Title	初期胚発生と全能性制御におけるトランスポゾンの役割
Sub Title	Role of retrotransposons in early embryonic development and totipotency control
Author	村野,健作(Murano, Kensaku)
Publisher	福澤基金運営委員会
Publication year	2022
Jtitle	 福澤諭吉記念慶應義塾学事振興基金事業報告集 (2021. )
JaLC DOI	
	しいに 4 けいしだ ノーの約470/ ちとみ ゲノートに百八百良のフピー ち逆めし ていく 性質をはっし
Abstract	LINE-1はヒトゲノムの約17%を占め、ゲノム上に自分自身のコビーを増やしていく性質を持つし トロトランスポジンである。初期胚発生過程においてLINE-1は高発現するが、その生物的な意義 や、宿主への影響についての研究はまだ少ない。本研究では、LINE-1がコードするタンパク質11 ORF1pに対するモノクローナル抗体を作製した。2細胞期胚様ES細胞抽出液を用いて免疫沈降法 により精製し、質量分析を行ったところL1ORF1pの相互作用因子としてTDP-43を局定た。初期 胚発生においてTDP-43とLINE-1の挙動を探索するため、TDP-43の異体を作製し、免疫沈降方 法およびLINE-1転移活性測定系により、TDP-43のN末ドメインがL1ORF1pと直接相互作用し、C 末ドメインがLINE-1の転移抑制に重要であることを見出した。また、TDP-43のN末欠損変異体を 発現するマウスES細胞株において、LINE-1のコビー数が20%程度増加していることを見出した。 また、L1ORF1pの発現上昇が認められた。以上の結果から、TDP-43はL1ORF1pとの相互作用を 介してLINE-1の転移反応を抑制していることが明らかとなった。次にマウス初期胚発生において 高発現する見INE-1の転移反応への影響を見るため、TDP-43に対するiRNAをすつえ受情卿に注入 し、TDP-43の発現抑制実験を行なった。その結果、胚盤胞のサイズが小さくなったことから細胞 増殖速度の低下が示唆されたものの、多能性マーカー遺伝子の発現量に目立った変動がないこと から、TDP-43の発現抑制度装着卵の発育プログラムに対して影響を与えないことが示唆された。 ったでTP-seqi法(Transposon insertion profiling by sequencing)を用いた、UT -043発現抑制証とな けるLINE-1の新規挿入箇所の解析を行ったところ、LINE-1の転移活性を抑制し、ゲノム恒常 性の維持に寄与していていることが明らかとなった。 Class I Long interspersed nuclear element (LINE-1 の転移活性を抑制し、ゲノム恒常 to prevers)、Mich and Sign Amother Company and paste <sup>®</sup> fashion. Intact LINE-1 network to form ibonucleoprotein (RNP) partices that are capable of retrotransposin insertion profiling by sequencing)を用いた、UTDP-43を規制加速にな いたくことが Sign Amother Sign Amother Sign Amother Sign Amother the mbryonic genome must have a mechanism repressing LINE-1 retrotransposition. It is reported that LINE-1 fash wo open reading frames (ORFs) that encode respect L10RF1p and L10RF2p proteins, which assemble with UINE-1 mRNA to form ribonucleoprotein (RNP) partices that are capable of retrotransposition. It is reported that LINE-1 is highly expressed during mammalian preimplantation embryogenesis (Grow, EJ, Nature Genetics, 2017). Bearing violent LINE-1 retrotransposition. Lis reported that LINE-1 is highly expressed during mammalian preimplantation embryogenesis (Grow, EJ, Nature Genetics, 2017). Bearing violent LINE-1 expression, the embryonic genome must have a mechanism repressing LINE-1 retrotransposition. Moreover, we established mouse ES cell lines expressing TDP-43 lacking N-terminal domain. To examine LI
Notes	申請種類:福澤基金研究補助
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KO12003001-20210002- 0056

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.

