## 厚生労働科学研究費補助金

## 新型インフルエンザ等新興・再興感染症研究事業

# 2012 年に発生した新型ヒトコロナウイルス侵入に備えた診断、 治療法確立のための動物モデル開発と SARS-CoV との鑑別に 関する研究

## 平成 25 年度 総括研究報告書

## 研究代表者 岩田 奈織子

平成 26 (2014) 年 3月

I.	総括研究報告	
	2012年に発生した新型ヒトコロナウイルス侵入に備えた診断、治療法	確立
	のための動物モデル開発と SARS-CoV との鑑別に関する研究	
	岩田 奈織子	1
	協力研究報告	
	MERS コロナウイルスのストックウイルスの作製と電子顕微鏡を用い	た超
	微細構造の解析	
	永田 典代	10
II.	研究成果の刊行に関する一覧表	16
III.	研究成果の刊行物・別刷	18

# 目次

I. 総括研究報告

## 厚生労働科学研究費補助金(新型インフルエンザ等新興・再興感染症研究事業) 総括研究報告書

「2012 年に発生した新型ヒトコロナウイルス侵入に備えた診断、治療法確立のための 動物モデル開発と SARS-CoV との鑑別に関する研究」

研究代表者 岩田 奈織子 国立感染症研究所 主任研究官

研究要旨: 2012 年 9 月に中東で重症呼吸器疾患を起こす新興感染症患者の発生が報 告された。2003 年冬季に大流行した重症急性呼吸器症候群 (SARS)の再興かと疑われ たが、患者からは新しいヒトコロナウイルス(MERS-CoV)が分離された。現在、日本で はその発生は報告されていないが、今後感染拡大があることを想定した対応が必要で、 そのため病原性の解明、診断、治療、予防、防疫対策が急務である。また類似の症状 を示す SARS 等との鑑別診断も公衆衛生学上、重要である。そこで、本研究では MERS-CoV に対し病原性の解明、ワクチンなどの有効性試験やウイルス増殖部位の同定、免疫応 答を詳細に検討するため感染動物モデルの確立を試みる。本年度はマウスおよびラッ トに対する感受性を検討するため、新生仔、5 週齢、半年齢の週齢の異なる二系統の 動物に MERS-CoV の接種実験を行った。マウスでは脳内接種を行った新生仔以外はどの 週齢においても感受性が見られなかった。ラットは新生仔および5週齢では感受性が 見られなかったが、半年齢では再感染させると中和抗体の産生が確認された。今回の 結果から、頭蓋内接種を行った新生仔マウスからマウス馴化株が得られる可能性はあ るが、成マウスは病原性を示さず、またラットは感受性が低いため、MERS-CoVの動物 モデルとしての使用には適さないと示唆された。今後、モデルとして適した動物をさ らに研究する必要性がある。

#### 研究協力者:

国立感染症研究所 感染病理部 鈴木忠樹、永田典代 ウイルス第三部 松山州徳

## A. 研究目的

中東呼吸器症候群コロナウイルス (MERS-CoV)は、2012年に中東で発生が確 認された新しいコロナウイルスで、重症 呼吸器症状と腎不全が主徴とされている。 その症状から重症急性呼吸器症候群 (SARS)との鑑別診断が必要で、現在まで (2014年2月5日現在)に181人の確定 患者がおり、そのうち79名が死亡し、そ の流行は未だ続いている。今後の流行に 備えて診断、治療、防疫対策が急務であ る。そこで本研究では MERS-CoV に対し病 原性の解明、ワクチンなどの有効性試験 やウイルス増殖部位の同定、免疫応答を 詳細に検討するため感染動物モデルの確 立を試みる。さらに、これを利用して診 断、治療および予防法の検討を行い、 MERS-CoV の侵入に備える。本年度はマウ スおよびラットに対する MERS-CoV の感 受性を解析した。

## B. 研究方法

<u>実験1:BALB/cマウスのMERS-CoVに対す</u>

#### <u>る感受性の検討</u>

5週齢および6ヶ月齢のBALB/cマウス に10<sup>4</sup> TCID<sub>50</sub>のMERS-CoVを麻酔下で経鼻 接種した。接種後10日まで体重測定およ び臨床症状の観察を行った。接種後1,3, 6,10日に全採血により一群6匹ずつ安 楽殺した。ウイルス価測定用に肺の生材 料、肺洗浄液を3匹から採取し、残りの 3匹は病理解析用とし、脳、脊髄、鼻甲 介、肝、脾、腎、心、肺、胃腸管を採取 した。接種後10日の血清は中和抗体価の 測定に用いた。

