Title	血管新生が起点となる瘢痕なき創傷治癒のダイナミズム
Sub Title	Angiogenesis in scarless wound healing
Author	岡部, 圭介(Okabe, Keisuke)
Publisher	
Publication year	2020
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2019.)
JaLC DOI	
Abstract	ヒトやマウスは胎生中期以前は皮膚創傷の再生が可能だが、以後は不可能となり、瘢痕が形成さ れ問題となる。皮膚再生が可能なメカニズムは不明だが、血管新生との関連があると仮定し検討 した。再生が可能なマウス胎生13.5日目の創部においては、早期から創の中心へ向けて旺盛な血 管新生が起こることを三次元的に可視化することに成功した。一方、14.5日目以降になるとその ような血管新生は起こらないことが示された。これらから、創部の血管新生と皮膚再生の可否が 関連している可能性が示唆された。 Mouse embryos can regenerate full-thickness skin wound before E13.5, whereas it is no longer possible after E14.5. We hypothesized that angiogenesis in the skin wound was closely related to skin regeneration. By analyzing embryonic skin wound wholemount preparations, we could visualize three-dimensional vascular network extending from periphery to the center of the wound. There were no such vascular structures in the wounds after E14.5. These results imply the possible relationship between angiogenesis and skin regeneration in mice.
Notes	研究種目 : 若手研究 研究期間 : 2018~2019 課題番号 : 18K16997 研究分野 : 創傷治癒
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_18K16997seika

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

1版



6月 今和 2 年 1 日現在

	<b>ч</b> 1н		0 / 1	· ப%
機関番号: 32612				
研究種目: 若手研究				
研究期間: 2018 ~ 2019				
課題番号: 18K16997				
研究課題名(和文)血管新生が起点となる瘢痕なき創傷治癒のダイナミズム				
研究課題名(英文)Angiogenesis in scarless wound healing				
研究代表者				
岡部 圭介 ( 0kabe, Ke i suke )				
慶應義塾大学・医学部(信濃町)・講師				
研究者番号:5 0 4 4 5 3 5 0				
「「「「「「「」」」」(14433300 (1445330)				
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,200,000円				

研究成果の概要(和文):ヒトやマウスは胎生中期以前は皮膚創傷の再生が可能だが、以後は不可能となり、瘢痕が形成され問題となる。皮膚再生が可能なメカニズムは不明だが、血管新生との関連があると仮定し検討した。再生が可能なマウス胎生13.5日目の創部においては、早期から創の中心へ向けて旺盛な血管新生が起こることを三次元的に可なたち、ことの方が肥まった。14.5日目以降になることに成功した。一方、14.5日目以降になることに成功にた。 が示された。これらから、創部の血管新生と皮膚再生の可否が関連している可能性が示唆された。

研究成果の学術的意義や社会的意義 皮膚の創傷は現代の治療では必ず瘢痕を残し、それは機能障害や整容的問題となる。瘢痕を残さずに皮膚の創傷 を治癒させることは非常に大きな課題である。本研究はマウス胎仔の創傷が瘢痕を残さずに治癒するメカニズム を探索したものである。イモリ四肢、ゼブラフィッシュ尾ビレなど再生可能な組織と同様に血管新生が再生の起 点となるという仮説のもと、マウス胎仔創部の血管新生について解析したところ、再生が可能な時期に限定して 創内に旺盛なります。 能性が開けたと言える。

研究成果の概要(英文): Mouse embryos can regenerate full-thickness skin wound before E13.5, whereas it is no longer possible after E14.5. We hypothesized that angiogenesis in the skin wound was closely related to skin regeneration. By analyzing embryonic skin wound wholemount preparations, we could visualize three-dimensional vascular network extending from periphery to the center of the wound. There were no such vascular structures in the wounds after E14.5. These results imply the possible relationship between angiogenesis and skin regeneration in mice.

