

Title	心臓・大血管発生におけるイノシトール三リン酸受容体の組織特異的機能の解明
Sub Title	Tissue-specific roles of inositol 1,4,5-trisphosphate receptors for cardiovascular development
Author	内田, 敬子(Uchida, Keiko)
Publisher	
Publication year	2011
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2010.)
JaLC DOI	
Abstract	イノシトール三リン酸受容体(IP3R)の3種のサブタイプのうち、1型および3型IP3Rを同時に欠損させたダブルノックアウト(1/3DKO)マウスは心臓血管発生異常をきたす。組織マーカーの発現解析と組織特異的1/3DKOマウスの解析により、1型・3型IP3Rは、右心室から心臓流出路の発生において二次心臓領域のうちTbx1非発現領域で機能すると考えられた。さらに、血管内皮細胞に発現する1型・3型IP3Rは、血管発生において血管新生の過程に必須の役割を担うことが示唆された。
Notes	研究種目：若手研究(B) 研究期間：2009～2010 課題番号：21791004 研究分野：小児循環器学 科研費の分科・細目：内科系臨床医学・小児科学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_21791004seika

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.

様式 C -19

科学研究費補助金研究成果報告書

平成 23 年 6 月 16 日現在

機関番号 : 32612

研究種目 : 若手研究(B)

研究期間 : 2009 ~ 2010

課題番号 : 21791004

研究課題名(和文)

心臓・大血管発生におけるイノシトール三リン酸受容体の組織特異的機能の解明

研究課題名(英文)

Tissue specific roles of inositol 1,4,5-trisphosphate receptors for cardiovascular development

研究代表者

内田 敬子 (UCHIDA KEIKO)

慶應義塾大学・医学部・共同研究員

研究者番号 : 50286522

研究成果の概要(和文):

イノシトール三リン酸受容体(IP_3R)の3種のサブタイプのうち、1型および3型 IP_3R を同時に欠損させたダブルノックアウト(1/3DKO)マウスは心臓血管発生異常をきたす。組織マーカーの発現解析と組織特異的1/3DKOマウスの解析により、1型・3型 IP_3R は、右心室から心臓流出路の発生において二次心臓領域のうちTbx1非発現領域で機能すると考えられた。さらに、血管内皮細胞に発現する1型・3型 IP_3R は、血管発生において血管新生の過程に必須の役割を担うことが示唆された。

研究成果の概要(英文):

We previously showed that inositol 1, 4, 5-trisphosphate receptor (IP_3R) 1 and 3 double knockout (1/3DKO) mice exhibited the defect of cardiovascular development. Our results from the marker analyses and the generation of tissue specific 1/3DKO mice suggested that IP_3R1 and 3 do not function in the subpopulation of the second heart field originated from Tbx1 expressed cells during heart development, and that IP_3R1 and 3 in the endothelial cells may play redundant roles for the angiogenesis during embryonic vascular development.

交付決定額

(金額単位: 円)

	直接経費	間接経費	合計
2009 年度	1,800,000	540,000	2,340,000
2010 年度	1,500,000	450,000	1,950,000
総 計	3,300,000	990,000	4,290,000

研究分野 : 小児循環器学

科研費の分科・細目 : 内科系臨床医学・小児科学

キーワード : 発生、循環器、シグナル伝達

1. 研究開始当初の背景

哺乳類の初期発生では、胎盤の形成と胎仔発生の双方が確立することが必須である。特に、生命維持に必須である循環系は、胎仔臓器の中で最も早期に発生し、機能し始めるため、

心臓・大血管の発生時期は胎盤の形成時期に重なる。我々は、様々な心血管発生異常をきたすノックアウトマウスが作製したが、全身で遺伝子機能を喪失させる従来法では、しばしば、胎盤の異常が合併するため、胎仔の発

