盤長類のBvirusワクチンに関する研究 忠美宣彦(名古屋大・医・一内)

研究の目的は、霊長類へのワクチン用マテリアルの開発とワクチン後の免疫能の解析である。ことはあい応用性があり霊長類の生体防御機構を理解する上でも意味がある。私たちは、生体免疫能を賦活する方法としてNakedDNA法、non-virus法を検討している。導入法と基本となる発現ベクターとの作製を今年度に行った。

選伝子導入法としては、非ウイルスベクターとしてはカチオニック・リポソームに代表される化学物質が用いられる。カチオニック・リポソームは正に荷電した脂質二重膜の小胞で、静電的な結合を利用して DNA と複合体を作ることによってDNA を細胞に導入する。私たちはDOTAPを標準的

リピットとして用いた。 生体への遺伝子導入法として最も単純な方法は naked DNA 法とよばれるもので、プラスミド DNA を直接 in vivo で臓器や組織に注入する方法で ある。私達も同様な方法でDNA投与の実験をマウ スでおこない、副作用としておこる抗double str and DNA, single strand DNA抗体の測定をおこな った。病態と関係あると思われる前者はほとんど 物性できなかったが、後者は高値を示すものもあった。

った。
DNAワクチンは蛋白ワクチンと比較して、内因性と外因性の両方を介した抗原プロセスとT細胞つのpathwayを介した免疫を誘導できる可能性を秘めている。私たちも、マウスの選伝子を組み込んだnaked DNA vaccineによりanti WH抗体の誘導とCTLの誘導を確認している。遺伝子が細胞内で発現した場合にの経路は、細が脚内でプロテオゾーク場のによる地に、カルイドが規定に自ass I、II分子異の抗原提示の経路は、細が脚田でプロテオゾークチスの経路は、細が脚田でプロテオゾークチスが開設した場合にの大分解されたペブタイドが最近した場合にの大分解されたペブタイドが最近である。II分子異のなT細胞レセプターを持つCD4,8細胞のDNAにはCPGモチーフが206季と思わいるが発表された。可以よるadjuvantのと思わいるがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれているがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれているがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれているがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれているがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれているがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれているがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれているがそれ自体に免疫刺激作用がある6まれている方が見から表現である。Naked DNA法によるが見からが見いたされた。Naked DNA法によるが見からであることが見いたされた。Naked DNA法によるが見から表現の強さらなの強さらなの強さらなの強さら、NAの中にこのISSが含まれた。

サル肝臓における TFPI の発現調節機構 日根智恵美、円城寺慶一、小亀浩市、加藤久雄(国 立循環器病センター研究所)

Kunitz 型プロテアーゼインヒビターの一種である Tissue Factor Pathway Inhibitor (TFPI)は血液中および血管内壁に存在し、微量ながら効果的な抗血栓作用を有する。 TFPI は主に血管内皮細胞で産生され、肝臓で発現しないことが種々の動物を用いた解析から報告されている。しかし我々は、サルにおいては他の動物と異なり TFPI が肝臓で多く発現することを見出し、これまでにサルとヒトの比較から、その発現機構の違いが遺伝子 5'上流域の転写調節に由来することを明らかにしている。そこで今回、その調節領域を特定するための解析を行った。

サルおよびヒト TFPI 遺伝子 5'上流域約 1.4 kb の配列を比較すると、92.6%と高い相同性があっ たが、その領域内に肝臓での発現に関与する転写 因子、Hepatocyte Nuclear Factor-1 (HNF-1)の結 合モチーフがサルにのみ存在していた。これらの 遺伝子 5'上流域のサル肝細胞における転写活性を レポータージーンアッセイにより調べたところ、 サル遺伝子の方が約 2 倍強い活性を持っていた。 変異体を用いた解析より、サルとヒトの転写活性 の違いには、サルにのみ存在する HNF-1 結合モ チーフの配列は関与せず、転写開始点近傍の-138 から+28 の領域が重要であることがわかった。さ らに変異体による解析を進めた結果、その領域内 にはサルとヒトの転写活性の違いに関与する部位 が 4 箇所存在しており、これらの部位がサル肝臓 における TFPI の発現に重要であると考えられた。