

2019年7月2日

報道機関 各位

国立大学法人 東北大学大学院医学系研究科  
国立大学法人 東北大学東北メディカル・メガバンク機構  
国立大学法人 東北大学病院  
慶應義塾大学医学部  
国立研究開発法人 日本医療研究開発機構

## iPS細胞を用いて筋萎縮性側索硬化症の新規病態を発見 - 早期治療標的への応用に期待 -

### 【発表のポイント】

- 筋萎縮性側索硬化症（ALS）患者より樹立した iPS 細胞<sup>注1</sup>から運動ニューロンを作製し、その運動ニューロンの軸索の形態が異常となることを発見した。
- マイクロ流体デバイス<sup>注2</sup>と RNA シーケンス<sup>注3</sup>を組み合わせ、軸索形態異常の原因として *Fos-B*<sup>注4</sup> 遺伝子を同定した。
- 本研究により ALS の早期治療標的となり得る新たな病態が見出された。

### 【研究概要】

東北大学東北メディカル・メガバンク機構の秋山 徹也（あきやま てつや）助教、東北大学大学院医学系研究科神経内科学分野の鈴木 直輝（すずき なおき）助教、割田 仁（わりた ひとし）院内講師、青木 正志（あおき まさし）教授、慶應義塾大学医学部生理学教室の岡野 栄之（おかの ひでゆき）教授らの研究グループは、ALS 患者由来の iPS 細胞を用いて ALS 運動ニューロンの新たな病態を発見しました。

国の指定難病となっている ALS は、全身の運動ニューロンが変性する疾患で、手足の筋肉や呼吸に必要な筋肉がだんだん衰えていく病気です。重篤になると車椅子や人工呼吸器が必要となる場合があります。ALS 患者の運動ニューロンでは、ニューロンの細胞体から筋肉へ伸びる「軸索」と呼ばれる突起構造が早期に障害されることが知られています。今回、研究グループは、ALS の原因の一つである *FUS* 遺伝子に変異を持つ iPS 細胞から運動ニューロンを作製し、その運動ニューロンの軸索が異常な形態を示すことを発見しました。さらに、新規マイクロ流体デバイスと RNA シーケンスを組み合わせ、運動ニューロンの軸索形態異常に *Fos-B* 遺伝子が中心的な役割を担っていることを見出しました。軸索形態異常は ALS の神経変性より先に生じていることから、*Fos-B* が早期治療標的となることが期待されます。

本研究成果は日本時間 2019 年 6 月 29 日付け（日本時間）で、オープンアクセス学術誌「EBioMedicine」に掲載されました。本研究は国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）などの支援を受けて行われました。

## 【研究内容】

筋萎縮性側索硬化症（ALS）は、運動ニューロンの障害を特徴とする神経変性疾患です。ALS のうち約 10%が家族性（遺伝性）で 20 以上の原因遺伝子が発見されていますが、病態は未解明で未だ根本的治療法はありません。ALS では、神経細胞に特徴的な構造である「軸索」が、ALS の運動ニューロン変性の初期に障害されるため、軸索異常が病態解明の糸口として注目されてきましたが、実験に十分な量の軸索を集めることが難しく研究が困難でした。近年の人工多能性幹細胞（iPS 細胞）の発見は、ALS 患者から病変組織の検体を取ることが困難であった神経変性疾患研究のブレークスルーとなり、病態解明のための研究手法として確立されつつあります。

