



HOKKAIDO UNIVERSITY

Title	バキュロウイルスの遺伝子間相互作用に関する研究
Author(s)	武田, ひとみ
Degree Grantor	北海道大学
Degree Name	博士(農学)
Dissertation Number	甲第12708号
Issue Date	2017-03-23
DOI	https://doi.org/10.14943/doctoral.k12708
Doc URL	https://hdl.handle.net/2115/68581
Type	doctoral thesis
File Information	Hitomi_Takeda.pdf



バキュロウイルスの遺伝子間相互作用
に関する研究

北海道大学 大学院農学院
生物資源科学専攻 博士後期課程

武田 ひとみ

謝辞

本論に入るに先立ち、本研究を進めるにあたって多くのご指導ならびにご助言を賜り、さらに本論文を御校閲いただいた北海道大学大学院農学研究院 応用分子昆虫学分野教授 伴戸久徳 博士に厚く御礼申し上げます。

また、本研究を進めるにあたり数々のご助言を頂いた本分野 准教授 浅野眞一郎 博士、本分野 助教 佐藤昌直 博士、北海道大学大学院農学研究院 植物病原学分野教授 増田税 博士、北海道大学大学院農学研究院 植物病原学分野 中原健二 講師に心より御礼申し上げます。

加えて、私の研究生活において公私ともに支えて頂いた本講座の先輩、同輩、後輩方には厚くお礼申し上げます。

2017 年 1 月

高（武田）ひとみ

目次

I. 序論	1
II. 材料と方法	
1. 供試細胞	5
2. 供試ウイルスおよび大腸菌株	5
3. BmNPV 遺伝子のノックアウト	5
4. 遺伝子組換えバクミドの作製	6
5. リポフェクション法による培養細胞の形質転換	8
6. 各ノックアウトバクミドを導入した BmN 細胞の経時的な EGFP 蛍光観察	8
7. 細胞内外におけるウイルス DNA 定量	8
8. トランスフェクション上清中に含まれるウイルスの力価測定	9
9. BmNPV 全遺伝子産物の定量	9
III. 結果	
1. BmNPV Type-A クラスターノックアウトウイルスの解析	
a) BmNPV Type-A クラスターノックアウトウイルスの作製	21
b) Type-A クラスターをノックアウトしたウイルスの性状調査	22
2. <i>bm11~bm14</i> 領域における遺伝子間相互作用の調査	
a) ノックアウトウイルスと遺伝子復帰ウイルスの作製	22
b) ノックアウトウイルスと遺伝子復帰ウイルスをトランスフェクションした細胞 における EGFP 蛍光強度の経時的調査	23
c) <i>bm12</i> と <i>bm13</i> のアミノ酸相同領域の検索と各遺伝子にアラニン置換を導入した バクミドの解析	23
d) <i>bm12</i> と <i>bm13</i> の両方を欠損した場合にウイルス増殖に与える影響	24
e) BacΔ12 と BacΔ13 トランスフェクション時のウイルス遺伝子のトランスクリプ トーム解析	25
f) <i>bm67</i> あるいは <i>lef-2</i> による BacΔ12-13 の性状回復	26
IV. 考察	45
V. 参考文献	57

I. 序論

バキュロウイルスは主に昆虫を宿主とする大型の DNA ウイルスであり、鱗翅目に感染するアルファバキュロウイルスとベータバキュロウイルス、膜翅目に感染するガンマバキュロウイルス、双翅目に感染するデルタバキュロウイルスの 4 属に分類される。このうちアルファ、ガンマ、デルタバキュロウイルスは多角体を産生する特徴から核多角体病ウイルス (Nucleopolyhedrovirus; NPV)、ベータバキュロウイルスは顆粒を産生する特徴から顆粒病ウイルス (Granulovirus; GV) と呼ばれている。アルファバキュロウイルスに属している NPV は、更に Group I と Group II に分類される。NPV は細胞間感染を担う Budded virus (BV) と個体間感染を担う Occlusion derived virus (ODV) という二種類の形態をとる (Blissard and Rohrmann, 1990) が、Group I と Group II バキュロウイルスでは BV の細胞間感染能の要である膜タンパク質が異なっている (Pearson *et al.*, 2001; Jiang *et al.*, 2009)。

NPV は宿主に感染すると宿主細胞核内に多数の ODV を包埋した多角体を形成し、多角体の主成分であるポリヘドリン (Polh) を細胞の全タンパク質の 30%~50%に至るほど高発現する。この多角体タンパク質の高発現能を利用したバキュロウイルス発現ベクター (Smith *et al.*, 1983; Maeda *et al.*, 1985) が開発され、すでに多様な分野で用いられている。NPV の中でも、カイコを宿主とするカイコ核多角体病ウイルス (*Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus ; BmNPV) とカイコ個体を利用した外来遺伝子発現システムは、真核細胞における最も効率のよい発現システムの一つであることが知られている。

NPV の環状二本鎖 DNA ゲノムには 100 を超える遺伝子が存在し (Ayres *et al.*, 1994)、それらの発現は前初期 (immediate-early)、後初期 (delayed-early)、後期 (late)、後後期 (very-late) とカスケード状に制御されている (Friesen and Miller, 1986)。前初期・後初期遺伝子はウイルスの DNA 複製が起こるよりも前に宿主の RNA ポリメラーゼ II によって転写される (Friesen and Miller, 1986) のに対し、後期・後後期遺伝子はウイルス DNA 複製開始後にウイルス由来の RNA ポリメラーゼによって転写される (Fuchs *et al.*, 1983)。バキュロウイルス遺伝子は転写制御 (Guarino and Summers, 1986; Yoo and Guarino, 1994) や、ウイルス由来 RNA ポリメラーゼの構造形成 (Guarino *et al.*, 2002)、ヌクレオカプシドの形成 (Thiem and Miller, 1989; Vanarsdall *et al.*, 2006)、宿主遺伝子の制御 (Nobiron *et*

al., 2003) など多様な過程に関与している。これらの報告は、バキュロウイルス感染時におけるウイルス遺伝子間あるいは宿主遺伝子とウイルス遺伝子間の複雑な相互作用の存在を示唆しており、本ウイルスの増殖機構を深く理解するためには、その過程における遺伝子間相互作用の解明が必要である。バキュロウイルスの遺伝子間相互作用に関しては、*Autographa carifornica* multiple nucleopolyhedrovirus (AcMNPV) において *fp25* と *p35* (Kelly et al., 2006)、*ac16* と *ac17* (Nie and Theilmann, 2010) が、*Choristoneura fumiferana* multiple nucleopolyhedrovirus (CfMNPV) において *lef-3* と *p143* (Yu and Carstens, 2012) のダブルノックアウトウイルスを用いた解析が行われているのみである。また Polh 発現制御に関わる遺伝子間相互作用についてもいまだ不明な点が多く、今後さらに有用な BmNPV ベクター系を開発するためには、ウイルスの増殖過程およびそこに組み込まれた Polh の高発現に関わる遺伝子間相互作用の解明が不可欠である。

NPV の遺伝子間相互作用を解析するにあたって、先行研究での大きな壁はウイルスゲノムを効率良く改変するシステムが確立されていないことであった。従来、ウイルスゲノムの改変には細胞内相同組換えが用いられてきたが、必須遺伝子をノックアウトすることができない、組換え効率が悪いなどの問題があった。そこで本研究室ではウイルスゲノムの塩基配列が明らかになっている BmNPV T3 株 (Gomi et al., 1999a) を用いてバクミドシステムを確立した (Ono et al., 2007)。バクミドはウイルスゲノム上に大腸菌の複製起点や *lacZ* 遺伝子、さらにトランスポゾンの挿入部位を導入したもので、大腸菌内でウイルスゲノムの複製が可能だけでなく、トランスポゾンを利用して組換えウイルスの作製が容易である。さらに λ red recombination システム (Datsenko and Wanner, 2000) を導入することで、効率的に単一あるいは複数遺伝子をノックアウトすることを可能にした。これらのシステムを用いて BmNPV 全 141 遺伝子について単一遺伝子ノックアウトウイルスライブラリーを作製し、カイコ卵巣由来 BmN 細胞において性状解析を行ったところ、86 遺伝子は BmN 細胞での Polh 発現と子孫ウイルスの生産にとって必須でないことが明らかになった (これら 86 遺伝子を Type-A 遺伝子とする) (Ono et al., 2012)。しかし、Type-A 遺伝子を複数欠損させた場合 (すなわち Type-A 遺伝子間の相互作用) の影響は調査されておらず、これらの遺伝子群がウイルス増殖過程においてどのような働きをしているのかについては明らかではない。遺伝子間相互作用は一般的に、複数の遺伝子による表現型が個々の表現型からは予測できない遺伝子間の創発であると定義されている (Hartman et al., 2001; Dixon et al., 2009)。このような状況を踏まえ、

本研究では Type-A 遺伝子を多様な組み合わせでノックアウトしたウイルスを作製し、これらウイルスの増殖に必須ではない遺伝子群の増殖への貢献について解析を進めることにした。

Type-A 遺伝子のノックアウトをどのような指針ですすめるかは重要である。ここでは、できるだけ多くの Type-A 遺伝子を同時に欠損させ、ウイルス増殖への影響を調べることにした。本研究室で既に確立されているバクミドシステムと λ -red recombination システムを利用すれば、連続している複数遺伝子を容易にノックアウトできる。そこで、BmNPV の増殖における Type-A 遺伝子の役割を解明するための最初のステップとして、Type-A 遺伝子が連続して存在する領域 (Type-A 遺伝子クラスター) をノックアウトしたウイルスを作製し、これらの遺伝子の欠損がカイコ培養細胞におけるウイルス増殖に与える影響を、Polh 遺伝子プロモーターの下流に組み込んだ蛍光タンパク質 (EGFP) の発現を指標に解析を進めた。

その結果、Type-A クラスターの 1 つを形成する 4 つの遺伝子 *bm11~bm14* を全てノックアウトしたウイルスはコントロールのウイルスよりも著しく低い EGFP 発現量を示したことから、この 4 遺伝子間に存在する直接的あるいは間接的な相互作用がウイルス増殖過程で重要な役割を担っている可能性が示唆された。*bm11* は BmNPV の近縁種である AcMNPV の *ac19* のホモログであり、機能は不明である。*bm12* は *actin rearrangement inducing factor* (*arif-1*) のホモログであり、この遺伝子は BmNPV や AcMNPV が属している Group I NPV とほとんどの Group II NPV で保存されている (Rohrman, 2013)。*arif-1* は AcMNPV では初期遺伝子として発現し、イラクサギンウワバ卵巣由来 Tn-368 細胞ではアクチンの再編成を引き起こすことが報告されている (Roncarati and Knebel-Mörsdorf, 1997)。しかし、*lacZ* 遺伝子の挿入により AcMNPV の *arif-1* の C 末端半分を欠損させても、Tn-368 細胞とヨトウガ卵巣由来 Sf 細胞の両方で目立った感染性の減少は認められない (Dreschers *et al.*, 2001)。*bm13* は *per os infectivity factor* (*pif*) の一つであり、*pif* を失った AcMNPV は培養細胞では感染性を保持しているが、個体における経口感染能力を失うことが報告されている (Ohkawa *et al.*, 2005)。*Bm14* は Group II NPV の *f protein* のホモログであると予測されている。*f protein* がコードする F protein は Group II NPV では膜融合タンパク質であり、ウイルスが細胞に侵入する上で必須であるが、Group I NPV では GP64 がその役割を果たすため F protein は膜融合タンパク質とし

ては機能していないと考えられている。AcMNPV では *f protein* を欠損させた場合、培養細胞におけるウイルスの増殖と感染性には影響はないが、ノックアウトウイルスは野生型のウイルスよりも宿主幼虫を死に至らしめるまでの時間が長かった (Lung *et al.*, 2003) と報告されている。これらの AcMNPV を使った遺伝子解析から *bm11~bm14* は少なくとも培養細胞においては非必須であることを示しており、これは BmNPV の 1 遺伝子ノックアウトウイルスの表現型とも一致する (Ono *et al.*, 2012)。しかし、これらの報告からは、これら 4 遺伝子間の相互作用を予測することはできなかった。そこで、本研究ではさらに *bm11~bm14* 遺伝子間に存在する相互作用の詳細について調査した。

II. 材料と方法

1. 供試細胞

培養細胞としてカイコ (*Bombyx mori*) 卵巣由来の BmN 細胞を供試した。細胞は 10% Fetal Bovine Serum (FBS) (biosera) を含む TC-100 培地 (Applichem) (Table 1) を用い、26°C で培養した。

2. 供試ウイルスおよび大腸菌株

ウイルスは、北海道大学大学院農学院応用分子昆虫学分野で継代保存している *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus (BmNPV) 標準株 T3 を用いた。また、*Escherichia coli* (*E. coli*) BW25113 株 (λ red recombination システム (Datsenko and Wanner, 2000) の相同組換え酵素を発現するプラスミド pKD46 を含む) と BW25141 株 (クロラムフェニコール耐性遺伝子 (*cat^r*) の両端に FRT 認識配列を持つテンプレートプラスミド pKD3 を含む) は *E. coli* Genetic Stock Center (米国イェール大学) にて保存されているものを用いた。

3. BmNPV 遺伝子のノックアウト

各種 BmNPV ノックアウトバクミドの作製には、EGFP 発現 BmNPV バクミド Bmbac^{+egfp} (BmGFP) (T3 株、Ono *et al.*, 2012) を用いて λ red recombination システム (Datsenko and Wanner, 2000) により行った。

a) エレクトロポレーション用コンピテントセルの調整

BmT3DH10B^{+egfp}-pKD46 株のコロニーを試験管に用意した L 培地 1 ml に植菌し、30°C で 16 時間振盪培養した。次に 100 ml の L 培地にその小培養液を加え、30°C で OD₆₀₀ が 0.1 から 0.15 になった時点で (~1.5 h)、10% アラビノースを無菌的に 1 ml (培養液の 1/100 量) 加え、さらに培養を続けた。OD₆₀₀ が 0.3 から 0.5 になったら (~1.5 h)、10 分間氷冷して遠沈管に分けて遠心分離 (2.5 krpm, 15 min., 4°C) し、上清を除いて菌体を懸濁したら氷冷した蒸留水を加えて遠心分離 (2.5 krpm, 15 min., 4°C) し上清を除くことで菌体の洗浄を行った。再度氷冷した蒸留水での洗浄を行い、10% グリセロールでの洗浄後に 1 ml の 10% グリセロール (培養液の 1/100 量) に菌体を懸濁しあらかじめ -80°C で冷却しておいたエッペンチューブに 50 μ l ずつ分注し、-80°C で保存した。

b) BmNPV 遺伝子のノックアウト

E. coli BW25141 株 pKD3 をテンプレートとし、欠損させる標的 BmNPV 遺伝子の 5' 非遺伝子領域 (50 nucleotides (nts)) と 3' 非遺伝子領域 (50 nts) を含むプライマー (Table 2) で *cat* 遺伝子を PCR (95°C, 15 sec., 45°C, 15 sec., 72°C, 1 min./3 cycles, 95°C, 15 sec., 55°C 15 sec., 72°C 1 min./25 cycles) により増幅した。PCR 産物 (約 1 kbp, >500 ng) は *Dpn* I で処理し、テンプレートプラスミドである pKD3 を消化して、Wizard SV Gel and PCR Clean-Up System (Promega) を用いて精製し、55°C で温めた 25 µl の蒸留水で溶出した。その後エレクトロコンピテントセル化した BmT3DH10B^{+egfp}-pKD46 にエレクトロポレーション法により精製 PCR 産物を全量導入し、SOC 培地 (Table 3) を 1ml 加えて 30°C で 1 時間、その後 37°C で 4 時間以上培養した。遠心分離 (5,000 rpm, 3 min., 4°C) し上清を少量残して除去し、菌体を懸濁したものを LB-Cm/Kan (Table 4) プレートに塗布した。37°C で 16 時間以上培養し、EGFP 発現 BmNPV ノックアウトバクミドを含むコロニーを得た。標的 ORF の欠損は内部領域を増幅するプライマーセット (Yamagishi *et al.*, 2003) および上流域 (519 nts)、下流域 (404 nts) を増幅するプライマーセット (CmR-up:5'-GAATCAGCTCCAGCCTACAC-3' または CmR-down:5'-CTAAGGAGGATATTCATATG-3' と、標的 ORF の隣接遺伝子の適当なプライマー、Table 5) を用いた PCR によって確認した。その後 37°C で 6 時間培養しアンピシリン感受性コロニーを選抜することで、ヘルパープラスミド pKD46 が除去されたコロニーを得た。各種バクミド DNA は Qiagen midi-plasmid kit (Qiagen) を用いて精製し、NanoDrop2000 (Thermo scientific) で濃度を測定して 0.1 µg/µl に合わせた。

4. 遺伝子組換えバクミドの作製

a) ドナープラスミドの作製

a-1) 遺伝子 (*bm12*、*bm13*) 復帰ウイルス作製用ドナープラスミドの構築

BmNPV のバクミドをテンプレートとし、*bm12* と *bm13* の 5' 側上流領域と 3' 側下流領域に設計したプライマー (Table 6) を用いて各遺伝子を増幅し、それぞれ pCRII-TOPO vector (Life Technologies) にクローニングした。各増幅産物の塩基配列を確認し、各々を TOPO-*bm12*、TOPO-*bm13* とした。TOPO-*bm12* は *Xho*I と *Not*I で処理し (*bm12*-XN)、TOPO-*bm13* は *Sac*I と *Not*I で処理 (*bm13*-SN) した。一方、pEGFP-1 (Clontech) をテンプレートとして EGFP 遺伝子の 3' 末端に *Xho*I 認識配列または *Sac*I 認識配列を付加する

プライマー (Table 6) を用いて PCR を行い、それぞれの PCR 産物を pCRII-TOPO vector にクローニングした後 *Bam*HI と *Xho*I (EGFP-X) または *Bam*HI と *Sac*I (EGFP-S) で処理した。さらに pFastBac-1 を *Bam*HI と *Not*I で処理し、*bm12*-XN、EGFP-X とライゲーションすることで pFastBac-EGFP-*bm12* を、*bm13*-SN、EGFP-N とライゲーションすることで pFastBac-EGFP-*bm13* を得た。

a-2) *bm12* あるいは *bm13* の中心付近のアミノ酸配列 RNI を全てアラニンに置換したドナープラスミドの構築

pFastBac-EGFP-*bm12* をテンプレートとして、RNI を AAA に変化したプライマー (pFB-GFP-arif1-RNI→AAA_F: 5'-GCAGCAGCATACATAAAAAGGCGCGCCGAAGCC-3'; pFB-GFP-arif1-RNI→AAA_R: 5'-ACGCATCTCTTTTAATTGCACGTACAAATTCCAGC-3') を用いて PCR を行った。PCR 産物は *Dpn*I 処理を行った後、セルフライゲーションすることで pFastBac-EGFP-*bm12* (RNI→AAA) を得た。同様の操作を pFastBac-EGFP-*bm13* (PCR テンプレート) とプライマー (pFB-GFP-pif2-RNI→AAA_F: 5'GCAGCAGC ACTGTTTGACCGATTACTAGGCCGAGAGGTG-3'; pFB-GFP-pif2-RNI→AAA_R: 5'-ATT ACTCTGTCCGGGCATAATGCGGTC-3') を用いて行い pFastBac-EGFP-*bm13* (RNI→AAA) を同様に作製した。

a-3) *bm12* と *bm13* 両方をノックアウトしたバクミドに *bm67* を追加するためのドナープラスミド

pFastBac-EGFP-*bm67* は本研究室に保存してあるものを使用した (川俣、2016)。

b) 遺伝子復帰バクミドの作製

BacΔ12-13 バクミドと Tn7 トランスポゼースをコードするヘルパープラスミド pMON7124 を含む大腸菌をコンピテントセル化した。これを氷中で融解させ、pFastBac-EGFP-*bm12*、pFastBac-EGFP-*bm13*、pFastBac-EGFP-*bm12* (RNI→AAA)、pFastBac-EGFP-*bm13* (RNI→AAA) を 100 ng 加え 20 分間氷中に静置した。その後 42°C で 45 秒間熱処理をし、2 分間氷中に保持した後 SOC 培地を 1 ml 加えて 37°C で 4 時間以上振盪培養することでトランスポゾンによる転移反応を誘導した。遠心分離 (2,000 rpm, 3 min., 4°C) 後、上清を少量残して除去し、菌体を懸濁したものに 70 μl の X-gal 溶液および 30 μl の IPTG 溶液を加えて LB-Kan/Gen/Tet プレート (Table 4) に塗布した。37°C で約 36 時間培

養し、白いコロニーを選抜することで *bm12* または *bm13* を復帰した Bac Δ 12-13/12res、Bac Δ 12-13/13res バクミドを得た。組換えが起こったことの確認にはプライマー（pUC/M13Forward: 5'-CCCAGTCACGACGTTGTAAAACG-3'、pUC/M13Reverse: 5'-AGCGGATAACAATTTTCACACAGG-3'）を用いた PCR で行った。

5. リポフェクション法による培養細胞の形質転換

12-well-plate (Iwaki) に 70-80%の密度 (1 well あたり 4×10^5 個) になるまで培養した BmN 細胞を無血清 TC-100 培地で 2 度洗浄した後、400 μ l の無血清 TC-100 培地を加えた。一方、XtremeGENE9 (Roche) 3.2 μ l と無血清 TC-100 培地 96.8 μ l を混合したもの 100 μ l を、バクミド DNA 0.8 μ g (100 ng/ μ l のバクミド 8 μ l に無血清 TC-100 培地 92 μ l を加えたもの) と混合して室温で 30 分間静置し、形質転換用培地とした。これを上記の 12-well-plate の培養細胞に加え、26°C で 6 時間培養後、形質転換用培地を全て抜き取り、10% FBS を含む TC-100 培地 1ml を加えて培養を続けた。

6. 各ノックアウトバクミドを導入した BmN 細胞の経時的な EGFP 蛍光観察

4×10^5 個の BmN 細胞に各種バクミド DNA を 0.8 μ g ずつトランスフェクションし、10% FBS を含む TC100 培地に交換した後、0 時間、24 時間、48 時間、72 時間、96 時間、120 時間において励起波長 489 nm、蛍光波長 520 nm の条件で infinite M200PRO (Tecan) で検出した。

7. 細胞内外におけるウイルス DNA 定量

a) 細胞内 total DNA の抽出とウイルス DNA 定量

4×10^5 個の BmN 細胞に各種バクミド DNA を 0.8 μ g ずつトランスフェクションし、12 時間、18 時間、24 時間、48 時間、72 時間後において細胞を回収した。回収した細胞を 1ml PBS により 1 度洗浄し、500 μ l の proteinase K buffer (Table 7) に懸濁した。細胞懸濁液に Proteinase K を 100 ng ずつ加え、55°C で一晩インキュベートした。翌朝 RNase (1 ng/1 μ l) を 1 μ l 加え、55°C で 1h インキュベートした。反応液に対してフェノール・クロロホルム処理を 3 回行った後、エタノール沈殿によって細胞内 DNA を回収した。定量 PCR (qPCR) は以下のように行った。抽出した DNA 100ng に *DpnI* 10U を加えた total 20 μ l の反応液を調製し 37°C で一晩インキュベートした。反応液のうち 1 μ l (DNA 5 ng) を 3.6 μ l の滅菌水、0.2 μ l ずつのプライマー溶液 (10 μ M)、5 μ l の SYBR Premix Ex Taq™

(Perfect real time) (Takara) を混合したものに加えて LightCycler® Nano (Roche) を用いて PCR (95°C, 30 sec./ 1 cycle, 95°C, 4 sec., 60°C, 25 sec./ 40 cycles) 産物量を、SYBR Green の蛍光量で計測した。ウイルス DNA の定量には、ウイルスゲノム中で最も多い 4 つの *Dpn* I 認識部位を含む *gp41* 中の約 100 bp を増幅するプライマー (qPCR-BmNPV-*gp41*-Fw: 5'-CAACACGTAGTGATAGTAATCGCCG-3'、qPCR-BmNPV-*gp41*-Rv: 5'-GCGTCGCTTTCCGCACATC-3') を用いた。また内部コントロールとしてカイコの *fibroin* L 中の約 100bp を増幅するプライマー (qPCR-Bm-*fibroin*Lchain-Fw: 5'-CCAGGGCGACTATGCAAG-3'、qPCR-Bm-*fibroin*Lchain-Rv: 5'-TGACGTTAGCGGCTGCAC-3') を使用した。

b) 培養上清中におけるウイルス DNA 量の定量

各タイムポイントで培養上清を回収した。ウイルス DNA の定量は a) と同様に *gp41* 中の 100 bp を増幅するプライマーを用いた定量的 real-time PCR (qPCR) によって以下のように行った。まず、回収した培養上清のうち 10 µl を等量の 0.1% SDS 溶液と混合し、95°C で 5 分間熱変性を行い、氷中に 2 分間静置した後、遠心分離 (15,000 rpm, 5 min., 4°C) を行った。この上清 1 µl を用いて前述と同様に反応を行い、SYBR Green の蛍光量を計測した。スタンダードには、段階希釈した既知量の BmGFP バクミド DNA を用いた。

8. トランスフェクション上清中に含まれるウイルスの力価測定

トランスフェクション後 24 時間、48 時間で培養上清を回収した。SeaPlaque™ アガロースを 0.3% になるよう miliQ で調整しあらかじめオートクレーブにより滅菌した。1well あたり 1×10^6 個の BmN 細胞を播種した 6-well-plate に段階希釈したウイルス液をそれぞれ接種し、1 時間後ウイルス液を全て抜き取り 0.3% SeaPlaque™ アガロース 5ml と 15% FBS を含む TC-100 培地 10ml を混和したものを細胞に重層した。26°C で 4~5 日間培養した後、蛍光顕微鏡下で観察することにより、EGFP 蛍光を発するプラーク数をカウントした。プラークの数から培養上清中に含まれていたウイルス力価を算出した。

9. BmNPV 全遺伝子産物の定量

トランスフェクション後 3 時間、6 時間、12 時間、24 時間、96 時間でそれぞれ 4×10^5 個の細胞を回収し、遠心分離 (2,000 rpm, 3 min., 4°C) した後、上清を除いた。PBS (Table

8) で細胞を洗浄し、TRIzol Reagent (Invitrogen) を用いて total RNA を抽出した。その後抽出した RNA 全量を DNase I 処理、エタノール沈殿後、50 μ l の蒸留水に溶解した。そのうち RNA 10 μ g を、PrimeScript™ RT reagent Kit (Perfect real time) (Takara) を用いて調製した逆転写反応液 (Table 9) に添加し、逆転写反応 (65°C, 5 min., 42°C, 15 min., 95°C, 2 min.) を行った。BmNPV 遺伝子の定量は遺伝子内の約 100bp を増幅するプライマー (Table 10) を用いた定量的 real-time PCR (qPCR) によって行った (7-a 参照)。このとき反応には LightCycler 480 SystemII® (Roche) を使い、内部コントロールとしてカイコの *tubullin* を用いた。

Table 1 Composition of TC-100 broth

TC-100	20.57 g
NaHCO ₃	0.35 g
Adjust pH to 6.2 with NaOH	
Add dH ₂ O to make up to 1 L	
Then filtrate with 0.2 µm nitrocellulose membrane	

Table 2 Oligonucleotide primers used for PCR to generate knockout bacmids.

