

Figure 6

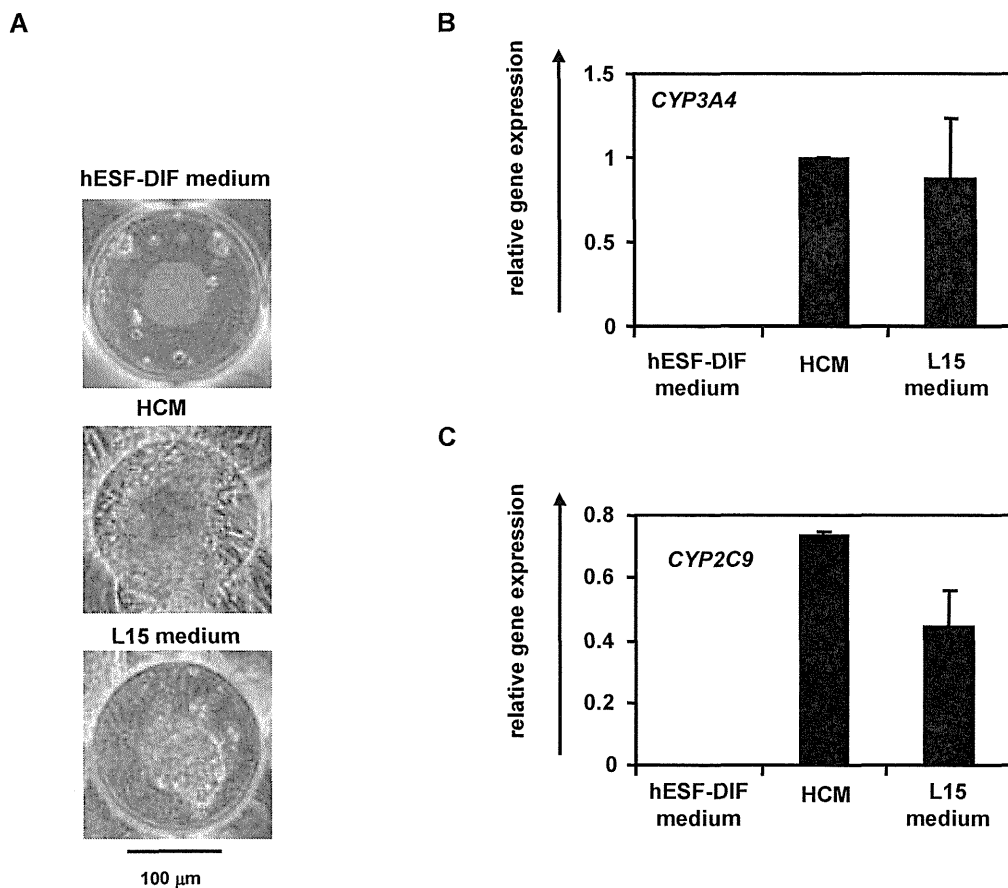
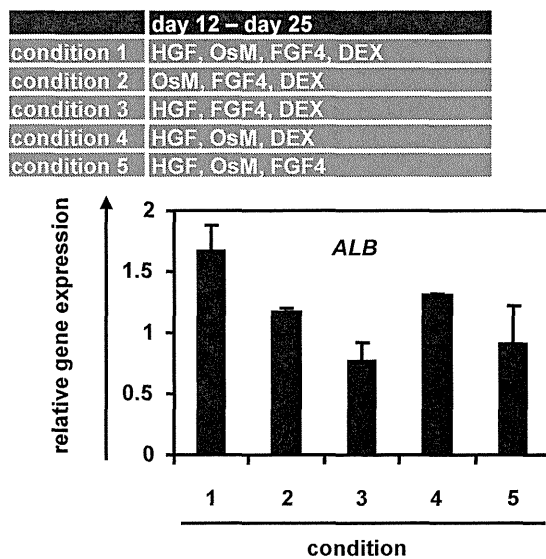


Figure 6 Optimal medium for the formation of the 3D ES-hepa

On day 11, the human ES cell (H9)-derived cells were plated onto the Nanopillar Plate, and then the cells were cultured in the differentiation hESF-DIF medium, HCM, or differentiation L15 medium until day 35. (A) Phase-contrast micrographs of the 3D ES-hepa on day 35 are shown. The 3D ES-hepa were formed by using HCM or differentiation L15 medium, although they did not form by using differentiation hESF-DIF medium. Scale bar represents 100 μm. (B, C) Gene expression levels of CYP3A4 (B) and CYP2C9 (C) in the 3D ES-hepa were measured by real-time RT-PCR on day 35. On the y axis, the gene expression levels in PHs-48hr were taken as 1.0. The gene expression levels of CYP3A4 and CYP2C9 were the highest when the cells were cultured in HCM.

Figure 7

A



B

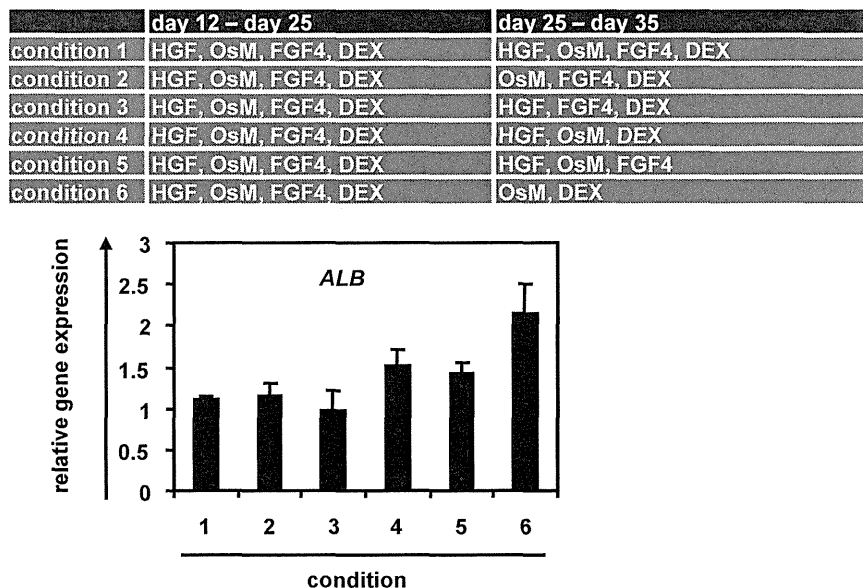


Figure 7 Optimal growth factors for the hepatic maturation of the 3D ES-hepa

On day 11, the human ES cell (H9)-derived cells were plated onto the Nanopillar Plate, and then the cells were cultured in HCM containing the indicated growth factors. (A) The optimal growth factors for the first stage of hepatic maturation were investigated. The gene expression levels of *ALB* in the 3D ES-hepa were measured by real-time RT-PCR on day 25. (B) The optimal growth factors for the second stage of hepatic maturation of the 3D ES-hepa were investigated. The gene expression levels of *ALB* in the 3D ES-hepa were measured by real-time RT-PCR on day 35. On the y axis, the gene expression levels in PHs-48hr were taken as 1.0.

