# 厚生労働科学研究費補助金 (再生医療実用化研究事業) 総括研究報告書

医療に役立つブタの開発研究:免疫のないブタからヒト血液をもつブタへ

# 研究代表者 花園 豊 自治医科大学 分子病態治療研究センター 再生医学研究部・教授

### 研究要旨

目的:本研究では、再生医療研究に役立つブタモデルやその飼育法を開発し、さらにブタの光分子イメージング技術を確立する。これによって、ブタ生体内の血液細胞を可視化し、ブタ体内での血液細胞の動態や血栓形成の瞬間を捉える。以ってブタモデルで次世代再生医療技術の POC (proof of concept)を取得する。

当該年度の成果:(1) ピッグセンターの整備・運用(花園): E 型肝炎ウイルスは幼豚にしばしばみられ、動物由来感染症の原因となる。自治医科大学先端医療技術開発センター(以下、ピッグセンター)内のブタに関して、E 型肝炎ウイルス(HEV)のフリー化を行った。

- (2) 実験用ブタの作製(長嶋):実験用ブタの普及を図る上でミニブタ化は必須である。赤色 蛍光タンパク質であるクサビラオレンジの遺伝子を組み込んだミニブタ交雑種に関して、平成 26 年度は、より小型化の進んだ第2世代ミニブタの作出に成功した。
- (3) ブタ用イメージングデバイスの開発・設置(西村): ブタ用の一光子型生体光分子顕微鏡が平成 25 年度に稼働し、二光子型は平成 26 年度に試験稼働を開始している。 平成 26 年度には、実際にブタ生体内の血管を流れる赤血球、白血球、血小板を単一細胞レベルで可視化し、血栓形成過程を観察することに成功した(世界初、平成 27 年度計画の前倒し実施)。

## 研究分担者

長嶋比呂志·明治大学農学部教授 西村智·自治医科大学分子病態治療研究 センター教授

A. 研究目的

JST(平成 27 年度から AMED)が実施している CREST 事業で花園・長嶋らは、X 染色体性重症複合型免疫不全症(X-linked severe combined immunodeficiency, X-SCID、以下 SCID と略す)のクローンブタ

を作製した。さらに、繁殖可能な SCID ブタの産出に成功し(SCID 種ブタ、未発表、特願 2014-078986、PCT/JP2014/076768)、SCID ブタ量産の目処がたった。すなわち、平成 27年度キャリアブタ(健常メス)、平成 28年度 SCID ブタ産出予定である。これら繁殖で得られる SCID ブタは、これまでのクローニングで得られた SCID ブタに比べてはるかに安価で丈夫になると期待される。

しかし、本 SCID ブタは肉豚ベースで作製されており、今後、応用展開を図る上ではミニブタ化が望まれる。本 SCID ブタだけではなく、我が国で作出されている疾患モデルブタのほとんどが肉豚ベースという現状を鑑みると、ミニブタ化技術は、実験用ブタの普及を図る上で必須の技術である。

一方、JST(平成27年度からAMED)再生 医療実現拠点ネットワークプログラムでは、 京都大学の江藤浩之教授らが CPC (GMP) 基準)でのヒトiPS細胞由来の人工血小板製 造を開始した。我が国での臨床試験ではウ サギモデルまでの要求であるものの、アメリ カFDAでは血小板の機能試験をブタで行う ことを推奨しており、今後ブタモデルでの POC (proof of concept)取得が海外展開上、 重要かつ必須になる。現在LトiPS由来細胞 の機能を大型動物(ブタ)で評価する系は存 在しないが、ブタ等の大型動物でイメージン グシステムを構築できれば、直接的に生体 で細胞機能を評価でき、再生医療への応用 に際して安全性・有用性の担保が可能にな る。

以上を踏まえ、本研究では、 SCID ブタ 等の実験用ブタを医学・医療に役立たせる ために、その飼育法やミニブタ化へ向けた開発研究を行いつつ、 ブタの光分子イメージング技術を確立する。これによって、ブタ生体内の血液細胞を可視化し、ブタ体内での血液細胞の動態や血栓形成の瞬間を捉える。以って次世代の再生医療技術をブタモデルでPOC 取得できるようにする。

本研究では、自治医科大学の花園研究室と西村研究室、および明治大学の長嶋研究室が参画する。これら三研究室は、それぞれの強みを活かし、ブタ研究において優れて相互補完的な関係にある(花園:ブタ in vivo 研究、長嶋:ブタ発生研究、西村:ブタイメージング研究)。

