



PRESS RELEASE

令和 4 年 1 月 28 日

琉球大学
東北大学
岡山大学
新潟大学

結核菌が宿主の免疫応答を抑制するメカニズムの一端を解明

～新たな結核治療薬の開発に繋がる可能性～

琉球大学熱帯生物圏研究センターの高江洲准教授、松崎教授らの研究チームによる研究成果が、米国連邦実験生物学会の学術誌「The FASEB Journal」に掲載されました。

本件に関する取材については、下記のとおりになりますので、よろしくお願いいたします。

<発表のポイント (図1参照)>

1. 結核菌の排除に重要な役割を果たす炎症性サイトカイン IL-1 β の産生を阻害する結核菌病原因子 Zmp1 の宿主側標的分子として、ミトコンドリアに局在する GRIM-19 を同定した。
2. GRIM-19 はインフラマソームを介した IL-1 β の産生に必須の役割を果たす新規の制御因子であることを見出した。
3. Zmp1 は GRIM-19 を標的としてミトコンドリア機能を阻害することで、IL-1 β の産生を阻害することが示唆された。
4. 今後、Zmp1 と GRIM-19 の相互作用をブロックする新たな結核治療薬の開発に繋がることを期待される。

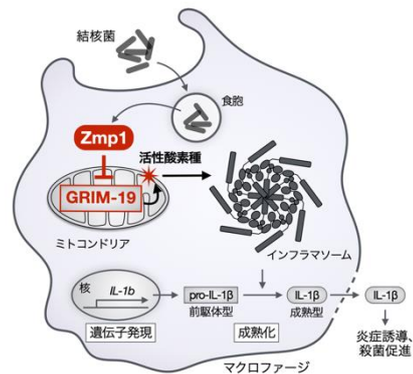


図1 本研究成果の模式図

記

日 時：随時連絡可

場 所：琉球大学 熱帯生物圏研究センター 分子生命科学研究所

【問い合わせ先】

琉球大学 熱帯生物圏研究センター
准教授 高江洲 義一 / 教授 松崎吾朗
TEL: 098-895-8973 / 098-895-8968
E-mail: takaesug@comb.u-ryukyu.ac.jp

内容等：別紙参照ください

PRESS RELEASE

<発表概要>

1. 研究の背景

結核は結核菌という細菌の感染によって引き起こされ、今なお世界で毎年 100 万人以上の命を奪う重大な感染症であり、世界保健機関(WHO)が世界三大感染症の一つとして重点的な対策を求めている疾患です。結核の治療には結核菌に対する複数の抗生物質を一定期間投与する多剤併用療法が適用されますが、投与の条件が厳格に守られない状況下などで抗生物質に耐性を持つ多剤耐性菌の出現が大きな脅威となっています。このような多剤耐性結核菌にも対処可能な新たな結核治療薬の開発が世界的な課題となっています。

結核菌は、免疫細胞の一つであるマクロファージ(※1)の細胞内に寄生して増殖する特徴を持っています。通常、細菌はマクロファージに取り込まれると殺菌されますが、結核菌はマクロファージが殺菌作用を発揮するのに必要な分子の機能を抑える様々な病原因子を持っているため、マクロファージ内で殺菌されず、結核菌の細胞内への寄生が成立します(以降、寄生された細胞を宿主と呼びます)。結核菌が細胞内に寄生すると、体液中の抗菌分子(抗体など)による攻撃も受けることがなくなり、その結果、マクロファージが結核菌を守り増殖する場を提供することになってしまいます。これが、免疫系がなかなか結核菌を排除できない理由の一つです。したがって、結核菌の細胞内寄生に必要な病原因子の働きを阻害する方法を開発すれば、マクロファージの殺菌作用を強化でき、宿主の免疫応答を増強することで結核菌を排除できる可能性が考えられます。

これまでに、結核菌の持つタンパク質分解酵素の一種である亜鉛メタロプロテアーゼ 1(Zmp1)が、細胞内寄生に必須であることが知られていました。Zmp1 はマクロファージから産生され宿主の殺菌活性を増強する炎症性サイトカイン、インターロイキン-1β(IL-1β)(※2)の生成を抑制することが知られていましたが、宿主の何に働きかけ、どのような過程で細胞内寄生を成立させているかは不明でした。そこで、本研究では宿主側で Zmp1 の標的となっている分子の同定とその分子の機能解析を通じて、Zmp1 による IL-1β の産生阻害の分子機序の解明に取り組みました。