Figure 8

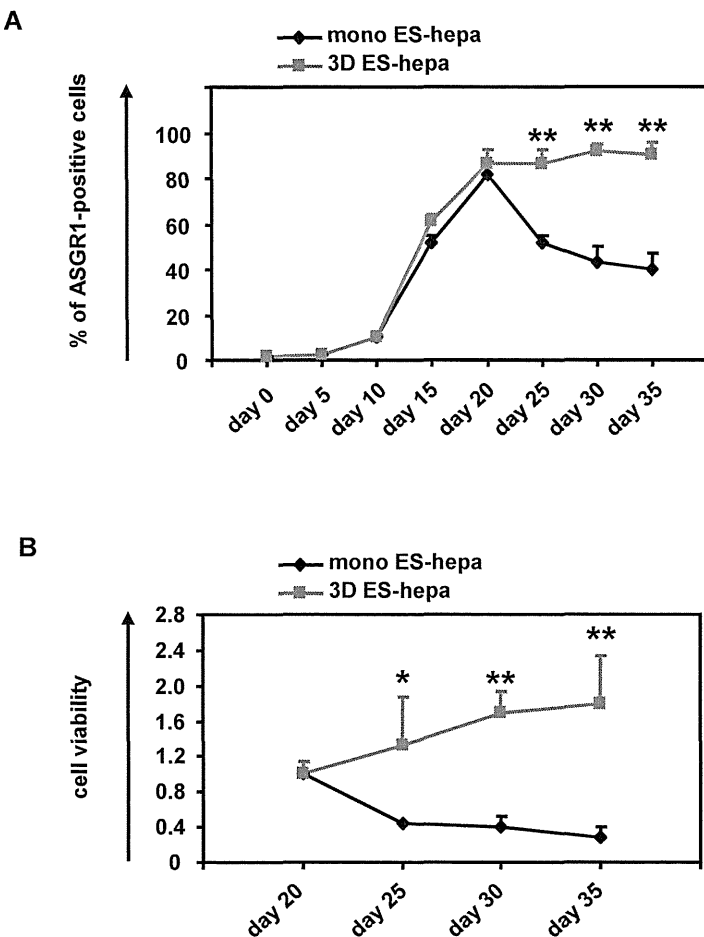
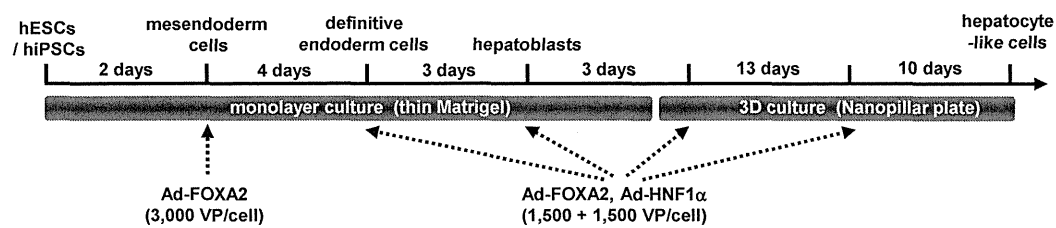


Figure 8 Temporal hepatocyte differentiation efficacy was investigated in the 3D ES-hepa.

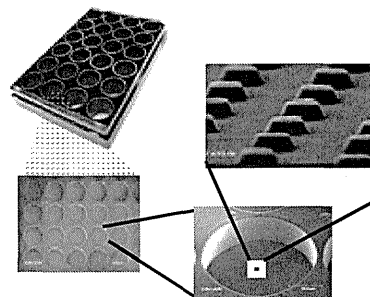
On day 11, the human ES cell (H9)-derived cells were plated onto the Nanopillar Plate or the flat plate, and then the cells were cultured until day 35. (A) On day 0, 5, 10, 15, 20, 25, 30, and 35, the efficiency of hepatocyte differentiation was measured by estimating the percentage of ASGR1-positive cells using FACS analysis. (B) The cells were counted on day 20, 25, 30, and 35 of the differentiation. The number of cells on day 20 was taken as 1.0. * $P<0.05$; ** $P<0.01$.

Figure 9

A



B



C

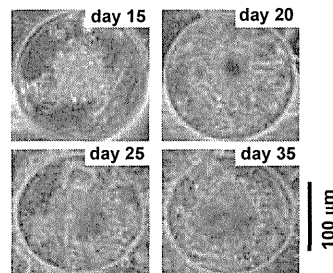


Figure 9 Hepatocyte-like cells were differentiated from hESCs/hiPSCs by using Nanopillar Plate.

(A) The procedure for differentiation of human ES/iPS cells into 3D ES/iPS-hepa via mesendoderm cells, definitive endoderm cells, and hepatoblasts is presented schematically. In the differentiation, not only the addition of growth factors but also stage-specific transient transduction of both FOXA2- and HNF1 α -expressing Ad vector (Ad-FOXA2 and Ad-HNF1 α , respectively) was performed. The cellular differentiation procedure is described in detail in the Materials and Methods section. (B) Photograph display of a 24-well format Nanopillar Plate and its microstructural appearances of the hole and pillar structure. (C) Phase-contrast micrographs of the hESC-hepa spheroids on the Nanopillar Plate are shown. Scale bar represents 100 μ m.

Figure 10

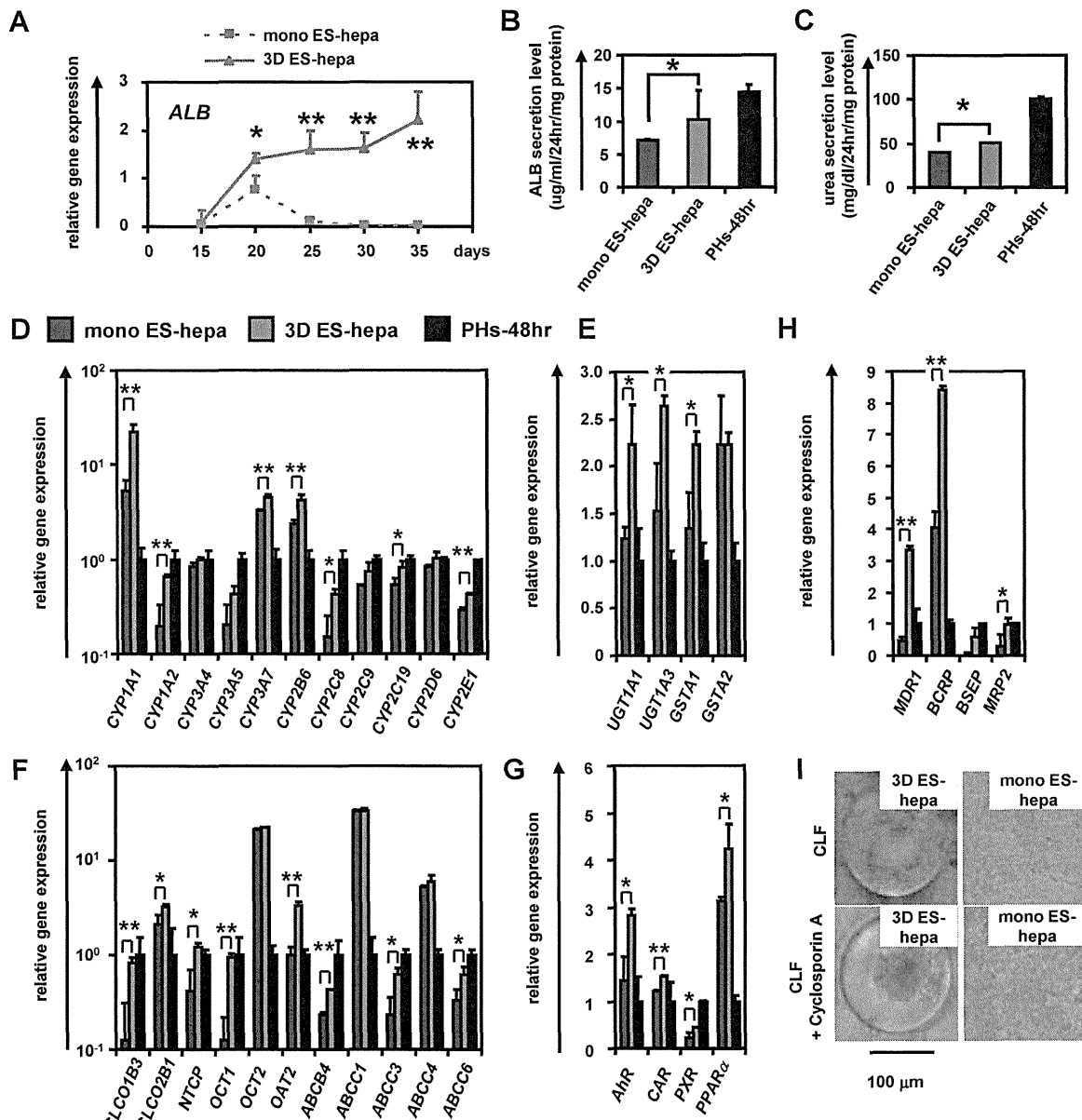


Figure 10 Hepatocyte functions in hESC-derived hepatocyte-like cells were enhanced by using Nanopillar Plate.

