

Title	イソプロテレノールによるマウス耳下腺の増殖におけ るポリアミンの役割
Author(s)	加藤, 幸夫
Citation	大阪大学, 1977, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/31614
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

The University of Osaka

原著 原稿総紙数 59 枚 図表の紙数 16枚 別刷希望数 150部 連絡先:大阪市北区常安町32(〒530) 大阪大学歯学部生化学 加藤幸夫 論文表題 イソプロテレノールによるマウス耳下腺 の増殖にあけるポリアミンの役割 大阪大学大学院歯学研究科基礎系生化学 加藤幸夫

コクヨー26×20

緒言 70トレッシン、スペルミジン及びスペルミ ンなどのポリアミンは動物組織のみならず、 微生物、植物など生物界に普遍的に分布する 生体アミンである。ポリアミンの発見の歴史 は古く、スペルミンはすでに17世紀後半にと ト精液中より、70トレッシンは1880年代に腐 敗した動物屍体より発見されている。また, スペルミジンは1927年 Dudleyらによって牛の 心臓から分離されているり。しかしながら、 これらのポリアミンは生理的機能の面におい て、研究の対象としてはほとんど注目される かった。ところが最近、核酸及び蛋白合成の 盛んな組織でポリアミン含量が高く、特に胚 2,3) 再生肝3,4) 腫瘍組織3,5)などの増殖の盛ん ta組織では、増殖の開始時にRNA量の増加 に先行あるいはこれと並行してポリアミンの 合成活性及びポリアミンレベルが著明に上昇 することが明らかにされ、核酸、蛋白合成の 調節因子として、また組織増殖の誘発因子と

コクヨー20×30

3 アミンが大きな注目を浴びるよ 3 リ 尔 てきたらり。 たっ ミンの合成 国1に動物組織におけるポリア 経路を示したが、これらの経路を触媒する酵型」 オルニチン脱炭酸酵素及びSーア 看のうち デノシルメチオニン脱炭酸酸素は組織増殖時 には何外なく著明な活性上昇を示し、ポリア ミン合成の律速酵素として重視されている。 特にオルニチン脱炭酸酵素は活性変動がもっ ともすみやかかっ顕著であり、またその反応 生成物であるフットレッシンがスペルミジン及 びスペルミンの合成素材となるのみならず、 S-アデノシルメチオニン脱炭酸酵素を強く 活性化することから、ポリアミン合成のもっ 要「狩速酸素とされている6,7) とも 审 ットやマウスなどの齧歯動物にイ ラ ソアロテレノール(IPR)を招手すると 直後にみられる 唾液分泌の促進のほかに、 唾 液腺の増殖肥大をきたすことが知られている

コクヨーコ(入口)

ŗ.

8-14) この増殖府は構造の明らかな化合物の 1回投手で同調度の高い一過性のDNA 合成 が誘導されるニと、まT=IPRの作用が投与 1時間以内に消失する唾液腺に対する直接作 用であって、ホルモンなどの体液性因子を介 するものでは甘いことなどの特徴を有してい る。したがって、この新は細胞増殖機構の研 究、特にDNA合成と密接に関係する複製前 期(GI期)の生化学的変化を追求するのにき わめて適した実験系であると考えられる。著 者らはすでにこのIPRによるマウス耳下腺 の増殖の際、核酸合成に先行してポリアミン 合成 活性,特にオルニチン 脱炭酸酵素活性及 び70トレッシンレベルが著明に上昇すること を明らかにし、さらにポリアミン合成活性の 上昇とIPRによる耳下腺の増殖肥大との間 に密接な関連のあることを示唆した1319。 以上のように、ポリアミンの合成造性及び 組織内濃度の変動と組織の成長、増殖との間 に密接な関連のあることを示唆する多くの実

4

コクヨー30×20

験的証拠が得られているが、ポリアミ 理的役割については未だ不明な点が多く L たかってポリアミン合成活性の高進が細胞増 殖に不可欠であるか否かも明らかではない。 そこで著者はポリアミン合成のも Z ŧ 重 1 要は律運酵素であるオルニチン脱炭酸酵素に Ċ., 本酵素の特異的阻害剤の開発を試 着目し て と用いてポリアミンの生理的意義と 5 7. 追求しょう とした。本研究はオル=チンの誘 導体で ある DL -d - ヒド ラ ジ б E ン酸(DL-HAVA 1º リア 2 ノバレ オルニチン脱炭酸酵素の特異性の高い強力な 阻害剤であることを イソアロ 示すとともに ノールによるマウス耳下腺増殖時のポリ テレ アミン代謝、核酸合成ならびに細胞分裂に対 する本阻害剤の影響を検討し、あわせてポリ アミンの生理的意義を追求したものである コクヨ 20×20

团2

C

実験方法 動物の処置 実験には体重28~329の日日の新雄性マウ スを用いた。実験期間中 固型飼料と水を自 由に摂取させたが、咀しゃくによる唾液分泌 および日内リズムの影響を考慮して、屠殺は 2時間絶食後10時から14時までの間に行った 。なお、薬物はすべて投与値前に0.1~0.3ml の生理食塩水に溶解し腹腔内に注射し、 对昭 群には同量の生理食塩水を担与した。 2. 酵素活性の測定法 マウス両側耳下腺を10mMリン酸ナトリウ ム緩衝液 (PH 7.0) 5 m M ジチオスレイトー 1L, 0.1 mMEDTAE含むうく年した 0.25M礁 糖液 2 ml 中でホモジナイズし、105,000 × g で30分間遠心した上清を酵素活性測定に供し た。オルニチン脱炭酸酵素及びSーアデノシ ルメチオニン脱炭酸酵素の活性測定はそれぞ -[1-12]オルニチン13-15)あるい N DL-は5-アデノシルーレー ビカルボキシーや]

メチオニンはり放出される14002を測定し て行った。またヒスチジン脱炭酸酵素活性も 同様にDL-E1-4С]ヒスチジンを基質と して測定したり。 オルニチンカルバミルトランスフェラー 也 の活性測定は Caravaca と Grisoliaの方法18)に したがって行い、生成したシトルリン量を測 定した。 オルニチントランスアミラーゼ、GPT, 及びGOTは、それぞれKatunuma 5<sup>20)</sup>, Segal 5<sup>21)</sup>、 B び Karmen<sup>22)</sup>の方法によって活1生測定 をした。 3. ポリアミンの定量及びポリアミン合成 能の測定 マウス(3匹)より播出した日下腺を氷冷 した15mlの2%過塩素酸でホモジナイズし、 20,000×9で20分間遠心する。上清中のホッリ アミンを Inoue と Mizutaniの方話<sup>23)</sup>にしたか って、Dowex-50カラムにより分離し . 滤紙 電気泳動法にて分通した後、ニンヒドリンで

ŋ

コクミー20×20

Ľ

発色させて比色定量した。 また、70トレッシン生成の測定にはDL [3 - 3H] + IL = 4 > (1.95 Ci/mmole) Eまたスペルミジンの生成測定には〔2,3-3+ ]7ºトレッシン(182.8mCi/mmole)を腹 腔内に招与(1NCI/g体重)し、1 時間後に 耳下腺を描出、上記の方法にしたがって、濾 紙電気泳動話でアトレッシン及びスペルミジ ンを分離した。ポリアミン中に取りこまれた 放射能は,同時に展開したニンヒドリンにて 発色モレない濾紙よりそれぞれのポリアミン に相当する画のを切りとり、 0.01NHCIで溶 出したの510mlのInsta-Gelと混合し測定し F= 0 組織中のオルニチンは2%過塩素酸可溶画 分をDowex-50カラムに通し、2NHC1で溶 出されるオルニチンを含む画分を, 0.05 M ホウ酸緩衝液(pH9.6)で遙紙電気訊動を行 って分離した。ついでポリアミンの場合と同 様に濾紙上のオルニチン画分を切り取り、 添

9 出後、放射能を測定するとともにオルニチ 量をフルラムを用いて螢光測定し24,比活性 を求めた。 4 核酸合成能の測定 DNA合成は耳下眼のスライスを用いて、 in vitroで測定した。スライス(0.4×0.4mm) L 仁 町側目下腺を、10mlの10mMHEPES (N-2-hydroxyethylpiperazine-N'-ethane -2-sultonic acid)を含む Eagle's minimum essential medium (pH7.4)中で20分間70レイ ンキュベートした後、4NCiのL×チルー3H ] 4 ミジン (11.6 Ci/mmole) と含む 5 mlの新 解溶液に移し、さらに30分間インキュベート した。ながインキュベーションは37℃、100 % 02気相中で、振とうして行った。インキュ ベーション終了後,スライスを 0.5 m Mのチ ミジンを含む生理食塩水中で2度洗滌し、 8 mlの2%週塩素酸でホモジナイズした。~ いで、虚心分離した沈殿から常起にしたかっ てRNAとDNAを分離し2526) モルぞれの

核酸中に取りこすれた放射能を Insta-Gelを少 ンチレーション溶液としてAloka spectometer, model LSC 653を用いて測定した。なお RN A 合成能は in vivo 及び in vitroで測定した。 in vivoの実験ではチョジンの代リに体重1g当 リーレCiのE5-3H] ウリジン(18.3 Ci/m mole)を屠殺45分前にマウスに投与し、また in vitroの実験では5 PCiの[5-3H] ウリジ ンの存在下にインキュベートして上記の方法 にしたがって RNA中に取りこまれた放射能 を測定した。 5. 細胞分裂指数 耳下腺を10%ホルマリンで固定し、パラ ィンに包埋後、組織切片(5 10m)を作製し マトキシリンとエオジンで染色し Mayer on ~ た。なお核分裂像を呈している腺細胞の比率 は少なくとも 20,000個の細胞を数えることに より算出した。 蛋白及び核酸の定量 6 量は牛血請アルブミンを標準液とし

 $\Box$ 

-----

	~																			
L	on	/ r	у	5	n	方	法	12	5	リ	定	量	L	t=	27)	٥	R	Ν	A	及
び	D		N	A	は	Ę	ħ	Ŧ"	n	1		ス	ト	R	N	A	戽	*ئى	仔	4
胸	퉈	Ì	<sub>ອ</sub>	D	N	Α	٤	z	41	Z"	#1	標	準	液	٢	ι	て	用	17	•
S	ch	'n	eid	der	- 0	方	法	28)	1=	ι	t=	IJ <sup>¥`</sup>	7	て	定	里	ι	<b>t</b> =	0	
	7	,		<b>हेर्म</b>	棄	٤	材	枓												
	D	> [			Н	A	V	A	29)	及	U.	D	L		α		X	4	ル	オ
ル	-		F	>	は	大	A	キ	製	薬	株	式	宝	社	n	西	村	品	樹	博
士	1=	•	5	リ	合	<u>床</u>	さ	n		供	두	さ	z	T=	0	Ŧ	T=	Þ	L	
	· •			·····	及	·				·										
+	3	-	オ	1L	=	4-	ン	は	ネ	学	ŦŦ	学	聁	9	芝	哲	夫	荻	授	1=
1					さ															;
3	上	<b>F</b> 2	專	体	は	ቀ	91	製	薬	叛	盲	砳	灾	所	Ø	尾	野	艄	義	博
+	\$	•	i)	供	5	さ	n	T-	0			<u> </u>								
					4-			********				-'					·	_		
て"	反	l	置	L	t=	ネ	7,	È	AT	7	ッ		0	no	5	ŋ	方	去	15)	1=
L	<b>t</b> -		<del>،</del> ،	7	て		D	E	A	E		セ	ル	D		ス	カ	7	4	7
p	7	7	٢	7"	ラ	フ	1		n	屐	階	Ŧ	で	精	裝	ι	t-	ŧ	Ø	Ę
用	١.	)	r=	0	1	IL		4-	ン	r	ぅ	۷	ス	P	3	+		ゼ	17	3
					蛋														,	
P	er	a	.in	0	5	ŋ	方	珐	30)	12	ι	T=	tj"	っ	7	第	2	듒	安	匇
j —	3	2 5	2 (	0 X 2	:, <u> </u>		,													

 $\int \cdot$ 

Ņ

)