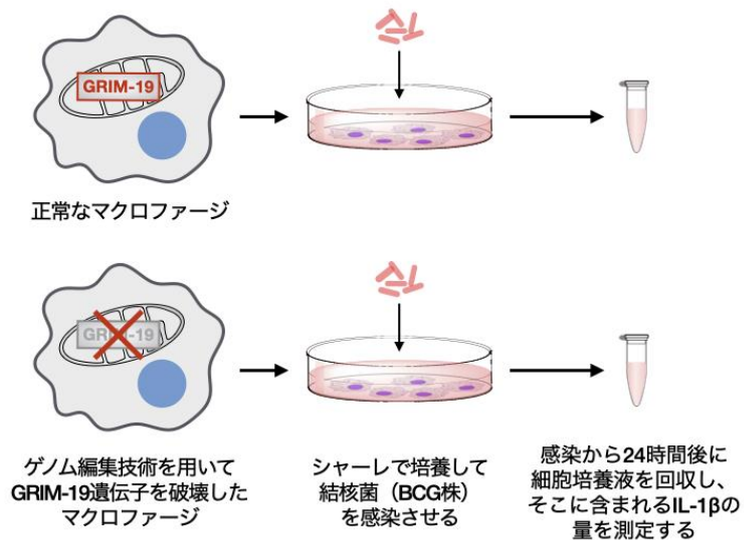


図 2 本研究で行った実験の模式図。正常なマクロファージ(上段)、GRIM-19 遺伝子を破壊したマクロファージ(下段)に結核菌を感染させ、IL-1β の産生を確認した

PRESS RELEASE

2. 研究内容

まず、酵母ツーハイブリッドスクリーニングという方法を用いて、Zmp1 と会合する宿主タンパク質を探索し、その候補の一つとしてミトコンドリア呼吸鎖(※3) 複合体 I を構成するサブユニットの一つである GRIM-19 というタンパク質を特定しました。これまでに、GRIM-19 が IL-1 β の産生制御に関わるという報告はありません。そこで、マクロファージ

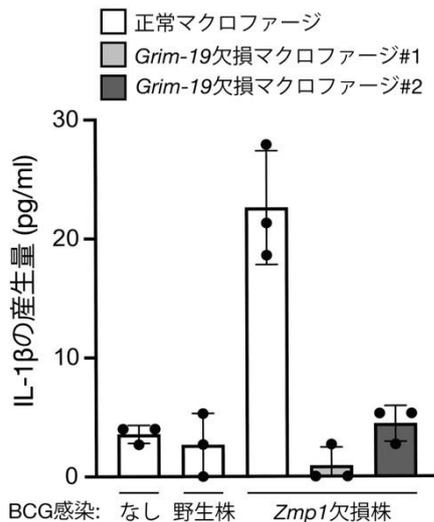


図3 正常マクロファージ、Grim-19 欠損マクロファージに結核菌の野生株、Zmp1 欠損株を感染させた実験の結果

における GRIM-19 の役割を明らかにするために、ゲノム編集技術を用いて Grim-19 遺伝子を破壊(ノックアウト)したマウスマクロファージ細胞株を樹立し、その細胞の応答を調べました(図2参照)。結核菌の弱毒ワクチン株である BCG を正常なマクロファージに感染させる実験を行ったところ、野生型 BCG を感染させた正常マクロファージからは IL-1 β の産生がほとんど見られないのに対して、Zmp1 欠損 BCG (Δ zmp1-BCG) を感染させたマクロファージからは IL-1 β の産生が認められました。つまり、Zmp1 は確かに IL-1 β の産生を阻害することが確認できました。一方、Grim-19 欠損マクロファージに Δ zmp1-BCG を感染させた場合は、IL-1 β の産生が完全に抑制されました。このことから、GRIM-19 が BCG 感染によって誘導される IL-1 β の産生に必須であることが明らかとなりました(図3参照)。

次に、GRIM-19 がどのように IL-1 β の産生を制御するのか、その分子メカニズムの解明に取り組みました。IL-1 β の産生にはインフラマソーム(※4)と呼ばれるタンパク質複合体が重要な役割を果たします。インフラマソームはセンサータンパク質・アダプタータンパク質・タンパク質分解酵素(カスパーゼ1)から構成されます。インフラマソームはセンサータンパク質の違いによっていくつかの種類に分けられますが、中でも NLRP3 というタンパク質をセンサーとするインフラマソームは結核菌に感染したマクロファージからの IL-1 β の産生に重要な役割を果たすことが知られています。そこで、GRIM-19 が NLRP3 インフラマソームの活性化を制御するとの仮説を立て、Grim-19 欠損マクロファージを用いてそれを検証しました。その結果、Grim-19 欠損マクロファージでは NLRP3 インフラマソーム活性化刺激に応答した IL-1 β の産生もカスパーゼ1の活性化も起こらないことがわかりました。すなわち、GRIM-19 は NLRP3 インフラマソーム活性化に必須であることが明らかとなりました(図4参照)。

