—総説—

細胞間接着を起点とするがん化機構に関する研究

五十里 彰*

要約:肺がんによる死亡者数は増加傾向にあり、新たな治療標的の同定と治療法の開発が必要である。これまでに著者ら は、細胞間接着を構成するクローディン-2 が正常肺組織に発現しないが、腺がん組織に高発現することを見出している。 肺腺がん細胞におけるクローディン-2 の発現をノックダウンすると細胞増殖能が低下したため、クローディン-2 による 細胞増殖の調節機構を検討した。また、クローディン-2 が肺腺がんの治療標的になると考えられたため、クローディン-2 発現を抑制する化合物を探索した。その結果、増殖期の細胞においてクローディン-2 は核内とタイトジャンクションに 分布し、細胞周期調節因子の ZO-1 associated nucleic acid binding protein (ZONAB)と結合することを解明した。クローデ ィン-2 の発現をノックダウンすると、ZONABの発現量が低下して G1 期の細胞の割合が増加した。クローディン-2 の核 移行機序を検討し、208 番目のセリン残基のリン酸化が一部関与することを突き止めた。また、クローディン-2 指向性ペ プチドがタイトジャンクションから細胞質内へのクローディン-2 の移行を介してネクローシスによる細胞死を誘導する ことを発見した。クローディン-2 はクラスリン依存性エンドサイトーシスによって細胞質内へ移行し、リソソームで分 解された。フラボノイドのケルセチンはクローディン-2 の転写活性を低下させず、miR-16 マイクロ RNA の発現誘導を介 してクローディン-2 mRNA 量の安定性を低下させ、その発現量を低下させた。クローディン-2 を起点とするがん化機構 の解明とその阻害剤の探索は、肺腺がんの新たな治療法の開発につながると期待できる。

索引用語:肺がん、タイトジャンクション、クローディン、核移行、マイクロ RNA

Molecular Mechanism Underlying Carcinogenesis Caused by Abnormal Cell–cell Contact

Akira IKARI

Abstract: The mortality associated with lung cancer has been increasing; consequently, novel therapeutic targets need to be identified and novel therapeutic methods need to be developed. We recently reported that claudin-2, a component of the tight junction (TJ), was expressed in human lung adenocarcinoma, whereas it was absent from normal lung tissues. Knockdown of claudin-2 in lung adenocarcinoma cells decreased their proliferation. Therefore, we examined the mechanism underlying the regulation of cell proliferation by claudin-2. Moreover, we sought out compounds that can decrease claudin-2 expression. We found that claudin-2 was distributed both in the nucleus and in the TJ in proliferating cells and was bound with the ZO-1 associated nucleic acid binding (ZONAB) protein, which controls cell-cycle regulator expression. shRNA-mediated knockdown of claudin-2 decreased ZONAB expression and increased the proportion of cells in the G1 phase of the cell cycle. Moreover, we examined the nuclear trafficking of claudin-2 and found that this trafficking was regulated in part by the phosphorylation of claudin-2 to be trafficked from the TJ to cytosol, increased lysosomal degradation of claudin-2, and induced necrotic cell death. Transport of claudin-2 to the cytosol was mediated via a clathrin-dependent endocytosis pathway. Quercetin, a flavonoid, decreased claudin-2 expression through the induction of miR-16 and a decrease in the stability of claudin-2 mRNA, although it did not inhibit the transcriptional activity of the claudin-2 gene. The clarification of the involvement of claudin-2 in the molecular mechanism underlying carcinogenesis and the identification of claudin-2 inhibitors will lead to the development of novel agents for the treatment of lung adenocarcinoma.

Key phrases: lung cancer, tight junction, claudin, nuclear trafficking, microRNA

岐阜薬科大学生命薬学大講座生化学研究室(〒501-1196 岐阜市大学西1丁目 25-4) Laboratory of Biochemistry, Gifu Pharmaceutical University (1-25-4 Daigaku-nishi, Gifu 501-1196, JAPAN) 1

1.緒言

基礎医学の進歩とともに、再生医療、分子標的治療、遺 伝子治療などが現実化し、人々の寿命が延長している。し かし、平均寿命の延長に伴い、がんや生活習慣病に罹患す る人が増加している。日本では、2人に1人ががんを患い、 3人に1人ががんで亡くなる時代になった。正常な細胞の 遺伝子に傷がつくことによってがん細胞が発生するため、 長生きをするほど細胞ががん化する可能性は高くなる。そ のため、がんと長寿は切り離せない関係にある。部位別に がん死亡者数をみると、男性では肺がん、胃がん、大腸が ん、女性では大腸がん、肺がん、胃がんが上位を占める。 肺がんのリスクとして喫煙が知られており、喫煙者の肺が ん発生率は非喫煙者に比べて約4倍高いとの報告がある。 喫煙以外にも、アスベストやディーゼル排気ガスなどが肺 がんリスクを増大させ、女性ホルモンの関与も報告されて いる¹。

肺がんは組織学的に非小細胞がん(NSCLC)と小細胞 がん(SCLC)の2種類に分類され、非小細胞がんはさら に腺がん、扁平上皮がん、大細胞がんに分類される。肺が んの60%は腺がんが占め、次に扁平上皮がんが多くみら れる²⁾。一方、大細胞がんや小細胞がんの発症頻度は比較 的低い。小細胞がんは抗がん剤や放射線治療の効果が得ら れやすいが、非小細胞がんはこれらの治療効果が得られに くく、手術を中心とした治療が行われる。近年、上皮成長 因子受容体などに作用する分子標的治療薬が開発され、肺 がんの治療効果が向上したが、進行性肺がんでは十分な治 療効果が得られないことや、重度の副作用、薬剤耐性など によって治療薬の使用が制限されることがある³⁾。そのた め、肺がん組織に特異的に発現する新規標的分子の同定と その標的に作用する治療薬の開発研究が必要である。

