厚生労働科学研究委託費

革新的がん医療実用化研究事業

難治性乳癌のER 非依存性病態の解明に基づく新規治療法の開発基盤研究

平成 2 6 年度 委託業務成果報告書

業務主任者 三木 義男

平成27(2015)年 3月

目 次

| I . 委託業務成果報告 (総括) 難治性乳癌の E R 非依存性病態の解明に基づく新規治療法の開発 三木 義男 | 基盤研究 | 1 |
|--|------|----|
| II.委託業務成果報告(業務項目) 1.分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定 片桐 豊雅 | | 12 |
| 2 . DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発 太田 智彦 | | 15 |
| 3 . DNA 損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発 (相同組換え抑制を利用した新規治療法開発のための研究) 中田 慎一郎 |) | 18 |
| 4 . ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がんへの応用 林 慎一 | | 20 |
| 5 . プロジェクトの総合推進 三木 義男 | | 25 |
| 111.学会等発表実績 | | 26 |

難治性乳癌のER非依存性病態の解明に基づく新規治療法の開発基盤研究

業務主任者 三木 義男 東京医科歯科大学難治疾患研究所 教授

研究要旨

「Triple Negative (TN)乳がん」と「ホルモン療法耐性乳がん」は、エストロゲン非依存性の難治性乳 がんである。これらを対象に、エストロゲン非依存性増殖の解明をさらに発展させ、それに基づく新規 治療法開発を目指す。具体的には、(1) 分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定 (2) DNA 損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発、(3) ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がんへの 応用を柱に、難治病態の解明に基づく新規治療法の基盤開発に取り組む。分子プロファイル情報を応用 した新規分子標的の同定では、TN乳癌関連遺伝子群BCMG1、BCMG2、B3GALNT2とPAG1の機能解析を 進めた。その結果、これらの遺伝子はTN乳がん化に加えて、luminal タイプの乳がんにおいても関与す る可能性あることがわかった。癌特異的糖転移酵素B3GALNT2は、その糖鎖修飾によって分泌機能が制 御されており、この糖鎖修飾の制御が治療薬の開発に繋がる可能性が示唆された。またプロテアソーム 関連因子PAG1は、特に核に存在する場合には、より増殖促進に寄与することがわかり、この核PAG1を 標的とすることで、効率のよい、副作用の少ない治療薬開発につながるものことが示唆された。また、 DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発では、HDAC阻害剤はH3K9acとH4acを介してそれぞ れBRCA1/BARD1と53BP1/RIF1の集積を阻害し、相同組換え修復と非相同末端再結合を阻害することを 明らかにした。さらに、RINGE3-65がBRCA1陰性難治性乳がん治療における分子標的となるかを検証す るために必要な細胞株の樹立に成功した。ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がんへの応用では、 これまでエストロゲン応答性GFPを安定導入したER陽性乳がん培養細胞株(MCF-7-E10,T47D-TE8)を親株 としてエストロゲンシグナル応答性GFPを指標に合計6種類(Type 1~Type 6)の機序の異なるホルモン療 法耐性(アロマターゼ阻害剤耐性)細胞株を樹立してきた。今回、その中でER発現が陰転化したものに 着目し、TN乳がんとの関連性について検討し、TN乳がんのsubtypeと共通の性質を示すものを見出した。 また、これらに対して既存の、あるいは今後臨床への導入が予定されている分子標的治療薬の効果をin vitroで検討し、それぞれの機序によるその効果の違いが明らかとなった。

| 担当責任者氏名 | 所属研究機関名及び所属研究 機関における職名 |
|---------|---------------------------|
| 片桐 豊雅 | 徳島大学・教授 |
| 太田 智彦 | 聖マリアンナ医科大学・教授 |
| 中田(慎一郎 | 大阪大学・独立准教授 |
| 林 慎一 | 東北大学・教授 |

A. 研究目的

「Triple Negative (TN)乳がん」と「ホルモン療法耐性乳がん」は、エストロゲン非依存性の難治

性乳がんである。これらを対象に、エストロゲン 非依存性増殖の解明をさらに発展させ、それに基 づく新規治療法開発を目指す。具体的には、(1) 分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の 同定、(2)DNA損傷修復機能に基づく新規合成致 死療法の開発、(3) ホルモン療法耐性の分子機序解 明とTN乳がんへの応用を柱に、難治病態の解明に 基づく新規治療法の基盤開発に取り組む。

このため、国立大学法人東京医科歯科大学、国立大学法人徳島大学、学校法人聖マリアンナ医科大学、国立大学法人大阪大学、国立大学法人東北大学は共同で業務を行う。このうち国立大学法人東京医科歯科大学では、プロジェクトの総合的推

進及び分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定、国立大学法人徳島大学では、分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定に関る研究、学校法人聖マリアンナ医科大学、国立大学法人大阪大学では、DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発に関る研究、国立大学法人東北大学では、ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がんへの応用に関る研究を実施する。

B. 研究方法(図1)

分子プロファイル情報を応用した新規分子標的 の同定

ER 非依存性増殖による難治性乳癌である「Tri ple Negative (TN)乳癌」を対象に、TN乳癌の生物学特性の解明と新規治療法開発研究を目的とする。具体的には、分子プロファイル情報を応用した新規治療分子標的の同定を通じて、ER 非依存性が引き起こす難治病態の解明とそれに基づく新規治療法の基盤開発に取り組む。本研究では、前助成(H24-H25)「難治性乳癌の克服に向けた画期的治療法の開発基盤推進研究」にて同定したTN乳癌関連分子として、新規の体細胞変異陽性癌抑制遺伝子(BCMG1、BCMG2)、細胞周期関連遺伝子ASPM・糖転移酵素B3GALNT2及びプロテアソーム関連因子PAG1について体細胞変異の検証と機能解析を行う。

DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の 開発

ヒストン修復阻害剤によるDNA損傷応答阻害に関する基礎的解析を目的に、ヒストンメチルトランスフェラーゼ阻害剤およびヒストン脱アセチル化阻害剤がヒストンH3のメチル化(H3K9me2)に与える影響、それによる、BRCA1/BARD1のDSB局所への誘導等に与える影響を解析する。また、前述の阻害剤とCPT-11、PARP阻害剤、プラチナ製剤などとの合成致死性を解析する。

さらに、課題「DNA損傷修復機能に基づく新規 合成致死療法の開発」のサブテーマとして「相同 組換え抑制を利用した新規治療法開発のための研 究」を行う。具体的には、相同組換え修復の制御 に関わることを示してきたユビキチン関連分子R NF8やRNF168、OTUB2、OTUB1などが相同組換え 修復を制御する分子機構を詳細に解析する。特にR NF8に注目し、BRCA1ノックアウト細胞(BRCA1 Δ 11/ Δ 11) とBRCA1・RNF8ダブルノックアウト細胞における抗腫瘍薬に対する感受性の違いについて解析を行う。

ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がん への応用

ホルモン療法耐性克服の新規治療標的同定に関わる研究開発を目的に、これまでに樹立したホルモン療法耐性細胞の細胞内シグナル伝達系路の詳細を解析し、耐性と生存に決定的な因子を同定する。6種の耐性細胞について、マイクロアレイやエクソーム解析などの網羅的解析法を施行するとともに、PI3K-Akt経路や、MAPK系路、IGFR-JNK系路など主要な系路に絞った各種分子生物学的解析を行い、上記目的を達成する。さらにその候補因子を阻害する化学物質の分子標的薬としての可能性について検討する。

プロジェクトの総合推進

プロジェクトを円滑に推進するため、半年に1回程度、参画機関が参加する推進会議を開催するなど、連携・調整を密に行う。

(倫理面への配慮)

1. 倫理的問題に関する対策

臨床検体を用いた研究、臨床試験については代表者及び分担、協力者各自の所属する施設の生命倫理委員会にて、社会的コンセンサス、個人情報取り扱い、安全対策に対する取り組みなど当該研究施設の規準を遵守した研究実施に関して十分に審議を受け承認された上で行った。被験者の検体、情報を病院外に出すことはない。院内でデータを取り扱う者は全て法的に守秘義務を課せられた者が行った。データを分担研究者間で共有する場合は各施設に個人情報管理者をおいた。結果が学会や科学誌などで公的に発表される場合には、名前や個人を識別できる情報は一切公表せず、プライバシーは保護される。利益相反状態にある研究者がいた場合にはこれを開示した。

2. 遺伝子組換え実験及び動物実験等に関する対策

遺伝子組み換え生物等の実験および動物実験は 当該施設の管理下に研究課題の申請を行い、承認 を受けて行った。

難治性乳がんのER非依存性病態の解明に基づく新規治療法の開発基盤研究 計画

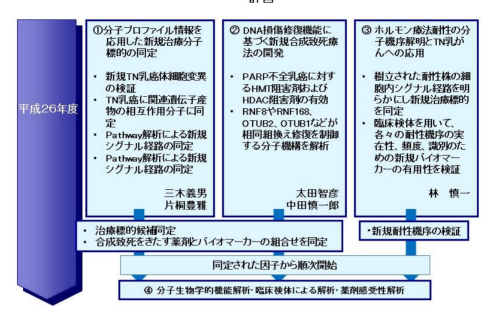


図 1

C. 研究結果

- 1.分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定
- (1) 本年度はluminal乳癌臨床69検体を用いてNGS 解析によるターゲットシーケンスを行い、2症例に おいて体細胞変異を同定した。

(2) 糖転移酵素B3GALNT2の機能解析

In silicoおよび生化学的解析を通じて同定した116 番目と174番目のAsn残基におけるN型糖鎖修飾の 分泌への関与を調べるために、これら残基のAlaに 変異体をHEK293T細胞へ発現後、ウェスタンブロット法にて調べたところ、培養上清中におけるB3 GALNT2の分泌量の減少を認めた。

(3) プロテアソーム関連因子PAG1の同定および 機能解析

前助成にて同定したTNBCに共通して発現亢進を認めるプロテアソーム関連因子PAGIに対して、siRNA干渉実験にて、その発現を抑制した結果、経時的な細胞像証抑制効果が認められた。

PAG1をNIH3T3細胞に過剰発現した際の細胞増殖を調べたところ、Mockベクターを導入した細胞に比して、有意な細胞増殖の促進を認めた。

PAG1特異的抗体を用いてTN乳がん細胞(MDA-MB-231)におけるPAG1の局在を免疫細胞染色法に

て調べたところ、核と細胞質に強く染色される細胞が認められ、そのうち核染色を認める細胞は増殖マーカーであるKi67と共局在した。また、TN乳がん臨床組織を用いた免疫組織染色にて、PSMD2の高発現の認められる症例は、顕著な予後不良を認めた。特に、PSMD2核への染色が認められる場合(核局在を認める細胞が10%以上ある)、 over all survivalとdesease free survivalともに顕著に低く、予後不良だった。

2. DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発

経時的な解析では、U2OS、MCF7細胞共にMS-2 75あるいはFK228の24時間の添加にてヒストンH3 Lys9の著明なアセチル化 (H3K9ac)が生じると同時にヒストンH3 Lys9のジメチル化(H3K9me2)をほぼ完全に抑制した。

濃度依存的な解析では、MS-275は2.5μM、FK22 8は2.5nMにて上述のH3K9acとH3K9me2の変化に加え、ヒストンH3 Lys56およびヒストンH4の著明なアセチル化(H3K56acおよびH4ac)を来すが、この際にDNA修復因子であるBRCA1, BARD1, RAD 51, BRCA2, ATM, 53BP1, RIF1の発現には影響を与えないことを確認した。

一方、HMT阻害剤であるUNC0638はH3K9me2を 著明に抑制するものの、H3K9ac、H3K56acおよびH 4acには影響を及ぼさないことが判明した。

上述の条件下でDNA二本鎖切断を加え、1時間後のDNA修復因子の損傷局所への集積を解析したところ、UNC0638では相同組換え修復因子であるBR CA1、BARD1、RAD51の集積のみが阻害され、非相同末端再結合に必須な53BP1とRIF1の集積は阻害されないのに対して、MS-275およびFK228では両方の経路の修復因子の集積が著明に抑制された。

DR-GFPによるgene conversion assayではMS-275、FK228およびUNC0638の全てで相同組換え能の低下を認めた。

Clonogenic survival assayによる半数致死量は細胞株によって異なるが、MS-275は2~8µM、FK228は1.5~3nMであった。UNC0638がPARP阻害剤との相乗効果、すなわち合成致死性を示したのに対して、MS-275とFK228はいずれもU2OS、MCF7、HCT116およびHeLa細胞の全ての細胞において相乗効果を認めなかった。

3.相同組換え抑制を利用した新規治療法開発のための研究

BRCA1 ノックアウト細胞では相同組換え修復が低下するため、相同組換えを利用した遺伝子ノックアウトを行うことができない。そこで、BRCA1 $^{\Delta11/+}$ ・53BP1 $^{-/-}$ から、RINGE3-65 をノックアウトし、さらに BRCA1 をノックアウトすることで BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ ・53BP1 $^{-/-}$ ・RINGE3-65 $^{-/-}$ 細胞の樹立に成功した。また、BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ ・ S3BP1 $^{-/-}$ 、BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ 、 BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ ・ RINGE3-65 $^{-/-}$ 、RINGE3-65 $^{-/-}$ も作製した。

RINGE3-65 を難治性乳がんの分子標的と考えた場合、RINGE3-65^{-/-}(正常細胞が RINGE3-65 阻害剤に処理された状態を示す)が RINGE3-65 */* よりも強く感受性を示す抗腫瘍薬は本研究において用いる抗腫瘍薬としては不向きであると考えられる。そこで、様々な抗腫瘍薬の中から、RINGE3-65^{-/-} *と RINGE3-65^{-/-}が同等の薬剤感受性を示す薬剤を抽出した。また、薬剤感受性試験の本格的実施に備え、各細胞株のプレーティング効率を検証し、問題なく利用可能であることを確認した。

4. ホルモン療法耐性の分子機序解明と TN 乳が

んへの応用

1.これまでに樹立したホルモン療法耐性細胞 6 種は、大きく3つのジャンルに分類できた。すな エストロゲン枯渇下にあってもエストロ ゲン様活性を有するアンドロゲンの合成能を獲得、 あるいは硫酸抱合型エストロゲンを積極的に利用 リン酸化などによるリガンドに依存 しない ER の活性化能を獲得したもの。 ER シグナル系に依存しない増殖を行うもの。これ らの中で は ER の発現が低下、あるいは陰転化 したもので、TN 乳がんと関連がある可能性が考え られた。特に、Type 6 と名付けられた T-47D 細胞 由来のものは、ER の陰転化とともにアンドロゲン 受容体(AR)の発現と活性が強まっており、 LAR-type と呼ばれる TN 乳癌の subtype と共通の 性質が観察された。さらに AI 剤治療後再発乳癌臨 床検体を用いた検討においても AR や PSA を高発 現している症例が観察され、臨床乳癌においても このような症例が実在することが示された。

2 .ER 発現が陰性化したホルモン療法耐性に対する次治療の可能性について検討するため、Type 2 耐性細胞や fulvestrant 耐性細胞を用いて、mTOR 阻害剤や他の分子標的治療薬の効果について、in vitro で検討した。mTOR 阻害剤 evelorimus は、ER が陰転化した細胞の増殖も抑制し、Akt-mTOR 経路が ER 陰性細胞においても driver pathway のひとつであることが示された。一方、この type 2 耐性細胞は JNK 経路の関与が示唆され、JNK 阻害剤が増殖抑制作用を示し、新たな治療標的となる可能性が示された。

前述の ER 陰性耐性細胞 Type 6 は、前立腺癌治療に用いられる AR アンタゴニストが有用であることを示した。また、これら ER 陰性ホルモン療法耐性乳がん細胞に対しては分子標的治療薬単独よりも fulvestrant などのホルモン療法薬の併用が効果的であることも示された。

