

## Wie aus Stammzellen die Plazenta entsteht

**Forscherinnen und Forscher am Helmholtz Zentrum München haben untersucht, wie sich pluripotente [Stammzellen](#) zu Plazentazellen (Trophoblasten) entwickeln. Vier Transkriptionsfaktoren scheinen dabei eine besondere Rolle zu spielen, wie die Wissenschaftler in ‚PNAS‘ berichten.**

Die Trophoblasten bilden die äußere Zellschicht einer Blastozyste\* und verbinden diese mit der Gebärmutterwand. Beim Menschen bilden sie sich am fünften bis zwölften Tag nach der Befruchtung, weichen mittels Enzymen die Gebärmutterschleimhaut auf und können sich so an ihr festsetzen. Im weiteren Verlauf bildet sich aus embryonalem und mütterlichem Gewebe die [Plazenta](#) (Mutterkuchen).

Herauszufinden, wie aus pluripotenten [Stammzellen](#) die [Plazenta](#) erzeugenden Trophoblasten werden, war das Ziel eines Teams um Dr. Micha Drukker, Leiter der Arbeitsgruppe Humane pluripotente Stammzellen am Institut für Stammzellforschung des Helmholtz Zentrums München.

„Wir konnten zeigen, dass ausgehend von dem potenten Morphogen BMP4 ein kleines Netzwerk von vier Transkriptionsfaktoren aktiviert wird, das wir die *trophectoderm four* beziehungsweise TEtra getauft haben“, erklärt Studienleiter Drukker. „Sie leiten alle weiteren Schritte ein.“

### **Umfangreiche Daten zu Genetik und [Epigenetik](#) der Trophoblastenentwicklung**

Für die Studie hatten die Wissenschaftler um die beiden Erstautoren Dr. Dmitry Shaposhnikov und Christian Krendl umfangreiche Kartierungen durchgeführt: In den Vorläufer- und den Plazentazellen, die aus humanen pluripotenten Stammzellen hervorgegangen waren, untersuchten sie sowohl Transkriptom als auch Epigenom (CpG Methylierungen, H3K4me3 und H3K27me3). Auf diese Weise stießen sie auf die vier besagten Tetra-Transkriptionsfaktoren: TFAP2A, TFAP2C, GATA2 und GATA3.

„Wenn die [Differenzierung](#) zu Trophoblasten beginnt, besetzen sie viele Stellen an epigenetisch abgeschalteten Plazenta-Genen und aktivieren sie“, erklärt Drukker. „Gleichzeitig beenden Sie die Stammzeleigenschaften, indem sie den Faktor Oct4 herunterfahren.“ Hemmten die Forscher umgekehrt im Modellversuch den Transkriptionsfaktor GATA3, wurde die Entwicklung des Trophektoderms unterbrochen.

Die Studie eröffnet den Autoren zufolge neue Perspektiven auf die Plazentaentwicklung und Schwangerschaftskomplikationen. Zudem liefern die Daten eine genomweite Analyse von aktivem und inaktivem Chromatin während der Trophoblastenentwicklung aus humanen pluripotenten Stammzellen.

Mit Blick auf die Plazentavorläuferzellen sehen die Wissenschaftler keine unmittelbare therapeutische Anwendung. Deren Entwicklung zu verstehen, sei allerdings entscheidend für die Erzeugung anderer klinisch relevanter Zelltypen aus pluripotenten Stammzellen, darunter Neuronen oder Pankreaszellen.

## Weitere Informationen

\* Die Blastozyste ist ein Entwicklungsstadium der Embryogenese bei Säugetieren und folgt auf die sogenannten Morula. Das Stadium tritt rund vier Tage nach der Befruchtung ein.

## Hintergrund:

Die Arbeit entstand in enger Zusammenarbeit mit den Arbeitsgruppen von Prof. Dr. Dr. Fabian Theis und Dr. Nikola Müller aus dem Institute of Computational Biology sowie Partnern an der LMU (Prof. Wolfgang Enard) und in Oregon (Prof. Shawn L. Chavez).

Erstautor Christian Krendl war Teilnehmer der Helmholtz Graduate School Environmental Health, kurz [HELENA](#), und hat nun promoviert.

## Original-Publikation:

Krendl, C. & Shaposhnikov, D. et al. (2017): [GATA2/3-TFAP2A/C transcription factor network couples human pluripotent stem cell differentiation to trophoderm with repression of pluripotency](#). Proceedings of the National Academy of Sciences, DOI: 10.1073/pnas.1708341114

## Abteilung Kommunikation

Helmholtz Zentrum München - Deutsches Forschungszentrum für Gesundheit und Umwelt (GmbH)  
Ingolstädter Landstraße 1  
85764 Neuherberg  
Tel.: +49 89 3187-2238

[E-Mail](#)

## Fachlicher Ansprechpartner

Dr. Micha Drukker  
Helmholtz Zentrum München - Deutsches Forschungszentrum für Gesundheit und Umwelt (GmbH)  
Institut für Stammzellforschung  
Ingolstädter Landstr. 1  
85764 Neuherberg  
Tel. +49 89 3187 2013

[E-Mail](#)

# MERKZETTEL

für das Gespräch mit Ihrer Ärztin oder Ihrem Arzt

Damit Sie viel aus dem Gespräch mit Ihrer Ärztin/Ihrem Arzt mitnehmen, empfehlen wir Ihnen, Ihre Beschwerden, aber auch Ihre Behandlungsziele sowie alle Ihre Fragen zu notieren. Wichtig für das Arztgespräch ist eine Liste der **Medikamente oder Nahrungsergänzungsmittel**, die sie derzeit verwenden. Über eventuelle **Allergien und Unverträglichkeiten** sollten Sie Ihre Ärztin/Ihren Arzt ebenfalls immer informieren. Nutzen Sie hierfür unseren Vordruck „Meine Medikations- und Behandlungsübersicht“.

## Meine Beschwerden und/oder Behandlungsziele

---

---

---

## Meine Fragen

---

---

---

## Folgende Themen/Studien möchte ich besprechen

Welches Thema beschäftigt Sie? Was haben Sie z. B. in aktuellen Studien gelesen?

---

---

---

## Notieren Sie die wichtigsten Punkte des Arztgesprächs

So bemerken Sie schnell, ob Sie alles richtig verstanden haben und ob Fragen unbeantwortet blieben

Meine Notizen zum Gespräch am \_\_\_\_\_:

---

---

---

---

---

Weitere Tipps für das Arztgespräch finden Sie unter „Materialien für den Arztbesuch“