

201313034B

厚生労働科学研究費補助金

第3次対がん総合戦略研究事業

遺伝子多型解析による乳癌ホルモン療法の有効性
及び副作用予測診断システムの確立

平成23年度～25年度 総合研究報告書

研究代表者 前 佛 均

平成26(2014)年3月

厚生労働科学研究費補助金
第3次対がん総合戦略研究事業

遺伝子多型解析による乳癌ホルモン療法の有効性
及び副作用予測診断システムの確立

平成23年度～25年度 総合研究報告書

研究代表者 前 佛 均
平成26(2014)年3月

目 次

I. 総括研究報告	1
遺伝子多型解析による乳癌ホルモン療法の有効性 及び副作用予測診断システムの確立	
前佛 均 (添付資料：解析結果関連スライド)	
II. 研究成果の刊行に関する一覧表	21
III. 研究成果の刊行物・別刷	29

I. 總合研究報告

厚生労働科学研究費補助金（第3次対がん総合戦略研究事業）
(総合) 研究報告書

遺伝子多型解析による乳癌ホルモン療法の有効性及び副作用予測診断システムの確立

研究代表者 前佛 均 札幌医科大学・道民医療推進学講座 特任講師

研究要旨

乳癌内分泌療法は効果的な治療法であるが、十分な薬剤効果が認められない症例も少なくない。本事業ではタモキシフェン治療の反応性と同薬剤の代謝酵素である CYP2D6 の遺伝子型などとの関係を検討し遺伝子診断による効果的な乳癌ホルモン療法を開発し乳癌再発率・死亡率の低下を目指す。

研究分担者

平田 公一・札幌医科大学・教授
中村 清吾・昭和大学・教授

A. 研究目的 :

本研究ではタモキシフェン適応症例を対象とし、CYP2D6など後ろ向き試験の結果からタモキシフェンの有効性・副作用と関連する可能性が強い遺伝子多型について前向きに検証することで、臨床応用可能なタモキシフェン有効性診断、副作用診断システムの確立を目標とする。術前ホルモン治療が行われる症例を対象に血液検体より抽出されたゲノムDNAを用いてCYP2D6などのgenotypeを行い、治療反応性との関係を前向きに検討する。

B. 研究方法 :

ホルモン受容体陽性乳癌を対象に術前タモキシフェン療法を行い、Ki-67値や組織学的効果とCYP2D6遺伝子型（患者血液由来）などとの関係を検討する。

（倫理面への配慮）

本研究は、札幌医科大学臨床研究審査委員会の承認を得て実施し、臨床検体の取り扱いについては同委員会の指針に従って行った。（承認番号 24-37）分担研究者・本試験参加医療機関の担当医師は乳がんであることを患者に伝えた後から、治療を開始するまでの期間で本試験の説明を行っている。本試験への参加につき即答を求めるることはせずに十分に考える時間的猶予を与え、患者本人の独断では決めかねる様子であれば、周囲の近親者や場合によっては他の医師との相談の後、本試験参加の有無を決めることができることを説明している。タモキシフェン治療を開始すべき時点において本研究への参加の有無について、分担研究者・本試験参加医療機関の担当医師が問い合わせるように配慮している。あくまで自由意思であることを再度説明し、不参加による患者一医師を含む医療従事者との関係に全く影響がないことを説明し、不参加を表明した場合診療録に記載

し、再度参加を求めるものないように配慮している。更に、参加者（患者）は同意後も撤回が可能であることを十分説明し、所定の同意撤回書に署名のうえ、いつでも提出できることを説明している。各医療機関において可能な限り医師が対象患者に他の検査目的で採血を要すると判断した際に、分担研究者または同医療機関の担当医師が本研究用の採血を同時に行っている。本研究における身体的な危険は5mlの採血だけであり、健康上無視できる範囲である。このほかに、本研究に参加するにあたり新たに侵襲的な検査等により身体的な不利益、危険を被る可能性はない。また参加しない場合においても治療などあらゆる事に不利益を被ることがないことを保証し、説明している。個人識別情報は、個人情報管理者により研究参加施設にて管理され、研究実施機関には情報の伝達は行われていない。個人情報管理者は、患者に対して独自のIDを付与し、病院での患者ID、患者氏名、住所、電話番号、生年月日を削除する連結可能匿名化を行っている。研究代表者は、匿名化された診療情報およびヒト由来試料（血液・乳癌切片化組織）のみを受け取っている。

C. 研究結果 :

薬剤に対する効果や副作用などの反応性には個人間で大きな違いがある。ゲノム研究が進み、薬剤反応性の個人差が遺伝暗号の違いつまり「遺伝子多型」というかたちで科学的に説明されつつある。近年急速に発展してきているゲノム研究の成果によって、効果的かつ副作用リスクの少ない治療、つまり“オーダーメイド医療”的実現が強く期待されている。乳癌に対するオーダーメイド医療（個別化治療）の一つとして、従来よりホルモンレセプター陽性乳がん症例を対象とした抗エストロゲン剤「タモキシフェン」治療が有効であるとされ現在も日常診療において多用されている。タモキシフェンは生体内でCYP2D6 (Cytochrome P450 family 2 subfamily D polypeptide 6)という代謝酵素によって代謝を受けて活性代謝物エンドキシフェンに変換され乳癌細胞の増殖を抑制することが知られている。しかし、CYP2D6には多くの遺伝子多型が存在し、特に正常型

に比べ、遺伝子多型によってはタモキシフェンの代謝活性能が減弱してしまったり、ほとんど消失してしまったりすることが明らかにされている。本研究は、これまで我々を含む多数の研究グループがCYP2D6のgenotypeとタモキシフェンの治療効果の間に有意な関連を見いだし報告している事実を踏まえ、これらの遺伝子多型解析結果の妥当性について前向き臨床試験による検証を行うことによって、その臨床的実用性を確認することを目的として開始された。

CYP2D6の遺伝子型とタモキシフェン治療効果の間の有意な関連を証明し、CYP2D6の遺伝子型に応じたタモキシフェンの投与量調節や適切な薬剤の選択を行うことで、有効な治療につながるのかを証明するための現実的な前向き臨床試験デザインについて研究分担者・協力者と議論を続けた。その結果、本研究ではタモキシフェン治療後の予後と強い関連があることが知られているKi-67 Labeling Indexの低下率とCYP2D6 genotypeとの関連性を検討するのが現実的かつ短期間で結果が得られる研究デザインであると判断した。術前タモキシフェン治療症例を対象に多施設共同研究として開始された本研究は、現在国内14施設、海外2施設が参加している（札幌医科大学外科学第一講座、札幌乳腺外科クリニック、東札幌病院、ことに乳腺クリニック、広域紋別病院、弘前市立病院乳腺科、埼玉県立がんセンター乳腺外科、日本医科大学乳腺外科、昭和大学医学部乳腺外科、横浜市立大学附属市民総合医療センター乳腺甲状腺外科、横浜市立みなと赤十字病院乳腺外科、聖マリアンナ医科大学乳腺外科、相良病院乳腺科、中頭病院乳腺科、Cancer Science Institute of Singapore, National University of Singapore, Tan Tock Seng Hospital in Singapore）登録症例数は218症例に達し、目標例数の70%以上が試験登録済みである。

これまでに本試験に登録された症例において得られた情報を用いて随時解析を行っている。主要評価項目であるCYP2D6 genotypeと治療前後における乳がん組織のKi-67 labeling index変動の関係については、CYP2D6のgenotypingおよびKi-67 Labeling Index測定が終了し、乳がん組織におけるがん細胞数が1,000以上で、臨床情報を有する69例を対象に解析を行った。それぞれの結果について以下に項目別に記す。

① CYP2D6 Genotype 頻度

*1/*1: 32.9%, *1/*10: 37.3%, *1/*14: 0.6%, *1/*18: 0.6%, *1/*21: 0.6%, *1/*41: 0.3%, *1/*5: 8.7%, *10/*10: 14.3%, *10/*10-*10: 0.6%, *10/*5: 1.2%, *21/*5: 0.6%であった。

② CYP2D6 アレル頻度

*1: 58.1%, *10: 34.2%, *5: 5.3%, *41: 1.2%, *21: 0.6%, *14: 0.3%, *18: 0.3%であった。これまで報告されてきた大規模日本人集団を用いた際のgenotype頻度、アレル頻度とほぼ同様の結果を示した。

