



プレス通知資料（研究成果）

2024年3月18日

国立大学法人東京医科歯科大学

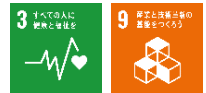
国立大学法人大阪大学

国立研究開発法人科学技術振興機構（JST）

「中枢神経を標的とした核酸医薬の高い有効性と安全性を有する技術開発に成功」 — アルツハイマー型認知症などの神経難病治療の新たな選択肢 —

【ポイント】

- アンチセンス核酸医薬(ASO)※¹は、神経難病に対する新たな治療手段として期待されていますが、多くの疾患への応用には副作用のため投与量に制限があることが大きな障害となっています。
- 本研究グループは、核酸医薬の有効性を保ちつつ、神経系の副作用を著しく改善する新規の核酸化学修飾技術を見出しました。
- 本研究成果は、根治治療の難しい神経難病に対する高い有効性と安全性を兼ね備えた治療薬開発への応用が期待できます。



東京医科歯科大学 大学院医歯学総合研究科 脳神経病態学分野の横田隆徳教授、吉岡耕太郎特任助教、Su Su Lei Mon 特任研究員、松林泰毅大学院生らの研究グループは、大阪大学 大学院薬学研究科 生物有機化学分野の小比賀聡教授らのグループとの共同研究で、核酸塩基を修飾した糖部架橋型核酸「BNAP-AEO ※²」による新規の核酸化学修飾技術を新たに導入した ASO を、マウスを用いて検証したところ、高い有効性を保持しつつ重篤な神経系の副作用を劇的に改善することを明らかにしました。さらに、研究グループはその副作用改善のメカニズムを検証し、脳内に存在する Sigma-1 受容体※³の関与を示唆する結果を得ました。本研究は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構 (AMED) 「先端的バイオ創薬等基盤技術開発事業」、「次世代治療・診断実現のための創薬基盤技術開発事業 (RNA 標的創薬技術開発)」、「脳とこころの研究推進プログラム (領域横断的かつ萌芽的脳研究プロジェクト)」、国立研究開発法人科学技術振興機構 (JST) 「創発的研究支援事業 (JPMJFR216H)」、日本学術振興会 (JSPS) 「科研費助成事業 (基盤研究 (B) JP22H02979)」などの支援のもとで行われたので、その研究成果は、国際科学誌 *Molecular Therapy - Nucleic Acids* に、2024年3月18日にオンライン版で発表されました。

【研究の背景】

核酸医薬は次世代の分子標的医薬として注目され、最近では、脳や脊髄といった中枢神経の疾患を中心に臨床開発が急速に進んでいます。特に小児の神経難病の一つである脊髄性筋萎縮症を対象とした ASO は日本を含む 60 カ国以上で承認され、2023 年には特定の遺伝子変異がある筋萎縮性側索硬化症を対象とした ASO もアメリカで迅速承認されました。このような ASO の開発動向を受けて、「神経難病が治る時代」への期待が大きくなっています。

中枢神経の疾患を対象とした ASO は、中枢神経組織の周囲の空間である髄腔内へ投与することが一般的です。一方で、ASO の開発段階で大きな障害として、髄腔内に投与した際に痙攣(けいれん)や意識障害、運動機能の異常といった副作用が出現することが挙げられます。この結果、特に有効性が高い有望な候補品が副作用のために投与量に制限が生じてしまい、結局十分な有効性を引き出せない問題が存在しました。さらに、核酸医薬は一人一人の遺伝子の異常に応じて薬物の設計が可能であるため、超希少疾患と呼ばれるような患者数が非常に少ない遺伝性疾患に関しても個別の創薬開発が注目されています。しかし、そのような個別化治療のための創薬開発には候補薬の選別に時間的・金銭的にも大きな制約が存在し、有効性と安全性の両立する候補品を見出すことは容易ではありませんでした。

以上から、中枢神経の疾患を標的とした核酸医薬の臨床応用には、有効性と安全性の両立を可能とする新たな技術の開発が望まれていました。そこで、本研究グループは大阪大学の大学院薬学研究科の小比賀聡教授らのグループが開発した新規の核酸化学修飾技術を用いて、中枢神経疾患を標的とした ASO の有効性及び安全性の詳細な検証に着手しました。

