厚生労働科学研究費補助金

肝炎等克服緊急対策研究事業

マイクロ RNA を標的とした 新規抗 C 型肝炎ウイルス治療戦略の開発

平成23-25年度 総合研究報告書

研究代表者 渡士 幸一 国立感染症研究所 ウイルス第二部 主任研究官

平成26(2014)年 3月

目 次

I.	総括研究報告
	マイクロ RNA を標的とした新規抗 C 型肝炎ウイルス治療戦略の開発 1
	渡士 幸一
II.	研究成果の刊行に関する一覧表12
III .	研究成果の刊行物・別剧

厚生労働科学研究費補助金(肝炎等克服緊急対策研究事業) 総括研究報告書

マイクロ RNA を標的とした新規抗 C 型肝炎ウイルス治療戦略の開発

研究代表者 渡士 幸一 国立感染症研究所 ウイルス第二部 主任研究官

研究要旨:本研究では、マイクロRNA (miRNA)等宿主因子を標的とした新規抗C型肝炎ウイルス(HCV)治療法の開発を目的とした。そのために(1) miRNAを標的とした戦略として、miRNA阻害剤trypaflavine (TPF)によるHCV複製抑制効果の検証、(2) miRNA以外のHCV複製増殖に関わる宿主因子を同定し、またこれを標的とした抗HCV剤のリード化合物の同定、を主におこなった。培養細胞においてTPFはmiR-122とargonaute2の相互作用を解離させることによりHCV翻訳を阻害することが示唆された。また感染性HCV粒子産生系を用いたスクリーニングにより、TPFとは別系統のさまざまな抗HCV作用を有する低分子化合物が得られた。これらのうちhalopemideは宿主phospholipase Dを阻害することによりHCV放出過程を阻害すること、MAO26は感染レセプターの一つであるclaudin-1と結合することによりHCV侵入を阻害すること、SCY-635はHCV感染細胞におけるPKRリン酸化の阻害を介したインターフェロン下流遺伝子群の翻訳上昇によりHCVレベルを低下させることが明らかとなった。以上の結果は抗HCV剤の創薬標的となる新たな宿主因子およびこれを標的とするリード化合物を提示するものであり、新規抗HCV剤開発に有用な知見を提供するものである。

A. 研究目的

C型肝炎ウイルス(HCV)感染者は本邦において約100万人存在すると推定されている。HCV治療としては現在まで主にペグにカターフェロンとリバビリンの併用療法にカウンを関係は、ロテアーゼ阻害剤が、これらの治療法はHCV遺伝子型によって、カリカの治療法では特に副作用がしているの治療法では特に副作用がしているの治療法では特に副作用がしているの治療法では特に副作用がされているのでは、プロテアーゼ阻害剤に対している利性ウイルスの出現が否定であるれている。特に長期投与に伴う薬剤耐性ウイルスは、宿主因子を標的とた治療薬開発が重要である。本研究ではとて、MiRNA)等の宿主因子を標的と

した新規治療法の開発を目指す。 miRNA は 多様な宿主遺伝子発現を調節する小分子 RNA であり、特に肝臓に高発現する mi R-122 は HCV の複製補因子として認知されており、 細胞内での HCV ゲノム複製を強く促進する。 これまでに研究代表者はさまざまな miRNA 種の遺伝子サイレンシング経路を低分子化 合物により阻害できることを初めて示した。 そこで本研究ではまず miRNA 機能阻害によ る HCV 複製制御を目指してこの miRNA 阻害 剤 TPF を用いた解析をおこなう。またこれ とは別の抗 HCV 作用を有する化合物を探索 する。得られた化合物の抗 HCV 分子メカニ ズムの解析をおこなうことにより、抗 HCV 剤の創薬標的となる新規宿主因子の同定を 目指す。

B. 研究方法

(1) miRNA 阻害剤による HCV 複製抑制作 用メカニズムの解析

HeLa 細胞に合成 mi R-122 をトランスフェ クションした後、in vitro 合成した HCV 遺 伝子型 1b型 RNA をエレクトロポレーション で導入し、HCV ゲノム複製が持続的に行わ れている細胞を G418 1000μg/ml で選択し た。3 週間後に生き残った細胞をクリスタ ルバイオレットで染色することにより、HCV ゲノム複製活性を計測した。また AGO2 に対 する siRNA をトランスフェクションした細 胞あるいは TPF 処理細胞を用いることによ リ、AGO2 の効果を検証した。また TPF を処 理した、HCV レプリコンを有する Huh-7 細 胞中の HCV RNA およびタンパク質を real time RT-PCR 法およびイムノブロット法を 用いて解析した。また細胞溶解液にビオチ ン化 miR-122 を加え、ストレプトアビジン 化ビーズ沈降物中の AGO2 をイムノブロッ ト法で検出することにより、miR-122 と AG02 の結合を評価した。

TPF 誘導体として Sigma-Aldrich より購入した 8 種類の化合物を用いた。サイレンシング活性は、ホタルルシフェラーゼ (Fluc)、ウミシイタケルシフェラーゼ (Rluc)およびFlucに対する shRNA 発現プラスミドをトランスフェクションした細胞を用いてレポーターアッセイを行い、Flucを Rlucにより割った値の相対値により定量した。また HCV ゲノム複製は、Flucを有する HCV レプリコンを用いたレポーターアッセイにより測定した。

