

Title	HPV関連中咽頭癌におけるDNA損傷修復系と内因性免疫因子APOBEC3の発現
Sub Title	Expression of DNA damage repair factors and APOBEC3 in HPV-associated oropharyngeal carcinoma
Author	甲能, 武幸(Kono, Takeyuki)
Publisher	
Publication year	2024
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2023.)
JaLC DOI	
Abstract	HPV陽性中咽頭癌はATR・FA経路の因子と、その下流の相同修復因子の発現がHPV陰性中咽頭癌よりも有意に高く、DNA損傷も亢進していた。また、APOBEC3Bの発現も亢進し、両者は核内で共在していた。APOBEC因子の阻害でDNA損傷修復因子が減少し、DNA損傷修復因子の阻害でAPOBECの発現が低下した。逆に、DNA損傷の誘導でAPOBEC因子の発現が上昇した。即ち、HPV陽性頭頸部癌ではAPOBEC因子とDNA損傷修復因子が双方向に発現のトリガーとなる可能性が示唆された。HPV陽性中咽頭癌細胞では用量依存的にATR阻害剤投与による抗腫瘍効果の増強を認め、新規治療の可能性が示唆された。 HPV-positive oropharyngeal cancer showed significantly higher expression of factors of the ATR and FA pathways and their downstream homologous repair factors than HPV-negative oropharyngeal cancer, and DNA damage was also increased. The expression of APOBEC3B was also increased, and both were co-localized in the nucleus; inhibition of APOBEC factors decreased DNA damage repair factors, and inhibition of DNA damage repair factors decreased APOBEC expression. Conversely, the induction of DNA damage increased the expression of APOBEC factors. In HPV-positive head and neck carcinoma cells, the dose-dependent enhancement of the anti-tumor effect by ATR inhibitor treatment was observed, suggesting the possibility of novel therapy.
Notes	研究種目：若手研究 研究期間：2020～2023 課題番号：20K18299 研究分野：頭頸部腫瘍
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_20K18299seika

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the Keio Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

令和 6 年 5 月 2 9 日現在

機関番号：3 2 6 1 2

研究種目：若手研究

研究期間：2020～2023

課題番号：2 0 K 1 8 2 9 9

研究課題名（和文）HPV関連中咽頭癌におけるDNA損傷修復系と内因性免疫因子APOBEC3の発現

研究課題名（英文）Expression of DNA damage repair factors and APOBEC3 in HPV-associated oropharyngeal carcinoma

研究代表者

甲能 武幸（Kono, Takeyuki）

慶應義塾大学・医学部（信濃町）・講師

研究者番号：9 0 5 7 3 4 1 0

交付決定額（研究期間全体）：（直接経費） 3,300,000 円

研究成果の概要（和文）：HPV陽性中咽頭癌はATR・FA経路の因子と、その下流の相同修復因子の発現がHPV陰性中咽頭癌よりも有意に高く、DNA損傷も亢進していた。また、APOBEC3Bの発現も亢進し、両者は核内で共存していた。APOBEC因子の阻害でDNA損傷修復因子が減少し、DNA損傷修復因子の阻害でAPOBECの発現が低下した。逆に、DNA損傷の誘導でAPOBEC因子の発現が上昇した。即ち、HPV陽性頭頸部癌ではAPOBEC因子とDNA損傷修復因子が双方向に発現のトリガーとなる可能性が示唆された。HPV陽性中咽頭癌細胞では用量依存的にATR阻害剤投与による抗腫瘍効果の増強を認め、新規治療の可能性が示唆された。

研究成果の学術的意義や社会的意義

本研究はHPV関連頭頸部癌におけるDNA損傷修復系因子とAPOBEC因子の発現について、そのトリガーとなりうる因子の解析を行い、新規治療標的の候補となりうる可能性を示した。DNA損傷修復経路の阻害剤併用により、既存のシスプラチンの抗腫瘍効果の上乗せが期待され、将来的には殺細胞性の抗がん剤の容量を軽減することで副作用のリスクを減らし安全な治療を実現するなどの効果も期待できるという点で、学術的、社会的に重要な意義のある成果と考えられる。

