

鳥類および哺乳類のモデル動物を用いた味覚受容および味覚修飾機構に関する研究

川端, 由子

<https://hdl.handle.net/2324/4475045>

出版情報 : Kyushu University, 2020, 博士 (歯学), 課程博士
バージョン :
権利関係 :



(様式3)

氏 名 : 川 端 由 子

論 文 名 : 鳥類および哺乳類のモデル動物を用いた味覚受容および味覚修飾機構に関する研究

区 分 : 甲

論 文 内 容 の 要 旨

味覚受容機構の基礎的研究として、まず鳥類のモデル動物であるニワトリを用いて脂肪味の受容に関する研究を行った。ニワトリの口腔組織に機能的な脂肪味受容体G-protein coupled receptor 120 (GPR120)が存在していること、またニワトリは行動試験において脂肪味を認識できることが報告されていた。しかしながら、トリグリセリドはGPR120のような脂肪酸受容体によって認識されるために遊離脂肪酸に消化される必要があるものの、脂質消化酵素リパーゼの活性がニワトリの口腔組織に存在するかどうかは依然として不明であった。本研究では、はじめに脂肪味受容体候補遺伝子である *GPR120* および *cluster of differentiation 36 (CD36)* に着目し、塩基配列の決定、遺伝子発現解析および受容体機能解析を行った。ニワトリ口蓋から *CD36* をクローニングし、塩基配列を決定した。また、RT-PCR を用いて、*GPR120* と *CD36* がニワトリ口腔および消化管組織に幅広く発現していることを確認した。さらに、ニワトリ GPR120 に作用する脂肪酸をスクリーニングし、新たに2種類の脂肪酸でも濃度依存的な活性を示すこと、またこの活性化はマウス GPR120 アンタゴニストである AH7614 により濃度依存的に阻害されることを明らかにした。次に、RT-PCR によって、いくつかのリパーゼ遺伝子が口腔および消化管組織の両方で発現していることを確認した。最後に、リパーゼの基質として蛍光トリグリセリドアナログを用いて口腔組織のリパーゼ活性を解析したところ、腺胃や脾臓と同様に口腔組織において機能的なリパーゼが存在することを見出した。

次に、味覚の修飾に起因するような薬剤性味覚障害に関する研究を哺乳類のモデル動物であるマウスを用いて行った。薬剤性味覚障害は生活の質を低下させるが、薬剤が味覚障害を引き起こすメカニズムはまだ解明されていない。本研究では、抗不整脈薬であるフレカイニドの味覚機能への影響を調べた。フレカイニドを単回投与されたマウスは、特に酸味のある味覚物質に対する嗜好性の低下および味覚神経応答の上昇を示した。フレカイニドは、酸味受容体であるマウス *0topetrin 1 (0top1)* を発現する HEK293T 細胞の HCl に対する応答を増強した。さらに、フレカイニドは味蕾オルガノイドの成長を抑制した。これらの結果は、フレカイニドがマウス *0top1* と直接相互作用して、酸味物質に対する味細胞の応答を増強し（短期的効果）、味細胞の成長を阻害する（長期的効果）ことを示唆している。