Keio Associated Repository of Academic resouces

Title	尿細管細胞の再生またはEMTを決定するマスター制御因子の解明
Sub Title	Master regulatory factors for regeneration and EMT of kidney tubular cells
Author	門川, 俊明(Monkawa, Toshiaki) 洪, 実(Ko, Minoru)
Publisher	
Publication year	2018
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)
JaLC DOI	
Abstract	TF-inducible hESバンクを用いた遺伝子発現比較解析から, 腎臓前駆細胞への分化誘導にかかわる転写因子を同定した。4つの転写因子を合成mRNAの形でヒトES細胞に遺伝子導入し, さらに別の4因子を2日間添加し3次元培養を行う事で, 分化誘導開始後14日目に足細胞, 近位尿細管細胞, 遠位尿細管細胞の特徴を有した, ネフロン様構造を有する腎オルガノイドを分化誘導できた。miR-363をヒト尿細管細胞株(HKC-8)に過剰発現する実験を通して, miR-363によるヒト尿細管細胞におけるEMTの誘導は, TWIST/canonical WNT pathwayの発現上昇を介していると結論づけた。Based on in-silico analysis, we have identified the first set of four transcription factors to enhance the differentiation from hPSCs into SIX2+SALL1+ nephron progenitor cells (NPCs) with 92% efficiency within 2 days of reprogramming. The second set of four transcription factors converted SIX2+ NPCs into kidney organoids which contain multi-segmented nephron structures with characteristics of podocytes, proximal and distal tubules on day 14. This novel method using synthetic mRNAs might provide safe cellular sources without genome modifications for kidney regenerative therapies as wells as for disease modeling and drug screening in vitro. Overexpression of miR-363 induced mesenchymal phenotypes with loss of epithelial phenotypes in human kidney tubular HKC-8 cells. We identified TWIST/canonical WNT pathway as the downstream effecter of miR-363, and inhibition of canonical WNT by small molecule, IWR-1, attenuated EMT induced by miR-363.
Notes	研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2015~2017 課題番号:15K09273 研究分野:腎臓内科学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_15K09273seika

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 研究成果報告書

平成 30 年 5月11日現在

機関番号: 32612

研究種目: 基盤研究(C)(一般)

研究期間: 2015~2017

課題番号: 15K09273

研究課題名(和文)尿細管細胞の再生またはEMTを決定するマスター制御因子の解明

研究課題名(英文)Master regulatory factors for regeneration and EMT of kidney tubular cells

研究代表者

門川 俊明 (Monkawa, Toshiaki)

慶應義塾大学・医学部(信濃町)・教授

研究者番号:80286484

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,700,000円

研究成果の概要(和文):TF-inducible hESバンクを用いた遺伝子発現比較解析から、腎臓前駆細胞への分化誘導にかかわる転写因子を同定した。4つの転写因子を合成mRNAの形でヒトES細胞に遺伝子導入し、さらに別の4因子を2日間添加し3次元培養を行う事で、分化誘導開始後14日目に足細胞、近位尿細管細胞、遠位尿細管細胞の特徴を有した、ネフロン様構造を有する腎オルガノイドを分化誘導できた。miR-363をヒト尿細管細胞株(HKC-8)に過剰発現する実験を通して、miR-363によるヒト尿細管細胞におけるEMTの誘導は、TWIST/canonical WNT pathwayの発現上昇を介していると結論づけた。

研究成果の概要(英文): Based on in-silico analysis, we have identified the first set of four transcription factors to enhance the differentiation from hPSCs into SIX2+SALL1+ nephron progenitor cells (NPCs) with 92% efficiency within 2 days of reprogramming. The second set of four transcription factors converted SIX2+ NPCs into kidney organoids which contain multi-segmented nephron structures with characteristics of podocytes, proximal and distal tubules on day 14. This novel method using synthetic mRNAs might provide safe cellular sources without genome modifications for kidney regenerative therapies as wells as for disease modeling and drug screening in vitro. Overexpression of miR-363 induced mesenchymal phenotypes with loss of epithelial phenotypes in human kidney tubular HKC-8 cells. We identified TWIST/canonical WNT pathway as the downstream effecter of miR-363, and inhibition of canonical WNT by small molecule, IWR-1, attenuated EMT induced by miR-363.

