Studies on the Mineralocorticoid Productipn by Isolated Adrenal Glomerulosa Cells of Deoxycorticosterone(DOC)-SaltHypertensive Rats

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2017-10-04
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者:
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/2297/7729

Deoxycorticosterone (DOC) - 食塩高血圧ラット 副腎球状層遊離細胞の鉱質コルチコイド 産生に関する研究

金沢大学大学院医学研究科内科学第二講座(主任:竹田亮祐教授) 本 定 晃 (昭和59年3月27日受付)

デオキシコルチコステロン(deoxycorticosterone 以下 DOC と略)-食塩高血圧ラットでみられるア ルドステロン(aldosterone)分泌抑制の機序は不明である.本論文は、この点を明らかにする為、DOC-食 塩高血圧ラット,普通食投与ラット,食塩負荷ラットから得た副腎遊離細胞を用い,α¹⁻²⁴adrenocorticotropic hormone (以下 ACTH と略), isoleucine-5-angiotensin II (以下 A II と略), K 等に対す る鉱質コルチコイドの反応性を比較検討した.体重50g前後のウィスター系雄性ラットを普通食群 (0.23%Na, 0.95%K含有食と水),食塩負荷群(同食と1%食塩水),DOC高血圧群(同食と1%食塩水ならび に DOC 投与)の3群に分け飼育した. 酢酸デオキシコルチコステロン (DOC acetate) 12.5 mg/kg体重 を微晶性懸濁液の形で週1回, 4週間皮下注射した.球状層細胞浮遊液はコラゲナーゼ処理により副腎被 膜層より作製した. 5.2×10⁻¹⁴から5.2×10⁻⁶モル濃度のAII, 5.9×10⁻¹⁴から5.9×10⁻⁶モル濃度の ACTH, または 2.2 から 13 mEq/L の K, とともに細胞浮遊液 2 ml を 95%O2-5%CO3混合ガス下、37°C 2 時間孵置した. 球状層細胞のコルチコステロン (corticosterone: Kendall's compound B, 以下 B_Kと略) の基礎産生は普通食群に比し, DOC 高血圧群で有意に低下していた.球状層細胞のアルドステロンの基礎 産生は普通食群に比し、食塩負荷群,DOC 高血圧群で有意に低下していた。普通食群では細胞孵置中に、 アルドステロン, Bre産生はともに3種の刺激により増加した. DOC高血圧群ではBre生はACTHにのみ増 加したが、一方アルドステロン産生はいずれの刺激に対しても増加しなかった.又、食塩負荷群ではアルドス テロン, Bac産生はともに ACTH, K により増加したが, A IIに対しては変化を示さなかった. ACTH, K 刺激により産生されたアルドステロンと B_Kの比を求めると、普通食群に比し食塩負荷群で有意に低値 を示した、以上より、DOC 高血圧ラットでみられるアルドステロン分泌抑制の機序は主に、A II に対する 球状層細胞の感受性低下と副腎球状層におけるアルドステロン生合成の late step に与る酵素系抑制による と考えられた.なお、AIIに対する感受性低下は内因性 AIIの欠乏と低 K 血症,さらに酵素系抑制は Na 増大と内因性 A IIの欠乏に、それぞれ起因すると思われる。

Key words	Isolated rat adrenal cell, Aldosterone biosynthesis,
	DOC-salt hypertensive rat.

1943年、Selye ら¹¹は、ラットにデオキシコルチコス テロン (deoxcorticosterone、以下 DOC と略)を 3 週 間にわたり毎日投与し、飲料水として 1 %食塩水を与 えると高血圧が生ずることを報告した。この DOC-食 塩高血圧ラットは、その後、高血圧の発症機序を研究 するモデル動物として繁用されているが²¹³,常に著し い低レニン血症を呈する⁴¹⁵⁾ことにより,ヒトにおける 低レニン性本態性高血圧症⁶⁾の実験モデルとされてい る.

DOC-食塩高血圧ラットでは、低レニン血症に伴

Studies on the Mineralocorticoid Production by Isolated Adrenal Glomerulosa Cells of Deoxycorticosterone (DOC)-Salt Hypertensive Rats. Akira Honjo, Depertment of Internal Medicine (II) (Director: Prof. R. Takeda), School of Medicine, Kanazawa University.

なって、アルドステロン (aldosterone) 分泌低下が認 められることはよく知られた事実ⁿ⁻⁹⁾であるが、アル ドステロン分泌抑制の機序に関しては未だ明らかでな い.アルドステロン分泌の調節機序は複雑であり、現 在、幾多の stimulator ないし modulator の存在が知 られているが¹⁰¹¹⁾、今なお不明な点も多い。従って、 DOC-食塩高血圧ラットで認められるアルドステロン 分泌抑制の機序を単一の機序あるいは因子で説明する ことは困難である。Na 貯留によるレニン・アンジオテ ンシン系の抑制、Na 貯留時に作動するとされる de Wardener ら¹²⁾¹³⁾のいう第3因子(Na 利尿ホルモン) の関与もそのひとつとして考えられる。

著者は、ステロイド生合成の面から、アルドステロ ン分泌抑制の機序を明らかにするために、DOC-食塩 高血圧ラット(両側副腎及び腎臓存在下)を作製し、 その副腎球状層ならびに束・網状層遊離細胞を用い、 in vitro にて各種刺激に対するアルドステロンならび に コルチ コステ ロン (corticosterone: Kendall's compound B、以下 B_{κ} と略)の分泌反応性を検討したの で報告する.

対象および方法

体重 50g 前後のウイスター系雄性ラットを普通食 群(0.23%Na, 0.95%K 含有食と水投与),食塩負荷 群(同上食と1%食塩水)ならびに DOC 高血圧群(同 上食と1%食塩水ならびに DOC 投与)の3群に分け 一定の条件下(点灯時間0800h-2200h, 室温22± 1℃)で4週間飼育した.なおミネラルコルチコイド (mineralocorticoid)として酢酸デオキシコルチコス テロン(deoxycorticosterone acetate)12.5 mg/kg体 重をピーナッツ油に溶解し週1回, 4週間皮下注射し た.DOC 投与ラットでは収縮期血圧150 mmHg以上 示すもののみを用いた.ラットの血圧測定は、ラット 自動血圧記録 USM型(ウエダ興産株式会社)を用い, 尾動脈を利用した tail cuff 法により,収縮期血圧のみ を測定し、3回連続計測の平均値を測定値とした.各 群のラット数は20から25匹である.4週間飼育後, 午前8時より9時の間に断頭屠殺し,採血後両側副腎 を迅速に取り出した.

I. 遊離細胞作製

Haning ら¹⁴⁾の方法に準じた.その手順をFig.1に 示す.すなわち取り出した副腎を氷冷下生食中に集め, 副腎周囲の脂肪組織,結合組織を剝離した後,副腎被 膜を切開し,圧迫して束・網状層及び髄質を含む中心 部(内層)を分離する.次に被膜層及び内層を,それ ぞれ氷冷した 0.2%グルコースを含む Krebs-Ringer 炭酸水素塩緩衝液 (Krebs-Ringer bicarbonate buffer containing glucose 以下 KRBG と略, pH 7.4, K 濃



度を3.6 mM 濃度に調整)約50 ml 中に移す. ついで コラゲナーゼ液8mlを含む反応フラスコに移し,95% O₂-5%CO₂混合ガス下, 37°C恒温槽内で50分間, 120 回/分で振盪消化する.コラゲナーゼ液は、4%アルブ ミンを含む KRBG (以下 KRBGA と略) にコラゲナー ゼ (collagenase, type I, Worthington Biochem. Corp.) 3.3 mg/ml 及びデオキシリボヌクレアーゼ (deoxyribonuclease, Sigma Chem. Co.) 0.05 mg/ml を加えて作製した.次に細胞を分散させるため,各層 を含むコラゲナーゼ液をパスツールピペットにて吸 い,ゆっくり約100回上げ下げを行う. さらに混合液 を2枚重ねたナイロンメッシュ60で濾過し、粗大な組 織を取り除き,濾液をプラスチック製遠心管に受け、 100×gにて10分間遠心する.遠心後,上清を棄て, 残った cell pellet に KRBGA 10 ml を加え, パスツー ルピペットにより攪拌する. このような低速遠心操作 (100×g, 10 分間)を3回繰り返し,最後に cell pellet に KRBGA を加えて遊離細胞浮遊液を作製する.

