> 京都大学医学部脳神経外科教室(指導:菊池晴彦教授) 岩 崎 孝 一 〔平成元年10月1日〕

Infiltrative and Cytolytic Activities of Lymphokine-Activated Killer (LAK) Cells Against a Human Glioma Mass: Ultrastructural Analysis Using a Three-Dimensional Multicellular Spheroid Model

Kouichi Iwasaki

Department of Neurosurgery, Kyoto University Medical School (Director: Prof. Dr. Haruhiko Kikuchi)

In the present study, we have investigated not only the infiltrative and cytotoxic activities of lymphokine-activated killer (LAK) cells on a tumor mass, but also the ultrastructural cell-to-cell interaction between LAK effector cells and target tumor cells during the cytolytic process within a three-dimensional solid tumor. A multicellular tumor spheroid (MTS) of a human malignant glioma cell line (U-251MG) was utilized as a solid tumor model. LAK cells were generated from peripheral blood lymphocytes (PBL) of a healthy donor after 4-day culture in the presence of interleukin-2 (IL-2). MTSs of 500 μ m diameter were cocultivated with either LAK cells or non-activated PBL, and then time-sequential kinetic, morphological, and ultrastructural examinations were carried out.

It was demonstrated that the number of viable tumor cells present within MTSs gradually decreased in parallel with the increase in the number of LAK cells. Morphological analyses revealed that LAK cells directly infiltrated toward the inner areas of MTSs and caused a progressive tumor destruction. In contrast, PBL hardly exhibited such activities. Ultrastructurally, it was found that the infiltrating LAK effector cells were composed of heterogeneous subpopulations, T-like cells and large granular lymphocyte (LGL)-like cells, and that both types of lymphocytes tightly adhered to the tumor cells and extended their cytoplasmic extensions deeply into the targets which underwent a progressive degeneration. Concering the cellular interaction, it was found that these two kinds of LAK cells displayed some distinct ultrastructural feature in the process of target cell killing. Particularly, it should be stressed that LGL-like LAK cells exhibited a significant development of the intracytoplasmic secretory granules, suggesting an association with the lethal hit of target cell lysis.

Key words: LAK cells, Glioma, Spheroid, Cytolysis, Electronmicroscopy.

索引語:LAK 細胞, グリオーマ, Spheroid, 細胞障害, 電子顕微鏡.

Present Address: Kyoto University Medical School, Department of Neurosurgery, 53 Kawahara-cho, Shogoin, Sakyo-ku, Kyoto 606, Japan.

はじめに

1982年に Grimm らにより報告されて以来, lymphokine-activated killer (LAK) 細胞の悪性腫瘍に対す る細胞融解能に関しては多くの報告がある^{7,8,9,30)}.ま た近年では, LAK 細胞を各種悪性腫瘍の治療(養子 免疫療法)に応用する試みもなされているが,その結 果に関しては必ずしも in vitro でみられるような顕著 な抗腫瘍性を反映するものではない^{10,17,28,29)}. in vitro の実験系では, LAK 細胞の標的には主に mono-layer あるいは single cell type の腫瘍細胞が用いられるが, 養子免疫療法のエフェクター細胞に用いることを前提 とすれば、3次元構造を持った腫瘍に対す抗腫瘍効果

も調べる必要があると考えられる.

multicellular tumor spheroid (MTS) は間質や血管を 持たないものの,その3次元構造より固形腫瘍モデル として有用と考えられている^{22,35)}. このため MTS モ デルは, monolayer あるいは single cell suspension type の標的細胞ではとらえられない化学療法や放射線療法 の固形腫瘍に対する効果を評価するために用いられて きた^{18,25)}. さらに Lord^{19,20)} や Wilson³⁷⁾ らは, MTS モ デルは免疫細胞と固形腫瘍との相互作用を解析するこ とにも適しているとしている. そこで本研究では固形 腫瘍モデルである MTS と LAK 細胞を混合培養し, 浸潤能を含めた LAK 細胞の固形腫瘍に対する細胞融 解能を評価することを目的とした.

< Materials >

さらに、LAK 細胞の腫瘍内浸潤,腫瘍細胞融解の 過程を形態学的に解析した.特に電子顕微鏡学的解析 により、固形腫瘍内でのLAK 細胞と腫瘍細胞間の相 互作用が明らかとなった.このことにより、LAK 細 胞集団の中で実際に細胞融解に働くエフェクター細胞 サブセットの特徴,さらには細胞融解の mechanism に関しても考察を加えた.

研究材料および方法

1)標的腫瘍細胞と multicellular tumor spheroid (MTS)の作成

ヒト悪性グリオーマ由来細胞株 U-251MG を実験に 用いた. U-251MG は GFAP 陽性であることを始め、 多くの悪性クリオーマの性質を有している³⁾. MTS の作成はまず, subconfluent の状態の単層培養 U-251MG 細胞を0.1%トリプシンおよび0.01% EDTA で処理し, phosphate buffered saline (PBS) で2回洗浄 した後, 5×10⁵/ml の single cell suspension とした. 続 いて, 10 ml の single cell suspension を密栓をした 50ml 三角フラスコを用いて, 37°C, 100 rpm で振盪培養 した. 3-5日後に得られた MTS のうち, 直径が約 500 μ m のものを実体顕微鏡下で選び以下の実験に供 した (Fig. 1).

