# 科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 28年 6月 8日現在

機関番号: 31201

研究種目: 研究活動スタート支援

研究期間: 2014~2015 課題番号: 26893249

研究課題名(和文)間葉系幹細胞由来破骨細胞分化抑制因子の作用機序と炎症性骨吸収抑制効果の解明

研究課題名(英文) Analysis of the mechanisms for the inflammatory bone resorption by an osteoclasts differentiation inhibitory peptide derived from mesenchymal stem cells.

研究代表者

菊池 恵美子(青松恵美子)(Kikuchi, Emiko)

岩手医科大学・歯学部・研究員

研究者番号:50733854

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,100,000円

研究成果の概要(和文):間葉系幹細胞(MSC)由来ペプチドSCRG1による破骨細胞分化抑制効果や炎症性骨吸収に対する作用メカニズムについて検証した。組換えマウスSCRG1(rmSCRG1)を破骨細胞前駆細胞Raw264.7に作用させ、細胞内シグナル伝達経路や遺伝子発現を検証した。その結果、rmSCRG1はERK1/2のリン酸化を有意に促進した。また、mrSCRG1はLPS誘導性ケモカインCCL22の発現を有意に抑制するとともにケモカイン受容体CCR7の発現を促進した。したがって、炎症部位に集積したMSCから分泌されたSCRG1はマクロファージに作用して炎症ならびにそれに引き続く炎症性骨吸収を抑制することが示唆された。

研究成果の概要(英文): In the present study, we have examined the mechanism for osteoclast differentiation and inflammatory bone resorption by an osteoclasts differentiation inhibitory peptide, scrapie-responsive gene 1 (SCRG1), derived from mesenchymal stem cells (MSC). Mouse macrophage-like Raw264.7 cells as the osteoclast precursor were investigated activation of the intracellular signal transduction pathways and gene expression analysis after treatment with recombinant mouse SCRG1 (rmSCRG1). As a result, rmSCRG1 was significantly enhanced the phosphorylation of ERK1/2. In addition, mrSCRG1 was promoted the expression of chemokine receptor, CCR7, not only reduced the expression of LPS-induced chemokines, CCL22. Therefore, these results strongly suggested that SCRG1 secreted from MSC in the inflammatory tissues suppress the proinframmation and inflammatory bone resorption through a receptor complex, BST-1/ -integrin on the cell surface and activation of ERK1/2 of macrophages.

研究分野: 歯科矯正学

キーワード: 間葉系幹細胞 破骨細胞 炎症性骨吸収

### 1.研究開始当初の背景

生理的骨吸収の場では、破骨細胞による骨 吸収に伴い骨中から放出される BMP などのカ ップリングファクターの作用により、間葉系 幹細胞(MSC)が骨芽細胞へと分化する。次 いで、骨芽細胞が細胞表面に提示する破骨細 胞分化誘導因子 RANKL により破骨細胞分化が 誘導される。破骨細胞分化におけるニッチ細 胞としての骨芽細胞の役割は国内外を問わ ず盛んに研究されており、特に RANK - RANKL 系を介した破骨細胞前駆細胞 - 骨芽細胞の 細胞間接触による分化制御機構は詳細に報 告されている。対して歯周炎や慢性関節リウ マチなどの炎症性骨疾患では、局所に浸潤し たマクロファージから分泌される IL-1、IL-6、 TNF- といった炎症性サイトカインの作用 によって破骨細胞分化が誘導され、過度の骨 吸収が誘導される。

歯科矯正治療時の圧迫側で認められる組 織反応において、圧迫側歯根膜では単球/マ クロファージが IL-1、IL-6、TNF- を分泌し、 これらがオートクリン/パラクリンに作用 することによって、効率良く破骨細胞前駆細 胞が破骨細胞へと分化する。しかしながら、 炎症性サイトカインが分泌されるにも関わ らず、いわゆる炎症反応は認められない。一 方、矯正治療時に歯の移動に深く関与する歯 根膜には、免疫抑制作用が備わっている MSC が存在する。主として骨髄に存在する MSC は 血行性に全身に運ばれて炎症部位に集積し、 組織修復に働くとともに免疫抑制作用をも 発揮する。しかしながら MSC が炎症性骨吸収 の場でどのような働きをしているのかは明 らかではなく、特に局所の骨吸収抑制作用発 現のために、MSC が分子レベルでどのように 関わるかについては不明である。

