

# 研究報告書

研究課題名：  
「肥満症」におけるエネルギー・脂質代謝制御と血管新生制御と  
の連関の解明

(研究領域:「代謝と機能制御」)

研究者氏名: 尾池 雄一

(研究期間: 2005年10月1日～ 2009年3月31日)

## 研究報告書

### 1. 研究課題名

「肥満症」におけるエネルギー・脂質代謝制御と血管新生制御との連関の解明

### 2. 氏名

尾池 雄一

### 3. 研究のねらい

我が国では 65 歳以上の人口が 4 人に 1 人という超高齢化時代に突入し、社会が『健康長寿』を真剣に考えないといけない状況になっている。一方でインスリン抵抗性、糖代謝異常、脂質代謝異常、高血圧などが一箇体に集積し階層的、相互的に連関しながら重症化し、『健康長寿』を脅かす心筋梗塞や脳卒中などの動脈硬化性疾患に発展する危険性が高まる「メタボリックシンドローム」という病態の増加が注目されている。実際に、厚生労働省の 2004 年国民健康・栄養調査では 40 歳から 74 歳までの男性の 2 人に 1 人、女性の 5 人に 1 人がメタボリックシンドロームに該当し、その予備軍を含めると 1960 万人にのぼることが明らかにされている。このように生活習慣（ライフスタイル）が関連する疾患が増加の一途をたどり、今後益々心筋梗塞、脳血管疾患、がんなど健康長寿のみならず生命を脅かす疾患の増加が予想される。それ故、生活習慣が関連する疾患に対する有効な予防、早期診断、治療法の開発が医学的のみならず社会的にも重要な意義を持つ。生活習慣に依存した様々なストレス刺激に対して生体の恒常性を維持させ、疾患の発症を阻止しようとする生体防御システムが我々生物には備わっているが、詳細な機構解明は未だ十分ではない。近年、組織特異的遺伝子欠損マウスが自在に作製されるようになり、生体防御システムにおける個別の臓器の役割が明らかにされてきた。その成果により、脂肪組織、骨格筋、肝臓、消化管、脳、血管、血球細胞などが様々な生理活性物質を分泌して遠隔臓器、細胞の機能を調節する複雑かつ巧妙な臓器間クロストークによる生体防御システムが注目されている。そのため分子、細胞レベルで得られた成果を個体レベルで統合して理解することの重要性が求められている。近年、我々の研究により Angptl ファミリー分子は個体レベルで様々な遠隔臓器を標的とし、多彩な機能を示すことが明らかになってきており、臓器間クロストークによる生体防御シグナルシステムで重要な役割が示唆されている。本研究では、メタボリックシンドロームの基盤病態の一つである「内臓脂肪型肥満」を研究対象に発症、進展への生体防御機構に Angptl ファミリー分子がどのように関わっているかを解明し新規治療法、診断法開発を目指した基礎研究を行う。さらに生体の脂質蓄積・分解・燃焼・消費システムにおける恒常性維持の分子基盤解明、さらには新しい代謝過程の発見、新しい生理活性代謝産物の同定、血管新生制御とエネルギー、脂質代謝制御の連関解明、新規創薬標的の特定を目指す。

