The EPHB6 Receptor Tyrosine Kinase Is a Metastasis Suppressor That Is Frequently Silenced by Promoter DNA Hypermethylation in Non–Small Cell Lung Cancer

Journal: Clinical Cancer Research. 2010; 16: 2275-2283

Speaker: 博一 蘇俊文 0003019

授課教授: 柯俊良、林隆堯、蔡崇弘、林俊哲

指導教授: 楊順發 教授

Date: 2011.11.01

範例

Abstract:

肺癌是造成男性和女性癌症相關死亡的最主要原因,可分為非小細胞肺癌及小細胞肺癌,而以 非小細胞肺癌 (non-small cell lung cancer) 最為常見。轉移是導致非小細胞肺癌病人死亡的主因, 過去研究指出receptor tyrosine kinases (RTK) 在非小細胞肺癌轉移的過程中扮演一個重要的角色 [1]。EPHB6 屬於 receptor tyrosine kinases 的一員,研究指出 EPHB6 表現量在許多癌症都有減少 的趨勢並與不良的預後有關[2],但有關 EPHB6 在非小細胞肺癌轉移上的相關研究並不多,因此 引起作者的興趣想探討 EPHB6 在調控非小細胞肺癌轉移中所參與的機制。因此,本篇作者利用 非小細胞肺癌的檢體、細胞株 A549 及動物模式來進行研究。首先作者利用 real-time PCR 來分析 EPHB6 在非小細胞肺癌中的表現,發現 EPHB6 的 mRMA 在非小細胞肺癌中的表現量比正常組 織低, 進一步利用 bisulfite sequencing 針對 EPHB6 基因上的 promoter 及 intron 1 來分析甲基化 的程度,發現在癌症組織中 promoter 及 intron 1 甲基化程度相對於正常組織都有增加的趨勢,並 且與mRMA 的表現量減少有關。接著作者利用非小細胞肺癌細胞株 A549 處理去甲基化藥物 5-aza-2'-deoxycytidine 發現 EPHB6 的 mRNA 和蛋白表現有恢復的現象,而此現象跟 promoter 甲基化程度的減少有關。而為了研究 EPHB6 與非小細胞肺癌轉移之間的關係,作者建立一個可 以大量表現 EPHB6 的 A549 細胞株 (A549-EPHB6), 去觀察 EPHB6 對細胞移動能力的影響, 結果顯示重新表現 EPHB6 的 A549 細胞株,其貼附能力有增加的趨勢,進一步利用 transwell 也 發現細胞爬行能力有降低的趨勢。最後作者用動物模式來觀察 EPHB6 對癌細胞轉移能力的影 響,經由尾部靜脈注射非小細胞肺癌細胞株,結果發現 A549-EPHB6 細胞株轉移到肺臟的能力相 對於正常 A549 細胞株有顯著的下降。總結前面的結果,作者認為 EPHB6 可作為轉移的抑制基 因,但在癌症中常被高度的甲基化而無法發揮功能,因此藉由重新活化 EPHB6 或許可應用在未 來抑制非小細胞肺癌的轉移上。

References:

- 1. Ansari J, Palmer DH, Rea DW, Hussain SA. Role of tyrosine kinase inhibitors in lung cancer. Anticancer Agents Med Chem. 2009; 9: 569-575.
- 2. Fox BP, Kandpal RP. Transcriptional silencing of EphB6 receptor tyrosine kinase in invasive breast carcinoma cells and detection of methylated promoter by methylation specific PCR. Biochem Biophys Res Commun. 2006; 340: 268-276.