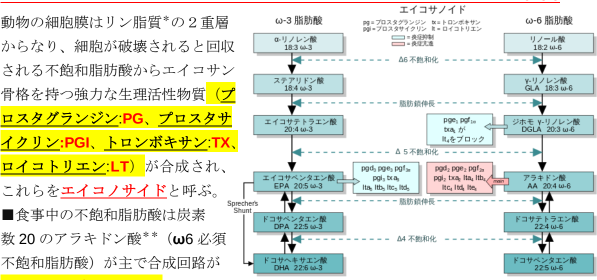
脂肪代謝と必須脂肪酸(2) プロスタグランジンと COX. COX-2 阻害剤

2016.9

からなり、細胞が破壊されると回収 される不飽和脂肪酸からエイコサン 骨格を持つ強力な生理活性物質(プ ロスタグランジン:PG、プロスタサ イクリン:PGI、トロンボキサン:TX、 ロイコトリエン:LT)が合成され、 これらを<u>エイコノサイド</u>と呼ぶ。 ■食事中の不飽和脂肪酸は炭素 数 20 のアラキドン酸**(ω6 必須

不飽和脂肪酸)が主で合成回路が



アラキドン酸カスケード。 PG は M.W. Goldblatt が 1935 年発見(腎動脈狭窄高血圧の H. Goldblatt は別人)。 アラキドン酸にシクロオキシゲナーゼ(Cyclooxygenase, COX) が作用するとアラキドン酸カスケードに入り PGG。、PGH。が合成され次いで PG 系又 はTX系の合成がはじまる。 アラキドン酸にリポキシゲナーゼが作用するとロイコト リエン合成系でLT が合成される。■NSAIDs は COX 活性を阻害しアラキドン酸からの PGH₂合成を阻害、PGとTX合成を抑制する。 COXにはCOX1とCOX2のサブタイ プがあり、COX1 は全身組織で常時発現しており PG を産生して胃酸の分泌の抑制、止 血、腎血流維持***など。 COX2 は炎症により誘導される酵素で炎症部位に PG を大 量に産生し痛みを引き起こす。 従来の COX 阻害剤(アスピリン、インダシン、ロキ ソニン) は非選択的に COX1、2 を両方阻害するので抗炎症作用の他に胃潰瘍や腎障害 の副作用がある。 COX2 選択的阻害剤セレコキシブが開発され米国で広く使用された が COX2 阻害剤は心筋梗塞を増加、突然死の原因となることが明らかになった。 これ は COX2 を阻害して血小板凝集を防ぐプロスタサイクリン (PGI) 産生を阻害しながら COX1 が産生する血管収縮・血小板凝集を起こすトロンボキサン (TX) 産生を阻害し ないのが原因。 COX2 選択的阻害剤のロフェコキシブは市場から撤退(ビオックス、 日本未承認、セレコックスは販売)。 アセトアミノフェンは COX3 阻害。■アスピリ ンの作用も PG 合成抑制。低用量アスピリンは血小板の COX を非可逆的に阻害し PGI とTXの産生を阻害。 TX 産生優位の血小板には核(DNA)が無いので COX の再合成 ができない。 PGI 産生優位の血管内皮細胞には核があるので COX を再合成でき、結果 的にプロスタサイクリンが増加、トロンボキサンを減少させて血小板抗凝集作用を発揮。 ところが大量のアスピリンは血管内皮細胞の PGI 産生も阻害するので血小板抗凝集作 用が消失してしまう。これが<mark>アスピリン・ジレンマ</mark>。 ■糖質ステロイドホルモンは **COX** 合成阻害(COX2の方を強く阻害)。 リポコルチン(lipocortin)産生を誘導しホスホ リパーゼ A₂(PLA₂)も阻害しアラキドン酸遊離を抑制。また PG やLT の生成も抑制、 IL-1 などのサイトカインのマクロファージからの遊離も抑制する。

^{*}ヒトは飽和脂肪酸のステアリン酸から ω 9 不飽和脂肪酸を合成できる、 ω 6(リノール酸、 χ リノレン酸、アラキドン酸)、 ω3 (αリノレン酸、エイコサペンタエン酸 (EPA)、ドコサヘキサエン酸 (DHA)) は合成不可。**アラキドン酸は植物 にはないのでネコなど合成できない種は動物の捕食が必要。 ***ロキソニンの心不全は GFR 減少による体液量増加。