

平成17年度

創薬等ヒューマンサイエンス研究  
重点研究報告書

財団法人 ヒューマンサイエンス振興財団

平成17年度

# 創薬等ヒューマンサイエンス研究

## 重点研究報告書

### 第1分野

先端的創薬技術の開発に関する研究

### 第2分野

創薬のための生体機能解析に関する研究

### 第3分野

医薬品等開発のためのレギュラトリーサイエンスに関する研究

### 第4分野

創薬に係る臨床研究ならびに稀少疾病治療薬等の開発に関する研究

### 第5分野

健康寿命延伸・予防診断・治療法の開発に関する研究

### 第6分野

医療材料および製剤設計技術の開発に関する研究

### 第7分野

ヒト組織を用いた薬物の有効性、安全性に関する研究

# 目 次

## 第1分野

### 課題番号

- KH11001 バイオフォトニクスを利用した細胞組織障害を観る、測る、解析する技術の開発  
KH11002 成長制御機構の解明と成長障害治療法の開発  
KH11003 創薬研究基盤としての新規発生工学技術の開発に関する研究(総合研究报告)  
KH11003 創薬研究基盤としての新規発生工学技術の開発に関する研究(平成17年度報告)  
KH12072 変異を克服した画期的抗ウイルス薬の開発

川西 徹 ..... 1  
緒方 勤 ..... 11  
松田潤一郎 ..... 13  
松田潤一郎 ..... 17  
野口博司 ..... 25

## 第2分野

- KH21004 動脈硬化症と血栓症にかかるスフィンゴシン1-リン酸(S1P)受容体(S1P3)拮抗薬の開発  
KH21005 遺伝子改変動物を用いた病態関連因子の解明と創薬への応用に関する研究  
KH21006 病態時の侵害情報伝達に関するプリン受容体の機能解明  
KH21007 蛋白立体構造異常を原因とするコンフォメーション病に対する病態解明と創薬探索システムの確立  
KH21008 高密度CGHアレイを用いた新規白血病・リンパ腫治療薬の標的分子の探索  
KH21009 脂質代謝・機能の解明とその微生物薬開発への応用  
KH21010 繊維芽細胞の放出するmacrophage活性化因子とJAG1蛋白の関連と臓器纖維化の機序解明  
KH21011 血管におけるレクチンを介する生体防御システムの解明と創薬への応用  
KH21012 コネキシン遺伝子の癌抑制機能の網羅的解析;癌予防および治療への応用  
KH21013 免疫グロブリン大量静注療法の作用機序解明と新しい治療標的分子の探索  
KH21014 受精および初期胚発生における糖鎖の役割解析とその応用に関する研究  
KH21015 細胞内エネルギー代謝制御分子の機能発現機構の解明と新規治療薬への応用  
KH21016 過食の病態関連因子の解明と抗過食薬の創薬探索に関する研究(総合研究报告)  
KH21016 過食の病態関連因子の解明と抗過食薬の創薬探索に関する研究(平成17年度報告)

望月直樹 ..... 31  
田上昭人 ..... 35  
井上和秀 ..... 47  
桃井 隆 ..... 58  
小川誠司 ..... 66  
花田賢太郎 ..... 70  
香坂隆夫 ..... 77  
若宮伸隆 ..... 86  
矢野友啓 ..... 96  
阿部 淳 ..... 102  
藤本純一郎 ..... 108  
江崎 治 ..... 113  
野々垣勝則 ..... 117  
野々垣勝則 ..... 120

KH21017	慢性ストレス負荷によるうつ病様病態の発症分子機構の解明と創薬（総合研究報告）	田 平 武 ..... 124
KH21017	慢性ストレス負荷によるうつ病様病態の発症分子機構の解明と創薬（平成17年度報告）	田 平 武 ..... 129
KH21018	アルツハイマー病における新規創薬ターゲット検索のための、APP細胞内ドメインの機能解析	中 山 耕 造 ..... 134
KH21019	創薬への応用を目標としたB細胞の分化・増殖・細胞死の制御機構解明に関する研究	上 出 利 光 ..... 142
KH21021	エンドトキシン認識・刺激伝達機構の解明と医療への応用に関する研究	西 島 正 弘 ..... 148
KH21022	ウイルスRNA結合ペプチドを用いたC型肝炎治療薬の開発	鈴 木 哲 朗 ..... 152
KH21023	末梢血幹細胞の分化増殖機構の解明と創薬への応用に関する研究	葛 西 正 孝 ..... 156
KH21101	DNAマイクロアレイによる多発性硬化症の迅速診断法の樹立に関する研究	佐 藤 準 一 ..... 160
KH22073	機能性精神疾患のハイスループットSNPs解析と機能解析による創薬標的分子の解明	功 刀 浩 ..... 167

