# 厚生労働科学研究費補助金(医療技術実用化総合研究事業) 分担研究報告書

# HRG の抗敗血症機序解析とヒト好中球を用いたモデル実験

研究分担者 和 氣 秀 徳 岡山大学大学院医歯薬学総合研究科・助教

劉 克 約 岡山大学大学院医歯薬学総合研究科・助教

勅使川原 匡 岡山大学大学院医歯薬学総合研究科・助教

森 秀 治 就実大学薬学部・教授

髙 橋 英 夫 近畿大学医学部・教授

吉 田 研 一 岡山大学知的財産本部・知的財産マネージャー

#### 研究要旨

マウスの盲腸結紮穿刺(CLP)敗血症モデルを用いて、敗血症性 ARDS の原因が NETosis を生じた好中球の血管壁接着を契機とする免疫血栓形成にあることを証明し、 HRG の NETosis 抑制、ARDS 肺内炎症抑制ならびに致死性軽減作用を解明した。ヒト末梢血好中球を用いて、PI-3 kinase 阻害薬の Wortmannin と p38 MAP kinase 阻害薬 SB239063 が、HRG と同様の正球化を誘導することを示すと共に、HRG による細胞内カルシウムイオンの緩やかな上昇を観察し、細胞内シグナリング経路を示唆した。

#### A. 研究目的

前年度までの研究で、マウスの盲腸結紮穿刺(CLP)敗血症モデルを用いてヒト血漿から精製した HRG がマウスの致死率を著明に低下させることを明らかにしてきた。その作用機序を解析する中で、単離したヒト好中球に対する作用として、1)好中球の形態を表面微絨毛構造のない平滑で径の縮小した正球形に保つ作用、2)血管内皮細胞と人工基質に対する好中球の接着性を低いレベルに保つ作用、3)好中球の微小流路通過性を維持する作用、4)好中球の活性酸素分子種(ROS)産生を抑制する作用、等を証明してきた。また、CLP敗血症マウス肺において、変形した好中球が微小血管床にNETosis像を作って接着していることを見出した。これ

らの成果に基づき、現在提唱されている NETosis 好中球が起点となって進行する血 栓形成(Immunothrombosis) が敗血症モデ ル肺で生じているかどうか、またそれを HRG が抑制できるかどうかを知ることは、 HRG の作用機序を考える上で極めて重要 な課題である。本年度において、HRG 投与 効果のさらに詳細な機序解析として、 Immunothrombosis、敗血症性 DIC 病態、 サイトカインストームに注目する。

HRG の好中球に対する作用の詳細を明らかにするため、ヒト末梢血好中球を使って、細胞内シグナリングと好中球の正球化に対応する細胞骨格系の再構成について調べることは極めて重要である。また、種々のアゴニスト刺激、例えば C5a, IL-8, fMLP 刺激に

よる好中球の細胞応答に対する HRG の作用 を明らかにすることは、炎症巣における HRG の機能を知る上で重要である。以上の 理由から、単離ヒト末梢血好中球を用いた実 験を行うこととした。

#### B. 研究方法

1. HRG のマウス CLP 敗血症 Immunothrombosis に対する効果の検 証

前年度までに確立した CLP 敗血症モデルマウスの肺を作製 1 日後に灌流固定し、パラフィン薄切切片としたのち、好中球(anti-Gr-1 抗体) 血小板(anti-CD42 d 抗体) フィブリン(anti-フィブリン抗体) 細胞 核 (4',6'-diamidino-2'-phenylindole (DAPI))を4重染色し、それぞれのマージ率を算出する。

CLP 敗血症モデルマウスにおける敗血症性 DIC の発症を評価するため、血球カウントと凝固系反応と因子に関する検査を実施し、HRG 投与効果を評価する。CLP 敗血症モデルマウスにおける血中サイトカインストームを把握するために、代表的な起炎性ならびに抗炎症性サイトカインの測定を同一検体で実施し(ビーズ測定法) サイトカインストーム全般に対する HRG の効果を評価する。新知見が得られた場合には、知財権利化することを考慮する。

#### 2. ヒト末梢血好中球を用いた実験

ヒト末梢血好中球を単離し、HBSS 中に 懸濁後、マイクロタイタープレートに分注 する。HRG(1 microM) 存在、非存在下あ るいは、各種の薬物存在下に一定時間イン キュベートし、好中球の形態、活性酸素産 生能、細胞形質膜接着分子発現、細胞内シ グナリングを測定する。 3. ヒト好中球の正球化と活性酸素分子種 産生抑制を指標にした組換え HRG の生 物活性の評価

