148. 腸管エピゲノム変化に着目した新規糖尿病薬の開発

岡村 拓郎

京都府立医科大学 大学院医学研究科 内分泌・代謝内科学

Key words: 2型糖尿病、マルチオミクス、腸管エピゲノム、CUT&Tag 法

緒言

2 型糖尿病は、遺伝的要因と環境的要因の両方が影響する複雑な病因を持つ、世界的に増加しつつある健康問題である。主に加齢により筋肉量が減少して、筋力の低下、身体機能の低下をきたすサルコペニアおよび肥満は2 型糖尿病の潜在的な原因および結果であることが報告されていることから、特に高齢者における生活習慣病の重要な病態である。本研究では過食と不活動により著明な耐糖能障害や肥満およびサルコペニアと似た病態を認める db/db マウスを用いて種々の実験をした結果、対照群 (db/m マウス) と比較し db/db マウスでは高サイトカイン血症のほか骨格筋内の飽和脂肪酸濃度が上昇しており、腸内細菌叢の多様性が低下していた。さらに小腸上皮細胞のエピゲノム変化を確認すると、Fabp1、Cd36、Slc27a4、Pparg のヒストン修飾の統合シグナルは db/db マウスで高く、Slc15a1 のヒストン修飾の統合シグナルは低かった。これらの結果は過食と不活動による腸内細菌叢の改変が小腸上皮細胞のエピゲノムを変化させたことで栄養吸収動態に影響している可能性を示唆するものであった。これらの結果は腸管エピゲノム変化を介した新規糖尿病薬の創薬につながる可能性がある。

方 法

1. モデルマウス作製方法

実験方法はすべて京都府立医科大学動物実験委員会の承認を得た(承認番号: M2023-83)。本試験は無作為化と実験実施医師の盲検化を特徴とし、8 週齢の雄性 db/m(対照群、ヘテロマウス)および db/db マウス(レプチンレセプター欠損マウス)を使用した(各群 n=6)。一晩絶食させ、16 週齢で麻酔薬(4.0 mg/kg ミダゾラム、0.3 mg/kg メデトミジン、5.0 mg/kg ブトルファノール)を投与して安楽死させた。16 週齢時に運動量をランニングホイール(MK-713: 室町機械)付きケージで評価した。

2. サイトカインアレイ

RayBio Mouse Cytokine Antibody Array Kits を用いて、マウス血清中の 96 サイトカイン(n=6)の相対発現量を、製造元のプロトコールに沿って評価した。アレイのシグナルを ImageQuant LAS 800 (GE Healthcare, Piscataway, NJ, USA) で撮影し、*db/m* マウスの発現シグナルを相対値 1.0 とし、評価した。

3. 血清、骨格筋および糞便中の代謝物の定量化

血清 (25μ L) および小腸からの糞便、腓腹筋 (15μ g) から各種メタボライトを抽出し、Agilent 7890B/7000D システムガスクロマトグラフィー質量分析 (GC-MS) を用いて評価した [1]。

4. 腸内細菌叢解析

虫垂便から QIAamp® DNA Stool Mini Kit を使用して便 DNA 抽出後、次世代シーケンサーHiSeq 2000/2500/4000 system (Illumina) を用いてショットガンメタゲノム解析を実施した [2]。

5. NON-TiE-UP による標的下での切断とタグメンテーション

単離した小腸上皮細胞を 96 ウェルプレートに播種し、一次抗体、二次抗体で標識した後、Dig-300 緩衝液、pA-Tn5 トランスポソーム、ジギトニンに反応させた。Tagmentation Buffer を含む個々の微量遠心チューブに移し、37℃でインキュベートした。タグメンテーション後、EDTA、SDS、およびプロテイナーゼ K を添加し、一連のインキュベーションおよび加温工程を経た。SPRIselect ビーズを組み込んでボルテックスし、インキュベートした後、磁気分離を行い、その後エタノールで洗浄した。乾燥後、DNA Purification Elution Buffer を加え、タグ化 DNA を含む液を回収した。シークエンシングライブラリーの PCR 増幅は、タグメンテッド DNA とインデキシングプライマーを用いて、製造元の指示に従って行った。PCR ライブラリーは一連の温度条件を経て、SPRIselect ビーズによる PCR 後のライブラリー精製とエタノール洗浄が行われた。シーケンスライブラリーは最終的に DNA Purification Elution Buffer で溶出された [3]。

