

2011/28/150B

厚生労働科学研究補助金
難治性疾患克服研究事業

骨系統疾患における新規CNP治療に対する
有効症例鑑別診断法の確立に関する研究

平成 22～23年度 総合研究報告書

研究代表者 中 尾 一 和

平成 24(2012) 年 5 月

目 次

I. 統合研究報告書

骨系統疾患における新規 CNP 治療に対する有効症例鑑別診断法の確立 に関する研究	1
中尾 一和	

II. 分担研究報告書

1. CNP/GC-B 系の骨代謝に対する影響に関する研究	7
寒川 賢治	
2. 骨系統疾患における CNP 有効症例の確定に関する前臨床研究	9
八十田 明宏	
伊藤 達也	

III. 研究成果の刊行に関する一覧表	13
---------------------------	----

IV. 研究成果の刊行物・別冊	15
-----------------------	----

厚生労働科学研究費補助金（難治性疾患克服研究事業）
平成22~23年度総合研究報告書

骨系統疾患における新規 CNP 治療に対する
有効症例鑑別診断法の確立に関する研究

研究代表者：中尾 一和 京都大学大学院医学研究科 教授

骨系統疾患（Skeletal dysplasia）は骨・軟骨の成長障害をきたす先天性疾患の総称であり、著明な低身長や四肢短縮などによる著しい日常生活の支障をきたすが、現在、有効な薬物治療は確立されていない。申請者らは C 型ナトリウム利尿ペプチド（C-type natriuretic peptide: CNP）が極めて強力な骨伸長促進作用を持つことを発見し（*J. Biol. Chem.* 1998, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 2001）、骨系統疾患の代表的疾患である軟骨無形成症（Achondroplasia）のモデルマウスに対して劇的な治療効果を示すことを証明した（*Nat. Med.* 2004）。今後、軟骨無形成症に対する CNP の臨床応用が期待されるとともに、軟骨無形成症以外の骨系統疾患に対する展開研究が期待されるが、その有効性は確立されていない。実際、骨系統疾患の一疾患であるマロト一型遠位中間肢異形成症の原因が CNP 受容体であるグアニル酸シクラーゼ B（Guanylyl Cyclase-B : GC-B）の機能喪失型遺伝子変異であることが報告されており（*Am. J. Hum. Genet.* 2004）、当疾患が CNP 治療に抵抗性である可能性は濃厚である。本研究は、400種類以上と数多く存在する軟骨無形成症以外の骨系統疾患における CNP 治療有効症例の把握を、前臨床研究や疾患特異的 iPS 細胞を用いた解析と併せて総合的におこなう臨床展開研究である。

研究分担者

寒川 賢治
(国立循環器病センター研究所 所長)
八十田 明宏
(京都大学大学院医学研究科 講師)
伊藤 達也
(京都大学大学院医学研究科 助教)

(Cusho et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*. 2001)、さらに低身長症の代表的疾患である軟骨無形成症のモデルマウスに対して劇的な治療効果を示すこと報告してきた (Yasoda et al., *Nat. Med.* 2004, *Endocrinology*. 2009)。現在、申請者が代表を務める「難治性疾患を標的としたシグナル伝達制御による創薬スーパー特区」の主要プロジェクトとして、骨系統疾患に対する CNP のトランスレーショナルリサーチの積極的推進が計画されている。ところで、CNP はその受容体 B 型グアニル酸シクラーゼ (guanylyl cyclase-B : GC-B) を介して細胞内セカンドメッセンジャー cGMP を産生し、その生物作用を発揮するが、最近骨系統疾患の一病型であるマロト一型遠位中間肢異形成症 (AMDM) の原因が GC-B の遺伝子変異であることが報告され (Bartels et al., *Am. J. Hum. Genet.* 2004)、CNP 治療抵抗性骨系統疾患の存在が明らかとなった。CNP 治療を展開するうえで有効症例の把握は必須である。本研究は、400種類以上と数多く存在する軟骨無形成症以外の骨系統疾患における CNP 治療に対する有効疾患の把握を、前臨床研究や疾患特異的 iPS 細胞を用いた解析と併せて総合的におこなう臨床展開研究である。

A. 研究目的

骨系統疾患は骨・軟骨の成長障害により骨格異常をきたす先天性疾患の総称であり、ほとんどが単一遺伝子変異に起因する稀少難病群である。骨伸長障害による著明な低身長と四肢短縮のため、生活面での長期間にわたる著しい支障をきたすが、現在有効な薬物治療は確立されておらず、極めて侵襲的な整形外科的治療である骨延長術がおこなわれているのみである。

申請者らは骨系統疾患に対する薬物治療を目指した前臨床研究として、平成15～19年度厚労科研費を得て、ナトリウム利尿ペプチドファミリーのメンバーである C 型ナトリウム利尿ペプチド（C-type natriuretic peptide: CNP）が極めて強力かつ特異的な骨伸長促進作用を持つこと

B. 研究方法

前臨床研究として、CNP/GC-B 系の骨伸長促進作用をより詳細に検討するために、骨／軟骨特異的 CNP/GC-B ノックアウトマウスの作製と解析をおこなった。また、種を超えた CNP/GC-B 系の骨伸長促進作用を検討するために、CNP ノックアウトラットを作製し、解析した。展開研究としては、骨系統疾患モデルマウスに対する CNP の作用を解析し、治療的効果を検討した。さらに、骨系統疾患患者における CNP 治療の反応性を直接検討するための系として、患者由来 iPS 細胞からの培養軟骨細胞の樹立を目指し、iPS 細胞から軟骨細胞への分化系の確立をおこなった。

(1) 骨／軟骨特異的 CNP/GC-B ノックアウトマウスの作製と解析

CNP/GC-B 系の骨・軟骨組織における意義をさらに詳細に検討するために、骨あるいは軟骨特異的 CNP あるいは GC-B ノックアウトマウスを作製し、その表現型を成長曲線、軟 X 線による各骨の長さの計測、成長板軟骨の組織学的解析、さらに μ CT を用いた骨量の解析等により検討した。

(2) CNP ラットの作成と解析

種を超えた CNP/GC-B 系の骨伸長促進作用を検討するために、新たに Zn finger nuclease 法を用いた CNP ノックアウトラットの作製をおこない、その表現型を解析した。

(3) 骨系統疾患における CNP/GC-B 系賦活化療法の適応拡大のための前臨床研究

これまでに骨系統疾患の原因として、BMP 系 (BMP1 型受容体、GDF5 等)、SOX9、PTHrP 受容体等内軟骨性骨化に重要な因子の遺伝子変異が報告されている。軟骨無形成症以外の骨系統疾患に対する CNP/GC-B 系賦活化療法の適応拡大のために、骨系統疾患の原因として、GDF5 変異マウスの長管骨器官培養を用いて BMP 系と CNP/GC-B 系の相互作用を検討した。さらに、ムコ多糖症 7 型モデルマウスと、CNP 投与モデル

としての血中濃度上昇型 CNP トランスジェニックマウスとの交配実験をおこない、骨・軟骨組織における治療効果を検討した。

(4) 骨系統疾患特異的 iPS 細胞の樹立

骨系統疾患は単一遺伝子変異が原因である多くの疾患を含むが、同定された原因遺伝子に基づいた遺伝子変異モデルマウスを用いた CNP 治療有効性の検討とは別に、骨系統疾患患者に対する CNP の有効性を直接検討する方法として、患者特異的 iPS 細胞を樹立して軟骨細胞へ分化させ、CNP に対する反応性を検討するための評価系の確立をおこなった。

(倫理面への配慮)

研究対象者に対して、本年度から改訂された「臨床研究に関する倫理指針」に則った人権擁護、利益保護上の配慮をおこなう。その内容は、同指針にすべて準拠した疫学研究実施申請書および遺伝子研究実施申請書（研究実施計画書およびインフォームド・コンセントのための説明文書、同意書も添付）に記載し、京都大学大学院医学研究科医学部医の倫理委員会に提出して審議を受け、京都大学の承認を受ける予定である。また、動物実験に関しては動物愛護上の配慮を含んだ動物実験計画書を京都大学動物実験委員会に申請し、すでに承認を得ている（MedKyo09105）。

C. 研究結果

(1) 骨／軟骨特異的 CNP/GC-B ノックアウトマウスの作製と解析

組織特異的遺伝子欠損を可能とする Cre-loxP システムを用いて骨／軟骨特異的 CNP/GC-B 欠損マウスを作製した。すなわち、それぞれ骨／軟骨特異的プロモーターである I 型コラーゲン/II 型コラーゲンプロモーターを用いた Cre マウス (col1a1-Cre / col2a1-Cre) を CNP あるいは GC-B flox マウスと交配させることによって骨あるいは軟骨特異的 CNP あるいは GC-B ノックアウトマウス（合計 4 種類）を作製した。

