# 実験的糖尿病発症に及ばす脂質投与の影響

京都大学医学部外科学教室第2講座 (指導:青柳安誠教授)

里 村 紀 作

(原稿受付 昭和34年1月29日)

# EFFECT OF DIETARY FAT ON THE INCIDENCE OF EXPERIMENTAL DIABETES

by

## KISAKU SATOMURA

From the 2nd Surgical Division, Kyoto University Medical School (Director: Prof. Dr. Yasumasa Aoyaga)

In 1945 Houssay and his co-workers found that dietary factors influenced on the incidence of alloxan diabetes, and that dietary fats played an important role.

György and Rose (1949) have demonstrated that  $\alpha$ -tocopherol acts to prevent the occurrence of liver necrosis and reduces the toxicity of alloxan.

Nieman supported Houssay's theory with the results of his study on butter fat and peanut oil.

On the other hand, undue opinion on fat metabolism and its influence on the body has long been prevalent.

Fats consisted of highly unsaturated fatty acids, eicosenoic acid, docosenoic acid and lower fatty acids are injurious to the organs more or less, while those consisted only of higher saturated fatty acids show favorable effects. Namely, there are some differences in the effects of various fats on the body according to their fatty acid composition.

The author postulated that there must be some differences in the incidence of alloxan diabetes among the rats fed various fats.

We have performed a series of experiments on these subjects and proved the following facts.

- 1) When rats were fed diets containing one of various fats, the growth rate of the rats fed sesame oil was the highest and that of those fed cod liver oil the lowest.
- 2) When diets containing one of various synthetic triglycerides ( $C_8$ ,  $_8$ ,  $_{10}$ ,  $_{18}$ ,  $_{18}$  and triolein) were given to the rats, we could hardly find any difference in the growth rate, but the growth rate of the rats fed tristearin was relatively low. Since melting point of tristearin is so much higher than others that its absorption in intestine is very low.
- 3) The incidence of alloxan diabetes of rats fed sesame oil was the lowest, and that of those fed fat free diet, butter fat or cod liver oil was relatively high.

- 4) On the other hand, groups fed one of  $C_0$ ,  $C_8$  and  $C_{18}$  showed higher incidences of alloxan diabetes than those fed  $C_{10}$ ,  $_{16}$  or oleic. But the rats fed  $C_{18}$  diet showed nearly the same condition as the group fed fat free diet, because the absorption rate of  $C_{18}$  was very low.
- 5) There was proved no relationship between the growth rate and the incidence of alloxan diabetes among these rats:
- 6) By the study on blood sugar level after alloxan injection to the rats fed sesame oil, cod liver oil or fat free diet, it has been found that the latter two groups show higher values than the sesame oil group.
- 7) One of the most important causes of the different incidences of alloxan diabetes among rats fed various fats is considered as the difference in effects of the fats to the liver and liver function.
- 8) The reason of the difference in the incidence of alloxan diabetes between the rats fed sesame oil and those fed fat free diet is not in regenerative function of the  $\beta$ -cells of the both, but in the condition of the  $\beta$ -cells itself at the time of alloxan injection.
- 9) A rat may fall in pancreatic diabetes, when diabetogenic substances combine with the intracellular zinc of the  $\beta$ -cell. In this case the average number of  $\beta$ -cells in one islet are lower than 20~18.

目 次

第1章 緒 言

第2章 実験材料及び研究方法

第1節 実験材料

- I) 使用動物
- II) 飼料
- Ⅲ) 使用脂質
  - a. 天然油脂
  - b. 合成単一グリセライド

# 第2節 研究方法

- I) Alloxan による糖尿病発症率及び死亡率に 関する実験
- II) 脂質の消化吸収についての実験方法
- Ⅲ)肝機能検査法
- IV) 膵組織学的検索
- V) Langerhans 氏島亜鉛の生体染色について
- VI) Dithizone の血中濃度の測定法

## 第3章 実験成績及び考按

第1節 各種脂酸と Alloxan 糖尿病発症との関 連性についての実験成績

第1項 天然油脂を使用した実験成績

- 1) 体重増加について
- 2) 糖尿病発症状况
  - i) 無脂質食投与群
  - ii)ゴマ油投与群
  - iii) オリーブ油投与群
  - iv) ヤシ油投与群

- v) バター脂投与群
- vi) 肝油投与群
- 3) 第1項の小括

第2項 合成単一グリセライドによる実験成績

- 1) 体重増加について
- 2) 糖尿病発症状况
  - i) トリステアリン投与群
  - ii) トリカプリン投与群,トリパルミチン 投与群及びトリオレイン投与群
  - iii) トリカプリリン投与群
  - iv) トリカプロイン投与群
- 3) 合成トリグリセライドの消化吸収について
- 4) 第2項の小括
- 第2節 Alloxan糖尿病発症に及ぼす脂質投与の 作用機転の解明
  - 第1項 Alloxan 投与後の血糖曲線の変動

  - 第3項 Alloxan 投与ラッテの Langerhans 氏島の組織学的所見
  - 第4項 Langerhans 氏島 β 細胞内亜鉛の生体
  - 第5項 血中 Dithizone 濃度の 推移に関する 実験成績
- 第4章 要約及び結語

# 第1章 緒 言

Dunn 等及び Bailey 等によつて Alloxan による糖 尿病の発症が発見されて以来、糖尿病に関する実験的 研究が種々行われ検討されて来た。而もその発症防止 物質として各種ビタミン、天然有機物質、或は合成化 学薬品等が追究されていて,実験的糖尿病の発症に防 止的に働く物質の作用機転に関しては、 Lazarow の Glutathione 説, 或は岡本の亜鉛説等がある. 即ち Lazarowは Langerhans 氏島のβ細胞はその機能的で な関係から、Glutathione が他の臓器組織細胞よりも 少なく,為に SH 基に対して酸化的に作用する Allox-・ an が生体に加えられると、β細胞が特に強く影響をう け、糖尿病を発症するのであろうと考えた。事実シス チン,グルタチオン等SH 基を有する物質が Alloxan 糖尿病発症に防止的に作用することが認められてい る、また一方岡本は、生体内に於て組織化学的に証明 し得る亜鉛が他の臓器よりも Langerhans 氏島, 殊 にβ細胞内に多い事実を発見して,これが糖尿病に重 要な意義を有ずるものと考え、種々検討した結果、糖 尿病亜鉛説を樹てた。即ち同氏及び門田は、亜鉛結合・ 性物質である Dithizone, Oxine 等に糖尿病発症作用 のあることを発見し、更に Alloxan 及び之等発症物。 質によつて起る糖尿病は、Anthranil 酸、Quinaldin 酸等の無害性亜鉛結合物質によつて防止されることを 明らかにした.

さて試獣の食餌が Alloxan 糖尿病の発症に影響を及ばすという事実については、1945年 Houssay 等が初めて報告し、その後更に飼料に含まれる脂質の種類が、糖尿病発症に重要な役割を有しており、油脂の沃素価によつて発症率が左右されると主張している。即ち不飽和脂酸を多く含む脂質ほど発症率が高く、飽和脂酸含有脂質食で飼育したラッテの発症率はかなり低いと述べている。他方 György, Rose 等は脂溶性ビタミンである  $\alpha$ -Tocopherol の働きを重視しており、特に Alloxan の toxic action の防止には、肝寒死に対すると同様  $\alpha$ -Tocopherol が有効であると報告している。又 Nieman は落化生油とバター脂を用いて、その含有食で飼育したラッテの Alloxan に対する感受性に差を認め、Houssay 等の説を支持している。

われわれの教室では夙に脂質の生体内代謝過程及び その生体に及ぼす影響について研究して来たが、その 研究成績を要約すれば、低級脂酸や高度不飽和脂酸 (二重結合4個以上有する不飽和脂酸をこう呼称して いる),ドコセン酸,エイコセン酸等を含有する肝油, バター脂等は大なり小なり生体各臓器に支障を及ぼし 高級飽和脂酸,オレイン酸,必須脂酸のみからなるト リグリセライドを含むゴマ油のような脂質は、生体に 好影響をもたらすという結論に達している。私はこの ように、脂質の種類によつて生体に及ぼす作用が、著 しく異なる事実から、実験的糖尿病に対する試獣の素 因についても、食餌中の投与脂質の種類による差が当 然表われるものと考え次のような実験を施行した。即 ちまづ5種類の天然油脂及び無脂質食投与ラッテにつ いて、Alloxan 糖尿病発症率を比較検討し、次いで合 成単一グリセライドによる同様の実験を行い、脂質の 生体に及ぼす影響についてのわれわれの考え方が如何 に妥当なものであるかを、斯かる観点からも立証し得 たと同時に、実験的糖尿病に及ぼす投与脂質の種類に よる差が如何ような作用機転を介して現われるものか を, Dithizone 法による Langerhans 氏島生体染色, 及び肝機能検査によつて或程度まで明らかにすること ができたと共に、岡本の亜鉛説を再確認し得たのであ る.

# 第2章 実験材料及び研究方法

#### 第1節 実験材料

#### I) 使用動物

100g 前後の Wistar 系雄性ラッテ12~19匹を1群として、20℃恒温室に於て夫々の飼料で30日間飼育し実験に供した。なお試獣の食慾の如何は糖尿病発症に大きく関与すると考えられるので、全試獣は生後30日(体重約50g)からオリエンタル酵母工業社製固形飼料で飼育し、体重増加の一様なもののみ使用し、100g前後に遠してから試験食を与えた。

#### Ⅱ) 飼料

飼料の組成は第1表に示す通りで,この組成は

第1表 飼料の組成

	無脂質食	高脂質食
小 麦 粉	60g	10g
トウモロコシ粉	52 //	25 //
カゼイン	20 //	20 //
酵 母 湿	5 //	5//
酵          母 混   合  塩 (Me Collum)	2 //	211
脂質	_	30 //
夕話ピタミン	なり ‡	シャティ

第2表 投与各種ビタミン量 各飼料 100g につき

Biotin	15µg
Folic acid	$100\mu g$
Thiamine HCl	$600\mu g$
Riboflavin	750µg
Ca-Pantorhenate	$1500\mu g$
Pyridoxine HCl	750µg
Nicotinic acid	6mg
Choline chloride	100 mg
Inositol	300 mg
B12	0.27
C	33mg
K	$0.4\mathrm{mg}$
<b>A</b> .	540 i. u.
$D_2$	45 i. u.
α-Tocopherol	0.2mg
1 11	1

Houssay 等のものに準じたが、1,2の改変を加えた、特に留意した点はビタミンA及びD源としての肝油を排して、代りに Kramár 氏の調剤法に準じて調剤した Vitamin mixture を与えた (第2表).

