Title膵癌オルガノイドライブラリの構築による膵癌発癌機構の解明Sub TitleEstablishment of pancreatic tumor organoid library reveals pathogenesis of pancratic cancerAuthor清野,隆史(Seino, Takashi) (佐藤,俊朗(Satō, Toshirō)PublisherPublication year2019Jittle科学研究費補助金研究成果報告書 (2018.)JaLC DOIAbstractヒト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリ ーの構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、WntRspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌のの分支に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence.Notes研究種目: 挑戦的研究(萌芽) 研究頻間: 2017 ~ 2018 課題番号: 17K19612 研究分算: 膵癌の分子生物学GenreResearch PaperURLhttps://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_17K19612seika		
Author 清野, 隆史(Seiro, Takashi) 佐藤, 俊朗(Satō, Toshirō) Publisher Publication year 2019 Jitile 科学研究費補助金研究成果報告書 (2018.) JaLC DOI Abstract E ト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリ 一の構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという 2 つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3 つのサプタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence. Notes 研究種目: 挑戦的研究(萌芽) 研究) 研究期間: 2017 ~ 2018 課題番号: 17K19612 研究分野: 膵癌の分子生物学 Genre Research Paper	Title	膵癌オルガノイドライブラリの構築による膵癌発癌機構の解明
佐藤, 俊朗(Satō, Toshirō)Publication year2019Jtitle科学研究費補助金研究成果報告書 (2018.)JaLC DOIAbstractとト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリーの構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサプタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt/%spo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence.Notes研究種目: 挑戦的研究(萌芽) 研究規間: 2017 ~ 2018 課題番号: 17K19612 研究分野: 膵癌の分子生物学GenreResearch Paper	Sub Title	Establishment of pancreatic tumor organoid library reveals pathogenesis of pancratic cancer
Publisher Publication year 2019 Jtitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2018.) JaLC DOI Abstract L ト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリ 一の構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence. Notes 研究種目:挑戦的研究(萌芽) 研究期間: 2017 ~ 2018 課題番号: 17K19612 研究分野: 膵癌の分子生物学 Genre Research Paper	Author	清野, 隆史(Seino, Takashi)
Publication year 2019 Jtitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2018.) JaLC DOI Abstract とト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリ 一の構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという 2 つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3 つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence. Notes 研究種目:挑戦的研究(萌芽) 研究期間: 2017 ~ 2018 課題番号: 17K19612 研究分野: 膵癌の分子生物学 Genre Research Paper		佐藤, 俊朗(Satō, Toshirō)
Jitite 科学研究費補助金研究成果報告書 (2018.) JaLC DOI Abstract ヒト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリ 一の構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence. Notes 研究種目:挑戦的研究(萌芽) 研究分野: 膵癌の分子生物学 Genre Research Paper	Publisher	
JaLC DOIAbstractヒト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリ 一の構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence.Notes研究種目:挑戦的研究(萌芽) 研究期間: 2017 ~ 2018 課題番号: 17K19612 研究分野: 膵癌の分子生物学GenreResearch Paper	Publication year	2019
Abstractヒト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイドライブラリ ーの構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence.Notes研究種目:挑戦的研究(萌芽) 研究分野: 膵癌の分子生物学 Genre研究相GenreResearch Paper	Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2018.)
ーの構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence.Notes研究種目:挑戦的研究(萌芽) 研究期間:2017~2018 課題番号:17K19612 研究分野: 膵癌の分子生物学GenreResearch Paper	JaLC DOI	
研究期間: 2017~2018 課題番号: 17K19612 研究分野: 膵癌の分子生物学 Genre Research Paper	Abstract	ーの構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspon dinという2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であ ることが示された。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である 。これらは段階的に悪性化してることが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。 A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype
	Notes	研究期間 : 2017~2018 課題番号 : 17K19612
URL https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_17K19612seika	Genre	Research Paper
	URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_17K19612seika

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



令和 元年 5月30日現在 機関番号: 32612 研究種目:挑戦的研究(萌芽) 研究期間: 2017~2018 課題番号: 17K19612 研究課題名(和文)膵癌オルガノイドライブラリの構築による膵癌発癌機構の解明 研究課題名(英文)Establishment of pancreatic tumor organoid library reveals pathogenesis of pancratic cancer 研究代表者 清野 隆史(Seino, Takashi) 慶應義塾大学・医学部(信濃町)・助教

研究者番号:10649940

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 5,000,000円

研究成果の概要(和文):ヒト臨床検体を用いて50例の膵癌オルガノイドによって構成される膵癌オルガノイド ライブラリーの構築に成功した。遺伝学的情報ならびに表現型解析を比較検討した結果、膵癌はWntとRspondin という2つの細胞増殖因子を生存に必要とするかどうかで、3つのサブタイプに分類可能であることが示され た。すなわちWnt分非泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌である。これらは段階的に悪性化してる ことが示唆され、表現型による膵癌の亜分類に成功した。

