

Title	クラスIH-2アロ抗原反応性Lyt2+ヘルパーT細胞サブセットの特性 : クラスIH-2disparate異系細胞の静脈内投与によるLyt2+ヘルパーT細胞の増殖能とIL-2産生能の抑制
Author(s)	佐藤, 総一郎
Citation	大阪大学, 1988, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/36630
rights	
Note	著者からインターネット公開の許諾が得られていないため、論文の要旨のみを公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、〈a href="https://www.library.osaka- u.ac.jp/thesis/#closed">大阪大学の博士論文についてをご参照ください。

# Osaka University Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

Osaka University

[89]

藤 氏名•(本籍) 佐 総

学位の種類 医 学博 +

学位記番号 第 8 4 0 9 묵

学位授与の日付 昭和63年12月26日

学位授与の要件 学位規則第5条第2項該当

性;クラスIH-2disparate 異系細胞の静脈内投与による Lvt 2 <sup>†</sup>

ヘルパー丁細胞の増殖能と | L - 2 産生能の抑制

(主査) 教 授 濱岡 利之 論文審查委員

> 教 授 岸本 進 教 授 園田 孝夫

## 論文内容の要旨

#### [月 的〕

抗アロ免疫応答は一般抗原と同様にヘルパーT細胞のアロ抗原認識によって一連の免疫反応が開始さ れる。従来、ヘルパーT細胞のフェノタイプは $L3T4^{+}$ Lyt  $2^{-}$ ( $L3T4^{+}$ ) とされていたが、近年、こ れまでキラーT細胞マーカーと考えられていた Lyt 2 抗原を有すT細胞即ちL3T4¯ Lyt 2 ¯ (Lyt 2 ¯) T細胞集団にもヘルパー機能を有する亜集団が存在する事が報告され, 抗アロヘルパーT細胞の Heterogeneity が明らかにされてきた。一方、アロ抗原を静脈内移入した場合の生体の免疫応答は複雑で、抗 アロ免疫応答が誘導される場合と、逆にドナー特異的移植前輸血(DST)に代表される様に免疫抑制 が誘導される場合が知られている。そこで,本研究ではアロ抗原の静脈内移入によってそれぞれのT細 胞集団、特にヘルパーT細胞サブセットの免疫応答能がどの様に修飾されるかを検討した。

### 〔方法ならびに結果〕

マウスはC57BL/6 (B6), BALB/cおよびB6マウスのクラスIH-2Kミュータントであ るB6-C-H-2 $^{bm1}$ (bm1), クラスIIH-2I-AミュータントであるB6-C-H-2 $^{bm12}$ (bm12) ならびにそれぞれのF, [(B 6 × bm 1) F,, (B 6 × bm 12) F,] を用いた。抗アロ免疫応答は、リンパ 球混合培養による増殖反応 (MLR), IL-2産生及びCTL誘導を調べた。

- I. MLRによりB6抗 bm1及びB6抗 bm12反応においてはそれぞれ Lyt 2<sup>+</sup>,L3 T 4 <sup>+</sup>各サブセッ トが選択的に応答していることを明らかにした。
- Ⅱ.bm1の脾細胞10<sup>7</sup>個をB6マウスの静脈内に移入し、1週間後そのマウスのリンパ節細胞および脾 細胞の bm 1 に対する反応性をMLRで調べた。その結果,bm 1 の脾細胞で静脈内感作されたマウスの

Lyt  $2^+$ T細胞集は bm 1 に対する反応性を失っていたが,他のアロ抗原である bm 12やBALB/c に対しては正常マウスのリンパ球と同様に反応した。この様な静脈内前感作したアロ抗原に特異的な免疫抑制は $10^6$ 個以上の静脈内移入でみられ,なおかつ 3 週間以上持続した。宿主に対して免疫反応を示さない(B  $6 \times$  bm 1) $F_1$ マウス脾細胞を静脈内移入に用いても bm 1 の場合と同様に bm 1 アロ抗原特異的な免疫抑制がみられ,単に移植片対宿主反応(GVH)によるものではないことが明らかとなった。 さらに正常マウスのリンパ球に静脈内前感作されたマウスのリンパ球を加えても正常リンパ球の抗 bm 1 MLRは抑制されず,サプレッサー細胞の誘導によるものではないことが証明された。

IV. 一方、興味深いことに Lyt  $2^+$ CTL誘導に関しては、bm1抗原で静脈内前感作された B6 マウスのリンパ球からも正常リンパ球からと同程度の強い抗 bm1 Lyt  $2^+$ CTLが誘導された。

V. bm12マウスの脾細胞10<sup>7</sup>個をB 6 マウスの静脈内に移入し、bm12に対する反応性を調べた。その結果,L 3 T 4<sup>+</sup>T細胞によって惹起される抗bm12 MLRにおいては明らかな抑制は認められなかった。以上の結果より,アロ抗原(アロ脾細胞)の静脈内前感作によりアロクラス I 反応性 Lyt 2<sup>+</sup>C T L やアロクラス II 反応性L 3 T 4<sup>+</sup>ヘルパーT細胞は何ら影響を受けなかったのに対し,アロクラス I 反応性Lyt 2<sup>+</sup>ヘルパーT細胞は免疫寛容に陥る事が明らかとなった。

#### [総括]

bm1の脾細胞を静脈内投与することによって3週間にわたってbm1特異的にMLRやIL-2産生が抑制されたが,bm12脾細胞静脈内投与によっては抗bm12MLRやIL-2産生は影響されなかった。又,抗bm1MLRやIL-2産生抑制下でも正常T細胞と同様の抗bm1CTLの誘導がみられた。これらの結果より,アロ脾細胞の静脈内前感作によって $Lyt2^+$ ヘルパーT細胞が選択的に抑制され, $Lyt2^+$ CTLや $L3T4^+$ ヘルパーT細胞には影響を与えない事が明らかとなった。本研究よりアロクラス I MHC反応性 $Lyt2^+$ (CD $8^+$ ) ヘルパーT細胞の特性が明らかとなった。この結果は種々のCombinationにおけるDSTの効果の差異を証明することに役立つものと考えられる。

### 論文の審査結果の要旨

抗アロ免疫応答においてはこれまで $L3T4^+$ Lyt $2^-$ ( $CD4^+$ ) ヘルパーT細胞や $L3T4^-$ Lyt $2^+$ ( $CD8^+$ ) キラーT細胞の存在が知られていたが近年 $CD8^+$ ヘルパーT細胞の存在も明らかとなってきた。本研究によって、アロ脾細胞を静脈内前感作することにより移入したアロ抗原特異的にアロクラス IMHC反応性 $CD8^+$ ヘルパーT細胞が選択的に抑制され、アロクラス IMHC反応性キラーT細胞やアロクラス IMHC反応性ヘルパーT細胞には影響を与えないことが明かとなった。これらの知見

はアロクラス I MH C 反応性 C D 8 <sup>+</sup>ヘルパー T 細胞の特性を明らかにすると共に C D 8 型又は C D 4 型 T 細胞が反応する各々の Combination における donor-specific transfusion の効果の差異を証明することに役立つものと考えられ医学博士の論文に値すると考えられる。