

2026年6月12日

報道関係者各位

慶應義塾大学医学部
国立研究開発法人国立がん研究センター
国立研究開発法人科学技術振興機構 (JST)

未知の小腸がん遺伝子「COPA」を発見

—新たな発がん経路を解明—

慶應義塾大学医学部医化学教室の藤井正幸准教授、佐藤俊朗教授、同病理学教室の猜都尚子（あべとなおこ）助教（国立がん研究センター中央病院任意研修生）、関根茂樹教授らの研究グループは、小腸腫瘍の新たな原因となる *COPA* 遺伝子変異を発見しました。

これまで小腸腫瘍の多くは、比較的平坦な形をした腫瘍として知られてきました。一方、本研究では、丈の高い隆起型の小腸腫瘍が、*COPA* 変異を起源としていることを明らかにしました。これにより、小腸腫瘍には形の異なる発がん経路が存在することが示されました。

特に、*COPA* は細胞内でタンパク質を運ぶ役割を持つ分子であり、これまでに知られてきた、細胞の増殖を直接促すがん遺伝子とはまったく異なるタイプです。研究チームは、この変異を正常な腸の幹細胞に導入することで、実際に腫瘍が形成されることを実証しました。

さらに、*COPA* 変異を持つ腫瘍の一部は、小腸がんへ進行しやすいこともわかりました。また、*COPA* 変異腫瘍は特殊な増殖因子への依存性を示すため、今後、新しい診断法や治療法につながることを期待されます。

本研究成果の詳細は、2026年6月12日（英国時間）に英科学誌 *Nature Genetics* 電子版に掲載されました。

1. 研究の背景と概要

十二指腸、空腸および回腸の総称である小腸は、栄養素や水分の吸収に必須の臓器であり、成人ではその長さは約 3–4m にもなります。そこに発生する小腸がんは全消化管がんの 3% 以下を占めるまれな腫瘍ですが、その頻度はゆるやかに上昇傾向にあります。全小腸がん患者の 5 年生存率は 35% 前後と不良であり、新たな診断技術や治療方法の開発が求められています。しかし、小腸がん自体がまれなため、臨床検体や症例の蓄積が難しく、例えば薬物療法は大腸がんに基づいた治療が実施されているのが現状です。従って、小腸腫瘍の成り立ちや進行メカニズムをより深く理解し、その知見を臨床に還元することが求められています。

小腸がんは前がん病変である小腸腺腫から発生すると考えられています。大腸では、20 年以上前より腺腫とがんのいずれにおいても *APC* 遺伝子変異（注 1）が高頻度で認められるこ

とがわかっており、腺腫からがんが発生する「腺腫—がんシーケンス」が発がん経路の大部分を占めていることがよく知られています。しかし、小腸においては小腸腺腫の90%前後に *APC* 遺伝子変異が認められる一方で、小腸がんではその頻度は30%前後のみであることがわかっています。このことから、小腸がんの大半は *APC* 遺伝子変異を伴わないまれな前がん病変から発生すると示唆されますが、そのような病変が実際に存在するのか、また、もし存在する場合、どのような遺伝子異常があるのか、これまでほとんどわかっていませんでした。

2. 研究の成果

1) ヒト小腸における新規がん遺伝子 *COPA* の発見 (図 1)

大部分の小腸腺腫は *APC* 遺伝子を有し、肉眼的に平坦な見た目をしてしています。しかし、小腸腺腫症例を精査したところ、一部の小腸腺腫 (約 12%) は隆起型の形態を呈することがわかりました。隆起型腺腫 3 例を対象にエキソーム解析 (注 2) を行ったところ、*APC* 遺伝子をはじめとした Wnt 経路 (注 3) に関連する遺伝子には変異が認められなかった一方で、全 3 例に *COPA* 遺伝子に変異が認められました。さらに、いずれの *COPA* 遺伝子変異もエクソン 13 に限局するインフレーム欠損 (注 4) という特徴的なパターンでした。254 例の小腸腺腫症例の *COPA* 遺伝子変異解析を行ったところ、約 4% (10/254 例) にエクソン 13 のインフレーム欠損が認められ、隆起型腺腫に限定するとその頻度は 50%弱 (6/13 例) に達しました。さらに、十二指腸がん 55 例を対象に *COPA* 遺伝子変異解析を行ったところ、その頻度は約 13% (7/55 例) でした。*COPA* 変異を有する腫瘍には *APC* 遺伝子変異が認められないことから、*COPA* 遺伝子を契機とする発がん経路は *APC* 遺伝子変異による腺腫—がんシーケンスとは異なる経路であり、本研究により、これまで不明であった *APC* 変異のない小腸がんの成り立ちの一部が明らかになりました。

