

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2011 年 1 月 20 日(20.01.2011)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2011/007900 A1

- (51) 国際特許分類:
C12N 5/00 (2006.01)
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2010/062480
- (22) 国際出願日: 2010 年 7 月 15 日(15.07.2010)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:
61/213,788 2009 年 7 月 15 日(15.07.2009) US
61/290,159 2009 年 12 月 24 日(24.12.2009) US
- (72) 発明者; および
- (71) 出願人: 出澤 真理(DEVZAWA, Mari) [JP/JP]; 〒9830841 宮城県仙台市宮城野区原町 1 丁目 3-6 6-1 3 0 5 Miyagi (JP). 藤吉好則(FUJIYOSHI, Yoshinori) [JP/JP]; 〒6110021 京都府宇治市宇治塔川 1 1 5-3 1 Kyoto (JP). 鍋島陽一(NABESHIMA, Youichi) [JP/JP]; 〒6048135 京都府京都市中京区東洞院通三条下る三文字町 2 0 5-3-1 3 0 2 Kyoto (JP). 若尾 昌平(WAKAO, Shohei) [JP/JP]; 〒9800801 宮城県仙台市青葉区木町通 1-3-7-3 1 2 Miyagi (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PE, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- 添付公開書類:
— 国際調査報告 (条約第 21 条(3))
- (74) 代理人: 平木祐輔, 外(HIRAKI, Yusuke et al.); 〒1050001 東京都港区虎ノ門 4 丁目 3 番 20 号 神谷町 MT ビル 19 階 Tokyo (JP).

(54) Title: PLURIPOTENT STEM CELL THAT CAN BE ISOLATED FROM BODY TISSUE

(54) 発明の名称: 生体組織から単離できる多能性幹細胞

(57) Abstract: Provided is a method for directly obtaining a pluripotent stem cell from body tissue. Also provided is an SSEA-3 positive pluripotent stem cell that can be isolated from body tissue via said method.

(57) 要約: 本発明は、生体組織から多能性幹細胞を直接得る方法の提供及びそのようにして得られた多能性幹細胞の提供を目的としており、本発明は、生体組織から単離できる SSEA-3 陽性の多能性幹細胞である。

WO 2011/007900 A1

明 細 書

生体組織から単離できる多能性幹細胞

技術分野

本発明は生体組織由来の多能性幹細胞に関する。

背景技術

プラナリアやイモリは体の一部を切断された後でも体を再生し得る。これらの、高い再生能力は、間葉系に存在する多能性幹細胞(adult pluripotent stem cell)の存在によっている。一方、ヒトなどの高等生物においては、組織再生能はこれらの動物に比較してはるかに低い。胚盤胞の内部細胞塊(ICM: Inner cell mass)は、多能性細胞の集まりと認識されており、外胚葉、中胚葉、内胚葉系の細胞に分化する能力を持つ。しかしながら、発生が進むと共にこのような多能性が制限されていき、組織に特化した細胞に分化していく。

近年、組織再生に貢献し得る成人幹細胞又は組織幹細胞が注目されている。しかし、哺乳類の成体に、プラナリアやイモリのように多能性(pluripotent)幹細胞が存在するか否かは不明であった。

成体から得られる分化能を有する細胞として、例えば骨、軟骨、脂肪細胞、神経細胞、骨格筋等への分化能を有する骨髄間葉系細胞画分(MSC: Bone marrow stromal cell)が報告されている(非特許文献1及び2を参照)。しかしながら、骨髄間葉系細胞画分は様々な細胞を含む細胞群であり、その分化能は多様でありながら本体がはっきりせず、また特定の細胞に分化させるために特定の化合物による刺激や遺伝子導入等が必要であり、分化誘導システムを構築する必要があった。

さらに、成体由来の多能性幹細胞としてiPS細胞(induced pluripotent stem cell)(特許文献1、特許文献2、非特許文献3等を参照)が報告されていた。しかしながら、iPS細胞の樹立には、間葉系細胞である皮膚線維芽細胞画分(dermal fibroblast)に特定の遺伝子や特定の化合物を体細胞に導入するという特定の物

質を用いた誘導操作が必要であった。

特許文献 1 特許第 4183742 号公報

特許文献 2 特開 2008-307007 号公報

非特許文献 1 M. DEZAWA et al., The Journal of Clinical Investigation, 113, 12, pp. 1701-1710, (2004)

非特許文献 2 M. DEZAWA et al., SCIENCE, 2005 July 8, 309, pp. 314-317, (2005)

非特許文献 3 Okita K. et al. SCIENCE, 2008 Nov 7, 322(5903), pp. 949-953

発明の開示

本発明は、生体組織から多能性幹細胞を直接得る方法の提供及びその方法により得られた多能性幹細胞の提供を目的とする。

本発明者らは、骨髓間葉系細胞画分 (MSC: Bone marrow stromal cell) についての研究過程において、無処理のヒト MSC 細胞から極めて低い頻度で特徴的な細胞塊が形成されることを見出した。初期の細胞塊の外見は ES 細胞に酷似していた。しかしながら、ES 細胞とは異なり無限増殖をせずに、ある一定の期間である大きさに到達すると増殖が停止し、さらに毛、色素細胞などの種々の細胞を含む不均一な集団となった。また、この細胞塊について免疫細胞化学 (immunocytochemistry) を行ったところ、外胚葉、中胚葉及び内胚葉マーカーにそれぞれ陽性の細胞が細胞塊内に混在して検出された。本発明者らは、この結果より、無処理の通常に維持・培養されている (naive) ヒト MSC 細胞画分中に多能性細胞に相当する細胞が存在する可能性を考え、さらに鋭意検討を行った。

生体がストレスに曝されたり、傷害を受けると休眠状態の組織幹細胞が活性化され、組織再生に寄与することが知られている。本発明者は、骨髓間葉系細胞画分や皮膚線維芽細胞画分等の間葉系細胞又は中胚葉系細胞を培養している際に種々の方法でストレス刺激を与え (例えば、無血清培養、Hank's Balanced Salt Solution (HBSS) による培養、低酸素培養、トータル 3 時間の間欠的短時間トリプシン培養、8 時間若しくは 16 時間の長時間のトリプシン培養等)、生存している細胞を集め、メチルセルロース (MC) 含有培地中で浮遊培養 (MC 培養という) を

行った。その結果、最大直径 150 μ m までの種々の大きさの胚様体様 (embryoid body-like) 細胞塊の形成が認められた。特に長時間のトリプシン処理を行ったヒト皮膚線維芽細胞画分及びヒト MSC 画分において、最も多くの胚様体様細胞塊の形成率が認められた。

本発明者らは、得られた胚様体様細胞塊中の細胞の特性を調べ、該細胞が多能性幹細胞の特性を有していることを見出した。さらに、本発明者らは、得られた胚様体様細胞塊中の細胞が従来報告されていた多能性幹細胞が有しない特性を有することを見出し、さらに、得られた細胞塊中の細胞の発現タンパク質を調べ、従来報告されていた ES 細胞、iPS 細胞などの多能性幹細胞とは異なる発現パターンを示すことを見出した。

本発明者らは、さらに上記多能性幹細胞の表面抗原として SSEA-3 が発現していることを見出し、SSEA-3 の発現を指標に上記多能性幹細胞を生体組織からも単離し得ることを見出した。

本発明者らは、上記多能性幹細胞は、新規な多能性幹細胞であり、従来報告されていた ES 細胞や iPS 細胞などの多能性幹細胞と異なり、生体組織から誘導操作なしに、直接得られる多能性幹細胞であることを見出し、本発明を完成させるに至った。本発明者らは、該多能性幹細胞を Muse 細胞 (Multilineage-differentiating Stress Enduring cells) と名付けた。

すなわち、本発明は以下のとおりである。

[1] 生体組織から単離できる SSEA-3 陽性の多能性幹細胞。

該多能性幹細胞は、培養線維芽細胞や骨髓幹細胞等の生体組織の培養物からも単離することができ、また単一細胞として単離することができる。

[2] CD105 陽性の [1] の多能性幹細胞。

[3] CD117(c-Kit) 陰性及び CD146 陰性の [1] 又は [2] の多能性幹細胞。

[4] CD117 陰性、CD146 陰性、NG2 陰性、CD34 陰性、vWF 陰性及び CD271 陰性の [1] 又は [2] の多能性幹細胞。

[5] CD34 陰性、CD117 陰性、CD146 陰性、CD271 陰性、NG2 陰性、vWF 陰性、Sox10 陰性、Snail 陰性、Slug 陰性、Tyrp1 陰性及び Dct 陰性の [1] 又は [2] の多能性幹細胞。

[6] テロメラーゼ活性が低い又は無い、[1]～[5]のいずれかの多能性幹細胞。

[7] 三胚葉に分化する能力を持つ、[1]～[6]のいずれかの多能性幹細胞。

本発明の多能性幹細胞は、*in vitro* の接着培養で三胚葉に分化する能力を有し、*in vitro* で誘導培養することにより、皮膚、肝、神経、筋、骨、脂肪等に分化し得る。また、*in vivo* で精巣に移植した場合にも三胚葉に分化する能力を有する。さらに、静注により生体に移植することで損傷を受けた臓器（皮膚、脊髄、肝、筋肉等）に生着し分化する能力を有する。

[8] 腫瘍性増殖を示さない、[1]～[7]のいずれかの多能性幹細胞。

本発明の多能性幹細胞は、浮遊培養で増殖速度約1.3日で増殖するが10日間程度で増殖が止まるという性質を有し、さらに精巣に移植した場合少なくとも半年間は癌化しないという性質を有する。

[9] セルフリニューアル能を持つ、[1]～[8]のいずれかの多能性幹細胞。

本発明の多能性幹細胞は、浮遊培養と接着培養の操作を繰り返すことにより増殖させることができる。また、本発明の多能性幹細胞は他の体性幹細胞と同じく、非対称分裂をする。

[10] ストレス耐性である、[1]～[9]のいずれかの多能性幹細胞。

[11] 食食能が高い、[1]～[10]のいずれかの多能性幹細胞。

[12] 以下に示す22個のオドラント受容体の少なくとも一つが陽性の[1]～[11]のいずれかの多能性幹細胞：

olfactory receptor, family 8, subfamily G, member 2 (OR8G2) ;

olfactory receptor, family 7, subfamily G, member 3 (OR7G3) ;

olfactory receptor, family 4, subfamily D, member 5 (OR4D5) ;

olfactory receptor, family 5, subfamily AP, member 2 (OR5AP2) ;

olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 4 (OR10H4) ;

olfactory receptor, family 10, subfamily T, member 2 (OR10T2) ;

olfactory receptor, family 2, subfamily M, member 2 (OR2M2) ;

olfactory receptor, family 2, subfamily T, member 5 (OR2T5) ;

olfactory receptor, family 7, subfamily D, member 4 (OR7D4) ;

olfactory receptor, family 1, subfamily L, member 3 (OR1L3) ;
olfactory receptor, family 4, subfamily N, member 4 (OR4N4) ;
olfactory receptor, family 2, subfamily A, member 7 (OR2A7) ;
guanine nucleotide binding protein (G protein), alpha activating activity
polypeptide, olfactory type (GNAL) ;
olfactory receptor, family 6, subfamily A, member 2 (OR6A2) ;
olfactory receptor, family 2, subfamily B, member 6 (OR2B6) ;
olfactory receptor, family 2, subfamily C, member 1 (OR2C1) ;
olfactory receptor, family 52, subfamily A, member 1 (OR52A1) ;
olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 3 (OR10H3) ;
olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 2 (OR10H2) ;
olfactory receptor, family 51, subfamily E, member 2 (OR51E2) ;
olfactory receptor, family 5, subfamily P, member 2 (OR5P2) ; 及び
olfactory receptor, family 10, subfamily P, member 1 (OR10P1)。

[1 3] 以下に示す 5 個のケモカイン受容体の少なくとも一つが陽性の [1] ~
[1 2] のいずれかの多能性幹細胞 :

chemokine (C-C motif) receptor 5 (CCR5) ;
chemokine (C-X-C motif) receptor 4 (CXCR4) ;
chemokine (C-C motif) receptor 1 (CCR1) ;
Duffy blood group, chemokine receptor (DARC) ; 及び
chemokine (C-X-C motif) receptor 7 (CXCR7)。

[1 4] 中胚葉系組織または間葉系組織由来である、[1] ~ [1 3] のいずれかの
多能性幹細胞。

[1 5] [1] ~ [1 4] のいずれかの多能性幹細胞を含む細胞塊または細胞画分。

[1 6] 生体組織から、以下の (i) ~ (vi) の特性の少なくとも 1 つの特性を指標に
多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法 :

- (i) SSEA-3 陽性 ;
- (ii) CD105 陽性 ;
- (iii) CD117 陰性及び CD146 陰性 ;

- (iv) CD117 陰性、CD146 陰性、NG2 陰性、CD34 陰性、vWF 陰性及び CD271 陰性；
- (v) CD34 陰性、CD117 陰性、CD146 陰性、CD271 陰性、NG2 陰性、vWF 陰性、Sox10 陰性、Snail 陰性、Slug 陰性、Tyrp1 陰性及び Dct 陰性；並びに
- (vi) テロメラーゼ活性が低いか又は無い。

[17] 生体組織由来細胞を細胞ストレスに暴露し生き残った細胞を回収することを含む多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法。

[18] 細胞ストレスが、プロテアーゼ処理、低酸素条件下での培養、低リン酸条件下での培養、血清飢餓状態での培養、糖飢餓状態での培養、放射線曝露下での培養、熱ショックへの曝露下での培養、有害物質存在下での培養、活性酸素存在下での培養、機械的刺激下での培養及び圧力処理下での培養から選択される、[17]の多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法。

[19] 細胞ストレスが、トリプシン処理である、[18]の多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法。

[20] [1]～[14]のいずれかの多能性幹細胞の派生細胞又は誘導細胞である多能性幹細胞。

該派生細胞又は誘導細胞として、例えば、遺伝子の導入や、化合物を添加により誘導した細胞が挙げられる。また、本発明の幹細胞由来の iPS 細胞が挙げられる。

[21] [1]～[14]のいずれかの多能性幹細胞の派生細胞又は誘導細胞である分化した細胞。

[22] [1]～[14]及び[20]のいずれかの多能性幹細胞を含む医薬組成物。

[23] [21]の分化した細胞を含む医薬組成物。

本明細書は本願の優先権の基礎である米国仮出願 61/213,788 号及び米国仮出願 61/290,159 号の明細書および／または図面に記載される内容を包含する。

図面の簡単な説明

図 1-1 は、間葉系細胞画分、Muse 細胞及び Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊の関係を示す図である。図 1 に示すように、SSEA-3 陽性細胞を直接分離し、長時間

のストレスをかけることなく浮遊培養することにより Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊を得ることができる。

図 1-2 は、Muse 細胞を大量に増殖させる方法を示す図である。

図 2 は、Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊/無処理細胞画分での発現量の比が高い因子を示す図である。

図 3 は、Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊/ヒト ES 細胞での発現量の比が高い因子を示す図である。

図 4 は、MACS ソーティングのプロトコールを示す図である。

図 5 は、ヒト線維芽細胞(H-fibroblast)画分の 16 時間の長時間トリプシン処理後(図 5 a)及び 1800~2200rpm/分で 3 分間ボルテックス処理を行った後(図 5 b)のトリパンブルー染色像にて死細胞の除去を示す写真である。

図 6 は、各種細胞の写真である。図 6 a は富 Muse 細胞画分の中の 1 細胞(バーは 10 μ m)、図 6 b はヒト ES 細胞由来の胚様体細胞塊(バーは 25 μ m)、図 6 c は直径約 25 μ m の Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊(バーは 25 μ m)、図 6 d はヒト ES 細胞由来細胞塊 4 日目のアルカリフォスファターゼ染色像(バーは 25 μ m)、図 6 e~g は Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊の Oct3/4(e)、Sox2(f)及び PAR4(g)の免疫染色像を示す写真である。

図 7-1 は、H-fibroblast 画分及びヒト MSC(H-MSC)画分由来の細胞塊の特徴を示す写真である。図 7-1 a 及び b は無処理ヒト MSC 画分の通常の接着培養において自発的に生じた細胞塊(バーは 100 μ m)を示す。図 7-1 c 及び d は 0 日目(c)及び 7 日目(d)の H-fibroblast-1 画分の長時間トリプシン処理後の MC 培養の状態を示し(バーは 100 μ m)、図 7-1 d の矢印は Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を示す。図 7-1 e 及び f は MC 培養 7 日後の H-fibroblast-1 画分から形成された Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を示す(バーは 50 μ m)。

図 7-2 は、H-fibroblast 画分及びヒト MSC(H-MSC)画分由来の細胞塊の特徴を示す写真である。図 7-2 g-l は H-fibroblast 画分から形成された Muse 細胞由来胚様体様細胞塊(図 7-2 g、i 及び k)及び H-MSC 画分から形成された Muse 細胞由来胚様体様細胞塊(図 7-2 h、j 及び l)の Nanog(図 7-2 g 及び j)、Oct3/4(図 7-2 h)、SSEA-3(図 7-2 i)、PAR4(図 7-2 k)及び Sox2(図 7-2 l)の局在を

示す免疫染色の結果を示す（バーは 50 μ m）。

図 7-3 は、H-fibroblast 画分及びヒト MSC (H-MSC) 画分由来の細胞塊の特徴を示す写真である。図 7-3 m-o はヒト ES 細胞（図 7-3 m）、H-fibroblast 画分由来の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊（図 7-3 n）及び無処理 H-fibroblast-1 画分（図 7-3 o）のアルカリフォスファターゼ染色の結果を示す（バーは 50 μ m）。

図 7-4 は、H-fibroblast 画分及びヒト MSC (H-MSC) 画分由来の細胞塊の特徴を示す電子顕微鏡写真である。図 7-4 p-r はヒト ES 細胞胚様体（図 7-4 p、MC 培養 3 日目）、H-fibroblast-1 画分由来の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊（図 7-4 q 及び r、MC 培養 5 日目）の電子顕微鏡像を示す（バーは 5 μ m）。

図 8-1 は、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊（M-cluster）のクローナリティー及びセルフリニューアルを示す図であり、Muse 細胞のクローナリティー及びセルフリニューアルを決定するために行った実験の概要を示す図である。

図 8-2 は、Muse 細胞の浮遊細胞における増殖速度を示す図である。

図 8-3 は単一の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊（H-fibroblast-1 由来、第 1 世代（サイクル））から増殖した細胞（clonally expanded cells）の正常核型を示す図である。

図 9-1 は、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の分化を示す図である。a-c は H-fibroblast-1 画分由来の分化細胞の塊の α 平滑筋アクチン及び神経フィラメント（図 9-1 a 及び b）並びに α -フェトプロテイン（図 9-1 c）の局在を示す免疫染色像である（バーは図 9-1 a が 500 μ m、図 9-1 b 及び c が 50 μ m）。図 9-1 a の矢頭は接着した Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を示す。

図 9-2 は無処理細胞画分、H-fibroblast 画分由来の第 1 及び第 3 世代の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊（Cluster）をゲラチン上で培養し自発的分化を誘導した細胞群における α -フェトプロテイン（ α -FP）、GATA6、MAP-2 及び Nkx2.5 発現の RT-PCR 分析の結果を示す。陽性コントロールとしては α -FP に対してヒト胎児肝臓を、GATA6、MAP-2 及び Nkx2.5 に対してはヒト胚全体を用いた。

図 9-3 e-1 は富 Muse 細胞画分を投与した免疫不全マウスの精巣を示す。図 9-3 e はコントロール（intact）となる無傷の精巣並びにマウス ES 細胞（mES cells）（8 週）、MEF（フィーダー細胞）（8 週）、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊（M-cluster）

(6ヶ月)及び富 Muse 細胞画分(Muse) (6ヶ月)を投与した精巢を示す。図9-3f-iは富 Muse 細胞画分又は Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を投与した精巣組織の神経フィラメント M (図9-3f、写真では緑に染色)、 α -フェトプロテイン (図9-3g、写真では緑に染色) 及び平滑筋アクチン (図9-3h、図では赤に染色) の免疫染色像を示す (バーは $50\mu\text{m}$)。図9-3iの3枚のパネルはヒトミトコンドリア (緑に染色) 及び平滑筋アクチン (赤に染色) の二重染色像を示す (バーは $20\mu\text{m}$)。図9-3j-lは富 Muse 細胞画分を投与した精巣の組織像を示す (図9j及びk)。図9kに認められるチューブ様の構造はヒトミトコンドリアに対する抗体で染色されている (バーは図9-3jが $500\mu\text{m}$ 、図9-3k-lが $50\mu\text{m}$)。

図10aは、H-fibroblast(Fibro-1, Fibro-2)及び H-MSC(MSC-1, MSC-2)の pluripotency 及び未分化細胞状態に関与する因子の定量PCRの結果を示す図である (その2)。図中のカラムの様子は富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊 (7日目) の無処理細胞画分に比較した遺伝子発現レベルを示す。白は富 Muse 細胞群又は Muse 細胞由来胚様体様細胞塊/無処理細胞画分の比が $1/3$ より大きく 3 より小さいものを示し、グレーは富 Muse 細胞画分又は Muse 細胞由来胚様体様細胞塊/無処理細胞画分の比が 3 より大きいものを示し、斜線は富 Muse 細胞画分又は Muse 細胞由来胚様体様細胞塊/無処理細胞画分の比が $1/3$ より小さいものを示す。

図10bは、H-MSC 由来の無処理細胞画分 (Naive)、富 Muse 細胞画分(Muse)及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊(M-cluster) (7日目) のテロメラゼ活性を示す図である。熱不活性化サンプル (Heat)を陰性コントロールとして用いた。

図11は、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の無処理細胞画分、富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の DNA マイクロアレイ分析の結果を示す図である。

図12は、ヒト骨髄の単核球成分から SSEA-3/CD105 二重陽性細胞として直接採取した Muse 細胞を MC 培養し、形成された胚様体様細胞塊を示す写真である。図12aはヒト骨髄から単離し8時間の長時間トリプシン処理を行った単核細胞画分を MC 培養し (8hr-hBM-MC、7日)形成された Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を示す (バーは $100\mu\text{m}$)。図12bは8hr-hBM-MC (7日)により形成された Muse 細胞

由来胚様体様細胞塊のアルカリフォスファターゼ染色像を示す（バーは 50 μ m）。

図 1 3 は、無処理 H-MSC-1 画分 (naive 1)、無処理 H-MSC-2 画分 (naive 2)（いずれもネガティブコントロール）、並びに 8 時間のトリプシン処理を行ったヒト骨髓由来単核細胞画分 (8hr-hBM) あるいはトリプシン処理を行わないヒト骨髓由来単核細胞画分 (naive hBM) から形成された Muse 細胞由来胚様体様細胞塊をグラチンの上で培養し自発的分化を誘導した細胞群における α -フェトプロテイン (α -FP)、GATA6、MAP-2 及び Nkx2.5 の RT-PCR 分析の結果を示す図である。

図 1 4 は、H-fibroblast 画分（無処理細胞） 及び H-MSC 画分（無処理細胞）の FACS 分析の結果を示す図である。

図 1 5-1 は、無処理細胞画分中の SSEA-3 陽性細胞（1 5-1 a 左）、及び FACS ソーティングにより採取した SSEA-3 陽性細胞由来の単一 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊からクローン増殖した SSEA-3 陽性細胞（1 5-1 a 右）の染色像を示す写真である。図中のバーは 100 μ m である。

図 1 5-2 は、Muse 細胞 (H-fibroblast) の細胞分裂中の非対称分裂に関わる因子である Numbl-like (緑色) の局在を示す染色像を示す写真である。図中のバーは 10 μ m である。

図 1 5-3 は、H-fibroblast 由来の SSEA-3 陰性細胞（図 1 5-3 c）及び SSEA-3 陽性細胞（図 1 5-3 d）の電子顕微鏡写真である。図中のバーは 5 μ m である。

図 1 5-4 は、H-fibroblast 由来 Muse 細胞の Oct3/4 (緑色)（図 1 5-4 e）、Sox2 (緑色)（図 1 5-4 f）及び SSEA-3 (赤色)（図 1 5-4 g）の染色像を示す写真である。

図 1 6-1 は、超免疫不全マウス (Nog マウス) 損傷組織における GFP 標識 SSEA-3 陽性 Muse 細胞画分の分化を示す写真である。図 1 6-1 N 及び O は圧迫損傷脊髄（4 週間後）における GFP 陽性細胞であり、ニューロフィラメント（赤色）及びヒトゴルジ複合体（白色）を発現している。O は N の四角で囲んだ部分の拡大像である。図 1 6-1 P は損傷肝臓（4 週間後）の GFP 陽性標識細胞であり、ヒトアルブミン（赤色）及びヒトゴルジ複合体（白色）を発現している。

図 1 6-2 は、RT-PCR で調べた、SSEA-3 陽性 Muse 細胞を移植した肝臓におけるヒトアルブミンの発現を示す写真である。

図 1 6-3 は、超免疫不全マウス (Nog マウス) 損傷組織における GFP 標識 SSEA-3 陽性 Muse 細胞画分の分化を示す写真であり、ヒトジストロフィン (赤色) を発現している筋肉 (3 週間後) の GFP 陽性細胞を示す写真である。

図 1 7-1 は、単一 Muse 細胞から形成された Muse 細胞由来胚様体様細胞塊から増殖させた細胞の分化を示す写真である。図 1 7-1 A~D は、神経誘導の結果を示し、A は形成された sphere を示し、さらに sphere の免疫染色データとして A はネスチン、B は Musashi、C は NuroD の発現を示す。E はこれらの sphere をさらに神経系細胞への分化をさせたものであり、MAP-2 陽性細胞を示す。図 1 7-1 F~G は、骨細胞誘導の結果を示し、オステオカルシン (F) 及び ALP (G) の発現を示す。図 1 7-1 H 及び I は、脂肪細胞誘導の結果を示し、H は油滴を含む細胞を示し、I はオイルレッド染色の結果を示す。図 1 7-1 J は、肝臓細胞誘導の結果を示し、 α -フェトプロテイン陽性細胞を示す。

図 1 7-2 は、RT-PCR で調べた、肝細胞誘導した細胞におけるヒトアルブミン及びヒト α -フェトプロテインの発現を示す写真である。

図 1 8-1 は、RT-PCR で調べた、SSEA-3 陽性 Muse 細胞における Sox10、Snail1、Slug、Tyrp1 及び Dct の発現を示す写真である。

図 1 8-2 は、FACS で分析した NG2、CD34、vWF、CD117、CD146 及び CD271 の発現を示す図である。無処理ヒト皮膚線維芽細胞において、周皮細胞 (pericyte) マーカーである NG2、内皮前駆細胞マーカーである CD34 及び vWF は陰性であり、SSEA-3 陽性細胞でも陰性であった。メラノブラストマーカーである CD117、周皮細胞 (pericyte) マーカーである CD146、NCSC マーカーである CD271 は、無処理ヒト皮膚線維芽細胞では、わずかに陽性細胞が認められたが (それぞれ 0.2%、0.2% 及び 0.8%)、それらは SSEA-3 陰性細胞であったため Muse 細胞ではないと考えられる。

図 1 8-3 は、Muse 細胞がフェライトを食食したことを示す図である。

図 1 9 は、Muse 細胞から作製した iPS 細胞の形成を示す写真であり、図 1 9 a は、皮膚線維芽細胞 (NHDF) 由来 Muse 細胞から誘導されたヒト iPS 細胞の形態を示し、図 1 9 b~f は、多能性細胞マーカー (b が Nonog、c が Oct3/4、d が Sox2、e が SSEA-3、f が Tra-1-60) の発現を示す。

図 2 0 は、Nonog (E)、Oct3/4 (F)、Sox2 (G) 及び Tra-1-81 (H) の免疫組織化学の結果を示す写真である。

図 2 1 は、Muse 由来 iPS 細胞 (Mi-1, Mi-2) 及び SSEA-3 陰性細胞から増殖したコロニー ((-)-1, (-)-2) の RT-PCR により調べた多能性マーカーの発現を示す写真である。

図 2 2-1 は、Oct3/4, Sox2, Klf4, c-Myse をレトロウイルスで導入し、その後フィーダー細胞 MEF 上で培養した 30 日後の SSEA-3 陽性及び陰性細胞から形成されたコロニーの Tra-1-81 免疫染色の結果を示す写真である。ヒト ES 細胞をコントロールとして用いている。SSEA-3 陽性細胞からのコロニー (a1) 及びヒト ES 細胞 (a2) は Tra-1-81 陽性であるが、SSEA-3 陰性細胞からのコロニーはすべて陰性である。

図 2 2-2 は、2 2-1 と同じく MEF で 30 日培養した段階における SSEA-3 陽性及び陰性細胞の多能性マーカー (内因性 Oct3/4 (endo Oct)、内因性 Sox2 (endo Sox2)、Nanog、内因性 Klf4 (endo Klf4)、Rex1 及び UTF1) の発現を示す写真である。SSEA-3 陰性細胞群では Sox2, Nanog のシグナルが見られない。

図 2 2-3 は、Muse 細胞から誘導した iPS 細胞 (Muse 細胞由来 iPS 細胞) (図 2 2-3 C 及び C1) 及び SSEA-3 陰性細胞から増殖したコロニー (図 2 2-3 D 及び D1) のコロニーを示す写真である。

図 2 3-1 は、皮膚線維芽細胞 (NHDF) 由来 Muse 細胞から誘導された iPS 細胞の in vitro での分化の様子を示す写真である。図 2 3-1 i は、内胚葉マーカーである α -フェトプロテイン (緑色) 及び中胚葉マーカーである平滑筋アクチン (赤色、青色は DNA) の発現を示し、図 2 3-1 j は、外胚葉マーカーである神経フィラメント (緑色) の発現を示す。

図 2 3-2 は、Muse 細胞から誘導された iPS 細胞の in vitro での分化の RT-PCR 分析結果を示す図であり、3 胚葉マーカーの発現を示す。

図 2 3-3 は、皮膚線維芽細胞 (NHDF) 由来 Muse 細胞から誘導された iPS 細胞から形成されたテラトーマの組織構造を示す写真であり、HE (Hematoxylin 及び eosin) 染色により、iPS 細胞が種々の組織に分化していることを示している。図 2 3-3 m は、軟骨 (cartilage)、図 2 3-3 n は筋肉 (Muscle)、図 2 3-3 o は神

