# 慶應義塾大学学術情報リポジトリ

# Keio Associated Repository of Academic resouces

Title	母体低栄養、ステロイド投与のネフロン形成への影響およびそのメカニズムの解明			
Sub Title	The effects of maternal undernutrition and glucocorticoid on nephrogenesis			
Author	粟津, 緑(Awazu, Midori)			
	飛彈, 麻里子(Hida, Mariko)			
Publisher				
Publication year	2011			
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2010.)			
Abstract	母体低栄養ラットの腎サイズ、尿管芽分岐は胎生14日以降減少する。腎サイズは生後正常となるがネフロン数は減少している。母体低栄養腎において腎発生に重要なシグナル分子は胎生15日には抑制、胎生18日には活性化されていた。一方、アポトーシスの指標、活性型カスパーゼ3は両時期ともに母体低栄養腎で減少していた。カスパーゼ3阻害は尿管芽細胞の運動を抑制した。母体低栄養腎のネフロン数減少はカスパーゼ3を介する細胞運動の低下により尿管芽分岐が抑制されるためと推測される。			
Notes	研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2008~2010 課題番号: 20591286 研究分野: 医歯薬学 科研費の分科・細目: 内科系臨床医学・小児科学			
Genre	Research Paper			
URL	http://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_20591286seika			

## 科学研究費補助金研究成果報告書

平成 23 年 6 月 16 日現在

機関番号: 32612 研究種目:基盤研究(C) 研究期間:2008~2010 課題番号:20591286

研究課題名(英文)

研究課題名(和文) 母体低栄養、ステロイド投与のネフロン形成への影響およびそのメカニズムの解明

The effects of maternal undernutrition and glucocorticoid on nephrogenesis 研究代表者

粟津 緑 (AWAZU MIDORI) 慶應義塾大学・医学部・講師 研究者番号:20129315

## 研究成果の概要(和文):

母体低栄養ラットの腎サイズ、尿管芽分岐は胎生 14 日以降減少する。腎サイズは生後正常となるがネフロン数は減少している。母体低栄養腎において腎発生に重要なシグナル分子は胎生 15 日には抑制、胎生 18 日には活性化されていた。一方、アポトーシスの指標、活性型カスパーゼ 3 は両時期ともに母体低栄養腎で減少していた。カスパーゼ 3 阻害は尿管芽細胞の運動を抑制した。母体低栄養腎のネフロン数減少はカスパーゼ 3 を介する細胞運動の低下により尿管芽分岐が抑制されるためと推測される。

## 研究成果の概要 (英文):

Metanephros size and ureteric bud branching are decreased after embryonic day 14 by maternal nutrient restriction. Kidney size becomes normal after birth, whereas nephron number remains decreased. Signaling molecules important for kidney development are suppressed and activated at embryonic day 15 and 18, respectively. Cleaved caspase 3, a marker of apoptosis, was decreased at both time points. Inhibition of caspase 3 suppressed ureteric bud cell migration and cord formation. Low nephron number by maternal nutrient restriction results from inhibited ureteric branching that may be ascribed to the suppressed caspase 3 activity.

#### 交付決定額

(金額単位:円)

	直接経費	間接経費	合 計
2008 年度	1,900,000	570,000	2,470,000
2009 年度	900,000	270,000	1,170,000
2010 年度	900,000	270,000	1,170,000
総計	3,700,000	1,110,000	4,810,000

研究分野:医歯薬学

科研費の分科・細目:内科系臨床医学・小児科学

キーワード:母体低栄養、シグナル伝達、ネフロン数、プログラミング、腎発生、MAP キナーゼ、尿管芽、カスパーゼ3

## 1.研究開始当初の背景

慢性腎臓病(CKD)は末期腎不全のみならず心血管疾患の強力な危険因子であることが明らかになり、現在世界的規模で対策が講じられている。一方、高血圧、糖尿病、肥満、高脂血症、心血管疾患などの発症が胎児期、周産期のイベントに影響されること(プログラミング)が知られている。これは低出見な成人期におけるこれらの疾患のリスクが高いという Barker の疫学的研究に端を発する。近年 CKD の発症にも同様の機構があることが明らかになった。Brenner は高血圧、CKD の発症機序としてネフロン数減少説を提唱しており、その根拠の一つは低出生体重児におけるネフロン数減少である。

