

論文審査の結果の要旨

申請者氏名 金 昌 勲

卵胞から卵管内に排卵された卵は、卵管膨大部で精子と会合・受精した後、卵割を繰り返しながら子宮へと輸送される。卵管内における卵や胚の輸送時間は、動物種によってそれぞれ異なるが、種内では、極めて精巧な機構によって決定されている。このような卵管内における卵や胚の輸送には、卵管全体の運動に関わる筋収縮、交感神経支配、卵管内の卵管分泌液さらには卵管上皮の繊毛運動などが複雑に関与していると考えられている。さらに、これらの要因は、視床下部-下垂体-性腺系から分泌される種々なホルモンの支配を受けている。このように、これまで胚の輸送に関する物理学的、生化学的ならびに生理学的研究は数多く報告されているが、胚と卵管との認識機構に関する分子レベルでの仕組みについてはほとんど研究されていない。

以上のような背景から、本研究は、卵管内における胚の輸送がどのような分子機構によって支配されているかを調べるために行なったものである。

第一章では、体外受精で作製したウシ胚ならびにマウス胚を偽妊娠マウスの卵管に移植し、一定時間後に、卵管および子宮を灌流することにより胚を回収する実験を行った。その結果、移植したウシ胚の $45.5 \pm 32.7\%$ ($n=12$) が卵管より回収され、 $3.3 \pm 7.8\%$ ($n=12$) が子宮より回収された。ウシ胚の多くは卵管膨大部に滞留していることが認められた。これに対し、マウス胚は卵管からは全く回収されなかった。また、異種胚の卵管内滞留が移植時の卵管への機械的ストレスに起因している可能性も考えられることから、ウシ胚とマウス胚を交互に移植用ピペットに取り移植した結果、ウシ胚でのみ顕著な卵管内滞留が認められた。これらの結果から、マウス卵管が胚を何らかの機構で認識し子宮へ輸送していることが判明した。

胚の透明帯表層を構成している主要な成分であるZP分子(糖タンパク質)と胚の卵管輸送との関係については全く明らかにされていない。第二章では、マウス透明帯表層に存在するZP2-20、ZP3-5、ZP3-6およびZP3-9の一部ペプチド領域を抗原として作製された抗体を用いて、マウス胚の卵管輸送におけるZP分子の重要性について検討した。各種抗体をマウス2細胞期胚に作用させた(37℃、5%CO₂、95%空気、30分間)後、マウス卵管に移植し、一定時間後に灌流により回収した結果、抗ZP2-20ならびに抗ZP3-9抗体を作用させた胚で子宮への輸送が有意に阻害された。抗ZP2-20抗体は、異なった動物の透明帯に共通なペプチド配列を抗原として、また、抗ZP3-9はマウス透明帯に特異的なペプチド配列を抗原としてそれぞれ作製されたものである。本実験の結果は、これらのZPペプチド領域がマウス卵管の胚に対する種特異性を認識する上で極めて重要であることを示している。

第三章では、糖質、タンパク質、脂質に対する各種分解酵素を透明帯に作用させた場合に、胚の卵管

輸送にどのような影響を及ぼすかを検討した。なお、本実験では、ウシ胚と同様にブタ成熟卵子でもマウス卵管内での顕著な滞留が認められたので、入手が容易なブタ卵子を異種胚として用いた。分解酵素としては、タンパク分解酵素、糖質分解酵素、脂質分解酵素を用いた。各種酵素をブタ卵ならびにマウス胚に作用させた後、それらを偽妊娠マウスの卵管に移植し、一定時間後に回収する実験を行った。その結果、ブタ卵では、neuraminidase 処理で有意な輸送が、マウス胚では、trypsin ならびに β -glucosidase (β G) 処理胚で有意な滞留が認められた。とくに、 β G 処理胚で極めて顕著な滞留が認められたので、その特異性について検討するため、 β G のインヒビターを β G と同時に添加してマウス胚に作用させた結果、移植胚の滞留はほとんど認められなかった。また、 β G 処理により透明帯の構造的な破壊が生じ、そのため胚の輸送が阻害されている可能性も考えられたので、 β G 処理胚を電顕により観察した結果、無処理胚と差異は認められなかった。これらの結果から、ZP 分子内糖鎖を含め透明帯表層に存在する糖質が卵管の胚に対する種特異的認識に重要であることが示された。

以上、本研究で得られた結果は、卵管が胚の透明帯表層に存在する種特異的 ZP 分子を認識することにより卵管内輸送を制御していることを初めて示したものである。また、本研究における異種胚移植による実験系は、哺乳類卵および胚の卵管内輸送における細胞ならびに分子機構を解明する上で極めて有用な手段であることを示し、学術上、応用上貢献するところが少なくない。よって審査委員一同は本論文が博士（農学）の学位論文として価値あるものと認めた。