Title	MIFによる神経幹細胞制御の統合的理解				
Sub Title	Toward an integrated understanding MIF's function regulating NSC				
Author	大多, 茂樹(Ohta, Shigeki)				
Publisher	慶應義塾大学				
Publication year	2019				
Jtitle	学事振興資金研究成果実績報告書 (2018.)				
JaLC DOI					
Abstract	以前の研究で、MIFが神経幹・前駆細胞の増殖・生存維持に関わる因子であることを報告した。今 回の研究ではTPT1が神経幹・前駆細胞においてMIFにより発現制御されることを明らかにした。T PT1がマウス胎生14.5日脳塗周囲に発現することや、マウス培養神経幹・前駆細胞にあいて、MIF 刺激によるTPT1遺伝子の発現亢進を見出した。これらとは別に、ZFHX4が形たにMIFおよびTPT1 によりマウス培養神経幹・前駆細胞において発現制御されることも見出した。さらに、脱児脳でZ FHX4がNestinと共発現しうることが「のジス神経幹・前駆細胞の細胞増殖が促進されたのに 対して、TPT1を表現効明させた場合は逆に細胞増殖抑制を認めた。とトES細胞は推体幹・前駆 細胞においても、MIFによるTPT1の残邪制が同様に認められると同時に、TPT1の発現抑制によ り細胞増殖抑制および神経分化の低下が認められた。同様な現象はゲノム編集によりTPT1の発現抑制によ り細胞増殖抑制および神経分化の低下が認められた。同様な現象はゲノム編集によりTPT1の発現 が抑制されたヒトIPS細胞由来神経幹・前駆細胞の細胞増殖抑制を認めると同時に、TPT1の発現抑制によ り細胞において、TPT1・mR338-SMOのらなるシグナルカスケードを見出し、それらが細胞増殖制 動に関与することを見出した。 以前の研究において、MIF-CH07ジゲナル系譜がグリオーマ幹細胞の細胞増殖間が起きると共に、BMI. ASPM,MYCN遺伝子の発現抑制、mIR338の発現亢進を伴うことを見出した。さらに、ZFHX4の発 現抑制によってもグリオーマ幹細胞においてTPT1がそれらB子の制御下にあることを見出した。 また、グリオーマ幹細胞においてTPT1の発現抑制を行うと細胞増殖抑制が起きると共に、BMI. ASPM,MYCN遺伝子の発現抑制、mIR338の発現亢進を伴うことを見出した。さらに、ZFHX4の発 現抑制によってもグリオーマ幹細胞の細胞増殖抑制が認められた。免疫不全マウスにヒトグリオ ーマ幹細胞を移植するモデルにおいて、TPT1を発現抑制を行うと細胞増殖開発に貫献しらることを 示す。 In the previous study, Macrophage migration inhibitory factor (MIF) was identified as a factor, which can support the proliferation and/or survival of murine neural stem/progenitor cells (NSPCs). In the present study, Macrophage migration inhibitory factor (MIF) was identified as a factor, which can support the proliferation and/or survival of murine neural stem/progenitor cells (NSPCs). In the present study, we identified TPT1 (Tumor Protein, Translationally-Controlled 1) as a MIF signaling downstream target in NSPCs. IPT1 is expressed in cultured murine NSPCs increased the TP11 gene expression. In addition, overexpression of Tp11 in mouse NSPCs increased the TP11 gene expression. In addition, overexpression of Tp11 mouse NSPCs increased the TP11 gene expression. In addition, overexpression in SPCs. Increased mit NeSPCs. NSPCs), lentivirus- mediated gene silencing of MIF decreased the cell proliferation and in contrast, lentivirus-mediated gene silencing of TP11 decreased the cell proliferation and in contrast, lentivirus-mediated gene silencing of TP11 decreased the cell proliferation and				
Notes	Research Paper				
Genre	Research Paper				
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=2018000005-20180332				

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.

