

# 論文内容要約

## 論文題目

High-mobility Group Box 1 Attenuates Mitochondrial Dysfunction and Apoptosis via Heat Shock Protein Beta 1 Induction in Doxorubicin-induced Cardiomyopathy  
(HMGB1によるHSPB1の発現誘導はドキソルビシン心筋症によるミトコンドリア機能不全と心筋アポトーシスを抑制する)

責任講座： 内科学第一 講座  
氏名： 成味 太郎

## 【内容要約】

### 【背景】

ドキソルビシン心筋症は心不全を呈し、その死亡率は 50%にも及ぶことが知られている致死的疾患である。ドキソルビシン投与量依存性に発症し、心筋のアポトーシスにより不可逆的な収縮障害を引き起こす。現在有効な予防法は確立されていない。

High mobility group box-1 (HMGB1)は、炎症性サイトカイン様の働きをするタンパク質であり、敗血症の病態形成に関与している。一方細胞内では、DNA の安定化、転写因子やオートファジーの調節といった働きが報告されている。腫瘍細胞ではアポトーシスを抑制し、抗がん剤抵抗性の形成に関与していることが報告されている。当講座からは、心筋梗塞巣の縮小に寄与していることを報告した。

本研究は、HMGB1 が抗アポトーシス作用のある熱ショックタンパク質である heat shock protein beta 1 (HSPB1)の発現を誘導することにより、HMGB1 がドキソルビシン心筋症を予防するという仮説を立てて検討した。

### 【方法と結果】

培養心筋細胞において、HMGB1 過剰発現細胞では、ドキソルビシン刺激により HSPB1 の発現量が亢進し、アポトーシス実行タンパク質である Caspase-3 の活性化は抑制された。アポトーシス細胞数は、HMGB1 過剰発現心筋で抑制されていた。ルシフェラーゼ解析では、HMGB1 過剰発現は、熱ショックタンパク質転写因子の転写活性領域である heat shock element の活性を増強させた。また免疫沈降法では、HMGB1 過剰発現が HMGB1 と熱ショックタンパク質転写因子である heat shock factor 2 (HSF2)との結合を増強させることが示され、HMGB は HSF2 との結合を介して HSPB1 の発現量を調節していることが示唆された。

次に、HMGB1 を過剰発現させたトランスジェニックマウス (HMGB1-Tg)を用いてドキソルビシンを投与し、HMGB1 の心筋アポトーシスに与える影響を検討した。HMGB1-Tg では、ドキソルビシン投与下で HSPB1 の発現量が亢進し、ミトコンドリアからのアポトーシス関連タンパク質の放出と Caspase-3 の活性化は抑制されていた。電子顕微鏡を用いた組織学的検討では、HMGB1-Tg でミトコンドリアの空砲化や崩壊が抑制されており、TUNEL 染色で評価したアポトーシス細胞数は有意に少なく、心臓超音波検査では心機能が保持されていた。ドキソルビシン投与に対して、HMGB1-Tg は野生型と比較し優れた生存率を示した。

### 【結論】

HMGB1 は HSF2 を介し抗アポトーシス作用のある HSPB1 を増加させ、ドキ

ソルビシン心筋症を抑制した。本研究はドキソルビシン心筋症に対するHMGB1 の心保護への関与を明らかにしたものであり、HMGB1 がドキソルビシン心筋症の新たな治療標的となる可能性が示唆された。