Experimental Study on Functional Expression of Vitronectin Receptor in Cell Invasion of Oral Squamous Carcinoma Cells

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2017-10-04
	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/2297/8472

ロ腔扁平上皮癌細胞の浸潤能とヴィトロネクチンレセプターの 機能・発現に関する実験的研究

金沢大学医学部歯科口腔外科学講座(主任:山本悦秀教授) 今井一一志

3種類の口腔扁平上皮癌由来の細胞株 (HSC-3,低分化型;OSC-19,高分化型;KB,未分化癌)を用いて癌細胞の浸潤 と接着の関係を検討した.トランスウェルチャンバーを使用して細胞浸潤能実験を行ったところ,HSC-3 細胞が最も高浸潤性 で、次いで OSC-19, KB 細胞の順であった. またこれらの浸潤は以下の細胞接着ペプチド, すなわち HSC-3 細胞はイソロイ シンーリジンーバリンーアラニンーバリン (isoleusine-lysine-valine-alanine-valine, IKVAV) とアルギニンーグリシンーアスパ ラギン酸ーバリン (arginine-glysine-aspartic acid-valine, RGDV), OSC-19 細胞はアルギニンーグリシンーアスパラギン酸ーセ リン (arginine-glysine-aspartic acid-serine, RGDS), チロシンーイソロイシンーグリシンーセリンーアルギニン (tyrosine-isoleusine-glysine-serine-arginine, YIGSR) と RGDV, KB 細胞は RGDV で抑制された. HSC-3 細胞と OSC-19 細胞 はフィブロネクチン (fibronectin, Fn), ラミニン, ヴィトロネクチン (vitronectin, Vn), [型およびⅣ型コラーゲンによく接着 したが, KB 細胞は Fn と Vn にわずかに接着するのみであった. RGDV ペプチドで細胞を処理すると Fn, Vn への接着細胞 数の減少がみられた. HSC-3 細胞と OSC-19 細胞では ανβ3 インテグリンが Vn との接着部位および細胞質突起の浸潤先端部 に免疫組織化学的に証明された.免疫沈降法を用いてインテグリンの発現の有無を検討したところ, HSC-3 細胞と OSC-19 細 胞ともに αν, β3, α5, β1 サブユニットを発現していたが, αν は HSC-3 細胞, α5 は OSC-19 細胞に強く発現していた. α5β1 インテグリンはマトリゲルへの浸潤過程において HSC-3 細胞および OSC-19 細胞の細胞膜にび漫性に発現されており, 更に Fn 上で培養した場合, OSC-19 細胞では a5,31 を常時認めたが, HSC-3 細胞では長時間培養した場合にのみ陽性であっ た.以上より, αvβ3 インテグリンは細胞外マトリックスに対する機能的レセプターとして口腔扁平上皮癌細胞の浸潤先端部 に局在している可能性が示唆された.

Key words vitronectin receptor, squamous cell carcinoma, integrin, invasion

癌細胞の浸潤は基質との接着,基質の分解,細胞の移動など 段階的に起こる複雑な現象である".とくに癌細胞と細胞外マ トリックス (extracellular matrix, ECM) との接着は癌細胞が間 質へ浸潤する際の重要なステップである. ECM は化学的構造 の面からラミニン (laminin, Ln), フィブロネクチン (fibronectin, Fn), |型およびN型コラーゲン, ヴィトロネクチン (vitronectin, Vn), エラスチン, プロテオグリカンなどにより構 成され、 癌細胞はその細胞接着ドメインに接着する. これらの ドメインに対するレセプターはαおよびβサブユニットから成 るインテグリン"であり、現在少なくとも12種類のαサブユ ニットと9種類のβサブユニットの組み合せにより20種類が存 在し,正常細胞の生理的機能の発現・保持のみならず腫瘍の進 展や転移に深く関係すると考えられている³.実際にどのイン テグリンが腫瘍細胞の浸潤・転移と関連しているかを知るた め、様々な実験系を用いた検討がこれまでなされてきた"~". こ のうち, メラノーマにおいては Vn レセプターである αvβ3 イ ンテグリン (vitronectin receptor, VnR) の発現が腫瘍の進展と

平成5年9月1日受付,平成5年9月27日受理

密接に関連することが指摘されている⁹. しかしながら, 扁平 上皮癌細胞などについては未だ不明のままである. また, 一方 でインテグリンはその種類の差異とともに細胞表面での局在が 細胞の ECM への接着能に影響する⁹ことが証明されており, 腫瘍細胞が発現するインテグリンの種類と局在を知ることは癌 細胞浸潤のメカニズムの解明のみならず, 浸潤の抑制に指針を 与えるものとして大きな意義を持つと考えられる.

一方, 口腔扁平上皮癌の臨床において, Yamamoto ら¹⁰¹⁰ は 腫瘍の浸潤様式が所属リンパ節への転移形成率や患者の予後と 密接に関連することを報告してきた.そこで当講座では1989年 以来これら口腔癌の浸潤の機構を解明し,治療成績の向上に資 することを目的として基礎的ならびに臨床的研究を系統的に 行ってきた.その一環として本研究では口腔扁平上皮癌細胞の 浸潤に中心的役割を果たすインテグリンを知るため,3種類の 細胞株 (HSC-3, OSC-19, KB) を用いて多面的に検討を行った. その結果,浸潤能力のある HSC-3 や OSC-19 は ECM タンパ ク質との接着能が高く, Vn 由来のペプチド, アルギニンーグ

Abbreviations: ECM, extracellular matrix; FITC, fluorescein-isothiocyanate; Fn, fibronectin; FnR, fibronectin receptor; IKVAV, isoleusine-lysine-valine-alanine-valine; Ln, Laminin; RGD, arginine-glysine-aspartic acid; RGDS, arginine-glysine-aspartic acid-serine; RGDT, arginine-glysine-aspartic acid-threonine; RGDV,

井

リシンーアスパラギン酸ーバリン (arginine-glycine-aspartic acid-valine, RGDV) で浸潤が阻害された.また VnR が浸潤方 向の細胞膜とくに周囲基質中に伸びた細胞質突起に沿って発現 する傾向を示した.以上の結果より,浸潤方向の細胞膜への VnR の発現が口腔扁平上皮癌細胞の周囲組織中への浸潤に密 接に関連している可能性が示唆されたので,ここに報告する.