③ 臨床病理学的因素

閉経状況は閉経前:後=43.4%:56.6%であり、日本人乳がん患者の割合とほぼ同等であった。clinical stageはStage 1または2が95%を占めた。平均術前タモキシフェン内服期間は21.5日で組織学的効果はGrade1:2:3=57.4%:37.7%:4.9%であった。副作用（hot flash）は中等度：軽度：なし=78.3%:19.2%:2.5%であった。超音波による腫瘍径は治療前後の2方向測定の結果、治療前：後の平均値がそれぞれ242.0:174.5(mm²)で有意差を認めなかった。術式別では乳房温存術が64.8%、乳房全摘術は35.2%の症例に施行された。

④ Ki-67 Labeling Index

1. 生検検体（術前タモキシフェン治療前）におけるLabeling Index中央値は11.3%、手術摘出標本（術前タモキシフェン治療後）では5.6%を示し、2-4週の術前タモキシフェン治療により有意なKi-67 labeling indexの低下を認めた(P=0.0012)。またKi-67の平均減少率は41.5%であった。タモキシフェン治療前の乳がん組織においてKi-67 labeling indexが10%以上の症例だけに注目すると、治療前のLabeling Index中央値は23.8%、治療後では10.5%を示し、タモキシフェン治療により有意なKi-67 labeling indexの低下を認め(P=0.0003)、Ki-67の平均減少率は54.9%であった。一方、治療前Ki-67 labeling indexが10%未満の症例だけに注目すると、治療前のLabeling Index中央値は6.5%、治療後では3.3%であり(P=0.11)、Ki-67の平均減少率は39.1%に低下し、Ki-67高値のがん組織で治療による低下率が高い傾向を認めた。

⑤ CYP2D6 genotypeとKi-67 Labeling Indexの関係

CYP2D6 *1を酵素活性正常型（wt）、CYP2D6 *10, *5, *14, *18, *21, *41を酵素活性低下・消失型(*V)アレルとして、CYP2D6 wt/wt、wt/*V、*V/*Vの3 genotypeとKi-67 Labeling Index低下率との関係を検討した。前述の基準を満たす69例全例を用いて検討した結果、CYP2D6 wt/wtおよびwt/*Vの群に比べてCYP2D6 *V/*V群でタモキシフェン治療後のKi-67低下率が低い傾向を認め、CYP2D6活性低下により治療効果が減弱する可能性が示唆された(P=0.08)。この傾向は、治療前乳がん組織におけるKi-67 labeling indexが10%未満および10%以上の症例に限定した場合もほぼ同様の傾向を認めた。今後すでに登録されている症例のCYP2D6 genotype情報、Ki-67 labeling index情報を明らかにしていくことにより、統計学的有意差が認められる可能性が示唆された。

また、マンモグラフィ検診で見つけている一定の割合の非浸潤癌は将来浸潤癌に移行しない可能性が指摘されている。非浸潤癌を同定できれば、将来これらの非浸潤癌には手術で対応可能となるかもしれない。本研究の付随研究として浸潤癌に移行しない非浸潤癌を予測できる可能性のあるバイオマーカー（オンコタイプDCISなど）を検索し、これにより診断精度を向上させ、効果的な検診の導入と乳癌再発率・死亡率を低下させ、労働人口

の確保につなげることを目的として、検討を行った。

術前の針生検で非浸潤癌と診断された検体を用いてオンコタイプ DCISを測定し、DCISスコアと手術検体における浸潤傾向とに相関を認めるか検証したが、微小浸潤の有無とDCISスコアの間には関連を見出せなかった。オンコタイプDCISは非浸潤癌の乳房内再発予測するマーカーとして開発された。今回は少數例での検討であったが、残念ながら非浸潤癌の浸潤癌への移行は予測は困難であった。

D. 考察 :

CYP2D6 genotypeがタモキシフェン治療効果を予測するうえで有用なマーカーとなるのかどうかを検証した後ろ向き研究の結果は世界中の研究者により報告されているが、現在もなお controversial な状態である。タモキシフェンの薬理遺伝学に関する国際共同研究として、米国 Mayo Clinic を中心に7カ国 20 施設からなる International Tamoxifen Pharmacogenomics Consortium (ITPC) が存在するが、このコンソーシアムにおいて約5,000例のタモキシフェン治療症例を集積してメタ解析を行った結果が公表された。この中で、適切な解析試料を用いること(正常細胞の遺伝情報)、治療期間や治療内容(タモキシフェン単剤治療)の統一、そして欠損型なども含めCYP2D6 genotypingを十分かつ正確に行なう上で解析を行うことにより、CYP2D6 genotypeとタモキシフェン治療効果に強い関連が存在することが示された(4.発表論文8)。本前向き臨床試験によりCYP2D6 genotypeとタモキシフェン治療効果の間に有意な関連が見出された場合、CYP2D6のgenotypeがタモキシフェン治療効果の有用なマーカーとなることが証明され、その臨床応用が更に強く期待されるものと考えられる。また我々が行ってきた候補遺伝子解析、ゲノムワイド関連解析(GWAS)の結果、タモキシフェン治療効果マーカーの有望な候補として ATP-Binding Cassette Sub-Family C(ABCC2)遺伝子上のSNP(rs3740065)およびChromosome 10 Open Reading Frame 11(C10orf11) 遺伝子上の SNP (rs10509373) が同定された。今後、CYP2D6 遺伝子のみならず、これらのSNPについても前向き試験による検証が得られた場合、更にタモキシフェンの治療効果が正確に予測可能となり、より適切な乳がんホルモン剤治療が可能になるものと考えられる。

タモキシフェン内服後の血中活性本体(エンドキシフェン)濃度はCYP2D6の活性減弱型または消失型をホモまたはヘテロで持つ人(wt/*Vまたは*V/*V)では正常型ホモ(*wt/*wt)の人々に比べて有意に低下することが知られている。これまでに我々はタモキシフェン20mg/日の内服治療を行っている患者を対象にCYP2D6の遺伝子型に応じて投与量を活性減弱・消失型をホモで持つ人(*V/*V)には40mg、ヘテロ(wt/*V)には30mg、正常型ホモ(*wt/*wt)には20mgというように投与量を調節し血中エンドキシフェン濃度を比較したところ、活性減弱・消失型のホモ及

びヘテロ(wt/*V、*V /*V)の患者の血中エンドキシフェン濃度が概ねCYP2D6正常型ホモ(*wt/*wt)群の血中濃度と同程度になるまで回復することを見いたしました。本研究の解析結果によりCYP2D6 genotypeとタモキシフェンの治療効果の有意な関連が明らかとなれば、タモキシフェンによる投薬治療を開始する前にCYP2D6 genotypeを測定し、genotypeに応じた適切な投与量で治療を行うといった個別化投薬が実現可能になるものと考えられる。

乳癌ホルモン治療の有効性や副作用があらかじめ診断可能になることにより、一人一人の乳癌患者にとってより適切な治療、つまり効果的かつ副作用の少ない治療を提供することが可能になると考えられる。これにより現在本邦における悪性腫瘍の中で女性が最も罹患しやすくかつ増加傾向にある乳癌に対する根治率を高めることが期待でき、また乳癌は他の癌に比べると比較的若年者に多くみられる疾患であることから、本研究成果が臨床応用された場合、乳癌治療後の生存率向上による労働人口の確保にもつながるものと考えられる。さらに現在閉経後乳癌のホルモン治療として、薬価の高いアロマターゼ阻害剤が用いられており、平均的な投薬期間である3-5年間の同薬剤による内服治療が経済的にも困難である場合が少なくないが、本研究成果によりタモキシフェンが十分効果的であることが予測される症例に対しては安価な薬剤であるタモキシフェンを用いることにより、乳癌患者の経済的負担を軽減することが可能になるものと期待される。本邦の医療費を考慮した場合においても、現在年間約368億円の乳癌ホルモン剤治療費が使われているが、タモキシフェンの治療効果を予測し、有効な症例にのみ安価なタモキシフェンを用いた場合約253億円にまで治療費が抑制可能になるものと考えられ、年間115億円の医療費削減効果が期待される。

本多施設共同前向き臨床試験にはシンガポール国立大学も参加しており、本研究成果は我が國のみならず類似した遺伝子多型頻度を有するアジア諸国の医療経済にも影響を与え国際的な貢献にもつながるものと考えられる。