まず、col2a1-Cre プロモーターを用いた軟骨特異的 CNP ノックアウトマウスに関しては、四肢長

管骨・椎骨の伸長障害を伴う低身長を認め、その程度は完全ノックアウトマウスとほぼ同程度であった。

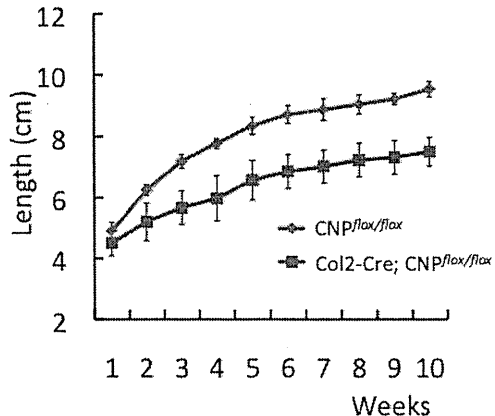


図. 軟骨特異的 CNP ノックアウトマウスの成長曲線

また、軟骨特異的 GC-B ノックアウトマウスの四肢長管骨・椎骨長、身長に関しても同様であった。組織学的解析においても、軟骨特異的 CNP あるいは GC-B ノックアウトマウスにおいて完全ノックアウトマウスと同様に長管骨成長板軟骨の、特に肥大化軟骨細胞層に著明な狭小化が認められた。BrdU 染色により、成長板増殖軟骨細胞の軽度の増殖能の低下が証明された。さらに、colla1-Cre プロモーターを用いた骨特異的 CNP あるいは GC-B ノックアウトマウスに関しても、 μ CT を用いた骨量の測定を中心としたデータの解析を現在おこなっている。

(2) CNP ノックアウトラットの作製と解析

Zn finger nuclease 法を用いて CNP ノックアウトラットを作製すると、CNP ノックアウトマウスと同様の骨伸長障害をきたすラットが作出された（次段図）。

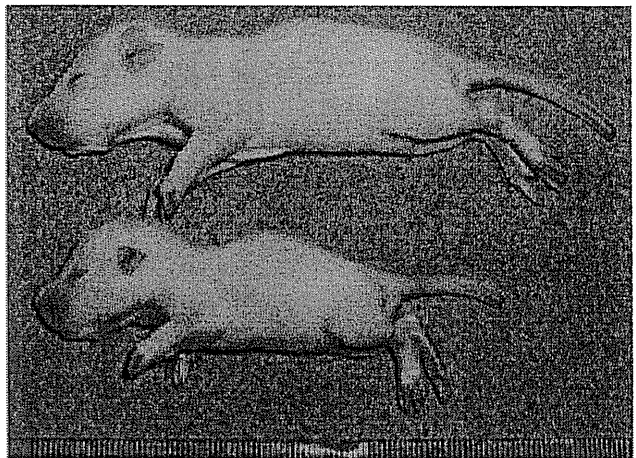


図. CNP ノックアウトラットの外観。上、野生型、下、CNP ノックアウトラットの外観

(3) 骨系統疾患における CNP/GC-B 系賦活化療法の適応拡大のための前臨床研究

まず、内軟骨性骨化により形成される骨の伸長を *ex vivo* にて解析することを可能とするマウス胎仔脛骨器官培養において、GDF5 変異マウス由来培養脛骨に対する CNP の効果を検討した。胎生後期において、GDF5 変異マウス由来培養脛骨長は野生型マウス培養脛骨長と比較して差を認めず、さらに CNP 投与により GDF5 変異マウス由来培養脛骨は野生型マウス培養脛骨と同等に伸長が促進された。組織学的解析においても、CNP 添加によって GDF5 変異マウス培養脛骨成長板軟骨は野生型マウス培養脛骨成長板軟骨と同様にその伸長が促進した。

ムコ多糖症は、グリコサミノグリカンを分解する酵素の変異によって全身にグリコサミノグリカンが過剰に蓄積され、骨伸長障害による低身長症や関節病変、精神遲滞、循環器、呼吸器病変などが引き起こされる先天性疾患である。そのうちムコ多糖症 1、2 および 6 型に対しては、近年本邦において酵素補充療法が開始されているが、7 型に対する酵素補充療法は現時点で存在せず、対症療法が主体となっている。今回、ムコ多糖症 7 型モデルマウス (*mps-2j* マウス) を用いて、その骨伸長障害に対する CNP の効果を検討した。*mps-2j* マウスと、CNP 投与モデルである血中濃度上昇型 CNP トランスジェニックマウス

(CNP-Tg マウス)を交配させて mps-2j/CNP-Tg マウスを作製し、mps-2j マウスの低身長や骨伸長障害に対する効果を検討した。mps-2j マウスでは野生型マウスと比較して吻臀長の短縮を認めたが、mps-2j/CNP-Tg マウスでは mps-2j と比較して吻臀長の有意な増加を認めた。また、軟 X 線写真による各骨長の測定において、mps-2j マウスでは野生型マウスと比較して頭蓋骨前後径および橈骨、腰椎、脛骨の長さが減少したが、mps-2j/CNP-Tg マウスでは mps-2j マウスと比較して、それぞれ 69、44、80、39% 改善した。さらに、組織学的検討において、既報同様 mps-2j マウスにおいて野生型マウスと比較して成長板幅の増大が認められたが、mps-2j/CNP-Tg マウスでは成長板幅のさらなる増大が確認された（下図）。

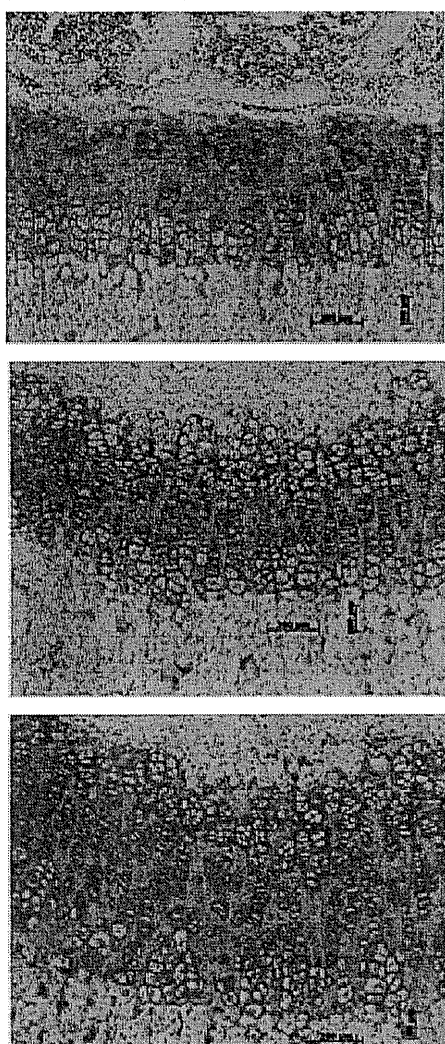
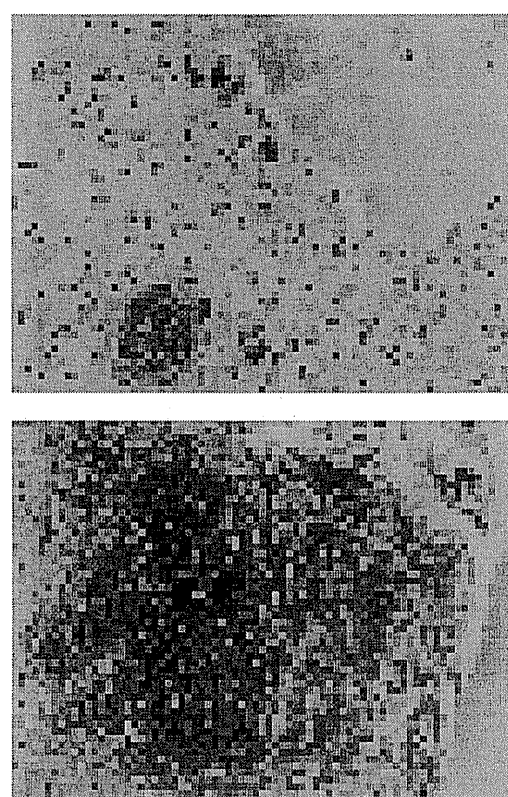


