厚生労働省科学研究費補助金 第3次対がん総合戦略研究事業 (H23-3次がん一般-010)

細胞接着・運動性経路を標的とした ATL 細胞の浸潤・増殖抑制医薬品開発 のための基礎研究

平成23-25年度 総合研究報告書

研究代表者 村上 善則 平成 2 6 (2 0 1 4) 年 3 月

目 次

۱.	総括研究報告								
	細胞接着・運動性経路を標的とした ATL 細胞の浸潤、								
	増殖抑制医薬品開発のための基礎研究・・・・・・・・	•	1						
П.	研究成果の刊行に関する一覧表・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3	3						
Ш.	研究成果の刊行物・印刷・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4	7						

研究組織

研究代表者:

村上善則東京大学医科学研究所人癌病因遺伝子分野

研究分担者:

内丸 薫 東京大学医科学研究所附属病院 血液腫瘍科

後藤明輝 秋田大学大学院医学系研究科 器官病態学講座

研究協力者:

渡邉俊樹東京大学大学院新領域創成科学研究科

病態医療科学分野

厚生労働省科学研究費補助金 第3次対がん総合戦略研究事業 (H23-3次がん一般-010)

細胞接着・運動性経路を標的とした ATL 細胞の浸潤・増殖抑制医薬品開発 のための基礎研究

平成23-25年度 総合研究報告書

研究代表者 村上 善則 平成 2 6 (2 0 1 4) 年 3 月

目 次

۱.	総括研究報告								
	細胞接着・運動性経路を標的とした ATL 細胞の浸潤、								
	増殖抑制医薬品開発のための基礎研究・・・・・・・・	•	1						
П.	研究成果の刊行に関する一覧表・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3	3						
Ш.	研究成果の刊行物・印刷・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4	7						

研究組織

研究代表者:

村上善則東京大学医科学研究所人癌病因遺伝子分野

研究分担者:

内丸 薫 東京大学医科学研究所附属病院 血液腫瘍科

後藤明輝 秋田大学大学院医学系研究科 器官病態学講座

研究協力者:

渡邉俊樹東京大学大学院新領域創成科学研究科

病態医療科学分野

1.総合研究報告書

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

細胞接着・運動性経路を標的とした ATL 細胞の浸潤、増殖抑制医薬品 開発のための基礎研究

研究代表者 村上 善則 東京大学教授

分担研究者 内丸 薫 東京大学准教授

分担研究者 後藤 明輝 秋田大学教授

研究協力者 渡邉 俊樹 東京大学教授

研究要旨

ATL で高発現する細胞接着分子 TSLC1/CADM1 を分子標的として、CADM1 の機能阻害による ATL 細胞の浸潤、増殖抑制医薬品の開発、並びに診断医薬確立を目指す基礎研究を行った。まず ATL 症例における CADM1 発現の実態を解明し、治療標的としては、CADM1 分子経路阻害剤の探索系を開発して下流分子 PI3K を同定し、Pi3K 阻害剤が有望な ATL 治療薬候補であることを見出した。また、中和抗体の作成を試み、さらに shRNA 発現レンチウイルスを作成し、ATL 浸潤抑制核酸医薬の基礎的知見を得た。診断標的に関しては、分担研究者内丸らが TSLC1/CADM1 特異抗体を用いた FACS 系を樹立、実用化し、CD7 とTSLC1/CADM1 を指標として ATL の病型が分類可能なこと、無症候性キャリアとくすぶり型が連続集団として把握できることを示した。

研究分担者

内丸 薫·東京大学·准教授 後藤 明輝·秋田大学·教授

A. 研究目的

ATL で高発現する細胞接着分子 TSLC1/CADM1を分子標的として、CADM1 の機能阻害によるATL細胞の浸潤、増殖抑 制医薬品の開発、並びに診断医薬確立を目 指す基礎研究を行うことを目的とする。ま ず、分担研究者の東京大学内丸博士は内科 学的に、秋田大学の後藤博士は病理学的に、ATL 症例における CADM1 発現の実態解明を目指す。次に、研究代表者の東京大学村上博士は、CADM1を ATL の治療標的として確立することを目指して、1) ATL における CADM1 下流分子経路の解明による CADM1機能阻害新規低分子化合物の同定、2) CADM1機能を阻害する中和抗体の作成、3) CADM1, Tiam1等の発現を抑制する核酸医薬の開発を行う。さらに、CADM1を ATL の診断標的として確立する研究においては、

分担研究者の内丸博士が、CD7 と CADMI を指標とする FACS 解析により、患者末梢 血を用いた ATL 細胞の診断、分画法の確立 を目指す。

B. 研究方法

1. ATL 症例の病理学的検討:

秋田県内主要病院での 1990 年より 2013 年 にかけての23年にわたる解剖例を参照し、 その臨床病歴より ATL 病型を分類するとと もに、各種の臨床病理学的因子を検索し、 その特徴を明らかとする。また、病理解剖 結果をもとに、ATL 進展の特徴を明らかと する。 次に、このようにして同定された ATL 症例につき、病理ブロックより切片を 作成し、TSLC1/CADM1 および関連する諸分 子の免疫組織化学的検討を行い、その発現 状態と異常を明らかとする。さらに、本研 究に寄り CADM1 の発現を抑制する miRNA と して同定した miR-214/199a-5p と miR-375 について、上記で得られた各症例 の ATL 病変につき、その発現を半定量的 PCR 法により測定し、CADM1 発現状態との相関 を調査した。

2. CADM1 経路の阻害による ATL 細胞の 浸潤、増殖抑制低分子化合物の解析: CADM1 のホモ二量体同志の細胞間接着シグナルを模倣する目的で、CADM1 細胞外ドメインに免疫グロブリン Fc 断片を融合したタンパク質の発現ベクターを作成し、HEK293 細胞に導入、発現させ、培養上清に分泌されるCADM1-Fc 断片をカラムにて

精製し、カバーガラス上に固相化した。こ の上に、CADM1 導入 MDCK 細胞を重層し て培養し、40分 75分後の接着細胞の割合、 また接着細胞中の伸長細胞の割合を検討し た。固相化 CADM1-Fc 上に CADM1 非導入 (ベクター単独) MDCK 細胞を重層する実 験、また固相化 IgG 上に CADM1 導入、非 MDCK 細胞を重層する実験を対照群とし て用い、100 細胞以上を計測して定量会し た。この細胞接着・伸長アッセイを用いる と CADM1 発現 MDCK 細胞の伸長能は、 対照群と比較して約200%に増加する。一方、 アクチン合成阻害剤であるサイトカラシン D や CADM1 のトリ中和抗体である 9D2 を添加すると、この伸長能は用量依存性に 阻害される。さらに、CADM1 の細胞内ド メインを欠失させたプラスミドを発現した MDCK 細胞でも伸長反応は完全に阻害さ れる。そこで、このアッセイに機能既知の 92 種類の低分子阻害剤(がん特定研究班よ り供与)を10uM の濃度で添加し、細胞接 着、細胞伸長の抑制の有無を検討した。こ の解析で同定された CADM1 経路の下流因 子 PI3K については、文献上やモチーフ解 析により結合タンパク質を検索し、免疫沈 降・ウェスタンブロット法、GST プルダウ ン法により確認した。Pi3K 阻害剤としては、 LY290004、Wartmannin を用いた。

CADM1 に特徴的な糖鎖構造は、上皮細胞については、HEK293 細胞に発現させた

CADM1-Fc 断片を培養上清からカラムにて精製したタンパク質(ヒト胎児性腎細胞での糖鎖修飾)を用い、一方、ATL 細胞での糖鎖修飾は、培養 ATL 細胞の抽出物から抗体を用いた免疫沈降により濃縮したCADM1 タンパク質用いて行った。これらのタンパク質をトリプシンで消化し、島津製作所と共同研究により、質量分析法により構造を決定した。

4. CADM1 に対する中和抗体の作成:

CADM1 に対する抗体治療薬の開発を目指 して、CADM1 の細胞外ドメインに対する 高親和性抗体の作成を試みた。現在、 CADM1 の中和抗体としてはトリ単クロー ン抗体が広く用いられているが、その親和 性が高くなく、またトリ由来であるので、 抗体医薬としては使えない。また、これま でウサギ、マウスを用いた抗体作成を繰り 返したが、CADM1 構造の種間での保存度 の高さなどから、有効な抗体が得られてい ない。そこで、今回は Cadm1 遺伝子欠損 マウスに CADM1 細胞外ドメインを免疫す ることにより、宿主マウスにとって異物と 認識される CADM1 タンパク質に対する抗 体の産生を期待した。まず、最初の2年間 をかけて、C56BL6/Sv125 系統で作成され た Cadm1 遺伝子欠損ヘテロマウスを、抗体 産生に有利な Balb/c 系統のマウスに 1 0 回戻し交配を行い、系統特異的マーカーで 検証することにより、Bslb/c 系統の Cadm1 遺伝子欠損マウスを作成した。このマウス に、HEK293 細胞から精製した CADM1-Fc 断片を免疫し、抗体作成を試みた。得られた抗体の特異性は、内在性 CADM を発現しない MDCK 細胞に CADM1 全長、並びに種々の CADM1 欠失変異体、スプライシング・バリアントを発現させた細胞に対する反応性で検証し、中和活性は固相化CADM1 を用いた細胞接着・伸長活性で評価した。

5. CADM1 経路分子の発現を抑制する RNAの核酸医薬としての評価:

CADM1 の発現を抑制する siRNA、shRNA、miRNA をデータベース検索によって予測し、実際の CADM1 タンパク質発現によって確認した。各々2分子種ずつ作成した。また CADM1 発現抑制による生物学的機能は、細胞接着・伸長アッセイや、細胞増殖、細胞死などを指標として検討した。また、レンチウイルスへのクローニングは定法に従って行ったが、GFP 遺伝子を同時に組み込んだ。レンチウイルスの細胞への感染効率は、GFP 陽性細胞の肉眼的観察、GFP を測定する FACS 解析により評価した。

6. CADM1 を表面抗原とする ATL 細胞診 断法開発の基礎実験:

HAS-Flow 1G に biotin 化抗 TSLC1 抗体を加え PE-storeptavidin で染色し FACSAria で解析した。HTLV-1 キャリア 9 例、ATL くすぶり型 2 例、慢性型 5 例、急性型 5 例を対象とした。CD14 で単球をゲートアウトした後、CD3/4 で CD4 陽性 T 細胞にゲートをかけ、CD7/TSLC1 でプロットした

(HAS-Flow 2G)

次に、当科に通院、入院中の HTLV-1 キ ャリア、ATL くすぶり型、慢性型、急性型 合わせて 59 例を対象に、末梢血単核球を分 離後 HAS-Flow 2G を用いて CD7/TSLC1 で プロットした。CD7/TSLC1 発現により CD7(+)/TSLC1(-)(=P) 、 CD7dim/TSLC1(+)(=D)、CD7(-)/TSLC1(+)(=N)の3群を sorting し、HTLV-1 プロウイルス量を real time PCR で定量し、また1例においてHTLV-1 FISH によって各集団の HTLV-1 感染細胞の純度 を検討した。キャリア2例、くすぶり型2 例、慢性型 1 例、急性型 3 例および健常人 コントロール 3 例の末梢血サンプルを用い て各群の RNA を抽出、Agilent 社の 44K Whole Human Genome Oligonucleotide Microarray を用いて発現解析を行いクラス ター解析を行うことでこれらの集団の遺伝 子発現プロファイリングを行った。また sorting した P、D、N の各集団において miR31 の発現を micro RNA assay により行い、 Helios mRNA の splicing pattern を RT-PCR により解析した。

さらに当科に通院、入院中の HTLV-1 キャリア 30 例、ATL くすぶり型 6 例、慢性型 8 例合わせて 44 例を対象に末梢血単核球を分離後、real-time PCR により末梢血中プロウイルス量 (PVL)を定量した。これらの症例を HAS-Flow 2G で解析し、これにより検出される P、D、N の集団の割合を定量しするとともに sorting し DNA を抽出、Pst I 切断により pX 領域に primer をおいてinverse PCR により clonality の検討を行った。

(倫理面への配慮)

1に記載したATL病理解剖例の臨床病理学的検討、免疫組織化学及びマイクロ RNA解析を含む研究に当たっては、病理解剖時にすでに研究目的で検体を解析することについては承諾を得ているとともに、研究にあたっての秋田大学学内倫理委員会の承認を受ける。6に記載した臨床研究は臨床研究に関する倫理指針に則り東京大学医科学研究所倫理委員会の審査承認(承認番号22-3-0518、24-34-1004)のもとに被験者から文書による説明と同意を得て遂行された。

C. 研究結果

ATL 症例の臨床病理学的解析(分担研究 者 後藤明輝博士)

秋田県内の5病院(秋田大学医学部附属病院および由利組合総合病院、市立秋田総合病院、秋田組合総合病院、山本組合総合病院)の1990年より2013年度の病理解剖例の検索で、総計20例のATL症例を見出した。ATL病型の分布は全国調査とほぼ類似の傾向を示した。