(A) The gene expression levels of *ALB* were measured by real-time RT-PCR on day 15, 20, 25, 30, and 35. On the y axis, the gene expression levels in PHs (three lots of PHs were used in all studies), which were cultured for 48 hours after plating (PHs-48hr), were taken as 1.0. (B, C) The amount of ALB (B) and urea (C) secretion were examined in the mono ES-hepa (day 20), the 3D ES-hepa (day 35), and PHs-48hr. (D-H) The gene expression levels of CYP enzymes (D), conjugating enzymes (E), hepatic transporters (F), hepatic nuclear receptors (G), and bile canaliculi transporters (H) were examined by real-time RT-PCR in the mono ES-hepa, the 3D ES-hepa, and PHs-48hr. On the y axis, the expression levels in PHs-48hr were taken as 1.0. (I) The ability of bile acid uptake and efflux was examined in the mono ES-hepa and 3D ES-hepa. Choly-lysyl-fluorescein (CLF) (5 μ M) was used for the observation of bile canalliculi uptake and efflux. To inhibit transportation by BSEP, the cells were pretreated with 1 μ M Cyclosporin A. * $P<0.05$; ** $P<0.01$.

Figure 11

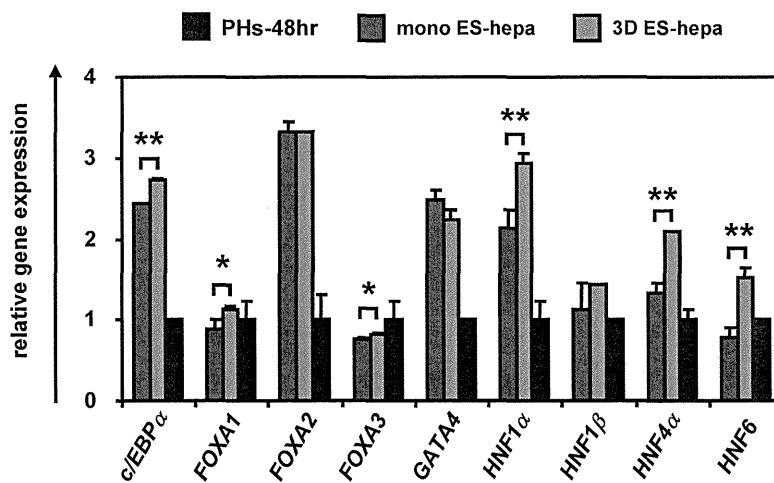


Figure 11 Upregulation of the gene expression levels of hepatic transcription factors by culturing on the Nanopillar Plate.

The gene expression levels of hepatic transcription factors of the 3D ES (H9)-hepa were measured by real-time RT-PCR on day 35. On the y axis, the gene expression levels in PHs-48hr were taken as 1.0.
* $P<0.05$; ** $P<0.01$.

Figure 12

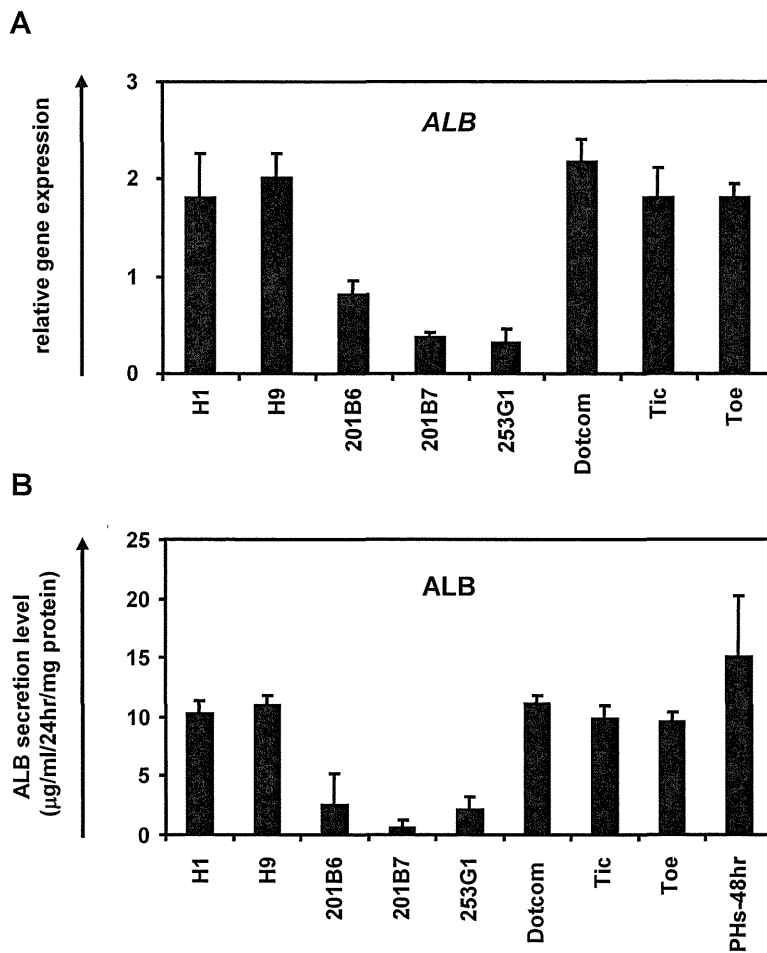


Figure 12 Comparison of the hepatic differentiation capacities of various hESC and hiPSC lines

hESCs (H1 and H9) and hiPSCs (201B6, 201B7, 253G1, Dotcom, Tic, and Toe) were differentiated into the 3D ES/iPS-hepa as described in **Figure 9A**. (A) On day 20, the gene expression level of *ALB* was examined by real-time RT-PCR. On the y axis, the gene expression level of *ALB* in PHs-48hr was taken as 1.0. (B) On day 20, the amount of *ALB* secretion was examined by ELISA. The amount of *ALB* secretion was calculated according to each standard followed by normalization to the protein content per well.

厚生労働科学研究費補助金（創薬基盤推進研究事業）
総合研究報告書

肝細胞への分化誘導に適したヒト iPS 細胞のスクリーニング

研究分担者 梅澤 明弘 独立行政法人国立成育医療研究センター 生殖・細胞医療研究部長

研究要旨：細胞を用いた医薬品開発において、様々な安全性・有効性評価系の確立の重要性は、ヒト iPS 細胞の登場に伴い期待が高まっている。我々はこれまでに様々な組織由来のヒト間葉系幹細胞を樹立し、安定した幹細胞培養条件の開発を行ってきた。本研究ではこうした実績と経験を生かし、創薬研究への応用が期待されているヒト iPS 細胞に関して、肝細胞への分化誘導に適した細胞のスクリーニングを担当する。ヒト iPS 細胞等の幹細胞の再現性ある安定した細胞培養系の確立のための品質管理・品質評価法の開発をおこない、特にヒト胎児肺組織由来細胞から樹立した 500 種類の iPS 細胞を用いて肝細胞への分化誘導に適した細胞株の選別を行った。本研究においては、全期間を通じてアレイ CGH や定量的 PCR により肝細胞分化指向性に資するデータ供出を行い、バイオインフォマティクス的手法を用いた包括的な解析を行い、再現性のあるスクリーニング手法の確立に務めた。

A. 研究目的

新薬開発では、開発費に 1000 億円超、期間に 10 ~ 15 年を要する。また、約 2 万件の候補化合物の中から、薬効・毒性などの評価を経て医薬品として承認を受けるのは 1 件程度である。この過程でしばしば問題となるのが薬物誘発性肝障害（肝毒性）であるが、医薬品の開発プロセスの早期に肝毒性を確度良く予測することは、創薬コスト削減・期間短縮・創薬シーズのヒット率の向上をもたらし、我が国の基幹産業のひとつである製薬産業の国際競争力向上に繋がると期待される。ヒト初代培養肝細胞の利用により肝毒性評価の向上が見込まれるもの、我が国においては入手が困難であり、安定供給、継続性の観点からその利用には限界がある為、より安定かつ容易に使用できる肝毒性評価系の確立が望まれている。そこで本研究では、①肝細胞に分化しやすい iPS 細胞株のスクリーニング法の開発、②ヒト iPS 細胞から成熟肝細胞を創出する技術開発、および③ヒト iPS 細胞由来分化誘導肝細胞を利用した肝毒性評価系の確立を行う。