図)。

図. 3 週齢雄性マウスの脛骨成長板軟骨の組織像。
上より野生型、mps-2j、mps-2j/CNP-Tg マウス
(4) ヒト iPS 細胞から軟骨細胞への分化誘導法

の確立

iPS 細胞は ES 細胞に類似していることから、iPS 細胞を用いた分化誘導は ES 細胞で使われている方法を流用していることが多い。また、ES 細胞を用いた軟骨細胞への分化誘導は間葉系幹細胞 (MSC) で報告された方法を基礎にしている。そこで、MSC や ES 細胞で報告されている軟骨細胞誘導法を基に iPS 細胞、ES 細胞を用いて検討を行った。その結果、alcian blue 染色で染色され、RT-PCR により軟骨分化マーカーである Sox9、2 型コラーゲン、アグリカンの発現を認める軟骨細胞への分化が確認された。さらに 2 型コラーゲン等のタンパクレベルでの発現の解析をおこなったが、その発現は予想されるより低かった（下図）。



さらに、研究班員片岡（滋賀県立小児保健医療センター小児整形外科）より骨延長術時に軟骨無形成症患者の皮膚細胞を入手して、iPS 細胞の樹立に成功した。今後軟骨への分化をおこなって、CNP に対する反応性を正常ヒト iPS 細胞から分化させた軟骨と比較する予定である。

D. 考察

骨系統疾患は、骨・軟骨組織の成長障害により低身長や骨伸長障害などをきたし、生活面への長期にわたる支障をおこす先天性の稀少難治性疾患群である。現時点（2010年国際分類）で40グループ・456種類の多岐に分類され、個々の疾患の頻度は低いものの疾患数が多いため総数としてはかなりの数にのぼるとされている。これらの疾患に対する現在の標準治療法は整形外科による極めて侵襲の強い骨延長術であり、有効な薬物治療は未だ確立されていない。申請者らが現在先端医療開発特区制度を活用して、骨系統疾患のうちの軟骨無形成症に限定して進めている新規薬物治療法であるCNP治療は、骨系統疾患に対する画期的治療法であり、世界的にも注目され（Endocrine news, May 2009）。国内外からの問い合わせが殺到している。また、申請者は既に国内のみならず、海外（米国）においても同治療法に関する特許を出願または取得している（軟骨無形成症治療薬、特願番号2001-301586、公2003-104908等）。CNPは極めて強力な骨伸長促進作用をもつため軟骨無形成症以外の骨系統疾患に対しても有効である可能性が高く、今後他の稀少難病である骨系統疾患への治療適応の拡大が期待される。今回おこなった前臨床研究では、GDF5変異による骨系統疾患に対して、CNP治療が有効である可能性が示唆された。ところで2004年米国のWarmanらは21家系のGC-B（CNP受容体）異常による骨系統疾患（マロト一型遠位中間肢異形成症）を報告しており（Bartels et al., *Am. J. Hum. Genet.* 2004）、骨系統疾患におけるCNP治療抵抗症例の可能性が示されている。さらに彼らは、GC-Bのヘテロ遺伝子変異による低身長は原因不明の低身長症の1/30にのぼると推論しており（Olney et al., *J. Clin. Endocrinol. Metab.* 2006）、骨系統疾患におけるCNP/GC-B系異常の意義は、CNP治療をおこなう際に必須であるのみならず、社会的にも予想外に大きなインパクトをもつ可能性もある。なお、本邦におけるGC-B異常によるマロト一型遠位中間肢異形成症は研究班員長谷川らから報告されている（Hachiya et al., *J. Clin. Endocrinol. Metab.* 2007）。本研究は、軟骨無形成症を対象としたCNP治療をその他の骨系統疾患に波及させることをひとつの目的とするが、本研究を通してCNP/GC-B系異常による骨系統疾患群

が、骨系統疾患における新規疾患群の概念として確立されることも考えられる。

E. 結論

軟骨無形成症以外の骨系統疾患におけるCNP治療に対する有効症例の把握を、前臨床研究や疾患特異的iPS細胞を用いた解析と併せて総合的におこなう臨床研究を遂行した。現在軟骨無形成症を対象とするCNPの臨床治験開始が予定されているが、その他の骨系統疾患においてもCNP治療により救える患者を少しでも増やすことを目的として、本研究を遂行した。

F. 健康危険情報

なし

G. 研究発表

1. 論文発表

1. Nakao K, Yasoda A, Ebihara K, Hosoda K, Mukoyama M. Translational research of novel hormones: lessons from animal models and rare human diseases for common human diseases. *J Mol Med.* 87:1029-39, 2009.
2. Yasoda A, Nakao K. Genetic basis for skeletal disease. CNP therapy for achondroplasia. *Clin Calcium.* 20:1212-8, 2010.
3. Fujii T, Komatsu Y, Yasoda A, Kondo E, Yoshioka T, Nambu T, Kanamoto N, Miura M, Tamura N, Arai H, Mukoyama M, Nakao K. Circulating C-type natriuretic peptide (CNP) rescues chondrodysplastic CNP knockout mice from their impaired skeletal growth and early death. *Endocrinology.* 151:4381-8, 2010.
4. Yasoda A, Nakao K. Translational research of C-type natriuretic peptide (CNP) into skeletal dysplasias. *Endocr J.* 57:659-66, 2010.
5. Kondo E, Yasoda A, Tsuji T, Fujii T, Miura M, Kanamoto N, Tamura N, Arai H, Kunieda T, Nakao K. Skeletal Analysis of the Long Bone Abnormality (lbab/lbab) Mouse, A Novel Chondrodysplastic C-Type Natriuretic Peptide Mutant. *Calcif Tissue Int.* 90:307-18, 2012.

- Kanamoto N, Tagami T, Ueda-Sakane Y, Sone M, Miura M, Yasoda A, Tamura N, Arai H, Nakao K. Forkhead box A1 (FOXA1) and A2 (FOXA2) oppositely regulate human type 1 iodothyronine deiodinase gene in liver. *Endocrinology*. 153:492-500, 2012.

2. 学会発表

国際学会

- Kazuwa Nakao, Translational Research in Cardiovascular Endocrinology and Metabolism(CVEM) — Breakthroughs for common human diseases using excellent animal models and rare human diseases-, International Symposium CVEM2010, Apr.1, 2010, Nara, Japan
- Kazuwa Nakao, Translational Research and Animal Disease Models, XVIIIth International Workshop on Genetic Systems in the Rat, Nov.30, Kyoto, Japan
- Kazuwa Nakao, Translational Research of Novel Hormones, International Symposium Frontiers in Biologically Active Peptide Research, Dec 7, Kyoto, Japan

国内学会

- 我国の臨床医学研究の勧め、JMCV-Symposium2010、2010年4月10日(東京)
- 内分泌代謝学と臨床医学研究、内分泌・代謝フォーラム、2010年8月5日(松本市)
- 内分泌代謝学と臨床医学研究、第4回桜山消化器と代謝内分泌疾患研究会、2010年10月22日(名古屋市)
- 内分泌代謝学と臨床医学研究、鹿児島大学第一内科開講記念会、2011年1月15日(鹿児島市)
- 内分泌代謝学と臨床医学研究、日本内分泌学会第11回関東甲信越支部学術集会、2011年

- 3月4日(横浜市)
- 我国の特徴に即した臨床医学研究の推進、CRO協会講演会「国際化の中で日本の臨床開発を今一度見直そう」—日本が Initiative をとれるか—、2011年11月30日(東京都)

H. 知的財産権の出願・登録状況

- 特許
- 特願 2004-107871
GC-B (guanylyl cyclase B)を活性化する分子を用いた身長増加用組成物
- 特願 2004-107924
GC-B (guanylyl cyclase B)を活性化する分子を用いた変形性関節症および関節炎症治療剤または予防剤
- 特願 2004-25631
内皮細胞分化増殖方法
- 特願 2004-184138
霊長類動物胚性幹細胞から発生初期血管内皮細胞の製造方法及びその細胞の使用
- 特願 2002-248232
N R S E 及び N R S F の利用法
- 特願 2001-310322
軟骨無形成症治療剤
- 特願 2001-301586
軟骨無形成症治療剤
- 特許 3267893
自己免疫疾患の診断薬
- 特許 3343866
ハムスター脳のナトリウム利尿ペプチド
- 特許 2036732
 α -hANP を認識するモノクローナル抗体を产生するハイブリドーマ

