Keio Associated Repository of Academic resouces

ホールマウント染色による胎仔皮膚創傷治癒組織の解析
Visualizing fetal skin wound tissue by whole-mount immunohistochemistry.
崎尾, 怜子(Sakio, Reiko)
貴志, 和生(Kishi, Kazuo)
2017
科学研究費補助金研究成果報告書 (2016.)
胎生期の無瘢痕性創傷治癒のメカニズムを探るために、ホールマウント染色標本を用いて創傷治癒組織の解析を行った。胎生13.5日目に作成した皮膚創傷組織を24時間後に回収して観察したところ、創部中心に向かって盛んに血管新生が行われている様子を捉えることができたが、胎生15.5日目以降になると、有意にその血管新生は減少していた。また、胎生13.5日目の創部には小型のマクロファージが表面を覆うように多数存在していたが、胎生15.5日目以降の創部ではほとんど認められなかった。同細胞が血管新生と皮膚の再生に関与している可能性が考えられた。 To explore the mechanism of scarless wound healing, fetal skin wounds were created and analyzed using whole-mount immunohistochemistry. In the wound tissue of E13.5 embryos, numerous endothelial cells were observed extending their filopodia towards the center of the wounds, whereas after E15.5 seldom endothelial cells were observed in the superficial layer of the wounds. The surface of E13.5 wounds were covered with numerous macrophages, which were no longer observed after E15.5. These features may be related to the potential of skin wound to heal without scarring. Further morphological analysis in conjunction with genetic modification of animals will elucidate new insights into the mechanism of skin wound healing.
研究種目:若手研究(B) 研究期間:2015~2016 課題番号:15K20323 研究分野:形成外科学
Research Paper
https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_15K20323seika

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 研究成果報告書

平成 29 年 6 月 2 日現在

機関番号: 3 2 6 1 2 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2015~2016

課題番号: 15K20323

研究課題名(和文)ホールマウント染色による胎仔皮膚創傷治癒組織の解析

研究課題名(英文)Visualizing fetal skin wound tissue by whole-mount immunohistochemistry.

研究代表者

崎尾 怜子(Sakio, Reiko)

慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教

研究者番号:70723261

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,000,000円

研究成果の概要(和文): 胎生期の無瘢痕性創傷治癒のメカニズムを探るために、ホールマウント染色標本を用いて創傷治癒組織の解析を行った。胎生13.5日目に作成した皮膚創傷組織を24時間後に回収して観察したところ、創部中心に向かって盛んに血管新生が行われている様子を捉えることができたが、胎生15.5日目以降になると、有意にその血管新生は減少していた。また、胎生13.5日目の創部には小型のマクロファージが表面を覆うように多数存在していたが、胎生15.5日目以降の創部ではほとんど認められなかった。同細胞が血管新生と皮膚の再生に関与している可能性が考えられた。

研究成果の概要(英文): To explore the mechanism of scarless wound healing, fetal skin wounds were created and analyzed using whole-mount immunohistochemistry. In the wound tissue of E13.5 embryos, numerous endothelial cells were observed extending their filopodia towards the center of the wounds, whereas after E15.5 seldom endothelial cells were observed in the superficial layer of the wounds. The surface of E13.5 wounds were covered with numerous macrophages, which were no longer observed after E15.5. These features may be related to the potential of skin wound to heal without scarring. Further morphological analysis in conjunction with genetic modification of animals will elucidate new insights into the mechanism of skin wound healing.

研究分野: 形成外科学

キーワード: 創傷治癒 再生 血管新生

1.研究開始当初の背景

皮膚の創傷治癒に関連して、「傷をいかに きれいに治すか(quality of wound healing)」 という問題は皮膚科・形成外科領域における 最大の関心事のひとつである。ケロイドや肥 厚性瘢痕は、その quality を低下させる原因 の最たるものである。部位や人種にもよるが、 外科手術後1年の時点で約3割に肥厚性瘢痕 を認めるとの報告がある(Mahdavian Delavary et al 2012)。現行の創傷治療の現 場においては、「傷をいかにして迅速に治す か」という点に重きが置かれており、直接命 に関わることのない治癒後の quality に関し ては軽視される傾向にある。しかしながら、 患者の Quality of Life を鑑みると、皮膚の 瘢痕形成をいかに抑制するかという問題は 現代医療における重要な課題であるにも関 わらず、その詳細なメカニズムには依然とし て不明な点が多く、有効な予防手段が存在し ない。

