

科学研究費助成事業(学術研究助成基金助成金)研究成果報告書

平成25年5月19日現在

機関番号:13301 研究種目:挑戦的萌芽研究 研究期間:2011~2012 課題番号:23659430

研究課題名(和文) RAGE 阻害薬吸入による COPD 治療の試み

研究課題名(英文)Application of RAGE inhibitor inhalation for COPD

研究代表者

山本 博 (YAMAMOTO HIROSHI) 金沢大学・医学系・教授 研究者番号:00115198

研究成果の概要(和文):(1)マウスマクロファージの培養系を用いて,リガンド添加による RAGE シグナルが cAMP 依存性シグナル伝達経路によって抑制されることを明らかにした。 (2) cAMP 依存性シグナルは、MMP9 を活性化し膜結合型 RAGE のシェディングを促進す ることにより、膜結合型 RAGE を減少させ可溶型 RAGE を増加させることを明らかにした。 (3) cAMP 依存性シグナルが RAGE リガンド-RAGE 系シグナルを抑制するメカニズムとし て、cAMP 依存性シグナルによる膜結合型 RAGE のシェディング促進が、シグナル伝達に関わ る膜結合型 RAGE を減少させる一方, デコイ受容体として働く可溶型 RAGE を増加させるこ とが考えられた。

研究成果の概要 (英文) :(1) We found that ligand-dependent RAGE signal was suppressed by cAMP-dependent signaling pathway, using mouse macrophage culture system. (2) We showed that cAMP-dependent signal caused activation of MMP9 that accelerated shedding of membrane-bound form RAGE, which resulted in decrease of membrane-bound form RAGE and increase of soluble form RAGE. (3) The mechanism of the suppression of ligand-dependent RAGE signal by cAMP-dependent signal was supposed that the acceleration of shedding of membrane-bound form RAGE via cAMP-dependent signal resulted in decrease of membrane-bound form RAGE functioning signal transducer and increase of soluble form RAGE functioning decoy receptor.

交付決定額

(金額単位:円)

	直接経費	間接経費	合 計
交付決定額	2, 700, 000	810,000	3, 510, 000

研究分野:血管分子生物学

科研費の分科・細目:内科系臨床医学・呼吸器内科学 キーワード: 閉塞性肺疾患, RAGE, cAMP, MMP9

1. 研究開始当初の背景

慢性閉塞性肺疾患 (COPD) の慢性炎症は ステロイド抵抗性であり、未だに COPD に対 して有効な抗炎症薬はない。炎症を促進する 機能をもつ細胞表面受容体 RAGE (receptor for advanced glycation endproducts) \mathcal{D}^{ζ} ,

(1)正常肺で多量に発現していること, (2) COPD 肺で RAGE とそのリガンドの 発現が亢進していること, などから, RAGE

2. 研究の目的

本研究では、(1)培養細胞系を用い、RAGE リガンド-RAGE 系シグナルによる細胞応答 について MMP 活性など COPD の病態の観 点から明らかにし、さらに(2) RAGE ノッ クアウトマウスなどを用いて COPD の病態

が COPD の病態に関与し COPD 治療薬の分

子標的になりうる可能性に着目した。

への RAGE の関与を in vivo で解析し, (3) 申請者らが新規に開発した RAGE 阻害薬の 気道内投与による COPD 治療効果をマウスモデルで検討することを目的とする。

3. 研究の方法

- (1) II 型肺胞上皮系ヒト肺腺がん由来細胞株である A549 とヒト気管上皮由来細胞株である BEAS-2B について,RAGE の発現パターンを,膜結合型 RAGE と分泌型 RAGE の2つのスプライシング・バリアントごとに定量的に検討し,ヒト血管内皮由来細胞株である HMVEC, ECV304 などと比較した。
- (2)マウスマクロファージ培養系に RAGE のリガンドとアデニル酸シクラーゼ賦活薬であるフォルスコリン, cAMP アナログである 8-bromo-cAMP などを添加し, RAGE リガンド-RAGE 系シグナル伝達経路と cAMP 依存性シグナル伝達経路との関連を解析した。
- (3) 上記(2) と同様の系を用い, MMP 活性と膜結合型 RAGE のシェディングについて cAMP 依存性シグナルの関与を検討した。