#### Ⅲ) 使用脂質

a. 天然油脂: ゴマ油, オリーブ油, ヤシ油, 及びバター脂の5種. これ等脂質の脂酸組成については, 数室の丹, 戸部, 及び牧が逆相ペーパークロマトグラフィーを応用して分析し, その詳細は第3表に示す通りである. 上記5種の油脂を選んだ理由は, バター脂及びヤシ油は低級脂酸を含み, 肝油は高度不飽和脂酸ドコセン酸, エイコセン酸を含有するのに反して, ゴマ油, オリーブ油は高級飽和脂酸, オレイン酸, 必須脂酸のみから成り, 低級脂酸や高度不飽和酸を全く含有していないからである.

b. 合成単一グリセライド:第5表に示すようにト

リカプロイン、トリカプリリン、トリカブリン、トリパルミチン、トリステアリン、トリオレインの6種について検討した。前5者は Verkade 氏等に従い直接法で合成し、トリオレインのみは酸クロライド法によった。ここに直接合成法を表示すると(第4表)、その合成過程に於て亜鉛末を触媒として用いる事実は、岡本の糖尿病亜鉛説を併せ考えると再ご取味深いものがある。

#### 第2節 研究方法

| Alloxanによる糖尿病発症率及び死亡率に関する実験

各試験飼料で30日間飼育し、12時間絶食後1%Alloxan 水溶液の調製直後のものを、体重1kg当り160mgの割合に腹腔内に注射し、その後3、6、9日目の尿糖をBenedict 氏法で検し、更に10日目、12時間絶食後の血糖値をSomogyi-Nelson 氏法で測定した。これらの結果尿糖が常に出以上、且つ血糖値150mg/dl以上のものを持続性糖尿病と判定し、またこの間の死亡数を比較した。

なお Alloxan は Merk 社製のものを用い、その投 与量の決定には第7表を参考としたが、この量は Houssay 等が用いた量と同じである。 Benedict 氏法に よる尿糖濃度の判定は第6表に従つた。又Alloxan 投 与後は全試獣とも無脂質食を与えた。

#### Ⅱ) 脂質の消化吸収についての実験方法

各群1週間分の糞便を集め Van de Kamer 氏法でその中に含まれる総脂質量を測り、投与摂取脂質量より吸収率及びその量を算出した。

#### Ⅲ) 肝機能検査法

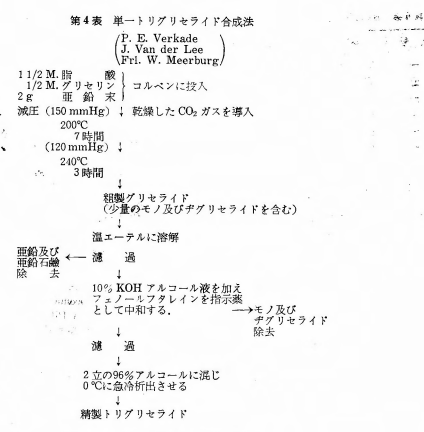
Wang 氏等に従い、Bromsulphalein Clearance 法 を用いた、即ち V. jugularis から Bromsulphalein

第3表 Fatty Acid Composition of Fat and Oils Used

~	Butyric (C <sub>1</sub> ) (Caproic (C <sub>6</sub> ) (Capric (C <sub>10</sub> ) Lauric (C <sub>12</sub> ) Myristic (C <sub>14</sub> ) Palmitic (C <sub>16</sub> ) Stearic (C <sub>28</sub> ) Olcic (C <sub>18</sub> F <sub>1</sub> ) Linoleic (C <sub>18</sub> F <sub>2</sub> ) Linoleic (C <sub>18</sub> F <sub>2</sub> ) Eicosenoic (C <sub>26</sub> F <sub>1</sub> ) High.Unsat.(≧F <sub>4</sub> ) Jod. No.	
Sesame Oil		0.
Olive Oil		
*Coconut Oil	- ± + + # # # + ± + ±   14.2 257.7 J. P. Ⅵ	
Butter Fat	+ + + + + + + + + + + + + + + + + - 35.8 231.9 "Snow" mark	a. Iti
Cod Liver Oil		Co. Liu.

<sup>\*</sup> ヤシ油の組成のみは日本薬局法,及び油脂化学便覧による

7.7



第5表 Synthetic Triglycerides Used

		Sap. No.	Jod No.	M. P.	Materials and Synthetic Method
Tricaproin	$(C_6)$	435.5	0	(-25)	Synthesized by Direct Method
Tricaprylin	(C <sub>8</sub> )	357.6	357.6 0 10 (by Ve		(by Verkade's)
Tricaprin	$(C_{10})$	303.4	0	30	(Fatty Acids and Glycerol
Tripalmitin	$(C_{16})$	208.5	0	β65.5 α56 γ45	(Were Offered by Nihon-yushi Co.)
Tristearin	$(C_{18})$	188.8	0	β71.5 α64 γ54.5	
Triolein	$(C_{18}F_1)$	157	89	$\binom{10.9}{\sim 1.5}$ .	Synthesized by Acid-Chloride Method Offered by Sansuiso-yushi Co.

<sup>\*……</sup>各トリグリセライドの融点, ( )……油脂化学便覧による C<sub>16</sub>, C<sub>18</sub> は投与時融解, 急冷し, α及びγ型を多く含む形で使用した. · …オレイン酸の M. P.

5mg と Evan's Blue 0.9mgを注入, 正確に 5 分後心 穿刺によつて 0.5cc 採血し、 生理的食塩水で10倍に稀 釈し 3000r. p. m. 20分間遠沈, その上清を Beckmann 氏比色計で測定 (波長 575mμ), 全流血量を算定し, ついで10% NaOH 液 0.01cc を加え再度 測定して, 前

37

Sirt . . .

記読みとの差から Bromsulphalein の農度を知り, 両 者から5分後の Bromsulphalein Clearance rate を 算出して比較した.

#### Ⅳ) 膵組織学的検索

ラッテを屠殺し、膵を頭部、体部、尾部の3部分に

第6表 Benedict 氏法による尿糖濃度判定規準

記号	液	沈澱	糖の濃度
-	青 色	なし	
<b>±</b>	青緑色	なし	0.02%以下
+	青緑色	黄緑色	0.02~0.2%
#	青緑色	赤褐色	0.2~0.5%
##	緑色	赤褐色	0.5~1.5%
<del>    </del>	無色	赤 色	1.5~2%以上
	1		

第7表 Alloxan 投与量と糖尿病発症率 及び死亡率との関係

Alloxan	= = *4	糖尿病		死	亡	
投与量	ラッテ数	匹数	%	匹数	%	
100mg/kg	6	2	(33)	0	(-)	
150	7	4	(57)	1	(14)	
200	6	6	(100)	4	(66)	

分けて採取し、Bouin 氏液を水で 2 倍に稀釈した液で 48時間固定し、パラフィン包埋、約 $5\mu$ の切片を作製し Gomori 氏染色を行い、この標本について Langerhans 氏島の所見をしらべるとともに、各部とも無選択 に10個以上の Langerhans 氏島について、 $\alpha$ 、 $\beta$ 細胞数 を計算し、その平均値を比較した.

# V) Langerhans 氏島亜鉛の生体染色について

西塚等に従つて Dithizone を使用した。即ち0.2%アンモニア液10ccに100mgの Dithizone を投入、70°C 10分間攪拌溶解させ,濾過した液を体重1kg 10 kg 10

# Ⅵ) Dithizone の血中濃度の測定法

上記 Dithizone のアンモニア溶液を, 15cc/kg の 割合に静注し心穿刺によつて 0.1cc 採血,生理的食塩水2.9cc を加え,3000r. p. m. 20 分遠心沈澱を行い,上清2ccに更に1%  $ZnSO_4$  液0.05cc 及び生理的食塩水1.95 cc を加えて Beckmann 氏比色計で測り, これを時間的に反復して血中 Dithizone の消退曲線で表わした・

# 第3章 実験成績及び考按

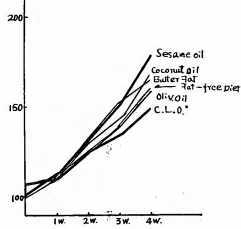
# 第1節 各種脂酸と Alloxan 糖尿病発症との関連 性についての実験成績

第1項 天然油脂を使用した実験成績

(1) 体重増加について

体重は種々の因子によつて左右されるものであるが

第1図 各種天然脂質投与群の体重増加



Sesame Oil ······ゴマ油投与群 Fat-free Diet ···無脂質食群 Coconut Oil ·······ヤシ油投与群 Oliv Oil ·······オリーブ油投与群 Butter Fat ······バター脂投与群

C. L. O. ..... 肝油投与群

一般に飼料の栄養価を示すとともに、又 Alloxan のような毒物に対しては試獣の一般状態が相当重要な意味を有するものと思われるので、注意して調べた. 然るに第1図に示すように、ゴマ油投与群に於てはその増加が最大で、次いでヤシ油投与群、バター脂投与群オリーブ油投与群,無脂質食群の順で、肝油投与群が最も低い増加を示した.

#### (2) 糖尿病発症状況

#### i)無脂質食投与群(第8表)

コントロールとして17匹について検討したが、No.4 及びNo.7のラッテは夫々 Alloxan 按与後3日,及び4日目に死亡した。而もその何れにも尿糖は高度に証明されたが、血糖値は測定し得なかつた。この両者を含めて合計9匹のラッテが持続性糖尿病を発症したものと判定した。No.8のラッテの血糖値は,10日目150mg/dlであつたが、6日目から尿糖を証明し得ず、11日目再度測定した結果 128mg/dl の値を得、非発症例として判定した。No.5、6、9のラッテは Polyuria、Polyphagia 等著明な糖尿病症状を呈していた。

本群の糖尿病発症率及び死亡率は,53%及び12%となり,この値は Rodriguez, Krehl が行つた実験のNatural high Carbohydrate 群についての成績とよく一致している。

ii) ゴマ油投与群 (第9表)

	1-41-55 A 1-1 TH - TA
笛8夷	無脂質食投与群の発症状況

No. of	Boo	dy Weig	ght		Urin 3	ary S	ıgar 9	1	Sugar After	
Rat	Start	End	Gain			(day)		Start	allox.inj	
1	100	165	65		_		-	82	92	
2	100	150	50		###	++	#	96	192	D.*
3	100	155	55		###	##	##	124	215	D.
4	95	140	45	-	###			114	_	after 3day dead
5	135	210	75		###	##	##	102	380	D.
6	120	180	60		##	##	##	106	270	D.
7	110	185	75	-	###			120		after 4day dead
8	120	180	60		$\pm$	_	-	132	150	
9	95	150	55		##	- ##	##	88	299	D.
10	1.00	150	50	-	-	_	-	92	125	
11	105.	150	45		+	+	_	120	144	
12	80	155	75			-	_	122	106	
13	100	160	60	-	## -	#	#	109	190	D.
14	90	150	60		_	± 1	_	85	140	
15	90	130	40		土		_	90	118	
16	90	160	70		#	_	-	112	120	
17	90	150	60		###	##	##	101	168	D.
1	**			1				(m	g/dl)	•

\* D. 糖尿病発症例

第9表 ゴマ油含有食投与群

No. of Rat	Bo Start	dy Weig End	ght <b>Ga</b> in	Urina 3	ery Si 6 (day)	ıgar 9	04	Sugar After allox.inj	
1	135	190	55	_	_	_	118	102	
2	120	185	65	± **		_	101	133	
3	95	145	50	_	-	_	124	88	
4	95	160	65	(##)			108	(186)	after 2day dead
5	100	200	100		_	_	110	98	
6	80	170	90	_	-		90	78	
7	80	170	90		<b>±</b>	-	98	121	
8	90	190	100	##	##	<del>IIIi</del>	96	220	D.
9	90	180	90		_	-	86	76	,
10	100	165	65		_	-	104	114	
11	110	185	75	-	_		87	109	
12	105	180	75	1 11	_	-	104	137	
13	100	170	70	-	_	_	79	93	
14	100	170	70	· —		_	128	93	
15	120	180	60	##	+	+	93	158	D.
16	100	180	80	_	-	-	93	124	
17	100	190	90		_	_	89	137	
				•			(m	g/d1)	

ゴマ油投与群に於ては、17匹中糖尿病と判定されたものは3匹で、この中 No.4 のラッテは2日後死亡した。本例は血糖値測定の目的で心穿刺を行い、その直

後死亡したものであつて、解剖の結果心タンポナーデ の状態にあるのを認めた.