## <u>実験 2:新生仔 ddY マウスの MERS-CoV に</u> <u>対する感受性の検討</u>

新生仔 ddY マウスを用いて3つの接種 経路で感染実験を行った。出生 24 時間以 内に頭蓋内あるいは腹腔内に 10<sup>3</sup> TCID<sub>50</sub> の MERS-CoV を接種し、経鼻接種は出生 3 日後の新生仔に 10<sup>3</sup> TCID<sub>50</sub>の MERS-CoV を 麻酔下で行った。接種後14日まで体重測 定および臨床症状の観察を行った。各接 種群は接種後 3,7,19-21日で解剖し、 病理解析を行った。脳、脊髄、鼻甲介、 肝、脾、腎、心、肺、胃腸管を病理解析 用に採取した。また経鼻接種群では接種 後 3,7日にウイルス価測定用に肺の生 材料を採取した。接種後3,7,21日の頭 蓋内接種群のパラフィン包埋脳組織から RNA を抽出し、リアルタイム PCR 法でウ イルスの定量を行った。全ての接種群は 接種後 21 日の血清で中和抗体価測定を 行った。

<u>実験3:Fischer 344 ラットの MERS-CoV</u> <u>に対する感受性の検討</u>

5週齢および6ヶ月齢 Fischer 344 (F344) ラットに 10<sup>5</sup> TCID<sub>50</sub>の MERS-CoV を麻酔下で経鼻接種した。接種後 10 日ま で体重測定および臨床症状の観察を行っ た。接種後1,3,6,10日に全採血によ リー群6匹ずつ安楽殺した。ウイルス価 測定用に肺の生材料、肺洗浄液を3匹か ら採取し、残りの3匹は病理解析用に脳、 脊髄、鼻甲介、肝、脾、腎、心、肺、胃 腸管を採取した。接種後10日の血清は中 和抗体価測定に用いた。中和抗体産生を 調べる実験では、5週齢および6ヶ月齢 のラットが接種後14日で、同量の MERS-CoVをさらに経鼻接種し、初回接種 から26日で解剖後、血清の中和抗体価を 調べた。

## <u>実験 4:新生仔 Lewis ラットの MERS-CoV</u> に対する感受性の検討

新生仔 Lewis ラットを用いて感染実験 を行った。新生仔ラットは出生 24 時間以 内に頭蓋内あるいは腹腔内に 10<sup>3</sup> TCID<sub>50</sub> の MERS-CoV を接種した。また経鼻接種は 出生 3 日後に 10<sup>3</sup> TCID<sub>50</sub> の MERS-CoV を麻 酔下で行った。接種後 14 日まで体重測定 および臨床症状の観察を行った。各接種 群は接種後 3,7,19-20 日で解剖し、病 理解析用とした。脳、脊髄、鼻甲介、肝、 脾、腎、心、肺、胃腸管を病理解析用に 採取した。経鼻接種群は接種後 3,7 日に ウイルス価測定用に肺の生材料を採取し た。全ての接種群は、接種後 19-20 日の 血清を中和抗体価測定に用いた。

(倫理面への配慮)

動物実験は国立感染症研究所実験動物 委員会の審査と承認を得て、動物愛護の 精神に則り遂行した。また MERS-CoV を取 り扱う実験は全て国立感染症研究所病原 体等安全管理委員会規則に従って、使用、 保管等を行った。

## C. 結果

<u>実験 1:BALB/c マウスの MERS-CoV に対す</u> <u>る感受性の検討</u>

5週齢および6ヶ月齢のBALB/cマウス はMERS-CoV接種後、体重に変化はなく、 臨床症状に変化も見られなかった(図 1A)。そして接種後1,3,6日のマウスか ら採取した肺洗浄液および肺乳剤では、 接種後1日の肺洗浄液から10<sup>1.75</sup> TCID<sub>50</sub>/mIのウイルスが検出されたが、肺 乳剤からはウイルスの検出は見られなか った(図1B)。また病理学的に解析した 結果、諸臓器に変化はなかった。そして、 接種後10日の血清に中和抗体価は調べ たすべてのマウスで検出されなかった。

