

研究内容の説明文

献血者説明用課題名※ (括弧内は公募申請課題名)	新規血中肝線維化マーカー開発のための基礎検討 (肝臓疾患における線維化マーカーとしての TGF- β 活性化反応の血清中の定量的 解析および肝組織分布の検討)
研究期間	平成 27 年 4 月 ～ 平成 32 年 3 月
研究機関名	国立研究開発法人理化学研究所 微量シグナル制御技術開発特別ユニット
研究責任者職氏名	特別ユニットリーダー 小嶋 聡一

※献血者に対しても理解しやすく、平易な文言を使用した課題名を記入してください。

研究の説明

1 研究の目的・意義

肝線維化はウイルス感染、アルコール過剰摂取などを背景とした慢性肝炎が原因で、肝臓で過剰な線維が作られ蓄積する疾患です。進行すると、肝不全や肝癌を引き起こす重篤な疾患であることから、早期段階から病気の進行をモニターし、治療を行うことが重要です。しかしながら、既存の診断技術は既に組織に蓄積した線維を検出するものが多く、検査した時点での線維産生量・産生能力を反映しないことが問題点としてあげられます。我々は、線維を作る指令を出す分子と、この分子が働いた時に生じる副生成物（LAP 切断断片）に着目し、血液中の LAP 切断断片の量を測定することで、線維化を予測する技術の開発を進めています。本研究では、開発した技術の基礎的検討として以下の 2 つを行います。

- ① 開発した技術で検出される血液中の LAP 切断断片の分子種(どのようなアミノ酸配列、どのような修飾[例えば糖鎖付加、分解など]を受けた状態で存在するのか)を明らかにします*1。

*1 血液中の LAP 切断断片は不特定の因子により修飾を受けると予想しており、開発した技術で検出している分子種を特定したいと考えています。

- ② 健常人血液中の LAP 切断断片量の平均を検討します。

2 方法《献血血液の使用法含む》

- ① 提供いただいた献血血液中から、LAP 切断断片を特異的に認識する抗体を使って、LAP 切断断片を大量に捕獲した後、分離し、その分子種を明らかにします。
- ② 献血血液のうち、肝炎ウイルス非感染かつ肝障害、肝機能マーカーに異常のない検体を使用し、血液中 LAP 切断断片量を測定し、健常人平均値を算出します。

3 予測される研究の成果等

分子種が明らかになることで診断技術の信頼性が向上します。また、健常人平均が分かることで、開発した技術を使用した検査の標準値を決めることができます。

受付番号

29J0055

本研究に関する問い合わせ先

所属	国立研究開発法人理化学研究所 微量シグナル制御技術開発特別ユニット
担当者	原 詳子
電話	048-467-7938
Mail	m-hara@riken.jp