Ċ

												,						12	
画	П	叚	階	ŧ	<b>ر"</b>	焑	뽫	L	t=	ŧ	Ø	٤	用	17	t=	0	オ	IL-	· · · · · · · ·
4-	ソ	力	IL	\\ <b>`</b>	2	IL	4	ラ	ン	ス	7	T	7		ゼ	は	卞	ス	Ę
hŦ	ማ	11	۲	ב	ン	で.	り	P	画	分	О	ア	セ	٢	ン	紡	末	よ	リ
•	Re	eich	ar	dの	方	珐	31)	7"	精	諔	L	T=	0	S		ア	デ	1	3
IL	×	4	オ	_	ン	脱	炭	酸	酻	帬	16)	(	木	7"	N	側	腹	前	立
駺	)	及	ע"	E	ス	4	<u>"</u>	ン	脱	炭	曖	嘢	素	32)	(	齐	7"	Ξ	四日
)	は	13	<b>す</b> "	*1	ŧ	硫	安	5	画	12	F	ッ	留	分	精	큊	L	t:	ŧ
ŋ	۶	用	1)	t:	0	G	Ρ	Т		G	0	Т	は	7"	17	ıĽ	Ł	リ	楮
製	結	13 HB	15	さ	K	た	標		٤	大	陃	大	学	医	学	問	9	璄	41
博	±	か	5	速	与	さ	И	t=	0			:			ļ 				
	ア	1	ソ	۲		7°	化	后	47)	13	す	べ	て	<u>.                                    </u>	Ne	w	E۲	igla	nd
N	ucl	eal	~	Co	rpo	ora	tior	r	か	5	購	$\succ$	ι	t=	ŧ	ດ	£	用	1)
1-	0	₹	0	1世	ŋ	놟	蒅	は	市	叛	p=	ર્ટ	使	用	ι	t=	0	}	:
													· .			·		; 	
					,			5				· ·	:		! 	·	:	:	:
					: :					: : 		1	;						:
			,			:		:				· ·	· ·			·			
								}				;	:				· · ·		
		1	1		:	}	;	;		1	-, }	Ŷ			•••••• : :	;		;	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	<u>!</u>		<u>.</u>	<u>}</u>	<u>.</u>		<u>.</u>					<u>i</u>	· · · · · · · · · · · · · · · ·	<b>,</b>	: 		• •- · · · · · ·	•	· · · · · · · · · ·

(

13 実験結果 - HAVAによるオル=チン脱炭 DL 1. 酸酵素活性の阻害 まず、種々のオルニチン誘導体について、 オルニチン脱炭酸酵素に対する四害作用を検 討した。その結果、DLーメーヒドラジノ-アミノバレリアン酸(DL-HAVA) 8 がもっとも強い阻害作用を示した。 DL-X ーメチルオルニチンも若干の阻害効果をテレ たか。前者に比較すると弱く Ki は 8.14×105 Mである。また d 一及び 8 一 N - ベンゾイル ーレーオルニチン、 メータ び 8 ーオルニチル オル=チン、DL-エリスロー及びDL-ス レオー β - ハイドロオキシオル=チンは. い ずれも1mMでまったく阻害作用を示さなか った。 図3にDL-HAVAの間害様式を示した が、その阻害はオルニチンに対して拮抗的で あって、Kiはピリドキサールリン酸CPAL図3 P) 無添加で 1.5× 10<sup>-7</sup> M、1×10<sup>-5</sup> MのPA

コクヨ 30×30

14 LP存在下で5.2×10-7 Mである HAVAの阻害作用の特異性を調べ DL 種口 ろため、 のオルニチン代謝野素及び日6弊 表 素活性に対する本阻害剤の影響を検討した。 DL HAVAはオルニチンアミ トラン ゼに対しても、オルニチンと拮抗 ラ スフェ 的に若干の阻害を示すが、その阻害作用はオ ルニチン脱炭酸酵素に比してはるかに弱くKi は約2.2×104Mに過ぎすり、こそのほか ヒ T, G0 スチジン脱炭酸酵素 GP Tは 10<sup>+4</sup> MのDL-HAVAで 7~17%の阻害を るが 2.5×10<sup>-5</sup> Mではほとんど阻害さ うけ n 73 13 また、オルニチンカルバミルトラン ゼ及びSー アデノシルメチオニン スフ ラ 脱炭酸酵素はそれぞれ 1 × 10<sup>-3</sup> M 及び 1 × 10 MODL HAVAで活性の阻害はまった くみられなかった (表 ł DL-HAVA は特異性 以上の結果から かっ頭力はオルニチン脱炭酸酸素の が高く 阻害剤であるといえる。

IPRによるマウス耳下眼の増殖時の 2. ポリアミン代謝に及ぼすDL-HAVAの影 響 まず、IPR投与後のマウス耳下腺のポリ アミン合成酵素活性及びポリアミンレベルの 経時的変動を検討した。図イに示すように オルニチン脱炭酸酵素活性はIPR投车後4 時間より上昇しはじめ、8時間後には対照の 約40倍に達して最大となる。その後、酵素活 性は急速に低下して16時間ではほぼ正常値に またプトレッシンレベルもオルニチ もどる ン脱炭酸酸素活性とほぼ並行して変動し , I PR投与後10時間で対照の約10倍の最高値と t230 ポリアミン合成のもう一つの律速酵素であ アデノシルメチオニン脱炭酸酵素もI 3 S -PR担与により活性上昇を示すが、オルニチ ン脱炭酸酵素ほど顕著ではなく、 12日間後に 約7倍の最大値となり、その後次第に減少し て24時間後にほぼ正常値レベルまでもどる。

15

16

-----

																			1
	方		ス	ぺ	IL	1	<b>?</b> `	ン	L	べ	IL	17	I	Ρ	R	投	与	後	23
~	T=	h	瑊	ル	L	7	6	時	閤	後	で"	15	約	20	%	Ø	有	훤	1
俖	F	E	示	す	0	L	ታ`	ι	Z	Ø	簢	¥Ŧ.	R	1=	增	חת	L	7	12
時	周	後	7	は	対	ĦR	12	FF	べ	て	約	30	%	の	上	曱	۲	τj	3
9	-	n	12	对	ι	τ	ス	べ	ル	R	ン	L	べ	ル	17	I	P	R	投
5	12	r	>	7	IŦ	۲	k	۲.	亥	動	٤	тJ	13	в,	(4) 0				
	次	15	I	Ρ	R	抣	5	n	4	时	RA	馁	,	す	tz	ゎ	5	オ	ル
=	4	<u>،</u>	脱	炭	酸	國	素	活	14	t)"	上	昻	ι	17	Ŀ	め	3	时	期
15	D	L		Η	A	V	A	F	抧	与	ι	τ	•	耳	$\mathbf{F}$	몞	ດ	70	۲
L	17	シ	ン	レ	べ	11	n	変	動	E	經	畤	白勺	12	追	矿,	ι	た	0
Ø	5	12	₸.	す	5	3	12		P	L		Н	Α	v	A	n	77	与	1=
よ	IJ	7	۲ <mark>ا</mark>	L	ッ	\$	ン	L	べ	ル	n	上	昻	は	宭	曱月	ト	抑	制
さ	*1	•	Þ	L	<b></b>	Н	A	V	A	投	与	4	~	6	時	鹛	後	(	I
Ρ	R	抣	5	8	~	10	盱	問	後	)	כ"	は	7°	۲	L	ッ	シ	ン	レ
べ	ル	13	I	Ρ	R	単	ሻዊ	扠	5-	12	ĿĿ	べ	て	約	50	%	の	165	値
を	币	L	T=	0	~	13	で	1	5	n	70	F	レ	IJ	<u>&gt;</u>	ン	L	べ	ル
n	上	曱	抑	制	t)"	Þ	L		Н	A	V	A	12	5	3	オ	IL	-	4
>	用花	炭	酸	醇	素	0	ßE	害	1=	Ł	3	ŧ	Ø	יז	Б	3	か	否	か
8	板	討	す	3	t=	め		зН	<b></b> .	オ	IL	_	4-	ン	F	ソ	ŋ	70	F
L	ッ	>	>	ŋ	生	成	E	測	定	L	た	0	:	ŋ	実	騬	で	は	屠
			0 × 2 (									••							

25

殺」時間前(IPR投与の7時間後)FPL -[3 - 3H]オルニチンをマウスに腹腔内主 - HAVAはIPR投与の4時間 射し D (以下、 IPR 按 与 4 時間後 後に注射した。 - HAVAを投与した群をDL-HA IL DI VA処置群とする。)組織中の放射性オルニ チンの比話性とアトレッシンの放射能から算 出すると、表2に示すように70トレッシンの 形成(表の右端)はDL-HAVA投与によ表2 リ著明に抑制され、IPR単独群の約4分の 1に低下した。したガッて、DL-HAVA は in vitroのみtas j" in vivoでもオルニチン 脱炭酸酵素活性を強力に阻害することは明ら かである。 次にスペルミジン合成に対するPL-HA VAの影響を3Hーオルニチンのポリに3H-7° トレッシンを用いて上記と同じ実験条件下で 検討した。表3より明5かなように、70トレ リシンよりのスペルミジンの形成は、生理食 塩水を投与した対照に比べて、IPR単独投

18 与群及びDL-HAVA処置群ではともに約 5~6倍の上昇がみられ、DL-HAVAは 70トレッシンよりのスペルミジンの形成には ほとんど影響を与えてひ。 ニNと一致して、DL一HAVA投车後の スペル=ジンとスペル=ンのレベルを経時的 に定量した結果、表チに示すようにDL-H春 AVA処置群ではIPR単独投与群との間に ほとんど有意の差は認められなかった。 IPRによる耳下眼のオルニチン及び 5-アデノシルメチオニン脱炭酸酵素誘導に 及ぼすDL-HAVAの影響 図チニテレたように、耳下腺のオルニチン 脱炭酸酵素活性はIPR投与後急速に上昇し 8時間後には対照の約40倍にも達する13,14) そこで次に、IPRによるオルニチン脱炭 酸酵素誘導に及ぼすDL-HAVAの影響に ついて検討した。 ニの実験ではIPR投与4時間後にPL-HAVAを投与し、以後4時間毎に動物を屠

2. ····

مربة المتعالية تتعاشر

コクヨ 30×30

19 殺した。なお酵素活性測定に先立って 混在 - HAvAを除去するために耳下腺 すろ D1 -より得られた可溶画分を、100倍量の7mM 2-×11 170 1 = 1 - 12, 0.2 mM 0 PA LP, 0.1mMのEDTAE官む10mMリン酸 4°C T 緩衝液(pH7.0)に対して約12時間。 团6.7 透析した。 図らから明らかなようにDレーHAVA処 表5 置群ではオルニチン脱炭酸酸素活性はIPR 単独群でみられた8時間のピークを過ぎても 減少せす。直線的に上昇してIPRの投与の 12時間後ではIPR単独投与群の最大値の約 6倍にも達する。 次に、オルニチン脱炭酸酵素の半調期に対 するDL-HAVAの影響を検討した。 図 4 、図6でみられたオルニチン脱炭酸酵素の誘 専が最大となるIPR投与の8時間後に、 白合成明害剤であるサイクロへ キシミドをマ すると耳下腺のオルニチン脱炭酸 ウスに投与 酵素活性は急速に減少し、IPRによって誘

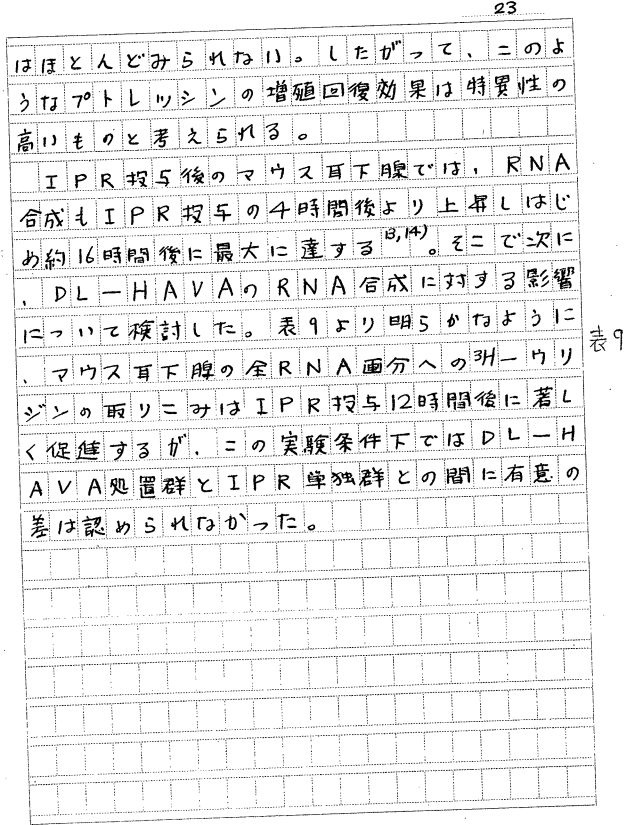
導された耳下眼オルニチン脱炭酸酵素の半減 期は約10分と計算された。これに対して、サ イクロへキシミド投与の1時間前にDL-H AVAを腹腔内注射すると、二の酵素活性の 減少は著しく抑制され、オルニチン 脱炭酸醇 素の半減期は約4時間に延長される(図7) ニれらの結果は、DL- HAVAによるオ ルニチン脱炭酸酵素の superinduction が酵素の 分解の抑制に起因することを強く示唆すると ともに、DL-HAVAの作用が少なくとも 8時間持続することを示している。 DL-HAVAIJS-PF1 SILX 一方。 チオニン脱炭酸酵素の誘導に対してはほとん ど影響を与えない(表5)。 IPRによる耳下腺の増殖に及ぼすD 4 L-HAVAの影響 マウスにIPRを1日1回投与すると耳下 腺の重量は16時間後から増加しはじめ、24時 間後には非処置群に止べて約50%、48時間後