2) Effector の調製

健常人の末梢血を Ficoll-Paque (Pharmacia Fine Chemicals, AB Uppsala, Sweden) 比重遠沈法にて分離





Fig. 1 Experimental design.

40

した後, これを plastic dish で培養することにより adherent 細胞を除き, non-adherent な細胞を末梢リン パ球分画 (PBL)とした. PBL を 2U/ml の interleukin 2 (IL-2) (武田製薬)存在下で4日間培養したものを LAK 細胞として用いた. LAK 細胞と PBL の細胞障 害能は U-251MG の他, erythroleukemia 由来の K562 (NK-sensitive と考えられている) および Burkitt lymphoma 由来の Daudi (NK-resistant)を標的とした4時 間 ⁵¹Cr-遊離法により測定した (Fig. 2).

また LAK 細胞の表面抗原の解析は、T cell マーカー に対する抗 CD3 (OKT3) (Ortho Pharmaceutical Co., Raritan, NJ, USA) モノクローナル抗体および Natural Killer (NK) cell マーカーに対する抗 CD16 (Leu 11b) (Becton Dickinson, Mountain View, CA, USA) モノク ローナル抗体を1次抗体として染色し,フローサイト メータ (FACS 440, Becton Dickinson, USA) により施 行した.

3) 培養液及び培養条件

U-251MG 細胞の培養には、10%非働化牛胎児血清 (FCS) およびペニシリン G 20万単位/ml を添加した Dulbecco's modified MEM (日水製薬) (D'MEM 完全 培地と呼ぶ) を用いた.また、リンバ球と K562, Daudi の培養には同様の FCS と抗生物質を含む RPMI 1640 (日水製薬) (RPMI 完全培地と呼ぶ) を 用いた.培養条件は 37°C, 95%air/5%CO₂ とした.

4) MTS とリンパ球との混合培地

96穴 microplate (Corning, NY, USA) の各 well に MTS 1個と LAK 細胞 1×10⁶ 個を入れ, 2U/ml の



Fig. 2 Morphology of a control MTS.

In a, a toluidine blue-stained cross section shows that a control MTS of approximately 500- μ m diameter consists of multiple tumor cells arranging in multilayers. Light microscopy, ×180. In b, MTS has a spherical appearance and a smooth surface. SEM, bar=50 μ . In c (a higher magnification of b), the surface of MTS is covered by numerous tumor cells with multiple cell processes. SEM, bar=5 μ . In d, spindle-shaped tumor cells are seen in MTS. Each tumor cell is characterized by an elongated and bizarre nucleus and a variety of cell extensions. TEM, bar=5 μ .

IL-2 を含む RPMI 完全培地中で混合培養した (LAK-MTS 群). 同細胞数の PBL とも同様に, IL-2 を含まない RPMI 完全培地中で混合培養した (PBL-MTS 群). 経時的 (12, 24, 36, 48時間後) に MTS を取り出しPBS で洗净した後,以下の解析を行った.

5) 動的解析

混合培養した MTS を trypsin 処理にて single cell 化
 し、 trypan-blue 染色によりその中に存在する生細胞
 数(腫瘍細胞とリンパ球を含む)を hemocytometer で
 計測した. さらに、この single cell suspension (1×10⁴ 個/ml)を cytospin にかけ、Giemsa 染色を施し腫瘍細胞とリンパ球の鑑別計数をおこなった。この割合から
 MTS 内に存在する腫瘍細胞とリンパ球の絶対数の変
 化を計算した.各 stage について最低10個以上の
 MTS を解析した。

6) 形態学的解析

混合培養後の MTS は型通り 2% gultaraldehyde および 1% osmium tetraxidate で各 1時間固定, ethanol系列で脱水後アミルで置換し,臨界点乾燥をおこなった.その後,金による蒸着を施し,走査型電顕(SEM; Hitachi S-430) にて観察した.また上記のごとく固定,脱水した試料を epoxy resin に包埋し,microtome にて薄切片(400-500 nm in thickness) および超薄切片(80-100 nm in thickness) を作成した.薄切片は slide glass上に mount し, toluidine-blue (T-B)染色して光顕にて観察した.さらに超薄切片はウラン,鉛の二重電子染色を施し透過型電顕 (TEM; Hitachi HU-11) にて観察した.

7) 免疫組織学的解析

MTS を OCT compound (Miles Inc, USA) に包埋し, 液体窒素中で急速凍結した後,型通り凍結切片を作成 した. 凍結切片は slide glass 上に mount し PBS で洗 浄した後, CD3 および CD16 モノクローナル抗体お よび FITC 標識 2 次抗体を用いた間接蛍光抗体法にて 染色し,浸潤リンパ球の表面マーカーを解析した.

