厚生労働科学研究費補助金 革新的がん医療実用化研究事業

「我が国で新しく発明された概念に基づく抗がん剤 アルクチゲニン臨床第 相試験による膵がん克服」 に関する研究

平成 24 年度~平成 26 年度 総合研究報告書

研究代表者 江角 浩安 平成 27 (2015)年 5月

目 次

. 総合研究報告

我が国で新しく発明された概念に基づく抗がん剤アルクチゲニン臨床第	相試験による膵がん克
	服
	1

江角 浩安

- . 研究成果の刊行に関する一覧表
- .研究成果の刊行物・別刷 (別冊 2~4)

厚生労働科学研究費補助金(革新的がん医療実用化研究事業) 総合研究報告書

我が国で新しく発明された概念に基づく抗がん剤アルクチゲニン臨床第 相試験による膵がん克服

研究代表者 江角浩安 学校法人東京理科大学 教授

研究要旨

平成 25 年 3 月第 II 相試験登録を開始し、平成 25 年 11 月予定症例数 37 例のところ 39 症例登録 38 例が評価可能であった。臨床病期は局所進行が 3 例、遠隔転移が 36 例であった。遠隔転移臓器は肝 29 例、腹腔リンパ節 10 例、腹膜 7 例、肺 8 例であった。主要評価項目は病勢制御割合として、8 週目での効果判定で、37 例中 14 例に病勢制御(CR+PR+SD)が得られていれば、有効と判断すると設定した。最終解析では、38 例中 13 例(34.2%)に病勢制御が得られていたが、当初設定した数値(37.8%)には及ばなかった。無増悪生存期間(中央値)は 4.4 週であったが、6 例は、15 週以上の無増悪生存期間が認められた。GBS-01 の忍容性は良好であった。発生した重篤な有害事象は 5 件、治療との因果関係が否定できないものは脳梗塞の 1 例であった。アルクチゲニンは吸収後速やかにグルクロン酸抱合されたが、UGTIA1 および 9 が主要な責任酵素であった。非臨床試験において、アルクチゲニンが、がん幹細胞分画への選択的効果があることが明らかになり、POC 取得の為のプロトコール改訂を行い 2013 年 6 月 24 日から症例登録を開始し現在解析中である。この効果を利用した根治的化学療法開発を目指すが、ゼノグラフトでは、抗がん剤との明確な相乗効果見られ、腫瘍血管網の Normal ization 作用が観察されメカニズムの 1 つと考えられた。後期第 II 相試験に向け準備中である。

分担研究者氏名及び所属施設

江角浩安 東京理科大学

佐藤暁洋 国立がん研究センター

早期・探索臨床研究センター

野村尚吾 国立がん研究センター

早期・探索臨床研究センター

渡邊協孝 国立がん研究センター

早期・探索臨床研究センター

尾崎雅彦 国立がん研究センター 東病院 池田公史 国立がん研究センター 東病院 上野秀樹 国立がん研究センター 中央病院

石井 浩 がん研究会 有明病院 三牧幸代 国立がん研究センター

早期・探索臨床研究センター

藤井博史 国立がん研究センター 東病院

佐竹光夫 国立がん研究センター 東病院

岸野吏志 明治薬科大学

小嶋基寛 国立がん研究センター 東病院

A. 研究目的

本研究は、極度に治療に抵抗する膵臓がん等乏血性腫瘍に対する画期的薬物療法の開発を目的とする。 膵がん組織に見られるような強い低酸素と低栄養条件では既存の抗がん剤は効果を失う。膵がんはじめ