経上皮 (neural epithelium)、図 2 3-3 p は色素上皮 (pigmented epithelium)、図 2 3-3 q は円柱上皮 (columnar epithelium)を示す。

図 2 4 は、SSEA-3 陰性細胞画分、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊及び Muse 由来 iPS 細胞の Nanog 遺伝子及び Oct3/4 遺伝子の Bisulfite (亜硫酸水素塩) シーケンスの結果を示す図である。それぞれのカラムの数値は、転写開始部位 (TSS) の下流に対す CpG の位置を示す。白丸はメチル化されていないシトシンを、黒丸は、メチル化されたシトシンを示す。

図 2 5 は、無処理線維芽細胞 (Naive)、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊 (Cluster) 及び iPS 細胞中の細胞周期に関連した因子の定量 PCR の結果を示す図である。

「/Naive」で示されるカラム中、白カラムは、無処理細胞に対する Muse 画分又は Muse 細胞由来胚様体様細胞塊との比が 2 未満で $1/2$ より大きいことを示す。また、塗りつぶされたカラムは比が 2 より大きいことを示し、斜線が引かれたカラムは、比が $1/2$ より小さいことを示す。「/iPS」で示されるカラム中、「*」は、発現された遺伝子の量が iPS より Muse 細胞由来胚様体様細胞塊で大きいことを示し、「**」は、発現された遺伝子の量が Muse 細胞由来胚様体様細胞塊より iPS で大きいことを示す。

図 2 6 は、無処理線維芽細胞 (Naive)、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊 (Cluster) 及び iPS 細胞中の多能性及び未分化細胞状態に関連した因子の定量 PCR の結果を示す図である。各カラムの意味は図 2 5 と同じである。

図 2 7 は、ヒト及びマウスモデルにおいて作製された iPS 細胞株の誘導効率に関する論文報告をまとめた図である。図 2 7 は核のリプログラミングを誘導する転写因子の組合せを示している。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明は、生体の生体組織から直接得ることができる多能性(pluripotent)幹細胞又は多能性幹細胞画分及び該多能性幹細胞又は該多能性幹細胞画分を単離する方法、並びに該方法により得られた生体組織由来の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分である。本発明の多能性幹細胞を Muse 細胞(multilineage differentiating

stress enduring cells)という。

本発明において、細胞画分というときは、単離したい細胞を少なくとも一定量含む細胞群のことをいう。例えば、多能性幹細胞画分とは、多能性幹細胞を1%以上、10%以上、30%以上、50%以上、70%以上、90%以上、又は95%以上含む細胞群が挙げられ、多能性幹細胞の培養によって得られる細胞塊や多能性幹細胞を濃縮した細胞群を含む。また、前記細胞画分を実質的に均一な細胞画分ということもある。

生体は、哺乳動物の生体をいい、ある程度発生が進んだ動物体をいう。本発明において、生体には、受精卵や胞胚期より発生段階が前の胚は含まれないが、胎児や胞胚を含む胞胚期以降の発生段階の胚は含まれる。哺乳動物は限定されないが、例えばヒト、サル等の霊長類、マウス、ラット、ウサギ、モルモット等のげっ歯類、ネコ、イヌ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ロバ、ヤギ、フェレット等が含まれる。本発明の多能性幹細胞は、生体の組織由来である点で、胚性幹細胞（ES細胞）や胚性生殖幹細胞（EG細胞）と明確に区別される。

中胚葉系組織とは、動物の初期発生途上で現れる中胚葉起源の組織をいい、筋肉系組織、結合組織、循環系組織、排泄系組織、生殖系組織等が含まれる。例えば、本発明の多能性幹細胞は、骨髄液や真皮結合組織等の皮膚組織から得ることができる。

間葉系組織とは、骨、軟骨、脂肪、血液、骨髄、骨格筋、真皮、靱帯、腱、心臓、などの組織をいう。例えば、本発明の多能性幹細胞は、骨髄や皮膚から得ることができる。また、臍帯から得ることもできる。

細胞が組織から直接得ることができるとは、組織から単離することができ、外来遺伝子や外来タンパク質の導入又は化合物の投与などの化合物処理等の人為的な誘導操作を経ずに得られることを意味する。ここで、外来遺伝子は、限定されないが、例えば体細胞の核を初期化し得る遺伝子をいい、例えば、Oct3/4 遺伝子等の Oct ファミリー遺伝子、Klf 遺伝子等の Klf ファミリー遺伝子、c-Myc 遺伝子等の Myc ファミリー遺伝子、Sox2 遺伝子等の Sox ファミリー遺伝子が挙げられる。また、外来タンパク質としてはこれらの遺伝子がコードするタンパク質やサイトカインが挙げられる。さらに、化合物としては、例えば、上記の体細胞の核を初

期化し得る遺伝子の発現を誘導する低分子化合物や DMSO、還元剤として機能する化合物、DNA メチル化剤等が挙げられる。本発明の多能性幹細胞は、生体あるいは組織から直接得ることができるという点で、iPS(induced pluripotent stem cell)細胞及び ES 細胞とは明確に区別される。なお、本発明においては、細胞の培養、細胞の表面マーカーを指標に細胞又は細胞画分を単離すること、細胞を細胞ストレスに曝露すること、及び細胞に物理的衝撃を与えることは、人為的な誘導操作には含まれない。また、本発明の多能性細胞は、リプログラミング又は脱分化の誘導を必要とせずに行われることを特徴としてもよい。

本発明の多能性幹細胞は、生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等に存在していると考えられ、本発明においては、これらの組織に存在している細胞又は細胞画分を単離する。本発明の多能性幹細胞は、例えば、骨髄に存在しており、骨髄から血液等を介して生体の各組織に供給される可能性がある。このため骨髄や、皮膚等の生体の各組織、さらには血液から単離することが可能である。

多能性幹細胞とは、pluripotency を有している細胞をいい、以下の特性を有する。

- (1) Nanog、Oct3/4、SSEA-3、PAR-4 及び Sox2 等の多能性マーカー(Pluripotent marker)を発現する。
- (2) 1 細胞から増殖し、自己のクローンを作り続けるクローナリティー(Clonality)を有する。
- (3) 自己複製(セルフリニューアル)能を有する。
- (4) 3 胚葉系(内胚葉系、中胚葉系及び外胚葉系)へ in vitro 及び in vivo で分化し得る。
- (5) マウスの精巣や皮下に移植した場合、3 胚葉系への分化を呈する。
- (6) アルカリフォスファターゼ染色で陽性となる。

本発明の多能性幹細胞は、pluripotency を有している点で、成人幹細胞、組織幹細胞とは明確に区別される。また、本発明の多能性幹細胞は、pluripotency を有している単一の又は複数の細胞として単離されている点で、骨髄間葉系細胞等の細胞画分とは明確に区別される。

さらに、本発明の多能性幹細胞は、以下の特性を有する。

(i) 増殖速度が比較的緩やかで、分裂周期が1日以上、例えば1.2～1.5日である。ただし、ES細胞やiPS細胞が示すような無限増殖は示さない。

(ii) 免疫不全マウスに移植した場合に内胚葉系、中胚葉系及び外胚葉系への分化を示す。ES細胞やiPS細胞ではテラトーマが短期間で癌化するのに比べ、半年以上癌化しないことを特徴とする。

(iii) 浮遊培養により胚様体様細胞塊を形成する。

(iv) 浮遊培養にて胚様体様細胞塊を形成し、10日程度で増殖が停止する。その後、接着培養に移動させることにより再増殖する。

(v) 増殖の際に非対称分裂を伴う。

(vi) 核型は正常である。

(vii) テロメラーゼ活性が無いか又は低い。ここで、テロメラーゼ活性が無いか又は低いとは、例えばTRAPEZE XL telomerase detection kit (Millipore社)を用いてテロメラーゼ活性を検出した場合に検出できないか又は低いことをいう。テロメラーゼ活性が低いとは、例えば、ヒト線維芽細胞と同程度のテロメラーゼ活性を有しているか、あるいはHela細胞に比べて1/5以下、好ましくは1/10以下のテロメラーゼ活性を有していることをいう。

(viii) メチル化の状態については、Muse細胞から誘導したiPS細胞に関してはNanogおよびOct3/4のプロモータ領域のメチル化レベルが低い。

(ix) 貪食能が高い。

(x) 腫瘍性増殖を示さない。ここで、腫瘍性増殖を示さないとは、浮遊培養を行った場合、一定の大きさの細胞塊（クラスター）に達すると増殖が止まり、無限増殖しないことをいう。また免疫不全マウスの精巣に移植しても奇形腫を形成しないことである。なお、上記(i)～(iv)等も腫瘍性増殖を示さないことに関連する。

すなわち、本発明の細胞は、例えば以下の多能性幹細胞である。

(A) 生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等から得られる細胞であって、当該細胞内に化学物質、外来遺伝子又は外来タンパク質を導入することなく直接得ることができる多能性幹細胞。

(B) 生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等が、骨髄、皮膚、血液、臍帯、脂肪

などからなる群から選択される上記（１）の特性を有する多能性幹細胞。

（Ｃ） リプログラミングまたは脱分化を誘導することなく得ることができる、上記（Ａ）又は（Ｂ）の多能性幹細胞。

（Ｄ） 精巣へ移植した場合に、少なくとも半年間は癌化しない、上記（Ａ）又は（Ｂ）の多能性幹細胞。

（Ｅ） ES細胞、iPS細胞のように無限増殖を示さない、上記（Ａ）又は（Ｂ）の多能性幹細胞。

（Ｆ） 生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等由来の多能性幹細胞であって、生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等の細胞をプロテアーゼで処理したときに生き残る、プロテアーゼに耐性である多能性幹細胞。

さらに、本発明の多能性幹細胞は、生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等の細胞に細胞ストレスをかけ、生き残った細胞を回収することにより単離することができる。ここで、細胞ストレスとは外的ストレスをいい、プロテアーゼ処理、低酸素条件下での培養、低リン酸条件下での培養、血清飢餓状態での培養、糖飢餓状態での培養、放射線曝露下での培養、熱ショックへの曝露下での培養、有害物質存在下での培養、活性酸素存在下での培養、機械的刺激下での培養、圧力処理下での培養等によりストレスに曝露することをいう。この中でもプロテアーゼ処理、すなわちプロテアーゼ存在下での培養が好ましい。プロテアーゼは限定されず、トリプシン、キモトリプシン等のセリンプロテアーゼ、ペプシン等のアスパラギン酸プロテアーゼ、パパイン、キモパパイン等のシステインプロテアーゼ、サーモリシン等の金属プロテアーゼ、グルタミン酸プロテアーゼ、N-末端スレオニンプロテアーゼなどを用いることができる。プロテアーゼを培養に添加する際の添加濃度は限定されず、一般的にシャーレ等で培養した付着細胞を剥がすときに用いる濃度で用いればよい。本発明の多能性幹細胞は、上記外的ストレスに耐性を有する幹細胞、例えば、トリプシンに耐性を有する細胞ということができる。

生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等は限定されず、骨髓単核細胞、皮膚細胞等の線維芽細胞画分、歯髓組織、眼球組織、毛根組織等が含まれる。細胞としては、培養細胞も組織から採取した細胞も用いることもできる。この中でも、骨髓細胞、皮膚細胞が望ましく、例えば、ヒト骨髓間葉系細胞（MSC）画分又はヒト皮

膚線維芽細胞画分が挙げられる。骨髄間葉系細胞画分は、骨髄穿刺液を2～3週間培養することにより得ることができる。

上記の各種のストレスを受けた組織の細胞の大部分は死滅し、生き残った細胞中に本発明の多能性幹細胞が含まれる。細胞にストレスをかけたのち、死細胞を除去する必要があるが、プロテアーゼを用いた場合は、これらの死細胞はプロテアーゼの作用により分解される。

また、細胞にストレスをかけた後に、細胞に物理的衝撃を与え壊れ易くなった細胞を除去してもよい。物理的衝撃は、例えば激しいピペッティング、激しい攪拌、ボルテックス等により与えることができる。

細胞に細胞ストレスをかけ、必要に応じて物理的衝撃を与えた後に、細胞群を遠心分離にかけ、生き残った細胞をペレットとして得て回収することにより、本発明の多能性幹細胞を単離することができる。また、このようにして得られた細胞からさらに、下記の表面マーカーを指標に本発明の多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離することもできる。

また、外傷や火傷等のストレスを受けた生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等を培養し、遊走した細胞を回収しても本発明の多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離することができる。傷害を受けた組織の細胞はストレスに曝露されるので、本発明においては、傷害を受けた生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等を培養することも生体の中胚葉系組織又は間葉系組織細胞等に細胞ストレスをかけるという。

一例として、これらの細胞をトリプシン処理する方法について説明する。このときのトリプシン濃度は、限定されないが、例えば接着細胞の通常の培養において、培養容器に接着した接着培養を剥がすときに用いられる濃度範囲で用いればよく、0.1～1%、好ましくは0.1～0.5%が例示される。例えば、10～50万個の細胞を含む生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等由来の細胞を上記濃度のトリプシン溶液5ml中でインキュベーションすることにより外的ストレスに曝すことができる。トリプシン処理時間は、5～24時間、好ましくは5～20時間程度である。本発明においては、8時間以上のトリプシン処理、例えば8時間又は16時間の処理を長時間トリプシン処理という。

トリプシン処理後、上記のように、ピペッティング、攪拌、ボルテックス等により物理的衝撃を与えることが望ましい。それは死んだ細胞あるいは死にかけている細胞を除去するためである。

トリプシン処理後の浮遊培養の際には細胞同士の凝集を防ぐために、例えば、メチルセルロースゲル等のゲル中でインキュベーションするのが望ましい。また、細胞の培養容器への付着を防ぎ浮遊状態を維持するために、容器を Poly(2-hydroxyethyl methacrylate) 等でコートしておくことが望ましい。

外的ストレスに曝した細胞を遠心分離により集め培養を行うと細胞塊（細胞クラスター）を形成する。この細胞塊の大きさは直径 $25\mu\text{m}$ から $150\mu\text{m}$ 程度である。本発明の多能性幹細胞（Muse 細胞）は、この外的ストレスに曝して生き残った細胞集団中に濃縮した状態で含まれる。この細胞集団を富 Muse 細胞画分（Muse enriched population）と呼ぶ。富 Muse 細胞画分中の Muse 細胞の存在割合は、ストレス処理の方法により異なる。

このように本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分がストレスをかけた後も生存することは、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分がストレス耐性であることを示している。

生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等由来の細胞の培養に用いる培地、培養条件は通常動物細胞の培養で用いる培地、培養条件を採用すればよい。また、公知の幹細胞培養用培地を用いてもよい。培地には、適宜ウシ胎児血清等の血清やペニシリン、ストレプトマイシン等の抗生物質及び種々の生理活性物質を添加してもよい。

さらに、本発明は、本発明の生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等から直接得ることができる多能性幹細胞の派生細胞又は誘導細胞である多能性幹細胞も含む。派生細胞又は誘導細胞とは前記多能性幹細胞を培養して得られる細胞又は細胞群、あるいは前記多能性幹細胞に外来遺伝子の導入等の人為的な誘導操作を行い得られる細胞をいい、子孫細胞も含む。なお、本発明時点において報告されている iPS 細胞は、皮膚線維芽細胞などの生体組織の分化した細胞に外来遺伝子導入等することによりリプログラミングした結果、多能性幹細胞に誘導された細胞といわれており、本発明の組織から直接得ることができ、すでに多能性幹細胞としての性

質を有する細胞に外来遺伝子導入等の人為的な誘導操作を行い得られた細胞は、iPS 細胞と区別される。

本発明の多能性幹細胞を浮遊培養することにより、胚様体様 (Embryoid body (EB body)-like) 細胞塊が得られるが、本発明はこの胚様体様細胞塊及び胚様体様細胞塊に含まれる細胞も包含する。胚様体は、本発明の多能性幹細胞を浮遊培養することにより、細胞塊として形成される。この際、本発明においては、本発明の多能性幹細胞を培養することにより得られる胚様体を Muse 細胞由来胚様体様細胞塊と呼ぶことがある (M クラスター (M-cluster) と呼ぶこともある)。胚様体様細胞塊を形成するための浮遊培養の方法として、メチルセルロース等の水溶性ポリマーを含有した培地を用いた培養 (Nakahata, T. et al., Blood 60, 352-361 (1982)) やハンギングドロップ培養 (Keller, J. Physiol. (Lond) 168:131-139, 1998) 等が挙げられる。本発明は前記胚様体様細胞塊からセルフリニューアルして得られる胚様体様細胞塊及び胚様体様細胞塊に含まれる細胞及び多能性幹細胞も包含する。ここで、セルフリニューアルとは、胚様体様細胞塊に含まれる細胞を培養し、再度胚様体様細胞塊を形成させることをいう。セルフリニューアルは 1 ~ 複数回のサイクルを繰り返せばよい。また、本発明は前記いずれかの胚様体様細胞塊及び胚様体様細胞塊に含まれる細胞から分化した細胞及び組織も包含する。

図 1-1 に間葉系細胞 (ヒト線維芽細胞、ヒト骨髓間葉系細胞、新鮮骨髓液) 画分と Muse 細胞及び Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊の関連を示す。間葉系細胞様細胞塊に長時間トリプシン処理 (Long term trypsin incubation; LTT) 等のストレス刺激を与えると、Muse 細胞が濃縮され Muse 細胞を多く含む細胞画分が得られ (富 Muse 細胞画分と呼ぶ)、該細胞画分中の Muse 細胞を浮遊培養すると胚様体様細胞塊 (Muse 細胞由来胚様体様細胞塊) が得られる。胚様体様細胞塊をゼラチンでコートした培養皿で培養すると 3 胚葉の細胞に分化する。また、図 1-1 に示すように、SSEA-3 陽性細胞を直接分離し、長時間のストレスをかけることなく浮遊培養することにより Muse 細胞由来の胚様体様細胞塊を得ることができる。

Muse 細胞は、浮遊培養で一旦増殖が停止しても、接着培養に移すことにより増殖を開始する。浮遊培養-接着培養-SSEA-3 発現を指標にした分離を繰り返すことにより、Muse 細胞を大量に増殖させることが可能である (図 1-2)。

さらに、本発明の多能性幹細胞又は多能性細胞画分は、生体組織から細胞ストレスに暴露せずに直接単離することもできる。すなわち、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分は、生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等から外来遺伝子を導入することなく、誘導操作なしに以下の方法で単離することができる。

生体組織は、限定されないが、生体の中胚葉系組織又は間葉系組織、例えば、骨髄、皮膚、臍帯等が挙げられる。骨髄を用いる場合、骨髄の単核球分画を用いることができる。単離は、Muse 細胞の表面に多く発現している細胞表面マーカーを利用して行うことができ、例えば SSEA-3 の発現を指標に単離することができる。本発明の多能性幹細胞を SSEA-3 陽性 Muse 細胞ということもある。さらに、Muse 細胞は多能性幹細胞マーカーである CD105 を発現しており、SSEA-3 陽性であり、CD105 陽性である。従って、SSEA-3 及び CD105 の両方の発現を指標に単離することができる。これらの細胞表面マーカーを利用することにより、本発明の多能性幹細胞を単一細胞として単離でき、単離した単一細胞を、培養により増殖させることができる。なお、本発明は、ヒト以外の哺乳動物の生体組織から SSEA-3 に相当するマーカーによって単離できる多能性幹細胞をも含むものとする。

一方、Muse 細胞は、NG2、CD34、vWF (フォンビルブランド因子)、c-kit (CD117)、CD146、CD271 (NGFR) が陰性である。さらに、Sox10、Snail、Slug、Tyrp1、Dct が陰性である。

NG2、CD34、vWF、CD117、CD146、CD271 などの表面抗原が陰性かどうか、発現が弱いかどうかはこれらの抗原に対する抗体であって、発色酵素、蛍光化合物等で標識した抗体を用いて細胞が染色されたか否かを顕微鏡観察等により決定することができる。例えば、これらの抗体を用いて細胞を免疫染色して、表面抗原の有無を決定することができ、また該抗体を結合させた磁性ビーズを用いても決定することができる。また、FACS 又はフローサイトメーターを用いても表面抗原があるかどうか決定することができる。フローサイトメーターとしては例えば FACS Aria (ベクトン・ディッキンソン社製)、FACS vantage (ベクトン・ディッキンソン社製)、FACS Calibur (ベクトン・ディッキンソン社製) 等を用いることができる。

また、Sox10、Snail、Slug、Tyrp1、Dct などの転写因子に関しては RT-PCR 等

の手法により発現を調べることもできる。

これらの表面抗原が陰性とは、上記のように FACS を用いて分析した場合に、陽性細胞としてソーティングされないこと、あるいは RT-PCR により発現を調べた場合に、発現が認められないことをいい、これらの手法により検出できない程度発現していたとしても、本発明においては陰性とする。また、上記マーカーが陽性であることが公知の造血幹細胞等の細胞と同時に測定を行い、これらの陽性細胞と比較して、ほとんど検出されないか、あるいは有意に発現量が低い場合に陰性としてもよい。

本発明の細胞は、これらの細胞表面の抗原特性に基づいて単離することができる。

上記のように、Muse 細胞は、SSEA-3 陽性を指標に単離することができ、さらに CD105 の発現を指標に単離することができるが、さらに、NG2、CD34、vWF（フォンビルブランド因子）、c-kit (CD117)、CD146、CD271 (NGFR)、Sox10、Snail、Slug、Tyrp1 及び Dct からなる群から選択される 11 個のマーカーのうち少なくとも 1 個、例えば、2 個、3 個、4 個、5 個、6 個、7 個、8 個、9 個、10 個又は 11 個のマーカーの非発現を指標に単離することができる。例えば、CD117 及び CD146 の非発現を指標に単離することができ、さらに、CD117、CD146、NG2、CD34、vWF 及び CD271 の非発現を指標に単離することができ、さらに、上記の 11 個のマーカーの非発現を指標に単離することができる。

表面マーカーを用いて単離する場合、生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等から 1 個又は複数個の本発明の多能性幹細胞を、培養等を経ることなく直接単離することが可能である。また、本発明の多能性幹細胞を、細胞形態を顕微鏡等を使って目視することにより同定して単離することが可能である。

生体の中胚葉系組織又は間葉系組織等に細胞ストレスをかけた後に、生存した細胞群から表面マーカーを用いて単離してもよい。

また、上記のマーカーに加えて、本発明の多能性幹細胞又は多能性細胞画分は、他の特定の因子の高発現によっても特徴付けられる。

無処理の骨髄間葉系細胞画分又は皮膚線維芽細胞画分から本発明の多能性幹細胞である Muse 細胞が得られ、さらに Muse 細胞を培養することにより Muse 細胞由

来の胚様体 (EB) 様細胞塊が得られる。Muse 細胞、無処理細胞、Muse 由来胚様体様細胞塊及びヒト ES 細胞において発現している因子を比較検討することにより、Muse 細胞で高発現している因子がわかる。ここで、因子とは遺伝子転写産物、タンパク質、脂質、糖を含む。

図 2 に、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊/無処理細胞での発現量の比が高い因子を示す。特に以下の 18 個の因子の比が高い。

- (i) SSEA-3
- (ii) v-fos FBJ murine osteosarcoma viral oncogene homolog
- (iii) solute carrier family 16, member 6 (monocarboxylic acid transporter 7)
- (iv) tyrosinase-related protein 1
- (v) Calcium channel, voltage-dependent, P/Q type, alpha 1A subunit
- (vi) chromosome 16 open reading frame 81
- (vii) chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
- (viii) protease, serine, 35
- (ix) kynureninase (L-kynurenine hydrolase)
- (x) solute carrier family 16, member 6 (monocarboxylic acid transporter 7)
- (xi) apolipoprotein E
- (xii) synaptotagmin-like 5
- (xiii) chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
- (xiv) ATP-binding cassette, sub-family A (ABC1), member 13
- (xv) angiopoietin-like 4
- (xvi) prostaglandin-endoperoxide synthase 2 (prostaglandin G/H synthase and cyclooxygenase)
- (xvii) stanniocalcin 1
- (xviii) coiled-coil domain containing 102B

本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分は、上記因子の少なくとも 2 つ、3 つ、4 つ、5 つ、6 つ、7 つ、8 つ、9 つ、10、11、12、13、14、15、16、17 又は 18 が高発現していることを特徴として、少なくとも 2 つの因子が高発現して

いることを指標に単離することができる。

図 3 に、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊/ヒト ES 細胞での発現量の比が高い因子を示す。特に以下の 20 個の因子の比が高い。

- (a) matrix metalloproteinase 1 (interstitial collagenase)
- (b) ephrins
- (c) chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
- (d) Transcribed locus
- (e) chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
- (f) serglycin
- (g) MRNA full length insert cDNA clone EUROIMAGE 1913076
- (h) Ras and Rab interactor 2
- (i) lumican
- (j) CLCA family member 2, chloride channel regulator
- (k) interleukin 8
- (l) Similar to LOC166075
- (m) dermatopontin
- (n) EGF, latrophilin and seven transmembrane domain containing 1
- (o) insulin-like growth factor binding protein 1
- (p) solute carrier family 16, member 4 (monocarboxylic acid transporter 5)
- (q) serglycin
- (r) gremlin 2, cysteine knot superfamily, homolog (Xenopus laevis)
- (s) insulin-like growth factor binding protein 5
- (t) sulfide quinone reductase-like (yeast)

本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分は、上記因子の少なくとも 2 つ、3 つ、4 つ、5 つ、6 つ、7 つ、8 つ、9 つ、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19 又は 20 が高発現していることを特徴として、少なくとも 2 つの因子が高発現していることを指標に単離することができる。

さらに、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分は、上記(i)～(xviii)の因子の少なくとも 2 つと上記(a)～(t)の因子の少なくとも 2 つが同時に高発現し

ていてもよく、これらの遺伝子が高発現していることを指標に単離することができる。

さらに、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分は多能性マーカー以外のオドラント(odorant)受容体(オルファクトリーレセプター; olfactory receptor)群及びケモカイン(chemokine)受容体群の因子を発現していること、すなわち特定のオドラント受容体やケモカイン受容体陽性であることを特徴とする。

本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分で発現しているオドラント受容体として例えば、以下の22個の受容体が挙げられる。

olfactory receptor, family 8, subfamily G, member 2 (OR8G2);
olfactory receptor, family 7, subfamily G, member 3 (OR7G3);
olfactory receptor, family 4, subfamily D, member 5 (OR4D5);
olfactory receptor, family 5, subfamily AP, member 2 (OR5AP2);
olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 4 (OR10H4);
olfactory receptor, family 10, subfamily T, member 2 (OR10T2);
olfactory receptor, family 2, subfamily M, member 2 (OR2M2);
olfactory receptor, family 2, subfamily T, member 5 (OR2T5);
olfactory receptor, family 7, subfamily D, member 4 (OR7D4);
olfactory receptor, family 1, subfamily L, member 3 (OR1L3);
olfactory receptor, family 4, subfamily N, member 4 (OR4N4);
olfactory receptor, family 2, subfamily A, member 7 (OR2A7);
guanine nucleotide binding protein (G protein), alpha activating activity polypeptide, olfactory type (GNAL);
olfactory receptor, family 6, subfamily A, member 2 (OR6A2);
olfactory receptor, family 2, subfamily B, member 6 (OR2B6);
olfactory receptor, family 2, subfamily C, member 1 (OR2C1);
olfactory receptor, family 52, subfamily A, member 1 (OR52A1);
olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 3 (OR10H3);
olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 2 (OR10H2);
olfactory receptor, family 51, subfamily E, member 2 (OR51E2);

olfactory receptor, family 5, subfamily P, member 2 (OR5P2) ; 及び
olfactory receptor, family 10, subfamily P, member 1 (OR10P1)

本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分で発現しているケモカイン受容体としては以下の5個の受容体が挙げられる。

chemokine (C-C motif) receptor 5 (CCR5) ;

chemokine (C-X-C motif) receptor 4 (CXCR4) ;

chemokine (C-C motif) receptor 1 (CCR1) ;

Duffy blood group, chemokine receptor (DARC) ; 及び

chemokine (C-X-C motif) receptor 7 (CXCR7)

本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分は、上記の嗅覚受容体の少なくとも1個を発現しており、あるいは、上記のケモカイン受容体の少なくとも1個を発現している。

これらのオドラント受容体やケモカイン受容体と受容体に結合する遊走因子の作用で本発明の多能性幹細胞は、損傷組織へ遊走し、生着し、その場で分化する。例えば、肝臓、皮膚、脊髄、筋肉が損傷した場合、特定の遊走因子と細胞表面に発現しているオドラント受容体の働きで、それぞれの組織に遊走し、生着し、肝臓（内胚葉）、皮膚（外胚葉）、脊髄（外胚葉）、筋肉（中胚葉）細胞に分化し、組織を再生することができる。

さらに、本発明の多能性幹細胞である Muse 細胞が豊富に含まれる富 Muse 細胞画分において、Rex1、Sox 2、KLF-4、c-Myc、DPPA2、ERAS、GRB7、SPAG9、TDGF1 等がアップレギュレートされており、Muse 細胞の細胞塊において、DAZL、DDX4、DPPA4、Stella、Hoxb1、PRDM1、SPRY2 等がアップレギュレートされている。

また、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分においては、造血幹細胞マーカーである CD34 及び CD117 の発現は認められないかもしくは発現が極めて低い。

本発明は、Muse 細胞のみならず、Muse 細胞を濃縮した細胞集団、Muse 細胞を増殖させた細胞集団、Muse 細胞を分化させた細胞集団を含み、さらに、Muse 細胞や Muse 細胞由来の細胞を含む研究用キット、細胞チップ、治療用デバイスも含む。

本発明の多能性幹細胞は、pluripotency を有しており、あらゆる組織へと分化し得る。該多能性幹細胞又は多能性細胞画分は、再生医療等に用いることができ

る。例えば、各種組織、各種器官等の再生に用いることができる。具体的には皮膚、脳脊髄、肝臓、筋肉等が挙げられる。本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分を損傷あるいは障害を受けた組織、器官等に直接あるいは近傍に投与することにより、該多能性幹細胞はその組織、器官内に侵入し、その組織特有の細胞に分化し、組織、器官の再生、再建に貢献し得る。また、静脈投与等により全身投与してもよい。この場合、該多能性幹細胞は、例えば、損傷を受けた組織や器官をホーミング等により指向し、そこに到達・侵入した上で、その組織や器官の細胞に分化し、組織、器官の再生、再建に貢献し得る。

