# 妊孕性の基盤となる炎症抑制性免疫細胞の発見

Identification of uterine resident immune cells which establishes immune tolerance to a semi-aiiogeneic fetus for successful pregnancy

# 岐阜大学応用生物科学部 共同獣医学科 獣医外科学 准教授 宮脇 慎吾

# 要約

妊娠の成立には「胎仔抗原に対する免疫寛容」および「着床の場の形成」が必要であるが、その実体の多くは不明である。すなわち、妊娠時に母体はどのように胎仔抗原を認識し、その過程に子宮に常在する免疫細胞はどのように寄与するのか?という学術的な問いは解明されていない。申請者は、子宮内膜において、精子の貪食に特化したマクロファージ(Sperm phagocytic Macrophage: SpM Φ と命名)を発見した。本研究提案では、SpM Φ がどのように妊孕性に寄与するかを解明し、体外での分化後に妊娠時に移入するなどの新規不妊治療の開発を目指している。神澤医学研究振興財団の助成を受け、上記の問いに対して SpM Φ の性質を解き明かす可能性を示す新しい知見を得ることが出来た。子宮を構成する免疫細胞を Single cell RNA-seq(以下、scRNA-seq と略す)を用いて網羅的に解析したところ、現在までに報告されているすべての免疫細胞サブセットを確認することができた。さらに、 SpM Φ は抗炎症性の遺伝子を発現するクラスターに属することが見出された。実際に MHC 不一致によるリンパ球の増殖を抑制し、 T細胞の増殖を抑制する分子を複数発現していた。また、 SpM Φ を特異的に生体から除去すると妊孕性が破綻することが確認出来た。妊娠時の免疫寛容には Treg の子宮への集積が重要であると示唆されているが、 SpM Φ は複数のケモカインを高く発現することが明らかとなった。これらのデータにより、 SpM Φ はリンパ球の増殖抑制、 Treg の集積の誘導によって妊娠時の免疫寛容に寄与する可能性が示唆された (図1)。

#### 緒言

妊娠は、母体にとって「非自己」である胎児を体内に宿す神秘的な生命現象である。しかし、医療水準が世界トップレベルの日本においてさえ全妊婦の10-15%が流産を経験し、流産を繰り返す不育症の60%以上が原因不明である。妊娠の成立には、母体にとって「非自己」である精子や胎児抗原に免疫寛容を誘導する必要がある。妊娠時の免疫寛容には

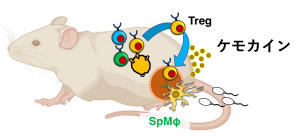


図1. SpMΦは精子の侵入を感知しTregの集積を介し て妊娠時の免疫寛容を誘導する

子宮内膜において、精子の貪食に特化したマクロファージ (Sperm phagocytic Macrophage: SpMのと命名) は制御性T 細胞を呼び寄せ妊娠時の免疫寛容を誘導する。 Tregが必須であるが、どのように母体免疫系が精子や胎児抗原を認識し、特異的な免疫寛容を誘導するかは解明されていない<sup>1,2</sup>。また、自然免疫細胞に属するサブセットがどのように妊娠時の免疫寛容に寄与するのかは未だ不明である。申請者は自然免疫系に着目し、子宮内膜における免疫細胞の探索を行なった結果、精子を貪食し免疫寛容を誘導する自然免疫細胞である SpM Φを発見した。

今回の神澤医学研究振興財団の助成を受け、申請者は「SpM Φが子宮内における重要な抗炎症性細胞であり、Tregの集積の誘導に関与する」可能性を明らかにした。以下に子宮における妊娠時の免疫システムに関する知見を記載する。

## 方法

本研究は「遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律」、「動物の愛護及び管理に関する法律」を遵守するため、岐阜大学にて設置されている遺伝子組換え安全委員会、実

