



配布先: 文部科学記者会、科学記者会、名古屋教育記者会、広島大学関係報道機関

報道の解禁日(日本時間)
(テレビ,ラジオ,インターネット): 2024年4月2日(火) 15時
(新聞): 2024年4月2日(火) 付夕刊

2024年4月2日

報道機関 各位

論文掲載

細胞と共生できるセンダイウイルスを発見！

～ウイルスの生態解明やバクテリア開発への応用に期待～

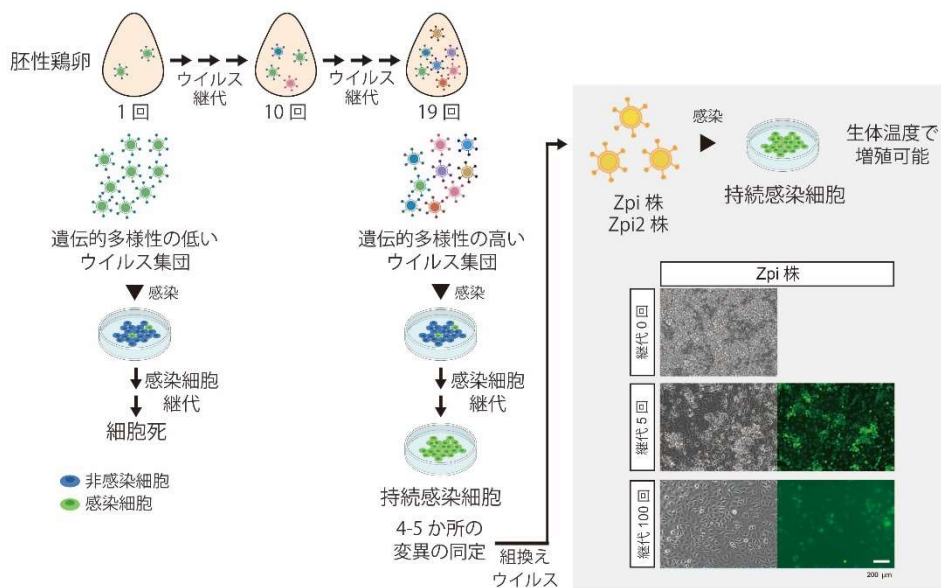
【本研究のポイント】

- ・急性感染性ウイルスであるセンダイウイルス^{注1)}の遺伝的多様性^{注2)}を高め、持続感染^{注3)}能を獲得したウイルスを得ることに成功した。
- ・センダイウイルスは、ゲノム上のわずか 4-5 か所の変異により持続感染性を獲得し、従来報告されていたウイルスと異なり、生体温度での増殖性を維持していた。
- ・本研究結果は、急性感染性ウイルスの生態の解明や、広い用途で遺伝子導入に用いられるセンダイウイルスのバクテリアとしての機能改良に貢献する可能性がある。

【研究概要】

名古屋大学 大学院創薬科学研究科 細胞薬効解析学分野の岩田 萌 博士後期課程学生、小坂田 文隆 准教授らの研究グループは、広島大学 大学院医系科学研究科 ウイルス学研究室の入江 崇 准教授らとの共同研究で、細胞と長期間共生できる変異センダイウイルスを見出しました。

急性感染性ウイルスにも持続感染が生じるメカニズムは十分に解明されていません。今回研究グループは、まず遺伝的多様性の高いウイルスの少量感染により、急性感染性のセンダイウイルスが持続感染した細胞を樹立できることを見出しました。この細胞から分離された新規変異センダイウイルスは、わずか 4-5 か所の変異のみで持続感染能を獲得し、生体温度で増殖が可能であるなど既報のウイルスとは異なる特徴を有していました。これらの結果は、センダイウイルスが急性感染した後、長期間複製を繰り返す中で生じた偶発的な変異により持続感染性を獲得し得ることを示唆しています。さらに、センダイウイルスは細胞に遺伝子を運び込むバクテリアとして様々な用途に利用できるため、本研究成果は長期間安定に遺伝子を発現できるなどの新たな特性を有したウイルスバクテリアの開発を通して、基礎研究および医療応用への貢献が期待されます。本研究成果は、2024年4月2日15時(日本時間)付雑誌「Frontiers in Virology」2024年4月号(第4巻)に掲載されます。