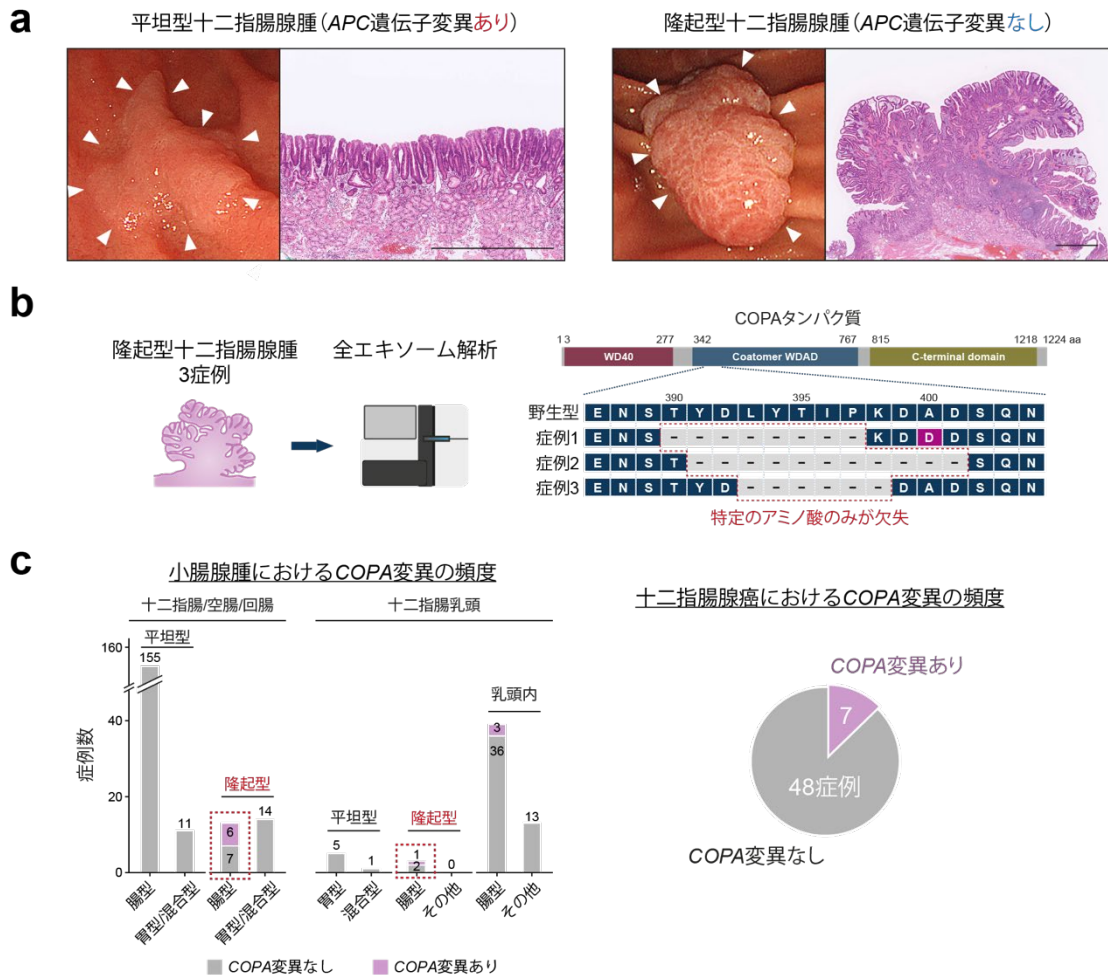


図 1 : **a**. 平坦型小腸腺腫と隆起型小腸腺腫の肉眼および病理形態の違い。 **b**. 隆起型小腸腺腫 3 例のエクソーム解析によって同定された *COPA* 遺伝子のインフレーム欠損。 **c**. 小腸腺腫および十二指腸腺癌における *COPA* 遺伝子変異の頻度。 *COPA* 変異は隆起型腺腫および腺癌での頻度が高いことがわかる。