ヒトをはじめとする哺乳類の皮膚は、通常 その修復過程において多かれ少なかれ瘢痕 形成を伴う。その一方、胎生中期以前は、イ モリの切断肢や魚類の切断尾同様、瘢痕を残 さず元通りに完全に再生することが知られ ている(Martin et al 1992)。これまでわれ われは、マウス胎仔皮膚創傷治癒の解析にお いて、胎生 13 日目と 14 日目の間にこの「治 癒様式の転換」があることを見出している (Kishi et al Br J Plast Surg1999; Wound Repair Regen 2006; Shimizu et al Dermatol Surg 2011)。 つまり、胎生 13 日目以前の皮 膚に全層切開創を作成すると治癒後は表皮 紋理を含めすべての構造が周囲健常皮膚と 同等に再生するのに対して、14日目以降では 表皮紋理の再生が起こらず、瘢痕組織が形成 されるこれまでの研究において、従来の薄切 切片を用いた観察法では血管や神経線維な どの線維状構造は断片化されてしまい、その 三次元的なネットワーク構造を把握するこ とができなかった。そこで、網膜血管を中心 に詳細な形態学的観察の手法が確立されて いるホールマウント染色によって創部を解 析することとした。本法は、ある程度の厚み をもつ組織を全体として染色して可視化す る免疫組織化学的手法である。そこで、本研 究においては胎仔皮膚創部組織のホールマ ウント染色標本を作製し、特に血管やリンパ 管などの脈管、神経線維などに着目して創傷 治癒のメカニズム、とりわけ胎生期の scarless wound healing のメカニズムに迫る べく研究を開始した。

2.研究の目的

本研究では、マウス胎仔・新生仔をモデルに皮膚創部組織のホールマウント染色標本を作製し、創傷治癒過程における血管やリンパ管、神経の変化を経時的に観察することで、そのメカニズムに関する新規の知見を得ることを目的とする。

3.研究の方法

マウス胎仔・新生仔の背部皮膚に全層切開 創を作成して一定時間経過後に回収して解 析を行う。ホールマウント染色標本を作製し、 血管、リンパ管および神経線維について皮膚 全層の観察を行い、創傷治癒過程における変 化、互いの関連性について検討する。

また、胎齢によってその治癒様式が変化するか否かについて調べる。

(1)マウス胎仔の皮膚創傷治癒モデル 妊娠マウスに対して顕微鏡視下に胎仔手術

妊娠ャリスに対して顕微鏡視下に胎仕手術 を行う方法はこれまでの研究で確立されて いる。

マウスは産仔数が多い ICR マウスを用いて 実験を行った(三共ラボサービスより購入)。 妊娠 13 日目から 17 日目の母体マウスに全身 麻酔(イソフルレンによる吸入麻酔)をかけ、 腹部をエタノール清拭した後、下腹部正中に 約1cmの長さで開腹する。切開創より胎仔を 容れた子宮を体外へ脱出させる。子宮壁と羊 膜を通して透見される胎仔の側胸部上の子 宮壁、羊膜を小さく切開し、同部からマイク 口剪刀を用いて胎仔側腹部に長さ約2mmの皮 膚全層切開創を作成する。9-0 ナイロン糸で 羊膜および子宮壁を縫合し、腹腔内へ還納す る。同様の操作を繰り返し、数匹の胎仔に全 層皮膚切開創を作成する。母体マウスの腹膜 および皮膚を 4-0 ナイロン糸で閉創する。妊 娠 17 日目のマウスについては子宮頚管の縫 縮を行う。術後、技術的な問題なく手術が終 了した場合には8割以上の胎仔が生存可能で あることが分かっている。胎仔の創傷は約48 時間で上皮化が完了し治癒する。出生後1日 目の新生仔についてもマイクロ剪刀を用い て側腹部に同様の創傷を作製し、24時間後に 創部組織を回収する。

(2) 創部組織のホールマウント染色

-定時間経過後に組織の回収を行う。回収 した組織は 4%PFA で一晩固定し、切り出し た後にホールマウント染色を行う。PBS+ 0.1%TritonX-100を混合した溶液に1次抗体 を添加し 4 で一晩反応させる。使用した抗 体は、抗 F4/80 抗体 (Rat monoclonal、AbD、 clone#A3-1)、抗 CD31 抗体 (Hamster monoclonal、AbD、clone#2H8) 抗 NF 抗体 (Mouse、monoclonal、GeneTex) 抗 lba-1 抗体(Rabbit polyclonal、Wako) 抗 LYVE-1 抗体(Rabbit、polyclonal、RELIA) 抗CXCR4 抗体(Rabbit polyclonal、アブカム、ab7199) 抗 SDF1/CXCL12 抗体 (mouse monoclonal、R &D systems、clone#79018)である。PBS+ TritonX-100 で洗浄後、各二次抗体と反応 (4 、3 時間+室温 1 時間) させ、さらに PBS + TritonX-100 で洗浄する。水分を拭った 後、退色防止封入剤(Prolong、ThermoFisher) 150 μ Ι/スライドで封入し、遮光のもと封入 剤が乾燥するまで室温で安置する。