【研究背景と内容】

1. 背景

ヘルペスウイルスなど一部のウイルスは、持続感染性を有し、感染個体から免疫により排除されずに長期にわたって感染が維持されることが知られています。一方、新型コロナウイルスやインフルエンザウイルスなどを含む数多くの急性感染性ウイルスでは、感染は持続せず、感染個体は死滅するか免疫により排除されます。しかし一方で、急性感染性ウイルスでも、培養細胞や感染個体で持続感染する場合があります。例えば、構造タンパク質の欠損や温度感受性変異により自立増殖能は喪失しているものの、長期に感染が持続する場合があります。麻疹ウイルス感染は亜急性硬化性全脳炎の原因となると考えられています。しかし、急性感染性ウイルスにおける持続感染性獲得メカニズムの詳細や意義などについてはほとんど明らかにされていません。それを明らかにすることは、ウイルスの生態についての理解に新たな知見を与えるだけでなく、ウイルスベクター開発などの応用にも繋がると期待されます。

そこで本研究では、げっ歯類の急性呼吸器病ウイルスであるセンダイウイルスをモデルに、これまでに報告のない生体温度で自立増殖可能なセンダイウイルスが自然発生し得るのかを検証しました。

2. 研究成果

一般にセンダイウイルスなどのRNAウイルスは、ウイルス複製時に変異が発生しやすい性質を持っています。遺伝的な多様性の低いセンダイウイルス材料による感染では、持続感染は観察されませんでした。しかし、センダイウイルス増殖に適したニワトリの胚性鶏卵を用いてウイルスの継代を繰り返すことにより遺伝的な多様性の高いウイルス材料を調製し、細胞に感染させたところ、ウイルス感染が持続する持続感染細胞の樹立に成功しました（図1）。この持続感染細胞から単離されたウイルスのゲノムを解析したところ、4-5

か所の変異を同定しました。これら変異を有する組換えセンダイウイルス(Zpi 株および Zpi2 株)は、様々な動物培養細胞に対する持続感染性を示し、ウイルスゲノム上の 4-5 個の変異が持続感染性の獲得に十分であることが明らかになりました。

この変異ウイルスは、従来報告されているものとは異なり、生体温度(37°C)で自立増殖し、感染を拡大させる能力を保持していました(図2)。また、これまでのセンダイウイルスの研究では、コピーバック型欠陥干渉(cbDI)ゲノム^{注4)}や、温度感受性変異^{注5)}の獲得により、持続感染が成立することが報告されていました。しかし、本研究において獲得した持続感染性センダイウイルスは、cbDIゲノムや、温度感受性メカニズムとは異なる感染状態で持続感染を成立することを示しました。

これらの結果は、急性感染性のセンダイウイルス感染において、ウイルス複製中に生じる偶発的な変異により持続感染性センダイウイルスが自然発生し、もとの急性感染性ウイルスを駆逐しながら感染を拡大させ、持続的に維持される可能性を示しています。

