川崎医学会誌 42(2):127-142, 2016 doi:10.11482/KMJ-J42(2)127

〈原著論文〉

シナプスマーカー VGLUT1, VGAT を用いた嗅球神経回路の 新たな形態学的解析

松野 岳志, 清蔭 恵美, 樋田 一徳

川崎医科大学解剖学, 〒701-0192 倉敷市松島577

抄録 嗅覚の一次中枢である嗅球の投射ニューロン(僧帽細胞, 房飾細胞)は、その樹状突起上で 樹状突起間シナプスを形成したのちに、高次の脳中枢に情報を伝達する、従って、僧帽細胞の突起 上のシナプスの分布を明らかにすることは、匂い情報調節を解析する上で必須である.従来、シナ プス結合を形態学的に同定するものは高解像度な電子顕微鏡による解析であった。しかし、電子顕 微鏡では、観察できる領域は限られ、広範囲の解析を行うのは困難であり、僧帽細胞を厳密に同定 することもできない. Vesicular glutamate transporter (VGLUT1) や vesicular GABA transporter (VGAT) などのシナプスマーカーの有用性が最近多くの脳領域で報告されており、これらのマー カーにより電子顕微鏡による解析以上に、嗅球でも信頼性の高いシナプスの定量ができるかもし れない、本研究では、新たなマーカーによる、樹状突起間シナプスの同定の有用性をマウスの嗅 球で検討した.まず,嗅球を抗 VGLUT1抗体,抗 VGAT 抗体で単染色し,電子顕微鏡で観察する と、非対称性シナプス、対称性シナプスのシナプス終末がそれぞれ標識されることが確認できた. 次に単一の僧帽細胞をウイルスベクター注入により標識し,抗 VGLUT1抗体,抗 VGAT 抗体で多 重染色して、僧帽細胞と VGLUT1、VGAT との共存部位を共焦点レーザー顕微鏡で観察した.次い で同部位を電子顕微鏡で同定し、微細構造を解析した.その結果、VGLUT1陽性部位のうち82% に非対称性シナプス、VGAT 陽性部位のうち79% に対称性シナプスが電子顕微鏡で同定でき、 VGLUT1、VGATが、嗅球のシナプスの質的な解析や定量のためのマーカーとして信頼できると結 論づけた.また,抗 VGLUT1抗体,抗 VGAT 抗体で二重染色したものを,高解像度でモンタージュ 撮影すると、VGLUT1が外網状層を中心、VGAT が糸球体層に多く分布し、外網状層に中等度分布 するなど、新たな知見が得られた、これらの結果は、VGLUT1と VGAT が、シナプスの同定や広 範囲の脳領域のシナプスの分布を解析するために有用なマーカーであるということを示している.

doi:10.11482/KMJ-J42(2)127 *(平成28年8月23日受理)*

キーワード:シナプス,樹状突起, VGAT, VGLUT1,シンドビスウイルス,三次元構造解析, 嗅覚系

緒 言

嗅覚における一次中枢である嗅球に,嗅神経 からもたらされた匂い情報は,高次の中枢に伝 達される前に嗅球内で調節を受けるということ が知られている¹⁾.

嗅球には, 僧帽細胞と房飾細胞という2種 類の投射ニューロンが存在している. これら のニューロンは, 一次樹状突起を嗅球表層の

別刷請求先 樋田一徳 〒701-0192 倉敷市松島577 川崎医科大学解剖学

電話:086 (462) 1111 ファックス:086 (462) 1199

 $E \prec - \mathcal{V}$: toida@med.kawasaki-m.ac.jp

127

単一の糸球体へと放射状に伸ばし、糸球体内 で Tuft と呼ばれる房状に分岐した樹状突起で 匂い情報を受け取り、軸索を介して嗅皮質に情 報を伝達する²⁾.一方、これらの投射ニューロ ンは、外網状層(EPL)内を接線方向に水平に 伸長する二次樹状突起も持ち、Tuft や二次樹状 突起上で '相反性シナプス' と呼ばれる特徴的 なシナプスを形成する.相反性シナプスは、

二次樹状突起から介在ニューロンへの非対称性 シナプス(興奮性)と介在ニューロンから二次 樹状突起への対称性シナプス(抑制性)が隣接 して形成されるものであり²⁾. それぞれの領域 で細胞体に伝わる匂い情報の調節³⁻⁵⁾や嗅皮質 への出力量の調節に寄与していると考えられて いる^{1,6,7)}.したがって、嗅覚情報の処理をよ り深く学ぶためには、この様なシナプスがそれ ぞれの投射ニューロン上でどのように分布して いるかを知る必要がある。しかし、シナプスの 同定は高解像度の電子顕微鏡でしか行えないこ と、僧帽細胞と房飾細胞を電子顕微鏡のみで識 別するのは不可能であること, 僧帽細胞や房飾 細胞は2000 µm を越える突起を伸ばすなど電子 顕微鏡で観察するには大きすぎること、複数の 投射ニューロンが入り乱れて存在していること などから、シナプスの分布に関する報告は、細 胞体や突起の一部など極めて限られた範囲での 報告に留まっている⁸⁻¹¹⁾.

Vesicular glutamate transporter 1(VGLUT1)や vesicular GABA transporter(VGAT)は、グルタ ミン酸や GABA をシナプス小胞内に取り込む トランスポーターで、それぞれグルタミン酸作 動性ニューロンや GABA 作動性ニューロンの シナプ終末に局在する¹²⁻¹⁵⁾. これらは、これ までのニューロンマーカーと比べ、より選択的 に局在すること、トランスポーターであるため に機能的に有効なシナプスに存在している可能 性が高いことなど、シナプスマーカーとしての 優れた特徴を持つ、実際に、様々な脳領域にお いて、抗 VGLUT1抗体や抗 VGAT 抗体を用い たシナプスの同定やその分布の精査がなされて いる¹⁶⁻¹⁸⁾. 上記の抗体を用いれば、投射ニュー

ロン上に存在するシナプスの位置を. 電子顕微 鏡を用いずに広範囲に解析することが可能と なる、嗅球においても、抗 VGLUT1抗体や抗 VGAT 抗体を用いた報告はあるが^{14, 19, 20)},選 択的に単一の僧帽細胞を標識するのはこれまで 不可能であり、故に僧帽細胞上の VGLUT1. VGAT がはたして嗅球ニューロンの樹状突起上 でシナプスを標識するのか否かは、免疫電子顕 微鏡法を用いて検討する必要がある.近年,ウ イルスベクターを用いた単一ニューロン標識法 が盛んに行われるようになってきており、シン ドビスウイルスは、細胞体の大きな投射ニュー ロンを標識するのに優れていると提唱されるよ うになってきた^{21, 22)}. このウイルスを用いるこ とで、単一の僧帽細胞を選択的かつ詳細に標識 し、嗅球神経回路の主ニューロンに特徴的なシ ナプスの定量が初めて可能となる.

