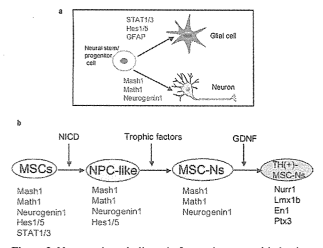
that few MAP-2ab-positive cells incorporated Brd-U. In addition, less than 1% of MAP-2ab-positive cells were immunoreactive to an intrinsic proliferation associated marker, Ki67, suggesting that the majority of MSC-Ns were post-mitotic [40].

MSC-Ns were evaluated physiologically using the voltage clamp method. Seven days after trophic factor induction, an outwardly rectified K+ current was elicited by positive voltage steps in MSC-Ns, which was dramatically higher than in untreated MSCs. Concomitantly, resting membrane potential was lowered. However, the voltage-gated fast sodium currents, which represent functional neuron characteristics, could not be observed up to 14 days after trophic factor induction, suggesting that although MSC-Ns exhibit a neuron-like morphology and express several neuronal markers, they are not fully mature neurons but rather are in a process of maturation. Neurotrophins such as brain-derived neurotrophic factor (BDNF) and nerve growth factor (NGF) which were administered to MSC-Ns to promote their maturation, resulted in the generation of sodium currents and action potentials in the small population of MSC-Ns. These results indicated that, just after trophic factor induction, MSC-Ns are neuronal cells in a premature state and can be induced to become functionally mature neurons with further administration of neurotrophins [40].

The final population of MSC-Ns are devoid of glial development. In fact, few cells positive for glial fibrillary acidic protein (GFAP, a marker for astrocytes), galactocerebroside, or O4 (markers for oligodendrocytes) were detected in the final MSC-N population by immunocytochemistry, Western blot or RT-PCR [40]. NSCs/NPCs are known to differentiate into GFAP-positive glial cells when the gliogenic factors Hes1/5 and STAT1/3 are activated, while they differentiate into neuronal cells with activation of proneural genes Mash1, Math1, and neurogenin



**Figure 3.** Neurogenic and gliogenic factors in neuronal induction. (a) Summary of neurogenic factors and gliogenic factors in conventional neural development. (b) Expression of factors during the neuronal induction system.

(Fig. 3a) [53–55]. To examine the induction event from MSCs to MSC-Ns, the expression of those genes was examined by RT-PCR. MSCs initially expressed both neurogenic (Mash1, Math1, and neurogenin1) and gliogenic factors (Hes1/5 and STAT1/3), but during the induction procedure, gliogenic factors were sequentially inhibited and thus finally converged on neuronal factors (Fig. 3b). In fact, STAT1/3 was suppressed after the introduction of NICD and, following trophic factor administration, suppressed Hes1/5 expression (Fig. 3b) [40].

While it was quite accidental, this method was found to induce functional post-mitotic neurons without glial cells from MSCs. Identification of the molecular mechanism played by NICD in the neuronal induction in MSCs is underway The application of MSC-Ns to stroke and Parkinson's disease is discussed further on in this review.

#### Specific induction of skeletal muscle cells from MSCs

During the experiment of neural induction, I reversed the order of treatment in the control experiment (Fig. 1). Again, the surpising phenomenon of muscle differentiation could be recognized in the culture dish. The induction experiment was repeated, and finally a new method to systematically and efficiently induce skeletal muscle lineage cells with high purity from a large population of MSCs was established (Fig. 1) [41].

Human and rat MSCs were first treated with the trophic factors bFGF, FSK, PDGF, and neuregulin for 3 days and then transfected with an NICD expression plasmid by lipofection followed by G418 selection, and allowed to recover to 100% confluency (Fig. 4). At this stage, a large majority of MSCs developed into mononucleated myogenic cells expressing MyoD and myogenin, while a small population of Pax7(+) satellite cells also existed. Cells were then supplied with a differentiation medium of either 2% horse serum, insulin-transferrinselenite (ITS)-serum-free medium, or the supernatant of the original untreated MSCs [41], and the final muscle lineage population (termed MSC-Ms) was acquired. MSC-Ms contained three kinds of muscle lineage cells (Fig. 4). The first population included post-mitotic multinucleated myotubes, which expressed myogenin, Myf6/MRF4 (a marker for mature skeletal muscle), and contractile proteins of skeletal myosin, myosin heavy chain, and troponin, all related to skeletal muscle characteristics. In fact, some multinucleated cells exhibited spontaneous contraction in vitro. They were also positive for p21, a marker for post-mitotic muscle lineage cells. The second group comprised mononucleated myoblasts which expressed MyoD and myogenin. The third group was composed of satellite cells which were immunopositive for Pax7 and c-MetR, both markers for muscle satellite cells [41].

# Myogenesis Stem Progenitor Precursor Myotube Pax3/Pax7 Myf5 Desmin Myosin

#### Muscle induction from MSCs

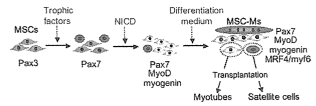


Figure 4. Factors related to myogenesis and the muscle induction system. There is some similarity between conventional myogenesis and the muscle induction system. MSCs generate Pax7-positive precursor cells after trophic factor stimulation and, after NICD transfection, induce MyoD- and myogenin-positive myoblasts. Myoblasts fuse to form multinucleated myotubes in differentiation medium, expressing the marker of maturity, MRF4/myf6. Single myoblast (yellow) and satellite (green) cells were subjected to clonal culture. Clonally isolated myoblasts differentiated into myotubes after transplantation, and clonally isolated satellite cells integrated as muscle stem cells which continued to contribute to muscle regeneration in the host muscle tissue.

However, it was critical to determine if these MSC-derived neuronal and skeletal muscle cells could integrate into host tissue and function as genuine neurons and muscle cells. The effectiveness of these induced cells was verified by a transplantation experiment using animal models of stroke, Parkinson's disease and muscle dystrophy.

#### Application of MSC-Ns to a stroke model

MSC-Ns were transplanted into the infarction area in a left middle cerebral artery occlusion (MCAO) rat model. The MCAO procedure was somewhat modified in our study, and circling to the right and adduction of the right forelimb when lifted up by the tail were used as signs of successful left MCAO. Seven days after reperfusion, MSC-Ns were transplanted into the nonnecrotic brain parenchyma by stereotaxical injection into the left cerebrum at three locations. The total number of transplanted cells was approximately 40,000–50,000. The control group received only PBS without cell transplantation [56].

MSC-Ns-transplanted rats showed significant recovery, compared with controls, of gross vestibulomotor function (beam balance test), sensorimotor function (limb-placing test), and cognitive function (Morris water maze test) (p < 0.01) after 28 days. Histologically, there was no statistical difference in the mean infarct volume between MSC-Ns-transplanted and the control group (p > 0.05). However, green-fluorescent protein (GFP)-labeled transplanted cells migrated from the injection site into the ischemic

boundary area and integrated mainly into the hippocampus and extended neuritis. Most transplanted cells expressed the neuronal markers neurofilament, MAP-2ab, and beta3-tubulin, while very few cells were positive for GFAP. The reason why cognitive function showed significant recovery may partly be due to the integration of MSC-Ns into the hippocampus [56].

These results showed that MSC-Ns are effective in the amelioration of the rat stroke model. The potential of other kinds of stem cells, such as NSCs and umbilical cord blood cells, in stroke has been reported [57, 58]. These reports indicate that only a small fraction of NSC (1–3% of the grafted cells survived and 3–9% expressed NeuN) or human umbilical cord blood cell (1–2% of injected cells survived and 2–3% were positive for NeuN and MAP-2) populations are expected to integrate into the host brain and differentiate into neurons. Our study showed that approximately 30–45% of MSC-Ns survived in the host brain 1 month after the transplantation and a large fraction expressed the neuronal markers. Thus, the specific induction of neuronal cells from MSCs has great potential in cell transplantation therapy for stroke.