3. さらに現在マウスの xenograft の系を用いてこれらの各種耐性細胞の機序の解析と治療法の検討を行っている。

D. 考察

1.分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定

これまでの結果から、癌抑制遺伝子BCMG1、B

CMG2はTN乳がんにて10%程度の体細胞変異を認めていたが、luminal乳がん69症例では2例ずつの体細胞変異を新たに同定した。今回同定した結果は、BCMG1、BCMG2はともにluminal乳がんにも認められることから、TN乳がんのみにある変異でなかった。また、未だこれらの遺伝子の変異が欧米ではないことから、日本人の乳がんに特徴的な活化機構であるかもしれない。

DNAマイクロアレイによるTN乳癌の発現情報解析を通じて同定した癌特異的糖転移酵素B3GALNT2遺伝子産物は、分泌機能を有し、その機構には自身の116番目と174番目Asn残基におけるN型糖鎖修飾が重要であることがわかった。

TN乳癌の発現情報解析を通じて発現亢進するpa thwayにて共通に認められる分子PAG1を同定し、PAG1の発現亢進が細胞増殖を促進する機能を有し、その発現が核にて認められる場合に、予後が顕著に不良となることから、PAG1はTN乳がんの特徴を表わし、予後マーカーおよび治療標的としての可能性が示唆された。

2. DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法 の開発

DNA二本鎖切断の修復はBRCA1/BARD1がエラ -のない相同組換え修復を誘導するのに対して、5 3BP1/RIF1がエラーを来しやすい非相同末端再結 合を誘導し、この2つのメカニズムが拮抗して存在 することが知られている。BRCA1/BARD1複合体に はいくつかの異なった複合体が存在するが、申請 者らはこのうち、RIF1を阻害して相同組換え修復 を誘導するBRCA1/BARD1複合体を損傷局所に集 積させるためにHP1を介したBARD1とH3K9me2の 結合が必須であることを明らかにした。一方、53 BP1の損傷局所への集積にはメチル化H4K20と53B P1の結合が必須で、H4のアセチル化によってこの 結合が阻害されることがこれまでに示されていた。 本研究結果からHDAC阻害剤がH3K9acとH4acを介 してそれぞれBRCA1と53BP1の集積を阻害し、相 同組換え修復と非相同末端再結合を阻害する機序 が明らかとなった。PARP阻害剤は相同組換え修復 不全と合成致死性を来すが、本研究結果からもわ かるように相同組換え修復と非相同末端再結合の 両経路を阻害する場合には合成致死性を生じさせ ないものと考えられる。したがって、放射線療法

など、直接二本鎖切断を生じさせる治療法との併 用に効果が期待される。

3.相同組換え抑制を利用した新規治療法開発のための研究

相同組換え修復の回復により難治性となるBRCA1 陰性難治性乳がん細胞において、RINGE3-65を抑制することにより、相同組換え修復を抑制することができると考えられる。また、RINGE3-65の機能抑制により、BRCA1 陰性難治性乳がんを抗腫瘍薬に感受性に変換できる可能性があると考えられる。本研究において樹立した細胞株を用いて薬剤感受性試験を行うことで、その可能性を詳細に検証できると考えられ、来年度以降実施していく。

4.ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がんへの応用

壮年期女性に罹患が多い乳癌は若年性腫瘍とも 言え、社会的、経済的インパクトは多大である。 特に ER 陽性乳がんは我が国の乳癌症例の大部分 を占め、その進行再発症例の治療は残された大き な課題であり、対象となる患者も多い。多くの乳 癌はホルモン療法を施行されるため、進行再発症 例はほとんどがホルモン療法耐性である。しかし、 タモキシフェンなどの古典的ホルモン療法に対す る耐性機序の研究は古くから行われてきたが、そ れも実際の耐性克服には繋がっていない。さらに 最近の新たなホルモン療法や分子標的治療に対す る耐性獲得機序についてはほとんど明らかとなっ ていない。一方、ER 陰性の TN 乳がんは有効な治 療法の少ない予後の悪い難治性がんとして知られ ている。前述のホルモン療法耐性乳癌には ER 発 現が低下、消失するものも見られ、TN 乳がんとの 共通性が疑われる。我々の樹立した AI 耐性細胞に も同様のものが見られ、AR 依存性という TN 乳が んの一部にみられる subtype と同様の性質を示し たことは興味深い。

ER 陰性ホルモン療法耐性乳癌に対する各種分子標的治療薬の効果を検討した結果、耐性機序の違いによって各々の効果は異なり、また、たとえER 発現が低下してもホルモン療法との併用が有用であることが示された。これらの情報は TN 乳がんの新規治療開発に有用な情報となり得る。

今後、これらの6種の耐性モデル細胞を用いた、 in vitro や xenograft の実験系によって進行再発乳が んの新規治療法開発が可能になることが期待され、 さらに TN 乳がんの新規治療法開発に繋がる知見 が得られることが期待される。また、これらの subtype を識別するバイオマーカーを明らかにすることによって、TN 乳がんも含めた乳癌患者のさらなる個別化を可能にし、治療の最適化、医療費の軽減にも繋がると思われる。

E. 結論

1.分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定

本年度は、これまでに同定していたTN乳癌関連 遺伝子群BCMG1、BCMG2を新たな臨床検体を用 いたターゲットシーケンス解析および網羅的発現 解析にて同定したTN乳癌関連分子B3GALNT2とP AG1の機能解析を進めた。その結果、これらの遺 伝子はTN乳がん化に加えて、luminal タイプの乳が んにおいても関与する可能性あることがわかった。 さらに網羅的遺伝子発現解析により、TN乳癌に共 通して発現亢進を認め、正常臓器では発現の極め て低い遺伝子として同定した、癌特異的糖転移酵 素B3GALNT2は、その糖鎖修飾によって分泌機能 が制御されており、この糖鎖修飾の制御が治療薬 の開発に繋がる可能性が示唆された。またプロテ アソーム関連因子PAG1は、TN乳癌の癌化、進展に 関与し、特に核に存在する場合には、より増殖促 進に寄与することがわかり、この核PAG1を標的と することで、効率のよい、副作用の少ない治療薬 開発につながるものことが示唆された。

2. DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法 の開発

HDAC阻害剤はH3K9acとH4acを介してそれぞれ BRCA1/BARD1と53BP1/RIF1の集積を阻害し、相同 組換え修復と非相同末端再結合を阻害する。

3.相同組換え抑制を利用した新規治療法開発のための研究

RINGE3-65 が BRCA1 陰性難治性乳がん治療における分子標的となるかを検証するために必要な細胞株の樹立に成功した。

4.ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がん

への応用

これまでエストロゲン応答性GFPを安定導入し たER陽性乳がん培養細胞株(MCF-7-E10,T47D-TE 8)を親株としてエストロゲンシグナル応答性GFP を指標に合計 6 種類(Type 1~ Type 6)の機序の異 なるホルモン療法耐性(アロマターゼ阻害剤耐性) 細胞株を樹立してきた。今回、その中でER発現が 陰転化したものに着目し、TN乳がんとの関連性に ついて検討し、TN乳がんのsubtypeと共通の性質を 示すものを見出した。また、これらに対して既存 の、あるいは今後臨床への導入が予定されている 分子標的治療薬の効果をin vitroで検討し、それぞ れの機序によるその効果の違いが明らかとなった。 これらの知見はTN乳がんの新規治療を考える上で の有用な情報となろう。また、その各々のsubtype を識別するバイオマーカーの開発も今後の重要な 課題となる。

F.健康危険情報 該当する情報なし

G. 研究発表

- 1. 論文発表
- 1) Yoshimaru T, Komatsu M, Miyoshi Y, Hon da J, Sasa M, Katagiri T*. Therapeutic advanc es in BIG3-PHB2 inhibition targeting the cross talk between estrogen and growth factors in br east cancer. Cancer Sci. 2015 in press.
- Yanai A, Inoue N, Yagi T, Nishimukai A, Mi yagawa Y, Murase K, Imamura M, Enomoto Y, Takatsuka Y, Watanabe T, Hirota S, Sasa M, Katagiri T, Miyoshi Y. Activation of mTO R/S6K But Not MAPK Pathways Might Be A ssociated With High Ki-67, ER+, and HER2-Breast Cancer. Clin Breast Cancer. 2015 in press
- 3) Lo PH, Tanikawa C, Katagiri T, Nakamura Y, Matsuda K. Identification of novel epigenetica lly inactivated gene, PAMR1 in breast carcino ma. Oncol Rep. 2015 Jan;33(1):267-73.
- 4) Yoshimaru T, Komatsu M, Tashiro E, Imoto M, Osada H, Miyoshi Y, Honda J, Sasa M, K atagiri T*. Xanthohumol suppresses oestrogen-signalling in breast cancer through the specific inhibition of BIG3-PHB2 interactions. Sci Rep. 2014 Dec 8;4:7355.
- 5) Matsuo T, Dat LT, Komatsu M, Yoshimaru T,

- Daizumoto K, Sone S, Nishioka Y, Katagiri T*. Early growth response 4 is involved in ce ll proliferation of small cell lung cancer throu gh transcriptional activation of its downstream genes. PLoS One. 2014 Nov 20;9(11):e113606.
- 6) Chen YA, Murakami Y, Ahmad S, Yoshimaru T, Katagiri T, Mizuguchi K. Brefeldin A-inhi bited guanine nucleotide-exchange protein 3 (B IG3) is predicted to interact with its partner th rough an ARM-type α helical structure. BMC Res Notes. 2014 Jul 6;7:435.
- 7) NF-kB signaling mediates acquired resistance a fter PARP inhibition. Nakagawa Y, Sedukhina AS, Okamoto N, Nagasawa S, Suzuki N, Oht a T, Hattori H, Roche-Molina M, Narváez AJ, Jeyasekharan AD, Bernal JA, Sato K. Oncota rget. 2015 Jan 12. [Epub ahead of print]
- 8) Interaction of BARD1 and HP1 is required for BRCA1 retention at sites of DNA damage. Wu W, Nishikawa H, Fukuda T, Vittal V, As ano M,Miyoshi Y, Klevit RE, Ohta T. Cancer Res. 2015 Jan 29. [Epub ahead of print]
- Prognosis in Basal-Like Breast Cancer, and S ensitivity to PARP Inhibition. Nagasawa S, Se dukhina AS, Nakagawa Y, Maeda I, Kubota M, Ohnuma S, Tsugawa K, Ohta T, Roche-M olina M, Bernal JA, Narváez AJ, Jeyasekharan AD, Sato K. PLoS One. 10(2), 2015 Feb
- 10) Ubiquitin acetylation inhibits polyubiquitin chai n elongation. Ohtake F, Saeki Y, Sakamoto K, Ohtake K, Nishikawa H, Tsuchiya H, Ohta T, Tanaka K, Kanno J. EMBO Rep. 16(2):192-2 01, 2015 Feb
- 11) Kobayashi S, Kasaishi Y, Nakada S, Takagi T, Era S, Motegi A, Chiu RK, Takeda S, Hirota K. Rnf8 facilitate Rad18 and homologous recombination by two distinct mechanisms. promoting Rad51 focus formation suppressing the toxic effect of nonhomologous end joining. Oncogene. In press
- 12) Fujiki N, Konno H, Kaneko Y, Gohno T, Hanamura T, Imami K, Ishihama Y, Nakanishi K, Niwa T, Seino Y, Yamaguchi Y, Hayashi S. Estrogen response element-GFP (ERE-GFP) introduced MCF-7 cells demonstrated the coexistence of multiple estrogen-deprivation resistant mechanisms. J. Steriod Biochem. Mol. Biol., 139: 61-72, 2014.
- 13) Hanamura T, Niwa T, Gohno T, Kurosumi M,

- Takei H, Yamaguchi Y, Ito K, Hayashi S. Possible role of the aromatase- independent steroid metabolism pathways in hormone responsive primary breast cancers. Breast Cancer Res. Treat. 143: 69-80, 2014.
- 14) Yamaguchi Y, Seino Y, Takei H, Kurosumi M, and Hayashi S. Detection of estrogen-independent growth-stimulating activity in breast cancer tissues: implication for tumor aggressiveness. Cancer Microenvironment, 7: 23-21, 2014.
- 15) Fujii R, Hanamura T, Suzuki T, Gohno T, Shibahara Y, Niwa T, Yamaguchi Y, Ohnuki K, Kakugawa Y, Hirakawa H, Ishida T, Sasano H, Ohuchi N, Hayashi S. Increased androgen receptor activity and cell proliferation in aromatase inhibitor-resistant breast carcinoma. J. Steriod Biochem. Mol. Biol., 144: 513-522, 2014.
- 16) Higuchi T, Gohno T, Nagatomo T, Tokiniwa H, Niwa T, Horiguchi J, Oyama T, Takeyoshi I, Hayashi S. Variation in use of estrogen receptor a gene promoters in breast cancer compared by quantification of promoter-specific mRNA. Clin. Breast Cancer, 14: 249-245, 2014.
- 17) Machioka K, Mizokami A, Yamaguchi Y, Izumi K, Hayashi S, Namiki M. Active estrogen synthesis and its function in prostate cancer-derived stromal cells. Anticancer Res. 35: 221-228, 2015.
- 18) Ito T, Sato N, Yamaguchi Y, Tazawa C, Moriya T, Hirakawa H, Hayashi S. Diffrences in stemness properties associated with the heterogeneity of luminal-type breast cancer. Clin. Breast Cancer, in press, 2015.
- 19) Ishiba T, Nagahara M, Nakagawa T, Sato T, Ishikawa T, Uetake H, Sugihara K, Miki Y, Nakanishi A. Periostin suppression induces decorin secretion leading to reduced breast cancer cell motility and invasion. Sci Rep. 2014 Nov 17:4:7069.
- 20) Tan TZ, Miow QH, Miki Y, Noda T, Mori S, Huang RY, Thiery JP. Epithelial-mesenchymal transition spectrum quantification and its efficacy in deciphering survival and drug responses of cancer patients. EMBO Mol Med. 2014 Sep 11;6(10):1279-93.
- 21) Kimura H, Miki Y, Nakanishi A. Centrosomes at M phase act as a scaffold for the accumulation of intracellular ubiquitinated proteins. Cell Cycle. 2014;13(12):1928-37.
- 22) Wada Y, Matsuura M, Sugawara M, Ushijima M, Miyata S, Nagasaki K, Noda T, Miki Y.

- Development of detection method for novel fusion gene using GeneChip exon array. J Clin Bioinforma. 2014 Feb 18;4(1):3.
- 23) Takaoka M, Saito H, Takenaka K, Miki Y, Nakanishi A. BRCA2 phosphorylated by PLK1 moves to the midbody to regulate cytokinesis mediated by nonmuscle myosin IIC. Cancer Res. 2014 Mar 1;74(5):1518-28.

