

科学研究費助成事業(学術研究助成基金助成金)研究成果報告書

平成 25年 6月 6日現在

機関番号: 32620

研究種目:若手研究(B) 研究期間:2011~2012 課題番号:23791935

研究課題名(和文) 頭頸部扁平上皮癌の多段階発癌におけるNiban遺伝子の発現 研究課題名(英文) Niban expression of multistep head and neck squamous cell

carcinogenesis

研究代表者

伊藤 伸(ITO SHIN) 順天堂大学・医学部 助教 研究者番号:80365577

研究成果の概要(和文):

Niban は腎癌の多段階発生の初期に増加し段階を経るごとに減少していくことが分かっている。 同遺伝子の機能は未知ではあるが、ストレスタンパクの一種と推定されている。我々が Niban の頭頸部扁平上皮癌における発現の臨床統計学的検討を行った結果、TNM 分類(癌の進行度) と Niban の発現度、放射線治療や化学療法後の症例における Niban の発現度、Niban の発現度 と予後の相関関係、そのすべてにおいて統計学的有意差は認められない結果であった。ヒト頭 頸部癌症例からの検体のみではなく、効率よく研究を進めるために、マウス頭頸部癌の実験モ デルを作成した。それにより前癌病変から進行癌までの細胞・組織を容易に採取することが可 能になったと考える。

研究成果の概要 (英文):

Niban expression is most dramatically increased in the early stages of renal carcinogenesis and decline with malignant progression. The function of Niban is largely unknown. Niban is found in members of the heat-shock protein family.

We demonstrated stastical examination of Niban expression in head and neck squamous cell carcinoma. There was no correlation of Niban expression with TNM status. With regard to chemotherapy and radiation treatment, there was no correlation between the level of Niban expression and preoperative treatment. There were no significant differences in survival. For we done research more efficaciously, we made the model of mouse head and neck cancer, not also human head and neck cancer. This model was possible for us to get the sample of dysplasia case to advanced carcinoma case easily.

交付決定額

(金額単位:円)

			(33.6)(1 33.14)
	直接経費	間接経費	合 計
交付決定額	3,200,000	960,000	4,160,000

研究分野:医歯薬学

科研費の分科・細目:外科系臨床医学・耳鼻咽喉科学

キーワード:頭頸部外科学

1. 研究開始当初の背景

頭頸部癌は、過度の喫煙や飲酒による慢性的な炎症と、近年ではHPVをはじめとするウイルスの関与が、その原因となることは広く知られている。医療技術の進歩にもかかわらず、ここ 20 年間は、長期予後の著明な改善を認めていない。その要因としては、早期診断、再発の発見につながる腫瘍マーカーが存在しないのも要因の一つである。我々の研究グループではTsc 2 mutant である Eker ラット腎癌の多段階発癌モデルから新規な腫瘍マーカーとして Niban 遺伝子を発見している。(Majima S, et al. Jpn J Caner Res, 91:869-874, 2000; Hino O. Genes Chromosomes Cancer, 38:357-67, 2003; Adachi H, et al. Oncogene 23:3495-3500, 2004)

Niban はヒトでは、正常腎には発現していな いが、ヒト散発性腎癌に発現がみられている。 同遺伝子の機能は未知ではあるが、ストレス タンパクの一種と推定されている。そこで、 申請者らはヒト Niban の N 末ペプチドに対す る、ウサギ抗ヒト Niban 抗体を作成し、免疫 組織染色で各種腫瘍組織での発現を予備研 究的にスクリーンしている。すでに、我々の 研究グループは、甲状腺乳頭癌では、発癌の 早期から Niban の発現が確認されており、癌 化のプロセスに重要な役割を果たしている と報告してきた。(Matsumoto F, et al. A novel tumol marker Niban is expressed in subsets of thyroid tumors and Hashimoto's thyroiditis, Hum. Pathol. 2006; 1592-600) さらに申請者らは、上・中・下咽 頭、喉頭、鼻・副鼻腔、口腔などの頭頸部癌 においても Niban 遺伝子が高レベルに発現し ていることを発見した。(Ito S, et al. Frequent expression of niban in head and neck squamous cell carcinoma and squamous dysplasia, Head Neck 32: 96-103, 2010) 咽頭、喉頭粘膜をはじめとして、頭頸部領域 の上皮でも、Niban は、正常組織には発現し ないが、dysplasia から扁平上皮癌までの郭 段階で発現を認め、癌化のプロセスに重要な 役割を果たしていると予想され、本研究を企 画するに至った。

