



三重大学



理化学研究所

Institute of
SCIENCE TOKYO

令和7年12月15日

国立大学法人 三重大学

国立研究開発法人 理化学研究所

国立大学法人 東京科学大学

国立研究開発法人科学技術振興機構（JST）

NEWS RELEASE

細胞1つ1つの個性が手にとるようにわかる 新技術の開発に成功

疾患メカニズム解明から胚発生研究まで多様な応用に期待

- 新しい1細胞解析法 scRepli-RamDA-seq (scRR-seq) を開発。この手法により、個々の細胞においてゲノム DNA と遺伝子発現を同時に解析できるようになった。
- scRR-seq は、DNA と RNA の双方について、高品質かつ高解像度の解析を実現。
- scRR-seq を用いることで、単一細胞内における DNA と RNA の直接的な関係がわかり、従来の手法では得られなかった知見を引き出すことが可能になった。
- scRR-seq は強力かつ汎用性の高いツールであり、疾患メカニズムの解明から胚発生研究まで幅広い研究分野で新たな発見をもたらすことが期待される。

【概要】

三重大学生物資源学研究科の竹林慎一郎教授、ブーンパーム・ラウイン助教（理化学研究所客員研究員）、大学院生（研究当時）の米田泰城さん、大学院生の今田泰斗さん、理化学研究所の平谷伊智朗チームディレクター、二階堂愛チームディレクター（東京科学大学総合研究院難治疾患研究所教授）らの共同研究グループは、scRepli-RamDA-seq (scRR-seq) と呼ばれる新しい1細胞解析技術^(注1)を開発しました。この手法により、1つの細胞の中でゲノム DNA^(注2)と RNA の両方を高解像度で同時に解析することができとなりました。DNA の変化と遺伝子発現の変化を直接的に結び付けることができるため、従来の技術ではアプローチの難しかった課題の解決につながることが期待されます。

近年、1細胞解析技術の進展は、細胞集団の解析では捉えられない細胞間の不均一性（細胞ごとの個性）を明らかにすることで生物学の様々な分野に革新を起こし、希少な異常細胞の同定など数多くの発見をもたらしてきました。しかし、既存の1細胞解析法の多くは DNA と RNA を別々に扱うため、これらの分子がどのように機能的に結び付いているかという理解には限界がありました。この課題を克服するために、共同研究グループがこれまでに確立してきた 2つの最先端1細胞解析法、すなわち DNA コピー数を高解像度でシーケンス解析する scRepli-seq と、高感度の RNA シーケンス法である RamDA-seq を組み合わせることで、1つの細胞から DNA と RNA を同時に解析できるように scRR-seq を設計しました。scRR-seq を用いることで、新しい細胞周期進行マーカーを発見し、また DNA コピー数と遺伝子発現量の関係は必ずしも単純に正の相関を示すわけではないことも明らかになりました。