投与は、例えば皮下注、静注、筋注、腹腔内注等の非経口投与や経口投与、あるいは胚への子宮内注射等により行うことができる。また、局所投与でも全身投与でもよい。局所投与は例えばカテーテルを利用して行うことができる。投与量は、再生しようとする器官、組織の種類や、サイズにより適宜決定することができる。

再生しようとする器官は限定されず、骨髄、脊髄、血液、脾臓、肝臓、肺、腸管、眼、脳、免疫系、循環系、骨、結合組織、筋、心臓、血管、膵臓、中枢神経系、末梢神経系、腎臓、膀胱、皮膚、上皮付属器、乳房－乳腺、脂肪組織、および口、食道、膣、肛門を含む粘膜等を含む。また、治療対象となる疾患として、癌、心血管疾患、代謝疾患、肝疾患、糖尿病、肝炎、血友病、血液系疾患、脊髄損傷等の変性または外傷性神経疾患、自己免疫疾患、遺伝的欠陥、結合組織疾患、貧血、感染症、移植拒絶、虚血、炎症、皮膚や筋肉の損傷等が挙げられる。

細胞は医薬として許容される基材と共に投与してもよい。該基材は例えばコーゲン等でできた生体親和性が高い物質や、生分解性の物質できており、粒子状、板状、筒状、容器状等の形状とすればよく、細胞を該基材に結合させあるいは該基材中に収容して投与すればよい。

また、本発明の多能性幹細胞を *in vitro* で分化誘導し、さらに分化した細胞を用いて組織を構築させ、該分化した細胞又は該組織を移植してもよい。本発明の多能性幹細胞は、腫瘍化しないので、移植した前記分化した細胞又は該組織に本発明の多能性幹細胞が未分化のまま含まれていても癌化の可能性が低く安全である。これらの再生医療において、移植した細胞又は組織のレシピエントによる拒

絶を避けるためには、再生医療を受けようとする患者から中胚葉系組織又は間葉系組織等を採取し、該組織から本発明の多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離し、利用することが望ましい。さらに、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分を組織の変性や機能不全を原因とする疾患の治療に用いることができる。この場合、例えば、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分を *ex vivo* で濃縮し、増殖させ、あるいは分化させて体内に戻せばよく、例えば、多能性幹細胞を特定の組織の細胞に分化させ、該細胞を治療しようとする組織に移植すればよい。また、細胞の移植により、*in situ* 細胞治療を行うこともできる。この場合、対象細胞の例として、肝臓細胞、神経細胞やグリア細胞などの神経系細胞、皮膚細胞、骨格筋細胞などの筋肉細胞が挙げられ、本発明の多能性幹細胞をこれらの細胞に分化させ、移植し、*in situ* で治療を行うことができる。該治療により、例えば、パーキンソン病、脳梗塞、脊髄損傷、筋変性疾患などを治療することができる。本発明の多能性幹細胞は、腫瘍化しないので、このような治療に用いても癌化の可能性が低く安全である。

また、本発明の多能性幹細胞を、分化させて血液や血液成分を形成させることにより、血液や血液成分を *ex vivo*、*in vitro* で形成させることができる、血液成分として、赤血球、白血球、血小板等が挙げられる。このようにして形成させた血液や血液成分を、自家輸血や他家輸血に用いることができる。

上記のように、本発明の多能性幹細胞又は多能性幹細胞画分を治療に用いる場合、*ex vivo*、*in vivo*、*in vitro* のいずれで分化させてもよい。本発明の多能性幹細胞は、例えば、骨芽細胞、軟骨細胞、脂肪細胞、線維芽細胞、骨髄間質、骨格筋、平滑筋、心筋、眼、内皮、上皮、肝、膵、造血、グリア、神経細胞、稀突起膠細胞等に分化する。本発明の多能性幹細胞の分化は、分化因子の存在下で、培養することにより達成することができる。分化因子としては、塩基性繊維芽細胞成長因子 (bFGF)、血管内皮成長因子 (VEGF)、ジメチルスルホキシド (DMSO) およびイソプロテレノール；あるいは繊維芽細胞成長因子 4 (FGF4)、肝細胞成長因子 (HGF) 等が挙げられる。本発明は、本発明の多能性幹細胞から分化した細胞も包含する。

本発明の多能性幹細胞を治療に用いる場合、タンパク質性の抗癌物質や生理活

性物質等をコードする遺伝子を導入してもよい。これにより、本発明の多能性幹細胞は、治療薬のデリバリー機能も有することになる。このような物質として例えば、抗血管新生薬が挙げられる。

本発明は、Muse 細胞、Muse 細胞からできた胚様体様細胞塊、及び Muse 細胞や前記胚様体様細胞塊から分化させて得られた細胞若しくは組織・器官を含む、細胞移植治療用材料若しくは細胞移植治療用組成物、又は再生医療用材料若しくは再生医療用組成物を包含する。該組成物は Muse 細胞、Muse 細胞からできた胚様体様細胞塊、又は Muse 細胞や前記胚様体様細胞塊から分化させて得られた細胞若しくは組織・器官に加えて、医薬的に許容される緩衝液や希釈液等を含む。

さらに、患者から細胞を採取し、Muse 細胞を単離し、該 Muse 細胞を用いて種々の診断に用いることができる。例えば、Muse 細胞から患者の遺伝子を採取し、遺伝子情報を得て、該情報を反映させた正確な診断が可能になる。例えば、被験体の細胞由来の Muse 細胞を分化させることで、被験者と同じ遺伝子背景などの性質を持った各組織・器官の細胞を得ることができるため、疾病の診断や病態解明、薬剤の効果や副作用の診断、などに関し、各々の被験者の性質に合わせ適切な診断を行うことができる。すなわち、Muse 細胞、Muse 細胞からできた胚様体様細胞塊、及び Muse 細胞や前記胚様体様細胞塊から分化させて得られた細胞若しくは組織・器官は診断用材料として用いることができ、例えば、本発明は、被験体から Muse 細胞を単離し、該 Muse 細胞又は Muse 細胞から分化させて得られた、被験体と同じ遺伝子背景を有する組織や器官を用いて被験体の疾病等を診断する方法を包含する。

また、Muse 細胞を分化させることで体細胞を大量に得ることができるため、疾病のメカニズム解明等の基礎的研究、治療薬開発、薬剤の効果や毒性に関するスクリーニング、薬剤評価などを行うことができる。すなわち、Muse 細胞、Muse 細胞からできた胚様体様細胞塊、及び Muse 細胞や前記胚様体様細胞塊から分化させて得られた細胞若しくは組織・器官を薬剤評価や薬剤スクリーニングの材料として用いることができる。例えば、本発明は Muse 細胞を分化・増殖させ、体細胞を得て、該体細胞に候補薬剤を投与し、体細胞の応答を調べることにより、薬剤のスクリーニングや薬剤評価を行う方法を包含する。

また、種々の（例えば様々な HLA 型の）Muse 細胞をライブラリー化した Muse 細胞バンクを構築することで、上記の Muse 細胞利用場面における細胞を必要に応じて提供できる体制を実現でき、例えば、上記に挙げた目的の他、緊急に要する細胞移植治療のための拒絶反応の無い（少ない）細胞提供、などを行うことができる。すなわち、本発明は種々の遺伝子特性を有する Muse 細胞を単離し、集めることにより、異なる遺伝子特性を有する Muse 細胞のライブラリー、すなわち Muse 細胞バンクを作製する方法を包含する。また、Muse 細胞だけでなく、Muse 細胞からできた胚様体様細胞塊、及び Muse 細胞や前記胚様体様細胞塊から分化させて得られた細胞若しくは組織・器官を得てライブラリーやバンクを構築することもできる。本発明においては、これらの Muse 細胞からできた胚様体様細胞塊、及び Muse 細胞や前記胚様体様細胞塊から分化させて得られた細胞若しくは組織・器官を得てライブラリーやバンクも細胞ライブラリー又は細胞バンクと称する。本発明は、このようにして作製した細胞ライブラリー又は細胞バンクを包含する。該細胞ライブラリー又は細胞バンクは例えば、異なる遺伝的特性を有する細胞等が収納された複数のチューブ等の容器からなり、該細胞は凍結されていてもよい。例えば、被験体において、組織や器官を移植し、あるいは再生する必要がある場合に、上記細胞ライブラリー又は細胞バンクから、前記被験体に遺伝的背景等に関して適合した細胞を選択し、該細胞を用いて移植や再生治療を行うことができる。

本発明は、疾患の治療のために、本発明の多能性幹細胞や該細胞画分や該細胞由来の派生細胞や誘導細胞の治療上有効な量を治療を必要としている患者に投与することを含む治療方法を包含する。ここで、有効な量とは、例えば、投与する細胞数で特定することができ、疾患の種類や重篤度により適宜決定することができる。上記治療法においては、本発明の多能性幹細胞は、テラトーマ（奇形腫）を形成しないため、患者にテラトーマが形成されない。また、自己細胞由来の Muse 細胞を投与する場合、患者を放射線照射や化学療法等の処置により骨髓機能を欠損させる必要はないが、自己細胞ではない Muse 細胞を用いる場合は、上記処置を行えばよい。

さらに、Muse 細胞は、iPS 細胞(induced pluripotent stem cell) のソースと

なり得る。Muse 細胞をソースとした iPS 細胞の作製効率は何の細胞（例えば、SSEA-3 発現を指標に分画していない皮膚線維芽細胞）をソースとした場合に比べ、はるかに（少なくとも 25 倍以上）高い。

Muse 細胞に特定の遺伝子を導入し、あるいは特定の化合物を導入すること等により細胞形質を変化させることにより iPS 細胞を作製することができる。細胞形質の変化は、リプログラミングや癌化を含み、現在知られている方法、あるいは将来的に確立されるあらゆる方法を用いることができる。

例えば、特許 4182742 号の記載に従って遺伝子を Muse 細胞に導入し、あるいは図 27 の記載に従って、Muse 細胞から iPS 細胞を確立することができる。また、図 27 に記載の方法以外に、化学物質、外来遺伝子又は外来タンパク質を導入して、iPS 細胞を樹立することが可能であるといえる。Muse 細胞からの iPS 細胞の確立は、例えば後述の実施例に記載の方法で行うことができる。

このようにして Muse 細胞から得られた iPS 細胞を Muse 由来 iPS 細胞 (Muse-iPSC) と呼ぶことがあり、本発明は該 Muse 由来 iPS 細胞をも包含する。Muse 由来 iPS 細胞は、Muse 細胞由来の増殖性を有する多能性幹細胞といえることができる。

本発明を以下の実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例によって限定されるものではない。

実施例 1 富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の調製並びに特性分析

材料及び方法

本実施例において、以下の細胞を用いた。

間葉系細胞として、2 株のヒト皮膚線維芽細胞画分及び 4 株のヒト MSC (bone marrow stromal cell) 画分を用いた。ヒト線維芽細胞画分は、(1) H-fibroblast-1 (正常ヒト線維芽細胞 (NHDF)、Lonza 社より入手) 及び (2) H-fibroblast-2 (成人ヒト皮膚線維芽 (HDFA)、ScienCell 社より入手) を用いた。ヒト MSC 画分としては、H-MSC-1、H-MSC-2、H-MSC-3 及び H-MSC-4 を Lonza 社及び ALLCELLS 社より入手して用いた。ヒト MSC 画分については、Pittenger, M. F. et al. Science

284, 143-147 (1999) ; Dezawa, M. et al. J Clin Invest 113, 1701-1710 (2004) ;
Dezawa, M. et al. Science 309, 314-317 (2005)に詳細に記載されている。

細胞は 10 % FBS 及び 0.1mg/ml カナマイシン含有 α -MEM(alpha-minimum essential medium)を用いて、37°C、5 %CO₂ 条件下で培養した。入手したものの最初の培養を第1代とし、その後細胞が 95%コンフルエントになったところで、細胞培養液：培地の比を 1:2 として継代し、4～10代継代したものをを用いた。

ヒト ES 細胞 (hESC) は京都大学より入手した kyoto hESC-1 (KhES-1)を用いた。

マウス ES 細胞 (TT2 細胞) 及びヒト ES 細胞 (KhES-1)は C57BL/6 マウスの 12.5 日胚より確立したマウス由来フィーダー細胞存在下で維持した。

以下の方法で実験を行った。

1. 間葉系細胞のストレス刺激

ストレス刺激として低栄養条件での培養、低血清濃度での培養、低酸素濃度での培養、繰返しトリプシン処理、長時間トリプシン処理を行うため以下の培養条件を採用した。

(1) 無血清培地 (STEMPRO MSC SFM (Invitrogen 社) を用いた 2 日間の培養 (無血清)

(2) Hanks' Balanced Salt Solution (HBSS)バッファー (Invitrogen 社) を用いた 2 日間の培養 (HBSS)

(3) 10%FBS 含有 α -MEM を用いての低酸素濃度 (1 %)での 2 日間の培養 (10% FBS+LowO₂)

(4) トリプシン中 (0.25%トリプシン-HBSS) での 1 時間インキュベーション 3 回の処理 (トータル 3 時間のトリプシン処理) (Try 3× 1hr)

(5) トリプシン中での 8 時間インキュベーション (LTT 8hr)

(6) トリプシン中での 16 時間インキュベーション (LTT 16hr)

陰性対照として、ヒト末梢血単核細胞画分を用いた。

上記 (4)、(5) 及び (6) の条件の場合、100,000 個～500,000 個の細胞を 5 ml トリプシン溶液中に浮遊させて培養を行った。上記の (1)～(3) のストレス刺激の場合、刺激後、細胞を 5 分間のトリプシン処理により集め、(4)～(6) のストレス刺激の場合、細胞を直接チューブに集めた。

ストレス刺激後に生じる大量の死細胞はボルテックス処理することにより破壊した。すなわち、最大 500,000 個の細胞を含む 5 ml の培地を 15ml のファルコンチューブに移し、ボルテックスミキサー (IKA Works 社) を用いて 1800～2200rpm/min で 3 分間ボルテックス処理を行った。その後、2000rpm で 15 分間遠心分離を行い、上清を除去した。生細胞の回収率は約 70～80%であった。

2. MC 培養

本実施例においては、細胞をメチルセルロース含有培地中で浮遊培養した。メチルセルロース含有培地中での培養を MC 培養と呼ぶ。MC 培養については、Nakahata, T. et al., Blood 60, 352-361 (1982)に記載されている。

細胞が容器底に付着するのを防ぐために、培養ディッシュを Poly-HEMA (Poly(2-hydroxyethyl methacrylate)) でコートした。すなわち、600mg の poly-HEMA (SIGMA 社) を 95%エタノール 40ml に 37℃で攪拌して溶解し、ディッシュに添加し (96 ウェル培養ディッシュの場合 40 μ l/ウェル、12 ウェルディッシュの場合 200 μ l/ウェル)、一晩乾燥させた。

MC (MethoCult H4100) (StemCell technologies 社より入手) を 20%FBS 含有 α -MEM に最終濃度 2%で懸濁した。ゲル状の MC 培地中の細胞濃度は細胞同士の凝集を抑える十分な細胞間距離を確保できる 8000 細胞/ml とした。細胞と MC 培地を穏やかなピペティングにより十分混合し、poly-HEMA コートした培養ディッシュに移した。乾燥を防ぐために、10%FBS 含有 α -MEM を 3 日毎に最初の MC 培養の容積の 1/10 量、ゆっくりと添加した。

細胞塊 (細胞塊は、本発明の多能性幹細胞 Muse 細胞由来の細胞塊であるため Muse 細胞由来胚様体様細胞塊と呼ぶ) のクローニングは 7 日目に行った。0.01M の PBS を培地に添加し、2000rpm で 20 分間遠心し、上清を捨てた。この処理を 3 回繰返し、細胞を洗浄した。回収した細胞ペレットを 10 μ l の 0.01M 含有トリパンブルー溶液に懸濁し、スライドガラスに載せ位相差顕微鏡を用いて写真を撮った。直径 25 μ m より大きい、ヒト ES 細胞と外観が似ているトリパンブルー陰性細胞塊のみを Muse 細胞由来胚様体様細胞塊として数えた。Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の形成率は細胞塊の数/すべての生細胞数 (すべてのトリパンブルー陰性細胞) により算出した。細胞計数の際、細胞塊はその大きさにかかわらず 1 細胞と

して数えた。これは、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊中に含まれる細胞の数の正確な計測は困難だからである。

ヒト ES 細胞においては、細胞を注意深くフィーダー細胞が含まれないように単離し、上記の方法で MC 培養を行った。培養 3 日目に位相差顕微鏡観察像を得た。

3. 単一細胞浮遊培養

96 ウェルディッシュを上記の方法で poly-HEMA でコートし、10%FBS 含有 α -MEM を用いて限界希釈法にて、単一細胞をそれぞれのウェルに播き、位相差顕微鏡にてウェル中の実際の細胞数を計数し、細胞が入っていないウェル、あるいは複数入っているウェルは計測から除外した。培養 10 日目に胚様体 (EB) (Muse 細胞由来胚様体様細胞塊) 形成を計数した。それぞれの細胞株に対して 3 回の実験を行い、一回の実験では最低 250 ウェル以上の観察を行った。

4. アルカリフォスファターゼ染色

H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を集め生理食塩水で数回洗浄し、Leukocyte Alkaline Phosphatase kit(sigma 社) を用いて染色した。

5. Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の in vitro での分化

MC 培養又は単一細胞浮遊培養の 7~10 日後、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の胚様体様細胞塊をガラスマイクロピペットにより採取し、ゼラチンコート培養ディッシュ又はカバーガラス上に移しさらに 7 日間培養すると細胞塊から細胞が広がる。かかる細胞における分化の有無を免疫組織化学分析及び RT-PCR 分析に供した。

6. 免疫組織化学

細胞を 0.01M PBS 中 4%パラホルムアルデヒドで固定し、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の Muse 細胞画分又は Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を遠心分離により集め、OCT コンパウンド中に埋め込み 8 μ m の凍結切片を作製した。細胞塊は、ゼラチンコートスライドガラス上で固定し、免疫組織化学分析に供した。

1 次抗体として、Nanog (1:500, Chemicon 社)、Oct3/4 (1:800, 大阪大学 Dr. H. Hamada より入手)、Sox2 (1:1000, Abcam 社)、PAR4 (1:100, Santa Cruz 社)、SSEA-3 (1:20, DSHB 社)、平滑筋アクチン (1:100, Lab Vision 社)、neurofilament

M (1:200, Chemicon 社)、 α -フェトプロテイン (1:100, DAKO 社)、マウス Numblike (1:500, カリフォルニア大学サンフランシスコ校の Dr. Yuh-Nung Jan より入手) 及び type 1 コラーゲン (1:20, Southern Biotech 社) に対する抗体を用いた。2 次抗体として、Alexa 488 又は 568 とコンジュゲートした抗ウサギ IgG、抗マウス IgG 又は抗マウス IgM 抗体 (Molecular Probes 社) を用いて、免疫組織化学分析を行った。

7. 核型の決定

H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊 (Muse 細胞由来胚様体様細胞塊から単一細胞を取り再度 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成させることを 1 ~ 3 回繰り返したもの) からの増殖細胞 (clonally expanded cells) の核型を quinacrine-Hoechst 染色により決定した。

8. 免疫不全マウス精巣への細胞の注入

無処理細胞画分、並びに H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を用いた。富 Muse 細胞画分の場合、長時間トリプシン処理後血清を添加し、0.01M PBS で 3 回洗浄した。Muse 細胞由来胚様体様細胞塊も MC 培養から採取後に同 PBS で 3 回洗浄した。1 $\times$ 10⁵ 個の細胞を PBS に浮遊し、NOG マウス (登録商標) (NOD/Shi-scid, IL-2R γ KO Jic、8 週齢、財団法人 実験動物中央研究所より入手) の精巣にガラスマイクロチューブを用いて注入した。Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を用いた場合、レーザ共焦点顕微鏡の 3D グラフィック分析手法を用いて、50 個の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を取り、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊のトータル体積を測定し核の数で除することにより、それぞれの構成細胞の平均体積を測定した。測定の結果、1.5 $\times$ 10⁵ 細胞/ μ l であることが算定され、この算定にしたがって上記数の細胞を集め、NOG マウス精巣に注入した。マウスは注入 6 ヶ月後に実験に供した。

対照試験として、1 $\times$ 10⁶ のマウス ES 細胞 (陽性対照) 及びマイトマイシン C 処理 MEF (マウス胚性フィーダー細胞) (陰性対照) を SCID マウス精巣に注入し、注入後 8 週後に実験に供した。

9. 光学顕微鏡により細胞の高解像度分析

H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚

様体様細胞塊について、安定な高解像度光学顕微鏡を用いてヒト MSC、線維芽細胞及び神経細胞などの細胞タイプの観察を行った。

1 0. 電子顕微鏡による極薄切片観察

Muse 細胞由来胚様体様細胞塊、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の SSEA-3 陽性細胞及び SSEA-3 陰性細胞、並びにヒト ES 細胞の細胞塊を遠心分離により集め、100mM リン酸バッファー (pH7.2) 中 2.5% グルタルアルデヒドで 30 分間固定し、1% 寒天中に包埋し、1mm³ に切り、PBS で洗浄後、100mM リン酸バッファー (pH7.2) 中 2% OsO₄ で 4℃ で 10 分間染色した。サンプルを蒸留水で洗浄後、5 滴の 2% 酢酸ウラニルで 4℃ で 20 分間染色した。蒸留水で洗浄後、染色サンプルを 50%、70% 又は 90% エタノールを用いて 4℃ で 10 分間脱水し、次いで 100% エタノールを 3 回交換することにより完全に脱水した。得られたサンプルを酸化プロピレンで 5 分間置換し、酸化プロピレン中 50% エポキシレジン中に 60 分間包埋した。これを純粋なエポキシレジンに包埋し、60℃ オーバーナイトで硬化させた。超薄切片は 70~80nm の厚さで作製し、CCD カメラ付きの 100kV 電子顕微鏡で観察した。

1 1. Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の増殖速度

H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊について細胞群の倍化時間を測定するために、それぞれの Muse 細胞由来胚様体様細胞塊をひとつずつ 96 ウェルプレートに移し、15 分間のトリプシン処理を行った後にガラスマイクロピペットを用いてピペッティングを行った。細胞の数を計測し、所定の時間後ごとに少なくとも 20~30 個の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊について分析した。

1 2. RT-PCR

無処理細胞画分 (24 ウェルスケール中の約 10,000 細胞) 及び H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分 (24 ウェルスケール中の約 10,000 細胞) 由来の *in vitro* で単一 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊から分化した細胞 (1~3 サイクル) を用いた。トータル RNA を、NucleoSpin RNA XS (Macherey-Nagel 社) を用いて抽出、精製し、第 1 鎖 cDNA を SuperScript VILO cDNA Synthesis Kit (Invitrogen) を用いて調製した。PCR 反応は適切なプライマーを設計し、Ex Taq DNA polymerase (タカラ

バイオ社)を用いて行った。用いたプライマーは以下のとおりであった。

陽性対照としては、 α -フェトプロテインプライマーについてはヒト胎児肝臓 (Clonetechn社)を用い、それ以外はヒト完全胚 (Clonetechn社)を用いた。

1 3. 定量的 PCR (Q-PCR)

無処理細胞画分、H-fibroblast-1、H-fibroblast-2、H-MSC-1 及び H-MSC-2 由来の富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊からのトータル RNA を Rneasy Mini Kit (Qiagen GmbH 社)により集め、cDNA を RT² First Strand Kit (SA Biosciences 社)を用いて合成した。プライマーは SA Biosciences 社より特注し、7300 real time PCR システム (Applied Biosystems 社)を用いて定量的 PCR を行った。得られたデータは $\Delta \Delta C_T$ 方法 (Livak KJ et al., Methods 25: 402-408, 2001)により解析した。

1 4. DNA マイクロアレイ分析

無処理細胞画分、H-fibroblast-1、H-fibroblast-2、H-MSC-1 及び H-MSC-2 由来の富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊、並びに 4 名の健常者由来ヒト末梢血単核細胞画分混合物を用いた。totalRNA を Rneasy Mini Kit (Qiagen GmbH 社)により集め、DNA マイクロアレイにより分析した (タカラバイオ社)。アレイシグナルは、Affimetrix Expression Console V1.1 ソフトウェア)により処理しノーマライズした。Pathway Studio 6.0 (Ariadne genomics 社)を用いて発現変動が認められた遺伝子を遺伝子オントロジーの機能的カテゴリーに割り当てた。階層的クラスタリングは、MeV4 による群平均クラスタリングの手法を用いて、遺伝子の発現変動に基づいてユークリッド距離を用いて行った (Saeed AI et al., Biotechniques 34(2):374-378, 2003)。

1 5. テロメラーゼ活性の検出

H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の富 Muse 細胞画分、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊及び Hela 細胞を用いた。テロメラーゼ活性は、TRAPEZE XL telomerase detection kit (Millipore 社)と Ex Taq ポリメラーゼ (タカラバイオ社)を用いて検出した。蛍光強度はマイクロプレートリーダー (TECAN 社)を用いて測定した。

1 6. Bisulfite (亜硫酸水素塩) シーケンス

無処理細胞画分、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊由来の $1 \mu\text{g}$ のゲノム DNA を CpGenome DNA modification kit (chemicon 社) で処理した。DNA を QIAquick column (Qiagen 社) で精製した。ヒト Oct3/4 及び Nanog 遺伝子のプロモータ領域を PCR により増幅し、PCR 産物を pCR2.1-TOPO 中にサブクローニングしそれぞれのサンプルについて 10 クローンまでを M13 ユニバーサルプライマーを用いて配列決定し、プロモータ領域のメチル化の状態を調べた。PCR 増幅には、Shimazaki T et al., EMBO J, 12:4489-4498, 1993 に記載のプライマーを用いた。

17. ヒト骨髓穿刺液からの Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成

3 人の健常人からのヒト骨髓穿刺液 (ALLCELLS 社より入手) から単核細胞画分を Lymphoprep Tube (Axis-Shield PoC AS 社) を用いて集め、8 時間の長時間トリプシン処理を行った後に MC 培養を行った。またトリプシン処理をせずに直接そのままで MC 培養にも持って行った。7 日目に細胞数を測定した。

18. MACS ソーティング

3 人の健常人からのヒト骨髓穿刺液 (ALLCELLS 社より入手) 由来の単核細胞画分を抗 CD105 抗体とマイクロビーズのコンジュゲートと反応させ、MS カラム (Miltenyi Biotech 社) を用いてソーティングした。CD105 陽性細胞をフラクション 1 (間葉系細胞群) として集め、さらに CD105 陰性細胞を抗 CD34 抗体及び抗 CD117 抗体の混合物とマイクロビーズのコンジュゲートとインキュベートし、再度ソーティングし、CD34 陽性・CD117 陽性細胞 (フラクション 2 ; 造血幹細胞群にあたる) 及び CD105 陰性・CD34 陰性・CD117 陰性細胞 (フラクション 3) を得た (図 4)。集めたサンプルを 8 時間の長時間トリプシン処理を行った後に Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の形成を測定した。

19. 免疫組織化学

マウス精巣を 0.02MPBS 中 4 %パラホルムアルデヒドを用いて固定した。切片は凍結切片として $10 \mu\text{m}$ の厚さで作製した。サンプルを 0.02MPBS で洗浄し、20 % BlockAce (雪印社) 含有バッファーを用いてブロッキングした後に免疫組織化学分析用の 1 次抗体とインキュベートした。用いた 1 次抗体は、抗平滑筋アクチン抗体 (1:200、Lab Vision 社)、抗 MAP-2 抗体 (1:200、Biogenesis 社) 及び抗 α

-フェトプロテイン抗体 (1:10、DAKO 社) であった。

2 次抗体としては、Alexa488 又は Alexa568 を結合した抗ウサギ IgG 抗体、Alexa568 を結合した抗マウス IgG 抗体を用い、DAPI 存在下で反応させた。サンプルはニコン共焦点顕微鏡システム C1si (ニコン) を用いて観察した。

20. フローサイトメトリー及び細胞ソーティング

細胞をフィコエリトリン標識抗 CD11c 抗体、抗 CD29 抗体、抗 CD34 抗体、抗 CD44 抗体、抗 CD45 抗体、抗 CD49f 抗体、抗 CD54 抗体、抗 CD71 抗体、抗 CD90 抗体、抗 CD105 抗体、抗 CD166 抗体、抗 CD271 抗体又は抗 vWF 抗体 (Beckton Dickinson 社) 又は抗 SSEA-3 抗体 (Millipore 社) とインキュベートした。抗 SSEA-3 抗体を用いる場合、細胞をさらに FITC 結合抗ラット IgM 抗体と反応させた。2 mM EDTA 及び 0.5% ウシ血清アルブミンを添加したカルシウム及びマグネシウムを含まない 0.02M PBS を FACS 抗体希釈液として用いた。FACSCalibur (Becton Dickinson) により CellQuest ソフトウェア又は FACS Aria により DIA ソフトウェアを用いてデータ解析を行った。細胞を FACS 抗体希釈液中で抗 SSEA-3 抗体とインキュベートし FACS Aria (Becton Dickinson) により低流速及び 4 way purity ソーティングモードでソーティングし、細胞のソーティングを行った。

21. 統計解析

データは、平均±SEM で表す。データは、Bonferroni 法による一対比較により ANOVA を用いて比較した。

結果

A. H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分のストレス刺激

H-fibroblast 画分と H-MSC 画分のストレス刺激の結果の一例を表 1 に示す。

ストレス刺激とボルテックス処理後、トリパンブルー染色により生細胞数を計測し、生存率を計算した。生細胞を回収し、7 日間の MC 培養に供した。条件 (2) の場合、大量の死細胞が存在し、生細胞回収効率が低かったため、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊はうまく計測できなかった。表 1 には「ND(not determined)」で示した。