## Application of MSC-Ns to the Parkinson's disease model

For Parkinson's disease, transplantation of dopaminergic neurons is believed to be effective; however, cells committed to the expression of certain transmitters account for lower ratios in MSC-Ns [40]. For example, the percentage of tyrosine hydroxylase (TH)-positive cells was approximately 4%, and that of other transmitters such as acetylcholine, glutamate, and substance P fell within a range of 1-3%. As glial cell line-derived neurotrophic factor (GDNF) is known to be involved in the generation and development of midbrain dopaminergic neurons [59], it was administered to MSC-Ns and finally resulted in nearly 40% of MSC-Ns becoming TH-positive cells (Fig. 2). Furthermore, other dopaminergic markers, Nurr-1, Lmx1b, En1, and Ptx3, were elevated (Fig. 3b). The production of dopamine by these TH-positive cells was confirmed by high-performance liquid chromatography (HPLC); high-potassium medium was administered to the culture and subjected to HPLC using a reverse-phase column and an electrochemical detector system, showing that these cells released dopamine to the culture medium in response to high-K<sup>+</sup> depolarizing stimuli. These results indicate that functional dopamine-producing neuronal cells could be induced effectively from MSCs [40].

To explore the ability of induced dopaminergic neurons to survive and function in the host brain, both rat and human cells were transplanted separately into the striatum in a rat model of Parkinson's disease. Unilateral administration of 6-hydroxy dopamine (6-OHDA) into the

medial forebrain bundle is known to selectively destroy dopaminergic neurons in the substantia nigra, leading to quantifiable rotational behavior and providing a useful and commonly used model of Parkinson's disease [60]. Apomorphine-induced rotational behavior (mean rotation index = the mean rotation number in post-/pre-grafting) was examined every 2 weeks up to 10 weeks following cell implantation.  $1 \times 10^5$  cells were grafted into the ipsilateral striatum. The control group received no grafting after 6-OHDA administration, which provoked a rotational bias away from the lesioned side which persisted, whereas rats grafted with TH-MSC-N rat-induced dopaminergic neurons demonstrated substantial recovery from rotation behavior up to 10 weeks (p < 0.01). The mean rotation index was  $1.3 \pm 0.1$  in the control group and  $0.3 \pm$ 0.1 in induced dopaminergic neuron-transplanted rats. In addition, nonpharmacological behavior tests, the adjusting step test and paw-reaching test, were performed. Four and 6 weeks after grafting, these rats showed significant improvement in both step adjustment and paw-reaching tests (p < 0.01). Immunohistochemically, grafted GFPlabeled, induced dopaminergic neurons were found to migrate and extend beyond the injected site, and approximately 30% of cells remained in the striatum 10 weeks after transplantation. TH-positive processes extended to the outside of the implantation zone. The grafted striatum showed migration of GFP-positive transplanted cells that expressed the markers of neurofilament, TH and dopamine transporter (DAT). Among GFP-labeled cells, TH- and DAT-positive cells were approximately 45% and 30%, respectively. In contrast, most of the GFP-labeled cells were negative for GFAP and O4, consistent with the in vitro data that none of the induced cells were positive for these glial markers. Grafted animals were followed up to 16 weeks and no tumor formation was observed in the brain [40].

Human induced dopaminergic neurons were similarly transplanted into the striatum of 6-OHDA-lesioned rats. Animals were immunosuppressed with FK 506 daily, and rotational behavior was recorded 4 weeks after cell transplantation. Grafting resulted in significant improvement in rotational behavior [40].

In summary, the additional administration of GDNF to MSC-Ns can efficiently induce TH-positive, dopamine-producing cells, and functional improvement could be achieved when grafted in a rodent model of Parkinson's disease.

## Application of MSC-Ms to a muscle-degenerative disease model

As induced multinucleated myotubes in MSC-Ms are already post-mitotic, single cells of MyoD-positive myoblasts and Pax7-positive satellite cells were subjected to

clonal culture (clonal MSC-Ms) to exclude non-muscle cells, and were transplanted into muscle-degenerative disease models [41].

Human clonal-MSC-Ms were transplanted into immunosuppressed rats whose gastrocnemius muscles were damaged with cardiotoxin pre-treatment. Cells were labeled with a GFP-encoding retrovirus and then transplanted by local injection (l.i.) into muscles or by intravenous injection (i.v.). Two weeks after transplantation, GFP-labeled cells incorporated into newly formed immature myofibers exhibited centrally located nuclei in both l.i.- and i.v.-treated animals. Four weeks after transplantation, GFP-positive myofibers exhibited mature characteristics with peripheral nuclei just beneath the plasma membrane. Functional differentiation of grafted human cells was also confirmed by the detection of human dystrophin in GFPlabeled myofibers, indicating that clonal MSC-Ms are able to incorporate into damaged muscles and contribute to regenerating myofiber formation, regardless of the transplantation method [41].

Clonal MSC-Ms contained Pax7-positive satellite cells which integrated into the satellite cell position after transplantation, namely the plasma membrane and the basal lamina in between [61]. In general, muscle satellite cells are known to contribute to the regeneration of myofiber formation upon muscle damage [1]. To confirm the contribution of transplanted satellite cells as in vivo satellite cells to muscle regeneration, the following experiment was performed. Four weeks after the initial transplantation of human clonal MSC-Ms i.v., cardiotoxin was readministered into the same muscles without additional transplantation. Two weeks after the second cardiotoxin treatment (6 weeks after initial transplantation), many regenerating GFP-positive myofibers with centrally located nuclei were observed. This implies that, upon transplantation of clonal MSC-Ms to the muscles of patients, those retained as satellite cells should be able to contribute to future muscle regeneration [41].

Transplantation of muscle lineage cells is a potential therapeutic approach for muscle degenerative disorders such as Duchenne muscular dystrophy (DMD), a severe, progressive, muscle-wasting disease that results from a mutation in the dystrophin gene. The mdx-mouse, an animal model for DMD, was used for this experiment. The mdx-mouse is characterized by the absence of the muscle membrane-associated protein, dystrophin. Human clonal MSC-Ms were transplanted into cardiotoxin-pre-treated muscles of mdx-nude mice. Immunohistochemistry revealed the incorporation of transplanted cells into newly formed myofibers which expressed human dystrophin [41].

Cell transplantation therapy also offers hope for the treatment of intractable muscle degenerative disorders. Indeed, ES cells, stem cells derived from adult and prenatal muscle tissues, and myogenic stem cells from bone marrow are powerful candidates for transplantation therapy

[16–19, 62]. Compared to these muscle stem cell systems, the MSC system offers several important advantages. This induction system does not depend on a rare stem cell population, but can utilize the general population of adherent MSCs, which can be easily isolated and expanded. Thus functional skeletal muscle cells can be obtained within a reasonable time course on a therapeutic scale. In the case of MSCs derived from inherited muscle dystrophy patients, genetic manipulation is possible after the isolation and expansion of MSCs. At present, there are no effective therapeutic approaches for muscle dystrophy. Hopefully, this MSC differentiation system may contribute substantially to eventual cell-based therapies for muscle disease.

#### **Conclusions**

MSCs provide hopeful possibilities for clinical application, since they can efficiently expand *in vitro* and a therapeutic scale of induced cells are available. In addition, transplantation of MSC-derived cells should pose fewer ethical problems than stem cells, since bone marrow transplantation has already been widely performed. As MSCs are easily obtained from patients or marrow banks, autologous transplantation of induced cells or transplantation of induced cells with the same HLA subtype from a healthy donor may minimize the risks of rejection. Needless to say, the bone marrow should at least be 'normal and healthy' for transplantation.

Even though transplantation of untreated MSCs is partly supportive in various kinds of degenerative models, probably due to trophic supply, it is desirable to develop a systematic induction system to obtain large amounts of purposeful cells, from the viewpoint of cell-based therapy. Obviously, induced cells must be confirmed to be morphologically and physiologically functional. Moreover, the practical application to human degenerative diseases depends on the ability to control their differentiation with high efficiency and purity into functional cells. As mentioned, 107 MSCs can be harvested from 20-100 ml of bone marrow aspirate within 2-3 weeks. If an induction procedure takes the shortest and most perfect course, 10<sup>7</sup> MSCs give rise to nearly 107 neurons within 3 weeks and 10<sup>7</sup> skeletal muscle cells within 5 weeks, taking into account the time necessary for NICD introduction, G418 selection, and trophic factor administration. Therefore, these induction systems may be useful, since large amounts of purposeful cells can be obtained from the patient's bone marrow for transplantation therapy within a reasonable time course.

