Keio Associated Repository of Academic resouces

Title	強皮症の線維化病態における血小板の役割
Sub Title	Role of platelets in the fibrotic process in systemic sclerosis
Author	安岡, 秀剛(Yasuoka, Hidekata)
Publisher	
Publication year	2016
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)
JaLC DOI	
Abstract	強皮症(SSc)の線維化病態における血小板の役割を追究した。SScおよび健常人由来の血小板RNAを用いたPCR arrayで病態への関与が示唆される遺伝子, 蛋白を同定した。その結果, CXCL5が同定され, 線維芽細胞培養中にCXCL5を添加すると細胞外マトリクス産生が増強した。さらにアスピリンによる血小板機能抑制マウス, または血小板機能が低下しているベータ3インテグリン欠損マウスを用いて線維化を誘導したところ野生型よりも線維化が抑制されていた。以上より, 血小板は線維化誘導に重要な役割を果たし, 特にSScでは血小板が微小血管障害部位でCXCL5を放出し, 線維化病態に関わる可能性があると考えられた。 Fibrosis is an important physiological process in the wound healing, and platelets are thought to play an important role, especially in the earlier step. Our aim in this study is to identify the role of platelets in the pathogenesis of SSc, a prototype of fibrotic diseases. mRNA expression profile of 168 genes were screened by PCR array, and expression of candidates were confirmed by semi-quantitative and quantitative PCR and immunoblot. Finally, CXCL5 was identified as a molecule associated with SSc. Interestingly, fibronectin production was enhanced by addition of recombinant CXCL5 in the culture of skin fibroblasts. Furthermore, Induction of fibrosis in animal model under suppression of platelet function by aspirin or knocking out of beta3-integrin, resulted in attenuation of fibrosis compared with non-treated or wild-type mice, respectively, suggesting that platelets play an important role in the induction of fibrosis.
Notes	研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2013~2015 課題番号:25461485 研究分野:膠原病
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_25461485seika

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.

科研費

科学研究費助成事業 研究成果報告書

平成 28 年 6 月 1 日現在

機関番号: 32612

研究種目: 基盤研究(C)(一般)

研究期間: 2013~2015

課題番号: 25461485

研究課題名(和文)強皮症の線維化病態における血小板の役割

研究課題名(英文) Role of platelets in the fibrotic process in systemic sclerosis

研究代表者

安岡 秀剛 (YASUOKA, HIDEKATA)

慶應義塾大学・医学部・講師

研究者番号:60365260

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,800,000円

研究成果の概要(和文):強皮症(SSc)の線維化病態における血小板の役割を追究した。SScおよび健常人由来の血小板RNAを用いたPCR arrayで病態への関与が示唆される遺伝子、蛋白を同定した。その結果、CXCL5が同定され、線維芽細胞培養中にCXCL5を添加すると細胞外マトリクス産生が増強した。さらにアスピリンによる血小板機能抑制マウス、または血小板機能が低下しているベータ3インテグリン欠損マウスを用いて線維化を誘導したところ野生型よりも線維化が抑制されていた。以上より、血小板は線維化誘導に重要な役割を果たし、特にSScでは血小板が微小血管障害部位でCXCL5を放出し、線維化病態に関わる可能性があると考えられた。

研究成果の概要(英文): Fibrosis is an important physiological process in the wound healing, and platelets are thought to play an important role, especially in the earlier step. Our aim in this study is to identify the role of platelets in the pathogenesis of SSc, a prototype of fibrotic diseases. mRNA expression profile of 168 genes were screened by PCR array, and expression of candidates were confirmed by semi-quantitative and quantitative PCR and immunoblot. Finally, CXCL5 was identified as a molecule associated with SSc. Interestingly, fibronectin production was enhanced by addition of recombinant CXCL5 in the culture of skin fibroblasts. Furthermore, Induction of fibrosis in animal model under suppression of platelet function by aspirin or knocking out of beta3-integrin, resulted in attenuation of fibrosis compared with non-treated or wild-type mice, respectively, suggesting that platelets play an important role in the induction of fibrosis.

研究分野: 膠原病

キーワード: 強皮症 血小板 線維化

1.研究開始当初の背景

過剰な線維化の過程における重要なキー プレーヤーは現在でも線維芽細胞で、その役 割は、活性化に伴う増殖および細胞外マトリ クスの産生亢進と考えられている。これまで の線維化研究の大半は、線維芽細胞が 1)線維 芽細胞自身のフェノタイプの変化(遺伝子や タンパク発現の変化)あるいは2)外的因子に よる刺激を介した線維芽細胞の活性化、の結 果として上記役割を果たすことを示してい る。しかし報告が多数集積する TGF-β であ っても、抗 TGF-β 抗体投与の治験が行われ るに至ったにもかかわらず十分な臨床的な 効果は認めらなかった(Denton CP et al. Arthritis Rheum, 2007)ことから、現時点では単 因子のみ、あるいは線維芽細胞のみといった シングルシステムでの解析では不十分と考 えられている。最近の研究では線維芽細胞以 外の様々な細胞システムの関与が注目され ている (図1)。

