総

## CaMKIIの新しいシナプス可塑性機構

## 林康紀、細川智永、劉品吾、實吉岳郎

Ca<sup>2+</sup>/カルモジュリン依存性キナーゼII(CaMKII)は長期増強現象に必須なキナーゼとし て知られてきた.しかし、その12量体構造の意義や、キナーゼであるのにかかわらずシナ プスで最多のタンパク質である点は謎であった.我々は、CaMKIIが液-液相分離を起こす ことがその機能の本質ではないかと考え、その実証を試みた.その結果、CaMKIIは基質 の一つであるNMDA受容体サブユニットGluN2Bと液-液相分離を起こした.この機構によ り、シナプスでは2種類のグルタミン酸受容体ナノドメインを形成し、それによりAMPA 型受容体を活性帯の直下に濃縮する機構であることが示唆された.これは新しい、長期増 強現象のメカニズムである可能性がある.さらに、CaMKIIは線維状アクチンを束化する活 性も持ち、液-液相分離との関連が興味深い.一方、ヒトでの変異は、精神発達障害や自閉 症、てんかんの原因となる.

## 1. 長期増強現象とCa<sup>2+</sup>/カルモジュリン依存性タンパ ク質キナーゼ

記憶形成時に同時に発火した神経細胞どうしのシナプス は、長期的に強化される.この性質をシナプス反応の長期 増強現象 [long-term potentiation (LTP),図1]と呼び、そ れにより、それらの細胞はその後も同時に発火する、「神 経細胞集成体」を形成すると考えられる<sup>1)</sup>.記憶想起時に はこの神経細胞集成体が再活性化されると考えられてい る.シナプス反応のLTPは1973年に海馬歯状回で報告さ れて以来<sup>2)</sup>,記憶の細胞基盤として多くの興味を集めてき た.

シナプスにはAMPA型グルタミン酸受容体(以下AMPA 受容体)とNMDA型グルタミン酸受容体(以下NMDA受 容体)の2種類のグルタミン酸受容体が存在する(図2). AMPA受容体は通常のシナプス伝達に寄与する一方,頻回 刺激(記憶形成時の神経活動の亢進を模倣していると考え られる)により一過性にNMDA受容体が活性化し,カル

京都大学大学院医学研究科(〒606-8501 京都市左京区吉田近 衛町A棟401号室)

Novel mechanism of synaptic plasticity mediated by CaMKII Yasunori Hayashi, Tomohisa Hosokawa, Pin Wu Liu and Takeo Saneyoshi (Kyoto University Graduate School of Medicine, Room 401, Building A, Yoshidakonoe, Sakyo-ku, Kyoto 606–8501, Japan) 本論文の図版はモノクロ (冊子版) およびカラー (電子版) で 掲載.

DOI: 10.14952/SEIKAGAKU.2021.93 {F\_PAGE4ケタ } © 2021 公益社団法人日本生化学会 シウムイオン(Ca<sup>2+</sup>)が細胞内に流入することがLTPを誘 導する<sup>3)</sup>.細胞内に流入したCa<sup>2+</sup>は細胞内伝達系を活性化 し,その結果,最終的にAMPA受容体を介したシナプス伝 達を増強する.Ca<sup>2+</sup>はタンパク質キナーゼCや一部のアデ ニル酸シクラーゼを活性化する他,カルモジュリンと結合 し,Ca<sup>2+</sup>/カルモジュリン依存性タンパク質キナーゼを活



図1 海馬長期増強現象

短時間のテタヌス刺激(高頻度刺激,例100Hz,1秒)によりそ れ以降のシナプス反応が長期にわたり増強する.未発表デー タ. 性化させる.なかでも注目を集めてきたのは、タンパク質 セリン/トレオニンキナーゼであるCa<sup>2+</sup>/カルモジュリ ン依存性タンパク質キナーゼII(CaMKII)である<sup>4)</sup>.

CaMKIIはセロトニン合成の律速段階酵素であるトリプ トファン水酸化酵素の活性化因子として藤澤仁,山内卓 ら<sup>5-7)</sup>によって、またほぼ同時期にその他いくつかのグ ループ<sup>8-11)</sup>によっても独立に発見された. CAMK2A ( $\alpha$ サ ブユニット), CAMK2B ( $\beta$ サブユニット), CAMK2G ( $\gamma$ サブユニット), CAMK2D ( $\delta$ サブユニット) の四つの 遺伝子でコードされ (図3), それぞれ選択的スプライシ ングにより多数のバリアントを形成する<sup>12-14)</sup>.

特筆すべきは、CaMKIIはCa<sup>2+</sup>/カルモジュリンにより 活性化されると、自己阻害ドメインにあるトレオニン286



図2 2種類のグルタミン酸受容体

AMPA型グルタミン酸受容体はNa<sup>+</sup>イオンのみ透過し,通常 のシナプス伝達に関与する.NMDA型グルタミン酸受容体は, 細胞が強く脱分極したときのみ開口し,シナプスにCa<sup>2+</sup>を流入 させる.その結果,細胞内情報伝達系が活性化される. (T286)が自己リン酸化されることで、自己阻害がかから なくなり、活性持続型になる点である<sup>15)</sup>.そのことから、 数秒の単位と考えられているLTP後のCa<sup>2+</sup>の上昇<sup>16)</sup>を、 持続的なキナーゼ活性と変換させる機能があると予想さ れ、これに基づきLismanらはCaMKIIに記憶分子としての 役割を提唱した<sup>17)</sup>.実際にCaMKIIの阻害薬を神経細胞に 作用させるとLTPが阻害される<sup>18,19)</sup>.活性化CaMKIIの細 胞内導入により、LTP様のシナプス反応が亢進し、かつそ れ以上のLTPも起こらなくなった<sup>20-23)</sup>.一方、CaMKII 伝子を破壊した動物個体ではLTPのみならず、記憶学習も 障害される<sup>24,25)</sup>.さらにT286をアラニン(A)に置換した ノックイン動物も作製され、同様に記憶が障害されること も確認された<sup>26)</sup>.これらの事実から、CaMKIIがLTPに密 接に関与していることは明らかである.

#### 2. CaMKIIは持続的に活性化されるか

それでは、CaMKIIの活性化はLTP誘導後どの程度続く のであろうか.Kennedyらは抗リン酸化T286に対する抗 体を作製し、LTP誘導によってT286のリン酸化が上昇す るかを検討した<sup>27)</sup>.その結果、LTP誘導後30分の時点で、 T286リン酸化CaMKIIの量が上昇していることがわかっ た.福永らはスライス標品でLTPを誘導し、その後生化学 的な解析をすることで、LTP後持続活性型のCaMKIIが上 昇することを見いだしている<sup>28,29)</sup>.しかし一方、CaMKII



#### 図3 CaMKIIの構造と活性化機構

(A) CaMKII $\alpha$ ならびに $\beta$ サブユニットのドメイン構造. 主なリン酸化部位をPで示す. (B) 凍結電子顕微鏡画像と結晶構造を元にモデル化されたCaMKII $\alpha$ のホロ酵素の立体構造. 色は左と統一されている. PDB Accession 5U6Y (Myers, et al. 2017)を元に作成. (C) CaMKIIの活性化様式. 通常は自己阻害ドメインがキナーゼドメインを不活性化している. Ca<sup>2+</sup>/CaMがCaM結合ドメインに結合すると活性化される. その結果自己阻害ドメインがリン酸化され, Ca<sup>2+</sup>非存在下でも活性が継続する.



**図4** FRETで観察したLTP誘導時のCaMKIIの活性化 CaMKIIの活性は、刺激で一過性に増強するが、その後、すぐ に基線レベルまで低下する.疑似カラーでは青が活性化を示す ことに注意. Saneyoshi ら (2019)<sup>34)</sup> から改変.