7-14_up	5'-GAAGCAAAAAATGACTATTCTTTGCTGGCTTGCAGTGTCTACGCTTACgtgtaggctggagctgcttc-3'
7-14_down	5'-ATTTTAATTATACATGTTTTATTTTATTTCAATAATCATAGGATACAcatatgaatcctccttag-3'
18-24_up	5'-AATGAACGAGGACACTCCTCCGTTTTATTTTATCAACACGCGGACAACgtgtaggctggagctgcttc-3'
18-24_down	5'-ATAAAATAATTATTTAAATAAAAAATGTTTTATTGTAAAAATACACATTGAcatatgaatcctccttag-3'
32-38_up	5'-ACACGTAGAATTCAACAGACGACTAGAGTACGTAGGCACAATCGCCACAAgtgtaggctggagctgcttc-3'
32-38_down	5'-ATATATATGTATGCAACAACCTTTTTAATATTCACATTAAGTGCCAGGcatatgaatcctccttag-3'
44-49_up	5'-TTAAACAAGCATTCTTATTTCAATAATTGGAGACAGTTGTATCCACAATTgtgtaggctggagctgcttc-3'
44-49_down	5'-TTACGCACCATATACGCATCGGGTTGATATAATTAATATGGATCAATTTGcatatgaatcctccttag-3'
56-58a_up	5'-ATTGCTGTTGTTGTCATATGTGGGAATCTATACGATGGCAAATACTGAAGgtgtaggctggagctgcttc-3'
56-58a_down	5'-CATTATGTACAATAATATGGGTTTTATTTTACAACATTTATGTATATGAcatatgaatcctccttag-3'
92a-104_up	5'-CGCGATGTATATGTCTTACTTCATTAGACTTTAGATTTTAATTTGTGAACgtgtaggctggagctgcttc-3'
92a-104_down	5'-TAATTACAAAATATCTTAGGCGATATGATTATGTTCCAAATAGCGAGAGAcatatgaatcctccttag-3'
106-108_up	5'-GCATCTTATATACCCGACCGCTATTTGGCCACGTGACACAAGGCACGTTGgtgtaggctggagctgcttc-3'
106-108_down	5'-GCTTATTTTGTGTCAACGTTCCCGTGAGTATATTTTGTATATCGTTAACcatatgaatcctccttag-3'
110a-115_up	5'-TAAATGATAAATCTTTAATTATATTCTTTTATTTATACATTAATTTTAtgtgtaggctggagctgcttc-3'
110a-115_down	5'-TCTAATAAAATATTTTCATTATTATCGTTGTTTAATTTAAGTCATATATAACcatatgaatcctccttag-3'
124-130_up	5'-ATATTTTATATTATTTTGTCTTTTATTATCGACGAGGGGCCGTTGTTGAgtgtaggctggagctgcttc-3'
124-130_down	5'-ATTAATAAAATCTTGAACGTAATTTTGTCTTTCAATTTTGTGACCTCTGGCcatatgaatcctccttag-3'
132-134_up	5'-TTACAACGACGCGTGACGATTTCGACGAAAGCGCGAAACAACTGAACGGAgtgtaggctggagctgcttc-3'
132-134_down	5'-TCTTGACACGCGGTCCCGATTTCGACTAACGGTCGATTGGATGGCTTAATcatatgaatcctccttag-3'
11-14_up	5'-AATGAATAGCGGCGACGACGCAACACGACTACACTATTCAAACGCGCgtgtaggctggagctgcttc-3'
11-14_down	5'-ATTTTAATTATACATGTTTTATTTTATTTCAATAATCATAGGATACAcatatgaatcctccttag-3'
11-12_down	5'-AGTATTCGATACATATTGCCATTACTTAGTTGTTGAATTAATATTCAAACatatgaatcctccttag-3'
12-13_up	5'-ATTACATTAATACTTTATATAATCAAAAATAATACCTTTATATAATTTTTgtgtaggctggagctgcttc-3'
12-13_down	5'-ACTAACTACTGACGTAACATTTAAACGACTTATTGTTTGTGTTATCATAAcatatgaatcctccttag-3'
13-14_up	5'-GTTTGTATTTCTTTATATAGTATACCAGCCCTTTTATCAGGCATACTTACgtgtaggctggagctgcttc-3'

Table 3 Composition of SOC-broth

sol. A	Bactotryptone	2 g
	Yeast extract	0.5 g
	2M KCl	125 µl
	5M NaCl	200 µl
	Add dH ₂ O to make up to 93 ml	
sol. B	1 M MgCl ₂	1 ml
	1 M MgSO ₄	1 ml
	0.4 M Glucose	5 ml
After autoclaving, add sol. B to sol. A		
Then filtrate with 0.2 µm Nitrocellulose membrane		

Table 4 Composition of LB-plate

L-broth	Bacto tryptone	10 g
	Yeast extract	5 g
	NaCl	5 g
Add dH ₂ O to make up to 1 L and autoclave		
LB-plate	L-broth	
	1.5% agar	
After autoclave, add supplements if necessary: ampicillin 150 µl/ml; kanamycin 50 µg/ml; chloramphenicol 25 µg/ml		

Table 5 Oligonucleotide primers used for PCR to confirm the knocked out region.

16-5	5'-ATGAATTCTGTTACAC-3'
24-5	5'-ATGTCTTGCATATTAAC-3'
26-5	5'-ATGGACGGCTCTGTTGT-3'
27-5	5'-ATGAACGAGGACACTCC-3'
34-5	5'-ATGACAACGGTTGCTGT-3'
42-5	5'-ATGGATAATTACAAATT-3'
50-5	5'-ATGACGGACGTAGTTCA-3'
54-5	5'-ATGTGTTTCGACCAAGAA-3'
55-5	5'-ATGAAAAAAGTAGCGCT-3'
60-5	5'-ATGTTACCTAAATATTA-3'
69-5	5'-ATGTTGCAACAAAAATT-3'
73-5	5'-ATGAACACGTCCGTGGA-3'
128-5	5'-ATGCTACTAGTAAATCA-3'
130-5	5'-ATGAACTTTTGGGCCAC-3'
133-5	5'-ATGTTTTCGTCGTTGAC-3'
139-5	5'-ATGAACCGTTTTTTTCG-3'
147-5	5'-ATGACGCAAATTAATTT-3'
BRO-a-e-5	5'-ATGGCTCAAGTTAAAAT-3'
Bm111-5	5'-ATGTTGCAAAGCGTCCG-3'
1-300	5'-AATAAATCTTGAACGA-3'
5-300	5'-TTCTTGCAACAGCGGTC-3'
6-300	5'-GTTTCAGCATGTCGACGA-3'
14-300	5'-CAAAAACGCCGTGGCGC-3'
23-300	5'-GTTACTCGATCTGTTTT-3'
32-300	5'-GCAATCATCGGATAAAG-3'
40-300	5'-CTGTAGCATTTTTAAAT-3'
46-300	5'-ATTGGGATTTACCACCT-3'
62-300	5'-CTTCAATTTTTTGAGGA-3'
67-300	5'-GATCTGAATCATTTGAC-3'
71-300	5'-TGCAAACGACGCCGAG-3'
109-300	5'-GCCCCGACCGATTTCCG-3'
111-300	5'-GTACATAAACTATGA-3'
127-300	5'-GCAAAAATTTTGAGTCT-3'
128-300	5'-ATCCAGCGAGCCTCCGT-3'
131-300	5'-GCGACGACGGTAAAAGT-3'
132-300	5'-ATTCACGAATGCAACAA-3'
137-300	5'-AAAAAAAACGATTTATT-3'
148-300	5'-CCGCAATTGGCGCAATG-3'
BRO-d-300	5'-CAATTGAATCACGCCCG-3'
BRO-e-300	5'-GGAGCGCATGAACAACT-3'

Table 6 Oligonucleotide primers used for PCR to construct donor plasmids for generating rescue bacmids.

<i>bm12-5</i>	5'-CACGTCCACTGATTGAGACTCATT-3'
<i>bm12-3</i>	5'-CTAATTATAAACGGATAGTTTTCTCTC-3'
<i>bm13-5</i>	5'-CGTAGTCAATTTCCAAATACACGATAG-3'
<i>bm13-3</i>	5'-TTAAGATAACTGCCCTCTGACGTCA-3'
egfp-Fw	5'-TACCGCGGGCCCGGGATC-3'
egfp-Rv-XhoI	5'-GAGAGCTCGAGCGCCTTAAGATAC-3'
egfp-Rv-SacI	5'-GAGAGGAGCTCCGCCTTAAGATAC-3'

Table 7 Composition of proteinase K reaction buffer

20 mM Tris-HCl (pH 7.5)	700 µl
1 M MgCl ₂	10 µl
10% SDS	50 µl
Add dH ₂ O to make up to 1 ml	

Table 8 Composition of 10×PBS

NaCl	40 g
Na ₂ HPO ₄ ·12H ₂ O	14.5 g
KCl	1 g
KH ₂ PO ₄	1 g
Add dH ₂ O to make up to 500 ml	

Table 9 Composition of reverse transcription reaction solution

5×PrimeScript™ buffer	2 µl
PrimeScript™ RT Enzyme Mix I	0.5 µl
Oligo dT Primer (50 µM)	0.5 µl
Random 6 mers (100 µM)	0.5 µl
total RNA	500 ng
Add dH ₂ O to make up to 10 µl	

Table 10 Oligonucleotide primers for qPCR.

Gene name		Antisense primer		Sense primer	
Name	Direction	Primer name	Sequence	Primer name	Sequence
polyhedrin	+	L33180_000568_AW_020	GTTGGTGTACTCGCTGTGGA	L33180_000478_CW_020	TACGTGGGCATGAACAACGA
orf1629	-	L33180_000967_CW_020	TTTTGCAAACCGATGGCTGG	L33180_001031_AW_020	ATTGGAAGTCGTGTGGTG
3	+	L33180_002863_AW_020	ATACACGCGATCGAGTGCTT	L33180_002770_CW_020	GAAGCGCTCAACGATTTGCA
Orf_4	-	L33180_003579_CW_020	ATTTGCGCAATTACACGCGG	L33180_003700_AW_020	CCGAATTGGTGCCTCGTTTG
Orf_5	-	L33180_004835_CW_020	GTTTGATGCGGTCTGTCGATG	L33180_004926_AW_020	AGCAAAAATGGCACGGTGAC
lef_1	-	L33180_005667_CW_020	CTGTACGGTGC GCGTATTTG	L33180_005807_AW_020	CATTGTGTGAGAGAGGCCGT
egt	+	L33180_007733_AW_020	AAGCGCATATAACTCGGCCA	L33180_007640_CW_020	ACCGTTTCCAGCGATCAACT
Orf_7a	+	L33180_008088_AW_020	GCGCGTGTGAACAGAATTCA	L33180_008010_CW_020	CTCACCAACCAGAGCAGTCA
bv_odv_e26	+	L33180_008604_AW_020	CGCTAGTGCCTGTGATCCTT	L33180_008505_CW_020	GTAAGGAGACGTTTGCCGA
Orf_9	+	L33180_009083_AW_020	TCACTTTACGATCGGCGACA	L33180_009022_CW_020	ATGCCTTACGTCATCGGACC
Orf_10	-	L33180_009758_CW_020	CGTTCAAAACGCGTTGCAAC	L33180_009839_AW_020	CGGACCGCTGCATCAAAAAT
Orf_11	+	L33180_010637_AW_020	TCAAATTGCACGCGACCATT	L33180_010495_CW_020	TATTCAAACGCGCACGCAAA
arif_1	-	L33180_011382_CW_020	GGCTGTGAAGTCAAGTCCGA	L33180_011459_AW_020	CCTTCTACCACCACCACCAC
Orf_13	+	L33180_013475_AW_020	CTGCCCTCTGACGTCATTGT	L33180_013349_CW_020	GACGCAGCTTTTGCCTTTGA
Orf_14	+	L33180_015363_AW_020	ATAGGAACGTTGCAGCGACA	L33180_015233_CW_020	TCGGCGTCTCAGCATTCTTT
pkip	-	L33180_015938_CW_020	TTTTCACTTTTGGGCGCGTC	L33180_016021_AW_020	TTGTGCATAGCGGCCGATAT
dbp_Orf_16	-	L33180_016474_CW_020	CCGACGAATCAACATGTCGC	L33180_016534_AW_020	GTGTGCATTCAATTGCCGGA
Orf_17	+	L33180_017397_AW_020	CTGATAGAGCCCACGTCCAC	L33180_017337_CW_020	CGTTTTGAAGCGTTGAGCA
iap1	+	L33180_018166_AW_020	TGCCAGGCGTCTTCGTTAAT	L33180_018023_CW_020	AATTTTTGGCCTGCCGCATT
lef_6	+	L33180_018750_AW_020	GGTCCGTTTGACTGTTGTGC	L33180_018630_CW_020	CGTGCCTACAGACAGGTGTT
Orf_21	-	L33180_019548_CW_020	AGTTCAACAGCCCCCTCTTCG	L33180_019631_AW_020	CGCCACTCAACAAGAACACG
bro_a	-	L33180_021048_CW_020	AATACCACGTCGGACGAACC	L33180_021141_AW_020	TGCGTTAGGCGGAGAAAAGT

Orf_22a	-	L33180_021910_CW_020	CGCTGAGGGACCCTTTCAAT	L33180_021990_AW_020	GTCACCCTACTCCCAACAGC
sod	+	L33180_022304_AW_020	AGCGAATTGTAGCCAACCGA	L33180_022158_CW_020	GTGCACGAATATGGCGACAC
fgf	+	L33180_023801_AW_020	TACCGTCGTTCTTCAGTGCC	L33180_023666_CW_020	GTGGCCAACGTGTACGGATCA
Orf_25	-	L33180_024721_CW_020	GCTGAGATTGCGCGTTTGAT	L33180_024798_AW_020	GGCAACAAGGCAGACTGTTG
28	+	L33180_025189_AW_020	CTTCCAATTGTTTGCCCGCA	L33180_025058_CW_020	GACGGGCAAACCATTTACCG
39k	-	L33180_025691_CW_020	GTAAGCACCGCAGTCTGTCT	L33180_025756_AW_020	TCGTCGTCTTCAAGCGACAA
lef_11	-	L33180_026326_CW_020	CGCTCAAACGACACGATGTC	L33180_026435_AW_020	CCCGAAGCGAAATACAAGCG
Orf_29	-	L33180_026750_CW_020	GTGTACGTGTTGGGTTTGGC	L33180_026844_AW_020	GGAAAGACGACGGTGTCACT
p43	-	L33180_027547_CW_020	TCTCGGTTGGCAGCATTTCA	L33180_027668_AW_020	GCCGTAACGAATGCTTTGCA
p47	-	L33180_028388_CW_020	GAGCGGCGCGTTTTATTGAA	L33180_028520_AW_020	TGCTGTACACAATCGTGGCT
Orf_32	+	L33180_029912_AW_020	GTACATGTTAGCTGTGCGCG	L33180_029792_CW_020	GAAGAAAGTCTGGCGCAACG
gta	+	L33180_031409_AW_020	GCCGCCGCACTTAATTGAAA	L33180_031334_CW_020	TTGGCCGAGACGACATTCAA
Orf_34	+	L33180_031791_AW_020	TTGTTGGTAAAACGCAGCGG	L33180_031691_CW_020	CACCCGATACGCTACTTGCT
Orf_35	+	L33180_032213_AW_020	CGGTGCACAAACACGAATGT	L33180_032120_CW_020	CTGTCGACAGTGCATGCATG
Orf_36	+	L33180_032477_AW_020	ATAGGAGTCGTCGTCGTCGT	L33180_032413_CW_020	TGCAAAAGTCAACGAACGCA
odv_e66	+	L33180_034685_AW_020	AATCCGAATGACCCTCGACG	L33180_034567_CW_020	ACCGTTCGGAGTCCCAATTC
lef_8	-	L33180_035966_CW_020	TATTTGGGCGTGCGTACCAT	L33180_036053_AW_020	TGTGGCATTACGGTCAGAA
Orf_40	+	L33180_039143_AW_021	CCATTTCTGTTTTGGCCACGT	L33180_039071_CW_020	ACGACGACGCTCGATTTACA
Orf_41	-	L33180_039604_CW_020	AGGCAAAATGCGTCGCAATT	L33180_039673_AW_020	GCAAGACGTCATGGACAACG
Orf_42	+	L33180_040007_AW_020	GATCTCGAGTGTGTTGCGCA	L33180_039858_CW_020	AACGTGCACAACAGAATGCC
lef_10	+	L33180_040402_AW_020	TATCCAGCATTGCATCGGCT	L33180_040332_CW_020	CCTCTGTGCCTCGGTGAAAT
vp1054	+	L33180_040402_AW_020	TATCCAGCATTGCATCGGCT	L33180_040332_CW_020	CCTCTGTGCCTCGGTGAAAT
vp1054	+	L33180_041389_AW_020	GTGTGCGTGCAGACCAAAAT	L33180_041269_CW_020	GCGAGTTTACGCGAAAACGT
Orf_44	+	L33180_041650_AW_020	AGTGTGCTGGCCCACTTTAT	L33180_041548_CW_020	TCGTCGTCATCGTCATCGTC
Orf_45	+	L33180_041885_AW_020	CCGATCGGCGAATTTTGTGT	L33180_041807_CW_020	TTTGTGACGTCGTCCGAAGT

Orf_46	+	L33180_042637_AW_020	GGCCGAGGTATCCAGTTACG	L33180_042544_CW_020	AATCGTGGCCAAGAAGCTGA
Orf_47	-	L33180_042875_CW_020	CGACTCGCCGTTTACGACTA	L33180_043024_AW_020	GGACGACATTGACGAAAGCG
fp	-	L33180_043799_CW_020	TCGCGTCTCACCATAACACC	L33180_043862_AW_020	CGCTCTGTTGCCGTTTTACA
lef_9	+	L33180_045564_AW_020	TGTCTACAAATTGGCCGCCT	L33180_045447_CW_020	TCGCCAGTTCAAACGCTAGT
Orf_51	+	L33180_046139_AW_020	AACTACGCTGTCTACGAGCG	L33180_046036_CW_020	AGCCGATGAAATTAGGCGGT
gp37	-	L33180_046752_CW_020	TGAATCGCCCGGATTTGGAA	L33180_046845_AW_020	TCAAACCTGGGATCGTCGCAA
56	-	L33180_047829_CW_020	TGGATCGAACAACGCAACG	L33180_047970_AW_020	GTGGCTCGGCATTGTAGAGA
Orf_54	+	L33180_052639_AW_020	TCGTCGCATTGTTGCTTCAA	L33180_052570_CW_020	ACGAGATCCGGCTTTCACAA
lef_3	-	L33180_053103_CW_020	TGCTCGAGTCGGAAGAGGTA	L33180_053253_AW_020	ACAAACGCGTTGCTTCGTAC
Orf_56	+	L33180_054187_AW_020	AAACGTGTTGTCAAGCGGTG	L33180_054122_CW_020	GTTTCGTTAGCGTGGAGGGAA
Orf_57	+	L33180_055086_AW_020	AATTGGCAGGCCGAGAAGAA	L33180_054988_CW_020	CGCGTTCGAACACAAAACGA
iap2	+	L33180_055763_AW_020	TGGCATCCGGAACAACGTAA	L33180_055686_CW_020	GTGGTCGTTGACATGTTGGC
Orf_59	-	L33180_056479_CW_020	CACCATGGCGTTGCTTTCAA	L33180_056549_AW_020	GCCGGGCAAACAGTTTGATT
Orf_60	-	L33180_057095_CW_020	TTAAGCCGTCCACCGTGTAC	L33180_057171_AW_020	GCAACAAGCGGCGATGATAA
Orf_61	-	L33180_057780_CW_021	TCCGGATAGACTTGTTTCGCAC	L33180_057844_AW_020	CCACTAAGGTGTCCGTGGTC
Orf_62	-	L33180_057958_CW_020	GCGCTTGCTCGATTTCCAAT	L33180_058072_AW_020	TCATTATCGTCGTCAGCCCG
vlf_1	-	L33180_058277_CW_020	TTCCTCTTCGCTGCTCGTTT	L33180_058398_AW_020	CAATAGCGGCGTGCCTTTAC
Orf_64	-	L33180_059591_CW_020	TTGAGCGCCAATTTCAACGG	L33180_059654_AW_020	GCCATACTATCGGTTGGGCA
Orf_65	-	L33180_059853_CW_020	GGCGCCTTGTTTGTTTGAAT	L33180_059982_AW_020	GCGACGACTCTGTACACCAA
gp41	-	L33180_060388_CW_020	CGTCAATCACGGCGTTGATC	L33180_060479_AW_020	ACTCTGCCGCCAAACATACA
Orf_67	-	L33180_061379_CW_020	TGATGCGCCGACACAAAATG	L33180_061523_AW_020	CTATACACACCGACGGCCTC
Orf_68	-	L33180_061928_CW_020	TTTACAGCAGCGTCCGTCTT	L33180_062067_AW_020	GCAATTTGGTGCAAAACGGC
p95	+	L33180_064673_AW_020	ACACGCCATGTATTGGTCGT	L33180_064525_CW_020	TTGTAGATCCGCGTACGACG
p15	+	L33180_066481_AW_020	ATCGCCTTTACGCCCTTGAA	L33180_066384_CW_020	GCTTGCAGCCTCAAAGCAAA
p30	-	L33180_067061_CW_020	TGTTGAGCTGCGTTTGTTTCG	L33180_067142_AW_020	CTGACGACACCATGCTGTCT

vp39	-	L33180_067905_CW_020	TCCTCCGTGTCGATTTGCAA	L33180_068007_AW_020	AGGTGGTGTGCGGATCAAT
lef_4	+	L33180_069874_AW_020	AGACCGTTCAATGGCCCATT	L33180_069730_CW_020	TTACATGACCGTGTCCGTGG
Orf_74	-	L33180_070283_CW_020	GTAGGTGTTGGTGGAGGTGG	L33180_070377_AW_020	ACGACACTCTGCGTCCAAAT
Orf_75	-	L33180_070524_CW_020	CATGCGTTTCGTAATGAGCGG	L33180_070654_AW_020	TGCGGCTGTGTCTGAACAATA
Orf_76	+	L33180_071617_AW_020	GGCCGTGATAAACTGTTCGC	L33180_071475_CW_020	GGTGCTTAAAAACGAGGGCG
odv_e25	+	L33180_072406_AW_020	AGGCGGTTTGGTCAGCATT	L33180_072316_CW_020	ACTGCACTCTGGTGTACACG
82	-	L33180_072852_CW_020	GTCGTTGTTTCAGCAGCGTTT	L33180_072937_AW_020	GCGTTTGTGTTTTGTCTGCACG
Orf_79	+	L33180_076647_AW_020	TTGTCCAAGTCCACGTAGCC	L33180_076546_CW_020	GATCACACGCTCGTTCTCGA
bro_b	+	L33180_077458_AW_020	CGCGCTTGATGTGTTTGGAAA	L33180_077320_CW_020	ACGACCAGATGCAGTACGTG
bro_c	+	L33180_078483_AW_020	CGGTCATAGTGGAGCCGATC	L33180_078336_CW_020	ACTACGTGCCCCAACTCCATG
38k	-	L33180_079055_CW_020	TCTCGCATCGAGTGTGCTAC	L33180_079130_AW_020	ATTGCACGAAATGGGTTGCG
lef_5	+	L33180_080339_AW_020	CACACATCCGACAGTAGCGA	L33180_080273_CW_020	CAGTCGAAAGCCAAACGAGG
88	-	L33180_080366_CW_020	TTCTGTAACTTCGGCGGCTT	L33180_080432_AW_020	CGGGTAGACCTCGCACATAC
Orf_85	-	L33180_080865_CW_020	AACGGAATTCGGTACCGCT	L33180_080967_AW_020	CGACAAACGCACCACTCTTG
Orf_86	-	L33180_081728_CW_020	TGTCGTAAACGCTCCCCAAA	L33180_081847_AW_020	TACTCAATCTGTCTGGAGCGC
Orf_87	-	L33180_082254_CW_020	GACAAACGTTGCGGAGTTCC	L33180_082352_AW_020	GTCCACCGTATTGATCGGCT
vp80	+	L33180_085264_AW_020	GTGTTGCGCGTCTTGCTTTT	L33180_085169_CW_020	CACAGCGTGTTGGTTATGCG
he65	-	L33180_085725_CW_020	TCGCCTACGTTGAACAGCAT	L33180_085839_AW_020	TGCCAAAGGATTGTTGCAGC
Orf_90	+	L33180_087136_AW_020	TGATGTTTCGTCCGTGACTGG	L33180_087012_CW_020	TCGAGGTGGCCATTAAACGT
Orf_91	-	L33180_087660_CW_020	AGTTGATCGCCTTCAGTCGG	L33180_087724_AW_020	GCACCGGCAACAATATCGTC
Orf_92	-	L33180_087798_CW_020	TGTAATTGATGGGCGTCACC	L33180_087921_AW_020	CGTCCAACAACGCGTTTGAT
Orf_92a	-	L33180_089022_CW_020	CAATAGGGTATCGGGCACGT	L33180_089093_AW_020	TCGTAGTGAACAACGGACGT
Orf_93	-	L33180_089284_CW_020	TTGCACATCAGCTTGCGAAC	L33180_089363_AW_020	AGCCGACAACGTTACACGAT
Orf_94	-	L33180_090322_CW_020	ACGCTCTGTAATCGCCAACA	L33180_090466_AW_020	GCTTGGGCAACGTGATGTTT
Orf_95	-	L33180_091624_CW_020	ACACGACAAAATCTCCGCCT	L33180_091727_AW_020	GCCACCAACGCTTTGCTAAA

