# 62. 記憶タンパク質の1分子ナノ動態解析

## 柴田 幹大

## 金沢大学 ナノ生命科学研究所

Key words:カルシウム/カルモジュリン依存性タンパク質キナーゼII(CaMKII),記憶学習, 長期増強,1分子イメージング,高速原子間力顕微鏡

#### 緒言

記憶の形成・忘却の詳細な分子作動メカニズムの解明は、人として幸福に人生を全うすることを助け、健康寿命の延 伸に大きく貢献できるに違いない。これまでの研究から、カルシウム/カルモジュリン依存性プロテインキナーⅡ (CaMKII)は、薬理学実験やノックアウトマウスの実験から、神経細胞内の"記憶タンパク質"と推定されてきた [1, 2]。近年では、記憶の形成・忘却の細胞基盤は神経細胞シナプスの長期増強(long-term potentiation: LTP)と 長期抑圧(long-term depression:LTD)であることが報告され、CaMKIIはその両方に必須であることが分かってき た [1, 2]。さらに、記憶の形成に関わる LTP には CaMK II の 1 つ目のリン酸化サイト (Thr286) のリン酸化が必要 であり、忘却に関わる LTD には Thr286 に加え、2 つめのリン酸化サイト(Thr305/306)のリン酸化が必要であるこ とが報告された[3]。これは、CaMKIIの2つの異なるリン酸化状態により、記憶形成・忘却といった真逆の脳機能が 発現されることを示唆するが、リン酸化によって CaMKII がどのように構造変化を起こし、正反対の脳機能を生じさ せるのか、その分子作動メカニズムは大きな謎であった。そこで本研究は、タンパク質1分子のナノ動態をリアルタイ ムで直接可視化できる高速原子間力顕微鏡(高速 AFM)[4] を用い、12 量体を形成する CaMK II の個々のサブユニ ットのリン酸化に伴う構造変化を可視化し、CaMKIIがもつ、リン酸化による記憶形成・忘却の分子作動メカニズムの 解明を試みた。その結果、(i) CaMKIIのキナーゼドメインの運動(揺らぎ)が CaMKIIの活性化に重要であること。 (ii) Thr286 がリン酸化した状態 (Ca<sup>2+</sup>/CaM+pT286) では、キナーゼドメインの運動性は上昇するが、Thr305/306 もリン酸化した状態 (pT286+pT305/306) では、キナーゼドメイン集合体と、より活発に運動するキナーゼドメイン の両方が形成されること。(iii) T286A や T305A/T306V 変異体の高速 AFM 観察より、3 つの部位が全てリン酸化さ れることで、キナーゼドメイン集合体が形成されることを明らかにした。さらに、生化学実験による機能解析と合わせ て、高速AFM による CaMKIIの1 分子イメージングから、CaMKII12 量体内のキナーゼドメインのリン酸化による 構造変化が、LTPやLTDの機能の違いを生み出すモデルを提唱した [5]。

## 方法

#### 1. 実験試料

野生型および T286A、T305A/T306V 変異体 CaMK II は、HEK293 細胞を用いてタンパク質発現を行い、2 種類の タグにより高純度な精製試料を得た。

#### 2. 高速 AFM 観察

高速 AFM は自作の装置を使用し、AFM 基板の表面を弱い正に帯電させるため、ピラーアレーン(P[5]A+)をマイ カ表面へ修飾した。Ca<sup>2+</sup>/CaM+pT286 状態の CaMK II の高速 AFM 観察には、観察バッファーに Ca<sup>2+</sup>/CaM と ATP を加え 30℃で5 分静置し、Thr286 のリン酸化 (pT286) 反応が完了した後の試料を AFM 基板上へ展開し、高速 AFM 観察を行った。また、pT286+pT305/pT306 のリン酸化状態は、pT286 状態の試料に対し EGTA と ATP を加え 30℃ で5分静置し、pT286+pT305/pT306のリン酸化反応が完了したCaMKII試料に対して高速AFM観察を行った。 Thr286とThr305/Thr306のリン酸化サイトをそれぞれ欠損したT286AおよびT305A/T306V変異体にも同様の手順 を施し、高速AFM観察を行った。また、高速AFMで使用した試料に対して、同様の手順で生化学実験を行い、Thr286 とThr305/Thr306のリン酸化状態をウエスタンブロッティングにより確認した。

