



## 抗 PD1 抗体は老化細胞の免疫監視を強化し、老年病・生活習慣病を改善する

### 1. 発表者：

中西 真（東京大学 医科学研究所 癌防御シグナル分野 教授）  
王 徳瑋（東京大学 医科学研究所 癌防御シグナル分野 研究員）  
城村 由和（金沢大学 がん進展制御研究所 がん・老化生物学研究分野 教授）

### 2. 発表のポイント：

- ◆老化細胞の一部が PD-L1（注1）を発現しており、強い炎症性性質を示すとともに、CD8 陽性 T 細胞（注2）からの免疫監視を逃れていることを見出しました。
- ◆抗 PD-1 抗体（注3）を加齢マウスや生活習慣病マウスに投与すると、生体内から老化細胞が除去され、様々な臓器・組織の老化現象や老年病、生活習慣病が改善できることが分かりました。
- ◆本研究成果により、免疫チェックポイント阻害療法が老化細胞除去を促進して、新たな抗加齢療法となることが期待されます。

### 3. 発表概要：

老化細胞の蓄積は、加齢に伴う炎症の主な原因であり、様々な加齢性疾患の素因となると考えられます。しかしながら、老化細胞の蓄積の分子的基盤や、この蓄積機序を標的として老化現象を改善する技術については、ほとんど知られていません。

東京大学医科学研究所癌防御シグナル分野の王徳瑋研究員、中西真教授らの研究グループは、老化細胞が免疫チェックポイントタンパク質である PD-L1 を不均一に発現していること、PD-L1 陽性老化細胞は生体内で加齢とともに蓄積することを明らかにしました。PD-L1 陰性細胞は T 細胞による免疫監視に感受性があり、PD-L1 陽性細胞は抵抗性があることが分かりました。抗 PD-1 抗体を自然老化マウスや正常脂肪肝炎マウスに投与すると、活性化 CD8 陽性 T 細胞の働きによって p16 陽性老化細胞の総数や、PD-L1 陽性細胞の集団が減少し、老化に関連するさまざまな表現型が改善されることも分かりました。

これらの結果は、PD-L1 の不均一な発現が老化細胞の蓄積や老化に伴う炎症誘発に重要な役割を担っていることを示唆しており、免疫チェックポイント阻害によって PD-L1 陽性老化細胞を除去することは、新たな抗加齢治療の有望な戦略であると考えられます。

本研究成果は、英国科学誌「*Nature*」（イギリス時間 11 月 2 日、オンライン版）に掲載されました。

### 4. 発表内容：

これまでの研究では、ある種の老化細胞がマクロファージや NK 細胞、あるいは CD4 陽性 T 細胞に対して感受性を示すことが明らかとなっていました。しかし、なぜ加齢に伴い老化細

胞が免疫監視機構を回避して生体内の様々な臓器や組織に蓄積するののかについては全く分かっていませんでした。

本研究では、加齢に伴う老化細胞の蓄積機構の一端が、免疫監視機構からの回避により制御されると考え、老化細胞における免疫チェックポイント関連分子の発現を解析しました。その結果、老化細胞の一部（約 10%程度）が免疫チェックポイントタンパク質 PD-L1 を特異的に発現していることを見出しました。さらに様々な臓器において p16（注 4）陽性老化細胞内の PD-L1 発現細胞の割合が加齢に伴い増加することから、老化に伴い PD-L1 陽性 p16 陽性老化細胞が選択的に蓄積すると考えられました。

この老化細胞における不均一な PD-L1 の発現は、p130-E2F シグナル（注 5）による PD-L1 遺伝子の転写促進と、プロテアソーム（注 6）を介したタンパク質品質管理の不全による PD-L1 タンパク質の分解不全の 2 つの機構によるものと考えられます。

