

Title	LRIG-1 provides a novel prognostic predictor in squamous cell carcinoma of the skin : an immunohistochemical analysis for 38 cases
Author(s)	種村, 篤
Citation	
Issue Date	
Text Version	none
URL	<a href="http://hdl.handle.net/11094/45538">http://hdl.handle.net/11094/45538</a>
DOI	
rights	

*Osaka University Knowledge Archive : OUKA*

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

氏名	種村篤
博士の専攻分野の名称	博士(医学)
学位記番号	第 19301 号
学位授与年月日	平成 17 年 3 月 25 日
学位授与の要件	学位規則第 4 条第 1 項該当 医学系研究科分子病態医学専攻
学位論文名	LRIG-1 provides a novel prognostic predictor in squamous cell carcinoma of the skin : an immunohistochemical analysis for 38 cases (LRIG-1 の皮膚有棘細胞癌における新規の予後決定因子としての可能性 : 38 症例での免疫組織化学染色による解析)
論文審査委員	(主査) 教授 片山 一朗  (副査) 教授 細川 亙 教授 青笹 克之

### 論文内容の要旨

#### 【目的】

Leucine rich repeats and Immunoglobulin-like domain 1 (LRIG-1) はその細胞外領域に 15 のロイシンリッチリピートと 3 つのイムノグロブリンドメインを併せもつユニークなドメイン構造から成る 1 回貫通型膜蛋白である。1996 年にレチノイン酸刺激で p19 細胞に高発現する遺伝子として初めて cDNA がクローニングされたが、類似のドメイン構造を有する分子としてはショウジョウバエの *Kekkon-1* とニューロトロフィンレセプターの一つである *Trk* レセプターが存在するのみである。我々は LRIG-1 の機能解析を行うためそのノックアウトマウスを作成し表現型を観察したところ、尻尾および頬部皮膚に尋常性乾癬に類似した強い表皮肥厚を呈することを確認した。このことより LRIG-1 は表皮細胞の増殖分化過程において重要な機能を有しているものと推測した。一方 LRIG-1 のホモログである *Kekkon-1* はその細胞外領域を介して EGF レセプターのシグナル伝達系を抑制することが報告されている。*lig-1* は 3p14 染色体上に存在するが、この部は多くの癌でしばしば欠失することが知られており、LRIG-1 の癌細胞増殖への関与も推測される。これまで皮膚有棘細胞癌の予後関連因子として腫瘍の大きさ、深達度、組織学的な分化の有無などが知られているが、その浸潤状態や悪性度と関連した分子についての報告は少ない。我々は皮膚有棘細胞癌における LRIG-1 の発現と悪性度の関連を検討すべく解析を行った。

#### 【方法ならびに成績】

1996 年から 2004 年までに当科を受診し、皮膚有棘細胞癌の診断に至った 38 症例についてそれらのパラフィン標本を用い、LRIG-1 蛋白の発現を免疫組織化学染色にて検討した。まず LRIG-1 蛋白の細胞外領域において 2 カ所抗原性・特異性の高いエピトープを検索し、各々の合成ペプチドに KLH を結合して家兔を免疫した。得られた血清をアフィニティー精製し、それぞれの部位を認識する 2 種類の特異抗体を作成した。これらの抗体を用い LRIG-1 蛋白のマウスおよびヒト皮膚における発現を調べたところ、ともに毛包の外毛根鞘細胞と表皮基底細胞に強く発現しており、表皮幹細胞の局在に類似していた。皮膚有棘細胞癌を病理学的な分化度に応じて高分化群 (n=20)、未分化群 (n=18) に分け、それぞれにおける LRIG-1 の発現を観察した。なお両群間で年齢 (mean=64.31)、性別、発生

部位に差はみられなかった。その結果、高分化型では LRIG-1 が強発現するのに対し (19/20 例)、低分化型ではほぼ消失することがわかった (14/18 例)。そこで 38 例の皮膚有棘細胞癌症例に対し LRIG-1 の発現強度により強発現群 (n=23) と低発現群 (n=15) に分け、病理組織学的分類との関連性、リンパ節・遠隔転移の有無、局所再発の有無との関連につき単変量解析を行った。さらに生存率を Kaplan-Meier および Logrank 法にて比較した。その結果、各群の局所再発率に有意差はみとめなかったが、病理組織学的高分化群に有意に LRIG-1 が強く発現しており ( $p < 0.0001$ )、また生命予後と相関がみられた転移率 ( $p=0.02$ )、及び生存曲線において LRIG-1 強発現群で有意に予後良好な結果が得られた ( $p=0.03$ )。

#### 【総括】

これまでの我々の研究により LRIG-1 は表皮細胞の増殖分化制御に重要な役割を果たすと考えられていた。最近 LRIG-1 が表皮細胞のみならず多くの細胞において、細胞内領域を介して C-cb1 をリクルートし EGF レセプターのユビキチン化に関わることが明らかにされた。一方ヒト有棘細胞癌細胞においては EGF レセプターの過剰発現が腫瘍の進展に関わることが知られており、LRIG-1 が EGF レセプターシグナル伝達系を抑制していると考えれば、その発現低下により未分化で悪性度の高い腫瘍群になることが推測される。今回の研究結果は、臨床的にも LRIG-1 の免疫組織化学染色が皮膚有棘細胞癌の有用な補助診断となるとともに予後推測因子になると考える。

#### 論文審査の結果の要旨

本研究は新規膜蛋白である LRIG-1 の皮膚有棘細胞癌における発現パターンを示し、その臨床的有用性について初めて報告したものである。LRIG-1 は 15 ロイシンリッチリピートと 3Ig ドメインを併せもつユニークなドメイン構造をもつ 1 回貫通型膜蛋白である。LRIG-1 の発現は中枢神経系・肺・胸腺・皮膚など多くの臓器で確認されるが、その欠失マウスでは頬部・尻尾に局限したヒト尋常性乾癬に類似した表現型を示した。また *in situ hybridization* 法および免疫蛍光染色にて表皮での LRIG-1 の発現が主に基底細胞と毛包漏斗部という、より静穏な細胞に局限していることがわかり、LRIG-1 が表皮細胞における増殖分化制御に関与すると推測された。最近 LRIG-1 が ErbB レセプターファミリーの一つである EGF レセプターシグナルの抑制分子である可能性が報告されている。

これまで皮膚有棘細胞癌の浸潤や悪性度と関連した分子についての報告は少なく、その中でも EGF レセプターの過剰発現が腫瘍の進展に寄与することが知られている。本研究では LRIG-1 の特異抗体を作成し、38 症例のパラフィン標本を用いた免疫組織化学染色を行った。その結果病理組織学的に高分化型の腫瘍細胞ではむしろ発現上昇している一方で、未分化型ではほぼ消失しており強い相関がみられた。さらにこれらの症例での遠隔転移の有無、及び生命予後にも有意な相関を示した。皮膚有棘細胞癌では LRIG-1 の EGF レセプターシグナル伝達抑制による腫瘍進展の制御機構が考えられ、今後臨床的に新しい予後因子の可能性を示唆したものである。

以上より学位の授与に値すると考える。