Orf_95a	-	L33180_092024_CW_020	GTGTGGTGTGACGCACAAAA	L33180_092153_AW_020	GCGCGTTAGGAACAAGCAAT
Orf_96	+	L33180_092239_AW_020	ATCGCCATTGCAACACATCG	L33180_092133_CW_020	ATTGCTTGTTCTTAACGCGC
Orf_97	+	L33180_093861_AW_020	GAAAAATCCACCGTGTGCC	L33180_093786_CW_020	TGCTTCTTTCCAGGCGTAGG
Orf_98	+	L33180_094213_AW_020	ATCCAGACAAGTCTTGGCCC	L33180_094134_CW_020	AAACGTTGTAGAAGCGTGCG
Orf_99	-	L33180_094599_CW_020	TCTTGTGTTTCAGCCCCTCG	L33180_094685_AW_020	CACACTCGCTATGGGCAGAA
gcn2	-	L33180_094925_CW_020	TGGGATAAACTTGCCGGCAT	L33180_094999_AW_020	ACTGCTTTGGAACGCGAAAC
Orf_101	+	L33180_096324_AW_020	ATGTTAGAGAACGGTGGCGG	L33180_096179_CW_021	ACTCGTTTATGTGCGCTTTGT
lef_7	-	L33180_096670_CW_020	CCGATTCAACGTGACGATGC	L33180_096783_AW_020	CAAATCAGCCAATCACGCCA
110	-	L33180_097454_CW_020	CGCATCGACAGCGTAATGTG	L33180_097546_AW_020	GGTCAAACACGGATTTGGGC
111	+	L33180_099638_AW_020	ATCCGTGCCCCAAGTGTTTT	L33180_099493_CW_020	AGACGCTGCCGACATTGTTA
gp64/67	-	L33180_099960_CW_020	ATTGCGCTTCAGCCATGGAA	L33180_100076_AW_020	CGGTTGGTCGTTTATTGCCC
p24	+	L33180_102003_AW_020	GCCGCATGAACGTTCAAAGT	L33180_101937_CW_020	AACGCAACTGTGTGCGATTC
gp16	+	L33180_102485_AW_020	GCACGTTGTAACTACCCCG	L33180_102376_CW_020	AACACGATTCGAACGTGGGA
pp34	+	L33180_103285_AW_020	TTGTTCAACTCGTTGCGCTG	L33180_103189_CW_020	GTTACCCGACTTGACGCTCA
Orf_109	+	L33180_103884_AW_020	TCGCTTGTGATTCTGGCACA	L33180_103809_CW_020	TCCGACATATCCCATGGCCT
alk_exo	+	L33180_105120_AW_020	ATTCCGCGATCGACCATAGC	L33180_105059_CW_020	TGCACAGCTGCAATCACAAC
Orf_110a	-	L33180_105589_CW_020	GTCCGCGTTGGTCAATTTGT	L33180_105673_AW_020	GTTTTGGACGCTGTGGAGTG
Orf_111	+	L33180_105777_AW_020	CGCGTGTAATTTTCGGGACC	L33180_105697_CW_020	GGAGCGGTCACGTTCTGTAA
p35	+	L33180_106534_AW_020	TCCACACTGTCCACGTAAGC	L33180_106460_CW_020	GTGCCGTTTGCTCACGAAAT
p26	+	L33180_108178_AW_020	GGCACCTTTATGTGTCCCGA	L33180_108053_CW_020	ATTTTTGCCGGCGAAAAGCT
p10	+	L33180_108690_AW_020	GAGCAGTGTACCGGTCAAT	L33180_108584_CW_020	GGGCTGGAAGAATCGTTCCA
p74	-	L33180_109056_CW_020	TAGTGGCTAACGCTTTCCCC	L33180_109154_AW_021	AGAAGTTAATTCCGACGGCCA
me53	-	L33180_111310_CW_020	GCCATCATTTTCGCTTGGCTC	L33180_111456_AW_020	ATCGATCTTAGCACCACCGG
ie_0	+	L33180_112997_AW_020	CCGTACGCGCCTTCAATTTC	L33180_112921_CW_020	GTGCGTGCTGTCACCATTTT
Orf_118	+	L33180_114657_AW_020	CAACAACATACACGTCGCCC	L33180_114550_CW_020	AAATCGTTTGTTTGGCGCCA

odv_e18	+	L33180_115072_AW_020	TAAAACCTGTCGCGCTTGGA	L33180_115006_CW_020	GTGCTGGCTCTGGTGGTAAT
odv_ec27	+	L33180_115664_AW_020	AAACGTCTTGGCTATCCGCA	L33180_115528_CW_020	TACAGAAAACGAGGGGGTGC
Orf_121	+	L33180_116254_AW_020	GGCCGAGTCCAAGTCGAATT	L33180_116143_CW_020	GGGTATTTTGGCCTCAACGC
Orf_122	-	L33180_116360_CW_020	TCGATTTGCAGTTCGGGACA	L33180_116461_AW_020	GGCAACGTGTCAGTGCATTT
ie_1	+	L33180_118704_AW_020	CGCAAACGTTATAGCGTCGG	L33180_118602_CW_021	GTGAACCGAAGAGAGAGCACT
odv_e56	-	L33180_118969_CW_020	AAACAAGACCGCGCCTATCA	L33180_119039_AW_020	GTCCAACAGTAGTGACGGCA
Orf_125	-	L33180_120019_CW_020	CGTCGTCAATACAACACGGC	L33180_120116_AW_020	ACTGACACAACAAATGCGCC
ie_2	-	L33180_121020_CW_020	AAAAGCTCACGCCAATGCTG	L33180_121112_AW_020	CGCGTGTACAATAAGCACGG
pe38	+	L33180_123168_AW_020	TCACGGCCTATTTGCGGATT	L33180_123096_CW_020	AGAATTGCAGCGTCAGGTGA
ptp	+	L33180_124820_AW_020	ACCATGTAACCGGTGCGATT	L33180_124682_CW_020	AGTACCTGGCCAGACTTTGC
bro_d	-	L33180_125050_CW_020	CAGTGGCGTTGTTCCAATCG	L33180_125125_AW_020	GTAACATCGACGCTGCCAAC
Orf_133	-	L33180_126862_CW_020	AAATTCCTCCGGCGTTGAT	L33180_126956_AW_020	TGGTTATCGACCACCCGTTG
Orf_134	+	L33180_127614_AW_020	AACGGTCGATTGGATGGCTT	L33180_127503_CW_020	CGATGACATGACCCCCGTAG
lef_2	+	L33180_127953_AW_020	TGTTTCAGCATGTCGACGACA	L33180_127836_CW_020	CGGCTCCGCCCCACTATTAAT

III. 結果

1. BmNPV Type-A クラスターノックアウトウイルスの解析

a) BmNPV Type-A クラスターノックアウトウイルスの作製

BmNPV Type-A 遺伝子（単独でノックアウトしても培養細胞での増殖に大きく影響しなかった遺伝子（Ono *et al.*, 2012））の増殖過程における重要性の解析を目的として、Type-A 遺伝子クラスターをノックアウトしたウイルスを作製した。Type-A 遺伝子クラスターは *bm7~bm14*, *bm18~bm24*, *bm32~bm38*, *bm44~bm49*, *bm56~bm58a*, *bm92a~bm104*, *bm106~bm108*, *bm110a~bm115*, *bm124~bm130*, *bm132~bm134* の 10 か所存在（Fig. 1）し、それぞれの領域をクロラムフェニコール耐性遺伝子で置き換えたノックアウトウイルスを Bac Δ 7-14, Bac Δ 18-24, Bac Δ 32-38, Bac Δ 44-49, Bac Δ 56-58a, Bac Δ 92a-104, Bac Δ 106-108, Bac Δ 110a-115, Bac Δ 124-130, Bac Δ 132-134 とした（Fig. 2）。また、これらの中で最初のクラスターである *bm7~bm14* 領域については、別途 *bm11~bm14* を欠損させた Bac Δ 11-14 を作製した。これらのノックアウトバクミドについて、正しい領域がノックアウトされていることを各遺伝子上流、下流域を増幅する PCR（Fig. 3A）により確認した。上流域では、Bac Δ 7-14 で 414 bp、Bac Δ 11-14 で 301 bp、Bac Δ 18-24 で 391 bp、Bac Δ 32-38 で 359 bp、Bac Δ 44-49 で 1179 bp、Bac Δ 56-58a で 318 bp、Bac Δ 92a-104 で 323 bp、Bac Δ 106-108 で 426 bp、Bac Δ 110a-115 で 1304 bp、Bac Δ 124-130 で 1845 bp、Bac Δ 132-134 で 376 bp の産物が予測され、それぞれのサイズの産物が得られた（Fig. 3B）。下流域では、Bac Δ 7-14 と Bac Δ 11-14 で 541 bp、Bac Δ 18-24 で 1061 bp、Bac Δ 32-38 で 2885 bp、Bac Δ 44-49 で 303 bp、Bac Δ 56-58a で 334 bp、Bac Δ 92a-104 で 1711 bp、Bac Δ 106-108 で 304 bp、Bac Δ 110a-115 で 1586 bp、Bac Δ 124-130 で 1048 bp、Bac Δ 132-134 で 282 bp の産物が予測され、それぞれのサイズの産物が得られた（Fig. 3C）。さらに、クロラムフェニコール耐性遺伝子で置換した領域の内部配列を増幅するプライマーを用いた PCR では、コントロールの BmGFP を鋳型に用いた場合にはそれぞれ Bac Δ 7-14 で 5820 bp、Bac Δ 11-14 で 1551 bp、Bac Δ 18-24 で 6101 bp、Bac Δ 32-38 で 3641 bp、Bac Δ 44-49 で 2023 bp、Bac Δ 56-58a で 1237 bp、Bac Δ 92a-104 で 9941 bp、Bac Δ 106-108 で 682 bp、Bac Δ 110a-115 で 3220 bp、Bac Δ 124-130 で 5066 bp、Bac Δ 132-134 で 1158 bp の産物が予測されそれぞれのサイズの産物が得られた（Fig. 3D）が、各ノックアウトバクミドを鋳型に用いた場合には PCR 産物が得られなかった（Fig. 3E）。

b) Type-A クラスターノックアウトウイルスの性状調査

type-A 遺伝子クラスターのノックアウトが *polh* プロモーター制御下のウイルス増殖に与える影響を調査するために、BmN 細胞に各ノックアウトバクミドをトランスフェクションし、24 時間ごとの経時的な EGFP 蛍光量を測定した。作製したノックアウトバクミドは全て *polh* プロモーターの制御下に EGFP が発現するように設計されており、EGFP の蛍光量により *polh* プロモーターの活性を測定できるだけでなく、EGFP 発現細胞の増加を経時的に調査することで BV の感染性の有無を調査することができる。11 種のノックアウトウイルスをそれぞれ BmN 細胞にトランスフェクションしたところ (Fig. 4)、Bac Δ 32-38 では 96 hpt においても全く蛍光が認められなかった (Fig. 4B)。それ以外のノックアウトウイルス (10 種) では全て 48 hpt から EGFP 蛍光が観察され、周辺の細胞に二次感染する様子が認められた。しかし、これら 10 種のノックアウトバクミドをトランスフェクションした細胞の 120 hpt における EGFP 蛍光強度はいずれもコントロールである BmGFP より低い値を示し、Bac Δ 7-14 でコントロールの 0.067 倍 (Fig. 4A)、Bac Δ 11-14 で 0.045 倍 (Fig. 4B)、Bac Δ 18-24 で 0.79 倍 (Fig. 4C)、Bac Δ 44-49 で 0.47 倍 (Fig. 4E)、Bac Δ 56-58a で 0.049 倍 (Fig. 4F)、Bac Δ 92a-104 で 0.62 倍 (Fig. 4G)、Bac Δ 106-108 で 0.52 倍 (Fig. 4H)、Bac Δ 110a-115 で 0.64 倍 (Fig. 4I)、Bac Δ 124-130 で 0.61 倍 (Fig. 4J)、Bac Δ 132-134 で 0.72 倍 (Fig. 4K) であった。

2. *bm11~bm14* 領域における遺伝子間相互作用の調査

a) ノックアウトウイルスと遺伝子復帰ウイルスの作製

Bac Δ 11-14 はコントロールの BmGFP のような 48 hpt~72 hpt にかけての EGFP 蛍光の増加は見られず、120 hpt になっても BmGFP よりも EGFP 蛍光強度は著しく低かった。このことから、*bm11~bm14* の 4 遺伝子が協調的に *polh* プロモーター制御下の EGFP 発現に貢献していることが示唆された。そこで、この領域に含まれる 4 遺伝子について詳細な相互作用の解析を試みることにした。まず *bm11~bm14* に含まれる 4 遺伝子をについて連続する 2 遺伝子のノックアウトバクミド (Bac Δ 11-12、Bac Δ 12-13、Bac Δ 13-14) を作製した (Fig. 5)。それぞれのノックアウトウイルスはクロラムフェニコール耐性遺伝子が正しい位置に挿入されたかどうかを PCR で確認した (Fig. 6)。その結果、上流域では Bac Δ 11-12 では 301 bp、Bac Δ 12-13 では 504 bp、Bac Δ 13-14 では 404 bp の産物が予測され、それぞれのサイズの産物が得られた (Fig. 6A)。下流域では Bac Δ 11-12 で 336 bp、Bac Δ 13-14 で 541 bp、Bac Δ 12-13 で 404 bp の産物が予測され、それぞれのサイズの

産物が得られた (Fig. 6A)。さらにクロラムフェニコール耐性遺伝子で置換した領域の内部配列を増幅するプライマーを用いるとコントロールの BmGFP をテンプレートに用いた場合は約 300 bp の産物が得られたが、それぞれのノックアウトウイルスをテンプレートに用いた場合は産物が得られなかった (Fig. 6B)。ノックアウトウイルスに加えて BacΔ12-13 に *bm12* あるいは *bm13* を復帰させた遺伝子復帰ウイルスも作製した。復帰した遺伝子の内部 300 bp を増幅するプライマーを用いて PCR を行くと、BacΔ12-13-12res、BacΔ12-13-13res の両方で、コントロールと同様に 300 bp の産物が増幅され、それぞれに *bm12* あるいは *bm13* が挿入 (復帰) されたことが確認された (Fig. 6C)

b) ノックアウトウイルスと遺伝子復帰ウイルス DNA をトランスフェクションした細胞における EGFP 蛍光強度の経時的調査

それぞれの遺伝子ノックアウトや遺伝子復帰がウイルス増殖に与える影響を調査するため、ノックアウトウイルス DNA (バクミド DNA) を BmN 細胞にトランスフェクションし 24 時間ごとの経時的な EGFP 蛍光量を測定した (Fig. 7)。

1 遺伝子ノックアウトウイルスの BacΔ11、BacΔ12、BacΔ13、BacΔ14 のうち、BacΔ12 と BacΔ13 はコントロールの BmGFP と同様の EGFP 蛍光強度を示した。また、BacΔ11 と BacΔ14 はそれぞれコントロールに対して 120hpt における EGFP 蛍光強度が約 50% 程度に低下した。次に隣接する 2 遺伝子間の相互作用を解析するため、2 遺伝子ノックアウトウイルスの解析を行った。BacΔ13-14 はコントロールの約 50% 程度の EGFP 蛍光強度を示し、これは BacΔ14 とほぼ一致した (Fig. 7B)。一方、BacΔ11-12 と BacΔ12-13 はコントロールと比べて 15% 以下と非常に低い値を示した (Fig. 7A, 7C)。これらの結果は蛍光顕微鏡による蛍光観察でも確認した (データ省略)。このように、*bm12* と *bm13* は単独で欠損させた場合には、EGFP 発現に影響は認められないにも関わらず、両者を欠損させた場合には、EGFP 発現が極端に抑制されることが判明した。BacΔ12-13 に *bm12* と *bm13* をそれぞれ復帰させたウイルスを作製し、培養細胞にトランスフェクションを行ったところ、どちらの復帰ウイルスもコントロールの BmGFP と同様な EGFP 蛍光強度を示した (Fig. 7D)。

c) *bm12* と *bm13* のアミノ酸相同領域の検索と各遺伝子にアラニン置換を導入したウイルスの解析

bm12 と *bm13* に何らかの共通機能を仮定した場合、2 遺伝子には共通するモチーフが

存在する可能性がある。そこで、*bm12* と *bm13* のアミノ酸配列の類似性を Clustal W により調査した (Fig. 8)。2 遺伝子のアミノ酸配列間には 3 アミノ酸が一致する部位が 2 か所存在 (RNI: アミノ酸 198-200、TSV: アミノ酸 262-264) するのみで、明確な類似性は認められなかった。*bm12* と *bm13* のアミノ酸配列を NCBI-CCD のライブラリを用いてモチーフ検索を行うと、*bm12* では 108 個のモチーフがヒットした。一方 *bm13* では 3 個のモチーフがヒットし、アミノ酸配列 187-221 が Aminocyclopropane-1-carboxylate deaminase (ACCD) のモチーフにヒットし、そのうち 7 アミノ酸一致した。また、アミノ酸配列 176-294 がメディエーター複合体サブユニット 16 にヒットし、そのうち 12 アミノ酸が一致するという結果が得られた。Fig. 8 で示した *bm12* と *bm13* でアミノ酸が一致する 2 か所のうち RNI 配列は *bm13* において ACCD モチーフとメディエーター複合体のモチーフ両方とオーバーラップしていた。そのため、何らかの機能を持つ可能性があると考え 3 アミノ酸 (RNI) を全てアラニンに置換した *bm12* あるいは *bm13* をもつ組換えバクミドを新たに作製した (Fig. 9)。導入した RNI→AAA の変異については配列を確認した (Fig. 10A)。さらに *bm12* と *bm13* の内部 300 bp を増幅するプライマーを用いて PCR を行うと (Fig. 10B)、それぞれ BacΔ12-13/12(RNI→AAA)res、BacΔ12-13/13(RNI→AAA)res では、コントロールと同様に 300 bp の産物が増幅されたが、BacΔ12、BacΔ13 をテンプレートにした場合には産物が得られなかった。作製した BacΔ12-13_12(RNI-AAA)res と BacΔ12-13_13(RNI-AAA)res を BmN 細胞にトランスフェクションし、24 時間ごとの EGFP 蛍光強度を測定すると、どちらのバクミドをトランスフェクションした細胞においても、コントロールである BmGFP と同等の蛍光強度を示した (Fig. 11)。

d) *bm12* と *bm13* の同時欠損がウイルス増殖に与える影響

BacΔ12-13 をトランスフェクションした細胞において EGFP 蛍光が減少する原因がウイルス DNA 複製段階での障害によるものか、あるいはウイルス粒子の産生能に問題が生じているのかを調べるため、細胞内に含まれるウイルス DNA 量、培養上清中に含まれるウイルス DNA 量および、培養上清中のウイルス力価を測定した。

細胞内のウイルス DNA 量はトランスフェクション後 12 時間、18 時間、24 時間、48 時間、72 時間について調査し、各サンプル中に含まれたウイルス DNA 量は BmGFP の 12 時間のサンプルの値を 1 とした相対値で示した (Fig. 12)。12 時間においては BmGFP と比較して BacΔ12、BacΔ12-13、BacΔ12-13/12(RNI-AAA)res、BacΔ12-13/13(RNI-AAA)res

では有意に DNA 量が上昇し、それぞれ 2.11 倍、3.28 倍、4.10 倍、6.20 倍、9.40 倍であった。18 時間においては、BmGFP と有意差が認められたのは Bac Δ 12-13/12(RNI-AAA)res のみであり、BmGFP に比べ 1.97 倍のウイルス DNA が存在した。24 時間では BmGFP と Bac Δ 12-13 あるいは Bac Δ 12-13/12(RNI $\rightarrow$ AAA)res で有意差が存在し、それぞれウイルス DNA 量は 0.62 倍、1.55 倍であった。48 時間と 72 時間ではどちらも BmGFP と有意差が存在するのは Bac Δ 12-13 のみであり、それぞれ BmGFP に比べ 0.11 倍、0.17 倍であった。

次に培養上清中に放出されたウイルス DNA 量を 12 時間、18 時間、24 時間、48 時間、72 時間において測定した (Fig. 13)。トランスフェクション後 12 時間と 18 時間の培養上清中に含まれるウイルス DNA 量は、コントロールとすべてのノックアウトウイルス間に有意差はなかった。24 時間においては Bac Δ 12-13 のみ有意にウイルス DNA 量が減少し、コントロールの 0.22 倍であった。48 時間ではコントロールと有意差が存在したのは Bac Δ 13 と Bac Δ 12-13 であり、それぞれコントロールの 1.4 倍、0.0093 倍であった。72 時間では 24 時間と同様 Bac Δ 12-13 のみ有意にウイルス DNA 量が減少し、0.023 倍であった。

トランスフェクション後 24 時間と 48 時間における培養上清中のウイルス力価を測定すると (Fig. 14)、24 時間において Bac Δ 12-13 のウイルス力価はコントロールや他の組換えバクミドに比べ、約 1000 分の 1 の値を示した。48 時間においては Bac Δ 12-13 とそれ以外のウイルス力価は更に差が広まり、コントロールと比較すると 100000 分の 1 以下の力価であった。

e) Bac Δ 12 と Bac Δ 13 トランスフェクション時のウイルス遺伝子のトランスクリプトーム解析

bm12 と *bm13* の間に存在する相互作用が果たすメカニズムを同定するために、*bm12* と *bm13* それぞれあるいは両方の欠損が BmNPV 遺伝子の転写に与える影響を BmNPV が持つ遺伝子の 95%である 136 遺伝子を対象に調査した。測定を行わなかった 5 遺伝子については、それら遺伝子間の配列相同性によって特異的なプライマーが設計できない遺伝子、もしくは qPCR の典型的な温度サイクルで増幅が期待されない遺伝子があったため、それらを測定対象から除外した。BmGFP、Bac Δ 12、Bac Δ 13、Bac Δ 12-13 のバクミドを BmN 細胞にトランスフェクションし、9 hpt において細胞から total RNA を抽出し cDNA を作製した。Table 10 で示したプライマーを用いて、qPCR により BmNPV

