Keio Associated Repository of Academic resouces

all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in	kelo Associated Repository of Academic resources	
Author 本間、康一郎(Honma, Koichiro) 山口、慎太郎(Yamaguchi, Shintaro) Publisher Publication year 2017 Jititle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2016.) Abstract 3日間GSK3β阻害剤を用いて、hPSCを中胚葉細胞に分化させ、次に、これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、 KSP+細胞を誘導した。抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると、 それらの細胞は腎尿細管細胞のあらゆるセグメントの特徴を示し、 またKSP+細胞を30マトリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管の獲得を誘導した。また、KSP+細胞は、 マウス胚性腎臓細胞とともに培養すると、3D尿細管構造内で自己組み立てを行うので、 ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。 We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody. We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3β inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP+ cells using flow ytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic kidney cells. Notes 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2013~2016 課題看等 : 25461231 研究分野:腎臓内科学	Title	ヒトES・iPS細胞から腎尿細管細胞への分化誘導技術の確立および医薬応用
山口, 慎太郎(Yamaguchi, Shintaro) Publication year 2017 3 3 3 3 3 3 3 3 3	Sub Title	Generation of kidney tubular cells from human pluripotent stem cells
Publication year Publication year 2017 Jtitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2016.) Abstract 3日間GSK3β阻害剤を用いて, hPSCを中胚葉細胞に分化させ, 次に, これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、 KSP+細胞を誘導した。 抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると, それらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、 大きたいの特徴を示し、 またKSP+細胞を3Dマトリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。 KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管の獲得を誘導した。 また, KSP+細胞は、マウス胚性腎臓細胞とともに培養すると, 3D尿細管育獲内で自己組み立てを行うので、 ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。 We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody. We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3β inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP+ cells using flow cytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic kidney cells. Notes 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間: 2013~2016 課題者号: 25461231 研究分野: 腎臓内科学	Author	
Publication year Jitite		山口, 慎太郎(Yamaguchi, Shintaro)
Jalc DOI Abstract 3日間GSK3β阻害剤を用いて、hPSCを中胚葉細胞に分化させ、次に、これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、KSP+細胞を誘導した。抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると、それらの細胞は腎尿細管細胞のあらゆるセグメントの特徴を示し、またKSP+細胞を3Dマトリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管 荷獲得を誘導した。また、KSP+細胞は、マウス胚性腎臓細胞とともに培養すると、3D尿細管構造内で自己組み立てを行うので、ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。 We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody. We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3β inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP+ cells using flow cytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic kidney cells. Notes 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2013~2016 課題番号:25461231 研究分野:腎臓内科学	Publisher	
JaLC DOI Abstract 3日間GSK3β阻害剤を用いて, hPSCを中胚葉細胞に分化させ, 次に, これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し, KSP+細胞を誘導した。抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると, それらの細胞を腎無細管細胞のあらゆるセグメントの特徴を示し, またKSP+細胞を3Dマトリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管の獲得を誘導した。また, KSP+細胞は, マウス胚性腎臓細胞とともに培養すると, 3D尿細管構造内で自己組み立てを行うので, ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。 We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody. We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3β inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP+ cells using flow cytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic kidney cells. Notes 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間: 2013~2016 課題番号: 25461231 研究分野:腎臓内科学	Publication year	2017
Abstract 3日間GSK3β阻害剤を用いて、hPSCを中胚葉細胞に分化させ、次に、これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、 KSP+細胞を誘導した。抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると、それらの細胞は腎尿細管細胞のあらゆるセグメントの特徴を示し、またKSP+細胞を3Dマトリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管海境内で自己組み立てを行うので、ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。 We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody. We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3β inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP+ cells using flow cytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic kidney cells. Notes 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間: 2013~2016 課題番号: 25461231 研究分野: 腎臓内科学	Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2016.)
これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、 KSP+細胞を誘導した。抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると、それらの細胞は腎尿細管細胞のあらゆるセグメントの特徴を示し、またKSP+細胞を3Dイリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管の獲得を誘導した。また、KSP+細胞は、マウス胚性腎臓細胞とともに培養すると、3D尿細管構造内で自己組み立てを行うので、ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。 We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody. We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3β inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP+ cells using flow cytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic kidney cells. Notes 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間: 2013~2016 課題番号: 25461231 研究分野: 腎臓内科学	JaLC DOI	
Notes 研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2013~2016 課題番号:25461231 研究分野:腎臓内科学 Genre Research Paper	Abstract	これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、KSP+細胞を誘導した。抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると、それらの細胞は腎尿細管細胞のあらゆるセグメントの特徴を示し、またKSP+細胞を3Dマトリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管の獲得を誘導した。また、KSP+細胞は、マウス胚性腎臓細胞とともに培養すると、3D尿細管構造内で自己組み立てを行うので、ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。 We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody. We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3β inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP+ cells using flow cytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic
Genre Research Paper	Notes	研究種目:基盤研究(C)(一般) 研究期間:2013~2016
		研究分野:腎臓内科学
URL https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_25461231seika	Genre	Research Paper
	URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_25461231seika