6 つの条件中で、H-fibroblast 画分の 16 時間トリプシン処理及び H-MSC 画分

の8時間のトリプシン処理が最も効率的な刺激であった。2株の H-fibroblast 画分及び4株の H-MSC 画分を用いて繰返しこの実験を行ったところ、同様の傾向が認められた。陰性対照（ヒト末梢血単核細胞画分）においては、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊は認められなかった。代表的な観察値を表 1 に示す。

表 1

H-fibroblast、H-MSC 及びヒト末梢単核球の MC 培養におけるストレス刺激後の生存率及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の形成

H-fibroblast-1

		当初細胞数	ストレス刺激後の生存率 (%)	MC 培養における細胞塊(>25 μ m)形成(性本細胞に対する%)
1	無血清	30,000	75	7
2	HBSS	2,000,000	6	ND
3	10%FBS+LowO ₂	30,000	99	8
4	Tryp 3 x 1hr	2,000,000	0.3	6
5	LTT 8hr	2,000,000	1	15
6	LTT 16hr	500,000	5	20

H-MSC-1

1	無血清	30,000	44	5
2	HBSS	2,000,000	2	ND
3	10%FBS+LowO ₂	300,000	99	8
4	Tryp 3 x 1hr	380,000	0.9	9
5	LTT 8hr	380,000	10	21
6	LTT 16hr	500,000	3	14

ヒト末梢単核球

5	LTT 8hr	300,000	2	0
---	---------	---------	---	---

6	LTT 16hr	300,000	1	0
---	----------	---------	---	---

ND (not determined): 大量の死細胞が存在し、生細胞回収効率が低かったため、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を計測できなかった

Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成効率から判断すると、16 時間 (H-fibroblast 画分) 及び 8 時間 (H-MSC 画分) のトリプシン処理が 6 つの条件の中で最も効率的であると考えられた。16 時間又は 8 時間トリプシン処理、1800~2000rpm/min での 3 分間のボルテックス及び 2000rpm 15 分間の遠心分離の一連の操作を Muse 細胞の濃縮のための長時間トリプシン処理 (LTT) と名付けた。ボルテックス処理後の細胞の回収率は約 70~80% であった (図 5)。

B. Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の判定基準

本実施例において、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の判定基準を設けた。H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の富 Muse 細胞画分中の単一細胞の平均直径は 10~13 μm であった (図 6 a)。これらの細胞を MC 培養すると、細胞は分裂を開始した。分裂するとそれぞれの細胞のサイズは小さくなり、8~10 μm の細胞から構成される多細胞塊が徐々に形成された (図 7 e 及び 7 f)。それぞれの細胞のサイズと外観は、MC 培養したヒト ES 細胞に類似していた (図 6 b 及び 6 c)。7 日目に、ほとんどの多細胞塊は 25 μm より大きくなり、直径 100~150 μm になった。該細胞塊は ES 細胞と類似した外観を有していた。 $\Phi 25 \mu\text{m}$ のフィルターを用いることにより、25 μm より大きい塊を回収した (図 6 b)。H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分の 100 個の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊までの免疫細胞化学によりほとんどの Muse 細胞由来胚様体様細胞塊は多能性マーカー Nanog、Oct3/4、Sox2、PAR4 及び SSEA-3 が陽性であることがわかり、アルカリフォスファターゼ染色でも陽性であった (図 6 e-g)。25 μm より小さい細胞塊の場合、マーカーは検出される場合とされない場合があり、また多能性マーカーの局在はこれらのマーカーに典型的なパターンを示さない場合もあった。さらに、細胞の外観はむしろ富 Muse 細胞画分に類似している場合があった。

上記結果より、直径 25 μm を超える多細胞塊を、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊と

した。

C. ヒト間葉系細胞画分から形成される細胞塊の分析

生体がストレスに曝されたり、傷害を受けると休眠状態の組織幹細胞が活性化されることが知られている。本実施例において、H-MSC 画分及び H-fibroblast 画分に種々の方法でストレスをかけ（無血清処理、Hank's Balanced Salt Solution(HBSS)による処理、低酸素処理、トータル 3 時間、8 時間若しくは 16 時間のトリプシン処理等）、生存した細胞を集め、その後メチルセルロース (MC) 含有培地中で浮遊培養 (MC 培養という) を行い、さらに 8000 細胞/mL の密度で 7 日間 MC 培養を行った (図 7-1 d)。その結果、最大で約直径 150 μ m までの種々の大きさの細胞塊の生成が認められた (図 7-1 e 及び f)。図 7-1 c は H-fibroblast-1 画分の MC 培養の 0 日目の状態を、図 7-1 d は 7 日目の状態を示す。16 時間のトリプシン処理を行った H-fibroblast 画分及び 8 時間のトリプシン処理を行った H-MSC 画分において、最も多くの細胞塊の形成が認められた。図 7-1 e 及び f に H-fibroblast-1 画分から形成された細胞塊 (Muse 細胞由来胚様体様細胞塊) の状態を示す。図 7-1 e は MC 培養 7 日目の状態であり、図 7-1 f は単一細胞の浮遊培養 10 日目の状態である。細胞塊をサイズごとにフィルターを用いて分画し、免疫細胞化学分析を行った。直径 25 μ m を超える細胞塊中に、Nanog、Oct3/4、SSEA-3、PAR-4 及び Sox2 の多能性幹細胞マーカーが陽性であり (図 7-2 g-1)、さらにアルカリフォスファターゼ染色で陽性の細胞 (図 7-3 m-o) が検出された。これらの細胞について電子顕微鏡を用いて観察したところ、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分から形成した細胞塊において、ES 細胞と同様の核/細胞質比、細胞内器官の減少、核中の 1 つ若しくは 2 つの巨大な核小体の存在という特徴が認められた (図 7-4 p-r)。

生体の H-MSC 画分及び H-fibroblast 画分から、多能性マーカー陽性及びアルカリフォスファターゼ染色陽性を示す細胞塊を浮遊培養で形成し得る細胞を見出した。本発明者らは、これらの細胞を Muse 細胞 (multilineage differentiating stress enduring cells) と名付けた。16 時間のトリプシン処理を行った H-fibroblast 画分及び 8 時間のトリプシン処理を行った H-MSC 画分から形成した細胞集団を「富 Muse 細胞画分 (Muse-enriched population)」と呼び、該集団が

ら得た単一細胞を浮遊細胞したところ、富 Muse 細胞画分の 9～10%において、細胞塊の形成(Muse 細胞由来細胞塊:Muse 細胞由来胚様体様細胞塊)が認められた。このことは、富 Muse 細胞画分には約 9～10%の Muse 細胞が含まれることを示している。

単離した Muse 細胞の増殖について調べたところ、培養開始後 1～2 日目で細胞分裂が観察され、細胞は 10 日目頃までは約 1.3 日の分裂周期で増殖した(図 8-2)。しかし、11～12 日目には増殖速度は低下し、14 日目に直径 150 μm の大きさの細胞塊が形成された時点で増殖が停止した。Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を 5 分のトリプシン処理でばらばらにし単一細胞とし、単一浮遊培養を行ったところ、細胞は生存したが、増殖速度は分裂周期が 5～7 日と非常に低いままであり、細胞によっては細胞増殖の停止も観察された(図 8-1 の(1))。このことは、これらの細胞塊の増殖が制限され、一旦速度が低下すると、浮遊培養において、増殖速度は再上昇しにくいことを示す。しかしながら、単一の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を接着培養に移すと、増殖を再開した。5～7 日後、比較的小規模の増殖細胞群(3000～5000 細胞)を 5 分のトリプシン処理でばらばらにし、MC 培養すると、約 40%の効率で細胞塊の形成が認められた(図 8-1 の(2))。細胞群のスケールをさらに上げて約 $5 \sim 10 \times 10^4$ に達したところで、トリプシンで長時間処理すると、再び Muse 細胞(2nd cycle)を生成し、約 10%の率で Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成した(図 8-1)。トリプシンでの長時間処理-浮遊培養-接着培養を 5 回繰り返したところ、それぞれの世代において、同様の特性及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成率を示した。5 cycle 目の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊においても、多能性マーカー及びアルカリフォスファターゼは陽性であった。

これらの現象が変異などを起こした異常な細胞によるものでないことを確認するために核型検査を行った。Muse 細胞由来胚様体様細胞塊由来の細胞(clonally expanded cells)においては多くは正常な核型を有し、染色体の異常は認められなかった(図 8-3)。このことにより正常な細胞による現象であることを示す。

上記の結果は、Muse 細胞が自己複製(セルフリニューアル)能を有し、クローン増殖することを示している。Muse 細胞は、Muse 細胞-Muse 細胞由来胚様体様細胞塊-クローン増殖の一連のサイクルにより増殖する。従って、間葉系細胞集団か

ら大量の Muse 細胞を得ることが可能であると予測される。

D. Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の 3 胚葉細胞への分化

分化能を確かめるため、単一の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊をゼラチンでコートしたディッシュに移し分化させた。7 日目に α 平滑筋アクチン（中胚葉マーカー）、デスミン（中胚葉マーカー）、神経フィラメント-M（外胚葉マーカー）、 α フェトプロテイン（内胚葉マーカー）及びサイトケラチン 7（内胚葉マーカー）が検出された（図 9-1 a-c）。RT-PCR により、1 から 3 サイクルの培養を行った Muse 細胞由来胚様体様細胞塊（第 1 から 3 cycle）は α フェトプロテイン及び GATA 6（内胚葉マーカー）、微小管結合タンパク質 2 : MAP-2（中胚葉マーカー）及び Nkx2.5（中胚葉マーカー）を発現していることが確認されたが、無処理の H-fibroblast 又は MSC 群はゼラチンコートしたディッシュ上での培養でも分化が認められなかった（図 9-2）。

さらに、富 Muse 細胞画分、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊及び ES 細胞を免疫不全マウスの精巣に注入し、テラトーマ（奇形腫）を形成するか否かを確かめた（図 9-3 e）。組織学検査の結果、ES 細胞ではすべてのマウスにおいて 8 週以内にテラトーマの形成が認められた。しかしながら、富 Muse 細胞画分では 13 頭中 10 頭で、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊では 11 頭中 10 頭で、図 9-3 e に示すように、移植されたヒト細胞の残存と、種々の細胞種への分化が認められた。テラトーマは少なくとも 6 ヶ月まで富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の移植群において形成が全く認められなかった。移植したヒト細胞は抗ヒトミトコンドリア抗体によって標識されるが、それらの細胞は同時に外胚葉マーカー（神経フィラメント）、内胚葉マーカー（ α -フェトプロテイン）及び中胚葉マーカー（平滑筋アクチン）を発現することが確認された（図 9-3 f-i）。

これらのデータは、H-fibroblast 画分、H-MSC 画分由来 Muse 細胞及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊は *in vitro* でも *in vivo* でも 3 胚葉に分化し得ることを示している。

E. 定量的 PCR

多能性及び分化状態に関連したマーカーの発現を図 10 に示す。Nanog の発現は、富 Muse 細胞画分及び細胞クラスターにおいては、無処理細胞に比べそれほど

高くなかった。多能性幹細胞の幾つかにおいては、Nanog はそれほど発現しない (Chou YF et al., Cell 135, 449-461 (2008) ; Bui HT et al., Development. 135(23):3935-3945 (2008))。Nanog と同様に、Q-PCR での Oct-4 はマウス ES 細胞に比較するとリプログラミング体細胞において低い (Bui HT et al., Development. 135(23):3935-3945 (2008))。従って、Nanog 及び他の多能性 (pluripotency) マーカーの発現量は pluripotency にとってそれほど重要ではない。

F. 富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の遺伝子発現

定量 PCR により多能性及び非分化状態に関連するいくつかのマーカーが富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊でアップレギュレートされていることが示された。富 Muse 細胞画分は上記のように 9~10% の Muse 細胞を含んでいるに過ぎないが、Rex1 (ZFP42)、Sox2、KLF-4、c-Myc、DPPA2 (developmental pluripotency associated 2)、ERAS、GRB7 (Growth factor receptor-bound protein 7)、SPAG9 (Sperm associated antigen)、TDGF1 (teratocarcinoma-derived growth factor1 が、無処理細胞画分に比べて高度に又は適度にアップレギュレートされていた。Muse 細胞由来胚様体様細胞塊においては、DAZL (azoospermia-like)、DDX4 (VASA)、DPPA4 (developmental pluripotency associated 4)、Stella、Hoxb1、PRDM1 及び SPRY2 (sprouty homolog2) が無処理細胞に比べてアップレギュレートされていた (図 10a)。

H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の、無処理細胞画分、富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の全体的な遺伝子発現を、ヒト末梢血単核細胞画分をコントロールとして比較したところ、無処理細胞画分、富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の間で幾つかの遺伝子において発現パターンの変化が認められた (図 10a)。

富 Muse 細胞画分及び Muse 細胞由来胚様体様細胞塊におけるテロメラーゼ活性は低かった。このことは、テロメラーゼ活性が Muse 細胞の増殖活性にそれほど関与していないことを示している (図 10b)。

G. DNA マイクロアレイによる全体的遺伝子発現

108 プローブのピアソン相関分析を、ヒト末梢血単核細胞 (陰性対照)、無処理細胞画分、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の富 Muse 細胞画分及び Muse 細

胞由来胚様体様細胞塊について行った（図 1 1）。

また、DNA マイクロアレイにより、発現しているオドラント受容体及びケモカイン受容体をピックアップした。

H. 生体における Muse 細胞の存在

上記に示した検討は、安定な培養細胞を用いて行った。細胞を成体から取り出して培養した場合、生体内とは異なる特性を持ち得るので、Muse 細胞や Muse 細胞由来胚様体様細胞塊がアーティファクトな産物である可能性は否定できない。そこで、ヒト生体すなわちヒト骨髓細胞から培養を経ないで直接 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を得ることを試みた。ヒト骨髓穿刺液から単核細胞画分を単離し、直接 MC 培養に供するか（naive hBM-MC）、あるいは 8 時間のトリプシン処理を行った後に MC 培養に供した（8hr-hBM-MC、トリプシン処理後の単核細胞画分の生存率は約 3.5%であった）。7 日後、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の形成が無処理の naive hBM-MC では約 0.004%の効率で認められ、8hr-hBM-MC では約 0.3%すなわち約 75 倍の効率であった（図 1 2 a）。これらの Muse 細胞由来胚様体様細胞塊はアルカリフォスファターゼ染色陽性であった（図 1 2 b）。無処理の naive hBM-MC 及び 8hr-hBM-MC 由来の単一 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊からクローン増殖した細胞の RT-PCR により、 α -フェトプロテイン、GATA6、MAP-2 及び Nkx2.5 の発現が認められた（図 1 3）。これらの結果は、ヒト骨髓中に *in vivo* においても Muse 細胞が存在し、8 時間のトリプシン処理で富化し Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成させることができることを示している。さらに、骨髓の多くのタイプの細胞中で、Muse 細胞が CD105 陽性間葉系細胞画分に属していることが確認された。

上記のように、ヒト骨髓穿刺液から直接単離した単核細胞画分中の無処理 hBM-MC の形成効率は 0.004%と著しく低かった。培養中の細胞においては、細胞集団の構成が変化し得るため、安定的な培養を行っている細胞は、骨髓から単離した無処理単核球とは異なる Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成傾向を示すと考えられる。これを確認するため、次いで、ヒト骨髓穿刺液を培養し、初代 MSC を回収し MC 培養を行ったところ、約 0.2%の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成が認められた。これらの初代 MSC をさらに 2 回又は 5 回継代培養したところ、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成効率は無処理細胞画分に対して約 0.5%~1.0%そ

れぞれ上昇した。無処理の H-fibroblast 画分及びヒト MSC 画分の約 1.2%が Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成する。これらの結果は、Muse 細胞のようなストレス耐性を有する細胞は継代培養等の *in vitro* 培養環境で残り、このため安定な継代培養細胞画分が骨髓穿刺液から直接単離した単核細胞画分よりもより高い Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成効率を示したことを示唆する。

骨髓は MSC、造血系細胞、内皮細胞を含む多種の単核細胞を含む。どの画分が Muse 細胞を含むかを調べるために、ヒト骨髓穿刺液から単離した単核細胞画分を、CD34、CD117 (いずれも造血幹細胞マーカー) 及び CD105 (間葉系細胞のマーカー) に対する抗体を用いて直接 MACS ソーティングに供し、各々の画分を 8 時間トリプシン処理し、7 日間 MC 培養を行った。CD34 陽性、CD117 陽性画分には Muse 細胞由来胚様体様細胞塊はほとんど検出されなかったが、CD34 陰性、CD117 陰性、CD105 陽性画分には CD34 陰性、CD117 陰性、CD105 陰性画分の 50 倍のクラスターの形成が認められた。この結果は、Muse 細胞は主に CD105 陽性間葉系細胞画分中に存在することを示唆している。

I. MACS ソーティング

骨髓単核細胞画分からのそれぞれのフラクションの収率は、フラクション 1 (CD105 陽性フラクション) で 1.8%、フラクション 2 (CD34 陽性・CD117 陽性フラクション) で 8.5%、フラクション 3 (CD34 陰性・CD117 陰性・CD105 陰性フラクション) で 89.7%であった。フラクション 1、2 及び 3 の細胞塊形成率は、それぞれ 0.5%、0%及び 0.01%であった。従って、フラクション 1 の細胞塊形成率はフラクション 3 の約 50 倍であった。

J. FACS ソーティング

一例として、SSEA-3 をマーカーとして FACS ソーティングを行った。

H-fibroblast 及び HMSC の両方について、SSEA-3 陽性細胞及び SSEA-3 陰性細胞を FACS ソーティングにより分離し、単一細胞懸濁培養に供した。SSEA-3 陽性細胞の約 50~60%が Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成した。一方、SSEA-3 陰性細胞では Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成しなかった。

K. Muse 細胞の特徴

FACS 分析により、無処理 H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分は間葉系細胞に発

現する CD44、CD49f、CD54、CD90、CD105 陽性の画分を含むことがわかった。しかし、CD11c、CD34、CD45、CD71、CD166、CD271 及びフォンビルブランド (vWF) 因子は陰性であった。富 Muse 細胞画分においては、CD44 及び CD54 が陰性となった SSEA-3 陽性画分は約 0.7~1.9% であった (図 1 4)。

SSEA-3 は多能性のマーカーの 1 つであるので、無処理の H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分中の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成率 (約 1.2%) 及び富 Muse 細胞画分での形成率 (9~10%) は、それぞれの SSEA-3 の陽性率 (無処理細胞画分は約 0.7~0.9%、富 Muse 細胞画分では 7~8.3%) に似ていた。SSEA-3 の陽性率は、Muse 細胞のある状態を示している可能性がある。免疫組織化学によると、無処理の H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分中の SSEA-3 陽性細胞の数は 1% 未満であった。そこで、H-fibroblast 画分及び H-MSC 画分由来の富 Muse 細胞画分から SSEA-3 陽性細胞をソーティングし、単一浮遊培養を行った。その結果、SSEA-3 陽性細胞の 50~60% が Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成した。これは富 Muse 細胞画分の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成の約 6~7 倍、無処理細胞画分の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊形成の約 60 倍である。一方 SSEA-3 陰性の細胞画分からは Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の形成は認められなかった。FACS によるソーティングにより得られた SSEA-3 陽性細胞画分由来の単一細胞塊からクローン増殖により得られた細胞 (3,000~5,000 細胞) の SSEA-3 陽性率は約 45% であった (図 1 5-1 a)。このことは、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の形成過程において、非対称性分裂が関与しており、単一 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊のクローン増殖においても同様であることを示唆している。実際、非対称性分裂に関与していることが知られている Numblake は、2つの細胞への分裂の過程で 1つの細胞中にのみ存在する (図 1 5-2 b)。これらの結果は、非対称性細胞分裂が Muse 細胞の増殖に関与していることを示唆する。

電子顕微鏡観察により、H-fibroblast 画分及び長時間トリプシン処理後にソーティングした H-MSC 画分由来 SSEA-3 陰性細胞において核の変形と細胞質中の小胞が観察され、細胞が障害を受けていることが示された。しかし、SSEA-3 陰性細胞と陽性細胞の間で明らかな形態的な差は認められなかった (図 1 5-3 c 及び d)。

SSEA-3 陽性細胞の重要性は、移植実験においても示された。SSEA-3 陰性細胞画

分を移植した場合、SSEA-3 陽性細胞画分を移植した場合に比べて、組織マーカーの発現はほとんどの細胞で認められなかった。

富 Muse 細胞画分において、ほとんどの SSEA-3 陽性細胞は Oct3/4 及び Sox2 を共発現しており、細胞質中に検出された (図 1 5-4 e 及び g)。しかし、核中で発現している細胞は極めて少なかった (図 1 5-4 f)。この結果は、SSEA-3 が Muse 細胞の良いマーカーとなり得ることを示している。一方、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊の細胞においては、Oct3/4 及び Sox2 は核中に主に局在していた (図 7-2 h 及び 1)。この 2 つのマーカーの細胞内局在の差異は細胞状態の差異を反映している可能性がある。

Muse 細胞が長時間のトリプシン処理により人工的に誘導された可能性も否定できない。多くの Muse 細胞が骨髄中の CD105 陽性細胞画分に存在する。さらに、SSEA-3 陽性細胞は、Muse 細胞の特性を示す。そこで、ヒト成体骨髄穿刺液から SSEA-3 及び CD105 の二重陽性(double positive)細胞として、Muse 細胞を直接得ることを試みた。二重陽性細胞は、骨髄由来単核球中に 0.025%~0.05% 存在し、それを長時間のトリプシン処理なしに、直接単一細胞浮遊培養に供した。7 日後、 $11.4 \pm 1.2\%$ の細胞 (単核球の 0.003~0.005% に相当する) が、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成し、アルカリフォスファターゼ陽性であった。次いで、単一 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を接着培養により 3,000 細胞まで増殖させ、単一浮遊培養に供した。これらの細胞中、 $33.5 \pm 3.1\%$ の細胞が第 2 世代の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成した。また、単一 Muse 細胞由来胚様体様細胞塊からゼラチンでコートした培養ディッシュで増殖させた細胞について RT-PCR を行ったところ、 α -フェトプロテイン、GATA6、MAP-2 及び Nkx2.5 の発現が認められた。これは、ヒト成体骨髄中に Muse 細胞の特性を有する細胞が存在することを示唆する。

上記のように、ストレス刺激により非幹細胞を除去することにより幹細胞を富化することができた。Muse 細胞を長時間トリプシン処理とその後の SSEA-3 陽性細胞のソーティングにより効率的に集めることができた。Muse 細胞は、多能性マーカーを発現しアルカリフォスファターゼ染色陽性であり、外胚葉、中胚葉及び内胚葉系細胞に分化し得る Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成した。また、増殖速度の測定において腫瘍形成性増殖に関する特徴を有しておらず、テロメラーゼ

活性も有していなかった。このことは、Muse 細胞は爆発的増殖を防ぐための多重のセキュリティーシステムを有していることを示している。Muse 細胞の非腫瘍形成特性は Muse 細胞をマウス精巣に注入する実験においても認められた。この特性は生体機能のバランスを維持する上で都合がよく、この特性がなければ、異常増殖や異形成により生体は破壊され、腫瘍形成やテラトーマ形成をもたらす。

Muse 細胞の多能性は接着培養系では顕在化せず、浮遊培養で観察された。

通常、Muse 細胞は不活性休眠状態にあり生体が、危機的状态に陥ったり、あるいは重篤な傷害を被り、又は飢餓若しくは虚血状態等のストレス過多状態が維持されるとある種のシグナルが伝達されて活性化すると考えられる。その後、Muse 細胞は組織再生に貢献し、細胞間相互作用や組織化に貢献する。

実施例 2 SSEA-3 を利用して単離した Muse 細胞の特性分析

実施例 1 の検討において、FACS により得た SSEA-3 陽性細胞画分が多能性幹細胞の特性を有していること、すなわち Muse 細胞であることが判明したが(上記 J、K 等)、さらに、単離した SSEA-3 陽性細胞を用いて、*in vitro* での分化能及び *in vivo* での分化能を検討し、さらに Muse 由来 iPS 細胞の確立を行った。

1. 損傷組織への移植による *in vivo* での分化能の検討

GFP (緑色蛍光タンパク質) -レンチウイルスで標識した SSEA-3 陽性 Muse 細胞を単離し、脊髄 (圧迫損傷)、肝臓 (CCl₄ を腹腔内注射、劇症肝炎モデル) 又は腓腹筋 (cardiotoxin 注射) に損傷を与えた免疫不全マウス (NOG マウス) に静脈注射により移植した。ヒト皮膚細胞由来の Muse 細胞を GFP (緑色蛍光タンパク質) -レンチウイルスで標識し (Hayase M et al., J Cereb Blood Flow Metab. 29(8): 1409-20, 2009)、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊が標識細胞由来であることを GFP により確認した。脊髄損傷は NOG マウスに対してレベル Th9 で行い (Farooque M et al., Acta Neuropathol., 100; 13-22, 2000)、NOG マウスの腓腹筋に cardiotoxin を投与し筋肉変性を誘発し、四塩化炭素を NOG マウスに腹腔内投与し、肝臓変性を誘発した。筋肉及び肝臓については 2 日後、脊髄については 7 日後に 1×10^5 の Muse 細胞を静脈注射により移植した (各 6 頭のマウスを使用)。コントロールとして、GFP 標識 MEC 集団を静脈注射したマウスを用いた。移植の 3 又は 4 週間

後に、マウスをパラホルムアルデヒドで固定し、免疫組織化学及び共焦点レーザー顕微鏡観察に供した。

脊髄損傷の4週間後、GFP 及びヒトゴルジ複合体陽性細胞がニューロフィラメントを形成していた。(図16-1N及びO)。また、4週間後、再生している肝臓において、GFP 及びヒトゴルジ複合体陽性細胞がヒトアルブミンを発現していた(図16-1P)。RT-PCRの結果により Muse 細胞を移植した NOG マウス肝臓においてヒトアルブミンの形成が示された(図16-2)。GFP 陽性細胞を再生している筋肉に注射した場合、3週間でヒトジストロフィンを発現した(図16-3)。一方、SSEA-3 陰性ヒト皮膚線維芽細胞画分を移植した場合、細胞のインテグレートは顕著に少なく、組織マーカーが陽性の細胞はほとんど認められなかった。これらの結果は、Muse 細胞が損傷組織に統合され、それぞれ、*in vivo* で外胚葉、中胚葉及び内胚葉に分化し得ることを示す。

2. 単一 Muse 細胞由来の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊からの増殖細胞の分化

Muse 細胞の分化調節に誘導システムが有効かどうかを検討した。単一 SSEA-3 陽性 Muse 細胞由来の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を接着培養に供し、増殖させた。単一 Muse 細胞由来の増殖細胞を回収し、4つの群に分け、それぞれの群に対して、神経、骨細胞、脂肪細胞及び幹細胞への分化誘導を行った(n=5)。

神経誘導のためには、細胞を poly-HEMA でコートしたディッシュを用いて $1 \times 10^5/\text{ml}$ の密度で B-27 supplement を含む NEUROBASAI 培地 (Gibco 社) 中で7日間培養し、sphere (球状の細胞塊) を形成させた。分化させるために sphere をポリ-L-リシンでコートしたガラス上に移し、25ng/ml FGF 及び 25ng/ml BDNF を含む 2% FBS 中で10日間培養した。

骨細胞誘導のためには、細胞を 4.2×10^3 細胞/ cm^2 の密度で Human Mesenchymal Stem Cell Functional Identification Kit (R&D Systems) の骨細胞誘導培地を用いて14日間培養した。

脂肪細胞誘導のためには、細胞を 2.1×10^4 細胞/ cm^2 の密度で Human Mesenchymal Stem Cell Functional Identification Kit (R&D Systems) の脂肪細胞誘導培地を用いて14日間培養した。

肝臓細胞誘導のためには、細胞を 2.0×10^4 細胞/ cm^2 の密度で DMEM (10%FBS、

10nM デキサメタゾン及び 100ng/ml HGF を含む $10\times$ ITS (GIBCO 社)、50ng/ml FGF4 を含む) を用いてコラーゲンコートしたディッシュ上で 14 日間培養した。

神経誘導により sphere が形成され、sphere は神経幹細胞マーカーであるネスチン、Musashi 及び NeuroD 陽性であることが確認された(図 1 7-1 A~D)。これらの sphere を分化培地中で培養すると MAP-2 又は GFAP 陽性細胞に分化した(図 1 7-1 E、MAP-2、GFAP いずれも $89\pm 5.7\%$ の陽性率)。細胞を骨細胞誘導したとき、オステオカルシン陽性細胞 ($97\pm 3.5\%$) 及びアルカリフォスファターゼが認められた(図 1 7-1 F 及び G)。脂肪細胞分化については、オイルレッドで染色される脂肪滴を有する細胞が形成された ($90\pm 4.9\%$) (図 1 7-1 H~I)。肝細胞誘導にヒト α フェトプロテイン陽性細胞(図 1 7-1 J、 $87\pm 7.6\%$) 並びにヒトアルブミンとヒト α フェトプロテイン陽性細胞(図 1 7-2) の形成が RT-PCR により認められた。これらの結果は、Muse 細胞の 3 胚葉への分化が、非常に高い効率で誘導により調節できることを示している。

3. ヒト成人皮膚からの SSEA-3 陽性細胞の採取

培養細胞を培養したり、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成させることなく、ヒト成人皮膚から直接 Muse 細胞を単離することを試みた。

ヒト健常人 ($n=3$) からの皮膚 (BIOPREDIC International より入手) の上皮及び脂肪組織を除き真皮を得、真皮を 10% FBS を含む α -MEM 中コラゲナーゼ/ジスパーゼと共に 37°C で 36 時間インキュベートした。濾過により消化された皮膚細胞を回収し、1500rpm で 20 分間遠心分離し、 α -MEM で洗浄し、0.25% トリプシン-HBSS で 5 分間インキュベートした。細胞をさらに FACS バッファーで千兆誌、SSEA-3 とインキュベートし、FACS を用いて SSEA-3 陽性細胞をソーティングした。約 7 cm^2 の皮膚組織から $1.3\pm 0.3\times 10^4$ の単一細胞を回収することができた。SSEA-3 陽性細胞は、回収した単一細胞の $1.7\pm 0.2\%$ であった。

