

# Press Release



岐阜大学  
GIFU UNIVERSITY



関西電力  
医学研究所



藤田医科大学  
FUJITA HEALTH UNIVERSITY



京都大学  
KYOTO UNIVERSITY

配布先：文部科学記者会、科学記者会、岐阜県政記者クラブ、大阪科学・大学記者クラブ、

愛知県医療・教育ルート、京都大学記者クラブ、在阪民放四社京都支局協議会加盟各社

2026年2月17日

報道機関 各位

## ダイアベティス(糖尿病)治療薬 DPP-4 阻害薬の “真の主役”は GIP だった!? －肥満マウスで明らかになった新たな作用メカニズム－

### 【本研究のポイント】

- 肥満マウスを用いた実験により、DPP-4 阻害薬による血糖改善および体重増加抑制効果の発現には、内因性 GIP シグナルが不可欠であることを明らかにしました。
- さらに、DPP-4 阻害薬と GLP-1 受容体作動薬では、血糖改善・体重増加抑制効果を媒介するシグナルが異なり、前者は GIP シグナル、後者は GLP-1 シグナルを主として利用している可能性が示唆されました。
- 本研究は、ダイアベティス(糖尿病)治療のみならず肥満症治療における GIP の重要性を示すとともに、インクレチン治療に対する理解をさらに深化させる成果です。

ダイアベティス（糖尿病）の治療薬として広く使用されるDPP-4阻害薬の  
代謝改善効果の“主役”はGIPだった：肥満マウスで証明

#### 既知の事実：

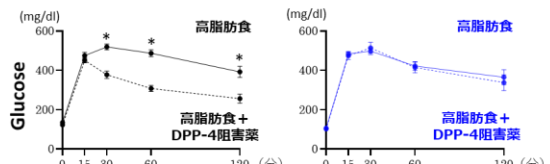
高脂肪食により肥満状態にあるマウスにおいて  
DPP-4阻害薬の長期投与は、  
- インスリン分泌を促進することで耐糖能を改善する  
- 体重や脂肪重量を減じる



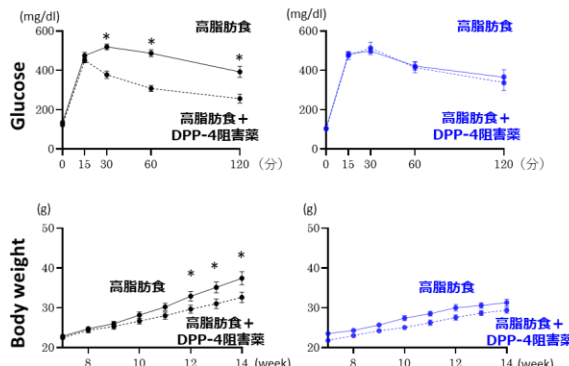
#### 研究の問い：

DPP-4阻害薬のこれらの効果にGIPはどの程度関与しているのか？

#### 野生型マウス (GIP受容体あり)



#### GIP受容体欠損マウス (GIP受容体なし)



DPP-4阻害薬の長期投与による血糖改善効果、体重増加抑制効果には、GLP-1ではなく、GIPが不可欠であること  
を高脂肪食による肥満マウスにおいて証明

# Press Release

## 【研究概要】

DPP-4 阻害薬\*1 は、食事をとったときに腸から分泌される「インクレチン\*2」と呼ばれるホルモンの働きを高め、血糖値を下げる効果のある薬であり、ダイアベティス(糖尿病)の治療では広く使用されています。インクレチンには GIP (Glucose-dependent insulinotropic polypeptide) と GLP-1 (Glucagon-like peptide-1) の 2 種類がありますが、これまで主に GLP-1 に注目した研究が行われてきました。そのため、DPP-4 阻害薬の効果において、GIP がどのような役割を果たしているのかは十分に分かっていませんでした。

今回、岐阜大学、藤田医科大学、関西電力医学研究所、京都大学による共同研究で、高脂肪食によって肥満になったマウスを用いて、DPP-4 阻害薬の「血糖値を改善する効果」「体重増加を抑える効果」に対し、GIP がどのように関与しているのかを詳しく調べました。その結果、GIP 受容体を欠損したマウス(GIP 受容体欠損マウス)を、高脂肪食によって肥満にした場合、DPP-4 阻害薬を使用しても、「インスリン分泌を高めて血糖値を改善する効果」「体重増加を抑える効果」が、完全に失われてしまうことが明らかになりました。

この結果から、DPP-4 阻害薬が体内のインクレチンを増やして効果を発揮する際、少なくともマウスにおいて、中心的な役割を担っているのは GLP-1 ではなく GIP であることが示されました。本研究は、これまで十分に注目されてこなかった GIP の重要性を明確に示し、インクレチン治療の考え方を大きく前進させる成果です。

本研究成果は、現地時間 2026 年 2 月 3 日に国際学術誌「Journal of Diabetes Investigation」オンライン版に掲載されました。

