

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。

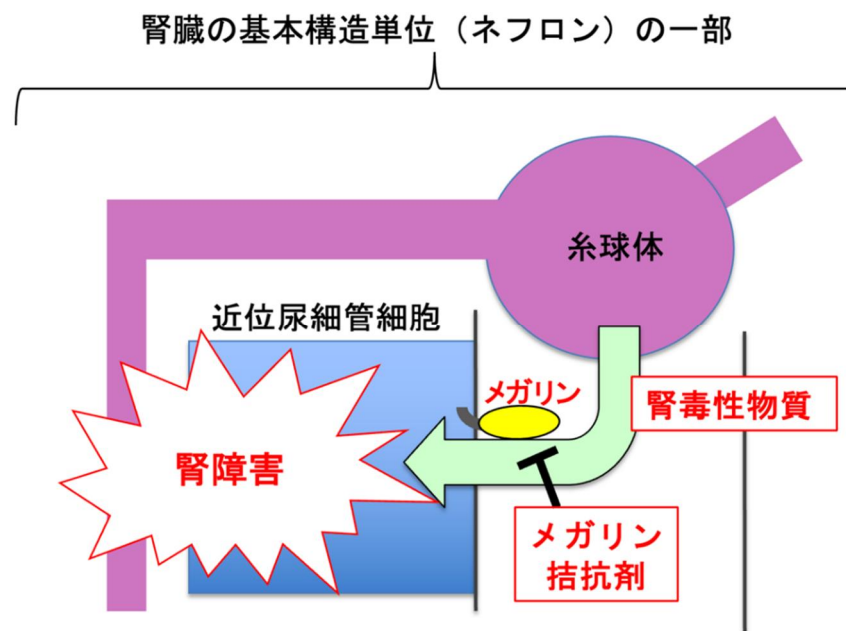
### 【本研究成果のポイント】

- 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。

### I. 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、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  $\beta$ -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。

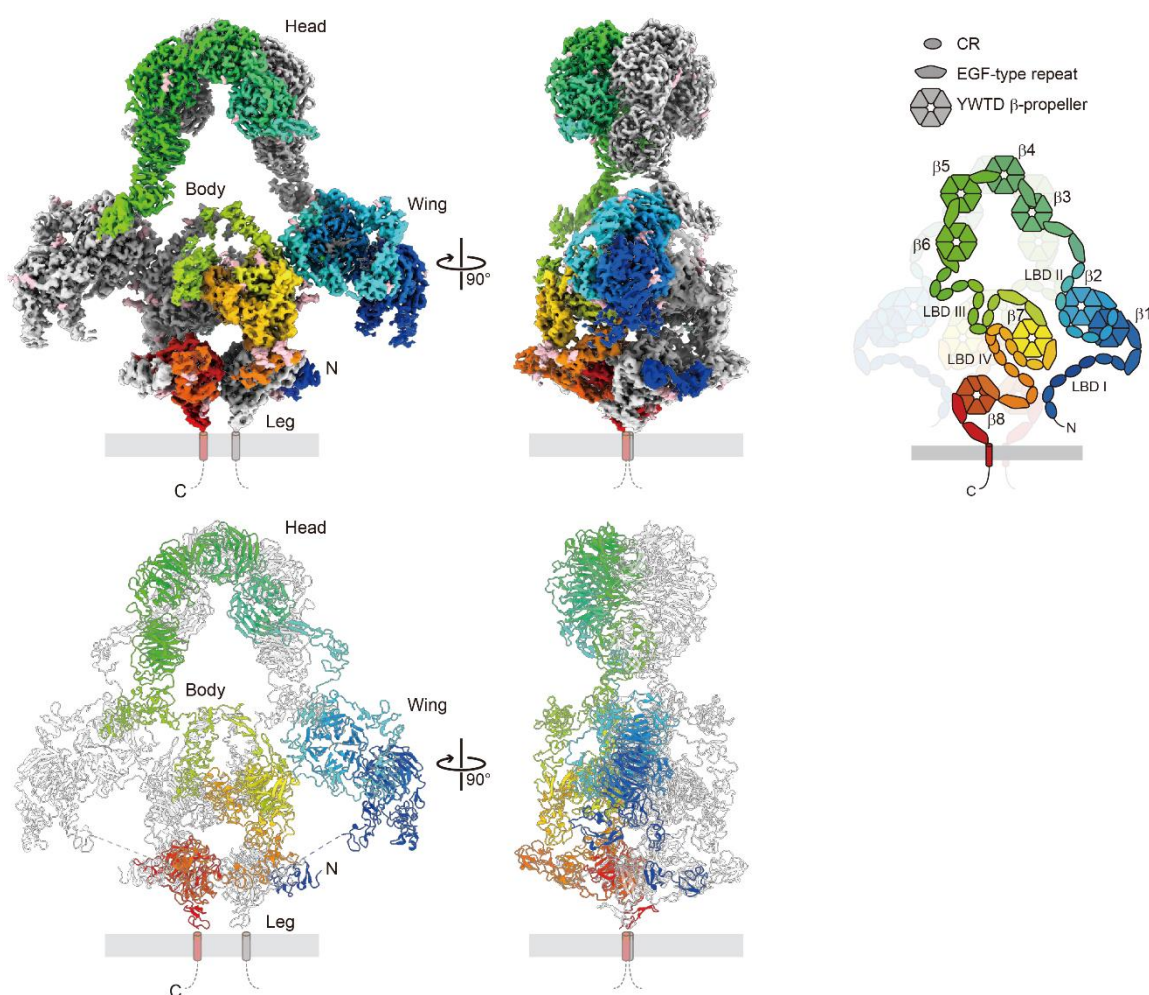


図2 メガリンの全体構造

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。

クライオ電子顕微鏡による解析から、メガリンは二つの分子が背中合わせに結合した二量体構造を形成することが明らかになりました。その全体像はあたかも鳥のような形を呈し、head、wing、body、leg の領域に分かれています（図 2 左）。

