

令和3年8月24日

公益財団法人がん研究会
国立大学法人東海国立大学機構名古屋大学
国立研究開発法人科学技術振興機構
国立研究開発法人日本医療研究開発機構

老化した細胞が炎症を引き起こすしくみを解明

～非翻訳 RNA が炎症関連遺伝子のスイッチをオンにする～

1. ポイント

- 老化した細胞では、正常な細胞にはみられない非翻訳 RNA（サテライト II RNA）^{*1} が高発現し、炎症に関わる遺伝子のスイッチをオンにすることを発見しました。
- サテライト II RNA は染色体の形を変えることで、がんなどの病気を引き起こす炎症性遺伝子を誘導します。
- 大腸がん患者の組織では、がん細胞や周囲の細胞でサテライト II RNA の発現が高いことを見つけました。
- サテライト II RNA がエクソソーム^{*2} という小さな粒子によって周りの細胞に移動して、がんの悪性化にはたらく可能性があることから、新しいがん治療の標的として期待されます。

2. 概要

がん研究会がん研究所細胞老化プロジェクトの宮田憲一（みやたけんいち）客員研究員、高橋暁子（たかはしあきこ）プロジェクトリーダーを中心とする研究グループは、老化細胞において、ゲノム DNA 上の繰り返し配列（ペリセントロメア領域）から転写される非翻訳 RNA（サテライト II RNA）が、ゲノムの構造維持に重要な CTCF^{*3} の機能を阻害することで、炎症性遺伝子群（SASP 因子^{*4}）の発現を亢進するメカニズムを明らかにしました（図 1）。

正常な細胞はストレスによって細胞老化が誘導されます。加齢に伴い体内に蓄積した老化細胞

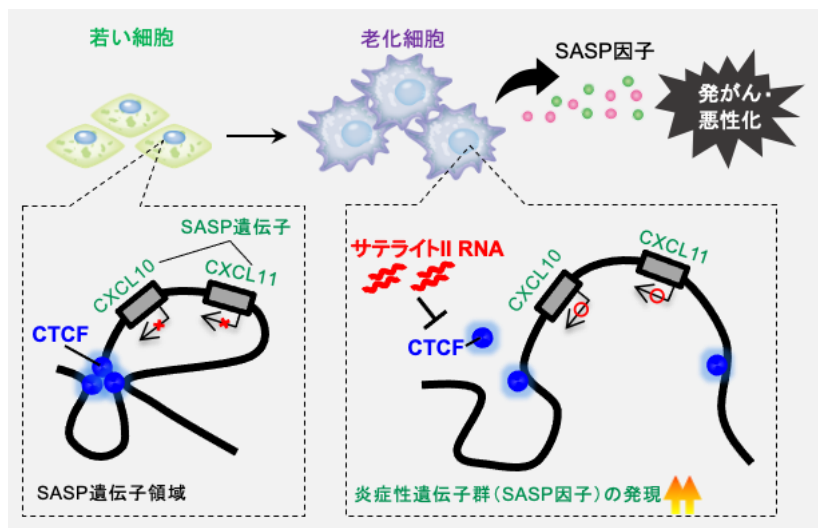


図 1. サテライト II RNA による炎症性遺伝子群の発現誘導機構

胞はさまざまな炎症性タンパク質を分泌する SASP (Senescence-Associated Secretory Phenotype) をおこすことで、周囲の組織に炎症や発がんを促すことが知られています。そのため、超高齢化社会を迎えた我が国において、健康寿命延長のためにも SASP 制御機構の解明は重要な課題とされています。

近年、老化細胞では染色体の構造が変化していることが観察されてきましたが、その意義はわかっていませんでした。今回、本研究グループは、細胞老化によって染色体のペリセントロメア領域が開いて、この領域からサテライト tRNA の転写が亢進していることを同定しました。さらなる解析から、サテライト tRNA が染色体構造を維持するために重要なタンパク質の CTCF と結合し、その機能を阻害することで染色体相互作用を変化させ、正常な細胞ではおこらない炎症性遺伝子群 (SASP 因子) の転写を誘導することを明らかにしました。さらに、このサテライト tRNA はがん関連線維芽細胞 (CAFs) ※5 で高発現しており、細胞外小胞であるエクソソームに含まれて分泌され、他の細胞へ染色体不安定性などのがん化の形質を伝搬することも明らかにしました。

