

NEWS LETTER

No.17 Sep.
1998

Japanese Society For Cancer Prevention 日本がん予防研究会

充実した発表、活発に討論 盛会裡に第5回研究会終わる

代表世話人
渡辺 民朗
(岩手県立大)

平成10年7月30日、31日の2日間に亘り、仙台市国際センターにて会議が持たれた。天候の勝れない季節の故か、前回の神戸の会議に比し、出席者は少なかつた。総数約140名である。しかし、シンポジウム2題と一般演題について、それぞれ活発な討論があり、がん予防の研究会に相応しい発表内容であった。これらの大部分はそれぞれの座長の津田、前田の両先生より報告があると思う。

私は一般演題を中心として、一部私自身の発表を含めて、印象記をまとめたいと思う。

本年の発表で目につくのはやはりラジカル産生抑制物質である。それらはTPAによるSuperoxide生成やLPS/IFN- γ によるNO生成をPolymethoxyflavonoidsによる抑制（近大・村上）、Butylhydroperoxideによるそのラジカルの産生をFlavonoidやPhenolにより抑える（澤・熊大）報告である。さらに、炎症性腸炎と大腸発がんのリスクとの関連からAP-1やNF- κ Bの活性化の抑制がアポートシスを誘導したり（大島・国立がんセ）、Cyclooxygenase-2 (COX-2) や誘導型NO合成酵素の転写活性の抑制因子が大腸がんの増殖抑制物質の検索に有用である（武藤・国立がんセ）ことを示唆している。さらに、

COX-2の選択的阻害剤の効果はニメスリドによるPhIP誘発ラット乳腺発がん（中継・国立がんセ）や、セレコキシブ（川森・国立がんセ）とNS398（吉見・岐阜大）によるAzoxymethane (AOM) 誘発ラット大腸発がんの抑制として証明している。

一方、大腸がんの発生抑制をみるとS-MethylcysteineとCysteine（市原・大阪市大）の効果、またAOM誘発がんの米胚芽（川端・岐阜大）やフェルリ酸誘導体（Park・国立がんセ）の効果が報告され、乳腺がんの発生抑制ではPhIPの誘発がんの大豆製品（太田・国立がんセ）とNMU誘発がんの味噌含有食（殷・広島大）の阻害効果が示された。

欧米での増加が顕著な前立腺がんの発がん抑制には、DMABによるAtypical Hyperplasiaに対する緑茶抽出物（森田・筑波大）やLycopeneなどのカロテン類（二口・名市大）の発がんへの効果が報告された。しかし、被検物質の投与方法により発がんの抑制と促進の相反する両面性の効果があることも示され、化学予防の問題点が再び指摘された。すなわち、小林（奈良医大）によるDEN投与とコリン欠乏アミノ酸食による肝がん発生に対するAuraptaneの異なった効果や、



第5回研究会総会でいさつする渡辺民朗代表世話人

加藤（名市大）による多臓器中期発がん試験において、プロポリスは乳腺がんを抑制し、肝発がんは促進的に作用したからである。

次に、シンポジウムの話題としての、薬物代謝酵素遺伝子の多型と発がん感受性について述べる。ヒトの発がんリスクを考えるとき、例えば肺がんをとりあげても、がん抑制遺伝子P53やRbの欠損、そしてがん遺伝子のK-rasやbcl-2の変異と共に、発がん性化学物質の活性化、または不活性化酵素の遺伝子の変異との相

関も問題になってきている。がん原性芳香族炭化水素によるマウスの皮下肉腫、皮膚扁平上皮がん、または肺がんの発生の遺伝的系統間の差異は、薬物代謝酵素、シトクロームP450(CYP)1A1と関連するAh受容体(ダイオキシン受容体)の多型に依存することが証明されているため、ヒトへの分子疫学的研究が始まった。

神奈川県立がんセンターの木原は、ケースコントロール研究により、CYP1A1とGlutathione S-transferase(GST)M1/P1の遺伝子多型と呼吸器、尿路のがんのリスクとの関連を調べた。その結果、CYP1A1の多型の内、制限酵素Msp1に対する変異とGSTM1の変異(たんぱくの欠損)が共存する場合に、喫煙者のみにOdds Ratioが上がり、リスクが増大した。しかし、非喫煙者ではリスクが上がらなかった。また、GSTM1の変異とGSTP1の変異(イソロイシンからバリンへの変換)の共存は喫煙者でリスクを上昇させた。一方、前立腺がんについては、喫煙歴と関係なく、CYP1A1とGSTM1の変異対立遺伝子の共存でリスクが上昇した。これらは喫煙の中の芳香族炭化水素はCYP1A1により活性化され、活性型のエポキシドはGSTM1、またはP1の基質となり解毒されるため、変異遺伝子の共存は生体内における活性型がん原物質の濃度の上昇を示唆し、細胞のがん化との関連、すなわち個体レベルのがん感受性の増大となると考えた。

渡辺(岩手県立大)は肺がんにおける薬物代謝酵素遺伝子の多型とがん感受性との関連についての概説を試みた。遺伝子の多型は、ヒトのリンパ球を使用して容易に同定できるが、その遺伝子の発現型としてのたんぱく量、または酵素活性の測定の正確性、再現性については解決されるべき難題が多い。ヒトでのCYP1A1の酵素活性を測定する試みはリンパ球をin vitroで誘導することにより行われていた。しかし、酵素活性や誘導性に季節変動を示したり、誘導剤のメチルコラントレンや芽球化のために使用する植物性変異原物質の添加効果による定量性が問題になるため、その再現性に疑問が生じる。そこで、野生型と変異性CYP1A1遺伝子を酵母、または大腸菌に導入し、その発現蛋白の酵素活性を測定する試みがなされた。その結果、ベンツピレン3水酸化酵素活性、または活性型物質、ベンツピレン-7,8-ジオール体の生成反応において、両者の間でVmax、Km共に差異が認められなかった。このことはCYP1A1遺伝子の多型において合計四

種の変異部位、CYP1A1(野生型)、2A(T₆₂₅C)、2B(T₆₂₅C, A₄₈₈₉G)、3(T₅₆₃₉C)、4(C₄₈₈₇A)があることと考え合わせて、より詳細な検討をする。

ニトロサミン類やベンゼンの代謝活性化酵素としてのCYP2E1の遺伝子多型も詳細に検討されている。CYP2E1遺伝子の制限酵素Dra1(T₇₆₆₈A)による多型の存在を確かめ、そのヘテロ体が肺がんの感受性を上げることを初めて報告した。しかし、世界的には追認されなかった。その後、遺伝子上に多くの変異部位が発見され、肺がんとの相関が論じられている。現在は5'上流域の変異についての研究がすすみ、in vitroのmRNAの活性測定から、(T₂₉₇A)/(G₃₈₇T)の変異型が重要ではないかと推定されているが、CYP2E1の酵素活性との相関についての報告はない。

また、マウスで指摘されたヒトのAh受容体の遺伝子多型を調べると、マウスとヒトとの相同性から推定される遺伝子変異部位と肺がんとの相関は認められず、他のG₁₇₂₁A(アルギニン554リジン)の変異も検討されたが肺がんとの相関はなかった。現在はCYP1A1のin vitroの酵素活性との関連から(G₁₇₂₁A)に連鎖した(G₁₉₆₈A)の変異型が重要と考えられるが、ケースコントロール研究よりの報告はない。

これら遺伝子多型についての疫学的研究において強調したいことの一つに、東洋人と白人の間の民族差が著明にあることであり、特定地域における癌原性化学物質への暴露との関連に加えて、ケースコントロール研究の結果の説明をより困難にしている。しかし、薬物代謝酵素の遺伝的多型の存在は明らかであり、新たな多型性の検索と共に、同一人における異なる遺伝子変異の共存のについてもより詳細な検討が求められる。

最後に、市民公開講演会について報告する。ヒトがんの予防を主題として、伊東信行先生の「がんから逃れて天寿を全うするために」と、阿部薰先生の「がん診療の現状」についての講演があった。伊東先生は化学物質によるがん化の機構からがん化学予防の機構について具体的に説され、天寿がんの意識とヒトの寿命との関連性を平易に話された。また、内分泌搅乱物質についても触れた。阿部先生はがん診療からがんの緩和ケア、そして臨終に際しての生と死の問題を医学と哲学の両面から話しをされ、先生の広い、そして深い宗教観に聴衆は深い感銘を受けた。

シンポジウムおよび一般ポスター発表での話題

津田 洋幸

(国立がんセンター研究所化学療法部)

シンポジウム1-6では「ヒトと動物における遺伝的発がん体質：その予知と予防」のテーマにてヒトにおける遺伝子異常の関与と種々の動物の高発がん形質モデルを用いて、発がんの予知と予防の可能性について熱心な討論がなされた。ここでは、ヒトではHNPCCの自然史と予防・治療に関わる諸問題と、動物では遺伝的発がん体質実験モデルにおける最近の知見についての発表を要約する。

九州がんセンターの牛尾恭輔博士は遺伝的素因によるがん好発家系として、国立がんセンターでのHNPCCについて臨床医の立場からその自然史を通常の大腸がんと比較し、効果的な予防方法について考察を行った。その結果、HNPCC大腸がんは59例あり、1家系あたり3.7人の頻度であった。また大腸がん以外の悪性腫瘍の頻度は、胃がん8例(30.8%)、子宮体がん5例(19.2%)、卵巣がん4例(15.4%)、泌尿器系がん2例(7.7%)、悪性リンパ腫2例(7.7%)、その他の悪性腫瘍5例(19.2%)であり、他の悪性腫瘍との合併が多いことが特徴であった。さらに、世代を経るにつれて悪性腫瘍の出現が若年化する傾向を認めた。しかし、HNPCCでみられた進行大腸がんと通常の進行大腸がんの大きさのdoubling timeは、それぞれ12.0カ月と11.1カ月で、両者に統計学的な差は認められなかった。以上から、HNPCCは大腸以外の臓器との重複がんとして胃がん、子宮体がんおよび卵巣がんとの合併頻度が高いが自然史は通常の大腸がんと同じであろうと推定された。したがって、HNPCCの診療に際しては、大腸と重複がんの定期的な経過観察と早期がんでの切除が進行がんへの推移を防ぎ得ると結論した。化学予防に関しては今後の課題としている。

東京大学の石川隆俊教授は、遺伝的素因によるがん好発実験モデルとして、発がんの初期過程に関与するDNA修復酵素遺伝子トランスジェニックマウスないしはノックアウトマウスの発がん感受性についてみずからのデータに基づき検討を加えた。ニトロソ化合物等によるDNA損傷のO⁶-メチルグアニンを除去するメチルトランスクフェラーゼ遺伝子を導入したマウスはその酵素活性は通常マウ



熱心に討論が行われたシンポジウム会場

スの10倍であり、ジエチルニトロサミンおよびジメチルニトロサミンによる肝発がん実験において対照マウスに比べ有意に抑制された。逆にDNA除去修復のできない色素性乾皮症XPA群遺伝子ノックアウトマウスにおける皮膚発がんでは極めて早期に発がんがみられ、遺伝的素因としてDNA修復能が発がんに大きく関与していることを示した。またヒトの皮膚では太陽紫外線によって多数の細胞にピリミジンダイマーの形成によって見出されるDNA傷害がおこることを実証し、DNA傷害は実際に高頻度におきることから遺伝的素因としての修復酵素の活性の程度が発がんと大きく関わることを指摘した。

さらに癌研究所の伊藤正紀博士は、消化管に約60個の腫瘍が発生する家族性大腸腺腫症(FAP)モデルマウス(APC1309)を作製し、この動物と各種近交系マウスとの交配を行ったところ発生する腫瘍の数に大きな差異のあることが分かり、発がん感受性を制御している他の遺伝子(モディファイアー遺伝子)の存在を想定し、その同定の試みを紹介した。遺伝的背景がC57BL/6(B6/B6)であるAPC1309マウスを、野生型近交系マウスCAST/Eiと交配する事により得られたF1マウスでは、発生する腫瘍数が平均5個と顕著に抑制された。そこで、このF1マウスをB6マウスに戻し交配し、N2を得て、腫瘍発生数に影響を

与える発がん制御遺伝子をQTL(Quantitative trait loci)法により解析している。染色体4番、17番に消化管腫瘍発生を優性に抑制するがん制御遺伝子の存在が示唆され、その発がん制御メカニズムの解明の試みを解説した。実験モデルにおける新しいがん制御遺伝子の単離が期待された。

筆者らは、ラットではマウスに比べて豊富に前がん病巣の解析データが得られているにも拘わらず、発がん高感受性トランスジェニックラットはまだ作られていないことから、ヒトプロト型c-Ha-rasトランスジェニックラットを作製しその発がん感受性について要約した。このラットはヒトc-Ha-ras遺伝子が3コピー導入されていることによって乳腺、食道および膀胱に発がん感受性の亢進がみられるとくに乳腺ではMNU、DMBA、PhIPのいずれの発がん物質にも極めて感受性が高く、わずか8~12週の短期間でほぼ全例に乳がんの発生をみると見出した。今後発がん物質および発がん抑制物質中期検索系としての有用性について言及した。

