

論文の内容の要旨

論文題目 酸化ストレス誘発ヒト網膜色素上皮細胞死における ferroptosis の関与

氏名 戸塚 清人

序章では、本研究の対象疾患である加齢黄斑変性（AMD）の特徴や背景について紹介した。AMDは中高年に発症し、重篤な視力低下を生じる疾患で、欧米や本邦における中途失明原因の上位に位置している。進行したAMDは、「滲出型」あるいは「萎縮型」の病型を呈する。現在、滲出型AMDに対しては、抗血管新生薬の眼内注射が一定の効果を発揮するものの、萎縮型AMDに対する有効な治療は、いまだに存在しない。そのため、新規治療法の確立のためにも、さらなるAMDの病態解明が必要である。

AMDの病態は、網膜色素上皮細胞（RPE）の細胞死に起因すると考えられており、酸化ストレスはそのRPE細胞死の主要な原因の一つであると考えられている。また、AMD患者では、非AMD患者に比べて、網膜やRPE内の鉄の含有量が多いことが知られており、鉄の蓄積もAMDの病態に関わっていると考えられている。酸化ストレスによるRPEの細胞死の機序に関しては、以前から、主にapoptosisかnecrosisかで議論されてきた。近年、necroptosisをはじめとした、一定の分子メカニズムによって制御された“regulated necrosis”という、新たな概念が生まれ、酸化ストレスによるRPEの細胞死にも、necroptosisの関与が示唆されるようになったが、いまだコンセンサスには至っていない。そこで、我々はin vitroの酸化ストレスモデルを用いて、その細胞死のメカニズムにおけるapoptosisとnecroptosisの関与を確認するとともに、“regulated necrosis”的一つで、“鉄依存性の酸化ストレスによる細胞死であるferroptosis”的関与について検討した。

2章では、ヒトRPEの不死化細胞であるARPE-19と、ヒト胎児初代培養RPE細胞(human fetal RPE; hf-RPE)に、安定型H₂O₂であるtert-butyl hydroperoxide(tBH)を18時間暴露させ、それぞれ、tBH 300μMとtBH 1400μMで、80%程度の細胞死が誘導された。細胞死に関しては、ミトコンドリアの脱水素酵素活性の低下と、細胞膜の破壊により増大する細胞外へのLDH漏出量、の2つの異なる指標で同時に評価した。ARPE-19において、apoptosis阻害薬とnecroptosis阻害薬は、tBH 400μMまでは細胞死をよく抑制したが、それより高濃度のtBH下では、ほとんど抑制しなかった。一方、ferroptosis阻害薬であるferrostatin-1(Fer-1)とdeferoxamine(DFO)は、両者ともに、tBH 600μMにおいても細胞死をほぼ抑制した。さらに、同様の傾向はヒト初代培養細胞であるhf-RPEでも確認された。

AnnexinV/PI染色の検討では、同時間帯において、apoptosisを生じている細胞とnecrosisを生じている細胞がそれぞれ確認された。以上より、酸化ストレスによるRPE細胞死では、何ら

かの理由で、細胞ごとに apoptosis と necrosis という異なった機序の細胞死を生じ、さらにその necrosis の中には “regulated necrosis” である necroptosis と ferroptosis が存在していることが示唆された。

そこで、酸化ストレス誘発 RPE 細胞死において既報のない、ferroptosis の存在をさらに確認するために、3 章では、ferroptosis の特徴である、①細胞内酸化脂質の蓄積、②glutathione (GSH) の枯渇、③細胞内の鉄（特に Fe²⁺）の蓄積、の 3 事象(ferroptosis の 3 事象)が、ARPE-19 に対する tBH 暴露でみられるかについて、細胞死を生じない濃度(150μM；非致死低濃度)、apoptosis 阻害薬や necroptosis 阻害薬が細胞死を抑制する濃度(350μM；低濃度)、主に ferroptosis 阻害薬のみ細胞死を抑制する濃度(500μM；高濃度)の 3 つの濃度の tBH で検討した。Ferroptosis の 3 事象は非致死濃度の tBH ではみられなかつたが、低濃度、高濃度の tBH ではみとめられ、その程度は濃度依存的であった。また ferroptosis の 3 事象は、Fer-1 と DFO によりほぼ抑制された。さらに、細胞への鉄負荷で細胞死が増幅される、という ferroptosis のもう一つの特徴も確認され、それは Fer-1 と DFO によって抑制された。以上のことから、酸化ストレスによる RPE 細胞死に ferroptosis が関与していることがさらに裏付けられ、また酸化ストレスの強度で、apoptosis、necroptosis、ferroptosis のどの細胞死の形態に至るか決まる可能性が考えられた。

4 章では、酸化ストレスモデルにおける、細胞内の “鉄代謝”、“GSH の合成”、および “脂質の酸化” に関わる遺伝子の発現変化について、mRNA レベルで検討した。それらの遺伝子の多くに、ferroptosis の 3 事象に対する代償性応答がみられたが、transferrin receptor 1 (TfR1)、hephaestin (Heph)、ferroportin (Fpn) の遺伝子発現に関しては、むしろ細胞内 Fe²⁺をさらに蓄積させる方向に変化した。Fe²⁺は、Fenton 反応を介して酸化ストレスを増加させるため、RPE において、酸化ストレスと鉄の蓄積に positive feed back の関係が存在する可能性が示唆された。このことは、tBH による ferroptosis の誘導や、AMD 患者の RPE に見られる鉄の沈着に、関連している可能性があると考えられた。

本研究では、in vitro において、酸化ストレスによる RPE 細胞死に、apoptosis や necroptosis に加え、ferroptosis が関与している可能性が強く示唆された。AMD 患者の RPE で実際に ferroptosis を生じているかどうかはまだ不明であり、今後の検討課題である。しかし、本研究において、脂質酸化の抑制と鉄のキレートは、RPE にかかる酸化ストレスを減少させ、その結果、ferroptosis のみならず apoptosis や necropotosis も抑制したと考えられたことから、RPE における脂質酸化と鉄代謝への介入は、AMD の発症予防や AMD の末期への進行を防ぐ治療法の有力なターゲットになるとと考えられた。