However, there are several problems that need to be solved in the future. First, while there have been few reports of tumor formation after transplantation of untreated MSCs, further studies are needed to ensure the safety and ef-

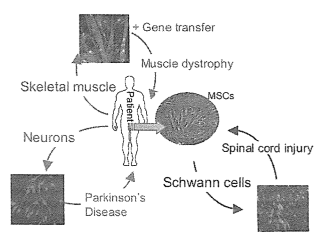


Figure 5. Schematic diagram of an 'auto-cell transplantation system' using MSCs. Neurons, Schwann cells, and skeletal muscle cells induced from patient's MSCs are transplanted back to their owner. Such a self-regenerative system avoids ethical issues and immunorejection.

ficacy of manipulated MSCs over a long period, using primates and nude-mice/rats. In fact, recent reports have raised the possibility of transformation in the long-term cultivation of MSCs [63, 64]. Second, as the potential differentiation may differ with age, individual, race, and sex, each of these characteristics must be examined in the future. Finally, MSCs have been shown to be heterogeneous in terms of growth kinetics, morphology, phenotype, and plasticity. With the development of specific markers and detailed characterization of heterogeneous, generally adherent MSCs, their properties and plasticity can be studied and defined with more accuracy.

Notch-Hes signaling is known to inhibit neuronal and myogenic differentiation in conventional development [47]. However, in our system, NICD introduction accelerated the induction of neuronal and skeletal muscle cells from MSCs. Although our results appear inconsistent with previous work, they do not refute the known role of Notch-Hes signals during normal development. In our previous report, JAK/STAT inhibitor administration and constitutive active STAT1/3 transfection revealed that downregulation of STATs was tightly associated with NICD-mediated neuronal induction in MSCs, whereas Hes, downstream of Notch, was not involved in the induction event [40]. Skeletal muscle induction was also revealed to be independent of Hes1/5 and the conventional Notch signaling pathway [41]. Thus, our results suggest distinct cellular responses to Notch signals; for example, the repertoire of second messengers and active factors in MSCs may well be different from conventional neural stem cells and myogenic precursor cells, or the susceptibility of MSCs to the Notch signal is probably different from that of known neuronal and myogenic precursor cells. Thus, further studies are needed to identify the factor involved in this phenomenon.

Since MSCs can be obtained from patients, it is possible to establish an 'auto-cell transplantation system' using MSCs (Fig. 5). To realize this ideal, it is necessary to develop the regulatory system of differentiating MSCs into cells with a purpose. Our method would be a possible way to regulate MSC differentiation into functional Schwann cells, neurons and skeletal muscle cells which will be applicable to neuro- and muscle-degenerative diseases.

Acknowledgements. I am grateful to Drs Y-i. Nabeshima, Y. Itokazu, M. Hoshino, and H. Ishikawa (Kyoto University Graduate School of Medicine, Kyoto, Japan), Drs T. Mimura, H. Kanno, and H. Yamada (Yokohama City University, Yokohama, Japan); and Drs T. Kamata and M. Koda (Chiba University, Chiba, Japan).

- 1 Bischoff, R. (1994) The Satellite Cell and Muscle Regeneration. McGraw-Hill, New York.
- 2 Montarras, D., Morgan, J., Collins, C., Relaix, F., Zaffran, S., Cumano, A., Partridge, T. and Buckingham, M. (2005) Direct isolation of satellite cells for skeletal muscle regeneration. Science 309, 2064–2067.
- 3 Kawasaki, H., Mizuseki, K., Nishikawa, S., Kaneko, S., Kuwana, Y., Nakanishi, S., Nishikawa, S. I. and Sasai, Y. (2000) Induction of midbrain dopaminergic neurons from ES cells by stromal cell-derived inducing activity. Neuron 28, 31–40.
- 4 Reubinoff, B. E., Itsykson, P., Turetsky, T., Pera, M. F., Reinhartz, E., Itzik, A. and Ben-Hur, T. (2001) Neural progenitors from human embryonic stem cells. Nat. Biotechnol. 19, 1134–1140.
- 5 Watanabe, K., Kamiya, D., Nishiyama, A., Katayama, T., Nozaki, S., Kawasaki, H., Watanabe, Y., Mizuseki, K. and Sasai, Y. (2005) Directed differentiation of telencephalic precursors from embryonic stem cells. Nat. Neurosci. 8, 288–296.
- 6 Brustle, O., Spiro, A. C., Karram, K., Choudhary, K., Okabe, S. and McKay, R. D. (1997) *In vitro*-generated neural precursors participate in mammalian brain development. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 94, 14809–14814.
- 7 Martinez-Serrano, A. and Bjorklund, A. (1997) Immortalized neural progenitor cells for CNS gene transfer and repair. Trends Neurosci. 20, 530–538.
- 8 Reynolds, B. A. and Weiss, S. (1996) Clonal and population analyses demonstrate that an EGF-responsive mammalian embryonic CNS precursor is a stem cell. Dev. Biol. 175, 1–13.
- 9 Snyder, E. Y. (1994) Grafting immortalized neurons to the CNS. Curr. Opin. Neurobiol. 4, 742–751.
- 10 Whittemore, S. R. and Snyder, E. Y. (1996) Physiological relevance and functional potential of central nervous system-derived cell lines. Mol. Neurobiol. 12, 13–38.
- 11 Goldman, S. A. (2004) Directed mobilization of endogenous neural progenitor cells: the intersection of stem cell biology and gene therapy. Curr. Opin. Mol. Ther. 6, 466–472.
- 12 Haas, S., Weidner, N. and Winkler, J. (2005) Adult stem cell therapy in stroke. Curr. Opin. Neurol. 18, 59-64.
- 13 Lindvall, O., Kokaia, Z. and Martinez-Serrano, A. (2004) Stem cell therapy for human neurodegenerative disorders – how to make it work. Nat. Med. 10 (Suppl.), S42–S50.
- 14 McBride, J. L., Behrstock, S. P., Chen, E. Y., Jakel, R. J., Siegel, I., Svendsen, C. N. and Kordower, J. H. (2004) Human neural stem cell transplants improve motor function in a rat model of Huntington's disease. J. Comp. Neurol. 475, 211–219.
- 15 Storch, A., Sabolek, M., Milosevic, J., Schwarz, S. C. and Schwarz, J. (2004) Midbrain-derived neural stem cells: from basic science to therapeutic approaches. Cell Tissue. Res. 318, 15–22.
- 16 Asakura, A., Seale, P., Girgis-Gabardo, A. and Rudnicki, M. A. (2002) Myogenic specification of side population cells in skeletal muscle. J. Cell Biol. 159, 123–134.

