厚生労働科学研究費補助金

(医療機器開発推進研究事業)

腹腔内視鏡に搭載可能な組織吸引MEMSデバイスを用いた 低侵襲かつ安全な新規核酸送達法の難治性腎臓・心臓疾患治療への応用

平成24年度~25年度 総合研究報告書

研究代表者 清水 一憲

平成26(2014)年 5月

目 次

I.総合研究報告

| 腹腔内視鏡に搭載可能な組織吸引MEMSデバイスを 低侵襲かつ安全な新規核酸送達法の難治性腎臓・心臓 清水一憲 | 2用いた | 1 |
|--|------|----|
| Ⅱ.研究成果の刊行に関する一覧表 | | 23 |
| | | |

III.研究成果の刊行物・別刷

----- 24

| | כאוקנית |
|--|--|
| 厚生労働科学研究費補助金(| 〔医療機器開発推進研究事業 〕 |
| 総合研 | 究報告書 |
| | │ |
| 腹腔内視鏡に搭載可能な組織 | 吸引MEMSデバイスを用いた |
| 低侵襲かつ安全な新規核酸送達法の |)難治性腎臓・心臓疾患治療への応用 |
| | │ |
| 研究代表者 清水 一憲 大阪 | 大学大学院基礎工学研究科 助教 |
| 我々はこれまでに、in vivo ネイキ | ・ッド核酸導入法である吸引圧法の開 |
| 発を行ってきた。本研究では、吸引 | 圧法を腎・心疾患治療へと応用する |
| ことを目的とした。まず吸引圧制御 | Iシステムを構築し、吸引圧法の最適 |
| 化を行った。これにより、肝臓、腎 | S臓、心臓において、安全に効率よく |
| 吸引圧法を行うことが可能になった | こ。さらに腎疾患モデル、心疾患モデ |
| ル動物に対して、吸引圧法が適用す | 可能であることを明らかにした。 |
| | $() たい in vivo 核 磁道 \lambda が 閉 発 さ わ て ()$ |
| 川上茂 長崎大学大学院医歯薬総合研究科・教授 | るが、前者は針を生体組織に直接刺す ため組織障害、後者は高電圧パルスに より生体組織表面が損傷を受けること |
| 木下秀之 | が多い。 |
| 京都大学大学院医学研究科・医員 | 我々は非常にシンプルで安全なDDSキ |
| A. 研究目的 近年、日本は急速な高齢化社会を迎え ており、医療技術に対するニーズと期 待は今後もますます大きくなることが 予想される。国民からも画期的な医薬 品・医療機器の開発が求められている。 遺伝子・核酸医薬品は生体での多様な 薬理効果が期待されている一方で、細 胞内への導入が極めて困難とされることが多いため医薬品として実用化が進んでいない。 遺伝子・核酸医薬治療の実現には、高 効率なin vivo核酸導入法が必要である。 現在、世界中でウイルスベクターやリ ポソーム・高分子などの非ウイルスベ クターなどのDDSキャリアを用いたin vivo核酸導入法の開発が進んでいる。し かし広範囲な研究施設での使用や臨床 応用を進めるにあたり、DDSキャリア | やりアを用いない間 いいのネイキット核 酸導入法(吸引圧法)の開発に成功し た。吸引圧法とは、腹腔内視鏡に搭載 可能な組織吸引MEMSデバイスを用い て低侵襲かつ安全に吸引部位特異的な 核酸導入を可能とすることができる技 術である。ネイキッド核酸とシンプル な医療機器を用いた簡便な方法である ため、医薬品添加物の毒性等の問題を 考慮することなく、速やかな臨床応周 への展開が期待され、保健医療に大き く貢献すると考えられる。これまでに 吸引圧法により健常マウス腎臓、心臓、 肝臓、脾臓へのプラスミドDNA送達に よる吸引部位特異的な遺伝子導入に成 功してきた。 本研究では、"核酸医薬品"と"MEMSデ バイス"を利用した"革新的なDDS手法" を腎臓と心臓の難治性疾患治療へ応用 することを目標とした。本総合研究報 |
| 自身の安全性、免役原性、調製の必要 | 告する。 |
| 性などが障壁となることが多い。この | ・吸引圧制御システムの開発とそれを用 |
| ためDDSキャリアを用いないin vivo核 | いた吸引圧法の特性解明(C-1) |
| 酸導入法が必要である。これまでに、 | ・腎疾患治療への応用を目指した吸引 |
| 注射による直接注入法やエレクトロポ | 圧法の研究(C-2) |

レーション法などのDDSキャリアを用



B-4. 肝障害性の評価

血清中のアラニンアミノトランスフェ ラーゼ(ALT)量、アスパラギン酸アミ ノトランスフェラーゼ(AST)量を測定 した。吸引圧法を行い、0、6、24、48 時間後に血清をサンプリングした。測 定には、トランスアミナーゼCII-テスト ワコー(和光純薬)を用いた。

B-5. 肝臓への吸引圧法により核酸導入 される細胞種の評価

肝臓に対して、ルシフェラーゼを発現 するプラスミドDNAを用いて吸引圧法 を行った。6時間後に、コラゲナーゼ灌 流法により肝組織から細胞を分離した。 回収した細胞懸濁液を遠心し、肝実質 細胞と非実質細胞に分け、それぞれの 細胞のルシフェラーゼ量を測定した。

