



2022年9月22日

シングルセル RNA シークエンスを用いた POEMS 症候群における腫瘍細胞の同定および腫瘍細胞特異的表面抗原パターンの発見

千葉大学医学部附属病院血液内科、東京大学医科学研究所附属幹細胞治療研究センター幹細胞分子医学分野、東京大学大学院新領域創成科学研究科メディカル情報生命専攻などから成る研究グループは、シングルセル RNA シークエンス（注 1）を用いて POEMS 症候群患者由来の骨髄形質細胞の遺伝子発現を 1 細胞ごとに解析することで、患者骨髄中の POEMS クローンの同定に成功しました。

さらに POEMS クローンの特徴を詳細に解析することで、POEMS クローンでは、細胞表面の CD19 および MHC クラス II（注 2）の発現が有意に低下していることが明らかとなり、これらを用いて全形質細胞から POEMS クローンだけを分離する方法を確立しました。

POEMS 症候群は、多発性骨髄腫などと同様に形質細胞性腫瘍に分類される稀な腫瘍性疾患ですが、末梢神経障害、肝脾腫、内分泌異常、皮膚病変など多彩な症状を引き起こすことが特徴であり、その病態については不明な点が多く、治療法も限られています。POEMS 症候群では、他の形質細胞性腫瘍と比較して、腫瘍性形質細胞数が極めて少ないと考えられており（図 1）、形質細胞性腫瘍の研究で一般的に用いられている実験手法では、POEMS 症候群における腫瘍性形質細胞（POEMS クローン）の性質を十分に評価できないことが、病態解明が進まない一因となっていました。

今回の細胞表面マーカーを用いた POEMS クローン同定法の確立により、臨床の場において治療効果判定に応用されることが期待されるほか、POEMS クローン特異的な研究が可能になることから、さらなる病態解明につながることを期待されます。本研究成果は、2022 年 9 月 21 日、国際科学雑誌「*JCI Insight*」オンライン版に公開されました。

1. 発表者:

一色 佑介(米国コーネル大学医学部血液腫瘍内科 博士研究員 千葉大学医学部附属病院 血液内科より留学中)

大島 基彦(東京大学医科学研究所 附属幹細胞治療研究センター 幹細胞分子医学分野 助教)

三村 尚也(千葉大学医学部附属病院 輸血・細胞療法部 講師 血液内科兼任)

岩間 厚志(東京大学医科学研究所 附属幹細胞治療研究センター 幹細胞分子医学分野 教授)

2. 発表のポイント:

- ◆形質細胞(注 3)由来の稀少な腫瘍性疾患である POEMS 症候群における、腫瘍性形質細胞 (POEMS クローン)を、世界で初めて同定しました。
- ◆POEMS クローンは、正常形質細胞と比較して細胞表面の CD19 および MHC クラス II の発現が有意に低下しており、この特徴を用いて全形質細胞から POEMS クローンを分離する方法を確立しました。
- ◆POEMS クローンの同定法の確立により、治療効果判定への応用や、病態解明を目的としたさらなる研究の発展が期待されます。

3. 発表内容:

本研究では、POEMS 症候群における腫瘍性形質細胞 (POEMS クローン) の同定と、その特徴を明らかにすることを目的として、シングルセル RNA シークエンスを用いて、POEMS 症候群患者由来の骨髄形質細胞の遺伝子発現を 1 細胞ごとに解析しました。得られたシークエンスデータをもとに免疫グロブリンレパトア解析 (注 4) を行い、同一の免疫グロブリンレパトアを有する腫瘍性形質細胞の同定に世界で初めて成功しました。以前から想定されていたように、POEMS クローンは全形質細胞中のごく一部に限られており、この割合は他の形質細胞性腫瘍である多発性骨髄腫や、その前駆病変の意義不明の単クローン性免疫グロブリン血症 (MGUS) よりも有意に少ないことが確認されました (図 1)。さらに POEMS クローンの特徴を詳細に解析することで、POEMS クローンでは同一患者の正常形質細胞と比較して、蛋白合成経路の遺伝子発現が有意に亢進しており、より盛んに免疫グロブリンを産生していることが示唆されました。POEMS 症候群ではクローン由来の免疫グロブリンが様々な症状の原因となっていることが想定されており、限られた腫瘍細胞数であっても、各腫瘍細胞が盛んに免疫グロブリンを産生することで、多彩な全身症状を引き起こしていると考えられました。