遺伝子の mRNA 発現量を測定した。qPCR データの前処理として、3 反復のうち 2 反復以上で増幅が認められなかった遺伝子を除外して、統計解析を行った。線形モデルをデータにあてはめ、各遺伝子型による影響を推定した結果を Fig. 15 に示す（ヒートマップで表示している数値は BmGFP との差について底 2 の対数変換を行った数値）。BmGFP と比較して、発現量が上昇した遺伝子は暖色、減少した遺伝子を寒色で示し、BmGFP との発現量の差が大きくなるほど色が濃くなるように示している。Bac Δ 12 においては、ノックアウトした *arif-1* のみしかコントロールである BmGFP との間に発現量の有意な差 ($p=0.000197$) が存在しなかった。一方、Bac Δ 13 では 43 遺伝子が BmGFP よりも 1.9 倍から 4.4 倍、発現量が増加し ($p<0.05$)、*bm13* をノックアウトすることによりウイルス遺伝子発現量が増加する傾向が観察された。Bac Δ 12-13 では Bac Δ 13 で発現していた遺伝子発現の増加はほぼ抑制され、3 遺伝子のみで BmGFP と比べて発現量の増加が維持されていた。次に Bac Δ 12、Bac Δ 13、Bac Δ 12-13 のウイルス増殖表現型と相関のある発現量を示すウイルス遺伝子を探索したところ、BmGFP、Bac Δ 12、Bac Δ 13 と比較し、Bac Δ 12-13 でのみ発現が低下した遺伝子として *bm67* を同定した。発現変動の量は *Bm67* よりも小さいが、*lef-2* についても *bm67* と同様な発現変動パターンが確認できた (uncentered Pearson correlation = 0.80)。

f) *bm67* あるいは *lef-2* による Bac Δ 12-13 の性状回復

BmGFP、Bac Δ 12、Bac Δ 13、Bac Δ 12-13 を BmN 細胞にトランスフェクションし、BmNPV 全遺伝子の転写量を調査した結果より、*bm67* もしくは *lef-2* の転写量減少が Bac Δ 12-13 の GFP 蛍光の減少をもたらしている可能性が推測された。そこで、Bac Δ 12-13 に *bm67* を追加したバクミド (Bac Δ 12-13/*bm67*+) と Bac Δ 12-13 に *lef-2* を追加したバクミド (Bac Δ 12-13/*lef-2*+) を作製した (Fig. 16)。バクミドの組換えが起こったことを M13 primer による PCR で確認すると、BmGFP では約 3.3 kbp、Bac Δ 12-13/*bm67*+/では約 4.8 kbp、Bac Δ 12-13/*lef-2*+/では約 4.4 kbp の産物が予測され、それぞれで予想されるサイズの PCR 産物が得られた (Fig. 17)。Bac Δ 12-13/*bm67*+ と Bac Δ 12-13/*lef-2*+を細胞にトランスフェクションした際の GFP 蛍光強度を測定したところ、Bac Δ 12-13 で見られた EGFP の減少は *bm67* あるいは *lef-2* を 1 コピー追加することによって完全に回復しコントロールである BmGFP と同等の EGFP 蛍光強度を示した (Fig. 18)。

bm No.	Gene name	Position and ORF orientation	bm No.	Gene name	Position and ORF orientation
1	<i>polyhedrin</i>	1 → 736	hr3		64802 → 65350
2	<i>bm1629</i>	770 ← 2396	70	<i>vp15</i>	66329 → 66707
3	<i>Pk1</i>	2395 → 3220	71	<i>cg30</i>	66716 ← 67517
4		3250 ← 4270	72	<i>vp39</i>	67522 ← 68572
5		4607 ← 5600	73	<i>lef-4</i>	68591 → 69986
6	<i>lef-1</i>	5482 ← 6292	74		69987 ← 70449
7	<i>egt</i>	6407 → 7925	75	<i>p33</i>	70487 ← 71264
7a		7940 → 8101	76		71263 → 71746
8	<i>bv/odv-e26</i>	8067 → 8754	77	<i>odv-e25</i>	71757 → 72441
9		8725 → 9355	78	<i>dnahel</i>	72479 → 76145
10		9389 ← 10457	79	<i>pif-4</i>	76132 → 76678
11		10459 → 10789	80	<i>bro-b</i>	76776 → 77493
12	<i>arif-1</i>	10978 ← 12298	81	<i>bro-c</i>	77570 → 78524
13	<i>pif-2</i>	12335 → 13481	82	<i>38k</i>	78663 → 79623
14	<i>f-protein</i>	13586 → 15605	83	<i>lef-5</i>	79558 → 80353
15	<i>pkip</i>	15639 ← 16146	84	<i>dnabinding</i> p6.9.	80354 ← 80549
16	<i>dbp</i>	16188 ← 17139	85	<i>P40</i>	80593 ← 81679
17		17215 → 17602	86	<i>P12</i>	81701 ← 82070
18	<i>iap1</i>	17606 → 18482	87	<i>P45</i>	82053 ← 83214
19	<i>lef-6</i>	18489 → 19008	88	<i>vp80</i>	83240 → 85316
20		19131 ← 19344	89	<i>he65</i>	85345 ← 86212
21		19401 → 20817	hr4L		86431 → 86648
22	<i>bro-a</i>	20854 → 21805	90		86702 → 87449
23	<i>sod</i>	22029 → 22482	91		87454 ← 87769
0		22497 → 23100	92	<i>odv-ec43</i>	87786 ← 88959
24	<i>fgf</i>	23407 → 23953	92a		88983 ← 89162
hr2R		24012 → 24278	93		89213 ← 89414
25		24369 ← 25014	hr4R		89552 → 90142
26	<i>ubiquitin</i>	25035 → 25266	94		90091 ← 91363
27	<i>39k</i>	25323 → 26154	95	<i>pif-3</i>	91387 → 91999
28	<i>lef-11</i>	26150 ← 26486	95a		92007 ← 92177
29	<i>nudix</i>	26451 → 27102	96		92113 → 92398
30	<i>p43</i>	27172 → 28258	97	<i>pif-1</i>	92532 → 94113
31	<i>p47</i>	28268 → 29465	98		94123 → 94369
32	<i>lef-12</i>	29525 → 30074	98a		94474 → 94647
33	<i>gta</i>	30152 → 31670	99		94542 ← 94725
34		31686 → 31920	100	<i>Pk2</i>	94761 ← 95436
35		31903 → 32296	101		95620 → 96352
36		32300 → 32879	102	<i>lef-7</i>	96378 → 97059
37	<i>odv-e66</i>	32866 → 34972	103	<i>chitinase</i>	97051 ← 98707
38	<i>ets • TRAX-like</i>	35075 ← 35342	104	<i>v-cath</i>	98756 → 99725
39	<i>lef-8</i>	35596 ← 38227	105	<i>gp64/67</i>	99846 ← 101436
40	<i>dnaJ domain</i>	38254 → 39211	106	<i>p24</i>	101563 → 102148
41		39206 ← 39788	107	<i>gp16</i>	102178 → 102496
42		39790 → 40207	108	<i>pp34</i>	102560 → 103505
42a	<i>lef-10</i>	40206 → 40440	109		103510 → 104170
43	<i>vp1054</i>	40300 → 41395	110	<i>alk-exo an</i>	104200 → 105460
44		41479 → 41710	110a		105505 ← 105678
45		41714 → 41966	111		105577 → 105787
46		42221 → 42704	112	<i>p35</i>	105923 → 106820
47	<i>chaB-like</i>	42725 ← 43238	hr5		106947 → 107561
48	<i>chaB-like</i>	43252 ← 43501	113	<i>p26</i>	107702 → 108422
49	<i>fp</i>	43656 ← 44298	114	<i>p10</i>	108497 → 108707
50	<i>lef-9</i>	44402 → 45872	115	<i>p74</i>	108798 ← 110733
51		45935 → 46400	116	<i>me53</i>	110966 ← 112319
52	<i>gp37</i>	46481 ← 47363	117	<i>ie-0</i>	112596 → 113379
53	<i>dnapol</i>	47495 → 50453	118	<i>p49</i>	113396 → 114824
54		50462 → 52877	119	<i>odv-e18</i>	114834 → 115137
55	<i>lef-3</i>	52884 → 54039	120	<i>odv-ec27</i>	115154 → 116024
56		54058 → 54460	121		116041 → 116326
57	<i>mtase</i>	54440 → 55226	122		116325 ← 116928
58	<i>iap2</i>	55377 → 56124	123	<i>ie-1</i>	116994 → 118746
58a		56185 → 56367	124	<i>odv-e56</i>	118839 ← 119964
59		56379 → 56676	125		119995 ← 120313
60		56675 ← 57479	126		120282 → 120627
61		57499 → 57898	127	<i>ie-2</i>	120664 ← 121930
62		57919 → 58174	128	<i>pe38</i>	122416 → 123343
63	<i>vlf-1</i>	58192 → 59329	129		123446 → 123677
64		59337 ← 59667	hr1		123706 → 124297
65		59672 → 59984	130	<i>ptp</i>	124431 → 124935
66	<i>gp41</i>	59989 → 61198	131	<i>bro-d</i>	124936 ← 125983
67		61190 → 61892	132	<i>bro-e</i>	126060 ← 126783
68	<i>tlp</i>	61740 → 62283	133		126860 ← 127313
69	<i>p95</i>	62249 → 64766	134		127342 → 127669
			135	<i>lef-2</i>	127652 → 128282

Fig. 1 Type-A clusters in the BmNPV T3 gene repertoire. Type-A clusters are shaded.

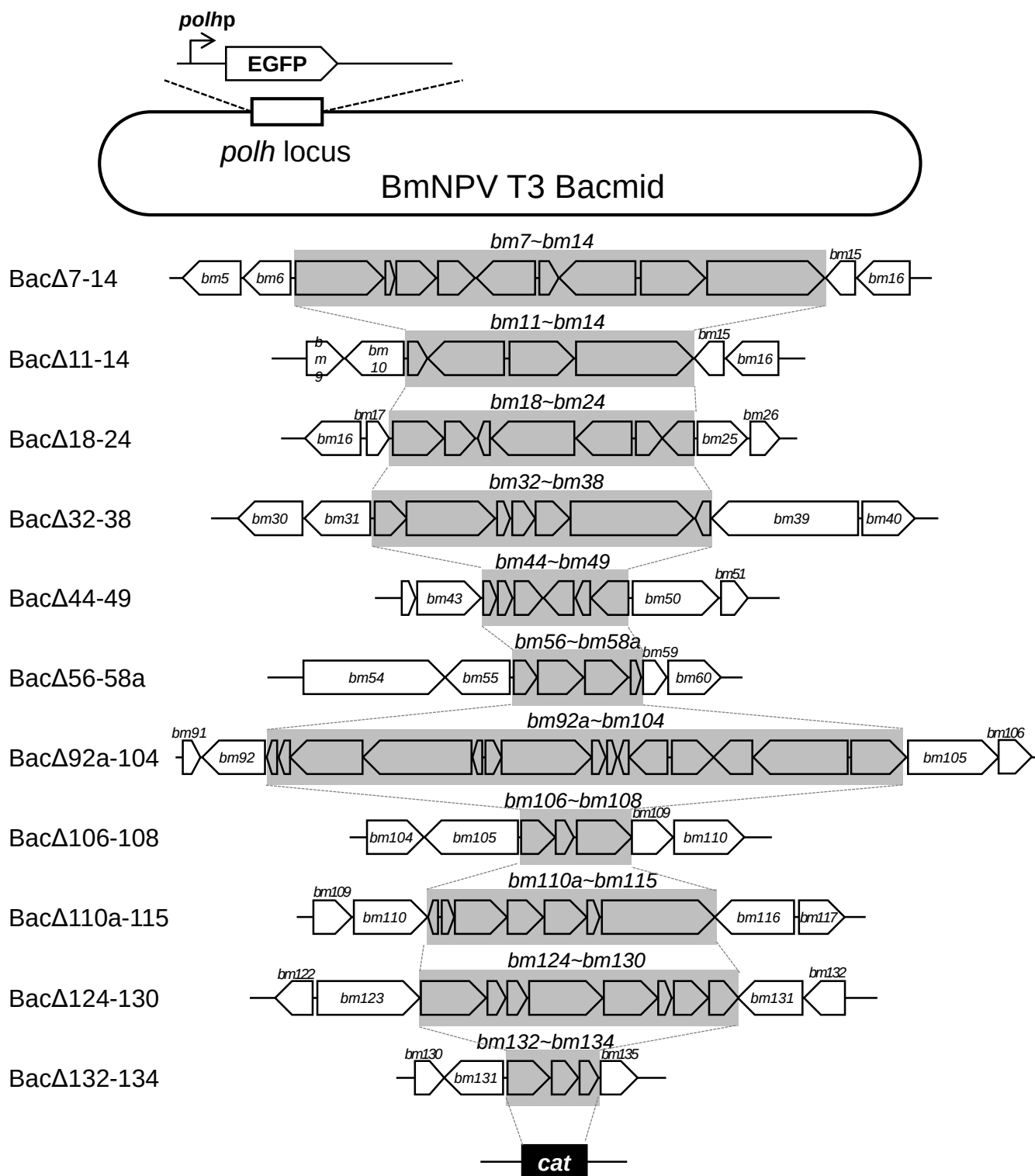


Fig. 2 Structures of Type-A cluster KO bacmids. The target gene was replaced by chloramphenicol acetyltransferase (*cat*) gene cassette via homologous recombination in *E. coli* to generate each KO BmNPV T3 bacmid. EGFP gene was inserted into the *polyhedrin* locus of all bacmids. *polhp*: *polyhedrin* promoter.

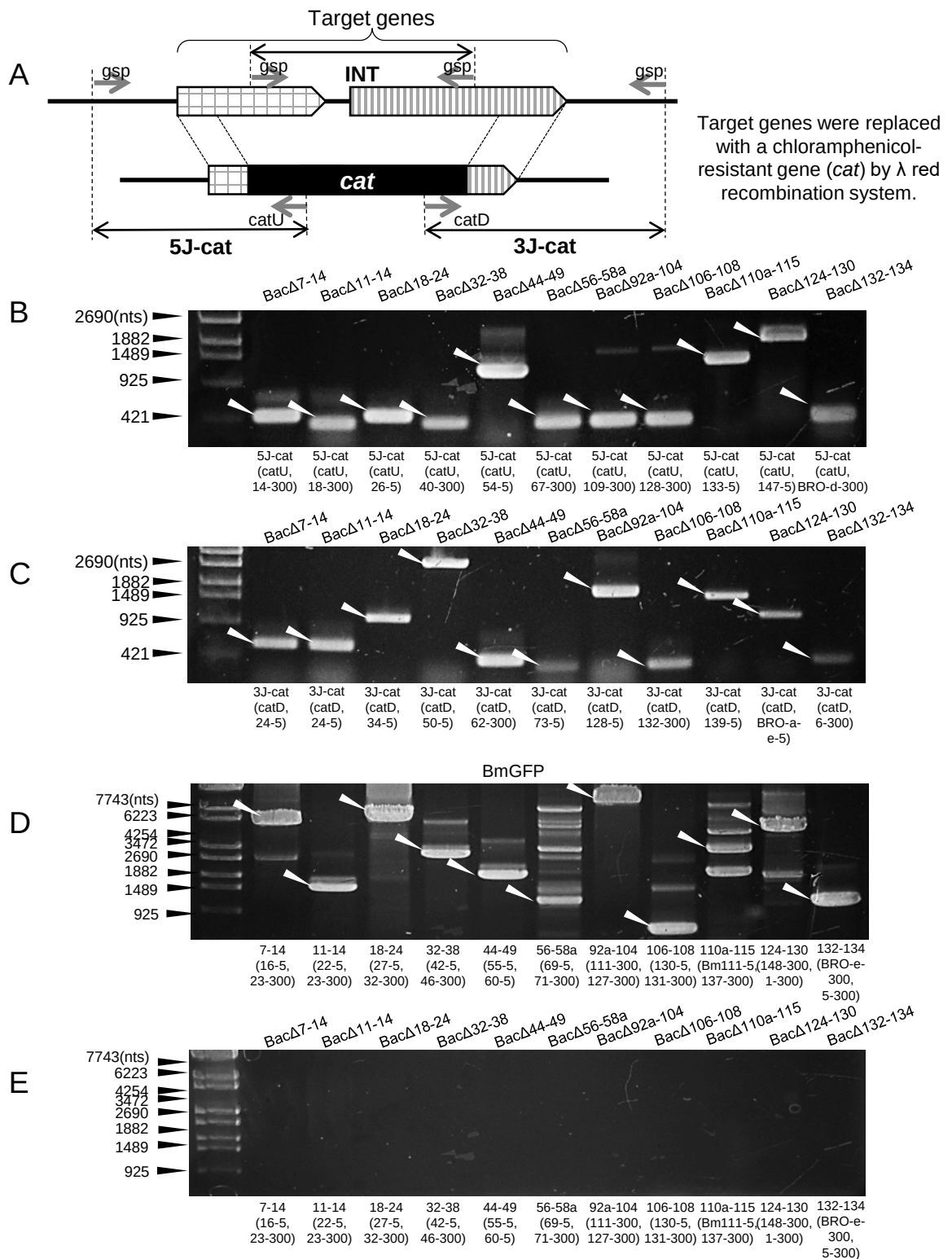


Fig. 3 Verification of successful gene replacement to generate Type-A cluster KO BmNPV bacmids A schematic representation of PCR to verify gene-knockout (A). PCR was carried out using primer pairs to amplify the internal sequence (INT) of the target knockout gene(s) (D, E), the 5' junction sequence of *cat* (5Jcat) or the 3' junction sequence of *cat* (3Jcat) (B,C) with bacmid DNA as template. The PCR products were electrophoresed on a 0.8% agarose gel. The template bacmid and information about the target region and the primer pair (target region, primer No., primer No.) for each lane are indicated above and below the photographs, respectively. Refer to the previous report (Yamagishi *et al.*, 2003) for the sequences of these viral gene specific primers (gsp).

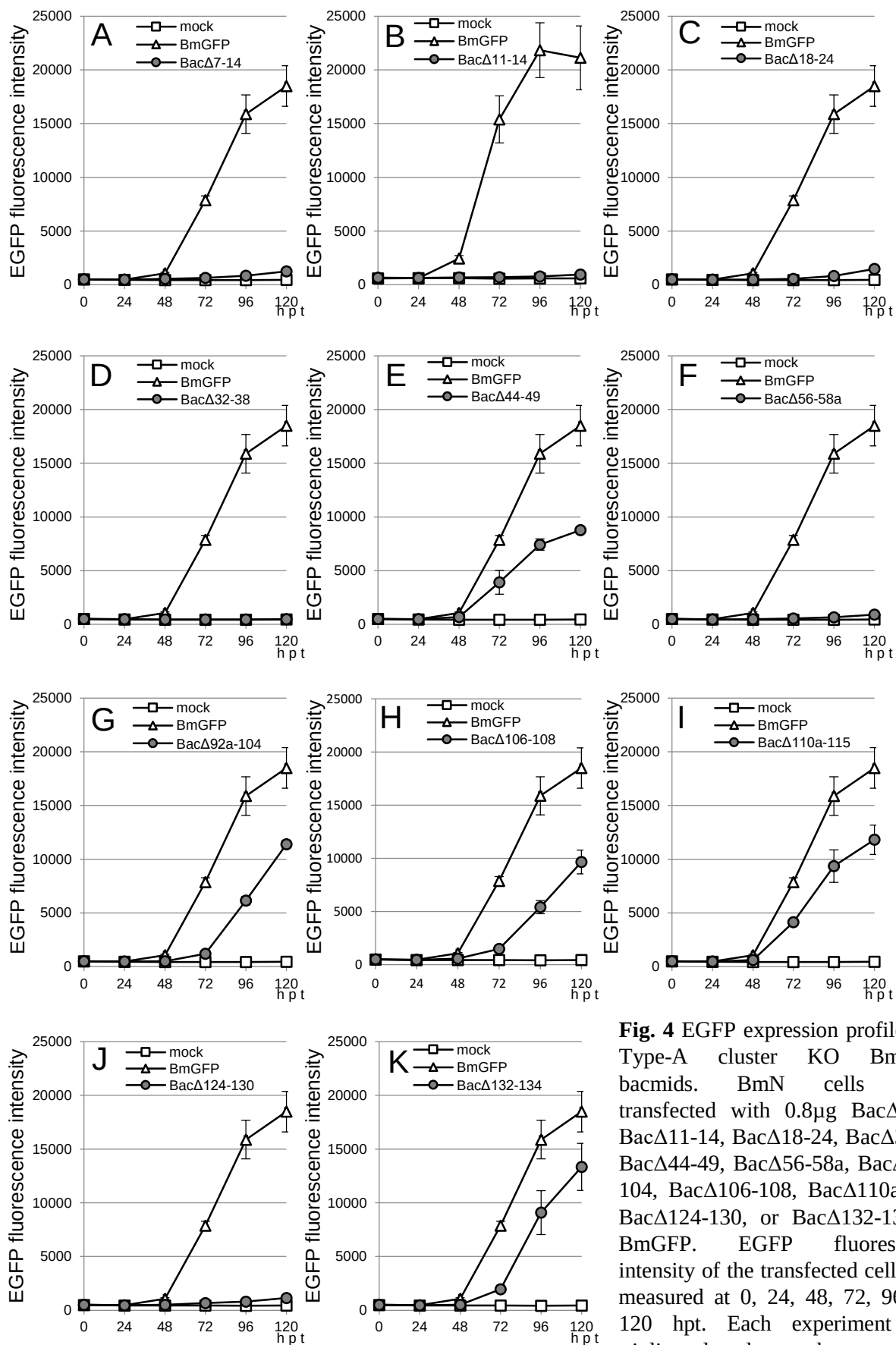


Fig. 4 EGFP expression profiles for Type-A cluster KO BmNPV bacmids. BmN cells were transfected with 0.8μg BacΔ7-14, BacΔ11-14, BacΔ18-24, BacΔ32-38, BacΔ44-49, BacΔ56-58a, BacΔ92a-104, BacΔ106-108, BacΔ110a-115, BacΔ124-130, or BacΔ132-134 or BmGFP. EGFP fluorescence intensity of the transfected cells was measured at 0, 24, 48, 72, 96 and 120 hpt. Each experiment was triplicated and error bars represent standard error of the mean.

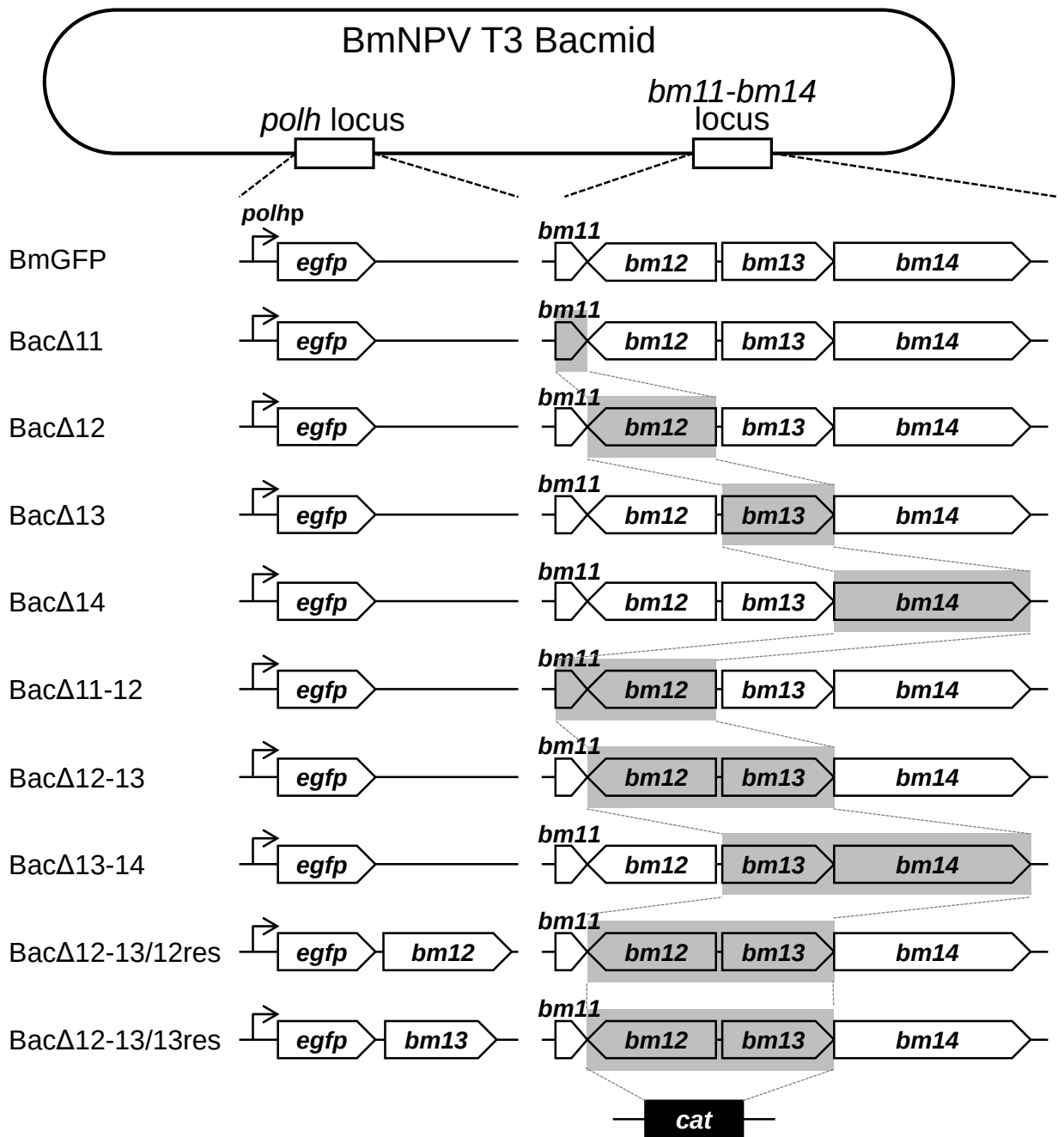


Fig. 5 Structures of KO and complementation bacmids to characterize genetic interactions between gene pairs in the *bm11-bm14* Type-A cluster. The target gene was replaced by the chloramphenicol resistance gene cassette (*cat*) via homologous recombination in *E. coli* to generate KO BmNPV T3 bacmid. To construct *bm12-bm13* double knockout BmNPVs complemented with *bm12* or *bm13* (Bac Δ 12-13/12res and Bac Δ 12-13/13res), the gene sequences were inserted immediately downstream of the EGFP gene in the *polyhedrin* locus of Bac Δ 12-13. *polhp*: *polyhedrin* promoter.