E. 結論 :

これまでの研究成果より、2週間のタモキシフェン治療によりKi-67 labeling Indexの有意な低下を認めており、タモキシフェン治療効果のsurrogate markerとして有用となる可能性が示唆された。また、CYP2D6 低活性型をホモでもつ群においてタモキシフェン治療後のKi-67低下率が低い傾向を認め、CYP2D6活性低下により治療効果が減弱する可能性が示唆された。今後、未解析である登録症例から得られたサンプル、臨床情報を用いて更なる検証を行う必要がある。

F. 健康危険情報 :

特記事項なし

- G. 研究発表 :
1. 論文発表
- 1: Chhibber A, Mefford J, Stahl EA, Pendergrass SA, Baldwin RM, Owzar K, Li M, Winer EP, Hudis CA, Zembutsu H, Kubo M, Nakamura Y, McLeod HL, Ratain MJ, Shulman LN, Ritchie MD, Plenge RM, Witte JS, Kroetz DL. Polygenic inheritance of paclitaxel-induced sensory peripheral neuropathy driven by axon outgrowth gene sets in CALGB 40101 (Alliance). *Pharmacogenomics J.* 2014 Feb 11. doi: 10.1038/tpj.2014.2. [Epub ahead of print] PMID: 24513692 [PubMed - as supplied by publisher]
- 2: Province MA, Goetz MP, Brauch H, Flockhart DA, Hebert JM, Whaley R, Suman VJ, Schroth W, Winter S, Zembutsu H, Mushiroda T, Newman WG, Lee MT, Ambrosone CB, Beckmann MW, Choi JY, Dieudonné AS, Fasching PA, Ferraldeschi R, Gong L, Haschke-Becher E, Howell A, Jordan LB, Hamann U, Kiyotani K, Krippel P, Lambrechts D, Latif A, Langsenlehner U, Lorizio W, Neven P, Nguyen AT, Park BW, Purdie CA, Quinlan P, Renner W, Schmidt M, Schwab M, Shin JG, Stingl JC, Wegman P, Wingren S, Wu AH, Ziv E, Zirpoli G, Thompson AM, Jordan VC, Nakamura Y, Altman RB, Ames MM, Weinshilboum RM, Eichelbaum M, Ingle JN, Klein TE. CYP2D6 Genotype and Adjuvant Tamoxifen: Meta-Analysis of Heterogeneous Study Populations. *Clin Pharmacol Ther.* 2013 Sep 23. doi: 10.1038/cpt.2013.186. [Epub ahead of print] PMID: 24060820 [PubMed - as supplied by publisher]
- 3: Chung S, Low SK, Zembutsu H, Takahashi A, Kubo M, Sasa M, Nakamura Y.A genome-wide association study of chemotherapy-induced alopecia in breast cancer patients. *Breast Cancer Res.* 2013 Sep 11;15(5):R81. [Epub ahead of print] PMID: 24025145 [PubMed - as supplied by publisher]
- 4: Kiyotani K, Mushiroda T, Zembutsu H, Nakamura Y. Important and critical scientific aspects in pharmacogenomics analysis: lessons from controversial results of tamoxifen and CYP2D6 studies. *J Hum Genet.* 2013 Jun;58(6):327-33. doi: 10.1038/jhg.2013.39. Epub 2013 May 9. PMID: 23657426 [PubMed - in process]
- 5: Low SK, Chung S, Takahashi A, Zembutsu H, Mushiroda T, Kubo M, Nakamura Y. Genome-wide association study of chemotherapeutic agent-induced severe neutropenia/leucopenia for patients in Biobank Japan. *Cancer Sci.* 2013 May 4. doi: 10.1111/cas.12186. [Epub ahead of print] PMID: 23648065 [PubMed - as supplied by publisher]
- 6: Noshio K, Igarashi H, Nojima M, Ito M, Maruyama R, Yoshii S, Naito T, Sukawa Y, Mikami M, Sumioka W, Yamamoto E, Kurokawa S, Adachi Y, Takahashi H, Okuda H, Kusumi T, Hosokawa M, Fujita M, Hasegawa T, Okita K, Hirata K, Suzuki H, Yamamoto H, Shinomura Y. Association of microRNA-31 with BRAF mutation, colorectal cancer survival and serrated pathway. *Carcinogenesis.* 2013 Dec 10. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 24242331.
- 7: Tanimizu N, Nakamura Y, Ichinohe N, Mizuguchi T, Hirata K, Mitaka T. Hepatic biliary epithelial cells acquire epithelial integrity but lose plasticity to differentiate into hepatocytes in vitro during development. *J Cell Sci.* 2013 Nov 15;126(Pt 22):5239-46. doi: 10.1242/jcs.133082. Epub 2013 Sep 17. PubMed PMID: 24046446.
- 8: Hashimoto K, Masumori N, Tanaka T, Maeda T, Kobayashi K, Kitamura H, Hirata K, Tsukamoto T. Zoledronic acid but not somatostatin analogs exerts anti-tumor effects in a model of murine prostatic neuroendocrine carcinoma of the development of castration-resistant prostate cancer. *Prostate.* 2013 Apr;73(5):500-11. doi: 10.1002/pros.22590. Epub 2012 Sep 19. PubMed PMID: 22996996.
- 9: Ichinohe N, Tanimizu N, Ooe H, Nakamura Y, Mizuguchi T, Kon J, Hirata K, Mitaka T. Differentiation capacity of hepatic stem/progenitor cells isolated from D-galactosamine-treated rat livers. *Hepatology.* 2013 Mar;57(3):1192-202. doi: 10.1002/hep.26084. Epub 2013 Jan 27. PubMed PMID: 22991225.
- 10: Wheeler HE, Gamazon ER, Wing C, Njiaju UO, Njoku C, Baldwin RM, Owzar K, Jiang C, Watson D, Shterev I, Kubo M,

- Zembutsu H, Winer EP, Hudis CA, Shulman L, Nakamura Y, Ratain MJ, Kroetz D, Cox NJ, Dolan ME. Integration of cell line and clinical trial genome-wide analyses supports a polygenic architecture of paclitaxel-induced sensory peripheral neuropathy. *Clin Cancer Res.* 2013 Jan 15;19(2):491-9.
- 11: Prognosis and Predictors of Surgical Complications in Hepatocellular Carcinoma Patients With or Without Cirrhosis after Hepatectomy. Mizuguchi T, Kawamoto M, Meguro M, Nakamura Y, Ota S, Hui TT, Hirata K. *World J Surg.* 2013 Mar 12. in press.
- 12: A phase II study of neoadjuvant combination chemotherapy with docetaxel, cisplatin, and S-1 for locally advanced resectable gastric cancer: nucleotide excision repair (NER) as potential chemoresistance marker. Hirakawa M, Sato Y, Ohnuma H, Takayama T, Sagawa T, Nobuoka T, Harada K, Miyamoto H, Sato Y, Takahashi Y, Katsuki S, Hirayama M, Takahashi M, Ono M, Maeda M, Takada K, Hayashi T, Sato T, Miyanishi K, Takimoto R, Kobune M, Hirata K, Kato J. *Cancer Chemother Pharmacol.* 2013 Mar;71(3):789-97.
- 13: Expression and function of FERMT genes in colon carcinoma cells. Kiriyama K, Hirohashi Y, Torigoe T, Kubo T, Tamura Y, Kanaseki T, Takahashi A, Nakazawa E, Saka E, Ragnarsson C, Nakatsugawa M, Inoda S, Asanuma H, Takasu H, Hasegawa T, Yasoshima T, Hirata K, Sato N. *Anticancer Res.* 2013 Jan;33(1):167-73.
- 14: Immunotherapeutic benefit of α -interferon (IFNa) in survivin2B-derived peptide vaccination for advanced pancreatic cancer patients. Kameshima H, Tsuruma T, Kutomi G, Shima H, Iwayama Y, Kimura Y, Imamura M, Torigoe T, Takahashi A, Hirohashi Y, Tamura Y, Tsukahara T, Kanaseki T, Sato N, Hirata K. *Cancer Sci.* 2013 Jan;104(1):124-9.
- 15: Differentiation capacity of hepatic stem/progenitor cells isolated from D-galactosamine-treated rat livers. Ichinohe N, Tanimizu N, Ooe H, Nakamura Y, Mizuguchi T, Kon J, Hirata K, Mitaka T. *Hepatology.* 2013 Mar;57(3):1192-202.
- 16: Axillary lymph node dissection in sentinel node positive breast cancer: is it necessary? Nakamura S. *Curr Opin Obstet Gynecol.* 2013 Feb 19.
- 17: Analysis of Ki-67 expression with neoadjuvant anastrozole or tamoxifen in patients receiving goserelin for premenopausal breast cancer. Iwata H, Masuda N, Sagara Y, Kinoshita T, Nakamura S, Yanagita Y, Nishimura R, Iwase H, Kamigaki S, Takei H, Tsuda H, Hayashi N, Noguchi S. *Cancer.* 2013 Feb 15;119(4):704-13.
- 18: Preoperative CT evaluation of intraductal spread of breast cancer and surgical treatment. Akashi-Tanaka S. *Breast Cancer.* 2013 Jan;20(1):21-5. doi: 10.1007/s12282-011-0306-1. Epub 2011 Dec 10.
- 19: 前佛 均, 清谷 一馬, 宇野 智子, 木村 康利, 莺田 泰誠, 光畑 直喜, 伊奈 志乃美, 鬼原 史, 山上 裕機, 平田 公一, 中村 祐輔. What's New in SURGERY FRONTIER(第77回) ゲノム医学の新情報 遺伝子解析による薬物反応性 有害事象 ゲノムワイド関連解析によるゲムシタビン副作用関連遺伝子の同定. *Surgery Frontier*(1340-5594)20卷2号 Page198-201(2013.06)
- 20: 加藤 陽一郎(岩手医科大学 泌尿器科学講座), 高田 亮, 岩崎 一洋, 小原 航, 藤岡 知昭, 前佛 均, 中村 祐輔. What's New in SURGERY FRONTIER(第77回) ゲノム医学の新情報 遺伝子解析による薬物反応性 抗腫瘍効果 浸潤性膀胱癌に対する術前化学療法 感受性予測システムの構築. *Surgery Frontier* (1340-5594) 20 卷2号 Page194-197(2013.06)
- 21: 宇野 智子, 前佛 均, 中村 祐輔. What's New in SURGERY FRONTIER(第77回) ゲノム医学の新情報 ゲノムワイド関連解析による疾病関連遺伝子の同定 子宮内膜症. *Surgery Frontier* (1340-5594)20卷2号 Page184-187(2013.06)
- 22: 中島 光子, 前佛 均. What's New in SURGERY FRONTIER(第77回) ゲノム医学の新情報 ゲノムワイド関連解析による疾患関連遺伝子の同定 ケロイド. *Surgery Frontier*(1340-5594)20卷2号 Page178-183 (2013.06)