のFörster 共鳴エネルギー移動(Förster Resonance Energy Transfer: FRET) センサー Camui<sup>30,31)</sup>を用い、ケージ化グ ルタミン酸の脱ケージ化(グルタミン酸を光分解性の保 護基により不活化しておき、光照射により局所で活性化 する技術)により、単一の樹状突起スパインでCaMKIIの 活性化を観察すると、CaMKIIの活性化はごく短期間であ り,刺激後1分以内に基線レベルまで戻った(図4)<sup>32-34)</sup>. T286A変異体を用いると、活性化の持続時間はさらに短 くなり、T286のリン酸化が寄与することは確認されたが、 それでもLismanのモデル<sup>17)</sup>から予想されるような,持続 的な活性化は観察されなかった. さらに、燕麦の向光性 に関与する光感受性タンパク質のLOV2ドメインを用いて 作製した, 光活性型 CaMKII 阻害ペプチド photo-activatable AIP (PA-AIP2) を用い,LTP 誘導時と誘導後1分後にそれ ぞれAIPを活性化させたところ、誘導時に活性化したとき にはLTPは阻害されたが、1分遅らせたのみで抑制されな くなった<sup>35,36)</sup>. 一方で, CaMKIIの細胞内濃度は非常に高 く、単量体換算で20~80 uMとされており<sup>32)</sup>、光活性化さ れたPA-AIP2がはたして十分にCaMKIIを抑制することが できるかは不明である.

#### 3. LTPに必要なCaMKIIの基質

CaMKIIは多機能性リン酸化酵素であり、数百に及ぶ 基質が知られている(Phosphosite Plusデーターベース: https://www.phosphosite.org/). それがLTPに必要なCaMKII の基質を同定するのを難しくしている.

よく知られている基質にAMPA受容体がある.LTP誘導 により,AMPA受容体のカルボキシ末端に存在するセリン (S)831がCaMKIIによりリン酸化され<sup>37-42)</sup>,その結果受容 体の活性が上がるという図式が想定されてきた<sup>43)</sup>.実際 に,LTPに伴いチャネルのコンダクタンスの上昇が観察さ れている<sup>44)</sup>.この部位のノックイン動物も作製され,LTP の減少と記憶・学習障害が認められた45).

ところが、その後、グルタミン酸受容体の構造上<sup>46)</sup>、リ ン酸化部位S831は受容体のチャネルとは離れた部位に存 在し、この図式に疑問が持たれた.我々がPhos-tag SDS-PAGE<sup>47)</sup>を用い、リン酸化される受容体の割合を調べたと ころ、リン酸化されているAMPA受容体の量は1%以下と 非常に少なく、これまでの図式は成り立たないことがわ かった<sup>48)</sup>.ある程度の割合の受容体がリン酸化されてい る前提で話が考えられてきたが、皮肉なことに、よく使わ れる抗リン酸化AMPA受容体抗体の感度が十分高かった ため、実際には非常に低い割合のリン酸化を検出していた わけである.今後はリン酸化されるタンパク質の絶対量を 議論する必要がある.

一方で、AMPA受容体の補助サブユニットであるStargazin [およびそれを含む一群のタンパク質 transmembrane AMPA receptor regulatory proteins (TARP)] はCaMKIIに よって、高い割合でリン酸化されることが知られてい る<sup>48-50)</sup>.このリン酸化の意義は議論があり、リン脂質との 相互作用を促すことで、AMPA受容体の細胞表面での分布 と安定性を変化させる一方<sup>49,50)</sup>、シナプス後部足場タンパ ク質であるPSD-95との相互作用を減弱させるという報告 もある<sup>51)</sup>.

SynGAPは低分子Gタンパク質であるRasの不活性化 因子である.シナプス後膜肥厚 (post-synaptic densities: PSD) ではCaMKIIに次いで発現量の多いタンパク質である<sup>52,53)</sup>. SynGAPはCaMKIIの活性化によりシナプスから離 散し,その結果,Rasが活性化される<sup>54)</sup>. RasはAMPA受容 体をシナプスに移行させる活性があり,それによりLTPが 起こるという考えが提唱されている<sup>55)</sup>.実際,FRETセン サーを用いた研究から,RasがLTP誘導後シナプスで20分 程度は活性を保ち続けることがわかっている<sup>56)</sup>.

他にもCaMKIIの基質は多数あり、どれがLTPに重要で あるかという決着はまだついていない.

## CaMKIIとGluN2Bの結合によるCaMKIIの活性化 とシナプス移行

かねてからCaMKIIには可溶型と顆粒型(膜画分に結合 している型)があることが知られてきた<sup>57)</sup>.実験動物の断 頭後の直後よりも1時間後に調製した膜画分,特にPSDに 結合するCaMKIIが増加することも見いだされてきた<sup>58)</sup>. 当初は,虚血による非生理学現象と思われてきた.とこ ろが同様な現象が,精製したCaMKIIとPSDや脳スライス 標品でも再現され,しかもこれがCaMKIIの自己リン酸化 によって制御されていることがわかった<sup>59)</sup>.GFPを融合 したCaMKIIでの生細胞イメージング実験で,LTPに伴い CaMKIIが自己リン酸化依存的にシナプスへ移行すること が見事に実証された<sup>60-62)</sup>.

CaMKIIが神経活動依存的にシナプスに集積するので あれば、PSDタンパク質のどれかに結合していると考え られる. Colbranらはゲルオーバーレイアッセイにより, 190kDa付近にCaMKIIの結合タンパク質があることを見 いだし、それがNMDA受容体GluN2B(NR2B)サブユ ニットであることを示した(図5)<sup>63)</sup>.この結合により, CaMKIIがNMDA受容体の直下に置かれることになり、カ ルシウム流入がより効率よくCaMKIIを活性化する機構で あると想定された.興味深いことにCaMKIIとの結合は GluN2Bサブユニット特異的で、GluN2AやGluN1など他 のサブユニットとは結合しない<sup>63)</sup>.GluN2BのCaMKII結 合部位をノックインにより変異させると、CaMKIIの活動 依存性のシナプス移行が阻害されると同時に、シナプス可 塑性の異常、ならびに記憶学習の障害も観察された<sup>64)</sup>.

BayerらはGluN2BとCaMKIIの結合をより詳細に解析 し、GluN2BのCaMKIIとの相互作用部位はCaMKIIの自 己阻害ドメインと相同性があり(図6)、同じ部位(T286



**図5** 活性化された CaMKII の GluN2B サブユニット依存的シナ プス移行

活性されたCaMKIIはNMDA受容体GluN2Bのカルボキシ末端 に結合することで、シナプスへ移行する. 周囲の配列であることからT-siteと呼ばれる)に結合する と考えられた<sup>65)</sup>. 我々は最近GluN2Bに結合した状態の CaMKIIの結晶化に成功している(図6)<sup>66)</sup>.

興味深いことに、この結合により、CaMKIIはCa<sup>2+</sup>/カ ルモジュリン非存在下でも活性化状態を保った、すなわ ち、T-siteにGluN2Bが結合することで、自己阻害が機能し なくなり、一部のCaMKIIがシナプス直下で活性を保つと 考えられる.これは、一見前述したCaMKIIのFRETセン サーを用いてCaMKIIの活性化が一時的であるというLee らの実験の結果(図4)<sup>32)</sup>と整合性がないが、CaMKIIは一 つのPSDに5600分子(単量体換算)、一方NMDA受容体 は20分子と<sup>53)</sup>、量が圧倒的に違うため、NMDA受容体に 結合することができず、結合して活性型になるのはごく一 部と予想される.また、Leeらは、基線レベルを原点とし て刺激前との差をみているが、刺激前のこaMKII活性の有 無には言及していない、そのため、刺激前のシナプスで CaMKIIの活性があることも十分考えられる.この点は、 より詳細な研究が必要となる.

