科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 30 年 9 月 5 日現在

機関番号: 3 4 5 3 5 研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究期間: 2014~2017

課題番号: 26670197

研究課題名(和文)遺伝子組み換えツェツェバエの創出 アフリカトリパノソーマ症制圧を目指して

研究課題名(英文)A novel trial approach for gene-manipulation of tsetse fly

研究代表者

鈴木 高史(Suzuki, Takashi)

神戸常盤大学・保健科学部・教授

研究者番号:70305530

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,700,000円

研究成果の概要(和文):アフリカトリパノソーマ症を媒介するツェツェバエの新たなコントロール法の構築を行うことを目的として、以下の解析を行った。ツェツェバエのコロニーを確立し麻酔システムの検討を行った。さらにGlossina palpalis defensin (GpDef)分子の抗アフリカトリパノソーマ原虫活性プロファイルを明らかにした。当初予定していた、貯精嚢へのインジェクションは困難であったため、アフリカトリパノソーマ原虫の動き、エキソソーム関連分子解析、ツェツェバエゲノム上のポリドナウイルス類似配列解析を行い、遺伝子組換えシステム構築の可能性検討を行った。

研究成果の概要(英文): Tsetse flies (Glossina spp.) transmit African trypanosomiasis. In order to effectively control the disease, development of a novel gene manipulating method is expected, which generates the tsetse fly refractory to African trypanosomes. For that purpose, Glossina insectary was firstly set up and preliminary anesthetic system of Glossina was established. Then, anti-microorganism activity of Glossina palpalis defensin (GpDef) was analyzed. The results showed that the molecule possessed a specific anti-trypnosomal activity. Initial idea of injecting DNA molecules into G. palpalis spermatheca was not successful. Thus in order to see the feasibility of establishing future gene modification system, the following analyses were carried out: a motility and exosome-related molecule of African trypanosome was analyzed and Glossina genome was surveyed in detail for polydnavirus.

研究分野: 分子細胞生物学

キーワード: ツェツェバエ ディフェンシン アフリカトリパノソーマ原虫

1.研究開始当初の背景

アフリカトリパノソーマ症は人獣共通感 染症であり、アフリカの人々の健康、タンパ ク源としての家畜に甚大な被害を与えてい る。本疾患はアフリカトリパノソーマ原虫に より引き起こされ、媒介昆虫のツェツェバエ により伝播される。本疾患に対してのコント ロールは、主に殺虫剤によるツェツェバエの 駆除により行われているが、その効果は極め て限定的である。一方、マラリアや他の寄生 虫疾患を媒介するハマダラカなどの媒介昆 虫に対しては、ショウジョウバエの遺伝子組 み換え技術が応用され、その卵に外来遺伝子 を導入することにより、当該寄生虫疾患を伝 播しない昆虫が作製され、新たな寄生虫疾患 コントロールツールが得られてきている。し かし、遺伝子組み換えツェツェバエ作製の試 みは国内外で行われてきているが、成功例は 皆無である。この主要な原因は、ツェツェバ 工が卵を産まず、卵が母体内で孵化し、蛹化 寸前の幼虫まで発育した状態で出てくる、胎 生である(卵に外来遺伝子を導入できない) ことにある。

2. 研究の目的

ツェツェバエの新規遺伝子組換えシステムの構築を検討し、さらにツェツェバエのエフェクター分子としての *Glossina palpal is* defensin(GpDef)分子の抗アフリカトリパノソーマ原虫活性を解析することにより、新たなアフリカトリパノソーマ症制圧につなげることを目的とした。

