科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 26 年 6月27日現在

機関番号: 17701 研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2011~2013

課題番号: 23592222

研究課題名(和文)骨量規定転写因子シュニュリ3の新規標的遺伝子同定と機能解析

研究課題名(英文)Functional analysis of the novel target gene of bone volume-regulating transcription factor Schnurri-3.

研究代表者

石堂 康弘 (Ishidou, Yasuhiro)

鹿児島大学・医歯(薬)学総合研究科・准教授

研究者番号:10300740

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,000,000円、(間接経費) 1,200,000円

研究成果の概要(和文):骨粗鬆症は成人の骨の骨形成と骨吸収のバランスが崩れた結果である。シュニュリ3(Shn3)は成熟個体の骨量を負に制御するが、その分子メカニズムについて不明な点も残っている。我々は、Shn3の下流で発現が制御される遺伝子をマイクロアレイによって網羅的に検索し、Alg2という蛋白糖化酵素を同定した。機能を解析すると、これが骨形成に重要なRunx2の転写活性を抑制する事、また軟骨細胞においては、生理的小胞体ストレス関連分子Creb312の発現に重要で、したがって軟骨細胞成熟を正に制御する事も分かった。本研究は骨軟骨組織において、蛋白糖転移酵素が遺伝子発現や転写調節に関わる新しい可能性を示した。

研究成果の概要(英文): Osteoporosis is a result of unbalanced bone formation and resorption in adult bone . Although Schnurri 3 (Shn3) negatively regulates bone volume in adult mice, the underlying molecular mech anism are not fully understood. We searched for genes which expression level were affected by knockdown of Shn3 in osteoblasts by microarray approach, and found that Alg2 was induced by Shn3. Alg2 physically inte racted with the osteoblast differentiation master regulator Runx2 to interfere its nuclear localization, w hich resulted in its suppressed transcriptional activity. In chondrocytes, Alg2 induced Creb3I2, which is a crucial gene in the important physiological endoplasmic reticulum stress during chondrogenesis, to support chondrocyte maturation. Our findings revealed a novel possibility that mannosyltransferase genes play c rucial roles in gene transcription and expression in cells of bone and cartilage.

研究分野: 医歯薬学

科研費の分科・細目: 外科系臨床医学・整形外科学

キーワード: Shn3 Hivep3 Alg2 骨芽細胞分化 軟骨細胞分化 Runx2

1.研究開始当初の背景

骨粗鬆症は、破骨細胞による骨吸収と 骨芽細胞による骨形成のバランスが崩 れて、骨の量と質が低下して易骨折性と なり、患者の活動性と生活の質を著しく 低下させる。骨発生期の骨形成を司る分 子メカニズムは比較的よく分かってい るが、成人における骨形成の制御につい ての知見は決して多くない。近年、ノッ クアウトマウスの解析から、adult の骨 形成を負に制御するシュニュリ (Schnurri, Shn)3/Hivep3 が同定・解析 され、その作用機序が骨芽細胞分化マス ター因子 Runx2 の分解誘導による事が 報告された。しかし元来 Shn/Hivep ファ ミリーは足場蛋白として転写に関わる 事で知られていたので、我々はその観点 から、Shn3 の骨形成における新たな分 子作用点の存在を予想した。また、Shn3 ノックアウトマウスでは軟骨細胞の成 熟が抑制されていたので、Shn3 が軟骨 細胞分化後期に促進的にはたらく可能 性が示唆されていたが、その分子メカニ ズムは全く不明であった。

2.研究の目的

Shn3 の発現パターン、特に組織特異性を、ファミリー分子であるShn1、Shn2と比較しながら調べる。また、骨芽細胞系細胞の分化における時間的発現パターンについても検討する。

最も重視するのは、転写関連因子としての Shn3 の、下流で誘導される遺伝子であり、その機能である。この下流遺伝子について、 gain-of-function と loss-of-function の骨芽細胞分化への影響を調べる。

Shn3 の軟骨細胞分化への影響を、骨芽細胞と同様の手法で検討する。この際、やはり、下流の誘導因子の同定と機能解析を中心に行う。

いずれも適宜、骨や軟骨の組織培養系 を用いて、*in vivo* を mimic した実験検 討を行う。

3.研究の方法

細胞は、骨芽細胞分化系としてマウス MC3T3-E1 と ST-2 細胞、軟骨細胞系としてマウス ATDC5 細胞、C3H10T1/2 細胞、初代軟骨細胞を用いた。骨芽細胞分化は、ALP染色と分化マーカーの定量的 RT-PCR、及びウエスタン・ブロットで評価した。軟骨細胞分化は、alcian blue 染色と、分化マーカーの定量的 RT-PCR、及びウエスタン・ブロットで評価した。