研究成果の概要（英文）：HPV-positive oropharyngeal cancer showed significantly higher expression of factors of the ATR and FA pathways and their downstream homologous repair factors than HPV-negative oropharyngeal cancer, and DNA damage was also increased. The expression of APOBEC3B was also increased, and both were co-localized in the nucleus; inhibition of APOBEC factors decreased DNA damage repair factors, and inhibition of DNA damage repair factors decreased APOBEC expression. Conversely, the induction of DNA damage increased the expression of APOBEC factors. In HPV-positive head and neck carcinoma cells, the dose-dependent enhancement of the anti-tumor effect by ATR inhibitor treatment was observed, suggesting the possibility of novel therapy.

研究分野：頭頸部腫瘍

キーワード：HPV 頭頸部癌 DNA損傷修復 APOBEC 新規治療

1. 研究開始当初の背景

ヒトパピローマウイルス(HPV)関連頭頸部癌はシスプラチンを中心とした抗癌剤と放射線を併用した治療の反応が比較的良好だが、呼吸・嚥下・発声など、人間にとって必要不可欠な機能を司る頭頸部への侵襲の強い治療は著しく QOL を低下させることから、侵襲を軽減しうる補助療法の開発が必要である。また、現行の抗癌剤に抵抗性を示す症例も多く存在することから、治療効果の予測因子や難治症例に対する新たな治療の標的となりうる因子の探索が重要となる。そのために HPV の生活環や腫瘍化に至る分子生物学的機序の解明が必須だが、頭頸部領域では十分に検証されていない。

一方、子宮頸部領域においてはその一端が解明されつつあり、なかでも Laimins らは子宮頸癌の細胞株を用いて、宿主の DNA 損傷修復系のタンパクが HPV の生活環に参与することを証明した。具体的には、1 本鎖 DNA の損傷や複製フォークの停止により活性化される ATR 経路、2 本鎖切断により活性化される ATM 経路と、DNA 鎖間架橋の修復に参与する FA 経路が HPV の E6/E7 タンパクによって活性化され、これら経路の下流にある修復因子が選択的に HPV にリクルートされることにより、HPV ゲノムが維持・複製・増殖されることを明らかにした(図 1)[Moody, Laimins et al, 2009, 2017]。

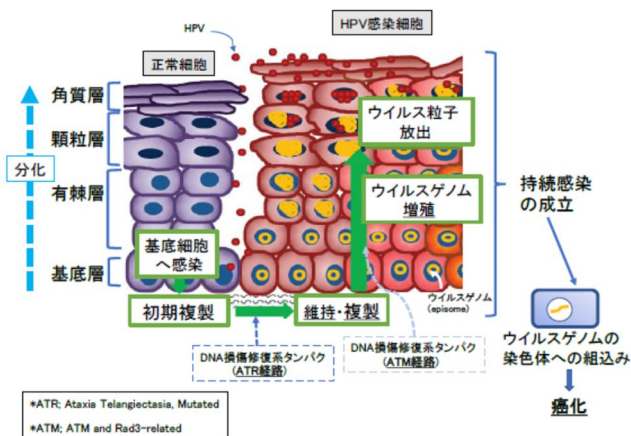


図 1 子宮頸部における HPV の生活環

また、内因性免疫因子である APOBEC3 が DNA 損傷に大きく関与しており、その結果引き起こされる変異によって HPV ゲノムの組み込みが生じやすくなり、癌化に至る機序も報告されている [Landry et al, 2011, Kondo et al, 2018]。

一方、近年 Zou らのグループは U2OS 細胞を用いた検討で、ATR 経路の阻害剤が抗癌剤の感受性を向上させる働きがあることを報告している [Buisson et al, 2018]。これらを背景に、HPV 陽性頭頸部癌においても DNA 損傷修復系や APOBEC3 などの因子が治療の標的となりうるのではと考えられ、本研究の着想に至った。