II. インキュベーション, 遊離細胞数, 細胞生存能ならびに鉱質コルチコイド, アデノシン-3':
 5'-環状リン酸 (adenosine-3': 5'-cyclic monophosphate, 以下 cyclic AMP と略) 測定等について

細胞浮遊液 0.9 ml を 2.5 ml 反応フラスコに刺激物 質 0.1 ml, KRBGA 0.1 ml と共に加え, 総量 2.0 ml と し、95%O2~5%CO2混合ガス下、37℃恒温槽内で、120 回/分の振盪を加えて、インキュベートした後、メジウ ムを測定に供するまで-20°Cにて凍結保存した。刺激 物質としては a¹⁻²⁴adrenocorticotropic hormone (以 下ACTHと略, Cortrosin[®], N. V. Organon 社), isoleucine-5-angiotensin II (以下 A II と略) 及び K を使用した. ACTH は, pH 4.0 の生食水に溶解し, 5.9×10⁻¹⁴より 5.9×10⁻⁶モル濃度になるようにメジ ウム中に加え、又AIIはKRBGAに溶解し、5.2× 10-14より 5.2×10-6モル濃度になるようにメジウム中 に加えた. さらに K 投与は、メジウム中 K 濃度を 2.2 より13mEq/Lに調整した.対照としてメジウム中に pH 4.0 の生食水あるいは KRBGA を加えたものを用 いた.

細胞数は細胞浮遊液の1部を染色することなしに直接血球計算盤に採取し,顕微鏡下(×400)で細胞数を数えた.副腎皮質細胞は,細胞質内に脂肪小顆粒を含み,一般に球状層細胞は束状層細胞よりも小さく,細胞質内小顆粒も少ないことより他の混入細胞と鑑別される¹⁵.

細胞生存能の検討は次の如く行った. 試験管に細胞 浮遊液 0.5 ml を取り, さらに 0.4%トリパンブルー液 0.1 mlを加え,均等に混和し,5分後に細胞数を数え, 染色されない細胞を生きた細胞とし,その割合を求めた.

ラットを断頭し,採取した血液を用いて血漿レニン 活性 (plasma renin activity,以下 PRA と略),血漿 アルドステロン (plasma aldosterone, 以下 PAと 略), 血漿 B_{κ} (plasma B_{κ} , 以下 PB_{κ} と略) を測定 した. 血清 Na, K は溶血の影響を少なくするため, 腹 部大動脈より採取した血液を用い、すばやく遠心後、 測定に供した. PRA は, Skinner 法を改良した bioassay によった。本法による測定間の変動係数は 10.9% であった.又血漿及びメジウム中アルドステロンはミ ドリ十字(株)の kit を用いて radioimmunoassav (以 下 RIA と略)により測定した.血漿及びメジウム中 Bu の測定は、血漿又はメジウムをhexane: benzene 80:20の溶液にて振盪し、交叉性の大きいコルチコス テロイドをあらかじめ抽出除去した後、次に B_Kを hexane: benzene 20:80の溶液にて抽出し, Bĸ-3 -oxime-bovine serum albumin に対する抗体を用い RIA にて行った。測定内及び測定間変動係数は、それ ぞれ 6.8%, 9.8% であった. メジウム中 cyclic AMF はヘキストジャパン(株)の kit を用いてサクシニル化 法による RIA にて測定した. 血清 Na, K は焰光光度 計により測定した. なお, メジウム中ステロイド産生 量は,実験間の遊離細胞数のバラツキを是正するため, 細胞10°個に対するステロイド産生量で表記した。メ ジウム中ステロイドならびに cyclic AMP 測定値は平 均値±標準誤差で示し,推計学的処理は student's t test により行った.

績

成

I. 対象各群間の体重,副腎重量,血清電解質, PRA, PB_K, PA(平均値±標準偏差)について (Table 1)

体重は普通食群 220±11 g, 食塩負荷群 233±12 g, DOC 高血圧群 276±34 gと食塩負荷群, DOC 高血圧 群で有意の体重増加を認めた (それぞれ p<0.05, p< 0.01). 副腎重量(片側)は, 普通食群 23±5.4 mg, 食 塩負荷群 22±4.5 mg, DOC 高血圧群 14±3.3 mg と DOC 高血圧群で有意に低下した (p<0.01). 血圧は普 通食群 108±8 mmHg, 食塩負荷群 130±10 mmHg, DOC 高血圧群では 166±18 mmHg であった. 血清 Na には 3 群間で有意差を認めなかったが, 血清 K は DOC 高血圧群 2.8±0.2 mEq/L と有意に低値であっ た (p<0.01). PRA 及び PA はそれぞれ普通食群 7.3±1.5 ng/ml/h, 10.6±2.1 ng/dl, 食塩負荷 群 3.9±1.6 ng/ml/h, 4.6±2.2 ng/dl, DOC 高血圧 群

 $3.2\pm1.5 ng/ml/h, 4.0\pm2.1 ng/dl であり、食塩負荷$ 群,DOC 高血圧群では普通食群に比し、PRA、PA ともに有意に低値であった(<math>p<0.01). PB_{κ} には3群間で 有意差を認めなかった.

II. 副腎遊離細胞について

本実験で得られた副腎遊離細胞は、被膜層では副腎 1個あたり平均1.6×10⁵個、内層では副腎1個あたり 平均2.9×10⁵個であった.球状層細胞への束・網状層 細胞の混入率は顕微鏡下で算出したところ平均9.8% であった.インキュベーション終了時点での細胞生存 能の検索では、染色された細胞はほとんど見い出され なかった.Fig.2はインキュベーション時間とステロ イド産生量の関係を示す.普通食群のACTHに対す る球状層細胞でのアルドステロン産生量と束・網状層 細胞でのB_K産生量はともに時間とともに増加し、120 分まではほぼ直線的増加を示した.以上より本実験で はインキュベーション時間を2時間と設定した.

- Ⅲ.対象各群より作製した副腎遊離細胞のアルドス テロン、B_Kの基礎産生量について(Table 2)
- 1. 副腎球状層細胞

アルドステロン産生量は普通食群 14.2±2.1 ng/10⁶ cells, 食塩負荷群 7.9±1.4 ng/10⁶cells, DOC 高血圧 群 1.6±0.8 ng/10⁶cells と食塩負荷群, DOC 高血圧群 で有意に低値となり (p<0.01), さらに DOC 高血圧群 は食塩負荷群に比しても明らかに低下していた (p< 0.01). B_K産生量は普通食群 180±75 ng/10⁶cells, 食塩 負荷 群 182±86 ng/10⁶cells, DOC 高血圧群 118±13 ng/10⁶cells と DOC 高血圧群において有意に低値を示 した (p<0.05). アルドステロン/B_K比 (平均値±標準 偏差)を求めると,普通食群0.098±0.032,食塩負荷 群0.053±0.018,DOC 高血圧群0.012±0.004と食塩 負荷群,DOC高血圧群で有意に低下していた(p<0.01).