本研究は、科学雑誌『Nature Communications』(12月15日付)に掲載されました。

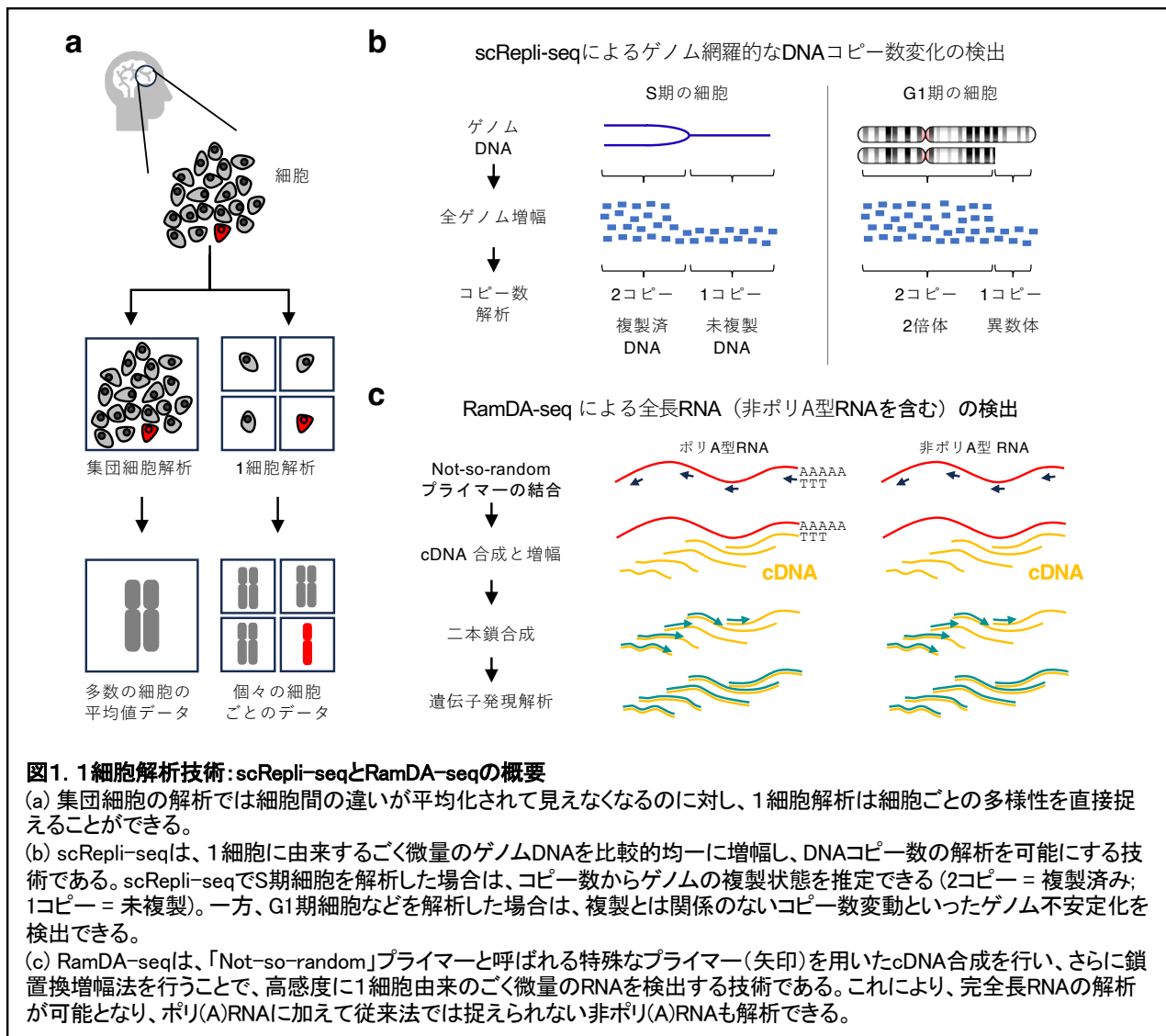
【背景】

これまで、DNA や RNA の研究の多くは多数の細胞をまとめて解析する方法で行われてきました。このアプローチは有用ではありますが、集団全体を平均化した情報しか得られず、個々の細胞の違い、いわゆる細胞の不均一性（図 1a）を捉えることはできませんでした。近年、次世代シーケンス（NGS）^(注3)、単一細胞の分離、そして高感度の核酸增幅技術^(注4)といった新しい技術の登場により、DNA と RNA を

たった1つの細胞レベルで研究できるようになりました。これによって、ゲノムDNAの働きや細胞ごとの遺伝子活性の違いをより明確に理解することが可能になっています。

竹林教授らの共同研究グループはこれまでに、動物細胞研究に利用できる2つの先進的な1細胞解析技術を開発してきました。

- scRepli-seq：個々の細胞から取り出した極微量のゲノムDNAを全ゲノム增幅(WGA)（注5）により増やし、DNAコピー数（注6）を高解像度で測定する技術（Takahashi et al., *Nature Genetics* 2019, Miura et al., *Nature Protocols* 2020）。DNAコピー数変異(CNV)（注7）の検出やDNA複製（注8）の状態を推定することができる（図1b）。
- RamDA-seq：非コードRNA（注9）を含む全長RNA（注10）を高感度で取得できる技術（Hayashi et al., *Nature Communications* 2018）（図1c）。



1細胞解析技術は非常に強力な実験手法ですが、DNAとRNAの両方を1つの細胞から同時に採取して調べない限り、ゲノムDNAと遺伝子活性がどのように連動しているかを明らかにすることはできません。これまでDNA/RNA同時解析法は報告されていましたが、感度や解像度が十分でなく、両者の関係を明確に示すことは困難でした。このような状況の中で、今回本共同研究グループは、これまでに独自に開発したscRepli-seqとRamDA-seqを組み合わせることで、新しい1細胞同時解析手法scRepli-RamDA-seq(scRR-seq)の開発に取り組みました。