2. 学会発表

- 1) Toyomasa Katagiri: A novel AKAP protein, B IG3 coodinates estrogen signaling pathways in breast cancer cells. 11th International Confere nce on Protein Phosphatase. (口演) 2014.11.1 2-14、仙台市
- 2) 新規エストロゲンシグナル制御分子BIG3による新たながん抑制因子prohibitin2の機能喪失機構の解明. 第87回日本生化学学会大会(口演)2014.10.15-18 京都市
- 3) 片桐 豊雅: がん特異的糖転移酵素による小胞 体ストレス応答の恒常的活性化を標的とした 新規創薬開発. 第73回日本癌学会学術総会(口 演)2014.9.25-27 横浜市
- 4) 宮川 義仁, 小松 正人, 清谷 一馬, 吉丸 哲郎, 笹 三徳, 三好 康雄, 片桐 豊雅: トリブルネ ガティブ乳癌における癌抑制遺伝子BCLR1の 発現低下について.第73回日本癌学会学術総会 (ポスター) 2014.9.25-27 横浜市
- 5) 小松 正人, 吉丸 哲郎, 尾野 雅哉, 松尾 泰佑, 清谷 一馬, 三好 康雄, 笹 三徳, 片桐 豊雅 悪性度の高いトリプルネガティブ乳癌におけ る核内19S-proteasome関連遺伝子(nPAG1)の役 割.第73回日本癌学会学術総会(口演)2014.9. 25-27 横浜市
- 6) 吉丸 哲郎, 小松 正人, 三好 康雄, 笹 三徳, 片桐 豊雅エストロゲン受容体制御分子BIG3 を標的とした新規ER陽性乳がん治療法の開発. 第73回日本癌学会学術総会(口演)2014.9.25-27 横浜市
- 7) 大豆本 圭, 小松 正人, 吉丸 哲郎, 上原 久典, 布川 朋也, 金山 博臣, 片桐 豊雅: がん特異 的糖転移酵素による小胞体ストレス応答の恒 常的活性化を標的とした新規創薬開発.第73回 日本癌学会学術総会(口演)2014.9.25-27 横浜 市

- 8) 金 南希, 吉丸 哲郎, 小松 正人, 松尾 泰佑, 笹 三徳, 片桐 豊雅: 乳癌細胞における癌抑 制分子PHB2のエストロゲン依存性核内移行 機構の解明.第73回日本癌学会学術総会(ポス ター)2014.9.25-27 横浜市
- 9) 片桐豊雅:包括的ゲノム解析を通じたトリプルネガティブ乳がんの分子特性.第22回日本乳癌学会学術総会(口演)2014.7.10-12.大阪市
- 10) 小松 正人, 吉丸 哲郎, 松尾 泰佑, 片桐 豊雅: トリプルネガティブ乳癌におけるプロテアソーム構成因子のプロテアソーム活性非依存的な役割. 第18回日本がん分子標的治療学会学術集会(口演)2014.6.25-27 仙台市
- 11) 吉丸 哲郎, 小松 正人, 松尾 泰佑, 片桐 豊雅:エストロゲン受容体制御分子BIG3を標的とした新規ER陽性乳がんの治療法の創製. 第18回日本がん分子標的治療学会学術集会(口演)2014.6.25-27仙台市
- 12) Toyomasa Katagiri, Tetsuro Yoshimaru, Masato Komatsu and Taisuke MatsuoBIG3-PHB2 Inte raction is a key therapeutic target in Iuminal-t ype of breast cancer. Amerian Association for Cancer Research (AACR) Annal Meeting (Post er) 2014.4.5-9 SanDiego USA
- 13) 第15回ホルモンと癌研究会: シンポジウム「B RCA1の新規クロマチン結合機構を標的とし たがん治療戦略」太田智彦. 2014年7月
- 14) 第22回日本乳癌学会学術総会: シンポジウム 「BRCA1の新規DNA損傷応答メカニズムを 標的とした治療戦略」太田智彦. 2014年7月
- 15) 第19回日本病態プロテアーゼ学会学術集会: シンポジウム「BRCA1のDNA損傷応答とヒストン修飾」太田智彦. 2014年8月
- 16) Benzon Symposium No 60 Nuclear Regulati on by Ubiquitin: ポスター「ATM-dependent but RNF168-independent BRCA1/BARD1 reten tion at sites of DNA damage.」太田智彦. 2014 年8月
- 17) 第73回日本癌学会学術総会: シンポジウム「T herapeutic strategy targeting the mechanism of BRCA1 retention at DNA damage sites via a histone modification.」太田智彦. 2014年9月
- 18) Fusion Conference DNA Replication as a So urce of DNA Damage: ポスター「HP1 amma mediates BARD1 retention on Lys9-dimethyla

- ted histone H3 at sites of DNA damage」太田 智彦. 2014年10月
- 19) International Symposium on Homeostasis throu gh development, life, and diseases: シンポジウム「BRCA1 retention at DNA double-strand breaks in homology-directed repair pathways」太田智彦. 2014年11月
- 20) Kato K, Nakajima K, Nakada S. Fine-Tuning of DNA damage-induced ubiquitination supports adequate DNA repair pathway. Gordon Reserch Conference, 香港 2014年7月
- 21) 中田慎一郎. DNA 損傷依存性ユビキチン化の 精密制御による適切な DNA 修復経路選択、日 本癌学会学術集会 横浜 2014年9月
- 22) Nakada S, DNA Damage-Induced Ubiquitination Affects DNA Repair Pathway Choice. 3R symposium 三島 2014年10月
- 23) Nakajima K, Nakada S. Multiple Ubiquitination pathways suppress RAD51 recruitment through facilitating RPA S4/S8 phosphorylation. Keystone Symposium (Canada) March 2015
- 24) 樋口徹、遠藤恵、花村徹、郷野辰幸、丹羽俊文、山口ゆり、堀口淳、竹吉泉、林慎一: Estrogen Receptor(ER) 陽性乳癌における Steroid Sulfatase(STS) と Organic Anion Transporter Peptide(OATP)4A1 の新規バイオ マーカーとしての可能性. 第 114 回日本外科 学会定期学術集会(京都) 2014年4月3日 ~5日
- 25) Mariko Kimura, Toru Hanamura, Yosuke Kaneko, Toshifumu Niwa, Yuri Yamaguchi, Itaru Endo, Shin-ichi Hayashi : Molecular characterization of everolimus-resistant cell lines eatablished from estrogen depletion-resistant MCF-7. AACR Annual Meeting 2014 (San Diego,USA) April 5-9, 2014
- 26) Rika Fujii, Toru Hanamura, Tatsuyuki Gohno, Toshifumi Niwa, Yuri Yamaguchi, Takanori Ishida, Hironobu Sasano, Noriaki Ohuchi, Shin-ichi Hayashi : Androgen receptor acquires an oncogenic role in the AI resistance mechanism in breast cancer. AACR Annual Meeting 2014 (San Diego,USA) April 5-9, 2014
- 27) 坪井洸樹、長友隆将、郷野辰幸、樋口徹、丹 羽俊文、林慎一: ERα 遺伝子の CpG island shore に存在する特定のメチル化部位がホル モン療法耐性乳癌細胞における ERα 発現を規

- 定している. 第 15 回ホルモンと癌研究会(宮城) 2014年7月4日~5日
- 28) 内海加奈美、佐藤望、山口ゆり、林慎一: 乳 癌細胞におけるモルモン療法耐性と癌幹細胞 性. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10日~12日
- 29) 木村万里子、金子陽介、藤木夏、丹羽俊文、 山口ゆり、遠藤格、林慎一: ER 陽性乳癌細 胞株 MCF-7 におけるエストロゲン枯渇耐性 かつ mTOR 阻害剤耐性の分子生物学的特徴 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日~12 日
- 30) 金子陽介、花村徹、藤井里圭、坪井洸樹、長 友隆将、丹羽俊文、林慎一: フルベストラン ト耐性乳癌細胞株の分子生物学的特徴. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日~12 日
- 31) 徳田恵美、齊藤光江、清野祐子、山口ゆり、 林慎一: 乳癌の化学療法効果におけるエスト ロゲンレセプター蛋白発現と活性による評価 の検討. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日~12 日
- 32) 樋口徹、長友隆将、郷野辰幸、時庭英彰、丹 羽俊文、堀口淳、小山徹也、林慎一、竹吉泉: ER 陽性乳癌における ER, PR, HER2 の mRNA 発現と臨床病理学的因子との関連. 第22回日 本乳癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10 日~12日
- 33) 藤井里圭、鈴木貴、柴原裕紀子、丹羽俊文、 石田孝宣、笹野公伸、大内憲明、林慎一: ア ロマターゼ阻害剤耐性再発乳癌症例における アンドロゲン受容体関連蛋白発現の検討. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7月10日~12日
- 34) 花村徹、丹羽俊文、遠藤恵、郷野辰幸、山口ゆり、黒住昌史、武井寛幸、伊藤研一、林慎一: ホルモン感受性乳癌における Aromatase 非依存的 Steroid 代謝経路の役割. 第22回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10日~12日
- 35) 花村徹、丹羽俊文、郷野辰幸、山口ゆり、黒 住昌史、武井寛幸、伊藤研一、林慎一: 閉経 後ホルモン感受性乳癌における Androgen 代 謝による Aromatase 非依存的 ER 活性化機構と

- 新規治療の可能性. 第 23 回乳癌基礎研究会(つくば) 2014年7月26日~27日
- 36) 樋口徹、遠藤恵、花村徹、郷野辰幸、丹羽俊文、山口ゆり、堀口淳、竹吉泉、林慎一: Estrone Sulfate 依存性 Aromatase Inhibitor 耐性ヒト乳癌細胞株の増殖機構. 第23回乳癌基礎研究会(つくば) 2014年7月26日~27日
- 37) 内海加奈美、佐藤望、伊藤貴子、平川久、山口ゆり、林慎一: 乳癌細胞におけるホルモン療法耐性と癌幹細胞性. 第15回乳癌最新情報カンファランス(松本) 2014年8月8日~10日
- 38) 内海加奈美、佐藤望、伊藤貴子、平川久、山口ゆり、林慎一:乳癌細胞における癌幹細胞性とホルモン療法耐性の関係. 第73回日本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月25日~27日
- 39) 高信純子、丹羽俊文、鈴木奏絵、郷野辰幸、 山口ゆり、林慎一:特異的ナノビーズを用い た細胞膜局在型エストロゲン受容体の解析と 乳癌ホルモン療法耐性への関与. 第 73 回日 本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月25日~ 27日
- 40) 浅利陽佑、高信純子、品川優理、丹羽俊文、 平川久、山口ゆり、林慎一:ER を活性化する タバコ煙成分の探索とホルモン療法耐性株へ の影響の検討.第 73 回日本癌学会学術総会 (横浜) 2014年9月25日~27日
- 41) 山口ゆり、木村万里子、内海加奈美、林慎一: 卵巣摘出マウスにおけるホルモン療法耐性乳 癌の Xenograft モデル. 第 73 回日本癌学 会学術総会(横浜) 2014 年 9 月 25 日 ~ 27 日
- 42) 坪井洸樹、金子陽介、花村徹、藤井里圭、丹 羽俊文、林慎一: フルベストラント耐性株に お ける ER のエピジェネティクスによる制 御と細胞内シグナル伝達の可塑性の関係. 第 73 回日本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月 25 日~27 日
- 43) 唯野良介、丹羽俊文、林慎一: ERα 転写解析 によるエストロゲンシグナル経路の識別の試 み. 第 73 回日本癌学会学術総会(横浜) 2014 年 9 月 25 日 ~ 27 日
- 44) 福井布美代、内海加奈美、山口ゆり、林慎一: Heregulin-β1 による MCF-7 乳癌細胞における

- ER/HER ファミリーの発現規制と癌幹細胞様の特性の誘導. 第 73 回日本癌学会学術総会 (横浜) 2014年9月25日~27日
- 45) Mariko Kimura, Toru hanamura, Kohki Tsuboi, Yuri Yamaguchi, Toshihumi Niwa, Itaru Endo, Shin-ichi Hayashi: Efficancy of everolimus on multiple mechanism of Al-resistance in virto and xenograft, and characterization of everolimus-resistance. 2014 San Antonio Breast Cancer Symposium (San Antonio, USA) December 9-13, 2014
- 46) 林慎一:乳癌におけるホルモン療法耐性のメカニズム—基礎研究を中心に—. 第 14 回関東ホルモンと癌研究会(東京)2014年2月1日
- 47) 林慎一:アロマターゼ阻害剤耐性機序と新規 治療の可能性. 第11回日本乳癌学会九州地方 会(福岡)2014年3月2日
- 48) 林慎一: ホルモン療法耐性機序 UP-TO-DATE from 14th BC Meeting. 17th BREAST CANCER UP-TO-DATE Meeting (東京) 2014年3月29日
- 49) 林慎一:閉経後進行再発乳癌の治療戦略 ~ 基礎研究より~. 第 10 回東北 Breast Cancer Workshop (宮城) 2014年6月21日
- 50) 林慎一:ホルモン療法耐性乳癌の分子機構. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日 ~ 12 日
- 51) 林慎一: 閉経後進行・再発乳癌における SERD の可能性 ~基礎研究より~. 第22回日本乳 癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10日~ 12日
- 52) 林慎一:ホルモン療法耐性機序 -エベロリム スによる乳癌治療の可能性- EAST Japan 乳 癌 Live Seminar (大宮) 2014年7月30日
- 53) 林慎一:内分泌療法耐性のメカニズム. 第 52 回日本乳癌治療学会学術集会(横浜) 2014 年8月28日~30日
- 54) 林慎一:ホルモン療法耐性の分子生物学と mTOR シグナル. Breast Cancer Experts Meeting in 郡山(郡山) 2014年9月5日
- 55) 林慎一:ホルモン療法耐性の分子機序の理解 と新規分子標的. Scientific Exchange Meeting (東京) 2014年9月6日
- 56) 林慎一:乳癌のホルモン療法耐性のメカニズムとその克服に向けて. 第73回日本癌学会

学術総会(横浜) 2014年9月25日~27日

- 57) 林慎一:乳癌ホルモン療法の基礎~耐性獲得のメカニズムとその克服に向けて.新潟県乳癌学術講演会(新潟) 2014年10月10日
- 58) 林慎一:ホルモン療法耐性の分子機序の理解 と新規分子標的. National SEM in Sapporo(札 幌) 2014年10月24日
- 59) 石場 俊之, 中西 啓, 永原 誠, 中川 剛士, 佐藤 隆宣, 円城寺 恩, 大野 玲, 飯田 聡, 植竹宏之, 杉原 健一, 三木 義男; 葉状腫瘍のプロテオーム解析から導いた periostin 欠乏による decorin の細胞外放出.第114回日本外科学会定期学術集会、京都市、2014年4月3日 5日
- 60) 小松 哲, 長崎 光一, 伊藤 研一, 天野 純, 三 木 義男; 乳癌における Maspin の過剰発現と 臨床的検討. 第 114 回日本外科学会定期学術 集会、京都市、2014 年 4 月 3 日 5 日
- 61) 三木 義男;遺伝性乳がん卵巣がん症候群 (HBOC)と遺伝カウンセリング 遺伝性乳がん 原因遺伝子の発見から新しい治療開発への展望 .第 38 回日本遺伝カウンセリング学会学術集会、東大阪市、2014 年 6 月 26 日 29 日
- 62) 三木 義男; 乳がんを読み解くために必要なゲ ノム情報の基礎 全ゲノムシーケンス、RNA シーケンス、エピジェネティクス等.第22回 日本乳癌学会学術総会、大阪市、2014年7月 10日 12日
- 63) 大石 陽子, 黒田 一, 川村 雄大, 斎藤 賢将, 野谷 啓之, 川村 徹, 佐藤 康, 密田 亜希, 中 嶋 昭, 三木 義男;機能ネットワークからみ た乳癌予測因子の探索 .第 22 回日本乳癌学会 学術総会、大阪市、2014年7月10日 12日
- 64) 吉本 賢隆, 前田 奈緒子, 神森 眞, 三木 義 男; ルミナール A 乳がんに対する化学療法の 可能性 . 第 22 回日本乳癌学会学術総会、大阪 市、2014 年 7 月 10 日 12 日
- 65) 中西 啓、三木 義男; BRCA2 の新規機能解明 に基づく診断・治療法の開発 .第 73 回日本癌 学会学術総会、横浜市、2014 年 9 月 25 日 27 日
- 66) Wang Junhui、茂木 章、藤森 浩彰、三木 義 男、益谷 美都子; PARP-1 と PARG は放射線