次に培養細胞系を用いて老化細胞が感受性を示す免疫系細胞を探索したところ、老化細胞が CD8 陽性 T 細胞に対して強い感受性を示すこと、また老化細胞における PD-L1 の発現が CD8 陽性 T 細胞に対する感受性を強く抑制することを明らかにしました。一方、CD8 陽性 T 細胞が老化細胞を認識するためには、老化細胞が抗原提示した MHC クラス I 分子と結合する必要があります。これまでの研究から、老化細胞はレトロトランスポゾンや内在性レトロウイルス遺伝子の発現抑制機構に不全が生じていることが知られています。実際、様々な臓器の p16 陽性老化細胞の RNA-seq 解析を行なったところ、複数の内在性レトロウイルス遺伝子の発現が p16 陰性細胞と比較して有意に高いことが示されました。このことから、p16 陽性老化細胞では内在性レトロウイルス由来のペプチドが抗原提示されて CD8 陽性 T 細胞に認識されていると考えられました。さらに、p16 陽性老化細胞が CD8 陽性 T 細胞に認識されるためには老化細胞が分泌する様々な炎症性サイトカインの存在も必要であることが示されました。

興味深いことに、生体内の p16 陽性老化細胞を単離してシングルセル RNA-seq 解析（注 7）を行なったところ、PD-L1 陽性の p16 陽性老化細胞は、PD-L1 陰性の p16 陽性老化細胞と比較してより強い炎症性性質を示すことが分かりました。このことは、加齢に伴い PD-L1 陽性 p16 陽性の老化細胞が選択的に蓄積することで、より強い慢性炎症が生じて臓器や組織の機能に悪い影響を及ぼすと考えられます（図 1）。

最後に、抗 PD1 抗体投与により老化細胞の PD-L1 シグナルを阻害した場合の、生体内老化細胞免疫監視と老化・老年病や生活習慣病の病態における影響を解析しました。老齢および非アルコール性脂肪肝炎（NASH）（注 8）モデルマウスに抗 PD1 抗体を投与すると、生体内の様々な臓器における p16 陽性老化細胞の割合や、p16 陽性老化細胞内の PD-L1 陽性細胞の割合が有意に低下するとともに、老化に伴う筋力低下や肺胞サイズの拡大、さらには肝臓内への脂肪の蓄積が顕著に改善しました（図 2）。NASH 病態においても、脂肪蓄積や線維化が有意に減少し、それに伴い肝機能の指標も改善しました（図 3）。

これまでに、低分子化合物を用いて老化細胞を生体内から除去する Senolysis（注 9）が加齢病態の改善に効果的であることが示されていますが、本研究は老化細胞に対する自己の免疫監視を強化することで、効率的に老化細胞を除去して老化や老年病、生活習慣病病態を改善できることを報告するもので、新規性の高い抗加齢療法の開発につながることを期待できます。

とりわけ、抗 PD1 抗体や抗 PD-L1 抗体は、既に様々ながん腫において臨床応用されており、抗加齢療法としてこれらの療法を用いる場合は、がん治療として用いる場合よりも、より低容量かつ低頻度で使用することができると期待されます。従って、一部のがん治療で見られる抗 PD1 抗体や抗 PD-L1 抗体を用いた免疫チェックポイント阻害療法による、自己免疫疾患発症等の副作用を抑えた抗加齢療法の開発につながる可能性が期待できます。

なお本研究は、金沢大学がん進展制御研究所の城村由和教授、筑波大学の山崎聡教授、東京大学医科学研究所の井元清哉教授と古川洋一教授、および慶應大学の吉村昭彦教授の研究グループとの共同研究により実施されました。

本研究は、内閣府・日本医療研究開発機構（AMED）「ムーンショット型研究開発事業」（JP22zf0127003）、老化メカニズムの解明・制御プロジェクト（JP21gm5010001）と、日本学術振興会（JSPS）科学研究費助成事業（JP20H00514, JP20K21497, JP19H05740）などの支援を受けて実施されました。

## 5. 発表雑誌：

雑誌名：「Nature」（11月2日 オンライン版）

論文タイトル：Blocking PD-L1-PD-1 improves senescence surveillance and aging phenotypes

著者：Teh-Wei Wang, Yoshikazu Johmura\*, Narumi Suzuki, Satotaka Omori, Toshiro Migita, Kiyoshi Yamaguchi, Seira Hatakeyama, Satoshi Yamazaki, Eigo Shimizu, Seiya Imoto, Yoichi Furukawa, Akihiko Yoshimura, Makoto Nakanishi\*  
(\*共同責任著者)

