厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患等克服研究事業 (難治性疾患克服研究事業) 希少難治性筋疾患に関する調査研究班 分担研究報告書

本邦における終板アセチルコリンエステラーゼ欠損症の分子病態

研究分担者:大野欽司1)

共同研究者:中田智彦1)、伊藤美佳子1)、東慶輝1)、大塚健司1

小牧宏文 2)、奥村彰久 3)、白石一浩 4)

1) 名古屋大学大学院医学系研究科・神経遺伝情報学

2) 国立精神・神経医療研究センター病院・小児神経科

3) 順天堂大学医学部小児科

4) 国立病院機構宇多野病院小児神経科

研究要旨

本邦終板アセチルコリンエステラーゼ欠損症(endplate AChE deficiency, EAD)3 例で同定をした 5 種類の *COLQ* 遺伝子変異の解析を行った。AChE 分画解析にて 2 変異 (p.R227X, pV322D)は非対称性 AChE 分子を作ることができなかった。C 末端ドメインの 3 変異(p.C444Y, p.D447H, p.R452C)は ColQ の MuSK への結合を阻害することを明らかにするとともに、変異 ColQ は *Colq* ノックアウトマウス神経筋接合部に係留ができないことを明らかにした。

A:研究目的

終板アセチルコリンエステラーゼ欠損症 (endplate AChE deficiency, EAD)は、AChE を終板基底膜に係留をする collagen Q をコードする COLQ 遺伝子の変異によって起きる。本研究の目的は、本邦 EAD 3 症例で同定をした5 種類の COLQ 遺伝子変異の分子病態を明らかにすることである。

B:研究方法

(i) COS 細胞にヒト ACHE 遺伝子とヒト COLQ 遺伝子を発現させショ糖濃度勾配超遠心により AChE 分子を分画した。(ii) Colq ノックアウトマウス筋切片に精製非対称型 AChE をオーバーレイし、AChE の神経筋接合部への係留を調べた。(iii) プレートに精製

MuSK を吸着させ精製非対称型 AChEをオーバーレイし、AChE 活性を測定した。(iv) Colq ノックアウトマウスの前脛骨筋に正常 COLQ ならびに変異 COLQを in vivo electroporation にて導入し、神経筋接合部における AChE の発現を調べた。(v) AAV8-COLQ-p.Asp447His を Colq ノックアウトマウス尾静脈より導入し神経筋接合部における AChE の発現を調べた。

(倫理面への配慮)

本研究は名古屋大学医学系研究科、国立精神・神経医療研究センター、順天堂大学医学部、国立病院機構宇多野病院の生命倫理委員会の承認を得た後、患者のインフォームドコンセントを得た上で、関係倫理指針に則り行

った。

C:研究結果

3名のEAD患者において同定をした5種類の COLQ 変異のうち collagen domain の truncation mutations (p.Arg227X)と missense mutation (pVal322Asp)は、ショ糖 濃度勾配超遠心による AChE 分子分画解析に て正常の非対称性 AChE 分子を作ることがで きないことが判明した。p.Cys444Tyr, p.Asp447His, p.Arg452Cys の 3 種類の COLQ ミスセンス変異はいずれも ColQ C 末 端ドメインに存在する。Colq ノックアウトマ ウス筋切片への精製変異非対称型 AChE をオ ーバーレイする in vitro overlay 解析にて、3 種類のいずれのミスセンス変異も神経筋接合 部に係留できなかった。プレートに精製 MuSK を吸着させ精製変異非対称型 AChEを オーバーレイする in vitro plate-binding assay でも3種類のいずれのミスセンス変異 も MuSK に結合をできなかった。Colq ノッ クアウトマウスの前脛骨筋に正常 COLQを in vivo electroporation にて導入したところ、 AChE の神経筋接合部における発現を認めた。 一方、変異 COLQ の in vivo electroporation ではAChEの神経筋接合部における発現を認 めなかった。同様に、正常 AAV8-COLQ の Colq ノックアウトマウス尾静脈注射にて、す べての神経筋接合部に AChE の発現を認め、 運動機能の顕著な改善を認めた。一方、 AAV8-COLQ-p.Asp447His の Colq ノックア ウトマウス尾静脈注射では神経筋接合部にお ける AChE の発現を認めず、マウス運動機能 改善も認めなかった。

D:考察

ColQ C 末端ドメインが筋終板細胞膜の MuSK に結合をすることが 2004 年に報告を された(Cartaud et al. *J. Cell Biol.*, 165: 505-515, 2004)が、本研究まで追試は行われていなかった。本研究により ColQ-MuSK 結合を検証するとともに、ColQ C 末端ドメインの遺伝子変異の分子機構を初めて明らかにすることができた。

E:結論

本邦EADにおける *COLQ*変異の解析にて、ColQ C-terminal domain はMuSK と結合し、変異が ColQ と MuSK との結合能を阻害することにより EAD を発症することが明らかにした。

F:健康危険情報

特記事項なし。

G:研究発表

(発表雑誌名、巻号、頁、発行年なども記入)

1: 論文発表

(Original Article)

