

[IV]

添付資料

## 添付資料

### 目 次

- 1 - 中性脂肪蓄積心筋血管症 診断のてびき (初版)
- 2 - 第 1 回 TGCV/NLSD 国際シンポジウム プログラム
- 3 - 第 2 回 TGCV/NLSD 国際シンポジウム プログラム
- 4 - 第 3 回 TGCV/NLSD 国際シンポジウム プログラム
- 5 - 医学情報新聞紙 Medical Tribune 紙 掲載
- 6 - 平成 26 年度 難治性疾患実用化研究 成果報告会  
抄録・発表スライド

添付資料ー1

中性脂肪蓄積心筋血管症  
Triglyceride deposit cardiomyovasculopathy

診断のてびき

厚生労働省 難治性疾患実用化研究事業  
中性脂肪蓄積心筋血管症研究班  
初版：平成27年3月14日

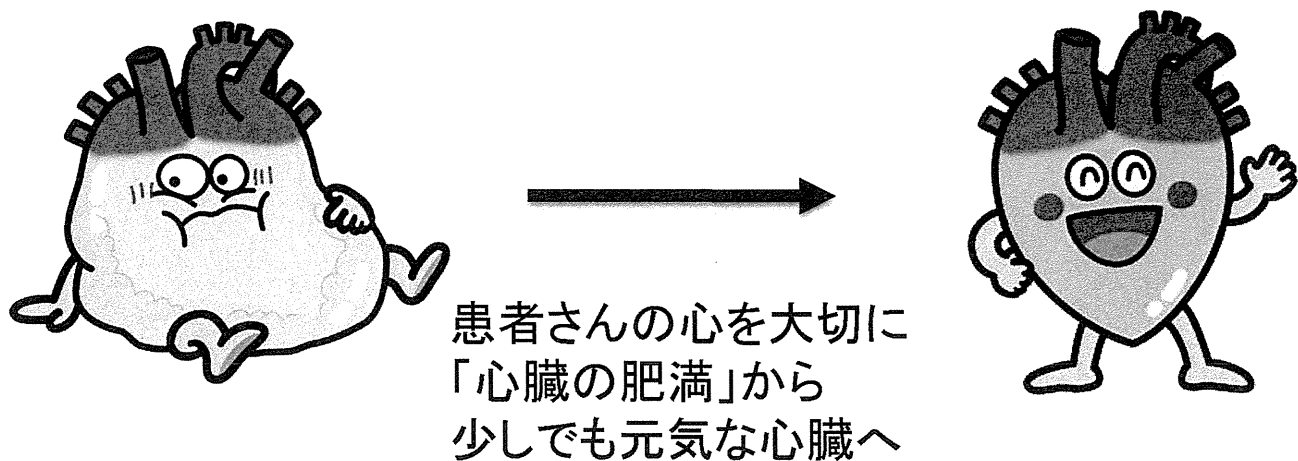
# 診断の手引き

## 中性脂肪蓄積心筋血管症 (Triglyceride deposit cardiomyovasculopathy)

-この難病を1日でも早く克服するために-

厚生労働省 難治性疾患実用化研究事業  
中性脂肪蓄積心筋血管症研究班

(協力: 中性脂肪蓄積心筋血管症 患者会)



初版: 平成27年3月14日

中性脂肪蓄積心筋血管症 (Triglyceride deposit cardiomyovasculopathy, TGCV) は、2008年、わが国的心臓移植症例より見出された新規疾患単位である。中性脂肪が、心筋と冠動脈に蓄積する結果、重症心不全、不整脈、冠動脈疾患を来す難病である。TGCVの研究の歴史は浅い。本診断の手引きは、我々の6年間の研究結果をまとめ、現時点での情報を広く開示して、さらなる情報収集により本症の実態を把握し、この難病の一日でも早い克服を実現するため公表するものである。

平成27年3月14日 厚生労働省 難治性疾患実用化研究事業 TGCV研究班

## 1. 概念

中性脂肪蓄積心筋血管症(TGCV)は、2008年、我が国的心臓移植症例から見出された新規疾患単位であり、心筋細胞、冠動脈血管平滑筋細胞(SMC)に中性脂肪が蓄積することによって、重度の心不全、不整脈、虚血性心疾患などを呈する難病である(1-3)。罹患臓器、細胞の主たるエネルギー源である長鎖脂肪酸(Long chain fatty acids, LCFA)の細胞内代謝異常の結果、TG蓄積とエネルギー不全を生じる。いわば、心臓の肥満である。細胞及び組織中のTG含量と血清TG値が必ずしも相関しない特徴を有する。

## 2. 病因と疫学

### 1) 原発性TGCV

現時点での明らかな遺伝的原因は、細胞内中性脂肪分解の必須酵素である Adipose triglyceride lipase(ATGL)(4, 5)の遺伝子変異であり、ホモ接合体はTGCVを発症する。ホモ接合体は、我が国で7例、グローバルにみて37例(5-30)が報告されている。研究班では、国際レジストリー(<http://www.tgcv.org/r/home.html>)を構築して症例数の把握に努めている。ヘテロ接合体の表現型は未だ不明である(研究班で検討中)。

### 2) 特発性TGCV

原発性と同様に心筋及び冠動脈SMCに中性脂肪が蓄積しているが、原発性とは異なりATGLは欠損していない。現在のところ遺伝的原因は明らかでない。我が国における患者数は、4-5万人と推定されている。

### 3) その他

上記以外にも九州(31)や京都などで類縁疾患と思われる症例の報告があり、研究班で研究を継続している。

## 3. 臨床所見

生來健康で、20代以降から中年までに心症状が出現する。動悸、息切れ、労作時呼吸困難、易疲労感、浮腫、咳、体重増加、頻尿(特に夜間)などの心不全症状を訴える。進行すると安静時呼吸困難、起座呼吸などを呈する。本症に認められる胸痛、胸部絞扼感は、安静時や夜間にも生じる。ニトログリセリン錠、亜硝酸剤が著効しない。また、不整脈による脈の欠滞、動悸、意識消失発作などを来す場合がある。心肺停止の既往を持つものが多く、突然死例の報告もある。その他の臓器障害として、骨格筋ミオパシー、耐糖能異常は合併率が高い。腎不全や感音性難聴を持つ症例も報告されている。

## 4. 検査所見

### 1) 末梢血

塗抹標本にて、多核白血球、単球に空胞変性(右図矢印)(Jordans異常症)を認める(32, 33)。この空胞は、オイルレッドO染色などの脂肪染色で陽性となる。本変性は、発症前から認められると報告されており、診断的意義は高い。



