Keio Associated Repository of Academic resouces

| Released Reposit | tory of Academic resources |
|------------------|--|
| Title | アクアポリンが透過するH2O2による皮膚の炎症形成機構の解明 |
| Sub Title | Role of Aquaporin mediated H2O2 in inflammatory skin disease |
| Author | 竹馬, 真理子(Chikuma, Mariko) |
| | 田中, 愛美(Tanaka, Manami) |
| | Glady, Azela |
| Publisher | |
| Publication year | 2018 |
| Jtitle | 科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.) |
| JaLC DOI | |
| Abstract | 皮膚においてNADPH Oxidase(Nox)が産生する過酸化水素(H2O2)は, AQP3あるいは9を介して細胞内に取り込まれることで, 炎症形成と疾患に関与するという仮説を検 証した。紫外線B(UVB)照射による皮膚炎症には表皮細胞に発現するNox1が関与していた。表皮細 |
| | 胞では, UVB照射により誘発されるH2O2の産生がNox1欠損によって減少しており, これに伴いp38/MAPK細胞シグナルの活性化の抑制と, 炎症性サイトカイン産生が抑制された。表皮細胞で産生された高濃度のH2O2は, |
| | AQP3を介して細胞外へ分泌されている可能性が示され, また皮膚でおこる炎症反応惹起に関与していることも示された。 |
| Notes | Members of NADPH oxidase (Nox) enzyme family are important sources of reactive oxygen species (ROS) and are known to be involved in several physiological functions in response to various stimuli including UV irradiation. UVB-induced ROS have been associated with inflammation, cytotoxicity, cell death, or DNA damage in human keratinocytes. However, the source and the role of UVB-induced ROS remain undefined. We found that Nox1 was involved in UVB-induced p38/MAPK activation, cytokine production, and cytotoxicity via ROS generation in keratinocytes. In vivo assay using wild-type mice, the intradermal injection of lysates from UVB-irradiated control cells, but not from UVB-irradiated Nox1 knockdown cells, induced inflammatory swelling and IL-6 production in the skin of ears. These data suggest that Nox1-mediated ROS production is required for UVB-induced cytotoxicity and inflammation through p38 activation and inflammatory cytokine production, such as IL-6. |
| Notes | 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2016~2017 課題番号:16K10125 研究分野:皮膚科学 |
| Genre | Research Paper |
| URL | https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_16K10125seika |
| | |

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 30 年 5 月 29 日現在

機関番号: 32612

研究種目: 基盤研究(C)(一般)

研究期間: 2016~2017

課題番号: 16K10125

研究課題名(和文)アクアポリンが透過するH202による皮膚の炎症形成機構の解明

研究課題名(英文)Role of Aquaporin mediated H2O2 in inflammatory skin disease

研究代表者

竹馬 真理子(CHIKUMA, MARIKO)

慶應義塾大学・医学部(信濃町)・准教授

研究者番号:40531736

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,500,000円

研究成果の概要(和文):皮膚においてNADPH Oxidase (Nox)が産生する過酸化水素(H2O2)は、AQP 3 あるいは 9 を介して細胞内に取り込まれることで、炎症形成と疾患に関与するという仮説を検証した。紫外線B (UVB) 照射による皮膚炎症には表皮細胞に発現するNox1が関与していた。表皮細胞では、UVB照射により誘発される H2O2の産生がNox1欠損によって減少しており、これに伴い p 3 8 /MAPK細胞シグナルの活性化の抑制と、炎症性 サイトカイン産生が抑制された。表皮細胞で産生された高濃度のH2O2は、AQP3を介して細胞外へ分泌されている可能性が示され、また皮膚でおこる炎症反応惹起に関与していることも示された。

研究成果の概要(英文): Members of NADPH oxidase (Nox) enzyme family are important sources of reactive oxygen species (ROS) and are known to be involved in several physiological functions in response to various stimuli including UV irradiation. UVB-induced ROS have been associated with inflammation, cytotoxicity, cell death, or DNA damage in human keratinocytes. However, the source and the role of UVB-induced ROS remain undefined. We found that Nox1 was involved in UVB-induced p38/MAPK activation, cytokine production, and cytotoxicity via ROS generation in keratinocytes. In vivo assay using wild-type mice, the intradermal injection of lysates from UVB-irradiated control cells, but not from UVB-irradiated Nox1 knockdown cells, induced inflammatory swelling and IL-6 production in the skin of ears. These data suggest that Nox1-mediated ROS production is required for UVB-induced cytotoxicity and inflammation through p38 activation and inflammatory cytokine production, such as IL-6.