2. 実用新案登録 なし

厚生労働科学研究費補助金（難治性疾患克服研究事業）
平成22~23年度分担研究報告書

CNP/GC-B 系の骨代謝に対する影響に関する研究

研究分担者：寒川 賢治（国立循環器病センター研究所 所長）

内因性生理活性ペプチドは生体内分子であり、臨床応用にあたって毒性や副作用が少ないという利点を持つ。分担研究者はこれまでに様々な生理活性ペプチドを発見してきたが、ナトリウム利尿ペプチドファミリーもそのひとつであり、主任研究者との共同研究によって ANP・BNP/GC-A 系の循環器系における意義の解明や心不全の診断薬・治療薬としての臨床応用への展開に貢献してきた。今回、もうひとつのナトリウム利尿ペプチド系である CNP/GC-B 系の極めて強力な骨伸長促進作用を臨床応用するにあたり、前臨床研究として、CNP/GC-B 系の骨代謝におよぼす効果についての検討をおこなった。

A. 研究目的

分担研究者はこれまでナトリウム利尿ペプチドファミリーの発見からトランスレーショナルリサーチまでを推進し、ANP・BNP/GC-A 系の心臓血管ホルモンとしての意義の解明、心不全に対する診断薬・治療薬としての臨床応用に成功してきた。更に平成 15 年度から 19 年度までの厚生労働科学研究にて、CNP/GC-B 系の極めて強力な骨伸長促進作用を発見して骨・軟骨・関節疾患における CNP/GC-B 系の意義を解明し、新規治療薬としての臨床応用を実現するトランスレーショナルリサーチを開始した。CNP は 22 個のアミノ酸からなる内因性ペプチドであるため安全性においても問題点は少なく、BMP-2, BMP-7, FGF 等の骨・軟骨増殖因子と比較して安価であるため医療経済的にも期待される。また、CNP の基本特許、CNP の骨・軟骨・関節疾患への用途特許は分担研究者と主任研究者によるものである。骨系統疾患のうち、もっとも代表的な疾患であり、且つ疾患モデルマウスを用いた前臨床研究において CNP 治療有効性が確立している軟骨無形成症に対する臨床治験はすでに計画されているが、本研究においては、CNP/GC-B 系の骨代謝におよぼす効果について検討した。

B. 研究方法

CNP 投与モデルである血中濃度上昇型 CNP トラ

ンスジェニックマウス (SAP-CNP-Tg マウス) における骨状態の解析を、骨代謝マーカーおよびマイクロ CT を用いて解析した。さらに、モデルマウスを用いた検討によりその骨伸長障害に対する CNP 治療の有効性が確認されている軟骨無形成症について、CNP 治療の骨代謝/骨密度に対する効果を、軟骨無形成症モデルマウスに対する SAP-CNP-Tg マウスの交配実験における骨状態の解析により評価した。

C. 研究結果

野生型マウスと比較して SAP-CNP-Tg マウスでは骨形成系の骨代謝マーカーであるオステオカルシンは上昇し、また骨吸収系のマーカーである TRAP5b も有意に上昇していた。さらに、骨形態計測では骨芽細胞面、破骨細胞面の上昇傾向を認めた。石灰化速度に両者の差は認めなかった。また、マイクロ CT を用いた解析では、SAP-CNP-Tg は骨梁数や幅の減少傾向を伴う骨量 (BV/TV) の減少傾向を認めた。

次に、軟骨無形成症モデルマウス (Ach マウス) は野生型マウスと比較して既報通り骨量の低下を認め、前述のように SAP-CNP-Tg マウスも骨量の低下傾向を認めたが、Ach マウスに対して SAP-CNP-Tg マウスを交配させて作製した軟骨無形成症の CNP 投与治療モデル (Ach/SAP-CNP-Tg マウス) では、マイクロ CT を用いた解析の結果、Ach マウスと比較して骨量の低下は認めなかった。

D. 考察

CNP 治療にともなう骨代謝の影響に関する検討を CNP 投与モデルである SAP-CNP-Tg マウスを用いておこなった。SAP-CNP-Tg マウスにおいて骨代謝の高回転による骨量の低下傾向を認めめたが、過伸長にともなう骨量の低下の因子も含まれる可能性もあり、いずれにしても CNP 治療時の投与量の設定には充分な注意を払う必要があるものと考えられた。一方、興味深いことに、軟骨無形成症モデルマウスに対する CNP 投与モデルとしての Ach/SAP-CNP-Tg マウスでは、低下した Ach マウスの骨量のさらなる低下は認めず、骨量が維持されていた。詳細なメカニズムは現在のところ不明だが、軟骨無形成症に対する治療時には骨密度の低下について安全である可能性が示唆された。

E. 結論

CNP/GC-B 系の骨伸長促進作用を臨床展開する際に必要となる骨そのものへの効果を今回検討した。今後 CNP/GC-B 系の骨特異的過剰発現マウスや欠損マウスなどを用いたより詳細な検討が必要になると考えられるが、CNP/GC-B 系は骨代謝回転を亢進させる傾向があり、CNP、あるいはそのアナログによる治療時には投与量の調節など注意が必要となる可能性が示唆された。

F. 健康危険情報

なし

G. 発表

1. 論文発表

1. Ariyasu H, Iwakura H, Yamada G, Kanamoto N, Bando M, Kohno K, Sato T, Kojima M, Nakao K, Kangawa K, Akamizu T, A postweaning reduction in circulating ghrelin temporarily alters growth hormone (GH) responsiveness to GH-releasing hormone in male mice but does not affect somatic growth. *Endocrinology*,

151:1743-50, 2010.

2. Iwakura H, Li Y, Ariyasu H, Hosoda H, Kanamoto N, Bando M, Yamada G, Hosoda K, Nakao K, Kangawa K, Akamizu T, Establishment of a novel ghrelin-producing cell line. *Endocrinology*, 151:2940-5, 2010.
3. Yamada G, Ariyasu H, Iwakura H, Hosoda H, Akamizu T, Nakao K, Kangawa K. Generation of transgenic mice overexpressing a ghrelin analog. *Endocrinology*, 151:5935-40, 2010.
4. Kishimoto I, Tokudome T, Nakao K, Kangawa K. Natriuretic peptide system: an overview of studies using genetically engineered animal models. *FEBS J*, 278:1830-41, 2011.
5. Iwakura H, Ariyasu H, Hosoda H, Yamada G, Hosoda K, Nakao K, Kangawa K, Akamizu T, Oxytocin and Dopamine Stimulate Ghrelin Secretion by the Ghrelin-Producing Cell Line, MGN3-1 in Vitro. *Endocrinology*. 152:2619-25, 2011.

2. 学会発表

なし

H. 知的財産権の出願・登録状況

国内特許 4 件

国際特許 3 件

厚生労働科学研究費補助金（難治性疾患克服研究事業）
平成22~23年度分担研究報告書

骨系統疾患における CNP 有効症例の確定に関する前臨床研究

研究分担者：八十田 明宏（京都大学大学院医学研究科 講師）
研究分担者：伊藤 達也（京都大学大学院医学研究科 助教）

研究分担者（八十田）は研究代表者らとともに平成 15～19 年度厚労科研費「骨・軟骨・関節疾患を標的とした CNP-GC-B system のトランスレーショナルリサーチ」（ヒトゲノム、再生医療等）を得、CNP が強力かつ特異的な骨伸長促進作用を有することを発見し (Yasoda et al., *Nat. Med.* 2004)、さらに前臨床試験として、合成 CNP 投与が、骨伸長障害をきたす軟骨無形成症のモデルマウスの症状をほぼ完全に改善することを証明した (Yasoda et al., *Endocrinology* 2009)。軟骨無形成症を代表とする骨系統疾患はそのほとんどが単一遺伝子病であり、様々な遺伝子変異に起因する稀少難病群であるが、その中で骨伸長障害による著明な低身長や四肢短縮をきたして生活面での長期間に及ぶ著しい支障をきたす疾患も多く存在する。しかしながら現在、同疾患群に対する有効な薬物治療は確立されておらず、極めて侵襲的な整形外科的治療法である骨延長術がおこなわれているのみである。CNP 治療はこれらの疾患群に対する革新的な薬物治療法として注目されているが、CNP 治療抵抗性が予想される受容体 GC-B の遺伝子変異による骨系統疾患（マロトー型遠位中間肢異形形成症 (acromesomelic dysplasia, type Maroteaux: AMDM)）も発見され、CNP 治療に対する有効症例把握の必要性も惹起されている。分担研究者らは、軟骨無形成症以外の骨系統疾患における CNP 治療に対する有効性を検討するために、個々の疾患のモデルマウスを用いた *in vivo* 研究、および疾患（患者）特異的 iPS 細胞を用いた解析系の確立をおこなった。

