

2024年5月24日

報道機関 各位

【配信先】新潟県政記者クラブ、文部科学記者会、科学記者会、
大学記者会（東京大学）

新潟大学
横浜市立大学
東京大学

メガリンの立体構造とリガンド結合様式を解明

－ 腎臓病の新たな創薬に向けて －

新潟大学大学院医歯学総合研究科の斎藤亮彦特任教授、横浜市立大学大学院生命医科学研究科の西澤知宏教授、東京大学大学院医学系研究科の吉川雅英教授、東京大学大学院工学系研究科バイオエンジニアリング専攻の津本浩平教授、東京大学大学院工学系研究科附属医療福祉工学開発評価研究センターの長門石曉准教授らの研究グループは、クライオ電子顕微鏡法（注1）や分子間相互作用解析法などを用いて、腎近位尿細管細胞に発現するタンパク質、メガリンの立体構造と多様なリガンド（注2）結合様式を解明しました。メガリンは、近位尿細管細胞が様々な物質を取り込み、代謝する機能において中心的な役割を担う分子であり、腎臓病を引き起こす腎毒性物質の「入り口」にもなっています。本研究は、腎臓の生理的な代謝メカニズムの解明とともに、メガリンを介して腎毒性物質が腎臓に取り込まれることを阻害する薬剤の開発に役立つことが期待されます。

【本研究成果のポイント】

- クライオ電子顕微鏡法や分子間相互作用解析法などを用いて、腎近位尿細管細胞に発現する受容体タンパク質メガリンの立体構造と多様なリガンド結合様式を解明しました。
- メガリンが関わる腎臓の物質代謝機能のさらなる研究に寄与することが期待されます。
- メガリンを介して腎臓に取り込まれ、腎臓病を引き起こす腎毒性物質のメガリン結合を阻害し、腎臓病の発症を防ぐ薬剤（メガリン阻害剤）の開発に役立ちます。

1. 研究の背景

腎近位尿細管細胞の管腔側膜に高発現するメガリンは、糸球体を濾過する様々なリガンド（タンパク質・ペプチド・薬剤など）の取り込み・代謝に関わるエンドサイトーシス受容体（図1）です。メガリンは low-density lipoprotein (LDL) 受容体ファミリー（注3）に属し、LDL receptor-related protein 2（LRP2）とも呼ばれています。生理的なリガンドの他に、メガリンを介して様々な腎毒性物質が腎臓に取り込まれることにより、腎臓病が発症します。すなわちメガリン

は多彩な腎毒性物質の「入り口」分子といえます。本研究グループは、世界で初めてメガリン全長遺伝子（cDNA）クローニングに成功して以来（Saito A, et al.: Complete cloning and sequencing of rat gp330/"megalin," a distinctive member of the low density lipoprotein receptor gene family. Proc Natl Acad Sci USA, 91: 9725-9729, 1994）、メガリンに関するトランスレーショナルリサーチ（注 4）に取り組んできました。その一環として、メガリンを介する腎毒性物質の取り込み機序を阻害する薬剤（メガリン阻害剤）の開発を目指してきました。そのためには、メガリン自体の立体構造を解析し、メガリンが腎毒性物質などどのように結合するのかを明らかにする必要がありました。

