平成16年度厚生労働科学研究費(循環器疾患総合研究事業) 日本人の食事摂取基準(栄養所要量)の策定に関する研究 主任研究者 柴田 克己 滋賀県立大学 教授

Ⅲ. 分担研究者の報告書

14. ビタミンΕ (α-トコフェロール) 栄養状態の加齢に伴う変化と食物アレルギーに対する作用

分担研究者 森口 覚 山口県立大学 教授

研究要旨

ビタミンE は日本人の食事摂取基準 (2005 年版) から α ートコフェロール (α -T) としての摂取でその 栄養摂取状況を考えることとなり、人体への生理作用に対する影響について興味が持たれる。本研究で は、①健常高齢者の血漿ビタミン E 栄養状態、②健常高齢者の血漿ビタミン E 濃度と細胞性免疫能お よび③食物アレルギーの発症・進展とビタミン E について検討した. まず、健常高齢者の血漿ビタミ ン E 濃度に関しては、65 歳以上の健常高齢者では血漿 α-T 濃度の低下はほとんどみられず、むしろ 20 歳代の若者と比べ若干高い値を示す者さえみられた. しかし、実際は α-T が血中に存在する際には VLDL-コレステロール内にあり、しかも、高齢者ではコレステロール、中性脂肪の血中レベルの上昇す る者が多いことから, 高齢者のビタミンE栄養状態を判断する場合にはこれら脂質の変動も考慮する必 要がある. 次に、健常高齢者の血漿ビタミン E 濃度と細胞性免疫能に関しては、末梢血 T 細胞機能は 20 歳代の若者と比べ明らかに高齢者では低下していた。 さらに、65 歳以上の高齢者においても年齢の 上昇に伴いT細胞機能が低下することを認めた. 血漿α-T濃度と末梢血T細胞機能との関連をみた場合, 有意な相関はみられなかったが、血漿 α-T 濃度を血漿 VLDL-コレステロール濃度で除したものと末梢 血T細胞機能との関連をみた場合には有意な正相関を認めた. これら結果から, 高齢者の健康保持・増 進を図るうえで十分なα-Tの摂取が必要であると考えられる. 最後に、食物アレルギーぼ発症・進展に 対するビタミン E 補足効果に関しては、卵白アルブミン誘発食物アレルギーモデルマウスを用いて、ア レルギーの発症・進展に対する α —T 投与効果について検討したところ、 α -T 摂取により血中ヒスタミ ン濃度やロイコトリエン(LTB4)濃度が対照に比べ低いことを見出した。この機序として、血清総 IgE 濃 度や卵白アルブミン特異的血清 IgE 濃度が α-T 摂取により著明に低下することを見出した。さらに、以 上, α-T は免疫賦活作用だけでなく、アレルギーなどの免疫系が異常に亢進した場合にもそれを正常化 する作用を有していることが示唆された.

A. 目的

わが国では急速に高齢化が進み,2020年には65歳以上の高齢者人口は総人口の25%を超えると予測されている¹⁾.高齢者の主たる死因として,脳血管疾患,心疾患,悪性新生物そして肺炎があげられ,中でも,肺炎による死亡率が高齢者において高いという特徴がある²⁾.これは,高齢者における細胞性免疫能の低下と関連していることが考えられ^{3,4)},高齢者にとって細胞性免疫能の維持は肺炎等の感染症を予防する上でも重要である.

我々は、老化モデル動物である自然高血圧 易発症ラット (SHR) を用いて、高ビタミン E 食投与が加齢に伴い低下した細胞性免疫能を改善することを見出し、報告している 5 , 6). また、Meydani らは、高齢者における細胞性免疫能低下が、プロスタグランジン $E_2(PGE_2)$ 産生の増加と密接に関係すること、そしてさらに、高齢者にビタミン E (VE) を補足することにより PGE_2 産生が抑制され、その結果として低下した細胞性免疫能が改善されることを見出している 7).

また、我々は高齢者の細胞性免疫能を維持するためにはマクロファージ($M\phi$)が重要な役割を果たしていることを見出している 8).最近 $M\phi$ から産生される一酸化窒素 (NO) が、マイトジェン刺激に伴う T 細胞増殖能に対して抑制的に作用することが報告されている 9,10).さらに、NO は生体内で遊離のアラキドン酸から PGE_2 を合成する酵素であるシクロオキシゲナーゼ (Cox) の活性を上昇することが見出されている 11).この結果は、NO による T 細胞増殖能の抑制が PGE_2 産生と関連することを示唆するものである.

そこで、本研究では疫学的に高齢者の細胞性免疫能について調査するとともに、それと血中ビタミンEおよびNO濃度との相関について比較検討した.

