科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 28 年 6 月 21 日現在

機関番号: 12102 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2014~2015

課題番号: 26861038

研究課題名(和文)癌免疫逃避機構の制御による新規分子標的治療の開発のための研究

研究課題名(英文)The development of a new molecular target treatment by control of cancer immune

escape

研究代表者

井口 研子(間中研子)(Iguchi, Akiko)

筑波大学・医学医療系・講師

研究者番号:50575644

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,900,000円

研究成果の概要(和文):活性化受容体DNAM-1のリガンドであるCD155は、ヒトでは膜型と可溶型のアイソフォームを持つ。本研究では癌組織と正常組織における膜型・可溶型CD155の発現定量解析を行い、正常組織と比較し癌組織では膜型・可溶型CD155の発現量が上昇することを明らかにした。また胃癌患者血清中の可溶型CD155濃度解析を行い、胃癌病期と可溶型CD155濃度の正の相関を認めた。さらにマウスモデルにて腫瘍の大きさと血清中の可溶型CD155濃度の正の相関を認めた。本結果より、癌の進行に伴い癌患者血清中の可溶型CD155濃度が高くなると考えられ、可溶型CD155は腫瘍マーカーとして有用である可能性が示唆された。

研究成果の概要(英文): The DNAM-1 ligand CD155 has isoforms of membrane-bound and soluble form. Here, by quantitative real-time PCR, we compared the expression of CD155 isoforms among various cancers and their adjacent non-tumor tissues; the expression of membrane-bound and soluble CD155 were higher in the cancers than in non-tumor tissues. In addition, we show that the soluble CD155 (sCD155) levels were higher in patients with advanced stage gastric cancer than in patients with early stage. Moreover, sCD155 levels in sera were dependent on tumor burden in a mouse model. Our results suggest that sCD155 levels in the sera of cancer patients are possibly dependent on tumor progression. Serum sCD155 level may be potentially useful as a tumor marker.

研究分野: 腫瘍免疫学

キーワード: 可溶型CD155 腫瘍免疫

1.研究開始当初の背景

(1) 腫瘍免疫における DNAM-1 と膜型 CD155の機能

DNAM-1 は、研究代表者のグループで同定した免疫系受容体で、CTL や NK 細胞に発現し、癌細胞などを標的として細胞傷害活性を誘導する活性化受容体である (Shibuya et al, Immunity 1996)。また我々は、DNAM-1 のリガンドがCD155とCD112であることを同定し、DNAM-1 が癌細胞に高発現するCD155またはCD112と結合して、CTL や NK 細胞に細胞傷害活性を誘導し、癌細胞を排除することを明らかにした(Int. Immunol. 2004, Blood 2006)。

DNAM-1 と癌細胞に発現する CD155 または CD112 との、生体内での相互作用を明らかに するため、研究代表者は DNAM-1 遺伝子欠損マウスを作製した。 DNAM-1 遺伝子欠損すると、このマウスでは腫瘍が拒絶されずに増大し、生存率が低下した。 さらに DNAM-1 遺伝子欠損マウスにメチルコラントレンなどの化学発癌物質を投与し発癌を誘導すると、このマウスでは発癌率が高らとして免疫監視を行い、癌の発症を阻止することを明らかにした(Iguchi et al, J. Exp. Med. 2008)。

(2) 可溶型 CD155 による腫瘍免疫逃避の可 能性

研究代表者のグループでは、DNAM-1 リガン ドの膜型 CD155 はヒトの胃・大腸の正常組 織では発現していないが、胃癌や大腸癌組織 では高発現していることを見いだした (Blood 2006)。また世界の研究グループよ リ、ヒトの神経芽細胞腫 (Castriconi et al. Cancer res. 2004), 白血病細胞(Pende et al, Blood 2005) 卵巢癌(Carlsten et al, Cancer Res. 2007)、多発性骨髄腫(El-Sherbiny et al, Cancer Res. 2007) などの多くの癌で膜型 CD155 が高発現すると報告されている。前述 のように、膜型 CD155 を発現する癌細胞は DNAM-1 による免疫監視の標的となるにも かかわらず、ヒトに発症した癌ではこのよう に膜型 CD155 の高発現が見られる。このこ とから研究代表者は、膜型 CD155 を発現す る癌細胞が、DNAM-1による免疫監視に対す る逃避機構を持っている可能性を考えた。 ヒト CD155 は膜型のほかにスプライシング バリアントとして可溶型 CD155 が存在する が (Koike et al, EMBO J. 1990) 癌におけ る可溶型 CD155 の発現については大腸癌に おいて膜型と可溶型の CD155mRNA が発現 するという報告1件のみである(Masson et al, Gut 2001)。 最近研究代表者は、HeLa 細 胞が可溶型 CD155 タンパクを産生すること を明らかにした。さらに肺癌、消化器癌、乳 癌、婦人科癌、多発性骨髄腫、悪性リンパ腫 など各種の癌患者約300例の血清を解析し、

