厚生労働科学研究費補助金(創薬基盤推進研究事業)

平成 24-26 年度 代表研究者報告書

経鼻ワクチンの挙動と安全性評価技術の開発

研究代表者: 幸 義和 (東京大学医科学研究所 炎症免疫分野) 協力研究者: 原田典弘 (浜松ホトニクス株式会社 中央研究所 PET センター) 片貝祐子 (予防衛生協会 研究支援企画部) 福山賀子 (東京大学医科学研究所 炎症免疫分野)

研究要旨: 本課題は経鼻ワクチンを開発する上での効果および安全性を試験する方法の確立を 目指した。そのために、経鼻投与されたワクチンが嗅覚上皮の神経細胞に吸着した際の嗅覚行動 への影響及び嗅球での嗅覚神経の活動イメージング(Odor mapping)解析を、マウスを使って実 施するために、不活化インフルエンザウイルスワクチンに用いられ顔面麻痺を誘発した LT と同じ タイプのアジュバントであるコレラトキシン(CT)を用いて実施した。その結果、(1)CT は嗅球 に移行し嗅覚や Odor map に傷害を与える(2)コレラトキシン B 鎖(CTB) は嗅球に移行するが、 嗅覚や Odor map に傷害を与えない(3)嗅覚や Odor map による傷害には A 鎖の ADP リボース転 位酵素により最終的にネクローシスが起こることにより傷害される、ことを検証できた。また上 気道感染症病原体ワクチンとして新たに開発中の肺炎球菌の経鼻ワクチンを使って、サルでワク チン効果の確認及び経鼻投与されたワクチンの中枢神経系等への挙動を含めた吸収、分布、代謝、 排泄(ADME)試験をマウス及びサルを用いて試験可能な¹⁸F-PETイメージング技術を使って解析し た。その結果(1)肺炎球菌経鼻ワクチンはサルでもワクチン特異的血清 IgG 及び粘膜 IgA 及び Th17 T 細胞を誘導して、肺炎球菌の防御免疫を誘導すること、(2)ワクチン自身は鼻腔上皮に 長時間滞留するが、嗅球に移行しないことをマウス及びサルを用いて検証できた。以上、これら の結果から、経鼻投与されたワクチン / アジュバントの脳内移行を含む体内動態と鼻腔上皮・嗅 覚神経細胞に吸着したワクチンの嗅覚への影響及び嗅覚神経の大脳への情報伝達の影響を評価で きるシステムを開発することで、経鼻ワクチンの安全性評価の解析ツールを開発した。

A. 研究目的

経鼻投与は最も効果的な粘膜ワクチン投与方 法の一つとして知られ、実際弱毒型インフル エンザ経鼻ワクチンである FluMist は現在米 国をはじめ世界で使用されている。しかし一 方で、2004 年スイスで不活化インフルエンザ ワクチンに経鼻アジュバントとして大腸菌易 熱性毒素(LT)を含む製剤が投与された被験 者のなかに顔面麻痺が現れたことから(N Engl J Med, 350: 896-903, 2004)、製造販売が中 止になった。これに関連して我々は2000年に ワクチンである破傷風トキソイド (TT)を粘 膜アジュバントであるコレラ毒素 (CT) と同 時に経鼻投与すると、TT は嗅球には移行しな いがCTは一部(1%以下)が嗅球に移行するこ とを報告し、中枢神経系への影響を懸念して いた(J. Immunol. 165: 4778-4782, 2000)。 その際興味深いことに、CT には共投与された ワクチンである TT を鼻粘膜の上皮細胞に長時 間保持させる効果があることが確認できた。 この効果は最近我々が開発した水溶性多糖特 にプルランにコレステリル基を部分的に導入 したコレステロール置換カチオン化プルラン (cCHP ナノゲル)を用いた経鼻ワクチンデリ バリーシステムが、鼻腔上皮細胞にワクチン を長時間吸着保持させ効率よく上皮細胞から 取り込まれ、直下の樹状細胞に抗原提示させ ることと同じ効果があると考えられる(Nat. Mater. 9: 572-578, 2010)。経鼻投与された ワクチンやアジュバントの挙動は鼻腔を覆う 上皮細胞においてマウスとヒトの解剖学的差 異に依存すると考えられるが、嗅覚系上皮細 胞は嗅覚受容体を発現する一種の神経細胞で あり、それらが嗅球内にある糸球体へと投射 され、シナプスを介して大脳に嗅覚情報を伝 えている。したがって経鼻ワクチンやアジュ バントのヒト臨床試験のための吸収、分布、 代謝、排泄(ADME)に関する安全性薬理試験は げっ歯類のみならず、サル等の高等動物での 試験も必要と考えられる。我々は最近 PET を 用いて生きたまま中枢神経へのワクチンの移 行を追跡するシステムを開発し、サルのよう な大動物にも適応した(J. Immunol. 185: 5436-5443, 2010)。さて一方で、投与された 経鼻ワクチンが鼻腔の嗅覚上皮・神経に吸着 することでの嗅覚へ影響も懸念されるが、こ の点での研究は皆無である。そこで (1)PET イメージングによる ADME を含む中枢神経移行 試験を行うと同時に、(2)鼻腔の嗅覚神経に 結合していると考えられる経鼻ワクチンの嗅 覚への影響及び嗅覚神経の大脳への情報伝達 の影響を最近開発された活動イメージング解 析技術(Nature 450: 503-508, 2007)等を使っ て試験することで、経鼻ワクチンの安全性の 基準・方法の確立を目指す。そこで本課題で は(1)細菌感染症経鼻ワクチンの嗅覚神経 系への影響を嗅覚神経の活動イメージングで 解析評価する技術とマウス嗅覚行動により評 価する技術の開発を嗅球に移行することが知 られているコレラ毒素CT及びコレラトキシ ンB鎖CTBを用いて実施する。(2)ナノゲル 肺炎球菌経鼻ワクチンのサルでの免疫効果並 びに(3)