ネフロン数は腎臓1個あたり25万から200

万個の個人差があり、人種、性別、出生体重、 在胎週数により異なる。子宮内発育遅延 (IUGR)による低出生体重児においてネフロ ン数減少が著しい。ネフロン数減少は腎容積 の減少を伴うこともある。低出生体重児の成 長後の糸球体濾過量は低く、尿中アルブミン 排泄は多い。また低出生体重は腎疾患の発症、 重症化のリスクを増加させる。1 型糖尿病性 腎症の発症は出生体重が低いと多い。腎機能 低下のオッズ比は原因疾患にかかわらず出 生体重が低いほど高くなる。また低出生体重 が糖尿病性腎症、IgA腎症、膜性腎症、腎盂 腎炎の予後不良因子であることも示唆され ている。実験動物においては母体低栄養、蛋 白制限および母体ステロイド投与がネフロ ン数を減少させる(ステロイドは肺の成熟を 促進するため母体にしばしば投与され、また 母体コルチゾールを不活化する 11hydroxysteroid dehydrogenase type II は IUGR 児の胎盤で減少しており胎児はステロ イドに暴露される)。母体ステロイド投与は 出生体重、腎重量には影響せずネフロン形成 を阻害する。これらの病態におけるネフロン 数減少機序の詳細は明らかになっていない。 母体蛋白制限モデルにおいて胎仔腎内レニ ン、アンジオテンシン II の減少、胎生 13 日 における後腎間葉細胞のアポトーシスの増 加が報告されているのみである。ネフロンは 後腎間葉と尿管芽の相互誘導により形成さ れるが、尿管芽分岐への影響は検討されてい ない。また低出生体重児ではネフロン数のみ でなく、糸球体の構造が異常である可能性が ある。アルブミン尿、腎疾患発症、重症化の 機序として糸球体係蹄壁バリア機能を担う 糸球体臓側上皮細胞(ポドサイト)の障害が 示唆される。またヒト低出生体重児において 尿中 Ca、リン排泄増加が報告されており、尿 細管の異常も示唆される。母体蛋白制限ラッ ト腎における生後8週の糸球体、尿細管のア ポトーシス、18カ月時の糸球体硬化、尿細管

萎縮、間質の線維化の報告はこれを支持する。

世界的に低出生体重児は増加しており、日本においても全出生の約 10%が低出生体重児である。将来の生活習慣病、CKD の増加が懸念される状況において、胎内環境のネフロン形成への影響、そのメカニズムの解明および予防、治療法の確立は急務である。

申請者は腎臓の発生過程において細胞内 シグナル伝達の中核的酵素 MAP キナーゼが重 要な役割を担うことを明らかにした(Kidney Int,2000)。 すなわち MAP キナーゼのサブタ イプ extracellular signal regulated kinase (ERK)および p38 MAP キナーゼ (p38) は幼若腎に強く、c Jun N -terminal kinase (JNK)は成熟腎に発現する。また ERK 阻害に よりネフロン形成が、p38 阻害によりネフロ ン形成、腎成長が抑制される(Kidney Int, 2002) 胎生16日以降の後腎においてはERK、 p38 阻害は尿管芽分岐に影響せず、後腎間葉 への直接作用によりネフロン形成を抑制す る。一方、より早期の後腎においては ERK 阻 害が尿管芽分岐を抑制することが Fisher ら により報告されている。

申請者は母体低栄養、ステロイド投与ラッ ト胎仔腎の DNA アレイ解析を行い、変化する 遺伝子群を同定した。母体低栄養、ステロイ ド投与ラット胎仔腎に共通して変化する遺 伝子の中で受容体型チロシンフォスファタ ーゼ (RPTP ) 、 Neutrophil gelatinase associated lipocalin (Ngal), peroxisome proliferators activated (PPAR )をネフロン形成不全に receptor 関与する候補とし検討予定である。申請者は 過去にRPTP をp38阻害により発現が低下す る遺伝子の一つとして同定している(J Am Soc Nephrol, 2003)。RPTP はチロシンリン酸 化を脱リン酸化により調節する酵素である が、細胞外ドメインに免疫グロブリン様構造 を持ち、homophilic 結合により細胞接着にも 関与する。p38 を阻害した後腎では後腎間葉 細胞の尿管芽先端への凝集が見られないこ とから p38 は RPTP を介しネフロン形成を誘 導する可能性が考えられる。RPTP は胎生期 に強く発現し、後腎間葉に局在することを既 に確認している (J Am Soc Nephrol 2004)。 また、ERK が RPTP の下流シグナルであるこ とが神経組織で報告されている。一方、Ngal は尿管芽から分泌され間葉上皮転換を誘導 する因子として同定され、ERK 依存性に働く ことが報告されている。細胞の鉄輸送も担う 分子である。母体低栄養、ステロイド投与に より発現が低下しておりネフロン形成不全 への関与が考えられる。PPAR は発生の初期 から組織特異性なく発現する蛋白で、ノック アウトマウスは胎盤発育不全を呈し、胎生致 死となる。プロスタグランディン I<sub>2</sub>、A<sub>4</sub>が PPAR を活性化するが生理的リガンドは不明で ある。PPAR は種々の臓器においてメタボリ

