### 慶應義塾大学学術情報リポジトリ Keio Associated Repository of Academic resouces

isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異, brachyuryタンパク質の発現を調べ, 脊索腫のそれらと比較をしました。 その結果, 軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し, 脊索腫では認めませんでした 。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。今回 の結果から, これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。 Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our	Relo Associated Repository of Academic resouces		
Author         北村, 洋平(Kitamura, Yohei)           Publisher         2016           Jittle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)           JaLC DOI            Abstract         頭蓋底部に生じる軟骨肉腫と脊索腫とは画像所見や病理組織所見が非常に似ているため, 鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常, isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異, brachyuryタンパク質の発現を調べ、 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果、 軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し、脊索腫では認めませんでした。 。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。今回 の結果から、これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。           Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcomas apecimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.           Notes         研究期間 : 2014 ~ 2015 課題番号 : 26861166 研究功野 : 脳神経外科         研究部           Genre         Research Paper	Title	頭蓋底脊索腫、軟骨肉腫の分子生物学的解析と新しい鑑別方法の構築	
Publisher           Publication year         2016           Jtitle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)           JaLC DOI            Abstract         頭蓋底部に生じる軟骨肉腫と脊索腫とは画像所見や病理組織所見が非常に似ているため、 鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常, isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異, brachyuryタンパク質の発現を調べ、 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果、 軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し、脊索腫では認めませんでした。今回 の結果から、これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。 Although chordrosarcomas rarely arise in the skull base, chordrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.           Notes         研究期間: 若研究(B) 研究期間: 2014 ~ 2015 課題番号: 26861166 研究分野: 脳神経外科           Genre         Research Paper	Sub Title	Genetic characterization of skull base chondrosarcoma and chordoma	
Publication year         2016           Jititle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)           JaLC DOI         Abstract         頭蓋底部に生じる軟骨肉腫と脊索腫とは画像所見や病理組織所見が非常に似ているため、 鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常, isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異, brachyuryタンパク質の発現を調べ、 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果、 軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し,脊索腫では認めませんでした。 。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。今回 の結果から、これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。           Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.           Notes         研究矩目 : 若手研究(B) 研究期間 : 2014 ~ 2015 課題番号 : 28861166 研究分野 : 脳神経外科           Genre         Research Paper	Author	北村, 洋平(Kitamura, Yohei)	
Jittle科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)JaLC DOIAbstract頭蓋底部に生じる軟骨肉腫と脊索腫とは画像所見や病理組織所見が非常に似ているため、 鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常、 isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異、brachyuryタンパク質の発現を調べ、 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果、 軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し、脊索腫では認めませんでした。 。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現を調べたでした。 う回の結果から、これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。 Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.Notes研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2014 ~ 2015 誤題番号: 268611166 研究分野: 脳神経外科GenreResearch Paper	Publisher		
JaLC DOIAbstract頭蓋底部に生じる軟骨肉腫と脊索腫とは画像所見や病理組織所見が非常に似ているため、 鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常、 isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異)、brachyuryタンパク質の発現を調べ、 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果、 軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し、脊索腫では認めませんでした。 。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。 今回 の結果から、これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。 Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.Notes研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2014 ~ 2015 課題番号: 268611166 研究为野: 脳神経外科GenreResearch Paper	Publication year	2016	
Abstract顕蓋底部に生じる軟骨肉腫と脊索腫とは画像所見や病理組織所見が非常に似ているため、 鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常, isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異, brachyuryタンパク質の発現を調べ、 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果、 軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し、脊索腫では認めませんでした 。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。今回 の結果から、これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。 Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.Notes研究類目: 若手研究(B) 研究期間: 2014 ~ 2015 課題番号: 26861166 研究分野: 脳神経外科研究期目GenreResearch Paper	Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)	
<ul> <li>鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常, isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異, brachyuryタンパク質の発現を調べ, 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果,</li> <li>軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し,脊索腫では認めませんでした。 。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。 の結果から,これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。</li> <li>Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.</li> <li>Motes</li> <li>Mr究種目: 若手研究(B) 研究幼野1: 脳神経外科</li> <li>Genre</li> <li>Research Paper</li> </ul>	JaLC DOI		
研究期間: 2014 ~ 2015         課題番号: 26861166         研究分野: 脳神経外科         Genre       Research Paper		<ul> <li>鑑別が困難な事がしばしばあります。今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常, isocitrate dehydrogenase(IDH)遺伝子突然変異, brachyuryタンパク質の発現を調べ, 脊索腫のそれらと比較をしました。その結果,</li> <li>軟骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し,脊索腫では認めませんでした。また脊索腫で多く見られるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。今回の結果から,これらの検査が鑑別において非常に有用であると考えられました。</li> <li>Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH) 1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.</li> </ul>	
	Notes	研究期間:2014~2015 課題番号:26861166	
URL https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_26861166seika	Genre	Research Paper	
	URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_26861166seika	

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.

