悪性中皮腫について

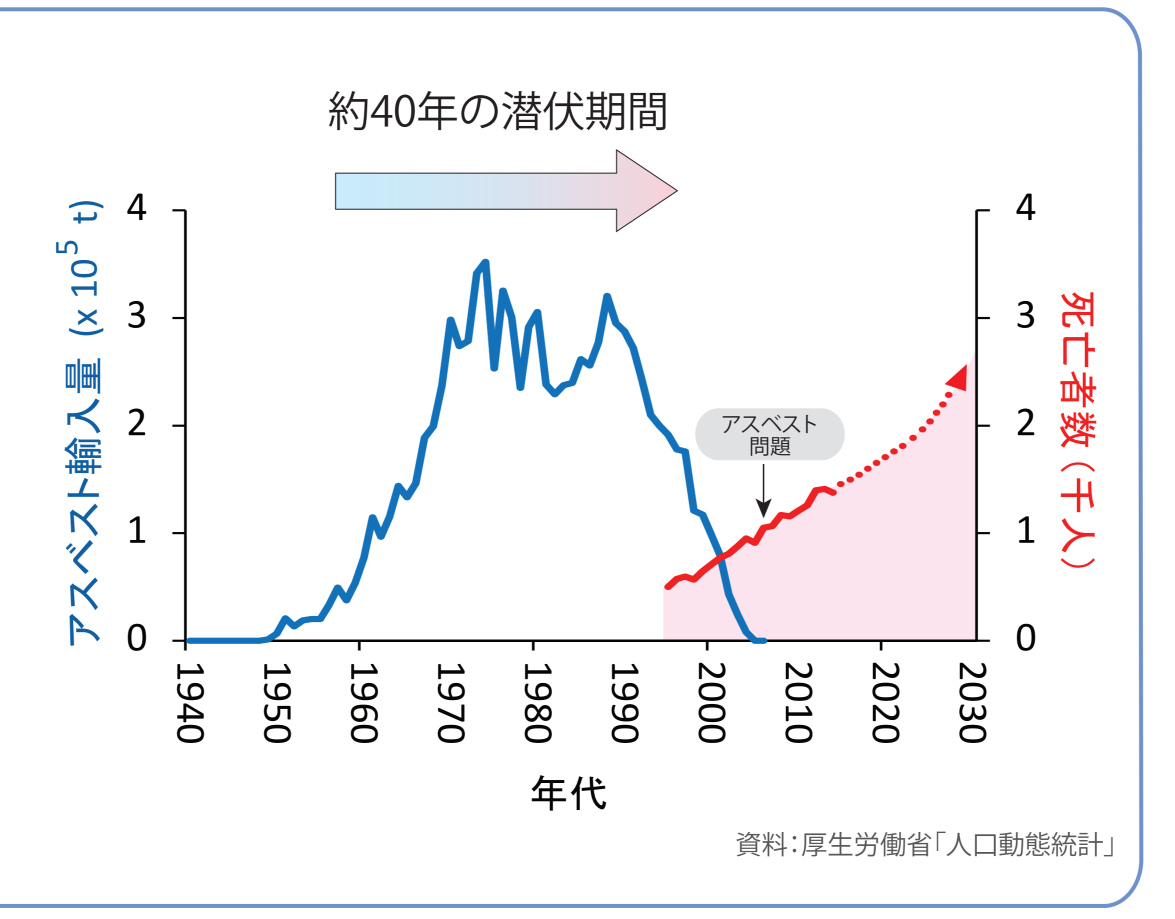
愛知県がんセンター研究所・分子腫瘍学部では、「悪性中皮腫」と呼ばれるがんに着目し、その発症原因の解明や、新たな診断・治療法の確立を目指して日々研究しています。

悪性中皮腫の主な原因は、アスベスト(石綿)の吸入であることがわかっています。アスベストは現在使用されていませんが、過去に建てられた多くの建造物においていまだアスベストが残っており、2011年の東日本大震災でも、復旧工事において飛散するアスベストが問題となりました。悪性中皮腫は難治性の疾患であるため、新しい治療法の早期開発が期待されています。

