Title	メタボリック症候群新規治療法を目指したβ酸化調節鍵因子ACC2の発現制御機構解明
Sub Title	The expression of beta-oxidation adjustment key factor ACC2 elucidation which aimed at the metabolic syndrome new therapy
Author	渡辺, 光博(Watanabe, Mitsuhiro) 森本, 耕吉(Morimoto, Kokichi)
Publisher	
Publication year	2014
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)
JaLC DOI	
Abstract	本研究では、メタボリックシンドローム治療標的としてAcetyI-CoA Carboxylase 2(ACC2)に着目 した。ACC2はエネルギー代謝改善につながる治療標的たりうるが、我々は胆汁酸投与によるマウ ス肝ACC2遺伝子発現低下を見出しており、これを踏まえACC2転写制御機構解明を目指した。マ ウスACC2遺伝子には2つの転写開始点があり、本研究で各調節領域を検討、また各mRNAの諸条 件下での発現変化を検討した。その結果、2種類のmRNAは異なる発現様式を示し、特に3'側のm RNA発現に関与する機序が肝内エネルギー代謝改善の治療標的となる可能性が示された。 We propose that AcetyI-CoA Carboxylase 2 (ACC2) is an attractive therapeutic target of metabolic syndrome, and we analyzed the mechanisms implied in the regulation of ACC2 gene expression to develop a brand-new therapeutic approach of metabolic syndrome. Prior to this study, we had found that hepatic ACC2 expression was repressed by cholic acid administration in mice. We had also found that murine ACC2 gene had two different transcription initiation sites with two different transcriptional regulatory regions. In this study, we analyzed the transcriptional regulatory regions by cloning. We also investigated the alterations of the expressions of the ACC2 mRNA subtypes under special conditions such as high-fat feeding, fasting, and refeeding. According to our result, the regulatory mechanisms participated in the expression of the 3-side ACC2 mRNA seemed to become an therapeutic target to improve hepatic energy homeostasis.
Notes	研究種目 : 基盤研究(C) 研究期間 : 2011~2013 課題番号 : 23580139 研究分野 : 農学 科研費の分科・細目 : 農芸化学・応用生物化学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_23580139seika

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

研究成果報告書



平成 26年 6月 17日現在

機関番号: 32612
研究種目:基盤研究(C)
研究期間: 2011~2013
課題番号: 23580139
研究課題名(和文)メタボリック症候群新規治療法を目指した 酸化調節鍵因子ACC2の発現制御機構解明
研究課題名(英文)The expression of beta-oxidation adjustment key factor ACC2 elucidation which aimed at the metabolic syndrome new therapy
研究代表者
渡辺 光博(WATANABE, Mitsuhiro)
慶應義塾大学・政策・メディア研究科・教授
研究者番号:10450842
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,000,000 円 、(間接経費) 1,200,000 円

研究成果の概要(和文): 本研究では、メタボリックシンドローム治療標的としてAcetyl-CoA Carboxylase 2(ACC2)に着目した。ACC2はエネルギー代謝改善につながる治療標的たりうるが、我々は胆汁酸投与によるマウス肝ACC2遺伝 子発現低下を見出しており、これを踏まえACC2転写制御機構解明を目指した。マウスACC2遺伝子には2つの転写開始点 があり、本研究で各調節領域を検討、また各mRNAの諸条件下での発現変化を検討した。その結果、2種類のmRNAは異な る発現様式を示し、特に3'側のmRNA発現に関与する機序が肝内エネルギー代謝改善の治療標的となる可能性が示され た。

研究成果の概要(英文):We propose that AcetyI-CoA Carboxylase 2 (ACC2) is an attractive therapeutic targe t of metabolic syndrome, and we analyzed the mechanisms implied in the regulation of ACC2 gene expression to develop a brand-new therapeutic approach of metabolic syndrome. Prior to this study, we had found that hepatic ACC2 expression was repressed by cholic acid administration in mice. We had also found that murine ACC2 gene had two different transcription initiation sites with two different transcriptional regulatory regions. In this study, we analyzed the transcriptional regulatory regions by cloning. We also investigate d the alterations of the expressions of the ACC2 mRNA subtypes under special conditions such as high-fat f eeding, fasting, and refeeding. According to our result, the regulatory mechanisms participated in the expression of the 3-side ACC2 mRNA seemed to become an therapeutic target to improve hepatic energy homeostas is.