# 5. reciprocally-activating kinase-effector complex (RAKEC)

さらに實吉らは低分子Gタンパク質Racの活性化因子 (グアニンヌクレオチド交換因子GEF) であるTiam1も GluN2Bと同様, Ca<sup>2+</sup>/カルモジュリン依存性にCaMKII のT-siteに結合し(図6), CaMKIIの活性を持続させるこ とを見いだした(図7)<sup>34)</sup>. Tiam1はCaMKIIによりリン酸



図6 CaMKII T-site と基質タンパク質との結合

CaMKII (触媒サブユニット, 緑) とNMDA受容体GluN2Bサブユニット(細胞内領域, マゼンタ) との共結晶のX 線構造. 複数の基質との比較により, L-X-R/K-QモチーフがT-siteとの結合に重要であることがわかった. Ozden et al. (2020) *bioRxive* 2020.10.25.354241.



図7 RAKECによる一過性のカルシウムシグナルによる持続的 な情報分子の活性化

NMDA 受容体の活性化と $Ca^{2+}$ の上昇は一過性である.しかし、CaMKIIとTiam1は安定した複合体を形成する.Tiam1はCaMKIIの自己阻害ドメインと拮抗して結合するため、CaMKIIの活性化が保たれる.一方、Tiam1はCaMKIIによるリン酸化によって活性化されるので、複合体が形成されている間は、その下流シグナルは持続する.このメカニズムをreciprocally-activating kinase-effector complex (RAKEC)と呼ぶことを提唱した (Sanevoshi, 2019)<sup>34)</sup>.

化され活性化するため, Tiam1とCaMKIIの複合体は,相 互に活性化させることで,その活性を持続させるメカニズ ムではないかと考え,これをreciprocally-activating kinaseeffector complex (RAKEC)と名づけた.FRETを用い, CaMKIIとTiam1の結合をモニターしたところ,LTP誘導 から少なくとも30分にわたって継続した<sup>34)</sup>.このメカニ ズムにより,一過性のカルシウムが持続的な生化学的シグ ナルに変換されると考えられ,細胞内シグナルの一種の特 異点であるといえる.これと一致して,下流のRacの活性 化も持続した<sup>34,67)</sup>.実際にTiam1のCaMKII結合部位の変 異のノックインマウスは学習障害を示した<sup>68)</sup>.

それでは、RAKECはさらに一般化できるであろうか. GluN2BとTiam1以外にもCaMKIIのT-siteに結合するタン パク質はEther à-go-go (eag) potassium channel (*Drosophila*), GJD2/コネキシン36, LRRC7/densin-180, endogenous CaMKII inhibitor peptide (CaMKIIN), L型Ca<sup>2+</sup>チャネル, 低分子Gタンパク質であるRem2などいくつかが同定され ている (図6)<sup>69-74)</sup>. CaMKIIの圧倒的な発現量を鑑みれば, さらに他にもCaMKIIのT-siteと結合するタンパク質があ ると予想される.

#### 6. CaMKIIによって起こされる液-液相分離(LLPS)

CaMKIIはキナーゼとしては非典型的な性質を持つ.ま ず,量が非常に多く,たとえば海馬では全タンパク質の 2%,PSDの10~20%を占める<sup>53,75,76)</sup>.この量は,アクチ ンやチューブリンなど,細胞骨格タンパク質に匹敵する. キナーゼであれば,酵素反応により1分子のキナーゼが多 数の基質をリン酸化することができるので,こんなに多量 にある必要はない.また特徴的な回転対称型の12量体構 造をしている(図3)<sup>77-79)</sup>.キナーゼがこのような形態を持 つ必要はなく,何らかの構造的な役割があるのではないか 最近、細胞内の非膜オルガネラの形成に液-液相分離 (liquid-liquid phase separation:LLPS)の関与が注目されて いる.LLPSとはソフトマター物理学でかねてからの研究 対象であり、特に生物学的なLLPSではタンパク質やRNA などの高分子化合物が、囲む膜を必要とせず、自発的に濃 集相を形成する現象である。最近LLPSが、核小体、タン パク質-RNA複合体、ストレス顆粒など数多くの生命科学 的現象に関わると考えられるようになった<sup>80,81)</sup>.シナプス へのタンパク質の集積にも関与すると考えられ、シナプス 顆粒タンパク質のシナプシン、PSD足場タンパク質である SynGAP1, PSD-95, Homer, Shank, GKAPなどもLLPSを起こ すことが報告された<sup>82-85)</sup>.

LLPSを起こしやすいタンパク質にはいくつかの性質が 知られている<sup>80,81)</sup>.一つは多価の相互作用であり,多量体 形成や,複数の結合ドメインを持つ場合が相当する.もう 一つは,特定の立体構造を持たない天然変性領域を持つこ とである.天然変性領域にはセリン,グルタミン,グルタ ミン酸,アルギニン,リシンなどの電荷を持つアミノ酸が 多い一方,バリン,ロイシン,イソロイシンなどの疎水性 アミノ酸は少ない.そのため,これらの残基による静電気 的相互作用がLLPSに寄与する.

我々は、CaMKIIの多量に存在する点、12量体タンパク 質であるという点, さらにGluN2BやTiam1といった一部 の基質と安定した複合体を作る点がLLPSを起こすのに最 適な性質を持っているのではないかと考えた. CaMKIIの 結合するGluN2Bの細胞内カルボキシ末端は、ほぼ全領域 が天然変性領域である点もこれと矛盾しない. そのため. 細川,劉らはCaMKIIとGluN2Bのカルボキシ末端(実際 の受容体のオリゴマー構造を模倣するため、二量体の蛍光 タンパク質と融合した)を精製した上で、混合し、蛍光顕 微鏡下で観察した. Ca<sup>2+</sup>の非存在下ではいずれのタンパ ク質もLLPSを起こさなかった(図8)<sup>86)</sup>.しかし、Ca<sup>2+</sup>/ カルモジュリンで刺激すると、タンパク質のボール状の液 滴が観察され、LLPSが起こったことが示唆された、しか も、いったん起こった相分離はEGTAでCa<sup>2+</sup>をキレートし ても継続した. CaMKIIがLLPSを起こすのには、キナー ゼ活性は必要なかったが、それがEGTA 添加後にも継続す るためにはT286の自己リン酸化が必要であった. T286A 変異体や触媒部位に変異を入れた場合は、Ca<sup>2+</sup>を添加する とLLPSが起こるが、EGTAを加えると消失した.

神経細胞に発現したGFP-CaMKIIを、シナプスで蛍光退 色させると数分で回復することから、シナプスのCaMKII はシナプスに濃縮されてはいても、動的な状態にあること が示唆されていた<sup>62,87)</sup>.このことは実際にPSDのCaMKII がLLPS状態であることを示唆している.これらの結果か ら、CaMKIIのシナプスでの意義は、Ca<sup>2+</sup>依存性にLLPS を起こすことにあるのではないかと考えられた.

さらに我々は代表的なPSD足場タンパク質である, PSD-95, AMPA受容体補助サブユニットStargazinの細胞



#### 図8 CaMKIIとGluN2Bの液-液相分離

CaMKIIとGluN2Bカルボキシ末端(GluN2Bc)を精製した. GluN2Bcは実際の受容体でのstoichiometryに合わせる ため、二量体蛍光タンパク質でラベルした. CaMKII, GluN2Bc, カルモジュリンはCa<sup>2+</sup>非存在下では液-液相分離を 起こさなかったが、Ca<sup>2+</sup>の添加により、分離した. さらにEGTAの存在下でもそれは持続した. EGTA添加後の持 続には、T286の自己リン酸化が必要であることが、ATPを除外した実験、またT286A変異体を用いた実験から結論 づけられる<sup>86</sup>.