- 17 Dreyfus, P. A. Chretien, F., Chazaud, B., Kirova, Y., Caramelle, P., Garcia, L., Butler-Browne, G. and Gherardi, R. K. (2004) Adult bone marrow-derived stem cells in muscle connective tissue and satellite cell niches. Am. J. Pathol. 164, 773–779.
- 18 Polesskaya, A., Seale, P. and Rudnicki, M. A. (2003) Wnt signaling induces the myogenic specification of resident CD45+ adult stem cells during muscle regeneration. Cell 113, 841-852.
- 19 Torrente, Y., Camirand, G., Pisati, F., Belicchi, M., Rossi, B., Colombo, F., El Fahime, M., Caron, N. J., Issekutz, A. C., Constantin, G., Tremblay, J. P. and Bresolin, N. (2003) Identification of a putative pathway for the muscle homing of stem cells in a muscular dystrophy model. J. Cell Biol. 162, 511–520.
- 20 Ferrari, G., Cusella-De Angelis, G., Coletta, M., Paolucci, E., Stornaiuolo, A., Cossu, G. and Mavilio, F. (1998) Muscle regeneration by bone marrow-derived myogenic progenitors. Science 279, 1528–1530.
- 21 Suva, D., Garavaglia, G., Menetrey, J., Chapuis, B., Hoffmeyer, P., Bernheim, L. and Kindler, V. (2004) Non-hematopoietic human bone marrow contains long-lasting, pluripotential mesenchymal stem cells. J. Cell. Physiol. 198, 110–118.
- 22 Prockop, D. J. (1997) Marrow stromal cells as stem cells for nonhematopoietic tissues. Science 276, 71-74.
- 23 Pittenger, M. F., Mackay, A. M., Beck, S. C., Jaiswal, R. K., Douglas, R., Mosca, J. D., Moorman, M. A., Simonetti, D. W., Craig, S. and Marshak, D. R. (1999) Multilineage potential of adult human mesenchymal stem cells. Science 284, 143–147.
- 24 Pittenger, M. F., Mosca, J. D. and McIntosh, K. R. (2000) Human mesenchymal stem cells: progenitor cells for cartilage, bone, fat and stroma. Curr. Top. Microbiol. Immunol. 251, 3-11.
- 25 Chopp, M., Zhang, X. H., Li, Y., Wang, L., Chen, J., Lu, D., Lu, M. and Rosenblum M (2000) Spinal cord injury in rat: treatment with bone marrow stromal cell transplantation. Neuroreport 11, 3001–3005.
- 26 Chopp, M. and Li, Y. (2002) Treatment of neural injury with marrow stromal cells. Lancet. Neurol. 1, 92–100.
- 27 Hofstetter, C. P., Schwarz, E. J., Hess, D., Widenfalk, J., El Manira, A., Prockop, D. J. and Olson, L. (2002) Marrow stromal cells form guiding strands in the injured spinal cord and promote recovery. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 99, 2199–2204.
- 28 Borlongan, C. V., Lind, J. G., Dillon-Carter, O., Yu, G., Hadman, M., Cheng, C., Carroll, J. and Hess, D. C. (2004) Bone marrow grafts restore cerebral blood flow and blood brain barrier in stroke rats. Brain Res. 1010, 108-116.
- 29 Munoz, J. R., Stoutenger, B. R., Robinson, A. P., Spees, J. L. and Prockop, D. J. (2005) Human stem/progenitor cells from bone marrow promote neurogenesis of endogenous neural stem cells in the hippocampus of mice. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 102, 18171–18176.
- 30 Prockop, D. J. (2003) Further proof of the plasticity of adult stem cells and their role in tissue repair. J. Cell Biol. 160, 807– 809
- 31 McBeath, R., Pirone, D. M., Nelson, C. M., Bhadriraju, K. and Chen, C. S. (2004) Cell shape, cytoskeletal tension, and RhoA regulate stem cell lineage commitment. Dev. Cell. 6, 483–495.
- 32 Mezey, E., Chandross, K. J., Harta, G., Maki, R. A. and McKercher, S. R. (2000) Turning blood into brain: cells bearing neuronal antigens generated *in vivo* from bone marrow. Science 290, 1779–1782.
- 33 Alvarez-Dolado, M., Pardal, R., Garcia-Verdugo, J. M., Fike, J. R. Lee, H. O., Pfeffer, K., Lois, C., Morrison, S. J. and Alvarez-Buylla, A. (2003) Fusion of bone-marrow-derived cells with Purkinje neurons, cardiomyocytes and hepatocytes. Nature 425, 968–973.
- 34 Terada, N., Hamazaki, T., Oka, M., Hoki, M., Mastalerz, D. M., Nakano, Y., Meyer, E. M., Morel, L., Petersen, B. E. and Scott, E. W. (2002) Bone marrow cells adopt the phenotype of other cells by spontaneous cell fusion. Nature 416, 542-545.

- 35 Makino, S., Fukuda, K., Miyoshi, S., Konishi, F., Kodama, H., Pan, J., Sano, M., Takahashi, T., Hori, S., Abe, H., Hata, J., Umezawa, A. and Ogawa, S. (1999) Cardiomyocytes can be generated from marrow stromal cells *in vitro*. J. Clin. Invest. 103, 697–705.
- 36 Choi, K. S., Shin, J. S., Lee, J. J., Kim, Y. S., Kim, S. B. and Kim, C. W. (2005) *In vitro* trans-differentiation of rat mesenchymal cells into insulin-producing cells by rat pancreatic extract. Biochem. Biophys. Res. Commun. 330, 1299–1305.
- 37 Wang, G., Bunnell, B. A., Painter, R. G., Quiniones, B. C., Tom, S., Lanson, N. A. Jr, Spees, J. L., Bertucci, D., Peister, A., Weiss, D. J., Valentine, V. G., Prockop, D. J. and Kolls, J. K. (2005) Adult stem cells from bone marrow stroma differentiate into airway epithelial cells: potential therapy for cystic fibrosis. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 102, 186–191.
- 38 Wang, P. P., Wang, J. H., Yan, Z. P., Hu, M. Y., Lau, G. K., Fan, S. T. and Luk, J. M. (2004) Expression of hepatocyte-like phenotypes in bone marrow stromal cells after HGF induction. Biochem. Biophys. Res. Commun. 320, 712–716.
- 39 Dezawa, M., Takahashi, I., Esaki, M., Takano, M. and Sawada, H. (2001) Sciatic nerve regeneration in rats induced by transplantation of *in vitro* differentiated bone-marrow stromal cells. Eur. J. Neurosci. 14, 1771–1776.
- 40 Dezawa, M., Kanno, H., Hoshino, M., Cho, H., Matsumoto, N., Itokazu, Y., Tajima, N., Yamada, H., Sawada, H., Ishikawa, H., Mimura, T., Kitada, M., Suzuki, Y. and Ide, C. (2004) Specific induction of neuronal cells from bone marrow stromal cells and application for autologous transplantation. J. Clin. Invest. 113, 1701–1710.
- 41 Dezawa, M., Ishikawa, H., Itokazu, Y., Yoshihara, T., Hoshino, M., Takeda, S., Ide, C. and Nabeshima, Y. (2005) Bone marrow stromal cells generate muscle cells and repair muscle degeneration. Science 309, 314–317.
- 42 Mimura, T., Dezawa, M., Kanno, H., Sawada, H. and Yamamoto, I. (2004) Peripheral nerve regeneration by transplantation of bone marrow stromal cell-derived Schwann cells in adult rats. J. Neurosurg. 101, 806–812.
- 43 Kamada, T., Koda, M., Dezawa, M., Yoshinaga, K., Hashimoto, M., Koshizuka, S., Nishio, Y., Moriya, H. and Yamazaki, M. (2005) Transplantation of bone marrow stromal cell-derived Schwann cells promotes axonal regeneration and functional recovery after complete transection of adult rat spinal cord. J. Neuropathol. Exp. Neurol. 64, 37–45.
- 44 Dezawa, M., Hoshino, M., Nabeshima, Y. and Ide, C. (2005) Marrow stromal cells: implications in health and disease in the nervous system. Curr. Mol. Med. 5, 723-732.
- 45 Dezawa, M., Hoshino, M. and Ide, C. (2005) Treatment of neurodegenerative diseases using adult bone marrow stromal cell-derived neurons. Expert Opin. Biol. Ther. 5, 427–435.
- 46 Pearse, D. D., Pereira, F. C., Marcillo, A. E., Bates, M. L., Berrocal, Y. A., Filbin, M. T. and Bunge, M. B. (2004) cAMP and Schwann cells promote axonal growth and functional recovery after spinal cord injury. Nat. Med. 10, 610–616.
- 47 Lundkvist, J. and Lendahl, U. (2001) Notch and the birth of glial cells. Trends Neurosci. 24, 492–494.
- 48 Gaiano, N., Nye, J. S. and Fishell, G. (2000) Radial glial identity is promoted by Notch1 signaling in the murine forebrain. Neuron 26, 395–404.

