

厚生労働科学研究費補助金
難病・がん等の疾患分野の医療の実用化研究事業（がん関係研究分野）
総括研究報告書

去勢抵抗性前立腺がんに対する新規ペプチドワクチン療法開発のための
第 相・第 相（前半）臨床試験に関する研究

研究代表者 野口 正典 久留米大学 教授

研究要旨

本研究では、去勢抵抗性前立腺がん患者を対象として、新規ペプチドワクチンの安全性、最小有効免疫反応量を推定する第 相臨床試験、ならびに推奨用量と標準治療であるドセタキセル併用における早期第相臨床試験を実施することにより、併用療法の有効性、安全性を確認し、早期のproof of concept (POC) を得る。その後、製薬企業に技術移転し、併用療法における新規ペプチドワクチンの実用化を目指す。

従来のペプチドワクチンは、HLA型別に異なるワクチンを必要とする上、久留米大学で開発中の患者毎に異なるペプチドを選択投与するテラーメイド型においては、治療薬としての汎用性に欠けるという短所を有していたが、当該ペプチドワクチンはその短所の克服のみならず、ペプチドワクチンの長所（がんのCTLエピトープのみ）とテラーメイド型の長所（2次免疫賦活）および蛋白ワクチンの長所（HLA非拘束）を有しており、世界初の研究と言える。

研究分担者氏名・所属研究機関名及び所属研究機関における職名

野口 正典	・久留米大学・教授
末金 茂高	・久留米大学・准教授
守屋 普久子	・久留米大学・助教
伊東 恭悟	・久留米大学・教授
山田 亮	・久留米大学・教授
笹田 哲朗	・久留米大学・准教授
松枝 智子	・久留米大学・助教
内藤 誠二	・九州大学・教授
大山 力	・弘前大学・教授
新井 学	・獨協医科大学越谷病院・准教授
松本 和将	・北里大学・講師
植村 天受	・近畿大学・教授
那須 保友	・岡山大学・教授
江藤 正俊	・熊本大学・教授
穎川 晋	・東京慈恵会医科大学・教授
中川 昌之	・鹿児島大学・教授
角間 辰之	・久留米大学・教授

A. 研究目的

本研究の目的は、去勢抵抗性前立腺がん（以下、CRPC と記載）に対する新規ペプチドワクチンの開発および標準治療であるドセタキセルを用いた化学療法との併用療法の確立である。具体的には、医師主導による CRPC 患者を対象とした新規ペプチドワクチンの安全性および免疫学的最小免疫反応有効量を推定する第 相臨床試験、ならびに推奨投与量のペプチドワクチンとドセタキセルを用いた化学療法との併用における有効性および安全性の探索的検討を行う早期第 相臨床試験を実施し、早期の proof of concept (POC) を得た後に、製薬企業へ技術移転し、併用療法における新規ペプチド

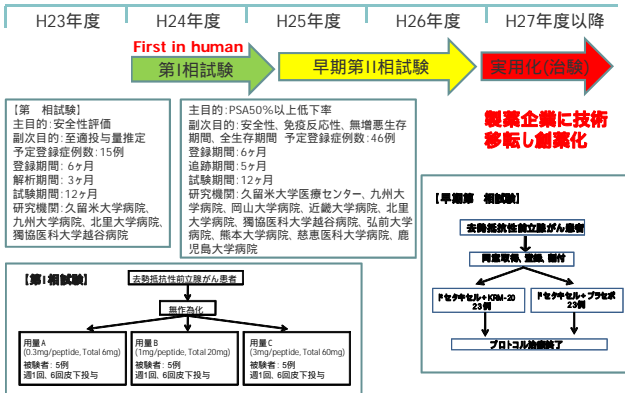
ドワクチンの実用化を目指す。

B. 研究方法

本研究では、まずは CRPC 患者 15 症例を対象として、前立腺がん患者用に関与された、HLA-A2、A24、A3 スーパータイプ、A26 拘束性の 20 種類のがんペプチドから構成される 20 種混合ペプチドワクチン（以下、KRM-20 と記載）の投与量を 3 群設定し、無作為割付により各群（各用量 5 症例）に割り付ける。割付結果に従い、KRM-20 を割付用量に調製し、毎週 1 回、合計 6 回の皮下投与を行い、その安全性、特異的免疫能変化および免疫学的最小免疫反応有効量ならびに血清 PSA 値の変化について探索的検討を行う第 相臨床試験を実施する。本試験の主要評価項目は安全性（全有害事象）であり、集積期間は 4 ヶ月、試験期間は 8 ヶ月である。

