TLR7選択的アゴニストの抗腫瘍作用に関する研究

山川, 絵里奈

https://doi.org/10.15017/1441334

出版情報:九州大学,2013,博士(工学),論文博士

バージョン:

権利関係:全文ファイル公表済

氏	名	山川絵里奈(古賀絵里奈)
論	文 名	TLR7 選択的アゴニストの抗腫瘍作用に関する研究

論文審査の結果の要旨

がんは1981年以降我が国の死亡要因の第1位となっており、欧米諸国や新興国においても死亡要因 の上位を占め、世界的にアンメット・メディカル・ニーズの高い疾患である。がんの治療法には外 科療法、化学療法、放射線療法があるが、現在、第4の治療法として免疫療法が期待されている。 1995年、ショウジョウバエのToll分子が成体の真菌感染防御に重要であることが明らかとなり、翌 年、哺乳類のTollホモログが同定され、Toll-like receptor (TLR)と命名された。TLRは細菌やウィルス 感染から生体を防御する自然免疫に関わる重要な分子であり、自然免疫のみならず、獲得免疫の誘 導にも重要な役割を果たしていることが近年明らかとなっている。形質細胞様樹状細胞(pDC)のエ ンドソーム内には主にTLR7、8 および、9が発現しており、リガンド刺激に伴い大量のI型インター フェロンを産生すると同時に、炎症性サイトカインの産生を誘導し、腫瘍細胞を直接殺傷する能力 のあるナチュラルキラー細胞(NK)の活性化や、樹状細胞の成熟化を誘導する。また、成熟樹状細胞 は抗原提示能を獲得し、抗原特異的なT細胞を活性化する。このようにTLRリガンドによる獲得免疫 の活性化メカニズムが明らかとなるにつれ、TLRリガンドががんの免疫療法剤として有用であるこ とが期待されるようになった。さらに、イミダゾキノリン骨格を有する低分子化合物がTLR7/8のア ゴニストであることも重なり、医薬品として低分子TLRアゴニストを開発できる可能性が示された。 一方で、腫瘍組織はがん微小環境を形成し、抗腫瘍免疫から逃避していることが報告されている。 そのため、非臨床研究において免疫療法剤治療のみでの腫瘍の完全退縮はハードルが高く、抗腫瘍 作用を最大化するために、ホストの免疫を抑制しない局所放射線(Ionizing Radiation; IR)治療を併用 することで抗腫瘍効果が増強することが期待される。

本研究は、全身投与に忍容性のある新規TLR7選択的アゴニストをがん免疫療法剤として開発する ことを目的とし、経口投与可能なSM-276001および、溶解性の向上した静脈内投与可能なDSR-6434 を見出し、TLR7アゴニストの抗腫瘍作用を評価している。すなわち、SM-276001および、DSR-6434 のTLR7アゴニスト活性および、その選択性を評価し、両化合物がTLR7選択的アゴニストであるこ とを示し、両化合物が炎症性サイトカイン・ケモカインを誘導すると共に、各種免疫細胞を活性化 することを明らかにしている。一方、DSR-6434はTLR7--マウスを用いた検討ではサイトカインを誘 導せず、TLR7特異性が高いこと、SM-276001の経口投与は、良好なPK/PDプロファイルを有するこ とを示している。次いで、SM-276001を用いてTLR7アゴニスト単剤の抗腫瘍効果を、同種移植モデ ル(Rencaおよび、CT-26モデル)を用いて評価し、有意な抗腫瘍効果を有することを示している。さ らに、自然転移モデル(HM-1モデル)を用いて、全身投与と局所投与による転移抑制作用の比較をお こない、局所投与では、主に局所性の免疫反応が誘導され、投与局所の転移を有意に抑制する一方、 全身投与では、全身性の免疫反応が誘導され、全身の転移抑制作用が認められることを明らかにし、 投与ルートにより免疫の活性化部位が異なり、それに伴った抗腫瘍作用が認められることを示して いる。次に、DSR-6434の全身投与とIR治療の併用効果を、同種移植モデル(CT-26 および、KHTモ デル)を用いて評価し、免疫原性の高いCT-26モデルでは、それぞれ単剤群では腫瘍の完全退縮が認 められないにも関わらず、DSR-6434とIR治療を併用すると、約55%のマウスで完全な腫瘍の退縮が 認められ長期間生存することを見出している。また、これらのマウスは、がん抗原特異的メモリー T細胞が誘導されていることが示唆されており、免疫原性の低いKHTモデルに対し、DSR-6434単剤 治療は抗腫瘍効果を示さなかったが、DSR-6434はIR治療の抗腫瘍作用および、転移抑制作用を有意 に増強することを示している。

以上の結果は、TLR7 アゴニストが、全身投与で有効な抗がん活性を有し、アンメット・メディカル・ニーズの高い転移に対しても有効な薬剤である可能性が示すと共に、局所 IR 治療と TLR7 アゴニストの併用が、がん抗原特異的メモリーT 細胞の誘導を含め、抗腫瘍免疫を効率的に惹起し、強い抗腫瘍作用を誘導できることを示したものであり、生命工学分野において価値ある業績と認められる。

よって、本研究者は博士(工学)の学位を受ける資格があるものと認められる。