

令和 5 年 6 月 19 日現在

機関番号：32202

研究種目：基盤研究(C) (一般)

研究期間：2020～2022

課題番号：20K09153

研究課題名(和文) 心筋梗塞後の組織修復メカニズム解明と新規細胞治療法の開発

研究課題名(英文) Reparative macrophages contribute to development of solid replacement fibrosis through protecting cardiac fibroblasts

研究代表者

白石 学 (SHIRAIISHI, MANABU)

自治医科大学・医学部・准教授

研究者番号：10438658

交付決定額(研究期間全体)：(直接経費) 3,300,000円

研究成果の概要(和文)：心筋梗塞(MI)後の心筋線維化メカニズムは完全には解明されていない。MI後7日目のマウス心臓から採取したM2様マクロファージで、ニューレグリン1(Nrg1)の発現が増加していた。Nrg1/ErbB/PI3K/Aktシグナルは、損傷した心筋線維芽細胞で活性化されていた。心筋梗塞モデルマウスの全身的なErbB機能の遮断は、炎症を悪化させた。心筋梗塞における線維組織形成の制御メカニズムの一部は、Nrg1/ErbB/PI3K/Aktシグナルの活性化による心筋線維芽細胞のアポトーシスと老化の抑制にあることが示された。Nrg1/ErbBシグナルの制御は、梗塞心臓の線維組織形成に重要であることがわかった。

研究成果の学術的意義や社会的意義

本研究では虚血障害による線維芽細胞の老化やアポトーシスを制御する分子としてマクロファージが分泌するNeuregulin 1(Nrg1)を同定した。慢性心不全の病態に対する心筋線維芽細胞の異常性の果たす重要な役割を考慮すると、梗塞時にダメージを受けた線維芽細胞の長期的予後に対する影響も少なく無いことが予想される。Neuregulin 1による細胞老化やアポトーシスの制御機構の一端が本研究で明らかとなり、今後心不全予後に対する新たな戦略に繋がる可能性がある。

研究成果の概要(英文)：Because the mechanism by which post-MI cardiac fibrosis is regulated is not fully understood, we investigated the cellular and molecular mechanisms of post-MI fibrotic tissue formation. CD206+F4/80+CD11b+ M2-like macrophages collected from mouse hearts on post-MI day 7 showed increased expression of neuregulin 1(Nrg1). Nrg1/ErbB/PI3K/Akt signaling was activated in damaged cardiac fibroblasts. Interestingly, systemic blockade of ErbB function in MI model mice exacerbated inflammation. The molecular mechanism underlying regulation of fibrotic tissue formation in the infarcted myocardium was shown in part to be attenuation of apoptosis and senescence of cardiac fibroblasts by activation of Nrg1/ErbB/PI3K/Akt signaling. M2-like macrophage-mediated regulation of Nrg1/ErbB signaling has a substantial effect on fibrotic tissue formation in the infarcted adult mouse heart and is critical for suppressing the progression of senescence and apoptosis of cardiac fibroblasts.

研究分野：心臓血管外科

キーワード：心筋梗塞 線維化 マクロファージ 線維芽細胞

## 様式 C-19、F-19-1、Z-19 (共通)

### 1. 研究開始当初の背景

急性心筋梗塞は血行再建療法の進歩により救命率は著しく向上したが、心破裂の死亡率は依然として高く、また心不全患者数は増加傾向である。したがって、心筋梗塞発症後の組織修復機転を解明し、心破裂・心不全の発症を予防する効果的な治療法開発は急務である。心筋梗塞発症直後から虚血部位においては免疫反応が開始され、その一環として集まるマクロファージは近年、損傷部位の組織修復に関与することが注目されている。その機能は血管新生、炎症反応の抑制、恒常性維持など多岐にわたるが、詳細な分子メカニズムは未だ不明な点が多い。申請者らは、心筋梗塞モデルにおいて M2 マクロファージ集積を選択的に抑制すると、線維芽細胞の組織修復能も同時に抑制されて心破裂が著しく増加し、心機能も低下することを明らかにした。その過程で M2 マクロファージがダメージを受けた心臓線維芽細胞に対して液性因子を介し細胞死と細胞老化を抑制し、増殖性を保つ役割を果たす可能性があることに注目した。そこで、本研究の目的は、心筋梗塞発症後の心筋修復のメカニズムを掘り下げ、梗塞後の線維芽細胞保護に関連する主要調節因子を特定し、心筋梗塞の新規治療法を開発することである。線維芽細胞のダメージを抑制することによるメリットが本研究で明らかになれば、心筋梗塞発症後の長期的予後に対する新たな戦略に繋がる可能性がある。

