

Title	Expression profiling of muscles from Fukuyama-type congenital muscular dystrophy and laminin- α 2 deficient congenital muscular dystrophy : is congenital muscular dystrophy a primary fibrotic disease?
Author(s)	谷口, 真理子
Citation	
Issue Date	
Text Version	none
URL	http://hdl.handle.net/11094/46341
DOI	
rights	
Note	

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

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

氏名	谷口真理子
博士の専攻分野の名称	博士(医学)
学位記番号	第 20125 号
学位授与年月日	平成 18 年 3 月 24 日
学位授与の要件	学位規則第 4 条第 1 項該当 医学系研究科生体統合医学専攻
学位論文名	Expression profiling of muscles from Fukuyama-type congenital muscular dystrophy and laminin- α 2 deficient congenital muscular dystrophy ; is congenital muscular dystrophy a primary fibrotic disease ? (福山型先天性筋ジストロフィーとメロシン欠損症の発現解析—先天性筋ジストロフィーは線維化病か?)
論文審査委員	(主査) 教授 大菌 恵一 (副査) 教授 佐古田三郎 教授 内山 安男

論文内容の要旨

〔 目 的 〕

福山型先天性筋ジストロフィー (FCMD) は II 型滑脳症及び眼奇形を伴う、日本で二番目に多い小児期の常染色体劣性遺伝性筋疾患である。責任遺伝子である *fukutin* は筋細胞膜上の α -dystroglycan (α -DG) の O-マンノース型糖鎖修飾に関与し、ゴルジ体に存在する糖転移酵素と推定されている。一方メロシン欠損症 (MDC1A) は、骨格筋基底膜上のラミニン α 2 欠損による先天性筋ジストロフィー (CMD) で、骨格筋の構造蛋白と細胞外基底膜との結合に必要なジストロフィン-糖蛋白複合体の一部が欠損し発症する。我々は、これら CMD の病態解析を目的に、FCMD 及びメロシン欠損症の患者骨格筋を独自に開発した cDNA マイクロアレイを用い発現解析を行った。

〔 方法ならびに成績 〕

診断時に用いた生検筋 (上腕二頭筋) より、TotalRNA を抽出し、約 5600 の EST を含めた骨格上に発現する筋遺伝子とハイブリダイズさせた。FCMD は、生後 20 日、7 ヶ月、1 歳 2 ヶ月、1 歳 8 ヶ月の 4 例、メロシン欠損症は 8 ヶ月、対照として、正常小児筋 1 歳、7 歳を用いた。病理組織の HE 所見は、筋ジストロフィー症の代表疾患である Duchenne 型筋ジストロフィーに比べ FCMD、MD で壊死像が少なく、筋線維の大小不同が有意に高く、間質成分の増強が顕著であり、それは年齢とともに増加の傾向を示した。また、筋線維は、FCMD、MDC1A 群で有意に小径の線維を認めた。

マイクロアレイの結果では、FCMD、MDC1A において、年齢や病理組織にかかわらず、非常に高い相関係数を示した。また、バイオインフォマティクス的手法を用いたこれらの CMD を特徴付ける遺伝子を抽出したところ、発現の上昇していたものでは、細胞外マトリックス成分 (ECM, *thrombospondin 4*, *collagen3*, *collagen15a*, *osteoblastic specific factor*) が多く、発現の低下しているものでは、筋構成成分 (*actin1*, *tropomyosin*, *sarcosin*) が多かった。つまり、線維化に関連する遺伝子の発現が活発である一方で、筋の再生が抑制されていることが示された。また、*in situ hybridization* では、これら ECM 成分は間質組織ではなく、筋細胞上に発現がみられた。

〔 総 括 〕

FCMD、MDC1A は線維成分の遺伝子発現が年齢を通じて高いことがわかった。また、組織、年齢にかかわらずその遺伝子発現の相関係数は非常に高く、慢性の経過をたどっていることが示唆された。また、筋構成成分の遺伝子発現は抑制されている傾向より、病理組織所見とあわせて、CMD の病態は筋細胞壊死により線維化おこるだけでなく、病初期より線維化が根本にある、線維化病である可能性が示唆された。

論文審査の結果の要旨

福山型先天性筋ジストロフィー (FCMD) とメロシン欠損症 (MDC1A) の病態解析を目的に患者骨格筋で独自に開発した cDNA マイクロアレイを用い発現解析を行った。病理組織では、壊死像が少なく、筋線維の大小不同が有意に高く、間質成分の増強が顕著であった。マイクロアレイの結果では、年齢や病理組織にかかわらず、非常に高い相関係数を示した。バイオインフォマティクス的手法を用い 2 疾患を特徴付ける遺伝子を抽出したところ、発現の上昇していたものでは、細胞外マトリックス成分 (ECM)、発現の低下しているものでは筋構成成分が選ばれ、ECM 成分は筋細胞上に発現がみられた。これらより 2 疾患の病態は筋細胞壊死により線維化がおこるだけでなく、病初期より線維化が根本にある、線維化病である可能性が示唆された。この論文は、福山型先天性筋ジストロフィーの病態生理を追求する研究であり、将来の治療研究に貢献する可能性があり、学位論文に値すると考えられる。