

Title	血球細胞DNAメチル化プロファイルに基づくエピゲノム年齢と腎臓DNA損傷との関連
Sub Title	Association of kidney DNA damage with the 'epigenetic age' based on DNA methylation profiles of blood cells
Author	林, 香(Hayashi, Kaori)
Publisher	慶應義塾大学
Publication year	2023
Jtitle	学事振興資金研究成果実績報告書 (2021.)
JaLC DOI	
Abstract	<p>申請者はこれまで、DNAメチル化やヒストン修飾などのエピゲノム変化の腎臓病病態への影響に注目して検討し報告してきた (JCI 2014, Kidney Int 2015)。また最近ではDNA損傷修復がエピゲノム変化形成の原因の一つであることを、糖尿病性腎症モデルを用いて明らかにした (Cell Rep 2019)。本研究では、最近報告されているエピゲノムワイド解析において、腎機能と血球細胞のDNAメチル化が関連していることに注目し、腎臓のDNA損傷・DNAメチル化変化と血球細胞のDNAメチル化の関連性について明らかにすることを目的とした。最近、老化研究領域で注目されているEpigenetic clock (EC)は機械学習で特定された重要領域のDNAメチル化レベルから計算されるDNAメチル化年齢であり、複数の疾患で促進が報告されているがCKDとの関連は不明であることから、まずECと腎臓のDNA損傷との関連を検討した。当院予防医療センター受診者26名 (男性16名、女性10名、年齢62±10、eGFR 63±9) を対象に採血検体を用いてEPICアレイで85万ヶ所のCpGを解析し、既法のECであるWeidner's clockを算出した。その結果、ECは暦年齢と有意に相関 ($r=0.39$, $p=0.0143$) し、CKD群 (eGFR 45-59) ではEC-暦年齢が有意に増加し、生物学的な加齢との関連が示唆された。また、long-distance PCR法により尿中脱落細胞のDNA二本鎖切断 (DSB) を評価すると、CKD群ではポドサイトDSBが増加しており、特男性では暦年齢よりもEC-暦年齢で表される生物学的な加齢と相関する傾向にあった。以上の結果、早期CKDと生物学的加齢との関連が示唆された。また、尿中脱落細胞のDSBが生物学的加齢を検出するマーカーとなりうる可能性があると考えられた。今後腎機能低下症例に関して更に解析を予定している。</p> <p>Prevalence of chronic kidney disease (CKD) is now increasing over the world due to the increase in the population of diabetes and hypertension patients, and in Japan, one in eight adults has CKD. There is not an effective therapy for CKD regression, therefore the establishment of novel strategies for conquering CKD is an urgent issue.</p> <p>We have investigated the 'memory effect' in lifestyle-related diseases, which is a sustained effect of a transient treatment or insult, focusing the memory contained in the kidney. Recently we have demonstrated that epigenetic alterations in glomerular podocytes is involved in the memory effect in CKD (J Clin Invest 2014, Kidney Int 2015). In addition, the epigenetic alterations are associated with DNA damage repair, which is related to the pathogenesis of diabetic nephropathy (Cell Rep 2019). In this study, we aimed to clarify the relationship between kidney DNA damage and altered DNA methylation in blood cells, as the recently reported epigenome-wide analysis suggests the relationship between renal function and DNA methylation in blood cells. In addition, epigenetic clock (EC) has recently attracted attention in the field of aging research, which is a DNA methylation age calculated from DNA methylation levels in critical CpGs identified by machine learning. Its promotion has been reported in several diseases, but the association with CKD is unknown. Therefore, we first investigated the relationship between the EC and kidney DNA damage. We analyzed 850,000 CpG sites by EPIC array using blood samples from 26 patients (16 males and 10 females, age 62±10, eGFR 63±9) who visited the center for preventive medicine of Keio University Hospital, and calculated ECs. EC (Weider's clock) was significantly correlated with chronological age ($r=0.39$, $p=0.0143$), and EC was significantly increased in the CKD group (eGFR 45-59), suggesting an association with biological aging. Furthermore, evaluation of DNA double-strand breaks (DSBs) in urine derived cells by long-distance PCR showed increased podocyte DSBs in the CKD group, which tended to correlate with biological aging rather than chronological age, especially in men. These results suggest an association between CKD even in early stage and biological aging. We consider that DSBs of urine derived cells may be a potential marker for detecting biological aging. Further analysis is planned for patients with advanced CKD.</p>
Notes	
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=2021000003-20210253

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.