ヒト肝細胞を移植した uPA TG/SCID マウスへの HCV 感染は(株)フェニックスバイ

オの標準プロトコールに則った。HCV 感染 後、血中 HCV RNA 量が 1x10⁶ コピー/ml 以上 で安定した後に ACF 0.5 mg/kg を筋肉注射 で1日1回、2週間投与した。さらに2週 間ごとに ACF 投与量を段階的に上昇させ、8 mg/kg の 2 週間投与までおこなった。マウ スへの毒性は、体重測定および血中ヒトア ルブミン定量により評価した。また血中 HCV RNAを real time RT-PCR 法で定量する ことにより抗ウイルス効果の有無を調べた。 また、1) ACF と ddY マウス血清を in vitro で混合し、37°Cで30,60,120,180分間 インキュベーション後の ACF 濃度、2) ACF 20 μg/body を ddY マウスに投与し、5, 15, 30, 60, 120 分後の血中および肝臓内 ACF 濃度を、蛍光-HPLC 分析法により測定した。

(2) miRNA 以外の宿主標的をもつ抗 HCV リード化合物の同定

HCV RNA を導入した Huh7-25 細胞に化合物を 72 時間処理し、培養上清中の HCV 感染力価を測定することにより、それぞれの化合物が感染性 HCV 産生に与える影響を評価した。

Huh-7.5.1 細胞への siRNA 導入には Lipofectamine RNAiMax を用いた。また HCV core タンパク質とさまざまなオルガネラマーカーの細胞内局在は免疫蛍光法により 検出した。

MAO26 の宿主標的スクリーニングには、MAO26 を固相化したプレートおよびランダムペプチドライブラリーを表出するファージを用いたファージディスプレイ法を用いた。MAO26 と claudin-1 との結合は表面プラズモン共鳴により評価した。

SCY-635 処理細胞における ISG15、MxA、

PKR、リン酸化 PKR、eIF2a、リン酸化 eIF2a、 HCV core、actin タンパク質はイムノブロット法で検出した。

C. 研究結果

- (1) miRNA 阻害剤による HCV 複製抑制作 用メカニズムの解析
- 1. HCV 複製における argonaute 2 (AGO2) の役割

内在性miR-122発現がほとんどないHeLa 細胞ではHCV遺伝子型1株のHCVゲノム複製がほとんど見られないが、これにmiR-122を過剰発現することによりゲノム複製活性が著明に上昇した。この時 AGO2に対する siRNA を持続的に処理することにより上昇したHCV複製が大きく低下することが認められた。

2. TPF による HCV 複製の抑制

miRNA 阻害剤 TPF を処理することにより HeLa 細胞における miR-122 依存的 HCV 複製 が減少した。また同様に TPF によって Huh-7 細胞内のレプリコン活性も減少した。

3. TPF による miR-122 と AGO2 の解離

HCV レプリコン細胞に TPF を処理した際の、miR-122 と AGO2 の結合がどのように変化しているかを調べた。その結果、TPF 処理によりmiR-122と AGO2 の結合が減弱していること、また抗 HCV 効果をもたない TPF 誘導体ではこの解離が見られないことが示された。

4. TPF による HCV 翻訳ステップの阻害 TPF が HCV 生活環内のどのステップを阻害するのかを HCV レプリコンを用いて解析した。その結果、TPF は HCV RNA 安定性には大きな変化は与えなかったが、HCV 翻訳

およびそれに続く RNA 複製を大きく抑制した。

5. さらに抗HCV効果の高いmiRNA阻害剤の探索

miRNA サイレンシングおよび HCV ゲノム 複製への効果を、8 種類の TPF 誘導体につ いて調べた。これらのうち 1 種類が強い、2 種類が中程度もしくは弱い shRNA 誘導サイ レンシング抑制効果を有していた。強いサイレンシング抑制効果を持つ誘導体は、顕 著な HCV ゲノム複製抑制を示した。

6. in vivo HCV 感染系における miRNA 阻害剤の効果

ヒト肝細胞を移植した uPA TG/SCID マウスに HCV を感染させ、その後に acriflavine (ACF: TPF と proflavine の合剤)を投与することにより、in vivo での ACF の抗 HCV 効果の有無を検証した。しかしながら少なくとも本実験においては血中 HCV 量は大きな変化を認めなかった。抗 HCV 効果が見られなかった原因を推定するために、1) ACFと ddY マウス血清を in vitro で混合し ACF濃度を測ったが、経時的な ACF濃度に表での減少は認めなかった。しかし 2) ACFを ddYマウスに投与し、経時的な血中および肝臓内 ACF濃度を測定したところ、ACF濃度は投与 5 分後で検出限界程度にまで顕著に低下が認められた。

- (2) miRNA 以外の宿主標的をもつ抗 HCV リード化合物の同定
- 1. 抗 HCV 効果を有する低分子化合物の 探索

HCV RNA を導入した Huh7-25 細胞における感染性 HCV 産生を測定することにより、 抗 HCV 作用を有する化合物をスクリーニン グした。その結果、感染性 HCV 産生を 1/3 以下に低下させるものとして 17 化合物が 得られた。この際、いずれも細胞毒性はほ とんど示さなかった。

2. halopemide の宿主標的同定および抗 HCV 作用機序の解析

halopemide は HCV RNA 複製および粒子形成には影響を与えることなく HCV 放出を有意に低下させた。また halopemide の宿主標的の一つである phospholipase D (PLD)に対する siRNA を導入したところこの細胞からの感染性 HCV 産生が約 1/3 に減少した。PLD 阻害効果をもつhalopemide 以外の化合物を処理することによっても感染性 HCV 産生が減少した。また PLD 阻害によってアルブミン、アポリポタンパク質などの宿主分泌タンパク質の放出にはほとんど影響せず、またこの時、HCV core タンパク質がゴルジに蓄積していることが観察された。

