



# 東北大学

TOHOKU  
UNIVERSITY

TOHOKU UNIVERSITY

Press Release



2020年1月21日

国立大学法人東北大学東北メディカル・メガバンク機構  
国立大学法人東北大学大学院医学系研究科  
国立大学法人東北大学加齢医学研究所

## Nrf2 活性化によるアルツハイマー病改善作用の解明

～酸化ストレスや炎症を標的とした新しい治療法に向けて～

### 【発表のポイント】

- ・ 転写因子<sup>\*1</sup> Nrf2 活性化について、遺伝子改変<sup>\*2</sup> を利用した正確性の高い解析手法を用いて、Nrf2 がアルツハイマー病モデルマウスの病態を改善することを明らかにしました。
- ・ Nrf2 を活性化することにより、アルツハイマー病モデルマウスの脳内の酸化ストレス<sup>\*3</sup> と炎症を抑制して、認知機能障害を改善しました。
- ・ Nrf2 活性化作用をもつ天然化合物の投与も、アルツハイマー病モデルマウスの病態を改善させたことから、アルツハイマー病の薬物治療に結びつく新たな知見が得られました。

### 【研究概要】

東北大学の宇留野 晃准教授（東北メディカル・メガバンク機構）、松丸 大輔助教（遺伝子実験センター、現・岐阜薬科大学）、山本 雅之教授（医学系研究科／東北メディカル・メガバンク機構 機構長）らは、川島 隆太教授（加齢医学研究所 所長）らと協力して、アルツハイマー病の新たな治療へのアプローチに繋がる知見を得ました。

アルツハイマー病では、脳内で発生する酸化ストレスや炎症が、病態を悪化させることが知られてきました。転写因子 Nrf2 は、酸化ストレスを軽減するための遺伝子の発現を増加させたり、病的な炎症を引き起こす遺伝子の発現を低下させることで、様々なストレスから細胞を保護する役割を果たしています。その結果、Nrf2 は多くの病気の予防に貢献していますが、アルツハイマー病における Nrf2 活性化の効果は知られていませんでした。

今回の研究では、遺伝子改変によって Nrf2 を活性化する解析方法に加えて、ワサ

ビに含まれる天然化合物 6-メチルスルフィニルヘキシルイソチオシアネート (6-MSITC) の投与によって Nrf2 を活性化する解析方法を用いて、Nrf2 によるアルツハイマー病モデルマウスの病態改善作用を検討しました。その結果、遺伝子改変による Nrf2 活性化が、アルツハイマー病モデルマウスの脳内の酸化ストレスや炎症を抑制して、その病態が改善することがわかりました。さらに、天然化合物である 6-MSITC 投与による Nrf2 活性化も、アルツハイマー病を改善させることが明らかとなりました。

現在、Nrf2 を活性化する薬剤が多発性硬化症の治療に利用され、さらに糖尿病に合併した慢性腎臓病に対する臨床試験が進められています。本研究で得られた知見を利用することで、アルツハイマー病の新しい治療法の開発が進むことが期待されます。この成果は米国時間 2020 年 1 月 13 日に米国科学雑誌「*Molecular and Cellular Biology*」のオンライン版で公開されました。

#### 【本研究の詳細】

我が国では高齢化に伴い、認知症が増加しています。アルツハイマー病は認知症の主な原因であることから社会的に重要な疾患ですが、治療の有効性が十分ではないことから、新しい治療法の開発が待たれています。以前より、アルツハイマー病の脳では、酸化ストレスや炎症が増加することが知られてきましたが、それらを標的とした治療の有効性については、十分に解明されていませんでした。

Nrf2 は酸化ストレスなどの発生にともない、ストレスに応答して活性化される転写因子ですが、抗酸化酵素や解毒代謝酵素の遺伝子発現を増加させたり、炎症を引き起こすサイトカイン<sup>\*4</sup> 遺伝子発現を低下させる働きをしています。このため Nrf2 の活性化は、アルツハイマー病で発生する酸化ストレスや炎症を抑制して、その病態を改善することが予想されていましたが、研究成果として証明はされていませんでした。