SSEA-3 陽性細胞の $21.0\pm 1.7\%$ が、限界希釈による単一細胞浮遊培養で 7 日で Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を形成した。Muse 細胞由来胚様体様細胞塊は ALP 陽性であり、単一の Muse 細胞由来胚様体様細胞塊からゼラチンでコートしたディッシュを用いて増殖させた細胞について、RT-PCR で確認したところ、MAP-2、Brachyury、Nkx2.5、GATA6 及び α -フェトプロテインを発現していた。この結果

は、Muse 細胞と同じ性質を有する細胞が上述の成人ヒト骨髓液と同様に、成人ヒト皮膚にも存在することを示している。

ヒト成人皮膚は、SKP（皮膚由来前駆細胞）、NCSC（神経堤幹細胞）、メラノブラスト（MB）、血管周囲細胞（PC）、内皮前駆細胞（EP）、脂肪由来幹細胞（ADSC）等の種々のタイプの幹細胞や前駆細胞を含んでいる。Muse 細胞がこれらの幹細胞等と同じである可能性を排除するために、Muse 細胞における Snail（SKP のマーカー）、Slug（SKP のマーカー）、Sox10（NCSC のマーカー）、CD271（NCSC のマーカー）、Tyrp1（MB のマーカー）、Dct（MB のマーカー）、CD117(c-Kit)（MB のマーカー）、CD146（PC 及び ADSC のマーカー）、NG2（PC のマーカー）、CD34（EP 及び ADSC のマーカー）及びフォンビルブランド因子（EP のマーカー）の発現を分析した。これらのマーカーのいずれも SSEA-3 陽性細胞において、FACS 分析又は RT-PCR で認められなかった（図 18-1 及び図 18-2）。この結果は、Muse 細胞はヒト成人皮膚に存在することが公知である幹細胞や前駆細胞と異なる細胞であることを示している。

さらに、フェライト粒子を用いて Muse 細胞の貪食能を調べたところ、Muse 細胞はフェライト粒子を容易に取り込み、高い貪食能を有していた（図 18-3）。

4. Muse 由来 iPS 細胞（Muse-iPSC）の確立

iPS 細胞は、Oct3/4 遺伝子、Sox2 遺伝子、Klf4 遺伝子、c-Myc 遺伝子、Nanog 遺伝子、Lin28 遺伝子等を導入し作製されている。Muse 細胞は、多能性（pluripotency）マーカーを発現し、外胚葉、内胚葉及び中胚葉系細胞に分化し得るという点で、iPS 細胞と類似した特性を有している。そこで、Muse 細胞が iPS 細胞のよい材料となり得るかを検討した。

方法は以下のとおりであった。

H-fibroblast 画分由来の SSEA-3 陽性細胞及び陰性細胞に、Takahashi et al., Cell, 131, 861-872(2007)の記載に従って、レトロウイルスベクターを用いて、Nanog、Oct3/4、KLF4 及び c-Myc の 4 つの因子を導入し、培養した。以下に、方法の詳細を示す。

プラスミドの確立

pMXs レトロウイルスベクター(Cell Biolabs)にヒト Oct3/4、Sox2、Klf4、c-Myc の open reading frame を組み込んだ。

レトロウイルスの感染及び iPS 細胞の確立

PLAT-A 細胞を 100mm dish に 5×10^6 細胞の密度でまき、一晚培養した。次の日に、Fugene HD を用いてトランスフェクションを行った。トランスフェクションから 24 時間後、新しい培地に交換した。3 日後に上清を回収し、 $0.45 \mu\text{m}$ のフィルターに通し、 $4 \mu\text{g/ml}$ のポリブレンを加えた。60mm dish に 1×10^5 細胞の密度でまいた NHDF (皮膚線維芽細胞) にウイルス溶液を感染させた。24 時間後、ウイルスの入っていない新しい培地に交換した。ウイルス感染から 4 日後にトリプシンにより剥がした細胞を、MEF (フィーダー細胞) の上に 3×10^4 細胞の密度でまいた。翌日、培地を 4ng/ml bFGF を加えた Primate ES medium に交換した。その後 2 日に 1 回培地交換を行い、30 日後、コロニーをピックアップし、24 ウェルプレートにまいた。

PCR 分析

RNeasy mini kit (QIAGEN) により RNA を精製した。500ng の RNA を SuperScript II を用いて逆転写した。内因性の Oct、Sox2、Klf4、Myc、Nanog のプライマーと PCR の条件等は akahashi et al., Cell, 131, 861-872 (2007) に記載の通りで行った。

in vitro における iPS 細胞の分化

コラゲナーゼにより iPS 細胞を採取した。細胞の塊を Poly-HEMA でコーティングした dish に、20% Knockout serum replacement (Invitrogen)、 2mM L-Glutamine、 $1 \times 10^{-4}\text{M}$ nonessential amino acid、 $1 \times 10^{-4}\text{M}$ 2-mercaptoethanol (Nacalai)、0.5% Penicillin/Streptomycin を含む DMEM/F12 培地にて培養した。培地は 2 日に一回交換した。7 日後、EB をゼラチンコートした dish にまき、同じ培地で一週間培養した。

テラトーマの形成

60mm dish の iPS 細胞を Rock inhibitor により処理し、Accutase (登録商標) により採取しチューブに集めて遠心後、PBS に浮遊させた。これを NOG mouse (登録商標) (財団法人 実験動物中央研究所) の精巣に注射した。12 週後に 4%パ

ラホルムアルデヒドにより固定した。パラフィン切片は HE (Hematoxylin & Eosin) 染色を行った。

以下の結果が得られた。

H-fibroblast 画分由来の SSEA-3 陽性細胞及び陰性細胞に、Takahashi et al., Cell, 131, 861-872 (2007) の記載に従って、レトロウイルスベクターを用いて、Nanog、Oct3/4、KLF4 及び c-Myc の 4 つの因子を導入し、5 日後に MEF 上に再度まきなおし、培養した。colony pickup を行う直前、すなわち MEF 上での培養 30 日目においては、SSEA-3 陰性細胞中で形成されたコロニーは非 ES 細胞様コロニーであり、ES 細胞のマーカーである Tra-1-80 陽性のコロニーはまったく見られなかった。一方、多くの SSEA-3 陽性細胞においては陰性の細胞群の約 7 倍ほどの数のコロニーを形成し、それらは Tra-1-80 は陽性であった。注目すべきは、SSEA-3 陰性細胞 (コロニーやコロニーを形成していない細胞すべてを回収) では、RT-PCR で測定したところ、MEF 上 30 日目の colony pick up 直前でも Nanog、Sox2 などの多能性に密接に関連した重要な遺伝子は陰性であった。一方、SSEA-3 陽性細胞において、内因性の Oct3/4、KLF4 及び Rex1 がアップレギュレーションされており、さらに Nanog、Sox2 が発現していた。予測されていたとおり、SSEA-3 陽性細胞を colony pickup し、新たな MEF (フィーダー細胞) 上に移した場合、無処理 H-fibroblast 画分細胞を用いた場合よりも 30 倍ほど高い効率で iPS を作製することができた。これらの iPS 細胞において、免疫細胞化学、RT-PCR 及び Q-PCR により、Tra-1-60、Tra-a-80、Rex1、UTF-1、テロメラーゼ逆転写酵素 (TERT) 及びヒト ES 細胞において発現している因子がアップレギュレーションしており、あるいは新たに発現していた (図 19、21)。また、得られた Muse 細胞由来 iPS 細胞において、Nanog、Oct3/4、Sox2 及び TRA-1-81 が発現していた (図 19)。RT-PCR により、Muse 細胞由来 iPS 細胞では Nanog、Oct3/4 及び Sox2 が発現しているが、SSEA-3 陰性細胞由来コロニーでは発現していないことがわかった (図 21)。

SSEA-3 陽性細胞と SSEA-3 陰性細胞画分とで、Oct3/4 遺伝子、Sox2 遺伝子、Klf4 遺伝子および c-Myc 遺伝子の導入効率はほとんど同じであった。導入した細胞を

マウスフィーダー細胞上でディッシュ当たり 1×10^5 の密度で培養した。両方の各群でコロニーを形成したが、SSEA-3 陰性細胞画分から形成されたコロニー数は、SSEA-3 陽性細胞画分の 7 分の 1 程度であった。さらに、SSEA-3 陽性細胞画分と異なり、SSEA-3 陰性細胞画分では、ヒト多能性幹細胞マーカーである TRA-1-81 陽性コロニーは、コロニーを採取する直前の培養 30 日後でも認められなかった (図 2 2-1)。RT-PCR により、内因性 Sox2 及び Nanog は SSEA-3 陽性細胞由来画分のみで発現しており、SSEA-3 陰性細胞画分では発現していなかった (図 2 2-2)。

さらに、SSEA-3 陽性及び陰性細胞画分をそれぞれ継代し、iPS 細胞株を確立した。3 継代後、ヒト ES 細胞様の形態 (平らなコロニー) を示したそれぞれのコロニー (図 2 2-3 C 及び C1) について RT-PCR を行い、内因性 oct3/4、Sox2 及び Nanog を発現しているコロニーを iPS コロニーとしてカウントした。その結果、iPS 細胞は、SSEA-3 陽性細胞由来コロニーのみから形成され、効率は 0.03% であった。SSEA-3 陰性細胞由来コロニーからは形成されなかった (図 2 2-3 D 及び D1)。

さらに、Muse 細胞から確立した iPS 細胞は、外胚葉、内胚葉及び中胚葉系細胞に分化し、マウス精巣にてテラトーマを形成した (図 2 3-1 ~ 2 3-3)。

Muse 細胞の増殖活性は、増殖速度及びテロメラーゼ活性の観点からそれほど高くない。このことは、Muse 細胞は、マウス精巣中で 3 胚葉性の細胞に分化するが、テラトーマは形成しないことと対応している。もし、Muse 細胞が皮膚や骨髄等のヒト成人組織において維持されている場合、その増殖は厳密に調節されているはずであり、そうでなければ、Muse 細胞は生体のすべての部分で腫瘍を形成してしまうであろうことを考えても妥当である。さらに、ある条件下で培養した杯盤葉上層 (epiblast) 幹細胞がマウス精巣中でテラトーマを形成しないことが示されていることを考慮すると (Chou et al., Cell, 135, 449-461 (2008))、多能性細胞が常にテラトーマを形成するとは言えない。Muse 細胞は、最初から多能性マーカーの発現や分化能等において多能性細胞の特性を示すので、Muse 細胞は単独で iPS 細胞になり、増殖活性が上昇し、マウス精巣中でテラトーマを形成するようになることが予測される。iPS の誘導メカニズムは解明されていないが、間葉系細胞中の Muse 細胞における腫瘍性増殖性の獲得の可能性がある。

無処理ヒト皮膚線維芽細胞画分から約 0.001% の効率で iPS 細胞が確立できた

が、これは K. Takahashi et al., Cell 131, 861 (2007) の報告と一致する。従って、SSEA-3 陽性細胞からの iPS 細胞作製効率は、無処理線維芽細胞に対して 30 倍高かった。このことは、iPS 細胞の形成に主に Muse 細胞が寄与していることを示唆している。

免疫組織化学及び RT-PCR により、Muse 由来 iPS 細胞から得た胚様体は、in vitro で外胚葉(ニューロフィラメント及び MAP-2)、中胚葉(SMA、Brachyury 及び Nkx2.5)、及び内胚葉細胞(α -フェトプロテイン及び GATA-6)に分化することがわかった。さらに、免疫不全マウス精巣に Muse 由来 iPS 細胞を投与したところ、テラトーマの形成が観察された。一方、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊を精巣に注射した場合、6 ヶ月後においてもテラトーマの形成は認められず、MEF を注射したコントロールと比べて大きさもそれほど大きくならなかった。しかし、ヒトミトコンドリア並びに SMA、 α -フェトプロテイン及びニューロフィラメントが陽性の細胞が同定された。この結果は、Muse 由来 iPS 細胞と異なり、元々の Muse 細胞はテラトーマを形成しないが、免疫不全マウス中で外胚葉、中胚葉及び内胚葉に分化し得ることを示す。

Muse 細胞由来胚様体様細胞塊と Muse 由来 iPS 細胞について定量 PCR (Q-PCR) を行った。結果を図 25 及び 26 に示す。細胞周期調節に関連した遺伝子の発現パターンは、大きく異なっていた。細胞周期進行に関連した遺伝子のほとんどは、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊ではダウンレギュレートされていたが、Muse 由来 iPS 細胞ではアップレギュレートされていた。一方、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊と Muse 由来 iPS 細胞において、多能性及び未分化状態に関与した遺伝子の発現は同様の傾向を示した。ただし、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊における Nanog、Oct3/4 及び Sox2 の発現レベルは Muse 由来 iPS 細胞よりはるかに低かった。Nanog 遺伝子及び Oct3/4 遺伝子のプロモータ領域のシトシン・グアニンジヌクレオチド (CpG) は Muse 由来 iPS 細胞で Muse 細胞由来胚様体様細胞塊に比べてメチル化の程度は小さかった。なお、Nanog 遺伝子のプロモータ領域の CpG のメチル化は SSEA-3 陰性無処理細胞画分に比べて、Muse 細胞由来胚様体様細胞塊で低かった (図 24)。この結果は、Muse 細胞と Muse 由来 iPS 細胞の間の多能性マーカーの発現レベルの差を説明する。

産業上の利用可能性

本発明により、生殖細胞や初期胚を利用することなく、かつ外来遺伝子の導入や特定の化合物の導入等の人為的な誘導操作を経ずに、生体組織から多能性幹細胞を得ることができる。外来遺伝子の導入等の人為的操作を経ないために、本発明の多能性幹細胞は効率的に作製することが可能であり、治療に用いる場合であっても安全に用いることができる。また、本発明の多能性幹細胞は、再生医療や機能不全組織の治療等に用いることができ、さらに、細胞分化や組織再生の研究等に用いることができる。

本明細書で引用した全ての刊行物、特許および特許出願をそのまま参考として本明細書にとり入れるものとする。

請求の範囲

1. 生体組織から単離できる SSEA-3 陽性の多能性幹細胞。
2. CD105 陽性の請求項 1 記載の多能性幹細胞。
3. CD117 陰性及び CD146 陰性の請求項 1 又は 2 に記載の多能性幹細胞。
4. CD117 陰性、CD146 陰性、NG2 陰性、CD34 陰性、vWF 陰性及び CD271 陰性の請求項 1 又は 2 に記載の多能性幹細胞。
5. CD34 陰性、CD117 陰性、CD146 陰性、CD271 陰性、NG2 陰性、vWF 陰性、Sox10 陰性、Snail 陰性、Slug 陰性、Tyrp1 陰性及び Dct 陰性の請求項 1 又は 2 に記載の多能性幹細胞。
6. テロメラゼ活性が低いか又は無い、請求項 1 ～ 5 のいずれか 1 項に記載の多能性幹細胞。
7. 三胚葉に分化する能力を持つ、請求項 1 ～ 6 のいずれか 1 項に記載の多能性幹細胞。
8. 腫瘍性増殖を示さない、請求項 1 ～ 7 のいずれか 1 項に記載の多能性幹細胞。
9. セルフリニューアル能を持つ、請求項 1 ～ 8 のいずれか 1 項に記載の多能性幹細胞。
10. ストレス耐性である、請求項 1 ～ 9 のいずれか 1 項に記載の多能性幹細胞。
11. 食食能が高い、請求項 1 ～ 10 のいずれか 1 項に記載の多能性幹細胞。
12. 以下に示す 22 個のオドラント受容体の少なくとも一つが陽性の請求項 1 ～ 11 のいずれか 1 項に記載の多能性幹細胞：
 - olfactory receptor, family 8, subfamily G, member 2 (OR8G2) ;
 - olfactory receptor, family 7, subfamily G, member 3 (OR7G3) ;
 - olfactory receptor, family 4, subfamily D, member 5 (OR4D5) ;
 - olfactory receptor, family 5, subfamily AP, member 2 (OR5AP2) ;
 - olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 4 (OR10H4) ;
 - olfactory receptor, family 10, subfamily T, member 2 (OR10T2) ;
 - olfactory receptor, family 2, subfamily M, member 2 (OR2M2) ;

olfactory receptor, family 2, subfamily T, member 5 (OR2T5) ;
olfactory receptor, family 7, subfamily D, member 4 (OR7D4) ;
olfactory receptor, family 1, subfamily L, member 3 (OR1L3) ;
olfactory receptor, family 4, subfamily N, member 4 (OR4N4) ;
olfactory receptor, family 2, subfamily A, member 7 (OR2A7) ;
guanine nucleotide binding protein (G protein), alpha activating activity
polypeptide, olfactory type (GNAL) ;
olfactory receptor, family 6, subfamily A, member 2 (OR6A2) ;
olfactory receptor, family 2, subfamily B, member 6 (OR2B6) ;
olfactory receptor, family 2, subfamily C, member 1 (OR2C1) ;
olfactory receptor, family 52, subfamily A, member 1 (OR52A1) ;
olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 3 (OR10H3) ;
olfactory receptor, family 10, subfamily H, member 2 (OR10H2) ;
olfactory receptor, family 51, subfamily E, member 2 (OR51E2) ;
olfactory receptor, family 5, subfamily P, member 2 (OR5P2) ; 及び
olfactory receptor, family 10, subfamily P, member 1 (OR10P1)。

1 3. 以下に示す5個のケモカイン受容体の少なくとも一つが陽性の請求項1
～12のいずれか1項に記載の多能性幹細胞：

chemokine (C-C motif) receptor 5 (CCR5) ;
chemokine (C-X-C motif) receptor 4 (CXCR4) ;
chemokine (C-C motif) receptor 1 (CCR1) ;
Duffy blood group, chemokine receptor (DARC) ; 及び
chemokine (C-X-C motif) receptor 7 (CXCR7)。

1 4. 中胚葉系組織または間葉系組織由来である、請求項1～13のいずれか
1項に記載の多能性幹細胞。

1 5. 請求項1～14のいずれか1項に記載の多能性幹細胞を含む細胞塊または
細胞画分。

1 6. 生体組織から、以下の(i)～(vi)の特性の少なくとも1つの特性を指標に
多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法：

- (i) SSEA-3 陽性 ;
- (ii) CD105 陽性 ;
- (iii) CD117 陰性及び CD146 陰性 ;
- (iv) CD117 陰性、CD146 陰性、NG2 陰性、CD34 陰性、vWF 陰性及び CD271 陰性 ;
- (v) CD34 陰性、CD117 陰性、CD146 陰性、CD271 陰性、NG2 陰性、vWF 陰性、Sox10 陰性、Snail 陰性、Slug 陰性、Tyrp1 陰性及び Dct 陰性 ; 並びに
- (vi) テロメラゼ活性が低いか又は無い。

17. 生体組織由来細胞を細胞ストレスに暴露し生き残った細胞を回収することを含む多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法。

18. 細胞ストレスが、プロテアーゼ処理、低酸素条件下での培養、低リン酸条件下での培養、血清飢餓状態での培養、糖飢餓状態での培養、放射線曝露下での培養、熱ショックへの曝露下での培養、有害物質存在下での培養、活性酸素存在下での培養、機械的刺激下での培養及び圧力処理下での培養から選択される、請求項17に記載の多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法。

19. 細胞ストレスが、トリプシン処理である、請求項18に記載の多能性幹細胞又は多能性細胞画分を単離する方法。

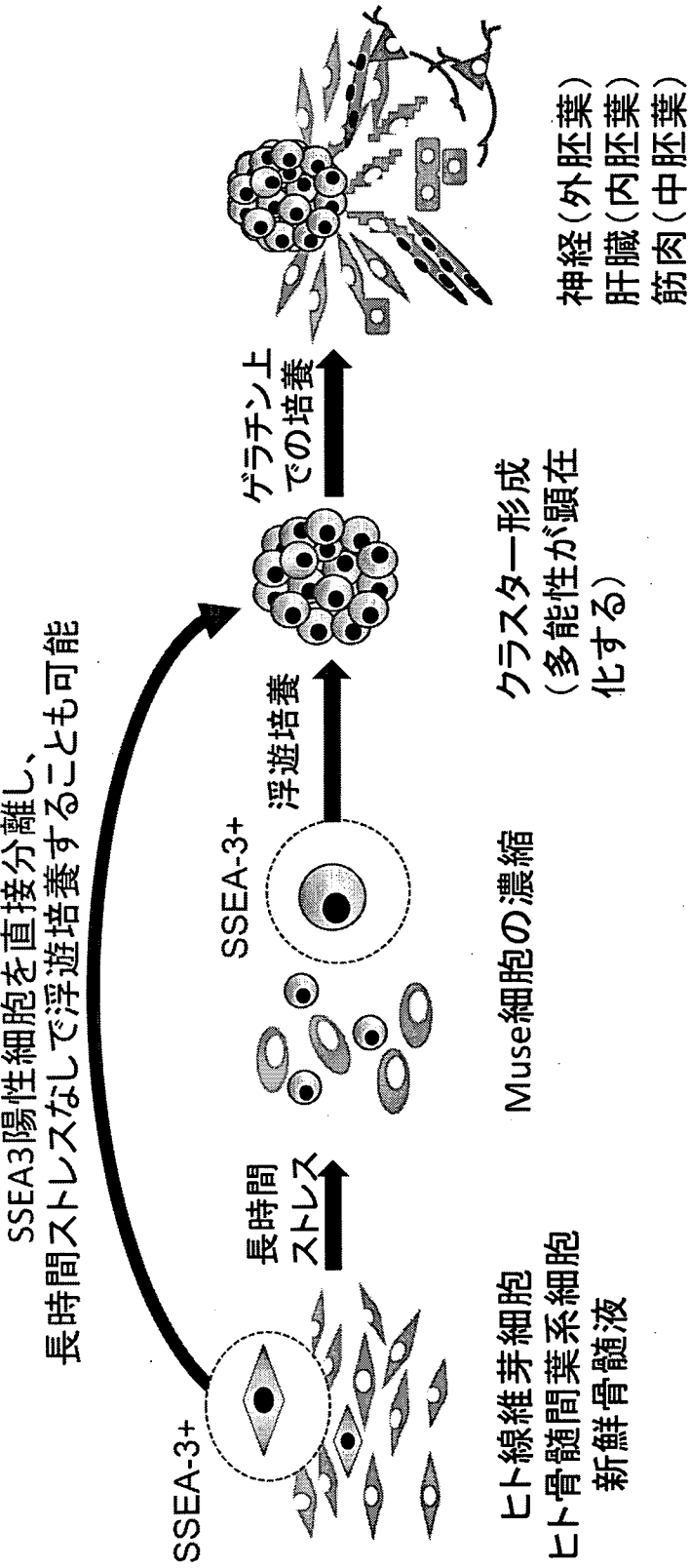
20. 請求項1～14のいずれか1項に記載の多能性幹細胞の派生細胞又は誘導細胞である多能性幹細胞。

21. 請求項1～14のいずれか1項に記載の多能性幹細胞の派生細胞又は誘導細胞である分化した細胞。

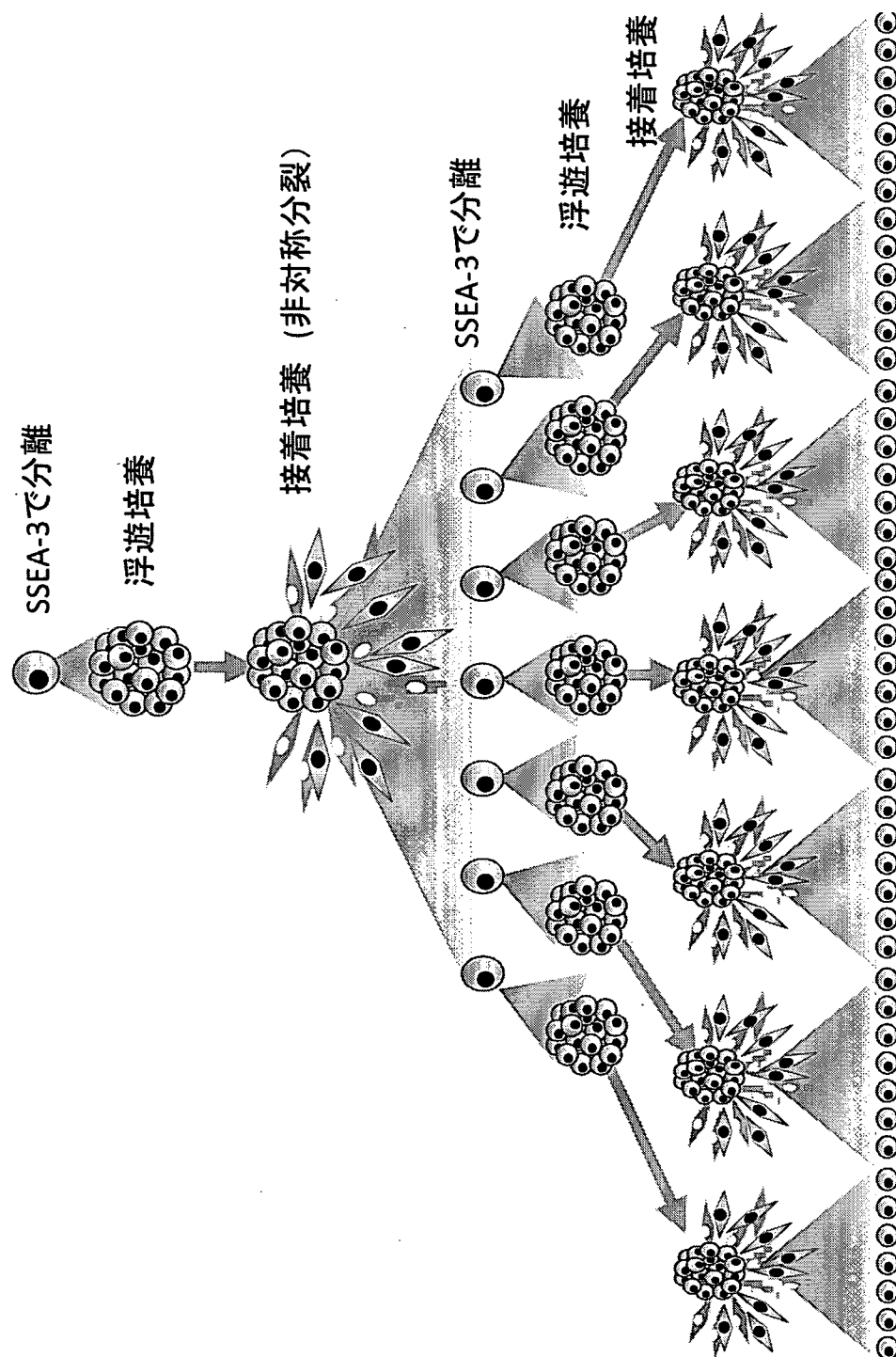
22. 請求項1～14及び20のいずれか1項に記載の多能性幹細胞を含む医薬組成物。

23. 請求項21に記載の分化した細胞を含む医薬組成物。

図 1-1



2-1 図



 2

Gene Symbol	Total	D24 EB body/D24 Native	NHDF EB body/NHDF Native	Gene Title
THBD	1267.42467	42.96487494	1224.459795	thrombomodulin
IL1RN	960.4457022	12.0038603	948.4418419	interleukin 1 receptor antagonist
FOS	954.4076469	88.7202031	865.6874438	v-fos FBJ murine osteosarcoma viral oncogene homolog
SLC16A6	849.437506	715.7799818	133.6575242	solute carrier family 16, member 6 (monocarboxylic acid transporter 7)
TYRP1	768.3374259	11.67216252	756.6652634	tyrosinase-related protein 1
CACNA1A	685.5302732	3.084442121	682.445831	Calcium channel, voltage-dependent, P/Q type, alpha 1A subunit
C16orf81	531.0858738	528.3969782	2.688895627	chromosome 16 open reading frame 81
CHI3L1	489.924397	373.8511267	116.0732704	chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
PRSS35	441.7622409	371.6403738	70.12186703	protease, serine, 35
KYNU	420.8532931	182.1885786	238.6647145	kynureninase (L-kynurenine hydrolase)
SLC16A6	407.4159044	315.8163678	91.59953662	solute carrier family 16, member 6 (monocarboxylic acid transporter 7)
APOE	357.4991884	105.5807107	251.9184778	apolipoprotein E
THBD	347.7592226	34.12473279	313.6344898	thrombomodulin
SYTL5	320.0330513	15.80876986	304.2242814	synaptotagmin-like 5
CHI3L1	299.4142542	260.1989748	39.21527948	chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
ABCA13	290.3969665	271.9782856	18.41868089	ATP-binding cassette, sub-family A (ABC1), member 13
ANGPTL4	284.3113469	11.53113972	272.7802072	angiopoietin-like 4
PTGS2	273.0706903	201.4865123	71.58417805	prostaglandin-endoperoxide synthase 2 (prostaglandin G/H synthase and cyclooxygenase)
STC1	255.0878156	29.28287475	225.8049409	stanniocalcin 1
CCDC102B	253.1960755	37.22467468	215.9714008	coiled-coil domain containing 102B



Gene Symbol	Total	D24 EB/hES	NHDF EB/hES	Gene Title
MMP1	36528. 90821	6836. 563387	29692. 34482	matrix metalloproteinase 1 (interstitial collagenase)
EREG	19813. 4402	18961. 45781	851. 9823837	epiregulin
CHI3L1	9641. 34444	8842. 305483	799. 038957	chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
---	7940. 341316	7298. 64809	641. 6932268	Transcribed locus
CHI3L1	5714. 359227	5385. 877946	328. 4812811	chitinase 3-like 1 (cartilage glycoprotein-39)
SRGN	4655. 28423	4636. 821662	18. 46256778	serglycin
---	4397. 855874	3959. 205654	438. 6502206	MRNA full length insert cDNA clone EUROIMAGE 1913076
RIN2	3611. 379317	859. 9132609	2751. 466056	Ras and Rab interactor 2
LUM	3396. 245648	1797. 976375	1598. 269272	lumican
CLCA2	3331. 259662	747. 5657674	2583. 693895	CLCA family member 2, chloride channel regulator
IL8	3143. 389365	2638. 045747	505. 3436182	interleukin 8
LOC401097	3012. 485859	1860. 366679	1152. 119181	Similar to LOC166075
DPT	2807. 405266	56. 39203934	2751. 013226	dermatopontin
ELTD1	2658. 65006	1751. 976082	906. 6739784	EGF, latrophilin and seven transmembrane domain containing 1
IGFBP1	2423. 035758	2405. 299722	17. 73603586	insulin-like growth factor binding protein 1
SLC16A4	2305. 561138	1826. 823338	478. 7378001	solute carrier family 16, member 4 (monocarboxylic acid transporter 5)
SRGN	2293. 730946	2279. 537455	14. 19349126	serglycin
GREM2	2053. 928699	159. 813291	1894. 115408	gremlin 2, cysteine knot superfamily, homolog (Xenopus laevis)
IGFBP5	1960. 755393	1915. 425977	45. 3294163	insulin-like growth factor binding protein 5
SQRDL	1918. 477233	1217. 387684	701. 0895492	sulfide quinone reductase-like (yeast)