### 第3分野

KH31024	超難溶性薬物の効率的製剤化に非晶質の特異性を活用する技術とその評価法の確立	吉 岡 澄 江 ..... 175
KH31025	生薬及び漢方処方の科学的品質保証に関する研究	合 田 幸 広 ..... 185
KH31026	食中毒細菌の新規迅速検査法の開発とその評価法に関する研究	工 藤 由 起 子 ..... 194
KH31027	ハイスループット・ヒト型遺伝毒性試験系の構築	能 美 健 彦 ..... 200
KH31028	ヒト肝細胞で置換された肝臓を持つマウスの医薬品開発への利用－非拘束マウスの胆汁採取分析技術の確立－	吉 里 勝 利 ..... 210
KH31029	高度分析評価技術を応用した医薬品製剤開発および製造工程管理手法の研究	檜 山 行 雄 ..... 218
KH31030	患者個別化薬物治療のための遺伝子タイピング法及びメタボロミクス的手法の開発に関する研究	斎 藤 嘉 朗 ..... 226
KH31031	細胞医療に用いられる細胞組織利用医薬品の品質・安全性評価技術の開発	山 口 照 英 ..... 235
KH31032	医薬品等の有効性・安全性を保証するための分析・解析技術の評価と標準化に関する研究	林 譲 ..... 243
KH31033	医薬品適正使用のためのヒト薬物動態評価法の開発と応用（総合研究報告）	頭 金 正 博 ..... 252
KH31033	医薬品適正使用のためのヒト薬物動態評価法の開発と応用（平成17年度報告）	頭 金 正 博 ..... 257
KH31034	プロテオミクス及び構造生物学的アプローチ等を用いたバイオ医薬品の特性解析・品質評価技術の開発	川 崎 ナ ナ ..... 261

KH31035	生物由来製品のウイルス安全性に関する基盤研究	内田恵理子	271
KH31036	臨床薬理学的視点による薬効ゲノム情報活用のための基盤研究	東 純一	281
KH32074	IT技術を用いた低コストかつ高品質な大規模臨床試験実施基盤の構築	永井洋士	288
第4分野			
KH41037	抗フリーラジカル療法を目指した基盤研究と創薬への応用	綱脇祥子	307
KH41038	ボツリヌス神経毒素有効成分を利用したジストニア・痙攣等の治療法の確立と筋萎縮性側索硬化症に対するdrug delivery systemの開発	梶 龍兒	315
KH42075	熱帯病・寄生虫症に対する稀少疾病治療薬の輸入・保管・治療体制の開発研究	名和行文	319
第5分野			
KH51039	臍帯血移植患者へのドナーリンパ球輸注療法(DLI)の実用化	藤原成悦	327
KH51040	アレルゲンによる室内環境汚染の実態を評価する方法、および汚染の制御方法の開発に関する研究(総合研究報告)	安枝 浩	336
KH51040	アレルゲンによる室内環境汚染の実態を評価する方法、および汚染の制御方法の開発に関する研究(平成17年度報告)	安枝 浩	342
KH51041	C型肝炎ウイルスの感染・複製系の確立とその応用による抗ウイルス療法の開発	脇田隆字	349
KH51042	個体特性に着目した食品成分の骨粗鬆症に対する予防効果に関する研究	石見佳子	359
KH51043	食品からの食中毒起因菌の高感度迅速検出法の開発とリスクマネージメントへの応用	山本茂貴	367
KH51044	食品添加物等の新機能性に関する研究	広瀬雅雄	372
KH51045	新規ミスマッチDNA特異的修飾試薬を用いた全ゲノムからの既知および未知の生活習慣病関連遺伝子のSNPs検出システムの開発	池田康行	376
KH51046	気管支喘息、慢性閉塞性肺疾患(COPD)重症化機序の分子細胞システムとしての理解に基づく新たな制御方法の確立に関する研究	松本健治	383
KH51047	呼吸器及び腸管粘膜免疫をターゲットとする新しいワクチンデリバリーの開発(総合研究報告)	竹森利忠	387
KH51047	呼吸器及び腸管粘膜免疫をターゲットとする新しいワクチンデリバリーの開発(平成17年度報告)	竹森利忠	395
KH51048	新しい粘膜アジュvantおよび粘膜ワクチンの開発に関する研究	長谷川秀樹	401
KH51049	バイオテクノロジーによるワクチンの創製と改良技術の開発	松浦善治	406