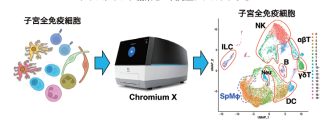
験動物委員会の承認を受けた上で実施した。 C57BL6雌マウス、BALB/c雄マウスはSLCから購入 し、一週間馴化させた後に実験に使用した。妊娠マ ウスはC57BL6雌マウス、もしくはSpM Φ-DTRマ ウスとBALB/c雄マウスを終夜同居させ、膣プラグ が翌朝確認出来た場合に妊娠0.5日目とした。着床数 は妊娠6.5日に目視で確認した。子宮、リンパ節から の免疫細胞の単離は、Collagenase D (Sigma) 2mg/ ml in 1%FCS/RPMI1640を用いて行い、Trustain FcX Plus (Biolegend) でブロッキング後にそれぞれ の抗原を蛍光標識抗体で細胞を染色した。フローサ イトメトリーによる免疫細胞の解析とセルソーティ ングは、SH800 (Sony) とCytoflex Srt (Beckman coulter) を用いて行った。Single cell RNA-seqは、 10xGenomics社のChromium Next GEM Single Cell 3図 Reagent Kitsを使用し、サンプルを調整した。 その後、BGI社にてシーケンスの受託解析を行い、 Cell rangerにてFastq解析を行った。Fastqファイ ルをSeuratにより解析し、子宮全免疫細胞をクラス タリング、各クラスターにおける遺伝子発現解析を 行った。

## 結 果

# Single cell RNA-seqによる子宮常在性免疫細胞の網 羅的解析

子宮における免疫システムを包括的に理解するた めに、子宮に存在する全免疫細胞を対象として scRNA-seqを行った。興味深いことに、現在までに 報告されているほとんどの免疫細胞が子宮に存在す ることに加え、SpM Φが特徴的なクラスターを構成 することを突き止めた(図2)。その特徴として、免 疫細胞の遊走を担うケモカインや、免疫抑制性マク ロファージに特徴的な遺伝子を高く発現することが 挙げられる。このことから、SpM Φ 自身が抗炎症性 の作用を持つこと、さらにはケモカインによって Tregを子宮内膜に誘引することが考えられた。ま ず、SpM Φ自身の抗炎症性作用を検証するために、 MHC不一致による拒絶反応を評価する混合リンパ球 試験を行った。C57BL6マウスとBALB/cマウスの リンパ球を混合すると、MHC不一致による急激な増 殖反応が起こるが、SpM Φの添加によってリンパ球 の増殖が抑制される事を見出した。胎盤に存在する 自然免疫細胞が類似の機能を持つと報告されている ため、その細胞の本態はSpMΦである可能性があ

#### 高次元データである個々の細胞の遺伝子発現情報を低次元に変換 クラスタリング結果を二次元上にプロットする



# SpMΦは特徴的なクラスターを構成し ケモカインや抗炎症性分子を高く発現する

# 図2. シングルセルRNA-seqによる子宮全免疫細胞の網羅的解析

子宮内膜における全免疫細胞のSingle cell RNA-seqにより、SpMΦが特徴的なクラスターを構成することを突き止めた。Tregを呼び寄せるケモカイン、炎症抑制性分子を高く発現することが見出された。

る。その分子基盤として、 $SpM \Phi$ はリンパ球の増殖を抑制する II-10などの分子を高発現する事を発見した。これらの免疫抑制分子は $SpM \Phi$ に特異的に発現しており、子宮における抗炎症性細胞であることが示唆された。