図 4

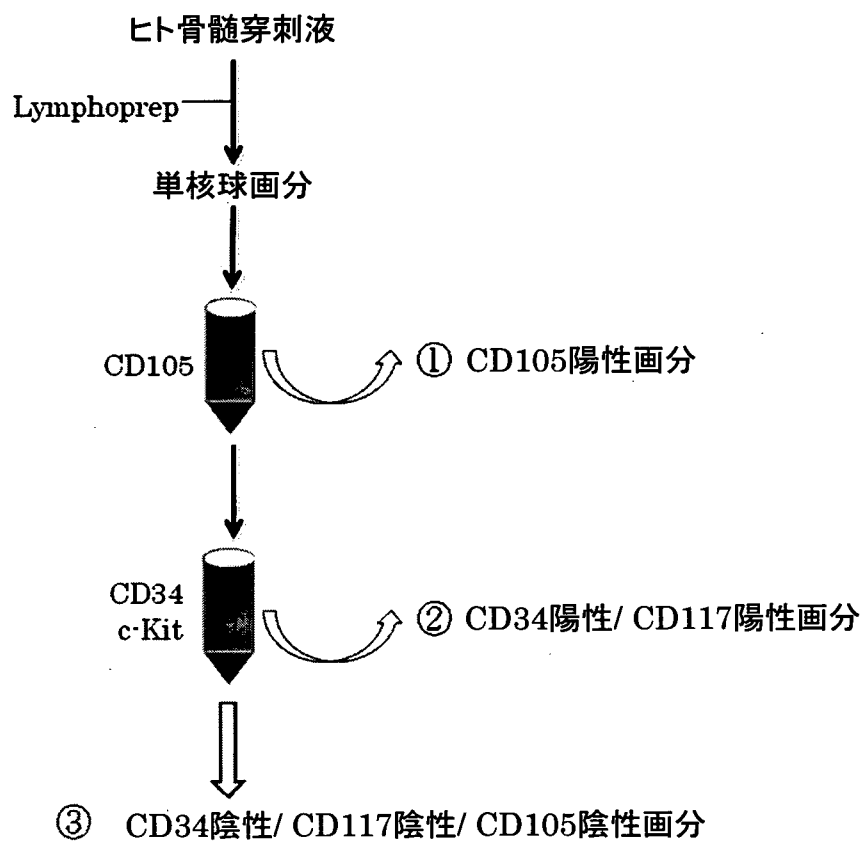


図 5

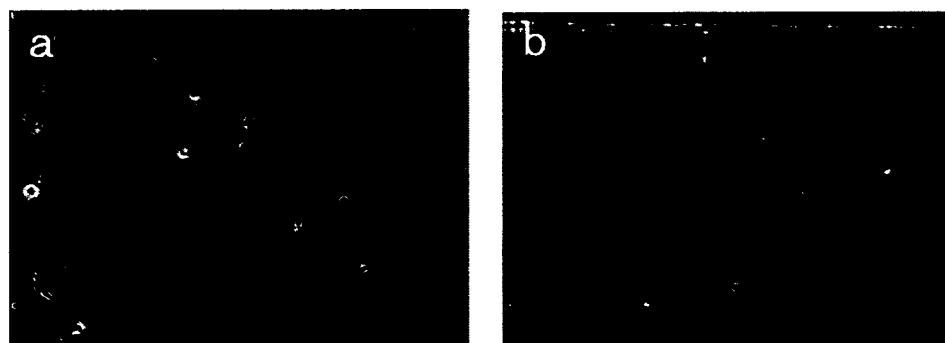


図 6

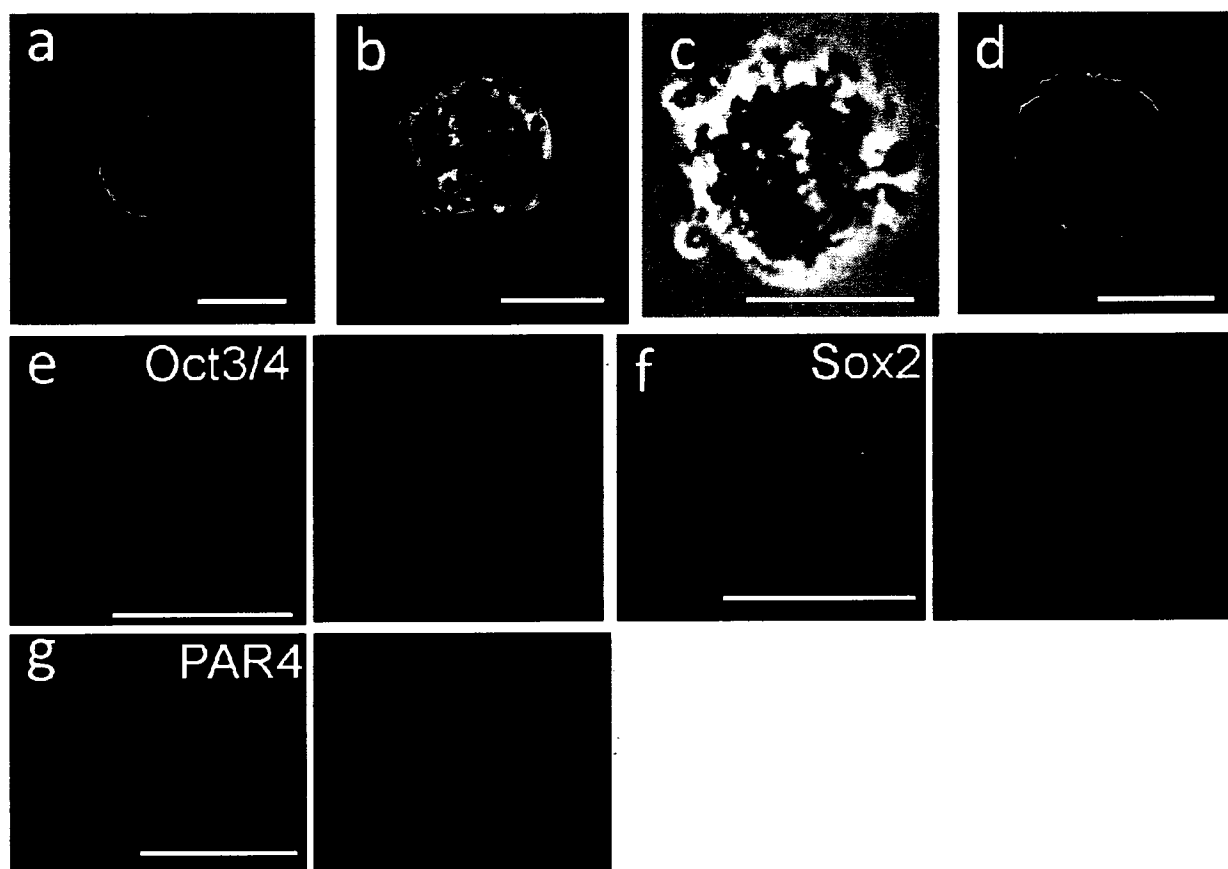


図 7 - 1

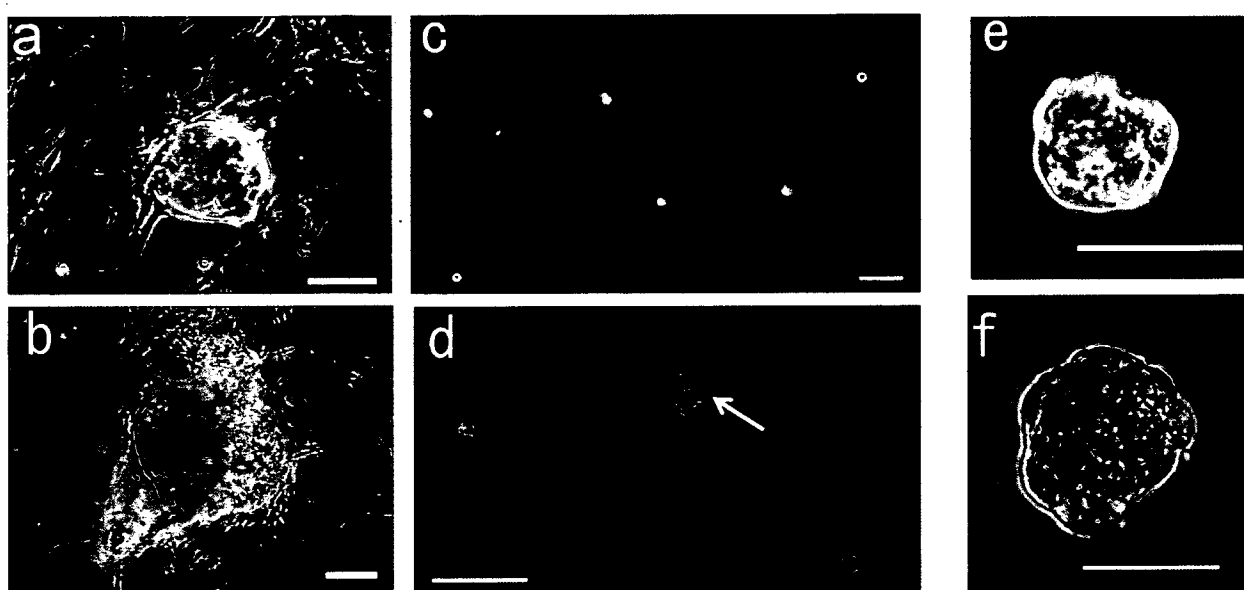


図 7 - 2

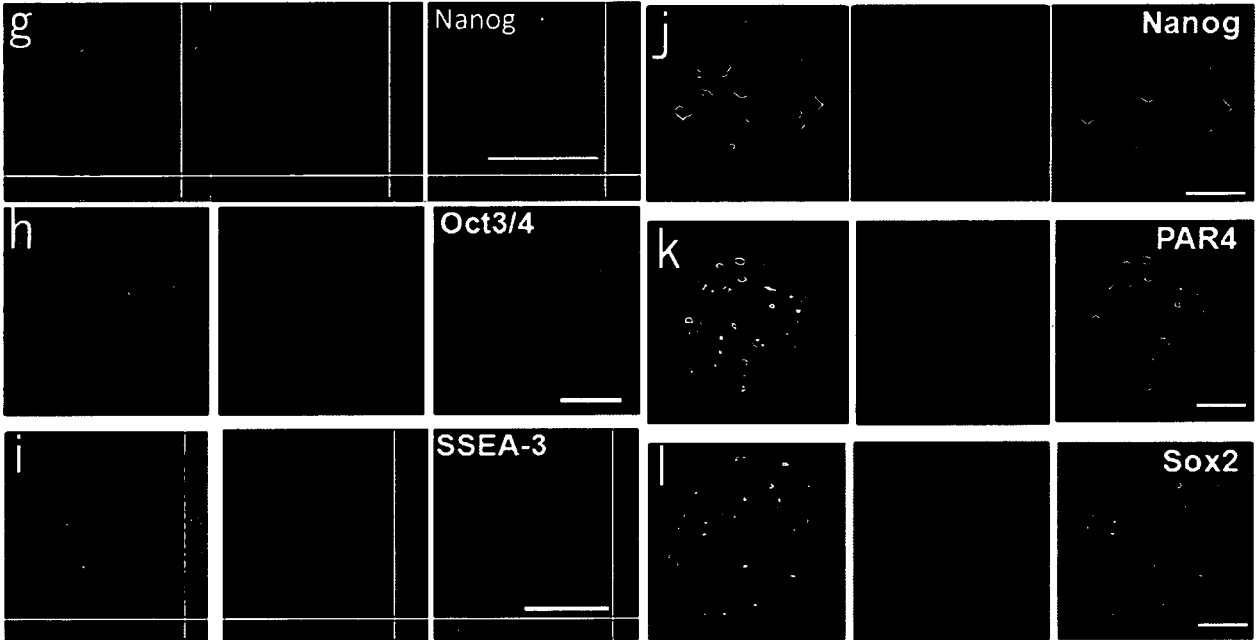


図 7 - 3

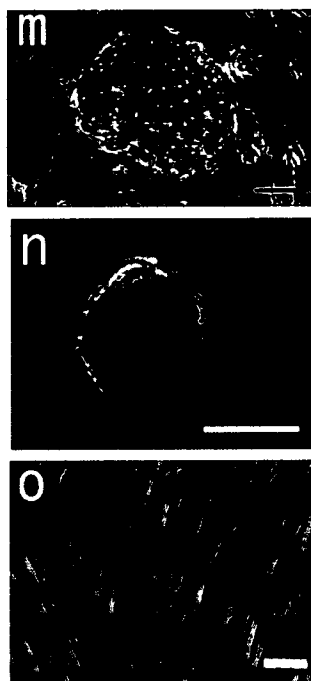


図 7 - 4

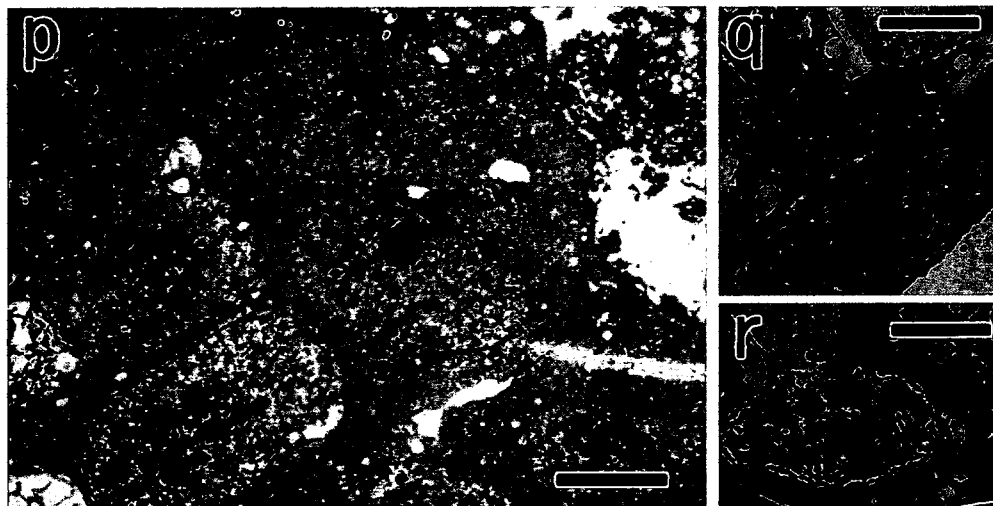


図 8-1

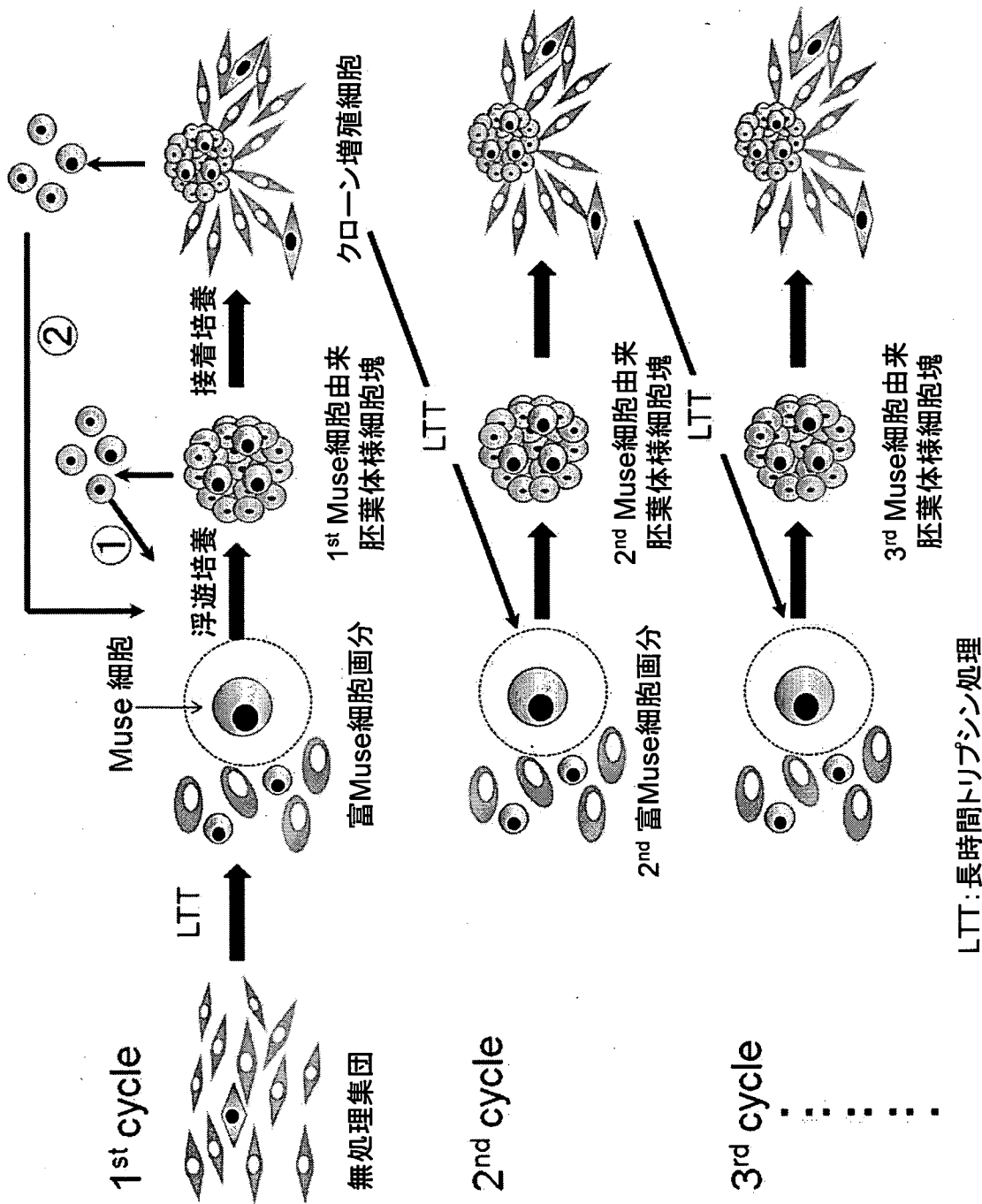


図 8 - 2

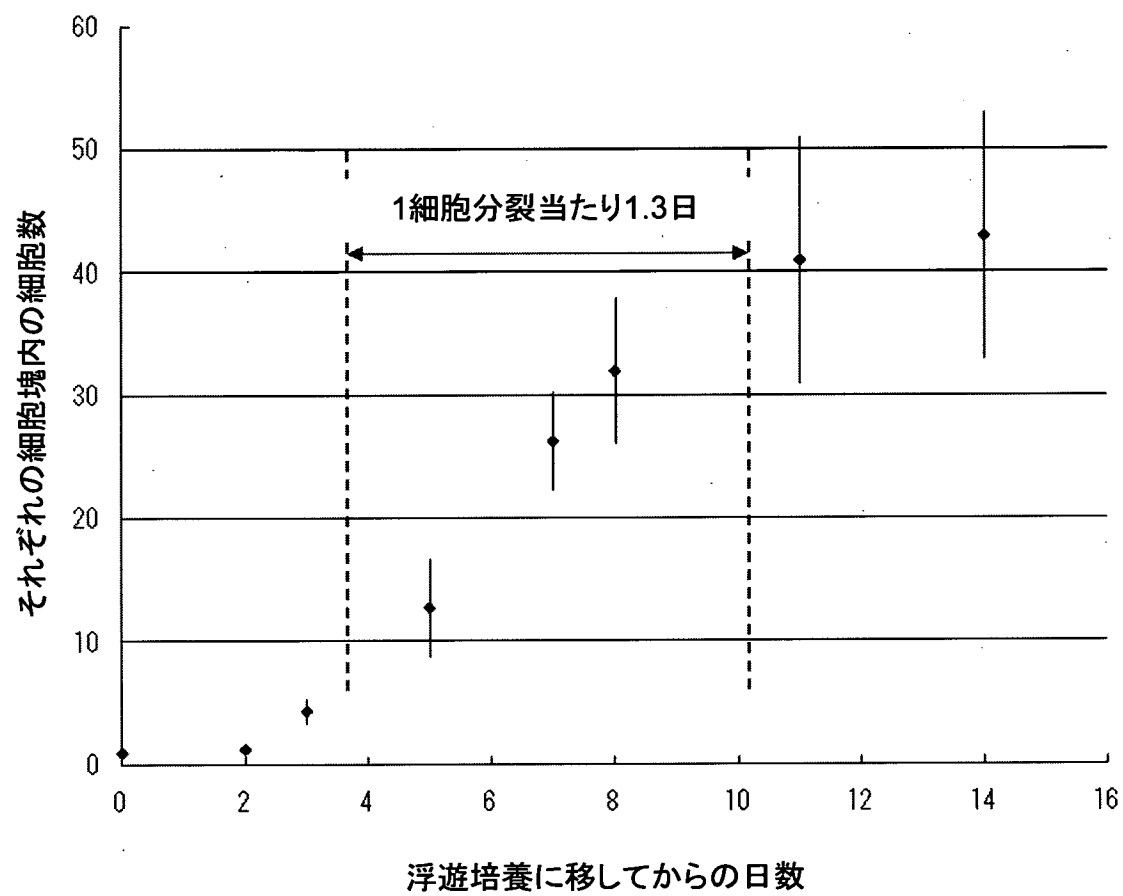


図 8 - 3

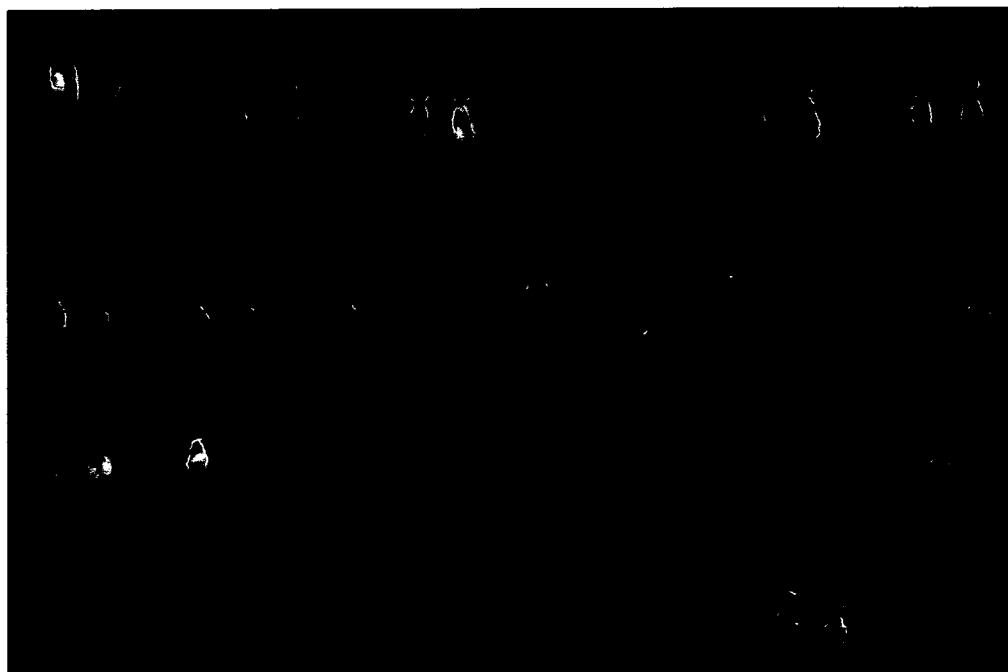


図 9 - 1

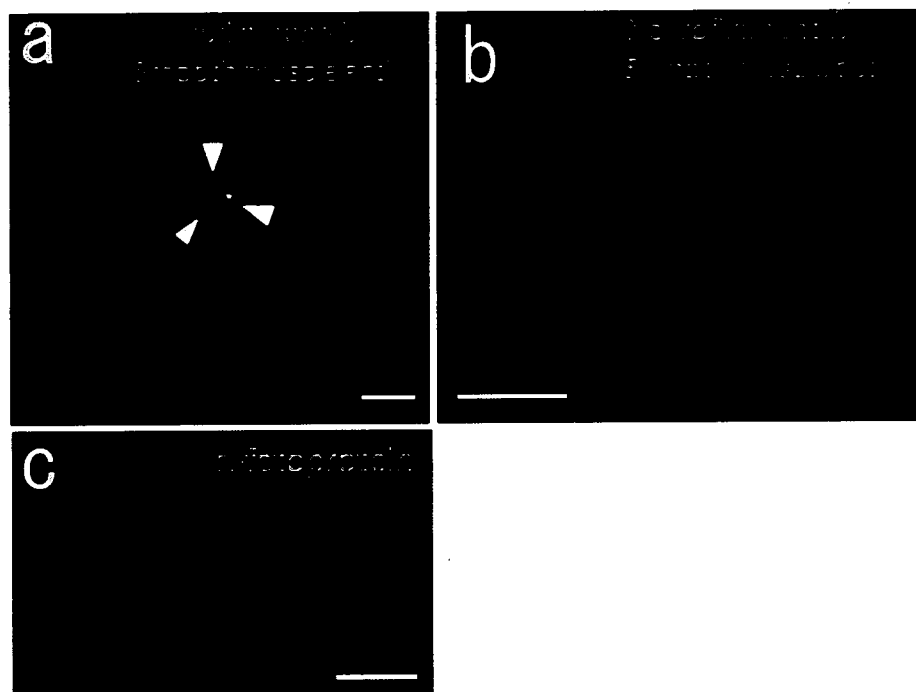


図 9 - 2

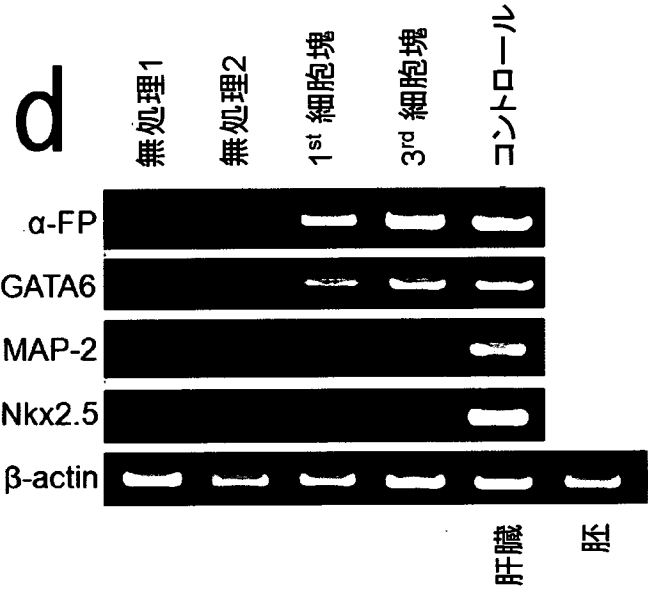


図 9 - 3

M-Cluster: Muse細胞由来胚葉体様細胞塊

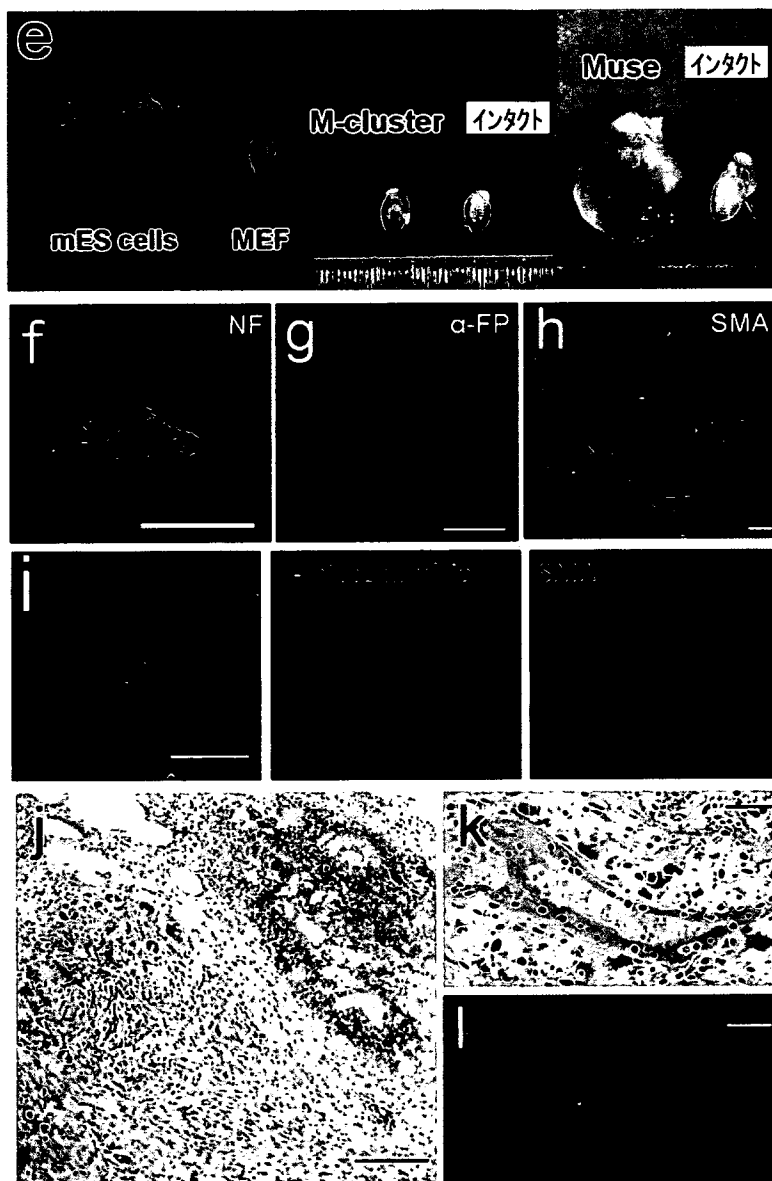


図 10 a

シンボル	名称	MUSE/無処理				細胞塊/無処理			
		Fibro1	Fibro2	MSC-1	MSC-2	Fibro1	Fibro2	MSC-1	MSC-2
DAZL	Deleted in azoospermia-like								
DPPA2	Developmental pluripotency associated 2 (PESCRG1)								
DPPA4	Developmental pluripotency associated 4								
ERAS	ES cell expressed Ras								
GRB7	Growth factor receptor-bound protein 7								
HOXB1	Homeobox B1								
KLF4	Kruppel-like factor 4 (gut)								
MYC	c-Myc								
PRDM1	PR domain containing 1, with ZNF domain								
SOX2	SRY (sex determining region Y)-box 2								
SPAG9	Sperm associated antigen 9								
SPRY2	Sprouty homolog 2, antagonist of FGF signaling								
TDGF1	Teratocarcinoma-derived growth factor 1								
ZFP42	Zinc finger protein 42 homolog (Rex1)								



