

記憶を司るタンパク質 CaMKII の数珠つながぎを発見

金沢大学大学院新学術創成研究科ナノ生命科学専攻博士後期課程3年の鈴木大晴、金沢大学ナノ生命科学研究所（WPI-NanoLSI）／新学術創成研究機構の柴田幹大教授、京都大学大学院生命科学研究科／金沢大学ナノ生命科学研究所の炭竈享司特定講師、自然科学研究機構生理学研究soの村越秀治准教授らの共同研究グループは、**記憶や学習の中心を担うタンパク質「カルシウム／カルモジュリン依存性キナーゼ IIα (CaMKIIα)」が、シナプス後肥厚（PSD）（※1）に迫る高密度のもとで互いに数珠つながぎになることを、高速原子間力顕微鏡（高速 AFM）（※2）を用いて明らかにしました。**

CaMKIIαは、12個のサブユニットがリング状に集合した12量体として働く酵素です。脳の興奮性神経細胞にきわめて多く存在し、海馬では全タンパク質の約2%を占めます。とりわけ信号を受け取る領域である PSD では、1平方マイクロメートルあたり約800個の CaMKIIα がひしめいています。記憶の形成に関わる長期増強（LTP）が起これと、CaMKIIαはこの PSD にさらに集まります。しかし、その結合相手である NMDA 型グルタミン酸受容体の数は CaMKIIα の数をはるかに下回るため、受容体との結合だけでは CaMKIIα が PSD に高密度で集積する仕組みを十分に説明できませんでした。

そこで本研究グループは、PSD に迫る高密度環境を再現した条件で高速 AFM 観察を行い、CaMKIIα 同士がキナーゼドメインを介して互いに接触し、2～10個連なった鎖状のクラスターを作ることを見しました。さらに、カルシウム/カルモジュリン (Ca²⁺/CaM) が結合すると、クラスターはより大きく成長し、その引き金がキナーゼドメインの活性部位を覆っていた制御セグメントが外れることにあると突き止めました。

一方、知的障害の患者で見つかった CaMKIIα の変異体 (P212L) は、活性化していない基底状態でも、野生型より大きなクラスターを作りました。**適切な大きさの鎖状クラスターを保つことが、シナプスでの信号伝達に重要である可能性を示す結果です。**

これらの知見は、記憶や学習の分子メカニズムの理解を深めるとともに、神経発達症 (NDDs) (※3) の発症機構の解明や新たな治療法の開発にも貢献すると期待されます。

本研究成果は、2026年9月11日14時(米国東部時間)に米国科学誌『*Science Advances*』のオンライン版に掲載されました。

【研究の背景】

私たちの記憶や学習は、神経細胞同士のつなぎ目である「シナプス」の性質が長期間にわたって変化することによって支えられています。この変化は「シナプスの可塑性」と呼ばれ、なかでも信号の伝わりやすさが持続的に高まる「長期増強（long-term potentiation：LTP）」は、記憶形成の細胞基盤と考えられています。

LTP には、性格の異なる二つの側面があります。一つは、シナプス後部に並ぶ受容体の数が増え、同じ信号をより強く受け取れるようになる変化で、「機能的可塑性」と呼ばれます。もう一つは、シナプス後部の小さな突起である樹状突起スパインそのものが膨らみ、内部のアクチン細胞骨格が組み替わる変化で、「構造的可塑性」と呼ばれます。

この LTP に中心的な役割を果たすのが、カルシウム/カルモジュリン依存性キナーゼ II (CaMKII) という酵素です。CaMKII α は 12 個のサブユニットがリング状に集まった 12 量体として働き、各サブユニットはキナーゼドメイン、制御セグメント、リンカー、ハブドメインから構成されます（図 1）。基底状態では、制御セグメントがキナーゼドメインを覆うことで酵素活性が抑えられています。神経活動によってカルシウムイオンが流入すると、カルシウム/カルモジュリン (Ca²⁺/CaM) が制御セグメントに結合し、制御セグメントがキナーゼドメインから外れることで酵素が活性化します。さらに Thr286 が自己リン酸化されると、カルシウム濃度が下がった後もその活性が保たれます。

