

## 論文の要約

報告番号 甲	医 第 1240 号	氏名	仙波 賢太郎
学位論文題目 乙	Renin-angiotensin system regulates neurodegeneration in a mouse model of normal tension glaucoma (レニン-アンジオテンシン系は正常眼圧緑内障モデルマウスにおける神経変性を制御する)		
<p>緑内障は我が国における中途失明原因の第一位となっている。緑内障は進行性の網膜神経節細胞死とその軸索の変性を特徴とする神経変性疾患であり、障害部位に対応した視野異常を生じる。高眼圧が主な危険因子として知られていたが、近年行われた大規模疫学調査により本邦における40歳以上の緑内障有病率は約5%であり、そのうちの約70%は眼圧が正常範囲内にある正常眼圧緑内障(NTG)であることが明らかになった。緑内障の治療はNTGにおいても眼圧下降が中心となるが、眼圧下降に苦慮する例や十分な眼圧下降が得られてもなお病期が進行する例も存在する。そのため眼圧以外の病態寄与因子の解明や、新たな神経保護療法の開発が求められている。</p> <p>緑内障の要因の一つと考えられているものに慢性的なグルタミン酸濃度の上昇(グルタミン酸毒性)がある。グルタミン酸は網膜において光の情報を脳に伝える重要な伝達物質であるが、過剰に存在すると神経細胞に傷害をもたらすことが知られている。したがって細胞外のグルタミン酸濃度はグルタミン酸輸送体により厳密に制御されている。グルタミン酸輸送体のうち、Müllerグリア細胞に存在するGLASTや網膜神経節細胞に存在するEAAC1を欠損させたマウスでは眼圧上昇を伴わずに網膜神経節細胞の変性を起こすことから、NTGモデルマウスとして注目されている。また、その変性メカニズムとしてはグルタミン酸毒性や酸化ストレスの関与が確認されている。</p> <p>我々はEAAC1欠損マウスの網膜を調べる過程で、アンジオテンシンIIタイプ1受容体(AT1-R)、Toll-like receptor 4(TLR4)および一酸化窒素(NO)の発現上昇が起きることを発見した。AT1-Rはレニン-アンジオテンシン系(RAS)における主要な受容体であり、TLR4は免疫反応に関わるToll様受容体の1つでありLipopolysaccharide(LPS)をリガンドとする。これらはともに緑内障患者において遺伝子多型が明らかになっており、緑内障病態に関与する可能性が指摘されている。両者の発現上昇は主に網膜神経節細胞とMüller細胞で観察され、TLR4とNOの発現上昇はAT1-R拮抗薬であるcandesartan投与により抑制された。そこでEAAC1欠損マウスにcandesartanを生後5週から経口投与して網膜変性に与える影響を検討した。その結果、candesartan投与群ではコントロール群と比較して網膜神経節細胞死が有意に抑制され、光干渉断層計による経時的な観察においても網膜内層の厚みが保たれていた。多局所網膜電図においてはcandesartan投与群で有意に網膜電位が維持されていた。また観察期間を通して眼圧の有意な変動は認めなかった。以上からcandesartanは眼圧非依存性のメカニズムを介した網膜神経保護効果をもつ可能性が示された。</p> <p>さらに培養Müller細胞にアンジオテンシンII(AngII)を投与したところTLR4の発現上昇を認めたが、candesartan投与により抑制された。また、AngIIを投与した培養Müller細胞ではコントロール群と比較してLPS刺激によるNOの発現上昇を認めたが、candesartan</p>			

投与により抑制された。以上の結果から EAAC1 欠損マウスにおいては RAS-TLR4 経路が亢進しており、candesartan はグリア細胞においてもこの経路を抑制することにより、間接的に神經保護効果を発揮する可能性があることが分かった。