Keio Associated Repository of Academic resouces

でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOで骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからα7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。 (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis	Relo Associated Repository of Academic resources	
Ruthor 佐藤, 和毅(Sato, Kazuki) 宮本, 健史(Miyamoto, Takeshi) Publisher Publication year Jitite 科学研究費補助金研究成果報告書 (2014.) JaLC DOI Abstract (1) マウス骨修復モデルで、 ニコチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、 内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、 いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOでは、 いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOではので骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、 骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからα7nAchRは生理的骨代謝において、 破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。 (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism. Notes 研究種目:基盤研究(C)研究期間: 2012~2014 課題者号: 24592279 研究分野:整形外科学	Title	喫煙(ニコチン)が骨代謝に及ぼす影響に関する実験的研究
Publisher	Sub Title	Experimental study on the influence of nicotine to bone metabolism
Publication year 2015 Jittle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2014.) Abstract (1) マウス骨修復モデルで、コチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。 な7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、な7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。 破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからな7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。(1) To examine the influence of nicotine on ossification、a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration、the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism. Notes 研究種目:基盤研究(C)研究期間:2012 - 2014 課題番号:24592279研究分野:整形外科学	Author	佐藤, 和毅(Sato, Kazuki)
Publication year Juitle 科学研究費補助金研究成果報告書(2014.) JaLC DOI Abstract (1) マウス骨修復モデルで、コーチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOで骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからα7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。(1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism. Notes 研究種目:基盤研究(C)研究期間: 2012 - 2014 課題番号: 24592279 研究分野:整形外科学		宮本, 健史(Miyamoto, Takeshi)
Jatitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2014.) Abstract (1) マウス骨修復モデルで、 ニコチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、 内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、 いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOでは、 いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOで骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからα7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。 (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism. Notes 研究相目:基盤研究(C)研究期間:2012~2014 課題音号:24592279研究分野:整形外科学	Publisher	
JaLC DOI Abstract (1) マウス骨修復モデルで、 ニコチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、 内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、 いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOでは、 いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOで骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、 骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからα7nAchRは生理的骨代謝において、 破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。 (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism. Notes WRTHE 基盤研究(C) 研究期間: 2012~2014 課題番号: 24592279 研究分野: 整形外科学	Publication year	2015
(1) マウス骨修復モデルで、 ニコチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、 内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOで骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからα7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。 (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism. Notes Notes Research Paper Genre Research Paper	Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2014.)
ココチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOで骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかった。ことからα7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。 (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism. Notes Notes Research Paper Genre Research Paper	JaLC DOI	
Notes 研究種目:基盤研究(C) 研究期間: 2012 ~ 2014 課題番号: 24592279 研究分野:整形外科学 Genre Research Paper	Abstract	二コチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2) マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。α7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3) 骨形態計測では、α7 nAchR KOで母密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことからα7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。 (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2) We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in α7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3) As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that α7nAchR activated osteoclasts
	Notes	研究種目:基盤研究(C) 研究期間:2012~2014 課題番号:24592279
URL https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_24592279seika	Genre	Research Paper
	URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_24592279seika

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 27 年 6 月 3 日現在

機関番号: 32612 研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2012~2014

課題番号: 24592279

研究課題名(和文)喫煙(ニコチン)が骨代謝に及ぼす影響に関する実験的研究

研究課題名(英文)Experimental study on the influence of nicotine to bone metabolism

研究代表者

佐藤 和毅 (SATO, KAZUKI)

慶應義塾大学・医学部・講師

研究者番号:60235322

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,200,000円

研究成果の概要(和文):(1)マウス骨修復モデルで、ニコチン群は仮骨架橋形成が有意に不良だった。骨折部の仮骨量は少なく、内軟骨性骨化が障害されていると考えられた。(2)マウス大腿骨の培養におけるpentosidineの測定でニコチン群で有意に高くニコチン添加で骨質が低下した。 7 nAchR KOでは、いずれも有意な上昇はみられなかった。(3)骨形態計測では、 7 nAchR KOで骨密度は有意に高値を示した。破骨細胞数はKOで少なく、骨形成や軟骨形成の検討では両者に差がなかったことから 7nAchRは生理的骨代謝において、破骨細胞を活性化させる代謝経路に関与することが推測された。