がん化学予防物質についていくつかの新しい成果が提示された。近畿大学の清水博士らは、今までの多くのがん化学予防物質のように発生したラジカルを消去する作用ではなく、ラジカルの産生を抑制する物質として柑橘類成分からフランノイドのノビレチンを単離した。ラジ

カル消去作用物質には前胃等に発がん性を示すものがあるため、今後有望な物質の一つである。国立がんセンター研究所の太田博士はPhIP乳癌発がんに対して大豆イソフラボンが有効であることを示した。とくにイソフラボンの乳酸菌発酵によってより有効ながん予防作用をもつアグリコンが生成されることが分かった。大豆摂取と乳がんの発生が逆相関する傾向が指摘されていることから興味がもたれる。同様に名古屋市立大学の崔博士はラット前立腺発がんに対して大豆イソフラボンのゲニスチン/ゲニスタン、ダイジン/ダイゼインが有効であるとの発表があった。広島大学の殷博士の味噌がMNU乳がんに有効であるとの発表もイソフラボンによると考えられる。フランノイドは抗炎症作用も持つことからこの面での臨床試験への進展が期待される。また岐阜大学の川端博士による米胚芽成分による大腸がん予防効果の報告は、原材料が容易に得られる意味においてもさらに発展することが望まれる。大腸発がんに対するCOX-2選択的阻害剤については、ニメスリド、セレコキシブ、NS-398等が検討され、有効性が確認されてきた。高危険度群に対する臨床応用への早い進展が望まれる。筆者らによって明らかにされてきたラットの大腸発がん予防物質のウシラクトフェリンは肺と食道に対しても有効であり、さらにはがんの肺転移も抑制することが分かってきた。後者においては末梢血中のNK細胞とCD8⁺/CD4⁺細胞の誘導作用が関与する可能性が新たに示された。

第5回がん予防研究会の報告 —シンポジウムⅡを中心に—

前田 浩

(熊本大・医・微生物学)

今回は二つのシンポジウム(計12題)があり、またポスター36題については、各2分間のサマリープレゼンテーションが施行された。本稿ではシンポジウム(II)演題S-7~S-12を中心まとめた。

シンポジウムⅡの講演演題は次の通りである。(以下文中、敬称略)

[主題] がん抑制に関わる酵素及び調節因子

[S-7] 感染症発癌に関与する酵

NEWS LETTER

素群とフリーラジカル（前田 浩、熊本大・医）

[S-8] · DNA 傷害ストレス応答におけるNF- κ B活性化とその役割（山本健一、金沢大・医）

[S-9] · NO Synthase, Cyclooxygenase（若林敬二、国立がんセンター研）

[S-10] · がん抑制に関わる酵素および調節因子：Glutathione peroxidase (GPX) 及び Mn-superoxide dismutase (Mn-SOD)（谷口直之、大阪大・医）

[S-11] · 発がん過程における Glutathione S-transferase の発現と機能（土田成紀、弘前大・医）

[S-12] · アセチルトランスフェラーゼとスルホトランスフェラーゼ（山添 康、東北大・薬）

このシンポジウムⅡは、まず、オガナイザー【前田 浩・若林敬二】を代表して、前田が、このシンポジウムはラジカル発癌を見据えた立場で、その内容を発癌とがん抑制に関わる諸酵素とその産生分子種（ラジカル種）などを中心に、それらに基づく癌予防の展望を論じるべく企画した。

最初の演題【S-7】で前田が、日本における癌のうち、胃癌、肝癌などをあわせると50%以上は微生物の慢性感染症による発癌となること、その背景というか、主たるメカニズムは宿主由来のラジカル（反応）性分子種によるDNA傷害が多様に生じていることを総括的に論じた。例えば、その中心はスーパーオキサイド(O_2^-)とNOの同時生成であり、この両者から生じるONOO⁻の核酸の化学修飾に起因するとの考え方である。また、今年になってEiserichらの報告による好中球ミエロパーオキシダーゼ由来のHOClとNO₂によって生ずるNO₂Clの強い反応性も注目に値するという。前田はセンダイウイルス(RNA型)および、その他のモデルDNA/RNAを用いて、塩基の修飾がONOO⁻によって高頻度に起こることを示した。

感染や炎症の場では数多くのサイトカインが変動するが、【S-8】の演題において、山本はそのうちの転写因子のNF- κ BがDNA損傷時に活性化し、細胞のアポトーシスやp53のプロモーターの活性化について論じた。一方、国立がんセンターの若林は【S-9】で誘導型のNO合成酵素とシクロオキシゲナーゼ(COX)-IIを中心にマウス、ラットの大腸がんモデル系の成績を報告した。また、COX-

IIの誘導に対して、NSAID (non-steroidal antiinflammatory drugs) のうちCOX-IIをより選択的に阻害するnimesulide等を投与することで、その発癌抑制効果のあることを示した。また、 ω -3系のDHAやアセトキヤビコール酢酸(ACA)がiNOSの転写を抑え、NO生成の抑制によって癌抑制の有効性を発現していることも言及した。

このようなスタンスにあった発癌抑制の型の酵素としてSOD（スーパーオキサイドディスクターゼ）とGPX（グルタチオンパーオキシダーゼ）にフォーカスをあて、それに関する問題を谷口が【S-10】において論じた。このポイントはラジカル生成に付随して、これらの酵素が不活性化され、ラジカル除去機能が喪失することである。通常ミトコンドリアに存在するMnSODは、大腸癌への移行が疑われている潰瘍性大腸炎モデル等でも強く出現していくが、NO代謝物のONOO⁻によって特定のMnSOD上のチロシンがニトロ化され、失活する。また、GPXにおいては分子内のKeyアミノ酸であるセレノシステイン(SeCys)に対するニトロ化やニトロソ化が、この酵素活性を阻害することになる。かくして、炎症反応性の酸化ストレスは生体内の抗ラジカルシステムを傷害し、vicious cycleが始まると考えられる。もう一群の発癌抑制酵素ともいえるGST（グルタチオン-S-トランスフェラーゼ）について、【S-11】で土田が講演した。GSTは、発癌剤の解毒とともにグルタチオンレベルを保持することによって、生体の酸化的ストレスに抵抗性を与えると考えられる。GSTには4つのアイソザイム[a、m、Pi、Theta]が知られているが、そのアイソザイムの一つ、GST-Piはラット肝の前がん状態で40倍も上昇している。これから異なったアイソザイムの誘導が異なる癌腫の発生に関係があることが示唆された。また、発癌と癌抑制を制御することの知られているレチノイドをGSTが代謝し、また、それがレチノイン酸受容体の機能をモジュレートすることがわかつた。これもGSTがレチノイン酸による発癌のモジュレーションに関わることを示すということもできよう。GSTの各サブユニットは異なる遺伝子にコードされ、そのDNAの変異の多様性が存在する。このうちのPiクラスについて言うとラットとマウスの種差によって高発癌の臓器が異なり、また、ある場合には増加し、アポトーシス抑制に働くという。これらはまた、細胞内のグルタチオンレベルの制御によってcaspase

(アポトーシスを制御する)の活性制御にリンクしているかどうか興味のあるところである。

最後は、チトクロームP-450関連はシンポジウム(I)で取りあげられたが、【S-12】ではそれに多少関連するアセチルトランスフェラーゼとスルホトランスフェラーゼを中心山添が論じた。この両酵素はP-450によってOH化された芳香族化合物などのアセチル化、硫酸化を行う酵素であるが、この遺伝子多くの多型が見出されたが、その特定の型別が特定の癌腫の発生に関わるかどうかが、興味がもたれる。そのアイソザイムのいくつかが、癌原物質の代謝に関わることが明らかとなった。

次に今回初めて試みられたポスターセッションの2分間のブリーフ・プレゼンテーションは大変好評であったと思う。2分間で、結構意味のある内容が表現でき、それに対する質疑応答も大変活発であった。紙数の都合でその内容を逐一ここで取りあげるわけにはいかないが、大半は充実した内容が多かった。フラボノイドその他の発癌抑制物質、COX-2インヒビター、ラクトトランスフェリンなど、また、多くの食品成分、例えば、お茶類、ビフィズス菌など、各種化学発癌剤投与モデル動物に対する各種抗酸化剤の影響、抗炎症剤、H. pyloriの胃癌発生の増強因子、肺腺癌と大腸癌発生の国別比較、便のpHと大腸腺癌の関係、などである。

筆者の希望としては今後もこのブリーフ・サマリー・プレゼンテーションは続けてほしいと思う。

国際交流会館に変更

第6回がん予防研究会の会場

第6回がん予防研究会の会場は当初予定していた灘尾ホールから下記に変更された。

期日 1999年7月16、17日

会場 国立がんセンター内がん研究振興財団 国際交流会館
3Fホール

会長 堀添忠生・国立がんセンター中央病院長

シンポジウム(仮題)

「動物がん予防の愉びと空虚、ヒトがん予防の悦びと苦しみ」
パネルディスカッション(仮題)
「ヘリコバクター・ピロリの除去：その期待と不安」

野菜・果物とがん予防

小清水 弘一

(近畿大学生物理工学部生物工学科)



はじめに

野菜と果物を多く摂取すると、例外もあるが、いろいろな部位での発がんの危険度を低減させることができ、137例におよぶ疫学調査研究に基いた最近のレビューで、あらためて確認されている。^{1,2)}特に、消化器系や呼吸器系の上皮性がんでは、顕著な相関性が認められている。

疫学調査研究によって証明されている野菜・果物の発がん抑制効果を化合物レベルで解明するために、筆者らは抑制活性を広くスクリーニングすることからスタートした。顕著な抑制活性を示した試料がみつかれば、含まれている活性本体を単離し、化学構造を解明するとともに、その作用機構を検討しようとする構図で、生理活性天然物化学の研究手法である。その概略を以下に述べさせていただく。

発がんプロモーション抑制活性の評価系

植物の粗抽出物から目的とする生理活性物質を効率よく精製・単離するためには、少量で数多くの試料を同時に検定できる短期検定系が必須で、研究の成否を支配する。筆者らは1970年代にトウダイグサ科植物の有毒成分を探していった過程で、Epstein-Barr virus (EBV) 活性化試験法を伊藤洋平教授（京大医）、大里外譽郎教授（北大医、現北医療大）から導入させていただいた。このEBV活性化試験法によってナンキンハゼからTPA関連化合物である発がんプロモーターを単離することができた。³⁾

興味あることに、その分離精製のある段階で、プロモーション活性が劇的に急上昇することが判ってきた。すなわち、プロモーション活性を抑制する成分が混在していることを示唆していた。これが

ヒントとなって、TPAを添加したEBV活性化試験系を発がんプロモーション抑制活性の評価に *in vitro* 試験法として適用できることがわかった。

プロモーション抑制に着目したもう一つの理由は、化学発がんの多段階機構においてプロモーション過程は可逆的であり、また成立には長期間を必要とすることにある。すなわち、この過程の進行を停止、あるいは遅延させることができあり、化学予防が効果的に行える過程であると考えられたからである。

日本産野菜・果物の発がんプロモーション抑制活性評価

そこで上述の *in vitro* 法を用いて、野菜・果物121種133部位についてプロモーション抑制活性の評価を開始した。発がんプロモーターに対してメタノール抽出物5,000倍添加条件下で検定し、抑制率 (IR) により強活性 (+++, IR ≥ 70%)、中活性 (+++, 70% > IR ≥ 50%)、弱活性 (+, 50% > IR ≥ 30%)、および不活性 (-, 30% > IR) の四段階に分けて評価した。図1(最下段)のように、強活性を示した種数は全体の12%に相当する16種、さらに中活性および弱活性を示した種数はそれぞれ6種および10種で、4種に1種はポジティブな活性を示すことが判った。⁴⁾

ここで得られたプロモーション抑制活性は、粗メタノール抽出物に混在する化合物の相互作用によって、加算的、相乗的に強い活性を、場合によっては総和的に不活性または弱い活性を示している可能性がある。特に強い活性を示したワカメやコンブの粗抽出物を分離精製するにつれて、活性が分散、あるいは低下した例は、その可能性を示唆していた。逆に不活性な粗抽出物であっても、部分精製によって活性が現われる例も認められた。特に、ゴボウなど根菜類でその傾向を示す種が多く認められた。

東南アジア産野菜・果物の評価

発がんプロモーションのスクリーニングを食文化が豊かな東南アジアに広げた。同地域では品種改良などの人為的な操作が加わっていない原種に近い野菜類も多く、伝統的な調味料、あるいは伝承民間薬として利用されている種を含めると、食用植物種は極めて多彩である。さらに、野草も依然として一般に消費されていて、貴重な試料となった。

