慶應義塾大学学術情報リポジトリ Keio Associated Repository of Academic resouces

工 (4) -	<u>したたたかすての海峡英地区の時間に満め用し地方の短田</u>
Title	敗血症に対するβ遮断薬投与の臓器保護効果と機序の解明
Sub Title	Evaluation of the mechanisms how beta blockade therapy for sepsis can protect sepsis-induced
	organ injuries
Author	鈴木, 武志(Suzuki, Takeshi)
Publisher	
Publication year	2017
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2016.)
JaLC DOI	
Abstract	本研究では,敗血症に対するβ遮断薬投与の脾臓内Tリンパ球に対する効果について検討を行った。 まずは生体外実験にて,
	カテコラミン刺激がマウスの脾臓Tリンパ球のアポトーシスを誘導するかどうかを検討し, 濃度依存性にTリンパ球のアポトーシスを誘導することを示した。次に盲腸穿孔術によって作成したマウス敗血症モデルに対するβ遮断薬投与の脾臓Tリンパ球への効果を検討したところ, 敗血症にて激減する正常Tリンパ球の数を維持することを見出した。 In this study, I evaluated the effect of beta blockade therapy on spleen T-lymphocytes in sepsis.
	After confirmation that catecholamine stimulation induced spleen T-lymphocytes apoptosis in a dose dependant manner, I evaluated the effect of beta blockade therapy on normal spleen T-lymphocytes, which were reduced according to the severity of sepsis. I used a cecum ligation and puncture (CLP) model as a septic model, which was a golden standard model for sepsis. Beta blockade therapy maintained the number of normal spleen T-lymphocytes, which were reduced dramatically in septic model. This result suggests that the preservation of immune function through manintenance of T-lymphocytes may be one of beneficial effects of beta blockade therapy in sepsis.
Notes	研究種目 : 基盤研究(C)(一般) 研究期間 : 2014 ~ 2016 課題番号 : 26462768 研究分野 : 麻酔学, 集中治療医学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_26462768seika

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 2 9 年 6 月 1 日現在 機関番号: 3 2 6 1 2 研究種目: 基盤研究(C)(一般) 研究期間: 2014~2016 課題番号: 2 6 4 6 2 7 6 8 研究課題名(和文)敗血症に対する 遮断薬投与の臓器保護効果と機序の解明 研究課題名(英文)Evaluation of the mechanisms how beta blockade therapy for sepsis can protect sepsis-induced organ injuries 研究代表者 鈴木 武志(Takeshi, Suzuki) 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・講師 研究者番号: 8 0 3 2 7 6 0 0

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):本研究では、敗血症に対する 遮断薬投与の脾臓内Tリンパ球に対する効果について 検討を行った。まずは生体外実験にて、カテコラミン刺激がマウスの脾臓Tリンパ球のアポトーシスを誘導する かどうかを検討し、濃度依存性にTリンパ球のアポトーシスを誘導することを示した。次に盲腸穿孔術によって 作成したマウス敗血症モデルに対する 遮断薬投与の脾臓Tリンパ球への効果を検討したところ、敗血症にて激 減する正常Tリンパ球の数を維持することを見出した。

研究成果の概要(英文): In this study, I evaluated the effect of beta blockade therapy on spleen T-lymphocytes in sepsis. After confirmation that catecholamine stimulation induced spleen T-lymphocytes apoptosis in a dose dependant manner, I evaluated the effect of beta blockade therapy on normal spleen T-lymphocytes, which were reduced according to the severity of sepsis. I used a cecum ligation and puncture (CLP) model as a septic model, which was a golden standard model for sepsis. Beta blockade therapy maintained the number of normal spleen T-lymphocytes, which were reduced dramatically in septic model. This result suggests that the preservation of immune function through manintenance of T-lymphocytes may be one of beneficial effects of beta blockde therapy in sepsis.

