厚生労働科学研究費補助金 (化学物質リスク研究事業) 分担研究報告書

大腸を標的とする中・短期発がんモデルの開発に関する研究

研究分担者 吉見 直己 琉球大学大学院医学研究科・腫瘍病理学講座 教授

研究要旨

大腸粘膜における発がん試験の指標として、前がん病変の病理組織学的な意義を、ラット DMH 大腸発がんモデルで経時的に検討した。その病理組織像の推移から,従前より前がん病変と考えられている変異陰窩巣(aberrant crypt foci; ACF)よりも早期から粘液染色で陰性の粘液枯渇陰窩巣(mucin-depleted foci; MDF)が腺腫ないし腺がんに類する所見の有無を多くのヒト消化管病理を専門とする病理医に診断要請する予定である。長期実験での腫瘤形成を指標とするのでなく、中・短期での大腸発がん試験法として大腸粘膜での MDF を組織学的に検索する代替法の可能性を模索する予定である。

A.研究目的

ヒト大腸発がん過程において、腺腫・癌連鎖仮説で 説明がつかない平坦型大腸癌が最近注目されている。 動物モデルでみられる mucin-depleted foci (MDF)は 平坦型の前がん病変の可能性がある。そのため、従前 から動物モデルでの前がん病変として認識され、発が ん予測バイオマーカーとして利用されている aberrant crypt foci (ACF)との病理組織学的な経時的な変化に関 して検討し、本研究目的である中短期での発がん試験 への利用の可能性を検討した。

B.研究方法

4 週齢の F344 ラットに対し、発癌剤 azoxymethane (AOM; 15 mg/kg 体重)を投与して大腸発がんを誘発し、5、7、10 週でと殺を行い、大腸粘膜表面における前がん病変に関して検討した。メチレンブルー染色によって大腸変異巣 aberrantcrypt foci (ACF)ないしアルシアンブルー染色で粘液涸渇巣 mucin-depleted foci (MDF)を個々に観察し(図1)、その後、大腸粘膜に対し水平に薄切したパラフィン包埋組織標本を作製した。大腸粘膜組織標本を旧染色で確認した後、スライドガラスデジタル化装置(バーチャルスライド)により組織標本画像をデータベース化し、インターネットでの観察・閲覧可能の状態を構築した。このバーチャルスライド組織標本を本研究班の病理医に依頼診断してもらい、回答をアンケート形式で募った。

(倫理面への配慮)

倫理面の配慮については、琉球大学動物実験施設の 実験動物委員会から動物実験の許可を得、動物実験指 針を遵守して行い、動物愛護に十分に配慮した。

C.研究結果

5週目の採取標本において、大腸粘膜表面の観察にて ACFの出現を確認し、同じ領域での組織標本の回答結果 は腫瘍性(腺腫)47.4%、過形成病変26.7%、炎症性病 変21.1%、病変特定不可15.8%であった。MDFでは、 腫瘍性(腺腫)20%、過形成病変33.3%、炎症性病変 20%、病変特定不可 26.3%であった(図 2)。7週目の採材標本において、ACFでは腫瘍性(腺腫)12.5%、過形成病変 75%、炎症性病変 12.5%であった。MDFでは、腫瘍性(腺腫)38.5%、過形成病変 46.2%、炎症性病変 0%であった(図 3)。10週目の採取標本において、ACFでは腫瘍性(腺腫)54.5%、過形成病変 18.1%、炎症性病変 9%、病変特定不可 18.1%であった。MDFでは、腫瘍性(腺腫)77.7%、腫瘍性(癌腫)16.6%、過形成病変 5.5%、炎症性病変 0%であった(図 4)。結果として、前がん性病変と考えられている ACFや MDFでも早期腫瘍性病変として病理組織診断が可能であると考えられた。特に 10週の MDF の判定では、腫瘍性と診断される一致率が 90%を越えており、発がん性試験として利用できると思われる。

D . 考察

各臓器別で早期癌病巣を特定できる中短期モデルの開発を目標に進行しているが、大腸では比較的多くの前がん病変が知られており、特に ACF は従前より、がんの化学予防のバイオマーカーとしても利用されるとともに、ヒトにおいても動物で提唱された前がん病変の存在が大腸癌の内視鏡的なマーカーとして認識されている。加えて、MDF は中期(10週)では腫瘍性と病変として認識される率が 9割以上であった。そのため、これらの早期の病理組織学的検索は発がん性試験として充分に利用できると考えられた。

E . 結論

大腸発がん試験の代替法として、全大腸粘膜での病 理組織学的検索を施行することで、肉眼的な検出でき ない微小病変の早期病巣の有無の検出方法のシステム 化を提唱できると考えている。

F.研究発表

- 1. 論文発表
- 1) Sakai E, <u>Yoshimi N</u> et al. Identification of preneoplastic lesions as mucin-depleted foci

- in patients with sporadic colorectal cancer. Cancer Sci. 103: 144-149, 2012.
- 2) Cui C, <u>Yoshimi N</u> et al. The pre-neoplastic lesion, mucin-depleted foci, reveals as *de novo* high-grade dysplasia in rat colon carcinogenesis Oncology Reports, 27: 1365-1370, 2012.
- 2. 学会発表 特になし。

G.知的所有権の取得状況

- 1. 特許取得 該当なし。
- 2. 実用新案登録 該当なし。
- 3. その他 該当なし。

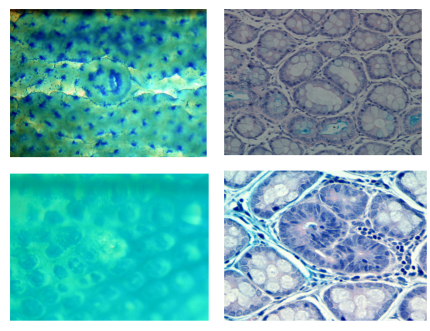


図 1 ACF(上段)と MDF(下段)

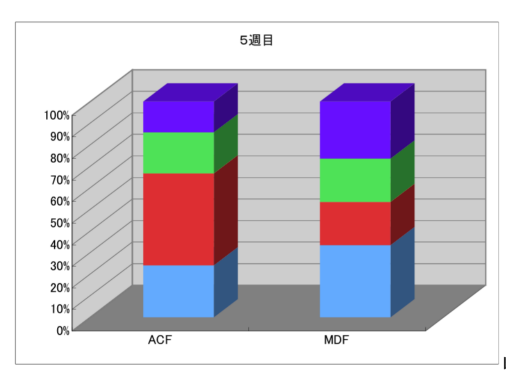
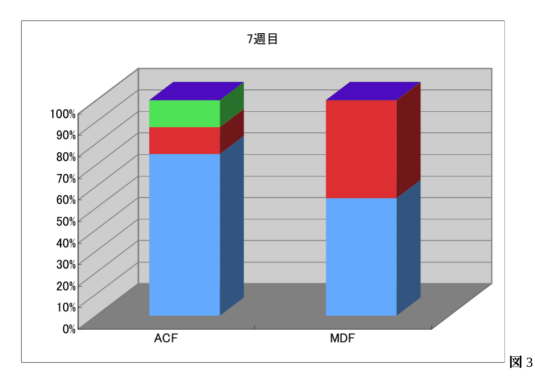


図 2



10週目
100%
80%
40%
ACF MDF

図 4



図 2-4. 前がん病変(ACF と MDF)の組織学的診断の各週でのまとめ