研究成果の概要(英文): (1) To examine the influence of nicotine on ossification, a mouse bone restoration model was adopted. As the result performed after having maintained high density of internal nicotine for a long duration, the callus bridging formation was significantly worse than control group in two weeks. Additionally, few callus formation implied that the enchondral ossification was impaired. (2)We cultured the mouse thighbone and measured intraosseous pentosidine, one of AGEs. The result was that, not in 7nAchR knockout mouse (KO), but in wild type mouse (WT), pentosidine level was significantly higher in nicotine group, which indicated nicotine affects bone quality. (3)As a result of bone morphometry for WT and KO, in KO the bone density was significantly higher and osteoclasts were fewer. There was no difference in the histological examination of osteogenesis and chondrogenesis between them, by which it was supposed that 7nAchR activated osteoclasts in physiological bone metabolism.

研究分野: 整形外科学

キーワード: 骨代謝 ニコチン

1.研究開始当初の背景

高齢化が進む現代では、加齢に伴う骨の脆弱化、骨質低下の解決が医療費抑制の点から社会の重要課題の一つである。また、喫煙は、骨粗鬆症の予防と治療のガイドライン(2006年)にて骨粗鬆症のリスクファクターの一つであるとされる。

したがって喫煙の骨代謝、骨治癒に対する影響の作用機序の解明・予防が重要である。その作用機序としては、喫煙により体内に取り込まれるニコチンが局所の循環障害を招き、間接的に骨代謝に負に作用するという内容が定説とされてきた。しかしながら、われわれは、これまでの研究(平成 21-23 年度科研費補助金 研究基盤 C)からニコチンが軟骨細胞に 7nAchR を介し直接抑制的作用とは異なるニコチンが骨代謝系に直接作用する機序があると考え、これを解明するため本研究を立案した。

2.研究の目的

本研究の目的は、喫煙(ニコチン)が骨代謝に関連する細胞(骨芽細胞、破骨細胞)、骨組織に対して直接かつ特異的に作用する機序の解明です。

3.研究の方法

(1)(予備実験)western blot と抽出 mRNA の 逆転写 PCR 解析にてヒト成長軟骨細胞において 7nicotinic acetylcholine 受 容体 (nAchR)の発現を確認した。さらに、 ニコチンは 7 nAchR を介して直接的に軟骨細胞に作用し、増殖、分化を抑制すること(in vitro)、 母体のニコチン摂取により胎児の内軟骨性骨化が障害され、発生段階における成長障害が生じること(in vivo/マウス)を確認している。すなわち、ニコチンが軟骨細胞の nAchR を介して軟骨代謝に直接作用を有することを明らかとした。

また、 7nAchR(-/-)マウスにおいては、)骨強度低下、)骨密度低下である可能性を小規模データにて確認しており、また、マウス骨折モデルに対するニコチン投与を施行したところ骨折治癒が不良である可能性を見出しており、これらの結果に基づき、以下の実験を行った。

(2) ニコチンが骨形成に及ぼす影響

まず、<u>骨修復に対するニコチンの影響</u>を検討した。C57BL6 8 週齢マウスに対し骨折モデル(Tajima et al. J Orthop Res, 2010)を使用した。ニコチン投与群(n=5)には、2% sucrose + nicotine(hydrogen tartrate salt)を飲水として経口投与した。ニコチン濃度は、25 μ g/ml にて開始し、投与 3 日目、4 日目は 50 μ g/ml、投与 5 日目以降は 100 μ g/ml とした。対照群(n=5)は、2% sucrose を飲水とした。ニコチン投与開始 7 日目に、各々の個体の両側脛骨に骨折処置を施行し、処置後 8 週まで、定期的に Soft X-ray で評価した。骨折処置

は、脛骨中央で骨切りし23ゲージ針にて髄内固定した。骨切り部の骨、仮骨の状態を評価の際に着目した。Soft X-rayでニコチン投与群/非投与群間に差異があった場合、同一の検体をperipheral quantitative CT(pQCT; 骨密度、骨強度を定量)によりさらに精査・検討する。この検討にて、内軟骨性骨化(骨切り部中央)と膜性骨化(骨切り部両端)が評価できる。

