

16:05

随意噛みしめ動作を利用した ALS 患者のための意思伝達装置の開発

一側頭筋における感王センサ設置最適部位の検討一

○太鼓 地恵, 本郷 昌一
南口 真実, 中野 雅徳*
石川 輝明*, 北村万里子*
郡 元治*, 重本 修何*
坂東 永一*

徳島大学歯学部歯学科 4 年次

*徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部
咬合管理学分野

座長 里村 一人

16:15

ヒト口腔扁平上皮癌細胞に対するフッ化ピリミジン系抗癌剤と TRAIL の併用効果の解析

○板敷 康隆, 原田 耕志*
吉田 秀夫*, 佐藤 光信*

徳島大学歯学部歯学科 5 年次

*徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部
口腔腫瘍制御学分野

16:25

軀幹部 CT による口腔顎顔面悪性腫瘍遠隔転移の評価

○高橋 章, 中村 竜也*
多田 衣里**, 前田 直樹***
菅原千恵子***, 工藤 隆治***
久保 典子***, 川口 真一***
細木 秀彦***, 岩崎 裕一***
誉田 栄一***

徳島大学医学部・歯学部附属病院 歯科

*徳島大学歯学部 5 年次

**徳島大学歯学部 4 年次

***徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部
口腔顎顔面放射線医学

16:35

上歯肉扁平上皮癌に対する高線量率モールド照射の治療経験

○工藤 隆治, 工藤 景子*
湯浅 哲也*, 尾崎 享祐**
生島 仁史***, 長山 勝*
誉田 栄一

徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部

口腔顎顔面放射線医学

*徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部

口腔顎顔面外科学

**徳島大学医学部・歯学部附属病院 放射線科

***徳島大学医学部・歯学部附属病院 放射線部

16:45 閉会の辞 長山 勝 副会長

懇親会

例会終了後, 2 階第 3 講義室で行いますので奮ってご参加ください。会費は 1,000 円です。

注意事項

- 受賞講演について
講演時間 15 分とします。
- 帰朝講演について
講演時間 15 分とします。
- 一般講演について
発表時間 8 分, 討論時間 2 分とします。
- 講演, 発表方法について
 - ・発表は液晶プロジェクター, 単写とします。
 - ・Microsoft 社の PowerPoint を用いてスライドを作成して下さい。
 - ・コンピューター (Windows PC と Mac) は発表者のご用意下さい。
 - ・前々日の金曜日 16:00~18:00 の間に, 動作確認を行ってください。
- 講演, 発表後に 400 字程度の抄録をご提出下さい。

第 29 回例会一般講演抄録

stromal cell-derived factor-1/CXCR4 システムを標的とした口腔扁平上皮癌のリンパ節転移抑制療法の開発

○内田 大亮

徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部
口腔腫瘍制御学分野

我々は, 口腔扁平上皮癌細胞株のヌードマウス同所性移植モデルを構築し, リンパ節転移のメカニズムを探索してきた。その中で同所性移植モデルにてリンパ節転移能を有する口腔扁平上皮癌細胞株は, ケモカインレセプター CXCR4 を発現していること, CXCR4 低発現株に CXCR4 を過剰発現させると, リンパ節転移能を獲得すること, 原発巣における CXCR4 の発現は頸部リンパ節転移と有意に関連していることを見出した。以上の現象は口腔扁平上皮癌がリンパ節転移過程において, リガンドである stromal cell-derived factor-1 (SDF-1) と CXCR4 を利用していることを示唆するものである。本研究では, SDF-1/CXCR4 シグナルにて活性化される MEK, PI3K に対する阻害剤および新規抗癌剤ベスナリノンによるリンパ節転移抑制療法の可能性につき検討した。その結果, MEK, PI3K 阻害剤は同所性移植モデルにおけるリンパ節転移を抑制した。さらにベスナリノンは CXCR4

の発現を減弱させ、リンパ節転移を抑制した。以上より、口腔扁平上皮癌における CXCR4 を標的としたリンパ節転移抑制療法の可能性が示唆された。

線維芽細胞増殖因子受容体の変異と骨系統疾患

○谷本 起穂

徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部
口腔顎顔面矯正学分野

Apert 症候群は、頭蓋冠縫合部早期癒合症および四肢の合指症を主症状とする常染色体優性遺伝の先天異常で、口腔内に著しい反対咬合や開咬が認められる。近年、FGFR2 遺伝子の点変異による 2 種類のアミノ酸置換 (S252W, P253R) が Apert 症候群の主要原因であると報告されている。そこで本研究では、Apert 症候群の病態成立機構についてさらに詳細に明らかにすることを目的に、FGFR2 におけるアミノ酸置換 (S252W) が骨芽細胞の分化および石灰化に及ぼす影響について検討を行った。