## <u>実験 2:新生仔 ddY マウスの MERS-CoV に</u> <u>対する感受性の検討</u>

頭蓋内、腹腔内、経鼻接種した新生仔 ddY マウスは体重変化、臨床症状ともに 見られず、観察期間中、変化は全く見ら れなかった (図 2A)。また、経鼻接種後 3 日のマウスから採取した肺でウイルス価 を調べたが、ウイルスは検出されなかっ た。腹腔内、経鼻接種群では、諸臓器の 病理学的解析で著変は見られなかったが、 頭蓋内接種をした新生仔マウスで接種 21 日目の脳に炎症が見られた(6 匹中3) 匹,図2B)。そこで、接種後3,7,21日 のパラフィン包埋脳組織から RNA を抽出 後、リアルタイム PCR を行い、ウイルス の定量を試みた。その結果、接種後3,7 日の脳からウイルスは検出されなかった が、21日目の脳で脳炎を示したマウスか らのみ 10<sup>3</sup> copies/g of total RNA のウ イルスが検出された。また、頭蓋内接種 群の2匹から中和抗体価が検出された (図 2C)。このうち1匹は脳炎が確認され たが、もう1匹は確認されなかった。

<u>実験 3:F344 ラットの MERS-CoV に対する</u> <u>感受性の検討</u>

MERS-CoV を経鼻接種した5週齢および 半年齢 F344 ラットは共に体重変化、臨床 症状は見られなかった (図 3A)。接種後 1,3,6日の肺洗浄液および肺乳剤から ウイルスは検出されなかった(図3B)。 諸臓器の病理解析では半年齢ラットの肺 で、軽度の炎症細胞の浸潤が見られたが、 ウイルスとの関連性は分からなかった (図 3C)。肺以外の臓器では著変は見られ なかった。接種後10日の5週齢のラット の血清から中和抗体は検出されなかった が、半年齢のラットで非常に低い中和抗 体が確認されたため、その現象が半年齢 に特異的か確認するため、5週齢および6 ヶ月齢のラットにMERS-CoVを2回接種し、 中和抗体の産生を確認した。その結果、 MERS-CoVを2回接種したラットで半年齢 のみ9匹中3匹で中和抗体の産生が見ら れた (図 3D)。

## <u>実験 4:新生仔 Lewis ラットの MERS-CoV</u> <u>に対する感受性の検討</u>

頭蓋内、腹腔内、経鼻接種した新生仔 Lewis ラットは体重変化も臨床症状も見 られなかった (図 4A)。経鼻接種した新 生仔ラットの接種後 3 日の肺乳剤からウ イルス検出を試みたが、全て陰性だった。 また全ての接種群で、諸臓器に変化は見 られなかった。さらに接種後 19-20 日の 血清から全ての接種群の新生仔ラットで、 中和抗体は検出されなかった。

#### D. 考察

MERS-CoV に対する動物モデルを確立 するため、今回、週齢の異なる二系統の マウスおよびラットの MERS-CoV に対す

る感受性を調べた。その結果、マウスは MERS-CoV に対して、週齢差や系統差は影 響を与えず、頭蓋内接種した新生仔以外 には感受性を示さない事が明らかとなっ た。ウイルスを頭蓋内接種した新生仔マ ウスは、接種後21日に調べた個体の半数 の脳内に炎症反応が見られた。そして、 これらのマウスのパラフィン包埋脳組織 から抽出した RNA で行ったリアルタイム PCR 法でウイルスが検出された。さらに、 この接種群では、脳炎が見られなかった 個体にも血清中和抗体価の上昇があった。 脳炎を示した結果も含め、新生仔マウス の脳では MERS-CoV の増殖が可能である と推察された。生後間もない新生仔マウ スの脳は免疫系が不完全なため、ウイル スに対する排除機構が他の接種経路より も遅く、ウイルスの増殖が可能だったと 推察された。脳内接種群の病原性につい ては、今後検証を行う。

ラットでは系統差の影響は見られなか ったが、週齢において感受性にわずかな 差が見られた。半年齢のF344 ラットでは MERS-CoVを2回感染させると血清に中和 抗体が検出できた。これに対して5週齢 のF344 ラットと新生仔 Lewis ラットでは 血清中和抗体の産生はなく、感染には至 っていない事が分かった。半年齢のF344 ラットでも肺局所でウイルスの増殖は確 認できなかったが、中和抗体の産生があ る事から、一過性に感染が起こっている のかもしれない。