血清中の可溶型 CD155 濃度が高値となることを見いだした。癌細胞が産生する可溶型 CD155 が DNAM-1 に結合することにより、 DNAM-1 と癌細胞上の膜型 CD155 の結合が 阻害され、癌細胞が DNAM-1 による免疫監 視から逃避していることを推察した。

この仮説を検証するため、可溶型 CD155 を強制発現させた可溶型 CD155 産生細胞を作製し、可溶型 CD155 を産生しない Mock 細胞と同時に野生型マウスに移植した。 Mock 腫瘍は8割以上が拒絶されたのに対し、可溶型 CD155 産生腫瘍は全匹において拒絶されず生存率が低下した。この結果は可溶型 CD155 が免疫逃避に働くという仮説を支持するものである。

2. 研究の目的

- (1) CD155 の癌バイオマーカーとしての有 用性を検討する。
- (2) 可溶型 CD155 を標的とした新規癌分子 標的治療法を検討する。

3. 研究の方法

(1) PCR による CD155 発現解析 ヒト大腸癌、子宮頸癌、白血病、肉腫などの

を を を を を は により 膜型・可溶型 CD155 の 発現を解析した。

(2) 定量 PCR による CD155 発現解析

ヒト胃癌、大腸癌、乳癌計 16 症例の新鮮癌 組織と隣接正常組織より RNA を抽出、DNA を合成し、定量 PCR にて膜型・可溶型 CD155 の発現量を解析した。

- (3) 癌組織の CD155 免疫染色
- 抗 CD155 抗体を用いて、胃癌組織パラフィン切片の免疫染色を行った。
- (4) 血清可溶型 CD155 濃度解析

健常人約60例と胃癌患者約50例の血清を用い、sandwich ELISA system にて可溶型 CD155 濃度を解析した。Sandwich ELISA system は研究代表者が樹立した系を用いた。

(5) マウスモデルによる血清可溶型 CD155 濃度と腫瘍の大きさとの相関解析

遺伝子導入により作製した、可溶型 CD155 を強制発現させた可溶型 CD155 産生 MethA 細胞を野生型マウスの背部皮下に移植し、腫 瘍の大きさと血清中の可溶型 CD155 濃度を 解析した。可溶型 CD155 濃度解析は研究代 表者が樹立した sandwich ELISA system を 用いた。

(6) 抗可溶型 CD155 特異的抗体の作製 ヒト CD155 細胞内領域を抗原としてマウス に免疫し、抗ヒト可溶型 CD155 特異的抗体 の作製に取り組んだ。また可溶型 CD155 産 生 MethA-FLAG 細胞をマウスに移植したマ ウスモデルで抗 FLAG 抗体投与実験を行っ た。

4.研究成果

(1) 癌細胞株の CD155 発現解析

ヒト大腸癌、子宮頸癌、白血病、肉腫などの癌細胞株を用いて PCR を行い、全ての癌細胞株において膜型と可溶型 CD155 の発現を認めた。これまでの知見から癌細胞では膜型 CD155 が高発現することが示されており、本結果から癌細胞では可溶型 CD155 も高産生されることが推察された。

(2) 癌組織の CD155 発現解析

ヒト胃癌、大腸癌、乳癌計 16 例の新鮮癌組織と隣接正常組織を用い、定量 PCR にて膜型・可溶型 CD155 の発現量を解析したところ、正常組織と比較し癌組織では膜型・可溶型 CD155 の発現量が有意に上昇していた。また上記で解析した胃癌のパラフィン切片を用いて抗 CD155 抗体にて免疫染色を行ったところ、癌細胞の染色強陽性を認め、定量PCR による発現解析との一致性が示唆された。

さらに TCGA open access data を用いて膜型 CD155 と可溶型 CD155 の発現相関解析を行ったところ、膜型 CD155 と可溶型 CD155 の発現比は癌部・隣接正常部ともに相関し、また肺癌、乳癌、大腸癌、肝癌、腎癌などにおいて可溶型 CD155 の発現が正常部よりも癌部で高い傾向が見られた。

本結果より癌組織では可溶型 CD155 が高産生され、癌患者血清中に認める可溶型 CD155の産生源は癌組織であることが推察された。

(3) 癌患者血清中の可溶型 CD155 濃度と癌 の進行度との相関

健常人約60例と胃癌患者約50例の血清を用い、sandwich ELISA system にて可溶型CD155濃度を解析したところ、胃癌病期と可溶型CD155濃度の有意な正の相関を認めた。本結果は、癌細胞では可溶型CD155が高産生され、癌患者血清中に認める可溶型CD155の産生源は癌組織である、という推察を裏付けており、癌の進行に伴い癌組織から産生される可溶型CD155の絶対量が増加すると考えられた。