三重大学

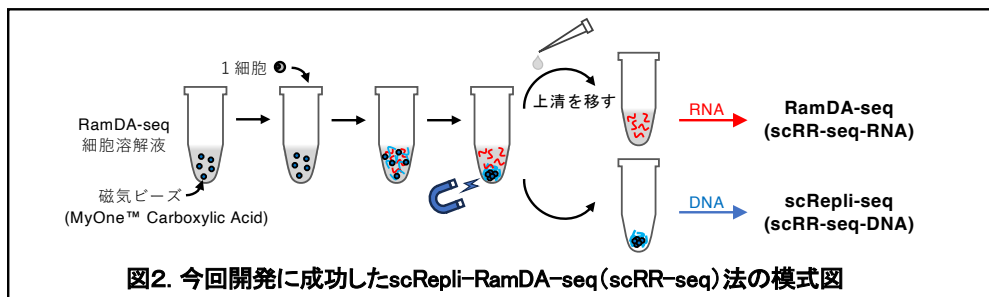


理化学研究所

Institute of
SCIENCE TOKYO

【研究内容】

この新しい手法を確立するため、まず1細胞からDNAとRNAを分離する手法を検討しました(図2)。その結果、カルボキシル基を含む磁気ビーズを用いることで、ゲノムDNAを選択的に捕捉できることがわかりました。具体的には、単一細胞を溶解して作ったDNAとRNAを含む溶液中に磁気ビーズを加え、磁気スタンドでビーズに結合したDNAを分離します。これにより、RNAは溶解液中に残り、DNAはビーズに保持されます。この分離操作後に、DNAはscRepli-seq、RNAはRamDA-seqに供しました。



新技術を評価する際に最も重要なのは、得られるデータの質です。scRR-seqを評価するために、従来のscRepli-seqおよびRamDA-seq単独で行ったデータと比較しました。細胞周期のS期(注11)の中期にいるヒト網膜色素上皮細胞RPE1をFACS(注12)により回収し(図3a)、scRR-seqのDNA-seq(以後scRR-seq-DNA)を行い、ゲノム全体で複製に伴うDNAコピー数の変化を調べました(図3b)。コピー数はS期におけるDNA複製の状態(1コピー=未複製、2コピー=複製済み)を反映するため、これをもとにゲノムの中で複製のタイミングが早い領域、遅い領域を知ることができます。scRR-seq-DNAにより得られた複製タイミングパターンは従来のscRepli-seqによるものとよく一致していました。