- 応答において 53BP1 の制御に関与する .第 73 回日本癌学会学術総会、横浜市、2014 年 9 月 25 日 27 日
- 67) 高岡 美帆、ナディラ ワリ、斎藤 広子、中西 啓、三木 義男; M 期中心体における MT1-MMPのBRCA2 タンパク分解.第73回日本癌学会学術総会、横浜市、2014年9月25日 27日
- 68) 清水 優香、湯浅 磨里、中西 啓、三木 義男; BRCA2 欠失乳細胞に合成致死を誘導する有 効な低分子化合物の同定.第73回日本癌学会 学術総会、横浜市、2014年9月25日 27日
- 69) 佐藤 玄、倉科 太一、紺野 真衣、三木 義男、 竹中 克也;画像認識技術による中心体解析と その複製制御に関与する BRCA2 分子内領域 の同定 .第 73 回日本癌学会学術総会、横浜市、 2014 年 9 月 25 日 27 日
- 70) 宮口 健、井元 清哉、牛嶋 大、松浦 正明、玉田 嘉紀、山口 類、宮野 悟、三木 義男;乳がん患者のパクリタキセル応答性に関わる遺伝子ネットワーク解析 .第73回日本癌学会学術総会、横浜市、2014年9月25日 27日
- H. 知的財産権の出願・登録状況

国際出願中1件(PCT出願)

国際出願番号: PCT/JP2014/58262

発明の名称:アンドロゲンレセプター依存性 乳癌細胞の作成方法、当該細胞株を用いたス クリーニング方法、並びに乳癌患者における アンドロゲンレセプター依存性獲得の判定方 法、キット及びマーカー

発明者:林慎一、藤井里圭

権利者:東北大学 番号:2013-108774

出願年月日:2013年5月23日

分子プロファイル情報を応用した新規分子標的の同定

担当責任者 片桐 豊雅 徳島大学疾患プロテオゲノム研究センター 教授

研究要旨

これまでに次世代シーケンス解析にて体細胞変異を有する遺伝子として同定していたTN乳癌関連遺伝子群BCMG1、BCMG2を新たな臨床検体を用いたターゲットシーケンス解析および網羅的発現解析にて同定したTN乳癌関連分子B3GALNT2とPAG1の機能解析を進めた。その結果、これらの遺伝子はTN乳がん化に加えて、luminal タイプの乳がんにおいても関与する可能性あることがわかった。さらに網羅的遺伝子発現解析により、TN乳癌に共通して発現亢進を認め、正常臓器では発現の極めて低い遺伝子として同定した、癌特異的糖転移酵素B3GALNT2は、その糖鎖修飾によって分泌機能が制御されており、この糖鎖修飾の制御が治療薬の開発に繋がる可能性が示唆された。またプロテアソーム関連因子PAG1は、TN乳癌の癌化、進展に関与し、特に核に存在する場合には、より増殖促進に寄与することがわかり、この核PAG1を標的とすることで、効率のよい、副作用の少ない治療薬開発につながるものことが示唆された。

A. 研究目的

ER 非依存性増殖による難治性乳癌である「Trip le Negative (TN)乳癌」を対象に、TN乳癌の生物学特性の解明と新規治療法開発研究を目的とする。具体的には、分子プロファイル情報を応用した新規治療分子標的の同定を通じて、ER 非依存性が引き起こす難治病態の解明とそれに基づく新規治療法の基盤開発に取り組む。本研究では、前助成(H24-H25)「難治性乳癌の克服に向けた画期的治療法の開発基盤推進研究」にて同定したTN乳癌関連分子として、新規の体細胞変異陽性癌抑制遺伝子(BCMG1、BCMG2)、細胞周期関連遺伝子ASPM・糖転移酵素B3GALNT2及びプロテアソーム関連因子PAG1について体細胞変異の検証と機能解析を行う。

B. 研究方法

(1) 追加乳がん症例を用いたターゲットシーケン スによる体細胞変異の検証

新規乳がん体細胞変異陽性癌抑制遺伝子BCMG 1、BCMG2のluminal乳がん69症例における体細胞変異を検索した。

(2) 糖転移酵素B3GALNT2の機能解析

B3GALNT2の翻訳後修飾部位の同定とその修飾の分泌作用における意義について、修飾部位変異

体を用いて解析した。

(3) プロテアソーム関連因子PAG1の同定および 機能解析

前助成にて同定したTNBCに共通して発現亢進を認めるプロテアソーム関連因子PAG1に対して、RNA干渉にて細胞増殖抑制効果について検討した。 過剰発現系にて細胞増殖に与える影響を検討した。

PAG1特異的抗体を用いて乳がん細胞内局在およびTNBC臨床検体を用いた免疫組織染色による発現を検討した。

(倫理面への配慮)

本研究は、ヒト遺伝子解析研究を含んでいる。 解析対象となる乳癌患者由来の臨床検体やヒトゲ ノム試料等については、「ヒトゲノム・遺伝子解 析研究に関する倫理指針」及び同日通知の「同指 針の施行等について」に基づいて、「遺伝子解析 等に関する標本採取に関する同意書」を倫理委員 会に提出し、すでに承諾を受けている(「ゲノム 解析による腫瘍関連遺伝子の探索」にて、徳島大 学ヒトゲノム・遺伝子解析研究に係る倫理審査会 にて承認済み)。現在まで、その同意書に基づく 説明を試料提供者に行い、同意を得られた症例か ら試料を採取し保管している。われわれは、「指 針」に則り、匿名化された検体のみを用い、患者 のプライバシー保護を配慮した実験計画のもとで 行っている。

C. 研究結果

(1) 本年度はluminal乳癌臨床69検体を用いてNGS 解析によるターゲットシーケンスを行い、2症例に おいて体細胞変異を同定した。

(2)糖転移酵素B3GALNT2の機能解析

In silicoおよび生化学的解析を通じて同定した116 番目と174番目のAsn残基におけるN型糖鎖修飾の分泌への関与を調べるために、これら残基のAlaに変異体をHEK293T細胞へ発現後、ウェスタンブロット法にて調べたところ、培養上清中におけるB3 GALNT2の分泌量の減少を認めた。

(3) プロテアソーム関連因子PAG1の同定および機能解析

前助成にて同定したTNBCに共通して発現亢進を認めるプロテアソーム関連因子PAGIに対して、siRNA干渉実験にて、その発現を抑制した結果、経時的な細胞像証抑制効果が認められた。

PAG1をNIH3T3細胞に過剰発現した際の細胞増殖を調べたところ、Mockベクターを導入した細胞に比して、有意な細胞増殖の促進を認めた。

PAG1特異的抗体を用いてTN乳がん細胞(MDA-MB-231)におけるPAG1の局在を免疫細胞染色法にて調べたところ、核と細胞質に強く染色される細胞が認められ、そのうち核染色を認める細胞は増殖マーカーであるKi67と共局在した。また、TN乳がん臨床組織を用いた免疫組織染色にて、PSMD2の高発現の認められる症例は、顕著な予後不良を認めた。特に、PSMD2核への染色が認められる場合(核局在を認める細胞が10%以上ある)、 over all survivalとdesease free survivalともに顕著に低く、予後不良だった。

D. 考察

これまでの結果から、癌抑制遺伝子BCMG1、BCMG2はTN乳がんにて10%程度の体細胞変異を認めていたが、luminal乳がん69症例では2例ずつの体細胞変異を新たに同定した。今回同定した結果は、BCMG1、BCMG2はともにluminal乳がんにも認められることから、TN乳がんのみにある変異でなかった。また、未だこれらの遺伝子の変異が欧

米ではないことから、日本人の乳がんに特徴的な 活化機構であるかもしれない。

DNAマイクロアレイによるTN乳癌の発現情報解析を通じて同定した癌特異的糖転移酵素B3GALNT2遺伝子産物は、分泌機能を有し、その機構には自身の116番目と174番目Asn残基におけるN型糖鎖修飾が重要であることがわかった。

TN乳癌の発現情報解析を通じて発現亢進するpathwayにて共通に認められる分子PAG1を同定し、PAG1の発現亢進が細胞増殖を促進する機能を有し、その発現が核にて認められる場合に、予後が顕著に不良となることから、PAG1はTN乳がんの特徴を表わし、予後マーカーおよび治療標的としての可能性が示唆された。

E. 結論

本年度は、これまでに同定していたTN乳癌関連 遺伝子群BCMG1、BCMG2を新たな臨床検体を用 いたターゲットシーケンス解析および網羅的発現 解析にて同定したTN乳癌関連分子B3GALNT2とP AG1の機能解析を進めた。その結果、これらの遺 伝子はTN乳がん化に加えて、luminal タイプの乳が んにおいても関与する可能性あることがわかった。 さらに網羅的遺伝子発現解析により、TN乳癌に共 通して発現亢進を認め、正常臓器では発現の極め て低い遺伝子として同定した、癌特異的糖転移酵 素B3GALNT2は、その糖鎖修飾によって分泌機能 が制御されており、この糖鎖修飾の制御が治療薬 の開発に繋がる可能性が示唆された。またプロテ アソーム関連因子PAG1は、TN乳癌の癌化、進展に 関与し、特に核に存在する場合には、より増殖促 進に寄与することがわかり、この核PAG1を標的と することで、効率のよい、副作用の少ない治療薬 開発につながるものことが示唆された。

F.健康危険情報 該当する情報なし

G. 研究発表

- 1. 論文発表
- Yoshimaru T, Komatsu M, Miyoshi Y, Honda J, Sasa M, Katagiri T*. Therapeutic advances in BIG3-PHB2 inhibition targeting the crosstal k between estrogen and growth factors in brea st cancer. Cancer Sci. 2015 in press.

- 2) Yanai A, Inoue N, Yagi T, Nishimukai A, Miyagawa Y, Murase K, Imamura M, Enomot o Y, Takatsuka Y, Watanabe T, Hirota S, Sas a M, Katagiri T, Miyoshi Y. Activation of m TOR/S6K But Not MAPK Pathways Might Be Associated With High Ki-67, ER+, and HER 2- Breast Cancer. Clin Breast Cancer. 2015 in press.
- 3) Lo PH, Tanikawa C, Katagiri T, Nakamura Y, Matsuda K. Identification of novel epigenetica lly inactivated gene, PAMR1 in breast carcino ma. Oncol Rep. 2015 Jan;33(1):267-73.
- 4) Yoshimaru T, Komatsu M, Tashiro E, Imoto M, Osada H, Miyoshi Y, Honda J, Sasa M, K atagiri T*. Xanthohumol suppresses oestrogen-s ignalling in breast cancer through the specific inhibition of BIG3-PHB2 interactions. Sci Rep. 2014 Dec 8;4:7355.
- 5) Matsuo T, Dat LT, Komatsu M, Yoshimaru T, Daizumoto K, Sone S, Nishioka Y, Katagiri T*. Early growth response 4 is involved in ce Il proliferation of small cell lung cancer throu gh transcriptional activation of its downstream genes. PLoS One. 2014 Nov 20;9(11):e113606.
- 6) Chen YA, Murakami Y, Ahmad S, Yoshimaru T, Katagiri T, Mizuguchi K. Brefeldin A-inhi bited guanine nucleotide-exchange protein 3 (B IG3) is predicted to interact with its partner th rough an ARM-type α helical structure. BMC Res Notes. 2014 Jul 6;7:435.

2. 学会発表

- 1) Toyomasa Katagiri: A novel AKAP protein, B IG3 coodinates estrogen signaling pathways in breast cancer cells. 11th International Confere nce on Protein Phosphatase. (口演) 2014.11.1 2-14、仙台市
- 2) 新規エストロゲンシグナル制御分子BIG3による新たながん抑制因子prohibitin2の機能喪失機構の解明. 第87回日本生化学学会大会(口演)2014.10.15-18 京都市
- 3) 片桐 豊雅: がん特異的糖転移酵素による小胞 体ストレス応答の恒常的活性化を標的とした 新規創薬開発. 第73回日本癌学会学術総会(口演)2014.9.25-27 横浜市
- 4) 宮川 義仁, 小松 正人, 清谷 一馬, 吉丸 哲郎, 笹 三徳, 三好 康雄, 片桐 豊雅: トリブルネ ガティブ乳癌における癌抑制遺伝子BCLR1の

- 発現低下について.第73回日本癌学会学術総会 (ポスター)2014.9.25-27 横浜市
- 5) 小松 正人, 吉丸 哲郎, 尾野 雅哉, 松尾 泰佑, 清谷 一馬, 三好 康雄, 笹 三徳, 片桐 豊雅 悪性度の高いトリプルネガティブ乳癌におけ る核内19S-proteasome関連遺伝子(nPAG1)の役 割.第73回日本癌学会学術総会(口演)2014.9. 25-27 横浜市
- 6) 吉丸 哲郎, 小松 正人, 三好 康雄, 笹 三徳, 片桐 豊雅エストロゲン受容体制御分子BIG3 を標的とした新規ER陽性乳がん治療法の開発. 第73回日本癌学会学術総会(口演)2014.9.25-27 横浜市
- 7) 大豆本 圭, 小松 正人, 吉丸 哲郎, 上原 久典, 布川 朋也, 金山 博臣, 片桐 豊雅: がん特異 的糖転移酵素による小胞体ストレス応答の恒 常的活性化を標的とした新規創薬開発.第73回 日本癌学会学術総会(口演)2014.9.25-27 横浜 市
- 8) 金 南希, 吉丸 哲郎, 小松 正人, 松尾 泰佑, 笹 三徳, 片桐 豊雅: 乳癌細胞における癌抑 制分子PHB2のエストロゲン依存性核内移行 機構の解明.第73回日本癌学会学術総会(ポス ター)2014.9.25-27 横浜市
- 9) 片桐豊雅:包括的ゲノム解析を通じたトリプルネガティブ乳がんの分子特性.第22回日本乳癌学会学術総会(口演)2014.7.10-12.大阪市
- 10) 小松 正人, 吉丸 哲郎, 松尾 泰佑, 片桐 豊雅: トリプルネガティブ乳癌におけるプロテアソーム構成因子のプロテアソーム活性非依存的な役割. 第18回日本がん分子標的治療学会学術集会(口演)2014.6.25-27 仙台市
- 11) 吉丸 哲郎, 小松 正人, 松尾 泰佑, 片桐 豊雅: エストロゲン受容体制御分子BIG3を標的とした新規ER陽性乳がんの治療法の創製. 第18回日本がん分子標的治療学会学術集会(口演)2014.6.25-27仙台市
- 12) Toyomasa Katagiri, Tetsuro Yoshimaru, Masato Komatsu and Taisuke MatsuoBIG3-PHB2 Inte raction is a key therapeutic target in Iuminal-t ype of breast cancer. Amerian Association for Cancer Research (AACR) Annal Meeting (Post er) 2014.4.5-9 SanDiego USA

H. 知的財産権の出願・登録状況

DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発

担当責任者 太田 智彦 聖マリアンナ医科大学大学院医学研究科 教授

研究要旨

乳癌の化学療法感受性に影響を与えるヒストン修飾を解析した。その結果、ヒストン脱メチル化酵素阻害剤であるMS-275とFK228によって、相同組換え修復に必須なBRCA1と非相同末端再結合に必須な53BP1のDNA損傷局所への集積が、いずれも阻害されることが判明した。

A. 研究目的

前助成では、DNA損傷薬剤と合成致死を来しうるDNA修復機構の異常を解析した結果、ジメチル化ヒストンとの結合を介したBRCA1のDNA二本鎖切断部位への集積機能に関る新規機構の発見およびヒストンメチルトランスフェラーゼ(HMT)阻害剤とPoly(ADP-ribose) polymerase (PARP)阻害剤の相乗効果を明らかにした。そこで、本研究では同様にヒストン修飾を制御するが、HMT阻害剤とはヒストン上の作用部位が異なることが予想されるヒストン脱アセチル化酵素 (HDAC)阻害剤がDNA損傷応答に与える影響とPARP阻害剤との相乗効果について解析した。

B. 研究方法

実験は癌細胞株U2OS、MCF7、HCT116およびHeLa細胞を用いて行い、クラス HDAC阻害剤であるMS-275とFK228を添加した後のDNA損傷応答を解析した。