上皮細胞は細胞間にタイトジャンクションを形成し、物 質の透過性、細胞極性、増殖などを制御する4.5)。タイトジ ャンクションは 4 回膜貫通型タンパク質のクローディン やオクルディン、裏打ちタンパク質の ZO-1 や ZO-2、シグ ナル伝達因子などで構成されるの。クローディンには 27 種類のサブタイプが存在し、正常組織におけるサブタイプ の発現パターンは異なる。また、がんや炎症により、サブ タイプの発現パターンが変化することが明らかになって きた。ヒトがん組織で発現変化が報告されたクローディン を Table 1 にまとめる。我々はヒト正常肺組織およびがん 組織から調製された cDNA を用いて、クローディンの網羅 的発現解析を行った。その結果、腺がん組織でクローディ ン-2 が高発現すること⁷、クローディン-18 の発現が低下 していることを見出した⁸。本総説ではがん細胞の増殖に 対するクローディン-2 とクローディン-18の影響、クロー ディン-2の発現を抑制する化合物について詳述する。



Fig. 1. Structure of tight junction.

2. クローディン-2発現と細胞増殖能の関係

1) 培養時間と細胞間接着分子の発現の関係

ヒト肺腺がん由来の A549 細胞におけるクローディン-2 の発現と培養日数との関係を調べたところ、細胞増殖能を 有する 48 時間と 72 時間でクローディン-2 の発現量が増加 した (Fig. 2)。一方、96 時間後のコンフルエントの状態で は、クローディン-2 の発現量が低下した。他の細胞間接着 分子の発現量も調べたところ、クローディン-1 はあまり変 化せず、E-カドヘリンは時間経過とともに増加した。以上 の結果から、細胞増殖能とクローディン-2 の発現量に何ら かの関係があると示唆されたため、その機序を検討するこ とにした。



Fig. 2. Relative expression of claudin-1, claudin-2 and E-cadherin in lung adenocarcinoma cells.

2) クローディン-2 による細胞増殖の促進機序

クローディン-2 の発現をノックダウンするため、 claudin-2/pSingle-tTS-shRNA ベクターを構築し、A549 細胞 に安定発現させた。このベクターを導入した細胞では、テ

Tumor tissues	Up	Down	
Colon	1, 2, 3, 12	4, 8	
Stomach	1, 3, 7	4, 18, 23	
Thyloid gland	1, 7		
Esophague	1, 2, 3, 4	7	
Hepatoblastoma	1, 2	3, 4	
Lung	2, 5	18	
Breast	16	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7	
Prostate	3, 4	2	
Ovary	3, 4, 7, 16		
Pancreas	3, 4, 18		

Table 1. Expression of claudin subtypes in human tumor tissues

トラサイクリンの添加により、クローディン-2 に対する shRNA が発現誘導され、クローディン-2 発現をノックダ ウンすることができる (Fig. 3)。クローディン-2 ノックダ ウン細胞では、発現細胞に比べて細胞増殖能が有意に低下 したため、フローサイトメーターを用いて細胞周期を解析 したところ、G1 期の細胞数が増加し、S 期の細胞数が減 少した (Table 2)。このことからクローディン-2 は G1 期 から S 期への細胞周期の移行を調節すると示唆された。



Fig. 3. Cellular localization of claudin-2 in clauin-2 KD/A549 cells. Cells were cultured in the presence (+Dox) and absence (-Dox) of doxycycline, a stable tetracycline analogue. The cells were stained with claudin-2 (red) and ZO-1 (green). The scale bar represents 10 μm. The results were cited from ref 16.

Table 2. Effect of claudin-2 expression on the percentageof cells in G1, S, G2/M phase of the cell cycle

	Cell population (%)			
Claudin-2	G1	S	G2/M	
—	$61.5~\pm~0.7$	$22.1~\pm~0.7$	16.0 ± 0.2	
+	$69.5~\pm~0.2$	$14.8~\pm~0.2$	15.1 ± 0.3	

細胞周期の進行は 3 つのチェックポイントで監視され ており、サイクリンやサイクリン依存性キナーゼの複合体 によって調節される。クローディン-2 ノックダウンにより、 G1 期から S 期への移行調節に関わるサイクリン D1 とサ イクリン E1 の発現量が低下した。これらの細胞周期調節 因子の発現は、ZO-1 associated nucleic acid binding protein (ZONAB)によって調節されることが報告されている9-11)。 ZONAB の細胞内分布を調べたところ、クローディン-2と 核内に分布していた。一方、クローディン-2 ノックダウン 細胞では、核内における ZONAB の発現量が低下した。次 に、細胞増殖に対する ZONAB 発現の影響を調べた。 ZONAB siRNA を用いてその発現をノックダウンすると、 サイクリン D1 とサイクリン E1 の発現低下とともに、G1 期の細胞数が増加した。以上の結果から、クローディン-2 は ZONAB の核内分布を増加させ、細胞増殖を促進させる ことが示唆された。サイクリン D1 は glycogen synthase kinase-3βによってリン酸化されて核外へ運ばれる。その後、 サイクリン D1 はユビキチンリガーゼによってユビキチン 化され、プロテアソームで分解される12)13)。クローディン -2 は核内で ZONAB やサイクリン D1 と複合体を形成し、 サイクリン D1 のリン酸化と核外移行を抑制すると推察さ れる。

3. クローディン-2の核移行と役割

1) 核局在性クローディン-2の役割

A549 細胞を用いた一連の解析で、クローディン-2 はタ イトジャンクションだけでなく核内にも分布することを 発見した。クローディン-2 の配列に、既知の核移行シグナ ルが存在しないため、核移行シグナル (NLS)または核外 移行シグナル (NES)を付加したクローディン-2 を発現さ せ、細胞増殖に対する影響を検討した。NLS-クローディ ン-2 発現細胞では、NES-クローディン-2 発現細胞に比べ て ZONAB の発現量が増加し、細胞増殖能が亢進した。さ らに、G1 期の細胞数が減少し、S 期の細胞数が増加した ことから、核内に分布するクローディン-2 は G1 期から S 期への移行を促進させることが示唆された。