PRESS RELEASE

NLRP3 インフラマソームの活性化にはミトコンドリアに由来する活性酸素種 (mtROS) が重要な役割を果たすことが知られています。また、mtROS の産生にはミトコンドリア呼吸鎖複合体 I が大きく寄与することも知られています。そこで、GRIM-19 が mtROS の産生を介して NLRP3 インフラマソームの活性化を制御する可能性を検証しました。正常マクロファージと Grim-19 欠損マクロファージで、NLRP3 活性化刺激で誘導される mtROS の量を測定したところ、Grim-19 欠損マクロファージでは mtROS の産生が誘導されないことがわかりました。さらに、呼吸鎖複合体 I の活性化の一つの指標として、ミトコンドリア内膜の膜電位を解析したところ、Grim-19 欠損マクロファージでは正常マクロファージと比べて、膜電位が有意に低下することもわかりました。また、一過的な遺伝子導入により Zmp1 を強制的に発現させた細胞 (結核菌感染によって細胞内に Zmp1 タンパク質が発現する状況を擬似的に再現) でも膜電位が有意に低下すること、その低下の度合いは呼吸鎖複合体 I の阻害剤を添加した場合と同程度であることがわかりました (図 5 参照)。これらの結果から、GRIM-19 は呼吸鎖複合体 I からの mtROS の産生に必須の役割を果たしており、mtROS を介して NLRP3 の活性化を制御することが示唆されました。

3. 今後の展開

本研究では、結核菌がマクロファージ内に寄生するために重要な役割を果たす病原因子の一つ Zmp1 が宿主の GRIM-19 と会合すること、および、GRIM-19 が NLRP3 インフラマソームの活性化に必須の役割を果たすことを見出しました。Zmp1 の標的が具体的に明らかになったことにより、今後は Zmp1 と GRIM-19 の相互作用を阻害する薬剤を探索・開発することで、Zmp1 による IL-1 β の産生阻害を解除し、マクロファージの正常な免疫応答を引き出せるようになる可能性があります。そのような薬剤は結核菌に直接作用する従来の抗菌薬とは異なり、宿主免疫の増強によって菌の排除を促進することから、多剤耐性結核菌に対しても有効な治療薬となるものと期待されます。今後は、Zmp1 による GRIM-19 の機能阻害の詳細なメカニズムを解明し、Zmp1 の作用を阻害する方法の開発を進めていきます。