次に、骨新生に対するニコチンの影響を検討した。C57BL6 8 週齢マウスに対し異所性骨化モデル(Kawasaki et al. Biomaterials, 2010)を使用した。BMP2 とニコチン含有のゼラチンフォーム(Gelform®)をマウス大腿部筋内に包埋し、異所性骨化部の大きさ、形状、濃度などを対照群(ニコチンなしのゼラチンフォームを包埋)と soft X-ray にて比較検討した。この検討にて、BMP2 は主に骨芽細胞に作用するため、膜性骨化に対するニコチンの影響が評価できる。

さらに、<u>7nAchR(-/-)マウスでの検討</u>を 行う。この結果により 7nAchR を介した作用 を推測する。

<u>ニコチンが骨質に及ぼす影響</u>を検討した。まず、Garnero(2006), Vashith(2001)らの方法に準拠し、C57BL6 8 週齢マウス大腿骨organ culture を nicotine 有無の条件下で行う。骨強度・骨質評価マーカー(骨質劣化に伴い蓄積する老化架橋物質 advanced glycation endproducts; AGEsの一つであるpentosidine)を評価する(*in vitro*)。

次に、糖尿病マウス(研究室で作成済み)を使用し、ニコチン含有水を持続的に(3ヵ月)経口投与した。非投与の対照群の大腿骨と前述した in vitro実験同様に比較検討する。

さらに、 7nAchR(-/-)マウスを用い、 上記実験 を野生型マウスと比較した。 これにより、 7nAchR の骨質へ生理的 作用機序の推測を行う。

7 nAchR の生理的役割の検討を行う。 以下の a-c を野生型マウスと 7nAchR(-/-)マウスで比較検討を行う

a: 骨密度:下腿骨の pQCT b: 骨形態計 測: Calcein 腹腔内注射による骨標識(骨形成 速度を評価)と TRAP 染色(破骨細胞特異的な 染色法)、Toluidine Blue 染色(軟骨基質の染 色)、これにより野生型マウス/ 7nAchr(-/-)マウスの組織学的比較検討 から 7nAchR の骨代謝における生理的役割 を推測する。c: マウス大腿骨 Bone Marrow か ら誘導した破骨細胞培養 つまり、骨髄幹細 胞から誘導した破骨細胞(当教室で作成済 み)を使用し、ニコチンやアセチルコリン(生 理条件下でのリガンド)に対する破骨細胞の 反応性(核数、大きさに注目)を解析する。 さらに、発現遺伝子の解析(Realtime PCR)を 行うことで、 7nAchR を介した細胞内への下 流シグナル伝達経路の解明を進める。

本研究は以下の倫理面に配慮して実験

を行った。

実験動物を用いる研究については、当該施設動物実験指針に準拠して研究を実施する。特に、動物愛護と動物福祉の観点から実験動物使用は、目的に合致した最小限にとどめる。また、その際、麻酔等手段により苦痛を与えない等の倫理的配慮を行う。実験者は、管理者と相互協力の下、適切な環境での飼育管理を行う。

4. 研究成果

(1)(予備実験)

培養ヒト軟骨細胞(ヒト多指症患者から分 離)の免疫染色、抽出蛋白質の western blot、 および抽出 RNA の逆転写 PCR において 7 nAChR subunit の発現が確認された。 培養ヒト軟骨細胞の三次元培養では、ニコチ ンがアルシアンブルー染色陽性の軟骨基質 量やアルカリフォスファターゼ活性、X 型コ ラーゲン合成を抑制することを確認した。ま た、これを介したニコチンの細胞内シグナル 伝達が、 7nAchR 特異的拮抗薬である MLA に て遮断されることが見出されている。 In vitro において、軟骨細胞の増殖、肥大化分 化、基質産生がニコチン濃度依存性に抑制さ れることが分かった。また、in vivo で、二 コチン暴露した野生型マウスより得られた 胎児の検討で、軟骨層の短縮がみられ、 7nAchR(-/-)マウスではこれを認めないこと から、ニコチンが成長軟骨に発現する 7nAchR を介して直接マトリックスの合成や