経時的、濃度依存的なヒストン修飾の変化をウェスタンブロットにて解析した。DNA修復因子の発現はウェスタンブロットとRT-PCRにて解析した。

DNA損傷部位への修復因子の集積はレーザーマイクロ照射法あるいは放射線照射を行った後、共焦点レーザー顕微鏡を用いて蛍光免疫染色法にて解析した。

相同組換え修復能はDR-GFPレポーター安定発 現細胞を用い、遺伝子導入による一過性Cre制限酵 素発現によるDNA切断によって生じた相同組換え の結果として発現するGFPをフローサイトメータ

ーにて検出した。

化学療法への感受性はClonogenic survival assay にて24時間化学療法を添加した細胞の10日目のコロニー数にて解析した。

(倫理面への配慮)

本年度は動物実験、臨床検体を用いた研究は行っていない。利益相反状態にある研究は存在しない。

C. 研究結果

経時的な解析では、U2OS、MCF7細胞共にMS-2 75あるいはFK228の24時間の添加にてヒストンH3 Lys9の著明なアセチル化 (H3K9ac)が生じると同時にヒストンH3 Lys9のジメチル化(H3K9me2)をほぼ完全に抑制した。

濃度依存的な解析では、MS-275は2.5µM、FK228は2.5nMにて上述のH3K9acとH3K9me2の変化に加え、ヒストンH3 Lys56およびヒストンH4の著明なアセチル化(H3K56acおよびH4ac)を来すが、この際にDNA修復因子であるBRCA1, BARD1, RAD51, BRCA2, ATM, 53BP1, RIF1の発現には影響を与えないことを確認した。

一方、HMT阻害剤であるUNC0638はH3K9me2を 著明に抑制するものの、H3K9ac、H3K56acおよびH 4acには影響を及ぼさないことが判明した。

上述の条件下でDNA二本鎖切断を加え、1時間後のDNA修復因子の損傷局所への集積を解析したところ、UNC0638では相同組換え修復因子であるBR CA1、BARD1、RAD51の集積のみが阻害され、非相同末端再結合に必須な53BP1とRIF1の集積は阻害されないのに対して、MS-275およびFK228では

両方の経路の修復因子の集積が著明に抑制された。 DR-GFPによるgene conversion assayではMS-275、 FK228およびUNC0638の全てで相同組換え能の低 下を認めた。

Clonogenic survival assayによる半数致死量は細胞株によって異なるが、MS-275は2~8µM、FK228は1.5~3nMであった。UNC0638がPARP阻害剤との相乗効果、すなわち合成致死性を示したのに対して、MS-275とFK228はいずれもU2OS、MCF7、HCT116およびHeLa細胞の全ての細胞において相乗効果を認めなかった。

D. 考察

DNA二本鎖切断の修復はBRCA1/BARD1がエラ -のない相同組換え修復を誘導するのに対して、5 3BP1/RIF1がエラーを来しやすい非相同末端再結 合を誘導し、この2つのメカニズムが拮抗して存在 することが知られている。BRCA1/BARD1複合体に はいくつかの異なった複合体が存在するが、申請 者らはこのうち、RIF1を阻害して相同組換え修復 を誘導するBRCA1/BARD1複合体を損傷局所に集 積させるためにHP1を介したBARD1とH3K9me2の 結合が必須であることを明らかにした。一方、53 BP1の損傷局所への集積にはメチル化H4K20と53B P1の結合が必須で、H4のアセチル化によってこの 結合が阻害されることがこれまでに示されていた。 本研究結果からHDAC阻害剤がH3K9acとH4acを介 してそれぞれBRCA1と53BP1の集積を阻害し、相 同組換え修復と非相同末端再結合を阻害する機序 が明らかとなった。PARP阻害剤は相同組換え修復 不全と合成致死性を来すが、本研究結果からもわ かるように相同組換え修復と非相同末端再結合の 両経路を阻害する場合には合成致死性を生じさせ ないものと考えられる。したがって、放射線療法 など、直接二本鎖切断を生じさせる治療法との併 用に効果が期待される。

E. 結論

HDAC阻害剤はH3K9acとH4acを介してそれぞれ BRCA1/BARD1と53BP1/RIF1の集積を阻害し、相同 組換え修復と非相同末端再結合を阻害する。

F.健康危険情報 該当する情報なし

G. 研究発表

1. 論文発表

- NF-kB signaling mediates acquired resistance a fter PARP inhibition. Nakagawa Y, Sedukhina AS, Okamoto N, Nagasawa S, Suzuki N, Oht a T, Hattori H, Roche-Molina M, Narváez AJ, Jeyasekharan AD, Bernal JA, Sato K. Oncota rget. 2015 Jan 12. [Epub ahead of print]
- 2) Interaction of BARD1 and HP1 is required for BRCA1 retention at sites of DNA damage. Wu W, Nishikawa H, Fukuda T, Vittal V, As ano M,Miyoshi Y, Klevit RE, Ohta T. Cancer Res. 2015 Jan 29. [Epub ahead of print]
- 3) LSD1 Overexpression Is Associated with Poor Prognosis in Basal-Like Breast Cancer, and S ensitivity to PARP Inhibition. Nagasawa S, Se dukhina AS, Nakagawa Y, Maeda I, Kubota M, Ohnuma S, Tsugawa K, Ohta T, Roche-M olina M, Bernal JA, Narváez AJ, Jeyasekharan AD, Sato K. PLoS One. 10(2), 2015 Feb
- 4) Ubiquitin acetylation inhibits polyubiquitin chai n elongation. Ohtake F, Saeki Y, Sakamoto K, Ohtake K, Nishikawa H, Tsuchiya H, Ohta T, Tanaka K, Kanno J. EMBO Rep. 16(2):192-2 01, 2015 Feb

2. 学会発表

- 1) 第15回ホルモンと癌研究会: シンポジウム「B RCA1の新規クロマチン結合機構を標的とし たがん治療戦略」太田智彦. 2014年7月
- 2) 第22回日本乳癌学会学術総会: シンポジウム 「BRCA1の新規DNA損傷応答メカニズムを 標的とした治療戦略」太田智彦. 2014年7月
- 3) 第19回日本病態プロテアーゼ学会学術集会: シンポジウム「BRCA1のDNA損傷応答とヒストン修飾」太田智彦. 2014年8月
- 4) Benzon Symposium No 60 Nuclear Regulati on by Ubiquitin: ポスター「ATM-dependent but RNF168-independent BRCA1/BARD1 reten tion at sites of DNA damage.」太田智彦. 2014 年8月
- 5) 第73回日本癌学会学術総会: シンポジウム「T herapeutic strategy targeting the mechanism of BRCA1 retention at DNA damage sites via a histone modification.」太田智彦. 2014年9月
- 6) Fusion Conference DNA Replication as a So

- urce of DNA Damage: ポスター「HP1 amma mediates BARD1 retention on Lys9-dimethyla ted histone H3 at sites of DNA damage」太田智彦. 2014年10月
- 7) International Symposium on Homeostasis throu gh development, life, and diseases: シンポジウム「BRCA1 retention at DNA double-strand breaks in homology-directed repair pathways」太田智彦. 2014年11月
- H. 知的財産権の出願・登録状況 なし

DNA損傷修復機能に基づく新規合成致死療法の開発 (相同組換え抑制を利用した新規治療法開発のための研究)

担当責任者 中田慎一郎 大阪大学大学院医学系研究科 独立准教授

研究要旨

エストロゲン非依存性の難治性乳がんであるTriple Negative乳がんの中にはBRCA1陰性の1群がある。BRCA1陰性乳がんでは相同組換え修復が欠損しており、PARP阻害剤に感受性を示す。しかしBRCA1変異乳がんの一部には、53BP1の発現低下が加わることで相同組換え修復が回復し、PARP阻害剤への耐性を示すことがわかっている。本研究では、BRCA1非依存的な相同組換えを制御するRING型E3ユビキチンリガーゼRINGE3-65に注目し、RINGE3-65が難治性乳がん治療における分子標的となる可能性について検討するため、BRCA1・53BP1ダブルノックアウト細胞およびBRCA1・53BP1・RINGE3-65トリプルノックアウト細胞を樹立した。

本研究では、BRCA1 非依存性相同組換え修復に

A. 研究目的

エストロゲン非依存性の難治性乳がんの Triple Negative 乳がんの中には、プロモーターのメチル化により BRCA1 の発現が低下しているものやBRCA1 の germline 変異から loss of heterozygosity (LOH) により BRCA1 の機能が消失したものが含まれている(以下 BRCA1 陰性乳がん)。BRCA1 は相同組換え修復を促進する分子であり、BRCA1 陰性乳がんの多くでは相同組換え修復の低下が認められる。

PARP1 阻害剤により発生する DNA 損傷の修復には相同組換え修復が必須であるため、BRCA1 変異乳がんは PARP1 阻害剤に強い感受性を示す。一方、BRCA1 が機能する細胞では PARP1 阻害剤による DNA 損傷は問題なく修復されるため、PARP1は BRCA1 陰性乳がんの治療において重要な分子標的となっている。

近年の研究により、BRCA1 陰性細胞であっても、相同組換え修復抑制因子 53BP1 の発現が低下すると相同組換え修復が回復し、PARP1 阻害剤に耐性となることが示された。病理検体を解析した研究によると、BRCA1 陰性乳がんの中にも少なからず53BP1 の発現低下が認められることも示されている。これらの知見は、BRCA1 陰性乳がんの中にさらに難治性を示す群が存在することを示唆している。

関与する分子を発見し、その機能を抑制することで BRCA1 陰性難治性乳がんにおける相同組換えを抑制し、PARP1 阻害剤あるいは抗腫瘍薬への感受性を誘導することを目標として研究を進めた。

B. 研究方法

培養細胞において、siRNA を用いて BRCA1 お よび 53BP1 ノックダウンした。BRCA1 ノックダ ウン細胞では、相同組換え修復の過程である RAD51のDNA損傷部位への局在が強く抑制され、 BRCA1・53BP1 ダブルノックダウン細胞では RAD51 の DNA 損傷部位の局在が回復することを 確認した。さらに、分子量 65kDa で RING ドメイ ンを持つ E3 ユビキチンリガーゼ RINGE3-65 を J ックダウンした BRCA1・53BP1・RINGE3-65 トリ プルノックダウン細胞では RAD51 の DNA 損傷部 位への局在が強く抑制されることを確認した。薬 剤感受性試験を行うために、BRCA1・53BP1・ RINGE3-65 ノックアウト細胞を樹立することにし た。ヒト細胞では BRCA1 ノックアウト細胞が樹 立できないため、 $\mathrm{BRCA1}^{\Delta11/\Delta11}$ の樹立が可能と知 られているニワトリ DT40 細胞を親株とすること とした。

(倫理面への配慮)

本研究は、ヒトゲノム研究に相当しない。また、 動物実験にも相当しない。

C. 研究結果

BRCA1 ノックアウト細胞では相同組換え修復が低下するため、相同組換えを利用した遺伝子ノックアウトを行うことができない。そこで、BRCA1 $^{\Delta11/+}$ ・53BP1 $^{-/-}$ から、RINGE3-65をノックアウトし、さらに BRCA1 をノックアウトすることで BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ ・53BP1 $^{-/-}$ ・RINGE3-65 $^{-/-}$ 細胞の樹立に成功した。また、BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ ・ S3BP1 $^{-/-}$ 、BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ 、 BRCA1 $^{\Delta11/\Delta11}$ ・ RINGE3-65 $^{-/-}$ 、RINGE3-65 $^{-/-}$ も作製した。

RINGE3-65 を難治性乳がんの分子標的と考えた場合、RINGE3-65^{-/-}(正常細胞が RINGE3-65 阻害剤に処理された状態を示す)が RINGE3-65^{+/+}よりも強く感受性を示す抗腫瘍薬は本研究において用いる抗腫瘍薬としては不向きであると考えられる。そこで、様々な抗腫瘍薬の中から、RINGE3-65^{-/-} *と RINGE3-65^{-/-}が同等の薬剤感受性を示す薬剤を抽出した。また、薬剤感受性試験の本格的実施に備え、各細胞株のプレーティング効率を検証し、問題なく利用可能であることを確認した。

D. 考察

相同組換え修復の回復により難治性となるBRCA1 陰性難治性乳がん細胞において、RINGE3-65を抑制することにより、相同組換え修復を抑制することができると考えられる。また、RINGE3-65の機能抑制により、BRCA1 陰性難治性乳がんを抗腫瘍薬に感受性に変換できる可能性があると考えられる。本研究において樹立した細胞株を用いて薬剤感受性試験を行うことで、その可能性を詳細に検証できると考えられ、来年度以降実施していく。

E . 結論

RINGE3-65 が BRCA1 陰性難治性乳がん治療における分子標的となるかを検証するために必要な細胞株の樹立に成功した。

F.健康危険情報 該当する情報なし

G. 研究発表

1. 論文発表

1) Kobayashi S, Kasaishi Y, Nakada S, Takagi T, Era S, Motegi A, Chiu RK, Takeda S, Hirota K.Rad18 and Rnf8 facilitate homologous recombination by two distinct mechanisms, promoting Rad51 focus formation and suppressing the toxic effect of nonhomologous end joining. *Oncogene*. In press

2. 学会発表

1) Kato K, Nakajima K, Nakada S.
Fine-Tuning of DNA damage-induced ubiquitination supports adequate DNA repair pathway. Gordon Reserch Conference, 香港 2014年7月

2) 中田慎一郎 DNA 損傷依存性ユビキチン化の精密制御に よる適切な DNA 修復経路選択 日本癌学会学術集会 横浜 2014年9月

- 3) Nakada S DNA Damage-Induced Ubiquitination Affects DNA Repair Pathway Choice. 3R symposium 三島 2014年10月
- Nakajima K, Nakada S.
 Multiple Ubiquitination pathways suppress RAD51 recruitment through facilitating RPA S4/S8 phosphorylation.
 Keystone Symposium (Canada) March 2015
- H. 知的財産権の出願・登録状況 なし

ホルモン療法耐性の分子機序解明とTN乳がんへの応用

担当責任者 林 慎一 東北大学大学院医学系研究科 教授

研究要旨

これまでに樹立した耐性機序の異なる6種のアロマターゼ阻害剤(ER陽性乳癌の標準的1次治療薬)耐性モデル細胞(ERが陰転化したものも含む)の耐性機序についてより詳細な解析を進めた。特にER発現が陰転化したものに注目した結果、TN乳がんで報告されているsubtype(LAR-type)と同様の特徴を有するものも見出された。さらにこれらER陰性耐性株に対して、逐次ホルモン療法と各種新規分子標的薬のコンビネーション等による最も有効な治療戦略について検討した(fulvestrant, mTOR inhibitor, MEK inhibitor, PI3K inhibitor, CDK4/6 inhibitorなど)。その結果。耐性機序でとにそれぞれの薬剤に対する感受性は異なり、耐性機序の識別が重要であることが改めて示された。特にERが陰転化し、ER非依存性となった耐性細胞はER陽性の耐性細胞とは著しく異なった性質、薬剤感受性を有していることが明らかとなった。

A. 研究目的

エストロゲン受容体を発現している ER 陽性乳 がんはアロマターゼ阻害薬を中心としたホルモン 療法が比較的良く奏効することが知られ、一般的 に予後が良いと考えられている。しかし、不応症 例も多く、進行・再発症例においては耐性が生じ、 その予後は極めて悪く難治性である。ホルモン療 法耐性の機序は詳細には明らかとなっておらず、 そのため2次治療の戦略も定まっていない。我々 は以前、個々の乳がん臨床検体のエストロゲンシ グナル経路の解析を行い、耐性機序には複数のパ ターンがあることが示唆された。そこで、これら の機序の違いを明らかにする目的で、耐性機序の 異なった複数のアロマターゼ阻害剤耐性細胞の樹 立を行った。これらの細胞株を用いることによっ て、癌部ホルモン環境も含めた複雑なエストロゲ ンシグナル経路の存在を明らかにし、これまで報 告されていない新たな耐性機序の存在が見出され た。また、一部の耐性機序には ER が陰転化する ものも見られ、それらは外見上、Triple Negative (TN)の表現系を示す。これらがいわゆる臨床上の TN 乳がんの一部に相当するものであるのかは、治 療戦略上、大変重要な問題である。これらの耐性 株の性質を明らかにすることによって TN 乳がん の新たな治療法の開発に繋がる可能性も考えられ る。そこで、これらの耐性機序と TN 乳がんとの 関係を詳細に明らかにし、各々のメカニズムに対