本研究は、当初の計画通り進捗している。 平成 25 年度(初年度)は、ブタ無菌的管理 技術およびブタ用イメージングデバイスの開 発を行なったところである。平成 26 年度(本 年度)は、ブタの微生物学的品質コントロー ル(HEV フリー化)、実験用ブタのミニブタ化、 およびブタを用いて生体光分子イメージング 法の開発を行った。平成 27 年度は、 ブタ SPF 飼育法の開発、 肉豚ベースで作出さ れた実験用ブタのミニブタ化に加え、 ブタ 生体内で、ヒト iPS 細胞由来の人工血小板 血液細胞の可視化をめざす(図1)。

#### B. 研究方法

# (1) 実験用ブタの管理技術の開発

ブタ利用研究を推進するためには専用の施設が望まれる。自治医科大学は、そのための施設(先端医療技術開発センター、以

下、ピッッグセンター)を運営している。平成26年度は、ピッグセンター内のブタに関して、特定病原体フリー(SPF)化を実施した。とくにE型肝炎ウイルス(HEV)の感染状況を踏まえ、ブタのHEVフリー化を重点的に行った。研究代表者の花園が担当した。(研究協力者:自治医科大学教授・実験医学センター長 國田智、同大学教授 岡本宏明)

# (2) 実験用ブタの作出

分担研究者の長嶋らによって、ゲノム編集 技術(Znフィンガーヌクレアーゼ法によって、 共通 鎖遺伝子をノックアウトした、X 染色 体性重症複合型免疫不全症(X-linked severe combined immunodeficiency, X-SCID、以下、SCID と略す)のブタが作出された。平成26年度にはSCID ブタのミニブタ化のために必要な、生殖工学技術の開発を進めた。研究分担者の明治大学教授・長嶋が担当した。

(3) 生体光子分子イメージング法の開発 ブタなどの大型動物における生体イメージ 取得に際しては、顕微鏡のみならず、ステー ジまわり・支持装置などの周辺機器を開発 する必要がある。顕微鏡メーカーとの協働連 携のもと、大型動物に特化した顕微鏡デバ

# 図1

# 医療に役立つブタの開発研究: 免疫のないブタからヒト血液をもつブタへ

研究の流れ

#### 平成25年度

ブタ無菌ユニットの整備・運用

ブタ用イメージングデバイスの開発



#### 平成26年度

ブタ用セルプロセッシングセンター(CPC)の整備・運用 ブタの微生物学的品質のコントロール(とくにHEVフリー化)

ゴルナ田いた。サルルハフノノーに、ガナの田路

ブタを用いた生体光分子イメージング法の開発



#### 平成27年度

実験用ブタの開発(無菌的飼育法、ミニブタ化、血小板減少モデル) ブタ生体内血液細胞、とくにヒトiPS細胞由来血小板の可視化

#### 期待される効果

- ◇ 医療に役たつブタの開発:ブタの無菌管理、SCIDブタなど肉豚 ベースの実験用ブタのミニブタ化、血小板減少ブタモデルの実現。
- ⇒ ブタの生体光分子イメージングの実現:ブタで実現できればヒトに応用可能。とくに、血小板・血栓の可視化へ。
- → トランスレーショナル・リサーチおよびレギュラトリー・サイエンスの推進:ブタで有効性・安全性評価を行い、マウスからヒトへの橋渡し。とくに、ヒトiPS細胞由来血小板の前臨床。

イスを開発し、運用していく。また、その光学系としては、平成25年度に一光子型から開発を行ったが、平成26年度は、一光子法に加え、二光子法の開発を進めた。研究分担者の自治医科大学教授・西村が担当した。

## (4) 倫理面の配慮

本研究では動物実験が含まれる。動物愛護には最大限の配慮を払った。動物実験プロトコールは機関内承認を得た(自治医科大学 H26 年 3 月 26 日承認番号第 14172 号および H26 年 4 月 18 日承認番号 14227号、明治大学 H26 年 6 月 6 日IACUC14-0008 および H24 年 5 月 10 日IACUC12-0008)。