DOI：10.1038/s41586-022-05388-4

URL：<https://www.nature.com/articles/s41586-022-05388-4>

## 6. 用語解説：

（注1）PD-L1：

T細胞表面上のPD-1およびB7-1受容体と結合してT細胞機能を抑制する膜貫通型タンパク質のこと。

（注2）CD8陽性T細胞：

CD8を細胞表面に発現するT細胞で、適応免疫系の重要な構成要素で、ウイルスや細菌などの細胞内病原体や腫瘍に対する免疫防御に重要な役割を果たす。

（注3）抗PD-1抗体：

細胞上のPD-1に結合してPD-1とPD-L1あるいはPD-L2との結合を阻害し、T細胞の活性化を維持する抗体のこと。

（注4）p16：

細胞周期に重要な役割を持ち、様々ながんにおいて変異や欠落があるがん抑制遺伝子であること。特に、CDK4キナーゼを阻害することで細胞周期をG1期で停止させ、老化細胞を誘導する。

（注5）p130-E2Fシグナル：

哺乳類の細胞では細胞周期の調節とDNA合成を制御する転写因子シグナル。Rb, p107, p130ファミリーのタンパク質によりその活性が抑制される。

(注6) プロテアソーム：

真核生物細胞の細胞質および核に存在するタンパク質分解を行う巨大な酵素複合体。

(注7) シングルセル RNA-seq 解析：

一細胞ごとに mRNA の発現量を検出する手法。

(注8) 非アルコール性脂肪肝炎 (NASH)：

アルコール非依存的に肝臓に脂肪が蓄積し炎症や線維化が起きてしまう疾病。進行すると肝硬変や肝臓がんになる。

(注9) Senolysis：

老化細胞除去療法のこと。

## 7. 添付資料：

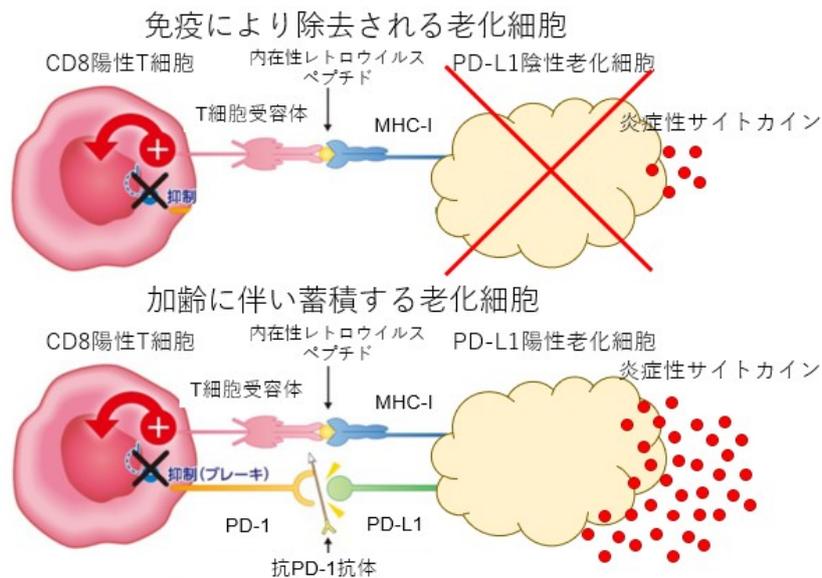


図1 老化に伴う PD-L1 陽性老化細胞の蓄積

PD-L1 陰性の老化細胞は MHC-1 分子上に内在性レトロウイルス由来のペプチドを抗原として提示し、かつ炎症性サイトカインを分泌することで活性化 CD8 陽性 T 細胞により認識されて除去される。一方、PD-L1 陽性老化細胞は CD8 陽性 T 細胞上の PD-1 分子と結合して CD8 陽性 T 細胞の活性を抑制することで免疫監視を回避して蓄積する。