には約2倍に増加する13,1分。一方、DNA合成 を1回投与するとかよそ18時間後 能は I P R 昇しはじめ20~24時間後に最大となり 上リ上 細胞分裂もあよそ30時間後に最大の高進を モニでIPR投与によって招来される す。 Ŧ. これらの変化に対するDL-HAVAの影響 を検討した。 百下腺重 表6に示すように、IPRによる 量の増加はDL-HAVA担与により24時間 後、48時間後のいずれでも約50%抑制される また表7に示すように、DNA合成及び細表67 胞分裂もIPR担与4時間後EDL-HAV Aを投与して、アトレッシンレベルの上昇を 抑制するといずれも50%以下に抑制される。 しかし、IPR投与14時間後、すなわちオル ニチン脱炭酸酵素活性及びアトレッシンレベ ルがビークを過ぎ、ほぼ正常値レベルまで低 下した時期(図4)に、DL-HAVAを投 与した場合にはDNA合成の阻害はほとんど 認められない。これらの結果は、IPR均与

コクヨ 26×20

 $\bigcirc$ 

後のきりめて早期にみちれるプトレッシンレ 上昇が組織増殖と密接に関連している ベルの ことを強く示唆している。 上記のDL-HAVAの増殖阻止効 もし 果がオルニチン脱炭酸酵素活性の阻害による 組織内でトレッシンレベルの低下に起因する あるするらば、DL-HAVA処置マウ表8 もの 7 レッシンを投与して、耳下眼の7°ト スにフット レッシンレベルを上昇させればDL-HAV る増殖抑制は回復するはずである。表 AIST DL-HAVAEJ3DN 8に示すように、 A 合成の低下は70トレッシンの投与により著 しく上昇し、その回復率は60%に達する。 れと一致して、DL-HAVAにより減少し た耳下腺の組織重量もアトレッシンの招与に よって著明に回復する。しかしアトレッシン を過量に招与(般量が2mmole/Kg体重以上) 、その回復効果は著しく減少する。 すると レッシンの構造類似体である1,7-方、アト ジアミノヘアタンではDNA合成の回復効果



																	24	•	
			考	察					1										
	著	者	は	本	報	12	お	11	て	ポ	ソ	<b>P</b>	3	ン	合	κ,	の	ŧ	7
٤	ŧ	重	要	fτ	律	速	酹	素	で	あ	3	オ	IL		4	ン	脱	炭	酸
呀	素	ດ	強	カ	Ð	7	特	褒	臼匀	ΓJ	PB	宮	別	E	開	発	ر	<b>۱</b>	C
11	E	用	دم	7	ぷ	リ	ア	Ħ	ン	n	生	IJ	句勺	役	割	を	解	呐	L
Ł	う	۲	ι	T=	0	種	々	の	オ	几		4	ン	誘	専	体	12	っ	1)
て	楩	討	L	ħ	結	果	•	D	L		Н	A	v	A	が	ŧ	0	٢	ŧ
强	カ	h	7	特	婜	阯	5	高	57	オ	ル		5-	>	脱	炭	畈	醇	清
Ŋ	阳	害	利	で	あ	3	-	٤	ह	77	1)	Ē	L	た	٢	নি	3	,	表
1	)	0						ļ 									!	<u> </u>	
	D	L		Н	A	V	A	は	in	v	itr	0	n	Э	ちょ	5	Ţ	, [	in
vi	10	で	•ŧ	有	交力	7	ぁ	7	7	•	I	Ρ	R	投	5	4	時	FIF	ぼ
1=	投	5	す	3	٤	70	۲ <u>ا</u>	L	ッ	3	>	Ø	邗彡	ЬХ	は	著	BE	1=	抑
制	さ	n	3	6	Ð	5		表	2	) (	0		4	12	カ	Ľ	7		Ħ
F	同泉	り	ナ	L	-	4	ン	脱	炭	西蒙	畴	素	コ	中主	.11	Þ	L		Н
Α	V	A	见	圕	群	-τ	· 逆	1=	著	ι	<	增	ታ	۲	•	: L)	1	Ø	3
SI	ιpé	eri	ndu	cti	on	ŧ	招	来	す	3	¢ `	'(	IZ	16	)			n	は
Þ	L	•••••	Н	A	V	A	þ <b>'</b> "	基	質	۲.	あ	る	オ	N	-	4	>	٢	拮
抗	L	て	オ	IL	_	4-	2	脱	。炭	膨	邼	素	٢		合	L	1	₹	n
1=	5	~	7	國	雨	蛋	a	n	5	解	E	閰	富	L	•	¥	洞	其F	1 72

コクヨ 20×20

*u* .

延	長	す	る	T=	Ы	٢	考	え	5	n	3	(	ন্থ	7	)	0			
	次	1=	•	I	Ρ	R	12	F	3	7	ゥ	マ	耳	भ	몠	の	新田	Ħ乙	增
殖	1=	R	13	す	D	L		Н	A	V	Α	n	影	褶	F		Þ	N	Α
合	成	能	•	新日	織	重	量	ດ	增	力口	率	B	v	治田	阳	分	裂	E	指
標	٤	ι	て	樉	討	ι	T=	٢	-	3	•	=	n	5	は	1)	J.	N	ŧ
Þ	L		Н	A	ν	A	<b>‡</b> 3	5	群	て"	署	L	<	彽	F	L	7	1>	3
5	۲	ť)`	вĄ	S	か	z	ГJ	っ	t2	ς	表	6	, 7	$\mathbf{>}$	0	L	か	ι	,
オ	۱L	_	4	ン	脱	炭	西谷	够	夀	及	Ţ,	S		ア	デ	ノ	シ	ル	メ
4-	オ		ゝ	肘兑	炭	畡	酻	秉	ດ	訴	專	١	及	<i>7</i> 0°	R	N	A	合	成
<i>S</i>	促	Æ	は	D	Ĺ		Н	A	$\mathbf{v}$	A.	ŋ	抧	与	12	5	リ	Ŧ	~	t=
<	抑	制	さ	n	"te	٢	12)	6	,	表	5,	9	2	、	F	た	I	Ρ	R
扠	5	n	14	·в‡	멹	後	•	す	Гз	1	5	オ	IL	=	4	>	彤	炭	咽ố
厨	帬	n	コ	小生	Ъ,,	す	ت"	12	۲°		ヮ	E	2문	Ŧ,	17	17	Ĩ	啽	値
L	べ	儿	12	16	٦	L	t=	時	朗	1=		D	L		Н	A	V	A	F
权	5	ί	7	ŧ,	Þ	N	Α	合	成	0	抑	制)	か	認	め	5	n	ta	. 1 )
(	表	7	)	•	_	11	5	ヮ	事	実	は	Þ	L	<b></b>	Н	A	V	A	Ø
堦	殖	Ħſ.	制	17	用	1)`	蛋	б	A	び	核	肟多	合	Ŕ	3	靣	邗	白门	1=
阳	害	7	3	=	٤	12	7	3	ŧ	ヵ	7.	は	ra	17	2	۲	を	示	ι
て	دا	3	0																
	D	L		н	Α	V	A	见	置	君羊	て	17	L	P	R	1=	5	3	7°
1																		· <del></del>	

コクヨ<sup>\*</sup> 20×20

26 リシンレベルの上昇が阻止され、ニルと K L 一致してDNA合成能及び組織重量の増加も 抑制されるが、ニれらの抑制はフ・トレッシン の投与によって著明に回復し、ア・トレッシン の構造類似体である1,7ージアミノへアッタン では回復しない(表8)。これらの結果は70 トレッシンの抑制回復効果はかなり特異的で あることを示すとともに、DL-HAVAに よる細胞増殖の阻害がア・トレッシンレベルの 位下を介するものであることを示している。 上記の70トレッシンの作用機構は現在のと =3明らかではTaLンが、DL-HAVAはス ペルミジンの合成及びその組織内濃度にはほ とんど影響を与えないので(表3,4)、70ト レッシンはスペルミジンの前駆体としてのみ ならず、より直接的な別の機構で細胞増殖に 関与しているのではないかと考えられる。 のようtyプトレッシンの細胞増殖にあけ 2 る重要性は、植々の動物組織の増殖時にみら ポリアミン代謝の変動のうちで、アトレ 13

,

		ン																	
睭	r	起	U	3	Ξ	٤	巾	5~	7,18	3,14,	33-3	5)	•	絈	BB	堦	薖	の	初
		は																	
		進																	
3	0	-	И	12	関	湮	٤	て	•	W	lli a	ams	; —-	٨s	shn	nan	- 5	37)	は
種	ね	ŋ	Μ	ori	ris	ЯŦ	癌	٤	用	در	7		増	殖	の	す	H	TÞ	か
tj.	ŧ	ົກ	IJ	٣	ォ	ル		4	>	戌	炭	西谷	西军	툮	治	性	B	u"	7°
۲	L	<i>i</i> y	3	>	L	べ	ル	ť.	昏	<		よ	ッ	分	化	l	T=	AŦ	癌
で	は	18	• •	何	向	E	示	す	<i>b</i> *'	•	ス	ぺ	ル	Ξ	<u> </u>	>	合	ĥХ	12
関	5	-7	3	5		ア	7	)	シ	ル	*	4	オ		シ	脱	炭	婑	醇
툮	て`	• 17	C	か	5	ぅ	гј	相	関	かい	言思	জ	5	n	TJ	د ۲	=	۲	F
朝	拮	ι	て	در	3	0													
	本	研	穷	ゥ	頄	行	中		S	ny	der	· J	は		Н	A	V	Α	٤
	*********	楛		*********	·····														
ζ	لم		Н	0	)	ť,,	恃	異	的	か	っ	L		オ	11		4-	ン	۲
拮	抗	的	1=	7	IL		4	<u>ک</u>	脱	炭	西贫	醇	素	Ħ	性	を	RE	害	す
3	5	٤	E	報	告	L	た	38,	39)	0	ま	t=	<b>\</b>	仍	5	は	堣	萫	新田
胞	内	w	西	侧	F	を	樐	逬	L	T=	ラ	ッ	k	<b>A</b>	1=	お	57	7	•
-	Ø	阻	害	剤	b''	7°	٢	i	IJ	ي	ン	L	~	IL	を	倍	F	さ	せ
3	ζ	۲	ŧ	77	67	だ	ι	t=	D'''		ra	rt	h	epo	to	ma	- (	ell	2
																		<b>\</b> •	

.

コクヨ 20×20

. ^

28 に か け る <sup>3</sup>H - チ ミ ジン の D N A への 販 y こ み には影響を与えてひと報告している40)。 Snyder5のd-HOと本研究で用いたDL 一日AVAとの間には次の諸点で相違がみら 130 1)  $\alpha - H O IJ [\alpha]_{b}^{21} 6.56° (cl, H_2O)$ の光学活性をもっが39)、DL-HAVAはラ セミ体である。 2)オル=チン脱炭酸酵素に対するKiが異な る。すなわち、ほぼ同い条件下で、ネズミ前 立 眼酵素 1= 対 す 3 × − H 0 の Ki は 2 × 10<sup>-6</sup> M であるのに対して38,39)、DL-HAVAのそ れは肝及び前立腺の酸素に対して 5.2×10-7M である。 3) マウスに200~2000mg/Kg体重のd-H0を投与しても、種々の組織の70トレッシ ンレベルは有恵の変動を示さてないが<sup>38)</sup>、IP Rで処置したマウスに80mg/Kg体重のDL-HAVAを授与すると国下腺のプトレッシン 濃度は著明に減少する。また成長ホルモンを

コクヨ 20×20

6.