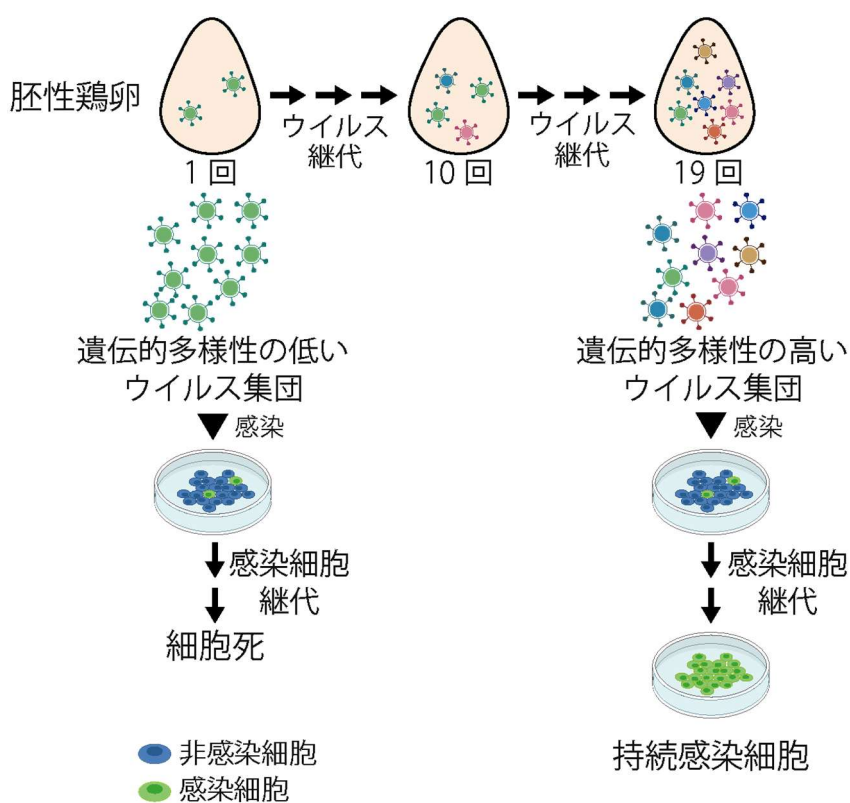


図1 ウイルス材料の遺伝的多様化と持続感染細胞の樹立

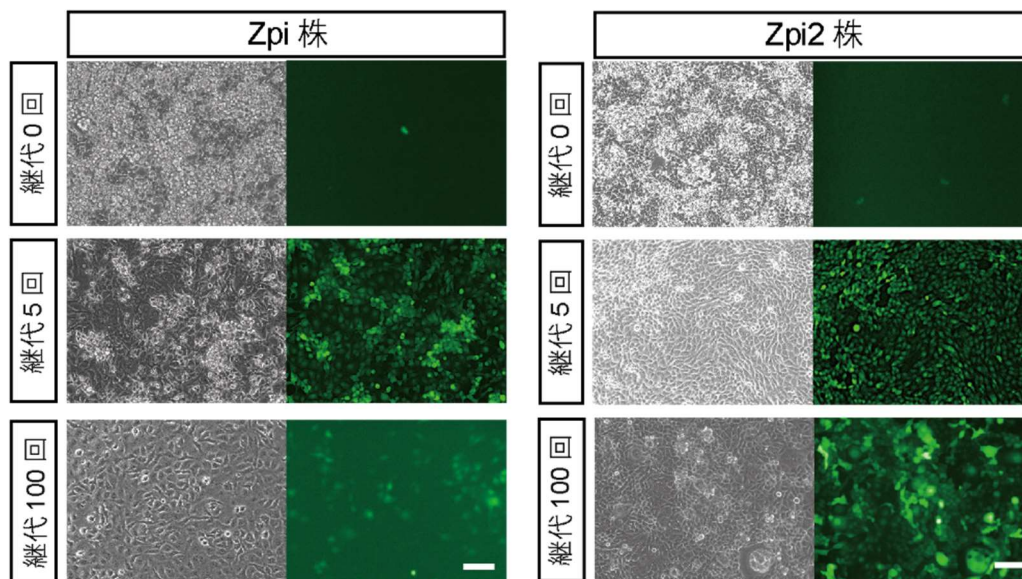


図2 Zpi 株と Zpi2 株を感染させた経時的な持続感染細胞

【成果の意義】

本研究では、37°C で増殖する新規持続感染メカニズムを持つセンダイウイルスの獲得に成功しました。本研究成果は、様々なモノネガウイルスの持続感染メカニズムに対する理解に新しい展開をもたらすものです。また、遺伝的多様性を高めたセンダイウイルス材料を用いた実験から、比較的少数の変異により偶発的に生じた持続感染性センダイウイルスがもとの野生型ウイルスを駆逐して置き換わり、優位に増殖したことから、自然界における急性感染性ウイルスの長期維持機構の解明につながることを期待されます。さらに、得られた新規持続感染性センダイウイルスは、低毒性かつ生体温度(37°C)で増殖能が高いことから、遺伝子を持続的に発現可能な新規ウイルスベクター開発への応用が期待されます。

本研究は、JST-さきがけ、JST-CREST、AMED、科研費の支援のもとで行われたものです。

【用語説明】

注 1)センダイウイルス:

モノネガウイルス目レスピロウイルス属パラミクソウイルス科に属するげっ歯類の急性呼吸器病ウイルス。

注 2)遺伝的多様性:

ウイルス集団内に存在する、個々のウイルスが保持する変異の差異の多様性を示す。遺伝的多様性が高いウイルス集団ほど、異なる変異を持つウイルスが多数混在している。

注 3)持続感染:

広義では、ウイルスが細胞や個体を死滅させたり、ウイルスが排除されたりすることなく、ウイルス感染が持続し続ける状態を指す。本研究では感染性ウイルスを産生しつつ細胞への感染状態が維持された状態を、持続感染と呼んでいる。

注 4)コピーバック型欠陥干渉 (cbDI) ゲノム:

本来の構造の大部分を欠損したウイルスゲノムの一種。cbDI ゲノムの複製には自立複製能力を有した正常なウイルスの複製能力の存在が必要である。cbDI ゲノムは本来の正常なウイルスゲノムよりも複製効率が高いため、両者が混在すると、cbDI ゲノムが正常ゲノムに対して増加していく。しかし、ある程度 cbDI ゲノムが増加すると正常ウイルスが相対的に減少し、cbDI ゲノムの複製も減弱してしまうため、cbDI ゲノムが相対的に減少していく。このようにして、cbDI ゲノムの増減の波が繰り返されることにより、本来のウイルスの増殖も逆相関的に増減し、感染が持続すると考えられている。

