

# News Release



金沢大学  
KANAZAWA  
UNIVERSITY



Cancer  
Research  
Institute  
Kanazawa University



帝京大学  
Teikyo University



東京大学  
THE UNIVERSITY OF TOKYO



京都大学  
KYOTO UNIVERSITY



国立大学法人  
東京医科歯科大学  
TOKYO MEDICAL AND DENTAL UNIVERSITY



地方独立行政法人 神奈川県立病院機構

神奈川県立がんセンター  
Kanagawa Cancer Center

令和5年11月16日

各報道機関文教担当記者 殿

## 乳がんの再発を起こす原因細胞を解明

金沢大学がん進展制御研究所/新学術創成研究機構の後藤典子教授、帝京大学先端総合研究機構の岡本康司教授、東京大学大学院新領域創成科学研究科の鈴木穰教授、東京大学定量生命科学研究科の中戸隆一郎准教授、東京大学大学院医学系研究科乳腺・内分泌外科学の田辺真彦准教授、京都大学大学院医学系研究科の小川誠司教授、東京医科歯科大学大学院医歯学総合研究科の浅原弘嗣教授、神奈川県立がんセンター臨床研究所の宮城洋平所長、佐藤慎哉医長らの共同研究グループは、乳がん再発の原因細胞の取り出しに成功しました。

乳がんは、日本や欧米など世界的に女性が罹患する最も多いがんです。最新の統計では、生涯のうちに日本人女性の9人に1人が乳がん罹患することが見込まれ、さらに、罹患者数のみならず死亡数も増加傾向にあり、大きな問題になっています。診断技術や分子標的薬の進歩などにより、治癒を見込める乳がん症例が増えてきている一方で、完治したはずの乳がんが、数年～10 数年後に転移再発して不幸な転帰をたどる症例が一定数あることが、死亡数増加の要因の一つとなっています。

手術前に、抗がん剤や分子標的薬による全身治療を行う「術前全身治療」後、手術切除した乳腺組織内にがん細胞が残存する症例では、転移再発しやすいことが知られています。この転移再発を起こすがん細胞が、抗がん剤などの治療に対して抵抗性を示すメカニズムは不明です。このメカニズムが分かれば、転移再発を減らして乳がんによる死亡数を減少させられると考えられます。

本研究では、**幹細胞の性質を持つ、いわゆる「がん幹細胞」の細胞集団の中に、抗がん剤などの治療に対して最も耐性を示す亜集団を見いだし、取り出すことに成功**しました。さらに、古くより心不全の治療に用いられてきた強心配糖体を用いることにより、この治療抵抗性のがん幹細胞亜集団を死滅させられることを見いだししました。本知見は、**強心配糖体を組み合わせた術前化学療法を行うことにより、乳がん再発を予防できる可能性を示し、乳がんの撲滅に貢献できることが期待されます。**

本研究成果は、2023年11月15日12時（米国東部標準時間）に国際学術誌『*Journal of Clinical Investigation*』のオンライン版に掲載されました。

## 【研究の背景】

乳がんはいくつかのサブタイプに分かれています。女性ホルモン受容体や、細胞表面にある受容体 HER2 が陽性のサブタイプのがんに対しては、近年優れた分子標的薬が開発されており、患者様の予後が改善されてきました。一方で、女性ホルモン受容体（エストロゲン受容体とプロゲステロン受容体）および HER2 の 3 受容体全てが陰性のトリプルネガティブタイプの乳がんに対しては、治療効果が期待できる分子標的薬がまだにありません。

乳がん手術後に抗がん剤治療が必須となる症例を中心に、治療反応性を評価することを主目的として、手術前に抗がん剤や分子標的薬による全身治療を行う「術前全身治療」が、標準治療の一つとして行われています。しかし、手術後数年～10 数年経って転移再発が顕在化して命が奪われる症例が一定数あり、乳がんによる死亡数増加の大きな原因になっています。世界中で研究が行われた結果、術前全身治療後の病理学的検査の際、乳腺組織内にはがん細胞の遺残が認められた症例において、転移再発が顕在化する症例が多く、生命予後に影響を及ぼすことが報告されています。

近年、がん組織は、がん幹細胞が分化と増殖を繰り返して構築されると考えられつつあります。いくつかの細胞膜タンパク質に対する抗体を用いた細胞ソーティングを行って、がん幹細胞を濃縮できることが報告され、世界中で研究が行われています。本研究グループも、細胞膜タンパク質ニューロピリン 1 (NRP1) や、IGF1 受容体 (IGF1R) を用いて、トリプルネガティブ乳がんのがん幹細胞を濃縮できることをこれまでに報告してきました。また、がん幹細胞は、治療に対して抵抗性を示すことも分かっています。しかし、がん幹細胞集団を構成するどの細胞が治療抵抗性なのか不明でした。

