



プレス通知資料（研究成果）

2024年9月26日

国立大学法人東京医科歯科大学

2024年10月、国立大学法人「東京科学大学」が誕生します

「脂質リガンド結合ヘテロ核酸による新規エクソン・スキッピング療法の開発」 — デュシャンヌ型筋ジストロフィー(DMD)に対する新規治療薬開発へ期待 — 「エクソン・スキッピング療法」の限界を超えて



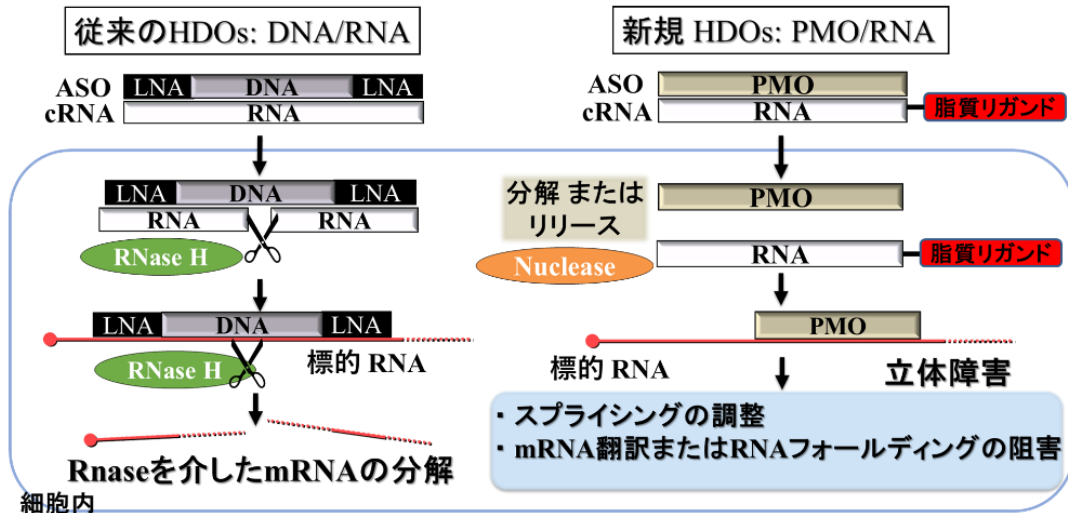
【ポイント】

- デュシャンヌ型筋ジストロフィー(DMD)は遺伝性の筋疾患であり、エクソン・スキッピング療法^{※1}という治療法が臨床で使われていますが、骨格筋での効果が限定的であり、また生命予後に関係する心臓への効果が無いこと課題です。
- 研究グループは DMD に対して現在、承認されているホスホロジアミデートモルホリノオリゴマー(PMO)^{※2}を元に新しい「脂質リガンド結合 PMO/RNA ヘテロ2本鎖核酸 (PMO/HDO)」を開発しました。
- DMD モデルマウスにこの核酸を投与したところ、欠損しているジストロフィンが、骨格筋や心筋での発現回復が大幅に改善され、運動・心機能や中枢神経症状が正常化しました。
- この新規の PMO/HDO は DMD に対する新規治療法としてだけでなく、スプライシング制御によって遺伝子発現の調整が可能な他の遺伝性疾患やがんに対する新たな医薬技術としても期待できます。

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（脳神経内科）のグループでは、これまで独自に ASO の効果を改善させる DNA/RNA ヘテロ2本鎖核酸 (HDO) を開発してきました。従来の HDO は RNase H という酵素に認識されて相補鎖が細胞内で切断され、主鎖の ASO が標的 mRNA を切断して、その遺伝子発現を抑制します。今回、横田隆徳教授、東京医科歯科大学 核酸・ペプチド創薬治療研究センター (TIDE センター) 永田哲也教授、長谷川樹里大学院生は、東京慈恵会医科大学・東京大学・武田薬品工業との共同研究で、従来の HDO とは異なり、PMO を主鎖とする新規の脂質リガンド結合 PMO/RNA ヘテロ核酸を開発しました。この核酸は RNase H には認識されず、標的 RNA に特異的に結合しスプライシング制御し、その遺伝子発現の調整を行います(図1)。DMD の動物モデルである mdx マウス(ジストロフィン欠損)では、この核酸を投与したところ、骨格筋のみならず心筋でも顕著なジストロフィンタンパクの回復が確認されました。加えて筋力、心電図変化、中枢神経症状などの正常化にも成功しました。