研究分野: 皮膚科学

キーワード: 皮膚炎症 紫外線 アクアポリン NOXファミリー 活性酸素

1.研究開始当初の背景

活性酸素(Reactive Oxygen Species: ROS) は、主に過酸化水素 (H2O2)、スーパーオキ サイド(O2⁻)、ヒドロキシラジカル(OH⁻)、一重 項酸素(NO)の4種とされている。ROSの多く は、種々の刺激 (創傷、紫外線、低酸素など) に応答してミトコンドリアの電子伝達系で産生 されており、細胞の DNA、脂質、タンパク質 といった重要な生体成分に損傷を与え得るこ とから、酸化ストレスとして、癌や生活習慣病、 老化の要因の一つであるとされ、研究が進め られてきた(Paulsen et al., ACS Chem Biol, 2010)。一方、細胞膜近傍では、サイトカイン や増殖因子などの刺激に応答して、細胞膜に 局在する NADPH Oxidase (Nox) が活性化さ れ、O2-および H2O2 が産生されている (Gough et al., Cell Death and Disease, 2011), 細胞外に産生された H2O2 は、迅速に細胞内 に取り込まれ、second messenger として特定の 蛋白および細胞内シグナルに影響を与え、そ の下流でおこる細胞機能(細胞増殖、分化、 遊走など)を制御していることが明らかになっ てきている (Rhee, S.G. Science, 312:1882, 2006)。しかしながら、細胞内への H2O2 の輸 送メカニズムや、取り込まれた H2O2 の細胞内 動態は詳細に検証されておらず、最近まで、 主に細胞膜を介した Diffusion(拡散)に依存し て H2O2 が取り込まれていると考えられてい た。

皮膚は、真皮層の基盤となる線維芽細胞、表皮層の90%以上を構成する表皮細胞のほか、多様な免疫細胞から構成されている。様々な外的刺激によってこれらの恒常性が乱れ、細胞間クロストークにおけるサイトカインや生理活性物質のアンバランスが起こることにより、疾患が起こると考えられる。いくつかの炎症性疾患では、皮膚組織あるいは免疫系細胞の両方において、H2O2を含むROSの増加が認められ、疾患への関与が示唆されているが、その詳細は不明であった(Bickers et al., J Invest Dermatol, 2006)。

アクアポリン(AQP)は、水分子を選択的に透過させる蛋白として1992年に発見された。現在まで、水や低分子化合物を透過するものも含め、哺乳類では13種(AQP0-12)が同定されて

おり、水だけを透過させるAQP (0, 1, 2, 4, 5)、水とグリセリンのような非イオン性小分子を通す AQP (3, 7, 9, 10)、多様な物質透過性を有する AQP (6, 8, 11, 12)に分類されている。 AQP は、腎臓や腸管など水の代謝が盛んな臓器での水透過を担うほか、細胞レベルでは、水やその他の物質輸送を介して、さらに高次の生命現象を制御することが明らかになってきており、申請者はこれまでに、様々な細胞に発現するAQPの新たな機能や、疾患との関連性を提唱してきた。

申請者はこれまでに、表皮細胞および免疫 細胞の両方において、H2O2 が AQP3 によっ て細胞内へ輸送され、second messenger とし て cell signaling を制御していること、およびそ の調節不全が、皮膚におけるさまざまな病態 に必須であることを明らかにしてきた。たとえ ばT細胞では、ケモカイン(CXCL12)刺激に より H2O2 が細胞外に産生され、AQP3 により 細胞内に取り込まれた後、Redox regulated protein を修飾(酸化)することで、その下流 の cell signaling を調節していた。AQP3 欠損 T 細胞は、CXCL12 により誘発される細胞遊走 が顕著に低下しており、これに伴い、AQP3 欠 損マウスではハプテン誘発接触皮膚炎反応 が抑制されていた(Hara-Chikuma et al., J Exp Med. 2012)。 また表皮細胞では、TNF 刺激により生成された H2O2 が AQP3 によ

