慶應義塾大学学術情報リポジトリ
Keio Associated Repository of Academic resouces

Title陽内細菌による炎症性疾患の発症メカニズムの解明Sub TitleIdentification of the Th17 cell-inducing bacteria from IBD patientsAuthor新,幸二(Atarashi, Koji)PublisherPublisher2018Jatter科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)JaLC DOIAbstractとト陽内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸内細菌を無 菌マウスの腸内へ定着させたところ,腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため、抗生剤処理を行った後、 Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の培養を行い,クロストリジウム属、 ビフィド/ハクテリウム属、バクテロイデス属なと合計20箇株な単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, 			
Author 新, 幸二(Atarashi, Koji) Publication year 2018 Jutite 科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.) JaLC DOI Abstract とト腸内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸内細菌を無 菌マウスの腸内へ定着させたところ,腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため,抗生剤処理を行った後, Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の増養を行い,クロストリジウム属, ビフィドパクテリウム属,バクテロウス属で会合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことから, ヒト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogenes and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative collis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifidobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohi's disease subjects. Notes 研究種目: 若手研究(A) 研究規目: 2015 ~ 2017 課題類号: 151005657 研究分野: 粘膜免疫学 Genre	Title	腸内細菌による炎症性疾患の発症メカニズムの解明	
Publisher Publication year 2018 利学研究費補助金研究成果報告書 (2017.) JaLC DOI Abstract とト腸内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸内細菌を無 菌マウスの腸内へ定着させたところ、腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため、抗生剤処理を行った後、 Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の培養を行い、クロストリジウム属、 ビフィドバクテリウム属、パクテロイデス属など合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことから、 とト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifidobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohn's disease subjects. Notes 研究種目: 若手研究(A) 研究期間: 2015~2017 課題番号: 15H05657 研究分野: 粘膜免疫学 Genre Research Paper	Sub Title	Identification of the Th17 cell-inducing bacteria from IBD patients	
Publication year 2018 Jtitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.) JaLC DOI Abstract とト腸内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸内細菌を無 菌マウスの腸内へ定着させたところ、腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため、抗生剤処理を行った後、 Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の培養を行い、クロストリジウム属, ビフィドパクテリウム属,パクテロイデス属など合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことから、 とト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifdobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohn's disease subjects. Notes 研究期目: 若軒研究(A) 研究期間 2015 ~ 2017 研究分野: 粘膜免疫学 研究相互相手手研究(A) 研究期目: XB105657 研究分野: 粘膜免疫学 Genre Research Paper	Author	新, 幸二(Atarashi, Koji)	
Jittle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.) JaLC DOI Abstract とト腸内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸内細菌を無 菌マウスの腸内へ定着させたところ,腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため、抗生剤処理を行った後、 Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の培養を行い、クロストリジウム属, ビフィドバクテリウム属,バクテロイデス属など合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことから, ヒト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifidobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohn's disease subjects. Notes 研究種目: 若手研究(A) 研究期間: 2015~2017 課題番号: 15H05657 研究分野: 粘膜免疫学 Genre Research Paper	Publisher		
JaLC DOIAbstractヒト腸内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸内細菌を無 菌マウスの腸内へ定着させたところ,腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため,抗生剤処理を行った後、 Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の強養を行い,クロストリジウム属、 ビフィドパクテリウム属,パクテロイデス属など合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことから、 ヒト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured occal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifdobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohn's disease subjects.Notes研究種目: 若手研究(A) 研究期間: 2015~2017 課題番号: 15H05657 研究分野: 粘膜免疫学GenreResearch Paper	Publication year	2018	
Abstractとト腸内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸内細菌を無 菌マウスの腸内へ定着させたところ,腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため,抗生剤処理を行った後, Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の培養を行い,クロストリジウム属, ビフィドバクテリウム属,バクテロイデス属など合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifidobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohn's disease subjects.Notes研究種目: 若手研究(A) 研究期間: 2015 ~ 2017 課題番号: 15H05657 研究分野: 粘膜免疫学GenreResearch Paper	Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)	
菌マウスの腸内へ定着させたところ,腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのような細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため,抗生剤処理を行った後, Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の培養を行い,クロストリジウム属, ビフィドバクテリウム属,バクテロイデス属など合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことから, ヒト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifidobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohn's disease subjects.Notes研究矩目: 若手研究(A) 研究期間: 2015 - 2017 課題番号: 15H05657 研究分野: 粘膜免疫学Research Paper	JaLC DOI		
研究期間: 2015~2017 課題番号: 15H05657 研究分野: 粘膜免疫学 Genre Research Paper		菌マウスの腸内へ定着させたところ, 腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのよう な細菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため, 抗生剤処理を行った後, Th17細胞の誘導が維持されていたマウスから腸内細菌の培養を行い, クロストリジウム属, ビフィドバクテリウム属, バクテロイデス属など合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管 へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことから, ヒト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。 Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ- free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifidobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Cronh's disease subjects.	
	Notes	研究期間:2015~2017 課題番号:15H05657	
LIDI https://keere lib.keie.ee.in/keerine/medulee/keerine/deteil.nbn?keere id=KAKENLAELOE0277-site	Genre	Research Paper	
URL Inttps://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.pnp?koara_Id=KAKEN_15H05657selka	URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_15H05657seika	

