

PRESS RELEASE

平成 30 年 11 月 15 日

厚生労働記者会、厚生日比谷クラブ、文部科学記者会、科学記者会、
名古屋教育医療記者会、名古屋市政記者クラブ、岐阜県政記者クラブと同時発表

名古屋市立大学事務局企画広報課広報係
〒467-8601 名古屋市瑞穂区瑞穂町字川澄 1
TEL:052-853-8328 FAX:052-853-0551
MAIL: ncu_public@sec.nagoya-cu.ac.jp
HP URL : <http://www.nagoya-cu.ac.jp/>

夢の新薬『mRNA 医薬』を実現に導く mRNA 安定化技術を開発

～外来性 RNA の分解機構を解明～

研究成果は、
英国科学誌『Nucleic Acids Research (ヌクレイック・アシッズ・リサーチ)』電子版に
2018 年 11 月 5 日 (英国時間) 掲載
(日本時間 11 月 6 日)

名古屋市立大学大学院薬学研究科の星野真一教授、細田直講師、野木森拓人 (大学院生) は、兵庫県立大学、岐阜大学との共同研究の成果として、mRNA 医薬に用いる人工 mRNA の細胞内における分解機構の全容を解明することに成功しました。この分解を抑えることで、これまで困難とされてきた不安定な mRNA 医薬を安定化することを可能にし、夢の新薬『mRNA 医薬』の臨床応用実現に向けて可能性を開きました。本研究成果は、英国科学誌『Nucleic Acids Research (ヌクレイック・アシッズ・リサーチ)』電子版に 2018 年 11 月 5 日 (英国時間)、(日本時間 11 月 6 日) に掲載されました。

【本研究成果のポイント】

- ・ 遺伝子治療には DNA の使用が試みられてきたが、DNA は発がんのリスクや、ウイルスベクターを使うことによる感染の危険性があり実現には至っていない。
- ・ mRNA 医薬は、DNA と異なりウイルスベクターを使う必要がなく、発がん等の危険性もない安全な遺伝子治療薬として期待が高まっている。
- ・ 一方で、mRNA は細胞内において不安定であることが、mRNA 医薬実現に向けて大きな障壁となっていた。
- ・ 本研究では、生体にとっては異物である mRNA 医薬の分解機構の全容を世界に先駆けて解明し、この分解を抑えることで、mRNA 医薬を安定化することを可能にした。
- ・ ①遺伝子治療の他、②ウイルス疾患の治療、③がん免疫療法、④iPS 細胞の作成、⑤疾患原因因子の補充療法など、広範な疾患に適用される夢の新薬として注目されている『mRNA 医薬』の臨床応用実現に道を開いた。

