

Tumor-associated macrophages of the M2 phenotype contribute to progression in gastric cancer with peritoneal dissemination

| | |
|-------|---|
| メタデータ | 言語: eng 出版者: 公開日: 2017-10-05 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: メールアドレス: 所属: |
| URL | http://hdl.handle.net/2297/45615 |

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 3.0 International License.



論文内容の要旨及び審査結果の要旨

受付番号 医博甲第 2542 号 氏名 山口 貴久
論文審査担当者 主査 大井 章史 印
副査 華山 力成 印
向田 直史 印



学位請求論文

題名 Tumor-associated macrophages of the M2 phenotype contribute to progression in gastric cancer with peritoneal dissemination

掲載雑誌名 Gastric cancer 2016 年掲載予定

胃癌癌性腹膜炎の治療は、日々進歩をみせる一方で、未だ十分な治療成績は得られていない。腫瘍関連マクロファージ(Tumor associated macrophage: TAM)は腫瘍内に浸潤するマクロファージであり、それらはその活性化状態によって、抗腫瘍活性を示すM1マクロファージと腫瘍増殖や免疫抑制、血管新生に関与するM2マクロファージに大別される。胃癌癌性腹膜炎における腹腔内マクロファージの解析についてはほとんど行われていない。本研究では胃癌癌性腹膜炎患者のマクロファージを収集し、その形質や機能をフローサイトメトリー、RT-PCR を用いて検討した。また胃癌細胞株、ヒト末梢血由来マクロファージを使用し、*in vitro*、*in vivo*で腫瘍増殖能を中心に検討を行った。

まず最初に、胃癌癌性腹膜炎を有する患者と、有しない患者 (control) の腹腔内マクロファージを採取し検討を行ったところ癌性腹膜炎患者の腹腔内には control と比較して多量のマクロファージが集積しており、それらの表面マーカーは CD68⁺CD204⁺マクロファージの割合が 81.8% (control 26.5%, P<0.01)、CD68⁺CD163⁺マクロファージの割合が 58.95% (control 19.8%, P<0.01) であり、そのほとんどが M2 マクロファージであることが分かった。さらに RT-PCR の解析では癌性腹膜炎患者のマクロファージで TNF- α 、CD80、CD86、IL-12p40 が減少し、一方で IL-10、VEGF-A、VEGF-C、MMP-1、amphiregulin の産制が増加していた。*In vitro* の検討では M2 マクロファージと胃癌細胞株との共培養により有意な増殖能の増加を認めた (P=0.01)。さらに胃癌細胞との共培養により amphiregulin の産生上昇を認めた。*In vivo*において、マウス皮下に MKN45 と M2 マクロファージの共投与を行ったところ、MKN45 単独投与と比較して有意に腫瘍の増大を認めた (P<0.01)。以上の結果より、胃癌癌性腹膜炎の病態では M2 マクロファージが腫瘍の進展に寄与すると推察された。

本研究は、腹腔内マクロファージの機能を、臨床検体、細胞培養を使用した基礎的実験から解明したものであり、臨床応用の期待できるすぐれた研究であり、本学の学位授与に値するものと評価された。