2. 副腎束 · 網状層細胞

 B_{κ} 産生量は普通食群 139±78 ng/10⁶cells, 食塩負荷 群 109±50 ng/10⁶cells, DOC 高血圧群 96±33 ng/10⁶ cells で, 3 群間には有意差を認めなかった.

- Ⅳ. 各種刺激に対する副腎球状層遊離細胞のアルド ステロン, B_K反応について
- ACTH に対するアルドステロン、B_R分泌反応 について(Fig.3)

普通食群は、 $5.9 \times 10^{-11} \in \nu$ 濃度にてアルドステロ ン21.4±3.2 ng/10⁶cells, B_K0.52±0.08 μ g/10⁶cells と共に有意に増加反応を示した (p<0.01). 用量反応 曲線は、アルドステロン、B_K共に $5.9\pm10^{-7} \in \nu$ 濃度に て最高値を有する logarithmic dose response を示し た. 最高値はアルドステロン 204 ±18 ng/10⁶cells, B_K2.90±0.25 μ g/10⁶cells といずれも基礎値の約 15~16 倍反応したことになる.

食塩負荷群は 5.9×10^{-9} モル濃度にてアルドステロ ン 50.2±4.4 ng/10⁶ cells, B_K0.92±0.11 μ g/10⁶ cells と共に有意に反応した (p<0.01). 用量反応曲線は 5.9×10^{-8} モル濃度にて最高値を有する logarithmic dose response を示した.最高値はアルドステロン 90.4±10.2 ng/10⁶ cells, B_K1.52±0.34 μ g/10⁶ cells と それぞれ基礎値の約8~11 倍の増加にとどまった.

一方,DOC 高血圧群ではアルドステロンは軽度の増加反応傾向を認めたが有意ではなかった。 B_{κ} は5.9×10⁻⁹モル濃度にて 0.42±0.12 μ g/10⁶cells と有意に反

Table 1. Effects of treatment for 4 weeks with deoxycorticosterone acetate on body weight, adrenal weight, blood pressure, serum concentrations of sodium and potassium, plasma renin activity, plasma corticosterone, and plasma aldosterone. Each value represents mean \pm SD. Number of rats per group is in parenthesis. **p<0.01; *p<0.05.

Control	High sodium	DOC
220±11 (22)	233 <u>+</u> 12 [*] (20)	276±34 ^{**} (57)
23±5.4(21)	22±4.5(21)	14±3.3(23)
108 <u>+</u> 8 (43)	130±10 ^{**} (40)	166±18 ^{**} (57)
143±3 (21)	143 <u>±</u> 3 (20)	142 <u>+</u> 1 (18)
4.5±0.2(21)	4.4±0.3(20)	2.8±0.2(18)
7.3±1.5(21)	3.9 <u>+</u> 1.6(20)	1.1 <u>+</u> 0.1(14)
9.9±3.0(21)	11.6 <u>+</u> 4.4(20)	10.8±4.5(14)
10.6±2.1(21)	4.6 <u>+</u> 2.2(20)	4.0 <u>+</u> 2.1(14)
	Control 220 ± 11 (22) 23 ± 5.4 (21) 108 ± 8 (43) 143 ± 3 (21) 4.5 ± 0.2 (21) 7.3 ± 1.5 (21) 9.9 ± 3.0 (21) 10.6 ± 2.1 (21)	ControlHigh sodium 220 ± 11 $233 \pm 12^*$ 23 ± 5.4 22 ± 4.5 23 ± 5.4 22 ± 4.5 108 ± 8 43 $130 \pm 10^{**}$ 143 ± 3 (21) 143 ± 3 (20) 4.5 ± 0.2 4.4 ± 0.3 7.3 ± 1.5 $3.9 \pm 1.6^{**}$ 9.9 ± 3.0 11.6 ± 4.4 10.6 ± 2.1 $4.6 \pm 2.2^{**}$

応した (p<0.01). 用並反応曲線は 5.9×10⁷モル濃度 にて最高値を有する logarithmic dose response を示 した.最高値は, B_{κ} 1.69±0.21 μ g/10⁶cells と基礎値の 約9倍で食塩負荷群と同程度であった.

さらに ACTH 刺激時のアルドステロン/B_R比は, 普 通食群 0.062±0.023, 食塩負荷群 0.057±0.016 と食 塩負荷群において有意に低下していた (p<0.01).

2. A II 負荷に対するアルドステロンおよび B_K分

泌反応について (Fig.4)

普通食群は 5.2×10^{-11} モル濃度にてアルドステロン 21.2±2.4 ng/10⁶cells, 5.2 ± 10^{-12} モル濃度にて B_K 0.39±0.05 μ g/10⁶cells と共に有意に増加反応を示し た (p<0.01). 用量反応曲線は、アルドステロン、B_K 共に 5.2×10^{-8} ないし 5.2×10^{-7} モル濃度にて最高値 に達する logarithmic dose response を示した。最高 値は、アルドステロン 69±5.6 ng/10⁶cells, B_K0.76±



experiments.

Table 2. Basal production of aldosterone and corticosterone by isolated rat adrenal cells.

Each value represents mean \pm SEM of 4 experiments. **p<0.01; *p<0.05.					
	Glomeru ng⁄1(losa cells)⁵cells	Fasciculata-Reticularis cells ng∕10°cells		
	Aldosterone	Corticosterone	Corticosterone		
Normal	14.2 ± 2.1	180 ± 75	139 <u>+</u> 78		
High sodium	7.9 ± 1.4**	182 <u>+</u> 86	109 ± 50		
DOC	$1.6 \pm 0.8^{**}$	118 ± 13*	96 ± 33		



Fig. 3. Dose response curves of corticosteroids released by ACTH. Symbols: \bigcirc , control (normal rats); \bullet , high sodium (salt-loaded rats); \bullet , DOC (DOC-treated hypertensive rats). Each point represents mean \pm SEM of 4 experiments. Significance (p<0.01) is noted with an asterisk.

0.11 µg/10⁶ cells と共に基礎値の約5倍に達した.

食塩負荷群は増加傾向は認めたものの,いずれの濃 度においてもアルドステロン, B_κ共に有意の増加反応 を認めなかった.

DOC 高血圧群も A II とほぼ同様にいずれの濃度に おいてもアルドステロン, B_K共に有意の反応を認めな かった.

3. K 負荷に対するアルドステロン, B_κ分泌反応に ついて (Fig.5)

普通食群は 6 mEq/L にてアルドステロン 24.2± 4.4 ng/10⁶cells, $B_{\kappa}0.56\pm0.06 \mu g/10^6$ cellsと共に有 意に増加反応を示した(p<0.01).9~10 mEq/L にて アルドステロン58.2±13.6 ng/10⁶cells, $B_{\kappa}1.02\pm0.11$ $\mu g/10^{\circ}$ cells と最高値を示したが、それぞれ基礎値の約 4~6倍反応したことになる。

食塩負荷群は、7mEq/Lにてアルドステロン 15.3±4.9 ng/10⁶ cells、8mEq/Lにて B_K0.53±0.11 μ g/10⁶ cellsと共に有意の増加反応を示した (p< 0.01). 最高値は、8mEq/Lにてアルドステロン 20.4±4.1 ng/10⁶ cells、9mEq/Lにて B_K0.56±0.08 μ g/10⁶ cellsとそれぞれ約3倍の増加反応を認めた.

一方,DOC 高血圧群はアルドステロンは無反応, B_{κ} は軽度の増加反応をみたが,有意ではなかった.

又 K 負荷時のアルドステロン/B_κ比(平均値±標準 偏差)は,普通食群 0.050±0.019,食塩負荷群 0.032± 0.011と食塩負荷群で有意に低下していた(p<0.01).