また,一方では,近年,我が国では食物アレルギー,アトピー性皮膚炎,花粉症などのアレルギー疾患を持つ人が著明に増加しており問題となっている。その原因として,高蛋白・高栄養な食生活や,大気汚染,花粉,ダニなどのアレルゲンの増加,社会的ストレスの増加など多くの要因の関与が考えられている。最近,ヒトおよび実験動物において高ビタミンE(VE)

摂取がアレルギーの発症, 進展に対して有益な効果をもたらすことが見出され, その効果が期待されている $^{12-14}$). 本研究では, オボアルブミン(OVA)誘発食物アレルギーモデルマウスを用いてアレルギー発症に対する高 VE 食投与の影響について検討した. また, これまでの報告のほとんどはVEとして α -トコフェロール(α -Toc)を用いているが, 今回の実験では α -Toc に加えて γ -トコトリエノール(γ -T3)の抗アレルギー作用についても併せて検討を行った.

B. 研究方法

健常高齢者におけるビタミンE栄養状態 と細胞性免疫能に関する研究

対象者ならびに調査期間

山口県大島群東和町在住の高齢者の中で、調査内容を説明し、承諾が得られた者の中から、さらに、血液検査等によって選ばれた健常高齢者 192 名 (男性 66 名、女性 126 名、平均年齢 75.1±0.4歳)を対象として、2003 年 9 月から 2004 年 10 月にかけて調査を実施した. 比較対象として、本大学の女子大生 14 名 (平均年齢 19.4±0.3歳)についても同様の調査を実施した. 血液サンプルは調査当日の午前中に各被験者から採取され、以下の免疫能測定および生化学分析に用いられた.

末梢血リンパ球の調整

へパリン処理された血液をリンパ球分離培地(LSM; ICN Biomedicals, Inc.)上に重層,2000rpm,20分間遠心することにより末梢血リンパ球を得た.リンパ球の一部は0.2%酢酸にて希釈後,血球計算盤にて数の算定に用いられた.残りのリンパ球は5%ウシ胎児血清(FBS)入りRPMI-1640培養培地(Sigma Chemical, St. Louis,MO)を用いて各分析に必要な数に調整された。

末梢血リンパ球増殖能

 $2\times10^6 \text{cells/ml}$ に調整された末梢血リンパ球を 96wel の平底プレートに triplicate で加え, さらに培地, PHA (終濃度 $10\,\mu\,\text{g/ml}$) あるいは Con A (終濃度 $5\,\mu\,\text{g/ml}$) (ともに Sigma) と共培養した. 72 時間, 37°C の CO_2 インキュベーター内で培養後, $10\,\mu\,\text{l}$ の MTT 溶液を各 well に添加し, さらに CO_2 インキュベーター内で 4 時間培養した. その後,

 $100 \, \mu \, 1$ の Isopropanol/HCl を加え、ピペッティング後、マイクロプレートリーダー (Bio Rad、東京) により、550nm の波長で吸光度を測定した. 測定結果は刺激サンプルの吸光度を培地のみと培養したサンプルの吸光度で割った刺激係数として表した. 血漿 NO 濃度

生体内で産生された NO は直ちに代謝され、より安定な NO_2^- あるいは NO_3^- になる. NO_2^- を測定するグリース法 15 (測定波長540nm) を用いて測定した値を血漿 NO 濃度として考察した. $50\,\mu$ 1 の血漿と同量のグリース試薬 (1%スルファニルアミド、0.1%の N-1-ナフチルチレンジアミン・2HC1 を含む 2.5%ホスホン酸溶液)を混合し、15分間室温にて反応させた. マイクロプレートリーダー(Bio Rad 、東京)により 540nmで吸光度を測定した. NO 濃度は、亜硝酸ナトリウム溶液を用いた標準曲線の吸光度から算出された.

血漿 α- トコフェロール濃度

血漿中の α - トコフェロールは、既 報¹⁶⁾ のごとく高速液体クロマトグラフィ - (HPLC) を用いて測定された.

<u>血清トリグリセリドと VLDL コレステロー</u> ル濃度

血清トリグリセリド (TG) 濃度は,多項目自動分析装置 U-240PLUS (日本テクトロン株式会社,東京) により測定された. さらに,その測定値から血清 VLDL コレステロール濃度 (TG/5) を換算した 17).

統計学的処理

本研究により得られた全てのデータは平均値±標準偏差(SE)で表した.データは分散分析(Excel 統計,(株)エミス),あるいは相関分析(エクセル統計 2000,(株)社会情報サービス)を行い,有意水準 5%で統計学的有意差があるとした.