背景に記した如く Niban は細胞のストレスに 関係すると想定されているタンパクをコー ドする遺伝子と予想されているが、その機能 に関して詳細は不明である。

そこで今回、頭頸部扁平上皮癌(HNSCC)の 発生過程における Niban 遺伝子の発現、細胞 内局在、タンパク機能解析を検索することを 計画する。

現在までの経過として免疫組織化学染色、RT-PCR 法では mRNA レベルでの Niban の発現をすでに確認はしている。今後は症例を積み重ねるとともに、DNA 変異、転写パターン解

析、メチル化解析、予後検索などの臨床的検索を組み合わせて総合的に検討する。前癌病変から腫瘍発生過程における Niban 発現の意味を明らかにし、新しい腫瘍マーカーや分子標的薬などの新規薬剤創案としての可能性を検討したい。

現在、当大学は地域がん拠点病院に指定され、 頭頸部癌の新患も年間 100 例を超えており豊富な治療経験と症例を維持している。また、 Niban 遺伝子は、共同研究者である樋野らが、 ラット腎発癌モデルから発見した遺伝子で あり世界的にも同遺伝子の解析は、殆ど行われておらず、申請者らの研究グループがリードしている分野である。また、抗 Niban 抗体は当大学病理・腫瘍学講座グループが開発した抗体であり、世界的にも他では入手不可能である。

申請者らはすでに頭頸部扁平上皮癌における Niban 遺伝子の発現を確認しており (Ito S, et al. Head Neck 32: 96-103, 2010)、今後の本研究における特徴としては、細胞における酸化ストレスに起因する前癌病変と Niban 遺伝子発現との関係に主眼をおいて解析すること、さらに核酸レベルでの解析に加えて詳細な形態学的レベルでの細胞異常、発現パターンの検索を組み合わせて見ていくことである。それにより前癌病変から発癌に至る過程での臓器組織における Niban 遺伝子発現の意味が明らかになると考える。

甲状腺癌をはじめ、食道癌、前立腺癌においても Niban の発現における研究は進められており、本研究により Niban 遺伝子の機能解析が進み HNSCC の癌化早期から関与する新規腫瘍関連マーカーとして Niban が位置づけされることが予想できる。

2. 研究の目的

Niban 遺伝子はストレスタンパクの一種をコードする遺伝子であると推定され、癌化、特に癌化の早期に重要な役割をはたしていることが我々の研究グループにより示されている。(Adachi H, et al. Oncogene 23: 3495-3500, 2004)

一方、本邦において頭頸部癌は、年間約2万人が罹患しており、新規に分子標的治療や協力な放射線化学療法、再建手術が開発されているにもかかわらず、ここ20年間で著明な予後の改善は認められていない。研究代表者らは多種の頭頸部癌においてもNiban遺伝子が高レベルに発現していることを発見した。(Ito S, et al. Head Neck 32:96-103,2010)本研究ではNiban遺伝子の癌化における役割を解明し、将来的には頭頸部癌の有用な腫瘍マーカーの一つとなる可能性とNibanの機能解析を探求し新たな分子標的薬剤開発の一助となる可能性を探求することを目的とし

た。

3. 研究の方法

A) 免疫組織化学染色

これまでと継続して、新規頭頸部癌症例に対してヒトNibanのN末ペプチドに対する、ウサギ抗ヒトNiban 抗体を作成し、免疫組織化学染色を施行してNiban遺伝子の発現を確認していく。顕微鏡下に発現程度を評価して3段階に振り分ける。

B) 臨床学的検討

免疫組織化学染色等を施行した症例に関した、再発、転移、予後等の臨床情報と Niban の発現状況を照らし合わせ評価する。また、分化度と遺伝子発現レベルなどをデータベース化を行う。

- C) Laser capture microdisecti:及び Semiquantitative duplex RT-PCR: 摘出標本の病変部および非病変部からマイクロディセクションを行い、核酸を抽出し、 mRNAより cDNA を得る。これを鋳型とし Niban 遺伝子の発現解析を行う。
- D) 電子顕微鏡、免疫電子顕微鏡解析: 電顕用にグルタルアルデヒドにて組織固定、 LR white にて包埋を行い、正常と癌症例につ き、組織内の Niban タンパクの局在およびそ の変化を観察する。

E)Niban 遺伝子プロモーター領域のメチル化 解析:

現在のところメチル化は確認されず、癌抑制 遺伝子の範疇に入る可能性は低いと考えら れるが、さらに凍結標本などを使用してメチ ル化の追試を行う。

F) Niban タンパクの機能解析の工夫ヒト頭頸部癌症例からの検体のみではなく、多くの検体を得るため頭頸部癌の実験モデルを作成し効率よく実験を進める。当科にて継代培養を行っているヒトロ腔癌扁平上皮癌細胞株である KB 細胞を細胞密度が8.0×10⁶細胞/ml に調整しヌードマウスのBALB/c-nu/nuの舌縁に26G針で移植し口腔癌モデルを作成する。前癌病変から進行癌までのモデルを作成し、制御タンパク質のリン酸化を測定することによりタンパク機能解析を行う。