研究分野:農学

科研費の分科・細目: 農芸化学・応用生物化学

キーワード: 代謝 メタボリックシンドローム 胆汁酸 脂質代謝

1.研究開始当初の背景

(1) メタボリックシンドロームは人類の健 康に対する大きな脅威であり、その病態の解 明と治療法の開発は、世界人類の健康、保持 のために急務である。しかし、メタボリック シンドロームにおけるエネルギー代謝につ いて、現在のところ臨床応用に直結するよう な研究成果は得られていない。当研究室では、 エネルギー代謝において胆汁酸が生体内シ グナル伝達分子として重要な役割を果たし ている可能性に注目し、研究を推進しており、 胆汁酸代謝関連化合物の投与やマウスにお ける胆汁酸代謝関連遺伝子の改変が、エネル ギー代謝に大きな影響を与えることを明ら かにしてきた(Watanabe M, et al. Nature. 439:484-9,2006.)。当研究室における胆汁酸 投与動物由来サンプルの検討において、胆汁 酸投与により Acetyl-CoA Carboxylase 2(ACC2)の発現が抑制されることが示された。 そこで、当研究室では、メタボリックシンド ロームの治療標的として、Acetyl-CoA Carboxylase(ACC)に注目した。

(2) ACC は Acetyl-CoA を Malonyl-CoA に変換する酵素であり、2 種類のアイソザイ ム(ACC1 および ACC2)が存在する。ACC1 は肝臓や脂肪組織に多く発現し細胞質にお ける脂肪酸合成を担う。ACC2 は筋肉に多く 発現しミトコンドリアでの 酸化を調節す る。具体的には、ミトコンドリア外膜に存在 する ACC2 が産生する Malonyl-CoA は、同 じくミトコンドリア外膜に存在する Carnitine palmitoyl transferase 1(CPT1)に 結合してその活性を阻害し、脂肪酸アシル CoA のミトコンドリア内への移動を抑制す る。つまり、ACC2 はエネルギー余剰下で 酸化によるエネルギー産生を抑制する。この ACC2の作用を減じることで、エネルギー余 剰下でも 酸化が抑制されずに脂肪酸消費 が維持されると期待される。この着眼点は、 メタボリックシンドロームの治療法開発に おける新規アプローチとして注目されてい る。実際に、ACC2 ノックアウトマウスで野 生型と比較して摂餌量は保たれているにも 拘らず体重増加や内臓脂肪蓄積が抑制され ること(Abu-Elheiga L, et al. Science. 291:2613-6, 2001.)、ラットで ACC2 アンチ センス配列の腹腔内投与により 酸化亢進 や脂肪肝改善が認められること(Savage DB, et al. J Clin Invest. 116:817 -24, 2006.)など の報告がある。

(3)本研究の開始にあたり、当研究室では、 注目しているマウスACC2遺伝子が2つの異 なる転写開始点を有していることを見出し た(図1)。これらの転写開始点はそれぞれ特 定の条件で発現が調節されている可能性が 見出され、本研究ではまずこれらの異なる2 つの転写開始点の発現調節が、検討の足がか りとなった。



図1,マウスACC2遺伝子の転写開始点

2.研究の目的

本研究は、エネルギー代謝関連生理活性分 子としての胆汁酸とエネルギーセンサーで ある ACC2 の遺伝子発現制御の関係を明ら かにし、メタボリックシンドロームの病態の 解明、さらに ACC2 の活性を抑え 酸化を亢 進させエネルギー代謝を改善するというメ タボリックシンドローム治療の新規アプロ ーチへとつなげることをねらいとした。

3.研究の方法

(1)マウス ACC2 遺伝子の転写調節領域に関する検討

ー般的にゲノム上で転写開始点の上流 1000~2000 塩基までの範囲に殆どの転写因 子結合部位が含まれると考えられることか ら、予備検討で決定された転写開始点の上流 約 2000 塩基を目安にプライマーを設計、長 鎖 DNA の増幅に適した DNA polymerase (TaKaRa Taq® LA)を用いて当該領域を増幅、 その産物を TA クローニングによりクローニ ングし、転写調節領域の配列における転写因 子応答配列の有無を検討した。さらに、クロ ーニングした転写調節領域をルシフェラー ゼベクターに組み込み、ルシフェラーゼアッ セイを用い転写活性について検討した。

