

Title	抗アレルギー作用を指向した薬用植物由来のIgEレセ プター発現抑制物質に関する研究
Author(s)	義平, 邦周
Citation	大阪大学, 2007, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/49185
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、〈ahref="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed">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 **義 平 邦 周** 

博士の専攻分野の名称 博士(薬学)

学位記番号第21620号

学位授与年月日 平成19年11月5日

学 位 授 与 の 要 件 学位規則第4条第1項該当

薬学研究科分子薬科学専攻

学 位 論 文 名 抗アレルギー作用を指向した薬用植物由来の IgE レセプター発現抑制物 質に関する研究

論 文 審 査 委 員 (主査)

教 授 村上 啓寿

(副査)

教 授 田中 徹明 教 授 今西 武 教 授 小林 資正

## 論文内容の要旨

花粉症やアトピー性皮膚炎に代表される I 型アレルギー反応において、アレルギー症状の直接的な原因となるマスト細胞の脱顆粒は、マスト細胞上に発現している IgE レセプター( $Fe_\epsilon$  RI)への IgE の結合が引き金となっていることから、マスト細胞上の  $Fe_\epsilon$  RI の発現はアレルギー反応に必須のプロセスと考えられ、 $Fe_\epsilon$  RI の発現を制御する化合物はアレルギー反応を抑制できると考えられる。さらに、近年、 $Fe_\epsilon$  RI を欠損させたノックアウトマウスは正常に存在するが急性アレルギー反応を起こさないことが報告されたことから、生物の生存上、 $Fe_\epsilon$  RI の発現は必ずしも必要ではない可能性が高く、副作用の少ない新たな抗アレルギー薬の標的になる可能性が示唆された。しかしながら、これまでヒトマスト細胞上の  $Fe_\epsilon$  RI 発現に着目した抗アレルギーリード化合物の探索は行われていなかった。このような背景のもと、著者は、抗アレルギー作用を指向した薬用植物由来  $Fe_\epsilon$  RI 発現抑制物質の探索研究に着手した。

まず、Fc  $\epsilon$  RI 発現抑制活性を評価するアッセイ系を確立した。細胞表面上に Fc  $\epsilon$  RI を発現する細胞としてヒトマスト細胞株 HMC-1 を使用することとし、市販されているヒト Fc  $\epsilon$  RI に対する抗体を 1 次抗体として用いた後、蛍光ラベル化された 2 次抗体を作用させることにより、細胞表面上に発現している Fc  $\epsilon$  RI 量をフローサイトメトリーで検出できることを確認した。さらに、培養時間、被検薬物を溶解させる溶媒の検討を行い、被検薬物を DMF 溶液(最終濃度 0.2%)として添加し 3 日間培養後に Fc  $\epsilon$  RI 発現量を測定し、薬物非添加条件と比較することで Fc  $\epsilon$  RI 発現抑制活性を評価する方法を確立した。

本アッセイ系を用いて種々の薬用植物の抽出エキスについてスクリーニングを行い、茶(Theae Folium)の 80%アセトン抽出エキスより活性本体として3種のカテキン、(一)-epigallocatehin gallate( $\mathbf{1}$ 、EGCG)、(一)-epicatehin gallate (ECC)、(一)-epigallocatechin (EGC) を見出し、これら3種のうち $\mathbf{1}$ に最も強い  $\mathbf{Fc}$   $\epsilon$   $\mathbf{RI}$  発現抑制活性( $\mathbf{40}$ %、 $\mathbf{100}$   $\mu$   $\mathbf{M}$ )を見出した。

また、構造活性相関の検討を目的として、種々カテキン類の  $Fc \in RI$  発現抑制活性を評価したところ、2R、3Rの立体配置が  $Fc \in RI$  発現抑制活性

に優位であり、3位水酸基上のガロイルエステルおよび B環部のピロガロール構造が活性発現に重要であることが示唆された。さらに、各種 O-メチル化 EGCG の活性を検討したところ、 $\mathbf{1}$ のピロガロール構造を構成している全ての水酸基が  $\mathbf{Fc}$   $\epsilon$   $\mathbf{RI}$  発現抑制活性に重要であることが示された。

ポリフェノールの 1 種であるカテキン類に Fc ε RI 発現抑制活性が見出されたことから、他のポリフェノール類 (ア

ントシアニジン類、フラボン類)についても  $\mathbf{Fc} \in \mathbf{RI}$  発現抑制活性を評価した。 その結果、 $\mathbf{B}$  環部ピロガロール構造を有するアントシアニジン delphinidin およびフラボ tricetinidin のみに  $\mathbf{Fc} \in \mathbf{RI}$  発現抑制活性が認められたことから、 $\mathbf{Fc} \in \mathbf{RI}$  発現抑制活性には  $\mathbf{B}$  環部のピロガロール構造が重要であることが示された。