結 果

1) 正常 MTS の形態

正常 MTS はほぼ球形であり,多数の U-251MG 細胞が層状に配列して形成されていた.尚,500 μm の MTS を構成する腫瘍細胞数は約 5.5×10⁴ であった. その表面は腫瘍細胞が魚鱗状に配列し,比較的平滑で あった (SEM).個々の腫瘍細胞は紡錘形で,多形性 に富んだ核と多くの細胞突起を有していた (TEM).

 Table 1
 Cytotoxic and phenotypic characteristics of LAK cells and PBLs.

	% cytoto:	% positive for ^b			
	U-251MG	Daudi	K562	CD3	CD16
LAK	62.0	57.5	90.5	85.0	16.4
PBL	9.8	7.2	41.2	ND	ND

^a Assessed by a standard 4-hr ⁵¹Cr release assay at effector: target cell ratios of 20:1. Each value represents the mean of tripricate determination.

^b Analyzed with FACS as described in "Materials and Methods

ND: not done

LAK: lymphokine-activated killer

PBL: peripheral blood lymphocyte

 Table 2
 Classification of the grades representing the destructive changes in MTSs after coculture with LAK cells or PBL

Grade	Histological Findings				
I	Effectors are in contact with MTS sur- face, with little destructive changes observed within the MTS.				
п	Effectors have infiltrated and destroyed up to the outer third of the MTS.				
III	Effector-infiltration and MTS-destruc- tion are extended up to the middle third of the MTS.				
IV	Effector-infiltration and MTS-destruc- tion are extended up to the inner third of the MTS.				

MTSs: multicellular tumor spheroid (s)

MTS 内では各々の腫瘍細胞が複雑にからみあってい たが, desmosome 等の細胞接着装置や間質は認めな かった (Fig. 2).

2) LAK 細胞の性質

⁵¹Cr-遊離法にて,LAK は U-251MG, Daudi, K562 の全てに強い細胞障害能を示した.一方 PBL は, K562 のみを融解したが,Daudi と U-251MG に対し ては弱い細胞障害能しか示さなかった.FACS による 表面抗原解析では,LAK 細胞を構成する細胞は85% が CD3 陽性で,16%が CD16 陽性であることがわか った (Table 1).また,LAK 細胞集団を構成するリン パ球を形態学的特徴^{21,31,36})により分類すると大きく2 つの グループに分けられた.即ち,円形の核を持ち比 較的 organella に乏しい T 細胞の特徴を持つリン^{パ球}



Fig. 3 Morphological characteristics of LAK population before coculture.

In a, LAK cells are fairly heterogeneous in the size and the surface appearance. They have numerous microvilli which considerably vary in density, length, and thickness. SEM, $bar=5 \mu$. In b, LAK cells are divided into two distinct types, based on the intracytoplasmic appearance. The lymphocytes in the center and left upper corner of this figure is similar to LGL (LGL-like cell). The others have the characteristics of T lymphocytes (T-like cells). TEM, $bar=5 \mu$.

(T-like LAK) 群と、三日月状の核と Golgi 小体や粗面 小胞体等の organella, 電子密度大な分泌顆粒などを 有し large granular lymphocyte (LGL) (NK 細胞分画の 大部分を占めると考えられている)の特徴を有するリ ンパ球 (LGL-like LAK) 群であった (Fig. 3). T-like LAK と LGL-like LAK はそれぞれ全体の80-90%, 10-20% を占め、ほぼ FACS による解析の結果を反映 していると考えられた。

3) リンパ球の浸潤と腫瘍細胞の融解

LAK 細胞と混合培養した MTS 群(LAK-MTS 群) においては,経時的に MTS 内に存在するリンパ球の 絶対数は増加し,これとは反対に生腫瘍細胞の絶対数 は減少した.全体的に見ると,増加するリンパ球数よ りも減少する腫瘍細胞数の方が相対的に多いため MTS 内に存在する全生細胞数は減少した.このこと は,経時的により多くの LAK 細胞が MTS 内に浸潤 し,腫瘍細胞の融解をおこなった結果と考えられた.

これに対し PBL と混合培養した MTS 群 (PBL-MTS 群) では、MTS 内に存在する生腫瘍細胞数、 リンパ球数共に僅かながら増加した. しかしながら、 リンパ球数の増加は LAK-MTS 群に比較して極めて 少数であった. このことは、PBL はほとんど MTS 内 に浸潤せず、融解される腫瘍細胞数よりも自然増殖す る数の方が多かったことによるものと考えられた (Fig. 4).

4) MTS の経時的形態学的変化

SEM による観察

SEM では経時的な MTS 表面構造の変化が観察された. LAK-MTS 群では, 混合培養後 MTS 表面に付着するリンパ球が増加し, MTS 表面には進行性の破壊像が認められた. 混合培養後期(48時間後)には MTS は原型をとどめないまでに破壊され, 所々ク レータ状の穴も散見された (Fig. 5). SEM 強拡大で観 察すると, この穴の中にも多くのリンパ球が存在する ことがわかった (Fig. 6). これに対し PBL-MTS 群で は, かなりの数のリンパ球が MTS 表面に付着するも のの, 表面構造破壊は同時期の LAK-MTS 群に比し 極めて軽微であり, 48時間後でも比較的原型をとどめ ているものも存在した.

