Title	膵内・外分泌細胞の再生機構:インクレチン受容体陽性細胞の膵再生における役割の解明				
Sub Title	Regenerative mechanisms of pancreatic endocrine and exocrine cells				
Author	洪, 繁(Ko, Shigeru) 石黒, 啓一郎(Ishiguro, Keiichiro) 竹田, 直樹(Takeda, Naoki)				
Publisher					
Publication year	2018				
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2017. )				
JaLC DOI					
Abstract	本研究では, GLP1受容体ノックインマウスを作成し, ヒト多能性幹細胞からのβ細胞分化誘導法を 開発することを目的とした。遺伝子組換えベクターをマウスES細胞に導入し, 遺伝子組換えマウスを樹立した。内分泌細胞の蛍光観察を行ったところ, いずれのマウスからも導入した蛍光発色が認められなかった。ヒトES細胞に, リポフェクション法で転写因子を導入し培養した。分化誘導二週間後には, インスリンなどの膵内分泌ホルモンの発現が確認された。ヒトES細胞から, 膵内分泌細胞への細胞分化誘導技術が確立された。 The aim of this study was to develop GLP1 receptor knock-in mice and to develop a method for inducing β cell differentiation from human pluripotent stem cells. Recombination vector was introduced into mouse ES cells to establish genetically modified mice. Pancreatic endocrine cells from these mice showed no fluorescence. Transcription factors were introduced into human ES cells by the lipofection method. Expression of pancreatic endocrine hormone such as insulin was confirmed as early as two weeks after induction of differentiation. A method to induce cell differentiation from human ES cells to pancreatic endocrine cells was established.				
Notes	研究種目 : 基盤研究(B)(一般) 研究期間 : 2015~2017 課題番号 : 15H04812 研究分野 : 膵再生医学				
Genre	Research Paper				
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_15H04812seika				

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.

## 科学研究費助成事業

平成 30年 6月 5日現在

研究成果報告書

禾	斗	ł	み		引	
к	А	κ	Е	Ν	н	

2版

機関番号: 32612 研究種目: 基盤研究(B)(一般) 研究期間: 2015~2017 課題番号: 15H04812 研究課題名(和文)膵内・外分泌細胞の再生機構:インクレチン受容体陽性細胞の膵再生における役割の解明 研究課題名(英文)Regenerative mechanisms of pancreatic endocrine and exocrine cells 研究代表者 洪 繁(KO, SHIGERU) 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・准教授

研究者番号:90402578

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 13,600,000 円

研究成果の概要(和文):本研究では、GLP1受容体ノックインマウスを作成し、ヒト多能性幹細胞からの 細胞 分化誘導法を開発することを目的とした。遺伝子組換えベクターをマウスES細胞に導入し、遺伝子組換えマウス を樹立した。内分泌細胞の蛍光観察を行ったところ、いずれのマウスからも導入した蛍光発色が認められなかっ た。ヒトES細胞に、リポフェクション法で転写因子を導入し培養した。分化誘導二週間後には、インスリンなど の膵内分泌ホルモンの発現が確認された。ヒトES細胞から、膵内分泌細胞への細胞分化誘導技術が確立された。

研究成果の概要(英文): The aim of this study was to develop GLP1 receptor knock-in mice and to develop a method for inducing cell differentiation from human pluripotent stem cells. Recombination vector was introduced into mouse ES cells to establish genetically modified mice. Pancreatic endocrine cells from these mice showed no fluorescence.Transcription factors were introduced into human ES cells by the lipofection method. Expression of pancreatic endocrine hormone such as insulin was confirmed as early as two weeks after induction of differentiation. A method to induce cell differentiation from human ES cells to pancreatic endocrine cells was established.