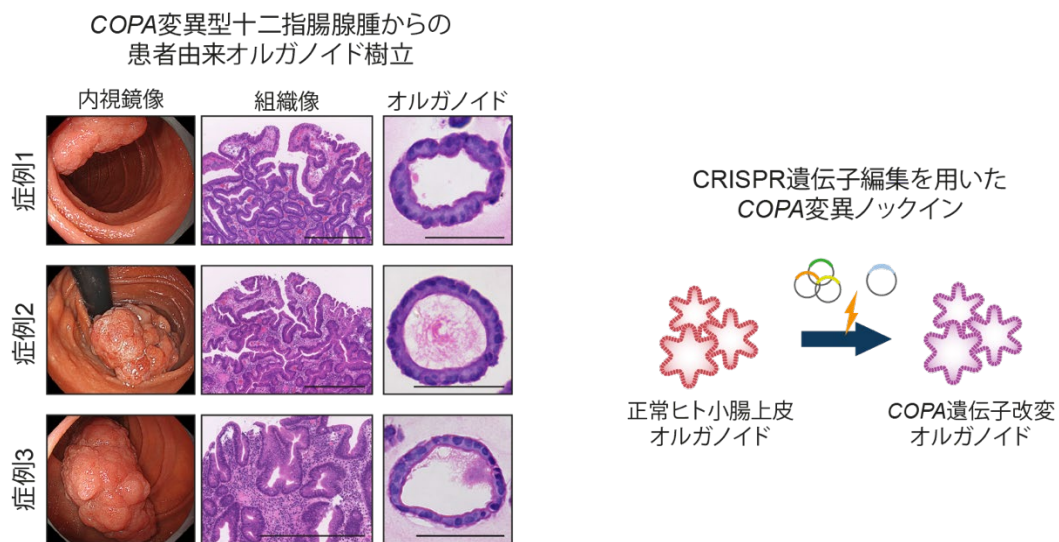
近年の欧米を中心とした大規模がんシーケンス解析によって、人間のがんに蓄積する遺伝子変異のほとんどがすでに明らかになったと考えられていました。しかし、*COPA* 遺伝子変異はこれまでの大規模がん解析では同定されていません。また、*COPA* タンパクは細胞内においてゴルジ体から小胞体への逆行性小胞輸送 (注 5) を担っていますが、*COPA* の異常をがんに結びつけた報告はほとんどありません。今回、本研究グループは病理形態という臨床に則した視点で症例を絞り込むことで、比較的少ない症例数から全く新しいがん遺伝子変異を発見することができました。

2) 患者由来オルガノイドを用いた *COPA* 腫瘍モデルの構築 (図 2)

COPA に限らず、ある分子の異常をもたらす機能的な変化を解析するためには、そのためのモデルが欠かせませんが、*COPA* 遺伝子変異を持つ細胞モデルやマウスモデルは存在しません。そのため、本研究グループはまず隆起型小腸腺腫の患者から検体を提供いただき、オルガノイド (注 6) として培養することで、最終的に 3 例の *COPA* 変異型小腸腺腫オルガノイドを樹立することに初めて成功しました。

さらに、*COPA* 変異を人為的に再現するため、遺伝子編集技術を用いて *COPA* 変異を正常小腸上皮オルガノイドに導入することに成功しました。*COPA* 遺伝子変異はインフレーム変

異であるため、通常の遺伝子破壊とは異なり、遺伝子ノックイン（注7）という難易度の高い手法が必要でした。しかし、本研究では別々の患者に由来する4例の小腸上皮オルガノイドを用いて、*COPA* 遺伝子変異を再現することが可能でした。これらの *COPA* 変異型患者由来オルガノイドおよび遺伝子改変オルガノイドは、機能的な解析に活用可能な初めての *COPA*