B-6. 腎臓への吸引圧法

マウス(ICR、雌、5週齢)、およびラ ット(Wister/ST、雌、7週齢)に麻酔を 行い、開腹し、腎臓を必要最小限露出 させた。尾静脈からCMVプロモーター 制御下でルシフェラーゼを発現するプ ラスミドDNAを、マウスに対しては100 μg含む生理食塩水を200 μl、ラットに対 しては1 mg含む生理食塩水を2 mL投与 し(あるいはマウス、ラットに対して4 mg/kg投与し)、その直後に、腎臓の標 的とする部位に軽くデバイスを接触さ せ、吸引圧制御システムを作動させた。 ただちに閉腹し、6時間経過後、マウス 及びラットを安楽死させて腎臓を取り 出し、標的部位中のルシフェラーゼの 発現量をルミノメーターで測定した。

B-7. 腎臓の組織学的な評価

麻酔下において、脱血により安楽死さ せたのち、腎臓を摘出しパラホルムア ルデヒドにて組織を固定し、PBSで洗浄 後、エタノールにより脱水した。エタ ノールをキシレンに置換したのち、キ シレンをパラフィンに置換してパラフ ィン中に包埋し、ミクロトームにより 5µmのパラフィン切片を作製した。 HE染色においては、脱パラフィン後、 ヘマトキシリン液、エオシン液により 染色した。

マッソントリクローム染色においては、 脱パラフィン後、第1媒染液(10%トリク ロール酢酸、10%重クロム酸カリウム の等量混合物)で媒染し、2倍カラッチへ マトキシリン液で染色した。さらに、 第2媒染液(2.5%リンタングステン液、 2.5%リンモリブデン液の等量混合物) で媒染後、0.75%オレンジG液により染 色し、洗浄後、ポンソー・SX、酸フク シン、アゾフロキシン混合物で染色し た。洗浄後、アニリン青で染色した。 いずれの染色法においても、染色後洗 浄し、アルコールで脱水、キシレンで 置換して封入した。

B-8. 血中尿素窒素測定

吸引圧法を適用後、1日後、3日後の時 点においてはマウス尾静脈より採血し、 5日後の時点においては下大静脈より 採血したのち、血液を室温で30分イン キュベートし、3000 rpm、15分、室温で 遠心してその上清より血清を得た。 -20 で1日以上保管したのち、尿素窒素 B-テストワコー(和光純薬工業株式会 社)により、血清中の尿素窒素を測定し た。

B-9. 腎臓へのオリゴ核酸導入

マウス(ICR、雌、5週齢)に麻酔を行 い、開腹し、腎臓を必要最小限露出さ せた。外因性遺伝子のノックダウンに は、尾静脈からルシフェラーゼ遺伝子 を発現するプラスミドDNAを100 ugと、 ルシフェラーゼ遺伝子に対するsiRNA を50 µg含む生理食塩水200 µLを投与し た。内因性遺伝子のノックダウンには GAPDHに対するsiRNAを50 µg含む生 理食塩水200 µLを投与した。投与後ただ ちに閉腹し、6時間後、および24時間後 に遺伝子の発現量をルミノメーター及 びリアルタイムRT-PCRにより測定し た。ルシフェラーゼ遺伝子に対する siRNA及びスクランブルsiRNAの配列 は次の通りである。 siRNA: 5' -CUUACGCUGAGUACUUCGAdTdT-3' セ ン ス 鎖 5') -UCGAAGUACUCAGCGUAAGdTdT-3'

(アンチセンス鎖)、スクランブルsiRNA: 5' -CUUACGCUGUCAUGAUCGAdTdT-3' ン ス 鎖) and ヤ 5'-UCGAUCAUGACAGCGUAAGdTdT-3' (アンチセンス鎖)。 GAPDHに対するsiRNA及びスクランブ ルsiRNAの配列は次の通りである。 siRNA: 5'-CAAGAGAGGCCCUAUCCC AdTdT-3' (セ ン ス 鎖) 、 5'-UGGGAUAGGGCCUCUCUUGdTdT-3'(アンチセンス鎖)、スクランブル siRNA: 5'-CGCAACUACCGAUGCGAACdTdT-3' セ ン ス 鎖 () 5'-GUUCGCAUCGGUAGUUGCGdTdT-3' (アンチセンス鎖)。 GAPDHの発現量を定量したリアルタイ ムRT-PCRでは次の配列のプライマー 用いた。 GAPDH 5'-を TCTCCTGCGACTTCAACA -3' 5'-(forward) GCTGTAGCCGTATTCATTGT -3' 5' (reverse) β-actin: -GTTCTACAAATGTGGCTGAGGACT (forward) T-3' 5'-TTGGGAGGGTGAGGGACTT-3' (reverse) B-10. 腎疾患モデル動物の作製 慢性腎不全モデルマウスとして、片側 尿管結紮(UUO)モデルマウスを作製し た。その手順は以下のようである。ま ず、麻酔下において正中線を切開して 開腹し、左腎臓および輸尿管を露出さ せた。次に、輸尿管を2か所で結紮し、 結紮した2か所の間の部分を切断した。 最後に、腹部を縫合し、閉復した。 同様の方法で、慢性腎不全モデルラッ トである、作製には、Wister/ST、雌、7 週齢のラットを用いた。 B-11. 腎臓への押圧法 プラスミド溶液を尾静脈より投与し、 圧力コントロールデバイス(Mukai. Et al. Human gene therapy 2009)により、左腎 臓を0.5 N/m²にて押圧した。押圧法を適 用後、縫合し、閉復した。 B-12. hBMP7発現プラスミドDNAの構

