



2025年7月25日

国立大学法人東北大学  
慶應義塾大学

## ALS の異なる原因が共通の遺伝子「UNC13A」の発現異常に収束 病気の全貌解明へ新知見

### 【発表のポイント】

- 筋萎縮性側索硬化症（ALS）<sup>(注1)</sup>に関わる複数のたんぱく質（TDP-43、FUS、MATR3、hnRNPA1）が、神経の働きに重要な遺伝子「UNC13A」の発現を維持する役割を担っていることを明らかにしました。
- ALS 関連たんぱく質が失われると、UNC13A たんぱく質のもとになる mRNA<sup>(注2)</sup>が分解されやすくなる経路があることは知られていましたが、今回、「REST」<sup>(注3)</sup>という発現抑制たんぱく質が過剰となり UNC13A の mRNA 産生が抑えられる別の経路があることを新たに発見しました。
- ALS の発症に関する遺伝子やたんぱく質は多数あり、治療標的を絞ることが困難と考えられてきました。しかし本研究により異なる病因が UNC13A という遺伝子の発現異常に収束することがわかり、治療法開発の有力な手がかりとなります。

### 【概要】

運動神経細胞が徐々に少なくなっていくことで力が入らなくなる難病 ALS は、原因が多様で発症や進行のメカニズムの解明が難しいとされてきました。

東北大学大学院医学系研究科の渡辺靖章助教らと、慶應義塾大学再生医療リサーチセンターの森本悟副センター長らの共同研究グループは、ALS の発症に関する 4 種類の RNA 結合たんぱく質<sup>(注4)</sup>をそれぞれ欠損させた神経系培養細胞を用いて、遺伝子発現を解析しました。その結果、mRNA の不安定化による分解の活発化あるいは発現抑制たんぱく質 REST の増加による mRNA の産生抑制を通じて、神経の働きに重要な UNC13A という遺伝子の発現が顕著に減少していることを発見しました。さらに、ALS 患者の遺伝子変異を持つ iPS 細胞<sup>(注5)</sup>由来の運動神経細胞や ALS 患者剖検組織において、UNC13A の発現を抑制する働きのある REST が過剰に存在することが確認されました。今回の成果は、ALS の発症に関する 4 種類の RNA 結合たんぱく質の機能が失われることにより、神経細胞の働きを支える UNC13A 遺伝子の発現が抑制される可能性を示したもので、病気の本質的な理解につながる重要な一歩です。

本研究成果は 2025 年 7 月 24 日 (日本時間 19 時) に国際科学誌 *The EMBO Journal* (電子版) に掲載されました。

研究

## 【詳細な説明】

### 研究の背景

ALS（筋萎縮性側索硬化症）は、運動神経細胞が失われてしまうことで手足や全身の筋力が徐々に低下する難病で、原因はまだ完全には解明されていません。ALS の主要な原因遺伝子として RNA 結合たんぱく質の遺伝子が数多く含まれ、それら遺伝子の変異がそれぞれ異なる経路で細胞に障害を起こすため、共通の仕組みを見いだすことが困難とされてきました。こうした中、近年の研究では「UNC13A」という遺伝子の発現異常が ALS と深く関係している可能性が注目されています。UNC13A は神経細胞が適切に情報を伝えるために不可欠で、うまく働くなくなると神経の機能が損なわれると考えられています。

### 今回の取り組み

東北大学大学院医学系研究科創生応用医学研究センター細胞増殖制御分野の渡辺靖章（わたなべ やすあき）助教、中山啓子（なかやま けいこ）教授の研究チームと、同大学大学院医学系研究科臨床障害学分野の鈴木直輝（すずき なおき）准教授、神経内科学分野の青木正志（あおき まさし）教授、慶應義塾大学再生医療リサーチセンターの森本悟（もりもと さとる）副センター長、岡野栄之（おかの ひでゆき）センター長らは共同で、ALS に関わる複数のたんぱく質の機能異常が、神経細胞の働きを支える UNC13A の RNA とたんぱく質の量を減らすことを明らかにしました。異なる原因で発症する ALS でも、最終的にこのたんぱく質が不足するという共通の病態に収束することを示した点で、ALS の発症機序の統合的理解と治療開発の糸口につながる重要な研究成果です。