研究分野:創傷治癒

キーワード: 創傷治癒 再生 血管新生

科研費による研究は、研究者の自覚と責任において実施するものです。そのため、研究の実施や研究成果の公表等に ついては、国の要請等に基づくものではなく、その研究成果に関する見解や責任は、研究者個人に帰属されます。

様 式 C-19、F-19-1、Z-19(共通)

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。身体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、有効な予防手段がほとんど存在しない。

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)。これまでわれわれのグループは、 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;



胎仔皮膚の走査型電子顕微鏡所見。胎生 13 日目マ ウスの皮膚は損傷後に再生するが(左)、胎生 14 日目 以降は瘢痕を残して修復される(右)。 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(図1)。本研究で は、イモリ切断肢や魚類切断尾の再生 において血管新生が必要であるという 知見(Smith et al Nature 1975; McMillan et al Development 2013)を ヒントとし、哺乳類皮膚の無瘢痕性創 傷治癒における血管新生についてその 様式・意義を検討することとした。

2.研究の目的

本研究では、上記の知見をもとに、胎仔皮膚創傷治癒モデルにおける血管新生の全容を、申請 者の立ち上げた 3 次元可視化技術を駆使して明らかにすること、またそれを制御する因子の時 間的・空間的分布を明らかにすることを目的とする。申請者は網膜の血管新生モデルを用いて、 vascular endothelial growth factor (VEGF)の時空間的分布によって発生段階の血管新生が緻密 に制御される新たな仕組みを明らかにしてきた(Okabe et al Cell 2014)。これらの経験をもと に、創部の微小環境において、VEGF を中心とする血管新生の制御因子がどのような起源を持 ち、どのようにコントロールされて組織に供給されているのか、胎生期の進行に伴ってそれがど のように変化するのか、また遺伝的介入によって血管新生が阻害された場合に、治癒結果がどの ように変化するのか、などを明らかにするべく研究を行った。

3.研究の方法

(1)血管の三次元ネットワークの可視化

本研究では、申請者らが過去に開発したマウス胎仔皮膚創傷モデルを用いる。麻酔下の母体マ ウスを開腹し、体外へ脱出させた子宮壁に小切開を加えて胎仔手術により側腹部に皮膚全層切 開創を作成する技術は既に確立されている。胎生 13 日目以降の胎仔手術が可能であり、1 母体 あたり約5匹の胎仔に手術を行い、80%以上が生存することが分かっている。一定時間経過後の 創部組織を回収し、ホールマウント染色を行い共焦点顕微鏡で観察する。胎仔皮膚組織は微細で 軟らかく、ホールマウント染色に適した条件を備えており、血管ネットワークの三次元構造をあ りのままに可視化することができる。創傷治癒過程の進行に伴う血管新生の様子を形態学的に 解析する。また、皮膚の再生が可能な胎生 13 日目の組織が、以後の組織とどのような違いを持 っているのか、詳細に検討する。

(2)血管新生制御因子の時間的・空間的分布

上記の結果なネットワークの可視化と並行して、血管新生を制御する因子(特に VEGF/VEGF 受容体)が創内および周囲でどのような分布を示すかにつき検討する。血管の発生や血管新生において、VEGF は圧倒的に重要な役割を果たすことが知られている(Shalaby et al. 1995)。胎児皮膚創傷部位における VEGF やその受容体の量、局在を明らかにすることによって、血管新生の制御に関する新規の知見が得られると考えられた。

(3)神経やマクロファージとの関連

本研究で用いるホールマウント染色による観察は、三次元構造が可視化できる他に、多重染色 によって異なる細胞種間の関連性について検討することが可能であるという利点を持っている。 すなわち、創部において血管新生を制御することが強く予想されるマクロファージ、ニューロン などとの空間的配置から、これらが血管新生において果たす機能を推定することができる。

## 4.研究成果

(1)皮膚創部における三次元血管ネットワー クの可視化

まず、皮膚の完全な再生が期待できる胎生13 日目のマウス胎仔背部皮膚に全層欠損創を作成 し、24時間後に創部を回収した。既に確立され ているプロトコールに従い、ホールマウント免 疫染色標本を作製し、共焦点顕微鏡(FV-1000、 Olympus)で観察した。創部の浅層、中間層、深 層に色分けした染色結果を図2に示す。中間層 から浅層に存在する血管から創中心部へ向かっ てfilopodiaを伸ばす、特殊に分化したtip cell と呼ばれる血管内皮が多数認められた。このこ とから、胎生13日目皮膚創部においては、創傷 治癒の早期から旺盛な血管新生を認めること、 またその血管新生の様式は発芽 sprouting によ るメカニズムが主であることが示唆された。