本研究は、シンドビスウイルスにより単一の 僧帽細胞を標識し、蛍光多重染色で僧帽細胞に VGLUT1や VGAT が存在する部位に実際に形態 学的にシナプスが存在するかを電子顕微鏡で確 認し、シナプスマーカーがシナプス定量に有用 であるかを検証して、シナプス分布の広範囲に わたる定量的解析のための新たな形態学的基盤 を構築することを目的としたものである.

材料と方法

動物

本研究には、生後8~12週齢のC57BL/6Jマ ウス(日本SLC)を20匹(雄16匹,雌4匹)用 いた.すべての動物実験は、川崎医科大学動物 実験委員会の承認を受けており(No.13-034)、 川崎医科大学動物実験指針に従って行われた.

マウスをペントバルビタールナトリウム(共 立製薬,Japan)の腹腔内注射(0.1 ml/100 g) により深麻酔させた後、4%パラホルムアル デヒドと0.05%グルタールアルデヒドを含む 0.1 Mリン酸塩緩衝液(PB)で心臓より灌流固 定を行った.脳を取り出し同一の固定液につけ て1日間液浸固定した後、嗅球をビブラトーム (Leica VT1200s,Germany)を用いて50 µm 厚 の冠状断連続切片を作製し, 0.1 M リン酸緩衝 生理食塩水 (PBS) に保存した.

僧帽細胞のウイルスベクターによる標識

8匹(雄7匹,雌1匹)のマウスは、シンド ビスウイルスによる僧帽細胞の選択的標識に 用いられた.マウスを深麻酔させた後、定位 脳固定装置(SR-5M-HT, Narishige, Japan)に て固定し、palmitoylation site を結合した green fluorescent protein (palGFP, 0.13×10^{10} IU/ml) や monomeric red fluorescent protein (palmRFP, 0.67×10^{10} IU/ml)を発現するシンドビスウイ ルス^{21, 22)}(京都大学金子武嗣教授,古田貴寛准 教授より供与)および0.5% 牛血清アルブミン (BSA)を含む PBS を嗅球の僧帽細胞層(MCL)

(Bregma から前方4.3 mm, 側方0.4 mm, 深度 1.6 mm) へ Hamilton syringe (3005FN, Norgren Kloehn, USA) により注入し, 48時間後に灌 流固定した. 50 μ m 厚の切片を作製後, 光学 顕微鏡で観察し (Olympus BX61 Olympus, Japan, Uplan Apo 40x/0.85), 細胞体が MCL に 存在すること, Tuft が顆粒細胞層 (GCL) に存 在すること, 二次樹状突起を水平方向に伸ばす ことなどの形態的特徴から僧帽細胞を同定し た^{2. 23}.

免疫組織化学法

(1) 免疫単染色

50 µm 厚に切断した切片を1%BSAと0.5% ア ジ化ナトリウムを含有する PBS で1時間ブロッキ ングし,以下に示す抗体のうちの1種類を3日間反 応させた:(1)抗 GABA 抗体 (mouse anti-GABA IgG, 1:5000, Swant, Switzerland), (2)抗 glutamate decarboxylases of 65kDa and 67kDa (GAD65/67) 抗体 (rabbit anti-GABA65/67 IgG, 1:5000, Chemicon International, USA),(3)抗 VGLUT1抗 体 (mouse anti-VGLUT1 IgG, 1:1000, Synaptic Systems, Germany), (4)抗 VGAT 抗体 (rabbit anti-VGAT IgG, 1:5000, MilliporeSigma, USA), (5)抗 parvalbumin (PV) 抗体 (mouse anti-PV IgG, 1:5000, Swant), (6)抗 post synaptic density 95 kDa (PSD95) 抗体 (mouse anti-PSD95. 1:250, Affinity BioReagents, USA), (7)抗 gephyrin 抗体 (mouse anti-gephyrin, 1:5000, Synaptic Systems). PBS で洗浄したのちに、切片は biotin 標識された二次抗体 (anti-mouse IgG, 1:200, Jackson ImmunoResearch. USA または anti-rabbit IgG, 1:200, Jackson ImmunoResearch) に2時間 反応させた. PBS で洗浄後, 切片を Avidin-Biotin complex 法で2時間反応させ (ABC kit, 1:200, Standard Variety, Vector Laboratories, USA), ペ ルオキシダーゼ反応を0.05% 3.3' -diaminobenzidine tetrahydrochloride (DAB, Dojindo, Japan) で可視 化させた(以上はすべて20℃で行った). PB で洗 浄した後に、3%グルタールアルデヒドで30分、 0.1% 四酸化オスミウム溶液で30分氷上にて後固 定を行った. その後, 室温にてエタノール溶液で 段階的に脱水し,酸化プロピレンに置換して樹脂 への浸透性を高め、60℃でエポンーアルアルダイ ト混合樹脂 (TAAB Laboratories Equipment Ltd, England) にて包埋を行った.

