

[News RELEASE]

Emerging Bio-medical Technology
MEDI+NET

2015 年 10 月 23 日

各 位

株式会社メディネット

岡山大学等との共同研究開発成果が論文に掲載されました

当社は、国立大学法人岡山大学および東京大学医学部附属病院と、腫瘍免疫応答を高感度に定量評価する技術開発を進めておりましたが、この度、国立大学法人岡山大学、東京大学医学部附属病院、川崎医療福祉大学および当社の共同研究グループにより、本技術の有用性が確認され、下記の論文に掲載されましたので、お知らせいたします。

本共同研究開発については、科学研究費補助金(基盤B)等の助成を受けて実施しており、また、本研究テーマに対して(公財)岡山工学振興会より平成 27 年度内山勇三科学技術賞を授与頂いております。

<論文情報>

タイトル: Sensitive Multiplexed Quantitative Analysis of Autoantibodies to Cancer Antigens with Chemically S-Cationized Full-Length and Water-Soluble Denatured Proteins

著者: Junichiro Futami, Hidenori Nonomura, Momoko Kido, Naomi Niidoi, Nao Fujieda, Akihiro Hosoi, Kana Fujita, Komako Mandai, Yuki Atago, Rie Kinoshita, Tomoko Honjo, Hirokazu Matsushita, Akiko Uenaka, Eiichi Nakayama, and Kazuhiro Kakimi

掲載論文: Bioconjugate Chem., Article ASAP
DOI: 10.1021/acs.bioconjchem.5b00328
Publication Date (Web): September 10, 2015

なお、本共同研究開発の関する概要及び本結果につきましては、国立大学法人岡山大学が 2015 年 10 月 23 日付にて開示された「腫瘍免疫応答を高感度に定量評価する技術開発に成功～がん免疫治療の実用化を加速する診断薬に～」(次ページより添付)をご参照ください。

以上



平成27年10月23日

腫瘍免疫応答を高感度に定量評価する技術開発に成功 ～がん免疫治療の実用化を加速する診断薬に～

岡山大学大学院自然科学研究科(工)生命医用工学専攻の二見淳一郎准教授と東京大学医学部附属病院、川崎医療福祉大学、株式会社メディネットの共同研究グループは、がん患者の体内で誘導されるがん細胞に対する免疫応答のレベルを、ごく微量の血液から定量評価する新技術を開発しました。本研究成果は9月10日、「*Bioconjugate Chemistry*」電子版で公開されました。

研究グループはがん免疫治療がよく効いている症例では、血液中にさまざまな抗がん抗原抗体が増加する現象に着目し、抗体検査法を開発しています。多くのがん抗原タンパク質は不溶化しやすい問題点がありましたが、独自開発の可溶化技術の活用で解決され、高感度な抗体検出が可能になりました。本技術はがん免疫治療や関連の医薬品開発における重要なツールとして、がん免疫治療の効果をリアルタイムに測定可能なコンパニオン診断薬として応用が期待されます。

<業績>

二見准教授らの研究グループは、がん患者の血液中に出現することが知られている抗がん抗原抗体を高感度に検出する新技術を開発しました。この抗がん抗原抗体の抗体量は、がん細胞に対する免疫応答の活性化に伴って上昇するバイオマーカーと考えられています(図1)。今回研究グループが開発に成功した、全長・水溶性がん抗原タンパク質を用いた高感度抗体検査試薬(図2)を用いると、がん免疫治療における腫瘍免疫応答の定量評価が可能ながん細胞が確認されました(図3)。

<背景>

がん治療において「がん細胞の破壊」と「効率的な腫瘍免疫応答」が同時に誘導できれば Quality of Life (QOL) の高い長期生存が達成できることが判明し、がん免疫治療に大きな期待が寄せられています。しかし、がん免疫治療は治療効果が表れるまで数ヵ月を要する場合もあり、腫瘍サイズだけでは治療効果の評価が困難なことがあります。従って、腫瘍免疫応答の活性化レベルを評価する診断薬が求められています。

本研究グループでは、がん細胞内で異常に発現し、免疫系から異物として認識される「がん抗原タンパク質」に対して、腫瘍免疫応答の結果として抗がん抗原抗体の血中濃度が増加することに着目。抗がん抗原抗体を定量測定する診断薬開発に取り組んでいます。