築

図3のように、pF1KB6604ベクター(か ずさDNA研究所)からhBMP7のcDNA フラグメントをpcDNA3ベクター (Invtrogen社)のマルチクローニングサ イト(Hind III/Xba Iサイト)に挿入する ことにより作製した。作製したpDNAは 大腸菌DH5αへの形質転換後に増殖させ、 pDNA精製キットJETSTAR2.0 Plasmid Giga Prep Kits 12 (GENOMED社)によ り抽出並びに精製を行った。



図3 構築したhBMP7発現プラスミド DNA

B-13. hBMP7のタンパク質発現量の測 定

In vitroの実験においては、リポフェクタ ミンを遺伝子導入試薬として用いて、 遺伝子導入24時間後の細胞中、および 培養上清中のhBMP7濃度をELISAによ り定量した。細胞は液体窒素並びに 37 の温浴に交互に4回侵漬し凍結、融 解し、タンパクを抽出した。 In vivoの実験においてはまず吸引圧法 および押圧法を右腎臓に適用し遺伝子 を導入した。6時間経過後、組織ライセ ート中、および血清中のhBMP7濃度を ELISAにより定量した。まず、臓器を脱 血後に摘出し、コンプリート、ミニ、 EASYPack (ロシュ社)を含むPBS中で ホモジナイザーを用いて破砕し、4、 13000 rpm、10分遠心後の上清を組織ラ イセートとして得た。また、深麻酔下 で下大静脈より採取した血液を4 で 一晩静置し、室温で3000 rpm、15分間の 遠心後の上清を血清として得た。 hBMP7濃度はQuantikine ELISA (R&D

| system社)により定量した。 | B-18. 心臓へのオリゴ核酸導入 |
|---|--|
| B-14.hBMP7のmRNA発現量の測定 | 使用したsiRNA-Lucとscramble siRNAの 配列は次の通りである。 |
| 吸引圧法および押圧法を右腎臓に適用 | 5'-CUUACGCUGAGUACUUCGAdTdT- |
| し遺伝子を導入し、6時間経過後、右腎 | 3' (sense, siRNA-Luc). |
| 臓の遺伝子発現量をリアルタイム | 5'-UCGAAGUACUCAGCGUAAGdTdT- |
| RT-PCRにより定量した。具体的にはま | 3' (antisense, siRNA-Luc) |
| │ず右腎臓を摘出し、全RNAをGen│ | 5'-CUUACGCUGUCAUGAUCGAdIdI- 3' (sense scramble siRNA) |
| Elute ^{IM} Mammalian Total RNA Miniprep | 5'-UCGAUCAUGACAGCGUAAGdTdT- |
| Kit (Sigma aldrich社) により抽面した。 Primesorint PT respont Kit(タカラバイオ | 3' (antisense, scramble siRNA) |
| 株式会社)を用いて逆転写反応を行い | ᇗᇲᆺᅸᆮᆮᆕᅋᆘᆋᇥᆃᄹᄩ |
| 各mRNA量はSYBR Premix Ex Tag(タカ | B-19. 心疾忠セナル動物の作製 |
| ラバイオ株式会社)を利用してLight | 麻酔下で 插管・人工呼吸管理下に |
| Cycler system (Roche Diagnostics社)に | 左第4番肋骨と第5番肋骨の間から開胸 |
| 53 | し、前下行枝を7-0縫合糸を用いて結紮 |
| リアルタイムRT-PCRにより、hBMP-7 | した。結紮ののち、ただちに閉胸した。 |
| の発現量を定量した。 | |
| 用いたフライマーは次の通りである。 hpmp7: | B-20. 心疾患モデル動物への吸引圧法 |
| CCGGGAACGCTTCGACAATG -3' | │ 心筋梗塞モデル作制の3日後に 麻酔下│ |
| (forward) , 5'- | で、插管・人工呼吸管理下にて開胸し |
| CAGAGGGTACGGCTGTCGAG -3' | B-5と同様の手順で虚血部位に対して |
| (reverse) | 吸引圧法を適用した。なお、虚血部位 |
| B-15 心臓への吸引圧注 | は目視により確認した。吸引波形は |
| | 1-3-1、圧力は-75 kPa、デバイスの形状 |
| 麻酔を施したマウスの呼吸を人工呼吸 | は1.5-3-3である。 |
| 器で管理し、左第4番肋骨と第5番肋骨 | (倫理面への配慮) |
| の間から開胸した。200 µlのプラスミド | |
| DNA溶液を尾静脈から投与し、直後に、 | 動物実験を行うのにあたり、京都大学 |
| 吸引ナハイスを標的部位に接触させ、 | で策定された動物実験倫理規定に従っ |
| 圧力制御システムを作動させた。用い たデバイフの基本形状は 内径15mm | てプロトコルを作成し、倫理委員会の |
| ルフバイスの基本が初は、内日1.5 mm、 外径3 mm 高さ3 mmである | 承認を受けるとともに、実験遂行時に |
| | はフロトコルを遵守した。DNAを取り |
| B-16. Tail-cuff法 | 扱つ実験を行つにめたり、同様に承認 たらけ、理時間時もトバ中陸老の安へ |
| | こ又い、城垸回超のよい夫駅有の女王 に十分に配膚して宝騇を行った |
| マワスの収縮期皿圧を、tail-cuff法(無 | |
| 川 温 型 非 観 皿 式 皿 圧 計 , Model MK 2000ST 安町機械性子会社 | C. 研究結果 |
| 1/11-200031, 至町 176 (7777) (77777) (7777) (7777) (777777) (777777) (777777) (777777) (777777) (7777777) (7777777) (77777777 | |
| | C-1. 吸引圧制御システムの開発とそれ |
| B-17. 心臓超音波法 | を用いた吸引上法の特性解明 |
| フウフケ安機能の評価を 12 MU/2 プロ | 我々はこれまで、吸引圧を制御すること |
| ヽノヘ生主1成能の計画で、12-11112 ノロ ーブを田() 毎底融省碑下に心臓認会 | なく吸引圧法を行ってきた。今後、広範 |
| | 囲な施設で再現性良く安全に吸引圧法 |
| | を実施するためには、吸引圧を制御し |
| 率を測定し行った。 | て吸引圧法を行う必要があると考えら |
| | れる。そこで、吸引圧法のための吸引圧 |
| | |

