Title	メカニカルストレス誘発性変形性関節症におけるIL-1、TLRシグナルの重要性
Sub Title	IL-1 and TLR signals play an important role in mechanical stress-induced osteoarthritis
Author	二木, 康夫(Niki, Yasuo)
	福原, 悠介(Fukuhara, Yusuke)
	宇田川, 和彦(Udagawa, Kazuhiko)
Publisher	
Publication year	2018
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)
JaLC DOI	
Abstract	ATDC5細胞をAlginate beads培養し,軟骨化したATDC5とコラーゲンスキャフォールド使用した三 次元軟骨モデルを作成した。微量のIL-1βを添加しメカニカルストレスを加えると,ADAMTS4, IL-1RのmRNAの発現が有意に上昇し,それらはTRPV4により調節されていた。軟骨細胞表面のIL- 1Rの発現が圧縮力学ストレスにより刺激され,続いて起こるIL-1感受性の増大がOAの病因に影響 していると考えられた。またTRPV4はIL-1感受性を調整し, OAの進行を抑制するための重要なmechanosensorの一つとして機能していると考えられた。 We made a three-dimensional cartilage construct. ATDC5 cells were cultured in alginate beads and seeded within collagen scaffold. Cyclic compressive loading was applied to the cartilage constructs using a cyclic load bioreactor. The mRNA levels of ADAMTS4 and IL-1R1 were substantially increased by the excessive compressive stress. Compressive stress plus subtle level of IL-1β upregulated ADAMTS4 and IL-1R1 expressions. TRPV4 regulated ADAMTS4 and IL-1R1 mRNA levels by cyclic compressive stress. The expression of the IL-1R1 on the surface of chondrocytes would be stimulated by compressive mechanical stress, and subsequent increment of IL-1 susceptibility would be implicated in the OA pathology. TRPV4 channel regulation is one of the most important mechanosensor that controls IL-1 susceptibility and prevents development of OA.
Notes	研究種目 : 基盤研究(C)(一般) 研究期間 : 2015~2017 課題番号 : 15K10492 研究分野 : 整形外科, 膝関節, 関節リウマチ
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_15K10492seika

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって 保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the KeiO Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

科学研究費助成事業

平成 30 年 6月 20日現在

研究成果報告書

機関番号: 32612
研究種目: 基盤研究(C)(一般)
研究期間: 2015 ~ 2017
課題番号: 15K10492
研究課題名(和文)メカニカルストレス誘発性変形性関節症におけるIL-1、TLRシグナルの重要性
研究課題名(英文)IL-1 and TLR signals play an important role in mechanical stress-induced osteoarthritis
二木 康夫(NIKI, Yasuo)
慶應義塾大学・医学部(信濃町)・准教授
研究者番号:10276298
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,600,000円

研究成果の概要(和文):ATDC5細胞をAlginate beads培養し、軟骨化したATDC5とコラーゲンスキャフォールド 使用した三次元軟骨モデルを作成した。微量のIL-1 を添加しメカニカルストレスを加えると、ADAMTS4、IL-1R のmRNAの発現が有意に上昇し、それらはTRPV4により調節されていた。軟骨細胞表面のIL-1Rの発現が圧縮力学ス トレスにより刺激され、続いて起こるIL-1感受性の増大がOAの病因に影響していると考えられた。またTRPV4は IL-1感受性を調整し、OAの進行を抑制するための重要なmechanosensorの一つとして機能していると考えられ た。

研究成果の概要(英文):We made a three-dimensional cartilage construct. ATDC5 cells were cultured in alginate beads and seeded within collagen scaffold. Cyclic compressive loading was applied to the cartilage constructs using a cyclic load bioreactor. The mRNA levels of ADAMTS4 and IL-1R1 were substantially increased by the excessive compressive stress. Compressive stress plus subtle level of IL-1 upregulated ADAMTS4 and IL-1R1 expressions. TRPV4 regulated ADAMTS4 and IL-1R1 mRNA levels by cyclic compressive stress. The expression of the IL-1R1 on the surface of chondrocytes would be stimulated by compressive mechanical stress, and subsequent increment of IL-1 susceptibility would be implicated in the OA pathology. TRPV4 channel regulation is one of the most important mechanosensor that controls IL-1 susceptibility and prevents development of OA.

