



Title	乳癌における腫瘍関連MUC1の発現とその臨床的有用性に関する研究 [論文内容及び審査の要旨]
Author(s)	清水, 亜衣
Citation	北海道大学. 博士(医学) 甲第13445号
Issue Date	2019-03-25
Doc URL	http://hdl.handle.net/2115/74350
Rights(URL)	https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/
Type	theses (doctoral - abstract and summary of review)
Note	配架番号 : 2459
Additional Information	There are other files related to this item in HUSCAP. Check the above URL.
File Information	Ai_Shimizu_abstract.pdf (論文内容の要旨)



[Instructions for use](#)

学位論文内容の要旨

博士の専攻分野の名称 博士 (医 学) 氏名 清水 亜衣

学位論文題名

乳癌における腫瘍関連 MUC1 の発現とその臨床的有用性に関する研究

(Studies on tumor-associated MUC1 expression and its clinical utility in breast cancer)

【背景と目的】

MUC1 は、種々の腺上皮細胞の apical cell surface を被い、種々の生理活性を果たす高分子の粘液性膜貫通型タンパク質で、腫瘍においても全腫瘍の 50%以上に発現するといわれる。腫瘍組織における MUC1 発現は、細胞の増殖、形質転換、接着、浸潤、免疫細胞の応答性および治療抵抗性などに関連するとされ、MUC1 の発現量と患者の予後に相関性があることが知られている。腫瘍細胞が発現する MUC1 (tumor-associated MUC1; TA-MUC1) は、細胞内分布と化学構造の両方が、正常細胞の MUC1 と異なる。正常細胞では MUC1 が apical cell surface にみられるのに対し、腫瘍細胞の TA-MUC1 は細胞膜全周ないしは細胞質へ局在が変化する。MUC1 コアタンパク質上の糖鎖構造が TA-MUC1 においては異常に短く、その結果生じる Tn 抗原、STn 抗原などは癌関連糖鎖と呼ばれる。つまり MUC1 と TA-MUC1 の化学構造の差異とは、糖ペプチド構造の異同といえる。

乳癌の 90%以上に MUC1 発現がみられ、診療上、再発・転移を検出する血中腫瘍マーカー (CA15-3) として MUC1 測定が広く使用されている。対照的に、乳腺腫瘍の病理診断において良悪鑑別のために MUC1 が利用されることはほとんどない。これは、通常の MUC1 抗体は MUC1 と TA-MUC1 の糖ペプチド構造の差異を識別できず、免疫組織化学染色による TA-MUC1 の特異的検出が困難なためと考えられる。このような背景の中、TA-MUC1 の代表的な分子のひとつである Tn 抗原を有する MUC1 (以後 Tn-MUC1) のみを認識エピトープとする Tn-MUC1 抗体 (SN102) が開発された。本研究は、同抗体に着目し、認識される Tn-MUC1 の病理組織学的診断マーカーとしての有用性、乳癌の発生進展過程における Tn-MUC1 の発現動態や臨床的意義を明らかにすることを目的として行った。さらに治療への応用の可能性を知るために、同抗体による抗体療法の実施可能性について検討した。

【対象と方法】

Tn-MUC1 抗体 (SN102) のほか、比較対照として通常の MUC1 抗体 (Ma552) を用いて免疫組織化学解析を行った。対象症例として、組織マイクロアレイ (TMA) 解析では、2000~2003 年に北海道大学病院で外科的切除され浸潤性乳癌 (術前治療未施行) と診断された 174 例より作製した、浸潤癌と非腫瘍の代表部からなる組織マイクロアレイ (TMA) を用いた。また Multi-lesion 解析では、2015~2016 年の北海道大学病院の切除乳癌症例から、同一病理切片内に非腫瘍、前癌病変 (FEA)、非浸潤癌 (DCIS)、浸潤性乳管癌 (IDC) を含むと判断した 26 例の whole section を用いた。免疫組織化学染色の評価には H スコア法を用いた。光学顕微鏡下にて染色強度をスコア 0 (陰性)、スコア 1 (弱陽性)、スコア 2 (強陽性) の 3 段階にスコア化し、各強度の腫瘍細胞全体に占める占有率 (%) を乗算した和 (スコア 0 × a % + スコア 1 × b % + スコア 2 × c %) を総スコア (H スコア) として用いた。TMA 解析では、Tn-MUC1 と MUC1 の発現状態、細胞内局在、臨床病理学的因子および予後との関

連を検討した。また multi-lesion 解析では、非腫瘍-FEA-DCIS-IDC 移行における Tn-MUC1 発現状態と細胞内局在の変化を評価した。Tn-MUC1 の細胞内局在については免疫蛍光二重染色による確認を行った。更にヌードマウスへ乳癌細胞株 MDA-MB-231 を移植した担癌動物モデルを用い、Tn-MUC1 抗体 (SN102) の抗腫瘍効果を検討した。

【結果】

TMAを用いた免疫組織化学的手法によるArea of under curve (AUC)値は、Tn-MUC1の全陽性反応(細胞質と細胞膜の反応)と細胞質陽性反応を対象とした評価結果で最も高く(いずれもAUC=0.95)精度の高さが確認された。ROC曲線から得られた至適カットオフ値の特異度は、MUC1が45.6であるのに対しTn-MUC1は97.5と高値であった。Whole sectionを用いたmulti-lesion解析により、Tn-MUC1の細胞質におけるHスコアは非腫瘍-FEA-DCIS-IDCの各段階を追って漸増した(Hスコア平均値;非腫瘍 12.1, FEA 58.4, DCIS 94.8, IDC 102.4)。これらの検討の中で、Tn-MUC1は、FEAやDCISでは細胞膜と細胞質に、IDCでは細胞質に発現していた。臨床病理学的因子との関連性の検討により、Tn-MUC1陽性は、ホルモン受容体陽性/HER2陰性/低増殖能タイプでは予後良好な傾向を示し、高増殖能の乳癌において有意な予後不良因子であった(OS ; p=0.0020, DFS ; p=0.0436)。ヒト乳癌細胞株を移植した担癌マウスモデルにおいて、Tn-MUC1抗体 (SN102) の投与による部分的腫瘍縮小効果が観察された。

【考察】

Tn-MUC1抗体の乳癌に対する特異性は高く、診断マーカーとしての有用性が明らかとなった。Tn-MUC1抗体の陽性反応が現在推定されている乳癌発生過程の早期から出現することから、Tn-MUC1抗体が乳癌の発生過程におけるTA-MUC1発現の意義を解析するためにも、前癌病変の病理組織学的鑑別の補助診断ツールとしても、有用な抗体であることが示された。更にTn-MUC1が、現在推定されている乳癌発生過程の早期では細胞膜と細胞質に発現し、浸潤癌の段階では細胞質に蓄積する現象が明らかとなった。臨床病理学的因子との検討により、乳癌はTn-MUC1発現意義が異なるヘテロな集団である可能性が示唆された。更にTn-MUC1の治療標的としての有用性、Tn-MUC1抗体を用いた治療応用の可能性が示された。

【結論】

本研究は、Tn-MUC1 抗体 (SN102) が、TA-MUC1 のひとつである Tn-MUC1 の局在変化や性質を評価する上で有用なツールであることを明らかにした。同抗体により認識される Tn-MUC1 が、乳癌の診断や治療への有用性が期待される有望な分子であることを示した。加えて、これまで難しいとされてきた組織細胞検体での MUC1 上の糖鎖構造変化が可視化できることを初めて示した。MUC1 の質的量的変化を観察することが、乳癌の発生進展過程の本態の解明に寄与する可能性が示唆された。