材料および方法

腫瘍細胞株

口腔扁平上皮癌由来の細胞株,OSC-19,HSC-3,KBの3種類 を使用した.OSC-19 細胞は札幌医科大学口腔外科学講座小 浜源郁教授より供与された高分化型扁平上皮癌細胞株¹³であ り,低分化型扁平上皮癌細胞株である HSC-3 細胞¹³と未分化癌 細胞株である KB 細胞¹⁰は財団法人がん研究振興財団細胞バン ク(東京)より提供を受けた.

Ⅱ.細胞接着ペプチド

アルギニンーグリシンーアスパラギン酸 (arginine-glycine-aspartic acid, RGD), アルギニンーグリシンーアスパラギン酸ー セリン (arginine-glycine-aspartic acid-serine, RGDS), アルギニ ンーグリシンーグルタミン酸ーセリン (arginine-glycine-glutamic acid-serine, RGES) は Bachem 社 (Torrance, CA, USA) 製のものを使用し, RGDV, チロシンーイソロイシンーグリシ ンーセリンーアルギニン (tyrocine-isoleucine-glycine-serinearginine, YIGSR), アルギニンーグリシンーアスパラギン酸ー スレオニン (arginine-glycine-aspartic acid-threonine, RGDT) は Peninsula Laboratories 社 (Belmont, CA, USA) 製のものを用 いた. イソロイシンーリジンーアラニンーバリン (isoleucine-lysine-valine-alanine-valine, IKVAV) はペプチド研究所 (大阪) へ依頼し作製したものを使用した.

RGDS は Fn, YIGSR は Ln Bl 鎖, IKVAV は Ln A 鎖, RGDV は Vn, RGDT は I 型コラーゲン α 1 鎖の細胞接着ドメ イン由来のアミノ酸配列であり, RGD はインテグリンに対す る多くのリガンドに共通した配列である. RGES は接着活性を 持たないコントロールペプチドとして使用した.

Ⅲ.細胞浸潤能と浸潤阻害実験

各細胞株の浸潤能は Ln, N型コラーゲン, Vn, ヘパラン硫 酸プロテオグリカン,エンタクチンを含む人工再構成基底膜で あるマトリゲル (Becton Dickinson Labware, Bedford, MA, USA) で上部チャンバーを被覆した 12µm 孔のトランスウェル チャンバー (Coster, Cambridge, MA, USA) を用いて計測し た. 即ち, 10%胎児ウシ血清 (Gibco, Grand Island, NY, USA) を添加したイーグル MEM 培養液 (Flow Laboratories, Irvine, Scotland) でマトリゲルを 500µg/ml に調整し, 150µg のマトリゲルを無菌下23℃で風乾後 2×10⁵ 個の細胞を含んだ 400川の上記培養液を上部チャンバーに、下部チャンバーには 1.5mlの同液を加えた. 37℃で17時間培養後,マトリゲルを通 過して下部チャンバー内に浸潤した細胞を 5,000rpm で4分間 遠心分離して採取した、採取した浸潤細胞数は下記の蛍光アッ セイ¹³にて測定した. 浸潤阻害実験には 0.6μmol の細胞接着ペ プチドを腫瘍細胞とともに上部チャンバーに入れて同様に浸潤 細胞数を測定した.

Ⅳ. 浸潤細胞数の測定(蛍光アッセイ)

採取した細胞を 0.01M リン酸緩衝液, pH7.4 で洗浄し, lmM MgCl₈, 0.2M ホウ酸, 1.2mM 4-メチルウンベリフェリルフ_{オス}フェイト (Sigma, St. Louis, MO, USA) を含む溶液に浮遊させ, 37℃で3時間培養した.細胞膜表面のアルカリホスファターゼの作用により生じた 4-メチルウンベリフェロンの蛍光 度を850形分光蛍光光度計(日立, 東京)にて計測した.励起波 長と蛍光波長はそれぞれ 345nm, 447nm とした.また細胞浸潤 能測定において細胞接着ペプチドを添加しなかった群の浸潤細胞数を100%浸潤とし,各ペプチド添加群の浸潤細胞数の割合 を算定した.

V. 細胞接着および接着阻害実験

1 μ g の Ln, Vn, Fn, I型および N型コラーゲン, ウシ血清ア ルブミン (和光, 大阪) を96ウェルマイクロプレート (Falcon Products, Oxnard, CA, USA) に4℃で一晩静置し被覆した. 各 基質については Vn と Fn はヒト血清から¹⁴¹⁵, I型および N型 コラーゲンはヒト胎盤¹⁶¹⁷ から, マウス Ln は Engelbreth-Holm-Swarm 腫瘍¹⁶⁾ からそれぞれ精製したものを用いた. 1×10⁵ 個の細胞を 100 μ l の無血清培養液 SFM 101 (日木, 東 京) 中に加え, 基質上で37℃ 2時間培養した. 培養後, 非接着細 胞を洗浄して除き各プレートに 100 μ l の無血清培養液と 5mg/ ml に調製した 3-(4, 5-メチルチアノゾール-2-イル)-2, 5-ジフェ ニルテトラゾリウムブロマイド (Sigma) を 10 μ l 加え, 37℃で 4時間培養した. 培養後生じた色素産物を 100 μ l のデメチルサ ルフォキサイドで可溶化し, 492nm の吸光度を EIA リーダー 2550 (Bio-Rad Lab., Richmond, CA, USA) で測定して接着細胞 数を求めた.

接着阻害実験では 0.3μ mol の RGDS あるいは RGDV ペプチ ドを混和した 1×10^6 個の細胞を23℃で1時間培養後, Vn ある いは Fn を被覆したマイクロプレート上で2時間培養し細胞接 着実験と同様の操作を行った.