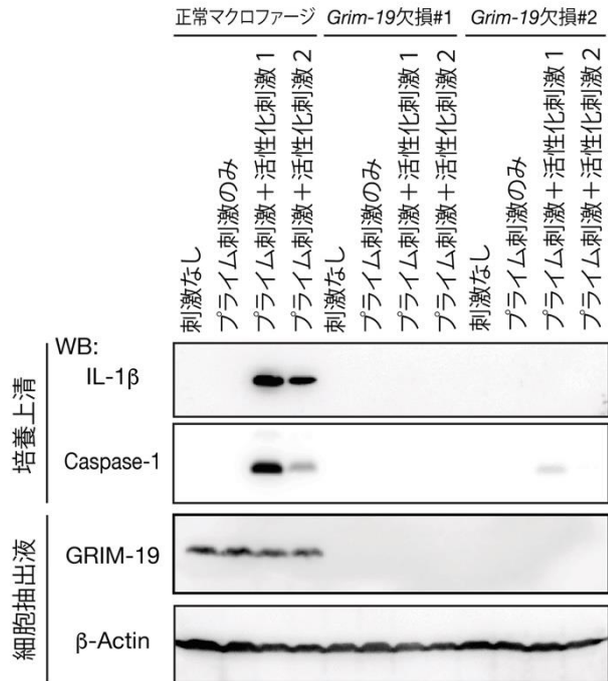


図 4 正常なマクロファージ、Grim-19 欠損マクロファージにおける NLRP3 インフラマソーム活性化刺激への応答

PRESS RELEASE

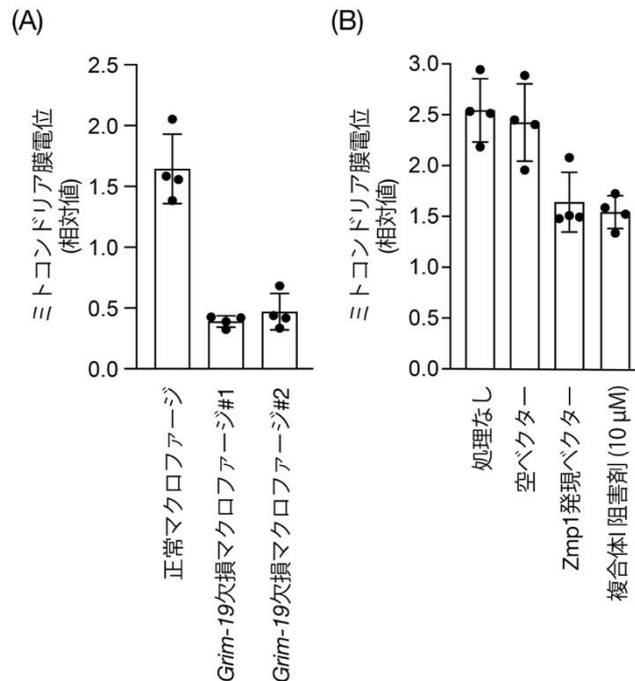


図 5 (A) 正常マクロファージ、Grim-19 欠損マクロファージにおけるミトコンドリア膜電位の比較。(B) Zmp1 を発現させた培養細胞におけるミトコンドリア膜電位の変化。

4. 研究体制、および本研究への支援について

本研究は、琉球大学熱帯生物圏研究センター（分子感染防御学分野）および大学院医学研究科（生体防御学講座）蔵根友美（大学院博士課程）・澤田和子研究員・福井雅之研究員・梅村正幸准教授・松崎吾朗教授・高江洲義一准教授、東北大学大学院医学系研究科（環境医学分野）松永哲郎助教・井田智章助教・西村明助教・赤池孝章教授、岡山大学学術研究院医歯薬学域（口腔微生物学分野）中山真彰助教・大原直也教授、新潟大学大学院医歯学総合研究科（細菌学分野）松本壮吉教授の共同研究として行われました（所属・役職名は研究実施当時のもの）。また、本研究は、科研費（18K07179、20H03487）、公益財団法人武田科学振興財団、公益財団法人ノバルティス科学振興財団、琉球大学熱帯生物圏研究センター共同利用・共同研究による支援を受けて実施されました。

5. クラウドファンディングについて

従来の研究助成に加えて、本研究では学術系クラウドファンディングサイト「academist（アカデミスト）」を通じたプロジェクト「結核の新たな治療法として『免疫療法』を確立したい！」（松崎・高江洲）(<https://academist-cf.com/projects/144?lang=ja>) の支援もを受けて実施しました。このプロジェクトは琉大公認の研究クラウドファンディング第 1 号で、合計 91 名のサポーターの方々から支援を頂いております。



PRESS RELEASE

6. 論文情報

【掲載誌】The FASEB Journal

【巻・号・ページ・年】Volume 36, Issue 1, e22096, 2022

【オンライン掲載日】2021年12月14日（日本時間15日）

【論文タイトル】GRIM-19 is a target of mycobacterial Zn²⁺ metalloprotease 1 and indispensable for NLRP3 inflammasome activation

（タイトル和訳） GRIM-19はマイコバクテリアのZn²⁺ metalloprotease 1の標的であり、NLRP3インフラマソームの活性化に必要不可欠である

【著者】Kurane T, Matsunaga T, Ida T, Sawada K, Nishimura A, Fukui M, Umemura M, Nakayama M, Ohara N, Matsumoto S, Akaike T, Matsuzaki G*, Takaesu G*.

【doi】10.1096/fj.202101074RR

【URL】<https://faseb.onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1096/fj.202101074RR>

7. 用語解説

（※1）マクロファージ：白血球の一種。感染防御の最前線で働き、病原体を取り込んで殺菌する能力を持つ。その一方で、結核菌に対しては菌の増殖の場となることがある。

（※2）インターロイキン-1β（IL-1β）：免疫系における細胞間コミュニケーションを司るサイトカインの一種。主に炎症を誘導する他、マクロファージの殺菌能力を高める働きもある。

（※3）ミトコンドリア呼吸鎖：生物のエネルギー源であるアデノシン三リン酸（ATP）の合成に関わる、ミトコンドリア内の一連のタンパク質複合体群。IからIVの四つの複合体から構成され、ミトコンドリア内膜を介した膜電位を形成する。

（※4）インフラマソーム：活性のある成熟型IL-1βの産生を担うタンパク質複合体。感染防御のみならず、慢性炎症性疾患とも深く関わることで知られている。

8. 本件に関するお問い合わせ先

【研究内容について】

琉球大学 熱帯生物圏研究センター 分子感染防御学分野

担当：准教授 高江洲 義一（たかえす ぎいち）、教授 松崎 吾朗（まつざき ごろう）

TEL: 098-895-8973 / 098-895-8968

E-mail: takaesug@comb.u-ryukyu.ac.jp, matsuzak@comb.u-ryukyu.ac.jp

【報道対応について】

琉球大学 総務部 総務課 広報係

TEL: 098-895-8175 FAX: 098-895-8013

E-mail: kohokoho@acs.u-ryukyu.ac.jp