Keio Associated Repository of Academic resouces

Relo Associated Repository of Academic resouces	
Title	非接着培養で形成される凝集塊の未分化性獲得機構の解明
Sub Title	The mechanism to obtain undifferentiated ability by making aggregate
Author	貴志, 和生(Kishi, Kazuo) 荒牧, 典子(Aramaki, Noriko) 林, 瑠加(Hayashi, Ruka)
Publisher	
Publication year	2015
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2014.)
JaLC DOI	
Abstract	細胞凝集塊形成による未分化性獲得のメカニズムに迫ることを目的とした。マウス線維芽細胞凝集塊形成により、未分化マーカーの上昇を認めた。しかしこれらは、作成したクローンの中でバラツキがあり、単一の細胞から分裂した線維芽細胞であっても、細胞塊を形成する段階で、周囲環境の違いにより、さまざまな未分化マーカーの発現の差異を生じることが判明した。 This study aimed to find out the mechanism of getting undifferentiated ability by making aggregates. In mouse fibroblasts, undifferentiated markers were upregulated by making aggregates. The levels of undifferentiated markers were, however, differs in between each clones. Surrounding conditions were thought to affect the expression levels of these undifferentiated markers.
Notes	研究種目:挑戦的萌芽研究 研究期間:2013~2014 課題番号:25670754 研究分野:形成外科
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_25670754seika

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 27 年 6 月 2 日現在

機関番号: 32612 研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究期間: 2013~2014

課題番号: 25670754

研究課題名(和文)非接着培養で形成される凝集塊の未分化性獲得機構の解明

研究課題名(英文)The mechanism to obtain undifferentiated ability by making aggregate

研究代表者

貴志 和生 (Kazuo, Kishi)

慶應義塾大学・医学部・教授

研究者番号:40224919

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,800,000円

研究成果の概要(和文):細胞凝集塊形成による未分化性獲得のメカニズムに迫ることを目的とした。マウス線維芽細胞凝集塊形成により、未分化マーカーの上昇を認めた。しかしこれらは、作成したクローンの中でバラツキがあり、単一の細胞から分裂した線維芽細胞であっても、細胞塊を形成する段階で、周囲環境の違いにより、さまざまな未分化マーカーの発現の差異を生じることが判明した。

研究成果の概要(英文): This study aimed to find out the mechanism of getting undifferentiated ability by making aggregates. In

mouse fibroblasts, undifferentiated markers were upregulated by making aggregates. The levels of undifferentiated

markers

were, however, differs in between each clones. Surrounding conditions were thought to affect the expression levels of these undifferentiated markers.

研究分野: 形成外科

キーワード: 再生 皮膚 未分化

1.研究開始当初の背景

われわれは、線維芽細胞を非接着性培養皿で 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 象を発見した。われわれは、線維芽細胞を非 接着性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た(Shimizu et.al. Exp. Dermatol.2011)。 また、細胞 が凝集塊を形成すると細胞が増殖しなくな り、かつ長期の生存が可能な細胞の冬眠とい う状態になり、さらにさまざまな幹細胞特異 的に働いている膜表面マーカーや転写因子 が著しく上昇することを発見した。これは生 体内では種々の幹細胞に認められる現象で ある。これらのことは、間葉系細胞が細胞凝 集塊を形成することで、in vitro で未分化性 を有するように変化ということを意味する。 このように線維芽細胞が、細胞凝集塊を形成 することで未分化性を有する細に変化する 理由として、ふたつの仮説が考えられる。ひ とつは、さまざまな種類の細胞が混在した線 維芽細胞の中から、凝集塊を形成することで、 本来未分化な細胞が生き残り分裂すること で未分化な細胞集団となるという仮説 (エリ ート仮説)で、もう一方は凝集塊を形成する ことで、分化した細胞が未分化な細胞に脱分 化するという仮説(脱分化仮説)である。こ れは、体細胞の全てが山中4因子を加えても iPS 細胞に変化することはないという報告や、 体細胞の中に存在する幹細胞と考えられる multilineage-differentiating enduring (muse)細胞は、高率に iPS 細胞に 変化しうるという報告(Wakao S.et.al., Proc Natl Acad Sci U S A.2011 108(24):9875-80.)から、近年活発に議論さ れているところである。

2.研究の目的

われわれは、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、移植後に 毛包誘導能を獲得することを示した。しかし 線維芽細胞は、さまざまな細胞種が混在した 細胞集団であり、細胞凝集塊を形成させるこ とで、分化した細胞が未熟な細胞に戻るのか、 あるいは、もともと未熟な細胞が細胞凝集塊 を形成することで、濃縮し増殖するのかにつ いては不明であった。そこで本研究では、マ ウス由来の線維芽細胞からクローンを作成 し、均一化した細胞を用いることで、それぞ れのクローンが未分化性や毛包誘導能を有 するか否かを検討した。われわれはこれまで の研究から、線維芽細胞が凝集塊を形成する と、本来毛包再生能を有していない細胞が毛 包誘導能を獲得し、未分化性を獲得する現象