3. MA026 の宿主標的同定および抗 HCV 作 用機序の解析

pseudomonas より抽出された新規天然有機化合物 MAO26 が HCV 侵入を阻害することを、感染性 HCV 粒子産生系で明らかにした。MAO26 の標的分子をファージディスプレイ法により探索したところ、MAO26 結合配列として単離されたペプチド配列の一つが、claudin-1 の細胞外ループと相同性を有していた。さらに表面プラズモン共鳴によりMAO26 とリコンビナント claudin-1 タンパク質の結合が確認された。

SCY-635 のインターフェロン経路修飾
 作用機序の解析

SCY-635 を処理した HCV 感染細胞では ISG15、MxA などの IFN 下流遺伝子の mRNA 発現は変化することなく、これらのタンパク質量が増加することが明らかとなった。また SCY-635 処理によってリン酸化 PKR およびリン酸化 eIF2a の顕著な低下が認められた。この SCY-635 のリン酸化 PKR 低下作用はシクロフィリンの阻害を介していることが示唆された。

D. 考察

以上のように miRNA 阻害剤 TPF は miR-122とAGO2を解離させることにより主に HCV 翻訳を抑制することが示唆された。これにより TPF は miR-122 依存的な HCV 複製および感染性 HCV 粒子産生を低下させた。しかしながら TPF はマウス体内では速やかに代謝・排泄されると考えられ、このためin vivo HCV 感染マウスモデルにおいて顕著な抗 HCV 効果は認められなかった。今後体内動態が至適化された TPF 誘導体の同定が求められる。

一方本研究において、miRNA 阻害剤とは別系統の抗 HCV 剤を多数同定した。これらのうちhalopemideはHCV放出過程を、MAO26はHCV 侵入を阻害し、SCY-635は IFN による HCV 排除の促進効果を有していた。これらの化合物を用いた検討により宿主 PLD はゴルジからの HCV 輸送を制御する因子であること、シクロフィリンは PKR リン酸化を制御することにより IFN 下流遺伝子翻訳を修飾することが示唆された。またこれらおよび claudin-1 は低分子化合物の宿主標的となり得ると考えられた。

E. 結論

以上のように本研究では、miRNA 以外に 創薬標的となり得る宿主因子およびこれを 標的とするリード化合物を同定した。これ は HCV 生活環のさまざまなステップおよび これを制御する宿主因子が低分子化合物の標的として機能し、HCV 生活環全般を標的とする抗ウイルス剤開発が可能であることを示唆するものである。得られたリード化合物を至適化することにより、また同定された宿主因子と結合する低分子化合物を新たにスクリーニングすることにより、新たな抗 HCV 剤を同定できると期待される。

F. 研究発表

1. 論文発表

- 1) Watashi K, Sluder A, Daito T, Matsunaga S, Ryo A, Nagamori S, Iwamoto M, Nakajima S, Tsukuda S, Borroto-Esoda K, Sugiyama M, Tanaka Y, Kanai Y, Kusuhara H, Mizokami M, Wakita T.: Cyclosporin A and its analogs inhibit hepatitis B virus entry into cultured hepatocytes through targeting a membrane transporter NTCP. **Hepatology** (in press)
- 2) Iwamoto M, Watashi K, Tsukuda S, Aly HH, Fukasawa M, Fujimoto A, Suzuki R, Aizaki H, Ito T, Koiwai O, Kusuhara H, Wakita T.: Evaluation and identification of hepatitis B virus entry inhibitors using HepG2 cells overexpressing a membrane transporter NTCP. **Biochem Biophys Res** Commun 443: 808-813 (2014)
- 3) Shimura S, Ishima M, Nakajima S, Fujii T, Himeno N, Ikeda K, Izaguirre-Carbonell J, Murata H, Takeuchi T, Kamisuki S, Suzuki T, Kuramochi K, Watashi K, Kobayashi S, Sugawara F.: Total Synthesis and Anti-Hepatitis C Virus Activity of MA026.

 J Am Chem Soc 135: 18949-18956 (2013)
- 4) Suzuki R, Ishikawa T, Konishi E, Matsuda M, <u>Watashi K</u>, Aizaki H, Takasaki T, Wakita T.: Production of single-round infectious

- chimeric flaviviruses with DNA-based Japanese encephalitis virus replicon. **J Gen Virol** 95 Pt 1: 60-65 (2014)
- 5) Nakajima S, <u>Watashi K</u>, Kamisuki S, Tsukuda S, Takemoto K, Matsuda M, Suzuki R, Aizaki H, Sugawara F, Wakita T.: Specific inhibition of hepatitis C virus entry into host hepatocytes by fungi-derived sulochrin and its derivatives. **Biochem Biophys Res Commun** 440: 515-520 (2013)
- 6) Watashi K, Liang G, Iwamoto M, Marusawa H, Uchida N, Daito T, Kitamura K, Muramatsu M, Ohashi H, Kiyohara T, Suzuki R, Li J, Tong S, Tanaka Y, Murata K, Aizaki H, Wakita T.: Interleukin-1 and tumor necrosis factor- trigger restriction of hepatitis B virus infection via a cytidine deaminase activation-induced cytidine deaminase (AID). J Biol Chem 288: 31715-31727 (2013)
- 7) Suzuki R, Matsuda M, Watashi K, Aizaki H, Matsuura Y, Wakita T, Suzuki T.: Signal peptidase complex subunit 1 participates in the assembly of hepatitis C virus through an interaction with E2 and NS2. **PLoS Pathog** 9: e1003589 (2013)
- 8) Matsumoto Y, Matsuura T, Aoyagi H, Matsuda M, Hmwe SS, Date T, Watanabe N, Watashi K, Suzuki R, Ichinose S, Wake K, Suzuki T, Miyamura T, Wakita T, Aizaki H.: Antiviral activity of glycyrrhizin against hepatitis C virus in vitro. **PLoS One** 8: e68992 (2013)
- 9) Weng L, Tian X, Gao Y, <u>Watashi K</u>, Shimotohno K, Wakita T, Kohara M, Toyoda T.: Different mechanisms of hepatitis C virus RNA polymerase