応した耐性機序克服やそれを通じた TN 乳がん治療の新戦略の構築、また耐性機序識別の診断法を確立する。

B. 研究方法

- 1.理論的に考えられる耐性機序の仮説について、それら各々を模倣する複数のアロマターゼ阻害剤耐性モデル乳がん細胞株を、ERE-GFPを安定導入した ER 陽性乳がん細胞株(MCF-7-E10,T47D-TE8)から樹立し、それらの細胞内のエストロゲンシグナル経路、リン酸化シグナル経路について詳細に解析し、耐性増殖の原因となっている理由、driverpathwayを明らかにする。その際、特に ER 発現が著しく低下、もしくは陰転化する耐性株に着目し、その原因や特徴、TN 乳癌との共通性などについて詳細に解析した。
- 2.上記の各種耐性株を用い、臨床上の逐次治療を想定し、各種分子標的治療薬(mTOR 阻害剤、PI3K 阻害剤、AKT 阻害剤、MAPK 阻害剤、CDK 阻害剤、HDAC 阻害剤等)の効果を検討した。
- 3.耐性細胞を移植した xenograft マウスを用い、 順次、上記治療薬の効果について検証していく。
- 4.個々の乳癌臨床検体からの癌細胞の培養を試

み、それらのエストロゲンシグナル経路について解析し、上記の解析から明らかになった driver pathway の実在性について検討する。また乳がん幹細胞の同定、分離も試みる。

(倫理面への配慮)

本研究に供する研究材料の一部は手術及び生検によって得られる腫瘍組織であり、本研究計画を本学倫理委員会に報告し許可を得た。本研究には個人の同意が得られたもののみを供し、研究で得られた個人データについては守秘義務を厳守する。

C. 研究結果

1.これまでに樹立したホルモン療法耐性細胞 6 種は、大きく3つのジャンルに分類できた。すな わち、 エストロゲン枯渇下にあってもエストロ ゲン様活性を有するアンドロゲンの合成能を獲得、 あるいは硫酸抱合型エストロゲンを積極的に利用 リン酸化などによるリガンドに依存 するもの。 しない ER の活性化能を獲得したもの。 ER シグナル系に依存しない増殖を行うもの。これ らの中で は ER の発現が低下、あるいは陰転化 したもので、TN 乳がんと関連がある可能性が考え られた。特に、Type 6 と名付けられた T-47D 細胞 由来のものは、ER の陰転化とともにアンドロゲン 受容体(AR)の発現と活性が強まっており、 LAR-type と呼ばれる TN 乳癌の subtype と共通の 性質が観察された。さらに AI 剤治療後再発乳癌臨 床検体を用いた検討においても AR や PSA を高発 現している症例が観察され、臨床乳癌においても このような症例が実在することが示された。

2 .ER 発現が陰性化したホルモン療法耐性に対する次治療の可能性について検討するため、Type 2 耐性細胞や fulvestrant 耐性細胞を用いて、mTOR 阻害剤や他の分子標的治療薬の効果について、in vitro で検討した。mTOR 阻害剤 evelorimus は、ER が陰転化した細胞の増殖も抑制し、Akt-mTOR 経路が ER 陰性細胞においても driver pathway のひとつであることが示された。一方、この type 2 耐性細胞は JNK 経路の関与が示唆され、JNK 阻害剤が増殖抑制作用を示し、新たな治療標的となる可能性が示された。

前述の ER 陰性耐性細胞 Type 6 は、前立腺癌治療に用いられる AR アンタゴニストが有用であることを示した。また、これら ER 陰性ホルモン療

法耐性乳がん細胞に対しては分子標的治療薬単独 よりも fulvestrant などのホルモン療法薬の併用が 効果的であることも示された。

3. さらに現在マウスの xenograft の系を用いてこれらの各種耐性細胞の機序の解析と治療法の検討を行っている。

D . 考察

壮年期女性に罹患が多い乳癌は若年性腫瘍とも 言え、社会的、経済的インパクトは多大である。 特に ER 陽性乳がんは我が国の乳癌症例の大部分 を占め、その進行再発症例の治療は残された大き な課題であり、対象となる患者も多い。多くの乳 癌はホルモン療法を施行されるため、進行再発症 例はほとんどがホルモン療法耐性である。しかし、 タモキシフェンなどの古典的ホルモン療法に対す る耐性機序の研究は古くから行われてきたが、そ れも実際の耐性克服には繋がっていない。さらに 最近の新たなホルモン療法や分子標的治療に対す る耐性獲得機序についてはほとんど明らかとなっ ていない。一方、ER 陰性の TN 乳がんは有効な治 療法の少ない予後の悪い難治性がんとして知られ ている。前述のホルモン療法耐性乳癌には ER 発 現が低下、消失するものも見られ、TN 乳がんとの 共通性が疑われる。我々の樹立した AI 耐性細胞に も同様のものが見られ、AR 依存性という TN 乳が んの一部にみられる subtype と同様の性質を示し たことは興味深い。

ER 陰性ホルモン療法耐性乳癌に対する各種分子標的治療薬の効果を検討した結果、耐性機序の違いによって各々の効果は異なり、また、たとえER 発現が低下してもホルモン療法との併用が有用であることが示された。これらの情報は TN 乳がんの新規治療開発に有用な情報となり得る。

今後、これらの6種の耐性モデル細胞を用いた、in vitro や xenograft の実験系によって進行再発乳がんの新規治療法開発が可能になることが期待され、さらに TN 乳がんの新規治療法開発に繋がる知見が得られることが期待される。また、これらのsubtype を識別するバイオマーカーを明らかにすることによって、TN 乳がんも含めた乳癌患者のさらなる個別化を可能にし、治療の最適化、医療費の軽減にも繋がると思われる。

E. 結論

これまでエストロゲン応答性 GFP を安定導入し た ER 陽性乳がん培養細胞株 (MCF-7-E10, T47D-TE8)を親株としてエストロゲンシグナル応 答性 GFP を指標に合計 6 種類(Type 1~ Type 6)の機 序の異なるホルモン療法耐性(アロマターゼ阻害 剤耐性)細胞株を樹立してきた。今回、その中で ER 発現が陰転化したものに着目し、TN 乳がんと の関連性について検討し、TN 乳がんの subtype と 共通の性質を示すものを見出した。また、これら に対して既存の、あるいは今後臨床への導入が予 定されている分子標的治療薬の効果を in vitro で検 討し、それぞれの機序によるその効果の違いが明 らかとなった。これらの知見は TN 乳がんの新規 治療を考える上での有用な情報となろう。また、 その各々の subtype を識別するバイオマーカーの 開発も今後の重要な課題となる。

F.健康危険情報 該当する情報なし

G. 研究発表

1. 論文発表

- Fujiki N, Konno H, Kaneko Y, Gohno T, Hanamura T, Imami K, Ishihama Y, Nakanishi K, Niwa T, Seino Y, Yamaguchi Y, Hayashi S. Estrogen response element-GFP (ERE-GFP) introduced MCF-7 cells demonstrated the coexistence of multiple estrogen-deprivation resistant mechanisms. J. Steriod Biochem. Mol. Biol., 139: 61-72, 2014.
- 2) Hanamura T, Niwa T, Gohno T, Kurosumi M, Takei H, Yamaguchi Y, Ito K, Hayashi S. Possible role of the aromatase- independent steroid metabolism pathways in hormone responsive primary breast cancers. Breast Cancer Res. Treat. 143: 69-80, 2014.
- 3) Yamaguchi Y, Seino Y, Takei H, Kurosumi M, and Hayashi S. Detection of estrogen-independent growth-stimulating activity in breast cancer tissues: implication for tumor aggressiveness. Cancer Microenvironment, 7: 23-21, 2014.
- 4) Fujii R, Hanamura T, Suzuki T, Gohno T, Shibahara Y, Niwa T, Yamaguchi Y, Ohnuki K, Kakugawa Y, Hirakawa H, Ishida T, Sasano H, Ohuchi N, Hayashi S. Increased androgen receptor activity and cell proliferation in aromatase

- inhibitor-resistant breast carcinoma. J. Steriod Biochem. Mol. Biol., 144: 513-522, 2014.
- 5) Higuchi T, Gohno T, Nagatomo T, Tokiniwa H, Niwa T, Horiguchi J, Oyama T, Takeyoshi I, Hayashi S. Variation in use of estrogen receptor a gene promoters in breast cancer compared by quantification of promoter-specific mRNA. Clin. Breast Cancer, 14: 249-245, 2014.
- 6) Machioka K, Mizokami A, Yamaguchi Y, Izumi K, Hayashi S, Namiki M. Active estrogen synthesis and its function in prostate cancer-derived stromal cells. Anticancer Res. 35: 221-228, 2015.
- Ito T, Sato N, Yamaguchi Y, Tazawa C, Moriya T, Hirakawa H, Hayashi S. Diffrences in stemness properties associated with the heterogeneity of luminal-type breast cancer. Clin. Breast Cancer, in press, 2015.

2. 学会発表

- 1) 樋口徹、遠藤恵、花村徹、郷野辰幸、丹羽俊文、山口ゆり、堀口淳、竹吉泉、林慎一: Estrogen Receptor(ER) 陽性乳癌における Steroid Sulfatase(STS) と Organic Anion Transporter Peptide(OATP)4A1 の新規バイオ マーカーとしての可能性. 第 114 回日本外科 学会定期学術集会(京都) 2014 年 4 月 3 日 ~5 日
- 2) Mariko Kimura, Toru Hanamura, Yosuke Kaneko, Toshifumu Niwa, Yuri Yamaguchi, Itaru Endo, Shin-ichi Hayashi : Molecular characterization of everolimus-resistant cell lines eatablished from estrogen depletion-resistant MCF-7. AACR Annual Meeting 2014 (San Diego,USA) April 5-9, 2014
- 3) Rika Fujii, Toru Hanamura, Tatsuyuki Gohno, Toshifumi Niwa, Yuri Yamaguchi, Takanori Ishida, Hironobu Sasano, Noriaki Ohuchi, Shin-ichi Hayashi : Androgen receptor acquires an oncogenic role in the AI resistance mechanism in breast cancer. AACR Annual Meeting 2014 (San Diego,USA) April 5-9, 2014
- 4) 坪井洸樹、長友隆将、郷野辰幸、樋口徹、丹 羽俊文、林慎一: ERα 遺伝子の CpG island shore に存在する特定のメチル化部位がホル モン療法耐性乳癌細胞における ERα 発現を規 定している. 第 15 回ホルモンと癌研究会(宮 城) 2014 年 7 月 4 日~5 日
- 5) 内海加奈美、佐藤望、山口ゆり、林慎一: 乳

- 癌細胞におけるモルモン療法耐性と癌幹細胞性. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10日~12日
- 6) 木村万里子、金子陽介、藤木夏、丹羽俊文、 山口ゆり、遠藤格、林慎一: ER 陽性乳癌細 胞株 MCF-7 におけるエストロゲン枯渇耐性 かつ mTOR 阻害剤耐性の分子生物学的特徴. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日~12 日
- 7) 金子陽介、花村徹、藤井里圭、坪井洸樹、長 友隆将、丹羽俊文、林慎一: フルベストラン ト耐性乳癌細胞株の分子生物学的特徴. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日~12 日
- 8) 徳田恵美、齊藤光江、清野祐子、山口ゆり、 林慎一: 乳癌の化学療法効果におけるエスト ロゲンレセプター蛋白発現と活性による評価 の検討. 第22回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10日~12日
- 9) 樋口徹、長友隆将、郷野辰幸、時庭英彰、丹 羽俊文、堀口淳、小山徹也、林慎一、竹吉泉: ER 陽性乳癌における ER, PR, HER2 の mRNA 発現と臨床病理学的因子との関連. 第22回日 本乳癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10 日~12日
- 10) 藤井里圭、鈴木貴、柴原裕紀子、丹羽俊文、 石田孝宣、笹野公伸、大内憲明、林慎一: ア ロマターゼ阻害剤耐性再発乳癌症例における アンドロゲン受容体関連蛋白発現の検討. 第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7月10日~12日
- 11) 花村徹、丹羽俊文、遠藤恵、郷野辰幸、山口 ゆり、黒住昌史、武井寛幸、伊藤研一、林慎 一: ホルモン感受性乳癌における Aromatase 非依存的 Steroid 代謝経路の役割. 第 22 回日 本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日~12 日
- 12) 花村徹、丹羽俊文、郷野辰幸、山口ゆり、黒住昌史、武井寛幸、伊藤研一、林慎一: 閉経後ホルモン感受性乳癌における Androgen 代謝による Aromatase 非依存的 ER 活性化機構と新規治療の可能性. 第 23 回乳癌基礎研究会(つくば) 2014年7月26日~27日
- 13) 樋口徹、遠藤恵、花村徹、郷野辰幸、丹羽俊

- 文、山口ゆり、堀口淳、竹吉泉、林慎一: Estrone Sulfate 依存性 Aromatase Inhibitor 耐性ヒト乳癌細胞株の増殖機構. 第23回乳癌基礎研究会(つくば) 2014年7月26日~27日
- 14) 内海加奈美、佐藤望、伊藤貴子、平川久、山口ゆり、林慎一: 乳癌細胞におけるホルモン療法耐性と癌幹細胞性. 第15回乳癌最新情報カンファランス(松本) 2014年8月8日~10日
- 15) 内海加奈美、佐藤望、伊藤貴子、平川久、山口ゆり、林慎一:乳癌細胞における癌幹細胞性とホルモン療法耐性の関係. 第73回日本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月25日~27日
- 16) 高信純子、丹羽俊文、鈴木奏絵、郷野辰幸、 山口ゆり、林慎一:特異的ナノビーズを用い た細胞膜局在型エストロゲン受容体の解析と 乳癌ホルモン療法耐性への関与. 第 73 回日 本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月25日~ 27日
- 17) 浅利陽佑、高信純子、品川優理、丹羽俊文、 平川久、山口ゆり、林慎一: ER を活性化する タバコ煙成分の探索とホルモン療法耐性株へ の影響の検討. 第 73 回日本癌学会学術総会 (横浜) 2014年9月25日~27日
- 18) 山口ゆり、木村万里子、内海加奈美、林慎一: 卵巣摘出マウスにおけるホルモン療法耐性乳癌の Xenograft モデル.第73回日本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月25日~27日
- 19) 坪井洸樹、金子陽介、花村徹、藤井里圭、丹 羽俊文、林慎一: フルベストラント耐性株に お ける ERa のエピジェネティクスによる制 御と細胞内シグナル伝達の可塑性の関係. 第 73 回日本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月 25日~27日
- 20) 唯野良介、丹羽俊文、林慎一: ERα 転写解析 によるエストロゲンシグナル経路の識別の試 み. 第 73 回日本癌学会学術総会(横浜) 2014 年 9 月 25 日~27 日
- 21) 福井布美代、内海加奈美、山口ゆり、林慎一: Heregulin-β1 による MCF-7 乳癌細胞における ER/HER ファミリーの発現規制と癌幹細胞様 の特性の誘導.第 73 回日本癌学会学術総会 (横浜) 2014年9月25日~27日