-

权	4	۱	E	2	Ч	ス	Ħ	יז	ŧ	P	L		Η	A	V	A	17	70	۲
L	ッ	シ	ン	L	べ	N	ŋ	上	昇	3	强	<	抑	<b>(</b> )	す	3	٢	未	尧
表	Ŧ	-	4	)	0														
1	ĽX	F	Ŋ	事	実	15	•	Þ	L		Н	A	V	Α	17	玸	5	<	Z
0	亡	体	樠	造	り	相	運	ŋ	F=	Ь	1=	オ	N	_	4	ン	脱	炭	唩
嬮	翥	沽	性	E	Д		H	0	5	り	ŧ	F	り	強	カ	1=	PA.	害	ŧ
3	=	٤	E	<b>.</b>	唆	ι	て	12	る	0	-	4	12	関	運	ι	7	•	动
物	<b>n</b>	オ	IL	-	4	ン	联	炭	₿⊊	砑	秉	יינס	D		オ	IL		4	ン
5	ソ	ŧ	L		オ	ル		4	ン	15	対	ι	7	よ	ソ	强	17	親	和
仲生	を	も	っ	=	٤	15)	•	及	び	動	牛勿	の	Þ	0	P	A	脱	炭	酸
醇	帬	は	L		×	Ŧ	ル	ド,		13	12	よ	~	2	Be	寄	さ	11	3
<i>b</i> "		*********	体				••••••	は						*********					
さ	41	て	13	3	41)	0	本	7 <b>5</b> 77	沟	~"	D	L	<b></b>	Н	A	V	A	ŧ	ト
手	ァ	ろ	以	前	1=		X		Н	٥	٤	13	13.	নি	じ	施	光	庮	ŧ
Ŧ	->	Н	A	V	A	٤	実	簸	12	用	٤٦	た	<i>۵</i> ۳,	•	-	ஏ	化	合	牞
は	Ď	L		Н	A	ν	Α	1=	H-	べ	7	オ	11		4	. من	戒	炭	酸
酹	쿢	12	府	す	3	PEL	害	作	用	t)"	弱	<	•	$\prec$		н	0	1=	ほ
ぼ	E	齖	す	3	Ki	Ł	त्रः	L	t=	0	最	近	1	Sc	x W	aya	zm	a	5
29)	17		0	ŋ	光	谋	的	1=	升	小性	tz	Н	Α	ν	A	to"	ぼ	۲	h
Ľ`	D		体	7	ソ	ちょ	3	=	٤	٤	証	ыĄ	L	t=	¢	ι	T:	か	7

コクヨ 20×30

(

3

1

Ĵ

て、上記のDL-HAVAとSnyder 5の用い たムーHOとの相違点も、後者がほとんどD 体よりなることによるものと考えられる。

コクヨ 20×20

 $\bigcap$ 

3

2

結論 DL- d- ヒドラジノ - δ アミノバレリ アン酸CDL—HAVAノがポリアミン合成 重要ra 健速酵素であるオルニチン のもっと ŧ 脱炭酸酵素を特異的に阻害することをみいだ を用いてイリプロテレノール(IP N )によるマウス耳下眼の増殖におけるポリ R アミンの役割を追求し、以下の結果を得た。 11 DL-HAVAはオルニチンと拮抗し てオルニチン脱炭酸酵素を強く阻害するが 他のオルニチン代謝酵素及び民酵素に対す る阻害作用は極めて弱い。 IPRによるマウス耳下腺増殖時の7° 2 トレッシンの合成及び組織内レベルの上昇は DL-HAVAの投与によって著明に抑制さ しかし、アトレッシンよりのスペルミ れる。 ジンの合成及びスペルミジンレベルはほとん ビ影響をうけてい。 - HAVAを投与してアトレッシ 3 DL ンレベルの上昇を抑制するとイソプロテレノ

32 一ルによる耳下腺のDNA 合成,重量の増加 及び細胞分裂の高進はいずれも著明に阻害さ れる。 4. 7°トレッシンを投与して耳下腺内の7° トレッシンレベルを上昇させると、DLーH AVAによるDNA官成及び重量増加の抑制 は著しく回復する。しかしアトレッシンの構 造類以体である1,7ージアミノへ7°タンは無 効である。 以上の結果から、IPRによるマウス耳下 腺の増殖にはオルニチン脱炭酸酵素活性の高 進、すちわち 70トレッシンレベルの上昇が不 可アであることが示された。 糖を終えるにあたり、本研究の御指導、御 校閲を賜った生化学講座竹田義 朗教授,また 本研究の遂行にあたって、終始かわらぬ御指 尊をいただいた井上秀夫講師に心から謝意を 表します。

コクヨ 30×30

## THE ROLE OF POLYAMINES IN THE GROWTH OF MOUSE PAROTID GLANDS INDUCED BY ISOPROTERENOL

## Yukio KATO

Department of Biochemistry, Osaka University, Dental School, 32 Joan-cho, Kita-ku, Osaka 530, Japan

The effects of DL-X-hydrazino- $\delta$ -aminovaleric acid (DL-HAVA) on polyamine metabolism in isoproterenol (IPR)-stimulated mouse parotid glands were investigated both in vitro and in vivo.

Using partially purified enzyme preparations, it was found that DL-HAVA strongly inhibited ornithine decarboxylase.(EC 4.1.1.17) by competing with L-ornithine. Other enzymes metabolizing ornithine and pyridoxal phosphate-dependent enzymes were at least 2 ~ 3 orders of magnitude less sensitive to DL-HAVA than ornithine decarboxylase.

Administration of DL-HAVA greatly depressed the increases in both the putrescine level and putrescine formation from L-ornithine induced by IPR in the mouse parotid glands. Under the same conditions, the stimulation of DNA synthesis and subsequent cell proliferation in the glands were also suppressed. However, the

122.

IPR-dependent increases in S-adenosyl-L-methionine decarboxylase (EC 4.1.1.50) activity, synthesis and the tissue concentration of spermidine, and RNA synthesis in the parotid glands were not affected appreciably by DL-HAVA.

The inhibition of DNA synthesis by DL-HAVA was effectively prevented by putrescine, but not by 1,7-diaminoheptane, given at the time when DL-HAVA inhibited stimulation of putrescine formation by IPR. From these results, it is proposed that putrescine is involved in cell proliferation besides being a precursor of spermidine.

- 1) Tabor, H. and Tabor, C.W. (1964): Spermidine, spermine, and related amines. <u>Phamacol. Rev. 16</u>, 245~300.
- Caldarera, C.M., Barbiroli, B. and Moruzzi, G.
   (1965):Polyamines and nucleic acids during development of the chick embryo. <u>Biochem. J. 97</u>, 84~88.
- 3) Russel, D.H. and Snyder, S.H. (1968): Amine synthesis in rapidly growing tissues: Ornithine decarboxylase activity in regenerating rat liver, chick embryo, and various tumors. <u>Proc. Natl. Acad. Sci. USA</u> 60, 1420~1427.
- 4) Hannonen, P., Raina, A. and Jänne, J. (1972): Polyamine synthesis in the regenerating rat liver: Stimulation of S-adenosylmethionine decarboxylase, and spermidine and spermine synthetases after patial hepatectomy. <u>Biochim. Biophys. Acta</u> 273, 84~90.

- 5) Heby, O. and Russel, D.H. (1973): Depression of polyamine synthesis in L1210 leukemic mice during treatment with a potent antileukemic agent, 5 -azacytidine. <u>Cancer Res</u>. <u>33</u>, 159~165.
- 6) 竹田義朗,井上秀夫 (1975): ポリアミンと細胞増殖 ホルモンと臨床 23, 111~119.昭和50.
- 7) Raina, A. and Jänne, J. (1975): Physiology of the natural polyamines putrescine, spermidine and spermine. <u>Medical Biology</u> <u>53</u>, 121~147.
- 8) Selye, H., Veilleux, R. and Cantin, M. (1961):

Excessive stimulation of salivary gland growth

by isoproterenol. Science 133, 44~45.

- 9) Brown-Grant, K. (1961): Enlargement of salivary gland in mice treated with isopropyladrenaline. <u>Nature 191</u>, 1076~1078.
- Barka, T. (1965): Stimulation of DNA synthesis
   by isoproterenol in the salivary gland. <u>Exp</u>.
   <u>Cell Res</u>. <u>39</u>, 355~364.

- 11) Sasaki, T., Litwack, G. and Baserga, R. (1969):
  Protein synthesis in the early prereplicative
  phase of isoproterenol-stimulated synthesis of 
  deoxyribonucleic acid. J. Biol. Chem. 244, 4831~
  4837.
- 12) Ishida, H. and Ahmed, K. (1973): Studies on phosphoproteins of submandibular gland nuclei isolated from isoproterenol-treated rats. Exp. Cell Res. 78, 31-40.
- 13) Inoue, H., Tanioka, H., Shiba, K., Asada, A.,
  Kato, Y. and Takeda, Y. (1974): Effect of isoproterenol on polyamine metabolism in mouse salivary glands.

J. Biochem. 75, 679~687.

14)谷田博昭,芝憲三,井上秀夫,加藤幸夫, 35田彬,滝川正春,尾野雅義(1974):イソア。FLI-IL によるマウス唾液腺の増殖とホッリアミン代謝。

历大齿学誌 12, 113~121·昭和49·

- 15) Ono, M., Inoue, H., Suzuki, F. and Takeda, Y. (1972): Studies on ornithine decarboxylase from the liver of thioacetamide-treated rat; Purification and some properties. <u>Biochim. Biophys. Acta</u> <u>284</u>, 285~297.
- 16) Jänne, J. and Williams-Ashman, H.G. (1971): Dissociation of putrescine-activated decarboxylation of S-adenosyl-L-methionine from the enzymic synthesis of spermidine and spermine by purified prostatic enzyme preparations. <u>Biochem. Biophys.</u> <u>Res. Commun. 42</u>, 222~229.
- 17) Mizutani, A,, Inoue, H. and Takeda, Y. (1974): Changes in polyamine metabolism during wound healing in rat skin. <u>Biochim. Biophys. Acta</u> 338, 183~190.

O

18) Caravaca, J. and Grisolia, S. (1960): Synthesis of citrulline with animal and bacterial enzymes. <u>J. Biol. Chem.</u> 235, 684~693.

- 19) Archibald, R.M. (1944): Determination of citrulline and allantoin and determination of citrulline in blood plasma. J. <u>Biol. Chem. 156</u>, 121~142.
- 20) Katunuma, N., Matsuda, Y. and Tomino, I. (1964):
  Studies on ornithine-ketoacid transaminase.
  1. Purification and properties. J. <u>Biochem</u>.
  56, 499~503.
- 21) Segal, H.L., Beattie, D.S. and Hopper, S. (1962):
  Purification and properties of liver glutamic
  -alanine transaminase from normal and corticoid
   treated rats. J. <u>Biol. Chem.</u> 237, 1914~1920.
- 22) Karmen, A. (1955): A note on the spectrophotometric assay of glutamic-oxaloacetic transaminase in human blood serum. J. Clin. Invest. 34, 131~133.

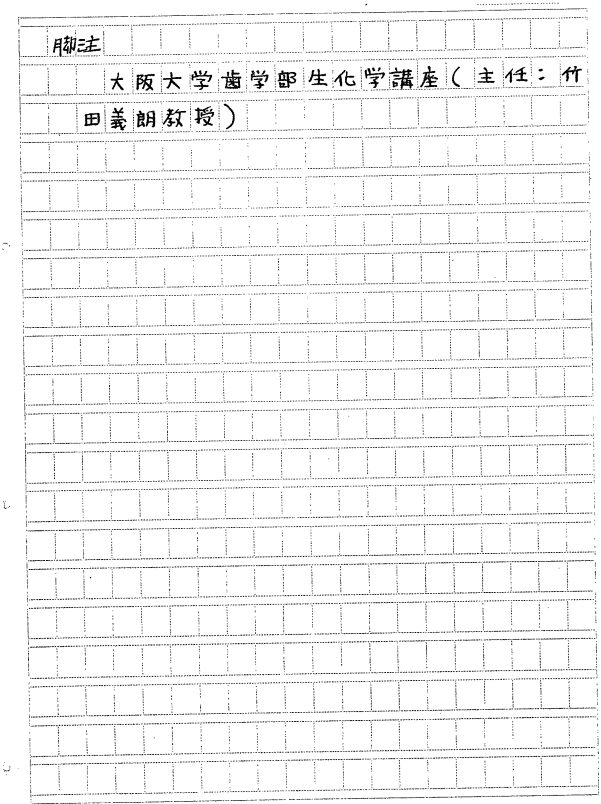
- 23) Inoue, H. and Mizutani, A. (1973): A new method for isolation of polyamines from animal tissue.
  <u>Anal. Biochem. 56</u>, 408~416.
- 24) Böhlen, P., Stein, S., Dairman, W. and Udenfriend, S. (1973): Fluometric assay of proteins in the nanogram range. <u>Arch. Biochem. Biophys.</u> 155, 213~220.
- 25) Steele, W.J., Okamura, N. and Busch, H. (1964):
  Prevention of loss of RNA, DNA and protein into lipid solvents. <u>Biochim. Biophys. Acta 87</u>, 490~
  495.
- 26) Schmidt, G. and Thannhauser, S.J. (1945): A method for the determination of deoxyribonucleic acid, ribonucleic acid and phosphoproteins in animal tissues. J. <u>Biol</u>. <u>Chem</u>. <u>161</u>, 83~89.
- 27) Lowry, O.H., Rosebrough, N.J., Farr, A.L. and Randall, R.J. (1951): Protein measurement with the folin phenol reagent. J. <u>Biol. Chem.</u> 193, 265~275.

