# 科学研究費助成事業(科学研究費補助金)研究成果報告書

平成24年 4月 4日現在

機関番号: 13301 研究種目:基盤研究(B) 研究期間:2009~2011 課題番号:21390118

研究課題名(和文) COX-2/PGE2 経路と炎症反応による胃がん発生促進機序の研究

研究課題名 (英文) Gastric tumorigenesis through cooperation of COX-2/PGE2 pathway and

inflammatory responses

研究代表者

大島 正伸 (OSHIMA MASANOBU)

金沢大学・がん進展制御研究所・教授

研究者番号: 40324610

研究成果の概要(和文):  $TGF-\beta$ シグナル遮断と  $COX-2/PGE_2$ 経路の相互作用による、胃がん発生への関与を解析するための新規マウスモデル作製を試みた。 $TGF-\beta$ 受容体遺伝子を条件付きに欠損させるため、胃粘膜で特異的に Cre リコンビナーゼを発現するマウスを作製した。その結果、発現に使用した K19 遺伝子プロモーターは発生初期に全身で一過性に発現することや、成熟マウスにおいては転写活性が極めて低いことなどが明らかとなり、K19 以外のプロモーターの使用が必要であることがわかった。

研究成果の概要(英文): To generate a novel mouse model in which TGF- $\beta$  signaling is blocked and COX-2/PGE $_2$  pathway is activated, we tried construction of transgenic mice expressing Cre in gastric epithelial cells using K19 gene promoter. However, we found that K19 promoter is active in whole body during embryogenesis and its expression efficiency is very low in adult stomach, indicating that other promoter than K19 is required for future construction of stomach specific Cre mice.

### 交付決定額

(金額単位:円)

	直接経費	間接経費	合 計
2009 年度	5,300,000	1,590,000	6,890,000
2010 年度	4,800,000	1,440,000	6,240,000
2011 年度	4,100,000	1,230,000	5,330,000
年度			
年度			
総計	14,200,000	4,260,000	18,460,000

研究分野:腫瘍学

科研費の分科・細目:基礎医学・実験病理学

キーワード:胃がん、炎症、COX-2、PGE2、マウスモデル

### 1. 研究開始当初の背景

消化器がんの発生には、上皮細胞内での遺伝子変異と炎症反応などの生体反応の双方が必要であると考えられている。とくに誘導型プロスタグランジン合成酵素であるCOX-2とその下流で産生される $PGE_2$ は、炎症反応に重要であるが、消化器がん組織での発現誘導が認められており、 $COX-2/PGE_2$ 経

路は発がんに重要な生体反応の中心的な役割を果たすと考えられている。一方で、消化器がん発生に重要な上皮細胞内での遺伝子変異として、Wntシグナル亢進や TGF-βシグナル遮断に作用するものが知られている。Wntシグナルは上皮細胞の未分化性の維持に重要であり、TGF-βは逆に分化を誘導する。研究代表者らは、胃がん発生における

Wnt シグナル亢進と COX-2/PGE<sub>2</sub> 経路の相

互作用に着目して、K19-Wnt1/K19-C2mE複 合トランスジェニックマウス(Gan マウス) を作製して解析を行なった。Wnt シグナルを 亢進させた K19-Wnt1 マウスでは前がん病 変が胃粘膜に発生し、PGE2 経路を誘導した *K19-C2mE* マウスでは胃粘膜の炎症と過形 成病変形成が誘導された。一方で、Ganマウ スでは胃がんを自然発生し、Wnt シグナル亢 進により未分化性が誘導された上皮細胞が、 COX-2/PGE2 経路で誘導される炎症反応に より増殖促進して腫瘍が形成したと考えら れた。一方で、TGF-βシグナル遮断などの Wnt シグナル活性化以外の遺伝子変異に起 因する発がんにおいて COX-2/PGE2 経路の 誘導が腫瘍形成に関与するかについて、個体 モデルを用いた解析はなされていなってい なかった。