本研究成果は、令和 3 年 8 月 24 日 (日本時間) に、米国科学アカデミー紀要 (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America ; PNAS) オンライン版に掲載されます。

3. 論文名、著者およびその所属

論文名

Pericentromeric noncoding RNA changes DNA binding of CTCF and inflammatory gene expression in senescence and cancer

ジャーナル名

米国科学アカデミー紀要 (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America ; PNAS)

著者

Kenichi Miyata¹, Yoshinori Imai¹, Satoshi Hori¹, Mika Nishio¹, Tze Mun Loo¹, Ryo Okada¹, Liying Yang², Tomoyoshi Nakadai², Reo Maruyama², Risa Fujii³, Koji Ueda³, Li Jiang⁴, Hao Zheng⁴, Shinya Toyokuni⁴, Toyonori Sakata⁵, Katsuhiko Shirahige⁵, Ryosuke Kojima^{6,13}, Mizuho Nakayama⁷, Masanobu Oshima⁷, Satoshi Nagayama⁸, Hiroyuki Seimiya⁹, Toru Hirota¹⁰, Hideyuki Saya¹¹, Eiji Hara¹², and Akiko Takahashi^{1,13,14,15 *}

(*責任著者)

著者の所属機関

1. 公益財団法人がん研究会 がん研究所 細胞老化プロジェクト
2. 公益財団法人がん研究会 がん研究所 がんエピゲノムプロジェクト
3. 公益財団法人がん研究会 がんプレジジョン医療研究センター がんオーダーメイド医療開発プロジェクト
4. 名古屋大学医学部 大学院医学系研究科 病理病態学講座生体反応病理学・分子病理診断学
5. 東京大学 定量生命科学研究所 ゲノム情報解析研究分野
6. 東京大学 大学院医学系研究科 生体物理医学専攻

造維持に重要な CTCF を同定しました。そして、サテライト II RNA が CTCF に結合してその機能を阻害することで、炎症に関わる遺伝子領域の染色体構造を変化させることが示唆されました (図 1、2)。

さらに老化した細胞では、エクソソームなどの細胞外小胞 (EVs: Extracellular Vesicles) の分泌も亢進していることから、老化細胞が分泌した EVs を解析した結果、その中にサテライト II RNA が多く含まれることを発見しました。また、老化細胞が分泌した EVs もしくはサテライト II RNA デザイナーエクソソーム^{*6} を取り込んだ細胞では、炎症性遺伝子群の発現上昇と染色体の異常が誘導される

ことを見出しました。これらの結果から、サテライト II RNA が EVs に含まれて細胞外へと分泌され、周囲の細胞のがん化を促す可能性が示されました。

最後に、サテライト II RNA とがんとの関連性を明らかにする目的で、がん研究会有明病院の

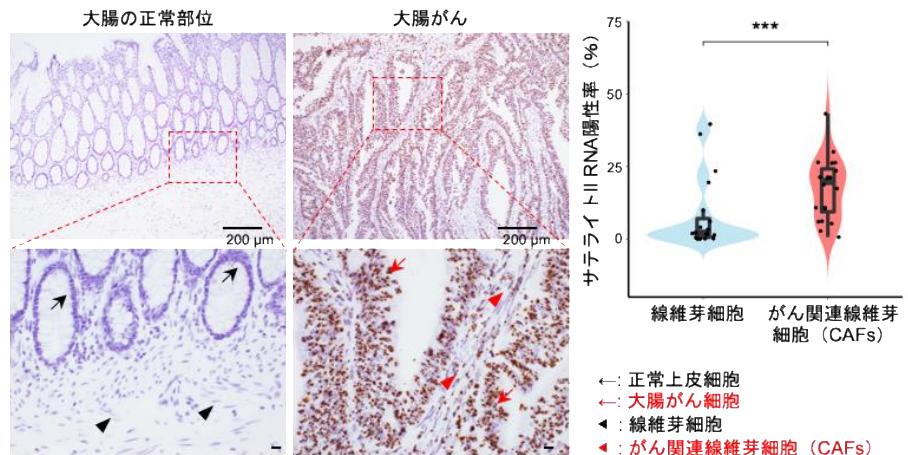


図 3. 大腸がん組織におけるサテライトII RNA の発現と陽性率

大腸がん患者の手術検体を用いて、RNA-*in situ* hybridization^{*7} を行った結果、正常上皮細胞と比較して大腸がん細胞ではサテライト II RNA の発現が亢進していることを見出しました。さらに興味深いことに、正常な線維芽細胞と比較して、がん関連線維芽細胞 (CAFs) においてもサテライト II RNA を高発現していました (図 3)。これらの結果は、がん微小環境において、サテライト II RNA を高発現している間質細胞は炎症性タンパク質やサテライト II RNA を含むエクソソームを分泌することで、大腸がんの発症や悪性化に関与している可能性を示唆しています。