KH51050	可溶性ウイルス受容体等を利用した抗ウイルス剤の開発に関する研究	田口文広 ..... 410
KH51051	ワクチン創生の新テクノロジーと新規ワクチンの開発	小島朝人 ..... 418
KH51052	脂質輸送を制御する生活習慣病予防薬開発のための基礎的研究	最上知子 ..... 422
KH51054	核酸封入ナノカプセルによるウイルス消毒薬、抗ウイルス薬の創薬に関する研究	武田直和 ..... 428
KH51055	siRNA発現ライブラリーによる新興・再興感染症の原因ウイルスの複製に必須な遺伝子の検索および創薬への応用	森川茂 ..... 431
KH51056	プロテインチップ、DNAマイクロアレイ等の新しい技術を用いた診断法の有用性とその評価手法に関する研究（総合研究報告）	鈴木孝昌 ..... 437
KH51056	プロテインチップ、DNAマイクロアレイ等の新しい技術を用いた診断法の有用性とその評価手法に関する研究（平成17年度報告）	鈴木孝昌 ..... 442
KH51057	血管新生の制御による虚血系疾患治療薬の開発に関する基礎的研究	新見伸吾 ..... 452
KH51058	天然抗酸化剤を利用した創薬化学	福原潔 ..... 459
KH51102	内因性幹細胞の動員、生着、心筋分化による重症心不全・再生療法の確立	長谷川浩二 ..... 464
KH52076	インフルエンザ治療型单鎖抗体の開発に関する研究（総合研究報告）	浅沼秀樹 ..... 466
KH52076	インフルエンザ治療型单鎖抗体の開発に関する研究（平成17年度報告）	浅沼秀樹 ..... 471

## 第6分野

KH61059	幹細胞等を用いた細胞組織医療機器の開発と評価技術の標準化	土屋利江 ..... 479
KH61060	新しい修飾技術を用いた再生医療用生物由来素材の開発	岸田晶夫 ..... 500
KH61061	靈長類ES細胞の無フィーダー、無血清培養を用いた新しい未分化維持増殖培養法と血液細胞分化制御系の開発	湯尾明 ..... 511
KH61062	疾患特異的T細胞吸着材の開発（総合研究報告）	澁谷統壽 ..... 516
KH61062	疾患特異的T細胞吸着材の開発（平成17年度報告）	澁谷統壽 ..... 524

## 第7分野

KH71063	臓器移植患者の小腸及び肝組織を用いた遺伝子機能解析に基づくテラーメイド免疫抑制療法の確立に関する研究	乾 賢一 ..... 531
KH71064	ヒト細胞を供給源とした再生医療の早期実現化を目指す有効性、安全性の検証システムの確立	梅澤明弘 ..... 540
KH71065	創薬、臨床検査開発のためのヒト組織の有用性に関する研究－ヒト組織バンクの効率的運用のためのネットワーク作り－（総合研究報告）	松浦成昭 ..... 548