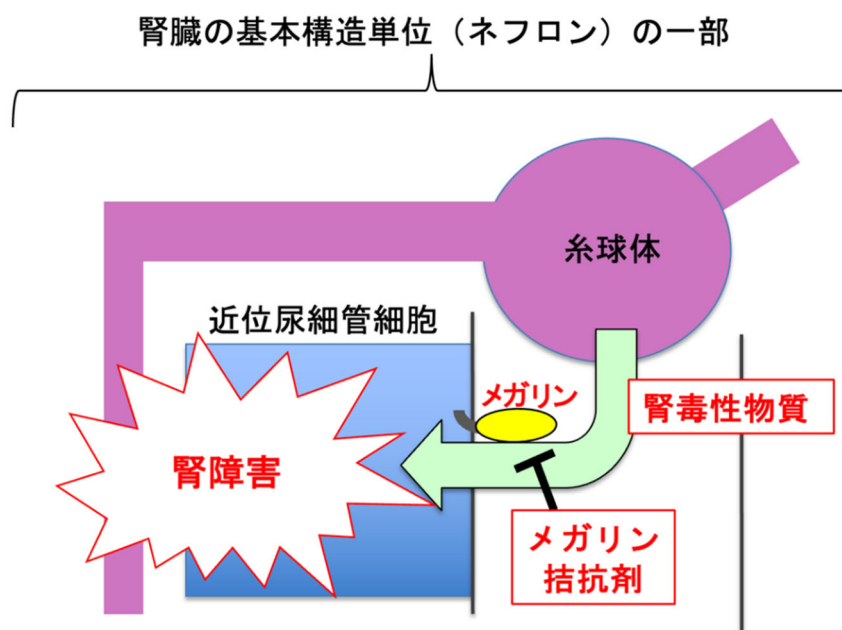


図 1 腎臓におけるメガリンを介する物質取り込み

メガリンを介する腎毒性物質の腎臓への取り込み経路とメガリン拮抗剤による阻害。

II. 研究の概要

まず新潟大学大学院医歯学総合研究科において、ラットの腎臓から抗メガリンモノクローナル抗体などを用いてメガリンを精製しました。続いて、東京大学大学院医学系研究科の吉川雅英教授（生命科学・創薬研究支援基盤事業、BINDS）の支援の下、横浜市立大学大学院生命医科学研究科の西澤知宏教授らは、クライオ電子顕微鏡法を用いて、メガリンの立体構造を解析し、さらに内因性にメガリンに結合しているリガンド物質との結合様式を解明しました。また、クライオ電子顕微鏡法の他、東京大学大学院工学系研究科の津本浩平教授ら（BINDS）の協力の下、分子間相互作用解析法を用いて、メガリンのリガンドの一つでシャペロン（注 5）としてもはたらく receptor-associated protein (RAP) との結合様式の詳細を明らかにしました。

III. 研究の成果

メガリンは、N 末端側の巨大な細胞外領域、単一の膜貫通領域、および C 末端側の短い細胞内領域から成っています。細胞外領域は、約 40 個のアミノ酸から成る complement-type repeat (CR) が 4 ヶ所にわたって集簇^{しゅうぞく}し、いわゆる ligand-binding domain (LBD) I–IV を形成しています。さらに、LBD の間に epidermal growth factor (EGF) -type repeat や β -propeller と呼ばれる構造体が連なっています。今回、本研究グループによって、メガリンの立体構造が解明されたことで、それらの繋がり^{しゅうぞく}の意味が明らかになりました。