- 23: ゲノムワイド関連解析によるジェムシタビン副作用関連遺伝子の同定、前佛 均、
清谷 一馬, 宇野 智子, 木村 康利,
蓮田 泰誠, 光畠 直喜, 伊奈 志乃美,
鬼原 史, 山上 裕機, 平田 公一,
中村 祐輔、胆と肺 (0388-9408) 34巻2号
Page143-148(2013.02)
- 24:Nyholt DR, Low SK, Anderson CA, Painter JN, Uno S, Morris AP, Macgregor S, Gordon SD, Henders AK, Martin NG, Attia J, Holliday EG, McEvoy M, Scott RJ, Kennedy SH, Treloar SA, Missmer SA, Adachi S, Tanaka K, Nakamura Y, Zondervan KT, Zembutsu H, Montgomery GW.
Genome-wide association meta-analysis identifies new endometriosis risk loci. Nat Genet. 2012 Oct 28;44(12):1355-9.
- 25: Elgazzar S, Zembutsu H, Takahashi A, Kubo M, Aki F, Hirata K, Takatsuka Y, Okazaki M, Ohsumi S, Yamakawa T, Sasa M, Katagiri T, Miki Y, Nakamura Y. A Genome-wide association study identifies a genetic variant in the SIAH2 locus associated with hormonal receptor-positive breast cancer in Japanese. J Hum Genet. 2012 Dec;57(12):766-71.
- 26: Baldwin RM, Owzar K, Zembutsu H, Chhibber A, Kubo M, Jiang C, Watson D, Eclov RJ, Mefford J, McLeod HL, Friedman PN, Hudis CA, Winer EP, Jorgenson EM, Witte JS, Shulman LN, Nakamura Y, Ratain MJ, Kroetz DL. A genome-wide association study identifies novel loci for paclitaxel-induced sensory peripheral neuropathy in CALGB 40101. Clin Cancer Res. 2012 Sep 15;18(18):5099-109.
- 27: Cha PC, Zembutsu H, Takahashi A, Kubo M, Kamatani N, Nakamura Y. A genome-wide association study identifies SNP in DCC is associated with gallbladder cancer in the Japanese population. J Hum Genet. 2012 Apr;57(4):235-7.
- 28: Kiyotani K, Uno S, Mushiroda T, Takahashi A, Kubo M, Mitsuhashita N, Ina S, Kihara C, Kimura Y, Yamaue H, Hirata K, Nakamura Y, Zembutsu H. A genome-wide association study identifies four genetic markers for hematological toxicities in cancer patients receiving gemcitabine therapy. Pharmacogenet Genomics. 2012 Apr;22(4):229-35.
- 29: Low SK, Takahashi A, Cha PC, Zembutsu H, Kamatani N, Kubo M, Nakamura Y. Genome-wide association study for intracranial aneurysm in the Japanese population identifies three candidate susceptible loci and a functional genetic variant at EDNRA. Hum Mol Genet. 2012 May 1;21(9):2102-10.
- 30: Kiyotani K, Mushiroda T, Tsunoda T, Morizono T, Hosono N, Kubo M, Tanigawara Y, Imamura CK, Flockhart DA, Aki F, Hirata K, Takatsuka Y, Okazaki M, Ohsumi S, Yamakawa T, Sasa M, Nakamura Y, Zembutsu H. A genome-wide association study identifies locus at 10q22 associated with clinical outcomes of adjuvant tamoxifen therapy for breast cancer patients in Japanese. Hum Mol Genet. 2012 Apr 1;21(7):1665-72.
- 31: Alterations in the human epidermal growth factor receptor 2-phosphatidylinositol 3-kinase- γ -Akt pathway in gastric cancer. Sukawa Y, Yamamoto H, Nosho K, Kunimoto H, Suzuki H, Adachi Y, Nakazawa M, Nobuoka T, Kawayama M, Mikami M, Matsuno T, Hasegawa T, Hirata K, Imai K, Shinomura Y. World J Gastroenterol. 2012 Dec 7;18(45):6577-86.
- 32: Treatment of pancreatic fibrosis with siRNA against a collagen-specific chaperone in vitamin A-coupled liposomes. Ishiwatari H, Sato Y, Murase K, Yoneda A, Fujita R, Nishita H, Birukawa NK, Hayashi T, Sato T, Miyanishi K, Takimoto R, Kobune M, Ota S, Kimura Y, Hirata K, Kato J, Niitsu Y. Gut. 2012 Nov 20. in press.
- 33: Zoledronic acid but not somatostatin analogs exerts anti-tumor effects in a model of murine prostatic neuroendocrine carcinoma of the development of castration-resistant prostate cancer. Hashimoto K, Masumori N, Tanaka T, Maeda T, Kobayashi K, Kitamura H, Hirata K, Tsukamoto T. Prostate. 2012 Sep 19. in press.
- 34: Heat-shock proteins as endogenous ligands building a bridge between innate and adaptive immunity. Tamura Y, Torigoe T, Kukita K, Saito K, Okuya K, Kutomi G,

Hirata K, Sato N. Immunotherapy.
2012 Aug;4(8):841-52.

Page322(2012.05)

35: Heat shock enhances the expression of cytotoxic granule proteins and augments the activities of tumor-associated antigen-specific cytotoxic T lymphocytes. Takahashi A, Torigoe T, Tamura Y, Kanaseki T, Tsukahara T, Sasaki Y, Kameshima H, Tsuruma T, Hirata K, Tokino T, Hirohashi Y, Sato N. Cell Stress Chaperones. 2012 Nov;17(6):757-63.