2. 研究の目的

「HPV 関連中咽頭癌において、DNA 損傷修復系と APOBEC3 の発現レベルは変動するのか、そしてこれら因子の阻害は新規治療のターゲットとなりうるのか」を本課題の核心をなす「問い」とし、具体的に以下の 3 点を明らかにすることを目的としている。

HPV 陽性中咽頭癌細胞は HPV 陰性中咽頭癌細胞と比べて DNA 損傷修復系および APOBEC3 の発現レベルに違いがあるのか調べる。

APOBEC3 は DNA 損傷修復系の活性化に寄与するのか、あるいは DNA 損傷修復系が APOBEC3 の発現を亢進しうるのか、その機序について検討する。

HPV 関連中咽頭癌において、APOBEC3 や DNA 損傷修復系因子の阻害は抗腫瘍効果を示すか、あるいは既存のシスプラチンを中心とした抗癌剤や免疫チェックポイント阻害剤の効果を増幅しうるか検討する。

3. 研究の方法

(1) 組織検体と HPV 検査

後方視的解析のためのホルマリン固定パラフィン包埋 (FFPE) 切片組織は、全例で p16 免疫組織化学 (IHC) を行い、70%以上の強い染色が認められた場合に HPV 陽性と解釈した。また、DNA および mRNA in situ hybridization (ISH) による高リスク (HR) HPV 検査も全例で行った。

(2) 細胞株

頭頸部癌細胞株のうち HPV 陽性細胞株は UPCI:SCC090 および UPCI:SCC154 を用い、コントロールの HPV 陰性細胞株は SCC25 を用いた。UPCI 細胞株は、10%ウシ胎児血清、1%ペニシリン/ストレプトマイシン、非必須アミノ酸、2mM L-グルタミンを添加した DMEM で培養した。SCC 細胞株は、10%ウシ胎児血清、1%ペニシリン/ストレプトマイシン、ヒドロコルチゾンを添加した DMEM/F12 を用いて培養した。すべての細胞株は 37℃ で培養し、トリプシン処理により継代した。

(3) 免疫蛍光/免疫細胞化学

組織サンプルの切片は、キシレン、エタノールでの脱パラフィン化し、トリトン x-100 で透過処理した後に、クエン酸緩衝液で抗原除去を行った。正常ヤギ血清 (NGS) でブロックし、一

次抗体で 4℃で一晩プローブした。トリトン x-100 を含む PBS で 3 回洗浄した後、二次抗体を添加し、DAPI インキュベーションを行った。細胞株については、培地下で処理したカバースリップ上で細胞を増殖させ、4%パラホルムアルデヒドで固定した。その後の透過処理、ブロッキング、一次抗体・二次抗体プローブは組織検体と同様のプロトコールを行った。

(4)ウェスタンブロット分析

RIPA バッファーで全細胞溶解液を抽出した。タンパク質濃度は、Bradford assay を用いて定量し、1 ウェルあたり 20 µg のタンパク質溶解物をロードし、SDS-ポリアクリルアミドゲルでの電気泳動により分離した。タンパク質を Immobilon-P、PVDF 膜に移し、一次抗体と二次抗体でプローブした。プロットは ECL を用いて現像し、Licor Odyssey FL イメージャーで可視化した。

(5)コメットアッセイ

細胞を低融点アガロースと合わせ、Comet Slide 上に広げた。乾燥後、細胞を 4℃で 1 時間溶解した。細胞を 1x 中性電気泳動バッファーに平衡化し、DNA を電気泳動スライドトレイ上で 21V、4℃で 45 分間分解した。DNA を沈殿させ、SYBR Gold で 30 分間染色した後、イメージングした。尾部モーメントは、オープンソースソフトウェア CometScore 2.0 を用いて計算した。

(6)ノックダウン細胞作成

APOBEC3B と FANCD2 を標的とする Mission pLKO.1 shRNA を、pVSVG および pGag-Pol-Tat-Rev とともに、50%コンフルエントの 293T 細胞にトランスフェクトした。トランスフェクションの 24 時間後に培地を交換し、細胞をさらに 24 時間増殖させた。ウイルス上清を回収し、遠心フィルターを用いて濃縮した。レンチウイルス導入では、ウイルス粒子を標的細胞およびポリプレックスとインキュベートした。その後、ピューロマイシンを用いて細胞株を選択し、ノックダウンはウェスタンブロット分析で確認した。