生異常の原因が胎仔における遺伝子機能喪失による特異的なものか、胎盤異常による二次的なものか、確定することが困難となる。我々は、細胞内カルシウムシグナルを担うイノシトール三リン酸受容体(IP₃R)に着目し、3種のサブタイプ(IP₃R1, IP₃R2, IP₃R3)のさまざまな組み合わせのノックアウトマウスを作製し、心臓発生におけるIP₃R1, IP₃R2の役割、および、咽頭弓と血管発生におけるIP₃R1, IP₃R3の役割に関する基礎的研究に従事してきた。これまでの研究で、IP₃R2は心臓特異的に発現するが、IP₃R1, IP₃R3は胎生8.5日以降ほぼ胎仔全体に発現すること、IP₃Rの3種のサブタイプの単独KOマウスには、心臓血管発生異常は認められないが、IP₃R1・IP₃R2のダブルノックアウト(DKO)マウスおよびIP₃R1・IP₃R3DKOには心臓・血管・咽頭弓の発生に異常が認められることを明らかにしてきた。具体的には、(1)右心室の低形成・心臓流出路の短縮、二次心臓領域マーカーであるIsl1とBMP4の発現領域の狭小化(Nakazawa M, Uchida K, et al. *J Mol Cell Cardiol*, 2011. in press)、(2)卵黄嚢上の原始血管叢・胎仔体節間血管や背側大動脈の形態異常。(3)咽頭弓の低形成と神経堤細胞マーカーであるBarx1の発現低下。一方、IP₃R1・IP₃R2DKOにおいて心臓発生異常と胎盤の形態異常(胎盤迷路の領域の狭小化と、胎仔血管の拡張)が認められた。さらに、胎仔心臓組織培養やゼブラフィッシュに非特異的IP₃R阻害薬を投与すると心臓発生異常をきたした(投稿準備中)。これらの所見は、IP₃Rを介するシグナル伝達が、心血管・咽頭弓発生に重要な役割を果たすことを示唆する。しかし、IP₃R1, IP₃R3は胎盤にも発現していることから、これらの発生異常は胎盤異常の二次的变化である可能性を否定できない。そこで、心臓、血管、咽頭弓特異的なIP₃R1・IP₃R3コンディショナルダブルノックアウト(CDKO)マウスを作製することで胎盤の影響を排除し、IP₃R1, IP₃R3の心臓・血管・咽頭弓発生における役割について解析するという本研究の着想に至った。

2. 研究の目的

胎仔の心臓・血管・咽頭弓の各組織特異的にイノシトール三リン酸受容体(IP₃R)遺伝子の機能をノックアウト(KO)したマウスを用いて、心臓・咽頭弓動脈発生におけるIP₃Rを介する細胞内カルシウムシグナルの組織特異的な役割を解明する。

3. 研究の方法

(1) 二次心臓領域特異的 IP₃R1・IP₃R3 CDKO マウス作製：二次心臓領域マーカーとし

てTbx1を用い、Tbx1Cre: IP₃R1^{+/+}・IP₃R3^{-/-}、とIP₃R1^{loxp/+}IP₃R3^{-/-}を交配してTbx1Cre: IP₃R1^{loxp/-}・IP₃R3^{-/-}を作製した。遺伝子型は、尾または卵黄嚢から抽出したgenome DNAを用いたPCRにより確認した。Tbx1Cre: IP₃R1^{loxp/-}・IP₃R3^{-/-}マウスの心臓血管異常の有無を実体顕微鏡下で観察した。