## 2) 生化学的検査

心不全に伴い、BNPが上昇する。組織におけるTG蓄積量と血清TG値は必ずしも相関しない。

## 3) 心電図

非特異的ST-T変化、左室肥大所見などを認める。上室性、心室性期外収縮などの多彩な不整脈を伴い、心室頻拍、心室細動など重症不整脈から心肺停止や突然死に至る症例がある。

## 4) 心筋の評価:

### a) 心臓超音波、CT、MRI、MR spectroscopy (MRS)

形態学的には、拡張型や肥大型心筋症様のどちらも報告されている。CTでは、心筋にびまん性、貫壁性の低吸収領域を認める。MRSにより、心筋のTG含量の定量が可能である。

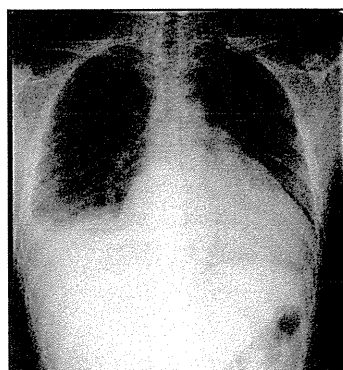
### b) 核医学検査(Iodine-123- $\beta$ -methyl iodopentadecanoic acid (BMIPP) を用いた脂肪酸代謝)

BMIPIのwashout rateが極めて低下している。本解析はplanar像ではなく、bull's eyeイメージを用いて実施する(下図E)。初期像の取り込みは心筋障害や冠動脈病変の程度により異なる(34)。

### c) 病理学的所見

肉眼的所見:進行例では両心腔の拡張と壁の菲薄化を伴う。心筋内は黄白色調を呈する。

光顕及び電顕所見(心筋生検):肥大した心筋の細胞質内には空胞変性を伴い、泡沫状の小空胞を生じ、脂肪染色陽性である。進行例では、心筋の変性脱落、間質性ないし置換性の線維化を生じる。電顕では多数の脂肪滴が認められる(下図A-C, D矢印)。



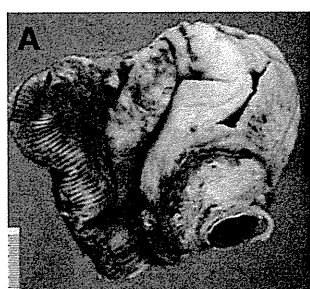
胸部X線



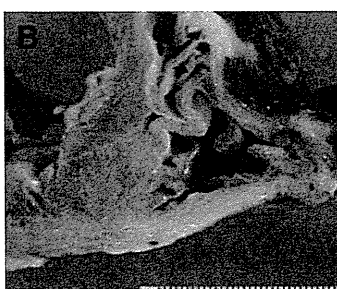
拡張型心筋症様表現型 (MRI)



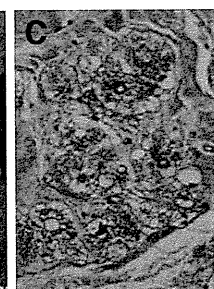
肥大型心筋症様表現型 (MRI)



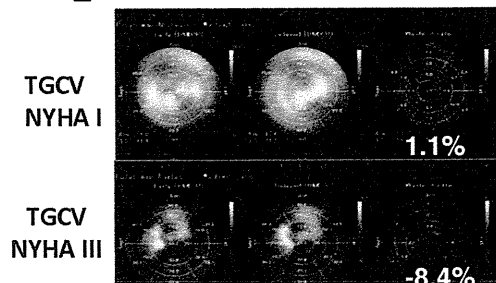
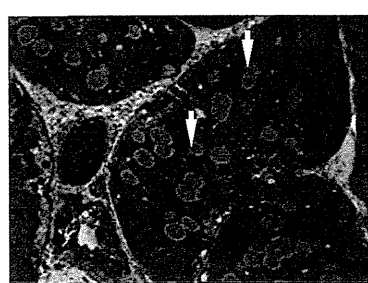
D 心筋脂肪滴電顕像



E 初期像 後期像



WOR

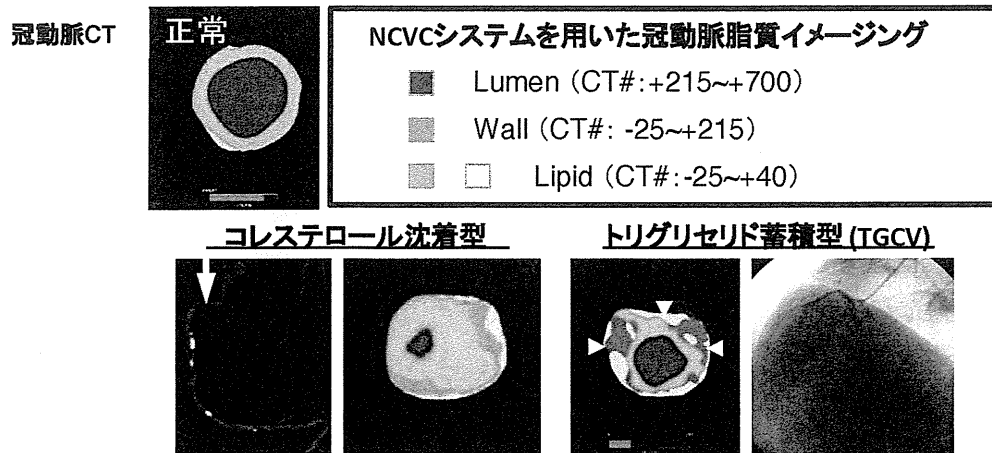


(Eur Heart J 2015;36:580より一部改訂)

## 5) 冠動脈の評価:

### a) 冠動脈造影、心臓CT

進行例では、びまん性、求心性の狭窄を呈する。定量的冠動脈CTA法(NCVCシステム)による冠動脈解析で、血管外膜側から壁内への著しい脂質侵入像を認める(下図矢頭)。