【研究成果の概要】

本研究グループは、まず従来型の化学修飾で高活性である ASO 及びその ASO に BNAP-AEO を導入した新規 ASO (BNAP-AEO ASO) を設計・合成しました(図 A 上段)。続いて、標的 RNA に対する結合能を評価したところ、BNAP-AEO ASO は従来型の ASO に比較して、結合能が極めて高いことを明らかにしました(図 A 中段左)。次に、これら ASO をマウスの脳室と呼ばれる脳周囲の髄腔内に投与し、有効性及び安全性の検証を行いました(図 A 中段右)。その結果、BNAP-AEO ASO の脳内における標的遺伝子抑制効果は、従来型の ASO と同様に高く保持されていました。さらに、神経機能の異常をスコア化した毒性スコアや自発的運動機能を測定するオープンフィールドテストを用いて投与後の神経機能を評価したところ、驚くべきことに従来型の ASO で出現するマウスの重篤な神経毒性を BNAP-AEO ASO が劇的に改善することが明らかになりました。以上から、BNAP-AEO ASO は高い有効性、安全性を有することが分かりました(図 A 下)。

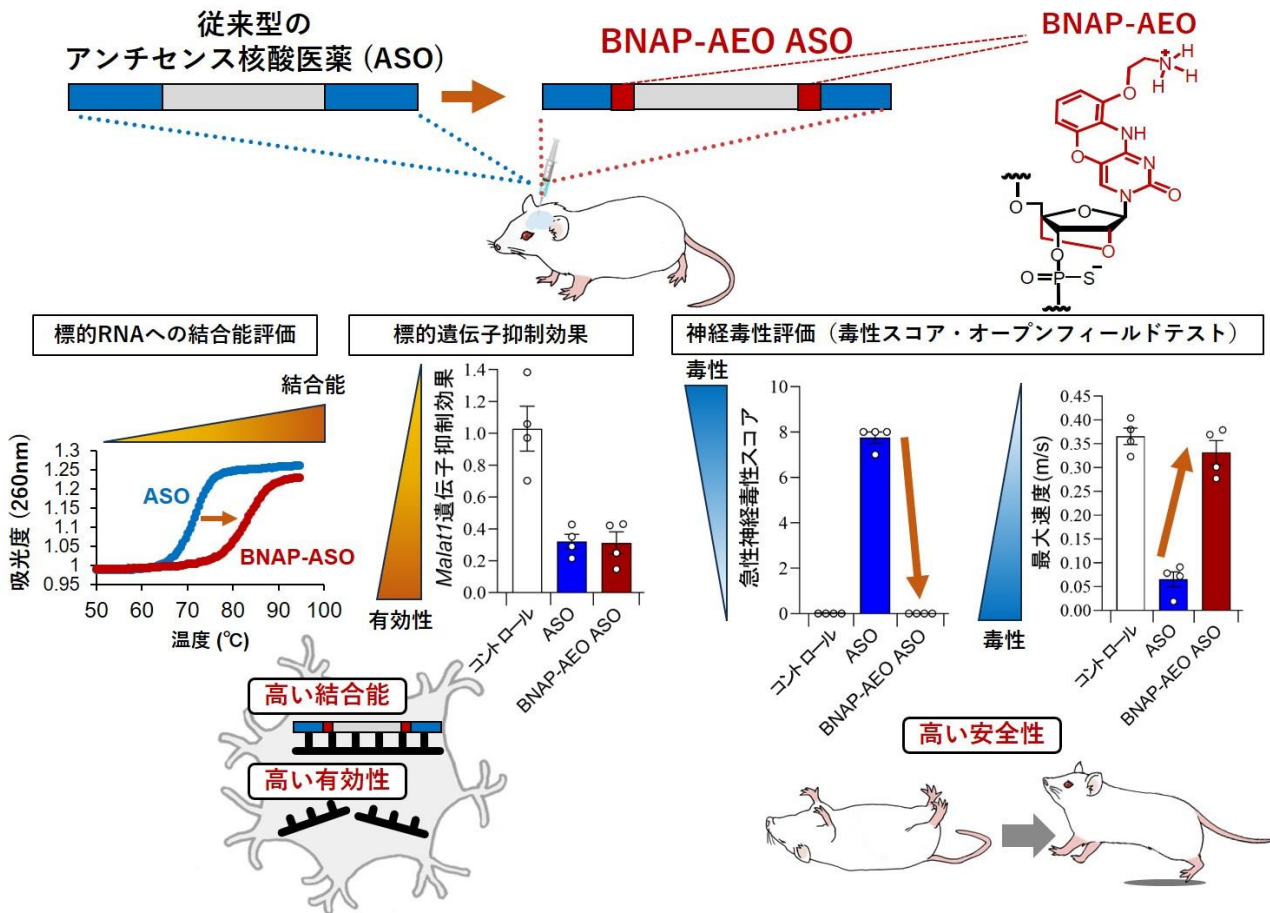


図 A: BNAP-AEO ASO は高い有効性及び安全性の両立を可能にする

従来型の ASO 及び、BNAP-AEO 修飾を導入した ASO (BNAP-AEO ASO) を設計・合成しました (上段)。BNAP-AEO ASO は従来型の ASO と比較して、標的 RNA への結合能が高く (中段左)、それぞれをマウスの髄腔内に投与した際の標的遺伝子への抑制効果は保持されつつ、毒性スコア評価・5 分間の自発的運動機能評価 (オープンフィールドテスト) において神経毒性が著しく改善しました (中段右)。つまり、BNAP-AEO は高い標的 RNA への結合能・有効性及び安全性を同時に可能としました。