(2)マウス多臓器 cDNA パネルの作成およ びこれを用いた ACC2 遺伝子発現条件の解析 細胞レベルズの検討と並行して個体レベ

細胞レベルでの検討と並行して個体レベ ルでの検討も必要と考えられたことから、マ ウス多臓器 cDNA パネルを作成し、ACC2 遺伝 子発現に関する検討に供した。具体的には、 マウスの主要なエネルギー代謝関連臓器な らびに組織において、高脂肪食摂取や絶食 / 再摂食の各条件下で飼育したマウスを解剖 し検体を採取した。高脂肪食群として6週齢 より高脂肪食(Research Diets D12492)を給 餌した雄 C57BL/6J を、対照群として通常食 (Research Diets D12450B)を給餌した雄 C57BL/6Jを購入、1週間馴化ののち解剖した。 高脂肪食群ならびに対照群は解剖2時間前よ り絶食、絶食群は解剖 24 時間前より絶食、 再摂食群は解剖 38 時間前より 24 時間絶食の のち 12 時間自由摂餌させ解剖 2 時間前より 絶食とし、二酸化炭素を用いて安楽死させた のち解剖に供した。尚、本研究における動物 の飼育から解剖に至る一連の動物実験はす

べて本学の倫理規定に基づいた審査を受け 認可されたものである。

4.研究成果

(1)ACC2 遺伝子の2つの異なる転写調節領
 域には、それぞれ PPAR / / 、HNF-4、LXR

/ 、FXR といった核内受容体応答配列のコンセンサス配列が含まれていた。胆汁酸は FXR のアゴニストであり、胆汁酸が ACC2 の発 現を下げる機序に FXR のシグナルが関連して いる可能性が示唆された。

(2) ACC2 遺伝子の異なる 2 つの mRN4(ACC2a および ACC2b と呼称)の諸条件下における発 現パターンの変化を図 2 および図 3 に示す。 ACC2a は骨格筋・心筋や褐色脂肪組織におい て比較的高発現を認め、いずれも高脂肪食摂 取や絶食・再摂食に対し類似の変化が観察さ れた。また、脂肪組織のうち 酸化の起こる BAT では、筋肉より高発現を認めた。また、 ACC2b は、肝臓および BAT に比較的高発現し、 高脂肪食摂取や絶食・再摂食への応答パター ンは ACC2a ではなく ACC1 に類似する変化で あった。このように、ACC2a と ACC2b で発現 組織、パターンが異なるという結果にが得ら れた。

さらに仔細に検討すると、ACC2 について、 ACC2a と ACC2b で発現組織も摂食・絶食によ る発現パターンの変化も異なることが示さ れた。ACC2a は骨格筋、BAT、心筋に、ACC2b は肝臓、BAT に主に発現していた。ACC2 は各 組織での 酸化を制御しており、組織によっ て ACC2a、ACC2b のどちらが(もしくは両者) 発現するかが決まっていると考えられる。





また、ACC2bの発現量は、「摂食で亢進、絶食 で低下」という従来の知見から予想される変 化に合致するが、ACC2a はこれに一致しない

結果となったので、これについて考察したい。 これには、リン酸化などによるタンパク活性 調節、また発現組織による違いが関連すると 考えられ、それぞれ順に述べていく。

ACC の発現量はインスリンによって調節さ れる。このような発現量の変化による調節の ことを長期調節といい、数時間から数日を要 する。これに対し、ある酵素の活性を基質濃 度、アロステリック効果、共有結合修飾(リ ン酸化)で調節することを短期調節といい、 応答時間は1分以下である。脂肪酸合成は、 一部短期調節を受ける。これには、AMPK (AMP-activated kinase) や PKA(protein kinase A)が関与し、AMPK や PKA によるリン 酸化で ACC の活性は低下する。また、AMPK は AMP/ATP の上昇(つまり、エネルギー不足) を感知し活性化し、PKA はグルカゴンやアド レナリンにより活性化される。よって、絶食 によりグルカゴン分泌が上昇・AMP が上昇す ると、AMPK や PKA が活性化され、ACC の活性 は低下する。また、クエン酸によっては、ACC の活性は上昇する。