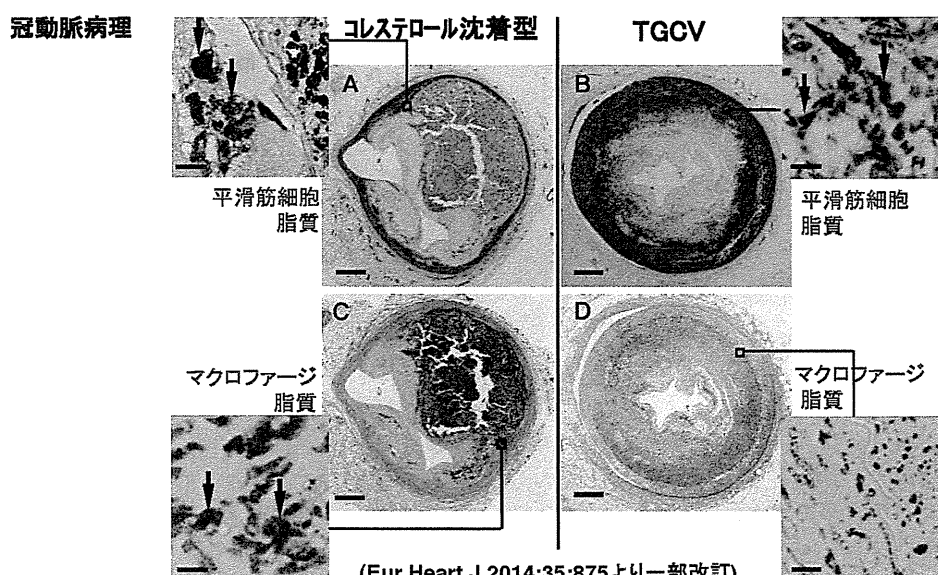


### b) 血管内超音波(IVUS)、OCT、血管内視鏡など

現時点では、特徴的所見を示すデータではなく、今後の研究の発展が期待される。

### c) 病理学的所見

冠動脈は、内膜、中膜から外膜にいたる血管壁全層に脂質蓄積を示す泡沫化したSMCを認める。進行例の冠動脈は、びまん性、求心性の狭窄を伴う(下図B, D)(35)。



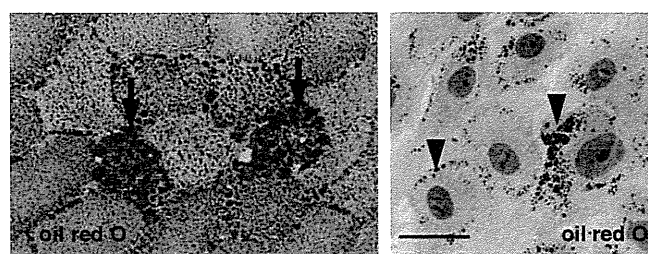
## 6) 骨格筋の評価:

### a) CT、MRI

骨格筋ミオパチー合併例では筋力低下が明らかでなくとも、画像上骨格筋の脂肪変性像を認めることがあり、診断に有用である。

### b) 筋生検

骨格筋ミオパチー合併例ではタイプI型線維を中心に脂質蓄積が認められる(右図矢印)(36)。縁取り空胞が認められる症例も存在する。



## 7) 培養皮膚線維芽細胞

原発性TGCV症例では、通常の培養条件

で、明らかなTG蓄積を認める(右図矢頭)(37, 38)。(N Engl J Med 359:2396-2398, 2008より一部改訂) 4

## 5. 診断

### 診断のポイント(症状):

1) 患者の多くは、心不全、心筋症、狭心症などの病名で診療、治療を受けている。

以下のとく、非定型な症状や経過を呈する。

i) β遮断剤に対する反応が悪い心不全を有する。

ii) 亜硝酸剤の効果が乏しい狭心症(ニトログリセリン製剤を4-5錠、舌下するなど)

iii) 症状は、空腹時、寒冷時に増悪する(早朝や冬季)。

iv) 冠動脈インターベンション時に、再狭窄、No reflow現象の既往がある。

### 診断のポイント(検査): 以下の3つのデータを得る。

①末梢血の多核白血球の空胞化、②心筋のTG蓄積、LCFA代謝異常

③冠動脈のびまん性狭窄(有意狭窄の有無は考慮しない)

## 6. 鑑別診断

1) Jordans奇形を有する他の疾患

Neutral lipid storage disease (NLSD)-ichthyosis (39, 40), カルニチンパルミトイルアシルトランスフェラーゼ欠損症など(41)。

2) 心不全、狭心症を呈する循環器疾患

肥大型心筋症、拡張型心筋症、拡張相肥大型心筋症、不整脈源性右室心筋症 (42, 43)

との鑑別が重要である。さらに、以下の心筋疾患、特に蓄積性代謝疾患との鑑別が必要である。

①アルコール性心疾患、②神経・筋疾患に伴う心筋疾患、③栄養性心疾患、④代謝性疾患に伴う心筋疾患(Fabry病、Pompe病 (44)、Danon病など)。

## 診断基準

| 項目          | 臨床所見  |
|-------------|---|
| 大項目<br>(2点) | 1. 既存の治療法に抵抗性、難治性の心不全、冠動脈疾患、不整脈を持つ(1)<br>2. Jordans異常症(末梢血 多核白血球の3%以上に空胞化)(2)<br>3. 心筋におけるTG蓄積(CTやMR spectroscopy、心筋生検(3))の証明<br>4. 心筋における脂肪酸WORの低下(BMIPPシンチ WOR<10%)<br>5. 冠動脈のびまん性、枯れ枝状狭小化(心臓CT、MRI、CAG)<br>6. 冠動脈における脂質の外膜から壁内への著しい侵入像(4)<br>7. 症例由来培養皮膚線維芽細胞におけるTG蓄積の証明 |
| 小項目<br>(1点) | 1. 血管内皮機能検査(エンドパット)の異常<br>2. 脂質蓄積ミオパチー(持続性高CK血症、筋力低下)<br>3. 四肢末梢の低体温(サーモグラフィーによる)<br>4. 脂肪肝(腹部 CTまたは超音波による)   |
| 判定          | 9点以上 確診例<br>原発性TGCV: ATGL変異(+), 特発性TGCV: ATGL変異(-)<br>7点以上 疑診例(但し、ATGL遺伝子異常が証明された場合は確診例とする)   |
|             | (1) 症例に遭遇した各学会専門医、難病指定医が診断、治療困難と判断する。<br>(2) 判定困難な場合は、末梢血メイギムザ標本スライドを研究班で判定する。<br>(3) 組織内の中性脂肪はパラフィン切片ではなく、凍結切片やオスミウム処理で脂質の溶出を防止する必要がある。<br>(4) 国立循環器病研究センターが開発した定量的冠動脈CTA法(NCVCシステム)により判断する。<br>5  |

## 7. TGCVの病態仮説

正常な心筋細胞では、CD36などのトランスポーターなどで長鎖脂肪酸(LCFA)を取り込み、主要なエネルギー源として利用している。細胞内では、そのままミトコンドリアに輸送されて、 $\beta$ 酸化を受けてATPを产生する系と、一旦、トリグリセリドとなり、速やかにATGLなどで加水分解を受け、ミトコンドリアに輸送されて $\beta$ 酸化を受ける系とが存在する(下左図)。

TGCVでは、ATGLなどの細胞内中性脂肪分解系に異常が存在し、細胞内の脂肪滴としてTGが蓄積する。細胞内のTG含量が増加すると、細胞内TG増加を誘発する重要な転写因子である peroxisome proliferated activated receptor- $\gamma$  (PPAR $\gamma$ )が活性化し、その下流の分子であるCD36等が発現増強し、LCFAがさらに細胞内に流入し細胞内にTGが増強していく。また、ミトコンドリアへのLCFAの供給が減少することから、細胞のエネルギー不全(Energy failure)が生じると考えられる。このLCFA取り込みの positive feed back 機構(LCFAの悪性サイ