次に、CRPC 患者 46 症例を対象として、背景因子（年齢および血清 PSA 値）による動的割付により、無作為に 1:1 の割合で KRM-20 群またはプラセボ群に割り付ける。割付結果に従い、第 相臨床試験により決定された推奨投与量の KRM-20（被験薬）またはプラセボ製剤（対照薬）を 10 回投与、ならびに治験薬 6 回目投与日よりドセタキセルを併用し、ドセタキセル併用における KRM-20 の有効性および安全性の探索的検討を行う早期第 相臨床試験を実施する。本試験の主要評価項目は血清 PSA 値の 50%以上低下率であり、集積期間は 12 ヶ月、試験期間は 18 ヶ月である。

去勢抵抗性前立腺がんに対する新規ペプチドワクチン療法開発のための第 相・第 相(前半)臨床試験



製薬企業に技術
移転し創薬化

【倫理面への配慮】

当該試験は患者を対象とした介入試験であり、「ヘルシンキ宣言」に基づく倫理的原則を尊重し、「医薬品の臨床試験の実施の基準（GCP）に関する省令」および関連する法規制を遵守して実施する。治験実施計画書および説明文書・同意文書は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下、PMDAと記載）による医薬品戦略相談を実施した上で、各治験実施医療機関の治験審査委員会（以下、IRBと記載）においても科学的および倫理的な面からの審査・承認を得て、治験計画届出後に当該試験を開始する。さらに公的登録サイト（UMIN、JAPIC）に登録して実施する。

被験者からの同意取得にあたっては、可能な限り平易な言葉で表現した説明文書・同意文書を用いて、試験の内容、予想される不利益・危険性、同意撤回の自由等について十分に説明する。被験者が説明内容を理解したことを確認した上で、当該試験への参加について被験者本人の自由意思による同意を文書により取得する（インフォームドコンセント）。なお、説明文書を読むことができない被験者に対する説明および同意は、公正な立会人を立ち合わせた上で行う。

試験開始後は、GCPに基づくモニタリングおよび監査が実施される。

C. 研究結果

1. 早期第 相臨床試験

1) PMDA 薬事戦略相談対面助言(医薬品戦略相談)

平成 25 年 4 月 3 日に PMDA 薬事戦略相談対面助言を実施し、第 相臨床試験の概要および試験結果の要旨、ならびに早期第 相臨床試験の概要について説明し、(1)試験デザイン（プラセボ対照比較試験の設定、ドセタキセル治療に先行して治験薬を 5 回投与すること、ドセタキセル併用後 3 週間間隔の治験薬投与とすること）、(2)主要評価項目（血清 PSA 値の 50%以上低下率）の設定、(3)当該試験の用量として第 相臨床試験で求められ

た免疫学的最小免疫反応有効量を用いることの妥当性 等についての相談を行い、PMDA より以下の助言を受けた。

- (1)：本試験をプラセボ対照として実施することは可能と考えるが、ドセタキセルとの併用投与を含めた本試験の設定理由に脆弱な部分もあり、ドセタキセル及びデキサメタゾンと併用投与した経験がないことから、被験者の安全性管理が慎重になされることを前提として、提示する投与スケジュールをもって本試験を実施することは可能である。
- (2)：探索的な位置付けで実施される本試験の主要評価項目を、血清 PSA 値の 50%以上低下率と設定することは可能である。
- (3)：投与量の設定理由には脆弱な部分もあると考えるものの、安全性の観点からは本試験における KRM-20 の投与量を 1mg/peptide と設定することは可能である。

2) 治験審査委員会 (IRB)

各治験実施医療機関において IRB 審査を受け、平成 25 年 5 月 22 日久留米大学医療センターの IRB 承認を皮切りに、7 月 18 日北里大学病院、7 月 19 日獨協医科大学越谷病院、7 月 22 日鹿児島大学病院、8 月 2 日九州大学病院、8 月 20 日岡山大学病院、9 月 10 日近畿大学医学部附属病院、9 月 13 日弘前大学医学部附属病院、10 月 29 日熊本大学医学部附属病院、平成 26 年 2 月 27 日東京慈恵会医科大学附属病院においてそれぞれ IRB 承認を得た。

3) 治験計画届出・治験計画変更届出

IRB 承認後、まずは平成 25 年 6 月 10 日に久留米大学医療センターより PMDA へ治験計画届出を行い、続いて 8 月 8 日に九州大学病院、北里大学病院、獨協医科大学越谷病院、鹿児島大学病院、9 月 17 日に岡山大学病院、近畿大学医学部附属病院、弘前大学医学部附属病院、11 月 5 日に熊本大学医学部附属病院、平成 26 年 3 月 3 日に東京慈恵会医科大学附属病院追加等の治験計画変更届出を行った。