まず、タイの市場で購入（1993年11月）した各種食用植物122種を上記と同様な方法で抽出し、プロモーション抑制

活性を検定した。図1(下から二段目)に示したように、強活性39種(32%)、中活性12種(10%)、弱活性22種(18%)で、日本産常食野菜類と比較して、予想を超える2倍以上の高い頻度で抑制活性が検出できた。⁵⁾興味あることに、ショウガ科、ミカン科、シソ科、コショウ科の食用種では、そのほとんどが強活性を示し、タイ特産の食用植物は、発がん予防機能性食品を開発するうえで注目すべき研究対象であることが示唆された。

ついでインドネシア（1996年2月）からマレーシア（1996年11月）へとスクリーニングを拡大し、都市や田舎の市場で販売されている食用植物素材それぞれ141種および134種を購入し、プロモーション抑制活性を検定した。インドネシアについては、中活性18種(13%)と弱活性14種(10%)で、その出現頻度はタイ産と同程度であったが、強活性は66種(47%)と極めて高く、最優先の研究対象であることが明かとなった。⁶⁾マレーシア産のスクリーニングは現在進行中であるが、活性出現頻度の途中経過はインドネシア産のそれとほぼ同程度(図1最上段)で、強活性42種(31%)、中活性32種(24%)、弱活性21種(21%)と高い値を示した。

東南アジア食用植物種の多様性

ところで、分析試料の採取にあたっては、いずれの国においても市場で通常販売されている食用植物をランダムに購入してきた。したがって、同種の野菜・果物を取り扱ってきた可能性がある。そこで、評価した食用植物種が各国でどの程度重複しているのかを知るために、種の同定が完了した日本、タイおよびインドネシアの三国の野菜類について取りまとめた。図2に示したように、三国間で重複市販されている野菜種数は13種と限られていて、二国相互間でも10~14種程度であった。この事実は、それぞれの国の伝統的食文化に沿った嗜好性の高い特有の食用植物が消費されていることを窺わせる。すなわち、東南アジア産の食用植物は種的に多様性に富み、がん予防物質の探索研究の対象として最適であることが判明してきた。

In vitro 抑制活性物質の同定と発がん抑制活性の評価

有効な活性を示した野菜・果物からEBV抑制活性を指標として、これまでに20種以上の *in vitro* 発がんプロモーション抑制物質を単離・同定することができた。これらの化合物について、さらに

NEWS LETTER

動物実験系で発がん抑制活性を評価するには、i) *in vitro* 系で顕著な活性を示し、ii) 特徴ある化学構造で、抑制活性について未知であり、iii) 天然素材から、あるいは合成的に、容易に大量調製できる、などの条件を満たすことが望まれる。⁷⁾

この条件をクリアーした化合物は、ショウガ科に属すナンキョウ (*Languas galanga*) 根茎の成分 l'-acetoxychavicol acetate (ACA)⁸⁾ と各種カンキツ類果皮成分のクマリン誘導体 auraptene⁹⁾ (図3) であった。

まず、マウス皮膚発がんモデル (DMBA/TPA系) では、両化合物とも顕著なプロモーション抑制作用を示した。⁸⁾ さらにラット口腔発がん (4-NQO誘発)¹⁰⁾ およびラット大腸異型腺窩巣形成 (AOM誘発)¹¹⁾ のモデル系において、両化合物とも顕著な発がん抑制活性を示すことが田中卓二教授 (岐阜大医、現金沢医科大) によって認められた。

作用機構

動物実験と並行して作用機構についても検討が進められていて、その結果の一部を表1にとりまとめた。xanthine oxidaseによる superoxide (O_2^-) 産生抑制において、aurapteneは活性を示さなかった点を除くと、両化合物の作用機構は類似していた。¹²⁾ すなわち、ACAとaurapteneは分化HL-60細胞で強い O_2^- 産生抑制能 (ACA: $IC_{50}=4.3\mu M$, auraptene: $IC_{50}=1.2\mu M$) を示し、また細胞内 peroxide (ROOH) 量をも減少させることができた。両化合物とも O_2^- 消去作用を示さないことから、NADPH oxidase系を抑制していると推測される。さらに両化合物は、RAW細胞で顕著なNO産生阻害作用 (ACA: $IC_{50}=1.3\mu M$, auraptene: $IC_{50}=7.1\mu M$) を示したが、NO消去効果は認められなかった。また、マウス皮膚炎症過程におけるH2O2生成を顕著に抑制し、その後期過程である炎症部位に蓄積した白血球による酸化ストレスを選択的に抑制することが推察された。

さらに、本会報 (News Letter, No.13, Sep., 10-12, 1997) でも紹介されているように、ラット胃内強制投与に際して肝、大腸などでイニシエーション期の作用機構に関与する解毒酵素 gulutathione S-transferase (GST) および quinone reductase (QR) の活性を両化合物が誘導することを田中教授らは見いだし、^{10, 13)} プロモーションに加えてイニシエーションの抑制にも関与していることが示唆され、興味深い。

図1 和産および東南アジア産野菜類のEBV活性化抑制活性

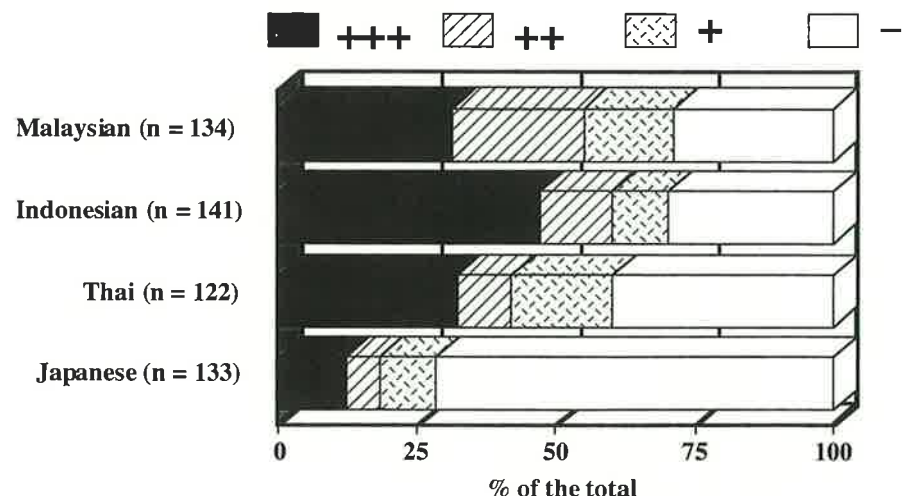
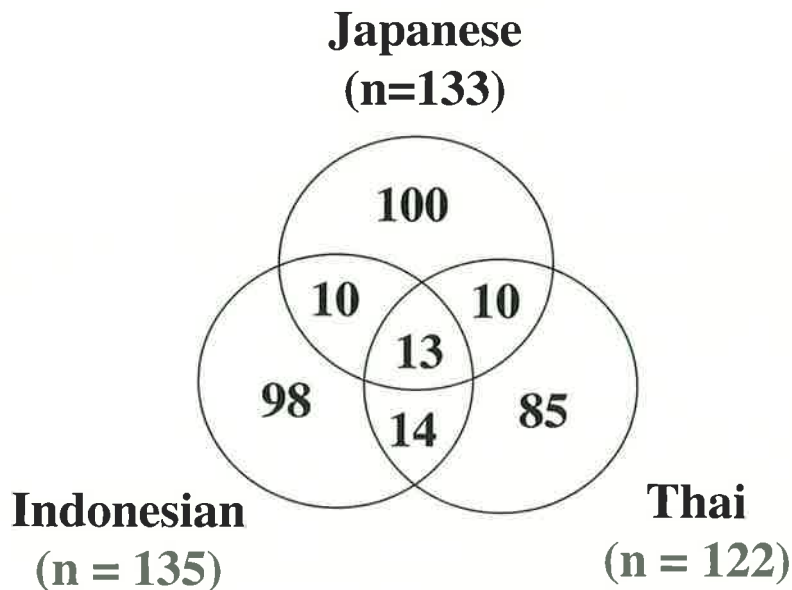


図2 三国産野菜類の試験におけるサンプルの重複度



おわりに

キヤベツ、タマネギ、ニンニク、アブラナ科の野菜類、セロリー、キュウリ、パセリなどは、古代エジプトで薬用的に摂食、あるいは外用薬として利用され、また古代ローマでも、レンズマメ (ヒラマメ) やシトロン、ブドウなど、現在日常的に食卓へのぼってくる野菜・果物が既に利用されていた。今でも、タマネギやニンニクを食べると、病気を予防し、長寿につながると信じている人も多い。¹⁴⁾ このように、ヒトは植物を生理的に重要な食品素材として長年にわたって選択し、利用してきた。いわゆる医食同源性が保存されていた。しかし、最近のわが国の野菜・果物をみると、外見的品質、すなわち色、形、大きさにこだわり、生

産性、栽培適応性、耐病性をはじめ、流通性、輸送性、貯蔵性などを重視した選抜育種が急速に進んでいる。その結果として、本来野菜や果物が備えていた生理的機能成分を脱落させていく可能性が危惧される。図1はその一端を示していると結論するのは、あまりにも短絡的であろうか？あらためて野菜・果物の生理的機能性を検討するとともに、バイオテクノロジーによって、消費者側を考慮した機能性品種の創製が強く望まれるところである。

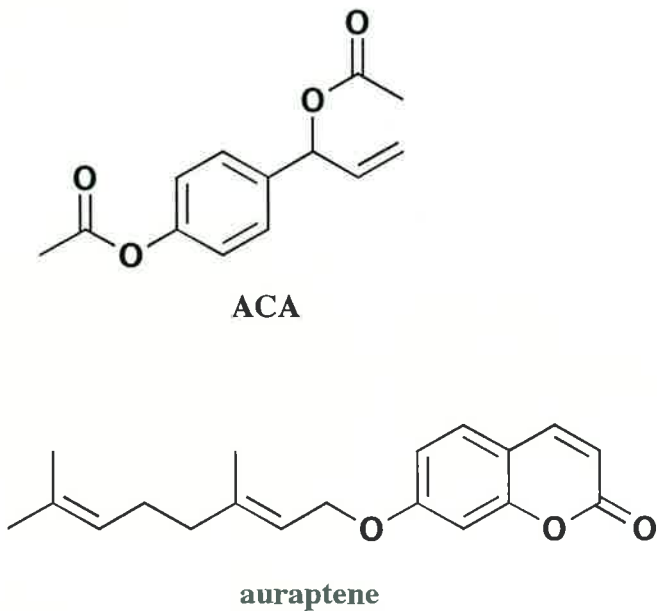
カンキツ類の分野では水菓子を求める選抜育種ではなく、がん予防を目指したカンキツの基礎的研究が、生物系特定産業技術研究開発機構の基礎研究推進事業で取り上げられ、矢野昌充室長（農水省

表1 ACAとaurapteneの作用機構検討結果

	ACA	auraptene
<u>抑制作用</u>		
Epstein-Barr virus activation	yes	yes
xanthine oxidase activity	yes	no
O ₂ ⁻ generation	yes	yes
ROOH formation	yes	yes
Toxic aldehyde formation	NT*	yes
NO generation	yes	yes
TPA-induced H ₂ O ₂ generation (in vivo)	yes	yes
<u>活性誘導作用</u>		
glutathione S-transferase activity	yes	yes
quinone reductase activity	yes	yes

*未試験。

図3 ACAとaurapteneの構造



果樹試)、西野輔翼教授(京都府立医大)、大東肇教授(京大)および村上明博士(近畿大)らのリードで研究が展開している。上記aurapteneの研究成果の一部は本プロジェクトによるものである。

すでに、食品素材由来の多種多様な化合物に、発がん抑制活性が見いだされている。しかし、疫学的研究によって提示されている野菜・果物の発がん予防効果には、これらの成分だけではなく、さらに未知の成分が関与している可能性も否定できない。食品として摂取する場合には、複合系における効果が重要であり、活性物質の相乗効果とともに相殺効果についても究明しなければならないであろう。そのためには、見いだされた発がん抑制物質の *in vivo* 活性と作用機構を徹底究明することとともに、異なる作用機構を持つ化合物の組み合わせ効果を検討することが必要となり、分野の異なる

研究者との共同研究を今後ともお願いしたい。

なお、図表は村上明博士の提供による。

[文献]

