科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 27 年 5 月 19 日現在

機関番号: 14101 研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2012~2014

課題番号: 24591546

研究課題名(和文)白血病微小環境(骨髄及び中枢神経系)におけるN カドヘリン分子機構の解明

研究課題名(英文)Elucidation of the N- cadherin molecular mechanism in the leukemia microenvironment in bone marrow and the central nervous system

研究代表者

岩本 彰太郎 (IWAMOTO, Shotaro)

三重大学・医学部附属病院・助教

研究者番号:20456734

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,100,000円

研究成果の概要(和文): N - カドヘリンは、カルシウム依存性細胞間接着分子の一つで、細胞骨格形成に関わるとともに、正常造血において重要な役割を担っている。今回、小児急性白血病に注目し、白血病 - 骨髄ニッチにおける同分子の臨床的意義を検討した。N - カドヘリンはprimary/hTERT不死化骨髄由来ストローマ細胞 (BMSCs)で高発現し、急性白血病の細胞株及び初発時検体のなかにも発現することを認めた。更に、BMSCsと白血病細胞との共培養実験で、同分子の接着抑制抗体を用いると、白血病細胞の薬剤感受が増強した。以上から、N - カドヘリンは、骨髄微小環境における小児急性白血病細胞の薬剤耐性機序に関与することが予想された。

研究成果の概要(英文): N-cadherin, a family of Ca2+-dependent intercellular adhesion molecules, plays key roles in controlling morphogenetic movements during development and hematopoiesis in bone marrow (BM). Recently, it has been reported that this molecule might be associated with drug resistance in adult leukemia. Then we studied the clinical significance of N-cadherin in BM niche in acute childhood leukemia.

We found that N-cadherin was highly expressed on primary / hTERT immortalized BM stroma cells (BMSCs). Several kinds of leukemic cell lines and primary childhood leukemia cells also expressed different levels of N-cadherin. In addition, drug sensitivity in leukemic cells for anti-leukemic agents in co-culture system between leukemic cells and BMSCs increased in the presence of GC-4 antibody that can inhibit N-cadherin adherens junction formation .Taken together, these results supported that N-cadherin might be related to drug resistance in childhood acute leukemic cells in BM microenvironments.

研究分野: 小児血液腫瘍学

キーワード: N-カドヘリン 白血病微小環境 急性白血病

1.研究開始当初の背景

小児急性白血病の治療成績は向上してきているものの、依然2~3割の患児に再発例を認める。更なる治療成績の向上には、白血病細胞のみを捉えた視点での研究では不十分であり、白血病細胞とそれらを支持する細胞・組織間に形成される"白血病微小環境"に注目し、それらに関わる分子機構解明が望まれる。

白血病細胞と骨髄ストローマ細胞との細胞間接着に関しては、ケモカイン及びインテグリン関連分子が盛んに研究されているが、カルシウム依存性細胞接着分子であるカドヘリンに着眼した報告は少ない。

カドヘリンは、細胞表面においてカルシ ウム依存的に結びつく膜タンパク質で、細 胞間接着形成及び細胞構造の安定性に関与 し、その種類は百以上にのぼる。その内、 約20種類のサブファミリーから構成され るクラシックカドヘリンの一つに N-カド ヘリンがある。Zhang らは造血幹細胞の自 己複製能を支持するのは骨芽細胞であり、 その中でも骨表面に並ぶ N-カドヘリン陽 性紡錘形細胞が造血幹細胞と接着し、正常 造血幹細胞のニッチを形成していることを 報告した(Nature.2003;425:836)。更に、 Hosokawa らは造血幹細胞の long-term engraftment には骨髄ニッチにおける N-カ ドヘリンが不可欠であることを示した (Blood. 2010;116:554)。この骨芽細胞を 裏打ちし、かつ同細胞へ分化可能な細胞こ そがストローマ細胞である。

N-カドヘリンは、近年様々な癌細胞に高発現していることが示され、白血病細胞においても、いくつかの報告が散見される。急性リンパ性白血病(ALL)に関しては、NygrenらがE2A/PBX1キメラ蛋白を誘導するt(1;19)転座を有するN-カドヘリン陽性リンパ性白血病ヒト細胞株(697)を用いて、白血病細胞と骨髄ストローマとの接着に

