Title	大腸杯細胞は抗菌分子Lypd8依存性に同種造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を抑制する [全文の要約]			
Author(s)	荒, 隆英			
Citation	北海道大学. 博士(医学) 甲第13422号			
Issue Date	2019-03-25			
Doc URL	http://hdl.handle.net/2115/74305			
Туре	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。; 配架番号:2436			
Note(URL)	https://www.lib.hokudai.ac.jp/dissertations/copy-guides/			
File Information	Takahide_Ara_summary.pdf			



学 位 論 文 (要 約)

大腸杯細胞は抗菌分子 Lypd8 依存性に 同種造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を抑制する

(Intestinal goblet cells play a protective role against graft-versus-host disease via Lypd8 dependent manner after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation)

2019年3月

北海道大学

荒隆英 Takahide Ara

学 位 論 文 (要 約)

大腸杯細胞は抗菌分子 Lypd8 依存性に 同種造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を抑制する

(Intestinal goblet cells play a protective role against graft-versus-host disease via Lypd8 dependent manner after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation)

2019年3月

北海道大学

荒隆英 Takahide Ara 【背景と目的】同種造血幹細胞移植は血液悪性疾患や骨髄不全、先天性代謝疾患を根治しうる治療であるが、その代表的合併症である移植片対宿主病(graft-versus host disease; GVHD)は時に致死的になりうる。近年、腸内細菌の乱れ(dysbiosis)と、GVHD および移植後の予後との関連性が指摘されている。大腸杯細胞はムチンを分泌して粘液層を形成し、大腸上皮を層状に覆っているが、抗菌ペプチドなどの抗菌活性を有する分子を含むことで、細菌の大腸上皮下への侵入を物理的のみならず化学的にも抑制している。大腸杯細胞が同種移植後の消化管 GVHD で減少していることは以前より知られていたが、GVHD の病態生理における意義については検討されてこなかった。そこで我々は、マウスモデルおよびヒトの大腸生検検体を用いて、同種移植後の大腸杯細胞の変化とその病態生理における意義を明らかにし、さらに大腸特異的な抗菌分子である Lypd8 に注目して、ムチン層と抗菌分子との消化管 GVHD 防御に関する相互作用についても検討した。

【対象と方法】マウスの同種造血幹細胞移植モデルでは、致死量の放射線照射または抗癌剤投与を前処置として行なったレシピエントマウスに、主要組織適合複合体不一致の同種(Allo)または同系(Syn)ドナーから採取した5x10⁶の骨髄細胞および5または10x10⁶の脾臓細胞を移植した。リコンビナントマウス Interleukin-25(rmIL-25)投与実験ではrmIL-25 0.3 µg を腹腔内に7日間投与した。マウスにおける大腸杯細胞の多寡は、アルシアンブルー染色切片を用いて、全粘膜に対する杯細胞の面積比で数値化して評価した。ヒトでの検討は、2009年から2015年に北海道大学病院血液内科にて初回同種造血幹細胞移植を施行した205名のうち、移植前後に何らかの理由で大腸生検を施行した症例から得られた156検体に関して大腸杯細胞数や移植予後を後方視的に解析した。ヒトにおける大腸杯細胞の多寡についてはヘマトキシリン・エオジン染色切片を用いて、陰窩の断面における全上皮細胞数に対する大腸杯細胞数の比で数値化して評価した。

【結果】大腸杯細胞はSyn群に比較してAllo群で有意に減少し、移植後後期においても遷延していた。この現象は前処置が放射線・化学療法いずれにおいても認められ、大腸杯細胞の傷害は消化管 GVHD 特有の現象であることが示唆された。また、移植後の便中 Mucin 量を測定したところ、Allo群で有意に上昇しており、GVHD による大腸杯細胞の傷害を反映していると考えられた。Mucin-2に対する蛍光免疫染色と、細菌に対する蛍光 in situ hybridization を同時に施行したところ、Allo群ではNaïve群やSyn群で認められる正常のムチン2層構造が破綻して、inner mucin layerが消失し、細菌の粘膜固有層への侵入を認めた。Bacteria universal primerである16S rRNAを標的とした定量リアルタイム PCR を、大腸上皮下組織から抽出したDNA を使用して施行したところ、Allo群で有意に細菌量が増加していた。大腸杯細胞が移植後に減少していることから、その増殖因子であるrmIL-25を移植前に7日間投与したレシピエン