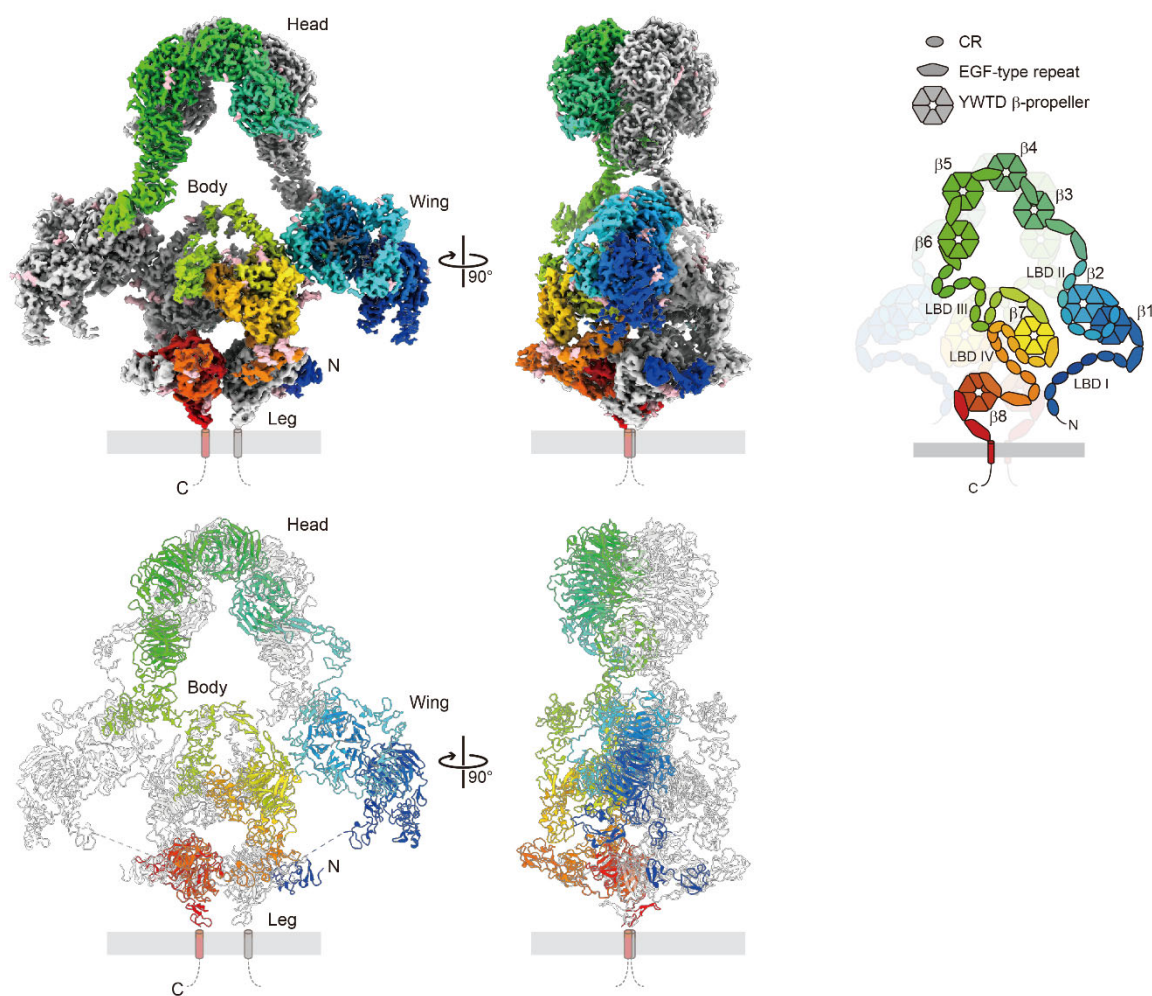


図 2 メガリンの全体構造

クライオ電子顕微鏡によって明らかになったメガリンの全体構造。複数箇所のフォーカスマップを合成した全体の密度マップ（上）、および全体のリボンモデル図（下）を示した。

わかりました。これらの結果から、RAP はフレキシブルにメガリンと相互作用を形成して、フォールディングを助けるという仕組みをもつことが明らかになりました。

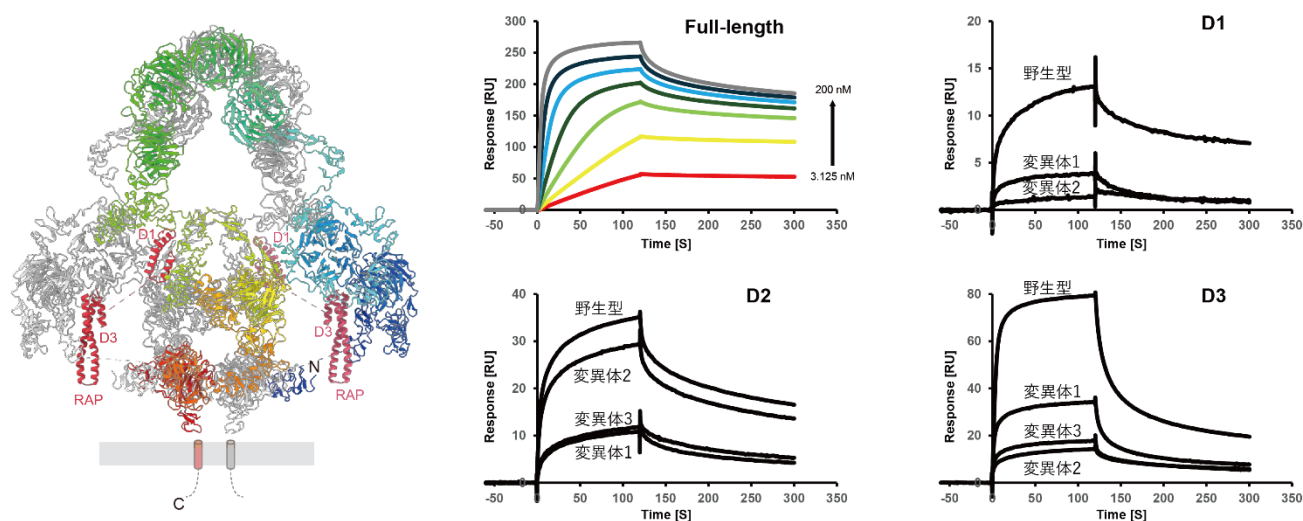


図4 メガリンと RAP の複合体構造

クライオ電子顕微鏡によって明らかになったメガリン-RAP 複合体の全体構造（左）、および表面プラズモン共鳴法による相互作用解析（右）。複合体構造においては、RAP の三つのドメイン（D1～D3）のうち、D1 と D3 のみがメガリンと相互作用していたが、相互作用解析によってすべてのドメインが単独で結合しうることが示された。