近年、LTP の成立には、CaMKII が標的タンパク質をリン酸化する酵素としての働きだけでなく、酵素活性によらない構造的な働きも重要であることが分かってきました。実際に、CaMKII はスパインの中で集合することが報告されており、その集合体が足場としての役割をもつのではないかと考えられています。こうした集合の背景にあるのが、CaMKII α の圧倒的な存在量です。シナプス後部の「シナプス後肥厚 (PSD)」では、直径約 26 ナノメートルの 12 量体が、互いに触れ合いそうな近さで並ぶほどの密度でひしめており、その量は細胞の形を支える骨格タンパク質、アクチンに匹敵します。

LTP が起こると、CaMKII α は NMDA 型グルタミン酸受容体の GluN2B サブユニットの細胞内領域に結合し、シナプスにとどまります。しかし、CaMKII α の分子数は GluN2B の数をはるかに上回るため、受容体に直接結合できるのはごく一部にすぎません。このことから、CaMKII α 同士が自ら集合（クラスター化）することによって、高い局所濃度を保っているのではないかと考えられてきました。電子顕微鏡による観察では、虚血に似た条件下でマイクロメートルサイズの大きな凝集体が報告されており、試験管内では液液相分離を起こすことも示されています。

ただし、これほど豊富に存在する CaMKII α が、スパインの中で実際に分子同士が結びついているのか、そうであればどのような形の集合体を作るのか、そしてそれが何のためにあるのかは、長く不明でした。この問いに答えるには、5～500 ナノメートルという「メゾスコピック（※4）」な視点での観察が必要です。タンパク質 1 分子の形は数ナノメートル、光学顕微鏡で捉えられるスパイン全体は数百ナノメートルから 1 マイクロメートルです。その中間にあたるこの範囲は、分子が集団としてどう振る舞うかが決まる領域にあたります。しかし、この領域を直接観察する手法はこれまでほとんどありませんでした。

【研究成果の概要】

本研究グループは、高速 AFM を用いて、5～500 ナノメートルというメゾスコピックな領域で CaMKII α 分子同士の相互作用を観察しました。高速 AFM は金沢大学が世界に先駆けて開発してきた顕微鏡技術で、溶液中で働くタンパク質 1 分子の姿を、そのまま動画として捉えることができます。

まず、CaMKII α が自由に拡散できる希薄な溶液中でどのような状態にあるのかを調べました。走査中の基板（マイカ）に CaMKII α を加え、吸着した瞬間の姿を撮影したところ、活性化していない基底状態でも Ca²⁺/CaM 結合状態でも、95%以上が単独の 12 量体として吸着しました（図 2）。つまり、自由に拡散できる環境では、CaMKII α は互いに手を結びません。

次に、シナプス内に近い「密度が高く、動きが制限された」状況を再現しました。基板上の CaMKII α の数を少しずつ増やしながら 500 × 500 ナノメートル四方の範囲を観察すると、密度の上昇とともに CaMKII α 同士の接触が増え、一時的なペアやクラスターの形成と解離が繰り返される様子が見られました（図 3A）。集合の瞬間に注目すると、まず少なくとも 1 個の CaMKII α が基板上で動きを止め、そこに別の CaMKII α が接触することが引き金となっていました（図 3B）。つまり、CaMKII α の集合には、高い密度と拡散の停止という二つの条件がそろう必要があります。基底状態では 1 クラスターあたりの CaMKII α の数は 2～3 個にとどまりましたが、Ca²⁺/CaM が結合した状態では、PSD の約 30～45%に相当する密度でクラスターが有意に大きくなりました。