研究分野: 麻酔学、集中治療医学

キーワード: 敗血症 遮断薬 Tリンパ球 アポトーシス 免疫能

(1)研究開始当初の背景

集中治療医学の目覚しい進歩にも関わら ず、敗血症患者の死亡率はいまだに高い。 米国では敗血症患者の医療費が年170億 ドルと報告され、医療経済面からも敗血 症の治療は重要な課題の一つとなってい る。

当研究室では、心血管系合併症を有す る患者の周術期投与や熱傷患者に対する 有効性が認められているβ遮断薬に着目 し、β遮断薬が敗血症の過剰炎症反応や臓 器傷害を軽減するとの仮説を立て検討し てきた。これまでの研究では、敗血症モ デル動物に対するβ遮断薬投与は、TNF- α の血中濃度を抑えて心機能障害を軽減、 同時に腸管壁防御機能を温存することで 腸内細菌移行現象(bacterial translocation) を抑制し、死亡率を改善することを見出 した。その研究成果は敗血症に対するβ 遮断薬投与の効能に言及した総説でも引 用されている (Shock 2009;31:113)。し かし、敗血症に対するβ遮断薬の有効性の 詳細な機序については、いまだに解明さ れていない点が多い。

敗血症では、免疫担当細胞の活性化に 伴う過剰な炎症反応とそれに引き続き生じ る免疫能低下が問題となるが、免疫能低 下には、早期からの T リンパ球を中心に 起きる免疫担当細胞のアポトーシスの関 与が指摘されている。また、敗血症に伴 う心機能傷害や腎機能傷害にもアポトー シスが関与していることが示されている。 そして、敗血症における免疫担当細胞の 活性化に伴う過剰な炎症反応や、引き続 き起きる重要臓器細胞アポトーシスには、 早期からの過剰な交感神経系の賦活化が 関与していることが指摘されている。よ って、敗血症に対するβ遮断薬の投与は、 各臓器傷害の原因の一つであるとされて いるアポトーシスを抑制することによっ て、臓器傷害を軽減する可能性がある。

(2)研究の目的

以上の背景を踏まえ、「β遮断薬が敗血 症において、抗アポトーシス作用により 重要臓器傷害を軽減する」との仮説を立 てた。本研究は、以下の項目を主たる目 的として実施した。

(1)カテコラミン刺激による培養心筋 細胞及び脾臓Tリンパ球のアポトーシス 誘導を検証し、β遮断薬による抑制効果を 検討する。

(2) 腹膜炎惹起敗血症モデルを用いて、生体内における心筋細胞、腸管内ならびに脾臓リンパ球、腸管上皮細胞のア

ポトーシスに対するβ遮断薬の効果につ いて検討を行う。

申請者らの知る限り、敗血症に対する β遮断薬投与の重要臓器保護効果につい て、その機序を詳細に探求した研究は見 当たらない。本研究において、敗血症に 対するβ遮断薬投与の抗炎症作用ならび に抗アポトーシス効果による、免疫担当 細胞及び心筋や腸管等の多数の重要臓器 保護効果およびその機序が証明できれば、 臨床応用への期待と具体的展開が一層高 まる。さらに、β遮断薬は心血管系疾患あ るいは頻脈性不整脈治療薬としてすでに 臨床的に汎用されており、安全性の面か らみても、敗血症患者への応用性は高い。

(3)研究の方法

(1) 「実験1.カテコラミン刺激による脾臓リンパ球に対するアポトーシス誘 導効果の検討」

セボフルラン麻酔下に健常マウスの 脾臓を摘出し、Nylon wool column 法によ りTリンパ球のみを抽出する。採取した T リンパ球は、10%の血清を含んだ細胞 培養液に懸濁し、CO2 インキュベーター 内で培養する。採取して1時間以内に、T リンパ球を血清が含まれない細胞培養液 に移し、ノルアドレナリン(0.1、1.0、10、 100 µM)ならびにアドレナリン(0.1、1.0、 10、100 µM)による刺激を開始する。刺 激開始24時間後にTリンパ球のアポトー シスをフローサイトメトリーにて評価す る。FSC および SCC による評価にてリン パ球の評価に絞り、CD3 抗原に対する抗 体を用いて、T リンパ球のみのアポト-シス評価を行う。早期アポトーシスの検 出には AnnexinV を用い、晩期アポトー シスの検出には Popidium Iodine を用いる。