3. 研究の方法

以下のような方法で解析を進めた。

- (1)ツェツェバエのコロニー作製と効果的 な麻酔システムの探索
- (2) GpDef 分子の抗微生物活性プロファイル解析
- (3)代替方法の探索

4. 研究成果

(1)ツェツェバエのコロニー作製と効果的 な麻酔システムの探索

ツェツェバエ $Glossina\ palpalis$ 種のコロニーを本研究用に確保し、メンブレンフィーディングにより吸血させるシステムを確立した。DNA のインジェクションを行うために氷上5分の麻酔では不十分であることが判明した。そこで、まずは十分な数が確保できるハマダラカ $Anopheles\ gambiae$ を用いてDrosophila で 麻 酔 に 用 い ら れ る triethylamine (FlyNap (Carolina Biological Supply))を用いて、その有効性を解析した。その結果、ハマダラカの羽化後

の日齢が FlyNap による麻酔効果に重要なことが明らかになった。羽化3日後のハマダラカは羽化5日後のものに比べて麻酔効果が表れるまでより時間がかかるが、短い時間で麻酔がきれる傾向があることが明らかになった(表1、表2)

Concentration of FLyNap	First revival	R (%)	R (%)	R (%)	R (%)
		30 min	60 min	90 min	120 min
1 μl of stock	60min	0	10	80	90
2 μl of stock	85min	0	0	10	80
1/10 of stock	25min	10	40	100	100
1/100 of stock	No KD	No KD	No KD	No KD	No KD
1/1000 of stock	No KD	No KD	No KD	No KD	No KD
control (10µl of	No KD	No KD	No KD	No KD	No KD
ethanol)			44		

表 1. FlyNap による羽化 3 日後の An. gambiae に対する麻酔効果

各群 10 匹ずつ3回の平均結果。First revival time:最初の *An. gambiae* が麻酔から覚めるまでに要した時間。No KD: 麻酔にかからなかった群。

Concentration of FLyNap	First revival	R (%) after 30 min	R (%) after 60 min	R (%) after 90 min	R (%) after 120 min
1 μl of stock	9min 14sec	40	40	40	40
2 μl of stock	1h 16sec	0	0	0	10
1/10 of stock	2min 30sec	60	100	100	100
1/100 of stock	9min 53sec	10	10	10	10
1/1000 of stock	No KD	No KD	No KD	No KD	No KD
control (10µl of ethanol)	No KD	No KD	No KD	No KD	No KD

表 2. FlyNap による羽化 5 日後の An. gambiae に対する麻酔効果

各群 10 匹ずつ3 回の平均結果。First revival time:最初の *An. gambiae* が麻酔から覚めるまでに要した時間。No KD: 麻酔にかからなかった群。

上記、 $An.\ gambiae$ の結果に基づき、FlyNap $5 \mu l$ を用いることで、同様に $G.\ palpalis$ に対しても麻酔をかけることができる予備的な解析データが得られた。しかし、FlyNap を用いるには $An.\ gambiae$ の結果から、羽化後の日数が重要なファクターとなると推察されたが、解析に必要な十分量の $G.\ palpalis$ を得られなかった。

その後、所属異動に伴い、ツェツェバエのインセクタリーへの頻繁なアクセスが困難になり、また日本国内においてツェツェバエを輸入して解析することが困難であった。このため、実際のインジェクションまで進めることができなかった。

(2) GpDef 分子の抗微生物活性プロファ

アフリカトリパノソーマ症の制圧を目標として、遺伝子組換えを目指すうえで、抗アフリカトリパノソーマ原虫活性を有するエフェクター分子の同定が重要となる。そこでツェツェバエの抗菌ペプチド defensin 分子(GpDef)に着目しマラリア原虫、アフリカトリパノソーマ原虫、大腸菌、黄色ブドウ球菌に対してのエフェクター作用の解析を以下のように行った。

. GpDef をハマダラカの中腸で発現させて、マラリア原虫を感染させることにより、抗マラリア原虫活性プロファイルを解析した。

. GpDef ペプチドを合成し、in vitro 培養アフリカトリパノソーマ原虫(ツェツェバエ感染型), in vitro 培養大腸菌・黄色ブドウ球菌に対する増殖抑制活性測定を行った。

