厚生労働科学研究費補助金(化学物質リスク研究事業) (H30-化学-一般-004)(分担)総合研究報告書

生体影響予測を基盤としたナノマテリアルの統合的健康影響評価方法の提案 分担研究課題名: in vitro 評価系の高度化と有害性発現経路の確立

研究分担者:渡邊 昌俊 三重大学大学院医学系研究科 教授

研究要旨:本分担研究では、①ナノマテリアルの in vitro 安全性評価法の高度化と in vivo 実験による当該評価法の検証、②自験、文献などのデータによる AOP の確 立を目標とした。①に関して、ヒト 3D 皮膚再構成系による金属ナノマテリアル の一般毒性評価系の確立し、共培養系を用いたナノマテリアルの遺伝性毒性評価 の構築のために共通して使用する不溶性の二酸化チタンの調整・毒性評価プロト コールを作成した。②に関して、活性酸素種(ROS)依存性 microRNA とその標的タ ンパクの発現解析より、複数の経路から細胞傷害に関与することが推測された。 また、新しいバイオマーカーの可能性として primary cilia を紹介した。

## A. 研究目的

本研究の目的は、新しい in vitro 評価系と して考えられる切片担体培養系を用いたナ ノリスクマテリアルの毒性評価系の構築及 び磁性体ナノ粒子(Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> NPs/MNPs)の細胞 傷害機構の解明である。本研究の分担者は、 細胞株を利用した in vitro 系での各種ナノ粒 子の細胞毒性、遺伝毒性の解析、およびそ の細胞傷害機構の解明を報告してきた。本 研究での分担は、(1)切片担体培養系を用い たナノマテリアルのリスク評価系の構築、 (2) 磁性体ナノ粒子(Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> NPs/MNPs)の細胞 傷害機構の解明およびエピジェネティクス マーカーの検索である。(1)に関して、共培 養系を用いたナノマテリアルの遺伝性毒性 評価の構築のために共通して使用する二酸 化チタンの評価用のプロトコール作成を行 った。(2)に関して、物質・材料研究機構の 花方分担研究者との共同研究のデータをも とに、microRNAのさらなる解析を行った。

#### B. 研究方法

共通して使用する二酸化チタンの評価方法 の確立、 ナノマテリアルの傷害機構の解析 の研究方法について以下に示す。

二酸化チタンナノ粒子の毒性評価:

1) 使用細胞株と細胞培養:

本実験では、ヒト肺上皮細胞由来細胞株 A549を使用した。細胞株はJCRB細胞バン クより入手した。A549はMEMおよび添加 物を加えた培養液を用いて37℃、CO2濃度 5%加湿インキュベーターで培養した。ナノ 粒子傷害機構に関して、先行実験として、 前立腺癌細胞株 DU145を用いた。

使用した二酸化チタンナノ粒子(TiO<sub>2</sub> NPs) :

本研究班の中で共通して使用する5種類 の二酸化チタンナノ粒子(MT150A、 MT500B、AMT100、AMT600、TKP102、テ イカ株式会社、大阪)が国立医薬品食品衛 生研究所から供与された。所定の濃度に培 養液で調整して、超音波破砕機(Ultrasonic homogenizer VP-050、TAITEC 社)にて、分 散処理を行い、凝集を取り除き使用した。 培養液中における大きさ、粒径の分布を濃 厚系粒径アナライザー (DelsaMax PRO, Beckman Coulter, Inc., Georgia)で測定を行っ た。詳細は林分担研究者の報告書を参照い ただきたい。細胞毒性評価には、Cell Counting Kit-8 (CCK8, Dojindo, Kumamoto)を 使用した。

## 3) 二酸化チタンナノ粒子毒性評価およびプ ロトコール作成:

1000-15.63 µg/mL の TiO2 の希釈系列を作製

した。

4000 μg/mL の TiO<sub>2</sub> を作製のため 15 mL チューブに 20 mg の TiO<sub>2</sub> を量り 5 mL のメディウムに溶かした。