# SpM $\Phi$ は Treg の集積を介して妊娠時の免疫寛容を誘導する

SpM Φに特異的に発現する遺伝子のプロモーター 依存的にジフテリアトキシン受容体を発現する遺伝 子組換えマウス(以下、SpM Φ-DTRマウスとする) を導入した。SpM Φ-DTRマウスではジフテリアト キシン(以下、DTと略す)の投与によりSpMΦを 任意の時期に生体から除去できるため、妊娠時にお ける機能を検証した。C57BL6を背景としたSpM Φ -DTR雌マウスとBALB/c雄マウスを交配し、DTの 投与により SpM Φの除去を行うと妊孕性が破綻する ことが明らかとなった。一方で、SpM Φ -DTR雌マ ウスとC57BL6雄マウスの交配では、SpM Φの除去 をしても妊孕性は維持された。この結果は、ヒトに おける妊娠のように異なる系統のマウス間における 交配の際にSpM Φが必須であることを示唆する。ま た、Tregを実験的に除去した際にも異なる系統のマ ウス間における交配でのみ妊孕性が破綻するため、 SpM ΦはTregを介した妊娠時の免疫寛容に必須で あると考えられた<sup>3</sup>。

Tregは、免疫応答の調整や炎症の制御にも関与するT細胞のサブセットであり、妊娠においても重要な役割を果たしている。胎児は母体の免疫系に対して異物として認識される可能性があるが、妊娠を成

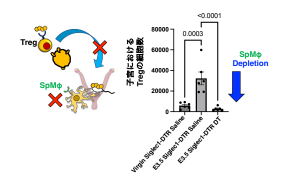


図3. SpMΦはTregの子宮内膜への集積に必須である 子宮内膜におけるTregの細胞数を確認したところ、交配によって誘導される子宮内膜へのTregの集積が、SpMΦの除去によって阻害ことが確認された。

功させるために免疫応答を調整して胎児の拒絶を防 ぐ必要がある。Tregは妊娠中に増加し特に胎盤周囲 に集積するが、これによって母体の免疫応答を抑制 すると考えられている。Tregが適切に機能しない場 合、胎児の異常や早産の原因となり得る。そのため Tregを局所的に集積させるような生体システムの理 解は不妊症や免疫関連の妊娠合併症の治療開発につ ながる可能性がある。これらのデータと既報を元に、 TregがSpM Φの除去によってどのような影響を受 けるのかを検証した。申請者はTregの誘導に影響が あるのではないかと考え、子宮の所属リンパ節をフ ローサイトメトリーにより解析を行った。当初の仮 説に反して、むしろ子宮の所属リンパ節ではSpM Φ の除去によってTregが増えていた。次に、子宮内膜 におけるTregの細胞数を確認したところ、交配に よって誘導される子宮内膜へのTregの集積が、SpM Φの除去によって阻害されていた(図3)。これらの データは、SpM ΦはTregの誘導ではなく、子宮内 膜局所への集積に必須であることを示唆している。 この一連の実験結果と矛盾なく、SpM ΦはTregの 集積を誘導する複数のケモカインを非常に高く発現 していることがscRNA-segによっても裏付けられ た。また、子宮に集積する Treg はそれらのケモカイ ン受容体を複数発現することをフローサイトメト リーにより確認した。現在、これらのケモカインを 欠損した遺伝子組換えマウスを作製中であり、子宮 へのTregの集積と妊孕性への関与を確認する。

# SpM Φは精子の貪食によりケモカインを産生する

SpM Φは精子を貪食する細胞として当研究室にて 発見されたが、精子の貪食がどのように免疫寛容の 成立に関与するのかを検証した。この細胞は上記の

通り妊孕性に必須であり、ケモカインを介してTreg を集積させ、妊娠時の免疫寛容機構を誘導する。申 請者は、精子の子宮内への侵入をSpM Φが感知し、 免疫細胞の遊走を担うケモカインを大量に産生し Tregを子宮内膜へと集積させると仮説を立てた。 SpM Φと精子の関係性を検証するため、未交配の雌 マウスからSpMΦを回収し精子と共培養すると、精 子を貪食したSpM Φはケモカインを大量に産生する ことが見出された。精子自身もケモカインを発現し ており、SpM Φと共同でTregを子宮内膜に集積さ せることが考えられる。実際に不妊の男性の精子は ケモカインの発現が低いことが報告されている4。今 後、精子を貪食したSpM Φの遺伝子プロファイルを RNA-segによって比較し、ケモカインの産生増強に 関与する遺伝子群を同定する。この際、精子を貪食 したSpM Φでのみ変化する遺伝子群に着目し、Treg 集積の基盤となる分子メカニズムの解明を目指す。 候補の遺伝子群が同定出来た場合、それらを欠損す る遺伝子組換えマウスを作製する。作製したマウス の表現系は、ケモカインの産生、Tregの子宮内膜へ の集積、妊孕性に注目し評価する。