- 49 Morrison, S. J., Perez, S. E., Qiao, Z., Verdi, J. M., Hicks, C., Weinmaster, G. and Anderson, D. J. (2000) Transient Notch activation initiates an irreversible switch from neurogenesis to gliogenesis by neural crest stem cells. Cell 101, 499–510.
- 50 Jessen, K. R. and Mirsky, R. (2005) The origin and development of glial cells in peripheral nerves. Nat. Rev. Neurosci. 6, 671-682.
- 51 Shibata, T., Yamada, K., Watanabe, M., Ikenaka, K., Wada, K., Tanaka, K. and Inoue, Y. (1997) Glutamate transporter GLAST is expressed in the radial glia-astrocyte lineage of developing mouse spinal cord. J. Neurosci. 17, 9212–9219.
- 52 Yamasaki, M., Yamada, K., Furuya, S., Mitoma, J., Hirabayashi, Y. and Watanabe, M. (2001) 3-Phosphoglycerate dehydrogenase, a key enzyme for l-serine biosynthesis, is preferentially expressed in the radial glia/astrocyte lineage and olfactory ensheathing glia in the mouse brain. J. Neurosci. 21, 7691–7704.
- 53 Kageyama, R., Ohtsuka, T., Hatakeyama, J. and Ohsawa, R. (2005) Roles of bHLH genes in neural stem cell differentiation. Exp. Cell. Res. 306, 343-348.
- 54 Yoon, K. and Gaiano, N. (2005) Notch signaling in the mammalian central nervous system: insights from mouse mutants. Nat Neurosci 8 709–715.
- 55 Taga, T. and Fukuda, S. (2005) Role of IL-6 in the neural stem cell differentiation. Clin. Rev. Allergy. Immunol. 28, 249–256.
- Mimura, T., Dezawa, M., Kanno, H. and Yamamoto, I. (2005) Behavioral and histological evaluation of a focal cerebral infarction rat model transplanted with neurons induced from bone marrow stromal cells. J. Neuropathol. Exp. Neurol. 64, 1108–1117.
- 57 Chen, J., Sanberg, P. R., Li, Y., Wang, L., Lu, M., Willing, A. E., Sanchez-Ramos, J. and Chopp, M. (2001) Intravenous administration of human umbilical cord blood reduces behavioral deficits after stroke in rats. Stroke 32, 2682–2688.
- 58 Toda, H., Takahashi, J., Iwakami, N., Kimura, T., Hoki, S., Mozumi-Kitamura, K., Ono, S. and Hashimoto, N. (2001) Grafting neural stem cells improved the impaired spatial recognition in ischemic rats. Neurosci. Lett. 316, 9–12.
- 59 Akerud, P., Alberch, J., Eketjall, S., Wagner, J. and Arenas, E. (1999) Differential effects of glial cell line-derived neurotrophic factor and neurturin on developing and adult substantia nigra dopaminergic neurons. J. Neurochem. 73, 70–78.
- 60 Yamada, H., Dezawa, M., Shimazu, S., Baba, M., Sawada, H., Kuroiwa, Y., Yamamoto, I. and Kanno, H. (2003) Transfer of the von Hippel-Lindau gene to neuronal progenitor cells in treatment for Parkinson's disease. Ann. Neurol. 54, 352–359.
- 61 Seale, P., Sabourin, L. A., Girgis-Gabardo, A., Mansouri, A., Gruss, P. and Rudnicki, M. A. (2000) Pax7 is required for the specification of myogenic satellite cells. Cell 102, 777–786.
- 62 Bhagavati, S. and Xu, W. (2005) Generation of skeletal muscle from transplanted embryonic stem cells in dystrophic mice. Biochem. Biophys. Res. Commun. 333, 644–649.
- 63 Rubio, D., Garcia-Castro, J., Martin, M. C., de la Fuente, R., Cigudosa, J. C., Lloyd, A. C. and Bernad, A. (2005) Spontaneous human adult stem cell transformation. Cancer Res. 65, 3035–3039.
- 64 Serakinci, N., Guldberg, P., Burns, J. S., Abdallah, B., Schrodder, H., Jensen, T. and Kassem, M. (2004) Adult human mesenchymal stem cell as a target for neoplastic transformation. Oncogene 23, 5095–5098.



To access this journal online: http://www.birkhauser.ch



## 胚葉をこえた多分化能と 自己細胞移植治療への可能性

Insights into auto-transplantation: the unexpected discovery of transdifferentiation systems in bone marrow stromal cells

## 出澤真理

### Summary

骨髄間質細胞は分化転換能をもつ細胞である.この細胞にサイトカイン処理やNotch導入を順序だてて行なうことにより、非常に高い効率で神経細胞やシュワン細胞、骨格筋細胞を選択的に誘導することができる.また、これらの細胞を神経変性疾患モデル・筋変性疾患モデルへ移植することにより、その有効性が確認された.この系を用いた、自らの細胞による再生医療、すなわち、"自己細胞移植治療"の可能性を考察する.

## Key words

- 間葉系幹細胞
- 分化転換

- 細胞移植

Mari Dezawa

158

京都大学大学院医学研究科 生体構造医学講座機能微細形態学

E-mail: dezawa@anat2.med.kyoto-u.ac.jp

#### はじめに

ES細胞や組織幹細胞から目的とする細胞を誘導して治療に用いる移植医療は、有効な治療法がないさまざまな疾病において期待されている。とりわけ重篤な病気である、筋萎縮性側索硬化症、筋ジストロフィー、重篤な糖尿病、脊髄損傷などは、神経細胞や筋肉細胞が脱落する疾患であることから、これらの疾患を対象として失われた細胞を補充する細胞移植治療法が有効な手段のひとつと考えられ、一日も早い確立が切望されている。

あらゆる細胞に分化する可能性をもつES細胞や、目的 とする細胞への分化能がある程度担保されている組織幹 細胞から細胞供給を行なう研究はさかんに行なわれてい るが、筆者は、まったく別のアプローチから研究を進め てきた. すなわち, 患者自身から分化転換能をもつ細胞 を採取し、それを目的とする細胞に分化させて個体に戻 すシステムを確立したい, というのがそもそもの動機で ある. 1997年から1999年にかけて、Prockopらのグルー プから、骨髄間質細胞 (bone marrow stromal cells) に関 する重要な発表があった10. それは、骨髄間質細胞はさ まざまな細胞に分化転換する可能性がある、というもの であった. 大学院生のころからシュワン細胞移植による 中枢神経軸索の再生機構を研究していた筆者は、シュワ ン細胞は中枢再生に非常に有効であるが、細胞を採取す るためには新たに患者の末梢神経を損傷しなくてはなら ず, また, 細胞数の確保もできないというジレンマを感

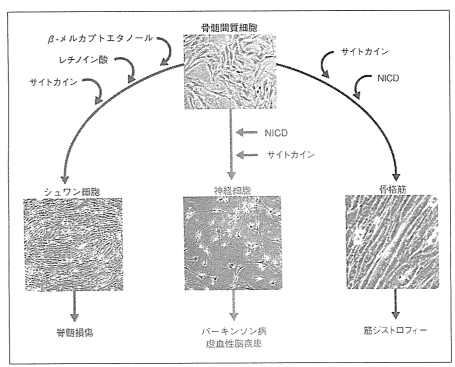


図1 骨髄間質細胞からの特異的な誘導シ ステム

サイトカインや構成活性型であるNotchの細胞内ドメイン(NICD)の導入などを組み合わせることによって、シュワン細胞、神経細胞、骨格筋細胞が選択的に誘導される。

じていた. そこで, 骨髄間質細胞からシュワン細胞の性質をもつ細胞を大量に誘導することができれば, 脊髄損傷において"自己細胞による再生"が可能になる, と考えたのが研究のスタートである. 早速シュワン細胞を誘導するための試行錯誤を開始した.

人生と実験は似た部分がある。もくろみや計画が予想とおりの展開をするわけではない。ときには思わぬ結果におわることもある。その多くは、もくろみから外れた単なる失敗であろうが、しかし、視点を変えてみれば失敗と片付けられているなかにとんでもないお宝(副産物)が隠れていることがある。例にもれず、筆者らの実験は誤算の連続であったが、結果としてシュワン細胞を誘導する方法が開発された。同時に、誤算の連続が思わぬ副産物をもたらした。得られた副産物は神経誘導と骨格筋誘導である。いまでは、副産物というよりこちらがむしろ主産物になっている(図1)。

## 🕡 骨髄間質細胞とは

骨髄には、造血系細胞のほかに間葉系の骨髄間質細胞

がある、造血系細胞は浮遊細胞であるので培養皿には接着しないが、骨髄間質細胞は接着する、骨髄穿刺で採取した骨髄液を培養すると、この性質の違いによって骨髄間質細胞を接着性細胞として容易に採取することが可能である。ここで念頭におかなくてはならないのは、このようにして採取された骨髄間質細胞は均質な細胞群ではなく、ヘテロな集団であるということである。実際にフローサイトメトリー(FACS)解析を行なうと、間葉系のマーカーとされているCD29やCD90などはほとんどの細胞に発現しているが、造血系のマーカーであるCD34やc-Kitなども数パーセントではあるが混在している。

骨髄間質細胞は増殖力が非常に旺盛であり、短期間で移植できるだけの細胞数を確保することが可能である. たとえば、数十mlの骨髄液を培養すれば数週間で1000万個の細胞を得ることができる. なによりも患者自身の細胞を利用できるので、倫理問題のハードルが低く、免疫拒絶の問題も回避できるなど、利点の多い細胞である.