- Steinmetz, K.A. and Potter, J.D.: Vegetables, fruit, and cancer. I. Epidemiology. *Cancer Causes Control*, 2, 325-357, 1991.
- Steinmetz, K.A. and Potter, J.D.: Vegetables, fruit, and cancer. II. Mechanisms. *Cancer Causes Control*, 2, 427-442, 1991.
- Ohigashi, H., Ohtsuka, T., Hirota, M., Koshimizu, K., Tokuda, H. and Ito, Y.: Tiglane type diterpene-ester with Epstein-Barr virus-inducing activity from *Sapium sebiferum*. *Agric. Biol. Chem.*, 47, 1617-1622, 1983.
- Koshimizu, K., Ohigashi, H., Tokuda, H., Kondo, A., and Yamaguchi, K.: Screening of edible plants against anti-tumor promoting activity. *Cancer Lett.*, 39, 247-257, 1988.
- Murakami, A., Jiwajinda, S., Koshimizu, K., and Ohigashi, H.: Screening for *in vitro* anti-tumor promoting activities of edible plants from Thailand. *Cancer Lett.*, 95, 139-146, 1995.
- Murakami, A., Morita, H., Safitri, R., Ramalan, A., Koshimizu, K., and Ohigashi, H.: Screening for *in vitro* anti-tumor-promoting activities of edible plants from Indonesia. *Cancer Detect. Prev.* (in press).
- Murakami, A., Koshimizu, K., and Ohigashi, H.: Chemoprevention with food phytochemicals: screening, rodent studies, and action mechanisms. *J. Med. Food*, 1, 29-38, 1998.
- Kondo, A., Ohigashi, H., Murakami, A., Suratwadee, J., and Koshimizu, K.: 1'-Acetoxychavicol acetate as a potent inhibitor of tumor promoter-induced Epstein-Barr virus activation from *Langas galanga*, a traditional Thai condiment. *Biosci. Biotech. Biochem.*, 57, 1344-1345, 1993.
- Murakami, A., Kuki, W., Takahashi, Y., Yonei, H., Nakamura, Y., Ohto, Y., Ohigashi, H., and Koshimizu, K.: Auraptene, a citrus coumarin, inhibits 12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate-induced tumor promotion in ICR mouse skin possibly through suppression of superoxide generation in leukocytes. *Jpn. J. Cancer Res.*, 88, 443-452, 1997.
- Tanaka, T., Kawabata, K., Kakimoto, M., Makita, H., Matsumaga, K., Mori, H., Satoh, K., Hara, A., Murakami, A., Koshimizu, K., and Ohigashi, H.: Chemoprevention of azoxymethane-induced rat colon carcinogenesis by a xanthine oxidase inhibitor, 1'-acetoxychavicol acetate. *Jpn. J. Cancer Res.*, 88, 821-830, 1997.
- Tanaka, T., Makita, H., Mori, H., Murakami, A., Kuki, W., Takahashi, Y., Yonei, H., Satoh, K., Hara, A., Ohigashi, H., and Koshimizu, K.: Citrus auraptene inhibits chemically-induced colonic aberrant crypt foci in rats. *Carcinogenesis*, 18, 2155-2161, 1997.
- 村上明：炎症性白血球による酸化ストレスの抑制とがんの化学予防. 日本農芸化学会誌大会講演要旨集、72臨時増刊、495、1998.
- Tanaka, T., Kawabata, K., Kakimoto, M., Hara, A., Murakami, A., Kuki, W., Takahashi, Y., Yonei, H., Maeda, M., Ota, T., Odashima, S., Yamane, T., Koshimizu, K., and Ohigashi, H.: Citrus Auraptene exerts dose-dependent chemopreventive activity in rat large bowel tumorigenesis: The inhibition correlates with suppression of cell proliferation and lipid peroxidation and with induction of phase II drug-metabolizing enzymes. *Cancer Res.*, 58, 2550-2556, 1998.

Antioxidants or Prooxidants ?

成澤 富雄

(秋田大学医療技術短期大学部)



抗酸化物質が抗発癌活性を發揮することが知られるようになり、それに関する in vitro 試験、in vivo 実験が盛んに行なわれるようになった。動物を用いたモデル実験では、疫学研究、(亜)急性毒性試験などの結果をもとに計算した投与量を決定することになるが、高投与量を選択しがちである。人と動物の薬物動態と代謝の差を考慮することは勿論のことではあるが、低投与量の際の結果に不安をいだくのが人情であろう。

昨年の本研究会における討論の際に、抗酸化物質を大量に投与した場合には、それは prooxidant として作用することがあり、その実例として緑茶ポリフェノール EGCG (epigallocatechin gallate) の実験成績の概要を述べた。本欄を借りてその詳細について説明したい。

実験は SPF 動物室で行ない、いずれも 7 週令の F344 ラットに MNU (N-methyl-nitrosourea) 0.4% 水溶液 0.5ml の注腸投与を週 3 回、2 ~ 3 週間行って発癌処置を終了した。その後から、EGCGあるいは GTE (green tea extract) の水溶液を実験終了まで飲水として自由に摂取させた。MNU 水溶液は肛門から 5cm挿入した feeding tube を通じて注入するが、左半大腸に充満する。後日、同部に限局して大腸癌（高分化腺癌）が発生する。

① 実験第 4 週から EGCG 0.1%、0.05% あるいは 0% (対照群) 飲水を摂取させ、第 30 週に検索したラットにおける大腸癌発生率は、それぞれ 11/16 (69%)、9/16 (56%)、8/15 (53%) であった。高濃度 EGCG 飲水が発癌率をわずかではあるが上昇させ

たことになる。癌腫発生個数も同じ傾向を示していた。

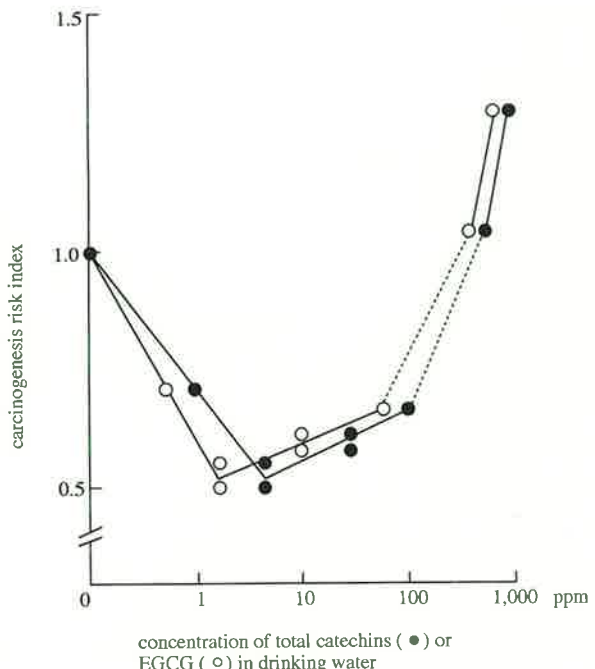
② 実験第 3 週から GTE 0.05%、0.01%、0.002% あるいは 0% 飲水を摂取させ、第 35 週に検索したラットにおける大腸癌発生率は、それぞれ 13/30 (43%)、12/30 (40%)、10/30 (33%)、26/39 (67%) であった (Jpn. J. Cancer Res. 84: 1007-1009, 1993)。GTE 摂取群は対照群よりも有意に低率であることに加え、低濃度 GTE 飲水群がより低率であることが注目された。

③ 実験第 3 週から GTE 0.002%、0.0004% あるいは 0% 飲水を摂取させ、第 40 週に検索した実験における大腸癌発生率は、それぞれ 7/30 (23%)、9/30 (30%)、15/36 (42%) であった。GTE 0.002% 飲水が有効であることを確認できたとともに、negative control として設定した GTE 0.0004% 飲水群でも低率であることに驚いた実験である。

④ 実験第 3 週から GTE 0.01% あるいは 0% 飲水を摂取させ、第 35 週に検索した実験における大腸癌発生率は、それぞれ 11/30 (37%)、19/30 (63%) であり、GTE 0.01% 飲水群が対照群よりも有意に低率となることを再確認できた。

以上はそれぞれ異った目的で、別々に行った実験の結果であるが、発生した大腸癌の病理および組織所見 [発生部位、肉眼型 (ポリープ型)、大きさ (ほとんどが径 1cm 以下)、組織型、深達度 (ほとんどが m、sm 瘤)] は EGCG あるいは GTE 投与群と対照群で差はなかった。

提供を受けて使用した EGCG 固型粉末の組成は EGCG 85%、(-) EC 10%、(-) ECG 5%、総カテキン 100%、GTE 固型粉末の組成は gallic acid 0.2%、theobromine 0.1%、caffein 6.7%、(-) EGC 10.3%、(+) C 0.5%、EGCG 11.2%、(-) EC 2.4%、(-) ECG 2.2%、総カテキン 26.6% である。この成分比から実験で摂取させた飲水中の総カテキン濃度、あるいは EGCG 濃度を算出した。各対照群の発癌危険度を 1.0 とし、各実験群の発癌危険度



carcinogenesis risk index
concentration of total catechins (●) or
EGCG (○) in drinking water

を実験群発癌率/対照群発癌率の比で表わした。比較の方法が間違っているとの批判を恐れずに、飲水濃度と発癌危険度の関係を片対数グラフに図示した。両者の関係の傾向をうかがい知ることはできそうである。すなわち、生体にとって異常で過度な抗酸化物質の大量投与は無効であるばかりではなく、むしろ発癌を促進する可能性さえあることを示していると考えている。

GTE 0.002% (カテキン 5 ppm、EGCG 2 ppm) 飲水群と GTE 0.01% (カテキン 25 ppm、EGCG 10 ppm) 飲水群の発癌危険度は、別々に行なわれた 2 回の結果が近似していることがグラフ上から分かる。したがって、われわれの一連の実験結果は再現性のあること、そして発癌危険度を求めて比較することは妥当であると考えている。

京都府立医大、山根氏は F344 ラットにわれわれが使用したものと同じ出所の GTE を飲水投与し azoxymethane 誘発大腸発癌の抑制実験を行っている (Jpn. J. Cancer Res. 82: 1336-1339, 1991)。GTE 0.1%、0.01% 飲水群における発癌率は、それぞれ 10/21 (48%)、8/21 (38%) であり、GTE 0% 対照飲水群の 17/22 (77%) よりも有意に低率である。注目したいことは、GTE 低濃度飲水群の発癌率が高濃度群よりも低率であることがある。この傾向はわれわれの実験結果とも一致している。抗酸化物質の動物試験では、有効最少投与量の検討を行なった上で、人への応用を目指した指針を示す必要があると考えている。

藍藻スピルリナと癌

加藤 敏光

(大日本インキ化学工業(株))



今回、NEWS LETTERの紙面をお借りしてスピルリナの機能に関する紹介ができる事を光栄に存じます。

ここでご紹介するデータは、癌予防に関しては京都府立医科大学生化学教室・西野教授の、癌転移抑制に関しては富山医科大学和漢薬研究所・済木教授のお仕事である事をご案内させて頂きます。

弊社におきましては、21年前にタイ国におきまして藍藻スピルリナの工業的規模での生産に成功し、以来米国・中国において工業化し、年間900トンを越す乾燥藻を生産しています。

この用途は主に栄養補助食品ですが、その生体における作用も明らかになっており、高脂血症・糖尿病・高血圧症等の生活習慣病の予防・改善の他、薬物による副作用の軽減、免疫賦活化作用、抗ウイルス作用、アルコール代謝改善作用が報告されています。

近年、癌の転移抑制及び発癌プロモーション抑制に対するカロテノイド類の活性が注目されていますが、スピルリナに含まれているゼアキサンチンについては全く報告が無い事に着目し、これらに関する動物実験を実施致しましたのでその結果を報告させて頂きます。尚、本試験に供したゼアキサンチンは、スピルリナから抽出・精製した純度98%以上の結晶を使用しました。

1. ゼアキサンチンによる発癌抑制

初めに自然発生肝癌易発生のC3H/He雄マウスを使用し、その抑制効果の有無について検討した。即ち、試験群には、ゼアキサンチンを少量のDMSOに溶解、終濃度が0.005%になる様に飲料水に添加したものを、対照群には、DMSOのみを同量添加した飲料水を40週間自由摂



SPIRULINA (x200)

取させた。その結果、対照群においては、供試動物14頭中5頭に腫瘍の発生が見られ、マウス1頭当たりの平均腫瘍数は1.75であった。一方、ゼアキサンチン投与群においては、供試動物12頭中1頭の腫瘍発生にとどまり、マウス1頭当たりの平均腫瘍数も0.08に減少し、ゼアキサンチンによる自然発生肝癌抑制が明らかとなった。