4. 研究成果

- (1) A594 および BEAS-2B における RAGE mRNA の発現量は、いずれも、肺組織における RAGE の高発現から予想されたほど高くはなく、HMVEC よりは高い値を示したものの、ECV304 と同程度であった。また、膜結合型 RAGE と分泌型 RAGE の比については、膜結合型が優位であったが、膜結合型/分泌型の比は ECV304 と明らかな差を認めなかった。すなわち、A594、BEAS-2B とも、肺組織由来細胞株として期待された RAGE の高発現、高い膜結合型/分泌型比という特性は認められなかった。
- (2) RAGE リガンドのマウスマクロファージ培養液中への添加により MCP-1 の分泌亢進が見られた。この MCP-1 分泌亢進は RAGE 欠失マウスのマクロファージでは見られないことから、RAGE を介するシグナルによるものであると考えられた。また、RAGE リガンド添加による MCP-1分泌亢進がフォルスコリンや 8-bromo-cAMP によって抑制されたことから、cAMP 依存性シグナルは RAGE リガンド-RAGE 系シグナルを抑制すると考えられた。
- (3) RAGE リガンドの添加によりマウスマクロファージにおける膜結合型 RAGE の発現増加が見られたが、この増加はフォルスコリンによって抑制された。また、フォルスコ

- リンによりマクロファージ培養液中で可溶型 RAGE の増加が見られた。これらのフォルスコリンの効果は MMP 阻害剤によって抑制された。さらに、フォルスコリンによるマクロファージの MMP9 活性化が認められた。これらのことから、cAMP 依存性に活性化された MMP9 により、膜結合型 RAGE のシェディングが促進されていると考えられた。
- (4)以上のことから、cAMP 依存性のシグナルは、MMP9 を活性化し膜結合型 RAGE のシェディングを促進することにより、シグナル伝達に関わる膜結合型 RAGE を減少させる一方、デコイ受容体として働く可溶型 RAGE を増加させ、結果的に RAGE リガンド-RAGE 系シグナルを抑制することが考えられた。

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 18 件)

- 1.Dong H, <u>Watanabe T</u>, <u>Yamamoto H</u>: (9番目) 他 6名: Induction of receptor for advanced glycation end-products by insufficient leptin action triggers pancreatic β-cell failure in type 2 diabetes. *Genes to Cells* DOI: 101111/gtc. 12036 (2013) Apr;18(4):302-1
- 2.Takeuchi A, <u>Watanabe T, Yamamoto H,</u>(7番目) 他 5名: Low-molecular weight heparin suppresses RAGE-mediated expression of the malignant phenotype in human fibrosarcoma cells. *Cancer Science* in press (2013) DOI: 101111/cas.12133
- 3.Takahashi HK, <u>Yamamoto H</u>, (8番目) 他 7名: Role of cell-cell interactions in HMGB1 cytokine activity in human PBMCs and mouse splenocytes. *Eur J Pharmacol* in press(2013)
- 4. Monden M, <u>Yamamoto H</u>, (13 番目) 他 14 名: Receptor for Advanced Glycation End Products Regulates Adipocyte Hypertrophy and Insulin Sensitivity in Mice: Involvement of Toll-Like Receptor 2. *Diabetes* 62(2)478-89(2012)查 読有 DOI:10.2337/db-1116
- 5.Saito H, Yamamoto Y, <u>Yamamoto H</u>. Diabetes alters the subsets of mouse endothelial progenitor cells that reside in blood, bone marrow and spleen. *Am J Physiol Cell Physiol* 302: C892-901 (2012)查読有

doi: 10.1152/ajpheart.00907

- 6.Yamamoto Ÿ, <u>Yamamoto H</u>: Controlling RAGE to conquer diabetic vascular complications. *J Diabetes Invest* 3(2):107-14(2012) 查読有doi: 10.1089/ten.TEA.2010.0312.
- 7.Kitade H, <u>Yamamoto H</u>, (8 番目) 他 11 名: CCR5 plays a critical role in obesity-induced adipose tissue inflammation and insulin

resistance by regulating both macrophage recruitment and M1/M2 status. *Diabetes* 61:1680-1690 (2012) 査読有

doi: 10.2337/db11-1506.

8.Sugihara T, <u>Yamamoto H</u> (12番目) 他10名: Endogenous secretory receptor for advanced glycation end-products inhibits amyloid-beta1-42 uptake into mouse brain.

J Alzheimer's Dis 28(3)709-720(2012) 查読有doi: 10.3233/JAD-2011-110776.

9.Kamide T, <u>Yamamoto H</u>, (10 番目) 他 9 名: RAGE mediates vascular injury and delayed neuronal death after global cerebral ischemia. *Neurochem Int* 60: 220-228 (2012) 查読有 doi: 10.1016/j.neuint.2011.12.008.

10.Okuma Y, <u>Yamamoto H</u>, (12 番目) 他 14 名: Anti-high mobility group box-1 antibody therapy for traumatic brain injury. *Ann Neurol* 72:373-384(2012)查読有

doi: 10.1002/ana.23602.