42: ER(+)、HER2(-)、腋下リンパ節転移陽性乳癌におけるKi67値とリンパ節浸潤の検討（会議録）沢田 晃暢、内田 諭子、繁永 礼奈、大山 宗士、鈴木 研也、榎戸 克年、広田 由子、廣瀬 正典、明石 定子、中村 清吾、日本乳癌学会総会プログラム抄録集20回 Page298 (2012.05)

36: Genome-wide analysis of DNA methylation identifies novel cancer-related genes in hepatocellular carcinoma. Shitani M, Sasaki S, Akutsu N, Takagi H, Suzuki H, Nojima M, Yamamoto H, Tokino T, Hirata K, Imai K, Toyota M, Shinomura Y. Tumour Biol. 2012 Oct;33(5):1307-17.

43: 【がん薬物治療を考える】乳癌の薬物療法（解説/特集）中村 清吾、クリニシアン (0387-1541) 59巻6号 Page504-509(2012.06)

2. 学会発表

37: A genome-wide association study identifies four genetic markers for hematological toxicities in cancer patients receiving gemcitabine therapy. Kiyotani K, Uno S, Mushiroda T, Takahashi A, Kubo M, Mitsuhashita N, Ina S, Kihara C, Kimura Y, Yamaue H, Hirata K, Nakamura Y, Zembutsu H. Pharmacogenet Genomics. 2012 Apr;22(4):229-35.

1: A replication study of a GWAS identified three genetic loci associated with clinical outcomes of patients with invasive breast cancer. Goro Kutomi, Koichi Hirata, Kazuma Kiyotani, Taisei Mushiroda, Tatsuhiko Tsunoda, Fuminori Aki, Yuichi Takatsuka, Minoru Okazaki, Shozo Ohsumi, Takashi Yamakawa, Mitsunori Sasa, Yusuke Nakamura and Hitoshi Zembutsu、第72回日本癌学会学術総会、横浜市 (2013.10)

38: Pharmacogenomics of tamoxifen: roles of drug metabolizing enzymes and transporters. Kiyotani K, Mushiroda T, Nakamura Y, Zembutsu H. Drug Metab Pharmacokinet. 2012;27(1):122-31.

2: A prospective study to examine the availability of the prediction system of Neoadjuvant Chemotherapy for Muscle Invasive Bladder Cancer. Yoichiro Kato, Hitoshi Zembutsu, Ryo Takata, Kazuhiro Iwasaki, Wataru Obara, Yusuke Nakamura, Tomoaki Fujioka、第72回日本癌学会学術総会、横浜市 (2013.10)

39: Dose-adjustment study of tamoxifen based on CYP2D6 genotypes in Japanese breast cancer patients. Kiyotani K, Mushiroda T, Imamura CK, Tanigawara Y, Hosono N, Kubo M, Sasa M, Nakamura Y, Zembutsu H. Breast Cancer Res Treat. 2012 Jan;131(1):137-45.

3: Genome-wide association studies identify different susceptibility loci for various subtypes of epithelial ovarian cancer in the Japanese population. Hitoshi Zembutsu, Pei-Chieng Cha, Akira Hirasawa, Atsushi Takahashi, Tomoko Akahane, Siew-Kee Low, Michiaki Kubo, Daisuke Aoki, Yusuke Nakamura、第72回日本癌学会学術総会、横浜市 (2013.10)

40:CYP2D6遺伝子多型によるTAM投与量調節治療、笠 三徳、清谷 一馬、筵田 泰誠、今村 知世、谷川原 佑介、細野 直哉、前佛 均、中村 祐輔、日本乳癌学会総会プログラム抄録集第20回 Page 273 (2012.05)

4: Prospective Clinical Study to Clarify the Relationship between CYP2D6 Genotype and the Therapeutic Effects of Preoperative Tamoxifen Therapy. Hitoshi Zembutsu, Seigo Nakamura, Sadako Akashi, Takashi Kuwayama, Tomoko Takamaru, Chie Watanabe, Hiroyuki Takei, Takashi Ishikawa, Soo Chin Lee, Ching Chan, Yasuaki Sagara, Ayami Matsukata, Minoru Okazaki, Hiroshi Matsumoto, Tousei Ohmura, Goro Kutomi, Hiroaki Shima,

Atsushi Watanabe, Koichi Hirata, and Yusuke Nakamura、日本人類遺伝学会 第58回大会、仙台市(2013.11)

- 5: A genome-wide association study (GWAS) of docetaxel-induced peripheral neuropathy in CALGB 90401 (Alliance). Daniel Louis Hertz, Kourous Owzar, Susan Halabi, William Kevin Kelly, Hitoshi Zembutsu, Chen Jiang, Jai Narendra Patel, Dorothy Watson, Ivo Shterev, Deanna L. Kroetz, Paula N. Friedman, John Francis Mahoney, Michael Anthony Carducci, Michael J. Kelley, Eric Jay Small, Phillip G. Febbo, Yusuke Nakamura, Michiaki Kubo, Mark J. Ratain, Howard L. McLeod. 2013 ASCO Annual Meeting.
- 6: ゲノムワイド関連解析によるタモキシフェン反応性診断、前佛 均、平田 公一、岡崎 稔、安芸 史典、高塚 雄一、大住 省三、山川 卓、笹 三徳、中村 祐輔、日本外科学会 第113回大会、福岡(2013.4)
- 7: 大動脈消化管瘻に対する治療戦略 消化器外科医の立場から、原田 敬介、栗本 義彦、中村 幸雄、前佛 均、信岡 隆幸、小柳 哲也、伊藤 寿朗、川原田 修義、樋上 哲哉、平田 公一、日本外科学会 第113回大会、福岡(2013.4)
- 8: 乳癌予後規定因子としてのhER01-L α の可能性。九富 五郎、田村 保明、久木田 和晴、里見 蘿乃、島 宏彰、亀嶋 秀和、大村 東生、鳥越 俊彦、佐藤 昇志、平田 公一。第113回日本外科学会定期学術集会：福岡(2013年4月 11-13日)
- 9: SPECT／CTによるセンチネルリンパ節の局在の検討。島 宏彰、鈴木 やすよ、里見 蘿乃、高丸 智子、九富 五郎、畠中 正光、平田 公一。第113回日本外科学会定期学術集会：福岡(2013年4月 11-13日)
- 10: 他疾患治療中に発見された乳癌の検討。島 宏彰、鈴木 やすよ、里見 蘿乃、高丸 智子、亀嶋 秀和、大村 東生、湯山 友一、九富 五郎、長谷川 匠、平田 公一。第30回日本乳癌甲状腺超音波診断会議：福島(2013年4月 20-21日)
- 11: 造影CTによる術前腋窩リンパ節評価におけるスコア化の可能性。九富 五郎、鈴木 やすよ、里見 蘿乃、高丸 智子、島 宏彰、亀嶋 秀和、大村 東生、平田 公一。第21回日本乳癌学会学術総会：浜松(2013年6月 27-29日)
- 12: マンモグラフィで所見を認めなかつた乳癌症例の検討。鈴木 やすよ、岡崎 稔、岡崎 亮、渡部 芳樹、浅石 和昭、増岡 秀次、岡崎 裕、里見 蘿乃、島 宏彰、九富 五郎、大村 東生、長谷川 匠、平田 公一。第21回日本乳癌学会学術総会：浜松(2013年6月 27-29日)
- 13: 当院ならびに大学乳腺チーム医師が関与している施設乳癌検診の成績 亀嶋 秀和、大村 東生、九富 五郎、島 宏彰、鈴木 やすよ、里見 蘿乃、平田 公一。第21回日本乳癌学会学術総会：浜松(2013年6月 27-29日)
- 14: SPECT／CTによるセンチネルリンパ節の局在の検討 島 宏彰、鈴木 やすよ、里見 蘿乃、高丸 智子、九富 五郎、畠中 正光、平田 公一。第21回日本乳癌学会学術総会：浜松(2013年6月 27-29日)
- 15: 当科の妊娠期乳癌4例の治療経験 里見 蘿乃、鈴木 やすよ、高丸 智子、島 宏彰、九富 五郎、亀嶋 秀和、大村 東生、平田 公一。第21回日本乳癌学会学術総会：浜松(2013年6月 27-29日)
- 16: 家族歴の有無で検診への意識は異なるか？ 島 宏彰、九富 五郎、里見 蘿乃、高丸 智子、前田 豪樹、亀嶋 秀和、大村 東生、古畑 智久、平田 公一。第19回日本家族性腫瘍学会学術集会：別府(2013年7月 26日)
- 17: 遊離真皮脂肪弁移植を施行した4例 九富 五郎、島 宏彰、前田 豪樹、里見 蘿乃、亀嶋 秀和、大村 東生、平田 公一。第1回日本乳房オンコプラスティックサーチャリー学会総会：福岡(2013年9月 19-20日)
- 18: 当院で経験した乳房造影超音波検査。島 宏彰、九富 五郎、里見 蘿乃、前田 豪樹、亀嶋 秀和、大村 東生、湯山 友一、平田 公一。第31回日本乳癌甲状腺超音波診断会議：神戸(2013年9月 22-23日)
- 19: ゲノムワイド関連解析による乳がん予後規定遺伝子の同定 九富 五郎、平田 公一、清谷 一馬、蓮田 泰誠、角田 達彦、安芸 史典、高塚 雄一、岡崎 稔、大住 省三、山川 卓、笹 三徳、中村 祐輔、前佛 均。第72回日本癌学会学術総会：横浜(2013年10月 3-5日)
- 20: 転移・再発乳癌症例に対するnab-paclitaxelとCyclophosphamideの併用第I相試験(ABC-BC01)。里見 蘿乃、九富 五郎、島 宏彰、前田 豪樹、岡崎 稔、岡崎 亮、渡部 芳樹、佐藤 文彦、増岡 秀次、三神 俊彦、大村 東生、