骨髄間質細胞には、骨・軟骨・脂肪・心筋などに分化する能力があることが以前より示唆されてきた<sup>2,3)</sup>. また、骨髄間質細胞を静脈注射などの方法で生体に投与すると、

さまざまな臓器に分布し、肝臓や神経系細胞などをはじめ多様な細胞に分化転換すると報告されている。しかし、残念ながらその率は低い。さらに、培養下で成長因子や薬剤、メチル化剤などを投与して特定の細胞に分化させ、生体に移植しようという試みもされてきた。神経誘導に関しては、還元剤や成長因子だけで誘導されるという報告がある一方 $^{4.5}$ 、これらの神経細胞は生体で機能しうるという確証が示されておらず、機能的な神経に分化していないのではないかという否定的な報告がされている $^{6}$ .

## シュワン細胞の誘導

同じ神経系であっても末梢神経と中枢神経ではグリア 細胞の構成が大きく異なっており、このことが損傷を受 けたあとの再生能力にかかわっている. 中枢神経はアス トロサイトやオリゴデンドロサイトがグリア環境をつく っているが、組織が損傷を受けると、これらの細胞は神 経軸索の仲長を積極的に阻害する作用をもつ7).一方, 末梢神経を構成するグリア細胞はシュワン細胞であり, その重要な機能はミエリンを形成し跳躍伝導を可能にす ることである. 末梢神経が損傷を受けるとシュワン細胞 は増殖を開始し、多岐にわたるサイトカインや成長因子 を産生する. そして, これによって神経線維の再伸長を 誘導し、ミエリンを再形成して跳躍伝導の回復をもたら す7). シュワン細胞は中枢神経系に移植されても同様の 作用をもち、軸索再伸長の足場を提供してミエリンも形 成できるので、跳躍伝導の回復も見込まれ、目的にかな った細胞である.

当初、骨髄問質細胞からシュワン細胞を誘導するにあたりかなり試行錯誤したが、最終的に行き着いた発想は、細胞になんらかの因子を加えて未分化状態に戻し、ついで、シュワン細胞の発生を制御する因子を投与すれば誘導できるのではないかというものであった。この着眼はうまくいき、まず、無血清培地で還元剤  $\beta$ -メルカプトエタノールを24時間投与し、つづいて、10%ウシ胎仔血清を添加した  $\alpha$ MEM 培地にレチノイン酸を加えて3日間培養して、最後に、塩基性線維芽細胞増殖因子 (bFGF)、細胞内  $\alpha$ CAMP上昇作用をもつフォルスコリン (forskolin)、ニューレグリン (neuregulin)、および、血小板由来増殖因

子 (PDGF), 10%ウシ胎仔血清を含む  $\alpha$ MEM 培地で培養することによって 97%近くの効率で選択的にシュワン細胞を誘導することができた (図1). 誘導された細胞はシュワン細胞の形態にきわめて類似したものであり, シュワン細胞のマーカーである, P0, p75, O4, GFAP, S-100などを発現し, Krox20 などの転写因子の上昇もみられた $^{8}$ .

## 末梢神経および脊髄損傷モデルへの移植

誘導された細胞がシュワン細胞様であっても、生体で軸索再生を誘導しミエリン再建による跳躍伝導を可能にしなくては、真に細胞移植治療への要件を満たすとはいえない。このことを検証するため、誘導したシュワン細胞をマトリゲルとともに物質透過性チューブに充填して移植片を作製し、成体ラットの坐骨神経に1.2 cmほどの欠損をつくり架橋移植した。半年後、移植片内への旺盛な神経線維の再生を認め、移植細胞によるミエリン形成、移植片の遠位部への再生線維の伸長と神経筋接合の再建、そして、神経伝導速度の回復と歩行機能の改善を認めた<sup>9)</sup>.

また、ラット脊髄損傷モデルへの移植においても軸索伸長と機能回復を認めている。脊髄の第7胸髄の一節分を完全に切除し、上記と同様の移植片で上下の脊髄を架橋すると、7カ月後には移植片内に組織が形成されて上下の脊髄組織と連結し、さらに、移植片内への神経線維の伸長、脊髄機能を示すBBBスコアの改善を認めた<sup>10)</sup>.

これらの結果より、骨髄間質細胞から誘導した細胞は シュワン細胞としての形質とともに、軸索再生誘導能と いうもっとも重要な機能をもちあわせたものであること が証明された.

## ₩ 神経細胞の誘導

Notch は発生や分化を制御することが知られており、幹 細胞の維持、神経や骨格筋の分化制御など多くの機能をもつ<sup>11)</sup>. 筆者は当初、先述のように脊髄再生の目的でシュワン細胞を誘導する研究に取り組んでいた。Notch は神経発生においてはグリア誘導因子として作用することが 知られていたので、さまざまな細胞に分化する能力をもつ骨髄間質細胞にNotchを導入し、ついで、サイトカイ

ンを投与することによりシュワン細胞が誘導されるのではないかと期待して実験した.ところが驚いたことに、ごくわずかではあるが神経細胞が誘導されたのである.この発見は"意外な副産物"であったが、骨髄間質細胞は患者自身から大量に採れるので、この現象を再現しブラッシュアップすれば自己細胞由来の神経細胞を大量に得ることにつながるのではと考えて検証を進めた.そして、最終的に、図2に示すようなシステムを見いだした<sup>12)</sup>.

構成活性型である Notch の細胞内ドメイン (Notch1 intracellular domain; NICD)をコードする遺伝子をpCI-neoプラスミドサイトメガロウイルスプロモーター下流に組み込み、リポフェクションで導入し選択すると、骨髄間質細胞は神経幹細胞あるいは神経前駆細胞のマーカーであるネスチン (nestin)、GLAST、3-ホスホグリセリン脱水素酵素 (3-PGDH)、Sox2などを発現するようになる、プロモーター解析においてもこれらの活性上昇がみられた。これらのことから、骨髄間質細胞はNICDの導入によって神経幹細胞/神経前駆細胞の性質の一部を獲得したと推定した12)。

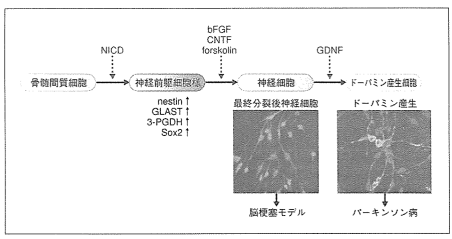
Notchを導入した細胞から効率的に神経細胞を誘導するため、さまざまなサイトカインや栄養因子を投与したところ、bFGF、forskolin、毛様体神経栄養因子(CNTF)の3種を同時に投与することによって、非常に高い効率(96%前後)で神経細胞誘導がひき起こされることを見いだした。誘導された神経細胞は、Brd-U取り込み実験から最終分裂を終えた神経細胞であることが確認され、さ

らに、パッチクランプにおいて内向き Na<sup>+</sup>電流、すなわち、活動電位を認めたことから機能的な神経細胞であると考えられた。また特記すべきことに、種々の検討を重ねた結果、この細胞群にはグリア細胞が含まれていないことがわかった。これらの結果より、このシステムにより骨髄間質細胞から機能的な神経細胞が選択的に誘導されたと結論した<sup>12)</sup>. なお、当初導入した NICD は細胞の分裂とともに消退し、神経分化を終えた時点では、ほとんど検出されなかった。

なぜ、神経細胞だけが選択的に誘導されたのか.これは非常に不思議なことである。骨髄間質細胞はもともと神経分化とグリア分化の両方のポテンシャルをもっているようで、NeuroD、Math1、Mash1、ニューロゲニン(neurogenin)など神経分化を促進する前神経遺伝子(proneural gene)と、グリア分化にかかわるSTAT1/3、Hesl/5の両方を発現している。ただし、転写活性を調べると前者のほうが圧倒的に強い。NICDを導入し、ひき続きサイトカイン処理するとこれらの因子がどのように変化するのか調べたところ、STAT1/3、Hesl/5の発現が順次抑えられるのに対して、前神経遺伝子の発現は続き、転写活性も増強していた。このことが神経細胞の選択的誘導とかかわりがあるものと思われる12.