ック症候群改善の方向に働き心筋線維化を抑制するが、腎臓における作用は未知である。 母体低栄養、ステロイドにより発現が増加しており、PPAR のリガンド低下に対するフィードバック機構、すなわち PPAR が腎発生へ影響していると推測される。PPAR は ERK、p38によりリン酸化され活性が制御されることが知られている。また母体低栄養、ステロイド投与ラット胎仔腎の DNA アレイ解析では多数のトランスポーター遺伝子 (aquapor in2、clcnKb、Bartin 他)の発現低下がみられた。糸球体のみならず尿細管の異常を支持するデータである。

CKD、高血圧の原因となるプログラミング の機序としてエピジェネティックスが示唆 されている。エピジェネティックスとは DNA の配列変化ではなく、DNA や染色体上の化学 修飾の変化により細胞世代を越えて維持さ れる遺伝子発現記憶機構の一つである。その メカニズムには DNA メチル化、ヒストン修飾、 クロマチンリモデリング、テロメア維持など がある。ネフロン形成不全は形態異常である が、その原因となる機構は継承される可能性 がある。実際、母体蛋白制限ラットが生後 catch up growth すると腎のテロメア長が短 くなることが報告されている。また母体蛋白 制限モデルにおいてアンジオテンシン受容 体 1b の発現が増加し、その遺伝子のプロモ ーター領域がメチル化されていることが示 された。一方、母体子宮動脈結紮による IUGR ラット新生仔に代理母による授乳を行うと ネフロン数減少が回復することが報告され、 生後の環境もネフロン形成に影響すること が示された。ラットでは生後 10 日までネフ ロン形成が続くのでヒトに外挿することは できないが、ネフロン形成過程にある早期産 児における治療の可能性を開く重要な事実 である。

## 2.研究の目的

(1) 母体低栄養、ステロイド投与のネフロン 形成への栄養の検討

尿管芽、後腎間葉への影響 ERK、p38 の役割 ポドサイト、尿細管への影響

(2) 母体低栄養、ステロイド投与におけるネフロン形成不全における RPTP 、Ngal、PPAR の役割の検討

RPTP 、Ngal、PPAR のネフロン形成に おける役割

上記分子のシグナル伝達における ERK、p38 の役割

(3) 母体低栄養、ステロイド投与によるネフロン形成不全におけるエピジェネティックスの検討

環境による修飾 継世代的影響

## 3.研究の方法

母体低栄養ラットモデルは妊娠1日目より 分娩まで対照の 50%に飼料を制限、胎生 13-18 日にサクリファイスし、後腎を摘出した。ま た生後経時的に新生仔腎を摘出した。それぞ れウェスタンブロットまたは免疫組織染色 により活性型および総 ERK、p38、PI3K/Akt、 ß カテニン、PCNA、cleaved caspase 3 の発 現を正常対照後腎と比較検討した。また尿管 芽形成をホールマウント蛍光免疫組織染色 (DBA)により評価した。また後腎のサイズ 測定、ホルマリン固定切片の Ki 67 染色、 TUNEL 染色による増殖、アポトーシス、の評 価を行った。培養尿管芽細胞 (Am J Physiol, 1997)を用い、細胞数計数により、アポトー シスを Hoechst33258 染色により、細胞遊走 を改変 Boyden chamber 法により、cord formation をコラーゲンゲル3次元培養によ り評価した。

#### 4. 研究成果

### (1)母体低栄養ラットの腎臓

母体低栄養ラット胎仔 (NR)の体重、腎サイズは胎生 13 日では対照と同等であるが、胎生 14 日以降に減少する。胎生 18 日の NR のネフロン数は減少しており髄質は低形成であった。生後、腎サイズはキャッチアップし、生後7日には対照との有意差はなくなり生後 15 日には同等となる。しかし生後 4 週における NR のネフロン数は対照の 80%であった。