研究分野:整形外科 膝関節 関節リウマチ

キーワード: メカニカルストレス 三次元軟骨モデル IL-1 TRPV4

1.研究開始当初の背景 OA の発症、進行における軟骨変性、破壊に MMP (matrix metalloproteinase) や ADAMTS (a disintegrin and metalloproteinase with thrombospondin motifs) などの蛋白分 解酵素が重要な役割を果たすことは近年の 研究から明らかであるが、現状ではこれらを ブロックする治療は成功をおさめていない。 これまで OA の病態形成には主として 3 つの 要素が注目されてきた。1つ目は、 型コラ ーゲンやフィブロネクチンなどの基質蛋白 や断片が damage-associated molecular patterns (DAMPs)として軟骨細胞のパターン 認 識 受 容 体 (pattern recognition receptor:PRR)に働くとするもの、2つ目は、 滑膜細胞や軟骨細胞から分泌される炎症性 サイトカインによる関節リウマチに似た軟 骨破壊様式、3 つ目は、軟骨細胞の肥大化や アポトーシスなどの軟骨内骨化シグナルで ある。とくに1つ目の PRR を介したメカニズ ムにおいて、TLR および NOD-like receptor (NLR)が注目されている。これらの PRR に おいてフィブロネクチン断片、ヒアルロン酸 断片、ヘパラン硫酸、S100A8 および A9 蛋白 などがリガンドとして働いている。NLR は最 終的に IL-1 変換酵素 (Caspase)を活性 化する蛋白複合体で、Caspase は更に Pro-IL-1 をmature IL-1 へ活性化させる。 本研究では、軟骨破壊においてもっとも重要 なサイトカインとして知られている IL-1 と TLR に着目し、OA との関連を、in vivo、in vitro で証明することを目的としている。と くに in vitro の実験においては、力学刺激 装置を用いて、圧負荷環境下で三次元培養し た軟骨細胞を実験に用いる。過去に圧負荷を 持続的に加えながら定量的な軟骨破壊のメ カニズムを検討した研究は極めて少ない。

2.研究の目的

変形性関節症(OA)の発症、進行における軟 骨変性、破壊には、メカニカルストレスが関 与しているのは明らかであるが、その分子メ カニズムについては不明な点が多い。メカニ カルストレスによって生じた関節内構成蛋 白の断片による NOD-like receptor family, pyrin domain containing 3 (NLRP3)を介し た Interleukin-1 (IL-1)の活性化と、 IL-1 レセプター(IL-1R), toll 様受容体(TLR) 以下の下流のシグナル発現増強による2面性 の働きが変形性関節症の進行に関与してい る可能性がある。本研究では三次元力学刺激 装置を用いて、圧負荷環境下で軟骨細胞を三 次元培養し、メカニカルストレスがケミカル なシグナルへ変換され、マトリックス破壊酵 素産生に至る機序を明らかにすることを目 的とする。

3.研究の方法

(1)ATDC5を用いた三次元培養軟骨モデルの 構築とメカニカルストレスの影響

マウス EC (Embryonal Carcinoma)細胞由来 クローン化細胞株である ATDC5 を Alginate beads で包埋した。ITS、BMP-2 を加えた 5%fetal bovine serum (FBS)添加 DMEM (Dulbeccos modified Eagles medium) 培養 液で6日間 Alginate beads 培養することで、 三次元的に軟骨化した細胞を作成した。 Alginate beads を溶解して細胞を回収し、5 ×106 細胞をコラーゲン溶液に混和し、コラ ーゲンスキャフォールド (アテロコラーゲン スポンジ MIGHTY, KOKEN)に播種させた三 次元培養軟骨モデルを作成した。そこに力学 負荷培養装置(CLS、テクノビュー)を用い て、繰返し力学負荷を加えて、メカニカルス トレスの応答性を検討した。ADAMTS4、MMP-3、、 IL-6、IL-1 、IL-1Rの発現を real time PCR にて評価した。

(2)メカニカルストレスと IL-1R シグナル、 TRPV4 との関連についての検討

作成した三次元軟骨モデルにメカニカルス トレスをかけることで、IL-1R の発現につい て測定した。また通常炎症の反応を起こさな いと考えられる程度の微量の IL-1 (1pg/ml)を添加して力学負荷をかけること で、ADAMTS4 と IL-1R の発現に与える影響に ついて検討した。さらにメカノレセプターで ある Transient Receptor Potential Vanilloid 4 (TRPV4)との関連に着目した。 カルシウム透過性非選択性カチオンチャネ ルである TRPV4 は、関節軟骨の発達と維持に、 重要な調節の役割を果たしている(Clark et al., 2010.)。TRPV4 agonist である GSK1016790A (GSK101)と antagonist である HC-067047(HC)を添加して、それぞれの発 現の関連性を検討した。

(3) IL-1R KO マウスを用いた OA モデルの作 成

OA モデルとしてマウスの destabilization of medial meniscus (DMM) モデルを使用し た。8 週齢雄の IL-1R KO マウスに DMM モデル を作成し、Wild Type マウスと比較した。術 後 8 週時に病理組織学的検討を行い、 Osteoarthritis Research Society International (OARSI) score にて評価した。

4.研究成果

三次元軟骨モデルに過剰なメカニカルスト レスを加えると、ADAMTS4、MMP-3、IL-6、IL-1R の mRNA の発現が有意に上昇した。IL-1 は 発現の上昇を認めなかった。また 1pg/mI の IL-1 を添加して力学負荷をかけると、 ADAMTS4 と IL-1R の発現がそれぞれ3倍と8 倍へさらなる上昇を認めた。1pg/mI の IL-1