されていた。AQP3 欠損表皮細胞では、TNF 刺激により生じる細胞内 H2O2 量の増加と NF-κB 活性化が抑制されており、これに伴い AQP3 欠損マウスでは、NF-κB 活性化が発症 要因の1つとなる乾癬発症を抑制していた。さらに、Nox2 活性化により産生された H2O2 を AQP3 が細胞内に透過するメカニズムを探索 する過程で、申請者は、Nox2とAQP3が複合 体を形成していることを見出している (Hara-Chikuma et al., Nat Commun, 2015)。

リ細胞内に取り込まれ、NF-κB 活性化に利用

当研究では、上述の研究を発展させ、AQP3が細胞内へ取り込む H2O2の、炎症性シグナルおよび皮膚疾患形成への関与と制御メカニズムに着目して研究を進める。また炎症反応惹起の際に生じる表皮細胞と免疫細胞間のクロストークに H2O2 が関与している可

能性を検証する。

2.研究の目的

表皮細胞および免疫細胞を研究対象とし、 皮膚の慢性炎症環境形成および炎症性疾患 発症の過程で、H2O2が関与するcell signaling を明らかにし、その制御機序を解明する。 H2O2産生遺伝子としてNox1およびNox2、細 胞内にH2O2を透過する候補遺伝子として AQP3 およびAQP9に着目し、次の3項目を検 討した。

- 1) H2O2がsecond messenger として関与 する炎症性cell signalingの同定、制御メカニズ ムの解析
- 2) そのcell signalingが関与する炎症性皮 膚疾患の制御機構
- 3) 表皮細胞・免疫細胞間クロストークへの H2O2の関与とメカニズム解析

3.研究の方法

(1) 接触皮膚炎モデル

Nox1,Nox2およびAQP9遺伝子欠損マウス(C57BL/6 genetic background) は、2,4-dinitrofluorobenzene(DNFB) を腹部に塗布し感作した。塗布5日後にDNFBを耳介に塗布し(チャレンジ)、24時間後の耳介浮腫をmicrometer(Mitsutoyo)により測定した。

(2)アトピー性皮膚炎(AD)マウスモデル

マウスは、背中に卵白アルブミン(OVA, 100 mg in 100 µl saline) を貼付し、AD 症状を惹起した(1週間のうち 4 日間貼付、1ヶ月間)。ハプテンADモデルでは、2.5% oxazoloneを1回塗布し、1週間後から、0.1% oxazolone を隔日塗布した(3週間)。最終貼付あるいは塗布から24時間後にTEWL測定および皮膚のサンプリングを実施し、HE 染色等を実施した。

(3) 乾癬マウスモデル

TLR7アゴニストであるimiquimod (5%, Beselna Cream; Mochida Pharmaceuticals, Tokyo) を、マウス耳介に6日間塗布し、耳介浮腫をmicrometer

(Mitsutoyo) により測定した。HE染色などにより、 乾癬発症頻度を解析した。

(4)表皮細胞による紫外線B照射

ヒト由来表皮細胞(HaCaT)は、10% FBSを含む DMEM培地にて培養し、実験に用いた。UVB (15-100 mJ/cm2, 302 nm peak)を照射し、照射直 後から24時間後までの細胞を解析に供した。

4. 研究成果

皮膚において、様々な刺激により NADPH Oxidase (Nox)が産生する過酸化水素 (H2O2)を含む ROS(活性酸素)が、皮膚の炎症形成と疾患に関与していること、また、この H2O2の細胞内外への移動には、AQP3あるいはAQP9が関与していることを検討した。