結 果

1. 2型糖尿病による骨格筋萎縮および血中サイトカイン濃度

db/dbマウスでは db/mマウスと比較し有意な体重増加を認めた一方で、運動量は有意に低下しており(図 1A、B)、握力も低下していた(図 1C)。 db/dbマウスの VEGF-A 濃度は db/mマウスよりも高かったが、TNFRSF1A、CXCL4、MIP-1 γ 、MMP-3、VEGFR2、IGF-1、HGFR、OPN、OPG の血清濃度は低かった(図 1D)。

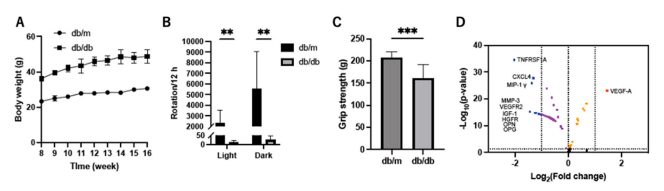


図1. 運動量、握力の評価および血清サイトカインアレイの結果

- A) 体重。
- B) 運動量(Light: p=0.0017、Dark: p=0.0046)。
- C) 握力 (p=0.0005)。
- D) 血清サイトカインアレイのボルケーノプロット。X 軸: Log_2 (db/db マウス/ db/m マウス比)、Y 軸: $-Log_{10}$ (p 値)。

P値はWeich's t-test により算出した。

2. 2型糖尿病による血清、骨格筋、便中の脂肪酸濃度

db/dbマウスは db/mマウスに比べ、血清、骨格筋、糞便中の長鎖脂肪酸濃度が高く、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸といった飽和脂肪酸が血清、骨格筋に多く含まれていた。一方、db/db マウスの糞便中の飽和脂肪酸濃度は db/m マウスよりも低値であった。パルミトレイン酸やオレイン酸などの一価不飽和脂肪酸や飽和脂肪酸は、db/db マウスの血清や骨格筋で上昇したが、糞便では低値であった。多価不飽和脂肪酸については、その傾向は一貫していなかったが、db/dbマウスの骨格筋では、db/mマウスと比較して EPA および DHA 濃度が低かった(表 1)。