マイクロアレイは、Affymetrix 社の

Mouse Gene 2.0 ST Array にて解析した。 下流遺伝子の検索は、Shn3 のノックダ ウンを行って、発現レベルが減少した遺 伝子を抽出した。

Runx2とShn3の物理的接触を免疫沈降ウエスタン・ブロット法で検討し、それぞれの細胞内局在は、免疫蛍光法とコンフォーカル顕微鏡を用いて評価した。また、Runx2の転写活性に与えるShn3の影響を、Runx2活性レポーター・ルシフェラーゼ・アッセイを用いて解析した。

4. 研究成果

間葉系前駆細胞 ST2 における BMP-2 添加による骨芽細胞分化誘導系で、Shn3 ノックダウンは、期待通り骨芽細胞分化 を促進したが、Shn1、または Shn2 の siRNA は逆に ALP 活性を抑制した。ST2 と骨芽細胞株 MC3T3-E1 で、Shn3 siRNA でのみ発現が低下する遺伝子をマイク ロアレイで検索し、Asparagine-linked glycosylation 2 (Alg2)を抽出した。Alg2 ノックダウンは、ST2 において Runx2 蛋 白量に影響を与えずに Osx 以降の骨芽細 胞分化マーカーの発現を亢進させ、逆に 過剰発現は骨芽細胞分化を抑制し、この 効果はマウス胎仔の頭蓋骨器官培養の 骨形成系に対する Alg2 ウイルス感染実 験で確認出来た。Alg2 は Runx2 活性レポ ーターOSE2 luc の活性を抑制し、Runx2 と共に免疫沈降した。細胞免疫蛍光染色 では、Alg2 過剰発現により Runx2 は小胞 体局在パターンをとり核局在が阻害さ れ、その結果として転写機能が抑制され たと示唆された。

Shn3 の軟骨形成促進効果の分子メカニズムは全く不明であるが、軟骨細胞株ATDC5では Shn3 ノックダウンにより軟骨細胞分化が抑制され、同時に Alg2 も減少した。Alg2 siRNA により軟骨細胞分化に重要な小胞体ストレス伝達分子Creb312 の発現が減少し、分化マーカーCol2a1 の発現も抑制された。マウス胎仔中足骨軟骨器官培養系に Alg2 発現ウイルスを感染させると、肥大軟骨基質の石灰 化 領 域 が 増 大 し、 Shn3 からAlg2-Creb312 へのシグナル軸が、軟骨細胞成熟に一定の役割を演じると考えられた。

従って、Shn3の骨軟骨における機能の少なくとも一部は、Alg2の誘導を介したものであり、Alg2が骨や軟骨代謝疾患の新たな分子標的になる可能性が示唆された。重要な事は、Alg2は蛋白糖化酵素であるが、蛋白糖化酵素が糖化以外の機能によって細胞分化に関わるという報告はなく、本研究はその観点からもインパクトがある。この研究結果は、論文に発表した(Imamura K et al., J Biol Chem

5 . 主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

〔雑誌論文〕(計3件)

- 1. Human Immunodeficiency Virus Type I Enhancer Binding Protein 3 is Essential for the Expression of Asparagine-linked Glycosylation 2 in the Regulation of Osteoblast and Chondrocyte Differentiation. Imamura K, Maeda S, Kawamura I, Matsuyama K, Shinohara N, Yahiro Y, Nagano S, Setoguchi T, Yokouchi M, Ishidou Y, Komiya S. J Biol Chem 289: 9865-9879, 2014 査読あり
- **BMP** signaling upregulates neutral sphingomyelinase 2 to suppress chondrocyte maturation via the Akt signaling pathway as a negative feedback mechanism. Kakoi H, Maeda S, Shinohara N, Matsuyama K, Imamura K, Kawamura I, Nagano S, Setoguchi T, Yokouchi M, Ishidou Y, Komiya S. J Biol Chem 289: 8135-8150,2014 査読あり
- 3. SnoN suppresses maturation of chondrocytes by mediating signal cross-talk between transforming growth factor-β and bone morphogenetic protein pathways. Kawamura I, <u>Maeda S</u>, Imamura K, Setoguchi T, Yokouchi M, <u>Ishidou Y</u>, <u>Komiya S</u>. *J Biol Chem* 287: 29101-29113, 2012 査読あり