研究代表者	所属	医学部臨床教室	職名	助教(有期・医学部)	補助額	1,000 (特A)千円
	氏名	林 香	氏名 (英語)	Kaori Hayashi		
研究課題 (日本語)						
血球細胞 DNA メチル化プロファイルに基づくエピゲノム年齢と腎臓 DNA 損傷との関連						
研究課題 (英訳)						
Association of kidney DNA damage with the 'epigenetic age' based on DNA methylation profiles of blood cells						
1. 研究成果実績の概要						
<p>申請者はこれまで、DNA メチル化やヒストン修飾などのエピゲノム変化の腎臓病病態への影響に注目して検討し報告してきた(JCI 2014, Kidney Int 2015)。また最近では DNA 損傷修復がエピゲノム変化形成の原因の一つであることを、糖尿病性腎症モデルを用いて明らかにした(Cell Rep 2019)。本研究では、最近報告されているエピゲノムワイド解析において、腎機能と血球細胞の DNA メチル化が関連していることに注目し、腎臓の DNA 損傷・DNA メチル化変化と血球細胞の DNA メチル化の関連性について明らかにすることを目的とした。最近、老化研究領域で注目されている Epigenetic clock (EC)は機械学習で特定された重要領域の DNA メチル化レベルから計算される DNA メチル化年齢であり、複数の疾患で促進が報告されているが CKD との関連は不明であることから、まず EC と腎臓の DNA 損傷との関連を検討した。当院予防医療センター受診者 26 名(男性 16 名、女性 10 名、年齢 62±10、eGFR 63±9)を対象に採血検体を用いて EPIC アレイで 85 万ヶ所の CpG を解析し、既法の EC である Weidner's clock を算出した。その結果、EC は暦年齢と有意に相関($r=0.39$, $p=0.0143$)し、CKD 群(eGFR 45-59)では EC-暦年齢が有意に増加し、生物学的な加齢との関連が示唆された。また、long-distance PCR 法により尿中脱落細胞の DNA 二本鎖切断(DSB)を評価すると、CKD 群ではポドサイト DSB が増加しており、特男性では暦年齢よりも EC-暦年齢で表される生物学的な加齢と相関する傾向にあった。以上の結果、早期 CKD と生物学的加齢との関連が示唆された。また、尿中脱落細胞の DSB が生物学的加齢を検出するマーカーとなりうる可能性があると考えられた。今後腎機能低下症例に関して更に解析を予定している。</p>						
2. 研究成果実績の概要 (英訳)						
<p>Prevalence of chronic kidney disease (CKD) is now increasing over the world due to the increase in the population of diabetes and hypertension patients, and in Japan, one in eight adults has CKD. There is not an effective therapy for CKD regression, therefore the establishment of novel strategies for conquering CKD is an urgent issue.</p> <p>We have investigated the 'memory effect' in lifestyle-related diseases, which is a sustained effect of a transient treatment or insult, focusing the memory contained in the kidney. Recently we have demonstrated that epigenetic alterations in glomerular podocytes is involved in the memory effect in CKD (J Clin Invest 2014, Kidney Int 2015). In addition, the epigenetic alterations are associated with DNA damage repair, which is related to the pathogenesis of diabetic nephropathy (Cell Rep 2019). In this study, we aimed to clarify the relationship between kidney DNA damage and altered DNA methylation in blood cells, as the recently reported epigenome-wide analysis suggests the relationship between renal function and DNA methylation in blood cells. In addition, epigenetic clock (EC) has recently attracted attention in the field of aging research, which is a DNA methylation age calculated from DNA methylation levels in critical CpGs identified by machine learning. Its promotion has been reported in several diseases, but the association with CKD is unknown. Therefore, we first investigated the relationship between the EC and kidney DNA damage. We analyzed 850,000 CpG sites by EPIC array using blood samples from 26 patients (16 males and 10 females, age 62±10, eGFR 63±9) who visited the center for preventive medicine of Keio University Hospital, and calculated ECs. EC (Weidner's clock) was significantly correlated with chronological age ($r=0.39$, $p=0.0143$), and EC was significantly increased in the CKD group (eGFR 45-59), suggesting an association with biological aging. Furthermore, evaluation of DNA double-strand breaks (DSBs) in urine derived cells by long-distance PCR showed increased podocyte DSBs in the CKD group, which tended to correlate with biological aging rather than chronological age, especially in men. These results suggest an association between CKD even in early stage and biological aging. We consider that DSBs of urine derived cells may be a potential marker for detecting biological aging. Further analysis is planned for patients with advanced CKD.</p>						
3. 本研究課題に関する発表						
発表者氏名 (著者・講演者)	発表課題名 (著書名・演題)	発表学術誌名 (著書発行所・講演学会)	学術誌発行年月 (著書発行年月・講演年月)			
菱川彰人	DNA メチル化年齢、尿中脱落細胞の DNA 障害と早期 CKD との関連について	第 65 回日本腎臓学会学術総会	2022 年 6 月 予定			
Kaori Hayashi	Altered DNA methylation in kidney disease: Useful markers and therapeutic targets.	Clin Exp Nephrol	2022 年			

<p>Akihito Hishikawa, Kaori Hayashi (corresponding author), Akiko Kubo, Kazutoshi Miyashita, Akinori Hashiguchi, Kenichiro Kinouchi, Norifumi Yoshimoto, Ran Nakamichi, Riki Akashio, Erina Sugita, Tatsuhiko Azegami, Toshiaki Monkawa, Makoto Suematsu, Hiroshi Itoh.</p>	<p>DNA repair factor KAT5 prevents ischemic acute kidney injury through glomerular filtration regulation.</p>	<p>iScience</p>	<p>2021 年</p>
<p>Sugita E, Hayashi K (corresponding author), Hishikawa A, Itoh H.</p>	<p>Epigenetic alterations in podocytes in diabetic nephropathy.</p>	<p>Front Pharmacol</p>	<p>2021 年</p>