- 28) Schneider, W.C. (1945): Phosphorus compounds in animal tissue. 1. Extraction and estimation of deoxypentose nucleic acid and pentose nucleic acid. J. <u>Biol</u>. <u>Chem</u>. <u>161</u>, 293~303.
- 29) Sawayama, T., Kinugasa, H. and Nishimura, H. (1976): Synthesis of ornithine decarboxylase inhibitors; D- and DL-X-Hydrazinoornithine. <u>Chem. Pharm. Bull. 24</u>, 326~329.
- 30) Peraino, C., Bunville, L.G. and Tahmisian, T.N. (1969): Chemical, physical, and morphological propeties of ornithine aminotransferase from rat liver. J. <u>Biol. Chem. 244</u>, 2241~2249.
- 31) Raichard, P. (1957): Ornithine carbamyl transferase from rat liver. <u>Acta Chem. Scand.</u> <u>11</u>, 523~536.
- 32) Håkanson, R. (1963): Histidine decarboxylase in the fetal rat. <u>Biochem</u>. <u>Pharmacol</u>. <u>12</u>, 1289~ 1296.

- 33) Ono, M., Inoue, H. and Takeda, Y. (1973): Effect of thioamide derivatives on induction of ornithine decarboxylase in rat liver. <u>Biochim. Biophys. Acta</u> <u>304</u>, 495~504.
- 34) Fillingame, R.H. and Morris, D.R. (1973): Polyamine accumulation during lymphocyte transformation and its relation to the synthesis, processing, and accumulation of RNA. <u>Biochemistry</u> 12, 4479~ 4487.
- 35) Kay, J.E. and Pegg, A.E. (1973): Effect of inhibition of spermidine formation on protein and nucleic acid synthesis during lymphocyte activation. <u>FEBS Lett</u>. 29, 301~304.
- 36) Hölttä, E., Sinervirta, R. and Jänne, J. (1973): Synthesis and accumulation of polyamines in rat liver regenerating after treatment with carbon tetrachloride. <u>Biochem. Biophys. Res.</u> <u>Commun. 54</u>, 350~357.

- 37) Williams-Ashman, H.G., Coppoc, G.L. and Weber,
  G. (1972): Imbalance in ornithine metabolism
  in hepatomas of different growth rates as expressed
  in formation of putrescine, spermidine, and spermine.
  <u>Cancer Res. 32</u>, 1924~1932.
- 38) Harik, S.I., Pasternak, G.W. and Snyder, S.H. (1973): Putrescine: A sensitive assay and blockage of its synthesis by Chydrazino ornithine; in <u>Polyamine in normal and neoplastic growth</u>. ( Russell, D.H. editor). Raven Press, New York, 307~321.
- 39) Harik, S.I. and Snyder S.H. (1973): Ornithine decarboxylase: Inhibition by X-hydrazinoornithine. <u>Biochim. Biophys. Acta</u> 327, 501~509.
- 40) Harik, S.I., Hollenberg, M.D. and Snyder, S.H.
  (1974): X-Hydrazino-ornithine blocks net synthesis of putrescine but not of RNA and DNA. <u>Nature</u> 249, 250~251.
- 41) Tristram, E.W., Broeke, J.T., Reinhold, D.F.,
  Sletzinger, M. and Williams, D.E. (1964): X-Methyldopa.
  Resolution and configulation. J. Org. Chem. 29, 2053~
  2056.

44



P	1	動	刑	相目	:船;	1=	お	け	ろ	お	リ	P	Ξ	ン	合	Fλ	为
		路				1			; ; ;	•	···········	:	 : 	:	;		:
2	2	×		F	<b>N</b> *	=,	<u>い</u>		:	ิร	1	-7		<u>:</u> /	. N	1	: : : :
				酸	•••••		·····		·····		: 		: <b>२</b> :			V	2
												:	<u>.</u>				
						•						}					
				 									· · · ·	: 	······································		
				L. T						:  :		· ·· - · ···	[	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	
					·····				· ·;	····· ····			 	····· ·	· /.	·····	
					;				;		· ··			·····	···· · · · · · ·		
								`						,			
	;		······	<u>;</u>	 		1	······			······			· ····································		, 	
				·····						······································			;				
									;		i		: 				
						, 	······································			: 			 		:		
		;					; ;						; 	: 	:  		
			; 		: 			···· ····			···· ··· ·			·····			
			······										: 	; 			
			······································	i i				······································	· ······		: , -		۱ ۲				·····
					:								,				

46 -HAVAI=537IL=4 / 脱 DI ١ 图 3 炭酸酵素活性の阻害 ネズミ肝のオルニチン脱炭酸酵素を、Ono 157 で部分精製した酵素(15019蛋白 この方法 IX 10<sup>-5</sup> Mのピリドキサールリン を用い 酸の存在下で活性を到定した。  $H A V A C Km = 6.9 \times 10^{3} M$ -DL-4×10-6M DL-HAVAC Ki = 5.1×10-7M) DL-HAVA( KI = 5.3 × 10-7 M) 8×10-6M

 $\exists \, \textit{p} \exists \quad 2 \, 0 \times 2 \, 0$ 

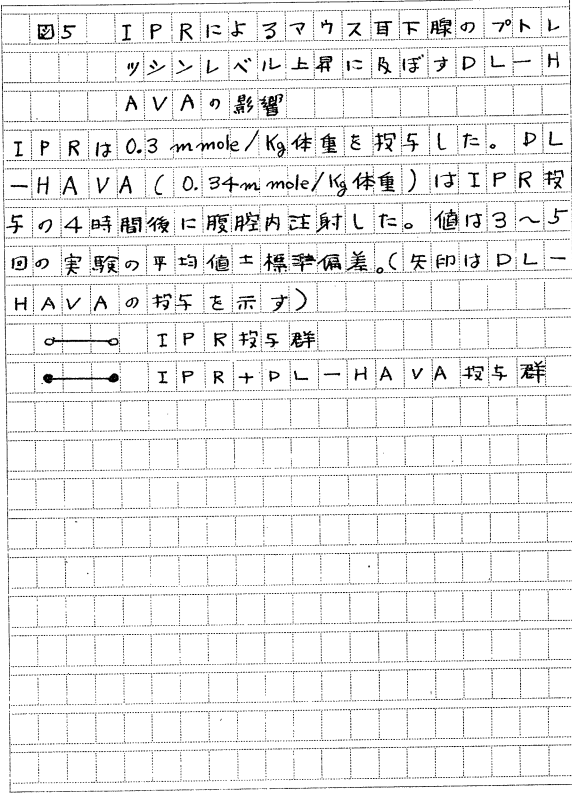
							•											• • • • • • •	
	Ø	4		I	Ρ	R	<b>‡</b> 5	15	後	၈	マ	לי	ス	Ħ	자	ЯŞ	ອ	ホ	ミリ
				ア	=	>	L	べ	IL	马	74"	オ	ĨL		4	ゝ	ЯĶ	发炭	西
				西才	、素	<b>r</b> z	3	<b>w</b> .	12	S		ア	$\vec{\tau}$	ノ	>	' 1L-	X	4	1
				_	ン	昶	炭	畡	西孝	素	計	业	n	安	動				
Ι	Ρ	R	は	0	.3	m	Μ	/	ĸ	3 任	重	æ	抣	5	L	<i>t=</i>	0	値	は
4	~	10	Ø	n	実	験	ø	Ŧ	ŁЭ	値	±	標	挈	彭	'差	0	な	お	-
Ν	5	n	Ţ		9	13	Ż	南大	13	,	14	=	提	<del></del>	ι	T=	ŧ	0	٤
重	榎	L	7	17	3	o						i !		;	: : :		; ;	:	
	0		@		7°	ト	L	iy	بخ	ン	L	べ	IL						
	5				ス	ペ	ル	=	シ	ン	L	べ	ト						
	•				ス	~	IL	Ξ	ン	L	べ	ー							
	Ŷ		- <b>-</b> Q	·	オ	IL	_	4	>	脫	炭	西蒙	醇	素	乧書	性		: :	;
	다	<b></b>	0		S		ア	テ"	1	シ	iL	لا	4	オ	<b></b> -	ン	ЯŽ	炭	酸
			,		函	素	纴	小生		1		,				:			
										1			;						
											······		:						
										]									
······				1					······		·	 				·····			
	 コ ク ニコ	20>										••••••	i. 		• • •• •••			· ···· · ··· ·	

¥

ţ

÷

2



IPR投与後のマウス耳下腺のオル 26 ニチン脱炭酸酵素レベルに及ぼすD VAの影響 L - HAIPRIJO.3mmole/Kg体重を投与した。 DL -HAVA(0.34mmole/Kg体重)はIPR 4時間後に腹腔内注射した。なず混在 投手の HAVAを除去するため、 耳下腺 する DL の可溶画分は100倍量の7mM2-メルカフ。 - IL, O. 2 m M PALP BW O. ImM トエタ を含む10mMリン酸ナトリウム緩衝 EDTA 液(PH 7.0)中で4°Cで約12時間透析した。 値は4匹の平均個土標準偏差。(矢印はDL+HAVAの按5E市场) DL-HAVA処置群 生理食塩水処置群

49

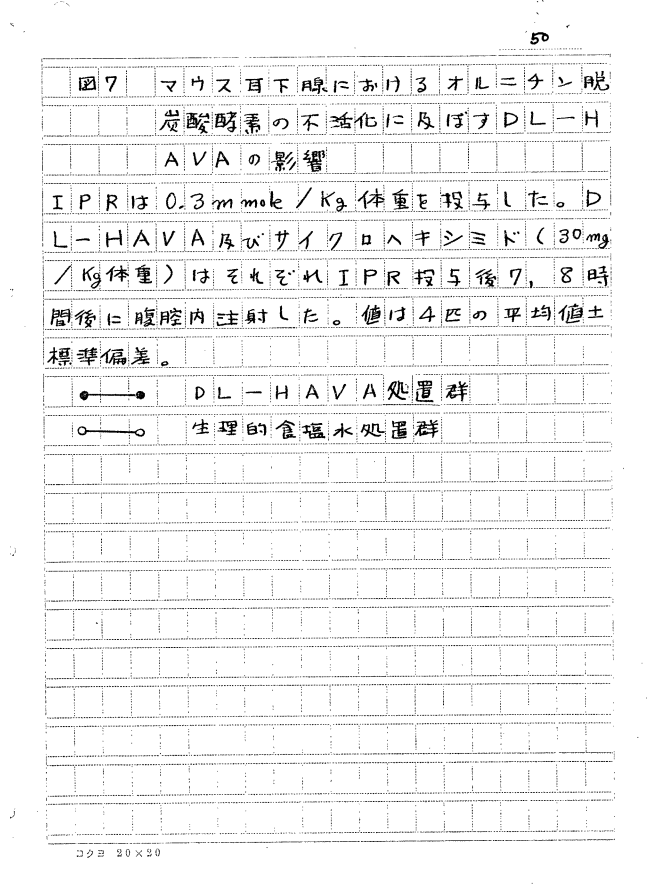


	表	ł		種	R	ŋ	オ	IL		Ŧ	ン	11	藃	酹	肃	及	び	٤°	リ
				۲'	7	サ		11	リ	ン	酸	—	依	存	맫	闼	翥	1=	B
				IF"	す	Þ	L		Н	A	ν	A	J)	影	褶				
쨍	素	訊	Ŗ	w	測	定	条	14	12	~	1)	7	は	実	睙	方	沽	1=	記
L	た	0	E	だ	L	E	7	4	ž	ン	脱	炭	颐	政	素	は	I	×	10
-5	Μ	<del></del> の	٢	リ	ズ	Ŧ	サ		ル	リ	シ	酸	り	存	在	F	で	ゴ	小生
迥	定	ર્ષ્ટ	L	た	o	G	Ρ	Т	及	び	G	0	Т	n	舌	止	쾻	定	0
際	は	酵	素	٤	α		5	٢	7"	N	B	11	畈	٤	同	時	r-	カロ	え
	他	の	ѹ	秉	n	埸	合	1=	は	醇	秉					之	7	Ŕ	庀
Ę	開	珀	ι	た	0	·				; :				• • •	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			: : : 	! : 
					; ; ;		! : 		;				·	, 	• • • ••••			: .'	· · ·
						1 4	! ! !	:	; ;	1 1 ~				· ·		· ; ; ;	, , ,, ,,		
			;	: : :	, ; ; 	; 	! ! 	; ; ;	·····					·				1	*
			; : 		; ; 	·	, 	; 	1	• : : :		, 	; 			:		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	! 
 				· ·						· · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			• •- • • •	, 	, 	: :	: ;	······································	: ; 
		; ;	;	; 			·····			: 				1 	······	! 	; 		
				: 	1 	· · · · · · · · · ·	: 	:		! 	! 	· · · · · · ·	· · · · · · · · ·		· 				·
		, 	: ; ; ;		; 	, } 	: 1	, , ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	;	, 	: 	; 	· · ······	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	; 		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	· ·	: !
				<u>.</u>	; ; ,	• 			; ; ;	: 	; ; 		· ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	: 	• •• •••••		: ۸	;
						:		1 1		, ; ;		•		•	· · ·		ł	! 	