- activation by cyclophilin A and B in vitro. **Biochim Biophys Acta** 1820: 1886-1892 (2012)
- 10) Murayama A, Sugiyama N, Watashi K, Masaki T, Suzuki R, Aizaki H, Mizuochi T, Wakita T, Kato T.: Japanese reference panel of blood specimens for evaluation of hepatitis C virus RNA and core antigen quantitative assays. J Clin Microbiol 50: 1943-1949 (2012)
- 11) Salim MT, Aoyama H, Sugita K, <u>Watashi</u> <u>K</u>, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M.: Potent and selective inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives. **Biochem Biophys Res Commun** 415: 714-719 (2011)
- 12) Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F.: Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B. **PLoS One** 6: e18285 (2011) (*equally contributed)
- 13) <u>渡士幸一</u>。薬学的視点からのウイルス 学研究 - 肝炎ウイルス複製阻害化合物 の同定とその作用機序 - 。薬学雑誌、 133,1169-1175,2013
- 14) <u>渡士幸一</u>。HBV 培養細胞系による新規 抗ウイルス化合物のスクリーニング。肝 胆膵、65,611-617,2012
- 15) <u>渡士幸一</u>。第6章 抗ウイルス薬。エッセンシャルウイルス学 (印刷中)

2. 学会発表

- K. Watashi. IL-1- and TNFalpha-triggered intracellular immune response against HBV.
 1st Japan-Taiwan Research Symposium on Hepatitis B virus, Tokyo(Japan), 2013
- 2) <u>K. Watashi</u>, T. Daito, A. Sluder, K. Borroto-Esoda, T. Wakita. Cyclophilin inhibitors potentiate interferon signaling through diminished PKR phosphorylation in HCV-infected cells. **European Association for the Study of the Liver 2013**, Amsterdam(Netherlands), 2013
- 3) <u>渡士幸一</u>、中嶋翔。ウイルス感染系を基盤とした真菌由来天然化合物の生理活性探索。天然物ケミカルバイオロジー第4回公開シンポジウム、つくば、2013
- 4) K. Watashi, T. Daito, A. Sluder, K. Borroto-Esoda, T. Wakita. Novel regulation mechanism of interferon signaling by cyclophilin through modulation of PKR in HCV-infected cells. 20th International Symposium on Hepatitis C Virus and Related Viruses, Melbourne(Australia), 2013
- 5) S. Nakajima, <u>K. Watashi</u>, S. Kamisuki, K. Takemoto, R. Suzuki, H. Aizaki, F. Sugawara, T. Wakita. Isolation of a natural product inhibiting the transcriptional activity of liver X receptor and reducing the production of infectious HCV. **20th** International Symposium on Hepatitis C Virus and Related Viruses, Melbourne(Australia), 2013
- A. Fujimoto, H. Aizaki, M. Matsuda, N. Watanabe, <u>K. Watashi</u>, R. Suzuki, T. Suzuki, T. Miyamura, T. Wakita. Dynamics of the cellular metabolome during hepatitis C virus infection Regulation of the lipoprotein metabolisms by hepatic lipase -.

- **20th International Symposium on Hepatitis C Virus and Related Viruses**,
 Melbourne(Australia), 2013
- 7) K. Watashi, A. Sluder, S. Matsunaga, A. Ryo, S. Nakajima, M. Iwamoto, S. Tsukuda, K. Borroto-Esoda, M. Sugiyama, Y. Tanaka, M. Mizokami, T. Wakita. Cyclosporin A and its analogs inhibit hepatitis B virus entry into cultured hepatocytes through targeting sodium taurocholate cotransporting polypeptide. 2013 International Meeting on Molecular Biology of Hepatitis B viruses, Shanghai(China), 2013
- 8) K. Watashi, G. Liang, M. Iwamoto, H. Marusawa, K. Kitamura, M. Muramatsu, R. Suzuki, J. Li, S. Tong, Y. Tanaka, K. Murata, H. Aizaki, T. Wakita. Interleukin-1 and necrosis tumor factor-alpha trigger restriction of hepatitis B virus infection via cytidine deaminase AID. 2013 **International** Meeting on Molecular В **Biology** of **Hepatitis** viruses. Shanghai(China), 2013
- 9) M. Iwamoto, K. Watashi, S. Tsukuda, H. Aly, R. Suzuki, H. Aizaki, O. Koiwai, H. Kusuhara, T. Wakita. Mechanistic analysis hepatitis В virus entry NTCP-overexpressing cell line. 2013 **International Meeting** on Molecular В **Biology** of **Hepatitis** viruses. Shanghai(China), 2013
- 10) S. Tsukuda, K. Watashi, M. Iwamoto, R. Suzuki, H. Aizaki, S. Kojima, T. Wakita. A retinoid derivative inhibits hepatitis B virus entry mediated by NTCP. 2013 **International Meeting** Molecular on **Hepatitis** В **Biology** of viruses. Shanghai(China), 2013