乏血管性腫瘍では、酸素、栄養素ともに供給不足で あり特殊な微小環境を標的とした全く新しい概念の 治療薬の開発に取り組んできた。その結果、アルク チゲニンを見出した。この化合物は、低栄養下で選 択的毒性を示し低酸素の影響を受けない独創的なも のである。アルクチゲニンは「日局」収載生薬の牛 蒡子に含まれ、クラシエ製薬(株)・富山大学との共 同研究によりアルクチゲニン高含有牛蒡子エキスの 製法特許を取得し(特許登録 4963738)及び追加特 許(登録番号:5190572)を獲得した。この製法に より GMP 適合施設で、顆粒剤 (GBS-01) を製造し前 臨床試験の後、GEM 不応膵癌患者を対象とした第 1/11 相試験 (UMIN000005787) を平成 23 年 6 月より 開始した。GBS-01 による有害事象はほとんど無く、 用量レベル2で GEM・S-1 不応患者1名に PR(4ヶ月 継続)が得られた。この結果、本研究では医師主導 治験として臨床第 II 相試験を行うことを目的とし た。

B. 研究方法

国立がん研究センター東病院・中央病院、癌研有明病院を参加施設とし、早期・探索的臨床試験拠点整備事業により整備されている東病院臨床試験支援室がGCPに従った医師主導治験のデータ

センター/モニタリングを担う。また、薬事専門家および生物統計家が関与する。具体的には分担研究者 佐藤暁洋が室長を務める、国立がん研究センター東病院臨床開発センター臨床試験支援室がデータセンター/モニタリング/統計解析などの支援を担当し、分担研究者 野村尚吾が同臨床試験支援室の生物統計家として、試験の統計デザイン及びデータ解析を担当する。分担研究者の渡邊協孝が、薬事担当者として薬事戦略立案の支援及び薬事戦略相談の支援を行う。

薬物動態解析は明治薬科大学、付随したマーカー探索・分子イメージングなどのトランスレーショナルリサーチについては東病院臨床開発センターの各部門が担う。治験に使用する GBS-01 は、国立がん研究センター東病院とクラシエ製薬(株)、富山大学により共同開発された製法特許に基づきクラシエ製薬(株)により GMP グレードで調製された製剤を用いた。

Phase II 部分は「ゲムシタビンとフッ化ピリミジン系抗癌剤不応膵癌患者を対象とした GBS-01の前期第 相試験」の題名のもと医師主導治験として取り組んだ。予定登録数: 37名(治験実施計画適合集団(Per Protocol Set: PPS)として)治験実施予定期間: 2013年1月~2014年6月である。

Primary endpoint:8週の病勢制御割合(Disease Control Rate:DCR)

Secondary endpoints: 有害事象 奏効割合 (response rate: RR)

無增悪生存期間 (Progression free survival: PFS)

全生存期間 (Overall survival:OS)

薬物動態学的パラメー

Exploratory endpoint: バイオマーカー

付随研究として、アルクチゲニンの作用機序の解明に基づくバイオマーカーの開発、特にゲノム、メタボローム、プロテオーム解析を臨床資料についても可能な限り行う。更に、画像技術を臨床的基礎的に駆使してPOCの取得に関し努力することとした。

またゼノグラフトモデルで明確ながん幹細胞様細胞に対する選択毒性を持つことが明らかになった。この選択毒性を明らかにするために、GBS-01の投与前後に採血、腫瘍生検を行い、がん幹細胞様細胞の減少が認められるか否かを確認する拡大コホートを計画し[Proof of concept (POC)試験] POCの検討が可能な症例を10例、追加することとして、参加施設でのプロトコール改訂審査およびPMDAへのプロトコール改訂届け出を行い。2013年6月24日から症例登録を行った。

(倫理面への配慮)

当該臨床試験は、ヘルシンキ宣言、医薬品の臨

床試験の実施の基準に関する省令、薬事法および薬事法施行規則とその関連通知などを準拠して実施される。参加各施設の IRB にプロトコールを提出し審査・承認を受けた。GCP に準拠して治験を行った。