## 【研究背景】

わが国で、ダイアベティス(糖尿病)の治療薬として広く使用される DPP-4 阻害薬は、食事の際に腸から分泌されるホルモン「インクレチン」の働きを高め、食後早期のインスリン分泌を促進することで血糖値を改善すると報告されています。これまでの研究から、DPP-4 阻害薬は高脂肪食によって肥満状態になったマウスにおいて、血糖値を下げるだけでなく、体重増加を抑える効果も持つことが明らかにされています。一方で、インクレチンには GIP と GLP-1 の 2 種類がありますが、これまでの研究の多くは GLP-1 に注目して進められてきたため、もう一つのインクレチンである GIP が果たす役割は十分に解明されていませんでした。こうした背景を踏まえ、本研究では、遺伝子操作により GIP 受容体を欠損させたマウス(GIP 受容体欠損マウス)を用いて、DPP-4 阻害薬による代謝改善効果に対する GIP の関与を詳しく検討しました。

## 【研究成果】

DPP-4 阻害薬を投与した野生型マウスでは、耐糖能\*3の改善と体重増加の抑制が認められました。一方、GIP 受容体を欠損したマウスでは、これらの効果が完全に失われることが明らかとなりました。

# Press Release

具体的には、高脂肪食を与えた野生型マウスに DPP-4 阻害薬であるアナグリピチンを長期間投与したところ、経口糖負荷試験において負荷後早期にインスリン分泌が増加し、血糖値の上昇が抑制されました。さらに、食事量に変化がなかったにもかかわらず、体重増加が有意に抑制されました。しかし、同様の試験を GIP 受容体欠損マウスに行っても、インスリン分泌、血糖値、体重いずれにも改善効果は見られませんでした。加えて、アナグリピチン投与によって GLP-1 の血中濃度は両群で同程度に上昇していたにもかかわらず、GIP シグナルが失われると GLP-1 単独では血糖改善効果を発揮できないことが示されました。さらに、高脂肪食を与えた両群のマウスに対し、別の DPP-4 阻害薬であるリナグリピチンを投与した実験でも同様の結果が得られました。これにより、DPP-4 阻害薬全般において、GIP シグナルの喪失により、内因性 GLP-1 による GLP-1 シグナルの活性化だけでは十分な血糖改善効果が得られない可能性が示唆されました。

なお、GIP 受容体欠損マウスに GLP-1 受容体作動薬であるデュラグルチドを投与した場合には、経口ブドウ糖負荷試験において血糖値の上昇が抑制されることが確認されました。したがって、GLP-1 受容体作動薬と DPP-4 阻害薬では、血糖値の上昇抑制に必要なシグナルが異なることが示唆されました。

以上から、内因性 GIP シグナルは DPP-4 阻害薬の血糖改善および体重増加抑制効果に不可欠であり、GLP-1 単独ではその代替ができないことが明らかとなりました。

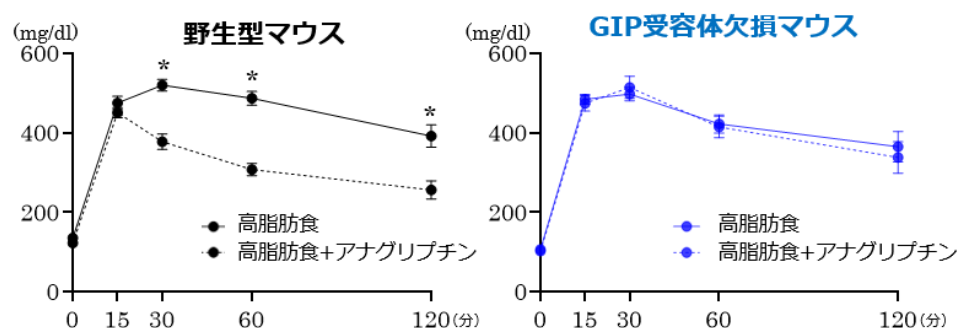


図1. DPP-4 阻害薬を長期投与したマウスの耐糖能

高脂肪食を与えて肥満状態とした野生型マウスにおいては、DPP-4 阻害薬を長期投与することで、経口糖負荷試験における血糖値の上昇が顕著に抑制されました。しかし、GIP 受容体を欠損した同様の肥満マウスでは、こうした血糖改善効果は認められませんでした。

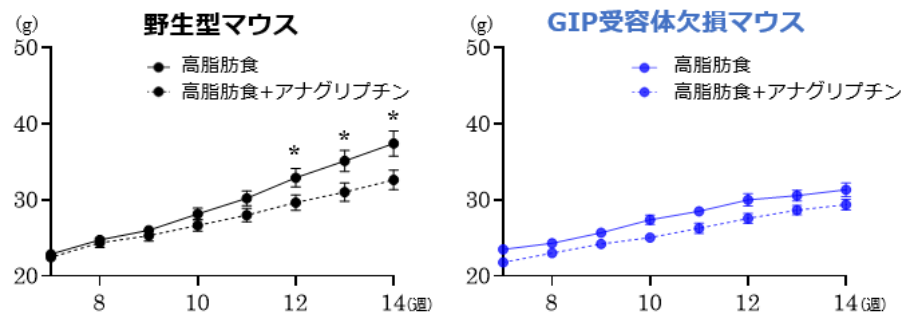


図2. DPP-4 阻害薬を長期投与したマウスの体重推移

高脂肪食を与えて肥満状態とした野生型マウスにおいて、DPP-4 阻害薬を長期投与することで、体重増加および脂肪蓄積が有意に抑制されました。しかし、GIP 受容体を欠損した同様の肥満マウスでは、このような体重増加や脂肪蓄積の抑制は認められませんでした。