制御システムを開発した。さらに、その システムを用いて、吸引圧法の特性解明 を行った。

C-1-1. 吸引圧制御システムの動作評価

構築した吸引圧制御システムの概観を 図1bに示す。図1cにはシステムを駆動さ せるために開発したLabVIEWプログラ ムの操作画面を示す。初期値を開始時間 0秒と圧力0kPaとして、そこからの経過 時間(秒)とその時の圧力の大きさ(kPa) を設定することで、電空レギュレーター から圧力を制御することが出来る。図4 はLabVIEWから電空レギュレーターへ の出力信号(白)と圧力センサから LabVIEWへの入力信号(黒)を表示し たグラフである。出力信号として1秒間 で7.5 Vにまで達し、7.5 Vで3秒間維持し、 1秒間で0 Vに戻るという信号を出力し たところ、わずかな遅れはあるものの出 力信号とほぼ同じ入力信号を得た。

次に吸引圧制御システムの動作確認を 行った。LabVIEWプログラムで任意の 圧力波形を設定し、システムがその圧力 波形の吸引圧を発生させられるかどう か調べた。圧力波形は4つのパラメータ ーで設定した(図5)。すなわち最小到 達圧力、[i] 最小到達圧力に達するまで の時間である圧力供給時間、[ii] 維持す る時間である圧力保持時間、[iii] 元に戻 るための時間である圧力解放時間の4つ である。

まず初めに最小到達圧力を変えて実験 を行った。最小到達圧力を - 1、 - 3、 -5、-15、-30、-40 kPaに設定し、圧 力供給時間を1秒、圧力保持時間を2秒、 圧力解放時間を1秒という条件でシステ ムを駆動させてその時の吸引圧の変化 を測定した。結果を図6に示す。開発し たシステムを用いて、それぞれ設定した 通りの大きさの最小到達圧力を発生さ せることが出来た。次に圧力供給時間を 変えて実験を行った。0.5、1、3秒後に 最小到達圧力(-5kPa)に到達、3秒間 維持、1秒後に元に戻るという条件でシ ステムを駆動させてその時の吸引圧の 変化を測定した。図7に示すように、設 定した圧力供給速度に従って最小到達 圧力に達することが確認された。 図6に示すように、最小到達圧力を -1 kPaに設定した場合は、0秒から1秒の間 に圧力が徐々に減少せず、1秒後に瞬時 に - 1 kPaに達した。また2秒間維持した 後は、瞬時に0 kPaに戻った。この現象 は最小到達圧力を - 3、 - 5、 - 15、 - 30 kPaに設定した場合においても0から - 1 kPaで観察された。すなわち本システム では - 1 kPa以下の圧力波形を制御する ことが出来なかった。これは使用した電 空レギュレーターの設定圧力範囲が -1 kPaから - 100 kPaであるためと考えら れる。しかし最小到達圧力が小さくなる ほど、0から - 1 kPaでの圧力波形変化の 影響が相対的に小さくなると考えられ たため、システムの改良を行わず、これ 以降の実験を進めた。











C-1-5. 吸引圧法における組織変形の重 要性

図8に示すように、肝臓への吸引圧法に おいて最少到達圧力が、導入したプラス ミドDNAの発現量に大きく影響した。 しかし、なぜ最少到達圧力の違いにより 発現量が変化するのかが明らかになっ ていなかった。我々は、最少到達圧力が 違うことで、組織の変形量が異なり、変 形量が異なることで発現量が異なると 考え、最少到達圧力を変化させた時の組 織変形量を調べた。図12に示すように、 - 3 kPaと - 5 kPaの間に組織変形量の違 いがあることがわかった(図12)。すな わち、発現量と組織変形量に相関がある ことが示唆される結果を得た。

そこで、それらの関係をより詳細に検討 した。図13aに示すように、穴の数が違 うが穴面積の和が同じ吸引デバイスを4 種作製し、同じ最少到達圧力で吸引圧法 を行った際の、発現量と組織変形量の関 係を調べた。組織変形量は、 -5 kPaの 圧力を負荷した際に、デバイスの穴の中 に吸引された肝組織量を測定すること で求めた。

その結果、発現量がデバイス(i)において 最も高く、デバイス(ii)で2番目に高いと いう結果が得られた(図13b)。一方、 組織変形量もデバイス(i)において最も 大きく、デバイス(ii)で2番目に高いとい う結果が得られた(図13c)。これらの 結果から、吸引圧法における導入核酸発 現量は、組織変形量に大きく依存するこ とが分かった。



