## 肺癌細胞のアポトーシスにおける脂質メディエータ ーの役割

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2021-10-08
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: Kasahara, Kazuo
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://doi.org/10.24517/00060808

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



Search Research Projects How to Use

## 肺癌細胞のアポトーシスにおける脂質メディエーターの役割

Research Project

	All	~
Project/Area Number		
10770264		
Research Category		
Grant-in-Aid for Encouragement of Young Scientists (A)		
Allocation Type		
Single-year Grants		
Research Field		
Respiratory organ internal medicine		
Research Institution		
Kanazawa University		
Principal Investigator		
<b>笠原 寿郎</b> 金沢大学, 医学部·附属病院, 講師 (30272967)		
Project Period (FY)		
1998 – 1999		
Project Status		
Completed (Fiscal Year 1999)		
Budget Amount *help		
<b>¥1,900,000 (Direct Cost: ¥1,900,000)</b> Fiscal Year 1999: ¥900,000 (Direct Cost: ¥900,000) Fiscal Year 1998: ¥1,000,000 (Direct Cost: ¥1,000,000)		
Keywords		
肺癌 / シスプラチン / トロンポキサンA2 / 血小板活性化因子 / アポトーシス / カスパーゼ / MAPキナーゼ / トロンボキサンA_2		
Research Abstract		

## 1、肺癌細胞株におけるアポトーシスの検討

肺癌細胞株PC-9及びそのシスプラチン耐性細胞株PC-9/CDDPを用い実験を行った。それぞれの細胞株をシスプラチンに2時間接触させて後、24時間培養し、細胞を回収した。シスプラチンにより誘導されるアボトーシスはPC-9において有意に多く、さらに脂質メディエーターであるトロンボキサンA2(TXA2)拮抗薬、合成酵素阻害薬を併用したところ、シスプラチンにより誘導されるアボトーシスは有意に増強した。即ち、TXA2の機能を阻害する事でシスプラチン誘導細胞死が増加した。血小板活性化因子(PAF)拮抗薬についても同様の結果を得た。

2、細胞死に関するプロテアーゼの解析

TXA2拮抗薬の併用により、シスプラチン誘導アポトーシスの増強が確認されたので、細胞死に関わるシステインプロテアーゼであるカズパーゼについて検討した。ウェスタンブロット法を用い、蛋白量を検討したところ、TXA2拮抗薬の処理によってカスパーゼ2が誘導された。PAF拮抗薬ではカスパーゼ1が誘導された。

3、Mitogen-activated proteinキナーゼ(MAPK)の検討

TXA2拮抗薬、PAF拮抗薬のシスプラチン誘導細胞死の増強機序を解析するために脂質メディエーターと深く関わりを持つMAPKが果たす役割を検討した。活性化状態のMAPKを確認する 抗リン酸化抗体を用いウェスタンブロット法で検討したが、TXA2拮抗薬、PAF拮抗薬、共に影響を与えなかった。

以上の結果から、脂質メディエーターであるTXA2、PAFを阻害する事によりシスプラチン誘導アポトーシスが増強し、これはカズバーゼ蛋白を誘導する事に起因すると考えられた。

## Report (2 results) 1999 Annual Research Report 1998 Annual Research Report Research Products (2 results) All Other All Publications [Publications] Masaki Fujimura, Kazuo Kasahara: "Up-regulation of ICH-1L protein by thromboxane A\_2 antagonists enhances cisplatin-induced apoptosis in non-small-cell lung-cancer cell lines" Cancer Res Clin Oncol. 125-1. 389-394 (1999) [Publications] Fujimura, M, et al: "Up-regulation of ICH-1L Protein by Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplatin-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines." J.Clin.Oncol.Cancer Res. (EIIII)(P-Publications) Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplatin-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines." J.Clin.Oncol.Cancer Res. (EIIIII)(P-Publications) Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplation-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines." J.Clin.Oncol.Cancer Res. (EIIIII)(P-Publications) Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplation-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines." J.Clin.Oncol.Cancer Res. (EIIIII)(P-Publications) Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplation-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines." J.Clin.Oncol.Cancer Res. (EIIIIII)(P-Publications) Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplation-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines." J.Clin.Oncol.Cancer Res. (EIIIII)(P-Publications) Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplation-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines." J.Clin.Oncol.Cancer Res. (EIIIII)(P-Publications) Thromboxane A2 Antagonists Enhances Cisplation-induced Apootasis in Non-Small-Cell Lung Cancer Cell Lines.

Published: 1998-03-31 Modified: 2016-04-21

**URL:** https://kaken.nii.ac.jp/grant/KAKENHI-PROJECT-10770264/