ゴマ油投与群に於ては,発症例として判定した2匹

第10表 オリーブ油含有食投与群

No. of	Boo	dy Weig	ght		Urii 3	nary Si	ugar 9	CI	Sugar After	
Rat	Start	End	Gain			(day)		Start	allox.inj	1
1	95	150	55		_	_	_	120	122	Į
2	100	160	60	-	##	##	#	96	164	D.
3	100	160	60		+	$\pm$	+	100	162	D.
4	95	145	50	-	_	_	_	112	123	
5	95	160	65			_	_	120	112	
6	90	150	60	1	+	_	_	95	131	
7	130	165	35			_	_	86	136	
8 !	110	140	30		-	_	_	120	116	
9	110	170	60		_	_		100	96	
10	100	170	70		-	_	-	102	134	
11	100	160	60	İ	##	##	##	115	182	D.
12	100	165	65		_	_	_	120	126	
13	80	160	80		_	_	-	89	88	
14	90	160	70	;	##	++	#	103	206	D.
15	90	160	70				_	98	92	
16	90	160	70	1	#	_	_	100	139	
1				ı				(mg	g/ <b>d</b> 1)	1

第11表 ヤシ油含有食投与群

No. of	Во	dy Weig	ght	Urin 3	ary Si	ıgar 9	Y .	Sugar After	
Rat	Start	End	Gain		(day)		Start	allox.inj.	
1	100	160	60	+	+	+	90	184	D.
2	100	165	65		_	_	83	102	
3	100	160	60	-	_	-	70	61	
4	100	155	55	±.	-	-	123	138	
5	100	180	80	_	_	_	123	117	
6	100	170	70	_	_	-	100	112	
7	90	180	90	-	-		92	136	A
8	100	180	80	(#)			100	_	after 2day dead
9	100	165	65	_	-	_	74	63	
10	100	170	70	##	##		98	(268)	after 6day dead
11	110	160	50	+	_	_	86	120	
12	110	180	70		_	_	102	96	
13	100	160	60	#	#	#	91	196	D.
14	100	180	80		<b>±</b>	_	103	138	
15	100	180	80	-	_	-	100	98	
16	100	160	60	±	_	-	100	118	

をも含めて,無脂質食群や他の脂質投与群に比べて一般状態が良く,Alloxan投与後土,直後24時間~48時間を除けば,食欲や体重増加も投与前と殆んど差が認められず,2匹の発症例に於ても顕著な糖尿病症状は認められなかつた。

本群の発症率は、6群中最も低いものであつて上記

事実を考慮すればゴマ油が Alloxan の作用に対して 抑制的に働くことが考えられる.

#### iii) オリーブ油投与群(第10表)

(mg/dl)

オリーブ油投与群の発症率は、ゴマ油投与群のそれ と近似した値を得たが、前述のように Alloxan 投与 前に伝る体重増加も低く、又投与後の一般状態もゴマ 油投与群に比べて劣るようであつた。正確に計量していないが食餌の摂取量(Alloxan 投与後の)も少なかった

#### iv) ヤシ油投与群(第11表)

表に示す通り16匹のラッテを使用して検討したが、No.8のラッテは Alloxan 投与後38時間で死亡した. 而もその死亡前 2%以上の高濃度の糖尿を排泄するのを認め、György、Rose が指摘しているように著明な Haemoglobinuria を認めた、No.10 は心穿刺後死亡したものであるが、解剖所見では心に特別異常は認められず、高度の尿槽や全身衰弱の強かつたことを考え併せると、心穿刺による死亡ではないと考えてよい。本群の発症率は予想に反して低い値を得た。ヤシ油については György 及び Rose、Houssay、Rodriguez 等も検討を加えているが、私もこれ等先人と略々同様の成績を認めたことになる。

この脂質は低級脂酸を含有するものとして次項のバター脂と共に取上げたのであるが、バター脂投与群の発症率と相当の開きがあり、疑問を抱かせるものであるが、この問題に関しては後述する。

# v) バター脂投与群(第12表)

6 群中最も高い死亡率 (21%) を認めた. No.6,7,15,17の 4 匹は高度の Haemoglobinuria を認めた.

## vi) 肝油投与群 (第13表)

6 群中最も高い糖尿病発症率を認めた、No.7は心穿刺後死亡したが、本例も心穿刺による死亡でないことを認め得た。なおNo.4,11の2 匹は Alloxan 投与後11 日目に死亡した。これを考慮すると死亡率もバター脂投与群より高くなる。

本群に於ては非発症例,発症例ともに一般状態が非常に悪く,22匹をもつて実験を始めたのであるが,うち5匹は30日間の飼育(肝油含有食による)途中で衰弱死亡したことからも,肝油の投与が生体に著しく不利な影響を及ぼすことは明らかである。

## 3) 第1項の小括

以上のように5種類の天然油脂含有食及び無脂質食飼育のラッテについて、Alloxan投与の影響を観察したが、その糖尿病発症率及び死亡率をまとめると第14表のようになる。即ちコマ油投与群に於て発症率が最も低く、肝油投与群に於て最も高い。このことは、Houssay 等或は Nieman が発表しているような、脂質の沃素価のみで Alloxan の作用に対する試獣の素因の差を説明しようとする考え方では理解し得ない。因みに私が使用したゴマ油の沃素 価は 117.5 であり、肝油のそれは 154.5、又バター脂のそれは35.8 であつた(第3表参照)。

第12表	バター	- 脂含有角	投与群

No. of Rat	Eo Start	dy Wei End	ght Gain	Urir 3	ary S 6 - (day)	ugar 9	Ctont	Sugar After allox.inj.	
1	120	190	70	_	_	_	96	88	
2	120	175	55	##	##	+#	102	200	D.
3	110	165	55	_	_	_	82	98	
4	100	160	60	##			100	_	after 5day dead
5	100	160	60	±	_	_	85	102	
6	120	180	60	###			100	(327)	after 5day dead
7	115	180	65	1111			100	(292)	after 4day dead
8	110	180	70	±	_	_	86	150	
9	110	165	55	##	+,	+	90	160	D.
10	90	160	70	+		-	101	128	
11	100	150	50	##	+	#	96	156	D.
12	100	160	60	+		_	120	138	
13	100	160	60	_	_	· —	92	78	
14	100	, 160	60	##	₩.	#	102	186	D.
15	90	160	70	###	₩	###	110	294	D.
16	80	150	70	_		-	110	110	
17	90	150	60	###			108		after 24hr. dead
. 18	100	170	70	#	_	_	102	147	
19	100	160	60	₩	#	+	86 (mg	164 g/dl)	D.

16

17

No. of	Boo	dy Weig	ght	Urin 3	ary S	agar 9		Sugar After	
Rat	Start	End	Gain		(day)		Start	allox.inj.	
1	130	200	70	_	_	-	88	90	
2	120	170	50	±	_	_	97	96	
3	120	155	35	##	## #	##	101	148	D.
4	120	150	30	<del>}   </del>	###	###	107	352	D.
5	140	190	50	_	_	_	85	84	
6	120	185	65	###	##	<del>    </del>	97	396	D.
7	100	150	50	(₩)			104	(354)	after 2day dead
8	100	135	35	(##)			100	_	after 24hr. dead
9	100	120	20	+	_	_	92	82	
10	100	130	30	( ##)			88	_	after 2day dead
11	90	165	75	###	#	#	82	255	D.
12	100	140	40	#	#	#	100	160	D.
13	100	150	50	1111	#	#	120	155	D.
14	100	130	30	±	_	-	100	149	
15	100	130	30	_	_	-	99	134	

第13表 肝油含有食投与群

第14表 各種天然油脂投与と Alloxan 糖尿病発 症率及び死亡率との関連性 (Alloxan 160mg/kg)

120

130

20

30

100

100

	ラッテ数	糖易	<b>尽病</b>	死	亡
	ノッテ数	匹数	%	匹数	%
無脂質食	17	9	53	2	12
ゴマ油食	17	3	18	1	6
オリーブ油食	16	4	25	0	_
ヤシ油食	16	4	25	2	13
バター脂食	19	10	53	4	21
肝 油 食	17	10	65	3	17

不飽和脂酸でもオレイン酸やリノール酸,リノレン酸のみを含むゴマ油と,高度不飽和脂酸やエイコセン酸,ドコセン酸を含む肝油では,生体に及ぼす影響に自ら差があることは理解に難くない。事実日笠等はベーパークロマトグラフィーを応用し,或は組織学的に,また生化学的に肝油やバター脂中に含まれる高度不飽和脂酸,ドコセン酸,エイコセン酸及び低級脂酸が摂取吸収されると,専ら肝へ移行し処理されるから,いわゆる間接的酸化型式をとる比率が大きく,肝臓に対する負担も大で,且つケトン体産生量も大であるのに反して,ゴマ油に含まれる高級飽和脂酸,オレイン酸,必須脂酸は肝のみならず全身の組織細胞内へ移行

処理されるもので、直接的酸化型式をとる比率が大で 肝臓に対する負担も少なく、従つてケトン体産生量も 極めて少ないことを立証している。Alloxan 糖尿病に 関する素因についても脂質を斯く考えるとよく理解し 得る。

127

286

(mg/d1)

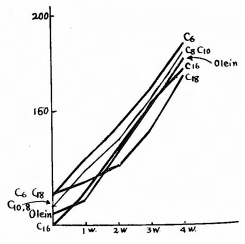
D.