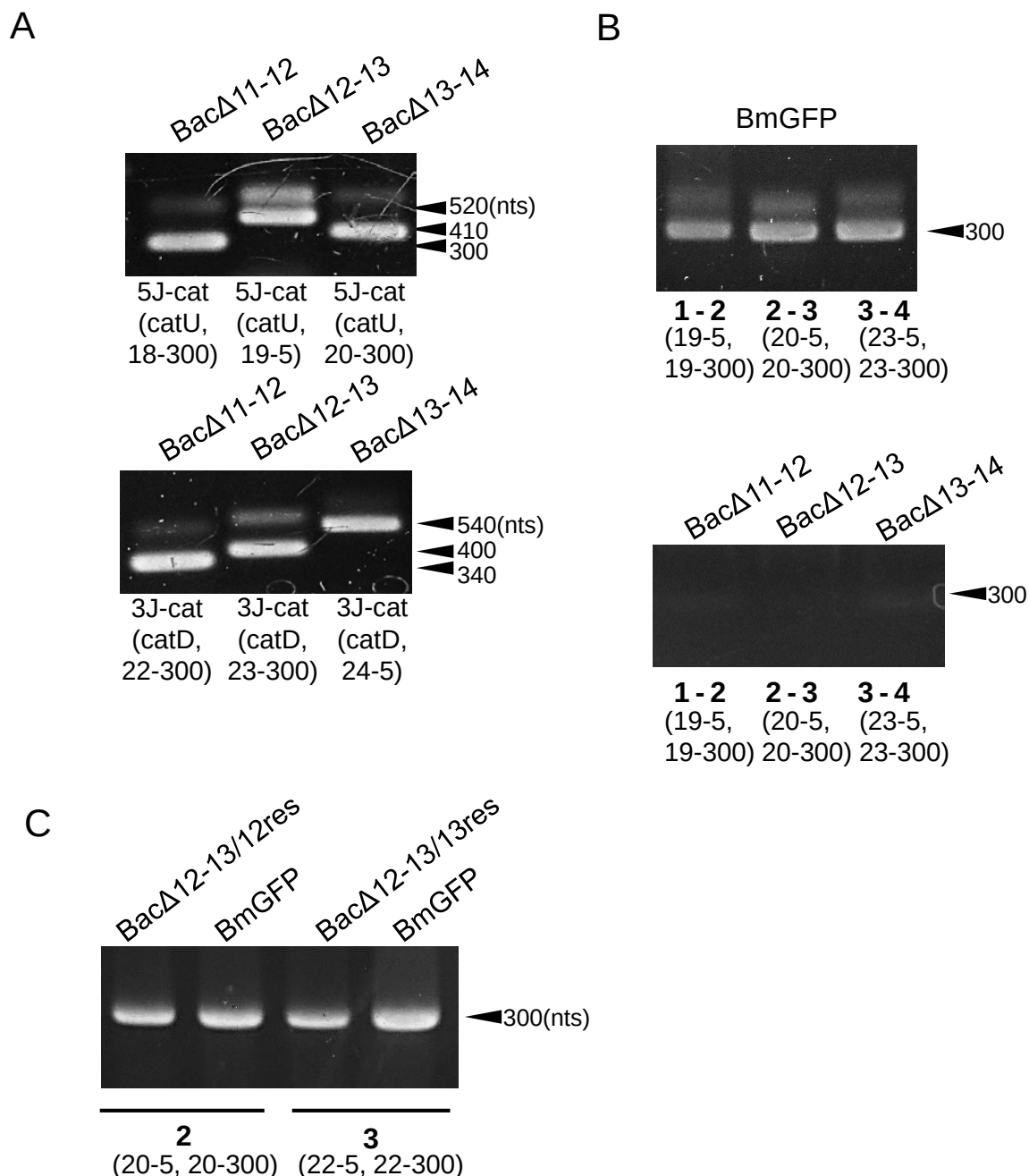


Fig. 6 Verification of successful gene replacement to generate KO and complementation bacmids to characterize genetic interactions between gene pairs in the *bm11-bm14* Type-A cluster. PCR was carried out using primer pairs to amplify the internal sequence (INT) of the target knockout gene(s) (B, C), the 5' junction sequence of *cat* (5Jcat) or the 3' junction sequence of *cat* (3Jcat) (A) with bacmid DNA as template. The PCR products were electrophoresed on a 0.8% agarose gel. The template bacmid and information about the target region and the primer pair (target region, primer No., primer No.) for each lane are indicated above and below the photographs, respectively. In the panel B and C, the numbers, 2, 3, 1-2, 1234, 2-3, and 3-4 are abbreviation for the target sequences, INT of *bm12*, *bm13*, *bm11-12*, *bm11-14*, *bm12-13*, and *bm13-14*, respectively. Refer to the previous report (Yamagishi *et al.*, 2003) for the sequences of viral gene specific primers (gsp).

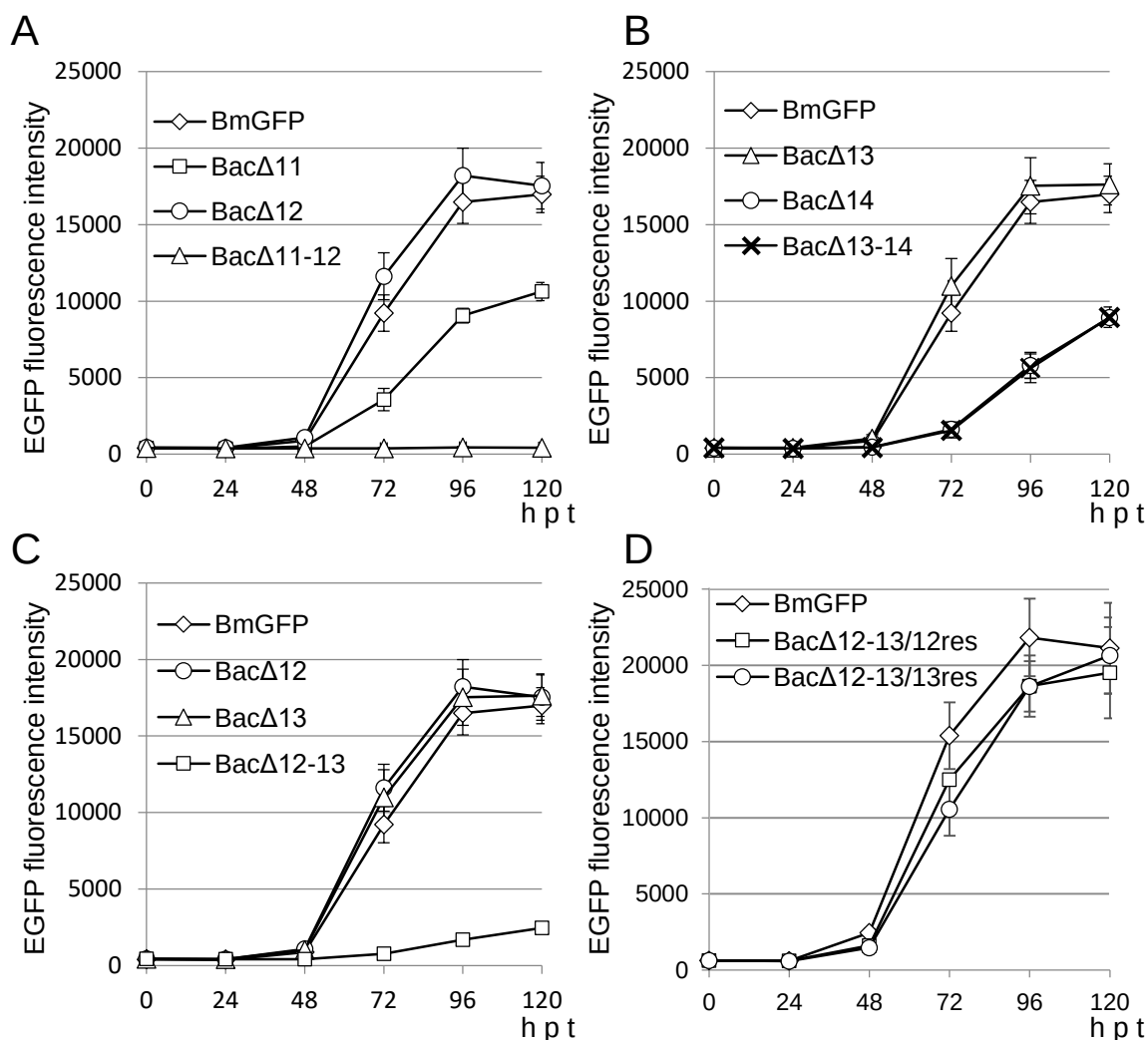


Fig. 7 EGFP expression profiles for KO and complementation bacmids to characterize genetic interactions between gene pairs in the *bm11-bm14* Type-A cluster. BmN cells were transfected with 0.8 μ g BacΔ11, BacΔ12, BacΔ13, BacΔ14, BacΔ11-14, BacΔ11-12, BacΔ12-13, BacΔ13-14, BacΔ12-13/12res, or BacΔ12-13/13res or BmGFP. EGFP fluorescence intensity was measured at 0, 24, 48, 72, 96 and 120 hpt. Each experiment was triplicated and error bars represent standard error of the mean.

clustalw.aln

CLUSTAL 2.1 multiple sequence alignment

```
arif-1      MLNKTTAVLQFGLNASLLLAYLIVFVLSIMGVADN-RYAFLLIEIEGKRSVINLSIPIMLS
pif-2      -----MYRILIVVFLFVFLYIVYQPFYQAYLHIKRAQQKYNDTLDDRMD
              :      : : * : : : * * : : * : :
arif-1      FGMWILFYTFYFVWKIVVWTKNRIGSSNTNVNFNAEKNFYVAITCIMVNITGLCWMLFA
pif-2      YIESVMRRRHYPVPIEALPTIRFDTNLGTLAGDTIKMSVPLFVSEIDLPMFD-CSQVCDN
              :      : : * : : : : : : : * : : :
arif-1      AFQIYVFKNGHLPTLDVLYRHYDLESVCWNSIVYLEIDYENAEILSQNCVYENLYKKCIM
pif-2      PSAAYFFVN-----NTDVFVVGNGHKLTVGGYCSTNSLPRNCNRETSVILMSL
              . * * * : : . * . * . : : * : * :
arif-1      CRAIVRDHEPTVFNQYNSVIIMGVLTILAVQCWNLYVQLKEMFRNTIYIKRRAEAEKASYD
pif-2      NQWTCIAEDPRYYAG-----TDNMTQIAGROHFDRIMPGOSNRNTLFDRIILGREVNVAT
              :      : * : : : * : : : : * : *
              Aminocyclopropane-1-carboxylate deaminase (ACCD)
arif-1      HYCDIDYCLEEERESNSKLLLEVSEGRNSSSVAAVTHPPFTPSTTTTTSVSETLSSFIAL
pif-2      NTFRRSWDELLEDGTRRFEMRCNSRDNNNNLMFVNPLNPLECLPNVCTSVRNVTSVRPV
              :      : : * : : : * * * : : * : : * : :
arif-1      SDLTSQSPSPSPHPSSPFGNHNEFYFGNTYSVPKPVYNVPPKVLCTTPDACTMCQPPLP--
pif-2      FETGECDCG-----DEAVTRVTHIVPG-----DRTSMCASIVDGL
              :      : * : : * : : * : * :
              Mediator complex subunit 16
arif-1      DEEIIISRRTPTFSPKLLRKSKELSVPKPVKPPTPPVPTAPVKPPTPPVPTAHVPTPPVPT
pif-2      DKNTASYRYRVECVNLYTSILNYSSNK-LLCPSNNFDSNTDAFAFEVPGSYPLSGNGLN
              * : : * * . . : * . : * . * : * : . : . : * : :
arif-1      PPPMCFSEELQRKFKERKLSVYN-
pif-2      EPTYRFYLDTRSRYNDVRGQLS
              * . * : : : : .
```

Fig. 8 Alignment of bm12 (arif-1) and bm13 (pif-2) amino acid sequences. The red boxes indicate identical sequences between the two peptides. The region with similarity to Aminocyclopropane-1-carboxylate deaminase or Mediator complex subunit 16 is indicated by blue or yellow line, respectively.

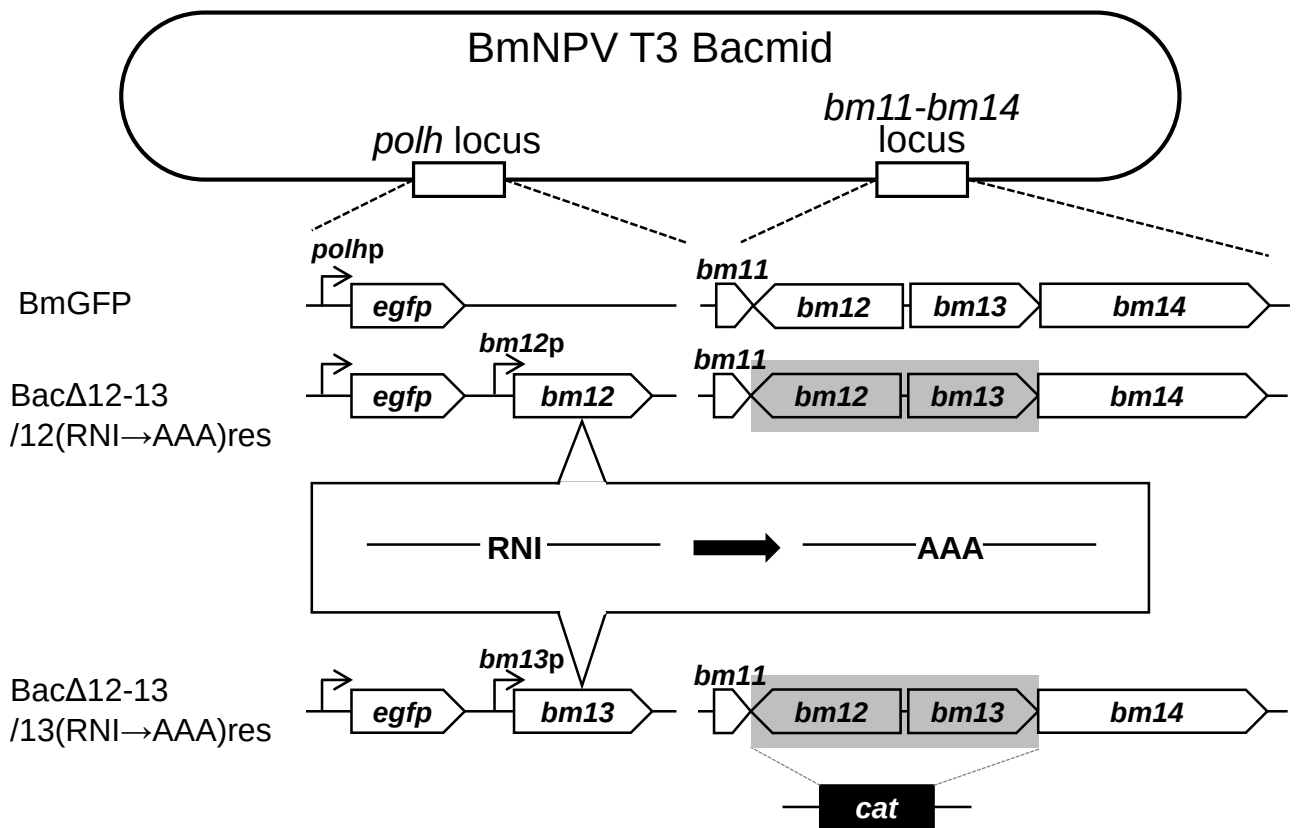


Fig. 9 Structures of RNI motif-mutagenized bacmids Bac Δ 12-13/12(RNI $\rightarrow$ AAA)res and Bac Δ 12-13/13(RNI $\rightarrow$ AAA)res. The gene sequences of *bm12*(RNI $\rightarrow$ AAA) or *bm13*(RNI $\rightarrow$ AAA) were inserted immediately downstream downstream of the EGFP gene in the *polyhedrin* locus of Bac Δ 12-13. *polhp*: *polyhedrin* promoter.

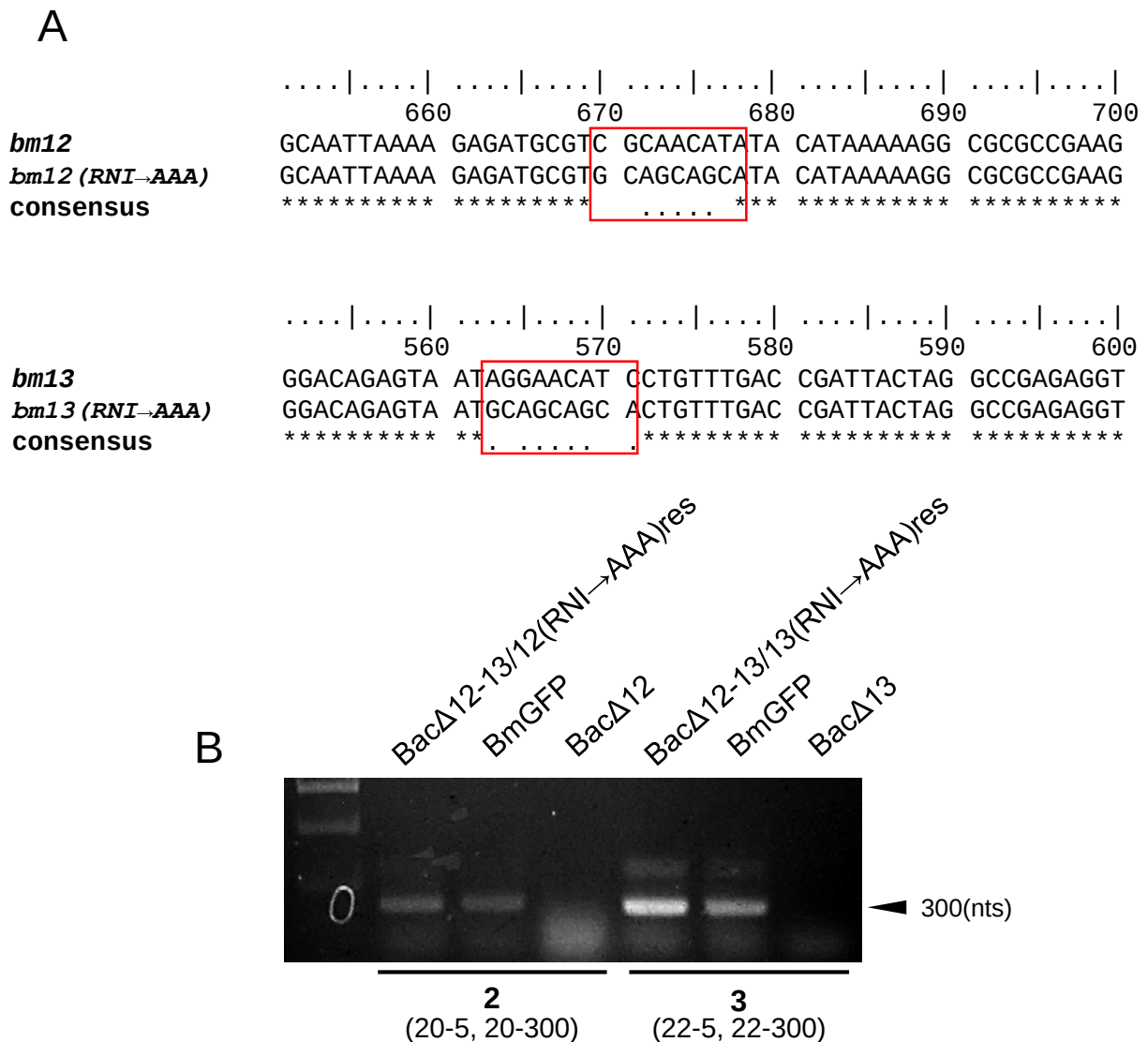


Fig. 10 Verification of RNI motif-mutagenized sites of *bm12* or *bm13*. (A) The sequences of alanine substituted site of *bm12* or *bm13*. The red box indicates the site where substitution of amino acids was carried out. (B) Structural verification for RNI motif-mutagenized BmNPV bacmids BacΔ12-13/12(RNI→AAA)res and BacΔ12-13/13 (RNI→AAA) res. PCR was carried out targeting the internal sequence (INT) of *bm12* or *bm13*. The PCR products were electrophoresed on a 0.8% agarose gel. The template bacmid and information about the target region and the primer pair (target region, primer No., primer No.) for each lane are indicated above and below the photographs, respectively. Refer to the previous report (Yamagishi *et al.*, 2003) for the sequences of viral gene specific primers (gsp).

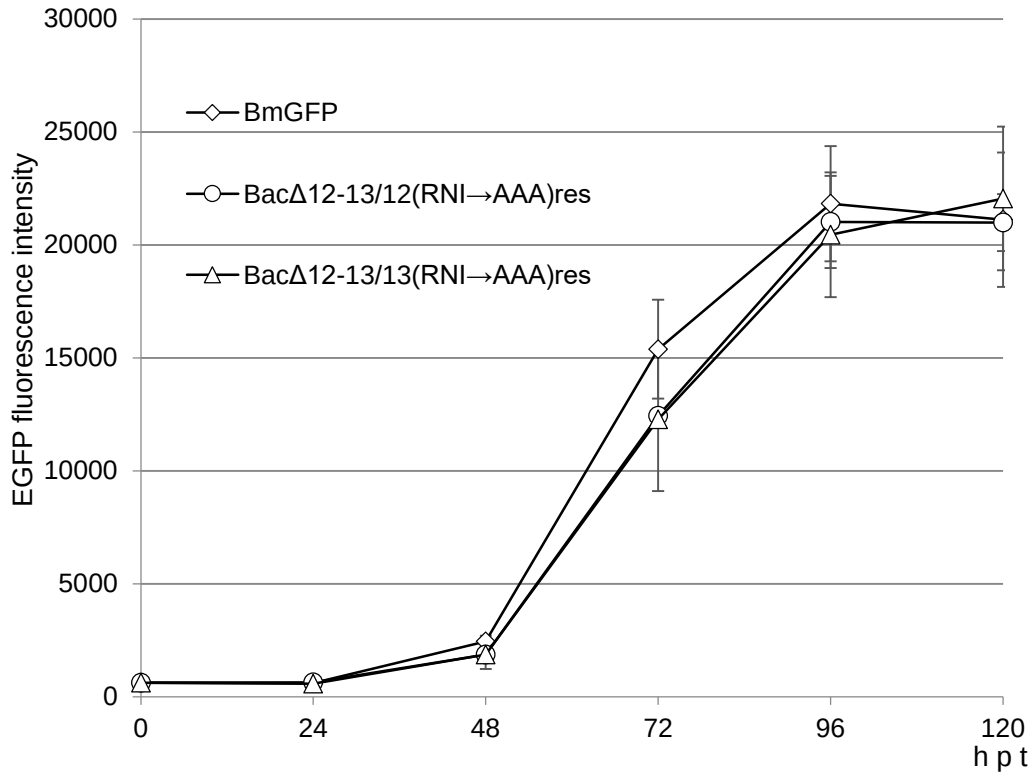


Fig. 11 EGFP expression profiles for RNI motif-mutagenized BmNPV bacmids. BmN cells were transfected with 0.8 μ g BacΔ12-13/12(RNI→AAA)res, BacΔ12-13/13 (RNI→AAA) res, or BmGFP. EGFP fluorescence intensity was measured at 0, 24, 48, 72, 96 and 120 hpt. Each experiment was triplicated and error bars represent standard error of the mean.