- 11) H. Aly, <u>K. Watashi</u>, K. Chayama, T. Wakita. The discovery of a new virus/host interaction regulating HBV life cycle. **2013**International Meeting on Molecular Biology of Hepatitis B viruses, Shanghai(China), 2013
- 12) N. Ogura, <u>K. Watashi</u>, T. Wakita. Formation of covalently closed circular (ccc)DNA tetracycline inducible HBV expression cell line. **2013 International Meeting on Molecular Biology of Hepatitis B viruses,** Shanghai(China), 2013
- 13) S. Nakajima, <u>K. Watashi</u>. Analysis of bioactivity of fungal-derived natural products based on a virus infection system. The 2nd International Symposium on Chemical Biology of Natural Products, Yokohama(Japan), 2013
- 14) <u>渡士幸一</u>、Guoxin Liang、岩本将士、 丸澤宏之、喜多村晃一、村松正道、鈴木 亮介、相崎英樹、脇田隆字。シチジンデ アミナーゼ AID 誘導を介した抗 B 型肝炎 ウイルス細胞内免疫応答機構の解明。第 61 回日本ウイルス学会学術集会、神戸、 2013
- 15) 大東卓史、<u>渡士幸一</u>、Ann Sluder、中 嶋翔、Katyna Borroto-Esoda、藤田尚志、 脇田隆字。PKR 活性化制御を介するシク ロフィリン阻害剤の新たな抗C型肝炎ウ イルス作用機序。第 61 回日本ウイルス 学会学術集会、神戸、2013
- 16) 内田奈々子、<u>渡士幸一</u>、中嶋翔、岩本 将士、鈴木亮介、相崎英樹、千葉丈、脇 田隆字。C 型肝炎ウイルス分泌過程は phospholipase D が関わる膜輸送により 制御される。第 61 回日本ウイルス学会 学術集会、神戸、2013

- 17) 岩本将士、<u>渡士幸一</u>、九十田千子、ア リ フセイン、鈴木亮介、相崎英樹、小 祝修、楠原洋之、脇田隆字。ヒト NTCP 安定発現細胞株におけるB型肝炎ウイル ス侵入機構の解析。第 61 回日本ウイル ス学会学術集会、神戸、2013
- 18) 九十田千子、<u>渡士幸一</u>、岩本将士、鈴木亮介、相崎英樹、小嶋聡一、脇田隆字。 B 型肝炎ウイルス侵入阻害剤の同定およびその NTCP を介した感染阻害機構の解明。第61回日本ウイルス学会学術集会、神戸、2013
- 19) 中嶋翔、<u>渡士幸一</u>、紙透伸治、竹本健二、鈴木亮介、相崎英樹、菅原二三男、脇田隆字。Liver X receptor 転写活性および感染性 C型肝炎ウイルス粒子産生を阻害する天然化合物の同定。第 61 回日本ウイルス学会学術集会、神戸、2013
- 20) フセイン アリ、<u>渡士幸一</u>、茶山一彰、 脇田隆字。Study of new virus/host interactions regulating HBV life cycle。第61回日本ウイルス学会学術集 会、神戸、2013
- 21) 鈴木亮介、石川知弘、小西英二、嵯峨 涼平、松田麻未、<u>渡士幸一</u>、相崎英樹、 高崎智彦、脇田隆字。日本脳炎ウイルス レプリコンを用いたトランスパッケー ジング型1回感染性フラビウイルス粒子 産生系の開発。第 61 回日本ウイルス学 会学術集会、神戸、2013
- 22) 藤本陽、相崎英樹、松田麻未、渡邉則 幸、<u>渡士幸一</u>、鈴木亮介、鈴木哲朗、宮 村達男、脇田隆字。C型肝炎ウイルス感 染による宿主細胞の脂質代謝変化と Hepatic Lipase 発現制御。第61回日本 ウイルス学会学術集会、神戸、2013
- 23) 後藤耕司、相崎英樹、渡邉則幸、<u>渡士</u>幸一、鈴木亮介、山越智、四柳宏、森屋

- 恭爾、小池和彦、鈴木哲朗、宮村達男、 脇田隆字。C型肝炎ウイルス NS5A 結合膜 タンパク質 ELAVL1 のウイルス複製・翻 訳スイッチング機構の解析。第 61 回日 本ウイルス学会学術集会、神戸、2013
- 24) 松田麻未、斎藤憲司、鈴木亮介、佐藤 充、鐘ヶ江裕美、<u>渡士幸一</u>、相崎英樹、 千葉丈、斎藤泉、脇田隆字、鈴木哲朗。 細胞内発現抗体(イントラボディ)によ る C 型肝炎ウイルスの増殖抑制。第 61 回日本ウイルス学会学術集会、神戸、 2013
- 25) 青柳東代、相崎英樹、松本喜弘、松田麻未、SuSu Hmwe、渡邉則幸、<u>渡士幸一</u>、 鈴木亮介、市野瀬志津子、松浦知和、鈴木哲朗、和気健二郎、宮村達男、脇田隆字。PhospholipaseA2 および Autophagy による C 型肝炎ウイルス(HCV)分泌過程の制御-グリチルリチンによる抗 HCV 作用-。第61回日本ウイルス学会学術集会、神戸、2013
- 26) 小泉吉輝、岩見真吾、内田奈々子、脇田隆字、<u>渡士幸一</u>。数理モデルによる抗ウイルス薬の薬効評価系の確立。第 61回日本ウイルス学会学術集会、神戸、2013
- 27) 古賀れい奈、宮川敬、松永智子、<u>渡士</u> <u>幸一</u>、脇田隆字、梁明秀。Tetherin/BST-2 は HBV 複製を負に制御する。第 61 回日 本ウイルス学会学術集会、神戸、2013
- 28) 馬場昌範、外山政明、伊藤渉、岡本実 佳、<u>渡士幸一</u>、脇田隆字、Sharon Ashoke。 新規ピラノンカルボキサミド誘導体の 抗 HCV 効果とその構造活性相関。第 61 回日本ウイルス学会学術集会、神戸、 2013
- 29) 鈴木亮介、石川知弘、小西英二、嵯峨 涼平、松田麻未、渡士幸一、相崎英樹、