**図9** CaMKIIの液-液相分離による AMPA 受容体と NMDA 受容体の分離 図8の実験に AMPA 受容体補助サブユニットである Stargazin のカルボキシ末端(STGc),シナプス接着因子である ニューロリギンのカルボキシ末端(NLGNc),シナプス足場タンパク質である PSD-95(図で表示されていない)を 加えた. Ca<sup>2+</sup>非存在下では NLGNc, STGc, GluN2Bc, PSD-95 は相分離を起こす一方,CaMKII は希釈相に存在した. Ca<sup>2+</sup>の添加により STGc, NLGNc と PSD-95 が相内相を形成し,GluN2B と CaMKII から分離した.AMPR:AMPA 受 容体,NMDAR:NMDA 受容体<sup>86</sup>.

内カルボキシ末端,シナプス接着因子ニューロリギンの 細胞内カルボキシ末端をCaMKII, GluN2B細胞内カルボキ シ末端,カルモジュリンとともにLLPSを形成するかを検 討した. Ca<sup>2+</sup>の非存在下では,CaMKII以外のタンパク質 がLLPSを起こした(図9)<sup>86)</sup>.これは足場タンパク質とし てのPSD-95の役割によると考えられた.ここにCa<sup>2+</sup>を添 加するとCaMKIIが濃縮相に加わった.さらに興味深い ことに、濃縮相がさらに二つに分離した(相内相形成). CaMKIIとGluN2Bがともに外側の相を形成し、Stargazin, PSD-95,ニューロリギンが内側の相を形成した.実際に 超高解像顕微鏡による初代培養神経細胞のシナプスにお けるPSD内のタンパク質分布を観察すると、AMPA受容体 とNMDA受容体は互いに強く分離して存在する.さらに、 CaMKIIとGluN2Bとの相互作用をCN21処理により抑制



**図10** CaMKIIによる AMPA 受容体と NMDA 受容体のナノドメ イン制御

超高解像度顕微鏡dSTORM法にてAMPA受容体とNMDA受容体 のナノドメインを可視化した. CaMKIIとNMDA受容体GluN2B との相互作用をCN21にて阻害すると,ナノドメインの分離が減 少した. AMPR: AMPA受容体, NMDAR: NMDA受容体<sup>86</sup>.

すると、AMPA受容体とNMDA受容体の分離が減少した (図10)<sup>86)</sup>. このことは、CaMKIIがPSD内部のタンパク質 の分布を制御していることを示唆している.ニューロリギ ンは、シナプス前部のニューレキシンと相互作用する<sup>88)</sup>. ニューレキシンはシナプス顆粒の放出部位である、活性帯 の構成タンパク質とも相互作用するので、このメカニズム により、AMPA受容体がシナプス顆粒の放出部位直下に濃 縮される可能性がある. AMPA受容体は、シナプスのグル タミン酸に対して飽和していない<sup>89-91)</sup>. また、シナプスの 前にしか広がらない. そのため、活性化されたCaMKIIに よって AMPA受容体がシナプス顆粒放出部位直下に濃縮 されることにより、AMPA受容体活性が増加することが、 シナプス可塑性の一つのメカニズムである可能性がある (図11)<sup>92)</sup>.

LLPSには外部のタンパク質を選別し取り込んだり排斥 したりする性質があり、取り込まれるタンパク質はクライ アントと呼ばれる.すなわち、LTPの誘導に伴い、シナプ スのGluN2BとCaMKIIが相互作用し、シナプスでLLPSを 起こすと、それに対してクライアントタンパク質が取り込 まれると考えられる.これにより、LTPに伴うシナプスの 再構成が起こると考えられる<sup>62)</sup>.実際にどのようなクラ イアントがあるかどうかが今後の重要な課題になっていく であろう.

### 7. アクチン結合因子としてのCaMKII

CaMKIIサブユニットのうち,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ サブユニットには調節ドメインと会合ドメインの間に特有の配列がある. こ



図11 CaMKIIの新たな働きによるシナプス可塑性 CaMKIIによりAMPA受容体とNMDA受容体のナノドメインが 分離し、さらにより多くのAMPA受容体が活性帯の直下に濃集 される.その結果、シナプス反応が大きくなる.これは新しい シナプス可塑性のメカニズムである可能性がある<sup>86</sup>.





の領域は天然変性領域であり、線維状アクチン(F-アクチ ン)と結合することが知られている(図3A,緑)<sup>93)</sup>.前脳 ではαとβサブユニットが平均約3:1の割合で共発現して いる. CaMKIIは12量体であるため、一つのホロ酵素(オ リゴマー)に平均して3分子程度のBサブユニットを含ん でいると考えられる<sup>8)</sup>. そのため,一つのホロ酵素が複数 のF-アクチンと同時に相互作用し、これにより単に結合す るだけではなく、F-アクチンを東化するのではないかと考 えられた. 我々はこれを実証するため, 電子顕微鏡観察 (図12)と生化学的解析を行い、CaMKIIBサブユニットが F-アクチンを東化することを確認した<sup>94,95)</sup>. さらにサブユ ニット特異的なshRNAを神経細胞で用いたところ, βサブ ユニットに対する shRNA を用いたときにのみスパイン形 態が縮小した.一方, αサブユニットに対する shRNA では 変化がなかった<sup>94)</sup>. このスパインの縮小は, βサブユニッ トの野生型だけではなく、キナーゼ活性を失わせた変異体 でもレスキューできたことから、CaMKIIの酵素活性が必 要なのではなく、F-アクチン東化活性が重要であることが 示唆された<sup>94)</sup>.

アクチン結合部位には、多数のセリン、トレオニンが 存在し、そのほとんどが自己リン酸化され、それにより F-アクチンとの結合が減弱する(図3A)<sup>96)</sup>. FRETを用い、 CaMKIIβサブユニットとF-アクチンとの結合をモニターし たところ、LTP誘導直後に両者は乖離し、1分程度で再結 合することがわかった<sup>97)</sup>. この間に、コフィリンやArp2/3 などのアクチン調節因子がアクチンに作用し、スパインの 形態を変化させる. この過程をセリン、トレオニンをアラ ニンに変異させて阻害すると、LTPも阻害された<sup>97)</sup>.

アクチン束化因子としてのCaMKIIの役割にLLPSがどのように関与しているかはまだ不明であり、今後の研究の 進展が待たれる.

#### 8. CaMKIIとヒト疾患

近年のエクソームシーケンシングの発展により,ヒトに おいてCaMKIIの遺伝変異が見いだされた.秋田らは976 人の知的能力障害(知的発達症)の全エクソーム解析を行 い、3例のCaMKII $\alpha$ サブユニット、2例のCaMKII $\beta$ サブユ ニットの*de novo*変異を見いだしている<sup>98)</sup>.またKüryらは ヨーロッパならびにアメリカで見つかったそれぞれ12例, 7例の*de novo*変異<sup>99)</sup>,さらに1例のCaMKII $\alpha$ サブユニット の変異<sup>100)</sup>を、ChiaらもヨルダンのCaMKII $\alpha$ サブユニット 変異1家系2例を報告している<sup>101)</sup>.いずれも患者は臨床的 には重篤な知的能力障害,症例によっては痙攣や,画像 上、脳萎縮を呈する例もある.またIossifovらは自閉症を 示す患者のエクソーム解析からCaMKII $\alpha$ サブユニット変 異を1例見いだしている<sup>102)</sup>.

これらは主にコーディング領域の変異であるが、イント ロンのスプライス領域と考えられる変異も見つかってい る.コーディング領域の変異は、キナーゼドメインにある もの、自己阻害ドメインにあるもの、会合ドメインにあ るものなど多岐にわたる、興味深いことに、CaMKIIαサ ブユニットのPro212, Pro235の変異は秋田ら、Küryらの いずれにも独立して見いだされており、CaMKII機能へ重 要であることが示唆される。また自閉症患者でみられた CaMKIIαのE183V変異体は、E183V変異もKüryらによっ ても検出されている。この変異はノックイン動物も作ら れ、詳細に解析されている<sup>103</sup>.