②氷中にてソニケーター設定 PWM 30 %で
15 mL チューブの中で1分間、プローブを上下に動かし分散させた。

③TiO<sub>2</sub> が分散浮遊しているうちに短時間で希釈系列を作製した。

 ④96 well に 5000 cells の A549 細胞を 100 µL で播種した。播種して 24 時間後に、すべて の wellの上清を 50 µL 抜いて、希釈系列 TiO<sub>2</sub> 溶液を 50 µL 添加し計 100 µL になるように して 6、12、24、48 時間インキュベートし た。各インキュベート終了時間に到達した ものより、CCK8 を 10 µL 各プレートに添加 し、2 時間後にプレート遠心機で 5000 rpm、

3 分遠心後、上清 80 μL を新しい 96 well プ レートに移し替えて、450 nm の吸光度で測 定した。

系列

① TiO<sub>2</sub>+メディウム+CCK8 : Blank

② メディウム+Cells+CCK8: Control

③ TiO<sub>2</sub>+メディウム+Cells+CCK8:Sample 細胞生存率= <u>③-①</u>×100 <u>(2)</u>

4)二酸化チタンナノ粒子の取込み解析
10cm シャーレに A549 細胞を 5x10<sup>5</sup> 細胞数
を播種し、2 日後に TiO2 250 µg/mL 添加
し、1 日後回収し、透過電子顕微鏡
(TEM) 用に回収し、処理後観察した。

# ナノマテリアルの傷害機構の解析

# 5) 候補 microRNA 発現解析:miR-5787 および miR-494-3p

候補microRNAに関して、miR-5787および miRNA-494-3pを選択した。細胞は100 mm dishで予め培養を行い、細胞密度が曝露24 時間の場合は $1.0 \times 10^5$  cells/well、48時間の場 合は $8.0 \times 10^4$  cells/well、72時間の場合は  $6.0 \times 10^4$  cells/wellとなるように6 well plateに 播種した。細胞接着後、各ナノ粒子を Control (0 µg/mL)、100 µg/mL、200 µg/mL、 400 µg/mLの各濃度で曝露した。曝露24、 48、72時間後にまず培養液を除去し、PBS を用いてナノ粒子をウォッシュアウトした 後、Trypsin/EDTA 200 µLを用いて細胞を剥 離して回収した。回収したすべての細胞を 1000 rpm、5分の条件で遠心分離して細胞を 洗浄した。続いて、上清を吸引除去し、再 度PBS 1 mLに懸濁し、1.5 mLチューブへ移 した。さらに、15000×g、3分の条件で遠心 分離を行い、上清を吸引除去し、-80℃で保 存し、これを回収操作とした。\_

次に、miRNeasy Mini Kit (Qiagen, Venlo, Netherland) を用いてプロトコルに従って total RNA の抽出を行った。抽出した total RNA はキットおよびプロトコルに従い、 cDNA を合成した。合成した cDNA の濃度 を測定し、cDNA 濃度が 4000 ng/mL となる ように DEPC 水を加えて 20 µL に希釈した。 それぞれのサンプル1μLと、ハウスキーピ ングとして用いる GAPDH を測定する際は 濃度 Primer F/R それぞれ 0.24 μL、 THUNDER BIRDTM SYBER®qPCR Mix 10 µl (TOYOBO, Osaka, Japan)、蒸留水 (DW) 8.52 µL を測定用 96 well プレートに入れ、 miRNA を定量したいサンプルに関しては、 それぞれのサンプル1µLと、特定のmiRNA を定量化する各miRNA特有の TaqMan®MicroRNA Assays (Thermo Fisher Scientific, Massachusetts, USA) 0.8 µL Sso AdvancedTM Universal Probes Supermix (BIORAD, California, USA) 10 µL、DEPC 水 8.2 μL を測定用 96 well プレートに入れ、 GAPDH はインターカレーター法で、 miRNA は TaqMan プローブ法で、CFX Connect<sup>TM</sup> Real-Time System (BIORAD, California, USA)を用いて95°C10分加熱後、 95℃15 秒、60℃で1分加温しそれを55 サイ クル繰り返した。定量化は、ΔΔCt 法を用い て行った。

また、活性酸素種(ROS: reactive oxygen species)の影響を検討するために、NAC (N-Acetyl-L-Cysteine)を培養液に溶かし、10 mM となるように調整した。調整培養液を播種