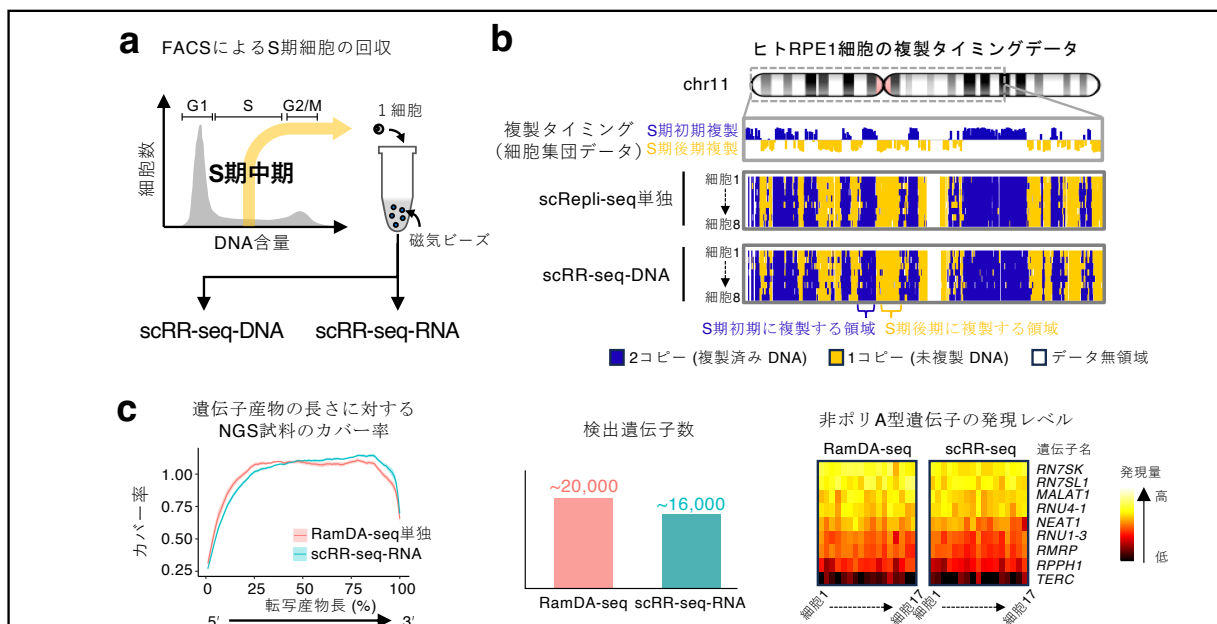


図3. scRR-seqの性能評価(scRepli-seq単独、RamDA-seq単独との比較)

(a)フローサイトメトリー(FACS)により、S期中期のヒトRPE1細胞を一つ一つ分取し、scRR-seqを実施した。得られた結果を、scRepli-seq単独、RamDA-seq単独で得られた結果と比較して評価を行った。

(b) scRR-seqのDNA複製に伴うコピー数変化の結果(scRR-seq-DNA)は、従来のscRepli-seq単独で得られた結果と高い一致を示した。例として、第11染色体(chr11)の結果を提示している。参考として従来の集団細胞解析で得られた結果も併記している。ヒートマップでは、青色で示したゲノム領域はDNAが2コピー存在し、S期の早いタイミングで複製が起こったことを示している。一方、黄色の領域は1コピーのみで未複製のまま残っており、S期の後半に複製されることを示している。

(c) scRR-seqのトランスクリプトームの結果(scRR-seq-RNA)は、遺伝子転写産物の5'末端から3'末端にかけて均一なデータが取得できることを示しており、これはRamDA-seq単独の結果と同等であった(左)。scRR-seq-RNAはRamDA-seq単独で検出された遺伝子のおよそ80%を同定できたことを示している(中央)。また、scRR-seq-RNAはRamDA-seqと同様に非polyA型RNAも検出可能であった(右)。