そこで、秋田県 ATL 症例での TSLC1/CADM1 異常について検討した。まず、上記の通り 見出された A T L 病理解剖例のホルマリン 固定パラフィン包埋ブロックのタンパク保 存状態を確認するため、ビメンチンに対す る免疫組織化学を施行した。その結果、各 症例のホルマリン固定パラフィン包埋ブロ ックが免疫組織化学を行うに足る良好な保 存状態であることを確認した。そのうえで、 TSLC1/CADM1 免疫組織化学を 2 0 症例 6 8 病変につき施行した。TSLC1/CADM1 発現を (-): 0-30%の ATL 細胞に陽性、(+):30-70% のの ATL 細胞に陽性、(++):70%以上の ATL 細胞に陽性(図1)、と分類すると(-); 0 病変、(+);8 病変(11.8%),(++);60 病変(88.2%)であった。(+)の8病変は2症例(84歳男性、急性型および74歳男性、くすぶり型)由来で、(+)の8病変は2症例(84歳男性、急性型および74歳男性、くすぶり型)由来であった。検討した各症例の中でTSLC1/CADM1発現が(+)と(++)の病変が混在することはなかった。

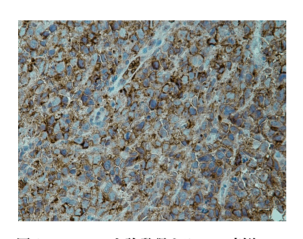


図1. CADM1 を強発現する ATL 症例

次に、CADM1 経路分子の発現を抑制する RNA の同定と核酸医薬としての評価を行った。即ち、研究代表者と協力し、CADM13 UTR 配列と直接結合し、その発現を抑制する miRNA 候補として、miR-214/199a-5pと miR-375 を同定した。2.でTSLC1/CADM1 発現を検討した68 病変のうち、TSLC1/CADM1 発現(+)の8 病変、(++)の18 病変につき、ホルマリン固定パ

ラフィン包埋切片より RNA を採取し、半 定量的 PCR 法(TaqMan microRNA assays)を 用いて miR-214/199a-5p と miR-375 の発現 量を測定、比較した。TSLC1/CADM1 発現 (+)および(++)の病変の間で、これらのマイ クロRNA発現量に有意な差はみられなか った。

2. CADM1 経路の阻害による ATL 細胞の 浸潤、増殖抑制低分子化合物の解析: まず、固相化 CADM1 細胞外断片上に、 CADM1 発現 MDCK 細胞を重層し、その接 着性、伸長性を指標として CADM1 経路の

活性を半定量的に評価する細胞を用いたア ッセイ系を樹立した。また、MDCK 細胞の 代わりに ATL 細胞を用いる系も開発し、浮 遊状態にある ATL 細胞を遠心して固相化 CADM1 上に重層することにより同様のア ッセイが可能となった。次に、MDCK 細胞 の系に低分子化合物を添加することにより、 細胞の接着活性、伸長活性の阻害の有無を 検討した。この結果、92種の低分子化合物 の中で、LY290004, Wortmannin の2種が強 い伸長阻害活性を示し、その他に数種の比 較的強い阻害作用を示す低分子化合物を同 定した。LY290004, Wortmannin は、ともに PI3K 阻害剤であることから、CADM1 を介 する細胞伸長反応の PI3K が関わっている ことが示唆された(図2)。

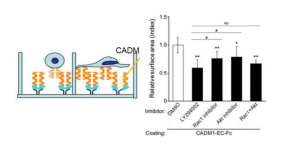


図 2 .PI3K, AKT, Rac1 各阻害剤による細胞 伸長の抑制

CADM1 は MPP3 と結合し、MPP3 が ATL 細胞で正常 CD4(+) T 細胞と比較して発現 が増加していることは以前に報告している。 そこで、文献上 MPP3 と結合し、PI3K p85 サブユニットとも結合することが知られて いる DLG1 に着目し、免疫沈降・ウェスタ ンブロット法、GST プルダウン法により、 CADM1-MPP3-DLG-p85 の相互作用を示し た(図3)。また、PI3Kの下流には、AKT、 RAC1 が機能することが知られている。そ こで、各々の阻害剤を細胞接着・伸展アッ セイで評価したところ、AKT阻害剤、RAC1 阻害剤単独投与では、各々PI3K 阻害剤の効 果の約半分にあたる 50%程度の阻害効果を 示したが、両者を共添加すると、ほぼ PI3K 阻害剤と同等の100%阻害効果を示した。従 って、PI3K の下流に AKT, RAC1 が独立に 位置することが示唆された(図2)

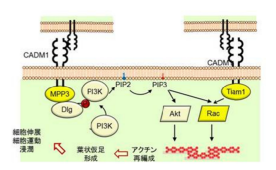


図3. CADM1とPI3Kを含む分子経路。

そこで、PI3K 阻害剤である LY290004 を 11 種類の腫瘍細胞に投与して、細胞増殖 抑制効果を検証した。この結果、ATL 細胞である AKT-3I と、HTLV-1 感染細胞である MT2 では、比較的強い増殖抑制効果が認められた。また、CADM1 の発現のない SBC5 細胞では、最も LY290004 の増殖阻害効果が弱く、一方、CADM1 を最も高発現する Caco2 細胞が最も増殖抑制効果が強かった。従って、CADM1 の発現量と LY290004 の感受性が少なくとも部分的には相関することが示唆された。

最後に、ATL 症例における PI3K のアルファー (PI3KCA)、ベータ (PI3KCB)、ガンマ (PI3KCG)、デルタ (PI3KCD) の4種の触媒サブユニット、並びに制御サブユニット (PI3KR) の発現を検討した。この結果、PI3KG の発現は ATL では全く認められなかった。一方、PI3KCA, PI3KR は正常リンパ球と比較して、ATL 細胞で高発現する傾向が示された。

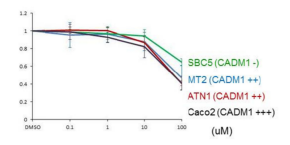


図4 . ATL 細胞等の PI3K 阻害剤による増 殖抑制

ATL 細胞に発現する CADM1 タンパク質も、 上皮のそれと同様に、N-グリコシダーゼ、 O-グリコシダーゼ、シアルダーゼにより分 子量が低下し、N-型、O-型糖鎖修飾を受け ることが示された。そこで、まずヒト胎児 腎由来 HEK293 細胞に発現させた分泌型 CADM1 タンパク質を精製してトリプシン 消化し、その分解産物を質量分析により解 析した。その結果、N-型糖鎖として4分岐 構造をもつ糖鎖が主な構成要素であること を見出した。次に、培養 ATL 細胞の抽出物 の免疫沈降物に含まれる CADM1 タンパ ク質について質量分析を行い、ATL 細胞で は、上記4分岐構造のN-型糖鎖は主たる成 分ではなく、別個の N-型糖鎖構造が特徴的 に認められることを見出した。一方、O-型 糖鎖の解析では、CADM1のエクソン8に 相当するスレオニンに富む領域の O-型糖 鎖の構造を、質量分析によって解析した。 その結果、ATL で発現する CADM1 の O 型 糖鎖のコア構造が決定できた。さらに各ス レオニン残基を修飾する〇型糖鎖の繰り返

し構造は大きくないことが明らかになった。

4. CADM1 に対する中和抗体の作成:

CADMI の細胞外ドメインに対する高親和性抗体の作成を目指し、CADMI 細胞外ドメインを免疫グロブリン Fc 断片と融合させたプラスミドを HEK293 細胞の導入、発現させ、培養上清に分泌、精製した抗原を、CadmI 遺伝子欠損マウスに免疫し、ハイブリドーマを作成した。期間内に中和活性を示す高特異性抗体を得ることはできなかったが、現在順調に作成中である。

5. CADM1 経路分子の発現を抑制す る RNA の同定と核酸医薬としての評価: CADM1 の発現を siRNA, shRNA, miRNA 等によって抑制する核酸医薬の開発を目指 して、以前同定していた CADM1 の発現を 抑制する siRNA に加えて、miRNA の同定 を試み、miR-214, miR-375 を同定した。 miR-214, miR-375 はともに、培養がん細胞 に導入すると CADM1 タンパク質の発現が 低下した。また、CADM1 の発現を強く抑 制する siRNA, shRNA を 2 種ずつ同定した。 予備的に ATL 細胞に CADM1 siRNA を導 入したところ、ATL 細胞の繊維芽細胞への 接着能や細胞伸展能が強く抑制された。次 にこれら shRNA を U6 発現力セットとして レンチウイルスベクターに組み込み、 shCADM1、GFP を発現するレンチウイルス を作成した。これを種々の ATL 細胞に導入 し、CADM1 の発現の低下した細胞群を得 た。CADM1 の発現低下は FACS にて確認

した。

6. CADM1 を表面抗原とする ATL 細胞診 断法開発の基礎実験:

HAS-Flow 2G による解析により HTLV-1 感染細胞は腫瘍化の過程で CD7 の発現レ ベルが低下するとともに TSLC-1 が発現し、 病期の進行とともに TSLC1(+)/CD7 dim~ negative の集団が増加することが明らかに なった。各分画を sorting して real-time PCR、および FISH により解析したところ これらの集団はほとんどが HTLV-1 感染細 胞と考えられた。inverse long PCR で検討 したところ CD7 dim, negative には共通の major clone が出現しており、 TSLC1(+)/CD7 dim negative ∧ と clonal evolution しているものと考えられた。 HAS-Flow 2G は1G に比較して明瞭にP、 D、N の集団を分画することが可能であっ た。

そこで、キャリア、indolent ATL、aggressive ATLのP、D、Nの集団をsorting してマイクロアレイにより遺伝子発現クラスター解析を行ったところ A) 急性型 ATLのN、B1) indolent ATL、キャリアのDとN、B2) 健常人コントロール、キャリア、indolent ATLのPの3つのクラスターに分画された。またこれらの各集団においてmiR31の発現を定量したところDの集団はPに比べて2 log ほど発現レベルが低下しており、Nでさらに低下するのが認められた。またHelios mRNA の発現の解析の結果D、Nの集団では主に splicing variant である

Hel-2 が発現していた。

さらにキャリアおよび indolent ATL 症 例を対象に HAS-Flow 2G による D、N 集 団の割合、clonality および末梢血異常リン パ球比率などを比較したところ、キャリア 30 例のうち D または/および N の細胞集団 に inverse PCR で major なバンドが 1 本明 瞭に認められる major clone pattern が 7 例、複数の明瞭なバンドが認められる oligoclonal pattern が 10 例、その他の polyclonal pattern が 13 例であった。X 軸 に D(%)、Y 軸に N(%)を取ってプロットす ると、そのうち PVL<4%の末血中プロウイ ルス量が低いケースは全例 D+N<10%の領 域に分布した。これらを含め inverse PCR で polyclonal pattern のキャリアは 1 例を 除いて全例 D+N<10%の領域に分布した。

一方、oligoconal の 10 例は主に 10%~25%の領域に分布、major clone pattern の 7 例は 1 例を除いてほぼ 25%以 上の領域に分布した。くすぶり型、慢性型 の indolent ATL 症例は D+N<25% の症例 はなく、oligoclonal pattern のくすぶり型 2 例は 25%~50%の領域に分布、major clone 型の 4 例は 50% 前後の領域に分布 した。慢性型の 8 例は全例 major clone 型 であり1例を除いて全例D+N>50%であっ た。これらの症例の末梢血中異常リンパ球 数を検討すると、D+N<10%、10%~25%、 25%~50%、50%<と増加するにつれて増加 し、D+N<25%までは異常リンパ球の割合 は全例<5%であったが、25%<D+N<50%の 症例は平均4.2%で5%ラインを挟んで上下

に分布した(図5)。

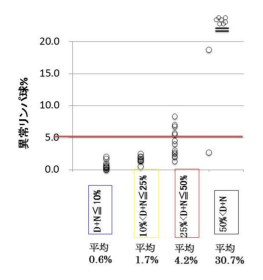


図 5 . CD7/TSLC1 プロットに基づく分類 と異常リンパ球の割合。

D. 考察

ATL で特異的に発現し、細胞浸潤を促進する免疫グロブリン・スーパーファミリー細胞接着分子 CADM1 を標的として、ATL の新規治療薬を開発する目的で、1. 下流分子経路を阻害する低分子化合物、2. 中和抗体、3. CADM1 の発現を抑制する shRNA,miRNA を同定し、実用化につなげる基礎研究を行った。一方、診断を目的とする研究では、分担研究者の内丸博士が、CD7,CADM1を指標とする FACS解析をATL患者末梢血を用いて行うことにより、非常に有益な診断法を開発した。さらに、分担研究者の後藤博士は、秋田県におけるATL症例について主として病理学的見地から、CADM1遺伝子発現の実態解明を行った。

