

〔別紙 2〕

審査の結果の要旨

氏名 早河輝幸

Apoptosis signal-regulating kinase (ASK)ファミリーは JNK および p38 経路の最上流に位置する MAP3K であり、その制御メカニズムや生理機能が明らかにされつつある。しかし、個体レベルでの役割については未解明な部分も多い。申請者である早河は本研究科において修士課程より、ASK ファミリーの新たな役割を解明するため、モデル生物である線虫 *Caenorhabditis elegans* における ASK オルソログ(NSY-1)の解析、とくに *nsy-1* 機能欠失変異体の表現型解析を行ってきた。さまざまなストレスへの感受性を検討したところ、*nsy-1* 変異体は無酸素における生存率が野生型 N2 と比べて高いことが明らかとなった。

線虫 *C. elegans* の低酸素応答に関しては、哺乳類まで保存された転写因子 HIF-1 (hypoxia inducible factor)により、その生存が制御されていることが知られている。対して無酸素は、細胞周期が停止するなど低酸素とは個体の応答も異なり、また生存に寄与するシグナル経路も多くは未解明であった。本研究で申請者は NSY-1 の無酸素における機能を解析することで、ASK ファミリーの担う新たな生理機能へのアプローチを試みた。

無酸素における生存率が高いという表現型が MAPK 経路に依存したものかを検討するため、MAPK 経路の各変異体の無酸素刺激における生存率を検討した。p38 経路の MAP2K である *sek-1* および MAPK である *pmk-1* の各変異体では、いずれも無酸素における生存率の上昇が確認された。対して JNK 経路の MAPK である *kgb-1* および *jnk-1* の各変異体ではそのような生存率の変化は確認されなかった。このことから、NSY-1 下流の MAPK 経路では PMK-1 経路が主に無酸素における個体の応答に寄与すると考えられる。

また無酸素に抵抗性を示す変異体として Insulin 経路の変異体(*daf-2* 変異体)が単離された。そこで、*nsy-1* と Insulin 経路との遺伝学的関係を二重変異体作製により検討した。*nsy-1;daf-2* 二重変異体はそれぞれの単独変異体より高い生存率を示した。また *daf-2* 変異体の表現型を抑制する *daf-16* 変異は、*nsy-1* 変異体の表現型は抑制しなかった。これらのことから NSY-1 経路と Insulin 経路は無酸素における生存制御において独立して機能することが分かった。

nsy-1 変異体の表現型がどの組織におけるどのような機能によるものかを明らかにするため、各種細胞特異的プロモーターを用いたレスキュー実験を行った。その結果、NSY-1 が発現していると報告されている表皮・腸・神経いずれの組織に NSY-1 を発現させた場合においても、*nsy-1* 変異体における生存率上昇の表現型が抑制されること

を見いだした。この結果より，NSY-1 は分泌タンパク質の合成，細胞からの二次代謝物の分泌などを介した細胞非自律的な機構で，無酸素における生存を制御すると予想した。

NSY-1 下流で生存率を制御する因子を探索するため，マイクロアレイを用いた遺伝子発現量の網羅的解析を行った。野生型において無酸素により発現量が2倍以上に増加し，かつ無酸素条件における発現量が *nsy-1* 変異体において野生型の2分の1以下となる遺伝子を抽出した結果，13 の遺伝子が得られた。定量的 PCR により結果を再確認し，さらにその中で PMK-1 経路に依存した発現パターンを示した遺伝子を7つ候補遺伝子として得た。実際にこれらの候補遺伝子が無酸素における生存を制御するかを検討するため，soaking RNAi 法により各遺伝子の発現を抑制した状態で無酸素における生存率を検討した。その結果7つ中4つの遺伝子 (*C17H12.8*, *C32H11.4*, *Y40B10A.6*, *nlp-29*) の発現抑制により，*nsy-1* を発現抑制したときと同様に生存率の上昇が認められた。このことから，*nsy-1* 変異体の無酸素における表現型の一部は，無酸素依存的かつ *nsy-1* 依存的な遺伝子発現を介していることが推察される。興味深いことにこれら4つの遺伝子のうち *Y40B10A.6* 以外の3つは signal sequence と予想される配列を有しており，組織別レスキュー実験より示唆される細胞非自律的な生存の制御に分泌タンパク質の合成という形で関与することが想定された。

以上の通り，申請者は，線虫における ASK ファミリーである NSY-1 が無酸素における生存を制御すること，およびそれが MAPK 経路の活性化とその下流遺伝子の発現を介していることを明らかにした。無酸素における生存を制御する因子は，*daf-2* をはじめとていくつかの報告はあるものの全体像は明らかとなっておらず，NSY-1 をはじめとする MAPK 経路の関与は，新たな知見としてその全体像の理解に寄与するものである。

無酸素状態はヒトの体内においても，がん組織など病変部において観察されうる現象である。ASK ファミリーの活性を特異的阻害剤などにより調節することで病変組織の応答を調節しうることを今回の結果は示唆している。実際，心臓や網膜神経節における虚血および虚血後再灌流による細胞死が ASK1 欠損マウスにおいて減少していることが報告されているが，その機構として遺伝子発現を介した調節が行われていることも考えられる。本研究における発見は無酸素応答に新たな知見をもたらすものであり，申請者は博士（薬学）の学位授与に値するものと判断した。