肺炎球菌経鼻ワクチンのPETに よるマウス / サルを用いたリアルタイムイメ ージングによる体内動態の検討行った。

B. 研究方法

1)材料

肺炎球菌ワクチンは東大医科研で、肺炎球菌 の表面抗原の大腸菌発現組換え PspA を高純 度に精製して用いた。嗅球への移行実験に用 いるコレラトキシン B 鎖 CTB は枯草菌発現系 を用いて発現精製した。コレラ毒素 CT は List 社から購入した。

2) ¹⁸F-PspA の合成法

浜松ホトニクス社の協力を得て、肺炎球菌の 組換え PspA のアミノ基を介して¹⁸F-PspA を合 成する方法を図1に示す。

Synthesis of [¹⁸F]SFB and conjugation with PspA Synthesis of [¹⁸F]SFB



Conjugation with PspA

図1 ¹⁸F-PspA の合成法

3) 経鼻ワクチンナノゲル PspA の調製

サルー頭あたりに投与したナノゲル PspA は、 分子あたり平均 20 のアミノ基を有する 20 mg/ml ナノゲル 55.5 µl に濃度 6.3mg/ml の組 換え PspA 3.95µl (最終濃度 25µg)を加えて 46 、1時間反応させて調製した。

4) 組織観察

CTまたはCTB(30µg)をマウスに経鼻投 与後、鼻腔組織(嗅上皮=嗅神経)及び嗅球組 織をCTB抗体、嗅上皮に特異的な OMP (Olfactory marker protein)抗体で染色し て観察した。

5) 嗅球の活動イメージング解析

嗅球糸球体の嗅覚神経の活動イメージングは 2 種類の匂い物質 propionic acid (3C00H)と valeric acid (5C00H)を嗅がせ嗅球を外科的 に露出させ、赤色光を照射するとこれらのに おいの入力があって活性化された糸球は酸素 の消費量が違うため眼(カメラ)で違いを確認 できることを利用して画像解析(Nature 450: 503-508, 2007)を行う。

経鼻投与後のマウスの嗅覚異常を視覚的に評価するため、2種類の匂い物質 propionic acid (3COOH)と valeric acid (5COOH)を嗅がせた際に活性化される嗅球の背側表面上の糸球の動きを観察する光学イメージング法(Optical imaging)を行った。マウスの嗅球を外科的に露出させ赤色光を照射すると、これらの匂いに対し活性化された糸球は酸素を消費するので、その消費量の違いを視覚的に確認できることを利用して画像解析(Nature 450: 503-508, 2007)を行った。

6) マウス嗅覚行動検討実験

ミネラルオイル、チーズ、エビなどのにおい をマウスに3回ずつ嗅がせ、それらのにおい を嗅ぐ時間をカウントして測定することで嗅 覚が正常かを評価する。

7) 免疫応答の評価

初回免疫の前、各免疫の 1 週間後、最終免疫 から 2, 4, 6 及び 8 カ月後、追加免疫から 2 週間後の計 11 回、血清、鼻腔洗浄液および気 管支肺胞洗浄液を採取した。これらの PspA 特 異的抗体価は ELISA 法にて測定した。

中和抗体価測定(感染防御効果の判定)では、 最終初回免疫の血清(10 µ1)に90 µ1 の肺炎 球菌(Xen10: 7.5 x 103 CFUs)を加え、37 で30 分培養した後 BALB/c マウスに腹腔内投 与し、1 週間生死判定を行った。