今回、我々は家族性 ALS の原因遺伝子のうち、日本人で 2 番目に多い *fused in sarcoma (FUS)* 遺伝子に注目し、*FUS* に変異を持つ家族性 ALS 患者より iPS 細胞を樹立しました。さらに、健常者由来の iPS 細胞や ALS 患者由来の iPS 細胞の *FUS* 遺伝子をゲノム編集技術により組み換え、人為的な健常株と ALS 株を作成しました。それらの iPS 細胞から運動ニューロンを誘導して細胞の形を確認した結果、*FUS* 遺伝子に変異がある運動ニューロンの軸索では分岐が増えるという現象を見出しました（図 1）。同様の軸索形態の変化は、ほかの ALS 原因遺伝子である *SOD1* 遺伝子や *TARDBP* 遺伝子の変異によっても生じることを明らかにし、ALS に共通する表現型である可能性を示しました。さらに、軸索のみを回収できる Nerve organoid device と呼ばれるマイクロ流体デバイスと、RNA シーケンスを組み合わせて軸索の RNA を分析する手法を確立（図 2）し、軸索形態異常に関連する因子として *Fos-B* を同定しました。ALS 株では *Fos-B* の発現が増加しており、また、*Fos-B* の抑制により、*FUS* 変異を有する運動ニューロン軸索の形態を改善できることを示し、*Fos-B* が治療標的となる可能性を見出しました（図 1）。また、*Fos-B* を人工的に発現させることで、健常な iPS 細胞由来の運動ニューロンだけでなく、小型モデル魚類ゼブラフィッシュの運動ニューロン軸索も異常に分岐することを確認し、生体内における *Fos-B* の機能の重要性も示しました（図 3）。以上のように、本研究成果は ALS の運動ニューロンの軸索形態の異常という新たな表現型を明示しただけでなく、その表現型に関連する因子 *Fos-B* を世界で初めて明らかにした重要な報告です。

本研究成果は、従来検討が困難であったヒトの運動ニューロンの軸索の解析を可能とし、ALS 以外の神経変性疾患へも応用可能な技術基盤となります。軸索形態の変化は運動ニューロン変性より先におこるため、*Fos-B* は ALS の早期治療標的として期待されるだけでなく、*Fos-B* による軸索形態変化への影響は神経発生・再生のメカニズムを解明する上でも重要と考えられます。

## 【用語説明】

- 注1. iPS 細胞 (induced pluripotent stem cell): 人工多能性幹細胞とも言われ、目的細胞へ分化誘導可能な多能性を獲得した細胞。
- 注2. マイクロ流体デバイス: ここでは、軸索のみが通過可能なマイクロ流路を有する特殊な培養デバイスを指す。ニューロンの細胞体と軸索を分離して培養できるデバイスで、軸索のみの解析が可能。
- 注3. RNA シーケンス: RNA を網羅的に解析する手法の一つ。
- 注4. *Fos-B*: 遺伝子発現を調節する転写因子タンパク質の遺伝子。最初期遺伝子と呼ばれる遺伝子群の一つで、神経細胞では神経活動に伴い発現が増えることが知られるが、運動ニューロンでの役割はわかつていない。

