



## Pressemitteilung

**Soll nicht vor dem 8. Juni 2021, 9:00 Uhr (CEST) veröffentlicht werden**

# Rapamycin verändert die Aufbewahrung der DNA im Zellkern

## Eine unerwartete Verknüpfung zwischen DNA-Aufwicklung und Stoffwechsel im Darm bremst den Alterungsprozess

Unser Erbgut ist so in unseren Zellen gespeichert, dass das meterlange DNA-Molekül in den winzigen Zellkern jeder Körperzelle passt. Ein internationales Team von Forschenden des Max-Planck-Instituts für Biologie des Alterns, des CECAD Exzellenzclusters für Alternsforschung der Universität zu Köln, des University College London und der University of Michigan konnte nun zeigen, dass der Anti-Aging-Wirkstoff Rapamycin gezielt Darmzellen ansteuert, um die Art und Weise der DNA-Lagerung in diesen Zellen zu verändern. Bei Fliegen und Mäusen konnten dadurch die Darmgesundheit und Langlebigkeit gefördert werden. Die Forschenden sind überzeugt, dass diese Erkenntnisse, die in der Fachzeitschrift *eLife* veröffentlicht wurden, neue Möglichkeiten für gezielte therapeutische Interventionen gegen das Altern eröffnen werden.

Unser genetisches Material liegt in Form von DNA in jedem Zellkern unserer Körperzellen vor. Beim Menschen ist dieses DNA-Molekül zwei Meter lang – und doch passt es in den nur wenige Mikrometer großen Zellkern. Dies ist möglich, weil die DNA präzise gelagert wird. Dazu wird sie mehrfach um bestimmte Proteine gewickelt, die sogenannten Histone. Wie eng die DNA um die Histone geschlungen ist, bestimmt auch, welche Gene aus unserem Erbgut abgelesen werden können. Bei vielen Lebewesen verändert sich die Menge der Histone mit steigendem Alter. Bislang ist jedoch unklar, ob Veränderungen der zellulären Histonmenge genutzt werden könnten, um den Alterungsprozess zu verbessern.

## Rapamycin ist ein bekannter Anti-Aging-Wirkstoff - mit einem neuen Ziel

Der Wirkstoff Rapamycin gilt inzwischen als eine der vielversprechendsten Anti-Aging-Substanzen und zeigt positive Effekte auf die Gesundheit im Alter. "Rapamycin schaltet den TOR-Signalweg ab, der ein breites Spektrum grundlegender zellulärer Aktivitäten wie Energie-, Ernährungs- und Stresszustand steuert. Kurz gesagt, wir nutzen Rapamycin, um den Hauptregulator des zellulären Stoffwechsels gezielt zu



beeinflussen", erklärt Yu-Xuan Lu, Postdoc in der Abteilung von Linda Partridge und Erstautor der Studie. "Inzwischen wissen wir, dass die Menge an Histonen einen entscheidenden Einfluss auf den Alterungsprozess hat. Wir wussten jedoch nicht, ob es eine Verbindung zwischen dem TOR-Signalweg und den Histonymengen gibt, und noch wichtiger, ob die Histonymengen ein medikamentöses Ziel gegen die Alterung sein könnten."

Um die Wirkung von Rapamycin auf Histonproteine zu untersuchen, analysierten die Forschenden verschiedene Organe der Taufliege *Drosophila melanogaster*. "Wir suchten in verschiedenen Geweben und Organen der Fliege nach auffälligen Veränderungen der Histone vor und nach der Behandlung mit Rapamycin, also vor und nach dem Ausschalten des TOR-Signalweges", erklärt Yu-Xuan Lu. "Überraschenderweise beobachteten wir einen Anstieg der Histonproteine nach der Zugabe von Rapamycin. Dieser Effekt trat ausschließlich im Darm der Fliegen auf, aber nicht in anderen Geweben." In weiteren Experimenten konnten Yu-Xuan Lu und seine Kolleg:innen zeigen, dass der erhöhte Gehalt an bestimmten Histonproteinen in einem bestimmten Darmzelltyp, den Enterozyten, das Tumorstadium reduzierte, die Darmgesundheit erhöhte und die Lebensspanne der Tiere verlängerte. Ähnliche Beobachtungen wurden in Darm-Enterozyten von Mäusen nach Rapamycin-Behandlung gemacht.

"Unsere Ergebnisse zeigen zum ersten Mal eine Verknüpfung zwischen dem TOR-Signalweg und den Histonymengen, die die Langlebigkeit bestimmt", sagt Yu-Xuan Lu. "Die erhöhten Mengen an Histonproteinen verändern in der Folge, wie die DNA im Zellkern gelagert wird. Die Tatsache, dass wir diese Beobachtungen in Taufliegen und Mäusen machen konnten, zeigt, dass dies ein weit verbreiteter Mechanismus ist." Mit Blick auf zukünftige Experimente fügt er hinzu: "Angesichts der zentralen Rolle der Histone bei der Lagerung der DNA in der Zelle erweitert diese Erkenntnis nicht nur unser Wissen über den Alterungsprozess, sondern bietet auch neue Möglichkeiten für gezielte therapeutische Behandlungen gegen das Altern."

Dieses Projekt wurde von der Horizon 2020 Forschungsinitiative der Europäischen Union, der Glenn Foundation for Medical Research und der Max-Planck-Gesellschaft gefördert. Yu-Xuan Lu wurde durch ein EMBO Long-Term Fellowship unterstützt.

**Pressefoto:**

Dieses Bild senden wir Ihnen gerne als separates jpg zu.

Bitte wenden Sie sich dazu an Dr. Kai Fiedler, Kontaktdaten siehe unten.



Der Anti-Aging-Wirkstoff Rapamycin beeinflusst die DNA-Wicklung.  
© Hanna Salmonowicz, Monney Medical Media, 2021

### Originalveröffentlichung:

Yu-Xuan Lu, Jennifer C. Regan, Jacqueline Eßer, Lisa F. Drews, Thomas Weinseis, Julia Stinn, Oliver Hahn, Richard A. Miller, Sebastian Grönke und Linda Partridge.

**A TORC1-histone axis regulates chromatin organisation and non-canonical induction of autophagy to ameliorate ageing.**

*eLife*, 2021

Online: 14.05.2021, DOI: 10.7554/eLife.62233

URL: <https://elifesciences.org/articles/62233>

### Kontakt:

#### Korrespondierender Autor:

Prof. Dr. Linda Partridge  
Max-Planck-Institut für Biologie des Alterns, Köln  
Tel.: +49 (0)221 37 970 600  
E-Mail: [linda.partridge@age.mpg.de](mailto:linda.partridge@age.mpg.de)

#### Presse und Öffentlichkeitsarbeit:

Dr. Kai Fiedler  
Max-Planck-Institut für Biologie des Alterns, Köln  
Tel.: +49 (0)221 379 70 307



E-Mail: [kai.fiedler@age.mpg.de](mailto:kai.fiedler@age.mpg.de)

### **Über das Max-Planck-Institut für Biologie des Alterns**

Das Max-Planck-Institut für Biologie des Alterns erforscht den natürlichen Alterungsprozess mit dem langfristigen Ziel, den Weg zu mehr Gesundheit während des Alterns beim Menschen zu ebnet. Es ist ein Institut innerhalb der Max-Planck-Gesellschaft, die zu den erfolgreichsten Forschungseinrichtungen Deutschlands gehört. Seit seiner Gründung im Jahr 2008 ist das Institut integraler Bestandteil eines lebenswissenschaftlichen Clusters in Köln, der Altersforschung betreibt.

[www.age.mpg.de](http://www.age.mpg.de)