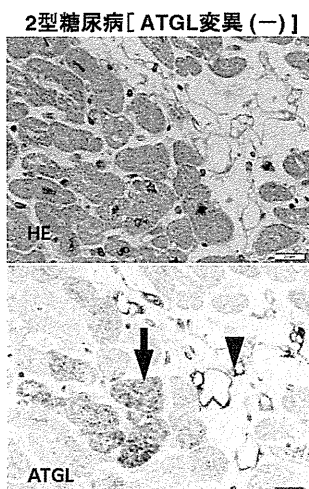
クル vicious cycle と呼ぶ)が、TGCVの病態の首座を占めると考えている(3)。

TGCVで、観察されるヒトの全く新しいTG蓄積型動脈硬化病変は、学術的にも大きな意義がある。その発症及び進展機構は、未だ十分には解明されていないが、TG蓄積した血管内皮細胞や血管平滑筋細胞はNF- $\kappa$ Bシグナルが増強することや(45)、インターロイキン6の発現増強、コラーゲンタイプIの発現低下など pro-inflammatory, vulnerable な性質を有していることが(46)、in vitro の実験結果から明らかになっている。現在、研究班内でモデル動物の作成など精力的に研究が続けられている。

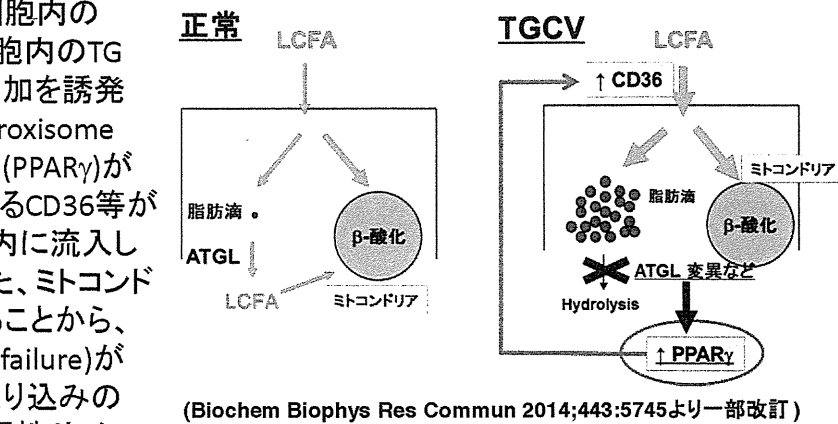
原発性TGCV症例由来iPS細胞も作成され、分化誘導された心筋細胞には、TG蓄積が確認されている(47)。

## 8. TGCVと糖尿病(48-50)

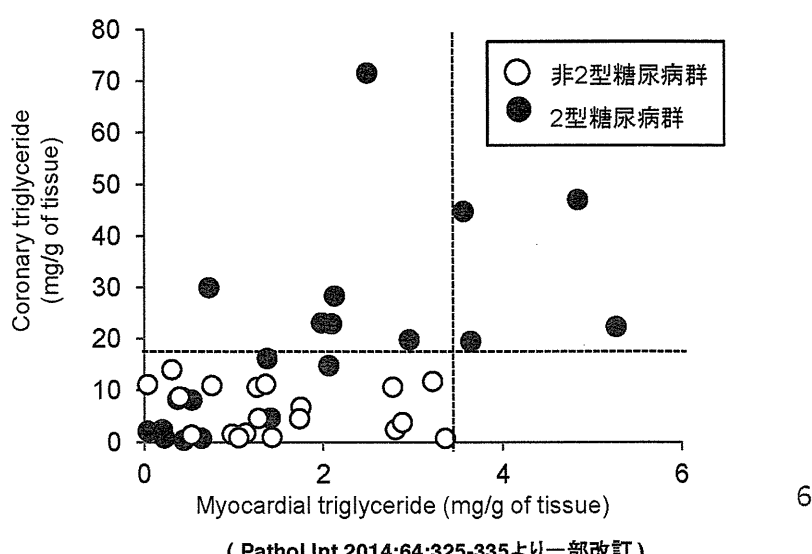
原発性TGCVでも、特発性TGCVでも糖尿病の合併率は高い。我々の剖検心を用いた研究では、心血管合併症で死亡した糖尿病症例における冠動脈のTG含量は、非糖尿病例よりも5倍以上の高値を示す。右下図のように、TGCVの表現型を持つ例も散見される。糖尿病例の冠動脈を質量顕微鏡で解析すると、TGは血管平滑筋細胞に分布しており、これは、原発性TGCVで認められたのと同様に平滑筋のTG代謝異常が動脈硬化進展に深く関わっている可能性を示唆する。

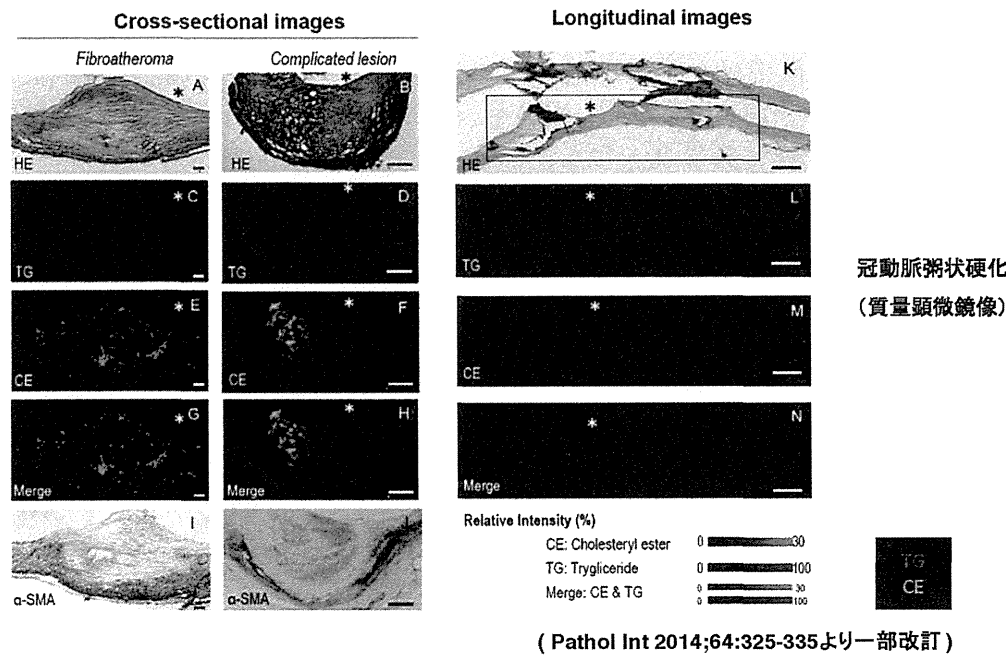


心筋細胞(矢印)及び脂肪細胞(矢頭)のATGL陽性像



(Biochem Biophys Res Commun 2014;443:5745より一部改訂)