## 2. 研究の目的

本研究では Wnt シグナル活性化以外の遺伝子変異として、TGF- $\beta$ シグナル遮断に着目して研究を行なった。TGF- $\beta$ リガンドはTGF- $\beta$  II 型受容体に結合して TGF- $\beta$  I 型受容体を活性化し、活性化 I 型受容体は Smad2 または Smad3 をリン酸化して Smad4 との複合体を形成し、核内にシグナルを伝える。したがって、TGF- $\beta$  II 型受容体遺伝子 (Tgfbr2) の欠損により TGF- $\beta$ シグナルは遮断される。

TGF-βシグナルは発生段階に必要なため、Tgfbr2/-マウスは胎性致死である。したがって、Cre-loxPシステムを使って胃粘膜上皮だけで特異的に Tgfbr2 を欠損させる必要がある。本研究では胃粘膜特異的に転写活性のある K19 遺伝子プロモーターを用いて、胃上皮細胞で特異的に Cre を発現させるマウスを作製し、最終的に K19-Cre: Tgfbr2(loxP/loxP): K19-C2mE マウスを作製し、胃発がんにおける TGF-βシグナル遮断と COX-2/PGE2 経路の相互作用ついて解析することを目的として実施した。

### 3. 研究の方法

# (1) K19-Creマウス作製

Tgfbr2 (loxP/loxP)マウスは米国がん研究所 (NCI) のマウスコンソーシアムから導入した。すでに単離しているマウス K19 遺伝子プロモーターに Cre 遺伝子を繋いだ発現ベクターを作製し、受精卵へのマイクロインジェクションにより K19-Cre マウスを作製した。複数系統を作製し、Tgfbr2 (loxP/loxP)マウスと交配して胃粘膜上皮で特異的に Tgfbr2 遺伝子を欠損するか、PCR 法にて解析した。

# (2) K19-CreERマウス作製

時期的な Cre 発現を制御するためにタモキシフェン投与により Cre の活性を誘導でき

る CreER の遺伝子を K19 プロモーターに繋いだ発現ベクターを作製し、 K19-CreER マウスを作製した。こちらも複数系統作製し、Cre の活性誘導を確認するためにレポーターマウス ROSA26-loxP-STOP-loxP-LacZ マウス (ROSA26-LacZ マウス) と交配し、タモキシフェン投与による LacZ の発現誘導について解析した。

(3) ROSA26-CreER マウスを用いた実験 以上の実験で作製したマウス胃粘膜上皮 細胞で Cre の発現誘導が認められない場合、 全身の組織で転写活性のある ROSA26 遺伝 子プロモーターを用いた Cre 発現マウス、 ROSA26-CreER を導入して同様の実験を行 なう。

### 4. 研究成果

## (1) *K19-Cre*マウスの作製

K19 プロモーターに Cre 遺伝子を繋いだ 発現ベクターを C57BL/6 マウスの受精卵前 核にマイクロインジェクションし、K19-Cre マウスを3系統(#1~#3)作製した。#1 およ び#3 の2系統で導入遺伝子の生殖系列での 伝達を確認した。胃粘膜組織を用いたウェス タンブロッティングにより#1 系統の Cre 発 現が強かったため K19-Cre#1 マウスと Tgfbr2(loxP/loxP)の交配実験を行なった。そ の結果、K19-Cre#1: Tgfbr2 (loxP/+)マウス の胃粘膜で Tgfbr2 遺伝子がコンディショナ ルに欠損した DNA が PCR により確認できた。 しかし、K19-Cre#1: Tgfbr2(loxP/loxP)マウ スは胎性致死を回避できなかった。詳細な *K19-Cre*#1: *Tgfbr2* (loxP/+)マウスの解析の 結果、胃以外にも全身組織で Tgfbr2 遺伝子 の欠損が検出されていた。したがって、使用 した K19 プロモーターは成熟マウスでは胃 上皮だけで転写活性が確認されているが、胎 仔期では一過性に全身で発現しており、その ために loxP が導入された Tgfbr2 は全身組織 で欠損してしまったと考えられた。