トマウスに同種移植を行い、GVHDが改善されるか検討した。rmIL-25の投与により移 植後の大腸杯細胞傷害は軽減され、大腸粘膜固有層への細菌の侵入は Syn 群程度にま で抑制された。その結果、IL-6や IFN-γといった炎症性サイトカインの産生も抑制さ れ、移植後3週間の時点での生存率は47%から87%まで改善した。次に、大腸特異的な 抗菌分子である Lypd8 の GVHD やムチン層との関係性について検討した。まず、Naïve マウスの大腸を用いて Lypd8 の蛍光免疫染色を施行したところ Lypd8 は inner mucin layer と腸上皮との境界領域に存在していた。その一方で移植を行なった場合の免疫 染色では、Syn 群で Naïve 群と同様の部位に Lypd8 が保たれるのに対して、Allo 群で は著明に減少していた。しかし、定量リアルタイム PCR を用いて大腸粘膜上皮細胞で の Lypd8の mRNA レベルでの発現量を評価したところ Syn 群と Allo 群で差がなく同等 であった。このことから、細胞レベルでの Lypd8 発現量が保たれていても、腸上皮周 囲にLypd8 を保つためにはムチン層の存在が必要であることが示唆された。続いて、 野生型(WT)と Lypd8 欠損型(KO)のマウスをレシピエントとして同種移植を行い、免疫 染色および 16S rRNA によって腸上皮下への細菌侵入の程度を評価したところ、WT 群 に比べて KO 群で有意に粘膜固有層への細菌侵入が増加しており、同種移植後におい ても残存するLypd8が細菌の上皮下への侵入に対して抑制的に働いていることが示唆 された。さらに細菌侵入の増悪によって、KO群で有意に IL-6 や IFN-γといった炎症 サイトカインが増悪し、移植後生存率も悪化した。WT マウスと KO マウスを 4 週間 Cohousing してから移植を行なっても、同様に KO 群の予後は WT 群に比較して不良であ り、両者の移植前腸内細菌叢の違いが GVHD の重症度に影響した可能性は否定的であ った。一方、移植前に Lypd8 KO レシピエントに IL-25 を投与しても、生存率の改善が 得られなかったことから、Lypd8 非存在下では IL-25 投与によってムチン層を維持し てもbacterial translocationを防げない可能性が示唆された。最後に、ヒト同種造 血幹細胞移植前後に施行された大腸生検例156検体を解析した。生検施行群と未施行 群で患者背景に大きな差はみられなかったが、GVHD grade と消化管 GVHD stage は生 検施行群で高く、より重症な GVHD 合併を認めた。移植後の大腸杯細胞数は、病理学的 に診断された消化管 GVHD 症例のみ、CMV 腸炎の合併有無にかかわらず有意に減少して いた。一方、他の非特異的腸炎症例や、病理学的所見に乏しく臨床症状のみで診断さ れた消化管 GVHD 症例、CMV 腸炎単独例では、移植前無症状で行われたスクリーニング 症例と比較して有意な杯細胞の減少は認められなかった。大腸杯細胞の減少の程度は 消化管 GVHD の重症度に負の相関を示し、治療によって消化管 GVHD が寛解になった際 には杯細胞数も回復していた。また、重度に大腸杯細胞が傷害を受けていた群は軽度 傷害例や大腸生検が必要なかった症例群と比較して有意に移植後全生存率が低く、非 再発死亡率が高いことが判明し、大腸杯細胞傷害の程度が、移植成績と相関すること が判明した。

【考察】同種移植後に杯細胞が減少することで、大腸のムチン層が破綻して bacterial translocation を引き起こしていると考えられた。杯細胞増殖因子である IL-25 の移植前投与により杯細胞を増殖させると、同種移植後もムチン層が保たれ、bacterial translocation を抑制して GVHD を軽減することができた。抗菌分子 Lypd8 は同種移植後においても bacterial translocation を抑制する上で重要な役割を果たしているが、腸上皮周辺に止まってその効果を発揮するためにはムチン層が保たれている必要がある可能性が示唆された。一方で Lypd8KO マウスへの IL-25 投与移植実験からムチン層による bacterial translocation の予防は Lypd8 依存性であると考えられた。同種造血幹細胞移植後の、大腸生検検体における杯細胞数は診断・モニタリング・予後予測に有用で簡便なバイオマーカーであると考えられた。

【結論】大腸杯細胞はLypd8 依存性に、GVHD に対して抑制的に働く。大腸杯細胞は消化管 GVHD の標的細胞であり、GVHD によって減少するため、IL-25 のような杯細胞増殖因子を用いた杯細胞保護は、新しい GVHD の予防戦略の一つとなりうる。生検標本上の大腸杯細胞は、簡便な診断、モニタリング、かつ予後予測に有用なバイオマーカーとなりうる。今後の更なる症例蓄積を行い、内視鏡診断と組み合わせて、患者に負担の少ない消化管 GVHD 診療が可能となる可能性がある。