+



-



変化なし

図 10 b

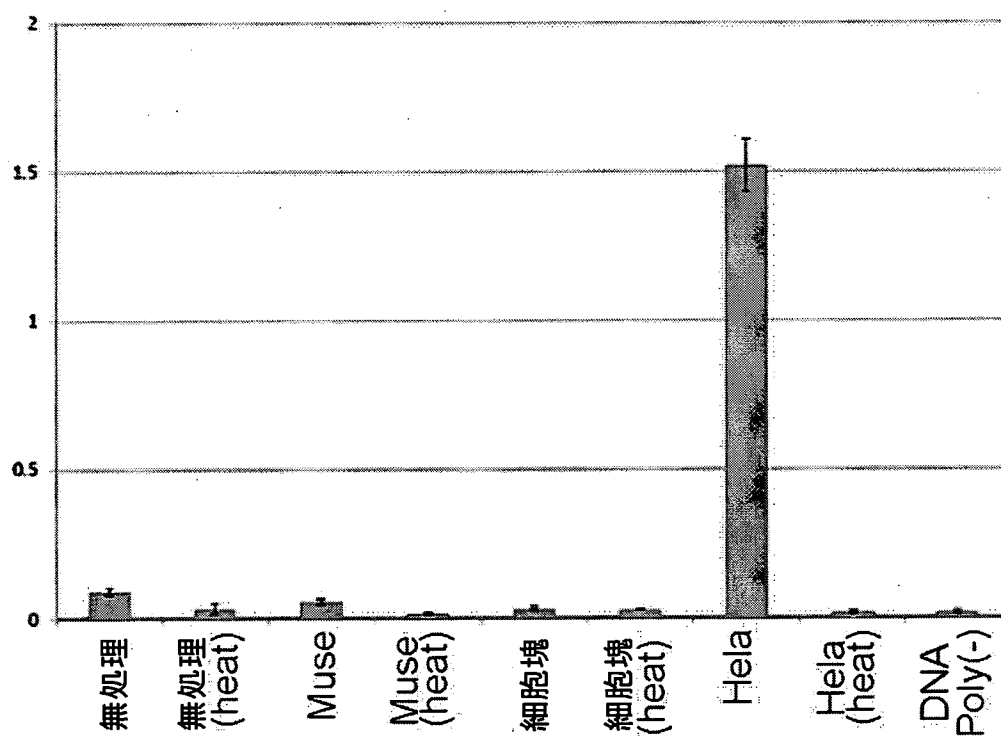


図 1 1

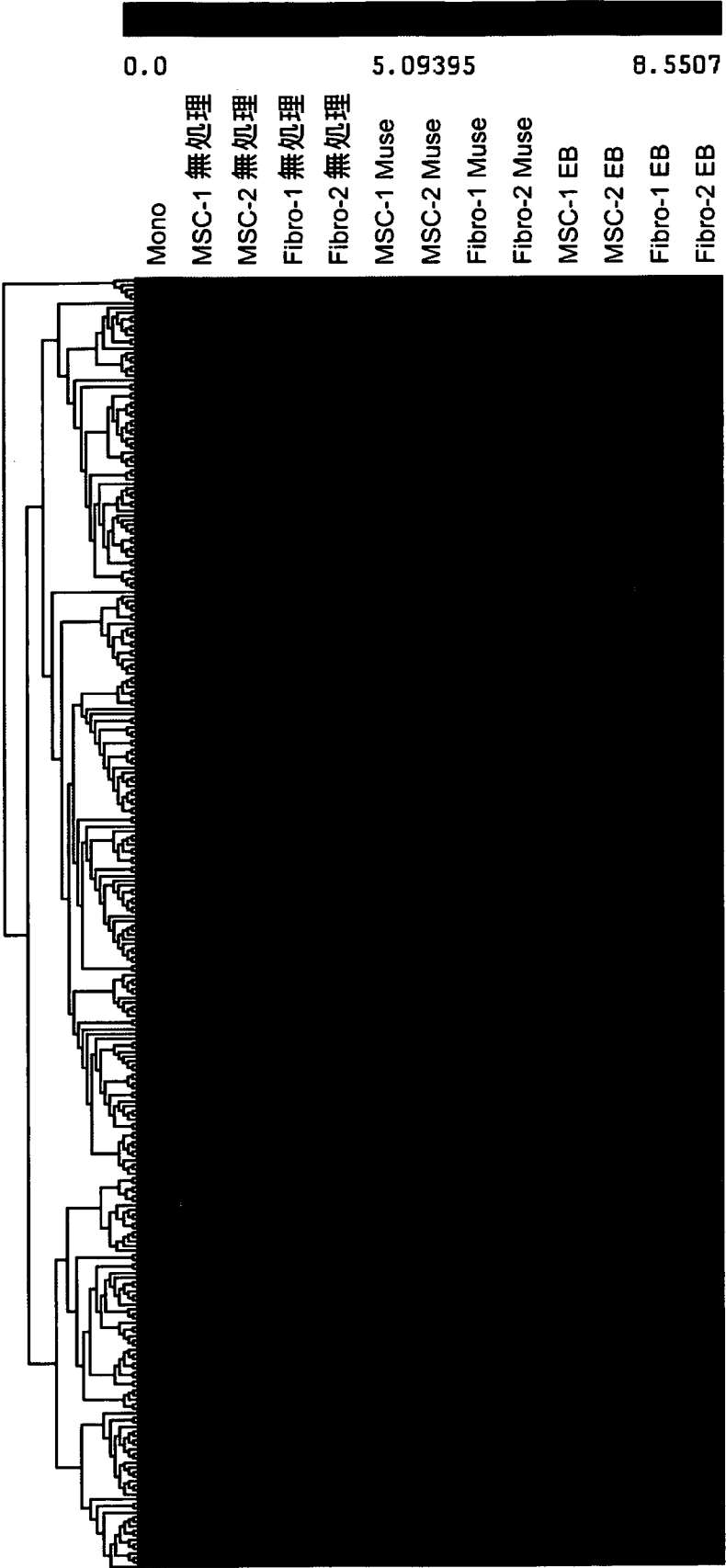


図 1 2

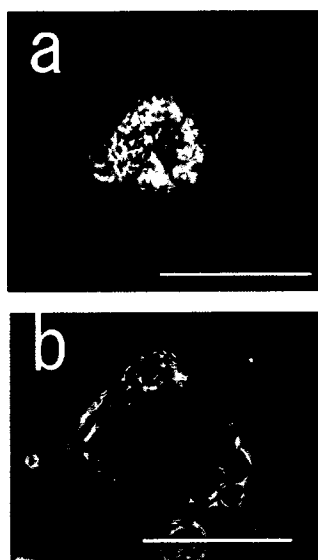


図 1 3

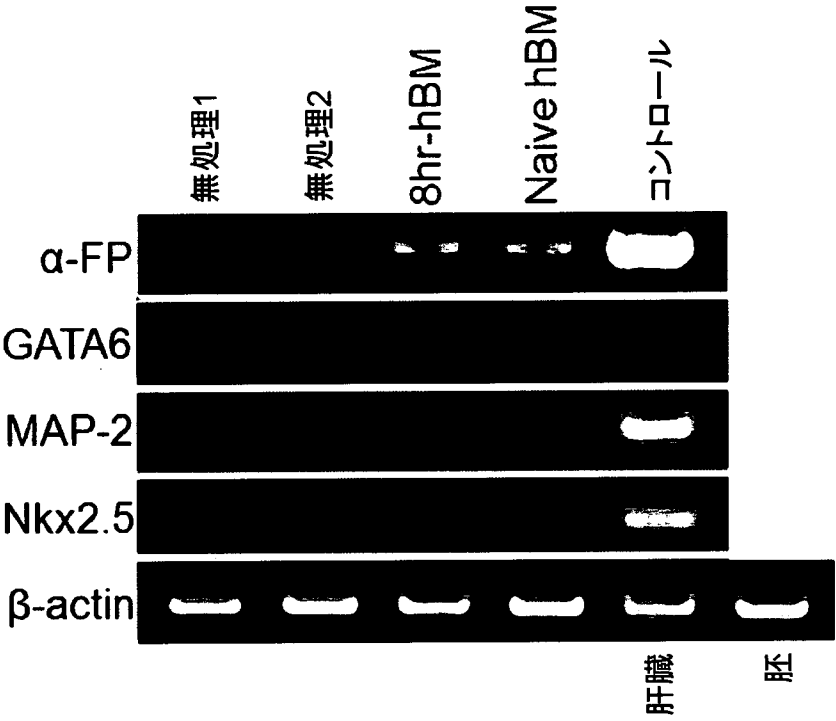


図 1 4

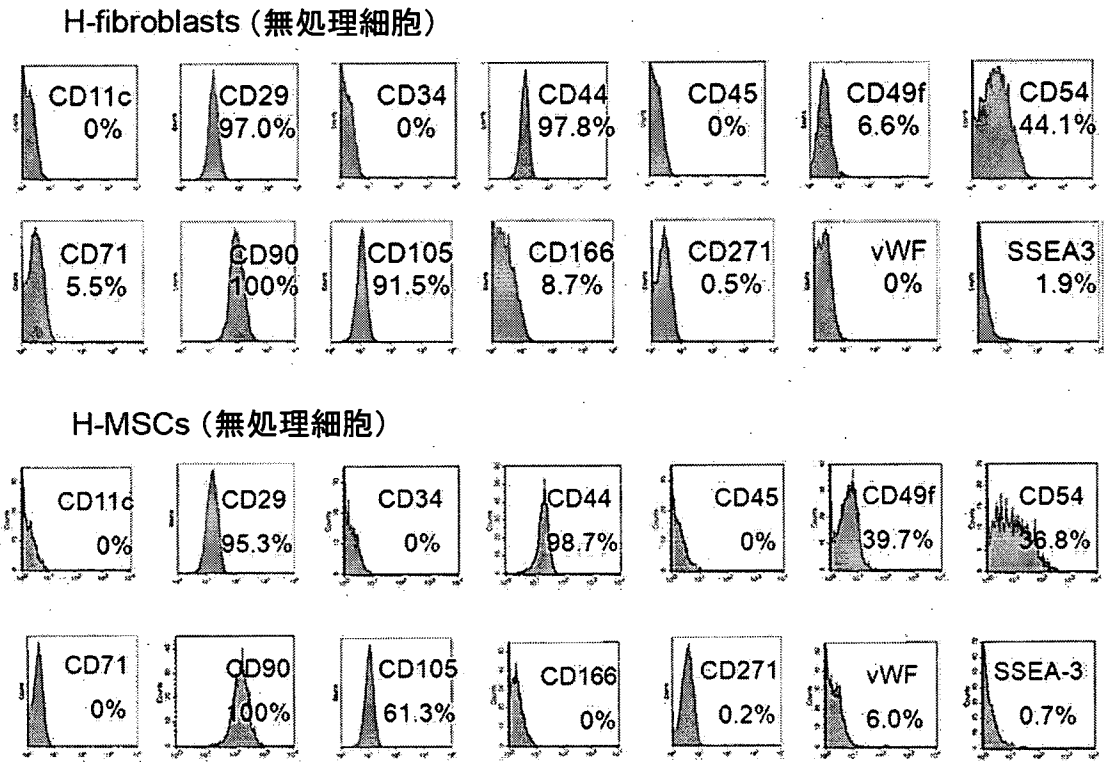


図 15 - 1



図 15 - 2

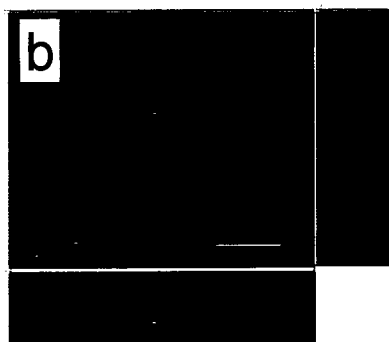


図 15 - 3

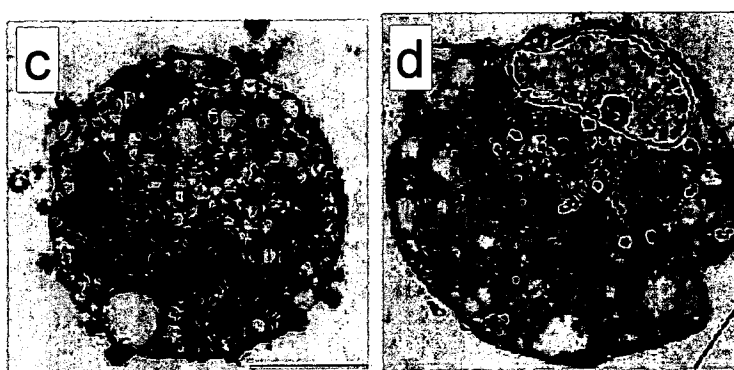


図 15-4

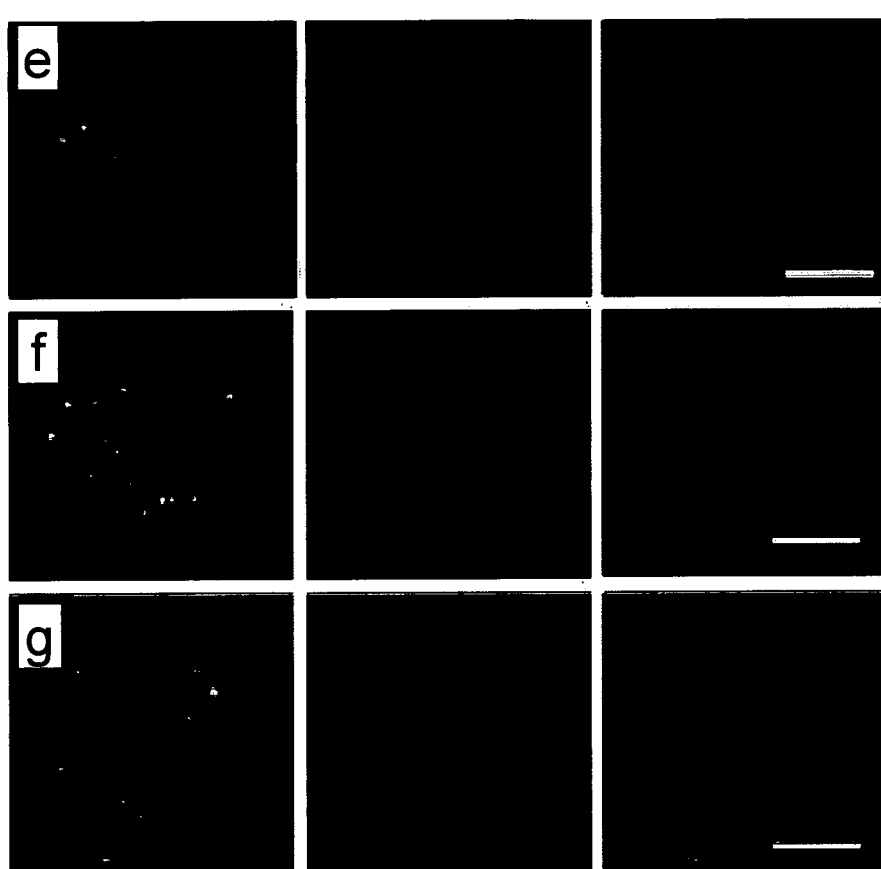


図 16-1

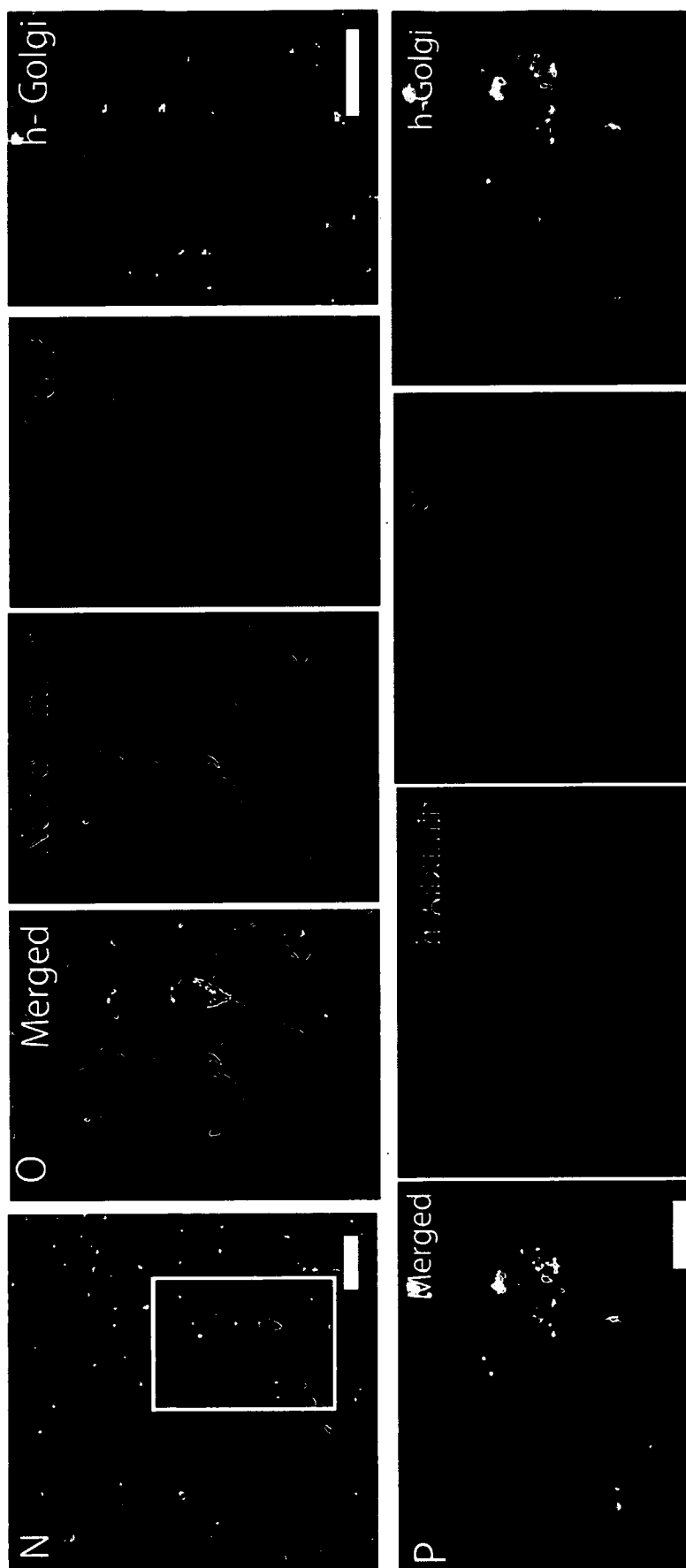


図 16 - 2

Q

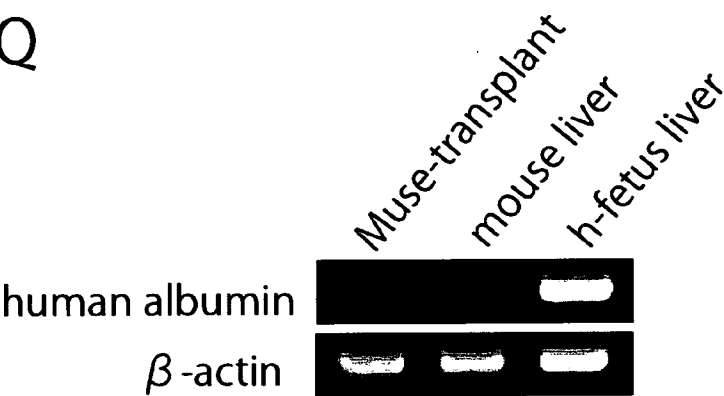


図 16-3

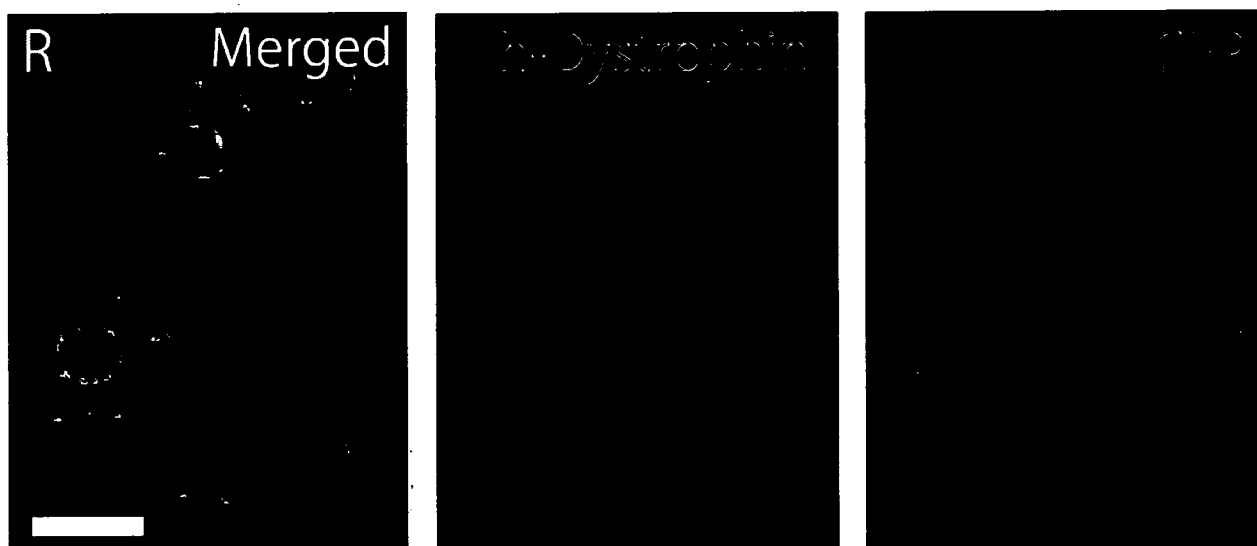


図 17-1

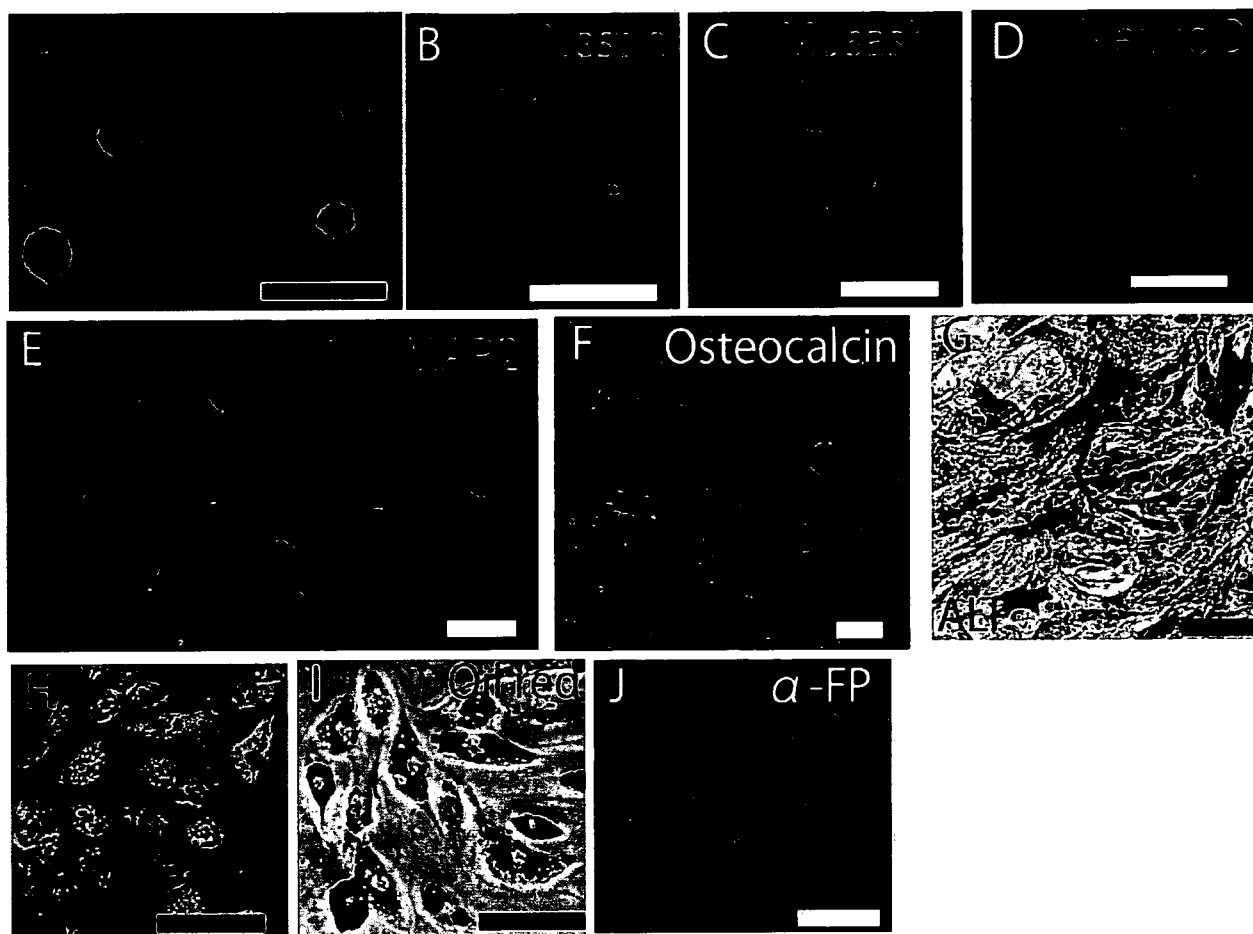


図 17 - 2

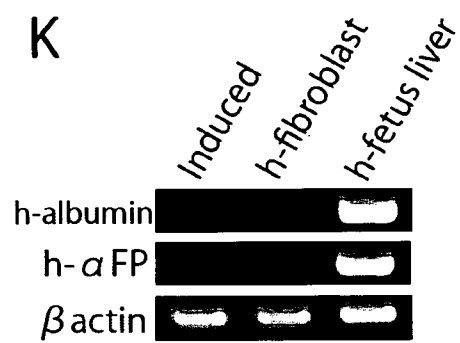


図 18 - 1

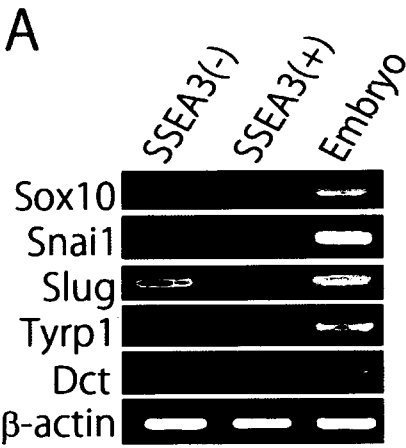


図 18-2

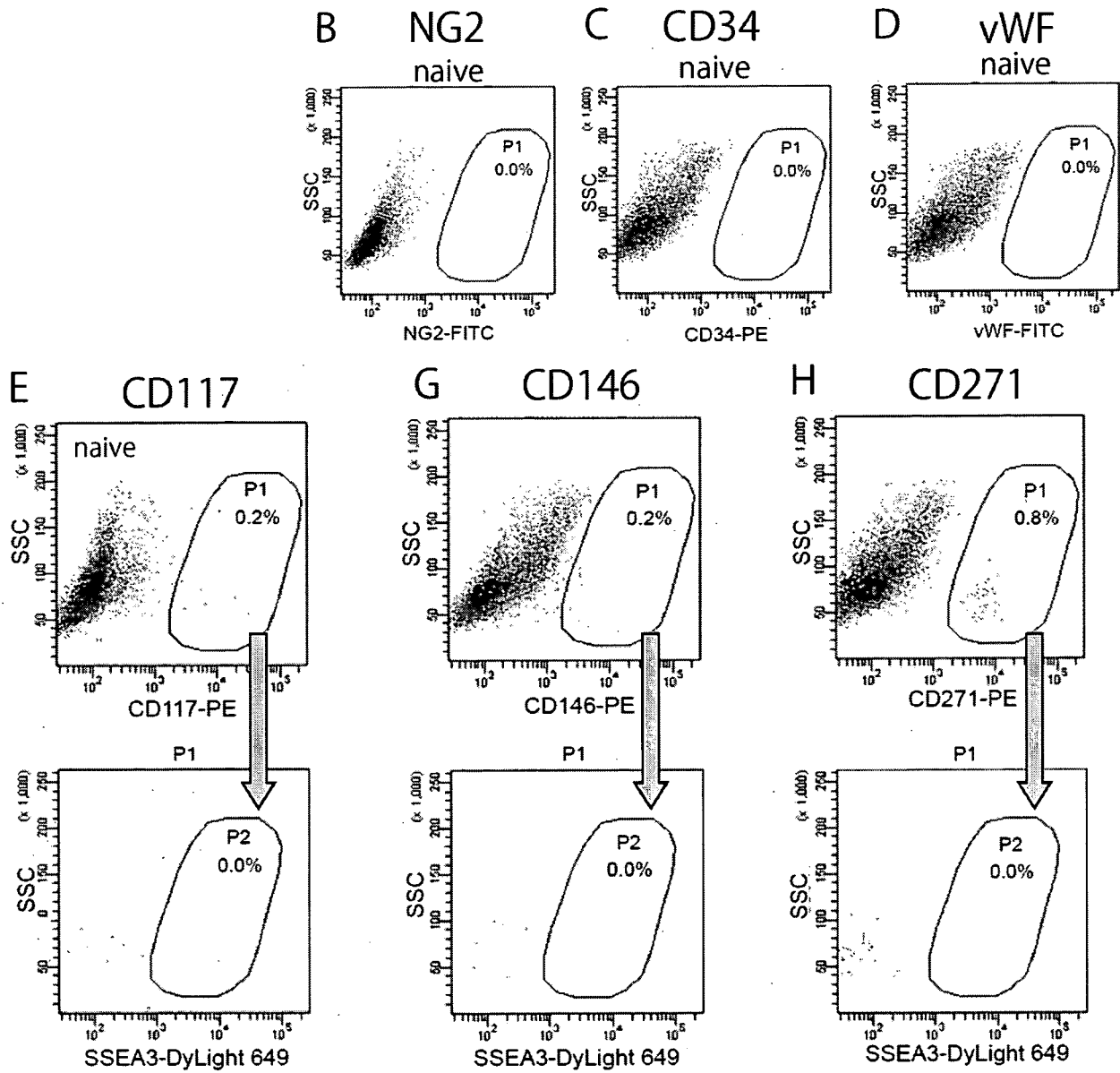


図 18 - 3



図 19

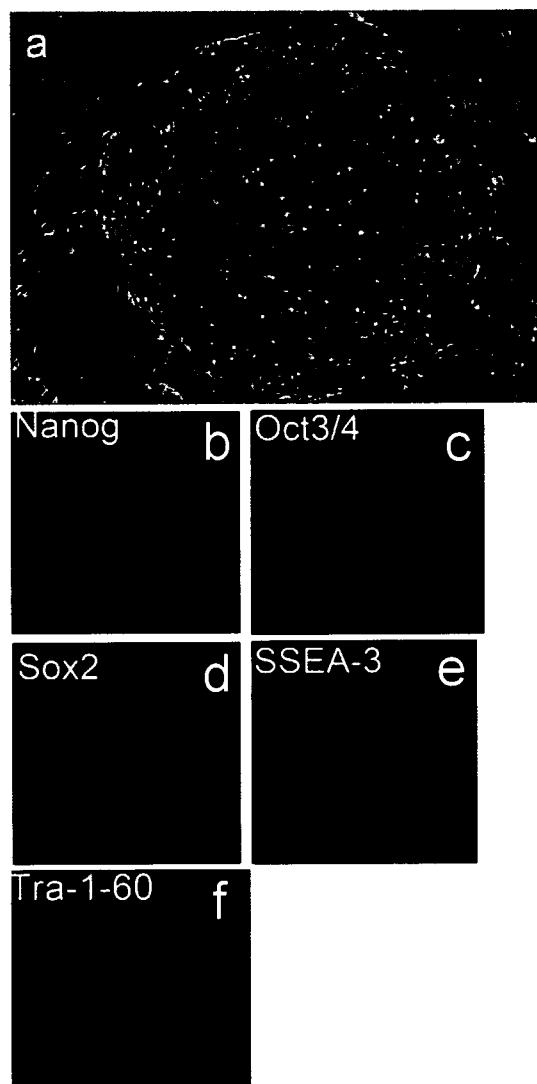


図 20



図 2 1

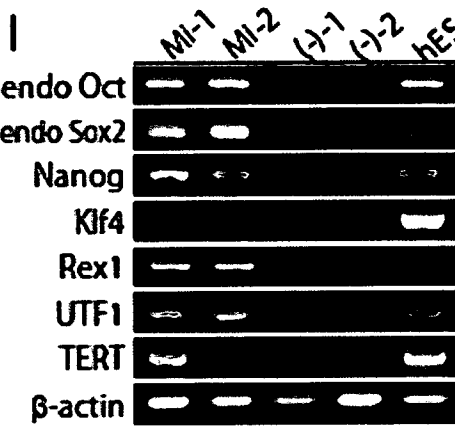


図 22-1

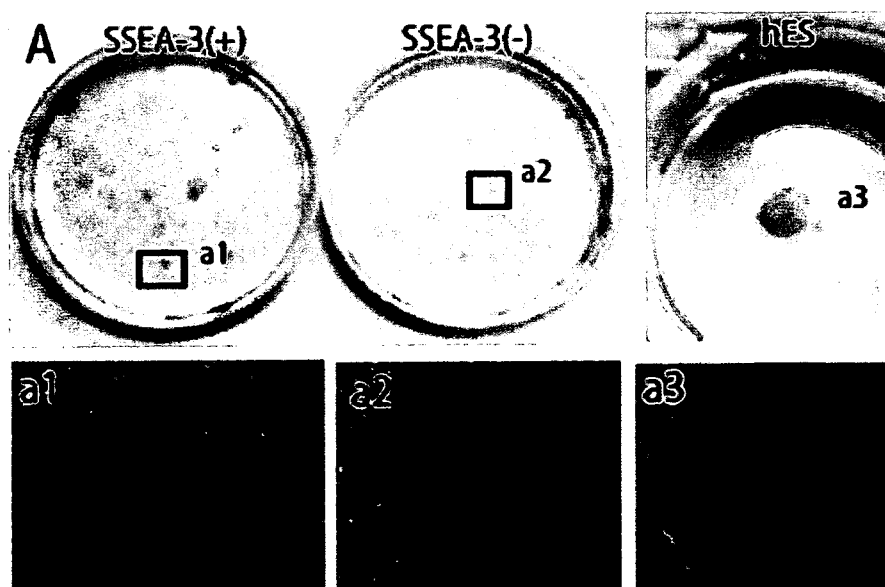


図 22-2



図 22-3

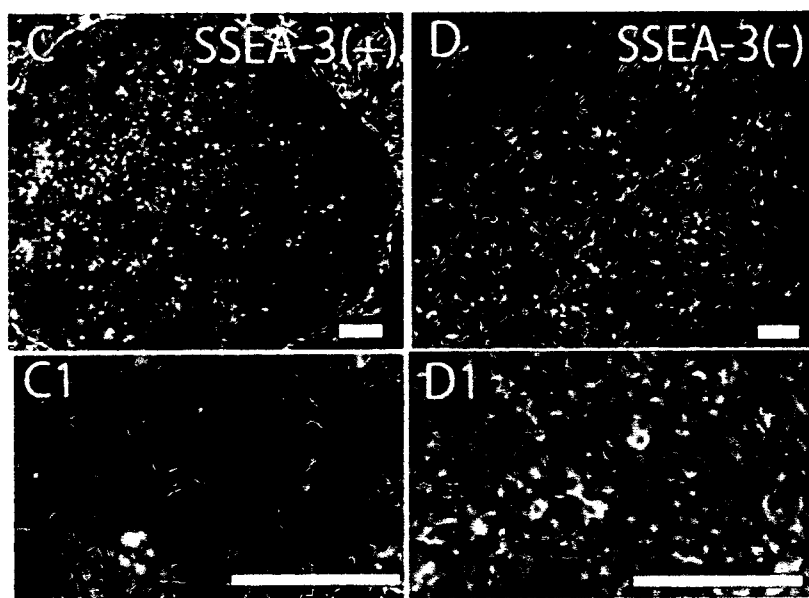


図 23 - 1

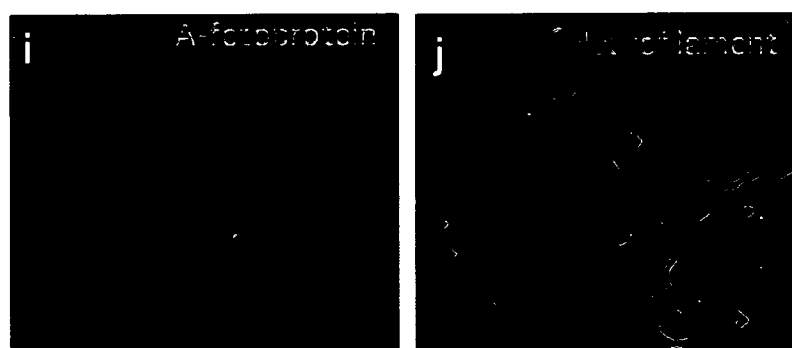


図 2 3 - 2

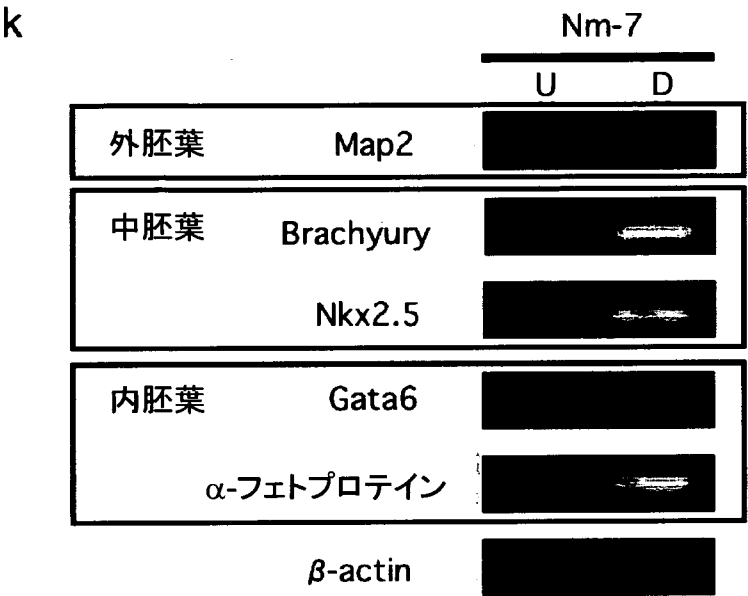


図 2 3 - 3

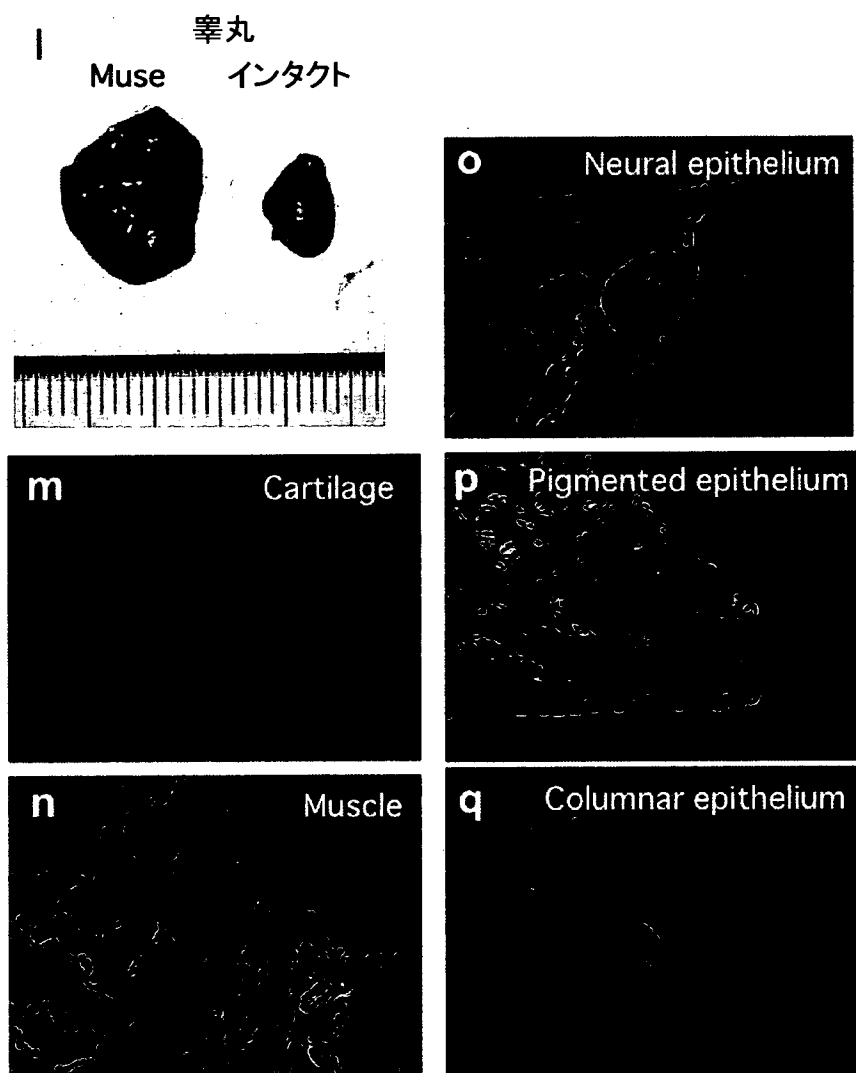


図 2 4

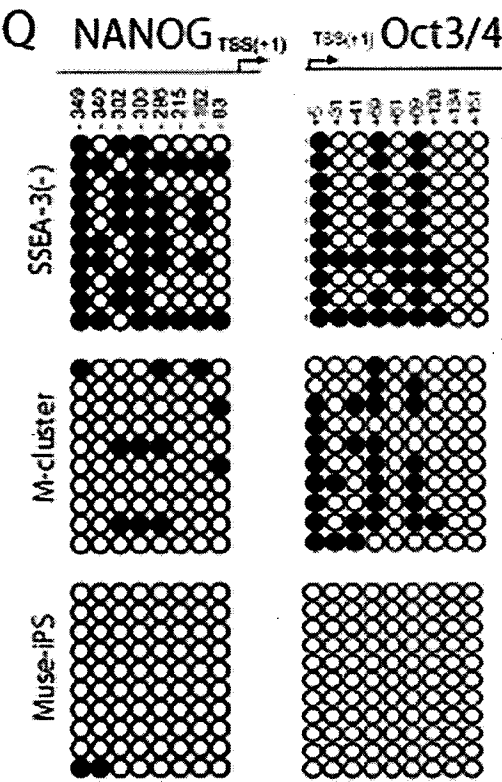


図 25

Symbol	Description	/Naive		/iPS
		Cluster	iPS	Cluster
ABL1	C-abl oncogene 1, receptor tyrosine kinase			1.2E+00
ANAPC2	Anaphase promoting complex subunit 2			8.5E-01
ANAPC4	Anaphase promoting complex subunit 4			5.0E-01
ATM	Ataxia telangiectasia mutated			1.7E+00
ATR	Ataxia telangiectasia and Rad3 related			9.5E-01
BRCA1	Breast cancer 1, early onset			1.3E-01*
CCNB1	Cyclin B1			5.9E-02*
CCNB2	Cyclin B2			6.6E-02*
CCNC	Cyclin C			2.2E-01*
CCND1	Cyclin D1			3.7E+00**
CCND2	Cyclin D2			3.7E-02*
CCNE1	Cyclin E1			1.0E-01*
CCNF	Cyclin F			1.1E-01*
CCNG1	Cyclin G1			4.1E-01
CCNG2	Cyclin G2			1.1E+01**
CCNH	Cyclin H			6.6E-01
CCNT1	Cyclin T1			5.8E-01
CCNT2	Cyclin T2			4.0E-01
CDC16	Cell division cycle 16 homolog (S. cerevisiae)			3.3E-01*
CDC2	Cell division cycle 2, G1 to S and G2 to M			6.4E-02*
CDC20	Cell division cycle 20 homolog (S. cerevisiae)			3.3E-02*
CDC34	Cell division cycle 34 homolog (S. cerevisiae)			4.7E-01
CDK2	Cyclin-dependent kinase 2			3.0E-01*
CDK4	Cyclin-dependent kinase 4			6.4E-01
CDK5R1	Cyclin-dependent kinase 5, regulatory subunit 1 (p35)			2.2E-01*
CDK5RAP1	CDK5 regulatory subunit associated protein 1			3.2E-01*
CDK6	Cyclin-dependent kinase 6			5.7E-01
CDK7	Cyclin-dependent kinase 7			3.5E-01
CDK8	Cyclin-dependent kinase 8			4.7E-01
CDKN1A	Cyclin-dependent kinase inhibitor 1A (p21, Cip1)			8.3E+01**
CDKN1B	Cyclin-dependent kinase inhibitor 1B (p27, Kip1)			8.2E-01
CDKN2A	Cyclin-dependent kinase inhibitor 2A (melanoma, p16, inhibits CDK4)			3.7E+02**
CDKN2B	Cyclin-dependent kinase inhibitor 2B (p15, inhibits CDK4)			7.8E+01**
CDKN3	Cyclin-dependent kinase inhibitor 3 (CDK2-associated dual specificity phosphatase)			1.3E-01*
CHEK1	CHK1 checkpoint homolog (S. pombe)			1.7E-01*
CHEK2	CHK2 checkpoint homolog (S. pombe)			7.7E-02*
CUL1	Cullin 1			4.2E-01
E2F4	E2F transcription factor 4, p107/p130-binding			4.8E-01
GADD45A	Growth arrest and DNA-damage-inducible, alpha			5.1E+00**
MAD2L1	MAD2 mitotic arrest deficient-like 1 (yeast)			4.4E-02*
MAD2L2	MAD2 mitotic arrest deficient-like 2 (yeast)			8.2E-02*
MCM2	Minichromosome maintenance complex component 2			5.6E-02*
MCM3	Minichromosome maintenance complex component 3			5.7E-02*
MCM4	Minichromosome maintenance complex component 4			2.2E-01*
MCM5	Minichromosome maintenance complex component 5			3.3E-02*
MNAT1	Menage a trois homolog 1, cyclin H assembly factor (Xenopus laevis)			6.8E-01
MRE11A	MRE11 meiotic recombination 11 homolog A (S. cerevisiae)			3.7E-01
PCNA	Proliferating cell nuclear antigen			2.0E-01*
RAD51	RAD51 homolog (RecA homolog, E. coli) (S. cerevisiae)			7.0E-02*
RB1	Retinoblastoma 1 (including osteosarcoma)			4.0E+00**
RBBP8	Retinoblastoma binding protein 8			1.8E-01*
RBL1	Retinoblastoma-like 1 (p107)			2.3E-01*
RBL2	Retinoblastoma-like 2 (p130)			5.5E+00**
RPA3	Replication protein A3, 14kDa			1.3E-01*
SKP2	S-phase kinase-associated protein 2 (p45)			1.2E-01*
TERT	Telomerase reverse transcriptase			0.0E+00*
TFDP1	Transcription factor Dp-1			8.4E-01
TFDP2	Transcription factor Dp-2 (E2F dimerization partner 2)			6.6E-01
TP53	Tumor protein p53			3.3E-01*

 26

Symbol	Description	/Naive		/iPS
		Cluster	iPS	Cluster
ABCA13	ATP-binding cassette, sub-family A (ABC1), member 13			4.1E-01
ALPL	Alkaline phosphatase, liver/bone/kidney			2.9E-03*
ATRX	Alpha thalassemia/mental retardation syndrome X-linked (RAD54 homolog, <i>S. cerevisiae</i>)			9.9E-01
BMP4	Bone morphogenetic protein 4			1.4E-01*
BMPRI1A	Bone morphogenetic protein receptor, type IA			6.6E-01
CBX7	Chromobox homolog 7			5.5E+00**
CTR9	Ctr9, Paf1/RNA polymerase II complex component, homolog (<i>S. cerevisiae</i>)			6.2E-01
DAZL	Deleted in azoospermia-like			5.8E-02*
DDX4	DEAD (Asp-Glu-Ala-Asp) box polypeptide 4			5.0E-01
DNMT1	DNA (cytosine-5-)-methyltransferase 1			2.1E-01*
DNMT3B	DNA (cytosine-5-)-methyltransferase 3 beta			6.2E-04*
DPPA2	Developmental pluripotency associated 2			1.6E-03*
DPPA3	Developmental pluripotency associated 3			1.1E-02*
DPPA4	Developmental pluripotency associated 4			1.1E-04*
EPC1	Enhancer of polycomb homolog 1 (<i>Drosophila</i>)			8.2E-01
ERAS	ES cell expressed Ras			1.1E-01*
F11R	F11 receptor			2.0E-03*
FGFR1	Fibroblast growth factor receptor 1 (fms-related tyrosine kinase 2, Pfeiffer syndrome)			5.8E-01
FOXD3	Forkhead box D3			4.2E-04*
GDF3	Growth differentiation factor 3			0.0E+00*
GRB7	Growth factor receptor-bound protein 7			1.8E-03*
HAND1	Heart and neural crest derivatives expressed 1			1.9E-02*
HES1	Hairy and enhancer of split 1, (<i>Drosophila</i>)			1.4E+00
HEXIM1	Hexamethylene bis-acetamide inducible 1			2.8E+00
HOXB1	Homeobox B1			4.7E-02*
ID1	Inhibitor of DNA binding 1, dominant negative helix-loop-helix protein			3.3E+00**
ID3	Inhibitor of DNA binding 3, dominant negative helix-loop-helix protein			3.0E+00**
IFITM1	Interferon induced transmembrane protein 1 (9-27)			1.7E-01*
KCNK3	Potassium channel, subfamily K, member 3			3.4E+00**
KITLG	KIT ligand			1.2E+01**
KLF4	Kruppel-like factor 4 (gut)			1.0E+00
LIN28	Lin-28 homolog (<i>C. elegans</i>)			3.5E-04*
MSX2	Msh homeobox 2			3.8E-01
MYC	V-myc myelocytomatosis viral oncogene homolog (avian)			7.6E-01
NANOG	Nanog homeobox			4.0E-04*
NAT1	N-acetyltransferase 1 (arylamine N-acetyltransferase)			9.4E-01
NKX1-2	NK1 homeobox 2			2.3E-03*
NR0B1	Nuclear receptor subfamily 0, group B, member 1			2.4E+01**
OCT3/4	POU class 5 homeobox 1			1.8E-02*
OTX2	Orthodenticle homeobox 2			0.0E+00*