B. 研究方法

(1) ゲノム安定性評価法の確立

全期間を通じてこれまでに有していたヒト幹細胞の培養実績にもとづき、iPS 細胞を長期にわたって安定的に培養できる技術を用いる。その培養過程における継代、凍結等ゲノム安定性に与える影響について、核型解析ならびにアレイ CGH により検定した。

(2) 肝分化指向性評価法開発

全期間を通じてヒト iPS 細胞の継代過程における経時変化について、肝分化マーカーの発現プロファイルを定量的 PCR により評価し、表面マーカーは免疫組織学的解析により行うことで、肝分化指向性評価法の検定を行った。

(3) データの統合及びバイオインフォマティクス的手法を用いた解析

研究全期間を通じてエピゲノム解析を含めたアレイ CGH、マイクロアレイ等で得られた網羅的な発現データに付いて主成分解析、クラスタリング解析を行い、有用な評価指標を抽出した。

(倫理面への配慮)

当研究所においては、ヒト間葉系細胞の樹立と基礎研究応用に関し、既に倫理審査を受け、承認を受けている（国立成育医療センター研究所、受付番号 25、26 及び 27、平成 15 年 1 月承認、受付番号 49、平成 15 年 10 月承認、受付番号 55、平成 15 年 11 月承認、受付番号 88、89、90、91、平成 16 年 7 月承認、受付番号 55、平成 16 年 11 月追加承認、受付番号 146、平成 17 年 4 月承認、受付番号 156、平成 17 年 7 月承認、受付番号 197、201、平成 18 年 6 月承認、受付番号 237、238、平成 19 年 11 月承認、受付番号 293、315、平成 20 年 10 月承認、受付番号 319、平成 20 年 12 月承認、承認番号 350、平成 22 年 1 月）。また、それぞれの組織については倫理的な手続きおよび考え方が年次毎に異なると予想され、「ヒト幹細胞等を用いる臨床研究に関する指針」に従い、最新の社会的な影響

を十分に考慮する。なお、研究協力者に倫理専門家を加え、本研究遂行にあたって新たな倫理的問題が生じないよう、常にモニタリングを行い、必要に応じて意見交換を行う。

実験動物を用いる研究については、国立成育医療センター研究所動物実験指針に準拠して研究を実施する(承認番号 2003-002,2005-003)。特に、動物愛護と動物福祉の観点から実験動物使用は、目的に合致した最小限にとどめる。またその際、麻酔等手段により苦痛を与えない等の倫理的配慮をおこなう。実験者は、管理者と相互協力のもと適切な環境のもと飼育管理を行う。

C. 研究結果

(1) ゲノム安定性評価法

ヒト iPS 細胞の長期にわたる未分化性評価に加え、ゲノムレベルでの変異について検証した。その結果、染色体レベルおよびゲノムレベルで異常はほとんど検出されなかった。

(2) 肝分化指向性評価法開発

成育医療研究センターが有する iPS 細胞について、継代数に応じて肝分化マーカーの遺伝子発現を、ヒト肝細胞での発現を基準として定量 PCR を行った。その結果肝分化マーカーの発現はヒト肝細胞と比較していずれも同等もしくはそれ以上の発現が認められ、継代数による大きな変化は認めなかった。細胞表面マーカーについてもいずれも陽性であり未分化性を維持していることが示された。

(3) データの統合及びバイオインフォマティクス的手法を用いた解析

アレイ CGH、マイクロアレイ等で得られた網羅的な発現データについて主成分解析、クラスタリング解析を行い、有用な評価指標を抽出した。また、エピゲノムの発現様式も視野に入れた解析を行った結果、iPS 細胞の分化傾向はメチレーションによって明確に規定されている箇所があることを明らかにした。

D. 考察

ヒト iPS 細胞の肝分化マーカーによるスクリーニング系について検証し、その培養技術について検討した。また最もシビアな問題として考えられているゲノム変異について、染色体レベルおよびゲノムレベルでの検証法を確立した。本年度は特にエピゲノムまで解析範囲を広げた手法を確立した。この評価系で染色体異常を認める iPS 細胞の細胞形質を詳細に解析し、正常な iPS 細胞と比較検証する基盤ができ、創薬開発に必要な良質な iPS 細胞由来肝細胞とは何

かということを規定することが可能となる。また肝分化指向性評価とゲノム安定性評価による結果は、現在の培養システムがヒト iPS 細胞を長期にわたって安定的に培養できていることを示している。フィーダフリー、血清フリー培養条件で長期安定的に肝分化指向性を維持できる細胞培養条件が課題となる。その評価を行う対象となる培養システムが確立できたことは、フィーダフリー、血清フリー培養下で長期にわたって安定した培養環境を構築し、品質管理・評価法の確立へつながると考えられた。

E. 結論

ヒト iPS 細胞の継代による経時的評価をし、肝細胞の細胞特性が維持できているかを検証した。さらにゲノムレベル、エピゲノムでの安定性に関する解析を加え品質評価技術の基盤整備が整った。今後はフィーダフリー、血清フリー培養条件下での細胞についてこの評価系を応用して、創薬開発に資する安定した肝細胞スクリーニング技術の開発を行っていく。

F. 研究発表

1. 論文発表

Ishii R, Kami D, Toyoda M, Makino H, Gojo S, Ishii T, Umezawa A. Placenta to cartilage: direct conversion of human placenta to chondrocytes with transformation by defined factors. *Mol Biol Cell*. 23(18):3511-3521, 2012.

Higuchi A, Ling QD, Hsu ST, Umezawa A. Biomimetic cell culture proteins as extracellular matrices for stem cell differentiation. *Chem Rev*. 112(8):4507-4540, 2012.

Nakamura N, Saeki K, Mitsumoto M, Matsuyama S, Nishio M, Saeki K, Hasegawa M, Miyagawa Y, Ohkita H, Kiyokawa N, Toyoda M, Akutsu H, Umezawa A, Yuo A. Feeder-free and serum-free production of hepatocytes, cholangiocytes, and their proliferating progenitors from human pluripotent stem cells: application to liver-specific functional and cytotoxic assays. *Cell Reprogram*. 14(2):171-185, 2012.

Nishio M, Yoneshiro T, Nakahara M, Suzuki S, Saeki K, Hasegawa M, Kawai Y, Akutsu H, Umezawa A, Yasuda K, Tobe K, Yuo A, Kubota K, Saito M, Saeki K. Production of functional classical brown adipocytes from human pluripotent stem cells using specific hemopoietin cocktail without gene transfer. *Cell Metab*. 16(3):394-406, 2012.

Sugawara T, Nishino K, Umezawa A, Akutsu H. Investigating cellular identity and manipulating cell fate using induced pluripotent stem cells. *Stem Cell Res Ther*. 3(2):8, 2012.

