



【研究活動・実績】

1. 概要 (和文)

遺伝性不整脈は、心臓の電気的活動をつかさどっているイオンチャネルやその関連分子の遺伝子異常が原因です。致死的不整脈を引き起こし、心臓突然死に至る可能性のある重篤な病気です。原因分子やメカニズムの特定が進み、抗不整脈薬や高周波カテーテルアブレーション、植込み型除細動器などさまざまな治療法が行われていますが、いまだ根本治療法がなく、さらに効果的な治療法・予防法の開発およびそれに貢献できる疾患モデルの開発が望まれています。

本研究では、若年者の心臓突然死の主要な原因である遺伝性不整脈の病態解明を目的として、ランダムに遺伝子変異を導入した大規模マウスライブラリの心電図スクリーニングを行いました。その結果、自然発生的に致死的不整脈を呈する遺伝性不整脈モデルマウスの血統を樹立することに成功しました。遺伝学的な解析を行うことで、原因遺伝子は、心筋細胞の収縮に重要な細胞内カルシウムを制御しているリアノジン受容体2の新規ミスセンス変異 (RyR2: p.I4093V) であることを突き止めました。加齢に伴う心機能低下や生後1年以内に心臓突然死するという、今までにない重篤な症状を呈するこのモデルマウスは、遺伝性不整脈の病態解明や薬効評価へ貢献することが期待されます。

本研究成果は、2024年4月15日付の「Proceedings of the National Academy of Sciences of United States of America (PNAS)」誌に掲載されています。

(英文)

Inherited arrhythmias, a serious disorders caused by genetic abnormalities in ion channels and related molecules that regulate cardiomyocyte electrical activity can lead to fatal arrhythmias and sudden cardiac death. Although significant progress has been made in identifying causative molecules and mechanisms, allowing the development of various therapies, including antiarrhythmic drugs, radiofrequency catheter ablation, and implantable cardioverter-defibrillators, a fundamental treatment remains elusive. Thus, there is a pressing need to develop more effective treatment and prevention methods, as well as disease models that can aid in advancing such strategies.

To investigate the pathogenesis of inherited arrhythmias, which are a major cause of sudden cardiac death among young individuals, researchers conducted electrocardiographic screening within a large-scale mouse library with random genetic mutations. They successfully established a mouse pedigree exhibiting inherited arrhythmias that spontaneously leads to lethal arrhythmias. Further genetic analysis identified the causative gene as a novel missense mutation in ryanodine receptor 2 (RyR2: p.I4093V), crucial for regulating intracellular calcium essential for cardiomyocyte contraction. This mouse model, which exhibits severe symptoms of age-related cardiac function decline and sudden cardiac death within the first year of life, is anticipated to contribute greatly to the elucidation of inherited arrhythmia's pathogenesis and the assessment of drug efficacy.

The paper was published in the journal Proceedings of the National Academy of Sciences of United States of America (PNAS) on April 15, 2024.

2. 参考情報

- ・日本語プレスリリース

<https://www.tsukuba.ac.jp/journal/medicine-health/20240418140000.html>

- ・英語プレスリリース

<https://www.tsukuba.ac.jp/en/research-news/20240418140000.html>

- ・論文

<https://www.pnas.org/doi/10.1073/pnas.2218204121>

3. お問い合わせ先 WPI 拠点

筑波大学 国際統合睡眠医科学研究機構 (WPI-IIIS)

[担当] 広報 猪鼻 wpi-iiis-alliance@ml.cc.tsukuba.ac.jp

[拠点ウェブページ] <https://wpi-iiis.tsukuba.ac.jp/>



【研究活動・実績】

1. 概要 (和文)

脳の側坐核（そくざかく）は意欲行動や睡眠調節を司る脳領域であり、そこに存在するアデノシン A_{2A} 受容体 ($A_{2A}R$) により機能調節されることが知られています。そのため、側坐核の $A_{2A}R$ 活性を任意に調節することができれば、睡眠や意欲行動を制御できると期待されています。しかし、 $A_{2A}R$ は心臓を始めとするさまざまな器官に存在しており、遺伝子改変を伴わずに、脳内の $A_{2A}R$ のみを選択的に機能調節することは困難でした。

本研究では、光により薬物の活性を制御するオプトケミストリーという技術に着目し、組織中のアデノシン活性を増強する新たな光感受性薬物を開発しました。この薬物をマウスに投与して、側坐核に選択的に光を照射したところ、遺伝子改変を伴わずに、人為的に睡眠を誘導することに初めて成功しました。

従来の光感受性薬物は、紫外光による光毒性、血液脳関門透過性、光反応効率などの点で課題があり、哺乳類を始めとする生体への応用は遅れていました。今回開発した光感受性薬物は、これらの課題を解決するものであり、脳内 $A_{2A}R$ を標的とする医薬品のみならず、他の伝達物質受容体を標的とした脳機能調節薬の開発におけるオプトケミストリーの可能性を示すものです。

この研究成果は、2024年4月30日付の「Nature Communications」誌に掲載されています。
(英文)

The nucleus accumbens plays a pivotal role in motivational behavior and sleep regulation, modulated by adenosine A_{2A} receptors ($A_{2A}R$). Hence, selective $A_{2A}R$ regulation within this brain region could control sleep and motivation. However, $A_{2A}R$ s are distributed across various organs, including the heart, posing challenges for precise brain-specific modulation without genetic interventions.