骨格形成を制御することを見いだした。 (2) 骨修復に対するニコチンの影響につい ての結果である。両群とも骨折処置後 14 日 目程で骨癒合が得られ、骨癒合期間、仮骨形 成を含む骨癒合形態において両群間に明ら かな差は見られなかった。次に、骨折処置を ニコチン投与から4週まで待機し再検討を行 ったがやはリX線像で明瞭な両者の差異はあ りませんでした。次に nicotine 濃度が不十 分であると考え最大限にすることとした。 nicotine 投与群(n=5)には、nicotine pellet 5mg 21days release(IRA 社、11.9mg/kg/day) を背部皮下に埋没させた(腹腔内設置では即 死)。Pellet 設置から3週後、骨折処置を行 いさらに同 pellet を1個追加設置した。そ の後、X線評価を数日ごとに行った。 nicotine pellet 投与群と対照群を評価した が両群とも同様に14日程で骨癒合し、骨癒 合期間、仮骨形成を含む骨癒合形態に明らか な差はこの場合も見られなかった(図1)。 Nicotine pellet 5mg 21days release を腹腔 内設置するとマウスは即死し、また 5mg 以上 の濃度の pellet では、皮下設置にても即死 する結果だったので、マウスに対するニコチン投与による体内ニコチン濃度は最高濃度 にて検討を行っていることが確認できてい

マウスに対するニコチン投与の骨密度へ の影響を検討した報告では、投与期間を3ヵ 月以上とし結果を得ていることを参考にし、体内ニコチン濃度を高く長時間維持した状態で再度骨折処置による検討を行った。ニコチン投与群(n=5)に飲水によるニコチン経与を9ヵ月行った後、同様の骨折処置と2週時点でニコチン投与群でした。その結果、骨折部での仮骨架橋形成が不良だった。さらにpQCTで両群の骨折部仮骨量、骨密度(仮骨部、で両群の骨折部仮骨量、骨密度(仮骨部、群での骨変度は明らかに低くはなからず骨密度が高いことが分かった。ず骨密度が高いことが分かった。

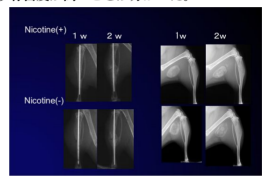


図1;骨折モデル・異所性骨化モデルによる ニコチン作用の検討

これにより内軟骨性骨化がより障害されていると考えられた。この結果は、われわれが予備実験として行った *in vitro* の検討でニコチン投与により軟骨細胞が増殖、分化が阻害されることを明らかにした結果を *in vivo* にて検証できたものといえる。

次に、骨新生に対するニコチンの影響を異所性骨化モデルを使用し比較検討を行った。これは骨新生に対する検討、また機序としては膜性骨化と同様の骨形成過程に対する検討となる。 BMP2 2 μ g と nicotine(1mg/ml, 100μ g/ml, 1000 n g/ml, 100ng/ml, 1

野生型マウスから得た大腿骨を用いたニコチンによる骨質の検討では、10%FCS 群と $10\%FCS+nicotine100 \mu g/ml$ 群(各 n=5) において、骨強度を示す破断エネルギーの測定値は、両者に明瞭な差はなかったものの(p=0.92)、 $pentosidine 量の平均値はそれぞれ <math>31.7 \pm 1.02 \mu g/ml$, $35.4 \pm 2.86 \mu g/ml$ でnicotine を添加した群で有意に骨質低下があると考えられた (t-test analysis) (p<0.05; p=0.02)(図 2)。

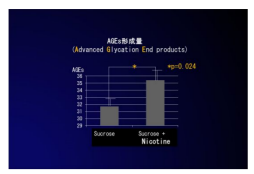


図2;ニコチンの骨質に対する影響

野生型マウス(WT)、 7nAchR(-/-)マウス(KO)から得た大腿骨を用い比較した検討で10%FCS+ribose0.2M+nicotine 100μ g/ml 群でWT では、nicotine 添加により有意ではないが AGEs が上昇する傾向がある一方(p=0.44)、KO では認めなかった(p=0.96)。骨強度にはWT, KO とも nicotine による有意な変化は見られなかった(各0.99, 0.61)。

