



Title	家族性高コレステロール血症におけるLDLレセプター変異の解析
Author(s)	船橋, 徹
Citation	大阪大学, 1988, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/36480
rights	
Note	著者からインターネット公開の許諾が得られていないため、論文の要旨のみを公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、大阪大学の博士論文についてをご参照ください。

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

氏名・(本籍)	ふな 船	はし 橋	とおる 徹
学位の種類	医	学	博 士
学位記番号	第	8 3 2 7	号
学位授与の日付	昭和 63 年 8 月 9 日		
学位授与の要件	学位規則第 5 条第 2 項該当		
学位論文題目	家族性高コレステロール血症におけるLDLレセプター変異の解析		
論文審査委員	(主査)		
	教 授 垂井清一郎		
	(副査)		
	教 授 吉川 寛 教 授 藪内 百治		

論文内容の要旨

〔目 的〕

虚血性心疾患を高率に発症し、動脈硬化のモデル疾患と考えられる家族性高コレステロール血症 (familial hypercholesterolemia, FH) は、低比重リポ蛋白質 (low density lipoprotein, LDL) レセプターの欠損により発症する頻度の高い遺伝疾患である。LDLレセプターは120kD (kilodalton) の前駆体として合成され、ゴルジ体で糖鎖の付加をうけ160kDの成熟レセプターとなり、細胞表面でLDLを結合して細胞内に取り込まれる。FHにおけるLDLレセプター異常は多様な変異からなることが徐々に明らかになってきている。我々は本邦における変異の特徴を明らかにするために多数の日本人FHホモ接合体におけるLDLレセプターの生合成過程を検討しその変異の特徴を明らかにすると共に新しい変異を見いだした。

〔方法ならびに成績〕

16家系 (21例) のFHホモ接合体から得られた皮膚繊維芽細胞を用いて以下の検討を行った。

①細胞表面LDLレセプター活性の測定：細胞を10%牛胎児血清を含むMEM培地で培養後、リポ蛋白除去培地で48時間培養してLDLレセプター活性を誘導し、Goldstein, Brownの方法により¹²⁵I-LDLの結合、取り込み、分解を測定した。②LDLレセプターの合成過程の検討：細胞をリポ蛋白除去培地で24時間培養後、[³⁵S]メチオニンで2時間パルス・ラベルを行い、続いて非標識メチオニン存在下で2時間チェイスした。細胞を1.5%Triton X-100を含む緩衝液で可溶化したのち、抗LDLレセプター・モノクローナル抗体でレセプター蛋白を沈降分離し、SDS電気泳動後 fluorography で観察した。

LDLレセプター活性の検討から本邦例のFHホモ接合体は、¹²⁵I-LDL結合能が正常の10%以下

の receptor negative type (10家系), ¹²⁵I-LDL 結合能が10-30%の receptor defective type (5家系), ¹²⁵I-LDL 結合能は正常であるが, 細胞内に取り込めない internalization defective type (1家系) に分類された。LDL レセプターの生合成過程を調べると本邦の receptor negative type はさらに, 1) 抗体交叉蛋白が合成されないもの, 2) 合成されても極く微量のもの, 3) 前駆体は形成されるが成熟レセプターへの転換が障害されているものの他に, 新たに 4) 成熟レセプターは形成されるがその分子量は155kD と正常より小さいもの, を加えて分類すべきことが明らかになった。155kD のレセプターが合成されていた1家系では2時間のチエイズで成熟レセプターの放射活性は速やかに減少しており, 本家系ではレセプター蛋白の分解が著しく亢進していると考えられた。receptor defective type の5家系では全例で160kD のレセプターが形成されていたが, うち3家系ではレセプターの成熟障害を伴っていた。internalization defective type の1家系では正常よりやや小さい分子量のレセプターが合成されていたが時間とともに培地中に放出され細胞膜への係留が充分でないと考えられた。臨床所見と LDL レセプター変異のタイプとの関連をみると, 血清総コレステロール値, トリグリセリド値は receptor negative group (RN) $687 \pm 150 \text{ mg/dl}$, $136 \pm 108 \text{ mg/dl}$ に対し receptor defective group (RD) $637 \pm 139 \text{ mg/dl}$, $94 \pm 39 \text{ mg/dl}$ で両者に差はなかったが, 血清 HDL-コレステロール値は receptor negative groupの方が低く (RN vs RD: $27 \pm 7 \text{ mg/dl}$ vs $39 \pm 12 \text{ mg/dl}$) 虚血性心疾患の頻度は高かった (RN vs RD: 10/13 vs 1/7)。

〔総括〕

我国の FH ホモ接合体における LDL レセプターの変異には合成, 成熟体への転換, LDL の結合, 細胞内への取り込みの各過程の障害が含まれ, 各変異の頻度は Tolleshaug らの欧米の FH ホモ接合体の data と大きな変異は見られず特定の変異の集積は認められなかったが, 本研究で新たな LDL レセプター変異が見いだされた。本変異では細胞表面の LDL 結合能は正常の10%以下であり155kD と正常よりやや分子量の成熟レセプターが一旦形成されるが速やかに分解されることが明らかになった。LDL レセプターの分解亢進を示す FH ホモ接合体の報告は今までにみられない。receptor defective type は receptor negative type に比し血清コレステロール値に差はなかったが虚血性心疾患の頻度は低く, これは receptor defective type では LDL 異化障害が receptor negative type に比べ軽度であることが関与すると考えられた。

論文の審査結果の要旨

家族性高コレステロール血症 (FH) は LDL レセプターの異常により発症する遺伝疾患である。本論文は多数の日本人 FH ホモ接合体から得た fibroblast を用い, LDL レセプターの変異を, 特に生合成過程の検討により解析し, 新たに2種の興味深い変異を見いだしたものである。ひとつは, 合成されるレセプターの分子量が正常より5kD 小さく, しかもその分解が正常の20倍以上に亢進する変異であり, その結果細胞表面 LDL レセプター活性は著しく低下している。第2の変異は, LDL 結合能は正

常であるが細胞内に取り込めない internalization defective type で、成熟したレセプターは形成されるが細胞への anchoring が弱く培地中へと速やかに放出されるものである。これらの変異の発見は、F H の新しい亜型の存在を示すのみでなく、レセプター蛋白の構造と機能の解明にも重要な示唆を与えるものと考えられる。