- 22) Mariko Kimura, Toru hanamura, Kohki Tsuboi, Yuri Yamaguchi, Toshihumi Niwa, Itaru Endo, Shin-ichi Hayashi: Efficancy of everolimus on multiple mechanism of Al-resistance in virto and xenograft, and characterization of everolimus-resistance. 2014 San Antonio Breast Cancer Symposium (San Antonio, USA) December 9-13, 2014
- 23) 林慎一:乳癌におけるホルモン療法耐性のメカニズム—基礎研究を中心に—. 第 14 回関東ホルモンと癌研究会(東京)2014 年 2 月 1 日
- 24) 林慎一:アロマターゼ阻害剤耐性機序と新規 治療の可能性. 第11回日本乳癌学会九州地方 会(福岡)2014年3月2日
- 25) 林慎一:ホルモン療法耐性機序 UP-TO-DATE from 14th BC Meeting. 17th BREAST CANCER UP-TO-DATE Meeting (東京) 2014 年 3 月 29 日
- 26) 林慎一: 閉経後進行再発乳癌の治療戦略 ~ 基礎研究より~. 第 10 回東北 Breast Cancer Workshop (宮城) 2014年6月21日
- 27) 林慎一:ホルモン療法耐性乳癌の分子機構.第 22 回日本乳癌学会学術総会(大阪) 2014 年 7 月 10 日 ~ 12 日
- 28) 林慎一: 閉経後進行・再発乳癌における SERD の可能性 ~基礎研究より~. 第 22 回日本乳 癌学会学術総会(大阪) 2014年7月10日~ 12 日
- 29) 林慎一:ホルモン療法耐性機序 -エベロリム スによる乳癌治療の可能性-. EAST Japan 乳 癌 Live Seminar (大宮) 2014 年 7 月 30 日
- 30) 林慎一:内分泌療法耐性のメカニズム. 第 52 回日本乳癌治療学会学術集会(横浜) 2014 年8月28日~30日
- 31) 林慎一:ホルモン療法耐性の分子生物学と mTOR シグナル. Breast Cancer Experts Meeting in 郡山(郡山) 2014年9月5日
- 32) 林慎一:ホルモン療法耐性の分子機序の理解 と新規分子標的. Scientific Exchange Meeting (東京) 2014年9月6日
- 33) 林慎一:乳癌のホルモン療法耐性のメカニズムとその克服に向けて. 第73回日本癌学会学術総会(横浜) 2014年9月25日~27日
- 34) 林慎一:乳癌ホルモン療法の基礎~耐性獲得のメカニズムとその克服に向けて.新潟県乳

癌学術講演会(新潟) 2014年10月10日

- 35) 林慎一:ホルモン療法耐性の分子機序の理解 と新規分子標的. National SEM in Sapporo(札 幌) 2014 年 10 月 24 日
- H. 知的財産の出願・登録状況

国際出願中1件(PCT出願)

国際出願番号: PCT/JP2014/58262

発明の名称:アンドロゲンレセプター依存性 乳癌細胞の作成方法、当該細胞株を用いたス クリーニング方法、並びに乳癌患者における アンドロゲンレセプター依存性獲得の判定方 法、キット及びマーカー

発明者:林慎一、藤井里圭

権利者:東北大学 番号:2013-108774

出願年月日: 2013年5月23日

プロジェクトの総合推進

担当責任者 三木 義男 東京医科歯科大学難治疾患研究所 教授

研究要旨

プロジェクトを円滑に推進するため、半年に1回程度、参画機関が参加する推進会議を開催するなど、連携・調整を密に行う。本年度は、平成26年7月11日に第22回日本乳癌学会の開催に合わせ、研究打ち合わせ会を開催した。さらに平成27年3月9日に、東京医科歯科大学において、平成26年度進捗報告会を開催し、平成27年度の研究方針を討議した。

学会等発表実績

委託業務題目「難治性乳癌のER非依存性病態の解明に基づく新規治療法の開発基盤研究」

機関名;東京医科歯科大学難治疾患研究所 聖マリアンナ医科大学大学院医学研究科

徳島大学疾患プロテオゲ/ム研究センター 大阪大学大学院医学系研究科

東北大学大学院医学系研究科

1. 学会等における口頭・ポスター発表

| 発表した成果(発表題目、口頭・ | 発表者氏名 | 発表した場所 | 発表した時 | 国内· |
|---|--|--|----------|-----|
| ポスター発表の別) | | (学会等名) | 期 | 外の別 |
| A novel AKAP protein, BIG3 coodinates estrogen signaling pathways in breast cancer cells. | Toyomasa Katagiri | 11th International Conference on Protein Phosphatase | 2014年11月 | 国内 |
| 新規エストロゲンシグナル制御 | | | | |
| 分子 BIG3 による新たながん抑制因子 prohibitin2 の機能喪失機構の解明 (口頭発表) | 片桐 豊雅, 吉丸 哲郎, 小松 正人 | 第87回日本生化学学会大会 | 2014年10月 | 国内 |
| トリブルネガティブ乳癌における 癌抑制遺伝子 BCLR1 の発現低 下について (ポスター発表) | 宮川 義仁, 小松 正人, 清谷 一馬, 吉丸 哲郎, 笹 三徳, 三好 康雄, 片桐 豊雅 | 第73回日本癌学会 学術総会, | 2014年9月 | 国内 |
| 悪性度の高いトリプルネガティブ 乳癌における核内 19S-proteasome 関連遺伝子 (nPAG1)の役割(口頭発表) | 小松 正人, 吉丸 哲郎, 尾野 雅哉, 松尾 泰佑, 清谷一馬, 三好 康雄, 笹 三徳, 片桐 豊雅 | 第73回日本癌学会 学術総会, | 2014年9月 | 国内 |
| エストロゲン受容体制御分子 BIG3 を標的とした新規 ER 陽性 乳がん治療法の開発(口頭発 表) | 吉丸 哲郎, 小松 正人, 三 好 康雄, 笹 三徳, 片桐 豊 雅 | 第73回日本癌学会 学術総会, | 2014年9月 | 国内 |
| がん特異的糖転移酵素による小 胞体ストレス応答の恒常的活性 化を標的とした新規創薬開発 (口頭発表) | 片桐 豊雅 | 第73回日本癌学会 学術総会, | 2014年9月 | 国内 |
| がん特異的糖転移酵素による小 胞体ストレス応答の恒常的活性 化を標的とした新規創薬開発 (口頭発表) | 大豆本 圭, 小松 正人, 吉丸 哲郎, 上原 久典, 布川朋也, 金山 博臣, 片桐 豊雅 | 第73回日本癌学会 学術総会, | 2014年9月 | 国内 |
| 乳癌細胞における癌抑制分子 PHB2 のエストロゲン依存性核 内移行機構の解明 (ポスター | 金 南希, 吉丸 哲郎, 小松正人, 松尾 泰佑, 笹 三徳, 片桐 豊雅 | 第74回日本癌学会 学術総会, | 2014年9月 | 国内 |

| 発表) | | | | |
|---|---|--|------------|----|
| 包括的ゲノム解析を通じたトリプルネガティブ乳がんの分子特性 (口頭発表) | 片桐豊雅 | 第22回日本乳癌学 会学術総会 | 2014年7月 | 国内 |
| トリプルネガティブ乳癌における プロテアソーム構成因子のプロ テアソーム活性非依存的な役割 (口頭発表) | 小松 正人, 吉丸 哲郎, 松尾 泰佑, 片桐 豊雅 | 第 18 回日本がん分 子標的治療学会学 術集会 | 2014年6月 | 国内 |
| エストロゲン受容体制御分子 BIG3 を標的とした新規 ER 陽性 乳がんの治療法の創製(口頭発 表) | 吉丸 哲郎, 小松 正人, 松尾 泰佑, 片桐 豊雅 | 第 18 回日本がん分 子標的治療学会学 術集会 | 2014年6月 | 国内 |
| BIG3-PHB2 Interaction is a key therapeutic target in luminal-type of breast cancer (ポスター発表) | Toyomasa Katagiri, Tetsuro Yoshimaru, Masato Komatsu and Taisuke Matsuo | Amerian Association for Cancer Research (AACR) Annal Meeting | Apr. 2014. | 国外 |
| BRCA1 の新規クロマチン結合機 構を標的としたがん治療戦略 (口頭) | 太田智彦 | 第 15 回ホルモンと 癌研究会 | 2014年7月 | 国内 |
| BRCA1 の新規 DNA 損傷応答メ カニズムを標的とした治療戦略 (口頭) | 太田智彦 | 第22回日本乳癌学 会学術総会 | 2014年7月 | 国内 |
| BRCA1 の DNA 損傷応答とヒスト ン修飾(口頭) | 太田智彦 | 第 19 回日本病態プロテアーゼ学会学 術集会 | 2014年8月 | 国内 |
| ATM-dependent but RNF168-independent BRCA1/BARD1 retention at sites of DNA damage(ポスター) | Tomohiko Ohta, Hiroyuki Nishikawa, Anna S. Sedukhina, Takayo Fukuda, Wenwen Wu | Benzon Symposium No 60 - Nuclear Regulation by Ubiquitin | 2014年8月 | 国外 |
| Therapeutic strategy targeting the mechanism of BRCA1 retention at DNA damage sites via a histone modification.(口頭) | 太田智彦 | 第 73 回日本癌学会 学術総会 | 2014年9月 | 国内 |
| HP1 amma mediates BARD1 retention on Lys9-dimethylated histone H3 at sites of DNA damage(ポスター) | Tomohiko Ohta, Hiroyuki Nishikawa, Anna S. Sedukhina, Takayo Fukuda, Wenwen Wu | Fusion Conference DNA Replication as a Source of DNA Damage | 2014年10月 | 国外 |

| BRCA1 retention at DNA double-strand breaks in homology-directed repair pathways(口頭) | Tomohiko Ohta | International Symposium on Homeostasis through development, life, and diseases | 2014年11月 | 国内 |
|---|---|--|----------|----|
| Fine-Tuning of DNA damage-induced ubiquitination supports adequate DNA repair pathway (ポスター) | Kato K, Nakajima K, Nakada S. | Gordon Reserch Conference | 2014年7月 | 国外 |
| DNA 損傷依存性ユビキチン化の 精密制御による適切な DNA 修 復経路選択(口演) | 中田慎一郎 | 日本癌学会学術集会 | 2014年9月 | 国内 |
| DNA Damage-Induced Ubiquitination Affects DNA Repair Pathway Choice.(口演) | Nakada S | 3R Symposium | 2014年9月 | 国内 |
| Multiple Ubiquitination pathways suppress RAD51 recruitment through facilitating RPA S4/S8 phosphorylation.(ポスター) | Nakajima K, Nakada S. | Keystone Symposium | 2015年3月 | 国外 |
| Estrogen Receptor(ER) 陽性乳 癌における Steroid Sulfatase(STS) と Organic Anion Transporter Peptide(OATP)4A1 の新規バイ オマーカーとしての可能性(ポス ター) | 樋口徹、遠藤恵、花村徹、 郷野辰幸、丹羽俊文、山口 ゆり、堀口淳、竹吉泉、林慎 ー | 第 114 回日本外科 学会定期学術集会 (京都) | 2014年4月 | 国内 |
| Molecular characterization of everolimus-resistant cell lines eatablished from estrogen depletion-resistant MCF-7.(ポスター) | Kimura M, Hanamura T, Kaneko Y, Niwa T, Yamaguchi Y, Endo I, Hayashi S. | AACR Annual Meeting 2014 (San Diego,USA) | 2014年4月 | 国外 |
| Androgen receptor acquires an oncogenic role in the Al resistance mechanism in breast cancer.(口演) | Fujii R, Hanamura T, Gohno T, Niwa T, Yamaguchi Y, Ishida T, Sasano H, Ohuchi N, Hayashi S. | AACR Annual Meeting 2014 (San Diego,USA) | 2014年4月 | 国外 |
| ER 遺伝子の CpG island shore に存在する特定のメチル化部位 がホルモン療法耐性乳癌細胞に おける ER 発現を規定している | 坪井洸樹、長友隆将、郷野 辰幸、樋口徹、丹羽俊文、 林慎一 | 第 15 回ホルモンと 癌研究会(宮城) | 2014年7月 | 国内 |

| (口演) | | | | |
|--|---|----------------------------|---------|----|
| 乳癌細胞におけるモルモン療法 耐性と癌幹細胞性(口演) | 内海加奈美、佐藤望、山口 ゆり、林慎一 | 第22回日本乳癌学会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| ER 陽性乳癌細胞株 MCF-7 におけるエストロゲン枯渇耐性かつmTOR 阻害剤耐性の分子生物学的特徴(ポスター) | 木村万里子、金子陽介、藤 木夏、丹羽俊文、山口ゆり、 遠藤格、林慎一 | 第23回日本乳癌学会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| フルベストラント耐性乳癌細胞 株の分子生物学的特徴(ポスタ ー) | 金子陽介、花村徹、藤井里 圭、坪井洸樹、長友隆将、 丹羽俊文、林慎一 | 第24回日本乳癌学 会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| 乳癌の化学療法効果におけるエストロゲンレセプター蛋白発現と活性による評価の検討(ポスター) | 徳田恵美、齊藤光江、清野祐子、山口ゆり、林慎一 | 第25回日本乳癌学 会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| ER 陽性乳癌における ER, PR, HER2 の mRNA 発現と臨床病理 学的因子との関連(ポスター) | 樋口徹、長友隆将、鄉野辰 幸、時庭英彰、丹羽俊文、 堀口淳、小山徹也、林慎 一、竹吉泉 | 第26回日本乳癌学 会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| アロマターゼ阻害剤耐性再発乳 癌症例におけるアンドロゲン受 容体関連蛋白発現の検討(ポス ター) | 藤井里圭、鈴木貴、柴原裕 紀子、丹羽俊文、石田孝 宣、笹野公伸、大内憲明、 林慎一 | 第27回日本乳癌学 会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| ホルモン感受性乳癌における Aromatase 非依存的 Steroid 代謝経路の役割(ポスター) | 花村徹、丹羽俊文、遠藤 恵、郷野辰幸、山口ゆり、黒 住昌史、武井寛幸、伊藤研 一、林慎一 | 第28回日本乳癌学 会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| 閉経後ホルモン感受性乳癌における Androgen 代謝による Aromatase 非依存的 ER 活性化機構と新規治療の可能性(口演) | 花村徹、丹羽俊文、郷野辰 幸、山口ゆり、黒住昌史、武 井寛幸、伊藤研一、林慎一 | 第23回乳癌基礎研 究会(つ〈ば) | 2014年7月 | 国内 |
| Estrone Sulfate 依存性 Aromatase Inhibitor 耐性ヒト乳 癌細胞株の増殖機構(口演) | 樋口徹、遠藤恵、花村徹、 郷野辰幸、丹羽俊文、山口 ゆり、堀口淳、竹吉泉、林慎 ー | 第23回乳癌基礎研究会(つくば) | 2014年7月 | 国内 |
| 乳癌細胞におけるホルモン療法 耐性と癌幹細胞性(口演) | 内海加奈美、佐藤望、伊藤 貴子、平川久、山口ゆり、林 | 第 15 回乳癌最新情 報カンファランス (松 | 2014年8月 | 国内 |