2) クローディン-2 のリン酸化と核移行の関係

大腸がん細胞でクローディン-1 は核内に分布すること が報告されている¹⁴⁾。肺腺がん細胞でクローディン-1 は核 内に分布しなかったため、その局在は組織特異的に調節さ れると考えられた。核局在性クローディン-1 の役割は解明 されていないが、β-カテニンの局在を調節することにより、 細胞浸潤能に影響を及ぼすと考えられている。我々は肺腺 がん組織でクローディン-2 が核内に分布することを発見 したが、他のがん組織を含めて同様の報告はなく、その調 節機構は不明である。カルボキシ側細胞質ドメインを除去 したクローディン-2 を A549 細胞に発現させたところ、核 内のクローディン-2 分布量が低下したため(Fig. 4)、細胞 質ドメインに核移行シグナルが含まれることが示唆され た。細胞質ドメインにリン酸化部位が存在するため、核移 行に対するリン酸化の影響を検討することにした。



Fig. 4. Decrease in nuclear claudin-2 level by deletion of carboxyl-terminal cytosolic region. (A) Cells were transiently transfected with WT, Δ PDZ, or Δ cytsol claudin-2/pCMV-Tag3. Nuclear (Nuc) and cytoplasmic (Cyt) fractions were immunoblotted with anti-myc, nucleoporin p62, and NKA antibodies. (B) The nuclear levels of claudin-2 were represented relative to the total level. ** P < 0.01 significantly different from values of WT. NS, P > 0.05. n = 4. The results were cited from ref 16.

これまでにアデニル酸シクラーゼ活性化剤のフォルス コリンが、腎尿細管細胞でクローディン-2を脱リン酸化す ることが報告されている¹⁵⁾。A549 細胞においてもフォル スコリンはクローディン-2を脱リン酸化した。さらに、フ ォルスコリンは核内のクローディン-2 分布量を増加させ たため、脱リン酸により核移行が促進することが示唆され た。そこで、208 番目のセリンをアラニンに置換した脱リ ン酸化(S208A)変異体を A549 細胞に発現させ、細胞内 局在を調べた。ウエスタンブロット法および蛍光免疫染色 法(Fig. 5)により、野生型に比べて S208A 変異体の核内 分布量が多いことが示された。

以上の結果から、クローディン-2の核移行の一部は、リン酸化によって制御され、核局在性クローディン-2が細胞 増殖の亢進に関与することが明らかになった¹⁰。



Fig. 5. Nuclear distribution of S208A mutant of claudin-2. Wild-type (WT) or S208A mutant of claudin-2 was transfected in A549 cells. The green and blue color indicate claudin-2 and nuclei, respectively. The scale bar represents 10 μ m. The results were cited from ref 16.

4. クローディン-2 指向性ペプチドによる クローディン-2 の発現低下と細胞障害の増大

1) クローディン-2 指向性ペプチドの選択性

上述のように、我々はヒト肺腺がん組織でクローディン -2 が高発現することを見出し、クローディン-2 のノック ダウンによって細胞増殖能が低下することを解明した。近 年、乳腺上皮細胞において、クローディン-3 やクローディ ン-4 の細胞外ループ構造と同一構造の短鎖ペプチド(クロ ーディン-3/4 指向性ペプチド: DFYNP)が、クローディ ン-3 とクローディン-4 の発現量を低下させ、細胞死を誘 導することが報告された¹⁷⁾。一方、クローディン-2 の細胞 外ループの構造は一部異なっており、DFYNP が作用しな い可能性が高い。そこでクローディン-2 発現細胞を用いて クローディン-2 指向性ペプチド (DFYSP)の効果を検討 したところ、クローディン-2 の発現量が低下することを見 出した。

クローディン-2 指向性ペプチドの DFYSP は、クローデ ィン-2の発現量を濃度依存的に低下させた。一方、クロー ディン-1の発現量を変化させなかった。A549細胞にクロ ーディン-3 とクローディン-4 が発現しないため、発現べ クターを用いてこれらのクローディンを過剰発現させ、 DFYSP の効果を調べたところ、クローディン-1 と同様に クローディン-3、-4の発現量は変化しなかった。以上のこ とから、DFYSP はクローディン-2 に選択的に作用するこ とが明らかになった。真核細胞にはユビキチン・プロテア ソーム系とオートファジー・リソソーム系の2つの主要な タンパク質分解経路が存在する。DFYSP によるクローデ ィン-2発現の低下に、これらの分解機構が関与するか否か を解明するため、リソソーム阻害剤のクロロキン、プロテ アソーム阻害剤の MG-132 の効果を検討した。DFYSP と クロロキンの共処理により、クローディン-2の発現低下が 阻害された。一方、MG-132の共処理では阻害されなかっ た。以上のことから、DFYSP はリソソームにおけるクロ ーディン-2の分解を促進することが示唆された。

2) DFYSP の作用機序

蛍光免疫染色法により、クローディンの細胞内局在に対 するペプチドの効果を調べた。無処理細胞でクローディン -2 は、タイトジャンクションと核に分布する。DFYSP 処 理により、タイトジャンクションに分布するクローディン -2の蛍光強度が低下したが、核内の蛍光強度はほとんど変 化しなかった。また、ランダムペプチド処理により、クロ ーディン-2の細胞内分布は変化しなかった。同様の結果が、 核/細胞質画分を用いたウエスタンブロット法でも確認 されたため、DFYSP はタイトジャンクションに分布する クローディン-2に選択的に作用すると示唆された。DFYSP とクロロキンの共処理により、細胞質内のクローディン-2 の分布量が増加した。クローディン-2の局在を調べたとこ ろ、ゴルジマーカーと共局在せず、リソソームマーカーの LAMP-1と共局在したため(Fig. 6)、タイトジャンクショ ンのクローディン-2 がタイトジャンクションからリソソ ームへ移行すると示唆された。クローディン-2は核内にも 分布するため、ペプチドが核内へ移行する可能性について 検討した。FITC 標識した DFYSP を細胞に処理し、2 時間 後に蛍光画像を観察し、核内のペプチド量を測定した。そ の結果、無処理細胞と比較して、核内の蛍光強度は増加し なかった (Fig. 7)。以上のことから、DFYSP はタイトジ ャンクションに分布するクローディン-2に結合し、クロー ディン-2 のエンドサイトーシスおよびリソソームへの移 行を促進させると示唆された。



