

# 研究テーマ 肌本来の機能を引き出す植物由来化粧品の開発研究

所属 附属病院薬剤部

教授・薬剤部長 加藤 敦  
<https://researchmap.jp/read0054375>

研究分野	化粧品化学、糖質生化学、和漢医薬学
キーワード	化粧品素材、セラミド、分化マーカー、ターンオーバー、保湿、生薬、和漢薬

研究室URL : <http://www.hosp.u-toyama.ac.jp/pharmacy/research/>

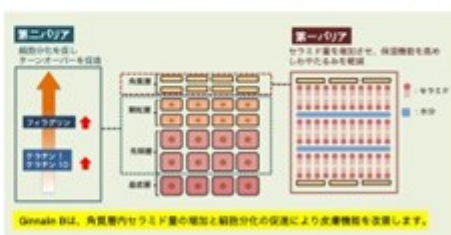
## 研究の背景および目的

皮膚表皮は、過度な水分蒸散の防止や、外界からの刺激の侵入を防ぐバリアとして重要な役割を担っています。当研究室ではこれまでメープルシロップを産出するカエデ科植物の希少成分ginnalin Bに着目し、「内因性表皮セラミド量の増加」と「表皮ターンオーバーの促進」の観点から有用性を検討してきました。皮膚表皮の分化マーカーの発現や、活性発現に重要な構造的特徴の解明、三次元培養表皮モデルを用いた有用性の評価を通して科学的エビデンスに基づいた高機能化粧品素材の提供を目指しています。



## ■ 主な研究内容

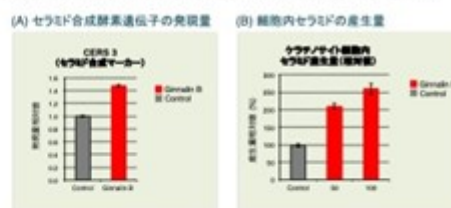
### Ginnalin Bの皮膚機能改善効果の概略



### 第一バリア

#### セラミドの産生促進

正常ヒト表皮ケラチノサイト (PK15-06) を 50 μM ginnalin B 添加培養で48時間し、セラミド合成酵素遺伝子 (CERS3) に対する発現解析を行ったところ、ginnalin B 添加培養での培養時と比べ、セラミド合成酵素遺伝子の有意な発現上昇が確認されました (35A)。更に 50-100 μM ginnalin B 存在下で48時間したPK15-06 細胞では、ginnalin B 添加培養で培養した場合に比べ、細胞内セラミドの産生量が顕著的に増加しました (35B)。

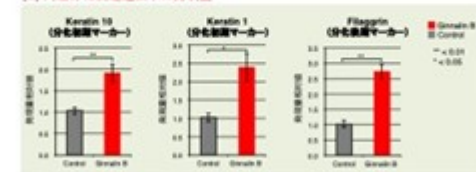


### 第二バリア

#### 表皮細胞の分化促進

正常ヒト表皮ケラチノサイト (PK15-06) を 50 μM ginnalin B 添加培養で48時間または72時間し、分化関連遺伝子に対する発現解析を行ったところ、ginnalin B 添加培養での培養時と比べ、ケラチノサイトの分化マーカーであるケラチン10、ケラチン1および角層分化マーカーであるフィラグリン遺伝子の有意な発現上昇が確認されました (35C)。

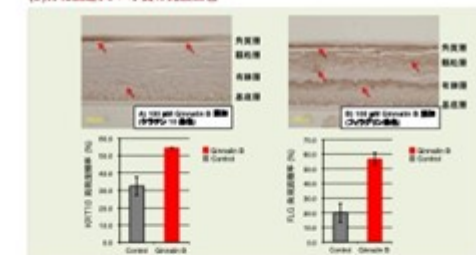
#### (C) 角層分化関連遺伝子の発現量



#### 分化関連タンパク質の産生促進 (ヒト三次元モデル)

ヒト皮膚三次元モデル (Derm Skin Model EPI-212) を 50 nM ginnalin B 添加培養で72時間培養し、分化関連タンパク質 (ケラチン10、フィラグリン) の免疫染色を行ったところ、ginnalin B 添加培養での培養時 (35D) および (C) と比べ、ケラチン10、フィラグリンの染色が増加し、分化関連タンパク質の産生量の増加が確認されました (35D)。

#### (D) 分化関連タンパク質の免疫染色



## 期待される効果・応用分野

不足した肌由来成分を外から補うのではなく、肌本来の機能を回復させ「内側から綺麗になる化粧品」をコンセプトに素材の開発を行っています。

- 1) セラミド合成酵素(CerS3)の亢進とセラミド分解酵素(CDase)の阻害のデュアルアクションにより皮膚セラミド量を増加させます。
- 2) 表皮細胞の分化促進マーカーであるKRT10、KRT1、FLG発現量を上昇させターンオーバーの促進が期待されます。

## ■ 共同研究・特許など

私たちが見いだした化合物群は、セラミド合成酵素(CerS3)の亢進とセラミド分解酵素(CDase)の阻害というデュアルアクションによって皮膚セラミド量を増加させる革新的な化粧品素材として高い注目を集めており、戦略的基盤技術高度化支援事業(サポイン事業)に採択されました。本成果をもとに産官学それぞれの強みを活かした高機能化粧品開発に取り組んでいます。

富山大学研究者プロフィールPure URL : <https://u-toyama.elsevierpure.com/ja/persons/>