慶應義塾大学学術情報リポジトリ

Keio Associated Repository of Academic resouces

Title	Dokファミリータンパク質の呼吸器疾患における役割
Sub Title	The role of Dok adaptors in pulmonary disorders
Author	真嶋, 隆一(Mashima, Ryuichi) 中江, 進(Nakae, Susumu) 山梨, 裕司(Yamanashi, Yuji)
Publisher	
Publication year	2014
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)
Abstract	本研究では、チロシンキナーゼシグナル抑制性アダプター分子であるDokファミリータンパク質の呼吸器疾患、特に喘息における役割を検討した。Dokファミリータンパク質は、哺乳類では7種類知られている。喘息は種々の要因で発症するが、よく分かっている原因として免疫系の異常があげられる。免疫細胞には7種のファミリー分子のうち3種類が高発現しているため、本研究ではこの3分子を欠損させたマウスを用いて、喘息の表現型について野性型と比較検討した。最終年度には、研究成果のまとめを行った。Dok adaptor proteins play important roles on the proper regulation of tyrosine kinase-mediated signaling pathways. In this study, I particularly investigated the role of Dok adaptors in pulmonary disorders such as asthma. Although many causative factors of asthma have been suggested, dysfunction of immune cells is one of the major reason of this disease. In these immune cells, three Dok adaptors can be detected, therefore, the role of them in asthma was investigated using knockout mice. As expected, mice lacking three Dok adaptors exhibited an abnormal increase in airway hyperreactivity, a biological measure of asthma. Consistent with previous findings, the levels of Th2 cytokines in bronchoalveolar lavage fluids were also elevated in these mice. Furthermore, histological examination revealed hyperplasia of airway epithelial cells and accumulation of goblet cells. These results proved that Dok adaptor proteins play a key role on the regulation of asthma.
Notes	研究種目:基盤研究(C) 研究期間:2011~2013 課題番号:23591115 研究分野:医歯薬学 科研費の分科・細目:内科系臨床医学・呼吸器内科学
Genre	Research Paper
URL	http://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_23591115seika

科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 26 年 5 月 26 日現在

機関番号: 3 2 6 1 2 研究種目:基盤研究(C) 研究期間: 2011~2013 課題番号: 2 3 5 9 1 1 1 5

研究課題名(和文)Dο k ファミリータンパク質の呼吸器疾患における役割

研究課題名(英文)The role of Dok adaptors in pulmonary disorders

研究代表者

真嶋 隆一(Mashima, Ryuichi)

慶應義塾大学・医学部・特任講師

研究者番号:00401365

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,900,000円、(間接経費) 1,170,000円

研究成果の概要(和文):本研究では、チロシンキナーゼシグナル抑制性アダプター分子であるDokファミリータンパク質の呼吸器疾患、特に喘息における役割を検討した。Dokファミリータンパク質は、哺乳類では7種類知られている。喘息は種々の要因で発症するが、よく分かっている原因として免疫系の異常があげられる。免疫細胞には7種のファミリー分子のうち3種類が高発現しているため、本研究ではこの3分子を欠損させたマウスを用いて、喘息の表現型について野性型と比較検討した。最終年度には、研究成果のまとめを行った。

研究成果の概要(英文): Dok adaptor proteins play important roles on the proper regulation of tyrosine kin ase-mediated signaling pathways. In this study, I particularly investigated the role of Dok adaptors in pu Imonary disorders such as asthma. Although many causative factors of asthma have been suggested, dysfunct ion of immune cells is one of the major reason of this disease. In these immune cells, three Dok adaptors can be detected, therefore, the role of them in asthma was investigated using knockout mice. As expected, mice lacking three Dok adaptors exhibited an abnormal increase in airway hyperreactivity, a

As expected, mice lacking three Dok adaptors exhibited an abnormal increase in airway hyperreactivity, a biological measure of asthma. Consistent with previous findings, the levels of Th2 cytokines in bronchoa lveolar lavage fluids were also elevated in these mice. Furthermore, histological examination revealed hy perplasia of airway epithelial cells and accumulation of goblet cells. These results proved that Dok adaptor proteins play a key role on the regulation of asthma.