次いで、化学物質による発癌抑制実験を2通りの方法で試みた。

1つはddy雄マウス皮下に4-ニトロキノリン-1-オキサイドを投与し、その後4週後に8%グリセリン水溶液を飲料水とし

て投与する事によって発生する肺癌に関するものである。対照群では、グリセリン水溶液を単独で飲料水として25週間投与したのに対し、試験群では、グリセリン水溶液を投与しながら、胃ゾンデを用いて1回0.2mgのゼアキサンチン（オリーブ油+Tween80に懸濁）を週3回強制投与、25週間飼育した。その結果、対照群での肺癌発生個体数は15頭中11頭（発生率73%）であり、マウス1頭当たりの平均腫瘍数は1.40であった。一方、ゼアキサンチン投与群での発生個体数は15頭中5頭（発生率33%）に減少、平均腫瘍数も0.38となり、ゼアキサンチンは

NEWS LETTER

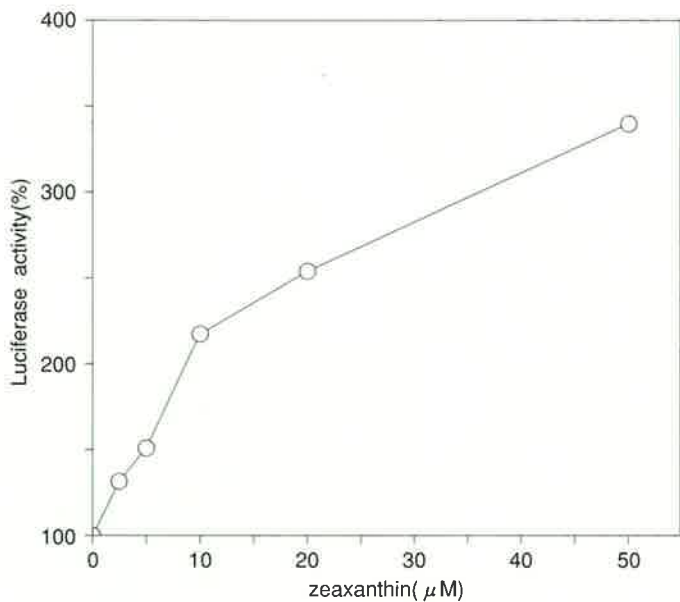


Fig.1 Effect of zeaxanthin on the activity of RB gene promoter.

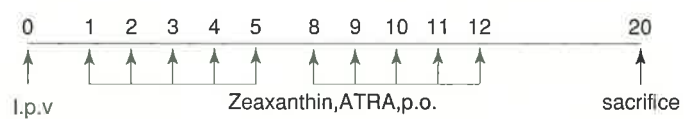
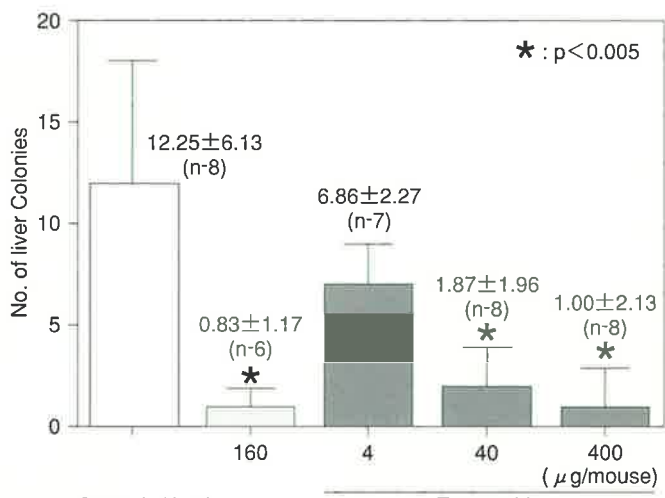


Fig.2 Effect of oral administration of zeaxanthin on experimental liver metastasis produced by intraportal vein injection of colon 26 L5. Six to seven BALB/c mice per group were administrated p.o. with zeaxanthin or ATRA at the indicated doses(μg/mouse/day). Mice were injected i.p.v. with colon 26 L5 (2×10^4). Twenty days after tumor inoculation, mice were killed and the number of liver metastasis was manually counted.

*: p<0.005 as compared with control by Mann-Whitney's "u" - test.

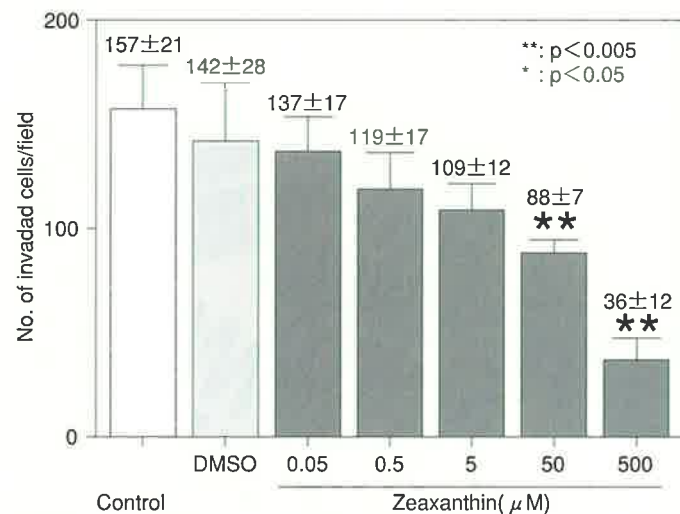


Fig.3 Effect of zeaxanthin on invasion of B16-BL6 melanoma cells.

有意に肺癌の発生を抑制した($p < 0.05$)。

もう一つは、ICRマウスにおける皮膚二段階発癌モデルについて検討した。即ち、イニシエーターとして7,12-ジメチルベンツアントラゼンを、プロモーターとして12-O-テトラデカノイルホルバル-13-アセテート(TPA)を用い、プロモーション15週目における皮膚癌の発生率・平均腫瘍発生率について検討した。対照群における皮膚癌発生個体数は15頭中7頭(発生率: 47%)であり、マウス1頭当たりの平均腫瘍数は1.60個であった。一方、試験群、即ちゼアキサンチン処理としてTPAに対するモル比が1対100となる160nmolを塗布した群では、皮膚癌発生個体数は14頭中3頭(発生率: 21%)となり、平均腫瘍数も0.86に減少し、ゼアキサンチンは有意に皮膚癌の発生を抑制した($p < 0.05$)。

いずれの結果も、ゼアキサンチンが発癌プロモーションの段階を抑制した事によるものと推定され、津島らが報告している

in vitro実験系での種々のカロチノイドの抗発癌プロモーション作用を、今回動物実験系で証明した事になる。

更に、現在ゼアキサンチンの発癌抑制効果の作用機序に関する実験を開始しており、代表的な癌抑制遺伝子の一つであるRB遺伝子の発現に及ぼす影響を検討した結果、ゼアキサンチンが用量依存的に(5~50 μmol)本遺伝子の発現を活性化していることが判明した。

尚、本研究結果は本年9月に開催される日本癌学会にて発表される予定です。

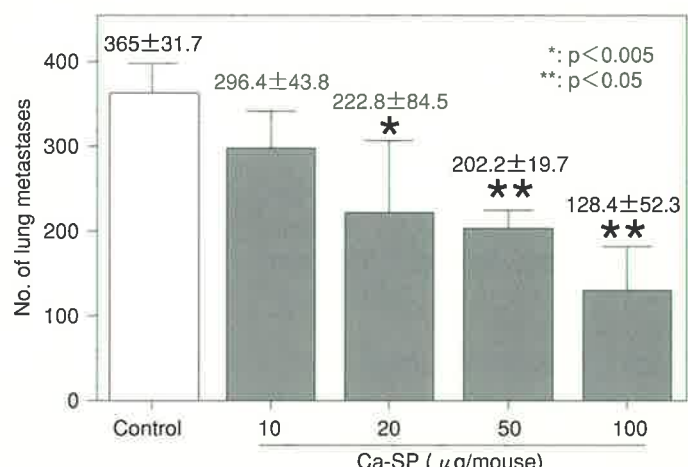


Fig.4 Effect of Ca-SP on experimental lung metastasis caused by i.v. injection of B16-BL6 melanoma.

2. ゼアキサンチンによる癌転移抑制

BALB/c雌マウスを開腹し、高肝転移性マウスColon26結腸癌(L5)株を門脈内注入することによる実験的肝転移モデルにおいて、ゼアキサンチン(4、40、400 μg/mouse)あるいはAll Trans Retinoic Acid(ATRA, 160 μg/mouse)を腫瘍接種後5日間の連日経口投与と2日間の休薬を1サイクルとして2回繰り返した。20日後にマウスを犠牲死させ、肝における可視腫瘍結節数を計数した。

その結果、対照群(Control群)では

NEWS LETTER

Table 1 Effect of Ca-SP on Spontaneous Lung Metastasis by Intrafootpad Injection of B16-BL6 melanoma Cells

Administered i.v. with	No. of lung metastase on day 34	Tumor size on day 20
	mean ± SD (range)	mean ± SD (range)
Untreated (PBS)	77 ± 26 (44-120)	11.2 ± 3.2 (7.2-19.9)
Ca-SP (1 μg/mouse)	55 ± 27 (22-101)	10.9 ± 3.0 (6.5-16.8)
Ca-SP (10 μg/mouse)	51 ± 28 (26-116)	10.7 ± 3.8 (7.0-23.0)
Ca-SP (100 μg/mouse)	36 ± 22* (14-77)	10.6 ± 3.0 (6.8-16.3)

Eight to ten mice per group were administered i.v. with Ca-SP on day 7, 9, 11, 13, 15, 17 and 19 after intrafootpad injection of B16-BL6 (5×10^5) melanoma cells. Primary tumors were surgically removed on day 20. Mice were killed 34 days after tumor inoculation and lung colonies were counted.

12.25 ± 6.13 (n = 8) 個の結節が確認され、肝への転移は明らかであり、一方、従来その転移抑制効果が報告されている ATRA 群では有意に抑制され (p < 0.005)、0.83 ± 1.17 (n = 6) となった。これに対し、ゼアキサンチン 40 (1.87 ± 1.96, n = 8)、400 μg (1.00 ± 2.13) を経口投与した群では肝の転移腫瘍結節数は有意に減少した (p < 0.005)。

この作用機序を検討する目的で、B16-BL6 メラノーマ細胞を使用し、その基底膜再構成基質 (Matrigel)への浸潤実験の結果、ゼアキサンチンは用量依存的にメラノーマ細胞の浸潤を抑制した。この結果から、in vivo で見られた肝転移抑制機序の一つとして、癌細胞の基底膜への浸潤阻害が考えられた。

3. カルシウム・スピルラン (Ca-SP) の癌転移抑制

カルシウム・スピルランは富山医科大学薬学部・林利光先生により発見された硫酸化多糖で、スピルリナから熱水抽出され、除蛋白後、Sephadex G-25 → DEAEセルロース → Sephadex G-25 により精製される。当初は抗ウイルス活性物質として発見されたが、済木教授により癌転移抑制効果が確認された。

C57BL/6雌マウスに、対数増殖期にある B16-BL6 メラノーマ細胞 (5×10^5 /100 μL) と種々の濃度の Ca-SP のリン酸緩衝生理食塩水溶液 (100 μL) を混合して、静脈内投与した。癌細胞接種 14 日後、マウスを犠牲死させ、それぞれの肺に転移した腫瘍コロニー数を計数した。対照群、即ち Ca-SP 非投与群 (365 ± 31.7) に比し、マウス 1 頭当たり 10-100 μg の Ca-SP を投与した試験群では、用量依存的に転移腫瘍コロニー数が減少した (20 μg; p < 0.01, 50 μg 以上; p < 0.001)。

実験的肺転移抑制効果が確認された

が、次いで自然肺転移について検討した。C57BL/6 雌マウスの右後足蹠に B16-BL6 細胞 (5×10^5) を皮下接種した。接種 20 日後に原発腫瘍を外科的に切除した。その後 7 日目から Ca-SP を静脈内投与 (マウス 1 頭当たり 1, 10, 100 μg) し、原発腫瘍切除 14 日後に犠牲死させ、肺での腫瘍コロニー数を計数した。肺転移数は、対照群、即ち Ca-SP 非投与群 (77 ± 26) に比し、Ca-SP を 100 μg 投与した試験群 (36 ± 22) では有意に減少した (p < 0.005)。尚、移植 20 日後の移植腫瘍の大きさは、いずれの群でも有意な差は無かった。

癌転移は、a) 原発癌細胞の血管内への侵入 → b) 血管内移動 → c) 遠隔組織の毛細管への着床 → d) 血管外への脱出 → e) 転移組織での増殖 (血管新生) によって成立する。

本研究における実験的肺転移の阻害効果は、主に d) の過程の阻害に基づくことが in vitro の試験結果から明らかになっている。この過程の詳細は、血管内皮細胞への接着 → 内皮細胞の退縮 → 内皮下基底膜への接着 → 基底膜成分の酵素的破壊と基底膜成分へ移動することにより結合組織へ浸潤する。幾つかの in vitro 試験により、Ca-SP の転移抑制効果は B16-BL6 メラノーマ細胞の再構成基底膜への浸潤阻害、ラミニンへの接着阻害によると考えられた。また、癌細胞のラミニンへの接着を詳細に検討した結果、細胞を予め Ca-SP で前処理することにより接着は有意に抑制されたが、基質であるラミニンを Ca-SP で前処理した場合には接着阻害効果は得られなかった。