- 高崎智彦、脇田隆字。プラスミドトランスフェクションによるトランスパッケージング型1回感染性フラビウイルス産生系の確立。第 36 回日本分子生物学会年会、神戸、2013
- 30) 青柳東代、相崎英樹、松本喜弘、松田麻未、SuSu Hmwe、渡邉則幸、<u>渡士幸一</u>、 鈴木亮介、市野瀬志津子、松浦知和、鈴 木哲朗、和気健二郎、宮村達男、脇田隆 字。PhospholipaseA2 および Autophagy による C 型肝炎ウイルス(HCV)分泌過程 の制御-グリチルリチンによる抗 HCV 作 用-。第 36 回日本分子生物学会年会、神 戸、2013
- 31) <u>渡士幸一</u>。低分子化合物を利用した肝 炎ウイルス学解析。東京大学医科学研究 所第一回感染症国際研究センターシン ポジウム、東京、2012
- 32) <u>渡士幸一</u>。抗 HBV 剤探索と HBV 感染増殖機構の解析。LIVER2012 第 8 回肝免疫・ウイルス・フロンティア 肝疾患研究の新潮流、東京、2012
- 33) S. Shimura, M. Ishima, I. Ota, E. Tsutsui, S. kamisuki, H. Murata, T. Yamazaki, T. Suzuki, K. Kuramochi, T. Takeuchi, K. Watashi, S. Kobayashi, F. Sugawara. Synthetic studies of MA026, a novel antiviral lipocyclodepsipeptide. **International** Congress Natural on **Products** Research 2012, New York(USA), 2012
- 34) <u>渡士幸一</u>。数理モデルを用いた肝炎ウイルスの解析。第 22 回数理生物学会、 岡山、2012
- 35) <u>K. Watashi</u>, N. Uchida, T. Daito, T. Kiyohara, R. Suzuki, H. Aizaki, T. Wakita. Interleukin-1 and tumor necrosis factor-alpha suppressed hepatitis B virus

- infection through NF-kappaB signaling pathway. **2012 International Meeting on Molecular Biology of Hepatitis B viruses**, Oxford(England), 2012
- 36) K. Watashi, M. Iwamoto, N. Uchida, T. Kiyohara, R. Suzuki, H. Aizaki, T. Wakita. Development of cell clones for analyzing anti-hepatitis B virus compounds. 2012 International Meeting on Molecular Biology of Hepatitis B viruses, Oxford(England), 2012
- 37) <u>K. Watashi</u>, N. Uchida, M. Saeed, R. Suzuki, H. Aizaki, T. Wakita. Characterization of anti-HCV release inhibitors targeting phospholipase D. **19th International Symposium on hepatitis C virus and related viruses**, Venice(Italy), 2012
- 38) N. Uchida, <u>K. Watashi</u>, R. Suzuki, H. Aizaki, J. Chiba, T. Wakita. Phospholipase D regulates membrane trafficking during hepatitis C virus egress. **19th** International Symposium on hepatitis C virus and related viruses, Venice(Italy), 2012
- 39) Y. Matsumoto, N. Watanabe, <u>K. Watashi</u>, R. Suzuki, T. Matsuura, T. Suzuki, T. Miyamura, K. Wake, T. Wakita, H. Aizaki. Antiviral activity of glycyrrhizin against hepatitis C virus in vitro. **19th International Symposium on hepatitis C virus and related viruses**, Venice(Italy), 2012
- 40) R. Suzuki, M. Matsuda, <u>K. Watashi</u>, H. Aizaki, Y. Matsuura, T. Suzuki, T. Wakita. An alternative endocytosis pathway for the protective entry of hepatitis C virus. **19th International Symposium on hepatitis C**

- virus and related viruses, Venice(Italy), 2012
- 41) H.H. Aly, <u>K. Watashi</u>, N. Watanabe, M. Mizokami, T. Kato, T. Wakita. Construction of hepatitis C virus genotype 4a clone. **19th International Symposium on hepatitis C virus and related viruses**, Venice(Italy), 2012
- 42) S. Nakajima, <u>K. Watashi</u>. Identification of natural products inhibiting hepatitis C virus infection. The 1st International Symposium on Chemical Biology of Natural Products, Kyoto(Japan), 2012
- 43) <u>渡士幸一</u>、内田奈々子、大東卓史、清原知子、鈴木亮介、相崎英樹、脇田隆字。IL-1 および TNF-alpha の B 型肝炎ウイルス感染阻害効果。第 60 回日本ウイルス学会学術集会、大阪、2012
- 44) <u>K. Watashi</u>, N. Uchida, R. Suzuki, H. Aizaki, T. Wakita. Phospholipase D is a cellular regulator during hepatitis C virus egress and a possible target for antiviral strategy. **Japan Society of Hepatology 10th Single Topic Conference**, Tokyo(Japan), 2012
- 45) <u>渡士幸一</u>。肝炎ウイルス複製を阻害する低分子化合物 / 生理活性物質の同定とその作用機序。日本薬学会第 133 年会、横浜、2013
- 46) K. Watashi, N. Uchida, R. Suzuki, H. Aizaki, T. Wakita. Identification and functional analysis of small molecules inhibiting the late step of hepatitis C virus life cycle. 18th International Symposium on hepatitis C virus and related viruses. Seattle, USA. 2011.9.8-12.
- 47) K. Watashi, H. Sahara, K. Morohashi, K.

