する(コピー数変化を伴う)多型と定義され,自閉症を含む発達障害との相関が示唆されている。 本研究が対象とするヒト染色体2q13領域の重複もしく欠損は,遺伝性腎疾患である若年性ネフロン癆や発達障害であるジュベル症候群の一部で認められる。また,本領域中に存在するNPHP1遺伝子とMALL遺伝子の一部を含む領域はブレイクポイントに挟まれている事から,特にNPHP1遺伝子の欠損,重複がこれら遺伝性疾患の表現型に寄与する可能性が示唆されている。 NPHP1遺伝子は,732アミノ酸,83kDaのNephrocystinタンパク質をコードしている。Nephrocystinはcoiled-coil構造,Src homology3ドメインやnephrocystin homologyドメインを持ち,様々なタンパク質(NPHP2, NPHP4, NPHP8, AHI1など)と複合体を形成し,細胞内の一次纖毛の基底小体や細胞接着部に存在している。NPHP1を含む2q13領域の重複は,自閉症,注意欠陥・多動性障害や言語遅延などの精神神経疾患で報告されているが,本領域の重複と神経精神疾患との因果関係は不明である。本研究では,2q13領域の染色体異常(重複)と精神疾患,特に自閉症との関係を明らかにするため,NPHP1遺伝子全長とMALL遺伝子の一部を含む全長158.9Kbのバクテリア人工染色体(bacterial artificial chromosome: BAC)を用いて,2q13領域重複マウス(2q13dup)を作製した。複数の遺伝子群を搭載可能なBACベクターは,遺伝子のエキソンだけではなく,プロモーター,イントロン領域も含んでいたため,内在性遺伝子群の発現を忠実に再現できる。このため,長大かつ複数遺伝子を含む2q13重複モデルマウス作製に本システムを適用した。 BACトランスジェニックマウスの作製には,環状BACベクターを制限酵素PI-			

Scel によって線状化した後,C57BL/6 由来マウスの受精卵前核にインジェクションし,複数のトランスジェニックマウスラインを得た。得られたトランスジェニックマウスを使って定量的 PCR 法に基づくコピー数解析を行った結果, BAC 由来の染色体領域が 1 コピー挿入されているマウス(*2q13dup*)を 2 ライン得た。そのうち 1 ラインを維持し, その後の解析に用いた。さらに BAC 由来の *Nphp1* 遺伝子の発現を調べる為, 全脳を用いて定量的 PCR およびウエスタンプロットティングによる発現解析を行った結果,mRNA,タンパク質共に *2q13dup* マウスでコピー数依存的な発現量の上昇を認めた。

次に,本モデルマウスを用い,網羅的行動スクリーニングを実施した。行動試験解析の結果,当初予想された自閉症様行動(3 チャンバー社会性相互作用試験による社会性行動の低下,逆転学習による常同行動, そして超音波発生によるコミュニケーション低下) は認められなかつたが,(前頭前皮質-海馬機能依存的) 空間作業記憶を解析する Y 字型迷路試験では *2q13dup* マウスで自発的交替行動の有意な低下が認められた。一方, 新奇環境における行動量(オープンフィールド 試験), 不安様行動(明暗箱選択試験, 高架式十字迷路試験), うつ様行動(尾懸垂試験), 感覚情報選別機能・驚愕反応(プレパルスインヒビション試験), 海馬依存的空間記憶(バーンズ迷路), 文脈記憶(恐怖条件付け試験), そして小脳依存的運動学習記憶(ロタロッド 試験) では異常が認められなかつた。

さらに,*2q13* 領域の重複が脳構造に影響を及ぼすかを解析する為,7 テスラ超高磁場核磁気共鳴画像(Magnetic Resonance Imaging: MRI) による脳構造解析を行つた。その結果,*2q13dup* マウスは脳全体の容積に顕著な変化は認められなかつたものの, 小脳の一部を構成する paraflocculus(傍片葉) が野生型マウスと比べ減少傾向にあることがわかつた。

今回, *2q13* 染色体領域の重複が神経精神機能に及ぼす影響をマクロレベル(行動および脳構造) で解析を行つた。この結果, *2q13 dup* マウスは行動レベルでは空間作業記憶の低下, 脳構造では傍片葉の縮小が認められた一方, 自閉症様行動は認められなかつた。本結果より, 遺伝的要因である *2q13* 領域の重複自体は自閉症の主症状に主要な影響を及ぼさない事から, 本領域を重複する自閉症患者の発症理由には何らかの他(複合) 因子の存在が想定された。

一方,本研究で明らかとなつた *2q13* 重複に起因する表現型の分子メカニズム解明は今後の課題である。特に傍片葉の縮小は, 認知機能の低下を含め,他の精神疾患関連 CNV モデルマウス(*22q11.2 欠損*)でも認められており,認知機能の低下と傍片葉の縮小に関連があるのか興味深い。今回マクロレベルでは明らかにされなかつた疾患様表現型, 特に空間作業記憶の低下と傍片葉の萎縮に至る詳細な分子メカニズムについて, 本モデルマウスを用いて解明されることが期待される。

本研究は自閉症などの精神神経疾患に関与する *2q13* 領域の重複の意義を遺伝子改变マウスで検討し、認知活動及び小脳傍片葉の形成に関与することを明らかにしたもので、精神神経疾患の発病メカニズムを理解する上で重要な知見と考えられる。よって審査委員会委員全員は、本論文が申請者に博士（医学）の学位を授与するに十分な価値あるものと認めた。