オボアルブミン誘発食物アレルギーの発症・ 進展に対するビタミン E の作用に関する研究 実験動物と食物アレルギー誘発

実験動物として BALB/c マウス, 雌, 8 週齢を用いた. 1 週間予備飼育後, Halteren ら $^{18)}$ の方法により実験開始時に OVA 2μ g と水酸化アルミニウムゲル (ALUM) 25μ l を腹腔内投与し, さらに 14 日目に OVA 1μ g を腹腔内投与後, 18 日目に OVA 1 mg を経口投与することにより食物アレルギーモデルマウスを作成し

た(図1). 実験期間中,コントロール群は標準 食($50 \text{mg} \ \alpha$ -Toc/kg)にて飼育した. VE 添加 食群は 2 回目の感作までは標準食を与え,その後から標準食に α -Toc または γ -T3 を 200 または 450 mg/kg 添加した食餌を与えた. 実験期間中の摂食量および体重については週 1 回測定し, OVA 経口投与の 4 日後の 22 日目に採血し、脾臓を摘出した.

血清 IgE およびサイトカインの測定

採取した血液から血清を分離し、血清総 IgE および OVA 特異的 IgE 濃度を ELISA 法により 測定した. 免疫能として、Con A、PHA 等のマイトジェンおよび OVA 刺激による脾臓リンパ球 幼若化能、ヘルパーT(CD4) およびサプレッサーT(CD8) 細胞割合、Con A 刺激48時間後の脾臓リンパ球培養上清中のインターロイキン4(IL-4) 濃度について検討した.

C. 結果

健常高齢者におけるビタミンE栄養状態 と細胞性免疫能に関する研究

加齢に伴う末梢血リンパ球増殖能の変化

Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能は大学生に比べ高齢者では有意に低下しており、特に、70~74歳、80~84歳、および85~89歳の被験者において有意な低下を認めた(P<0.05)(図2). また、65歳以上の高齢者間においても加齢に伴い末梢血リンパ球増殖能の低下がみられた. 加齢に伴う細胞性免疫能低下により、感染症にかかりやすくなることやがんの発生する頻度が高くなることが知られている 19). したがって、高齢者にとって細胞性免疫能を維持することは、健康を保持・増進する上でも重要である.

加齢に伴う血漿 NO 濃度の変化と末梢血リンパ球増殖能との関係

加齢に伴い $M\phi$ 由来の炎症性産物である NO の産生が増加することにより、Cox 活性が高まり、その結果として PGE_2 の生成が増大し、細胞性免疫能の低下が誘導されることが推察される(図 3). 血漿 NO 濃度は、大学生では $7.02\pm0.78\,\mu$ M であるのに対し、高齢者では $11.86\pm0.73\,\mu$ M と有意に高値であり、加齢に伴う NO 濃度の増加を認めた (P<0.01). また、高齢者における $Con\ A$ 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能と血漿 NO 濃度との間に有意な負の相関関係を認めた

(P<0.01)(図4).本研究では、高齢者の血中 PGE_2 レベルを測定していないが、これらの結果は、加齢に伴う血中 PGE_2 レベルの増加が原因として生じた細胞性免疫能の低下が、増加した NO 産生によって引き起こされている可能性を示唆するものである.

加齢に伴う血漿 α- トコフェロール濃度の 変化と末梢血リンパ球増殖能との関係

加齢に伴い低下した細胞性免疫能は、VE 補足により改善されることがすでに明らかになっているが、それは、VE が NO 産生を低下し、PGE2生成が減少された結果であると考えられる。 血漿 α – トコフェロール濃度を測定した結果、女子大生では 8.04±0.38 μ g/ml であるのに対し、高齢者では11.81±0.36 μ g/ml と低下するどころか、高齢者の方が、約 1.5 倍高値(p<0.01)であった。また、Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能と血漿 α – トコフェロール濃度との間には有意な相関関係はみられなかった(r=0.036).

$\underline{\text{VLDL}}$ コレステロールと α - トコフェロール との関係

VE は肝臓で α -トコフェロール輸送たんぱく (α TTP) と結合し、その後、VLDL コレステロールとして血中に入ることが知られている $2^{(0)}$ (図 5). つまり、血清中のVLDL コレステロールが高ければ、 α -トコフェロール濃度も高いことが考えられる。そこで、高齢者の血漿 VLDL コレステロール濃度と α -トコフェロール濃度との関係を調べたところ、両者の間に有意な正相関を認めた(r=0. 29、p<0. 01).

