







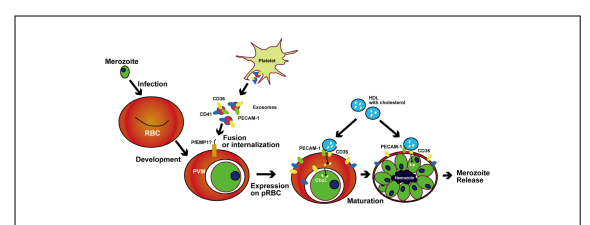
## **Press Release**

2021年11月18日

## マラリア原虫のコレステロール取り込み経路を発見

## マラリア制圧に向けた新たなツールにつながる可能性も

帝京大学医学部講師(東京大学医科学研究所感染症分野客員研究員)磯尾直之、長崎大学熱帯医学研究所教授 徳舛富由樹、同大学院熱帯医学・グローバルヘルス研究科教授 北潔、東京都医学総合研究所研究員 小松谷啓介らの共同研究グループは、世界三大感染症の一つであるマラリア原虫のサバイバル機能の一つとされる、コレステロール取り込み機能に関して興味深い研究成果を上げました。



マラリア原虫によるコレステロール取り込み機構のモデル図

エクソソームが血小板由来のリポタンパク質受容体を輸送し、感染細胞を認識し受容体 (CD36) を受け渡す。感染細胞は受け取った受容体を利用し、コレステロールを含むリポタンパク質 (HDL) を取り込む。

PVM: 寄生胞膜 CD36: リポタンパク質受容体 CD41: 血小板マーカー

現在、世界のマラリアの死者数は 40 万人を超え、その減少は鈍化し世界保健機関(WHO)の目指す制圧目標には程遠い状態です。今回の発見は、マラリアの elimination (排除) の新たなツールができる可能性が期待されるものです。

マラリア原虫は、生存や感染プロセスに必須なコレステロールを自身で生合成できないため、外部から原虫内に取り込む必要がありますが、その分子プロセスは不明のままでした。

研究チームはマウスマラリアモデルを用い、赤内型マラリア原虫が、細胞間のコミュニケーションを担うエクソソーム上に存在する血小板由来のリポタンパク質受容体を「ハイジャック」し、その受容体を使って血液内のリポタンパク質を取り込むことを発見しました。リポタンパク質は脂質とコレステロールの集合体で、マラリア原虫はこれを丸ごと取り込むことによってコレステロールを得ている可能性がわかりました。この研究結果は学術誌「Frontiers in Cell and Developmental Biology」(2021年11月11日号)に掲載されました。











研究チームは、マラリア患者の臨床データで血液中の High Density Lipoprotein (HDL) の値が低下している症例が多いことに気付き、リポタンパク質の取り込み経路に研究ターゲットを絞りました。しかし、一般的なリポタンパク質受容体である CD36 や SR-B1 は成熟赤血球にはそれほど発現しておらず、受容体の供給元は不明でした。研究チームはエクソソームを調べ、①血小板由来のリポタンパク質受容体が存在すること、②感染細胞を含む培養液に精製エクソソームを加えると、感染細胞のみに受容体の移動が起こることを示しました。この発見は、リポタンパク質受容体の受け渡しがマラリア原虫感染細胞特異的に起こっている現象であることを示しています。

マラリアの脂質代謝の研究は、ヒトにおける知見に比べて大幅に遅れており、多くの分子や経路が未同定のままです。よって、抗マラリア薬開発のターゲットとしても候補に挙がることは少なく、研究の遅れを招いていました。特にコレステロール代謝に関しては多くが謎に包まれており、今回の発見はマラリア研究において画期的な報告になります。

Frontiers in Cell and Developmental Biology 誌 URL https://www.frontiersin.org/articles/10.3389/fcell.2021.749153/full published: 11 November 2021, doi: 10.3389/fcell.2021.749153

論文タイトル: Malaria Parasites Hijack Host Receptors From Exosomes to Capture Lipoproteins

著者: Naoyuki Iso-o<sup>1,2\*†</sup>, Keisuke Komatsuya<sup>3,4†</sup>, Fuyuki Tokumasu<sup>5,6\*†</sup>, Noriko Isoo<sup>7</sup>, Tomohiro Ishigaki<sup>1</sup>, Hiroshi Yasui<sup>1</sup>, Hiroshi Yotsuyanagi<sup>1</sup>, Masumi Hara<sup>2</sup> and Kiyoshi Kita<sup>3,8,9\*</sup>

所属: <sup>1</sup>The Institute of Medical Science, The University of Tokyo, Tokyo, Japan, <sup>2</sup>Department of 4th Internal Medicine, Teikyo University Mizonokuchi Hospital, Kawasaki, Japan, <sup>3</sup>Department of Biomedical Chemistry, Graduate School of Medicine, The University of Tokyo, Tokyo, Japan, <sup>4</sup>Laboratory of Biomembrane, Tokyo Metropolitan Institute of Medical Science, Tokyo, Japan, <sup>5</sup>Department of Lipidomics, The University of Tokyo, Tokyo, Japan, <sup>6</sup>Department of Cellular Architecture Studies, Institute of Tropical Medicine, Nagasaki University, Nagasaki, Japan, <sup>8</sup>School of Tropical Medicine and Global Health, Nagasaki University, Nagasaki, Japan, <sup>9</sup>Department of Host-Defense Biochemistry, Institute of Tropical Medicine, Nagasaki University, Nagasaki, Japan

- † These authors have contributed equally.
- \*Correspondence











## 【本リリースに関するお問い合わせ先】

帝京大学医学部附属溝口病院第四内科学講座講師 磯尾直之 〒213-8507 川崎市高津区二子 5-1-1

電話 044-844-3333 (代表)

E-mail naisoo@med.teikyo-u.ac.jp

長崎大学熱帯医学研究所 細胞環境構築学分野教授 徳舛富由樹 〒852-8521 長崎市坂本1番12号4

095-819-7870 電話

E-mail ftokumasu@nagasaki-u.ac.jp