まず、CADM1の分子経路の解明と低分子阻害化合物の同定に関しては、研究代表者の村上らが開発した固相化 CADM1上に CADM1発現細胞を重層する細胞アッセイが、細胞の接着や伸展を半定量化して示すことが可能であることから、貴重な手法となり、本研究に貢献した。

本研究ではこのアッセイを用いて、 CADM1 の下流に PI3K が作用することを見 出し、CADM1 - MPP3 - DLG - PI3Kp85 -AKT or RAC1 の分子経路を見出した。ATL では CADM1 が特異的に高発現を示すが、 MPP3 も正常 T 細胞と比較して顕著に発現 が増加する 20 個の遺伝子の中に入ってお り、この経路が ATL 細胞でも機能している ことが示唆される。さらに、PI3K の下流 経路を検索し、既知の PI3K 分子経路上に ある AKT, RAC1 の阻害剤が、それぞれ細 胞伸長活性を部分的に抑制すること、また 両者の同時投与により PI3K と同程度に細 胞伸長活性を抑制することを示した。従っ て、PI3K, AKT, RAC1 の阻害剤を組み合わ せることによる治療効果を探る必要が生じ た。

そこで、PI3K 阻害剤として LY290004, Wortmannin を ATL 細胞 ATN1 や、CADM1 を高発現する HTLV-1 感染細胞 MT2、その 他種々の腫瘍細胞に添加したところ、 ATN1, MT2 では 10-100 uM の濃度で強い増殖抑制が認められ、他の腫瘍細胞と比較して、PI3K 阻害剤に対する感受性が高いと判断された。また、11 種の腫瘍細胞の中で、PI3K 阻害剤に対して最も感受性の高いの

は CADM1 を最も高発現する Caco-2 細胞 であり、最も抵抗性を示したのは CADM1 の発現を欠如した SBC5 細胞であったこ とから、PI3K 阻害剤の感受性が、少なくと も一部は CADM1 の発現量と相関する可 能性が示唆された。最近 PI3K 阻害剤は、4 種類の PI3K 触媒サブユニットである PI3KCA, PI3KCB, PI3KCD, PI3KCG に各々 特異的な阻害作用を示す薬剤が開発されて 再評価され、臨床応用が進んでいる。ATL では結果の項で示したように、PI3KCA の 発現が、正常T細胞と比較して増加する傾 向を示し、一方で PI3KCG の発現は全く認 められなかった。今後は、CADM1 の下流 で機能するサブユニット特異的な PI3K の 解析と、各個別阻害剤の効果を検証する必 要がある。

本研究では、治療開発に関する第2の 目的として、細胞膜分子としての CADM1 を標的とする治療薬の開発のための基礎研 究を掲げた。まず、CADM1 が N-型、O-型 糖鎖修飾を受ける膜タンパク質であること、 糖鎖修飾に組織、癌種に依存してある程度 の特徴的修飾が認められ得ること、組織特 異的なスプライシング・バリアントが O-型糖鎖修飾付加部位であるエクソン8の領 域に認められることなどから、まず、 CADM1 細胞外ドメインを免疫グロブリン Fc 断片に融合し、HEK293 細胞に導入、発 現させて分泌、精製した高純度の CADM1 について、ヒト胎児腎細胞での糖鎖付加を 反映する糖鎖構造の解析を質量分析により 行った。次に、実際の ATL 細胞の N-型、

O-型糖鎖構造を解析し、N-型糖鎖としては、 上皮と異なる糖鎖修飾を特徴的に認めた。 一方、O-型糖鎖については、ATL で発現する CADM1のO型糖鎖のコア構造を決定するとともに、抗体作成に関してより重要な事実として、各スレオニン残基を修飾するO型糖鎖の繰り返し構造が大きくないことを明らかにした。このことから、エクソン8に相当する断片のペプチド配列は、抗原性を保持している可能性が高いことが示唆された。

そこで、次に ATL に発現する CADM1 に特異性の高い単クローン性抗体の作成を 試みた。抗 CADM1 抗体を用いた FACS に よる ATL 細胞の血液での診断法は、分担研 究者の内丸が示したように、ほぼ実用化し ている。ここでは ATL の治療を目指して、 中和抗体の作成を、CADM1 細胞外ドメイ ン全体を抗原とする方法を採用した。 CADM1 分子は種間の相同性が高く、これ までにウサギでは有効な抗体が作成できず、 現在使われている単クローン抗体はトリで 作成したものである。本研究では、前年度 までに Cadm1 の遺伝子欠損マウスを、 C57BL6 の系統から Balb/c の系統に2年 をかけて 10 回戻し交配を行い、Balb/c の Cadm1 遺伝子欠損マウスを作成してきた。 Cadm1 遺伝子欠損マウスは内在性の CADM1 タンパク質を発現しないことから、 CADM1 タンパク質を生体の異物と認識す るはずである。そこで、CADM1 細胞外ド メインに免疫グロブリン Fc 断片を融合し たタンパク質を HEK293 細胞に導入、発現、 分泌させて、培養上清から CADM1 v8-Fc を精製して抗原とし、*Cadm1* 遺伝子欠損マウスを免疫した。現在、ハイブリドーマを作成中であり、CADM1 に対する親和性、中和活性の高い抗体を選別する予定である。

治療に関する第3のプロジェクトは核 酸医薬を用いて、ATL 細胞の CADM1 の発 現を抑制し、細胞接着能、細胞伸長能の抑 制を in vitro の活性、ヌードマウスでの腫 瘍形成能、転移能を in vivo の活性として 評価する研究である。前年度までに CADM1, Tiam1 の発現を抑制する siRNA を各々2種同定し、これをトランスフェク ションにて ATL 細胞 ATL-3I に導入するこ とにより、in vitro でのヒト正常繊維芽細胞 上に重層させた細胞の接着性、細胞伸展性 が顕著に抑制されることを示してきた。し かし、ATL-3I 細胞はマウスでの腫瘍原生が 強くなく、ヌードマウスには腫瘍を形成せ ず、SKID マウスでもほとんど腫瘍を形成し ないことから、in vivo の実験は、より適合 する細胞系の樹立が必要である。本年度は 、CADM1 shRNA を発現するレンチウイル スを作成した。細胞への導入の指標として 、GFP 発現カセットも同じレンチウイルス に組み込ませた。これを ATL 細胞に導入し 一過性の GFP 発現、並びに CADM1 発現を FACS を用いて解析したところ、GFP を発 現し、かつ CADM1 の発現が顕著に低下し た一群の細胞を分離することができた。今 後、これらの細胞の接着性、伸長性、SKID マウスでの腫瘍原性や転移性を評価する予 定である。

一方、分担研究者の内丸博士は、細胞表 面抗原としてのCADM1を、ATLの診断マ ーカーとして確立する研究をおこなった。 そして、HTLV-1 ウイルスキャリアの段階 から一部の症例で増加し始めるD、Nの集団 はすでにclonalな増殖が始まっており、 miR31の発現の低下、Heliosのsplicing 異 常などアグレッシブATLの腫瘍細胞と共通 の性質を有しており、HTLV-1 感染細胞の 多段階発癌を考慮すると、これらD、Nの集 団が増加したキャリアは indolent ATLと の中間段階と考えられる。今後のHTLV-1 キャリアまでを想定した早期介入を考慮す ると、この中間段階にあるハイリスクグル -プの同定は重要である。今回我々はHTL V-1キャリア/indolent ATL患者を対象に末 血中のCD4陽性細胞をHAS-Flow 2Gを用 いて解析を行った。その結果、キャリアの うちD+L<10%の症例は、ほぼポリクローナ ルであるが、10%を超える症例ではほとん どがオリゴクローナルからメジャークロー ンの増殖が見られる。一方、indolent ATL では全例がD+N>25%であった。

D+Nの%ごとに末血中の異常リンパ球の%を検討してみると、図に示すごとく25% <D+N<50%の集団が異常リンパ球5%前後の所に分布し、下山分類上5%以下のものは無症候性キャリア、5%を超えるものはくすぶり型ATLと診断される。しかし、この領域に分布するキャリアとくすぶり型ATL症例はD、Nの比率のみではなく、インバースPCRによるクローナリティー解析でも区別はできない。実際このグループの症例を

継時的にHAS-Flow 2Gで解析すると異常リンパ球が5%前後で推移し、下山分類上ある時は無症候性キャリア、ある時はくすぶり型ATLと診断されるという不合理が生じる(data not shown)。少なくともこれらの25% < D+N < 50%に分布するキャリア、くすぶり型 ATLは一つの集団として新たなエンティティー-と考えるべきと考えられる。今後これらの症例の予後など、臨床的特徴を明確にしていく必要があるとともに、新規化合物による治療を考えるときにこれらの集団を対象とすべきかどうかの検討も必要と考えられる。

以上、CADM1/TSLC1を標的とするATL n治療法、診断法の確立について考察した。 その前提として、ATL症例におけるCADM1 の発現異常の実態を広く検証する必要があ る。CADM1については、ATLではCADM1 が異所性に発現し、 (Sasaki et al, Blood, 2005)、細胞内で、Tiam1分子と結合し、低 分子量Gタンパク質RACを活性化し、ATL 細胞の in vitro での運動性、浸潤性、血管 内皮細胞や間質細胞への接着性を亢進する ことを報告しられている (Masuda et al, JBC. 2010)。ATL発症は九州を中心とする西南日 本で多いことはよく知られており、CADM1 に関する知見を含め、現在までの臨床的あ るいは生物学的検討の成果の多くは西南日 本の症例を基礎にしたものである。一方、 東日本でも、日本海沿岸で散在性にATL発 症の多い地域が存在する。にもかかわらず、 こうした地域と西南日本例でのATLの異同 はいまだ明らかではない。従って、本研究

で提案されているTSLCI/CADMIに注目した治療法が、西南日本同様、東日本の日本海沿岸地域で行うことが妥当かどうかを判断するための生物学的根拠が十分であるとはいえない。

そこで分担研究者である後藤博士は、TSLC1/CADM1 とその関連分子、あるいはTSLC1/CADM1 抑制性 miRNA が東日本の日本海沿岸(秋田県)で発生する ATL においても同様の異常あるいは傾向を示すかを実証するべく研究を進めた。まず、秋田県内各病院の病理解剖例の参照により、合計20 例の ATL 症例が同定された。この症例規模は上記の治療法の妥当性検討や病理学的研究一般のために十分な症例数が達成されたと考える。

また、本調査の過程で、病理解剖を行わな かった ATL 症例のリンパ節、皮膚、骨髄生 検検体も秋田県内の調査対象とした病院に 多数存在することが確認された。これらの 生検検体病理組織ブロックより組織マイク ロアレイなどを作成すれば、本研究課題目 的の検収、あるいは ATL 研究一般の重要な バイオリソースになるものと考えられる。 病理解剖例を用いた分子病理学的解析とし て、TSLC1/CADM1 免疫組織化学を 20 症例 68 病変に行い、88.2%の病変で TSLC1/CADM1 の強発現を確認した。この 結果は、従来の臨床材料および細胞株を用 いた検討の結果を裏付ける。同時に TSLC1/CADM1 系については、西南日本 ATL症例も日本海側東北地方のATL症例も 同様の傾向であり、TSLC1/CADM1 系に着

目した治療戦略がATLに対して一般性を有 することがわかる。また、2 例 8 病変で TSLC1/CADM1 の発現が中等度陽性にとど まる。これらの症例に関しては、化学療法 施 行 前 生 検 検 体 で の ATL 細 胞 の TSLC1/CADM1 発現を検討することによっ て、TSLC1/CADM1 が疾病の経過中に減弱 したのか、検証を要すると考える。なお、 CADM1 の発現を抑制する miR-214/199a-5p と miR-375 に関し、TSLC1/CADM1 発現(+) および(++)の病変の間で、発現量に有意な 差はみられなかった。病理検体を用いた検 討では、ATL 細胞以外の反応性リンパ球や 各種細胞の混入が避けられないため、今回 の研究で用いた手法(半定量的 PCR 法)では ATL 細胞に限定した microRNA 測定が困難 な可能性がある。In situ hybridization 法によ るマイクロRNAの評価など、別の手法で の発現評価を行う必要があるものと考察さ れた。

E. 結論

CADM1をATLの浸潤抑制に対する治療の標的分子と捉え、CADM1下流で機能するPI3Kを同定し、Pi3K阻害剤がATL細胞の増殖を抑制することを示した。またCADM1に特徴的な糖鎖構造を見出し、CADM1の中和抗体の作成を試みた。さらにCADM1の発現を抑制するshRNAを組み込んだレンチウイルスを作成し、ATL細胞に導入可能であることを示した。一方、膜上で発現するCADM1をATLの診断の標的分子として捉えた研究では、CD7と

TSLCI/CADM1を指標としたFACSを用いて、ATL 症例や HTLV-1 ウイルスの無症候性キャリアーの末梢血中のATL 細胞を同定できることを明らかにし、臨床応用可能な系を確立した。また秋田県におけるATLにおけるCADM1の発現異常の実態が、これまでに報告されてきた西南日本のそれと変わらないことを実証した。

F. 健康危険情報 特になし。

G. 研究発表

- 1. 論文発表: 44件
- 1. Ebihara Y, Iwai M, Akashi K, Ito T, Omura G, Saito Y, Yoshida M, Ando M, Asakage T, Yamasoba T, Murakami Y. High incidence of null-type mutations of the TP53 gene in Japanese patients with head and neck squamous cell carcinoma.

