科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 29 年 6 月 9 日現在

機関番号: 15101 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2014~2016

課題番号: 26860733

研究課題名(和文)新規人工染色体ベクターを用いた血友病に対する再生補充療法の開発

研究課題名(英文)Correction model of hemophilia A mice with multicopy of reprogramming factors and factor VIII gene using AC

研究代表者

黒崎 創(Kurosaki, Hajime)

鳥取大学・医学(系)研究科(研究院)・助教

研究者番号:70464295

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,000,000円

研究成果の概要(和文): これまでに遺伝子搭載サイズに制限なく、自律複製する極小染色体である人工染色体 (AC)ベクターの利点を生かし、血友病Aの細胞補充療法のための第 因子(F :Factor)発現ベクターの構築、及び移植細胞としてがん化の危険性がない安全なiPS細胞の作製を行ってきた。本研究目的は血友病モデルマウスの自己細胞からF 発現血管内皮細胞を作製し移植することであり、今年度はゲノム補正した幹細胞操作による自己細胞移植による補充療法を検証した。 取得してきたクローンを用いて、F -ACを保持するiPSの血管内皮前駆細胞及び肝芽細胞へ分化誘導方法の確立と移植後のモデルマウス改善を確認した。

研究成果の概要(英文): Artificial chromosome (AC) vectors have some unique characteristics as compared with conventional vectors, carrying large transgenes without size limitation, showing persistent expression of transgenes, and existing independently from host genome in cells. Hemophilia A (HA) is X chromosome-linked hemorrhagic disorder caused by defects in the coagulation factor VIII (FVIII) gene. Induced pluripotent stem (iPS) cells, which can be generated from an individual's own tissues and contribute to any tissues, have a great potential for gene therapy. Induced-PS cells were generated from HA mouse embryonic fibroblasts by introducing AC vector with four reprogramming factors. The iPS cells were corrected by transferring AC vector with FVIII gene. The AC vector system, which contains the combination of reprogramming factors for making iPS cells and complement genes, may be a promising tool for safer gene- and cell-therapy of HA.

研究分野: 再生医科学

キーワード: 血友病 幹細胞 再生医療

1.研究開始当初の背景

血友病は X 連鎖劣性遺伝の出血疾患で、凝固第 因子(血友病 A)または第 因子(血友病 B)の遺伝子異常により発症する。治療は補充療法で、血液製剤に代わり安全性の高いリコンビナント製剤が主流となってきたが、 因子は国内では依然 血漿由来製剤が使用されている。また、海外から輸入のリコンビナント 因子製剤は高価かつ供給不安定である。

製剤の長期投与による苦痛の軽減や医療費削減のための将来的な選択肢に遺伝子治療法がある。こうした遺伝子治療用のベクターとして従来から用いられてきたのは、主にウイルスベクターであるが、第 因子や von Willebrand factor (VWF) などの凝固因子の遺伝子サイズは巨大であり、ベクターへの搭載が困難である。また、投与の繰り返しによるウイルス殻に対する抗体の出現やホスト染色体への挿入による癌化の懸念などが払拭できない。

HAC ベクターの遺伝子治療への有効性を検討するため、血友病 A をターゲットとした HAC ベクターと i PS 細胞による遺伝子治療のための基盤研究をマウスモデルを用いて実施した。マウスにおいては、HAC ベクターの安定性が良くないことが明らかになってきたので、本検討でもマウスにおいて安定である MAC ベクターを用いて以下の研究を実施した。細胞あたりの発現量を高め、以下の2つの方法で拒絶反応や癌化の危険性が少ない安全な遺伝子治療用の MAC ベクターを構築し、自己 i PS 細胞を用いたモデルマウスによる遺伝子治療効果を検証した。

人工染色体は、遺伝子搭載サイズに制限がなく安定に自律複製する極小染色体である。したがって、人工染色体を用いた遺伝子治療法は、従来のウイルスを用いた方法とは異なり、がん化の懸念が無く、また、長期間の高発現維持が期待できる。

細胞移植療法では、ES (embryonicstem) 細胞が用いられてきたが、山中伸弥教授(京都大学再生医科学研究所)により開発されたiPS (induced pluripotent stem) 細胞は、ES 細胞に比べて倫理的問題や拒絶反応の問題がなく、患者専用のオーダーメード医療を行える理想的な細胞である。

2.研究の目的

- (1) 血友病治療のための従来品よりも格段に優れた遺伝子組換え型(リコンビナント) 製剤および新規の遺伝子治療法を開発し、患 者の肉体的負担の軽減と医療費削減を目指 す。
- (2) 遺伝子搭載サイズに制限が無い人工染色体ベクターを用いることで、凝固因子やその安定化因子、あるいは翻訳後修飾酵素などの発現ユニットを同時にタンデムに多コピー搭載することを可能にし、発現効率と安定性を飛躍的に改善する。