Fig. 4. Dose response curves of corticosteroids released by A II. Symbols: ○, control (normal rats); ■, high sodium (salt-loaded rats); ●, DOC (DOC-treated hypertensive rats). Each point represents mean ± SEM of 4 experiments. Significance (p<0.01) is noted with an asterisk.</p>

 各種刺激に対する副腎遊離細胞の cyclic AMP 産生について(Fig.6)

普通食群における各種刺激時のインキュベーション メジウム中 cyclic AMP を測定した.球状層細胞,束・ 網状層細胞共に A II,K 負荷に対し cyclic AMP の増 加反応は認められなかった.しかし ACTH 負荷に対 しては,束・網状層細胞では $5.9 \times 10^{-9} \in n$ 濃度にて有 意の増加反応を認めた (p < 0.01,基礎値 $0.306 \pm$ 0.112 pmol/10⁶ cells の約 4 倍).球状層細胞でも軽度の増加傾向をみたが有意ではなかった.

考 察

副腎遊離細胞調整法は、1968 年 kloppenborg ら¹⁵⁾の報告に始まり、現在までに幾多の改良がなされている.本法による孵置実験法は多数の均一な検体が得ら

れる点、薬剤の作用が副腎皮質細胞により均一に働く 点、など副腎スライスを用いる方法に比較していくつ かの利点を有している¹⁵⁾⁻¹⁸⁾.従って無疵の副腎皮質に おけるステロイドの生合成とそれに対する薬剤の影響 を in vitro で検討する上で有用な手段と考えられてい る.

本実験では、Haning ら¹⁴の方法に準じて、コラゲ ナーゼ処理によりラット副腎球状層及び束・網状層遊 離細胞を作製した。その結果、副腎1個あたり被膜層 では平均1.6×10⁵個、内層では平均2.9×10⁶個の遊離 細胞が得られ、ほぼ Haning ら¹⁴の報告と一致した。こ の方法で最も問題になるのは球状層細胞への束・網状 層細胞の混在である。著者の成績では、顕微鏡下に調 べた束・網状層細胞の混和率は常に10%以内であり、 又内層細胞を用いた場合のアルドステロン産生はほと



Fig. 5. Effect of potassium concentration on steroidogenesis. Symbols : ○, control (normal rats); ■, high sodium (salt-loaded rats); ●, DOC (DOC-treated hypertensive rats). Each point represents mean ± SEM of 4 experiments. Signiffcance (p<0.01) is noted with an asterisk.</p>

んど認めないことなどから,ほぼ純粋な球状層遊離細 胞標本と考えた.

Cambell ら¹⁹⁾は、ラット副腎遊離細胞のステロイド 産生に及ぼす細胞濃度の影響を検討し、遊離細胞濃度 と単位細胞数あたりのアルドステロン基礎分泌量との 間の用量依存関係を明らかにした。このことにより "novel aldosterone stimulating factor"の存在を推定 したが、今後、副腎遊離細胞を使いアルドステロン分 泌量を問題にする際には、常に細胞濃度の影響を考慮 し、実験間の遊離細胞濃度のバラツキを極力少なくす ることが必要と考えられる。

アルドステロンは、副腎皮質球状層細胞によって生成分泌され、主として遠位尿細管に作用し、Na 再吸収 を促進するとともに、K 排泄を増大することにより生体の Na, K 代謝に大きく関与している. 従って Na 代 謝調節系に関与する多くの調節因子がアルドステロン 分泌調節にも関与している可能性があるが、現在ヒト におけるアルドステロン分泌調節因子²⁰⁾としては、A II の他 ACTH, K, Na, 一部の prostaglandins¹¹⁾, dopamine, serotonine などが知られ、又最近 ACTH 以外の下垂体性の刺激因子の存在も示唆されてい る²¹⁾. これら多くの刺激因子のうち,生理的状態下では A IIが主導的役割を担っていると考えられている. 一 方, ラットにおいてはヒトと異なり, in vivo, in vitro いずれにおいても A IIのアルドステロン分泌調節因 子としての役割を疑問視する研究が多く報告されてい る^{22)~25)}. しかし 1977 年 Braley ら²⁶⁾, Bing ら²⁷⁾はラッ ト副腎球状層細胞に対する A IIの感受性を検索し,生 理的濃度の A II に対し有意のアルドステロン反応を 認めることを初めて証明した. 以後ようやくラットに おいても, アルドステロン分泌調節におけるレニン・ アンジオテンシン系の重要性が認識されつつある. さ らに近年, A II 受容体がラット副腎球状層においても 証明されている²⁸⁾.

Fig.7 はアルドステロン生合成過程を示す. このア ルドステロン生合成過程には種属間で若干差異のある ことが指摘され²⁹⁾, ラットにおいても, すべてが明らか にされているわけではない. 特にラットでは, B_{κ} が糖 質コルチコイドとして作用するという特殊性もあり, 鉱質コルチコイドの代謝においてヒトと異なることは



Fig. 6. Cyclic AMP production by rat adrenal cells exposed to ACTH, A II or potassium. Cyclic AMP output is expressed as ratio of stimulus (pmol) to control (pmol). Each point represents mean \pm SEM of 4 experiments. Significance (p<0.01) is noted with an asterisk.



+分推定されるが詳細は不明である. B_{κ} がアルドステ ロン生合成過程における主要な前駆物質であることは 広く認められ, 一般的には DOC \rightarrow $B_{\kappa} \rightarrow$ 18-hydroxycorticosterone (以下 18-OH- B_{κ} と略) \rightarrow アルドステロ ンが主経路と考えられている. しかしラット副腎を用 いた in vitro の実験成績から, B_{κ} よりむしろ DOC を 前 駆 物 質 と し て DOC \rightarrow 18-hydroxydeoxycorticosterone (以下 18-OH-DOC と略) \rightarrow 18-OH $-B_{\kappa} \rightarrow$ アルドステロン, 又は DOC \rightarrow 18-OH-DOC \rightarrow 11-deoxyaldosterone \rightarrow アルドステロンと進行する生 合成経路を重要と考え, いわゆる alternate late pathway として主張する報告もあり一致していな $1x^{30}-32$).

著者は、DOC-食塩高血圧ラットで認められる低ア ルドステロン血症の機序をステロイド生合成の面より 明らかにするため、諸条件下の副腎遊離細胞を作製し、 ACTH、AII、K負荷に対するアルドステロン、 B_{κ} 反 応を検討した。以下副腎遊離細胞のアルドステロン、 B_K基礎産生量、各種刺激(ACTH、AII、K)に対す る副腎遊離細胞のアルドステロン、 B_{κ} 反応、メジウム 中 cyclic AMP 濃度の順に考察を進めたい。

 各群の副腎遊離細胞のアルドステロン、B_K基礎 産生量について

普通食群に比し,食塩負荷群,DOC高血圧群では有 意にアルドステロン産生量が低下していた。しかし, B_{κ} 産生量は DOC 高血圧群のみ有意に低下していた. アルドステロン/ B_{κ} 比を求めると食塩負荷群, DOC 高血圧群で有意に低値を示した. Na がアルドステロン 生合成系の late step (すなわち B_{κ} からアルドステロン 生合成系の late step (すなわち B_{κ} からアルドステロン なの転換)に作用することはすでに報告され³³⁾³⁴⁾, 滅 塩を行うと late step が活性化されアルドステロン生 成が促進され, 逆に Na 負荷では late step が不活性化 されアルドステロン生成が低下することが明らかにさ れている. 上記の成績は Na の late step への影響を端 的に示したものと思われる. さらに後述の如く A II欠 乏による late step の不活性化も加わっていると考え られる.

