Keio Associated Repository of Academic resouces

Title	心筋梗塞後左室リモデリングにおけるInterleukin-33の役割解明
Sub Title	Role of Interleukin-33 in Left Ventricular Remodeling After Myocardial Infarction
Author	安西, 淳(Anzai, Atsushi)
Publisher	
Publication year	2015
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2014.)
JaLC DOI	
	マウス心筋梗塞モデルを用いて, interleukin-33の発現が梗塞後に上昇し, その発現細胞が線維芽細胞であることを見出した。Interleukin-33ノックアウトマウスでは心筋梗塞後の心機能が改善傾向にあり, 炎症性サイトカインやマトリックスメタロプロテイナーゼの発現が抑制されていた。ノックアウトマウスの梗塞部に浸潤するマクロファージの極性が抗炎症性有意であり, interleukin-33の受容体であるST2の発現がCD11b陽性細胞で上昇していたことから, 梗塞部で発現したinterleukin-33が主にマクロファージに作用して, 梗塞後左室リモデリングを増悪させることが予想された。 The expression of interleukin-33 was increased after permanent coronary ligation in mice. We identified that the main source of interleukin-33 was cardiac fibroblasts in the murine infarcts. Interleukin-33 knockout mice exhibited improved cardiac function and better survival rate 28 days after myocardial infarction. The expression of inflammatory cytokines and matrix metalloprotainase was reduced in the knockout mice and anti-inflammatory M2 macrophages are dominant infiltrating-cells in the infarcts 7 days after myocardial infarction. As Interleukin-33 receptor, ST2, strongly expressed on the CD11b+ cells, interleukin-33 might have detrimental role in the tissue healing after myocardial infarction, partly through controlling inflammatory and anti-inflammatory macrophage function.
	研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2013~2014 課題番号: 25860620 研究分野: 循環器内科学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_25860620seika

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 15 日現在

機関番号: 32612 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2013~2014

課題番号: 25860620

研究課題名(和文)心筋梗塞後左室リモデリングにおけるInterleukin-33の役割解明

研究課題名(英文)Role of Interleukin-33 in Left Ventricular Remodeling After Myocardial Infarction

研究代表者

安西 淳 (Anzai, Atsushi)

慶應義塾大学・医学部・助教

研究者番号:50528164

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):マウス心筋梗塞モデルを用いて、interleukin-33の発現が梗塞後に上昇し、その発現細胞が線維芽細胞であることを見出した。Interleukin-33 ノックアウトマウスでは心筋梗塞後の心機能が改善傾向にあり、炎症性サイトカインやマトリックスメタロプロテイナーゼの発現が抑制されていた。ノックアウトマウスの梗塞部に浸潤するマクロファージの極性が抗炎症性有意であり、interleukin-33の受容体であるST2の発現がCD11b陽性細胞で上昇していたことから、梗塞部で発現したinterleukin-33が主にマクロファージに作用して、梗塞後左室リモデリングを増悪させることが予想された。

研究成果の概要(英文): The expression of interleukin-33 was increased after permanent coronary ligation in mice. We identified that the main source of interleukin-33 was cardiac fibroblasts in the murine infarcts. Interleukin-33 knockout mice exhibited improved cardiac function and better survival rate 28 days after myocardial infarction. The expression of inflammatory cytokines and matrix metalloprotainase was reduced in the knockout mice and anti-inflammatory M2 macrophages are dominant infiltrating-cells in the infarcts 7 days after myocardial infarction. As Interleukin-33 receptor, ST2, strongly expressed on the CD11b+ cells, interleukin-33 might have detrimental role in the tissue healing after myocardial infarction, partly through controlling inflammatory and anti-inflammatory macrophage function.

研究分野: 循環器内科学

キーワード: 炎症反応 心筋梗塞

1. 研究開始当初の背景

心筋梗塞(Myocardial infarction: MI) に対す る再灌流療法の発達は、MI を発症した患者 の急性期死亡率を劇的に低下させたが、重症 例の救命によって梗塞後左室リモデリング による慢性心不全の有病率をむしろ増加さ せるというパラドックスを生んだ。MI 後の 組織修復の過程には免疫応答の賦活化とそ れに付随した炎症反応が不可欠であるが、こ れらが一度過剰になるとかえって組織障害 を進展させ、梗塞後心不全を増悪させてしま う。これまでに MI 後創傷治癒過程に関わる 細胞、分子に関する数多くの報告がなされて いるにも関わらず、MI 後に免疫応答や炎症 反応が過剰となる機序は未だ不明であり、こ れらが明らかとなれば、梗塞後心不全に対す る新たな治療のターゲットとなり得ると考 えられる。

