

学位論文の内容の要旨

専攻	機能構築医学	部門	医用工学
学籍番号	12D708	氏名	堀江 亮佑
論文題目	Apoptosis and anti-tumor effects induced by the combination of an mTOR inhibitor and an autophagy inhibitor in human osteosarcoma MG63 cells		

(論文要旨)

【緒言】

オートファジーが悪性腫瘍細胞の self defence mechanism としてその進展に働くのか、それとも細胞死のメカニズムとしてその抑制に働くのかという議論には未だ決着がついていない。しかし最近では mTOR 抑制剂によるオートファジーの誘導は、腫瘍細胞の防御反応として細胞自ら誘導しており、このオートファジーを抑制することで、アポトーシスが誘導され、強い抗腫瘍効果を発揮するとの報告が散見されている。本研究では抗癌剤などへの暴露に対する防御反応としてオートファジーが誘導され、オートファジー誘導阻害により抗腫瘍効果を増強できるのではないかと考え、ヒト骨肉腫細胞株において検討した。

【方法】

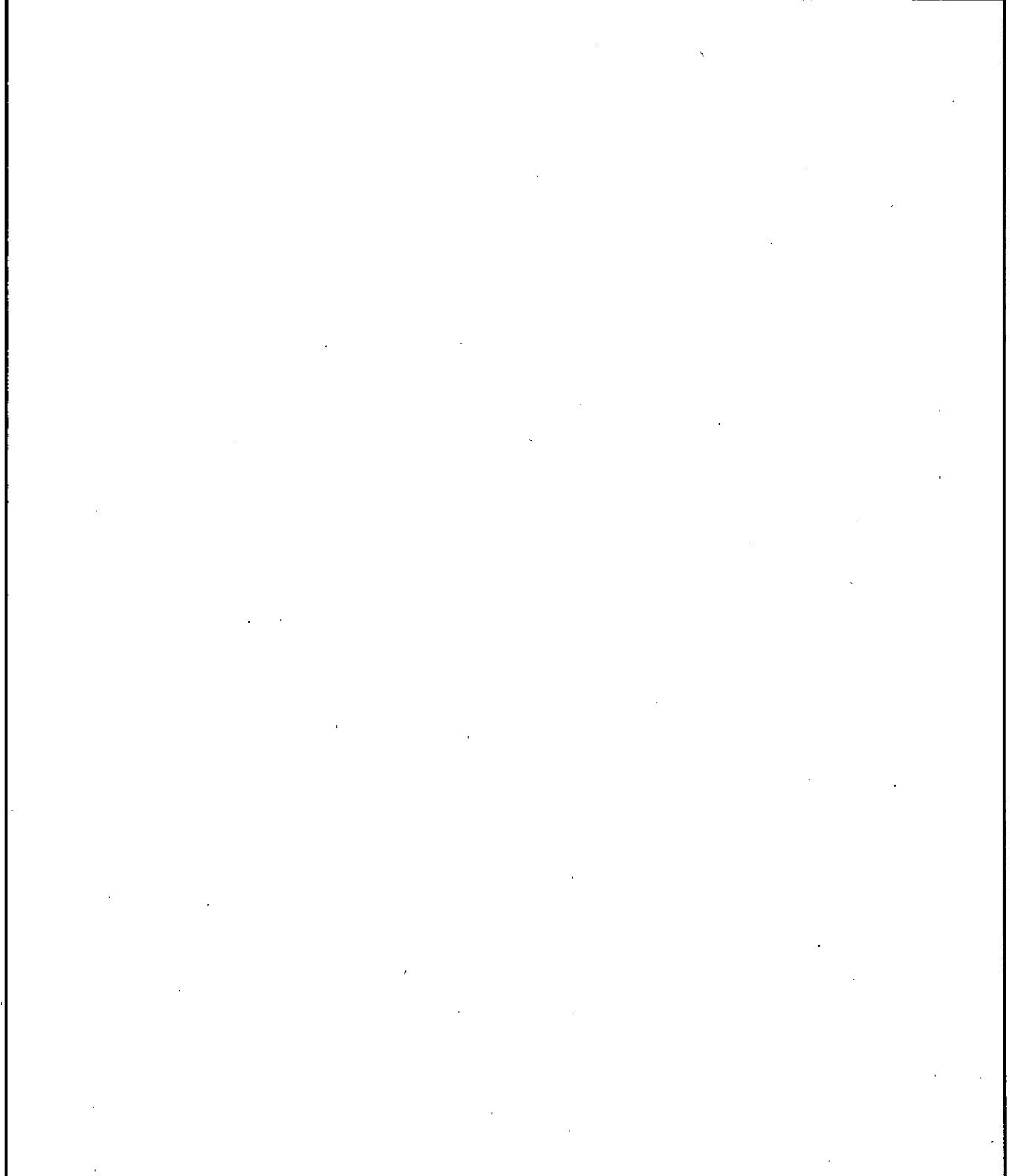
使用細胞株は骨肉腫細胞株として MG63 細胞を用いた。使用薬剤としては、選択的 mTOR 抑制剂として Rapamycin を、オートファジー抑制薬として Spautin-1 (Specific and potent autophagy inhibitor-1) を使用し、選択的 mTOR 抑制剂単独とオートファジー抑制薬併用による抗腫瘍効果の評価を MTS assay にて行った。次いで Western blot により、mTOR 経路の蛋白発現と、リン酸化の抑制を評価した。オートファジー及びアポトーシスは Western blot 及び形態学的にも評価した。vivo ではマウスの背部皮下に MG63 細胞を植え、2 週間後に腫瘍形成を確認後、Rapamycin を 8mg/kg、Spautin-1 を 40mg/kg、週 5 回 4 週間にわたり腹腔内投与し、1 週間ごとに腫瘍の体積を測定した。