KH71065	創薬、臨床検査開発のためのヒト組織の有用性に関する研究－ ヒト組織バンクの効率的運用のためのネットワーク作り－（平成17年度報告）	松浦 成昭 ..... 554
KH71066	創薬基盤としての公共的ヒト組織バンクを中心とした肝組織・ 細胞の研究利用システムの構築	絵野沢 伸 ..... 559
KH71067	EBMに基づく医薬品の安全性・有効性を確立するための大規模 臨床データに関する学術情報の解析、評価に関する研究（総合 研究報告）	森川 馨 ..... 569
KH71067	EBMに基づく医薬品の安全性・有効性を確立するための大規模 臨床データに関する学術情報の解析、評価に関する研究（平成 17年度報告）	森川 馨 ..... 575
KH71068	ヒト型遺伝毒性試験系の開発とそのバリデーション	本間 正充 ..... 591
KH71069	高機能保持ヒト肝細胞組込型細胞チップとナノセンサーによる 新薬開発における薬物動態・毒性を評価する新規バイオセンサ ーの開発	永森 静志 ..... 601
KH71070	ケミカルゲノミクスによる難治固形癌に有効な主要抗癌剤の薬 効貢献分子の探索と発見された分子を標的とする次世代抗癌剤 の開発	西尾 和人 ..... 611
KH71071	外科手術摘出ヒト組織を用いたオーダーメード医療の研究と遺 伝多型を考慮したヒト肝細胞の代謝研究への応用に関する研究	大野 泰雄 ..... 617
KH72077	ヒト胎盤組織を用いた薬物の胎児移行性及び胎児毒性の定量的 評価	澤田 康文 ..... 628
KH72078	ヒト組織提供医療機関としてのバンクシステム効率化と研究資 源高度化に関する研究（総合研究報告）	小林 真一 ..... 634
KH72078	ヒト組織提供医療機関としてのバンクシステム効率化と研究資 源高度化に関する研究（平成17年度報告）	小林 真一 ..... 640

## 第5分野

健康寿命延伸・予防診断・治療法の開発に関する研究

## インフルエンザ治療型单鎖抗体の開発に関する研究 (総合研究報告)

所 属 東海大学・工学部・生命化学科  
研究者 浅沼 秀樹  
研究期間 平成 16 年 4 月 1 日～平成 18 年 3 月 31 日

### 研究要旨

インフルエンザの変異株をも防御できる治療型单鎖抗体(scFv)の開発を目指し、ファージディスプレイ法を用いた scFv ライブラリーの作製とそれを用いたインフルエンザ結合型单鎖抗体の作製を行なった。ヒト scFv ライブラリーからの抗インフルエンザ scFv のスクリーニングではパニングの過程で著しく結合力が低下し、陽性クローンが消失した。抗 PR8 ハイブリドーマを用いて scFv を作製した結果、5 クローン得られたが、全てのクローンにおいて抗原との結合性が著しく低下した。続いて Fab ライブラリーより PR8 と結合性をもつクローンを検索した結果、4 クローンが得られたが、scFv と比較し高い結合力はあるものの、完全な抗体分子よりも低下していた。一方、これら抗体分子の有効性の評価のための動物実験系の確立のため、ヒトインフルエンザ株のマウスへの馴化を行なった。その結果、A/Fukushima/2/88(A/F:H1N1)、A/Wahan/37/95(A/W:H1N1)、A/Peking/262/95(A/P:H1N1)、A/Sydney/5/97(A/S:H3N2)および B/Nagasaki/1/87 株の馴化に成功した。PR8 ワクチンを様々な濃度で経鼻接種し、A/P 株を含む様々なウイルス株を感染させ、交叉防御効果を検討した結果、A/P 株は同じ H1N1 株である A/Y よりも PR8 と抗原性が類似していることが明らかとなった。また、PR8 と結合性をもつ Fab クローンの様々なウイルス株に対する感染阻止能を検討した結果、PR8 に対する感染阻止能を持った 1 クローンで A/P 株に対する部分的な交叉感染阻止能が認められた。

### 分担研究者

- (1) 東海大学・工学部・生命化学科 山口陽子  
(2) 北里大学研究所病院 橋口一弘

### A. 研究目的

インフルエンザは表面抗原が変化するため、現行のワクチンでは防御が難しい。さらに近年、トリ由来の強毒株(H5 型)のヒトへの致死的感染も確認されている。そのため変異株が流行した場合には症状の軽減だけでなく、流行地域の縮小のためにも感染者の早期診断ならびに早期治療が必要となる。そして、人医療だけでなく畜産業にも応用できる検出技術や治療薬の開発が、流行の拡大阻止、患者数の減