サイトカイン測定には追加免疫後サルの末 梢血から Ficoll により分離された末梢血単核 細胞(PBMC)を用いた。PMBC から CD4+ T 細胞 を分離し、抗原提示細胞(CD4-CD8-T 細胞に □照射で処理したもの)ならびに PspA 5 µg/m1 を加え、37、5% CO2 の条件下のもと5日間 培養した。培養後、上清を回収し、Monkey Singleplex Bead Kit にて IFN-□、IL-4、IL-17 の濃度を測定した。

8) マイクロRNA (miRNA) の定量

追加免疫後、血清、鼻腔粘膜組織および肺組 織を回収し、miRNAの抽出を行った。免疫原性 に関与するmiR-181aならびにmiR-326の発現 量を real-time PCR 法にて測定した。

9) ナノゲル経鼻ワクチンの物性

ナノゲル化 PspA の物性は、2 重蛍光標識して、 FRET 解析、大きさ(DH 解析)、荷電 (Zeta-potential)で評価した。

10) PET を用いたサルにおける¹⁸F 標識ワクチンの動態解析

¹⁸F 標識 PspA を cCHP(20mg/m1)で、PspA: cCHP =1:5 モル比で、ナノゲル化(45C、30分)し たもの、及び ¹⁸F-PspA をアカゲザルの鼻腔領 域内に投与(片鼻 250µ1、両鼻で計 500µ1) 接種直後より PET を用いてその動態を解析し た。ナノゲル用いたアカゲザル3頭は浜松ホ トニクス株式会社により飼育されているサル を用いた。動物への処置は国立感染症研究所 および浜松ホトニクス株式会社の定める動物 実験実施規定に則り、苦痛を与えないように 考慮した。

C. 研究結果

1)CT または CTB の経鼻投与での組織学的観察

CT や CTB は嗅球に移動することが知られて いるので、それぞれ 30µg を経鼻投与したあと の嗅上皮(嗅神経)の影響を CTB 抗体と嗅神経 に特異的発現している OMP 抗体で観察した。 その結果、CTB は投与 72 時間での OMP の発現 に変化はなかったが(図 2)、CT は投与 24 時間 から OMP の発現が極端低下した(図 3)。



図2.CTB の経鼻投与の影響

Immunohistochemical staining of the olfactory epithelium after nasal CT 30 µg administration



図3.CTの経鼻投与の影響

2)CT または CTB の経鼻投与での嗅球の活動イ メージング解析

CTの経鼻投与は CTB に比較して、嗅上皮での

OMP の発現が極端に低下していたので、CT の 嗅球の影響を調べるために活動イメージング 解析を行った。propionic acid (3COOH)での 結果を図4に示す。

同様の結果は valeric acid (5C00H)でも得ら れ、CT は嗅球の活動イメージングの誘導を低 下させた。



図 4 propionic acid (3C00H)の活動イメー ジングでの CT 又は CTB 経鼻投与の影響

3) マウス嗅覚行動の検討実験

CT または CTB の投与におけるマウス嗅覚行動の変化を調べたとこと、期待どうり、CT 投与で嗅覚行動の極端に低下が認められた。



図 5.CT または CTB 経鼻投与でのマウス嗅覚 行動

オノゲル化 PspA 経鼻ワクチンの免疫応答 誘導

ナノゲル化 PspA 免疫群では、血清中の PspA 特異的 IgG 抗体価が有意に増加し、さらに気 管支肺胞洗浄液中の PspA 特異的 IgG 抗体価及 び鼻腔洗浄液中の PspA 特異的分泌型 IgA 抗体 価もコントロール群に比べはるかに高いレベ ルを示した。これらの抗体価は徐々に下がる 傾向にあったが、追加免疫を行うと、初回最 終免疫後のレベルまで回復した(図 5A)。



図 5 A) PspA 特異的抗体 値の 測定結果 B) 中和抗体 値の 測定結果

抗体価の上昇が認められたことから、追加免 疫後の PMBC を用いてサイトカイン測定を行っ た結果、ナノゲル化 PspA 群において IL-4 な らびに IL-17 の産生が有意に認められ、Th2 な らびに Th17 細胞の免疫応答が誘導されること

が確認できた(図6)。



図6.サイトカイン測定結果 (#2,#5のサルでは PMBC が分離出来なかった。)

また、ナノゲル化 PspA 群の血清と肺炎球菌を 混合させてマウスに腹腔内投与すると、全て のマウスが生存し完全に感染防御効果を示し たが、PspA 群や PBS 群の血清を肺炎球菌と混 合させてマウスに腹腔内投与すると、マウス は3日以内に全て死亡した(図5B)。