表 1. 血清、骨格筋、糞便中の長鎖脂肪酸濃度

| | | Serum (µg/mL) | | | Skeletal muscle (µg/mg) | | | Feces (µg/mg) | | |
|-------------------------------|--------------------------|-------------------|--------------------|---------|-------------------------|------------------|----------|------------------|-----------------|----------|
| | | db/m | db/db | p-value | db/m | db/db | p-value | db/m | db/db | p-value |
| | Lauric acid | 5.613 (2.741) | 15.773 (3.380) | 0.033 | 0.384 (0.202) | 2.135 (0.302) | < 0.0001 | 0.490 (0.201) | 0.250 (0.122) | 0.032 |
| Saturated | Myristic acid | 43.901 (7.622) | 68.539 (14.059) | 0.045 | 2.264 (0.408) | 4.115 (0.935) | 0.085 | 10.111 (4.065) | 4.442 (1.991) | 0.012 |
| fatty acid | Palmitic acid | 790.065 (132.641) | 1406.625 (390.238) | 0.016 | 36.394 (6.167) | 60.751 (12.883) | 0.031 | 126.933 (58.811) | 46.218 (19.570) | 0.009 |
| | Stearic acid | 167.802 (63.050) | 1313.836 (276.472) | 0.018 | 16.183 (1.107) | 20.384 (2.452) | 0.042 | 31.715 (9.314) | 16.656 (6.519) | 0.009 |
| Monounsaturated | Palmitoleic acid | 284.832 (28.253) | 506.330 (157.580) | 0.075 | 11.803 (0.162) | 14.375 (0.891) | 0.031 | 44.901 (20.213) | 3.174 (0.480) | 0.026 |
| fatty acid | Oleic acid | 449.250 (189.742) | 829.398 (107.235) | 0.039 | 130.715 (25.978) | 235.127 (58.854) | 0.037 | 20.099 (11.074) | 7.643 (3.278) | < 0.0001 |
| Polyunsaturated fatty acid | Linoleic acid | 944.262 (273.000) | 1688.418 (404.724) | 0.058 | 53.147 (10.696) | 173.666 (86.311) | < 0.0001 | 80.619 (51.679) | 22.108 (17.554) | 0.025 |
| | Gamma-linolenic acid | 36.567 (6.242) | 54.056 (26.982) | 0.467 | 2.680 (0.739) | 4.944 (1.498) | 0.063 | 0.159 (0.034) | 0.095 (0.018) | 0.006 |
| | Alpha-linolenic acid | 19.791 (8.030) | 50.667 (14.983) | 0.034 | 2.710 (1.176) | 2.782 (1.098) | 0.515 | 0.245 (0.129) | 0.409 (0.173) | 0.113 |
| | Dihomo-γ -linolenic acid | 24.507 (14.451) | 77.634 (33.567) | 0.029 | 4.944 (1.498) | 2.680 (0.739) | 0.064 | 0.563 (0.235) | 1.081 (0.034) | 0.032 |
| | Arachidonic acid | 203.391 (60.489) | 618.465 (290.078) | 0.019 | 0.631 (0.073) | 0.525 (0.699) | 0.108 | 0.660 (0.206) | 0.450 (0.224) | 0.122 |
| | EPA | 267.853 (38.072) | 262.450 (85.631) | 0.942 | 0.321 (0.044) | 0.145 (0.008) | < 0.0001 | 0.651 (0.278) | 1.010 (0.523) | 0.169 |
| | DHA | 159.843 (49.311) | 127.487 (28.989) | 0.387 | 22.646 (4.440) | 14.902 (1.337) | < 0.0001 | 0.603 (0.169) | 0.401 (0.103) | 0.045 |

Data are presented as means (standard deviation); P values were calculated by Welch's t-test.

3. 腸内細菌叢解析

2つのグループにおける菌叢の相対的な存在量を調査した。*db/m*マウスでは *db/db*マウスよりも Bacteroidetes 門の存在量が多く、Firmicutes 門の存在量が少ないことが観察された(図 2A、B)。また、多様性の指標である Shannon index は *db/db*マウスで *db/m*マウスより低かった(図 2C)。 *db/m*マウスと *db/db*マウスの間で存在 率に差異のある特定の菌叢を特定するために、LEfSe アルゴリズムを採用した。 *db/db* マウスでは 67 の分類群 が過剰発現しており(Erysipelotrichaceae 科、Faecalibaculumrodentium sp. nov.、Alistipesinops sp.nov.および Romboutsiatimonensis sp.nov. を含む)、141 の菌が過少発現(Alistipes finegoldii sp. nov.、Parabacteroidesgordonii sp. nov.および Bacteroidesacidifaciens sp. nov.を含む)していた(図 2D)。