研究チームは、ALS で異常が起きていることで知られる 4 種類の RNA 結合たんぱく質である TDP-43、FUS、MATR3、hnRNPA1について遺伝子編集技術を用いて一つずつ欠損させた 4 種類の神経系培養細胞を作製し、UNC13A たんぱく質のもとになる mRNA の変化を調べました。すると、これらすべての細胞で UNC13A の mRNA が著明に減少していることが確認されました（図 1A）。

UNC13A の mRNA は、mRNA に不要な部分（隠れエキソン<sup>(注 6)</sup>）が入り込むと不安定になって分解されやすくなることが知られているので、UNC13A の mRNA が減っていた 4 種類のたんぱく質欠損細胞で、UNC13A の mRNA 内の隠れエキソンの存在量を調べました。すると、TDP-43 欠損細胞では隠れエキソンが検出されましたが、それ以外の 3 種類の細胞では検出されませんでした（図 1B）。つまり、TDP-43 欠損細胞とそれ以外の細胞では、UNC13A の mRNA が減少する仕組みが異なることが示唆されました。

そこで、UNC13A の mRNA の産生を抑える発現抑制たんぱく質である REST の量を調べたところ、3 種類の欠損細胞では REST が野生型よりも増加していましたが、TDP-43 欠損細胞では変化はありませんでした（図 1C）。このことから、MATR3, FUS, hnRNPA1 の異常では、REST の増加が起きることで UNC13A の mRNA

が作られなくなることがわかりました。

さらに、ALS 患者由来の iPS 細胞から作製した運動神経細胞や、東北大学病院に過去に入院していた ALS 患者の剖検脊髄組織を調べたところ、REST が増加していることが実際に確認され（図 1 D, E）、REST の増加は ALS 患者の運動神経でも関与していることが裏付けられました。

これらの結果から、TDP-43 の欠損に伴って *UNC13A* の mRNA が分解されやすくなり *UNC13A* の mRNA が減少するというこれまで知られていた経路に加えて、FUS・MATR3・hnRNPA1 の機能が失われると REST が過剰に増加することで *UNC13A* の mRNA 産生そのものが抑えられてしまうという新しい経路が存在することがわかりました（図 2）。このように、RNA 結合たんぱく質に関わる ALS の病態は、異なるたんぱく質の異常が 2 つの経路をたどりながらも、共通して *UNC13A* の不足に行き着くことがわかりました。

## 今後の展開

*UNC13A* の不足が、ALS における主要な病態関連遺伝子やたんぱく質異常の共通下流であることが示され、発症メカニズムの理解に向けて新しい視点が得られました。原因が多様で複雑な ALS を、「神経細胞の働きを支える *UNC13A* という共通の遺伝子の発現異常」として再整理することで、治療標的を見出す手がかりが得られました。今後は REST が ALS 病態にどのように関わっているかをより詳しく調べることにより、神経細胞を保護する仕組みの解明や、治療法開発に向けた研究が期待されます。