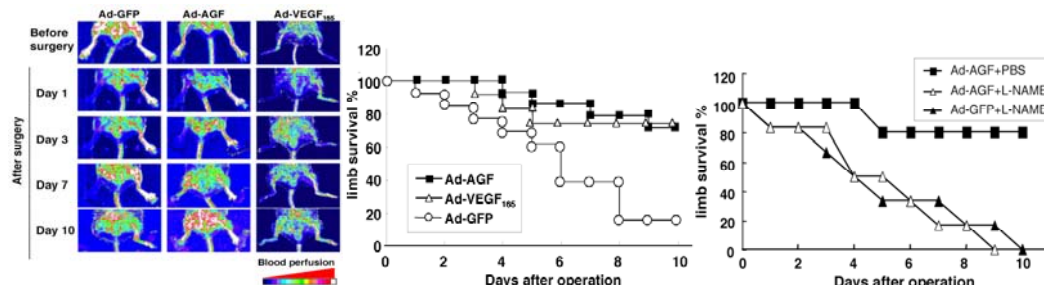
### 4. 研究成果

#### AGF/Angptl6 に関する成果

(背景)我々はこれまでに AGF/Angptl6 の遺伝子欠損マウスが内臓脂肪型肥満を呈し、脂質代謝異常、糖代謝異常などメタボリックシンドロームの表現型を示すこと、逆に AGF/Angptl6 を CAG プロモーター制御下に発現亢進させたマウスが高脂肪食負荷による肥満病態形成及び脂質代謝異常、糖代謝異常に対して抑制的な表現型を示すことより、AGF/Angptl6 が抗肥満、抗糖尿病因子であることを明らかにしてきた(Oike et al. Nat Med 2005)。一方で AGF/Angptl6 を K14 プロモーター制御下に皮膚表皮の基底層細胞に発現亢進させたマウスでは、皮下で健全な血管の新生が亢進していることを明らかにしてきた(Oike et al. PNAS 2003, Blood 2004)。本研究では、AGF/Angptl6 を研究対象として、血管新生制御とエネルギー代謝制御の連関解明を目的とし研究を行った。

(結果)AGF/Angptl6 によって誘導される血管は健全であることを示してきたが、マウス下肢虚血モデルを用いた研究により、虚血部にアデノウイルスを用いて AGF タンパクを発現させると、強

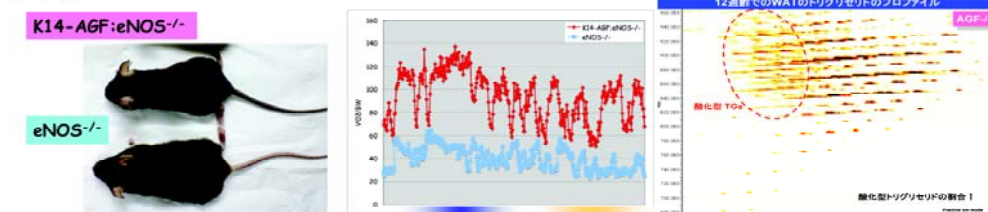
力な血管新生因子である VEGF と遜色なく、新規な血管新生と側副血行路の形成が促進されることにより、血流が回復し虚血によっておこる下肢の自然切断のイベントが著明に減少することを見出し、血管再生医療への血管新生因子としての AGF/Angptl6 の機能を明らかにした。また、血管内皮細胞を用いた in vitro の実験で AGF/Angptl6 によって ERK-eNOS 経路が活性化すること、ERK の活性化を阻害することにより、AGF/Angptl6 によって促進される血管内皮細胞の走化性がみられなくなることを見出した。またマウスにおいて NO 阻害剤の L-NAME 投与や eNOS の遺伝子欠損マウスでは、AGF/Angptl6 によるマウス下肢虚血の改善が減弱することより、AGF/Angptl6 の血管新生因子としての機能には ERK-eNOS-NO 経路の活性化が重要であることを見出した(ATVB 2008)。



骨格筋などのインスリン感受性臓器で末梢血管が増えることは、抗肥満、抗インスリン抵抗性に対して有利であることが知られているため、AGF/Angptl6 の血管新生作用と代謝作用(抗肥満作用)は何らかのリンクは存在していると考えているが、興味深いことに eNOS KO マウスでは AGF/Angptl6 の血管新生作用が減弱していたが、AGF/Angptl6 の抗肥満作用はみられたため、基本的には AGF/Angptl6 の代謝作用(抗肥満作用)は、血管新生に非依存的にも有することを見出した(論文準備中)。

