Provided by Okayama University Scientific Achievement Repository

論文審查委員

- [68 **] -**氏名 寺 石 文 則 授与した学位 博 士 学 専攻分野の名称 医 学位授与番号 博甲第 2464号 学位授与の日付 平成15年3月25日 学位授与の要件 医学研究科外科系外科学第一専攻 (学位規則第4条第1項該当) 学位論文題目 ECTOPIC P21 SPI1 GENE TRANSFER INDUCES RETINOIC ACID RECEPTOR B EXPRESSION AND SENSITIZES HUMAN CANCER CELLS TO RETINOID TREATMENT (p21遺伝子導入によるレチノイン酸に対する感受性増強を作用機 構とした新しい癌の分化誘導療法)

学位論文内容の要旨

教授

清水

憲二

教授 岩月

啓氏

南浩

教授

レチノイン酸(PA)の生物学的作用は核内レセプターであるretinoic acid receptor(PAR)により転写因子が活性化されることによる。ヒト癌細胞に対するPAの作用はPARの発現に関係していることが知られており、さまざまな悪性腫瘍でPARIの欠失がみられるとされている。本実験において、ヒト癌細胞株(H1299、DLD-1)にp21遺伝子発現アデノウイルスベクター(Ad-p21)を用いp21遺伝子を導入すると、PARIのMFINAおよび蛋白レベルでの上昇がみられた。さらにp21遺伝子を導入するとPARIの遺伝子のプロモーターレベルでの活性化も認められた。またin vitroでAd-p21を感染させ、PA処理を行うとアポトーシスを生じた。加えて、ヌードマウスの皮下腫瘍モデルを用いた実験においても、Ad-p21の腫瘍内局所注入とPAの腹腔内投与を併用することにより顕著な抗腫瘍効果が認められた。これらの結果より、PARIの疾失している前癌あるいは癌病変に対し、p21遺伝子を導入することによって局所的にPAの感受性を増強させ、抗腫瘍効果が得られることが示唆された。

論文審査結果の要旨

レチノイン酸(RA)はいくつかのヒトがん細胞の増殖に抑制的に作用することが知られている。本研究は、RA 受容体である RAR β を発現していないヒトがん細胞株にアデノウイルスベクターを用いて p21 を強制発現させ、RA に対する反応性の変化を検討したものである。まず、p21 を導入すると、確かに p21 の mRNA とタンバク質が検出された。それと同時に、RA 受容体である RAR β の発現が誘導された。この際、外部より導入した RAR β プロモーター活性の上昇がみられた。p21 の導入によってヒトがん細胞株の増殖は抑制されるが、RA を同時に処理すると、単独では増殖抑制効果を示さない濃度で、p21 単独よりも強く増殖が抑制され、一部にアポトーシス様の核の形態変化を認めた。ヌードマウス皮下腫瘍モデルを用いた実験においても、p21 の発現ベクターと RA の同時投与は有意な抗腫瘍効果を示した。以上の結果から寺石君は、RAR β 発現の欠失している前がんあるいはがん病変に対して、p21 遺伝子を導入することによって局所的に RA の感受性を増強させ、抗腫瘍効果が得られる場合があると結論した。

予備審査委員会は、本研究ががんの新たな治療戦略を構築する上で一定の意義を有すると判断した。よって、本研究者は博士(医学)の学位を得る資格があると認める。