さらに免疫前と追加免疫後の血清中における miRNAの発現量を調べたところ、追加免疫後の ナノゲル化 PspA 投与群の血清中で miR-181a や miR-326 の発現が有意に増加した(図4)。 また、追加免疫後の鼻腔粘膜組織および肺組 織でも、ナノゲル化 PspA 投与群において miR-181a や miR-326 の発現が有意に増加した (図7)。



図7. miRNA 発現量の測定結果 A)血清 B) 鼻腔粘膜組織 C) 肺組織 Pre: 初回免疫前、Post: 追加免疫後、 a : PspA-nanogel vs PspA/PBS, *p < 0.05, **p < 0.01

5) 経鼻ワクチンナノゲル PspA-PET に用いる ¹⁸F-PspA の合成

PET に用いる ¹⁸F-PspA の合成に成功した。分離 精製された ¹⁸F-PspA のパターンを示す。カラ ム Superose 12 を用いた。最終生成物の放射 能 濃 度 は 187MBq12/0.5mL だったので、 2.67uL/MBq となり, 経鼻実験可能な濃度であ った。合成された

¹⁸F-PspA を用いて、PET を行うことが可能になった。
 ¹⁸F-Nanoge I PspA を調製するためのナノゲル化反応は 46、30分で行うことになる。





図8 ¹⁸F-PspA の合成

6) ナノゲル PspA 物性

Fluorescence responses energy transfer (FRET)は二重蛍光標識したナノゲル PspA にの み観測され、FITC 標識した PspA またはローダ ミン標識したナオゲル自身には観測されなか った(図 9)。



図 9. ナノゲル PspA の FRET (a) と大きさと 荷電

7) ¹⁸F-PspA ならびにナノゲル化 ¹⁸F-PspA 経鼻 投与後の PET によるマウス体内動態解析

¹⁸F-PspA 単独をマウスに経鼻投与後、¹⁸F-PspA は鼻腔内には保持されず、すぐに排泄される が、ナノゲル化された ¹⁸F-PspA の経鼻投与を 行うと、

¹⁸F-PspA は鼻腔内に 6 時間以上保持された(図 10)。経鼻投与された ¹⁸F-PspA の一部は鼻腔か ら食道、胃を経由して排泄された。¹⁸F の排泄 の主な経路は ¹⁸F-Lys と推定される低分子分解 体が血中を介して尿に排泄されことが確認さ れた。



図 10.¹⁸F-PspA ならびにナノゲル化 18F-PspA 経鼻投与後の PET による体内動態解析

8) ナノゲル PspA サル PET 解析

3頭のアカゲザルを用いて、同一のアカゲザ ルに1週間以上空けて交互に¹⁸F-PspA または ¹⁸F-PspA を経鼻投与して頭部 PET 解析を実施 した。3頭ともほぼ同一の結果が得られたので、 ここでは代表的な1頭の頭部 PET 及び MRI デ ータを示す(図 11)。サルの頭部は PET スキャ ナーの中に置かれ、6時間 real-time で測定さ れた。脳の正確な位置を確認するため MRI イ メージング重ねた。real-timePET は経鼻投与 されたナノゲル PspA は効果的に鼻腔上皮にデ リバーされ、6時間以上にわたって、鼻腔上 皮に滞留した。一方、ナノゲ化されていない PspA は経鼻投与後3時間以内に鼻腔内から消 失された。その上、ナノゲル PspA 経鼻投与に おいて、脳及び嗅球への PspA の沈着は6時間 後でも認められなかった。これらの結果は、 ナノゲル PspA はサルの系に於いても脳神経系 への安全性の評価に問題は見つからなかった。



図 11. ナノゲル PspA の PET 解析 顕部(a,c)と嗅球(b)

D. 考察

経鼻ワクチンの安全性を評価する上で必要な 2つの技術、ワクチンの嗅上皮または嗅球へ影 響の評価法及びサルにも適応できる体内動態 解析のための蛋白 P E T の開発を進めた。 経鼻投与されたワクチンが嗅覚上皮の神経細 胞に吸着した際の嗅覚への影響及び嗅球での 嗅覚神経の活動イメージング解析を、マウス を使って実施するためまず、経鼻投与で嗅球 への移行が知られているコレラトキシン(CT) とそのB鎖(CTB)で嗅球での嗅覚神経の組織 観察及び活動イメージング解析を実施した。 その結果 CT30µg は嗅覚上皮及び嗅球の糸球 体を破壊し、投与 24-72 時間での嗅球の活動 イメージングが誘導できなくなることが、CTB にはそのような作用はなかった。またこの濃 度で CT は、CTB と違って嗅覚上皮、嗅球の嗅 覚神経を破壊し、48-72 時間でマウスの嗅覚行 動を完全に抑制することを確認できた。