#### C. 研究結果

- (1) ピッグセンターの整備・運用
- (a) HEV フリー化

ブタを安全に実験利用するために、本センター内ブタのE型肝炎ウイルス(HEV)フリー化を実施した。具体的には、HEV-genotype3のORF2タンパク質を抗原としたELISA法により、ブタ抗体検査系を実用化した。この検査系を用いて、学内で実験使用したブタ全個体を対象に手術時または犠牲死時に血清を採集し、HEV 抗体検査を実施した。表1にこれまでのHEVフリー化の実績を示す。実験用ブタのHEVフリー化はわが国初の試みである。

抗体陽性ブタが発見された場合は、血清中 HEV RNA の ORF2 領域をターゲットに

# (表1) 先端医療技術開発センター 実験使用ブタのHEV-free実績

	平成25年度		平成26年度(4月~12月)	
	実験使用 個体数	Anit-HEV Swine IgG (陽性個体数)	実験使用 個体数	Anit-HEV Swine IgG (陽性個体数)
メキシカンヘアレスミニブタ	43頭	0/43	24頭	0/24
三元雑種ミニブタ	29頭	0/29	20頭	0/20
マイクロミニブタ	38頭	0/38	59頭	0/59
ゲッチンゲンミニブタ	1頭	0/1	0頭	-
畜産ブタ	14頭	0/14	11頭	0/11
使用総数	125頭	0/125	114頭	0/114

した RT-PCR 法により検出する方法も開発した。

# (b) ブタ用セルプロセッシングセンター

ブタ用セルプロセッシングセンター(CPC) は、予定通り平成 25 年度に完成し、平成 26 年度から運用を開始した。本 CPC は、ブタ用手術室に近接しており、今まで別棟で実施していたブタへの移植細胞の調整やブタのサンプル処理を円滑・効率的に行えるようになった。

本ブタ用 CPC は、他大学の再生医療研究支援にも貢献している。具体的には、本学と慶應大学の間で共同研究契約を交わし(平成26年4月1日付)、JST 再生医療実現化ハイウエイ「iPS 細胞を用いた再生心筋細胞移植による重症心不全治療法の確立」(代表研究者:福田恵一教授)のグループがヒトiPS 細胞由来心筋細胞のブタへの移植実験を実施するために本 CPC を使用している。

#### (2) 実験用ブタの作出

## (a) ミニブタ化

昨年度(平成 25 年度)、赤色蛍光タンパク質であるクサビラオレンジの遺伝子を組み込んだ、ミニブタ交雑種の作出に成功した。本

年度(平成 26 年度)、より小型化の進んだ第 2 世代ミニブタの作出に成功した(分担研究 者長嶋ら)。

ミニブタの人工生殖技術の開発を目的として、2系統のミニブタに対して発情同期化および排卵誘起法をほぼ確定し、GIFT 法(配偶子卵管内移植法)が安定的に実施可能となった。赤色、蛍光、遺伝子(Kusabira-Orange, KuO)導入精子、糖尿病遺伝子(ヒト変異 HFN1 )導入精子による受胎例を得た。

さらに、これらの凍結精子による体外受精 条件を決定し、KuO ブタでは産仔を得て、 本研究のイメージング実験に供給した。

## (b) 血小板減少ブタ

血小板減少のブタモデル作製に関しては、 予定より早く平成 26 年度に着手した。具体 的には、ブタに血小板減少を来すためにア ルキル化剤(ブスルファン)の投与実験を開 始した。具体的には、ブスルファンの至適投 与量を検討した(表2)。

# (3) ブタの光イメージング法の開発

昨年度(平成25年度)は、ブタ等大型動物 故に必要な正立顕微鏡および支持周辺機 器を考案し、ブタに適用可能なイメージング

表2 ブスルファン投与による血小板減少ブタモデル

ブスルファン 投与量	頭数	血小板最低値 (万/μl)	最低値までの 日数
4 mg/kg	1	7.6	12
6 mg/kg	3	1.1 (± 0.8)	13 (± 2)
8 mg/kg	1	0.1	10

デバイスを開発した。そこで本年度(平成 26 年度)は、実際に KuO ブタおよび GFP ブタを用いたイメージングを行い、一光子・二光子ともに回折限界・ビデオレートを達成した。 従来の一光子共焦点・二光子顕微鏡を用いた生体観察はマウスに限定されていたが、顕微鏡および周辺機器、制御・解析ソフトウェアの開発によりブタでも良好な画像が得られた(分担研究者西村ら)。

特に二光子顕微鏡は、大型動物においては圧倒的なアドバンテージがあり、生体深部においても単一血小板・単一細胞を同定できた。これは当初、平成27年度達成を予定していたが、平成26年度に達成できた。