我々にとって興味深いのは、F98S変異である<sup>99)</sup>.F98 は、BayerらによりT-siteを構成しGluN2Bとの結合に重要 なアミノ酸残基として同定されており、CaMKIIのLLPS を阻害することが予想される.したがって、ヒトでの変 異により重篤な症状が出たということは、CaMKIIのLLPS 形成能がその機能に重要であること示している.

#### 9. おわりに

LTPは最初の報告から40年以上,CaMKIIも発見以来すでに30年以上が過ぎ,関わっている研究者も世代交代し

ている.それでもなお新たな知見が集まりつつあり,その研究の奥深さを感じざるをえない.いまだにCaMKIIが LTPにいかに寄与しているかについてはすべてが明らかに なっておらず,今後の発展を期待したい.

#### 謝辞

本稿で紹介した研究に関わった多くの共同研究者の方々 に感謝いたします.また,溝口萌さん,白川日菜実さん, 杉山優衣さんにはコメントをいただきましたことを感謝い たします.理研理事長ファンド,京都大学 SPIRITS 2019, 科研費 18H05434, 20K21462,上原記念財団,内藤記念科学 振興財団,武田科学振興財団,日本応用酵素協会,Human Frontier Science Foundationの援助を得て行われました.こ の場をお借りしてお礼申し上げます.

## 献

文

- ヘッブ, D.O. (2011) 行動の機構 脳メカニズムから心 理学へ、岩波書店,東京.
- Bliss, T.V. & Lømo, T. (1973) Long-lasting potentiation of synaptic transmission in the dentate area of the anaesthetized rabbit following stimulation of the perforant path. J. Physiol., 232, 331–356.
- Bliss, T.V. & Collingridge, G.L. (1993) A synaptic model of memory: Long-term potentiation in the hippocampus. *Nature*, 361, 31-39.
- Kim, K., Saneyoshi, T., Hosokawa, T., Okamoto, K., & Hayashi, Y. (2016) Interplay of enzymatic and structural functions of CaMKII in long-term potentiation. *J. Neurochem.*, 139, 959–972.
- Yamauchi, T. & Fujisawa, H. (1983) Purification and characterization of the brain calmodulin-dependent protein kinase (kinase II), which is involved in the activation of tryptophan 5-monooxygenase. *Eur. J. Biochem.*, **132**, 15–21.
- 6) 藤澤 仁(1992)多機能性カルモジュリン依存性タンパ ク質リン酸化酵素.生化学, 64, 14-25.
- 山内 卓(2007)カムキナーゼⅡから記憶・学習の分子 的基盤へ. Yakugaku Zasshi, 127, 1173-1197.
- Bennett, M.K., Erondu, N.E., & Kennedy, M.B. (1983) Purification and characterization of a calmodulin-dependent proteinkinase that is highly concentrated in brain. *J. Biol. Chem.*, 258, 2735–2744.
- Kuret, J. & Schulman, H. (1984) Purification and characterization of a Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase from rat brain. *Biochemistry*, 23, 5495–5504.
- Schworer, C.M., McClure, R.W., & Soderling, T.R. (1985) Calmodulin-dependent protein kinases purified from rat brain and rabbit liver. *Arch. Biochem. Biophys.*, 242, 137–145.
- Kelly, P.T., McGuinness, T.L., & Greengard, P. (1984) Evidence that the major postsynaptic density protein is a component of a Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **81**, 945–949.
- Tobimatsu, T. & Fujisawa, H. (1989) Tissue-specific expression of four types of rat calmodulin-dependent protein kinase II mRNAs. J. Biol. Chem., 264, 17907–17912.
- Brocke, L., Srinivasan, M., & Schulman, H. (1995) Developmental and regional expression of multifunctional Ca<sup>2+</sup>/ calmodulin-dependent protein kinase isoforms in rat brain. *J. Neurosci.*, 15, 6797–6808.

- 14) Cook, S.G., Bourke, A.M., O'Leary, H., Zaegel, V., Lasda, E., Mize-Berge, J., Quillinan, N., Tucker, C.L., Coultrap, S.J., Herson, P.S., et al. (2018) Analysis of the CaMKIIalpha and beta splice-variant distribution among brain regions reveals isoform-specific differences in holoenzyme formation. *Sci. Rep.*, 8, 5448.
- 15) Schworer, C.M., Colbran, R.J., & Soderling, T.R. (1986) Reversible generation of a Ca<sup>2+</sup>-independent form of Ca<sup>2+</sup>(calmodulin)-dependent protein kinase II by an autophosphorylation mechanism. *J. Biol. Chem.*, **261**, 8581–8584.
- Nishiyama, J. & Yasuda, R. (2015) Biochemical computation for spine structural plasticity. *Neuron*, 87, 63–75.
- 17) Lisman, J.E. & Goldring, M.A. (1988) Feasibility of longterm storage of graded information by the Ca<sup>2+</sup>/calmodulindependent protein kinase molecules of the postsynaptic density. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **85**, 5320–5324.
- Malinow, R., Schulman, H., & Tsien, R.W. (1989) Inhibition of postsynaptic pkc or camkii blocks induction but not expression of ltp. *Science*, 245, 862–866.
- Malenka, R.C., Kauer, J.A., Perkel, D.J., Mauk, M.D., Kelly, P.T., Nicoll, R.A., & Waxham, M.N. (1989) An essential role for postsynaptic calmodulin and protein kinase activity in longterm potentiation. *Nature*, 340, 554–557.
- 20) Pettit, D.L., Perlman, S., & Malinow, R. (1994) Potentiated transmission and prevention of further ltp by increased camkii activity in postsynaptic hippocampal slice neurons. *Science*, 266, 1881–1885.
- 21) Lledo, P.M., Hjelmstad, G.O., Mukherji, S., Soderling, T.R., Malenka, R.C., & Nicoll, R.A. (1995) Calcium/calmodulindependent kinase II and long-term potentiation enhance synaptic transmission by the same mechanism. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **92**, 11175–11179.
- 22) Shirke, A.M. & Malinow, R. (1997) Mechanisms of potentiation by calcium-calmodulin kinase II of postsynaptic sensitivity in rat hippocampal CA1 neurons. J. Neurophysiol., 78, 2682–2692.
- 23) Hayashi, Y., Shi, S.H., Esteban, J.A., Piccini, A., Poncer, J.C., & Malinow, R. (2000) Driving AMPA receptors into synapses by LTP and CaMKII: Requirement for GluR1 and PDZ domain interaction. *Science*, 287, 2262–2267.
- 24) Silva, A.J., Stevens, C.F., Tonegawa, S., & Wang, Y. (1992) Deficient hippocampal long-term potentiation in alpha-calciumcalmodulin kinase II mutant mice. *Science*, 257, 201–206.
- 25) Silva, A.J., Wang, Y., Paylor, R., Wehner, J.M., Stevens, C.F., & Tonegawa, S. (1992) Alpha calcium/calmodulin kinase II mutant mice: Deficient long-term potentiation and impaired spatial learning. *Cold Spring Harb. Symp. Quant. Biol.*, 57, 527–539.
- 26) Giese, K.P., Fedorov, N.B., Filipkowski, R.K., & Silva, A.J. (1998) Autophosphorylation at Thr286 of the alpha calciumcalmodulin kinase II in LTP and learning. *Science*, **279**, 870– 873.
- 27) Ouyang, Y., Kantor, D., Harris, K.M., Schuman, E.M., & Kennedy, M.B. (1997) Visualization of the distribution of auto-phosphorylated calcium/calmodulin-dependent protein kinase II after tetanic stimulation in the CA1 area of the hippocampus. *J. Neurosci.*, **17**, 5416–5427.
- Fukunaga, K., Stoppini, L., Miyamoto, E., & Muller, D. (1993) Long-term potentiation is associated with an increased activity of Ca<sup>2+</sup> calmodulin-dependent protein kinase-ii. *J. Biol. Chem.*, 268, 7863–7867.
- 29) Fukunaga, K., Muller, D., & Miyamoto, E. (1995) Increased

phosphorylation of  $Ca^{2+}/calmodulin-dependent$  protein kinase II and its endogenous substrates in the induction of long-term potentiation. *J. Biol. Chem.*, **270**, 6119–6124.

- 30) Takao, K., Okamoto, K., Nakagawa, T., Neve, R.L., Nagai, T., Miyawaki, A., Hashikawa, T., Kobayashi, S., & Hayashi, Y. (2005) Visualization of synaptic Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase II activity in living neurons. *J. Neurosci.*, 25, 3107–3112.
- 31) Kwok, S., Lee, C., Sanchez, S.A., Hazlett, T.L., Gratton, E., & Hayashi, Y. (2008) Genetically encoded probe for fluorescence lifetime imaging of CaMKII activity. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 369, 519–525.
- Lee, S.J., Escobedo-Lozoya, Y., Szatmari, E.M., & Yasuda, R. (2009) Activation of CaMKII in single dendritic spines during long-term potentiation. *Nature*, 458, 299–304.
- 33) Chang, J.Y., Parra-Bueno, P., Laviv, T., Szatmari, E.M., Lee, S.R., & Yasuda, R. (2017) CaMKII autophosphorylation is necessary for optimal integration of Ca<sup>2+</sup> signals during LTP induction, but not maintenance. *Neuron*, **94**, 800–808.e804.
- 34) Saneyoshi, T., Matsuno, H., Suzuki, A., Murakoshi, H., Hedrick, N.G., Agnello, E., O'Connell, R., Stratton, M.M., Yasuda, R., & Hayashi, Y. (2019) Reciprocal activation within a kinase-effector complex underlying persistence of structural LTP. *Neuron*, **102**, 1199–1210.e1196.
- 35) Ishida, A., Kameshita, I., Okuno, S., Kitani, T., & Fujisawa, H. (1995) A novel highly specific and potent inhibitor of calmodulin-dependent protein kinase II. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 212, 806–812.
- 36) Murakoshi, H., Shin, M.E., Parra-Bueno, P., Szatmari, E.M., Shibata, A.C., & Yasuda, R. (2017) Kinetics of endogenous CaMKII required for synaptic plasticity revealed by optogenetic kinase inhibitor. *Neuron*, 94, 37–47.e35.
- 37) McGlade-McCulloh, E., Yamamoto, H., Tan, S.E., Brickey, D.A., & Soderling, T.R. (1993) Phosphorylation and regulation of glutamate receptors by calcium/calmodulin-dependent protein kinase II. *Nature*, 362, 640–642.
- 38) Barria, A., Muller, D., Derkach, V., Griffith, L.C., & Soderling, T.R. (1997) Regulatory phosphorylation of AMPA-type glutamate receptors by CaM-KII during long-term potentiation. *Science*, 276, 2042–2045.
- 39) Barria, A., Derkach, V., & Soderling, T. (1997) Identification of the Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase II regulatory phosphorylation site in the α-amino-3-hydroxyl-5-methyl-4isoxazole-propionate-type glutamate receptor. *J. Biol. Chem.*, 272, 32727–32730.
- 40) Mammen, A.L., Kameyama, K., Roche, K.W., & Huganir, R.L. (1997) Phosphorylation of the alpha-amino-3-hydroxy-5-methylisoxazole4-propionic acid receptor GluR1 subunit by calcium/calmodulin-dependent kinase II. J. Biol. Chem., 272, 32528–32533.
- 41) Roche, K.W., O'Brien, R.J., Mammen, A.L., Bernhardt, J., & Huganir, R.L. (1996) Characterization of multiple phosphorylation sites on the AMPA receptor GluR1 subunit. *Neuron*, 16, 1179–1188.
- 42) Lee, H.K., Barbarosie, M., Kameyama, K., Bear, M.F., & Huganir, R.L. (2000) Regulation of distinct AMPA receptor phosphorylation sites during bidirectional synaptic plasticity. *Nature*, 405, 955–959.
- 43) Derkach, V., Barria, A., & Soderling, T.R. (1999) Ca<sup>2+</sup>/ calmodulin-kinase II enhances channel conductance of alphaamino-3-hydroxy-5-methyl-4-isoxazolepropionate type glutamate receptors. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **96**, 3269–3274.

- 44) Benke, T.A., Luthi, A., Isaac, J.T., & Collingridge, G.L. (1998) Modulation of AMPA receptor unitary conductance by synaptic activity. *Nature*, 393, 793–797.
- 45) Lee, H.K., Takamiya, K., Han, J.S., Man, H., Kim, C.H., Rumbaugh, G., Yu, S., Ding, L., He, C., Petralia, R.S., et al. (2003) Phosphorylation of the AMPA receptor GluR1 subunit is required for synaptic plasticity and retention of spatial memory. *Cell*, **112**, 631–643.
- 46) Armstrong, N., Sun, Y., Chen, G.Q., & Gouaux, E. (1998) Structure of a glutamate-receptor ligand-binding core in complex with kainate. *Nature*, **395**, 913–917.
- 47) Kinoshita, E., Kinoshita-Kikuta, E., Matsubara, M., Yamada, S., Nakamura, H., Shiro, Y., Aoki, Y., Okita, K., & Koike, T. (2008) Separation of phosphoprotein isotypes having the same number of phosphate groups using phosphate-affinity SDS-PAGE. *Proteomics*, 8, 2994–3003.
- Hosokawa, T., Mitsushima, D., Kaneko, R., & Hayashi, Y. (2015) Stoichiometry and phosphoisotypes of hippocampal AMPA type glutamate receptor phosphorylation. *Neuron*, 85, 60–67.
- Sumioka, A., Yan, D., & Tomita, S. (2010) TARP phosphorylation regulates synaptic AMPA receptors through lipid bilayers. *Neuron*, 66, 755–767.
- 50) Opazo, P., Labrecque, S., Tigaret, C.M., Frouin, A., Wiseman, P.W., De Koninck, P., & Choquet, D. (2010) CaMKII triggers the diffusional trapping of surface AMPARs through phosphorylation of stargazin. *Neuron*, 67, 239–252.
- 51) Zeng, M., Diaz-Alonso, J., Ye, F., Chen, X., Xu, J., Ji, Z., Nicoll, R.A., & Zhang, M. (2019) Phase separation-mediated TARP/MAGUK complex condensation and AMPA receptor synaptic transmission. *Neuron*, **104**, 529–543.e526.
- 52) Cheng, D., Hoogenraad, C.C., Rush, J., Ramm, E., Schlager, M.A., Duong, D.M., Xu, P., Wijayawardana, S.R., Hanfelt, J., Nakagawa, T., et al. (2006) Relative and absolute quantification of postsynaptic density proteome isolated from rat forebrain and cerebellum. *Mol. Cell. Proteomics*, 5, 1158–1170.
- 53) Sheng, M. & Hoogenraad, C.C. (2007) The postsynaptic architecture of excitatory synapses: A more quantitative view. *Annu. Rev. Biochem.*, **76**, 823–847.
- 54) Araki, Y., Zeng, M., Zhang, M., & Huganir, R.L. (2015) Rapid dispersion of SynGAP from synaptic spines triggers AMPA receptor insertion and spine enlargement during LTP. *Neuron*, 85, 173–189.
- 55) Zhu, J.J., Qin, Y., Zhao, M., Van Aelst, L., & Malinow, R. (2002) Ras and Rap control AMPA receptor trafficking during synaptic plasticity. *Cell*, **110**, 443–455.
- 56) Harvey, C.D., Yasuda, R., Zhong, H., & Svoboda, K. (2008) The spread of Ras activity triggered by activation of a single dendritic spine. *Science*, **321**, 136–140.
- 57) Yamauchi, T., Sekihara, S., & Ohsako, S. (1990) Subcellular distribution of alpha and beta subunit proteins of Ca<sup>2+</sup>/ calmodulin-dependent protein kinase II expressed in Chinese hamster ovary cells. *FEBS Lett.*, **266**, 55–58.
- 58) Suzuki, T., Okumura-Noji, K., Tanaka, R., & Tada, T. (1994) Rapid translocation of cytosolic Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase II into postsynaptic density after decapitation. *J. Neurochem.*, 63, 1529–1537.
- 59) Strack, S., Choi, S., Lovinger, D.M., & Colbran, R.J. (1997) Translocation of autophosphorylated calcium/calmodulindependent protein kinase II to the postsynaptic density. *J. Biol. Chem.*, 272, 13467–13470.
- 60) Shen, K. & Meyer, T. (1999) Dynamic control of CaMKII

translocation and localization in hippocampal neurons by NMDA receptor stimulation. *Science*, **284**, 162–166.

