Title	ヒト膵β細胞量調節機構に関する包括的検討
Sub Title	Regulation of human beta cell mass
Author	税所, 芳史(Saisho, Yoshifumi) 山田, 健人(Yamada, Taketo)
	佐藤, 誠治(Sato, Seiji)
	稲石,淳(Inaishi, Jun)
	村上, 理恵(murakami, Rie) 北郷, 実(Kitago, Minoru)
Publisher	
Publication year	2018
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)
JaLC DOI	
Abstract	本検討の目的はヒト(日本人)でのβ細胞量の生理的,病的変化を明らかにし,その調節機構を解明す ることである。我々は剖検膵標本および膵摘出術を施行された患者の膵組織を用いて, 日本人における膵α・β細胞量の肥満や糖尿病における変化を検討し, 2型糖尿病ではβ細胞量が46%減少していることを報告した(J Clin Endocrinol Metab 2016)。また 動物では膵内脂肪蓄積がβ細胞障害を惹起することが示されているがヒトではその関与は少ないこ とを報告した(J Clin Endocrinol Metab 2017)。 Aim of the study was to explore physiological and pathological regulations in beta cell mass in humans (Japanese). We have examined effects of obesity and diabetes on alpha and beta cell mass in humans and found a reduction in beta cell mass by 46% in Japanese patients with type 2 diabetes (Inaishi J et al. J Clin Endocrinol Metab 2016). Deleterious effects of pancreatic fat accumulation on beta cell has been shown in animal studies, which is postulated as a cause of type 2 diabetes development. By examining human pancreas, we have shown that intra-pancreatic fat accumulation has little effect on beta cell mass and glucose intolerance (Murakami R et al. J Clin Endocrinol Metab 2017).
Notes	研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2015~2017 課題番号:15K09399 研究分野:内分泌代謝学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_15K09399seika

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.

科学研究費助成事業

平成 30 年 5月 14 日現在

研究成果報告書

機関番号: 32612
研究種目:基盤研究(C)(一般)
研究期間: 2015~2017
課題番号: 15K09399
研究課題名(和文)ヒト膵 細胞量調節機構に関する包括的検討

研究課題名(英文)Regulation of human beta cell mass

研究代表者

税所 芳史(Saisho, Yoshifumi)

慶應義塾大学·医学部(信濃町)·講師

研究者番号:90327510

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,700,000円

研究成果の概要(和文):本検討の目的はヒト(日本人)での 細胞量の生理的、病的変化を明らかにし、その 調節機構を解明することである。我々は剖検膵標本および膵摘出術を施行された患者の膵組織を用いて、日本人 における膵 ・ 細胞量の肥満や糖尿病における変化を検討し、2型糖尿病では 細胞量が46%減少していること を報告した(JClin Endocrinol Metab 2016)。また動物では膵内脂肪蓄積が 細胞障害を惹起することが示さ れているがヒトではその関与は少ないことを報告した(JClin Endocrinol Metab 2017)。

研究成果の概要(英文): Aim of the study was to explore physiological and pathological regulations in beta cell mass in humans (Japanese). We have examined effects of obesity and diabetes on alpha and beta cell mass in humans and found a reduction in beta cell mass by 46% in Japanese patients with type 2 diabetes (Inaishi J et al. J Clin Endocrinol Metab 2016). Deleterious effects of pancreatic fat accumulation on beta cell has been shown in animal studies, which is postulated as a cause of type 2 diabetes development. By examining human pancreas, we have shown that intra-pancreatic fat accumulation has little effect on beta cell mass and glucose intolerance (Murakami R et al. J Clin Endocrinol Metab 2017).