Ⅵ. 免疫組織化学的検索

無血清培養液 1ml 中に 0.6×10⁵ 個の OSC-19 細胞および HSC-3 細胞を調整し, Fn および Vn をそれぞれ 10µg 被覆し たスライドガラス上で1時間あるいは24時間培養した、培養 後, 接着した細胞を1%パラホルムアルデヒドで固定し, 0.1%トライトン X-100, 1mM MgCl₂, 0.1mM CaCl₂を含む 0.01M リン酸緩衝液で細胞を3分間23℃で処理した.次にイン テグリンあるいはビンキュリンに対する抗体を加えて23℃で1 時間, 更にフロオロスセイン-イソチオシアン酸 (fluorosceinisothiocyanate, FITC) 標識 2 次抗体を加え23℃で1時間反応さ せた. 抗-α5β1 インテグリン (fibronectin receptor, FnR) および 抗 VnR ポリクロナール抗体は Dr. B. E. Vogel (La Jolla Cancer Research Foundation, La Jolla) より供与され, 抗ビン キュリン モノクロナール抗体は Bio Maker社(Rehovot, Israel) 製のものを使用した. 抗 VnR, FnR, ビンキュリン抗体 の希釈倍率はそれぞれ100, 100, 20とした. また FITC 標識抗 ウサギ IgG と FITC 標識抗マウス IgG (Cappel, West Chester, PA, USA) はともに20倍で使用した.

Ⅶ. 電子顕微鏡学的観察

細胞浸潤能実験における培養 1,4,17 時間での細胞の形態を

arginine-glysine-aspartic acid-valine; RGES, arginine-glysine-glutamic acid-serine; Vn, vitronectin; VnR, vitronectin receptor; YIGSR, tyrosine-isoleusine-glysine-arginine; 電顕, 電子顕微鏡

電子顕微鏡 (電顕) にて観察した、細胞は2.5% グルタールアル デヒドで10分間4℃で固定した.また免疫電顕用に上記培養4 時間目の OSC-19 細胞および HSC-3 細胞を1%パラホルムア ルデヒドで5分間23℃で固定し,0.1%トライトンX-100,1mM MgCl₂ 0.1mM CaCl₂を含む 0.01M リン酸緩衝液で3分間処理 した、細胞を抗 FnR,抗 VnR 抗体 (1000倍希釈) あるいは正常 ウサギ血清 (Dako, Glostrup, Denmark) と4℃で2時間反応さ せ,続いて1/2カルノフスキー固定液で10分間固定した.2 次抗体は 15nm 金コロイド標識抗ウサギ抗体 (Janssen, Olsen, Belgium) を使用し4℃で2時間反応させた.透過型および免 疫電顕用の試料は 1% OsO4で後固定し Epon 812 で包埋した. 超薄切片を作製後,5%酢酸ウラニールおよび6.5% クエン酸 鉛で染色し日立 H-500 電子顕微鏡 (日立), (75kV) で観察した. W. 免疫沈降法によるインテグリンの検出

細胞膜表面のタンパク質をラクトペルオキシターゼー H_2O_2 法¹⁹により¹²⁵ 「で標識した.即ち,5×10⁷ 個の HSC-3 細胞ある いは OSC-19 細胞に 50µl のラクトペルオキシダーゼ (Calbiochem, La Jolla, CA, USA), 10µl の 0.5M リン酸緩衝 液, pH7.0, 37MBq の Na¹²⁸I (Amersham, Buckinghamshire, England), 40µl の 30% H_2O_2 を加え30℃で 8 分間, さらに23℃で 10分間培養した.培養後 5ml の 0.02% NaN₃, 2mM KI を含む 0.01M リン酸緩衝液で洗浄し, 55.8g で 5 分間遠心分離し上清 を除いた.標識された細胞を 5ml の 25mM Tris-HCl, pH7.4, 2% NP-40, 100mM NaCl, 1mM CaCl₂で可溶化した.またプロ



Fig. 1. Ultrastructure of OSC-19 cells in an in vitro assay at 4 hr. Cells in cluster in the upper chamber of transwell membrane (m) show ruffling cell surface with the extension of cell projections into matrigel (g), indicating the direction of invasion Bar indicates 5 μm.

Synthetic peptide ^{•)}	Invasion value (mean \pm SD, %) ¹⁰ in carcinoma cell lines of			
	HSC-3	OSC-19	KB	
RGD	89.3±10.8	90.2 ± 5.4	91.0±2.0	
RGDS	83.5 ± 12.6	77.7± 7.8**	86.8±1.8	
YIGSR	89.3± 8.0	$67.3 \pm 2.1^{**}$	87.4±2.2	
IKVAV	68.8± 8.6*	$91.3\pm$ 5.6	97.0±7.0	
RGDV	62.5±12.8**	72.7± 7.9**	71.1±2.6**	
RGDT	77.2 ± 12.6	88.0±12.2	88.2±1.5	
RGES	87.6 ± 4.8	96.2± 8.3	87.2±2.3	

A volume of 500 μ l of cell suspension (2×10⁵ cells) with 0.6 μ mol of each synthetic peptide was incubated on matrigel in the upper chamber for 17 hr. After incubation cells penetrated into the lower chamber including cells adhering to the roof of the upper chamber were collected by trypsinization and counted by the fluorometric assay.

a) RGD, arginine-glycine-aspartic acid; RGDS, arginine-glycine-aspartic acid-serine; YIGSR, tyrosine-isoleucine-glycine-serine-aspartic acid; IKVAV, isoleucine-lysine-valine-alanine-valine; RGDV, arginine-glycine-aspartic acid-valine; RGDT, arginine-glycine-aspartic acid-threonine; RGES, arginine-glycine-glutamic acid-serine.

b) Ratio (%) of the number of the penetrated cells in the presence of each synthetic peptide to that in the absence of any synthetic peptides. Statistical analysis compared with percentage in the presence of RGES peptide is performed by one way analysis of variance followed by contrast statements; *p<0.05, **p<0.01.

#

テアーゼインヒビターとして 1mM ジイソプロピルフルオロス フェイト, 2mM フェニルメチルーサルフォニルフルオライド, 10mM 6-アミノ-n-カプロイックアシド, 1 μ g/ml ロイペプチン, 1mM n-エチルーマレイミド, 10 μ g/ml アプロチニンを加えた. 試料を4 ℃で20分間 27,000g で遠心分離し,上清を抗 FnR あ るいは抗 VnR 抗体と氷温で1時間反応させた.その後試料を プロテイン G セファロース (Pharmacia-LKB, Uppsala, Sweden) に通し, プロテインGと結合した免疫複合体を 0.1M



Fig. 2. Ultrastructure of OSC-19 cells in an invasion assay at 17 hr. Cells are migrating into the pore of the transwell membrane (m) with elongated cytoplasmic extension along the surface of the membrane. Bar indicates 2 μ m.