ナノゲル化 PspA の経鼻投与により、マウス以 外でサルでも血清中ならびに気道粘膜中の PspA 特異的抗体産生を誘導出来ることが明ら かとなった。さらに血清中の PspA 特異的 IaG 抗体により感染防御効果を示すことがわかっ た。この抗原特異的な抗体産生は IL-4 産生に よる Th2 細胞の免疫応答の誘導であることが 確認できた。また、肺炎球菌の増殖抑制には IL-17 の産生による好中球やマクロファージ の活性が必要であることが報告されており、 ナノゲル化 PspA をサルに経鼻投与後 IL-17 の 産生が上昇したことは、肺炎球菌ワクチンを 開発していく上で非常に重要である。一方で、 T細胞や B細胞の分化に関連性のある miR-181a、Th17 細胞の分化に関連性のある miR-326 の発現量がナノゲル化 PspA 免疫群で 上昇されたことから、Th2 細胞ならびに Th17 細胞の免疫応答をサポートしており、今後、 経鼻ワクチンの免疫応答に対するバイオマー カーとなることが期待される。ここで我々は 経鼻ワクチンとして、カチオン性ナノゲルを 用いて、肺炎球菌ワクチン抗原 PspA をナノゲ ル化して、その物性を FRET (fluorescence response energy transfer)やDSL(dynamic light scattering)を用いて解析し、その品 質的均一性を証明した。またナノゲル PspA の もつ positive zeta-potential は、PET/MRI に より、PspA 単独に比して、効果的に鼻腔上皮 に吸着し、長時間保持できることを in vivo 試験において証明することができた。この結 果は、カチオン化ナノゲルの経鼻ワクチンデ リバーとして有効であることを示した。実際、 経鼻ナノゲル化クチンはマウスの実験におい て、鼻腔上皮細胞にの保持され、endocytosis により、上皮細胞から取り込まれて、細胞内 で、ナノゲルのもつシャペロン活性によりナ ノゲルからからワクチンが native な形で放出 され、exocytosis にて上皮細胞から基底膜下 に達して、樹状細胞に取り込まれることが証 明されている。

マウスにおける PET での体内動態解析によ り、ナノゲル化を行うことで PspA ワクチンの 鼻腔内での保持効果があることが確認できた。 また、ナノゲル化 ¹⁸F-PspA を経鼻投与後各臓 器を摘出し SUV (standardized uptake value) を測定したところ、嗅球および脳への移行が 認められなかった。このことから、ナノゲル 化 PspA は安全性の高い経鼻ワクチンであるこ とが証明された。さらに経鼻投与されたナノ ゲル ¹⁸F - PspAは、投与6時間では嗅球、 脳への移行がないことがサルにおいて証明さ れた。我々は以前の研究でサルにおいてCT B/CTは投与6時間で嗅球へ移行すること をPET研究で証明しており、PETでの¹⁸Fの 感度限界は0.05 SUV 以下であることを確認し ている (J. Immunol. 185: 5436 2010)。それ 故、今回の我々の結果はPspA経鼻ワクチ ンに用いられるナノゲルデリバリーシステム はマウスのみならず、サルのような高等動物 においても、中枢神経系への移行、沈着はな く、安全な経鼻デリバリーシステムであるこ とを示している。

E. 結論

次世代ワクチンであるアジュバンドを含まな いナノゲル型経鼻肺炎球菌 PspA ワクチンの効 果と安全性を評価することを目標とし、(1) 嗅上皮へのワクチン投与での神経細胞の影響 を調べる技術を開発した。また(2)PET を用 いてその動態を明らかにするためのナノゲル 化¹⁸F-PspA 及び¹⁸F-PspA のマウス及びサルで の PET 解析を行いそのデリバリー効果、嗅球・ 脳等への移行有無から安全性を評価した。加 えて、サルを用いナノゲル化 PspA 経鼻ワクチ ンの血清、上気道、下気道での抗体の誘導、 肺炎球菌中和効果、サイトカインの誘導、及 び miRNA による誘導制御効果を検討し、ナノ ゲル化 PspA 経鼻ワクチンのサルでの有効性が 評価できた。

F. 健康危険情報

なし。

- G. 研究発表
- 1. 論文発表
- Fukuyama Y, Tokuhara D, Kataoka K, Gilbert RS, McGhee JR, <u>Yuki Y</u>, Kiyono H, Fujihashi K. Novel vaccine development

strategies for inducing mucosal immunity Expert Rev. Vaccines 11: 376-79 (2012)

