

(別紙様式第3号)

## 論文要旨

### 論文題目

Resistance to Apo2L/TRAIL-Mediated Apoptosis and Constitutive Expression of Apo2L/TRAIL in Human T-Cell Leukemia Virus Type 1-Infected T-Cell Lines

(ヒトT細胞性白血病ウイルス1型感染T細胞株におけるApo2L/TRAIL誘導性アポトーシスへの抵抗性とApo2L/TRAILの恒常的発現)

氏名 松田竹元 

【背景と目的】成人T細胞性白血病(ATL)は、human T-cell leukemia virus type 1(HTLV-1)感染により引き起こされる成熟CD4陽性T細胞の白血病である。ATLは難治性であり、新規治療法の確立が求められている。Apo2 ligand/TNF-related apoptosis-inducing ligand(Apo2L/TRAIL)はTNFファミリーに属し、腫瘍細胞に対して選択的にアポトーシスを誘導する。本研究では、HTLV-1感染T細胞のApo2L感受性やApo2L発現について解析を行った。

【方法】細胞生存率の検討はWST-8法を用いて行った。アポトーシスはミトコンドリア膜上7A6抗原の発現をフローサイトメトリーにより解析することで検討した。Apo2L、Apo2L受容体、cFLIP mRNAの発現はRT-PCR法で、またTax mRNAの発現はノーザンブロット法で解析した。細胞表面のApo2L受容体は抗体を用いたフローサイトメトリーで解析した。I $\kappa$ B $\alpha$ 、Bcl-2、Bcl-x<sub>L</sub>、Bax、IAP-2、survivin、Aktの発現およびAktのリン酸化はウエスタンブロット法で解析した。TaxによるTRAIL発現誘導の

検討には誘導性 Tax 発現 JPX-9 細胞を用いた。

Apo2L プロモーターの解析はレポーター アッセイにより行なった。転写因子の DNA 結合は、核抽出液を用いたゲルシフトアッセイにより行なった。

【結果】 HTLV-1 感染 T 細胞株や ATL 細胞は非感染 T 細胞株や活性化 T 細胞に比べ、Apo2L 刺激アポトーシスに抵抗性であった。

さらに興味あることに、HTLV-1 感染 T 細胞株や ATL 細胞は Apo2L mRNA を恒常的に発現していた。そこで、HTLV-1 感染 T 細胞における Apo2L の発現制御機構を明らかにするため、HTLV-1 のトランスフォーミングタンパク Tax との関連を検討した。非感染 T 細胞株に Tax を発現誘導すると、TRAIL mRNA の発現が亢進した。レポーター アッセイおよびゲルシフトアッセイの結果、Tax は Apo2L プロモーターの -74/-65 bp に存在する NF- $\kappa$ B 結合配列を介して転写を活性化することがわかった。HTLV-1 感染 T 細胞の Apo2L 抵抗性の機序を明らかにするために、Apo2L 感受性との関連が報告されている

Apo2L 受容体 や cFLIP の発現、Akt のリン酸化を調べたが、関連は見いだされなかつた。HTLV-1 感染 T 細胞株は恒常的に NF- $\kappa$ B が活性化している。そこで、NF- $\kappa$ B 阻害剤で細胞を処理すると、Apo2L に感受性となつた。この分子機序を明らかにするため、NF- $\kappa$ B 阻害剤処理後のアポトーシス関連タンパクの発現を検討したが、変化は認められなかつた。しかし、Apo2L 受容体のうち、デスシグナルを誘導可能な DR4 と DR5 の発現が NF- $\kappa$ B 阻害剤により著明に増強することが確認された。

【総括】 HTLV-1 感染 T 細胞は Tax による NF- $\kappa$ B 活性化を介して Apo2L を発現しており、さらにこの NF- $\kappa$ B 活性化は Apo2L 刺激デスシグナルを抑制し、アポトーシスに抵抗性となることが明らかとなつた。NF- $\kappa$ B 阻害により Apo2L 感受性となることから、Apo2L と NF- $\kappa$ B 阻害剤との併用といった新規治療法の可能性も示唆された。

(別紙様式第7号)

## 論文審査結果の要旨

報告番号	*	課程博 論文博	第号	氏名	松田竹広
論文審査委員		平成17年2月1日			
		主査教授		松山吉潤	
		副査教授		田中勇児	
		副査教授		斎藤厚	
(論文題目) Resistance to Apo2L/TRAIL-mediated apoptosis and constitutive expression of Apo2/TRAIL in human T-cell leukemia virus type-1-infected T-cell lines.					
(論文審査結果の要旨)					
<p>1. 研究の背景と目的 : Human T-cell leukemia virus type-1 (HTLV-1) 感染により引き起こされる成人T細胞白血病 (ATL) は難治性であり、新しい治療が求められている。ATL細胞への細胞死誘導による治療の可能性を検討するために、TNF superfamily の一員である Apo2 ligand (L) の HTLV-1 感染細胞に対するアポトーシスによる細胞死誘導を検討した。</p> <p>2. 研究内容 : HTLV-1 感染細胞株と ATL 細胞は、Apo2L によるアポトーシス誘導に抵抗性であった。また、これらの細胞は Apo2L それ自身を高発現しており、これは HTLV-1 の Tax による NF<math>\kappa</math>B の活性化を介したものであった。実際に、Apo2L 遺伝子のプロモーター部位に NF<math>\kappa</math>B を結合し転写を活性化する塩基配列を新たに同定した。一方、NF<math>\kappa</math>B インヒビター存在下では、Apo2L により HTLV-1 感染細胞株のアポトーシスが誘導されるようになり、同時に Apo2L レセプター DR4 及び DR5 の発現増強が認められた。</p> <p>3. 研究成果の意義と学術的水準 : 本研究から、HTLV-1 感染細胞株では NF<math>\kappa</math>B 依存性の Apo2L 発現増強と、Apo2L 誘導アポトーシスへの耐性が認められることが判明した。この知見は、Apo2L に NF<math>\kappa</math>B 抑制を併用することにより ATL 細胞にアポトーシスを誘導する可能性を示唆し、今後、ATL の新しい治療法を開発する上で重要と考えられる。また本研究では、Gel shift assay による Apo2L 遺伝子プロモーター部位の NF<math>\kappa</math>B に対する反応部位と結合蛋白の同定を行なっており、学術的な水準も非常に高いものである。</p>					
以上の結果から、本論文は学位授与に十分値するものと判断した。					

備考 1 用紙の企画は A4 とし縦にして左横書きとすること。

2 要旨は 800~1200 字以内にまとめること。

3 \*印は記入しないこと。