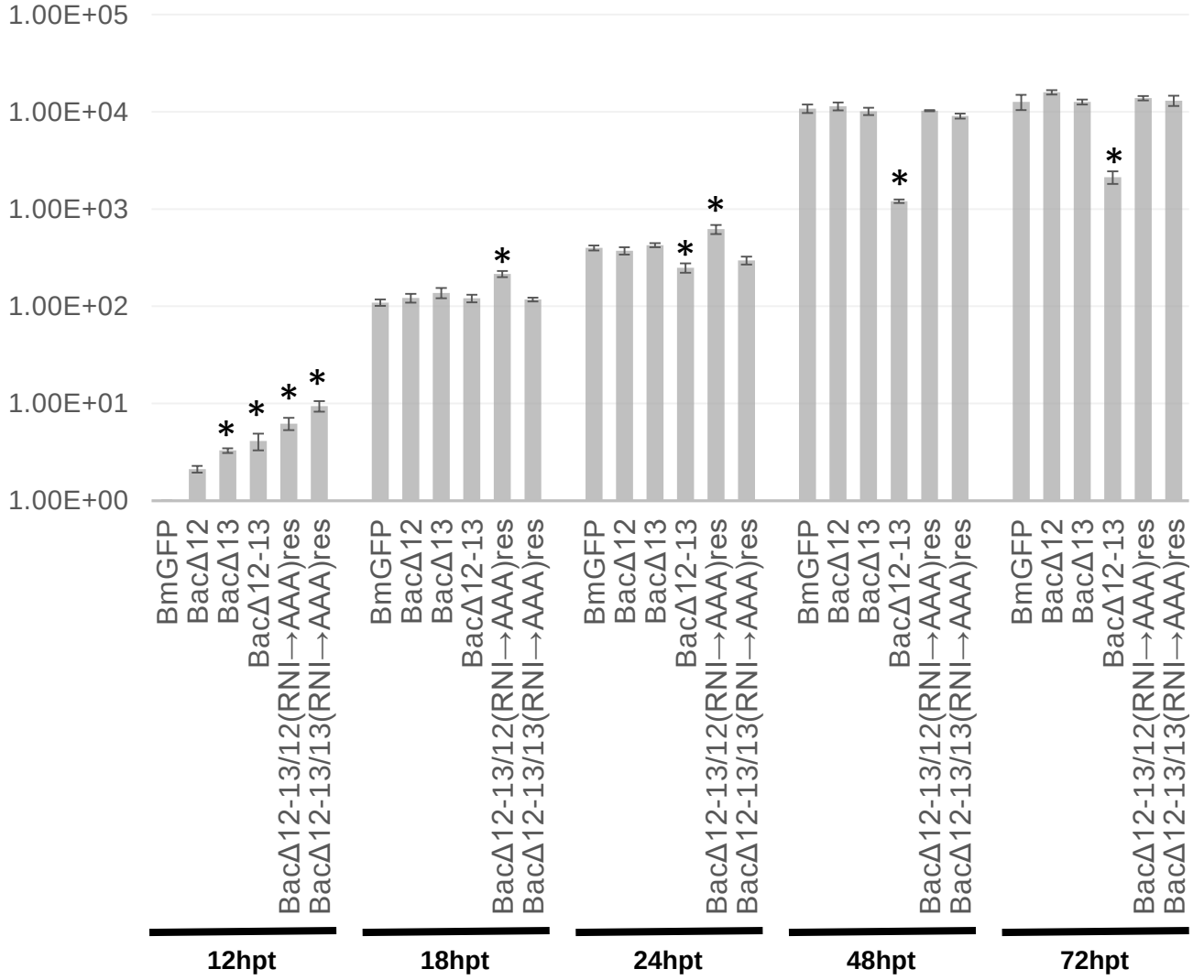


Fig. 12 Profiles for viral DNA replication levels of KO and RNI motif-mutagenized BmNPV bacmids. BmN cells were transfected with 0.8 μ g of BacΔ12, BacΔ13, BacΔ12-13, BacΔ12-13/12(RNI $\rightarrow$ AAA)res, BacΔ12-13/13(RNI $\rightarrow$ AAA)res or BmGFP and were harvested at 12, 18, 24, 48 and 72 hpt. Total cellular DNA was isolated, digested with *DpnI* restriction enzyme, and analyzed by real-time PCR. The experiment was triplicated for each time point. The bar heights indicate the averages and the error bars represent the standard error.

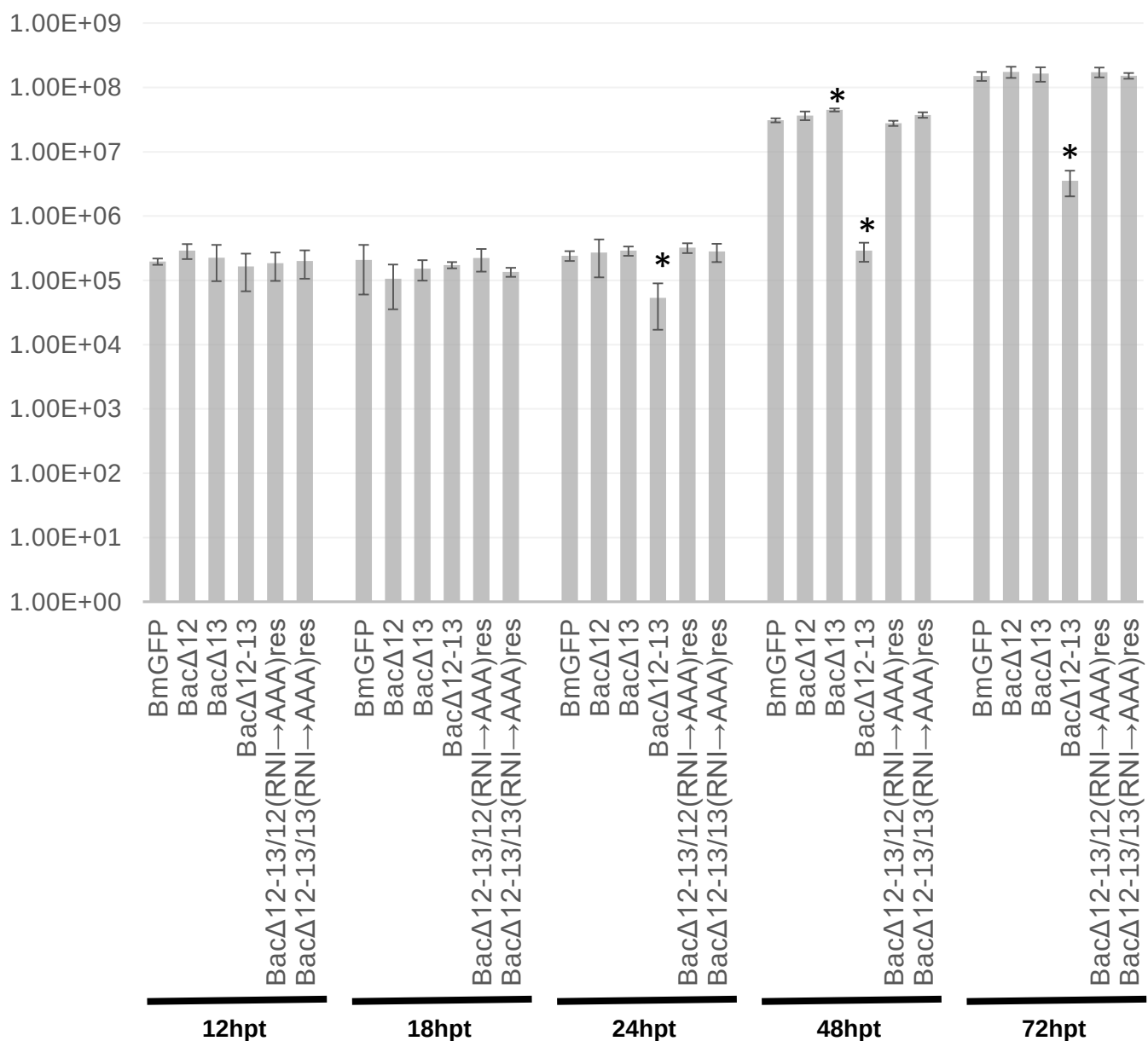


Fig. 13 Profiles for amounts of budded viral DNA produced in BmN cells transfected with KO and RNI motif-mutagenized BmNPV bacmids. BmN cells were transfected with 0.8μg of bacmids indicated below the bars. Culture media were collected at 12, 18, 24, 48 and 72 hpt. Viral DNA in the media was quantified by qPCR. Error bars represent standard error of the mean ($n=3$).

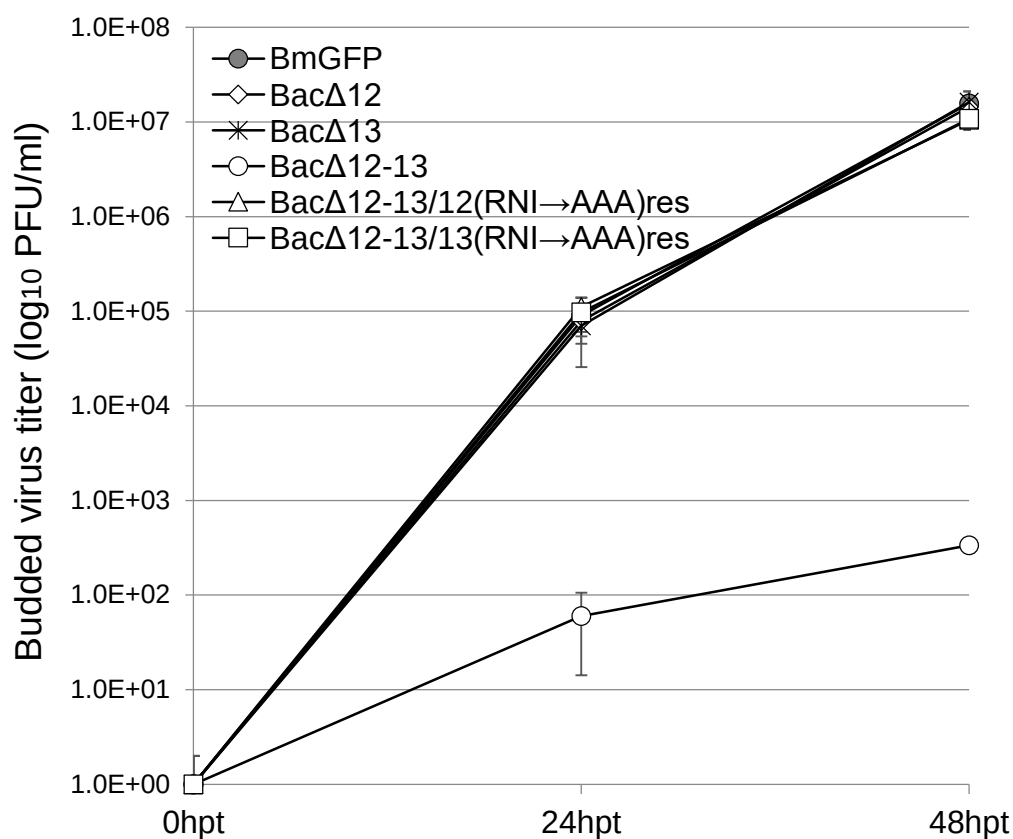


Fig. 14 Production of infective budded viruses from BmN cells transfected with KO and RNI motif-mutagenized BmNPV bacmids. BmN cells were transfected with 0.8 μ g of bacmids in top left of the plot. Culture media were collected at 24 hpt and 48 hpt and the titer determined by a plaque assay. Each experiment was triplicated and error bars represent standard error of the mean.

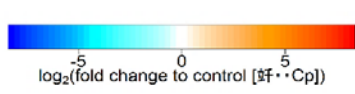
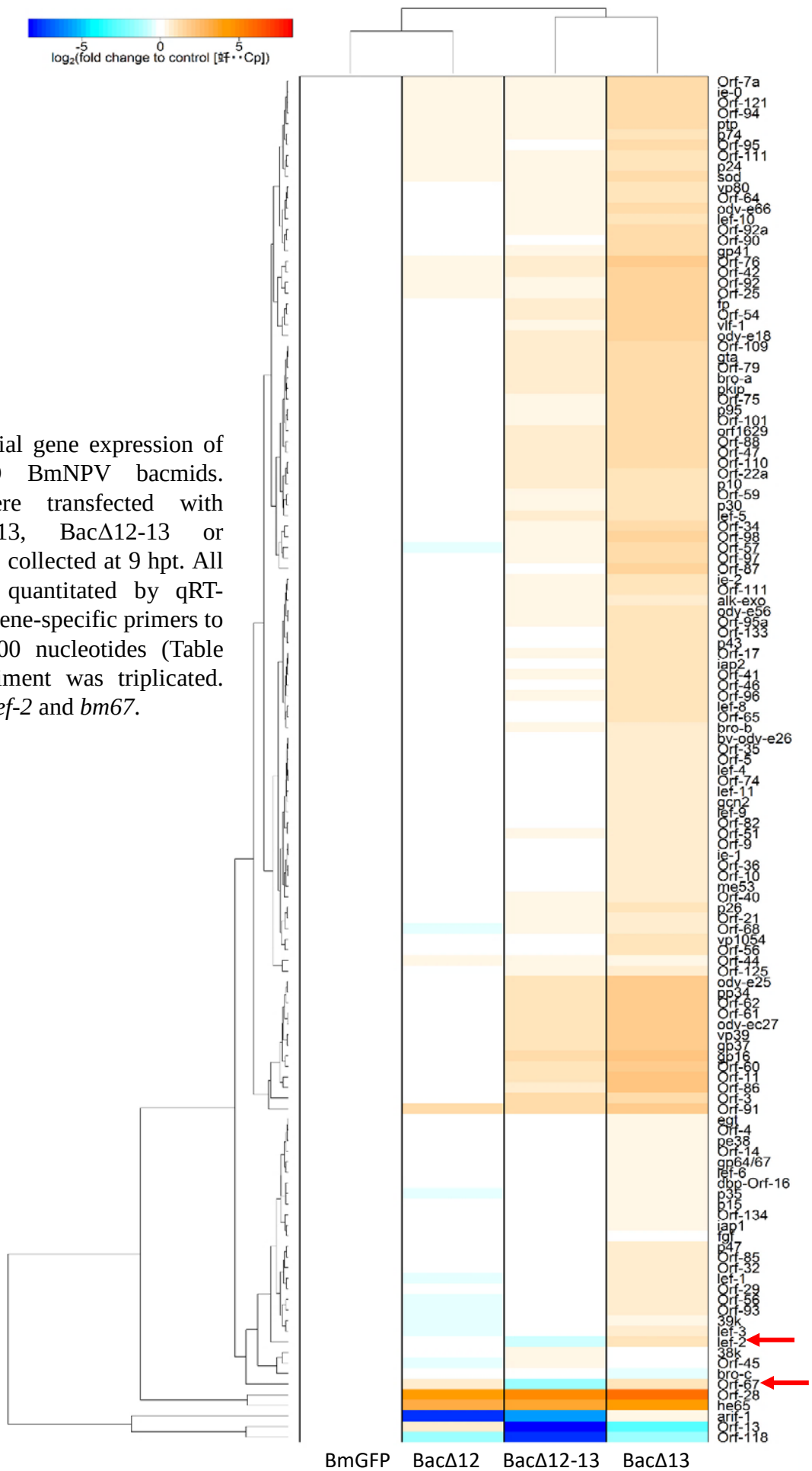


Fig. 15 Differential gene expression of *bm12-bm13* KO BmNPV bacmids. BmN cells were transfected with BacΔ12, BacΔ13, BacΔ12-13 or BmGFP and were collected at 9 hpt. All transcripts were quantitated by qRT-PCR using viral gene-specific primers to amplify about 100 nucleotides (Table 10). Each experiment was triplicated. Arrows indicate *lef-2* and *bm67*.



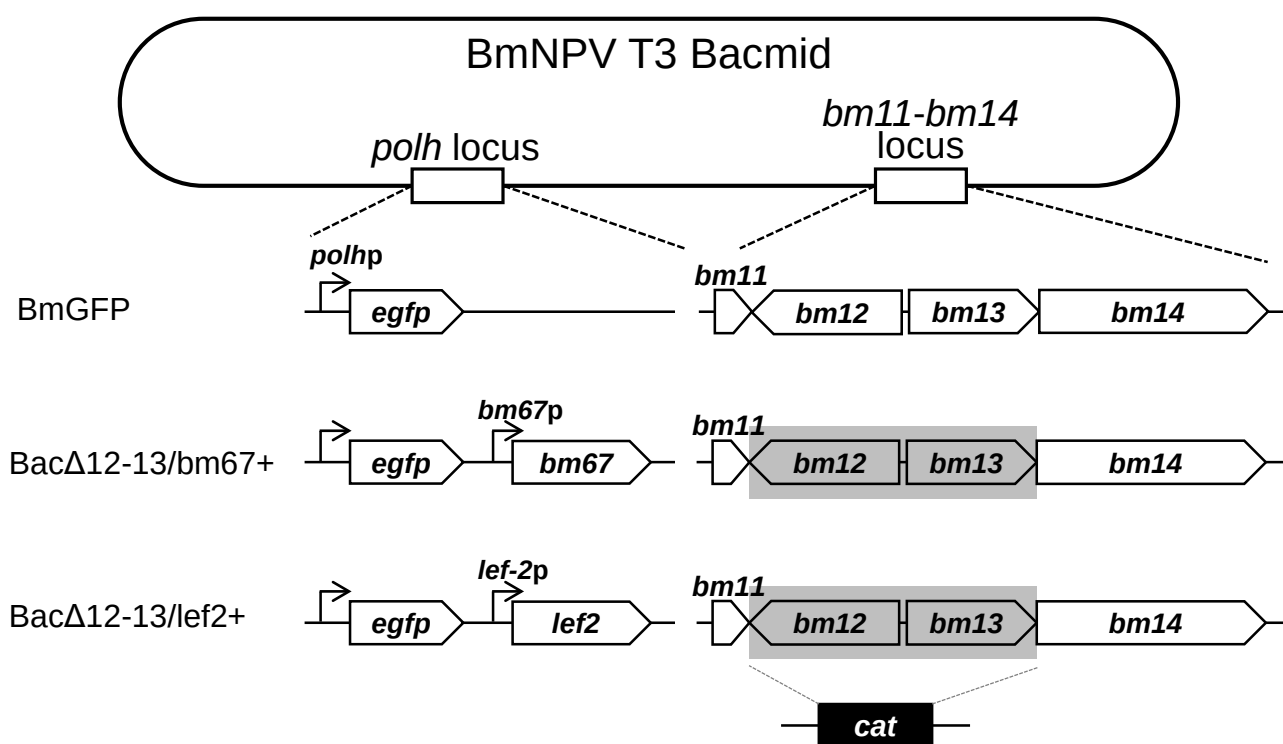


Fig. 16 Structures of BacΔ12-13-derived bacmids carrying additional copy of the viral gene differentially expressed only in BacΔ12-13. The gene sequences of *bm67* or *lef-2* were inserted immediately downstream downstream of the EGFP gene in the *polyhedrin* locus of BacΔ12-13. *polhp*: *polyhedrin* promoter.

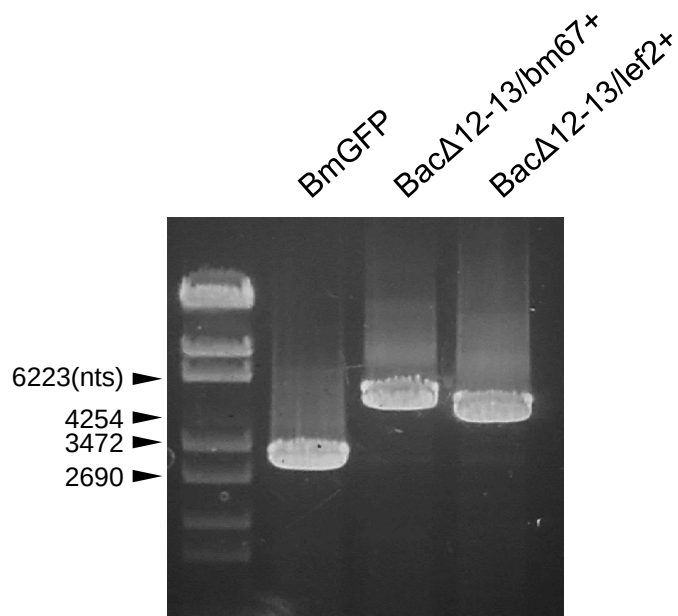


Fig. 17 Structural verification for BacΔ12-13-derived BmNPV bacmids BacΔ12-13/bm67+ and BacΔ12-13/lef2+. PCR was carried out using M13 primer sets. The PCR products were electrophoresed on a 0.8% agarose gel. The template bacmid for each lane is presented above the photograph.

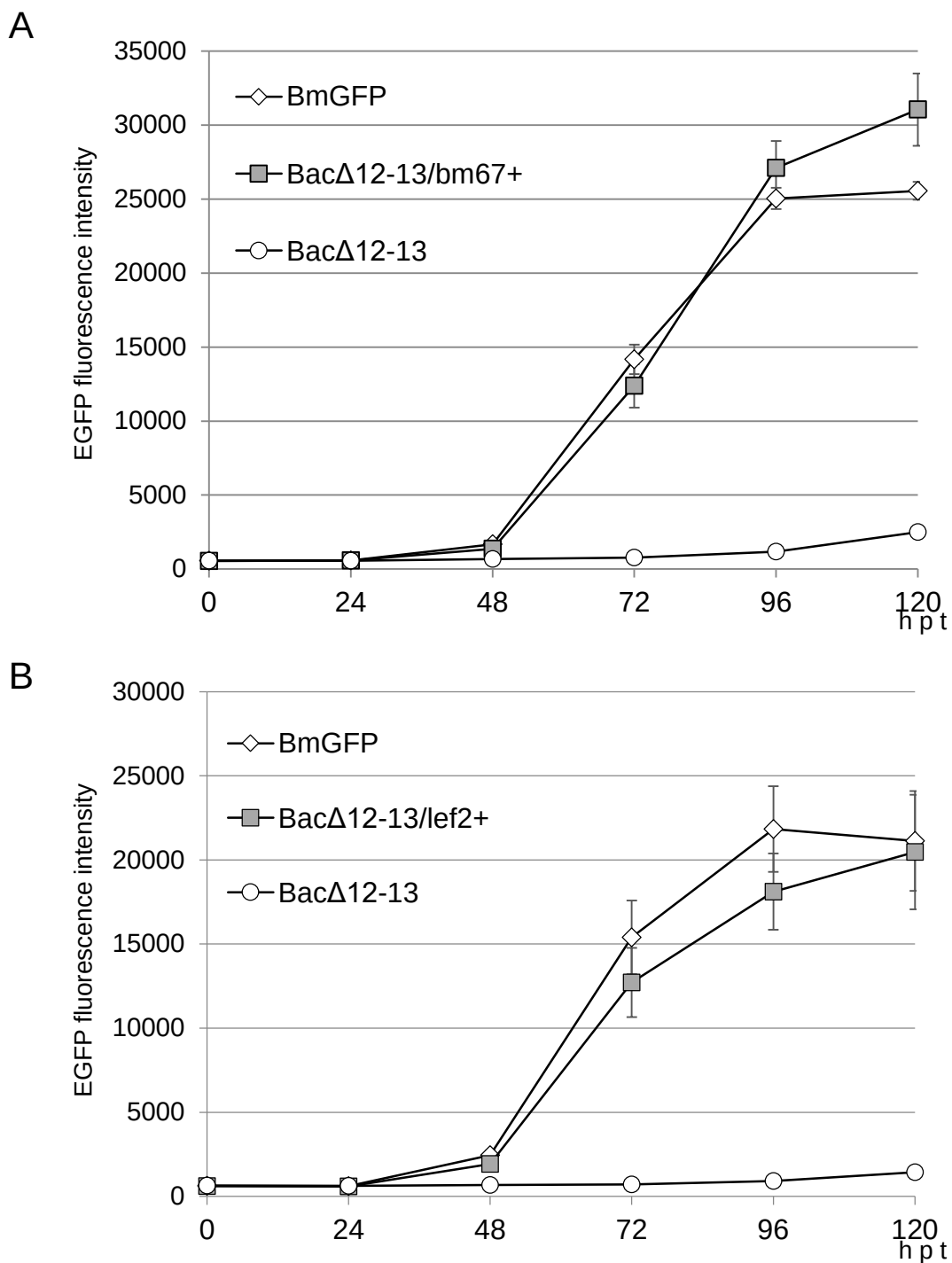


Fig. 18 Effects of inserting *bm67* or *lef-2* in Bm Δ 12-13 on EGFP expression profiles. BmN cells were transfected with 0.8 μ g of Bac Δ 12-13/*bm67*+, Bac Δ 12-13/*lef2*+ or BmGFP. EGFP fluorescence intensity was measured at 0, 24, 48, 72, 96 and 120 hpt. Each experiment was triplicated and error bars represent standard error of the mean.