4. 研究成果

2011、2012 年度において、当科では約 60 件 程度の新規頭頸部扁平上皮癌症例の手術摘 出病理検体を回収した。

様々な、臨床統計学的検討を行った結果、TNM

分類(癌の進行度)とNibanの発現度、放射線治療や化学療法などの治療後の症例におけるNibanの発現度、Nibanの免疫組織学的検討における発現強度と予後の相関関係、それらすべてにおいて統計学的有意差は認められない結果であった。しかしこの検討では症例数は約40例程度であり今後さらなる症例の蓄積が必要である。

頭頸部癌患者は日本のがん罹患全体でも比 較的稀であり、一般的にはなじみの低い疾患 である。それらを考慮して、ヒト頭頸部癌症 例からの検体は当施設でも限られた検体量 となっておりヒト頭頸部扁平上皮癌検体の みではなく、効率よく研究を進めるために、 マウス頭頸部癌の実験モデルを作成した。継 代培養を行っているヒトロ腔癌扁平上皮癌 細胞株である KB 細胞を細胞密度が 8.0×106 細胞/ml に調整しヌードマウスの BALB/c-nu/nu の舌縁に 26G 針で移植し、観察 を続け、各段階の口腔癌モデルを作成し腫瘍 のサンプルを採取し冷凍およびパラフィン 包埋保存している。それにより前癌病変から 進行癌までの細胞・組織を容易に採取するこ とが可能になったと考える。今回の期間内で 施行することができなかったタンパク機能 解析に役立つものと想定している。

Niban 遺伝子のメチル化解析では、現在のところメチル化は確認されず、癌抑制遺伝子の範疇に入る可能性は低い。

最近それらの解析を、米国を代表する癌専門 施設である MD アンダーソンがんセンターで も研究されており、世界規模で Niban は注目 されている。前施設の Haitao Ji らは、人の 肺癌細胞と脳腫瘍である glioblastoma 細胞 に紫外線で外的ストレスを与え Niban の機能 解析を行った。その内容として、紫外線照射 によって AKT が活性化され Niban のリン酸化 が引き起こされる。リン酸化された Niban は nucleophosmin (NPM) と結合し NPM と murine double minute 2 (MDM2) の結合を妨げる。 その結果フリーな MDM2 が増加し、がん抑制 遺伝子である p53 と結合することによって p53 を分解する。p53 が分解され、その機能 が抑制されることにより、細胞のアポトーシ スが阻害され、がん細胞が無秩序に増加する というメカニズムが解明されてきている。 (AKT-dependent phosphorylation of Niban regulates nucleophosmin-and

regulates nucleophosmin-and MDM2-mediated p53 stability and cell apoptosis:Haitao Ji et al.EMBO reports VOL13.NO6 2012)

このように、Niban の多段階発癌に関する役割は少しずつ解明されているが、まだまだ未知の機能があると思われる。とりわけ頭頸部癌の多段階発生に関する研究を行っている施設は当院以外に報告はない。同遺伝子は、今後も注目に値する遺伝子であるため本研

究の継続が必要と考える。

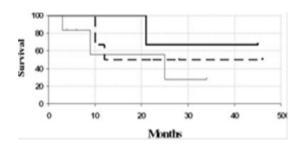
統計学的検討の一つを以下に示す。

Kaplan-Meier 生存曲線:

ヒト頭頸部扁平上皮癌における Niban の免疫 組織学的染色での発現強度 (低度、中程度、 高度) と予後の相関について検討した。図中

細い実線:腫瘍の Niban 発現が低度、 太い点線:腫瘍の Niban 発現が中程度 太い実線:腫瘍の Niban 発現が高度

統計学的検討を行うと Niban の発現強度と予後には有意な相関関係が無かった。



5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

〔雑誌論文〕(計1 件)

1. Ito S, Yokoyama J, Yoshimoto H, Yazawa M, Kubota K, Hanaguri M, Ohba S, Fujimaki M, Ikeda K.
Usefullness of Choline-PET for the detection of residual hemangiopericytoma in the skull base: Comparsion with FDG-PET Head and Face. 2012 Accepted

6. 研究組織

(1)研究代表者

伊藤 伸 (ITO SHIN) 順天堂大学 医学部・助教 研究者番号:80365577