

氏名(生年月日)	坂詰博仁 (平成5年6月17日)
本籍	東京都
学位の種類	博士(歯学)
学位記番号	甲第1300号
学位授与の日付	令和6年2月22日
学位授与の要件	
学位論文題目	<b>Intracellular Signaling Pathways Involved in the Regulation of Gene Expression by Pilocarpine</b>
論文審査委員	主査 佐藤 義 英 副査 三上 正 人 水橋 史

### 論文内容の要旨

ピロカルピン (Pilo) はムスカリンアゴニストで、唾液分泌促進薬として用いられており、長期服用により唾液分泌亢進作用が知られているが、このメカニズムは明らかではない。ムスカリン受容体などのGPCR刺激によりMAPKを介した遺伝子発現が亢進することが報告されていることから、Piloは唾液腺の遺伝子発現を変化させることにより、唾液分泌を亢進する可能性が考えられた。本研究ではPiloが唾液腺の遺伝子発現を変化させる可能性を検討するとともに、遺伝子発現における細胞内シグナル経路の検討を行った。動物実験では9週齢の雄のWistar/STラットを用いて、ケタミンとキシラジンの混合麻酔下で、1 mg/kgのPiloを腹腔内投与した。投与から一週間後、同条件下で再びPiloを投与し、30分後に顎下腺を摘出した。組織からtotal RNAを抽出し、定量的逆転写PCR法(RT-qPCR)により遺伝子発現の解析を行い、無刺激(control)と比較した。ヒト唾液腺細胞(HSY細胞)を用いた実験では、10 μMのPiloを無血清培地に加えて24時間暴露させた。細胞からtotal RNAを抽出し、RT-qPCRにより遺伝子発現の解析を行い、controlと比較した。また、MEK阻害剤であるTrametinibとSrc阻害剤であるPP2をPilo刺激の1時間前に培地に加え、遺伝子発現におけるMAPKおよびSrcの関与を検討した。結果を以下に示す。

1. Pilo投与によりラット顎下腺においてcontrolと比較し*Sgkl*と*Ctgf*の有意な発現亢進を認めた。
2. HSY細胞ではcontrolと比較しPilo刺激により*Ctgf*の有意な発現亢進を認めた。
3. TrametinibはPilo刺激による*Ctgf*遺伝子発現効果の抑制傾向を認めた。
4. PP2はPilo刺激による*Ctgf*遺伝子発現の効果を有意に抑制した。

以上の結果より、PiloはSrcを介してMAPKを活性化することで、*Sgkl*および*Ctgf*の発現を亢進させることが示唆された。

### 論文審査の結果の要旨

本研究により、ピロカルピンの作用によって*Sgkl*と*Ctgf*の遺伝子発現が亢進することが示唆された。これらの遺伝子発現の変化は唾液分泌の改善に重要な役割を果たしている可能性がある。本研究の結果は、シェーグレン症候群をはじめとする口腔乾燥症患者の新たな治療法開発の一助となると考えられ、歯学に寄与するところが多く、博士(歯学)の学位に値するものと審査する。