[学会発表](計16件)

(国際)

Australian and New Zealand Bone and Mineral Society 23rd ANNUAL SCIENTIFIC MEETING [Melbourne, Australia] September 8-11, 2013

 The roles of Schnurri family in differentiation of osteoblasts and chondrocytes
 Katsuyuki Imamura, Shingo Maeda, Ishidou

Yasuhiro, Masahiro Yokouchi, Setsuro Komiya

ESCEO13-IOF Rome 2013 【Rome, Italy 】 April 17-20, 2013

2. Alg2 is induced by Schnurri-3 to inhibit transcriptional activity of Runx2 and osteoblast differentiation Imamura K^{1,2}, Maeda S¹, Kawamura I^{1,2}, Ishidou Y¹, Yokouchi M² and Komiya S^{1,2}

Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University and Department of Orthopaedic Surgery, Kagoshima University

Orthopaedic Research Society 2013 Annual Meeting [San Antonio, TX, USA] January 26-29, 2013

glycosylation Asparagine-linked homolog, identified as a downstream target of Schnurri-3, cell-autonomously regulates of osteoblasts differentiation chondrocytes. Imamura, Katsuyuki^{1, 2}; Maeda, Shingo¹; Kawamura, Ichiro^{1, 2}; Yokouchi, Masahiro²; Ishidou, Yasuhiro¹; Komiya, Setsuro^{1, 2} ¹Dept of Medical joint Materials. Kagoshima University, Kagoshima, Japan. ²Dept of Orthopaedic Surgery, Kagoshima University, Kagoshima, Japan.

1st Asia-Pacific Bone and Mineral Research Meeting with Australian and New Zealand Bone and Mineral Society (ANZBMS) 22nd Annual Scientific Meeting [Perth, Australia] September 2-5, 2012

Alg2, identified as a downstream mediator of Schnurri 3, inhibits function of Runx2 and osteoblast differentiation.
 Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Imamura K, Maeda S, Kawamura I, Ishidou Y, Komiya S
 Department of Orthopaedic Surgery, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Imamura K, Kawamura I, Yokouchi M, Komiya S

57th **Annual Meeting of the Orthopaedic Research Society** 【Long Beach, CA, USA】 January 13-16, 2011

S. Condrocyte differentiation is suppressed by knock-down of Schnurri-3 gene *in vitro*Maeda S, Kawamura I, Ishidou Y,

Setoguchi T, Yamamoto T, Zenmyo M, Ijiri K, Komiya S

(国内)

第 27 回日本軟骨代謝学会【京都市】 2014年2月28日~3日1日

6. Human immunodeficiency virus type enhancer binding protein 3 (Hivep3)の下流として同定した Asparagine-linked glycosylation 2 (Alg2)は骨芽細胞と軟骨細胞の分化を調節する

今村勝行 ^{1,2}、<u>前田真吾 ¹</u>、篠原直弘 ^{1,2}、 松山金寛 ^{1,2}、河村一郎 ²、横内雅博 ²、 石堂康弘 ¹、小宮節郎 ^{1,2}

¹ 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科 医療関節材料開発講座。

² 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科 運動機能修復学講座整形外科学

第 28 回日本整形外科学会基礎学術集会【千葉市】2013 年 10 月 17 日~18 日

7. Schnurri ファミリーによる骨芽細胞分 化調節の多様性

今村勝行^{1,2}、<u>前田真吾</u>¹、河村一郎²、 石堂康弘¹、横内雅博²、<u>小宮節郎</u>^{1,2}

¹ 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科 医療関節材料開発講座

² 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科 整形外科学

国際骨代謝学会・日本骨代謝学会 第2回合同国際会議【神戸市】2013年5月28日~6月1日

8. The role of Schnurri family in differentiation of osteoblasts and chondrocytes

Katsuyuki Imamura^{1,2}, <u>Shingo Maeda</u>¹, Ichiro Kawamura², <u>Yasuhiro Ishidou</u>¹, Masahiro Yokouchi², <u>Setsuro Komiya</u>^{1,2}