24 時間後の細胞に添加し、3 時間 37℃、 CO2 濃度 5%加湿インキュベーター内でイン キュベートした後に吸引し、1x PBS で洗浄 した。その後に磁性体ナノ粒子や過酸化水 素に暴露した。

#### 6) eIF5 の発現解析:

候補 microRNA である miR-5787 の標的で ある eIF5 および miRNA-494-3p の標的であ るを選択した。

miR5787 が線維芽細胞の細胞増殖や成長 に関与する eukaryotic translation Initiation Factor 5 (eIF5) の発現を抑制するという報告 [BBRC, 415, 567-72, 2011]があることから、 磁性体ナノ粒子曝露後の A549 細胞における eIF5 の mRNA 発現量・タンパク量を解析し た。

回収したサンプルに RIPA Buffer (ATTO, NewYork, USA) を 30 µL、Protease Inhibitor (Sigma-Aldrich, Missouri, USA) を 0.3 µL を加 え、ホモジナイザーペッスル (AS ONE, Osaka, Japan) を用いて細胞塊が見えなくな るまでホモジナイズした後、15000×g 30 分 で遠心した。上清を回収し、サンプルとし た。保存は-20℃で冷凍保存した。調製した サンプルを Bradford 法により濃度を測定し た。20 µg にタンパク量を調製したサンプル 10 µL に 2×sample buffer を 10 µL 加え、95℃ で 5 分間加熱した。 sample buffer は 2×Laemmli Sample Buffer (BIORAD, Californa, USA) & 950 µL O 2-mercaptoethanol (Sigma-Aldrich, Missouri, USA) を 50 µL で調製した。 1×Running buffer を泳動槽 (ATTO, NewYork, USA) に入れ、ウェルを洗浄後、サンプル を 20 μL アプライし AE-6531 パジェラン (ATTO, NewYork, USA) を用いて 80 分間泳 動した。Instruction Manual 記載のブロッテ ィング用溶液を3種 (A,B,C) 調製した \_(下 記参照)。A 液に 2 枚, B 液に 1 枚, C 液に 3 枚のろ紙 (85×90 mm) (ATTO, NewYork, USA) を浸した。メンブレン(85×90 mm) (ATTO, NewYork, USA) を methanol に 20-30 秒間浸 し、B液に入れ30分以上振とうした。泳動 終了後、Manual 記載の順にろ紙、メンブレ

ン、ゲルを重ね、AE-6685 パワーブロッ ト・ミニ (ATTO, NewYork, USA) を用いて 60 分で転写した。転写終了後、 AE-1477 EzBlock CAS (ATTO, NewYork, USA) (リン酸 化の場合は AE-1475 EzBlock Chemi (ATTO, NewYork, USA)) にメンブレンを浸し、60 分間振とうした。ブロッキング終了後、メ ンブレンを洗浄し、各希釈率で希釈した一 次抗体に、4℃、一晩で振とうした。一次抗 体の希釈は Signal Booster A (Beacle, Kyoto, Japan) で行った。一次抗体反応終了後、 TBS-Tで10分洗浄を3回行い、一次抗体と 同様に二次抗体反応を常温で60分間行った。 二次抗体の希釈は Signal Booster B (Beacle, Kyoto, Japan) で行った。二次抗体反応終了 後、TBS-Tで10 分洗浄を3回行い、ECLTM Prime Western Blotting Detection Reagent (GE Healthcare, Illinois, USA)の試薬を調製しメ ンブレンに添加、5 分反応させた。メンブ レンをスリーブにはさみ込み Light-Capture II (ATTO, NewYork, USA) で検出した。得 られたバンドの結果を Image J を用いて輝度 を算出し、解析を行った。一次抗体として、 eIF5 (#2480, CST, Danvers, Massachusetts, USA) および β-actin (ab6276, Abcam, Cambridge, UK)、二次抗体 (#934&931, GE Healthcare, Illinois, USA)を用いた。

(倫理面への配慮)