メタボローム解析により、AGF/Angptl6 の遺伝子欠損マウスが示す内臓脂肪型肥満の特徴としては、①肝臓のリン脂質及びトリグリセリドにおいて、SFA や MUFA に対して PUFA の比率が減少する。②PUFA の中でも EPA はアラキドン酸や DHA に比べて比率が高い。③内臓脂肪のトリグリセリドの解析で、酸化型トリグリセリドが蓄積されており、肥満発症時にこれが増加傾向にあることなどが判明した。肥満の脂肪組織における脂質成分及び酸化状態の改善が内臓脂肪型肥満に伴うメタボリックシンドロームの新規治療標的になる可能性が考えられた。

#### 6M male



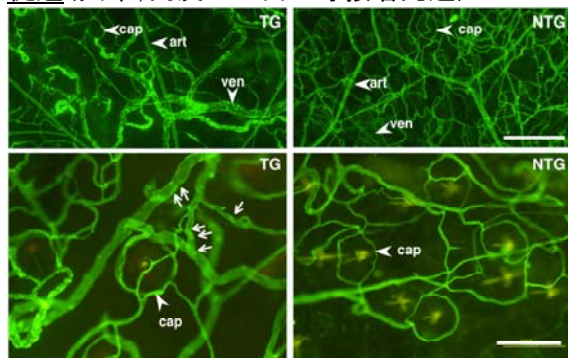
#### Angptl2 に関する成果

(背景) 動脈硬化病変部の動脈壁内の微小血管である Vasa vasorum で血管の増加(血管新生)や、動脈硬化巣にマクロファージの浸潤など血管壁リモデリングが進み動脈硬化病態が進展すると考えられている。近年、肥満形成時の脂肪組織でも、脂肪細胞から分泌されるアディポサイトカインや増殖因子により脂肪組織へのマクロファージの浸潤、活性化が惹起され、さらにはそのマクロファージから分泌される炎症性サイトカインにより脂肪細胞が活性化され、さらに脂肪からの病態を促進させるアディポサイトカインの分泌を増大させるといった悪循環が脂肪細胞の形態学的変化である脂肪組織リモデリングを引き起こし、インスリン抵抗性増悪などのメタボリックシンドローム病態進展に関与していることが解明されつつある。多くの研究から MCP-1 (CCL2) がこれらの病態形成に関与していることがわかった一方で、その寄与率は予想より低く、我々が予想していたよりもっと複雑な分子機構が存在することが明らかとなってきた。そこで、我々は強力な血球及び血管内皮細胞走化因子である VEGF シグナルの本病態における役割をこれらの遺伝子欠損マ

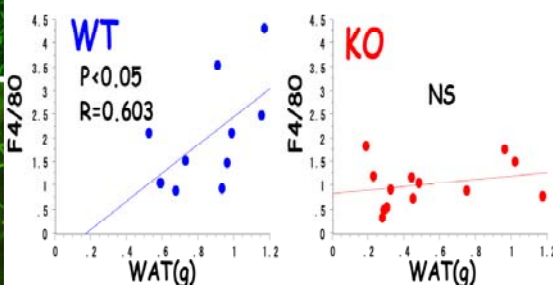
ウスを用いて、病態を作製して検討したが、VEGF シグナルの病態形成への寄与はほとんどなかった。つまり、MCP-1 や VEGF 以外の鍵因子の探索・同定が重要であることが明らかとなってきた。我々はこれまでにゼブラフィッシュを用いた解析により、Angptl2 が血管新生因子であることを明らかにしてきた(Kubota, Oike et al. PNAS 2005)。その後、マウスやヒトでは、Angptl2 が脂肪組織、血管平滑筋に豊富に発現していることを見出し、内臓脂肪型肥満や動脈硬化の発症、進展へ Angptl2 がどのように関わっているかを解明し新規治療法、診断法開発を目指した基礎研究を行った。