- Y. Yuki, M. Mejima, S. Kurokawa, T. Hiroiwa, IG. Kong, M. Kuroda, Y. Takahashi, T. Nochi, D. Tokuhara, T. Kohda, S. Kozaki, H. Kiyono. RNAi suppression of rice endogenous storage proteins enhances the production of rice-based Botulinum neutrotoxin type A vaccine. Vaccine 30: 4160- 4166 (2012)
- 3) S. Sato, S. Kaneto, N. Shibata, Y. Takahashi, H. Okura, Y. Yuki, J. Kunisawa and H. Kiyono. Transcription factor Spi-B-dependent and independentpathways for the development of Peyer's patch M cells. *Mucosal Immunol.* 6: 838-846 (2013)
- 4) IG. Kong, A. Sato, Y. Yuki, T. Nochi, H. Takahashi, S. Sawada, M. Mejima, S. Kurokawa, K. Okada, S. Sato, D. Briles, J. Kunisawa, Y. Inoue, M. Yamamoto, K. Akiyoshi, and H. Kiyono. Nanogel-based PspA intranasal vaccine prevents invasive disease and nasal colonization by Pneumococcus. *Infect. & Immun.* 81: 1625-1634 (2013)
- Y. Fukuyama, D. Tokuhara, S. Sekine, K. Aso, K. Kataoka, J. Davydova, M. Yamamoto, RS Gilbert, Y. Tokuhara, K. Fujihashi, J. Kunisawa, <u>Y. Yuki</u>, H. Kiyono, JR McGhee, K. Fijihashi. Potential roles of CCR5+CCR6+ dendric cells induced by nasal ovalbumin plus Flt3 ligand expressing

adnovirus for mucosal IgA responses. *PloS One* 2013 , 8:e60453

- 6) D. Tokuhara, B. Álvarez, M. Mejima, Y. Takahashi, S. Kurokawa, T. Hiroiwa, M. Kuroda M. Oyama, H.Kozuka-Hata, T.Nochi, H. Sagara, F.Aladin, H. Marcotte, L. Frenken, M.Iturriza-Gómara, H. Kiyono, L. Hammarström, <u>Y. Yuki</u>. Rice-based orally administered antibody fragment prophylaxis and therapy against rotavirus infection. *J. Clin. Invest.* 123: 3829-3838, (2013)
- 7) S. Kurokawa, R. Nakamura, M. Mejima, H. Kozuka-Hata, M. Kuroda, N. Takeyama, M.Oyama, S. Satoh, H. Kiyono, T. Masumura, R. Teshima, Y. Yuki. MucoRice-cholera toxin B-subunit, a rice-based oral cholera vaccine. down-regulates the expression of -amylase/trypsin inhibitor-like protein family as major rice allergens. J. Proteome Res. 12: 3372-3382 (2013)
- S. Kurokawa, M. Kuroda, M. Mejima, R. Nakamura, Y. Takahashi, H. Sagara, N. Takeyama, S. Satoh, H. Kiyono, R. Teshima, T. Masumura, <u>Y. Yuki.</u> Change in localization of cholera toxin B-subunit expressed in rice upon RNAi-mediated suppression of endogenous storage proteins leads to down-regulation of the rice allergen protein RAG2. *Plant Cell Reports* 33:75-87 (2014)
- 9) M. Abe, <u>Y. Yuki</u>, S. Kurokawa, M. Mejima,

M. Kuroda, EJ. Park, J. Scheller, U. Nakanishi, H. Kiyono: A rice-based soluble form of a murine TNF-specific II ama variable domain of heavy-chain antibody suppresses collagen-induced arthr itis in mice. *J. Biotechnol.* 175: 45-52 (2014)

- 10) Y. Yuki, T. Nochi, IG. Kong, H. Takahashi, S. Sawada2 K. Akiyoshi, & H. Koyono. Nanogel-based antigen delivery system for nasal vaccines. *Biotechnology and Genetic Engineering Reviews* 29:61-72 (2013)
- 11) **幸 義和**:経口ワクチン 日本統合医療 学会誌 6:44-49 (2013)
- 12) **幸 義和**:粘膜ワクチン製剤のDDS技術 の動向と実用化の可能性

「DDS製剤の開発・評価と実用化手法」 (技術情報協会) 178-185(2013)

- 13) D. Tokuhara, T. Nochi, A. matsumura, M. mejima, Y. Takahashi, S. Kurokawa, H. Kiyono, Y. Yuki*: Specific Expression of Apolipoprotein A-IV in the Follicle-Associated Epithelium of the Small Intestine *Dig. Dis. Sci.* 59: 2682-2692 (2014).
- 14) T. Azegami , <u>Y. Yuki</u> , H. Kiyono: Challenges in Mucosal Vaccines for the Control of Infectious Diseases. *Int.Immunol* 26:517-526 (2014)
- 15) M. Mejima, K. Kashima, M. Kuroda, N. Takeyama, S. Kurokawa, Y. Fukuyama, H. Kiyono, K. Itoh, T. Mitsui, <u>Y. Yuki*</u>:

Development of selection marker-free rice-based oral cholera toxin B-subunit vaccine and characterization of location and structure of transgene by using whole genome resequencing analysis. *Plant Cell Tiss. Org. Cult*. 120: 35-48 (2015)

- 16) K. Kashima, M. Mejima, S. Kurokawa, M. Kuroda, H. Kiyono, <u>Y. Yuki*</u>. Comparative whole-genome analyses of selection marker-free rice-based cholera toxin B-subunit vaccine lines with wild-type lines. *BMC Genomics* 16:48 (2015)
- 17) Y. Fukuyama, Y. Yuki*, Y. Katakai, N. Harada, H. Takahashi, S. Takeda, M. Mejima, S. Joo, S. Kurokawa, S. Sawada, H. Shibata, EJ. Park, K. Fujihashi, D. Briles, Y. Yasutomi, H. Tsukada, K. H. Kiyono: Nanogel-based Akiyoshi, pneumococcal surface protein A nasal vaccine induces microRNA-associated Th17 cell responses with neutralizing antibodies against Streptococcus pneumon i ae macaques. Mucosa I in Immuno I. in press doi:10.1038/mi.2015.5 (2015)
- 18) T. Azegami , H. Itoh H. Kiyono ,<u>Y.</u> <u>Yuki*:</u> A Novel Transgenic Rice-based Vaccine: *Arch. Immunol. Ther. Ex.* in press dio: 10.1007/s00005-014-0303-0 (2015)

19) 鹿島光司、幸 義和、清野 宏 : 次世代

ワクチン開発への課題と挑戦 経口ワク チンー Bio Industry 31:4-10 (2014)

- 20) 幸 義和:注射剤・経口製剤に代る新し い薬剤投与デバイスの開発 「経鼻ワク チンのマウス・サルにおける分子イメー ジング」(技術情報協会)145-149 (2014)
- 21) 福山賀子、幸 義和:粘膜ワクチンの現
 状 経鼻ワクチンを中心に 医学のあ
 ゆみ 253:15033-15038 (2015)

2. 学会発表

- <u>Y. Yuki</u>, IG. Kong, A. Sato, T. Nochi, M. Mejima, S. Kurokawa, T. Hiroiwa, Y. Fukuyama, S. Sawada, H. Takahashi, K. Akiyoshi, H. Kiyono: Adjuvant-free nanogel-based PspA nasal vaccine for the induction of protective immunity against Pneumococcus. The American Association of Immunologists (AAI) Boston, USA (2012)
- 2) <u>幸 義和</u>: ブタ大腸菌性下痢症予防食べるワクチンの開発研究.動物ワクチンーバイオ医薬研究会 盛岡 (2012).招待講演
- 3) N. Takeyama, K. Oroku, D. Tokuhara, S. Nagai, H. Kiyono, <u>Y. Yuki</u>. MucoRice-CTB as an oral vaccine for the prevention of entroxigenic E. coli-mediated diarrhea in pigs. 日本ワクチン学会 東京(2012)
- 4) EJ. Park, S. Joo, S. Kurokawa, H. Kiyono, <u>Y. Yuki</u>. Characterization of effector/memory CD4 T cells expanded in the mice vaccinated with MucoRice-CTB 日 本ワクチン学会 東京 (2012)
- 5) K. Kashima, H. Hiroiwa, <u>Y. Yuki</u>, H.

Kiyono. Heat tolerance evaluation of the rice type oral cholera vaccine, MucoRice-CTB, for a clinical study 日本ワクチン学会 東京(2012)

- 6) <u>Y. Yuki</u>, M. Mejima, S. Kurokawa, T. Hiroiwa, Y. Tkahashi, Y. Takatai, M, Kuroda, N. Takeyma, K. Kashima, H. Kiyono. Molecularly Uniform Rice-based Oral Cholera Toxin B Subunit Vaccine without Plant-associated Sugar Modification induces toxin-specific neutralizing immunity in mice and macaques. <u>15th International congress of immunology</u>, Milan, Italy (2013)
- 7) Y. Fukuyama, <u>Y. Yuki</u>, Y. Katakai, S. Takahashi, S. Sawada, H. Shibata, M. Mejima, S. Kurokawa, K. Akiyoshi, H. Kiyono. Nanogel-based PspA nasal vaccine induces S. pneumoniae-specific neutralizing antibody immune responses in non-human primates. *15th International congress of immunology*, Milan, Italy (2013)
- 8) I. Kong, A. Sato, Y. Yuki, T. Nochi, H. Takahashi, S. Sawada, M. Mejima, K. Okada, Κ. Akiyoshi, Η. Kiyono. Nanoge I - based pneumococcal surface protein A (PspA) intranasal vaccine prevents invasive disease and nasal colonization by pneumococcus. 15th International congress of immunology, Milan, Italy (2013)

9) N. Takayama, Y. Chen, Y. Tohya, K.

