

G蛋白共役型受容体による癌の浸潤・転移の制御とその分子メカニズム

メタデータ	言語: jpn 出版者: 公開日: 2018-03-28 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: Takuwa, Yoh メールアドレス: 所属:
URL	https://doi.org/10.24517/00060540

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



[◀ Back to previous page](#)

G蛋白共役型受容体による癌の浸潤・転移の制御とその分子メカニズム

Research Project

Project/Area Number	15024224	All
Research Category	Grant-in-Aid for Scientific Research on Priority Areas	
Allocation Type	Single-year Grants	
Review Section	Biological Sciences	
Research Institution	Kanazawa University	
Principal Investigator	多久和 陽 金沢大学, 医学系研究科, 教授 (60171592)	
Co-Investigator(Kenkyū-buntansha)	吉岡 和晃 金沢大学, 医学系研究科, 助手 (80333368) 多久和 典子 金沢大学, 医学系研究科, 助手 (70150290) 杉本 直俊 金沢大学, 医学系研究科, 講師 (80272954)	
Project Period (FY)	2003	
Project Status	Completed (Fiscal Year 2003)	
Budget Amount *help	¥6,400,000 (Direct Cost: ¥6,400,000) Fiscal Year 2003: ¥6,400,000 (Direct Cost: ¥6,400,000)	
Keywords	癌 / 浸潤 / 転移 / G蛋白共役型受容体 / フィンゴシン-1-リン酸 / Rho / Rac / 遊走	
Research Abstract	癌の浸潤・転移には、細胞運動はきわめて重要な役割を果たしていることは周知の事実である。新規脂質メディエーター スフィンゴシン-1-リン酸(S1P)は、細胞膜表面G蛋白共役型受容体(GPCR)群Edgファミリーを介して、細胞遊走、形態変化などの多彩な生物活性を示す。特に、細胞運動に関しては、Edg1及びEdg3は細胞運動促進的に、Edg5は細胞運動抑制的に作用することをこれまでに明らかにしてきた。本研究においてS1Pが内因性に発現しているEdg5受容体を介してマウスB16メラノーマ細胞のインビトロ浸潤を抑制すること、この作用にはRac活性の抑制とRho活性の促進が必要であること、さらに、尾静脈注入後肺転移モデルを用いてS1PがB16メラノーマ細胞の転移を抑制すること、この抑制作用もRac活性の抑制を介していると考えられることを示した。一方、Edg5とは正反対に、強制発現させたEdg1とEdg3は両者ともに浸潤・転移を促進し、この作用はRacの活性化を伴った。以上の結果から、Edg受容体はサブタイプ特異的にがん細胞の浸潤・転移を二方向性に制御したこと、さらにこれらの作用にはRac活性の二方向性制御が関与していることが示された。	

Report (1 results)

2003 Annual Research Report

Research Products (9 results)

All Other

All Publications

[Publications] Y.Banno et al.: "Involvement of phospholipase D in insulin-like growth factor-I-induced activation of extracellular signal-regulated kinase, but not phosphatidylinositol 3-kinase or Akt, in chinese hamster ovary cells."Biochem.J.. 369. 363-368 (2003)

[Publications] H.Ikeda et al.: "Antiproliferative action of sphingosine 1-phosphate in rat hepatocytes involves activation of Rho via Edg-5."Gastroenterology. 124. 459-469 (2003)

[Publications] N.Sugimoto et al.: "Inhibitory and stimulatory regulation of Rac and cell motility by the G_<12/13>-Rho-and the G_i-pathways integrated downstream of a single G protein coupled sphingosine-1-phosphate receptor isoform."Mol.Cell.Biol.. 23. 1534-1545 (2003)

[Publications] D.Shida et al.: "Lysophosphatidic acid enhances metastatic potential of human colon carcinoma DLD1 cells through LPA1."Cancer Res.. 63. 1706-1711 (2003)

[Publications] J.Xu et al.: "Divergent signals and cytoskeletal assemblies regulate self-organizing polarity in neutrophils."Cell.. 114. 201-214 (2003)

[Publications] K.Arikawa et al.: "Ligand-dependent inhibition of B16 melanoma cell migration and invasion via endogenous S1P2 G protein-coupled receptor requirement of inhibition of cellular Rac activity."J.Biol.Chem.. 278. 32841-32851 (2003)

[Publications] H.Yamaguchi et al.: "Sphingosine-1-phosphate receptor subtype-specific positive and negative regulation of Rac and hematogenous metastasis of melanoma cells."Biochem.J.. 374. 715-722 (2003)

[Publications] S.Uusi et al.: "Blood lipid mediator sphingosine-1-phosphate potently stimulates platelet derived growth factor-A and -B chain expression through S1P1-Gi-Ras-MAPK-dependent induction of kruppel-like factor 5."J.Biol.Chem.. (In press). (2004)

[Publications] M.Yamada et al.: "Overexpression of phospholopase, D prevents actinomycin D induced apoptosis through potentiation of phosphoinositide 3-kinase signaling pathways in Chinese hamster ovary cells."Biochem.J.. (In press). (2004)