## 【研究成果の概要】

本研究では、トリプルネガティブ乳がん組織内のがん幹細胞集団内に潜んでいる、最も治療抵抗性のがん幹細胞亜集団を見つけ出すため、患者様由来のがん組織を用いました。NRP1 もしくは IGF1R に対する抗体を用いて、がん幹細胞を濃縮したのち、バラバラにして、シングルセル RNA シークエンス (※1) を行い、1 細胞ごとに発現している遺伝子を網羅的に解析しました。その結果、NRP1 もしくは IGF1R 抗体によって濃縮されたがん幹細胞集団は、5 つのクラスター (集団) に分かれることを見いだしました (図 1)。図 1 のクラスター 1 および 2 に分類されたがん幹細胞は、トリプルネガティブ乳がんが発生するとされる、乳腺前駆細胞とよく似た性質を示していたため、「祖先がん幹細胞」と名づけました。

さまざまな解析の結果、祖先がん幹細胞は抗がん剤に対して最も治療抵抗性を示すことが分かりました。また、細胞膜タンパク質 FXYD3 を強く発現するため、FXYD3 に対する抗体を用いて取り出せることも分かりました。FXYD3 は、Na イオンを細胞外へ排出し K イオンを細胞内へ取り込む Na-K ポンプ (※2) を細胞膜上で保護する役割を持っています。Na-K ポンプの阻害剤である強心配糖体を投与すると、祖先がん幹細胞の治療抵抗性が弱まって、抗がん剤で死滅させられることが分かりました。

最後に、術前全身治療前後のトリプルネガティブ乳がん組織を調べた結果、治療に反応せず残存したがん細胞が、強く FXYD3 を発現していました (図 2)。これらの結果から、術前全身治療の際に強心配糖体を加えることによって、トリプルネガティブ乳がん

の再発を予防できる可能性が示されました。

### 【今後の展開】

さらなる非臨床試験を実施後、臨床試験によって効果が証明され、術前全身治療の標準治療として強心配糖体の追加が実施されるようになれば、乳がん患者の予後の改善に大きく役立てることが期待されます。

本研究は、以下の支援を受けて実施されました。

国立研究開発法人日本医療研究開発機構 (AMED) 次世代がん医療加速化研究事業・2021～2022 年度「一炭素代謝酵素とミトコンドリア機能の包括的理解による乳がんの革新的治療法の確立」、日本学術振興会科学研究費補助金 (科研費) 2021～2023 年度「乳がんゲノム遺伝子変異の不均一性及び幹細胞階層性の 1 細胞レベル統合解析」、文部科学省科学研究費助成事業 新学術領域研究 (研究領域提案型) 学術支援基盤形成 先進ゲノム解析研究支援推進プラットフォーム 2016, 2018 年度, 文部科学省科学研究費補助金 (科研費) 新学術領域研究 (研究領域提案型)「細胞社会ダイバーシティーの統合的解明と制御」2020～2021 年度 公募研究

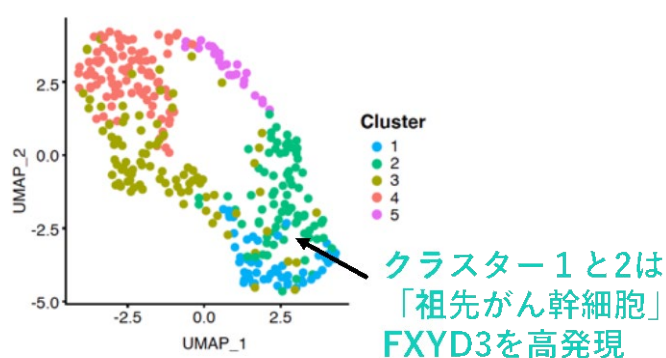


図 1：トリプルネガティブ乳がん患者様由来細胞を NRP1 もしくは IGF1R に対する抗体を用いてがん幹細胞を濃縮後、シングルセル RNA シークエンスを行った結果を Uniform manifold approximation and projection (UMAP)にて示した。

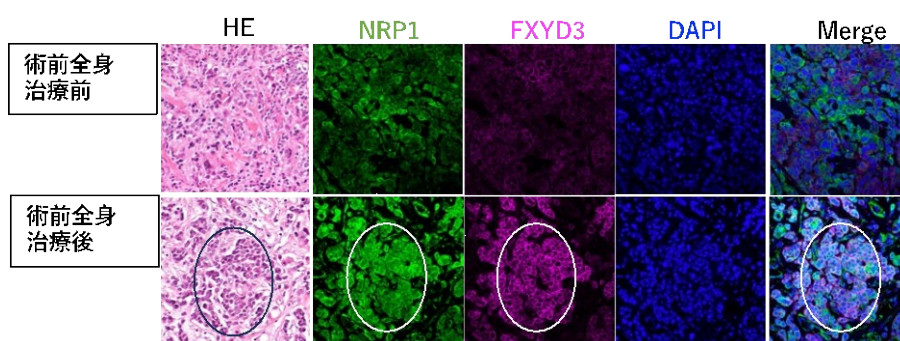


図 2：術前全身治療後の残存がん細胞 (まる囲み) は、NRP1 と FXVD3 が高く発現する祖先がん幹細胞集団である。

## 【掲載論文】

雑誌名 : *Journal of Clinical Investigation*

論文名 : FXYD3 functionally demarcates an ancestral breast cancer stem cell subpopulation with features of drug-tolerant persisters