ACC2a は、絶食時と再摂食で発現量にあ まり差が見られず、発現量から考えると、絶 食時にも 酸化が抑制されていることにな る。しかし、絶食時には 酸化によりエネル ギーを得るため、その可能性は考えにくい。 そこで考えられるのは、発現量は多いものの、 AMPK や PKA によるリン酸化で、ACC2a の活性 が落ちているということである。つまり、 ACC2a は発現量の変化(長期調節)よりも、主 にリン酸化による活性の変化(短期調節)に よって、絶食や再摂食といった変化に応答し





ている可能性が考えられる。次に、ACC2a と ACC2bの発現組織の違いから考察する。ACC2a が主に発現する筋肉では絶食時、酸化が進 み、合成されたアセチル CoA は TCA サイクル に入り、ATP を産生する。一方、ACC2b が主 に発現する肝臓では絶食時、TCA サイクルに 入るために必要なオキサロ酢酸が糖新生に 使われるため、アシル CoA は 酸化の後、TCA サイクルに入らず、ケトン体産生に使われる。 このような違いが、ACC2a と ACC2b の絶食・ 再摂食の発現パターンの違いを生む可能性 も考えられた。

以上の検討により、ACC2 には ACC2a と ACC2b が存在し、特に ACC2b は主に肝臓で発 現していることが分かったが、これは NAFLD (non-alcoholic fatty liver disease:非 アルコール性脂肪性肝疾患)の治療の新規ア プローチとなりうる。ACC2b のみ抑制できれ ば、筋肉での 酸化には影響を与えず、肝臓 でのみ 酸化を促進することができるため である。NAFLD は、日本人の約 30%が罹患し ており、またメタボリックシンドロームやイ ンスリン抵抗性と密接な関係があることが 最近明らかになってきた。しかし、現時点で、 十分な効果の期待できる治療法は確立され ておらず、ACC2b の活性を抑制できれば、そ れは NAFLD の新たな有効な治療法となりうる。

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13件) すべて査読あり

Bouillon R, Carmeliet G, Lieben L, <u>Watanabe M</u>, Perino A, Auwerx J, Schoonjans K, Verstuyf A. Vitamin D and energy homeostasis-of mice and men. **Nature Rev Endocrinol.** 2013 Nov 19.

Matsuzaki J, Suzuki H, Tsugawa H, <u>Watanabe M</u>, Hossain S, Arai E, Saito Y, Sekine S, Akaike T, Kanai Y, Mukaisho KI, Auwerx J, Hibi T. Bile Acids Increase Levels of microRNAs 221 and 222, Leading to Degradation of CDX2 During Esophageal Carcinogenesis. *Gastroenterology.* 2013 Aug 8. doi:pii: S0016-5085(13)01154-2.

Kerr TA, Matsumoto Y, Matsumoto H, Xie Y, Hirschberger LL, Stipanuk MH, Anakk S, Moore DD, <u>Watanabe M</u>, Kennedy S, Davidson NO. Cysteine Sulfinic Acid Decarboxylase Regulation: A Role for FXR and SHP in Murine Hepatic Taurine Metabolism. *Hepatol Res.* 2013 Aug 23.

Ban N, Ozawa Y, Inaba T, Miyake S, <u>Watanabe M</u>, Shinmura K, Tsubota K. Light-dark condition regulates sirtuin mRNA levels in the retina. *Exp Gerontol.* 2013 ; May 3. pii: S0531-5565(13)00108-3.

Kawashima M, Ozawa Y, Shinmura K, Inaba T, Nakamura S, Kawakita T, <u>Watanabe M</u>, Tsubota K. Calorie restriction (CR) and CR mimetics for the prevention and treatment of age-related eye disorders. *Exp Gerontol.* 2013 Apr 12. pii: S0531-5565(13)00100-9.

