



Title	Regulation of Epidermal Growth Factor Receptor Levels by 1,25-Dihydroxyvitamin D3 in Human Breast Cancer Cells
Author(s)	古賀, 正史
Citation	大阪大学, 1989, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/36760
rights	
Note	著者からインターネット公開の許諾が得られていないため、論文の要旨のみを公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、大阪大学の博士論文についてをご参照ください。

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

<https://ir.library.osaka-u.ac.jp/>

The University of Osaka

氏名・(本籍) 古賀 正史
 学位の種類 医学博士
 学位記番号 第 8818 号
 学位授与の日付 平成元年 8月 12 日
 学位授与の要件 学位規則第5条第2項該当
 学位論文題目 Regulation of Epidermal Growth Factor Receptor Levels by 1, 25-Dihydroxyvitamin D₃ in Human Breast Cancer Cells (1, 25-Dihydroxyvitamin D₃ によるヒト乳癌細胞の Epidermal Growth Factor レセプターの調節)
 論文審査委員 (主査) 教授 岸本 進
 (副査) 教授 松本 圭史 教授 萩原 俊男

論文内容の要旨

(目的)

1, 25-Dihydroxyvitamin D₃ [1, 25-(OH)₂D₃] は Ca 代謝調節作用の他、細胞増殖の調節や分化誘導作用を有している。近年ヒト乳癌細胞において 1, 25-(OH)₂D₃ は 1, 25-(OH)₂D₃ レセプターを介して細胞増殖を抑制することが明らかになったが、その機構の詳細は不明である。一方ヒト乳癌細胞は α -transforming growth factor (α -TGF) などの autocrine growth factor を分泌している事、またその pathway を種々のステロイドホルモンが調節する事により細胞増殖を制御することが明らかになった。そこで 1, 25-(OH)₂D₃ の乳癌細胞における細胞増殖の制御機構を解明するため、 α -TGF の作用を mediate する Epidermal Growth Factor (EGF) レセプターの発現に対する 1, 25-(OH)₂D₃ の影響を検討した。

(方法)

培養ヒト乳癌細胞を 1% charcoal 处理胎児牛血清および種々の濃度の 1, 25-(OH)₂D₃ あるいはそのアナログを含む RPMI 1640で37°C、24時間培養した。細胞を 0.1% BSA 含有 RPMI 1640で洗浄後に EGF 結合を whole cell binding assay にて測定した。EGF 結合は ¹²⁵I-EGF を用いて37°C、1 時間 incubate した。非特異的結合の測定は 50 nM EGF を用いて行った。

(成績)

24時間 1, 25-(OH)₂D₃ 处理によりヒト乳癌細胞 (T-47D) の EGF の特異的結合は濃度依存性に抑制された ($ED_{50} \approx 2$ nM)。この減少は EGF 結合の測定を 0 °C、18時間の条件で行っても、レセプターに preoccupy している ligand を酸処理 (酢酸緩衝液 pH 5, 1 分) して除いた後に EGF 結合の測

定を行っても同様の結果であった。1, 25-(OH)₂D₃ のEGF結合の抑制作用は2時間後より観察され24時間で最大効果が得られ、少なくとも48時間まで持続していた。Scatchard解析にて1, 25-(OH)₂D₃ はEGFレセプターの親和性に影響せず、レセプター数を減少させていた。1, 25-(OH)₂D₃ のアナログを用いてEGFレセプターに対する効果を検討したところ、EGF結合の抑制の程度は1, 25-(OH)₃D₃ > 1, 24, 25-(OH)₃D₃ > 1, 25, 26-(OH)₃D₃ > 24, 25-(OH)₂D₃ ≥ 25-OH D₃ の順であった。この成績は1, 25-(OH)₂D₃ レセプターに対する親和性あるいはT-47D細胞に対する増殖抑制作用の程度とよく相關していた。1, 25-(OH)₂D₃ に対して細胞増殖が抑制を受けるMCF-7細胞はT-47Dと同様に1, 25-(OH)₂D₃ によりEGF結合が抑制されたが、細胞増殖が影響を受けないHBL-100細胞、MDA-MB-231細胞のEGF結合は不变あるいは増加していた。

(総括)

- (1) ヒト乳癌細胞T-47DのEGF結合は1, 25-(OH)₂D₃ により濃度依存性に抑制された。EGF結合の抑制はレセプター数の減少に起因していた。
- (2) 1, 25-(OH)₂D₃ アナログによるEGF結合の抑制の程度は1, 25-(OH)₂D₃ レセプターの結合親和性とよく相關したことより、1, 25-(OH)₂D₃ レセプターを介した作用と考えられた。
- (3) 1, 25-(OH)₂D₃ による細胞増殖抑制作用は、EGFレセプターを介して作用するautocrine growth factor (α -TGF) の感受性の低下が一因と考えられた。

論文の審査結果の要旨

本研究は1, 25-dihydroxyvitamin D₃ [1, 25-(OH)₂D₃] によるヒト乳癌細胞の細胞増殖の抑制機構を解明するため、 α transforming growth factor (α -TGF) の作用をmediateするepidermal growth factor (EGF) レセプターの発現に対する1, 25-(OH)₂D₃ の影響について検討したものである。ヒト乳癌細胞(T-47D)のEGF結合は1, 25-(OH)₂D₃ により濃度依存性に抑制され、この抑制はレセプター数の減少に起因していた。またこの現象は1, 25-(OH)₂D₃ レセプターを介した作用によることも明らかにした。1, 25-(OH)₂D₃ による細胞増殖抑制作用は、EGFレセプターを介して作用するartocrine growth factor (α -TGFなど) の感受性の低下が一因と考えられた。本研究はヒト乳癌に対する1, 25-(OH)₂D₃ の細胞増殖抑制作用の解明に寄与し、博士論文に値するものである。