科研費

科学研究費助成事業 研究成果報告書

令和 元年 6月20日現在

機関番号: 32710 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2016~2018

課題番号: 16K20443

研究課題名(和文)マウスモデルを用いた歯科用重金属における遅延型アレルギー反応の病態解明

研究課題名(英文)Establishment and pathomechanism clarifiant in metal allergy cross-reaction mouse model

研究代表者

重松 宏昭 (Shigematsu, Hiroaki)

鶴見大学・歯学部・助教

研究者番号:80737198

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,900,000円

研究成果の概要(和文):金属アレルギーは掌蹠膿疱症などの難治性の合併症を引き起こすことにより,患者のQOLを著しく妨げており,早期の病態解明や診断法の確立が望まれている.本研究では,金属アレルギー交差反応マウスモデルを作製し,原因となるT細胞の受容体を詳細に解析し,金属アレルギー交差反応の病態解明を行うことを目的とした.本研究の結果,ヒト金属アレルギー交差反応の病態に類似したマウスモデルを作製することができた.また,原因となるT細胞の受容体の遺伝子情報を解明することができた.

研究成果の学術的意義や社会的意義 金属アレルギー患者は増加傾向にあり,難治性の合併症も引き起こし患者のQOLを妨げている.金属アレルギー の詳細な病態については,動物モデルが存在していなかったため,不明な点が多い,本研究では,ヒト金属アレ ルギーの病態に類似したマウスモデルを作製することに成功し,T細胞の受容体解析では,原因となる遺伝子情 報の解析に成功することができた.本研究の成果は,新規診断・治療体系の確立の基盤となり,この分野の研究 が加速されることが考えられる.本研究で得られた金属アレルギー交差反応に関わるT細胞の遺伝子情報が,科 学的根拠に基づいた安全な歯科医療の確立に寄与することが予想される.

研究成果の概要(英文): Metal allergy significantly deteriorates patients' QOL by causing intractable complications, such as palmoplantar pustulosis, and it has been awaited that metal allergy is pathologically understood and diagnostic methods are established. In this study, the metal allergy mouse model was employed for the detailed analysis of TCR in T cells which involved in the cross-reactivity among different metals, in order to elucidate antigen-specific immune responses of T cells involved in the development of allergy to dental materials composed of various metals. This study demonstrated the successful establishment of the metal allergy cross-reaction mouse model with appropriate pathology. In addition, we observed that allergen specific T cells used a specific TCR repertoire in metal allergy cross-reaction mouse model.

研究分野: 口腔外科学

キーワード: 金属アレルギー 交差反応 マウスモデル

様 式 C-19、F-19-1、Z-19、CK-19(共通)

1.研究開始当初の背景

金属アレルギーは,T 細胞によって引き起こされる遅延型アレルギー反応であるが,適切な動物モデルが存在していなかったため,時系列的な病態が不明であり,病態発症メカニズムについては不明な点が多いとされてきた 近年 ピアスなどの金属装飾品をつける人口の増加や,歯科における補綴・インプラント治療などの医療技術の発展による金属曝露の機会の増大に伴って,患者数は増加傾向にあると言われている.また,掌蹠膿疱症などの難治性の合併症を引き起こすことにより,患者の QOL を著しく妨げており,早期の病態解明や診断法の確立が望まれている.

これまでに研究代表者は,ヒトの金属アレルギーの病態に類似したマウスモデルの確立に成功しており,アレルギー発症や病態形成に関わる抗原特異的な T 細胞を論文報告している.歯科用金属として最も頻度の高いパラジウム(以下 Pd),金属アレルギーの原因として最も頻度の高いニッケル(以下 Ni),職業性金属アレルギーとして最も頻度の高いクロム(以下 Cr)の3 種類の金属溶液を用いてマウス足底部にアレルギーを発症させ,ヒト金属アレルギーと類似した病態作製(表皮の海綿状浮腫や T 細胞浸潤)や,局所炎症巣に浸潤している T 細胞に対して T cell receptor (TCR) レパトア解析を行い,金属アレルギー発症に NKT 細胞や金属特異的 T 細胞が深く関与していることを解明してきた.

これまで金属アレルギーの診断はパッチテストが主とされているが,単一の金属溶液のみならず複数の金属溶液に陽性反応を示すいわゆる交差反応が起こることが多く必ずしも臨床症状を反映していないことが多い.

この交差反応をマウスで行っている実験の報告はあるがいずれも腫脹の評価のみであり,アレルギーの主体である T 細胞の詳細な解析を行っている報告はない.そこで,研究代表者が製作した金属アレルギーモデルマウスを用いて異種金属間での交差反応に関与する T 細胞のTCR を詳細に解析することで,複数の金属から成る歯科用金属材料のアレルギー発症に関与する T 細胞の抗原特異的な免疫応答の解明が出来るのではないかという着想に至った.

2. 研究の目的

本研究では、研究代表者が製作した金属アレルギーマウスモデルを用いて、歯科用金属による遅延型アレルギー反応に関与する T 細胞の動態を明らかにすることを目的とする. 具体的には、マウスモデルに感作相と誘導相で異なる金属溶液を注射し、マウス足底部にアレルギーを発症させ、腫脹の経時的変化を観察するとともに、アレルギー交差反応を惹起する T 細胞浸潤を病理学的に検索する. さらに、T 細胞受容体のレパトア解析を行い、病態形成に関わる T 細胞を明らかにしていく、歯科金属アレルギー交差反応の発症・病態形成のメカニズム解明に迫り、将来的には新たな診断・治療体系の確立を目指すものとする.

