

Title	Gene Expression of α 1 - 6 Fucosyltransferase in Human Hepatoma Tissues : A Possible Implication for Increased Fucosylation of α - Fetoprotein
Author(s)	野田, 勝久
Citation	大阪大学, 2000, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/41833
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、〈a href="https://www.library.osaka- u.ac.jp/thesis/#closed">大阪大学の博士論文について

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

- [20]

博士の専攻分野の名称 博士(医学)

学位記番号第15225号

学位授与年月日 平成12年3月24日

学 位 授 与 の 要 件 学位規則第4条第1項該当

医学系研究科生理系専攻

学 位 論 文 名 Gene Expression of α 1 - 6 Fucosyltransferase in Human

Hepatoma Tissues : A Possible Implication for Increased

Fucosylation of α -Fetoprotein

(ヒト肝発癌における α 1 − 6 fucosyltransferase の発現と α − fe-

toprotein のフコシル化の関係について)

論 文 審 査 委 員 (主査)

教 授 谷口 直之

(副査)

教授堀 正二 教授林 紀夫

論文内容の要旨

【目的】

 α — fetoprotein(AFP)は、肝癌の腫瘍マーカーとして広く普及しているが、慢性肝炎や肝硬変でも上昇することが問題となっている。そこで近年、AFP の糖鎖構造の違い(L 3分画)がより特異的な肝癌の腫瘍マーカーとして、これら慢性肝疾患との鑑別に臨床応用されるようになった。すなわち、肝癌患者血清中の AFP は、N型糖鎖の根元の GlcNAc にフコースが付いた構造を認識するレンズマメ・レクチンの LCA(Lens Culinaris Agglutinin)レクチンと親和性が高いことを利用したものである。一方、 α 1 — 6 fucosyltransferase(α 1 — 6 FucT)は、AFP などに含まれる N型糖鎖の根元の GlcNAc にフコースを転移する酵素で、この肝癌特異的な AFP の糖鎖修飾に関与すると考えられている。我々の教室では、蛍光標識した糖鎖基質を用いた本酵素の簡便な活性測定系の確立と、ブタ脳とヒト胃癌細胞から本酵素の分離精製および cDNA のクローニングに成功した。また、遺伝的な銅代謝異常により肝炎、肝癌を自然発症する LEC ラット(Long Evans with a Cinnamon-like Color Rat)でみた本酵素の発現レベルは、急性肝炎や加齢では変化せず、前癌病変および肝癌組織でのみ増強したことから、肝癌の早期マーカーとしての可能性を報告した(Noda K,et al. Int. J.Cancer:75、444—450、1998)。そこで、本研究の目的は、ヒト肝癌における α 1 — 6 FucT の発現を検討するとともに、本酵素の過剰発現が、正常肝細胞と肝癌細胞の産生する糖タンパク質の糖鎖に及ぼす影響を明らかにすることである。

【方法】〔ヒト肝組織〕

初回肝癌手術の12症例より得たヒト肝癌および非癌部肝組織と、正常肝組織 5 例を用いた。 α 1 - 6 FucT mRNA の発現レベルは、肝組織より RNA を抽出し、 α 1 - 6 FucT cDNA の一部をプローブとしたノザン・ブロット法で検討した。また、 α 1 - 6 FucT の酵素活性測定には、肝組織を10mM Tris - HCl (pH7.4)、0.25M sucrose 溶液中でホモジナイズし、900×gで遠心後その上清を酵素源に用いた。活性の測定は、pyridylamino-butylamine で蛍光標識した糖鎖を acceptor 基質、GDP-fucose を donor 基質として用い、肝組織由来の酵素源と反応後 HPLC で解析した。〔正常肝細胞への α 1 - 6 FucT 発現ベクターの遺伝子導入〕 β - actin プロモーターを有する pCAGGS ベクターにヒト α 1 - 6 FucT cDNA を挿入した発現ベクターを作成し、ラット初代培養肝細胞にリポフェクチン法で行った。 α 1 - 6 FucT の過剰発現を確認後、培養液と細胞抽出液の電気泳動パターンを SDSーPAGE で解析し、LCA レクチン・ブロットでフコシル化の変化を解析した。〔肝癌 cell line への α 1 - 6 FucT 発