Fig. 6. Accumulation of claudin-2 in the lysosome by DFYSP peptide and chloroquine (CQ). A549 cells were treated with 500 μ M DFYSP peptide plus 100 μ M CQ for the periods indicated. The cells were stained with claudin-2 (red), LAMP-1 (green), and DAPI (blue). The co-localization region between claudin-2 and LAMP-1 was manually marked using ImageJ. The intensity of co-localization region was shown as percentage of total intensity of claudin-2 in the cytoplasmic and junctional regions. The scale bar represents 10 μ m. The results were cited from ref 21.



Fig. 7. Distribution of FITC-labeled DFYSP peptide in the nuclei. Claudin-2 KD/A549 cells were cultured in the absence of doxycycline. The cells were incubated with DAPI in the presence and absence of 500 μ M FITC-labeled DFYSP peptide for 120 min. The intensity of FITC-labeled peptide in the nuclei was determined by measuring the mean pixel density using ImageJ software and represented as the fold increase relative to the value in the absence of FITC-labeled peptide. Statistical comparison was made by student *t* test. NS, not significantly different. The results were cited from ref 21.

3) クローディン-2 のエンドサイトーシス機構

膜タンパク質のエンドサイトーシスには、クラスリン依存性経路、カベオラ依存性経路、アクチン依存性経路など が関与する。クローディン-2のエンドサイトーシスの機序 を解明するため、クラスリン依存性経路阻害剤のモノダン シルカダベリン、カベオラ依存性経路阻害剤のメチル-β-シクロデキストリン、アクチン依存性経路阻害剤のサイト カラシン B の効果を検討した。その結果、DFYSPによる クローディン-2発現の低下が、モノダンシルカダベリン共 処理によって阻害されたが、メチル-β-シクロデキストリ ンとサイトカラシン B では阻害されなかった。同様に、 蛍光免疫染色において、DFYSP とモノダンシルカダベリ ンを共処理した細胞では、クローディン-2 はタイトジャン クションに分布した。このことから、DFYSP が結合した クローディン-2 はクラスリン依存性エンドサイトーシス により、細胞質内へ移行すると示唆された。

4) DFYSP による細胞障害機構

DFYSP 処理により、培養ディッシュから解離する細胞 が増加したため、細胞障害に対する影響を検討することに した。クローディン-2 を発現する A549 細胞において、 DFYSP は濃度依存的に細胞障害を増大した。一方、クロ ーディン-2 発現をノックダウンした細胞において、DFYSP による細胞障害は有意に抑制された。ランダムペプチドで は、細胞障害が有意に増加しなかった。細胞障害に対する エンドサイトーシス阻害剤の効果を調べたところ、DFYSP による細胞障害の増大がモノダンシルカダベリンの共処 理で阻害されたが、メチル-β-シクロデキストリンやサイ トカラシン B の共処理で阻害されなかった。これらの結 果は、ウエスタンブロット法や蛍光免疫染色法における結 果と一致する。以上のことから、DFYSP はクローディン -2を細胞質内へ移行させ、細胞障害を増大させることが示 唆された。

DFYSP とクロロキンの共処理により、クローディン-2 がリソソームに分布したため、細胞障害の誘導にリソソー ムが関与すると考えた。リソソームマーカーの Lyso-ID で 細胞を染色したところ、DFYSP を処理した細胞では Lyso-ID の蛍光強度と細胞内に占める割合が増大したため、 リソソーム量が増加したと推察された。一方、ランダムペ プチド処理でリソソーム量は有意に変化しなかった。リソ ソームにはヌクレアーゼ、グリコシダーゼ、リパーゼなど の多くの酵素が含まれており、膜の崩壊によってネクロー シスやアポトーシスが引き起こされる^{18,19)}。DFYSP がリソ ソーム膜に及ぼす影響を解明するため、カテプシン B の 細胞内漏出量を調べたところ、DFYSP はカテプシン Bの 漏出量を増加させた。カテプシン B の漏出は、モノダン シルカダベリンの共処理で阻害されたが、メチル-β-シク ロデキストリンやサイトカラシン B の共処理では阻害さ れなかった。これらの結果は、細胞障害の結果と一致する。 活性酸素種の産生、微小管阻害、DNA 損傷などによりリ ソソーム膜が崩壊することが報告されている¹⁹⁾。今後、 DFYSP によるカテプシン B の漏出機序を解明する必要が ある。

細胞死はネクローシスとアポトーシスに大別される。ク ローディンとともにタイトジャンクションに分布するオ クルディンについて、細胞死との関係が報告されている20%。 オクルディンの細胞外ループ構造と同一構造の短鎖ペプ チド(LYHY)は細胞質内のオクルディン量を増加させ、 アポトーシスによる細胞死を誘導する。また、アポトーシ スに関わるカスパーゼ-3 やカスパーゼ-8 の活性化がおこ るため、オクルディンの細胞内移行はアポトーシスを誘導 すると示唆される。さらに乳がん細胞において DFYNP は クローディン-3 とクローディン-4 の細胞内移行を促進さ せ、アポトーシスを誘導する17。このように短鎖ペプチド がアポトーシスによる細胞死を誘導することが報告され ていたため、DFYSP も肺腺がん細胞のアポトーシスを起 こすと考えたが、DFYSP による細胞障害はアポトーシス 阻害剤の Z-VAD-FMK で抑制されず、部分的にネクローシ ス阻害剤の necrostatin-1 で抑制された。さらに、アネキシ ンV染色法やTUNEL法でアポトーシスの関与を検討した ところ、アポトーシス誘導剤のエトポシドでアポトーシス が見られたが、DFYSPはアポトーシスを誘導しなかった。 以上のことから、DFYSP は LYHY や DFYNP と異なり、 ネクローシスによる細胞死を誘導することが明らかにな った²¹⁾。