### 2. 研究の目的

近年、心筋梗塞の救命率は上昇したものの、心不全患者は増加傾向であり、死亡率も極めて高いことから、心不全の根本的な病因究明と新たな治療法の確立が急務である。本研究の目的は、心筋梗塞発症後の十分な組織修復の誘導と心機能確保のために、虚血侵襲から線維芽細胞を保護するための主要調節因子及びメカニズムを特定することである。心筋梗塞時に障害を受けた線維芽細胞の長期的予後に対する影響も少なく無いことが予想され、本研究によって得られる研究成果は、心筋梗塞後の心不全発症の病態解明と梗塞時に線維芽細胞のダメージを抑制することに焦点を当てた新たな切り口からの治療法開発の基盤になると期待され、心筋梗塞後の生命予後向上に重要な意義を有している。

### 3. 研究の方法

Nrg1 の受容体抗体を心筋梗塞モデル動物に投与し、線維芽細胞の細胞死・老化制御に Nrg1 が関与していることを *in vivo* で証明する目的で、組織学的検査により心筋梗塞領域・線維化の程度の評価を行った。更に蛍光活性化セルソーティング法により心臓から線維芽細胞を収集し、RNA 抽出の後に qRT-PCR 法により炎症・細胞老化に関連する遺伝子発現を評価し、Nrg1 による線維芽細胞に対する細胞死・細胞老化制御作用を明らかにした。次に *In vitro* で M2 マクロファージが分泌する Nrg1 が線維芽細胞の細胞死・細胞老化制御及び組織修復に関与するシグナル伝達経路を明らかにする目的で線維芽細胞とマクロファージの共培養実験を行い、Nrg1 を介した線維芽細胞の細胞死・細胞老化制御に関わるシグナル伝達経路を Western Blot 法及び qRT-PCR 法を用いて評価を行った。

### 4. 研究成果

## (1) 心筋梗塞発症時の線維芽細胞の細胞老化、アポトーシスの進行と関連遺伝子発現の変化

8週齢 C57BL/6J マウスを全身麻酔下に左前下行枝を結紮して心筋梗塞を作成し、心筋梗塞発症前、発症後 7、14、28 日目の解析を行った。infarct 領域に集積する線維芽細胞がアポトーシス(Caspase3<sup>+</sup>)を起こすと同時に SA-β-Galactosidase 染色陽性を示し細胞老化の進行も観察された(図 1)。また、同時に心臓切片の qRT-PCR による遺伝子発現解析でも、細胞老化関連遺伝子 *SA-βgal*, *p16*, *p53*, *p21* の発現が有意に増加しており、心筋梗塞後の線維芽細胞の細胞死・細胞老化の進行を確認した。同時に、個体の発生や成長、維持に重要な役割を担う Neuregulin1 の遺伝子発現上昇を infarct 領域でみとめ、その受容体(ErbB2/4)の発現を線維芽細胞上で確認した。次に正常心臓および心筋梗塞発症の心臓から FACS で CD11b<sup>+</sup>F480<sup>+</sup>CD206<sup>+</sup>M2 型マクロファージを採取し、遺伝子発現を Micro-array で網羅的に解析したところ、心筋梗塞発症後の M2 型マクロファージで有意に遺伝子発現量が増加する extracellular ligand として Neuregulin 1(Nrg1)を同定した。

