

2018年1月25日

各 位

SBI ファーマ株式会社
国立大学法人山形大学医学部

山形大学医学部による米国科学誌 “PLOS ONE”への
ALAに関する研究論文発表のお知らせ
～ALAの不足はミトコンドリア機能を弱めると共に、耐糖能を損なう～

SBI ホールディングス株式会社の子会社で ALA (5-Aminolevulinic Acid: 5-アミノレブリン酸) (※1) を利用した医薬品の研究・開発等を行っている SBI ファーマ株式会社 (本社: 東京都港区、代表取締役執行役員社長: 北尾 吉孝) と共同研究を進めている 国立大学法人山形大学医学部 (所在地: 山形県山形市、医学部長: 山下英俊) は、山形大学医学部メディカルサイエンス推進研究所 (所在地: 山形県山形市、運営委員会委員長: 嘉山孝正) 遺伝子実験センターの中島修教授らによる「高齢のマウスにおいて、5-アミノレブリン酸の産生不足は、ミトコンドリア機能の減弱と共に、耐糖能を損ない、インシュリン抵抗性になる」という表題の研究が、米国科学誌 “PLOS ONE” に掲載されましたので、以下の通りお知らせいたします。

掲載誌	PLOS ONE
表題	5-Aminolevulinic acid (ALA) deficiency causes impaired glucose tolerance and insulin resistance coincident with an attenuation of mitochondrial function in aged mice
掲載 URL	http://journals.plos.org/plosone/article?id=10.1371/journal.pone.0189593
要旨	脊椎動物においてヘム合成の第一段階は、ALA 合成酵素 (ALAS) による 5-アミノレブリン酸 (ALA) の生成である。ALA の合成は、細胞内のヘム生成の律速と考えられている。最近のいくつかの群間比較研究では、ALA が前糖尿病段階の人や 2 型糖尿病患者の治療に使える可能性が示唆されている。これらの研究は、ALA またはヘムが糖代謝を制御するメカニズムが存在することを示唆している。ALAS にはアイソザイムが存在するが、ALAS1 遺伝子は体内のあらゆる組織に発現する。ALAS1 の発現を減じたヘテロ接合体 (A1 ^{+/−} s) マウスでは、20 週齢 (高齢 A1 ^{+/−} s) を超えると、耐糖能の低下 (IGT) とインシュリン抵抗性 (IR) が生じる。この IGT および IR は、高齢 A1 ^{+/−} s マウスにおいて ALA を 1 週間経口投与することで回復できた。しかし、ALA の明らかな効果は可逆的であり、ALA の投与中断により失われた。高齢 A1 ^{+/−} s マウスの衰えた筋肉においては、IGT および IR と共にミトコンドリア機能の脆弱化が観察された。1 週間の ALA の経口投与は、ミトコンドリア活性の部分的な改善しかもたらさなかつたが、6 週間の ALA 治療では、ミトコンドリア機能を十分に救済した。



分化させた C2C12 筋芽細胞を用いた研究においては、糖代謝の障害は細胞に自律的に起こる現象で、ALA 生合成の不足は最終的にヘムの枯渇につながる。この一連の現象は、C2C12 細胞で ALAS 1 遺伝子を欠損させたり、あるいはスクシニルアセトンによりヘムの生合成を阻害することにより、糖取り込みが低下することで証明された。我々のデータは、ALA 不足はミトコンドリア機能を弱め、加齢に応じて IGT および IR を引き起こすということを、生体において証明している。これらのデータは、IGT/IR の病因に関連してヘムと糖に予期せぬ代謝のリンクがあることを明らかにした。

本研究により、高齢マウスにおいては ALA の産生の低下が、ミトコンドリアの機能を弱くすると共に、IGT および IR を引き起こす原因の 1 つであり、ALA の継続的な投与は IGT および IR に対して一定の効果を発揮することが明らかになりました。今後、ヒトにおける ALA 欠乏時のメカニズムが解明され、2 型糖尿病などに対する ALA の効果のメカニズムの解明に繋がることが期待されます。

(※1) 5-アミノレブリン酸 (ALA) とは：体内のミトコンドリアで作られるアミノ酸。ヘムやシトクロムと呼ばれるエネルギー生産に関する機能分子の原料となる重要な物質ですが、加齢に伴い生産性が低下することが知られています。ALA は、焼酎粕や赤ワイン、高麗人参等の食品にも含まれるほか、植物の葉緑体原料としても知られています。

(※2) C2C12 細胞とは：マウスの横紋筋由来の筋芽細胞で、*in vitro* における骨格筋分化実験に使用されています。近年では、糖尿病における骨格筋の変性は、Type II 線維に偏るなど、糖負荷による様々な骨格筋の退行変性を示す論文が報告されていますが、*in vitro* では C2C12 筋芽細胞を用いて、増殖と分化に着目した研究が行われており、培養環境中の glucose 濃度や insulin 濃度の差異が与える影響などが研究されています。

以上

本プレスリリースに関するお問い合わせ先:

SBI ファーマ株式会社 経営管理本部経営企画部

Tel: 03-6229-0095 E-Mail: info_ala@sbigroup.co.jp

国立大学法人山形大学医学部メディカルサイエンス推進研究所

遺伝子実験センター 中島修教授

Tel: 023-628-5901 E-Mail: nakajima@med.id.yamagata-u.ac.jp