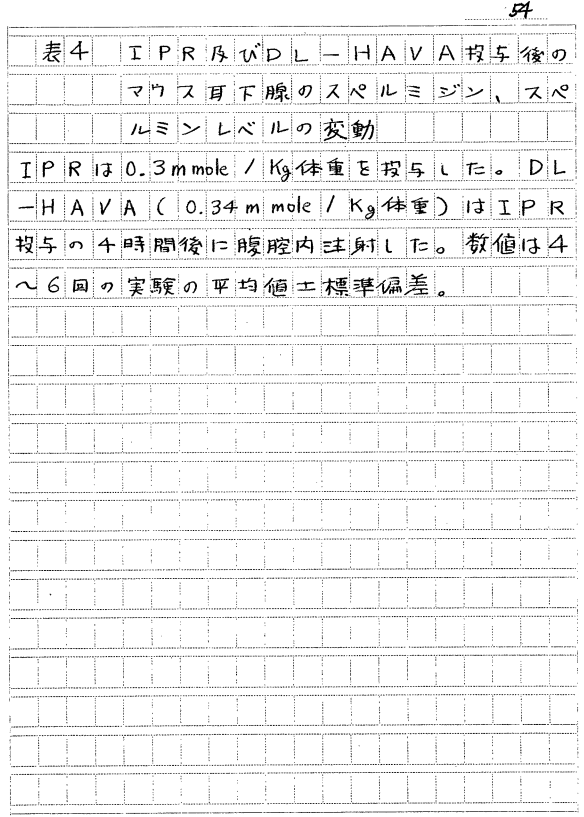
52

•

表	2		I	Ρ	R	殶	5	後	Ø	マ	ゥ	ス	耳	$\overline{\mathbf{Y}}$	몙	の	7°	ト
			L	ッ	シ	ン	生	fĭ	1-	及	ぼ	す	Þ	L		Н	A	V
			Α	ŋ	影	響											-	
Ρ	R	は	0.	31	m n	nol	e /	Kg	体	重	E	寂	두	ι	T=	0	Þ	L
Н	A	V	Α	(	0.	32	Ηm	mol	e /	′κ	g 1	本重	I)	は	Ι	Ρ	R	Ŧ5
の	4	盱	問	後	1=	投	5	ι		動	中们	は	そ	ŋ	4	вţ	PB-	俄
			; ;	·						·····	1				1			
ci	/	Ka	·····		 ;	·	··	·	·····	•••••	·	;	·		······		·	
							;											·····
		1	1				1				1							
					;													
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	••••••••••	·	·	,		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	L	• ,	·	·		·		•	÷
記	L	<b>t</b> =	0	ঝ	7個	12	4	~	6		ຄ	¥	颗	ດ	平	±3)	佢	±
蛼	偏	差	9	! ! !	: 	}									•			;
	-		:	, , ,											:			
•						;	;								:			1
				     	: 	· · ·						; ; ;			:   			: 
		l	·		; ;		;				1	[   						
		! ;	, 		;	:	: 	 			!				!			L
		<u> </u>				:		ļ			 	 						
			<u> </u>		:													
	PHの殺 Ci前 に能記	HA の4 Ci/ iに 取 に む し	PRは HAV の4時 Ci/Kg 前に取り 能むした	レ P R は O. H A V A の 4 時間 叙 L た。 Ci / Kg 体 前 に 腹腔 に 取 り こ 能 か ら 算	レ P R は 0.3 P R は 0.3 H A V A ( の 4 時間後 叙 L た。 D Ci / Kg 体重 前 に 腹腔内 に 取 り こ ま 能 か ら 算出 記 L た。 数	レッシ       日     いシ       P     R $0.3$ H     A     0       H     A     V       A     0       H     A     V       A     0       H     A     V       A     C     0.       0     4     H       H     A     V       A     C     0.       0     4     H       H     A     V       A     C     0.       0     4     H       A     C     D       L     E     D       L     E     D       L     E     D       L     E     D       I     I     I       I     I     I       I     I     I       I     I     I       I     I     I       I     I     I	レッシン         Aの影響         PRは0.3mmol         HAVA(0.32         の4時間後に投         なした。         レセ         ン         日本の         日本の	レッシン生         Aの影響         PRは0.3mmole/         HAVA(0.34mmole/         HAVA(0.34mmole/         の4時間後に投与         役した。         日た。         日た。         日本の         日本の	レッシン生成 Aの影響 PRは0.3mmole/Kg HAVA(0.34mmol の4時間後に投与し 殺した。Dレー[3 Ci/Kg体重,1.95Ci/ 前に腹腔内詰射した に取りこまれた放射 能から算出した。他	レッシン生成に Aの影響 PRは0.3mmole/Kg体 HAVA(0.34mmole/ の4時間後に投与し、 殺した。Dレー[3- Ci/Kg体重,1.95Ci/m 前に腹腔内詰射した。 に取りこまれた放射能 能から算出した。他の 記した。数値は4~6	レッシン生成に及 Aの影響 PRは 0.3mmole / Kg体重 HAVA(0.34mmole / Kg体重 HAVA(0.34mmole / K の4時間後に投与し、動 叙した。Dレー[3 - 3 Ci / Kg体重, 1.95 Ci / mm 前に腹腔内註射した。生 に取りこまれた放射能と 能から算出した。他の実 記した。数値は4~6 回	レッシン生成に及ぼ Aの影響 PRは0.3mmole/Kg体重を HAVA(0.34mmole/Kg化 の4時間後に投与し、動物 殺した。Dレー[3 - 3H] Ci/Kg体重,1.95Ci/mmole 前に腹腔内詰射した。生成 に取りこまれた放射能とオ 能から算出した。他の実験 記した。数値は4~6回の	レッシン生成に及ぼす Aの影響 PRは0.3mmole/Kg体重を投 HAVA(0.34mmole/Kg体重を投 04時間後に投与し、動物は 殺した。DL-E3-31]オ Ci/Kg体重,1.95Ci/mmole) 前に腹腔内注射した。生成値 に取りこまれた放射能とオル 能から算出した。他の実験条 記した。教値は4~6回の実	レッシン生成に及ぼすり         Aの影響         PRは0.3mmole/Kg体重を投与         HAVA(0.34mmole/Kg体重)         の4時間後に投与し、動物はそ         叙した。Dレー[3-34]         パ、物重,1.95Ci/mmole)         前に腹腔内注射した。生成値は         にりによれ         に腹腔内注射した。生成値         に腹腔内注射した。使成         1.95         1.95         1.95         2.1         1	レッシン生成に及ぼすDL         Aの影響         PRは0.3mmole/Kg体重を投与し         HAVA(0.34mmole/Kg体重)は         の4時間後に投与し、動物はその         叙した。DL-[3-3H]オルニ         Ci/Kg体重, I.95 Ci/mmole )は屠         前に腹腔内詰射した。生成値は70         に取りこまれた放射能とオルニチ         能から算出した。他の実験条件は         記した。数値は4~6回の実験の	レッシン生成に及ぼす D L ー Aの影響 P R は 0.3 m mole / Kg体重を 投与した H A V A ( 0.34m mole / Kg体重)は I の 4 時間後に 投与し、動物は その 4 叙した。 D L ー [ 3 ー 31] オルニチ Ci / Kg体重, I.95 Ci / m mole ) は 屠殺 前に 腹腔内 詰射した。 生成値は 70 ト に 取りこまれた 放射能 とオルニチン 能から 算出した。 他の実験条件は実 記した。 数値は 4 ~ 6 国の実験の 平	$     \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	レッシン生成に及ぼす D L - H A A の影響 P R は 0.3 m mole / Kg体重を投与した。 D H A V A ( 0.34m mole / Kg体重)は I P R の 4 時間後に投与し、動物はその4 時間 殺した。 D L - [3 - 31] オ L - チン ( Ci / Kg体重, 1.95 Ci / m mole ) は屠殺 の 1 前に腹腔内注射した。生成値は70トレッ に 取りこまれた放射能とオルニチン の比 能から 算出した。他の実験条件は実験方 記した。 数値は4~6 国の実験の平均値

53 表3 IPR投与後のマウス耳下腺のス Rルミジン生成に及ぼすDレーH AV Aの影響 IPRは0.3mmole/Kg体重を投与した。PL -HAVA(0.34mmole/Kg休重)はIPR 投与の4時間後に腹腔内投与し、マリスはそ の4時間後に屠殺した。〔2,3一升〕 7º + L ッシン(182.8 m Ci/m mole)は屠殺の1時間前 1=1mci/Kg体重を招与した。生成値はスペル ミジンに取りニまれた放射能とフットレッシン の比放射能から質出した。他の実験条件は実 験方法に記した。教値は4回の実験の平均値 士標準偏差。

*يو'* 



5 表 5 IPR投与後のマウス目下腺の5-アデノシルメチオニン脱炭酸酵素活 性に及ぼすDL-HAVAの影響 IPRは 0.3mmole / Kg体重を投与した。DL -HAVA(0.34mmole/Kg体重)はIPR 投与の4時間後に腹腔内注射した.酸素活性 の測定法は実験方法に記した。数値は4匹の 平均值士標準偏差。

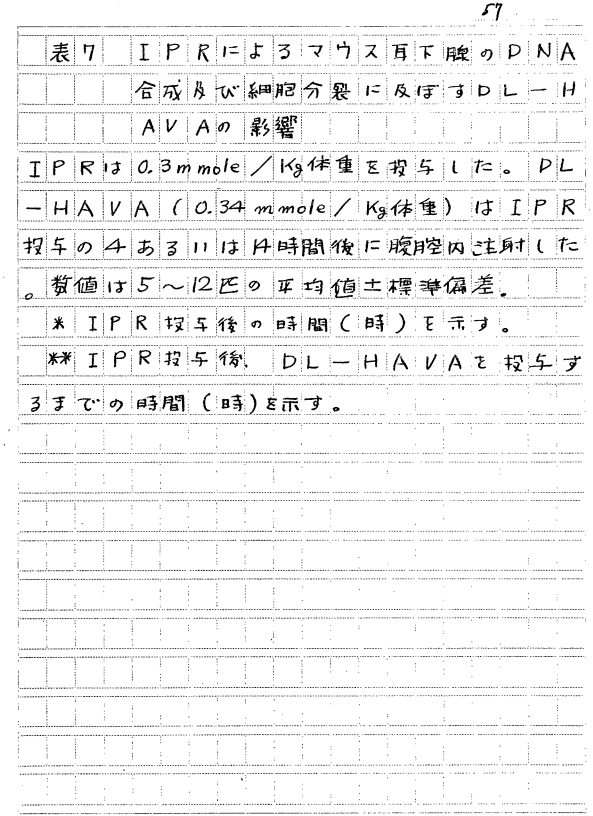
コクヨ 20×20 ·

)