変異モデルであり、有用な研究ツールとして様々な応用が期待されます。

図2: *COPA* 変異を有する十二指腸腺腫からの患者由来オルガノイドの樹立 (左)、および正常小腸上皮オルガノイドを用いた遺伝子編集による *COPA* 遺伝子改変オルガノイドの作製 (右)。

3) *COPA* 変異により増殖因子非依存的な増殖能を獲得 (図3)

正常な小腸上皮オルガノイドの培養には、小腸上皮幹細胞（注8）の自己複製を促す複数の因子が必須ですが、これまでの研究で、例えばがんでは主に遺伝子変異によっていくつかの因子への依存性が低くなることがわかっています。つまり、遺伝子変異を獲得した腫瘍細胞は、増殖因子が乏しい環境でも発育が可能になることで、正常の細胞と比べて増殖できるようになります。*COPA* 変異オルガノイドの増殖に最低限必要な培養条件を検証するため増殖因子を1つずつ除去したところ、患者由来腺腫オルガノイドおよび遺伝子改変小腸上皮オルガノイドのいずれにおいても *COPA* 変異によって R-spondin（注9）という増殖因子がなくても増殖できることがわかりました。その仕組みを調べたところ、*COPA* 変異がない正常な細胞では R-spondin が存在しないと Wnt の受容体である LRP は分解され、Wnt シグナルが不活化されますが、*COPA* 変異を獲得すると R-spondin が存在しなくても LRP が安定化し、効率的に Wnt シグナルを活性化できることがわかりました (図3)。