さらにクライオ電子顕微鏡による観察から、生体内のリガンド分子がメガリンの複数個所に結合していることが明らかになりました（図 3）。これらの結果から、メガリンの LBD、および  $\beta$ -propellar は協調して、様々な形の結合ポケットを作り出することで、多様なリガンドを認識していることが明らかになりました。

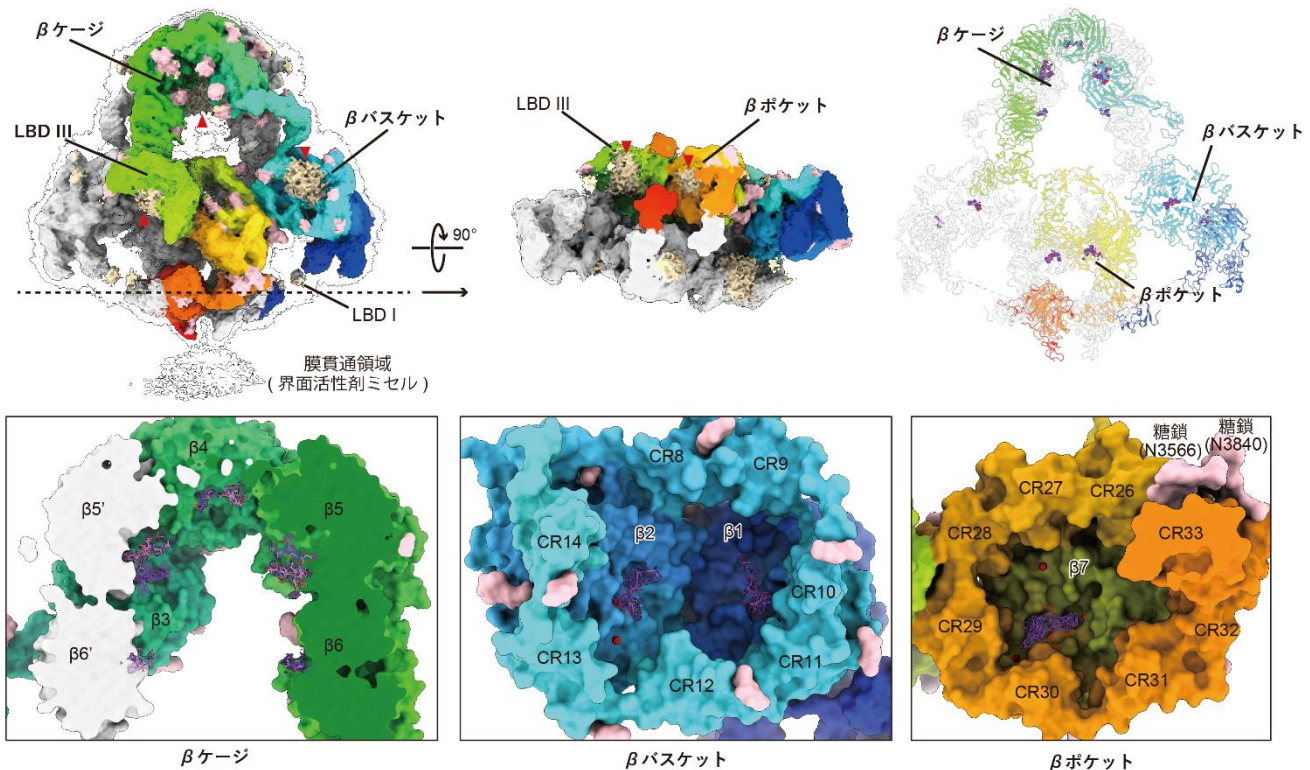


図 3 メガリンのリガンド結合部位

これまでリガンド結合部位だと考えられてきた LBD だけでなく、 $\beta$ -propellar と協調して様々な結合ポケットを作り出していることが明らかになった。新たに同定されたリガンド結合部位は、それぞれ  $\beta$  ケージ、 $\beta$  バスケット、 $\beta$  ポケットと名付けた。

さらに、メガリンのリガンドの一つで、シャペロン分子としてもはたらく RAP とメガリンの複合体の立体構造に関する、クライオ電子顕微鏡法による観察によって明らかにしました（図 4 左）。複合体の構造では、RAP の三つのドメイン（D1～D3）のうち、D1 と D3 の二つだけがメガリンと相互作用していましたが、分子間相互作用解析法（表面プラズモン共鳴法（注 6））を用いて解析したところ（図 4 右）、いずれのドメインも単独でメガリンと結合できることが





## 本件に関するお問い合わせ先

### 【研究に関するご質問】

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