

虚血性心疾患をはじめとする動脈硬化性疾患は欧米諸国における死因の第 1 位であり、日本においても癌と並び大きな位置を占めており、動脈硬化性疾患およびその基盤疾患である代謝性疾患（糖尿病、肥満、脂質異常症等）を含む生活習慣病の予防及び治療法の確立は必須の課題である。本研究では動脈硬化性疾患の発症に深く関与するコレステロール逆転送系に着目し、その制御を介した生活習慣病予防薬・治療薬創製の可能性を探ることを目的とした。コレステロール逆転送系は末梢組織（動脈壁）に蓄積した過剰なコレステロールを肝臓に戻し、胆汁酸に変換して体外へ排泄するシステムである。動脈硬化壁マクロファージ細胞内に存在するフリーコレステロール（FC）は細胞膜表面の ABCA1 トランスポーターを介して、apoA-I により細胞外へ引き抜かれ、新生 HDL となる。血中においてより粒子径の大きな HDL へと成熟し、成熟 HDL は肝臓へと取り込まれた後、胆汁酸へと変換され胆汁および体外へ排泄される。本研究ではこのコレステロール逆転送系における最初と最後のステップである「マクロファージからの脂質引き抜き」および「肝臓からの脂質排泄」に着目し、生活習慣病治療薬の開発を目指した基礎研究を行った。

まずはコレステロール逆転送系の最初のステップであるマクロファージからの脂質引き抜き作用に着目し、本作用に与える細胞内コレステロール代謝の影響を検討した。HDL によるコレステロール引き抜き反応には異なる二つの機構が存在する。一つは細胞膜と HDL 粒子間の濃度勾配によって生じる非特異的拡散によるもの、もう一つは HDL 上に存在するアポリポタンパクである apoA-I による特異的な引き抜き機構である。後者については細胞膜上の結合部位や細胞内 FC プールから細胞膜表面への特異的輸送の関与が示唆されていたが詳細な研究は進んでいなかった。よって本研究では、まず細胞内 FC を増加させた際に、この特異的引き抜き経路がどのように変化するかについて検討した。マクロファージ細胞内 FC はコレステロールのエステル化酵素である acyl CoA: cholesterol acyltransferase (ACAT) により濃度が制御されていることから、細胞内 FC を増加させるツールとして ACAT 阻害剤 MCC-147 を使用した。マウス腹腔内マクロファージを採取し、AcLDL 添加によりコレステロールを蓄積させ泡沫化マクロファージを形成し、実験に供した。MCC-147 の ACAT 阻害 IC₅₀ 値は約 0.1μM であり、MCC-147 処理により泡沫化マクロファージ内のコレステリルエステル（CE）が減少し、FC が増加していることを確認した。その条件下で apoA-I による特異的 FC、リン脂質（PL）引き抜きを検討したところ、両者ともその引き抜きが增強されることが明らかとなった。一方、マイクロエマルジョンによる非特異的 FC 引き抜きは変化が見られなかったことから、細胞内の FC 増加は

apoA-I による特異的引き抜き経路のみを増強させることが明らかとなった。 ^{125}I -apoA-I の細胞への結合実験において、細胞内 FC 増加により ^{125}I -apoA-I の結合も促進されたことから、細胞膜上に存在する ABCA1 と apoA-I との相互作用が増強していることが示唆された。更に、ABCA1 の発現について定量的 PCR およびウェスタンブロッティングを用いて評価したところ、細胞内 FC 増加により ABCA1 の mRNA・タンパク質ともに発現が増加していることを見出した。コレステロールを蓄積していない非泡沫化マクロファージでは ACAT 阻害による細胞内 FC 増加はわずかであり、ABCA1 の mRNA・タンパク質発現や apoA-I による FC 引き抜きも変化しなかった。以上より、ACAT を阻害して泡沫化マクロファージ内 FC を増加させると、非特異的 FC 引き抜き機構には影響を与えず、apoA-I による FC および PL の特異的引き抜き機構のみが増強されることが明らかとなった。その作用機序としては、細胞内 FC 増加により ABCA1 の発現が増加し、apoA-I と ABCA1 との相互作用が増強されることによるものと考えられた。泡沫化マクロファージ内 FC を増加させる薬剤は、コレステロール逆転送系の初期段階を賦活化し、動脈硬化に対する治療薬となりうることが示唆された。