三重大学

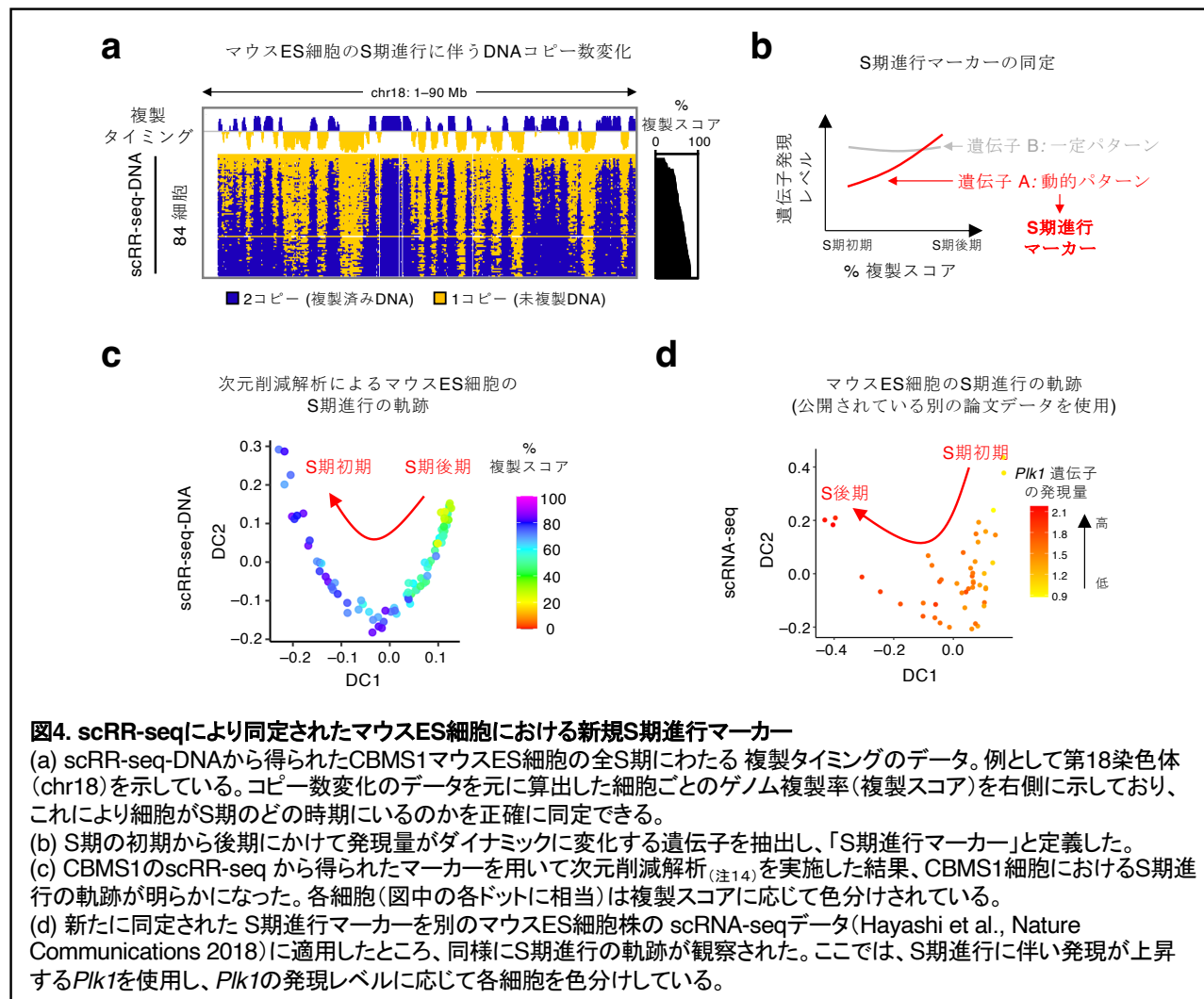


理化学研究所

Institute of
SCIENCE TOKYO

一方、scRR-seq の RNA-seq（以後 scRR-seq-RNA）は、RamDA-seq と同等の遺伝子転写産物に対するカバー率を有し（図 3c）、RamDA-seq 単独で検出される遺伝子の約 80%（～1万 6000 遺伝子）を検出可能であることがわかりました。また、RamDA-seq と同様にポリ A 型 RNA のみならず非ポリ A 型 RNA（注13）の検出も可能でした。これらの結果から、本手法が 1 細胞内の遺伝子転写産物を感度良く、しかも効率的に検出できることが確認されました。

以上より、scRR-seq は 1 細胞から高品質な DNA および RNA 情報を同時に取得できる強力な技術であり、細胞状態の把握に有用であることが実証されました。



scRR-seq-DNA のコピー数データを用いると、それぞれの細胞が細胞周期の S 期のどの段階にあるかを推定できます。これは、2 コピーに増えているゲノム DNA 領域の割合を算出することでわかります（図 4a、右の複製スコア）。この複製スコア順に各細胞のデータを並び替えると、S 期を通じた DNA 複製の進み具合を詳しく追跡することができます（図 4a）。さらに、scRR-seq では DNA だけでなく RNA も同時に調べられるため、S 期の進行度に応じた遺伝子発現の変化を追跡でき、これにより S 期進行度の目印となる遺伝子を見つけられる可能性があります。実際に、マウス胚性幹細胞（ES 細胞）を使って調べたところ、S 期の進行度に応じて発現が変わる遺伝子を見つけることができました。これらを「S 期進行マーカー」と名づけました（図 4b）。これらの遺伝子を分析すると、S 期の進み方に沿ったはっきりとした発現の変化が確認できました（図 4c）。別の研究で公開されているマウス ES 細胞の RNA-seq データにこのマーカーを当てはめてみると、それぞれの細胞が S 期のどこにいるかを予測でき、S 期進行の様子を再現できました（図 4d）。