- Shen, K., Teruel, M.N., Connor, J.H., Shenolikar, S., & Meyer, T. (2000) Molecular memory by reversible translocation of calcium/calmodulin-dependent protein kinase II. *Nat. Neurosci.*, 3, 881–886.
- 62) Bosch, M., Castro, J., Saneyoshi, T., Matsuno, H., Sur, M., & Hayashi, Y. (2014) Structural and molecular remodeling of dendritic spine substructures during long-term potentiation. *Neuron*, 82, 444–459.
- 63) Strack, S. & Colbran, R.J. (1998) Autophosphorylationdependent targeting of calcium/calmodulin-dependent protein kinase II by the NR2B subunit of the N-methyl-D-aspartate receptor. J. Biol. Chem., 273, 20689–20692.
- 64) Halt, A.R., Dallapiazza, R.F., Zhou, Y., Stein, I.S., Qian, H., Juntti, S., Wojcik, S., Brose, N., Silva, A.J., & Hell, J.W. (2012) CaMKII binding to GluN2B is critical during memory consolidation. *EMBO J.*, **31**, 1203–1216.
- 65) Bayer, K.U., De Koninck, P., Leonard, A.S., Hell, J.W., & Schulman, H. (2001) Interaction with the NMDA receptor locks CaMKII in an active conformation. *Nature*, **411**, 801– 805.
- 66) Özden, C., Sloutsky, R., Santos, N., Agnello, E., Gaubitz, C., Lapinskas, E., Esposito, E.A., Kelch, B.A., Garman, S.C., Hayashi, Y., et al. (2020) CaMKII binds both substrates and effectors at the active site. *bioRxiv*, 10.25.354241.
- 67) Hedrick, N.G., Harward, S.C., Hall, C.E., Murakoshi, H., Mc-Namara, J.O., & Yasuda, R. (2016) Rho GTPase complementation underlies BDNF-dependent homo- and heterosynaptic plasticity. *Nature*, 538, 104–108.
- 68) Kojima, H., Rosendale, M., Sugiyama, Y., Hayashi, M., Horiguchi, Y., Yoshihara, T., Ikegaya, Y., Saneyoshi, T., & Hayashi, Y. (2019) The role of CaMKII-Tiam1 complex on learning and memory. *Neurobiol. Learn. Mem.*, **166**, 107070.
- Chang, B.H., Mukherji, S., & Soderling, T.R. (1998) Characterization of a calmodulin kinase II inhibitor protein in brain. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 95, 10890–10895.
- 70) Walikonis, R.S., Oguni, A., Khorosheva, E.M., Jeng, C.J., Asuncion, F.J., & Kennedy, M.B. (2001) Densin-180 forms a ternary complex with the α-subunit of Ca<sup>2+</sup>/calmodulindependent protein kinase II and α-actinin. J. Neurosci., 21, 423-433.
- 71) Sun, X.X., Hodge, J.J., Zhou, Y., Nguyen, M., & Griffith, L.C. (2004) The eag potassium channel binds and locally activates calcium/calmodulin-dependent protein kinase II. *J. Biol. Chem.*, 279, 10206–10214.
- 72) Alev, C., Urschel, S., Sonntag, S., Zoidl, G., Fort, A.G., Hoher, T., Matsubara, M., Willecke, K., Spray, D.C., & Dermietzel, R. (2008) The neuronal connexin36 interacts with and is phosphorylated by CaMKII in a way similar to CaMKII interaction with glutamate receptors. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **105**, 20964–20969.
- 73) Wang, X., Marks, C.R., Perfitt, T.L., Nakagawa, T., Lee, A., Jacobson, D.A., & Colbran, R.J. (2017) A novel mechanism for Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase II targeting to L-type Ca<sup>2+</sup> channels that initiates long-range signaling to the nucleus. *J. Biol. Chem.*, **292**, 17324–17336.
- 74) Royer, L., Herzog, J.J., Kenny, K., Tzvetkova, B., Cochrane, J.C., Marr, M.T. 2nd, & Paradis, S. (2018) The Ras-like GTPase Rem2 is a potent inhibitor of calcium/calmodulindependent kinase II activity. *J. Biol. Chem.*, **293**, 14798–14811.
- 75) Erondu, N.E. & Kennedy, M.B. (1985) Regional distribution of

- 76) Miller, S.G. & Kennedy, M.B. (1985) Distinct forebrain and cerebellar isozymes of type II Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase associate differently with the postsynaptic density fraction. J. Biol. Chem., 260, 9039–9046.
- 77) Kanaseki, T., Ikeuchi, Y., Sugiura, H., & Yamauchi, T. (1991) Structural features of Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent protein kinase II revealed by electron microscopy. *J. Cell Biol.*, **115**, 1049–1060.
- 78) Chao, L.H., Stratton, M.M., Lee, I.H., Rosenberg, O.S., Levitz, J., Mandell, D.J., Kortemme, T., Groves, J.T., Schulman, H., & Kuriyan, J. (2011) A mechanism for tunable autoinhibition in the structure of a human Ca<sup>2+</sup>/calmodulin-dependent kinase II holoenzyme. *Cell*, **146**, 732–745.
- 79) Myers, J.B., Zaegel, V., Coultrap, S.J., Miller, A.P., Bayer, K.U., & Reichow, S.L. (2017) The CaMKII holoenzyme structure in activation-competent conformations. *Nat. Commun.*, 8, 15742.
- Hyman, A.A., Weber, C.A., & Julicher, F. (2014) Liquidliquid phase separation in biology. *Annu. Rev. Cell Dev. Biol.*, 30, 39–58.
- 81) 白木賢太郎(2019)相分離生物学. 東京化学同人.
- 82) Milovanovic, D., Wu, Y., Bian, X., & De Camilli, P. (2018) A liquid phase of synapsin and lipid vesicles. *Science*, 361, 604–607.
- 83) Zeng, M., Shang, Y., Araki, Y., Guo, T., Huganir, R.L., & Zhang, M. (2016) Phase transition in postsynaptic densities underlies formation of synaptic complexes and synaptic plasticity. *Cell*, **166**, 1163–1175.e1112.
- 84) Zeng, M., Chen, X., Guan, D., Xu, J., Wu, H., Tong, P., & Zhang, M. (2018) Reconstituted postsynaptic density as a molecular platform for understanding synapse formation and plasticity. *Cell*, **174**, 1172–1187.e1116.
- 85) Hayashi, Y., Ford, L.K., Fioriti, L., McGurk, L., & Zhang, M. (2021) Liquid-liquid phase separation in physiology and pathophysiology of nervous system. J. Neurosci., 41, 834–844.
- 86) Hosokawa, T., Liu, P.-W., Cai, Q., Ferreira, J.S., Levet, F., Butler, C., Sibarita, J.B., Choquet, D., Groc, L., Hosy, E., et al. CaMKII activation persistently segregates postsynaptic proteins via liquid phase separation *Nat. Neurosci.*, in press.
- 87) Okamoto, K., Nagai, T., Miyawaki, A., & Hayashi, Y. (2004) Rapid and persistent modulation of actin dynamics regulates postsynaptic reorganization underlying bidirectional plasticity. *Nat. Neurosci.*, 7, 1104–1112.
- 88) Futai, K., Kim, M.J., Hashikawa, T., Scheiffele, P., Sheng, M., & Hayashi, Y. (2007) Retrograde modulation of presynaptic release probability through signaling mediated by PSD-95-neuroligin. *Nat. Neurosci.*, **10**, 186–195.
- Patneau, D.K. & Mayer, M.L. (1990) Structure–Activity-Relationships for Amino-Acid Transmitter Candidates Acting at N-Methyl-D-Aspartate and Quisqualate Receptors. *J. Neurosci.*, **10**, 2385–2399.
- 90) Tong, G. & Jahr, C.E. (1994) Block of glutamate transporters potentiates postsynaptic excitation. *Neuron*, 13, 1195–1203.
- 91) Liu, G., Choi, S., & Tsien, R.W. (1999) Variability of neurotransmitter concentration and nonsaturation of postsynaptic AMPA receptors at synapses in hippocampal cultures and slices. *Neuron*, 22, 395–409.

- 92) Xie, X., Liaw, J.S., Baudry, M., & Berger, T.W. (1997) Novel expression mechanism for synaptic potentiation: Alignment of presynaptic release site and postsynaptic receptor. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **94**, 6983–6988.
- Shen, K., Teruel, M.N., Subramanian, K., & Meyer, T. (1998) CaMKIIβ functions as an F-actin targeting module that localizes CaMKIIα/β heterooligomers to dendritic spines. *Neuron*, 21, 593–606.
- 94) Okamoto, K., Narayanan, R., Lee, S.H., Murata, K., & Hayashi, Y. (2007) The role of CaMKII as an F-actin-bundling protein crucial for maintenance of dendritic spine structure. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **104**, 6418–6423.
- 95) O'Leary, H., Lasda, E., & Bayer, K.U. (2006) CaMKIIβ association with the actin-cytoskeleton is regulated by alternative splicing. *Mol. Biol. Cell*, **17**, 4656–4665.
- 96) Kim, K., Lakhanpal, G., Lu, H.E., Khan, M., Suzuki, A., Kato-Hayashi, M., Narayanan, R., Luyben, T.T., Matsuda, T., Nagai, T., et al. (2015) A temporary gating of actin remodeling during synaptic plasticity consists of the interplay between the kinase and structural functions of CaMKII. *Neuron*, 87, 813–826.
- 97) Kim, K., Suzuki, A., Kojima, H., Kawamura, M., Miya, K., Abe, M., Yamada, I., Furuse, T., Wakana, S., Sakimura, K., et al. (2019) Autophosphorylation of F-actin binding domain of CaMKIIbeta is required for fear learning. *Neurobiol. Learn. Mem.*, 157, 86–95.
- 98) Akita, T., Aoto, K., Kato, M., Shiina, M., Mutoh, H., Nakashima, M., Kuki, I., Okazaki, S., Magara, S., Shiihara, T., et al. (2018) De novo variants in CAMK2A and CAMK2B cause neurodevelopmental disorders. *Ann. Clin. Transl. Neurol.*, 5, 280–296.
- 99) Küry, S., van Woerden, G.M., Besnard, T., Proietti Onori, M., Latypova, X., Towne, M.C., Cho, M.T., Prescott, T.E., Ploeg, M.A., Sanders, S., et al.; Undiagnosed Diseases Network; GEM HUGO; Deciphering Developmental Disorders Study. (2017) De novo mutations in protein kinase genes CAMK2A and CAMK2B cause intellectual disability. *Am. J. Hum. Genet.*, **101**, 768–788.
- 100) Proietti Onori, M., Koopal, B., Everman, D.B., Worthington, J.D., Jones, J.R., Ploeg, M.A., Mientjes, E., van Bon, B.W., Kleefstra, T., Schulman, H., et al. (2018) The intellectual disability-associated CAMK2G p.Arg292Pro mutation acts as a pathogenic gain-of-function. *Hum. Mutat.*, **39**, 2008–2024.
- 101) Chia, P.H., Zhong, F.L., Niwa, S., Bonnard, C., Utami, K.H., Zeng, R., Lee, H., Eskin, A., Nelson, S.F., Xie, W.H., et al. (2018) A homozygous loss-of-function CAMK2A mutation causes growth delay, frequent seizures and severe intellectual disability. *eLife*, 7, 7.
- 102) Iossifov, I., O'Roak, B.J., Sanders, S.J., Ronemus, M., Krumm, N., Levy, D., Stessman, H.A., Witherspoon, K.T., Vives, L., Patterson, K.E., et al. (2014) The contribution of de novo coding mutations to autism spectrum disorder. *Nature*, **515**, 216–221.
- 103) Stephenson, J.R., Wang, X., Perfitt, T.L., Parrish, W.P., Shonesy, B.C., Marks, C.R., Mortlock, D.P., Nakagawa, T., Sutcliffe, J.S., & Colbran, R.J. (2017) A novel human CAMK2A mutation disrupts dendritic morphology and synaptic transmission, and causes ASD-related behaviors. *J. Neurosci.*, 37, 2216–2233.

著者寸描 📟

#### ●林 康紀(はやし やすのり)

京都大学大学院医学研究科システム神経薬理学分野教授. 博士 (医学).

■略歴 1990年京都大学医学部卒業.94年同大学院修了.日本学術振興会特別研究員(東京大学医学部),ポスドク(コールドスプリングハーバー研究所)を経て,2000年理研-MIT神経科学研究センターにて独立,09年理研脳科学総合研究センターチームリーダー,16年より現職.

■研究テーマと抱負 記憶の分子基盤に興味を持っている.最近はさらにシステムレベルの課題にも取り組む.一緒に研究してくれる若手を募集中.

■ウェブサイト http://glutamate.med.kyoto-u.ac.jp ■趣味 鉄道旅行.

●細川 智永(ほそかわ ともひさ)



名古屋大学大学院理学研究科生命理学専 攻情報機構学講師.博士(理学).

■略歴 2004年東京都立大学理学部卒 業.10年同大学院修了,PhD取得.同年 から理化学研究所脳科学総合研究セン ター(理研BSI)の林康紀チームにてポ スドク.17年より林教授に付いて京都大 学に移籍.21年より現職.

■研究テーマと抱負 シナプスの形成と 役割,特にシナプス活動に伴う構造的長期増強とシナプス後膜 肥厚(PSD)の蛋白質の動態に興味を持っている.シナプス可 塑性の分子機構の核心を明らかにし,その医学的応用を通して 社会貢献したい.

■趣味 筋トレ.

#### ●劉 品吾(りゅう ぴんうー)



京都大学大学院医学研究科システム神経 薬理学分野教務補佐員.博士(医科学). ■略歴 2011年台湾の中央大学理学部卒 業,15年台湾大学心理学研究科修了,20 年京都大学大学院医学研究科修了.同年 より現職.21年PhD取得.

■研究テーマと抱負 記憶に基づく動物 行動に興味を持っている.分子レベルと 行動レベルにはいまだに深い溝があり,

これからそれを埋めて対応付けていきたい.分子から行動まで すべてをこなす研究者になりたい. ■趣味 料理と小旅行.

● 實吉 岳郎 (さねよし たけお)

京都大学大学院医学研究科システム神経薬理学分野准教授. 博 士(医学).

■略歴 1996年北海道大学農学部卒業,2002年東京大学大学 院医学系研究科修了.米国オレゴン健康科学大学ボラム研究 所,産業技術総合研究所,理化学研究所を経て,16年より現 職

■研究テーマ 記憶を維持する分子メカニズム.

■ 抱負 物質は入れ替わるが,記憶は変わらない,この仕組み を解明したい.

■趣味 魚釣り.