IV. 今後の展開

腎臓は、様々な物質を尿中に排泄するとともに、特に近位尿細管細胞において、各種の物質を取り込み、代謝を行なっています。メガリンは、タンパク質・ペプチド・薬剤など、様々な物質の取り込み・代謝に関わる受容体分子であり、腎臓の代謝機能において、中心的な役割を担っています。今回の研究によって、メガリンとリガンドとの相互作用様式・部位が明らかになったことで、腎臓の物質代謝機能を理解するための基本的な仕組みがわかりました。メガリンを介して腎臓に取り込まれ、腎臓病を引き起こす腎毒性物質が多く報告されていますが、今後、メガリン結合を阻害して腎臓病の発症を防ぐような薬剤（メガリン阻害剤）の開発につながることを期待されます。

V. 研究成果の公表

本研究成果は、2024 年 5 月 21 日、科学誌「Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America（米国科学アカデミー紀要）」（2022 年インパクトファクター: 11.1）に掲載されました。

論文タイトル：Cryo-EM structures elucidate the multiligand receptor nature of megalin

著者：Goto S*, Tsutsumi A*, Lee Y, Hosojima M, Kabasawa H, Komochi K, Nagatoishi S, Takemoto K, Tsumoto K, Nishizawa T**, Kikkawa M**, Saito A** (*equal contribution, **correspondence)

doi: 10.1073/pnas.2318859121

VI. 謝辞

本研究は、文部科学省科学研究費助成事業[JP20H03216、JP23H02439 (西澤) ; JP21H02934 (斎藤)]、AMED 腎疾患実用化研究事業[JP19ek0310014、JP20ek0310014、JP21ek0310014、JP22ek0310019、JP23ek0310019 (代表者：斎藤)]、生命科学・創薬研究支援基盤事業 (BINDS) (JP22ama121002、JP22ama121033) の支援を受けて行われました。

【用語解説】

(注1) クライオ電子顕微鏡法

2017 年にノーベル化学賞が授与された電子顕微鏡による構造解析の手法。生体試料を急速凍結して氷の中に埋め込んで、高性能の透過型電子顕微鏡で観察し、3 次元で多数の投影像から立体構造を再構築することにより、従来の X 線構造解析では困難だったタンパク質などの微細な構造解析を行う。

(注2) リガンド

特定の受容体に特異的に結合する物質。

(注3) low-density lipoprotein (LDL) 受容体ファミリー

LDL 受容体をはじめ、様々な物質の細胞内への取り込みを司り、類似した構造的特徴を有する分子群。

(注4) トランスレーショナルリサーチ

基礎研究の成果を臨床などへ応用 (橋渡し) することを目指す研究。

(注5) シャペロン

シャペロン (chaperone) は、あるタンパク質が細胞内で合成された後、正しい過程に従って折りたたまれるのを誘導するタンパク質である。

(注6) 表面プラズモン共鳴法

金属センサーの表面に固定化された物質に対して、別の物質が結合・解離する挙動を、金属表面近傍の屈折率変化として非標識かつリアルタイムで計測する方法。結合物質の結合量を測定できるほか、リアルタイム計測結果から結合・解離速度など速度論的解析も行うことができる。

本件に関するお問い合わせ先

【研究に関すること】

新潟大学大学院医歯学総合研究科

特任教授 斎藤亮彦（さいとうあきひこ）

TEL：025-227-0915

E-mail：akisaito@med.niigata-u.ac.jp

横浜市立大学大学院生命医科学研究科

教授 西澤知宏（にしざわともひろ）

TEL：045-503-7371

E-mail：t-2438@yokohama-cu.ac.jp

東京大学大学院医学系研究科

教授 吉川雅英（きっかわまさひで）

TEL：03-5841-3338

E-mail：mkikkawa@m.u-tokyo.ac.jp

【広報担当】

新潟大学広報事務室

TEL：025-262-7000

E-mail：pr-office@adm.niigata-u.ac.jp

横浜市立大学広報担当

TEL：045-787-2414

E-mail：koho@yokohama-cu.ac.jp

東京大学大学院医学系研究科総務チーム

TEL：03-5841-3304

E-mail：ishomu@m.u-tokyo.ac.jp

東京大学大学院工学系研究科広報室

TEL：03-5841-0235

E-mail：kouhou@pr.t.u-tokyo.ac.jp