

## MAC 感染で働くロングノンコーディング RNA

### — 宿主免疫反応の理解と肺 NTM 症治療法開発への貢献 —

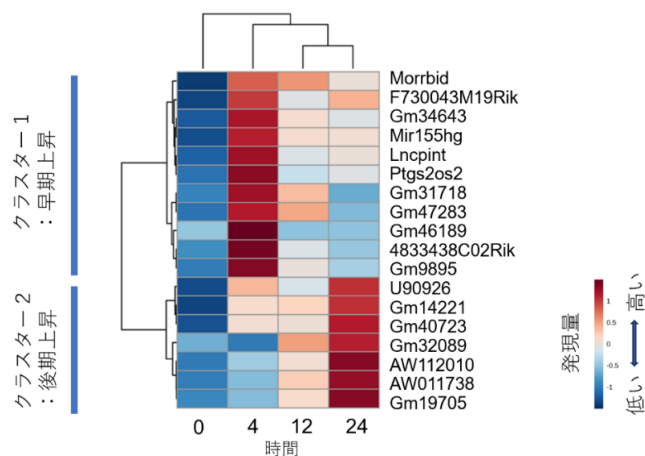
#### 概要

理化学研究所（理研）生命医科学研究センター細胞機能変換技術研究チームの鈴木治和チームリーダー、国立感染症研究所（感染研）ハンセン病研究センター感染制御部の吉田光範主任研究官、星野仁彦室長らの共同研究グループは、肺非結核性抗酸菌（NTM）症<sup>[1]</sup>の原因の一つであるマイコバクテリウムアビウムコンプレックス（*Mycobacterium avium* complex : MAC）<sup>[2]</sup>のマクロファージ細胞<sup>[3]</sup>感染により、さまざまなロングノンコーディング RNA（lncRNA）<sup>[4]</sup>が発現変動していることを発見しました。

本研究成果は、MAC 感染による宿主<sup>[5]</sup>免疫反応の理解や肺 NTM 症の治療法開発に貢献すると期待できます。

共同研究グループは、MAC をマクロファージ細胞に感染させ、理研が開発した独自技術である CAGE 法<sup>[6]</sup>を用いて、遺伝子発現を網羅的に調べました。近年注目されているタンパク質をコードしない lncRNA の発現変動を調べ、発現が上昇および減少する lncRNA を 18 個および 26 個同定し、それらの機能推定を行いました。同定した lncRNA はマクロファージ細胞の活性化状態によって多様な発現変動を示し、機能推定の結果と合わせて、それぞれが MAC 感染やマクロファージ細胞の活性化において独自の機能を持っていることが示唆されました。

本研究は、科学雑誌『*Frontiers in Immunology*』オンライン版（4月22日付）に掲載されました。



MAC 感染によって早期と後期に発現上昇する二つの lncRNA クラスタ

## 背景

マイコバクテリウムアビウムコンプレックス (*Mycobacterium avium* complex : MAC) は土壌や河川など私たちの周りに広く分布する非結核性抗酸菌 (NTM) です。通常は無害ですが、免疫が衰えた高齢者、特に閉経後の高齢女性では NTM が肺に感染すると肺 NTM 症を発症します。高齢化が進んでいる現代社会において、肺 NTM 症の患者は日本を含め全世界で増加しています。日本では肺 NTM 症の約 9 割は MAC 感染によるものです。

肺 NTM 症の病態は、細菌側の性質のみならず、宿主側要因や環境的要因が複雑に関係していると考えられています。しかしながら、宿主側要因において MAC 感染で宿主細胞の遺伝子発現がどのように変化するかについて、今まで詳細に解析されていませんでした。とりわけ、ロングノンコーディング RNA (lncRNA) の発現が MAC 感染によってどのように変化するかについては、全く調べられていませんでした。lncRNA は、タンパク質をコードしない 200 ベース以上の長さを持つ RNA で、タンパク質をコードする遺伝子 RNA と同様に宿主細胞で発現しています。lncRNA は、細胞分化、発がん、個体発生、細菌感染を含む疾患など、多様な生物学的プロセスに関与していることが分かってきています。従って、lncRNA に関する情報は、MAC 感染に対する宿主の免疫応答全般を理解する上で必要不可欠と考えられます。

## 研究手法と成果

MAC は宿主の自然免疫<sup>[7]</sup>をつかさどるマクロファージ細胞に感染します。そこで、培養したマクロファージ細胞を MAC に感染させ、理研が開発した CAGE 法を用いて感染後 4 時間、12 時間、24 時間で、マクロファージ細胞の遺伝子発現がどのように変化するかを解析しました (図 1)。