さらに、基板上の CaMKII α の密度が、PSD で報告されている値の半分ほどになるように調整し、5 分置いた後に観察したところ、CaMKII α が 2～10 個つながった「鎖状クラスター」がはっきりと捉えられました（図 4）。つなぎ目を詳しく解析すると、外側に張り出したキナーゼドメイン同士が接触することで、クラスターが形づくられていました。また、Ca²⁺/CaM が結合すると、隣り合う CaMKII α の中心間距離は約 19 ナノメートルから約 23 ナノメートルへと広がりました。この 4 ナノメートルの差は、以前の研究で CaMKII α 1 分子について観察された伸長のおおよそ 2 倍に相当し、キナーゼドメインが放射状に伸びた構造であることを物語っています。1 クラスターあたりの分子数も増え、分子同士の結びつきの強さを表す自由エネルギーの解析からも、Ca²⁺/CaM の結合がクラスターを安定させることが確かめられました。

また、Thr286 が自己リン酸化された状態でも、Thr286/Thr305/Thr306 が自己リン酸化された状態でも、同じように大きな鎖状クラスターが観察されました。自己リン酸化が起きない変異体（T286A、T305A/T306V）を用いた実験からは、クラスターの成長を促すのが、リン酸化そのものではなく、制御セグメントがキナーゼドメインから外れることだと分かりました。これは、制御セグメントの解離により露出したキナーゼドメインの表面が、隣の CaMKII α と結合しやすくなるためだと考えられます。ただし、その接触面は特定の場所に限られていませんでした。キナーゼドメインの結合部位（T-site）を阻害ペプチド AIP で塞いでもクラスターは形成され、CaMKII α 同士の結びつきの強さも、室温で分子が自然に揺らぐ熱運動のエネルギーと同程度（約-0.7 キロカロリー/モル）にすぎません。つまり、CaMKII α の集合は特定の強い結合面によるものではなく、キナーゼ

ドメイン表面の弱く非特異的な相互作用が積み重なって生じていることが示唆されます。

最後に、知的障害の患者で報告されている CaMKII α の P212L 変異体を観察しました。P212 は制御セグメントのやや外側に位置しており、この変異があるとキナーゼドメインと制御セグメントの結びつきが弱まると予測されています。実際、P212L 変異体は、活性化していない基底状態でも野生型より有意に大きなクラスターを形成しました。制御セグメントが外れやすく、あらかじめ「伸びた」構造をとりやすいためだと考えられます。適切な大きさのクラスターを保つ仕組みが崩れることが、疾患につながる可能性を示す結果です。

これらの結果から、LTP の際に CaMKII α がシナプスへ集積する仕組みについて、次のモデルを提唱しました (図 5)。基底状態では、CaMKII α はスパイン内を拡散するか、F-アクチンに結合し、数個からなる小さな鎖状クラスターを作っています。LTP によってカルシウムが流入すると Ca²⁺/CaM が結合し、CaMKII α は伸長構造をとって、PSD にある GluN2B の細胞内 C 末端領域と結合します。この複合体が「核」となり、隣り合う CaMKII α がキナーゼドメインを介して次々に取り込まれることで、クラスターが拡大していきます。このように、CaMKII α が単なる酵素にとどまらず、集団として振る舞う構造体となってシナプスを作り変えていく姿が、初めて目に見える形で示されました。

【今後の展開】

本研究は、CaMKII α が互いに直接結びついてクラスターを作る過程を、メゾスコピックな領域で初めて可視化したものです。40 年以上にわたって研究されてきた CaMKII について、1 分子の構造でも細胞内で生じる大きな凝集体でもない、その中間の姿を捉えたことになります。クラスターの大きさと、その活性化に応じた拡大が適切に制御されることは、LTP の初期に起こるシナプスの構造的可塑性を担う仕組みの一つかもしれません。