# 科学研究費助成事業

平成 2 8 年 6 月 2

研究成果報告書

<u>какемн</u> 5 月 2 日現在

機関番号: 32612 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2014~2015 課題番号: 26861166 研究課題名(和文)頭蓋底脊索腫、軟骨肉腫の分子生物学的解析と新しい鑑別方法の構築 研究課題名(英文)Genetic characterization of skull base chondrosarcoma and chordoma 研究代表者 北村 洋平(Kitamura, Yohei) 慶應義塾大学・医学部・共同研究員 研究者番号: 30445382

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,000,000円

研究成果の概要(和文):頭蓋底部に生じる軟骨肉腫と脊索腫とは画像所見や病理組織所見が非常に似ているため、鑑別が困難な事がしばしばあります。 今回私たちは頭蓋底軟骨肉腫について染色体コピー数異常、 isocitrate dehydrog enase(IDH)遺伝子突然変異、brachyuryタンパク質の発現を調べ、脊索腫のそれらと比較をしました。 その結果、軟 骨肉腫において高頻度でIDH1遺伝子の突然変異を認めたの対し、脊索腫では認めませんでした。また脊索腫で多く見ら れるbrachyuryタンパク質の発現は軟骨肉腫では認めませんでした。今回の結果から、これらの検査が鑑別において非 常に有用であると考えられました。

研究成果の概要(英文): Although chondrosarcomas rarely arise in the skull base, chondrosarcomas and chordomas are the two major malignant bone neoplasms occurring at this location. The distinction of these two tumors is important, but it is occasionally problematic because of radiological and histological overlap. We analyzed seven skull base chondrosarcoma specimens for chromosomal copy number alterations (CNAs), isocitrate dehydrogenase (IDH)1/2 mutations and brachyury expression. We detected CNAs in six of the seven cases, including chromosomal gains of 8q21.1, 19. Mutation of IDH1 was found with a high frequency, of which R132S was most frequently mutated. Immunohistochemical staining for brachyury was negative in all cases. To the best of our knowledge, this is the first whole-genome study of an SBSC case series. Our findings suggest that these tumors are molecularly consistent with a subset of conventional central chondrosarcomas and different from skull base chordomas.

研究分野: 脳神経外科

キーワード: 頭蓋底軟骨肉腫 脊索腫 IDH1/2 brachyuryタンパク質

2版

#### 1.研究開始当初の背景

脊索腫(chordoma)は脊索遺残組織から発 生し、頭蓋底に好発する腫瘍である。頭蓋内 腫瘍全体に占める割合は 0.5%程度と報告さ れている(Brain Tumor Registry of Japan. Neurol Med Chir. 2009;49Suppl:1-96)。手 術で到達することが困難な部位に生じるた め通常全摘出する事は難しく、高率に再発す る難治性の腫瘍である。放射線治療の有効性 が報告されているものの効果は限定的であ る (Takahashi et al. Acta Neurochir. 2009;151:759-69)。

脊索は上皮組織であり、脊索腫は上皮に由 来する腫瘍であるが、部分的に軟骨組織に非 常に近い組織像を呈するなど、一部間葉系腫 瘍に近い性格を併せ持つという特徴を有し ている。事実、軟骨成分が豊富な脊索腫は軟 骨性脊索腫(chondroid chordoma)という別の 名称が与えられてきた。

一方、軟骨肉腫(chondrosarcoma)は軟骨組 織から発生する間葉系の腫瘍であるが、脊索 腫と同様に頭蓋底部に好発し(頭蓋内腫瘍の 0.05%)、病理組織学的にも非常に類似の所 見を示すため、脊索腫との鑑別が常に必要と されてきた腫瘍である。

上皮系由来と間葉系由来という全く異なる母地から発生した脊索腫と軟骨肉腫という2つの腫瘍が何故非常に類似した形態を呈するのかは長い間不明であり、両者の臨床経過や予後は異なるため、これらを区別する事は非常に重要であり、両者の鑑別に難渋する事例が臨床の現場において頻繁に存在した。