(Pathol Int 2014;64:325-335より一部改訂)

## 9. 治療

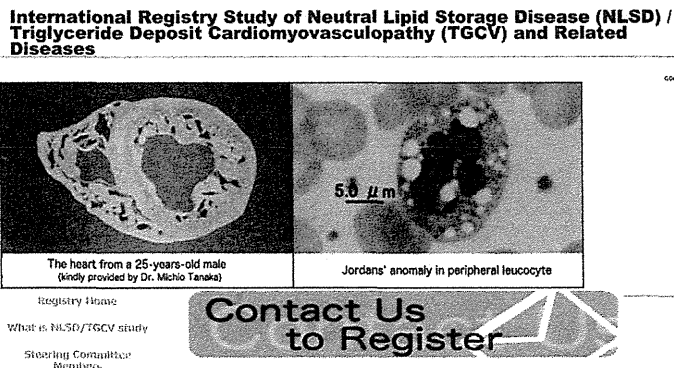
従来の心不全、狭心症、不整脈に対する内科的或いは外科的な標準治療を受けているが、治療抵抗性である。大阪大学医学部附属病院において、患者様に今すぐに適応できる治療法として、中鎖脂肪酸 (Medium chain fatty acids, MCFA) を含有する特異的栄養療法を開発した。自主臨床研究を実施し、ある程度、有効であったことから、食事療法中から有効成分を特定、高純度精製し、カプセル化した医薬品 (治験薬コード CNT-01) を開発して、同 附属病院 薬剤部で、治験原薬をGMP製造し、医師主導治験の準備をしている。

## 10. 予後

本症の自然歴は未だ明らかではないが、把握している死亡例の多くは20才～60才代で心臓死している。研究班では、国際レジストリー (<http://www.tgcv.org/r/home.html>) を構築し、また、海外研究者と国際シンポジウムを開催するなど、本症の情報収集に努めている。

## 11. 類縁疾患との関係

NLSD with myopathy (NLSD-M) という疾患概念がある。欧州では、この病名が使われる場合が多い。心血管に病変の首座があるTGCVと骨格筋ミオパシーが中心のNLSD-Mとの相違は、今後の研究課題である。ATGLの補酵素として知られるCGI-58をコードするABDH5遺伝子の変異は、魚鱗癬などの皮膚病変を中心とするNLSD-ichthyosisを生じる。



(厚生労働省の日本主導型グローバル臨床研究体制整備事業拠点からの支援を受けています)

## 参考文献

1. Hirano K, et al. N Engl J Med 2008; 359(22): 2396.  
2. Hirano K. J Atheroscler Thromb 2009; 16(5): 702.  
3. Hirano K, et al. Biochem Biophys Res Commun 2014;443:574.  
4. Zimmermann R, et al. Science 2004; 306 (5700): 1383.  
5. Haemmerle G, et al. Science 2006; 312(5774): 734.  
6. Fischer J, et al. Nat Genet 2007; 39(1): 28.  
7. Akiyama M, et al. Muscle Nerve 2007; 36(6): 856.  
8. Akman HO, et al. Neuromuscul Disord 2010; 20(6): 397.  
9. Ando S, et al. Jpn Circ J 1996; 60(2): 124.  
10. Angelini C, et al. Curr Neurol Neurosci Rep 2012; 12(1): 70.  
11. Ash DB, et al. Arch Neurol 2012; 69(9): 1190.  
12. Fiorillo C, et al. Biochem Biophys Res Commun 2013; 430(1): 241.  
13. Hoeks J, et al. J Clin Endocrinol Metab 2012; 97(1): 208.  
14. Ibayashi H, et al. J Neurol Sci 1988; 85(2): 149.  
15. Kaneko K, et al. Neuromuscul Disord 2014;24:634.  
16. Kobayashi K, et al. J Clin Endocrinol Metab 2008; 93(7): 2877.  
17. Laforet P, et al. Mol Genet Metab 2013; 108(2): 125.  
18. Lin P, et al. J Hum Genet 2012; 57(10): 679.  
19. Nagai H, et al. Intern Med 2003; 42(7): 587.  
20. Natali A, et al. J Clin Endocrinol Metab 2013; 98(9): E1540.  
21. Ohkuma A, et al. Neuromuscul Disord 2008; 18(8): 671.  
22. Ohkuma A, et al. Muscle Nerve 2009; 39(3): 333.  
23. Reilich P, et al. J Neurol 2011; 258(11): 1987.  
24. Campagna F, et al. Biochem Biophys Res Commun 2008; 377(3): 843.  
25. Chen J, et al. Clin Neuropathol 2010; 29(6): 351.  
26. Coassini S, et al. PLoS Genet 2010; 6(12): e1001239.  
27. Oshima Y, et al. Circulation 2002; 106(2): 280.  
28. Tavian D, et al. Hum Mol Genet 2012; 21(24): 5318.  
29. van de Weijer T, et al. Circ Res 2013; 112(5): e51.  
30. Xu C, et al. Muscle Nerve 2015 in press.  
31. Takahira T, et al. Am Heart J 1993; 126(4): 995.  
32. Suzuki A, et al. Mol Genet Metab Rep 2014;1:249.  
33. Inaba T, et al. Lab Hematol 2013; 19 (4): 22.  
34. Hirano K, et al. Eur Heart J 2015;36:580.  
35. Ikeda Y, et al. Eur Heart J 2014;35:875.  
36. Jocken JW, et al. Histochem Cell Biol 2008; 129(4): 535.  
37. Hara Y, et al. Orphanet J Rare Dis 2013;8:197.  
38. Hilaire N, et al. J Biol Chem 1995; 270(45): 27027.  
39. Nur BG, et al. Eur H Med Genet 2015 in press.  
40. Missaglia S, et al. MBC Med Genet 2014; 15: 32.  
41. Bonnefont JP, et al. Mol Genet Metab 1999; 68: 424.  
42. Djouadi F, et al. Cardiovasc Res 2009; 84(1): 83.  
43. Thiene G, et al. N Engl J Med 1988; 318(3): 129.  
44. van der Ploeg AT, et al. N Engl J Med 2010; 362(15): 1396.  
45. Inoue T, et al. J Biol Chem 2011;286:32045.  
46. Lin Y, et al. Biochem Biophys Res Commun 2013; 434(3): 534.  
47. Nakamura K, et al. J Cardiovasc Transl Res 2013;6:46  
48. Ikeda Y, et al. Pathol Int 2014;64:325.  
49. Nakanishi T, et al. Pathol Res Pract 2014;210:1018.  
50. Inoue T, et al. Biochem Biophys Res Commun 2013;438:224.