次に、コレステロール逆転送系の最終ステップである肝臓における胆汁酸への変換及び体外への排泄に着目し、胆汁酸排泄促進による脂質・糖代謝への影響およびその作用機序について解析を加えた。脂質低下薬として臨床使用されている胆汁酸吸着剤は腸管において胆汁酸を吸着し、体外への排泄を促進することにより、コレステロール逆転送系の最終ステップである肝臓における胆汁酸への変換及び排泄を賦活化する。コレステロール・胆汁酸代謝と糖代謝の関係についてはあまり報告がなく、不明な点も多いことから、胆汁酸吸着剤コレステランを用いてコレステロールや胆汁酸代謝を制御した際に、糖・エネルギー代謝に与える影響をモデル動物を用いて検討し、その作用機序についても解析を加えた。高脂血症およびインスリン抵抗性を発症したモデルとして高脂肪食負荷 apoE3-leiden transgenic (E3L) マウスを使用した。高脂肪食を 12 週間負荷した後、コレステラン 1.5% を 8 週間混餌投与し、評価に用いた。コレステラン投与により胆汁酸排泄が促進されると、体重増加が抑制され、脂肪重量が低下した一方、摂餌量は増加した。血漿中コレステロールと中性脂肪だけでなく、血糖値およびインスリン値も低下することを見出した。グルコースクランプ法により、全身のインスリン感受性、特に末梢組織におけるインスリン感受性が増加していることが明らかとなった。自発運動量・エネルギー代謝はむしろ減少しており、体重増加抑制作用のメカニズムを説明しうるものではなかった。呼吸商が増加していたことから、エネルギー源としての糖利用増加が示唆され、末梢組織の糖取り込み増加作用とも合致する結果であった。糞中へ脂質排泄が促進していたが、肝臓中脂質含量に変化がなかったことから肝臓中脂質合成の増加が示唆された。血糖低下および体重低下作用の機序を解析するため、 ^3H -脂肪酸 infusion 解析を実施した。胆管カニュレーションを施したマウスに ^3H -脂肪酸を静脈から infusion して胆汁を採取し、胆汁中の ^3H ラベル脂質を測定したところ、コレステラン投与群において胆汁中の ^3H -コレステロール、 ^3H -リン脂質が顕著に増加した。よって、肝臓における脂肪酸からコレステロール・リン脂質への変換および胆汁排泄の増加が示唆された。更に作用機序解析を進めるため、マイクロアレイによる遺伝子発現解析を肝臓・脂肪・筋肉で実施したところ、肝臓における脂肪酸、胆汁

酸，リン脂質およびコレステロール合成関連遺伝子の発現が増加していた．作用機序として，胆汁酸吸着剤は腸管内で胆汁酸を吸着して糞中排泄を促進することにより，肝臓での胆汁酸・コレステロール・リン脂質の合成が高まり，その原料となる脂肪酸が内臓脂肪から動員され，内臓脂肪の重量が低下したと考えられる．内臓脂肪の低下に伴い，体重も低下した結果，骨格筋や脂肪など末梢のインスリン抵抗性が改善し，血糖低下作用を示すことも推測される．以上より，コレステロール逆転送系の最終ステップを賦活化させる胆汁酸吸着剤は脂質異常症のみならず，糖尿病・肥満に対しても有用であることが示唆された．

本研究において、コレステロールおよび胆汁酸の代謝調節を介して，コレステロール逆転送系を賦活化させることにより，動脈硬化や高脂血症のみならず 2 型糖尿病や肥満症も改善することが示唆された．本研究は，生活習慣病に対する予防薬あるいは治療薬の開発において、コレステロール逆転送系の賦活という新たなストラテジーを提示するものであり、博士(薬学)の学位に値すると判断した．