Journal of Cancer Therapy, in press.

- 2. Wang F, Akashi K, <u>Murakami Y</u>, Inoue Y, Furuta T, Yamada H, Ohtomo K, Kiryu S. Detection of lung tumors in mice using a 1-Tesla compact magnetic resonance imaging system. *PLoS One*, in press.
- 3. Ibrahim R, Matsubara D, Osman W,
 Morikawa T, Goto A, Morita S, Ishikawa S, Aburatani H, Takai D, Nakajima J,
 Fukayama M, Niki T, Murakami Y.
 Expression of PRMT5 in lung
 adenocarcinoma and its significance in
 epithelial-mesenchymal transition.

Human Pathology, in press.

- 4. Cortez VS, Cervantes-Barragan L, Song C, Gilfillan S, McDonald KG, Edelson BT, Murakami Y, Newberry RD, Sibley LD, Colonna M. CRTAM controls residency of gut CD4+CD8+T cells in the steady state and maintenance of gut CD4 TH17 during parasitic infection. J Exp. Med., in press.
- 5. Mimae T, Hagiyama M, Inoue T, Yoneshige A, Kato T, Okada M, Murakami Y, Ito A. Increased ectodomain shedding of lung-epithelial cell adhesion molecule 1 as a cause of increased alveolar cell apoptosis in emphysema. *Thorax*, in press.
- 6. Ito A, Ichiyanagi N, Ikeda Y, Hagiyama M, Inoue T, Kimura KB, Sakurai MA, Hamaguchi K, Murakami Y. Adhesion molecule CADM1 contributes to gap junctional communication among pancreatic islet α -cells and prevents their excessive secretion of glucagon. Islets, in press.
- 7. Murakami S, Sakurai-Yageta M, Maruyama T, Murakami Y. Intercellular adhesion of CADM1 activates PI3K by forming a complex with MAGuK-family proteins MPP3 and Dlg. *PLoS One*, 9:e82894, 2014. (doi: 10.1371/journal.pone.0082894.)
- 8. Matsubara D, Kishaba Y, Ishikawa S, Sakatani T, Oguni S, Tamura T, Hoshino

- H, Sugiyama Y, Endo S, Murakami Y, Aburatani H, Fukayama M and Niki T. Lung cancer with loss of BRG1/BRM, shows epithelial mesenchymal transition phenotype and distinct histologic and genetic features. Cancer Sci, 104: 266-273, 2013. (DOI: 10.1111/cas.12065)
- 9. Matsubara D, Kanai Y, Ishikawa S, Ohara S, Yoshimoto T, Sakatani T, Oguni S, Tamura T, Kataoka H, Endo S, Murakami Y, Aburatani H, Fukayama M. and Niki T. Identification of CCDC6-RET fusion in the human lung adenocarcinoma cell line, LC-2/ad. J Thorac Oncol, 7: 1872-1876, 2012. (DOI: 10.1097/JTO.0b013e3182721ed1
- 10. Ishimura M, Sakurai-Yageta M, Maruyama T, Ando T, Fukayama M, Goto A, Murakami Y. Involvement of miR-214 and miR-375 in malign.ant features of non-small-cell lung cancer by down-regulating CADM1. J Cancer **Therapy**, 3:379-387, 2012. (DOI: 10.4236/jct.2012.324050)
- 11. Ito A, Mimae T, Yamamoto Y-S-Z, Hagiyama M, Nakanishi J, Ito M, Hosokawa Y, Okada M, Murakami Y, and Kondo T. Novel application for pseudopodia proteomics using excimer laser ablation and two-dimensional difference gel electrophoresis. Lab Invest, 92:1374-1385, 2012. (DOI: 10.1038/labinvest.2012.98.)

- 12. Nakata H, Wakayama T,
 Adthapanyawanich K, Nishiuchi T,

 <u>Murakami Y,</u> Takai Y, Iseki S.
 Compensatory upregulation of myelin
 protein zero-like 2 expression in
 spermatogenic cells in cell adhesion
 molecule-1-deficient mice. *Acta Histochem Cytochem* 45:47-56. 2012.
 (DOI: 10.1267/ahc.11057)
- 13. Kikuchi S, Iwai M, Sakurai-Yageta M,
 Tsuboi Y, Ito T, Masuda T, Tsuda H, Kanai
 Y, Onizuka M, Sato Y, and Murakami Y.
 Expression of a splicing variant of the
 CADM1 specific to small cell lung cancer.

 Cancer Science, 103, 1051-1057, 2012.
 (DOI:
 - 10.1111/j.1349-7006.2012.02277.x.)
- 14. Mimae T, Okada M, Hagiyama M, Miyata Y, Tsutani Y, Inoue T, Murakami Y, Ito A. Notch2 and Six1 are up-regulated during progression of early-stage lung adenocarcinoma and define its unfavorable subset at advanced stages. *Clinical Cancer Research*, 18, 945-948, 2012. (DOI: 10.1158/1078-0432.CCR-11-1946)
- 15. Nagara Y, Hagiyama M, Hatano, N, Futai, E, Suo S, Takaoka Y, <u>Murakami Y</u>, Ishiura S, and Ito A. Tumor suppressor cell adhesion molecule 1 (CADM1) is cleaved by A disintegrin and metalloprotease 10 (ADAM10) and subsequently cleaved by gamma -secretase complex. *Biochem*

- *Biophys Res Commun*, 417:462-467, 2012. (DOI: 10.1016/j.bbrc.2011.11.140.)
- 16. Takahashi Y, Iwai M, Kawai T, Arakawa A, Ito T, Sakurai-Yageta M, Ito A, Goto A, Saito M, Kasumi F, and Murakami Y.

 Aberrant expression of tumor suppressors, CADM1 and 4.1B, in invasive lesions of primary breast cancer. *Breast Cancer*, 19:242-252, 2012. (DOI: 10.1007/s12282-011-0272-7.)
- 17. Nagata M, Sakurai-Yageta M, Yamada D, Goto A, Ito A, Fukuhara H, Kume H, Morikawa T, Fukayama M, Homma Y, and Murakami Y. Aberrations of a cell adhesion molecule CADM4 in renal clear cell carcinoma. *Int J Cancer*, 130:1329-1337, 2012. (DOI: 10.1002/ijc.26160.)
- 18. Ito T, Williams-Nate Y, Iwai M, Tsuboi M, Hagiyama M, Ito A, Sakurai-Yageta M, and Murakami Y. Transcriptional regulation of the *CADM1* gene by retinoic acid during the neural differentiation of murine embryonal carcinoma P19 cells. *Genes to Cells*, 16:791-802. 2011.
- 19. Hagiyama M, Furuno T, Hosokawa Y, Iino
 T, Ito T, Inoue T, Kakanishi M, <u>Murakami</u>
 Y and Ito A. Enhanced Nerve-Mast Cell
 Interaction by a Neuronal Short Isoform
 of Cell Adhesion Molecule-1, CADM1. *J Immunology*, 186; 5983-5992, 2011.
- 20. Mimae T, Tsuta K, Takahashi F, Yoshida A, Kondo T, Murakami Y, Okada M,

- Takeuchi M, Asamura H, Tsuda H. Steroid Receptor Expression in Thymomas and Thymic Carcinomas. *Cancer*, 117:4396-4405, 2011.
- 21. Hosokawa Y, Hagiyama M, Iino T, <u>Murakami Y</u>, Ito A. Non-contact estimation of intercellular breaking force using a femtosecond laser impulse quantified by atomic force microscopy. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 108:1777-1782, 2011.
- 22. Kobayashi S, Nakano K, Watanabe E, Ishigaki T, Ohno N, Yuji K, Oyaizu N, Asanuma S, Yamagishi M, Yamochi T, Watanabe N, Tojo A, Watanabe T and Uchimaru K. CADM1 expression and stepwise downregulation of CD7 are closely associated with clonal expansion of HTLV-1-infected cells in adult T-cell leukemia/lymphoma. Clin Cancer Res. 2014 in press.
- 23. Ohno N, <u>Kobayashi S</u>, Ishigaki T, Yuji K, Kobayashi M, Sato K, Watanabe N, Tojo A, and <u>Uchimaru K</u>. Loss of CCR4 antigen expression after mogamulizumab therapy in a case of adult T-cell leukaemia-lymphoma. Br J Haematol. 2013 163(5):683-5. doi: 10.1111/bjh.12555.
- 24. Asanuma S, Yamagishi M, Kawanami K, <u>Nakano K</u>, Sato-Otsubo A, Muto S, Sanada M, Yamochi T, <u>Kobayashi S</u>, Utsunomiya A, Iwanaga M, Yamaguchi K,

- <u>Uchimaru K</u>, Ogawa S and <u>Watanabe T</u>. Adult T-cell leukemia cells are characterized by abnormalities of Helios expression that promote T cell growth. Cancer Sci. 2013 Aug;104:1097-106. doi: 10.1111/cas.12181.
- 25. Ishigaki T, Isobe M, Kobayashi S, Yuji K,
 Ohno N, Watanabe N, Tojo A and
 Uchimaru K. Development of peripheral
 T-cell lymphoma not otherwise specified
 in a HTLV-1 carrier. Int J Hematol. in
 press DOI 10.1007/s12185-013-1314-z
- 26. Kobayashi S, Tian Y, Ohno N, Yuji K,
 Ishigaki T, Isobe M, Ohfuchi-Tsuda M,
 Oyaizu N, Watanabe E, Watanabe N, Tani
 K, Tojo A and Uchimaru K. The CD3
 versus CD7 plot in multicolor flow
 cytometry reflects progression of disease
 stage in patients infected with HTLV-I.
 PLoS One 8: e53728,
 doi:10.1371/journal.pone.0053728, 2013
- 27. Makoto Yamagishi1,2, Kazumi Nakano1,
 Ariko Miyake1, Tadanori Yamochi1,
 Yayoi Kagami1, Akihisa, Tsutsumi1,
 Yuka Matsuda1, Aiko Sato-Otsubo3,
 Satsuki Muto1,3, Atae Utsunomiya4,
 Kazunari Yamaguchi5, <u>Kaoru Uchimaru</u>6,
 Seishi Ogawa3, and Toshiki Watanabe.
 Polycomb-Mediated Loss of miR-31
 Activates NIK-dependent NF-κB Pathway
 in Adult T-cell Leukemia and Other
 Cancers. Cancer Cell. 2012 21(1):121
 -135.

- 28. Tsuda M, Ebihara Y, Mochizuki S, Uchimaru K, Tojo A, Tsuji K. Reduced dose chemotherapy for acute promyelocytic leukemia with adult Down syndrome. British Journal of Haematology, 155, 122-132, 2011.
- 29. Yamin Tian, Seiichro Kobayashi, Nobuhiro Ohno, Masamichi Isobe, Mayuko Tsuda, Yuji Zaike, Nobukazu Watanabe, Kenzaburo Tani, Arinobu Tojo and Kaoru Uchimaru Leukemic T cells are specifically enriched in a unique CD3^{dim}CD7^{low} subpopulation of CD4⁺ T cells in acute-type adult T-cell leukemia. Cancer Sci. 2011 102(3):569-577.
- 30. Tanino M, Sasajima T, Nanjo H, Akesaka S, Kagaya M, Kimura T, Ishida Y, Oda M, Takahashi M, Sugawara T, Yoshioka T, Nishihara H, Akagami Y, Goto A, Minamiya Y, Tanaka S; R-IHC Study Group. Rapid immunohistochemistry based on alternating current electric field for intraoperative diagnosis of brain tumors. *Tumor Pathol*. (In press)
- 31. Ragin C, Obikoya-Malomo M, Kim S, Chen Z, Flores-Obando R, Gibbs D, Koriyama C, Aguayo F, Koshiol J, Caporaso NE, Carpagnano GE, Ciotti M, Dosaka-Akita H, Fukayama M, Goto A, Spandidos DA, Gorgoulis V, Heideman DA, van Boerdonk RA, Hiroshima K, Iwakawa R, Kastrinakis NG, Kinoshita I, Akiba S, Landi MT, Eugene Liu H, Wang