この研究は日本医療研究開発機構 (AMED) の革新的バイオ医薬品創出基盤技術開発事業における研究課題「第3世代ヘテロ核酸の開発」、先端的バイオ創薬等基盤技術開発事業における研究課題「次世代血液脳関門通過性ヘテロ核酸の開発による脳神経細胞種特異的分子標的治療とブレインイメージング」、日本学術振興会 (JSPS)「科研費助成事業(基盤研究(A) 19H01016 / JP22H00440)、(基盤研究(B) 16H05221)」、武田薬品工業との共同研究費の支援のもとでおこなわれたもので、この研究成果は、国際科学誌 *Nature Communications* に、2024年9月26日にオンライン版で発表されました。

図1



【研究の背景】

デュシェンヌ型筋ジストロフィー (DMD) は、X 染色体潜性(劣性)遺伝性疾患で、ジストロフィン遺伝子の変異により、ジストロフィンタンパクが産生できない病気です。ジストロフィンタンパクは筋細胞を構成する蛋白質ですが、筋細胞内にあるアクチンと細胞外にある基底膜をつないで、筋細胞膜を安定化させています。ジストロフィンタンパクが欠損すると、筋肉の変性・壊死が徐々に進行します。DMD 患者さんでは徐々に発達が遅れ、10 歳ころには車いす生活となり、20 歳までには寝たきり、呼吸不全で亡くなるが多かったのですが、人工呼吸器管理により 30-40 代まで生存可能となりました。現在、生命予後を左右する心不全への対応が大きな課題となっています。近年、変異のあるジストロフィン遺伝子の中のエクソンを読み飛ばす(エクソン・スキッピング)ことで、短縮型ジストロフィンタンパクを産生させる「エクソン・スキッピング療法」が DMD 患者さんを対象に実施されています。このエクソン・スキッピング療法で使用される核酸医薬品がアンチセンス核酸 (ASO) であり、日本でも認可されています。しかし、いずれも心臓には効果が期待できず、骨格筋への効果も限定的です。そこで、我々は従来のPMOの問題を克服するために、5'末端に脂質リガンドを結合した相補鎖RNAを主鎖であるPMOにハイブリダイズさせたヘテロ核酸 (PMO/HDO) 技術を開発しました。この新規技術を用いて、DMD モデルマウスである mdx マウスに全身投与を行い、その効果・副作用について評価しました。

【研究成果の概要】

本研究グループは、まず従来の DNA/RNA ヘテロ2本鎖核酸 (HDO) を応用させて、現在主流となっているPMOを用いて脂質 (α -トコフェロール (Toc) または、コレステロール (Chol)) リガンド結合型 PMO/RNA ヘテロ核酸 (PMO/HDO) を設計・合成しました (図 1)。その後、Toc-HDO と Chol-HDO を mdx マウスへ全身投与を行い、PMO の血中濃度、組織移行性をPMO単独での投与と比較・検討を行いました。血清中では、Chol-HDO はPMO 単独と比較して約 7 倍、Toc-HDO は約 5 倍の薬物曝露があり、血中滞留性が増加することが示されました (図 2A)。標的組織での Toc-HDO、Chol-HDO の PMO 濃度は、PMO 単独投与と比較し 150~280 倍の増加が確認され、各組織への移行が劇的に増加することが示されました (図 2B)。また Toc-HDO、Chol-HDO のマウスアルブミンとの結合親和性を調べたところ、PMO 単独では親和性を示さなかったのに対し、脂質リガンド結合 HDO では顕著に親和性が増強されていることが確認されました。この結果から脂質リガンド結合 HDO は血中でより安定し、各組織内に効率的に送達されることが示唆されました。さらに、薬剤の細胞内での分布を調べるために in situ hybridization chain reaction (in situ HCR 法)^{※5} を行い、投与後 6 時間で心臓と大腿四頭筋における PMO の局在を評価しました。その結果、PMO 単独投与では PMO シグナルはほとんど検出されませんが、Chol-HDO 投与では、筋細胞の核に PMO の顕著な局在が観察されました (図 3)。