また POEMS クローンでは、同一患者中の正常形質細胞と比較して、細胞表面の CD19 および MHC クラス II の発現が有意に低下していることも明らかとなり、この発見をもとに、CD19 陰性 HLA-DR 陰性形質細胞を患者骨髄から分離すると、POEMS クローンを純化することが可能となることを、RNA シークエンスを用いた免疫グロブリンレパトア解析で明らかにしました (図 2)。すなわち、世界で初めて、細胞表面マーカーを用いて POEMS クローンを同定する方法の確立に成功いたしました。

一方、POEMS 症候群の腫瘍マーカーとして広く用いられている血管内皮細胞増殖因子 (VEGF) の発現レベルは、POEMS クローンと正常形質細胞ではほぼ同等であり、VEGF は形質細胞以外の細胞から産生されている可能性が高いことも明らかとなりました。VEGF 産生細胞の同定、また POEMS クローンがどのように VEGF 産生細胞を活性化するかに関しては、さらなる研究が必要です。

本研究成果は POEMS 症候群の病態解明の一助となるものであり、特に細胞表面マーカーを用いた POEMS クローン同定法の確立は、今後 POEMS 症候群の臨床および研究において広く利用されることが期待されます。臨床面においては、POEMS クローンサイズを定期的に解析することで、治療効果判定および治療方針の決定などに応用できると考えられます。研究においても、POEMS クローン特異的な解析が可能となるため、病態解明や治療標的分子の検索に用いられることが期待されます。

本研究は、日本学術振興会 (JSPS) 科学研究費助成事業 (18K08338, 16H06279, 19H05653, 19H05746, 22K08471) 研究助成により実施されました。

4. 発表雑誌:

雑誌名:「JCI Insight」(2022 年 9 月 21 日 オンライン版)

論文タイトル: Unraveling unique features of plasma cell clones in POEMS syndrome by single-cell analysis

著者: Yusuke Isshiki, Motohiko Oshima, Naoya Mimura, Kensuke Kayamori, Yurie Miyamoto-Nagai, Masahide Seki, Yaeko Nakajima-Takagi, Takashi Kanamori, Eisuke Iwamoto, Tomoya Muto, Shokichi Tsukamoto, Yusuke Takeda, Chikako Ohwada, Sonoko Misawa, Jun-ichiro Ikeda, Masashi Sanada, Satoshi Kuwabara, Yutaka Suzuki, Emiko Sakaida, Chiaki Nakaseko and Atsushi Iwama.

DOI: <https://doi.org/10.1172/jci.insight.151482>

5. 用語解説:

(注 1) シングルセル RNA シークエンス:

1 細胞ごとの RNA 発現解析を可能にする技術。従来の RNA シークエンスは数千から数十万個の細胞数を必要としていたが、本技術により 1 細胞ごとに詳細な遺伝子発現を行うことが可能となった。

(注 2) MHC クラス II:

B 細胞や抗原提示細胞表面に発現しており、ヘルパー T 細胞による抗原認識に必須のタンパク複合体。ヒトでは、MHC クラス II は、ヒト白血球型抗原遺伝子複合体 (HLA) によってコードされている。MHC クラス II に対応する HLA は、HLA-DP、HLA-DM、HLA-DOA、HLA-DOB、HLA-DQ、および HLA-DR である。

(注 3) 形質細胞:

成熟した B リンパ球で、抗体産生に特化した細胞。主に骨髄中に存在する。

(注 4) 免疫グロブリンレパトア:

形質細胞が産生する免疫グロブリン (抗体) をコードする遺伝子の配列もしくはアミノ酸配列。1 つの形質細胞は、特異的な抗原に反応する 1 種類の免疫グロブリンのみを産生しており、各形質細胞はそれぞれ別々の抗原に対応していることから、細胞ごとにこの配列は大きく異なる。一方で、腫瘍性形質細胞は同一の形質細胞を起源としていることから、同一の免疫グロブリンレパトアを有している。この点を利用することで、シングルセル RNA シークエンスデータから腫瘍性形質細胞と正常形質細胞を区別することが可能となる。

6. 問い合わせ先:

〈研究に関すること〉

東京大学医科学研究所 附属幹細胞治療研究センター 幹細胞分子医学分野
教授 岩間 厚志 (いわま あつし)

Tel: 03-6409-2180 FAX: 03-6409-2182

E-mail: 03aiwama@ims.u-tokyo.ac.jp

千葉大学医学部附属病院 輸血・細胞療法部
講師 三村 尚也 (みむら なおや)

Tel: 043-222-7171 FAX: 043-226-2478

E-mail: naoyamimura@chiba-u.jp

〈報道に関すること〉

東京大学医科学研究所 国際学術連携室(広報)

Tel: 090-9832-9760

E-mail: koho@ims.u-tokyo.ac.jp

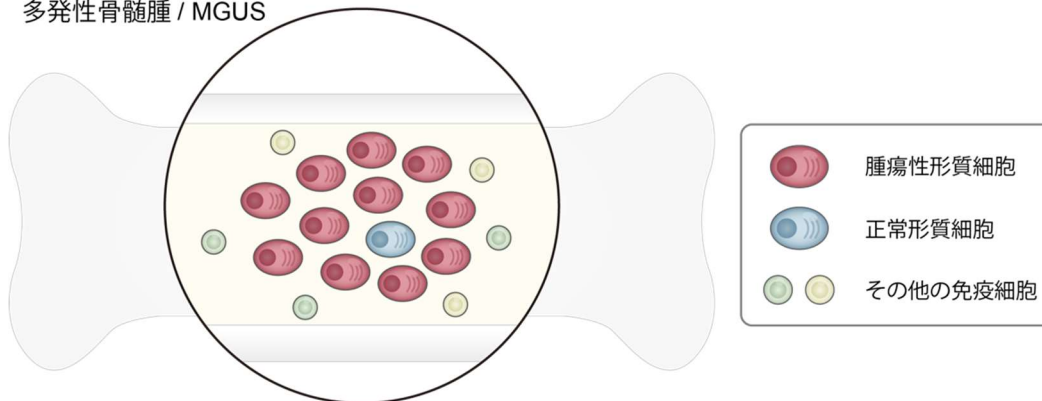
千葉大学医学部附属病院 病院広報室

Tel: 043-226-2225

E-mail: byoin-koho@chiba-u.jp

7. 添付資料:

多発性骨髄腫 / MGUS



POEMS 症候群

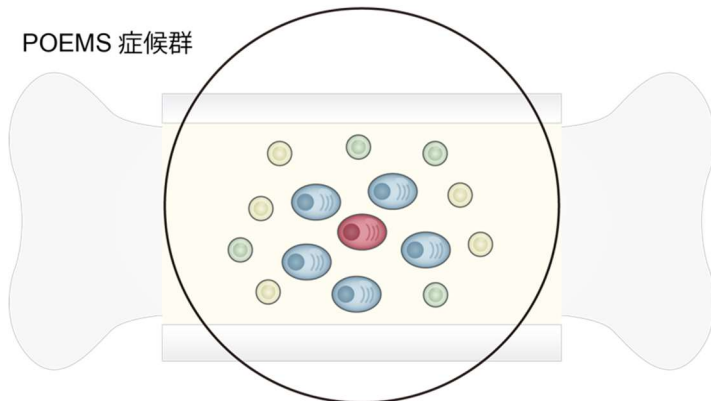


図 1: POEMS 症候群とその他の形質細胞性腫瘍の違い

多発性骨髄腫やその前駆病変である意義不明の単クローン性免疫グロブリン血症 (MGUS) では、骨髄中に存在する形質細胞の大部分が腫瘍性形質細胞である一方、POEMS 症候群では腫瘍性形質細胞 (POEMS クローン) の割合は少なく、多くの形質細胞は正常形質細胞である。また、骨髄中の全形質細胞数の増加も、POEMS 症候群では軽度にとどまることが特徴である。

