



Title	Roles of CD40 in an inflammatory mechanism of neurodegenerative diseases
Author(s)	奥野, 龍禎
Citation	大阪大学, 2006, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/46270
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、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

氏名	奥野龍穎
博士の専攻分野の名称	博士(医学)
学位記番号	第19911号
学位授与年月日	平成18年2月20日
学位授与の要件	学位規則第4条第1項該当 医学系研究科生体統合医学専攻
学位論文名	Roles of CD40 in an inflammatory mechanism of neurodegenerative diseases (神經変性疾患の炎症機転における補助刺激分子CD40の役割)
論文審査委員	(主査) 教授 佐古田三郎 (副査) 教授 祖父江憲治 教授 吉峰俊樹

論文内容の要旨

〔目的〕

近年アルツハイマー病をはじめとした、神經変性疾患の病態に炎症機転が重要な働きをしていることが明らかとなりつつあり、アルツハイマー病(AD)、パーキンソン病(PD)、筋萎縮性側索硬化症(ALS)などの神經変性疾患を免疫・炎症機転から、immuno-inflammatory diseaseとして捉え病態を解析しようという動きがある。補助刺激分子CD40は免疫系では主に抗原提示細胞に発現するが、中枢神經系ではグリア細胞に発現し炎症機転を促進することによって多発性硬化症やADの病態に関与することが示唆されている。本研究では代表的な神經変性疾患であるALSおよびPDにおいて、グリア細胞に発現したCD40を介した炎症機転に焦点を当て、神經細胞障害機序との関係について解析した。

〔方法ならびに成績〕

ALS患者およびモデルマウス(G93A変異SOD1トランスジェニックマクス;G93A Tg)の脊髄組織、PD患者中脳黒質において免疫組織学的にCD40の発現を検討した。その機能を解析するためマウス胎児脊髄と中脳組織由來のグリア-神經混合培養系を利用してCD40の下流で動く炎症性分子と神經細胞障害について検討した。

- (1)ALSに関してCD40は患者およびG93A Tgマウス脊髄の反応性グリア細胞に高発現が認められた。ALSの病態に重要であることが示唆されている Cyclooxygenase-2(COX-2)は多くのアストロサイトと一部のミクログリアに発現しており、さらにCD40とCOX-2の二重染色で反応性グリア細胞における共発現が確認された。
- (2)アストロサイトとミクログリアの初代培養ではCD40刺激によりCOX-2が誘導されることが確認された。マウス胎児脊髄より調製したグリア-神經混合培養系においてCD40刺激により運動ニューロン死が誘導され、これはCOX-2阻害剤により抑制されることが確認された。
- (3)PDに関してCD40は患者黒質の反応性グリア細胞において高発現が確認された。マウス胎児中脳より調製したグリア-神經混合培養系ではCD40刺激にて inducible nitric oxide synthase(iNOS)及びCOX-2が主にミクログリアに誘導された。
- (4)またPD黒質に発現するCD23(FcεRII)の重要性がこれまで報告されていたが、CD23がCD40によりアストロ

サイトに誘導され iNOS 産生の一翼を担っていることを明らかにした。マウス胎児中脳のグリア-神経混合培養系では CD40 刺激にて tyrosine hydroxylase (TH) 陽性ニューロンが選択的に減少し、更にこれは iNOS 及び COX-2 の選択的阻害にて有意に抑制された。

[総 括]

- (1)ALS 脊髄において COX-2 がその病態に重要であることが示唆されていたが、本研究により CD40 が反応性グリア細胞に高発現しその下流で COX-2 が誘導され、運動ニューロン死を来たしている可能性が示唆された。
- (2)PD において iNOS 及び COX-2 と黒質ドパミン神経細胞死の関連が報告されている。本研究により PD 黒質においても反応性グリア細胞に CD40 が高発現し、その下流で iNOS および COX-2 が誘導され選択的ドパミン神経細胞障害が引き起こされている可能性が示唆された。
- (3)上記 ALS、PD の実験において CD40 は神経細胞にも発現しているが CD40 ノックアウトマウスを利用することにより、神経細胞への直接障害作用ではなくグリア細胞を足場とした炎症機転による神経細胞障害であることが示唆された。

論文審査の結果の要旨

近年アルツハイマー病をはじめとした神経変性疾患において、グリア細胞を介した炎症機転が重要な働きをしていることが明らかになっている。さらにパーキンソン病 (PD) や筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 等の変性疾患も含め neuroinflammatory disease として病態を捉えようとする考えがでてきており、これらの疾患における炎症機転の解析が必要となってきた。申請者はグリア細胞に発現し、炎症機転に重要な働きをしていると推察された補助刺激分子 CD40 に着目し、PD 及び ALS における神経細胞死との関連を検討した。PD 患者黒質及び ALS 患者とそのモデルマウス脊髄において、CD40 は反応性グリア細胞に発現していることを示し、さらに細胞培養系を利用して CD40 の下流でグリア細胞に誘導される cyclooxygenase2 (COX2) 及び inducible nitric oxide (iNOS) が神経細胞障害に関与していることを示した。以上本研究により、PD 及び ALS において反応性グリア細胞に CD40 が高発現し、炎症機転を促進することによって病態に関与している可能性が示された。本論文は、神経変性疾患における炎症機転を新しい側面から明らかにしたものであり、学位に値するものと考えられる。