

学 位 論 文 内 容 の 要 旨

愛知学院大学

論 文 提 出 者

鈴木 佑基

論 文 題 目

Glucose-dependent insulinotropic polypeptide
(GIP)は歯周炎を抑制する

I. 緒言

歯周病は糖尿病の慢性合併症の1つであり、健常人に比較し、1型および2型糖尿病患者では歯周病の発症率が高く、重症であることが示されている。糖尿病による高血糖状態の持続に起因する好中球の機能不全、コラーゲン合成阻害、歯根膜線維芽細胞の機能異常、終末糖化産物(advanced glycation end products:AGEs)などによる炎症性組織破壊、微小循環障害、過剰な免疫反応などが、歯周病を増悪させると考えられている。近年、2型糖尿病のインスリン分泌障害に対する新たな治療戦略としてインクレチントと呼ばれるホルモンが注目されている。インクレチントとは、食事摂取に伴い消化管から分泌され、膵 β 細胞に作用してインスリン分泌を促進するホルモンの総称で、これまでにGIP(glucose-dependent insulinotropic polypeptide)とGLP-1(glucagon-like peptide-1)の2つのホルモンが確認されている。また、インクレチントは血中のブドウ糖濃度に依存して働くため、低血糖になるリスクが低く安全に食後高血糖を改善する事ができる。GIPは、インスリン分泌促進作用、膵 β 細胞容積の増加作用、グルカゴン分泌促進作用など膵内作用と、脂肪蓄積促進作用などの膵外作用が知られている。さらに脂肪細胞に対する抗炎症作用も報告されているが、他の組織に対しての抗炎症効果は明らかではない。本研究では、GIPの歯周炎に対する効果を検討する目的で、GIP受容体欠損マウス(KO)に実験的歯周炎を惹起し、歯周炎の状態を解析するとともに、GIPの抗炎症作用についてヒト急性単球性白血病

(論文内容の要旨)

No. 2

愛知学院大学

細胞株である THP-1 細胞を用いて検討した。

II. 実験材料および方法

1. 実験動物および実験方法

実験動物には 8 週齢雄性、C57BL/6J マウス (WT) (Chubu Kagaku Shizai, Nagoya, Japan) 、GIP 受容体欠損マウスを用いた。

2. 実験的歯周炎の誘導

歯周炎を惹起させる目的で、上顎右側第一臼歯(M1)と上顎右側第二臼歯(M2)歯間部にリガチャーワイヤー (Nilaco Corporation Tokyo, Japan) を巻いて結紮し、歯周炎群(n=9)とした。また、無処置のマウスを対照群とした。

3. 組織採取

実験的歯周炎を作製 2 週間後に、WT、KO とともに屠殺した。遺伝子解析用に M1-M2 の歯周組織を採取し、液体窒素で急速に凍結し、-80°C で保存した。

4. 歯周組織における病理組織学的解析

両側上顎を 5% パラホルムアルデヒド溶液に 24 時間固定し、その後、川本法(未脱灰凍結切片作成法)に従い専用の包埋剤で包埋し、切片支持用粘着フィルムと専用封入剤を使用し、上顎第二臼歯を矢状断方向に、厚さ 5μm で連続組織切片を作製した。組織切片はヘマトキシリソ・エオジン (H-E) 染色、抗 Mac-1 抗体を用いた免疫染色を施し、炎症性細胞を観察した。

5. 齒肉における遺伝子発現解析

歯間部歯肉の total RNA を RNeasy にて抽出し、Superscript III RNase H-Reverse Transcriptase を用いて cDNA を合成した後、Real-time PCR 法にて、TNF- α 、iNOS、IL-1 α 、IL-1 β 遺伝子の発現について検討した。

6. 細胞培養

THP-1細胞を用いて、GIPを 10^{-7} ～ 10^{-9} M、LPSを100ng/mlの濃度で添加・刺激し、TNF- α 、iNOS遺伝子の発現解析を行った。また、THP-1におけるLPS誘導炎症性サイトカイン発現のGIPによる抑制メカニズムを検討する目的で、cAMP、PKAの阻害剤であるMDL-12330AとPKI14-22を使用した。阻害剤は、GIPを添加する30分前に添加した。

7. 統計学的解析

全ての値は、平均値±標準誤差で表し、統計学的解析は one-way ANOVA と Bonferroni multiple comparison test 用いて統計学的に検討し、危険率は $P < 0.05$ をもって有意とした。

III. 結果

1. 体重、血糖値

マウスの体重、血糖値はすべての群で有意差は認められなかったが、KOにおいて、対照群に対し歯周炎群では白血球数の有意な増加を認めた。WT

(論文内容の要旨)