(2) 多重蛍光染色

僧帽細胞を含む切片を1%BSAと0.5%アジ 化ナトリウムを含有する PBS で1時間ブロッ キングし、以下に示す抗体のうち最大4つの抗 体を組み合わせて5-7日間反応させた.本研 究で用いられた一次抗体は以下の通りである. (1)抗 GFP 抗体 (chicken anti-GFP IgY, 1:10000, Life Technologies, USA), (2)抗 mRFP 抗体 (guinea pig anti-mRFP IgG, 1:5000, 京都大学金子教 授より供与), (3)抗 VGLUT1抗体 (mouse-anti VGLUT1 IgG, 1:1000, Synaptic Systems), (4) 抗 VGAT 抗体 (rabbit anti-VGAT IgG, 1:5000, MilliporeSigma), (5)抗 PV 抗体 (goat anti-PV IgG, 1:5000, Swant). PBS で洗浄したのち に、 切片は biotin 標識された二次抗体 (antichicken IgY, 1:200, Jackson ImmunoResearch または anti-guinea pig IgG, 1:200, Jackson ImmunoResearch) に2時間反応させた.次に, 以下の蛍光標識二次抗体を組み合わせて反応さ せた:(1)Alexa488-Conjugated Streptavidin(1:200, Life Technologies), (2)Alexa555-Conjugated Streptavidin (1:200, Life Technologies), (3)fluorescein isothiocyanate (FITC) 標識抗ウサ ギ IgG 抗体 (donkey anti-rabbit IgG, 1:200, Jackson immunoresearch), (4)Cy3標 識 抗 マ ウ ス IgG 抗体 (donkey anti-mouse IgG, 1:200, Jackson immunoresearch). (5)Cv3標識抗ヒツジ IgG 抗体 (donkey anti-goat IgG, 1:200, Jackson immunoresearch), (6)Alexa Fluor 647標 識 抗 ウ サギ IgG 抗体 (donkey anti-rabbit IgG, 1:200, Jackson immunoresearch), (7)DvLight 405標識抗 マウス IgG 抗体 (donkey anti-mouse IgG, 1:200, Jackson immunoresearch). 切片の一部は、その後 Hoechst (1:200, MilliporeSigma) に反応させた. そ れぞれの過程毎に PBS で10分間の洗浄を3回行っ た. 蛍光標識した切片は、VECTASHIELD (Vector Laboratories)で封入後、共焦点レーザー顕微鏡 (LSM700, Zeiss, Germany, planApochromat 63x/1.40 oil, A1R-MP, Nikon, Japan, apochromat x25/NA 1.4 water) で観察撮影を行った. 観察後. 蛍光標識標本のカバーガラスを剥がし、PBS で洗 浄して、切片を ABC 溶液で2時間反応させ、ペ ルオキシダーゼ反応を DAB で可視化させた(以 上はすべて20℃で行った). PBで洗浄した後に, 3% グルタールアルデヒドで30分, 0.1% 四酸 化オスミウム溶液で30分氷上にて後固定を行 い、室温にてエタノール溶液で段階的に脱水し、 酸化プロピレンに置換して樹脂への浸透性を高 め、60℃でエポン樹脂にて包埋を行った.

電子顕微鏡による観察

上記のように DAB にて置換した後,電子顕 微鏡で標本を観察する為に,以下のような行程 を行った.3% グルタールアルデヒドで30分, 1% 四酸化オスミウム溶液で1時間氷上にて 後固定をし,室温にて2% 酢酸ウラン水溶液 によるブロック電子染色をした.その後,室温 にてエタノール溶液で段階的に脱水し,酸化 プロピレンに置換して樹脂への浸透性を高め, 60℃でエポン樹脂包埋を行った.光学顕微鏡 で確認した後 (Olympus BX61 Olympus, Uplan Apo 40x/0.85),カバーガラスを剥離して,エ ポン円柱に再包埋し、ウルトラミクロトーム (Reichert-Nissei Ultra-Cuts, Leica)を用いて75 nm 厚の超薄切連続切片を作製した. 超薄切片 は、透過型デジタル電子顕微鏡 (JEM-1400, JEOL, Japan)を用いて観察した.

VGLUT1, VGAT 陽性部位のシナプスの同定

VGLUT1, VGAT 陽性部位にシナプスが 存在するかを調べるために,GFPもしくは mRFPで標識した僧帽細胞を含む切片を,抗 GFP 抗体または抗 mRFP 抗体と抗 VGLUT1 抗体,抗 VGAT 抗体で上記手順により標識 し,共焦点レーザー顕微鏡 (LSM700, Zeiss, planApochromat 63x/1.40 oil) にて0.3 μ m ステッ プで連続光学的断面画像撮影を行い,標識され た僧帽細胞と VGLUT1, VGAT が共存してい る部位を確認した.その後,上記の電顕包埋を 行い,共存部位を透過型デジタル電子顕微鏡 (JEM-1400, JEOL) で同定し,微細構造を解 析した.

定量解析

3匹のマウスの50 μm 厚の切片を50枚ずつ 作製し, 層構造が典型的に観察できる切片をそ れぞれ3枚ずつ選択して,抗VGLUT1抗体, 抗 VGAT 抗体を用いた二重染色を上記手順に より行った. そして, 共焦点レーザー顕微鏡 (LSM700, Zeiss, planApochromat 63x/1.40 oil) で観察し、その中で形態的解析に最も適 した領域をマウス1匹につき1箇所ずつ選択 し、嗅球の GCL から糸球体層 (GL) までが観 察できる範囲でモンタージュ撮影した(縦6画 像×横2画像).得られた画像の各領域の輝度 の平均を Image J (National Institutes of Health, USA) を用いて計測し, EPL の内側部 (EPLi) を基準として、相対的な輝度を計算した、統計 解析は paired t 検定を用い, それぞれ P< 0.05を 有意差ありとした.



図1. 嗅球内のニューロンマーカーやシナプスマーカーの免疫単染色像

嗅球を A) toluidine blue, B) GABA, C) GAD65/67, D) PV, E) VGLUT1, F) VGAT, G) PSD95, H) gephyrin で標識した. GABA や GAD65/67は, 嗅球全層にわたって存在しており, PV は EPL, 特に EPL の外側に分布している. 一方, シナプ スマーカーである VGLUT1, VGAT, PSD95, gephyrin は GL や EPL により多く存在している. Abbreviation : GL; 糸球体 層, EPL; 外網状層, MCL; 僧帽細胞層, GCL; 顆粒細胞層, GAD65/67; glutamate decarboxylases of 65kDa and 67kDa, PV; parvalbumin, VGLUT1; vesicular glutamate transporter1, VGAT; vesicular GABA transporter, PSD95; post synaptic density 95 kDa, bar: A-H; 50 μm

