105. ゲノムストレス依存的な非典型的翻訳機構の解明

内原 脩貴

*群馬大学 未来先端研究機構 シグナル伝達研究プログラム

Key words:X線,DNA損傷,翻訳開始領域,リボソームプロファイリング

緒言

免疫チェックポイント阻害剤(ICI: Immune-checkpoint inhibitor)は様々ながん種に適応されるが、単剤で は十分な効果を発揮できないケースが多く存在し、その治療効果を改善するための基礎研究が求められている。 DNA 損傷を誘導する化学療法剤や放射線治療は免疫応答を促進すると考えられていることから、ICI と化学放射 線療法を併用する臨床試験が世界中で行われている。これらの臨床試験において概ね良好な結果が得られている が、大きな個人差があることが明らかになりつつある。実際に、DNA 損傷を誘発してがん細胞を殺傷するはずの 放射線治療や化学療法剤が、いかにして抗腫瘍免疫を活性化しているのか、その分子メカニズムはほとんど明ら かになっていない。

著者の所属する研究グループでは、化学放射線治療が DNA 損傷シグナル依存的に、免疫抑制分子 PD-L1 の 発現誘導を引き起こすことを見出し報告している [1, 2]。免疫チェックポイント阻害剤は PD-L1 発現による 免疫抑制機構を解除することから、これらの成果は化学放射線治療と合わせて抗 PD-1/PD-L1 阻害剤を投与する ことは有用であるエビデンスを示すことができている。このような研究背景において、著者は放射線や化学療法 剤などによって誘発された DNA 損傷が HLA クラス I の提示を促進すること、すなわち腫瘍環境内で免疫活性 が高まることを明らかにした [3]。特に著者は、DNA 損傷後に発生する抗原は、mRNA に対する品質管理であ るパイオニアラウンド翻訳を介して産生されるという独自の抗原産生モデルを提案している。また DNA 損傷依 存的にパイオニアラウンド翻訳が促進される mRNA アイソフォームを 20 種類(18 種類の遺伝子) 同定してい る。これらの属するパスウェイの遺伝子は、5'UTR から翻訳され得ることが示唆されており [4]、開始コドン AUG に依存しない『非典型的な翻訳』が生じている可能性が考えられた。そこで本研究では、DNA 損傷依存的 に生じる翻訳開始変化とその分子機構の解明を目指した。

方 法

1. 細胞培養

ヒト正常網膜色素上皮(RPE: Retinal Pigment Epithelium)をダルベッコ改変イーグル培地:栄養混合物 F-12 (DMEM/F-12)で培養した。培地には、10%ウシ胎児血清(FBS)、1×ペニシリン-ストレプトマイシン-L-グルタミン溶液、および重炭酸ナトリウムを添加し使用した。細胞は 37℃、5% CO₂の条件下で培養を 行った。X 線照射は MX-160Labo(160 kVp、1.07 Gy/min、3.00 mA、mediXtec)を使用して実験を行った。

2. リボソームプロファイリング

RPE 細胞に 10 Gy X 線を照射した 48 時間後に、シクロヘキシミドまたはハリングトニンを含む細胞溶解 バッファーで細胞を溶解した。DNase で溶解液を 10 分間処理し、遠心後に上清を分取した。細胞溶解液に含ま れる RNA 量は Qubit RNA BR Assay Kit により測定した。RNA 量 $10 \mu g$ 分に相当する細胞溶解液を分取し、 20 U の RNase I を加え、25℃で 45 分間処理した。この反応は SUPERase In を加えることで停止させた。 その後、超遠心機を用いてショ糖密度勾配遠心によりリボソームを単離し、TRIzolとDirect-zol MicroPrep kit を用いて RNA を抽出した。変性ポリアクリルアミドゲル電気泳動を行い、モノソームのリボソームフットプリ ント長である 17~34 bp の RNA を抽出した。リボソームフットプリントに対して脱リン酸化処理および リンカーライゲーションを行い、変性ポリアクリルアミドゲル電気泳動により精製した。その後、リボソーム RNA を取り除き、逆転写反応を行った。変性ポリアクリルアミドゲル電気泳動により精製した cDNA を環状化し、 ハイフィデリティーPCR 酵素により増幅し、バーコードを付加した。PCR 産物は非ポリアクリルアミドゲル 電気泳動により精製し、MultiNA を用いてライブラリーの品質を確認した。ライブラリーシーケンスは マクロジェンに委託した。