亀嶋 秀和、濵谷 均、佐々木 賢一、平田 公一。
第51回日本癌治療学会学術集会：
京都(2013年10月24-26日)

21: 当科にて経験した男性乳癌6症例。里見 蘿乃、
九富 五郎、前田 豪樹、島 宏彰、鈴木 やすよ、
亀嶋 秀和、大村 東生、平田 公一。第75回日本臨床外科学会総会：
名古屋(2013年11月21-23日)

22: HSP-癌ペプチド複合体ワクチンの治療への可
能性。九富 五郎、田村 保明、廣橋 良彦、
鳥越 俊彦、島 宏彰、前田 豪樹、里見 蘿乃、
水口 徹、古畑 智久、佐藤 昇志、平田 公一。
第26回日本バイオセラピィ学会学術総会：
盛岡(2013年12月5-6日)

23: 第21回日本乳癌学会学術集会，
中村 清吾、明石 定子ら
浜松 2013/6/27-29 ポスター

24: ゲノムワイド関連解析によるジェムザール副
作用関連遺伝子の同定、前佛 均、清谷 一馬、
宇野 智子、筵田 泰誠、光畠 直喜、木村 康利、
山上 裕機、平田 公一、中村 祐輔、日本人類
遺伝学会 第57回大会、東京(2012.10)

25: ゲノムワイド関連解析による肺癌発症関連遺
伝子およびジェムシタビン副作用関連遺伝子
の同定、前佛 均、口羽 文、Siew-Kee Low,
清谷 一馬、宇野 智子、筵田 泰誠、久保 充明、
平田 公一、木村 康利、山上 裕機、吉田 輝彦、
坂本 裕美、中村 祐輔、第71回日本癌学会学術
総会、札幌市(2012.09)

26: 局所浸潤性膀胱癌に対するネオアジュバント
療法感受性予測前向き試験、加藤 陽一郎、
前佛 均、高田 亮、岩崎 一洋、小原 航、
角田 達彦、中村 祐輔、藤岡 知昭、第71回
日本癌学会学術総会、札幌市(2012.09)

27: 遺伝子発現プロファイルに基づく乳がん術前
化学療法感受性予測システムの構築、
鈴木 やすよ、前佛 均、西館 敏彦、
植木 知身、九富 五郎、高丸 智子、平田 公一、
第71回日本癌学会学術総会，
札幌市 (2012.09)

28: 遺伝子診断による乳癌オーダーメイド医療、
前佛 均、平田 公一、安井 寛、神津 英至、
和田 卓郎、第3回日本プライマリ・ケア連合学
会学術大会、福岡市 (2012.9.2)

29: CYP2D6遺伝子多型によるTAM投与量調節治
療、笠 三徳、清谷 一馬、筵田 泰誠、
今村 知世、谷川原 佑介、細野 直哉、前佛 均、

中村 祐輔、第20回日本乳癌学会総会、
熊本市 (2012.06)

30: ゲノムワイド関連解析によるジェムザール副
作用関連遺伝子の同定、前佛 均、清谷 一馬、
宇野 智子、筵田 泰誠、光畠 直喜、木村 康利、
山上 裕機、平田 公一、中村 祐輔、日本人類
遺伝学会 第57回大会、東京(2012.10)

31: ゲノムワイド関連解析による肺癌発症関連遺
伝子およびジェムシタビン副作用関連遺伝子
の同定、前佛 均、口羽 文、Siew-Kee Low,
清谷 一馬、宇野 智子、筵田 泰誠、久保 充明、
平田 公一、木村 康利、山上 裕機、吉田 輝彦、
坂本 裕美、中村 祐輔、第71回日本癌学会学術
総会、札幌市(2012.09)

32: 遺伝子発現プロファイルに基づく乳がん術前
化学療法感受性予測システムの構築、
鈴木 やすよ、前佛 均、西館 敏彦、
植木 知身、九富 五郎、高丸 智子、平田 公一、
第71回日本癌学会学術総会,札幌市 (2012.09)

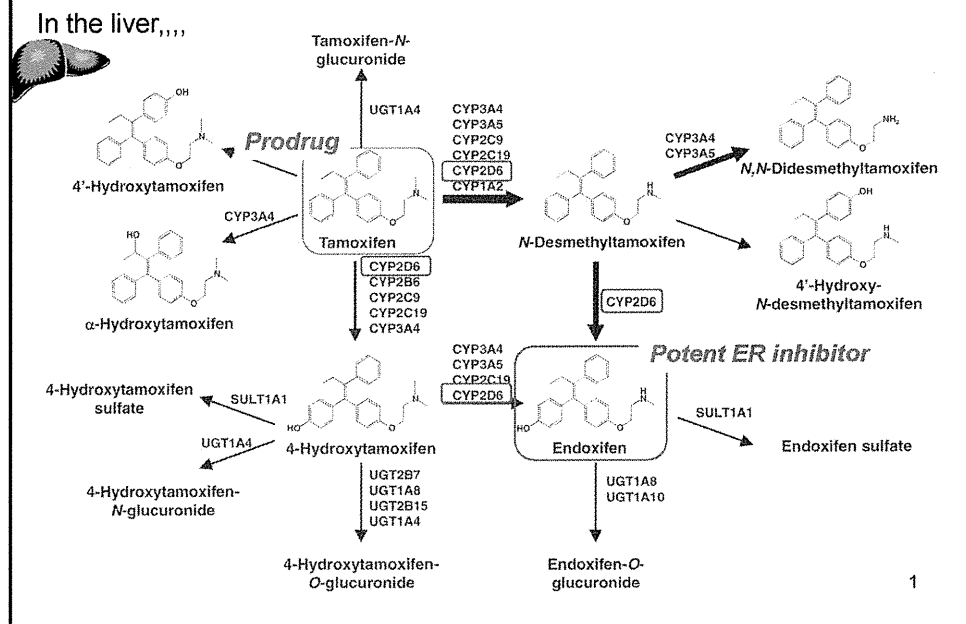
33: 遺伝子診断による乳癌オーダーメイド医療、
前佛 均、平田 公一、安井 寛、神津 英至、
和田 卓郎、第3回日本プライマリ・ケア連合学
会学術大会、福岡市 (2012.9.2)

34: 第70回日本癌学会総会,2011.10.3 名古屋
70th Annual Meeting of the Japanese
Cancer Association -PROGRAM- pp. 67,
2011

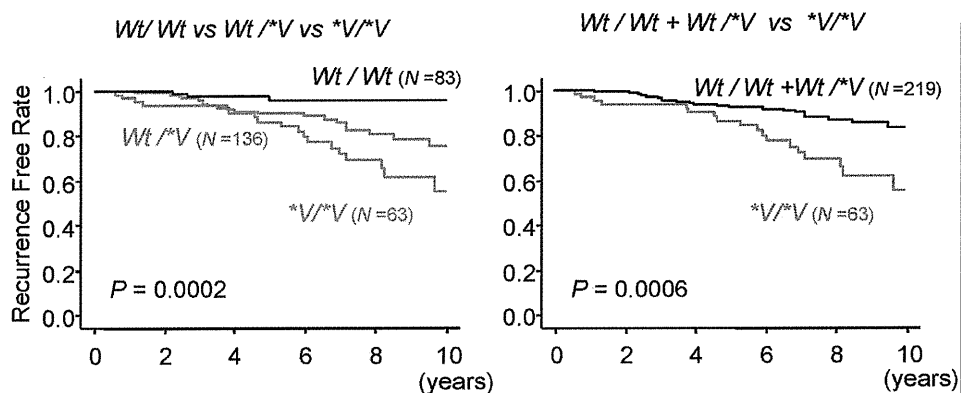
H. 知的財産権の出願・登録状況： (予定を含む。)

1. 特許取得
なし
2. 実用新案登録
なし
3. その他
なし

Metabolic Pathway of Tamoxifen in human body



The relationship between CYP2D6 genotype and RFS after adjuvant tamoxifen therapy.



