Keio Associated Repository of Academic resouces

	1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1
Title	線維芽細胞凝集塊の大きさによる毛髪誘導能の検討
Sub Title	The analysis of hair guiding ability depending on size of fibroblast clumps
Author	西田, 倫(Nishida, Michi)
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、線維芽細胞凝集塊による毛髪誘導の臨床応用を前提に、 凝集塊をどのような状態で移植するのが適しているのかを検討するため、 その大きさによる未分化マーカーの発現変化を検討し、実際にin vivoへの移植実験を行うことで、 その毛包誘導能の効率を検討することを目的とした。 大きさの違う3群の凝集塊を用い、毛包誘導に関連する各種マーカーの発現を比較検討した結果、 細胞凝集塊が大きくなるとcxcr4およびprom1(CD133)の発現が有意に上昇していた。現在、 最終的な移植に向け毛髪誘導の効率のよい凝集塊形成条件についての検討を行っている。 In this study, in order to investigate the aggregation state of clumps on the premise of clinical application of hair induction by fibroblast lumps, the expression levels of undifferentiated markers based on the size of aggregate were compared and examined. As a result of comparing the expression of various markers related to hair follicle induction using groups of three groups of different sizes, the expression of cxcr4 and prom1 (CD133) increased significantly as cell clumps increased. Currently, we are studying the conditions of aggregate formation effective for hair guidance for final implantation.
Notes	研究種目:若手研究(B) 研究期間:2016~2017 課題番号:16K20367 研究分野:再生
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_16K20367seika

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 26 日現在

機関番号: 32612 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2016~2017

課題番号: 16K20367

研究課題名(和文)線維芽細胞凝集塊の大きさによる毛髪誘導能の検討

研究課題名(英文) the analysis of hair guiding ability depending on size of fibroblast clumps

研究代表者

西田 倫(Nishida, Michi)

慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教

研究者番号:50748902

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,700,000円

研究成果の概要(和文):本研究では、線維芽細胞凝集塊による毛髪誘導の臨床応用を前提に、凝集塊をどのような状態で移植するのが適しているのかを検討するため、その大きさによる未分化マーカーの発現変化を検討し、実際にin vivoへの移植実験を行うことで、その毛包誘導能の効率を検討することを目的とした。大きさの違う3群の凝集塊を用い、毛包誘導に関連する各種マーカーの発現を比較検討した結果、細胞凝集塊が大きくなるとcxcr4およびprom1(CD133)の発現が有意に上昇していた。現在、最終的な移植に向け毛髪誘導の効率のよい凝集塊形成条件についての検討を行っている。

研究成果の概要(英文): In this study, in order to investigate the aggregation state of clumps on the premise of clinical application of hair induction by fibroblast lumps, the expression levels of undifferentiated markers based on the size of aggregate were compared and examined. As a result of comparing the expression of various markers related to hair follicle induction using groups of three groups of different sizes, the expression of cxcr4 and prom1 (CD133) increased significantly as cell clumps increased. Currently, we are studying the conditions of aggregate formation effective for hair guidance for final implantation.

研究分野: 再生

キーワード: 毛包誘導能

1. 研究開始当初の背景

これまで、研究代表者らの研究室では、間葉系細胞を非接着培養皿で無血清培地による培養を行い、細胞凝集塊を形成させることで、毛包誘導能が消失した細胞や、本来毛包誘導能を有していない細胞が、毛包誘導能を回復ないし獲得するという現象を発見し、報告した(図1:Shimizu R, et al., Exp. Dermatol.2011)。



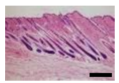


図1:線維芽細胞凝集塊により再生した毛包

細胞凝集塊を形成することで、間葉系細胞が脱分化し、幹細胞様の細胞に変化するよう働くのではないかと推測しており、その検証を行うため、これまで様々な幹細胞において幹細胞特異的に働いている膜表面マーカーおよび転写因子の発現を real time PCR 観察し、検討している。

また、fibronectin, sca-1, nestin を用いた免疫 染色を行い、コンフォーカルマイクロスコー プで観察したところ、線維芽凝集塊が一様に 未分化因子を発現しているのではなく、不均 ーに分布している像が観察された(図 2: Shimizu R, et al. *Exp. Dermatol.* 2011)。









図2線維芽細胞凝集塊における fibronestin, scal, nestin 染色

これらの基礎実験の結果をもとに、現在臨床応用への準備を進めている。しかし、ヒト 検体から採取できる細胞数は限られており、 その中でいかに効率的に毛髪誘導を起こす 条件を設定するかは重要な課題である。

