

[別紙2]

## 論文審査の結果の要旨

申請者氏名

金玉枝

### Dlg欠損マウスを用いた機能解析

本研究室において、Dlg遺伝子のN末端側20アミノ酸にネオマイシン耐性遺伝子を挿入して、Dlg遺伝子欠損マウスを作製した。ホモ欠損マウスはチアノゼ症状を示し、出生直後に死亡した。生後1年以降のヘテロ欠損マウスにおいて、悪性リンパ腫の形成が確認され、免疫組織化学的観察の結果natural-killer lymphomaであることが明らかとなった。現在ヒト同疾患検体における変異の探索を進めている。さらに、Dlgヘテロ欠損マウスにおいて皮膚付属器官の腫瘍(poroid hyradenoma)の形成が認められた。免疫組織化学的観察を行った結果、Dlgの発現は認められず、皮膚付属器官腫瘍マーカーであるcytokeratin AE1/AE3の発現が認められた。この結果からDlg遺伝子は哺乳類でもDrosophila dlgと同様に癌抑制遺伝子として機能することが示唆された。またBrdU染色法により皮膚において、Dlg欠損による増殖の亢進が観察された。これはDlgが増殖を負に制御するとの報告と一致する結果である。しかし、細胞増殖に関与しているMAPK系への影響は認められなかった。またDlg欠損マウス由来胎児纖維芽細胞においても細胞増殖能の差は認められなかった。

細胞接着分子の欠損は発毛をはじめとする皮膚組織での異常を示すことが知られている。そこで生後直後のDlg遺伝子欠損マウスの表皮をHE染色法により解析したところ、正常マウスに比べて毛包の数が少ないことが明らかとなった。続いてDlg欠損マウスは出生直後に死亡するため、Dlg欠損マウスの皮膚をヌードマウスに移植し毛の形成を観察した。その結果、発毛が見られるものの、その数が少ないことが明らかになった。しかしHE染色で皮膚の構造を調べたところ、Dlg欠損による他の顕著な異常は認められなかった。また $\beta$ -カテニン、Shhなどが毛の形成に関わっていることが知られているが、in situ hybridizationでこれらのシグナル系で機能する分子の発現を調べた結果、これらの発現に変化がないことが明らかとなった。今後conditional mutant mice作製により、より詳しい解析を行う予定である。

### DLGによる細胞間接着の制御

細胞間接着は細胞の運動や増殖の制御に、ひいては多細胞運動の形態形成において重要な役割を果たす。ショウジョウバエの研究からDLGにより細胞間接着が制御されることが予想されたので、DLGが哺乳類においても細胞間接着の制御に関与するかどうかを明らかにするためにE18.5由来のDlg欠損マウスの皮

膚を摘出し keratinocyte 初代培養を行った。細胞極性が発達している上皮細胞の細胞間接着には形態学的に特徴的な Tight junction (TJ)、Adherens junction (AJ) が存在し、DLG は AJ に局在する。Keratinocyte を  $\text{Ca}^{2+}$  刺激により分化を誘導し、AJ を形成させた。AJ 形成に重要な接着因子である  $\alpha$ -カテニン、 $\beta$ -カテニン、E-カドヘリン、および DLG 結合タンパク質である APC、SPAL、CASK などの局在を、免疫細胞化学法を用いて解析したところ、D1g 欠損による変化は認められなかった。しかし D1g 欠損 keratinocyte において微小管を形成する  $\alpha$ -チューブリンが細胞間接着面に濃縮することを見出した。次に DLG の機能が、他の MAGUK ファミリーにより相補されている可能性が考えられるため、D1g に加え MAGI-2 (membrane-associated guanylate kinase inverted) および DLG 結合分子である CASK の発現を、RNAi を用いて抑制し極性化された上皮系細胞における DLG の機能を解析する予定である。

### DLG 結合タンパク質の同定

分子レベルで D1g の機能を明らかとするため、DLG 結合タンパク質を検索した。ブタ肝臓ライセートより DLG-Affinity カラムを用いて結合タンパク質の精製を試みたところ、D1g の PDZ 領域に ribosome receptor が結合していることを見出した。DLG と ribosome receptor は *in vitro*、*in vivo* で結合し、さらに免疫細胞化学の結果から両者の細胞内での局在が一致することが明らかとなった。ribosome receptor は細胞内におけるタンパク質の輸送に関与していることが示唆されていることから、DLG が分泌機構の調節分子として働く可能性が示唆された。

### まとめ

今回、D1g ノックアウトマウスにおいて NK lymphoma、poroid hydadenoma の形成が観察され、癌抑制遺伝子としての D1g の機能が示唆された。癌化を引き起こすシグナル伝達系路の異常はまだ十分明らかでないが D1g 欠損による皮膚組織においての増殖能の増加が関与していることが示唆された。また毛の形成に D1g が関わっていることが明らかとなり D1g は癌抑制遺伝子としてだけではなく形態形成に重要なシグナル分子であることが示唆された。また DLG 結合タンパク質として同定された ribosome receptor の相互作用を明らかにすることにより D1g を中心としたシグナル伝達系および機能が明確になることと期待される。

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。