一方、自然肺転移実験モデルは、転移の全ての過程を反映している。B16-BL6 メラノーマ細胞を皮下移植した後に Ca-SP を静脈内投与しても、肺転移を阻害した。

賛助会員継続のお礼とお願い

平成 10 年の日本がん予防研究会賛助会員として下記の 16 社 (8 月 10 日現在、50 音順、敬称略) が加入されました。厚くお礼を申しあげます。

その他の各社もぜひ継続加入賜りますようお願い申しあげます。

また新規加入も歓迎致します。会員のみなさまの積極的なご紹介を期待しております。

- ・アミノアップ化学
- ・エーザイ
- ・江崎グリコ中央研究所
- ・協和醸酵工業
- ・呉羽化学工業
- ・三共
- ・大鵬薬品工業
- ・ツムラ
- ・日本化薬
- ・日本シャクリー
- ・萬有製薬つくば研究所
- ・堀井薬品工業
- ・三井農林
- ・ヤクルト本社中央研究所
- ・山之内製薬
- ・湧永製薬広島事業所

以上、現段階では現象的な論議に終始しているとは思いますが、下記の事が明らかになりました。

1. ゼアキサンチンが自然発生肝癌を抑制
2. ゼアキサンチンが化学的肺発癌を抑制
3. ゼアキサンチンが化学的皮膚発癌を抑制
4. これらの発癌抑制に癌抑制遺伝子が関係
5. ゼアキサンチンが高肝転移性マウス Colon26 結腸癌 (L5) 株の肝転移を抑制。癌細胞の基底膜への浸潤阻害によると推定。
6. スピルリナ中硫酸化多糖 Ca-SP が B16-BL6 メラノーマ細胞の実験的肺転移を抑制。
7. Ca-SP が B16-BL6 メラノーマ細胞の自然肺転移を抑制。
8. Ca-SP の癌転移抑制効果は、メラノーマ細胞の再構成基底膜への浸潤阻害、ラミニンへの接着阻害によると推定。

老化およびガンの予防における酸化的ストレス測定の役割

越智 宏倫

(日本老化制御研究所長 農学博士)



1. 緒言

最近、国連の人口統計が発表され、高齢化が進む一方、少子化が進む関係で、2100年代には、頭打ちになると見通しが示されました。先

図1

老化制御の科学

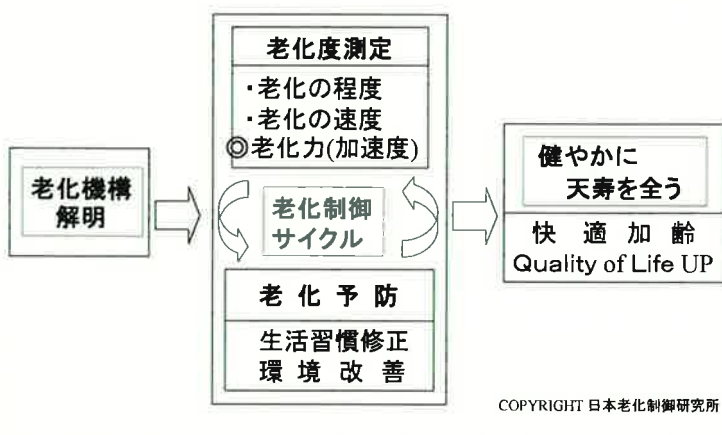
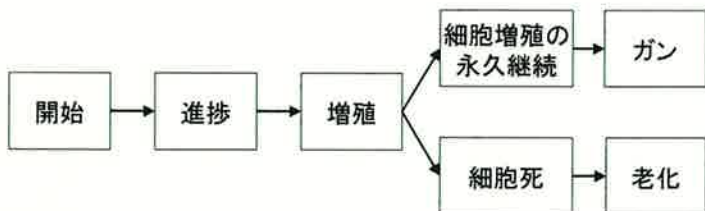


図2

老化とガンの多段階モデル



(R.G.Cutler 原案 日本老化制御研究所)

進国におきましては、高齢化が急速に進み、医療費の増大が国家企業の負担を重くし、国民の生活をも脅かしております。これらの課題を解決するためには、中高年者の快適加齢を可能にし、健やかに天寿を全うするという人類共通の夢を実現することが現在の社会に必須になってまいりました。老化を科学的に制御してこの目標を達成するためには、老化のメカニズムの解明は勿論ですが、これを前提にして、老化度測定法と老化予防法からなる老化制御サイクルを確立することが必要になります。[図1]

老化機構の解明・制御には、老人学を始め、生物学、生化学、医学、臨床医学、衛生学、疫学、(社会)心理学、それに栄養学、化学等の広範な知識が総合されることが必要ですが、老化のメカニズムが急速に解明され、老化制御が可能であることが判りつつあります。こうした中から、ガンになればからだが衰弱し、老化が進むという単純な視点に止まらず、老化もガンも予防という視点から見れば、共通の要点があることも判ってきました [図2、文献1]。

即ち、ガン化は遺伝子変異によりイニシエイション、プロモーション、プロパゲーションの段階で進行し、増殖して前ガン病変(原発腫瘍)を形成します。この段階に、ガン抑制遺伝子の変異が起こる(プログレッション)と無限に増殖する悪性腫瘍=ガン細胞になります。一方、抑制が解除されずに、前ガン状態のまま増殖が進むとテロメア鎖の短縮により、分裂が停止し、やがてアポトーシスを経るなどして細胞は死滅し、老化へと進むことになります。このように老化とガンは、特に予防という視点からは、表裏一体の関係にあります。

筆者は、健康貢献という視点から、1985年に日本老化制御研究所を設立し、この老化制御という課題に、いち早く取組みを開始致しております。具体的には、老化の測定法とそれを用いた抗酸化食品による老化の予防法の分野で、学問的な成果の社会化と実用化に焦点を置いて、応用研究を進めて参りました(図3)。こうした中から老化の測定法の、老化及びガンの予防における役割に焦点をあてて述べたいと思います。

老化は、生物学的老化と病的老化の二つに大別されます。生物学的老化とは、加齢に伴う細胞の生理的機能の減退と定義されています。この老化は生物ないし哺乳動物にとって避けられない宿命であり、永遠に若くというわけには行きません。それぞれに「限界寿命」というものが想定されています。ヒトの生物学的老化による限界寿命は120歳前後とされていることは周知の通りです。個別の個人になると、例えば持っている遺伝子等の因子によって決まってくる寿命即ち「天寿」があります。この途中で死んでしまうのは病的老化のせいです。病的老化の具体的な病気の例としては、生活習慣病といわれる、動脈硬化症・高血圧・脳卒中・心不全などの循環器疾患、ガンや糖尿病、痴呆・パーキンソン病、白内障等の他、感染症があります。免疫関連疾患も老化の大きな要因になります。老化制御は、こういった病的老化を予防克服して、いかに快適加齢を実現す

図3

日本老化制御研究所の取り組み

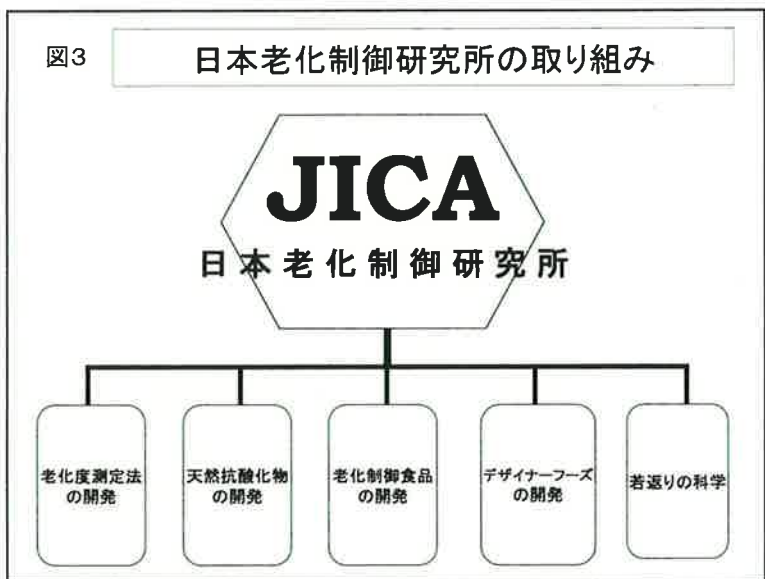


図4

ヒトの生存率とガンの発症率との関係

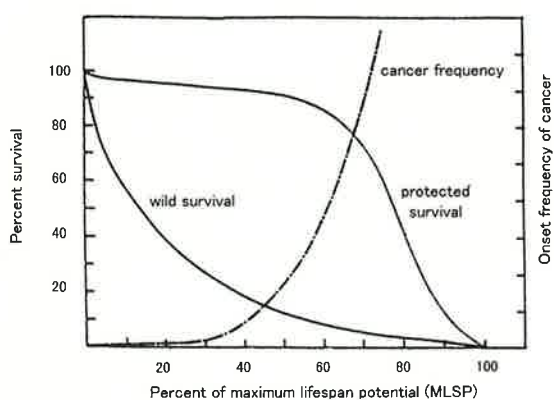
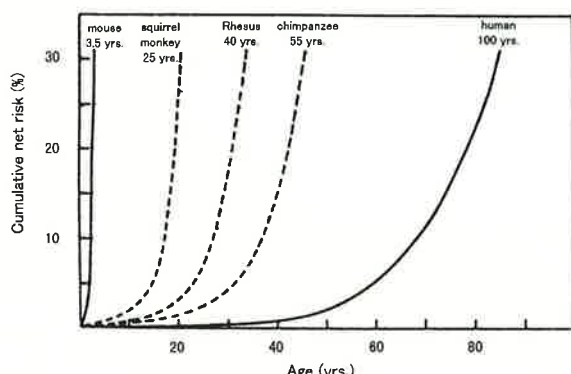


図5

限界寿命と累積ガン死亡率との関係



るか、ということを主眼としているといえます。

2. 老化とガン

殆どのガンの発生率は、加齢と共に急激に上昇し、ガンの累積数は年齢の4乗の関数になるとと言われます [文献2]。ガンの年齢別発症率と生存率との関係を、昔の人と現代人とで比較しながら示したのが図4です。昔、それも、ほんの400年前までは、40歳以上まで生き残るヒトは僅かであったので、ガンはそれ程深刻な問題にはならなかったことが判ります。

一方、図5に示されるように総合的ガン死亡危険率と各種属別動物の老化速度（限界寿命）との間には、共通する規則性があるようです。即ち、ガンの年齢の4乗に比例する線が描かれており、ヒトとマウスの曲線は、信頼度の高いものです。いずれにしろ、寿命の長い動物ほど加齢に対するガン発症率が低くなっています [図5、文献2]。

3. 酸化的ストレス

1) 活性酸素の発生と酸化的ストレス

老化の構造について考えると、①遺伝子情報の発現もしくは生体成分の損傷をきっかけとして、②細胞の老化、③器官・組織の老化、④生理機能の老化を経て、⑤固体の老化が起きていると考えられます。老化のきっかけになる遺伝的情報としては、遺伝的疾病発現情報の他、分裂回数の時計となるテロメア長、細胞の損傷が修復不能になった場合に発現するアポートシス信号等があります。老化のきっかけになるもう一つのファクターとして、生体成分の損傷及びそれに伴う生理的機能の低下があり、これを引き起こすものとしては、活性酸素群による酸化的ストレスであることが判ってきています。即ち、老化の基本的なメカニズムがあって、酸化的ストレスが更に老化を推進するという図式になります。[図6]

活性酸素は、本来、生体にとって必要なもので、ミトコンドリアにおけるエネルギー生産時や、生体異物を攻撃分解する際等に生じています。体内で消費される2%程度、ガン患者などの中には10%に達する酸素が酸化力の高い活性酸素になっているといわれています。

この活性酸素は酸化的ストレスになり、非特異的無差別に生体成分を攻撃し、脂質、蛋白質、酵素、遺伝子-DNA等の生体成分に損傷を与え、疾病・老化の主要因になっています。[図7]