研究分野: 医歯薬学

科研費の分科・細目: 内科系臨床医学・呼吸器内科学

キーワード: 喘息 チロシンキナーゼ アダプター分子

1.研究開始当初の背景

Dok アダプタータンパク質は、チロシンキ ナーゼシグナル下流でシグナルを制御する タンパク質である.哺乳動物では現在 Dok-1 から Dok-7 までの7種類の分子が知 られている.これらの7分子は、N 末端側 に脂質との会合に重要と考えられている PH ドメインが、分子の中央付近にリン酸化 チロシンとの会合に重要である PTB ドメイ ンが、分子のC末端付近にチロシンキナー ゼによって容易にリン酸化されやすく SH2 ドメインとの会合に重要なチロシン残基が 複数存在する共通構造を持つ.このうち、 Dok-1 から Dok-3 は主に造血系細胞に高発 現している.また、Dok-4 から Dok-7 は非 造血系細胞に発現が認められる、その分子 機能として、Dok-1 から Dok-6 にはチロシ ンキナーゼシグナルの抑制機能が、また Dok-7 には活性化機能があることが知られ ている.

従前の研究結果から、造血系細胞に高く 発現する Dok-1/2/3 は、チロシンキナーゼ シグナルの抑制性因子であるということが、 既に培養レベルと分子レベルの解析で明ら かにされている、これと相補するように、 Dok 遺伝子欠損マウスの表現型では、細胞 増殖の亢進を認める報告が多い. 例えば、 Dok-1/2/3 三重欠損マウスでは、129 および C57BL/6 の混合的な遺伝的背景において組 織球肉腫を高頻度で発症する.また、 Dok-1/2 二重欠損マウスでは、骨髄増殖性 症候群様の症状を呈する .こうした原因は、 いずれも骨髄球系細胞に作用するサイトカ インに対する反応性の違いとされている. また遺伝子欠損マウスを用いた解析で、 Dok-3 は B 細胞の機能を抑制的に制御して いるとする報告がある.これまでの Dok-1/2/3 の欠損マウスの表現型の報告を 調べてみると、そのほとんどが細胞増殖も しくは Erk 活性化の抑制に関係するもので ある.従って、細胞増殖以外の表現型に注 目した研究はまだ少なく、今後なされるべ きと考えられる.

 的なメカニズムはよく分かってきているものの、こうしたシグナル伝達経路の下流で働くアダプター分子によるシグナル制御メカニズムの詳細については不明な点が多い.

本研究では、こうした Dok-1 から Dok-7 の 7 分子のうち、特に造血系 / 免疫系に発現する Dok-1 から Dok-3 に注目した . 免疫細胞のうち、Dok-1 と Dok-2 は T 細胞に、Dok-2 と Dok-3 は B 細胞に、Dok-1 から Dok-3 の 3 分子は骨髄球系細胞に高く発現していることが知られている . これら 3 分子の喘息における生理機能については、研究開始当初には全く明らかにされていなかった .

2.研究の目的

本研究では、Dok ファミリータンパク質の呼吸器疾患における役割を明らかにすることを目的とした.特に喘息に注目して解析を行った.この理由は、Dok-1/2/3の呼吸器疾患における機能を明らかにする場合、喘息、インフルエンザ感染、ブレオマイシンによる急性肺傷害などの呼吸器疾患モデルのうちで、喘息が最もチロシンキナーゼシグナルとの関連が深いと考えられたからである.

3.研究の方法

本研究では、Dok-1/2/3 のすべてを欠損させた三重欠損マウスを作成し、その喘息における表現型を解析することで、個体したで、の機能の測定は、刺激物質である気が収縮を、動物質である際の抵抗値を指標として、専用測定した、本方法を含めた類似の呼吸生理機能のバイオアッセイは本分野で広とは、一次では、本方法によると、、人工呼吸器が収縮するため、人工呼吸器が収縮するため、人工呼吸器が収縮するため、人工呼吸器が収縮するため、人工呼吸器が収縮するため、人工呼吸器が収縮するため、人工呼吸器が収縮するが収縮するため、人工呼吸器が出される。

また、肺の Th2 サイトカインを測定するため、PBS を用いて肺胞洗浄液を回収した.その後、この肺胞洗浄液に含まれる IL-4、IL-5、IL-13 および Th1 サイトカインである IFN- の測定を ELISA にて測定した.また、肺の組織学的検討は、ヘマトキシリン・エオジン染色を行って検討した.検討項目は、喘息病態時に頻繁に認められる粘液産生過多、気道上皮細胞の過形成、杯細胞産生増多等を中心として、その他の病変も含めて多角的に検討した.

肺胞洗浄液の単核球(好酸球、単球/マクロファージ、好中球、リンパ球)は専用

フローサイトメーター (Sysmex 社 XT-1800i)で測定した.

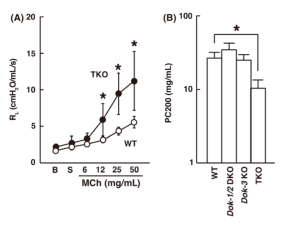


図1 メタコリン依存的な気道過敏性の亢進.