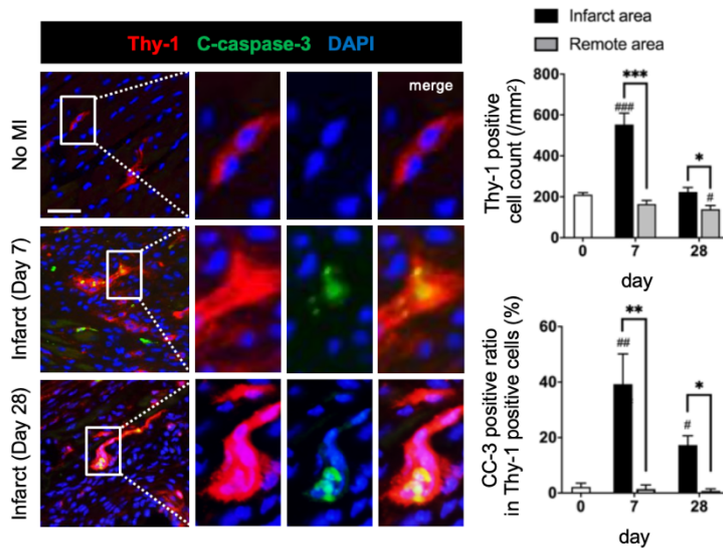


図1. infarct領域に集積する線維芽細胞のアポトーシス

心筋梗塞発症後 7 日目には梗塞領域に線維芽細胞が集積し、その内約 40%が Cleaved caspase3 陽性を示していた。 Scale bars: 100  $\mu$  m.  $n = 4$  in each group. Data represent the mean  $\pm$  SEM. \* $P < 0.05$ , \*\* $P < 0.01$ , \*\*\* $P < 0.005$  versus the remote area; # $P < 0.05$ , ## $P < 0.01$ , ### $P < 0.005$  versus the no-MI heart; 1-way ANOVA.

## (2) マクロファージによる細胞老化、アポトーシス制御機構

Neuregulin 1 の線維芽細胞に対する直接作用を明らかにするために Boyden-chamber を用いた *in vitro* の共培養実験を行った。マクロファージは骨髄単核球から分化誘導した細胞 Bone marrow derived macrophages (BMDMs)を使用した。正常心筋線維芽細胞群(Control 群)、過酸化水素水(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)で細胞障害を与えた心筋線維芽細胞群(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 群)、H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 群に BMDMs を共培養した群(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>+BMDMs 群)、H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>+BMDMs 群に ErbB4 receptor blocker を加えた群(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>+BMDMs+ErbB4 Ab 群)、H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>群に recombinant Neuregulin1(re-Nrg1)を加えた群(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>+Nrg1 群)、正常心筋線維芽細胞に re-Nrg1 を加えた群(Nrg1 群)の計 6 群を作成し、線維芽細胞に対する BMDMs から分泌される Neuregulin 1 の作用を検証した。各群の線維芽細胞を位相差顕微鏡(形態による細胞老化の評価)、SA-β-gal 染色(細胞老化の評価; 図 2)、Cleaved caspase3 染色(アポトーシスの評価)、Ki-67 染色(細胞の分裂能の評価)で評価を行った。H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>処理によ

る障害により細胞死・細胞老化が進行した培養線維芽細胞は、共培養した BMDMs から分泌される Neuregulin 1 の作用による抗細胞老化、抗アポトーシスおよび細胞分裂促進が観察された。また、 $\alpha$  SMA、Collagen I, III の発現を評価し、培養線維芽細胞の活性化や膠原線維産生にはマクロファージの存在が必要であることを明らかにした。次に培養線維芽細胞 6 群の PI3K, Akt のリン酸化タンパク質を評価し、Neuregulin 1 による PI3K-Akt シグナル伝達経路の活性化を確認した (図 3)。また、心筋虚血により線維芽細胞が受ける細胞障害により進行する細胞老化・細胞周期停止・アポトーシスへのシグナル伝達経路及びこれらを抑制する Neuregulin 1-ErbB-PI3K-Akt シグナル伝達経路の遺伝子発現量を qRT-PCR で定量した。 $H_2O_2$  により細胞周期の減速、細胞老化・アポトーシスの進行を示した線維芽細胞は、マクロファージとの共培養により Neuregulin 1-PI3K-Akt シグナル伝達経路を介して細胞周期の促進及び、細胞老化・アポトーシスの抑制が観察された。