(7)統計解析

統計解析には IBM SPSS Statics24 ソフトウェアを使用し、2 群間の比較は、対応のないスチューデントの t 検定で行った。多群解析は Kruskal-Wallis 検定で行い、P 値は Holm-Sidak 法で調整した。0.05 未満の P 値は統計的に有意であるとみなした。

4. 研究成果

(1)HPV 陽性頭頸部上皮細胞における DNA 損傷修復系因子の発現

HPV 関連頭頸部悪性腫瘍における DNA 損傷修復因子のタンパク発現について評価するため、HPV 陽性および陰性中咽頭癌の手術標本切片、細胞株を用いて両者を対比させながら Western blot および免疫染色にて解析した。HPV 陽性中咽頭癌は ATR および FA 経路の因子 (pCHK1, FANCD2 など) とその下流にある相同修復因子 (BRCA1, RAD51, pSMC1) の発現が HPV 陰性中咽頭癌よりも有意に高く、逆に子宮頸部とは異なり ATM 経路の因子 (pCHK2) の発現は HPV の有無で有意差は認めなかった (図 2A)。これら DNA 損傷修復経路の活性化は DNA 損傷に起因するものか評価するために、Comet assay で DNA 損傷の程度を評価したところ、HPV 陽性細胞で有意に損傷が生じていることが判明した (図 2B)。

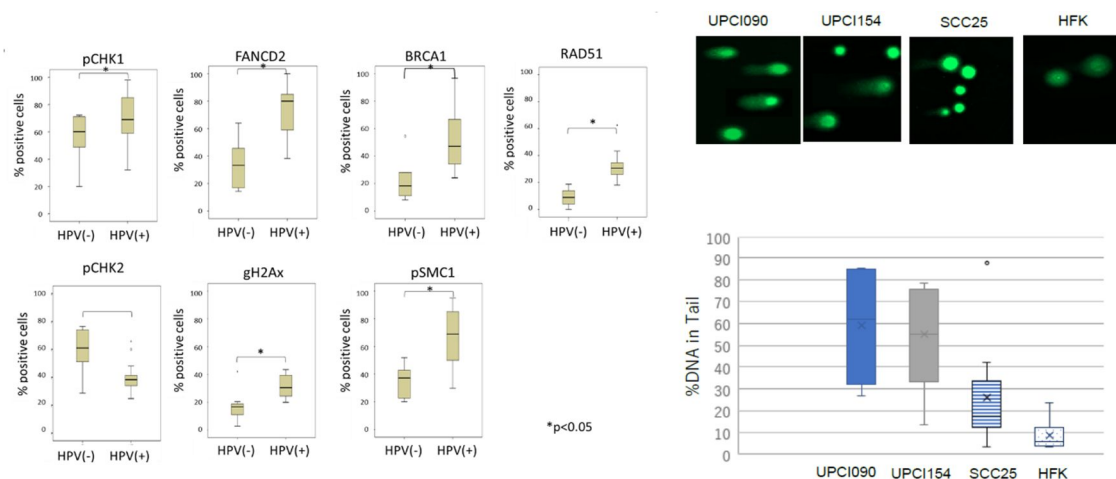


図2 HPV 陽性 or 陰性中咽頭癌における DNA 損傷修復経路因子の発現(A)と DNA 損傷の評価(B)

(2) HPV 陽性頭頸部上皮細胞における APOBEC 因子の発現

次に HPV 陽性中咽頭癌における APOBEC 因子のタンパク発現について解析した。APOBEC は 11 のサブタイプが存在するとされているが、先行研究から頭頸部癌と関係の深いとされる APOBEC 3A と 3B を標的とした。APOBEC 3A に関しては HPV の有無によって有意な差は認めなかったが、APOBEC3B の発現は HPV 陽性中咽頭癌で有意に高く (図 3A)、免疫染色にて DNA 損傷修復系因子と APOBEC3B は癌細胞の核内で共在していることを確認した (図 3B)。