- JL, Mehra R, Khuri FR, Lim WT, Owonikoko TK, Ramalingam S, Sarchianaki E, Syrjanen K, Tsao MS, Sykes J, Hee SW, Yokota J, Zaravinos A, Taioli E. HPV-associated lung cancers: an international pooled analysis.
- *Carcinogenesis.* (In press)
- 32. Dobashi Y, Goto A, Endo T, Ooi A. Genetic aberrations as the targets of oncology research: Involvement of paraffin-embedded tissues. Histol Histopathol. 29(2):191-205, 2014
- 33. Shoji K, Murayama T, Mimura I, Wada T, Kume H, Goto A, Ohse T, Tanaka T, Inagi R, van der Hoorn FA, Manabe I, Homma Y, Fukayama M, Sakurai T, Hasegawa T, Aburatani H, Kodama T, Nangaku M. Sperm-Associated Antigen 4, a Novel Hypoxia-Inducible Factor 1 Target, Regulates Cytokinesis, and Its Expression Correlates with the Prognosis of Renal Cell Carcinoma. Am J Pathol. 182(6):2191-203. 2013
- 34. Morita S, Yoshida A, Goto A, Ota S, Tsuta K, Yokozawa K, Asamura H, Nakajima J, Takai D, Mori M, Oka T, Tamaru J, Itoyama S, Furuta K, Fukayama M, Tsuda H. High-grade Lung Adenocarcinoma With Fetal Lung-like Morphology: Clinicopathologic, Immunohistochemical, and Molecular Analyses of 17 Cases. Am J Surg Pathol. 37(6):924-32, 2013
- 35. Minamiya Y, Goto A, Nanjo H, Saito H,

- Motoyama S, Sato Y, Kudo S, Takashima S, Kawaharada Y, Kurihara N, Orino K, Ogawa J, Imai K. Bronchioloalveolar invasion in non-small cell lung cancer is associated with expression of transforming growth factor-β1. *World J Surg Oncol.* 25;11:113, 2013
- 36. Watanabe K, Emoto N, Hamano E, Sunohara M, Kawakami M, Kage H, Kitano K, Nakajima J, Goto A, Fukayama M, Nagase T, Yatomi Y, Ohishi N, Takai D. Genome structure-based screening identified epigenetically silenced microRNA associated with invasiveness in non-small-cell lung cancer. *Int J Cancer.* 130:2580-2590, 2012
- 37. Kitagawa H, Watanabe K, Kage H, Inoh S,

 <u>Goto A</u>, Fukayama M, Nagase T, Ohishi N,
 Takai D. Pulmonary Venous Invasion,
 Determined by Chest Computed
 Tomographic Scan, as a Potential Early
 Indicator of Zygomycosis Infection: A
 Case Series. *J Thorac Imaging*. 27:
 W97-99, 2012
- 38. Ota, S., Ishikawa, S., Takazawa, Y., Goto,

 A., Fujii, T., Ohashi, K., Fukayama, M.

 Quantitative analysis of viral load per haploid genome revealed the different biological features of merkel cell polyomavirus infection in skin tumor.

 PLOS ONE. 7, e39954. 2012
- 39. Sohn J, Schetter A, Yfantis H, Ridnour L, Horikawa I., Khan M, Robles A, Hussain

- S, Goto, A., Bowman E, Hofseth L, Bartkova J, Bartek J, Wogan G, Wink D, Harris CC. Macrophages, nitric oxide and microRNAs are associated with DNA damage response pathway and senescence in inflammatory bowel disease. *PLOS ONE*, 7, e44156. 2012
- 40. Abe J, Ueha S, Yoneyama H, Shono Y, Kurachi M, Goto A, Fukayama M, Tomura M, Kakimi K, Matsushima K. B cells regulate antibody responses through the medullary remodeling of inflamed lymph nodes. *Int Immunol.* 24:17-27, 2012
- 41. Kitano K, Watanabe K, Emoto N, Kage H, Hamano E, Nagase T, Sano A, Murakawa T, Nakajima J, Goto A, Fukayama M, Yatomi Y, Ohishi N, Takai D. CpG island methylation of microRNAs is associated with tumor size and recurrence of non-small-cell lung cancer. *Cancer Sci.* 102:2126-31, 2011.
- 42. Goto A, Li CP, Ota S, Niki T, Ohtsuki Y, Kitajima S, Yonezawa S, Koriyama C, Akiba S, Uchima H, Lin YM, Yeh KT, Koh JS, Kim CW, Kwon KY, Nga ME, Fukayama M. Human papillomavirus infection in lung and esophageal cancers: analysis of 485 Asian cases. *J Med Virol*. 83:1383-1390, 2011.
- 43. Morita S, Goto A, Sakatani T, Ota S, Murakawa T, Nakajima J, Maeda E, Fukayama M: Multicystic mesothelioma

- of the pericardium. *Pathol Int.* 61:319-21, 2011
- 44. Miyazaki H, Goto A, Hino R, Ota S, Okudaira R, Murakawa T, Nakajima J, Fukayama M: Pleural cavity angiosarcoma arising in chronic expanding hematoma after pneumonectomy. *Hum Pathol.* 42:1576-1579, 2011
- 2. 学会発表:105件
- Kogai H, Sakurai-Yageta M,
 Delloye-Bourgeois C, Tauszig-Delamasure S,
 Mehlen P, Murakami Y. A cell adhesion molecule, CADM1, as a new type of dependence receptor. The 5th Dependence Receptor Meeting. Les Menuires, France, Jan. 16, 2013.
- Murakami Y. Genomic and transcriptional alterations of cholangiocarcinoma.
 LFCRC Forum at Khon Kaen University.
 Khon Kaen, Thailand, Dec. 1, 2013.
- 村上善則、斎藤光江、江見充。Copy Number Variation (CNV)の網羅的検索による癌の ゲノム異常の解析。第 58 回日本人類遺 伝学会年会、シンポジウム、仙台市、2013 年 11 月 20 日。
- 4. Ito T, Sakurai M, Matsubara D, <u>Murakami Y.</u>
 Dual roles of a cell adhesion molecule,
 CADM1, in human oncogenesis.
 Pathogenesis, Gene Regulation and Signal
 Transduction. The 9th China-Japan Joint
 Laboratory Workshop. Beijing, China, Nov.

- 1, 2013.
- 小粥浩之、桜井美佳、<u>村上善則</u>。CADM1 は新しいタイプの dependence receptor として、がん細胞の転移を抑制する。
 第72回日本癌学会総会、横浜市、2013 年10月5日。
- 6. Murakami Y. Roles of a cell adhesion molecule CADM1 in epithelial integrity, invasion and metastasis. Symposium 9 "Research on Tumor Invasion and Metastasis toward Clinical Application.
 The 72th Annual Meeting of Japanese Cancer Association. Yokohama, Oct. 4, 2013.
- 7. 平郁、高橋由佳、齊藤光江、金谷淳志、明石健、伊東剛、<u>村上 善則</u>。乳がんにおけるコピー数多型(CNV)異常の解析。第72回日本癌学会学術総会、2013年、横浜、10月4日。
- 8. Ibrahim RA, Matsubara D, Osman W,
 Morikawa T, Morita S, Ishikawa S,
 Aburatani H, Fukayama M, Niki T,
 Murakami Y.. Expression of PRMT5 in
 lung adenocarcinoma: correlation with
 pathological features and prognosis. 第72
 回日本癌学会総会、横浜市、2013 年 10
 月 4 日。
- 9. 許淑真、桜井美佳、坪井裕見、<u>村上善則</u>。 細胞接着分子 CADM1 による EGF 受容 体の分解制御機構の解明。第 72 回日本 癌学会総会、横浜市、2013 年 10 月 3 日。
- 10. 坪井裕見、尾山大明、秦裕子、伊藤彰

- 彦、<u>村上善則</u>。がん抑制遺伝子 CADM1 による Cbp を介した Src 経路抑制機構の解明。第72回日本癌学会総会、横浜市、2013年10月3日。
- 11. 花岡有紀、坪井裕見、松原大祐、<u>村上</u> <u>善則</u>。潰瘍性大腸炎の上皮再生機構に おける細胞接着分子 CADM1 の意義の 解明。第 72 回日本癌学会総会、横浜市、 2013 年 10 月 3 日。
- 12. 平郁、高橋由佳、齋藤光江、金谷淳志、明石健、伊東剛、<u>村上善則</u>。High incidence of copy number alterations in breast cancer.第 11 回日本臨床腫瘍学会学術集会、仙台市、2013 年 8 月 30 日
- 13. 平郁、高橋由佳、齊藤光江、<u>村上善則</u>。乳癌における DNA コピー数多型の解析。第 21 回乳癌学会総会,浜松市,2013年6月27-29日。
- 14. Sakurai-Yageta M, Maruyama T, Kaneshiro K, Sekiya S, Iwamoto S, Tanaka K, Murakami Y. MALDI MS analysis of N-glycan structures of a cell adhesion molecule, CADM1, in various cancer cells. Annual Meeting of the American Society of Mass Spectrometry. June 9-13, 2013, Minneapolis, MN, USA.
- 15. 花岡有紀、松原大祐、<u>村上善則</u>。潰瘍性大腸炎における細胞接着分子 CADM1による上皮再生機構の解明。 第102回日本病理学会総会、仙台市、 2013年4月29日
- Yoshinori Murakami. Roles of a cell adhesion molecule CADM1 in malignant

- progression of non-small cell lung cancer.
 The 3rd Joint Symposium of the Max-Planck Society and University of Tokyo Graduate School of Medicine.
 2013 年 3 月 8 日、東京、日本。
- 17. Takeshi Ito, Hideki Kuwano, Mika Sakurai-Yageta, Yumi Tsuboi, Daisuke Matsubara and <u>Yoshinori Murakami.</u>
 Roles of a cell adhesion molecule CADM1 in malignant progression of non-small cell lung cancer. The 19th International Charles Heidelberger Symposium on Cancer Research. 2013 年 2月14日、鹿児島市、日本。
- 18. <u>Yoshinori Murakami</u>, Masanao Miwa, Hideo Tanaka, Masakazu Yamamoto and Puangrat Yongvanit. Towards the control of cholangiocarcinoma by international collaboration between Thailand and Japan. The International Symposium on Cholangiocarcinoma, Tokyo, 2013. 2013 年 2月8日、東京都、日本。
- 19. <u>Yoshinori Murakami.</u> Roles of a cell adhesion molecule CADM1 in malignant progression of non-small cell lung cancer.

 The 2nd France-Japan Cancer Workshop, 2012 年 11 月 30 日、鳴門市、日本。
- 20. <u>Yoshinori Murakami</u>. Dual roles of a cell adhesion molecule, CADM1, in human oncogenesis. The 18th International Charles Heidelberger Symposium on Cancer Research. 2012 年 6 月 29 日、ウルム市、ドイツ。

- 21. <u>Yoshinori Murakami</u>, Mika Sakurai, Takeshi Ito, Hideki Kuwano, Daisuke Matsubara, Akiteru Goto. Dual roles of a cell adhesion molecule, CADM1, in human lung oncogenesis based on the molecular pathological analyses. The 9th AACR-JCR Joint Conference of Cancer Research. マウイ市、米国ハワイ州、2013 年 2 月 24 日。
- Mika Sakurai-Yageta and <u>Yoshinori</u>

 <u>Murakami.</u> The oncogenic role of a cell adhesion molecule, CADM1, in adult T-cell leukemia and small cell lung cancer.

 The 19th International Charles Heidelberger Symposium on Cancer Research. 2013 年 2 月 14 日、鹿児島市。
- 23. Yumi Tsuboi, Masaaki Oyama, Hiroko Kozuka-Hata, Akihiko Ito, <u>Yoshinori Murakami.</u> Analysis of cell adhesion molecule 1 (CADM1)-mediated inactivation of c-Src pathway. The 19th International Charles Heidelberger Symposium on Cancer Research. 2013 年 2月14日、鹿児島市。
- 24. Mika Sakurai-Yageta, Tomoko Maruyama, Kaoru Kaneshiro, Sadanori Sekiya, Shinichi Iwamoto, Koichi Tanaka and Yoshinori Murakami. The 19th International Mass Spectrometry Conference. 2012年9月18日、京都市。
- 25. 桑野秀規、中島淳、<u>村上善則</u>、ヒト肺腺がんのゲフィチニブ耐性機構における細胞接着分子 CADM1 の意義、第9

- 回東京呼吸器リサーチフォーラム、 2012 年 11 月 14 日、東京都
- 26. Yoshinori Murakami, Mika Sakurai, Takeshi Ito, Hideki Kuwano, Daisuke Matsubara, Akiteru Goto. Dual roles of a cell adhesion molecule, CADM1, in human lung oncogenesis based on the molecular pathological analyses. 第71 回日本癌学会学術総会、シンポジウム、2012年9月21日、札幌市
- 27. Mika Sakurai-Yageta, Tomoko Maruyama, Megumi Ishimura and <u>Yoshinori Murakami</u>. Analysis of the structures and functions of *N*-glycans on a cell adhesion molecule, CADM1, in various cancer cells. 第 71 回日本癌学会学術総会、2012 年 9 月 21 日、札幌市
- 28. Hideki Kuwano, Miwako Iwai, Taketo Kawai, Takeshi Ito, Mika Sakurai-Yageta, Akiteru Goto, Jun Nakajima, Kenji Tamura and <u>Yoshinori Murakami.</u>
 Possible involvement of a cell adhesion molecule, CADM1 in acquired resistance of lung adenocarcinoma to EGFR-TKIs. 第 71 回日本癌学会学術総会、2012 年 9月 21 日、札幌市
- 29. Taketo Kawai, Akiteru Goto, Miwako Iwai, Masayoshi Nagata, Teppei Morikawa, Shigeki Morita, Haruki Kume, Masashi Fukayama, Yukio Homma, and <u>Yoshinori</u> <u>Murakami</u>, Aberration of a cell adhesion molecule, CADM1, and its pathological or biological significance in urinary bladder