ただし、今回の観察は基板上という二次元、かつ試験管内 (*in vitro*) の環境で行われたものであり、数百種類のタンパク質がひしめく実際のシナプスで同じことが起きているかどうかは、今後の検証を待つ必要があります。分子が基板に吸着しにくい条件を整え、神経細胞内で起きているはずの可逆的なクラスターの動きを追うことが次の課題です。

こうした研究の先には、記憶や学習がどのように分子のレベルで書き込まれるのかという問いがあります。同時に、CaMKII α には知的障害や自閉スペクトラム症に関わる変異が数多く報告されており、クラスターの大きさという新しい物差しでそれらを調べ直すことで、神経発達症の発症機構の解明や、新たな治療法の開発にもつながる可能性があります。私たちは、金沢大学で発展させてきた高速 AFM を軸に、シナプスの中で分子が集団としてどのように振る舞っているのかを、一つ一つ地道に明らかにしていきます。

本研究は、文部科学省の世界トップレベル研究拠点プログラム (WPI)、日本学術振興会科学研究費助成事業 (挑戦的研究 (萌芽) JP24K21942、基盤研究 (A) JP25H00972 [代表: 柴田幹大]、JP23H04244、JP24H01298 [代表: 村越秀治])、先端バイオイメージング支援プラットフォーム (ABiS、JP22H04926) [代表: 柴田幹大]、持田記念医学薬学振興財団、上原記念生命科学財団、内藤記念科学振興財団、武田科学振興財団 [代表: 柴田幹大]、JST CREST (JPMJCR1762) [代表: 古寺哲幸]、JST 次世代研究者挑戦的研究プログラム JPMJSP2135「知」の共創と往還で実現する新価値創造人材育成プロジェクト (HaKaSe⁺ for SPRING) [選抜学生: 鈴木大晴、松島啓介]、JST ERATO (JPMJER2403) [代表: 柴田幹大] の支援を受けて行われました。

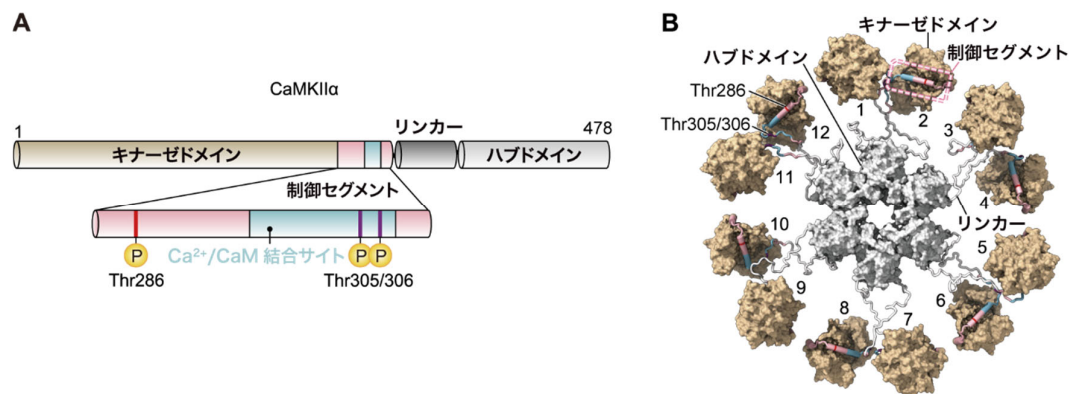


図 1 : CaMKII α のドメイン構成と 12 量体モデル。

(A) CaMKII α のサブユニット構成。キナーゼドメイン、制御セグメント、リンカー、ハブドメインからなる。数字はアミノ酸の位置を示す。(B) 12 個のサブユニットが中央のハブ集合体を囲んでリング状に組み上がった 12 量体のモデル (電子顕微鏡データに基づく)。自己リン酸化 (P) を受ける Thr286, Thr305, Thr306 の位置を示す。