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって 保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the KeiO Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

科学研究費助成事業

平成 30 年 5月 31 日現在

研究成果報告書

機関番号: 32612 研究種目: 若手研究(A) 研究期間: 2015~2017 課題番号: 15H05657 研究課題名(和文)腸内細菌による炎症性疾患の発症メカニズムの解明

研究課題名(英文)Identification of the Th17 cell-inducing bacteria from IBD patients

研究代表者

新 幸二 (Atarashi, Koji)

慶應義塾大学・医学部(信濃町)・准教授

研究者番号:60546787

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 18,600,000円

研究成果の概要(和文):ヒト腸内に存在するTh17細胞誘導細菌の単離・同定を行った。潰瘍性大腸炎患者の腸 内細菌を無菌マウスの腸内へ定着させたところ、腸管Th17細胞の有意な増加が確認できた。そこでどのような細 菌種がTh17細胞の誘導に関与しているのかを特定するため、抗生剤処理を行った後、Th17細胞の誘導が維持され ていたマウスから腸内細菌の培養を行い、クロストリジウム属、ビフィドバクテリウム属、バクテロイデス属な ど合計20菌株を単離した。これら20菌株のみを腸管へ定着させただけで強いTh17細胞の誘導が見られたことか ら、ヒト腸内においてこれら20菌株が腸管Th17細胞の誘導に関与していると考えられる。

研究成果の概要(英文): Th17 cells play a role in host defense against extracellular pathogens and also pathogenesis of multiple inflammatory and autoimmune disorders. I have identified the human gut bacteria that could induce intestinal Th17 cells. Th17 cells were significantly increased in the colon of the germ-free mice inoculated with fecal samples from Ulcerative colitis (UC) patients. This Th17 cell induction was further enhanced when the mice were treated with Ampicillin (Amp) in the drinking water. To isolate Th17-inducing bacterial species, I cultured cecal contents from these UC feces colonized and Amp treated mice. I isolated 20 bacterial strains belonging to Clostridium, Bifidobacterium, Ruminococcus, and Bacteroides and inoculated germ-free mice with these 20 strains. The colonization of these 20 strains strongly induced a robust accumulation of Th17 cells in the colon. Furthermore, nine out of the 20 strains were significantly increased in the microbiomes of UC and Crohn's disease subjects.

研究分野:粘膜免疫学

キーワード: Th17細胞 microbiota IBD

1版

1.研究開始当初の背景

我々ヒトの腸管内腔には数百種類・百兆個 以上の細菌が存在し、腸内細菌叢(腸内フロ -ラ)と呼ばれる生態系を形成している。近 年、次世代シークエンサーを用いて腸内細菌 叢を網羅的に解析するメタゲノム(メタ16S rRNA 配列)解析が世界プロジェクトとして 進められており、腸内細菌叢の変化・異常 (Dysbiosis)が炎症性腸疾患や大腸がん、ア レルギー、肥満、糖尿病など様々な疾患患者 において検出されている。そのため、腸内細 菌の個々の細菌種の機能・役割を明らかにす ることが強く求められている。我々はマウス 腸内常在細菌であるセグメント細菌 (SFB: segmented filamentous bacteria) が Th17 細胞の誘導および活性化に関与しているこ とを明らかにしたが、マウスで強力に Th17 細胞を誘導する SFB と同等の機能をもつ細 菌はヒト腸内からはまだ発見されていない。

2.研究の目的

ヒトの腸内に存在する Th17 細胞を誘導・ 活性化する細菌を単離、同定し、ヒト腸内細 菌による腸管 Th17 細胞の誘導メカニズムの 詳細を明らかにする。そのため、以下のテー マを設定し、各々の疑問に対する答えを導き だすよう解析を行う。

(1)Th17 細胞を誘導するヒト腸内細菌の探 索・同定

これまでにヒト潰瘍性大腸炎(UC)患者の 糞便を無菌マウスに投与すると大腸粘膜固 有層のTh17細胞が強く増加することを確認 している。この糞便中の特定の細菌がTh17 細胞の誘導に関与しているのか?また、それ はどのような細菌か?について、ノトバイオ ートマウス作成を通して解析を行う。