- cancer. The 27th European Association of Urology Annual Congress, パリ市、フランス、2012年2月25日。
- 30. 伊東剛、永田政義、山田大介、川合剛 人、岩井美和子、市原博美、丸山智子、 櫻井美佳、伊藤彰彦、後藤明輝、<u>村上</u> <u>善則</u>、遺伝子欠損マウスを用いた CADM1 の肺腫瘍抑制における役割の 解明、文部省科学研究費「がん研究分 野の特性などを踏まえた支援活動」平 成23年度「個体レベルでのがん研究 支援活動」ワークショップ、大津市、 2012年1月18日
- 31. Hiroyuki Kogai, Mika Sakurai-Yageta, Yoshinori Murakami. Cleavage of CADM1 by Caspase-3 and its role in the induction of apoptosis. 第34回日本分子生物学会年会、横浜市、2011年12月16日
- 32. Yumi Tsuboi, Masaaki Oyama, Hiroko Kozuka-Hata, Akihito Ito, <u>Yoshinori Murakami.</u> Analysis of cell adhesion molecule 1 (CADM1)-mediated inactivation of c-Src pathway. 第34回日本分子生物学会年会、横浜市、2011年12月15日
- 33. <u>Yoshinori Murakami.</u> Dual roles of a cell adhesion molecule, CADM1, in human oncogenesis. The 18th East Asia Joint Symposium Life Science Today in East Asia, 上海市、中国、2011年12月9日
- 34. Yoshinori Murakami. Dual roles of a cell

- adhesion molecule, CADM1, in human oncogenesis. The 1st France-Japan Cancer Workshop, モンペリエ市、フランス、2011年11月23日
- 35. Mika Sakurai-Yageta, Mari Masuda, Toshiki Watanabe, and <u>Yoshinori Murakami</u>, The role of a cell adhesion molecule, CADM1, in human adult T-cell leukemia, The 8th China-Japan Joint Laboratory Workshop, 北京市、中国、2011年11月21日
- 36. <u>村上善則</u>、齊藤光江、江見充、Copy Number Variation (CNV) の網羅的検索 による癌のゲノム異常の解析、日本人 類遺伝学会第 56 回大会シンポジウム、 千葉市、2011年11月11日
- 37. 川合剛人、後藤明輝、永田政義、岩井 美和子、森川鉄平、久米春喜、深山正 久、本間之夫、<u>村上善則</u>、膀胱癌にお ける細胞接着分子 CADM1 の異常、日 本人類遺伝学会第 56 回大会、千葉市、 2011年11月11日
- 38. Shigefumi Murakami, Mika Sakurai-Yageta and <u>Yoshinori Murakami.</u>
 Analysis of CADM1 signaling pathway through screening specific inhibitors by cell-based assay. The 26th European Cytoskeletal Forum (ECF) Meeting. ストリーサ市、イタリア、2011年10月29日
- 39. 後藤明輝、櫻井美佳、Chawait Pairojkul, Puangrat Yongvanit,柴原純二、深山正久、 村上善則、肝吸虫関連および非関連肝

- 内胆管癌における CADM1 の発現:日本及びタイ症例の比較研究、第70回日本癌学会年会、名古屋、2011年10月4日
- 40. Yuka Takahashi, Miwako Iwai, Taketo Kawai, Atsushi Arakawa, Takeshi Ito, Mika Sakurai-Yageta, Akihiko Ito, Akiteru Goto, Noriko Ito, Mitsuru Emi, Mitsue Saito, Fujio Kasumi and Yoshinori Murakami. Identification of molecular targets involved in the progression and recurrence of breast cancer. 第70回日本癌学会年会、名古屋市、2011年
- 41. 石村恵、櫻井美佳、後藤明輝、<u>村上善</u><u>則</u>、miR-375 および miR-214/199a による CADM1 の発現抑制とそのがん化への関与、第70回日本癌学会年会、名古屋市、2011年10月4日
- 42. 村上成文、櫻井美佳、<u>村上善則</u>、細胞 伸長アッセイの特異的阻害剤の検索に よる CADM1 シグナル伝達経路の解 析、第70回日本癌学会年会、名古屋 市、2011年10月4日
- 43. 川合剛人、後藤明輝、岩井美和子、永田政義、森川鉄平、久米春喜、深山正久、本間之夫、<u>村上善則</u>、Aberrations of cell adhesion molecules, CADM1 and CADM4, in urinary bladder cancer、第70回日本癌学会学術総会、名古屋市、2011年10月3日
- 44. 萩山満、伊東剛、<u>村上善則</u>、伊藤彰彦 「組織構築を再現した培養形における

- 細胞間接着の力学的解析:フェムト秒 レーザーの応用」 第70回日本癌学 会学術総会、名古屋市、2011年1 0月3日
- 45. 櫻井美佳、丸山智子、石村恵、柳川梓、 尾山大明、近藤裕子、関谷禎規、岩本 慎一、田中耕一、<u>村上善則</u>、MALDI 質量分析を用いた細胞間接着分子 CADM1のN型糖鎖の解析、第59回 日本質量分析学会総合討論会、吹田市、 2011年9月14日
- 46. 櫻井美佳、丸山智子、石村恵、柳川梓、 尾山大明、近藤裕子、関谷禎規、岩本 慎一、田中耕一、<u>村上善則</u>、MALDI 質量分析を用いた細胞間接着分子 CADM1のO型糖鎖の解析、第59回 日本質量分析学会総合討論会、吹田市、 2011年9月15日
- 47. Akiteru Goto, Masayoshi Nagata, Masashi Fukayama, Yoshinori Murakami. Loss of CADM4 expression in human non-small cell lung cancer. 文部省科学研究費「がん研究分野の特性などを踏まえた支援活動」平成23年度がん若手研究者ワークショップ、茅野市、2011年9月1日
- 48. Akiteru Goto, Junichi Shibahara, Masashi Fukayama, <u>Yoshinori Murakami.</u>
 Pathological Role of CADM1 in Cholangiocarcinoma Related and Unrelated to Liver Fluke Infection. The 3rd International Symposium 2011 at Keimyung University Dongsan Hospital

- Cancer Center and Korea Regional Biobank 大邱(テグ) 市、韓国、2011年6月17日
- 49. Yoshinori Murakami, Masayoshi Nagata, Mika Sakurai-Yageta, Taketo Kawai, Yumi Tsuboi, Miwako Iwai, Mari Masuda, Akiteru Goto, Dual roles of a cell adhesion molecule, CADM1/TSLC, in oncogenesis. The 3rd CREST-SBM International Conference: Mathematical Methods in Cancer Cell Biology, 広島市、2011年6月9日
- 50. <u>Yoshinori Murakami</u>. Dual roles of a cell adhesion molecule, CADM1, in human oncogenesis. The 17th Charles Heidelberger International Symposium. 西安市、中国、2011年6月6日
- 51. 萩山満、井上敬夫、<u>村上善則</u>、伊藤彰 彦 CADM1 のスプライシングによる神 経 マスト細胞相互作用の発生時期特 異的な制御。第100回日本病理学会 総会、横浜市、2011年4月30日
- 52. 村上善則、伊藤彰彦、後藤明輝。膜タンパク質 CADM1 による細胞の接着と浸潤の制御。第100回日本病理学会総会ワークショップ、横浜市、2011年4月29日
- 53. 川合剛人、永田政義、岩井美和子、森川鉄平、伊藤彰彦、久米春喜、深山正久、本間之夫、<u>村上善則</u>、膀胱癌における細胞接着分子 CADM1、およびCADM4 の異常、第99回日本泌尿器科学会総会、名古屋市、2011年4

月21日

- 54. Kawai T, Nagata M, Iwai M, Morikawa T, Ito A, Kume K, Fukayama M, Homma Y, Murakami Y. Aberrations of CADM1 and CADM4 in urinary bladder cancer. Poster presentation, The 26th Eurpean Association of Urology (EAU) Annual Congress, ウイーン市、オーストリア国, 2011 年 3 月 18-22 日
- 55. Sakurai, Poster Sakurai-Yageta M, Maruyama T, Murakami Y. Dynamics of CADM1 protein in the membrane of stable adhesion and in the process of cell-cell contact formation. American Society of Cell Biology 50th Annual Meeting、米国、フィラデルフィア市、2010年12月11-15日
- 56. Shigefumi, Poster Murakami S, Sakurai-Yageta M, Murakami Y. Analysis of CADM1 signaling pathway through screening specific inhibitors by cell-based assay. American Society of Cell Biology 50th Annual Meeting、米国、フィラデルフィア市、2010年12月11-15日
- 57. Tsuboi Y, Oyama M, Kozuka-Hata H, Ito A, <u>Murakami Y.</u> Proteomic analysis of cell adhesion molecule 1 (CADM1) complex. 第 33 回日本生化学会、分子生物学会合同年会、示説、神戸市、2010年12月8-11日
- 58. 山岡賢俊、小林尚寛、薄井真悟、後藤行延、酒井光昭、鬼塚正孝、佐藤幸夫、岩井美和子、村上善則.細胞接着分子

- CADM1の小細胞肺癌における特異的スプライシングバリアントの同定。第 55 回日本肺癌学会、口頭、広島市、2010 年 11月 3-4 日
- 59. 永田政義、山田大介、川合剛人、櫻井美 佳、伊藤彰彦、久米春喜、森川鉄平、本 間之夫、<u>村上善則</u>。腎細胞がんにおける 新規腫瘍抑制経路 CADM4-4.1B/DAL-1 の解析、第 55 回日本人類遺伝学会大会、 口頭、大宮市、2010年 10月 27-30 日
- 60. 川合剛人, 永田政義, 岩井美和子, 森川 鉄平, 伊藤彰彦, 久米春喜, 深山正久, 本間之夫, 村上善則 膀胱癌における 細胞接着分子 CADM1 および CADM4 の異常、第 55 回日本人類遺伝学会大会、 口頭、大宮市、2010年10月27-30日
- 61. Nagata M, Sakurai-Yageta M, Yamada D, Kawai T, Tsuboi Y, Ito T, Ito A, Yoshida M, <u>Murakami M.</u> Spontaneous development of lung adenocarcinoma in the *Cadm1* gene-deficient mice. The 16th Charles Heidelberger International Symposium on Cancer Research, ポルト ガル国、コインプラ市、2010年9月25-28日
- 62. Murakami Y, Maruyama T, Ohta T, Ito A, Hayashi T, Tsukasaki K, Kamihira S, Yamaoka H., Hoshino T, Yoshida T, Watanabe T, Masuda M. A cell adhesion moleclue, CADM1, interacts with Tiam1 and promotes invasive phenotype of human adult T-cell leukemia cells. 第 59 回日本癌学会、大阪市、2010 年 9 月

22-24 日

- 63. Murakami S, Sakurai-Yageta M, Murakami, Y. Analysis of CADM1 signaling pathway through screening specific inhibitors by cell-based assay 第 59 回日本癌学会、大阪市、2010 年 9 月 22-24 日
- 64. Kawai T, Nagata M, Iwai M, Morikawa T, Ito A, Kume H, Fukayama M, Homma Y, Murakami Y. Aberrations of CADM1 and CADM4 in urinary bladder cancer 第 59 回日本癌学会、大阪市、2010 年 9 月 22-24 日
- 65. Ito A, Sakurai-Yageta M, <u>Murakami Y</u>. Function and transcriptional regulation of *CADM1* during the neural differentiation of P19 cells induced by retinoic acid. 第 59 回日本癌学会、大阪市、2010 年 9 月 22-24 日
- 66. <u>村上善則</u> 家族性腫瘍の遺伝カウンセリングの現状と問題点、第?回家族性腫瘍学会、シンポジウム、新潟市、2010 年 7月9-10 日
- 67. 永田政義、川合剛人、山田大介、久米春喜、本間之夫、<u>村上善則</u>男性不妊症を 手掛かりとした新規家族性腫瘍検索の試 み、第?回家族性腫瘍学会、シンポジウム、新潟市、2010年7月9-10日
- 68. 川俣豊隆、大野伸広、佐藤広太、小林真 之、湯地晃一郎、田野崎隆二、山野嘉久、 内丸薫、東條有伸. リンパ腫型 ATL に対 する造血幹細胞移植後に生じ、中枢神経 再発との鑑別を要した HAM 様脊髄炎の