2. 研究の目的

これまで、線維芽細胞を非接着培養皿を用 いて培養し、細胞凝集塊を形成すると細胞が ある程度未分化な状態に変化し、毛包誘導能 を獲得することが報告されている。また、 Embryonic stem cell (ES cell)の凝集塊で は、その大きさによりその分化の方向性が影 響されることが報告されている。そこで、本 研究では、線維芽細胞凝集塊による毛髪誘導 の臨床応用を前提に、凝集塊をどのような状 態で作成し、移植するのが適しているのかを 検討するため、その大きさによる未分化マー カーの発現変化を検討し、実際に in vivo へ の移植実験を行うことで、その毛包誘導能の 効率を検討することを目的とする。また、凝 集塊を作ることで、なぜ細胞が未分化な状態 に近付くのか、というメカニズムにせまる。

3.研究の方法

(1)均一な細胞凝集塊の作成

新生仔マウス背部皮膚から explant 法にて 分離培養した線維芽細胞を 10%FBS 含有 DMEM 培地で培養する。20-30 継代目の細胞 を用い、Aggrewell plate®(逆ピラミッド型 の特殊なマイクロウェルが刻まれて、大きさ の違う均一化した細胞凝集塊を得ることが できる)に細胞を播種し、大きさの違う線維 芽細胞凝集塊を形成する。生後1日目のC57B6 のマウス背部より explant 法を用い、線維芽 細胞を分離培養を行う。

(2)大きさによる各遺伝子発現の比較検討 EGF,bFGF, B27 を添加した DMEM/F12 混合培地で培養開始し、48 時間後に回収する。 回収された大きさの違う3群の凝集塊からRNAを抽出し、毛包誘導に関連する各種マーカー (myc, klf4, sox2, oct3/4, nanog, cxcr4, prom1)の発現を real time PCR 法にて、比較検討した。

回収された細胞凝集塊を whole mount 染色、一部パラフィン包埋し、切片を作成し、cxcr4, prom1 を始めとして、nestin やversican と言った細胞外マトリックスのマーカーの多重染色を行い、大きさによっての差があるかを比較検討した。

(3) MMP inhibitor による凝集塊の大きさの変化.

過去の研究代表者らのデータから MMP が 細胞凝集塊で発現が認められていることか ら、 MMP inhibitor 添加 (BB94,MMP-9.13 inhibitor)

により大きさの変化が起こるか検討した。またその大きさにより毛包誘導に関連する各種マーカー (myc, klf4, sox2, oct3/4, nanog, cxcr4, prom1)の発現がどう変化するかを real time PCR 法にて、比較検討した。

(4)ヒト線維芽細胞を用いた移植実験 倫理委員会承認のもと得られたヒト皮膚より explant 法にて、線維芽細胞を分離培養を 行う。(1)(2)で得られた結果より、最 適な凝集塊の大きさの細胞凝集塊を作成し、 ヌードマウス背部皮下に埋入し、毛包誘導能 を検討した。

4.研究成果

(1)均一な細胞凝集塊の作成

特殊な非接着培養皿に各 well 細胞数 50, 500, 5000 の線維芽細胞を播種し、大きさの異なる均一な細胞凝集塊の作成を行った。図

3のごとく、均一な大きさの異なる細胞凝集 **塊**の作成が確認できた。







図3 大きさの異なる線維芽細胞凝集塊の作成 (左から:各 well 細胞数 50,500,5000)

(2) 大きさによる各遺伝子発現の比較検討

(1)で得られた大きさの違う3群の凝集塊を用い、毛包誘導に関連する各種マーカーの発現を比較検討した。その結果、細胞凝集塊が大きくなると cxcr4 および prom1(CD133)の発現が有意に上昇していた(図4)。

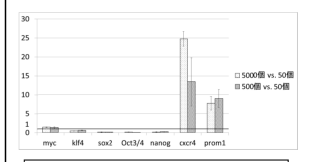
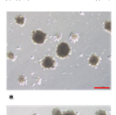
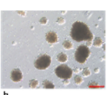


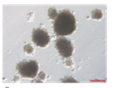
図4 凝集塊の大きさによる各種マーカーの発現

(3) MMP inhibitor による凝集塊の大きさ の変化

MMP を阻害すると細胞凝集塊を大きくする 傾向があった (図 5)。







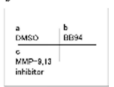


図 5 MMP inhibitor による凝集塊の大きさ

細胞凝集塊が大きくなることで myc、klf4、sox2、nanog の発現を増加させ、未分化能を発現することに寄与する可能性が示唆された(図6)。

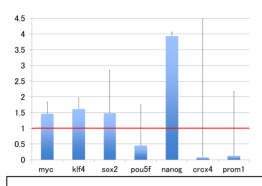


図 6 凝集塊の大きさによる各種マーカーの発現

(4)ヒト線維芽細胞を用いた移植実験

現在、最終的な移植に向け毛髪誘導の効率 のよい凝集塊形成条件についての検討を行 う。細胞凝集塊の最適化条件を細部に渡り、 検討しているところである。

5 . 主な発表論文等

なし

6.研究組織

西田 倫(NISHIDA, Michi) 慶應義塾大学・医学部・助教 研究者番号:50748902