



Title	A Novel Selective PPAR $\alpha$ Modulator (SPPARM $\alpha$ ), K-877 (Pemafibrate), Attenuates Postprandial Hypertriglyceridemia in Mice
Author(s)	西良, 雅己
Citation	大阪大学, 2018, 博士論文
Version Type	
URL	<a href="https://hdl.handle.net/11094/69399">https://hdl.handle.net/11094/69399</a>
rights	
Note	やむを得ない事由があると学位審査研究科が承認したため、全文に代えてその内容の要約を公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、 <a href="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed">大阪大学の博士論文について</a> をご参照ください。

*Osaka University Knowledge Archive : OUKA*

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

Osaka University

## 論文審査の結果の要旨及び担当者

(申請者氏名) 西良 雅己		
論文審査担当者	(職)	氏 名
	主 査 大阪大学教授	坂田 泰史
	副 査 大阪大学教授	下村 伸一郎
副 査 大阪大学教授	柴本 宏実	
論文審査の結果の要旨		
<p>心血管疾患のリスク因子である食後高トリグリセライド(TG)血症は動脈硬化惹起性を有するレムナントリポ蛋白が主因である。我々は新規選択的PPAR<math>\alpha</math>モジュレーターK-877のレムナント蓄積に対する有効性をメカニズムも含めて検討した。普通食飼育8週齢雄C57BL/6Jマウスを高脂肪食群、K-877群、フェノフィブロート群に分け、12週齢で経口脂肪負荷後血清TG、apoB48/100などを測定、HPLC法でリポ蛋白プロファイルを作成、空腹時LPL活性を測定した。K877群とフェノフィブロート群で体重増加と食後TG上昇を抑制、LPL活性増加、HPLC法でTGリッヂリポ蛋白減少を確認した。特にK-877群では小腸でSrebp1cとMtp、肝臓でapoC3が発現低下した。これらからK-877はフェノフィブロートより食後レムナントリポ蛋白の蓄積を抑制した。今回の研究はK-877のレムナントリポ蛋白抑制効果が示唆され心血管イベント抑制に寄与する研究であると評価できるので学位論文に値する。</p>		

論 文 内 容 の 要 旨  
Synopsis of Thesis

氏名 Name	西良 雅己
論文題名 Title	A Novel Selective PPAR $\alpha$ Modulator (SPPARM $\alpha$ ), K-877 (Pemafibrate), Attenuates Postprandial Hypertriglyceridemia in Mice (新規選択的PPAR $\alpha$ モジュレーター (SPPARM $\alpha$ ) であるK877(ペマフィブラー)はマウスにおける食後高トリグリセライド血症を改善させる)
論文内容の要旨	
<p>〔目的 (Purpose)〕 本邦において増加を続ける心血管疾患の独立したリスク因子である空腹時食後高トリグリセライド (TG) 血症の背景には、TGを豊富に含むレムナントリポ蛋白の増加が存在する。レムナントは動脈硬化惹起性を有し、心血管イベントの抑制のためにはその蓄積の抑制が必要である。PPAR<math>\alpha</math>アゴニストとして知られているフィブラーは空腹時高TG血症を低下させレムナントの抑制に有効であるが、PPAR<math>\gamma</math>などの他の subclass にも作用し肝機能・腎機能障害といった副作用が発生するため高用量での使用が不可能だった。このことからPPAR<math>\alpha</math>の選択性を高め作用を安定させた新規選択的PPAR<math>\alpha</math>モジュレーター (SPPARM<math>\alpha</math>) K877 (Pemafibrate) が開発され、空腹時TG値およびレムナントコレステロール値を有意に抑制させた。今回このK877における食後TGおよびレムナント蓄積抑制効果およびそのメカニズムについてマウスを用いて検討した。</p> <p>〔方法 (Methods)〕 4週齢雄C57BL/6Jマウスを普通食で8週齢まで飼育したのち、高脂肪食投与群 (control群)、高脂肪食+0.0005%K877混餌投与群、高脂肪食+0.05%Fenofibrate混餌投与群の3群に分けてさらに4週間飼育した後検討を行った。終夜絶食のあと採血、その後olive oil (17 <math>\mu</math>g/g体重) を用いた経口脂肪負荷 (OFL) を行い、血清脂質 (TG, FFA, TC) およびリポ蛋白プロファイル (apoB-48/100濃度、HPLC法によるプロファイル解析) の負荷による変動を評価するとともに、TG分解酵素であるリポ蛋白リバーゼ (LPL) 活性の測定を行いクリアランスを比較した。また小腸と肝臓におけるリポ蛋白の合成に関連する酵素タンパクのmRNA発現量を検討した。</p> <p>〔成績 (Results)〕 4週間の高脂肪食投与によりcontrol群では体重が1.5g増加したが、Fenofibrate群では0.8gの増加に留まり (<math>p&lt;0.05</math>)、K877群では-1.6g減少した (<math>p&lt;0.05</math>)。食事摂取量はcontrol群、K877群で変化がないがFenofibrate群では増加傾向にあり、PPAR<math>\gamma</math>作用の影響が予想された。OFLによるTG値の増加はcontrol群に比べてK877群、Fenofibrate群いずれにおいても強く抑制された (2時間値、267 vs 25.2 vs 31.3 mg/dl) (<math>p&lt;0.01</math>)。カイロミクロン (CM) に含まれるapoB-48のOFLによる上昇はK877群、Fenofibrate群で有意に抑制されたのに対し、VLDLに含まれるapoB-100はK877群のみにおいて低下しており、Fenofibrate群で見られるVLDLの増加はPPAR<math>\gamma</math>作用と予想されるがK877では認められない可能性が推察された。リポ蛋白リバーゼ活性はcontrol群に比較してFenofibrate群、K877群いずれにおいても有意に上昇した (0.3 vs 2.0 vs 1.7 pmol/<math>\mu</math>l·h, <math>P&lt;0.05</math>)。さらにリポ蛋白プロファイル解析ではOFL後の血漿でK877群、Fenofibrate群ともにTGモニタリングで確認できたピークが強力に抑制されており、レムナントリポ蛋白の抑制が確認できた。このように認められたりポ蛋白代謝改善のメカニズム検討するため、小腸と肝臓でリポ蛋白産生および代謝に関わるタンパクについてmRNA発現を調べた。小腸での検討では、リポ蛋白の核となるapoB、コレステロールの吸収を行うNpc111がFenofibrate群、K877群で有意に抑制されていた (<math>p&lt;0.05</math>)。さらにTGの合成およびリポ蛋白の大粒子化に関するSrebp1cとMttpを比較すると、Fenofibrate群に対してK877群で有意に発現低下しており (<math>p&lt;0.05</math>)、K877はより強力にCM産生を低下させていることが示唆された。さらに肝臓での検討では、VLDLの核となるApoBの発現は3群間で有意差は認めなかったが、LPLのinhibitorであるapoC-3の発現量がK877群において有意に低下しており (<math>p&lt;0.05</math>)、K877によるより強力なLPLの活性上昇、それに伴うレムナント粒子量の抑制が推察された。</p> <p>〔総括 (Conclusion)〕 新規SPPARM<math>\alpha</math>として開発されたK877は従来のPPAR<math>\alpha</math>アゴニストであるFenofibrateより効果的にCMレムナントおよびVLDLレムナントを抑制しており食後のTG値の上昇が抑制される。動脈硬化惹起的なレムナント蓄積の改善を通じて心血管疾患発症リスクの抑制につながる可能性が推察された。</p>	