以上の結果より、体内で老化した細胞ではサテライト II RNA が CTCF の機能を阻害することで、炎症に関わる遺伝子の発現を誘導することが明らかとなりました。がん微小環境においてサテライト II RNA を高発現している間質細胞では炎症性タンパク質や EVs の分泌が亢進しており、これが発がんを促すという新たな可能性が示されたことから、今後このメカニズムを標的とした新しいがんの予防法・治療法の開発が期待されます。(図 4)。

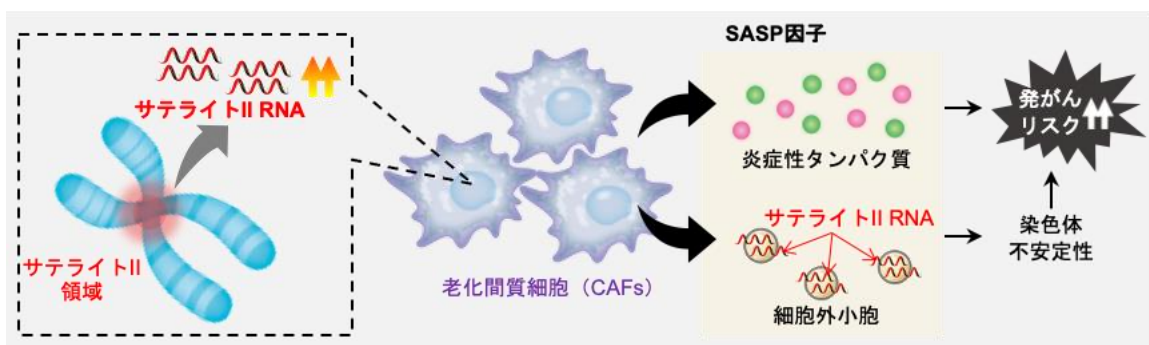


図 4. がん微小環境において、サテライトII RNA が発がんリスクを増加させる分子機構

5. 本研究への支援

本研究は、以下の支援を受けて実施されました。

- ・国立研究開発法人科学技術振興機構（JST）さきがけ「遊離核酸断片の生体機能の解明と制御法の開発（研究代表者：高橋暁子）」
- ・国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）革新的先端研究開発支援事業（PRIME）「個体の機能低下を引き起こす細胞老化の不均一性の解明（研究代表者：高橋暁子）」
- ・国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）日本医療研究開発機構老化メカニズム・制御プロジェクト「老化研究推進・支援拠点の形成（研究代表者：鍋島陽一）」
- ・国立研究開発法人科学技術振興機構（JST）ムーンショット「生体内ネットワークの理解による難治性がん克服に向けた挑戦（プロジェクトマネージャー：大野茂男）」
- ・日本学術振興会（JSPS）科学研究費補助金 基盤研究（B）「腫瘍微小環境における細胞質核酸センサーの機能解析（研究代表者：高橋暁子）」
- ・日本学術振興会（JSPS）科学研究費補助金 若手研究「がん細胞が細胞老化様の形質を獲得し、悪性化する分子メカニズムの解明（研究代表者：宮田憲一）」
- ・日本学術振興会（JSPS）科学研究費補助金 若手研究「乳がん細胞における老化様エピゲノム異常がもたらす悪性化機構の解明（研究代表者：宮田憲一）」
- ・日本学術振興会（JSPS）科学研究費補助金 特別研究員奨励費（PD）「細胞老化特異的なノンコーディング RNA による腫瘍発症メカニズムの解析（研究代表者：宮田憲一）」
- ・公益財団法人高松宮妃癌研究基金
- ・公益財団法人三菱財団
- ・公益財団法人武田科学振興財団