N-カドヘリン分子が関与し、 -カテニンが 同分子の発現調整に影響していることを示 した(Exp Hematol. 2009;37:225)。また、 Zhang らはマウスモデルにおいて N-カドへ リンを発現するフィラデルフィア陽性リン パ性白血病細胞株を mouse embryonic fibroblast と共培養すると、白血病細胞株 に薬剤耐性が生ずることを報告した (Leukemia. 2007;21:1189)。一方、急性骨 髄性白血病(AML)に関しては、Zhi らが成 人 AML63 名の初発時及び治療後骨髄検体に おける N-カドヘリン蛋白の発現変化をフ ローサイトメトリーで検討し、初発時検体 では CD34+/CD38-/CD123+/N-カドヘリン+ 分画を 0~49.8%に認め、その頻度は予後不 良染色体異常 (complex, -5,-7) を有する 群で有意に高く、治療抵抗群では治療後検 体で同分画の増加を認めた(Cancer letter. 2010;296:65)。これらの報告から、急性白 血病細胞と骨髄ストローマ細胞とが接着す ることで誘導される薬剤耐性機構にN-カ ドヘリン分子が関与することが示唆された が、依然解決すべき問題点が残されている。 本研究では骨髄ストローマ細胞に高発現

本研究では骨髄ストローマ細胞に高発現している接着分子の一つである N-カドヘリンを研究標的分子とし、"白血病微小環境"における役割と同分子の発現抑制剤の抗白血病効果を検討することとした。

2.研究の目的

急性白血病及び骨髄ストローマにおける N-カドヘリン分子に関する既報は、 成人 症例のみの検討で、かつ急性白血病の一部 のサブタイプに限られたものであったこと、

白血病 骨髄ストローマ細胞間における N-カドヘリン分子の役割を実証する方法が 中和抗体を用いた間接的手法であったこと が課題として挙げられる。

本研究では、上記課題に従い、かつ小児急性白血病の骨髄微小環境における N-カド

ヘリン分子機構をについて検討することと した。

について、小児急性白血病でのN-カドヘリン抗原の発現を検討すること。 については、白血病 骨髄間に形成される白血病微小環境及びそれに関連する薬剤耐性機序にN-カドヘリン分子が関与しているかを検証するために、遺伝子改変システムを用いヒト in vitro実験系で検討することとした。

3.研究の方法

本研究では、 小児急性白血病細胞での N-カドヘリン抗原の発現頻度、 " in vitro ヒト白血病 - 骨髄微小環境モデル"を用いた、白血病微小環境におけるN-カドヘリン分子の臨床的意義について検討する。

に関しては、まず米国小児がん専門病 院(セントジュードこども病院;テネシー 州メンフィス)における小児急性白血病初 発時検体遺伝子プロファイリング解析デー タベースを基に、N-カドヘリン発現頻度を 検討するとともに、本邦での小児急性白血 病細胞におけるN-カドヘリン抗原発現をフ ローサイロメトリー法 (FACS) にて検討す る。 に関しては、小児白血病N-カドヘリ ン分子機構を検討するために、急性白血病 細胞株及び本邦での小児急性白血病細胞に おけるN-カドヘリン抗原発現をFACSあるい はPCR法にて検討する。また、白血病 骨髄 微小環境研究としてヒト骨髄由来不死化ス トローマ細胞株と急性白血病細胞との共培 養実験系を基本とし、migration、leukemic cell adhesion及びcytotoxicity assayを行 う。N-カドヘリン分子機能解析には、(1) N-カドヘリン中和抗体、(2)レトロウイ ルス遺伝子改変技術によるN-カドヘリン蛋 白発現レベルの異なる細胞株を用いて検証 する。その他、細胞形態変化に関しては、 倒立型顕微鏡で検討する。

4.研究成果

小児急性白血病細胞での N-カドヘリン 分子の発現頻度:

米国小児がん専門病院(セントジュード こども病院;テネシー州メンフィス)にお ける小児急性白血病初発時検体 457 例 (ALL:327 例、AML:130 例)の遺伝子プロフ ァイリング解析データベースを元に、N-カ ドヘリンの発現率を検索した結果、ALL で は28.1% (92例)に、AML では4.6%(6例) にその発現を認めた。更に、染色体転座異 常と同分子の発現頻度を検討したところ、 ALL では頻度の多い順に T-ALL (60.5%) TEL/AML1(45.6%) BCR/ABL(40%) E2A/PBX1 (18.5%), MLL(10%), Hyperdiploidy(9.4%) で、AML ではそれらによる差は認めなかっ た。これらの結果から N-カドヘリンの発現 は AML より ALL に多く、ALL ではそのサブ タイプにより発現頻度に差があることが分 かった。

白血病 - 骨髄微小環境における N-カド ヘリンの意義:

小児白血病治療成績の更なる向上をめざし、骨髄ストローマ細胞に高発現する接着分子(N-カドヘリン)を標的分子とし、白血病における同分子の臨床的意義を検討した。

3年間の研究期間のうち、前半2年では、 ヒト不死化骨髄ストローマ細胞株 (hTERT-BMSC)、白血病細胞株及び小児T細胞性白血病初発時検体における N-カドヘリンの発現を PCR 及び Western blot 法で確認した。その結果、B-pre ALL 細胞株では 697 にのみ、T-ALL 細胞株では CEM、Molt4、AML 細胞株では KG1、KG1a において、その発現を認めたが、蛋白レベルでは AML 細胞細胞株での検出は困難であった(図1,2)。