研究分野: 腎臓内科学

キーワード: ES細胞 iPS細胞 腎臓尿細管 miRNA 転写因子

1.研究開始当初の背景

近年、腎臓病進行における尿細管細胞のダ イナミックな動きが注目されている。一つは 尿細管細胞の再生現象であり、もう一つは、 EMT である。従来、尿細管の「再生」と「EMT」 は相反する作用と考えられてきた。しかし、 近年になって、尿細管の再生時には尿細管細 胞自身が脱分化・増殖することや(Kusaba et al. JASN 2014)、尿細管細胞からネフロン前 駆細胞(後腎間葉細胞)へとリプログラミン グする際に EMT が必要であることが報告され ている (Hendry et al. JASN 2013)。 つまり、 尿細管の再生時には EMT が必要であり、実は 「再生」と「EMT」は密接な関連がある事が 分かってきた。我々は、これまで尿細管細胞 の「再生」と「EMT」に着目し研究を続けて きている。尿細管再生に関しては、Kidnev specific protein (KSP) 陽性細胞を分化マ ーカーとしてマウス ES 細胞の腎尿細管細胞 への分化誘導方法を樹立した(Morizane et al. PlosOne 2013)。また、EMT に関しては microRNA (miRNA)の発現解析を利用し、 miR-34c が EMT を抑制することを発見した (Morizane et al. Scientific Reports 2014). また、本研究で解析を進める miR-363 が EMT を促進することも発見している。そこで、さ らに高効率の尿細管細胞分化誘導方法を確 立するために、尿細管再生と EMT という2つ の観点からマスター遺伝子を探索するため に以下の研究を立案した。

(1) TF-inducible ES 細胞パンクを用いた尿 細管細胞の分化誘導方法の確立

我々は、腎臓の尿細管において特異的に発現している Kidney specific protein (KSP) 陽性細胞を分化マーカーとして ES 細胞の腎尿細管細胞への分化誘導方法を研究してきた。特に、マウス ES 細胞においては、Activin/Insulin-like growth factor-1 (IGF-1)が KSP の発現を促進し、さらに独自に開発した抗 KSP モノクローナル抗体を用いて KSP 陽性細胞を純化することで管腔構造をもった 尿 細 管 細 胞 の 誘 導 に 成 功 した (Morizane et al, BBRC 2009, PlosOne 2013)。しかし、我々の誘導方法では、胚様体を用いた確率的な分化誘導であり、分化効率の面で問題がある。

一方、連携研究者の洪らは、転写調節因子を自在に誘導できる TF-inducible ES 細胞バンクを作製した。この細胞バンクは、マウス及びヒトの特定の転写調節因子を発現誘導できる ES 細胞からなるものである。すでに200 以上の転写因子について作成できており、今回の研究に用いるに十分な規模であるが、将来的には、すべての転写調節因子網羅することを目指している。ある1つの転写調節因子を発現させた時の ES 細胞の遺伝子発現を既知の Microarray データと in silico で比較することで、各臓器の分化において鍵となるマスター制御因子を絞り込むことができ

(Correa-Cerro et al, Scientific Reports 2011)。さらに洪らは、各転写調節 因子をコードした合成 mRNA を細胞に添加す ることで ES 細胞を分化させる技術を整備し ている。そこで、申請者はこれまでの一貫し た ES 細胞に対する手法をもとに腎尿細管発 生におけるマスター制御因子を TF-inducible ES 細胞バンクでの解析から同 定し、合成 mRNA を用いてリプログラミング を行うという新たな研究テーマの発想に至 った。特に、合成 mRNA を用いてリプログラ ミングを行うということは、複数の因子を同 時に投与することが可能であり、ES 細胞のみ ならず、線維芽細胞から尿細管細胞ないしネ フロン前駆細胞にあたる後腎間葉細胞への ダイレクトリプログラミングが可能になる という点できわめて重要である。