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 29 年 5 月 30 日現在

機関番号: 32612

研究種目: 基盤研究(C)(一般)

研究期間: 2013~2016

課題番号: 25461231

研究課題名(和文)ヒトES・iPS細胞から腎尿細管細胞への分化誘導技術の確立および医薬応用

研究課題名(英文)Generation of kidney tubular cells from human pluripotent stem cells

研究代表者

本間 康一郎(Homma, Koichiro)

慶應義塾大学・医学部(信濃町)・講師

研究者番号:10383762

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,900,000円

研究成果の概要(和文):3日間GSK3 阻害剤を用いて、hPSCを中胚葉細胞に分化させ、次に、これらの細胞を腎上皮増殖培地で培養し、KSP+細胞を誘導した。抗KSP抗体によるフローサイトメトリーによりKSP+細胞を純化すると、それらの細胞は腎尿細管細胞のあらゆるセグメントの特徴を示し、またKSP+細胞を3Dマトリゲルで培養するとin vitroで尿細管オルガノイドを形成した。KSP+細胞による尿細管オルガノイドの形成は機能的な腎尿細管の獲得を誘導した。また、KSP+細胞は、マウス胚性腎臓細胞とともに培養すると、3D尿細管構造内で自己組み立てを行うので、ヒトとマウスのキメラ腎臓培養物の作製が可能であった。

研究成果の概要(英文): We report a simple two-step differentiation protocol to generate kidney tubular organoids from hPSCs with direct purification of KSP (kidney specific protein)-positive cells using anti-KSP antibody.

We first differentiated hPSCs into mesoderm cells using a glycogen synthase kinase-3 inhibitor for 3 days, then cultured cells in renal epithelial growth medium to induce KSP+ cells. We purified KSP + cells using flow cytometry with anti-KSP antibody, which exhibited characteristics of all segments of kidney tubular cells and cultured KSP+ cells in 3D Matrigel, which formed tubular organoids in vitro. The formation of tubular organoids by KSP+ cells induced the acquisition of functional kidney tubules. KSP+ cells also allowed for the generation of chimeric kidney cultures in which human cells self-assembled into 3D tubular structures in combination with mouse embryonic kidney cells.

研究分野: 腎臓内科学

キーワード: ヒトES細胞 尿細管上皮細胞

1.研究開始当初の背景

ヒト多能性幹細胞から腎尿細管細胞への分 化誘導および純化について十分な検討がさ れていない。

2.研究の目的

ヒト多機能幹細胞から腎尿細管細胞への分 化誘導および純化を行い、医薬応用へ展開す る。

3.研究の方法

(1) ヒト多能性幹細胞から KSP 陽性細胞への 分化誘導法を確立する。

腎尿細管上皮細胞に特異的に発現しているタンパクである kidney-specific protein(KSP)に着目し、KSP 陽性細胞へ分化誘導するプロトコールを検討した。 私たちは以前に、ヒト多能性幹細胞より内皮細胞への分化誘導法を報告しており(Homma K et al. Atherosclerosis 2010)、共に中胚葉由来の細胞であるためにこの方法を基盤とし応用することで検討を行った。

(2)KSP 陽性細胞の純化

当教室で独自に開発された抗 KSP 抗体を利用し、未分化のマーカーである TRA1-60 陰性かつ KSP 陽性細胞をフローサイトメトリーより分取する。

(3)KSP 陽性細胞の解析

上記(2)で得られた細胞の尿細管マーカーの 発現について gRT-PCR 法で検討を行った。

(4) 尿細管オルガノイドの形成

上記(2)で得られた細胞の尿細管管腔構造を 再現するためにマトリゲルおよび NIH3T3-Wnt4を用いて3次元培養を行った。 さらに、細胞機能を評価するためにマウス胎 児腎由来細胞と共培養するorgan cultureを 行った。