- Iwabata, T. Sunoki, K. Kuramochi, K. Takakusagi, H. Miyashita, N. Sato, A. Tanabe, K. Shimotohno, S. Kobayashi, K. Sakaguchi, F. Sugawara. Identification of a novel cellular RNA helicase-like protein as a target for cyclosporin A that is involved in hepatitis C virus genome replication. **18th International** Symposium on hepatitis C virus and viruses. related Seattle. USA. 2011.9.8-12.
- 48) N. Uchida, <u>K. Watashi</u>, R. Suzuki, H. Aizaki, J. Chiba, T. Wakita. Halopemide inhibited a post-assembly step in hepatitis C virus life cycle. **18th International Symposium on hepatitis C virus and related viruses**. Seattle, USA. 2011.9.8-12.
- 49) H. Aizaki, Y. Matsumoto, K. Goto, <u>K. Watashi</u>, R. Suzuki, M. Fukasawa, K. Hanada, S. Sato, N. Takahashi, Y. Matsuura, K. Motojima, T. Miyamura, T. Suzuki, T. Wakita. Identification of lipid droplet-associated membrane proteins that are involved in HCV production. **18th International Symposium on hepatitis C virus and related viruses**. Seattle, USA. 2011.9.8-12.
- 50) K. Goto, T. Kimura, K. Watashi, R. Suzuki, S. Yamagoe, T. Miyamura, K. Moriya, H. Yotsuyanagi, K. Koike, T. Suzuki, T. Wakita, H. Aizaki. Identification of novel NS5A-associated proteins in the host-cell membrane fraction and their role in HCV life cycle. 18th **International** Symposium on hepatitis C virus and related viruses. Seattle, USA. 2011.9.8-12.

- 51) R. Suzuki, T. Suzuki, K. Saito, M. Matsuda, <u>K. Watashi</u>, Y. Matsuura, T. Wakita, H. Aizaki. Signal peptidase complex 1 participates in the assembly of hepatitis C virus through an interaction with NS2. **18th International Symposium on hepatitis C virus and related viruses**. Seattle, USA. 2011.9.8-12.
- 52) <u>K. Watashi</u>, N. Uchida, R. Suzuki, H. Aizaki, T. Wakita. Identification of small molecules affecting late steps of hepatitis C virus life cycle. **International Union of Microbiological Societies 2011 Congress**. Sapporo, Japan. 2011.9.11-16.
- 53) R. Suzuki, T. Suzuki, K. Saito, M. Matsuda, K. Watashi, Y. Matsuura, T. Wakita, H. Aizaki. Identification of a host factor that interacts with hepatitis C virus NS2 protein and is involved in the viral assembly. International Union of Microbiological Societies 2011 Congress. Sapporo, Japan. 2011.9.11-16.
- 54) Y. Matsumoto, <u>K. Watashi</u>, R. Suzuki, T. Matsuura, T. Suzuki, T. Miyamura, K. Wake, T. Wakita, H. Aizaki. Antiviral activity of glycyrrhizin against hepatitis C virus in vitro. **International Union of Microbiological Societies 2011 Congress**. Sapporo, Japan. 2011.9.11-16.
- 55) K. Watashi, N. Uchida, R. Suzuki, H. Aizaki, T. Wakita. Screening of small molecules affecting the production of hepatitis B virus. 2011 International Meeting on Molecular Biology of Hepatitis B viruses. Lake Buena Vista, USA. 2011.10.9-12.
- 56) <u>渡士幸一</u>. 数理モデルと肝炎ウイル ス解析. 第8回生物数学の理論とその

- 応用、京都、2011.11.15-18.
- 57) <u>渡士幸一</u>. 低分子化合物を利用した 肝炎ウイルス学解析. 感染・免疫・炎 症・発癌、札幌、2011.12.5-6.
- G. 知的所得権の所得状況
- 1.特許取得
- 2.実用新案登録 なし
- 3. その他

雑誌

^{健誠} 	論文タイトル名	発表誌名	巻・ 号	ページ	出版年
Watashi K, Sluder A,	Cyclosporin A and its	Hepatology	in press		
Daito T, Matsunaga S,	analogs inhibit hepatitis B	Tiepatology	in press		
Ryo A, Nagamori S,	•				
	virus entry into cultured				
Iwamoto M, Nakajima	hepatocytes through				
S, Tsukuda S,	targeting a membrane				
Borroto-Esoda K,	transporter NTCP.				
Sugiyama M, Tanaka Y,					
Kanai Y, Kusuhara H,					
Mizokami M, Wakita T					
Iwamoto M, Watashi K,		Biochem	443(3)	808-813	2014
•	identification of hepatitis				
	B virus entry inhibitors	Commun			
A, Suzuki R, Aizaki H,					
Ito T, Koiwai O,	overexpressing a				
Kusuhara H, Wakita T	membrane transporter				
	NTCP				
Shimura S, Ishima M,	•	J Am Chem	135(50)	18949-18956	2013
Nakajima S, Fujii T,	Anti-Hepatitis C Virus	Soc			
Himeno N, Ikeda K,	Activity of MA026				
Izaguirre-Carbonell J,					
Murata H, Takeuchi T,					
Kamisuki S, Suzuki T,					
Kuramochi K, Watashi					
K, Kobayashi S,					
Sugawara F					
Suzuki R, Ishikawa T,		J Gen Virol	95 Pt1	60-65	2014
Konishi E, Matsuda M,	single-round infectious				
Watashi K, Aizaki H,	chimeric flaviviruses with				
Takasaki T, Wakita T	DNA-based Japanese				
N. 1 G W. 1 . 1 . W.	encephalitis virus replicon	D: 1	44074	-1	2012
Nakajima S, <u>Watashi K</u> ,	*	Biochem	440(4)	515-520	2013
Kamisuki S, Tsukuda S,	hepatitis C virus entry into	1 0			
Takemoto K, Matsuda	host hepatocytes by	Commun			
M, Suzuki R, Aizaki H,	fungi-derived sulochrin				
Sugawara F, Wakita T	and its derivatives	I.D.: 1.Cl	200(44)	21715 21727	2012
Watashi K, Liang G,	Interleukin-1 and tumor	J Biol Chem	288(44)	31715-31727	2013
Iwamoto M, Marusawa	necrosis factor- trigger				
H, Uchida N, Daito T,	restriction of hepatitis B				
Kitamura K, Muramatsu	virus infection via a				
M, Ohashi H, Kiyohara	cytidine deaminase				
T, Suzuki R, Li J, Tong	activation-induced				
S, Tanaka Y, Murata K,	cytidine deaminase (AID)				
Aizaki H, Wakita T					