118

124

第2項 合成単一グリセライドによる実験成績 第1項で述べたように、バター脂及びヤシ油はとも

第2図 各種合成単一グリセライド投与群の体重 増加



第15表 Tristearin-Diet (C18)

No. of		Pod	y Wei	ght	1	Uri 3	nary Su	ıgar 9			I Sugar After	
Rat		Start	End	Gain	5	r.,	(day)	J		Start	allox. inj	<u>.</u>
1	E	105	185	80	- }	_	_	_	1	84	91	
2		95	170	75	. !	_	_	_		125	104	
3		95	170	75	1	±	. —	_	1	103	104	
4		100	170	70		±		_		103	- 88	•
5		105	160	55		(₩)				96	(-)	48hrs. after allox. inj. dead
6		105	160	55		##	- 1111			110	(276)	7days after allox. inj. dead
7		100	150	50	1	_	_	_		98	136	
8		100	165	65		_	_	_		100	118	
9		120	195	75	1	##	1111		1	85	(186)	5days after allox.inj.dead
10		115	180	65	1	##	_	_	1	92	148	
11		110	165	55		##	_	_		95	145	1
12		120	180	60		###	( <del>   </del> )			95	(312)	48hrs.after allox.inj.dead
13		100	170	70	:	#	土	_		101	146	
14		110	165	55	:	###	+	_	ì	120	142	
15	i	110	165	55	-	-	-	<u>-</u>	1	114 (mg	108 (/d1)	

第16表 Tripalmitin-Diet (C16)

No. of	Bod	y Wei	ght	Uri 3	nary S	ugar 9		l Sugar After		
Rat	Start	End	Gain		(day)		Start	allox. inj.		 
1	90	170	80	-	_	_	106	100		
2	95	180	85	_	_	_	96 -	101		
3	95	175	80	-	±	_	105	128		
4	95	185	90	_	-	-	112	118		
5	95	180	85	土	-	<u> </u>	121	136		
6	95	165	70	+	-	· <u> </u>	98	98		
7	90	165	75	-		<u>-</u>	72	96		
8	90	170	80	_	_	_	· 89 ·	94		
9	90	160	70	#	_	-	115	130		
10	90	160	70	_	_	_	108	96		
11	90	160	70	_	_	_	96	106		
12	90	170	80	-	_	-	102	110 (/d1)		

に低級脂酸を含むものとして検討したのであるが,両者の Alloxan 糖尿病発症率にかなり差が認められた.この疑点を解明し,且つ各脂酸の影響を一層明確にする目的で単一グリセライドを合成して,第1項同様の実験を行つた。

# (1) 体重増加について (第2図)

トリステアリン投与群を除いた他の5種の単一グリセライド投与群の体重増加は、各々略々同等であつたただトリステアリン投与群の体重増加が悪かつたが、これはトリステアリンの融点が高く、その吸収率が著しく悪い為で、このことは Deuel も指摘していると

ころである.

### 2) 糖尿病発症状況

#### i) トリステアリン投与群(第15表)

本群はトリカプロイン投与群に次いで第2位の発症率を得た。本群中No.10,11,13,14のラッテは10日目の血糖値が150mg/dlに近く,また6日目まで尿糖を認めていたので,11日目再度測定した結果,夫々109,136,122,128mg/dlの血糖値を得,非発症例として判定した。且つこの際何れも尿糖は証明し得なかつた。

本群の Alloxan 投与後の食慾や一般状態は、前項 の無脂質食群のそれに極めて近似した様相を呈してい

第17表 Triolein-Diet

No.	n. 1.	y Wei;	n.b.t	Uri	nary St	igar	Blo	ood Sugar		
of Rat	Start		Gain	3	6 (day)	9	Star	t After allox. inj.	 	
1	100	180	80	-	_	_	9\$	83		
2	100	190-	90	±	_	-	108	139		
3	100	185·	85	-		_	104	83		
4	95	180	85	+	_	_	8,3	69		
5	95	185	90	_	_	_	89	102		
6	90	170	80	-	_	_	100	104		
7	90	165	75	-	_	_	96	95		
8	100	185	85	-	-	_	92	95		
9	105	190	85	#	_	_	68	110		
10	95	180	85	_	_	_	98	96		
11	90	160	70	-		_	92	79		
12	90	165	75	-	-	_	112	105 mg/dl:		

第18表 Tricaprin-Diet (C10)

No.	Bod	ly Wei	ght	Uri 3	inary Si	ugar 9			l Sugar After	
of Rat	Start	End			(day)			Start	allox. inj.	
1	105	200_	95	-		_	-	96	112	
2	105	195	90	-	-	_		98	98	
3	105	190	85	+	_	_		105	121	
4	100	180	80	+	_	_	1	102	140	
5	95	180	85	_	_	_		107	105	
6	105	180	75	_	_	_		85	96	
7	90	160	70	-	_	_		95	96	
8	90	175	85	_	_	_	1	100	108	
9	95	170	75	士	±	-	1	102	123	
10	100	160	60	_		_		121	114	
11	100	180	80	_	_	_		96	102	
12	105	180	75	-	_	_		78	94	
13	110	195	85	+	±	_		99	130	
14	105	185	80	1 -	-	-		108 (mg	102 (/d1)	

t=.

ii) トリカプリン,トリパルミチン投与群及びトリオレイン投与群 (第16,17,18表)

これ等3群のラッテに於ては発症例,死亡例とも認められなかつた。 併し乍ら Alloxan 投与後の一般状態は,前項のゴマ油投与群に比べて稍々劣るものがあった。恐らく必須脂酸の不足如何による結果であろう。

iii) トリカプリリン投与群 (第19表)

本群12匹中No.3のラッテのみが発症例として判定された。このラッテは Alloxan 投与後11日目に死亡した。

iv) トリカプロイン投与群 (第20表)

6 群中最高の発症率及び死亡率を認め、殊に発症例の全てが死亡し、且つ Alloxan 投与後死亡に致るまでの時日が短い点など興味ある事実である。György等が、Alloxan の toxic action についての一つの指標として、投与後2日間の死亡数を採用しているが、これに準ずれば第1項、第2項を通じて最も抵抗力の弱いのが本群である。またこれ等死亡例は高度のHaremoglobinuriaを呈しており、この事実は又パター間投与群にも認められた。

3) 合成トリグリセライドの消化吸収について (第 21表)

トリステアリンはトリパルミチン同様に高級飽和脂

第19表 Tricaprylin-Diet (C<sub>8</sub>)

No- of	Bod	y Wei	ght	Ur 3	inary S	ugar 9		l Sugar After		7 -	•
Rat	Start	End	Gain		(day)		Start	allox. inj			
1	105	200	95	-	_		75	61		Ŋ. ·	
2	105	200	95	-	_	_	96	89		13.	
3	100	185	85	- 1111	###	###	85	194	D.	-	
4	105	205	100	_		_	103	100		- 1	
5	95	160	65	_		_	85	99			
6	95	170	75	-	_	_	125	91			7.a ·
7	100	185	85	+		_	116	142			
8	100	175	75	-	_	_	90	91			
9	105	175	70	_	· -	_	85	86			
10	100	160	60	++	<u>`</u>	_	88	123			
11	95	180	85	-	_	-	100	104			
12	95	175	80	±	_	-	97	116			
at the				,			(mg	g/d1)			

第20表 Tricaproin-Diet (C<sub>6</sub>)

No. of	Body	Weig	ht		Uri: 3	nary Su 6	gar 9		Sugar After	
Rat	Start	End	Gain		9.	(day)		Start	allox. inj.	
1	100	200	100	r		_	_	97	91	
2	110	205	95	1	_	_	_	104	91	
3	105	195	90	E .	(∰)			91	()	46hrs. after allox. inj. dead
4	105	185	80	!	_	_	_	79	104	i
5	100	160	60	t	_	_	_	108	93	i
6	100	190	90	1	±	±	_	95	134	
7	100	170	70		-	_	_	95	84	
8	100	185	85		_	_	_	100	96	
9	100	185	85		(₩)			106	<del>(-)</del>	28hrs. after allox. inj. dead
10	105	180	75		(₩)			72	()	32hrs. after allox. inj. dead
11	105	185	80	-	_	-	_	87	86	1
12	100	175	75	1	_		-	88	112	!
13	105	180	75	1	_	_		92	124	
14	105	195	90		(₩)			70	$(\rightarrow)$	30hrs. after allox. inj. dead
15	100	185	85	1	(##)			96	(247)	48hrs. after allox. inj. dead
				1				(m	g/d1)	

第21表 各種合成単一グリセライドの消化吸収率,吸収量,摂取熱量,体重増加量

	飼料摂取量 g/日/100g	脂質の吸収率	脂質吸収量	摂取熱量	体重増加 g/day
C <sub>6</sub>	8.0	98%	2.35g	39.6 Ca1	2.73
C <sub>8</sub>	7.1	98	2.1	37.0	2.70
C <sub>10</sub>	6.5	98	1.9	31.9	2.67
C <sub>16</sub>	9.6	60~70	1.9	38.1	2.60
C <sub>18</sub>	9.7	10~15	0.3	29.3	2.13
Olein	6.5	98	1.9	31.9	2.73

酸であるにも拘らず、トリステアリン投与群の体重増加は低く、且つ Alloxan 糖尿病の発症率も稍々高い、この事実は第2章第2節 I 項で述べた方法で行つた各グリセライドの消化吸収についての実験成績をみればよく理解し得る。即ち第21表に示すように他のグリセライド投与群のラッテは、体重100g 当り日々2g前後の脂質を摂取吸収しているのに反して、トリステアリン(C<sub>18</sub>) 投与群では僅か0.3g であつて、これはむしろ無脂質食に近い飼料を摂取していると考えてもよい状態にあることになるからである。

また Mattil の実験成績が示すように、トリステアリンの融点は 71.5℃ で極めて高く、 為に消化吸収は上記のように低いが、50℃以下の融点を有する他のグリセライドでは、いづれも良好な吸収状態であり、このことは私の実験成績からも明らかである。

因みに天然油脂中に含まれているステアリン酸は, 単一グリセライドの形ではなく, パルミトオレオステアリン等のような混合グリセライドの形で存在するもので, か、る混合グリセライドの融点は, トリステアリンに比べると遙かに低いものであるから, 生体に摂取された場合にはその吸収率は比較的良好である。

#### 4) 第2節の小括(第22表)

第22表 各種単一グリセライド投与とAlloxan糖 尿病発症及び死亡率との関連性 (160mg/kg)

			- vb	-	糖质	<b>尽</b> 病	死		亡
		7	ッテ数	ζ	匹数	%	匹数		%
	$C_{18}$		15		4	27	4		27
	$C_{16}$	-	12		0	_	0	i	_
٠	Olein		12		0	_	0		_
	$C_{10}$		14		0	_	0	:	_
	$C_8$		12		1	8	. 0	1	
	$C_6$	:	15		5	33	5		33

合成単一グリセライド投与ラッテに於ては,天然油 脂投与群に比べて糖尿病発症率は低かつたが,これは Alloxan 投与後前者にあつては既に食慾が衰えていた ことも関与していると考えられる。併し乍らトリカブ リン投与群,トリバルミチン投与群及びトリオレイン 投与群では,明らかに Alloxan 糖尿病に対する感受 性が低いと考えられ,低級脂酸特に $C_6$ 以下(酪酸については検討し得なかつたが,カブロン酸以上に発症率が 高くなるものと推定してよかろう)のものをトリグリ セライドの形で,,試獣に与える時は Alloxan 糖尿病 の発症率が高くなると共に,Alloxan の toxic action に対しても抵抗力が弱くなるものと考えられる。