図2

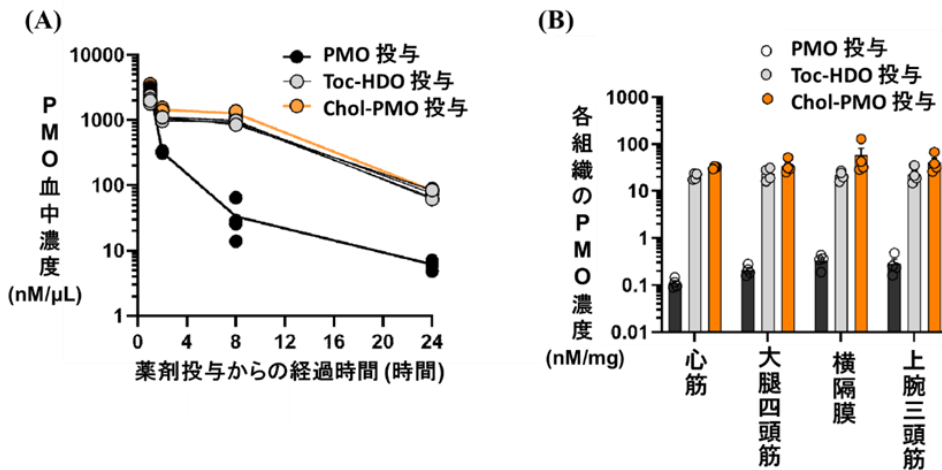
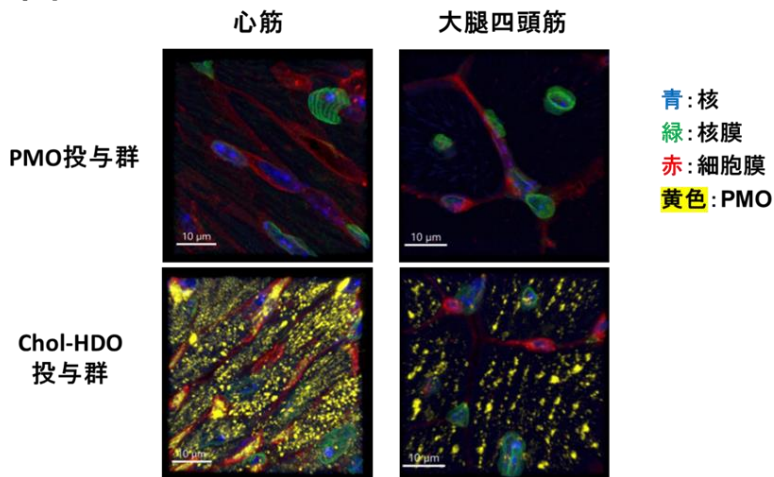


図3



次に、PMO 単独と Toc-HDO、Chol-HDO の静脈内投与 (PMO 換算で 100 mg/kg を週 1 回、1、3、5 回投与) を行い、最終投与から 2 週間後の mdx マウスで評価しました。具体的には、異常のあるエクソン 23 のエクソン・スキッピング効率、ジストロフィンタンパクの発現量、および副作用について比較・検討しました。脂質リガンド結合型ヘテロ核酸は PMO 単独に比べてエクソン・スキッピング効率が向上し、ジストロフィンタンパクの発現も著しく増加しました (図 4、5)。特に、PMO 単独ではほとんど効果が見られなかった心筋でも顕著な効果が確認されました。