研究分野: 内分泌代謝学

キーワード: 糖尿病 2型糖尿病 細胞量 肥満 日本人 膵内分泌細胞 組織学



1.研究開始当初の背景

近年、1型、2型糖尿病ではともに膵 細胞量 が減少していることが報告され、 細胞の障害 が糖尿病に共通した病態であることが強く示唆 されている。したがって 細胞量の回復は1型、 2型糖尿病の治癒につながる可能性があるが、 ヒトでの 細胞量についての系統的な検討はこ れまでほとんどされていない。

2.研究の目的

本研究の目的は、日本人の剖検膵標本を用 いて、肥満、加齢、ステロイド投与、糖尿病など によるインスリン抵抗性下での生理的・病的な 細胞量の変化について詳細に検討を行うことで、 日本人における内因性 細胞再生能を明らかと し、2型糖尿病の発症予防、根治療法の手掛か りを探ることである。また、外科での膵摘出標本 を用いて、 細胞量と耐糖能・インスリン分泌能 との関連についても明らかとする。

3.研究の方法

剖検膵標本を用いて日本人非糖尿病者にお ける 細胞量および 細胞ターンオーバーを主 に免疫染色を用いて測定し、様々なインスリン抵 抗性存在下での変化、すなわち加齢や肥満に よる生理的変化、またステロイド投与下による変 化を明らかにする。また、日本人2型糖尿病患 者における 細胞量の減少および 細胞ター ンオーバーの変化について、年齢、BMI をマッ チさせたコントロールを用いて明らかにする。 細胞の質的変化として酸化ストレスマーカー、小 胞体ストレスマーカー、 細胞特異的転写因子 /蛋白、インクレチン受容体発現の変化につい ても検討を行う。さらに 細胞以外の内分泌細 胞の変化(細胞、 細胞、PP 細胞)について も検討し、とトにおける膵内分泌細胞の生理的・ 病的変化を明らかとする。さらに同様の検討を 外科での膵摘出症例の膵標本でも行い、 細 胞量とインスリン分泌能との関連について明らか とする。さらに 細胞量に関わる因子を明らかと するため、膵内脂肪蓄積、膵実質の線維化、ア ミロイド蓄積、膵血管密度などについても組織標 本を用いて形態学的検討を行う。

【 細胞面積】各症例より5µmの膵切片を作成、 インスリン染色(インスリンおよび Hematoxylin)を 行う。切片全体をスキャンした後、解析ソフトを用 いて全膵面積当たりの 細胞面積(%)を測定 する。加えて、ラ氏島の密度、各ラ氏島のサイズ、 および 細胞新生のマーカーであるインスリン 陽性膵管細胞の頻度を測定し、これらの形態学 的な特徴についても群間で比較を行う。これら の解析は全て Butler 研究室および本研究室で 確立された方法を用いて行う(Saisho, Diabetes Care 2013 and Kou, JCEM 2013)。

【 細胞量】 細胞量は、上記で求めた 細胞 面積に膵臓(膵実質)の重量を掛け合わせて求 める(Saisho, Clin Anat 2007)。

【 細胞ターンオーバー】 細胞のターンオー バーを検討するため、上記の症例に対しインスリ ンとの二重染色を行い、 細胞の複製(Ki67)、 アポトーシス(TUNEL, ss-DNA および cleaved PARP)を計測する。

【 細胞量、 細胞量、 PP 細胞量】 インスリンと 同様の手法を用いて免疫染色により定量化を行う。

4.研究成果

当院での膵摘出術を施行された患者 99 例の 膵組織を用いて、膵・細胞量の肥満や糖尿 病での変化を検討した。その結果、 細胞量は 糖尿病患者において、年齢、BMI をマッチさせ た非糖尿病のコントロールと比べて 46%減少して いることが明らかとなった(1.48 ± 1.08% vs. 0.80 ± 0.54%, P < 0.001)。一方、 細胞量は 両群で有意な差を認めなかった。糖尿病の有無 に関わらず、肥満度、過去の肥満歴あるいは過 去最高体重といった肥満の指標はいずれも 細胞量や 細胞量に明らかな関連を認めなか 細胞量は手術前後の HbA1c やその他 った。 の血糖コントロールの指標と有意な負の相関を 細胞量との間にはそのような関連 認めたが、 は認めなかった。以上のことより、インスリン抵抗 性下における 細胞量の変化は日本人では極 めて限定的であること、また、 細胞量ではなく、

細胞量が血糖コントロールを規定する主要な 因子であることが明らかとなった。これらの結果 は英文誌(Inaishi et al. J Clin Endocrinol Metab 2016)に報告された(下図)。