Ĉ

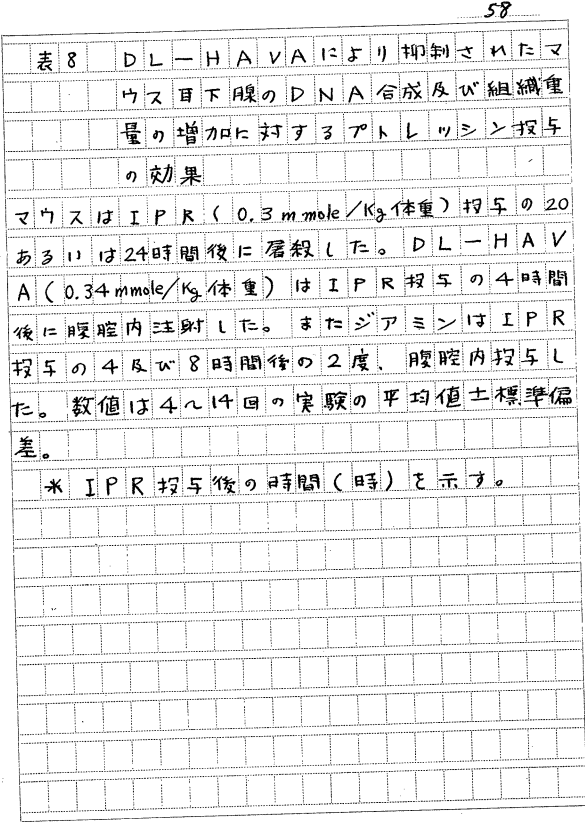
(`)

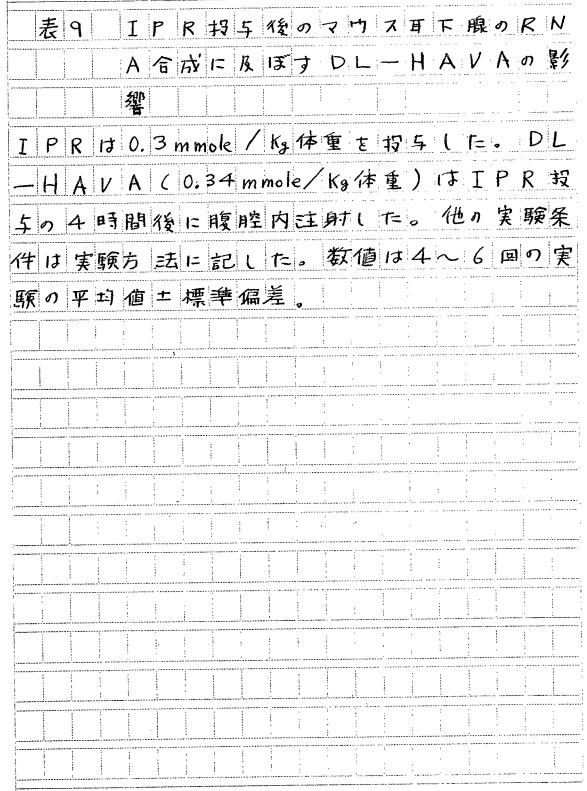
56 IPR投与によるマウス耳下腹の 表 6 量増加に及ぼすDL-HAVAの影 毠 IPRは 0.3 mmole/Kg体重を投与した。なか マウスを48時間後に屠殺フる場合には、最初 投与の24時間後に2度目のIPR注射(同 を行った。DL-HAVA(0.34mmole - 星) /Kg体重)は各IPR投与のそれぞれ4時間 後に腹腔内注射した。数値は8~12匹の平均 值土標準偏差。



コクヨ 20×20・

-

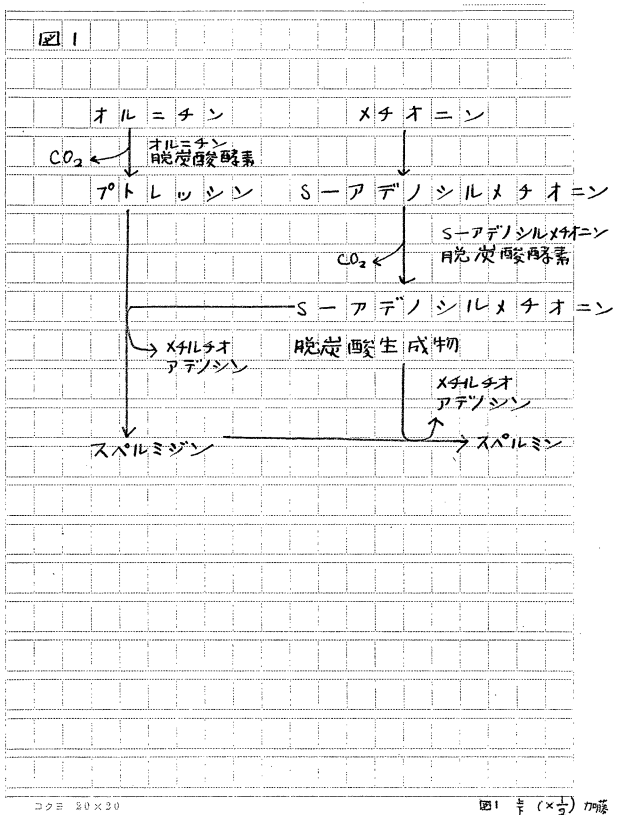


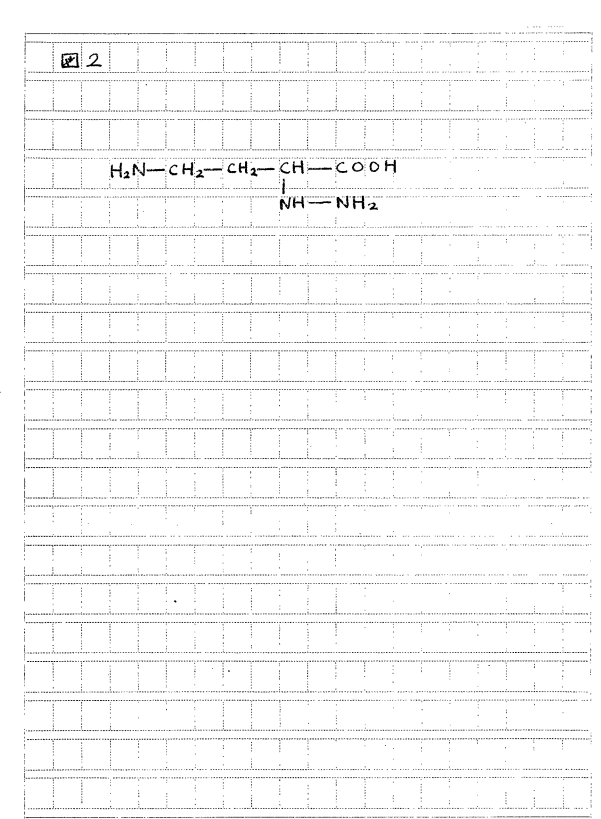


コクヨ 20×20

ſ

 $(\overline{\phantom{a}})$ 





(

团2 卡 (x 卡)加藝

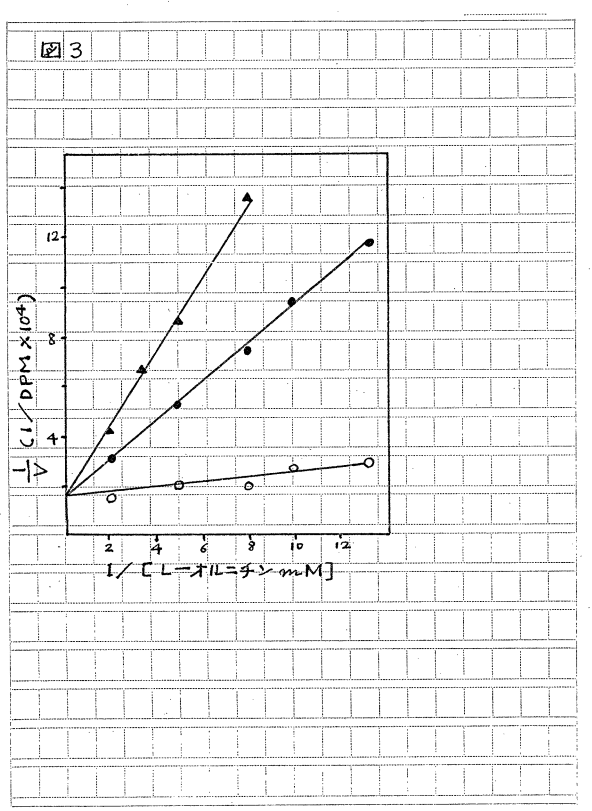
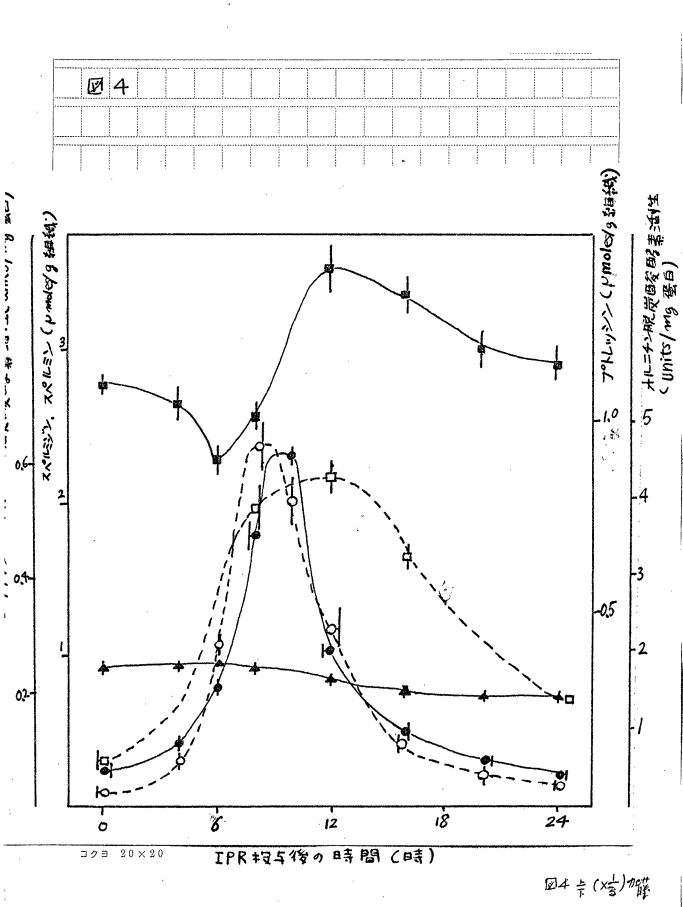
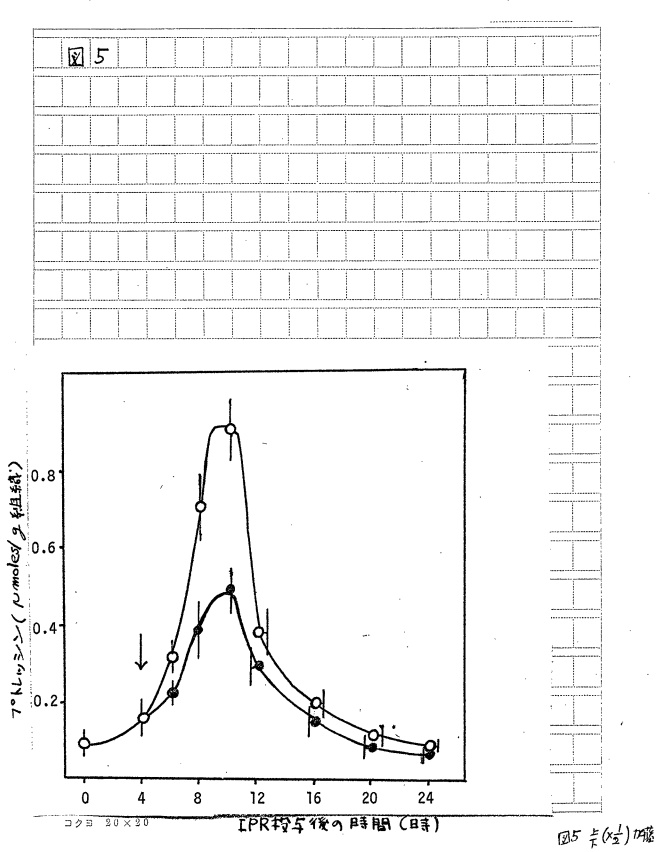


図3 卡 (×之) 加藤)