IV. 考察

単一遺伝子のノックアウトではウイルスの増殖に極端な影響を与えない Type-A 遺伝子を複数ノックアウトした場合、増殖にどのような影響があるのかを調べた。まず、10 か所存在する非必須遺伝子クラスター領域 *bm7~bm14*、*bm11~bm14*、*bm18~bm24*、*bm32~bm38*、*bm44~bm49*、*bm56~bm58a*、*bm92a~bm104*、*bm106~bm108*、*bm110a~bm115*、*bm124~bm130*、*bm32~bm134* (Fig. 1) を、それぞれノックアウトしたバクミド Bac Δ 7-14、Bac Δ 11-14、Bac Δ 18-24、Bac Δ 32-38、Bac Δ 44-49、Bac Δ 56-58a、Bac Δ 92a-104、Bac Δ 106-108、Bac Δ 110a-115、Bac Δ 124-130、Bac Δ 132-134 を作製した。それぞれのノックアウトバクミドを BmN 細胞にトランスフェクションし、Polh プロモーター制御下に置いた EGFP の発現を調査したところ、その増殖性は全く EGFP 蛍光が確認できないか、極端に低下したもの (TAC-I: Bac Δ 7-14、Bac Δ 11-14、Bac Δ 18-24、Bac Δ 32-38、Bac Δ 56-58a、Bac Δ 124-130) と EGFP 蛍光が極端に低下しなかったもの (TAC-II: Bac Δ 44-49、Bac Δ 92a-104、Bac Δ 106-108、Bac Δ 110a-115、Bac Δ 132-134) の 2 グループに大別することができた。以下に本研究で欠損させた Type-A 遺伝子について、これまで報告されている機能について概説した後、*bm11~bm14* 領域について詳しく解析した結果をもとに、これらの非必須遺伝子の重要性について議論したい。

TAC-I に含まれる各ノックアウトバクミドで欠損させた遺伝子に関する情報を以下に示す。

・ Bac Δ 7-14

Bac Δ 7-14 でノックアウトされた領域に含まれる遺伝子のうち、*bm9* については AcMNPV の *bm9* ホモログである *ac17* をノックアウトすると Sf9 細胞 (ヨトウガ卵巣由来) 感染時に DNA 複製の遅延が起こり、さらに BV 産生が野生型の約 10 分の 1 に減少するという報告があり (Nie and Theilmann., 2010)、今回の結果 (*bm9* もノックアウトした Bac Δ 7-14 では EGFP 蛍光強度がコントロールバクミド BmGFP の約 1/10 に低下; Fig. 6A) と一致する。*bm8* (*bv/odv-e26*) の産物については IE-1 と共局在することや、FP25 と相互作用し細胞のアクチンと複合体を形成すること (Beniya *et al.*, 1998) などが報告されているが、欠損した場合の増殖への影響についての詳細は不明である。*bm10* については AcMNPV の *bm10* ホモログ *ac18* をノックアウトしてもイラクサギンウワバ幼虫に対する感染性が変わらないこと (Wang *et al.*, 2007)、また *bm11* の挿入変異体も生存

(増殖) 可能である (Rohrmann., 2013) ことが報告されている。*bm12*、*bm13*、*bm14* はそれぞれ AcMNPV の *arif-1*、*pif-2*、*f protein* のホモログである。この 3 つの遺伝子の機能については後述する。

• Bac Δ 18-24

BacΔ18-24 に含まれる 7 遺伝子のうち、5 遺伝子は機能が報告されている。このうち *bm19* (*lef-6*) については、AcMNPV の *lef-6* を欠損させた場合に培養細胞への感染は可能だが、後期遺伝子の転写に遅延がおこることが報告されている (Lin and Blissard., 2002)。*bm20* は機能に関する報告はなく、BmNPV において相同組換えによる変異体作製失敗により必須遺伝子と考えられていた (Rohrmann., 2013)。同様に *bm23* (*sod*) も BmN 細胞では必須であると報告されていたが、我々の研究室での結果や本研究の結果では *bm20* と *bm23* は必須ではなく、たとえ両方の遺伝子が無くとも BmNPV は増殖可能であることを示している。その他の遺伝子の機能としては、AcMNPV の *bm18* (*inhibitor of apoptosis-1; iap-1*) ホモログ (*ac27*) を欠損しても培養細胞とイラクサギンウワバおよびヨトウガ幼虫で 野生型と同等に増殖する (McLachlin *et al.*, 2001) こと、AcMNPV における *bm21* オルソログ (*ac30*) を遺伝子挿入により欠損させると、感染幼虫の生存期間が延びる (Huang *et al.*, 2008) こと、AcMNPV の *bm24* (*fibroblast growth factor; fgf*) ホモログ (*ac32*) はウイルスの全身感染を加速する役割を持つ可能性がある (Means and Passarelli., 2010) ことなどが報告されている。

• Bac Δ 32-38

EGFP が全く確認できなくなった BacΔ32-38 においてノックアウトした 7 個の遺伝子の機能については不明な点が多い。まず BmNPV の近縁種である *Autographa californica* multiple NPV (AcMNPV) において、*ac41* (*bm32* のホモログ) を欠損すると、BV 産生量が野生型の 20%~40%になる (Guarino *et al.*, 2002)。*bm33* (*global transactivator; gta*) がコードしている BM33 は転写の調節や DNA の組換えおよび修復などに関与する SNF2 ファミリーの N 末端ドメインを持つが、NPV における機能は不明であり BmNPV では *bm33* を欠損しても増殖に影響しない (Rohrmann., 2013)。*bm34* の欠損は (*very late factor-1; vlf-1*) の発現抑制により ODV 産生を減少させ (Katsuma and Shimada, 2009)、*bm36* は AcMNPV の *ac45* (*bm36* のホモログ) が一過性の転写アッセイで LEF-12 の発現に必要である (Li *et al.*, 1999)。また、*bm38* (*E26 transformation-specific; ets*) の産物は

ショウジョウバエにおいて DNA damage や RNA の輸送、翻訳の制御に関わっている TRAX タンパク質のアミノ酸配列と 27%の相同性を示すが、実際の機能は不明である (Claussen *et al.*, 2006)。

• Bac Δ 56-58a

BacΔ56-58a に含まれる遺伝子のうち、*bm56* は機能不明のコア遺伝子（全てのバキュロウイルスで保存されている遺伝子）である。*bm56* は欠損しても BV 産生には影響しないがビリオンを欠いた ODV が見られた (Xu *et al.*, 2008) という報告があり、多角体の形態形成に関与している可能性がある。*bm57* は *methyl transferase* (*mtase*) であり、AcMNPV の *bm57* ホモログ (*ac69*) の欠損変異体を用いた実験では、欠損しても培養細胞におけるウイルス複製に影響を与えない (Wu and Guarino, 2003) と報告されている。*bm58* は AcMNPV の *inhibitor of apoptosis* (*iap2*) ホモログであり BmN 細胞においてはウイルス増殖に必須である (Katsuma *et al.*, 2008) が、欠損しても増殖は可能であった。

• Bac Δ 124-130

BacΔ124-130 の領域には前初期遺伝子である *ie-2* (*bm127*) と *pe38* (*bm128*) 遺伝子が含まれている。前初期遺伝子 5 個は感染直後から発現し、その後のウイルス遺伝子発現に重要な機能を持つと考えられているが、2 遺伝子を失っても BmN 細胞における増殖は可能であった。AcMNPV では *pe38* を欠損したウイルスは BV 産生量が 99%減少した (Milks *et al.*, 2003; Jiang *et al.*, 2006) と報告があり、ノックアウトした領域に *pe38* を含む BacΔ124-130 の EGFP 蛍光強度がコントロールバクミド BmGFP よりも著しく低下した (約 6%) ことと類似している。他にも、AcMNPV の *bm124* ホモログ (*ac148; odv-e56*) を欠損したウイルスは個体間の感染性を失うが培養細胞では増殖可能である (Harrison *et al.*, 2010; Sparks *et al.*, 2011) こと、*bm125* の欠損ウイルスは感染性を持つ (Rohrmann., 2013) こと、*bm126* の欠損ウイルスを宿主幼虫に感染させると致死時間が延長されるが、BV 産生量には有意な差がない (Hao *et al.*, 2009) こと、*bm130* (*protein tyrosine phosphatase; ptp*) を欠損したウイルスを感染させたカイコでは徘徊行動が起きなくなる (Kamita *et al.*, 2005) ことが報告されている。

このように上記の *bm20*、*bm23*、そしてこの *bm58* について、これまで必須と言われていた遺伝子が我々の実験系では非必須である。この違いについてはノックアウトを作

製する手法の違い（“相同組換え：ノックアウトに用いるマーカー遺伝子以外に余分な配列は挿入されない。”と“バクミド+ λ red recombination システム：ノックアウト部位にマーカー遺伝子以外の配列が挿入される。”の違い）による可能性もあるが、培養環境や細胞の違いに起因する可能性も否定できず、今後の解析を待つ必要がある。

TAC-II に含まれる各ノックアウトバクミドで欠損させた遺伝子に関する情報を以下に示す。

・ Bac Δ 44-49

Bac Δ 44-49 でノックアウトした遺伝子のうち、*bm44*、*bm45*、*bm46* の機能は全く不明である。*bm47* については欠損したウイルスでは感染幼虫の運動性が低下するという報告（Gomi *et al.*, 1999b）のほか、AcMNPV の *bm47* ホモログである *ac58/59* は ODV と BV の構造タンパク質であると報告がある（Braunagel *et al.*, 2003; Wang *et al.*, 2010）。*bm48* は DNA 結合タンパク質であるとの報告（Li *et al.*, 2006）があり、培養細胞を用いた相同組換えによる変異体作製が失敗したことから必須遺伝子と言われていた。*bm49* (*few polyhedra*; *fp*) を欠損したウイルスでは感染後期に起こる幼虫の液状化のレベルが低下する（Katsuma *et al.*, 1999）ことや、AcMNPV の *bm49* ホモログ (*ac61*) を欠損するとビリオンおよびヌクレオカプシドに欠陥を生じる代わりに、野生型に比べ 2 倍~5 倍の BV を産生する（Fraser *et al.*, 1985; Harrison *et al.*, 1996）ことが報告されている。今回 *bm44*~*bm49* をまとめてノックアウトしてもコントロールの約 50% の EGFP 蛍光強度を示したことから、この領域に含まれる遺伝子は全て欠損しても BmN 細胞における BmNPV の増殖には重大な影響がないことが判明した。

・ Bac Δ 92a-104

bm92a~*bm104* のノックアウトバクミド (Bac Δ 92a-104) は全 141 遺伝子の約 10% にあたる 15 遺伝子を欠損していることになるが、コントロールの 6 割程度の EGFP 蛍光を示した。この領域に含まれる遺伝子のうち、*bm92a*、*bm93*、*bm95a*、*bm98*、*bm98a*、*bm99*、*bm101* の 7 遺伝子については機能に関する報告が無いが、そのうち *bm93* と *bm101* の 2 遺伝子は BmNPV において相同組換えによる変異体作製失敗により必須遺伝子と考えられていた（Rohrmann, 2013）。AcMNPV の *bm94* ホモログ *ac114* は BV と ODV 両方の構造タンパク質であると報告があるほか、BM95 (PIF-3) は BM97 (PIF-1) と BM13 (PIF-2) とともに複合体を形成し経口感染に関与する（Peng *et al.*, 2010）と言われている。ま

た、*bm96* を欠損したウイルスをカイコ個体に感染させると幼虫の移動性に影響する (Gomi *et al.*, 1999b) こと、*bm100* (*protein kinase 2; pk2*) は AcMNPV、BmNPV、PlxyNPV、RoMNPV の 4 種だけが持つ遺伝子で BmN 細胞ではウイルス増殖に必要である (Katsuma *et al.*, 2008) ことが報告されているが、今回の結果は *bm100* は必須ではないという我々が以前報告した結果を確認する結果であった (Ono *et al.*, 2012)。*bm102* (*lef-7*) を欠損したウイルスは DNA 合成量が減少する (Gomi *et al.*, 1997) こと、*bm103* (*chitinase*) はカイコの *chitinase* と 63% の相同性を示し、AcMNPV における *bm103* ホモログの *ac126* は BV の形成に関与するだけでなく、*ac127* (*bm104* (*viral cathepsin; v-cath*) ホモログ) とともに感染後期の幼虫の液状化に関与している (Hawtin *et al.*, 1992; Slack *et al.*, 1995) ことが報告されている。

・ BacΔ106-108

BacΔ106-108 については、*bm106* をノックアウトすると感染幼虫が死ぬまでの時間が延びる (Gomi *et al.*, 1999b)、*bm107* はヌクレオカプシドのエンベロープに関与している (Gross *et al.*, 1993) と言われている一方でノックアウトしても感染性には影響しない (Rohrmann, 2013) と報告されている。AcMNPV では *bm108* ホモログ (*ac131*) を欠損すると空洞のある多角体ができるため包埋体の安定性に関与する可能性があると報告されているが、詳しい機能は不明なままである。これらの 3 遺伝子はそれぞれ欠損が致命的であるという報告がないため、今回の結果はそれらと矛盾しないが、EGFP 蛍光強度はコントロールと比べて有意に減少しているため、これら 3 遺伝子が BmNPV の BmN 細胞での増殖に何らかの関与をしていると考えられる。

・ BacΔ110a-115

Bac Δ 110a-115 において欠損した遺伝子については、AcMNPV における *bm111* ホモログ (*p94*) の欠損は *Spodoptera. frugiperda* 幼虫への感染には影響を与えないことが報告されている (Clem *et al.*, 1994)。また、*bm112* ホモログ (*p35*) はアポトーシスのインヒビターであり、*S. frugiperda* 細胞において AcMNPV 感染時に細胞のアポトーシスを抑制すること (Clem *et al.*, 1991) や、*p35* の欠損は Sf 細胞において BV 産生を著しく減少させる (Herschberger *et al.*, 1992) ことが報告されている。*bm113* ホモログ (*p26*) は AcMNPV において欠損しても、培養細胞と幼虫の両方で影響がないとされている (Simón *et al.*, 2008) が、*p26* を *p10* (*bm114* ホモログ)、*p74* (*bm115* ホモログ) とともに欠損させる

と、ビリオンを欠いた多角体が産生される (Wang *et al.*, 2009) との報告がある。bm114 のホモログである *p10* は感染後最も遅いタイミングで発現する後後期の遺伝子として知られ、そのプロモーターは *polh* と同様に発現ベクターに利用される。*p10* は宿主の *tubullin* と関与し、複合体を形成する (Patmanidi *et al.*, 2003; Carpentier *et al.*, 2008) ほか、Ac131 との関与も示唆されている (Escasa *et al.*, 2006; Lange *et al.*, 2003)。*p10* を欠損すると、脆弱なビリオンが外れたと思われる空洞を示す粗い表面をもつ多角体を形成する (Gross *et al.*, 1994; Vlak *et al.*, 1988; Williams *et al.*, 1989)。*bm115* ホモログ (*p74*) は経口感染因子 (*per os infectivity factor : pif*) の一つである。*p74* は ODV の宿主の中腸細胞への結合を誘導することが明らかになっており、AcMNPV において *p74* を欠損させると、経口感染が起こらなくなることが報告されている (Ohkawa *et al.*, 2005)。

・ BacΔ132-134

BacΔ132-134 における欠損遺伝子については、*bm132* に相当する遺伝子が AcMNPV には存在せず機能についても報告がないが、*bm133* は欠損しても増殖可能である (Rohrmann, 2013)、*bm134* は ODV の構造タンパク質をコードし *bm133* と同様に欠損しても増殖可能である (Rohrmann, 2013)。これら 3 遺伝子を欠損しても EGFP 蛍光強度はコントロールの 70%程度と、今回作製したノックアウトウイルスの中では最も高い EGFP 蛍光強度を示した。この結果から、これらの遺伝子は BmN 細胞における増殖に関しては重要な役割を担っていないのかもしれない。

本研究の結果から明らかなように、単独で欠損してもウイルスの増殖に大きな影響が認められない遺伝子群が複数欠損した場合にウイルス増殖が大きく阻害される場合 (TAC-I) のあることが判明した。このことは複数の非必須遺伝子 (アクセサリー遺伝子) がウイルス増殖に大きな影響を与える機能の発現に関して遺伝子間相互作用を持つ場合のあることを意味している。この場合、それらの遺伝子は特定の機能発現制御において機能的に密接に関連 (遺伝的相互作用) していると考えられる、しかし、既に概説した本研究で欠損させた遺伝子に関するこれまでの報告からは、それらの遺伝子間の機能的関連性を示唆するものは見当たらない。そこで次にそれらの欠損によりウイルスの増殖が大きく阻害された *bm11*、*bm12*、*bm13*、*bm14* の 4 遺伝子を対象に、それらの遺伝的相互作用について解析した。*bm11* は AcMNPV の *ac19* のホモログであるが、機能は不明である。*bm12* は *actin rearrangement inducing factor (arif-1)* のホモログであり、こ

の遺伝子は BmNPV や AcMNPV が属している Group I NPV とほとんどの Group II NPV で保存されている (Rohrman, 2013)。*arif-1* は AcMNPV では初期遺伝子として発現し、イラクサギンウワバ卵巣由来 Tn-368 細胞ではアクチンの再編成を引き起こすことが報告されている (Roncarati and Knebel-Morsdorf, 1997)。*lacZ* 遺伝子の挿入により AcMNPV の *arif-1* の C 末端半分を欠損させた場合は、Tn-368 細胞とヨトウガ卵巣由来 Sf 細胞の両方で目立った感染性の減少は認められなかった (Dreschers *et al.*, 2001)。*bm13* は *per os infectivity factor* (*pif*) の一つであり、PIF 遺伝子を失った AcMNPV は培養細胞では感染性を保持しているが、個体における経口感染能力を失うことが報告されている (Ohkawa *et al.*, 2005)。*bm14* は Group II NPV の *f protein* のホモログであると予測されている。F protein は Group II NPV では膜融合タンパク質であるが、Group I NPV では GP64 がその役割を果たすため F protein は膜融合タンパク質としては機能していないと考えられている。AcMNPV では *f protein* を欠損させても培養細胞におけるウイルスの増殖と感染性には影響はないが、ノックアウトウイルスは野生型のウイルスよりも宿主幼虫を死に至らしめるまでの時間が長かった (Lung *et al.*, 2003)。これらの AcMNPV を使った遺伝子解析から *bm11~bm14* は少なくとも培養細胞においては非必須であることを示しており、これは既に報告した BmNPV のノックアウトウイルスの表現型とも一致する (Ono *et al.*, 2012)。

これらの遺伝子はそれぞれの機能解析はなされてはいるが、やはり既知の機能からはこれらがウイルス増殖において重要な、どのような機能発現に関して密接に関連しているのかを推定することはできなかった。そこで、これらの遺伝子間にどのような相互作用があるのかを 2 遺伝子ノックアウトウイルスを用いてさらに解析したところ、2 遺伝子の組み合わせによってそれらには相乗的、相加的、補償的な相互作用が観察された。まず *bm11* のノックアウトでは EGFP 蛍光強度がコントロールの BmGFP の約 60%程度に減少し、*bm12* 単独のノックアウト (Bac Δ 12) では BmGFP と同等の蛍光強度が観察された。ところが両者をノックアウト (Bac Δ 11-12) すると著しく EGFP 蛍光強度が減少したことから、*bm11* と *bm12* の間には相乗的な相互作用の存在が示唆された。*bm12* と *bm13* は両者とも単独ノックアウトでは、コントロール (BmGFP) と同等の蛍光強度を示したにもかかわらず、2 遺伝子を同時にノックアウトした場合には蛍光強度がコントロールの 15%以下に減少したことから、両者間には補償的な相互作用が存在していると考えられた。ところで、*bm12-13* 遺伝子座および *bm13-14* 遺伝子座にまたがる転写産

物が存在していることが知られている (Katsuma *et al.*, 2011)。本研究においては、遺伝子復帰実験の結果から *bm12* と *bm13* のノックアウトウイルスの表現型にその転写産物が関与している可能性は除外できると考えられるが、近隣遺伝子に干渉するような転写産物の挙動が遺伝子の相互作用の誤った解釈につながる可能性があるため注意が必要である。BmNPV におけるトランスクリプトーム情報の更なる蓄積と、そのような転写産物の機能を研究するための手法の発展が、今後バキュロウイルスの遺伝子間相互作用の解析を進めるうえで重要となるであろう。*bm13* と *bm14* の場合は、Bac Δ 13 は BmGFP と同等、Bac Δ 14 は BmGFP の 50% の EGFP 蛍光強度を示すが、両者をノックアウトした Bac Δ 13-14 の EGFP 蛍光強度が Bac Δ 14 の EGFP 蛍光強度とほぼ一致した。このことから両者間には相加的な相互作用が存在することが推定される。今回作製した複数遺伝子のノックアウトウイルスの中で、Bac Δ 13-14 の結果だけが単一遺伝子ノックアウトの結果から予測できるものであり、ここで得られた結果は非必須遺伝子間の複雑な相互作用を示唆するものと言える。

bm12 と *bm13* 間に存在した補償的な遺伝子間相互作用の詳細を解析するため、それぞれのアミノ酸配列についてモチーフ検索と相同性検索を行ったが、2つのアミノ酸配列間に類似したモチーフは存在せず、相同性も認められなかった。2つのアミノ酸配列を比較した中で3アミノ酸が一致する箇所 (RNI) を全てアラニンに置換した変異バクミドを作製しそれらの性状を BmN 細胞において解析したところ、EGFP 蛍光強度、培養上清中に含まれるウイルスの力価やウイルス DNA 量、細胞内に含まれるウイルス DNA 量の全ての項目においてコントロールに近い性状であった。したがってこの RNI という3アミノ酸は *bm12* と *bm13* それぞれの機能にとって重要ではなく、今回観察された相互作用には影響を与えないものであると考えられた。Bac Δ 12、Bac Δ 13、Bac Δ 12-13についても細胞内に含まれるウイルス DNA 量、培養上清中に含まれるウイルス DNA 量とウイルスの力価を調査した (Fig. 12、Fig. 13)。AcMNPV においては感染後6時間からウイルス DNA は1.7時間ごとに2倍に増加し、感染20時間前後になるとウイルス DNA 複製が停止してプラトーに達し、BV の出芽が始まると報告されている (Rosinski *et al.*, 2002)。さらに Fig. 13 のコントロールウイルスについて18時間、24時間のデータを比較すると違いがないことから、今回サンプルを回収したタイミングのうち、12 hpt、18 hpt まではウイルス DNA の複製が主に起こり、24時間以降は二次感染が進んでいくことが推測される。細胞内 DNA 量について Bac Δ 12-13 は18 hpt までコントロールの

BmGFP より多い (12 hpt) かあるいは同等 (18 hpt) である。したがって二次感染が起こる前段階でのウイルス DNA 複製は *bm12* と *bm13* の両方をノックアウトしても障害を受けていないと考えられる。一方、24 hpt の上清中に含まれるウイルスの力価が BacΔ12-13 で BmGFP の 1000 分の 1 となっていること、24 hpt で上清中に含まれるウイルス DNA 量についても BmGFP に比べ 20%程度になっていることから、BacΔ12-13 では二次感染に必要な BV の産生あるいは放出に問題が生じていると推測される。

これらの観察から、*bm12* と *bm13* がウイルスの二次感染に必要な機能発現に関して密接に関連している可能性が示唆されたが、その詳細に関しては推定することができなかった。そこで BmGFP、BacΔ12、BacΔ13、BacΔ12-13 をトランスフェクションした細胞において 9 hpt で total RNA を抽出し、BmNPV のすべての遺伝子について転写産物量を比較した。BacΔ12 と BacΔ13 のトランスクリプトームを比較したところ、*bm12* と *bm13* がウイルス遺伝子に与える影響は大幅に異なっていた。このことから、ウイルスの増殖が許容される遺伝子発現の様態は極めて多様であると考えられる。また、これら 4 種類のウイルスについて得られたトランスクリプトームを比較した中で、特徴的な変化のパターンを示したのが *bm67* と *lef-2* であった。*bm67* と *lef-2* は共に BacΔ12 と BacΔ13 では BmGFP に比べ転写量が上昇したかあるいは変化しなかったが、BacΔ12-13 では転写量が減少し、これは GFP 蛍光強度において BacΔ12 と BacΔ13 をトランスフェクションした細胞においては EGFP 蛍光強度がコントロールと同等の値を示すのに対し、BacΔ12-13 では EGFP 蛍光強度が著しく減少するという変化のパターンと類似している。*bm67* と *lef-2* は全てのバキュロウイルスで保存されている 37 のコア遺伝子に含まれており (Yuan *et al.*, 2011; Garavaglia *et al.*, 2012)、これら 2 遺伝子をそれぞれ単独でノックアウトすると、BmNPV では二次感染能を失うと報告されている (Ono *et al.*, 2012)。これらの結果から、*bm12* と *bm13* は *bm67* および *lef-2* の発現に密接に関連しており、両者の欠損により *bm67* と *lef-2* の発現が抑制された結果、ウイルス増殖の大幅な低下となって観察された可能性が示唆された。そこで、*bm67* と *lef-2* のどちらの発現低下がウイルス増殖の極端な低下につながったのかについて、さらに検討した。

bm67 は感染後期に生産される 27 kDa のタンパク質であり、ウイルス粒子の非構造タンパク質として細胞質に局在し、宿主の A3 アクチンと相互作用する (Chen *et al.*, 2007) ことが報告されている。さらに *bm67* はヒト免疫不全ウイルス (human immunodeficiency

virus type1: HIV-1) の転写活性化因子 Tat の一部とアミノ酸配列が類似する領域を持っている (Rohrmann, 2013)。HIV の TAT はウイルス RNA の 5'領域に形成される TAR と呼ばれる高次構造に結合し、RNA の転写を活性化する働きをもつ (Wei *et al.*, 1998) ことが知られている。本研究室における *bm67* に関する解析では、*bm67* における *tat* 類似性領域の 8 アミノ酸を欠損あるいはアラニンに置換した場合、*bm67* をノックアウトした場合と同様に *polh* プロモーター制御下で発現する EGFP 蛍光強度が著しく低下することが判明している (川俣, 2016)。また、*bm67* と *bm12* は共に宿主のアクチンとの関連が示唆されている。細胞骨格であるアクチンを利用して宿主細胞への侵入、増殖、非感染細胞への移行を行うウイルスの報告は多い (Marsh and Helenius, 2006)。バキュロウイルスも例外ではなく、ヌクレオカプシドの形態形成にアクチンフィラメントを利用していると報告されている (Charlton and Volkman, 1991)。さらに AcMNPV では宿主細胞に侵入したヌクレオカプシドが核に移行する際に、ヌクレオカプシドが *actin comet tail* と呼ばれる構造により推進力を得ていることや (Ohkawa *et al.*, 2010)、AC141、VP39、FP25、BV/ODV-C42 といったヌクレオカプシドの構造タンパク質が宿主のキネシン-1 と結合し、ヌクレオカプシドの核から細胞質への移行と BV の構築に関与するという報告がある (Biswas *et al.*, 2016)。*bm12* と *bm13* の両方をノックアウトした場合に *bm67* の発現が抑制されたことで宿主アクチンに通常の感染時とは異なる何らかの影響を与え、その結果二次感染に必要な BV の産生、放出の大幅な減少を引き起こした可能性はあるが、確認には今後さらに詳細な解析が必要である。

lef-2 は DNA プライマーゼのアクセサリ因子であり、DNA プライマーゼである LEF-1 と相互作用することが報告されている (Evans *et al.*, 1997)。LEF-2 は一過性のウイルス DNA 複製の実験系においては必須であるが (Kool *et al.*, 1994; Lu *et al.*, 1995)、*lef-2* を欠損した AcMNPV ウイルス DNA を Sf21 細胞にトランスフェクションした場合は、ウイルス DNA 複製の開始に必須でないと報告されている (Wu *et al.*, 2010)。LEF-2 は DNA と LEF-1 の両方に結合する (Wu *et al.*, 2010) ことが調べられているほか、LEF-2 に変異が入った AcMNPV では後後期遺伝子の転写に影響を与えるため、DNA 複製と転写の両方に役割を持つと示唆されている (Mikhailov and Rohrmann, 2002)。また、BmNPV の LEF-2 は後期遺伝子の転写を活性化することが報告されている (Sriram and Gopinathan, 1998)。