以上の結果、平成 27 年度にはとト iPS 由来細胞についてブタ体内で分化・機能獲得過程を可視化できる目処が立ち、その医療応用実現を加速させると考える。

# (4) ブタ体内の血液細胞の可視化 (平成27年度予定の前倒し)

今までヒト iPS 細胞由来の人工血小板の機能に関してNOGマウスを用いて解析していたが、当初予定を前倒しして平成26年度にヒト血小板をブタに投与・観察し、血栓形成機能を評価した(分担研究者西村ら)。ブタはサイズがヒトに近いこと、血小板凝集に必要なvon Willebrand 因子とCD42bの結合がマウス・ヒト間では低いことなどから、人工血小板の安全性は言うに及ばず、有効性評価にも(マウスではなく)ブタは有効と考えられた。

以上の通り、平成 26 年度当初の予定通り順調に進んだ。とくに、ブタのイメージングに関しては平成 27 年度実施予定一部を平成 26 年度に前倒し実施できた。

#### D. 考察

# (1) ブタ利用研究の推進

体重 50 kg のミニブタは、臓器の大きさや生理学的特徴がとトに似ている。長期間飼育しても家畜ブタのように大きくならない(家畜ブタは 200 kg になる)。新薬開発で副作用や効果の判定にも使われている。世界的にブタの利用が着実に増えている。ヨーロッパではブタ利用がサルやイヌを上回り実験動物の主役に躍り出ている。

一方、我が国で作られる遺伝子改変ブタや疾患モデルブタは、ほとんどが家畜ブタをベースにしている。これらのブタをミニブタ化できれば、ブタ利用研究のいっそうの推進が期待できる。

ブタの特定抗原のフリー化(SPF)化も必須である。とくに人畜共通感染症であるE型肝炎は、幼豚に感染例が散見される。肉豚として出荷される生後半年以降の時期には、このウイルスは陰性化するので、食肉衛生上は問題にならないが、幼豚をしばしば利用する実験用ブタでは大きな問題になりうる。E型肝炎を含めてSPFが実現できたので、このプロトコールを他施設にも普及させれば、ブタ利用研究を安全に進めることができる。

#### (2) 大型動物分子イメージングの実現

本研究で開発する生体光分子イメージングは、ブタのみならずヒト臨床に応用出来る可能性が高い。本研究計画では今までの実績(ハード・ソフトウェアの開発環境を含む)を生かし、光イメージングをマウスからブタに応用し、新たなイメージングモダリティを確立する。本手法は、低侵襲に多くの情報を得ることにより、よりリアルな生体現象を可視化し、

病態が完全に形成されるまでの初期の炎症性変化などを鋭敏にとらえるだけでなく、ヒトにおける診断デバイスとしての展開も期待される。

生体親和性の高い光イメージングにより、 生体内部での血液細胞、たとえば血小板の 機能的解析が可能になれば、心血管イベント発症の予測・リスク層別化・治療効果の予 測と決定によるテイラーメイド医療にも役立 つと考えられる。あるいは、細胞療法後の治療効果判定(細胞の生着・分化等の評価)に も大き〈寄与する可能性がある。イメージングの対象となる細胞や組織は、血管内の血小板にとどまらず、骨髄中の造血幹細胞や、炎症部位のリンパ球・好中球など多岐にわたり、病態解明を目指した基礎研究のみならず、臨床応用への橋渡し・トランスレーションが可能になる。

(3) トランスレーショナル·リサーチとレギュ ラトリー·サイエンスの推進

ブタ等大型動物を用いた検証によって、ヒトに外挿しやすい有効性・安全性情報を社会に発信できる。我が国では、京都大学江藤浩之教授らが GMP 基準でヒト iPS 細胞由来人工血小板の製造を開始している。我が国での臨床試験ではウサギモデルまでの要求であるものの、アメリカFDAでは血小板の機能試験をブタで行うことを推奨しており、今後ブタモデルでの POC 取得が海外展開上、重要かつ必須になる。ブタ等の大型動物でイメージングシステムを構築できれば、直接的に生体で細胞機能を評価でき、再生医療への応用に際して安全性・有用性の担保が可能になる。