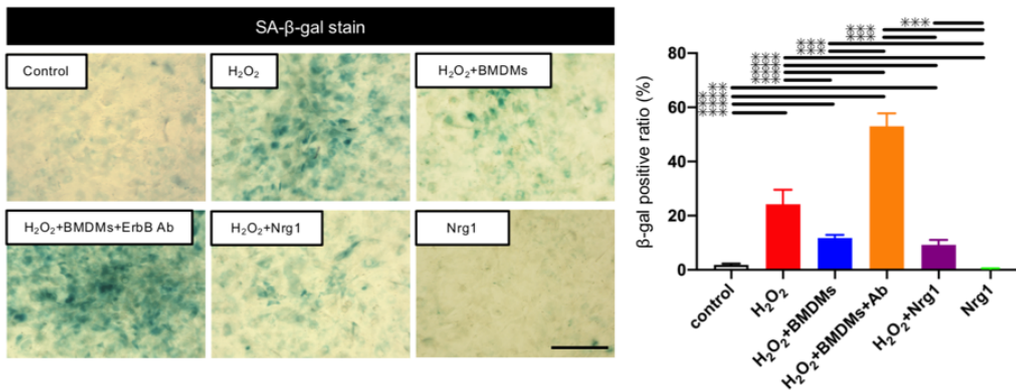


図2. 培養線維芽細胞の細胞老化

$H_2O_2$  により細胞老化の進行を示した線維芽細胞は、マクロファージとの共培養により細胞老化の抑制が観察された。Scale bars: 100  $\mu$  m.  $n = 4$  in each group. Data represent the mean  $\pm$  SEM. # $P < 0.05$  versus control, \* $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ , † $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ +BMDMs, ‡ $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ +BMDMs+Ab, § $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ +Nrg1; 1-way ANOVA.

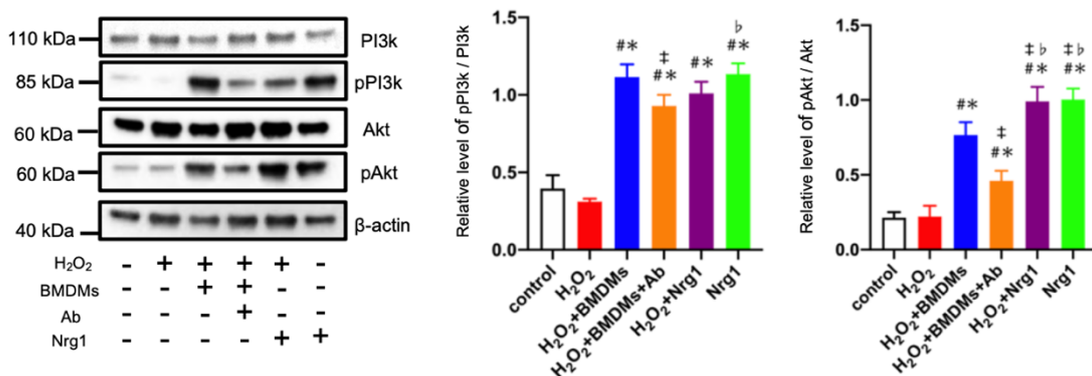


図3. Neuregulin 1-ErbB-PI3K-Akt シグナル伝達経路の活性制御機構

$H_2O_2$  により細胞周期の減速、細胞老化・アポトーシスの進行を示した線維芽細胞は、マクロファージとの共培養により Neuregulin 1-PI3K-Akt シグナル伝達経路を介して細胞周期の促進及び、細胞老化・アポトーシスの抑制が観察された。Data represent the mean  $\pm$  SEM. # $P < 0.05$  versus control, \* $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ , † $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ +BMDMs, ‡ $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ +BMDMs+Ab, § $P < 0.05$  versus  $H_2O_2$ +Nrg1; 1-way ANOVA.

### (3) Trastuzumab 投与による線維芽細胞老化の進行

心筋梗塞発症時に生体内で Neuregulin 1 の作用を明らかにするため、Trastuzumab (抗

ErbB2 抗体) を用いた。Trastuzumab 投与群(Trastuzumab 群)と PBS 投与のコントロール群 (Control 群) を作成し比較検討を行った。Trastuzumab 群で infarct 領域のみならず remote 領域においても有意なアポトーシス・細胞老化関連の発現上昇がみられた (図 4)。infarct 領域における膠原線維の沈着量及び線維化関連遺伝子 ( $\alpha$ SMA, *Col1a1*, *Col3a1*) の発現は Trastuzumab 群で有意に増加していた。過剰な線維化進行は、Trastuzumab 投与により Neuregulin 1 による抗細胞老化機序が阻害されることで、心筋梗塞など不可逆的な障害が生じた際に線維芽細胞老化が進行し、炎症性サイトカインの産生増加から M2 型マクロファージの集積が増加することが原因と考えられた。M2 型マクロファージから分泌される Osteopontin により線維芽細胞の活性化から膠原線維産生が増強されることは、我々の以前の研究内で明らかにしている。