図 1 実験方法の概略

マウスの骨髄細胞を大腿骨から取り出し、細胞分化させてマクロファージ細胞を得た。この細胞に MAC を感染させ、0、4、12、24 時間後に細胞を回収し、CAGE 法で解析した。

共同研究グループは、まず、タンパク質をコードする遺伝子の発現変動を調べました。MAC に感染したマクロファージ細胞はサイトカインやケモカインと名付けられている免疫や炎症に関わる遺伝子の発現を劇的に上昇させました (図 2A、B)。この発現変動は急性炎症に関わる M1<sup>[8]</sup>と呼ばれる活性化状態とよく似

ていました。しかしながら、M1 活性化のマーカーである *Nos2* 遺伝子の発現変動は典型的な M1 活性化のものとは異なっていました。さらに組織修復に関わる M2<sup>[9]</sup> と呼ばれる活性化状態のマーカー遺伝子である *Arg1* 遺伝子の発現が持続的に上昇しました (図 2C)。

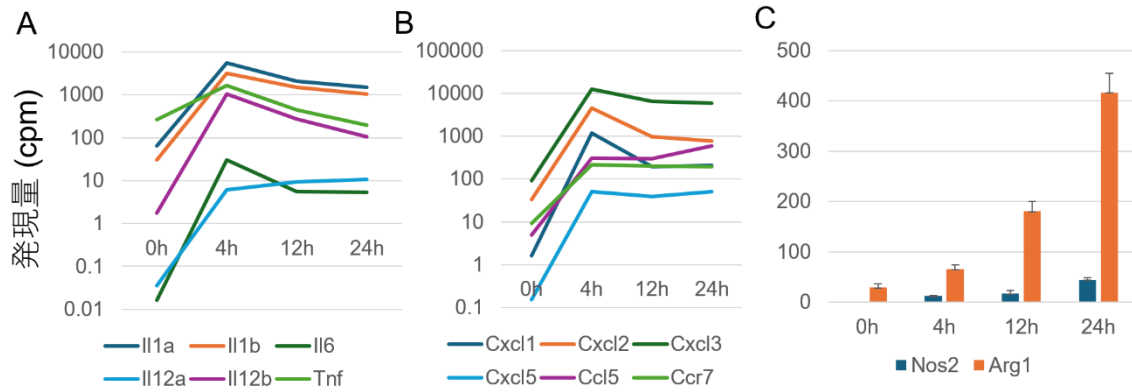


図 2 MAC 感染で発現変動するタンパクコード遺伝子

- A) サイトカイン遺伝子である *Il1a*、*Il1b*、*Il6*、*Il12a*、*Il12b*、*Tnf* は MAC 感染により、いずれも劇的な発現上昇を示した。
- B) ケモカイン遺伝子である *Cxcl1*、*Cxcl2*、*Cxcl3*、*Cxcl5*、*Ccl5*、*Ccr7* も同様に MAC 感染により、劇的な発現上昇を示した。
- C) M1 マーカー遺伝子 *Nos2* と M2 マーカー遺伝子 *Arg1* の MAC 感染による発現変動。典型的な M1 活性化では *Nos2* 遺伝子は活性化後 4 時間に発現ピークが観察されるが、MAC 感染では観察されなかった。また、M2 マーカー遺伝子 *Arg1* は M1 活性化では発現上昇がほとんど観察されないが、MAC 感染では高い発現上昇を示した。

共同研究グループは、MAC 感染によって発現上昇する 18 個の lncRNA と発現減少する 26 個の lncRNA を同定しました。発現上昇する lncRNA の発現動態をクラスター解析<sup>[10]</sup>してみると、早期に上昇するグループと後期に上昇するグループの二つに分類することができました (図 3)。そこでこの二つのグループに属する lncRNA の機能を調べたところ、早期上昇グループは免疫活性化に、後期上昇グループは感染に対する免疫反応に関与することが推定されました。