末梢血リンパ球増殖能と VLDL コレステロ ール当たりの α - トコフェロール濃度との 関係

VLDL コレステロール当たりの α -トコフェロール濃度と Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能との関係についてみたところ、両者の間に有意な正相関を認めた (P<0.05) (図 6). このことは、VLDL コレステロール当たりの α -トコフェロール濃度を高めること、つまり血漿 α -トコフェロール濃度を高めることにより加齢に伴う細胞性免疫能の低下が改善される可能性を示唆している.

血漿 NO 濃度と VLDL コレステロール当たり α - トコフェロール濃度との関係

Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能 との間に負の相関を認めた血漿 NO 濃度と、 正相関を認めた VLDL コレステロール当た りのα-トコフェロール濃度との関係をみ たところ,両者の間に有意な負の相関を認 めた (P<0.01) (図7). Beharka らは、刺 激なしでの Mφからの PGE。産生とリポ多糖 類(LPS)によって刺激された場合の Moか らの NO 産生が、VE の経口摂取により減少 することを見出している²¹⁾. これらの結 果から、PGE。産生の加齢に伴う増加は、加 齢に伴い増加した NO 産生による可能性を 示唆している. その後の研究で彼等は, ラ ットに VE を経口投与することにより、加齢 に伴う Cox 活性の上昇が抑制され、その結 果といて Mφからの PGE₂産生が減少するこ とを明らかにした. さらに、VE によるこの Cox 活性の抑制が NO 産生の低下によって誘 導される可能性についても示唆している² ²⁾. また、Packer らは、抗酸化作用を有す る銀杏葉エキス EGb761 が in vitro にて直 接 NO を消去することができ²³⁾、さらに、 EGb761 が同時に誘導性 NO 合成酵素 (iNOS) の mRNA の発現と iNOS の酵素活性を抑制す ることによって LPS+インターフェロン (IFN) - γにより活性化された Mφからの NO 産生が抑制されることを見出している² $^{4)}$. 他の研究においても, フラボノイド $^{25)}$ やクルクミン 26 のような抗酸化物質が、 LPS による iNOS 発現や NO 産生を抑制する 作用を有することが見出されている. 本研 究の結果とこれらの報告より、VE が Moか らのNO産生を低下させることにより、Cox 活性の上昇が抑制され、PGE。産生が低下し、 その結果として高齢者の低下した細胞性免 疫能の改善が誘導されたものと思われる

オボアルブミン誘発食物アレルギーの発症・進展に対するビタミンEの作用に関する研究体重,脾臓重量ならびに脾臓リンパ球数

実験期間中の摂食量については、 α -Toc および γ -T3 投与の影響はみられず、コントロール群と各 VE 添加食群との間に差異を認めなかった. 体重、脾臓重量および脾臓リンパ球数についても、コントロール群と各 VE 添加食群との間に有意な差異を認めなかった.

血清総 IgE および OVA 特異的 IgE 濃度 血清総 IgE 濃度は、コントロール群と比較し 450 mg/kg α -Toc 添加食群において低い傾向を認めたものの、 γ -T3 添加食群については変化を認めなかった(図9).

血清 OVA 特異的 IgE 濃度は、コントロール群と比較し 200 mg/kg α -Toc 添加食群においては低い傾向を認め、さらに 450 mg/kg α -Toc 添加食群においては有意な低下を認めた。また、450 mg/kg γ -T3 添加食群の血清OVA 特異的 IgE 濃度は、コントロール群と比較してやや低い傾向を認めた(図10)。

脾臓リンパ球幼若化能

Con A および PWM 刺激に対する脾臓リンパ球幼若化能は、コントロール群と比較し各 VE添加食群において高い傾向を認めた。しかし、PHA および LPS 刺激に対する脾臓リンパ球幼若化能は、コントロール群と比較し 450 mg/kg α -Toc添加食群において逆に低い傾向を認めた。一方、OVA 刺激に対する脾臓リンパ球幼若化能は、コントロール群と比較し 450 mg/kg α -Toc添加食群において有意に高いことを認めた(図11)。

<u>ヘルパーT (CD4) およびサプレッサーT (CD8)</u> 細胞割合, CD4/CD8 比

ヘルパーT(CD4)細胞割合は、コントロール 群と比較し 450 mg/kg α -Toc 添加食群にお いて低い傾向を認めた。サプレッサーT(CD 8)細胞割合については、コントロール群と各 VE 添加食群との間に有意な差異を認めなか った。また、CD4/CD8比については、コントロール群と比較し 450 mg/kg α -Toc 添加食群 においてやや低い傾向を認めた。

<u>Con A 刺激に伴う脾臓リンパ球からの IL-4</u> <u>産生</u>

Con A 刺激に伴う脾臓リンパ球からの IL-4 産生は、コントロール群と α -Toc添加食群との間に有意な差異を認めなかった.しかし、 γ -T3添加食群では IL-4産生がコントロール群と比較し高い傾向を認めた.