### 考察

妊娠は、父親由来の抗原に特異的な免疫寛容を誘導 するシステムである。類似のシステムで免疫寛容を誘 導すべき分子として、生体反応の過程で翻訳後修飾を 受けた自己抗原、食物由来の分子などがある。それぞ れの分子に対する免疫寛容が破綻すると、不妊、自己 免疫疾患、食物アレルギーが起こり得る。また、人為 的に特定の分子に対する免疫寛容を破綻させる事が出 来れば、自己組織から発生したがんや老化細胞の免疫 系による除去を誘導することが出来る。事実、SpM Φ はがん組織内に浸潤し免疫抑制によってがんの増殖を 促進する Tissue-associated macrophage (TAM) に酷 似した遺伝子群を発現する。また、SpM Φは HIV の 細胞内への侵入に重要である受容体を複数発現する。 精子を貪食することからも HIV の侵入経路、潜伏細 胞である可能性も考えられる。SpM Φは子宮内膜に ヘルパー T 細胞を集積させるため、感染初期に SpM Φを除去しヘルパーT細胞へのHIV感染を防ぐといっ た発展も考えることが出来る。このように、SpM Φ の免疫寛容機構の解明とその人為的制御は、自己・非 自己の境界線定義の理解を深め、不妊に限らず様々な 疾患の新規治療に繋がりうる。

## 参考文献

- 1. Paolino, et al., RANK links thymic regulatory T cells to fetal loss and gestational diabetes in pregnancy, *Nature* 2020, 589, pages: 442–447
- Rowe, et al., Pregnancy imprints regulatory memory that sustains anergy to fetal antigen, *Nature* 2012, 490, pages: 102– 106
- 3. Regulatory T cells are necessary for implantation and
- maintenance of early pregnancy but not late pregnancy in allogeneic mice, J Reprod Immunol, 2010, Volume 85, pages: 121–129
- 4. Garcia-Herrero et al., The transcriptome of spermatozoa used in homologous intrauterine insemination varies considerably between samples that achieve pregnancy and those that do not, Fertility and Sterility 2010, Volume 94, Issue 4Pages 1360-1373

#### **Abstract**

The establishment of pregnancy requires immune tolerance to fetal antigens and the formation of the implantation site, but the underlying mechanisms remain unclear. Specifically, how the maternal body recognizes fetal antigens during pregnancy and how uterine resident immune cells contribute to this process had not been elucidated. We discovered specialized macrophages in the endometrium, Sperm phagocytic Macrophages (SpMΦ), which are dedicated to engulfing sperm. This research proposal aimed to unravel how SpMΦ contributes to fertility and to develop novel infertility treatments, such as transplantation of SpMΦ during pregnancy after differentiation in vitro. With the support of the Kanzawa Medical Research Foundation grant, we gained new insights into the above questions. Using Single cell RNA-seq (scRNA-seq) to comprehensively analyze immune cells constituting the uterus, all previously reported subsets of immune cells were identified. Furthermore, SpMΦ was found to belong to a cluster expressing anti-inflammatory genes. SpMΦ suppressed the proliferation of lymphocytes due to major histocompatibility complex mismatch and express multiple molecules inhibiting T-cell proliferation. Additionally, the disruption of fertility was confirmed upon specific removal of SpMΦ. While the accumulation of regulatory T cells (Treg cells) in the uterus is suggested to be crucial for immune tolerance during pregnancy, SpMΦ was found to highly express various chemokines responsible for T reg cells accumulation. These data suggest that SpMΦ contribute to immune tolerance during pregnancy through the suppression of lymphocyte proliferation and induction of Treg accumulation.