## 平成21～26年度 中性脂肪蓄積心筋血管症研究班とご協力を頂いた皆様(氏名、50音順)

青江秀史・青木正志・青山敏明・石川麻央・石井麻貴・池田康行・池田善彦\*・石田良雄・井田博幸・一色亜美・稻葉亨・井上裕康・植田初江・裏出良博・江副幸子・大熊彩・大塚哲生・恩田弘明・加藤誠也・加藤良仁・川口克廣・川口博明・神崎秀明・神崎万智子・菊地 隆・木原章雄・木村 正・黒田 宙・惠 淑萍・小澤純二・小谷順一・小林邦久\*・小林俊秀・財満信宏・坂田泰史・坂田泰彦・笹栗靖之・澤 芳樹・下川宏明・シュレスタ ロジート・城野隆子・杉村宏一郎・鈴木 朗・須見友子・隅 寿恵・瀬川波子・瀬藤光利・高木敦子・竹中 優・田嶋祥子・谷本昭英・千葉仁志・塚本幸資・辻 結花・土井健史・戸田達史・友池仁暢・朝長 毅・内藤博昭\*・長坂博範・長澤康行・中谷大作・中村 歩・中村浩士\*・南都伸介・野村千秋・羽尾裕之・橋本 守・花田裕典・濱崎俊光・濱田星紀・原 康洋・東 将浩・平野賢一\*・廣江道昭・福島教偉・福島雅典・藤井健一・堀 正二・間賀田泰寛・松宮護郎・眞能正幸・宮田敏行・村上千恵子・安井洋子・安野哲彦・矢部淑恵・山口 修・山口知是・山田壮亮・山本彩実・和田崇男

\* 診断の手引き 編集委員

## 連絡先

〒565-0874 大阪府吹田市古江台6丁目2番3号

大阪大学 Cardiovascular disease, novel, non-invasive, and nutritional therapeutics (CNT) (平野賢一)研究室

TEL: 06-6872-8215 FAX: 06-6872-8219, E-mail: info@tgcv.org

NCVCシステムに関するお問い合わせ:

国立循環器病研究センター 放射線部 東 将浩、病院長 内藤博昭 E-mail: hnaito@hsp.ncvc.go.jp 8

## 添付資料-2

第1回 TGCV／NLSD国際シンポジウム

2011年11月26日 京都大学 百周年時計台記念館

プログラム

**OUR MISSION IS TO  
OVERCOME THIS INTRACTABLE DISEASE -TGCV**



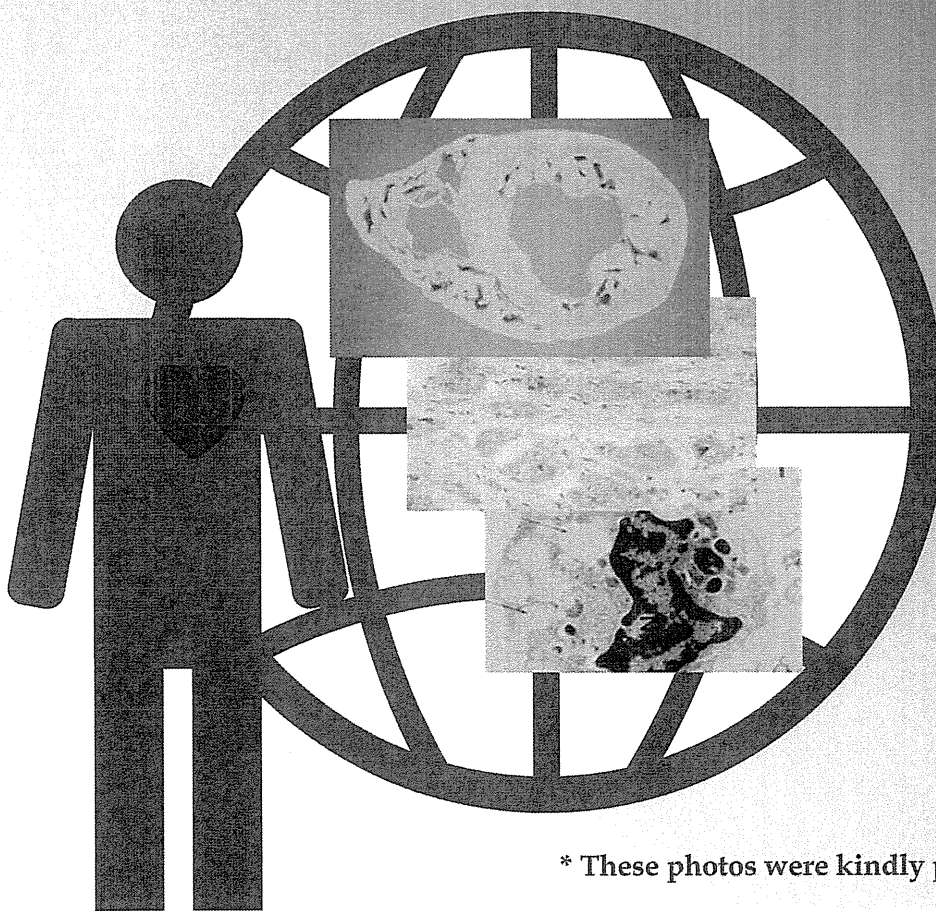
**THE FIRST INTERNATIONAL SYMPOSIUM on  
Triglyceride Deposit Cardiomyovasculopathy  
&  
Neutral Lipid Storage Disease**

**PROGRAM & ABSTRACTS**

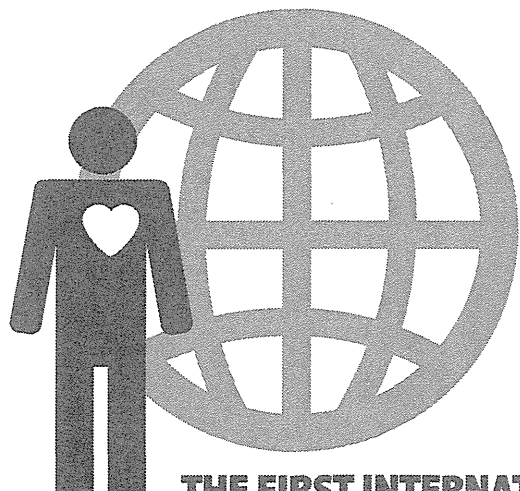
**DATE:** November 26, 2011

**VENUE:** Kyoto University Clock Tower Center

**PRESIDENT:** Ken-ichi Hirano Osaka University



\* These photos were kindly provided from Dr. Michio Tanaka.