以上天然油脂 5 種及び合成単一グリセライド 6 種を使用しての実験成績を要約すると,直接的酸化型式をとる比率の大きい脂酸,即ち高級飽和脂酸,オレイン酸,必須脂酸は Alloxan の toxic action, diabetogenic action に対して抑制的に働き,他方間接的酸化型式をとる比率の大きい脂酸,即ち高度不飽和脂酸,ドコセン酸,エイコセン酸及び低級脂酸(この場合特にCa以下)は助長的に作用するとの結論に達した。

なお本実験に於ては飼料中に酵母及び各種ビタミン類を加え試獣に与えたが、これ等ビタミン、酵母、特に脂質代謝に関係の深いビタミンB複合体が不足或は欠除した時は、発症率、死亡率の差は更に著明になるものと考えられる。

# 第2節 Alloxan 糖尿病発症に及ぼす脂質投与の 作用機転の解明

前節において、直接的酸化型式をとる比率の大きい 脂酸は、Alloxan の diabetogenic action に対して抑 制的に作用するのに反して、間接的酸化型式をとるも のは、その発症にむしろ助長的に作用する事実を指摘 したが、脂質の種類によつてかゝる差異の表われる理 由を解明する為に次の実験を施行した。

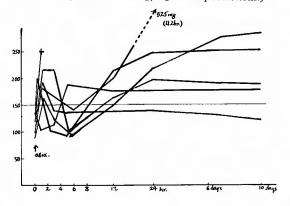
## 第1項 Alloxan 投与後の血糖曲線の変動

Alloxan 投与後の血糖曲線は、周知のように初期高血糖相、低血糖相、持続高血糖相の3相からなつている。

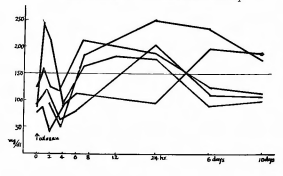
ゴマ油含有食投与ラッテ、肝油含有食投与ラッテ及び無脂質食飼育ラッテについて、Alloxan投与後の血糖曲線を追究した結果は、図3.4.5に示すようになった。即ち糖尿病発症率の高い肝油投与ラッテ及び無脂質食投与ラッテでは初期過血糖相も亦高い値を得た。この初期過血糖相の成因については、Goldner、Gomori、Kirschbaum、Molander、Well 等は副腎の関与していることを報告し、Houssay、Orias、Sara等は肝の働きを重視している。

一方教室の松田、長瀬らのラッテ副腎に及ぼす脂質の影響を検討した成績では、充分量のゴマ油をラッテに投与すると無脂質食投与ラッテに較べてその副腎機能が稍々亢進しており、而も副腎に於ける不可欠脂酸の含量と密接な関係を有するらしいことが判明している。更に前節でも述べたように、肝に負担をかける脂質を投与する時ほど Alloxan による糖尿病発症率が高いという実験成績、あるいは Houssay 等の報告を併せ考えると、私は肝機能の如何が、Alloxan糖尿病

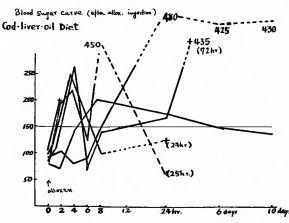
第3図 Blood Sugar Curve (after alloxan injection) Fat-free Diet Group (Alloxan 160mg/kg intraperitoneal.)



第4図 Blood Sugar Curve (after alloxan injection) Sesame-oil Diet Group



第5図 Blood Sugar curve (after alloxan injection) Cod-liver-oil Diet Group



発症,或は初期過血糖相にも密接に関係してくるのでないかと推測するもので,その間の消息を明かにする 為に次の実験を進めた。 第2項 各種脂質含有食投与ラッテの肝機能検査

第2章第2節Ⅲ項でのべた方法で Bromsulphalein Clearance Test を行つた結果は, 第23表の通りであ る.正常ラッテ21匹について本法を行つた結果Bromsulphalein 注射後5分の Clearanceは 90%或はそれ 以上であり、 Wang 等の成績を考慮しても90%以上 が正常と考えられる。この判定規準に従えば、無脂質 食、ゴマ油含有食、トリパルミチン含有食、トリカブ リン含有食を投与したラッテでは肝機能は正常であり 肝油含有食或はトリカプロイン含有食を投与したラッ テでは多少とも機能低下が認められる. この事実は教 室松田晋が家兎に肝油及びゴマ油乳剤を連続投与した 際,肝油投与例では脂肝或は脂肪浸潤を来し,ゴマ油 投与例では逆にこれを抑制或は消退せしめるという研 究成績ともよく一致し、また同氏が脂質投与の肝グリ コーゲン量に及ぼす影響を観察した結果ともよく一致 するものである.

以上のように脂質の肝に及ぼす影響が、Alloxanに対する個体の感受性にも亦大きく関与していることが明らかになつた。Alloxanのような毒物に対して解毒器官の働きが大切なことは多言を要しないが、もし体内に注入された Alloxan が主として肝で分解、抱合されることによつて解毒排出されるならば、当然 Langerhans 氏島に達する Alloxan 量も少なく、従つてβ細肪の障碍程度も軽くてすむ可能性は充分 考え得るところである。こう考えて来ると、脂質の種類による

個体の示す Alloxan に対する感受性の差異もよく説明し得るのである。併し乍ら無脂質食投与群とゴマ油含有食投与群に於ては、両群のラッテとも肝機能が略々正常或はそれ以上であり乍ら、その糖尿病発症率にかなりの差異が認められる点は肝機能のみを問題にしては理解し得ない。

第3項 Alloxan 投与ラッテの Langerhans 氏島の組織学的所見

肝機能で説明し得なかつた、ゴマ油投与群と無脂質食投与群の間に発症率の差異のある所以は、Alloxanによつて破壊されたβ細胞の再生力の差によつて起るものでなかろうかと考え、組織学的にこの点について検討した。なお第2章で採用した糖尿病の判定法が、組織学的所見と一致するか

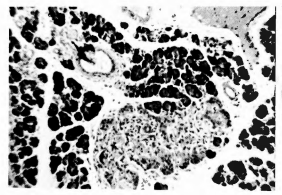
どうかもしらべた. 如何となればたとい発症している 試獣であつても食餌の摂取量が少ない時には, 高血糖 或は糖尿を証明しないことが十分に考えられ, このこ

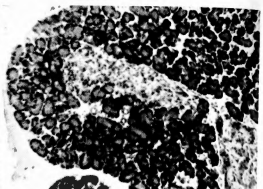
第23表 Bromsulphalein Clearance [5mg intraven. inj. (after 5 min.)]

	Fat free	$C_6$	$C_{10}$	C <sub>16</sub>		Ses. oil	Cod liv. oil
1	90.0%	80.0%	93.4%	96.8%	!	93.2%	86.0%
2	92.5	83.6	89.5	95.6	1	93.2	87.5
3	95.2	82.4		93.6	1	91.4	90.0
4		86.0			1		

第 6 図

第 7 図





第6図~8図 ゴマ油食飼育ラッテ (No. 215) の Langerhans 氏島, Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射, 3日 (72時間) 後屠殺したもの.

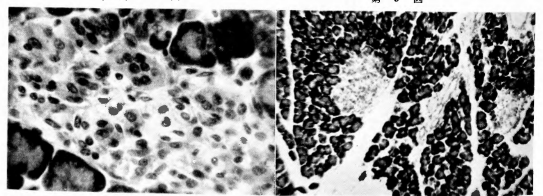
α 細胞には殆んと変化を認めない.

β 細胞, 一部ピクノーゼ変形等を認める.

本例は非発症例として判定されたものである.

二第 8 区

**等 Q** 図



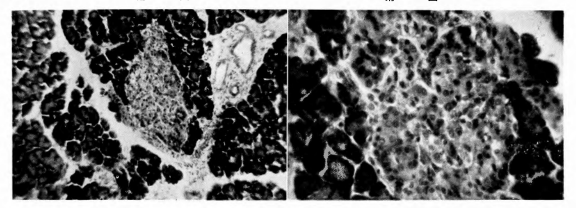
とは岡本,竹中等も指摘しているからである.

まづ Alloxan 投与後 3 日 (72時間前後) に屠殺したラッテの Langerhans 氏島所見を, ゴマ油投与群, 無脂質食投与群各 3 匹宛について検した結果は, 第 6~14, 15~23図及び第24表に示すようである。即ちこの時期に任ては無脂質食飼育ラッテのき細胞核には,高度のピクノーゼ,核消失等の変化が認められ,島の

中央部は大部分均一性の物質で埋められたような像を 呈している。他方、ゴマ淮投与ラッテでもβ細胞の変 化は認められるが、無脂質食投与群のそれに比べて程 度が軽く、島中央部に於て相当数のβ細胞を認める。

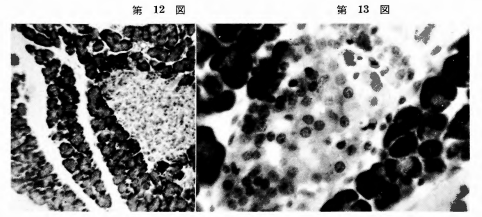
更に Langerhans 氏島の細胞を数的に観察すれば より明瞭に両群の間に差異のあることが明らかとなった. 即ち第24表に示すようにゴマ油投与ラッテの3細 第 10 図

第 11 図



第9~11図 ゴマ油飼育ラッテ (No. 216) のラ氏島, Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射 3 日 (72時間) 後に屠殺したもの。

島の中央部にもx細胞を認める. 発症例.

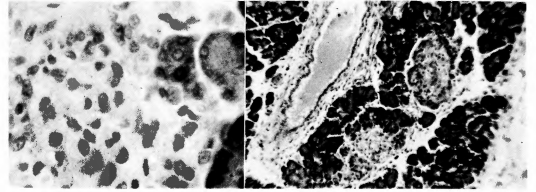


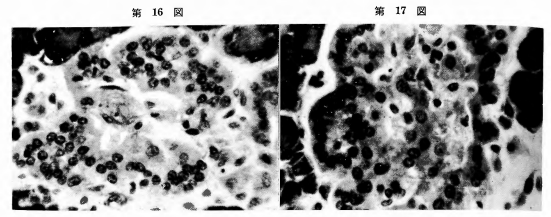
第12~14図 ゴマ油飼育ラッテ(No. 217)のラ氏島,Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射 3 日(72時間)後屠殺したもの。

第13図の中央部は極く淡くフロキシンの色を呈しているが、周辺部のα-細胞程著明でない。 β 細胞の変形,ピクノーゼ等を認めるが相当数比較的原形を残している. 非発症例.