皮膚でのNoxファミリーの発現分布を調べ たところ、表皮細胞では Nox1 および Nox2 が、 T 細胞や樹状細胞、好中球など免疫細胞で は Nox2 が主に発現していた。ROSの炎症性 皮膚疾患への関与を、マウスモデルを用いて しらべた。Nox1 および Nox2 欠損マウスを用 い、ハプテン誘発性の接触皮膚炎モデル、ア トピー性皮膚炎モデル、TLR7 活性化による 乾癬モデルにおける発症頻度を、野生型マウ スと比較し解析したところ、すべてのモデルで 野生型マウスと同程度の発症を示した。同様 に AQP9 欠損マウスでも、アトピー性皮膚炎と 乾癬発症モデルにおいて、野生型と同程度 の発症頻度を示した。これらの結果から、No x1,Nox2,AQP9はアトピー性皮膚炎発症 や乾癬発症過程には大きく寄与していないと 考えられた。

他方、ROSの表皮細胞での機能を検証すべく、ROSを大量に発生する刺激である紫外線 B(UVB)をマウス、および表皮細胞に照射し、細胞機能を解析した。UVB 照射による皮膚炎症頻度は、Nox1 欠損マウスで低減していた。表皮細胞では、UVB 照射により誘発される ROS(H2O2を含む)の産生が Nox1 欠損あるいはNox1阻害剤の投与で減少していた(図1)。

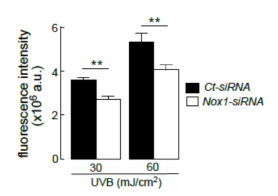


図1.表皮細胞におけるNox1発現減少にと もなうUVB誘発性ROS産生減少

これに伴い、p38/MAPK 細胞シグナルの活性化の抑制と(図2)、炎症性サイトカインであるインターロイキン6やTNF 産生の抑制が確認された(図3)。

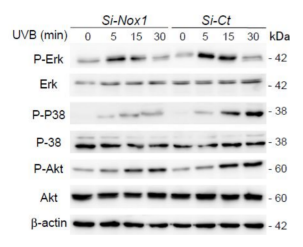


図 2.表皮細胞におけるNox1発現減少によるp38活性化の抑制

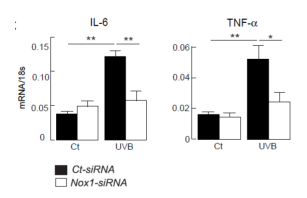


図 3.表皮細胞におけるNox1発現減少による炎症性サイトカイン産生の抑制

一連の結果から、表皮から産生された H2O2

が細胞シグナル制御に関与していることを確認した。表皮細胞で産生された高濃度のH2O2による細胞毒性は、Nox1の阻害によって減弱していた。また細胞内の H2O2 はAQP3 を介して細胞外へ分泌されている可能性が示され、皮膚でおこる炎症反応惹起に関与していることが示された。

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1件)

1. Glady A, Tanaka M, Moniaga CS, Yasui M, <u>Hara-Chikuma M</u>*. Involvement of NADPH oxidase 1 in UVB-induced cell signaling and cytotoxicity in human keratinocytes. Biochem. Biophys. Rep. 2018, 14:7-15.*; 責任著者 查読有り

https://doi.org/10.1016/j.bbrep.2018.03.004

[学会発表](計1件)

1. Glady A, Tanaka M, Moniaga CS, Yasui M, <u>Hara-Chikuma M</u>. Involvement of NADPH oxidase 1 in UVB-induced cell signaling and cytotoxicity in human keratinocytes.

18th World congress of basic and clinical pharmacology, 2018 年 7 月,京都

[産業財産権]

出願状況(計 1 件)

名称:アクアポリン3(AQP3)の細胞外ドメインと 特異的に結合する抗AQP3モノクローナル抗体、 及びその使用

発明者:<u>竹馬真理子</u>,安井正人 権利者:学校法人慶應義塾

種類:特許

番号:2017-198895号

出願年月日:2017年10月12日

国内外の別:国内

6.研究組織

(1)研究代表者

竹馬 真理子(CHIKUMA, Mariko) 慶應義塾大学·医学部(信濃町)·准教授 研究者番号:40531736

(2) 研究協力者

田中 愛美(TANAKA, Manami)·研究員 アゼラ グレディ(GLADY, Azela)·大学院生