少、しいては経済的な損失も最小限に食い止めることができる。これには簡易に作製でき、かつ有効な治療型の薬剤の開発が必要とされる。

近年、遺伝子技術を応用した蛋白創生技術であるファージディスプレイライブラリー法が開発された。本技術を抗体分子に応用した場合、scFv、Fab、minibody 等の様々な抗体分子の作製が可能で、しかも抗原結合部位である VH および VL をそれぞれシャッフリングすることが可能である。このことは、生体内で産生されないもしくは非常に低濃度な組み合わせの抗体分子を作製できることを示唆している。この手法を応用し、様々なインフルエンザウイルス抗原に対する scFv を作製して新規治療法の開発を目標とした。

一方、これまでのインフルエンザのワクチンおよび治療に関する研究の多くはマウスを用いた特異応答の検討がなされてきた。そのため新規ウイルス株の感染に対する防御効果が不明であった。これはマウスに対し、致死的な感染性を持つインフルエンザウイルス株が限られているため、交叉防御効果の評価が困難であったことに起因している。そのため、本研究では、このような新規治療薬の交叉防御効果の評価を行なうための実験系の確立を目的とし、ヒトインフルエンザウイルス株のマウスへの馴化とそれを用いた交叉感染実験系の構築を行った。

## B. 研究方法

### a. ヒト scFv ライブラリーの作製と抗インフルエンザ scFv のスクリーニング

分担研究者の共同研究者である高柳(慶應大)の技術協力の下、ヒト scFv ライブラリーの試験的な作製を行った。今回用いたヒト scFv ライブラリーは、ヒト PBMC および脾臓由来の抗体の可変領域 cDNA のシャッフリングによって、VH-LINKER-VL の DNA プローブが作製され、これをファージベクターに組み込み作製されたファージライブラリーである。このライブラリーをインフルエンザ A/PR/8/34(PR8:H1N1) および A/Yamagata/120/86(A/Y:H1N1) 抗原をコートした 96 穴プレートでスクリーニングを行なった。

### b. 抗インフルエンザ抗体産生ハイブリドーマ由來の scFv の作製

従来行われている手法を用い、抗インフルエンザハイブリドーマを作製した。BALB/c マウスにインフルエンザウイルス PR8 株抗原を 2 週間毎に 3 回皮下接種し、最終免疫 2 週後に脾臓からリンパ球を回収する。それとミエローマ (SP20 細胞株) を PEG 存在下で融合させ、PR8 抗原と結合する抗体を産生するハイブリドーマを作製する。それを  $2 \times 10^6$  個用意し、研究方法 a と同様の手法を用いて mRNA を抽出し、VH、VL それぞれについて PCR を行った。DNA プローブを増幅後、assembly PCR により VH-LINKER-VL の組み合わせのリンカー結合型 DNA プローブを作製し、ベクターに挿入、トラン

スフォーム後、ヘルパーファージを用いてファージ提示型 scFv を産生させた。ファージ抗体からの抗原特異的 scFv の選別からクローニングは方法 a と同様にパニングにより行った。

### c. ファージディスプレイ法を用いたヒト Fab の作製とその解析

本実験に関しては、GeneFrontier の協力のもとに抗インフルエンザ PR8 HA 分子に対する Fab の作製が行われた。ヒト VL-CL-VH-CH1 遺伝子を assembly PCR により増幅、ベクターに挿入、トランスフォーム後、ヘルパーファージを用いてファージ提示型 Fab ライブライバーを作製した。これを用い、インフルエンザ PR8 HA 分子に対し特異的な Fab の選別のスクリーニングを行なった。