A. 研究目的

ナトリウム利尿ペプチドファミリーは 3 種類の内因性リガンド、心房性ナトリウム利尿ペプチド (ANP)、脳性ナトリウム利尿ペプチド (BNP)、C 型ナトリウム利尿ペプチド (CNP) によって構成される。ANP, BNP はそれぞれ主に心房、心室から合成、分泌され、共通の受容体である A 型グアニル酸シクラーゼ (guanylyl cyclase-A, GC-A) を介して、利尿作用、ナトリウム利尿作用、血管平滑筋弛緩作用に基づく血圧降下作用、さらにはアルドステロン分泌抑制作用など、多彩な生物作用

を発現する。一方、局所因子として作用する CNP およびその受容体 B 型グアニル酸シクラーゼ (guanylyl cyclase-B, GC-B) は重要な内軟骨性骨化調節因子であり、その賦活化により骨伸長を強力に促進することが遺伝子改変マウスを用いた解析から明らかとなった。現在 CNP の骨伸長促進作用の骨系統疾患に対する臨床展開が進行しており、当該研究はその適応疾患選定のための臨床研究であるが、分担研究者らは、1) 疾患のモデルマウスを用いた CNP 治療有効性検討のための前臨床研究、および 2) 疾患、あるいは、患者特異的 iPS 細胞を用いた CNP 治療有効性の検討をお

こなうための、ヒト iPS 細胞を用いた検討をおこなった。

B. 研究方法

1. 骨系統疾患モデルマウスに対するCNPの効果を、*ex vivo*にて直接骨伸長が観察できる長管骨の器官培養を用いておこなった。さらにCNP投与モデルとして、循環血中CNP濃度を上昇させるserum amyloid P component (SAP) promoterを用いたCNP過剰発現トランスジェニック(SAP-CNP-Tg)マウス (Kake et al., *Am. J. Physiol. Endocrinol. Metab.* 2009) を用いて疾患モデルマウスとの交配実験をおこない、CNP治療の効果を解析した。
2. 骨系統疾患患者特異的iPS細胞を用いたCNPに対する反応性の検討をおこなうために、まず正常ヒトiPS細胞を用いた軟骨細胞への分化条件の検討をおこなった。さらに骨系統疾患患者由来iPS細胞の樹立を試みた。

(倫理面への配慮)

動物実験に関しては京都大学動物実験委員会に申請し、承認を得ている(MedKyo01094)。組み替えDNA実験計画について京都大学の承認を得ている。ヒトiPS細胞の使用はヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針(平成22年11月改正)に準拠している。

C. 研究結果

1. 骨系統疾患のモデルマウスに対するCNP投与モデルとしての血中濃度上昇型CNPトランスジェニックマウスを用いた研究

i) GDF5 変異マウスに対する有効性の検討

GDF5 は BMP ファミリーに属する内軟骨性骨化の調節因子で、その機能喪失型遺伝子変異により、遠位中間肢異形成症(acromesomelic dysplasia)を含む様々な病型の骨系統疾患をきたす。今回、理化学研究所より譲渡された GDF5 変異マウスを用いた検討をおこなった。まず、内軟骨性骨化により形成される骨の伸長を *ex vivo* にて解析することを可能とするマウス胎仔脛骨器官培養系において、GDF5 変異マウス由来培養脛骨に対する CNP の効果を

検討した。胎生後期において、GDF5 変異マウス由来培養脛骨長は野生型マウス培養脛骨長と比較して差を認めず、さらにCNP投与により GDF5 変異マウス由来培養脛骨は野生型マウス培養脛骨と同等に伸長が促進された。組織学的解析においても、CNP 添加によって GDF5 変異マウス由来培養脛骨成長板軟骨は野生型マウス培養脛骨成長板軟骨と同様にその伸長が促進した。

ii) ムコ多糖症に対する効果

ムコ多糖症は異常な基質蓄積をきたすライソゾーム病として、骨系統疾患において多くの疾患が含まれる。そのうち 7 型は、原因遺伝子 (β グルクロニダーゼ遺伝子) は同定されているものの、現在のところ酵素補充療法は存在しない。その疾患モデルマウスである β グルクロニダーゼ遺伝子変異マウス (mps-2J マウス) において、疾患に認められるのと同様の低身長や四肢長管骨の伸長障害が認められるが、今回血中濃度上昇型CNP トランスジェニックマウス (human serum amyloid P component promoter) により肝臓での CNP transgene の発現をさせる SAP-CNP-Tg マウスとの交配実験によってその改善効果を検討した。交配によって得られたヘテロで CNP transgene を有する mps-2J マウス (mps-2J, SAP-CNP-Tg /+ マウス) において、mps-2J マウスに認められた低身長および骨伸長障害は雌雄ともに有意に改善した。組織学的解析において、mps-2J マウスの成長板幅は拡大を認めたが、mps-2J, SAP-CNP-Tg /+ マウスにおいて、さらなる成長板幅の拡大が認められた。

さらに、ホモで CNP transgene を有する mps-2J マウス (mps-2J, SAP-CNP-Tg / SAP-CNP-Tg マウス) において、mps-2J, SAP-CNP-Tg /+ マウスより大きな低身長の改善が認められた。また、器官培養系において、mps-2J マウスより摘出した脛骨に CNP を添加することにより、容量依存性に培養脛骨の伸長促進作用が確認された。

2. ヒト iPS 細胞から軟骨細胞への分化誘導法の確立

iPS 細胞は ES 細胞に類似していることから、iPS 細胞を用いた分化誘導は ES 細胞で使われている方法を流用していることが多い。また、ES 細胞

を用いた軟骨細胞への分化誘導は間葉系幹細胞(MSC)で報告された方法を基礎にしている。そこで、MSC や ES 細胞で報告されている軟骨細胞誘導法を基に iPS 細胞、ES 細胞を用いて検討を行った。その結果、DMEM/F-12、10% FBS、1x ITSTMPremix、1mM Sodium pyruvate、100nM Dexamethasone、170mM Ascorbic acid、100U/ml Penicillin、100mg/ml Streptomycin、10ng/ml rhTGFb3 により培養期間 2 週間の pellet 培養で軟骨への分化がおこり、alcian blue 染色で染色され、RT-PCR により軟骨分化マーカーである Sox9、2 型コラーゲン、アグリカンの発現を認める軟骨細胞への分化が確認された(図)。

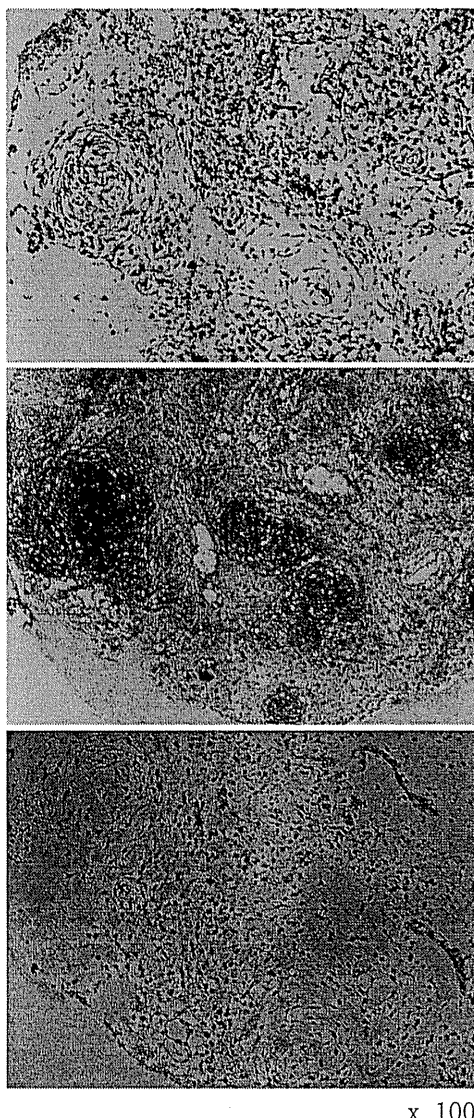


図. 軟骨への分化誘導をおこなった iPS 細胞。培養 2 週間後。上より H-E 染色、Alcian Blue-HE 染色、aggrecan の免疫染色

iPS 細胞から分化誘導された軟骨細胞における 2 型コラーゲン等のタンパクレベルでの発現の解析をおこなったが、免疫染色において、2 型コラーゲンの発現は弱く、10 型コラーゲンの発現は認められなかった。