② T-B 染色標本による観察

T-B 染色標本では MTS の内部構造の変化を観察した. LAK-MTS 群では, MTS 内への著明な円形細胞(リンパ球)の浸潤像とともに MTS の破壊像を認めた.浸潤するリンパ球の深度及び数は経時的に増大し, 培養後期(48時間後)には MTS の中央部にまで及ぶ ものも多く認めた.これに対し PBL-MTS 群では, リンパ球の浸潤及び MTS の破壊は表面に限局してお り, 培養後期でも MTS の中央部には変化を認めなか



Kinetics of lymphocyte infiltration and tumor cell killing

Fig. 4 Kinetics of effector cell infiltration and tumor cell killing in the cocultured MTSs. 500-μm MTSs were cocultured with 1×10⁶ LAK cells or PBLs. After various periods of incubation (12-48 hours), the MTSs were dissociated into single cells by trypsinization. Numbers of total viable cells including tumor cells and lymphocytes present within the MTSs were counted as described in "Materials and Methods".



Fig. 5 Morphological changes of the MTS-surface after cocultures with each effector (SEM). (a and b; after 24 hrs with LAK cells, c and d; after 48 hrs with LAK cells, e and f; after 48 hrs with PBL). In a, MTS shows an irregular surface. In b (a higher magnification of a), numerous round cells (LAK cells) with microvilli are in a direct contact with the surface of the MTS. In c, destructive changes are so extensive that MTS is sponge-like in appearace. In d (a higher magnification of c), a larger number of LAK cells adhere to the surface, and irregularity of the surface is much more severe. Many crater-like holes are seen (asterisks). In e, MTS shows a relatively smooth surface. In f (a higher magnification of e), round cells (PBL) are in a direct contact with the surface. However, the number is much smaller, and the irregularity of the surface is much milder than that caused by LAK cells in the same stage. bar=50 μ (a, c, d) and 10 μ (b, d, f).



Fig. 6 Appearance in a crater-like hole of the MTS cocultured with LAK cells for 48 hrs (SEM, higher magnification). Many lymphocytes are seen to invade into the hole (arrows). $bar=5 \mu$.

った (Fig. 7).

この MTS 破壊の程度を表わすために Table 2 に示 す grade をもうけ,各混合培養時間後の MTS をこの grade に従って評価した. 判定は T-B 染色連続切片標 本を用いて行った.各 stage につき最低20個の MTS の観察をし,各 grade に属する MTS の数の割合(%) で表した.LAK-MTS 群では経時的に破壊像が顕著 になり,混合培養後期にはすべての MTS が grade III もしくは IV に属した.これに対し,PBL-MTS 群で は48時間後でもすべての MTS が grade I もしくは II に属した (Table 3).

③ TEM による観察

TEM では、特に LAK-MTS 群の破壊過程を解析した. リンパ球と腫瘍細胞は比較的容易に鑑別できた. LAK 細胞は腫瘍細胞間に細胞突起を伸ばしつつ, MTS 内に浸潤しており、個々の腫瘍細胞には様々な 程度の変性像を認めた.変性は進行性で、特に混合培 養後期では腫瘍細胞は ghost cell 様を呈するものが多 くなった (Fig. 8).

5) LAK 細胞と腫瘍細胞との相互作用

TEM による解析は、MTS 内に浸潤した LAK 細胞 と腫瘍細胞間の相互作用を知るのに有用であった。 MTS 内には LAK 細胞を構成するサブセットである T-like LAK と LGL-like LAK の両者の浸潤が見られ た. T-like LAK が浸潤リンパ球の約80%を占め、残 りが LGL-like LAK であり、ほぼ母集団の割合を反映 していると考えられた. これらのリンパ球は腫瘍細胞 に直接密着し、細胞破壊を行っていると思われる像が 各所で観察された. 腫瘍細胞とリンパ球の接着像で特 に注目すべき所見は、リンパ球から標的細胞内に伸ば された細胞突起の存在であった、この細胞突起により リンパ球と標的細胞間に強固な interdigitation が形成 されていた (Fig. 9). また LGL-like LAK においては, Golgi 小体や電子密度大な細胞内分泌顆粒の発達が著 明で、特に分泌顆粒は混合培養前のものと比べその内 容が heterogeneous で "immature" な形態¹⁾をとるもの も多く認めた、このことは、これらの細胞において細 胞内分泌機能が著明に亢進していることを示唆するも のと考えられた (Fig. 10).