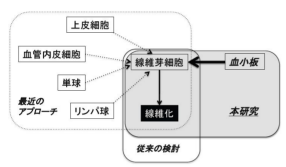


図1. 本研究の位置づけ

例えば SSc 患者由来の単球 (Higashi-Kuwata N et al. Arthritis Res Ther, 2010 など) やリンパ 球 (Hugle T et al. Arthritis Rheum 2012 など)、 血管内皮細胞、上皮細胞がそれぞれ健常人由 来の細胞と比較検討され、その役割が追究さ れている(図 1)。**血小板は**一般的には止血に関 与するとされ、創傷治癒では図2に示すよう に、**最初に傷害部位に関わる**。近年血小板は 多岐にわたるサイトカイン・ケモカインや成 長因子などを内包していることが明らかと なり、免疫を含めた止血以外の役割をもつこ とも知られるようになってきた (Semple J et al. Nat Rev Immunol, 2011)。これまで SSc にお いても血小板機能 (Cuenca R et al. Med Clin, 1990 など) や、血小板活性化マーカーの発現 など強皮症の血小板の特徴を調べた検討 (Solannilla A et al. Rheumatology, 2009 など) や血小板由来のマイクロパーティクルに関 する検討 (Guiducci S et al. Arthritis Rheum, *2008 など) が*散見されるが、**血小板の線維化** などのSScの病態への直接的な関与を追究し た研究はこれまでほとんどない。

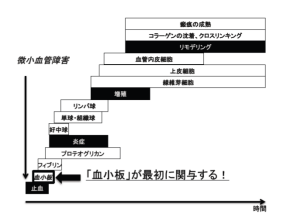


図2.創傷治癒の時間的経過

2. 研究の目的

線維化は創傷治癒の一過程で、組織の修復にかかわる生理的現象であるが、制御を失い過剰な線維化が生じると臓器の機能を不可逆的に障害する。全身性強皮症(SSc)はその代表的な疾患で、肺・心臓・腎などの vital organも障害される予後不良の疾患である。しかし今だ線維化を制止できる有効な治療法とのない。本研究ではこれまで検討されることのないった血小板に着目し、全身性強皮症の線維化病態における役割を解明することにより、線維化機序の解明および線維化を制御可能な新規治療標的を追究することを目的とした。

3.研究の方法

(1) SSc の血小板は健常人と比較し、その性格が異なっているか?

SSc 患者由来血小板における遺伝子発現プロファイルの解析

年齢・性をマッチさせた SSc、健常人各 10 例の末梢血より得た血小板より total RNA を抽出、等量ずつプールしたのち、PCR array (SABiosciencesTM)で測定した。選択した遺伝子群は SSc の病態と関連が推測される 2 アレイ (Chemokine and chemokine receptors, Endothelial cell biology の 2 種類) 計 168 遺伝子について検討した。2 セットで上昇を認めた遺伝子を候補として抽出した。

SSc 多数例を用いた標的遺伝子・タンパク 発現レベルの解析と臨床特徴との関連

年齢・性をマッチさせた SSc23 例、健常人 24 例の血小板より得た mRNA を用い、半定量的 PCR と定量的 PCR (TaqMan™ quantitative PCR) の 2 段階で発現レベルを比較した。候補遺伝子のタンパク発現解析は whole cell lysate を用いた immunoblot を行った。発現レ

ベルは Image J を用いた定量化により評価した。さらに標的タンパク/遺伝子の発現レベルと臨床情報を比較し、標的タンパク/遺伝子高発現例の特徴を検討した。

SSc 多数例を用いた血小板の活性化状態についての解析

(2) SSc の血小板由来の因子および血小板は in vitro で線維芽細胞を活性化させるか?

血小板が候補因子を介して線維芽細胞の 形質に影響を与えるか評価した。SSc および 健常人由来の血小板と健常ヒト線維芽細胞 の共培養を行う。この系で候補因子を抗体で 中和ないしはその受容体をブロックするこ とでその影響を評価した。

さらに候補因子を健常ヒト線維芽細胞に加えて培養し、線維芽細胞の細胞外マトリクス産生能(コラーゲン、フィブロネクチン)を評価した。いずれも細胞外マトリクスの産生を immunoblot で半定量的に比較した。

(3) 血小板の存在は in vivo で線維化を引き 起こすか?