- 一例. 第6回HTLV-1研究会 2013東京.
- 69. <u>小林誠一郎</u>、渡辺恵理、石垣知寛、大野伸広、渡辺信和、東條有伸、<u>内丸薫</u>. HAS-Flow 法を用いた HTLV-1 キャリア/くすぶり型 ATL 境界の検討.第6回 HTLV-1 研究会 2013 東京.
- 70. 城憲秀、大野伸広、小林真之、佐藤広太、川俣豊隆、石垣智寛、<u>小林誠一郎</u>、 湯地晃一郎、<u>内丸薫</u>、東條有伸. 当科 におけるモガムリズマプの使用経験. 第75回日本血液学会学術集会 2013 札幌.
- 71. <u>Kobayashi S</u>, Watanabe E, Ishigaki T, Ohno N, Yuji K, <u>Nakano K</u>, Yamochi T, <u>Watanabe T</u>, Watanabe N, Tojo A and <u>Uchimaru K</u>. The CD7 vs CADM1 plot in FACS is useful for selection of advanced HTLV-1 carriers. 第 75 回日本血液学会学術集会 2013 札幌.
- 72. 大野伸広、小林真之、佐藤広太、城憲秀、川俣豊隆、石垣智寛、<u>小林誠一郎</u>、渡辺信和、<u>内丸薫</u>、東條有伸、田野崎隆二 . Aggressive ATL 患者の治療選択における同種造血幹細胞移植の意義の検討 . 第 75 回日本血液学会学術集会2013 札幌 .
- 73. Yamagishi M, Fujikawa D, Kurokawa N, Soejima A, Nakagawa S, Nakano K, Utsunomiya A, Yamaguchi K, <u>Uchimaru K</u>, and <u>Watanabe T</u>. Diverse ways ofmodulating Polycomb group function and host epigenome in adult T cell leukemia. 第 75 回日本血液学会学術集

- 会 2013 札幌.
- 74. Watanabe E, Watanabe N, <u>Kobayashi S</u>, <u>Uchimaru K</u>, Suehiro Y, Choi I, Uike N. Analysis of ATL cells, Treg cells, NK cells and CCR4 expression using 12-color flow cytmetry. 第 75 回日本血液学会学 術集会 2013 札幌.
- 75. 佐藤奈津子、渡辺恵理、石垣知寛、小林誠一郎、大野伸広、崔日承、末廣陽子、鵜池直邦、内丸薫、渡辺信和.フローサイトメトリーによるATL細胞の解析法とその臨床検査への応用.第75回日本血液学会学術集会 2013 札幌.
- 76. 小林誠一郎、中野和民、渡辺恵理、石垣知寛、大野伸広、渡辺信和、東條有伸、内丸薫:患者検体を用いた CD7 と TSLC1/CADM1 の FACS 解析は ATL の多段階発癌を反映する 第 1 回 ATL シンポジウム 東京 2011
- 77. 石垣知寛、小林誠一郎、大野伸広、渡 辺恵理、田野崎隆二、渡辺信和、東條 有伸、内丸 薫: TSLC1/CD7 を用いた 造血細胞移植後のATL細胞のモニタリ ング 第 5 回 HTLV-1 研究会 20112 東京
- 78. 矢持忠徳、守田洋平、矢持淑子、佐々木陽介、渡辺信和、Sanaz Firouzi、内丸薫、宇都宮與、渡邉俊樹:成人 T 細胞白血病における tumor initiating cell の探索の試み 第 5 回 HTLV-1 研究会2012 東京
- 79. 大野伸広、田野崎隆二、小林誠一郎、 石垣知寛、渡辺信和、内丸 薫:同種

- 造血幹細胞移植を見据えたATLの治療 戦略:その後方視的解析 第 5 回 HTLV-1 研究会 2011 東京
- 80. 笹島悟史、中野和民、内丸 薫、渡邉 俊樹:成人 T 細胞白血病(ATL)におけ る新規 TIAM2 変異体の同定と遺伝子 発現の解析 第 5 回 HTLV-1 研究会 2012 東京
- 81. Makoto Yamagishi, Ryutaro Takahashi, Kazumi Nakano, Satomi Asanuma, Atae Utsunomiya, Kazunari Yamaguchi, Kaoru Uchimaru, Seishi Ogawa, and Toshiki Watanabe :Molecular Hallmarks of Adult T cell Leukemia: miRNA, Epigenetics, and Emerging Signaling Abnormalities 第 74 回日本血液学会学術集会 2012 京都
- 82. Seiichro Kobayashi, Eri Watanabe, Tomohiro Ishigaki, Nobuhiro Ohno, Koichiro Yuji, Yukio Tsukada, Akihiro Ohmoto, Naoki Shimada, Nobukazu Watanabe, Arinobu Tojo and Kaoru Uchimaru:CD7 vs CADM1 in FACS reflects multi-step oncogenesis of ATL and discriminates HTLV-1 infected cells. 第 74 回日本血液学会学術集会 2012 京都
- 83. 石垣 知寬、小林 誠一郎(、大野 伸広、 田野崎 隆二、渡辺 信和、内丸 薫、東 條 有伸、中内 啓光: Monitoring ATL cells after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation with CADM1 and

- CD7. 第 74 回日本血液学会学術集会 2012 京都
- 84. 大野伸広、小林誠一郎、渡辺信和、石垣知寛、湯地晃一郎、東條有伸、内丸薫: CD3 と CD7 の展開による急性型ATL 細胞の同定:治療後のCD3dimCD7(-)分画のクローナリティ解析第74回日本血液学会学術集会2012京都
- 85. 大野伸広、田 亜敏、小林誠一郎、磯部 優理、津田真由子、在家裕司、渡辺信 和、谷憲三朗、東條有伸、<u>内丸 薫</u>. CD3 と CD7 の展開による ATL 細胞の同 定:急性型 ATL の治療反応性のモニタ リングとして 第73回日本血液学会総 会 名古屋 2011
- 86. Kobayashi S, Tian Y, Ohno N, Isobe M, Tsuda M, Zaike Y, Watanabe N, Tani K, Tojo A <u>Uchimaru K</u>. CD3 vs CD7 plot in multi-colour FACS reflects progression of disease stage of HTLV-1 infected patients. 第 73 回日本血液学会総会 名古屋 2011
- 87. <u>Uchimaru K</u>, Yamano Y, Tsukasaki K, Uike N, Utsunomiya A, Iwanaga M, Hmada T, Iwatsuki K, Watanabe T. Nation-wide survey of the management of adult T-cell leukemia and HTLV-1 carrier. 第 73 回日本血液学会総会 名古屋 2011
- 88. YamagishiM, Nakano K, Yamochi T, Utsunomiya A, Ymaguchi K, Uchimaru K, Watanabe T. Polycomb-Mediated Epigenetic Silencing of miR-31 Activates

- NF-□B Signaling in Adult T-cell Leukemia. 第 73 回日本血液学会総会 名古屋 2011
- 89. 石垣知寛、在家裕司、小林誠一郎、大野伸広、内丸薫、渡辺信和、小柳津直樹、東條有伸、中内啓光. フローサイトメトリーによるフェノタイプ解析を用いた、急性型 ATL の末梢血腫瘍細胞数の評価 第4回HTLV-1研究会東京2011
- 90. 大野伸広、湯地晃一郎、小林誠一郎、渡辺信和、石垣知寛、東條有伸、<u>内丸 薫</u>. Multi-color FACS 用いた CD3/7 展開による急性型 ATL の治療反応性のモニタリング 第4回 HTLV-1 研究会 東京2011
- 91. 小林誠一郎、田 亜敏、大野伸広、湯地 晃一郎、石垣知寛、磯部優理、津田真 由子、在家 裕司、渡辺恵理、渡辺信 和、谷憲三朗、東條 有伸、内丸 薫。マ ルチカラーFACS における CD3 と CD7 の展開は HTLV-1 感染患者の病期の進 行を反映する 第4回 HTLV-1 研究会 東京 2011
- 92. 吉田 誠,南條 博,吉岡年明,渡辺剛,山本雄造,高橋正人,柴原純二,後藤明輝,多彩な組織を呈した原発性肝腫瘍の一例.第 102 回日本病理学会総会,札幌、2013年6月8日
- 93. 伊藤行信,吉田 誠,高橋正人,南條博,川村公一,<u>後藤明輝</u>,静脈への動脈パッチ移植することにより発生した新生血管の研究.第 102 回日本病理学

- 会総会,札幌、2013年6月7日
- 94. 南條 博,吉岡年明,高橋正人,吉田誠,廣島優子,笹嶋寿郎,南谷佳弘, 赤上陽一,<u>後藤明輝</u>,秋田で開発した 迅速免疫染色技術を用いた術中迅速病 理診断の有用性. 第 102 回日本病理学 会総会,札幌、2013 年 6 月 8 日
- 95. 廣島優子,南條 博,高橋正人,吉田誠,藤本俊郎,<u>後藤明輝</u>,子宮原発PNET/Ewing's sarcomaの一例.第 102回日本病理学会総会,札幌、2013年 6月 6日
- 96. 吉岡年明,山本洋平,大森泰文,南條博,<u>後藤明輝</u>,榎本克彦.インテグリンβ4による ErbB2 や c-Met シグナリングの増幅は,前立腺癌細胞の腫瘍発生を促進する 第 102 回日本病理学会総会,札幌、2013 年 6 月 8 日
- 97. 増田弘毅,吉田 誠,高橋正人,伊藤 行信,川村公一,<u>後藤明輝</u>,動脈リモ デリングの解析-血流負荷家兎総頸動 脈における内弾性板ギャップの発生メ カニズム.第102回日本病理学会総会, 札幌、2013年6月7日
- 98. 高橋正人,吉田 誠,伊藤行信,川村 公一,南條 博,増田弘毅,<u>後藤明輝</u>. 動静脈吻合後の静脈狭窄に関する実験 病理学的検討. 第 102 回日本病理学会 総会,札幌、2013 年 6 月 7 日
- 99. 盛田茂樹,国田朱子,<u>後藤明輝</u>,佐久間 慶,山村はるみ,深山正久. 肺腺癌の腫瘍間質おける miR-21 の発現に関する検討. 第 102 回日本病理学会総

- 会, 札幌、2013年6月8日
- 100.高橋正人,増田弘毅,吉田 誠,南條博,川村公一,杉山達朗,<u>後藤明輝</u>,正常動脈壁における内皮細胞と平滑筋細胞のMib5(Ki-67)陽性8個細胞クラスターの発見.第101回日本病理学会総会,東京、2012年4月27日
- 101.南條 博,小林実貴夫,吉成由樹,廣 嶋優子,高橋正人,川村公一,吉田 誠, <u>後藤明輝</u>,増田弘毅,Mobilization of endothelial cells and vascular dendritic cells of bone marrow origin in the organ. 第101回日本病理学会総会,東京、2012 年4月27日
- 102. 増田弘毅,高橋正人,吉田 誠,川村 公一,南條 博,杉山達朗,<u>後藤明輝</u>, 血流負荷家兎総頸動脈の内弾性板ギャ ップの発生機構は増殖平滑筋細胞クラ スターによる改築である.第 101 回日 本病理学会総会,東京、2012 年 4 月 27 日
- 103. 根元 晃,長谷川 樹,高橋正人,廣 嶋優子,吉田 誠,川村公一,南條 博, 後藤明輝,長期生存自然経過単心室症 の一剖検例. 第 101 回日本病理学会総 会,東京、2012 年 4 月 28 日
- 104. 後藤明輝, 肺癌の発生・進展とマイクロ RNA, 第75回日本病理学会東北支部学術集会、秋田、2012年7月21日
- 105. 森田茂樹、牛久哲男、<u>後藤明輝</u>、深山 正久、傍腫瘍症候群を契機に発見され、 原発巣に高悪性度胎児性肺癌、リンパ 節に小細胞癌をみとめた一例、第10

- 0回日本病理学会総会、横浜市、2011年4月30日
- 105. Akiteru Goto, Junji Shibahara, Masashi Fukayama, <u>Yoshinori Murakami:</u>
 Pathological Role of CADM1 in Cholangiocarcinoma Related and Unrelated to Liver Fluke Infection. The 3rd International Symposium 2011 at Keimyung University Dongsan Hospital Cancer Center and Korea Regional .大 邸(テグ) 市、韓国、2011年6月
- H . 知的財産権の出願・登録状況 (予定を含む。)
- 1. 特許取得: 2件。
- 1. 特許取得

特許出願番号 特願 2013-034326 名称 患者検体を用いた HTLV-1 キャリア、成人 T 細胞白血病の発癌過程進行度又は悪性度の評価法 発明者 内丸 薫、小林誠一郎、渡辺信和

- 2. 特許取得:村上善則、増田万里・国立 大学法人東京大学・がんの診断、処置 および/または予防、および/または浸潤 ・転移の抑制のための方法、システム および組成物ならびに関連するスクリ ーニング方法・特許第 5131946 号(2012/11/16 登録)・日本
- 3. 特許取得:村上善則・国立大学法人東京大学・村上善則、増田万里・国立大