- Yokoi T, Seko Y, Yokoi T, Makino H, Hatou S, Yamada M, Kiyono T, Umezawa A, Nishina H, Azuma N. Establishment of functioning human corneal endothelial cell line with high growth potential. *PLoS One*. 7(1):e29677, 2012.
- Gojo S, Toyoda M, Umezawa A. Tissue engineering and cell-based therapy toward integrated strategy with artificial organs. *J Artif Organs*. 14(3):171-177, 2011.
- Kami D, Takeda S, Makino H, Toyoda M, Itakura Y, Gojo S, Kyo S, Umezawa A, Watanabe M. Efficient transfection method using deacylated polyethylenimine-coated magnetic nanoparticles. *J Artif Organs*. 14(3):215-222, 2011.
- Isshiki H, Sato K, Horiuchi K, Tsutsumi S, Kano M, Ikegami H, Abe H, Umezawa A, Aburatani H, Toyama Y. Gene expression profiling of mouse growth plate cartilage by laser microdissection and microarray analysis. *J Orthop Sci*. 16(5):670-672, 2011.
- Numasawa Y, Kimura T, Miyoshi S, Nishiyama N, Hida N, Tsuji H, Tsuruta H, Segawa K, Ogawa S, Umezawa A. Treatment of human mesenchymal stem cells with angiotensin receptor blocker improved efficiency of cardiomyogenic transdifferentiation and improved cardiac function via angiogenesis. *Stem Cells*. 29(9):1405-1414, 2011.
- Takezawa Y, Yoshida K, Miyado K, Sato M, Nakamura A, Kawano N, Sakakibara K, Kondo T, Harada Y, Ohnami N, Kanai S, Miyado M, Saito H, Takahashi Y, Akutsu H, Umezawa A. β -catenin is a molecular switch that regulates transition of cell-cell adhesion to fusion. *Sci Rep*. 1:68, 2011.
- Nakamura A, Miyado K, Takezawa Y, Ohnami N, Sato M, Ono C, Harada Y, Yoshida K, Kawano N, Kanai S, Miyado M, Umezawa A. Innate immune system still works at diapause, a physiological state of dormancy in insects. *Biochem Biophys Res Commun*. 410(2):351-357, 2011.
- Hankowski KE, Hamazaki T, Umezawa A, Terada N. Induced pluripotent stem cells as a next-generation biomedical interface. *Lab Invest*. 91(7):972-977, 2011.
- Saito S, Onuma Y, Ito Y, Tateno H, Toyoda M, Hidenori A, Nishino K, Chikazawa E, Fukawatase Y, Miyagawa Y, Okita H, Kiyokawa N, Shimma Y, Umezawa A, Hirabayashi J, Horimoto K, Asashima M. Possible linkages between the inner and outer cellular states of human induced pluripotent stem cells. *BMC Syst Biol*. 5 Suppl 1:S17, 2011.
- Tateno H, Toyota M, Saito S, Onuma Y, Ito Y, Hiemori K, Fukumura M, Matsushima A, Nakanishi M, Ohnuma K, Akutsu H, Umezawa A, Horimoto K, Hirabayashi J, Asashima M. Glycome

diagnosis of human induced pluripotent stem cells using lectin microarray. *J Biol Chem*. 286(23):20345-20353, 2011.

Higuchi A, Ling QD, Ko YA, Chang Y, Umezawa A. Biomaterials for the feeder-free culture of human embryonic stem cells and induced pluripotent stem cells. *Chem Rev*. 111(5):3021-3035, 2011.

Hasebe Y, Hasegawa S, Hashimoto N, Toyoda M, Matsumoto K, Umezawa A, Yagami A, Matsunaga K, Mizutani H, Nakata S, Akamatsu H. Analysis of cell characterization using cell surface markers in the dermis. *J Dermatol Sci*. 62(2):98-106, 2011.

Nishino K, Toyoda M, Yamazaki-Inoue M, Fukawatase Y, Chikazawa E, Sakaguchi H, Akutsu H, Umezawa A. DNA methylation dynamics in human induced pluripotent stem cells over time. *PLoS Genet*. 7(5):e1002085, 2011.

Sato B, Katagiri YU, Miyado K, Okino N, Ito M, Akutsu H, Okita H, Umezawa A, Fujimoto J, Toshimori K, Kiyokawa N. Lipid rafts enriched in monosialylGb5Cer carrying the stage-specific embryonic antigen-4 epitope are involved in development of mouse preimplantation embryos at cleavage stage. *BMC Dev Biol*. 11:22, 2011.

Yazawa T, Kawabe S, Inaoka Y, Okada R, Mizutani T, Imamichi Y, Ju Y, Yamazaki Y, Usami Y, Kuribayashi M, Umezawa A, Miyamoto K. Differentiation of mesenchymal stem cells and embryonic stem cells into steroidogenic cells using steroidogenic factor-1 and liver receptor homolog-1. *Mol Cell Endocrinol*. 336(1-2):127-132, 2011.

Nishi M, Akutsu H, Masui S, Kondo A, Nagashima Y, Kimura H, Perrem K, Shigeri Y, Toyoda M, Okayama A, Hirano H, Umezawa A, Yamamoto N, Lee SW, Ryo A. A distinct role for Pin1 in the induction and maintenance of pluripotency. *J Biol Chem*. 286(13):11593-11603, 2011.

Sato T, Iso Y, Uyama T, Kawachi K, Wakabayashi K, Omori Y, Soda T, Shoji M, Koba S, Yokoyama S, Fukuda N, Saito S, Katagiri T, Kobayashi Y, Takeyama Y, Umezawa A, Suzuki H. Coronary vein infusion of multipotent stromal cells from bone marrow preserves cardiac function in swine ischemic cardiomyopathy via enhanced neovascularization. *Lab Invest*. 91(4):553-564, 2011.

G. 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

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の編集者名	書籍名	出版社名	出版地	出版年	ページ
高山和雄、川端健二、水口裕之	多能性幹細胞から肝細胞への分化誘導	後藤満一、大橋一夫	再生医療業書	朝倉書店	日本	2012	110-116

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Takayama K., Inamura M., Kawabata K., Sugawara M., Kikuchi K., Higuchi M., Nagamoto Y., Watanabe H., Tashiro K., Sakurai F., Hayakawa T., Furue MK., Mizuguchi H.	Generation of metabolically functioning hepatocytes from human pluripotent stem cells by FOXA2 and HNF1 α transduction.	J. Hepatol.	57	628-636	2012
Nagamoto Y., Tashiro K., Takayama K., Ohashi K., Kawabata K., Sakurai F., Tachibana M., Hayakawa T., Furue MK., Mizuguchi H.	Promotion of hepatic maturation of human pluripotent stem cells in 3D co-culture using type I collagen and Swiss 3T3 cell sheets.	Biomaterials	33	4523-4534	2012
水口裕之、高山和雄、長基康人、川端健二	ヒトiPS細胞から肝細胞への分化誘導の現状と創薬応用	医薬品レギュラトリーサイエンス	43	982-987	2012
早川堯夫、水口裕之	ヒトiPS細胞の再生医療及び創薬研究への応用の現状と展望	Brain and Nerve	64	47-57	2012
Takayama K., Kawabata K., Nagamoto Y., Kishimoto K., Tashiro K., Sakurai F., Tachibana M., Kanda K., Hayakawa T., Furue MK., Mizuguchi H.	3D spheroid culture of hESC/hiPSC-derived hepatocyte-like cells for drug toxicity testing.	Biomaterials	34	1781-1789	2013
Kawabata K., Takayama K., Nagamoto Y., Saldon M.S., Higuchi M., Mizuguchi H.	Endodermal and hepatic differentiation from human embryonic stem cells and human induced pluripotent stem cells.	J. Stem Cell Res. Ther.	S10-002		2012
高山和雄、川端健二、水口裕之	ヒト多能性幹細胞から肝細胞への分化誘導法の開発とその毒性評価系への応用	組織培養研究	印刷中		

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
高山和雄、川端健二、水口裕之	ヒトES/iPS細胞から肝細胞への高効率分化誘導法の開発とその創薬応用	最新医学	68	141-144	2013
川端健二、高山和雄、水口裕之	ヒトiPS 細胞由来分化誘導肝細胞を用いた薬物毒性評価系の開発	BIO INDUSTRY	30	19-24	2013
Ishii R, Kami D, Toyoda M, Makino H, Gojo S, Ishii T, Umezawa A.	Placenta to cartilage: direct conversion of human placenta to chondrocytes with transformation by defined factors.	Mol Biol Cell	23(18)	3511-3521	2012
Higuchi A, Ling QD, Hsu ST, Umezawa A.	Biomimetic cell culture proteins as extracellular matrices for stem cell differentiation.	Chem Rev	112(8)	4507-4540	2012
Nakamura N, Saeki K, Mitsumoto M, Matsuyama S, Nishio M, Saeki K, Hasegawa M, Miyagawa Y, Ohkita H, Kiyokawa N, Toyoda M, Akutsu H, Umezawa A, Yuo A.	Feeder-free and serum-free production of hepatocytes, cholangiocytes, and their proliferating progenitors from human pluripotent stem cells: application to liver-specific functional and cytotoxic assays.	Cell Reprogram	14(2)	171-185	2012
Nishio M, Yoneshiro T, Nakahara M, Suzuki S, Saeki K, Hasegawa M, Kawai Y, Akutsu H, Umezawa A, Yasuda K, Tobe K, Yuo A, Kubota K, Saito M, Saeki K.	Production of functional classical brown adipocytes from human pluripotent stem cells using specific hemopoietin cocktail without gene transfer.	Cell Metab	16(3)	394-406	2012
Takayama K, Inamura M, Kawabata K, Katayama K, Higuchi M, Tashiro K, Nonaka A., Sakurai F, Hayakawa T, Furue MK, Mizuguchi H.	Efficient generation of functional hepatocytes from human embryonic stem cells and induced pluripotent stem cells by HNF4α transduction.	Mol. Ther.	20(1)	127-137	2012
Kawabata K., Inamura M., Mizuguchi H.	Efficient Hepatic Differentiation of Human iPS Cells by Gene Transfer.	Methods Mol Biol	826	115-124	2012
Sugawara T, Nishino K, Umezawa A, Akutsu H.	Investigating cellular identity and manipulating cell fate using induced pluripotent stem cells.	Stem Cell Res Ther	3(2)	8	2012
Yokoi T, Seko Y, Yokoi T, Makino H, Hatou S, Yamada M, Kiyono T, Umezawa A, Nishina H, Azuma N.	Establishment of functioning human corneal endothelial cell line with high growth potential.	PLoS One	7(1):	e29677	2012