Interleukin (IL)-33 は 11 番目の IL-1 ファミリ ーサイトカインとして 2005 年に Schmitz らに よりクローニングされた(Immunity. 2005;23:479-90)。IL-33 受容体はこれまでリガ ンドが不明であった IL-1 受容体ファミリー である ST2 である。IL-33 は当初、Th2 サイ トカインを誘導し、Th2型の免疫応答や疾患 の発症に関わる因子として注目されていた が、他方、IL-33 の生理作用は Th2 型免疫応 答に留まらず、IL-1 や IL-18 などと同様に、 強力な炎症性サイトカインとして、様々な炎 症性疾患の発症に関与することが最近報告 されている。特に IL-33 は、High Mobility Group Box 1 などと同様に、免疫応答・炎症 反応における、「細胞障害関連因子 (damage-associated molecular DAMPs)」と呼ばれる内在性因子の一つとし ても知られ、様々な病態の炎症の誘導・増幅 に関与することが明らかとなっている。これ までに、感染症、関節リウマチなどの自己免 疫疾患において、IL-33 が病態の炎症を誘導・ 増幅する key molecule であること、IL-33 を介 したシグナル応答を制御すれば、病態を改善 し得ることが報告されてきたが(Arthritis Rheum. 2009;60:738-49 \, Proc Natl Acad Sci U S A. 2008;105:10913-8)、循環器疾患、特に心筋 梗塞後左室リモデリングにおける IL-33 の役 割については明らかではない。最近、ST 上昇 型心筋梗塞患者の発症後、3-5 日目の末梢血 中の IL-33 濃度の上昇が、30 日後、及び1年 後の死亡と関連するという臨床研究結果が 報告された(Int J Cardiol. 2012 Epub ahead of print)。これらの事実、過去の報告をふまえ、 IL-33 が心筋梗塞後の過剰な炎症を誘導し、 梗塞後心不全を促進するのではないかとい う仮説をもとに、IL-33 が梗塞後左室リモデ リングにどのような役割を果たすのかを解 明し、新たな治療法の開発へつなげることを 目的に、本研究を行った。

2. 研究の目的

近年同定された新規の炎症性サイトカインであり、細胞障害関連因子(damage-associated molecular patterns: DAMPs)の一つとして知られるIL-33に着目し、梗塞後左室リモデリングにおけるその役割を明らかにするとともに、IL-33により誘導・増幅される炎症反応を標的とした新たな治療法を開発する。

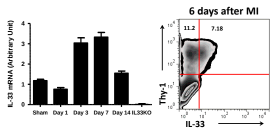
3. 研究の方法

MI 後の IL-33 の役割を明らかにするために IL-33 ノックアウト (IL-33KO) マウスを使 用した。対照群としてその同腹子(WT)を用 いた。1-1.5%イソフルランによる吸入麻酔を 行い、開胸後にマウスの左冠動脈を結紮し、 心筋梗塞(MI)を作製、2 群間の生存率を発症 28 日の時点で Kaplan-Meier 分析により比較 した。また、心エコーによる左室機能(左室 拡張末期径、収縮末期径、左室短縮率)の評 価、flow cytometry や免疫組織染色による主 に好中球、単球、マクロファージなどの炎症 性細胞浸潤の評価を行った。また、梗塞部よ り mRNA、タンパクを抽出し、qPCR、Western blotting を用いた炎症性マーカー (IL-1β、 $TNF-\alpha$ 、MMP-9、-2) の評価を行い、比較検討 した。また、recombinant IL-33 (rIL-33)を WT マウスに投与し、同様に MI 後の創傷治癒 過程を評価した。

4. 研究成果

まず、MI 後梗塞部における IL-33 の遺伝子発現を qPCR で測定したところ、図 1に示すように、MI 後 3-7 日をピークに有意な上昇が認められた(図 1)。また、MI 後、心臓のどの細胞が IL-33 を発現しているか、梗塞部より細胞を単離し、細胞内サイトカイン染色後に flow cytometry で確認すると、タンパク質レベルにおいて IL-33 発現の上昇を認め、その主な発現細胞が Thy1+ 線維芽細胞であることが明らかとなった(図 1)。I L-33 の受容体として知られる ST2 の発現を MI 後時