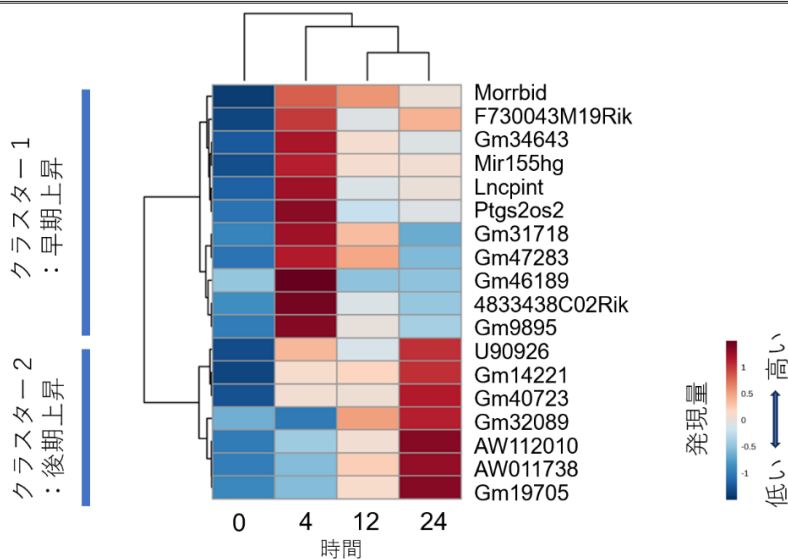


図3 MAC 感染によって発現上昇する lncRNA のクラスタ解析

MAC 感染によって発現上昇する lncRNA について発現変動パターンをクラスタ解析したところ、感染後 4 時間に発現ピークを持つ早期上昇グループと、感染後 24 時間に発現ピークを持つ後期上昇グループに分かれた。

共同研究グループは、発現変動する lncRNA から代表的な lncRNA を選び出して、マクロファージ細胞の M1 と M2 活性化に対する影響を調べました(図4)。いくつかの lncRNA は M1 あるいは M2 活性化によって発現が変動することが分かりました。さらに、あらかじめ M1 あるいは M2 活性化したマクロファージ細胞に MAC 感染させると、活性化なしで MAC 感染した場合と比較して発現変動が異なる lncRNA が見つかるなど、これら lncRNA がマクロファージ細胞の活性化や MAC 感染において多様に発現変動することが明らかとなりました。

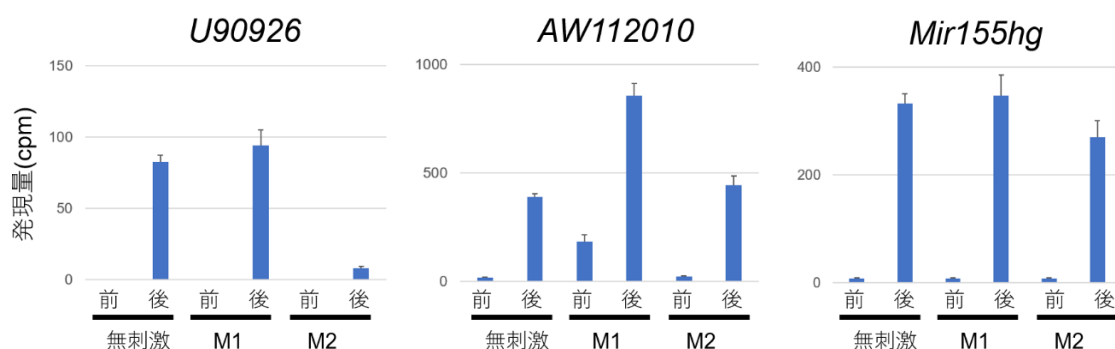


図4 マクロファージ細胞の M1 や M2 活性化に対する lncRNA 発現変動の影響

MAC 感染前(「前」と表示)と感染後 24 時間(「後」と表示)を比較すると三つの lncRNA *U90926*、*AW112010*、*Mir155hg* はいずれも発現上昇する。あらかじめ M2 活性化したマクロファージ細胞(「M2」と表示)では *U90926* の発現上昇は抑えられた。あらかじめ M1 活性化したマクロファージ細胞(「M1」と表示)では *AW112010* の発現が MAC 感染前でも上昇し、MAC 感染によってさらに上昇した。*Mir155hg* は M1 や M2 活性化の影響を受けないことが分かった。

マクロファージ細胞が MAC に感染したことを感知するには toll 様受容体 (TLR) [11]、特に TLR2[11]が重要であると報告されています。そこで TLR2 遺伝子をノックアウト[12]したマクロファージ細胞に MAC を感染させてみました。その結果、多くの lncRNA において、TLR2 をノックアウトしたマクロファージ細胞では MAC 感染による発現変動が弱まりました。この結果から、MAC 感染における lncRNA の発現変化は TLR2 を介したものであることが明らかとなりました (図 5)。