近年、脊索腫の発生や進行において工遺伝 子とその産物である brachyury タンパク質が 非常大きな役割を果たしているという報告 が相次いだ(Yang et al. Nat Genet. 2009;41:1176-78,等)。これらは主に in vitro の実験結果に基づいたものであったが、2013 年本研究代表者は頭蓋底脊索腫において brachyury の発現が脊索腫における予後不良 因子であることをアメリカ神経病理学会雑 誌に報告し (Kitamura et al. J Neuropathol Exp Neurol; 2013;9:816-23、科研費研究課 題番号 24791519) 臨床的側面からこれらの 研究結果を裏付けた。Brachyury は現在では 脊索腫における感度、特異度の高いマーカー であると考えられており、本研究代表者は上 記の報告の中で brachyury が陰性である脊索 腫は生物学的には異なる腫瘍、つまりは低悪 性度の軟骨肉腫に近い腫瘍と考えた方が良 いのではないかと結論づけた。

一方、軟骨肉腫についても近年ブレイクス ルーが相次いだ。細胞周期において重要な役 割を担う IDH1/2(Isocitrate dehydrogenase 1 および 2)の mutation が軟骨肉腫において 高頻度で見つかり、軟骨肉腫の発生において 重要な役割を担うマーカーであることが報 告 さ れ た (Amary et al. Nat genet. 2011;43:1262-5)。

これまで臨床の現場においては、脊索腫と

軟骨肉腫の鑑別が難しい症例では pankeratin to EMA(epithelial membrane antigen)などの上皮マーカーの染色を行い 参考としてきた。しかし、これらの手法にも 限界があり、最終的には主観的な判定方法で ある病理形態学的所見が最も重要視されて きた。T(Brachyury)と IDH1/2 の解析の組み 合わせはこれまで長く臨床の場で困難であ った両腫瘍の鑑別において、非常に有効かつ 客観的な手段となる可能性が高いと考えら れた。また、これら分子生物学的解析による 分類が従来の病理形態学的な分類と必ずし も一致しない場合、組織形態学的分類よりも 分子生物学的な分類の方がより予後と深く 相関する可能性が強く示唆される。これらの 情報は、今後これらの腫瘍に対する治療方針 や予後の判定において重要な情報をもたら す事になると考えられた。

#### 2.研究の目的

研究代表者らは、過去の研究において頭蓋 底脊索腫の分子生物学的特徴に関するデー タの蓄積を有していた。そこで、今回頭蓋底 軟骨肉腫の網羅的な遺伝子解析を行うこと により、過去のデータと比較し、脊索腫と軟 骨肉腫との違いを調べた。

具体的には Comparative Genomic Hybridization(CGH)法による全染色体解析、 免疫染色法による brachyury タンパク質の発 言の解析、ダイレクトシーケンス法による IDH1/2 の mutation の有無の解析を行った。

### 3.研究の方法

当院手術で摘出された頭蓋底軟骨肉腫の ホルマリン固定パラフィン包埋切片を使用 した。

この研究は当施設の倫理委員会での承認 を受けて行った。

診断は病理の先生と組織形態学的に行い、 脊索腫との鑑別が難しい症例では上皮マー カーの免疫染色(pankeratin, EMA)を追加し た。

### (1) CGH 法

過去の手術標本のパラフィン包埋切片を 薄切し、連続する HE 標本から、病理医が腫 瘍と診断した範囲の細胞からのみ DNA 抽出を 行った。DNA を Degenerate Oligonucleotide Primed-Polymerase Chain Reaction (DOP-PCR)法にて DNA を非特異的かつ均一に 増幅させた。腫瘍 DNA を FITC で標識した。 同時に性別を一致させた正常 DNA を rhodamine で標識した。スライドグラス上に 展開された正常リンパ球の metaphase spread に競合的に腫瘍の DNA と正常 DNA を hybridize させた。蛍光顕微鏡を使用して、 スライドをコンピューターに取り込み、を利 用して、gainと loss を判定した。解析には、 CGH 解析用ソフトウェア (CytoVision)を使 用した。

## (2) brachyury の免疫染色

腫瘍の薄切切片をクエン酸 buffer に入れ microwave で antigen retrieval を 20 分間行 った。抗 brachyury 抗体を使って、一晩 incubate を行った。過去の文献に従い、核が 強く、びまん性に染色されている標本を陽性 と判定した。