5. クローディン-2 発現に対する ケルセチンの効果

1) ケルセチンの抗がん効果

クローディン-2は細胞増殖の調節に関わるため、その発 現を抑制する化合物は肺腺がんの予防や治療に効果があ ると推察される。これまでクローディン-2の発現低下作用 を有する天然化合物は報告されていない。我々は、がん細 胞の増殖抑制効果や細胞死誘導効果を有するケルセチン の効果を検討することにした。ケルセチンはフラボノイド の一種で、リンゴやタマネギに豊富に含まれる。強い抗酸 化作用を有しており、がんだけでなく動脈硬化や糖尿病な どの生活習慣病の予防にも有用であると期待されている。 がん細胞においてケルセチンは、Bcl-2の低下、シトクロ ムcの放出、カスパーゼの活性化を介してアポトーシスを 誘導することが明らかになっている22.23)。しかし、がん細 胞の増殖抑制機序は不明なままである。A549 細胞におい てケルセチンは、クローディン-1の発現変化を伴わずにク ローディン-2の発現増加を阻害した。この結果から、ケル セチンはクローディン-2 の発現増加を選択的に阻害する ことが示唆されたため、その機序を検討することにした。

2) クローディン-2 の転写活性に対するケルセチンの効果

これまでに我々は、クローディン-2の発現が、 mitogen-activated protein kinase kinase (MEK)/extracellular signal-regulated kinase (ERK)経路や phosphatidylinositol-3 kinase (PI3K)/Akt 経路によって調節されることを見出して いる。MEK/ERK 経路阻害剤の U0126 と PI3K/Akt 経路阻 害剤の LY-294002 は、それぞれ ERK と Akt のリン酸化を 阻害し、クローディン-2の発現量を低下させた24.25)。一方、 ケルセチンは、ERK や Akt のリン酸化量を変化させなか ったため、他の機序を介してクローディン-2の発現を低下 させることが示唆された。タンパク質安定性の変化を調べ るため、翻訳阻害剤であるシクロヘキシミドの存在下で、 ケルセチンの効果を調べた。その結果、クローディン-2 タンパク質の発現量は、ケルセチンの影響を受けずに時間 依存的に低下した。また、リアルタイム PCR 法によりク ローディン-2 mRNA 量を調べたところ、ケルセチン処理 により有意に mRNA 量が低下した。以上のことから、ケ ルセチンはクローディン-2 タンパク質の安定性を変化さ せず、mRNA 量を低下させることが明らかになったため、 転写活性を調べることにした。クローディン-2の転写活性 は、AP-1、GATA、HNF-1a、cdx といった転写調節因子に よって調節される²⁶⁻²⁸⁾ (Fig. 8)。ヒトクローディン-2のプ ロモーター領域を用いて転写活性を調べたところ、U0126 とLY-294002 は転写活性を低下させたが、ケルセチンは転 写活性を増加させた。クローディン-2のプロモーター領域 として約1,000 bp上流までを使用したため、他の領域に抑 制因子が結合するという可能性を否定できないが、ケルセ チンは別の機序によりクローディン-2 の発現を低下させ ると考えた。次に、クローディン-2 mRNA の安定性に対 する効果を検討した。転写阻害剤であるアクチノマイシン Dの存在下でクローディン-2 mRNA 量を調べたところ、 ケルセチンにより mRNA 量が有意に低下した。mRNA の 安定性はポリ A の負荷によって向上することが報告され ている²⁹⁾。ポリアデニル化阻害剤であるコルジセピンの効 果を調べたところ、ケルセチンと同様にクローディン-2 mRNA 量を低下させた。しかし、3'-非翻訳領域(UTR) を PCR 法で増幅したところ、ケルセチン処理でポリアデ ニル化の阻害が見られなかったため、ケルセチンは別の機 序でクローディン-2 mRNA 量を低下させることが示唆さ れた。



Fig. 8. Schematic drawing of transcriptional binding sites in human claudin-2 promoter.

3) マイクロ RNA (miRNA) によるクローディン-2 mRNA の 安定性の変化

近年、mRNAの安定性が miRNA によって調節されるこ とが報告されている^{30,31)}。Target Scan ツールでクローディ ン-2 の 3'-UTR への結合が予測される miRNA を探索した ところ、miR-15a、15b、16、195、424、497 が候補として 見つかった。リアルタイム PCR 法でこれら miRNA の発現 量を解析したところ、ケルセチン処理により miR-16 の発 現量が増加した。miR-16 に対する siRNA をケルセチンと 共処理したところ、クローディン-2 mRNA 量の低下が抑 制された。以上の結果から、ケルセチンは miR-16 の発現 増加を介してクローディン-2mRNAの安定性を低下させ、 クローディン-2 の発現低下を引き起こすことが示唆され た。NSCLC 患者の肺組織において miR-16 の発現量が低下 していることが報告されている32)。他のがん組織でもクロ ーディンと miRNA の関係が調べられており、ヒト卵巣が ん細胞では miR-155 の過剰発現によってクローディン-1 の発現が低下し、腫瘍形成が抑制される33)。また、胃がん 細胞では miR-1303 の発現低下によってクローディン-18 の発現が増加し、細胞増殖能や浸潤能が低下する34)。 NSCLC 細胞に miR-16 を発現させると、細胞増殖能、コロ ニー形成能、遊走能、浸潤能が低下するため35)、miR-16 は肺上皮細胞のがん化に密接に関わると考えられる。肺腺 がん組織におけるクローディン-2発現の増加機構は不明 であるが、miR-16 の発現低下が関与することが示唆され る。また、クローディン-2の発現低下作用を有する天然化