		T	1	ı	1
Suzuki R, Matsuda M,	Signal peptidase complex	PLoS	9(8)	e1003589	2013
Watashi K, Aizaki H,	subunit 1 participates in	Pathog			
Matsuura Y, Wakita T,	the assembly of hepatitis				
Suzuki T	C virus through an				
	interaction with E2 and				
	NS2				
Matsumoto Y, Matsuura	Antiviral activity of	PLoS One	8(7)	e68992	2013
T, Aoyagi H, Matsuda	glycyrrhizin against				
M, Hmwe SS, Date T,	hepatitis C virus in vitro				
Watanabe N, Watashi					
K, Suzuki R, Ichinose S,					
Wake K, Suzuki T,					
Miyamura T, Wakita T,					
Aizaki H					
	D:00 . 1	D: 1:	1020(12)	1006 1002	2012
Weng L, Tian X, Gao	Different mechanisms of		1820(12)	1886-1892	2012
Y, Watashi K,	hepatitis C virus RNA				
Shimotohno K, Wakita	polymerase activation by	Acta			
T, Kohara M, Toyoda T	cyclophilin A and B in				
	vitro				
Murayama A, Sugiyama	Japanese reference panel	J Clin	50(6)	1943-1949	2012
N, Watashi K, Masaki	of blood specimens for	Microbiol			
T, Suzuki R, Aizaki H,	evaluation of hepatitis C				
Mizuochi T, Wakita T,	virus RNA and core				
Kato T	antigen quantitative				
	assays				
Salim MT, Aoyama H,	Potent and selective	Biochem	415(4)	714-719	2011
Salim MT, Aoyama H, Sugita K, <u>Watashi K</u> ,	Potent and selective inhibition of hepatitis C		415(4)	714-719	2011
_ ·		Biophys Res	415(4)	714-719	2011
Sugita K, Watashi K,	inhibition of hepatitis C	Biophys Res	415(4)	714-719	2011
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T,	inhibition of hepatitis C virus replication by novel	Biophys Res	415(4)	714-719	2011
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives	Biophys Res Commun			2011
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated	Biophys Res Commun	415(4) 6(4)	714-719 e18285	
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated	Biophys Res Commun			
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata K, Sunoki T,	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association	Biophys Res Commun			
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K,	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA	Biophys Res Commun			
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K,	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its	Biophys Res Commun			
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N,	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA	Biophys Res Commun			
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its	Biophys Res Commun			
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S,	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its	Biophys Res Commun			
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its	Biophys Res Commun			
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed)	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B	Biophys Res Commun	6(4)	e18285	2011
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B	Biophys Res Commun			
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed)	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究—肝炎ウイ	Biophys Res Commun	6(4)	e18285	2011
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed)	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究—肝炎ウイルス複製阻害化合物の	Biophys Res Commun	6(4)	e18285	2011
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed) 渡士幸一	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究―肝炎ウイルス複製阻害化合物の同定とその作用機序	Biophys Res Commun PLoS One	6(4)	e18285	2011
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed)	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究―肝炎ウイルス複製阻害化合物の同定とその作用機序 HBV 培養細胞系による	Biophys Res Commun	6(4)	e18285	2011
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed) 渡士幸一	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究―肝炎ウイルス複製阻害化合物の同定とその作用機序 HBV 培養細胞系による新規抗ウイルス化合物	Biophys Res Commun PLoS One	6(4)	e18285	2011
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed) 渡士幸一	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究—肝炎ウイルス複製阻害化合物の同定とその作用機序 HBV 培養細胞系による新規抗ウイルス化合物のスクリーニング	Biophys Res Commun PLoS One 薬学雑誌 肝胆膵	6(4) 133(11) 65	e18285	2011
Sugita K, <u>Watashi K</u> , Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, <u>Watashi K</u> *, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed) 渡士幸一	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究―肝炎ウイルス複製阻害化合物の同定とその作用機序 HBV 培養細胞系による新規抗ウイルス化合物	Biophys Res Commun PLoS One 薬学雑誌 肝胆膵	6(4) 133(11) 65	e18285	2011
Sugita K, Watashi K, Wakita T, Hamasaki T, Okamoto M, Urata Y, Hashimoto Y, Baba M Morohashi K*, Sahara H, Watashi K*, Iwabata K, Sunoki T, Kuramochi K, Takakusagi K, Miyashita H, Sato N, Tanabe A, Shimotohno K, Kobayashi S, Sakaguchi K, Sugawara F (*equally contributed) 渡士幸一	inhibition of hepatitis C virus replication by novel phenanthridinone derivatives Cyclosporin A associated helicase-like protein facilitates the association of hepatitis C virus RNA polymerase with its cellular cyclophilin B 薬学的視点からのウイルス学研究—肝炎ウイルス複製阻害化合物の同定とその作用機序 HBV 培養細胞系による新規抗ウイルス化合物のスクリーニング	Biophys Res Commun PLoS One 薬学雑誌 肝胆膵	6(4) 133(11) 65	e18285	2011