マウスおよびラットにそれぞれ MERS-CoV 感染における所見は見られた が、MERS-CoV の動物モデルとしては適さ ない事が明らかとなった。今後、トラン スジェニックマウスの作製に着手する必 要が出てきた。そして新生仔マウスの頭 蓋内接種ではウイルス分離ができる可能 性があるため、マウス馴化株作製の手が かりになるかもしれない。

## E. 結論

本研究で、マウスおよびラットは MERS-CoV の動物モデルに適さない事が 明らかとなった。今後、トランスジェニ ックマウス開発を念頭に入れ、MERS-CoV のレセプター発現マウス細胞での実験を 行って行く予定である。また新生仔マウ スの頭蓋内接種でのウイルス分離につい て検討を行う必要がある。

## F. 健康危険情報

なし

#### G. 研究発表

## 1. 論文発表

1. Sakai K, Nagata N, Ami Y, Seki F, Suzaki Y, <u>Iwata-Yoshikawa N</u>, Suzuki T, Fukushi S, Mizutani T, Yoshikawa T, Otsuki N, Kurane I, Komase K, Yamaguchi R, Hasegawa H, Saijo M, Takeda M, Morikawa S. Lethal Canine Distemper Virus Outbreak in Cynomolgus Monkeys in Japan in 2008. **J Virol.** 2013 Jan;87(2):1105-14

#### 2. 学会発表

- 永田典代、佐藤由子、中島典子、<u>岩田</u> <u>奈織子</u>、清水博之、長谷川秀樹: 脳炎・ 髄膜炎関連ウイルスの病理学的検索 のための参照標本の作製と抗体の検 討。第102回日本病理学会(札幌)、2013 年6月
- 2. 片岡周子、西村順裕、鈴木忠樹 小谷 治、<u>岩田奈織子</u>、永田典代 網康至、 清水博之:エンテロウイルス71のカニ

クイザルにおける病原性の解析 第 61回日本ウイルス学会(神戸)、2013 年11月

- 3. 永田典代、小島朝人、鈴木忠樹、<u>岩田</u> <u>奈織子</u>、小谷治、高崎智彦、長谷川秀 樹:デングウイルスVeroE6継代株のマ ウスに対する病原性 第61回日本ウ イルス学会(神戸)、2013年11月
- 潮田和佳、小谷治、<u>岩田奈織子</u>、鈴木 忠樹、中島典子、長谷川秀樹、清水博 之、永田典代:コクサッキーウイルス B2実験室株脳内接種後のマウスにお ける水頭症の発症機序 第61回日本 ウイルス学会(神戸)、2013年11月
- 小谷治、Naeem Asif、鈴木忠樹、<u>岩田</u> <u>奈織子</u>、中島典子、片野晴隆、長谷川 秀樹、田口文広、清水博之、永田典代:

新生仔マウスを用いたSaffold virus 小脳継代株の作出とその病原性の解 析 第61回日本ウイルス学会(神戸)、 2013年11月

<u>岩田奈織子</u>、宇田晶彦、佐藤由子、鈴木忠樹、横田恭子、森川茂、長谷川秀樹、永田典代:UV不活化SARS-CoV免疫BALB/cマウスのSARS-CoV感染肺における好酸球浸潤に対するToll-likereceptor刺激の影響第61回日本ウイルス学会(神戸)、2013年11月

#### H. 知的財産の出願・登録状況

- 1. 特許取得 なし
- 実用新案登録
  なし
- 3. その他 なし



図1(A)5週齢および6ヶ月齢のMERS-CoV接種後のBALB/cマウスの体重変化。 (B)肺洗浄液および肺乳剤のウイルス価。



図2(A) MERS-CoVを頭蓋内、腹腔内、経鼻接種した新生仔 ddY マウスの体重変化。(B) MERS-CoV 頭蓋内接種新生仔マウスの20日目の脳の病理組織像。左図(x10, HE 染色)、右図(x20, HE 染色)。(C) MERS-CoV 接種後 19-21 日の血清中和 抗体価。



図 3 (A) MERS-CoV を経鼻摂取した 5 週齢 (young) および 6 ヶ月齢 (adult) の F344 ラットの体重変化。(B) 肺洗浄液および肺乳剤のウイルス価。(C)ウイルス接種 3 日 目の 6 ヶ月齢、F344 ラットの肺病変。(D) MERS-CoV 2 回接種後 12 日の F344 ラット の血清中和抗体価。