共焦点顕微鏡(FV1000,、Olympus)で観察、 撮影し、Fluoview(Olympus)およびPhotoshop (CS5、Adobe)で画像を調整した。

(3)免疫染色

ホールマウント染色の標本と同様に、固定後に創部組織を切り出した後、30%スクロースに置換し、4 で 24 時間浸漬させる。OCT compound に包埋してドライアイスで凍結する。Cryostat (Laica)で厚さ 10 μm の切片を作製する。室温で 30 分間乾燥後、染色を開始する。ホールマウント染色標本と同様に一次抗体、二次抗体で反応させ、共焦点顕微鏡で観察した。

(4) RT-PCR

胎仔手術後 24 時間で組織を回収した。顕 微鏡視下に創部を含めた皮膚および皮下組 織をマイクロ剪刀で切り出した。対照として、 創傷を作成していない胎仔の側腹部皮膚お よび皮下組織を採取した。採取した組織をハ サミで細断した。RNeasy Mini Kit (QIAGEN) を用い、製造元のプロトコールに則り RNA 抽 出を行った。350 µ I の RLT buffer で組織を 溶解し、最終的に 40 µ I の DEPC 水に溶解し た RNA を得た。続いて Reverse transcription を行い cDNA へ変換した。抽出した RNA サン プル 8µI と RT enzyme mix 2µI、緩衝液 12 μ Ι を混合し、25 (10 分間) 50 (30 分間) 85 (5分間) 4 で RNaseH 1 μ I 添加 37 (20 分間) 4 で TE buffer を 添加、合計 41 µ I の cDNA を得た。Taqman probe を用いて定量 PCR を行った。相対定量法 Ct 法)により遺伝子発現の定量を行っ た。

4. 研究成果

(1)発達に伴う皮膚の血管・神経の形成まず、胎仔手術を行わない正常皮膚組織を用いてホールマウント染色を行い観察した。図1に示すように、胎生11日目の胎仔では、側胸部の肋間に一致する部において深部から血管と神経が皮膚へ垂直に侵入している様子が観察された。

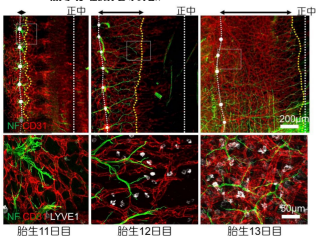


図1. 発達に伴う皮膚の血管・神経の形成

以後、胎生 12 日目、13 日目になると血管 および神経線維のネットワークの範囲が拡 大し、胎生 13.5 日目で背部正中に到達する 様子が観察された。血管と神経の先進部はほ ぼ一致していたが、走行については一致して おらず、血管・神経いずれか一方のネットワ ークを鋳型として他方が形成されるという メカニズムは否定的であった。増殖因子など 形成を誘導する因子を共有している可能性 はあると考えられた。

また、LYVE-1陽性のマクロファージと思われる小型の細胞が胎齢の進行とともに徐々に増加し、間質に万遍なく分布する様子が認められた。明らかなリンパ管構造は見いだせなかった。

このように、マウス胎仔の皮膚組織を用いてホールマウント染色標本を観察することによって血管や神経網が描出されることが分かった。

(2) 胎仔創部皮膚の血管新生

次に、胎仔手術を行い、一定時間経過後に 創部組織を回収して同様にホールマウント 染色を行い観察した。創傷を作成した胎子は いずれの胎齢でも約8割が生存し、組織の回 収が可能であった。

胎生 13 日目に創傷を作成し 24 時間後に回収してホールマウント染色を行った結果を図 2 に示す。Neurofilament 陽性の神経線維は創縁に沿って密に分布し、創底部にも多く存在することが分かった。CD31 陽性の血管内日は、創縁のやや深部から創部中心の方向へ伸長する様子が観察された。創底部から垂直方向に伸長する血管は観察されなかった。また、LYVE1 陽性のマクロファージと思われる小型で類円形の細胞が創表面を覆うように多数存在することが分かった。