この診断薬開発には2つの課題があります。1つ目はがん抗原が多種多様であり、どの抗原ががん細胞内で発現し、どの部分が抗原性を示すかは、個人差が非常に大きいことです。腫瘍免疫学的な研究成果の積み重ねにより、がん細胞と精巣に限局した発現を示す Cancer-Testis 抗原



PRESS RELEASE

(CT 抗原)や、Tumor-Associate antigen (TAA)と呼ばれるがん抗原が報告されていますが、その数は200種類を超えます。2つ目は大半のがん抗原が不安定な物性で不溶化しやすく、通常の手法では大量調製が困難であることです。本研究グループではこれらの問題に対して真っ向勝負を挑んでおり、100種超の全長のがん抗原タンパク質を組み換えタンパク質として高生産するリソース整備を進めています。大半のがん抗原タンパク質が不溶化しやすい問題点に対しては、タンパク質内部のCys残基に対する化学修飾技術を活用した可溶化技術により解決されました。さらにこれらの全長・水溶性がん抗原を蛍光性磁気ビーズに固定化することで、高感度な抗体検査が可能になることを確認し、診断薬開発の技術基盤が整いました。本手法で調製した抗体検査試薬を用いて、がん免疫治療が奏功した例では、より高い抗がん抗原抗体価の上昇が確認され、本技術の有用性が確認されました。

<見込まれる成果>

腫瘍局所での免疫抑制状態を解除する免疫チェックポイント阻害剤の登場により、長期生存が確認される例が報告され、がん免疫治療が本格化ステージの時代に入りました。腫瘍免疫応答の活性化の定量評価が可能な本抗体検査試薬は、がん免疫治療の効果をリアルタイムに測定可能なコンパニオン診断薬として応用が期待されます。がん免疫治療は免疫細胞療法、がんワクチン療法、免疫チェックポイント阻害剤、遺伝子治療などを複合的に組み合わせ、さらに革新的な治療の創出が期待されており、これらの創薬・治験にも汎用的に活用できる基盤ツールとして期待されます。これらの次世代技術の実現を加速する診断薬として完成・実用化を急ぎます。

<論文情報等>

論文名 : Sensitive Multiplexed Quantitative Analysis of Autoantibodies to Cancer Antigens with Chemically S-Cationized Full-Length and Water-Soluble Denatured Proteins

掲載誌 : *Bioconjugate Chem.*, Article ASAP

著者 : Junichiro Futami, Hidenori Nonomura, Momoko Kido, Naomi Niidoi, Nao Fujieda, Akihiro Hosoi, Kana Fujita, Komako Mandai, Yuki Atago, Rie Kinoshita, Tomoko Honjo, Hirokazu Matsushita, Akiko Uenaka, Eiichi Nakayama, and Kazuhiro Kakimi

DOI: 10.1021/acs.bioconjchem.5b00328

Publication Date (Web): September 10, 2015

<http://pubs.acs.org/doi/10.1021/acs.bioconjchem.5b00328>

PRESS RELEASE

<補足・用語説明>

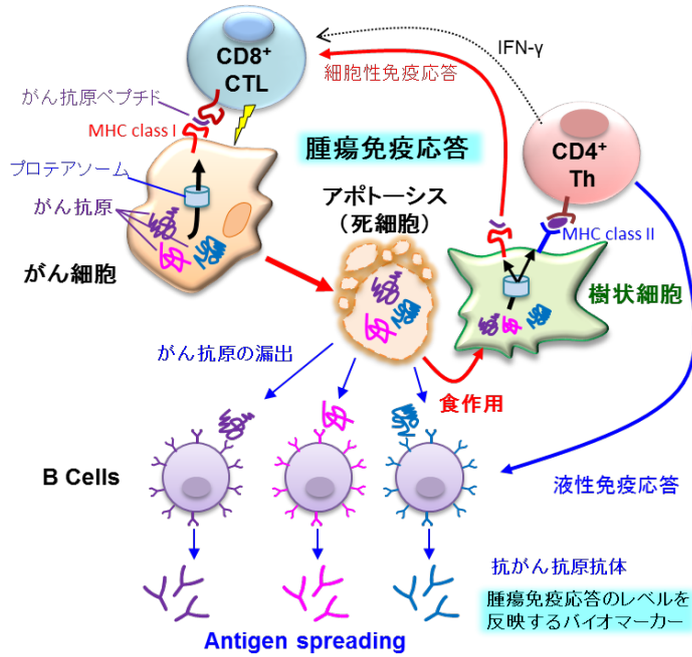


図1: 腫瘍免疫応答は抗がん抗原抗体の抗体価上昇を伴う

腫瘍局所では左の腫瘍免疫応答のサイクルが抑制状態になっています。近年注目されている免疫チェックポイント阻害剤はこの抑制状態を解除する抗体医薬であり、腫瘍免疫応答の復活によりQOLの高い長期生存が達成されます。