THE FIRST INTERNATIONAL SYMPOSIUM on  
**Triglyceride Deposit Cardiomyovasculopathy**  
**Neutral Lipid Storage Disease &**

# **PROGRAM & ABSTRACTS**

**DATE:** November 26, 2011

**VENUE:** Kyoto University Clock Tower Centennial Hall

**PRESIDENT:** Ken-ichi Hirano Osaka University

## PROGRAM & CONTENTS

### Oral Session 1

Chairpersons: Masatsugu Hori (Osaka Medical Center for Cancer and Cardiovascular Diseases)  
Seiya Kato (University of Ryukyus)

- |     |  |   |
|-----|--|---|
| O-1 | <b>Triglyceride deposit cardiomyovasculopathy-A novel clinical entity-</b> | 4 |
|     | Ken-ichi Hirano (Osaka University)   |   |
| O-2 | <b>ATGL gene mutations: from molecular diagnosis to functional studies</b> | 4 |
|     | Daniela Tavian (Catholic University of the Sacred Heart, Italy)            |   |
| O-3 | <b>Neutral lipid storage disease with myopathy in a Chinese family</b>     | 5 |
|     | Yun Yuan (Peking University, P. R. China)                                  |   |

### Oral Session 2

Chairpersons: Ken-ichi Hirano (Osaka University)  
Robert Zimmermann (Institute of Molecular Biosciences, Graz, Austria)

- |     |   |   |
|-----|---|---|
| O-4 | <b>Neutral lipid storage disease with myopathy – pathologically a unique entity among lipid storage myopathies</b>  | 5 |
|     | Ichizo Nishino (National Center of Neurology and Psychiatry)  |   |
| O-5 | <b>Neutral lipid storage myopathy may respond to beta-adrenergic treatment</b>  | 6 |
|     | Rita Horvath (Newcastle University, UK)   |   |
| O-6 | <b>RNA Interference-directed Knockdown of Adipose Triglyceride Lipase Enhanced TNF<math>\alpha</math>-induced ICAM-1 Expression in Human Aortic Endothelial Cells via PKC-dependent activation of NF-<math>\kappa</math>B</b> | 7 |
|     | Kunihisa Kobayashi (Fukuoka University Chikushi Hospital)   |   |

## **Poster Session 1**

Chairperson: Hiroshi Nakamura (Yamaguchi University)

|     |  |   |
|-----|--|---|
| P-1 | <b>Siblings with Lipid Deposition in Cardiomyocytes</b> .....  | 7 |
|     | Yuji Koide (Nagasaki University)   |   |
| P-2 | <b>Characteristic feature with infiltration of less intimal macrophage foam cells of arteriosclerotic lesions in triglyceride deposit cardiomyovasculopathy (TGCV)</b> ..... | 8 |
|     | Yoshihiko Ikeda (National Cerebral and Cardiovascular Center)  |   |
| P-3 | <b>Raman microscopy analysis of triglycerides deposit cardiomyovasculopathy</b> .....  | 8 |
|     | Mamoru Hashimoto (Osaka University)  |   |

## **Poster Session 2**

Chairperson: Hitoshi Chiba (Hokkaido University)

|     |   |   |
|-----|---|---|
| P-4 | <b>Establishment of the Induction of Vascular Smooth Muscle Cells from the Patient-specific iPS Cells and the fibroblasts</b> ..... | 9 |
|     | Shunmei Chiba (University of Ryukyus)   |   |
| P-5 | <b>Biomarker Discovery for Triglyceride Deposit Cardiomyovasculopathy using Proteome and Transcriptome analysis</b> .....           | 9 |
|     | Naoko Kawasaki (National Institute of Biomedical Innovation)  |   |

## **Poster Session 3**

Chairperson: Hironori Nagasaka (Takarazuka City Hospital)

|     |  |    |
|-----|--|----|
| P-6 | <b>Triglyceride Deposit Cardiomyovasculopathy Associated with Type 2 Diabetes Mellitus</b> .....   | 10 |
|     | Nobuhiro Zaima (Kinki University)  |    |
| P-7 | <b>Relationship between lipid deposition and ATGL expression in human myocardial tissue: A study with autopsy cases</b> .....                | 10 |
|     | Seiya Kato (University of Ryukyus)   |    |
| P-8 | <b>Adipose triglyceride lipase and comparative gene identification-58 are down-regulated in the heart of diabetic fatty db/db mice</b> ..... | 11 |
|     | Tomoaki Inoue (Kyushu University)  |    |

## **Poster Session 4**

Chairperson: Yasuyuki Nagasawa (Osaka University)

|      |  |    |
|------|--|----|
| P-9  | <b>A Dietary Therapy with Medium Chain Triglyceride for Triglyceride Deposit Cardiomyovasculopathy</b> ..... | 11 |
|      | Yoko Yasui (Osaka University)  |    |
| P-10 | <b>Effect of Medium Chain Triglyceride on Adipose Triglyceride Lipase Knockout Mice</b> .....                | 12 |
|      | Akira Suzuki (Osaka University)  |    |
| P-11 | <b>New approach for viral myocarditis by MCT diet</b> .....  | 12 |
|      | Hiroshi Nakamura (Yamaguchi University)  |    |

|  |    |
|--|----|
| <b>Organization</b> .....              | 13 |
| <b>Sponsorship</b> (in Japanese) ..... | 15 |