D. 考察

健常高齢者におけるビタミン E 栄養状態と細胞性免疫能に関する研究結果をまとめると、(1) 高齢者の末梢血リンパ球増殖能は若齢者に比べ低下していた。また、(2) 高齢者において血漿 NO 濃度が高い者ほど Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能は低値であること、(3) VLDL コレステロール当たりの α – トコフェロール濃度が高い者

ほど末梢血リンパ球増殖能も高いことを見出した。さらに、(4) VLDLコレステロール当たりの α -トコフェロール濃度が高い者ほど血漿 NO 濃度が低いことを認めた。これらの結果から、VE が M ϕ からの NO 産生を減少することにより、Cox 活性を低下し、PGE2 産生が減少し、その結果として高齢者の低下した細胞性免疫能を改善することが示唆された。以上のことより、高齢者においてTリンパ球を中心とする細胞性免疫能の低下を改善し、それを保持し、健康の保持・増進を図る上で十分なビタミン E 摂取が不可欠であることが示唆された。

次に、オボアルブミン誘発食物アレルギー の発症・進展に対するビタミンEの作用に関す る研究結果をまとめると、まず、食物アレルギ 一発症に伴い高値を示す血清総 IgE および OVA 特異的 IgE 濃度の上昇が, 高 α-Toc 食 摂取により抑制されることを認めた.このことは、 鼻アレルギーモデルマウスを用いた Zheng ら の知見¹²⁾と一致する.また, 今回は γ-T3 につ いても検討を行ったが、明らかな IgE 産生の抑 制を認めなかった。図12に要約したように、 IgE 産生に至るまでにはマクロファージ $(M\Phi)$, ヘルパーT(Th)細胞,B 細胞ならびに形質細 胞の関与が知られている. 今回の研究では, α-Toc 添加食群において PHA および LPS 刺 激に対する脾臓リンパ球幼若化能および Th 細胞割合の低下を認めた、このことから、高α -Toc 食摂取により Th 細胞および B 細胞機能 が低くなっているために IgE 産生が抑制された ものと考えられる. また, 脾臓リンパ球からの IL-4 産生については、 α -Toc の影響を認め なかったことから、IgE産生の抑制とは関連しな いことが示唆される. VE のアレルギー抑制機序 として, α-Toc が直接的に IgE の産生を抑制 すること²⁷⁾や犬の肥満細胞腫において in vitro の α-Toc 添加によりヒスタミンおよびプロスタ グランジン D₂(PGD₂)の放出が抑制されること² 8などが報告されている.今後さらにマスト細胞 からのヒスタミン遊離など VE による抗アレルギ 一作用の詳細なメカニズムを解明していく必要 がある.

以上,本研究により、高 α -Toc 食摂取により OVA 誘発食物アレルギー発症に伴う IgE 産生が抑制されることを認めた.

- E. 健康危機情報 特記する情報なし
- F. 研究発表
- 1. 発表論文
- 1) 兼安真弓, 吉村寛幸, 森口 覚: オボア ルブミン誘発食物アレルギー発症に対す る高ビタミン E 食投与の影響. ビタミン E 研究のシンポ XI, 201-206, 2004.
- 2) Moriguchi S. and Kaneyasu M., Role of vitamin E in immune system. J Clin Biochem Nutr (2003) 34, 97-109.
- 3) 森口 覚, 兼安真弓, 山崎あかね:ビタミンと免疫.機能性食品と薬理栄養 (2004), 1, 331-335.
- 2. 学会発表
- Kaneyasu M. and Moriguchi S., Vitamin E supplementation relieves food allergy induced by i.p. injection of ovalbumin in female BALB/c mice. Experimental Biology 2004, Washington Convention Center, Washington D.C., April, 2004.
- 2) 兼安真弓,森口 覚,吉村寛幸:オボ アルブミン誘発食物アレルギー発症に 対する高ビタミンE食投与の影響.第 56回日本ビタミン学会,長岡,新潟, 5月,2004.
- 3) 森口 覚,兼安真弓,山崎あかね:ビタミンと免疫.機能性食品と薬理栄養 (2004),1,331-335.
- G. 知的財産権の出願・登録状況 (予定を含む)
- 1. 特許予定 なし
- 2. 実用新案登録なし
- 3. その他 なし
- H. 引用文献
- 厚生統計協会:国民衛生の動向,37, (財)厚生統計協会,東京(1999).
- 厚生統計協会:国民衛生の動向,53, (財)厚生統計協会,東京(1999).
- 3. Phair J.P., Hsu C.S. and Hsu, Y.L., Ageing and infection. Ciba Found Symp (1988) 134, 143-154.
- 4. Fox R.A., Immunology and infection in the elderly: Edinburgh: Churchill