また、本年度は研究班員片岡(滋賀県立小児保健医療センター小児整形外科)より骨延長術時に軟骨無形成症患者の皮膚細胞を入手して、iPS 細胞の樹立に成功した。今後軟骨への分化をおこなって、CNP に対する反応性を正常ヒト iPS 細胞から分化させた軟骨と比較する予定である。

D. 考察

CNP 投与モデルとしての循環血中 CNP 濃度上昇型 CNP トランスジェニックマウスは、さまざまな骨系統疾患モデルマウスとの交配実験により *in vivo* における CNP 治療の有効性をスクリーニングすることを可能とする有効な手段である。今回、まず、骨系統疾患の原因の一つである GDF5 遺伝子変異のモデルマウスを用いて、胎仔脛骨器官培養系における CNP の有効性を証明した。また、ムコ多糖症 7 型モデルマウスと血中 CNP 濃度上昇型 CNP トランスジェニックマウスとの交配実験をおこない、その有効性を確認した。今後さらに様々な疾患モデルマウスに対する血中 CNP 濃度上昇の効果を検討する予定である。

また、正常ヒト iPS 細胞からの軟骨への分化条件を確立し、さらに、軟骨無形成症患者由来 iPS 細胞を樹立した。今後軟骨への分化誘導をおこない、正常ヒト iPS 細胞から誘導した軟骨細胞と分化・増殖能等形質の比較をおこなったうえで、CNP 添加の効果についての比較検討を開始する予定である。

E. 結論

骨系統疾患に対する CNP 治療の前臨床研究として、軟骨無形成症以外の骨系統疾患モデルマウスを用いた CNP 治療の有効性の検討を開始した。また、骨系統疾患に対する CNP 治療の反応性を確認するための iPS 細胞由来軟骨細胞を用いたスクリーニング系を確立するために、iPS 細胞から軟骨細胞への分化誘導を確立した。さらに、軟骨無形成症患者由来

iPS 細胞を樹立した。今後、確立された分化誘導系によって軟骨への分化をおこない、CNP に対する反応性の検討をおこなう予定である。

F. 健康危険情報

なし

G. 研究発表

1. 論文発表

1. Yasoda A, Nakao K. Genetic basis for skeletal disease. CNP therapy for achondroplasia. *Clin Calcium*. 20:1212-8, 2010.
2. Fujii T, Komatsu Y, Yasoda A, Kondo E, Yoshioka T, Nambu T, Kanamoto N, Miura M, Tamura N, Arai H, Mukoyama M, Nakao K. Circulating C-type natriuretic peptide (CNP) rescues chondrodysplastic CNP knockout mice from their impaired skeletal growth and early death. *Endocrinology*. 151:4381-8, 2010.
3. Yasoda A, Nakao K. Translational research of C-type natriuretic peptide (CNP) into skeletal dysplasias. *Endocr J*. 57:659-66, 2010.
4. Kondo E, Yasoda A, Tsuji T, Fujii T, Miura M, Kanamoto N, Tamura N, Arai H, Kunieda T, Nakao K. Skeletal Analysis of the Long Bone Abnormality (Ibab/Ibab) Mouse, A Novel Chondrodysplastic C-Type Natriuretic Peptide Mutant. *Calcif Tissue Int*. 90:307-18, 2012.
5. Kanamoto N, Tagami T, Ueda-Sakane Y, Sone M, Miura M, Yasoda A, Tamura N, Arai H, Nakao K. Forkhead box A1 (FOXA1) and A2 (FOXA2) oppositely regulate human type 1 iodothyronine deiodinase gene in liver. *Endocrinology*. 153:492-500, 2012.

2. 学会発表

国内学会

1. 八十田明宏, 北村秀智, 藤井寿人, 近藤絵里, 村尾尚昭, 三浦晶子, 金本巨哲, 小松弥郷,

荒井宏司, 中尾一和、軟骨無形成症モデルマウスに対する CNP 投与による骨伸長障害改善効果の検討、第 28 回骨代謝学会学術総会、2010 年 7 月、東京

2. 藤井寿人, 八十田明宏, 近藤絵里, 山田豪, 金本巨哲, 三浦晶子, 曾根正勝, 田村尚久, 小松弥郷, 荒井宏司, 中尾一和、内軟骨性骨化による骨伸長に対する C 型ナトリウム利尿ペプチド(CNP)の内分泌的作用の検討、第 28 回骨代謝学会学術総会、2010 年 7 月、東京
3. 骨代謝調節研究の進展と臨床展開 C 型ナトリウム利尿ペプチド(CNP)/グアニル酸シクラーゼ-B(GC-B)系の骨伸長促進作用とそのトランスレーショナルリサーチ、八十田明宏, 中尾一和、第 84 回日本内分泌学会学術総会、2011 年 4 月 21-23 日、神戸
4. CNP の骨伸長促進作用の臨床応用 血中濃度上昇型 CNP トランジエニックマウスの開発とその意義、藤井寿人, 八十田明宏, 小松弥郷, 近藤絵里, 吉岡徹朗, 金本巨哲, 三浦晶子, 田村尚久, 荒井宏司, 向山政志, 中尾一和、第 84 回日本内分泌学会学術総会、2011 年 4 月 21-23 日、神戸
5. Toshihito Fujii, Akihiro Yasoda, Eri Kondo, Yui Yamashita, Yoriko Ueda, Naotetsu Kanamoto, Masakatsu Sone, Masako Miura, Hiroshi Arai, Kazuwa Nakao, C-type natriuretic peptide(CNP) rescues short stature of mice model of mucopolysaccharidosis type 7. 第 29 回骨代謝学会学術総会、2011 年 7 月 29-30 日、大阪

H. 知的財産権の出願・登録状況

なし

研究成果の刊行に関する一覧表

雑誌（中尾一和、八十田明宏）

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Nakao K, Yasoda A, Ebihara K, Hosoda K, Mukoyama M.	Translational research of novel hormones: lessons from animal models and rare human diseases for common human diseases.	J Mol Med.	87	1029-39	2009
Fujii T, Komatsu Y, Yasoda A, Kondo E, Yoshioka T, Nambu T, Kanamoto N, Miura M, Tamura N, Arai H, Mukoyama M, Nakao K.	Circulating C-type natriuretic peptide (CNP) rescues chondrodysplastic CNP knockout mice from their impaired skeletal growth and early death.	Endocrinology	151	4381-8	2010
Yasoda A, Nakao K	Translational research of C-type natriuretic peptide (CNP) into skeletal dysplasias.	Endocr J.	57	659-66	2010
Kondo E, Yasoda A, Tsuji T, Fujii T, Miura M, Kanamoto N, Tamura N, Arai H, Kunieda T, Nakao K.	Skeletal Analysis of the Long Bone Abnormality (Ibab/Ibab) Mouse, A Novel Chondrodysplastic C-Type Natriuretic Peptide Mutant.	Calcif Tissue Int.	90	307-18	2012
Kanamoto N, Tagami T, Ueda-Sakane Y, Sone M, Miura M, Yasoda A, Tamura N, Arai H, Nakao K.	Forkhead box A1 (FOXA1) and A2 (FOXA2) oppositely regulate human type 1 iodothyronine deiodinase gene in liver.	Endocrinology	153	492-500	2012

雑誌（寒川賢治）

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Ariyasu H, Iwakura H, Yamada G, Kanamoto N, Bando M, Kohno K, Sato T, Kojima M, Nakao K, Kangawa K, Akamizu T	A postweaning reduction in circulating ghrelin temporarily alters growth hormone (GH) responsiveness to GH-releasing hormone in male mice but does not affect somatic growth.	Endocrinology	151	1743-50	2010
Iwakura H, Li Y, Ariyasu H, Hosoda H, Kanamoto N, Bando M, Yamada G, Hosoda K, Nakao K, Kangawa K, Akamizu T	Establishment of a novel ghrelin-producing cell line.	Endocrinology	151	2940-5	2010
Yamada G, Ariyasu H, Iwakura H, Hosoda H, Akamizu T, Nakao K, Kangawa K	Generation of transgenic mice overexpressing a ghrelin analog.	Endocrinology	151	5935-40	2010

Kishimoto I, Tokudome T, Nakao K, <u>Kangawa K</u>	Natriuretic peptide system: an overview of studies using genetically engineered animal models.	FEBS J.	278	1830-41	2011
Iwakura H, Ariyasu H, Hosoda H, Yamada G, Hosoda K, Nakao K, <u>Kangawa K, Akamizu T</u>	Oxytocin and Dopamine Stimulate Ghrelin Secretion by the Ghrelin-Producing Cell Line, MGN3-1 in Vitro.	Endocrinology	152	2619-25	2011