## 🕡 神経変性モデル動物への移植

骨髄間質細胞から誘導された神経細胞を, 中大脳動脈



#### 図2 神経誘導の概要

骨髄間質細胞に構成活性型であるNotch細胞内ドメイン(NICD)を導入すると、神経幹細胞/神経前駆細胞様に分化し、nestin、GLAST、3-ホスホグリセリン脱水素酵素(3-PGDH)などのマーカーの発現が上昇する。これらの細胞にbFGFなどのサイトカイン処理を加えると、最終分裂を終えた神経細胞に分化する。これらの細胞は脳梗塞モデルにおいて有効性が認められた、誘導した神経細胞にGDNFを投与するとドーパミン産生細胞への分化が促進され、パーキンソン病モデルにおいてその効果が確認されている。

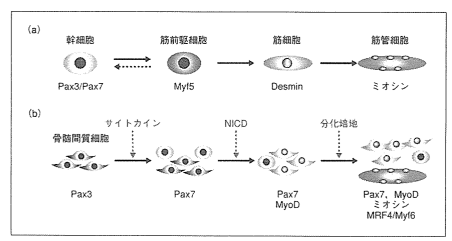


図3 筋発生と骨格筋誘導系との比較

- (a) 筋発生の各段階で発現される代表的な因子.
- (b) 骨髄間質細胞からの骨格筋誘導系. 筋発生とは同じ経過をたどるわけではないが、類似性がある.

虚血再還流によって作製したラット脳梗塞モデルへ移植し、その効果を観察した.誘導した神経細胞を、脳梗塞モデル作製後7日目の虚血領域の大脳皮質3カ所に5万個ほど移植したところ、移植後4週間で平衡運動や知覚機能のみならず、学習認知機能(モリス水迷路試験)の顕著な改善も認められた.残念ながら梗塞領域の縮小は認められなかったが、GFPで標識された移植細胞は、皮質あるいは海馬領域に神経マーカー陽性の細胞として生着していた.とくに海馬には多くの移植細胞があったことから、認知機能の改善との関連を推定している<sup>13)</sup>.

誘導された神経細胞は、形態的にも機能的にも神経細 胞の特性を有しており、ラット脳梗塞モデルへの移植で も有効性が認められたが、実は、この段階の神経細胞は 特定の神経伝達物質を産生しておらず、ドーパミン神経 のマーカーであるチロシン水酸化酵素陽性細胞も3~4% 前後であった、パーキンソン病モデルへの応用においては ドーパミン産生細胞が必要である. そこで、誘導した神 経細胞に中脳ドーパミン神経の発生において作用するこ とが知られているグリア細胞株由来神経栄養因子(glialcell line derived neurotrophic factor; GDNF) を投与し たところ、チロシン水酸化酵素陽性率が30~40%に上昇 した. さらに、培養上清中のK+濃度を上昇させて脱分極 を誘発するとドーパミンが放出されることを, 高速液体ク ロマトグラフィー (HPLC) において確認している. これら の神経細胞を6-ヒドロキシドーパミン投与によって作製 したパーキンソン病モデルラットの線状体に10万個移植 したところ、HPLCで脳内でのドーパミン産生能の上昇が 確認され、また、アポモルフィン投与によって誘発され る異常回転運動の顕著な改善を認めた.これらの結果は、骨髄間質細胞から生体で機能しうる神経細胞を誘導できることを示している<sup>12)</sup>.

## 🖤 筋肉細胞の誘導法

神経誘導の実験中に、対照実験のつもりでNICDとサイトカインの投与順序を逆転させてみたところ、意外にも骨格筋細胞が誘導される所見を得た。最初に目にした像は、長細い細胞に2、3個の核が含まれる小さな多核の細胞でしかなかったが、生体内に多核の細胞というのはそうそうあるものではない。血小板をつくる巨核球や骨形成にかかわる破骨細胞は確かに多核であるが、これらは球形の細胞である。長細い細胞である場合、考えられるのは骨格筋ということになる。筆者は当然ながらこの意外な結果に驚いたが、この方法を検証することによって骨髄間質細胞から骨格筋を有効につくり出すシステムにつながると考えた。そして、最終的に、図3のような誘導方法を導き出した<sup>14</sup>.

骨髄間質細胞を特定の密度でまき、bFGF、forskolin、ニューレグリン、および、PDGFを含んだ培地で3日間培養する.この段階で筋肉発生の初期に認められるPax7が発現しており、骨髄間質細胞は筋前駆細胞様に分化したと考えた.この細胞にNICDを導入すると筋細胞へと分化し、MyoD、ミオゲニン(myogenin)などの骨格筋特有のマーカーの発現が認められる.さらに、分化培地(2%ウマ血清を含むDMEM培地、あるいは、ITS培地)に切り替えることにより、一部の細胞が成熟した多核の筋管

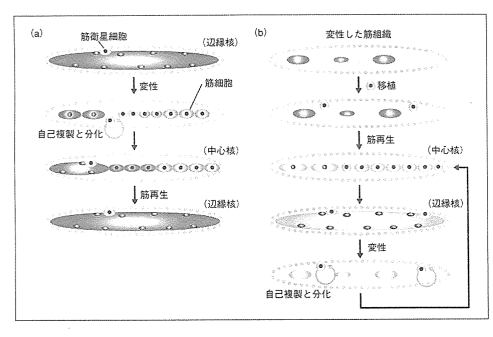
細胞に分化し、ミオシン重鎖、骨格筋ミオシン、トロポニンなどの細胞骨格蛋白質とともに、成熟マーカーとして知られているMRF4/Myf6も発現するようになる.この分化した最終産物には、増殖可能な①単核の筋芽細胞(MyoD陽性)、②骨格筋の幹細胞である筋衛星細胞(Pax7陽性)、そして、③成熟した多核の骨格筋細胞、の3種類の骨格筋系譜の細胞が含まれていた。さらに、増殖可能な①筋芽細胞、および、②筋衛星細胞をクローン培養することにより、誘導過程で混在していた骨格筋に分化する能力をもたない細胞を除去し、骨格筋系細胞のみを純化して大量に増殖させることに成功した<sup>14)</sup>.

## → 骨格筋への移植

クローン培養によって純化したヒト由来の骨格筋系細胞が実際に生体で機能することを確認するため、カルジオトキシン (cardiotoxin) によって変性させたラット前脛骨筋に免疫抑制剤投与下で移植した.移植細胞はGFPで標識し、10<sup>6</sup>個の細胞を変性筋肉組織に局所注入、ないしは、尾静脈からの静脈注射により投与した.いずれの投与方法でも2週後には移植細胞は変性筋組織に生着し、ヒトジストロフィンを発現していた.また、局所注入

(37%) のほうが静脈投与(22%) に比べてやや高い生着率を示していた。筋ジストロフィーのモデルマウスである mdx ヌードマウスに移植しても、ほぼ同様の結果が確認された<sup>14)</sup>.

筋肉が変性・崩壊すると、幹細胞である筋衛星細胞が 増殖して筋組織を再生するが、本来はわずかしか培養で きない筋衛星細胞を骨髄間質細胞から大量に誘導するこ とができた. 筋衛星細胞は筋細胞が崩壊すると増殖刺激 を受けて増殖を開始し、筋細胞に分化すると同時に一部 が筋衛星細胞として残るので、くり返し組織再生に寄与 することができる(図4a). 筆者らは、骨髄間質細胞から 誘導した筋衛星細胞が同様の性質を示すかどうかを、以 下のように検討した. 最初の移植から4週後に移植細胞 の生着を組織生検によって確認し(筋管細胞の多くは辺縁 核で成熟した筋管であることを確認した), 再び細胞を移 植することなくカルジオトキシンを投与して2度目の筋変 性を誘導した. 移植された細胞から形成された多核の筋 管細胞は筋変性によって崩壊し、再び筋細胞になること はできない. しかし、もし、移植された細胞の一部が筋 衛星細胞の性質を保持していれば、筋細胞変性に伴って 増殖誘導が起こり、筋管細胞を形成することができる. そこで、2度目の筋変性を誘導し、2週後に筋組織を調べ



#### 図4 正常筋組織での再生と骨髄間 質細胞から誘導された筋衛星 細胞による筋再生

(a) 正常筋組織での再生. 筋肉か変性すると、幹細胞である筋衛星細胞が増殖して筋組織を再生する. 再生途中では、まず中心核の成熟過程にある筋管細胞がつくられ、ついで辺縁核の筋管(筋線維)へと成熟する. (b) 骨髄間質細胞から誘導された筋衛星細胞による筋再生. 変性した筋組織に誘導した GFP 陽性の筋衛星細胞を移植すると、筋組織が再生される. こののち、再び細胞を移植することなく2度目の筋変性を誘導すると、移植した筋衛星細胞の増殖誘導が起こり、中心核の筋管細胞、ついで、辺縁核の筋線維への再生がみられる.