尿管芽先端数は胎生 13 日には NR も対照も 2 であったが、胎生 14 日以降、尿管芽分岐は 対照の半数に減少した。糸球体が形成される nephrogenic zone は対照と同様に生後 12 日 には消失し、糸球体の前駆細胞である cap mesenchyme のマーカーCited 1の発現も対照 腎と同様生後3日で消失した。したがってNR 腎では尿管芽分岐が抑制されているにもか かわらずネフロン形成終止時期は延長され ないため、ネフロン数減少を来すと考えられ た。また胎生 15 日には DNA/腎 (細胞数のマ ーカー )、蛋白/DNA(細胞サイズのマーカー) ともに有意差はなかったが、胎生 18 日には 両者とも NR で対照に比し低値であり、NR 胎 仔腎のサイズ減少は細胞数、細胞サイズ減少 両者によることが明らかになった。

(2)母体低栄養ラット腎におけるシグナル分子

予想に反し、胎生 18 日の NR における 腎 発生に重要なシグナル分子(ERK、p38、P13K、 Akt、 カテニン)のリン酸化活性型(PERK、 Pp38、PP13K、PAkt)および カテニン蛋 白の発現は増加していた。これらの分子は胎 生早期に活性化され成長に伴い活性が低下 することから、原因として NR 腎の発達の遅 れによる可能性を考えた。しかし対照、NRの シグナル分子の発現の差は成長とともに減弱し生後 7-15 日には消失した。

第二に胎生 18 日におけるシグナル伝達系の活性化がそれ以前に生じた腎、ネフロン形成抑制に対する代償反応である可能性を考え、より早期の胎生 15 日において検討したところ、NR の P ERK、P p38、P PI3K、P Akt、

カテニン発現は減少していた。その結果生じる腎、ネフロン形成抑制に対し代償機構が働き胎生 18 日におけるシグナル伝達系の活性化が生じている可能性が示唆された。

## (3) 母体低栄養腎における caspase 3

母体低栄養胎仔腎で腎発生に重要なシグ ナル伝達経路は胎生 15 日には抑制、18 日に は活性化されているが、アポトーシスのマー カーとして評価した活性型 caspase 3 は両時 期ともに母体低栄養で発現が減少していた。 Caspase 3 阻害薬下に培養された後腎は腎サ イズ、尿管芽分岐が減少し、母体低栄養腎に 類似することから、培養尿管芽細胞を用い腎 発生における caspase 3 の役割を検討した。 Caspase 3 阻害薬は尿管芽細胞の cord formation、遊走を阻害したが、アポトーシ ス、細胞数には影響しなかった。Caspase 3 が細胞運動を介し尿管芽分岐を促進する可 能性、また母体低栄養腎におけるネフロン数 減少が caspase 3 活性の低下による可能性が 考えられた。

以上、本研究は母体低栄養によるネフロン 数減少機序が尿管芽分岐抑制であることを 初めて明らかにした。また、従来、ネフロン 数減少機序はアポトーシスによる細胞数減 少であると考えられていたが、アポトーシス の最終実行分子である caspase 3 の活性は母 体低栄養胎仔腎で逆に低下していた。近年、 caspase 3 のアポトーシス以外の作用(細胞 運動、分化、増殖)が他臓器で示されており、 腎発生において caspase 3 は尿管芽細胞運動 を介し尿管芽分岐を促進している可能性が 考えられる。さらに母体低栄養における尿管 芽分岐抑制が caspase 3 活性低下による可能 性がある。今後の研究によりこれらの仮説が 立証されれば新たな治療法の開発につなが ると考えられる。

## 5 . 主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

#### [雑誌論文](計10件)

- 1. <u>粟津緑</u>. 発達腎臓学の見地から考える小 児腎不全治療. 日本小児腎不全学会雑誌 2011 印刷中 査読なし
- 2. <u>粟津緑</u>. 腎臓病の発生学的起源. 体液研究会会誌 2011 印刷中 査読なし
- 3. <u>粟津緑</u>, 長田道夫, <u>飛彈麻里子</u>. Caspase 3 の尿管芽細胞遊走, cord formation 促進