注 5)温度感受性変異:

ウイルス感染細胞を低温で継代することで発生した持続感染性ウイルスが獲得した変異のこと。温度感受性変異ウイルスの構造タンパク質の一部は、野生型ウイルスとは異なり生体温度(37°C)付近で不安定化するため増殖できないが、より低い温度(32°C など)では安定となり増殖が可能である。

【論文情報】

雑誌名: *Frontiers in Virology*

論文タイトル: Evolutionary Engineering and Characterization of Sendai Virus Mutants Capable of Persistent Infection and Autonomous Production

著者: Moe Iwata(名古屋大学), Ryoko Kawabata, Nao Morimoto, Ryosuke F. Takeuchi, Takemasa Sakaguchi, Takashi Irie(広島大学), Fumitaka Osakada(名古屋大学)

DOI: 10.3389/fviro.2024.1363092

【研究者連絡先】

東海国立大学機構 名古屋大学 大学院創薬科学研究科 細胞薬効解析学分野

准教授 小坂田 文隆(おさかだ ふみたか)

TEL:052-747-6814 FAX:052-747-6815

E-mail: fosakada@ps.nagoya-u.ac.jp

広島大学 大学院医系科学研究科 ウイルス学研究室

准教授 入江 崇(いりえ たかし)

TEL:082-257-5157 FAX: 082-257-5159

E-mail: tirie@hiroshima-u.ac.jp

Press Release

【報道連絡先】

東海国立大学機構 名古屋大学 広報課

TEL:052-558-9735 FAX:052-788-6272

E-mail:nu_research@t.mail.nagoya-u.ac.jp

広島大学 広報室

TEL:082-424-4383 FAX:082-424-6040

E-mail:koho@office.hiroshima-u.ac.jp