- (3) 血友病モデルマウス由来細胞などを iPS 化して人工染色体ベクターを導入後、分化誘導して移植する最少数自己移植細胞による遺伝子治療法を開発する。
- (4) 血液凝固因子は、iPS 細胞から分化させた巨核球や血小板のなかで特異的に発現させるように工夫する。これにより、出血部位に限局した凝固因子の放出を可能とし、補充療法で問題となっているインヒビター産生を抑制し、また、インヒビター存在下においても有効な遺伝子治療法を開発する。

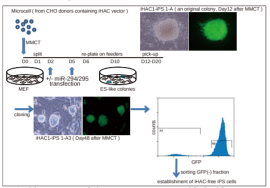
3.研究の方法

- (1) 発現には動物細胞に強力に働く CAG プロモーターを用い、凝固第 因子遺伝子を多コピー化によりさらに発現を高める。この第 因子のマルチコピー発現ユニットの CAG プロモータードライブコンストラクトを CHO 細胞保持の人工染色体に搭載した。発現ユニットの両端はトリ グロビン HS4 インスレータで挟んだ。第 因子発現ユニットは1~16 コピーを挿入した。
- (2) 遺伝子搭載サイズに制限が無い人工染色体ベクターを用いることで、凝固因子やその安定化因子、あるいは翻訳後修飾酵素などの発現ユニットを同時にタンデムに多コピー搭載することを可能にし、発現効率と安定性を飛躍的に改善する。第 因子を搭載した人工染色体が宿主染色体とは独立に保持されていることを、蛍光 in situ ハイブリダイゼーション法(FISH) による核型解析で確認した。また長期培養し安定性を確認する。
- (3) 初期化用ベクターである、iHAC ベクターにより iPS 細胞を作製する。得られた細胞に微小核融合法によりさらに治療用ベクターである、第8因子発現ベクターに移入し、FISH により、人工染色体が独立して存在していることを確認した後に、in vitro において肝芽細胞、血管内皮細胞へ分化誘導させる。またこの治療細胞を用いてキメラマウスを作製し、人工染色体ベクターに搭載の GFP (緑色蛍光タンパク)遺伝子の発現を指標に各種臓器での人工染色体の安定な保持を確認した。

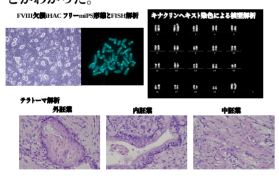
4.研究成果

- (1) どのような細胞にも 因子を発現させるために CAG プローモーターを選択し、その下流に 因子遺伝子を配置した発現カセットを構築した。第 因子発現カセットは 1~16 コピーを挿入した。第 因子発現カセットをタンデムに 16 コピーまで搭載した人工染色体ベクターを CHO 細胞内で構築した。 CHO 細胞に導入したところ、第 因子がコピー数依存的に発現することが確認された。
- (2) 初期化用ベクターである、iHAC ベクターにより iPS 細胞を作製した。iHAC ベクタ

ー上に搭載されているGFPを発現している細胞の中からGFP消失した、自然にiHACベクターが脱落した細胞を FACS により分取したクローンを取得した。取得したクローンについて染色体解析及びテラトーマ形成を観察した。染色体核型解析よりiHACベクターの脱落が認められ、また染色体異数性もない40本の染色体核型であることがわかった。テラトーマ形成能と三胚葉への分化も観察され、以前までの報告のように本来の染色体ゲノムに傷をつけないiPS細胞であり、血友病治療モデル確立のために有用であることが示唆された。「成果論文



(3)第 因子遺伝子をもつ人工染色体を、ここで得られた iHAC フリーmiPS 細胞へ微小核細胞融合法により導入した。クローン取得後、染色体解析と未分化マーカー、F 発現を調べた。FISH 解析により F -MAC が 40 本のマウス染色体から独立して維持されていることがわかった。未分化マーカーについては京大山中研から分与された 20D17K(4 因子のレトロウィルスベクターにより作製された)に比べ遜色のない発現と F の発現も見られ、MMCT導入によってF -MAC が機能していることがわかった。



- (4) in vitro において肝芽細胞、血管内皮細胞へ分化誘導させ、第 F 因子発現を確認した。
- (5) 得られてきた血友病モデルマウス由来の iHAC free iPS 細胞の性能をさらに評価するため、F 欠損モデルマウスの胚へインジェクションを行い、キメラマウスの作製と解析を行った。止血実験を行ったところ、iPSをインジェクションした低キメラマウスにおいても止血効果があったことから、F-MAC は機能していることがわかり in vivo に

おける治療効果を確認することができた.また、人工染色体ベクターに搭載の GFP(緑色 蛍光タンパク)遺伝子の発現を指標に各種臓 器での人工染色体の安定な保持を確認した。

現在、キメラマウスを作製できたクローン について in vitro における分化誘導と移植 生着の条件検討を行っており、モデルマウス への移植により血友病治療できることを最 終ゴールとしている。以上のことから、人工 染色体を用いた幹細胞作製技術(iHAC ベクタ ー)と治療細胞作製技術(F -MAC ベクター) の両方について有用性が示された。現在、キ メラマウスを作製できたクローンについて in vitro における分化誘導と移植生着の条件 検討を行っており、モデルマウスへの移植に より血友病治療できることを最終ゴールと している。以上のことから、治療効果、手法 などの今後の検討課題はあるが、有用な血友 病治療用ベクター開発の可能性を示すこと ができた。