血小板機能を欠いた 3 インテグリンノックアウトマウスを用いた線維化誘導 線維化誘導マウスにおける抗血小板薬アスピリンの効果の解析

血小板の存在が線維化に影響するか解析するために血小板機能が欠損している 3 インテグリン欠損マウスおよび血小板機能を抑制する治療を施したマウスを用い、繊維化への影響を評価した。これらのマウスプレオマイシン経気道的に 3 IU/kg 投与し、28 日後にマウスより肺組織を抽出し、肺の線維化を半定量的に評価した。評価法は:1) Hematoxylin&Eosin染色や Masson-Trichrome染色を用い、Ashcroft score (Ashcroft TA et al.J Clin Pathol, 1988)で線維化の程度を評価した。

4. 研究成果

1) SSc の血小板は健常人と比較し、その性格が異なっているか?

SSc 患者由来血小板における遺伝子発現プロファイルの解析

血小板における mRNA 発現について検討した。mRNA 発現のスクリーニングにスライドに示す PCR array を用いた。病態に関連すると推測される 2 種類のプラットフォーム、168 遺伝子についてスクリーニングした。 ケモカインおよびそのレセプター遺伝子のプラットフォームで検討した結果、CCL5、CCRL2、CXCL5、HIF1A、IL-8、CYFIP2の 6 遺伝子が候補として抽出された。また

endothelial cell biology 関連遺伝子のプラットフォームで検討した結果、CCL5、CFLAR、CRADD、 TYMP、 FLT1、 PECAM1、 PLA2G4C、SELE の 8 遺伝子が候補として抽出され、計 14 遺伝子が抽出された。

SSc 多数例を用いた標的遺伝子・タンパク発現レベルの解析と臨床特徴との関連

さらに血小板におけるこれら 14 遺伝子の 発現について半定量的 PCR で比較した。血 小板で恒常的に発現していると考えられて いる ITGA2B の発現を対照とし、それぞれそ の比を発現レベルとした。14 遺伝子のうち RT-PCR で解析可能であったのは PECAM、 PLA2G4C、CXCL5、CCL5、CRADD Ø 5 遺伝子であった。このなかで強皮症 23 例、 対照として健常人 24 例における遺伝子発現 ついて検討した。この結果、半定量的 PCR では CXCL5 のみが強皮症由来の血小板で健 常人と比較し高発現していることが明らか となった(P<1x10-5)。 さらに、CXCL5に ついて定量的 PCR でその発現について検討 した。定量的 PCR でも CXCL5 は強皮症血 小板で高発現し(P<0.02) 健常人の4.6倍 で、候補遺伝子と考えられた。CXCL5はCXC ケモカインの一つで好中球のリクルートや 活性化に関与することが知られており、IL1β やTNFαでのその発現が誘導されることが知 られている。またレセプターは CXCR2 で、 CXCR2 を発現する好中球、マスト細胞、血 管内皮細胞のリクルートに関与しているこ とが報告されている。

CXCL5 がタンパクレベルでも高発現しているか、血小板の lysate を用いた免疫ブロットで検討した。タンパクレベルの検討でもCXCL5 は強皮症血小板で健常人の 1.6 倍高発現しており(P < 0.0001) 実際に生理的に意義を持つ可能性が示唆された。なお、発現レベルと臨床特徴について検討したが、明らかな関連は示されなかった。

SSc 多数例を用いた血小板の活性化状態についての解析

血小板の代表的な機能は3つあり、活性化による形態変化、放出能、凝集能の獲得がある。対象はアメリカリウマチ学会の分類予備基準を満たす強皮症49例、健常人23例で強皮症の臨床特徴は表1に示す。16%で抗血小板薬が、半数以上がプロスタグランジン製剤を内服していた。活性化血小板の比率をフローサイトメトリーで検討した。血小板のマーカーをCD41、活性化マーカーとしてCD62Pを用いた。強皮症では健常人と比較し活性化血小板の比率が増加していた(P<0.0001)。

表 1.血小板の活性化状態を評価した全身性 強皮症(SSc)49 例および健常人の内訳

Systemic sclerosis (SSc) Healthy controls	49 23
Age (years) (mean ± SD)	61.8 ± 12.4
Male : Female	4:45
Diffuse : Limited	7 : 42
Age at onset (years) (mean ± SD)	49.5 ± 13.9
Disease duration at exam (years)	12.6 ± 10.6
Autoantibodies	
anticentromere antibody	25 (51 %)
anti-Topoisomerase I antibody	5 (10 %)
anti-U1RNP antibody	5 (10 %)
anti-Th/To antibody	4 (6 %)
anti-RNA polymerase III antibody	1 (2 %)
Antiplatelets	8 (16 %)
Cilostazol (Pletaal®)	6 (12 %)
Sarpogrelate (Amplag®)	2 (4 %)
Aspirin	2 (4 %)
Prostanoids	26 (53 %)

(2) SSc の血小板由来の因子および血小板は in vitro で線維芽細胞を活性化させるか?

