



Title	White Adipose Tissue Autophagy and Adipose-Liver Crosstalk Exacerbate Nonalcoholic Fatty Liver Disease in Mice
Author(s)	坂根, 貞嗣
Citation	大阪大学, 2021, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/87697
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、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

論 文 内 容 の 要 旨
Synopsis of Thesis

氏 名 Name	坂根 貞嗣
論文題名 Title	White Adipose Tissue Autophagy and Adipose-Liver Crosstalk Exacerbate Nonalcoholic Fatty Liver Disease in Mice (白色脂肪組織のオートファジーが非アルコール性脂肪性肝疾患を増悪させる)
論文内容の要旨	
〔目的(Purpose)〕	
<p>非アルコール性脂肪性肝疾患(NAFLD)および非アルコール性脂肪肝炎(NASH)は肥満の合併率が高く、内臓脂肪型肥満はNAFLD/NASHの予後規定因子である肝線維化の独立した危険因子であることが報告されており、脂肪組織の増大はNAFLD/NASHの病態形成に重要な役割を与えていることが示唆されるが、そのメカニズムは明らかではない。我々は細胞内恒常性維持に重要な役割を果たしているオートファジーに着目し、脂肪組織のオートファジーがNAFLD/NASHの病態に与える影響について検討した。</p>	
〔方法ならびに成績(Methods/Results)〕	
<p>野生型雄マウスC57BL/6Jに高脂肪食(HFD32、以下HFD)を摂取させると、負荷1ヶ月より脂肪組織の肥大が観察された。肝組織については負荷2ヶ月では通常食と比較して変化を認めなかつたが、負荷4ヶ月では肝脂肪蓄積の増加と肝細胞アボトーシスの誘導を認め、HFD負荷8ヶ月では肝細胞の脂肪変性、炎症細胞浸潤、風船様変性に加え軽度の線維化が観察され、NAFLD/NASHの病態進展に類似した肝組織像が観察された。HFD負荷2ヶ月での白色脂肪組織として鼠径部皮下脂肪と精巣周囲脂肪のオートファジーを検討したところ、両者においてオートファジー抑制タンパクRubiconの発現低下とp62の減少を認め、オートファジー亢進が示唆された。次に高脂肪食負荷2ヶ月マウスを解剖後、鼠径部皮下脂肪と精巣周囲脂肪を摘出し、ex vivoでオートファジーフラックスを評価したところ、オートファジーフラックスの増加を認めた。次に白色脂肪組織のオートファジーと脂肪分解との関連を検討するために、マウス白色脂肪細胞株3T3-L1細胞を分化後、パルミチン酸を12時間負荷した際のオートファジーフラックスと脂肪分解を評価したところ、オートファジーフラックスの増加と脂肪分解亢進を認めた。また、分化後の3T3-L1細胞にラバマイシンを投与しオートファジーを亢進させると、脂肪分解亢進と脂肪蓄積減少が観察され、白色脂肪細胞におけるオートファジー亢進が脂肪分解を誘導することが示唆された。そこで脂肪細胞特異的にオートファジー不全を生じるAdiponectin-Cre Atg7 flox/floxマウス(以下Adipoq-Atg7 K0マウス)を作成し、通常食およびHFD摂取時の表現型を検討した。Adipoq-Atg7 K0マウスは、通常飼育下では同腹仔のコントロールと比較して明らかな表現型を認めなかつた。本マウスにHFDを摂取させると、負荷1ヶ月より鼠径部皮下脂肪の肥大を認めるが、負荷4ヶ月以降では性腺周囲脂肪が逆に萎縮する特徴的な表現型を呈した。Adipoq-Atg7 K0マウスの皮下脂肪では野生型コントロールと比較して脂肪滴の増大が見られ、オートファジー抑制による脂肪分解低下が示唆された。一方、Adipoq-Atg7 K0マウスの性腺周囲脂肪ではJNK pathwayの活性化を伴うアボトーシスの亢進を認め、これが性腺周囲脂肪萎縮の一因と考えられた。統いて肝組織の解析を行った。Adipoq-Atg7 K0マウスの肝細胞ではオートファジーに変化を認めなかつたが、野生型コントロールと比較してHFD負荷2ヶ月以降で肝脂肪蓄積が軽減した。負荷8ヶ月では、血清ALT値の低下とTUNEL陽性細胞数の低下を認め、肝細胞アボトーシスの改善を認めた。また、肝組織のシリウスレッド染色陽性領域が低下し、線維化マーカーであるCol1a1, Col1a2, Lox, Timp1の発現が低下し、線維化の改善を認めた。</p>	
〔総 括(Conclusion)〕	
高脂肪食により誘導される白色脂肪組織のオートファジー亢進は非アルコール性脂肪性肝疾患の肝病態増悪に寄与する。	

論文審査の結果の要旨及び担当者

(申請者氏名) 坂根 貞嗣

論文審査担当者	(職)	氏名
	主査 大阪大学教授	竹原、敏郎
	副査 大阪大学教授	吉森 保
	副査 大阪大学教授	下野 伸一郎

論文審査の結果の要旨

本論文は、細胞内恒常性維持に重要な役割を果たすオートファジーという機構が脂肪分解に関わっていることに着目して、脂肪組織のオートファジーが非アルコール性脂肪性肝疾患の病態に与える影響について検討したものである。野生型マウスに高脂肪食を摂取させることにより非アルコール性脂肪性肝疾患を模倣するマウスモデルを作成し、高脂肪食摂取マウスで白色脂肪組織のオートファジーが亢進していることを明らかにした。また、脂肪組織でオートファジー不全を呈する脂肪細胞特異的Atg7欠損マウスを作成し、このマウスにおいては高脂肪食摂取時に皮下脂肪の肥大と内臓脂肪の萎縮がみられること、非アルコール性脂肪性肝疾患の肝病態が改善することを明らかにした。本研究論文は非アルコール性脂肪性肝疾患における脂肪組織オートファジーの意義を明らかにした初めての研究であると共に、脂肪組織オートファジーが非アルコール性脂肪性肝疾患の新たな治療ターゲットと成り得ることも示唆するものであり、博士(医学)の学位授与に値する。