そこで、発現量の低い#3 系統と Tgfbr2 (loxP/loxP)との交配実験を行なったが、#3 系統で発現する Cre リコンビナーゼ活性は弱く、K19-Cre#3 Tgfbr2 (loxP/loxP)マウスは生まれるが、胃粘膜での Tgfbr2 遺伝子欠損は検出できなかった。以上の結果から、タモキシフェンの投与により Cre によるリコンビナーゼ活性が誘導できる、CreER 遺伝子の発現マウス作製が必要となった。

### (2) *K19-CreER*マウス作製

K19プロモーターに CreER 遺伝子を繋いだ発現ベクターを作製し、上記と同様の方法により K19-CreER マウスを作製した。#1-2の2系統で生殖系列での伝達に成功したので、それぞれの系統マウスを ROSA26-LacZ

マウスと交配し、K19-CreER ROSA26-LacZ マウスを作製した。得られたマウスにタモキシフェンを5日間連投し、1週間後に病理解剖して X-gal 染色を行なった結果、胃粘膜で青染される細胞は認められたが、その頻度は極めて低く、Tgfbr2遺伝子欠損による影響を解析する目的には不十分と考えられた(図1)。一方で、K19-C2mE マウスで発生する



図1 K19-CreER: Rosa26-Lac Zマウス胃粘膜のX-gal染 色。青染される細胞数の 頻度が低い。

胃粘膜過形成病変では K19 プロモーターの転写活性を認める胃上皮細胞数が増えるので、CreER 発現細胞数の増加が期待された。そこで、K19-CreER K19-C2mE および ROSA26-LacZ:マウスを作製し、過形成を認める 15 週齢から 30 週齢までタモキシフェンを毎週 1 回の頻度で連投した。しかし、青染する上皮細胞数の増加は認められず、作製した K19-CreERマウスも Tgfbr2遺伝子欠損モデル作製には組換え活性が不十分と判断された。

(3) ROSA26-CreER マウスを用いた実験 ROSA26 遺伝子は全身の細胞で発現する ため、遺伝子変異による致死を回避する目的 には適していない。しかし、CreERを用いて、 タモキシフェンによる組換え効率を低下さ せることで、致死を回避しながらも胃粘膜に おける症状を解析するために十分な組換え を誘導することも可能と考えられた。そこで、 新たに ROSA26-CreER マウスを導入し、交 配実験を行なった。本研究課題による研究期 間内に、ROSA26-CreER: ROSA-LacZ マウ スの作製まで実施した。今後、作製したマウ スモデルを使って、タモキシフェンの投与頻 度と胃上皮細胞での組換え効率との関連に ついて解析を行ない、Tgfbr2(loxP/loxP)マウ ス、*K19-C2mE*マウスとの交配を行なうこと で TGF-βシグナル遮断と COX-2/PGE<sub>2</sub> 経路 の胃がん発生における相互作用の解析が可 能となる。

## 5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者には下線)

〔雑誌論文〕(計9件)

 Kong D, Piao YS, Yamashita S, <u>Oshima H</u>, Oguma K, Fushida S, Fujimura T, Minamoto T, Seno H, Yamada Y, Satou K, Ushijima T,

- Ishikawa T, and Oshima M. Inflammation-induced repression of tumor suppressor miR-7 in gastric tumor cells. Oncogene, 2012, in press. (査読有り) doi: 10.1038/onc.2011.558.
- 2. <u>Oshima H</u>, and <u>Oshima M</u>. The inflammatory network in the gastrointestinal tumor microenvironment: Lessons from mouse models. *J Gastroenterol* 47: 97-106, 2012. (査 読有り) doi: 10.1007/s00535-011-0523-6
- 3. Oshima H, Hioki K, Popivanova BK, Oguma K, van Rooijen N, Ishikawa T, and Oshima M. Prostaglandin E<sub>2</sub> signaling and bacterial infection recruit tumor-promoting macrophages to mouse gastric tumors. Gastroenterology 140: 596-607, 2011. (查読有 り) doi:10.1053/j.gastro.2010.11.007
- 4. Oshima H, Popivanova BK, Oguma K, Kong D, Ishikawa T, and Oshima M. Activation of epidermal growth factor receptor signaling by the prostaglandin E<sub>2</sub> receptor EP4 pathway during gastric tumorigenesis. *Cancer Sci* 102: 713-719, 2011. (査読有り) doi: 10.1111/j.1349-7006.2011.01847.x.
- 5. Oshima H and Oshima M. Mouse models of gastric tumors: Wnt activation and PGE<sub>2</sub> induction. *Pathol Int* 60: 599-607, 2010. (査読有り) doi: 10.1111/j.1440-1827.2010.02567.x
- 6. Oguma K, <u>Oshima H</u>, and <u>Oshima M</u>. Inflammation, tumor necrosis factor and Wnt promotion in gastric cancer development. *Future Oncol* 6: 515-526, 2010. (査読有り) URL:
  - http://www.futuremedicine.com/doi/abs/10.221 7/fon.10.13
- 7. Du Y-C, Oshima H, Kitamura T, Itadani H, Fujimura T, Piao YS, Yoshimoto T, Minamoto T, Taketo, MM, and Oshima M. Induction and downregulation of Sox17 and its roles during the course of gastrointestinal tumorigenesis.