図 12 最少到達圧力と組織変形量の関係

肝臓への吸引圧法は、最少到達圧力-5 kPa、 波形 0.5-1-1 で行った。



C-1-6. 吸引デバイスの改良:吸引口の複数化

続いて、吸引デバイスの改良を行った。 我々は以前、吸引口を1つもつ吸引デバ イスを用いて、吸引回数と臓器あたりの 導入核酸発現量が比例することを示し た。本研究では、吸引口を複数もつデバ イスを新たに開発し、臓器あたりの導入 核酸量を増加させることを目指した。肝 臓を対象臓器として実験を行った。 図14aに示すように、これまで用いてき たデバイス(device #1)を基本構造とし、 それを2、3、4個配置したものを作製し た(device #2-4)。それぞれのデバイス を用いて肝臓への吸引圧法を行った結 果を図14bに示す。その結果、想定した 通り、吸引口の数が最も多い、device #4 において最も高い発現量が得られた。ま たdevice #4による発現量はdevice #1の4 倍以上(約8.9倍)であった。

また、肝臓への吸引圧法で、肝臓のどの 細胞種に核酸が導入されるのかを調べ た。どの細胞種に核酸導入されるのかを 明らかにすることは、疾患治療戦略を考 える上で、非常に重要である。

その結果、肝実質細胞において、細胞一 個当たりの発現量が有意に高いことが 分かった(非実質細胞の約13.7倍)(図 15)。このことから、肝臓への吸引圧法 では、主に、肝実質細胞に核酸が導入さ れていることがわかった。

さらに、吸引口の複数化が肝障害性に与 える影響をALT値、AST値を調べること で明らかにした。その結果、吸引口が多 くなるに従い、ALT値とAST値が大きく なる傾向が観察された(図16)。一方、 最も高い値が観察されたdevice #4にお いても48時間以内にそれぞれの値がコ ントロールマウス(無処置)と同等にな ることが分かった(図17)。

このことから、device #4による肝臓への 吸引圧法は、発現量を向上させるが、肝 臓に対して、深刻な障害を与えないこと が分かった。







- FONDS



コントロールとして用いた急性腎不全 モデルマウスではBUNの上昇が確認さ れたが、吸引圧法を行ったマウスでは BUNの上昇は観察されなかった(図23)。 また吸引7日目において、腎臓の組織切 片を作製し、HE染色を行った(図24)。 吸引ありの組織切片と吸引なしの組織 切片を比較したが、明らかな違いは確 認されなかった。これらの結果から、 腎臓吸引最適条件での腎臓吸引圧法は、 腎機能に顕著な障害性を与えないこと が示唆された。

Blood urea nitrogen (BUN)



図 23 吸引圧法の腎機能への影響(血 中尿素窒素濃度測定)



C-2-6. 吸引圧法による腎臓へのオリゴ 核酸導入の検討

核酸医薬品であるsiRNAを用いて、腎臓 において、外因性、内因性の遺伝子発現 を抑制することを試みた。まず初めに、 健常マウスを用いて、ルシフェラーゼ を発現するプラスミドDNAとルシフェ ラーゼ遺伝子に対するsiRNAを共投与 し、ルシフェラーゼ発現が抑制される かどうか調べた。その結果、共投与群 とプラスミドDNAのみ投与群で同等の ルシフェラーゼ発現量が得られた。次 に、内在性の遺伝子であるGAPDHに対 するsiRNAを吸引圧法で健常マウスの 腎臓に導入し、GAPDHの遺伝子の発現 量を抑制できるかどうか調べた。コン トロールとして、無処置群、スクラン ブルsiRNA群 (GAPDHのsiRNAの配列) をランダムに並べ替えたsiRNAを投与) を 用いた。 その 結果、 GAPDHの 発現量 に変化が見られなかった。

以上のように、腎臓に対するsiRNAを用 いた吸引圧法によって、外因性、内因 性の遺伝子の発現を抑制することがで きなかった。

C-2-7. 腎臓への吸引圧法による治療用 タンパク質発現プラスミドDNAの導入

上述したように、腎臓への吸引圧法にお いて、核酸医薬品であるsiRNAで有効な 結果が得られなかった。このため本研究 において速やかに吸引圧法による腎疾 患治療へと研究を展開するために、遺伝 子治療薬を用いて研究を進めた。 腎疾患の治療用タンパク質として、骨形 成因子であるBMP7を選択した。BMP7 は線維化の進行の主要な因子である TGF-βを抑制し、線維化の抑制だけでな く障害された腎組織の修復が報告され ているタンパク質であり、慢性腎臓病に 対する新規治療薬となり得る。しかし、 その広範な副作用が問題となり実用化 には至っていない。本研究により、吸引 圧法を用いて
腎臓特異的に
BMP7を
作用 させることができれば、BMP7を用いた 腎疾患治療が可能になると期待される。 我々はまず、hBMP7を発現するプラス ミドDNAを構築した(手順は研究方法) に記載)。構築したプラスミドDNAが









重、心重量、肺重量、心体重比、肺体 重比の測定においても、いずれの群間 に有意な差は見られなかった。 さらに我々は、長期的な心機能への影 響を調べた(表2)。吸引圧法を行い、 3か月後での心機能を調べた。Tail cuff 法により、収縮期血圧、心拍数を測定 した。また超音波法を用いて、左室拡 張末期径、左室収縮末期径、内径短縮 率、壁厚、心拍数を測定した。その結 果、いずれの測定項目においても、い ずれの群間に有意な差は観察されなか った。このことより、心臓の吸引圧法 は短期的にも長期的にも心機能に影響 を与えないことが分かった。 -uciferase level [RLU/mg-protein 1000000-100000-10000 POWILICESCARDE SPOR