2. ACTH 負荷に対する副腎球状層遊離細胞のア ルドステロン, B_R反応について

著者の成績では、食塩負荷群、DOC 高血圧群ともに ACTH 負荷に対するアルドステロン、B_Kの産生は普 通食群に比し低下していた. さらに DOC 高血圧群で は、食塩負荷群に比し B_Kの増加反応はある程度保たれ ていたが、アルドステロンの反応は少なくアルドステ ロン、B_Kの反応に解離がみられた. ACTH のアルドス テロン生合成過程への主要な作用部位はコレステロー ル (cholesterol,以下 chol と略)からプレグネノロン (pregnenolone,以下 Preg と略)への過程にあると考 えられているが³⁵⁾⁻³⁷⁾最近、ACTH の late step への影 響も報告³²⁾されている、今回の実験結果は、アルドステ



Fig. 7. Schematic presentation of aldosterone biosynthesis. Arrows with solid lines represent the synthetic process to aldosterone and those with broken lines indicate possible acting sites of peptides, amine and ions considered. +, stimulatory effect; -, inhibitory effect.

ロン生合成の late step に与る酵素の抑制を示唆して いる。普通食群と比較すると類似のアルドステロン, B_{κ} 増加反応が食塩負荷群においても認められたため, late step の抑制は DOC 投与で生じた Na 増大および 内因性 A IIの低下に起因すると考えた。

さて多くの内分泌腺のホルモン分泌に関し、フィー ドバック機構は生理的調節の最も重要な原則である. ヒト,動物を用いた in vivo および in vitro の系で糖 質コルチコイドによる副腎皮質細胞のステロイド産生 に対する直接抑制作用はすでに報告されている³⁸⁾.ま た鉱質コルチコイドについても原発性アルドステロン 症患者において腺腫摘出後,一過性に残存副腎皮質機 能が抑制される事実が知られており、アルドステロン 分泌に関しフィードバック機構の存在が考えられてい る³⁹⁾. Debreceni らⁿ,さらに Müller⁴⁰⁾らは食塩制限 ラットに DOC,9 α -fluorocortisol を投与してその副 腎スライスからのアルドステロン分泌は抑制されない ことを見い出し、少なくとも末梢レベルでの DOC の副 腎直接抑制(特に late step の抑制) は否定的と思われ る.

3. A II負荷に対する副臀球状層細胞のアルドス テロン、B_K分泌反応について

本実験では普通食群において 5.2×10^{-10} M にて有 意のアルドステロン増加反応を認めた。この濃度は, A II がインキュベーション過程で $80 \sim 90\%$ 破壊され るとすると、ラットの血中 A II レベル($20 \sim 50$ pg/ml) に相当し、十分生理的範囲内といえる。Braley 6^{20} が 報告した如く、生理的濃度の A II に対しアルドステロ ン反応をきたしたことになる。一方、DOC 高血圧群、 食塩負荷群はともにアルドステロン、B_K増加反応が認 められないことより A II に対する副腎球状層細胞の 感受性低下が示唆された。

ヒトにおいて,外因性 A II 負荷に対する血漿アルド ステロン反応は,Na 摂取量により異なることが知ら れている.最近 A II 受容体活性の測定が可能となり, Na 欠乏は副腎皮質 A II 受容体数の増加を,逆に Na 過剰は減少をきたすことが報告された⁴¹¹⁴².しかもこ れら Na バランスの変化に伴う A II 受容体数の増減 は Na バランスそのものの直接的な作用によるもので はなく,流血中の A II 濃度の変化を介するものである ことも明らかとなっている.つまり A II それ自体が副 腎皮質における A II 受容体活性の調節に重要な役割 を果たすものと考えられている⁴².

一方Kも副腎AII受容体活性を調節する重要な 因子とする報告もあり,高K食摂取により血漿AII 濃度とは無関係にAII受容体数の増加をきたすこと が明らかにされている⁴³⁾. なお A II の副腎皮質アルドステロン生合成系への 作用は、ACTH と同様 chol から preg への転換を促進 すると考えられているが、A II の late step への影響も 報告されている³²⁾. A II 拮抗物質の一種である desasp¹-, isoleucine⁸- A II によってA II 投与時のアル ドステロン増加は抑制されても ACTH 投与時のアル ドステロン増加は抑制されないことより、副腎皮質の アルドステロン分泌に関与するA II 受容体と ACTH 受容体とは異なるものと考えられている⁴⁴⁾. 近 年、水越ら⁴⁵⁾は in vivoの動物実験から慢性 Na 貯留 時に A II に対する副腎皮質球状層細胞のアルドステ ロン分泌を抑制する未知因子の存在を推定し、さらに その未知因子が Na、K-adenosine triphosphatase inhibitor としての特性を有することを報告した. この 点は今後さらに明らかにされるべきと思われる.

4. K 負荷に対する副腎球状層遊離細胞のアルド ステロン, B_K分泌反応について

普通食群,食塩負荷群では,K負荷によりアルドス テロン, B_{κ} の有意の増加反応が認められたが,DOC 高 血圧群ではアルドステロンとともに B_{κ} の反応も認め られなかった.

さて, K 投与がアルドステロン分泌を亢進し, 逆に K欠乏が分泌を抑制することはよく知られてい る⁴⁶⁾⁴⁷⁾.約0.3 mEq/Lというわずかな血清 K 濃度の 上昇によっても明らかなアルドステロン分泌がみられ ること48), 副腎皮質遊離細胞を用いた実験系でもメジ ウム中 K 濃度の上昇によりアルドステロン分泌も増 加すること49),腎摘除術後,レニン産生が欠如している 患者でも K 投与によりアルドステロン分泌増加が観 察されること⁵⁰⁾より、K 自体がアルドステロン分泌の 直接刺激になることが確認されている.しかしKのア ルドステロン分泌刺激の機序は、現在でも明らかにさ れていない. 副腎皮質細胞内 K 濃度を変えることによ り作用するという Boyd ら51)の仮設は現在, Kの直接 測定の結果,支持されていない52).K が副腎皮質球状層 細胞におけるアルドステロン生合成系のどの段階に作 用するかについては現在なお不明な点が多い。しかし 一般的には early step, late step の両方に作用する と考えられている³²⁾. 最近 K の効果は濃度により異な り、0~6 mEq/L の範囲の上昇は early step, late step 両反応を促進し、アルドステロン生合成の増加をもた らすが、5~12 mEq/L の高いレベルでの上昇は early step は促進するが、late step の反応を抑制する結果ア ルドステロン合成は増加しないと報告されている53)

DOC 高血圧群で K に対する反応がアルドステロン のみならず B_{κ} についても低下していた点の説明は困 難である. おそらく、DOC 高血圧群では PRA が食塩 負荷群に比しさらに低値で,アルドステロン,B_Kの基礎産生量とも低下していたので,これらホルモンの基礎産生量の低下がKに対する反応性低下をもたらしていると推測される.