研究分野: 膵再生医学

キーワード: 膵内外分泌細胞 細胞分化誘導 ヒトES細胞

## 1.研究開始当初の背景

哺乳類の膵は、内分泌機能を司るラ氏島に 存在する膵内分泌細胞(α,β、δ、ε、PP細胞 の5種類)と、外分泌細胞である膵腺房細胞、 腺房中心細胞に始まり十二指腸乳頭に至る 膵導管細胞、及び膵星細胞に分けられる。イ ンスリン分泌β細胞量の減少や機能障害は、 糖尿病発症の主な原因となる。更に、膵疾患 に伴う膵性糖尿病では、外分泌と内分泌細胞 両方の消失が同時に起こる。外分泌細胞障害 に対しては、消化酵素補充療法である程度は 治療ができるが、内分泌障害に対しては一生 涯インスリン補充が必要な例も多く、病態の 解明とインスリンからの離脱を可能にする 新規治療法が望まれる。

これまで、ヒトの膵内・外分泌細胞は、自 己組織修復・再生能力が無いために炎症等で 障害されると組織修復が不可能で、組織障害 は進行することこそあれ、二度と改善しない と考えられてきた(Dor et al, Nature 2004; Pagliuca and Melton, Development 2013)。2型 DM への指導においても未だにそのように指 導されており(例えば、糖尿病は内服薬で血 糖コントロールはできるが治らないなど) アルコール性慢性膵炎や急性膵炎後の患者 に対しても同じ様な説明指導が行われる。こ れまで AIP の治療後の内分泌機能回復につい ては報告されていたものの(Tanaka et al, Lancet 2000)、 膵組織は一度障害されると二度 と組織修復せず、機能的にも回復しないとい うドグマに対して、私達は自己免疫性膵炎 (AIP)の治療前後の膵機能を経時的に観察す ることで、成人(老人)の膵ですら消化機能 として消化酵素分泌量が著明に回復し、更に 組織再生することを発見し、ヒト成人膵での 自己再生能力の存在を明らかにした(Ko et al. Gastroenterology 2010 )

更に最近では、マウスの胚性幹(Embryonic Stem, ES) 細胞のごく一部の細胞(1-5%)や、2 細胞期初期胚において特異的に発現し、ゲノ ムの安定性やテロメラーゼ"非依存的"テロメ ア長伸長に関わる因子である Zscan4(Zinc finger and scan domain 4) $\mathcal{M}(Zalzman \text{ et al},$ Nature 2010)、成人ヒト膵の一部(導管細胞、 腺房細胞、内分泌細胞、膵星細胞などのごく 一部の細胞)に特異的に発現していることを 報告した。炎症によって Zscan4 遺伝子発現が 誘導されるとともに、治療中(治療開始1-3 ヶ月後)の AIP 組織のように組織再生が活発 に起こっている組織では、組織再生中の殆ど の細胞において Zscan4 遺伝子が発現してい たことから、成人ヒト臓器の維持・再生にお いてもマウス ES 細胞と同様の組織修復メカ ニズムが存在する可能性についても報告し た。また Zscan4 陽性細胞の一部は、内分泌細 胞分画や外分泌分画にあっても、内・外分泌 の両マーカー遺伝子を発現する細胞が複数 存在すること、またこれらの細胞では、成熟 分化細胞マーカーだけでなく、未分化細胞マ ーカーも同時に発現していることから、これ らは元々前駆細胞レベルの状態にある細胞、 または分化細胞が脱分化した細胞である可 能性を見出した(Ko et al, AJG GI 2013)。

しばらく前から、DM 患者の治療薬として、 インクレチンホルモンである Glucagon Like Peptide (GLP)1 アナログやインクレチンの機 能を強める DPP-4 阻害剤が使えるようになっ た。GLP1 アナログや DPP-4 阻害剤は、DM 患者の血糖コントロールの改善に有効であ るが、少なくともマウスにおいてはこれらの 薬剤は膵β細胞増殖作用や分化誘導作用が知 られており、ヒトにおいてもβ細胞の増殖・ 分化誘導も期待され処方されている。

我々は、これまでの研究成果から GLP1 受容体陽性細胞が、少なくとも膵内分泌細胞 (場合により外分泌細胞の)前駆細胞である 可能性を考え、マウスの膵で GLP1 受容体と ホルモンの局在を詳細に検討したところ(右 図参照)、これまでの報告とは違い、GLP1 受 容体発現細胞は強陽性細胞と弱陽性細胞が あり、弱陽性細胞はβ細胞であるが、強陽性 細胞は、非□, 非□細胞であること、また他の 前駆細胞マーカー染色との共染色により、 GLP1 受容体強陽性細胞は膵前駆細胞である 可能性を見出した。