- 11. Yamamoto Y, <u>Yamamoto H</u>. Interaction of receptor for advanced glycation end products with advanced oxidation protein products induces podocyte injury. *Kidney Int* 82:733-735(2012)查 読有 doi: 10.1038/ki.2012.163.
- 12.Kamal T, Yamamoto Y, Munesue S, <u>Yamamoto H</u>: Significance of advanced glycation end-products(AGE) and the receptor for AGE(RAGE) in diabetic nephropathy. *Diabetic nepharopathy*:97-108(2012) 查読有
- 13. Watanabe T, Yamamoto H (14番目) 他12名: Septic shock is associated with receptor for advanced glycation endproducts (RAGE) ligation of LPS. *J Immunol* 186 (5): 3248-3257 (2011) 查読有doi: 10.4049/jimmunol.1002253.

14.He M, Kubo H, Yamamoto H (10番目) 他7 名: RAGE binds phophatidylserine and mediates clearance of apoptotic cells. *EMBO Rep* 12(4): 358-364 (2011) 査読有

doi: 10.1038/embor.2011.28

15. Yamamoto Y, <u>Yamamoto H</u>: RAGE-mediated inflammation and diabetic vascular complications. *J Diabetes Invest* 2(3): 155-157 (2011) 查読有 16.Riazy M, Chen JH, <u>Watanabe T</u>, <u>Yamamoto H</u>, Duronio V, Steinbrecher UP: OxLDL mediated survival of macrophages does not require LDL internalization or signaling by major pattern recognition receptors. *Biochem Cell Biol* 89(4): 387-395 (2011) 查読有doi: 10.1139/O11-035. 17.Myat TTW, <u>Yamamoto H</u> (10番目) 他8名: Regulation of RAGE for attenuating progression of diabetic vascular complications. *Exp Diabetes Res* 894605(2011) 查読有

doi: 10.1155/2012/894605.

18.Takagi T, <u>Yamamoto H</u> (14番目) 他10名: Inhibition of allergic bronchial asthma by thrombomodulin is mediated by dendritic cells.

Am J Respir Crit Care Med 183(1): 31-42 (2011) 查読有 doi: 10.1164/rccm.201001-0107OC.

〔学会発表〕(計 27 件)

1.Dong Han: Glucoliptoxicity and inappropriate leptin action induce pancreatic cell apoptosis and impair insulin secretion via RAGE induction 第

- 22回日本メイラード学会 平成24年(2012)12月21日東京農工大学(東京)
- 2. 博谷彩:機能性甘味料マルチトールの AGE s 生成低減効果 第 22 回日本メイラード学会 平成 24 年 (2012) 12 月 21 日東京農工大学 (東京)
- 3.Myat ThuThuWin,: Optimizing a liquid culture system for monitoring lifespan by diet manipulations in Caenorhabditis elegans 第85回日本生化学会 平成24年12月16日マリンメッセ福岡(福岡)
- 4.山本靖彦: スンクスには腸管膜脂肪細胞が存在しない 第85回日本生化学会 平成24年12月16日マリンメッセ福岡(福岡)
- 5. 棟 居 聖 一 : 食 品 由 来 AGE に よ る AGE・RAGE シグナルの阻害効果 第 85 回 日本生化学会 平成 24 年 12 月 15 日マリンメッセ福岡(福岡)
- 6.Yasuhiko Yamamoto: Population and subset of mouse endothelial progenitor cells were altered by diabetes in blood, bone marrow and spleen 第9回国際糖尿病連合西太平洋地区会議 Nov. 27(2012)京都国際会館(京都)
- 7.Dong Han: Induction of RAGE accounts for pancreatic β-cell failure in type-2 diabetes. 第 9 回国際糖尿病連合西太平洋地区会議 Nov. 25 (2012)京都国際会館(京都)
- 8.山本靖彦: Glucotoxicity と 細小血管症 第 27 回日本糖尿病合併症学会 平成 24 年 (2012) 11 月 3 日アクロス福岡(福岡)
- 9. Seiichi Munesue: A RAGE antagonist activity of food-derived AGE. 11th International Symposium on the Maillard Reaction Sept.19 (2012) Lorraine University(France)
- 10. Yasuhiko Yamamoto: cAMP axis induces ectodomain shedding of RAGE and improves inflammation. 11th International Symposium on the Maillard Reaction Sept.18 (2012) Lorraine University(France)
- 11. Dong Han: RAGE induction accounts for pancreatic beta-cell failure in type-2 diabetes. 11th International Symposium on the Maillard Reaction Sept.17 (2012) Lorraine University(France)
- 12. Dong Han: RAGE contributes to pancreatic beta-cell failure in type-2 diabetes. 72th ADA June 17 (2012) Pennsylvania Convention Center(USA)
- 13.韓 冬:2 型糖尿病の膵 β 細胞疲弊にはRAGE が関わる 第55回日本糖尿病学会年次学術集会 平成24年(2012)5月18日パシフィコ横浜(神奈川)
- 14.久保田浩之:糖尿病腎症の進展に関する低分子量へパリンの効果の検討 第 55 回日本糖尿病学会年次学術集会 平成 24 年(2012)5月18日パシフィコ横浜(神奈川)
- 15.H Saito: Dynamic alteration in a spatial

