

## 審査の結果の要旨

氏名 廣井 賀子

本研究は哺乳類における分化・発生制御機構を明らかにするため、酵母から哺乳動物まで一次構造が高く保存されている Rcd1 タンパクについて、その哺乳類ホモログが、分裂酵母ホモログ同様に、分化の制御機構に関与するか、複数の分化・発生の過程を再現できる系で解析を試みたものであり、下記の結果を得ている。

1. ラット臓器を用い、Rcd1 の発現パターンをウエスタンブロットティング法で調べた。ラット embryo 各臓器においては実験に用いたすべての臓器で発現が見られ、胎生日数が進むにつれ多くの臓器で減少する傾向が見られた。また、5 週齢のラット各臓器での Rcd1 タンパク発現は、胸腺、脾臓、骨髄の他、肺、辜丸、脳などで多かった。この結果から、実際に Rcd1 の哺乳類ホモログがタンパクとして発現していること、胎生初期の各臓器で多く発現していること、ある程度成熟の進んだ個体では、造血系の臓器等で発現の多いことが示された。
2. *in vitro* で分化誘導可能なヒト白血病細胞株や、発生の過程を部分的に再現できることが知られているテラトカルシノーマの細胞を分化誘導し、その際の Rcd1 タンパク発現の変動を確認した。結果、実験に用いたどの細胞株でも発現が確認され、F9、HL-60 をレチノイン酸 (RA) で分化誘導する系では、分化誘導前は発現が少なかったものの、分化マーカーが確認されるようになる時期までに一過性で発現が上昇し、再び下がるという現象が見られた。
3. F9 の RA 刺激による分化に Rcd1 が必須の因子であるかを調べるため、Rcd1 の antisense-oligo を用いて、F9 を RA 処理し分化誘導する際、Rcd1 の発現上昇を抑えると、分化にどのような影響がでるか確認した。結果は、antisense-oligo を

用いて Rcd1 の発現上昇を抑えると、分化マーカーである c-Jun の発現上昇、 $\alpha$ -fetoprotein (AFP) の発現が抑えられた。また、同時に F9 分化の際形成される embryoid body (EB) の形成も強く阻害された。この結果より、分化誘導の過程で起きる Rcd1 発現の一過性の上昇が抑えられると、通常の分化を起こせなくなることを示された。

4. 同じ系において、Rcd1 が常時発現していた場合、分化にどのような影響が出るか確認するため、ヒト Rcd1 の全長をトランスフェクションした細胞株を樹立した。これらの細胞株では、Rcd1 の発現は増殖には影響しなかった。一方、Rcd1 発現株では RA 処理前から c-Jun の発現が見られ、その後の経時的な変化は、WT、ベクターのみ導入の株と同様の変化が早いタイミングから観察された。また、Rcd1 発現株では、RA 添加前から EB 様の細胞塊が観察された。この細胞塊は、細胞塊凍結切片のヘマトキシリン-エオシン染色、AFP の免疫染色、また細胞塊抽出液の AFP に対するウエスタンブロッティングにより、染色パターン、AFP 発現パターンがほぼ同じであったことから、WT を RA 処理したときに形成される EB と同じものであると判断した。このことから、Rcd1 導入株では、Rcd1 導入によって分化が亢進されていると考えられた。この分化亢進が、Rcd1 により直接引き起こされているのか、又は Rcd1 により、血清培地中に微量に含まれる RA のシグナルが増幅されるために起きているのか確認するため、RA の特異的な拮抗阻害剤で細胞を処理し、その時の EB 様細胞塊形成率を確認した。すると、RA 拮抗阻害剤で細胞を処理することにより、EB 様細胞塊形成は抑制された。以上より、Rcd1 は外から分化の刺激を受け取ったあとのシグナルを増幅する因子であることが推測された。
5. F9 に RA を用いて分化誘導する系では、ATF-2(activation transcription factor-2)という転写因子が、RA 刺激後、DRE(differentiation regulatory factor)と呼ばれる c-jun のエンハンサー領域に結合することから起こることが知られている。一方で、この転写因子にどのように RA のシグナルが伝達されているのかがこれまで明らかとされていない。この機構に、Rcd1 がどのように関わっているのかを調べるため、RA 処理前後で経時的に回収した細胞抽出液に対し免疫沈降法を用い実験