図 4 (A) MERS-CoV を頭蓋内、腹腔内、経鼻接種した新生仔 Lewis ラットの体 重。

厚生労働科学研究費補助金(新型インフルエンザ等新興・再興感染症研究事業)

#### 協力研究報告書

「2012 年に発生した新型ヒトコロナウイルス侵入に備えた診断、治療法確立のための 動物モデル開発と SARS-CoV との鑑別に関する研究」

> MERS コロナウイルスのストックウイルスの作製と 電子顕微鏡を用いた超微細構造の解析

協力研究者:永田 典代 国立感染症研究所 感染病理部 第二室長

研究要旨: エラスムス医学研究所より分与いただいた MERS-CoV を、VeroE6 細胞 に接種し、研究に必要なワーキングウイルスを準備した。また、透過型電子顕微鏡を 用いてウイルス粒子および感染細胞の超微細構造解析を行った。その結果、超微細形 態学的に SARS-CoV との明らかな相違点は無かった。

## 代表研究者:

国立感染症研究所 感染病理部 岩田奈織子 研究協力者: 国立感染症研究所 感染病理部 鈴木忠樹、竹内佳子、会田 萌子、片岡紀代、長谷川秀樹

ウイルス第三部 松山州徳

#### A. 研究目的

2012 年に中東で発生した重症の呼吸器症候群の原因は、新型ヒトコロナウ イであり、中東呼吸器症候群コロナウイ ルス(MERS-CoV)と命名された。この ウイルス感染症は重度の肺炎、下痢、腎 障害等を主徴とするため、すでに 2003 年に世界的な流行を引き起こした重症急 性呼吸器症候群コロナウイルス (SARS-CoV)との鑑別が重要である。

そこで本研究では、このウイルスの 診断法・治療法の確立を目的として、 MERS-CoV のストックウイルスの作製 と電子顕微鏡を用いた超微細構造の解析 を行った。

## B. 研究方法

#### 1. ワーキングウイルスの調整

オランダのエラスムス医療センター より松山州徳博士に分与いただいた HCoV-EMC 株から 100 µl を本研究のス トックウイルスとして使用した。このう ち 20 µl を 5 ml の 2%牛胎仔血清添加細 胞培養液に懸濁し、培養面積 75 cm<sup>2</sup> の 培養フラスコに培養した VeroE6 細胞に 接種した。1時間 37 で感染後、リン酸 緩衝液で1回洗浄し、20mlの2%牛胎 仔血清添加細胞培養液を加え 37 の CO<sub>2</sub>インキュベーターで培養した。ウイ ルス量は VeroE6 細胞における 50% 細 胞培養感染量(TCID<sub>50</sub>)を Kärber 法によ って算出して表した。VeroE6 細胞は事 前にマイコプラズマ培養試験で陰性であ ることを確認済である。

なお、いずれの感染実験も国立感染 症研究所村山分室高度安全実験施設にお いてバイオセーフティーレベル3病原体 取り扱い規定に従い実施した。

## 2.透過型電子顕微鏡用サンプル調整 (ネガティブ染色)

EMC Ve6 p1 株を前述と同様の手順 で VeroE6 細胞に接種し、2 日目の細胞 上清を用いてネガティブ染色用サンプル を作製した。培養上清を 300 µl 採取し、 8% グルタールアルデヒドを 100 µl 添加 した。その後、5 分以上紫外線(UV)照 射して、不活化処理を行った。10,000 rpm 1 分間遠心後、Grid-on-Drop 法によ り 2% リンタングステン酸によるネガテ ィブ染色を実施した。ネガティブ染色後 に再度、安全キャビネットの UV を利用 して、UV 照射を 10 分以上行った。観察 は、透過型電子顕微鏡 JEM-1400(日本 電子)で行い、撮影は付属の CCD カメ ラを用いた。

なお、残りのウイルス液はワーキン グウイルス EMC Ve6 p2 として-80 に 保管した。

# 3. 走査型電子顕微鏡用サンプル調整(臨界点乾燥法)

VeroE6 細胞に前述と同様の手順で ウイルスを接種し(M.O.I. = 0.1)、感染1 日目の細胞を電子顕微鏡観察用サンプル とした。ただし、事前に培養細胞を円形 のガラスシートに1日培養したものを用 いた。細胞上清を廃棄後、0.2M スクロ ース添加 0.1M カコジル酸緩衝液で3回 洗浄し、2.5%グルタールアルデヒド1% パラホルムアルデヒド混合 0.1M カコジ ル酸緩衝液で固定した。2 次固定は 1% 四酸化オスミウムを使用した。常法どお り臨界点乾燥処理まで行い、観察は、走 査型電子顕微鏡 JSM-6700F(日本電子) で行い、撮影は付属の CCD カメラを用 いた。