population of mouse endothelial progenitor cells by diabetes 第19回日本血管分子生物医学会学術集会 平成23年(2011)12月9日東京ステーションコンファレンスサピアタワー(東京)

16.山本博: カルボニルストレス代謝制御の解明と統合失調症の診断・治療・予防法の創出第 44 回精神神経系薬物治療研究報告会平成23 年 12 月 2 日千里ライフサイエンスセンター生物(大阪)

17.山本靖彦:多機能受容体 RAGE の分子多様性とアンチエイジングへの応用 第 14 回日本補完代替医療学会学術集会 アンチエイジングと EBM 2011 年 11 月 5 日石川県教育文化会館(石川)

18.山本博: カルボニルストレスの臨床応用・ 橋渡し研究 第 21 回日本メイラード学会平 成 23 年 10 月 28 日東京ステーションコンフ ァレンスサピアタワー (東京)

19.太田嗣人: 肥満による炎症とインスリン抵抗性をリンクする CCR5 の意義-脂肪組織マクロファージの量及び質の調節への関与-第26回糖尿病合併症学会平成23年10月15日大宮ソニックシティー(埼玉)

20.齊藤英仁:糖尿病によって引き起こされる 血管内皮前駆細胞の動的変化 第 84 回日 本生化学会平成 23 年 (2011) 9 月 24 日京都 国際会館(京都)

21.H Dong: Pattern recognition receptor RAGE in the pathogenesis of pancreatic beta cell failure in type 2 diabetes 第 84 回日本生化学会平成 23 年 (2011) 9 月 23 日京都国際会館 (京都) 22. 山本博:糖尿病合併症の成因について MSD 学術講演会・糖尿病と関連疾患を考える会・平成 23 年 8 月 6 日金沢グランドホテル(金沢)

23.H Saito: Spatial Population Dynamics of mouse Endothelial Progenitor Cells in Diabetes. 71th ADA Scientific Sessions June 25 (2011) San Diego Convention Center (USA)

24. Tsuguhito Ota: CCR5 plays a critical role in the inflammatory adipose tissue response to high fat feeding and obesity by regulating both macrophage recruitment and M1/M2 status. 71th ADA June 25 (2011) San Diego Convention Center (USA)

25.大原拓郎:血管保護因子・分泌型 RAGE 生成の制御機構の解析 日本糖尿病学会 平成23年5月19日札幌プリンスホテル(北 海道)

26.齊藤英仁:マウス血管内皮前駆細胞の多様性と糖尿病による動的変化 日本糖尿病学会 平成23年5月19日札幌プリンスホテル(北海道

27.澤本一樹: 肥満によるインスリン抵抗性の発症には CCR5 による脂肪組織マクロファージの量の変化と質の調節が関わる 日本

糖尿病学会 平成23年5月19日札幌プリンスホテル(北海道)

〔図書〕(計5 件)

1.杉浦英恵、山本靖彦 <u>山本博</u>:「AGE をターゲットとした糖尿病合併症の治療戦略」糖 尿病合併症と治療薬 BIO Clinica 27 (14)2012

2.棟居聖一、<u>山本博</u>: AGE-RAGE と糖尿病 合併症予防 Medical Practice12(28)2011 2240-2243 4 頁㈱文光堂

3.<u>山本博</u> 山本靖彦:「糖尿病学イラストレイ テッド」第4章-2 最小血管症発症の分子機 構 2012年3月 210-214 ㈱羊土社

4.<u>山本博</u>、山本靖彦:血管生物医学事典 第 4 章 AGE 受容体 2011 年 12 月 10 日 284-285 ㈱朝倉書店

5.<u>山本博</u>:血管周皮細胞の役割・機能 週刊 日本医事新報 2011 年 1 月 29 日 78-79 (株) 日本医事新報社

[その他]

ホームページ等

http://biochem2.w3.kanazawa-u.ac.jp/index .html

- 6. 研究組織
- (1)研究代表者

山本 博(YAMAMOTO HIROSHI) 金沢大学・医学系・教授

研究者番号:00115198

(2)研究分担者

渡邉 琢夫(WATANABE TAKUO) 金沢学院短期大学・教授

研究者番号:40303268