

医研 278

(別紙様式第3号)

論 文 要 旨

論 文 題 目

Vascular lipotoxicity: endothelial dysfunction via fatty acid-induced reactive oxygen species overproduction in obese Zucker diabetic fatty rats

(血管脂肪毒性：脂肪酸は活性酸素種過剰産生を介して血管内皮機能を障害する)

氏名 知念一朗 

論文要旨

(1)

目的														
内臓肥満症ではインスリン抵抗性がある。遊離脂防酸(free fatty acid; FFA)はインスリン分泌障害とインスリン作用障害を引き起こす。FFAは糖・脂質代謝異常を起こす。インスリン抵抗性／内臓肥満症では血管内皮機能が障害される。しかし、その機序は不明である。インスリン抵抗性／内臓肥満症における血管内皮機能障害の機序を明らかにする。														
方法														
実験1：雄性ZDF ratおよび同腹子の野生型ラットにpitavastatin, apocynin, vehicleを7週齢から2週間投与した。投与の前後で、血液、尿検体を採取し代謝系マーカー、酸化ストレスマーカー(plasma TBARSおよび尿中8-epi-PGF ₂ α値)を測定した。														
大動脈標本にて、endothelial nitric oxide synthase (eNOS) p47phox蛋白の発現量とリン酸化蛋白量(Western blot法)を測定した。また、大動脈の活性酸素種(reactive oxygen species: ROS)量を定量した。大動脈のリング標本でacetylcholine、sodium nitroprussideによる														

*要旨は3枚(1200字以内)にまとめること。

(20×20)

論文要旨

(2)

血管拡張反応を測定した。													
実験2:ヒト臍帯静脈血管内皮細胞(human umbilical													
vein endothelial cell: HUVEC)にpalmitate、vehicle、													
pitavastatin、diphenyleneiodonium(DPI)、N-acetyl-L-cysteine													
(NAC)を投与し、ROS産生量を蛍光プローブ法で													
測定し、NADPH oxidaseサブユニットのmRNA発現量													
をreal-time PCRで測定した。													
結果													
実験1:9週齢ZDF ratは野生型と比較し平均体重、													
血漿glucose、insulin、FFA、triglycerideが高値だった。													
pitavastatin投与群のtotal cholesterol、HDL-cholesterol、													
triglyceride、FFAは変化しなかった。Plasma TBARSおよび尿中8-epi-PGF ₂ α値は9週齢ZDF ratで増加し													
pitavastatin投与で改善しなかった。大動脈のアセチルコリンによる血管拡張反応は9週齢													
vehicle投与ZDF ratで低下し、pitavastatinおよび													
apocynin投与ZDF ratで改善した。vehicle投与ZDF ratの大動脈p47phox活性は野生型より高く、pitavastatin													
投与群で減少した。大動脈eNOS活性は各群で													
差がなかった。血管ROS濃度はZDF ratで増加し													

論文要旨

(3)

pitavastatin 投与で減少した。																			
実験 2: palmitate は HUVEC の ROS 産生を用量および時間依存性に増加させた。 palmitate による ROS 産生は pitavastatin および NAC で抑制され、 DPI で部分的に抑制された。 palmitate 投与で HUVEC の NADPH oxidase の各サブユニット mRNA 発現が増加した。																			
pitavastatin 投与によって p22phox 、 p40phox 、 p47phox mRNA 発現が抑制された。 p67phox と gp91phox 発現は抑制されなかつた。																			
結論																			
内臓肥満モデル ZDF rat では血管内皮機能障害がみられた。 ZDF rat では NADPH oxidase 活性が増加し ROS 産生増加がみられた。 pitavastatin および apocynin は NADPH oxidase 活性を抑制し ROS 産生を減少させ血管内皮機能障害を改善した。 FFA は NADPH oxidase サブユニット発現増加と ROS 産生を起こす。 モデル ZDF rat における血管内皮機能障害の機序として FFA による ROS 産生亢進が関与している。																			

平成 18 年 12 月 18 日

(別紙様式第 7 号)