十分なインフォームドコンセントを得た上で、Apert 症候群患者と特定の症候群に属さない多指症患者それぞれ 2 名由来の骨組織より骨芽細胞様細胞 (以下各々を ApOB1, 2, HOB1, 2) の単離培養を行った。ApOB1, 2 は、HOB1, 2 と比較して有意に高い ALP 活性、osteopontin, osteocalcin 遺伝子の発現、著明な石灰化能の亢進を示した。ヒト骨肉腫由来骨芽細胞様細胞 MG63 から遺伝子導入法を用いて樹立された FGFR2 IIIc および FGFR2 IIIcS252W 安定発現細胞株 (MG63-IIIc, MG63-Ap) は、野生型 MG63 と比較して顕著な BrdU の取り込みの低下とアポトーシスの亢進を示した。MG63-Ap では osteopontin, osteocalcin, RUNX2 遺伝子の高発現とともに著明な石灰化能の亢進が観察された。FGFR2 IIIc および FGFR2 IIIcS252W の細胞内領域を欠失した可溶性受容体を COS-1 細胞に過剰発現して得られた培養上清 (IIIc-CM, Ap-CM) は、FGF2 添加による MG63 の増殖促進効果を有意に抑制し、その効果は IIIc-CM より Ap-CM の方が有意に強かった。また Ap-CM は、マウス頭蓋冠器官培養系での FGF2 による骨芽細胞の増殖と新生骨の添加を抑制した。さらに Ap-CM は、MG63-Ap の著明な石灰化をほぼ完全に抑制した。以上の結果より、Apert 型変異 (S252W) を有する FGFR2 IIIc は骨芽細胞の分化および石灰化を著明に亢進することが明らかとなり、この現象が Apert 症候群の病態に密接に関与している可能性が考えられた。また、Apert 型変異 (S252W) を有する可溶性 FGFR2 IIIc は、Apert 症候群における骨芽細胞の分化異常を制御する上で有用である可能性が示唆された。

ヒト口腔扁平上皮癌細胞における転写因子 NF- κ B の抑制による放射線・抗癌剤感受性

○茂木 勝美

徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部
口腔腫瘍制御学分野

<目的> ヒト頭頸部癌細胞をはじめ種々の癌細胞においては、正常細胞と比較して転写因子 nuclear factor- κ B (NF- κ B) が高発現していることが明らかにされている。また、近年 NF- κ B は細胞のアポトーシスを抑制する作用のあることが示されている。そこで本研究においては当教室において樹立したヒト口腔扁平上皮細胞株 (B88 細胞) を用いて、NF- κ B 活性を抑制した際の腫瘍の増殖能ならびに放射線・抗癌剤に対する感受性の変化つき検索をおこなった。

<結果> NF- κ B 活性を抑制した細胞株 (B88ml 細胞) におけるヌードマウス背部皮下での腫瘍形成能は、腫瘍内の血管密度の減少により有意に低下しており、これは B88ml 細胞からの血管新生因子 (IL-1 α , IL-6, IL-8, VEGF) の産生低下に起因していることが明らかとなった。さらに、B88ml 細胞を放射線あるいは抗癌剤 (5FU) にて処理したところ、in vitro および in vivo におけるアポトーシス誘導は B88 細胞と比較して有意に増強されていた。

<結論> 以上の検索結果より、NF- κ B は口腔扁平上皮癌の治療における分子標的になりうる可能性が示唆された。

ミネソタ生活一年間

○木戸 淳一

徳島大学大学院ヘルスバイオサイエンス研究部
歯周歯内治療学分野

私は平成16年4月より1年間、客員助教授として米国ミネソタ大学で研究生活をおくる機会を得ました。お世話になった研究室は歯学部 Oral Sciences の Herzberg 教授の研究室です。Herzberg 先生とはほぼ同じ時期にカルプロテクチンという抗菌ペプチドの研究を始めたのが縁です。Herzberg 先生は J Dental Research の前 Editor で有名な先生ですが、非常に気さくで、仕事に対して情熱的な方です。Lab. は各国から集まった大学院生が多く、様々な言葉が行きかかっていました。ここでカルプロテクチンの転写調節に関する実験に取り組みましたが、生じた問題に対して他学部の専門家に気軽に意見を聞き、解決していく大学環境に感心しました。一方、生活は、単身でのアメリカ生活であるためいろいろなシステムがわからず Lab. の皆さんやミネアポリスの人たちに助けら