4. 研究成果

(1) ヒト多能性幹細胞から KSP 陽性細胞への 分化誘導

誘導期間が 10 日間の簡単な 2 段階プロトコールを考案した(図 1)。 1 段階目として、コラーゲン 1 でコートした dish にヒト ES 細胞 (kh-ES1 株)を播種し、GSK3 阻害薬(WNT activator)入りの培養液で 3 日間培養した。2 段階目として、培養液を renal epithetial growth factor 液に置換し、7 日間(計 10 日

間)培養した。これにより、Kidney specific protein(KSP)の発現が増加した(図 2)。

(2) KSP 陽性細胞の純化

抗 KSP 抗体を使用し、未分化のマーカーである TRA1-60 陰性かつ KSP 陽性細胞をフローサイトメトリーを用いて分取した。 分取した細胞は分取前の細胞と比較し KSP の遺伝子発現が増加していることを確認した。

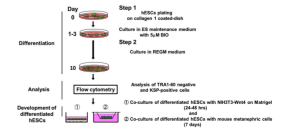
(3) KSP 陽性細胞の解析

(2)で得られた細胞の尿細管マーカーの発現について qRT-PCR 法で検討を行った。 分取前の細胞と比較したところ、MEGALIN, AQP1, AQP2 といった尿細管マーカーの発現が上昇しているのを確認した(図3)。 さらに、ヒト近位尿細管上皮細胞である RPTEC と比較したところ、UROMEDULIN, SLC12A3, AQP2 の発現が増加していた(図4)。 このことから、ヒト多能性幹細胞由来 KSP 陽性細胞は近位尿細管、ヘンレループ、遠位尿細管、集合管すべてのセグメントの性格を持つ可能性が示唆された。

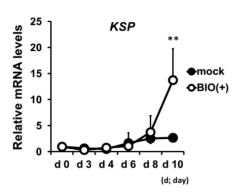
(4) 尿細管オルガノイドの形成

マトリゲルおよび NIH3T3-Wnt4 を用いた 3 次元培養では管腔構造が形成された。さらにorgan culture においてヒト由来の細胞についてヒトミトコンドリア (hmito)を染色することで識別したところ、尿細管腔様の構造内での存在を確認した。 その細胞は KSP も陽性であり、管腔内に尿細管のマーカーであるlotus tetragonolobus lectin (LTL)を認めることより、ヒト多能性幹細胞由来 KSP 陽性細胞が尿細管の形態や機能にコミットしている細胞であることが明らかになった(図 5, scale bar 20μ m)。 今後の医薬応用への展開が期待される。

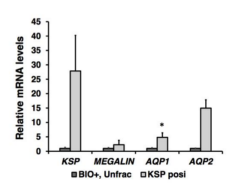
【図 1】



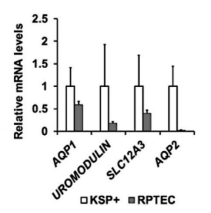
【図 2】



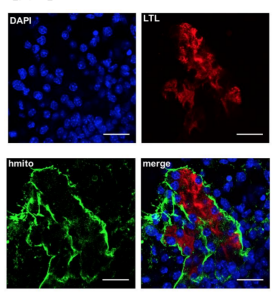
【図 3】



【図 4】



【図 5】



5 . 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

[雑誌論文](計 1件)

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 Dec 16;6:38353. corresponding author

[学会発表](計 0 件)

[図書](計 0 件)

〔産業財産権〕

出願状況(計 0 件)

名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 出願年月日:

国内外の別: 取得状況(計 0 件) 名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 取得年月日: 国内外の別: 〔その他〕 ホームページ等 6.研究組織 (1)研究代表者 本間 康一郎(HOMMA Koichiro) 慶應義塾大学・医学部・講師 研究者番号: 10383762 (2)研究分担者 () 研究者番号: (3)連携研究者 ()

研究者番号:

(4)研究協力者 山口 慎太郎 (YAMAGUCHI Shintaro) 慶應義塾大学・医学部・特任助教 研究者番号:50464855