浸潤 LAK 細胞の表面抗原

MTS 内に浸潤した LAK 細胞は主に CD3 陽性のリ ンパ球 (80-90%) であり, CD16 陽性のリンパ球は 少数 (10-20%) であった (Fig. 11). この結果は形態 学的解析の結果に合致すると思われた. また, この



Fig. 7 Photomicrographs of the cocultured MTSs with each effector (toluidine blue-stained cross sections). (a and b; after 24 hrs with LAK cells, c and d; after 48 hrs with LAK cells, e and f; after 48 hrs with PBL). In a, the outer half of MTS is destroyed. This was designated as Grade III according to our grading of destructive changes. × 140. In b (a higher magnification of a), among degenerative tissue, numerous lymphocyte-like round cells are seen. × 400. In c, almost the whole MTS is changed into a mass of necrotic tissue, which is designated as grade IV. × 140. In d (a higher magnification of c), destructive changes are much extensive, and the number of infiltrating round cells is larger. × 1000. In e, destructive changes are confined to the outer third, which is designated as Grade II. × 140. In f (a higher magnification of c) the destructive changes are confined to the outer third, which is designated as Grade II. × 140. In f (a higher magnification of c) the destructive changes are confined to the outer third. Which is designated as Grade II. × 140. In f (a higher magnification of c) the destructive changes are confined to the outer third. Which is designated as Grade II. × 140. In f (a higher magnification of c) the destructive changes are confined to the outer third. Which is designated as Grade II. × 140. In f (a higher magnification of c) the destructive changes are confined to the outer third.

Effects		Grade (%)ª					
Enector		I	II	III	IV		
LAK	12 hr	0	43	57	0		
	24 hr	0	32	45	23		
	36 hr	0	12	58	30		
	48 hr	0	0	55	45		
PBL	12 hr	90	10	0	0		
	24 hr	82	18	0	0		
	36 hr	78	22	0	0		
	48 hr	74	26	0	0		

Table 3 Results of grading

^a 500- μ m MTSs were cocultured with 1 × 10⁶ cells of each effector. After various periods of incubation (12-48 h), the MTSs were processed for a morphological analysis on the toluidine blue-stained serial cross-sections. At least twenty MTSs were prepared for each incubation stage of each effector. Each value represents mean of three separate experiments. pattern は48時間までの混合培養時間内では変化はみ られなかった。

考 察

今回の MTS モデルを用いた研究は, LAK 細胞の 固形腫瘍に対する浸潤能と融解能を知るだけでなく, 実際に LAK 細胞が固形腫瘍内に浸潤し腫瘍細胞を融 解する過程を観察することにも極めて有用であった. 標的として実際の手術標本を細切したものを用いる事 も考慮したが、この方法は①腫瘍の各場所により heterogeneity があること, ②腫瘍細胞だけでなく大き な壊死や gliosis を含む可能性があること等の欠点が あると考えられ, 固形腫瘍モデルとして不適であった. 一方 MTS は、血管や間質を含まない等実際の固形腫 瘍塊とは異なる点も幾つかあるが22.35), その作製が簡 単でしかも同一の腫瘍細胞のみから成る均一な腫瘍塊 を得ることができ, 固形腫瘍モデルとして適していた. LAK 細胞は、固形腫瘍に対しても著明な浸潤能と



Fig. 8 Representative ultrastructural findings of the MTS cocultured with LAK cells (after 48 hrs). The right upper corner is the surface of this MTS (SURF.). Most of the tumor cells are lysed, and show a ghost cell-like appearance. In the left lower corner, still viable tumor cells are seen. At least three round cells, which have completely different morphological features from the tumor cells, are invading with their cell processes extending into the intercellular space of the tumor cells (asterisks). bar=5 μ .



Fig. 9 Ultrastructure of the interaction of LAK effector cells (E) and a tumor cell (T) within a MTS. In a, typical T-like cells engaged in target cell killing are shown. The effector is in contact with a target cell via cell processes. bar=1 μ . In b (a higher magnification of a), the cell processes (arrows) of the effector are penetrated into the cytoplasm of the target cell. bar=0.3 μ .

融解能を有していることがわかった.従って,条件が 揃えば LAK 細胞は養子免疫療法の有効なエフェク ターになり得ることが示唆された訳である.但し,こ の結果も LAK 細胞にとっては好条件下で行われたも のであり,養子免疫療法において良好な成績を得るに は解決しなければならない幾つかの問題点があると考 えられる.代表的なものは①エフェクターの数の問題 と,② in vivo での抑制因子¹⁴⁾の存在である.我々の



Fig. 10 Ultrastructure of infiltrating LGL-like cells. In a, a typical LGL-like cell infiltrating into a MTS is shown. The most striking feature is that its intracytoplasmic organellas are developed. bar=1 μ . In b (a higher magnification of a), the development of Golgi apparatus (in the left upper corner) and intracytoplasmic granules (arrows) is especially prominent. The intracytoplasmic granules are enlarged, and display more complex shapes. bar=0.3 μ . In c, a LGL-like cell is in contact with a target cell which has been completely lysed and shows a ghost cell-like appearance. bar=0.3 μ .



Fig. 11 Immunofluorescence microscopy of the cocultured MTS with LAK cells for 48 hrs (a and b: stained with anti-CD3 and anti-CD16 respectively). More than 80% of the infiltrating lymphocytes are positive for CD3, and 10-20% are positive for CD16.