結 果

嗅球内のニューロン及び、シナプスマーカーの 分布

嗅球を toluidine blue, ニューロンマーカー (GABA, GAD65/67, PV), シナプスマーカー (VGLUT1, VGAT, PSD95, gephyrin) で単染 色した. 核や樹状突起などを標識する toluidine blue で染色すると、これまでも報告されてい るように²⁴⁾, 浅層から深層まで様々な細胞群が それぞれの位置に存在し, 嗅球が独自の層構 造を形成していることが確認できた.また, 介在ニューロンの多くに発現する GABA, GAD65/67などのニューロンマーカーは嗅球の 全層に存在し,特に GL や EPL に多く存在し ており(図1B, C), PV を発現する介在ニュー ロンは EPL,特に外側の EPL (EPLo) に多く 存在していた(図1D).しかし,非対称性シ ナプスのシナプス終末に局在する VGLUT1, シナプス後部に局在する PSD95,対称性シナ プスのシナプス終末に局在する VGAT,シナプ ス後部を局在する gephyrin は,GL や EPL に, ニューロンマーカーの分布以上に偏在していた (図1E,F,G,H).特に,gephyrin は EPLo により多く存在していた.したがって,介在 ニューロンの分布を観察するだけでは,ニュー ロン間の情報交換を推測することは難しく,嗅 球内の局所回路を解明する上で,ニューロン標 識に加えてシナプスの分布,特に投射ニューロ ン上のシナプスの分布を解析することが必須と なる.

僧帽細胞の選択的標識

単一の僧帽細胞上のシナプスの分布を調べる ために、シンドビスウイルスを用いて僧帽細胞 を選択的に標識した(図2A). 蛍光標識され た単一ニューロン像からは、細胞体が MCL に あること、Tuft がGCL に存在すること、そし て二次樹状突起が嗅球の各層と水平方向に伸 びることなどの特徴的な形態が表出され、形 熊学的に僧帽細胞と同定された. このように 標識された僧帽細胞を含む切片を, VGLUT1や VGAT などのシナプスマーカーや介在ニューロ ンのマーカーである PV に対する抗体を用いて 多重染色することで、僧帽細胞の樹状突起と VGLUT1や VGAT, PV が共存している部位を 同定し、僧帽細胞の樹状突起と介在ニューロン が形成するシナプスの位置を推測することがで きた (図2B, C, D, E). 次に, 電子顕微鏡 を用いて VGLUT1, VGAT のシナプスマーカー としての信頼性を確認することとした.

VGLUT1, VGAT 陽性部位の解析

図1E, Fのように,抗VGLUT1抗体,抗 VGAT抗体で染色し,DABで置換した切片を, さらに電顕用超薄切片とし,透過型デジタル電 子顕微鏡で観察した.抗VGLUT1抗体で染色 したものは非対称性シナプスのシナプス終末が

(図3A. 矢印). 抗 VGAT 抗体で標識したも のは対称性シナプスのシナプス終末が(図3B. 矢頭) それぞれ標識されていた.次に. 僧帽細 胞と VGLUT1, VGAT が共存する部位を共焦点 レーザー顕微鏡で観察し、その領域に実際に非 対称性シナプス. 対称性シナプスが存在するか どうかを電子顕微鏡で確認した. VGLUT1では 4匹のマウス, VGAT では5匹のマウスを使っ て比較を行った. VGLUT1陽性部位(図4A3 矢印)のうち83%に非対称性シナプス(図4 A4矢印) が存在していた(36か所の VGLUT1 陽性部位のうち、30か所で非対称性シナプスが 存在した). また、VGAT 陽性部位(図4B3矢 頭)のうち79%に対称性シナプス(図4B4矢 頭)が存在し(42か所の VGAT 陽性部位のうち. 33か所で対称性シナプスが存在した). 僧帽細 胞と VGLUT1, VGAT が共存する部位にシナプ スが存在する可能性が高いことが示された.以 上のことから、VGLUT1. VGAT はシナプスマー カーとしての信頼性を得た.

VGLUT1, VGATの嗅球各層での分布

図1で観察したように, 嗅球の各層には介在 ニューロンが存在し、それぞれの層でシナプス を形成しているということが考えられた.シナ プスマーカーである, VGLUT1, VGAT を嗅球 で標識し、各層でのこれらの免疫反応性を比 較することで、シナプスを介した匂い情報の 調整がどこを中心として行われているかを推 測することができる.まず.3匹のマウスで VGLUT1, VGAT を二重染色し, 共焦点レーザー 顕微鏡でマウス毎に1箇所ずつモンタージュ撮 影をした. その結果, VGLUT1は EPL 中心に 分布し、VGAT は GL に高度に分布し、EPL に 中等度存在していた(図5).続いて、各層の 輝度の平均を計算し、より詳細に比較を行った. EPL は、外側と内側で、突起を伸ばす投射ニュー ロンが異なること^{1,25)}, PV ニューロンの分布 が異なること²⁶⁾, 突起を伸ばす顆粒細胞の細胞 体が別々の位置にあること¹⁾などの違いがある ため、この解析では EPL を EPLo と EPLi に分



図2. 僧帽細胞とシナプスマーカー, ニューロンマーカーの共存

A) 僧帽細胞をウイルスペクターにより標識した(赤). MCL に細胞体, GL に Tuft, EPL に二次樹状突起が存在する. B-E) GFP で標識した僧帽細胞(緑)を抗 VGLUT1抗体(白), 抗 VGAT 抗体(青), 抗 PV 抗体(赤)で多重染色し, 共焦点レーザー顕微鏡で撮影した画像を最大値投影法で示した. GFP と VGAT, VGLUT1が共存する部分には, 僧帽細 胞上に対称性シナプスや非対称性シナプスが存在していること, PV が VGLUT1と隣接するか VGAT と共存する部分では, PV 陽性ニューロンと僧帽細胞によりシナプスが形成されていることが推測できる. Abbreviation: GL; 糸球体層, EPL; 外 網状層, MCL; 僧帽細胞層, GCL; 顆粒細胞層, mRFP; monomeric red fluorescent protein, GFP; green fluorescent protein, PV; parvalbumin, VGLUT1; vesicular glutamate transporter1, VGAT; vesicular GABA transporter, bar: A; 100 µm, B-D; 10 µm



図3. 免疫電子顕微鏡像

A) VGLUT1の免疫染色像. VGLUT1陽性部位は,非対称性シナプスのシナプス終末となっている(矢印). B) VGAT の免疫染色像. VGAT 陽性部位は,対称性シナプスのシナプス終末となっている(矢頭). Abbreviation: VGLUT1; vesicular glutamate transporter1, VGAT; vesicular GABA transporter, M/T; 僧帽細胞/房飾細胞, bar: A, B; 200 nm