*V = *4, *5, *10, *14, *21, *36, *41
(enzyme activity : reduced or null)

2

Dose-adjustment study based on CYP2D6 Genotype

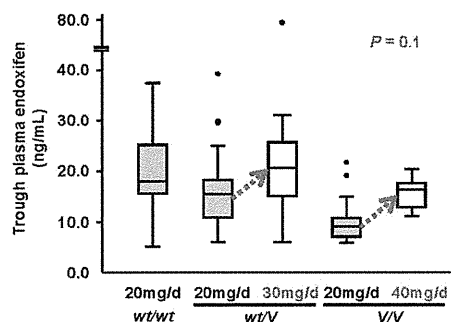
Breast Cancer Res Treat. 2012; 131(1):137-45

Wt/Wt:20mg

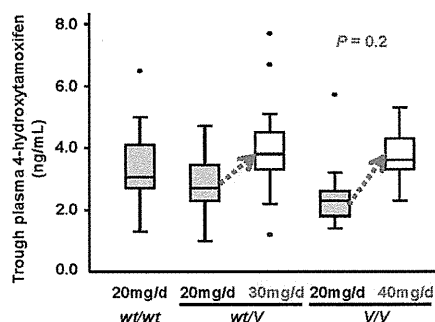
Wt/*V: 20mg→ 30mg

*V/*V: 20mg→40mg

Plasma Endoxifen level



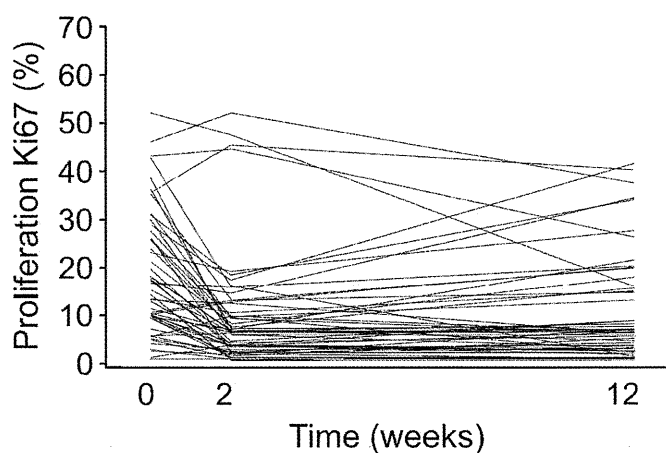
Plasma 4-OH TAM level



3

Ki-67 change after TAM therapy

IMPACT trial

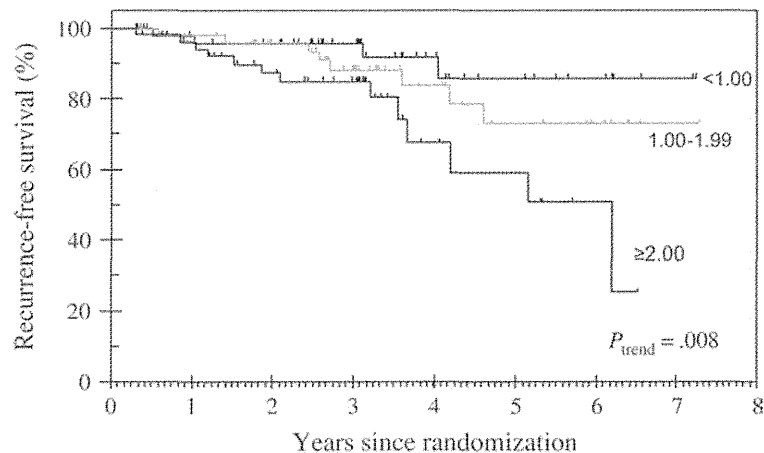


Mitch Dowsett et al. Short-Term Changes in Ki-67 during Neoadjuvant Treatment of Primary Breast Cancer with Anastrozole or Tamoxifen Alone or Combined Correlate with Recurrence-Free Survival.

Clin Cancer Res 2005;11:951s-958s

4

Ki-67 change after TAM therapy and Prognosis

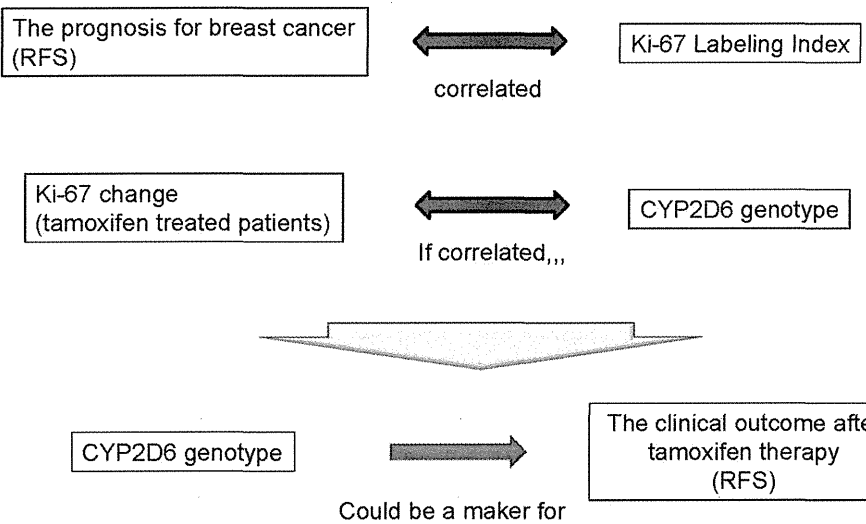


Higher Ki67 expression after 2 weeks of endocrine therapy was statistically associated with lower recurrence-free survival ($P=0.004$)

