

経系も関与していることが示唆された。

8. ヒトナチュラルキラー(NK)細胞の標的細胞傷害過程におけるFasリガンド-Fas抗原の役割

(第二生理学¹, 大阪大・大阪バイオサイエンス研²)

押味蓉子¹・尾田正二¹・
本多祥子¹・長田重一²・宮崎俊一¹

NK細胞の腫瘍細胞傷害は一般にNK細胞が放出する傷害因子によるとされているが、我々は表面抗原Fasの介在を検討した。

ヒトNK細胞には、mRNAレベルでFasリガンドの発現のあることをRT-PCR法で検証した。Ca画像解析で個々の細胞死の過程を経時的に捉えると、ネクローシスはCa²⁺除去で阻止されるが、アポトーシスは30~40%の細胞で起こり、Ca²⁺非依存性であった。Fas抗原と結合する抗体4B4-3B(Fab)は濃度依存性にアポトーシスを阻止した。Fas抗原を強制発現させたW4細胞ではCa²⁺除去時、NK誘導性のアポトーシスはWR19L(親株)の2.5倍増加した。Fas発現に差のある血液系細胞株(10種)を標的細胞にするとFas発現の低い細胞では大多数(80~95%)の細胞がネクローシスを呈し、Fas発現の高い細胞では70~85%がアポトーシスを起こしたが、15~30%はネクローシスを示した。

以上、ヒトNK細胞は標的細胞にネクローシスとアポトーシスを誘導し、Fasリガンド-Fas抗原の結合はヒトNK細胞傷害に大きな役割を果たしていることを強く示唆した。

9. OK-432腫瘍内投与はTh1サイトカインを誘導する

(第二病院外科) 小川健治・
今野宗一・勝部隆男・梶原哲郎

[目的] 溶連菌製剤OK-432の抗腫瘍効果は、多種類のサイトカインの誘導とそれに伴う免疫担当細胞の賦活によるといわれる。しかし、実際に腫瘍局所でサイトカインが誘導されている事実を明らかにした報告は少ない。そこで今回は、胃癌に対してOK-432を腫瘍内投与し、胃癌組織内のサイトカイン量を測定してみた。

[対象と方法] 対象は切除進行胃癌25症例で、その内訳はOK-432(10KE)を術前腫瘍内投与したOK群；16例、無処置対照のC群；9例である。各症例とも、切除標本の癌部組織(OK群では投与部近傍、C群では癌先進部付近)を採取し、組織学的検索とともに、IL-1 α 、TNF- α 、IFN- α 、IFN- γ などのサイトカインをELISA法で定量(pg/100g protein)した。

[成績と考察] 組織学的に、OK群ではほぼ全例の癌部組織に著明なリンパ球やマクロファージの浸潤がみられたが、C群では認められなかった。サイトカイン量は、IL-1 α はOK群1.00±1.20、C群0.30±0.04(p=0.04)、TNF- α は各0.50±0.61、0.27±0.36(p=0.26)、IFN- α は各0.70±0.48、0.27±0.27(p=0.01)、IFN- γ は各0.46±0.33、0.22±0.17(p=0.02)であり、TNF- α 以外はOK群で有意に高値であった。以上、OK-432の投与局所にはリンパ球やマクロファージなどが浸潤し、同時にサイトカインも産生されるとの成績がえられた。こうした免疫担当細胞の浸潤・活性化とサイトカイン産生の積み重ねにより、抗腫瘍効果が発現すると考えられる。

10. HCV-DNAワクチンの検討

(消化器内科) 德重克年・
山口尚子・飯塚愛子・宮園裕子・
清水 健・木村 知・石川賀代・
小島真二・西川瑞穂・春田郁子・
長谷川潔・山内克巳・林 直諒

近年、インフルエンザウイルスなどのstrain間で変異に富んだウイルスのワクチンとしてDNAワクチン法が注目をあびている。我々は、HCV core領域を含んだDNAワクチンを開発し、このワクチンconstructをBalb/Cマウスの大脚四頭筋に100 μ gずつ4回投与し、その後HCV core蛋白を持続的に発現したSP-2/0細胞を投与した。その結果、DNAワクチンを投与した群では有意に腫瘍形成が抑制され、CTLアッセイでも有意にkillingが認められた。今後、このHCV core-DNAワクチンは、HCVの新しい予防法として期待される。

11. ループス腎炎における腎局所のマクロ