次に、この技術を用いて、これまでアプローチの難しかった課題に取り組みました。DNA複製の研究分野では、動物細胞の複製に伴うDNAコピー数の変化が遺伝子発現にどのような影響を及ぼすのかが、長年の課題となっていました。細菌では遺伝子発現がDNAコピー数と正に相関しますが、より大きく複雑なゲノムを持つ動物細胞でも同様かどうかは不明でした。そこで、1本の染色体コピーしか持たないヒトHAP1細胞を用いてscRR-seq解析を行いました。複製中のS期細胞に着目すると、一部ゲノム領域は複製済み(2コピー)、他は未複製(1コピー)です(図5a,b)。各遺伝子について、2コピーを持つ細胞で発現が1コピー細胞より高いかどうかを検証しました。その結果、驚くべきことに、多くの遺伝子では複製後に有意な発現増加や減少は認められませんでした(図5b)。このことから、細菌とは異なり、動物細胞では複製に伴うDNAコピー数変化に対して遺伝子発現を安定化させる強固な調節機構が存在する可能性が示唆されました。

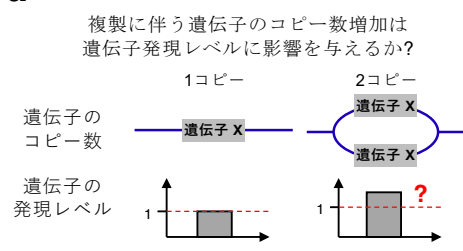
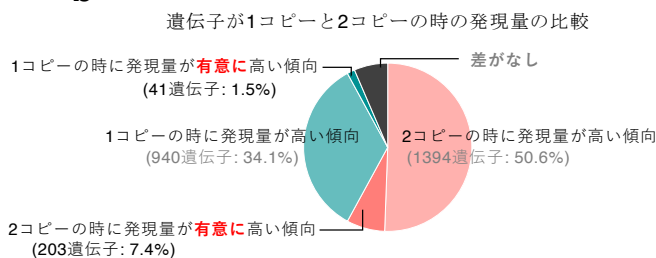
a

b


図5. DNA複製によるコピー数増加と遺伝子発現との関係を解析

(a)ある遺伝子が複製前の1コピー状態、複製後の2コピー状態にある時、遺伝子の発現レベルに違いがあるのかを調べた。実験は、結果の解釈が容易な半数体HAP1細胞を用いて行った。scRR-seqにより取得した各細胞の遺伝子発現データとDNAコピー数データを用いて、複製に伴うコピー数の増加が遺伝子発現の増加と関連しているかどうかを検証した。
(b)円グラフは、遺伝子が1コピーの時と2コピーの時の発現パターンを示す。調べた遺伝子のうち7.4%においてのみ、2コピーの時に統計的に有意に発現レベルが高かった。50.6%の遺伝子についても、2コピー遺伝子群でより高い発現を示す傾向が見られたが、その差は統計的に有意ではなかった。

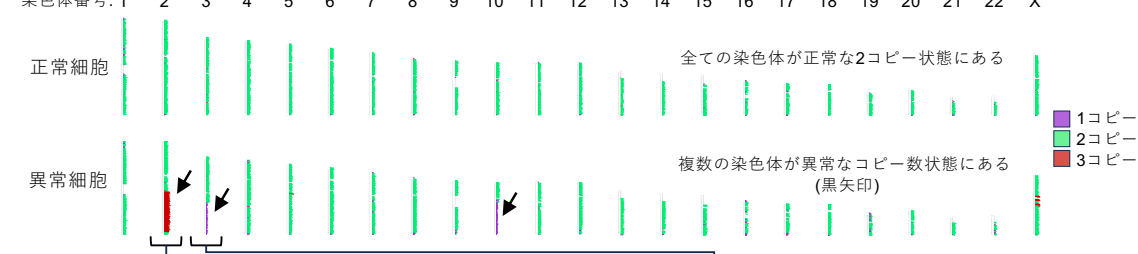
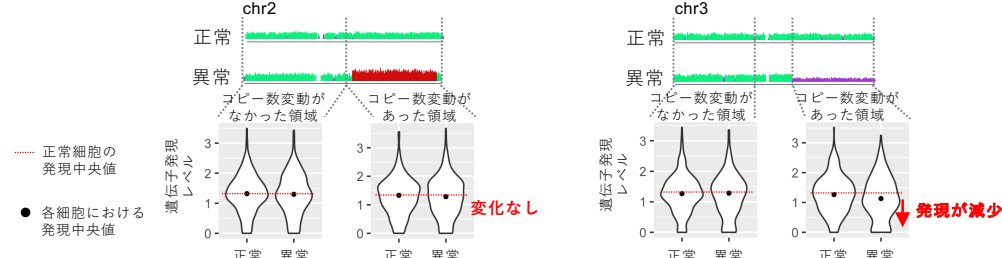
a