このことから、頭頸部領域においては、ATR および FA 経路と APOBEC3B が HPV による癌化に重

要な役割を持っている可能性が示唆された

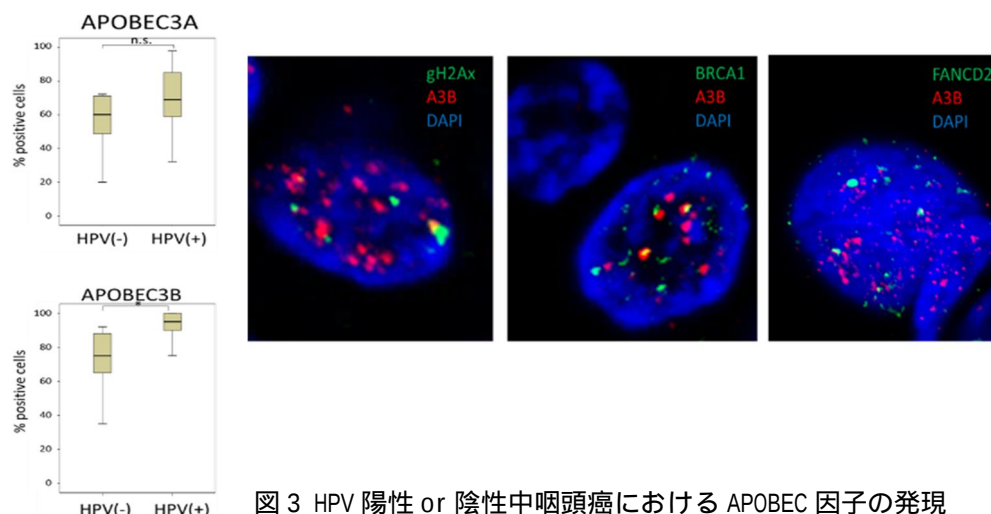


図 3 HPV 陽性 or 陰性中咽頭癌における APOBEC 因子の発現

(3) DNA 損傷修復因子と APOBEC3 発現の相互関係

HPV 陽性頭頸部癌細胞において、APOBEC3B は DNA 損傷修復系の活性化に寄与するのか、あるいは DNA 損傷修復系が APOBEC3B の発現を亢進しうるのであるのか検証した。まず、UPCI090 および UPCI154 (HPV 陽性細胞) の APOBEC3B と FANCD2 のノックダウン細胞を shRNA にて作成した。APOBEC3B ノックダウン細胞では DNA 損傷の程度が低下し、FANCD2 の発現も低下した (図 4A, B)。同様に、FANCD2 ノックダウン細胞では APOBEC3B の発現が低下した (図 4C)。一方、UPCI090, 154 細胞をシスプラチンで処理し、DNA 損傷を誘導すると、APOBEC3B の発現が上昇した (図 4D, E)。このことから、APOBEC 因子と DNA 損傷修復経路の因子は双方向に発現のトリガーとなっている可能性が示唆された。