2.で作製した組換え HRG は、ヒト血漿中の native protein 精製に用いられた Ni-NTA アフィニティクロマトと MonoQ 陰イオンクロマトを用いて実施する。精製品の純度を SDS-PAGE クマシーブルー染色とウェスタンブロットで確認する。精製品の生物活性を、1 nM から 1 microM の濃度範囲でヒト好中球の正球化と活性酸素分子種産生抑制で評価し、native protein の活性と比較する。

#### (倫理面への配慮)

動物実験は岡山大学動物実験指針に則り、 実験計画書を動物実験管理委員会に提出し、 承認を受けてから実施した。実験に際しては、 動物に対する痛みとストレスに対し、十分注 意を払った。

実験の一部に組換え体タンパク質を用いているが、組換え体実験は大学の安全審査委員会で審査を受け(課題番号:13101)実験の許可を得ている。

敗血症患者から末梢血の提供を受けるために、岡山大学病院内の倫理審査委員会にあらかじめ研究内容に関する審査書式を提出し、承認を得た。同時に同意書様式も審査を受けた。患者の同意を得る場合には、患者あるいはその家族に対し、研究内容の詳細な説明と危険、不利益、個人情報の保護に関する説明を十分尽くしている。その際、研究への不参加は治療にいかなる変化ももたらさないことをよく説明している。

#### C. 研究結果

CLP 敗血症モデルマウスの肺組織において、典型的と思われる Immunothrombus 形

成を見出した。これは、肺血管内に Gr-1 陽 性の好中球接着部位に、血小板凝集を認め、 さらに同部位にフィブリン析出を観察した ものである。このような Immunothrombus 形成部位には、HRG が高濃度存在すること も確認された。Immunothrombus をカウン トすることで評価すると、HRG 投与は Immunothrombus 数を著明に低下させるこ とがわかった。さらに、接着した好中球の DNA 染色で、Immunothrombus の起点にな る好中球は NETosis を生じていることがわ かった。同モデルにおける血小板数低下、 APTT/PT 延長は、DIC 病態であることを示 しており、これらの変化を HRG 投与は有意 に抑制した。血漿中 IL-6, TNF-α, IL-10 は、 本モデルで Sham グループと比較し著増し たが、HRG の投与は、各増加の大部分を抑 制した。

ヒト好中球の HRG による正球化とほぼ似 た形態変化が PI-3 kinase 阻害薬の Wortmannin と p38 MAP kinase 阻害薬 SB239063 の添加で惹起された。HRG は、 C5a, IL-8, fMLP による CD11b、CD62L, CD162 発現に影響しなかったが、基礎レベ ルとこれらのアゴニストで刺激上昇した活 性化 CD11b の発現を抑制した。HRG 添加 後 60 分までに細胞内遊離カルシウム濃度は 徐々に上昇することが、蛍光色素を用いた遊 離カルシウム濃度の測定で明らかになった。 細胞内カルシウムのキレーターである BAPTA は、HRG による好中球正球化を有 意に抑制した。Small G タンパク Rho family の非特異的阻害薬の ToxinB は、軽度 小球化を抑制した。ヒト好中球の微小流路通 過性は、HRG の添加によって、PBS やヒト アルブミン対照と比較し、スムーズであった。

D. 考察

CLP 敗血症モデルマウスの肺組織におい て、典型的な Immunothrombus 形成を証明 したのは、世界的に我々が最初であると考え る。ヒト好中球を用いた in vitro 実験で示さ れた HRG の消失による好中球の表面微絨毛 の増加、血管内皮細胞接着性の亢進、活性酸 素産生の亢進、微小流路通過性の障害は、そ のいずれもが血中 HRG レベルの低下した敗 血症マウスの循環血中、特に肺微小血管内で 生じている可能性が高い。接着性の亢進した 好中球は NETosis 像を呈していたことから、 まず、NETosis を生じた好中球の接着が起 点となり、その上に血小板の凝集が加わり、 最後に凝固反応が進行すると考えられるが、 これらの過程は、相互に促進的に働く可能性 もある。HRG 投与は総 Immunothrombus 数を有意に抑制したが、各好中球の接着部位 では Immunothrombus 形成にまで進行して いることもわかった。CLP 敗血症モデルマ ウスでは、検査データの結果から明らかな敗 血症性 DIC の病態であることがわかったが、 HRG 投与はこれを改善した。従って、肺に おける Immunothrombus 形成抑制とともに、 DIC の抑制が、生存率の改善に寄与している と推定される。起炎性サイトカインと抗炎症 サイトカインが共に上昇するサイトカイン ストームが、HRG 投与によって著明に抑制 された。この作用が好中球の沈静化のみでも たらされているかどうか検討する必要があ る。