Nrf2 は、他の分子から電子を奪う性質の「親電子性分子」により活性化されます。このような分子の利用は、Nrf2 活性化の効果を解析するためには有用ですが、Nrf2 以外にも影響を及ぼすことが知られています。本研究では、Nrf2 の役割を正確に解析するために、Nrf2 を調節している Keap1 の遺伝子を改変した *Keap1<sup>EA/EA</sup>* マウス<sup>\*5</sup> を用いました。*Keap1<sup>EA/EA</sup>* マウスは Keap1 の発現量が低いことが特徴ですが、Keap1 は Nrf2 を抑制する役割を持つことから、*Keap1<sup>EA/EA</sup>* マウスでは Nrf2 が活性化されています。また、アルツハイマー病モデルとして、理化学研究所脳神経科学研究センターの西道隆臣チームリーダーらにより開発された、アミロイド前駆タンパク質 (APP) の遺伝子変異ノックインマウス<sup>\*6</sup> である *App<sup>NLGF</sup>* マウス<sup>\*7</sup> を利用しました。これらの

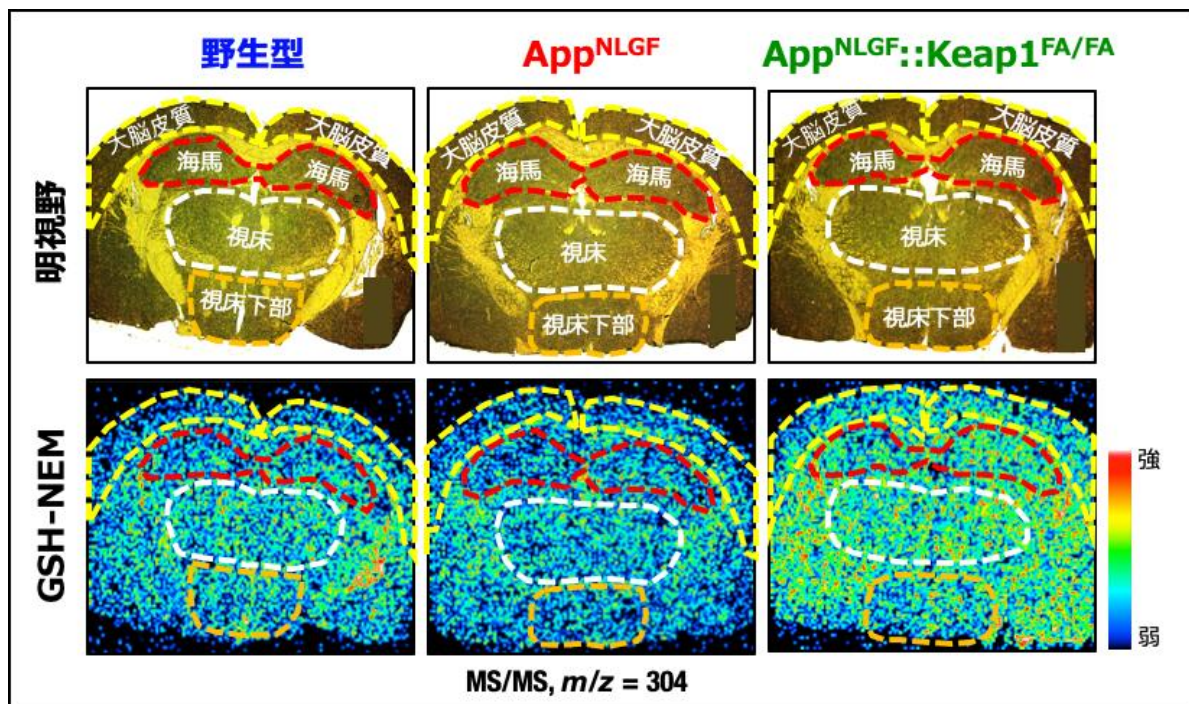
マウスを組み合わせた *App<sup>NLGF</sup>::Keap1<sup>FA/FA</sup>* マウスを解析することで、Nrf2 活性化のアルツハイマー病に対する効果を、より正確に同定することに成功しました。