胎生13日目
NF CD31 NF CD 1 LYVE1 Overlay 100μm

図 2.胎生 13 日目劇傷作成後 24 時間後の劇部の所見

皮膚の再生が可能な胎生 13 日目の創部における血管新生と、再生が不可能な胎生 15 日目の創部における血管新生を比較するために、図3のように3次元的に血管網を観察して比較した。

胎生 13 日目創部においては、創縁から創部中心方向へ多数の filopodia を伸ばす tip cell と呼ばれる血管内皮細胞が多数存在し、

sprouting angiogenesisによって創部に血管新生が起こっていることが示唆された。一方、15日目の創部においてはこれらの細胞がほとんど観察されず、創の内部への血管新生は緩慢であることが分かった。イモリの再生肢やゼブラフィッシュの再生尾においては血管新生が再生の起点となるとの知見があることから、本所見は皮膚の再生の有無を反映している可能性があると考えられた。

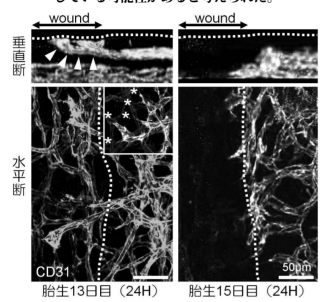


図3.胎齢による創部血管新生の違い

(4) 創部における CXCR4 の発現

皮膚の再生が可能な胎生 13 日目の創部において特異的に高発現する遺伝子を検索した以前の研究の結果、CXCR4 がその一つに含まれることが示唆された。そこで、ホールマウント染色標本によって CXCR4 の発現を可視化するべく実験を行った。すると、図 4 に示す通り、胎生 13 日目の創部近傍において染色性が高いことが分かった。さらに CXCR4 を発現する細胞は小型・類円形であり、創部に集積したマクロファージである可能性が高いと考えられた。

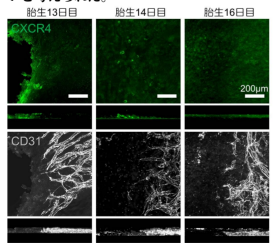


図 4 **.胎仔創部組織における** CXCR4 **の発現(ホ**ールマウント)

この仮説を検証するべく、胎仔創部組織の薄切切片標本を作製し、免疫染色を行い観察した。すると、図 5 に示すように胎生 13 日目の創部においては、創縁の真皮直下に集積する F4/80 陽性のマクロファージにおいてCXCR4 の発現が認められることが分かった。胎生 15 日目以降の創部組織でも、集積するマクロファージにおいて発現が認められたが、その染色性は胎生 13 日目と比較して明らかに減弱していた。

さらに、胎仔創部組織から RNA を抽出し RT-PCR を行ったところ、胎生 13 日目の創部 組織において発現が高いことが示された(図5-1)。

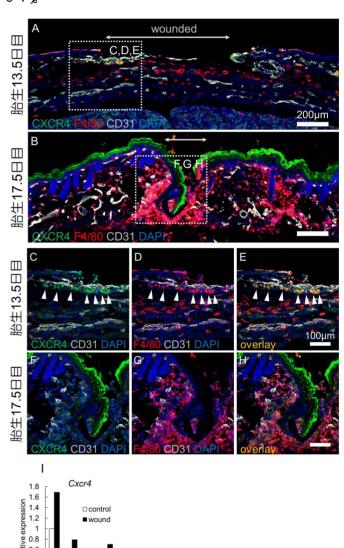


図 5 **,胎仔創部組織における** CXCR4 **の発現(薄** 切切片・qRT-PCR)

9.0 Relative

E13 E15 E17 P1

以上の結果から、皮膚の再生が可能な胎生 13日目の創部組織においては、受傷後早期より創内への旺盛な血管新生が認められること、CXCR4 陽性・LYVE1 陽性の小型なマクロファージが創部浅層に集積することが分かった。この細胞集積と血管新生との関連につ いては現時点では不明だが、発生段階においてマクロファージが血管新生を調節する現象は皮膚以外でも複数報告があるため、今後明らかにする必要があると考えられる。

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)

[学会発表](計0件)

[図書](計0件)

〔産業財産権〕

出願状況(計0件)

取得状況(計0件)

- 6.研究組織
- (1)研究代表者

崎尾 怜子 (SAKIO, Reiko) 慶應義塾大学・医学部・助教 研究者番号:70723561

- (2)研究分担者 なし
- (3)連携研究者 なし
- (4)研究協力者 貴志 和生(KISHI, Kazuo)