- (2) 血管内皮特異的 IP₃R1・IP₃R3 CDKO マウス作製：血管内皮細胞マーカーとしてTie2を用い、Tie2Cre: IP₃R1^{+/+}・IP₃R3^{-/-}、とIP₃R1^{loxp/+}IP₃R3^{-/-}を交配してTie2Cre: IP₃R1^{loxp/-}・IP₃R3^{-/-}を作製した。遺伝子型は、同様にPCRにより確認した。Tie2Cre: IP₃R1^{loxp/-}・IP₃R3^{-/-}マウスの心臓血管異常の有無を実体顕微鏡下で観察した。
- (3) IP₃R1, IP₃R3DKOにおける血管発生マーカーの発現解析：*in situ hybridization*および免疫組織化学法を用いて、Semaphorin 3C, 3E, Plexin D1, Angiopoietin 1, Tie2, VE-cadherin, PECAM, Smooth muscle actin の発現を観察した。
- (4) *in vitro*管腔形成能・細胞遊走能解析：血管内皮細胞株(HUVEC)をマトリゲル上で培養し形成された管腔の長さの総和(管腔形成能)を測定した。さらにボイデンチャンバーの上層にHUVECを培養し、VEGF投与により下層に移動するHUVECの細胞数(細胞遊走能)を測定した。管腔形成能と細胞遊走能を無投薬下およびIP₃R阻害薬投与下で比較した。

4. 研究成果

- (1) Tbx1Cre: IP₃R1^{loxp/-}・IP₃R3^{-/-}(二次心臓領域特異的IP₃R1・IP₃R3 CDKOマウス)は新生仔期において実体顕微鏡下で観察しうる心血管系の形態異常は認められず、生後半年間正常に生存し続けたため、臓器発生異常は特にないと考えられた。したがって、二次心臓領域のサブポピュレーションであるTbx1陽性細胞群の下流にはIP₃R1およびIP₃R3は関与しない。この結果は、研究の背景で述べたように、すでに我々が観察したIP₃R1・IP₃R3DKOの右心室における二次心臓領域マーカーIsl1とBMP4の発現領域が狭小化していたという結果と、さらに観察したTbx1の発現が維持されていると結果(図1)に合致している。Isl1とBMP4はひろく二次心臓領域で発現する広域二次心臓領域マーカーであり、その一部にTbx1発現領域が存在する。すなわちTbx1非発現細胞群由来の二次心臓領域の下流にIP₃R1

と $\text{IP}_3\text{R}3$ が関与する可能性がある。

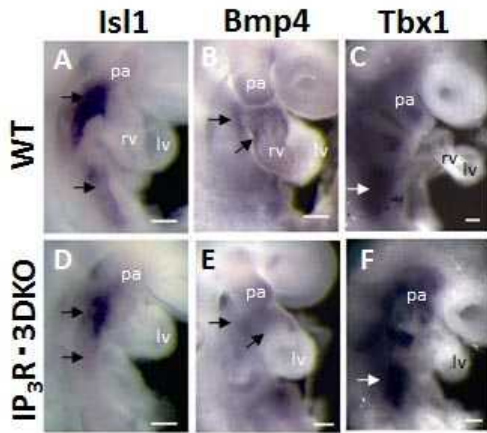


図 1 二次心臓領域マーカーの発現比較
胎生 9.25 日の野生型(WT) (A ~ C) および $\text{IP}_3\text{R}1 \cdot \text{IP}_3\text{R}3\text{DKO}$ (D ~ E) の心臓および二次心臓領域を右側から見た像。
 $\text{Isl}-1$ (A, D), $\text{Bmp}4$ (B, E), $\text{Tbx}1$ (C, F) の発現を *in situ* hybridization 法で観察し発現領域を比較した。矢印は二次心臓領域を示す。Pa は咽頭弓、lv は左心室、rv は右心室を表す。

- (2) Tie2Cre: $\text{IP}_3\text{R}1^{\text{loxp/loxp}}$ · $\text{IP}_3\text{R}3^{-/-}$ (血管内皮特異的 $\text{IP}_3\text{R}1 \cdot \text{IP}_3\text{R}3\text{DKO}$ マウス) は現在のところ出生していないため、胎生致死が疑われた。現在、胎生期のどの時期で致死であるかを決定するために、さまざまな時期の胎仔の形態を観察しているところである。
- (3) $\text{IP}_3\text{R}1$, $\text{IP}_3\text{R}3\text{DKO}$ では、野生型と比較して、whole-mount *in situ* hybridization 法による解析の結果、血管新生マーカーである Plexin D1, Semaphorin 3C, 3E, Angiopoietin 1 の発現低下が認められた (図 2)。

