科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 26 年 6 月 10 日現在

機関番号: 17701 研究種目:基盤研究(C) 研究期間:2011~2013 課題番号:23592221

研究課題名(和文)癌関連蛋白スノーエヌの変形性関節症制御標的分子としての機能解析

研究課題名(英文)Functional analysis of an oncogene SnoN as a target molecule to regulate progression of osteoarthritis.

研究代表者

前田 真吾 (Maeda, Shingo)

鹿児島大学・医歯(薬)学総合研究科・准教授

研究者番号:60353463

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,000,000円、(間接経費) 1,200,000円

研究成果の概要(和文):変形性関節症(OA)は、患者の活動性を奪い、生命をも脅かしうる口コモティヴ・シンドロームの主因である。その抑制機構としてTGF-シグナルに注目し、その下流で誘導されるSnoNについて治療標的分子としての可能性について検討した。関節軟骨細胞は分化進行を止めているが、OAでは異常に分化成熟が起こる。SnoNは正常関節軟骨には発現せず、軟骨細胞が肥大成熟すると発現し、OA軟骨で誘導されていた。SnoNが軟骨細胞分化を進めるBMPシグナルを抑制する事で、結果として軟骨細胞成熟を制御する事が分かった。SnoNの機能を強めるとTGF-添加と同じ結果になったので、OA予防・治療の標的と成りうる。

研究成果の概要(英文): Osteoarthritis (OA) suppresses activity of patients, which conditions often lead p atients to death. Loss of TGF-beta signaling in mice promotes hypertrophic maturation of chondrocytes in a rticular cartilage, the phenotype of OA. Among the downstream molecules of TGF-beta signaling, we focused on SnoN to examine its roles in chondrocyte maturation and pathogenesis of OA. SnoN was not expressed in h uman normal articular cartilage or immature chondrocytes of mice, while it was detected in human OA cartil age as well as in matured mouse chondrocytes. During BMP-induced chondrogenesis in vitro, SnoN suppressed BMP signaling to inhibit the chondrocyte maturation. Gain-of-function of SnoN mimicked the effects of TGF-beta application, therefore, SnoN was suggested to be a novel molecular target in treatment or prevention of OA.

研究分野: 医歯薬学

科研費の分科・細目: 外科系臨床医学・整形外科学

キーワード: 変形性関節症 TGF- BMP SnoN

1.研究開始当初の背景

変形性関節症(OA)は、関節軟骨の変性 による関節機能破綻が患者の活動性を 奪い、結果として生命を脅かしうるロコ モティヴ・シンドロームの主因の一つで ある。関節軟骨を形成する静止軟骨細胞 の分化が異常に進行し、成熟した肥大軟 骨細胞に分化進行する事が、発症トリガ ーとしてクローズアップされている。そ の中でも Transforming growth factor-β (TGF-β)シグナルの役割は重要で、マウス におけるその破綻モデルは、共に膝関節 の OA を自然発症し、関節軟骨の異所性 肥大軟骨分化を伴うことから、TGF-βシ グナルは関節静止軟骨細胞の肥大分化 抑制を介して、OA の発症・進展を制御 していると示唆されている。従って TGF-β シグナルの関節軟骨での人為的増 強は、OA の予防や治療に有利な方向に 働くと予想出来るので、TGF-β シグナル の下流で OA 制御に関わる直接的メカニ ズムを明らかにし、それを分子標的とし てピンポイントに調節する事で、軟骨肥 大化抑制にのみ働く画期的な OA 治療法 開発に結びつく可能性を探る。