Translational research of novel hormones: lessons from animal models and rare human diseases for common human diseases

Kazuwa Nakao · Akihiro Yasoda · Ken Ebihara ·
Kiminori Hosoda · Masashi Mukoyama

Received: 12 May 2009 / Revised: 3 August 2009 / Accepted: 3 August 2009 / Published online: 3 September 2009
© Springer-Verlag 2009

Abstract Since the 1980s, a number of bioactive molecules, now known as cardiovascular hormones, have been isolated from the heart and blood vessels, particularly from the subset of vascular endothelial cells. The natriuretic peptide family is the prototype of the cardiovascular hormones. Over the following decade, a variety of hormones and cytokines, now known as adipokines or adipocytokines, have also been isolated from adipose tissue. Leptin is the only adipokine demonstrated to cause an obese phenotype in both animals and humans upon deletion. Thus, the past two decades have seen the identification of two important classes of bioactive molecules secreted by newly recognized endocrine cells, both of which differentiate from mesenchymal stem cells. To assess the physiological and clinical implications of these novel hormones, we have investigated their functions using animal models. We have also developed and analyzed mice overexpressing transgenic forms of these proteins and knockout mice deficient in these and related genes. Here, we demonstrate the current state of the translational

research of these novel hormones, the natriuretic peptide family and leptin, and discuss how lessons learned from excellent animal models and rare human diseases can provide a better understanding of common human diseases.

Keywords Natriuretic peptide family (ANP, BNP, CNP) · Leptin · Translational research · Animal models · Genetically engineered mice

Although a multitude of animal models have been developed to emulate various diseases, there are a few excellent animal models that mimic human disease remarkably well, such as spontaneously hypertensive rats (SHR) [1] and hereditary obese mice, ob/ob mice [2]. These models are very useful for translational research into the common human diseases, hypertension and obesity. Lessons from research on SHR, an excellent animal model for hypertension research, developed at Kyoto University led us to investigate the clinical importance of cardiovascular hormones and adipokines using appropriate animal models that mimic human diseases beyond species differences. In this review, we discuss the current state of translational research of the natriuretic peptide family and leptin and discuss the ways in which animal models and rare human diseases can educate about common human diseases.

K. Nakao (✉) · A. Yasoda · K. Ebihara · K. Hosoda · M. Mukoyama
Department of Medicine and Clinical Science,
Kyoto University Graduate School of Medicine,
Kyoto 606, Japan
e-mail: nakao@kuhp.kyoto-u.ac.jp

K. Nakao
Translational Research Center,
Kyoto University Graduate School of Medicine,
Kyoto 606, Japan

K. Nakao
EBM Research Center,
Kyoto University Graduate School of Medicine,
Kyoto 606, Japan

Translational research of natriuretic peptide family

The natriuretic peptide family consists of three structurally related peptides, atrial natriuretic peptide (ANP), brain natriuretic peptide (BNP), and C-type natriuretic peptide (CNP) [3]. The biological actions of natriuretic peptides are mediated by activation of two subtypes of membranous guanylyl cyclase (GC), GC-A and GC-B, leading to

intracellular accumulation of cyclic guanine monophosphate (cGMP) [4]. The rank order of potency to induce cGMP production via GC-A is ANP ≥ BNP >> CNP, while that via GC-B is CNP > ANP ≥ BNP [5]. Thus, ANP and BNP serve as endogenous ligands for GC-A, while CNP is specific for GC-B. A third natriuretic peptide receptor with no intracellular GC domain, dubbed the clearance receptor (C-receptor), is thought to be engaged in the receptor-mediated degradation of natriuretic peptides [4]. The ANP, BNP/GC-A system plays a pivotal role in the regulation of cardiovascular homeostasis, as demonstrated by their augmentation in various pathophysiological states such as heart failure [6–10], myocardial infarction [11, 12], cardiac hypertrophy [13, 14], and hypertension [15–17]. ANP and BNP are cardiac hormones secreted primarily by the atrium and ventricle of the heart, respectively [10, 17], with strong diuretic, natriuretic, and vasodilatory activities [6, 7, 10]. ANP and BNP are used in the treatment of heart failure [18, 19] and serve as sensitive biochemical markers for heart failure and cardiac hypertrophy [8–10]. ANP infusion therapy has currently reached a greater than 30% share among drugs given for acute congestive heart failure in Japan.

CNP, the third member of natriuretic peptide family, was first purified from porcine brain [20]. While CNP is the primary natriuretic peptide in the human brain [21], it is also produced by vascular endothelial cells [22–24] and macrophages [25]. This hormone functions in the regulation of vascular endothelial function and arteriosclerosis via local effects, not by acting as a circulating hormone [26–28]. These observations indicate that CNP acts as an autocrine/paracrine regulator and as a neuropeptide [21].

The distribution of the natriuretic peptide system overlaps with the distribution of the renin–angiotensin system [21, 29–33], prompting us to examine the functional relationship of the natriuretic peptide system and the renin–angiotensin system. We demonstrated an antagonistic relationship between these two systems, both in their peripheral functions as well as their central actions [34–39]. Furthermore, the natriuretic peptide system has therapeutic implication in vascular regeneration in patients with arteriosclerosis obliterans [40].

Mice with genetic alterations in the ANP, BNP/GC-A system

Genetically engineered mice are useful tools to study the complex phenotypic effects of an altered gene in living animals. Overexpression or deficiency of each member of the natriuretic peptide family or its receptors has been generated through transgenic (Tg) or knockout (KO) technologies [41–45]. We generated Tg mice expressing BNP under the control of the serum amyloid P (SAP)

component promoter, which targets hormone expression to the liver [43]. BNP-Tg mice exhibited a 100-fold increase in plasma BNP concentrations with concomitant elevations in plasma cGMP concentrations. These mice displayed significantly lower blood pressures and smaller hearts than non-Tg littermates. These results indicate that BNP functions in the long-term cardiovascular regulation and may be useful as a long-term therapeutic agent. In addition, the proteinuria and renal dysfunction observed in anti-GBM nephritis [46], the nephrosclerosis induced by subtotal nephrectomy [47], and the manifestations of diabetic nephropathy [48] were ameliorated in BNP-Tg mice compared to those in wild-type mice, indicating a possible application for the natriuretic peptide family in the treatment of renal disorders.

We also generated mice bearing a targeted disruption of the BNP gene [44]. At baseline, BNP-KO mice did not show any signs of systemic hypertension or ventricular hypertrophy; however, these animals developed multifocal fibrotic lesions within the cardiac ventricle even in the absence of additional stresses; these lesions increased in size and number in response to ventricular pressure overload, demonstrating that BNP is an antifibrotic factor acting within the ventricle of the heart as an autocrine/paracrine regulator for ventricular remodeling [44]. In addition to these cardiovascular manifestations, BNP-Tg mice exhibited marked skeletal overgrowth via endochondral bone formation [49]. Nevertheless, BNP-KO mice did not possess any skeletal abnormalities [44]. The skeletal overgrowth seen in BNP-Tg mice that express elevated plasma concentrations of BNP was similar to that seen in cartilage-specific CNP-Tg mice [49]. As the BNP/GC-A system does not have an abnormal skeletal phenotype [41, 42, 45], we postulated that the markedly increased circulating levels of BNP (100-fold greater than wild-type mice) may cross-react with GC-B to stimulate endochondral bone growth, even though the affinity of BNP for GC-B is lower than that for GC-A. This interpretation is supported by the finding that the skeletal overgrowth observed in BNP-Tg mice was not abrogated by a genetic deficiency of GC-A in BNP-Tg mice [50].

ANP transgenic mice expressing elevated levels of circulating ANP under the control of mouse transthyretin promoter [41] exhibited decreased arterial blood pressure without the induction of diuresis or natriuresis. ANP-KO mice and GC-A-KO mice displayed salt-sensitive and salt-resistant hypertension, respectively [42, 45]. Studies using GC-A-KO mice implicated the involvement of GC-A in antihypertrophic actions in the heart [51–53]. A more detailed analysis of GC-A was performed using mice bearing a conditional knockout of GC-A and indicated the importance of GC-A in vascular endothelial-cell-mediated blood pressure control [54–56].

