

論文内容要約

論文題目

Deficiency of senescence marker protein 30 exacerbates cardiac injury

after ischemia/reperfusion

(加齢指標タンパク 30 の欠損は心筋虚血再灌流傷害を増悪する)

責任講座： 内科学第一 講座
氏名： 門脇 心平

【要約】

〈背景〉 急性心筋梗塞に対する経皮的冠動脈形成術は、早期の再灌流により心筋傷害を軽減し、生命予後を改善する。しかし、虚血再灌流に伴う心筋傷害が報告されており、更なる心筋保護の介入が必要である。Senescence marker protein (SMP)30 は加齢に伴い減少する蛋白で、抗アポトーシスおよび抗酸化作用を有する。

〈目的〉 SMP30 が心筋虚血再灌流 (Ischemia/Reperfusion; I/R)による心筋傷害に与える影響を検討する。

〈方法〉 ラット心筋細胞に SMP30 の低分子干渉 RNA 又はコントロール RNA を導入し、活性酸素刺激(過酸化水素刺激)を行った。SMP30 欠損マウス(SMP30KO)と野生型マウス(WT)に対して、人工呼吸器管理下に、冠動脈左前下行枝を一時的に閉塞させ、30 分の虚血後、再灌流させた。再灌流 24 時間後に心臓超音波検査で心機能評価を行った。さらに TTC 染色で梗塞領域の定量を、TUNEL 染色でアポトーシスの評価を行なった。

〈結果〉 ラット心筋細胞に過酸化水素刺激を行うと Akt、extracellular-signal regulated kinase (ERK)、Glycogen synthase kinase 3 β (GSK3 β)のリン酸化は亢進した。SMP30 を抑制すると、Akt、GSK3 β のリン酸化は減弱し、TUNEL 陽性細胞は増加した。心筋虚血再灌流時、Phosphoinositide 3-kinase (PI3K)、Mitogen-activated Protein Minase (MAPK)は心保護的に働く事が報告されている。PI3K 下流の Akt が活性化されると GSK3 β をリン酸化し心保護的に働く。そのため、SMP30 抑制は Akt、GSK3 β のリン酸化を減弱し、心筋傷害を増悪することが示唆された。次に SMP30KO マウスと WT マウスに心筋虚血再灌流刺激を行ったところ、WT マウスでは Akt、ERK、GSK3 β のリン酸化は亢進していた。SMP30KO マウスでは WT マウスに比べて Akt、GSK3 β のリン酸化は減弱していた。さらに、虚血再灌流後の心臓超音波検査による心機能評価では、SMP30KO マウスは WT マウスに比べ収縮能の低下を認めた。また、梗塞領域周囲の TUNEL 陽性細胞数は SMP30KO マウスで増加を認め、TTC 染色による心筋梗塞領域の定量では、梗塞領域の増大を認めた。

〈結論〉 SMP30 は Akt、GSK3 β のリン酸化を介して虚血再灌流傷害に保護的に働く事が示唆された。