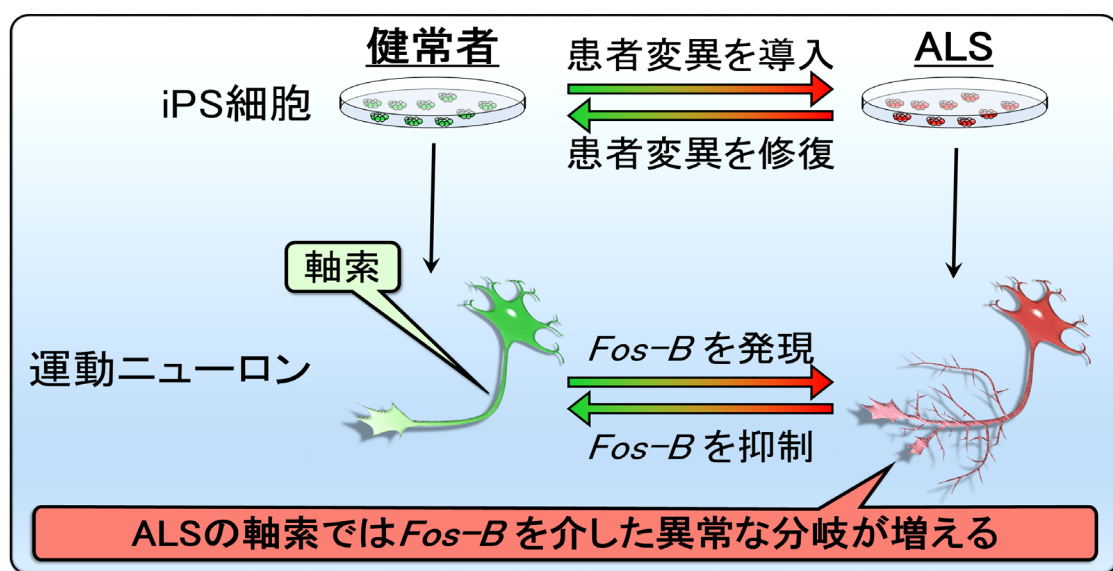


図 1. *Fos-B* が関与する ALS 患者運動ニューロンの軸索形態異常

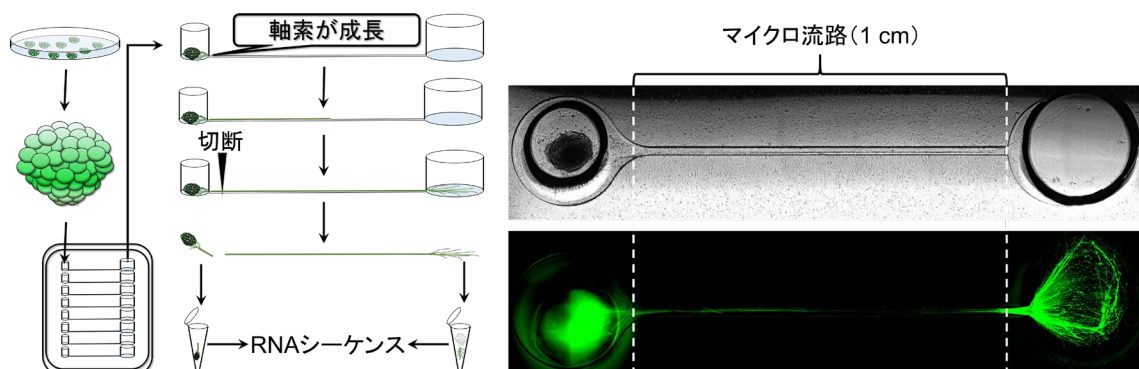


図 2. マイクロ流体デバイスを用いた軸索を解析する方法の概要

iPS 細胞(左上)から運動ニューロンを作成し、デバイスで培養を行うとマイクロ流路の中を軸索だけが伸びるため、軸索だけを回収して解析できる。右図は、実際に培養した運動ニューロンを示す(上段は位相差画像。下段は運動ニューロンを緑色で標識した画像)。

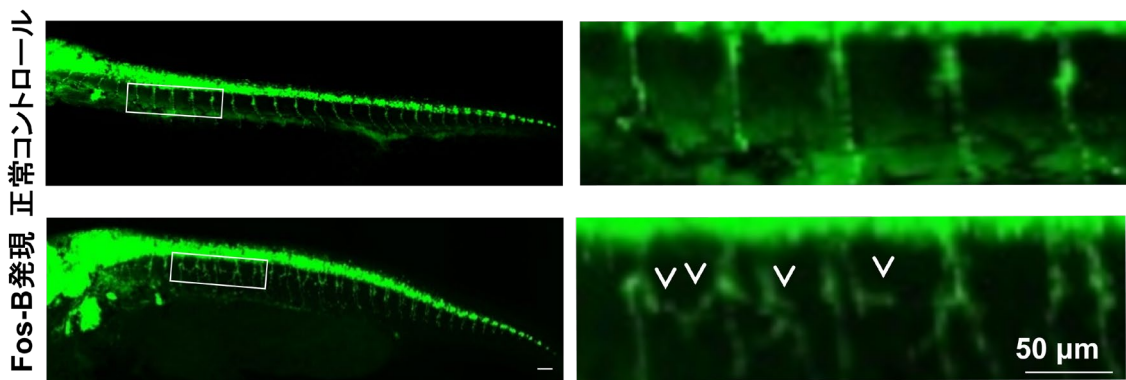


図 3. ゼブラフィッシュの運動ニューロン軸索の形態異常  
運動ニューロンが緑色に光るゼブラフィッシュ(左列は全体像を示し、白い枠組み部分を右列に拡大して示している)に、*Fos-B* を人工的に発現させる(下段)と、軸索の分岐が増える(白矢頭)。

