

## 論文の要約

報告番号	甲 榮 第 号 乙 209	氏名	野村 憲吾
学位論文題目	Hepatectomy-Related Hypophosphatemia : A Novel Phosphaturic Factor in the Liver-Kidney Axis.		
<p>【背景】無機リン酸（リン）は、多くの生理機能に関与する必須栄養素である。生体内におけるリン恒常性は、腎臓、腸管、骨、副甲状腺などの臓器を介した多臓器連関により維持されている。副甲状腺、骨、腎臓は、それぞれリン代謝調節因子である副甲状腺ホルモン（PTH）、Fibroblast growth factor 23（FGF23）、活性型ビタミンD<sub>3</sub>（1,25(OH)<sub>2</sub>D<sub>3</sub>）を産生している。また、血液中のpHもリン代謝調節に関与する。最近では、上記の臓器に加えて肝臓もリン代謝に関与する可能性が示唆されている。これを支持する代表的な臨床報告として、肝臓切除後に誘発される低リン血症が挙げられる。本低リン血症は、肝臓切除後に尿中リン排泄が速やかに亢進することで起こる。低リン血症が重度の患者においては、術後合併症の発症頻度が増加し、患者の予後不良につながることが認知されている。このため、肝臓切除後には、低リン血症の発症を予防する必要がある。しかし、尿中リン排泄の異常亢進があるため、静脈内投与により大量のリンを補給しても、患者の血中リン濃度は回復しない。そこで本研究は、肝臓切除後に誘発される低リン血症の発症機構を解明し、患者の予後改善に貢献することを目的とした。</p> <p>【方法・結果】まず、70%部分肝臓切除（Partial hepatectomy: PH）ラットを作製し、リン代謝について詳細に検討した。その結果、PHラットは臨床報告と同様に、低リン血症と尿中リン排泄の亢進を呈した。腎臓では、リン再吸収を担う2型ナトリウム依存性リン酸トランスポーター（NaPi-IIa、IIc）の膜局在量が減少していた。さらに、リン代謝調節因子であるPTH、FGF23、活性型ビタミンD<sub>3</sub>の血中レベル、および血液pHについて検討した。その結果、尿中リン排泄を亢進させる因子であるPTHの血中レベルが術後短時間で一過性に上昇しており、PH後の尿中リン排泄亢進への関与が疑われた。しかし、PTHの分泌能を持たない甲状腺副甲状腺全摘出ラットにおいても、PH後に尿中リン排泄が亢進した。よって、PH後の尿中リン排泄亢進におけるPTHの関与は否定された。</p> <p>次に、PH後の腎臓リン再吸収低下の原因を探るため、DNAマイクロアレイ解析をおこない、PHによる腎臓の遺伝子発現の変化を網羅的に検討した。その結果、PHラットの腎臓では Nicotinamide phosphoribosyltransferase (Nampt) の遺伝子発現が顕著に増加していた。Namptは、ニコチンアミド（NAM）からのニコチンアミドアデニンジヌクレオチド（NAD）合成経路の最初の律速酵素である。実際に、PHラットの腎臓近位尿細管において Namptタンパク発現レベルが上昇し、NADが増加していた。さらに、NAM及びNAMの異化代謝産物が尿中で増加していることが明らかとなった。</p> <p>そこで、PHラットで見られた異常なNAM代謝の亢進が、腎臓リン再吸収を抑制するか否かを in vivo、in vitro で詳細に検討した。フクロネズミ腎臓近位尿細管（OK）細胞を用いて、PHラットの腎臓のNAM代謝を再現した。OK細胞に Nampt を過剰発現させ、細胞外 NAM を多量に添加すると、OK細胞内因性 NaPi-IIa である NaPi-4 の膜局在量が著しく減少した。またこの作用は、Nampt特異的阻害剤 FK866 の添加により完全に阻害された。次に、Nampt阻害剤 FK866 をマウスに投与すると、尿中リン排泄が著しく低下した。さらに、PHマウスを作製し、FK866を投与すると、PH後の尿中リン排泄の亢進が完全に阻害された。</p> <p>【考察】以上の結果より、腎臓内 Nampt を介した NAM 代謝が、肝臓と腎臓を結ぶ新規のリン代謝制御機構として重要な意義を持つことが示された。肝臓切除後の低リン血症は、細胞外に大量のNAMが存在することによる腎近位尿細管 Nampt活性化を介して、尿中リン排泄が亢進し、発症すると考察された。</p> <p>本研究から得られた成果は、肝臓切除に誘発される低リン血症治療の分子基盤として有用であると考えられる。</p>			