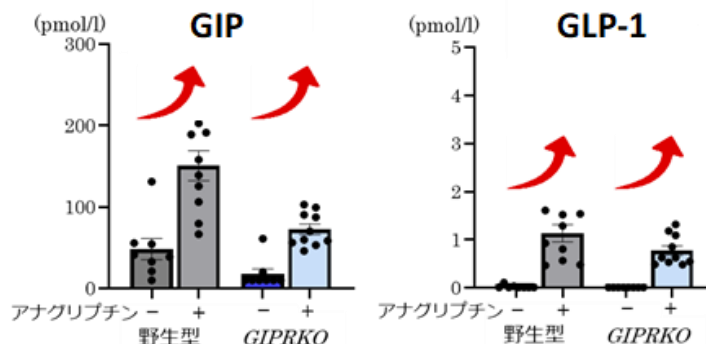


図3. DPP-4 阻害薬を長期投与したマウスにおける内因性 GIP、GLP-1 の血中濃度

高脂肪食を与えて肥満状態とした GIP 受容体を欠損したマウスにおいて、DPP-4 阻害薬を長期投与することで、内因性 GIP、GLP-1 の血中濃度がともに上昇することが確認されました。

## 【今後の展開】

本研究により、高脂肪食により肥満状態になったマウスにおいて、DPP-4 阻害薬の主たる効果が内因性 GIP シグナルに不可欠であることがわかりました。今回の研究はマウスでの結果であり、ヒトへの外挿性については注意が必要ですが、ダイアベティス(糖尿病)治療における GIP シグナルの重要性を強く示唆するものであり、GIP シグナルに関するさらなる研究を通して、ダイアベティス(糖尿病)や肥満症に対する新規治療の創出が期待されます。

# Press Release

---

## 【用語解説】

### \*1 DPP-4阻害薬

インクレチニン(GIP や GLP-1)を分解する酵素であるジペプチジルペプチダーゼ-4(DPP-4)の働きを抑える薬です。この薬によって、体内で活性を持つインクレチニンの濃度が高まり、血糖値に依存してインスリン分泌を促進するため、日本では低血糖を起こしにくい糖尿病治療薬として広く使用されています。

### \*2 インクレチニン

食事摂取に伴い腸から分泌され、膵 $\beta$ 細胞に作用してインスリン分泌を促し、血糖上昇を抑制します。インクレチニンには、GIP と GLP-1 の2つが知られています。

### \*3 耐糖能

体がどれだけ糖を適切に処理できるかを示す指標です。食事などで糖が体に取り込まれたときにすい臓からインスリンが分泌され、血糖値を速やかに元の範囲に戻せる力を指します。

## 【論文情報】

雑誌名:Journal of Diabetes Investigation

論文タイトル : Endogenous GIP Signaling Is Indispensable for DPP-4 Inhibitor-Mediated Metabolic Control in Mice

著者:Saki Kubota-okamoto, Sodai Kubota※, Hiromi Tsuchida, Yanyan Liu, Seiya Banno, Toshinori Imaizumi, Taro Fujisawa, Yoshihiro Takahashi, Takehiro Kato, Yukio Horikawa, Katsumi Iizuka, Takaaki Murakami, Yuuka Fujiwara, Hitoshi Kuwata, Yuji Yamazaki, Yutaka Seino, Shin Tsunekawa and Daisuke Yabe(※Corresponding author)

DOI: 10.1111/jdi.70252

## 【問い合わせ先】

<研究に関すること>

岐阜大学 大学院医学系研究科 糖尿病・内分泌代謝内科 助教 窪田 創大

電話:058-230-6373

E-mail:kubota.sodai.d9@f.gifu-u.ac.jp

京都大学医学部附属病院 糖尿病・内分泌・栄養内科 教授 矢部 大介

電話:075-751-3562

E-mail:ydaisuke@kuhp.kyoto-u.ac.jp

# Press Release

---

<報道に関すること>

岐阜大学 総務部広報課広報グループ

電話:058-293-3377

E-mail:kohositu@t.gifu-u.ac.jp

関西電力医学研究所

電話:06-6458-5821(内線 4109)

E-mail:info-kepmri@kepmri.org

藤田医科大学 広報部

電話:0562-93-2868

E-mail:koho-pr@fujita-hu.ac.jp

京都大学医学部附属病院 総務課企画・広報掛

電話:075-751-4334

E-mail:hisyokoh@kuhp.kyoto-u.ac.jp