  Gastroenterology 137: 1346-1357, 2009. (查読有り) doi:10.1053/j.gastro.2009.06.041
- 8. Oshima H, Itadani H, Kotani H, Taketo MM, and Oshima M. Induction of prostaglandin E<sub>2</sub> pathway promotes gastric hamartoma development with suppression of bone morphogenetic protein signaling. *Cancer Res* 69: 2729-2733, 2009. (査読有り) doi: 10.1158/0008-5472.CAN-08-4394
- 9. Oshima H, Oguma K, Du Y-C, and Oshima M. Prostaglandin E<sub>2</sub>, Wnt and BMP in gastric tumor mouse models. *Cancer Sci* 100: 1779-1785, 2009. (査読有り)

[学会発表] (計 31 件)

- 1. <u>Oshima M.</u> Inflammatory-associated promotion of gastric tumorigenesis. *9<sup>th</sup> Japan-China Cancer Research Workshop*, 2011. 12. 23, Oriental Riverside ホテル (中国)
- 2. <u>Ishikawa T</u>, and <u>Oshima M</u>. Effects of inflammatin on the epithelial differentiation and tumorigenesis. *16<sup>th</sup> Japan-Korea Cancer Research Workshop*, 2011. 12. 10, 北海道大学(北海道)
- 3. <u>Oshima M.</u> TNF-α and infectious stimulation in gastric tumorigenesis. *Ist International Scientific Coordination Network (ISCN)* <日 仏がんワークショップ>, 2011. 11. 22, モンペリエ・メルキュールホテル(フランス)
- 4. Oshima M. TNF-α and inflammatory responses in mouse gastric tumorigenesis. 23<sup>th</sup> Annual Meeting of the Korean Society for Molecular and Cellular Biology, 2011. 10. 6, ソウル COEX(韓国)
- 5. <u>Oshima M.</u> Inflammatory responses in gastric cancer development. 70<sup>th</sup> Annual Meeting for Japanese Cancer Association, 2011. 10. 5, 名 古屋国際会議場(愛知県)
- Oshima H, and Oshima M. Inflammatory responses and TNF-α in mouse gastric tumorigenesis. 70<sup>th</sup> Annual Meeting for Japanese Cancer Association, 2011. 10. 4, 名 古屋国際会議場(愛知県)
- 7. <u>Ishikawa T</u>, and <u>Oshima M</u>. Cox-2 deletion in myeloid and endothelial cells, but not in epithelial cells, exacerbates murine colitis. 70<sup>th</sup> Annual Meeting for Japanese Cancer Association, 2011. 10. 3, 名古屋国際会議場(愛知県)
- 8. <u>Oshima M.</u> Mouse models of gastric cancer by Wnt activation and PGE<sub>2</sub> induction. 4<sup>th</sup> Annual Scientific Meeting of Singapore Gastric Cancer Consortium, 2011. 7. 5, 国立シンガポール大学(シンガポール)
- 9. <u>Oshima H</u>, and <u>Oshima M</u>. COX-2/PGE<sub>2</sub> signaling and infectious stimulation in mouse gastric tumorigenesis. 9<sup>th</sup> International Gastric Cancer Congress (IGCC), 2011. 4. 21, ソウル COEX(韓国)
- 10. <u>大島 正伸</u>. 炎症性微小環境と消化管発 がん. 第1回「がん微小環境」公開ワーク ショップ(特別講演). 2011. 6. 17, 東京大 学(東京)
- 11. Oshima H, Kong D, Ju XiaoLi, and Oshima