図4

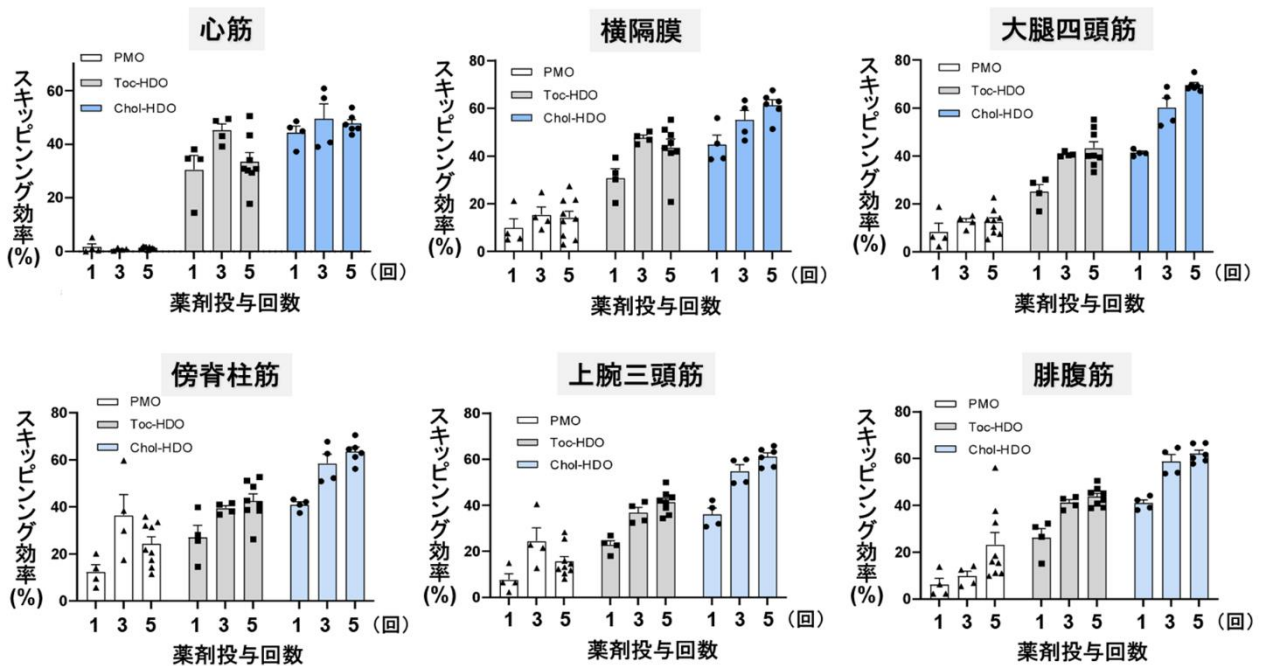
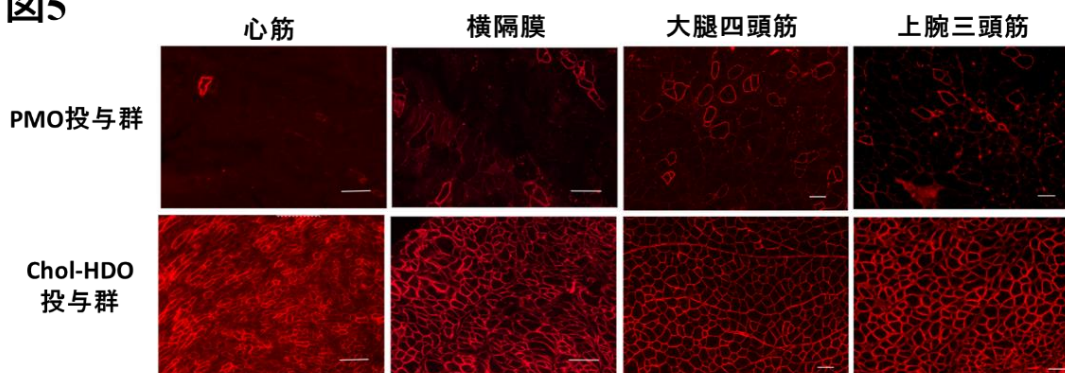


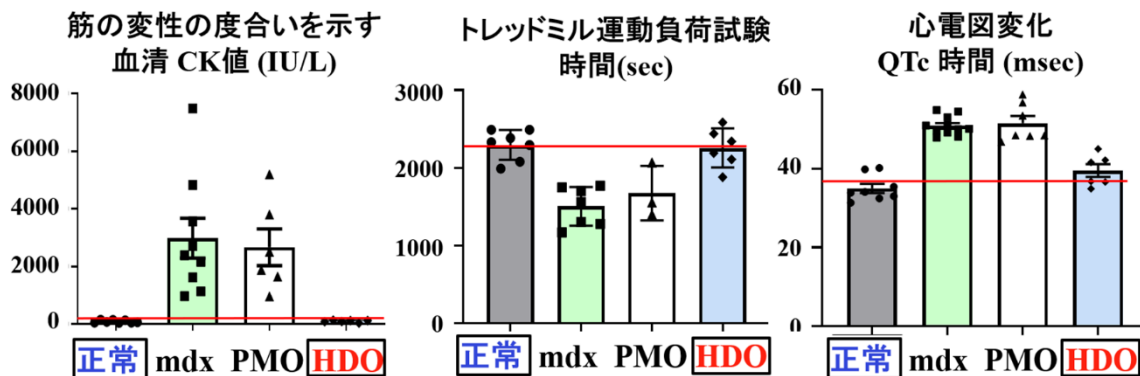
図5



さらに、マウスの血清 CK 値、握力やトレッドミル運動負荷試験、心電図変化、筋病理といった表現型を評価したところ、Chol-HDO および Toc-HDO 治療により顕著な改善が見られました (図 6)。特に、Chol-HDO は、mdx マウスの運動および心機能、血清 CK、筋病理を正常マウスのレベルまで正常化させました。ジストロフィンタンパクは中枢神経系でも脳の特定の領域に発現しており、mdx マウスでは心理的ストレスを誘発する拘束ストレ