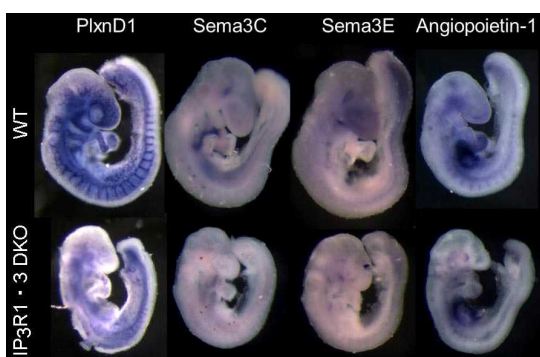


図 2 血管新生マーカーの発現比較
胎生 9.5 日の WT (上段) および $\text{IP}_3\text{R}1 \cdot \text{IP}_3\text{R}3\text{DKO}$ (下段) の胎仔全体を右側から見た像。左から Plxn (Plexin) D1, Sema

(Semaphorin)3C, 3E, Angiopoietin -1 の発現を *in situ* hybridization 法で観察し発現量と発現領域を比較した。
さらに、免疫組織化学法による解析の結果、平滑筋マーカーである Smooth muscle actin の発現が低下していた (図 3)。

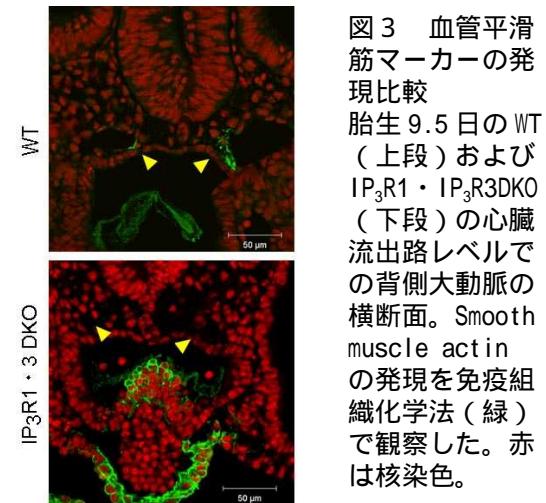


図 3 血管平滑筋マーカーの発現比較
胎生 9.5 日の WT (上段) および $\text{IP}_3\text{R}1 \cdot \text{IP}_3\text{R}3\text{DKO}$ (下段) の心臓流出路レベルでの背側大動脈の横断面。Smooth muscle actin の発現を免疫組織化学法 (緑) で観察した。赤は核染色。

一方、血管内皮細胞マーカーかつ脈管形成マーカーである Tie2, VE-cadherin, PECAM の発現は $\text{IP}_3\text{R}1$, $\text{IP}_3\text{R}3\text{DKO}$ においても野生型と同様のレベルに維持されていた (図 4)。したがって、 $\text{IP}_3\text{R}1$ と $\text{IP}_3\text{R}3$ は、脈管形成には関与せず、血管新生に、遺伝的相補性をもって機能することが示唆された。

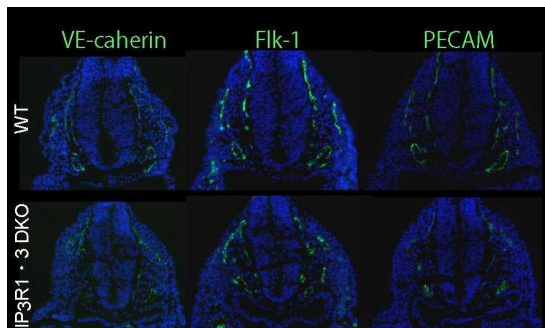


図 4 血管新生マーカーの発現比較

胎生 9.5 日の WT (上段) および $\text{IP}_3\text{R}1 \cdot \text{IP}_3\text{R}3\text{DKO}$ (下段) の胎仔全体を右側から見た像。左から VE-cadherin, Flk-1, PECAM の発現を免疫組織化学法で観察し発現量と発現領域を比較した。