我々は MSC の培養上清が、破骨細胞前駆細 胞様細胞でマウスマクロファージ様細胞で ある Raw264.7 の RANKL 誘導性破骨細胞分化 を有意に抑制することを見出している(図1、 2 )。興味深いことに MSC から分化誘導され た骨芽細胞の培養上清では、この効果が認め られない。すなわち、MSC は骨芽細胞への分 化前に特化して破骨細胞分化抑制因子を分 泌することが示唆される。そこで DNA アレイ を用いて MSC と骨芽細胞との網羅的遺伝子発 現頻度差を解析したところ、MSC のみで発現 する機能未知のサイトカイン様ペプチド SCRG1 をつきとめた。ごく最近、我々は SCRG1 が GPI-anchor を有する膜タンパク質 BST1 を 受容体として -integrin と複合体を形成し FAK/PI3K/Akt 経路を活性化することで、オー トクリン / パラクリンに MSC の自己複製・遊 走・骨分化能といった幹細胞としての潜在的 な能力を維持することを突き止めた。さらに、 BST1 が Raw264.7 の細胞膜上にも発現してい ることを確認している(図3)。

しかしながら SCRG1/BST1 の破骨細胞分化抑制効果における分子メカニズムについては明らかではない。そこで本研究では、MSCが特異的に分泌するペプチド SCRG1 の破骨細胞分化抑制効果について分子レベルで解明することを目的とした。加えて、MSC で特異的に発現している SCRG1 による破骨細胞分化抑制効果と、炎症性骨吸収に対する抑制効果の作用機序を検証したい。

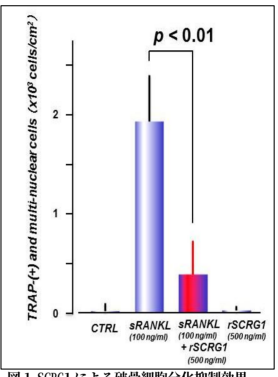


図 1.SCRG1 による破骨細胞分化抑制効果

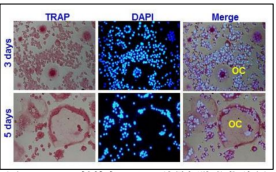


図2.TRAP・核染色による破骨細胞分化確認

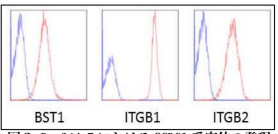


図 3 . Raw264.7 における SCRG1 受容体の発現

#### 2.研究の目的

近年、MSC が組織再生作用以外にも、免疫抑制作用などの生命維持のために重要な役割を担っていることが注目されている。本研究では MSC による炎症性骨吸収抑制効果の発現メカニズムについて明らかにする。特に、我々が最近新規に見出した MSC 由来分泌型ペプチド SCRG1 による破骨細胞分化抑制効果や炎症性骨吸収に対する作用メカニズムについて解明する。これらの研究成果から、歯科矯正治療における MSC の利用や、歯周病や間接リウマチなどで認められる炎症性骨吸収に対する SCRG1 の新規治療薬剤の可能性について検討した。

#### 3.研究の方法

- 1)破骨細胞前駆細胞としてのマウスマクロファージ様細胞 Rwa264.7 を組換えマウス SCRG1 (rmSCRG1)で処理し、抗リン酸化抗体を用いたウェスタンブロット法で細胞内シグナル伝達経路を特定した。
- 2) 同様に Raw264.7 細胞を mrSCRG1 で処理 し、DNA マイクロアレイ法で遺伝子発現の網 羅的解析を、さらには RT-PCR 法で特定の遺 伝子発現を詳細に調査した。

#### 4.研究成果

1)シグナル経路特異的な抗リン酸化抗体を用いたウェスタンブロット法でシグナル分子のリン酸化を調査したところ、rmSCRG1はRaw264.7細胞において ERK1/2のリン酸化を有意に促進した(図4)。しかしながら、その他の MAP キナーゼや PI3K/Akt 経路のリン酸化は認められなかった。我々は、SCRG1がヒト骨髄由来 MSC の PI3K/Akt 経路ならびにERK1/2と JNK を活性化することを明らかにしている。即ち、MSC とマクロファージの SCRG1誘導シグナル経路は異なることが示された。

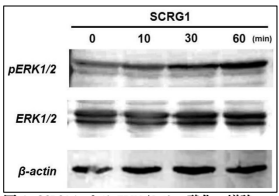


図 4 .SCRG1 による ERK1/2 リン酸化の増強

2)SCRG1 によって発現が誘導される遺伝子を DNA アレイ法と RT-PCR 法で検討した結果、mrSCRG1 は Raw264.7 における LPS 誘導性ケモカイン CCL22 の発現を有意に抑制した(図5)。CCL22 は受容体 CCR4 を発現する単球や Th 細胞を炎症の場に誘引することから、SCRG1 は炎症性細胞の集積を抑制することが示唆された。さらに SCRG1 は、Raw264.7 のケモカイン受容体 CCR7 の発現を促進した。 CCR7 は炎症性細胞の炎症巣からの退出やリンパ組織へのリクルートに必須な因子である。したがって、炎症の収束に伴ってマクロファージが消失するメカニズムに SCRG1 が関与する可能性が高い。