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Takayama K, Inamura M, Kawabata K, Tashiro K, Katayama K, Hayakawa T, Furue MK, Mizuguchi H.	Efficient and selective generation of two distinct endoderm lineages from human ES and iPS cells by differentiation stage-specific SOX17 transduction.	PLoS One	6(7)	e21780	2011
Gojo S, Toyoda M, Umezawa A.	Tissue engineering and cell-based therapy toward integrated strategy with artificial organs.	J Artif Organs	14(3)	171-177	2011
Kami D, Takeda S, Makino H, Toyoda M, Itakura Y, Gojo S, Kyo S, Umezawa A, Watanabe M.	Efficient transfection method using deacylated polyethylenimine-coated magnetic nanoparticles.	J Artif Organs	14(3)	215-222	2011
Isshiki H, Sato K, Horiuchi K, Tsutsumi S, Kano M, Ikegami H, Abe H, Umezawa A, Aburatani H, Toyama Y.	Gene expression profiling of mouse growth plate cartilage by laser microdissection and microarray analysis.	J Orthop Sci	16(5)	670-672	2011
Numasawa Y, Kimura T, Miyoshi S, Nishiyama N, Hida N, Tsuji H, Tsuruta H, Segawa K, Ogawa S, Umezawa A.	Treatment of human mesenchymal stem cells with angiotensin receptor blocker improved efficiency of cardiomyogenic transdifferentiation and improved cardiac function via angiogenesis.	Stem Cells	29(9)	1405-1414	2011
Gokoh M, Nishio M, Nakamura N, Matsuyama S, Nakahara M, Suzuki S, Mitsumoto M, Akutsu H, Umezawa A, Yasuda K, Yuo A, Saeki K.	Early senescence is not an inevitable fate of human-induced pluripotent stem-derived cells.	Cell Reprogram	13(4)	361-370	2011
Takezawa Y, Yoshida K, Miyado K, Sato M, Nakamura A, Kawano N, Sakakibara K, Kondo T, Harada Y, Ohnami N, Kanai S, Miyado M, Saito H, Takahashi Y, Akutsu H, Umezawa A.	β -catenin is a molecular switch that regulates transition of cell-cell adhesion to fusion.	Sci Rep	1	68	2011

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Nakamura A, Miyado K, Takezawa Y, Ohnami N, Sato M, Ono C, Harada Y, Yoshida K, Kawano N, Kanai S, Miyado M, Umezawa A.	Innate immune system still works at diapause, a physiological state of dormancy in insects.	Biochem Biophys Res Commun	410(2)	351-357	2011
Hankowski KE, Hamazaki T, Umezawa A, Terada N.	Induced pluripotent stem cells as a next-generation biomedical interface.	Lab Invest	91(7)	972-977	2011
Saito S, Onuma Y, Ito Y, Tateno H, Toyoda M, Hidenori A, Nishino K, Chikazawa E, Fukawatase Y, Miyagawa Y, Okita H, Kiyokawa N, Shimma Y, Umezawa A, Hirabayashi J, Horimoto K, Asashima M.	Possible linkages between the inner and outer cellular states of human induced pluripotent stem cells.	BMC Syst Biol.	5 Suppl 1	S17	2011
Tateno H, Toyota M, Saito S, Onuma Y, Ito Y, Hiemori K, Fukumura M, Matsushima A, Nakanishi M, Ohnuma K, Akutsu H, Umezawa A, Horimoto K, Hirabayashi J, Asashima M.	Glycome diagnosis of human induced pluripotent stem cells using lectin microarray.	J Biol Chem	286(23)	20345- 30353	2011
Higuchi A, Ling QD, Ko YA, Chang Y, Umezawa A.	Biomaterials for the feeder-free culture of human embryonic stem cells and induced pluripotent stem cells.	Chem Rev.	111(5)	3021-3035	2011
Hasebe Y, Hasegawa S, Hashimoto N, Toyoda M, Matsumoto K, Umezawa A, Yagami A, Matsunaga K, Mizutani H, Nakata S, Akamatsu H.	Analysis of cell characterization using cell surface markers in the dermis.	J Dermatol Sci	62(2)	98-106	2011

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Nishino K, Toyoda M, Yamazaki-Inoue M, Fukawatase Y, Chikazawa E, Sakaguchi H, Akutsu H, Umezawa A.	DNA methylation dynamics in human induced pluripotent stem cells over time.	PLoS Genet	7(5)	e1002085	2011
Sato B, Katagiri YU, Miyado K, Okino N, Ito M, Akutsu H, Okita H, Umezawa A, Fujimoto J, Toshimori K, Kiyokawa N.	Lipid rafts enriched in monosialylGb5Cer carrying the stage-specific embryonic antigen-4 epitope are involved in development of mouse preimplantation embryos at cleavage stage.	BMC Dev Biol	11	22	2011
Yazawa T, Kawabe S, Inaoka Y, Okada R, Mizutani T, Imamichi Y, Ju Y, Yamazaki Y, Usami Y, Kuribayashi M, Umezawa A, Miyamoto K.	Differentiation of mesenchymal stem cells and embryonic stem cells into steroidogenic cells using steroidogenic factor-1 and liver receptor homolog-1.	Mol Cell Endocrinol	336(1-2)	127-132	2011
Nishi M, Akutsu H, Masui S, Kondo A, Nagashima Y, Kimura H, Perrem K, Shigeri Y, Toyoda M, Okayama A, Hirano H, Umezawa A, Yamamoto N, Lee SW, Ryo A.	A distinct role for Pin1 in the induction and maintenance of pluripotency.	J Biol Chem	286(13)	11593-11603	2011
Sato T, Iso Y, Uyama T, Kawachi K, Wakabayashi K, Omori Y, Soda T, Shoji M, Koba S, Yokoyama S, Fukuda N, Saito S, Katagiri T, Kobayashi Y, Takeyama Y, Umezawa A, Suzuki H.	Coronary vein infusion of multipotent stromal cells from bone marrow preserves cardiac function in swine ischemic cardiomyopathy via enhanced neovascularization.	Lab Invest	91(4)	553-564	2011

- culture. Nat Protoc 2:1197-1205, 2007
- 29) Sasaki K, et al: Proliferation of hepatocyte progenitor cells isolated from adult human livers in serum-free medium. Cell Transplant 17, 1221-1230, 2008
- 30) Ooe H, et al: Proliferation of rat small hepatocytes requires follistatin expression. J Cell Physiol 227:2363-2370, 2012
- 31) Lemire JM, et al: Oval cell proliferation and the origin of small hepatocytes in liver injury induced by D-galactosamine. Am J Pathol 139:535-552, 1991
- 32) Laconi E, et al: Long-term, near-total liver replacement by transplantation of isolated hepatocytes in rats treated with retrorsine. Am J Pathol 153:319-329, 1998
- 33) Ichinohe N, et al: Growth ability and repopulation efficiency of transplanted hepatic stem, progenitor cells, and mature hepatocytes in retrorsine-treated rat livers. Cell Transplant 21:11-22, 2012
- 34) Furuyama K, et al: Continuous cell supply from a Sox9-expressing progenitor zone in adult liver, exocrine pancreas and intestine. Nat Genet 43:34-41, 2011
- 35) Zajicek G, et al: The streaming liver. Liver 5:293-300, 1985
- 36) Carpentier R, et al: Embryonic ductal plate cells give rise to cholangiocytes, periportal hepatocytes and adult liver progenitor cells. Gastroenterology 141:1432-1438, 2011