学法人東京大学・がんの診断、処置および/または予防、および/または浸潤・転移の抑制のための方法、システムおよび組成物ならびに関連するスクリーニング方法・特許第 5131751 号(2012/11/16 登録)・日本

2. 実用新案登録:なし

3.その他:なし

II.研究成果の刊行物一覧

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の 編集者名	書	籍	名	出版社名	出版地	出版年	ページ
なし									

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Ebihara Y, Iwai M, Akashi K, Ito T, Omura G, Saito Y, Yoshida M, Ando M, Asakage T, Yamasoba T, <u>Murakami Y</u> .	High incidence of null-type mutations of the TP53 gene in Japanese patients with head and neck squamous cell carcinoma.	Journal of Cancer Th erapy,		in press	
Murakami Y, Inoue Y, Furuta T, Yamada	Detection of lung tumors in mice using a 1-Tesla compact magnetic resonance imaging system.	PLoS One,		in press	
Ibrahim R, Matsubara D, Osman W, Morikawa T, Goto A, Morita S, Ishikawa S, Aburatani H, Takai D, Nakajima J, Fukayama M, Niki T, Murakami Y.	Expression of PRMT5 in lung adenocarcinoma and its significance in epithelial-mesenchymal transition.	Human Pathology		in press	
L, Song C, Gilfillan S, McDonald KG, Edelson BT,	CRTAM controls residency of gut CD4+CD8+T cells in the steady state and maintenance of gut CD4 TH17 during parasitic infection.	Journal of Experimental. Medicine		in press	

M, Inoue T,	Increased ectodomain shedding of lung-epithelial cell adhesion molecule 1 as a cause of increased alveolar cell apoptosis in emphysema.	Thorax,	in press	
Ito A, Ichiyanagi N, Ikeda Y, Hagiyama M, Inoue T, Kimura KB, Sakurai MA, Hamaguchi K, <u>Murakami Y</u> .	Adhesion molecule CADM1 contributes to gap junctional communication among pancreatic islet a cells and prevents their excessive secretion of glucagon.	Islets,	in press	
K, Watanabe E, Ishigaki T, Ohno N, Yuji K, Oyaizu N,	CADM1 expression and stepwise downregulation of CD7 are closely associated with clonal expansion of HTLV-1-infected cells in adult T-cell leukemia/lymphoma.	Clinical Cancer Res.	in press	
Ishigaki T, Isobe M, Kobayashi S, Yuji K, Ohno N, Watanabe N, Tojo A and Uchimaru K.	Development of peripheral T-cell lymphoma not otherwise specified in a HTLV-1 carrier.	Int J Hematol	in press	

Ragin C, Obikoya-Malomo M, Kim S, Chen Z, Flores-Obando R, Gibbs D, Koriyama C, Aguayo F, Koshiol J, Caporaso NE, Carpagnano GE, Ciotti M, Dosaka-Akita H, Fukayama M, Goto A, Spandidos DA, Gorgoulis V, Heideman DA, van Boerdonk RA, Hiroshima K, Iwakawa R, Kastrinakis NG, Kinoshita I, Akiba S, Landi MT, Eugene Liu H, Wang JL, Mehra R, Khuri FR, Lim WT, Owonikoko TK, Ramalingam S, Sarchianaki E, Syrjanen K, Tsao MS, Sykes J, Hee SW, Yokota J, Zaravinos A, Taioli E		Carcinogenesis		in press	
Nanjo H, Akesaka S,	Rapid immunohistochemistry based on alternating current electric field for intraoperative diagnosis of brain tumors.	Tumor Pathology		in press	
Murakami S, Sakurai-Yageta M, Maruyama T, <u>Murakami Y</u> .	Intercellular adhesion of CADM1 activates PI3K by forming a complex with MAGuK-family proteins MPP3 and Dlg.	PLoS One,	9	e82894	2014

Genetic aberrations as	Genetic aberrations as the targets of oncology research: Involvement of paraffin-embedded tissues.	Histol Histopathol.	29	191-205	2014
Kishaba Y, Ishikawa S, Sakatani T, Oguni	epithelial mesenchymal transition phenotype and distinct histologic and	Cancer Science	104	266-273	2013
Ohno N, <u>Kobayashi S</u> , Ishigaki T, Yuji K, Kobayashi M, Sato K, Watanabe N, Tojo A, and <u>Uchimaru K</u> .	. Loss of CCR4 antigen expression after mogamulizumab therapy in a case of adult T-cell leukaemia-lymphoma.	Br J Haematol.	163	683-685	2103
M, Kawanami K, Nakano K,	Adult T-cell leukemia cells are characterized by abnormalities of Helios expression that promote T cell growth.	Cancer Sci.	104	1097-1106	2013
Kobayashi S, Tian Y, Ohno N, Yuji K, Ishigaki T, Isobe M, Ohfuchi-Tsuda M, Oyaizu N, Watanabe E, Watanabe N, Tani K, Tojo A and Uchimaru K.	The CD3 versus CD7 plot in multicolor flow cytometry reflects progression of disease stage in patients infected with HTLV-I.	PLoS One	8	e53728	2013

Mimura I, Wada T, Kume H, <u>Goto A</u> , Ohse T, Tanaka T, Inagi R, van der Hoorn	Sperm-Associated Antigen 4, a Novel Hypoxia-Inducible Factor 1 Target, Regulates Cytokinesis, and Its Expression Correlates with the Prognosis of Renal Cell Carcinoma.	Am J Pathol	182	2191-2203	2013
Goto A, Ota S, Tsuta K, Yokozawa K, Asamura H, Nakajima J, Takai D, Mori M,	High-grade Lung Adenocarcinoma With Fetal Lung-like Morphology: Clinicopathologic, Immunohistochemical, and Molecular Analyses of 17 Cases.	Am J Surg Pathol.	37	924-932	2013
Nanjo H, Saito H, Motoyama S, Sato Y, Kudo S, Takashima S,	Bronchioloalveolar invasion in non-small cell lung cancer is associated with expression of transforming growth factor-β1.	World J Surg Oncol.	25	113	2013
S, Yoshimoto T,	CCDC6-RET fusion in the human lung adenocarcinoma cell line,	J Thorac Oncol,	7	1872-1876	2012
Maruyama T, Ando T, Fukayama M,	Involvement of miR-214 and miR-375 in malign.ant features of non-small-cell lung cancer by down-regulating CADM1.	J Cancer Therapy	3	379-387	2012

Ito A, Mimae T, Yamamoto Y-S-Z, Hagiyama M, Nakanishi J, Ito M, Hosokawa Y, Okada M, <u>Murakami Y</u> , Kondo T.	Novel application for pseudopodia proteomics using excimer laser ablation and two-dimensional difference gel electrophoresis.	Lab Investigation	92	1374-1385	2012
Nakata H, Wakayama T, Adthapanyawanich K, Nishiuchi T, <u>Murakami Y</u> , Takai Y, Iseki S.	Compensatory upregulation of myelin protein zero-like 2 expression in spermatogenic cells in cell adhesion molecule-1-deficient mice.	Acta Histochem Cytochem	45	47-56	2012
Kikuchi S, Iwai M, Sakurai-Yageta M, Tsuboi Y, Ito T, Masuda T, Tsuda H, Kanai Y, Onizuka M, Sato Y, and <u>Murakami Y</u> .	Expression of a splicing variant of the CADM1 specific to small cell lung cancer.	Cancer Science	103	1051-1057	2012
Mimae T, Okada M, Hagiyama M, Miyata Y, Tsutani Y, Inoue T, Murakami Y, Ito A.	Notch2 and Six1 are up-regulated during progression of early-stage lung adenocarcinoma and define its unfavorable subset at advanced stages.	Clinical Cancer Research,	18	945-948	2012
M, Hatano, N, Futai,	(CADM1) is cleaved by A	Biochem Biophys Res Commun,	417	462-467	2012

Takahashi Y, Iwai M, Kawai T, Arakawa A, Ito T, Sakurai-Yageta M, Ito A, Goto A, Saito M, Kasumi F, and <u>Murakami Y</u> .	Aberrant expression of tumor suppressors, CADM1 and 4.1B, in invasive lesions of primary breast cancer.	Breast Cancer	19	242-252	2012
Nagata M, Sakurai-Yageta M, Yamada D, Goto A, Ito A, Fukuhara H, Kume H, Morikawa T, Fukayama M, Homma Y, and Murakami Y.	Aberrations of a cell adhesion molecule CADM4 in renal clear cell carcinoma.	International Journal of Cancer	130	1329-1337	2012
Watanabe K, Emoto N, Hamano E, Sunohara M, Kawakami M, Kage H, Kitano K, Nakajima J, Goto A, Fukayama M, Nagase T, Yatomi Y, Ohishi N, Takai D.	Genome structure-based screening identified epigenetically silenced microRNA associated with invasiveness in non-small-cell lung cancer.	Int J Cancer.	130	2580-2590	2012
K, Kage H, Inoh S,	Pulmonary Venous Invasion, Determined by Chest Computed Tomographic Scan, as a Potential Early Indicator of Zygomycosis Infection: A Case Series.	J Thorac Imaging	27	W97-99	2012

Ota, S., Ishikawa, S., Takazawa, Y., <u>Goto,</u> <u>A.</u> , Fujii, T., Ohashi, K., Fukayama, M.	Quantitative analysis of viral load per haploid genome revealed the different biological features of merkel cell polyomavirus infection in skin tumor.	PLOS ONE.	7	e39954	2012
Horikawa I., Khan M, RoblesA, Hussain S, Goto, A., Bowman E,	Macrophages, nitric oxide and microRNAs are associated with DNA damage response pathway and senescence in inflammatory bowel disease.	PLOS ONE	7	e44156	2012
	B cells regulate antibody responses through the medullary remodeling of inflamed lymph nodes.	Int Immunol	24	17-27	2012
Makoto Yamagishi1,2, Kazumi Nakano1, Ariko Miyake1, Tadanori Yamochi1, Yayoi Kagami1, Akihisa, Tsutsumi1, Yuka Matsuda1, Aiko Sato-Otsubo3, Satsuki Muto1,3, Atae Utsunomiya4, Kazunari Yamaguchi5, Kaoru Uchimaru6, Seishi Ogawa3, and Toshiki Watanabe.	Polycomb-Mediated Loss of miR-31 Activates NIK-dependent NF-kB Pathway in Adult T-cell Leukemia and Other Cancers.	Cancer cell	17	121-135	2012

Y, Iwai M, Tsuboi M, Hagiyama M, Ito A,	Transcriptional regulation of the <i>CADM1</i> gene by retinoic acid during the neural differentiation of murine embryonal carcinoma P19 cells.	Genes to Cells	16	791-802	2011
Y, Iino T, Ito T, Inoue	Enhanced Nerve-Mast Cell Interaction by a Neuronal Short Isoform of Cell Adhesion Molecule-1, CADM1.	Journal of Immunology	186	5983-5992	2011
Mimae T, Tsuta K, Takahashi F, Yoshida A, Kondo T, <u>Murakami Y</u> , Okada M, Takeuchi M, Asamura H, Tsuda H.	Steroid Receptor Expression in Thymomas and Thymic Carcinomas	Cancer	117	4396-4405	2011
	Non-contact estimation of intercellular breaking force using a femtosecond laser impulse quantified by atomic force microscopy.	Proc. Natl. Acad. Sci. USA	108	1777-1782	2011

Tsuda M, Ebihara Y, Mochizuki S, Uchimaru K, Tojo A, Tsuji K.	Reduced dose chemotherapy for acute promyelocytic leukemia with adult Down syndrome.	British Journal of Haematology	155	122-132	2011
Yamin Tian, Seiichro Kobayashi, Nobuhiro Ohno, Masamichi Isobe, Mayuko Tsuda, Yuji Zaike, Nobukazu Watanabe, Kenzaburo Tani, Arinobu Tojo and <u>Kaoru Uchimaru</u>	Leukemic T cells are specifically enriched in a unique CD3 ^{dim} CD7 ^{low} subpopulation of CD4 ⁺ T cells in acute-type adult T-cell leukemia.	Cancer Sci.	102	569-577	2011
Emoto N, Kage H, Hamano E, Nagase T,	CpG island methylation of microRNAs is associated with tumor size and recurrence of non-small-cell lung cancer.	. Cancer Sci.	102	2126-2131	2011
Niki T, Ohtsuki Y,	Human papillomavirus infection in lung and esophageal cancers: analysis of 485 Asian cases.	J Med Virol.	83	1383-1390	2011

Morita S, <u>Goto A</u> , Sakatani T, Ota S, Murakawa T, Nakajima J, Maeda E, Fukayama M:	Multicystic mesothelioma of the pericardium.	Pathol Int.	61	319-321	2011
Hino R, Ota S, Okudaira R, Murakawa	Pleural cavity angiosarcoma arising in chronic expanding hematoma after pneumonectomy.	Hum Pathol.	42	1576-1579	2011