グリシン-HCl で流出させた. 流出画分を非還元状態で7.5%ド デシル硫酸ナトリウム - ポリアクリルアミドゲルで電気泳動 し, オートラジオグラフィーで分子量を確認した.

ⅠX. 統計学的検討

細胞浸潤阻害実験における各ペプチトの浸潤抑制効果の差を Statistical Analysis System (金沢大学総合情報処理センター) を用いた一元配置分散分析およびシェッフェの多重比較法にて 検討した.

績

成

1. 各癌細胞の浸潤能

初めに OSC-19 細胞を用いて細胞浸潤能実験モデルにおける 浸潤細胞数の経時的変化 (4, 8, 16, 24, 48 時間) を検討したとこ



Fig. 3. Inhibitory effect of RGDS and RGDV peptides in an attachment assay on intact Fn (A) and Vn (B). Cells $(1 \times 10^{5} \text{ cells/well})$ were pretreated with synthetic peptides $(0.3 \ \mu\text{mol/well})$ for 60 min, incubated on each substrate for 2 hr. Number of attached cells without any peptide treatments are set to be 100%. The deta shown in this figure are the mean values (\pm SD) of triplicate determinations. Open box, carcinoma cells cultured with RGDS peptide.

Table 2. Attachment assay of carcinoma cell lines on intact extracellular matrix proteins

Substrate"	Attachment value (mean±SD, %) ⁶⁰ in carcinoma cell lines of			
	HSC-3	OSC-19	KB	
Fn	16.2± 6.6	18.8±16.5	18.0±9.8	
Ln	28.8 ± 4.3	23.0±12.9	$3.1{\pm}1.2$	
Vn	27.8± 4.0	37.7 ± 6.0	14.3±0.6	
Collagen type I	$27.8\pm~2.4$	25.1 ± 11.1	4.1±2.0	
Collagen type N	27.9± 2.5	23.2±11.5	8.7±1.0	
BSA	9.3±16.1	0.1± 0.2	0.0±0.0	

Cell suspension $(1 \times 10^{5} \text{ cells}/ 100 \ \mu \text{l}$ of serum-free medium) was incubated on the microplate coated with each purified intact protein. After removing of non-adherent cells, the resting adherent cells was counted.

a) Fn, fibronectin; Ln, laminin; Vn, vitronectin; BSA, bovine serum albumin.

b) The percentage of cells adhering on substrate-coated plates after washing out of non-adherent cells.

ろ、16時間までは急速に増加し、その後24時間まではゆっくり と増加を示した.しかし24時間から48時間の間に再び急速な増 加が見られた、これは浸潤細胞の下部チャンバー内での増殖に よると考えられた、以上の結果をふまえ本実験の培養時間を17 時間と設定した.また、インテグリンの発現は細胞密度により 異なることが知られている™ため,次に浸潤能の測定を行う前 の培養シャーレ上での細胞密度の違いによる浸潤細胞数の差を OSC-19 細胞を用いて検討した.低密度 (0.6×10⁴±0.3×10⁴ 個/cm²) に調整した細胞は最も高い浸潤能 (10,718±2,053個) を 示した. 中等度密度 (4.5×10⁴±0.7×10⁴個/cm²)の細胞は9,350 ±2.748個, 高密度 (7.5×10⁴±1.0×10⁴ 個/cm²)の細胞は6,383 ±2.442個それぞれ浸潤した.そこで本研究においては浸潤能 の最も高かった低密度培養下で調整した細胞を用いることとし た、また、浸潤細胞数の平均値±SD は細胞株間で異なってい た. 即ち, HSC-3 細胞が最も高浸潤性 (40,833±10,544個) であ り、次いで OSC-19 細胞 (10,718±2,053個), KB 細胞 (7,760± 2.963個)の順であった.

Ⅰ.浸潤時の癌細胞の形態学的変化

浸潤能実験における OSC-19 細胞および HSC-3 細胞の培養 後 1, 4, 17 時間目の形態変化を電顕的に観察した. 培養1時間 目では HSC-3 細胞, OSC-19 細胞の多くが細胞周囲に無数の短 い細胞質突起を放射状に伸ばしていた. 4時間目には OSC-19 細胞はしばしば互いに接触し,数個の細胞よりなる集団を形成 しながらゲル中に浸潤していた. 浸潤先端部の細胞膜は凹凸が 激しく特徴的な波打った細胞質突起をマトリゲル中に伸ばして いた (図 1). HSC-3 は OSC-19 と同様の像を示したが, OSC-19 細胞に較べ細胞集団は少なく孤立性にマトリゲル中お よび 12μm の孔に浸潤していた. 17時間目にはマトリゲルはほ とんど消失しており,多くの細胞が上部チャンバーの膜に接



Fig. 4. Immunoprecipitation analysis of integrin subunits expressed on squamous carcinoma cell lines. Lysates of ¹²⁵I-labeled HSC-3 (lanes 1 and 2) and OSC-19 cells (lanes 3 and 4) are immunoprecipitated with anti- α 5 β 1 integrin (lanes 1 and 3) and $-\alpha\nu\beta$ 3 integrin polyclonal antibody (lanes 2 and 4). Samples are analyzed on a SDS-PAGE (7.5% acrylamide) under non-reducing condition. 着・伸展しながら孔の中へ侵入していた(図2).

Ⅲ. 細胞接着ペプチドによる浸潤の阻害

今回用いたペプチドは表1に示すように様々な浸潤抑制効果 を発揮した. 接着ペプチド非添加群の浸潤細胞数を100%とし, 各ペプチド添加群の浸潤細胞数の割合を RGES ペプチド添加 群の割合と比較した場合 Fn 由来の RGDS は OSC-19 細胞以 外では抑制効果は低く, Ln 由来の YIGSR は OSC-19 細胞を, また IKVAV は HSC-3 細胞のみを有意に抑制した. Vn 由来の RGDV ペプチドのみが全ての細胞の浸潤を共通して抑制した. 1型コラーゲン由来の RGDT は抑制効果を示さず,また,単独 では機能せずレセプターの特異性に必要な情報を持たないと考 えられている RGD ペプチドも有意差がみられなかった.