(結果) Angptl2 のメタボリックシンドローム病態との関連を検討するため、ANGPTL2 の ELISA システムを作製し、正常ボランティア(無疾病群)、糖尿病患者群、虚血性心疾患患者群で血中の ANGPTL2 濃度を測定した。血中 ANGPTL2 濃度は、無疾病群では BMI、インスリン値、CRP 値と正相関がみられ、糖尿病患者では、内臓脂肪面積、インスリン抵抗性、CRP 値と正相関がみられ、インスリン感受性とは負の相関が見られることを見出している。また、糖尿病患者や虚血性心疾患患者では、血中濃度が上昇していた。また、ヒトにおいて内科的治療により糖尿病、内臓脂肪肥満状態が改善されたときに、血中 ANGPTL2 濃度もパラレルに変動していた。これらから、Angptl2 がメタボリックシンドローム病態と深く関連していることが明らかとなった。次に、Angptl2 がこれらの病態の結果なのか原因なのかを血管内皮細胞、マクロファージ細胞を用いた *in vitro* の実験系、及び実験マウスを用いて検討を行った。Angptl2 は血管内皮細胞、マクロファージ細胞に対してその走化性を促進させること、特に血管内皮細胞を用いた解析で、その分子機構として Rac を活性化させることがわかった。また、NF- $\kappa$ B を活性化させ炎症シグナルも活性化にも寄与していた。また、Angptl2 を K14 プロモーター制御下に皮膚表皮の基底層細胞に発現亢進させたマウスでは、皮下で炎症性変化を伴った病的な血管形成の促進が認められた。また、Angptl2 の遺伝子改変マウスを用いた研究では、Angptl2 の発現抑制により肥満形成に伴って認められる脂肪組織へのマクロファージの浸潤抑制、炎症性血管の減少などにより脂肪組織の炎症が抑制され肥満に伴う脂肪組織再構築(リモデリング)が軽減されており、インスリン抵抗性などの糖代謝異常が改善されていた。反対に脂肪組織に過剰に発現させた場合、肥満がない状態でも病的血管の誘導などで炎症性変化を惹起し、インスリン抵抗性の原因になりうることを見出した。

Angptl2 シグナルは血管に炎症性変化を促進(矢印; 内皮への白血球接着亢進)



Angptl2 抑制は肥満脂肪組織へのマクロファージ浸潤を抑制



以上の結果より、Angptl2 シグナルが炎症性変化を伴う血管新生、骨髄由来の炎症性細胞の浸潤促進を介して肥満に伴う脂肪組織リモデリング促進に寄与していることが明らかとなり、Angptl2 シグナルを減弱させることが肥満に伴う脂肪組織の炎症、糖代謝異常に対する新たな治療戦略になることを見出した(論文投稿中)。

### その他の成果

脂肪組織リモデリングにおける骨髄由来細胞の役割を明らかにするために、以前我々が血管内皮細胞の分化に重要であることを報告している(J Biol Chem 2004)。細胞周期関連分子のたんぱく質分解を介して細胞周期を抑制的に制御するユビキチンリガーゼ Fbxw7 の骨髄細胞特異的遺伝子欠損マウスを作製・解析した。結果として、高脂肪食負荷による肥満、メタボリックシンドロームになりにくいことを見出し脂肪組織リモデリングにおける骨髄由来細胞の重要性を認めた(未

発表)。予想外に Fbxw7 骨髄細胞特異的欠損マウスは、約半数が T 細胞性急性リンパ性白血病 (T-ALL) を発症したため脂肪組織リモデリングにおける骨髄由来細胞の役割に関する詳細な解析は行えなかった。このマウスの白血病細胞は、正常マウスに移植すると同様の白血病を繰り返しひきおこすことから、その中に白血病幹細胞が存在することが示唆された。さらに日本人の T 細胞性急性リンパ性白血病 (T-ALL) の 44 症例中 8 症例で FBXW7 の遺伝子変異が存在することも確認し、Fbxw7 が造血幹細胞を細胞周期の静止期にとどめ、過剰な細胞分裂に伴う造血幹細胞の枯渇を未然に防いでいるとともに白血病発症を阻止する安全弁としても機能していることを報告した (Genes Dev 2008)。

## 5. 今後の展開

メタボリックシンドロームに対して Angptl2 シグナルの抑制及び Angptl6 シグナルの促進が病態改善に寄与することが明らかとなったので、その制御機構解明による新規治療戦略的研究を展開する。