3. データ解析

データ解析は、和光理研のスーパーコンピュータ HOKUSAI 内に構築された共同研究先(理化学研究所岩崎 RNA システム生化学研究室)のサーバー内で行った。まず、fastp を用いてアダプターのトリミングと低クオリ ティーリードの除去を行い、cutadapt および UMI-tools を用いてバーコード毎にサンプルの分配および UMI の 抽出を行った。STAR を用いて rRNA や tRNA などの ncRNA に由来するリードを取り除き、ゲノムにマッピン グした。また、PCR duplicate は UMI-tools により取り除いた。その後、Metagene 解析および IGV による可視 化を行った。

結果および考察

1. リボソームプロファイリング結果のクオリティチェック

RPE 細胞に 10 Gy X 線を照射した 48 時間後または非照射の条件でリボソームプロファイリングを行い、 Metagene 解析によるクオリティチェックの後、緒言に示した 18 種類の遺伝子について翻訳開始点変化を解析 した。シクロヘキシミドはタンパク質合成途中のリボソームに作用し mRNA 上で停止させるため、その処理よ り翻訳途中のリボソーム結合部位を同定することができる。一方で、ハリングトニンは開始コドンに存在する リボソームを阻害するため、翻訳開始点に位置するリボソームを濃縮することができる。Metagene 解析により、 フットプリントがコーディング領域 (CDS) 内に存在しているか、また3塩基周期性(3つ存在するコーディン グフレームのうち、1つにピークが現れる)があるかどうかを検討した結果、CDS 内に3塩基周期毎のピークが 認められた (図 1A、B)。また、フットプリント長として、30 nt および 20 nt 付近にピークが認められた (図 1C)。この結果は、X線照射および非照射、シクロヘキシミド処理およびハリングトニン処理のいずれでも 同様であったことから、リボソームプロファイリングが適切に実施できたと考えられた。



 図 1. リボソームプロファイリングの Metagene 解析
A、B) 全フットプリントの5^{*}末端について、開始コドンまたは終止コドンからの 相対位置をプロットした。
C) マッピングされたフットプリントのリード長をプロットした。

さらにゲノムにマッピングしたリードを IGV で可視化することで、イントロン領域にピークが検出されない こと、ハリングトニン処理により翻訳開始点近傍にピークが濃縮されていることを確認した(図 2)。



図 2. ハリングトニン処理によるリボソームの翻訳開始点における濃縮 シクロヘキシミドまたはハリングトニンを処理した RPE 細胞のリボソームプ ロファイリング結果について、β-actin 遺伝子領域を IGV で可視化した。

2. X線依存的に生じる翻訳開始領域の変化

緒言で示した 18 種類の遺伝子について、X 線非照射 RPE 細胞および 10 Gy X 線照射 48 時間後の RPE 細胞 のリボソームプロファイリングの結果を比較した。ハリングトニン処理したデータを IGV で可視化し、翻訳開始 点付近を比較した結果、16 種類の遺伝子について翻訳開始領域近傍の顕著なパターンの変化は認められなかった (図 3A)。一方で、*CDC73 と DNAJC5*の 2 種類の遺伝子については微細な変化が観察された(図 3B)。今回、

HLA クラス I により提示される候補ペプチドの由来となる 18 種類の遺伝子について個別に解析を行い、2 種類の遺伝子で翻訳開始点が変化している可能性が示された。この 2 種類の遺伝子については、マッピングされた リード数が少なく、偶然パターン変化が観察された可能性が否定できないため、今後、シーケンスを深く読む 必要がある。



図 3. X線依存的な翻訳開始領域の変化 X線非照射および 10 Gy 照射 48 時間後の RPE 細胞のリボソームプロファイリ ング結果を IGV で可視化した。A. 翻訳開始領域の変化が認められなかった 16 種類の遺伝子の中で、3 種類を代表的なデータとして示した。B. 翻訳開始領 域の変化が示唆された 2 種類の遺伝子のデータを示した。