2.研究の目的

TGF-β と同じファミリーに属し、シグ ナル伝導システムの一部を共有する Bone morphogenetic protein (BMP)が、 TGF-β と逆に軟骨細胞肥大化を促進する 事がわかっているので、"TGF-βで誘導さ れる BMP シグナル抑制因子が軟骨細胞 肥大化抑制に関わる"という仮説を立て た。我々は既に前駆軟骨細胞 ATDC5 を 用いた先行スクリーニング研究で、既知 の BMP シグナル阻害因子(Smad6, Smad7, Noggin, Chordin, Dan, Cerberus, Smurfl, Smurf2, Ski, SnoN)のうち、ATDC5 におい て TGF-β で誘導され、TGF-β シグナル阻 害剤 SB431542 で発現が抑制される遺伝 子候補として、転写抑制因子 SnoN を同 定した。SnoN と OA を関連づけた研究・ 報告はまったく無く、SnoN の新たな機 能を発掘し、OA 治療の新たな展望につ なげる。

3.研究の方法

SnoN の軟骨分化過程、特に分化成熟肥大化における SnoN の発現パターン (mRNA レベル及び蛋白レベル)を *in vitro* と *in vivo* で検討し、この際軟骨細胞においても SnoN の TGF-β 誘導性が保たれているか評価した。 SnoN の gain of functionと loss of function による軟骨分化変化を、

特に BMP シグナルへの影響に注視しつつ in vitro で検討した。ヒト OA 軟骨、特に異所性肥大軟骨形成部位におけるSnoN 発現の変化が観られないか、免疫組織化学的に検討し、ヒト OA におけるSnoN 発現・プロファイルを収集した。マウス胎仔軟骨培養系に、SnoN の発現ウイルスを誘導して、SnoN の軟骨肥大化への影響を検証した。

4. 研究成果

まずマウス胎仔軟骨培養系及び軟骨 細胞培養系に、BMP-2 を加えて軟骨肥大 成熟が進行したところに、TGF-β1 を加 えるとこれがキャンセルされ、TGF-β阻 害剤にて回復した。この時、内因性の TGF-β1 の発現が増加し、この TGF-β シ グナルの亢進が、内因性 BMP シグナル を抑制していた。BMP-2 で誘導する軟骨 細胞分化系において、後期成熟期に SnoN の発現が増加する事を mRNA と蛋白レ ベルで確認した。また SnoN 蛋白は、マ ウス成長軟骨においては前肥大層から 肥大層の成熟軟骨細胞に強く発現して いた。それまで SnoN は TGF-β シグナル を抑える転写抑制因子として知られて いたが、BMP レポーター・アッセイ等か ら BMP シグナルも抑える事が分かった。 軟骨細胞で SnoN をノックダウンすると、 BMP シグナルと軟骨細胞成熟(Col10a1 と Alp の発現)が亢進した。マウス胎仔軟 骨培養系に SnoN 発現レンチ・ウイルス を導入すると、BMP-2添加によって促進 した軟骨肥大成熟が抑制された。ヒト OA 軟骨における免疫染色では、SnoN は 正常関節軟骨には発現しないが、中等度 OA の軟骨においては、肥大マーカーX 型コラーゲン発現細胞の近傍で重複せ ずに発現しており、SnoN が OA 進展に 抑制的に働いている可能性が示唆され た。以上の成果は、論文[Kawamura I, Maeda S (corresponding) et al., J Biol Chem, 287: 29101-29113, 2012]に報告した。その 後、さらに同様の機構により軟骨細胞成 熟を抑制する分子として Smpd3 を同定 し、報告した[Kakoi H, Maeda S (equally first, corresponding) et al., J Biol Chem, 289: 8135-8150, 2014]

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)

 Human Immunodeficiency Virus Type I Enhancer Binding Protein 3 is Essential for the Expression of Asparagine-linked Glycosylation 2 in the Regulation of Osteoblast and Chondrocyte Differentiation. Imamura K, Maeda S (corresponding), Kawamura I, Matsuyama K, Shinohara N, Yahiro Y, Nagano S, Setoguchi T, Yokouchi M, Ishidou Y, Komiya S. J Biol Chem 289: 9865-9879, 2014 査読有り