IMPACT Trialists

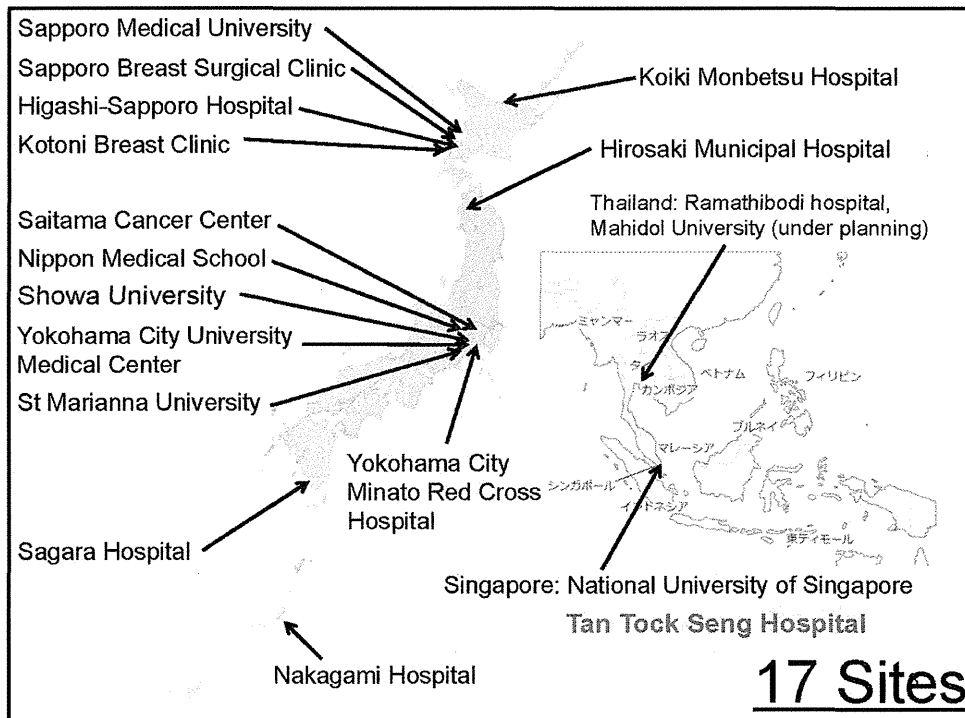
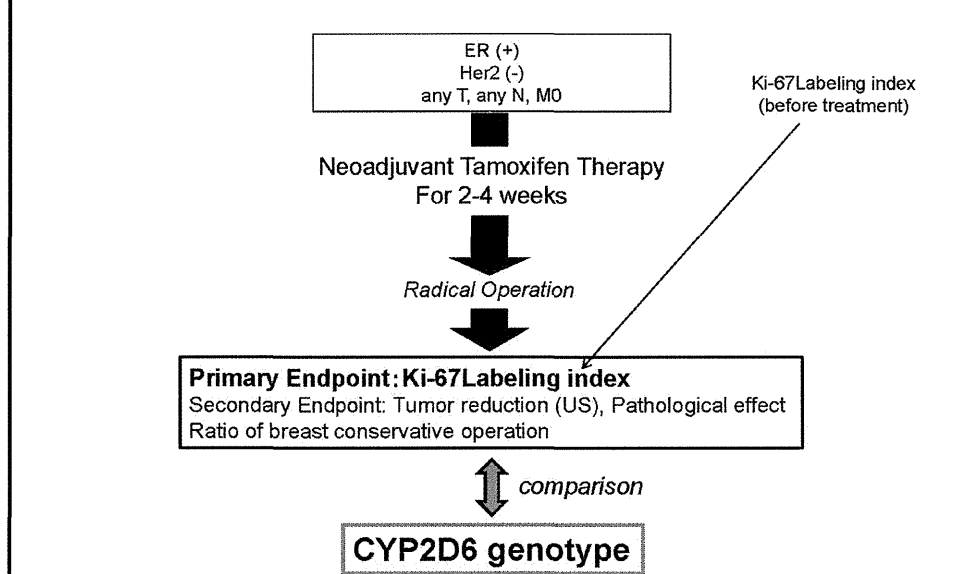
5

Hypothesis of this study



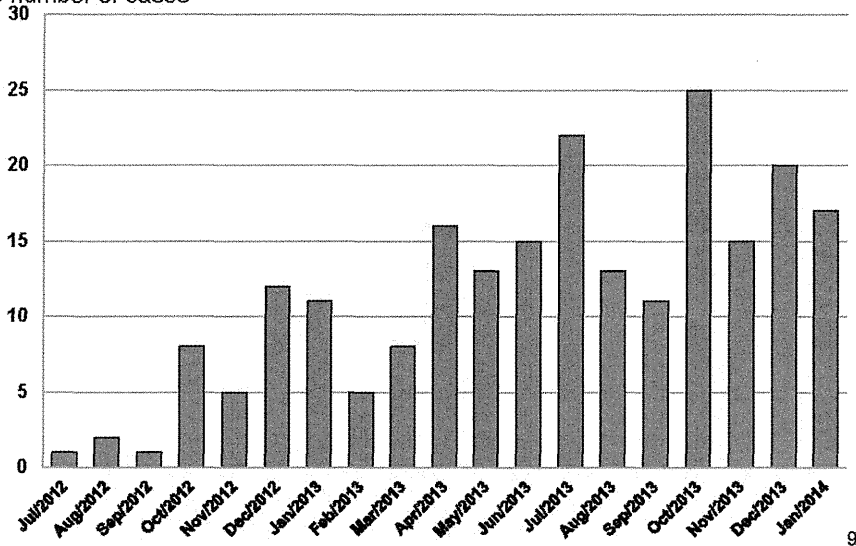
6

C-GENT study (Prospective Clinical Trial)



The number of cases registered in this study (by months)

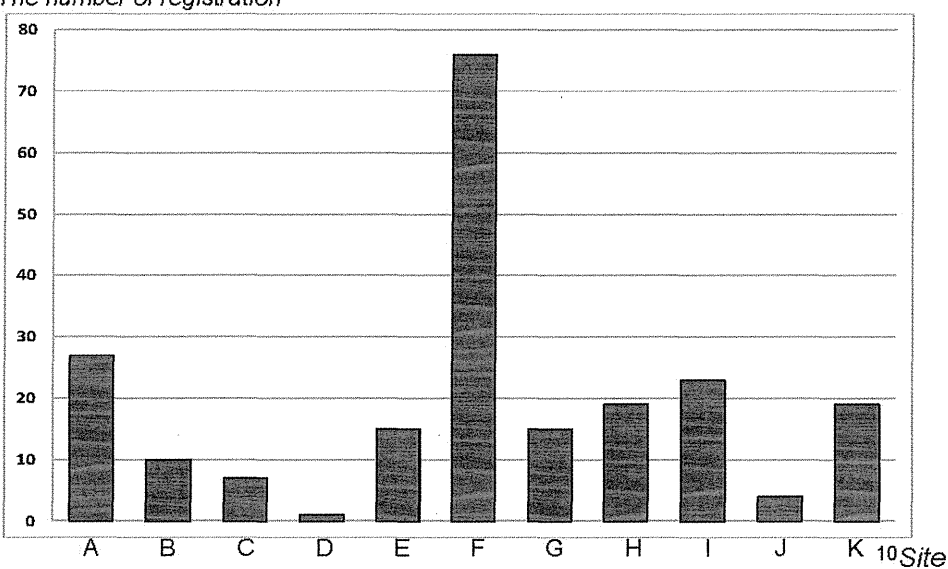
The number of cases



9

The number of cases registered in this study (by sites)

The number of registration



The number of registration

245 cases – March 5, 2014

Criteria for this analysis

- ✓ Complete the CYP2D6 genotyping using DNA derived from the patient's blood
- ✓ Complete the immunohistochemistry and counting the Ki-67 positive cells
- ✓ Complete the CRF

 **118 cases were used for the analysis**

11

Genotype and Allele Frequency of CYP2D6

Combined CYP2D6 genotype	No. of Patients	%	CYP2D6 allele	%
wt/wt				
*1/*1	57	34.3%	*1	58.7%
wt/*V			*10	33.7%
*1/*10	60	36.1%		
*1/*14	1	0.6%	*14	0.3%
*1/*18	1	0.6%	*18	0.3%
*1/*21	1	0.6%		
*1/*41	4	2.4%	*21	0.6%
*1/*5	14	8.4%	*41	1.2%
*V/*V				
*10/*10	24	14.5%	*5	5.1%
*10/*10-*10	1	0.6%		
*10/*5	2	1.2%	WT (*1): wild type	
*5/*21	1	0.6%	*V (*10, *14, *18, *21, *41, *5): Reduced or null enzyme activity	
				12

Clinicopathological features

			PgR status	
Menopause				
Premenopause	50	(40.3%)	negative	14 (13.3%)
Postmenopause	74	(59.7%)	< 1%	2 (1.9%)
			1% - 10%	17 (16.2%)
			10%-1/3	7 (6.7%)
T-factor			1/3-2/3	12 (11.4%)
T0	1	(0.8%)	> 2/3	53 (50.5%)
T1	80	(65.6%)		
T2	40	(32.8%)		
T3	1	(0.8%)		
			Allred score (PgR)	
			5	1 (16.7%)
N-factor			7	3 (50.0%)
N0	120	(97.6%)	8	2 (33.3%)
N1	3	(2.4%)		
pStage				Period of tamoxifen treatment (days)
Stage 0	1	(0.9%)		21.5 (Average) (4-33 days)
Stage I	62	(57.4%)		
Stage IIA	31	(28.7%)		
Stage IIB	10	(9.3%)		
Stage IIIA	3	(2.8%)		
Stage IIIB	0	(0.0%)		
Stage IIIC	1	(0.9%)		
				Histological Response
				Grade 0 35 (57.4%)
ER status	10%-1/3	2 (1.8%)		Grade 1a 23 (37.7%)
	1/3-2/3	3 (2.7%)		Grade 1b 3 (4.9%)
	> 2/3	105 (95.5%)		
				Adverse event (Hot Flash)
				none 95 (78.5%)
Allred score (ER)	0	2 (3.8%)		mild 23 (19.0%)
	5	2 (3.8%)		moderate 3 (2.5%)
	7	6 (11.5%)		
	8	42 (80.8%)		

Response to preoperative TAM therapy (tumor size: US)