#### 結果および考察

#### 1. 基底状態(自己抑制状態)における CaMK2.Ⅱのナノ動態

最初に、ラット由来の CaMK II に高速 AFM を適用した。その結果、CaMK II は主に 12 個の分子がリング状に集合 し、美しい花びらのような多量体構造を取ることが分かった(図 1)。CaMK II の中心には各分子をつなぎとめるハブ 集合体があり、その周囲には、基質タンパク質をリン酸化するキナーゼドメインが点在し、ハブ集合体に対して円周方 向へ自由に動く様子が動画撮影された。また、CaMK II の阻害剤であるボスチニブの添加により、キナーゼドメインの 動きが大きく抑制されることが分かった。さらに、このキナーゼドメインの動きと、CaMK II のキナーゼ活性を引き起 こす Ca<sup>2+</sup>/CaM の結合との相関を明らかにするため、2 光子蛍光寿命イメージング顕微鏡法(2pFLIM)を用いて、ボ スチニブが CaMK II のキナーゼ活性をどのように阻害するのかを調べた。その結果、ボスチニブの結合により、 Ca<sup>2+</sup>/CaM の CaMK II への結合が著しく阻害されることが分かった。ボスチニブはもともと ATP の競合的阻害剤と 考えられていたが、CaMK II の ATP 結合サイトに強く結合することで、キナーゼドメインと自己抑制セグメントとの 親和性を高め、Ca<sup>2+</sup>/CaM を結合しにくい構造へと変化させたと考えられる。このように、高速 AFM で可視化された キナーゼドメインのハブ集合体周辺での動きは、Ca<sup>2+</sup>/CaM の結合、つまり CaMK II の活性化において重要な役割を 果たすことを見出した。



高さ (nm) 0.0

図1. 基底状態(自己抑制状態)のCaMKIIの連続した高速AFM画像 CaMKIIは12個のサブユニットがハブ集合体を介して多量体を形成している。ハブ集合 体の周りにはキナーゼドメインが点在し、自由に動き回る様子が撮影された。各キナーゼ ドメインの軌跡(右)。高速AFMの時間分解能は0.3 s/frame。スケールバー:20 nm。

#### 2. 第1のリン酸化状態 (pT286) における CaMKIIのナノ動態

次に、CaMK II の Ca<sup>2+</sup>/CaM 結合状態の高速 AFM 観察を試みた。その結果、ハブドメインとキナーゼドメインの 間に、Ca<sup>2+</sup>/CaM が結合した様子が観察され、キナーゼドメインの位置が 12 量体のリング構造の外側に約 3 nm 伸び ることが分かった。この伸長構造では、キナーゼドメインの運動は制限され、リング内で隣接するサブユニットへのリ ン酸化を容易にする構造をとることが示唆された。さらに、ATP を加え、1 つ目のリン酸化反応が起こる条件 (pT286) で高速 AFM 観察を行ったところ、Ca<sup>2+</sup>/CaM の結合による伸長構造は維持されたままであったが、キナーゼドメイン の運動性は自己抑制状態と同様の自由に動ける状態へ戻ることがわかった (図 2)。この結果は、Ca<sup>2+</sup>/CaM の結合に よってキナーゼドメインの移動範囲が一時的に制限されるが、Thr286 のリン酸化により、その制限が解除され、広範 囲に運動可能な構造へと変化すると考えられる。



高さ(nm) 0.0 **国内** 7.1

図 2. Ca<sup>2+</sup>/CaM 結合+pT286 状態の CaMK II の連続した高速 AFM 画像 白点線(0 s) と白矢印(0.6 s 以降)は CaMK II へ結合した Ca<sup>2+</sup>/CaM を示す。各キナーゼ ドメインの軌跡(右)。高速 AFM の時間分解能は 0.3 s/frame。スケールバー: 20 nm。