Ⅳ. ECM 構成タンパク質への接着

Fn, Ln, Vn, [型および N 型コラーゲンへの細胞の接着能は 表 2 に示すように, KB 細胞を除いて HSC-3 細胞と OSC-19 細 胞がこれらの ECM タンパク質とよく接着した.細胞浸潤阻害



Fig. 5. Immunofluorescent microscopic demonstration of integrin $\alpha 5\beta 1$ or $\alpha \nu \beta 3$ of HSC-3 cells of Fn or Vn substrate using polyclonal antibodies. Cells were cultured for 1 hr (A, C, and E) and 24 hr (B, D, and F) in serumfree condition. $\alpha 5\beta 1$ integrin is not detected on Fn substrate at 1hr (A), contrasted to fibrillar and punctate organization of $\alpha 5\beta 1$ integrin on well-spreading cells cultivated on Fn substrate for 24 hr (B). $\alpha \nu \beta 3$ integrin appears to show a dot-like staining pattern at peripheral surfaces of non-spreading cells on both Fn (C) and Vn (E) at 1 hr. At 24 hr $\alpha \nu \beta 3$ integrin in not detected in the spreading cell on Fn (D), whereas on Vn $\alpha \nu \beta 3$ integrin shows concentration to huge rivet-like pattern of spreading cells (F). Bar indicates 25 μ m. 640

•

井

実験において異なる Ln 由来のペプチドで抑制された HSC-3 細胞と OSC-19 細胞はともに Ln タンパク質へはよく接着した. KB 細胞は接着能の低い細胞であったが, ECM タンパク質 のうち Fn へは比較的接着した. HSC-3 細胞と OSC-19 細胞は ともに Vn にもよく接着した. 浸潤能阻害実験で Vn 由来の細 胞接着ペプチド (RGDV) が有効であったので, このペプチドが 細胞接着をどの程度阻害するのかを検討するため, 接着阻害実 験を行った. その結果 RGDV の方が Vn と Fn の両基質に対 する接着を RGDS よりも効果的に抑制した (図 3).

Ⅴ. 基質上でのインテゲリンの発現

HSC-3 細胞および OSC-19 細胞の VnR と FnR の発現と局 在を Vn および Fn の基質を用いて観察した. Fig. 4 に示すよ うに両細胞とも VnR および FnR を細胞表面に発現していた が、VnR は HSC-3 細胞で FnR は OSC-19 細胞でより強く発 現していた. 蛍光抗体法でみると Fn を基質とした HSC-3 細胞 は培養24時間目の伸展した細胞で不連続な線状または小斑状に FnR が陽性であったが,培養1時間目の非伸展細胞では FnR は陰性であった (図5AおよびB). Fn 基質上の OSC-19 細胞 では FnR は伸展細胞では線状および小斑状にみられ,非伸展 細胞では線状に染色された. Fn 基質上での VnR は両細胞とも 非伸展細胞の辺縁にドット状に染色されたが,伸展細胞では認 められなかった (図5CおよびD). 一方, HSC-3を Vn の基質 で培養した場合には VnR は非伸展細胞の辺縁にドット状にみ られ,伸展細胞ではリベット状に陽性となった (図5E および F). Vn 基質上での FnR は HSC-3 細胞においては非進展およ び伸展細胞ともに陰性であったが, OSC-19 細胞では伸展細胞



Fig. 6. Ultrastructural localization of $\alpha 5\beta 1$ integrin on OSC-19 cells in an invasion assay at 4 hr. $\alpha 5\beta 1$ integrin is diffusely expressed on their cell surface regardless of invasive direction in matrigel (g). Arrowheads show the distributions of $\alpha 5\beta 1$ labeled with 15 nm gold-conjugated antibodies, B represents cell process towards invasion and A represents the opposite. Bar indicates 500 nm.



Fig. 7. Distribution of $\alpha\nu\beta3$ integrin on OSC-19 cells in an invasion assay at 4 hr. Colloid gold particles (15 nm in size) are localized at the invasion active site on cell projections extending into the gel (g). The particles are rarely seen at the free surface of cells. Bar indicates 1 μ m. Inset, high power view of the cell projections labeled with the gold particles. Bar indicates 500 nm.

の辺縁に小斑状に陽性となった. これは OSC-19 細胞が自ら分 巡した Fn に対して接着したためと考えられる. ビンキュリン は伸展細胞では HSC-3 細胞, OSC-19 細胞共に Fn および Vn 基質上で細胞辺縁に小斑状に陽性であったが, 非伸展細胞 では陰性であった.

VI. 浸潤細胞におけるインテグリンの局在

妻

HSC-3 細胞および OSC-19 細胞がマトリゲル中に浸潤してい る際の VnR と FnR の電顕的局在を検討した. FnR は細胞膜 にび漫性にみられ明らかな偏在は示さなかった(図6). しかし VnR はマトリゲルに接する細胞膜,とくにマトリゲル中に伸 びた細胞質突起に沿って発現していた(図7).

インテグリンは生理的条件下で細胞-基質の相互作用に重要 な役割を果たしているのみならず,細胞の癌細胞への形質転換 に伴いある種のインテグリンの発現が増幅され、癌細胞浸潤お よび転移を引き起こす要素になるとされている³.本研究は, 3種類の口腔扁平上皮癌細胞株におけるインテグリンの発現と 再構成基底膜であるマトリゲルへの浸潤の関連を検討したもの である.今回用いたトランスウェルチャンバーとマトリゲルに よる浸潤モデルは癌細胞が備える浸潤能をよく再現しているこ とが、近年多くの研究者により報告されている"23)24)、今回行っ た浸潤能の測定において低分化型扁平上皮癌細胞である HSC-3 細胞は最も浸潤性が高く,これに高分化型の OSC-19 細 胞が継ぎ KB 細胞は浸潤能が最も低かった.細胞接着能につい ても HSC-3 細胞と OSC-19 細胞は ECM タンパク質によく接 着したが、KB 細胞はこれらタンパク質に対する接着性が低 かった. 既に Kawahara ら²⁰が報告したように OSC-19 細胞は ヌードマウスに移植された場合皮下組織中へ浸潤し, またコ ラーゲンゲル中へも浸潤する能力を持つ細胞である.しかし, KB 細胞はヌードマウスでは膨張性に発育し、コラーゲンゲル 中へは浸潤せず、浸潤能力が極めて低いことが明らかとなって いる.今回の結果もこれとよく一致していた.従って,これら の癌細胞の浸潤性は ECM タンパク質に対する接着性とくにそ のレセプターであるインテグリンによる細胞-基質の接着性に 重大な関連があると考えられる.