図 33 マウス心臓への siRNA 導入の 検討

C-3-6. 心疾患モデルマウスの作製

本研究では、吸引圧法を用いた難治性 心疾患モデルマウスの治療を目指して いる。そこで心筋梗塞モデルマウスの 作製を行った。梗塞作製後、3日目の心 臓の断面は図34のようになった。梗塞 を作製した部位には、血流が確認され なかったことから心筋梗塞モデルマウ スの作製に成功したと考えられる。

表1 心機能評価(吸引10日後)

| | | コント ロール 群 | sham手 術群 | 吸引群 |
|----------------|------------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| tail-cuff 法 | 収縮期血圧 (mmHg) | 108.0 ± 4.0 | 104.0 ± 4.2 | 106.7 ± 2.3 |
| | 心拍数 (/min) | 704.5 ± 22.5 | 712.0 ± 2.1 | 688.0 ± 35.3 |
| 心臓超 音波検査 | 左室拡張末 期径 (mm) | 2.05 ± 0.05 | 2.10 ± 0.06 | 1.97 ± 0.09 |
| | 左室収縮末 期径 (mm) | 0.80 ± 0.10 | 0.93 ± 0.13 | 0.83 ± 0.09 |
| | 内径短縮率 (%) | 62.0 ± 5.0 | 54.0 ± 5.51 | 59.0 ± 2.52 |
| | 駆出率 (%) | 94.0 ± 2.00 | 89.67 ± 3.84 | 92.67 ± 1.33 |
| | 壁厚 (mm) | 0.85 ± 0.00 | 0.78 ± 0.03 | 0.85 ± 0.03 |
| | 心拍数 (/min) | 634.0 ± 13.0 | 679.0 ± 18.4 | 684.0 ± 11.9 |
| | 体重 (g) | 18.9 ± 1.7 | 20.1 ± 0.9 | 18.8 ± 0.1 |
| | 心重量(mg) | 100.0 ± 2.8 | 93.5 ± 1.9 | 99.1 ± 1.6 |
| | 肺重量 (mg) | 12.8 ± 1.3 | 12.7 ± 1.6 | 12.7 ± 4.6 |
| | 心体重比 | 5.34 ± 0.63 | 4.66 ± 0.11 | 5.27 ± 0.07 |
| | 肺体重比 | 6.79 ± 0.54 | 6.32 ± 0.25 | 6.75 ± 0.22 |

表2 心機能評価(吸引約3か月後)

| | | ント ロー 群 | sham手 術群 | 吸引群 |
|-----------------|------------------------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| tail-cuff 法 | 収縮期 血圧 (mmHg) | 99.7 ± 3.1 | 101.5 ± 2.9 | 101.5 ± 2.0 |
| | 心拍数 (/min) | 623.7 ± 24.1 | 600.5 ± 24.1 | 627.0 ± 20.8 |
| 心臓超 音波検 査 | 左 室拡 張末期 径 (mm) | 2.98 ± 0.14 | 3.06 ± 0.13 | 2.95 ± 0.11 |
| | 左室収 縮末期 径 (mm) | 1.54 ± 0.14 | 1.49 ± 0.17 | 1.37 ± 0.11 |
| | 内径短 縮率 (%) | 48.5 ± 2.2 | 51.9 ± 3.9 | 53.9 ± 2.3 |
| | 壁厚 (mm) | 0.90 ± 0.01 | 0.88 ± 0.01 | 0.89 ± 0.02 |
| | 心拍数 (/min) | 744.4 ± 10.1 | 711.3 ± 23.0 | 707.2 ± 32.5 |



図 34 心筋梗塞モデルマウスの心臓 の断面写真

C-3-7. 病態心臓への吸引圧法の適用

最後に、心筋梗塞モデルマウスの心臓に 対して、吸引圧法を行い、梗塞部位周辺 への核酸導入が可能であるかどうかを 調べた。ルシフェラーゼ発現プラスミド DNAを投与後、心筋梗塞モデルマウス の心臓の虚血部位を吸引デバイスで吸 引した。その結果、ルシフェラーゼ発現 量は、健常マウスを用いた場合と同等で あった(図35)。このことから、吸引圧 法は虚血部位を持つ心臓へも適用可能 であることが明らかになった。