b


図6. 薬剤処理により誘導されたヒトIMR-90細胞のゲノムコピー数変動

(a) scRR-seqにより得られた薬剤処理ヒトIMR-90細胞の核型。各染色体におけるDNAコピー数の状態を色で区別している。染色体番号は上部に表示。核型が正常な細胞ではゲノム全体にわたり均一な2コピー状態を示しているが、異常細胞では、大規模な染色体コピー数の変化が観察される(黒矢印)。
(b)コピー数異常を有する2つの染色体の例を示す。下の図は、染色体の各領域に含まれる遺伝子の発現レベルを表している。黒点は各細胞における発現レベルの中央値を示し、赤線は正常細胞における中央値を示す。2番染色体(chr2)に3コピー異常をもつ細胞は、正常細胞と同程度の遺伝子発現中央値を示した(左)。一方、3番染色体(chr3)に1コピー異常をもつ細胞は、正常細胞と比べて遺伝子発現レベルが低下していた(右)。

次に、ヒト細胞における CNV やゲノム不安定性が遺伝子発現に与える影響を解析しました。正常二倍体線維芽細胞株である IMR-90 細胞を用い、薬剤処理（DNA 合成酵素を阻害）することで CNV を誘導しました。scRR-seq-DNA により G1 期^(注15) 細胞を調べたところ、一部の細胞で DNA コピー数の増減が確認されました（図 6a）。次に、コピー数が変化した領域の遺伝子発現を調べたところ、DNA コピー数の増減が必ずしも遺伝子発現の変動につながるわけではないことが判明しました（図 6b）。以上から、DNA コピー数と遺伝子活性の関係は必ずしも連動するものではなく、1 つの細胞で DNA と RNA を同時に解析することが重要であることが明らかになりました。

【今後の展望】

今回開発した scRR-seq は、幅広い研究分野への応用や将来的な臨床研究への展開が期待されます。例えばがん研究の分野では、腫瘍内に遺伝子発現パターンや CNV の異なる細胞集団が混在し、疾患進展や治療抵抗性に寄与することが知られています。scRR-seq はこうした細胞の不均一性を検出できる強力なツールであり、診断や治療法の開発に貢献すると期待されます。

さらに、scRR-seq は、通常では実験用に十分な細胞数を確保するのが難しい発生初期の胚の研究にも理想的です。DNA のコピー数変化と遺伝子発現がどのように協調しているかを明らかにし、発生異常の起源を理解する手がかりになると期待されます。また、妊娠初期の染色体異常検出にも応用できる可能性があります。

以上より、scRR-seq は基礎生物学から臨床研究に至るまで幅広く応用可能な、次世代の 1 細胞 DNA/RNA 統合解析技術として大きな可能性を秘めています。

【用語解説】

(注1) 1 細胞解析技術：多数の細胞をまとめて（平均化して）調べるのではなく、1 つ 1 つの細胞の DNA、RNA、タンパク質などを調べる技術の総称。平均化する解析では見えない個々の細胞の違いを明らかにできる。