4.感染細胞を用いた透過型電子顕微

## 鏡用サンプル調整(樹脂包埋法)

VeroE6 細胞に前述と同様の手順で ウイルスを接種し(M.O.I. = 0.1)、感染1 日目の細胞を電子顕微鏡観察用サンプル とした。細胞上清を廃棄後、0.2M スク ロース添加 0.1M カコジル酸緩衝液で 3 回洗浄し、スクレーパーで細胞をはがし て 15 ml チューブに回収した。これを 2,000rpm、10 分室温で遠心し、上清を 廃棄した。その後、2.5%グルタールアル デヒド 1% パラホルムアルデヒド混合 0.1M カコジル酸緩衝液で懸濁し、すぐ に 1.5 ml チューブに移して 10,000 rpm 1分間遠心し 1-2 mm<sup>3</sup> 程度の細胞ペレッ トを得た。新しい固定液に交換し1時間 固定を行った。2次固定は1%四酸化オ スミウムを使用し4 1時間固定とした。 常法どおり Epon 樹脂包埋ブロックを 作製し、超薄切片を準備した。鉛染色後、 観察は、透過型電子顕微鏡 JEM-1400(日 本電子)で行い、撮影は付属の CCD カ メラを用いた。

#### C. 結果

MERS-CoV EMC 株を接種した VeroE6細胞はおよそ2日後(52時間後) に約 50%の細胞で細胞変性効果(CPE) を示した(図1A)。これを-80 に保管し、 その後、37 にて溶解した。2,000 rpm、 4 20分間遠心し、この上清をワーキン グウイルス(EMC Ve6 p1 株)として分注 し、-80 に保管した。EMC Ve6 p1 株の ウイルス感染価は 10<sup>6.5</sup> TCID<sub>50</sub>/ml であ った。MERS-CoV の CPE は単一細胞が 丸くなって変性・壊死するものであり、 感染の広がりは比較的遅かった。

EMC Ve6 p1 株感染 VeroE6 細胞培 養上清を用いた、ウイルス粒子の透過型 電子顕微鏡観察では典型的なコロナウイ ルスの形状が認められ(図 1B)、 SARS-CoV等、他のコロナウイルスとの 鑑別は不可能であった。

EMC Ve6 p1 株感染 VeroE6 細胞の 走査型電子顕微鏡では細胞表面に無数の ウイルス粒子が出芽する様子が観察され た(図2)。透過型電子顕微鏡観察では細 胞質内での旺盛なウイルス粒子の増殖が 観察された(図3)。種々の形成段階のウ イルス粒子像が確認された(図3)。ウイ ルス粒子の観察のポイントとしては、ま ず低倍で細胞周囲のウイルス粒子の有無 を確認して、粒子が細胞周囲に付着して いる細胞の核と細胞質の変化を確認する と観察がスムーズであった。

#### D. 考察

MERS-CoV は VeroE6 細胞に感染し、 細胞は CPE を示すため感染の有無の判 断は比較的容易で TCID<sub>50</sub> 算出によるウ イルス感染量の測定に応用することが出 来た。ただし、増殖速度は SARS-CoV と 比べて遅い。分与後のウイルス調整条件 は、すでに我々が所有している SARS-CoV とほぼ同様である。

また、MERS-CoV は細胞培養上清にウ イルスが浮遊するため、ネガティブ染色 法による電子顕微鏡学的迅速診断が可能 な病原体の一つであった。しかしながら、 電子顕微鏡検査でコロナウイルスの種を 判断することは出来ないので、遺伝子学 的検索と併行で行う必要がある。

感染細胞の超微細構造解析の結果、 SARS-CoV と同様なウイルス増殖様式 であることが形態学的に明らかとなった (参考文献 Qinfen Z *et al.*, J Med Virol 2004. 73:332-337)。VeroE6 細胞を 用いた感染実験は今後、SARS-CoV との 比較解析の際に汎用性があると考えられ た。