| | ····· |
|----------------------------|---|
| D. 考察 | 腎臓や心臓において核酸医薬品のモデ |
| | ルとして用いたsiRNAにより、遺伝子発 |
| D-1. 吸引圧制御システムを用いた吸引 | 現が抑制されなかった。これまでの研 |
| 圧法の利点 | 究で、肝臓においては外因性、内因性 |
| | の遺伝子の発現量を、吸引圧法による |
| 本研究ではます吸引圧法の最適化を行 | siRNAの送達で達成しており、本研究に |
| うために吸引圧制御システムを開発し | おいて、肝臓で効果があったsiRNAと同 |
| た。このシステムでは、吸引圧の大きさ | じ配列のsiRNAを用いたが、標的遺伝子 |
| や吸引圧の波形を自在に設定、制御する | の発現量を抑制することが出来なかっ |
| │ ことが可能であった。 システムはフット │ | た。 |
| スイッチを使って作動するため、作業者 | 本研究では、疾患モデル動物の治療を |
| は両手を自由に使うことが可能であっ | 行うことを優先し、遺伝子治療薬であ |
| た。これまでの吸引圧法では、手動で吸 | るプラスミドDNAを用いて疾患モデル |
| 引圧を発生させていたため、最小到達圧 | 動物の治療応用へと研究を展開した。 |
| 力の正確な制御や吸引圧波形の制御が | このため、なぜ腎臓、心臓でsiRNAによ |
| 出来なかった。これに対して本研究では、 | る遺伝子発現抑制効果が観察されなか |
| 吸引圧制御システムを構築することで、 | ったのかは現在のところ不明であり |
| 最小到達圧力や波形の制御が可能にな | この点は、今後の検討課題の一つであ |
| リ、吸引圧法の最適条件を見出すことに | ると考えられる |
| 成功した。このようなシステムを用いる | |
| ことで、将来的には再現性が良い高精度 | D-4 腎疾患 心疾患治療に向けた今後 |
| で安全な吸引圧法を、広範な研究施設や | の理 朝 |
| 医療機関で実施することが可能になる | |
| と考えられる。 | 本研究では、腎疾患モデル動物として |
| | 100マウス、100ラットを作製した。 |
| D-2. 臓器ごとの最適吸引条件の違い | また心疾患モデルマウスとして、心筋 |
| | 梗塞モデルマウスを作製した。これら |
| 本研究では、肝臓、腎臓、心臓を対象 | の疾事モデル動物に対して吸引圧法を |
| に、吸引圧法の最適化を進めた。導入 | 行いプラスミドDNAを送達可能であ |
| 核酸発現量に対する最小到達圧力の影 | ることを示したことは本研究の大きな |
| 響を調べ、肝臓では - 5 kPa、腎臓では | 成里の一つである 特に竪臓において |
| - 30 kPa、心臓では - 75 kPaで吸引す | はすでに治療田々ンパク質として |
| ると良いことがわかった。 | は、「Cに加線用ノノバノ貨として」 bBMP7に注日し、これを発用するプラ |
| また発現量に対する波形の影響を調べ | TSKDNAを作制し、健党マウフの堅 |
| たが、波形への感受性は臓器により異 | |
| なることがわかった。肝臓では、発現 | 「「「「「「」」」」」」「「」」」「「」」「「」」」「「」」」「「」」」「 |
| 量が圧力供給時間や圧力維持時間によ | |
| って変化したが、腎臓や心臓では違い | ハ、ファーの7月20日間に対して吸りに 注を演田 - 治療効甲を掴べる予定で |
| が観察されなかった。この違いの原因 | |
| は明らかではないが、臓器の形や硬さ | د در س م د رس |
| といったマクロな違いや組織内部構造 | F 结論 |
| といったミクロな違いがその要因では | |
| ないかと考えている。今後 この要因 | 本研究では、吸引圧法を用いた堅・心 |
| が明らかにすることで吸引圧法のメカ | 疾患治療の実現を日指して研究を進め |
| | た まず吸引圧制御シュテムの関係を |
| ロハロ研究のにの、次心内原心市への | 行い それを田いて堅職 心職に対す |
| | |
| ┃ ┃ D-3 吸引圧法によるオリゴ核酸送達 | ┃ シバコルルの取過してリノに。CSに ┃ ┃ 竪広串・心広串エデⅡ 動物に対する四 |
| | |
| ▲研究では、核酸医薬品を用いた竪疾 | |
| 串 心疾串動物の治療を日指したが | 佚忠石僚夫呪のり能性を不唆りる結果 ち得てに至った |
| | を侍るに主つた。 |

F. 研究発表

1. 論文発表

Shimizu, K., Kawakami, S., Hayashi, K., Kinoshita, H., Kuwahara, K., Nakao, K., Hashida, M., Konishi, S. *In vivo* site-specific transfection of naked plasmid DNA and siRNAs in mice by using a tissue suction device. PLoS ONE, 7(7): e41319 (2012)

Shimizu, K., Zhang, G., Kawakami, S., Taniguchi, Y., Havashi, K., Hashida, M., S. Liver Konishi. suction-mediated transfection in mice using a pressure-controlled computer system. Biological Pharmaceutical Bulletin, 37(4): 569-575 (2014)

Highlighted paper selected by Editor-in-Chief

2. 学会発表

Shimizu, K., Kawakami, S., Hayashi, K., Katano, S., Guangyuan, Z., Maekawa, D., Hashida, M., Konishi, S. Development of *in vivo* Gene Delivery Methods in Mice Using Tissue Suction Devices for Abdominal Endoscopic Gene Therapy. 23th 2012 IEEE International Symposium on Micro-Nano Mehatronics and Human Science (MHS2012), Nagoya, Japan, 5-7 Nov (2012), 5 Nov (2012), Oral, pp5-8

林昂司、<u>清水一憲</u>、川上茂、小西聡、 橋田充:組織吸引デバイスを用いた低 犯襲・部位特異的なnaked核酸導入法の 開発、日本薬剤学会 第27年会、神戸 国際会議場、日本、2012年5月24日(木)

<u>清水一憲</u>、川上茂、林昂司、橋田充、 小西聡:生体組織吸引デバイスを用い た遺伝子・核酸デリバリー、第28回日 本DDS学会学術集会、札幌コンベンシ ョンセンター、日本、2012年7月5日(木)

川上茂、林昂司、<u>清水一憲</u>、小西 聡、 橋田 充:組織吸引デバイスを用いた標 的部位特異的なpDNA及びsiRNA導入法 の開発と評価、 第 2 回レギュラ トリーサイエンス学会学術大会、学術 総合センター(東京)、日本、2012年9 月3日(月) 林昂司、川上茂、谷口陽太、<u>清水一憲</u>、 小西聡、橋田充: 圧力刺激を利用した naked siRNA導入法の開発と評価、アン チセンス・遺伝子・デリバリーシンポ ジウム2012、仙台市民会館、日本、2012 年9月24日(月)