図1 IL-33の発現は心筋梗塞後に組織中、 特にThy-1⁺ fibroblastで上昇する



系列で解析すると、心筋細胞とともに、CD11b+マクロファージがST2の主な発現細胞であり、主に3-7日目に増加していた。IL-33K0マウスを用いてMI後の生存率と心筋梗塞後創傷治癒過程を対照群であるWTマウスと比較した。その結果、IL-33K0マウスにおいて28日目における生存率は改善傾向にあり(図2)、心破裂の発症頻度もWTマウス

と比較して少ない傾向にあった。また MI 後28 日目の心機能を心エコーを用いて解析したところ、IL-33KO マウスにおいて左室拡張末期径 (LVEDD)、左室収縮末期径 (LVESD)、及び左室収縮率 (FS) が改善傾向であった(図2)。連続切片を用いた組織学的な検討にお

図2 心筋梗塞後生存率、及び心機能評価

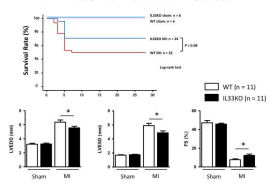
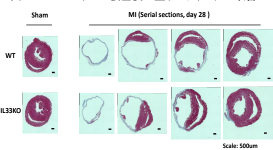


図3 IL-33-/マウスで梗塞後左室リモデリングが改善



いても、梗塞サイズは両群で有意差が無いに も関わらず、左室リモデリングの改善を認め た(図3)。また、MI後6日目の梗塞部の線維 化を Azan 染色で確認したところ、IL-33KOマ ウスでは、対照群と比較して、梗塞部と非梗 塞部の境界領域では密な線維が構成され、梗 塞部では生存心筋が多く、心筋梗塞後の創傷 治癒過程が促進している可能性が示唆され た(図 4)。一方、WT マウスに recombinant IL-33 (rIL-33)を投与すると、MI 後の生存率 が低下傾向にあり、上記と同様の組織学的検 討においても、rIL-33 にて MI 後左室リモデ リングが高度となることが示された(図5)。 MI後6日目で、梗塞部位より mRNA を抽出し、 IL-1β、TNF-αの発現を測定すると、いずれも IL-33KO マウスでその発現が低下していた。 さらに、梗塞部位よりタンパクを抽出し同じ

図4 IL-33^{-/-}マウスでは心筋梗塞後創傷治癒 が促進している。

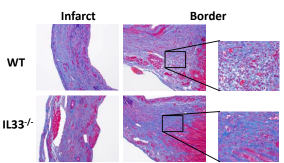
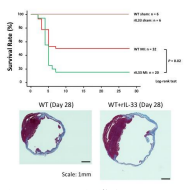
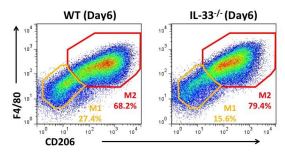


図5 recombinant IL-33投与



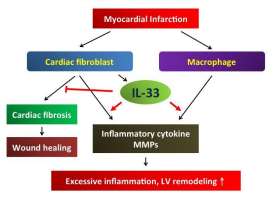
く MI 後 6 日目での組織中の MMP-9, -2 の活性を zymography 法で測定すると、IL-33K0 マウスでその発現が有意に低下していた。 梗塞部より細胞を単離し、flow cytometry において、MI 後 6 日目の梗塞部における浸潤細胞を検討すると、IL-33K0 マウスに おいて CD45+ CD11b+ F4/80+ CD206- M1 マクロファージの割合が少なく、一方で CD45+ CD11b+ F4/80+ CD206+ M2 マクロファージの割合 が増加していた(図 6)。過去の検討より、M1 マクロフ

図6 IL-33・/-マウスではマクロファージ の極性が変化している



アージは炎症性、M2 マクロファージは非炎症性に働くことが知られている。以上より、IL-33 は MI 後梗塞領域の線維芽細胞よりIL-33 の発現が誘導され、心筋細胞、あるいは骨髄由来細胞に作用 することで心筋梗塞後創傷治癒過程に関与している可能性が示唆された(図7)。

図7 心筋梗塞後のIL-33の役割 (仮説)



- 5. 主な発表論文等 該当なし。
- 6. 研究組織
- (1)研究代表者

安西 淳 (ANZAI ATSUSHI) 慶應義塾大学・医学部・助教 研究者番号:50528164