なお、本研究の一環で作製したウイル ス粒子のネガティブ染色像は、感染症研 究所ホームページに一般公開している (http://www.nih.go.jp/niid/ja/diseases/a lphabet/mers.html)。

## E. 結論

VeroE6 細胞を使用して MERS-CoV のワーキングウイルスを作製し、電子顕 微鏡学的解析を行った。

## F. 研究発表

## 1. 論文発表

1. Kotani O, Shirato K, <u>Nagata N</u>, Ikeda H, Takahashi K, Taguchi F. Neuropathogenesis of a mouse-adapted porcine epidemic diarrhea virus infection in suckling mice. J Gen Virol. 2013. 94:831-836.

2. Takahashi T, Maeda K, Suzuki T, Ishido A, Shigeoka T, Tominaga T, Kamei T, Honda M, Ninomiya D, Sakai T, Senba T, Kaneyuki S, Sakaguchi S, Satoh A, Hosokawa T, Kawabe Y, Kurihara S, Izumikawa K, Kohno S, Azuma T, Suemori K, Yasukawa M, Mizutani T, Omatsu T, Katayama Y, Miyahara M, Ijuin M, Doi K, Okuda M, Umeki K, Saito T, Fukushima K, Nakajima K, Yoshikawa T, Tani H, Fukushi S, Fukuma A, Ogata M, Shimojima M, Nakajima N, Nagata N, Katano H, Fukumoto H, Sato Y, Hasegawa H, Yamagishi T, Oishi K, Kurane I, Morikawa S, Saijo M. The First Identification and Retrospective Severe Study of Fever With Thrombocytopenia Syndrome in Japan. J Infect Dis. 2013. Advance access on line

## 2. 学会発表

 <u>永田典代</u>、岩田奈織子、鈴木忠樹、 佐藤由子、中島典子、片野晴隆、長谷川 秀樹:脳炎・髄膜炎関連ウイルスの病理 学的検索のための参照標本の作製と抗体 の検討。第102回日本病理学会(札幌) 2013年4月

 <u>永田典代</u>、小島朝人、鈴木忠樹、岩田奈織子、小谷治、佐藤由子、佐多徹太郎、長谷川秀樹:デングウイルス VeroE6 継代株のマウスに対する病原性。第61 回日本ウイルス学会(神戸)2013年11 月。 3. <u>Nagata N</u>, Kotani O, Iwata N Suzuki T, Sato Y, Koike S, Iwasaki T, Taguchi F, Hasegawa H, Shimizu H. A comparison of human enterovirus detection in experimentally infected neonatal mice using immunohistochemistry. Europic 2014, (Belgium) 2014. 3.

 4. 岩田奈織子、宇田晶彦、佐藤由子、 鈴木忠樹、横田恭子、森川茂、長谷川秀 樹、<u>永田典代</u>: UV不活化SARS-CoV免疫 BALB/cマウスのSARS-CoV感染肺における 好酸球浸潤に対するToll-like receptor 刺激の影響 第61回日本ウイルス学会 (神戸)、2013年11月

G. 知的財産の出願・登録状況 なし



図 1A MERS-CoV 感染 52 時間後の細胞変性効果。細胞は丸くなり萎縮し、剥離するが、 すべての細胞が剥離する様子は未だ見られない。この撮影後、フラスコごと-80 で凍結し 37 で溶解後、その上清を得てワーキングウイルス液(EMC Ve6 p1 株)とした。 B EMC Ve6 p1 株感染細胞培養上清から得られた MERS-CoV のネガティブ染色像。典型 的なコロナ状のスパイクを有する円形のウイルス粒子。直径 100 nm。リンタングステン 酸(pH7.0)染色、室温 30 秒。2%パラフィルムアルデヒド固定、紫外線照射によるウイ ルス不活化処理を行った。



図2 MERS-CoV 感染2日目の VeroE6 細胞の走査電子顕微鏡像。細胞は一見正常だが(A) 表面に無数のウイルス粒子が出芽している(B)。ウイルス粒子は金平糖様の突起がみられ る。直径100 nm。



