

Title	糖尿病治療薬FK614の作用機序に関する分子薬理学的研究
Author(s)	藤村, 高穂
Citation	
Issue Date	
Text Version	none
URL	http://hdl.handle.net/11094/47232
DOI	
rights	
Note	

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

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

氏名	藤村高穂
博士の専攻分野の名称	博士(薬学)
学位記番号	第 21436 号
学位授与年月日	平成 19 年 3 月 23 日
学位授与の要件	学位規則第 4 条第 2 項該当
学位論文名	糖尿病治療薬 FK614 の作用機序に関する分子薬理学的研究
論文審査委員	(主査) 教授 土井 健史 (副査) 教授 八木 清仁 教授 今西 武 教授 中川 晋作

論文内容の要旨

Peroxisome proliferator-activated receptor (PPAR) γ は、主に脂肪細胞に発現しており、脂肪細胞の分化などを制御している核内受容体の一種である。インスリン抵抗性改善薬であるグリタゾン系薬物は、標的分子である PPAR γ を活性化して未分化脂肪細胞を脂肪細胞に分化誘導し、インスリン抵抗性を改善すると考えられている。一方で、臨床においては肥満や浮腫などのグリタゾン系薬物による副作用が問題となっている。FK614 は、2 型糖尿病モデル動物の血糖降下作用を指標にスクリーニングされた薬物であり、グリタゾン系薬物である pioglitazone や rosiglitazone とは異なった母核を有している。FK614 はグリタゾン系薬物とほぼ同等の強度で 2 型糖尿病モデル動物のインスリン抵抗性を改善するが、*in vitro* のレポーターアッセイでは、グリタゾン系薬物ほどは強く PPAR γ を活性化しないパーシャルアゴニストとして作用することがわかっている。しかし、どうして *in vitro* と *in vivo* における FK614 の効力が異なるのかは不明であった。そこで、PPAR γ 活性化及びインスリン抵抗性改善に対する FK614 の作用機序の解明を行った。

まず、PPAR γ の活性化はリガンド依存的な PPAR γ とコアクチベーターとの結合によって主に制御されていることから、FK614 の PPAR γ とコアクチベーターの相互作用に対する作用を two-hybrid アッセイ等で検討した。その結果、cyclic AMP response element-binding protein-binding protein (CBP) などのコアクチベーターを PPAR γ へリクルートする FK614 の作用はグリタゾン系薬物より弱かったのに対し、PPAR γ coactivator-1 α (PGC-1 α) や脂肪細胞の分化に重要なコアクチベーターの PPAR binding protein などを PPAR γ へリクルートする FK614 の作用はグリタゾン系薬物と同等であった。従って、PPAR γ へコアクチベーターをリクルートする FK614 の効力は、コアクチベーターの種類によって異なることがわかった。更に、種々のコアクチベーターをレポーターアッセイの宿主内に共発現し PPAR γ の活性化を検討したところ、PPAR γ へのリクルートメント作用において FK614 がグリタゾン系薬物と同等の強さを示す PGC-1 α を共発現した宿主では、FK614 はグリタゾン系薬物とほぼ同等の強い PPAR γ 活性化作用を示した。従って、FK614 は細胞内に存在しているコアクチベーターの種類や量比によって、異なった効力を示す PPAR γ モジュレーターであることがわかった。

次に、FK614 が PPAR γ モジュレーターとしての特性を示す機序を解明するため、分子レベルでの詳細な解析を行った。まず、³H]rosiglitazone を用いた結合阻害試験を行った。その結果、FK614 は PPAR γ に対して高い親和性 ($K_i = 11$ nM) を示し直接 PPAR γ に結合して PPAR γ を活性化すること、及びグリタゾン系薬物とは異なった Hill 係数を示すことがわかった。従って、FK614 はグリタゾン系薬物とは異なった PPAR γ に対する結合様式を示すことが示唆された。更に、PPAR γ との複合体構造の違いを明らかにするためプロテアーゼ感受性試験を行った結果、FK614

はグリタゾン系薬物とは異なった PPAR γ との複合体高次構造を形成することがわかった。次に、PPAR γ -リガンド複合体の高次構造の違いが、コアクチベーターに対する親和性の違いに寄与することを確認するため、Homogeneous time-resolved fluorescence アッセイにより PPAR γ -各リガンド複合体の CBP に対する親和性を検討した。その結果、FK614-PPAR γ 複合体の CBP に対する *Kd* 値は 1.9 μ M で、グリタゾン系薬物-PPAR γ 複合体より親和性が約 3 倍弱く、PPAR γ -リガンド高次構造の違いがコアクチベーター親和性の違いに反映されることがわかった。