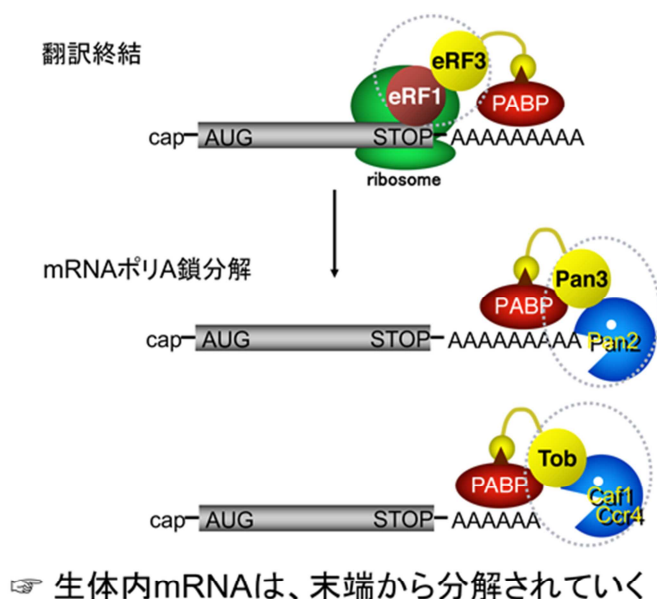
【背景】

これまで遺伝子治療には DNA が用いられてきましたが、DNA は生体内 DNA への取り込みによる発がんの危険性や、導入に用いるウイルスベクターによる感染の危険性があり、実用化には至っていません。そこで、DNA に代わって登場してきたのが mRNA（注 1）です。mRNA は、遺伝子 DNA から作られる生体分子であり、遺伝子 DNA の情報を保持していますが、DNA のもつ発がん等の危険性はありません。この mRNA を人工的に合成し、これを『mRNA 医薬』（注 2）として治療に応用しようという動きが世界的に高まってきています。ところが、「mRNA は生体内において不安定である」ことが、この mRNA 医薬の実現に向けて最大の障壁となっていました。これまでの研究では、生体内 mRNA の分解機構に基づいて、これを回避するような構造を mRNA 上に付与するといった試みが数多く報告されてきましたが、いずれも良好な結果は得られていませんでした。その最大の理由は、外から投与する『mRNA 医薬』も、生体内 mRNA と同じ分解機構で分解されるという誤った認識に基づいて研究が行われてきた点にあります。

【研究成果の内容】

研究チームはこれまで、生体内 mRNA の分解機構の研究において実績を上げ、2007 年に「生体内 mRNA の分解機構」を解明しました（図 1）。

mRNA 分解開始機構を解明（2007 年）



Funakoshi et al., Genes & Development 2007

図 1 生体内 mRNA の分解機構

生体内の mRNA はタンパク質合成装置であるリボソームによって翻訳された後、翻訳因子 eRF1-eRF3 が mRNA から解離します。それを引き金として、分解酵素 Pan2-Pan3 と Caf1-Ccr4 が mRNA 上にリクルートされ、これらの因子によって mRNA が末端からゆっくりと分解されていきます。

この分解機構に基づき、『mRNA 医薬』として用いる人工 mRNA の分解を調べたところ、生体内 mRNA と同じ構造をもつにもかかわらず、人工 mRNA は生体内 mRNA とは全く異なる分解機構で分解されるという予想外の知見を得ました。生体内 mRNA は、線状の RNA 分子の末端から分解されていくのに対して、人工 mRNA は分子中央で切断され急速に分解されていることをつきとめました。研究チームはこの新たな分解機構の全容を解明し（図 2）、mRNA が翻訳（注 3）をうけた後分解されていくと

人工mRNA分解機構の全容解明に成功



本研究は、日本医療研究開発機構のB型肝炎創薬実用化等研究事業[個別化医療に対応したゲノム編集技術による肝臓内HBVゲノムの完全不活化を目指した革新的治療法の包括的開発（溝上雅史代表）]において実施したものであり、B型肝炎の治療を最終的な目標としています。本研究では、B型肝炎の患者の肝臓内に潜伏するB型肝炎ウイルスDNAをゲノム編集（注4）という手法により破壊することで根治することを目指しており、その際投与するゲノム編集遺伝子 mRNA 医薬の安定化に本技術を応用します。

今回の研究成果により、mRNA 医薬の分解に関わる因子を特定し、これを阻害することで mRNA 医薬を安定化することが可能となりました。現在、東京大学、名古屋大学、製薬企業との共同研究により、これら因子を標的としてより効率よく分解を抑える阻害薬の開発を進めています。本研究で開発した mRNA 安定化技術は、B型肝炎以外のウイルス疾患治療にも広く応用が可能です（図3）。また、山中4因子の mRNA を使って細胞を初期化する iPS 細胞の作製や、がん抗原をコードする mRNA を樹状細胞に導入して生体内でワクチンをつくらせるがん免疫療法、疾患原因因子をコードする mRNA を投与しておこなう補充療法など、今後広範な臨床応用に適用されることが期待されます。