Oroku,H. kiyono, <u>Y. Yuki</u>. Establishment of murine norvirus S7 infection system for vaccine development. *15th International congress of immunology*, Milan, Italy (2013)

- 10) Michiyo Abe, <u>Y. Yuki</u>, M. Mejima, S. Kurokawa, E. Park, J. Schellr, U. Nakanishi, H. Kiyono. Production of TNF-specific monovalent and bivalent variable domain of Ilama heavy-chain antibody fragment in transgenic rice. *15th International congress of immunology*, Milan, Italy (2013)
- 11) Y. Yuki, Y. Fukuyama, H. Kiyono: Cholera toxin as a mucosal adjuvant impairs olfactory nerve system when administered via nasal route in mice. 日本免疫学会 千葉 (2013)
- 12) EJ Park, Y. Yuki, H, Kiyono: Regional T memory and miRNA biomarkers revealed by oral vaccination with MucoRice-CTB 日本 免疫学会 千葉 (2013)
- Y. Fukuyama, Y. Yuki, H. Kiyono: Nanogel-based PspA nasal vaccine induces
 S. pneumoniae -specific neutralizing antibody immune responses in nonhuman primates 日本免疫学会 千葉 (2013)
- 14) N. Takayama, Y. Yuki, H. Kiyono: In vivo evaluation of murine norovirus mucosal vaccine against challenge with Japan isolated strain S7 日本免疫学会 千葉 (2013)
- 15)幸 義和、清野 宏: 経鼻投与された粘膜

アジュバントであるコレラトキシンは嗅覚 神経を破壊する 日本ワクチン学会 津、 三重 (2013)

- 16) Yoshikazu Yuki, Mio Mejima, Koii Kashima. Masaharu Kuroda. Toshiaki Mitsui, Hiroshi Kiyono: Establishment of selection marker-free rice-based oral cholera toxin B-subunit vaccine and characterization of location and structure of transgene by using whole resequencing genome analysis. International Association for Plant Biotechnology Congress 2014 (Melbourne, Australia)
- 17) Koji Kashima, Mio Mejima, Masaharu Kuroda, Hiroshi Kiyono and Yoshikazu Yuki: Whole genome analysis of selection marker-free MucoRice-CTB, a rice-based oralcholera vaccine. International Association for Plant Biotechnology Congress 2014(Melbourne, Australia)
- 18) 鹿島光司、目島未央、黒田昌治、竹山夏 実、黒河志保、福山賀子、清野 宏、幸 義 和:次世代シーケンサーを用いたマーカー フリーコメ型経口ワクチン MucoRice-CTBの 複数系統及び野生型の変異解析及び比較 日本農芸化学会 東京(2014)
- 19) 目島未央、鹿島光司、黒田昌治、竹山夏 実、黒河志保、福山賀子、清野 宏、三ツ 井敏明、幸 義和 コメ型経ロワクチン Marker Free MucoRice-CTB のイネゲノム導 入部位と導入配列について 日本農芸化学 会 東京(2014)

- 20) 幸 義和、清野宏:アジュバントフリー ナノゲル型肺炎球菌経鼻ワクチンのサルで の免疫効果と安全性 日本ワクチン学会 福岡(2014)
- 21) J. Sunyi, Y. Fukuyama, Y. Yuki, Y. Kurashima, SF. Ziegler, EJ. Park, H. Kiyono: Criical role of TSLP-TSLPR interaction in inducing secretory IgA responses after mucosal immunization 日 本免疫学会 京都 (2014)
- H. 知的財産権の出願、登録状況

- 1) 幸 義和,野地 智法,秋吉一成,清野 宏:カチオン性ナノゲルを用いる粘膜ワク チン特許第 5344558 (登録日 平成 25 年 8 月 23 日)
- 2) 幸 義和、清野 宏、澤田晋一、秋吉一成:
 肺炎球菌経鼻ワクチン 特願 2014-27205
 (出願日 平成 26 年 2 月 17 日)
- 3) K. Akiyoshi, H. Kiyono, Y. Yuki, T. Nochi Mucosal vaccine using cationic nanogel 平成 27 年 2 月 24 日登録 米国特許# 8961983