- M: Inflammatory microenvironment by cooperation of PGE<sub>2</sub> and bacterial infection in mouse gastric tumors. 日本分子生物学会第 11 回春季シンポジウム/金沢国際がん生物学シンポジウム, 2011. 5. 25, 石川県立音楽堂(石川県)
- 12. Oshima H, and Oshima M: Inflammatory microenvironment by cooperation of PGE<sub>2</sub> and bacterial infection in mouse gastric tumors. *15<sup>th</sup> Japan-Korea Cancer Research Workshop*, 2010. 12. 22, 仁川シェラトンホテル(韓国)
- 13. Oshima M. Promotion of gastric tumorigenesis by inflammatory prostaglandin E<sub>2</sub>. 第 33 回日本分子生物学会年会/第 83 回日本生化学会大会合同大会[BMB2010], 2010. 12. 7, 神戸ポートピア(兵庫県)
- 14. Oshima M. Gastric cancer mouse models to understand the "biology of cancer". Seoul National Univ. Cancer Research Institute Symposium -Linking Systems Biology to Cancer Research, 2010. 11. 6, ソウル大学 (韓国)
- 15. Oshima M. Inflammatory responses and infection in Gastric tumorigenesis of mouse model. *International symposium on TGF-β signaling, Inflammation and Cancer Prevention*, 2010. 11. 5, CHA メディカルセンター(韓国)
- 16. <u>Oshima H</u>, and <u>Oshima M</u>. Gastric tumorigenesis through bacterial infection and COX-2/PGE<sub>2</sub> signaling pathway. 69<sup>th</sup> Annual Meeting for Japanese Cancer Association, 2009. 9. 23, リーガロイヤルホテル (大阪 府)
- 17. <u>Oshima M.</u> Gastric tumorigenesis in mice through Wnt activation and PGE<sub>2</sub>-induced inflammatory responses. *International Symposium on Tumor Biology in Kanazawa —Satellite Symposium of 14<sup>th</sup> International Congress of Immunology*, 2010. 8. 28, KKR ホテル (石川県)
- 18. <u>大島 正伸</u>. 胃発がんにおける炎症反応 とプロスタグランジン E2 の役割. 第 25 回発癌病理研究会, 2010. 8. 26, 松島一の 坊(宮城県)
- 19. 大島 正伸. 胃癌発生を促進する炎症反 応の分子機序. 第 7 回日本病理学会カン ファレンス. 2010. 8. 6, 岡山全日空ホテル (岡山県)
- 20. <u>大島 正伸</u>. Wnt 活性化と炎症による胃 がん発生の分子機序.第 29 回分子病理学 研究. 2010. 7. 31, 筑波大学 (茨城県)