従って、活性酸素の過剰な発生を下げるやることが結果的にガンや生活習慣病の予防ひいては老化制御に繋がって行くわけです。

2) 酸化的ストレス防御のメカニズム

もっとも、ヒトのからだには、活性酸素の害を防ぐ自前の機能持っています。

一つは、活性酸素消去に働く酵素群で、SOD（スーパーオキシドジスマターゼ）、グルタチオンペルオキシダーゼ、カタラーゼといった一連の酵素群があります。

この機能の発現のためには、これらの酵素の活性発現に必要なマンガン、Cu、亜鉛、セレン、鉄等の微量元素の維持補給が必要になります。

もう一つは、食べ物から摂取するビタミン類や、スーパービタミンと呼ばれるフラボノイド、カロチノイド等の抗酸化物質が、活性酸素による酸化的ストレスの解消に働いています。従ってこれらの抗酸化機能を有する食品因子が体内で不足をきたさないようにしてやることが酸化的ストレスを抑え込み、疾病・老化を予防することに役立つことになります。

3) 酸化的ストレスと老化及び疾病との関連

老化が進むかどうかは、①酸化的ストレスの原因となる活性酸素のレベルと②酸化的ストレスを抑え込む抗酸化物質のレベルとのバランスによって決まると言えます。即ち、活性酸素が発生しやすい生活習慣になっていたり、抗酸化物質を摂取しない食生活になってしまえば、活性酸素による酸化的ストレスが優勢になり、生体成分の損傷が大きくなり、結果として生活習慣病になりやすく、また老化が進むことになります。逆に、活性酸素の発生が少なくなる生活をして、抗酸化システムを強化する生活をすれば、若さを維持し、ガン等の疾病にもなりにくいくことになるわけです。[図8]

4. 老化の測定法

ヒトの老化を予防する上で、老化機構を解明し、予防を可能にするデータの蓄積が必要になり、このために、加齢による老化の測定が必須であります。また、具体的な個別の老化予防を実現するためには、老化を制御することが必要です。老化を制御する上では検出—アクション—検出のサイクル（老化制御サイクル）が成立の要件になり [図1]、このためにも老化の測定が重要な位置を占めます。

前者のニーズに応えるデータを集めるために、若者から老年者まで、なるべく多数の集団で種々の検査を一度に実施し、加齢による検査値の変化をみる横断的 (Cross-sectional) 老化度測定法が一般に行われてきています。また、一方集団の一人一人を長期にわたって追跡し、実際に年月の経過とともに検査の値がどのように変わつて行くかを観察してゆく縦断的 (Longitudinal) 老化度測定法というものがあります [文献3]。これらの方は、それぞれ長所、短所があるとしても、老化機構解明と老化予防のマーカー、要因を見つけ出すという点で有用な活用されている情報を数多く提供してきており、また今後もその重要性は変わらないものです。しかしながら、これらの方法で見つけられたマーカー、要因を活用することはできても、個別の具体的な老化予防という後者の視点で見ると、小回りがきかない点があることは否めません。老化及びガンの機構解明が明らかにしてきた、酸化的ストレスが老化及びガンの大きな要因になっているという事実から、この酸化的ストレスを測定する方法があれば、後者の視点、個別具体的な老化制御を可能にできます。これらの候補として、下記3)、4) に紹介してみます。

1) 横断的老化度測定

対象者を各年齢層に分けて、そのグループ間の違いを加齢による影響として捉えるものである。実施が容易で、老化の研究は多くはこの方法をとっています。しかし各年齢での平均値でしかなりません。

図6

老化の機構

老化の基本的メカニズム

遺伝子、細胞分裂回数限定、細胞死機構

[促進]

酸化的ストレス

老化

図7

活性酸素の影響

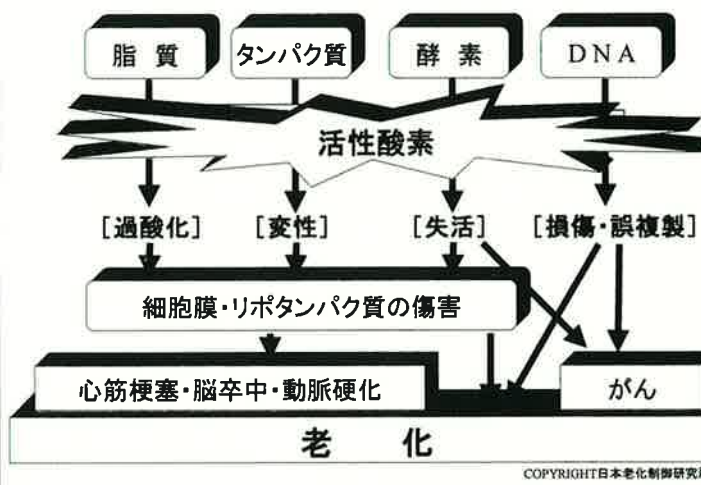


図8

酸化的ストレスと抗酸化システムのバランスと老化・疾病

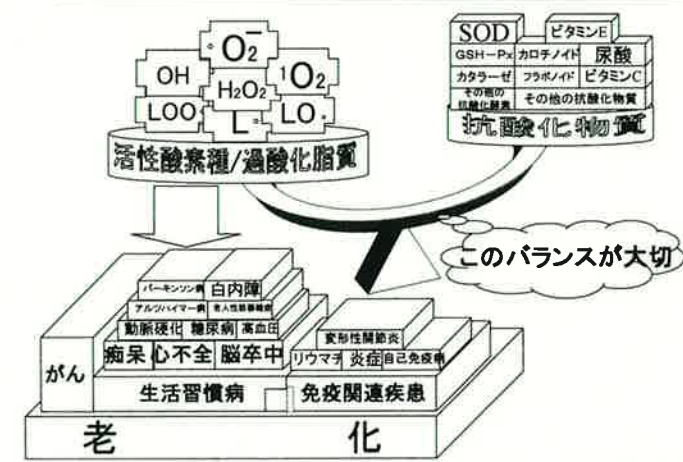
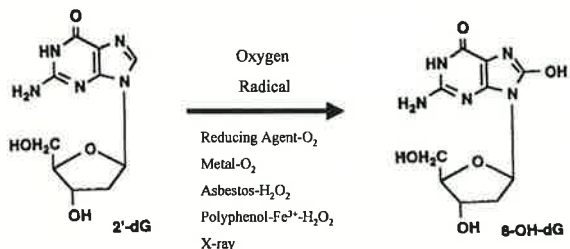


図9 酸化的ストレスによる8-OHdGの生成
(8-Hydroxy-deoxy-guanosine)



酸素ラジカルによる8-OHdGの生成

(葛西広:酸素ラジカルによるDNA損傷と突然変異,
環境変異原研究 10, 73-83, 1988)

図10 酸化的ストレス測定と生活習慣の評価

細胞

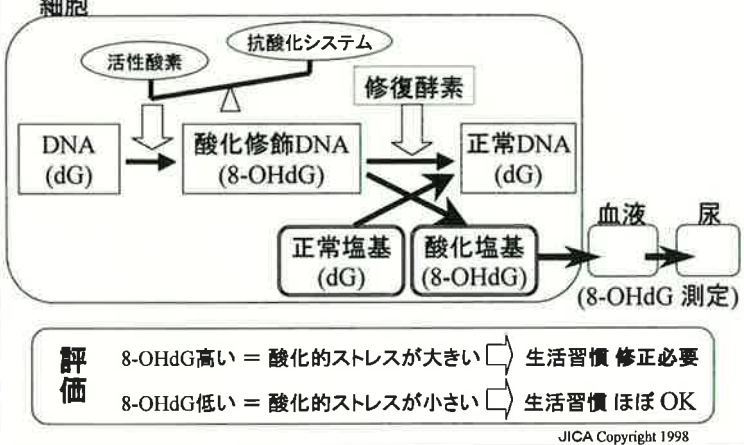


図11 8-OHdG 測定用 ELISA KIT



8-OHdG ELISA KIT
8-OHdG Check
Japan Institute for the Control of Aging
723-1, Harusaka, Fukuroi-city, Shizuoka-437-01, JAPAN.

出生年代による影響、時代の経過による影響の排除が不可能であり、高齢者は致命的な疾患にからずにつながると言わばエリートであり、この選択効果により加齢による変化を過小評価してしまう可能性があります。また個人観察ができないため有意な相関を見逃してしまう可能性もあります。

2) 縦断的老化速度測定法

縦断的研究では、同一の個人を長期間継続して観察し、加齢による実際の変化を捉えようとするものです。各個人の年齢による実測値の変化を捉えることができ、出生年代による要因、時代要因の検討もある程度は可能になります。縦断的研究は長期にわたっての継続が必要で、また得られる知見は、予め設定した検査項目に限定される等、実施に困難な点が多くあります。

3) 8-OHdG 測定法

a.DNA酸化損傷物 8-ハイドロキシデオキシグアノシン(8-OHdG)

現在の生活習慣が良い状態で老化しにくいものか、それとも悪い状態で老化しやすい方向に向かっているのかを知ったり、或いは、生活習慣を変えたときに、果たして改善されているのかどうかを知ることができなければ、老化制御はできません。酸化的ストレスのレベルを知る手段としては、活性酸素によって損傷を受けた生体成分の濃度を測定する方法があります。その場合の条件としては

①損傷物が活性酸素による酸化的ストレスによってしか生成せず、しかもストレスの大きさに比例して生成すること

②生成した損傷物が、生体内で代謝されずに排出されるもの

であることが必要になります。この条件にあったものが、8-OHdGです。

8-OHdGはデオキシグアノシン(dG)の8位が酸化されたものです [図9]。

b.酸化的ストレス測定と生活習慣の評価 [図10]

DNA中に酸化された8-OHdGは、修復酵素で正常なdGに入れ替わって切り出され、血液から最終的に尿中に排泄されます。従って、8-OHdGのレベルを測定すれば、酸化的ストレスのレベルの変化を知ることができます。

c.8-OHdG 測定ELISA キット [図10]

筆者は、8-OHdGを特異的に検出するモノクローナル抗体を採取・製造し、名古屋大学大澤教授等と共同研究を進め、8-OHdGを定量するELISAキットを開発しました。また、これにより、老化の進行力を把握することができるようになりました。検出結果をフィードバックし、老化の速度が速そうであれば、生活習慣の一部修正、環境改善などにより、老化の予防を行い、その効果を確認しながら快適加齢を実現する老化制御のサイクルを、成立させることができます。

d) 酸化ストレスプロファイル(OSP)

8-OHdGだけでは、一次的な評価はできるが、更に詳しく身体の中の状態を把握して、より細かな具体的な対策に結びつけるものとして、米国にある姉妹研究所GENOXのカトナー博士と共同で、酸化的

ストレスプロファイル(OSP)を開発しています。

a. OSPの成り立ち [図12]

一般健康管理プロファイル分析、スクリーニングプロファイル、動脈硬化危険因子パネル、微量金属パネル、老化関連ホルモンパネル、更に総合的なものとして酸化的ストレスプロファイルがあります

b. OSP

80項目にのぼる項目について測定しますが、その一例を図13に示します。

構成は、次の4つの範疇から成り立っています。

- ①生体内活性酸素種の生成率、
- ②生体の活性酸素捕捉能及び脂質過酸化防止能
- ③生体の酸化的損傷レベル
- ④生体の酸化的損傷の除去と修復率

c. 健常者と非健常者とのOSP比較 [図14]

非健常者は、酸化的損傷レベルが高いものが多く、生体の酸化的損傷の除去・修復能が低くなっています。

このようにOSPにより具体的な弱点を明らかにすることができます、老化及び癌の予防に具体的なガイドラインが出せる可能性が高くなっています。

5. 天然抗酸化物による老化及びガンの予防

先ほど、米国のNCIは食品によるガンの一次予防のための対策を発表しました。これには日々の食生活において食品に含まれるガン予防物質を積極的に摂取すること、主として天然の抗酸化物を取ることで70歳になった時のガンを半減させようというのが趣旨です。その上での理想的な食品の摂取指針を公表しています(図15)。

1) 酸化的ストレスの抑制

老化を防止するには、酸化的ストレスを制御することと、免疫力の維持向上を計ることが大切であります。酸化的ストレスを抑制するには、活性酸素の発生レベルを下げることが大切ですが、図16に示されるような活性酸素の発生しやすい行動を避けることが肝要になります。

2) 美食少食

食生活の面では、①食べすぎないこと、②栄養バランスを良くすることです。③抗酸化食品を積極的に摂ることです。即ち、バランスの良い少食は、正常な代謝を促し、活性酸素の生成を抑制します。

3) 抗酸化食品

抗酸化食品の代表は野菜・果実類です。これは、ビタミン類、ミネラル類等の抗酸化物質を豊富に含み、また間接的な活性酸素発生防止効果を持つ食物繊維を含みます。植物類は太陽に曝されて成長するわけで、この為その内部には活性酸素が常に発生しております。自然の摂理として、当然植物はこれを除去す抗酸化物質を内部に用意しています。野菜・果実類は、ビタミンCやビタミンE、更には、カロチンといった優れた抗酸化ビタミンを内包しており、この他にも、ゴマにはセサミノール・セサモール、トマトにリコピン、レモンにエリオシトリン、イチゴ・ブルーベリーにアントシアニン、大豆にイソフラボノイド、ハーブ・スパイスにクルクミン、ユー