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)

Hiratsuka M, Ueda K, Uno N, Uno K, Fukuhara S, <u>Kurosaki H</u>, Takehara S, Osaki M, Kazuki Y, Kurosawa Y, Nakamura T, Katoh M, Oshimura M

Retargeting of microcell fusion towards recipient cell-oriented transfer of human artificial chromosome

BMC Biotechnol. Jun 19;15:58. doi: 10.1186/s12896-015-0142-z. (2015) 查読有

〔学会発表〕(計 9件) ^{国際党会}

国際学会

Motomu Nakatake, <u>Hajime Kurosaki</u>, Kosuke Horita, Kenta Ishii, Nozomi kuwano, Kosei Hasegawa, Keiichi Fujiwara, Miyuki Nomura and Takafumi Nakamura

Preclinical study for tumor-targeted and armed oncolytic vaccinia virus for systemic cancer virotherapy

The 22st Annual Meeting of Japan Society of Gene Therapy, Tokyo, 2016

Kosuke Horita, <u>Hajime Kurosaki</u>, Motomu Nakatake, Nozomi kuwano, Kenta Ishii, Miyuki Nomura, Hiroaki Itamochi, Tetsuro Oishi, Tasuku Harada and Takafumi Nakamura Upregulated IncRNA-UCA1 enhances therapeutic effect of oncolytic vaccinia virus in paclitaxel resistant ovarian cancer

The 22st Annual Meeting of Japan Society of Gene Therapy, Tokyo, 2016

Horita K., Nakatake M., Goto I., Yamane M., Okazaki M., Rarada R., <u>Kurosaki H</u>., Nakamura T.

Identification of host factors required for enhancing replication and spread of oncolytic vaccinia virus

The 21st Annual Meeting of Japan Society of Gene Therapy, Osaka, 2015

<u>Kurosaki H</u>, Yakura Y, Hiratsuka M, Takehara S, Yoshino T, Kazuki Y, Nakamura T, Oshimura M

Engineered integration-free iPS cells using artifidial chromosome vectors for hemophilia A therapy

The 21st Annual Meeting of Japan Society of Gene Therapy, Osaka, 2015

Nakatake M, Yamane M, Parada R, Horita K, Okazaki M, Hasegawa K, Miyara A, Fujiwara K, <u>Kurosaki H</u>, Nakamura T Enhancing tumor specificity and therapeutic index of oncolytic vaccinia virus through deletions of both VGF and 01 protein genes

The 21st Annual Meeting of Japan Society of Gene Therapy, Osaka, 2015

Motomu Nakatake M, Yamane M, Horita K, Okazaki M, Parada R, <u>Kurosaki H</u>, Nakamura T

Deletions of both vaccinia growth factor and 01 protein genes enhance therapeutic index of oncolytic vaccinia virus 9th international conference Oncolytic Virus Therapeutics, Boston, 2015

<u>Kurosaki H</u>, Ueda K, Suzuki T, Yakura Y, Fukuhara S, Hiratsuka M, Takehara S, Yoshino T, Kazuki Y, Nakamura T, Oshimura M

ENGINEERED INTEGRATION-FREE iPS CELLS USING ARTIFICIAL CHROMOSOME VECTORS FOR HEMOPHILIA A THERAPY

The 20th annual meeting JSGT2014, Tokyo, 2014

Nitta N, Goto I, Nakatake M, Yamane M, Horita K, <u>Kurosaki H</u>, Nakamura T DELETIONS OF BOTH VACCINIA GROWTH FACTOR AND 01 PROTEIN GENES ENHANCE THERAPEUTIC INDEX OF ONCOLYTIC VACCINIA VIRUS The 20th annual meeting JSGT2014, Tokyo, 2014

Goto I, Nitta N, Nakatake M, Okada N, Yamane M, <u>Kurosaki H</u>, Nakamura T Deletion of both vaccinia growth factor and O1 protein genes enhance therapeutic

index of oncolytic vaccinia virus ASGCT 17th Annual Meeting, Washington, 2014

[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: 出願年日

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]

賞与

AnGes MG Award 2015

発表番号

The 21th Annual Meeting of Japan Socciety of Gene Therapy Osaka, July 24-26, 2015

Osaka, July 24-26, 2015 Awarded: July 28, 2016

ホームページ等

http://www.med.tottori-u.ac.jp/integbio
/523/1165.html

6. 研究組織

(1) 研究代表者

黒崎 創 (KUROSAKI Hajime) 鳥取大学大学院・医学系研究科・助教

研究者番号:70464295

(2)研究分担者

なし ()

研究者番号:

(3)連携研究者

なし ()

研究者番号:

(4)研究協力者

なし ()