糖尿病マウスは、ニコチン投与により死亡 する個体が多く、期間内には検討できなかっ た。

7nAchR(-/-)と野生型マウスにおける骨 形態計測の検討では、 7nAchR(-/-)マウス の方が、骨密度が有意に高い(p=0.00131) 結果が得られた。また、組織における単位面 積あたりの破骨細胞数は、 7nAchR (-/-) マウスで有意に少なかった(p=0.035)。一方 で、骨形成系、軟骨形成系の組織学的指標と なるカルセインラベル、トルイジンブルー染 色では両者に明瞭な差は見られなかった。し 7nAchR(-/-)マウスでは、何ら たがって、 かの要因で破骨細胞が抑制されていること で骨密度上昇が結果として生じていると考 えた。次に、 7nAchR(-/-)と野生型マウス の骨髄細胞から誘導して得た破骨細胞に対 するニコチンとアセチルコリンに対する反 応をみた。Real Time PCR にて mRNA レベルで の差異を検討したが、CTSK, OC-STAMP など破 骨細胞の活動性のマーカーには大きな変化 が現れなかった。このことから、ニコチンは さらに上流をターゲットとし、破骨細胞はそ の下流に位置していると考えた。(図3-1,2)

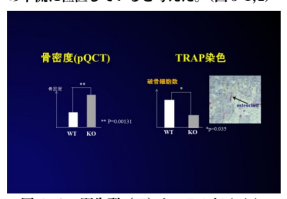


図 3-1;野生型(WT)と 7nAchR(-/-)の 骨形態計測(骨密度とTRAP 染色)

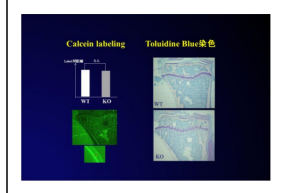


図 3-2; 野生型(WT)と 7nAcR(-/-)の骨形態計測 (Calcein ラベリングと Toluidine blue 染色)

【考察】

In vivo にてマウスに対するニコチンの影 響を骨折モデル、異所性骨化モデルを用いそ の影響をX線像所見で検討したが有意な所見 が得られなかった。これは一つには骨折モデ ルではマウスの骨癒合がニコチンの影響を 見るには早期であること、また異所性骨化モ デル含め X 線による画像評価ではニコチンの 影響による変化を検知するのに適していな い可能性があると考えている。一方、野生型 マウスでの骨折モデルに対して行った pQCT では、ニコチンの影響による内軟骨性骨化、 つまり軟骨形成を経る骨形成に対する障害 作用が明らかとなり、これまでにない新たな 知見を得ることができた。この知見により喫 煙患者では骨折後の骨治癒が不良であると いう臨床上、周知の事実の機序に対する説明 ができることになった。さらに分子的機序を 明らかにするにあたり 7nAchR(-/-)マウス に対しても骨折モデルを適用し骨折部を野 生型と同様の pQCT を用いた解析を行うこと を考えている。野生型と 7nAchR(-/-)マウ スを比較することで、骨折治癒過程における 7nAchR(-/-)を介した経路の解明への糸口 になると考えている。

骨質に対するニコチンの影響は、これまでに報告がない。ニコチンにより有意に AGEs の蓄積がみられることより、糖尿病などと同様に骨質の低下が生じるというこれまで報告されていない知見が得られた。

骨形態計測の結果から、 7nAchR 破骨細胞を活性化する生理的経路に関与している可能性が示唆された。同レセプターは、元来神経系に発現していることが知られており、神経系と骨代謝の関連は未だ不明な分野である。今後さらに新たな知見が順次得られていくこと可能性があると考えられる。

7nAchR を ノックアウトすることで骨に 関する発現系に変化が生じたことは、同レセ プターが骨代謝調節系に関し Critical な役 目を果たしていることを示唆し、重要な新知 見である。

【結論】

- ・マウス骨折モデルの検討から骨折治癒過程 においてニコチンは軟骨形成阻害に関わる ことが示唆された。
- ・ニコチンは骨質を低下させることが in vitro レベルで明らかとなった。
- ・ 7nAchR は、生理的骨代謝経路においては 骨吸収系を促進する系に関与することが 明らかとなった。
- 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) (論文作成中)

[学会発表](計0件)

[図書](計0件)

〔産業財産権〕 出願状況(計0件)

名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 出願年月日: 国内外の別:

取得状況(計0件)

名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号:

取得年月日: 国内外の別:

〔その他〕 なし

- 6.研究組織
- (1)研究代表者

佐藤 和毅 (SATO KAZUKI) 慶應義塾大学・医学部・講師 研究者番号:60235322

(2)研究分担者

宮本 健史 (MI YAMOTO TAKESHI) 慶應義塾大学・医学部・講師 研究者番号: 70383768

(3)連携研究者 なし