また、著者は南米産薬用植物からも活性物質の探索を行った。約300種の南米産薬用植物のMeOH抽出エキスについてスクリーニングを行い、強力な活性が認められた *Verbasucum thapsus* L. より活性本体として2',3'-dihydroxypuberulin(2)を単離した。見出した2は、キラルカラムによる HPLC 分析により 2'R体:2'S体=1:1のラセミ混合物であることが判明し、また、両エナンチオマーの活性はラセミ混合物とほぼ同等であることを明らかにした。

2',3'-dihydroxypuberulin (2)

さらに、2の 6-O-および 8-O-メチル基ならびに側鎖水酸基の活性発現に対する寄与を明らかにする目的で 6-O-demethyl 体 (3)、8-O-demethyl 体 (4)、2-dehydroxy 体 (5)、3-dehydroxy 体 (6)、2-3-dehydroxy 体 (7) を合成し、活性を評価した。3以外のアナログについては 6,7-dihydroxy-8-methoxycoumarin a り誘導することで合成した。a については a 、a については a 、a に破素官能基を有するクマリンの合成法が報告されていなかったことから、没食子酸メチルを出発原料として、a 1,a-dibromo-a 5,a-dimethylhydantoin による臭素原子の導入に続く水酸基への変換および Grubbs 触媒による閉環メタセシスを鍵反応として合成した。しかしながら、合成した a を確かった。

これまで標的としてきた  $\mathbf{Fc} \in \mathbf{RI}$  は、主に  $\alpha$   $\beta$   $\gamma$   $_2$  o 4 サブユニットから構成されていることが知られている。そこで、著者が  $\mathbf{Fc} \in \mathbf{RI}$  発現抑制物質として見出したカテキン  $\mathbf{EGCG}$  (1)、クマリン 2',3'-dihydroxypuberulin (2) および先に研究室において活性物質として単離されたイソフラボン  $\mathbf{tectorigenin}$  (8) に対して、3者の作用機序の比較を目的として各サブユニットをコードする  $\mathbf{mRNA}$  の発現量変化を調べた。その結果、1及び $\mathbf{8}$  は、 $\gamma$ -サブユニ

ットの mRNA 量を、また、2は、 $\beta$ -サブユニットの mRNA 量を抑制していることが判明した。以上の結果から、1 及び8は、 $\gamma$ -サブユニット量を、2においては $\beta$ -サブユニット量を低下させることで、Fc  $\epsilon$  RI の4 量体構造の構築を阻害し、その細胞表面への発現を抑制していることが示唆され、クマリン 2',3'-dihydroxypuberulin が、カテキン EGCG およびイソフラボン tectorigenin とは異なる作用機序を有することが明らかとなった。

## 論文審査の結果の要旨

申請者は、一連のアレルギー反応において必須のプロセスと考えられるマスト細胞上の Fc  $\epsilon$  RI の発現を標的として、抗アレルギー作用を指向した薬用植物由来 Fc  $\epsilon$  RI 発現抑制物質の探索を行い、見出した活性物質について種々検討を行った。

まず、ヒトマスト細胞上  $Fc \ \epsilon \ RI$  発現量の測定法およびその抑制活性を評価するアッセイ系を確立し、スクリーニングの結果、茶(Theae Folium)より活性本体として3種のカテキンを見出した。また、種々カテキン類の  $Fc \ \epsilon \ RI$  発現抑制活性を評価し、活性発現に重要な構造部位を明らかにした。次に、他のポリフェノール類についても  $Fc \ \epsilon \ RI$  発現抑制活性を評価し、B 環部ピロガロール構造を有するアントシアニジンおよびフラボンにのみに活性が認められ、本部分構造が重要であることが示された。

また、南米産薬用植物からは  $Verbasucum\ thapsus\ L$ . より活性本体として 2',3'-dihydroxypuberulin (1) を見出すとともに、1がラセミ混合物であり、両エナンチオマーの活性がラセミ混合物とほぼ同等であることを明らかにした。さらに、1の芳香環上メトキシル基あるいは側鎖水酸基を欠落させたアナログを5種合成し、いずれの官能基も活性発現に重要であることが明らかにした。

一方、標的としてきた  $\mathbf{Fc} \in \mathbf{RI}$  の構成サブユニットをコードする  $\mathbf{mRNA}$  のうち、各活性物質がいずれの発現量を抑制しているかを明らかにするとともに、見出した両活性物質が異なる作用機序を有することを明らかにした。

本研究成果は、薬用植物から前例のない抗アレルギーリード化合物に繋がる  $Fc \in RI$  発現抑制成分を明らかにしただけでなく、今後、本化合物をシーズとした様々な研究成果が得られることが期待される。したがって、本論文は薬学博士を授与するに相応しい内容であると結論した。