



Title	フォークヘッド転写因子FOXO3aによるインターフェロン- 遺伝子の発現制御機構の検討 [全文の要約]
Author(s)	加島, 裕基
Citation	北海道大学. 博士(歯学) 甲第12604号
Issue Date	2017-03-23
Doc URL	http://hdl.handle.net/2115/65846
Type	theses (doctoral - abstract of entire text)
Note	この博士論文全文の閲覧方法については、以下のサイトをご参照ください。
Note(URL)	https://www.lib.hokudai.ac.jp/dissertations/copy-guides/
File Information	Hiroki_Kashima_summary.pdf



[Instructions for use](#)

学位論文内容の要約

学位論文題目

Regulation of Interferon- β gene expression by
forkhead transcription factor FOXO3a
(フォークヘッド転写因子 FOXO3a によるインター
フェロン- β 遺伝子の発現制御機構の検討)

博士の専攻分野名称 博士（歯学） 氏名 加島 裕基

【背景】 インターフェロン- β (IFN- β) は、ウイルスや細菌の感染により発現が誘導され、抗ウイルス作用や免疫調節、細胞増殖抑制作用を有し、生体防御や癌化抑制において重要である。IFN 応答による炎症反応は生体防御に重要だが、過剰な炎症反応は生体にとって有害となる。過剰な炎症反応は、リウマチや炎症性腸疾患、全身性エリテマトーデス (SLE)、肝炎など様々な疾患の原因、増悪因子となる。そのため、適度な炎症抑制は疾患の治療において重要だが、その機構に関しては不明な点が多い。ウイルス由来の単鎖 RNA (ssRNA) や二重鎖 RNA (dsRNA)、人工的に合成した dsRNA である polyIC などの外来核酸が細胞質内に侵入すると、細胞質内に局在する RIG-I (retinoic acid inducible gene I) や MDA5 (melanoma differentiation-associated protein5) がそれらを認識し、ミトコンドリア外膜上の MAVS (mitochondrial antiviral-signaling protein) と結合し、TBK1 (TANK-binding protein 1) /IKK ϵ (IkB kinase ϵ) が活性化する。活性化した TBK1/IKK ϵ は IRF3 (interferon regulatory factor) をリン酸化し、リン酸化 IRF3 は二量体を形成して核内へ移行する。核内移行した IRF3 は IFN- β 遺伝子上流に存在する IRF3 結合配列、ISRE (Interferon stimulated responsive element) へ結合し、IFN- β mRNA 転写が増強される。一方、エンドサイトーシスにより取り込まれた外来核酸は、エンドソーム内の TLR3 (Toll-like receptor 3) により認識される。活性化した TLR3 は、アダプター分子 TRIF (TIR-domain-containing adapter-inducing interferon- β) を介して TBK1/IKK α/β を活性化し、IRF3 及び NF- κ B の核移行が促進されて IFN- β 遺伝子発現が誘導される。

FOXO3a は DNA 結合ドメインとして Forkhead box を有する Forkhead ファミリーのサブタイプ“O”に属する転写因子で、酸化ストレス応答の亢進や糖新生促進、細胞周期停止、アポトーシスの誘導、DNA 修復など生体機能の制御に幅広く関与する。また、FOXO3a は核と細胞質をシャトルする。栄養豊富な条件下ではインスリンや IGF-1 などの増殖因子刺激により PI3K-Akt 経路が活性化し、Akt 依存的に FOXO3a はリン酸化される。その結果 FOXO3a は細胞質への移行が促進され、標的遺伝子の転写が抑制される。一方、飢餓条件下では PI3K-Akt 経路は活性化せず、FOXO3a はリン酸化されず核内に留まり、標的遺伝子の転写を促進する。このように、FOXO3a は細胞の栄養状態により細胞の機能や動態を制御し、生体のエネルギー状態に依存した遺伝子発現の調節に関与する。近年、FOXO3a が IFN- β 遺伝子発現を抑制することが報告されたが、その詳細な機序は不明である。そこで、FOXO3a による IFN- β 発現抑制の分子機構の解明を目的に解析を行った。

【方法】 1. RIG-I/MDA5-MAVS 経路で誘導される IFN- β mRNA 発現に対する FOXO3a の効果を検討した。ヒト胎児由来腎細胞である 293T 細胞、及びヒト TLR3 遺伝子安定発現細胞株 293-TLR3 細胞に polyIC を導入後、6 時間培養して IFN- β mRNA 発現量を定量的 RT-PCR 法により解析した。

2. IFN- β 経路における FOXO3a の作用部位を検討した。293T 細胞に IFN- β プロモーター配列を有するレポーター遺伝子を、MAVS、TBK1 および FOXO3a の発現ベクターと共に 293T 細胞に導入し、IFN- β プロモーター活性を Luciferase Assay により解析した。

3. 免疫共沈降法、Western blotting により FOXO3a と TBK1 あるいは IRF3 との物理的結合を検討した。293T 細胞に FOXO3a、TBK1、IRF3 を導入して 24 時間培養後、細胞溶解液を調製した後に FLAG 抗体による免疫沈降法を行い、得られたサンプルに対して各種抗体による Western blotting を行った。また、同様にして得た細胞溶解液に対し、IRF3 の Ser396 のリン酸化、及び TBK1 の Ser172 のリン酸化を western blotting にて確認した。

4. 細胞内在性の FOXO3a が IFN- β 発現に及ぼす影響を検討した。HeLa 細胞にて、FOXO3a

の細胞内局在に対し PI3K 阻害剤である LY294002 による処理が及ぼす影響を免疫蛍光染色法により確認した。続いて、LY294002 処理を行った 293T 細胞に対し B 型 DNA である polydAdT を導入した際の IFN- β mRNA 発現を定量的 RT-PCR により解析した。

【結果】 1. polyIC により誘導される IFN- β mRNA 発現は FOXO3a により有意に抑制された。FOXO3a は、RIG-I / MDA5-MAVS 経路及び TLR3 経路により誘導される IFN- β mRNA 発現を抑制することが示唆された。

2. MAVS、TBK1 の過剰発現により細胞質から誘導される IFN- β プロモーター活性は FOXO3a の共発現により用量依存的に抑制された。更に、TBK1 導入により誘導される ISRE プロモーター活性もまた FOXO3a により有意に抑制された。一方、IRF3 の構成的活性化型変異体 (IRF3 5D) で核内から誘導される IFN- β プロモーター活性を FOXO3a は抑制しなかった。

3. FOXO3a と TBK1 の物理的結合を免疫沈降法により確認できたが、FOXO3a と IRF3 の結合は確認できなかった。また、FOXO3a は TBK1 により誘導される IRF3 のリン酸化を抑制した。この傾向は細胞内在性の IRF3 においても同様であった。一方、FOXO3a は TBK1 のリン酸化には有意な変化を与えなかった。

4. 未処理の HeLa 細胞では FOXO3a は細胞質および核内の両方に局在したが、LY294002 処理により FOXO3a の核内への蓄積が観察された。また、B-DNA で誘導される IFN- β mRNA レベルは LY294002 処理により増強した。

【結論】 FOXO3a は TBK1 と結合し、IRF3 のリン酸化を抑制することで IFN- β mRNA 発現を負に制御する可能性が考えられた。