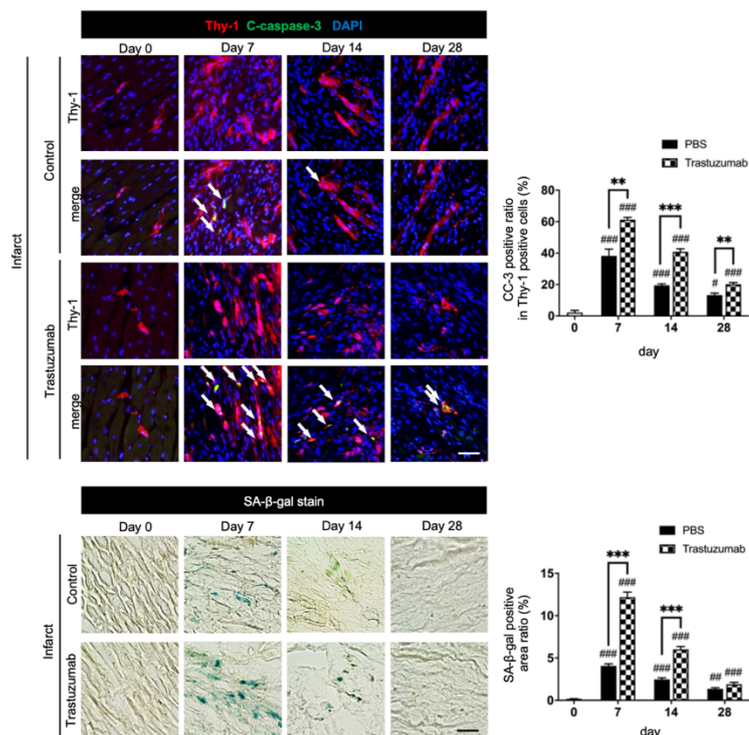


図 4. Trastuzumab 投与による線維芽細胞老化の進行

上図：Trastuzumab 群で infarct 領域において、線維芽細胞の有意なアポトーシスの発現上昇がみられた。Scale bars: 100  $\mu$  m. 下図：Trastuzumab 群で infarct 領域において有意な老化細胞集積がみられた。Scale bars: 20  $\mu$  m. Data represent the mean  $\pm$  SEM. \* $P$  < 0.05, \*\* $P$  < 0.01, \*\*\* $P$  < 0.005 versus each group; # $P$  < 0.05, ## $P$  < 0.01, ### $P$  < 0.005 versus the non-MI heart; one-way ANOVA.

本研究では虚血障害による線維芽細胞の老化やアポトーシスを制御する分子としてマクロファージが分泌する Neuregulin 1 (Nrg1) を同定した。更に線維芽細胞の Nrg1 受容体をブロックすると線維芽細胞の老化が進行し、心筋梗塞領域のみならず遠隔領域にも過剰に線維化が亢進することを *in vitro*, *in vivo* の実験で明らかにした。慢性心不全の病態に対する心臓線維芽細胞の異常性の果たす重要な役割を考慮すると、梗塞時にダメージを受けた線維芽細胞の長期的予後に対する影響も少なく無いことが予想される。Neuregulin 1 による細胞老化やアポトーシスの制御機構の一端が本研究で明らかとなり、今後心不全予後に対する新たな戦略に繋がる可能性がある

5. 主な発表論文等

〔雑誌論文〕 計1件（うち査読付論文 1件/うち国際共著 1件/うちオープンアクセス 0件）

1. 著者名 Shiraishi M, Yamaguchi A, Suzuki K	4. 巻 36
2. 論文標題 Nrg1/ErbB signaling-mediated regulation of fibrosis after myocardial infarction	5. 発行年 2022年
3. 雑誌名 The FASEB J	6. 最初と最後の頁 e22150
掲載論文のDOI（デジタルオブジェクト識別子） 10.1096/fj.202101428RR	査読の有無 有
オープンアクセス オープンアクセスではない、又はオープンアクセスが困難	国際共著 該当する

〔学会発表〕 計0件

〔図書〕 計0件

〔産業財産権〕

〔その他〕

-

6. 研究組織

氏名 （ローマ字氏名） （研究者番号）	所属研究機関・部局・職 （機関番号）	備考
---------------------------	-----------------------	----

7. 科研費を使用して開催した国際研究集会

〔国際研究集会〕 計0件

8. 本研究に関連して実施した国際共同研究の実施状況

共同研究相手国	相手方研究機関
---------	---------