第二次審査 (論文公開審査) 結果の要旨

Role of extracellular signal-regulated kinase 2 in the etiology of tinnitus caused by moderate noise overexposure in mice

マウスへの音響暴露で生じた耳鳴に関する ERK2 の役割

日本医科大学大学院医学研究科 頭頸部·感覚器科学分野 大学院生 鈴木 宏隆 Journal of Nippon Medical School. 2025 Jun 20. 掲載予定 本論文において申請者は、音響外傷による耳鳴の発症における Extracellular signal-regulated kinase 2; ERK2 の役割を検討した。耳鳴は心理的負担を引き起こし、生活の質を低下させることがある。音響外傷が急性感音難聴を引き起こし、耳鳴の発症と関連していることは広く認識されているが、その分子メカニズムは不明な点が多い。ERK2 は内耳有毛細胞の保護に関与している可能性が示唆されており、本研究では、内耳特異的に ERK2 を欠損させたマウス(HC-E2CKO マウス) を用いて、音響外傷後の耳鳴発症の経過を調べた。この研究で用いた Gap detection test; GAP は、耳鳴を評価するための広く使われる方法である。強い音響刺激に対して生じる驚愕反射が、直前に弱い音響刺激を提示すると抑制される現象(prepulse inhibition)を用いて、持続する環境音下で生じる驚愕反射が直前の無音(ギャップ)を入れると抑制される現象を用いた非学習的なアプローチである。このテストでは、音刺激とその前に挿入された静かなギャップの間隔を調整し、耳鳴が存在する場合にはギャップが「マスク」されて検出できなくなる現象を利用している。

Cre/loxP システムを用いて、HC-E2CKO マウスを作成し、免疫組織化学的分析を行った。音響外傷モデルとして、片耳に 95 dB の中等度の白色雑音を 120 分間曝露した。聴性脳幹反応で聴力を、驚愕反応を利用した行動実験(prepulse inhibition test; PPI および GAP)で耳鳴を、巨大音響曝露前から曝露後 3 週間までの 1 週間毎に観察した。ABR 閾値、PPI 比、GAP 比の変化に対して統計学的解析を行った。

ERK2 の免疫染色により、HC-E2CKOマウスでは内耳有毛細胞でのERK2 発現が消失していることを確認した。音響曝露前、曝露直後、1、2、3 週間後の聴力閾値に有意な変化はなく、HC-E2CKOマウスと対照マウスで聴力閾値は同等であった。PPI を行い、音響暴露前および後も HC-E2CKOマウスと対照群で同様で、prepulse による驚愕反応の抑制は正常に出現することを確認した。GAPでは、音響曝露前、HC-E2CKOマウスと対照群のGAP比に有意な差は見られなかった。音響曝露1週間後にHC-E2CKOマウスで一過性の耳鳴の発生が認められたが、2週間後には回復。対照マウスでは耳鳴の兆候は観察されなかった。

第二次審査では、本研究の条件において音響曝露による内耳有毛細胞の構造的な変化は生じているのか、ERK2がどのようなメカニズムで耳鳴を抑制していると考えられるか、加齢性変化による耳鳴と音響障害による耳鳴のメカニズムの違いはあるのか、本研究結果から耳鳴治療のターゲットとしてどのような方法が考えられるか等の質問が行われたが、いずれも本研究から得られた知見や過去の文献学的考察から的確な回答が得られ、申請者が本研究に関連する知識を十分に有していることが示された。

本研究では、ERK2は音響外傷による耳鳴発症を抑制する重要な因子であることを明らかにし、今後の展開を期待できる成果を得た。以上より、本論文は学位論文として価値のあるものと認定した。