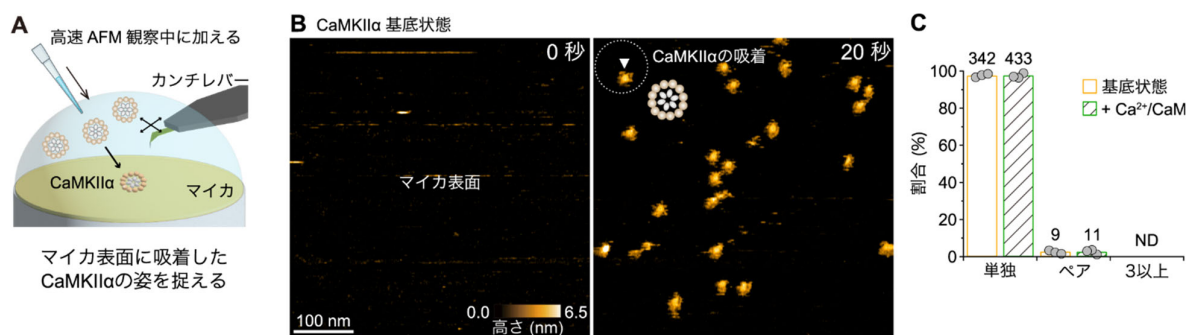


図 2：希薄な溶液中の CaMKIIα は単独の 12 量体として存在する。

(A) 高速 AFM 観察の模式図。(B) 高速 AFM 観察を続けながら観察バッファーに CaMKIIα を加え、基板（マイカ）に吸着する瞬間を捉えた。(C) 基板に吸着したときの 12 量体形態の割合。基底状態でも Ca²⁺/CaM 結合状態でも 95%以上が 12 量体単独で基板に吸着した。原著論文では動画を見ることができる。

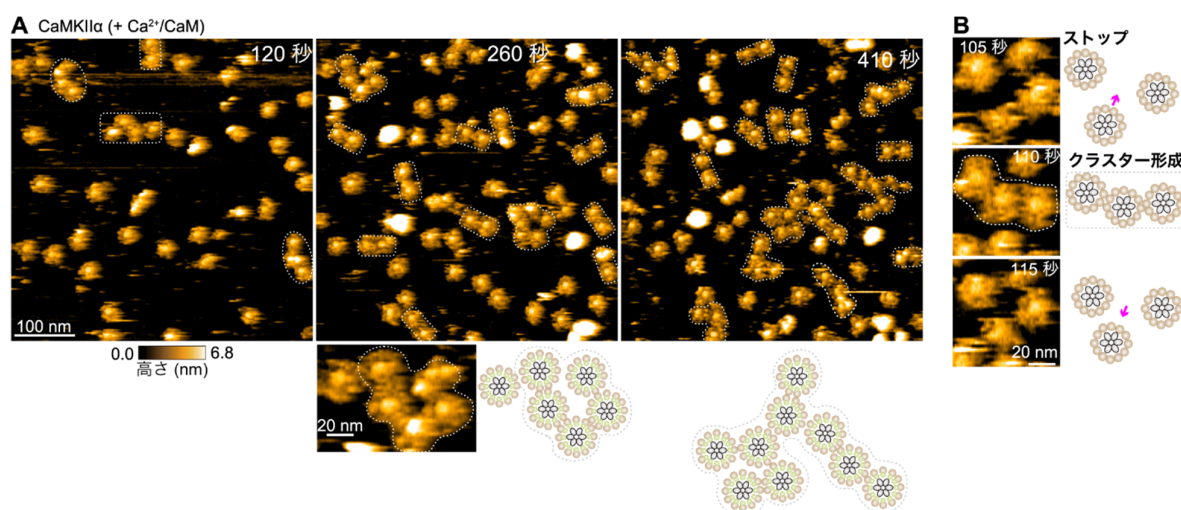


図 3：密度が上がると CaMKIIα 同士が接触しクラスターができ始める。

(A) 基板上的 Ca²⁺/CaM が結合した CaMKIIα の数が増えるにつれて、分子同士の接触とクラスターの形成が増えていく様子。白い点線はクラスターを示す。(B) クラスターができる瞬間の連続画像。1 個の 12 量体が動きを止め（ストップ）、そこに別の 12 量体が接触することでクラスターが形成する。