(2)ヒト由来腸内細菌のTh17細胞の誘導機構 の解明

ヒト由来腸内細菌がどのようにして、または、 細菌由来のどのような分子が Th17 細胞の誘 導に関与しているのか?について細菌のゲ ノミクス、トランスクリプトミクス、メタボ ロミクスを活用し解析を行う。また、細菌か らどのような刺激が宿主に入り、どのような 細胞が Th17 細胞の誘導に関与しているの か?については、様々な遺伝子組換えマウス や阻害剤を用いて解析を行う。

(3)疾患発症におけるヒト由来 Th17 誘導細菌 の機能解析

炎症性腸疾患、関節リウマチ、多発性硬化症 のマウスモデルではTh17細胞が発症に関与 していることが明らかになっている。そこで 同定したヒトTh17誘導細菌がこれらのヒト 疾患に関与しているか?について、まず Th17細胞誘導細菌がこれらの疾患患者で増 加しているかDatabaseを用いて解析を行う。 その後、これらの疾患マウスモデルにヒト Th17誘導細菌を定着させ、炎症が増悪する か検討する。 3.研究の方法

(1)Th17 細胞を誘導するヒト腸内細菌の探 索・同定

UC 患者の便を定着させたマウスに様々な 抗生剤を飲水投与し、腸内細菌叢に変化を起 こした場合に Th17 細胞の誘導が抑制される か、増強さしくは変化しないかを解析する。

これらの抗生剤処理マウスの腸内細菌叢 を次世代シークエンサーを用いて網羅的に 解析する (メタ 16SrRNA 解析)。

Th17 細胞の誘導が見られた抗生剤投与マ ウスの便または盲腸内容物から細菌を培養 し単離する。

ノトバイオートマウスを作成し、Th17 細 胞が誘導されるかを検証する。

(2)ヒト由来腸内細菌のTh17細胞の誘導機構 の解明

同定された Th17 細胞誘導細菌のゲノム解 読を行い、Th17 細胞誘導に関与していると 想定される遺伝子を探索する。

ノトバイオートマウスの上皮や樹状細胞 の RNA-seq を行い、の候補遺伝子の関与 を検証する。

(3)疾患発症におけるヒト由来 Th17 誘導細菌 の機能解析

炎症性腸疾患患者の腸内細菌叢解析のデ ータベースを用いて、疾患患者において Th17 細胞誘導細菌が増加しているかを解析 する。

疾患モデルマウスに Th17 細胞誘導細菌を 定着させ、疾患の発症や増悪に関与するかを 検証する。

4.研究成果

(1)Th17 細胞を誘導するヒト腸内細菌の探 索・同定

はじめにヒトの腸内細菌でTh17細胞の誘導 が見られるか確認するために、潰瘍性大腸炎 (UC)患者2名(UC4-2,UC5-1)健常者3 名(H11,H17,H23)の便を無菌マウスに投 与し、大腸のTh17細胞をフローサイトメト リーにより解析を行った。その結果、潰瘍性 大腸炎患者でも健常者でもTh17細胞の誘導 が見られた(図1左)。



そこで、次に UC5-1 便投与マウスを用いて どのような細菌が Th17 細胞の誘導に関与し ているのかを探索するため、アンピシリン (Amp) ポリミキシン B(PL-B) メトロニダ ゾール (MNZ),バンコマイシン (VCM)を飲 水投与し、Th17 細胞の誘導に変化が起こるか を検証した結果、アンピシリン投与すると Th17 細胞が増加、ポリミキシンB投与では変 化なく、メトロニダゾールとバンコマイシン 投与ではTh17 細胞が減少した(図1右)。こ のことから、アンピシリン耐性でメトロニダ ゾールとバンコマイシン感受性の細菌が Th17 細胞の誘導に関与していることが明ら かになった。

次にアンピシリン投与マウスの盲腸内容 物から細菌の培養を行った。その結果 20 種 類の細菌を単離した。そこで単離した 20 菌 株を無菌マウスに定着させ、単離できた 20 菌株のみで Th17 細胞が誘導できるかを検証 した。その結果 20 菌株のみで IL-17 を産生 する Th17 細胞が強く誘導された(図2、3)



(2)ヒト由来腸内細菌のTh17細胞の誘導機構 の解明

マウス腸内細菌の SFB が腸管上皮細胞に 強く接着することで Th17 細胞の誘導が促進 されることが明らかになったため、このヒト 由来 20 菌株も腸管上皮細胞に強く接着して いるのではないかと考え、ノトバイオートマ

ウ管を顕い行のく菌胞着子の腔走微てっ結さがにしが大表電を察。、の皮くい観大表電を察。、の皮くい額勝面子用をそた細細接るで



た(図4)。

20 菌株が宿主にどのような刺激を与えて いるかを特定するため、20 菌株定着マウスの 上皮細胞の遺伝子発現を RNA-seq により解析 した。無菌マウスと比較して活性酸素産生に 関与する遺伝子の上昇が見られたため、定量 PCRにより検証を行った。その結果、Nos2と Duoxa2の著明な発現誘導が認められた(図5)。