## 2018 年度 学事振興資金(個人研究)研究成果実績報告書

研究代表者	所属	医学部附属先端医科学研究所	職名	專任講師(有期·医学部)	按明婚	300 (A) 千円		
	氏名	大多 茂樹	氏名(英語)	Shigeki Ohta	→補助額			
MIFによる神経幹細胞制御の統合的理解								
研究課題(英訳)								
Toward an integrated understanding MIF's function regulating NSC								
以前の研究で、MIF が神経幹・前駆細胞の増殖・生存維持に関わる因子であることを報告した。今回の研究では TPT1 が神経幹・前駆 細胞において MIF により発現制御されることを明らかにした。TPT1 がマウス胎生 14.5 日脳室周囲に発現することや、マウス培養神経 幹・前駆細胞において、MIF 刺激による TPT1 遺伝子の発現亢進を見出した。これらとは別に、ZFHX4 が新たに MIF および TPT1 によ りマウス培養神経幹・前駆細胞において発現制御されることも見出した。さらに、胎児脳で ZFHX4 が Nestin と共発現しうることが in silico scRNA-Seq データからも明らかとなった。また、レンチウイルスによる TPT1 の過剰発現によりマウス神経幹・前駆細胞の細胞増 殖が促進されたのに対して、TPT1 を発現抑制させた場合は逆に細胞増殖抑制を認めた。ヒト ES 細胞由来神経幹・前駆細胞において も、MIF による TPT1 の発現制御が同様に認められると同時に、TPT1 の発現抑制により細胞増殖抑制および神経分化の低下が認め られた。同様な現象はゲノム編集により TPT1 の発現が抑制されたヒト iPS 細胞由来神経幹・前駆細胞でも観察された。ヒト ES 細胞由 来神経幹・前駆細胞において、TPT1-miR338-SMO からなるシグナルカスケードを見出し、それらが細胞増殖制御に関与することを見 出した。 以前の研究において、MIF-CHD7 シグナル系譜がグリオーマ幹細胞の細胞増殖調節を行っていることを明らかにした。グリオーマ幹 細胞において TPT1 がそれら因子の制御下にあることを見出した。また、グリオーマ幹細胞において TPT1 の発現抑制を行うと細胞増 殖抑制が起きると共に、BMI.ASPM.MYCN 遺伝子の発現抑制、miR338の発現亢進を伴うことを見出した。さらに、ZFHX4 の発現抑制 によってもグリオーマ幹細胞の細胞増殖抑制が認められた。免疫不全マウスにヒトグリオーマ幹細胞を移植するモデルにおいて、TPT1 を発現抑制させた担癌マウスはコントロールと比較して有意に生存期間を延長した。このことは、本研究がグリオーマ治療開発に貢献 しうることを示す。								
2. 研究成果実績の概要(英訳)								
In the previous study, Macrophage migration inhibitory factor (MIF) was identified as a factor, which can support the proliferation and/or survival of murine neural stem/progenitor cells (NSPCs). In the present study, we identified TPT1 (Tumor Protein, Translationally–Controlled 1) as a MIF signaling downstream target in NSPCs. TPT1 is expressed in cultured mouse NSPCs and the ventricular zone of mouse brain at embryonic day 14.5. MIF-treated murine NSPCs increased the Tpt1 gene expression. In addition, overexpression of Tpt1 in mouse NSPCs increased and in contrast, gene silencing of Tpt1 decreased the cell proliferation in vitro. We also identified that Zfhx4 (zinc finger homeobox 4) gene expression was also downregulated by either Mif or Tpt1 gene silencing in mouse NSPCs in vitro. In silico single cell RNA-seq data showed that Nestin and Zfhx4 coexpressed in mouse fatal brain. In human ES cell-derived NSPCs (hES-NSPCs), lentivirus-mediated gene silencing of MIF decreased the gene expression of Tpt1 increased cell proliferation and in contrast, lentivirus-mediated gene silencing of Tpt1 decreased the cell proliferation and neurogenesis in hES-NSPCs. Importantly, the same decrease of cell proliferation and defect of neurogenesis were observed in human NSPCs generated from iPSCs harboring CRISPR/Cas9-mediated heterozygous disruption of the Tpt1 compared with the wild-type cells in vitro. Moreover, the TPT1-miR338-SMO axis was identified as regulating the cell proliferation of hES-NSPCs in vitro. In a previous study, we reported the functions of MIF-CHD7 (Chromodomain-Helicase-DNA-binding protein 7) axis in brain tumor initiating cells (BTICs), regulating cell proliferation. We found that Tpt1 gene expression was regulated by MIF and CHD7, respectively, and Tpt1 gene silencing accompanied with gene downregulation of BMI1, ASPM and MYCN and upregulation of miR338, leading to decreased cellular proliferation of BTI0. Finally, we examined the therapeutic effect of TPT1 in a nude mouse model. BTICs infected with ei								
発表 (著者・	皆氏名 講演者)	発表課題名 (著書名・演題)		発表学術誌名	学術誌系 (著書発行年月			
-	akafumi Sone,	MIF modulates the proliferat neural stem/progenitors cel glioma initiating cells		日本分子生物学会(横浜)	2018 年 11 月 2	8		

Kawakami, Hideyuki Okano