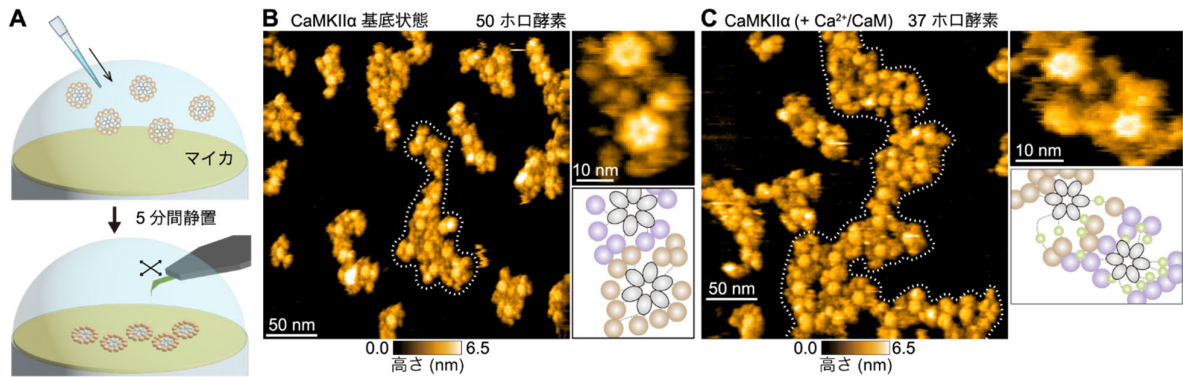


図 4 : CaMKII α はキナーゼドメインを介して鎖状クラスターを作り、Ca²⁺/CaM の結合でクラスターが広がる。

(A) 高速 AFM 観察の模式図。(B) 基底状態、(C) Ca²⁺/CaM 結合状態の高速 AFM 画像。白い点線は代表的な鎖状クラスターを示す。右は拡大画像と、対応する CaMKII α の構造の模式図。原著論文では動画を見ることができる。