- **BMP** 2. signaling upregulates neutral sphingomyelinase 2 to suppress chondrocyte maturation via the Akt signaling pathway as a negative feedback mechanism. Kakoi Η, Maeda S (corresponding), Shinohara N, Matsuyama K, Imamura K, Kawamura I, Nagano S, Setoguchi T, Yokouchi M, Ishidou Y, Komiya S. J Biol Chem 289: 8135-8150, 2014 査読有り
- of SnoN maturation 3. suppresses chondrocytes by mediating signal cross-talk between transforming growth factor-B and bone morphogenetic protein pathways. Kawamura I, Maeda S (corresponding), Imamura K, Setoguchi T, Yokouchi M, Ishidou Y, Komiya S. *J Biol Chem* 287: 29101-29113, 2012 査読有り

[学会発表](計13件)

SnoN

in

(国際)

Orthopaedic Research Society 2013 **Annual Meeting** [San Antonio, TX, USA] January 26-29, 2013

TGF-β signaling is highly active to induce ectopically

hypertrophying

chondrocytes in degenerating osteoarthritis cartilage. - Evaluating SnoN as a molecular target for regulating progression of chondrocyte maturation -^{1,2}Kawamura, I; ¹Maeda, S; ^{1,2}Imamura, K; ²Yokouchi, M; ¹Ishidou, Y; ^{1,2}Komiya, S ¹Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University, Kagoshima, JAPAN ²Department of Orthopaedic Surgery, Kagoshima University, Kagoshima, JAPAN

The 2nd International Symposium by **JSPS** Core-to Core Program"Cooperative International Framework in TGF-B Family signaling" [Tokyo, Japan] October 29-30, 2012

SnoN mediates a signal crosstalk between TGF-βand BMP pathways in chondrocytes to prevent hypertrophic maturation Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University

Maeda S, Kawamura I, Imamura K, Ishidou Y, Komiya S

Department of Orthopaedic Surgery. Kagoshima University

Kawamura I, Imamura K, Yokouchi M, Komiya S

1st Asia-Pacific Bone and Mineral Research Meeting with Australian and New Zealand Bone and Mineral Society (ANZBMS) 22nd Annual Scientific **Meeting** [Perth, Australia] September 2-5, 2012

3. SnoN mediates a crosstalk between TGF-β and **BMP** signaling to suppress hypertrophic maturation of chondrocytes Department of Medical Joint Materials. Kagoshima University, Kagoshima, Japan Kawamura I, Maeda S, Imamura K, Ishidou Y, Komiya S

The 22nd Japanese-Korean Combined Orthopaedic Symposium [Nikko-Tochigi, Japan June 7-9, 2012

4. Endogenous TGF-β-induced SnoN prevents BMP signaling and subsequent hypertrophic differentiation chondrocytes

Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Kawamura I, Maeda S, Imamura K, Ishidou Y, Komiya S

Department of Orthopaedic Surgery, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Kawamura I, Imamura K, Yokouchi M, Komiya S

58th Annual Meeting of the Orthopaedic **Research Society** San Francisco, CA, USA February 4-7, 2012

5. SnoN prevents BMP-induced hypertrophic conversion of chondrocytes Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Kawamura I, Ishidou Y, Imamura K, Komiya S, Maeda S Department of Orthopaedic Surgery, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Kawamura I, Imamura K, Yokouchi M, Komiya S

1st Bio-Rheumatology International Congress [Urayasu, Japan] November 14-16, 2011

TGF-β signaling induces SnoN to suppress 6. BMP-induced hypertrophic maturation of chondrocytes

<u>Maeda S</u>, Kawamura I, <u>Ishidou Y</u>, Imamura K, Yokouchi M, Komiya S

(国内)

第27回日本整形外科学会基礎学術集

会【名古屋市】2012年10月26日~27日(名古屋市立大学大学院医学研究科整形外科学)