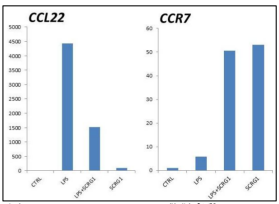


図 5 .CCL22、CCR7 の mRNA 発現変動

3)mrSCRG1はRaw264.7細胞の炎症性サイトカインIL-1、IL-6、IL-8のmRNA発現を抑制した(図6)。すなわち、MSCが分泌するSCRG1は炎症の場においてその抑制効果を発揮することが示唆された。

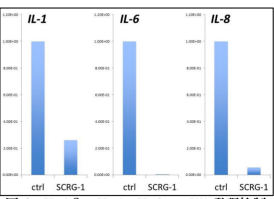


図 6 . IL-1 、 IL-6、 IL-8 の mRNA 発現抑制

4)MSC が分泌する SCRG1 は、我々が同定した新規受容体 BST-1/ -integrin 複合体を介して PI3K/Akt 経路を活性化し、オートクリンに MSC の遊走効果をも促進する。このことから、炎症部位に集積した MSC から分泌され

た SCRG1 は、MSC の遊走促進に寄与するとともに、マクロファージに作用して炎症ならびにそれに引き続く炎症性骨吸収を抑制することが示唆された(図7)。本研究においてSCRG1 による炎症性サイトカインの発現抑制と炎症性骨吸収の抑制効果が認められたことで、SCRG1 を利用したペプチド製剤の開発やシグナル伝達因子をターゲットにした薬剤の開発にも貢献できるものである。

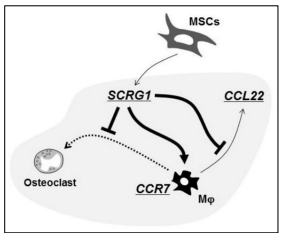


図7.SCRG1による炎症抑制効果の模式図

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 3件)

- 1) Aomatsu E., Takahashi N., Sawada S., Okubo N., Hasegawa T., Taira M., Miura H., Ishisaki A., Chosa N. "Novel SCRG1/BST1 axis regulates self-renewal, migration, and osteogenic differentiation potential in mesenchymal stem cells". Scientific Reports, 4:3652, 2014.
- 2) Aomatsu E.\*, Chosa N.\*, Nishihira S., Sugiyama Y., Miura H., Ishisaki A. "Cell-cell adhesion through N-cadherin enhances VCAM-1 expression via PDGFR in a ligand-independent manner in mesenchymal stem cells". International Journal of Molecular Medicine, 33:565-572, 2014. \*co-first authors.
- 3) 帖佐直幸, <u>菊池-青松恵美子</u>, 西平宗功, 横田潤, 高橋典子, 近藤尚知, 杉山芳樹, 三浦廣行, 石崎明. "間葉系幹細胞の stemness を維持するシグナル伝達経路(総 説)". 岩手医科大学歯学雑誌, 39:56-65, 2014.

### 〔学会発表〕(計 4件)

- 1) <u>菊池(青松)恵美子</u> 帖佐直幸 横田聖司 佐藤和朗 石崎明 "間葉系幹細胞由来ペプ チド SCRG1 は RANKL 誘導性破骨細胞分化を抑 制する"第38回日本分子生物学会年会・第 88回日本生化学会大会合同大会,2015.12.
- 2) 横田聖司 帖佐直幸 衣斐美歩 <u>菊池(青松)恵美子</u> 木村仁迪 客本斉子 加茂政晴 三浦廣行 佐藤和朗 石崎明 "顎関節組織由来細胞における TGF- 誘導性抗炎症性作用発現の調節機構を明らかにする研究" 第38回日本分子生物学会年会・第88回日本生化学会大会合同大会,2015.12.
- 3) 横田聖司 帖佐直幸 衣斐美歩 <u>菊池恵美</u> 子 木村仁迪 客本斉子 加茂政晴 佐藤和朗 石崎明 "TGF- 刺激により顎関節組織由来 細胞が示す病的機能変化の調節機構を明ら かにする研究"第57回歯科基礎医学会学術 大会・総会,2015.9.
- 4) <u>菊池-青松恵美子</u> 帖佐直幸 横田聖司 南順子 佐藤和朗 三浦廣行 石崎明 "SCRG1 は受容体 BST1 を介して間葉系幹細胞のstemness維持を調節する"第87回日本生化学会大会,2014.10.

[図書](計 0件)

〔産業財産権〕 出願状況(計 0件)

名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 出願年月日: 国内外の別:

取得状況(計 0件)

名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 田内外の別:

〔その他〕 ホームページ等

6.研究組織(1)研究代表者

菊池 恵美子(Kikuchi Emiko)

岩手医科大学・歯学部・研究員

研究者番号:50733854

(2)研究分担者	(	)
研究者番号:		
(3)連携研究者	(	)
研究者番号:		