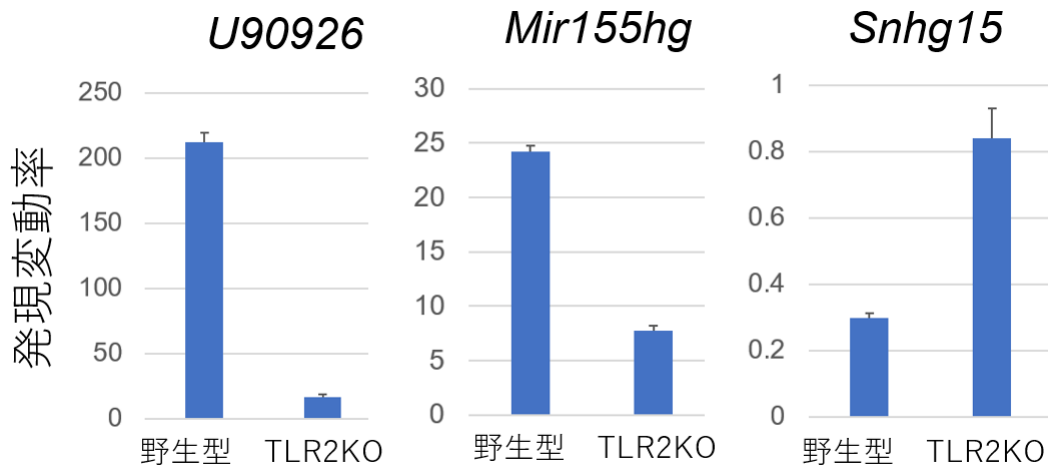


図 5 TLR2 をノックアウトしたマクロファージ細胞を用いた MAC 感染実験

野生型、および TLR2 をノックアウト (TLR2KO) したマクロファージ細胞に MAC を感染させ、lncRNA の発現変動率を調べた。lncRNA *U90926* や *Mir155hg* では、MAC 感染によって野生型マクロファージ細胞では発現が劇的に上昇するが、TLR2 をノックアウトしたマクロファージ細胞では発現上昇が抑えられた。*lncRNA Snhg15* では、MAC 感染によって野生型マクロファージ細胞では発現が減少するが、TLR2 をノックアウトしたマクロファージ細胞では発現の減少が抑えられた。

## 今後の期待

肺 NTM 症の患者は免疫不全の患者や免疫が衰えた高齢者、特に閉経後の女性に多いことが分かっています。高齢化社会を迎えた日本では現状、肺 NTM 症に感染する患者数が増加しています。今回得られたデータや結果は、MAC 感染に対する宿主の免疫反応を理解する上で非常に貴重です。データや結果を基に研究をさらに発展させることによって、肺 NTM 症の病態の理解や診断が進むことが望めます。さらに肺 NTM 症の新たな治療法の開発に貢献することが期待されます。

## 論文情報

<タイトル>

Transcriptome analysis of long non-coding RNAs in *Mycobacterium avium* complex-infected macrophages

<著者名>

Yoshida M, Kwon AT, Qin XY, Nishimura H, Maeda S, Miyamoto Y, Yoshida Y, Hoshino Y, Suzuki H

<雑誌>

*Frontiers in Immunology*

<DOI>

[10.3389/fimmu.2024.1374437](https://doi.org/10.3389/fimmu.2024.1374437)

### 補足説明

#### [1] 肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症

結核菌 (*Mycobacterium tuberculosis*) とらい菌を除いた抗酸菌 (*Mycobacterium*) を非結核性抗酸菌 (NTM) と呼び、NTM によって生じた肺疾患を肺 NTM 症と呼ぶ。

#### [2] マイコバクテリウムアビウムコンプレックス (*Mycobacterium avium* complex : MAC)

*Mycobacterium* 属に含まれる細菌のうち、*Mycobacterium avium* と *Mycobacterium intracellulare* の二つの細菌を合わせた名称。

#### [3] マクロファージ細胞

白血球の一つで、炎症反応や免疫応答をつかさどる細胞。細菌や異物を取り込んで消化する役割を持つとともに、その情報を T 細胞に伝える役割を担う。MAC や結核菌などいくつかの微生物が増殖するための標的細胞でもある。