アルツハイマー病モデルである *App<sup>NLGF</sup>* マウスでは、認知機能の障害を認めましたが、Nrf2 活性化アルツハイマー病モデルの *App<sup>NLGF</sup>::Keap1<sup>FA/FA</sup>* マウスでは、認知機能障害が改善していました。*App<sup>NLGF</sup>::Keap1<sup>FA/FA</sup>* マウスの脳内では、*App<sup>NLGF</sup>* マウスと比べ、抗酸化分子のグルタチオン<sup>\*8</sup> を合成するための酵素の発現が増加し、炎症性サイトカインが低下していました。*App<sup>NLGF</sup>* マウスでは、脳内に生じたアミロイド斑<sup>\*9</sup> の周囲に活性化したミクログリア<sup>\*10</sup> が集まり炎症が引き起こされ、加えて神経細胞線維の低下を認めました。ところが、Nrf2 が活性化した *App<sup>NLGF</sup>::Keap1<sup>FA/FA</sup>* マウスでは、これらの異常が軽減されていました。さらに *App<sup>NLGF</sup>::Keap1<sup>FA/FA</sup>* マウスでは、脳内の還元型グルタチオンが増加することで（図1）、酸化ストレスが低下していることもわかりました。

Nrf2 を活性化する親電子性分子として、ワサビに含まれる 6-MSITC が知られています。*App<sup>NLGF</sup>* マウスに 6-MSITC を経口投与して、アルツハイマー病への治療効果を検証しました。*App<sup>NLGF</sup>* マウスへの 6-MSITC 投与は、脳内の活性化型ミクログリア数を低下させました。さらに 6-MSITC の投与は、*App<sup>NLGF</sup>* マウスにおける認知機能の障害を軽減することが明らかになりました。以上から、化合物の投与による Nrf2 活性化もアルツハイマー病の病態を改善できることがわかりました。

#### 【今後の展望】

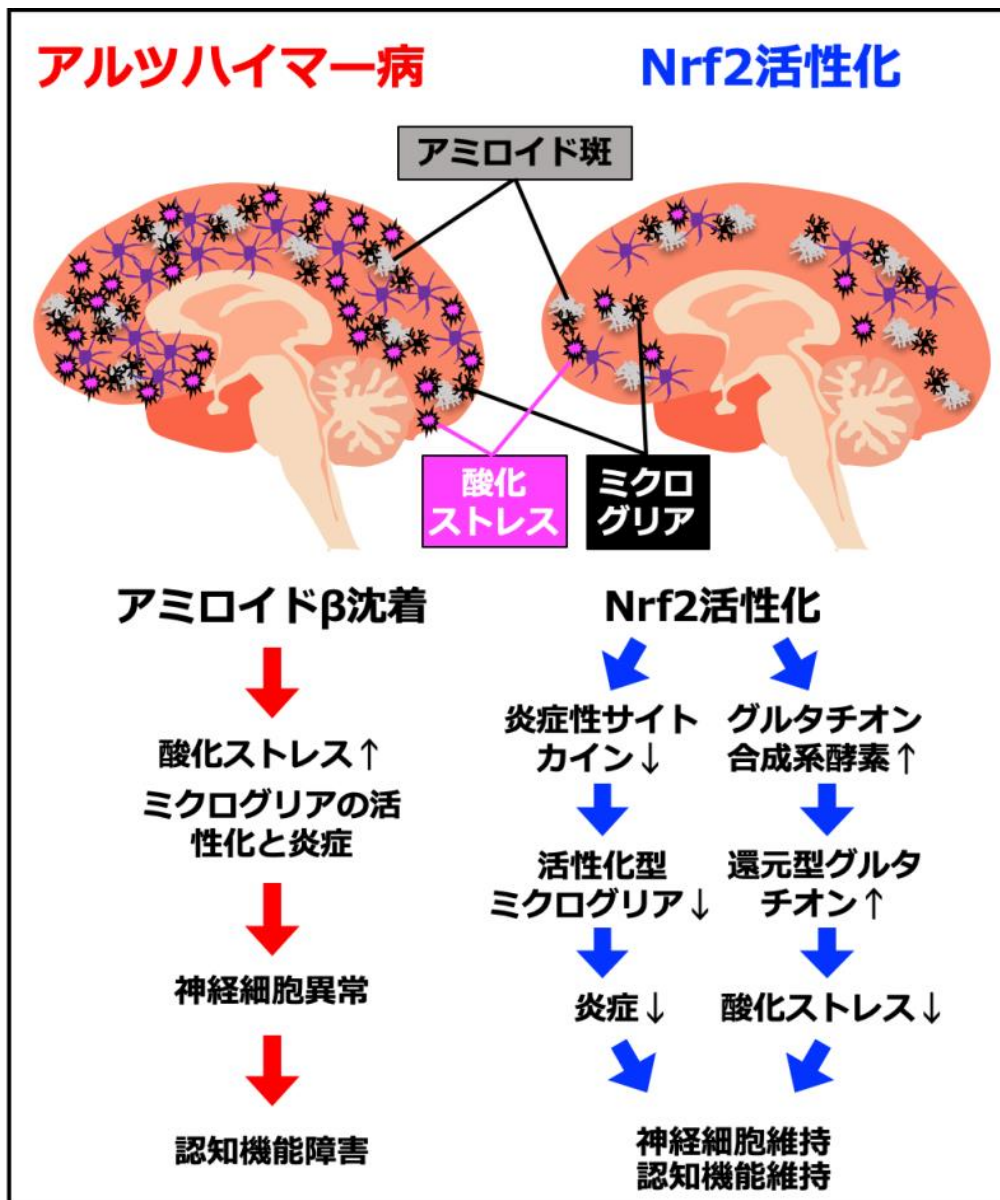
本研究により、Nrf2 の活性化が酸化ストレスや炎症を軽減して、アルツハイマー病の病態を改善させることを解明することができました（図2）。今後は、Nrf2 を標的とした脳の酸化ストレスや炎症の抑制に基づく、新しい予防法・治療法の開発が可能になるものと期待されます。