の添加のみでは発現の上昇は認めなかった。TRPV4 agonist はメカニカルストレスで 上昇した ADAMTS4、IL-1R の mRNA の発現上昇 を抑制し、TRPV4 antagonist はそれらの発現 上昇をさらに促進した。また、OA モデルでは、 術後 8 週時の OARSI score にて WT マウスと 比較し、IL-1R KO マウスで軟骨の変性が抑制 された。

多くの研究において、潜在的に脱分化してい ると考えられる二次元の単層培養を行い、伸 展刺激によるストレスの影響が検討されて いる。本研究では、より生体の関節軟骨に類 似した状況で圧縮ストレスを選択した。また、 ATDC5 細胞を、短期間 alginate beads 培養を 行い分化させ、成熟した軟骨細胞の性質を維 持し、コラーゲンゲルとコラーゲンスキャフ ォールドを使用して三次元軟骨モデルを作 成した。正常軟骨において、軟骨細胞が活性 化した IL-1 を産生する能力については議 論の的である。本研究より軟骨化した三次元 環境下で、過剰な圧縮ストレスにより細胞が IL-1 に対する感受性を獲得し、滑膜や軟骨細 胞自体から産生された微量の IL-1 の反応 で、細胞は ADAMTS や MMP を産生する。それ に対して、軟骨の恒常性を維持するために IL-1R の発現を抑制し、IL-1 の感受性を調整 するために、TRPV4 が活性化させると考えら れた。この所見は、関節軟骨において TRPV4 が軟骨の恒常性維持するために、 mechanosensor、osmosensor として機能して いるという過去の報告と合致する。関節軟骨 において過剰なメカニカルストレスがかか り続けると、TRPV4 は IL-1 感受性を調整し、 OA の進行を抑制するための重要な mechanosensor の一つとして機能していると 考えられる。 以上より、軟骨細胞表面の IL-1R の発現が

圧縮力学ストレスにより刺激され、続いて起こる IL-1 感受性の増大が OA の病因に影響していると考えられた。

5.主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

〔雑誌論文〕(計 0件) なし

[学会発表](計 5件) 発表者名:Yuki Takeda, <u>Yasuo Niki</u>, <u>Yusuke Fukuhara</u>, Yoshitsugu Fukuda, <u>Kazuhiko Udagawa</u>, Toshiyuki Kikuchi, Takeshi Miyamoto, Morio Matsumoto, Masaya Nakamura 発表標題:Excessive Cyclic Compression Stress Increases Susceptibility to IL-1 in 3D-cultured Chondrocytes 学会等名:2018 Orthopaedic Research Society 発表年:2018 年

発表者名:Yuki Takeda, <u>Yasuo Niki</u>, <u>Yusuke Fukuhara</u>, Yoshitsugu Fukuda, <u>Kazuhiko Udagawa</u>, Toshiyuki Kikuchi, Takeshi Miyamoto, Morio Matsumoto, Masaya Nakamura 発表標題:Excessive Cyclic Compression Stress Increases Susceptibility to IL-1 in 3D-cultured Chondrocytes 学会等名: 2017 American college of Rheumatology 発表年月日: 2017 年

発表者名:武田勇樹 <u>二木康夫 福原悠介</u> 福田良嗣 <u>宇田川和彦</u> 菊地寿幸 宮本健 史 松本守雄 中村雅也 発表標題:ATDC5 においてメカニカルストレ スは TRPV4 を介して IL-1R の発現に関与する 学会等名:第 32 回日本整形外科学会基礎学 術集会 発表年月日:2017 年

発表者名:武田勇樹 <u>二木康夫</u> <u>福原悠介</u> 福田良嗣 <u>宇田川和彦</u> 菊地寿幸 宮本健 史 松本守雄 中村雅也 発表標題:ATDC5 を用いた三次元培養軟骨モ デルの確立とメカニカルストレスの応答性 学会等名:第 29 回日本軟骨代謝学会 発表年月日:2016 年

発表者名:武田勇樹 <u>二木康夫 福原悠介</u> 福田良嗣 <u>宇田川和彦</u> 菊地寿幸 宮本健 史 松本守雄 中村雅也
発表標題:ATDC5 を用いたコラーゲンスポン ジ三次元培養軟骨モデルとメカニカルストレスの影響
学会等名:第 30 回日本整形外科学会基礎学術集会
発表年月日:2015年
〔図書〕(計 0件)
なし
〔産業財産権〕
なし
出願状況(計 0件)

なし

取得状況(計 0件) なし

〔その他〕 特記事項なし

6.研究組織
 (1)研究代表者
 二木 康夫(NIKI, Yasuo)
 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・准教授
 研究者番号:10276298

(2)研究分担者
 福原 悠介(FUKUHARA, Yusuke)
 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教
 研究者番号:60594645

宇田川 和彦(UDAGAWA, Kazuhiko)
 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教
 研究者番号: 70528364

(3)連携研究者 なし

(4)研究協力者 なし