PAN3	PAN3 polyA specific ribonuclease subunit homolog (<i>S. cerevisiae</i>)			4.5E-01
PODXL	Podocalyxin-like			3.8E-02*
PRDM1	PR domain containing 1, with ZNF domain			1.0E+01**
RAG1AP1	Recombination activating gene 1 activating protein 1			8.6E-01
SALL4	Sal-like 4 (<i>Drosophila</i>)			6.4E-04*
SIX4	SIX homeobox 4			9.9E-01
SOX2	SRY (sex determining region Y)-box 2			7.4E-04*
SPAG9	Sperm associated antigen 9			1.3E+00
SPRY1	Sprouty homolog 1, antagonist of FGF signaling (<i>Drosophila</i>)			5.1E-01
SPRY2	Sprouty homolog 2 (<i>Drosophila</i>)			1.9E+00
SSBP2	Single-stranded DNA binding protein 2			1.7E+00
STAT3	Signal transducer and activator of transcription 3 (acute-phase response factor)			1.6E+00
TDGF1	Teratocarcinoma-derived growth factor 1			3.8E-05*
TFE3	Transcription factor binding to IGHM enhancer 3			1.1E+00
TRDMT1	TRNA aspartic acid methyltransferase 1			7.3E-01
UTF1	Undifferentiated embryonic cell transcription factor 1			0.0E+00*
VIM	Vimentin			1.4E+02**

図 27

動物	リポグラミング因子 ^b	細胞タイプ	時間(週)	効率
マウス	Viral-integrating vectors	MEFs	2-3	0.01-0.50%
		肝細胞	2-3	1-3%
		胃上皮細胞	2-3	1-3%
		B細胞	2-3	0.01-0.10%
		β 細胞	3-4	0.1-0.2%
		神経幹細胞	1-2	3-5%
		MEFs	3-4	0.001-0.010%
		肝細胞	2-3	0.5-1.0%
		神経幹細胞	1-2	0.1-1.0%
		神経幹細胞	2-3	0.1-1.0%
	Non-integrating viral vectors ^c	神経幹細胞	3-4	0.1-1.0%
		神経幹細胞	2-3	0.1-0.2%
		神経幹細胞	3-4	0.1-0.2%
		肝細胞	4-5	0.0001 to 0.0010%
	Plasmid-based vedtros ^c	MEFs	3-4	0.0001 to 0.0010%
		皮膚線維芽細胞	4-5	0.001-0.002%
		皮膚線維芽細胞	2-3	N.D.
		骨髄間葉細胞	2-3	N.D.
		皮膚線維芽細胞	2-3	N.D.
ヒト	Viral-integrating vectors	皮膚線維芽細胞	2-3	0.1-1.0%
		皮膚線維芽細胞	4	0.001-0.010%
		皮膚線維芽細胞	4	0.002%
		皮膚線維芽細胞		0.0417%
		皮膚線維芽細胞		N.D.
		皮膚線維芽細胞		
		皮膚線維芽細胞		
		皮膚線維芽細胞		
		皮膚線維芽細胞		
		皮膚線維芽細胞		

MEFs, マウス胚線維芽細胞 ; N.D., not determined.

^b O, Oct4; S, Sox2; M, c-Myc; K, Klf4; N, Nanog; L, Lin28; T, hTERT; LT, Large T antigen; p, p53RNAi; U, Utrf^c Integration-free clones.^d Valproic acid (VPA) を併用^e CHIR99021, PD0325901, A-83-01

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/062480

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C12N5/00(2006.01) i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C12N5/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho	1922-1996	Jitsuyo Shinan Toroku Koho	1996-2010
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2010	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2010

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamII),
 Igaku·Yakugaku Yokoshu Zenbun Database

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, X	KURODA, Y et al., Unique multipotent cells in adult human mesenchymal cell populations. Proc Natl Acad Sci U S A. 2010 May 11, vol.107(19), pp.8639-8643 Epub 2010 Apr 26	1-23
X/A	HUANG, YC et al., Isolation of mesenchymal stem cells from human placental decidua basalis and resistance to hypoxia and serum deprivation. Stem Cell Rev. 2009 Sep, vol.5(3), pp.247-255. Epub 2009 May 23	1, 9, 10, 14-16, 20-23/ 2-8, 11-13, 17-19
X/A	YOON, YS et al., Clonally expanded novel multipotent stem cells from human bone marrow regenerate myocardium after myocardial infarction. J Clin Invest. 2005 Feb, vol.115(2), pp.326-338	16, 20-23/ 1-15, 17-19

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
14 October, 2010 (14.10.10)Date of mailing of the international search report
26 October, 2010 (26.10.10)Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/062480

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X/A	GANG, EJ et al., SSEA-4 identifies mesenchymal stem cells from bone marrow. Blood. 2007 Feb 15, vol.109(4), pp.1743-1751	16, 20-23/ 1-15, 17-19
X/A	SART, S et al., Ear mesenchymal stem cells: an efficient adult multipotent cell population fit for rapid and scalable expansion. J Biotechnol. 2009 Feb 23, vol.139(4), pp.291-299	20-23/1-19
X/A	MAUNEY, JR et al., Matrix-mediated retention of in vitro osteogenic differentiation potential and in vivo bone-forming capacity by human adult bone marrow-derived mesenchymal stem cells during ex vivo expansion. J Biomed Mater Res A. 2006 Dec 1, vol.79(3), pp.464-475	20-23/1-19
X/A	MORISCOT, C et al., Human bone marrow mesenchymal stem cells can express insulin and key transcription factors of the endocrine pancreas developmental pathway upon genetic and/or microenvironmental manipulation in vitro. Stem Cells. 2005 Apr, vol.23(4), pp.594-603	20-23/1-19

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (I P C))

Int.Cl. C12N5/00(2006.01)i

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (I P C))

Int.Cl. C12N5/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1 9 2 2 - 1 9 9 6 年
日本国公開実用新案公報	1 9 7 1 - 2 0 1 0 年
日本国実用新案登録公報	1 9 9 6 - 2 0 1 0 年
日本国登録実用新案公報	1 9 9 4 - 2 0 1 0 年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamII), 医学・薬学予稿集全文データベース

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
P, X	KURODA, Y et al., Unique multipotent cells in adult human mesenchymal cell populations. Proc Natl Acad Sci U S A. 2010 May 11, vol. 107(19), pp. 8639-8643 Epub 2010 Apr 26	1-23
X/ A	HUANG, YC et al., Isolation of mesenchymal stem cells from human placental decidua basalis and resistance to hypoxia and serum deprivation. Stem Cell Rev. 2009 Sep, vol. 5(3), pp. 247-255. Epub 2009 May 23	1, 9, 10, 14-16 , 20-23/ 2-8, 11-13, 17 -19

☒ C 欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

1 4 . 1 0 . 2 0 1 0

国際調査報告の発送日

2 6 . 1 0 . 2 0 1 0

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (I S A / J P)

郵便番号 1 0 0 - 8 9 1 5

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

長井 啓子

電話番号 0 3 - 3 5 8 1 - 1 1 0 1 内線 3 4 4 8

4 B

9 1 2 3

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
X/ A	YOON,YS et al., Clonally expanded novel multipotent stem cells from human bone marrow regenerate myocardium after myocardial infarction. J Clin Invest. 2005 Feb, vol.115(2), pp.326-338	16, 20-23/ 1-15, 17-19
X/ A	GANG,EJ et al., SSEA-4 identifies mesenchymal stem cells from bone marrow. Blood. 2007 Feb 15, vol.109(4), pp.1743-1751	16, 20-23/ 1-15, 17-19
X/ A	SART,S et al., Ear mesenchymal stem cells: an efficient adult multipotent cell population fit for rapid and scalable expansion. J Biotechnol. 2009 Feb 23, vol.139(4), pp.291-299	20-23/ 1-19
X/ A	MAUNEY,JR et al., Matrix-mediated retention of in vitro osteogenic differentiation potential and in vivo bone-forming capacity by human adult bone marrow-derived mesenchymal stem cells during ex vivo expansion. J Biomed Mater Res A. 2006 Dec 1, vol.79(3), pp.464-475	20-23/ 1-19
X/ A	MORISCOT,C et al., Human bone marrow mesenchymal stem cells can express insulin and key transcription factors of the endocrine pancreas developmental pathway upon genetic and/or microenvironmental manipulation in vitro. Stem Cells. 2005 Apr, vol.23(4), pp.594-603	20-23/ 1-19