## 「腫瘍分子生物学セミナー」を開催

2024年12月9日

12月9日(月)、金沢大学がん進展制御研究所において、京都大学ヒト生物学高等研究拠点(WPI-ASHBi) 村川 泰裕先生による、腫瘍分子生物学セミナー/新学術創成研究機構 異分野融合研究推進セミナーを開催しました。

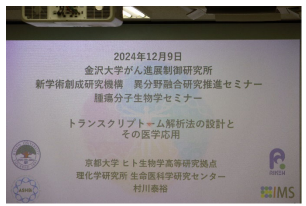
セミナーでは、村川先生らが独自に開発された RNA やエンハンサー領域の新規解析 法をもちいて解析された CD4+ T 細胞の多様性と自己免疫疾患における役割等につい てお話しを頂戴しました。がん研究への応用の可能性も大であり、今後の展開が注目 されます。

セミナーには、研究所内外の教職員、大学院生等約 20 名が参加し、活発な質疑応答 や意見交換が行われました。









## 新学術創成研究機構 異分野融合研究推進セミナー 腫瘍分子生物学セミナー



## トランスクリプトーム解析法の設計とその医学応用

系

京都大学 ヒト生物学高等研究拠点(WPI- ASHBi)

## 村川 泰裕 教授

日時: 令和6年12月9日(月)17:00~18:00

場所:がん進展制御研究所4階会議室

ヒトの遺伝情報の解読により、病気の発症メカニズムの理解が 深まり、新たな治療法が開発されることが期待される。ヒトゲノ ムの約80%の領域からはRNA分子が転写されていると示唆さ れており、これらはタンパク質やペプチドの合成に関与するほ か、RNA自体が生体内で機能を果たしていたりする。しかし、 従来のトランスクリプトーム解析技術の限界により、細胞内で どのようなRNAが合成され、どのように機能しているのかは十 分に解明されていない。そこで私たちは、RNAを網羅的に調べ るための独自のトランスクリプトーム解析技術を設計・開発して いる。そして、ヒト遺伝子の発現制御メカニズムを単一細胞レ ベルで解析したり(文献1)、新規RNA分子の探索を行ったり (文献2)、さらにはRNAの発現分布を空間的に調べる、といっ た研究に取り組んでいる。その結果、これまで報告されていな かったゲノム領域からも多数の新規RNA分子が発見されてお り、これらは細胞種や疾患に特異的に発現することが明らかに なってきた。本セミナーでは、これら未知のRNA分子の探索と、 将来的な医学的応用に向けた取り組みについて議論する。

- 1. Murakawa Y et al. An atlas of transcribed enhancers across helper T cell diversity for decoding human diseases. *Science* 385(6704):eadd8394 (2024)
- 2. Murakawa Y et al. NET-CAGE Characterizes Dynamics and Topology of Human Transcribed Cis-regulatory Elements. *Nature Genetics* 51:1369-1379 (2019)

連絡先:新学術創成研究機構・がん進展制御研究所 高橋智聡(chtakaha@staff.kanazawa-u.ac.jp)