

# バレット上皮の癌化とその制御に関する基礎的研究

メタデータ	言語: jpn 出版者: 公開日: 2021-02-15 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: Miwa, Koichi メールアドレス: 所属:
URL	<a href="https://doi.org/10.24517/00060467">https://doi.org/10.24517/00060467</a>

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



[◀ Back to previous page](#)

# バレット上皮の癌化とその制御に関する基礎的研究

Research Project

<b>Project/Area Number</b>	13877199	All
<b>Research Category</b>	Grant-in-Aid for Exploratory Research	
<b>Allocation Type</b>	Single-year Grants	
<b>Research Field</b>	Digestive surgery	
<b>Research Institution</b>	Kanazawa University	
<b>Principal Investigator</b>	三輪 晃一 金沢大学, 医学系研究科, 教授 (80019968)	
<b>Co-Investigator(Kenkyū-buntansha)</b>	藤村 隆 金沢大学, 医学部附属病院, 助手 (50262580)	
<b>Project Period (FY)</b>	2001 – 2002	
<b>Project Status</b>	Completed (Fiscal Year 2002)	
<b>Budget Amount *help</b>	¥1,600,000 (Direct Cost: ¥1,600,000) Fiscal Year 2002: ¥500,000 (Direct Cost: ¥500,000) Fiscal Year 2001: ¥1,100,000 (Direct Cost: ¥1,100,000)	
<b>Keywords</b>	ラット食道発癌モデル / 十二指腸食道逆流 / cyclooxygenase 2 / 選択的COX2阻害剤 / 癌の化学予防 / 逆流性食道炎 / Barrett食道 / 食道線癌 / cyclooxygenase2 / chemoprevention / cyclooxygenase2阻害薬	
<b>Research Abstract</b>	十二指腸食道逆流による逆流性食道炎-Barrett食道-食道腺癌の発生とcyclooxygenase 2 (COX2)の発現との関係を調べるとともに、選択的COX2阻害薬によるBarrett食道、食道腺癌のchemopreventionの可能性を調べる目的で、7週齢のF334雄性ラットを用いて以下のモデルを作成した。選択的COX2阻害薬としてはcelecoxibを使用した。 Group I 十二指腸食道逆流群(Duodenoesophageal reflux, DGR群) ラット80頭を用いて、十二指腸食道逆流モデルを作成した。すなわち、胃全摘術後、十二指腸断端を開鎖し、空腸を挿入しTreitz靭帯より4cm肛門側部位で、端側で食道空腸吻合を行った。 Group II 十二指腸食道逆流+celecoxib投与群(Duodenoesophageal reflux with celecoxib, DGR+CLX群) ラット80頭を用いてGroup Iと全く同じモデルを作成し、術後1週目からcelecoxibを500ppmの濃度で経口投与を開始した。 Group III、Control群 手術を行わずcelecoxibも投与しない群で10頭とした。 手術10,20,30,40週間後に犠牲死させて、Barrett食道・食道腺癌の発生率を比較するとともに、COX2 mRNA発現、PGE2産生量などを検討した。その結果、DGR群ではBarrett食道と食道腺癌の頻度は継時に高くなり、40週目には89%,47%と高率に認められたのに対して、DGR+CLX群ではともに0%と有意に低率であった。COX2 mRNAの発現はDGR群では10週及び20週の時点でcontrol群に比較して有意に上昇しており、DGR+CLX群でも同様であった。しかしPGE2はDGR群では10週の時点でcontrol群に比較して有意に上昇しているものの、DGR+CLX群では有意に低下しておりcelecoxibの効果が示唆された。	

## Report (2 results)

2002 Annual Research Report

2001 Annual Research Report

## Research Products (12 results)

All Other

All Publications

[Publications] 宮下知治: "ラット逆流モデルにおけるBarrett上皮の発生と癌化"消化器科. 34 · 1. 11-17 (2002)

[Publications] 三輪晃一: "噴門側胃切除術"消化器外科. 25 · 7. 873-880 (2002)

[Publications] 三輪晃一: "上腹部切開による胃噴門部癌の手術 -經裂孔的アプローチ"手術. 56 · 7. 849-854 (2002)

[Publications] 林智彦: "残胃のHelicobacter pylori感染診断における内視鏡的13C尿素呼気試験(EUBT)の有用性の検討"医学のあゆみ. 200 · 11. 911-912 (2002)

[Publications] Fujimura T: "Diagnostic laparoscopy, serum CA125, and peritoneal metastasis in gastric cancer"Endoscopy. 37 · 7. 569-574 (2002)

[Publications] 三輪晃一: "Sentinel Node Navigation -癌治療への新しい展開-"金原出版. 296 (2002)

[Publications] Tajima, H., Miwa, K., et al.: "Enhanced invasiveness of pancreatic adenocarcinoma cells stably transfected with cationic trypsinogen cDNA"Int J Cancer. 94(5). 669-704 (2001) ▼

[Publications] Ninomiya, I., Miwa, K., et al.: "In *c* r eased expression of S100A4 and its prognostic significance in esophageal squamous cell carcinoma"Int J Oncology. 18(4). 715-720 (2001) ▼

[Publications] Elnermr, A., Miwa, K., et al.: "Anomalous pancreaticobiliary ductal junction wthout bile duct dilatation in gallbladder cancer" Hepato- Gastroenterology. 48(38). 382-386 (2001) ▼

[Publications] Oka, R., Miwa, K., et al.: "Reduction in the local expression of complement component6(C6) and 7(C7)mRNAs in oesophageal carcinoma" European Journal of Cancer. 37. 1158-1165 (2001) ▼

[Publications] Oka, R., Miwa, K., et al.: "Human pancreatic cancer cells disable function of Fas receptors at seveal levels in Fas signal transduction pathway" Int.J. Oncol. 18. 33-39 (2001) ▼

URL: <https://kaken.nii.ac.jp/grant/KAKENHI-PROJECT-13877199/>

Published: 2001-03-31 Modified: 2016-04-21