Mizuno Y, Ninomiya Y, Nakachi Y, Iseki M, Iwasa H, Akita M, Tsukui T, Shimozawa N, Ito C, Toshimori K, Nishimukai M, Hara H, Maeba R, Okazaki T, Alodaib AN, Al Amoudi M, Jacob M, Alkuraya FS, Horai Y, Watanabe M, Motegi H, Wakana S, Noda T, Kurochkin IV, Mizuno Y, Schönbach C, Okazaki Y. Tysnd1 deficiency in mice with interferes the peroxisomal localization of PTS2 enzymes, causing lipid metabolic abnormalities and male infertility. PLoS Genet. 2013;9(2):e1003286.

<u>Watanabe M</u>(Corresponding Author), <u>Morimoto M</u>, Houten S, Kaneko-Iwasaki N, Sugizaki T, Horai Y, Mataki C, Sato H, Murahashi K, Arita E, Schoonjans K, Suzuki T, Itoh H and Auwerx J. Bile acid binding resin improves metabolic control through the induction of energy expenditure. *PLoS ONE*. 2012; 7(8): e38285. Harach T, Pols TW, Nomura M, Maida A, <u>Watanabe M</u>, Auwerx J, Schoonjans K. TGR5 potentiates GLP-1 secretion in response to anionic exchange resins.*Nature. Sci Rep.* 2012; 2: 430.

Kawashima M, Kawakita T, Inaba T, Okada N, Ito M, Shimmura S, <u>Watanabe M</u>, Shinmura K, Tsubota K. Dietary lactoferrin alleviates age-related lacrimal gland dysfunction in mice. *PLoS ONE*. 2012; 7(3): e33148.

Ichikawa R, Takayama T, Yoneno K, Kamada N, Kitazume MT, Higuchi H, Matsuoka K, <u>Watanabe M</u>, Itoh H, Kanai T, Hisamatsu T, Hibi T. Bile acids induce monocyte differentiation toward IL-12 hypo-producing dendritic cells via a TGR5-dependent pathway. *Immunology. 2012 ;* 136 : 153-62.

<u>Watanabe M</u> (Corresponding Author), Horai Y, Houten SM, <u>Morimoto K</u>, Sugizaki T, Arita E, Mataki C, Sato H, Tanigawara Y, Schoonjans K, Itoh H and Auwerx J. Lowering Bile Acid Pool Size with a Synthetic Farnesoid X Receptor (FXR) Agonist Induces Obesity and Diabetes through Reduced Energy Expenditure. *J Biol Chem.* 2011; 286: 26913-26920.

[学会発表](計16件)
 <u>渡辺光博</u>,機能食材の研究 Update 北海道
 アンチエイジング学会 2014 北海道
 (2014.3.8)

<u>渡辺光博</u>,日本消化器学会 胆汁酸代謝調 節によるメタボリックシンドローム予防 東京 (2013.12.7)

M. Watanabe, Bile acid metabolism for

the control of metabolic syndrome. Cold Spring Harbor Laboratory Meeting-Nucear Receptors & Disease. 中国 (2013. 11. 7)

<u>渡辺光博</u>, 肝臓の抗加齢を求めて エネル ギー代謝の問題点とその解決に向けて 胆汁 酸による肝脂質代謝とエネルギー代謝調節. 日本抗加齢医学会総会 横浜 (2013.06.28~ 30)

<u>渡辺光博</u>,健康長寿と食品因子 日本抗加 齢医学会総会 横浜(2013.06.28~30))

<u>渡辺光博</u>,健康長寿における食とサーカ ディアンリズムの関わり 北海道アンチエイ ジング学会 2013 北海道 (2013.3.2)

<u>渡辺光博</u>, 概日リズムと健康 抗加齢学会 教育講演 東京 (2012.12.16)

<u>渡辺光博</u>,胆汁酸と腸内環境の重要性 慶 應義塾生命科学シンポジウム 食と医科学、そ して健康長寿 第4回 東京 (2012.12.5)

<u>渡辺光博</u>,第34回 胆汁酸代謝調節による メタボリックシンドローム治療展開 胆汁酸 研究会 名古屋 (2012.12.1)

<u>渡辺光博</u>, 代謝調節によるアンチエイジン グへのアプローチ、Bio Japan 2012 横浜 (2012.10.10)