- 作用 -母体低栄養による尿管芽分岐抑制機 序の可能性-. 発達腎研究会誌 2011 印 刷中 査読なし
- 4. Fujita H, <u>Hida M</u>, Kanemoto K, Fukuda K, Nagata M, <u>Awazu M</u>. Cyclic stretch induces proliferation and TGF む1-mediated apoptosis *via* p38 and ERK in ureteric bud cells. Am J Physiol Renal Physiol 299:F648 55, 2010 査読あり
- 5. <u>粟津緑,飛彈麻里子</u>. 母体低栄養による ラット胎仔腎シグナル伝達系の変化. 発達 腎研究会誌 18:14-17, 2010 査読なし
- 6. <u>粟津緑</u>. 母体低栄養がラット胎仔腎の遺伝子発現に及ぼす影響. Annual Review 腎臓 2010:21-27, 2010 査読なし
- 7. <u>粟津緑</u>. CAKUT の腎生理. 腎と透析 68:156-160, 2010 査読なし
- 8. <u>粟津緑,飛彈麻里子</u>.マイクロアレイを 用いた母体低栄養ラット胎仔腎における遺 伝子発現解析.発達腎研究会誌 17:25-29, 2009 査読なし
- 9. Omori S, Kitagawa H, Koike J, Fujita H, Hida M, Pringle KC, Awazu M. Activated extracellular signal -regulated kinase correlates with cyst formation and transforming growth factor 公 expression in fetal obstructive uropathy. Kidney Int 73:1031-1037, 2008 査読あり
- 10. <u>粟津緑</u>, 大森さゆ, 長田道夫, <u>飛彈麻</u> <u>里子</u>. 後腎間葉細胞の増殖, Eカドヘリン 発現, MAP キナーゼ活性に対する BMP7 の濃 度依存性効果. 発達腎研究会誌 16:39 42, 2008 査読なし

## [学会発表](計28件)

- 1. 中澤美絵, 大橋祥子, 瀧川逸朗, 高橋弘剛, 本間英和, 北東功, 池田一成, 関根孝司, <u>粟津緑</u>. Dent 病様の尿細管機能障害を呈した超低出生体重児2例. 第114会日本小児科学会,東京, 8月12日, 2011
- 2. Awazu M. Maternal nutrient restriction alters renal development. The 11th Asian Congress of Pediatric Nephrology, Fukuoka, June 3, 2011 (Invited speaker)
- 3. <u>Hida M</u>, Nagata M, <u>Awazu M</u>.

  Downregulation of mTOR signaling pathway by maternal nutrient restriction in rat metanephros. The 11th Asian Congress of Pediatric Nephrology, Fukuoka, June 3, 2011
- 4. <u>粟津緑</u>. 先天性腎尿路疾患におけるシグ ナル伝達異常. 第20回東海小児尿路疾患 研究会,名古屋,3月5日,2011 (招待講 演)
- 5. <u>Awazu M</u>, Nagata M, <u>Hida M</u>. Caspase 3 Stimulates Migration And Cord Formation Of Ureteric Bud Cells: A Potential Role

- In Reduced Ureteric Bud Branching By Maternal Nutrient Restriction. Renal Week 2010, Denver, Nov, 2010 紙上発表
- 6. <u>Hida M</u>, Nagata M, <u>Awazu M</u>. Dysregulation Of mTOR Signaling Pathway In Rat Metanephros By Maternal Nutrient Restriction. Renal Week 2010, Denver, Nov, 2010 紙上発表
- 7. <u>粟津緑</u>. 腎発生におけるシグナル伝達. 第 20 回北海道小児腎臓病研究会, 札幌, 10 月 2 日, 2010 (招待講演)
- 8. <u>粟津緑</u>. 発達腎臓学の見地から考える小 児腎不全治療. 第 32 回日本小児腎不全学 会, 札幌, 9月 30日, 2010 (招待講演)
- 9. <u>粟津緑</u>,長田道夫,<u>飛彈麻里子</u>. Caspase 3の尿管芽細胞遊走, cord formation 促進作用 -母体低栄養による尿管芽分岐抑制機序の可能性-.第 19 回発達腎研究会,東京,9月 19日,2010
- 10. Awazu M, Hida M. Inhibition of Branching Morphogenesis and Developmentally Regulated Signaling Pathways by Maternal Nutrient Restriction. The 15th Congress of the International Pediatric Nephrology Association, New York, Sep 1, 2010
- 11. <u>粟津緑,飛彈麻里子</u>. 母体低栄養によるネフロン数,腎サイズの減少機序.第45回日本小児腎臓病学会,大阪,7月2日,2010
- 12. Awazu M. MAP kinase in renal development. The 12<sup>th</sup> Asian Pacific Congress of Nephrology, Seoul, June 8, 2010 (Invited lecture)
- 13. <u>Awazu M</u>. Low nephron number by maternal nutrient restriction. Seoul National University College of Medicine, Seoul, June 8, 2010 (Invited lecture)
- 14. Awazu M, Hida M. Maternal nutrient restriction downregulates developmentally regulated signaling pathways in early rat kidney development. Renal Week 2009, San Diego, Nov 6, 2009
- 15. <u>Hida M</u>, <u>Awazu M</u>. Effect of maternal dexamethasone treatment on fetal kidney protein expression. Renal Week 2009, San Diego, Nov 6, 2009
- 16. <u>粟津緑</u>. 閉塞性尿路腎症のシグナル伝 達. 第 18 回日本小児泌尿器科学会, 淡路 島, 9 月 30 日, 2009 (招待講演)
- 17. <u>粟津緑,飛彈麻里子</u>. 母体低栄養によるラット胎仔腎シグナル伝達系の変化. 第 18 回発達腎研究会,神戸,9月6日,2009
- 18. <u>飛彈麻里子</u>,橋口明典,<u>粟津緑</u>. 学校 検尿を契機に発見された蛋白尿、軽度腎機 能低下を呈する超低出生体重児例. 第 44 回日本小児腎臓病学会,東京,6月 26日,