4) 試験概要および経過

平成 25 年 7 月より CRPC 患者 46 例を対象として、文書による同意を取得した被験者を無作為割付により KRM-20 群とプラセボ群（対照群）の 2 群に割り付け、治験薬（KRM-20 : 1mg/0.5mL 又はプラセボ : 0.5mL）を合計 10 回投与（1～6 回目は毎週 1 回、7～10 回目は 3 週に 1 回投与）ならびに治験薬 6 回目投与日よりドセタキセル（70mg/m²）を 3 週間間隔で 5 コース投与し、その有効性と安全性の探索的検討を行うことを目的とした「KRM-20 早期第 相プラセボ対照二重盲検比較試験」を開始した。当該年度内に被験者 38 名より同意取得（うち 4 名は試験開始前中止）し、31 名に治験薬の投与がなされた。試験開始後、被験者 6 名に「急性腎盂腎炎」、「糖尿病の悪化」、「発熱性好中球減少症およ

び間質性肺炎」、「下痢および食欲不振」、「食欲不振」、「脳梗塞」の重篤な有害事象（以下、SAE と記載）が発現したが、いずれの事象も治験薬との因果関係は否定されており、現時点までに安全性に問題は認められていない。また、有効性については、血清 PSA 値の 50%以上低下率および特異的免疫能変化等の検討を評価項目としているが、現在試験継続中であり、当該年度内に評価に必要な全てのデータが得られていないため、未だ検討にまで至ってはいない。今後、当該試験終了後に全データの集積および解析を行い、安全性とともに評価する予定である。

2. 中間・事後評価委員会

平成 26 年 2 月 18 日に厚生労働省内において、本研究事業の中間・事後評価委員会のヒアリングが行われ、治験薬 KRM-20 ならびに各試験の概要および試験結果等についての説明、ならびに質疑応答を行った。その結果、本研究課題の継続について「可」の評価を受け、平成 26 年度は「革新的がん医療実用化研究事業」として引き続き採択されることとなった。

D. 考察

当初の研究計画では、平成 24 年 3 月より医師主導による第 相臨床試験（試験期間 8 ヶ月）を開始して、10 月までに終了し、平成 24 年度後半（平成 25 年 2 月）より本試験での推奨投与量を用いた早期第 相臨床試験（試験期間 12 ヶ月）を実施する予定であった。しかしながら、非臨床試験の実施等により第 相臨床試験の開始が平成 24 年 6 月下旬、試験終了が平成 25 年 1 月と遅延し、それに伴い早期第 相臨床試験の開始も平成 25 年 7 月となった。そのため、当初の計画より全体的に遅れを生じてはいるものの、研究分担者ならびに治験実施医療機関等の協力の下、2 つの医師主導治験を実施することができた。

E. 結論

早期第 相臨床試験の登録期間延長により進捗遅延はあるものの、当該研究計画に沿って概ね順調に経過していると評価しており、当該年度の中間・事後評価委員会においても本研究課題の継続について「可」との評価であった。当該研究事業は本年度で終了となるが、今後は早期第 相臨床試験の終了、ならびにその後の製薬企業への技術移転により併用療法における新規ペプチドワクチンの実用化に向け、より一層努力し取り組んでいく。