(注2) ゲノム DNA：細胞に含まれる完全な DNA セット。遺伝子と遺伝子をコードしない領域を含み、その生物が持つ全遺伝情報。

(注3) 次世代シーケンス（NGS）：DNA 配列を大量かつ高速に読み取る最新技術。

(注4) 核酸增幅技術：少量の DNA/RNA を大量に増やして解析を可能にする方法。特に 1 細胞解析で重要。

(注5) 全ゲノム增幅（WGA）：少量の DNA（シングルセルなど）からゲノム全体を增幅する技術。

(注6) DNA コピー数：細胞内の特定 DNA 領域や遺伝子のコピーの数。

(注7) DNA コピー数変異（CNV）：DNA 領域のコピー数が通常（2 コピー）と異なること。重複や欠失として現れる。

(注8) DNA 複製：細胞分裂の際に新しい細胞へ完全な遺伝情報を渡すため、DNA を正確にコピーする過程。

(注9) 非コード RNA：タンパク質に翻訳されないが、遺伝子発現調節などに重要な機能を持つ RNA。

(注10) 全長 RNA：5' 末端から 3' 末端まで完全な RNA。

(注11) S 期：細胞周期の DNA 合成期。細胞が DNA をコピーする。

(注12) FACS：細胞中の特定の物質を蛍光で目印を付け、目印が付いている細胞だけを解析・分取する技術。

(注13) ポリ A 型 RNA、非ポリ A 型 RNA：尾部に連続する A 配列を持つ RNA（主に mRNA）と持たない RNA。

(注14) 次元削減解析：膨大で複雑なデータを主要な情報を保ちながら変数を減らして簡略化する計算手法。ゲノムやシングルセル研究でよく使われる。

(注15) G1 期：細胞周期の最初の段階。DNA 複製前に細胞が成長し、準備を行う。

【論文情報】

掲載誌：Nature Communications

掲載日：2025年12月15日

掲載ページURL：<https://www.nature.com/articles/s41467-025-64688-1>

論文タイトル：scRepli-RamDA-seq: a multi-omics technology enabling the analysis of gene expression dynamics during S-phase

著者：Rawin Poonperm*, Taiki Yoneda* (*同等貢献の著者), Taito Imada, Saori Takahashi, Takako Ichinose, Hisashi Miura, Tetsutaro Hayashi, Mariko Kuse, Mika Yoshimura, Koji Nagao, Chikashi Obuse, Itoshi Nikaido**, Ichiro Hiratani**, and Shin-ichiro Takebayashi** (**責任著者)

【謝辞】

本研究は、以下の助成を受けて実施されました。

科学技術振興機構（JST）戦略的創造研究推進事業CRESTの研究領域「ゲノムスケールのDNA設計・合成による細胞制御技術の創出（研究総括：塩見春彦）」の研究課題「潜在的不安定性から読み解くゲノム設計原理（研究代表者：平谷伊智朗、主たる共同研究者：竹林慎一郎、JPMJCR20S5）」、研究領域「[バイオDX]データ駆動・AI駆動を中心としたデジタルトランスフォーメーションによる生命科学研究の革新（研究総括：岡田 康志）」の「ゲノムレジリエンス破綻の理解と未来予測（研究代表者：二階堂愛、JPMJCR21N6）」、日本学術振興会（JSPS）科学研究費助成事業基盤研究（B）「遺伝子の機能的発現を可能にするクロマチンドメインの構築原理解明（研究代表者：竹林慎一郎、JP23K23862）」、科学研究費助成事業挑戦的研究（萌芽）「栄養膜巨細胞に内在するゲノムコピー数調節原理の解明（研究代表者：竹林慎一郎、JP24K21835）」、科学研究費助成事業基盤研究（B）「細胞老化におけるゲノム倍数性変動の多様性とその意義（研究代表者：竹林慎一郎、JP25K02254）」、科学研究費助成事業学術変革領域研究（B）「初期胚が持つ染色体分配異常へのリスクマネジメント（研究分担者：竹林慎一郎、JP25H01445）」、日本学術振興会（JSPS）科学研究費助成事業挑戦的研究（開拓）「1細胞全ゲノム解析の第二世代化と多次元化への挑戦（研究代表者：平谷伊智朗、JP20K20582）」、日本学術振興会（JSPS）科学研究費助成事業基盤研究（A）「マウス初期発生における体細胞型複製タイミング制御確立過程の解析（研究代表者：平谷伊智朗、JP25H00982）」、高深度オミクス医学研究拠点整備事業（東京科学大学）、学術領域展開ハブ形成プログラム（東京科学大学）



三重大学



理化学研究所



Institute of
SCIENCE TOKYO



<本件に関するお問合せ>

プレスリリースに関すること

三重大学 企画総務部総務チーム 広報・渉外室

E-mail : koho@ab.mie-u.ac.jp

TEL : 059-231-9794 FAX : 059-231-9000

理化学研究所 広報部 報道担当

E-mail : ex-press@ml.riken.jp

TEL : 050-3495-0247

東京科学大学 総務企画部 広報課

E-mail : media@adm.isct.ac.jp

TEL : 03-5734-2975 FAX : 03-5734-3661

科学技術振興機構 広報課

E-mail : jstkohojst.go.jp

TEL : 03-5214-8404 FAX : 03-5214-8432

JST 事業に関すること

科学技術振興機構 戦略研究推進部 ライフイノベーショングループ

沖代 美保（オキシロ ミホ）

E-mail : crest@jst.go.jp

TEL : 03-3512-3524 FAX : 03-3222-2064