#### [4] ロングノンコーディング RNA (lncRNA)

タンパク質をコードしない 200 ベース以上の長さを持つ RNA で、タンパク質をコードする遺伝子 RNA と同様に、宿主細胞で発現する。lncRNA は、細胞分化、発がん、個体発生、細菌感染を含む疾患など、多様な生物学的プロセスに関与していることが分かってきており、近年注目されている。lncRNA は long non coding RNA の略。

#### [5] 宿主

MAC などの感染症において、病原体が感染する対象のこと。

#### [6] CAGE 法

理研が独自に開発した遺伝子解析技術で、転写開始点と呼ばれる RNA が書き写される領域の先頭 (5' 端) だけを次世代シーケンサーで解析する方法。読み取った配列をゲノム上にマッピングして数えることで、転写開始点を同定するとともに、各転写開始点から書き出されている RNA の数を定量することができる。CAGE は Cap Analysis of Gene Expression の略。

#### [7] 自然免疫

人間を含む多くの生物に備わっている仕組みで、病原体を認識して攻撃することで病原菌を排除する役割を持つ。

#### [8] M1

マクロファージ細胞の活性化の一つ。T 細胞から放出されるインターフェロンガンマ

(IFN $\gamma$ ) によって引き起こされ、炎症反応や細菌破壊作用を示す。M1 活性化するとき、M2 活性化は起こらない。

#### [9] M2

M1 とは異なるマクロファージ細胞の活性化の一つ。サイトカインのインターロイキン 4 (IL4) やインターロイキン 13 (IL13) によって引き起こされ、組織修復に関わる。M2 活性化するとき、M1 活性化は起こらない。

#### [10] クラスタ解析

異なる性質が混じり合った集団から、互いに似た性質を持つものをまとめる解析。

#### [11] toll 様受容体 (TLR)、TLR2

動物の細胞表面にあるタンパク質で、病原体を感知する機能がある。TLR2 は TLR の一つであり、病原体のリポタンパク質を感知する自然免疫受容体の一つ。TLR は tall-like receptor の略。

#### [12] ノックアウト

遺伝子を破壊して標的タンパク質を発現する機能をなくすこと。

### 共同研究グループ

理化学研究所	生命医科学研究センター	細胞機能変換技術研究チーム
チームリーダー	鈴木治和	(スズキ・ハルカズ)
研究員 (研究当時)	アンドリュー・クオン (Andrew T. Kwon)	
研究員	秦 咸陽	(シン・カンヨウ/Qin Xian-Yang)
人材派遣	西村 創	(ニシムラ・ハジメ)
テクニカルスタッフ I	前田紫緒里	(マエダ・シオリ)
国立感染症研究所	ハンセン病研究センター	感染制御部
室長	星野仁彦	(ホシノ・ヨシヒコ)
主任研究官	吉田光範	(ヨシダ・ミツノリ)
主任研究官	宮本友司	(ミヤモト・ユウジ)
産業医科大学	医学部	免疫学・寄生虫学講座
准教授	吉田安宏	(ヨシダ・ヤスヒロ)

### 研究支援

本研究は、日本医療研究開発機構 (AMED) 新興・再興感染症に対する革新的医薬品等開発推進研究事業「活性型・抑制型自然免疫受容体解析による抗酸菌潜伏および持続感染の成立、維持と再活性化機序解明に基づく新規治療法開発 (研究代表者: 星野仁彦)」「抗酸菌潜伏感染・再活性化の疫学とその機序に基づいた新規治療法開発 (研究代表者: 星野仁彦)」による助成を受けて行われました。

### 発表者・機関窓口

<発表者> ※研究内容については発表者にお問い合わせください。

---

理化学研究所 生命医科学研究センター 細胞機能変換技術研究チーム  
チームリーダー 鈴木治和 (スズキ・ハルカズ)  
Tel: 045-503-9252 Fax: 045-503-9216  
Email: harukazu.suzuki [at] riken.jp

国立感染症研究所 ハンセン病研究センター 感染制御部  
室長 星野仁彦 (ホシノ・ヨシヒコ)  
主任研究官 吉田光範 (ヨシダ・ミツノリ)  
Tel: 03-5285-1111 (星野) Fax: 03-5285-1150 (星野)  
Email: yhoshino [at] niid.go.jp (星野)



鈴木治和

<機関窓口>

理化学研究所 広報室 報道担当  
Tel: 050-3495-0247  
Email: ex-press [at] ml.riken.jp

国立感染症研究所  
Tel: 03-5285-1111  
Email: info [at] nih.go.jp

※上記の[at]は@に置き換えてください。

---