5.3 多能性幹細胞から肝細胞への分化誘導

肝臓移植は重篤な肝疾患患者に対する有効な治療法であるが、ドナー不足や拒絶反応などの問題が大きな障壁となっており、肝臓移植に代わる新しい治療法の開発が求められている。細胞移植は臓器移植とは異なり、凍結による大量の細胞ストックが可能であり、これまでに、凍結したヒト肝細胞を細胞移植に利用し、その治療効果（劇症肝炎や肝酵素疾患の治療など）が確認された例が報告されている¹⁻³⁾。しかしながら、ヒト肝細胞は高品質なロットの細胞を大量に確保することが困難であり、培養下では増殖能を失っていることから、移植に必要な細胞を安定して供給できないという問題がある。そこで、安定した細胞移植を行うための新たな細胞源として多能性幹細胞が注目されている。肝臓における細胞移植（再生医療）に用いる細胞源としては、胚性幹細胞（embryonic stem cell: ESC）⁴⁾、人工多能性幹細胞（induced pluripotent stem cell: iPSC）^{5,6)}、間葉系幹細胞（mesenchymal stem cell: MSC）⁷⁾、骨髄由来の造血幹細胞（hematopoietic stem cell: HSC）⁸⁾、多能性体性前駆細胞（multipotent adult progenitor cell: MAPC）⁹⁾などが肝細胞への分化能を有するために注目されている（図5.9）。ここでは、特に研究が盛んなES細胞、iPS細胞、MS細胞から肝細胞への分化について紹

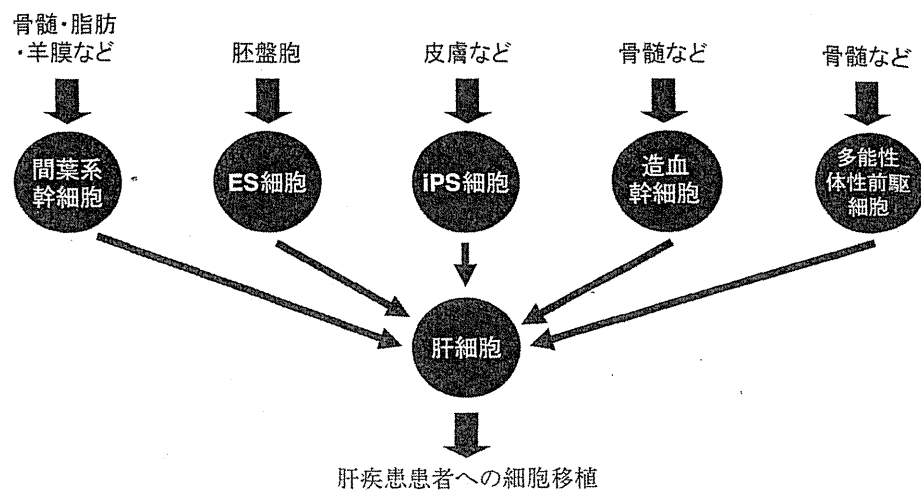


図 5.9 肝細胞への分化能を有する細胞

ES 細胞, iPS 細胞, MS 細胞, HS 細胞, MAP 細胞などが肝細胞への分化能を有するために、肝疾患患者への肝細胞移植に用いる肝細胞源として期待されている。

介する。

ES 細胞, iPS 細胞, MS 細胞由来の肝細胞を再生医療に応用する場合、高い肝細胞分化効率が求められる。胎児期における肝発生の解析から、さまざまな液性因子や転写因子が肝細胞分化を制御していることが明らかにされ、それらの液性因子や転写因子を利用して ES 細胞, iPS 細胞, MS 細胞から肝細胞への分化効率を上昇させる技術が開発されてきた。ここでは、肝発生に関与する液性因子や転写因子を利用した肝細胞分化誘導法について解説し、再生医療への応用と現在の課題について紹介する。

5.3.1 ヒト ES 細胞, iPS 細胞から肝細胞への分化誘導

ヒト ES 細胞, iPS 細胞は中内胚葉, 内胚葉, 肝幹前駆細胞を介して成熟肝細胞へと分化する(図 5.10)。D'Amour らによって、アクチビン A が内胚葉を分化誘導できることが発見されて以降¹⁰⁾、ヒト ES 細胞, iPS 細胞から内胚葉への誘導過程においてアクチビン A が用いられているが、アクチビン A を用いた手法では、c-Kit⁺/CXCR4⁺ の内胚葉への分化効率は 20% 程度と十分ではない。そこで、Seguin らや筆者らはアクチビン A を用いる内胚葉分化誘導過程において、内胚葉形成の必須遺伝子である SOX17 遺伝子を導入することによって、c-Kit⁺/CXCR4⁺ の内胚葉への分化効率が約 80% 程度に上昇することを明らかにした^{11, 12)}。

内胚葉から肝幹前駆細胞への分化誘導では、線維芽細胞増殖因子 (FGF) およ

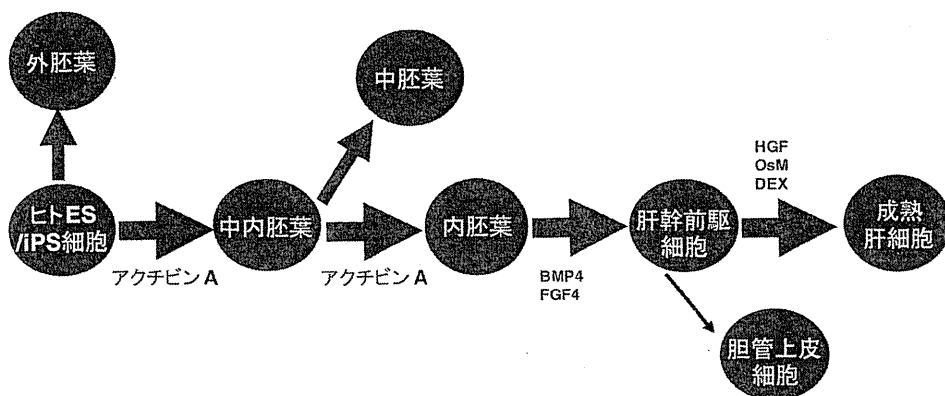


図 5.10 ヒト ES 細胞, iPS 細胞から肝細胞への分化誘導
ヒト ES 細胞, iPS 細胞は中内胚葉, 内胚葉, 肝幹前駆細胞を介して肝細胞へと分化することができる。

び骨形成因子 (BMP) シグナルが重要であることが、肝発生の研究から明らかになっている。Cai らはヒト ES 細胞由来内胚葉に対して FGF4 と BMP2 を同時に作用させることにより、肝細胞分化マーカーであるアルブミン (ALB) の発現を上昇させることができることを報告した⁴⁾。しかしながら、これらの液性因子を主に用いた分化誘導法では、肝幹前駆細胞への分化誘導効率が十分ではないのが現状である。そこで最近、Kubo らはマウス ES 細胞を用いて、また、筆者らはヒト ES 細胞, iPS 細胞を用いて、肝細胞への方向づけに必須の遺伝子である HEX 遺伝子を一過的に内胚葉に導入することによって、 α -フェトプロテイン (AFP)⁺の肝幹前駆細胞への分化が飛躍的に促進できることを報告した^{13, 14)}。