スで、その場で動かなくなる”すくみ行動”が観察されます。Chol-HDO を投与した mdx マウスでは、すくみ行動と総移動距離が正常化しており、Chol-HDO が DMD 患者の精神症状の改善にもつながる可能性示唆されました。

図6



【研究成果の意義】

DMD は、近年では核酸医薬の新規開発が進んでいるものの、特に心筋への効果は依然として不十分です。今回の研究では、脂質リガンド結合 HDO が mdx マウスの心臓でジストロフィンタンパクを劇的に発現させ、心機能障害が改善することが確認されました。従来の PMO 薬では達成できなかった DMD 患者の予後を改善させることが期待されます。また、このようなPMO/HDO の特性は、エクソン・スキッピング療法の対象となるDMDに限らず、エクソン・スキッピング療法の対象となる心臓、中枢神経系、骨格筋に影響を与える他の遺伝性疾患に対する治療薬としても有望な医薬技術となり得ます。

【用語解説】

※1 エクソン・スキッピング療法

デュシェンヌ型筋ジストロフィーの原因となるジストロフィン遺伝子の変異にはいくつかの種類があり、エクソンの欠失、重複、点突然変異といった一部のエクソンに異常があると、ジストロフィンの設計図である mRNA に異常が生じてジストロフィンが作られない。エクソン・スキッピング療法は、成熟した mRNA になる前の mRNA 前駆体に作用して、エクソンを認識させないようにして、正常よりも少し短いながら正常に機能するジストロフィンを作らせる治療法である。ジストロフィンタンパクの構造は、中央部がロッドドメインの繰り返し構造となっており、一部の構造がかけても機能して、運動機能、呼吸機能、心機能などの低下を抑えて症状の進行を遅らせることが期待されている。

※2 ホスホロジアミデートモルホリノオリゴマー (PMO)

DNA や RNA などの核酸は生体内でヌクレアーゼにより分解されやすいため、化学修飾を施した核酸医薬が開発されているが、細胞毒性も問題となっている。PMO は核酸類似の人工化合物であり、モルフォリン環を持ち、ホスホロジアミデート結合をしていることでヌクレアーゼ耐性が高く、細胞毒性が低い利点がある。一方で電荷をもたないため、膜透過性が低く、組織移行性が低いことが課題である。

※3 アンチセンス核酸(ASO)

核酸医薬には、主にアンチセンス核酸(ASO)と siRNA の作用様式があり、ゲノム遺伝子から転写された mRNA や mRNA 前駆体に作用する。ASO は様々な化学修飾が施された1本の DNA 鎖を基本構造として標的の mRNA 等と DNA/RNA ハイブリッドを形成して標的 RNA を分解、または RNA のスプライシング制御等を行う。

※4 mdx マウス

mdx マウスは X 染色体上のジストロフィン遺伝子のエクソン 23 に点突然変異を持ち、ジストロフィンタンパクが産生されないため、デュシェンヌ型筋ジストロフィーのモデルマウスとして知られている。

※5 in situ hybridization chain reaction (in situ HCR 法)

蛍光標識されたヘアピン構造の合成 DNA 等を用いて、組織切片上で目的の核酸(今回は PMO)を可視化する方法。この手法により、組織内での目的核酸の局在を可視化でき、その分布を明らかにできる。

【論文情報】

掲載誌: *Nature Communications*

論文タイトル: Heteroduplex oligonucleotide technology boosts oligonucleotide splice switching activity of morpholino oligomers in a Duchenne muscular dystrophy mouse model

【研究者プロフィール】

長谷川 樹里 (ハセガワ ジュリ) Juri Hasegawa

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



永田 哲也 (ナガタ テツヤ) Tetsuya Nagata

東京医科歯科大学 統合研究機構

核酸・ペプチド創薬治療研究センター (TIDE センター) 教授

脳神経病態学分野(脳神経内科)

・研究領域

神経内科学、核酸医薬



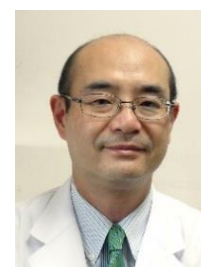
横田 隆徳 (ヨコタ タカノリ) Takanori Yokota

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



【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/核酸・ペプチド創薬治療研究センター

永田 哲也 (ナガタ テツヤ)

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 t-naga.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