アスベスト曝露からがん発症にいたるまで

日本では1970年代にアスベストの輸入が ピークとなり、2000年代初頭まで輸入されて いました(右図、青線)。アスベスト曝露から 中皮腫発症までの潜伏期間は非常に長く、 現在、年間約1400人の方が新たに悪性中皮 腫と診断されていますが(右図、赤線)、今後 も患者は増え続けると予想されています。

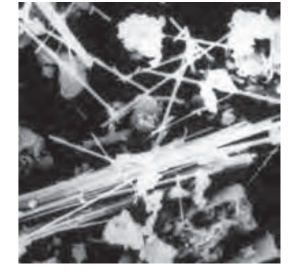
2005年、大手機械メーカーの旧神崎工場周辺でアスベストによる深刻な健康被害が発覚。これを機に、アスベスト曝露による健康被害の問題が見直された。



アスベストのかたち

アスベストは安価で断熱性に優れるため、建材等に広く使われてきました。しかしこれを吸い込むと、肺胞やその先にある胸膜に突き刺さり、中皮腫発症の原因となります。図は最も危険性の高いアスベストと言われ

るクロシドライト(青石綿)の拡大写真ですが、鋭い針のような形状をしていることがわかります。



資料: WS&H Asbestos Database

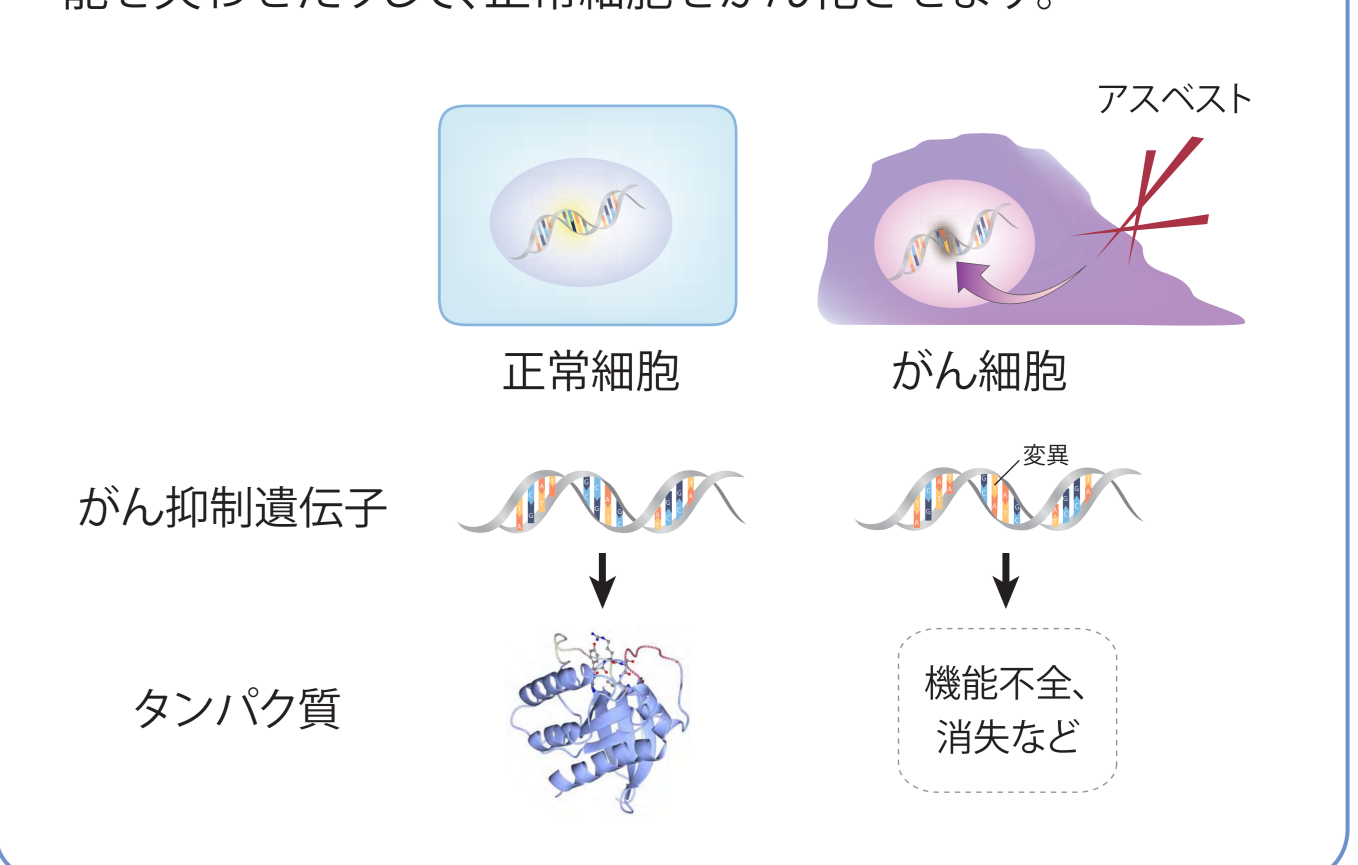
悪性中皮腫ってどこにできるの?

