

における *P. gingivalis* のタンパク質発現に quorum sensing が関与するかは不明である。今回は *P. gingivalis* の親株および *luxS* 変異株における菌体タンパク質をプロテオーム的に解析し若干の検討を行った。

**【方法】** *P. gingivalis* ATCC33277の *luxS* 遺伝子にエリスロマイシン耐性遺伝子を挿入し変異株を作製した。親株と変異株を培養後、菌体の 2 次元電気泳動を行った。スポットボリュームに差異のみられたもののアミノ酸シーケンスを行い、データベースより物質を特定した。

**【結果および考察】** 親株と *luxS* 変異株の菌体の 2 次元電気泳動の結果、親株の方がスポットボリュームが大きい。スポットは arginine-specific cysteine proteinase (RGP) であり、変異株の方が大きいのは NAD-specific glutamate dehydrogenase, alanine dehydrogenase であった。また、菌体の RGP 活性も親株の方が強い傾向がみられた。以上のことより *luxS* 遺伝子が関与する AI-2 が *P. gingivalis* の RGP 産生に若干影響している可能性が示唆された。(会員外共同研究者：相根義昌（東京農大）)

### 3. 各種ディフェンシンペプチドの口腔扁平上皮癌細胞株への影響

○西村 学子\*, 安彦 善裕\*, 山崎 真美\*, 草野 薫\*, 荒川 俊哉\*\*, 田隈 泰信\*\*, 賀来 亨\*  
(\*北海道医療大学歯学部口腔病理学講座・\*\*北海道医療大学歯学部口腔生化学講座)

**【目的】** 抗細菌ペプチドは、生体を細菌感染から防御するための重要な働きを担っている。その一つであるディフェンシンは  $\alpha$  (HNPs) と  $\beta$  (hBDs) に分けられ、前者は主として好中球、後者は様々な上皮細胞での発現が確認されている。HNPsは、細菌への毒性以外に高濃度ではある種の真核細胞にも毒性を示すとの報告がある。今回われわれは、HNPsとhBDsが口腔上皮細胞に与える影響について検討した。

**【方法】** 細胞は正常口腔上皮および扁平上皮癌細胞株 (SCC-9, SAS, Ca-9, HSC-4, KB, BSC-OF) を用いた。それぞれの細胞は無血清DMEM培地に HNP-1, hBD-1, -2 を各 0~50  $\mu$ g/ml 濃度で添加し 24 時間および 48 時間後の細胞増殖率を direct cell count 法、BrdU incorporation, さらに XTT および DNA fragmentation によ

る細胞毒性についても検索した。また、細胞増殖効果のみられたものについては、それが EGF receptor や MAP kinase を介したものであるか否かを検索するために、EGF receptor inhibitor tryphostin AG1478 を 10  $\mu$ M 濃度、MAP kinase inhibitor UO126 を 25  $\mu$ M 濃度でそれぞれ添加して細胞増殖効果を検討した。

**【結果および考察】** HNP-1 および hBDs は濃度依存的に細胞増殖傾向を示し、特に HNP-1 が 10  $\mu$ g/ml で有意な結果を得た。また、MAP kinase inhibitor を添加したものでは有意な増殖抑制効果を認めた。以上のことから、ディフェンシンの  $\alpha$ ,  $\beta$  いずれにおいても、低濃度では口腔扁平上皮癌細胞株の増殖促進効果があり、それには MAP kinase の系が関与していることが示唆された。

### 4. バイオインフォーマティクスにより存在が予想された 新規 $\beta$ ディフェンシンの諸臓器での発現

○山崎 真美\*, 安彦 善裕\*, 西村 学子\*, 草野 薫\*, 荒川 俊哉\*\*, 田隈 泰信\*\*, 賀来 亨\*  
(\*北海道医療大学歯学部口腔病理学講座・\*\*北海道医療大学歯学部口腔生化学講座)

**【目的】**  $\beta$  ディフェンシン (hBD) は主として上皮細胞が分泌する抗細菌性タンパクであり、ヒトではこれまでに 6 種類のタイプが単離されてきている。最近の computational search により 31 種類の hBD の存在していることが予想された (PNAS, 2002)。今回われわれは、この中で NCBI に mRNA の情報が公開されているものの、全身諸臓器での発現、およびそれらのサイトカイン等による誘導性について検索した。

**【方法】** 材料には全身諸臓器から得られた cDNA (Multiple Tissues cDNA, Clontech 社) および、皮膚、口腔上皮のケラチノサイトから得られた cDNA を用いた。NCBI から予想される mRNA の情報を引き出し、hBD-18, -19, -20, -22, -23, -25, -26, -27, -29 に対する primer をデザインして RT-PCR 法および LightCycler™ による定量的 PCR 法を行った。また、ケラチノサイトでの発現の観察されたものについては、皮膚、口腔上皮由