本研究では、既に樹立された細胞株を用 いる *in vitro* 実験主体である。また、遺伝子 実験において、必要とする場合は当該施設 の遺伝子組換え実験の安全管理規則に従い 行った。ナノマテリアルの取扱いに関して、 「ナノマテリアルに対するばく露防止等の ための予防的対応について」(基発第 0331013 号)に準じて行った。

#### C. 研究結果

 二酸化チタンナノ粒子の毒性評価プロト コール確定:<u>凝集しやすい二酸化チタンナ</u> <u>ノ粒子</u>の細胞増殖への影響を評価するため に、新たなプロトコールを作成し、確定し た。

## 図1に、二酸化チタンナノ粒子の調整法に ついて示す。また、図2に、プロトコール

## を示す。



1000 500 250 125 62.5 31.25 15.63 図 1. 二酸化チタンナノ粒子調整

アッセイプロトコル 96well プレート播種 5000Cells/Well ↓ total100ul 24hr	50ulメディウム抜き TiO₂(50ul)添加 ↓ 6-48hr	CCK8(10ul)添加 ↓ ↓↓ 2hr	ブレート遺心 5000rpm.3min 80ul 上清を別のブレートに移し 発色測定(450nm)		
		cont.(Cell + medium)O.D が 1.5-2.0 に収まる			

# 図 2. 二酸化チタンナノ粒子細胞毒性評価プロトコール 図 3-5 に、5 種類の二酸化チタンナノ粒子 の濃度別、時間経過による細胞増殖への影響について示す。



## 図 3.二酸化チタンナノ粒子曝露による細胞増殖 への影響 (A)1000 µg/mL、(B)500 µg/m

いずれも Control 群(非曝露群)に対して曝 露群の多くにおいて、細胞増殖が促進する のを認めた。TIO<sub>2</sub> が比較的低濃度域(15.6-62.5 µg/mL)では AMT600 や TKP102 の細胞 増殖が Control 群に対して高い結果となった。 高濃度域(500-1000 µg/mL)においても MT500、AMT600 などでは増殖が促進を認 めた。



図 4.二酸化チタンナノ粒子曝露による細胞増殖 への影響 (C)250 µg/mL、(D)125 µg/mL



## 図 5. 二酸化チタンナノ粒子曝露による細胞増殖 への影響 (E)62.5 µg/mL、(F)31.25 µg/mL

一方、MT150 や AMT100 などでは、細胞増
殖は低濃度域では Control 群と同等程度か以
下である可能性を認めた。さらに Control 群
に対して細胞増殖が減少したものは MT150
および TKP102 であり濃度は 125、 500
µg/mL の添加量であった。表 1 に希釈濃度
と時間経過による細胞増殖促進あるいは抑制した条件を再度記す。



細胞増殖を抑制した MT150 と促進させた

## 表 1.5 種類の二酸化チタンナノ粒子の細胞増殖への影響

MT500、AMT600 の細胞内取込み像を示す (図 6)。定性的であるが、明らかに MT150 の細胞内取込みが多いと観察できる。しか しながら、AMT600 は多く取込みながら、 増殖は抑制しなかった。



増殖抑制

図 6. 二酸化チタンナノ粒子細胞内取込み像 2) ナノマテリアルの傷害機構の解析

増殖促進

ナノマテリアルの傷害機構を microRNA の 挙動から解析を行った。

候補 microRNA 発現解析:200 及び 400 μg/mL の磁性体ナノ粒子を曝露後 24 時間に おける miR-5787、miR-494-3pの発現を Real-Time PCR で解析を行った(図 7,8)。







### 図 8. 磁性体ナノ粒子暴露による miR-494-3p 発現量変化

miR-5787、miR-494-3p では、400 µg/mL より 200 µg/mL において、発現量が増加し た。また、N-acetylcystein (NAC)で活性酸素 種(ROS)発生を抑制すると、いずれもの発現 量が抑制されるも、完全には抑制されなか った。過酸化水素で処理した場合、いずれ も発現量が上昇し、なおかつ NAC 処理にお いて、発現がほぼ抑制されるのを認めた。 この 2 つの標的因子を表 2 に示す。前年度 より、eIF5 については既に報告しているが、 今年度はさらに CXCR4 についての発現も解 析を行なった。