を行った。結果、RAR(RA receptor)と Rcd1 は、RA の添加にかかわらず常に共沈し、分化誘導後、Rcd1 と ATF-2、ATF-2 と RAR の共沈が観察された。ATF-2 と RAR の共沈が、Rcd1 と ATF-2 の共沈が起きるとほぼ同時に起きることに着目し、両者の複合体形成に Rcd1 が必須の因子であるかどうか調べるため、Rcd1 の antisense-oligo で Rcd1 発現量が上がらなくなるようにした細胞の抽出液を用いて実験を行ったところ、ATF-2、RAR の細胞内の量には大きな差が見られないにもかかわらず、ATF-2-と RAR の共沈は起こらなくなった。以上の結果から、RA 刺激後、RAR が Rcd1 を介して ATF-2 に結合していることが示唆された。この Rcd1-ATF2 のコンプレックスは、ラット embryo の各臓器でも観察されたことから、Rcd1-ATF-2 の結合は in vivo でも起きていることが示唆された。

6. ATF-2-RAR-Rcd1 のコンプレックスが、実際に c-jun のプロモーターにある ATF-2 結合領域 DRE 上に、複合体の形で存在しているのか調べるため、DRE を用いてゲルシフトアッセイを行った。その結果、三者の複合体は、RA 刺激により DRE に共に結合した形で存在することが示された。以上より、F9 を RA で刺激することにより初期発生過程で起こる細胞分化を誘導する系では、Rcd1 は必須の因子であり、RA による刺激を、分化に必要な因子を発現させるために作用する転写因子へ伝える働きをしていることが示された。
7. Rcd1 がより生理的な条件での発生の制御に関わるのかを調べるため、マウス胎児肺培養系を用いた実験を行った。マウス胎児の肺発生では、RA により、肺胞原器の形成が阻害され、細気管枝原器の成長が亢進されることが知られている。この系で antisense-oligo を用い、Rcd1 の発現を抑えた際の、肺形態形成への影響を調べた。結果、RA による肺胞原器、細気管枝原器への影響が、antisense-oligo 処理により解除されることが観察された。この結果から、Rcd1 は単に一細胞株についてだけでなく、より実際の発生の過程を反映した系でも、RA シグナルの影響下で発生に関与していることが示唆された。
8. 血球系の分化には寄与しているかどうか、幹細胞様の性質を持つ K562 を用いて調べた。K562 は in vitro で方法を選択することにより、様々な系統の血球細胞に分化させることができる。今回、TPA(12-o-tetradecanoyl phorbol-13-acetate)を用

いて巨核球系の細胞に分化させた場合と、NaB(n-Butyric acid sodium salt)を用いて赤芽球系の細胞に分化させた場合の二つの場合について、Rcd1 の antisense-oligo で Rcd1 発現量を抑えた時の影響を調べた。結果、どちらの場合においても、分化により発現するマーカー分子の発現がみられなくなった。以上の結果から、Rcd1 は、哺乳類細胞においては、発生初期過程のみならず、血球系の細胞分化にも関与していることが示された。また同時に、RA のみならず、そのほかのシグナルによって起こる分化においても何らかの関与をしている可能性が示された。

以上より、Rcd1 はマウステラトカルシノーマ細胞 F9 を、RA を用いて分化誘導する系において、分化の機構に関与する転写因子のコファクターとして作用する、分化に必須の因子であることが示された。また、マウスの肺の正常な形態形成において、RA シグナル影響下で必須の因子であることが示された。また、ヒト慢性骨髄性白血病細胞株 K562 においては、巨核球、赤芽球に分化する過程で必須の因子であることが示された。以上により、Rcd1 の哺乳類ホモログは、その酵母におけるホモログ同様、分化において正の作用を持つ分子であることが示された。本研究は、レチノイン酸刺激に応答して起こる分化制御機構の、これまで明らかにされていなかった転写制御機構解明に貢献をなした。また、その他哺乳類における分化・発生制御機構の解明に貢献をなしたと考えられ、学位の授与に値するものと考えられる。