現在、免疫細胞療法、がんワクチン療法、遺伝子治療などを複合的に組み合わせて、がん免疫治療を強化する臨床研究が進められています。Antigen spreadingの定量評価は、腫瘍免疫応答の活性化レベルを反映する重要なバイオマーカーと考えられています。

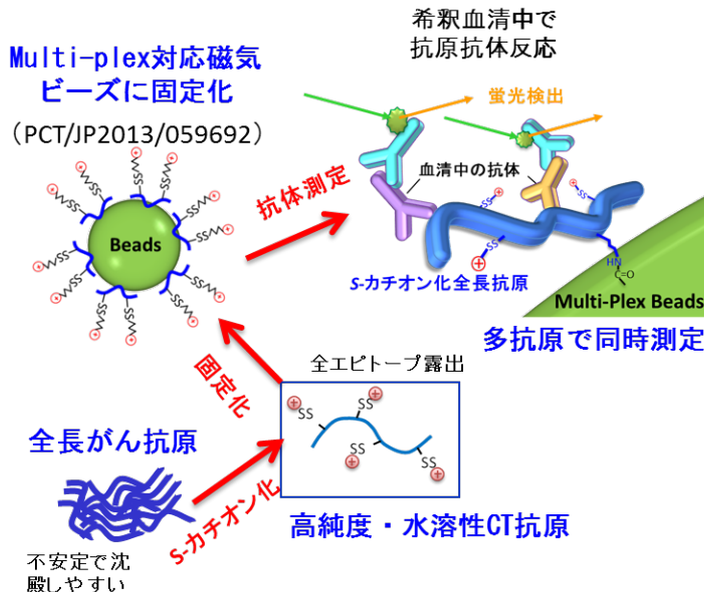


図2: 全長・水溶性抗原を用いた高感度な抗体検出

多種多様ながん抗原タンパク質が存在しますが、大半が不安定で不溶化しやすい物性です。タンパク質分子内のCys残基に正電荷を導入するS-カチオン化技術は、全長・水溶性がん抗原を取得するための強力なツールとなります。さらにCysは抗体が認識するエピトープに含まれる確率が極めて低く、抗原抗体反応にほとんど影響しないことが確認されました。

また最大で100種類の異なる生体成分を同時に測定可能なMulti-Plex beads (市販品)は抗体検査の強力なツールであり、S-カチオン化抗原との組み合わせで、高感度な抗体検査が可能になりました。



PRESS RELEASE

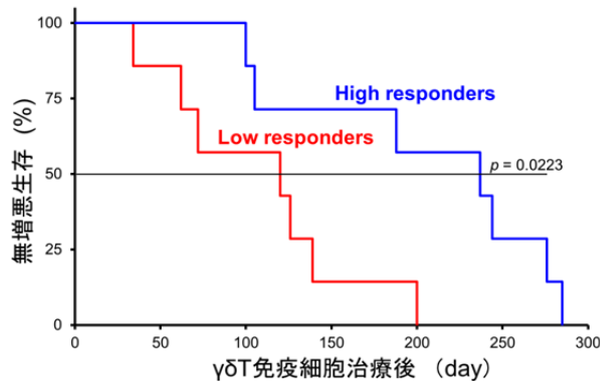


図3: 免疫治療後にAntigen-spreadingが誘導された患者は予後が良い

肺がんに対する $\gamma\delta$ T細胞治療（免疫細胞治療の1種）の臨床サンプルを用いて17種類のがん抗原に対するAntigen-spreadingを測定した結果、5種類以上のがん抗原に対する抗体価が上昇したHigh responderはLow responderに対して有意に治療予後が改善していました。

<謝辞>

本研究は、科学研究費補助金(基盤 B)(課題番号 23360370)等の助成を受けて実施しました。また、本研究テーマに対して(公財)岡山工学振興会より平成 27 年度内山勇三科学技術賞を授与頂きました。

<お問い合わせ>

岡山大学大学院自然科学研究科(工)
生命医用工学専攻(工学部・化学生命系学科)
准教授 二見 淳一郎

(電話番号)086-251-8217

(メール) futamij@okayama-u.ac.jp