さらに、本研究グループは BNAP-AEO ASO が神経毒性を改善した機序の解明に着手しました。従来型の ASO は、神経細胞表面上のカルシウムチャネルの機能を阻害して細胞内のカルシウムイオンが低下されることで、急性の神経毒性が出現すると想定されています (図 B 左)。一方で、神経細胞に発現する Sigma-1 受容体は細胞内のカルシウムイオン濃度を調整する役割があること、Sigma-1 受容体の活性化剤と BNAP-AEO が構造的に類似することに着目し、BNAP-AEO 修飾が Sigma-1 受容体を介して神経毒性を改善させるのではないかと仮説を立てました。仮説検証のため、Sigma-1 受容体の拮抗薬を従来型 ASO 及び BNAP-AEO ASO に併用してマウスに投与し、それら ASO の神経毒性への影響を評価しました。その結果、Sigma-1 受容体の拮抗薬の併用により、従来型の ASO では神経毒性が変化しなかった一方で、BNAP-AEO ASO は改善していた神経毒性が再び出現するようになりました。つまり、BNAP-AEO の導入による神経毒性の改善には Sigma-1 受容体を介した細胞内カルシウム濃度調節によるメカニズム (図 B 右) が示唆される結果を得ました。

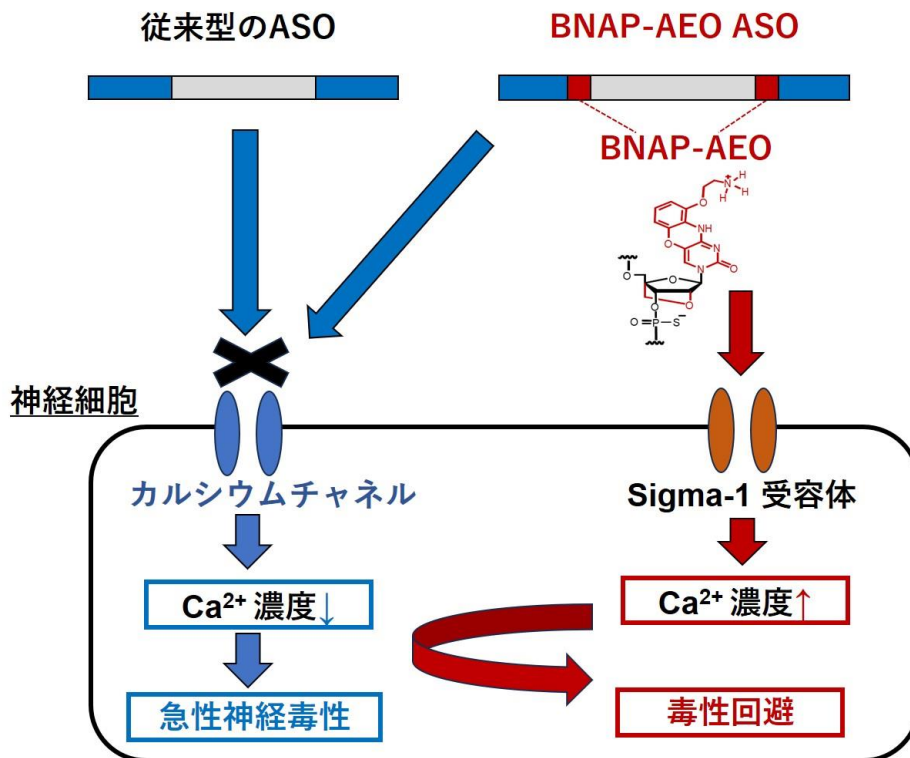


図 B: BNAP-AEO による神経毒性が改善する分子メカニズム仮説

従来型の ASO は神経細胞内のカルシウムチャネルの機能を阻害して、細胞内のカルシウムイオンを低下させるため、急性神経毒性が出現します(左)。一方で、BNAP-AEO ASO は Sigma-1 受容体を介して、細胞内のカルシウムイオン低下を防ぎ、毒性が回避されることが想定されます(右)。

