国内外をリードする研究機関

との共同研究



# 疾患モデル評価研究開発チーム

Team for Advanced Development and Evaluation of Human Disease Models



チームリーダー 野田 哲生 (医博) Tetsuo NODA, M.D., Ph.D.

## ミッションと事業概要

ヒト疾患モデルマウスがリソースとして役立つためには、原因遺伝子とその変異の同定と、病態・発症機構の 分子基盤に関する情報が必要である。我々はモデルマウスを用いて新規難聴原因遺伝子の同定を進め、新し い表現型解析技術としてメタボローム解析技術開発を進めている。さらに、がんモデルに対し、包括的な病理解析、 及びゲノム・エピゲノム・遺伝子発現解析を進め、ヒト疾患モデルマウスのリソースとしての高価値化を目指す。

In augmenting the value of human disease model mice as a resource for research, the identification of the causal gene is indispensable. In addition, detailed information on phenotypes based on molecular mechanisms that may correspond to the conditions of human diseases brings both basic and practical values. Our team is developing advanced mouse phenotype analytical technologies. Moreover, for human cancer model mice, in situ histological, genomic, epigenomic, and transcriptomic analysis will be applied to enhance the values of such mice as cancer models.

# 平成22年度の成果 Development of Technology in 2010-2011

# (1) NMR メタボローム解析による代謝関連表現型

疾患を予測するバイオマーカー探索のため、生体内の代謝 物を網羅的に調べるメタボロームを用いた解析技術の開発を進 めている。偽陽性が多いという問題を解決するため、安定同 位体標識化合物をマウスに投与し1H-13C-NMR計測すること で代謝物を高感度に検出することを試みている。使用するサン プルは主流の血液や尿に加え、報告例の少ない糞便に関して も解析を進めた結果、マウス糞中の代謝物濃度は、尿と同様 に個体間差が小さく安定に測定できることを確認した。今後更 に条件検討を進め、疾患モデルマウスを用いた発症前診断マー カーの探索を行う。本研究は植物科学研究センター・先端 NMR メタボミクスチームとの共同研究である。

#### (1) NMR metabolomic analysis

Metabolomic analysis is a prospective approach to identify the marker of pre-symptomatic phenotype. We introduced 13C labeled molecule to examine metabolic pathway in mice. The resultant samples are analyzed by 1H-13C-NMR that bring in highly enhanced detection sensitivity. We have established a reproducible protocol to detect the labeled metabolites using feces-derived samples in addition to conventionally used urine samples. Further, we are to search the pre-symptomatic marker by using the human disease model mice.

#### (2) 包括的解析情報付加による発がんモデルマウス のリソースとしての高価値化

発がんモデルマウスに対し、包括的な表現型解析を行い、 その結果を情報として付加し、リソースとしての価値を高める。 今期は「公益財団法人 がん研究会」との共同研究のもと、ヒト がんの発症経路ならびに増悪・進展・転移の過程を再現して いると考えられる癌モデルマウスのRNA・DNAサンプルを用 い、トランスクリプトーム解析および、ゲノム DNA 一次構造解 析等の包括的表現型解析の条件を決定した。その結果、既 存Dataとの整合性が確認できたため、来年度はさらに悪性度 の高いサンプルなど、幅広く解析を実施する予定である。

## (2) Application of advanced technologies to comprehensive analysis of mouse cancer model.

A number of cancer-prone mouse mutant strains have been developed at RIKEN. Using these animals, the advanced comprehensive analyses such as LMD-microarray and array CGH analysis have been performed to find useful targets for clinical application. Under a joint research project with the Cancer Institute of Japanese Foundation for Cancer Research that provide with advanced human cancer diagnostic technologies based on clinical expertise, we have established reproducible procedures for all examinations above.

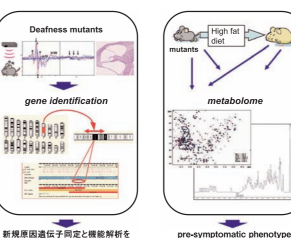
#### (3) 新規難聴変異体マウスの解析

ヒト遺伝性非症候群性難聴において全世界で同定された原 因遺伝子は50に上る一方原因遺伝子未同定のグループも50近

#### 先端的解析技術開発とヒト疾患モデルとしての付加価値向上(図1)

Development of advanced mouse phenotype analysis technologies (Fig.1)

新規難聴モデルの樹立 先進的解析技術開発 Deafness models Life style related disease models



(症状に現れない表現型)を示す 通じてヒト聴覚生理機能解明に貢献 各種生活習慣病モデルの開発

Cancer models histopathology transcriptome

TR研究への応用を通じて がんの超早期診断法開発や創薬に寄与 r-early stage" cance

## くに上る。これらの原因遺伝子から推定される内耳の障害は多 岐に及び、難聴の発症機作が著しく多様であることを示唆する。 理研において樹立された難聴変異体マウスは、表現型解析の 結果から非症候群性と考えられ、ヒト遺伝性非症候群性難聴の 良いモデルとなることから、新規遺伝子変異の可能性の高いも のを優先してpositional cloning を推進している。遺伝子変異 の同定と共に、生理学的解析、形態学的解析を進め、発症機 構の総合的な理解を通じて、難聴モデルとして応用的研究に寄

unraveling deafness

### (3) Establishment and analysis of novel deafness mouse model

与するリソースの開発を進める。

A variety of deafness mutant mouse lines have been isolated in RIKEN that consist of those with identified causative gene mutations and also with mutations still unknown. In the latter mutants, there are several carrying putative novel gene mutations for that so far no function in auditory system has been identified. It is of great importance to identify these gene mutations to establish the significance of mutants as deafness models. Furthermore, Establishment of novel deafness mutant would provide resource to be used in research for clinical application as well as in basic investigation of essential auditory function left still unclear. Physiological and histological analysis of the mutants further promote better understanding of overall mechanism of hearing loss and underlying basic functions. To reach these goals, we are performing positional cloning of putative novel deafness mutant lines.

## 職員とメンバー構成

Members

●チームリーダー [Team Leader] 野田 哲生 Tetsuo NODA, M.D., Ph.D.

●開発研究員 [Research & Development Scientist] 茂木 浩未 Hiromi MOTEGI, Ph.D. 井上 麻紀 Maki INOUE, Ph.D. 美野輪 治 Osamu MINOWA, Ph.D.

●開発技師 [Technical Scientist] 土岐 秀明 Hideaki TOKI

●テクニカルスタッフII [Technical Staff II] 池田 亜美 Ami IKEDA 松井 純子 Junko MATSUI 辛島 裕子 Yuko KARASHIMA 佐賀 彩子 Avako SAGA 星野 里佳 Rika HOSHINO 平山 妙子 Taeko HIRAYAMA 加賀美 智子Tomoko KAGAMI

●派遣職員[Agency Staff] 岡 英治Eiji OKA 大島 正 Tadashi OSHIMA

飯野 由貴 Yuki IINO 大塚 智恵子 Chieko OTSUKA

●パートタイマー [Part-Timer] 岡嶋 奈美子 Namiko OKAJIMA