第 14 図

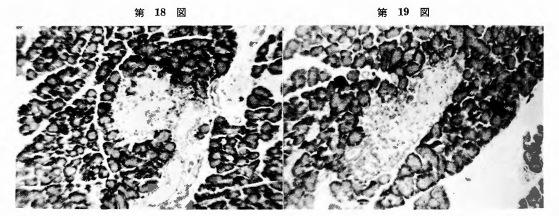
第 15 図





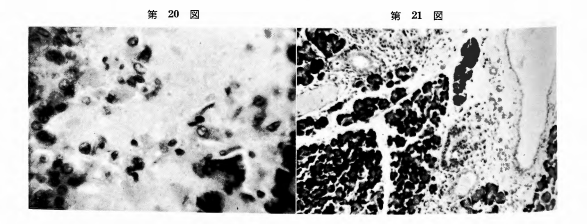
第15図~17図 無脂質食飼育ラッテ (No. 303) のラ氏島. Alloxan 160 mg/kg 腹腔内圧射後67時間に死亡したもの.

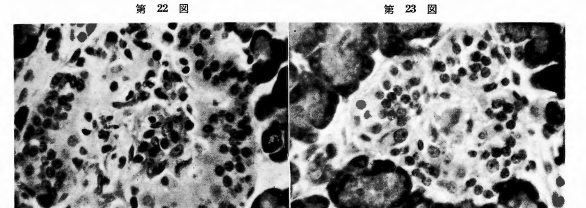
ラ氏島の大部分はα細胞で占められて居り. β 細胞は中央部に僅かに認められる. 発症例(死亡).



第18図〜20図 無脂質食飼育ラッテ (No. 304) ラ氏島, Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射 3 日(72時間) 後屠殺したもの。

β 細胞は殆んど消失し、島の中央部は染色性の悪い均一性物質で占められている. 発症例.





第21~23図 無脂質食飼育ラッテ (No. 305) のラ氏島. Alloxan 160 mg/kg 腹腔内注射72 時間後死亡したもの.

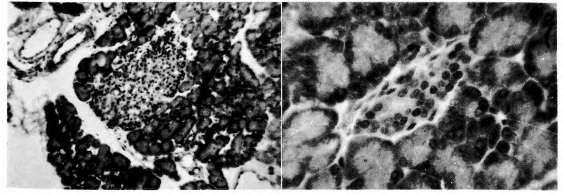
島の主成分はα細胞であり、β細胞は中央部に僅に残る.発症例(死亡).

第24表 Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射 3 日後のラ氏島細胞構成

	No. of Rat	Body	Weight	Urinary Sugar	Blood Sugar	Cell Composition in Islet	
		Before allox. inj.	3days. after allox. inj.			α-Cell	β-Cell
Sesame	215	200	195	(-)	104mg/dl	25,3	19.7
Oil	216	200	185	(#)	172	20.8	17.2
Diet	217	180	180	(-)	121	26.4	21.3
Fat Free	303	180		(#)	67hrs. after allox. inj. dead	24.0	11.3
Diet	304	160	140	(##)	326	19.3	12.0
	305	165	_	\ /	72hrs. after allox. inj. dead	25.8	14.5

第 24 図

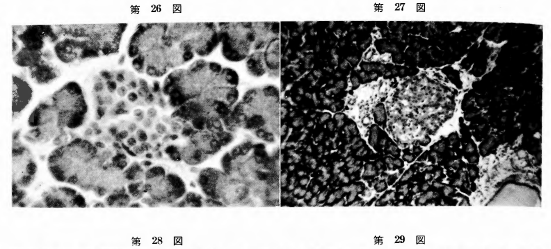
第 25 図

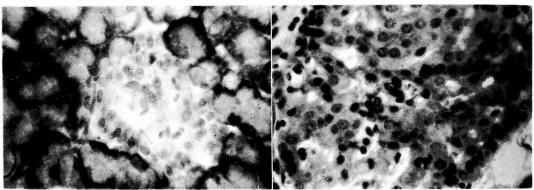


第24~26図 ゴマ油食飼育ラッテ (No. 218) のラ氏島. Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射10日後屠殺したもの. 島の大部分は a 細胞で埋められている. 発症例.

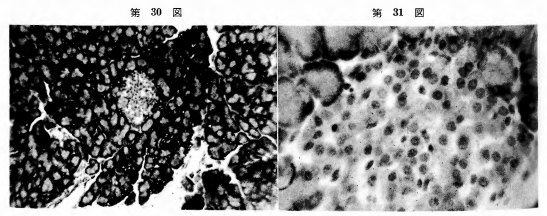
胞数は平均、19.7、17.2、21.3であり、無脂質食投与群では11.3、12.0、14.5とかなりの差が認められ、 岡本、竹中、 泰井等がβ細胞数が18~20個以下になると発症するとした考えともよく一致している.

次に Alloxan 投与後10日後に屠殺した両群各3匹宛について同様に検索した結果は第24~32,33~41図及び第25表に示す通りである。この時期では残存した3細胞の肥大が認められるが、その数的な関係は3日

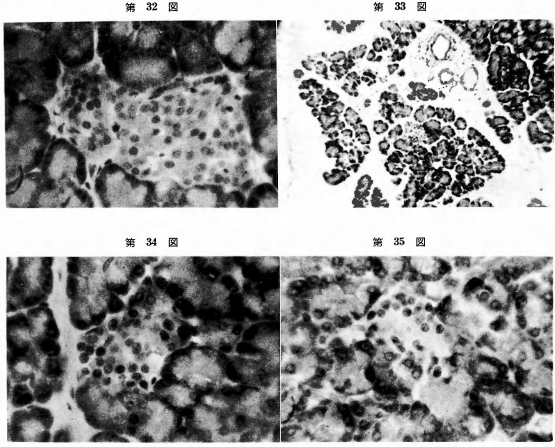




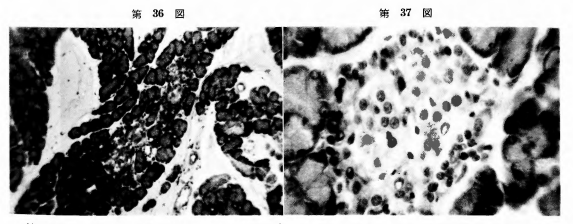
第27~29図 ゴマ油食飼育ラッテ (No. 219) のラ氏島、Alloxan  $160 \,\mathrm{mg/kg}$  腹腔内注射 $10 \,\mathrm{H}$  後屠殺したもの。 島の大部分は $\,\mathrm{x}$  細胞によつて占められているが,処々に $\,\mathrm{pm}$  細胞を認め,その一部のものは肥大している. 非発症例.



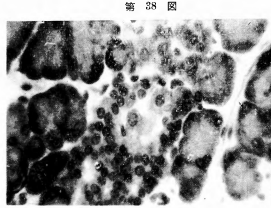
第30~32図 ゴマ油食飼育ラッテ(No. 220)のラ氏島。Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射後10日目に屠殺したもの・ 本例では,x, β 細胞のいづれとも判定し難い不明型の細胞が稍々多い。非発症例。



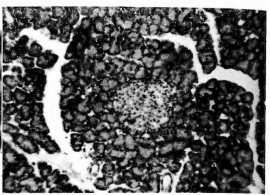
第33~35図 無脂質食飼育ラッテ (No. 306) のラ氏島. Alloxan  $160 \,\mathrm{mg/kg}$  腹腔内注射 $10 \,\mathrm{H}$  後屠殺したもの. 島は殆んど $\alpha$  細胞から成つている. 発症例.



第36~38図 無脂質食飼育ラッテ (No. 307) のラ氏島. Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射10日後屠殺供試した. 島の中央部に稍々肥大したβ細胞を認める. 非発症例.

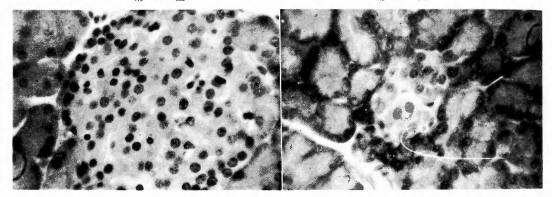


第 39 図



第 40 図





第39~41図 無脂質食飼育ラッテ (No. 308)のラ氏島。Alloxan投与 (160 mg/kg 腹腔内) 10日後屠殺したもの。 相当版の 3 細胞を認める、非発症例。

第25表 Alloxan 160mg/kg 腹腔内注射10日後のラ氏島細胞構成及び尿糖,血糖との関係

	No.	Body Weight		Urinary	Blood sugar	Cell Composition in Isle	
	of Rat	Before allox. inj.	10days after allox. inj.	Sugar		α-Cell	β-Cell
Sesame	218	170	150	±	154	19.3	17.3
Oil	219	185	175	-	103	23.2	21.3
Diet	220	200	200	_	140	18.8	19.7
Fat Free	306	160	125	#	170	18.1	14.1
Diet	307	170	165	<u> </u>	148	26.3	18.2
	308	180	170	_	136	20.1	18.6

後(Alloxan投与)の所見と大した差異は認められない。この事実から発症を左右する因子として、β細胞の再生はまづ関与していないものと考えてよかろう。なおLangerhans 氏島の新生は先人によればもつと遅れて行われるものとされている。

第4項 Langerhans 氏島β細胞内亜鉛の生体染色

前項までの成績を総括すると、脂質特にゴマ油投与 ラッテと無脂質食飼育ラッテの Alloxan に対する感 受性の差は、そのβ細胞自体に原因を求めなければな らない。

1949年岡本は門田と共に Dithizone が Alloxan 同様島性糖尿病発症性物質であることを発見した.

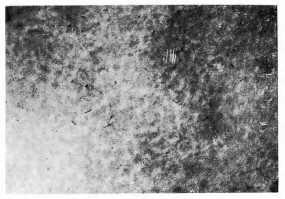
Dithizone は Langerhans 氏島に至り亜鉛と反応

第 42 図



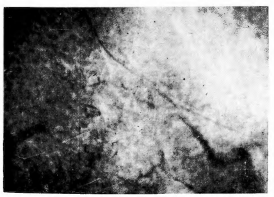
Dithizone 液 15cc/kg 静注1分後,無脂質食飼育 ラッテ膵ラ氏島 (No. 511) 生体染色. 中央部に薄 くイチゴ色に染りかけたラ氏島を認める。

第 43 図



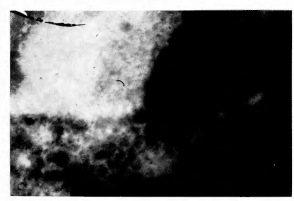
ゴマ油食飼育ラッテのラ氏島(No. 611)。 右辺に 淡く、小さいイチゴ色に染つたラ氏島を認める. 本 例ではイチゴ色よりも黄色が強く、 Dithizone 液 の色に近い.

第 44 図



肝油食飼育ラッテのラ氏島 (No. 721). 上の2例に比し血管に Dithizone 液の色が強い.

