

Joint/Usage Research Seminar Co-organized by Life-style diseases Program Project

Diabetes relief in mice by glucose-sensing Insulin-secreting human α -cells

Sep 27, 2019 16:00-17:30

Conference Room (1F), IMCR

Kenichiro Furuyama, MD, PhD

**Collaborateurs scientifiques II, Department of Genetic Medicine
and Development, Faculty of Medicine, University of Geneva,
Switzerland**

糖尿病治療を見据えた膵 α 細胞から β 細胞への分化転換は、細胞系譜解析を用いたマウス糖尿病モデルで示されていたが、ヒト膵島では細胞系譜解析が困難なためそれを証明できなかった。今回、我々はヒト膵島内の非 β 細胞（ α 細胞、 γ 細胞）が共通のリプログラミング因子（PDX1, MAFA）にて機能的インスリン産生細胞へと分化転換できることを立証した。 β 細胞再生による新たな糖尿病治療として、膵島内の隣接する非 β 細胞を標的とした機能的インスリン産生細胞への分化転換誘導戦略がヒトでも可能であるという proof of concept が示された事により、今後の臨床応用研究が加速することが期待される。

文献：

- 1) Diabetes relief in mice by glucose-sensing insulin-secreting human α -cells.
Furuyama K et al, **Nature**. 2019 Mar;567(7746):43-48.
- 2) Pancreatic islet-autonomous insulin and smoothened-mediated signaling modulate identity changes of glucagon+ α -cells.
Cigliola V et al, **Nat Cell Biol**. 2018 Nov;20(11):1267-1277.
- 3) Diabetes recovery by age-dependent conversion of pancreatic δ -cells into insulin producers. Chera S et al, **Nature**. 2014 Oct 23;514(7523):503-7
- 4) Continuous cell supply from a Sox9-expressing progenitor zone in adult liver, exocrine pancreas and intestine.
Furuyama K et al, **Nat Genet**. 43 (1):34-41, 2011