- Livingstone (1984) 289-299.
- Moriguchi S., Maekawa K., Miwa H. And Kishino, Y., Effect of vitamin E supplementation on cellulsr immune functions decreased with aging in spontaneously hypertensive rats. Nutr Res (1993) 13, 1039-1051.
- 6. Moriguchi S., Maekawa K., Okamura M., Oonishi K. And Kishino Y., Vitamin E prevents the decreased of cellular immune functions with aging in spontaneously hypertensive rats. Nutr Res (1995) 15, 401-414.
- 7. Meydani S.N., Vitamin E enhancement of T cell-mediated function in healthy elderly: mechanisms of action. Nutr Rev (1995) 53, S52-S58.
- 8. Sakai S. and Moriguchi, S., Long-term feeding of high vitamin E diet improves the decreased mitogen response of rat splenic lymphocytes with aging. J Nutr Sci Vitaminol (1997) 43, 113-122.
- Denham S. and Rowland L.J., Inhibition of the reactive proliferation of lymphocytes by activated macrophages: the role of nitric oxide. Clin Exp Immunol (1992) 87, 157-162.
- 10. Pascual D.W., Pascual V.H., Bost K.L., McGhee J.R. and Oparil S., Nitric oxide mediates immune dysfunction in the spontaneoously hypertensive rat. Hypertension (1993) 21, 185-194.
- 11. Salvemini D., Misko T.P., Masferrer J.L., Seibert K., Currie M.G. and Needleman P., Nitric oxide activates cyclooxygenase enzymes. Proc Natl Acad Sci USA (1993) 90, 7240-7244.
- Zheng K., Adjei A. A., Shinjo M., Shinjo S., Todoriki H. and Ariizumi M., Effect of dietary vitamin E supplementation on murine nasal allergy. *Am J Med Sci* (1999) 318, 49-54.
- Tsoureli-Nikita E., Hercogova J., Lotti T. and Menchin G., Evaluation of dietary intake of vitamin E in the treatment of atopic dermatitis: A Study of the clinical course and evaluation of the immunoglobulin E serum levels. Int J Dermatol (2002) 41, 146-150.
- 14. Shahar E., Hassoun G. and Pollack S., Effect of vitamin E supplementation on the regular treatment of seasonal allergic rhinitis. Ann Allergy Asthma Immunol (2004) 92, 654-658.

- Green L.C., Wagner D.A., Glogowski J., Skipper P.L., JS W. And Tannenbaum S.R., Analysis of nitrate, nitrite and [¹⁵N]nitrate in biological fluids. Anal Biochem (1982) 131-138.
- 16. Murata M., Tamai, H., Morinobu, T., Manago M., Takenaka A. And Mino M., Determination of β -carotene in plasma, blood cells and buccal mucosa by electrochemical detection. Lipid (1992) 27, 840-843.
- Friedewald W.T., Levy R.I. and Friedeickson D.S., Estimation of the concentration of low-density lipoprotein cholesterol in plasma, without use of the preparative ultracentrifuge. Clin Chem (1972) 18, 499-502.
- van Halteren A. G., van der Cammen M. J., Biewenga J., Savelkoul H. F. and Kraal G., IgE and mast cell response on intestinal allergen exposure: A murine model to study the onset of food allergy. J Allergy Clin Immunol (1997) 99, 94-99.
- 中島泉,高橋利忠,吉開泰信,シンプル免疫学 (1997),pp.78.
- 20. Kayden H.J. and Traber M.G., Absorption, lipoprotein, transport, and regulation of plasma concentrations of vitamin E in humans. J Lipid Res (1993) 34, 343-358.
- Beharka A.A., Han S.N., Adolfsson O., Wu D., Smith D., Lipman R., Cao G., Meydani M. And Meydani S.N., Long-term dietary antioxidant supplementation reduces production of selected inflammatory mediators by murine macrophages. Nutr Res (2000) 20, 281-296.
- 22. Wu D., Mura C., Beharka A.A., Han S.N., Paulson K.E., Hwang D. And Meydani S.N., Age-associated increase in PGE2 synthesis and COX activity in murine macrophages is reversed by vitamin E. Ann J Physiol (1998) 275, C661-C668.
- Marcocci L., Maguire J.J., Droy-Lefaix M.T. and Packer L., The nitric oxide-scavenging properties Ginkgo biloba extract Egb 761. Biochem Biophys Res Commun (1994) 201, 748-755.
- Kobuchi H., Droy-Lafaix M.T., Christen Y. and Packer L., Ginkgo biloba extract (Egb 761): Inhibitory effect nitric oxide production in the macrophage cell line RAW 264.7. Biochem Pharmacol (1997)