気管 がきてくきょうまく 臓側胸膜 胸壁 へきそくきょうまく 壁側胸膜 胸膜腔 | 上本卓日ら 「悪性中皮腫の治療をご理解いただくために」

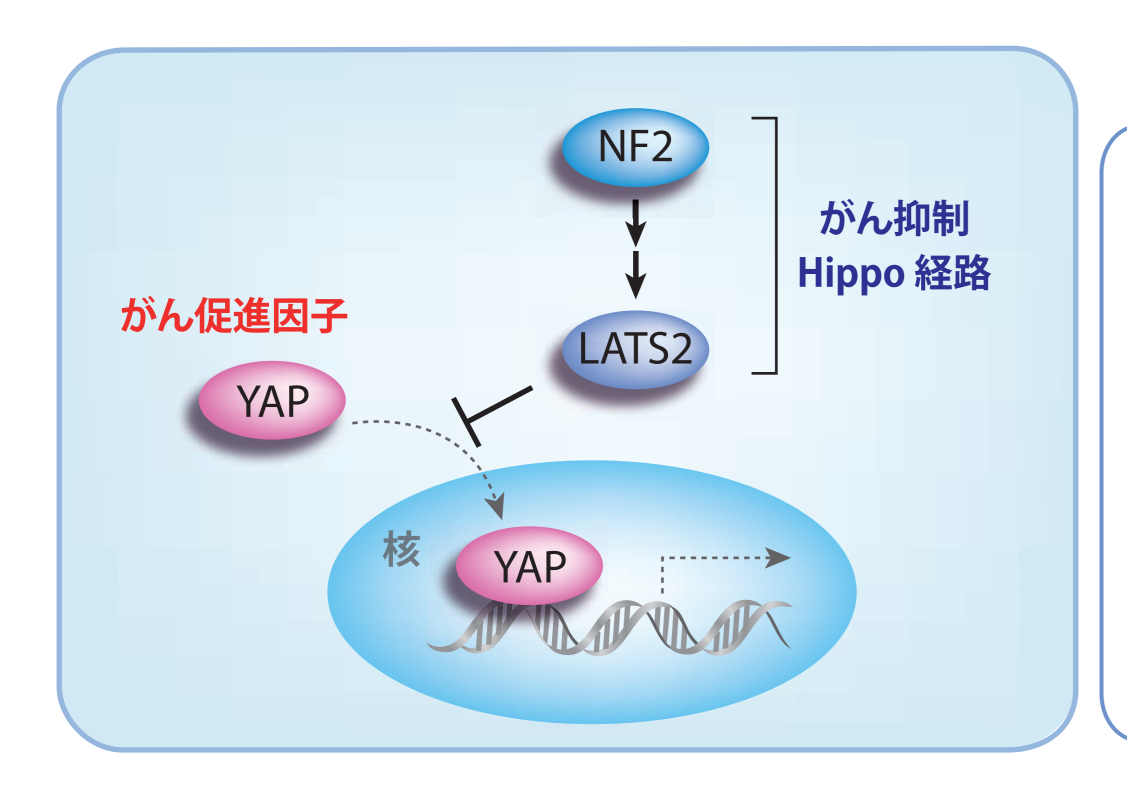
肺、心臓、および胃腸・肝臓などの臓器は、それぞれ、胸膜・心膜・腹 膜という膜に覆われています。胸膜・腹膜は図のように二重膜を形成 し、袋状に閉じた空間を形成しています。これらの膜の表面は「中皮 細胞」で覆われており、この中皮細胞ががん化することで中皮腫とな ります。アスベストを吸入すると、気管を通って肺、および胸膜に突き 刺さり、長い年月を経て悪性胸膜中皮腫を発症しやすくなります。