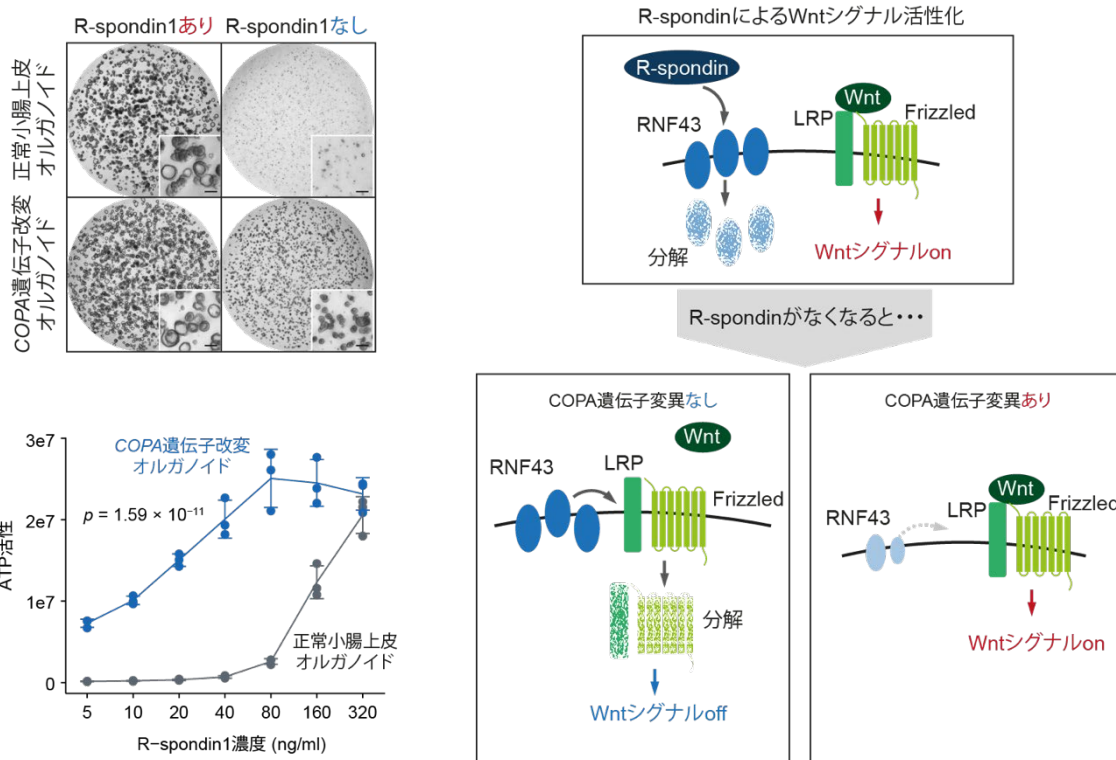


図 3 : R-spondin の有無による正常小腸上皮オルガノイドおよび *COPA* 遺伝子変異オルガノイドの増殖の差 (左)。 *COPA* 遺伝子変異オルガノイドは R-spondin が乏しい環境でも発育することがわかる。 R-spondin がない場合、正常細胞では Wnt シグナルが不活性化されるが、 *COPA* 遺伝子変異があると Wnt の受容体である LRP の安定化によって活性化状態を保つことができる (右)。

3. 今後の展開

これまで、小腸腺腫は病理学的な特徴によって分類されてきました。 *COPA* 遺伝子型小腸腺腫は単一の遺伝子変異で明確に区別される独立したタイプであり、新たな病理分類として小腸腫瘍の類型化に寄与すると考えられます。本研究では、 *COPA* 遺伝子変異は小腸腺腫より小腸腺がんにおいてより高頻度で認められました。このことは、 *COPA* 変異型腺腫は高いがん化ポテンシャルを有することを示唆しており、 *COPA* 遺伝子変異が疑われるポリープ(隆起型など)を積極的に切除することで、小腸がんの予防につながれると考えられます。

また、本研究によって *COPA* による Wnt シグナルの制御メカニズムが明らかになりました。 Wnt シグナルは大腸がんや胃がんなど、多くのがんで異常が認められる代表的ながん経路の一つです。本研究で樹立した *COPA* 変異型患者由来オルガノイドや遺伝子編集オルガノイドを用いることで、 Wnt シグナルの分子制御のより深い理解を得られることが期待されます。

4. 特記事項

本研究は JSPS 科研費 JP22H04995, JP23K27677, JP24K21300、科学技術振興機構 (JST) 戦略的創造研究推進事業 ERATO (JPMJER2303)、国立がん研究センター研究開発費 (2023-J-02) の支援によって行われました。

5. 論文

タイトル : Recurrent *COPA* mutation drives R-spondin-independent Wnt activation in intestinal tumors

タイトル和訳 : *COPA* 変異は腸管腫瘍において R-spondin 非依存的な Wnt 活性化を駆動する

著者 : 藤井正幸、猜都尚子、岸本翔太郎、白石航也、橋本大輝、平岡伸介、野中哲、小嶋基寛、股野麻未、高橋シリラット、Gabriele Colozza、Bon-Kyoung Koo、谷田部恭、加藤元彦、佐藤俊朗、関根茂樹