3. 研究の方法

(1) 金属アレルギー交差反応マウスモデルの製作

BALB/c 5 匹の膝窩リンパ節周囲に金属溶液 (CrCl2, PdCl2, or NiCl2)+LPS 溶液を注射することで感作を行った.感作を2回行った後,足底部に感作した金属とは異なる金属溶液を皮内注射し誘導を3回行った.対照として,感作および誘導時に生理食塩水を足蹠に皮内注射したBALB/c 5 匹を用いた.誘導3回終了後,足底部への誘導後1・3・7日目の腫脹を測定した.

(2) 病理学的ならびに免疫組織学的検討

採取した足底部サンプルを通法に従ってパラフィン包埋し 厚さ 4 mmの連続切片を作成する. HE 染色を行い,上皮の組織破壊像の有無を確認する.さらに,T 細胞浸潤を確認するため, CD3,CD4,CD8の免疫組織学染色を行った.

(3) 定量 PCR 解析

足底部への注射から 7 日後の足底部組織から RNA を抽出し cDNA を合成した後, Th1 サイトカイン (IFN- γ , TNF- α , IL-2), Th2 サイトカイン (IL-4, IL-5, IL-6), 各種アポトーシス因子の遺伝子発現量を定量 PCR 法により解析した.

(4) TCR レパトア解析

誘導 Pd 群の足底部組織より抽出した RNA から cDNA を合成し ,Adaptor Ligation 法を用いて TCR 遺伝子を増幅した 次世代シークエンサー (Illumina Miseq paired-end platform)を用いてTCR 遺伝子上に存在する V ,J 遺伝子の発現頻度 ,および Comlementarity-determining region 3 (CDR3) 領域における塩基配列を網羅的に解析した .

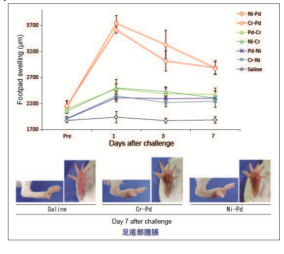
4. 研究成果

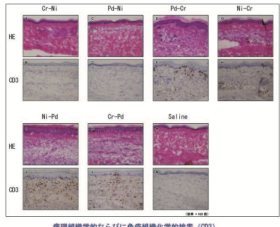
(1) 金属アレルギー交差反応マウスモデルの製作

全ての群において足底部注射後1日目で腫脹 は最大となった.腫脹を強く認めたのは,誘導 Pd 群であった 誘導 Ni 群や誘導 Cr 群の腫脹は, 同程度であった.

(2) 病理学的ならびに免疫組織学的検討

誘導 Pd 群および誘導 Cr 群において,ケラチ ノサイトの海綿状浮腫,上皮内および上皮下組 織への CD3 陽性 T 細胞の浸潤を認めた 対照群 や誘導 Ni 群では,上皮内やその周囲への CD3 陽性 T 細胞の浸潤は認められなかった .CD3 陽 性 T 細胞の浸潤を認めた誘導 Pd 群および誘導 Cr 群の CD4, CD8 の染色を行ったところ, CD4 陽性 T 細胞の浸潤を認めた.一方,CD8 陽性 T 細胞は, 殆ど認められなかった.





Pd-Cr Ni-Pd Ni-Cr Cr-Pd 免疫組織化学的検索 (CD4, CD8)

病理組織学的ならびに免疫組織化学的検索(CD3)

(3) 定量 PCR 解析

誘導 Pd 群において TNF-a,IL-4,IL-5,Granzame A,Granzame B の遺伝子発現量は,対照群 に比べて有意に上昇していた.また,誘導 Cr 群においては, Fas, FasL の高発現を認めた.

(4) TCR レパトア解析

TCR レパトア解析結果では, 感作 Ni-誘導 Pd 群および感作 Cr- 誘導 Pd 群ともに, Trav8d1-Traj49 を有する T 細胞が最も多く認められた. また, Trav11d-Traj18 を有する NKT 細胞も認め られた.

5 . 主な発表論文等

[雑誌論文](計 2 件)

Nakasone Y, Kumagai K, Matsubara R, Shigematsu H, Kitaura K, Suzuki S, Satoh M, Hamada Y, Suzuki R.

Characterization of T cell receptors in a novel murine model of nickel-induced intraoral metal contact allergy.

PLoS One. 2018 Dec 17;13(12):e0209248. doi: 10.1371/journal.pone.0209248. 查読有

Matsubara R, Kumagai K, Shigematsu H, Kitaura K, Nakasone Y, Suzuki S, Hamada Y, Suzuki R. Fexofenadine Suppresses Delayed-Type Hypersensitivity in the Murine Model of Palladium Allergy. Int J Mol Sci. 2017 Jun 25;18(7). pii: E1357. doi: 10.3390/ijms18071357.

[学会発表](計 1 件)

<u>重松宏昭</u>,熊谷賢一,松原陵太,仲宗根康成,鈴木隆二,濱田良樹 金属アレルギー交差反応マウスモデルの作製と病態解明について 第 63 回公益社団法人日本口腔外科学会総会・学術大会 2018 年

6. 研究組織

(1)研究協力者

研究協力者氏名:濱田 良樹,鈴木 隆二,熊谷 賢一

ローマ字氏名: Hamada Yoshiki, Suzuki Ryuji, Kumagai Kenichi

科研費による研究は、研究者の自覚と責任において実施するものです。そのため、研究の実施や研究成果の公表等に ついては、国の要請等に基づくものではなく、その研究成果に関する見解や責任は、研究者個人に帰属されます。