以上,各種刺激に対する副腎遊離細胞のアルドステ ロン, B_K反応について考察してきたが, 次の3点に注 目したい.まず ACTH, A II, K のいずれの刺激にお いてもある濃度以上の刺激濃度ではアルドステロン産生 が低下する現象がみられる点である。この点に関連し Fredlundら⁵⁴⁾は, 腎のNa, K-adenosine triphosphatase が低濃度のAIIで刺激され、高濃度AIIでは刺激さ れない事実を報告している。第2に、アルドステロン 産生について ACTH が A II よりはるかに強力な stimulator であった点である. この点については Braleyら26)も同様の事実を指摘している.本実験では普 通食群のアルドステロン最大反応量を比較すると, ACTH は A IIより約3倍のアルドステロンを産生し ていた. ヒトでの報告55)とは若干異なるようである。 ACTH はアルドステロン分泌に対し,許容作用をもつ とする考えが支配的だが、上記の成績は少なくとも ラットのアルドステロン分泌調節にはAIIよりも ACTH がより優勢にはたらいているとも考えられる. しかし一面、生理的濃度を越えた実験条件であり、急 性刺激効果である点を考慮すべきであろう。中村ら50 は、副腎A II 受容体数は種属により著しく異なり、ウ サギに比しラットでは少ないことを報告した. この点 は上記の所見と関連があるのかも知れない。ラットの 副腎では angiotensin III(以下 A IIIと略)に特異的な 受容体が見い出されており57, さらにヒトやイヌと異 なりラットでは、血漿中の A III濃度が A II よりも高 いことが知られている58).A Шの昇圧作用はA Ⅱの 1/5 で、アルドステロンの増加作用は A II とほぼ等し いと考えられている⁵⁹⁾.これらの事実より,ラットでは A IIIが生理学的に意味をもつ可能性があり、今後の検 討を要する. 第3にAII, ACTH, Kいずれの刺激も early step, late step 共に作用する可能性が示唆され た点である。しかし両ステップの相対的重要性につい ては不明である.late step に与る酵素が rate-limiting でないなら,各種刺激の late step への作用はほとんど 生理学的な意義をもたないと考えられている10.

最後に、メジウム中 cyclic AMP を測定した成績に 言及する. 今回の成績からはAII, Kの steroidogenesis への cyclic AMPの関与を積極的に示唆す る成績は得られなかった. 球状層細胞においても ACTH に対し cyclic AMPの有意の反応がみられな かったが、これは受容体の数が関連していると思われ る. ACTH の steroidgenesis 刺激効果は, cyclic AMP を介するという学説が支配的であるが⁶⁰⁾, A II, K に 関しては結論が得られておらず, cyclic AMPの関与 については否定的な報告が多い⁶¹⁾⁶²⁾. 近年, A II, K に よるアルドステロン産生に Ca⁺ が重要な役割を担っ ていると報告され⁶²⁾, 注目されている.

論

結

DOC-食塩高血圧ラットのアルドステロン分泌抑制 の機序をアルドステロン生合成の面より明らかにする ため、DOC 高血圧群、食塩負荷群、普通食群より作製 した副腎球状層ならびに束・網状層遊離細胞を用い、 in vitro にて各種刺激に対する鉱質コルチコイド反応 性を検討した.

1. 副腎遊離細胞は Haning ら¹⁴の方法に準じて, コラゲナーゼ処理により作製した。この方法で球状層 側への束・網状遊離細胞の混入率は平均9.8%であっ た.また副腎1個あたり球状層側で平均1.3×10⁵個, 束・網状層側で平均2.4×10⁶個の遊離細胞が得られ た.

2. 体重は DOC 高血圧群, 食塩負荷群, 普通食群の 順で有意の増加を認めた。副腎重量は DOC 高血圧群 で有意に低下していた。血清 Na は 3 群間で有意差は 認めなかったが, 血清 K は DOC 高血圧群で有意に低 値であった。PRA, PA は 食塩負荷群, DOC 高血圧 群でともに有意に低値であったが, PB_Rには 3 群間で 有意差は認めなかった。

3. 対象各群の副腎球状層遊離細胞のアルドステロ ン、 B_{κ} 基礎産生量をみると、食塩負荷群、DOC 高血圧 群においてアルドステロン産生量は有意に低下してい たが、 B_{κ} 産生量は DOC 高血圧群においてのみ有意に 低値を示した.アルドステロン/ B_{κ} 比は食塩負荷群、 DOC 高血圧群において有意に低下していた.

4. 対象各群の副腎球状層遊離細胞の各種刺激に対 する鉱質コルチコイド分泌反応については、まず ACTH 負荷に対して、アルドステロンは、普通食群、 食塩負荷群では有意の反応を示したが、DOC 高血圧群 では無反応であった。 B_{κ} は3群とも有意の反応を認め た. A II 負荷に対するアルドステロン反応は ACTH 負荷と同様の成績であったが、 B_{κ} は食塩負荷群および DOC 高血圧群では、普通食群と異なりともに無反応で あった。K 負荷に対しても、普通食群、食塩負荷群と もにアルドステロン、 B_{κ} の有意の反応を示したが、 DOC 高血圧群ではアルドステロン、 B_{κ} ともに無反応 であった。ACTH、K 負荷に対し反応の認められた食 塩負荷群でもアルドステロン/ B_{κ} 比は普通食群に比し 有意に低下していた。ちなみにA II,K 負荷に対しメ ジウム中 cyclic AMP 反応は認められなかった。 以上の如く、DOC 高血圧群では ACTH に対しアル ドステロンは無反応であるが、 B_{κ} の反応は認められる ことより、アルドステロン生合成の late step に与る酵 素系が抑制されている可能性が示唆された.又A II に 対しては、アルドステロンとともに B_{κ} の反応が認めら れないことより、A II に対する副腎球状層の感受性が 示唆された.なお食塩負荷群でも、アルドステロン生 合成の late step 酵素系の抑制が推測されたことより、 DOC 高血圧群でみられたアルドステロン分泌抑制は は、副腎球状層細胞の A II に対する感受性低下(A II 欠乏と低 K 血症による) とアルドステロン生合成の late step に関与する酵素系抑制(Na 増大とA II 欠乏 による)が主因をなしているものと考えられた.

謝 辞

稿を終えるにあたりにあたり,御指導,御校閲を賜った竹 田亮祐教授,御教示,御鞭達を賜った金沢医科大学内分泌内 科森本真平教授に深甚なる謝意を表します.

又御協力を頂いた金敬珠博士に心から感謝致します.

なお本論文の要旨は,第53回日本内分泌学会総会におい て発表した。

文 献

1) Selye, H. C., Hall, C. E. & Rowley, E. M.: Malignant hypertension produced by treatment with desoxycorticosterone acetate and sodium chloride. Can. Med. Ass. J., 49, 88-92 (1943).

2) Dusting, G. J., Harvis, G. S. & Rand, M. J.: A specific increase in cardiovascular reactivity related to sodium retention in DOCA-salt-treated rats. Clin. Sci. Mole. Med., 45, 571-581 (1973).

3) Kazda, S., Phlova, I., Bibr, B. & Kockova, J.: Norepinephrine content of tissues in DOCA hypertensive rats. Am. J. Physiol., 216, 1472-1475 (1969).

4) Pettinger, W. A., Marchelle, M. & Augusto, L.: Renin suppression by DOC and NaCl in rat. Am. J. Physiol., 221, 1071-1074 (1971).

5) Menard, J. & Catt. K. J.: Measurement of renin activity, concentration and substrate in rat plasma by radioimmunoassay of angiotensin I. Endocrinology, 90, 422-430 (1972).

6) 宮本正治:低 renin 本態性高血圧症の副腎皮質 機能に関する研究。十全医会誌,88,549-562 (1979).

7) Debreceni, L. & Csete, B.: The role of a feedback mechanism in the regulation of aldotterone secretion in the rat. Acta Endocrinol., 73, 282 -288 (1973). 8) Singer, B. & Stack-Dunne, M. P.: Secretion of aldosterone and corticosterone by the rat adrenal. Nature, 174, 790-791 (1954).

9) Campbell, W. B. & Pettinger, W. A.: Sodium chloride suppression of renin release in the unanesthetized rat. Endocrinology, 97, 1394-1397 (1975).

10) Fraser, R., Brown, J. J., Lever, A. F., Mason, P. A. & Robertson, J. I. S.: Control of aldosterone secretion. Clinical Science, 56, 389-399 (1979).