(2) 腎尿細管 EMT に関与する miRNA の解析

従来、尿細管の EMT は間質の線維化に重要 と考えられ、多くの研究がなされてきた。 方で、尿細管の再生時には尿細管細胞自身が 増殖し、一旦 EMT をおこすことによって、再 生が促進されていることが報告された (Hendry et al. JASN 2013)。したがって、 EMT そのものも再生現象に関わる可能性があ り、EMT 関連因子は尿細管分化誘導系に加え るべき因子の候補となると考えられる。我々 はこれまでの研究活動において、尿細管細胞 の EMT に関与する miRNA を見出すため、in vitro では TGF- を用いた EMT モデル、in vivo ではマウスの片側尿管閉塞(UUO)によ る EMT モデル、およびマウス ES 細胞を用い た腎尿細管上皮細胞への上皮化モデルを用 いて、マイクロアレイ解析からいくつかの新 たな miRNA を同定した。その中で、miR-34c が尿細管細胞での Notch シグナルの活性化を 抑止し、マウス UUO モデルにおいて腎臓の線 維化の進行を抑制することを見出している (Morizane et al. Scientific Reports 2014).

また同時に、我々が行ったヒト尿細管細胞株を用いたマイクロアレイ解析からは、miR-363が尿細管細胞の EMT を促進することが示唆されていた。そこで今回我々は、miR-363による尿細管細胞の EMT のメカニズムを解析し、さらに、miR-34c、miR-363の標的遺伝子の解析を行うことで、CKD 進行抑制のための新たな因子だけでなく、ダイレクトリプログラミングでの知見と合わせて尿細管分化誘導系に有用な因子を発見できると考えた。

2.研究の目的

我々は、ES 細胞から尿細管細胞への高効率分化誘導法の確立を目指し、以下の戦略で研究を行う。転写調節因子を自在に誘導できる ES 細胞バンク(TF-inducible ES 細胞バンク)の in silico スクリーニングで尿細管細胞分化のためのマスター転写調節因子を同定する。同定した転写調節因子の合成 mRNA を用いて

腎尿細管細胞の高効率分化誘導法を確立す る。一方、尿細管再生時に上皮間葉細胞形質 転換(EMT)が認められ、EMTが尿細管再生時 に必要である事が指摘されている。我々は、 EMT に関わる miR-363 と miR-34c を発見して いる。まだ解析が進んでいない miR-363 の解 析を行うとともに、miR-34c と miR-363 のタ ーゲット遺伝子解析から、EMT にかかわるマ スター制御因子を同定し、合成 mRNA を用い て尿細管細胞への分化誘導に応用可能かを 検証する。

3.研究の方法

(1)TF-inducible ES 細胞バンクの in silico スクリーニングで、尿細管への分化を促す転 写調節因子を同定する。(2)(1)で同定した 転写調節因子の合成 mRNA を ES 細胞に加える (時には複数の転写調節因子の mRNA)ことで、 尿細管細胞への分化誘導を短期間で効率的 に行う。(3) 抗 KSP 抗体を用いて、KSP 陽性 細胞を純化して、尿細管へと分化誘導を行う。

4. 研究成果

(1) TF-inducible ES 細胞パンクを用いた尿 細管細胞の分化誘導方法の確立

連携研究者の慶應義塾大学医学部システム 医学教室洪教授らの作成した網羅的転写因 子遺伝子解析データから、腎臓前駆細胞への 分化を促進すると考えられる転写因子を 14 個、ネフロン上皮細胞への分化を促進すると 考えられる転写因子を 17 個同定することが できた。腎臓前駆細胞への分化を促進すると 考えられた 14 個の転写因子のうち、SIX2+ SALL1 + となる最適な組み合わせを qPCR 及び 免疫染色、Flow cvtometrv を用いて検証した ところ、4 つの転写因子 A, B, C, D を同時に 導入することで、誘導開始後わずか2日間で 92%と高効率に SIX2 + SALL1 + ネフロン前駆 細胞を誘導することができた。