次に、PPAR γ アゴニストの標的臓器と考えられる脂肪細胞における、FK614 の PPAR γ 活性化及び生理的な作用について検討した。まず、マウス 3T3L-1 脂肪細胞における PPAR γ 活性化作用を検討した結果、分化誘導期の脂肪細胞において、FK614 はグリタゾン系薬物と同様に PPAR γ を強く活性化したが、成熟期においては FK614 はグリタゾン系薬物に比べ PPAR γ を強く活性化しなかった。更に、脂肪細胞への分化誘導作用を 3T3L-1 脂肪細胞内のトリグリセライド蓄積を指標に検討した結果、FK614 はグリタゾン系薬物と同等の強さで脂肪細胞の分化を促進することがわかった。従って、このことが FK614 がグリタゾン系薬物と同様に 2 型糖尿病モデルにおいて強いインスリン抵抗性改善作用を示す一因と考えられた。また、過剰な PPAR γ の活性化は脂肪細胞の肥大化やインスリン抵抗性の要因になることが示唆されていることから、各薬物で長期間処置した 3T3L-1 脂肪細胞において、インスリン抵抗性の指標である Phosphodiesterase 3B (PDE3B) の mRNA 量を定量した。その結果、グリタゾン系薬物は濃度依存的に PDE3B の発現量を減少させたが、FK614 にはその様な作用はなかった。従って、FK614 は成熟期の脂肪細胞において PPAR γ を強く活性化しないことから、脂肪細胞の肥大化やインスリン抵抗性を惹起する作用が弱いことが示唆された。

今回の研究から、グリタゾン系薬物とは異なった母核構造を有する糖尿病治療薬である FK614 は、標的分子である PPAR γ と結合することでグリタゾン系薬物とは異なった PPAR γ -リガンド複合体の高次構造を形成し、グリタゾン系薬物とは異なったコアクチベーター親和性と選択性を示すことがわかった。このような特性より、FK614 は標的細胞の種類や状態によって作用の強さの異なるモジュレーターとして働く為、FK614 はレポーターアッセイでは PPAR γ を部分的に活性化するにも関わらず、主作用を発現する分化誘導期の脂肪細胞においては PPAR γ を強く活性化することにより、2 型糖尿病モデル動物においてグリタゾン系薬物と同等の強いインスリン抵抗性改善作用を発揮すると考えられる。更に、FK614 は成熟期の脂肪細胞においては PPAR γ を強く活性化しないことから、脂肪細胞の肥大化やそれに伴うインスリン抵抗性惹起のリスクが低い糖尿病治療薬であることが示唆された。

論文審査の結果の要旨

藤村さんは、本論文において、2 型糖尿病モデル動物の血糖降下作用を指標にスクリーニングされた薬物である FK614 について、その PPAR γ 活性化能及びインスリン抵抗性改善に対する作用機序の解明を行った。

まず、PPAR γ の活性化はリガンド依存的な PPAR γ とコアクチベーターとの結合によって主に制御されていることから、FK614 の PPAR γ とコアクチベーターの相互作用に対する作用を検討した。その結果、PPAR γ へコアクチベーターをリクルートする FK614 の作用強度は、コアクチベーターの種類と量比によって異なることが判明し、FK614 は一種の PPAR γ モジュレーターであることがわかった。

次に、FK614 が PPAR γ モジュレーターとしての特性を有する機序の解明を分子レベルで行った。その結果、FK614 はグリタゾンとは異なった PPAR γ に対する結合様式、複合体高次構造を形成することがわかった。また、PPAR γ -リガンド高次構造の違いがコアクチベーター親和性の違いに反映されることがわかった。

さらに、PPAR γ アゴニストの標的臓器と考えられる脂肪細胞における、FK614 の PPAR γ 活性化及び生理的な作用について検討を行った。その結果、分化誘導期の脂肪細胞において、FK614 はグリタゾンと同様に PPAR γ を強く活性化したが、成熟期においては強く活性化しなかった。また、FK614 はグリタゾンと同等の強さで脂肪細胞の分化を促進することが判明した。これらの作用から FK614 は、グリタゾンと同様の強いインスリン抵抗性改善作用を示し、脂肪細胞の肥大化やインスリン抵抗性を惹起する作用が弱いと考えられた。

以上の結果は、博士（薬学）の学位論文に値するものと認める。