【研究成果の意義】

本研究グループは、BNAP-AEO 修飾を導入した ASO が、高い有効性と安全性を兼ね備えていることを明らかにしました。核酸医薬は中枢神経の疾患を中心に創薬開発が精力的に行われており、パーキンソン病や筋萎縮性側索硬化症、ハンチントン舞踏病といった神経難病やアルツハイマー型認知症といった頻度の多い神経疾患に対して臨床試験が進んでいます。また、本研究で開発した新規の核酸化学修飾はシトシン塩基配列を有するアンチセンス核酸に広く応用することが可能であり、高い有効性及び安全性の両立という臨床応用への重要な課題を克服することが期待されます。そのため、本研究の成果は多くの神経疾患の核酸医薬の治療開発のブレイクスルーに繋(つな)がる可能性を秘めており、本研究の成果を基に有効性及び安全性を両立する核酸医薬の基盤技術が確立することで、多様な神経疾患の治療法開発の成功に結びつくことが期待されます。

【用語解説】

※¹アンチセンス核酸医薬(ASO)

標的とする RNA(mRNA、pre-mRNA、microRNA など)に対して相補的な塩基配列を有した人工合成した核酸分子で、それらに標的 RNA に結合して機能の制御を行う。既存の低分子医薬や抗体医薬では標的にすること

が難しい細胞内の RNA を直接標的にすることが可能であり、次世代の医薬品として注目されている。

※²2',4'-BNA/LNA with 9-(aminoethoxy)phenoxazine (BNAP-AEO)

大阪大学の小比賀聡教授、中川治博士らが開発した新規の核酸分子の化学修飾技術。核酸糖骨格部に対する化学修飾である 2',4'-BNA/LNA と、塩基に対する化学修飾である 9-(aminoethoxy)phenoxazine を組み合わせた技術である。本研究グループは BNAP-AEO を導入した核酸分子は、標的 RNA への高い結合能を有することを報告している。

※³Sigma-1 受容体

脳内の特に神経細胞に多く発現する二回膜貫通型タンパク質。細胞内のカルシウムイオン濃度の調製や小胞体ストレス経路の活性化、ミトコンドリア機能の強化など様々な機能を有することが示されている。

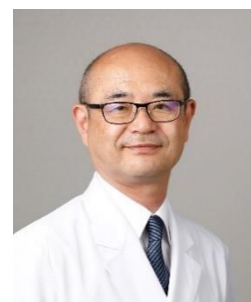
【論文情報】

掲載誌: Molecular Therapy – Nucleic Acids

論文タイトル: Favorable Efficacy and Reduced Acute Neurotoxicity by Antisense Oligonucleotides with 2',4'-BNA/LNA with 9-(aminoethoxy)phenoxazine

【研究者プロフィール】

横田 隆徳(ヨコタ タカノリ) Takanori Yokota
東京医科歯科大学 大学院医歯学総合研究科
脳神経病態学分野(脳神経内科) 教授



・研究領域: 神経内科学、核酸医薬

小比賀 聡(オビカ サトシ)
大阪大学大学院薬学研究科
生物有機化学分野 教授



・研究領域: 生物有機化学、核酸化学

吉岡 耕太郎(ヨシオカ コウタロウ) Kotaro Yoshioka
東京医科歯科大学 大学院医歯学総合研究科
脳神経病態学分野(脳神経内科) 特任助教



・研究領域: 神経内科学、神経科学、核酸医薬

Su Su Lei Mon(ス ス レイ モン)
東京医科歯科大学 大学院医歯学総合研究科
脳神経病態学分野(脳神経内科) 特任研究員

・研究領域: 神経内科学、核酸医薬



松林 泰毅(マツバヤシ タイキ)
東京医科歯科大学 大学院医歯学総合研究科
脳神経病態学分野(脳神経内科) 大学院生

・研究領域: 神経内科学、核酸医薬



【問い合わせ先】

<研究に関すること>

東京医科歯科大学 大学院医歯学総合研究科
脳神経病態学分野 横田 隆徳 (ヨコタ タカノリ)

TEL:03-5803-5234 FAX:03-5803-0169

E-mail:tak-yokota.nuro@tmd.ac.jp

<報道に関すること>

東京医科歯科大学 総務部総務秘書課広報係

〒113-8510 東京都文京区湯島 1-5-45

TEL:03-5803-5833 FAX:03-5803-0272

E-mail:kouhou.adm@tmd.ac.jp

大阪大学薬学研究科庶務係

〒565-0871 吹田市山田丘 1-6

TEL:06-6879-8143 FAX:06-6879-8154

E-mail:yakugaku-syomu@office.osaka-u.ac.jp

科学技術振興機構 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事業に関すること>

科学技術振興機構 創発的研究推進部

加藤 豪(カトウ ゴウ)

〒102-8666 東京都千代田区四番町 5 番地 3

TEL:03-5214-7276 FAX:03-6268-9413

E-mail:souhatsu-inquiry@jst.go.jp