図4. 共存部位の共焦点レーザー顕微鏡像と同部位の電子顕微鏡像

A1-A3) GFP で標識した僧帽細胞と VGLUT1の二重染色像. 共存部位が確認できる(白矢印). A4) 同部位の電子顕微 鏡像. 非対称性シナプスが認められる(黒矢印). B1-B3) GFP で標識した僧帽細胞と VGAT の二重染色像. 共存する部 位が確認できる(白矢頭). B4) 同部位の電子顕微像. 対称性シナプスが認められる(黒矢頭). Abbreviation : VGLUT1; vesicular glutamate transporter1, VGAT; vesicular GABA transporter, bar: A1-3, B1-3; 2 µm, A4, B4; 500 nm



図5. VGLUT1, VGAT のモンタージュ画像 抗 VGLUT1抗体,抗 VGAT 抗体の二重染色後,共焦点レー ザー顕微鏡 (LSM700, planApochromat 63x/1.40 oil) を用 い,高解像度でモンタージュ撮影 (縦6画像×横2画像) した. A) VGLUT1のモンタージュ画像. B) VGAT のモ ンタージュ画像. VGLUT1が EPL を中心に分布しており, VGAT が GL に多く分布し, EPL に中等度存在している. Abbreviation:GL; 糸球体層, EPL; 外網状層, MCL; 僧帽 細胞層, GCL; 顆粒細胞層, VGLUT1; vesicular glutamate transporter1, VGAT; vesicular GABA transporter, bar: A, B; 20 μm

けることとした. そして, EPLi を基準として相対 的な輝度を計算した結果, VGLUT1は EPLi で最も 多く, EPLo ほぼ同程度に存在しており, その他の 領域にも中等度存在していた. また, GL と EPLi, GL と EPLo の間には有意な差が認められた (図6 A, GL= 0.82 ± 0.05, EPLo= 0.96 ± 0.08, EPL= 1, MCL= 0.83 ± 0.12, GCL= 0.81 ± 0.10, GL-EPLo : P< 0.05, GL-EPLi : P< 0.05, GL-MCL : P= 0.810, GL-GCL : P= 0.878, EPLo-EPLi : P= 0.422, EPLo-MCL : P= 0.210, EPLo-GCL : P= 0.137, EPLi-MCL : P= 0.093, EPLi-GCL : P= 0.052, MCL-GCL : P=







VGLUT1, VGAT の輝度を EPLi を基準にして計算した. VGLUT1では, EPLi, EPLo で最も高く, その他の領域は 中等度であった. また, GL と EPLi, GL と EPLo の間に は有意な差が認められた(P<0.05). VGAT では, GL でもっ とも高く, EPLi と EPLo では中等度であり, GCL で最も 低かった. GL と GCL, GL と MCL, EPLo と GCL, EPLo と MCL, EPLi と GCL, EPLi と MCL, MCL と GCL の間 には有意差が認められた (P<0.05). Abbreviation: GL;糸 球体層, EPLo; 外側の外網状層, EPLi; 内側の外網状層, MCL; 僧帽細胞層, GCL; 顆粒細胞層, VGLUT1; vesicular glutamate transporter1, VGAT; vesicular GABA transporter. *P<0.05

0.305). 一方, VGAT は, GL で最も多く, EPLi と EPLo では中等度, MCL にも軽度存在し, GCL で 最も少なかった. また, GL と EPLo, GL と EPLi, EPLo と EPLi の間以外では有意差が認められた (図 6 B, GL=1.10 ± 0.09, EPLo= 0.99 ± 0.04, EPL= 1, MCL= 0.78 ± 0.09, GCL= 0.70 ± 0.10, GL-EPLo: P= 0.208, GL-EPLi: P= 0.137, GL-MCL : P< 0.05, GL-GCL : P< 0.05, EPLo-EPLi : P= 0.916, EPLo-MCL : P< 0.05, EPLo-GCL : P< 0.05, EPLi-MCL : P< 0.05, EPLi-GCL : P< 0.05, MCL-GCL : P< 0.05).

考察

本研究で、我々は共焦点レーザー顕微鏡と 電子顕微鏡を用いて、シナプスマーカーであ る VGLUT1、VGAT の陽性部位に実際にシナ プスが存在するかを解析した.その結果、僧帽 細胞と VGLUT1、VGAT が共存する部位には、 高い確率でシナプスが存在することを初めて同 定し、これらのマーカーが樹状突起間シナプス であっても有用であることを証明した.また、 VGLUT1, VGAT の嗅球の各層の分布を,共焦 点レーザー顕微鏡を用いて観察し, VGLUT1が EPL を中心に分布していること, VGAT が GL に多く分布し, EPL に中等度分布していること を明らかにした.

シナプスマーカーとしての VGLUT1, VGAT VGLUT1, VGAT は, グルタミン酸, GABA をシナプス小胞内に輸入するトランスポーター



図7. シナプスマーカーの模式図

A) 4種のシナプスマーカーが、それぞれ標識する部位を示した. これらのマーカーと僧帽細胞を多重染色することで、 効率的にシナプスの分布が観察できる. A1)Aの四角 A1を詳しくみたもの. 対称性シナプスにおいて、シナプス小胞には、 GABA を小胞内に取り込むトランスポーター、VGAT が存在している. また、gephyrin は GABA_A 受容体に付着している. そのため、これらに対する抗体を用いれば、シナプス前・後部を染めることができる. A2) Aの四角 A2を詳しく見たもの. 非対称性シナプスにおいて、シナプス小胞には、グルタミン酸を取り込むトランスポーター、VGLUT1が存在している. また、 PSD95は、NMDA 受容体に付着している. Abbreviation: VGLUT1; vesicular glutamate transporter1, VGAT; vesicular GABA transporter, PSD95; post synaptic density 95 kDa