表 2. 磁性体ナノ粒子曝露後に発現亢進した miRNAs

miRNA	DU145	LNCaP	Target	Functions
miR-5787	4.14	3.18	elF5	Cell Proliferation <sup>1)</sup>
miR-6785-5p	3.45	1.03	CDK4/6	Cell proliferation <sup>2)</sup>
miR-6769b-5p	3.39	2.09		
miR-188-5p	3.31	1.35	ZFP91	Cell proliferation <sup>3)</sup>
miR-513c-5p	2.91	2.09		
miR-494-3p	2.87	2.3	CXCR4	Cell Proliferation <sup>4)</sup>
miR-7641	2.46	2.13	CXCL1	Neovascularization <sup>5)</sup>
miR-7150	2.43	3.14		
miR-4459	2.32	1.79	CDC20B	Cell Cycle <sup>6)</sup>
miR-4721	2.29	1.43		
miR-1973	2.19	1.76		
miR-6812-5p	2.16	1.51		
miR-513a-5p	2.06	1.49	Bc/-2	Apoptosis <sup>7)</sup>
miR-4485-3p	2.04	1.56		
miR-6124	2.03	1.03		
miR-7847-3p	1.76	2.07		
miR-6090	1.33	2.02		



図 9. 磁性体ナノ粒子暴露時の eIF5 タンパク質発現

磁性体ナノ粒子曝露により、特に 400 µg/mL において、eIF5 のタンパク発現量は ほとんど消失するまで減少し、NAC 処理に よりコントロールに近いレベルまで回復す るのを認めた(図9)。特に ROS の影響を受 けた抑制を認めた。これは、過酸化水素曝 露においても同様の結果を得た(図 10)。 CXCR4 タンパク質の発現も eIF5 と同様に、 磁性体ナノ粒子濃度依存的に減少傾向を認 めた (図 11)。



#### 図 10. 過酸化水素暴露時の eIF5 タンパク質発現

CXCR4 タンパク質の発現も eIF5 と同様に、 磁性体ナノ粒子濃度依存的に減少傾向を認 めた(図 8)。



図 11. 磁性体ナノ粒子暴露時の CXCR4 タンパク質発現

## D. まとめ

分担研究として、A549 細胞の切片担体培養系に使用するための班共通の二酸化チタンナノ粒子の毒性評価方法の構築と毒性評価を行った。二酸化チタンナノ粒子は不溶性であり、in vitro 系においての評価では注意しなければならない。分散に注意し、測定時における残存二酸化チタンの影響を排除したプロトコールを作成した。グループの他への報告として、結果は一部の粒子を

除いて、細胞増殖を抑制させる方向には働 かず、高濃度の二酸化チタンナノ粒子曝露 において、細胞増殖が促進された。これは すでに出されている各種報告における二酸 化チタンナノ粒子の毒性情報と一致する。

磁性体ナノ粒子の暴露により、2 種類の microRNA(miR5787、494-3p)の発現上昇、 その標的遺伝子である eIF5 および CXCR4の 発現減少が認められた。また、これらの microRNA は ROS 依存性であることが示さ れた。これらの結果をまとめ(図 12)に記 す。microRNA の発現プロファイルから、 ROS 依存性であり、複数の経路から細胞傷 害に関与することが推測された。

microRNAの研究は、横浜国立大学大学院 工学研究院医工学研究室(旧渡邉研究室、 現飯島研究室)との共同研究である。



図 12. まとめ

#### **E.提案**

## 新規ナノマテリアル毒性評価指標の探索

今年度は、切片担体培養系を用いたナノマ テリアルのリスク評価系の構築に関して、 新規ナノマテリアル毒性評価指標の可能性 について、解析を始めた。その指標は、一 次線毛動態である。一次線毛は細胞膜上に 生じる不動性の突起物であり、この出現は 中心体の消失とともに細胞周期を停止させ る。比較的容易に観察できることより、 A549 細胞での一次線毛を特異的な抗体で確 認をした(図13)。同細胞に障害を与えると、 消失することより、細胞への障害と一次線 毛の動態が関係する可能性を考え、ナノマ テリアルの毒性との関係を探る予定である [Nishimura Y, Watanabe M, et al., Acv Sci, 6(1), 1801138, 2018]。講座内での他の研究者の報 告では、進行癌(前立腺癌、膵癌)におい て、一次線毛は消失していると報告してい る(私信)。また、1次線毛が、脂肪組織形 成に関わることを報告した(Cell Rep, in press)。