(2) 胎齢ごとの血管新生様式の違い

次に、胎生13日目から胎齢が進むことによっ て、観察された血管新生の様子がどのように変 化するかについて調べた。胎生13日目と同様に、 胎生14日目~胎生17日目の創部ホールマウン ト染色標本を作成して観察した。胎生13日目~ 15日目の結果を図3に示す。



図2.胎生13日目、24時間後の創部所見 創の中心部へ向かう旺盛な血管新生が観 察される。中間層~浅層における血管新生 が目立つ。Fillopodiaを持つ tip cells を 多数認める。

胎生 13 日目の創部においては、(1)に示した通り、創中心部へ向かって旺盛な血管新生が起 こっている様子が観察されたが、胎生 14 日目以降になると、創傷作成 24 時間後の時点ではそれ が全く認められないことが分かった。画像を三次元構築して創の断面を観察すると、それがより はっきりと可視化される(図 3J-K)。創部血管新生の様式に起こるこの変化がどのようにしても たらされるのか、その詳細なメカニズムは不明であったが、表皮紋理など皮膚の微細な構造も含



図3. 胎齢の進行に伴う創部血管新生様式の変化 胎生 13 日目の創部では創表面に近い部に新生された密な血管 ネットワークが認められるが、胎生 14 日目以降にはそれが認め られなくなる。 めた皮膚の完全な再生が 可能な時期が胎生 13 日目 までである、という申請者 らの過去の知見を考え合 わせると、本研究で観察さ れた血管新生の有無が、以 後の皮膚の再生の可否と 関連していることが示唆 された。

(3)正常皮膚における血管新生の検討

胎仔手術によって皮膚 の創傷を作成して観察す るモデルは、胎生 12 日目 以前は困難であることが 以前の我々の予備的研究 で示されているが、創部で はなく正常の発生過程に おける血管新生の様子を 調べることにより、上記結 果のメカニズムを探る上 での重要な知見が得られ ると考えられた。そこで、 正常発生過程の胎仔の皮 膚を切り出し、ホールマウ ント免疫染色標本を作成 して検討した。

胎生 11 日目の背部皮膚 においては、皮膚自体には 側胸部を除いて明らかな血 管や神経線維のネットワー クは存在せず、側胸部にお いては深層から垂直に立ち 上がる神経血管束が認めら れた。胎生 12 日目、13 日目 と進行するのに伴って、側 胸部に限局して認められて いた神経線維および血管の ネットワークが正中方向へ 拡大していく様子が観察さ れた。胎生13日目になると 背部正中で左右の血管網が 互いに癒合して全エリアが カバーされることとなっ た。

このことから、胎生13日 目以前の時期は生理的に皮 膚の血管新生が盛んな時期 と重なることが分かった。



胎生 11 日目から胎生 13 日目にかけて、側胸部から皮膚表面に 出現した血管および神経が日ごとに伸展して背部正中へ向けて ネットワークを形成する様子が観察される。

皮膚創部においても、この時期に重なる場合には盛んな血管新生が起こり、ひいては皮膚の再生 が可能となっている可能性が考えられた。

上記の皮膚における正常な血管新生の様式、および創部における血管新生の様式については 過去にほとんど報告がなく独自性の強いものと考えられる。今後、その分子メカニズムについて の解析を進め、胎生期の皮膚再生がどのように成し遂げられているのか、また臨床の創傷治療に 応用できるものはないか、などの検討を加える必要がある。

## 5.主な発表論文等

〔雑誌論文〕 計0件

〔学会発表〕 計1件(うち招待講演 0件/うち国際学会 0件)
1 発表者名

岡部 圭介

2.発表標題

血管新生を起点とする瘢痕なき創傷治癒のメカニズム

3 . 学会等名

第49回日本創傷治癒学会

4 . 発表年 2019年

〔図書〕 計0件

〔産業財産権〕

〔その他〕

-

6	研究組織

	氏名 (ローマ字氏名) (研究者番号)	所属研究機関・部局・職 (機関番号)	備考
--	---------------------------	-----------------------	----