4.研究成果

メタコリン依存的な気道過敏性におけるDok-1/2/3 欠損マウスの反応性を検討するため、まず、三重欠損マウスと野性型における気道過敏性を比較検討した.その結果、野性型に比べて三重欠損マウスで有意に気道過敏性が上昇していることが分かった(図1).次に、Dok-1/2、Dok-2/3、Dok-1/3の各二重欠損マウスの気道過敏性を野性型マウスと比較したところ、いずれも統計的に有意な差異は認められなかった.

次に、三重欠損マウスで認められた気道 過敏性の上昇の理由を明らかにするため、 肺胞洗浄液を調製し、この中に含まれる Th2 サイトカインの量を ELISA 法にて検討 した.具体的には Th2 サイトカインとして IL-4/5/13 を、また陰性コントロールとして Th1 サイトカインである IFN-の量を別 定した.その結果、三重欠損マウスにおいては、野生型マウスに比べて Th2 サイトカインの優位な上昇が認められたが、 IFN-の値には有意差は認められなかった.

その他の細胞数も全て増加していた.

気道過敏性が亢進し、Th2 サイトカイン値が上昇している場合、組織学的には、粘液の産生、上皮細胞の過形成および/もしくは杯細胞の増多などが観察される.そこで、Dok 三重欠損マウスの肺の病理切片を作成して観察したところ、こうした喘息に

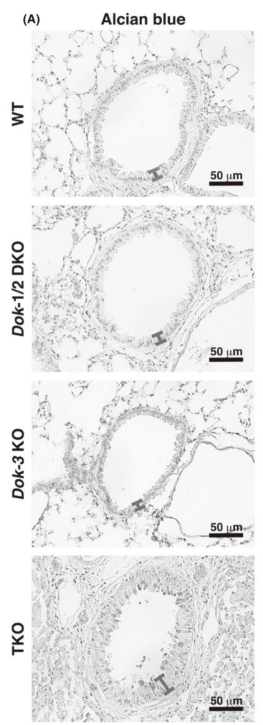


図2 気道上皮細胞の過形成と杯細胞の過形成.アルシアンブルー染色.Dok-1/2/3三重欠損(TKO)マウスの場合にのみ、気道上皮細胞が過形成し、同時に増生した杯細胞が顕著となっている.

特徴的な所見、すなわち、上皮細胞の過形成、杯細胞の増多および、粘液の産生過多が確認された(図2).

以上の結果から、Dok-1/2/3 三重欠損マ ウスは喘息様病態を呈することが明らかに なった.この三重欠損マウスは、129 およ び C57BL/6 の混合的な遺伝的背景下では加 齢に伴い組織球肉腫を発症することが知ら れている.この腫瘍を発生する原因として チロシンキナーゼシグナルの亢進による細 胞増殖の異常な上昇が示唆されている.今 回の研究で見出された喘息様病態の発症に おいても、肺胞洗浄液中の種々の免疫細胞 が増加していることが認められている.局 所での細胞の増加は、その場での細胞増殖 亢進に加え、局所への細胞遊走も重要であ ることが知られている、今回の検討では、 肺胞洗浄液中に検出された4種類全ての細 胞の増多が認められている. どの細胞が喘 息様病態の増悪化に重要か、細胞増殖亢進 と遊走のどちらの機序で増加したのかは本 研究の結果からは結論付けられず、今後の 検討課題と考えられる.

喘息の要因は多様であるが、本研究の成果により、チロシンキナーゼシグナル制御の重要性が明らかになった.この成果を基に、喘息を対象疾患とした、新たなチロシンキナーゼシグナル制御薬の開発などへの応用的発展が期待される.

5 . 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者には下線)

〔雑誌論文〕(計 1件)

1 .Mashima R, Arimura S, Kajikawa S, Oda H, Nakae S, Yamanashi Y. Dok adaptors play anti-inflammatory roles in pulmonary homeostasis. Genes Cells. 2013 Jan;18(1):56-65. doi: 10.1111/gtc.12016. 査読あり.

[学会発表](計 0件)

[図書](計 0件)

〔産業財産権〕

出願状況(計 0件)

取得状況(計 0件)

〔その他〕 なし

6.研究組織

(1)研究代表者

真嶋 隆一(MASHIMA, Ryuichi) 慶應義塾大学・医学部・特任講師 研究者番号:00401365

(2)研究分担者

なし

(3)連携研究者

中江 進(NAKAE, Susumu) 東京大学・医科学研究所・准教授 研究者番号:60450409

山梨 裕司 (YAMANASHI,Yuji) 東京大学・医科学研究所・教授 研究者番号:40202387