Title	老齢マウスに対するPPARγアゴニストの寿命延伸効果					
Sub Title	Effects of PPARy agonist on extension of life span in aged mice					
Author	木村, 真規(Kimura, Masaki)					
Publisher	慶應義塾大学					
Publication year	2022					
Jtitle	学事振興資金研究成果実績報告書 (2021.)					
JaLC DOI						
Abstract	【背景および目的】   我々が行った先行研究では、高脂肪食を摂取させた若齢肥満マウスの脂肪組織において老化関連 遺伝子の発現が上昇し、PPARyアゴニストの投与はその作用を減弱化することが示唆されている 、しかし老齢マウスの寿命に対するPPARyアゴニスト投与の効果については未だ知見が少なく、 不明な点が多く残されている。   そこで本研究では、老齢マウスに対してPPARyアゴニストを投与し、寿命の延長効果について検 討を行った。   【対象および方法】   88週齢の雄性C57BL/6マウスを対象に、普通食摂取群およびPPARyアゴニスト(ビオグリタゾン0. 02%、w/w)含有食摂取群を設けて飼育し、死亡日までの日数の計測を行った。   【結果および考察】   現時点において、死亡日までの日数はピオグリタゾン投与によって中央値で27日、平均値で29日 ほど延長する傾向がみられた。   これまでの成果から、老齢マウスに対するピオグリタゾン投与では、寿命の延長傾向と脂肪組織 に対する細胞サイズの小型化誘導作用やアディポネクチンの分泌亢進作用は認められたものの、 脂肪組織の老化複変化に対する改善効果は充分に確認できなかったことから、今後、継続的な寿 命の観察とピオグリタゾンの投与量・投与期間などについての更なる検討が必要と思われた。   【Background and Purpose】   In our previous study, PPARy agonist ingestion could ameliorate senescence related markers in obeese adipose tissue of young mice. However little evidence is reported about the effect of PPARy agonist on life span of aged mice. The purpose of this study was to investigate the effects of PPARy agonist on extension of life span in aged mice.   【Animals and Methods】   88-week-old male C57BL/6 mice were assigned to normal control diet (NCD) and pioglitazone, PPARy agonist on extension of life span in aged mice.   【Animals and Methods】   88-week-old male C57BL/6 mice were assigned to normal control diet (NCD) and pioglitazone, PPARy agonist ingestion (PGZ) groups. The mice in PGZ group were given 0.02 % (w/w) of PGZ containing in normal diet. And then we recorded the life span in each group of mice.   【Results and Discussions】 In the recording of life span at the moment (still under experiment), the PGZ group shows the extension of 27-da					
	surviving mice and the effect of amount and duration of pioglitazone ingestion on mice.					
Notes						
Genre	Research Paper					
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=2021000003-20210085					

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって 保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the KeiO Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

## 2021 年度 学事振興資金(個人研究)研究成果実績報告書

研究代表者	所属	薬学部	職名	専任講師	t-b nL des	500 (特B)千円		
	氏名	木村 真規	氏名(英語)	Masaki KIMURA	→ 補助額			
老齢マウスに対する PPARγ アゴニストの寿命延伸効果								
研究課題(英訳)								
Effects of PPAR $\gamma$ agonist on extension of life span in aged mice								
1. 研究成果実績の概要								
【背景および目的】 我々が行った先行研究では、高脂肪食を摂取させた若齢肥満マウスの脂肪組織において老化関連遺伝子の発現が上昇し、PPAR γ アゴニストの投与はその作用を減弱化することが示唆されている。しかし老齢マウスの寿命に対する PPAR γ アゴニスト投与の効果に ついては未だ知見が少なく、不明な点が多く残されている。 そこで本研究では、老齢マウスに対して PPAR γ アゴニストを投与し、寿命の延長効果について検討を行った。 【対象および方法】								
88 週齢の雄性 C57BL/6 マウスを対象に, 普通食摂取群および PPAR γ アゴニスト(ピオグリタゾン 0.02%, w/w)含有食摂取群を設け て飼育し, 死亡日までの日数の計測を行った.								
【結果および考察】 現時点において, 死亡日までの日数はピオグリタゾン投与によって中央値で27日, 平均値で29日ほど延長する傾向がみられた. これまでの成果から, 老齢マウスに対するピオグリタゾン投与では, 寿命の延長傾向と脂肪組織に対する細胞サイズの小型化誘導 作用やアディポネクチンの分泌亢進作用は認められたものの, 脂肪組織の老化様変化に対する改善効果は充分に確認できなかった ことから, 今後, 継続的な寿命の観察とピオグリタゾンの投与量・投与期間などについての更なる検討が必要と思われた.								
		2.研究	成果実績の概要	要(英訳)				
[Background and Purpose] In our previous study, PPAR $\gamma$ agonist ingestion could ameliorate senescence related markers in obese adipose tissue of young mice. However little evidence is reported about the effect of PPAR $\gamma$ agonist on life span of aged mice. The purpose of this study was to investigate the effects of PPAR $\gamma$ agonist on extension of life span in aged mice.								
【Animals and Methods】 88-week-old male C57BL/6 mice were assigned to normal control diet (NCD) and pioglitazone, PPARγ agonist, ingestion (PGZ) groups. The mice in PGZ group were given 0.02 % (w/w) of PGZ containing in normal diet. And then we recorded the life span in each group of mice.								
day in average In our study, p concentration changes in sen These results	g of life span at compared to N ioglitazone ingr and the signific escence related suggested that	estion showed the tendency of cant decrease in averaged ad d markers in adipose tissue of the further experiments are azone ingestion on mice.	of life span ex lipocyte sizes. aged mice. needed about	tension and the significant in However, pioglitazone ingesti the life span of current sur	crease in plasm on showed the	a adiponectin no significant		
3.本研究課題に関する発表								
発表者 (著者・	訂氏名 講演者)	発表課題名 (著書名・演題)	()	発表学術誌名 蒈書発行所・講演学会)	学術誌発 (著書発行年月	約7年月  ・講演年月)		