実験系においては, in vivo での抑制因子の存在は考 慮する必要は無く,充分な数の effector が存在した (MTS 1 個を構成する腫瘍細胞は約 5×10⁴ 個であっ たのでその20倍の数の LAK 細胞が存在したことにな る).特にエフェクターの数は,養子免疫療法の成績 の良否を左右する重要な因子であり,充分な数を得る ため様々な工夫がなされている³⁴.

LAK 細胞の本体,特にその前駆細胞やエフェクター 細胞に関する報告は数多くみられる、リンパ球表面抗 原に注目した解析によれば、主に NK 細胞 (LGL) が 関与しているとする報告¹⁵⁾ や、T 細胞と NK 細胞と の両者が関与しているとする報告26,27)があり、未だ統 一した見解が得られていない. 但しこれらの結果はす べて、⁵¹Cr-遊離法による single cell の標的細胞に対す る細胞障害能とリンパ球表面抗原からの解析によるも のである.これに対し、今回の我々の研究は、浸潤能 を含めた固形腫瘍融解能とリンパ球の形態学的特徴か らの解析であった.これによると、浸潤し細胞融解を 行っていると考えられる LAK 細胞は形態学的に heterogeneous な集団であり、これらは主に T 細胞の 特徴を持つリンパ球 (T-like LAK) と, LGL の特徴を 持つもの (LGL-like LAK) との2グループから成るこ とがわかった. T-like LAK と LGL-like LAK が全体 に占める割合は、それぞれ80-90%および10-20%でほ ぼその母集団の割合を反映していると考えられた. ま た免疫組織学的にも、浸潤したリンパ球には T 細胞 と NK 細胞の抗原を持った細胞が存在することが確 認できた.これらの結果より実際に腫瘍を融解する LAK 細胞のエフェクター細胞には、T 細胞と NK 細 胞との両者が関与していることが示唆された. 細胞障 害性 T リンパ球や NK 細胞の標的細胞融解のメカー ズムに関してはある程度の知見が得られているが ^{3,+,5,12,16,23,32,33,38,39)}, LAK 細胞の標的細胞融解 のメカーズムを明確に解析した報告は見当たらない13). 今回の研究により、このメカーズムに関しても若干の 知見を得ることが出来た、一般に、リンパ球による標 的細胞融解過程は、①リンパ球と標的細胞との接着、 ②リンパ球からの lethal hit, ③標的細胞融解の3段階 に分けられる12,32,38). 腫瘍内に浸潤した LAK 細胞も やはり、腫瘍細胞に直接付着して細胞破壊を行ってい る像が観察された.更に、LAK 細胞と腫瘍細胞間相 互の超微形態学的解析により、②の lethal hit に関し ても興味深い知見を得た.特に注目すべき所見は,リ ンパ球から標的細胞内に伸ばされた細胞突起の存在で あった. 形態学的にはこの細胞突起の意義は不明であ ったが、CTL や NK 細胞による標的細胞破壊の経過 を電子顕微鏡により解析した文献によれば、標的細胞 内に伸ばされた細胞突起と細胞融解との密接な関係を 示唆するものが多い^{33,38)}. また,特に LGL-like LAK においては Golgi 小体や電子密度大な細胞質内分泌顆 粒の発達が特徴的であった、これは標的細胞融解に際 し、顆粒内液性因子の産生と分泌が亢進していること を示すものである. この所見は、LGL の細胞質内分 泌顆粒内に液性の細胞融解因子が存在するという報告 ^{11,24)}に合致し、この因子が LAK 細胞、特に LGLlike LAK の lethal hit に密接な関係を持つことを示唆 すると考えられた.

以上, MTS モデルを標的にした LAK 細胞の腫瘍

融解過程を解析することにより,養子免疫療法のエフ ェクター細胞としての LAK 細胞の有効性,実際に細 胞融解に働く LAK エフェクター細胞の性質,及びそ の細胞融解機構に関し多くの知見を得た.しかしなが ら,LAK 細胞による標的認識機構をはじめ未だ不明 な点も多い.今後 LAK 療法を有効な治療法として確 立するためには,臨床的および基礎的両面から総合的 な研究が必要と考えられる.