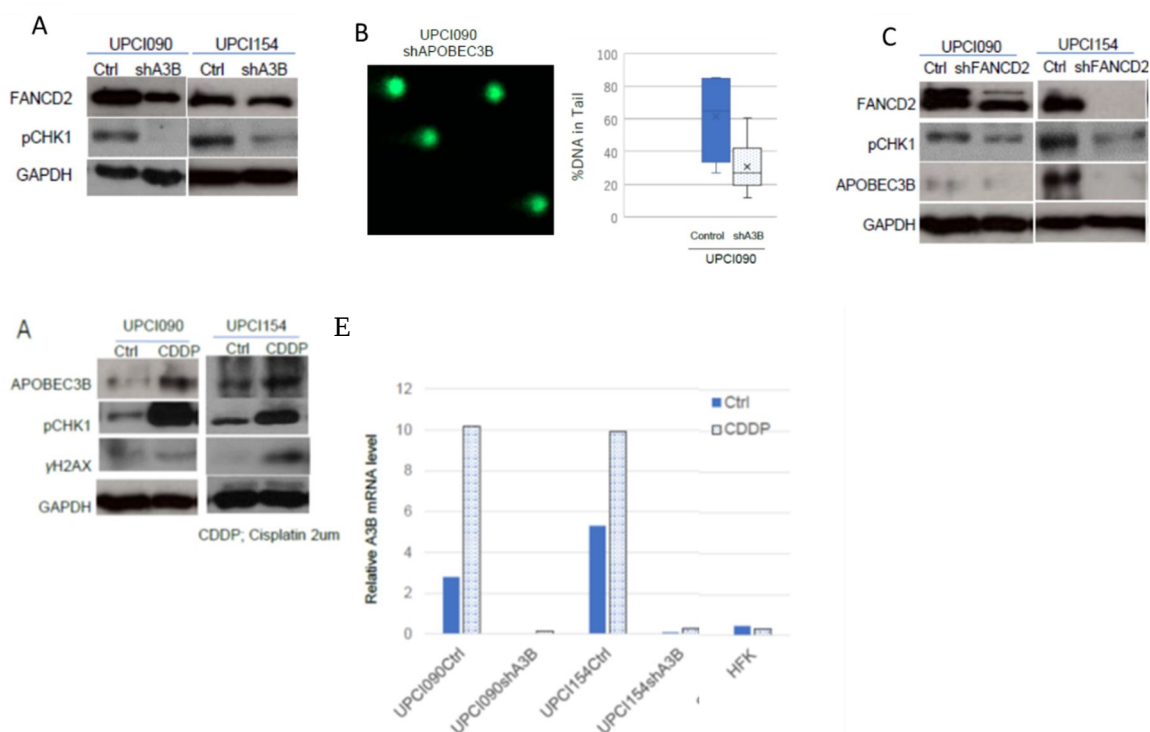


図 4 HPV 陽性中咽頭癌細胞における DNA 損傷修復因子と APOBEC3 発現の相互関係

(4) HPV 関連中咽頭癌における APOBEC3 や DNA 損傷修復系因子の阻害は抗腫瘍効果

頭頸部癌における DNA 損傷修復系因子を標的とした治療の効果を検証するため、HPV 陽性中咽頭癌で発現が上昇していた ATR 経路および FA 経路の因子に着目し、まずは ATR 阻害剤の抗腫瘍効果を検証した。HPV 陰性中咽頭癌ではシスプラチン単独投与と比べ、ATR 阻害剤追加による抗腫瘍効果の上乗せは認められなかった。一方、HPV 陽性中咽頭癌細胞では用量依存的に有意に ATR 阻害剤投与による抗腫瘍効果の増強を認めた (図 5A)。次に、HPV 陽性中咽頭癌の APOBEC3B ノックダウン細胞および FANCD2 ノックダウン細胞に対しシスプラチン投与を行い、

wild type の HPV 陽性中咽頭癌細胞への投与と比較して治療効果に差が生じるか検討した。その結果、いずれのノックダウン細胞も wild type より腫瘍増殖が制御されている傾向があったが、有意な差は認められなかった(図 5B)。