CHO 細胞のヒト組換え HRG 安定発現細胞株の樹立に成功したが、CHO 細胞で産生されたヒト組換え HRG は、ヒト好中球に対する正球化活性と活性酸素分子種(ROS)産生抑制活性の両アッセイにおいてヒト血漿由来の精製 native protein と同等の効力(Potency)を有したことから、患者治療に適した製剤であると判断される。SDS-PAGE

後のクマシー染色パターンも両タンパクは 近似しており、糖鎖付加量にも大きな差はな いと推定される。

ヒト好中球を用いた研究から、HRG の正球化誘導作用には、細胞内カルシウムシグナルと Small G タンパク Rho family が関与する可能性が示唆された。HRG は、細胞正球化と表面微絨毛の消失効果を通じて好中球の微小流路通過性維持に働いていることがわかった。HRG が静止レベルとアゴニスト刺激による活性化フォーム CD11b の発現を抑制したことは、HRG が循環血中にある好中球に対し、恒常的に活性化抑制をかけていることを示していると考えられる。

#### E. 結論

CLP 敗血症マウスに対する HRG の救命効果には、肺微小循環系における好中球 NETosis の抑制、Immunothrombus 形成の抑制、DIC の抑制、サイトカインストームの抑制の 4 つの機序が相乗的に貢献していることを明らかにした。

ヒト好中球を用いて、HRG によって誘導される細胞内シグナリングの概要を示唆した。CHO 安定発現細胞株で産生されたヒト組換え HRG が、ヒト血漿 Native protein と同等の活性を有することを確認した。

# F.研究発表

# 1.論文発表

Wake H, Mori S, Liu K, Morioka Y, Teshigawara K, Sakaguchi M, Kuroda K, Gao Y, Takahashi H, Ohtsuka A, Yoshino T, Morimatsu H, Nishibori M.

Histidine-rich glycoprotein prevents septic lethality through neutrophil regulation.

(submitted)

Okuma Y, Wang F, Toyoshima A, Kameda M, Hishikawa T, Tokunaga K, Sugiu K, Liu K, Haruma J, Nishibori M, Yasuhara T, Date I.

Mannitol enhances therapeutic effects of intra-arterial transplantation of mesenchymal stem cells into the brain after traumatic brain injury.

Neurosci Lett, 554:156-161, 2013.

OkumaY, Liu K, Wake H, Liu R, Nishimura Y, Zhong H, Teshigawara K, Haruma J, Yamamoto Y, Yamamoto H, Date I, Takahashi HK, Mori S, Nishibori M.

Glycyrrhizin inhibits traumatic brain injury by reducing HMGB1-RAGE interaction.

*Neuropharmacology*, 85: 18-26, 2014.

Hanakawa H, Orita Y, Sato Y, Takeuchi M, Takao S, Ohno K, Kohno T, Iwaki N, Marunaka H, Tamamura R, Nishibori M, Nagatsuka H, Nishizaki K, Yoshino T.

Does HMGB1 predict occult neck lymph node metastasis in early tongue carcinoma? A case-control study of 26 patients.

*J Laryngol Otol*, 128:926-931, 2014. 西堀正洋.

HMGB1 を標的とした治療.

**日本臨牀**,72-増刊号;最新臨床脳卒中学上:417-422,2014.

大熊佑, 伊達勲, 西堀正洋.

外傷性脳傷害に対する抗 HMGB1 抗体治療

西堀正洋.

脳神経障害と High mobility group box-1 (HMGB1).

麻酔 vol.63 增刊号: S89-S94, 2014.

# 2. 学会発表

#### 1)国際学会

Nishibori M, Liu K, Takahashi HK, Mori S. Anti-HMGB1 Antibody Therapy for Brain Ischemia, Brain Injury and Neuropathic Pain.

International Drug Development Science & Technology 2014. Suzhou, 2014.

Nishibori M, Wake H, Mori S, Liu K, Morioka Y, Teshigawara K, Sakagichi M, Kuroda K, Takahashi H, Ohtsuka A, Yoshino T, Morimatsu H.

Histidine-rich glycoprotein prevents septic lethality through neutrophil regulation.

SEPSIS 2014. Paris, 2014.

Kawabata A, Kawaishi Y, Nishida T, Yamanishi H, Kamitani N, Tsubota M, Sekiguchi F, Ishikura H, Nishibori M.