As for the regulation of ANP and BNP gene expression, neuron-restrictive silencer elements (NRSEs) are located in the 5'-flanking region of the BNP gene and the 3'-untranslated region of the ANP gene [57]. The neuron-restrictive silencer factor (NRSF) can thus repress ANP promoter activity through binding to NRSE [58]. Studies examining dominant-negative NRSF Tg mice expressed under the control of the α -myosin heavy-chain promoter have demonstrated that NRSF plays an important role in the gene expression of both ANP and BNP and in the progression of cardiac dysfunction and lethal arrhythmia associated with heart failure [59].

Genetically engineered mice of the CNP/GC-B system

We generated mice with a targeted disruption of the CNP gene; the resultant CNP-KO mice exhibited markedly short stature due to impaired bone growth [60]. Mammalian bones are formed through two different mechanisms, endochondral ossification and membranous ossification. Most mammalian bones are formed through endochondral ossification, a process during which chondrocytes in the growth plate undergo proliferation, hypertrophy, cell death, and osteoblastic replacement [61]. The short-stature phenotype of CNP-KO mice resulted from impaired bone growth through endochondral ossification [60]. CNP-Tg mice with targeted overexpression of CNP at the growth plate cartilage exhibited prominent overgrowth of those bones formed through endochondral ossification [62]. GC-B-KO mice exhibit the same short-stature phenotype as observed in CNP-KO mice [63], demonstrating that the CNP/GC-B system is a physiologically important stimulator of endochondral bone growth. Dominant-negative GC-B transgenic rats displayed blood-pressure-independent cardiac hypertrophy, suggesting evidence linking GC-B signaling to the control of cardiac growth [64].

cGMP-dependent protein kinase (cGK) has been identified as a molecule activated downstream of the natriuretic peptide family and GC system [65]. Mice depleted with the gene of

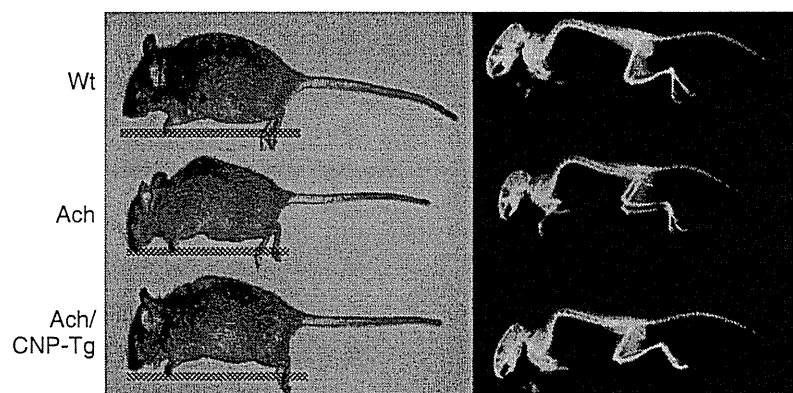
one subtype of cGK, cGKII (cGKII-KO mice), exhibit a short-stature phenotype secondary to impaired endochondral bone growth [66], similar to that observed in CNP-KO mice [60]. We demonstrated that cGKII affected endochondral bone growth by functioning downstream of the CNP/GC-B system by showing that the impaired endochondral bone growth observed in cGKII-KO mice could not be rescued by targeted overexpression of CNP in the growth plate cartilage [67].

Multiple spontaneous animal models with impairments in the CNP/GC-B system have been identified [68–71]. Two strains of dwarf mice, with an autosomal recessive mutant gene, named *cn/cn* [68] and short-limbed dwarfism (SLW) mice [69], possess spontaneous loss-of-function mutations in the *GC-B* gene. Spontaneous mutant mice with a loss-of-function mutation in the CNP gene, named long bone abnormality (Lbab) mice, exhibit short-stature owing to their impaired endochondral bone growth [70], and this phenotype could be abrogated by targeted overexpression of CNP in the growth plate cartilage [71].

Clinical application of CNP and its analogs for skeletal dysplasia

To explore the potential applications of CNP and its analogs for clinical use, we attempted to apply the strong effect of CNP and GC-B on endochondral bone growth to skeletal dysplasia, a group of genetic disorders characterized by severely impaired bone growth [72]. Achondroplasia (Ach), the most common form of skeletal dysplasia characterized by short-limbed dwarfism, is caused by constitutive activation of fibroblast growth factor (FGF) receptor 3 [73]. The current therapy for Ach is limited to distraction osteogenesis [74], an orthopedic procedure; no efficient medical therapies have been developed as yet. We demonstrated that targeted overexpression of a CNP transgene in the growth plate cartilage of a mouse model of achondroplasia (Ach mice) rescues their impaired bone growth and short-stature phenotypes [62] (Fig. 1). To elucidate the molecular

Fig. 1 Rescue of achondroplastic mice (Ach mouse) by targeted overexpression of CNP in growth plate cartilage. From top to bottom are shown the gross appearance (left panel) and skeletal phenotype (right panel, soft X-ray picture) of female wild-type mice (*Wt*), Ach mice (*Ach*), and Ach mice overexpressing CNP in the growth plate cartilage (*Ach/CNP-Tg*) at an age of 3 months



mechanism by which CNP ameliorates achondroplasia, we examined the effect of CNP on extracellular signal-regulated kinase (ERK) signaling. CNP inhibited FGF2-stimulated phosphorylation of ERK in a dose-dependent manner through cGMP activation via GC-B ligation, ultimately increasing matrix synthesis by chondrocytes [62].

We also demonstrated that systemic and continuous administration of synthetic CNP is safe and effective to reverse the impaired bone growth seen in Ach mice [75] (Fig. 2). The safety and efficacy of systemic CNP administration in preclinical studies with the observation that CNP has only a minimal effect of blood pressure in humans [76] suggest that systemic administration of CNP or CNP analogs provides a novel therapeutic strategy for the treatment of human skeletal dysplasia, including Ach.

One form of human skeletal dysplasia, acromesomelic dysplasia type Maroteaux, is caused by loss-of-function mutations in the GC-B gene [77]. This implicates the CNP/GC-B system as a physiologically important enhancer of endochondral bone growth in humans, suggesting a clinical application for CNP and CNP analogs to multiple types of human skeletal dysplasia [75].

In the near future, idiopathic short stature, a common disease of short-stature phenotype with an unknown etiology, and bone fracture, the healing of which is made through endochondral ossification, would be the next avenues to explore for a therapeutic effect of CNP treatment.

Translational research of leptin

Leptin, an adipocyte-derived hormone originally identified from hereditary obese mice (*ob/ob* mice) [78], plays crucial physiologic roles in the regulation of energy expenditure and food intake [79–83]. Mice [84] and rats [85, 86]

bearing mutations in leptin receptors demonstrate identical phenotypes as *ob/ob* mice. The Koletsky rat, an obese substrain of SHR serving as a model of metabolic syndrome exhibiting both hypertension and morbid obesity, was discovered to carry an additional nonsense mutation of the leptin receptor [86].

In obese animals and subjects, plasma leptin concentrations are increased in proportion to the degree of adiposity [87–89], indicating that leptin is a satiety signal communicating the size of adipose stores to the brain [90–92] and that leptin resistance is related to obesity [87, 93–95]. Leptin deficiency in human subjects is associated with morbid obesity with insulin resistance, indicating the physiological role of leptin in both animal models and humans [96, 97]. Leptin is implicated in a number of manifestations seen in obese animal models [91, 98–101], especially obesity-related hypertension [99], abnormal reproduction [98], bone changes [100], and Cushing syndrome [102]. Leptin is also produced by human placenta [103] and choriodecidua tumors [104].

Generation of Tg mice overexpressing leptin

To explore the clinical implications of leptin *in vivo*, we generated leptin-Tg mice displaying elevated plasma leptin concentrations comparable to those seen in obese subjects [105]. A fusion gene comprised of the human SAP promoter upstream of the mouse leptin cDNA coding sequences was designed to target hormone expression to the liver [43, 106]. Overexpression of leptin in the liver resulted in the complete disappearance of both white and brown adipose tissues in mice [105]. Such a phenotype did not occur when transgene expression was targeted to adipose tissue, the endogenous site of leptin production, using adipocyte-specific promoters [107]. The hyperlepti-

Fig. 2 Rescue of Ach mice by administration of synthetic CNP. Three-week-old female wild-type (*Wt*) or Ach mice were continuously administered CNP intravenously. The gross appearances (a), soft X-ray pictures of femurs (b), and histological pictures of tibial growth plates stained with safranin-O and hematoxylin and eosin (c) are shown for wild-type mice treated with vehicle (left), Ach mice treated with vehicle (middle), and Ach mice treated with 1 µg/kg per minute CNP (right) after a 4-week administration period. Scale bar in c, 50 µm