## 6. 研究成果リスト

### (1) 論文 (原著論文) 発表

1. Morisada, T., Kubota, Y., Urano, T., Suda, T., Oike, Y., Angiotensins and Angiotensin-like proteins in angiogenesis, *Endothelium*, vol. 13, 71-79 (2006)
2. Yuichi Oike, et al., Nonproteolytically Activated Prorenin Promotes Pathologic, but Not Physiologic Retinal Neovascularization, *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.*, vol. 48, 422-429 (2007)
3. Yuichi Oike, et al., Suppression of Choroidal Neovascularization by Inhibiting Angiotensin-Converting Enzyme: Minimal Role of Bradykinin, *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.*, vol. 48, 2321-2326 (2007)
4. Yuichi Oike, et al., Angiogenic Role of LYVE-1-positive Macrophages in Adipose Tissue, *Circ. Res.*, vol. 100, e47-57 (2007)
5. Yuichi Oike, et al., Prox1 Induces Lymphatic Endothelial Differentiation via Integrin  $\alpha 9$  and Other Signaling Cascades, *Mol. Biol. Cell*, vol. 18, 1421-1429 (2007)
6. Yuichi Oike, et al., Interleukin-6 receptor-mediated activation of STAT3 promotes choroidal neovascularization, *Am. J. Pathol.*, vol. 170, 2149-2158 (2007)
7. Yuichi Oike, et al., Spreads are essential for embryonic lymphangiogenesis by regulating vascular endothelial growth factor receptor-3 signaling, *Mol. Cell Biol.*, vol. 18, 1421-1429 (2007)
8. Yuichi Oike, et al., Eicosapentaenoic Acid is anti-inflammatory in preventing choroidal neovascularization in mice, *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.*, vol. 48, 4328-4334 (2007)
9. Yuichi Oike, et al., Suppression of diabetes-induced retinal inflammation by blocking angiotensin II type1 receptor or its downstream nuclear factor- $\kappa$ b pathway, *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.*, vol. 48, 4342-4350 (2007)
10. Yuichi Oike, et al., Mutations in CD96, a member of the immunoglobulin superfamily, cause a form of the C (Opitz trigonocephaly) syndrome, *Am. J. Hum. Genet.*, vol. 81, 835-841 (2007)
11. Yuichi Oike, et al., Angiotensin-related growth factor (AGF) suppresses gluconeogenesis through the Akt/FoxO1-dependent pathway in hepatocytes, *J. Pharmacol. Exp. Ther.*, vol. 323, 787-793 (2007)
12. Yuichi Oike, et al., Macular pigment lutein is anti-inflammatory in preventing choroidal neovascularization, *Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol.*, vol. 27, 2555-2562 (2007)
13. Yuichi Oike, et al., The role of angiotensin-like proteins (Angptls) in angiogenesis and metabolism, *Trends Cardiovasc. Med.*, vol. 18, 6-14 (2007)
14. Yuichi Oike, et al., Elevated Mature Macrophage Expression of Human ABHD2 Gene in

