

論文名：Eyelid development is controlled by mesenchymal microRNAs through regulating Wnt signaling (要約)

新潟大学大学院医歯学総合研究科

氏名 永井 孝宏

ここから記入

複雑で連続した形態変化を経る器官発生には、messengerRNA (mRNA) を介したタンパク形成に対する厳密な制御が必須となる。タンパク情報を持たない MicroRNA (miRNA) は特定の mRNA に結合しタンパクへの翻訳を阻害することで、タンパク量の調整に関わる。近年、この miRNA による調整が様々な生命現象をコントロールすることが明らかにされてきている。しかし、miRNA の器官発生での役割については、未だ不明な点が多い。哺乳類の眼瞼発生は、その過程における癒合と分離を特徴としており、マウスでの癒合または分離の異常は、出生時開眼異常 (Eyelid open at birth: EOB) として現れる。EOB は識別が容易な表現形であるため、器官形成における分子制御メカニズム解明にとって優れた実験モデルとなる。そこで、本研究では、この眼瞼発生における miRNA の機能を解析した。

Dicer は miRNA 形成に不可欠な分子であり、その欠損により miRNA は機能を失う。しかし、全細胞における *Dicer* 欠損は眼瞼形成前に胎生致死となるため、眼瞼形成の検索には使用できない。そこで、上皮組織特異的 *Dicer* 欠損マウス (*Dicer*^{fl/fl}; *K14Cre*) と、神経堤由来間葉組織特異的 *Dicer* 欠損マウス (*Dicer*^{fl/fl}; *Wnt1Cre*) を作成し、眼瞼の形態学的、分子生物学的検索を行った。

Dicer^{fl/fl}; *K14Cre* マウスの眼瞼に著しい異常は認められなかった。一方、全ての *Dicer*^{fl/fl}; *Wnt1Cre* マウスで EOB が確認された。組織学的検索から、*Dicer* 欠損マウスの EOB は眼瞼原器が癒合する前に発生が停止されることにより引き起こる事が明らかとなった。また、*Dicer*^{fl/fl}; *Wnt1Cre* の眼瞼における細胞増殖に差は認められなかったものの、アポトーシス活性が有意に増加していた。補体成分の C1q を構成する各分子 (C1qa、C1qb、C1qc) の RNA 量の増加が *Dicer* 欠損マウスで認められ、C1qa siRNA による C1q の機能抑制により *Dicer* 欠損マウスの眼瞼発生が正常化し癒合が確認された。一方、*Dicer*^{fl/fl}; *Wnt1Cre* マウスでは、Wnt シグナルのインヒビターである *Dkk2* の減少と、Wnt シグナル活性の上昇も認められた。*Dkk2* 欠損マウスが EOB を示すことは過去に報告されており、*Dkk2* 欠損マウスに認められる角膜上皮の平坦化と、結膜における毛包の異所性形成も、*Dicer*^{fl/fl}; *Wnt1Cre* マウスで観察された。さらに、*Dicer* 欠損マウスの器官培養への DKK2 タンパク質の添加により、*Dicer* 欠損マウスの眼瞼発生がレスキューされ、眼瞼癒合が確認された。一方、眼瞼形成に重要とされる *Fgf* や *Shh* シグナルの減少も *Dicer*^{fl/fl}; *Wnt1Cre* マウスで確認されたが、それらのシグナルの意図的増加による眼瞼発生の正常化は、観察されなかつた。

今回の結果より、眼瞼原器の間葉に発現する miRNA は眼瞼に必須であり、その欠損によりアポトーシスが誘導され、眼瞼形成が停止し EOB に至ることが示された。また、DKK2 タ

【別紙2】

ンパクの添加により *Dicer* 欠損マウスの眼瞼発生が正常化したことは、*Dkk2* の減少とそれに伴う *Wnt* の上昇が EOB の大きな誘因因子であることを示唆している。しかし、miRNA の欠損は、標的の mRNA の発現増加を引き起こすため、*Dicer* 欠損マウスで減少している *Dkk2* は miRNA の直接の標的遺伝子ではない。一方、*Dicer* マウスでは補体成分である C1q が過剰発現していた。この C1q の抑制により眼瞼発生が正常化したことは、C1q が眼瞼における miRNA の重要なターゲットであることを示している。近年、様々な組織における老化現象で、*Wnt* シグナルが活性化することは知られている。C1q は老化において *Wnt* シグナルを誘導し、老化における *Wnt* シグナルの増加はアポトーシスを活性化することが報告されている。*Dicer* 欠損マウスでの EOB は、本来、胎児期に活性化されない老化関連のシグナルが、miRNA の欠損により誘導されたことで引き起こった可能性が考えられる。このように miRNA は、不必要的遺伝子を排除することで、正常な器官形成に関与することが示された。