ブタは、そのサイズや生理的特徴がヒトと

類似していることから、薬効評価だけではな く、ステントや内視鏡などデバイスの有効性・ 安全性評価にも有用である。

#### E. 結論

本研究は、当初の計画通り進捗している。

- (1) E 型肝炎ウイルスは幼豚にしばしばみられ、動物由来感染症の原因となる。自治 医科大学ピッグセンター内のブタに関して、 E 型肝炎ウイルス(HEV)フリー化を行った。
- (2) 実験用ブタの普及を図る上でミニブタ 化は必須である。赤色蛍光タンパク質である クサビラオレンジの遺伝子を組み込んだミニ ブタに関して、より小型化の進んだ第2世代 の作出に成功した。
- (3) 一光子型および二光子型の生体光分子顕微鏡によって、実際にブタ生体内の血管を流れる赤血球、白血球、血小板を単一細胞レベルで可視化し、血栓形成過程を観察することに成功した。

#### F. 健康危険情報

なし。

## G. 研究発表

## 論文発表

- Abe, T., <u>Hanazono, Y.</u>, and Nagao, Y.: A long-term follow-up study on the engraftment of human hematopoietic stem cells in sheep. *Exp Anim* 2014; 63(4):475-481.
- Mizukami, Y., Abe, T., Shibata, H., Makimura, Y., Fujishiro, S.H., Yanase, K., Hishikawa, S., Kobayashi, E., and <u>Hanazono, Y.</u>: MHC-matched induced pluripotent stem cells can attenuate cellular and humoral immune responses but are still susceptible to innate immunity. *PLoS One* 2014 Jun 13; 9(6):e98319.
- 3. Matsunari, H., Kobayashi, T., Watanabe, M., Umeyama, K., Nakano, K., Kanai, T., Matsuda, T., Nagaya, M., Hara, M., Nakauchi, H., and **Nagashima, H.**: Transgenic pigs with pancreas specific expression of green fluorescent protein. *J. Reprod. Dev.* 2014; 60(3):230–237.
- Hoang, D.-T., Matsunari, H.,
  Nagaya, M., Nagashima, H., Millis,
  J.M., Witkowski, P., Periwal, V.,
  Hara, M., and Jo, J.: A conserved
  rule for pancreatic islet rganization.
  PLoS One 2014; 9(10):e110384.
- 5. Hara, S., Umeyama, K., Yokoo, T., Nagashima, H., and Nagata, M.: Diffuse glomerular nodular lesions

- in diabetic pigs carrying a dominant- negative mutant hepatocyte nuclear factor 1-alpha, an inheritant diabetic gene in humans. **PLoS One** 2014; 9(3):e92219.
- 6. Sekijima, M., Waki, S., Sahara, H., Tasaki, M., Wilkinson, R.A., Villani, V., Shimatsu, Y., Nakano, K., Matsunari, H., Nagashima, H., Fishman, J.A., Shimizu, A., and Yamada, K.: Results of life-supporting galactosyltransferase knockout kidneys in cynomolgus monkeys using two different sources of galactosyltransferase knockout Swine. Transplantation 2014; 98:419–426.
- 7. Miyagawa, S., Maeda, A.,
  Kawamura, T., Ueno, T., Usui, N.,
  Kondo, S., Matsumoto, S., Okitsu,
  T., Goto, M., and **Nagashima, H.**: A
  comparison of the main structures
  of N-glycans of porcine islets with
  those from humans. *Glycobiology*2014; 24:25–38.
- 8. Nakamura, S., Takayama, N.,
  Hirata, S., Seo, H., Endo, H., Ochi,
  K., Fujita, K., Koike, T., Harimoto,
  K., Dohda, T., Watanabe, A., Okita,
  K., Takahasi, N., Sawaguchi, A.,
  Yamanaka, S., Nakauchi, H.,
  Nishimura, S., and Eto, K.:
  Expandable megakaryocyte cell
  lines enable clinically applicable

generation of platelets from human induced pluripotent stem cells. *Cell Stem Cell* 2014; 14(4):535–548.

- 9. Nishimura, S., Nagasaki, M.,
  Okudaira, S., Aoki, J., Ohmori, T.,
  Ohkawa, R., Nakamura, K.,
  Igarashi, K., Yamashita, H., Eto, K.,
  Uno, K., Hayashi, N., Kadowaki, T.,
  Komuro, I., Yatomi, Y., and Nagai,
  R.: ENPP2 contributes to adipose
  Tissue expansion and insulin
  resistance in diet-induced obesity.