図12 酸化的ストレスプロファイル(OSP)



図13 酸化的ストレスプロファイル(OSP)

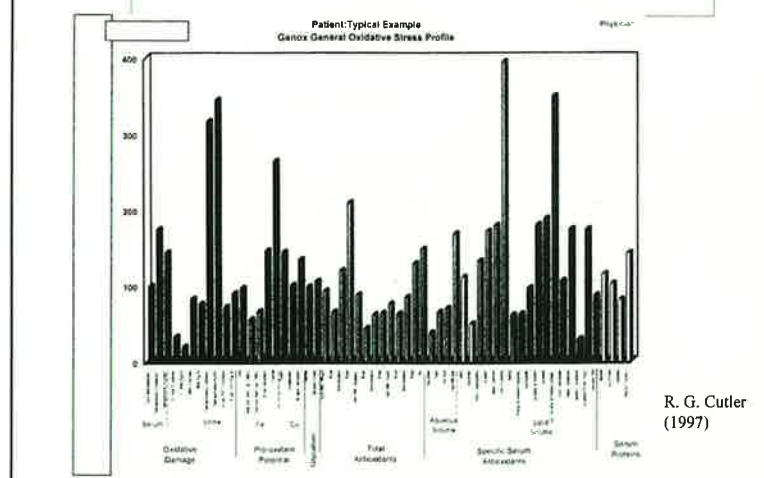
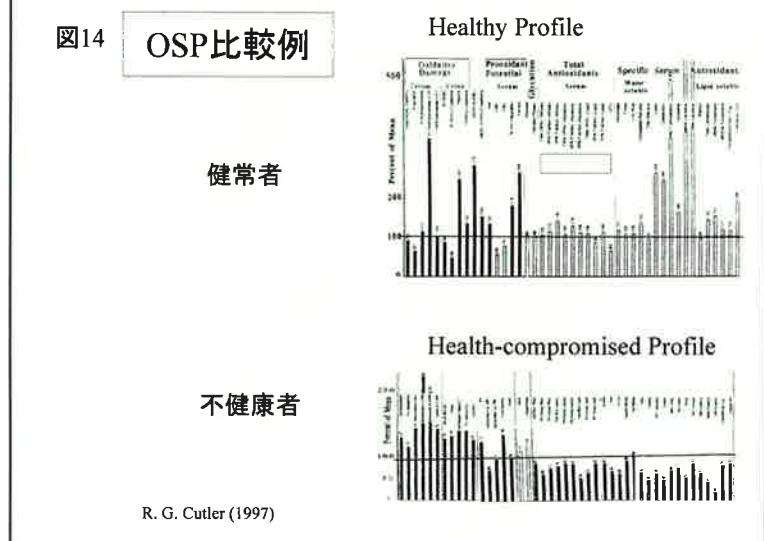


図14 OSP比較例



NEWS LETTER

図15

理想的食品ピラミッド

THE 12345+ FOOD & NUTRITION PLAN



図16

活性酸素の発生しやすい行動

- ①薬を飲んだとき
- ②沢山食べたとき
- ③激しい運動をしたとき
- ④煙草の煙や排ガスを吸い込んだとき
- ⑤太陽光線に当たったとき
- ⑥放射線を浴びたとき
- ⑦ストレスを感じたとき
- ⑧ウィルスや細菌が体内に侵入したとき
- ⑨お酒を飲んだとき 等

図17

快適加齢で85歳現役、天寿を全うする

酸化的ストレス対策と免疫力強化

項目	推奨事項	避けないこと
食生活	栄養バランスのとれた食事 抗酸化食品摂取 免疫強化食品	食べ過ぎ 深酒 喫煙
運動	適度な運動 ストレッチ・有酸素運動・筋トレ タイミング良い運動	激しい運動 運動不足
睡眠	十分な睡眠	寝不足・寝過ぎ
生活	適度なストレス(希望と目標) 明るく前向き(笑)・趣味	過度のストレス ストレス不足
環境	森林浴 色・音・香り・ビュー	薬剤・排気 紫外線・放射線
社会活動	生涯現役	過労・引退

老化度測定
OSP
8-OHdG

COPYRIGHT 日本老化制御研究所

カリにエラーグ酸等の抗酸化力の高く、ガン予防効果の見つけられている物質が含まれています。

この他、鳥肉・イクラ・タラコ・牛タン・鰻・貝類に含まれるプリン体から生成される尿酸は、痛風を招かない範囲内で高いほど抗酸化力が強くなり、過酸化脂質の生成を抑える働きをもつことが最近新たに知られた事実です。

こうした一連の抗酸化物質は、活性酸素自体や、それが生体におよぼす障害を取り除くのを先ず第1の仕事とし、次に老化のサビである過酸化脂質の生成を抑える働きを行い私たちのからだを健康で若々しいものに維持して行く途を開いてくれます。また抗酸化物質は、免疫能を低下させない機能も有しています。免疫力を維持できれば、疲労に強いスタミナづくりが可能になり、わかさをキープできます。

マンガン、亜鉛、銅、セレンium、鉄といった抗酸化微量元素の有用性は最近特に脚光を浴びることになりました。私たちのからだにとって不可欠の栄養素で抗酸化能は勿論免疫能のアップにも預かって力ある働きをすることが知られてきています。

6. 最適栄養

抗酸化食品が若さ維持に有用であるからと言って、抗酸化食品の単品に拘るのでなく、上述の抗酸化物質を含む食品類を満遍なく食べて行くのが良く、豊富な種類の食品群を適正量づつ食べ続けて行くパターンを身につけることが、若さと健康を維持する第1の条件と言えます。

地球上の食べ物の中で最高なもの、それは母乳です。母乳に含まれる成分の内、特に、ビタミン類等の抗酸化物質、レンチナン・ペプチドグリカン等の免疫増強物質、乳糖・ビフィズス因子等の腸内有用細菌増殖因子、必須微量元素の積極補給が必要です。

7. 結語

老化制御で快適加齢を可能にし、85歳現役で、健やかに天寿を全うする図式を図17にまとめてみました。今後も、老化測定及び栄養による予防視点から、老化制御の仕組みの精度をアップして行きたい。

文献リスト

- [文献1] R. G. Cutler, Anti-Aging Medicine Vol.1 edited by R. M. Klatz (1996) p.78
- [文献2] R. G. Cutler&I. Semsei: J. of Gerontology: BIOLOGICAL SCIENCES Special Issue 1989, Vol.44No.6 25-34
- [文献3] 葛谷・下方編「老化に肝する総合的研究マニュアル」診断と治療社 p.2-12 (1996)

NEWS LETTER

決算、予算などを承認 平成10年世話人会、総会

平成9年の日本がん予防研究会世話人

平成9年収支決算 (平成9年1月1日～平成9年12月31日)

*収入の部

科 目	予 算 額	決 算 額	過 不 足
会 費 収 入	787,000円	1,200,000円	△413,000円
賛助会費収入	2,300,000円	2,000,000円	300,000円
雑 収 入	1,000円	1,032円	△32円
当期収入合計	3,088,000円	3,201,032円	△113,032円
前期繰越金	857,923円	857,923円	0円
合 計	3,945,923円	4,058,955円	△113,032円

*支出の部

科 目	予 算 額	決 算 額	過 不 足
通 信 費	600,000円	502,245円	97,755円
消 耗 品	200,000円	205,338円	△5,338円
会 報 製 作 費	1,000,000円	752,463円	247,537円
旅 費・交通費	140,000円	113,720円	26,280円
印 刷 費	100,000円	52,738円	47,262円
事 務 局 謝 金	360,000円	360,000円	0円
事 務 所 雑 費	440,000円	440,000円	0円
貸 借 費	144,000円	143,940円	60円
雑 費	50,000円	101,728円	△51,728円
予 債 費	411,923円	0円	411,923円
補 助 金	500,000円	500,000円	0円
合 計	3,945,923円	3,172,172円	773,751円

収入4,058,955円－支出3,172,172円
=886,783円（次期繰越金）

会が7月31日（金）、第5回研究会開催中の仙台国際センターで開かれた。

まず平成9年事業報告、決算報告＝表参照＝を承認、平成10年予算＝表参考＝、平成11年暫定予算を原案どおり

平成10年収支予算書 (平成10年1月1日～平成10年12月31日)

*収入の部

科 目	予 算 額	前年度予算額	増 減
会 費 収 入	1,150,000円	787,000円	363,000円
賛助会費収入	2,000,000円	2,300,000円	△300,000円
雑 収 入	1,000円	1,000円	0円
当期収入合計	3,151,000円	3,088,000円	63,000円
前期繰越金	886,783円	857,923円	28,860円
合 計	4,037,783円	3,945,923円	91,860円

*支出の部

科 目	予 算 額	前年度予算額	増 減
通 信 費	600,000円	600,000円	0円
消 耗 品	200,000円	200,000円	0円
会 報 製 作 費	1,000,000円	1,000,000円	0円
旅 費・交通費	144,000円	140,000円	4,000円
印 刷 費	100,000円	100,000円	0円
事 務 局 謝 金	360,000円	360,000円	0円
事 務 所 雑 費	440,000円	440,000円	0円
貸 借 費	144,000円	144,000円	0円
雑 費	50,000円	50,000円	0円
予 債 費	499,783円	411,923円	87,860円
補 助 金	500,000円	500,000円	0円
合 計	4,037,783円	3,945,923円	91,860円

可決した。また次々期（第7回、平成12年）会長・世話人に福島昭治先生（大阪市立大学医学部第1病理教授）を選任した。

引き続き開かれた総会で、世話人会の決定事項を渡辺民朗会長が提案、満場一致で承認、可決された。

＜編集後記＞

今回のNEWS LETTERでは、最初に、第5回日本がん予防研究会の概要が紹介されている。充実したシンポジウムに加えて、多彩な一般演題が本会を活気あふれるものにし、さらに今回は市民公開講演会も開かれ、まことに意義深い研究会となった。運営していただいた代表世話人の渡辺民朗先生（岩手県立大学）に、なによりもまず感謝したい。日本がん予防研究会がますます発展してきていることは、ほんとうにありがたいことであり、われわれはこの流れをさらに大きなものにしていかなければならない。

また、本号では4人の先生方から寄稿していただくことができた。いずれも、示唆に富む内容であり、お忙しい中快く執筆していただいたことに感謝する。

ところで、日本においても基盤となる疫学的研究および動物実験の結果を十分に検討した上で立案された臨床研究が増えてきつつある。いよいよこれからが重要な時期となってきた。私自身も、3つの臨床試験に間接的に関与しているが、困難な点が多いことを実感している。間接的に関与しているだけでもこれだけの重さを感じているのであるから、直接関与する現場の先生方の重圧感はまさに大変なものであろうと推察している。このような先生方を支援するシステムを確立することがどうしても必要である。どのようなことが可能であるのかの検討を今開始するべきではないだろうか？

（西野輔翼）

薬用植物関連物質によるがん予防ミーティングご案内

特定物質による癌予防ミーティングとして、平成9年はエイコサノイド代謝関連物質を、平成10年は食物繊維を対象に開催致しました。これらのミーティングは、疫学的臨床試験を実際に実行するかどうかを検討するための会議であり、多くの成果をあげることができたと考えております。そこで平成11年1月30日（土曜日）から31日（日曜日）に、京都府立医科大学生化学の西野輔翼先生を代表世話人とし、前回同様、箱根にて薬用植物関連物質による癌予防ミーティングを開催したく準備しております。

薬用植物に関しては、世界的にもニンニクやクルクミンを用いた発癌予防のための疫学的臨床試験が行わ

れており、日本でも薬用人参による発癌予防研究が準備されています。そこで、農学、薬学、病理学、生化学等の基礎研究者と、疫学、臨床家、企業の研究者が集まりニンニクや薬用人参、香辛料などによる発癌予防研究が臨床試験に行える状況にあるのか、また、今後どのくらいの基礎的研究が必要なのか、ミーティングを開催して検討したいと考えています。

参加希望などの問い合わせは、大阪府立成人病センター研究所第10部石川秀樹(TEL : 06-972-1181、FAX : 06-981-3000、E-mail : cancer@gol.com)まで、ご連絡ください。(石川秀樹・大阪府立成人病センター研究所)

発行 Japanese Society For Cancer Prevention
日本がん予防研究会

会長 渡辺民朗

（岩手県立大学教授・東北大学名誉教授）

編集委員（本号担当者※）

大島 明 堀添 忠生

小林 博 富永 祐民

※西野 輔翼 (50音順)

事務局：札幌市中央区大通西6

北海道医師会館内

TEL 011-241-4550 FAX 011-222-1526

問い合わせ、入会のご希望などは事務局へ