(2)「実験2. In vivo における敗血症に対するβ遮断薬投与の血中サイトカインならびに脾臓Tリンパ球のアポトーシスに与える影響」

盲腸穿孔術によって敗血症モデルを 作成後に、生理食塩水を投与する対照群 とエスモロールの持続投与を行うエスモ ロール群に無作為に群分けする。24 時間 後に、全身麻酔下にて脾臓を摘出する。 その際に採血を行い、白血球数、乳酸値、 TNF- α 、IL-1 β 、IL-6、CRPを測定する。 摘出した脾臓からは Nylon wool column 法により T リンパ球を分離して、実験 1 と同様に、蛍光標識の付いた抗 CD3 抗原 抗体、AnnexinV、Popidium Iodine を用い、 フローサイトメトリーにて、T リンパ球 の早期ならびに晩期アポトーシスの評価 を行う。 (4)研究成果

(1) まず生体外実験として、マウスの脾臓からNylon wool column 法により摘出したTリンパ球を用いて、カテコラミンがTリンパ球のアポトーシスを誘導するかどうかを検討した。全身麻酔下にマウスから脾臓を取り出し、Tリンパ球を抽出して血清の含まない細胞培養液に移した後に、ノルアドレナリン(0.1、1.0、10、100µM)ならびにアドレナリン(0.1、1.0、10、100µM)による刺激を行い、24時間後にアポトーシスの評価を行った。どちらのカテコラミンも濃度依存性にアポトーシスを誘導した。

アポトーシス割合(%)



アドレナリン濃度(µM)

*: p < 0.05

(2) 生体内実験では、盲腸穿孔術に より作成したマウス敗血症モデルを用 いた。まずは、敗血症の脾臓内正常 T リンパ球の数とアポトーシスに対する 影響を検討する目的で、盲腸を結紮する 場所を変えることによって 3 群の重症 度が異なるモデルを作成し、1 脾臓あた りの正常 T リンパ球数を検討したとこ ろ、侵襲が重症になるにつれて、正常 T リンパ球数が減少した。アポトーシスの 割合には差がなかった。次に、盲腸穿孔 術を行ったあとに、生理食塩水の皮下注 を行うcontrol群とエスモロールの皮下 注を行う esmolol 群に群分けし、24 時 間後に全身麻酔下で脾臓を摘出し、脾臓 内正常 T リンパ球数とアポトーシスの 割合を調べたところ、アポトーシスの割 合には差がなかったものの、正常 T リ ンパ球の数は esmolol 群で有意に高い ものとなった。この結果より、敗血症に 対するエスモロール投与は、脾臓内正常 Tリンパ球数を維持し、免疫能を高める 可能性が示唆された。

正常 T リンパ球数



*: p < 0.05



なお、脾臓内 T リンパ球以外の臓器のア ポトーシスに対する効果を検証するまで には至っていない。 (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)

[学会発表](計 2件)

- (1) <u>鈴木武志</u>、井上敬、五十嵐達、南 嶋しづか、出野智史、佐藤悠、櫻 井裕教、山田高成、小杉志都子、 森崎浩:敗血症においてカテコラ ミンがリンパ球細胞死に与える 影響.第42回日本集中治療医学 会学術集会 2015212ホテル日 航東京 (東京都・港区)
- (2) <u>Suzuki T</u>, Inoue K, Igarashi T, Minamishima S, Katori N, Morisaki H. Beta-blocker therapy preserves the number of normal spleen T-lymphocytes which is reduced in proportion to the severity in septic model. (A1097) Annual Meeting of American Society of Anesthesiologists Oct 11, 2014 New Orleans (USA)

〔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

(6)研究組織

- (ア) 研究代表者
 鈴木 武志(SUZUKI, Takeshi)
 慶應義塾大学・医学部・専任講師
- 研究者番号:80327600

(イ) 研究分担者なし

- (ウ) 連携研究者
- なし
- (エ) 研究協力者 なし