| | 慎一 | 本) | | |
|--|---|--|----------|----|
| 乳癌細胞における癌幹細胞性と ホルモン療法耐性の関係(ポス ター) | 内海加奈美、佐藤望、伊藤 貴子、平川久、山口ゆり、林 慎一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| 特異的ナノビーズを用いた細胞 膜局在型エストロゲン受容体の 解析と乳癌ホルモン療法耐性へ の関与(ポスター) | 高信純子、丹羽俊文、鈴木 奏絵、郷野辰幸、山口ゆり、 林慎一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| ER を活性化するタバコ煙成分の 探索とホルモン療法耐性株への 影響の検討(ポスター) | 浅利陽佑、高信純子、品川 優理、丹羽俊文、平川久、 山口ゆり、林慎一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| 卵巣摘出マウスにおけるホルモン療法耐性乳癌の Xenograft モデル(口演) | 山口ゆり、木村万里子、内海加奈美、林慎一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| フルベストラント耐性株にお ける ER のエピジェネティクスによる制御と細胞内シグナル伝達の可塑性の関係.(ポスター) | 坪井洸樹、金子陽介、花村 徹、藤井里圭、丹羽俊文、 林慎一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| ER 転写解析によるエストロゲ ンシグナル経路の識別の試み (ポスター) | 唯野良介、丹羽俊文、林慎 一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| Heregulin- 1 による MCF-7 乳 癌細胞における ER/HER ファミリ ーの発現規制と癌幹細胞様の 特性の誘導(ポスター) | 福井布美代、内海加奈美、 山口ゆり、林慎一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| Efficancy of everolimus on mult iple mechanism of AI-resistance in virto and xenograft, and characterization of everolimus-resistance.(ポスター) | Mariko Kimura, Toru hanamura, Kohki Tsuboi, Yuri Yamaguchi, Toshihumi Niwa, Itaru Endo, Shin-ichi Hayashi | 2014 San Antonio Breast Cancer Symposium (San Antonio, USA) | 2014年12月 | 国外 |
| 乳癌におけるホルモン療法耐性 のメカニズム 基礎研究を中心 に (口演) | 林慎一 | 第 14 回関東ホルモンと癌研究会(東京) | 2014年2月 | 国内 |
| アロマターゼ阻害剤耐性機序と 新規治療の可能性(口演) | 林慎一 | 第11回日本乳癌学 会九州地方会(福 岡) | 2014年3月 | 国内 |

| ホルモン療法耐性機序(口演) | 林慎一 | 17th BREAST CANCER UP-TO-DATE Meeting(東京) | 2014年3月 | 国内 |
|--|--|--|----------|----|
| 閉経後進行再発乳癌の治療戦 略~基礎研究より~(口演) | 林慎一 | 第 10 回東北 Breast Cancer Workshop (宮城) | 2014年6月 | 国内 |
| ホルモン療法耐性乳癌の分子 機構(口演) | 林慎一 | 第22回日本乳癌学 会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| 閉経後進行・再発乳癌における SERD の可能性~基礎研究より ~(口演) | 林慎一 | 第23回日本乳癌学 会学術総会(大阪) | 2014年7月 | 国内 |
| ホルモン療法耐性機序 -エベロ リムスによる乳癌治療の可能性 (口演) | 林慎一 | EAST Japan 乳癌 Live Seminar(大宮) | 2014年7月 | 国内 |
| 内分泌療法耐性のメカニズム (口演) | 林慎一 | 第52回日本乳癌治療学会学術集会 (横浜) | 2014年8月 | 国内 |
| ホルモン療法耐性の分子生物 学と mTOR シグナル(口演) | 林慎一 | Breast Cancer Experts Meeting in 郡山(郡山) | 2014年9月 | 国内 |
| ホルモン療法耐性の分子機序 の理解と新規分子標的(口演) | 林慎一 | Scientific Exchange Meeting(東京) | 2014年9月 | 国内 |
| 乳癌のホルモン療法耐性のメカニズムとその克服に向けて(口演) | 林慎一 | 第73回日本癌学会 学術総会(横浜) | 2014年9月 | 国内 |
| 乳癌ホルモン療法の基礎~耐性獲得のメカニズムとその克服に向けて(口演) | 林慎一 | 新潟県乳癌学術講演会(新潟) | 2014年10月 | 国内 |
| ホルモン療法耐性の分子機序 の理解と新規分子標的(口演) | 林慎一 | National SEM in Sapporo(札幌) | 2014年10月 | 国内 |
| マルチトランスフェクションプレートを用いた上皮性卵巣癌の新規分子標的の探索 (ポスター) | 田中 英雄, 片岡 史夫, 野村 弘行, 津田 浩史, 進 伸幸, 高野 政志, 板持 広明, 紀川 純三, 斉藤 広子, 三木 義男, 吉村 泰典, 青木大輔 | 第 66 回日本産科婦 人科学会学術総 会、東京(千代田区) | 2014年4月 | 国内 |

| 葉状腫瘍のプロテオーム解析から導いた periostin 欠乏による decorin の細胞外放出 (ポスター) | 石場 俊之, 中西 啓, 永原誠, 中川 剛士, 佐藤 隆宣, 円城寺 恩, 大野 玲, 飯田 聡, 植竹 宏之, 杉原 健一, 三木 義男 | 第 114 回日本外科学会定期学術集会、京都市 | 2014年4月 | 国内 |
|--|--|------------------------------|---------|----|
| 乳癌における Maspin の過剰発 現と臨床的検討 (ポスター) | 小松 哲, 長崎 光一, 伊藤研一, 天野 純, 三木 義男 | 第 114 回日本外科学会定期学術集会、京都市 | 2014年4月 | 国内 |
| 遺伝性乳がん卵巣がん症候群 (HBOC)と遺伝カウンセリング 遺 伝性乳がん原因遺伝子の発見 から新しい治療開発への展望 (口頭) | 三木 義男 | 第 38 回日本遺伝カウンセリング学会学術集会、東大阪市 | 2014年6月 | 国内 |
| 乳がんを読み解くために必要な ゲノム情報の基礎 全ゲノムシ ーケンス、RNA シーケンス、エピ ジェネティクス等 (口頭) | 三木 義男 | 第22回日本乳癌学 会学術総会、大阪 市 | 2014年7月 | 国内 |
| 機能ネットワークからみた乳癌 予測因子の探索 (ポスター) | 大石 陽子, 黒田 一, 川村雄大, 斎藤 賢将, 野谷 啓之, 川村 徹, 佐藤 康, 密田 亜希, 中嶋 昭, 三木 義男 | 第22回日本乳癌学 会学術総会、大阪 市 | 2014年7月 | 国内 |
| ルミナール A 乳がんに対する化 学療法の可能性 (ポスター) | 吉本 賢隆, 前田 奈緒子, 神森 眞, 三木 義男 | 第22回日本乳癌学 会学術総会、大阪 市 | 2014年7月 | 国内 |
| BRCA2 の新規機能解明に基づ 〈診断·治療法の開発 (口頭) | 中西 啓、三木 義男 | 第73回日本癌学会 学術総会、横浜市 | 2014年9月 | 国内 |
| PARP-1 と PARG は放射線応 答において 53BP1 の制御に関 与する (口頭) | Wang Junhui、茂木 章、藤 森 浩彰、三木 義男、益谷 美都子 | 第73回日本癌学会学術総会、横浜市 | 2014年9月 | 国内 |
| M 期中心体における MT1-MMP の BRCA2 タンパク分解 (口頭) | 高岡 美帆、ナディラ ワリ、 斎藤 広子、中西 啓、三木 義男 | 第73回日本癌学会学術総会、横浜市 | 2014年9月 | 国内 |
| BRCA2 欠失乳細胞に合成致死 を誘導する有効な低分子化合物 の同定 (口頭) | 清水 優香、湯浅 磨里、中西 啓、三木 義男 | 第73回日本癌学会 学術総会、横浜市 | 2014年9月 | 国内 |
| 画像認識技術による中心体解析とその複製制御に関与する BRCA2 分子内領域の同定 (ポスター) | 佐藤 玄、倉科 太一、紺野 真衣、三木 義男、竹中 克 也 | 第73回日本癌学会 学術総会、横浜市 | 2014年9月 | 国内 |

| 乳がん患者のパクリタキセル応 答性に関わる遺伝子ネットワー ク解析 (ポスター) | 宮口健、井元清哉、牛嶋大、松浦正明、玉田嘉紀、山口類、宮野悟、三木義男 | 第73回日本癌学会 学術総会、横浜市 | 2014年9月 | 国内 |
|--|---|-----------------------|---------|----|
| 日本における中咽頭扁平上皮 癌の HPV 陽性率と HPV 型 (ポ スター) | 古田 玲子、佐藤 由紀子、 利安 隆史、新橋 渉、山本智理子、川端 一嘉、三木義男、石川 雄一、北川 知行 | 第73回日本癌学会 学術総会、横浜市 | 2014年9月 | 国内 |

2. 学会誌・雑誌等における論文掲載

| 掲載した論文(発表題目) | 発表者氏名 | 発表した場所 (学会誌・雑誌等 名) | 発表した時期 | 国内・外の別 |
|---|--|--------------------------|------------------|--------|
| Brefeldin A-inhibited guanine nucleotide-exchange protein 3 (BIG3) is predicted to interact with its partner through an ARM-type helical structure. | Chen YA, Murakami Y, Ahmad S, Yoshimaru T, Katagiri T, Mizuguchi K. | BMC Res Notes. | 2014 | 国外 |
| Early growth response 4 is involved in cell proliferation of small cell lung cancer through transcriptional activation of its downstream genes | Matsuo T, Dat LT, Komatsu M, Yoshimaru T, Daizumoto K, Sone S, Nishioka Y, Katagiri T | PLoS One. | 2014 | 国外 |
| Xanthohumol suppresses oestrogen-signalling in breast cancer through the specific inhibition of BIG3-PHB2 interactions. | Yoshimaru T, Komatsu M, Tashiro E, Imoto M, Osada H, Miyoshi Y, Honda J, Sasa M, Katagiri T | Sci Rep. | 2014 | 国外 |
| Identification of novel epigenetically inactivated gene, PAMR1 in breast carcinoma. | Lo PH, Tanikawa C, Katagiri T, Nakamura Y, Matsuda K. | Oncol Rep. | 2015 | 国外 |
| Activation of mTOR/S6K But Not MAPK Pathways Might Be Associated With High Ki-67, ER+, and HER2- Breast Cancer. | Yanai A, Inoue N, Yagi T, Nishimukai A, Miyagawa Y, Murase K, Imamura M, Enomoto Y, Takatsuka Y, Watanabe T, Hirota S, Sasa M, Katagiri T, Miyoshi Y | Clin Breast Cancer | 2015 in press | 国外 |

| Therapeutic advances in BIG3-PHB2 inhibition targeting the crosstalk between estrogen and growth factors in breast cancer. | Yoshimaru T, Komatsu M, Miyoshi Y, Honda J, Sasa M, Katagiri T | Cancer Sci. | 2015 in press | 国内 |
|---|--|---|------------------|----|
| NF-kB signaling mediates acquired resistance after PARP inhibition. | Nakagawa Y, Sedukhina AS, Okamoto N, Nagasawa S, Suzuki N, Ohta T, Hattori H, Roche-Molina M, Narváez AJ, Jeyasekharan AD, Bernal JA, Sato K. | Oncotarget. | 2015 | 国外 |
| Interaction of BARD1 and HP1 is required for BRCA1 retention at sites of DNA damage. | Wu W, Nishikawa H, Fukuda T, Vittal V, Asano M, Miyoshi Y, Klevit RE, Ohta T. | Cancer Res. | 2015 | 国外 |
| LSD1 Overexpression Is Associated with Poor Prognosis in Basal-Like Breast Cancer, and Sensitivity to PARP Inhibition. | Nagasawa S, Sedukhina AS, Nakagawa Y, Maeda I, Kubota M, Ohnuma S, Tsugawa K, Ohta T, Roche-Molina M, Bernal JA, Narváez AJ, Jeyasekharan AD, Sato K. | PLoS One. | 2015 | 国外 |
| Ubiquitin acetylation inhibits polyubiquitin chain elongation. | Ohtake F, Saeki Y, Sakamoto K, Ohtake K, Nishikawa H, Tsuchiya H, Ohta T, Tanaka K, Kanno J. | ЕМВО Кер. | 2015 | 国外 |
| Rad18 and Rnf8 facilitate homologous recombination by two distinct mechanisms, promoting Rad51 focus formation and suppressing the toxic effect of nonhomologous end joining. | Kobayashi S, Kasaishi Y, Nakada S, Takagi T, Era S, Motegi A, Chiu RK, Takeda S, Hirota K. | Oncogene | 2015 in press | 国外 |
| Estrogen response element-GFP (ERE-GFP) introduced MCF-7 cells demonstrated the coexistence of multiple estrogen-deprivation resistant mechanisms. | Fujiki N, Konno H, Kaneko Y, Gohno T, Hanamura T, Imami K, Ishihama Y, Nakanishi K, Niwa T, Seino Y, Yamaguchi Y, Hayashi S. | J. Steriod Biochem. Mol. Biol., 139: 61-72, 2014. | 2014 | 国外 |

| Possible role of the aromatase- independent steroid metabolism pathways in hormone responsive primary breast cancers. | Hanamura T, Niwa T, Gohno T, Kurosumi M, Takei H, Yamaguchi Y, Ito K, Hayashi S. | Breast Cancer Res. Treat. 143: 69-80, 2014. | 2014 | 国外 |
|---|---|---|------|----|
| Detection of estrogen-independent growth-stimulating activity in breast cancer tissues: implication for tumor aggressiveness. | Yamaguchi Y, Seino Y, Takei H, Kurosumi M, and Hayashi S. | Cancer Microenvironment, 7: 23-21, 2014. | 2014 | 国外 |
| Increased androgen receptor activity and cell proliferation in aromatase inhibitor-resistant breast carcinoma. | Fujii R, Hanamura T, Suzuki T, Gohno T, Shibahara Y, Niwa T, Yamaguchi Y, Ohnuki K, Kakugawa Y, Hirakawa H, Ishida T, Sasano H, Ohuchi N, Hayashi S. | J. Steriod Biochem. Mol. Biol., 144: 513-522, 2014. | 2014 | 国外 |
| Variation in use of estrogen receptor a gene promoters in breast cancer compared by quantification of promoter-specific mRNA. | Higuchi T, Gohno T, Nagatomo T, Tokiniwa H, Niwa T, Horiguchi J, Oyama T, Takeyoshi I, Hayashi S. | Clin. Breast Cancer, 14: 249-245, 2014. | 2014 | 国外 |
| Active estrogen synthesis and its function in prostate cancer-derived stromal cells. | Machioka K, Mizokami A, Yamaguchi Y, Izumi K, Hayashi S, Namiki M. | Anticancer Res. 35: 221-228, 2015. | 2015 | 国外 |
| Diffrences in stemness properties associated with the heterogeneity of luminal-type breast cancer. | Ito T, Sato N, Yamaguchi Y, Tazawa C, Moriya T, Hirakawa H, Hayashi S. | Clin. Breast Cancer, in press, 2015. | 2015 | 国外 |
| Periostin suppression induces decorin secretion leading to reduced breast cancer cell motility and invasion. | Ishiba T, Nagahara M, Nakagawa T, Sato T, Ishikawa T, Uetake H, Sugihara K, Miki Y, Nakanishi A | Sci Rep. | 2014 | 国外 |
| Epithelial-mesenchymal transition spectrum quantification and its efficacy in deciphering survival and drug responses of cancer patients. | Tan TZ, Miow QH, Miki Y, Noda T, Mori S, Huang RY, Thiery JP. | EMBO Mol Med. | 2014 | 国外 |

| Centrosomes at M phase act as a scaffold for the accumulation of intracellular ubiquitinated proteins. | Kimura H, Miki Y, Nakanishi A. | Cell Cycle. | 2014 | 国外 |
|---|--|--------------------|------|----|
| Development of detection method for novel fusion gene using GeneChip exon array. | Wada Y, Matsuura M, Sugawara M, Ushijima M, Miyata S, Nagasaki K, Noda T, Miki Y. | J Clin Bioinforma. | 2014 | 国外 |
| BRCA2 phosphorylated by PLK1 moves to the midbody to regulate cytokinesis mediated by nonmuscle myosin IIC. | Takaoka M, Saito H, Takenaka K, Miki Y, Nakanishi A. | Cancer Res. | 2014 | 国外 |