# F. 研究発表

- 1. 論文発表
- Yamakawa D, Katoh D, Kasahara K, Shiromizu T, Matsuyama M, Matsuda C, Maeo Y, <u>Watanabe M</u>, Inagaki M. Primary cilia dependent-lipid rafts/caveolin dynamics regulate adipogenesis. Cell Rep, 34(10), 108817, 2021.
- Totsuka Y, <u>Watanabe M</u>, Lin Y. New horizons of DNA adductor for exploring environmental causes of cancer. Cancer Sci, 112(1), 7-15, 2021.
- Kajiwara S, Ishii K, Sasaki T, Kato M, Nishikawa K, Kanda H, Arima K, <u>Watanabe</u> <u>M</u>, Sugimura Y. Castration-induced stromal remodeling disrupts the reconstituted prostate epithelial structure. Lab Invest, 100(5), 670-681, 2020.
- Yamamoto N, Eguchi A, Hirokawa Y, Ogura S, Sugimoto K, Iwase M, <u>Watanabe M</u>, Takei Y. Expression pattern of PLXDC2 in human hepatocellular carcinoma. Monoclon Antib Immunodiagn Immunother. 39(2), 57-60, 2020
- Mahmud MRA, Ishii K, Bernal-Lozano C, Delgado-Sainz I, Toi M, Akamatsu S, Fukumoto M, Watanabe M, Takeda S, Cortes-

Ledesma F, Sasanuma H. TDP2 suppresses genomic instability induced by androgens in the epithelial cells of prostate glands. Genes to Cells, 00, 1-16, 2020.

- Sonoda Y, Sasaki Y, Gunji A, Shirai H, Araki T, Imamichi S, Onodera T, Rydén AM, <u>Watanabe M</u>, Itami J, Honda T, Ashizawa K, Nakao K, Masutani M. Reduced tumorigenicity of mouse ES cells and the augmented anti-tumor therapeutic effects under Parg deficiency. Cancers, 12(4), 1056, 2020.
- Mizutani K, Shirakami E, Ichishi M, Matsushima Y, Umaoka A, Okada K, Yamaguchi Y, <u>Watanabe M</u>, Morita E, Yamanaka K. Long-lasting severe dermatitis affect visceral adipose tissue via skin-derived inflammatory cytokines. Int J Med Sci, 21, 3367, 2020.
- Kanayama K, Imai H, Usugi E, Matsuda C, Ichishi M, Hirokawa Y, <u>Watanabe M</u>. Cancerrelated gene mutations and intratumoral genetic heterogeneity in human epidermal growth factor receptor 2 heterogeneous gastric cancer. Pathol Int, 70(11), 865-870, 2020.
- Hirokawa YS, Kanayama K, Kagaya M, Shimojo N, Uchida K, Imai H, Ishii K, <u>Watanabe M</u>. SOX11-induced decrease in vimentin and an increase in prostate cancer cell migration attributed to cofilin activity. Exp Mol Pathol., 117, 104642, 2020
- Wakai E, Suzumura Y, Ikemura K, Mizuno T, <u>Watanabe M</u>, Takeuchi K, Nishimura Y. An integrated in silico and in vivo approach identifies protective effects of palonosetron in cisplatin-induced nephrotoxicity. Pharmaceuticals, 13,480, 2020.
- Ishii K, Sasaki T, Iguchi K, Kato M, Kanda H, Hirokawa Y, Arima K, <u>Watanabe M</u>, Sugimura Y. Pirfenidone, an anti-fibrotic drug, suppresses the growth of human prostate cancer cells by inducing G1

cell cycle arrest. J Clin Med, 8(1), 44, 2019.