合物は同定されていなかったため、ケルセチンの作用機序の解明は、今後の創薬研究に対して有用な情報を提供する ものと考えられる。

6. 肺がん細胞におけるクローディン-18 の発現と 生理的役割

1) ヒト肺がん組織におけるクローディン発現の変化

クローディン-2 が肺腺がん細胞の増殖能の調節に関わ っており、ケルセチンがクローディン-2の発現を低下させ ることを解明したが、他のクローディンサブタイプの発現 と機能は十分に調べられていない。そこで、ヒト肺腺がん、 扁平上皮がん、大細胞がん、小細胞がん組織から調製され た cDNA を用いて、リアルタイム PCR 法によりクローデ ィンサブタイプの発現量を調べた。正常肺組織には、これ までの報告のようにクローディン-1、3、4、5、7、18 が発 現していた。サブタイプの発現量の変化に共通性は見られ なかったが、すべてのがん組織でクローディン-18の発現 量が低下していることを見出した。クローディン-18には 肺に発現するクローディン-18.1 と胃に発現するクローデ ィン-18.2 が存在する³⁶⁾。これらの発現はエクソン 1a と 1bの選択的スプライシングによって調節される。クロー ディン-18.2の発現はしばしば胃がんにおいて低下してお り、胃がん由来の MKN47 細胞でクローディン-18.2 の発 現をノックダウンすると、細胞増殖能と浸潤能が亢進する ³⁷⁾。一方、肺におけるクローディン-18.1 の発現と機能は 十分に検討されていない。

2) 肺がん細胞におけるクローディン-18 の発現

ヒト正常肺組織と比較して、肺がん組織におけるクロー ディン-18 mRNA 量は低かった。さらに、腺がん由来の A549、RERF-LC-MS、PC-3、扁平上皮がん由来 RERF-LC-AI、 大細胞がん由来 IA-LM、小細胞がん由来 WA-hT 細胞にお けるクローディン-18 mRNA 量も低かった。ヒトの肺腺が ん組織および近傍の正常組織から調製されたサンプルで、 クローディン-18 の発現量を調べたところ、培養細胞と同 様にがん組織での発現量が低かった(Fig. 9)。これらのこ とから、肺がん組織ではクローディン-18 の発現量が低下 していることが明らかになった。

クローディン-18 の機能を調べるため、A549 細胞を用い て安定発現細胞を構築した。クローディン-18 の発現によ り、クローディン-1、オクルディン、タイトジャンクショ ン裏打ちタンパク質の ZO-1、アドヘレンスジャンクショ ン構成タンパク質の E-カドヘリンの発現量は変化しなか った。クローディン-18 は ZO-1 とともにタイトジャンク ションに分布した。同様に、PC-3 細胞でもクローディン-18 はタイトジャンクションに分布した (Fig. 10)。これらの ことから、正常肺組織でクローディン-18 はタイトジャン クションに分布して機能すると示唆された。



Fig. 9. Low level of claudin-18 protein in human lung adenocarcinoma. The protein levels of claudin-18 and β -actin was examined using Protein Slot Blot Tissue (Proteus Biosciences). Whole protein lysates from lung adenocarcinoma and matched normal tissues from two independent subjects are arrayed on PVDF membrane-coated dipsticks. The PVDF membrane was blotted with anti-claudin-18 and β -actin antibodies. The results were cited from ref 8.



Fig. 10. Effect of claudin-18 expression on the intracellular distribution of claudin-1 in PC-3 cells. Mock or claudin-18 vector was transiently transfected into PC-3 cells. After 48 h of transfection, the cells were stained with anti-claudin-18 (red), claudin-1 (red), or ZO-1 (green) antibodies. Scale bar represents 10 µm. Lower panels (xz) show the vertical sections indicated by the triangles at the merged images. The results were cited from ref 8.

3)細胞間透過性に対するクローディン-18の影響

クローディン-18 ノックアウトマウスにおいて、小分子の細胞間透過性が亢進することが報告されている³⁸⁾。一方、過剰発現の効果は調べられていない。A549 細胞にクローディン-18 を発現させたところ、分子量が 4,000 Da のデキストラン透過性が低下したが、10,000 Da のデキストラン透過性は変化しなかった。また、クローディン-18 の発現により上皮膜間電気抵抗値が増加した。以上の結果から、クローディン-18 は小分子とイオンの透過性の制御に関わることが明らかになった。

4) 細胞増殖・浸潤に対するクローディン-18の影響

クローディン-18 の発現・非発現細胞を用いて、経時的 に細胞数を測定したところ、クローディン-18 の発現によ り細胞数の増加が抑制された。クローディン-18 が細胞増 殖を抑制または細胞障害を増加させることが考えられた ため、WST-1 細胞増殖アッセイと乳酸デヒドロゲナーゼ放 出アッセイを行った。クローディン-18 の発現により、細 胞増殖は有意に低下したが、細胞障害は変化しなかった

(Fig. 11)。クローディン-18 が細胞増殖を抑制することが 明らかになったため、細胞周期に対する影響を検討した。 フローサイトメーターを用いて細胞周期を解析したとこ ろ、クローディン-18 の発現により G1 期の細胞数が増加 し、S 期の細胞数が減少したことから、G1 期から S 期へ の移行が抑制されることが示唆された。また、クローディ ン-18 は細胞浸潤も抑制した。細胞浸潤能はマトリックス メタロプロテアーゼ (MMP) によって調節されることが 報告されている³⁹⁾。MMP-2 と MMP-9 の活性を調べたと ころ、クローディン-18 の発現によりこれらの活性は低下 した。以上の結果から、クローディン-18 は細胞増殖と浸 潤に対して抑制作用を示すことが明らかになった。



Fig. 11. Effect of claudin-18 expression on cell proliferation and injury. Mock or claudin-18 vector was transiently transfected into A549 cells. Cell proliferation was investigated by WST-1 assay. Proliferation rate was represented relative to value of mock. Cell death was assessed by LDH release assay. LDH release was represented as a percentage of total LDH activity (intracellular plus extracellular activities). ** P < 0.01 compared with mock transfected cells. NS, P > 0.05. The results were cited from ref 8.