であり(図7A1, A2), それぞれ非対称性シナ プスのシナプス終末,対称性シナプスのシナプ ス終末に存在している¹²⁻¹⁵⁾(図7A). そのため. VGLUT1や VGAT と僧帽細胞が共存している部 位では、僧帽細胞上に非対称性シナプスのシナ プス終末や対称性シナプスのシナプス後部が存 在していることが示唆され、VGAT と PV が共 存する部位に蛍光標識された僧帽細胞が隣接し ている部位には、PV 陽性ニューロンが僧帽細 胞と対称性シナプスを形成し、さらに僧帽細胞 との隣接部位に VGLUT1が存在すれば、これ らは相反性シナプスを形成することが推測され る. 今回, 僧帽細胞とこれらのシナプスマーカー が共存する部位には、高頻度にシナプスが存在 するということを示した. したがって. これら は嗅球においても極めて信頼性の高いシナプス マーカーであり、これらのマーカーで多重染色 すれば, 僧帽細胞上のシナプスを, 電子顕微鏡 で解析可能な範囲以上のより広範囲にわたって 共焦点レーザー顕微鏡のみで解析することがで きると考えられる. 一方, VGLUT1, VGAT 陽 性部位であっても, 僧帽細胞自体にはシナプス が存在しない場合も低い確率ではあるが認めら れた.また、複数のシナプスが密集して分布す る場合、電子顕微鏡では別のシナプスとして認 識できるが, 解像度の低い共焦点レーザー顕微 鏡では、実際のシナプス数よりも少なめに見積 もってしまうという問題もある.シナプスマー カーには、VGLUT1、VGATのようなシナプス 終末を標識するものだけではなく. シナプス 後部を標識するものもある. PSD95や gephyrin は、それぞれシナプス後膜上の NMDA 受容体 やGABAA 受容体に付着して存在する(図7 A1, A2). そのため、それぞれ非対称性シナプ ス,対称性シナプスのシナプス後部を標識する マーカーとして用いることができる²⁷⁻²⁹⁾(図7 A). VGLUT1と PSD95, VGAT と gephyrin を 同時に染色すれば、シナプス終末とシナプス後 部を同時に標識することができ、より確実にシ ナプスの分布を解析することができるようにな ろう (図7A). 今後. 僧帽細胞上のシナプス

を解析する場合には、非対称性シナプスと対称性シナプスの関係性を見る際には VGLUT1 と VGAT、介在ニューロンからの対称性シナプ スの分布をより詳細に観察するには、VGAT、 gephyrin と各種介在ニューロンマーカーを、介 在ニューロンへの非対称性シナプスの分布を詳 細に観察する際には、VGLUT1、PSD95と各種 ニューロンマーカーをという様に、必要に応じ て標識するマーカーを使い分けることが必要で ある.そうすることで、より効率的かつ正確な 解析を行うことができると考えられる.

嗅球におけるシナプス分布

実際に嗅球内において、非対称性、対称性 シナプスがどのように分布しているか、投射 ニューロンの突起、細胞体が分布している GL、EPL²⁴⁾に焦点をあて、VGLUT1と VGAT の 分布で検討してみることとする.これらシナプ スマーカーの分布をみることにより、シナプス が、どれだけの数でどの様に分布しているかを 広範囲に観察することができるため、情報処理 が主にどこで、どの程度行われているかを推測 することができる.実際、VGLUT1は EPL に 多く存在し、VGAT は、GL や EPL に多く存在 するなど、従来の報告による投射ニューロン が GL や EPL で情報処理を受けるという生理 学的知見^{1.6.24)}を形態学的に支持する結果が得 られている.

(1) EPL 内の分布

EPLは、細胞や突起の分布によって EPLo と EPLiの2層に分けることができる. 僧帽細胞 の二次樹状突起の多くは EPLi 内にとどまり, EPLo 内に存在する突起の多くは房飾細胞の樹 状突起が占めている²⁵⁾. また, PV 陽性ニュー ロンの密度は EPLo で高く²⁶⁾, EPLi には GCL 深層の顆粒細胞が突起を伸長し, EPLo には浅 層の顆粒細胞が突起を伸ばし¹⁾, その新生時 期も異なることが報告されている³⁰⁾. つまり, EPLi と EPLo では, 投射ニューロンと異なる サブグループの介在ニューロン間で情報の処理 がなされていると考えられている. そのため, EPL を EPLi と EPLo に分け. それぞれの層ご との VGLUT1, VGAT の免疫反応性を比較した が、EPLiと EPLoでは明らかな差が認められず、 シナプスの分布自体には大きな違いがないとい うことが示唆された.一方,対称性シナプスの 後部のマーカーである gephyrin は、EPLi より EPLoの方がより強く標識されており²⁹⁾.対称 性シナプスの終末のマーカーである VGAT の 所見と異なる(図1H).実際にはシナプスの 数は EPLo の方が多く、シナプス当たりのシナ プス小胞の数が EPLoと EPLi で異なるために、 VGAT が EPLo と EPLi で結果的に等しくみえ るということも考えられた. また、EPLiに伸 長する僧帽細胞の二次樹状突起の方が、EPLo に見られる二次樹状突起よりも長いため²⁵⁾,そ れぞれの層を占める投射ニューロンの突起の太 さや密度が互いに異なり、gephyrinや VGATの 免疫反応性に影響を与えている可能性もある. これらのマーカーや、電子顕微鏡による詳細な

解析を行い,結果に影響を及ぼし得るニューロンの突起の密度等の要素も含め,今後検証していかなければならない.

(2) GL 内の分布

VGATはGLで最も多く存在していた.投射 ニューロンは GL では一つの糸球体内に限局し て Tuft を分布させるが、EPL では広範囲に突 起を伸ばしている^{1,2)}.したがって,投射ニュー ロンは、GL において、EPL より狭い範囲で情 報の調節を受けることになる、そのため、シナ プス密度が高く、局所に集中して情報の調節が 行われており、VGAT の量もそれを反映してい ると考えられる.一方, VGLUT1の GL の輝度 は EPL よりも低かった. VGLUT には VGLUT1 のほかに VGLUT2, VGLUT3などのサブタイ プが存在し³¹⁾, VGLUT1, VGLUT2は相補的に 存在すると考えられている^{32,33)}. 嗅球の EPL に存在する VGLUT はほとんど VGLUT1であ るが. GLには, VGLUT1, VGLUT2が存在し ている¹⁴⁾. GL 内での非対称性シナプスは, 嗅 神経からの入力と僧帽細胞の樹状突起間シナ プスが主であり²⁴⁾, VGLUT1はGLの樹状突起 樹状突起間シナプス, VGLUT2は GL の嗅神経 の軸索終末のシナプスに存在し、GL において は VGLUT2の発現量の方が多いとの報告もあ る^{14.32.34)}. したがって、GL における興奮性の シナプスは嗅神経由来のもののほうが優位であ ることが考えられる. 実際に GL の対称性シナ プスの分布密度は EPL よりも高いのか、GL の 非対称性シナプスは、嗅神経の軸索末端由来が 多いのか、機能的にも有意なのかについては、 今後解析していきたい.