遺伝子の異常とがんの発症

アスベストに曝露された中皮細胞では、その遺伝子に変異が蓄積し、やがてがん細胞へと変貌していきます。悪性中皮腫細胞の遺伝子を調べると、がんを抑える働きを持つ遺伝子(がん抑制遺伝子)に変異が多く見られることがわかってきました。これらの変異は、がん抑制遺伝子の情報をもとに作られるはずのタンパク質を作れれなくしたり、タンパク質の機能を失わせたりして、正常細胞をがん化させます。



これまでの研究成果とこれからの取り組みについて



悪性中皮腫とHippo経路

悪性中皮腫では、がん抑制遺伝子の1つである NF2 (神経線維腫症2型の原因遺伝子) に高頻度の変異が見られることを当研究部で明らかにしています。また、NF2遺伝子産物 によって活性化するLATS2やその他因子の遺伝子にも変異が見られることを見出してい ます。これら一連の因子は「Hippo(ヒッポ)経路」と呼ばれ、この経路の異常はYAPという がん促進因子を活性化させることで、悪性中皮腫の発症を誘導すると考えられています。

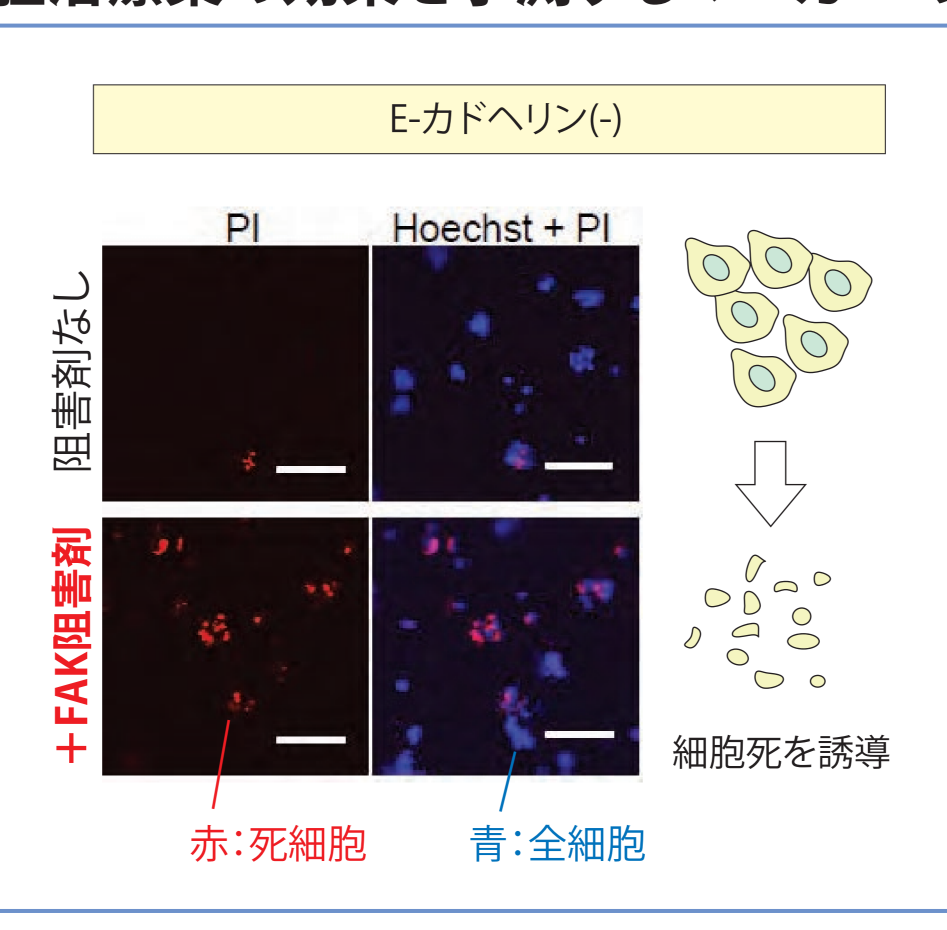
私たちは現在、Hippo経路等に異常を持つ悪性中皮腫細胞に対して有効な新規薬剤 の探索を進めており、その研究の一部をここでは紹介させていただきます。