# (3)ダイレクトシーケンス法

(1)で使用した DNA を使用して施行した。 IDH1 codon132 と IDH2 codon172 をターゲッ トとしたプライマーを使用し、PCR にて増幅 させた。PCR 産物をシーケンサーにて解析し、 コンピューターソフトウェアで判定を行っ た。

### 4.研究成果

当施設で手術が行われた計7例について遺 伝子解析が行われた。年齢は21歳から77歳 で、中央値は50歳であった。術後のフォロ ーアップ期間は8ヶ月から132ヶ月で、中央 値は83ヶ月であった。7例のうち、3例が Grade I であり、4例がGrade II であった。 Grade III の軟骨肉腫は含まれてはいなかっ た。再発は5例で認められており、再発まで の期間は21ヶ月から57ヶ月(中央値21ヶ 月)であった。



軟骨肉腫の病理組織写真の一 つ。骨(t)が破壊性に腫瘍に取り 込まれている像が認められる。



軟骨肉腫の一例。硝子様基質 が広い範囲を占めており、硝子 軟骨と非常に類似するが、細胞 密度が上昇しており、核の腫大 や重複(囲み)が認められる。



硝子様基質と粘液基質の両方が 見られる症例。核が2つ存在する 細胞が認められる(囲い)。

(1)CGH

CGH を施行した結果、6 例で何らかの異常 が認められた。染色体 8 番長腕 21.1 と 19 番 の gain が 3 例ずつに認められた。

その他、染色体 2 番長腕 22-31、5 番長腕 セントロメアから 14、8 番長腕 21.2-22 の部 分も複数の症例で gain が認められた。2、5、 8、15 番の異常は、Grade II の軟骨肉腫に多 い傾向が認められた。



CGH 結果のまとめ。染色体の右側の緑色の線の部分がgain、左側の赤色の部分がlossを表している。

### (2) IDH1/2 mutation

IDH1 の mutation は 7 例中 5 例と比較的高 い頻度で認められた。このうち、R132S が 4 例で、R132G が 1 例で認められた。これらは、 IDH1 が高頻度で認められる神経膠腫や慢性 骨髄性白血病における傾向とは異なるもの であった。IDH2 の mutation は全例で認めら れなかった。これに対し、比較ために施行し た、典型的な組織所見の脊索腫 10 例におけ る IDH1/2 のダイレクトシーケンスでは、全 例で野生型であった。

また、これらの結果は頭蓋底軟骨肉腫が conventional central chondrosarcoma の範 疇に属することを示唆するものであった。



の — 例。 IDH1 の R132S(A), R132G(B)が認められる。C は IDH1 野生型。D は IDH2 野生型。

(3)brachyury タンパク質の免疫染色 軟骨肉腫 7 例はいずれも brachyury タンパ ク質の発現を認めなかった。これは以前研究 代表者らが報告した脊索腫とは対照的な結 果であった。



brachyury タンパク質免疫染色 結果。左が軟骨肉腫、右が脊索腫。 脊索腫では通常 brachyury タン パク質が発現しているのに対し、 軟骨肉腫では全例で陰性であっ た。

(4)軟骨肉腫と脊索腫の鑑別について

IDH1 の mutation は軟骨肉腫において高頻 度に認められ、脊索腫では認められなかった。 逆に brachyury タンパク質の発現は脊索腫で は高頻度で認められ、軟骨肉腫では認められ なかった。これらの結果から、軟骨肉腫と脊 索腫の鑑別において IDH1/2 の mutation と brachyury タンパク質の発現の両方を調べる ことは非常に有用であるということが明ら かとなった。

今後はこれらの遺伝子学的情報を基にし た分類での予後の比較を行うなどの研究が 考慮された。

5.主な発表論文等

〔雑誌論文〕(計 1 件)

1) Kanamori H, <u>Kitamura Y</u>, Kimura T, Yoshida K, Sasaki H. Genetic characterization of skull base chondrosarcomas. Journal of Neurosurgery 2015; 123: 1036-41. DOI: 10.3171/2014.12.JNS142059.査読あり

[学会発表](計 0 件)

- 〔図書〕(計 0 件)
- 〔産業財産権〕 出願状況(計 0 件)

取得状況(計 0 件)

〔その他〕 なし

6.研究組織
(1)研究代表者
北村 洋平(Kitamura, Yohei)
慶應義塾大学・医学部・共同研究員
研究者番号: 30445382