F. 健康危険情報

なし

G. 研究発表

1. 論文発表

- 1) Noguchi M, Moriya F, Suekane S, Ohnishi R, Matsueda S, Sasada T, Itoh K. A phase II trial of personalized peptide vaccination in castration-resistant prostate cancer patients: Prolongation of prostate-specific antigen doubling time. *BMC Cancer*. 2013 Dec 30;13:613.
- 2) Noguchi M, Sasada T, Itoh K. Personalized peptide vaccination: a new approach for advanced cancer as therapeutic cancer vaccine. *Cancer Immunol Immunother*, 2013 May;62(5):919-29.
- 3) Yamada A, Sasada T, Noguchi M, Itoh K. Next-generation peptide vaccines for advanced cancer. *Cancer Sci*. 2013;104(1):15-21.
- 4) Sasada T, Yamada A, Noguchi M, Itoh K. Personalized Peptide Vaccine for Treatment of Advanced Cancer. *Curr Med Chem*. 2014 Feb 5. [Epub ahead of print]
- 5) Yutani S, Komatsu N, Yoshitomi M, Matsueda S, Yonemoto K, Mine T, Noguchi M, Ishihara Y, Yamada A, Itoh K, Sasada T. A phase II study of a personalized peptide vaccination for chemotherapy-resistant advanced pancreatic cancer patients. *Oncol Rep*. 2013 Sep;30(3):1094-100.
- 6) Takahashi R, Yoshitomi M, Yutani S, Shirahama T, Noguchi M, Yamada A, Itoh K, Sasada T. Current status of immunotherapy for the treatment of biliary tract cancer. *Hum Vaccin Immunother*. 2013;9(5):1069-72.
- 7) Matsueda S, Komatsu N, Kusumoto K, Koga S, Yamada A, Kuromatsu R, Yamada S, Seki R, Yutani S, Shichijo S, Mine T, Fukuda T, Okamura T, Okuda S, Sata M, Honda J, Kaji M, Itoh K, Sasada T. Humoral immune responses to CTL epitope peptides from tumor-associated antigens are widely detectable in humans: A new biomarker for overall survival of patients with malignant diseases. *Dev Comp Immunol*. 2013;41(1):68-76.
- 8) Terasaki M, Murotani K, Narita Y, Nishikawa R, Sasada T, Yamada A, Itoh K, Morioka M. Controversies in Clinical Trials of Cancer Vaccines for Glioblastoma. *J Vaccines Vaccin*. 4:171, 2013.
- 9) Pang X, Tashiro K, Eguchi R, Komatsu N, Sasada T, Itoh K, Kuhara S. Haptoglobin proved a Prognostic Biomarker in peripheral blood of patients with personalized peptide vaccinations for advanced castration-resistant prostate cancer.

- Biosci Biotechnol Biochem. 2013;77(4): 766-70.
- 10) Takahashi R, Ishibashi Y, Hiraoka K, **Matsueda S**, Kawano K, Kawahara A, Kage M, Ohshima K, Yamanaka R, Shichijo S, Shirouzu K, **Itoh K**, **Sasada T**. Phase II study of personalized peptide vaccination for refractory bone and soft tissue sarcoma patients. *Cancer Sci*. 2013 Oct;104(10): 1285-94.
 - 11) Yutani S, Komatsu N, **Matsueda S**, Yoshitomi M, Shirahama T, **Yamada A**, **Itoh K**, **Sasada T**. Juzentaihoto Failed to Augment Antigen-Specific Immunity but Prevented Deterioration of Patients' Conditions in Advanced Pancreatic Cancer under Personalized Peptide Vaccine. *Evid Based Complement Alternat Med*. 2013;981717.
 - 12) Yamada T, Azuma K, Muta E, Kim J, Sugawara S, Zhang GL, **Matsueda S**, Kasama-Kawaguchi Y, Yamashita Y, Yamashita T, Nishio K, **Itoh K**, Hoshino T, **Sasada T**. EGFR T790M mutation as a possible target for immunotherapy; identification of HLA-A*0201-restricted T cell epitopes derived from the EGFR T790M mutation. *PLoS One*. 2013 Nov 5;8(11)