#### 3. 第2のリン酸化状態 (pT286+pT305/pT306) における CaMKIIのナノ動態

さらに、残りのリン酸化(Thr305/Thr306)により生じる CaMK II の構造ダイナミクスを可視化するため、 Ca<sup>2+</sup>/CaM+pT286状態の CaMK II に、EGTA を加え、Ca<sup>2+</sup>/CaM の解離を促し、Thr305/Thr306 を露出させ、 pT286/pT305/pT306状態の CaMK II の高速 AFM 観察を行った。その結果、中心のハブドメインから遠く離れ、非常 に活発に動くキナーゼドメインと、12 量体内で隣り合うキナーゼドメインが集合する様子(キナーゼドメイン集合体) の両方が観察された(図 3)。また、リン酸化サイトを欠損した T286A や T305A/T306V 変異体を用いた実験から、 Thr286/Thr305/Thr306 の 3 箇所すべてがリン酸化された場合にのみ、キナーゼドメイン集合体が形成されることが分 かった。キナーゼドメインの運動性の上昇は、CaMK II のリンカー部位のリン酸化が、リンカー部位の 2 次構造を破壊 し、ディスオーダー領域(IDR)へと変化したことに由来すると考えられる。また一方で、IDR は液液相分離の形成に 重要であることが報告されており、IDR へと変化したリンカーにより、CaMK II の 12 量体内で局所的な液液相分離が 生じ、一部のキナーゼドメインは集合体を形成したと推測できる。



高さ (nm) 0.0 6.3

図3. pT286+pT305/pT306 状態の CaMK II の連続した高速 AFM 画像
緑の矢じりはキナーゼドメイン集合体を示し(0 s)、白矢印はハブ集合体から遠くはなれ、
運動性の高いキナーゼドメインを示す。各キナーゼドメインの軌跡(右)。高速 AFM の時間
分解能は 0.3 s/frame。スケールバー: 20 nm。

## 4. 先祖型 CaMKIIのナノ動態

CaMKIIは、多くの細胞種のCa<sup>2+</sup>シグナル伝達において最も重要なタンパク質の1つであり、さまざまな動物種に おいて高度に保存されている[6]。そこで、我々は高速 AFM で可視化されたラット由来のCaMKIIのキナーゼドメ インのナノダイナミクスが他の種のCaMKIIでも保存されているのかを調べた。その結果、ヒドラや線虫などの先祖 型CaMKIIにおいても、基底状態(自己抑制状態)において、キナーゼドメインはハブ集合体の周りを自由に動き、 キナーゼ活性状態であるCa<sup>2+</sup>/CaM 結合やThr286 リン酸化状態では、ラット由来のCaMKIIと同様の伸長構造が 観察された。しかしながら、興味深いことに、先祖型CaMKIIのThr286/Thr305/Thr306 リン酸化状態では、ラット 由来のCaMKIIで観察されたキナーゼドメイン集合体は観察されなかった。 このラット由来の CaMKII で生じるキナーゼドメイン集合体は、動物が進化する過程で獲得した哺乳類に特有の分 子構造であると考えられる。そこで、我々はキナーゼドメイン集合体の機能解析を試みた。まず、キナーゼドメイン集 合体を形成するラット由来の野生型 CaMKIIと、形成しない T305A/T306V 変異体および先祖型 CaMKII のキナーゼ 活性を比較した。その結果、両者の間には有意な差はなかった。つまり、キナーゼドメイン集合体はキナーゼ活性能に は影響がないと考えられる。次に、CaMKIIの活性をオフにする脱リン酸化酵素に対する耐性を調べた。その結果、 キナーゼドメイン集合体を形成するラット由来の野生型 CaMKIIと、形成しない T305A/T306V 変異体では、優位な 差は見られなかったが、先祖型 CaMKIIと比べると、ラット由来の CaMKIIの方が脱リン酸化酵素に対する強い耐性 を優位に示した。これらの結果からでは、キナーゼドメイン集合体と脱リン酸化酵素に対する耐性に明確な相関がある とは言えず、現時点ではキナーゼドメイン集合体の生理的な意義は不明である。しかし、過去の研究から推測すると、 CaMK II の神経細胞内での移動や局在化に関与している可能性が考えられる。これまでの研究では、CaMK II が pT305/pT306 状態にあると、シナプス後肥厚 (postsynaptic density: PSD) との結びつきが低下すること、抑制性 シナプス領域へと移動することが報告されている [3]。もしかしたら、pT286/pT305/pT306 状態でのキナーゼドメイ ンの集合によって、PSD との結びつきが弱まり、別の場所へ移動できるようになるのかもしれない。つまり、キナーゼ ドメイン集合体は CaMKIIが神経細胞内で必要な時に必要な場所へ移動するための分子メカニズムである可能性を示 唆する。