研究成果の学術的意義や社会的意義

膵癌をWntとRspondinという2つ細胞増殖因子に対する要求性に基づいて、3つのサブタイプ、すなわちWnt分非 泌型膵癌、Wnt分泌型膵癌、Wnt/Rspo非依存型膵癌に分類可能であることを示した。Wnt非分泌型膵癌はがん細胞 周囲の線維芽細胞から供給されるWntを、Wnt分泌型膵癌は自己産生しているWntを化合物を用いて阻害すること で増殖抑制が可能であることを示した。したがって、膵癌の治療標的の一つとしてWntシグナルが考えられ、臨 床応用の可能性があることを明らかにした。

研究成果の概要(英文): A library consisting of 50 human pancreatic tumor organoids was successfully established. Comparison between genetic information and phenotypic traits using the library revealed that pancreatic cancers were classified into three distinct subtypes based on Wnt or Rspondin dependence, namely Wnt non-secreting, Wnt secreting and Wnt/Rspondin independent type. This categorization suggested a gradual transition of pancreatic cancers to more malignant subtype along with the acquisition of Wnt Independence.

研究分野: 膵癌の分子生物学

キーワード: 膵癌 オルガノイド

1.研究開始当初の背景

ヒト膵癌モデルとしては、主に膵癌細胞株や患者由来異種移植モデルが使用されてきたが、 これらは臨床的に遭遇する患者の膵癌とは乖離がみられ、新たな膵癌モデルの確立が求められ ていた。

2.研究の目的

研究協力者の佐藤俊朗らが開発に成功したオルガノイド培養技術(Sato T et al. Nature. 2009)は高率にヒト組織の体外培養を可能とすることから、この細胞培養技術を応用し、膵癌オ ルガノイドライブラリの構築によるヒト膵癌モデルの作製を目指す。

3.研究の方法

膵癌患者から外科的切除、超音波内視鏡ガイド下穿刺吸引術、あるいは腹水穿刺により膵癌 試料を採取し、既報のオルガノイド培養技術を最適化しながら膵癌オルガノイドを樹立するこ とで、50 例ほどの膵癌オルガノイドによるライブラリを構築する。樹立した膵癌オルガノイド から DNA、RNA を抽出し、全エクソンシーケンス、染色体コピー数、遺伝子発現マイクロアレイ、 メチル化マイクロアレイを行うことで多階層的な遺伝情報を取得する。一方で、オルガノイド 培養に必須な複数の細胞増殖因子、すなわち Wnt、Rspondin、EGF、Noggin、A83-01 に対する依 存性をすべてのオルガノイドで検討し、遺伝学的情報と比較する。また、細胞増殖因子に対す る依存性の差が、膵癌の悪性度に与える影響ならびにその要因について、患者の臨床情報、既 報の遺伝子発現サブタイプとの比較等によって考察する。

また、膵発癌メカニズムの解明のため、遺伝子編集技術である CRISPR/Cas9 システムを利用 し、正常膵管細胞由来オルガノイドに4つのドライバー遺伝子を導入することで人工膵癌オル ガノイドを作製する。すなわち、変異 KRAS 遺伝子のノックイン、癌抑制遺伝子である CDKN2A、 TP53、SMAD4 のノックアウトを順次加えることで、KC オルガノイド、KCT オルガノイド、KCTS オルガノイドを作製する。細胞増殖因子に対する依存性の変化、網羅的遺伝子発現解析、免疫 不全マウスへの異種移植を行うとともに膵癌オルガノイドとの比較から、遺伝子変異による発 癌の仕組みを理解する。

4.研究成果

最終的には 50 例の膵癌オルガノイドによる大規模ライブラリの作製に成功したが、論文発表 時は 39 例の膵癌オルガノイドに対して、遺伝学的かつ機能学的な解析を施行した。まず細胞増 殖因子に対する要求性と遺伝子異常(全エクソンシーケンスによる遺伝子変異と染色体コピー 数解析)の比較から、EGF、Noggin、A83-01 に対する要求性、Nutlin-3 に対する耐性に関して は対応関係が存在すると考えられた。すなわち KRAS 変異による EGF 非依存性の獲得、SMAD4 変 異による Noggin、TGFBR2 変異による A83-01 非依存性の獲得、および TP53 変異による Nutlin-3 耐性の獲得である。ところが、Wnt、Rspondin に関しては、そのシグナル経路上に存在する APC、 AXIN2、CTNNB1 等の遺伝子異常とこれら 2 つの細胞増殖因子に対する依存性の間に対応関係は みられなかった。さらに Wnt と Rspondin に対する要求性の違いから膵癌は 3 つのタイプ、すな わち(1)Wnt と Rspondin 両者が必要なタイプ、(2)Rspondin のみが必要なタイプ、(3)Wnt も Rspondin も不要なタイプである。遺伝子発現マイクロアレイのデータから 19 種類の Wnt す べての発現値を膵癌オルガノイドライブラリと 10 例の正常膵臓オルガノイドで比較すると、先