結 語

3次元腫瘍モデルを用いて、固形腫瘍に対する LAK 細胞の浸潤能と破壊能,及び腫瘍内での LAK 細胞と腫瘍細胞との細胞間相互作用を解析した、固形 腫瘍モデルとしてはヒトグリオーマ由来細胞株 U-251MG より作成した multicellular tumor spheroid (MTS)を用いた. LAK 細胞としては, 健常人の末梢 リンパ球 (PBL) を IL-2 で刺激したものを用いた.こ れらを混合培養することにより、MTS 内でのリンパ 球と腫瘍細胞数の増減,および走査型電顕 (SEM), 透過型電顕 (TEM) 上での形態学的変化を調べ、PBL を effector に使用した場合と比較した. さらにリンパ 球表面抗原に対する抗体を用いた免疫組織学的解析も 行った. LAK 細胞と混合培養した MTS 内では、リ ンパ球数の増加と共に生腫瘍細胞数は経時的に減少し た.形態学的には LAK 細胞は MTS 表面に付着し、 表面構造を破壊しつつ中央部に向かって浸潤して行く 像が観察された.一方、PBL と混合培養した MTS で は、表面構造内および内部構造に大きな変化は認めな かった. これらの結果より LAK 細胞は固形腫瘍に対 して強い浸潤能と破壊能を持つことが示唆された、浸 潤した LAK 細胞は形態学的に T 細胞と large granular lymphocyte (LGL) に酷似した2種類に分類でき (Tlike LAK と LGL-like LAK), 免疫組織学的にもこれ を支持する結果が得られた、これらのリンパ球は共に 腫瘍細胞に密着し,標的細胞内に細胞突起を伸はすこ とにより細胞破壊を行っている像が観察された.また, 特に LGL-like LAK においては細胞内分泌顆粒の産生 亢進か観察され、この顆粒の lethal hit への関与が強 く示唆された.

稿を終えるにあたり、御指導御校開を賜りました京都大学 陸神経外科動地時彦教校に 洋社なる感謝の意を人します。ま た、終始御指導頂きました現金沢大学脳神経外科山下純宏教 授、京都大学脳神経外科紙田祥史助教授、及び山崎俊樹、宮 武伸一両博士に洋謝いたします。

献

 Benson EM, Giorgi JV, Dvorak AM, et al: Cloned "anomalous" killer cells derived from allogeneic mixed leukocyte culture. Cell Immunol 107: 201-218, 1987.

文

- Bigner DD, Bigner SH, Ponten J, et al: Heterogeneity of genotypic and phenotypic characteristics of fifteen permanent cell lines derived from human gliomas. J Neuropathol Exp Neurol 40: 201-229, 1981.
- Bykovskaja SN, Rytenko AN, Raushenbach MO, et al: Ultrastructural alteration of cytotoxic T lymphocytes following their interaction with target cells II. Morphogenesis of secretory granules and intracellular vacuoles. Cell Immunol 40: 175-185, 1978.
- Carpen O, Virtanen I, Saksela E: The cytotoxic activity of human natural killer cells requires an intact secretory apparatus. Cell Immunol 58: 97-106, 1981.
- 5) Carpen O, Virtanen I, Saksela E. Ultrastructure of human natural killer cells: Nature of the cytolytic contacts in relation to cellular secretion. J Immunol 128: 2691-2697, 1982.
- 6) Damle NK, Doyle LV, Bradley EC: Interleukin 2activated human killer cells are derived from phenotypically heterogenous precursors. J Immunol 137: 2814-2822, 1986.
- Grimm EA, Mazumder A, Zhang HZ, et al: Lymphokine-activated killer cell phenomenon; Lysis of natural killer-resistant fresh solid tumor cells by interleukin 2-activated autologous human peripheral blood lymphocytes. J Exp Med 155: 1823-1841, 1982.
- 8) Grimm EA, Ramsey KM, Mazumder A. et al: Lymphokine-activated killer cell phenomenon II. Precursor phenotype is serologically distinct from peripheral T lymphocytes, memory cytotoxic thymus-derived lymphocytes and natural killer cells. J Exp Med 157: 884-897, 1984.
- 9) Grimm EA, Robb AR, Roth JA, et al: Lymphokine-activated killer cell phenomenon. III. Evidence that IL-2 is sufficient for direct activation of peripheral blood lymphocytes into lymphokine-activated killer cells. J Exp Med 158: 1356-1361, 1983.
- 10) Grimm EA, Jacobs SK, Lanza LA, et al: Interleukin 2-activated cytotoxic lymphocytes in cancer therapy. Symposium on Fundamental Cancer Research 38: 209-219, 1986.
- 11) Henkart PA, Millard PJ, Reynolds CW, et al: Cytolytic activity of purified cytoplasmic granules

from cytotoxic rat large granular lymphocyte tumors. J Exp Med 160: 75-93, 1984.