Figure 2. A, B and C: Effects of besty on beta cell area (BCA), alpha cell area (ACA) and ACA to BCA ratio in cases with and without diabetes Gray and white circles show cases with and without diabetes, respectively. Bars indicate mean. * P < .05 vs. Iban cases without diabetes 05 vs. obsec cases without diabetes. PL Correlations between BMI and BEG. ACA cor ACA to BCA ratio in cases with and without diabetes. 続いて、これらの患者および剖検例72 例を加 えた計171 例の膵標本を用いて、細胞量に関 わる因子についてさらなる検討を進めた。脂肪 毒性として膵内脂肪の蓄積が細胞障害を引き 起こし糖尿病の発症に寄与することが動物実験 などで示されている。とトでの関与を調べるため、 膵内脂肪量と細胞量との関連につき検討を行 い、膵内脂肪の蓄積は細胞量や耐糖能と明 らかな関連を認めなかったことを英文論文にて 報告した(Murakami et al.J Clin Endocrinol Metab 2017)(下図)。



したがってヒトでは膵脂肪蓄積の糖尿病発症 への寄与は少ないものと考えられ、糖尿病発症 前の 細胞障害には他の因子が関わっている 可能性が示唆された。また、現在 細胞以外の 内分泌細胞の変化や 細胞の脱分化が糖尿病 の発症に関与している可能性が動物実験にて 示唆されており、ヒト膵組織を用いた他の内分泌 細胞の肥満や糖尿病における変化についても 検討を行い、結果はそれぞれ日本糖尿病学会 (2016 年 5 月京都、2017 年 5 月名古屋)、欧州 糖尿病学会(2016 年 9 月ミュンヘン)および米国 糖尿病学会(2017 年 6 月サンディエゴ)にて発 表を行った。

これらの成果をもとに我々は欧米人とア ジア人での糖尿病の病態の違いが 細胞量 の違いにあるのではないかと提唱を行って いる(Inaishi J and Saisho Y. J Clin Med 2017)(右上図)。今後さらなる検討によりヒ ト 細胞量の生理的・病的変化やそれに関わ る因子が解明されることで、2型糖尿病の新 たな予防および治療戦略の確立に役立つも のと考えている。



Figure 1. Hypothetical schema of different changes in beta cell mass in relation to obesity/insulin resistance and beta cell workload during the development of glucose intolerance in Caucasians and Asians (Japanese). NGT: normal glucose tolerance; PreDM: prediabetes; TZDM: type 2 diabetes. Beta cell mass increases to adapt to the increased demand in obese nondiabetic individuals in the Caucasian population, while beta cell mass expansion in the face of insulin resistance is extremely limited in Asians. Despite less obesity/insulin resistance, the limited increase in beta cell mass in Asians results in a similar increase in beta cell workload to that in Caucasians. Excess beta cell workload may eventually cause loss of beta cell mass. Once beta cell mass is reduced, beta cell workload will further increase, resulting in a vicious cycle. With progression to prediabetes and overt diabetes, progressive decline of beta cell mass underlies the disease.

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 5 件)

- 1. <u>税所芳史</u>. 膵 ・ 細胞容積. 糖尿病: 61:48-50, 2018.(査読無し)
- 2. <u>税所芳史</u>.2型糖尿病の発症メカニズム 膵 細胞 workload 仮説.臨床化学:46: 157-9,2017.(査読無し)
- <u>Murakami, R.; Saisho, Y</u>.; Watanabe, Y.; <u>Inaishi, J.</u>; Tsuchiya, T.; Kou, K.; <u>Sato, S.</u>; <u>Kitago, M.</u>; Kitagawa, Y.; <u>Yamada, T.</u>, Itoh, H. Pancreas fat and beta cell mass in humans with and without diabetes: An analysis in the japanese population. *J Clin Endocrinol Metab* 2017, *102*, 3251-3260.(査読有 リ)DOI: 10.1210/jc.2017-00828
- 4. <u>Inaishi, J.; Saisho, Y.</u> Ethnic similarities and differences in the relationship between beta cell mass and diabetes. *Journal of Clinical Medicine* **2017**, *6*, 113. (査読有り) DOI: 10.3390/jcm61200113