No. 4

愛知学院大学

歯周炎群と KO 歯周炎群間における白血球数については、有意差は認めなか
った。

2. 歯周組織における病理組織学的所見

WT、KO ともに対照群に比べて歯周炎群では炎症性細胞浸潤の増加を認め、
KO 歯周炎群では最も顕著な炎症性細胞浸潤を認めた。

Mac-1を用いて免疫染色を行った結果、WT対照群においてMac-1陽性細胞は
観察されなかったが、WT歯周炎群において陽性細胞が確認された。一方、
KO対照群では、歯周組織において少数の陽性細胞が確認され、KO歯周炎群
では、最も多くの陽性細胞が確認された。

3. 齒肉における遺伝子発現

歯間部歯肉における遺伝子発現では、WT、KOともに歯周炎群でTNF- α およ
びiNOSの遺伝子発現が有意に増加した。また、WT歯周炎群と比較して、KO
歯周炎群で有意にTNF- α およびiNOSの遺伝子発現の増加が認められた。

IL-1 β の発現は、KOマウスで対照群と比較して歯周炎群で有意に増加した。
IL-1 α の発現は、いずれの群間においても有意差は認めなかった。

4. THP-1 細胞における遺伝子発現

THP-1 細胞の遺伝子発現において、LPS を添加することで TNF- α 、iNOS
の遺伝子発現が有意に増加した。LPS の刺激により増加した TNF- α 、iNOS
遺伝子発現は、GIP の添加において濃度依存的に抑制された。この炎症性サ

(論文内容の要旨)

No. 5

愛知学院大学

イトカイン発現に対する GIP の抑制効果は cAMP 阻害薬(MDL-12330A)および PKA 阻害薬(PKI14-22)の添加により阻害された。

IV. 考察

本研究では、歯周炎に対する GIP の抑制効果を明らかにする目的で、K0 に歯周炎を惹起して検討した。K0 では、WT と比較して、歯周炎群における炎症性細胞浸潤の増加と炎症性サイトカインの発現増強が認められた。また THP-1 細胞を用いた *in vitro* の実験において、GIP が cAMP および PKA 経路を介して LPS が誘導する炎症性サイトカインの発現を抑制することを確認した。

本実験では、歯間部のワイヤー結紮により実験的歯周炎を惹起させた。実験的歯周炎を惹起した K0 において、ワイヤー周囲の歯周組織で、炎症性細胞浸潤の増加を伴う重度の歯周炎が観察された。歯肉の炎症性サイトカイン発現に関しては、WT 歯周炎群と比較して K0 歯周炎群で有意に増加した。

炎症細胞を活性化し、炎症性サイトカイン分泌を誘導する歯周病原細菌の LPS が歯周炎の発症や進行に深くかかわっている。本研究では、THP-1 細胞に LPS 刺激を与えた際に認める炎症性サイトカインの遺伝子発現が、GIP 濃度依存的に抑制されたことから、グラム陰性細菌感染における GIP の抗炎症効果が示唆された。さらに、GIP は、cAMP および PKA を介して、LPS 誘導性の TNF- α および iNOS の発現を抑制していることが示唆された。これら

(論文内容の要旨)

No. 6

愛知学院大学

の結果から、歯周炎における GIP の抗炎症作用が示唆された。

脂肪蓄積はアディポサイトカインの産生を促し、慢性炎症を引き起こすと考えられている。GIP は前述した通り脂肪蓄積促進作用があり、事実、GIP の投与により、肥満群の皮下脂肪組織における炎症性ケモカインおよびサイトカイン、特に MCP-1 の遺伝子発現を増加させ、また、*in vitro* の実験においても、GIP がヒトマクロファージおよび脂肪細胞との共培養条件下で MCP-1 転写因子の発現を増加させると報告されている。一方、動脈硬化症モデルマウスである ApoE 欠損マウスに GIP を投与する事で、コレステロールエ斯特ル蓄積の減少等を介して、慢性炎症性病変である動脈硬化が抑制された結果や、食餌誘導性肥満マウスに長期間 GIP を投与すると脂肪組織における単球浸潤や炎症性サイトカインの発現が抑制され、炎症の改善が認められた研究が報告されている。これらの過去の報告において、GIP の炎症/抗炎症作用には相反する報告もあるが、本研究では、歯周組織において GIP が炎症を抑制する可能性が示唆された。

本研究から、GIP の本来のインクレチン作用であるインスリン分泌促進による糖尿病改善効果だけではなく、GIP が歯周炎に対して抗炎症作用を有する事により、2 型糖尿病を罹患する歯周炎患者に対し有効な治療戦略となる可能性が示唆された。しかし、その炎症抑制メカニズムの詳細は未だ不明な点も多く、さらなる研究が必要であると考えている。

V. まとめ

KO における歯周炎は、WT 歯周炎と比較し、歯肉における TNF- α および iNOS 遺伝子発現の有意な増加と炎症性細胞浸潤、Mac-1 陽性細胞の増加を認めた。また、GIP は LPS 刺激により増加した TNF- α 、iNOS の遺伝子発現を濃度依存性に抑制した。その抑制のメカニズムとして少なくとも cAMP および PKA の関与が示唆された。

GIP は歯周炎に対する抗炎症作用を有することが明らかとなり、新たな治療戦略となる可能性が示唆された。