の(2)(3)のタイプはWnt7B、Wnt10Aを含む数種類のWntの発現が上昇していた。これ らに対してWntの活性化を阻害する小化合物を投与すると、(2)のタイプは細胞増殖が著しく 抑制されたが、(3)のタイプには基本的に無効であった。したがって(2)のタイプは自己分 泌性の Wnt によって細胞増殖を維持し、(3)のタイプは Wnt を分泌するものの、その増殖シグ ナルは自身の生存には必須でなくなっていると考えられた。一方、(1)のタイプの Wnt 供給源 については、膵癌が高度な線維化を示すことから、癌関連線維芽細胞から分泌されている可能 性が考えられた。そこで膵癌オルガノイド樹立時に培養した癌関連線維芽細胞と膵癌細胞によ る新たな共培養系を確立することで、in vitro で膵癌細胞は癌関連線維芽細胞から Wnt の供給 を受けていることが示される同時に、患者臨床検体を用いた in situ hybridization によって 癌関連線維芽細胞から Wnt2Bから分泌されていることが明らかとなった。以上から膵癌は Wnt とRspondin に対する依存性に基づいて3つのサブタイプに分類可能であり、これらはWnt 非分 泌型膵癌、Wnt 分泌型膵癌、Wnt/Rspo 非依存型膵癌と名付けられた。網羅的遺伝子発現マイク ロアレイ解析から3つのサブタイプはWntとRspondinに対する依存性に差があるのみではなく、 根本的な遺伝子発現プログラムに違いがあると考えられた。そして、その要因として膵管細胞 の発生過程において重要な役割を担う GATA6 の発現が関与していることが予想された。実際、 Wnt 非分泌型の膵癌オルガノイドで GATA6 の発現を抑制すると、Wnt 分泌型の膵癌オルガノイド へ変化し、反対に Wnt 分泌型の膵癌オルガノイドで GATA6 を過剰発現すると Wnt 非分泌型の膵 癌オルガノイドへ変化した。最後に、正常膵管細胞由来オルガノイドに変異 KRAS 遺伝子のノッ クイン、癌抑制遺伝子である CDKN2A、TP53、SMAD4 のノックアウトを順次加えることで、KC オ ルガノイド、KCT オルガノイド、KCTS オルガノイドを作製することに成功した。KCTS オルガノ イドは培養環境から Wnt を除去しても、徐々に Wnt を自己分泌するように変化し、癌微小環境 に適応していくことが明らかとなった。

本研究は、多数例の膵癌オルガノイドの樹立によってヒト膵癌のモデル化に成功したのみで なく、Wnt と Rspondin に対する依存性という癌の表現型に基づいて悪性度を分類できたことは 意義深い。なぜなら Wnt シグナルを標的とした治療へ応用できる可能性があるからである。今 後は Rspondin 非依存性獲得の仕組みを明らかにし、あらゆるサブタイプの膵癌でも効果的な治 療標的を発見することが望まれる。



5.主な発表論文等

〔雑誌論文〕(計 1件)

1.著者名 <u>Seino Takashi</u>, Kawasaki Shintaro, Shimokawa Mariko, Tamagawa Hiroki, Toshimitsu Kohta, Fujii, Masayuki, Ohta Yuki, Matano Mami, Nanki Kosaku, Kawasaki Kenta, Takahashi Sirirat, Sugimoto, Shinya, Iwasaki Eisuke, Takagi Junichi, Itoi Takao, Kitago Minoru, Kitagawa Yuko, Kanai, Takanori, Sato Toshiro 論文標題 Human Pancreatic Tumor Organoids Reveal Loss of Stem Cell Niche Factor Dependence during Disease Progression 雑誌名 Cell Stem Cell 巻22 発行年 2018 最初と最後の頁 454~467 掲載論文のDOI 10.1016/j.stem.2017.12.009 査読の有無 有 〔学会発表〕(計 1件) 1. 発表者名:清野 隆史 発表標題:オルガノイドによる膵癌進行過程のモデリング 学会等名:第104回日本消化器病学会総会 シンポジウム 発表年:2018 〔図書〕(計 1件) 1. 著者名 佐藤 俊朗、武部 貴則、永樂 元次、清野 隆史、他 出版社 羊土社 書名 決定版オルガノイド実験スタンダード 2019年 総ページ数 261-271ページ 〔産業財産権〕 出願状況(計 0件) 取得状況(計 0件) [その他] なし 6.研究組織 (1)研究分担者 なし (2)研究協力者 研究協力者氏名:佐藤 俊朗 ローマ字氏名: SATO, Toshiro

科研費による研究は、研究者の自覚と責任において実施するものです。そのため、研究の実施や研究成果の公表等に ついては、国の要請等に基づくものではなく、その研究成果に関する見解や責任は、研究者個人に帰属されます。