を観察している。しかし、この現象がさまざ まな細胞集団が混在した線維芽細胞が、凝集 塊を形成することで未分化な細胞集団が生 き残って分裂することで未分化な細胞集団 となるのか(エリート仮説) あるいは凝集 塊を形成することで分化した細胞が未分化 な細胞に脱分化するのか(脱分化仮説)につ いては証明できていない。Muse 細胞は前者の エリート仮説の立場を取るが、われわれはこ れまで行ってきた研究から、細胞凝集塊によ る未分化性の獲得には、後者の脱分化仮説が 少なくともある程度寄与しているという証 拠を得ている。これは、1)2次元接着培養 で発現される SMA などの分化マーカーが凝 集塊を形成すると消失する、2)CD133,Sox-2 などの未分化細胞で発現して因子が、細胞凝 集塊を形成すると著しく上昇する、3)細胞 凝集塊を形成すると細胞はほとんど分裂し なくなる、などである。本研究は、これまで われわれが行ってきた、細胞凝集塊の形成に より未分化性を保持する現象が、エリート仮 説によるものなのか、脱分化仮説によるもの なのかを検証する位置づけであった。細胞生 物学の根幹を担う可能性のある研究である が、われわれが開発した独自のモデルを用い ている点で斬新であり、独創的な研究であっ たと思われる。

3.研究の方法

C57bl 由来のマウス皮膚線維芽細胞を培養し その後、酵素処理により細胞凝集塊を単一の 細胞にまで分離したのち、単一の細胞を分離 した後に、二次元接着培養を行いクローンを 増殖させた。充分に細胞を増殖させた後に、 非接着培養皿で培養し、細胞凝集塊を形成さ せた。各クローンの2次元培養の細胞と、細 胞凝集塊を形成した後の細胞を、未分化細胞 で発現しているタンパク、RNAの発現の変 化や局在を観察した。その後、各々のクロー ンから作成した細胞凝集塊を用いて毛包誘 導能を獲得するか否か観察を行った。また、 Oct-4GFP マウスを用いて同様の実験を行 った。生後 6 週令のオスの C57bl/6J マウス の背部の真皮を採取し、真皮間葉系細胞を 10%FBS 含有の DMEM 培地で接着培養を行 い、10 継代目の細胞をトリプシン処理により 細胞を浮遊させ、単一の細胞を単離し、培養 を開始した。その中からクローンを形成する 細胞10種類を無作為に選択し、2次元接着 培養を継続し、細胞を増殖させる。充分に増 殖させた細胞を用いて、EGF, bFGF, B27 を 添加した DMEM/F12 混合培地を用いて、寒 天でコーティングしたディッシュの上に細 胞を播種し、細胞凝集塊を形成させた。培養 開始後 3 週で細胞を回収し、4%パラフォル ムアルデヒドで細胞を固定し、一部は whole mount で免疫染色を行い、一部はパラフィン 包埋し、4μmの切片を作成し、ともにこれ まで未分化マーカーとして報告されている さまざまな因子につき免疫染色を行った。具

体的には、胚性幹細胞で発現している、 SSEA-1,Oct-3,SOX2,STAT3,Nanog,Klf4,c-Mvc. 神経幹細胞で発現している Notch1,2,3,CD133,CXCR4,p75,Nestin,間葉 系幹細胞で発現している CXCR4,CD133,CD105,CD73,CD90 などに つき、免疫多重染色を行った。その後、コン フォーカルマイクロスコープで、細胞凝集塊 の中で各タンパクの発現部位の差異につい て検討した。またこれらの因子につき、real time RTPCR を用いて、凝集塊総量の遺伝子 発現の変化について定量的に観察した。同様 に細胞凝集塊を形成させたのちに、トリプシ ン処理により単一の細胞に再び分解し、免疫 染色で同様の因子について発現している細 胞が存在するか否かを確認した。さらに、そ れぞれのクローンから作成した細胞凝集塊 と新生仔マウス表皮細胞とを免疫不全マウ ス背部皮膚全層欠損創に混合移植し、毛包誘 導能の有無について検討した。 体細胞の中 に、muse 細胞と呼ばれる特殊な未分化な細 胞が存在することが報告されており、ES 細 胞で発現される SSEA-1 を発現している細胞 とされている。iPS 細胞は、メチル化の関係 からすべての線維芽細胞を山中4因子で iPS 細胞に変化させることはできないとされて おり、muse 細胞は山中4因子の遺伝子導入 で効率に iPS に変わりうるとされている。非 常に未分化な細胞で発現している Oct-4 が 発現したときにのみ GFP を発色する Oct 4 -GFP マウスの皮膚を、コラゲナーゼを用い て単一の細胞に分解した。その後 Oct-4 を発 現している細胞を回収し、同様にクローンを 作成を試みた。また、これらを発現していな い細胞からも同様にクローンを作成を試み た。各々の細胞を増殖させた後に、非接着培 養皿を用いて、同様に細胞凝集塊を形成させ る計画をした。Oct-4 GFP マウスは、胚性幹 細胞でのみ発現しているとされる Oct-4が 発現した時のみ GFP が発現するようにデザ インされているため、非常に未分化な細胞と そうではない細胞を、遺伝子レベルで分離す ることが可能であり、Oct-4 GFP マウスで、 Oct-4 を発現していない細胞から、Oct-4 を 発現する細胞が得られれば、培養方法のみで、 iPS と同等の細胞に脱分化をさせることが可 能と考えられた。

