京都大学	博士(医学)	氏 名	山 本 武 司
論文題目	Listeria monocytogenes strain-specific impairment of the TetR regulator		
	underlies the drastic increase in cyclic di-AMP secretion and beta		
	interferon-inducing ability(リステリア菌株特異的な TetR 制御機構はサイク		
	リック di-AMP 分泌とインターフェロン β 誘導活性を規定する)		

## (論文内容の要旨)

Listeria monocytogenes (リステリア)は、食細胞であるマクロファージを含む様々な細胞の細胞質に侵入して増殖することができる細胞内寄生菌であり、感染マクロファージに極めて強い各種サイトカイン応答を誘導する。自然免疫応答でみられるサイトカインのうち、I型インターフェロン(IFN- $\beta$ )の誘導能は菌株により大きな違いがあり、その能力の高い特定の菌株(LO28)が広く用いられているが、IFN- $\beta$  誘導能の発現機構は充分解明されていない。

そこで本研究では、LO28 株の強い IFN- $\beta$  産生誘導機序の解明とその病原性への関与を調べることを目的として、標準的な菌株であるが IFN- $\beta$  産生誘導能が弱い EGD 株を対照株として、多面的な比較解析実験を行った。

IFN-  $\beta$  産生応答に直接関わる分子を同定するため、両菌株の菌体ならびに分泌成分の比較解析を行った。その結果、LO28 株は IFN-  $\beta$  産生誘導活性を有するサイクリック di-AMP を大量に分泌していることが明らかとなった。サイクリック di-AMP の分泌には薬剤排出ポンプの関与が報告されていることから、エフラックスポンプ阻害薬であるレセルピンで LO28 株を処理したところ、サイクリック di-AMP 分泌ならびに IFN-  $\beta$  産生誘導能が著明に低下した。そこで、両菌株の各種薬剤排出ポンプについて検討したところ、LO28 株ではサイクリック di-AMP の分泌はエフラックスポンプのひとつである MdrT に依存しており、その発現レベルが EGD 株と比べて著明に高いことが示された。mdrT遺伝子の発現は転写調節因子である TetR によって負に制御されている。そこで、LO28 株の TetR について解析を行ったところ、LO28 株の tetR 遺伝子には188-bp の部分的な欠損があることが明らかとなった。また、EGD 株の tetR 遺伝子を LO28 株に発現させた場合には、mdrT遺伝子の発現は EGD 株と同程度の低いレベルに留まった。以上のことから、tetR遺伝子における自然発生的な欠損が LO28 株の強い IFN-  $\beta$  産生誘導能の要因となっていることが判明した。

次に、リステリアの病原性における MdrT の役割を、感染後の臓器内菌数を指標にして解析した。その結果、MdrT の発現レベルが高い LO28 株は、その発現レベルが低い EGD 株に比べて病原性が弱いことが示された。また、両菌株の mdrT遺伝子欠損変異株を作製し、その病原性を比較したところ、明らかな違いは認められなかった。さらに、IFNAR1 欠損マウスに感染した場合でもLO28 株の病原性は EGD 株より弱いことが示され、MdrT 高発現依存的な病原性の低下には IFN- $\beta$  は関与していないことが示された。

以上の結果から、LO28 株は TetR による抑制機序を欠いており、そのため過剰 に発現した MdrT を介してサイクリック di-AMP を大量に分泌し、強い IFN- $\beta$  産生誘導能を発揮することが示された。また、MdrT の発現上昇は IFN- $\beta$  非 依存的な病原性の低下に関与していることが明らかとなった。

## (論文審査の結果の要旨)

細胞内寄生性細菌であるリステリアが示す宿主マクロファージに対する IFN- $\beta$ の誘導能には菌株により大きな違いがみられる。

本研究では、その能力の高い LO28 株と低い EGD 株の比較により、IFN- $\beta$  産生誘導機序とその病原性への関与を解析した。LO28 株培養上清中にみられる誘導活性因子を分析し、cyclic-di-AMPであることが判明した。その分泌に関わる因子として示唆される薬剤排出トランスポータとその調節に関わる候補遺伝子配列を調べた結果、LO28 株ではmdrT の発現を負に制御する tetR に 188bp の自然欠損があることが判明した。tetR の組換え株およびmdrT 欠損変異株を作製し、LO28 株では TetR の機能不全による MdrT の著明な発現亢進があり菌体から大量の cyclic-di-AMP が分泌されることが判明した。

TetR/MdrT を介した cyclic-di-AMP の異常分泌がリステリア感染において果たす役割を I 型 IFN 受容体 KO マウスを用いてしらべたところ、IFN- $\beta$  は感染マウスに不利な影響を与えることが示されたが、IFN- $\beta$  産生能の高い LO28 株ではむしろ病原性が低下しており、MdrT を介した IFN- $\beta$ 分泌誘導以外の機序が病原性に関与することが示唆された。

以上の研究はリステリアが示す宿主 I型 IFN 産生誘導機構の解明に貢献し、細菌感染 免疫の更なる理解に寄与するところが多い。

したがって、本論文は博士(医学)の学位論文として価値あるものと認める。

なお、本学位授与申請者は、平成24年6月11日実施の論文内容とそれに関連した 試問を受け、合格と認められたものである。

要旨公開可能日: 年 月 日 以降