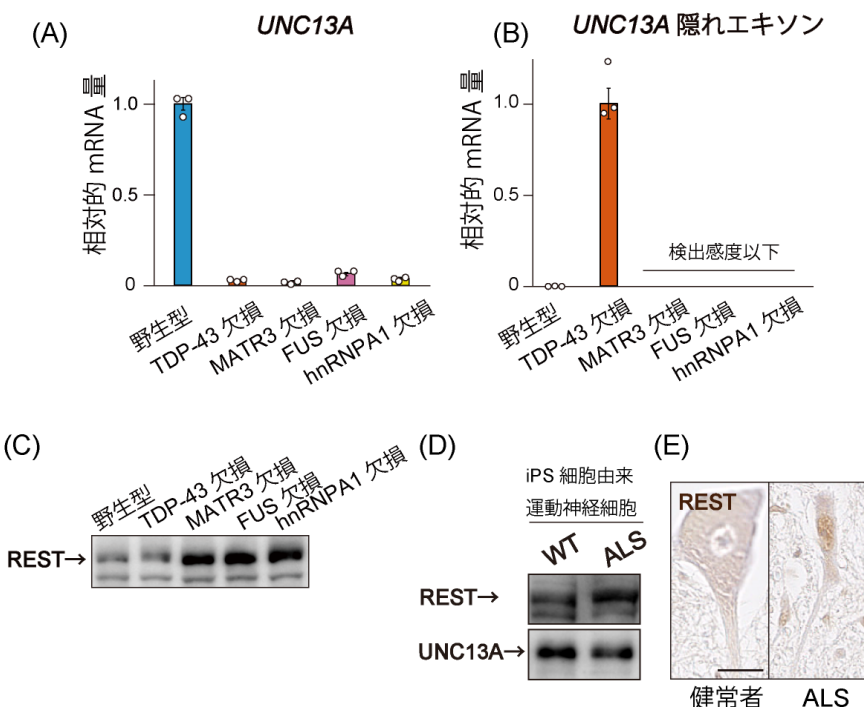


図 1. ALS 関連遺伝子欠損による REST を介した UNC13A 発現抑制

- (A) ALS の原因に関わる 4 つのたんぱく質 (TDP-43, MATR3, FUS, hnRNPA1) をそれぞれ欠損させた細胞における *UNC13A* の mRNA 検出実験。いずれの欠損細胞でも、野生型細胞に比べて *UNC13A* の mRNA 量が著減している。
- (B) *UNC13A* の mRNA に含まれる隠れエキソンの検出実験。TDP-43 の欠損細胞では *UNC13A* mRNA の中に隠れエキソンが挿入されてしまうことで *UNC13A* mRNA が不安定化するが、それ以外の細胞では、隠れエキソンが挿入されていない。
- (C) 4 種類のたんぱく質欠損細胞における REST たんぱく質の存在量を調べた免疫プロット。TDP-43 欠損細胞以外の MATR3, FUS, hnRNPA1 の欠損細胞では REST が増加している。
- (D) *FUS* 遺伝子変異を持つ ALS 患者 iPS 細胞由来運動神経細胞を用いた免疫プロット。REST の増加と *UNC13A* の減少がみられる。
- (E) 健常者および家族性 ALS 患者の剖検脊髄における REST の免疫染色。家族性 ALS の運動神経細胞の核では茶褐色に染まる REST が検出される。

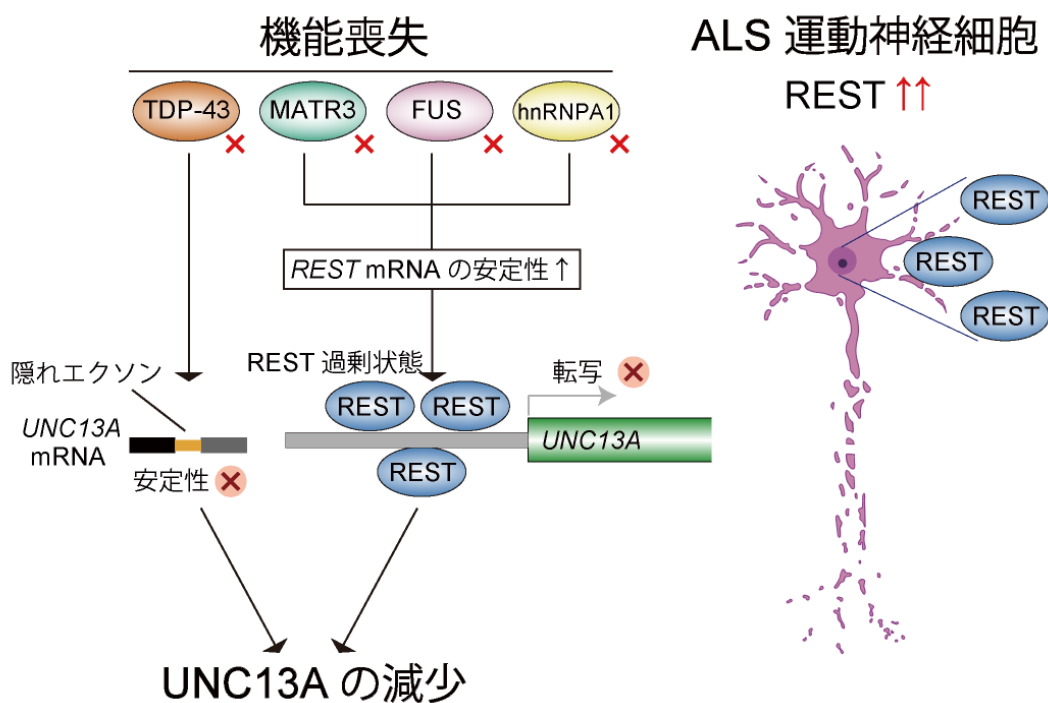


図 2. 本研究の概略図

### 【謝辞】

本研究は、以下の助成を受けて実施されました（〔 〕内は代表者名）。JSPS 科研費 JP22K15702 [渡辺靖章] , JP21K07411 [鈴木直輝] , JP23H02821 [青木正志] , JP21H02458, JP24K02300 [中山啓子] , JP21H05278, JP22K15736 [森本悟]、日本