(



¥



(

Ċ,

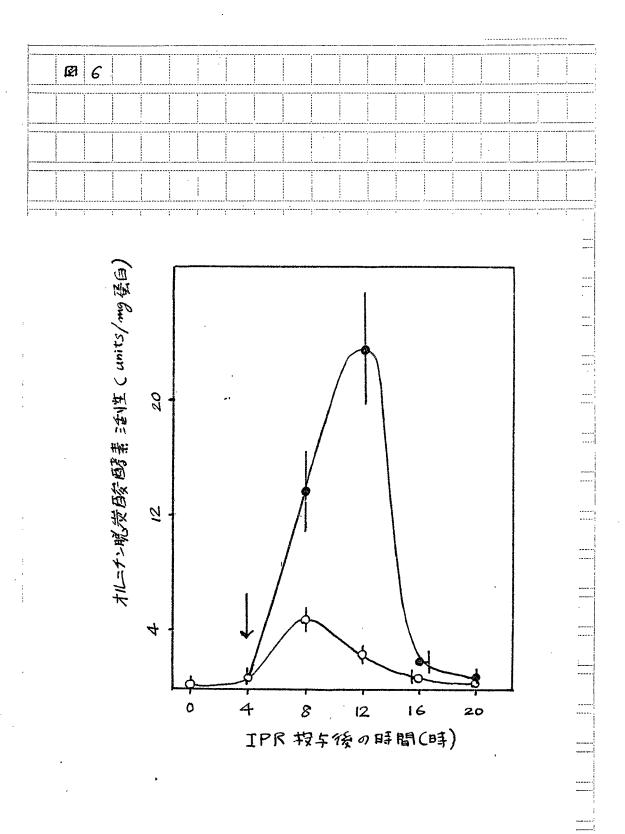


図6 ÷ (×土) 加藤

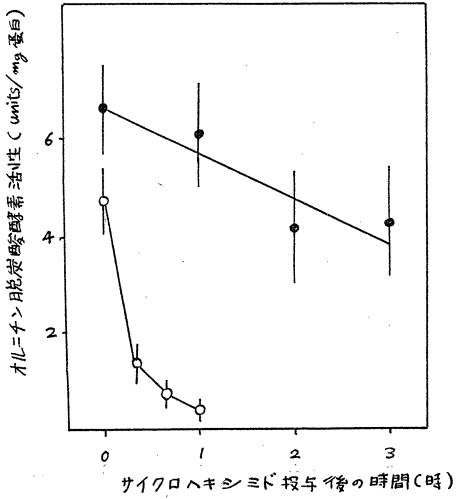
 $\widehat{}$ 

27

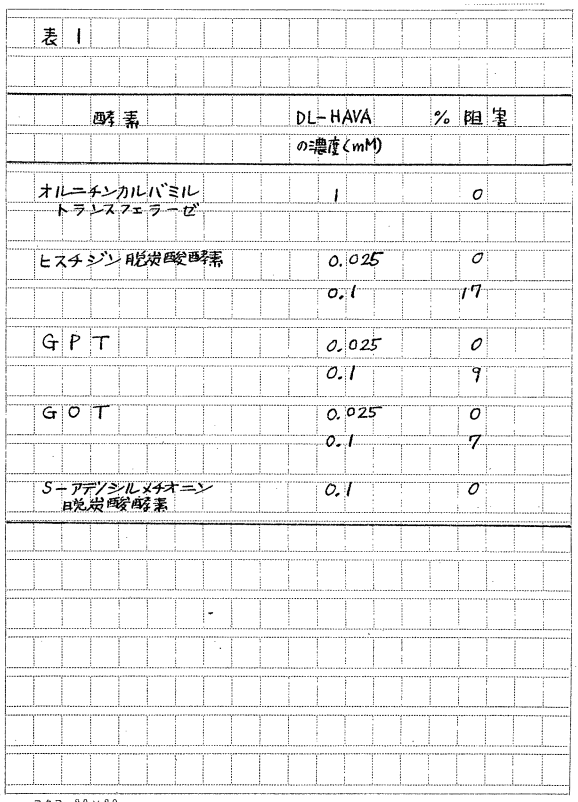








回7 ÷ (X土)加藤



□クヨ 20×20

表 = (x=)加藤

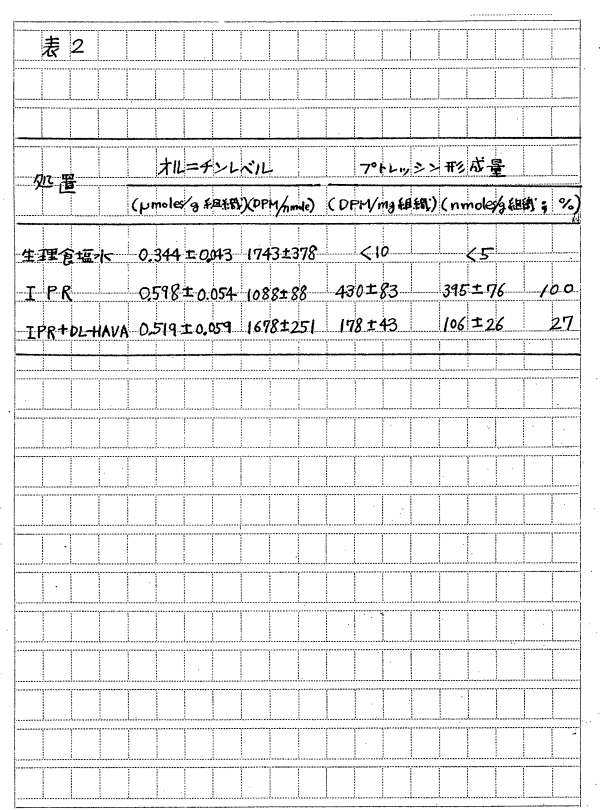


表2 卡(×十)加藤

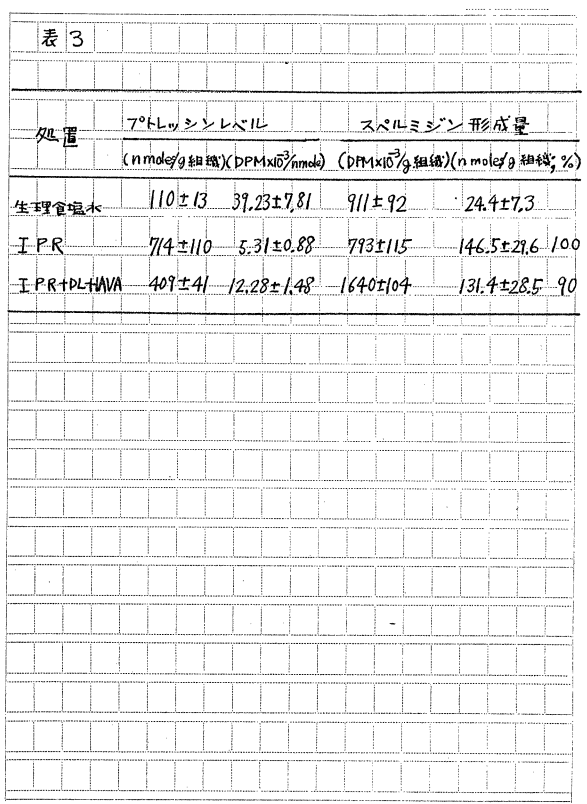


表3 =(x+) m薛

+ 1										· 	,				
表 4	-									<u> </u>					
							.,,								
CPR 投手後		ミル	ミシン	Cnr	oles	g *#	+税)	スヘ	۲L:	ミン	(n)	noles	19	組織	3
263月月(63)		PR					IAVA		ΙP	1				L-H	i
0	276	7±	100					9	06	± 6'	1				
4	264	( ±	214					.9	20	± 94	ł			-	
6	225	6 ±	144	2	107	±1	69	9	41 :	± 89		9:	20 ±	-49	
8	244	6 ±	196	24	187	± 1,	30	8	89	±10	9	8	83 :	- 64	
12	335	0±2	234	3	74	± /	74	8	26:	±12	3	8.	20 1	15	1
16	324	0±1	50	30	30	±/5	3	7	68 :	± <i>1</i> 7		.12	<u>27</u> ±	36	
20	293	6 ±	144	2	836	± /4	15	7	20:	±83		7	49±	66	
24	2884	4 ± 2	241	2	683	土 / 9	12	7	02	±70		6	91±	30	
												. 			
													,	<u> </u>	
,								<u>,                                     </u>		-	\				
								·····	ļ						
,											,-				

表4 卡(X+) 加藤

表 5 酵素活性(Units/mg蛋白) IPR投车後 IPR + DL-HAVA の時間(時) IPR 0.088 ± 0.008 0 0.525 ± 0,111 0.540 ± 0.075 8 0.592 ± 0.054  $0.627 \pm 0.116$ 12  $0.460 \pm 0.031$ 0.374 ± 0.039 16

コクヨ 20×20

表5 (x 1)加藤

 $(\cdot$ 

表	6			<u> </u>													<u></u>	
				 													<u> </u>	
	し、罟		<u> </u>	I	PRJ	75	1ž					<u>a</u> f	眼	重-	-			
				đ	日本日	4) (B	¥)				mg	/7	ウス			%		
生	理1	王语	*		24	<b>F</b>					44.	8±	4.'	1		100	<u> </u>	
IF	? R				24	<b>.</b>					66.	8±	4.8	\$		149		
IF	PR-	HDL-	-HA	VA	24	<u>F</u>				<u> </u>	53.	<u>  ±</u>	5,		<u> </u>	119		
生	理	全壤	沐		48	 					48.	1±	5.0			(00		
I	PF	2			48		 				96.	1	[	Τ		200		
I	PR	+ PL	-HA	VA	48						71.	2±	5.8			48		
															<u>.</u>			
-											1	ч. -	'					
															}			
	<u> </u>																	
<u> </u>								 	<u>.</u>									
							<u>γ</u>			[		······			<u> </u>			
1									•					'				

表6 卡(×=)加遊

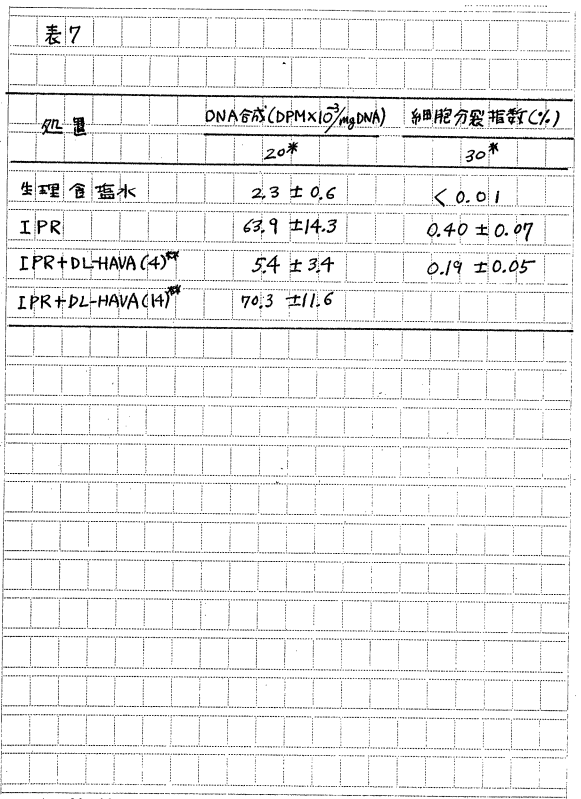
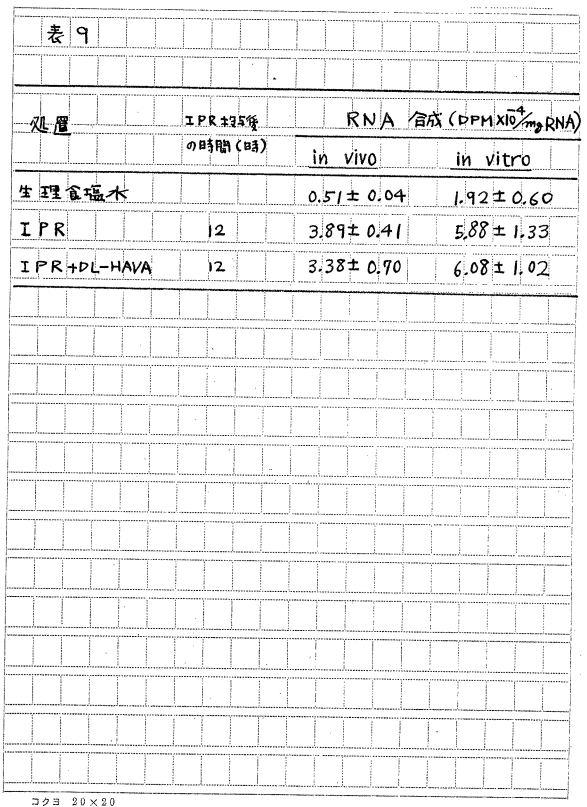


表7÷(x±)加美

.
下原重量(2
(mg/742)
4.8 ± 4.7
8,5 ± 7.3
2,1 ± 4.3
4,1
4,4 ± 8,2

<u>(</u>...

表8(x1)加藤



20 × 20

表9 ÷ (×±) 7吗