一方、骨髄ストローマ細胞(BMSC) では、primary でも hTERT-BMSC においても、N-

カドヘリン抗原は高発現しており(図3) レトロウイルスベクターを用いたい RNAi では、ほぼ完全に同分子の発現を抑制した 細胞株を樹立できた(図4)。ALL 細胞株で 高発現していた 697 細胞株においても、同 様に同分子の発現抑制細胞株を樹立した。 697 細胞は、細胞培養時、細胞塊 (aggregate)を形成し増殖していくが、同 分子抑制細胞では、細胞塊を形成せず、細 胞塊形成には N-カドヘリンが関与してい ることが分かった(図5)。

本研究最終年度では、697 細胞株の薬剤感受性において、N-カドヘリンの影響を検討するために N-カドヘリン中和抗体(GC-4)を用いた感受性試験を実施したとこと、dexamethasone 、 L-asparaginase 、vincristine 等の白血病主要薬剤で殺細胞効果が増強する傾向を認めた。また、急性骨髄性白血病検体における N-カドヘリン抗原発現を多次元フローサイトメトリーにて初診時から治療後まで追跡したが、初診時から発現している検体がなく、今後の課題(抗体の種類や検体数を増やす)として取組む必要があると思われた。

これらのことから、N-カドヘリンは、白血病細胞の薬剤耐性機序にある一定の役割を担うことが予想され、N カドヘリンを高発現する BMSC との白血病骨髄微小環境での同分子発現抑制剤は、臨床的意義を見出すものと期待される。

図1.白血病細胞株 PCR 解析

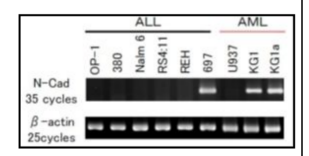


図2.白血病細胞株、T-ALL 初発検体 FCM解析 (赤:N-cadherin 分子発現)

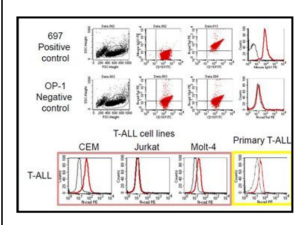


図3.BMSC PCR 解析

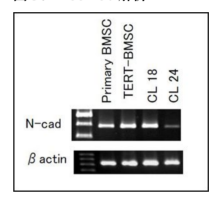


図4.BMSC でのRNAi 細胞株(Western blot)

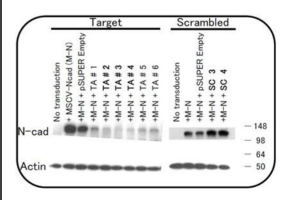
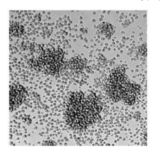


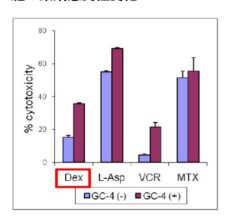
図 5 . 697 RNAi 細胞株の細胞塊形成 スクランブルベクタ導入



標的ベクター導入



図6.N-cadherin 中和抗体による 697 細胞の薬剤感受性変化



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)

Iwamoto S, Yonekawa T, Azuma E, Fujisawa T, Nagao M, Shimada E, Nakamura R, Teshima R, Ohishi K, Toyoda H, Komada Y. Anaphylactic transfusion reaction in homozygous haptoglobin deficiency detected by CD203c expression on basophils.

Pediatr Blood Cancer. 2014;61:1160-1161 査読 有

〔学会発表〕(計1件)

岩本彰太郎、岩佐正、木平健太郎、天野敬史郎、豊田秀実、出口隆生、<u>平山雅浩</u>、堀浩樹、東英一、駒田美弘

Clinical outcome of newly diagnosed pediatric acute myeloid leukemia: Single institute experience

第 76 回日本血液学会学術集会. 大阪国際会議場. 2014.11.1

[図書](計0件)

〔産業財産権〕 出願状況(計0件)

名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 出願年月日: 国内外の別:

取得状況(計0件)

名称: 名称: 者: 者: 種類: 音: 毎時年月日日: 田内外の別:

〔その他〕

ホームページ等 該当なし

6.研究組織

(1)研究代表者

岩本彰太郎 (IWAMOTO, Shotaro) 三重大学医学部附属病院・周産母子セン ター・助教

研究者番号: 20456734

(2)研究分担者

平山雅浩 (HIRAYAMA, Masahiro) 三重大学・医学系研究科・准教授

研究者番号: 90293795

(3)連携研究者

(該当者なし)

研究者番号: