



## 京都大学医生物学研究所

# 朝長研究室 Tomonaga Lab

RNAウイルス分野

### 主な研究項目

- ボルナウイルスの感染機構の解析
- 新興ボルナウイルスの病原性解明
- RNAウイルスの内在化機構と進化的意義の解明
- ボルナウイルスを利用した新規RNAウイルスベクターの開発



#### 研究について

本研究室では、ウイルスと宿主細胞の相互作 用を分子レベルで明らかにし、ウイルスの病原 性やウイルスと宿主の共進化を明らかにするこ とを目標に研究を行っています。主な研究テーマ は、(1)RNAウイルスの中でもユニークな感染の 仕組みを持つボルナウイルスの感染機構の解 明、(2)人獣共通感染症の危険性がある新興ボ ルナウイルスの病原性の解明、(3)内在性RNA ウイルスの網羅的検索と進化的意義の解析、 (4)ボルナウイルスベクターの開発と応用です。

ボルナウイルスは、細胞核で持続感染する RNAウイルスです。これまでに様々な哺乳類や 鳥類での感染が確認されており、神経疾患との 関連が示唆されています。近年では人に致死性 脳炎を起こす新興ボルナウイルスも見つかって おり、人獣共通感染症としての病原性解明が重 要になっています。一方、私たちのゲノムの中に は、過去に感染したボルナウイルスに由来する 遺伝情報(内在性ボルナウイルス)が存在してい ます。内在性ボルナウイルスの発現や機能を調 べることで、ウイルスと宿主の共進化の謎の解 明を行っています。さらに、私たちが開発した人 工的にボルナウイルスを作製する組換え技術を 用いて、遺伝子治療や再生医療への応用を目 指した新規RNAウイルスベクターの開発研究に も力を入れています。

#### 連絡先:

朝長啓告

医生研3号館4階417号 Tel: 075-751-4034

e-mail: tomonaga@infront.kyoto-u.ac.jp URL: https://t.rnavirus.virus.kyoto-u.ac.jp/

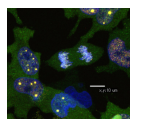


図1. 細胞核で持続感染する ボルナウイルスの複製機構



図2. 動物ゲノムに存在する内在性 ボルナウイルスの発現と意義



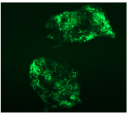


図3. iPS細胞に導入されたGFP発現ボルナウイルスベクター

## 最近の研究成果

- Sakai M, et al., Genome-scale CRISPR-Cas9 screen identifies novel host factors as potential therapeutic targets for SARS-CoV-2 infection. iScience 27(8):110475 (2024)
- Minamiyama S, et al., Efficacy of oligodendrocyte precursor cells as delivery vehicles for single-chain variable fragment to misfolded SOD1 in ALS rat model. Mol Ther Methods Clin Dev. 4:28:312-329 (2023)
- Kanda T, et al., Exogenous expression of both matrix protein and glycoprotein facilitates the infectious viral particle production of Borna disease virus 1. **J Gen Virol.** 103(7):001767. (2022)
- Kawasaki J, et al., One hundred million years history of bornavirus infections hidden in vertebrate genomes. Proc Natl Acad Sci USA. 118(20):e2026235118. (2021)
- Kojima S, et al., Virus-like insertions with sequence signatures similar to those of endogenous non-retroviral RNA viruses in the human genome. Proc Natl Acad Sci USA. 118(5):e2010758118. (2021)
- Yanai M, et al., ADAR2 is involved in self and nonself recognition of Borna disease virus genomic RNA in the nucleus. J Virol. (2020)
- 7. Kojima S, et al. Splicing-Dependent Subcellular Targeting of Borna Disease Virus Nucleoprotein Isoforms. J Virol. 93:e01621-18 (2019)
- Parrish NF and Tomonaga K. A viral (Arc)hive for metazoan memory. Cell 172(1-2):8-10 (2018)
- Ikeda Y, et al. A novel intranuclear RNA vector system for long-term stem cell modification. Gene Ther 23:256-262 (2016)
- Sofuku K, et al. Transcription profiling demonstrates epigenetic control of non-retroviral RNA virus-derived elements in the human genome. Cell Rep. 12:1548-1554 (2015)
- 11. Fujino K, et al. Inhibition of Borna disease virus replication by an endogenous bornavirus-like element in the ground squirrel genome. Proc Natl Acad Sci USA. 111:13175-13180 (2014).
- Matsumoto Y, et al. Bornavirus closely associates and segregates with host chromosomes to ensure persistent intranuclear infection. Cell Host Microbe 11:492-503 (2012)
- Horie M, et al. Endogenous non-retroviral RNA virus elements in mammalian genomes. *Nature* 463:84-87 (2010)