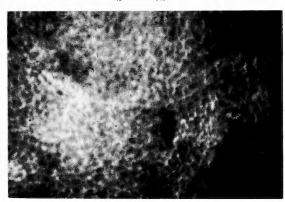
第 45 図



 Dithizone 液注射後5分. 無脂質食飼育ラッテ

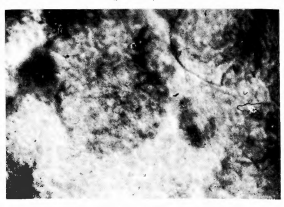
 (No. 511). かなり明瞭にラ氏島を認め得る.

第 46 図



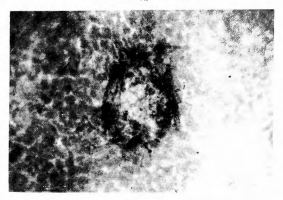
ゴマ油食飼育ラッテ (No. 611). 1分後と同様 Dithizone 液と同じ色調に 均一性に染つた ラ氏 島を認める.

第 47 図



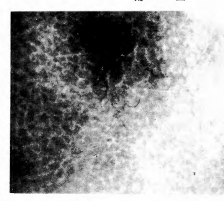
肝油食飼育ラッテ (No. 721). 前 2 例に比して 尚血中の Dithizone 液の色調を認め得る.

#### 第 48 図



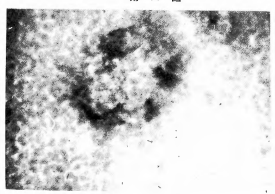
Dithizone 液静注後 20分. 無脂質食飼育ラッテ (No.512) ラ氏島、著明なイチゴ色を呈する部分を認め、島の中央部近くにも点々と染つているのがよく判る。

第 49 図



ゴマ油食飼育ラッテ(No.612). 上辺にラ氏島と思われる部分を認めるが、イチゴ色ではなく橙色、即ち Dithizone 液の色が強く、且均一性で微細構造不明.

第 50 図



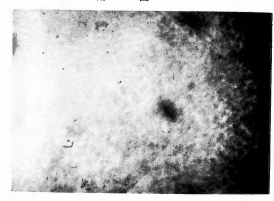
肝油食飼育ラッテ (No.722). 2個のラ氏島が接近した部分. イチゴ色の部分著明.

第 51 図



Dithizone 液注入後45分. 無脂質食ラッテ (No. 513). 稍々褪色して来たが尚イチゴ色を認める.

第 52 図



ゴマ油食飼育ラッテ (No. 613). イチゴ色が淡い黄褐色の色調を帯びている。着色面積も狭い。

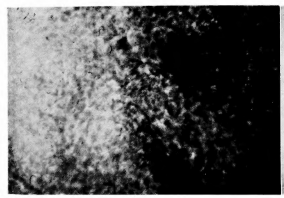
第 53 図



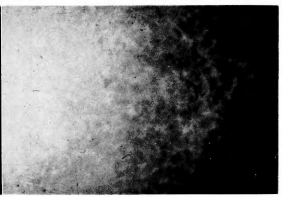
肝油食飼育ラッテ (No. 723)。 無脂質食飼育ラッテの所見に近似している。

#### 第 54 図



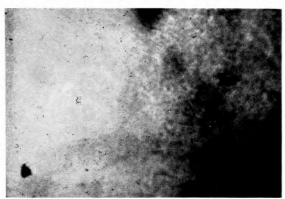


Dithizone 液静注 1 時間. 無脂質食飼育ラッテ (No. 513). 茶褐色に稍々イチゴ色を帯びた色. 全体として色が淡くなつて来ている.

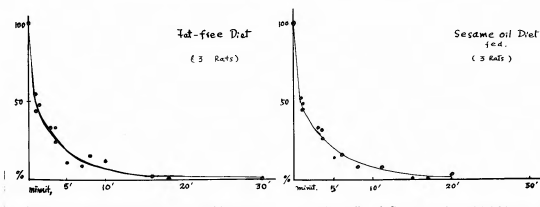


ゴマ油食飼育ラッテ (No. 613). 相当広範囲 探さなければラ氏島らしいものが見当らない。

56 図 第



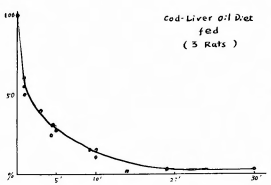
肝油食飼育ラッテ (No. 723). 色調,濃度は無脂質食のものに 近いが、着色面積が稍々狭いようである.



第57図 Blood Concentration of Dithizone at Various Times after Injection

第58図 Blood Concentration of Dithizone at Various Times after Injection

fed. ( 3 RaTs )



第59図 Blood Concentration of Dithizone at Various Times after Injection

して紫紅色を呈して直接に鏡検し得られる 特性 が ある。西塚等は之を応用して種で研究しているが,この 方法に従つて,無脂質食投与群,ゴマ油食,肝油食投与ラッテについて Langerhans 氏島の亜鉛の生体染色を試みた。

なお亜鉛は生体内に於て他の組織細胞に比べて特に β細胞内に相当多量に存在することは、 岡本が既に証 明しているところである.

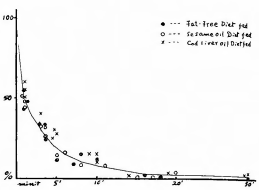
さて Dithizone 液静注 1 分後では,無脂質食飼育ラッテとゴマ油投与ラッテとの間にはまづ差異は認められないが,肝油投与ラッテに於ては血中に Dithizone 液の黄赤色の色調が前 2 音に比べて稍々強い(第42~44図).

5分後(第45~47図)では,無脂質食及び肝油含有食投与ラッテの Langerhans 氏島がかなり明瞭に紫紅色乃至赤色を呈して来るが,ゴマ油含有飼育ラッテのみは,Dithizone 液そのものの色調を呈しているに過ぎず,紫紅色乃至赤色としては認められない。又この時期に於ても肝油食飼育ラッテのみは, 血中 に尚Dithizone 液の色が稍々濃く認められる。

20分後(第48~50図),無脂質食及び肝油食飼育ラッテの Langerhans 氏島では,判然と赤色乃至紫紅色を呈する部分が処々に,特に Langerhans 氏島の周辺部に著明に認められるようになるのに反して,ゴマ油投与ラッテでは島全体が均一性に Dithizone 液そのものの色を呈しているにすぎない程度である。

45分後(第51~53図)では3者とも黄褐色の色調を帯び,淡くなつて来るが,ゴマ油投与ラッテでは,この褪色の程度が強く,着色部分も極めて小範囲である.

而して1時間後の所見に於ても(第54図~56図), ゴマ油食ラッテではかなりの範囲を検べないと赤黄褐色



第60図 Blood Concentration of Dithizone at Various Times after injection

の部分,即ち Langerhans 氏島が認められず, 複色の度合が他の2者に比べて著しく速いようである.無脂質食及び肝油食投与ラッテでは,なお相当数の赤色を淡く留めた茶褐色に染つている島を認める.

以上のようにゴマ油含有食飼育ラッテの Langerhans 氏島は、Dithizone による染色性が低く、無脂質食、肝油食飼育ラッテのそれは強く染る傾向を認めた。この事実はゴマ油食飼育ラッテに於ては、(1) Langerhans 氏島のβ細胞内に到達する Dithizone量が少ないか、更にまた (2) Dithizone とβ細胞内亜鉛との結合が行われ難いかの何れかによるものと考えられる。併し少なくとも本実験を施行することによって、無脂質食群とゴマ油含有食投与群との間に認められた Alloxan 糖尿病感受性の差異は Langerhans 氏島細胞にその原因が潜んでいるものと考えざるを得ないのである。

第5項 血中 Dithizone 濃度の推移に関する実験 成績

そこで前項と同様に Dithizone 液を体重1kg当り 15ccの割合に静注した後、時間的に心穿刺によって採血して測定した濃度を、ゴマ油食、無脂質食及び肝油食飼育ラッテについて検討した結果は第57~60図に示す通りである。即ちゴマ油食、無脂質食飼育ラッテでは略々同じ血中 Dithizone 濃度を得た。この曲線は Alloxan 静注後2分で血中から大部分が消退するという Leech, Bailey 等の報告とも一致している。

たゞ肝油食飼育ラッテでは、稍々高い濃度を得た. 本項の成績からすれば、静注したDithizoneのLangerhans 氏島に到る量は、ゴマ油食、無脂質飼育ラッテについては少なくとも同等であるから、前項に於 て施行した Langerhans 氏島β細胞内の亜鉛の生体 染色所見と併せ考えると,β胞胞内の亜鉛と反応する Dithizone 量は,それがβ細胞膜を通過して,細胞内 へ浸入する量の如何によつて左右されるか,又は細胞、 内に於ける亜鉛と Dithizone との反応の難易によつ て定るものと考えられ,恐らく糖尿病発症性物質と亜 鉛との反応には,末だ解決し得ざる他の条件が介在し ていることが思惟されるのである。而してゴマ油の投 与はこの何等かの条件,即ち糖尿病発症性物質と亜鉛 との結合を阻害することによつて,実験的糖尿病の発 症を抑制しているものと考えるべきであろう。

# 第4章 要約及び結語

従来生体に及ぼす脂質の投与の影響について論する に当つては、その投与脂質の性格について特別の考慮 が払われずに、たゞ無批判的に一概に脂質全体を取扱 つて来た傾向がある。したがつて脂質の栄養学的効果 についても多分に誤解されている点の多いことは、既 にわれわれが指摘立証して来た。そこでこの度私はか かる観点から Alloxan 糖尿病の発症に及ぼす脂質投 与の影響を検討して下記の事実を新たに明らかにする ことが出来たのである。

- 1) 各種天然脂質30%含有食で飼育したラッテについて、その発育状態を体重増加の面から比較すると、ゴマ油含有食投与群に於て最も増加率が高く、肝油含有食投与群では最低であつた。
- 2)  $C_6 \sim C_{18}$ , 及び Olein 酸の合成単一グリセライド含有食についての体重増加に及ぼす効果は、トリステアリン( $C_{18}$ )以外は略々同等であり、 $C_{18}$ 投与ラッテの増加率の低いのは、その融点が高く、吸収率が悪いことに起因する。
- 3) これ等各種脂質投与群に於る Alloxan 糖尿病 発症率は、ゴマ油投与群に於て最も低く、無脂質食、 バター脂食及び肝油食投与群では相当高い発症率を示 した。
- 4) 合成単一グリセライド投与ラッテについての Alloxan 糖尿病発症率は、 C<sub>8</sub>以下の低級飽和脂酸及 び C<sub>18</sub> 飽和脂酸投与群に於て稍々高い. C<sub>18</sub> 飽和脂酸 投与群の高い発症率は、体重増加が少ない と同じ 理由、即ちそのトリグリセライドの融点が高く、吸収率 が著しく低い為で、無脂質食投与群に近似した状態にあるためと考えられる。
- 5) 各種脂質食投与ラッテの体重増加とAlloxan糖 尿病発症率の間には相関々係は認められない。