### d. ヒトインフルエンザウイルス株のマウスへの馴化

ヒトインフルエンザウイルス株である A/Fukushima/2/88(A/F:H1N1)、A/Wahan/37/95 (A/W:H1N1)、A/Peking/262/95(A/P:H1N1)、A/Sydney/5/97(A/S:H3N2) および B/Nagasaki/1/87 株をマウスに経鼻接種 ( $20\mu\text{l}$ ) し 3 日後、肺洗浄液を回収、ウイルス価を測定し、高いウイルス価を示した肺洗浄液を新たに用意したマウスに経鼻接種する ( $20\mu\text{l}$ )。接種 3 日後同様に肺洗浄液を回収し、ウイルス価を測定する。この操作を繰り返し、肺洗浄液中に安定して高いウイルス価を認めた場合に馴化が成功したとする。なお馴化後、発育鶏卵で増殖させた株を、初期感染に用いたウイルスを少量感染させたマウスに感染させ防御効果を検討した。完全な感染阻止を示した場合、初期感染に用いた株と馴化株と間に抗原性の大きな変化はないとした。

### e. A/P 株を感染に用いた、交叉防御効果の検討

BALB/c マウスに様々な濃度の PR8 ワクチン (5.0, 1.0, 0.1, 0.01 $\mu\text{g}$ ) を CTB\*(2.0  $\mu\text{g}$ ) とともに少量 ( $2.0\mu\text{l}$ ) もしくは大量 ( $20\mu\text{l}$ ) 経鼻接種し、4 週後、PR8(H1N1)、A/P(H1N1)、A/Y(H1N1)、A/Guizhou/54/89(H3N2) および B/Ibaraki/2/85(Type B) を感染 (40LD50) させ 3 日後、鼻腔および肺洗浄液を回収し、pla-que 法によりウイルス価を、ELISA 法により抗体価を測定した。

### C. 研究結果

#### a. ヒト scFv ライブライリーの作製と抗インフルエンザ scFv のスクリーニング

分担研究者の山口の共同研究者である高柳（慶應大）に試験的にヒトファージ抗体ライブライリーを作製され、それを用いてインフルエンザ PR8 および A/Y に結合性を有するファージ抗体のスクリーニングを行った。ELISA で陽性のクローンを回収、増殖させる作業を繰り返し行った。その結果、パニングを繰り返すことすべての陽性ファージが消失した。このことは本ライブライリーにおいて、インフルエンザに対する結合性を有するクローンがないもしくは結合性が非常に低いことが示唆される。

#### b. 抗インフルエンザ抗体産生ハイブリドーマ由来の scFv の作製

インフルエンザウイルス (PR8 株) に対するハイブリドーマを従来の手法で作製し、それを用いた単鎖抗体の作製を試みた。最終的に 8 クローン得られ、それらについてインサートの確認を行なった結果、5 クローンが陽性であった。これら 5 クローンについて PR8 に対する ELISA を行なった結果、陽性のクローンは認められなかった。そのため、これらのクローンについてウェスタンプロットを行なった結果、全てのクローンに scFv が認められた。このことはハイブリドーマから作製された scFv であるにもかかわらず、scFv にすることにより著しく結合力が低下することが示唆される。また作製過程で遺伝子の変異・置換が生じていることも懸念されたため、シークエンスも行なったところ、特に異常は認められなかつた。

#### c. ファージディスプレイ法を用いたヒト Fab の作製とその解析

本ファージ提示型ヒト Fab は GeneFrontier が作製したヒト Fab ライブライリーをインフルエンザ PR8 株由来の HA 抗原でパニングすることによって 4 クローンを獲得した。それぞれのクローンを PR8 HA 抗原でスクリーニングを行なった結果、クローン 1～4 はコントロール値のそれぞれおよそ 28 倍、40 倍、47 倍、49 倍であった。続いてこの 4 クロー-

ンの PR8 抗原に対するウエスタンプロットを行なった。メンブレンシートに還元もしくは非還元 PR8 HA 抗原を転写し、抗 PR8 モノクローナル抗体 (mAb) および抗 PR8 Fab クローン 1～4 をシートに反応させた後、HRP・抗マウス抗体もしくは抗 His-Tag 抗体を反応させた。続いて抗 His-Tag 抗体に対する HRP ラベル抗体を反応させ、発色基質でバンドを確認した。その結果、全ての Fab クローンに還元抗原に対する結合性はほとんど認められず、非還元抗原との結合性が認められた。このことから、全ての Fab クローンは立体構造を認識していることが示唆された。しかしながら、陽性標準の mAb と同濃度で比較したにもかかわらず、バンドの濃度が著しく低下していたことから、Fab の結合力も mAb より低いことが示唆される。