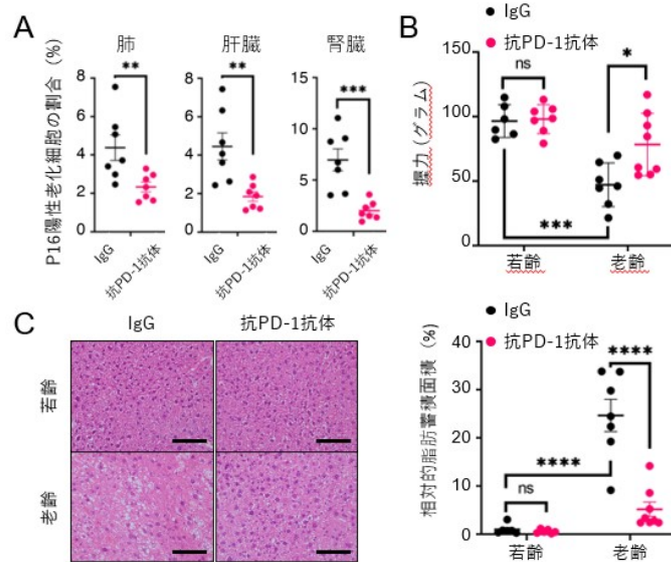


図2 抗 PD-1 抗体投与により老齢マウスに見られる老化表現が改善する

(A) 老齢マウスに抗 PD-1 抗体を投与すると p16 陽性老化細胞の割合が減少する。老齢マウスに抗 PD-1 抗体を投与すると(B)握力の減少や、(C)肝臓内への脂肪の蓄積が改善する。

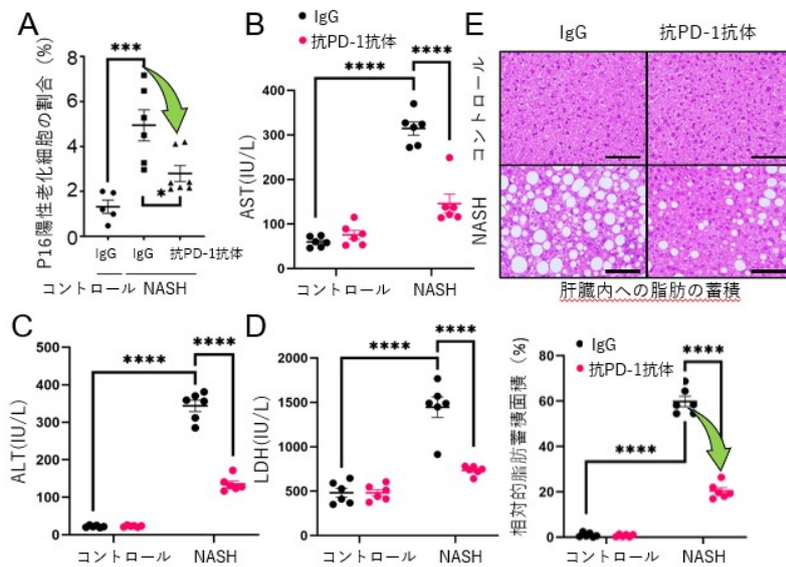


図3 抗 PD-1 抗体投与により NASH 病態が改善する

(A)抗 PD-1 抗体を投与すると NASH 肝臓の p16 陽性老化細胞の割合が減少する。NASH マウスに抗 PD-1 抗体を投与すると血清(B) AST, (C) ALT, (D) LDH 値が正常値に近づき、(E) 肝臓内の脂肪蓄積が改善する。

## 8. 問い合わせ先：

〈研究に関すること〉

東京大学医科学研究所 癌防御シグナル分野

教授 中西 真 (なかにし まこと)

Tel : 03-5449-5341

FAX : 03-5449-5342

E-mail : [mkt-naka@ims.u-tokyo.ac.jp](mailto:mkt-naka@ims.u-tokyo.ac.jp)

金沢大学がん進展制御研究所 がん・老化生物学研究分野

教授 城村 由和 (じょうむら よしかず)

Tel : 076-264-6735

FAX : 076-234-4520

E-mail : [johmuray@staff.kanazawa-u.ac.jp](mailto:johmuray@staff.kanazawa-u.ac.jp)

〈報道に関すること〉

東京大学医科学研究所 国際学術連携室 (広報)

担当：清水

Tel : 090-9832-9760

E-mail : [koho@ims.u-tokyo.ac.jp](mailto:koho@ims.u-tokyo.ac.jp)

金沢大学医薬保健系事務部 薬学・がん研支援課企画総務係

担当：宮下

Tel : 076-234-6822

E-mail : [y-somu@adm.kanazawa-u.ac.jp](mailto:y-somu@adm.kanazawa-u.ac.jp)