今回の細胞浸潤能およびその阻害実験において最も注目され ることは、Vn 由来の RGDV ペプチドのみが全ての細胞株のマ トリゲルへの浸潤を共通して有意に抑制したことである.一般 に RGD 配列を含む様々なオリゴペプチドは細胞-基質の接着 に異なった拮抗作用を持つことが知られている26~29). たとえば Hirano ら²⁰はこれらのペプチドの接着阻害活性は RGD 配列の アスパラギン酸に続くアミノ酸の種類に依存すると報告してい る. 今回用いた RGDV, RGDS, RGDT ペプチドの中で RGDV が最も抑制効果が高く,バリンの存在が口腔扁平上皮癌 細胞の発現するインテグリンと細胞接着ペプチドの親和性を高 め, 競合的に RGDV 細胞接着ドメインの ECM との接着を阻 害しているものと推定される. このことは Fn および Vn への 接着がともに RGDS よりも RGDV ペプチドで抑制されたこと からも裏付けられる. KB 細胞の接着阻害実験では両ペプチド により著明に阻害されたようにみえるが,実際には KB 細胞の ECM タンパク質への接着能が極めて低いために洗浄の過程で ほとんど脱落したためであった. 従って, RGDV ペプチドに対 する細胞側の主なインテグリンである av インテグリンが浸潤

と密接に関係しているように見える.事実,高浸潤性の HSC-3 細胞が中浸潤性の OSC-19 細胞に比べ av インテグリン を強く発現していた. av インテグリンファミリーは avβ₃, $\alpha v \beta_1$, $\alpha v \beta_5$, $\alpha v \beta_6$ などにより成るが、このうち VnR である αvβ₃は RGD 配列を持つ多くのタンパク質, すなわち Vn, Fn, Ln, フィブリノーゲン, von Willebrand 因子, トロンボスポン ヂン,オステオポンチンに接着するインテグリンである[®].お そらく広範な基質特異性を持つ VnR の発現は癌細胞浸潤に好 都合に働くのであろう. VnR の発現がメラノーマ細胞の浸潤 性に大きく関連することは,既に報告されている. 例えば αν サブユニットの cDNA をメラノーマ細胞にトランスフェクト すると悪性度が著しく増すこと³⁰, VnR の発現は腫瘍の進 展⁸³¹⁾および細胞の遊走能の促進³²⁾と密接に関わっていることな どである. 本研究では HSC-3 細胞および OSC-19 細胞の細胞 表面に αv サブユニットが発現していることが免疫沈降法に よって証明された. とくに最も高い浸潤性を持つ HSC-3 細胞 では VnR が著明に発現され、中等度の浸潤性であった OSC-19 細胞は αv サブユニットとともに FnR の発現が顕著で あった. 一般に FnR の発現は悪性あるいはトランスフォーム した細胞の腫瘍性と逆相関する傾向が知られている33340.今回, VnR と FnR に注目して扁平上皮癌細胞の接着性, 浸潤性につ いて検討を加えたが、腫瘍細胞は浸潤時に複数のインテグリン を重複して発現している可能性が高い. HSC-3 細胞と OSC-19 細胞の浸潤は RGDV 以外の YIGSR, IKVAV, RGDS ペプチドでも阻害されている. YIGSR, IKVAV は Ln の細胞接 着ドメイン, RGDS は Fn の細胞接着ドメインであり、これら と接着するインテグリンの総和が浸潤の側面を反映しているも のであろう. この中で VnR が最も関連の深いインテグリンと 考えられる.

インテグリンの細胞表面での局在は一般に細胞の形質により 変化すると考えられている. 例えば FnR はフォーカルコンタ クトを形成する細胞-Fn 接着部位に集合し³⁶⁾, 悪性細胞におい ては集合性を失いしばしば細胞表面にび漫性に発現する".ま た腫瘍細胞でのインテグリンの局在は浸潤性によっても異なる ことが考えられる、そこで蛍光抗体法および免疫電顕を用いて FnR と VnR の HSC-3 細胞および OSC-19 細胞での局在を検 討した. その結果, VnR は Fn を基質として24時間培養した場 合を除き、HSC-3 細胞および OSC-19 細胞の細胞辺縁に発現さ れることが確認された.しかし, FnR はそのリガンドである Fn 基質に対しても HSC-3 細胞では培養1時間目の非伸展細胞 に発現しなかった. 従って, VnR が Vn と Fn の双方に対する レセプターとして発現・機能していると考えられる.免疫電顕 においては FnR は腫瘍細胞膜にび漫性に発現しているのに対 し、VnR の発現は浸潤方向の細胞膜に偏在する傾向があった. とくに癌細胞の浸潤先端部の細胞質突起30 に類似している波状 の構造に抗 VnR 抗体に反応した金コロイドをみることができ た、今回の浸潤能実験においては機能的レセプターである VnR とマトリゲルに含まれている Vn との接着が浸潤に貢献 したものと推定される. このことが RGDV ペプチドが癌細胞 のマトリゲルへの浸潤を共通して抑制した最大の原因であろ う.機能的レセプターが明らかな局在を持つことは VnR が ラット破骨細胞のポドゾームと骨との接着部位間に偏在すると いら報告37389によっても裏付けられる.以上今回の研究から,低 分化で高浸潤性の口腔扁平上皮癌細胞は VnR の発現の上昇と

井

FnR 発現の低下を特徴としており、とくに VnR が機能的レセ プターとして浸潤先端部に発現していることが示唆された.

結 論

3 種類の口腔扁平上皮癌由来の細胞株 (HSC-3, OSC-19, KB) の浸潤性とインテグリンの関係を検討し以下の結論を得た.

 マトリゲルを通過する腫瘍細胞の浸潤能は HSC-3> OSC-19>KB 細胞の順であり、この浸潤は Vn 由来の RGDV ペプチドで抑制された。

HSC-3 細胞は Vn レセプターである VnR を多量に発現
 OSC-19 細胞は Fn レセプターである FnR を著明に発現していた。

3. 免疫組織化学的に腫瘍細胞の VnR は Vn および Fn の 両基質に対するレセプターとして発現されることが確認され た.