5. <u>Inaishi, J.; Saisho, Y.; Sato, S.</u>; Kou, K.; <u>Murakami, R.</u>; Watanabe, Y.; <u>Kitago,</u> <u>M.</u>; Kitagawa, Y.; <u>Yamada, T.</u>; Itoh, H. Effects of obesity and diabetes on alpha- and beta-cell mass in surgically resected human pancreas. *J Clin Endocrinol Metab* **2016**, *101*, 2874-2882. (査読有り) DOI: 10.1210/jc.2016-1374

〔学会発表〕(計 12 件)

- 渡辺雄祐、<u>税所芳史、稲石淳、村上理恵</u>、 土屋多美、<u>佐藤誠治</u>、侯金成、北郷実、 北川雄光、<u>山田健人</u>、伊藤裕.肥満、糖 尿病におけるヒト膵 ・PP 細胞量の変化 についての検討.第 60 回日本糖尿病学 会.2017年.
- <u>村上理恵、税所芳史、稲石淳</u>、渡辺雄祐、 土屋多美、<u>佐藤誠治</u>、侯金成、<u>山田健人</u>、 北郷実、北川雄光、伊藤裕.ヒト膵脂肪 含有量と・細胞量との関連について の検討.第 60 回日本糖尿病学会.2017 年.
- <u>Murakami R, Saisho Y</u> et al. Relationship between intra-pancreatic fat content and beta and alpha cell mass in humans with and without diabetes. 77th Scientific Sessions of the American Diabetes Association (ADA) (国際学会). 2017.
- Watanabe Y, <u>Saisho Y</u> et al. Effects of obesity and diabetes on delta and pancreatic polypeptide cell mass and the relative change among islet endocrine cell mass in humans. 77th Scientific Sessions of the American Diabetes Association (ADA)(国際 学会), 2017.
- <u>Murakami R, Saisho Y</u> et al. Relationship between intra-pancreatic fat content and beta and alpha cell mass in humans with and without diabetes. 52nd Annual Meeting of the European Association for the Study of Diabetes. 2016.
- 6. 村上理恵、税所芳史他.ヒト膵脂肪含有

量と ・ 細胞量との関連についての検 討.第34回日本肥満症治療学会学術集 会.2016年.

- 渡辺雄祐、税所芳史他. 膵摘出例を用いた肥満、糖尿病でのヒト・細胞量の変化についての検討.第34回日本肥満症治療学会学術集会.2016年.
- <u>村上理恵、税所芳史</u>他.ヒト膵脂肪含有 量と・細胞量との関連についての検 討.第59回日本糖尿病学会年次学術集 会.2016年.
- <u>稲石淳、税所芳史</u>他.肥満、糖尿病での ヒト・細胞量の変化についての検討. 第 59 回日本糖尿病学会年次学術集会. 2016年.
- <u>Inaishi J, Saisho Y</u> et al. Effects of obesity and diaetes on alpha and beta cell mass in surgically removed human pancreas. 51st Annual Meeting of the European Association for the Study of Diabetes. 2015.
- 11. <u>稲石淳、税所芳史</u>他.肥満、糖尿病での ヒト・細胞量の変化についての検討. 第 58 回日本糖尿病学会年次学術集会. 2015年.
- 12. <u>稲石淳、税所芳史</u>他. 膵摘出症例における 細胞量と糖代謝指標の関連についての検討. 第88回日本内分泌学会年次学術集会. 2015年.

〔図書〕(計 0 件)

- 〔産業財産権〕出願状況(計 0 件)
- 名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 出願年月日: 国内外の別: 取得状況(計 0 件)
- 名称: 発明者: 権利者: 種気: 番号: 取得年月日: 国内外の別:

[その他]

6.研究組織

(1)研究代表者
 税所 芳史(SAISHO, Yoshifumi)
 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・講師
 研究者番号:90327510

(3)連携研究者
 山田 健人 (YAMADA, Taketo)
 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・講師(非
 常勤)
 研究者番号: 60230463

佐藤 誠治(SATO, Seiji) 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教 研究者番号:90528762

稲石 淳(INAISHI, Jun) 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教 研究者番号:60724565

村上 理恵(MURAKAMI, Rie) 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教 研究者番号:40645719

北郷 実(KITAGO, Minoru) 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・講師 研究者番号:70296599

なし