## 2021年度 福澤基金研究補助研究成果実績報告書

研究代表者	所属	医学部基礎教室	職名	専任講師	補助額	500 千円		
	氏名	村野 健作	氏名(英語)	Kensaku Murano	11114/114			
初期胚発生と全能性制御におけるトランスポゾンの役割								
研究課題(英訳)								
Role of retrotransposons in early embryonic development and totipotency control								
研究組織								
氏	名 Name		所属・学科・	職名 Affiliation, department, an	nd position			
村野健作(Kensaku Murano) 医学部 · 分子生物学教室 · 専任講師								
LINE-1 はヒトゲノムの約 17%を占め、ゲノム上に自分自身のコピーを増やしていく性質を持つレトロトランスポゾンである。初期胚発生								
過程において LINE-1 は高発現するが、その生物的な意義や、宿主への影響についての研究はまだ少ない。本研究では、LINE-1 がコ								
ードするタンパク質 L10RF1p に対するモノクローナル抗体を作製した。2 細胞期胚様 ES 細胞抽出液を用いて免疫沈降法により精製								
し、質量分析を行ったところ L1ORF1p の相互作用因子として TDP-43 を同定した。初期胚発生において TDP-43 と LINE-1 の挙動を 探索するため、TDP-43 の変異体を作製し、免疫沈降方法および LINE-1 転移活性測定系により、TDP-43 の N 末ドメインが L1ORF1p								
		●本をTF裂し、免疫沈降力法の ンが LINE-1 の転移抑制に重調						
		1のコピー数が 20%程度増加し						
		Ipとの相互作用を介して LINE						
		1の転移反応への影響を見る						
抑制実験を行なった。その結果、胚盤胞のサイズが小さくなったことから細胞増殖速度の低下が示唆されたものの、多能性マーカー遺								
伝子の発現量に目立った変動がないことから、TDP-43の発現抑制は受精卵の発育プログラムに対して影響を与えないことが示唆された。一方で TIP-seq 法(Transposon insertion profiling by sequencing)を用いて、TDP-43発現抑制胚における LINE-1の新規挿入箇								
所の解析を行ったところ、LINE-1の新規挿入が数百箇所検出された。以上の結果からTDP-43 は初期胚発生の過程で脱抑制される								
		ゲノム恒常性の維持に寄与し						
2. 研究成果実績の概要(英訳)								
Class I Long in	terspersed nuc	clear element (LINE-1 or L1)			s a non-LTR re	etrotransposon		
through expanding itself with a "copy and paste" fashion. Intact LINE-1 has two open reading frames (ORFs) that encode respect L1ORF1p and L1ORF2p proteins, which assemble with LINE-1 mRNA to form ribonucleoprotein (RNP) particles that are capable of								
retrotransposition. It is reported that LINE-1 is highly expressed during mammalian preimplantation embryogenesis (Grow, E.J. Nature								
Genetics, 2017). Bearing violent LINE-1 expression, the embryonic genome must have a mechanism repressing LINE-1								
retrotransposition to protect its integrity, which remains poorly understood. Using two-cell-like (2C-like) mouse embryonic stem cells								
(mESCs), we identified that TDP-43 is a robust repressor to LINE-1 retrotransposition. Loss-of-function analysis of TDP-43 function domains suggested that the N-terminal and C-terminal disorder regions are essential for inhibiting LINE-1 retrotransposition.								
		use ES cell lines expressing T						
		itative PCR using primer sets						
LINE-1 subfam	ilies were incre	eased by around 20%. We next	moved on to	analyzing the further impact o	of TDP-43 knoc	kdown (KD) in		
		n mouse embryos by injecting						
		position, we carried out Training						
counts, we found genomic LINE-1 copies were increased upon TDP-43 KD. Taken altogether, our results suggested that TDP-43 represses LINE-1 retrotransposition post-transcriptionally and keep host genome integrity during preimplantation embryogenesis.								
3. 本研究課題に関する発表								
····································	新 新 新 伝 名 	発表課題名		/ 3.2.30 発表学術誌名 著書発行所・講演学会)	学術誌9	送行年月 1.講演年日)		
		(著書名・演題)			(著書発行年)	〕 神輿千月)		
Ten D. Li, Ker Haruhiko Siomi	isaku wurano,		_INE-1  第 22   DP-43	回日本 RNA 学会年会	2021 年 7 月			
		during embryogenesis						