A research team led by Professor Michael Lazarus and Associate Professor Tsuyoshi Saitoh (TRiSTAR Fellow) from the Institute of Medicine and the International Institute for Integrative Sleep Medicine (WPI-IIS) at the University of Tsukuba delved into optochemistry. They aimed to develop a novel light-sensitive drug that enhances extracellular adenosine activity. By administering this drug to mice and selectively irradiating the nucleus accumbens with light, they succeeded in inducing sleep artificially without genetic modification for the first time.

Conventional photosensitive drugs have faced hurdles in mammals and other living organisms due to problems such as phototoxicity caused by ultraviolet light, blood-brain barrier permeability, and photoreaction efficiency. The newly developed photosensitive drug overcomes these issues, showcasing optochemistry's potential in developing drugs targeting $A_{2A}R$ in the brain and regulating brain function by targeting other central drug receptors.

Title of original paper: Optochemical control of slow-wave sleep in the nucleus accumbens of male mice by a photoactivatable allosteric modulator of adenosine A_{2A} receptors

The paper was published in the journal Nature Communications on April 30, 2024.

2. 参考情報

- ・日本語プレスリリース

<https://www.tsukuba.ac.jp/journal/medicine-health/20240521140000.html>

- ・英語プレスリリース

<https://www.tsukuba.ac.jp/en/research-news/20240521140000.html>

- ・論文

<https://www.nature.com/articles/s41467-024-47964-4>

3. お問い合わせ先 WPI 拠点

筑波大学 国際統合睡眠医科学研究機構 (WPI-IIIS)

[担当] 広報 猪鼻 wpi-iiis-alliance@ml.cc.tsukuba.ac.jp

[拠点ウェブページ] <https://wpi-iiis.tsukuba.ac.jp/>

【研究活動・実績】

1. 概要

(和文)

WPI-SKCM² 副主任研究者の新田宗土博士（慶應義塾大学に在籍）とポスドク（研究当時）の安井繁宏博士が、“Pulsar glitches from quantum vortex networks”というタイトルの共同論文を Scientific Reports に発表しました。<https://doi.org/10.1038/s41598-024-56383-w> (2024年4月3日掲載)

本研究では、中性子星（大きさ10キロメートルほどの超高密度の天体でパルサーとも呼ばれる）の自転が突然速くなる、グリッチと呼ばれる天体現象の起源を理論的に解明しました。中性子星の内部に存在する量子流体がもつ量子渦のネットワークの絡み合い（二相の境界面のブージャムによる）をトポロジーの観点から理論的に計算することによって、観測されている中性子星のグリッチの統計的な性質（冪乗則）を説明することに成功しました。トポロジーが予言する量子渦のネットワークが中性子星の天体観測に現れるということは、自然界におけるミクロな世界とマクロな世界の新たな繋がりを示唆します。

(英文)

A co-Principal Investigator of WPI-SKCM², Dr. Muneto Nitta (Keio University), and a postdoctoral researcher (at the time of research), Dr. Shigehiro Yasui, published a paper entitled “Pulsar glitches from quantum vortex networks” in Scientific Reports (<https://doi.org/10.1038/s41598-024-56383-w>) (published on April 3rd, 2024).

In this research, the authors elucidated astrophysical phenomena called pulsar glitches, *i.e.* sudden spin-up events of neutron stars (also known as pulsars), which are ultra high density stars of 10 km with about a solar mass. They successfully explained a statistical property (a power law) of the observed glitches from a network of quantum vortices formed through “boojums” at the interface of two kinds of quantum fluids inside neutron stars. Their result that the topologically protected quantum vortex networks appears in neutron stars suggests a novel connection between the microscopic and macroscopic worlds in nature.

2. 参考情報

Facebook

[WPI-SKCM2 Hiroshima-University Facebook](#)

Instagram

[WPI-SKCM2 Hiroshima-University Instagram](#)

X

[WPI-SKCM2 Hiroshima-University X](#)

広島大学ニュースリリース

<https://www.hiroshima-u.ac.jp/news/82724>

3. お問い合わせ先 WPI 拠点

広島大学持続可能性に寄与するキラルノット超物質拠点(WPI-SKCM²)

[担当] 広島大学持続可能性に寄与するキラルノット超物質国際研究所事務室

[拠点ウェブページ] <https://wpi-skcm2.hiroshima-u.ac.jp/jp/>