- Vulnerable Plaque, *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, vol. 365, 207–213 (2007)
15. Takashi Urano, Yasuhiro Ito, Masaki Akao, Tomohiro Sawa, Keishi Miyata, Mitsuhsa Tabata, Tohru Morisada, Tai Hato, Masato Yano, Tsuyoshi Kadomatsu, Kunio Yasunaga, Rei Shibata, Toyooki Murohara, Takaaki Akaike, Hidenobu Tanihara, Toshio Suda, Yuichi Oike, Angiopoietin-related growth factor enhances blood flow via activation of the ERK1/2-eNOS-NO pathway in a mouse hind-limb ischemia model, *Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol.*, vol. 28, 827–834 (2008)
  16. Kanako Izumi-Nagai, Norihiro Nagai, Kazuhiro Ohgami, Shingo Satofuka, Yoko Ozawa, Kazuo Tsubota, Shigeaki Ohno, Yuichi Oike, Susumu Ishida, Inhibition of choroidal neovascularization with an anti-inflammatory carotenoid astaxanthin, *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.*, vol. 49, 1679–1685 (2008)
  17. Sahoko Matsuoka, Yuichi Oike, Ichiro Onoyama, Atsushi Iwama, Fumio Arai, Keiyo Takubo, Yoichi Mashimo, Hideyuki Oguro, Eriko Nitta, Keisuke Ito, Kana Miyamoto, Hiroki Yoshiwara, Kentaro Hosokawa, Yuka Nakamura, Yumiko Gomei, Hiroko Iwasaki, Yasuhide Hayashi, Yumi Matsuzaki, Keiko Nakayama, Yasuo Ikeda, Akira Hata, Shigeru Chiba, Kei-ichi Nakayama, Toshio Suda, Fbxw7 acts as a critical fail-safe against premature loss of hematopoietic stem cells and development T-ALL, *Genes and Development*, vol. 22, 986–991 (2008)
  18. Tomita K, Oike Y, Teratani T, Taguchi T, Noguchi M, Suzuki T, Mizutani A, Yokoyama H, Irie R, Sumimoto H, Takayanagi A, Miyashita K, Akao M, Tabata M, Tamiya G, Ohkura T, Hibi T, Hepatic AdiopoR2 signaling plays a protective role against progression of nonalcoholic steatohepatitis in mice, *Hepatology*, vol. 48, 458–473 (2008)
  19. Kurihara T., Ozawa Y, Nagai N, Shinoda K, Noda K, Imamura Y, Tsubota K, Okano H, Oike Y, Ishida S, Angiotensin II type 1 receptor signaling contributes to synaptophysin degradation and neuronal dysfunction in the diabetic retina, *Diabetes*, vol. 57, 2191–2198 (2008)
  20. Satofuka S, Ichihara A, Nagai N, Noda K, Ozawa Y, Fukamizu A, Tsubota T, Itoh H, Oike Y, Ishida S, (Pro)renin Receptor Promotes Choroidal Neovascularization by Activating Its Signal Transduction and Tissue Renin-Angiotensin System, *Am. J. Pathol.*, vol. 173, 1911–1918 (2008)
  21. Urano, T., Ito, Y., Akao, M., Sawa, T., Miyata K, Tabata M, Morisada, T., Hato T, Kadomatsu, T., Yano, T., Yasunaga, K., Shibata, R., Murohara, T., Akaike, T., Tanihara, H., Suda, T., Oike Y., Angiopoietin-related growth factor enhances blood flow via activation of the ERK1/2-eNOS-NO pathway in a mouse hind-limb ischemia model, *Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol.*, vol. 28, 827–834 (2008)
  22. Miyata K., Nakayama M., Mizuta S., Hokimoto S., Sugamura K., Oshima S., Oike Y., Sugiyama S., Ogawa H, Yamamura K., Elevated Mature Macrophage Expression of Human ABHD2 Gene in Vulnerable Plaque, *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, vol. 365, 207–213 (2008)
  23. Matsuoka S., Oike Y., Onoyama I., Iwama A., Arai F., Takubo K., Mashimo Y., Oguro H., Nitta E., Ito K., Miyamoto K., Yoshiwara H., Hosokawa K., Nakamura Y., Gomei Y., Iwasaki H., Hayashi Y., Matsuzaki Y., Nakayama K., Ikeda Y., Hata A., Chiba S., Nakayama K.I., Suda, T., Fbxw7 acts as a critical fail-safe against premature loss of hematopoietic stem cells and development of T-ALL, *Genes Dev.*, vol. 22, 986–991 (2008)
  24. Izumi-Nagai K., Nagai N., Ohgami, K., Satofuka, S., Ozawa, Y., Tsubota K., Ohno, S., Oike Y., Ishida, S., Inhibition of choroidal neovascularization with an anti-inflammatory carotenoid astaxanthin, *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.*, vol. 49, 1679–1685 (2008)
  25. Hato T., Tabata M., Oike Y., The role of angiopoietin-like proteins (Angptls) in angiogenesis and metabolism, *Trends Cardiovasc. Med.*, vol.18, 6–14 (2008)

