氏 名 高野 恵

学 位 の 種 類 博士(医学)

学位記番号 甲第655号

学位授与年月日 令和7年2月10日

審 査 委 員 主査 教授 宮城 聡

副査 教授 一瀬 邦弘

副査 准教授 石原 孝也

論文審査の結果の要旨

申請者らは、抗原非特異的抑制因子として発見した monoclonal non-specific suppressor factor β (MNSFβ)が、ユビキチンと 57%の相同性を示すユビキチン類似タンパク質であることから、細 胞内でのタンパク質翻訳後修飾機能に着目してきた。近年、MNSFβが解糖系を抑制することを 報告したことから、本研究では、MNSFβによる解糖系制御のメカニズムと MNSFβのミトコン ドリア代謝への影響を検討した。マウスのマクロファージ系細胞株である Raw264.7 において、 MNSFβ siRNA によって oxygen consumption rate (OCR) と reactive oxygen species (ROS) 産生 量が増加し、ATP レベルが有意に減少した。また、ATP 合成酵素のインヒビターである oligomycin を添加した際の ATP レベルは、MNSFβ をノックダウンした細胞で強い減少効果を 認めた。がん細胞の代謝制御に重要な転写因子である HIF-1α の発現は、MNSFβ ノックダウン により減少した。一方、マウスの腹腔マクロファージでは、グルコース消費量、乳酸産生量、 ROS 産生量に有意差は認められなかった。これらの結果より、Raw264.7 では、MNSFB は解糖 系とミトコンドリア代謝の両方に影響を与え、MNSFβの糖代謝制御機構には HIF-1α が関与す る可能性が示された。本研究は、MNSFβのミトコンドリア代謝への影響を明らかにした初めて の報告であり、がん細胞において、MNSFβが HIF-1αを介した糖代謝リプログラミングに関与 する可能性を強く示唆する。がんを含む HIF-1α を介した代謝変化を伴う疾患の研究に寄与する 基礎的研究であり、ユビキチン類似タンパク質ファミリーの研究に与える影響は大きく、学位 授与に値すると判断した。