 - 13) Azuma K, Komatsu N, Hattori S, **Matsueda S**, Kawahara A, **Sasada T**, **Itoh K**, Hoshino T. Humoral Immune Responses to EGFR-Derived Peptides Predict Progression-Free and Overall Survival of Non-Small Cell Lung Cancer Patients Receiving Gefitinib. *PLoS One*. 2014 Jan 31;9(1)
 - 14) Soejima M, Sagata N, Komatsu N, **Sasada T**, Kawaguchi A, **Itoh K**, Koda Y. Genetic factors associated with serum haptoglobin level in a Japanese population. *Clin Chim Acta*. 2014 Mar 12. [Epub ahead of print]
 - 15) **山田 亮**、**伊東恭悟**：がんペプチドワクチンの開発～アカデミアからの挑戦。実験医学 Vol.31 No.1 2013 P105-110
 - 16) 小松誠和、**伊東恭悟**：テーラーメイドペプチドワクチン。実験医学増刊 Vol.31 No.12 2013 P160
 - 17) 小松誠和、**伊東恭悟**：最新がん薬物療法学 - がん薬物療法の最新知見 - 。日本臨床 Vol.72 Suppl2. 2014 P292-6
 - 18) Kashiwagi E, Shiota M, Yokomizo A, Itsumi M, Inokuchi J, Uchiyumi T, **Naito S**: Prostaglandin receptor EP3 mediates growth inhibitory effect of aspirin through androgen receptor and contributes to castration resistance in prostate cancer cells. *Endocr Relat Cancer* 20 (3): 431-441, 2013
 - 19) Itsumi M, Shiota M, Yokomizo A, Kashiwagi E, Takeuchi A, Tatsugami K, Inokuchi J, Song Y, Uchiyumi T, **Naito S**. Human heterochromatin protein 1 isoforms regulate androgen receptor signaling in prostate cancer. *J Mol Endocrinol* 50 (3): 401-409, 2013
 - 20) Shiota M, Kashiwagi E, Yokomizo A, Takeuchi A, Dejima T, Song Y, Tatsugami K, Inokuchi J, Uchiyumi T, **Naito S**: Interaction between docetaxel resistance and castration resistance in prostate cancer: Implications of twist1, YB-1, and androgen receptor. *Prostate* 73 (12): 1336-1344, 2013
 - 21) Hatakeyama S, Shibata TK, Tobisawa Y, **Ohyama C**, Sugihara K, Fukuda MN: Tumor targeting by a carbohydrate ligand-mimicking peptide. *Methods Mol Biol*, 1022:369-386. 2013.
 - 22) Tsuchiya N, Matsui S, Narita S, Kamba T, Mitsuzuka K, Hatakeyama S, Horikawa Y, Inoue T, Saito S, **Ohyama C**, Arai Y, Ogawa O, Habuchi T: Distinct cancer-specific survival in metastatic prostate cancer patients classified by a panel of single nucleotide polymorphisms of cancer-associated genes. *Genes Cancer*. 2013 Jan;4(1-2):54-60. doi: 10.1177/1947601913481354 PMID: 23946871
 - 23) Okamoto T, Yoneyama MS, Hatakeyama S, Mori K, Yamamoto H, Koie T, Saitoh H, Yamaya K, Funyu T, Fukuda M, **Ohyama C**, Tsuboi S: Core2 O-glycan-expressing prostate cancer cells are resistant to NK cell immunity. *Mol Med Rep*, 7:359-364, 2013.
 - 24) Tsuchiya N, Narita S, Inoue T, Saito M, Numakura K, Huang M, Hatakeyama S, Satoh S, Saito S, **Ohyama C**, Arai Y, Ogawa O, Habuchi T: Insulin-like growth factor-1 genotypes and haplotypes influence the survival of prostate cancer patients with bone metastasis at initial diagnosis. *BMC Cancer*, 13:150, 2013.
 - 25) Ueno S, Mizokami A, Fukagai T, Fujimoto N, Oh-Oka H, Kondo Y, **Arai G**, Ide H, Horie S, Ueki O, Kawaguchi K, Shimamura M, Orito M, Ishida T, Ikeda D, Namiki M. Efficacy of combined androgen blockade with zoledronic acid treatment in prostate cancer with bone metastasis: the ZABUTON-PC (zoledronic acid/androgen blockade trial on prostate cancer) study. *Anticancer Res*. 2013 Sep; 33