これまでに AUG 開始コドンから開始される翻訳は翻訳因子 eIF2a により制御されること、AUG 類似開始 コドンから生じる翻訳は eIF2A や eIF5 により制御されることが報告されている [5, 6]。また、DNA 損傷に より eIF2a の活性が低下すること、GUG 開始コドンからの翻訳が促進することが示唆されている [7, 8]。した がって、DNA 損傷による翻訳開始領域の変化は、今回検討した遺伝子以外にも様々な遺伝子で生じている可能 性が考えられる。そのため、MACS3 によるピークコール解析等を用いて網羅的に翻訳開始領域の変化を探索し ていく必要がある。

共同研究者・謝辞

本研究の共同研究者は、理化学研究所岩崎 RNA システム生化学研究室の七野悠一である。

文 献

- Sato H, Niimi A, Yasuhara T, Permata TBM, Hagiwara Y, Isono M, Nuryadi E, Sekine R, Oike T, Kakoti S, Yoshimoto Y, Held KD, Suzuki Y, Kono K, Miyagawa K, Nakano T, Shibata A. DNA double-strand break repair pathway regulates PD-L1 expression in cancer cells. Nat Commun. 2017 Nov 24;8(1):1751. doi: 10.1038/s41467-017-01883-9. PMID: 29170499; PMCID: PMC5701012.
- Permata TBM, Hagiwara Y, Sato H, Yasuhara T, Oike T, Gondhowiardjo S, Held KD, Nakano T, Shibata A. Base excision repair regulates PD-L1 expression in cancer cells. Oncogene. 2019 Jun;38(23):4452-4466. doi: 10.1038/s41388-019-0733-6. Epub 2019 Feb 12. PMID: 30755733.
- 3) Uchihara Y, Permata TBM, Sato H, Kawabata-Iwakawa R, Katada S, Gu W, Kakoti S, Yamauchi M, Kato R, Gondhowiardjo S, Hosen N, Yasuhara T, Shibata A. DNA damage promotes HLA class I presentation by stimulating a pioneer round of translation-associated antigen production. Mol Cell. 2022 Jul 21;82(14):2557-2570.e7. doi: 10.1016/j.molcel.2022.04.030. Epub 2022 May 19. PMID: 35594857.

- 4) Ruiz Cuevas MV, Hardy MP, Hollý J, Bonneil É, Durette C, Courcelles M, Lanoix J, Côté C, Staudt LM, Lemieux S, Thibault P, Perreault C, Yewdell JW. Most non-canonical proteins uniquely populate the proteome or immunopeptidome. Cell Rep. 2021 Mar 9;34(10):108815. doi: 10.1016/j.celrep.2021.108815. PMID: 33691108; PMCID: PMC8040094.
- 5) Starck SR, Jiang V, Pavon-Eternod M, Prasad S, McCarthy B, Pan T, Shastri N. Leucine-tRNA initiates at CUG start codons for protein synthesis and presentation by MHC class I. Science. 2012 Jun 29;336(6089):1719-23. doi: 10.1126/science.1220270. PMID: 22745432.
- 6) Tang L, Morris J, Wan J, Moore C, Fujita Y, Gillaspie S, Aube E, Nanda J, Marques M, Jangal M, Anderson A, Cox C, Hiraishi H, Dong L, Saito H, Singh CR, Witcher M, Topisirovic I, Qian SB, Asano K. Competition between translation initiation factor eIF5 and its mimic protein 5MP determines non-AUG initiation rate genome-wide. Nucleic Acids Res. 2017 Nov 16;45(20):11941-11953. doi: 10.1093/nar/gkx808. PMID: 28981728; PMCID: PMC5714202.
- 7) Kim EJ, Lee YJ, Kang S, Lim YB. Ionizing radiation activates PERK/eIF2a/ATF4 signaling via ER stress-independent pathway in human vascular endothelial cells. Int J Radiat Biol. 2014 Apr;90(4):306-12. doi: 10.3109/09553002.2014.886793. Epub 2014 Mar 19. PMID: 24456547.
- 8) Datta C, Truesdell SS, Wu KQ, Bukhari SIA, Ngue H, Buchanan B, Le Tonqueze O, Lee S, Kollu S, Granovetter MA, Boukhali M, Kreuzer J, Batool MS, Balaj L, Haas W, Vasudevan S. Ribosome changes reprogram translation for chemosurvival in G0 leukemic cells. Sci Adv. 2022 Oct 28;8(43):eabo1304. doi: 10.1126/sciadv.abo1304. Epub 2022 Oct 28. PMID: 36306353; PMCID: PMC9616492.