谷口陽太、林昂司、<u>清水一憲</u>、川上茂、 小西聡、橋田充: 圧力制御した組織吸 引によるマウス腎臓におけるnaked核酸 導入法の開発、第62回 日本薬学会近畿 支部総会・大会、武庫川女子大学、日 本、2012年10月20日(金)

谷口陽太、川上茂、林昂司、<u>清水一憲</u>、 小西聡、山下富義、橋田充:腎臓への 吸引圧核酸導入法における吸引圧条件 の最適化、遺伝子/デリバリー研究会 第13回シンポジウム、帝京大学、日本、 2013年5月11日(土)

張光元、<u>清水一憲</u>、川上茂、小西聡、 橋田充:Hepatic suction-based site-specific transfection in mice: improving naked plasmid DNA transfer to the liver by optimization of suction conditions and device softness、日本薬剤学会 第28年 会、愛知県産業労働センター、日本、 2013年5月25日(土)

<u>清水一憲</u>、川上茂、張光元、谷口陽太、 林昂司、木下秀之、桑原宏一郎、中尾 一和、橋田充、小西聡:吸引圧を利用 したin vivo核酸導入法における吸引圧 波形の検討、第65回日本生物工学会大 会、広島国際会議場、日本、2013年9月 20日(金)

<u>清水一憲</u>、張光元、谷口陽太、小西聡、 川上茂、橋田充:吸引圧を利用したin vivo核酸導入法による疾患治療、化学工 学会第79回年会、岐阜大学、日本、2014 年3月18日(火)

3. 依頼講演など

<u>清水一憲</u>,川上茂,橋田充,小西聡:生体組織吸引デバイスを利用した新規in vivoネイキッド核酸導入、BIOtech2012 アカデミックフォーラム、東京ビッグ サイト、日本、2012年4月25日(水)

川上 茂:外部刺激を利用したin vivo核 知的財産権の出願・登録状況 G 酸デリバリー法の開発と評価、日本薬剤 (予定を含む。) 学会第27年会、神戸国際会議場、兵庫県、 特許取得 2012年5月25日、口頭 METHOD FOR OPERATING A DEVICE 清水一憲、川上茂、林昂司、橋田充、 FOR DELIVERING A SUBSTANCE TO BE INTRODUCED, AND METHOD FOR 小西聡:生体組織吸引変形デバイスを DELIVERING A SUBSTANCE TO BE 用いた遺伝子・核酸デリバリー、遺伝 INTRODUCED 子・デリバリー研究会 夏季セミナー、 Inventor : Kazunori Shimizu, Satoshi かんぽの宿 北九州、日本、2012年7月 Konishi, Shigeru Kawakami, Mitsuru 30日(月) Hashida PCT/JP2011/062102 Kazunori Shimizu : MEMS Devices for WO 2012/056756 Delivery of Nucleic Acid-Based Drugs, 米国出願番号:13/881.304 2012 IEEE Nanotechnology Material and 欧州出願:11835898.5 Devices Conference (IEEE-NMDC 2012), Hvatt Regency Waikiki Beach Resort and 2. 実用新案登録 Spa, Waikiki Beach, Hawaii, USA, なし 2012/10/18(木) 3. その他 清水一憲: MEMSを用いたDrug delivery なし とDrug discovery、創薬科学セミナー、 名古屋大学、日本、2012/11/6(火) 清水一憲: 臓器への物理刺激を利用し た遺伝子導入法、第25回日本トレーニ ング化学会大会、立命館大学、日本、 2012/12/2(日)、口頭 清水一憲: 押圧/吸引圧を利用したin vivo核酸導入法へのMEMS応用、第4回 ナノバイオ創薬研究シンポジウム、京 都大学薬学部 記念講堂、京都、日本、 2013年3月9日(土)、口頭 Kazunori Shimizu : Tissue Pressure-Mediated Delivery of Nucleic Acid-Based Drugs Using MEMS Devices, The 35th Annual International Conference of the IEEE Engineering in Medicine and Biology Society (EMBC'13), Osaka International Convention Center, Japan, 2013年7月5日(金)、口頭 清水一憲: In vivo遺伝子・核酸デリバリ - のためのMEMSデバイスの開発、医療 情報解析学セミナー、長崎大学、日本、 2013年8月19日(月)、口頭 4. 著書 なし

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍

| 著者氏名 | 論文タイトル名 | 書籍全体の 編集者名 | 書 | 籍 | 名 | 出版社名 | 出版地 | 出版年 | ページ |
|------|---------|---------------|---|---|---|------|-----|-----|-----|
| | | | | | | | | | |

雑誌

| 発表者氏名 | 論文タイトル名 | 発表誌名 | 巻号 | ページ | 出版年 |
|---|---|--|-------|---------|------|
| Shimizu, K., Kawakami, S., Hayashi, K., Kinoshita, H., Kuwahara, K., Nakao, K., Hashida, M., Konishi, S. | In vivo site-specific transfection of naked plasmid DNA and siRNAs in mice by using a tissue suction device. | PLoS ONE | 7(7) | e41319 | 2012 |
| Shimizu, K., Zhang, G., Kawakami, S., Taniguchi, Y., Hayashi, K., Hashida, M., Konishi, S. | Liver suction-mediated transfection in mice using a pressure-controlled computer system. | Biological Pharmaceutical Bulletin | 37(4) | 569-575 | 2014 |