- 6) 無脂質食,ゴマ油食,肝油食投与ラッテについて Alloxan 投与後の血糖曲線を検討した結果,無脂質食及び肝油食投与群では各相を通じゴマ油食投与ラッテより高い血糖値を,終始持続する傾向を示した.
- 7) 各種脂質食飼育ラッテの Alloxan 糖尿病発症 率の差違は,各脂質の肝に及ぼす影響の差が主な原因 となり得る。
- 8) 無脂質食とゴマ油食投与ラッテの発症率の差は、 β細胞の再生機能の差に起因するものではなく、 β細 胞内亜鉛と発症性物質との結合を妨げる因子によるも のである。即ち島性殊にβ細胞性にその原因が求めら れるべきものと考えられる。
- 9) 島性糖尿病発症は、発症性物質とβ細胞内亜鉛と結合して、β細胞の破壊を惹起して起るものでありこの場合ラッテに於ては残存β細胞数が20~18個以下で発症するようである。

本論文の一部要旨は第7回日本消化器病学会近畿地 方会(昭,33,10)に於て発表した。

稿を終るに臨み終始懇切な御指導を賜つた教室日笠 頼則講師に深甚の謝意を表します。また種々御教示を 載き,殊に組織学的検索に当つては多大の御指導を賜 つた本学医学部病理学教室岡本耕造教授に謹んで謝意 を表します。更に各種脂酸並に合成油脂の御提供は, 日本油脂株式会社研究所副所長桜井善三郎氏,酸水素 油脂株式会社武井典夫,村井孝一両博士及び赤染義一 の各氏に負うものであり、こゝに併記して感謝の意を 表します。

#### 参考文献

- Houssay, B. A., and Martinez, C.; Experimental diabetes and diet. Science, 105, 548, 1947.
- Houssay, B. A.; Effect of alloxan on glycemia in dogs. J. Amer. Med. Ass., 129, 145, 1945.
- György, P., Rose, C. S.; Effect of dietary factors on early mortality and hemoglobinuria in rats following administration of alloxan. Science, 108, 716, 1948.
- 4) Rodriguez, R., and Krehl, W. A.; Influence of diet on incidence of alloxan diabetes. Amer. J. physiol., 169, 295, 1952.
- Nieman, C.; Influence of dietary fat on incidence of alloxan diabetes in growing rats. Amer. J. Physiol., 181, 183, 1955.
- Rose, C. S., and György, P.; The relationship of dietary factors to the toxicity of alloxan. J. Nutr., 39, 529, 1949.
- 7) Rodriguez, R. R., P. Cathanáneo, B. A. Hous-

- say and B. Uno; Unsaturated fatty acids and alloxan diabetes. J. Nutr., 51, 441,1953.
- 8) Forbes, M. and György, P.; Effect of yeast and of yeast extracts on liver necrosis and hemolysis by dialuric acid of red blood cells of rats on a necrogenic diet. J-Nutr., 461, 1957.
- Rose, C. S., György, P.; Specificity of hemodytic reaction in vitamin E deficient erythrocytes. Amer. J. Physiol., 168, 414, 1952.
- 10) Kramàr, J., V. E. Levine; Influence of fats and fatty acids on the capillaries. J. Nutr., 50, 149, 1953.
- 11) Hikasa, Y., Asada, S., Zaitu, A., Tsukada, A., and Nakata, K.; Studies on the intravenous administration of fat emulsion. Arch. Jap. Chir., 21, 1, 1952.
- Hikasa, Y., Kuyama, T., and Otani, S.; Clinical application of fat emulsion. Arch. Jap. Chir., 25, 396, 1956.
- 13) Goren, S. W., Geyer, R. .P., Matthews, L. W. and Stare, F. J.; Parenteral Nutrition. X. Observation on the use of a fat emulsion for intravenous nutrition in man. J. Lab. Clin. Med., 34, 1627, 1947.
- 14) 日笠頼則;脂質乳剤を以てする脂質代謝並にその栄養学的意義についての研究,最新医学13,9,10,11号,2278,2586,2954,1958.
- 15) 日笠頼則他;脂質補給の基礎と実際,診療, 11,9,10号,922,1041,1958.
- 16) Bloom, R., et al.; Intestinal lymph as pathway for transport of absorpted fatty acids of different chain lengths. Amer. J. physiol., 166, 451, 1951.
- 17) Geyer, R. P., Chippman, J. and Stare, F. J.; In vivo oxidation of emulsified radioactive trilaurin administered intravenously, J. B. C., 176, 1469, 1948.
- 18) 桑田勉,油脂化学;岩波書店,東京,1956.
- 19) 日本油脂化学協会編,油脂化学便覧;丸善書店 1958.
- 20) Verkade, P. E., J. van der Lee, F. W. Meerburg; Einige Bemerkungen über die Herstellung der Triglyceride der Fettsäuren. Recucil des Travaux Chemiques des Pays-Bs. 51, 850, 1932.
- 21) 小森研究室編,油脂試験法;大阪大学工学部応 用化学教室。
- 22) 日本薬局方注解;南江堂,1954.
- 23) 戸部隆吉,未発表
- 24) 丹信敏,未発表
- 25) 牧安孝,未発表
- 26) Meng, H. C., J. B. Youmans; Utilization of a "Synthetic" triglyceride preparation by

- weanling rats. J. Nutr., 55, 527, 1955.
- 27) Van de Kamer, J. H., H. Ten Bokkel Huinink, and H. A. Weyers; Rapid method for the determination of fat in feces. J. B. C., 177, 347, 1949.
- 28) 松田晋,未発表
- 29) 長瀬正夫,未発表
- Okamoto, K.; Experimental pathology of diabetes mellitus. Nippon-Isho Schuppan Co. Ltd. Tokyo 1951.
- Bailey, C. C., and O. T. Bailey; The Production of diabetes mellitus in rabbits with alloxan. J. Amer. Med. Ass., 122, 1165,1943.
- 32) Bailey, C. C.; Alloxan diabetes. The treatment of diabetes mellitus, 8 edition, Lee and Febiger, Philadelphia, 1947.
- Lukens, F. D. W.; Alloxan diabetes. Physiol. Rev., 28, 304, 1948.
- 34) 沖中重雄, 小林樹徳; アロキサン糖尿病, 医学の進歩, 南条書店, 東京, 6, 392, 1949.
- 35) Banting, F. G. and C. H. Best; The internal secretion of the panereas. J. Lab. Clin. Med., 7, 251, 1922.
- 36) 岡本耕造;実験病理学よりみた糖尿病の先天性 素因、J. Kyoto Med. Ass. 9, 1, 1958.
- 37) Bierman, E. L., I. L. Schwartz, and Vincent P. Dole; Action of insulin on release of fatty acids from tissue stores. A. J. Physiol., 191, 359, 1957.
- 38) Banerjee, S.; Effect of certain substances on the preventions of diabetogenic action of "alloxan". Science, 106, 128, 1947.
- 39) Lazarow, A.; Protective effect of glutathione and cystine against alloxan diabetes in the rat. Proc. Soc. Exp. B. M., 61, 441, 1946.
- 40) Lazarow, A.; Further studies of effect of sulpher compounds on production of diabetes with alloxan. Proc. Soc. Exp. B. M. 66, 4, 1947.
- Lazarow, A., and J. Liambeis; Methylen blue potentiation of alloxan diabetes. Proc Soc. Exp. B. M., 73, 323, 1950.
- 42) Hiraide, J.; Progressive study of SH group. Igaku shoin Co. Ltd. 1954.
- 43) Leech, R. H., C. C. Bailey; Blood alloxan and blood glutathione in rabbits injected with alloxan. J. B. C., 157, 525, 1945.
- 44) 竹中普久;諸種ビタミン類の実験的糖尿病発症 防止に関する研究,神戸医科大学紀要,**5**,1502, 1955.
- 45) 泰井哲朗;諸種天然有機物質の実験的糖尿病発 症防止に関する研究. 同上, **5**, 1442, 1955.
- 46) 早川悌輔;諸種化学物質の実験的糖尿病発症防

- 止に関する研究。同上, 5, 1571, 1955.
- 47) 泰井哲朗他;シロネズミおよびハツカネズミの 縢血管枝の圧迫による一時的血行停止のさいの 膵臓および腹腔臓器の血行について,同上, 5,1433,1955.
- 48) Rodriguez, R. D.; Prevention of diabetes on forced fed rats under prolonged diethylstibestrol administration. Proc. Soc. Exp. B. M., 73, 317, 1950
- 49) Collins-Williams, J., A. E. Renold, A. Marble; Attempts to produce diabetes in guinea pig by alloxan and pancreatectomy with observation on the effect of diet deficient in cystine and methionine. Endocrinology, 46, 1, 1950.
- 50) Houssay, B. A., O. Orias, and J. G. Sarå; Action of alloxan on glycemia of dog. J. Amer. M. Ass., 129, 145, 1945.
- 51) Borstein, J.; Insulin-reversible inhibition of glucose utiliaztion by serum lipoprotein fractions. J. B. C., 205, 513, 1953.
- 52) 医学シンポジウム第17輯;糖尿病,診断と治療 社,東京1957.
- 53) 中村隆他;実験的糖尿病に及ぼす食餌の影響, 最新医学, 13, 203, 1958.
- 54) Janes, R. G., and M. Prosser; Influence of high fat diets on alloxan diabetes. Am. J. Physiol., 151, 581, 1947.
- Nelson, R. A.; Pathophysiology of diabetes mellitus. Amer. J. Dig., Dis. 14, 35, 1947.
- 56) Gomori, G.; A differential stain for cell types in the pancreatic islets. Amer. J. Path., 15, 437, 1937.

- 57) Duff, G. L.; The pathology of the pancreas in experimental diabetes mellitus. Amer. J. M. Soc., 210, 381, 1945
- 58) Johnson, D. D.; Alloxan administration in the guinea pig. A study of the histological changes in the islands of Langerhans, the blood sugar fluctuations, and changes in the glucose tolerance. Endocrinology, 46, 135, 1950.
- 59) Molander, D. W., A. Kirschbaum; Altered glucose tolerance with histologically normal islets following repeated small doses of alloxan. Endocrinology, 44, 391, 1949.
- 60) Duff, G. L., Toreson, W. E.; Prevention and reversal despite hyperglycemia of glycogen infiltration (hydropic degeneration) in the pancreas in alloxan diabetes in the rabbit. Endocrinology, 48, 298, 1951.
- 61) Okamoto, K.; Microcopic, Histochemistry. 2nd Ed. Igaku Shoin Co. Ltd. Tokyo. 1958.
- 62) Fischer. H.; Dithizon verfahren in der Chemischen Analyse. Überblick über die Entwicklung der letzten Jahre. Z. angew. Chemie, 50, 919, 1937.
- 63) Wang, G. F., O. M. Hegsted; Determination of blood and plasma volumes, thiocyanate space and bromsulphalein clearance in rats Amer. J. Phy., 156, 227, 1949.
- 64) Somogyi, M.; Notes on sugar determinationJ. B. C., 195, 19, 1952.
- 65) 藤井暢三;生化学実験法,定量篇,南山堂, 1956.