¹Department of Medical Joint Materials, ²Department of Orthopaedic Surgery, Graduate School of Medical and Dental Sciences, Kagoshima University

第 26 回日本軟骨代謝学会【豊中市】

2013年3月1日~2日

9. 骨軟骨細胞分化における Schnurri familyの役割

今村 勝行 1,2 、前田 真吾 1 、河村 一郎 2 、石堂 康弘 1 、横内 雅博 2 、小宮 節郎 1,2

² 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科 運動機能修復学講座整形外科学

第35回日本分子生物学会年会【福岡市】

2012年12月11日~14日

10. Schnurri-3 の下流で誘導される Alg2 は

骨芽細胞と軟骨細胞の分化を調節する 鹿児島大学大学院医療関節材料開発講 座

今村勝行,<u>前田真吾</u>,河村一郎,<u>石堂</u> 康弘,小宮節郎

鹿児島大学大学院運動機能修復学講座 整形外科学

今村勝行,河村一郎,横内雅博,<u>小宮</u> 節郎

第 27 回日本整形外科学会基礎学術集 会【名古屋市】2012 年 10 月 26 日 ~ 27 日

11. Schnurri-3 の下流因子として同定した 糖転移酵素 Alg2 は骨芽細胞分化を抑 制する

鹿児島大学大学院医療関節材料開発講座

一 今村勝行,<u>前田真吾</u>,河村一郎,<u>石堂</u> 康弘

鹿児島大学大学院整形外科学 横内雅博,<u>小宮節郎</u>

第30回日本骨代謝学会学術集会【東京都】2012年7月19日~21日

12. Schnurri-3 の下流因子として同定した Alg2はRunx2機能を阻害し骨芽細胞分 化を抑制する

> 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医 療関節材料開発講座

> 今村勝行,<u>前田真吾</u>,河村一郎,<u>石堂</u> 康弘,

> 雇児島大学大学院医歯学総合研究科運動機能修復学講座整形外科学 横内雅博,小宮節郎

第25回日本軟骨代謝学会【名古屋市】

2012年3月9日~10日

13. Schnurri-3 の下流因子として同定した 糖転移酵素 Alg2 の骨芽細胞分化と軟 骨細胞分化における役割 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医

療関節材料開発講座

今村勝行・河村一郎・石党康び・前田

今村勝行,河村一郎,<u>石堂康弘</u>,<u>前田</u> <u>真吾</u>,<u>小宮節郎</u>

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運 動機能修復学講座整形外科学

今村勝行,河村一郎,横内雅博,<u>小宮</u> 節郎

第26回日本整形外科学会基礎学術集会【群馬県前橋市】2011年10月20日

14. 骨芽細胞分化を抑制する Schnurri-3 は 軟骨細胞分化を促進する

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座/

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運動機能修復学講座整形外科学 今村勝行,河村一郎,小宮節郎 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座

石堂康弘,前田真吾

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運動機能修復学講座整形外科学 横内雅博

第 12 回運動器科学研究会【高知県安芸郡】 2011 年 9 月 2 日 ~ 3 日

5. 骨芽細胞と軟骨細胞の分化における Schnurri-3 の役割 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医 療関節材料開発講座 前田真吾,今村勝行,石堂康弘,河村

第29回日本骨代謝学会学術集会[大阪

市】2011年7月28日~30日

一郎,横内雅博,小宮節郎

16. Schnurri-3 の下流因子として同定した 糖転移酵素 Alg2 は骨芽細胞分化を抑 制する

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座/

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運 動機能修復学講座整形外科学

今村勝行,河村一郎,横内雅博。<u>小宮</u> 節郎

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座 石堂康弘,前田真吾

[図書](計0件)

〔産業財産権〕 出願状況(計0件)

取得状況(計0件)

〔その他〕 ホームページ等

http://www.orthop-kagoshima-u.com/

6.研究組織(1)研究代表者

石堂 康弘 (Ishidou Yasuhiro) 鹿児島大学・大学院医歯学総合研究科・准教 授

研究者番号:10300740

(2)研究分担者

前田 真吾 (Maeda Shingo)

鹿児島大学・大学院医歯学総合研究科・准教 授

研究者番号:60353463

小宮 節郎 (Komiya Setsuro) 鹿児島大学・大学院医歯学総合研究科・教授

研究者番号:30178371

(3)連携研究者

なし