| Title | シナプスの個性構築ツール開発 | | | | | |
|------------------|--|--|--|--|--|--|
| Sub Title | Construction of a novel synthetic synaptic organizer protein in excitatory and inhibitory synapses | | | | | |
| Author | 松田, 恵子(Matsuda, Keiko) | | | | | |
| Publisher | 慶應義塾大学 | | | | | |
| Publication year | 2021 | | | | | |
| Jtitle | 学事振興資金研究成果実績報告書 (2020.) | | | | | |
| JaLC DOI | | | | | | |
| Abstract | 申請者はシナプス形成分子としての分泌性Clqファミリー分子が、それぞれ特異的シナプスで機能し、またシナプスによって結合パートナーを変えうるため、数少ないシナプス形成因子で、シナプスに多様性を生じさせうることを明らかとしてきた。Cbln1は、小脳平行総維シナプスにおいてシナプスにおいて、シナプスを時いてneurexinのと留体に結合すると同時に、シナプス後部のGluD2受容体に結合し、シナプスを時いてneurexinの上自しD2復合体を形成する。この複合体によってシナプス前部、neurexin受容体に結合すると同時に、シナプスを時いてのeurexinの上自しD2復合体を形成する。この複合体によってシナプス前部で、かりプスで特異的な機能を持たせる分子を設計し、神経活動を外的に調節するツールを開発した。 1)カイニン酸受容体に結合するClqlの受容体結合ドメインとCbln1がシナプス前部Neurexin受容体に結合するClqlの受容体結合ドメインとCbln1がシナプス前部Neurexin受容体に結合するClqlの受容体結合ドメインとCbln1がシナプス前部Neurexin受容体に結合するClqlの受容体結合ドメインとCbln1がシナプス前部Neurexin受容体に結合するClalの受容体結合ドンインスを時した。このコネクターム培養神経細胞上のカイニン酸受容体をシナプス後部上に集積させる機能があることを発見した。 2)シナプス間隙で機能するCbln1に代わるシナプススネクター分子、Cbln-Clqlを設計した。Cbln1そのものとは異なりこのコネクターは、6多量体ではなく2量体としてシナプス間隙で機能するより小分子型のコネクターである。 3)同様にGABARやGluD1に対するコネクター分子の設計を行った。We have demonstrated that secretory Clq family molecules can function as synaptogenic molecules at specific synapses by changing the binding partners depending, so that a few synaptogenic factors can cause synaptic diversity. Cbln1 binds to the presynaptic neuroxin receptors at the cerebellar parallel fiber synapses. Recent study of structural biology has also revealed domains responsible for binding to either of partner receptor. Based on these findings, we designed a molecule that has a specific function at the synapse and developed a tool that externally regulates neural activity. 1)We designed a molecule that has a specific function at the synapse and developed a tool that externally regulates neural activity. 1)We designed a molecule that has a specific function at the synapse and developed a tool that externally regulates neural activity. 2)We designed a molecule that has a specific function at the synapse on developed a tool that externally regulates neural activity. 2)We designed a molecule to molecule, Cbln-C1ql, in which the receptor-binding domain of C1ql that binds to the presynaptic cleft in which nanobody for GluD2 and the Cbln1 CRR region that binds to the presynaptic Neurexin | | | | | |
| Notes | | | | | | |
| Genre | Research Paper | | | | | |
| URL | https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=202000008-20200253 | | | | | |

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって 保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the KeiO Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