- Henney CS: The mechanism of T-cell-mediated lysis. Immunol Today 1: 36-41, 1980.
- 13) Hook GR, Greenwood MA, Barba D, et al: Morphology of interleukin-2-stimulated human peripheral blood mononuclear effector cells killing glioma-derived tumor cells in vitro. J Natl Cancer Inst 80: 171-177, 1988.
- 14) Itoh K, Tilden AB, Balch CM: Role of interleukin-2 and a serum suppressive factor on the induction of activated killer cells cytotoxic for autologous human melanoma cells. Cancer Res 45: 3173-3178, 1985.
- 15) Itoh K, Tilden AB, Kumagai K, et al: Leu-11⁺ lymphocytes with natural killer (NK) activity are precursors of recombinant interleukin 2 (rIL-2)-induced activated killer (AK) cells. J Immunol 134: 802-807, 1985.
- 16) Iwasaki K, Miyatake S, Yamasaki T, et al: Ultrastructural analysis of cell to cell interaction between human glioma cell line and autologous tumor specific cytotoxic T lymphocyte (CTL) clone. Neuroimmunol Res 1: 256-262, 1988.
- 17) Jacobs SK, Wilson DJ, Melin G, et al: Interleukin-2 and lymphokine activated killer (LAK) cells in the treatment of malignant glioma: clinical and experimental studies. Neurol Res 8: 81-87, 1986.
- 18) Kitahara M, Katakura R, Suzuki J, et al: Experimental combination chemotherapy of ACNU and 5-FU against cultured glioma model (spheroids) and subcutaneous rat glioma. Int J Cancer 40: 557-563, 1987.
- 19) Lord EM, Penny DP, Sutherland RM, et al: Morphological and functional characteristics of cells infiltrating and destroying tumor multicellular spheroids in vivo. Virchows Arch B cell Pathol 31: 103-116, 1979.
- Lord EM, Burkhardt G: Assessment of in situ host immunity to syngeneic tumors utilizing the multicellular spheroid model. Cell Immunol 85: 340-350, 1984.
- Lydyard P, Grossi C: Cells involved in the immune response. In: Immunology edited by Roitt I, Brostoff J, Male D, 2nd edition, pp. 2.2–2.10. New York: Gower Medical Publishing, Inc., 1988.
- 22) MacDonald HR, Sordat B: The multicellular tumor spheroid: A quantitative model for studies of in situ immunity. Contemp Top Immunobiol 10: 317-343, 1980.
- Matter A: Microcinematographic and electron microscopic analysis of target cell lysis induced by cytotoxic T lymphocytes. Immunol 36: 179-190, 1979.
- 24) Millard PJ, Henkart MP, Reynolds CW, et al:

Purification and properties of cytoplasmic granules from cytotoxic rat LGL tumors. J Immunol 132: 3197-3204, 1984.

- 25) Nederman T: Effect of vinblastine and 5-FU on human glioma and thyroid cancer cell monolayers and spheroids. Cancer Res 44: 254-258, 1984.
- 26) Ortaldo JR, Mason A, Overton R: Lymphokine-activated killer cells. Analysis of progenitors and effectors. J Exp Med 164: 1193-1205, 1986.
- 27) Phillips JH, Lanier LL: Dissection of the lymphokine-activated killer phenomenon. Relative contribution of peripheral blood natural killer cells and T lymphocytes to cytolysis. J Exp Med 164: 814-825, 1986.
- 28) Rosenberg SA, Lotze MT, Muul LA, et al: Observations on the systemic administration of autologous lymphokine-activated killer cells and recombinant interleukin-2 to patients with metastatic cancer. New Engl J Med 313: 1485–1492, 1985.
- 29) Rosenberg SA: Lymphokine-activated killer cells. A new approach to immunotherapy of cancer. J Natl Cancer Inst 75: 595-603, 1985.
- 30) Rosenstein M, Yron I, Rosenberg SA: Lymphokine-activated killer cells: lysis of fresh syngeneeic natural killer-resistant murine tumor cells by lymphocytes cultured in interleukin-2. Cancer Res 44: 1946-1953, 1984.
- 31) Saksela E, Timonen T, Ranki A, et al: Morphological and functional characterization of isolated effector cells responsible for human natural killer activity to fetal fibroblasts and to cultured cell line targets. Immunol Rev 44: 71-123, 1979.
- 32) Sanderson CJ, Glauert AM: The mechanism of T cell mediated cytotoxicity. V. Morphological studies by electron microscopy. Proc R Soc Lond B 198: 315-323, 1977.
- 33) Sanderson CJ, Glauert AM: The mechanism of Tcell mediated cytotoxicity. VI. T-cell projections and their role in target cell killing. Immunol 36: 119-129, 1979.
- 34) Shimizu K, Okamoto Y, Tamura K, et al: Adoptive immunotherapy of human brain tumors with lymphokine-activated killer (LAK) cells and recombinant interleukin-2. Neuroimmunol Res 1: 199-204, 1988.
- 35) Sutherland RM, McCredie RE, Inch WR: Growth of multicell spheroids in tissue culture as a model of nodular carcinomas. J Natl Cancer Inst 46: 113-117, 1971.
- 36) Timonen T, Ortaldo JR, Herberman RB: Characteristics of human large granular lymphocytes and relationship to natural killer and K cell. J Exp Med 153: 569-582, 1981.
- 37) Wilson KM, Lord EM: Specific (EMT6) and non-

specific WEHI-164 cytolytic activity by host cells minimum sumour spacetoids. Br J Cancer 55 140-1461 1987

- 38 Eagur D. Bensard J. Jeannesson P, et al: Studies in the mechanism of T cell-mediated lysis at the single effector cell level. L. Kinetk analysis of lethal num and target cell lysis in multicelluar conjugates. [Immunol 113: 1604–1609, 1979.
- 39) Zzg.ry D. Bernard J. Thierness N, et al: Isolation and characterization on functionally reactive cytotoxic T lymphocytes: conjugation, killing and recycling at the single cell level. Eur J Immunol 5: 818-822, 1975.