- 53, 897-903.
- Krol W., Czuba Z.P., Threadgill M.D., Cunningham B.D. and Pietsz G., Inhibition of nitric oxide production in murine macrophages by flavones. Biochem Pharmacol (1995) 1031-1035.
- 26. Brouet I. And Ohshima H., Curcumin, an anti-tumour promoters and anti-inflammatory agent, inhibits induction of nitric oxide synthase in activated macrophages. Biochem Biophys Res Commun (1995) 206, 533-540.
- 27. Inagaki N., Nagai H. and Koda A., Effect of vitamin E on IgE antibody formation in mice. J Pharm Dyn (1984) 7, 70-74.
- Gueck T., Aschenbach J. R. and Fuhrmann H., Influence of vitamin E on mast cell mediator release. Vet Dermatol (2002) 13, 301-305.

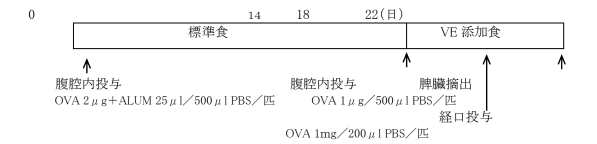


図 1. 食物アレルギーモデルマウスの作成

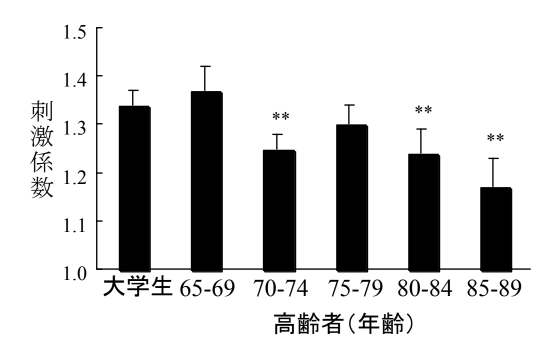


図 2. 大学生と高齢者における Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能

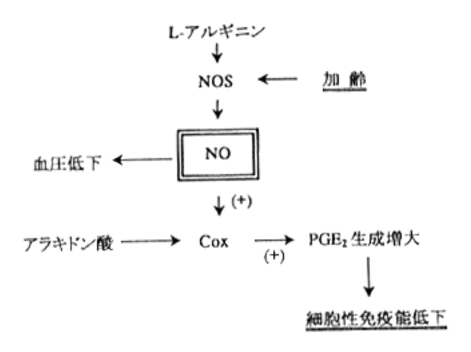


図3. NO, PGE2および細胞性免疫能の関係

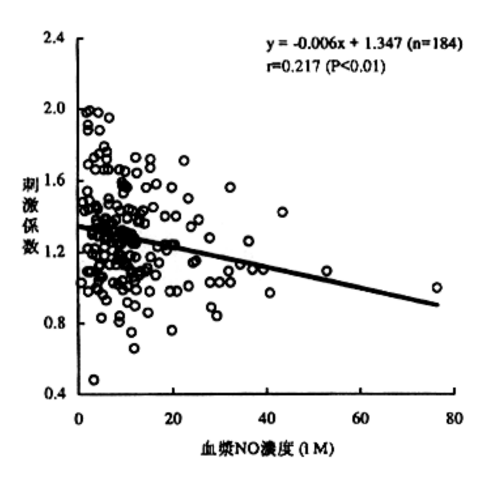


図 4. 高齢者における血漿 NO 濃度と Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球 増殖能との関係