11) Miller, R. T., Douglas, J. G. & Dunn, M. J.: Dissociation of aldosterone and prostaglandin biosynthesis in the rat adrenal glomerulosa. Prostaglandins, 20, 449-462 (1980).

12) de Wardener, H. E., Mills, I. H., Clapham, W. F. & Hayter, C. J.: Studies on the efferent mechanism of the sodium diuresis which follows the administration of intravenous saline in the dog. Clinical Science (Oxf.), 21, 249-251 (1961).

13) Mills, I. H., de Wardener, H. E., Hayter, C. J. & Clapham, W. F.: Studies on the afferent mechanism of the sodium cloride diuresis which follows intravenous saline in the dog. Clinical Science (Oxf.), 21, 259-261 (1961).

14) Haning, R., Tait, S. A. S. & Tait, J. F.: In vitro effects of ACTH, angiotensins, serotonin and potassium on steroid output and conversion of corticosterone to aldosterone by isolated adrenal cells. Endocrinology, 87, 1147-1167 (1970).

15) Kloppenborg, P. W. C., Island, D. P., Liddle, G. W., Michclakis, A. M. & Nicholson, W. E. : A method of preparing adrenal cell suspension and its applicability to the in vitro study of adrenal metabolism. Endocrinology, 82, 1053-1058 (1968).

16) Kitabchi, A. E. & Sharma, R. K.: Corticosteroidogenesis in isolated adrenal cells of rats. I. Effects of corticotropins and 3', 5'-cyclic nucleotides on corticosterone production. Endocrinology, 88, 1109-1116 (1971).

17) Sayers, G., Swallow, R. L. & Giordano, N. D. : An improved technique for the preparation of isolated rat adrenal cells. : A sensitive, accurate and specific method for the assay of ACTH. Endocrinology, 88, 1063-1068 (1971).

18) Sharma, R. K.: Regulation of steroidogenesis by adrenocorticotoropic hormone in isolated

adrenal cells of rat. J. Biol. Chem., 248, 5473-5476 (1973).

19) Campbell, D. J.: Increased steroidogenesis by rat zona glomerulosa cells with increased cell concentration in vitro: evidence for a novel aldosterone-stimulating factor and implications regarding aldosterone biosynthesis. J. Endocrinol., **94**, 225 -241 (1982).

20) Fraser, R., Brown, J. J., Lever, A. F., Mason, P. A. & Robertson, J. I. S.: Control of aldosterone secretion. Clinical Science, 56, 389-399 (1979).

21) Matsuoka, H., Mulrow, P. J. & Li, C. H.: β - Lipotropin : a new aldosterone-stimulating factor. Science, 209, 307-308 (1980).

22) Müller, J.: Aldosterone stimulation in vitro III. Site of action of different aldosterone-stimulating substances on steroid biosynthesis. Acta Endocrinol., 52, 515-526 (1966).

23) Müller, J.: Steroidogenetic effect of stimulators of aldosterone biosynthesis upon separate zones of the rat adrenal cortex. European J. Clin. Invest., 1, 180-187 (1970).

24) Spät, A., Solyom, J., Sturgz, J., Meszaros, I. & Ludwig, E. : Effect of angiotensin superfusion on the rate of aldosterone production by incubated rat adrenals. Acta Physiol. Acad. Sci. Hung., 35, -151 (1969).

25) Tait, S. A. S., Schulster, D., Okamoto, M., Flood, C. & Tait, J. F.: Production of steroid by in vitro superfusion of endocrine tissue. II. Steroid output from bisected whole, capsular and decapsulated adrenals of normal intact, hyperphysectomized and hypophysectomized-nephrectomized rats as a function of time of superinfusion. Endocrinology, 86, 360-382 (1970).

26) Braley, L. M. & Williams, G. H. : Rat adrenal cell sensitivity to angiotensin II, α^{1-24} ACTH, and potassium : a comparative study. Am. J. Physiol., 233, E402-E406 (1977).

27) Bing, R. F. & Schulster, D.: Steroidogenesis in isolated rat adrenal glomerulosa cells: Response to physiological concentration of angiotensin II and effects of potassium, serotonin and (Sar¹, Ala⁸)-Angiotensin II. J. Endocrinol., 74, 261-272 (1977).

28) Douglas, J., Aguilera, G., Kondo, T. & Catt,

K.: Angiotensin II receptors and aldosterone production in rat adrenal glomerulosa cells. Endocrinology, **102**, 685-696 (1978).

29) Davis, W. W., Burwell, L., Casper, A. G. T. & Bartter, F. C.: Site of action of sodium depletion on aldosterone biosynthesis in the dog. J. Clin. Invest., 47, 1425-1434 (1968).

30) Müller, J.: Alternate pathway of aldosterone biosynthesis. Acta endocrinol., (Suppl 212) 85, 91 (1977).

31) Fattah, D, J., Whitehouse, B. J. & Vinson,
G. P.: Biosynthesis of aldosterone from 18-hydroxylated precursors by rat adrenal tissue in vitro. J. Endocrinol., 75, 187-195 (1977).

32) Aguilera, G. & Catt, K. J.: Loci of action regulators of aldosterone biosynthesis in isolated glumerulosa cells Endocrinology, 104, 1046-1062 (1979).

Blair-West, J. R., Brodie, A., Coghlan, J. P., Denton, D. A., Flood, C., Goding, J. R., Sdoggins,
B. A., Tait, J. F., Tait, S. A. S., Wintour, E. M. & Wright, R. D.: Studies on the biosynthesis of aldosterone using the sheep adrenal transplant.: Effect of sodium depletion on the conversion of corticosterone to aldosterone. J. Endocrinol., 46, 453 -476 (1970).

34) Tarjan, E., Spät, A., Balla, T. & Szekely, A.: Role of the renin-angiotensin system in the adaptation of aldosterone biosynthesis to sodium restriction in the rat. Acta Endocrinol., 94, 381-388 (1980).
35) Kaplan, N. M.: The biosynthesis of adrenal steroids: Effects of angiotensin II, adrenocorticotropin, and potassium. J. Clin. Invest., 44, 2028 -2029 (1965).

36) Müller, J.: Aldosterone stimulation in vitro. III Site of action of different aldosterone-stimulating substances on steroid biosynthesis. Acta Endocrinol., **52**, 515-526 (1966).

37) Williams, G. H., Dluhy, R. G.: Aldosterone biosynthesis, Interrelationship of regulatory factors. Am. J. Med., **53**, 595-605 (1972).

38) Saito, E., Ichikawa, Y. & Homma, M.: Direct inhibitory effect of dexamethasone on steroidogenesis of human adrenal in vivo. J. Clin. Endocrinol. Metab., 48, 861-863 (1979).

39) Biglieri, E. G., Slatone, P. E. & Silens, W.: Postoperative studies of adrenal function in primary aldosteronism. J. Clin. Endocrinol. Metab., 26, 553-558 (1966).

40) Müller, J.: Decreased aldosterone production by rat adrenal tissue in vitro due to treatment with 9-Fluorocortisol, Dexamethasone and Adrenocorticotrophin in vivo. Acta Endocrinol., **63**, 1-10 (1970).

41) Aguilera, G., Hauger, R. L. & Catt, K. J.: Control of aldosterone secretion during sodium restriction. Adrenal receptor regulation and increased adrenalsensitivity to angiotensin II. Proc. Natl. Acad. Sci., **75**, 975-979 (1978).

42) Aguilera, G., Schirar, A., Baukal, A. & Catt,
K. J.: Angiotensin II receptors. Properties and regulation in adrenal glomerulosa cells. Circ. Res.,
46 (suppl. I) 1-118 (1980).