5) 細胞内シグナル伝達因子に対するクローディン-18 の 影響

細胞増殖や浸潤の調節に、mitogen-activated protein (MAP) キナーゼが関与する。クローディン-18 の発現によってリ ン酸化 Akt 量が低下した。その分子機序を解明するため、 Akt の上流に存在する分子のリン酸化量を調べたところ、 上皮成長因子受容体 (EGFR)、PI3K、phosphatase and tensin homolog (PTEN)のリン酸化量は変化しなかったが、リン酸 化 3-phosphoinositide-dependent protein kinase 1 (PDK1) 量が 低下することを発見した。また、Raf、MEK、ERK、Jun N-terminal kinase、p38 といった他の MAP キナーゼのリン 酸化量は変化しなかった。これらのことから、クローディ ン-18 は PDK1 から Akt へのシグナル伝達を阻害すること が示唆された。クローディン-18 非発現細胞で PDK1 は主 に核内に分布したが、クローディン-18 発現細胞では、PDK1 とクローディン-18 が結合し、PDK1 は主に細胞間接着部位 に分布した。核内に分布する PDK1 は、G1-S 細胞周期移行 の抑制因子である p27Kip1 の転写を抑制する⁴⁰⁾。クローデ ィン-18 は PDK1 と結合し、PDK1 の細胞内局在を変化させ ることによって Akt のリン酸化を阻害するとともに、細胞 増殖を阻害することが示唆された⁸⁾。

上述のように、クローディン-18 は PI3K/Akt 経路の阻害 により、細胞増殖を抑制することが考えられた (Fig. 12)。 この主張を裏付けるため、細胞増殖に対する PI3K 阻害剤 の LY-294002 の効果を調べた。LY-294002 はクローディン -18 と同様に細胞増殖を抑制し、細胞周期の解析において、 G1 期の細胞を増加させ、S 期の細胞を減少させた。さら に、MMP-2 と MMP-9 の活性を低下させ、細胞浸潤を抑制 した。以上のことから、肺がん細胞の増殖・浸潤調節に、 クローディン-18 と PI3K/Akt 経路が関与することが明らか になった。肺がん細胞におけるクローディン-18 の発現を 回復させる薬剤が新たな抗がん剤になると考えられ、クロ ーディンやその調節機構を標的とした今後の創薬研究の 進展が期待される。



Human lung cancer cells



7. 総括

クローディンサブタイプの異常発現は、各がん組織に特 異的であるため、クローディンを標的とした薬剤は臓器選 択的に作用すると考えられる。さらに、クローディンの異 常発現を改善することにより、細胞の異常増殖を抑制する だけでなく、エンドサイトーシスを惹起することにより、 がん細胞死を誘導することが可能になると考える。細胞間 接着を起点とするがん化機構と創薬に関する研究はやっ とスタートラインに立ったところであり、クローディンを 標的とした新たな治療薬の開発に期待する。

8. 謝辞

本研究は静岡県立大学薬学部生体情報分子解析学分野 および岐阜薬科大学生命薬学大講座生化学研究室の教員 と学生の協力のもとに実施された。ご協力いただいた方々 に感謝致します。また、本研究は科学研究費補助金基盤研 究 C (代表者:五十里彰)、武田科学振興財団(薬学系研 究奨励)、SGH 財団、金原一郎記念医学医療振興財団、中 冨健康科学振興財団、薬理研究会からの研究助成金により 実施された。

9. 引用文献

- Siegfried, J. M., and Stabile, L. P. Semin. Oncol. 41, 5-16 (2014)
- Collins, L. G., Haines, C., Perkel, R., and Enck, R. E. Am. Fam. Physician 75, 56-63 (2007)
- Tan, C. S., Gilligan, D., and Pacey, S. Lancet Oncol. 16, e447-459 (2015)
- Anderson, J. M., Van Itallie, C. M., and Fanning, A. S. *Curr. Opin. Cell Biol.* 16, 140-145 (2004)
- 5) Ikari, A., Hirai, N., Shiroma, M., Harada, H., Sakai, H., Hayashi, H., Suzuki, Y., Degawa, M., and Takagi, K. J. Biol. Chem. 279, 54826-54832 (2004)
- Tsukita, S., Furuse, M., and Itoh, M. *Nat. Rev. Mol. Cell Biol.* 2, 285-293 (2001)
- 7) Ikari, A., Sato, T., Takiguchi, A., Atomi, K., Yamazaki, Y., and Sugatani, J. *Life Sci.* 88, 628-633 (2011)
- Shimobaba, S., Taga, S., Akizuki, R., Hichino, A., Endo, S., Matsunaga, T., Watanabe, R., Yamaguchi, M., Yamazaki, Y., Sugatani, J., and Ikari, A. *Biochim. Biophys. Acta* (2016)
- 9) Yasen, M., Kajino, K., Kano, S., Tobita, H., Yamamoto, J., Uchiumi, T., Kon, S., Maeda, M., Obulhasim, G., Arii, S., and Hino, O. *Clin. Cancer Res.* **11**, 7354-7361 (2005)
- Nakatsura, T., Senju, S., Yamada, K., Jotsuka, T., Ogawa, M., and Nishimura, Y. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 281, 936-944 (2001)
- Buchert, M., Papin, M., Bonnans, C., Darido, C., Raye, W. S., Garambois, V., Pelegrin, A., Bourgaux, J. F., Pannequin, J., Joubert, D., and Hollande, F. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **107**, 2628-2633 (2010)
- 12) Guo, Y., Yang, K., Harwalkar, J., Nye, J. M., Mason, D. R., Garrett, M. D., Hitomi, M., and Stacey, D. W. *Oncogene* 24, 2599-2612 (2005)
- 13) Baldin, V., Lukas, J., Marcote, M. J., Pagano, M., and Draetta, G *Genes Dev.* 7, 812-821 (1993)
- 14) Dhawan, P., Singh, A. B., Deane, N. G., No, Y., Shiou, S. R., Schmidt, C., Neff, J., Washington, M. K., and Beauchamp, R. D. J. Clin. Invest. 115, 1765-1776 (2005)