#### 2009

- 19. 杉井京子、<u>飛彈麻里子</u>、<u>粟津緑</u>. 多嚢胞 性異形成腎症例における血圧、微量アルプ ミン尿、尿酸値の検討. 第 44 回日本小児腎 臓病学会, 東京、6 月 26 日、2009
- 20. 粟津緑,飛彈麻里子.母体低栄養によるラット胎仔腎シグナル伝達系の変化.第52回日本腎臓学会,横浜,6月4日,2009
- 21. 飛彈麻里子, 粟津緑. 母体デキサメサ ゾン投与ラット胎仔腎の遺伝子発現解析. 第52回日本腎臓学会,横浜,6月4日,2009
- 22. Awazu M, Hida M. Maternal nutrient restriction alters developmentally regulated signaling pathways in fetal rat kidney. World Congress of Nephrology, Milano. May 23. 2009
- 23. <u>Hida M</u>, Nagata M <u>Awazu M</u>. Leptin induces migration *via* ERK and p38 in a metanephric mesenchymal cell line. Renal Week 2008, Philadelphia, Nov 6, 2008
- 24. Awazu M, Hida M. Maternal nutrient restriction activates developmentally regulated signaling pathways in fetal rat kidney. Renal Week 2008, Philadelphia, Nov 6, 2008
- 25. <u>栗津緑,飛彈麻里子</u>. マイクロアレイ を用いた母体低栄養ラット 胎仔腎におけ る遺伝子発現解析. 第 17 回発達腎研究会,東京,9月7日,2008
- 26. 飛彈麻里子, 大森さゆ, 長田道夫, 栗津緑. Leptin induces migration and epithelialization in a metanephric mesenchymal cell line. 第43回日本小児腎臓病学会,6月14日,2008
- 27. <u>粟津緑</u>. 腎発生における MAP キナーゼ 研究を通してわかった発達腎臓学の魅力 第 43 回日本小児腎臓病学会, 福岡, 6 月 13 日、2008 (招待講演)
- 28. <u>粟津緑</u>, 飛彈麻里子. マイクロアレイ を用いた母体低栄養ラット 胎仔腎における遺伝子発現解析. 第51回日本腎臓学会, 福岡,6月1日,2008

#### [図書](計2件)

- 1. <u>栗津緑</u>. 先天性腎尿路異常. 小児科学 レビュー 監修 五十嵐隆. 総合医学社 p129-133, 2010
- 2. Awazu M. Epidemiology of hypertension. In: Pediatric Nephrology. Avener, E.D., Harmon, W.E., Niaudet, P., and Yoshikawa, N. (eds.), Springer, Berlin H. pp. 1459-1484, 2009

## 6.研究組織

## (1)研究代表者

粟津 緑 (AWAZU MIDORI) 慶應義塾大学・医学部・講師

研究者番号:23591584

## (2)研究分担者

飛彈 麻里子 (HIDA MARIKO) 慶應義塾大学・医学部・共同研究員

研究者番号:20276306

# (3)連携研究者

なし