- Usugi E, Ishii K, Hirokawa Y, Kanayama K, Matsuda C, Uchida K, Shiraishi T, <u>Watanabe M</u>. Anti-fibrotic agent pirfenidone suppresses proliferation of human pancreatic cancer cells by inducing G0/G1 cell cycle arrest. Pharmacology, 103(5-6), 250-256, 2019.
- Kanayama K, Imai H, Usugi E, Shiraishi T, Hirokawa YS, <u>Watanabe M</u>. Letter to the editor: reply to Antonio Ieni "Intratumoral HER2 heterogenity in early gastric carcinoma: potential bias in therapeutic management". Virchow Arch, 474(3), 403-404, 2019.
- E.Fukai, H.Sato, <u>M.Watanabe</u>, <u>D.Nakae</u>, <u>Y.Tostuka</u>. Establishment of an in vivo simulating co-culture assay platform for genotoxicity of multi-walled carbon nanotubes. Cancer Sci, 109(4), 1024-1031, 2018.
- K.Ishii, S.Takahashi, Y.Sugimura, <u>M.Watanabe</u>. Role of stromal paracrines signals in proliferative diseases of the aging human prostate. J. Clin. Med. 7, 68, 2018.
- G.W.Lee, J.B.Park, S.Y.Park, J.Seo, S.H.Shin, J.W.Park, S.J.Kim, <u>M.Watanabe</u>, Y.S.Chun. The E3 ligase C-CBL inhibits cancer cell migration by neddylating the proto-oncogene c-Src. Oncogene, 37, 5552-68, 2018
- Y.Fujiwara, M.Nishida, M.Saito, A.I Robles, F.Takeshita, <u>M.Watanabe</u>, T.Ochiya, J.Yokota, T.Kohno, C.C.Harris, N.Tsuchiya. A nucleolar stress–specific p53–miR-101 molecular circuit functions as an intrinsic tumor-suppressor network. EBioMedicine, 33, 33-48, 2018.
- Y.Kudo, Y.Sasaki, T.Onodera, J.Hashimoto, T.Nozaki, K.Tamura, <u>M.Watanabe</u>, M.Masutani. Measurement of poly(ADPribose) level with enhanced slot blot assay with crosslinking. Challenges, 9(2), 27,

2018.

- <u>K.Hayashi</u>, S.Yamada, W.Sakamoto, E.Usugi, <u>M.Watanabe</u>, T.Yogo. Red Blood Cell-Shaped Microparticles with Red Blood Cell Membrane Demonstrate Prolonged Circulation Time in Blood. ACS Biomater. Sci. Eng., 4(8), 2729-2732, 2018.
- Y.Nishimura, K.Kasahara, T.Shiromizu, <u>M.Watanabe</u>, M.Inagaki. Primary cilia as signaling hubs in health and disease. Adv. Sci., 1801138, 2018.
- 2. 学会発表
- <u>Oshio L</u>, Nakagawa Y, <u>Watanabe M</u>, Iijima K. Functional analysis of microRNA in antiprostate cancer activity of magnetic iron oxide nanoparticles. 第 43 回日本分子生物学会年会.オンライン 12.2-4, 2020.
- Inagaki M, Kasahara K, Yamakawa D, Matsuda C, <u>Watanabe M</u>. The role of primary cilia in cell growth, differentiation and tumorigenesis. 第79回日本癌学会学 術総会.リーガロイヤルホテル広島.10.1-3, 2020.
- <u>Watanabe M</u>. The application of nanomaterial in anti-tumor druds. China-ASEAN International Cancer Precision Medicine Conference. Guangxi Medical Universmity. 11.6-8, 2020.
- M.Watanabe, S.Takahashi, E.Usugi, K.Ishii, Y.Hirokawa. Crosstalk between apoptosis and autophagy induced by docetaxelmagnetic nanoparticles with different surface in prostate cancer cells. AACR annual meeting 2019, March.30-April.3, 2019, Atlanta.
- Ishii K, Matsuoka I, Sasaki T, Kato M, Nishikawa K, Kanda H, Hirokawa Y, Iguchi K, Arima K, <u>Watanabe M</u>, Sugimura Y. Loss of fibroblasts-dependent androgen receptor activation in prostate cancer cells develops castration-resistant prostate cancer. AACR annual meeting 2019, March.30-April.3, 2019, Atlanta.

