



Title	Pravastatin, a HMG-CoA reductase inhibitor, blocks the cell cycle progression but not Ca2+ influx induced by IGF-I in FRTL-5 cells.
Author(s)	多田, 尚人
Citation	大阪大学, 1992, 博士論文
Version Type	
URL	<a href="https://hdl.handle.net/11094/37978">https://hdl.handle.net/11094/37978</a>
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、<a href=" <a href="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed">https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed</a> ">大阪大学の博士論文について</a>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	多田尚人
博士の専攻分野の名称	博士(医学)
学位記番号	第10185号
学位授与年月日	平成4年3月25日
学位授与の要件	学位規則第4条第1項該当 医学研究科 内科系専攻
学位論文名	<b>Pravastatin, a HMG-CoA reductase inhibitor, blocks the cell cycle progression but not Ca<sup>2+</sup> influx induced by IGF-I in FRTL-5 cells.</b> (TSH, IGF-Iによる甲状腺細胞増殖に及ぼすHMG-CoA還元酵素阻害剤の影響)
論文審査委員	(主査) 教授 宮井潔 (副査) 教授 三木直正 教授 谷口直之

## 論文内容の要旨

## (目的)

最近、3量体のGTP結合蛋白質の $\alpha$ サブユニットのおよそ半分の分子量をもつ、p21<sup>ms</sup>などの低分子量GTP結合蛋白質が細胞増殖に関与している事が報告されている。これらの低分子量GTP結合蛋白質の多くは、C末端側で細胞膜にアンカリングしてはじめて機能し得るが、その為にはC末端側Cysのファルネシル化が必須とされる。HMG-CoA還元酵素阻害剤は、メバロン酸の合成を阻害し、その代謝産物であるファルネシル酸の産生を低下させる事により低分子量GTP結合蛋白質の膜への結合を抑制することが知られている。そこで、本実験ではラット甲状腺細胞FRTL-5を用い、HMG-CoA還元酵素阻害剤プラバスタチンの細胞増殖の諸相に及ぼす影響について検討した。

## (方法)

今回用いたFRTL-5細胞では次のような性質が知られている。すなわち、FRTL-5細胞を無血清培地で48時間培養すると静止(Go.)期となるが、この状態で、コンピテンス因子TSHで数時間処理する事によりコンピテンス状態( $\simeq G_1$ .期)となり、プログレッション因子IGF-Iに反応し得るようになって、その刺激により、S期にはいる、このIGF-Iのプログレッション作用( $G_1$ .期→S期)の発現にはIGF-I刺激後ゆっくりと持続性に起こるCa<sup>2+</sup>の細胞内流入が重要な働きをしている。そこで本実験では、この細胞周期の段階を考慮しつつ、各増殖因子の刺激により生じるDNA合成、Ca<sup>2+</sup>の細胞内流入に及ぼすプラバスタチンの影響について調べた。

DNA合成誘導の測定は、[<sup>3</sup>H]チミジンの取り込みを指標とした。すなわち、24ウェルプレートにサブコンフルエントとしたFRTL-5細胞を無血清F-12培地で48時間培養し Go.期細胞とした後、TS

Hで6時間処理しG<sub>1</sub>期とした。TSH洗浄除去後、プログレッショ因因子と同時に [<sup>3</sup>H]チミジン(37kBq/ml)を加え、増殖刺激から48時間後にトリクロロ酢酸に不溶な成分の放射活性を測定した。Ca<sup>2+</sup>の細胞内流入測定は、放射性 [<sup>45</sup>Ca<sup>2+</sup>]の単位時間における細胞内取り込みを指標とした。すなわち、3.5cm dishに上と同様の方法でTSH-primed cellを用意し、IGF-Iで刺激後30分に [<sup>45</sup>Ca<sup>2+</sup>] (185kBq/ml)を加え、30, 60, 90秒後、氷冷25mM MgCl<sub>2</sub>含有 phosphate buffered salineで洗浄、1NNaOHで細胞を溶解し、その放射活性を測定した。

#### (成績)

1. TSHのコンピテンス作用に及ぼすプラバスタチンの影響: Go<sub>1</sub>期細胞をTSH処理してG<sub>1</sub>期とし、引き続きIGF-Iで刺激すると [<sup>3</sup>H]チミジンの取り込み、すなわちDNA合成が誘導される。次に、TSH処理をプラバスタチン存在下でおこない、洗浄後、IGF-Iで刺激した場合も、プラバスタチン非存在下と同様の [<sup>3</sup>H]チミジンの取り込みが観察された。このことから、プラバスタチンはTSHのプライミング作用に対しては影響を及ぼさないものと考えられる。
2. IGF-Iのプログレッション作用に及ぼすプラバスタチンの影響: TSH処理したG<sub>1</sub>期細胞をプログレッション因子IGF-Iで刺激した時、同時にプラバスタチンを加えると用量依存性に [<sup>3</sup>H]チミジンの取り込みが低下した。この阻害効果はHMG-CoA還元酵素の下流の代謝産物であるメバロン酸を同時添加すると消失した為、薬剤の直接の細胞毒性によるのではなく、プラバスタチンがIGF-Iのプログレッション作用を抑制したものと考えられる。
3. Ca<sup>2+</sup>細胞内流入に及ぼすプラバスタチンの影響: Go<sub>1</sub>期細胞をIGF-Iで刺激したとき生じるCa<sup>2+</sup>細胞内流入そのものは、プラバスタチンを加えても変化しなかった。次に、Ca<sup>2+</sup>チャンネルアゴニストBAY-K8644で直接Ca<sup>2+</sup>細胞内流入を起こさせたときに生じる [<sup>3</sup>H]チミジンの取り込みに対しては、プラバスタチンを加えると用量依存性に抑制が見られた。従って、IGF-Iのプログレッション作用に対するプラバスタチンの抑制の作用部位は、Ca<sup>2+</sup>の流入以降にあると思われる。

#### (総括)

プラバスタチンは、ラット甲状腺細胞株FRTL-5の細胞増殖を抑制した。その抑制は、コンピテンス過程にはみとめられず、IGF-I、BAY-K8644等のプログレッション作用に対してのものであるが、その際、Ca<sup>2+</sup>の流入以降において作用していると思われ、この段階で低分子量GTP結合蛋白質が関与している可能性があると考えられる。

### 論文審査の結果の要旨

本論文は、ラット甲状腺細胞株FRTL-5の細胞増殖に対する、HMG-CoA還元酵素阻害剤プラバスタチンの影響を検索したものである、その結果、プラバスタチンはコンピテンス因子であるTSHの作用には影響を与せず、プログレッション因子IGF-Iの作用を抑制した。この際、IGF-IによるCa<sup>2+</sup>の流入には影響を与せず、Ca<sup>2+</sup>チャンネルアゴニストBAY-K8644による増殖を抑制した。プラバ

スタチンは低分子量 GTP 結合蛋白質に関するファルネシル酸の合成を抑制すると考えられ、本論文は、それがカルシウム流入以降の過程において関与する可能性を示唆したものであり、学位論文として充分価値あるものとみとめられる。