- (9): 3837-44.
- 26) Yoshimura K, Minami T, Nozawa M, Uemura H. Phase I clinical trial of human vascular endothelial growth factor receptor 1 peptide vaccines for patients with metastatic renal cell carcinoma. *Br J Cancer*. 2013 Apr 2; 108(6): 1260-66.
- 27) Nozawa M, Inagaki T, Nagao K, Nishioka T, Komura T, Esa A, Kitagawa M, Imanishi M, Uekado Y, Ogawa T, Kajikawa H, Uejima S, Matsuyama H, Hara I, Uemura H. Phase II trial of zoledronic acid combined with androgen-deprivation therapy for treatment-naïve prostate cancer with bone metastasis. *Int J Oncol*. 2013 Aug 3. [Epub ahead of print]
- 28) Matsuyama H, Shimabukuro T, Hara I, Kohjimoto Y, Suzuki K, Koike H, Uemura H, Hayashi T, Ueno M, Kodaira K, Tomita Y, Sakurai T, Shimizu N. Combination of hemoglobin, alkaline phosphatase, and age predicts optimal docetaxel regimen for patients with castration-resistant prostate cancer. *Int J Oncol*. 2013 Nov 23. [Epub ahead of print]
- 29) Watanabe M, Sakaguchi M, Kinoshita R, Kaku H, Ariyoshi Y, Ueki H, Tanimoto R, Ebara S, Ochiai K, Futami J, Li S-A, Huang P, Nasu Y, Huh N-H, Kumon H. A novel gene expression system strongly enhances the anticancer effects of a REIC/Dkk-3-encoding adenoviral vector. *Oncol Rep*. 2014 May; 31(3):1089-95
- 30) Watanabe M, Nasu Y, Kumon H. Adenovirus-mediated REIC/Dkk-3 gene therapy: development of an autologous cancer vaccination therapy. *Oncol Lett*. 2014 May;7(3):595-601
- 31) Nitta H, Wada Y, Kawano Y, Murakami Y, Irie A, Taniguchi K, Kikuchi K, Yamada G, Suzuki K, Honda J, Wilson-Morifuji M, Araki N, Eto M, Baba H, Imamura T. Enhancement of human cancer cell motility and invasiveness by anaphylatoxin C5a via aberrantly expressed C5a-receptor (CD88). *Clin Cancer Res*. 2013 Apr 15;19(8):2004-13
- 32) Yatsuda J, Irie A, Harada K, Michibata Y, Tsukamoto H, Senju S, Tomita Y, Yuno A, Hirayama M, Abu Sayem M, Takeda N, Shibuya I, Sogo S, Fujiki F, Sugiyama H, Eto M, Nishimura Y. Establishment of HLA-DR4 transgenic mice for the identification of CD4+ T cell epitopes of tumor-associated antigens. *PLoS One*. 2013 Dec 30;8(12):e84908. doi: 10.1371/journal.pone.0084908. eCollection 2013.
- 33) Kamata Y, Kuhara A, Iwamoto T, Hayashi K, Koido S, Kimura T, Egawa S, Homma S. Identification of HLA Class I-binding Peptides Derived from Unique Cancer-associated Proteins by Mass Spectrometric Analysis. *Anticancer Res*. 2013 May;33(5):1853-9.
- 34) Kojima S, Enokida H, Yoshino H, Itesako T, Chiyomaru T, Kinoshita T, Fuse M, Nishikawa R, Goto Y, Naya Y, Nakagawa M, Seki N. The tumor-suppressive microRNA-143/145 cluster inhibits cell migration and invasion by targeting GOLM1 in prostate cancer. *J Hum Genet*, 2014 Feb; 59(2): 78-87.
- 35) Chiyomaru T, Yamamura S, Fukuhara S, Hidaka H, Majid S, Saini S, Arora S, Deng G, Shahryari V, Chang I, Tanaka Y, Tabatabai ZL, Enokida H, Seki N, Nakagawa M, Dahiya R.: Genistein up-regulates tumor suppressor microRNA-574-3p in prostate cancer. *PLoS One*. 2013;8(3):e58929.
- 36) Kawaguchi A, Yajima N, Tsuchiya N, Homma J, Sano M, Natsumeda M, Takahashi H, Fujii Y, Kakuma T, Yamanaka R. Gene expression signature-based prognostic risk score in patients with glioblastoma. *Cancer Sci* 2013;104:1205-1210.
- 37) 吉川朱実、角岡辰之. 看護管理方法論における倫理的感受性に関する研究 - 臨床看護師の倫理的感受性に影響を及ぼす要因 -. *生命倫理* 2013 ; 23 (1) 95-104.