(治療抵抗性の祖先がん幹細胞は, FXYD3 を用いて機能的に取り出せる)

著者名 : Mengjiao Li, Tatsunori Nishimura, Yasuto Takeuchi, Tsunaki Hongu, Yuming Wang, Daisuke Shiokawa, Kang Wang, Haruka Hirose, Asako Sasahara, Masao Yano, Satoko Ishikawa, Masafumi Inokuchi, Tetsuo Ota, Masahiko Tanabe, Kei-ichiro Tada, Tetsu Akiyama, Xi Cheng, Chia-Chi Liu, Toshinari Yamashita, Sumio Sugano, Yutaro Uchida, Tomoki Chiba, Hiroshi Asahara, Masahiro Nakagawa, Shinya Sato, Yohei Miyagi, Teppei Shimamura, Luis Augusto Ejy Nagai, Akinori Kanai, Manami Katoh, Seitaro Nomura, Ryuichiro Nakato, Yutaka Suzuki, Arinobu Tojo, Dominic C. Voon, Seishi Ogawa, Koji Okamoto, Theodoros Foukakis, Noriko Gotoh

(Mengjiao Li, 西村建徳, 竹内康人, 本宮綱記, Yuming Wang, 塩川大介, Kang Wang, 廣瀬遥香, 笹原麻子, 矢野正雄, 石川聡子, 井口雅史, 太田哲生, 田辺真彦, 多田敬一郎, 秋山徹, Xi Cheng, Chia-Chi Liu, 山下年成, 菅野純夫, 内田雄太郎, 千葉朋希, 浅原弘嗣, 中川正宏, 佐藤慎哉, 宮城洋平, 島村徹平, Luis Augusto Ejy Nagai, 金井昭教, 加藤愛巳, 野村征太郎, 中戸隆一郎, 鈴木穰, 東條有伸, Dominic C. Voon, 小川誠司, 岡本康司, Theodoros Foukakis, 後藤典子)

掲載日時 : 2023 年 11 月 15 日 12 時 (米国東部標準時間) にオンライン版に掲載

DOI : 10.1172/JCI166666

URL : <https://www.jci.org/articles/view/166666>

## 【用語解説】

### ※1 シングルセル RNA シークエンス

細胞一個内に発現する転写産物 RNA 量を網羅的に解析する技術。近年の技術革新が著しい。UMAP という次元圧縮法などによって、発現する遺伝子パターンが似ている細胞群をグループ分けし、クラスター化する。

### ※2 Na-K ポンプ

全ての細胞の細胞膜にあるポンプで, alpha, beta, gamma サブユニットからなる 3 量体である。gamma サブユニットが FXYD3。Alpha サブユニットは ATPase 活性を持ち, ATP を加水分解するエネルギーを使って, Na を細胞外へ汲み出し, K を細胞内へ汲み入れる。これにより細胞膜の静止電位が保たれている。心筋細胞では, 強心配糖体投与により ATPase 活性を抑制すると, 連携した Ca-Na ポンプの作用によって Ca が細胞内に取り込まれ, 筋線維が収縮し心収縮機能が高まって, 心不全が改善する。

-----  
**【本件に関するお問い合わせ先】**

■研究内容に関すること

金沢大学がん進展制御研究所/新学術創成研究機構 教授

後藤 典子 (ごとう のりこ)

TEL : 076-264-6730

E-mail : ngotoh@staff.kanazawa-u.ac.jp

■広報担当

金沢大学医薬保健系事務部薬学・がん研支援課企画総務係

岡田 あゆみ (おかだ あゆみ)

TEL : 076-234-6822

E-mail : y-somu@adm.kanazawa-u.ac.jp

帝京大学本部広報課

守川 俊輔 (もりかわ しゅんすけ)

TEL : 03-3964-4162

E-mail : kouhou@teikyo-u.ac.jp

東京大学大学院新領域創成科学研究科広報室

蘭 真由子 (あららぎ まゆこ)

TEL : 04-7136-5450

E-mail : press@k.u-tokyo.ac.jp

東京大学定量生命科学研究所総務チーム

飯塚 亜美 (いいつか あみ)

TEL : 03-5841-7813

E-mail : soumu@iqb.u-tokyo.ac.jp

東京大学医学部附属病院パブリック・リレーションセンター

渡部 晃子 (わたべ あきこ), 小岩井 理美香 (こいわい りみか)

TEL : 03-5800-9188

E-mail : pr@adm.h.u-tokyo.ac.jp

京都大学渉外部広報課国際広報室

山本 全翻 (やまもと ぜのほん)

TEL : 075-753-5729

E-mail : comms@mail2.adm.kyoto-u.ac.jp

東京医科歯科大学総務部総務秘書課広報係

TEL : 03-5803-5011

E-mail : kouhou.adm@tmd.ac.jp

神奈川県立病院機構 神奈川県立がんセンター 総務企画課

水島 裕美 (みずしま ひろみ)

TEL : 045-520-2222 (内線 2114)

E-mail : mizushima.16057@kanagawa-pho.jp