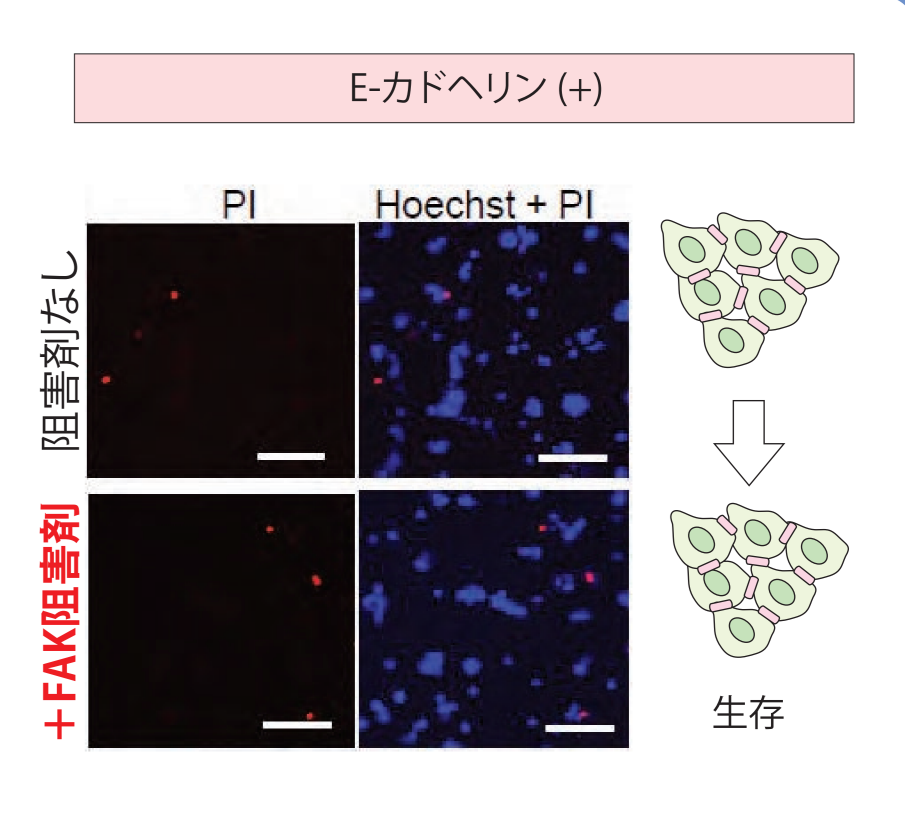
①悪性中皮腫治療薬の効果を予測するマーカーの発見

私たちは悪性中皮腫の治療効果が期待され ているFAK阻害剤について、その有効性を検討 しました。その結果、NF2遺伝子に変異を持つ 悪性中皮腫細胞のうち、E-カドヘリンというタ ンパク質を持たない細胞に対してFAK阻害剤 が顕著な効果を示すことを明らかにしました。 E-カドヘリンは悪性中皮腫に対するFAK阻害 剤の治療効果を予測するバイオマーカーとな りうると期待されます。

※本研究の背景、研究内容と成果の詳細については、 愛知県のホームページからも閲覧することが可能です。

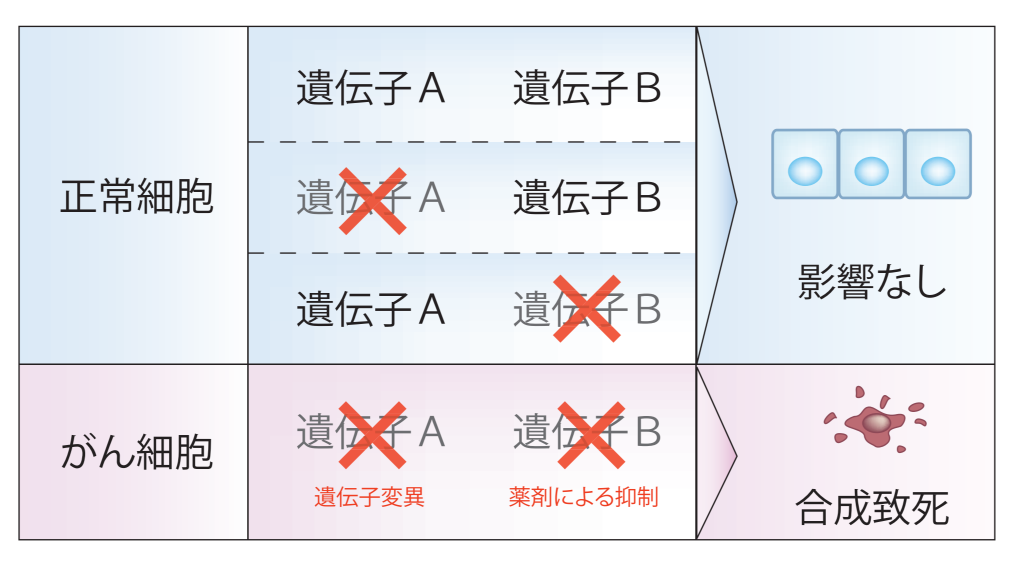






②合成致死性を利用した分子標的薬の開発

正常細胞では、ある遺伝子Aが機能 しなくても、遺伝子Bがその機能を補て んすることで、細胞が正常に機能する ことがあります。しかし、遺伝子Aに加 えて遺伝子Bの機能まで抑制されると 、細胞は正常に機能できず死に至りま す。これを「合成致死」と呼びます。悪性 中皮腫細胞では、すでにNF2などの一 部の遺伝子に変異があり、機能してい ません。そこで、合成致死を誘導できる ような遺伝子Bを見つけ、その機能を薬 剤で抑制できれば、がん細胞だけを攻 撃する理想的な抗がん剤となることが 期待できます。私たちは現在、合成致 死性を利用した新しい分子標的薬の 探索に取り組んでいます。



資料: Hühn et al., Swiss Med Wkly, 2013 より改変



研究室メンバー

好孝 部長: 関戸

研究員:

村上(渡並)

優子

龍洋

向井 智美

佐藤

山岸 良多 奥田 真帆

長谷川 郁恵 非常勤職員: 美和子 リサーチレジデント: 遥菜 池田

技師:



研究室ホームページ http://www.pref.aichi.jp/cancer-center/ri/01bumon/ 03bunshi_shuyo/index.html