6. 用語解説

（※1）サテライト II RNA

ゲノムの約3%程度を占める単純反復配列であるサテライト DNA 領域に由来する非翻訳 RNA（タンパク質へ翻訳されない RNA の総称）の一種。サテライト II 領域は、一部の染色体のペリセントロメア（染色体の長腕と短腕が交差するセントロメア領域の近傍）領域に存在し、通常はヘテロクロマチン（高度に凝集したクロマチン構造）化により、その転写は抑制されている。

（※2）エクソソーム

細胞質の多胞性エンドソームが細胞膜と融合して分泌される直径 50~150 nm 程の細胞外分泌膜小胞の一種。老化細胞やがん細胞ではその分泌量が亢進していることが明らかとなっている。

（※3）CTCF（CCCTC-binding factor）

ゲノムの一部をループで区切り、特定の領域を他領域から隔てることで、遺伝子発現を適切に維持するためのインシュレーター（区切り壁）として機能するタンパク質、CCCTC 結合因子の略称。また、特定のプロモーター領域に結合し、エンハンサー領域（遺伝子から離れた位置で遺伝子の転写効率に関わる制御領域）を引き寄せることで、遺伝子発現を制御していることも知られている。CTCF

遺伝子に変異が入ったマウスでは、がんが頻発し、生存期間が短くなるため、がん抑制遺伝子として機能していることも知られている。

(※4) SASP 因子

老化した細胞は、サイトカイン、ケモカインなどのさまざまな炎症性タンパク質を高発現し細胞外へと分泌している。この現象は、細胞老化随伴分泌現象 SASP (Senescence-Associated Secretory Phenotype) と呼ばれ、分泌されるタンパク質群は SASP 因子と総称されている。

(※5) がん関連線維芽細胞 (CAFs)

正常な線維芽細胞は、ヒトの身体の全臓器に存在し、それらの形や構造維持に必須の役割を担うが、がんの間質 (がん微小環境を構成するがん細胞を支える組織) を構成する線維芽細胞は、がん関連線維芽細胞 (CAFs: Cancer-Associated Fibroblasts) と呼ばれ、がん細胞の増殖や抗がん剤治療に抵抗性を誘導し、さらに抗腫瘍免疫を抑制してがんの悪性化に働くことが報告されている。

(※6) デザイナーエクソソーム

目的とする RNA を選択的に小胞内に積み込んで作成されたエクソソーム。2018 年にスイス連邦工科大学チューリッヒ校の Fussenegger 博士、小嶋良輔博士らによって開発された (Kojima S *et al.*, *Nature Communications* 9, 1305, 2018)。

(※7) RNA-*in situ* hybridization

固定された組織や細胞内において、特定の RNA の分布状態を調べる方法のこと。本研究では、サテライト II RNA に相補的な標識された核酸配列 (プローブ) と反応させて、名古屋大学の豊國伸哉教授らが大腸がん患者組織中のサテライト II RNA の発現の評価を行った (図 3)。

7. お問い合わせ先

<本研究に関すること>

公益財団法人がん研究会 がん研究所 細胞老化プロジェクト

プロジェクトリーダー 高橋 暁子

〒135-8550 東京都江東区有明 3-8-31

TEL : 03-3570-0605

<報道に関すること>

公益財団法人がん研究会 広報課

〒135-8550 東京都江東区有明 3-8-31

TEL : 03-3570-0775

E-mail : ganken-pr[at]jfcf.or.jp

国立研究開発法人科学技術振興機構 広報課
〒102-8666 東京都千代田区四番町5番地3
TEL : 03-5214-8404
E-mail : jstkoho[at]jst.go.jp

国立大学法人東海国立大学機構名古屋大学医学部・医学系研究科 総務課総務係
TEL : 052-744-2228 FAX : 052-744-2785
E-mail : iga-sous[at]adm.nagoya-u.ac.jp

<JST 事業に関すること>

国立研究開発法人科学技術振興機構 戦略研究推進部 ライフイノベーショングループ
保田 睦子
〒102-0076 東京都千代田区五番町7 K's 五番町
TEL : 03-3512-3526
E-mail : presto[at]jst.go.jp

<AMED 事業に関すること>

国立研究開発法人日本医療研究開発機構
シーズ開発・研究基盤事業部 革新的先端研究開発課
〒100-0004 東京都千代田区大手町1-7-1 読売新聞ビル 21階
TEL : 03-6870-2224
E-mail : kenkyuk-ask[at]amed.go.jp