一方で、pT286/pT305/pT306 状態は、哺乳類に特有の脱リン酸化酵素への耐性を示した。なぜ異なる種でこのよう な耐性が生じるのかはまだ解明されていないが、高速 AFM 観察によると、ラット由来の CaMKIIにおいては、 pT286/pT305/pT306 状態でのキナーゼドメインの移動範囲が、先祖型の CaMKIIと比較して狭いことが明らかと なった。もしかしたら、ラット由来の CaMKIIでは、キナーゼドメインとハブ集合体の間のリン酸化部位に十分な スペースがなく、脱リン酸化酵素がアクセスしにくくなることで、耐性が生じるのかもしれない。この耐性によって、 哺乳類の CaMKIIはその活性を長期間にわたって維持することが可能となり、先祖型の動物とは異なる神経活動を 実現できる可能性がある。特に、Thr286/Thr305/Thr306 のリン酸化は LTD (記憶の忘却) に関与することが報告され ている [3]。したがって、哺乳類は CaMK II のリン酸化を通じて、美しい花びら形態から伸長構造やキナーゼドメイン 集合体といった、さまざまな構造へと変化する能力を獲得したことにより(図 4)、LTD の発生、最終的には記憶の 忘却能力を獲得したのかもしれない。



図 4. 高速 AFM 観察より明らかとなったリン酸化状態に依存した CaMK II の構造変化モデル CaMK II のキナーゼドメインとリンカー部分がリン酸化に伴って構造変化する様子を明らかにし、 このようなキナーゼドメインの運動性の変化が、CaMK II の機能に重要であることを明らかにした。

本研究では、記憶の形成や忘却を担う CaMK II のリン酸化に伴う多様な構造変化の直接観察を行った。特に、ラット 由来の CaMK II において、pT286/pT305/pT306 状態では、キナーゼドメイン集合体が観察され、先祖型 CaMK II と 比べて脱リン酸化酵素に対する耐性を持つことが明らかとなった。しかし、キナーゼドメイン集合体の生理的な意義や 種によるキナーゼドメイン集合体の生成メカニズムについては、さらなる検証が必要である。また、シナプスを構成す るタンパク質は数百種類存在し、記憶の形成や忘却を分子レベルで完全に理解するためには、他のシナプスタンパク質 のはたらく姿や CaMK II と協働してはたらく姿も明らかにする必要がある。高速 AFM を用いた 1 分子イメージング がその一端を担える可能性があり、今後も引き続き研究を進めていきたい。

## 共同研究者・謝辞

本研究の共同研究者は、自然科学研究機構生理学研究所脳機能計測・支援センター多光子顕微鏡室の村越秀治博士である。

## 文 献

- Lisman J, Yasuda R, Raghavachari S. Mechanisms of CaMKII action in long-term potentiation. Nat. Rev. Neurosci. 2012 Feb 15;13(3):169-82. PMID: 22334212 DOI: 10.1038/nrn3192.
- Bayer K U, Schulman H. CaM kinase: Still inspiring at 40. Neuron. 2019 Aug 7;103(3):380-394. PMID: 31394063 DOI: 10.1016/j.neuron.2019.05.033.
- 3) Cook S G, Buonarati O R, Coultrap S J, Bayer K U. CaMKII holoenzyme mechanisms that govern the LTP versus LTD decision. Sci. Adv. 2021 Apr 14;7(16):eabe2300. PMID: 33853773 DOI: 10.1126/sciadv.abe2300
- Ando T, Kodera N, Takai E, Maruyama D, Saito K, Toda A. A high-speed atomic force microscope for studying biological macromolecules. Proc Natl Acad Sci U S A. 2001 Oct 23;98(22):12468-72. PMID: 11592975 DOI: 10.1073/pnas.211400898. Epub 2001 Oct 9.
- 5) Tsujioka S<sup>†</sup>, Sumino A<sup>†</sup>, Nagasawa Y<sup>†</sup>, Sumikama T, Flechsig H, Puppulin L, Tomita T, Baba Y, Kakuta T, Ogoshi T, Umeda K, Kodera N, Murakoshi H<sup>\*</sup>, Shibata M<sup>\*</sup>. Imaging single CaMKII holoenzymes at work by high-speed atomic force microscopy. Sci. Adv. 2023 Jun 30;9(26):eadh1069. PMID: 37390213 DOI: 10.1126/sciadv.adh1069. Epub 2023 Jun 30.
- 6) Chao L. H, Stratton M. M, Lee I. H, Rosenberg O. S, Levitz J, Mandell D. J, Kortemme T, Groves J. T, Schulman H, Kuriyan J. A mechanism for tunable autoinhibition in the structure of a human Ca<sup>2+</sup>/calmodulin<sup>-</sup> dependent kinase II holoenzyme. Cell. 2011 Sep 2;146(5):732-45. PMID: 21884935 DOI: 10.1016/j.cell.2011.07.038.