#### d. ヒトインフルエンザウイルス株のマウスへの馴化

新規 scFv および Fab の感染阻止能の検討のためのヒトインフルエンザウイルスのマウスへの馴化を行なった。A/Fukushima/2/88(A/F:H1N1)、A/Wahan/37/95(A/W:H1N1)、A/Peking/262/95 (A/P:H1N1)、A/Sydney/5/97(A/S:H3N2) および B/Nagasaki/1/87(B/N:Type B) の馴化と馴化前後の抗原性の相同性について検討した。初期感染時より肺洗浄液中に高いウイルス価が認められた A/P、A/F および B/N 株は繰り返しマウスでの継代を行い、A/P および A/F は 15 代の継代、B/N は 20 代の継代を行なった。A/B 株は 2 世代目の肺洗浄液中にウイルス価が認められなかったため 1 世代目の肺洗浄液を発育鶏卵でウイルスを増殖させ、引き続き馴化の検討を行なった。その結果、発育鶏卵増殖後は 20 代の継代が可能であった。A/S 株は数回発育鶏卵を用い、合計 20 代の継代を行なった。これら継代株の初代株との相同性を検討するために、継代株で免疫したマウスに初期株を感染させた。その結果、全ての継代株で初期株の感染の完全な防御が認められた。このことから、継代株は初期株との抗原性に相違がないことが示唆された。さらに馴化 A/P および A/S 株の 50% 致死量について検討した結果、それぞれ 40 および 400 pfu/20 μl であった。

#### e. A/P 株を感染に用いた、交叉防御効果の検討

BALB/c マウスに様々な濃度の PR8 ワクチンを CTB\*とともに経鼻接種し、4 週後、PR8、A/P、A/Y、A/G および B/I を感染(40LD50)させ、鼻腔および肺洗浄液中のウイルス価および抗体価を測定した。ワクチンを少量 1 回経鼻接種した場合の上気道では、PR8 感染に対しては  $0.1\mu\text{g}$  以上、A/Y 感染に対しては  $1.0\mu\text{g}$  以上のワクチンを接種した群で完全な防御効果が認められた。一方、A/Y、A/G および B/I を感染させた群ではほとんど防御は認められなかつた。大量のワクチンを 2 回経鼻接種した場合の上気道では A/P で  $0.1\mu\text{g}$  以上、A/Y で  $5.0\mu\text{g}$  以上のワクチンを接種した群で完全な防御が認められた。しかし A/G および B/I を感染させた群では完全な防御は認められなかつた。このことは株によって交叉防御効果に違いがあることを示唆しており、また、本研究で作製された A/P 株は、同じ H1N1 株の中でも A/Y より抗原性が PR8 と近似であることも示唆された。

#### f. 抗 PR8-Fab による感染阻止能の検討

抗 PR8 Fab の抗ウイルス能を *in vitro* で検討した。PR8、A/P および A/Y 株を段階希釈し、抗 PR8 mAb、抗 PR8 Fab クローン 1~4 とともに MDCK 細胞に感染させ 2 日後、plaques 数を算出し感染阻止能の検討を行った。その結果、全ての Fab クローンと mAb による A/Y 感染阻止能は認められなかつたが、mAb と Fab クローン 1 では有意に PR8 と A/P に対する感染阻止能が認められた。このことから、Fab クローン 1 は HA 分子が細胞表面のシアル酸と結合する部位と特異的に結合し、さらには型の異なる A/P においても交叉反応性を有することが示唆された。しかしながら、陽性標準である mAb と同濃度で反応させたにも関わらず、その阻止能には部分的な低下が認められていた。このことから、Fab 分子も scFv 同様、結合力は完全な抗体分子よりも低いことが示唆される。

### D. 考察

本研究計画の最終目標は「あらゆるヒトインフルエンザに対して治療可能な scFv を作製する」である。この目標ではヒトに応用できる生物製剤として

の scFv の作製が必須であるが、その前段階として、実験動物レベルでの効果の評価が必要となる。そのため作製された scFv の生体における効果の評価を行なうための動物実験系の確立も行った。