- 15) Van Itallie, C. M., Tietgens, A. J., LoGrande, K., Aponte, A., Gucek, M., and Anderson, J. M. *J. Cell Sci.* **125**, 4902-4912 (2012)
- 16) Ikari, A., Watanabe, R., Sato, T., Taga, S., Shimobaba, S., Yamaguchi, M., Yamazaki, Y., Endo, S., Matsunaga, T., and Sugatani, J. *Biochim. Biophys. Acta* 1843, 2079-2088 (2014)
- 17) Baumgartner, H. K., Beeman, N., Hodges, R. S., and Neville, M. C. *Chem. Biol. Drug Des.* 77, 124-136 (2011)
- 18) Foghsgaard, L., Wissing, D., Mauch, D., Lademann, U., Bastholm, L., Boes, M., Elling, F., Leist, M., and Jaattela, M. J. Cell Biol. 153, 999-1010 (2001)
- 19) Boya, P., and Kroemer, G. Oncogene 27, 6434-6451 (2008)
- 20) Beeman, N. E., Baumgartner, H. K., Webb, P. G., Schaack, J. B., and Neville, M. C. *BMC Cell Biol.* 10, 85 (2009)
- 21) Ikari, A., Taga, S., Watanabe, R., Sato, T., Shimobaba, S., Sonoki, H., Endo, S., Matsunaga, T., Sakai, H., Yamaguchi, M., Yamazaki, Y., and Sugatani, J. *Biochim. Biophys. Acta* 1848, 2326-2336 (2015)
- 22) Zhang, J. Y., Yi, T., Liu, J., Zhao, Z. Z., and Chen, H. B. J. Agric. Food Chem. **61**, 2188-2195 (2013)
- 23) Yang, J. H., Hsia, T. C., Kuo, H. M., Chao, P. D., Chou, C. C., Wei, Y. H., and Chung, J. G. *Drug Metab. Dispos.* 34, 296-304 (2006)
- 24) Ikari, A., Sato, T., Watanabe, R., Yamazaki, Y., and Sugatani, J. *Biochim. Biophys. Acta* 1823, 1110-1118 (2012)
- 25) Sonoki, H., Sato, T., Endo, S., Matsunaga, T., Yamaguchi, M., Yamazaki, Y., Sugatani, J., and Ikari, A. *Nutrients* 7, 4578-4592 (2015)
- 26) Garcia-Hernandez, V., Flores-Maldonado, C., Rincon-Heredia, R., Verdejo-Torres, O., Bonilla-Delgado, J., Meneses-Morales, I., Gariglio, P., and Contreras, R. G. J. Cell. Physiol. 230, 105-115 (2015)
- 27) Escaffit, F., Boudreau, F., and Beaulieu, J. F. J. Cell. Physiol. 203, 15-26 (2005)
- 28) Sakaguchi, T., Gu, X., Golden, H. M., Suh, E., Rhoads, D. B., and Reinecker, H. C. J. Biol. Chem. 277, 21361-21370 (2002)
- 29) Guhaniyogi, J., and Brewer, G. Gene 265, 11-23 (2001)
- 30) Jansson, M. D., and Lund, A. H. Mol. Oncol. 6, 590-610 (2012)
- 31) Fabian, M. R., Sonenberg, N., and Filipowicz, W. Annu. Rev. Biochem. 79, 351-379 (2010)
- 32) Bandi, N., Zbinden, S., Gugger, M., Arnold, M., Kocher, V., Hasan, L., Kappeler, A., Brunner, T., and Vassella, E. *Cancer Res.* 69, 5553-5559 (2009)
- 33) Qin, W., Ren, Q., Liu, T., Huang, Y., and Wang, J. FEBS Lett. 587, 1434-1439 (2013)
- 34) Zhang, S. J., Feng, J. F., Wang, L., Guo, W., Du, Y. W., Ming, L., and Zhao, G Q. *Dig. Dis. Sci.* 59, 1754-1763 (2014)
- 35) Ke, Y., Zhao, W., Xiong, J., and Cao, R. FEBS Lett. 587, 3153-3157 (2013)

- 36) Tureci, O., Koslowski, M., Helftenbein, G., Castle, J., Rohde, C., Dhaene, K., Seitz, G., and Sahin, U. *Gene* 481, 83-92 (2011)
- 37) Oshima, T., Shan, J., Okugawa, T., Chen, X., Hori, K., Tomita, T., Fukui, H., Watari, J., and Miwa, H. *PLoS One* 8, e74757 (2013)
- 38) Li, G, Flodby, P., Luo, J., Kage, H., Sipos, A., Gao, D., Ji, Y., Beard, L. L., Marconett, C. N., DeMaio, L., Kim, Y. H., Kim, K. J., Laird-Offringa, I. A., Minoo, P., Liebler, J. M., Zhou, B., Crandall, E. D., and Borok, Z. Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 51, 210-222 (2014)
- 39) Nagase, H., and Woessner, J. F., Jr. J. Biol. Chem. 274, 21491-21494 (1999)
- 40) Kikani, C. K., Verona, E. V., Ryu, J., Shen, Y., Ye, Q., Zheng, L., Qian, Z., Sakaue, H., Nakamura, K., Du, J., Ji, Q., Ogawa, W., Sun, L. Z., Dong, L. Q., and Liu, F. *Science signaling* 5, ra80 (2012)