結 語

VGAT, VGLUT1マーカーは, 信頼できるシ ナプスマーカーである.シナプス後部のマー カーである, PSD95や gephyrin などと組み合わ せることでより正確なシナプスの分布を求める ことができる (図7A).今後, これらのシナ プスマーカーと投射ニューロンを同時に染色 し, その共存を広範囲にわたって観察すること により,嗅球における匂い情報の制御に関して, 詳しい解析を行いたい.

謝 辞

本研究を進めるにあたり、実験を行う上での技術的 な補助をいただいた解剖学教室の大森利枝研究補助員, 中央研究センターバイオイメージングユニットの須田 泰司主任技術員,松田宣昭技術員,シンドビスウイル スペクター (palGFP, palmRFP)を供与いただいた京 都大学高次脳形態学教室の金子武嗣教授と古田貴寛准 教授に深く感謝の意を表する.本研究は、科学研究費 (24500418),川崎医科大学プロジェクト研究費(26基 整-88)(26基-43)(26大-6)の援助を受けて行われた.

引用文献

- Mori K, Nagao H, Yoshihara Y: The olfactory bulb; coding and processing of odor molecule information. Science 286: 711-715, 1999
- Price JL, Powell TPS. The mitral and short axon cells of the olfactory bulb. J Cell Sci 7: 631-651, 1970
- 3) Kosaka K, Aika Y, Toida K, Heizmann CW, Hunziker W, Jacobowitz DM, Nagatsu I, Streit P, Visser TJ, Kosaka T: Chemically defined neuron groups and their subpopulations in the glomerular layer of the rat main olfactory bulb. Neurosci Res 23: 73-88, 1995

- 4) Kosaka K, Toida K, Margolis FL, Kosaka T: Chemically defined neuron groups and their subpopulations in the glomerular layer of the rat main olfactory bulb--II. Prominent differences in the intraglomerular dendritic arborization and their relationship to olfactory nerve terminals. Neuroscience 76: 775-786, 1997
- 5) Aungst JL, Heyward PM, Puche AC, Karnup SV, Hayar A, Szabo G, Shipley MT: Centre-surround inhibition among olfactory bulb glomeruli. Nature 426: 623-629, 2003.
- 6) Yokoi M, Mori K, Nakanishi S: Refinement of odor molecule tuning by dendrodendritic synaptic inhibition in the olfactory bulb. Proc Nati Acad Sci U S A 92: 3371-3375, 1995
- 7) Miyamichi K, Shlomai-Fuchs Y, Shu M, Weissbourd BC, Luo L, Mizrahi A: Dissecting local circuits: parvalbumin interneurons underlie broad feedback control of olfactory bulb output. Neuron 80: 1232-1245, 2013
- 8) Benson TE, Ryugo DK, Hinds JW: Effects of sensory deprivation on the developing mouse olfactory system: a light and electron microscopic, morphometric analysis. J Neurosci 4: 638-653, 1984
- 9) Toida K, Kosaka K, Heizmann CW, Kosaka T: Synaptic contacts between mitral/tufted cells and GABAergic neurons containing calcium-binding protein parvalbumin in the rat olfactory bulb, with special reference to reciprocal synapses between them. Brain Res 650: 347-352, 1994
- 10) Toida K, Kosaka K, Heizmann CW, Kosaka T: Electron microscopic serial-sectioning/reconstruction study of parvalbumin-containing neurons in the external plexiform layer of the rat olfactory bulb. Neurosci 72: 449-466, 1996
- Toida K: Synaptic organization of the olfactory bulb based on chemical coding of neurons. Anat Sci Int 83: 207-217, 2008
- 12) Chaudhry FA, Reimer RJ, Bellocchio EE, Danbolt NC, Osen KK, Edwards RH, Storm-Mathisen J: The vesicular GABA transporter, VGAT, localizes to synaptic vesicles in sets of glycinergic as well as GABAergic neurons. J Neurosci 18: 9733-9750, 1998
- 13) Dumoulin A, Rostaing P, Bedet C, Lévi S, Isambert MF, Henry JP, Triller A, Gasnier B: Presence of the vesicular inhibitory amino acid transporter in GABAergic and glycinergic synaptic terminal boutons. J Cell Sci 112: 811-823, 1999.
- 14) Gabellec MM, Panzanelli P, Sassoè-Pognetto M, Lledo

PM: Synapse-specific localization of vesicular glutamate transporters in the rat olfactory bulb. Eur J Neurosci 25: 1373-1383, 2007

- 15) Zander JF, Münster-Wandowski A, Brunk I, Pahner I, Gómez-Lira G, Heinemann U, Gutiérrez R, Laube G, Ahnert-Hilger G: Synaptic and vesicular coexistence of VGLUT and VGAT in selected excitatory and inhibitory synapses. J Neurosci 30: 7634-7645, 2010.
- 16) Mandolesi G, Vanni V, Cesa R, Grasselli G, Puglisi F, Cesare P, Strata P: Distribution of the SNAP25 and SNAP23 synaptosomal-associated protein isoforms in rat cerebellar cortex. Neuroscience 164: 1084-1096, 2009
- 17) Hioki H, Okamoto S, Konno M, Kameda H, Sohn J, Kuramoto E, Fujiyama F, Kaneko T: Cell type-specific inhibitory inputs to dendritic and somatic compartments of parvalbumin-expressing neocortical interneuron. J Neurosci 33: 544-555, 2013
- 18) Rotterman TM, Nardelli P, Cope TC, Alvarez FJ: Normal distribution of VGLUT1 synapses on spinal motoneuron dendrites and their reorganization after nerve injury. J Neurosci 34: 3475-3492, 2014
- 19) Panzanelli P, Perazzini AZ, Fritschy JM, Sassoè-Pognetto M: Heterogeneity of gamma-aminobutyric acid type A receptors in mitral and tufted cells of the rat main olfactory bulb. J Comp Neurol 484: 121-131, 2005
- 20) Mizuguchi R, Naritsuka H, Mori K, Yoshihara Y: Tbr2 deficiency in mitral and tufted cells disrupts excitatoryinhibitory balance of neural circuitry in the mouse olfactory bulb. J Neurosci 32: 8831-8844, 2012
- 21) Furuta T, Tomioka R, Taki K, Nakamura K, Tamamaki N, Kaneko T: In vivo transduction of central neurons using recombinant Sindbis virus: Golgi-like labeling of dendrites and axons with membrane-targeted fluorescent proteins. J Histochem Cytochem. 49: 1497-1507, 2001
- 22) Suzuki Y, Kiyokage E, Sohn J, Hioki H, Toida K: Structural basis for serotonergic regulation of neural circuits in the mouse olfactory bulb. J Comp Neurol 523: 262-280, 2015
- Pinching AJ, Powell TPS: The neuropil of the glomeruli of the olfactory bulb. J Cell Sci 9: 347-377, 1971
- 24) Shepherd GM, Chen WR, Greer CA: Olfactory bulb. In G.M. Shepherd (ed): The Synaptic Organization of the Brain 5th ed. New York: Oxford University Press. 2004 pp165-216.
- 25) Orona E, Rainer EC, Scott JW: Dendritic and axonal organization of mitral and tufted cells in the rat olfactory