2020 年度 学事振興資金(個人研究)研究成果実績報告書

| 研究代表者 | 所属 | 医学部基礎教室 | 職名 | 専任講師 | | 1,000 (特A)千円 | | |
|--|---|---|------------|-----------------------|-----------------------------|-------------------------|--|--|
| | 氏名 | 松田 恵子 | 氏名(英語) | Keiko Matsuda | → 補助額 | | | |
| 研究課題(日本語) | | | | | | | | |
| シナプスの個性構築ツール開発 | | | | | | | | |
| 研究課題(英訳) | | | | | | | | |
| Construction of a novel synthetic synaptic organizer protein in excitatory and inhibitory synapses | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| 1. 研究成果実績の概要 申請者はシナプス形成分子としての分泌性 C1q ファミリー分子が、それぞれ特異的シナプスで機能し、またシナプスによって結合パー トナーを変えうるため、数少ないシナプス形成因子で、シナプスに多様性を生じさせうることを明らかとしてきた。Cbln1 は、小脳平行線 維シナプスにおいてシナプス前部、neurexin 受容体に結合すると同時に、シナプス後部の GluD2 受容体に結合し、シナプスを跨いで neurexin- Cbln1- GluD2 複合体を形成する。この複合体によってシナプス前部後部の機能的分化を引き起こす。構造生物学の発達に よって、パートナー受容体との結合を担う領域も明らかとなった。このような知見をもとにシナプス特異性をもって局在する分子をターゲ ットに、シナプスで特異的な機能を持たせる分子を設計し、神経活動を外的に調節するツールを開発した。 1) カイニン酸受容体に結合する C1ql の受容体結合ドメインと Cbln1 がシナプス前部 Neurexin 受容体に結合する Cbln1 CRR 領域を 融合させた新規コネクター分子、Cbln-C1ql を設計した。このコネクターは培養神経細胞上のカイニン酸受容体をシナプス後部上に集 積させる機能があることを発見した。 2) シナプス間隙で機能する Cbln1 に代わるシナプスコネクター分子として、GluD2 に対するナノボディと、CRR 領域を融合させた GluD2 nanobody based コネクターを設計した。Cbln1 そのものとは異なりこのコネクターは、6 多量体ではなく2 量体としてシナプス間隙 で機能するより小分子型のコネクターである。 3) 同様に GABAR や GluD1 に対するコネクター分子の設計を行った。 | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| 研究成果実績の概要(英訳) We have demonstrated that secretory C1q family molecules can function as synaptogenic molecules at specific synapses by changing the binding partners depending, so that a few synaptogenic factors can cause synaptic diversity. Cbln1 binds to the presynaptic neuroxin receptors at the cerebellar parallel fiber synapses, and at the same time binds to the postsynaptic GluD2 receptors, resulting the neurexin-Cbln1-GluD2 complex across synapses. This complex causes functional differentiation of pre and post synapses. Recent study of structural biology has also revealed domains responsible for binding to either of partner receptor. Based on these findings, we designed a molecule that has a specific function at the synapse and developed a tool that externally regulates neural activity. We designed a novel connector molecule, Cbln-C1ql, in which the receptor-binding domain of C1ql that binds to the kainate receptor and the Cbln1 CRR region that binds to the presynaptic. We designed a nanobody-based connector as synaptic connector molecules to replace Cbln1 that functions in the synaptic cleft in which nanobody for GluD2 and the Cbln1 CRR region that binds to the presynaptic Neurexin receptor are fused. Unlike Cbln1 itself, this connector is a smaller connector that acts in the synaptic cleft as a dimer rather than a hexamer. Similarly, we designed connector molecules for GABAR and GluD1. | | | | | | | | |
| 3.本研究課題に関する発表 | | | | | | | | |
| (著者・ | 皆氏名 講演者) | 発表課題名 (著書名・演題) | | 発表学術誌名 著書発行所・講演学会) | 学術誌発 (著書発行年月 | 衍年月 ・ 講演 年月) | | |
| I., Sasakura H | I., Senkov O., Kakegawa W., Chang VT., M., Miura E., no M., Morioka (., Shimada T., Stoyanov S., Takeuchi K., | A synthetic synaptic org protein restores glutam neuronal circuits. [1S05a-04] 神経回路構築を | atergic | | 28 Aug 2020 29 July 2020 | | | |
| neiko Matsuda | | [1S05a-04] 神経回路構築を ルタミン酸受容体の作る橋 | 回るン Neuro | 2020 | 29 July 2020 | | | |