



| | |
|--------------|--|
| Title | 老化促進マウス系を用いた老化にともなう免疫学的特性の検討 |
| Author(s) | 深井, 貴子 |
| Citation | 大阪大学, 1998, 博士論文 |
| Version Type | |
| URL | https://hdl.handle.net/11094/41075 |
| 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、 https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed 大阪大学の博士論文について |

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

| | |
|---------------|--|
| 氏 名 | 深 井 貴 子 |
| 博士の専攻分野の名称 | 博 士 (歯 学) |
| 学 位 記 番 号 | 第 1 3 5 5 2 号 |
| 学 位 授 与 年 月 日 | 平 成 10 年 2 月 25 日 |
| 学 位 授 与 の 要 件 | 学位規則第4条第2項該当 |
| 学 位 論 文 名 | 老化促進マウス系を用いた老化にともなう免疫学的特性の検討 |
| 論 文 審 査 委 員 | (主査) 教 授 浜田 茂幸 (副査) 教 授 松矢 篤三 助教授 森崎市治郎 講 師 前田 定秋 |

論 文 内 容 の 要 旨

[目的]

環境要因をも含めた生体の複合的な加齢変化である老化の機序については、最近、老化のモデル動物の開発・確立とあいまって、個体・細胞レベルでの解析が進められてきている。歯周疾患に関する疫学的調査からは高齢者ほど罹患率の高いことが明らかにされているが、老化に伴う免疫学的特性、特に歯周疾患の成立に関与する免疫応答の加齢変化については不明な点が多く残されている。そこで本研究では、老化のモデル動物実験系の一つである老化促進マウス (Senescence Accelerated Mouse; SAM) を用いて、B細胞の老化に伴う反応性、特に歯周病原性細菌に対する反応性の変動について検討した。次に、宿主の免疫調節機構において中心的役割を果たすと考えられるT細胞について、免疫細胞間の相互作用を *in vitro* で表現する反応系の一つと考えられる自己リンパ球混合培養反応 (autologous mixed-lymphocyte reaction; AMLR) を指標として老化に伴う応答性の変化を検討した。さらに、フローサイトメトリーを用いて CD4⁺CD45RB^{hi}T 細胞を中心とする種々の T 細胞サブセットの解析を行い、AMLR との関連性についても検討を加えた。

[材料と方法]

1. マウス

京都大学胸部疾患研究所より供与された促進老化徵候を示す SAM-P マウスおよび正常老化の SAM-R マウスを自家繁殖させて用いた。

2. マイトジエン活性と多クローン性B細胞活性化反応

10%牛胎児血清を含む RPMI 培地に浮遊させた脾細胞浮遊液に *Escherichia coli* K12株および *Porphyromonas gingivalis* 381株より分離・精製した LPS (それぞれ EcLPS, PgLPS と略) を含む種々のマイトジエンを添加後、37°C, 5% CO₂-大気中で48時間培養した。培養終了20時間前に [³H]チミジンを添加し、その取り込み量を液体シンチレーションカウンターで測定した。EcLPS および PgLPS による多クローン性B細胞活性化反応は、ヒツジ赤血球に対するプラーク形成細胞数を Cunningham 法を用いて測定した。

3. T細胞および非T細胞の調製と AMLR

AMLR の反応細胞としての T 細胞画分は、脾細胞をセファデックス G10 カラムを通過させてマクロファージを可及的に除去後、抗マウス免疫グロブリン抗体を用いたパンニング法により調製した。一方、AMLR の刺激細胞は、脾細胞を抗マウス CD90 モノクローナル抗体と補体で溶解後、マイトイシン C 処理して得た非 T 細胞画分を用いた。T 細胞と非 T 細胞を混和後、37°C, 5% CO₂- 大気中で培養を行った。培養終了20時間前に [³H] チミジンを添加し、その取り込み量を測定した。AMLR は、T 細胞画分のみの培養系での測定値を差し引いた値 (ΔDPM) で表した。

4. T細胞サブセットの検索

T 細胞画分の CD3, CD4, CD8, CD45RB, IL-2 レセプター, $\gamma\delta$ -TCR に対する蛍光標識モノクローナル抗体を組み合わせて多重蛍光抗体染色を行った。測定・解析はフローサイトメーターを用いてゲートをかけたリンパ球画分について行った。

5. T細胞でのサイトカイン mRNA の発現

各サイトカインに特異的な primer を用いた reverse transcription-polymerase chain reaction (RT-PCR) 法により、無刺激時の SAM マウス T 細胞の IFN γ , IL-2, IL-4, IL-5, IL-6, IL-10 および TGF β の mRNA の発現について比較検討した。