bulb. J Comp Neurol 226: 346-356, 1984

- 26) Kosaka K, Heizmann CW, Kosaka T: Calcium-binding protein parvalbumin-immunoreactive neurons in the rat olfactory bulb. 2. Postnatal development. Exp Brain Res 99: 205-213, 1994
- 27) Giustetto M, Kirsch J, Fritschy JM, Cantino D, Sassoè-Pognetto M: Localization of the clustering protein gephyrin at GABAergic synapses in the main olfactory bulb of the rat. J Comp Neurol 395: 231-244, 1998
- 28) Henny P, Jones BE : Innervation of orexin/hypocretin neurons by GABAergic, glutamatergic or cholinergic basal forebrain terminals evidenced by immunostaining for presynaptic vesicular transporter and postsynaptic scaffolding proteins. J Comp Neurol 499: 645-661, 2006
- 29) Bartel DL, Rela L, Hsieh L, Greer CA: Dendrodendritic synapses in the mouse olfactory bulb external plexiform layer. J Comp Neurol 523: 1145-1161, 2015
- 30) Mandairon N, Sacquet J, Jourdan F, Didier A: Long-term fate and distribution of newborn cells in the adult mouse

olfactory bulb: Influences of olfactory deprivation. Neuroscience 141: 443-451, 2006

- 31) Shigeri Y, Seal RP, Shimamoto K: Molecular pharmacology of glutamate transporters, EAATs and VGLUTs. Brain Res Brain Res Rev 45: 250-265, 2004
- 32) Kaneko T, Fujiyama F, Hioki H: Immunohistochemical localization of candidates for vesicular glutamate transporters in the rat brain. J Comp Neurol 444: 39-62, 2002
- 33) Varoqui H, Schäfer MK, Zhu H, Weihe E, Erickson JD: Identification of the differentiation-associated Na+/PI transporter as a novel vesicular glutamate transporter expressed in a distinct set of glutamatergic synapses. J Neurosci 22: 142-155, 2002
- 34) Nakamura K, Hioki H, Fujiyama F, Kaneko T: Postnatal changes of vesicular glutamate transporter (VGluT)1 and VGluT2 immunoreactivities and their colocalization in the mouse forebrain. J Comp Neurol 492: 263-288, 2005

 $\langle Regular Article \rangle$

Newly developed morphological analysis of the olfactory bulb neural circuit using the synaptic markers, VGLUT1 and VGAT.

Takeshi MATSUNO, Emi KIYOKAGE, Kazunori TOIDA

Department of Anatomy, Kawasaki Medical School, 577 Matsushima, Kurashiki, 701-0192, Japan

ABSTRACT The olfactory bulb (OB) is the primary center of the olfactory system in the brain. The projection neurons of the OB, mitral cells and tufted cells, form dendro-dendritic synapses with interneurons on their dendrites and relay olfactory information to higher brain regions. Thus, it is necessary to identify the distribution of synapses on mitral cell dendrites to study the processing of olfactory information. High-resolution analysis by electron microscopy (EM) enables morphological identification of synapses; however, examination of large areas is difficult with EM because of its narrow observation range. Further, mitral cells cannot be clearly identified with EM. Vesicular glutamate transporter 1 (VGLUT1) and vesicular GABA transporter (VGAT) are synapse markers and the usefulness of them for estimating synaptic distributions has been reported in many brain regions. Using these markers for quantitative analysis of synapses on dendrites of OB projection neurons may provide higher reliability than EM analysis. In this study, we examined the usefulness of these markers for identification of dendro-dendritic synapses in the mouse OB. First, the OB was single-immunolabeled for VGLUT1 or VGAT and processed for EM. Using EM analysis, we observed VGLUT1 labeling in asymmetrical synapses and VGAT labeling in symmetrical synapses. Second, individual mitral cells were selectively labeled by viral injection and single or double-labeled for VGLUT1, VGAT or both. Labeled sites on mitral cells were analyzed with confocal laser scanning microscopy and subsequently examined with EM. We identified that 82% of VGLUT1-positive and 79% of VGAT-positive sites corresponded to asymmetrical synapses and symmetrical synapses identified by EM, respectively. Thus, we conclude that these synaptic markers are reliable for qualitative observation and quantification of synapses in the OB. Finally, the OB was doublelabeled for VGLUT1 and VGAT, and examined by confocal microscopy with high-resolution montage imaging to analyze distributions of the synaptic markers. VGLUT1 was mainly distributed in the external plexiform layer. VGAT was mainly distributed in the glomerular layer and moderately in the external plexiform layer. These findings indicate that VGLUT1 and VGAT are reliable presynaptic markers for individual synapses and for distribution throughout a brain (Accepted on August 23, 2016) region.

Key words : Synapse, Dendrites, VGLUT1, VGAT, Sindbis viral vector, Olfactory system

Corresponding author Kazunori Toida Department of Anatomy, Kawasaki Medical School, 577 Matsushima, Kurashiki, 701-0192, Japan Phone : 81 86 462 1111 Fax : 81 86 462 1199 E-mail : toida@med.kawasaki-m.ac.jp