以上の内容を総合すると、*bm12* と *bm13* は BmNPV の遺伝子発現制御カスケードの中で *bm67* と *lef-2* よりも上流に位置し、*bm67* あるいは *lef-2* の発現を補完的に支えていると考えられる。*bm67* と *lef-2* に関しては両方とも必須遺伝子であるという共通性はあるものの、従来の報告からは機能的な共通性を見出すことはできなかった。現時点では、*bm67* と *lef-2* の更に下流に重要な遺伝子が存在し、その遺伝子の発現を *bm67* と *lef-2* が補完的に支えているのではないかと考えられるが、*bm67* と *lef-2* が直接的に相互作用している可能性もあり、詳細は不明である。

本研究では、BmNPV 非必須遺伝子間に複雑な遺伝的相互作用が存在し、遺伝子の組み合わせによってはそれらを同時にノックアウトするとウイルスの増殖に大きな影響を与えることを明らかにした。そのような遺伝的相互作用が認められる 2 つの遺伝子 *bm12* と *bm13* については詳細な解析を行い、これらの非必須遺伝子がどちらかが存在すれば良い機構で補完的に必須遺伝子 *bm67* と *lef-2* の発現を制御し、それらの必要十分な発現を担保していることが明らかになった。これはバキュロウイルスの増殖におけるロバストネスに関してその構造を明らかにした初めての例である。既に述べたように、*bm12* と *bm13* 間の遺伝的相互作用の実体は、これまでの一度に一つの遺伝子、そして特定の機能について焦点を絞って解析する還元主義的なアプローチで得られた既報の結果からは予測できないものであった。本研究では単遺伝子・多重遺伝子ノックアウトによる複数遺伝子の組み合わせに対する阻害と網羅的なウイルス遺伝子発現解析を行い、*bm12* と *bm13* 間の遺伝的相互作用が *bm67*、*lef-2* の発現制御に関わることを明らかにした。このような補償的な相互作用を持つ遺伝子の場合、単遺伝子への阻害実験の結果から、その遺伝子の機能、役割を明らかにすることはできない。Type-A 遺伝子が 86 遺伝子存在し、TAC-II のように多重遺伝子ノックアウトがウイルス増殖に大きく影響しない観察を考慮すると、本研究の対象となった *bm12*、*bm13* 以外にも補償的な相互作用を持つ遺伝子群が存在する可能性は高い。したがって、ウイルス遺伝子を個別に解析するだけでは、対象となるウイルス遺伝子の機能・役割についての本質的な情報を取得できない可能性があることを強く示唆している。ゆえに、BmNPV の増殖機構の理解、ひいては BmNPV 発現ベクターシステム改良のためには、各遺伝子の機能に関する理解を深めるだけでなく、複数の遺伝子間の遺伝的相互作用を効率的に分析する手法を探索し、構築する必要がある。本研究はその先駆けであり、今後の研究の礎となることが期待される。本研究で得られた結果は、BmNPV 発現ベクターシステムの改良（オンデ

マンド設計)におけるウイルスゲノム改変の重要な標的遺伝子でもある非必須遺伝子の機能に関して新たな視点を提供すると共に、各遺伝子の機能を遺伝子間の遺伝的相互作用の中で理解することの重要性をあらためて強調するものである。

V. 参考文献

- Ayres, M. D., Howard, S. C., Kuzio, J., Lopez-Ferber, M. and Possee, R. D. (1994) The complete DNA sequence of *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus. *Virology* **202**, 586-605
- Beniya, H., Braunagel, S. C. and Summers, M. D. (1998) *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus, subcellular localization and protein trafficking of BV/ODV-E26 to intranuclear membranes and viral envelopes. *Virology* **240**, 64-75
- Biswas, S., Blissard, G. W. and Theilmann, D. A. (2016) *Trichoplusia ni* kinesin-1 associates with AcMNPV nucleocapsid proteins and is required for the production of budded virus. *J Virol* **90**, 3480-3095
- Braunagel, S. C., Russell, W. K., Rosas-Acosta, G., Russell, D. H. and Summers, M. D. (2003) Determination of the protein composition of the occlusion-derived virus of *Autographa californica* nucleopolyhedrovirus. *Proc Natl Acad Sci U S A* **100**, 9797-9802
- Blissard, G. W. and Rohrmann, G. F. (1990) Baculovirus diversity and molecular biology. *Annu Rev Entomol* **35**, 127-155
- Carpentier, D. C., Griffiths, C. M. and King, L. A. (2008) The baculovirus P10 protein of *Autographa californica* nucleopolyhedrovirus forms two distinct cytoskeletal-like structures and associates with polyhedral occlusion bodies during infection. *Virology* **371**, 278-291
- Charlton, C. A. and Volkman, L. E. (1991) Sequential rearrangement and nuclear polymerization of actin in baculovirus-infected *Spodoptera frugiperda* cells. *J Virol* **65**, 1219-1227
- Chen, H. Q., Chen, K. P., Yao, Q., Guo, Z. J. and Wang, L. L. (2007) Characterization of a late gene, ORF67 from *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus *FEBS Lett* **581**, 5836-5842
- Claussen, M., Koch, R., Jin, Z. Y. and Suter, B. (2006) Functional characterization of *Drosophila* Translin and Trax. *Genetics* **174**, 1337-1347

- Clem, R. J., Fechheimer, M. and Miller, L. K. (1991) Prevention of apoptosis by a baculovirus gene during infection of insect cells. *Science* **254**, 1388-1390
- Clem, R. J., Robson, M. and Miller, L. K. (1994) Influence of infection route on the infectivity of baculovirus mutants lacking the apoptosis-inhibiting gene p35 and the adjacent gene p94. *J. Virol* **68**, 6759-6762
- Datsenko, K. A. and Wanner, B. L. (2000) One-step inactivation of chromosomal genes in *Escherichia coli* K-12 using PCR products. *Proc Natl Acad Sci U S A* **97**, 6640-6645
- Dixon, S. J., Costanzo, M., Baryshnikova, A., Andrews, B. and Boone, C. (2009) Systematic mapping of genetic interaction networks. *Annual review of genetics* **43**, 601-625
- Dreschers, S., Roncarati, R. and Knebel-Morsdorf, D. (2001) Actin rearrangement-inducing factor of baculoviruses is tyrosine phosphorylated and colocalizes to F-actin at the plasma membrane. *J Virol* **75**, 3771-3778
- Escasa, S. R., Lauzon, H. A., Mathur, A. C., Krell, P. J. and Arif, B. M. (2006) Sequence analysis of the Choristoneura occidentalis granulovirus genome. *J Gen Virol* **87**, 1917-1933
- Evans, J. T., Leisy, D. J. and Rohrmann, G. F. (1997) Characterization of the interaction between the baculovirus replication factors, LEF-1 and LEF-2. *J. Virol.* **71**, 3114-3119
- Fraser, M. J., Brusca, J. S., Smith, G. E. and Summers, M. D. (1985) Transposon mediated mutagenesis of a baculovirus. *Virology* **145**, 356-361
- Friesen, P. D. and Miller, L. K. (1986) The regulation of baculovirus gene expression. *Curr Top Microbiol Immunol* **131**, 31-49
- Fuchs, L. Y., Woods, M. S. and Weaver, R. F. (1983) Viral Transcription During *Autographa californica* Nuclear Polyhedrosis Virus Infection, a Novel RNA Polymerase Induced in Infected *Spodoptera frugiperda* Cells. *J Virol* **48**, 641-646
- Garavaglia, M. J., Miele, S. A., Iserle, J. A., Belaich, M. N. and Ghiringhelli, P. D. (2012) Ac53,

ac78, ac101 and ac103 are newly discovered core genes in the family Baculoviridae. *J Virol* **86**, 12069-12079

Gomi, S., Zhou, C. E., Yih, W., Majima, K. and Maeda, S. (1997) Deletion analysis of four of eighteen late gene expression factor gene homologues of the baculovirus, BmNPV. *Virology* **230**, 35-47

Gomi, S., Majima, K. and Maeda, S. (1999a) Sequence analysis of the genome of *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus. *J Gen Virol* **80**, 1323-1337

Gomi, S., Kamita, S.G. and Maeda, S. (1999b) Deletion analysis of all genes of *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus (BmNPV). *RIKEN Review* **22**, 39-41

Gross, C.H., Wolgamot, G.M., Russell, R.L., Pearson, M.N. and Rohrmann, G.F. (1993) A baculovirus encoded 16 kDa glycoprotein localizes near the nuclear membrane of infected cells. *Virology* **192**, 386-390

Gross C.H., Russell R.L.Q. and Rohrmann G.F. (1994) The *Orgyia pseudotsugata* baculovirus p10 and polyhedron envelope protein genes, analysis of their relative expression levels and role in polyhedron structure. *J. Gen. Virol* **75**, 1115-1123

Guarino, L. A. and Summers, M. D. (1986) Functional mapping of a trans-activating gene required for expression of a baculovirus delayed-early gene. *J. Virol* **57**, 563-571

Guarino, L. A., Mistretta, T. A. and Dong, W. (2002) Baculovirus *lef-12* is not required for viral replication. *J Virol* **76**, 12032-12043

Hao, B., Huang, J., Sun, X., Deng, F., Zhang, Y., Wang, H., Chen, H. and Hu, Z. (2009) Variants of open reading frame *bm126* in wild-type *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus isolates exhibit functional differences. *J Gen Virol* **90**, 153-161

Harrison, R. L., Jarvis, D. L. and Summers, M. D. (1996) The role of the AcMNPV 25K gene, "FP25," in baculovirus polh and p10 expression. *Virology* **226**, 34-46

Harrison, R. L., Sparks, W. O. and Bonning, B. C. (2010) *Autographa californica* multiple nucleopolyhedrovirus ODV-E56 envelope protein is required for oral infectivity and can be substituted functionally by *Rachiplusia ou* multiple nucleopolyhedrovirus ODV-E56. *J Gen Virol* **91**, 1173-1182

Hartman, J.L., Garvik, B and Hartwell, L. (2001) Principles for the buffering of genetic variation. *Science* **291**, 1001-1004

Hawtin, R.E., Arnold, K., Ayres, M.D., Zanotto, P.M., Howard, S.C., Gooday, G.W., Chappell, L.H., Kitts, P.A., King, L.A. and Possee, R.D. (1992) Identification and preliminary characterization of a chitinase gene in the *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus genome. *Virology* **212**, 673-685

Herschberger P.A., Dickson J.A. and Friesen P.D. (1992) Site-specific mutagenesis of the 35-kilodalton protein gene encoded by *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus, cell line-specific effects on virus replication. *J. Virol* **66**, 5525-5533

Huang, J., Hao, B., Deng, F., Sun, X., Wang, H. and Hu, Z. (2008) Open reading frame *Bm21* of *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus is not essential for virus replication in vitro, but its deletion extends the median survival time of infected larvae. *J Gen Virol* **89**, 922-930

Jiang, S.S., Chang, I.S., Huang, L.W., Chen, P.C., Wen, C.C., Liu, S.C., Chien, L.C., Lin, C.Y., Hsiung, C.A. and Juang, J.L. (2006) Temporal transcription program of recombinant *Autographa californica* multiple nucleopolyhedrosis virus. *J Virol* **80**, 8989-8999

Jiang, Y., Deng, F., Rayner, S., Wang, H. and Hu, Z. (2009) Evidence of a major role of GP64 in group I alphabaculovirus evolution. *Virus Res* **142**, 85-91

Kamita, S. G., Nagasaka, K., Chua, J. W., Shimada, T., Mita, K., Kobayashi, M., Maeda, S. and Hammock, B. D. (2005) A baculovirus-encoded protein tyrosine phosphatase gene induces enhanced locomotory activity in a lepidopteran host. *Proc Natl Acad Sci U S A* **102**, 2584-2589

Katsuma, S., Noguchi, Y., Zhou, C.L., Kobayashi, M. and Maeda, S. (1999) Characterization of the 25K FP gene of the baculovirus *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus, implications for post-

mortem host degradation. *J Gen Virol* **60**, 783-791

Katsuma, S., Kawaoka, S., Mita, K. and Shimada, T. (2008) Genome-wide survey for baculoviral host homologs using the *Bombyx* genome sequence. *Insect Biochem Mol Biol* **38**, 1080-1086

Katsuma, S. and Shimada, T. (2009) *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus ORF34 is required for efficient transcription of late and very late genes. *Virology* **392**, 230-237

Katsuma, S., Kang, W., Shin-i, T., Ohishi, K., Kadota, K., Kohara, Y. and Shimada, T. (2011) Mass identification of transcriptional units expressed from the *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus genome. *J Gen Virol* **92**, 200-203

川俣智美 (2016) カイコ核多角体病ウイルス (BmNPV) コア遺伝子 *bm67* の機能解析
北海道大学大学院農学院 修士論文

Kelly, B. J., King, L. A., Possee, R. D. and Chapple, S. D. (2006) Dual mutations in the *Autographa californica* nucleopolyhedrovirus FP-25 and p35 genes result in plasma-membrane blebbing in *Trichoplusia ni* cells. *J Gen Virol* **87**, 531-536

Kool, M., Ahrens, C.H., Goldbach, R.W., Rohrmann, G.F. and Vlak, J.M. (1994) Identification of genes involved in DNA replication of the *Autographa californica* baculovirus. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **91**, 11212-11216

Lange, M. and Jehle, J. A. (2003) The genome of the *Cryptophlebia leucotreta* granulovirus. *Virology* **317**, 220-236

Li, L., Harwood, S. H. and Rohrmann, G.F. (1999) Identification of additional genes that influence baculovirus late gene expression. *Virology* **255**, 9-19

Li, Z., Li, L., Yu, H., Li, S. and Pang, Y. (2006) Characterization of two homologues of ChaB in *Spodoptera litura* multicapsid nucleopolyhedrovirus. *Gene* **372**, 33-43

Lin, G. and Blissard, G. W. (2002) Analysis of an *Autographa californica* multicapsid nucleopolyhedrovirus *lef-6*-null virus, LEF-6 is not essential for viral replication but appears to

accelerate late gene transcription. *J Virol* **76**, 5503-5514

Lu, A. and Miller, L.K. (1995) The roles of eighteen baculovirus late expression factor genes in transcription and DNA replication. *J. Virol* **69**, 975-982

Lung, O.Y., Cruz-Alvarez, M. and Blissard, G.W. (2003) Ac23, an envelope fusion protein homolog in the baculovirus *Autographa californica* multicapsid nucleopolyhedrovirus, is a viral pathogenicity factor. *J Virol* **77**, 328-339

Marsh, M. and Helenius, A. (2006) Virus entry, open sesame. *Cell* **124**, 729-740

Maeda, S., Kawai, T., Obinata, M., Fujiwara, H., Horiuchi, T., Saeki, Y., Sato, Y. and Furusawa, M. (1985) Production of human alpha-interferon in silkworm using a baculovirus vector. *Nature*. **315**, 592-594

McLachlin, J.R., Escobar, J.C., Harrelson, J.A., Clem, R.J. and Miller, L.K. (2001) Deletions in the Ac-iap1 gene of the baculovirus AcMNPV occur spontaneously during serial passage and confer a cell line-specific replication advantage. *Virus Res* **81**, 77-91

Means J. C. and Passarelli A. L. (2010) Viral fibroblast growth factor, matrix metalloproteases, and caspases are associated with enhancing systemic infection by baculoviruses. *Proc Natl Acad Sci U S A* **107**, 9825-9830

Mikhailov V. S., Rohrmann G. F. (2002) The Baculovirus Replication Factor LEF-1 is a DNA Primase. *J. Virol* **76**, 2287-2297

Milks, M. L., Washburn, J. O., Willis, L. G., Volkman, L. E. and Theilmann, D. A. (2003) Deletion of *pe38* attenuates AcMNPV genome replication, budded virus production, and virulence in *Heliothis virescens*. *Virology* **310**, 224-234

Nie, Y. and Theilmann, D. A. (2010) Deletion of AcMNPV AC16 and AC17 results in delayed viral gene expression in budded virus infected cells but not transfected cells. *Virology* **404**, 168-179

- Ohkawa, T., Washburn, J.O., Sitapara, R., Sid, E. and Volkman, L.E. (2005) Specific binding of *Autographa californica* M nucleopolyhedrovirus occlusion-derived virus to midgut cells of *Heliothis virescens* larvae is mediated by products of *pif* genes *Ac119* and *Ac022* but not by *Ac115*. *J Virol* **79**, 15258-15264
- Ohkawa, T., Volkman, L. E. and Welch, M.D. (2010) Actin-based motility drives baculovirus transit to the nucleus and cell surface. *J Cell Biol* **190**, 187-195
- Ono, C., Nakatsukasa, T., Nishijima, Y., Asano, S., Sahara, K. and Bando, H. (2007) Construction of the BmNPV T3 Bacmid System and Its Application to the Functional Analysis of BmNPV he65. *J. insect Biotechnol. Sericol* **76**, 161-167
- Ono C., Kamagata, T., Taka, H., Sahara, K. Asano, S. and Bando, H. (2012) Phenotypic grouping of 141 BmNPVs lacking viral gene sequences. *Virus Res* **165**, 197-206
- Patmanidi A.L., Possee R.D. and King L.A. (2003) Formation of P10 tubular structures during AcMNPV infection depends on the integrity of host-cell microtubules. *Virology* **317**, 308-320
- Pearson, M. N., Russell, R. L. and Rohrmann, G. F. (2001) Characterization of a baculovirus-encoded protein that is associated with infected-cell membranes and budded virions. *Virology* **291**, 22-31
- Peng, K., van Oers, M.M., Hu, Z., van Lent, J.W. and Vlak, J.M. (2010) Baculovirus per os infectivity factors form a complex on the surface of occlusion-derived virus. *J Virol* **84**, 9497-9504
- Rohrmann, G. (2013) The AcMNPV genome, Gene content, conservation, and function. In *Baculovirus Molecular Biology* (3rd ed.), National Center for Biotechnology Information. Chapter12., pp 247-330. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK49500/>
- Roncarati, R. and Knebel-Mörsdorf, D. (1997) Identification of the early actin-rearrangement-inducing factor gene, *arif-1*, from *Autographa californica* multicapsid nuclear polyhedrosis virus. *J Virol* **71**, 7933-7941

Rosinski, M., Reid, S. and Nielsen, L.K. (2002) Kinetics of baculovirus replication and release using real-time quantitative polymerase chain reaction. *Biotechnol Bioeng* **77**, 476-480

Simón, O., Williams, T., Caballero, P. and Possee, R.D. (2008) Effects of Acp26 on in vitro and in vivo productivity, pathogenesis and virulence of *Autographa californica* multiple nucleopolyhedrovirus. *Virus Res* **136**, 202-205

Slack, J.M., Kuzio, J. and Faulkner, P. (1995) Characterization of v-cath, a cathepsin L-like proteinase expressed by the baculovirus *Autographa californica* multiple nuclear polyhedrosis virus. *J. Gen. Virol* **76**, 1091-1098

Smith, G. E., Summers, M. D. and Fraser, M. J. (1983) Production of Human Beta Interferon in Insect Cells Infected with a Baculovirus Expression Vector. *Biotechnology* **24**, 434-443

Sparks, W.O., Harrison, R.L. and Bonning B.C. (2011) *Autographa californica* multiple nucleopolyhedrovirus ODV-E56 is a per os infectivity factor, but is not essential for binding and fusion of occlusion-derived virus to the host midgut. *Virology* **409**, 69-76

Sriram, S. and Gopinathan, K.P. (1998) The potential role of a late gene expression factor, lef2, from *Bombyx mori* nuclear polyhedrosis virus in very late gene transcription and DNA replication. *Virology* **251**, 108-122

Thiem, S. M. and Miller, L. K. (1989) Identification, sequence, and transcriptional mapping of the major capsid protein gene of the baculovirus *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus. *J. Virol* **63**, 2008-2018

Vanarsdall, A. L., Okano, K. and Rohrmann G. F. (2006) Characterization of the role of VLF-1 in baculovirus capsid structure and DNA processing. *J. Virol* **80**, 1724-1733

Vlak, J. M., Klinkenberg, F. A., Zaal, K. J., Usmany, M., Klinge-Roode, E. C., Geervliet, J. B., Roosien, J. and van Lent, J. W. (1988) Functional studies on the p10 gene of *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus using a recombinant expressing a p10- β -galactosidase fusion gene. *J. Gen. Virol* **69**, 765-776

- Wang, L., Salem, T. Z., Campbell, D. J., Turney, C. M., Kumar, C. M. and Cheng, X. W. (2009) Characterization of a virion occlusion-defective *Autographa californica* multiple nucleopolyhedrovirus mutant lacking the p26, p10 and p74 genes. *J Gen Virol* **90**, 1641-1648
- Wang, R., Deng, F., Hou, D., Zhao, Y., Guo, L., Wang, H. and Hu, Z. (2010) Proteomics of the *Autographa californica* Nucleopolyhedrovirus Budded Virions. *J Virol* **84**, 7233-7242
- Wang, Y., Wu, W., Li, Z., Yuan, M., Feng, G., Yu, Q., Yang, K. and Pang, Y. (2007) *ac18* is not essential for the propagation of *Autographa californica* multiple nucleopolyhedrovirus. *Virology* **367**, 71-81
- Wei, P., Garber, M. E., Fang, S. M., Fischer, W. H. and Jones, K. A. (1998) A novel CDK9-associated C-type cyclin interacts directly with HIV-1 Tat and mediates its high-affinity, loop-specific binding to TAR RNA. *Cell* **92**, 451-462
- Williams, G. V., Rohel, D. Z., Kuzio, J. and Faulkner, P. (1989) A cytopathological investigation of *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus p10 gene function using insertion/deletion mutants. *J. Gen. Virol* **70**, 187-202
- Wu, X. and Guarino, L.A. (2003) *Autographa californica* nucleopolyhedrovirus *orf69* encodes an RNA cap (nucleoside-2'-O)-methyltransferase. *J Virol* **77**, 3430-3440
- Wu, C. P., Huang, Y. J., Wang, J. Y., Wu, Y. L., Lo, H. R., Wang, J. C. and Chao, Y. C. (2010) *Autographa californica* multiple nucleopolyhedrovirus LEF-2 is a capsid protein required for amplification but not initiation of viral DNA replication. *J Virol* **84**, 5015-5124
- Xu, H.J., Yang, Z.N., Zhao, J.F., Tian, C.H., Ge, J.Q., Tang, X.D., Bao, Y.Y. and Zhang, C.X. (2008) *Bombyx mori* nucleopolyhedrovirus ORF56 encodes an occlusion-derived virus protein and is not essential for budded virus production. *J. Gen. Virol* **89**, 1212-1219
- Yamagishi, J., Isobe, R., Takebuchi, T. and Bando, H. (2003) DNA microarrays of baculovirus genomes, differential expression of viral genes in two susceptible insect cell lines. *Arch Virol* **148**, 587-597

Yoo, S. and Guarino, L. A. (1994) Functional dissection of the *ie2* gene product of the baculovirus *Autographa californica* nuclear polyhedrosis virus. *Virology* **202**, 164-172

Yu, M. and Carstens, E.B. (2012) *Choristoneura fumiferana* multiple nucleopolyhedrovirus LEF-3-P143 complex can complement DNA replication and budded virus in an AcMNPV LEF-3-P143 double knockout bacmid. *J Gen Virol* **93**, 383-388

Yuan, M., Huang, Z., Wei, D., Hu, Z., Yang, K. and Pang, Y. (2011) Identification of *Autographa californica* nucleopolyhedrovirus ac93 as a core gene and its requirement for intranuclear microvesicle formation and nuclear egress of nucleocapsids. *J Virol* **85**, 11664-11674