〔結果と考察〕

1. マイトジエン活性と多クローン性 B 細胞活性化反応

SAM-P マウスの脾細胞は LPS を含む各種の供試マイトジエンに対して、SAM-R マウスのそれと比較して反応性が低く、特に, *P. gingivalis* の LPS に対する反応性は著しく低下した。この低反応性は、培養時間やマイトジエン濃度によるものではなく、前者の老化促進に伴う変化であると結論された。また、多クローン性 B 細胞活性化反応についても、SAM-P マウスでは同月齢の SAM-R マウスと比較して有意の低下を示すことが明らかとなり、B 細胞の反応性が老化にともない低下することが強く示唆された。

2. AMLR

SAM-P マウスでは培養 1 日目の時点で AMLR のピーク応答性を示し、培養 2 日目以降は徐々に低下した。一方、SAM-R マウスではこれまでの報告と一致して培養 3 日目に AMLR のピークが認められた。その結果、培養 3 日目時点では SAM-P マウスでは SAM-R マウスと比較して有意に低い AMLR 値を示した。しかし、7カ月齢までの若齢 SAM-P マウスにおいては、SAM-R マウス同様、培養 3 日目で最大 AMLR がみられ、AMLR からみた T 細胞の反応性に関してはこの時期では老化の影響が認められなかった。さらに、24カ月齢の SAM-R マウスあるいは 24カ月齢の BALB/c マウスにおいては培養 1 日目に反応のピークが認められた。これらのことから、AMLR の反応性の変動は SAM-P マウスに特異的に観察されるものではなく、マウス T 細胞の老化にともなう一般的な現象であることが強く示唆された。

3. T細胞サブセットの検索

SAM-P マウスおよび SAM-R マウスの脾臓 T 細胞サブセットの検索の結果、CD3 陽性細胞中の CD4, CD8 陽性細胞率については両マウス間で著しい差は観察されなかった。

AMLR における主たる反応細胞と考えられる CD4 陽性細胞中の CD45RB 強陽性 (CD4⁺CD45RB^{hi}) T 細胞率については、両マウスともピーク時の AMLR 値と有意の正の相関が認められた。しかし、両マウス間での有意の差は観察されなかった。一方、胸腺外分化 T 細胞サブセットと考えられる CD3 弱陽性で IL-2 レセプターを発現している T 細胞 (CD3^{lo}IL-2R⁺ T 細胞) の比率は、SAM-P マウスで有意に高い値を示した。しかし、いずれのマウスにおいても CD3^{lo}IL-2R⁺ T 細胞率とピーク時の AMLR 値との有意の相関関係は認められなかった。また、 $\gamma\delta$ -TCR を持つ T 細胞 ($\gamma\delta$ -T 細胞) 率についても両マウス間での有意の差は観察されなかった。

4. T細胞でのサイトカイン mRNA の発現

SAM-P マウス T 細胞のサイトカイン産生能を mRNA レベルで検討した。その結果、IFN γ , IL-2, IL-4, IL-5,

IL-6, IL-10およびTGF β のmRNA発現はいずれも認められ, SAM-Pマウスに特定のサイトカイン産生能の欠落はないことが示された。しかし, SAM-Pマウスでは2カ月齢のSAM-Pマウスと比較してIL-2mRNAの発現が弱く, 老化とともにIL-2産生能が低下していることが示唆された。

[結論]

1. 促進老化を示すSAM-Pマウス(12カ月齢)では, マイトジェン活性や多クローニ性B細胞活性化反応が低下しており, B細胞の老化とともにIL-2産生能が低下していることが示唆された。
2. SAM-PマウスではAMLRのピークの反応が培養1日目に認められ, 老化と関連してAMLRの反応性の変動が示された。この現象は, 24カ月齢のSAM-RマウスやBALB/cマウスでも認められることから, T細胞の老化とともにIL-2産生能が低下していることが示唆された。
3. SAM-Pマウス, SAM-RマウスともCD4 $^+$ CD45RB hi T細胞率とピークのAMLR値との間に有意の正の相関が認められ, SAM-Pマウスにおいても同T細胞サブセットがAMLRの主たる反応細胞であることが示された。一方, CD3 lo IL-2R $^+$ T細胞の比率はSAM-Pマウスにおいて有意に高値を示した。
4. T細胞でのサイトカインmRNAの発現に関しては, SAM-PマウスでIL-2mRNAの発現の低下が認められたものの, その他では老化とともにIL-2産生能が低下していることが示唆された。

論文審査の結果の要旨

老化のモデル動物の一つである老化促進マウス(SAM)を主として用いて, 老化とともにIL-2産生能が低下する現象を検討した。SAM由来B細胞は加齢とともにIL-2産生能が著明に低下し, これに対してT細胞機能については, 宿主免疫調節能の指標とされる自己リンパ球混合培養反応を行うと培養早期に著明な反応を示し, 以後は低下するという特異なパターンを示すことを明らかにした。さらにこの現象が胸腺外分化T細胞群(CD3 lo IL-2R $^+$)の上昇と関連することを示唆した。

以上の業績は, 老化とともにIL-2産生能が低下する現象を示すものと認める。