2 . 学会発表

- 1) Noguchi M, Arai G, Matsumoto K, Naito S, Moriya F, Suekane S, Sasada T, Yamada A, Itoh K. Phase I trial of a novel cancer vaccine consisting of 20 mixed peptides in patients with castration-resistant prostate cancer. 33rd Congress of the Soci Internationale d' Urologie, Sep 8-12, 2013, Vancouver, Canada
- 2) Suekane S, Noguchi M, Moriya F, Sasada T, Matsuoka K, Itoh K. Phase II study of personalized peptide vaccination for cisplatin-based chemotherapy resistant advanced urothelial carcinoma patients. The 108th Annual Meeting AUA 2013, May 4-8, San Diego, USA
- 3) Akira Yamada, Masanori Noguchi, Kyogo Itoh. 11th CIMT Annual Meeting(CIMT), May 14-16, 2013, Mainz, Germany

- 4) **Satoko Matsueda**. Humoral immune responses to CTL epitope peptides from tumor-associated antigens are widely detectable in humans: A new biomarker for overall survival of patients with malignant disease. The International Symposium on Immunotherapy, Oct 11-12, London, UK
- 5) **野口正典、末金茂高、守屋善久子、笹田哲朗、山田 亮、伊東恭悟**：去勢抵抗性前立腺がんに対するペプチドワクチン療法。第 11 回日本臨床腫瘍学会学術総会 2013.8.29-31, 仙台
- 6) 山田哲平、**笹田哲朗、伊東恭悟**：標準治療抵抗性大腸癌に対するテラーメイド癌ペプチドワクチン療法の検討。第 117 回日本外科学会定期学術集会 2013.4.11-13, 福岡
- 7) **山田 亮、植村天受、伊東恭悟**：Phase II randomized study of personalized peptide vaccine for patients with early stages of castration-resistant prostate cancer. 第 17 回日本がん免疫学会総会 2013.7.3, 宇部
- 8) 小松誠和、Xiaoliang Pang、荒木啓充、高木真理、宮田有英、**松枝智子、笹田哲朗、田代康介、久原哲、伊東恭悟**：再燃前立腺がんを対象としたテラーメイドペプチドワクチン療法における一塩基多型(SNPs)解析による予後予測マーカーの探索。第 17 回日本がん免疫学会総会 2013.7.4, 宇部
- 9) Teppei YAMADA, Koichi AZUMA, Shunichi SUGAWARA, **Satoko MATSUEDA**, Yuichi YAMASHITA, **Kyogo ITOH, Tetsuro SASADA**. EGFR T790M Mutation as a Novel Target for Immunotherapy against EGFR-TKI-resistant Non-Small Cell Lung Cancer. 第 17 回日本がん免疫学会総会 2013.7.5, 宇部
- 10) 山田哲平、**笹田哲朗、伊東恭悟**：膵臓癌に対する十全大補湯のテラーメイドペプチドワクチン療法への免疫増強効果の検討。第 68 回日本消化器外科学会総会 2013.7.17-19, 宮崎
- 11) **山田 亮**：がんペプチドワクチンの開発の現状と展望。第 9 回定位放射線治療講演会 2013.8.30, 名古屋
- 12) 荒木啓充、Pang Xiaoliang、高木真理、宮田有英、小松誠和、**松枝智子、伊東恭悟、笹田哲朗、田代康介、久原哲**：再燃前立腺がん患者の遺伝子発現プロファイルに基づくテラーメイドペプチドワクチン適格性診断マーカーの同定。第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.3, 横浜
- 13) **松枝智子**、横峯正人、福井章正、河野光一郎、津田尚武、七條茂樹、**笹田哲朗、牛嶋公生、伊東恭悟**、嘉村敏治：ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン投与により免疫原性を示す HPV16 型 L1 由来ペプチドエピトープの同定。第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.3, 横浜
- 14) Teppei Yamada, Koichi Azuma, Shunichi Sugawara, **Satoko Matsueda**, Yuichi Yamashita, **Kyogo Itoh, Tetsuro Sasada**. EGFR T790M-derived T Cell Epitopes as a Target for Immunotherapy against EGFR-TKI-resistant Non-Small Cell Lung Cancer. 第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.3-5, 横浜
- 15) **山田 亮、野口正典、笹田哲朗**、小松誠和、**松枝智子、伊東恭悟**：去勢抵抗性前立腺がん患者を対象とした 20 ペプチド混合ワクチンの第 1 相臨床試験。第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.4, 横浜
- 16) 唐宇飛、高橋龍司、岩熊伸高、竹中美貴、高良慶子、白水雄、**松枝智子、笹田哲朗、伊東恭悟**：乳癌テラーメイドペプチドワクチン療法後の免疫組織学的検討。第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.4, 横浜
- 17) 和氣加容子、**松枝智子、伊東恭悟、山田 亮**：ペプチドワクチン投与非小細胞肺癌患者末梢血 T 細胞における PD-1 の発現。第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.5, 横浜
- 18) **伊東恭悟、山田 亮、植村天受、笹田哲朗、野口正典**：CTL エピトープワクチン療法。第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.5, 横浜
- 19) **野口正典、末金茂高、守屋善久子、笹田哲朗、山田 亮、伊東恭悟**：去勢抵抗性前立腺がんに対するペプチドワクチン療法。第 78 回日本泌尿器科学会東部総会 2013.10.17-19, 新潟
- 20) Shiota M, Takeuchi A, Song YH, Yokomizo A, Kashiwagi E, Uchiumi T, Kuroiwa K, Tatsugami K, Fujimoto N, Oda Y, **Naito S**. Y-box binding protein-1 promotes castration-resistant prostate cancer growth via androgen receptor expression. The 108th Annual Meeting AUA 2013, May 4-8, San Diego, USA
- 21) Yokomizo A, Otsubo S, Mochida O, Tatsugami K, Inokuchi J, **Naito S**. The prostate specific antigen kinetics in incidental prostate cancer and benign prostatic hyperplasia treated by holmium laser enucleation of the prostate: single surgeon cohort analysis. 33rd Congress of the Société Internationale d'Urologie, Sep 8-12, 2013, Vancouver, Canada
- 22) Tobisawa Y, Yoneyama T, Hatakeyama S, Yamamoto H, Sugiyama N, Suzuki Y, Okamoto A, Okamoto T, Imai A, Yoneyama T, Hashimoto Y, Oikawa M, Narita T, Hagiwara K, Koie T, **Ohyama C** : Immunohistochemical detection of core2 -1, 6-N-