(4) 血清中の可溶型 CD155 濃度と腫瘍の大きさとの相関

これらの結果をさらに裏付けるため、マウス モデルを用いて実験を行った。可溶型 CD155 を強制発現させた可溶型 CD155 発現マウス MethA 細胞を用い、野生型マウスに移植し、 腫瘍の大きさと可溶型 CD155 血中濃度を解析したところ、腫瘍の大きさと可溶型 CD155 濃度の有意な正の相関を認めた。本結果により、癌の進行に伴い血清中の可溶型 CD155 濃度が高くなるという推察が裏付けられた。 可溶型 CD155 は腫瘍マーカーとして有用である可能性が示唆された。

(5) 抗可溶型 CD155 特異的抗体の作製可溶型 CD155 は膜貫通領域を欠失するスプライシングバリアントであり、C 末端側に細胞内領域を持っている。膜型 CD155 は認識しない抗可溶型 CD155 特異的抗体を作製するため、CD155 細胞内領域を抗原とした抗体の作製に取り組んだが難渋している。また前

述のマウスモデルで用いた可溶型 CD155 発現マウス MethA 細胞は N末端側に FLAG がついているため、マウスモデルで抗 FLAG 抗体投与実験を行ったが抗腫瘍効果は認められなかった。原因のひとつとしては FLAG が N末端側にあるため、DNAM-1 と可溶型 CD155 の結合を阻害できないことが考えられる。今後も引き続き抗可溶型 CD155 特異的抗体の作製に取り組む。

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) <u>Iguchi-Manaka A</u>, Okumura G, Kojima H, Cho Y, Hirochika R, Bando H, Sato T, Yoshikawa H, Hara H, Shibuya A, Shibuya K, Increased Soluble CD155 in the Serum of Cancer Patients, PLOS ONE 2016 Apr 6, 11(4): e0152982, 查読有

[学会発表](計10件)

- (1) Iguchi-Manaka A, Shibuya A, Shibuya K, Increased soluble CD155 in patients with various cancers, 2015 日本免疫学会総会・学術集会、2015 年 11月 18-20 日、札幌コンベンションセンター、札幌市
- (2) Shibuya K, <u>Iguchi-Manaka A</u>, Kojima H, Cho Y, Hirochika R, Shibuya A, The role of DNAM-1 and CD155 in tumor immunity and escape, International Symposium on Immune Regulation, 2015年10月30日、大洗パークホテル、大洗町
- (3) Iguchi-Manaka A, Kojima H, Cho Y, Shibuya A, Shibuya K, Increased soluble CD155 in the serum of cancer patients, 第 74 回日本癌学会学術総会、2015 年 10 月 8-10 日、名古屋国際会議場、名古屋市
- (4) <u>井口研子</u>、渋谷彰、渋谷和子、癌患者血 清における可溶型 CD155 の上昇、第 7 回血液疾患免疫療法研究会、2015 年 9 月 26 日、東京大学、東京都
- (5) Iguchi A, Shibuya A, Shibuya K, Soluble CD155 is involved in the escape from tumor immunity, 第3回筑 波大学・東京理科大学生命医科学研究所合同リトリート、2015年3月20日、東京理科大学、野田市
- (6) Iguchi-Manaka A, Shibuya A, Shibuya K, Soluble CD155 is involved in the escape from tumor immunity, 第5回新学術発がんスパイラル国際シンポジウム、2015年2月26日、神戸ポートピアホテル、神戸市
- (7) Iguchi A, Shibuya A, Shibuya K,

Soluble CD155 is involved in the escape from tumor immunity, 2014 日本免疫学会総会・学術集会、2014 年 12 月 10-12 日、国立京都国際会館、京都市

- (8) Iguchi A, Kojima H, Yoshikawa H, Shibuya A, Shibuya K, Involvement of soluble CD155 in cancer immune escape, 第 73 回日本癌学会学術総会、2014年9月25-27日、パシフィコ横浜、横浜市
- (9) <u>井口研子</u>、渋谷彰、渋谷和子、腫瘍免疫 逃避における可溶型 CD155 の役割、第 23 回乳癌基礎研究会、2014年7月 26-27 日、筑波山ホテル青木屋、つくば市
- (10) <u>井口研子</u>、清松裕子、池田達彦、坂東裕子、渋谷彰、渋谷和子、原尚人、腫瘍免疫逃避機構における可溶型 CD155 の役割、第 114 回日本外科学会定期学術集会、2014 年 4 月 3-5 日、国立京都国際会館、京都市

〔産業財産権〕

取得状況(計1件)

名称:可溶型 CD155 タンパク質を用いた癌

の検出方法

発明者:渋谷彰、渋谷和子、<u>井口研子</u> 権利者:国立大学法人 筑波大学

種類:特許

番号:特許第5850508号

取得年月日: 2015年12月11日

国内外の別: 国内

6.研究組織

(1)研究代表者

井口 研子(IGUCHI, AKIKO) 筑波大学・医学医療系・講師 研究者番号:50575644

- (2)研究分担者 なし
- (3)連携研究者 なし