

報道の解禁時間は日本時間 9 月 3 日（火曜日）4 時  
（米国東部標準時間 9 月 2 日（月曜日）午後 3 時）となります。  
（新聞掲載は 3 日夕刊以降解禁となりますのでご注意ください。）



令和 6 年 9 月 3 日  
地方独立行政法人  
東京都健康長寿医療センター

## 「アルツハイマー型認知症を防ぐ エストロゲン（女性ホルモン）関連受容体の働きを解明」

### ○ 発表内容の概要

東京都健康長寿医療センター 老化機構研究チーム システム加齢医学研究 井上 聡 研究部長、佐藤 薫 研究員、高山 賢一 専門副部長はエストロゲン（女性ホルモン）関連受容体がアルツハイマー型認知症を防ぐ働きを持つことを解明しました。研究チームはアルツハイマー型認知症に悪影響を及ぼすタウタンパク質のリン酸化を進行させる DKK1 タンパク質の量を、本症の脳で不足するエストロゲン関連受容体が抑えていることを見出しました。したがって、アルツハイマー型認知症の脳組織では DKK1 が増えることによってリン酸化タウが増え、病状が進行することになります。すなわち、エストロゲン関連受容体が Wnt シグナル伝達経路の活性を低下させる *Dickkopf-1* (*DKK1*) という遺伝子の働きを抑えていることが本研究の鍵となる発見です。この研究には、当センターの高齢者ブレインバンク（代表者：齊藤 祐子 研究部長）に蓄積された死後脳組織サンプルが活用されています。本研究成果は、アルツハイマー型認知症の発症を防御する仕組みを理解する上でとても重要な成果であり、新たなアルツハイマー型認知症の予防・治療方法の手がかりとして、今後の認知症診療の進歩に貢献するものと期待されます。本研究は、米国科学アカデミー発行の国際科学学術雑誌「*Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* (PNAS, 米国科学アカデミー紀要)」の電子版に日本時間の 9 月 3 日に発表される予定です。

### ○ 研究の背景

世界中で認知症の患者が増えており（WHO によると 2021 年に世界の認知症患者は 5 5 0 0 万人を突破）、日本でも高齢化が進むにつれて、認知症になる人が増えています（政府推計 2024 年 65 歳以上の高齢者の 5.6 人に 1 人、2025 年には約 6 7 5 万人）。認知症の中で最も多いのはアルツハイマー型認知症であり、早期診断方法や予防・治療法を開発することが求められています。そのためには、アルツハイマー型認知症がどのような仕組みで起こるのかを理解することが重要です。アルツハイマー型認知症の脳には、アミロイドβペプチドの蓄積（アミロイド斑や老人斑と呼ばれる）やリン酸化\*1したタウタンパク質の蓄積（神経原線維変化と呼ばれる）といった二大病理変化が観察されるのが特徴です。一方、アルツハイマー型認知症の特徴として女性での発症率が高いことも知られています。その原因の一つとして、閉経などによって女性ホルモン（エストロゲン）が減少してしまうことが考えられており、更年期以降の女性にとって大きな健康問題となっています。エストロゲンは、エストロゲン受容体へ結合することで働き、さまざまな遺伝子の発現をコントロールします。さらに、エストロゲン受容体と構造が似ているエストロゲン関連受容体（Estrogen-related receptor, ERR）と呼ばれるタンパク質も生体内で重要な機能を担っています。しかしながら、この ERR が脳や神経細胞の中でどう働いているのか、特に、どのような遺伝子・タンパク質の量をコントロールすることで脳や神経細胞で役立っているのか、そして、アルツハイマー型認知症の発症にどう関わっているのか、その役割はよく分かっていませんでした。

## ○ 研究成果の概要

研究チームでは、脳でたくさん作られている2つのエストロゲン（女性ホルモン）関連受容体（ERR $\alpha$  と ERR $\gamma$ ）に着目しました。チームは、クロマチン免疫沈降法と次世代シーケンシングを組み合わせた特別な手法（Chromatin Immunoprecipitation Sequencing, ChIP-seq）<sup>\*2</sup>を用いて、ヒトの神経モデル細胞の中でERR $\alpha$  と ERR $\gamma$  が結合する DNA を網羅的に調べました。その結果、これらのタンパク質がアルツハイマー型認知症を含む神経変性疾患の発症に関わる多くの遺伝子の発現量をコントロールする DNA へ結合していることを発見しました（図1）。特に、アルツハイマー型認知症発症を抑えるための仕組みとして、Wnt シグナル伝達経路<sup>\*3</sup>の活性を低下させる *Dickkopf-1* (*DKK1*) という遺伝子を特定しました（図2）。活性化した Wnt シグナル伝達経路はタウタンパク質のリン酸化を抑える機能がありますが、*DKK1* タンパク質はそれを邪魔してしまいます。それにより、タウタンパク質のリン酸化が増え、神経細胞中でのタウタンパク質の蓄積やアルツハイマー型認知症を引き起こすとされます。チームは、ERR $\alpha$  と ERR $\gamma$  は *DKK1* の発現量をコントロールする DNA 領域（プロモーターと呼ばれる<sup>\*4</sup>）へ結合し、神経細胞の中で *DKK1* が作られるのを防いでいることを明らかにしました（図3）。実際のアルツハイマー型認知症患者の脳サンプルを使用した検証においても、アルツハイマー型認知症患者の脳では ERR $\alpha$  と ERR $\gamma$  の作られる量が低下している一方で、*DKK1* の量が増えていることが明らかにされました。

## ○ 研究の意義

本研究により、ERR がアルツハイマー型認知症の発症を予防する働きを持つことが明らかとなりました。これは、なぜアルツハイマー型認知症が発症するのか？また、その仕組みを理解する上でとても重要な成果です。Wnt シグナル伝達経路や *DKK1* はタウタンパク質のリン酸化を防ぐ仕組みとしてアルツハイマー型認知症の治療標的として注目されています。特に、今回解明されたメカニズムが、新たなアルツハイマー型認知症の予防方法および治療方法を開発する手がかりになることが期待されます。さらに、ERR は女性ホルモンの働きとも関連する可能性もあり、女性がアルツハイマー型認知症になりやすい背景にある仕組みを理解するための手助けになり、今後の認知症治療の進歩に貢献するものと思われま

（問い合わせ先）

東京都健康長寿医療センター

老化機構研究チーム システム加齢医学

研究部長 井上 聡

電話 03-3964-1141 内線4313/4314

Email: sinoue@tmig.or.jp

## 【掲載誌】

*Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* (PNAS, 米国科学アカデミー紀要)  
米国科学アカデミー発行

論文タイトル: **ERR $\alpha$  and ERR $\gamma$  coordinate expression of genes associated with Alzheimer's disease, inhibiting *DKK1* to suppress tau phosphorylation** (ERR $\alpha$  と ERR $\gamma$  はアルツハイマー型認知症関連遺伝子の発現を制御し、*DKK1* の発現を阻害することでタウのリン酸化を抑制する)

著者: 佐藤薫<sup>1,2</sup>、高山賢一<sup>1</sup>、齊藤祐子<sup>3</sup>、井上聡<sup>1</sup>

1. 東京都健康長寿医療センター 老化機構研究チーム システム加齢医学研究
2. 東京都健康長寿医療センター 認知症未来社会創造センター (IRIDE)
3. 東京都健康長寿医療センター 老年病理学研究チーム 神経病理学研究 (高齢者ブレインバンク)

## 【用語解説】

### \*1 リン酸化

タンパク質が受ける翻訳後修飾の一つ。タンパク質はリン酸化されることで、その活性や機能、形が変化する。タウタンパク質はリン酸化されることで、タウタンパク質が凝集し、神経細胞の機能に障害を及ぼす。

### \*2 ChIP-seq

タンパク質が結合するゲノム全体の DNA 結合部位を同定するための次世代シーケンサーを用いる強力な手法

### \*3 Wnt シグナル伝達経路

細胞が取り巻く環境情報などを細胞内に伝える経路の一つ。細胞外の WNT タンパク質が細胞表面の受容体に結合することで、細胞内の多数の分子からなる連鎖的な反応が引き起こされ、細胞の応答を導く。DKK1 は、WNT と受容体の結合を阻害する。

### \*4 プロモーター

ゲノム中の遺伝子の転写が開始される際に機能する DNA 領域。遺伝子の転写開始点上流付近に位置する。

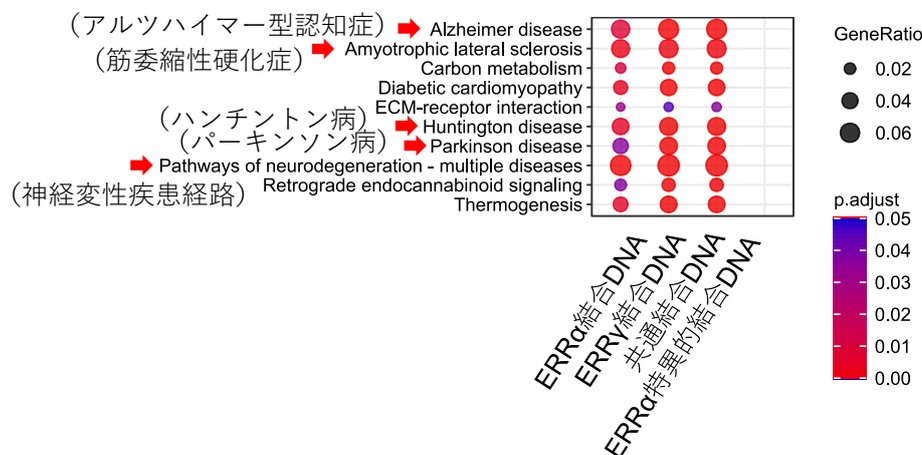


図 1. エストロゲン（女性ホルモン）関連受容体  $ERR\alpha$  と  $ERR\gamma$  が遺伝子発現量の増減を調節するために結合する DNA に濃縮される経路両タンパク質が共通して結合する DNA はアルツハイマー型認知症を含む神経変性疾患に関連したシグナル経路を示す（赤矢印）。

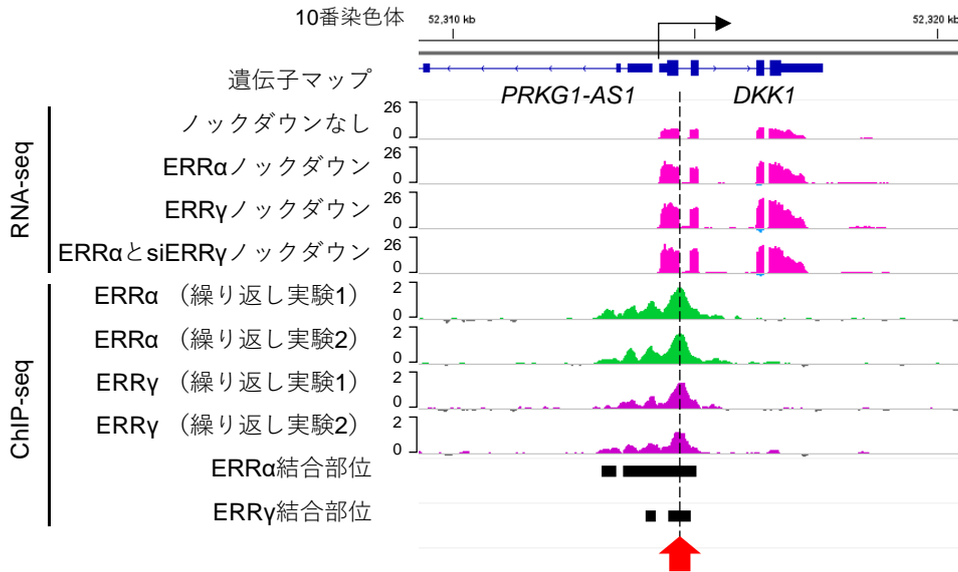


図 2. 神経細胞中の *DKK1* プロモーター付近におけるエストロゲン（女性ホルモン）関連受容体 *ERRα* と *ERRγ* の結合パターン *ERRα*（緑波形、ChIP-seq）と *ERRγ*（紫波形、ChIP-seq）は *DKK1* 遺伝子のプロモーター付近へ結合する（赤矢印）．遺伝子ノックダウン法を用いて *ERRα* や *ERRγ* の量を低下させると、アルツハイマー型認知症には悪影響を与えることが想定される *DKK1* の発現が上昇する（マゼンタ波形）．

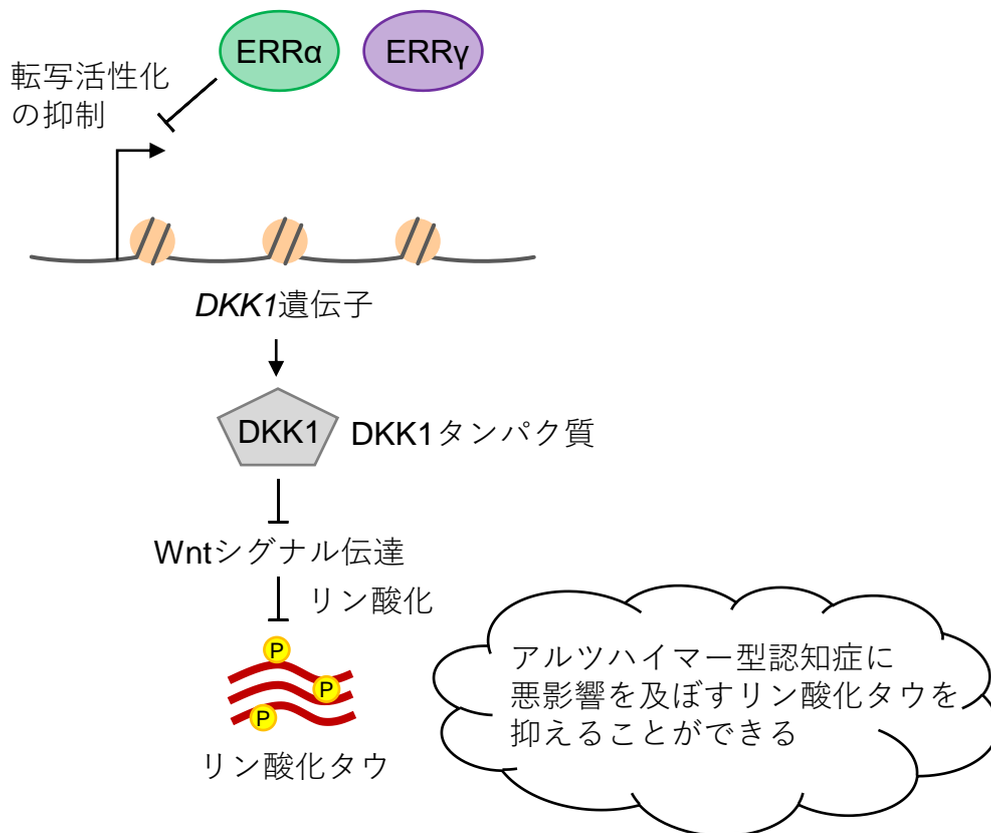


図 3. エストロゲン（女性ホルモン）関連受容体 *ERRα* と *ERRγ* による *DKK1* 遺伝子発現低下とタウタンパク質のリン酸化抑制の仕組み

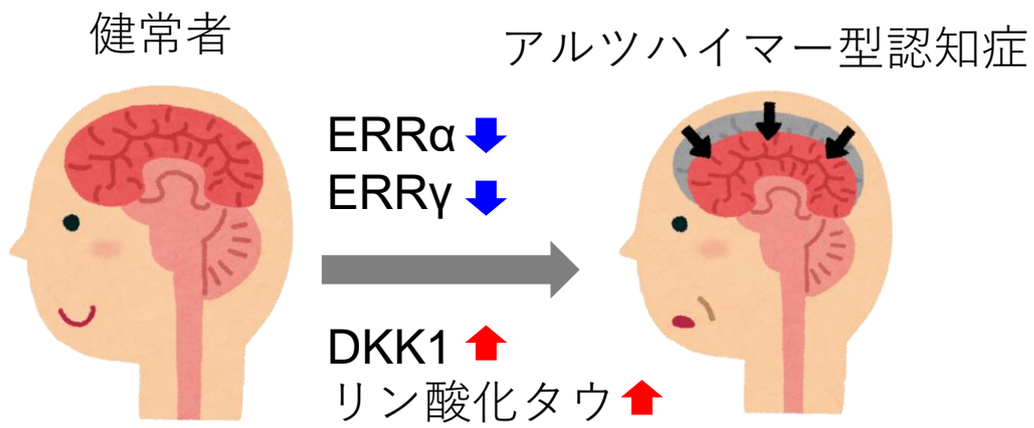


図 4. 脳におけるエストロゲン（女性ホルモン）関連受容体  
ERR $\alpha$  と ERR $\gamma$  量の低下とアルツハイマー型認知症の関係