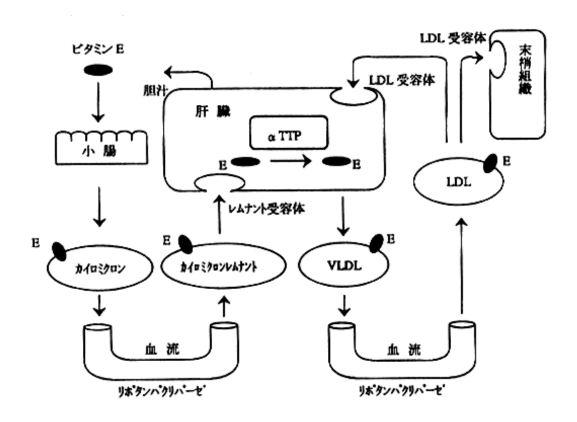


図5. ビタミンEの体内動態

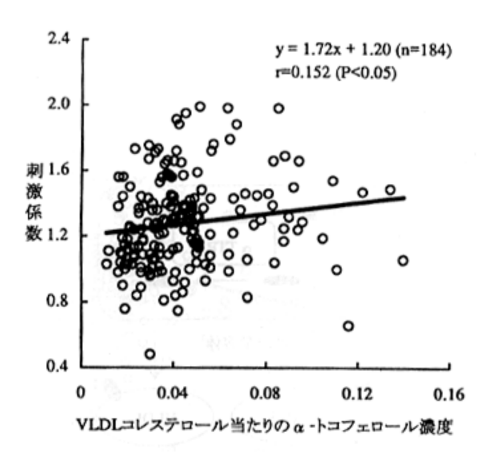


図 6. 高齢者における VLDL コレステロール当りの α - トコフェロール濃度と Con A 刺激に伴う末梢血リンパ球増殖能との関係

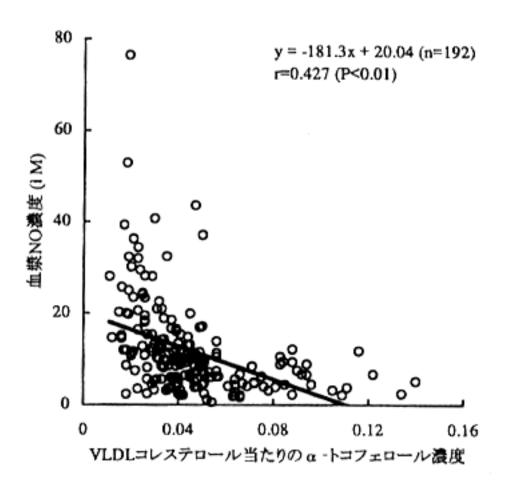


図 7. 高齢者における VLDL コレステロール当りの α - トコフェロール濃度と血漿 NO 濃度との関係

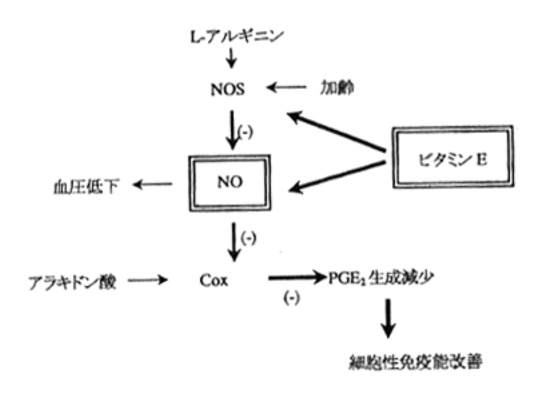


図8. ビタミンEによる高齢者の細胞性免疫能改善のメカニズム

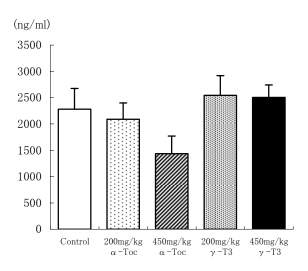


図 9. 血清総 IgE 濃度

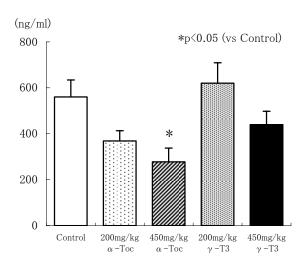


図 10. 血清 OVA 特異的 IgE 濃度

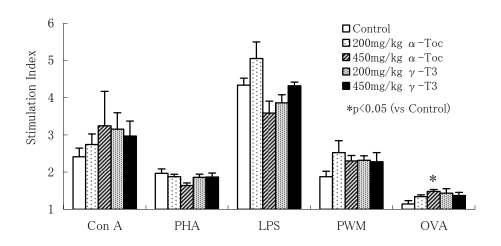


図 11. 脾臓リンパ球幼若化能

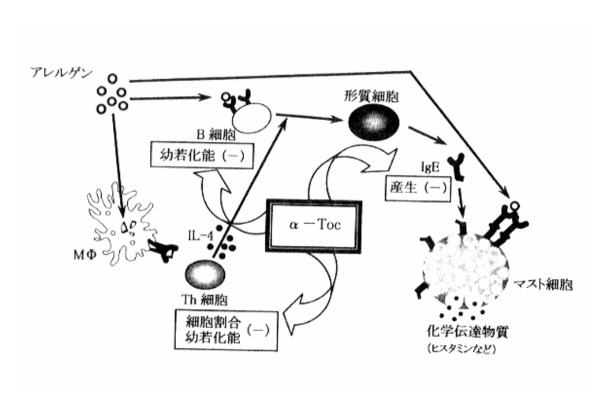


図 12. α-トコフェロールによる食物アレルギーの発症抑制メカニズム