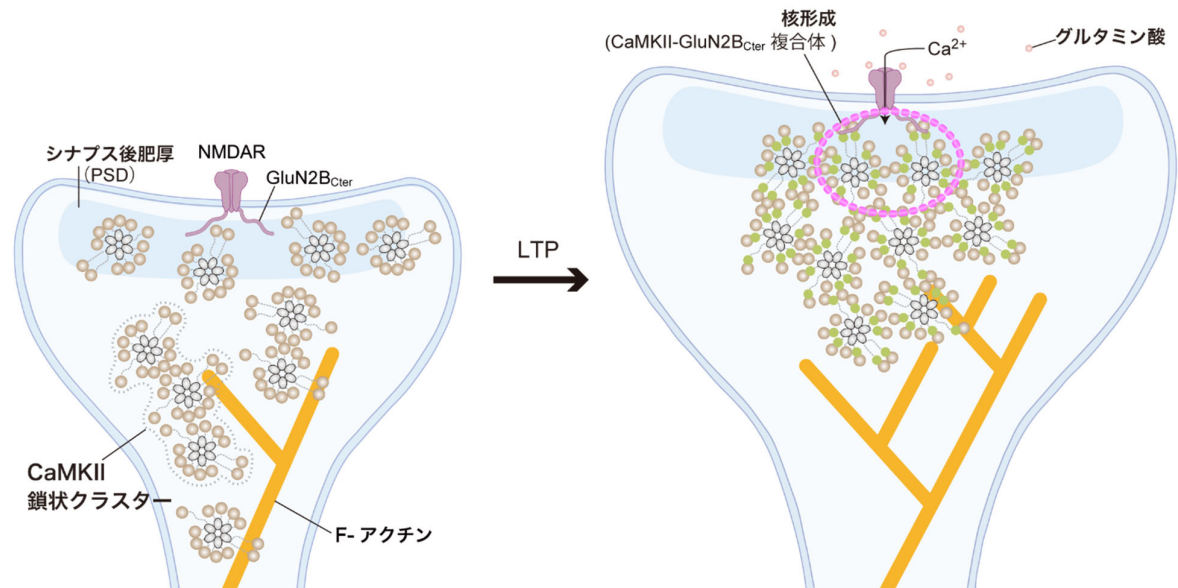


図 5 : 高速 AFM 観察から提唱された LTP 時の CaMKII α 集積モデル。

基底状態では、CaMKII α はスパイン内を拡散するか、F-アクチンに結合し、数個からなる小さな鎖状クラスターを作っている (左)。LTP によってカルシウムが流入すると、Ca²⁺/CaM が結合した CaMKII α が NMDA 型グルタミン酸受容体の GluN2B と結合し、この複合体を核として周囲の CaMKII α が次々に取り込まれ、クラスターが拡大する (右)。

【掲載論文】

雑誌名 : *Science Advances*

論文名 : CaMKII α holoenzymes self-organize into chain-like mesoscale clusters

(CaMKII α ホロ酵素はメゾスコピックな領域で鎖状のクラスターへと自己組織化する)

著者名 : Taisei Suzuki⁺, Takashi Sumikama⁺, Keisuke Matsushima, Kodai Hasegawa, Ayumi Sumino, Kenichi Umeda, Noriyuki Kodera, Tamoghna Das, Carsten Beta, Hideji Murakoshi, and Mikihiro Shibata

(鈴木大晴⁺、炭竈享司⁺、松島啓介、長谷川航大、角野歩、梅田健一、古寺哲幸、タモグナ・ダス、カルステン・ベータ、村越秀治、柴田幹大)

⁺鈴木大晴と炭竈享司は同等に貢献した筆頭著者。

掲載日時 : 2026 年 9 月 11 日 14 時 (米国東部時間) にオンライン版に掲載

DOI : 10.1126/sciadv.aeg0958

URL : <https://www.science.org/doi/10.1126/sciadv.aeg0958>

【用語解説】

※1 シナプス後肥厚 (PSD)

神経細胞のシナプス後部にある、受容体や足場タンパク質が高い密度で集まった厚い層状の領域。信号を受け取り、シナプスの強さを調節する中心となる場所で、CaMKII α もここに大量に存在する。

※2 高速原子間力顕微鏡 (高速 AFM)

柔らかい板バネの先に付いた細い針を使い、試料の表面形状を映し出す顕微鏡。針が試料の表面に触れながら、針と試料の水平方向の相対位置を少しずつ変え、試料の高さを計測する。試料の表面を高速 (最速 33 フレーム/秒) に走査することで、溶液中で働くタンパク質の動きをそのまま動画として捉えることができる。生物学や材料科学などの幅広い分野で利用されている。

※3 神経発達症 (NDDs)

知的障害や自閉スペクトラム症など、脳の発達の過程で生じる一群の疾患の総称。原因となる遺伝子変異が数多く報告されており、本研究で扱った CaMKII α の P212L 変異もその一つである。

※4 メゾスコピック

原子や分子を一つずつ扱う微視的（ミクロスコピック）な見方と、物質をひと固まりとして扱う巨視的（マクロスコピック）な見方の、どちらでも捉えきれない中間の領域を指す。この領域では、構成する要素が何個集まってどう並ぶかによって、全体の性質が大きく変わる。本研究では、5～500 ナノメートルを指す。