掲載誌 : *Nature Genetics* 電子版

DOI : <https://doi.org/10.1038/s41588-026-02616-9>

【用語解説】

- (注 1) *APC* 遺伝子変異 : *APC* は Wnt シグナルの下流に存在し、下記の Wnt シグナルを負に制御します。大腸腺腫や大腸がんの大部分に *APC* 遺伝子変異があり、Wnt シグナルが恒常的に活性化しています。
- (注 2) エキソーム解析 : 次世代シーケンサーを用いて、遺伝子がコードされている領域 (エキソン領域) のゲノム配列を取得する解析です。腫瘍組織と正常組織のエキソームデータを比較することで、タンパク質に異常をもたらす配列変化 (遺伝子変異) を検出することができます。
- (注 3) Wnt 経路 : 進化的に保存されている重要なシグナル経路で、Wnt リガンドがその受容体 Frizzled/LRP に結合することで活性化し、細胞の生存や増殖などを制御しています。
- (注 4) インフレーム欠損 : 遺伝子変異は、ゲノム塩基の変化パターンに応じていくつかの種類に分類されます。1 つの塩基およびアミノ酸が変化するミスセンス変異、塩基の欠損あるいは挿入により、以降のアミノ酸が全て変化するフレームシフト変異などがあります。その中でもインフレーム欠損は比較的まれであり、塩基が 3 の倍数の個数だけ欠損し、特定のアミノ酸が欠失されるものの、以降のアミノ酸配列は不変であるという特徴があります。
- (注 5) 小胞輸送 : 細胞内で合成されたタンパク質は小胞という容器にパッケージングされたのちに、小胞体からゴルジ体へ輸送 (順行性小胞輸送) され、さらに細胞内の必要な場所へと運ばれていきます。ゴルジ体から小胞体へ戻るルート (逆行性小胞輸送) もあり、*COPA* は逆行性輸送の小胞を覆う構造の一部を構成しています。
- (注 6) オルガノイド : Organ (臓器) に接尾語 oid (類似したもの) を付与した造語であり、腸管上皮や肝細胞などの生体組織を体外で安定的に培養した構造体を指します。培養には組織固有の増殖因子の組み合わせ、および足場となるマトリクスを用います。オルガノイドには成体の組織を直接培養したもの、および ES 細胞や iPS 細胞などの多能性幹細胞から作製するものがありますが、本研究では前者を使用しています。
- (注 7) 遺伝子ノックイン : 遺伝子編集には大きく分けて遺伝子ノックアウトとノックインの二つの手法が存在します。前者は遺伝子を不活化する際に用いられ、比較的容易である一方、後者は元の遺伝子配列を目的の配列と入れ替える際に使われ、ゲノム配列を特定の配列と組み替える必要があるため技術的に難しいことが多い手法です。
- (注 8) 小腸上皮幹細胞 : 腸管上皮は 3-5 日で完全に入れ替わり、最も回転の速い組織の一つです。小腸および大腸の上皮には陰窩と呼ばれる小さなくぼみが無数にあり、それぞれの

陰窩の底部には生涯にわたって腸管上皮の全ての細胞を生み出し続ける腸管上皮幹細胞があります。腸管上皮幹細胞を体外に取り出し、生体内に類似した環境におくことで、オルガノイドとして安定的な培養が可能です。

(注9) R-spondin : Wnt の受容体である LRP/Frizzled を安定化し、下記の Wnt シグナルを増強する働きを持つ増殖因子です。腸管上皮オルガノイドの培養に必須の因子です。

※ご取材の際には、事前に下記までご一報くださいますようお願い申し上げます。

※本リリースは文部科学記者会、科学記者会、厚生労働記者会、厚生日比谷クラブ、各社科学部等に送信しております。

【本発表資料のお問い合わせ先】

慶應義塾大学医学部 医化学教室

教授 佐藤 俊朗 (さとう としろう)

准教授 藤井 正幸 (ふじい まさゆき)

TEL : 03-5363-3063 E-mail : t.sato@keio.jp, m.fujii@keio.jp

<https://organoidmed.org/>

<https://www.jst.go.jp/erato/satot/>

慶應義塾大学医学部 病理学教室

教授 関根 茂樹 (せきね しげき)

TEL : 03-5363-3762 E-mail : shsekine@keio.jp

<https://www.hosp.keio.ac.jp/shinryo/pathology/>

【本リリースの配信元】

慶應義塾大学信濃町キャンパス総務課：飯塚・奈良・加納

〒160-8582 東京都新宿区信濃町 35

TEL : 03-5363-3611 FAX : 03-5363-3612 E-mail : med-koho@adst.keio.ac.jp

<https://www.keio.ac.jp/ja/med/>

国立研究開発法人国立がん研究センター

企画戦略局 広報企画室

TEL : 03-3542-2511 (代表) E-mail : ncc-admin@ncc.go.jp

科学技術振興機構 (JST) 広報課

〒102-8666 東京都千代田区四番町 5 番地 3

TEL : 03-5214-8404 FAX : 03-5214-8432 E-mail : jstkoho@jst.go.jp

【JST 事業に関するお問い合わせ先】

科学技術振興機構 研究プロジェクト推進部 推進第2グループ

今林 文枝 (いまばやし ふみえ)

〒102-0076 東京都千代田区五番町 7 K's 五番町

TEL : 03-3512-3528 E-mail : eratowww@jst.go.jp