夢の新薬『 mRNA医薬』安定化技術の応用例

（1）癌免疫療法

癌抗原をコードする mRNA を抗原提示細胞に導入する癌免疫療法

（2）iPS細胞の作製

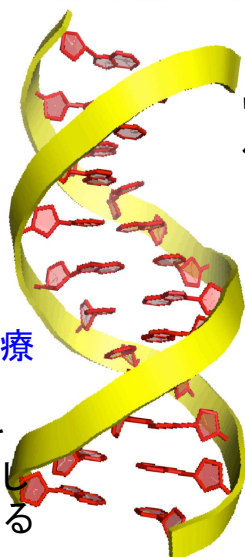
ウイルスベクターDNAの代わりに安全な mRNA を使用

（3）ウイルス疾患の治療

ゲノム編集遺伝子 ZFN/TALEN/ CRISPR-Cas9 を mRNA として細胞に導入し、ウイルスDNAを破壊する

（4）疾患原因遺伝子の補充療法

原因因子に対する人工合成 mRNA を用いてその機能欠損を補う



☞ 本技術は、これらの広範な臨床応用に有用な技術として汎用されることが期待される。

3

図3 今後の展開

【用語解説】

1. mRNA : DNA とよく似た核酸とよばれる生体成分で、生体内において遺伝子 DNA がもつ情報が写し取られて作られる。この mRNA をもとにタンパク質が作られることで遺伝子の機能が発揮される。
2. mRNA 医薬 : 生体成分である mRNA を人工的に合成し、これを生体内に投与することで生体にとって好ましいタンパク質を作り出す次世代の薬。
3. 翻訳 : mRNA の遺伝情報をもとにタンパク質が作られる反応。
4. ゲノム編集 : DNA を部位特異的に切断する酵素であるヌクレアーゼを用いて、遺伝子を自在に改変する技術

【原著論文】

英国科学誌『Nucleic Acids Research (ヌクレイック・アシックス・リサーチ)』

論文タイトル : Dom34 mediates targeting of exogenous RNA in the antiviral OAS/RNase L pathway (Dom34 は抗ウイルスシステム OAS/RNase L 経路において外来性 RNA を標的化する)

著者 : Takuto Nogimori¹, Kyutatsu Nishiura¹, Sho Kawashima¹, Takahiro Nagai¹, Yuka Oishi¹, Nao Hosoda¹,

Hiroaki Imataka², Yoshiaki Kitamura³, Yukio Kitade³ and Shin-ichi Hoshino¹

共同研究/協力施設 : 名古屋市立大学¹, 兵庫県立大学², 岐阜大学³

【謝辞】

本研究は JSPS 科学研究費補助金挑戦的研究 (萌芽) (JP17K19357) の助成を受け、日本医療研究開発機構 (AMED) 肝炎等克服実用化研究事業「B 型肝炎創薬実用化等研究事業 : 個別化医療に対応したゲノム編集技術による肝臓内 HBV ゲノムの完全不活化を目指した革新的治療法の包括的開発」(溝上雅史代表)、武田科学振興財団、名古屋市立大学特別研究奨励費の支援により行われました。

【お問い合わせ先】

《研究全般に関するお問い合わせ先》

名古屋市立大学大学院薬学研究科

教授 星野真一

〒467-8603 名古屋市瑞穂区田辺通 3-1

Tel: 052-836-3427 Fax: 052-836-3427

E-mail: hoshino@phar.nagoya-cu.ac.jp

岐阜大学

名誉教授 北出 幸夫

E-mail: ykkitade@aitech.ac.jp

工学部化学・生命工学科

助教 喜多村 徳昭

E-mail: kitamura@gifu-u.ac.jp

〒501-1193 岐阜市柳戸 1-1

Tel: 058-293-2641 Fax: 058-293-2794

《AMED 事業に関するお問い合わせ先》



国立研究開発法人
日本医療研究開発機構



名古屋市立大学



国立大学法人

岐阜大学

日本医療研究開発機構 戦略推進部、感染症研究課
(肝炎等克服実用化研究事業 担当)

〒100-0004 東京都千代田区大手町 1-7-1

Tel: 03-6870-2225 Fax: 03-6870-2243

E-mail: hepatitis@amed.go.jp