43) Douglas, J. G.: Potassium iron as a regulator of adrenal angiotensin II reseptors. Am. J. Physiol., 239, E317 (1980).

44) Ikeda, F., Kono, T., Oseko, F., Imura, H. & Endo, J.: Lack of inhibition of ACTH-induced aldosterone stimulation by des- asp¹-, ile⁸-angiotensin II in man. Endocrinol. Japon., **26**, 631-634 (1979).

45) 三浦 清,吉永 馨,阿部圭志:第12回河口湖カ ンファレンス,高血圧とホルモン,71-85頁,医歯薬出 版,東京,1978.

46) Funder, J. W., Blair-West, J. R., Coghlan, J.
P., Denton, D. A., Scoggins, B. A.眷& Wright, R.
D.: Effect of plasma (K⁺) on the secretion of aldosterone. Endocrinology, 85, 381-388 (1969).

47) Boyd, J. E. & Mulrow, P. J.: Further studies of the influence of potassium upon aldosterone production in rat. Endocrinology, **90**, 299-302 (1972).

48) Boyd, J. E. & Mulrow, P. J.: Intracellular potassium: the regulator of aldosterone production. J. Clin. Invest. 51, 13a (1972).

49) Fredlund, P., Saltman, S., Kondo, T., Douglas, J. & Catt, K. J.: Aldosterone production by isolated glomerulosa cells: modulation of sensitivity to angiotensin II and ACTH by extracellular potassium concentration. Endocrinology, 100, 481-486 (1977).

50) Bayard, F., Cooke, C. R., Tiller, D. J., Beitins, I. Z., Kowarski, A., Walker, W. G., Migenon, C. J.: The regulation of aldosterone secretion in anephric man. J. Clin. Invest., 50, 1585 -1595 (1971).

51) Boyd, J. E., Palmore, W. P. & Mulrow, P. J.: Role of potassium in the control of aldosterone secretion in the rat. Endocrinology, 88, 556-565 (1971).

52) Mendelsohn, F. A. & Mackie, C.: Relation of intracellular K and steroidogenesis in isolated adrenal zone glomerulosa and fasciculata cells. Clinical Science and Molecular Medicine, 49, 13-26 (1975).

53) Mckenna, T. J., Island, D. P., Nicholson, W. & Liddle, G. W.: The effects of potassium on early and late steps in aldosterone biosynthesis in cells of the zona glomerulosa. Endocrinology, 103, 1411-1416 (1978).

54) Fredlund, P., Saltman, S., Catt, K. J.: Aldosterone production by isolated adrenal glomerulosa cells: Stimulation by physiological concentrations of angiotensin II. Endocrinology, 97, 1577 -1586 (1975).

55 Williams, G. H. & Eraley, L. M. : Effects of dietary sodium and potassium intake and acute stimulation on aldosterone output by isolated human adrenal cells. J. Clin. Endocrinol. Metab., 45, 55–64 (1977).

56) 中村隆一,猿内享男,江口豊寿,阿部由紀子,伊藤 啓:副腎及び大動脈アンジオテンシン II レセプ ターの測定法の検討,日内分泌会誌,56,148-156 (1980).

57) Devynck, M. A., Pernollet, M. G., Matthews, P. G., Khosla, M. C., Bumpus, F. M. & Meyer, P. : Specific receptors for des-asp¹-angiotensin II (angiotensin III) in rat adrenals. Proc. Natl. Acad. Sci., 74, 4029-4032 (1977).

58) Semple, P. F. & Morton, J. J.: Angiotensin II and angiotensin III in rat blood. Circ. Res., 38 (Suppl. 2), 122-126 (1976).

59) Kono, T., Ikeda, F., Oseko, F., Imura, H. & Endo, J.: Biological activity of des-asp¹-ang-iotensin II in man. J. Clin. Endocrinol. Metab., 50, 40 -45 (1980).

60) 岡 博,大沢仲昭,加藤順三:ホルモンレセプ ター,92-123頁,中外医学社,東京。1977.

61) Peytremann, A., Nicholson, W. E. & Brown, R. D.: Comparative effects of angiotensin and ACTH on cyclic-AMP and steroidogenesis in isolated bovine adrenal cells. J. Clin. Invest., 52, 835 本

定

-842 (1973).

62) Saruta, T., Cook, R. & Kaplan, M.: Adrenocortical steroidogenesis: Studies on the mechanism of angiotensin and electrolytes. J. Clin. Invest., 51, 2239-2245 (1972).

63) Fakunding, J. L., Chow, R. & Catt, K. J.: The role of calcium in the stimulation of aldosterone production by adrenocorticotoropin, angiotensin II, and potassium in isolated glomerulosa cells. Endocrinology, **105**, 327-333 (1979).

Studies on the Mineralocorticoid Production by Isolated Adrenal Glomerulosa Cells of Deoxycorticosterone (DOC)-Salt Hypertensive Rats Akira Honjo, Department of Internal Medicine (II) (Director: Prof. R. Takeda), School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa, 920 – J. Juzen Med. Soc., 93, 399–414 (1984)

Key words: Isolated rat adrenal cell, Aldosterone biosynthesis, DOC-salt hypertensive rat

Abstract

The mechanism underlying the suppressed secretion of aldosterone in deoxycorticosterone (DOC)-salt hypertensive rats is not clear. The present studies were designed to clarify this mechanism by evaluating the responsiveness of mineralocorticoid to isoleucine-5-angiotensin II (AII), α^{1-24} adrenocorticotropic hormone (ACTH) and potassium in isolated glomerulosa cells of DOC-salt hypertensive rats compared with that in those of normal and salt-loaded rats. Male Wister rats weighing about 50g were kept on normal sodium diet (0.23% Na, 0.95% K and tap water, normal rats), high sodium diet (0.23% Na, 0.95% K and 1% saline, salt-loaded rats) or high sodium diet plus DOC treatment (DOC-treated hypertensive rats). A dose of 12.5 mg/kg of DOC acetate, in a microcrystal suspension, was subcutaneously injected once a week for 4 weeks. Glomerulosa cell suspension was prepared from the adrenal capsules by collagenase digestion. Two milliliter aliquots of the cell suspension were incubated for 2 hr at 37° C under $95\% O_2 - 5\%$ CO_2 , in the presence of a stimulant; AII at 5.2 x $10^{-14} - 5.2 \times 10^{-6}$ M, ACTH at 5.9 x 10^{-14} -5.9×10^{-6} M or potassium at 2.2-13 mEq/L. Basal production of corticosterone (Kendall's compound B : B_K) by glomerulosa cells was significantly lower in the DOC-salt hypertensive rats than in the normal rats, while the production in the salt-loaded rats did not differ. Basal production of aldosterone by glomerulosa cells was significantly lower in both the DOC-treated hypertensive and the salt-loaded rats than in the normal rats. During cell incubation, in the normal rats B_K and aldosterone production were increased by the three stimuli. In the DOCtreated hypertensive rats, B_K production was increased only by ACTH, while aldosterone production was not increased by the three stimuli. In the salt-loaded rats, B_K and aldosterone production were increased by ACTH or potassium but not by AII. The ratios of aldosterone to B_{K} outputs after ACTH or potassium stimulation in the salt-loaded rats were significantly lower than those in the normal rats. These results suggest that main mechanisms underlying the suppressed secretion of aldosterone in DOC-salt hypertensive rats may be due to the reduced sensitivity of glomerulosa cells to AII and the inhibited enzyme activity in the late step of aldosterone biosynthesis in the adrenal zona glomerulosa. In addition, it appears that the reduced sensitivity to AII was caused by endogenous AII deficiency and hypokalemia and the inhibited enzyme activity by sodium excess and endogenous AII deficiency.