2.研究の目的

本研究では、GLP1 受容体 ノックインマウ スを作成し、細胞系譜追跡実験や単離 GLP1 受容体陽性細胞の遺伝子発現パターン解析、 in vitro 分化誘導実験を行うことで、未だ仮説 に過ぎない成体膵における組織幹細胞の実 態を明らかにするとともに、今だヒトでは確 立されていない多能性幹細胞からのβ細胞分 化誘導法を開発することを目的とした。

3.研究の方法

(1) CRISPR/Cas9 を用いた Glp1 受容体ノ ックインマウスの作成

マウス Glp1 受容体をノックインするため に、Glp1 受容体アレルの Exon1 の ATG サイ ト

の直後に緑色蛍光タンパク Venus を発現する ユニットを組み込む。その下流に IRES-CRE ERT2 カセット、組換え ES 細胞のセレクショ ンのための pGK-neo カセットを組み込む。 また、ベクター遺伝子を導入したマウス ES 細胞は、薬剤で選別しヘテロノックイン ES 細胞を樹立する。さらに樹立した ES 細胞を 熊本大学生命資源研究・支援センターにおい て、マウス胚盤胞に injection することで、遺 伝子組換えマウスを作出する。作出されたマ ウスは、交配により生殖細胞系列に組み込ま れたマウス子を得、遺伝子組換えマウス系統 を樹立する。さらに樹立されたマウスから ES 細胞を樹立し研究に活用する。

(2) 転写因子遺伝子の合成 mRNA による膵 内分泌細胞分化誘導法の開発

当研究室では、再生医療実現拠点ネットワ ークプログラム・技術開発個別課題において、 「多能性幹細胞から多種類の分化細胞を、最 短時間、高効率、高品質、大量、自在に生産 するための基盤技術開発と産業化応用」(平 成25~29年)の課題で研究を行ってきた。 この研究課題では、JST CREST (平成24~ 平成29年)「動的遺伝子ネットワークの多 次元構造解析による高精度な細胞分化制御 技術の開発」の研究成果により作成された、 ヒト転写因子遺伝子700種類をそれぞれ ヒト細胞発現用ベクターと、さらに、そこか らそれぞれの遺伝子の mRNA を in vitro で合 成するための鋳型となるテンプレートベク ター700種類を活用して、ヒト多能性幹細 胞に転写因子遺伝子の合成 mRNA を導入す ることにより、転写因子を強制的に発現させ、 ヒト多能性幹細胞を任意の分化細胞に分化 誘導する技術を開発してきた。本研究では、 この細胞分化誘導技術を活用し、ヒト胚性幹 細胞からヒト膵内分泌細胞に細胞分化誘導 するための技術を開発した。

4.研究成果

(1) CRISPR/Cas9 を用いた Glp1 受容体 / ックインマウスの作成

研究方法の通りに、遺伝子組換えベクター をマウス ES 細胞に導入し、組み換え体をス クリーニングを行った。その結果、5クロー ンの組換え ES 細胞を得た。そのうち、3ク ローンを用いて、マウス胚盤胞のインジェク ションを行ったところ、2個の組換え ES 細 胞から、複数のマウスが得られた。これらの マウスを野生型のマウスと交配し、ノックイ ンマウスを得た。これらのマウスの膵臓から、 内分泌細胞を単離し、蛍光観察を行ったとこ ろ、いずれのノックインマウスからも導入し た緑色蛍光である Venus の蛍光発色が認めら れなかった。

樹立した本マウスは、蛍光タンパクの発現 が認められなかったため、蛍光タンパクを mCherry に変更したベクターを構築して、組 換えマウス ES 細胞を取得した。再度マウス 胚盤胞にインジェクションをし、複数のマウ ス系統を自立したが、残念ながらこれらのマ ウスも Glp1 受容体に特異的な蛍光を認める ことができなかったことから、Glp1 受容体遺 伝子への蛍光タンパク導入には成功しなか った。