次に、ネフロン前駆細胞からネフロン上皮 細胞への分化を促進するため、in silico解 析で得られた候補転写因子17個を、合成mRNA として上記で得られた SIX2+SALL1+のネフ ロン前駆細胞に過剰発現させた。低接着 dish にて3次元培養を行った結果、E, F, G, Hの 4 因子を導入すると 14 日間で最も効率良く PODXL 陽性足細胞、LTL 陽性近位尿細管、CDH1 陽性遠位尿細管からなるネフロン様構造を 誘導できる事が分かった。

この方法で作成された腎臓前駆細胞ならび に腎オルガノイドは、腎臓の再生医療への応 用が期待されるだけでなく、腎疾患モデリン グの新たなプラットフォームとして利用で き、CKD の新たな治療法の開発に役立つと考 えられる。現在、本研究成果は、論文投稿中 である。

将来的には、本分化誘導方法を用いて線維 化細胞を直接リプログラミングできれば、大 きなインパクトがあると考えられる。

(2) 腎尿細管 EMT に関与する miRNA の解析 ヒト尿細管細胞株(HKC-8)を用いたマイクロ アレイ解析から、miR-363 が HKC-8 において EMT を促進することを見いだした。miR-363 を HKC-8 細胞に過剰発現すると、間葉系細胞 の性質を獲得し、上皮系細胞の性質を失うこ とが確認できた。さらに、スクラッチアッセ イにおいて、miR-363 はヒト尿細管細胞の遊 走を促進することが明らかになった。 miR-363 の下流には TWIST/canonical WNT pathwav が存在し、IWR-1 による canonical WNT の抑制が miR-363 による EMT の誘導を弱 めることから、miR-363 によるヒト尿細管細 胞における EMT の誘導は、TWIST/canonical WNT pathway の発現上昇を介していると結論 づけた。この結果を、Clinical Experimental Nephrology 誌に報告した。

5. 主な発表論文等

- 〔雑誌論文〕(計 2 件) 1. Yamaguchi S, Morizane R, Homma K, Monkawa T, Suzuki S, Fujii S, Koda M, Hiratsuka K, Yamashita M, Yoshida T, Wakino S, Hayashi K, Sasaki J, Hori S, Itoh H. Generation of kidney tubular organoids from human pluripotent stem cells. Sci Rep. 2016;6:38353. doi: 10.1038/srep38353. 査読あり
- Morizane R, Fujii S, Monkawa T, Hiratsuka K, Yamaguchi S, Homma K, Η. miR-363 induces transdifferentiation of human kidnev tubular cells to mesenchymal phenotype. Clin Nephrol. Exp 2016:20(3):394-401. doi: 10.1007/s10157-015-1167-2. 査読あり

[学会発表](計 3 件)

- Ken Hiratsuka, Toshiaki Monkawa, Shintaro Yamaguchi, Ryuji Morizane, Shigeru B. Ko, Hiroshi Itoh, Minoru S. Ko. Multi-Segmented Kidney Organoids Derived from Human ES Cells by Stepwise Transcription Factor Administration, Kidney Week, 2017
- Ken Hiratsuka, Toshiaki Monkawa, Shintaro Yamaguchi, Ryuji Morizane, Shigeru B.H. Ko, Hiroshi Itoh, Minoru S.H. Ko: A novel method differentiate human ES cells into tubule-like cells by a renal combination of transcription factors administration. Kidney Week. 2016
- Ken Hiratsuka, Toshiaki Monkawa, Shintaro Yamaguchi, Ryuji Morizane, Shigeru B.h. Ko, Minoru S.h. Ko, Hiroshi I toh: The direct differentiation method of renal tubular cells by synthetic mRNAs of transcription factors identified

from TF-inducible human ES bank, Kidney Week, 2015

6.研究組織

(1)研究代表者

門川 俊明 (Monkawa, Toshiaki) 慶應義塾大学・医学部 (信濃町)・教授 研究者番号:80286484

(2)連携研究者

洪 実(Ko, Minoru)

慶應義塾大学・医学部 (信濃町)・教授

研究者番号:50631199