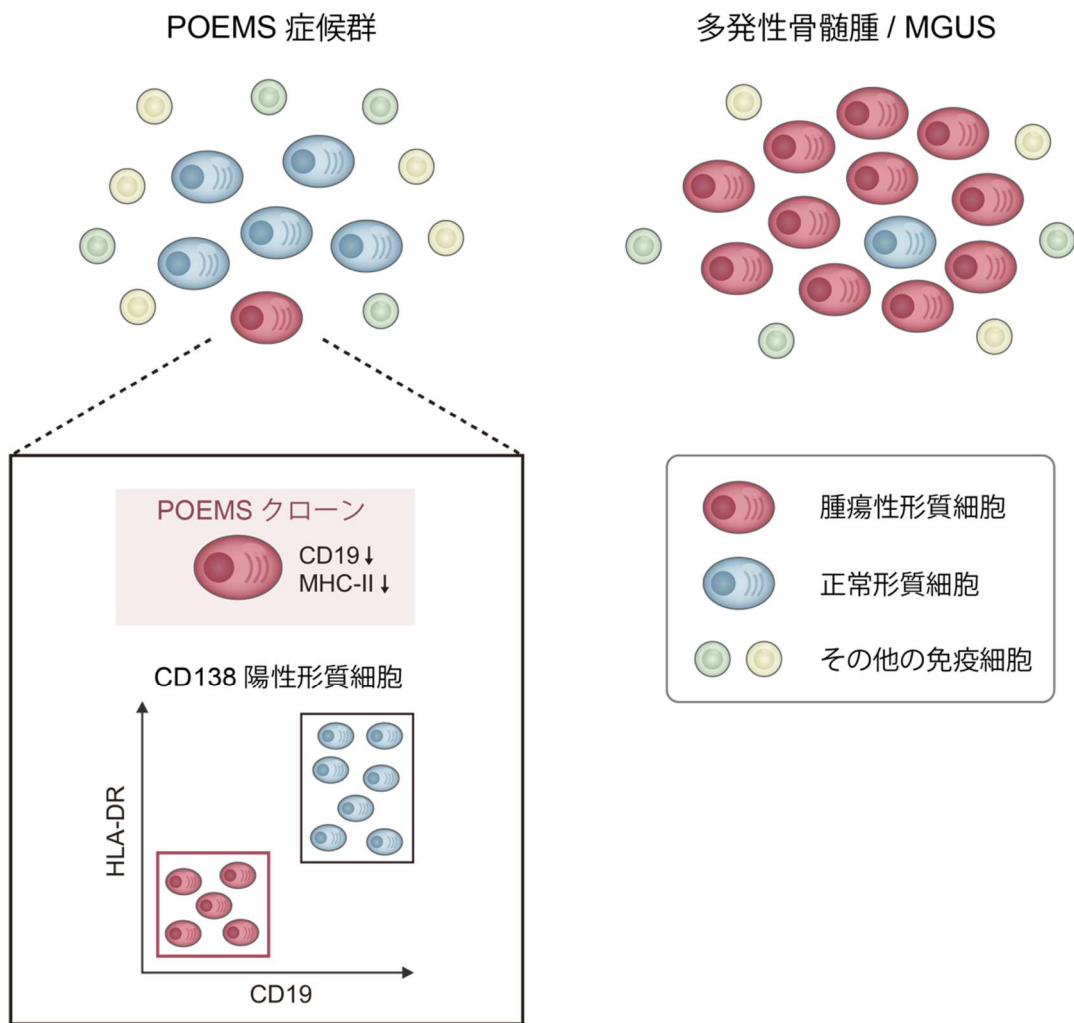


図 2： 細胞表面マーカーを用いた POEMS クローンの純化

POEMS クローンでは CD19 および MHC クラス II の発現が低下していることから、CD19 陰性 HLA-DR 陰性形質細胞を分離することで、全形質細胞から POEMS クローンだけを純化することが可能となる。