7. 軟骨細胞肥大分化過程における TGF-β シグナル標的遺伝子 SnoN の機能解析 と変形性関節症との関連

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座

河村一郎,<u>前田真吾</u>,今村勝行,<u>石堂</u> 康弘,小宮節郎

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運 動機能修復学講座整形外科学

河村一郎,今村勝行,横内雅博,<u>小宮</u> 節郎

第30回日本骨代謝学会学術集会【東京都】2012年7月19日~21日(東京大学分子細胞生物学研究所骨関節疾患制御研究分野)

8. 軟骨細胞肥大分化成熟期における TGF-β シグナルと BMP シグナルのク ロストーク

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座

河村一郎,<u>前田真吾</u>,今村勝行,<u>石堂</u> <u>康弘</u>

鹿児島大学大学院運動機能修復学講座 整形外科学

河村一郎,今村勝行,横内雅博,<u>小宮</u> 節郎

第25回日本軟骨代謝学会【名古屋市】 2012年3月9日~10日(藤田保健衛生 大学医学部整形外科学教室)

9. TGF-β シグナル標的遺伝子 SnoN の軟 骨細胞成熟過程における役割と変形性 関節症との関連

> 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医 療関節材料開発講座

> 河村一郎,<u>石堂康弘</u>,今村勝行,<u>前田</u> 真吾,小宮節郎

> 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運 動機能修復学講座整形外科学

> 河村一郎,今村勝行,横内雅博,<u>小宮</u> <u>節郎</u>

第 34 回日本分子生物学会年会【横浜市】 2011 年 12 月 13 日 ~ 16 日(学習院大学 理学部)

 SnoN mediateds a signal crosstalk between TGF-β and BMP in maturating chondrocytes
Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University, Kagoshima, Japan / Department of Orthopaedic Surgery, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Kawamura I, Imamura K, Yokouchi M, Komiya S

Department of Medical Joint Materials, Kagoshima University, Kagoshima, Japan Ishidou Y, Maeda S

第 26 回日本整形外科学会基礎学術集

会【前橋市】2011 年 10 月 20 日~21 日 (群馬大学大学院医学系研究科器官機 能制御学講座整形外科学)

11. 軟骨細胞肥大分化過程における SnoN の機能解析と変形性関節症との関連 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座/

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運動機能修復学講座整形外科学河村一郎,今村勝行,<u>小宮節郎</u>鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医

療関節材料開発講座 石堂康弘,前田真吾

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運 動機能修復学講座整形外科学 横内雅博

第 29 回日本骨代謝学会学術集会【大阪市】 2011 年 7 月 28 日 ~ 30 日

12. 軟骨細胞分化成熟における SnoN の発 現と機能

> 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医 療関節材料開発講座

> 河村一郎,今村勝行,<u>石堂康弘</u>,<u>前田</u> <u>真吾</u>

> 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運動機能修復学講座整形外科学 横内雅博, 小宮節郎

第 24 回日本軟骨代謝学会【福岡市】 2011 年 3 月 4 日 ~ 5 日(九州大学医学部

2011年3月4日~5日(九州大学医学部整形外科)

13. Oncogene SnoN の軟骨細胞成熟肥大過程における機能解析と変形性関節症との関連

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運 動機能修復学講座整形外科学

河村一郎,今村勝行,山元拓哉,善明 美千久,井尻幸成

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座/鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運動機能修復学講座整形外科学

石堂康弘,前田真吾

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科運動機能修復学講座整形外科学/鹿児島大学大学院医歯学総合研究科医療関節材料開発講座

小宮節郎

[図書](計0件)

〔産業財産権〕 出願状況(計0件)

取得状況(計0件)

〔その他〕 ホームページ等

http://www.orthop-kagoshima-u.com/

6.研究組織

(1)研究代表者

前田真吾(MAEDA SHINGO)

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科・准教授

研究者番号:60353463

(2)研究分担者

小宮節郎(KOMIYA SETSURO)

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科・教授

研究者番号:30178371

石堂康弘(ISHIDOU YASUHIRO)

鹿児島大学大学院医歯学総合研究科・准教授

研究者番号:10300740

(3)連携研究者 なし