4. マトリゲル中へ浸潤している腫瘍細胞では VnR は浸潤 先端部の細胞膜に局在傾向を示していたが, FnR は腫瘍細胞膜 にび漫性に発現していた.

以上より、口腔扁平上皮癌細胞の浸潤能は多くの基質に接着 しうる VnR の発現とくに浸潤先端部での発現と関連している ことが強く示唆された.従って,将来的には細胞接着ペプチド によって腫瘍細胞の浸潤を抑制しうるという可能性が考えられた.

•

辞

稿を終えるにあたり、御指導と御校閲を賜りました金沢大学歯科・ロ 腔外科学講座 山本悦秀教授ならびに金沢大学第一病理学講座 中西功 夫教授に深く感謝の意を表します.また御指導・御助言を戴きました金 沢大学第一病理学講座 河原 栄講師に厚く御礼申し上げます.また OSC-19 細胞を御提供いただきました札幌医科大学口腔外科学講座 小 浜源郁教授ならびに横井俊一博士,抗インテグリン抗体を供与して下さ りました Dr. Bruce E. Vogel (La Jolla Cancer Foundation, USA) に感 謝致します.最後に本研究を行うにあたり御協力頂きました歯科・口腔 外科学講座ならびに第一病理学講座の諸先生,技術員各位に感謝致しま す.尚,本論文の要旨の一部は第25回日本結合組織学会総会(1993年,大 阪) において発表した.

献

 $\mathbf{\Delta}$

1) Liotta, L. A., Rao, C. N. & Barsky, S. H.: Tumor invasion and the extracellular matrix. Lab. Invest., 49, 636-649 (1983).

2) Hynes, R. O.: Integrins: versatility, modulation, and signaling in cell adhesion. Cell, 69, 11-25 (1992).

3) Albelda, S. M.: Biology of disease: role of integrin and other cell adhesion molecules in tumor progression and metastasis. Lab. Invest., 68, 4-17 (1993).

4) Poste, G., Doll, J., Hart, I. R. & Fidler I. J.: In vitro selection of murine B16 melanoma variants with enhanced tissue-invasion properties. Cancer Res., 40, 1636-1644 (1980).

5) Liotta, L. A., Lee, W. C. & Morakis, D. J.: New methods for preparing large surface of intact human basement membrane for tumor invasion studies. Cancer Lett., 11, 141-147 (1980).

6) Mignatti, P., Robbins, E. & Rifkin, D. B.: Tumor

invasion through the human amniotic membrane: requirement for a proteinase cascade. Cell, **47**, 487-498 (1986).

7) Repesh, L. A.: A new in vitro assay for quantitating tumor cell invasion. Inv. Meta., 9, 192-208 (1989).

8) Cheresh, D. A.: Structure, function and biological properties of integrin $\alpha v\beta 3$ on human melanoma cells. Cancer Meta. Rev., 10, 3-10 (1991).

9) Humphries, M. J., Mould, A. P. & Yamada, K. M.: Matrix Receptors in Cell Migration. *In* J. A. McDonald & R.
P. Mecham (eds.), Receptors for Extracellular Matrix, 1st ed., P. 195-253 Academic Press, San Diego, 1991.

 Yamamoto, E., Kohama, G., Sunakawa, H., Iwai M.
 Hiratsuka, H.: Mode of invasion, Bleomycin sensitivity, and clinical course in squamous cell carcinoma of the oral cavity. Cancer, 51, 124-129 (1983).

11) Yamamoto, E., Miyakawa, A. & Odajima, T.: Mode of invasion and lymph node metastasis in squamous cell carcinoma of the oral cavity, Head Neck Surg., 47, 938-947 (1984).

12) Yokoi, T., Homma, H. & Odajima, T.: Establishment and characterization of OSC-19 cell line in serum-and protein-free culture. Tumor Res., 24, 1-17 (1988).

13) Momose, F., Araida, T., Negishi, A., Ichijo, H., Shioda, S. & Sakai, S.: Variant sublines with different metastatic potentials selected in nude mice from human oral squamous cell carcinomas. J. Oral Pathol. Med., 18, 391-395 (1989).

14) Eagle, H.: Propagation in a fluid medium of a human epidermoid carcinoma, strain KB. Pro. Sco. Exp. Biol. Med., 89, 362-364 (1955).

15) Huschtscha, L. I., Lucibello, F. & Bodmer, W.: A rapid micro method for counting cells "in situ" using a fluorogenic alkaline phosphatase enzyme assay. In Vitro Cell. Dev. Biol., 25, 105-107 (1989).

16) Yatohgo, T., Izumi, M., Kashiwagi, H. & Hayashi, M.: Novel purification of vitronectin from human plasma by heparin affinity chromatography. Cell Struct. Funct., 13 281-292 (1988).

17) Kawahara, E., Schiroo, M., Nakanishi, I. & Migita,
S.: The role of fibronectin in the development of experimental amyloidosis. Am. J. Pathol., 134, 1305-1314 (1989).

Minamoto, T., Ooi, A., Okada, Y., Mai, M., Nagai,
 Y. & Nakanishi, I.: Desmoplastic reaction of gastric carcinoma: a light-and electron-microscopic immunohistochemical analysis using collagen type-specific antibodies. Hum. Pathol., 19, 815-821 (1988).

19) Ueda, Y. & Nakanishi. I.: Immunchistochemical and biochemical studies on the collagenous proteins of human osteosarcomas. Virchow Arch. [B] Cell Pathol., 58, 79-88 (1989).

20) Kleinman, H. K., McGarvey, M. L., Liotta, L. A., Robey, P. G., Tryggvason, K. & Martin, G. R.: Isolation and characterization of type N procollagen, laminin, and heparan sulfate proteoglycan from the EHS sarcoma. Biochemistry, 21, 6188-6193 (1982).

21) Sonnenberg, A., Jannsen, H., Gogervorst, F., Calafat, J. & Hilgers, J.: A complex of platelet glycoprotein Ic and I a identified by a rat monoclonal antibody. J. Biol. Chem., 262, 10376-10383 (1987).

22) Larjava, H., Pletonen, J., Akiyama, S. K., Yamada, S. S., Gralnick, H. R., Uitto, J. & Yamada, K, M.: Novel function for β 1 integrin in keratinocyte cell-cell interaction. J. Cell Biol., 110, 803-815 (1990).

