

試料・情報分譲申請用研究計画書（概要）						
研究番号	2024-0037	主たる研究機関	国立大学法人東京大学		分担研究機関	なし
研究題目	神経筋変性疾患におけるバリエーション解析			研究期間 (西暦)	2024年10月1日～2026年3月31日	
実施責任者	松川 敬志	所属	東京大学大学院医学系研究科 神経内科学		職位	助教
研究目的と意義	我々は、ある神経変性疾患の一部の症例においてある遺伝子のタンデムリピート伸長（繰り返し塩基配列の異常伸長）を見出している。このタンデムリピート伸長が疾患発症の原因となっているかについて、さらに多くの症例でスクリーニングが必要である。この遺伝子のタンデムリピート伸長と非常に強い連鎖不平衡（特定の遺伝子の変化同士が、理論上の期待よりも高頻度で一緒に遺伝する現象）にある一塩基置換を同定した。この遺伝子のタンデムリピート伸長が他の神経筋変性疾患に存在するかをショートリードの全ゲノム解析データで直接確認することは難しいと考えられるために、この遺伝子のタンデムリピート伸長と強い連鎖不平衡にある一塩基置換を認める症例をショートリードの全ゲノム解析データで確認し、そのような症例が存在した場合には、当該症例の発症に関連するタンデムリピート伸長の有無、臨床像などについて確認するため、細胞試料、コホート情報の提供を相談する。さらに家族の既往歴の情報から、神経変性疾患を有する方々が確認されれば、新たな神経筋変性疾患の原因遺伝子の発見、その病態機序の解明につながることから、意義の高い研究である。					
研究計画概要	AMEDデータ利活用プラットフォーム メタデータ検索を利用し、東北メディカル・メガバンクにおける7125人、バイオバンク・ジャパンにおける6000人、ナショナルセンター・バイオバンクネットワークにおける9830人のデータの中で、東北メディカル・メガバンクにおける7125人のサンプルのショートリードの全ゲノム解析データの1名において、この一塩基置換を有する対象者がいることを見出している。その対象者の不死化細胞を用いて、DNAを抽出し、タンデムリピート伸長の有無、伸長リピートの構造の詳細な分析、ハプロタイプ（特定の病気や形質と関連する遺伝的パターン）の解析を施行するとともに、臨床像などについての情報を用いて分析を行う。この一塩基置換を有する対象者がタンデムリピート伸長を有し、その家系内に、神経筋変性疾患を有している方がいるとの情報が得られた場合には、その遺伝子のタンデムリピート伸長が、神経筋変性疾患の原因であることを裏付ける要素として説得力が高まると考えられる。					
利用するもの	対象： <input checked="" type="checkbox"/> 地域住民コホート調査 <input type="checkbox"/> 三世代コホート調査 試料： <input type="checkbox"/> DNA <input type="checkbox"/> 血漿 <input type="checkbox"/> 血清 <input type="checkbox"/> 尿 <input type="checkbox"/> 母乳 <input type="checkbox"/> 単核球 <input checked="" type="checkbox"/> EBV不死化細胞 <input type="checkbox"/> 増殖T細胞 情報： <input checked="" type="checkbox"/> 基本情報 <input checked="" type="checkbox"/> 調査票情報 <input checked="" type="checkbox"/> 検体検査情報 <input checked="" type="checkbox"/> 特定健康診査情報 <input checked="" type="checkbox"/> 生理機能検査情報 <input type="checkbox"/> メタボローム解析情報 <input type="checkbox"/> プロテオーム解析情報 <input type="checkbox"/> 認知・心理検査情報 <input type="checkbox"/> MRI画像解析情報 <input type="checkbox"/> MRI画像情報 <input checked="" type="checkbox"/> 全ゲノム解析情報（全て） <input type="checkbox"/> 全ゲノム解析情報（特定領域） <input type="checkbox"/> SNPアレイ情報（全て） <input type="checkbox"/> SNPアレイ情報（特定領域） <input type="checkbox"/> その他の情報（ ）					
期待される成果	新たな神経変性疾患の原因遺伝子の発見、その病態機序の解明につながることから、意義の高い研究である。さらには、神経筋変性疾患の治療研究の基礎になる可能性があり、将来の、被災地住民と人類の健康へも貢献できる可能性があると考えられる。解析予定のタンデムリピート伸長の有無、伸長リピートの構造の分析結果については、東北メディカル・メガバンク計画へ還元できると考える。					
これまでの倫理審査等の経過および主な議論	本研究計画を遂行するにあたって、東京大学大学院医学系研究科・医学部倫理委員会より審査を受けて、承認を得ている（G1396）。					
倫理面、セキュリティ面への配慮	ToMMoのセキュリティポリシーに沿った遠隔セキュリティエリアを所属機関に設置し、分譲されたデータへは、遠隔セキュリティエリアからのみアクセスすることで、高度なセキュリティが担保されている。					
その他特記事項	特になし					
（事務局使用欄） * 公開日 令和6年12月11日 * 東北メディカル・メガバンク計画に協力された方で、本研究に関するご質問等がある方、本研究に限って試料・情報の利用を希望されない方は、下記までご連絡下さい。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。 岩手医科大学いわて東北メディカル・メガバンク機構 019-651-5110(5508/5509)						