- Nakata T, Ito M, Azuma Y, Otsuka K, Noguchi Y, Komaki H, Okumura A, Shiraishi K, Masuda A, Natsume J, Kojima S, <u>Ohno K</u>. Mutations in the C-terminal domain of ColQ in endplate acetylcholinesterase deficiency compromise ColQ-MuSK interaction. *Hum Mutat* 2013, 34: 997-1004.
- Selcen D, Shen XM, Milone M, Brengman J, <u>Ohno K</u>, Deymeer F, Finkel R, Rowin J, Engel AG. Gfpt1-myasthenia: Clinical, structural, and electrophysiologic heterogeneity. Neurology 2013, 81: 370-378.
- Rahman MA, Masuda A, Ohe K, Ito M, Hutchinson DO, Mayeda A, Engel AG, Ohno K. HnRNP L and hnRNP LL antagonistically modulate PTB-mediated splicing suppression of CHRNA1 pre-mRNA. Sci Rep 2013, 3: 2931.
- Matsuura T, Nakayama T, Nakamura H, Ohya Y, Kimura T, Imahuku I, <u>Ohno K</u>, Nishino I, Abe K. Clinical and genetic analysis of the first known Asian family with myotonic dystrophy type 2. J Hum Genet, in press.
- 5. Ohkawara B, Cabrera Serrano M, Nakata T, Milone M, Asai N, Ito K, Ito M, Masuda

- A, Ito Y, Engel AG, <u>Ohno K</u>. LRP4 third β-propeller domain mutations cause novel congenital myasthenia by compromising agrin-mediated MuSK signaling in a position-specific manner. *Hum Mol Genet*, in press.
- 6. Kokunai Y*, Nakata T*, Furuta M*,
 Sakata S, Kimura H, Aiba T, Yoshinaga M,
 Osaki Y, Nakamori M, Itoh H, Sato T,
 Kubota T, Kadota K, Shindo K, Mochizuki
 H, Shimizu W, Horie M, Okamura Y, Ohno
 K, Takahashi MP. A mutation of Kir3.4 is
 responsible for Andersen-Tawil syndrome
 by dominant negative effect on Kir2.1.
 Neurology, in press. *Equal contribution.

(Reviews and Book Chapters)

- Ohno K, Ito M, Kawakami Y, Krejci E, Engel AG. Specific binding of collagen Q to the neuromuscular junction is exploited to cure congenital myasthenia and to explore bases of myasthenia gravis. Chem Biol Interact, 2013, 203: pp 335-340. (查読有)
- 2. Ohe K, Masuda A, Ohno K. Chapter 2: Intronic and exonic nucleotide variations that affect RNA splicing in humans. Genomics I Humans, Animals and Plants. ISBN: 978-1-477554-91-3. iConcept Press, Hong Kong, 2013. (查読有)
- 3. Ohno K, Ito M, Kawakami Y. Collagen Q is a key player for developing rational therapy for congenital myasthenia and for dissecting the mechanisms of anti-MuSK myasthenia gravis. J Mol Neurosci, Springer, New York, 2013, DOI 10.1007/s12031-013-0170-x, 3 pages (查読有)
- 4. Ohno K, Ohkawara B, Ito M, Engel AG. Molecular Genetics of Congenital Myasthenic Syndromes. eLS. John Wiley & Sons, Inc., Manuscript ID: A24314.R1, in press. (查読有)

2:学会発表

(Poster Presentation)

 Nasrin F, Rahman MA, Ohe K, Masuda A, <u>Ohno K</u>
 Alternative RNA splicing regulating the molecular architecture of NMJ
 5th NAGOYA Global Retreat (Poster),

> Nagoya, Japan Feb 2, 2013

- 2. Selcen D, Shen X-M, Milone M, Brengman J, Ohno K, McQuillen M, Deymeer F, Finkel R, Rowin J, Engel AG Investigation of 11 patients with GFPT1-myasthenia reveals clinical, structural, and electrophysiologic heterogeneity 65th American Academy of Neurology (Platform), San Diego, California, USA Mar 16-23, 2013
- 3. Ohkawara B, Cabrera M, Nakata T, Milone M, Ito Y, Engel AG, Ohno K Mutations in the third β-propeller domain of LRP4 in congenital myasthenia compromise agrin-mediated MuSK signaling in a position-specific manner 36th Annual Meeting of the Japan Neuroscience Society (Poster), Kyoto, Japan Jun 22, 2013
- Nakashima H, Ohkawara B, Imagama S, Ito Z, Ishiguro N, <u>Ohno K</u>
 R-spondin2 is crucial for neuromuscular junction formation
 43rd Annual Meeting, Society for Neuroscience (Poster), San Diego, California, USA

 Nov 13, 2013
- Ohkawara B, Cabrera M, Nakata T, Shen X, Ito Y, Engel AG, Ohno K Mutations in LRP4 in congenital myasthenia reveal position-specific regulations of agrin and Wnt signaling of LPR4 43rd Annual Meeting, Society for Neuroscience (Poster), San Diego, California, USA Nov 13, 2013

(Invited Presentation)

Ohno K

RNA diseases caused by defects in cis-acting elements and trans-acting factors

"Danish-Japanese joint seminar on aberrant RNA splicing in neuromuscular disease".

Department of Biochemistry and Molecular Biology, University of Southern Denmark (SDU), Odense, Denmark Mar 7, 2013

 Ohno K, Ito M, Kawakami Y, Ohtsuka K, Krejci E.
 Collagen Q is a key player for developing rational therapy for congenital myasthenia and for causing anti-MuSK myasthenia gravis

XIV International Symposium on Cholinergic Mechanisms, Hangzhou, China May 5-9, 2013

H:知的所有権の取得状況(予定を含む)

1:特許取得

なし。

2:実用新案登録

なし。

3:その他

特記事項なし。