学 位 論 文 の 要 約 (研究成果のまとめ)

氏 名 飯尾 浩之

学位論文名 筋衛星細胞における DNA 維持メチル化酵素 Dnmt1 は 筋再生に必須である

学位論文の要約

【背景】骨格筋量の減少は加齢、廃用症候群、神経疾患など様々な疾患または状態に よって引き起こされ、QOLの低下や健康寿命の短縮にも関与する。また、がんにおけ る筋肉量の減少を引き起こすカヘシキアは癌患者の OOL 低下のみならず、治療抵抗性 や有害事象の増加にも関与しているとされる。これら筋肉量減少への治療法や予防法 の開発が期待されるものの、現状では有用な薬剤はない。治療法開発のためにはまず 骨格筋の制御メカニズムを明らかにする必要がある。骨格筋は筋線維が束となり構成 され、筋線維の細胞膜と基底膜の間に筋衛星細胞が存在する。骨格筋の筋衛星細胞 Pax7 を特異的に発現しており、筋衛星細胞は刺激がない状態では静止状態にある。筋肉の 炎症や損傷といった刺激により筋衛星細胞は増殖および分化を始める。単核の筋衛星 細胞から筋芽細胞へと分化し、そして筋芽細胞が融合し、多核の筋線維を形成する。 最近のマウスの研究では、筋衛星細胞が筋肉の再生に不可欠であることが明らかにな った。また、エピジェネティックな転写制御は、運動の中心臓器である骨や筋肉を含 むすべての細胞種の分化に不可欠である。細胞の分化は、DNA メチル化、ヒストン修 飾、クロマチンリモデリングなどのエピジェネティックな制御とともに転写因子によ って統制されている。DNA メチル化については de novo メチル化に関与する DNA メ チル化酵素 Dnmt3a と Dnmt3b、維持メチル化に関与する Dnmt1 が、DNA メチル化反 応を触媒する酵素として同定されている。Dnmt3a が制御する de novo メチル化と骨格 筋再生との関係が報告されているが、維持 DNA メチル化の調節因子と骨格筋再生との 関係は明らかではない。本研究では、骨格筋再生における Dnmt1 の役割を解明するた めに、筋衛星細胞特異的 Dnmtl ノックアウトマウスを作製し、筋再生モデルと RNA シークエンスを用いて解析した。

【方法】(1) 筋再生とエピジェネティックな変化との関係を解析するため、野生型マウスの前脛骨筋をヘビ毒の注射で障害させ、筋損傷後の4、7、14日目に採取した。そのサンプルを用い、DNAメチル化因子 *Dnmt1、Dnmt3a*、および *Dnmt3*b の mRNA 発

氏名 飯尾 浩之

現を調べた。

- (2) Dnmt1 が筋再生に必要かどうか調べるため、まず $Pax7^{CreERT2}$; $Dnmt1^{ff}$ マウスを作出した。このマウスにタモキシフェンを 5 日間連続で腹腔内投与することで、筋衛星細胞に特異的に Dnmt1 をノックアウトした。 $Dnmt1^{ff}$ マウスにも同様に投与しコントロールとした。投与開始 7 日目に下肢の筋肉を採取し、FACS を用いて筋衛星細胞を単離した。QPCR とウエスタンブロットでノックアウトを確認した。
- (3) 筋衛星細胞において Dnmt1 が筋再生に必要かどうか調べるため、cKO マウス(タモキシフェンを投与した $Pax7^{CreERT2}$; $Dnmt1^{ff}$ マウス)と 2 種類のコントロールマウス Con1 コーンオイルを投与した $Pax7^{CreERT2}$; $Dnmt1^{ff}$ マウス)および Con2 (タモキシフェンを投与した $Dnmt1^{ff}$ マウス) の 2 種類のコントロールマウスを用いて評価した。それぞれの左前脛骨筋(n=5)にヘビ毒を注入し,筋損傷後 14 日目に採取した。外観の観察と筋重量を測定し、筋再生は筋線維断面積(CSA)を計測し評価した。
- (4) 骨格筋における Dnmt1 の機能を調べるために、筋衛星細胞を用いて RNA-seq を 行った。 $Pax7^{CreERT2}$; $Dnmt1^{ff}$ マウスおよび $Dnmt1^{ff}$ マウスのそれぞれにタモキシフェンを 5 日間連続で投与し、7 日目に筋衛星細胞を単離し、増殖培地で3 日間培養した後に RNA を回収した。また RNA-Seq により Dnmt1 ノックアウトで有意に発現が上昇した遺伝子群を抽出し、Gene ontology (GO) 解析にて発現変動する遺伝子群の機能を分類した。その結果をもとに、筋衛星細胞を同様に単離後、培養し細胞数を評価した。

【結果と考察】野生型マウスを用いた筋再生モデルでは mRNA レベルで Dnmt3a、Dnmt3b よりも Dnmt1 の発現が大きく増加していた。Pax7^{CreERT2}; Dnmt1^{ff} マウスを作出し、筋衛星細胞特異的な Dnmt1 のノックアウトを qPCR とウエスタンブロットで確認できた。筋衛星細胞特異的 Dnmt1 ノックアウトマウスを用いた筋損傷実験ではコントロールマウスに比べて外観上の筋再生不良と筋重量の有意な低下を認めた。また CSAも有意に減少しており、Dnmt1 が筋肉の再生に必須の因子であることが示唆された。RNA-seq の結果、Dnmt1 のノックアウトで 289 個の遺伝子発現が上昇しており、これらに対する GO 解析ではアポトーシスや細胞接着に関連する遺伝子群が抽出された。Dnmt1 をノックアウトした筋衛星細胞の培養では細胞数の減少を認めており、Dnmt1が衛星細胞数の正の調節に関与していることを示唆している。本研究は筋衛星細胞における Dnmt1 の機能について初めて報告したものである。これらのメカニズムを解明することで、骨格筋の減少や筋疾患の治療法の開発につながる可能性がある。

【倫理審査】本研究にて実施した動物実験は愛媛大学動物実験委員会、遺伝子組換え 実験は愛媛大学医学系研究科等遺伝子組換え実験安全委員会により承認されている。

なお、この学位論文の内容は、以下の原著論文に既に公表済である。

Iio H, et al: DNA maintenance methylation enzyme Dnmt1 in satellite cells is essential for muscle regeneration

Biochemical and Biophysical Research Communications 534: 79-85, 2021 DOI: 10.1016/j.bbrc.2020.11.116