医療研究開発機構（AMED）再生・細胞医療・遺伝子治療実現加速化プログラム「筋萎縮性側索硬化症における病態回避機構の解明と治療に資する層別化技術開発」、精神・神経疾患メカニズム解明プロジェクト「孤発性筋萎縮性側索硬化症の双方向トランスレーショナル研究による病態介入標的の同定と核酸医薬の開発研究」[岡野栄之]、再生・細胞医療・遺伝子治療実現加速化プログラム「革新的 RNA 編集技術を用いた筋萎縮性側索硬化症の遺伝子治療開発」、ゲノム創薬基盤推進研究事業「RNA 標的医薬創出に資する、疾患 RNA 分子完全長一次構造に関するデータ基盤の構築」[森本悟]、難治性疾患実用化研究事業「遺伝子治療時代の ALS 治験即応型レジストリ整備とサロゲートマーカーの探索」[青木正志] の支援を受けました。また、日本 ALS 協会、宮田幸比古記念 ALS 研究助成金 [渡辺靖章]、第一三共生命科学研究振興財団、加藤記念難病研究振興財団、稻盛財団 [森本悟] による助成も受けています。本論文は『東北大学 2025 年度オープンアクセス推進のための APC 支援事業』の支援を受け、Open Access となっています。

#### 【用語説明】

- 注1. ALS (筋萎縮性側索硬化症): 運動神経細胞が徐々に変性・脱落する難治性の神経変性疾患で、筋力の低下や呼吸障害を引き起こす。
- 注2. mRNA: DNA の遺伝情報をもとに細胞内でたんぱく質を作る際にもとなる分子。
- 注3. REST: 神経の分化や活動を抑制する転写因子で、ストレス応答や神経疾患との関連が近年注目されている。別名 NRSF。
- 注4. RNA 結合たんぱく質: RNA に結合してその働きや安定性、翻訳、スプライシングなどを調節するたんぱく質群で、神経疾患との関係が注目されている。
- 注5. iPS 細胞: 人工多能性幹細胞。皮膚や血液などの体細胞から作られる、さまざまな細胞に分化できる細胞。患者由来の神経細胞を作成して病態を解析する研究に用いられている。
- 注6. 隠れエキソン: クリプティックエキソン (cryptic exon) として知られる。本来は取り除かれるはずの RNA 配列が異常に取り込まれてしまったエキソン様配列で、異常なたんぱく質の产生や RNA の分解を引き起こす。

#### 【論文情報】

タイトル : ALS-associated RNA-binding proteins promote *UNC13A* transcription through REST downregulation

著者 : Yasuaki Watanabe\*, Naoki Suzuki, Tadashi Nakagawa, Masaki Hosogane, Tetsuya Akiyama, Naotoshi Kageyama, Yukino Funayama, Hitoshi Warita, Satoru Morimoto, Hideyuki Okano, Masashi Aoki, and Keiko Nakayama\*

\*責任著者：東北大学大学院医学系研究科 細胞増殖制御分野 助教 渡辺靖章、  
同 教授(兼) 東京科学大学 リサーチインフラマネジメント機構 副学長 中山啓子

掲載誌：The EMBO Journal

DOI：10.1038/s44318-025-00506-0

【問い合わせ先】

(研究に關すること)

東北大学大学院医学系研究科 細胞増殖制御分野  
助教 渡辺靖章

TEL: 022-717-8227

Email: [yasuaki.watanabe.b8@tohoku.ac.jp](mailto:yasuaki.watanabe.b8@tohoku.ac.jp)

(報道に關すること)

東北大学大学院医学系研究科・医学部広報室

東北大学病院広報室

TEL: 022-717-8032

Email: [press.med@grp.tohoku.ac.jp](mailto:press.med@grp.tohoku.ac.jp)

慶應義塾大学 広報室

TEL: 03-5427-1541

Email: [m-pr@adst.keio.ac.jp](mailto:m-pr@adst.keio.ac.jp)