- 21. <u>Oshima M</u>. Inflammatory responses in gastrointestinal tumorigenesis. 5<sup>th</sup> International Symposium of Institute Network, 2010. 6. 24, KKR ホテル (石川県)
- 22. <u>大島 正伸</u>. 胃癌モデルマウスにおける initiation-promotion 解析. 第19回日本がん 転移学会学術集会. 2010. 6. 16, 金沢市文 化ホール (石川県)
- 23. Oshima H, Oguma K, Hioki K, and Oshima M. Recruitment of tumor-associated macrophages by cooperation of PGE<sub>2</sub> pathway and infectious stimulation. 101<sup>th</sup> Annual Meeting of American Association for Cancer Research (AACR), 2010. 4. 21, Washington DC コンベンションセンター (米国)
- 24. <u>大島 正伸</u>. 炎症と胃がん発生: Pathway specific マウスモデルからのアプローチ. 第 26 回日本毒性病理学会, 2010. 2. 3, 石川県立音楽堂(石川県)
- 25. <u>Oshima M</u>, Oguma K, and <u>Oshima H</u>. Tumor macrophages and inflammatory pathway on gastric tumorigenesis. *14<sup>th</sup> Korea-Japan Cancer Research Workshop*, 2009. 12. 20, 金沢 ANA クラウンプラザホテル(石川県)
- 26. Oshima M. Gastric tumorigenesis through cooperation of oncogenic activation and COX-2/PGE<sub>2</sub> pathway. *International Symposium on TGF-β, Inflammation, and Cancer Prevention*, 2009. 11. 20, 仁川シェラトンホテル(韓国)
- 27. <u>大島 正伸</u>. 胃がん発生における COX-2/PGE<sub>2</sub>経路の役割. 第 51 回日本消 化器病学会大会. 2009. 10. 16, 国立京都国 際会館(京都府)
- 28. <u>Oshima H</u>, and <u>Oshima M</u>. Gastric tumorigenesis through suppression of BMP signaling [International Session]. 68<sup>th</sup> Annual Meeting for Japanese Cancer Association, 2009. 10. 1, パシフィコ横浜 (神奈川県)
- 29. <u>Oshima H</u>, Oguma K, and <u>Oshima M</u>. Inflammation and gastric tumor mouse model [Symposium].  $68^{th}$  Annual Meeting for Japanese Cancer Association, 2009. 10. 2, パシフィコ横浜(神奈川県)
- 30. <u>Oshima M.</u> Prostaglandin E<sub>2</sub> signaling and inflammation in gastric tumorigenesis. 29<sup>th</sup> *International Symposium on Cancer*, 2009. 7. 13, 北海道大学学術交流会館(北海道)
- 31. Oshima M. Gastric tumorigenesis caused by cooperation of inflammation and oncogenic activation: 17<sup>th</sup> International Symposium on Molecular Cell Biology of

*Macrophages*, 2009. 7. 3, KKR ホテル (石川 県)

[図書] (計9件)

- 大島 正伸,中山書店,消化管(胃・腸管)(疾患モデルマウス表現型解析指南) 2011年,175頁-180頁
- 2. <u>大島 正伸</u>, メジカルビュー社, 炎症と がん-最新の知見・総論-(侵襲と免疫) 2011年, 20巻, 128頁-134頁
- 3. <u>大島 正伸</u>, メディカルレビュー社, 癌 と炎症(血管医学) 2011 年, 12 巻, 67 頁-72 頁
- 4. <u>大島 正伸</u>, 医歯薬出版, 消化器がん発生における慢性炎症の役割(医学のあゆみ) 2011年, 236巻, 267頁-270頁
- み) 2011 年, 236 巻, 267 頁-270 頁 5. 大島 正伸, 羊土社, COX-2/PGE<sub>2</sub> 経路 と発がん(実験医学) 2011 年, 29 巻 1599 頁-1604 頁,
- 6. 大島 正伸, 羊土社, 炎症反応による発 癌促進のメカニズム (実験医学) 2011 年, 29 巻, 242 頁-248 頁
- 7. <u>大島 浩子</u>、<u>大島 正伸</u>, 羊土社, 慢性 炎症と発がん: 炎症性微小環境による発 癌機構(実験医学) 2011 年, 28 巻, 1698 頁-1704 頁
- 8. <u>大島 浩子</u>、<u>大島 正伸</u>, 秀潤社, 胃癌 発生における炎症反応の役割(細胞工 学) 2010 年, 29 巻, 576 頁-580 頁
- 9. <u>大島 正伸</u>: COX-2/プロスタグランジン と消化器がん, The Lipid, 2009

[その他]

ホームページ等

http://genetics.w3.kanazawa-u.ac.jp/

- 6. 研究組織
- (1)研究代表者

大島 正伸 (OSHIMA MASANOBU) 金沢大学・がん進展制御研究所・教授 研究者番号: 40324610

(2)研究分担者

なし

(3) 連携研究者

大島 浩子 (OSHIMA HIROKO) 金沢大学・がん進展制御研究所・助教 研究者番号:80362515

石川 智夫 (ISHIKAWA TOMOO) 金沢大学・がん進展制御研究所・助教 研究者番号:70322162