  Diabetes 2014; 63(12):4154–4164.
- 10. Tanaka, M., Ikeda, K., Suganami, T., Komiya, C., Ochi, K., Shirakawa, I., Hamaguchi, M., Nishimura, S., Manabe, I., Matsuda, T., Kimura, K., Inoue, H., Inagaki, Y., Aoe, S., Yamasaki, S., and Ogawa, Y.: Macrophage-inducible C-type lectin underlies obesity-induced adipose tissue fibrosis. Nat.

**Commumnications** 2014; 5:4982.

- 11. Kunishima, S., Nishimura, S., Suzuki, H., Imaizumi, M., and Saito, H.: TUBB1 mutation disrupting microtubule assembly impairs proplatelet formation and results in congenital macrothrombocytopenia. Eur. J. Haematol. 2014 Apr.; 92(4): 276-282.
- Sakata, A., Ohmori, T., Nishimura,
   S., Suzuki, H., Madoiwa, S.,
   Mimuro, J., Kario, K., and Sakata,
   Y.: Paxillin is an intrinsic negative

regulator of platelet activation in mice. **Thromb. J.** 2014 12(1):1.

# 学会発表

(分担研究者の学会発表については、総括研究報告書には記入せずに、分担研究報告書に記入した。)

- 1. 阿部朋行,長尾慶和,原明日香,スブド・ビャンバー,柳瀬公秀,ボラジギン・サラントラガ,緒方和子,山口美緒,福森理加,<u>花園豊</u>:ヒツジ子宮内移植系におけるヒト造血細胞の生着促進・増幅技術の開発.第17回日本異種移植研究会,栃木,2014年3月14日.
- 2. <u>花園豊</u>: ブタを利用する iPS 細胞研究: マウスからヒトへの橋渡し. 第 3 回実験 動物科学シンポジウム, 山形, 2014 年 12 月 12 日.
- 3. <u>花園豊</u>: ブタ体内でヒト血液・臓器を育てる研究について. 第2回日本先進医工ブタ研究会, 静岡, 2014年10月24-25日. (抄録集 p. 22)
- 4. 水上喜久,阿部朋行,柴田宏昭,牧村幸敏,藤城修平,柳瀬公秀,菱川修司,小林英司,<u>花園豊</u>: クラウン系ミニブタにおける MHC を合致させた iPS 細胞移植後の免疫反応の解析.第2回日本先進医工学ブタ研究会,静岡,2014年10月24-25日.(抄録集p.26)
- 5. Mizukami, Y., Abe, T., Shibata, H., Makimura, Y., Fujishiro, S., Yanase, K., Hishikawa, S., Kobayashi, E., <u>Hanazono, Y.</u>: Immune responses against induced pluripotent stem cells in porcine MHC-matched allogeneic setting. 5th Swine in

Biomedical Research Conference 2014, Raleigh, NC, USA, July 6-8, 2014. (Conference Proceedings p. 65)

- 6. 阿部朋行,長尾慶和,柳瀬公秀,原明日香,ボラジギン・サラントラガ,緒方和子,山口美緒,花園豊:ヒツジ子宮内移植系におけるヒト造血細胞の生着・増幅技術の開発.第61回日本実験動物学会総会,札幌,2014年5月15-17日.(抄録集 p. 153)
- 7. <u>花園豊</u>:動物を用いたヒト血液細胞の作 出.第62回日本輸血·細胞治療学会 総会,奈良,2014年5月16日.(抄録 集p.238)

# H. 知的財産権の出願・登録状況 特許

発明者: <u>花園豊</u>, 渡邊將人, <u>長嶋比呂</u>
 <u>志</u>

発明の名称:遺伝子ノックアウトブタ

出願日:平成26年4月7日

出願番号:特願 2014-078986、 PCT/JP2014/076768

2. 発明者:遠藤仁司、長尾恭光、<u>花園豊</u>、 富永薫、大森司

発明の名称:異種間での多能性幹細胞 再樹立法

出願日:平成 26 年 10 月 2 日 出願番号:特願 2014-203679

- 3. 特願 2014-027655「免疫抑制剤の評価 方法、及び免疫抑制剤評価キット」 特許権者:学校法人明治大学 発明者:長屋昌樹,長嶋比呂志
- 4. 西村智 「血小板解析方法及び血小板解析システム」 特願 2010-125869 (H22年6月1日申請、平成26年9月12日許諾)