本研究は日本医療研究開発機構 (AMED) 再生医療実現拠点ネットワークプログラム「疾患特異的 iPS 細胞の利活用促進・難病研究加速プログラム」、科学技術振興機構 (JST) /AMED 再生医療実現拠点ネットワークプログラム「疾患特異的 iPS 細胞を活用した難病研究」、厚生労働省 (MHLW) /AMED 難治性疾患実用化研究事業「筋萎縮性側索硬化症(ALS)新規治療法開発をめざした病態解明」、AMED 医療研究開発推進事業「橋渡し研究加速ネットワークプログラム」、新エネルギー・産業技術総合開発機構 (NEDO) /AMED 再生医療の産業化に向けた評価基盤技術開発事業「再生医療の産業化に向けた細胞製造・加工システムの開発」京都大学 再委託費、文部科学省 (MEXT) /日本学術振興会 (JSPS) 新学術領域研究「脳タンパク質老化と認知症制御」、MHLW/AMED 再生医療実用化研究事業「精神・神経疾患特異的 iPS 細胞を用いた創薬研究」、文部科学省 若手研究 (A) (15H05667)、基盤研究 (C) (18K07519)、基盤研究 (B) (25293199、16H05318)、かなえ医薬振興財団、「生命の彩」ALS 研究助成基金、難病医学研究財団の助成を受けて実施されました。

## 【論文題目】

Title: Aberrant axon branching via *Fos-B* dysregulation in *FUS*-ALS motor neurons  
Authors: Tetsuya Akiyama, Naoki Suzuki, Mitsuru Ishikawa, Koki Fujimori, Takefumi Sone, Jiro Kawada, Ryo Funayama, Fumiyoshi Fujishima, Shio Mitsuzawa, Kensuke Ikeda, Hiroya Ono, Tomomi Shijo, Shion Osana, Matsuyuki Shirota, Tadashi Nakagawa, Yasuo Kitajima, Ayumi Nishiyama, Rumiko Izumi, Satoru Morimoto, Yohei Okada, Takayuki Kamei, Mayumi Nishida, Masahiro Nogami, Shohei Kaneda, Yoshiho Ikeuchi, Hiroaki Mitsuhashi, Keiko Nakayama, Teruo Fujii, Hitoshi Warita, Hideyuki Okano, Masashi Aoki

タイトル:*FUS* 変異 ALS 運動ニューロンでは *Fos-B* の調節障害による異常な軸索分岐が生じる

著者名:秋山徹也、鈴木直輝、石川充、藤森康希、曾根岳史、川田治良、舟山亮、藤島史喜、光澤志緒、池田謙輔、小野洋也、四條友望、長名シオン、城田松之、中川直、北嶋康雄、西山亜由美、井泉瑠美子、森本悟、岡田洋平、亀井孝幸、西田真由美、野上真宏、金田祥平、池内与志穂、三橋弘明、中山啓子、藤井輝夫、割田仁、岡野栄之、青木正志

雑誌名 EBioMedicine

DOI: 10.1016/j.ebiom.2019.06.013

### 【お問い合わせ先】

(研究に関するこ)

東北大大学院医学系研究科神経内科

教授 青木正志 (あおきまさし)

助教 鈴木直輝 (すずきなおき)

TEL: 022-717-7189

FAX: 022-717-7192

E-mail: aokim@med.tohoku.ac.jp

E-mail: naoki@med.tohoku.ac.jp

慶應義塾大学医学部生理学教室

教授 岡野栄之 (おかのひでゆき)

TEL: 03-5363-3746

FAX: 03-3357-5445

E-mail: hidokano@a2.keio.jp

(取材に関するこ)

東北大大学院医学系研究科・医学部広報室

TEL: 022-717-7891

FAX: 022-717-8187

E-mail: pr-office@med.tohoku.ac.jp

(AMED 事業に関するお問い合わせ先)

日本医療研究開発機構 戰略推進部

〒100-0004 東京都千代田区大手町 1-7-1

再生医療研究課

TEL: 03-6870-2220

E-mail: saisei@amed.go.jp

難病研究課

TEL: 03-6870-2223

E-mail: nambyo-info@amed.go.jp