26. Adachi H., Fujiwara Y., Kondo T., Nishikawa T., Ogawa R., Matsumura T., Ishii N., Nagai R., Miyata K., Tabata M., Motoshima H., Furukawa N., Tsuruzoe K., Kawashima J., Takeya M., Yamashita S., Koh G.Y., Nagy A., Suda T., Oike Y., Araki E., Angptl 4 deficiency improves lipid metabolism, suppresses foam cell formation and protects against atherosclerosis, *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, vol. 379, 806-811 (2009)
27. Hato T., Kimura Y., Morisada T., Koh G.Y., Miyata K., Tabata M., Kadomatsu T., Endo M., Urano T., Arai F., Araki K., Suda T., Kobatashi K., Oike Y., Angiopoietins contribute to lung development by regulating pulmonary vascular network formation, *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, in press

(2)特許出願

研究期間累積件数:1件

1. 発明者:尾池雄一、岩瀬弘敬、片渕秀隆、馬場秀夫、小川久雄、安東由喜雄、宮下かずや  
 発明の名称:生活習慣病及び／又は癌の診断剤  
 出願人:熊本大学  
 出願日:2008年11月6日(未公開)  
 出願番号:特願2008-285006

(3)その他の成果

(A)学会発表

1. 尾池雄一、血管新生因子 AGF/Angptl6 の代謝制御、第 78 回日本生化学会 シンポジウム「New factors regulating metabolic pathways and their defects」(神戸)(2005 年 10 月 19-22 日)
2. 尾池雄一、血管新生因子 AGF/Angptl6 の代謝制御、第 13 回日本血管生物医学会 シンポジウム「代謝と血管機能」(仙台)(2005 年 10 月 25-26 日)
3. 尾池雄一、アンジオポエチン様増殖因子 (AGF/Angptl6) の抗肥満作用、第 9 回日本心血管内分泌代謝学会 シンポジウム「メタボリックシンドロームの分子基盤」(東京)(2005 年 11 月 18-19 日)
4. 尾池雄一、森定徹、須田年生、リンパ管形成の分子基盤解明、第 28 回日本分子生物学会 ワークショップ「リンパ管の分子生物学」(福岡)(2005 年 12 月 7-10 日)
5. Yuichi Oike, Angiopoietin-related growth factor (AGF): a potential new target for therapy of metabolic syndrome, 2006 Seoul Symposium on Obesity and Diabetes, Seoul, Korea (2006/4/8)
6. Yuichi Oike, Angiopoietin-related growth factor (AGF): a potential new target for therapy of angiogenesis and metabolic syndrome, 5th Congress of Asian Pacific Society of Atherosclerosis and Vascular Disease, Jeju, Korea (2006/4/12-15)
7. Yuichi Oike, Roles of Angiopoietin-like proteins (Angptls) in angiogenesis, XIVth International Vascular Biology meeting, Noordwijkerhout, Netherlands (2006/6/6-10)
8. Yuichi Oike, Roles of Angiopoietin-like proteins (Angptls) in angiogenesis and metabolism, 第 16 回生理活性ペプチド国際シンポジウム(箱根)(2006 年 8 月 30 日 - 9 月 2 日)
9. Yuichi Oike, Angiopoietin-related growth factor (AGF): a potential new target for therapy of angiogenesis and metabolic syndrome, 6th Taipei International Vascular Molecular Biology Symposium, Taipei, Taiwan (2006/8/26)
10. 尾池雄一、アンジオポエチンファミリーと血管・リンパ管—血管・リンパ管標的療法を指して—、第 65 回日本癌学会(横浜)(2006 年 9 月 28 - 30 日)
11. Yuichi Oike, Roles of AGF in obesity and insulin resistance, 32 Korean Diabetes Association, Kyung-ju, Korea (2006/11/10-12)