添付資料-3

第2回 TGCV／NLSD国際シンポジウム

2013年4月19～20日 大阪大学 中之島センター

プログラム

**OUR MISSION IS TO  
OVERCOME THIS INTRACTABLE DISEASE -TGCV**



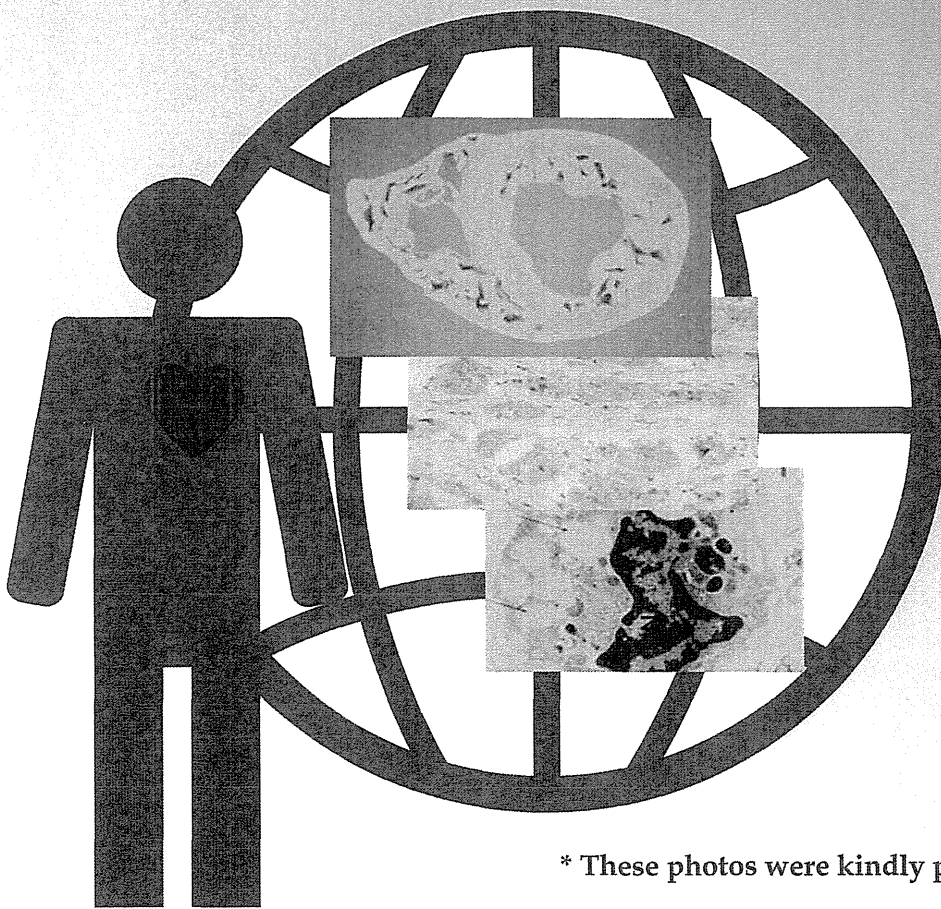
**THE 2nd INTERNATIONAL SYMPOSIUM on  
Triglyceride Deposit Cardiomyovasculopathy  
&  
Neutral Lipid Storage Disease**

**PROGRAM & ABSTRACTS**

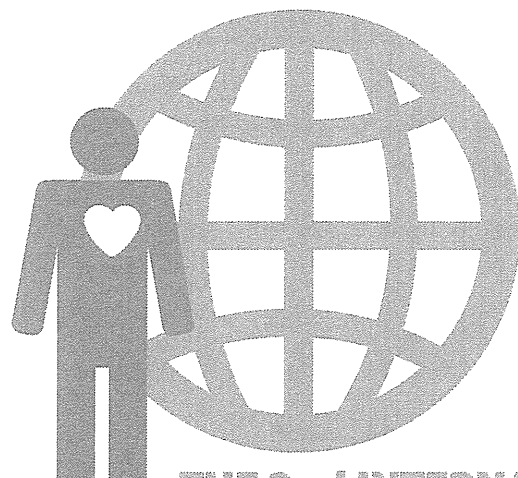
**DATE:** April 19-20, 2013

**VENUE:** Osaka University Nakanoshima Center 10F

**PRESIDENT:** Ken-ichi Hirano Osaka University



\* These photos were kindly provided from Dr. Michio Tanaka.



**THE 2nd INTERNATIONAL SYMPOSIUM on  
Triglyceride Deposit Cardiomyovasculopathy  
Neutral Lipid Storage Disease &**

# **PROGRAM & ABSTRACTS**

**DATE:** April 19-20, 2013

**VENUE:** Osaka University Nakanoshima Center 10F

**PRESIDENT:** Ken-ichi Hirano Osaka University

**17:00-17:12** Chairperson: Daniella Tavian, Catholic University of the Sacred Heart, Italy

P-1 Triglyceride deposit cardiomyovasculopathy with severe heart failure  
Naoko Takada, Tohoku University, Japan

P-2 A genetic mutation of adipose triglyceride lipase accumulates in a small village in Tohoku District, Japan  
Akira Suzuki, Osaka University, Japan

**17:12-17:30** Chairperson: Ken-ichi Hirano, Osaka University, Japan

P-3 Triglyceride deposit atherosclerosis with infiltration of less intimal macrophage foam cells in TG deposit cardiomyovasculopathy  
Yoshihiko Ikeda, National Cerebral and Cardiovascular Center, Japan

P-4 Phenotypic plasticity of vascular smooth muscle cells isolated from adipose triglyceride lipase-deficient mice  
Yanhui Lin, University of the Ryukyus, Japan

P-5 Biomarker discovery for triglyceride deposit cardiomyovasculopathy using proteome and transcriptome analysis  
Yasuhiro Hara, National Institute of Biomedical Innovation, Japan

**17:30-17:48** Chairperson: Hitoshi Chiba, Hokkaido University, Japan

P-6 A pathophysiological model and rationale for possible treatment with medium chain fatty acids for human adipose triglyceride lipase deficiency  
Ken-ichi Hirano, Osaka University, Japan

P-7 Detection of medium-chain triglyceride in fibroblast from adipose triglyceride lipase deficiency by Orbitrap LC/MS  
Shu-Ping Hui, Hokkaido University, Japan

P-8 Detection of medium- and long-chain fatty acids accumulation by triglyceride deposit cardiomyovasculopathy-indicated fibroblasts using fast spectral coherent anti-Stokes Raman scattering microscopy  
Harsono Cahyadi, Osaka University, Japan

**17:48-18:00** Chairperson: Shigetoshi Sano, Kochi University, Japan

P-9 First large deletion in ABHD5 promoter region causing Chanarin-Dorfman syndrome  
Sara Missaglia, Catholic University of the Sacred Heart, Italy

P-10 Epidermal triglyceride levels are correlated with severity of ichthyosis in Dorfman-Chanarin syndrome  
Kimiko Nakajima, Kochi University, Japan

**18:00-18:18** Chairperson: Yasuyuki Nagasawa, Hyogo College of Medicine, Japan

P-11 Screening for triglyceride deposit cardiomyovasculopathy in type 2 diabetes mellitus patients  
Nobuhiro Zaima, Kinki University, Japan

P-12 The biochemical characterization of human adipose triglyceride lipase (ATGL) and development of its specific measurement system: A property of his6-ATGL expressed in COS1 cells  
Atsuko Takagi, National Cerebral and Cardiovascular Center Research Institute, Japan

P-13 Adipose triglyceride lipase is downregulated in db/db mouse heart – An aggravating mechanism of diabetic cardiomyopathy  
Tomoaki Inoue, Fukuoka City Medical Association Hospital, Japan

**18:18-18:30** Chairperson: Nobuhiro Zaima, Kinki University, Japan

P-14 Establishment of the personification-mouse model with the TGCV patient specific iPS cells  
Shunmei Chiba, University of Ryukyus, Japan

P-15 The world smallest Microminipigs: Type 1 diabetes mellitus induced by streptozotocin  
Hiroaki Kawaguchi, Kagoshima University, Japan

**18:40-** Reception (*buffet-style/9F SALON DE L'AMICAL*)