【図 1】 Nrf2 活性化による脳内の還元型グルタチオン増加作用

質量分析イメージング解析<sup>\*11</sup>により、還元型グルタチオン（GSH）分子の脳内分布を測定しました。GSH は反応性が高く不安定であることから、*N*-エチルマレイミド（NEM）で処理して安定化させてから解析を行いました。NEM が結合した GSH 分子（GSH-NEM）をタンデム質量分析（MS/MS）により、質量電荷比（*m/z*）304 として検出されるシグナルを画像化して、GSH 分布を評価しました。

*App*<sup>NLGF</sup> マウスでは、野生型マウスと比較して軽度の GSH 低下を示しました。一方、*App*<sup>NLGF::Keap1<sup>FA/FA</sup></sup> マウスでは、*App*<sup>NLGF</sup> マウスと比べ広い領域で GSH が増加していました。



【図 2】 Nrf2 活性化によるアルツハイマー病の改善作用

アルツハイマー病モデルマウスの脳内では、異常タンパク質であるアミロイドβ沈着によるアミロイド斑により、酸化ストレス増加、ミクログリア活性化、炎症が引き起こり、神経細胞の異常と認知機能を認めました。一方、アルツハイマー病におけるNrf2活性化は、グルタチオン合成系酵素の発現を増加させ、還元型グルタチオンを増加させることで、酸化ストレスを抑制しました。さらに、Nrf2活性化は炎症性サイトカインの発現を低下して、活性化型ミクログリアを抑制し、炎症を軽減しました。これらの結果、Nrf2活性化は、アルツハイマー病で神経細胞や認知機能の維持する役割を果たしていることがわかりました。

## 【用語解説】

### ※1 転写因子

DNA に結合して遺伝子の発現を制御するタンパク質の総称。

### ※2 遺伝子改変

遺伝子工学を用いて、人為的に個体の遺伝情報を変化させる手法。

### ※3 酸化ストレス

反応性の高い活性酸素種などによるストレス状態であり、DNA やタンパク質が傷害される。

### ※4 サイトカイン

細胞から分泌されるタンパク質の生理活性物質の総称。細胞間で情報を伝達して、周囲の細胞に影響を与える。

### ※5 *Keap1<sup>EA/EA</sup>* マウス

*Keap1* の遺伝子の一部を挟み込むように、二つの loxP と呼ばれる配列が挿入された遺伝子改変マウス。一般的に、このような変異を導入したマウスは flox (flanked loxP) マウスと呼ばれ、Cre リコンビナーゼという遺伝子組換え酵素を組み合わせて、条件付きで標的遺伝子を欠失させるために利用される。本研究チームでは、loxP 配列の挿入部位が異なる、独立した 2 系統の *Keap1<sup>Flox</sup>* マウスである、*Keap1<sup>EA/EA</sup>* マウスと *Keap1<sup>FB/FB</sup>* マウスを利用している。そのうち、*Keap1<sup>EA/EA</sup>* マウスは、Cre リコンビナーゼが存在しなくても、全身で *Keap1* 発現が低下している性質を持つことから、全身で穏やかに Nrf2 が活性化されるモデルとして利用されている。