血小板の存在が強皮症の特徴である線維化、とりわけ細胞外マトリクスの産生への寄与の可能性を考え、血小板と線維芽細胞の共培養系を樹立し、細胞外マトリクスの産生への影響について検討した。健常線維芽細胞と強皮症由来の血小板を 96 時間共培後、harvest し、細胞外マトリクス産生を免疫ブロットで検討した。血小板を共培養することにより細胞外マトリクスであるフィブロネクチンの産生が増強されていた。

これまでの知見からは CXCL5 は上述に示 したように生体内ではケモカインをして働 くことが示されているが、過去にケモカイン の一つである CCL2 は細胞外マトリクスの誘 導を介して線維化と関連していることが示 されている。そこで、CXCL5 に関しても細 胞外マトリクスの産生を誘導し、線維化に寄 与している可能性を考え、in vitro の系で検 討した。血小板と線維芽細胞との共培養系で の細胞外マトリクス産生の誘導は中和抗体 である抗 CXCL5 抗体、CXCL5 レセプター アンタゴニストを投与することにより、部分 的に抑制された。さらに CXCL5 のリコンビ ナントタンパクで線維芽細胞を刺激し、細胞 外マトリクス産生が誘導されるか検討した。 陽性コントロールとして PDGF、TGF-βを用 い、フィブロネクチンの産生を確認した。 CXCL5 刺激でもフィブロネクチンの発現が 誘導されていることが示された。以上より、 強皮症では血小板のフェノタイプが変化し、 血小板内で増加している CXCL5 の放出を介 して線維化を誘導し、強皮症の病態に寄与す る可能性が考えられた。

(3) 血小板の存在は in vivo で線錐化を引き 起こすか?

血小板の機能が線維化に影響するか解析す るために、野生型マウスに経気道的にブレオ マイシン(3IU/kg)投与後、連日アスピリン あるいは PBS を投与し、28 日後に肺組織に おける線維化状態を評価した。アスピリン投 与群では野生型マウスに比較し、肺線維化 の程度が軽度で、Ashcroft score は低値であっ た $(0.50 \pm 0.58 \text{ vs } 4.25 \pm 0.96, P < 0.05)$ 。 さら に血小板機能が欠損している 3 インテグリ ンホモノックアウトマウスおよび野生型と ノックアウトのヘテロマウスに同様にブレ オマイシンを投与し、線維化の程度について 検討した。ホモノックアウトマウスではヘテ 口に比較し、肺線維化の程度が軽度で、 Ashcroft score は低値であった (1.11 ± 0.60 vs 4.15 ± 1.46, P < 0.0002)。以上より実際血小板 の存在により線維化が誘導され、その機能を 抑制することにより線維化が改善する可能 性が示された。今後 CXCL5 レセプターリガ ンドを投与することにより、その効果が得ら れるか検討したいと考えている。

5.主な発表論文等 〔雑誌論文〕(計 0 件) なし

[学会発表](計 6 件)

Yasuoka H, Kato M, Yoshimoto K, Yamaoka K, Takeuchi T. Circulating platelets are activated and associated with disease activity of patients with rheumatoid arthritis. EULAR2016, Jun 11, 2016, London (UK). (発表決定)

安岡秀剛、加藤三保子、吉本桂子、山岡邦宏、竹内勤・血小板の活性化状態は関節リウマチ(RA)の活動性と関連する・第 60 回日本リウマチ学会、2016 年 4 月 23 日、パシフィコ横浜(神奈川県・横浜市)

安岡秀剛、竹内勤、桑名正隆 . 全身性 強皮症(SSc)における血小板の活性化状態 . 第 19 回強皮症研究会議、2016 年 1 月 16 日、 大正製薬本社(東京都・豊島区)

安岡秀剛、加藤三保子、吉本桂子、竹内勤・血小板の活性化状態と関節リウマチ(RA)の病態との関連・第2回JCRベーシックカンファレンス、2015年10月2日、東京大学鉄門記念講堂(東京都・文京区)

Yasuoka H, Stern K, Okazaki Y, Nishimoto T, Takeuchi T, Kuwana M. Abberant circulating platelets in patients with systemic sclerosis: roles in fibrosis. American College of Rheumatology, Oct 28,2013, San Diego (USA)

安岡秀剛、竹内勤、桑名正隆.強皮症

の病態における血小板の役割 . 第 57 回日 本リウマチ学会、2013 年 4 月 18 日、国立京 都国際会館(京都府・京都市)

[図書](計 0 件)なし

〔産業財産権〕 出願状況(計0件)

なし

取得状況(計0件)なし

〔その他〕 なし

6.研究組織

(1)研究代表者

安岡 秀剛 (YASUOKA, Hidekata) 慶應義塾大学・医学部・専任講師

研究者番号:60365260