- <u>渡邉昌俊</u>.酸化鉄ナノ粒子はドキソル ビシンの前立腺癌細胞への細胞毒性に 対してパラドキシカルな影響を示す.
  第 108 回日本病理学会総会,東京国際 フォーラム,2019年5月.
- <u>渡邉昌俊</u>,中野洋.カーボンナノチュー ブ曝露における癌細胞株の microRNA 網羅的発現解析.第 66 回日本臨床検査 医学会学術集会,岡山コンベンション センター,2019年11月.
- <u>渡邉昌俊</u>. 腫瘍に対するビオミメテジ ィクスなのマテリアルのプラットフォ ーム構築. 第 9 回日本泌尿器病理研究 会学術集会,日本橋ライフサイエンス ビル,東京,2020年2月.
- <u>渡邉昌俊</u>,上村博司.前立腺癌の遊 走・浸潤への Zyxin の関与について.第 78 回日本癌学会学術総会,国立京都国 際会館,2019年9月.
- 中川泰久,石井健一朗,藤原雅也,臼杵 恵梨,広川佳史,杉村芳樹,<u>渡邉昌俊</u>. 粘性基質上培養でのヒト前立腺癌細胞 と線維芽細胞の3次元構造形成に関わ る評価.第78回日本癌学会学術総会, 国立京都国際会館,2019年9月.
- 大塩里紗、中川泰久、<u>渡邉昌俊</u>,飯島 一智.磁性体ナノ粒子の抗前立腺癌活 性における miRNA 発現の解析.第 78 回 日本癌学会学術総会、国立京都国際会 館、2019 年 9 月.
- 臼杵恵梨,石井健一朗,広川佳史,金山和樹,松田知世,渡邉昌俊.抗線維 化薬ピルフェドニンは細胞周期の G0/G1 期停止を誘導することによって ヒト膵癌細胞の増殖を抑制する.第78 回日本癌学会学術総会,国立京都国際 会館,2019年9月.
- Kojima K, Takahashi S, Saito S, Nittami T, Usugi E, Ishii K, Hirokawa Y, <u>Watanabe M</u>. Magnetic iron oxide nanoparticles induce apoptosis and autophagic cell death in prostate cancer cells treated with docetaxel via ROS generation and NF-KB signaling.

AACR annual meeting 2018, April.14-18, 2018, Chicago.

- Takahashi S, Saito S, Nittami T, <u>Totsuka Y</u>, Nakagawa Y, <u>Watanabe M</u>. MicroRNAs profiling of cancer cells after Fe3O4 nanoparticles exposure (II). 第 77 回日本 癌学会学術総会,大阪国際会議場, 2018年9月.
- Saito S, Takahashi S, Nittami T, <u>Totsuka Y</u>, Nakagawa Y, <u>Watanabe M</u>. Establishment of the substra made of tissue/ organ sections for histopathology nbased systems for nanotoxicity. 第 77 回日本癌学会学術総 会,大阪国際会議場, 2018 年 9 月.
- Chum Y-S, Park JB, Lee G, Park SY, <u>Watanabe M</u>. Activation of c-Src by neddylation blockade emhanced cancer cell migration through Akt signaling pathway.第 77 回日本癌学会学術総会,大阪国際会 議場, 2018 年 9 月.
- Ishii K, Kajiwara S, Iguchi K, Kato M, Hirokawa Y, Arima K, <u>Watanabe M</u>, Sugimura Y. Characterization of human prostate cancer LNCaP sublines differing in androgen-sensitivity. 第 77 回日本癌学会 学術総会,大阪国際会議場, 2018 年 9 月.
- Kato M, Ishii K, Kajiwara S, Hirokawa Y, Arima K, <u>Watanabe M</u>, Sugimura Y. Fibroblasts disturb the expression of cancerrelated genes in non-transformed human prostatic epithelial cell line BPH-1. 第 77 回 日本癌学会学術総会,大阪国際会議場, 2018 年 9 月.

## G. 知的財産権の出願・登録状況

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