23) Albini, A., Iwamoto, Y., Kleinman, H. K., Martin, G. R., Anderson, S. A., Kozlowsky, J. M. & McEwan, R. N.: A rapid in vitro assay for quantitating the invasive potential of tumor cells. Cancer Res., 47, 3239-3245 (1987).

24) Parish, C. R., Jakobsen, K. B. & Coombe, D. R.: A basement membrane permeability assay which correlates with the metastatic potential of tumor cells. Int. J. Cancer, 52, 378-383 (1992).

25) Kawahara, E., Okada, Y., Nakanishi, I., Iwata, K., Kojima, S., Kumagai, S. & Yamamoto, E.: The expression of invasive behavior of differentiated squamous carcinoma cell line evaluated by an in vitro invasion model. Jap. J. Cancer Res., 84, 409-418 (1993).

26) Kouns, W. C., Hadvary, P., Haering, P. & Steiner,
B.: Conformational modulation of purified glycoprotein (GP)
I b-II a allows proteolytic generation of active fragments from
either active or inactive GPIIb-IIa. J. Biol. Chem., 267,
18844-18851 (1992).

27) Kouns, W. C., Kirchhofer, D., Hadvary, P., Edenhofer, A., Weller, T., Pfenninger, G., Baumgartner, H. R., Jennings, L. K. & Steiner, B.: Reversible conformational changes induced in glycoprotein Ib-IIa by a potent and selective peptidomimetic inhibitor. Blood, 80, 2539-2547 (1992).

28) Hirano, Y., Kando, Y., Hayashi, T., Goto, K. & Nakajima, A.: Synthesis and cell attachment activity of bioactive oligopeptides: RGD, RGDS, RGDV, and RGDT. J. Biomed. Mater. Res., 25, 1523-1534 (1991).

29) Chen, C. S. & Hawiger, J.: Reactivity of synthetic peptide analogs of adhesive proteins in regard to the

interaction of human endothelial cells with extracellular matrix. Blood, 77, 2200-2206 (1991).

30) Felding-Habermann, B., Mueller, B. M., LC romerdahl, C. A. & Cheresh, D. A.: Involvement of integrin αν gene expression in human melanoma tumorgenisity. J. Clin. Invest., 89, 2018-2022 (1992).

31) Nip, J., Shibata, H., Loskutoff, D. J., Cheresh, D. A. & Brodt, P.: Human melanoma cells derived from lymphatic metastases use integrin $\alpha v \beta 3$ to adhere to lymph node vitronectin. J. Clin. Invest., **90**, 1406-1413 (1992).

32) Leavesley, D. I., Ferguson, G. D., Wayner, E. A. & Cheresh, D. A.: Requirement of the integrin β 3 subunit for carcinoma cell spreading or migration of vitronectin and fibrinogen. J. Cell Biol., 117, 1101-1107 (1992).

33) Plantefaber, L. C. & Hynes, R. O.: Changes in integrin receptors on oncogenically transformed cells. Cell, 56, 281-290 (1989).

34) Giancotti, F. G. & Ruoslahti, E.: Elevated levels of the $\alpha 5\beta 1$ fibronectin receptor suppress the transformed phenotype of Chinease hamster ovary cells. Cell, 60, 849-859 (1990).

35) Dejana, E., Colella, S., Conforti, G., Abbadini, M., Gaboli, M. & Marchisio, P. C.: Fibronectin and Vitronectin regulate the organization of their respective Arg-Gly-Asp adhesion receptors in cultured human endothelial cells. J. Cell Biol., 107, 1215-1223 (1988).

36) Kramer, R. H., Bensch, K. G. & Wong, J.: Invasion of reconstituted basement membrane matrix by metastatic human tumor cells. Cancer Res., **46**, 1980-1989 (1986).

37) Lakkakorpi, P. T., Horton, M. A., Helfrich, M. H., Karhukorpi, E. K. & Vaanaen, H. K.: Vitronectin receptor has a role in bone resorption but does not mediate tight sealing zone attachment of osteoclasts to bone surface. J. Cell Biol., 115, 1179-1186 (1991).

38) Lakkakorpi, P. T., Helfrich, M. H., Horton, M. A. & Vaanaen, H. K.: Spatial organization of microfilaments and vitronectin receptor, $\alpha\nu\beta3$, in osteoclasts. J. Cell Sci., 104, 663-670 (1993).

Experimental Study on Functional Expression of Vitronectin Receptor in Cell Invasion of Oral Squamous Carcinoma Cells Kazushi Imai, Department of Oral Surgery, School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa 920-J. Juzen Med Soc., 102, 635-644 (1993)

Key words vitronectin receptor, squamous cell carcinoma, invasion, integrin

Abstract

We studied invasion-related adhesion events in vitro using three squamous carcinoma cell lines (HSC-3, poorly-differentiated type; OSC-19, well-differentiated type; and KB cells, undifferentiated type). An in vitro invasion assay by transwell chamber revealed that HSC-3 cells were most invasive, OSC-19 cells moderately invasive and KB cells less invasive, and that there was unambiguous inhibition of cell invasion into the lower chamber through basement membrane matrices (matrigel) by synthetic peptides, i.e., IKVAV and RGDV for HSC-3; RGDS, YIGSR and RGDV for OSC-19; RGDV for KB cells. Both HSC-3 and OSC-19 cells adhered well to intact proteins including fibronectin, laminin, vitronectin, collagen type I and IV, and KB cells weakly adhered only to fibronectin and vitronectin. Immunofluorescent and electron microscopic examinations on HSC-3 and OSC-19 cells showed that $\alpha v \beta 3$ integrin was positive in attachment sites to vitronectin and at invasion active sites of their cell processes. Immunoprecipitation analysis of integrin subunits showed that both cells expressed αv , $\beta 3$, $\alpha 5$ or $\beta 1$ subunit, and intensely αv for HSC-3 and $\alpha 5$ for OSC-19 cells. $\alpha 5\beta 1$ integrin was diffusely expressed on whole cell surfaces of HSC-3 and OSC-19 cells during invasion through matrigel, and detected constantly in OSC-19 cells and appeared later in HSC-3 cells cultured on fibronectin. Therefore, it is suggested that $\alpha v \beta 3$ integrin was expressed as a functional receptor for extracellular matrix at a site of the invasion front of squamous cell carcinoma of the oral cavity.