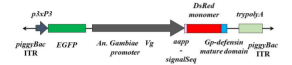


図 1. pBac-pvitellogenin-DsRed-GpDefの模式図

GpDef を DsRed monomer と融合した形で *An gambiae* の vitellogenin promotor の 制御下で発現するように構築した。

. DsRed-GpDef 融合タンパク質発現ハマダラカ作製とその抗マラリア原虫活性解析

ハマダラカ(Anopheles stephensi)の728 胚にpBac-pvitellogenin-DsRed-GpDef(図1)のインジェクションを行い、EGFP 蛍光でスクリーニングを行い、2系統を得た。このうち、発現が安定している1系統を用いて、以下の解析を行った。

DsRed-GpDef 発現蚊 (TG) とコントロール蚊 (WT) を吸血させ、48 時間後に DsRed シグナルを TG 蚊で確認した (図2)。またリアルタイム PCR により、DsRed-GpDef 発現蚊で吸血に伴い GpDef 分子が発現することを確認した。



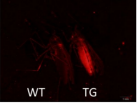


図 2. pBac-pvitellogenin-DsRed-GpDef 導入 An. stephensiの蛍光顕微鏡観察 吸血 2 日後の WT (非組換え蚊)と TG (遺伝子組換え蚊)の蛍光画像。TG では 腹部で DsRed の発現が観察された。

DsRed-GpDef 発現蚊(TG)とコントロール蚊(WT)にマラリア原虫を感染させ、oocystと sporozoite の数を比較した。その結果、oocyst数では減少が見られたが、sporozoite数では有意な差が見られなかった(表3)。

N. 6 /66	No. of mosquitoes			
No. of spz/SG —	WT	TG		
spz=0	4	4		
1≤spz<50	0	0		
50≤spz<500	3	5		
500≤spz<5000	6	4		
5000≤spz	2	2		
% infected mosquitoes	73	73		

表 3. WT と TG での sporozoite 数の比較 n = 15, spz: sporozoite; SG: salivary gland

. GpDef ペプチドの培養系での抗アフリカトリパノソーマ原虫活性、抗菌活性解析

GpDef ペプチドは(推定マチュア部位、推定活性部位いずれも)培養アフリカトリパノソーマ原虫(ツェツェバエ感染型)に対して、500μM以上の濃度で増殖を抑制した。

大腸菌、黄色ブドウ球菌に対しては、 推定マチュア分子、推定活性部位いずれも 2mM でも増殖阻害はかからなかった。

ツェツェバエの体内には Wolbachia のよう な共生細菌が存在していることが知られて いる。このため、GpDef が大腸菌や黄色ブド ウ球菌などのバクテリアに対して抗菌スペ クトルを示さなかったものと考えられる。ま たマラリア原虫の oocyst 数では減少が見ら れたが sporozoite 数の減少が見られなかっ たことから、マラリア原虫に対しては大きな 増殖阻害効果は無く、GpDef はアフリカトリ パノソーマ原虫特異的に増殖を抑制すると 推定された。このことから GpDef 分子は抗ア フリカトリパノソーマ原虫活性を有するエ フェクター分子として、将来的な遺伝子組換 え(発現量を増やすなど)によりアフリカト リパノソーマ症制圧を目指す際に有効であ ると考えられた。

(3)代替方法の探索

当初の計画どおりの進展が難しかったため、代替手段でツェツェバエの遺伝子組換えを行うシステムの検討を行った。

まずは寄生生物であるアフリカトリパノソーマ原虫自体を遺伝子導入ツールに用いることができないか検討を試みた。アフリカトリパノソーマ原虫を遺伝子導入に用いるには、動きを制御する必要があると考えられた。この観点から動き関連分子 TbUNC119BP (Tb927.7.5300)の一部分の強制発現で原虫細胞の動きを制御することができること、またアフリカトリパノソーマ原虫のエクソソ

ームに含まれる分子群と相互作用することを明らかにした。従って、TbUNC119BPを制御して、エクソソーム中に組換えを行いたい遺伝子を導入できれば、ツェツェバエの遺伝子組換えシステムの構築につながると考えられた。

