# 論文審査の結果の要旨

論 文 題 目

Antithrombin insufficiency promotes susceptibility to liver tumorigenesis (アンチトロンビン活性の低下は肝腫瘍の進行を促進する)

論文審査担当者

主 査 教授 檜 山 英 三 印

審査委員 教授 安井 弥

審査委員 准教授 福島 伯泰

### [論文審査の結果の要旨]

肝切除術は肝細胞癌に対する根治的治療であるが、切除後の再発率は 50~70%と高く、再発の予防、その診断・治療は臨床上大きな課題である。以前、著者等は肝細胞癌の術後予後因子を検討し、術前血漿アンチトロンビン(AT)値の低下(70%以下)が予後不良因子・再発因子となることを報告した。AT は、主に肝臓で生合成され、血液凝固反応を制御するセリンプロテアーゼインヒビターである。また、AT には抗凝固作用のみならず抗炎症作用も有している事が知られている。しかしながら、AT が直接抗腫瘍作用を示すか否かは不明である。そこで、血漿 AT 低下が、肝腫瘍の発症と関連するか否かを検討するため、血漿 AT 低値マウスを用いて、ジエチルニトロサミン(DEN)と四塩化炭素(CC14)による慢性肝障害からの肝腫瘍を誘発し、AT の抗炎症作用と抗腫瘍効果を検討した。

AT 低値マウス (B6;129-Serpin c1tm1) (血漿 AT 活性値約 60%) 及び B6wild type マウス (血漿 AT 活性値約 120%)を用い、生後 6 週目に DEN を  $10\,\mathrm{mg/kg}$ , 8 週目より 2 週間間隔で 60 週まで CCl4 を  $0.5\,\mathrm{ml/kg}$  を腹腔内投与し、肝腫瘍の発症を比較した。また肝組織を用い、肝細胞死は TUNEL 法にて、Cleaved caspase-3 と KI-67 は免疫染色法で、炎症は血清の II-6 と TNF-a を ELISA 法で、肝好中球浸潤は好中球エラスターゼ染色で評価し、さらに  $8-\mathrm{OHdG}(8-\mathrm{hydroxy-2-deoxyguanosine})$  (酸化ストレスマーカー) は免疫染色及び肝組織からDNAを抽出し ELISA 法により測定した。また、急性期(生後 6 週目に DEN を  $10\,\mathrm{mg/kg}$ , 8 週目より 2 週間間隔で CCl4 を 2 回投与)における肝障害は血清トランスアミナーゼ値で評価し、AT ( $500\,\mathrm{U/kg}$ ,  $3\,\mathrm{mg/kg}$ , 腹腔内)投与し肝機能の改善効果を検討した。

肝腫瘍モデルにおいて実験マウスを 56 週で犠牲死させると AT 低値マウス群(n=6)では、5 匹に肝腫瘍の発生を認めたが、wild type において肝腫瘍は認めず、AT 低値マウスでは肝腫瘍の発症が有意に見られた。さらに 60 週で犠牲死させると、wild type (n=7)では 5 匹に、AT 低値マウス群(n=8)では 8 匹に肝腫瘍を認めたが、最大肝腫瘍径および腫瘍個数は有意に AT 低値マウスにおいて高値であった。また、発症した肝腫瘍は多くが肝腺腫であり、一部肝細胞癌の組織像を呈していた。次に急性肝障害モデルでのマウスでは、AT 低値マウスで、血清 AST および ALT は有意に高値であり、血清 IL-6 および TNF-a も有意に亢進していた。また肝組織においては AT 低値マウス群で TUNEL 陽性細胞、Cleaved caspase-3 陽性細胞、8-OHdG 陽性細胞はそれぞれ有意に増加していた。さらに 60 週でも同様に AT 低値マウス群で TUNEL 陽性細胞、Cleaved caspase-3 陽性細胞(好中球)、Ki-67index はそれぞれ有意に増加し、ELISA 法による 8-OHdG 値もまた有意に AT 低値マウスにおいて高値であった。最後に、AT 低値マウスにおける急性肝障害モデルにおいて AT を腹腔内投与し、肝障害を検討した。AT 低値マウスに AT(500U/kg)を 投与すると、投与後 24 時間で約 AT 活性値は 142%に上昇し、3 日目には元に復した。そのため、AT は週 3 回投与とした。AT 投与群において血清 AST および ALT は有意に低下し、血清 IL-6 お

よび TNF-a も有意に低下した。

過去の報告では、AT は好中球の活性化を抑制し抗炎症作用を有する事が報告されている。本実験においても、DEN と CCl4 による急性肝障害モデル(10 週での犠牲死)では、AT 低値マウスは wild type に比較し、肝障害、肝細胞死、炎症が増長され、AT の投与によりその肝障害、炎症が軽減された事より、AT は抗炎症作用を有するものと考えられた。また DEN と CCl4 の長期投与による肝腫瘍モデルでは、AT 低値のマウスにおいて、肝腫瘍の発症・進展が促進され、さらに好中球の浸潤が亢進していた。また肝内 8-OHdG も増加しており、AT 低値のマウスでは、慢性炎症が誘発する酸化ストレスにより DNA 損傷が増幅し、肝腫瘍の発症および進展が促進されたものと考えられた。しかしながら、AT の抗腫瘍作用に関する詳細な機序に関して不明であり、in vitro の実験を含んだ今後の研究が待たれる。また本実験での肝腫瘍モデルにおいて発症した肝腫瘍の多くは肝腺腫のため、肝細胞癌発症モデルでの検討が必要であり、さらに AT の投与により肝腫瘍の発症・進展が抑制されるか否かも検討が必要であると考えられた。

以上の結果から、本論文は内因性 AT 活性の低下は、化学誘発肝障害を増長させ、AT の投与により肝障害が軽減できる事が示唆された。さらに内因性 AT 活性低下は、化学誘発肝腫瘍の進展を増長させる可能性がある事が示唆された。よって審査委員会委員全員は、本論文が岩子寛に博士(医学)の学位を授与するに十分な価値あるものと認めた。

## 最終試験の結果の要旨

論 文 題 目

Antithrombin insufficiency promotes susceptibility to liver tumorigenesis (アンチトロンビン活性の低下は肝腫瘍の進行を促進する)

#### 最終試験担当者

主 査 教授 檜 山 英 三 印

審査委員 教授 安井 弥

審査委員 准教授 福島 伯泰

## [最終試験の結果の要旨]

判 定 合 格

上記3名の審査委員会委員全員が出席のうえ、平成31年2月7日の第78回広島大学研究 科発表会(医学)及び平成31年2月7日本委員会において最終試験を行い、主として次の試 問を行った。

- 1 Anti-thrombin 活性低下による腫瘍促進の機序
- 2 マウス発癌モデルにおける adenoma と carcinoma の鑑別
- 3 臨床肝癌患者における Anti-thrombin 活性低下の要因
- 4 マウスにおける DEN および四塩化炭素による発癌のメカニズム
- 5 Anti-thrombin 活性低下による慢性炎症の機序

これらに対して極めて適切な解答をなし、本委員会が本人の学位申請論文の内容及び関係事項に関する本人の学識について試験した結果、全員一致していずれも学位を授与するに必要な学識を有するものと認めた。