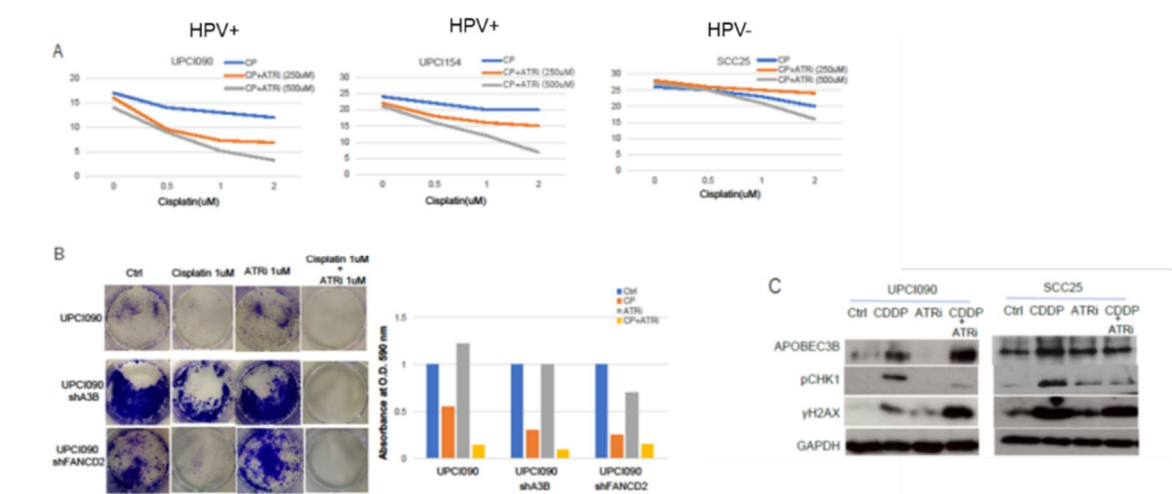


図 5 頭頸部癌細胞における DNA 損傷修復経路および APOBEC を標的とした治療の効果

5. 主な発表論文等

〔雑誌論文〕 計3件（うち査読付論文 3件／うち国際共著 3件／うちオープンアクセス 2件）

1. 著者名 Kono T, Laimins LA	4. 巻 13
2. 論文標題 Genomic Instability and DNA Damage Repair Pathways Induced by Humn Papillomaviruses.	5. 発行年 2021年
3. 雑誌名 Viruses	6. 最初と最後の頁 1821-1832
掲載論文のDOI（デジタルオブジェクト識別子） 10.3390/v13091821	査読の有無 有
オープンアクセス オープンアクセスとしている（また、その予定である）	国際共著 該当する

1. 著者名 Kaminski P, Hong S, Kono T, Hoover P, Laimins L	4. 巻 12
2. 論文標題 Topoisomerase 2 β induces DNA breaks to regulate human papillomavirus replication	5. 発行年 2021年
3. 雑誌名 mbio	6. 最初と最後の頁 5-21
掲載論文のDOI（デジタルオブジェクト識別子） 10.1128/mBio.00005-21	査読の有無 有
オープンアクセス オープンアクセスとしている（また、その予定である）	国際共著 該当する

1. 著者名 Kono T, Hoover P, Poropatich K, Paunesku T, Mittal BB, Samant S, Laimins LA	4. 巻 547
2. 論文標題 Activation of DNA damage repair factors in HPV positive oropharyngeal cancers	5. 発行年 2020年
3. 雑誌名 Virology	6. 最初と最後の頁 27-34
掲載論文のDOI（デジタルオブジェクト識別子） 10.1016/j.virol.2020.05.003.	査読の有無 有
オープンアクセス オープンアクセスではない、又はオープンアクセスが困難	国際共著 該当する

〔学会発表〕 計3件（うち招待講演 0件／うち国際学会 1件）

1. 発表者名 甲能武幸、小澤宏之	
2. 発表標題 FANCD2 may serve as prognostic biomarker in HPV related oropharyngeal cancers	
3. 学会等名 日本外科系連合	
4. 発表年 2022年	

1．発表者名 甲能武幸
2．発表標題 HPV関連中咽頭癌におけるDNA損傷修復系因子の活性化と予後に関する検討
3．学会等名 第31回日本頭頸部外科学会総会
4．発表年 2021年

1．発表者名 Takeyuki Kono, Hiroyuki Ozawa
2．発表標題 FANCD2 may serve as prognostic biomarker in HPV related oropharyngeal cancers
3．学会等名 AHNS 11th International Conference on Head and Neck Cancer (国際学会)
4．発表年 2023年

〔図書〕 計0件

〔産業財産権〕

〔その他〕

-

6．研究組織	氏名 (ローマ字氏名) (研究者番号)	所属研究機関・部局・職 (機関番号)	備考
--------	---------------------------	-----------------------	----

7．科研費を使用して開催した国際研究集会

〔国際研究集会〕 計0件

8．本研究に関連して実施した国際共同研究の実施状況

共同研究相手国	相手方研究機関
---------	---------