4. 研究成果

(1) C57bl/6j マウス皮膚由来線維芽細胞を用いた検討

マウス線維芽細胞凝集塊形成により、SSEA-1,Oct-3,4,SOX2,STAT3,Nanog,Klf4,c-Myc,Notch1,2,3,CD133,CXCR4,p75,Nestin,CXCR4,CD133,CD105,CD73,CD90の中で、免疫組織学的に発現が増強していたのは、Oct-4,SOX2,Nanog,Klf4,c-Myc,CD133,CXCR4であった。しかしこれらは、作成したクローンの中でバラツキがあり、同一のクローンから作成したものの中でも、継代を加える

と、発現に差が生じた。興味深いことにクロ ーン間で、形成された細胞凝集塊の大きさに 差異が生じ、細胞凝集塊の大きさの違いによ り未分化性が制御されている可能性も考え られた。これらのことから、たとえ単一の細 胞から分裂した線維芽細胞であっても、細胞 塊を形成する段階で、周囲環境の違いにより、 さまざまな未分化マーカーの発現の差異を 生じることが判明した。細胞培養の条件によ って、未分化マーカーの発現に差異を生じる ため、これらの変化にはエピジェネティック な変化が寄与する可能性も考えられた。これ らのことから、、未分化性の高い細胞が、継 代を行い、細胞を増殖させても、すべての細 胞でその性質が維持されるわけではないこ とが示された。また、単純にエリート仮説と 脱分化仮説に二極化される問題ではなく、単 一の細胞を継代を重ねる段階で、未分化な細 胞と分化した細胞というように二分されず、 未分化性を有する者から、分化した状態を示 すもの間で、いくつかの群のようなものが存 在する可能性が示唆された。

(2)Oct-4GFP マウス皮膚由来の線維芽細胞 を用いた検討

非常に未分化な細胞で発現している Oct-4 が発現したときにのみ GFP を発色す る Oct4-GFP マウスの皮膚の中に、GFP 陽性の細胞の有無を検討したが、皮膚に関 しては、胎生13日以降、成獣の皮膚の中 には、GFP 陽性の細胞は存在しなかった。 そこで、新生仔 Oct4-GFP マウスの皮膚を 細切し、explant 法で真皮線維芽細胞を培 養し、2次元培養後に同様にクローンを作 成した。2次元培養後の線維芽細胞も蛍光 顕微鏡による観察ではすべて GFP 陰性で あった。その後に非接着培養皿を用いて、 同様に細胞凝集塊を形成させた。細胞凝集 塊形成後、最長で3ヶ月間の観察を行った が、いずれのクローンからも GFP 陽性の 細胞の出現は観察されなかった。また、細 胞をクローンとせず、初代培養後にすぐに 細胞凝集塊の形成を行っても、GFP 陽性の 細胞を観察することはできなかった。これ らの結果から、細胞凝集塊の形成により、 未分化マーカーとされているもののうちー 部は陽性になるが、非常に未分化な状態で 発現している Oct4 は、遺伝子改変マウス の観察では、発現が認められず、細胞凝集 塊を形成しても、ES や iPS に相当する細 胞を獲得することは困難であると考えられ た。

5 . 主な発表論文等

〔雑誌論文〕(計0件)

[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〕 なし。

6.研究組織

(1)研究代表者

貴志 和生 (Kishi Kazuo) 慶應義塾大学・医学部・教授 研究者番号: 40224919

(2)研究分担者

荒牧 典子 (Aramaki Noriko) 慶應義塾大学・医学部・講師 研究者番号:80365311

林 瑠加 (Hayashi Ruka) 慶應義塾大学・医学部・助教 研究者番号:50445392

(3)連携研究者なし。