(2) 転写因子遺伝子の合成 mRNA による膵 内分泌細胞分化誘導法の開発

マウス膵内分泌細胞は、複数の転写因子が その発生過程における細胞分化ステップを 制御していることが知られている。そこで本 研究では、マウスの発生過程で膵内分泌細胞 への細胞分化に関与する転写因子を複数選 択して研究に使用した。使用する遺伝子は、 研究室の合成 mRNA in vitro 合成用ベクター ストックから作成した。ヒト ES 細胞に、リ ポフェクション法で導入し、培養した。培養 3日目には、膵内分泌細胞の前駆細胞への細 胞分化が確認され、分化誘導二週間後には、 インスリン、グルカゴン、ソマトスタチンな どの膵内分泌ホルモンの発現を免疫染色法 で確認された。ヒト ES 細胞から、転写因子 遺伝子を用いて二週間で内分泌ホルモン陽 性細胞への細胞分化誘導技術が確立された。 現在論文投稿中である。

## 5.主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

## [ 雑誌論文] ( 計 16 件 )

Akiyama T, Sato S, Chikazawa-Nohtomi N, Soma A, Kimura H, Wakabayashi S, <u>Ko SB</u>, Ko MS. Efficient differentiation of human pluripotent stem cells into skeletal muscle cells by combining RNA-based MYOD1-expression and POU5F1-silencing. Sci Rep.査読有、2018 Jan 19;8(1):1189. doi: 10.1038/s41598-017-19114-y.

Hirayama M, <u>Ko SB</u>, Kawakita T, Akiyama T, Goparaju SK, Soma A, Nakatake Y, Sakota M, Chikazawa-Nohtomi N, Shimmura S, Tsubota K, Ko MS. Identification of transcription factors that promote the differentiation of human pluripotent stem cells into lacrimal gland epithelium-like cells. NPJ Aging Mech Dis. 查読有、2017 Jan 24;3:1. doi: 10.1038/s41514-016-0001-8. eCollection 2017.

<u>洪</u>繁、秋山智彦、スラバンゴパラジュ、 平山雅敏、洪 実、Quick-Tissue テクノロジ ー:ヒト転写因子合成 mRNA を用いたヒト多 能性幹細胞の新しい細胞分化誘導法とその 将来展望、月刊バイオインダストリー Vol.34, No.8, シーエムシー出版、査読無、2017 年 8 月 12 日発行

Matsushita M, Nakatake Y, Arai I, Ibata K, Kohda K, Goparaju SK, Murakami M, Sakota M, Chikazawa-Nohtomi N, <u>Ko SB</u>, Kanai T, Yuzaki M, Ko MS. Neural differentiation of human embryonic stem cells induced by the transgene-mediated overexpression of single transcription factors. Biochem Biophys Res Commun.査読有、2017 Aug 19;490(2):296-301. doi: 10.1016/j.bbrc.2017.06.039.

Akiyama T, Wakabayashi S, Soma A, Sato S, Nakatake Y, Oda M, Murakami M, Sakota M, Chikazawa-Nohtomi N, <u>Ko SB</u>, Ko MS. Epigenetic Manipulation Facilitates the Generation of Skeletal Muscle Cells from Pluripotent Stem Cells. Stem Cells Int.査読無、 2017;2017:7215010. doi: 10.1155/2017/7215010. Goparaju SK, Kohda K, Ibata K, Soma A, Nakatake Y, Akiyama T, Wakabayashi S, Matsushita M, Sakota M, Kimura H, Yuzaki M, <u>Ko SB</u>, Ko MS. Rapid differentiation of human pluripotent stem cells into functional neurons by mRNAs encoding transcription factors. Sci Rep. 查読有、 2017 Feb 13;7:42367. doi: 10.1038/srep42367.