図3 MERS-CoV 感染2日目の VeroE6 細胞の透過型電子顕微鏡解析像。A-C 比較的感染 初期の細胞。核小体が明瞭な核で、細胞質の構造は比較的保たれているが、細胞質内に数 箇所(白矢印)ウイルス粒子形成基質(virus morphogenesis matrix vesicae, VMMV)が みられる。細胞周囲には明らかなスパイクを持つウイルス粒子が散見される(B, C, 黒矢 印)。D-F 比較的感染後期の細胞。核小体は消失し、クロマチン構造は不明瞭である。細胞 質の構造は破綻し、細胞変性が観察される(D)。細胞質内にはヌクレオカブシドの集合から 成る VMMV(白矢印)とスパイクを有するウイルス粒子を含む空胞(smooth-wall vesicle, SWV)が多数形成されている(E, F)。

# II. 研究成果の刊行に関する一覧表

引用された	掲載誌名	参号	ページ	出版年
研究結果				
MERS-CoV	読売新聞	6月21日	37 面	2013
電顕写真		朝刊		
MERS-CoV	MSN 産経	9月26日	http://sankei.jp.msn.co	2013
電顕写真	ニュース		m	
MERS-CoV	神戸新聞	9月26日	http://www.kobe-np.co.j	2013
電顕写真			р	
MERS-CoV	京都新聞	9月26日	http://www.kyoto-np.co.j	2013
電顕写真			р	
MERS-CoV	山陽新聞	9月26日	http://www.sanyo.oni.co.	2013
電顕写真			jp	

研究成果の刊行に関する一覧表

III. 研究成果の刊行物・別刷

中東	区欠小川	
マース:(回立惑母報: 研究が追想) マース:(回立惑母報: (明立惑母報: (明立惑母報: (明立惑母報: (明立惑母報:	など質素を強めている。 など質素を強めている。	新型コ
実用化に時間で無同感発症に、今年2月には英国在住者やその親戚には英国在住者やその親戚には英国在住者やその親戚には英国在住者やその親戚には英国在住者やその親戚には英国在住者やその親戚には英国在住者やその親戚には美国で無同感発症につかった。 思つかった。 見つかった。 見つかった。 見つかった。 たたへて、うち33人が死亡ったたへて、うち33人が死亡った。 見つかった。	マーズ (MERS) コロ コマーズ (MERS) コロ ロでしわじわと拡厳しつつ 開え、検査体験を整化する	コナ
厚労省、検査を強化 間	原国本や眠いのないです。 「「日本」では、 「」」では、 「」」 「日本」では、 「日本」では、 「日本」では、 「日本」では、 「日本」では、 「日本」では、	市 一 所 同 イ マー ズ ー 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、
して待ちている。今年1月にの た。検疫所ではポスターを た。検疫所ではポスターを た。検疫所ではポスターを た。検疫所ではポスターを た。検疫所ではポスターを たっ検疫所ではポスターを たっ検疫所ではポスターを たっ検疫所ではポスターを たっ検疫所ではポスターを して検査伝動をせきなある人は病 時では、連絡 して検査伝動をはきなる人」を りつけイルス検出に必 などできゃでした。 でして、 を受けるよう呼び にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのため、 にのが には にのから の にのため、 にのたる。 にのため、 にのたる。 にのため、 にのたる。 にのため、 にのたる。 にのたる。 にのたる。 にのたる。 にのたる。 にのたる。 にのたる。 にのたる にので にの、 にの、 にの にの、 にので、 にの にの。 にの にの。 にの にの にの にの にの にの にの にの にの にの にの にの にの	な土地見るので、 市火は加える過程で変 ると、 な土地見るり、人の 他で、 市火は コロナウイルスが 自まれる。 大に感染する マー いる。 人に感染する マー して、 イヌな 日 者 いる。 、 市 火は 半島 3 の、 中 も 、 で 変 ると、	11日子ウ 読み
やしたがの したい したの したがの したがの したがの したの したの したの したの したの したの したの した	多くは肺炎 「東(Middle E いの頭文字などから名 しの頭文字などから名 た、適低子を分析す	現することがあ 現することがあ (重症急性呼吸開炎 (重症急性呼吸開炎)
、福行☆光麗 3 花 ま ご み 辞 記 接 次 記 読え 3 7 )町 メ → / (朝74)	生養を持っており、これまで 性質を持っており、これまで にし、くが肺炎になってい ノロウイルスに比べて弱い どを通じて感染症広がってい とを通じて感染症広がってい さな がわけている。 世界者は手	いっていたとしいいのが、それが起 しているが、それが起 い。 ない。 ない。 で熱やせきが出 は10日ほどで熱やせきが出

2013年6月21日 読売新聞 朝刊、37面