論文審査結果の要旨

報告番号 論文博	（課程博） * 第 号 論文博	氏名	知念一朗
論文審査委員	審査日 平成 18 年 12 月 15 日		
	主査教授	安仁彦 洋子	印
	副査教授	山本秀幸	印
	副査教授	太田孝男	印
(論文題目)			
Vascular lipotoxicity: endothelial dysfunction via fatty acid-induced reactive oxygen species overproduction in obese Zucker diabetic fatty rats			
(論文審査結果の要旨)			
上記の論文に関して、研究に至る背景と目的、研究内容、研究成果の意義、学術的水準等につき慎重かつ公正に検討し、以下のような審査結果を得た。			
<u>1. 研究の背景と目的</u>			
内臓肥満症ではインスリン抵抗性があり遊離脂肪酸(free fatty acid: FFA)の増加が見られる。FFAはインスリン分泌障害とインスリン作用障害を引き起こし、糖・脂質代謝異常を起こす。インスリン抵抗性/内臓肥満症では血管内皮機能が障害されているが、その機序は不明である。本研究ではインスリン抵抗性/内臓肥満症における血管内皮機能障害の機序を明らかにする。			
<u>2. 研究内容</u>			
実験 1: 雄性 ZDF ラットおよび同腹子の野生型ラットに pitavastatin, apocynin, vehicle を 7 週齢から 2 週間投与した。投与の前後で、血液、尿検体を採取し代謝系マーカー、酸化ストレスマーカー(plasma TBARS および尿中 8-epi-PGF ₂ α 値)を測定した。大動脈標本にて、endothelial nitric-oxide synthase (eNOS)、p47phox 蛋白の発現量とリン酸化蛋白量(Western blot 法)を測定した。また、大動脈の活性酸素種(reactive oxygen species: ROS)量を定量した。大動脈のリング標本で			

acetylcholine、sodium nitroprusside による血管拡張反応を測定した。9 週齢 ZDF ラットは野生型と比較し平均体重、血漿 glucose、insulin、FFA、triglyceride が高値だった。pitavastatin 投与群の total cholesterol、HDL-cholesterol、triglycerides、FFA は変化しなかった。Plasma TBARS および尿中 8-epi-PGF₂α 値は 9 週齢 ZDF ラットで増加し pitavastatin 投与で改善しなかった。大動脈のアセチルコリンによる血管拡張反応は 9 週齢 vehicle 投与 ZDF ラットで低下し、pitavastatin および apocynin 投与 ZDF ラットで改善した。Vehicle 投与 ZDF ラットの大動脈 p47phox 活性は野生型より高く、pitavastatin 投与群で減少した。大動脈 eNOS 活性は各群で差がなかった。血管 ROS 濃度は ZDF ラットで増加し pitavastatin 投与で減少した。

実験 2：ヒト臍帯静脈血管内皮細胞(human umbilical vein endothelial cell: HUVEC) に palmitate、vehicle、pitavastatin、diphenyleneiodium (DPI)、N-acetyl-L-cysteine (NAC) を投与し、ROS 産生量を蛍光プローブ法で測定し、NADPH oxidase サブユニットの mRNA 発現量を real-time PCR で測定した。palmitate は HUVEC の ROS 産生を用量および時間依存性に増加させた。palmitate による ROS 産生は pitavastatin および NAC で抑制され、DPI で部分的に抑制された。palmitate 投与で HUVEC の NADPH oxidase の各サブユニット mRNA 発現が増加した。pitavastatin 投与によって p22phox、p40phox、p47phox mRNA 発現が抑制された。p67phox と gp91phox 発現は抑制されなかった。

結論：ZDF ラットでは血管内皮機能障害が認められ、NADPH oxidase 活性増加、ROS 産生増加がみられた。pitavastatin および apocynin は NADPH oxidase 活性を抑制し、ROS 産生を減少させ血管内皮機能障害を改善した。FFA は NADPH oxidase サブユニット発現増加と ROS 産生をおこした。モデル ZDF ラットにおける血管内皮機能障害の機序として FFA による NADPH oxidase を介する ROS 産生亢進が関与していることが示唆された。

3. 研究成果の意義と学術的水準

FFA による血管内皮機能障害の機序として、FFA による NADPH oxidase 活性化を介した ROS 産生増加について検討する視点は独創性に富むものである。

本研究は、スタチンによる血管内皮機能障害改善の機序解明に一端を開き、国際的にも高く評価されるものであると判断される。

以上により、本論文は学位授与に十分に値するものであると判断した。

備考 1 用紙の規格は、A4 とし縦にして左横書きとすること。

2 要旨は800字～1200字以内にまとめること。

3 *印は記入しないこと。