### ※6 ノックインマウス

遺伝子工学手法を用いて、染色体の特定の遺伝子座に変異や挿入を導入した遺伝子改変マウスの総称。

### ※7 *App<sup>NLGF</sup>* マウス

マウス *App* 遺伝子座のうち、アミロイドβをコードする領域に、ヒト化変異を導入し、さらに 3 家系の家族性アルツハイマー病変異に相当する、合計 4 アミノ酸の非同義変異 (Swedish 変異 KM→NL、Arctic 変異 E→G、Iberian 変異 I→F) を導入したノックインマウス。従来のトランスジェニックによるアルツハイマー病モデルマウスと比較して、よりヒト患者に近い病理所見が再現されることが特徴である。詳細は下記を参照。

[https://www.riken.jp/press/2014/20140414\\_1/](https://www.riken.jp/press/2014/20140414_1/)

### ※8 グルタチオン

システイン、グルタミン酸、グリシンの 3 種類のアミノ酸から生成される、抗酸化

分子。細胞内で、活性酸素の消去や解毒代謝の役割を担う。

※9 アミロイド斑

異常タンパク質であるアミロイド $\beta$ が凝集して脳内に蓄積したもので、アルツハイマー病で認められる特徴的な病理所見。

※10 ミクログリア

脳内のグリア細胞の一つであり、免疫を担当する。アルツハイマー病ではミクログリアが異常に活性化して炎症を引き起こす。

※11 質量分析イメージング解析

組織から作製した切片上で質量分析を行い、検出された代謝物のシグナルを画像化することで、目的とする代謝物の組織内分布を同定する方法。

【論文題目】

Nrf2 Suppresses Oxidative Stress and Inflammation in *App* Knock-in Alzheimer's Disease Model Mice

「Nrf2は*App*ノックインアルツハイマー病モデルマウスで酸化ストレスと炎症を抑制する」

掲載誌：*Molecular and Cellular Biology*

DOI：10.1128/MCB.00467-19

■著者■

○東北大学 東北メディカル・メガバンク機構 ゲノム解析部門

宇留野晃、齋藤律水、三枝大輔、山本雅之

○東北大学 遺伝子実験センター

松丸大輔（現・岐阜薬科大学）

○東北大学大学院 医学系研究科 医化学分野

門口詩織、山本雅之

○東北大学 加齢医学研究所

領家梨恵、川島隆太

○理化学研究所 脳神経科学研究センター

斉藤貴志（現・名古屋市立大学）、西道隆臣

### 【研究支援先】

本研究は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）の創薬等ライフサイエンス研究支援基盤事業（BINDS）、文部科学省科学研究費補助金、公益財団法人内藤記念科学振興財団、公益財団法人武田科学振興財団の支援を受けて行われました。

### 【お問い合わせ先】

<研究内容に関すること>

東北大学 東北メディカル・メガバンク機構（ToMMo） 機構長

東北大学 大学院医学系研究科 医化学分野

教授 山本 雅之（やまもと まさゆき）

電話番号：022-717-8084

Eメール：masiyamamoto@med.tohoku.ac.jp

東北大学 東北メディカル・メガバンク機構（ToMMo）

ゲノム解析部門

准教授 宇留野 晃（うるの あきら）

電話番号：022-273-6210

Eメール：uruno@med.tohoku.ac.jp

<報道担当>

東北大学 東北メディカル・メガバンク機構（ToMMo）

広報・企画部門

長神 風二（ながみ ふうじ）

電話番号：022-717-7908

ファクス：022-717-7923

Eメール：pr@megabank.tohoku.ac.jp