ヒト scFv ライブライリーをインフルエンザ抗原でスクリーニングを行なった結果、パニングを繰り返すことによって陽性クローニングが消失した。また陽性標準として抗 PR8 ハイブリドーマより scFv を作製した結果も結合性の著しい低下が認められた。この結果はファージディスプレイ法を用いた場合に共通に生じる問題であるのか、それとも scFv であることによる問題であるのかを明確にする必要がある。そのため、同じファージディスプレイ法を用いて作製されたヒト Fab ライブライリーからインフルエンザ抗原でスクリーニングを行なった。その結果、獲得された全てのクローニングは ELISA レベルでの結合は確認されたが、感染阻止能は 1 クローニングにのみ認めるに過ぎなかつた。また、これら Fab クローンは全て mAb よりも結合力が著しく低下していた。このことは抗原との結合力は  $\text{mAb} > \text{Fab} > \text{scFv}$  であり、これは分子の大きさに比例している。すなわち抗体を小型化することで結合力も低下することを示唆している。しかし *in vivo* における感染阻止能との相関性は検討していないこと、また、クローニングによって結合力に差があることから、良質なクローニングの獲得が必須となる。

ヒトインフルエンザウイルスのマウスへの馴化は抗 scFv の評価、特に複数のウイルス株に対して反応性を示すクローニングを獲得し、それらの有効性を実験動物を用いて評価するのに必要となる。本研究にてでは 5 株の馴化に成功した。このようにして作製された馴化株は、初期に用いたヒト株と抗原性が変化する可能性があるが、マウスにこれら馴化株を微量感染させ、続いて初期株の致死感染を行なった結果、完全な感染阻止が認められた。このことから馴化後も抗原性には変化がないことが示唆された。また、馴化された A/P および A/S については 50% 致死量の検討も行い、ヒト株よりもマウスに対する高い致死性を獲得していた。このように作製された馴化株が交叉防御効果の実験に使用可能かどうかを検討する

ために、馴化株の中で A/P 株を用いた感染実験を行なった。PR8 ワクチンを経鼻接種したマウスに様々なウイルス株を感染させ防御効果を検討したところ、PR8、A/P、A/Y、A/G、B/I の順で特異および交叉防御効果が認められた。このことから本研究で馴化された A/P 株は、同じ H1N1 亜型の A/Y 株よりも PR8 に対する交叉性が高いことが示唆された。今後、これらの馴化ウイルス株を用いることで、交叉防御効果の判定が可能となった。

#### E. 結論

本研究では抗インフルエンザヒト scFv の選別、抗インフルエンザ抗体ハイブリドーマ由来 scFv の作製、抗インフルエンザ Fab の作製、交叉防御効果検討のためのヒトウイルス株のマウスへの馴化、さらにそれを用いたマウスにおける交叉感染実験系の確立を同時に進めた。scFv の選別は結合力の低下を解決する手法、もしくはより結合力の強いクローンの選択が必要とされた。ハイブリドーマ由来の scFv の作製には成功したものの、こちらも著しく結合性が低下していた。これらを解決するには多くのハイブリドーマクローンが必要となる。抗インフルエンザ Fab では有効なクローンが見つかり、現在さらなる検討を進めているが、scFv 同様完全な抗体分子よりも結合性は低下している。この後、このことが感染阻止にどれほど影響を与えるかは検討課題である。ヒト株のマウスへの馴化は H1N1 で 3 株、H3N2 で 1 株、B 型で 1 株終了した。またこの中で A/P 株を感染実験に用いることも可能であった。今後の scFv の評価にこれらが有用である。

#### F. 研究発表

2005 年度日本ワクチン学会学術集会 2005 年 10  
月 大阪（浅沼）

2005 年度日本ウィルス学会学術集会 2005 年 11  
月 横浜（浅沼）

#### G. 知的財産権の出願・登録状況

なし。

---

平成17年度

創薬等ヒューマンサイエンス研究  
重点研究報告書

平成18年7月31日発行

発行 財団法人 ヒューマンサイエンス振興財団  
〒103-0001 東京都中央区日本橋小伝馬町13番4号  
共同ビル（小伝馬町駅前）4F  
電話 03(3663)8641 FAX 03(3663)0448

---

印刷 株式会社 ソーラン社