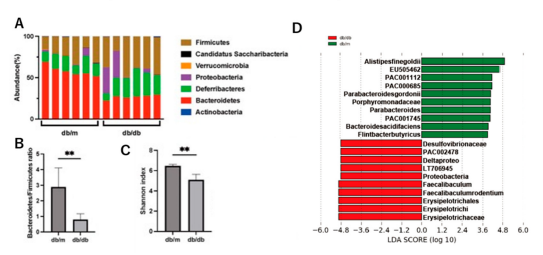


図 2. 腸内細菌叢解析

- A) 菌種の比率。
- B) Bactroidetes/Firmicutes 門比 (p=0.0026)。
- C) Shannon index (p=0.0018) .
- D) LefSe 解析により db/mマウスと db/dbマウスの間で存在量の差が最も大きい分類 群を同定した。 db/dbマウスで増えている菌種は LDA スコアがマイナス (赤) 、 db/mマウスで増えている菌種はプラス (緑) で示した。

P値はWeich's t-test により算出した。

4. ゲノム領域における H3K9ac の分布とピークの比較解析

特定のゲノム領域におけるエピジェネティック修飾のレベルを定量的に比較するために、これらの領域にわたるヒストン修飾の統合シグナルを計算した。mRNA-seqでdb/db群で高発現していたFabp1、Cd36、Slc27a4、Ppargのヒストン修飾の統合シグナルはdb/db群で高く、mRNA-seqでdb/db群で低かったSlc15a1のヒストン修飾の統合シグナルはdb/db群で低かった(図3)。

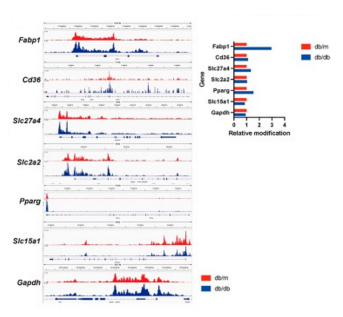


図3. 小腸上皮細胞におけるヒストン修飾

db/mマウス (赤) と db/dbマウス (青) の小腸上皮細胞 (Fabp1、Cd36、Slc27a4、Slac2a2、Pparg、Slc15a1、Gapdh) の CUT&Tag シグナル。

老 窓

本研究では、過食と不活動をもとに高度な肥満およびサルコペニアを来す *db/db* マウスを用いて、骨格筋、小腸を中心に種々の解析を実施した。骨格筋において飽和脂肪酸濃度が有意に上昇していた。飽和脂肪酸は筋管細胞において筋管径が減少し、インスリンシグナルが抑制されることが示されており、糖尿病の病態基盤の一つに骨格筋中の飽和脂肪酸濃度の上昇が寄与している可能性が示唆された。さらに脂質トランスポーターとグルコーストランスポーターのヒストン修飾の統合シグナルは *db/db* マウスで高く、アミノ酸トランスポーターのヒストン修飾の統合シグナルは低かったことから、これらの結果は腸管エピゲノム変化を介した新規糖尿病薬の創薬につながる可能性がある。

謝辞

脂肪酸測定に際し、種々のご助言を賜りましたアイスティサイエンス株式会社の佐々野僚一氏に深く感謝申し上げます。

猫 文

- 1) Okamura T, Nakajima H, Hashimoto Y, Majima S, Senmaru T, Ushigome E, Nakanishi N, Hamaguchi M, Asano M, Yamazaki M, Takakuwa H, Fukui M. Low circulating dihomo-gamma-linolenic acid is associated with diabetic retinopathy: A cross sectional study of kamogawa-dm cohort study. Endocr J; 2021;68(4):421–428. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/33361692/ PMID: 33361692
- 2) Subramanian A, Tamayo P, Mootha VK, Mukherjee S, Ebert BL, Gillette MA, Paulovich A, Pomeroy SL, Golub TR, Lander ES, Mesirov JP. Gene set enrichment analysis: a knowledge-based approach for interpreting genome-wide expression profiles. Proc Natl Acad Sci U S A;102(43):15545–15550. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/16199517/ PMID: 16199517
- 3) Zhang Y, Liu T, Meyer CA, Eeckhoute J, Johnson DS, Bernstein BE, Nussbaum C, Myers RM, Brown M, Li W, Shirley XS. Model-based analysis of ChIP-Seq (MACS). Genome Biol;9(9). Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/18798982/ PMID: 18798982