12. Yuichi Oike, Pleiotropic effects of angiopoietin-like proteins (Angptls), 4th Korea-Japan Joint Symposium on Vascular Biology, Tokyo, Japan (2006/12/14-15)
  13. Yuichi Oike, Angiopoietin-like factors (Angptls): potential new targets for therapy of obesity and related insulin resistance, Okazaki Symposium 2007 on Obesity & Diabetes, Okazaki (2007/4/15)
  14. 尾池雄一、肥満を標的としたメタボリックシンドロームの治療戦略、第 44 回日本臨床分子医学会学術集会(和歌山)(2007 年 7 月 20 日)
  15. 尾池雄一、肥満を標的としたメタボリックシンドロームの治療戦略、第 28 回日本肥満学会(東京)(2007 年 10 月 19 日)
  16. 尾池雄一、ANGPTL2 の機能解析、第 28 回日本肥満学会(東京)(2007 年 10 月 20 日)
  17. Yuichi Oike, Angiopoietin-like proteins (Angptls): potential new targets for metabolic syndrome therapy, Korea Society of Medical Biochemistry and Molecular Biology Conference 2007, Seoul, South Korea (2007/10/25)
  18. 尾池雄一、アンジオポエチンファミリーとリンパ管・血管-リンパ管・血管標的抗がん療法を目指して一、第 15 回日本血管生物医学会学術大会(福岡)(2007 年 11 月 30 日)
  19. Yuichi Oike, Angiopoietin-like proteins (Angptls): potential new targets for metabolic syndrome therapy, ASIAN PACIFIC CONGRESS OF CARDIOLOGY, Taipei, Taiwan (2007/12/16)
  20. 尾池雄一、抗加齢の観点からメタボリックシンドロームの治療戦略を考える、第 8 回 Cardiovascular Frontier Conference(東京)(2008 年 4 月 5 日)
  21. 尾池雄一、メタボリックシンドロームにおける AGF/Angptl6 の機能解析、日本実験動物科学技術 2008(仙台)(2008 年 5 月 15 日)
  22. 尾池雄一、メタボリックシンドロームの分子機構解明と治療戦略、熊本県内科医会(熊本)(2008 年 6 月 7 日)
  23. 尾池雄一、メタボリックシンドロームの克服を目指して、Seminar for Vascular Protection Strategy 2008(名古屋)(2008 年 7 月 4 日)
  24. 尾池雄一、アンジオポエチン様因子(ANGPTL)と血管・リンパ管、第 29 回日本炎症・再生医学会(東京)(2008 年 7 月 8 日)
  25. 尾池雄一、メタボリックシンドロームの最近の話題～炎症・免疫制御の観点から～、ABC の会(東京)(2008 年 7 月 23 日)
  26. 尾池雄一、エネルギー代謝・抗炎症の観点からメタボリックシンドロームの治療戦略を考える、第 4 回 Summer Vascular Conference(東京)(2008 年 8 月 30 日)
  27. 尾池雄一、アンジオポエチン様因子(ANGPTL)の機能解析、三風会(化学及血清療法研究所セミナー)(熊本県菊池市)(2008 年 9 月 5 日)
  28. 尾池雄一、The Role of Angiopoietin-like proteins in Angiogenesis and Metabolism、第 4 回循環器 FRONTIER 研究会(名古屋)(2008 年 9 月 26 日)
  29. 尾池雄一、血管新生の分子基盤とがん、The 1st Lecture Meeting SUTENT by Urologu Specialist(東京)(2008 年 11 月 7 日)
  30. 尾池雄一、血管新生因子 ANGPTL と肥満・メタボリックシンドローム、第 15 回 TVM フォーラム(第 31 回日本血栓止血学会・日本動脈硬化学会合同シンポジウム)(大阪)(2008 年 11 月 20 日)
  31. 尾池雄一、メタボリックシンドロームの分子基盤解明と治療戦略、第 2 回 Trends of Cardiovascular disease in Nagasaki(長崎)(2008 年 11 月 21 日)
- (B)受賞  
なし
- (C)著作物  
なし