現ベクターの遺伝子導入〕 7種類のヒト肝癌細胞株中、最も α 1 - 6 FucT の発現レベルが低かった Hep 3 B 細胞に上記の α 1 - 6 FucT 発現ベクターを導入し、本酵素の stable transfectant を樹立した。抗ヒト AFP 抗体を吸着した Sepharose - CH₄gel のカラムを用いて、培養液中の AFP を精製し、LCA レクチン・ブロットで AFP のフコシル化の変化を解析した。

【成績】

(1)ノザン・ブロット法の結果、 α 1 - 6 FucT mRNA は、3.5kbの 1 本のバンドとして検出され、肝癌組織では、正常肝組織に比べ α 1 - 6 FucT の発現は有意に高値を示した。臨床病理学的背景から検討すると、肝癌の α 1 - 6 FucT mRNA の発現は、男性に比べ女性で、また肝癌腫瘍内隔壁を有するものでは、そうでないものに比べ有意に高値を示した。 α 1 - 6 FucT の酵素活性値もほぼ同様の傾向を認めた。一部の症例の非癌部肝組織でも、 α 1 - 6 FucT mRNA の発現と酵素活性の上昇を認めたが、それらは進行した肝硬変例であった。(2) α 1 - 6 FucT を遺伝子導入した正常肝細胞では、分泌タンパク質、構造タンパク質ともに、LCA レクチンとの結合性が亢進していた。(3) α 1 - 6 FucT を遺伝子導入した Hep 3 B細胞が分泌する AFP は、コントロールに比べフコシル化の亢進を認めた。

【総括】

 α 1-6 FucT の発現は、正常肝に比べヒト肝癌組織で上昇していた。非癌部でも一部の進行した肝硬変症例では、 α 1-6 FucT の発現増強を認めたが、この理由は形質転換した肝細胞や、また鏡検レベルで判別不能な前癌病変を 反映している可能性がある。また、 α 1-6 FucT を正常肝細胞で強発現させた場合、特定の分泌タンパク質と細胞 タンパク質でN型糖鎖がフコシル化された。一方、 α 1-6 FucT を過剰発現させた肝癌細胞では、 フコシル化 AFP 産生の割合が増加したことから、本酵素が肝癌特異的 AFP の糖鎖修飾に関与することが示唆された。

論文審査の結果の要旨

 α 1-6 fucosyltransferase(α 1-6 FucT)は、細胞内のゴルジ装置に存在する糖転移酵素の一つで、肝癌の代表的な腫瘍マーカーである α - fetoprotein(AFP)などに含まれるN型糖鎖の core GlcNAc にフコースを付加(フコシル化)すると考えられてきたが、その詳細は不明であった。近年、阪大生化学教室では、世界に先駆け本酵素の精製および cDNA のクローニングに成功し、ようやくその分子生物学的な機能解析が可能となった。本論文では、 α 1-6 FucT が肝癌細胞の産生する AFP のフコシル化に直接関与していることを証明した。また、正常肝細胞に α 1-6 FucT 遺伝子を導入した場合、非常に選択的に糖タンパク質のフコシル化が誘導されることを併せて報告した。実際、ヒト肝組織での本酵素の発現を検討したところ、従来の学説と異なり肝癌のみならず慢性肝疾患、特に肝硬変でも本酵素が高発現していることや、肝癌で腫瘍内隔壁を有する症例や女性例は本酵素の発現レベルが高い傾向にあることを見い出した。以上、本論文は、 α 1-6 FucT の糖タンパク質糖鎖へのフコシル化の機構と臨床的意義を明らかにしたもので、医学博士の学位を授与するのに値すると考える。