ポリドナウイルスは,寄生バチのゲノムに コードされている。ウイルス粒子の複製は雌 バチの卵巣と側輸卵管の間に位置するカリ ックス部細胞内でのみ進行し、その後ウイル ス粒子は寄生の際に卵と共に宿主に注入さ れる。ツェツェバエゲノムにポリドナウイル ス配列相同の部位があることは報告されて いた (International Glossina Genome Initiative, Science 344 380-386(2014)). しかし、その機能は不明のままである。 Vectorbase の配列情報をもとに、ポリドナウ イルス類似配列を検索したところ、パッケー ジングに必要な ATPase, protease, capsid などがそろっており(表4) ツェツェバエ 内でもウイルス粒子として機能している可 能性が考えられた。ポリドナウイルスの寄生 バチ以外のゲノム上での機能は抗ウイルス 作用などが報告されている (Gasmi et al. PloS Genetics (2015))が、ウイルス粒子 としてではない。このため、ウイルス粒子と して働いている場合、そのシステムを利用し ての遺伝子組換えの方法が構築できる可能 性が考えられた。

Gene Identifier	similarity	paralogue
GMOY000040-RA	ATPase	GMOY010046 GMOY009081 GMOY0112
GMOY000041-RA	protease capsid	GMOY000668 GMOY009082 他3
GMOY000042-RA	protease	GMOY000043 他17
GMOY000043-RA	protease capsid	GMOY000042 他17
GMOY001867-RA	DNA polymerase	他39
GMOY011253-RA	integrase	GMOY0112

表 4. *Gloss i na ゲ*ノム上のポリドナウイルス 類似配列

カラーでハイライトしたものは近接して いる配列

本研究ではツェツェバエを解析対象として、麻酔システムの検討、抗アフリカトリパノソーマ活性を有するエフェクター分子としての GpDef 分子のプロファイル解析を行った。当初予定していた、貯精嚢へのインジェクションは困難であったため、アフリカトリパノソーマ原虫の動き関連分子解析、ポリドナウイルス様配列の解析を行った。今後、これらの解析を引き続けて進めることにより、遺伝子組換えツェツェバエの創出につなげていきたい。

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11件)

1. The Role of Detoxification Enzymes in the

- Adaptation of the Major Malaria Vector *Anopheles gambiae* (Giles; Diptera: Culicidae) to Polluted Water. King SA, Onayifeke B, Akorli J, Sibomana I, Chabi J, Manful-Gwira T, Dadzie S, Suzuki T, Wilson MD, Boakye DA, de Souza DK. Journal of medical entomology 54(6) 1674-1683 (2017). doi: 10.1093/jme/tjx164 查読有
- 2. Indication of Risk of Mother-to-Child *Toxoplasma gondii* Transmission in the Greater Accra Region of Ghana. Kwofie KD, Ghansah A, Osei JH, Frempong KK, Obed S, Frimpong EH, Boakye DA, <u>Suzuki T</u>, Ohta N, Ayi I. Maternal and child health journal 20(12) 2581-2588 (2016). doi: 10.1007/s10995-016-2084-z 查読有
- 3. Risk of transmission of viral haemorrhagic fevers and the insecticide susceptibilitystatus of *Aedes aegypti* (linnaeus) in some sites in Accra, Ghana. <u>Suzuki T</u>, Osei JH, Sasaki A, Adimazoya M, Appawu M, Boakye D, Ohta N, Dadzie S. Ghana medical journal 50(3) 136-141 (2016). PMC5044787 查読有
- 4. Clonal types of *Toxoplasma gondii* among immune compromised and immune competent individuals in Accra, Ghana. Ayi I, Kwofie KD, Blay EA, Osei JH, Frempong KK, Koku R, Ghansah A, Lartey M, <u>Suzuki T</u>, Boakye DA, Koram KA, Ohta N. Parasitology international 65(3) 238-244 (2016). doi: 10.1016/j.parint.2016.01.004 查 読有
- 5. Discovery of Point Mutations in the Voltage-Gated Sodium Channel from African Aedes aegypti Populations: Potential Phylogenetic Reasons for Gene Introgression. Kawada H, Higa Y, Futami K, Muranami Y, Kawashima E, Osei JH, Sakyi KY, Dadzie S, de Souza DK, Appawu M, Ohta N, Suzuki T, Minakawa N. PLoS neglected tropical diseases 10(6) e0004780 (2016). doi: 10.1371/journal.pntd.0004780 查読有
- 6. Effectiveness of SP-IPTp for Malaria and Evidence for the Need of *T. gondii* Infection Preventive Policy during Pregnancy in Ghana. Arthur-Mensah RJ, Blay AE, Ayi I, Larbi J, <u>Suzuki T</u>, Ohta N. Journal of Infectious Diseases and Epidemiology 2(3) 1-8 (2016). doi: 10.23937/2474-3658/1510018 查読有
- Evaluating triethyamine in the anaesthesia of Anopheles gambiae. de Souza DK, Shafiu SA, Akorli J, Suzuki T. African Entomology 24(1) 236-240 (2016). doi:

- 8. Toxoplasma gondii infections among pregnant women. children and HIV-seropositive persons in Accra, Ghana. Ayi I, Sowah AO, Blay EA, Suzuki T, Ohta N, Ayeh-Kumi PF. Tropical medicine and health 44 (2016).17 10.1186/s41182-016-0018-5 査読有
- 9. Congenital toxoplasmosis and pregnancy malaria detection post-partum: Effective diagnosis and its implication for efficient management of congenital infection. Blay EA, Ghansah A, Otchere J, Koku R, Kwofie KD, Bimi L, Suzuki T, Ohta N, Ayi I. Parasitology international 64(6) 603-608 (2015). doi: 10.1016/j.parint.2015.08.004 查 読有
- 10. Ovipositional Behavior of *Anopheles gambiae* Mosquitoes. Agyapong J, Chabi J, Ablorde A, Kartey WD, Osei JH, de Souza DK, Dadzie S, Boakye DA, Ohta N, Hadi MP, <u>Suzuki T</u>. Tropical medicine and health 42(4) 187-190 (2014). doi: 10.2149/tmh.2014-13 查読有
- 11. Joint Research Project on Infectious Diseases in West-African Subregion. Ido E, Suzuki T, Ampofo WK, Ayi I, Yamaoka S, Koram KA, Ohta N. Journal of Disaster Research 9(5) 813-817 (2014). dsstr000900050813 查読有

[学会発表](計 4件)

- 1. ガーナ共和国のネッタイシマカ個体群からアフリカ大陸初の電位依存性ナトリウムチャンネルのミューテーション(kdr)が発見された 川田 均, 邑並悠人, 比嘉由紀子, <u>鈴木高史</u>, 皆川 昇 第 67 回日本衛生動物学会 2015 年 3 月 金沢大学
- ツェツェバエ defensin 分子のハマダラカでの発現 和田良樹,山本大介,炭谷めぐみ,松岡裕之,太田伸生,<u>鈴木高史</u>第67回日本衛生動物学会 2015年3月金沢大学
- 3. 熱帯疾患コントロールへのアプローチ <u>鈴木高史</u> バイオナノシステムズ研究会 2016 年 1 月 九州大学
- 4. 神戸常盤大学におけるグローバル教育の 現況 <u>鈴木高史</u> 第 11 回日本臨床検査学 教育学会学術大会 2016 年 12 月 神戸常

盤大学

6. 研究組織

(1)研究代表者

鈴木 高史 (Suzuki Takashi) 神戸常盤大学・保健科学部・教授 研究者番号: 70305530

(2)研究協力者

Egyir-Yawson Alexander Ghana Atomic Energy Commission, Accra, Ghana