このことから、20 菌株の上皮細胞への強い接着が上皮細胞での活性酸素の産生を誘導し Th17 細胞の誘導につながっていることが想 定された。

(3)疾患発症におけるヒト由来 Th17 誘導細菌の機能解析

データベースに登録されている潰瘍性大 腸炎とクローン病を含む炎症性腸疾患患者 (IBD)25名と健常者84名の腸内細菌叢のデ ータを用いて、単離したTh17細胞誘導20菌 株の量を解析した。その結果、20菌株のうち 9株(図6の赤で囲まれた細菌)がIBD患者 で有意に増加していた(図6)。一方で有意に 健常者で増加していた細菌は1株のみであっ た(図6の緑で囲まれた細菌)。残り10株は 健常者とIBD患者で有意な差は認められなか った(図6の青で囲まれた細菌)。



このことから、IBD 患者で有意に増加していた9株については、Th17細胞の誘導を通して IBD の発症や増悪に関与している可能性が強く示唆された。

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3件) (1) Kim S, Kim H, Yim YS, Ha S, Atarashi K, Tan TG, Longman RS, Honda K, Littman DR, Choi GB, Huh JR. Maternal gut bacteria promote neurodevelopmental abnormalities in mouse offspring. Nature 549(7673): 528-532. 2017. doi: 10.1038/nature23910.(査読有 り) (2) Jones L, Ho WQ, Ying S, Ramakrishna L, Srinivasan KG, Yurieva M, Ng WP, Subramaniam S. Hamadee NH. Joseph S. Dolpady J, <u>Atarashi K</u>, Honda K, Zolezzi F. Poidinger M, Lafaille JJ, Curotto de Lafaille MA. A subpopulation of high IL-21-producing CD4(+) T cells in Peyer's Patches is induced by the microbiota and regulates germinal centers. Sci Rep. 6:30784. 2016. doi: 10.1038/srep30784.(査読有り) (3) <u>Atarashi K*</u>, Tanoue T*, Ando M*, Kamada N*, Nagano Y, Narushima S, Suda W, Imaoka A, Setoyama H, Nagamori T, Ishikawa E, Shima T, Hara T, Kado S, Jinnohara T, Ohno H, Kondo T, Toyooka K, Watanabe E, Yokoyama S, Tokoro S, Mori H, Noguchi Y, Morita H, Ivanov II, Sugiyama T, Nuñez G, Camp JG, Hattori M, Umesaki Y, Honda K. Th17 Cell Induction by Adhesion of Microbes to Intestinal Epithelial Cells. *Cell* 163(2): 367-380. 2015. doi: 10.1016/j.cell.2015.08.058.(査読有り) [学会発表](計1件) 新幸二 「腸内細菌による宿主免疫系の制御機構」 脳心血管抗加齢研究会 2015 シンポジウム 2 「代謝と老化疾患制御」 2015 年 〔図書〕(計3件) (1) 田之上大, 新幸二, 本田賢也 「【腸内フローラと神経・精神疾患】 腸内フ ローラと免疫 腸内フローラと TH17 細胞(解 説/特集) 」 Clinical Neuroscience 35 巻 11 号 1290-1292 (2017.11)

(2) <u>新幸二</u>,田之上大,本田賢也 「【生体バリア 粘膜や皮膚を舞台とした健 康と疾患のダイナミクス】 (第1章)生体バ リアを支える分子・細胞・組織基盤 常在細 菌叢による生物学的バリア 腸内細菌叢によ る免疫バリア調節機構(解説/特集) 」 実験医学 35 巻7 号 1129-1136 (2017.05)

(3) 田之上大, <u>新幸二</u> 「腸内細菌による腸管 Th17 細胞の誘導と分 化」臨床免疫・アレルギー科 65 巻 5 号 479-484 (2016.05)

〔産業財産権〕

出願状況(計1件) 名称: Compositions and methods for induction of TH17 cells 発明者: Kenya HONDA, <u>Koji ATARASHI</u>, Masahira HATTORI, Hidetoshi MORITA 権利者: Riken, The University Of Tokyo, School Corporation Azabu Veterinary Medicine Educational Institution. 種類:特許権 番号: W02015156419A1 取得年月日: 2015-10-15 国内外の別:国際

取得状況(計0件)

〔その他〕 ホームページ等 http://www.microbiolimmunol.med.keio.ac .jp

6.研究組織

(1)研究代表者
新 幸二(ATARASHI, Koji)
慶應義塾大学・医学部(信濃町)・准教授
研究者番号:60546787

(2)研究分担者 なし

(3)連携研究者 なし

(4)研究協力者 なし