【結果】

MTS assay では mTOR 抑制剂単独による抗腫瘍効果が確認され、オートファジー抑制薬を併用することで、抗腫瘍効果が増強した。Western blot では、Rapamycin の投与により用量依存性に mTOR 経路のリン酸化抑制と、オートファジーを示す LC-3 II の発現増加および p62/SQSTM1 の発現低下を認めた。また、Rapamycin および Spautin-1 の併用によりアポトーシスを示す cleaved PARP の発現の増強を認めた。形態学的評価でも Rapamycin によるオートファジーと Spautin-1 併用によるアポトーシスの増強を確認した。vivo では control 群・spautin-1 単独投与群と比較して、Rapamycin 単独投与群・Rapamycin+Spautin-1 投与群では腫瘍体積は有意に小さく、著名な抗腫瘍効果を認めた。

【考察】

本研究では、ヒト骨肉腫細胞株において、RapamycinがmTOR経路のリン酸化を抑制することでオートファジーを誘導し、さらにラパマイシンによるアポトーシスがSpautin-1により増強されることを確認した。この結果から、mTOR経路が、細胞の生存・増殖に重要な役割を果たしており、そのmTOR経路を抑制することで、腫瘍細胞の防御反応としてオートファジーが誘導され、これを抑制することでアポトーシスが誘導される結果、強い抗腫瘍効果が得られると考えられた。骨肉腫の化学療法において、今後はオートファジーの抑制を追加することで抗腫瘍効果が高まり、これによる治療成績の向上が期待される。オートファジーの抑制が新たな治療戦略の一手法となる可能性がある。



掲載誌名	International Journal of Oncology			第48巻、第1号
(公表予定) 掲載年月	2015年11月	出版社(等)名	Spandidos Publications	
Peer Review	<input checked="" type="radio"/> 有		<input type="radio"/> 無	

(備考) 論文要旨は、日本語で1, 500字以内にまとめてください。