- (4) HUVEC の管腔形成能と細胞遊走能は IP_3R 阻害薬の存在下で有意に低下し (図 5)。血管新生の障害は血管内皮細胞の IP_3R 機能の低下が直接関与する可能性があることが示唆された。

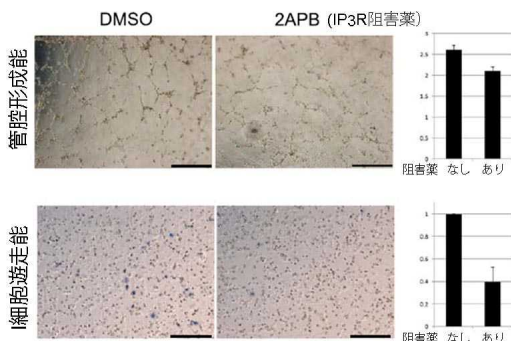


図 5 HUVEC の管腔形成能と細胞遊走能に対する IP₃R 阻害薬の効果

HUVEC の管腔形成能（上段）および細胞遊走能（下段）を 2APB(IP₃R 阻害薬)投与下と非投与下（溶媒（DMSO）のみ）とで比較した。管腔の長さと遊走した細胞数を定量し、右にグラフで示した。エラーバーは標準偏差を示す。

本研究は、いまだ報告がない IP₃R1 と IP₃R3 の組織特異的ノックアウトマウスを用いた新規性の高い内容であり、これらの結果は、IP₃R1 と IP₃R3 が二次心臓領域由来の心臓発生と血管内皮細胞特異的に血管新生に機能することを示唆する重要な所見である。今後は、本研究で作製した血管内皮細胞特異的 IP₃R1, IP₃R3CDKO(Tie2Cre; IP₃R1^{loxP/-} · IP₃R3^{-/-})を活用し、IP₃R の上流および下流のシグナルを探査し、血管発生におけるカルシウムシグナル伝達系を明らかにしていく予定である。本研究の成果は、心血管の発生におけるシグナル伝達系の解明につながるばかりでなく、小児科臨床でしばしば遭遇する先天性心血管疾患の発症分子機構の一部が明らかになり、先天性心血管疾患の発症予防や再生医療を含む治療への応用につながる発生学的基盤に新しい知見を加えるものとなることが期待される。

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 3 件)

Nakazawa M, Uchida K, Aramaki M, Kodo K, Yamagishi C, Takahashi T, Mikoshiba K, Yamagishi H. Inositol 1,4,5-trisphosphate receptors are essential for the development of the second heart field. *Journal of Molecular and Cellular Cardiology*, 査読あり, 2011 (in press).

Uchida K, Aramaki M, Nakazawa M, Yamagishi C, Makino S, Fukuda K, Nakamura T, Takahashi T, Mikoshiba K, Yamagishi H. Gene knock-outs of inositol 1,4,5-trisphosphate receptors types 1 and 2 result in perturbation of cardiogenesis. *PLoS ONE*, 査読あり, 5: 2010, pii: e12500.

Yamagishi H, Maeda J, Uchida K, Tsuchihashi T, Nakazawa M, Aramaki M, Kodo K, Yamagishi C. Molecular embryology for an understanding of congenital heart diseases. *Anatomical Science International*, 査読あり, 84: 2009, 88-94.

[学会発表](計 1 件)

内田 敏子、Type 1 and 3 Inositol 1,4,5-Trisphosphate Receptors in the Endothelium are Required for Angiogenesis during Embryonic Vascular Development、アメリカ心臓学会、2010 年 11 月 16 日、マコーミックプレイス（米国、シカゴ）

[図書](計 0 件)

[産業財産権]

出願状況(計 0 件)

取得状況(計 0 件)

[その他]

ホームページ等
なし

6. 研究組織

(1)研究代表者

内田 敏子(UCHIDA KEIKO)
慶應義塾大学・医学部・共同研究員
研究者番号 : 50286522

(2)研究分担者

なし

(3)連携研究者

なし