<u>Watanabe, M</u>, The NPCL1 inhibitor ezetimibe improves metabolic disease via decreased LXR_Activity. Falk Symposium186. Mainz/Germany. (2012. 10. 7) 学会賞受賞 1st prize

<u>Watanabe, M</u>, Bile acid binding resins affect diverse molecules to improve metabolic syndrome. Falk Symposium 184. Vienna/Austria (2012. 9. 15)

<u>渡辺光博</u>,胆汁酸とメタボエイジング 第 5回 東京アンチエイジング学会 東京 (2012.5.21)

<u>Watanabe, M</u>, Bile acid metabolism for the control of metabolic disease. 15th International Congress of Endocrinology and 14th European Congress of Endocrinology. Florence (2012. 5. 6) <u>渡辺光博</u>,胆汁酸代謝制御によるメタボ リックシンドローム創薬,日本内分泌学会 名古屋 (2012.4.19)

<u>渡辺光博</u>, エネルギー代謝調節における胆 汁酸とメタボルックシンドローム治療への可 能性, 第1回褐色脂肪シンポジウム 北海道 (2011年6.18)

〔図書〕(計18件)

<u>渡辺 光博</u>. くらしと胆汁酸 胆汁酸と代 謝調節. たんじゅうさん(1348-0189) 2013 12 巻 2 号 20-21 (アークメディア社)

<u>渡辺 光博</u>. アンチエイジングを目指した 胆汁酸による代謝調節. アンチ・エイジング 医学(1880-1579)9 巻 4Page562-571(2013.08) (メディカルビュー社)

<u>渡辺 光博</u>. 【肥満症の病態と治療に関す る最近の知見-肥満症医療の新しい地平】 胆 汁酸とエネルギー代謝調節. カレントテラ ピー 30 巻 6 号 515 - 521 (2012, 5.15) (株式会社ライフメディコム)

杉崎太一、<u>渡辺光博</u> 報伝達と代謝制御】胆汁酸の受容体と代謝制 御. 内分泌・糖尿病・代謝内科 2012 vol.34 no.4 p328-337 (科学評論社)

杉崎太一、<u>渡辺光博</u>第15章レスベラト ロールの脂肪動員への作用. 書籍「レスベ ラトロールの基礎と応用」 p153-160 (2012) (シーエムシー出版)

<u>森本耕吉</u>.<u>渡辺光博</u>【次世代の2型糖尿病 薬物治療】胆汁酸吸着レジンの血糖降下作用 (colestimide、colesevelam など).Mebio 2011 : 28 巻 125-131 (メディカルビュー 社)

森本耕吉.渡辺光博【腎における内分泌関

連トピックス】胆汁酸のホルモン様作用 メ タボリックシンドロームへの関与. 腎と透 析 2011 : 71 巻 713-720 (東京医学社)

<u>渡辺光博</u>.伊藤裕【消化管とエネルギー代 謝】 胆汁酸による代謝調節. Medical Science Digest 2011:37巻 269-273 (ニ ューサイエンス社)

<u>渡辺光博</u>.胆汁酸代謝を介した肥満及び 糖・脂質代謝異常への介入 farnesoid X receptor、TGR5/M-Bar の知見から。糖尿病 2011:54巻156-160 (日本糖尿病学会)

<u>渡辺光博</u>.【メタボリックシンドロームと 臓器連関】 胆汁酸による代謝臓器間連関. Medical Science Digest 2011 : 37巻 52-55 (ニューサイエンス社)

<u>森本耕吉,渡辺光博</u>【核内受容体とアディ ポサイエンス】LXR、FXR、PXR、TR とアディ ポサイエンス コレステロール関連化合物 がつなぐ核内受容体群. Adiposcience 2011:7巻118-126 (フジメディカル出 版)

<u>渡辺光博</u>.「糖尿病に効く!胆汁酸健康法」 2013 p1-189(洋泉社) 一 般書籍

〔 産業財産権 〕 出願状況(計0件) 取得状況(計0件)

6.研究組織
(1)研究代表者
渡辺 光博(WATANABE Mitsuhiro)
慶應義塾大学 政策・メディア研究科 教授
研究者番号:10450842

(2)研究分担者
 森本 耕吉(MORIMOTO Kohkichi)
 慶應義塾大学 医学部 助教
 研究者番号:10468506