要約

## 主論文題名

The role of adipose tissue asymmetric dimethylarginine/dimethylarginine dimethylaminohydrolase pathway in adipose tissue phenotype and metabolic abnormalities in subtotally nephrectomized rats

(腎臓摘出ラットの脂肪組織および代謝における異常に対する、脂肪組織でのアシンメトリックジメチルアルギニン/ジメチルアルギニンジメチルアミノヒドロラーゼ系の 役割)

## (内容の要旨)

慢性腎臓病 (Chronic Kidney Disease: CKD) では、リポジストロフィー様の現象が認 められることが以前から指摘されていた。リポジストロフィーにおいては、脂肪組織の 委縮と全身性のインスリン抵抗性、および脂質代謝異常と異所性脂肪沈着を呈する。 CKDにおけるリポジストロフィーの病態解明のために我々はasymmetric dimethylarginine (ADMA) およびindoxyl sulfate (IS) の病態に対する影響を検討した。方法であるが、 まずラットに腎摘術を施行しCKDモデルを作成、12週間飼育し、代謝パラメーターおよ び分子生物学的検討をコントロールと比較した。脂肪細胞に対するADMAの影響を検討 するために、3T3L1-fibroblastを使用し、細胞実験を行った。またADMAの分解酵素であ る、dimethylarginine dimethylaminohydrolase (DDAH) を過剰発現するトランスジェ ニックマウスを用いて、CKDにおけるリポジストロフィーの改善効果を検討した。CKD ラットにおいてはインスリン抵抗性が認められ、それは脂肪組織にて著明であった。 CKDラットの脂肪組織重量は低下、脂肪細胞径も低下しており、脂肪組織の分化マー カーも有意に低下していた。筋組織および肝組織での脂質蓄積はCKDラットにて上昇し ており、上記と合わせて、リポジストロフィー類似の病態と考えられた。また、ADMA 濃度、IS濃度、酸化ストレスはCKDラットの脂肪組織で特異的に上昇していた。細胞実 験では、ADMAがインスリンシグナルおよび脂肪細胞分化を抑制し、それはNitric Oxide Synthase (NOS) の下流物質であるcyclic guanosine monophosphate (cGMP) の投与にて 回復が認められた。DDAH1およびDDAH2過剰発現マウスにては、CKD群でのリポジス トロフィーの改善が認められた。

結論として、早期のCKDでは、脂肪組織におけるADMA/DDAH系の異常が異所性脂肪沈着を含むリポジストロフィー類似の病態の引き金となる可能性が示唆された。