肝幹前駆細胞から成熟肝細胞への分化誘導では、肝細胞増殖因子 (HGF) やオンコスタチン M (OsM) などの液性因子が重要なことが明らかになっている。HGF は胎児期の肝臓の周囲にある間充織から產生される液性因子であり、肝臓の増殖や成熟化に関与する^{15, 16)}。一方、OsM は胎児期の肝臓に存在する造血幹細胞から產生され、デキサメタゾン (DEX) などのグルココルチコイドと協調的に働き、肝成熟化を促進する¹⁷⁾。HGF, OsM, DEXなどを用いることによるヒト ES 細胞から肝細胞への分化誘導は、これまでに多くの研究室で実施され、HNF4 α かつ c/EBP α などの肝特異的転写因子を強く発現した肝細胞が得られることが報告されている^{18, 19)}。

しかし本過程においても、液性因子のみを用いた肝細胞分化誘導法では、ヒト初代培養肝細胞に匹敵する薬物代謝機能を有したヒト ES 細胞由来肝細胞の作製には成功しておらず、薬物代謝に関連する遺伝子 (シトクロム P450(CYP), グルタチオン-S-トランスフェラーゼ(GST), トランスポーター) や ALB の発現

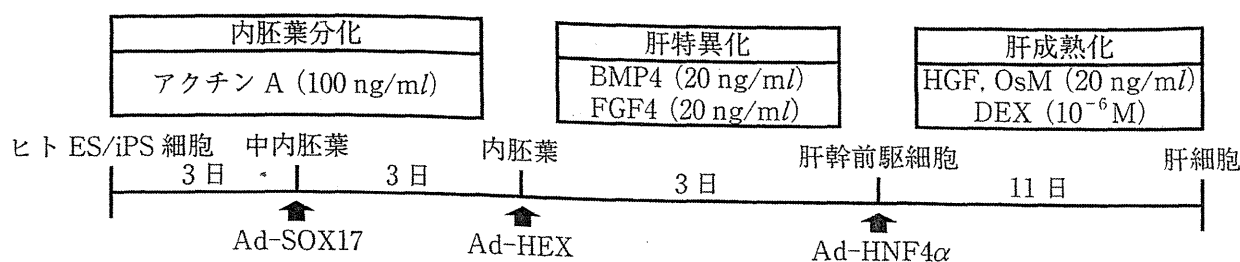


図 5.11 液性因子と転写因子の導入を組み合わせることによるヒト ES 細胞、iPS 細胞から肝細胞への分化誘導²¹⁾

ヒト ES 細胞、iPS 細胞をアクチシン A (100 ng/ml) で培養することによって得られた培養 3 日目の中内胚葉に対して SOX17 発現アデノウイルスベクター (Ad-SOX17) を作用させた。さらに、アクチシン A (100 ng/ml) で 3 日間培養したのち、培養 6 日目の内胚葉に対して HEX 発現アデノウイルスベクター (Ad-HEX) を作用させた。BMP4 (20 ng/ml) と FGF4 (20 ng/ml) を用いて 3 日間培養したのち、培養 9 日目の肝幹前駆細胞に対して HNF4 α 発現アデノウイルスベクター (Ad-HNF4 α) を作用させた。その後、肝幹前駆細胞を HGF (20 ng/ml)、OsM (20 ng/ml)、DEX (10^{-6} M) を用いて 11 日間培養することによって、高い薬剤代謝機能や ALB 産生能などを有した肝細胞へ分化させることができる。

が初代培養肝細胞よりも大きく劣ることが課題となっている²⁰⁾。筆者らは最近、図 5.11 に示すように中内胚葉に SOX17 遺伝子、内胚葉に HEX 遺伝子を導入することによって得られた肝幹前駆細胞に対して、肝成熟化の必須遺伝子である HNF4 α 遺伝子を導入することで高い薬物代謝機能や ALB 産生能などを有した肝細胞を効率よく分化誘導することに成功した。このようにして作製した肝細胞はヒト初代培養肝細胞に近い CYP 遺伝子の発現を示した²¹⁾。

上述した肝細胞への分化誘導研究は、ヒト ES 細胞を用いて主に行われてきたが、2007 年にヒト iPS 細胞が樹立されて以来、ヒト iPS 細胞から肝細胞への分化誘導研究も盛んに行われている。Si-Tayab ら、Song ら、Sullivan らはヒト ES 細胞から肝細胞を誘導する方法と同じように、ヒト iPS 細胞から肝細胞を作製できることを示した^{5, 6, 20)}。また、Rashid らは α -1-アンチトリプシン欠損症・家族性コレステロール血漿症・グリコーゲン貯蔵疾患症 1 α の患者の皮膚細胞から iPS 細胞を作製し、肝細胞へ分化誘導させ、それぞれの病態を反映した肝細胞を作製できることを示した²²⁾。

ヒト ES 細胞、iPS 細胞由来肝細胞を用いた細胞治療の基盤技術の構築を目的の一つとして、肝障害を付与した免疫不全マウスに対してヒト ES 細胞、iPS 細胞由来肝細胞が移植されている。肝障害マウスとして uPA (urokinase-type plasminogen activator) 遺伝子を肝細胞特異的に発現させたマウスが汎用されている。Duan らはヒト ES 細胞から肝細胞を作製し、ルシフェラーゼ遺伝子を導入したのち NOD-SCID マウスに移植した²³⁾。その結果、マウス肝臓内にヒト

ES 細胞由来肝細胞の存在が確認され、移植後 3 週間まで血清中ヒト ALB が確認された。また、ヒト iPS 細胞由来肝細胞をマウスに移植した例も報告されており、ヒト iPS 細胞由来肝細胞を移植することにより、血清中ヒト ALB が検出され、マウス肝臓の約 10% がヒト ALB⁺細胞に置換された²⁴⁾。

ヒト ES 細胞、iPS 細胞由来の肝細胞を臨床応用するためには、何より安全性の確保が必須である。特に、ヒト ES 細胞、iPS 細胞の場合は、分化させた細胞中に未分化細胞が残存すると生体内で自己複製および分化が無秩序に生じ、例外なく奇形腫（テラトーマ）が形成される。したがって、移植細胞調製段階で未分化な細胞の残存がないことを保障することが必須であり、分化細胞をソーティングなどで純化したり、未分化細胞を除去する方法論の確立も必要となるであろう。

5.3.2 MS 細胞から肝細胞への分化誘導

MS 細胞は中胚葉に由来する幹細胞であり、さまざまな組織中に広く存在する。最も研究が盛んな骨髄をはじめとして、羊膜、羊水、臍帯、脂肪などにも MS 細胞は存在し、骨、軟骨、脂肪、筋肉などに分化するものと認識されていたが、胚葉を超えて肝細胞にも分化できることが報告された⁷⁾。MS 細胞は比較的容易に入手可能であり、高い増殖能も有しているために、細胞治療のための新たな細胞供給源となりうる。MS 細胞から肝細胞への分化誘導においては、ヒト ES 細胞、iPS 細胞からの肝細胞分化と同様に、肝発生において重要と考えられている液性因子を用いることが多い。Lee らは HGF、FGF2、OsM を用いてヒト MS 細胞を 6 週間培養することで、肝関連遺伝子の発現上昇、尿素産生、グリコーゲン貯蔵、低比重リポタンパク（LDL）の取込み、CYP 活性を確認した²⁵⁾。MS 細胞から肝細胞への分化を促進するために、肝臓発生に関与する転写因子を導入する研究も行われている。Talens-visconi らは骨髄由来のヒト MS 細胞に対して、c/EBP β 遺伝子を導入することによって、肝細胞分化を促進できることを見いだしている²⁶⁾。また、エピジェネティックな修飾を利用してヒト MS 細胞から肝細胞への分化を制御する試みも実施されている。HGF などの肝細胞分化を促進する液性因子を用いて、ヒト MS 細胞を 6~10 日間培養したのち、1 μ M のトリコスタチン（trichostatin）A や 0.1% のジメチルスルホキシド（dimethylsulfoxide）を作用させることによって、MS 細胞から初代培養肝細胞と同程度の機能を有した肝細胞を作製できることも報告されている^{27, 28)}。

MS 細胞を細胞移植治療の新たな細胞供給源として利用する場合においても安全性を十分に検討する必要がある。MS 細胞の場合は、移植した細胞のがん化の