- acetylglucosaminyltransferase is an recurrence after radical prostatectomy. The 108th Annual Meeting AUA 2013, May 4-8, San Diego, USA
- 23) Tobisawa Y, Hatakeyama S, Yoneyama T, Okamoto T, Sugiyama N, Suzuki Y, Okamoto A, Yamamoto H, Imai A, Yoneyama T, Hashimoto Y, Narita T, Koie T, **Ohyama C**: Core2 -1, 6-N-acetylglucosaminyltransferase over-expression in prostate cancer induces secretion of growth factors via enhanced adhesion to prostate stromal cells. The 108th Annual Meeting AUA 2013, May 4-8, San Diego, USA
- 24) **新井 学**、鈴木啓介、岩端威之、定岡侑子、太田茂之、慎 武、飯島将司、西尾浩二郎、川口真琴、佐藤 両、小堀善友、芦沢好夫、八木宏、宋 成浩、岡田 弘：去勢抵抗性前立腺癌に対するドセタキセル療法の治療継続期間予測因子に対する検討。第 51 回日本癌治療学会学術集会 2013.10.24, 京都
- 25) 上野 悟、溝上 敦、深貝 隆、藤本直浩、大岡均至、近藤幸尋、**新井 学**、井手久満、並木幹夫：骨転移を有する前立腺癌初発症例に対するゾレドロン酸併用 CAB 療法に関する前向き研究。第 51 回日本癌治療学会学術集会 2013.10.25, 京都
- 26) Takahashi S, Mukai H, **Uemura H**. et al. Phase I clinical study of cabazitaxel plus prednisolone for the treatment of metastatic castration-resistant prostate cancer (mCRPC) in a Japanese population. ASCO-GU 2014, Jan 30-Feb 1, San Francisco, USA
- 27) **Uemura H**, Kimura T, Minami T. et al. Peptide vaccines with low-dose dexamethasone versus dexamethasone alone for chemotherapy-naive castration resistant prostate cancer: A randomizes phase II study. ASCO-GU 2014, Jan 30-Feb 1, San Francisco, USA
- 28) **Nasu Y**. The role of the urologist in basic and clinical research for prostate disease. independent risk factor for PSA Asian Pacific Prostate Society 2013, Apr 13-16, Melbourne, Australia
- 29) **Nasu Y**. Symposium Basic Science Session: Prostate Cancer Gene Therapy-Current Progress and Future Direction-. The 4th Congress of Asian Pacific Prostate Society, Mar 21-22, 2014, Okinawa, Bankoku Shinryokan
- 30) 有吉勇一, 平田武志, 谷本竜太, 佐々木克己, 荒木元朗, 渡部昌実, 江原 伸, 渡辺豊彦, **那須保友**, 公文裕巳. 前立腺癌に対する自己癌ワクチン化療法としての REIC 遺伝子治療の開発. 第 34 回癌免疫外科研究会 2013.5.16-17, 岡山
- 31) 河野吉昭、前田喜寛、高橋渡、和田孝浩、**江藤正俊**. 前立腺癌細胞における b-catenin の生物学的意義. 第 101 回日本泌尿器科学会総会 2013.4.25-28, 札幌
- 32) 河野吉昭、前田喜寛、元島崇信、和田孝浩、Robert Kypta、**江藤正俊**. Wnt/b-catenin signalling pathway is a potential target for prostate. 第 72 回日本癌学会学術総会 2013.10.3-5, 横浜
- 33) 河野吉昭、前田喜寛、元島崇信、高橋渡、和田孝浩、**江藤正俊**. 前立腺がんにおける Wnt シグナルの生物学的意義及びその治療標的としての意義の検討. 第 29 回前立腺シンポジウム 2013.12.14-15, 東京
- H. 知的財産権の出願・登録状況
(予定を含む。)
1. 特許取得
名称：ペプチドカクテルワクチン；発明者名：**伊東恭悟**、**野口正典**、**笹田哲朗**、由谷 茂、**山田 亮**、小松誠和、**松枝智子**、七條茂樹；出願番号：61/821348；出願日：平成 25 年 5 月 9 日
名称：腫瘍抗原ペプチド；発明者名：**伊東恭悟**、**松枝智子**、七條茂樹；出願番号：特願 2013-075975；出願日：平成 25 年 4 月 1 日
2. 実用新案登録
なし
3. その他
なし