High mobility group box 1 as a target for prevention and therapeutic treatment of chemotherapy-induced neuropathic pain. *Pharmacology* 2014. London, 2014.

# 2)国内学会

西堀正洋.

好中球の制御による敗血症、多臓器不全 の治療法開発.

BIO tech 2014 アカデミックフォーラム, 東京, 2014.

寺尾欣也、和氣秀徳、森岡祐太、勅使川原匡、劉克約、森秀治、髙橋英夫、西堀正洋.

Endotoxin 血症併発急性膵炎に対する Histidine Rich Grycoprotein (HRG) の効 果.

第 125 回日本薬理学会近畿部会,岡山, 2014.

濱崎真一、丹羽淳子、小堀宅郎、西堀正

洋、髙橋英夫.

HMGB1 によるヒスタミン誘導性免疫応 答調節効果.

第 125 回日本薬理学会近畿部会,岡山, 2014.

山口薫、田中潤一、坪田真帆、関口富美子、関由加里、石倉宏恭、西堀正洋、川畑篤史.

Cyclophosphamide 誘起マウス膀胱炎モデルにおける膀胱痛発症メカニズムの解析:核内蛋白 HMGB1 と内因性 H<sub>2</sub>S の役割.

第 125 回日本薬理学会近畿部会, 岡山, 2014

久保里紗、坪田真帆、関口富美子、石倉 宏恭、西堀正洋、川畑篤史.

可溶性トロンボモジュリンおよび抗 HMGB1 中和抗体は lipopolysaccharide あるいは substance P 膀胱内注入により誘起される膀胱痛を抑制する.

第125回日本薬理学会近畿部会,岡山, 2014.

森秀治、和氣秀徳、劉克約、勅使川原匡、 髙橋英夫、西堀正洋、豊村隆男.

HMGB1 結合因子による AGEs-RAGE 結合阻害解析.

第 87 回日本生化学会大会, 京都, 2014. 和氣秀徳、森秀治、髙橋英夫、劉克約、 勅使川原匡、西堀正洋.

好中球活性化制御に着目した敗血症病 態解析と治療法開発.

第 87 回日本生化学会大会, 京都, 2014. 和氣秀徳、森秀治、劉克約、勅使川原匡、 西堀正洋.

循環好中球制御不全による敗血症性 ARDS と HRG 補充効果.

第126回日本薬理学会近畿部会,和歌山, 2014. 山岨大智、関由加里、山西広樹、坪田真帆、関口富美子、八木秀樹、益子高、西堀正洋、川畑篤史.

マクロファージ由来 HMGB1 の炎症性痛 覚過敏への関与と分子作用メカニズム の解析.

第126回日本薬理学会近畿部会,和歌山, 2014.

王登莉、劉克約、西堀正洋.

抗HMGB1 抗体による脳内出血とクモ膜下出血後の脳血管攣縮治療.

第 88 回日本薬理学会年会 (シンポジウム),名古屋,2015.

富麗、劉克約、和氣秀徳、西堀正洋. ピロカルピン誘発性てんかんモデルマウスにおける抗 HMGB-1 抗体の効果. 第88回日本薬理学会年会,名古屋,2015. 高遠、森岡祐太、森秀治、和氣秀徳、劉克約、西堀正洋.

マクロファージによる advanced glycation end products (AGEs)の細胞内取 り込み.

第88回日本薬理学会年会,名古屋,2015. 和氣秀徳、森秀治、髙橋英夫、劉克約、 勅使川原匡、西堀正洋.

高ヒスチジン糖タンパク質(HRG)の敗血症時血管内好中球流動性に対する効果.

第88回日本薬理学会年会,名古屋,2015. 山岨大智、関由加里、山西広樹、坪田真帆、八木秀樹、益子高、西堀正洋、川畑 篤史.

マクロファージ由来 HMGB1 は NF-κB 系を介して炎症性痛覚過敏に寄与する. 第88回日本薬理学会年会、名古屋、2015.

#### H.知的財産権の出願・登録状況

### 1.特許取得

好中球活性化に起因する疾患の治療薬、 治療方法及び検査方法 特願 2012-129232 (2012.6.6 出願) PCT/JP2013/64779, US14/406191, EP13801138.2 (2013.5.28 出願) WO/2013/183494 (2013.12.12 公開) 西堀正洋、森秀治、和氣秀徳、髙橋英夫、 劉克約、勅使川原匡、阪口政清 サイトカインストーム抑制剤 特願 2014-258546 (2014.12.22 出願) 西堀正洋、森秀治、和氣秀徳

# 実用新案登録 該当なし

# 3. その他 該当なし