# 論 文 内 容 要 旨

Quality Evaluation of Human Bone Marrow Mesenchymal Stem Cells for Cartilage Repair

(軟骨修復のためのヒト骨髄間葉系幹細胞の品質評価) Stem cells international, in press.

> 主指導教員:安達 伸生 教授 (医歯薬保健学研究科 整形外科学) 副指導教員:大段 秀樹 教授 (医歯薬保健学研究科 消化器・移植外科学) 副指導教員:久保 忠彦 准教授 (医歯薬保健学研究科 整形外科学)

> > 白石 勝範

(医歯薬保健学研究科 医歯薬学専攻)

### <目的>

ヒト骨髄間葉系幹細胞は**ヘテロな細胞集団で性質にバラツキがあるため、今後の製品化を目指す上で有効性に基づく細胞品質評価が求められる。**臨床研究では間葉系幹細胞の生存率や表面マーカーによる品質評価が行われているが、実用化には細胞製品としての規格化が必要である。しかし再生医療製品としての有効性に基づく間葉系幹細胞の品質評価基準はいまだ存在しない。そこで、本研究では骨髄間葉系幹細胞の軟骨修復能と相関する品質評価基準の探索を目的とした。

## <方法>

5種類のロットのヒト骨髄間葉系幹細胞を実験に用いた。まず、in vitro での細胞増殖能と軟骨分化能を評価した。細胞増殖能の評価では、増殖速度として 5,000 個/cm² 播種での 5 日間の分裂速度を計測し、さらに T75 フラスコに 1500 個 のヒト骨髄間葉系幹細胞を播種して 14 日間培養し、コロニー数を計測するコロニーアッセイを行った。軟骨分化能はペレットカルチャーでの軟骨分化誘導で評価した。ペレットのトルイジンブルー染色を行い、メタクロマジー領域の面積を計測して軟骨基質産生能を定量化した。一方、in vivo での軟骨修復能として、ヌードラットの膝関節軟骨欠損モデルにヒト骨髄間葉系幹細胞を移植し、12 週後に Wakitani スコアによる組織学的評価を行った。さらに、ヒト骨髄間葉系幹細胞より total RNA を、培養上清よりタンパクをそれぞれ抽出し、マイクロアレイと real-time PCR による mRNA および microRNA の網羅的発現解析とELISAによる軟骨形成関連因子のタンパク発現解析を行い、in vitro での細胞機能や in vivoでの軟骨修復能との関連を調査した。

#### <結果>

in vitro でのヒト骨髄間葉系幹細胞の増殖速度と軟骨分化能との間に正の相関を認めた。mRNA の発現で、MYBL1 は増殖能および軟骨分化能と正の相関を、RCAN2 は負の相関を認めた。タンパクでは TIMP1, VEGF の発現と増殖能および軟骨分化能との間に負の相関を認めた。一方、in vivoでの軟骨修復はすべてのロットのヒト骨髄間葉系幹細胞移植によって有意に促進され、軟骨修復能にロット間でのバラツキはあったものの有意差は認めなかった。Wakitani スコアと HLA-DRB1 の発現が正の相関を,TMEM155、miR-486-3p、miR-148b、miR-93、miR-320B の発現が負の相関を示した。in vivo での軟骨修復能と in vitro での増殖能や軟骨分化能との間に相関関係は認められなかった。

#### <考察>

骨髄間葉系幹細胞の増殖能および軟骨分化能はin vivoの軟骨修復能とは相関しなかったことより、増殖能と軟骨分化能が生体内で軟骨再生能の有効性に基づく骨髄間葉系幹細胞の品質評価に使用できないことがわかった。増殖能および軟骨分化能に関連する MYBL1、RCAN2、TIMP-1、VEGFは、一般的な骨髄間葉系幹細胞としての品質評価には使用可能だが、軟骨修復のための製品としての品質評価には使用できないと考えられる。一方、軟骨修復の組織学的評価に相関を示した

HLA-DRB1、TMEM155、miR-486-3p、miR-148b、miR-93、miR-320Bが軟骨修復能に基づく細胞品質評価に使用できる可能性が考えられる。

Psaltis や Buxton らは、骨髄間葉系幹細胞移植によって促進される組織再生は、移植された骨髄間葉系幹細胞の軟骨分化による直接的な組織形成よりもむしろ間接的なパラクライン・メカニズムにより促進される可能性があると報告している。そのため骨髄間葉系幹細胞の in vitro での増殖能と軟骨分化能が in vivo での軟骨修復能に影響しなかった可能性がある。一方でこの in vivo での軟骨修復に相関を示した因子は、軟骨再生治療に用いる再生医療製品としての骨髄間葉系幹細胞の品質評価に寄与する可能性がある。

## <まとめ>

骨髄間葉系幹細胞の増殖能および軟骨分化能はin vivoの軟骨修復能とは相関しないことが明らかとなった。in vivoでの軟骨修復能と相関する因子はHLA-DRB1、TMEM155、miR-486-3p、miR-148b、miR-93、miR-320Bが存在し、この因子は骨髄間葉系幹細胞を用いた軟骨再生治療前の骨髄間葉系幹細胞の品質評価に寄与する可能性がある。