Ishiguro KI, Monti M, Akiyama T, Kimura H, Chikazawa-Nohtomi N, Sakota M, Sato S, Redi CA, <u>Ko SB</u>, Ko MS. Zscan4 is expressed specifically during late meiotic prophase in both spermatogenesis and oogenesis. In Vitro Cell Dev Biol Anim.査読有、2017 Feb;53(2):167-178.doi: 10.1007/s11626-016-0096-z.

Ishiguro KI, Nakatake Y, Chikazawa-Nohtomi N, Kimura H, Akiyama T, Oda M, <u>Ko SB</u>, Ko MS.Expression analysis of the endogenous Zscan4 locus and its coding proteins in mouse ES cells and preimplantation embryos. In Vitro Cell Dev Biol Anim.査読有、2017 Feb;53(2):179-190. doi: 10.1007/s11626-016-0097-y.

Akiyama T, Wakabayashi S, Soma A, Sato S, Nakatake Y, Oda M, Murakami M, Sakota M, Chikazawa-Nohtomi N, <u>Ko SB</u>, Ko MS. Transient ectopic expression of the histone demethylase JMJD3 accelerates the differentiation of human pluripotent stem cells.Development.查読有、2016 Oct 15;143(20):3674-3685. doi: 10.1093/dnares/dsv013.

<u>洪</u>繁、ヒト膵内外分泌組織の再生と機能 的回復:ヒトの膵は再生しないというドグマ を超えて、BIO Clinica、査読無、第31巻、第 7号、page88-93、北隆館、2016年6月10日 発行

<u>洪</u>繁、ヒト膵の組織再生と組織幹細胞、 BIO Clinica、査読無、 第 31 巻、第 3 号、page 90-94、北隆館、2016 年 3 月 10 日発行

<u>洪</u>繁、ヒト膵の組織再生と組織幹細胞、 Medical Science Digest、査読無、第42巻、第 2号、page8-12、ニューサイエンス社、2016 年2月25日発行

Kuroda Y, Maruyama K, Fujii H, Sugawara I, <u>Ko SB</u>, Yasuda H, Matsui H, Matsuo K. Osteoprotegerin Regulates Pancreatic β-Cell Homeostasis upon Microbial Invasion. PLoS One. 2016 査読有、Jan 11;11(1):e0146544. doi: 10.1371/journal.pone.0146544.

秋山智彦、小田真由美、石黒啓一郎、<u>洪</u>繁、 洪 実、Zscan4 による特異的なヘテロクロマ チン制御を介したマウス ES 細胞のゲノム安 定化、細胞工学、査読無 Vol.34, No.11, pp1052-1056、秀潤社 2015 年 10 月 22 日発 行

Akiyama T, Xin L, Oda M, Sharov AA, Amano M, Piao Y, Cadet JS, Dudekula DB, Qian Y, Wang W, <u>Ko SB</u>, Ko MS. Transient bursts of Zscan4 expression are accompanied by the rapid derepression of heterochromatin in mouse embryonic stem cells. DNA Res. 查読有、2015 Oct;22(5):307-18. doi: 10.1093/dnares/dsv013.

秋山 智彦, 中武 悠樹, 山水 康平, 相馬 淳美, <u>洪 繁</u>, 洪 実 【再生医療-新たな医療を求めて-】臨床応用 を目指した基礎研究 再生医療を進めるた めの技術開発 「転写因子操作による多能性幹細胞からの 自在な細胞分化誘導技術の確立を目指して」 日本臨床、査読無、73 巻、増刊 5 再生医療 Page330-336(2015.06)

〔学会発表〕(計0件)

〔図書〕(計 0件)

〔産業財産権〕

○出願状況(計 0件)

○取得状況(計0件)

〔その他〕 ホームページ等

6.研究組織

(1)研究代表者
洪 繁(KO, Shigeru)
慶應義塾大学・医学部(信濃町)・准教授
研究者番号:90402578

(2)研究分担者
石黒 啓一郎 (ISHIGURO, Kei-ichiro)
熊本大学・発生医学研究所・准教授
研究者番号: 30508114

(3)研究分担者
竹田 直樹(TAKEDA, Naoki)
熊本大学・生命資源研究・支援センター
研究者番号:90304998