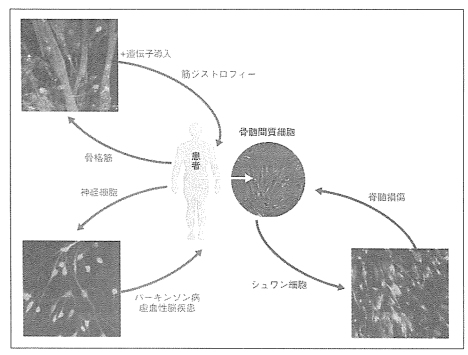


図5 骨髄間質細胞を用いた自己細胞移 植治療の概念図

たところ、最初に移植したヒト由来のGFP陽性の細胞から分化した"中心核の筋管細胞"の再生を確認することができた(図4b). 筋衛星細胞から筋管細胞が形成される過程では、まず、中心核の成熟過程にある筋管細胞がつくられ、ついで、辺縁核の筋管(筋線維)へと成熟する. 中心核の筋管細胞が観察されたことは、2度目の筋変性後に筋衛星細胞から新たに形成された筋管細胞であることを示している(図4). すなわち、この方法で誘導された筋衛星細胞を移植すれば、2度、3度と筋肉が崩壊することがあっても、生着した筋衛星細胞が増殖して崩壊した筋肉を補うことが可能である<sup>14</sup>.

さて、筋ジストロフィーの治療においては、移植された正常な機能をもつ筋管細胞は長期にわたって生着し機能することが期待できるが、1回の移植ですべての細胞を置換することは困難である。残念ながら、残った患者自身の筋肉細胞は、日々、変性・崩壊が進行すると推定される。ところが、この方法では移植された正常な筋衛星細胞がくり返し増殖刺激を受け、増殖と分化をくり返すと推定される。すなわち、徐々に異常な筋管細胞から正常な筋管細胞への置き換えが起こることが期待できる。この性質は筋ジストロフィーの治療においては大きな利

点である.

## 神経・筋分化誘導における Notch の 機能

骨格筋の発生においては、Notchは筋芽細胞の分化を抑制すると報告されている<sup>15)</sup>. 今回の研究結果では、骨髄間質細胞にNotchを導入し、選択的に骨格筋細胞を誘導しているが、これまで知られている神経や筋肉発生におけるNotchの作用からすれば、逆の作用をもたらしたようにみえる。従来、Notchの下流ではHesl、Hes5が機能し、細胞分化を抑制していると考えられてきたが、今回のシステムでは、NICDによりHesl、Hes5の誘導は認められない。この違いは、Notch刺激を受けとる細胞内環境の違いによっていると推定され、おそらく、骨髄間質細胞には発生過程の細胞とは異なる特有のシステムが存在することを示唆している。また、細胞の状況によってはNotchが異なる機能を発揮する可能性があること、すなわち、Notchにはこれまで知られていない新たな機能があると推定される。

## 🗭 骨髄間質細胞の広い可能性

骨髄間質細胞には広くいろいろな細胞に分化するポテ ンシャルがあり、これまで骨、軟骨、脂肪に分化すると 報告されている。筆者らの開発した、神経、骨格筋、シ ュワン細胞への誘導系は, 選択的で効率的な誘導システ ムであるが、骨髄間葉系細胞からはこのほかに、心筋、 肝細胞, インスリン産生細胞, 気道系上皮細胞が誘導さ れると報告されている3.16.17). いずれも選択的, あるいは, それに近い誘導系で高い効率を示しており、その有効性 が今後ますます期待されると思われる. 骨髄間質細胞は, 多分化能においてはES細胞には匹敵しないまでも、かな り広い多分化能を有している有望な細胞であることが示 唆されている. 重要なことは、骨髄間質細胞が生体内に おいて仮に自発的に分化転換を起こすとしても、その効 率はきわめて低く、細胞移植治療に活用できるものでは ないということである、胚葉をこえた分化転換をひき起 こし、目的とする細胞を一定量以上得るためには、順序 だてた分化誘導操作を着実に行なう必要がある.

#### おわりに

骨髄間質細胞は骨髄移植の際にすでに移植されている 細胞であり、安全かつ容易に採取可能で、旺盛な増殖力 をもっている. 患者自身(本人の細胞は免疫拒絶がなくよ い細胞であるが、遺伝性疾患を対象とした場合、たとえ ば、筋ジストロフィーではジストロフィン遺伝子など機 能を欠失している遺伝子を補う必要がある)や家族からの 採取も可能であり、既存の骨髄バンクの登録者から提供 を受ける方法もある. とくに, 患者自身の細胞を用いた 場合には、免疫拒絶のない自らの細胞を用いた理想的な 細胞移植治療, すなわち, "自己細胞移植治療" が可能と なる(図5). よって、骨髄間質細胞から神経細胞、骨格 筋細胞を誘導する方法を確立したことは、臨床応用の観 点から大きな利点があると考えられる. 今回, 脊髄損傷, 脳梗塞、パーキンソン病、筋変性モデル動物に移植し有 効性が確認されたことから,神経変性疾患・筋変性疾患 への応用が期待される(図5). しかし, 実際に治療に応 用するためには、安全性、有効性など解決しなければな らない多くの課題が残されている. ES細胞, 各種の組織 の幹細胞から分化誘導した細胞の活用にも多くの期待が 寄せられており、骨髄間質細胞も含めて、それぞれ長所 を活かされるべきである。また、最終的に安全で有効な 細胞を樹立し、確信をもって移植医療に活用するために は、これらの細胞の性質や分化誘導の分子機構を解明す る必要がある。

#### 瀬 文

- 1) Pittenger, M. F. et al.: Science, 284, 143-147 (1999)
- 2) Mezey, E. et al.: Science, 290, 1779-1782 (2000)
- 3) Makino, S. et al.: J. Clin. Invest., 103, 697-705 (1999)
- 4) Sanchez-Ramos, J. et al.: Exp. Neurol., 164, 247-256 (2000)
- Woodbury, D., Schwarz, E. J., Prockop, D. J., Black, I. B.: J. Neurosci. Res., 61, 364-370 (2000)
- 6) Lu, P., Blesch, A., Tuszynski, M. H.: J. Neurosci. Res., 77, 174-191 (2004)
- 7) Dezawa, M.: Advances in Mol. Cell. Biol., 31, 329-345 (2004)
- 8) Dezawa, M. et al.: Eur. J. Neurosci., 14, 1771-1776 (2001)
- 9) Mimura, T. et al.: J. Neurosurg., 101, 806-812 (2004)
- 10) Kamada, T.: J. Neuropathol. Exp. Neurol., 64, 37-45 (2005)
- 11) Lundkvist, J., Lendahl, U.: *Trends Neurosci.*, **24**, 492-494 (2001)
- 12) Dezawa, M. et al.: J. Clin. Invest., 113, 1701-1710 (2004)
- 13) Mimura, T. et al.: J. Neuropathol. Exp. Neurol., 64, 1108-1117 (2005)
- 14) Dezawa, M. et al.: Science, 309, 314-317 (2005)
- 15) Wittenberger, T. et al.: EMBO J., 18, 1915-1922 (1999)
- 16) Choi, K. S. et al.: Biochem. Biophys. Res. Commun., 330, 1299-1305 (2005)
- 17) Wang, G. et al.: Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 102, 186-191 (2005)

#### 出澤真理

略歷: 1989年 千葉大学医学部 卒業,内科研修医を経て、1995年 千葉大学大学院医学研究科博士課程 修了,同年 千葉大学医学部解剖学教室 助手,1997年 千葉大学医学部眼科学教室 助手,2000年 横浜市立大学医学部解剖学教室 講師,2003年より京都大学大学院医学研究科 助教授.

研究テーマ:間葉系細胞の分化転換と細胞移植治療への応用. 抱負:結論がわかっているのであれば学生実習である. 研究は わからないからやるのである. 人生も結末がわかっていたら、 生きていておもしろくない. それと同じで、なにが起こるか予 測不能だからこそ研究はスリルに満ちている.