研究結果

C. 研究結果

Phase II の症例登録状況

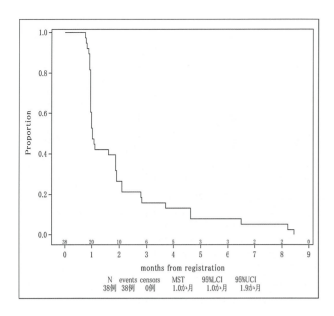
国立がん研究センター東病院、中央病院、がん研有明病院の3施設で行った。平成25年1月17日初回治験届を提出し、平成25年3月11日から登録を開始した。平成25年11月5日までに39例の登録を終了した。患者背景(全39例)は、年齢(中央値)は64(範囲:38-81)歳、男性27例、PSは0が28例、1が11例であった。全例で腺癌が確認され、臨床病期は局所進行が3例、遠隔転移が36例であった。遠隔転移臓器は肝29例、腹腔リンパ節10例、腹膜7例、肺8例であった。前切除歴は24例に認め、前化学療法歴は、Gemcitabine 29例、S-134例、Gemcitabine+S-15例、FOLFIRINOX2例であった。

これまでに発生した重篤な有害事象は 5 件で、 そのうち、治療との因果関係が否定できない有害 事象は脳梗塞の 1 例のみであった

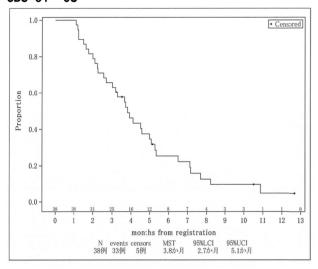
臨床的効果

2013 年 11 月までに 39 例の登録を終了した。 うち一例は不適格例となったので解析は 38 例で 行った。なお、国立がん研究センター東病院、中 央病院、がん研有明病院の 3 施設で登録を行った が、各施設 13 例の登録であった。主要評価項目 の病勢制御割合は 13/38 例 (34.2%)であり、当 初設定した数値(37.8%)には及ばなかった。なお、 Phase I で認められたような明らかな腫瘍縮小効 果は認められなかった。無増悪生存期間(中央値) は 4.4 週であったが、6 例においては、15 週以上 の無増悪生存期間が認められた。また、GBS-01 の 忍容性は良好であった。

GBS-01 第 II 相 PFS



GBS-01 OS



有害事象まとめ

	G0	G1	G 2	G3	G4
下痢	30	5	4	0-	0
悪心	29	6	2	2	0
胃痛	39	0	0	0	0
嘔吐	33	4	2	0	0
食欲不振	23	12	2	2	0

その他の有害事象(因果関係が否定できない)

脳卒中	G2,G3	各1例	(SAE 報告)
高尿酸血症	G3	1 例	
高血圧	G3	1 例	(脳卒中例)
脱水	G2	1 例	
疲労	G2	1 例	
皮疹	G2	1 例	

アルクチゲニンのがん幹細胞様細胞に対する効果

昨年度から引き続きがん幹細胞に対する効果 を検討した。がん幹細胞は幹細胞ニッチと呼ばれ る特別な部位に存在すると考えられている。この ニッチの特徴の1つが、低酸素環境と低栄養環境 である。アルクチゲニンは元々、がん細胞が低酸 素・低栄養で生存する場合の適応反応を阻害する 効果を指標としてスクリーニングされたもので あるため、がん幹細胞様細胞に対し生体内では強 い効果を示すのではないかと考えてきた。昨年度 までの研究でヒト膵がん細胞株 PANC 1 細胞を用 い低グルコース条件で、CD24、CD44、ESA 陽性細 胞への影響をゲムシタビンと比較しアルクチゲ ニンは顕著ながん幹細胞抑制を持つことを見出 した。また、Oct3/4, Nanog, SOX2 の発現を検討 すると、1-2 u M でほぼ完全に抑制した。ヌードマ ウスに MiaPaCa2 細胞を移植し、5 週間アルクチゲ :ン投与の後、がん幹細胞様細胞の比率をゲムシ タビン処理群と比較した。CD24+, CD44+, ESA+, 細胞の割合をPI-, H-2 k d-の細胞における比率 で幹細胞様細胞を検出した場合および CD133+. CD44+の細胞で検出した場合の無処置、ゲムシタ ビン単剤投与、アルクチゲニン単剤およびアルク チゲニンとゲムシタビン併用投与の場合の比較 をした。その結果、アルクチゲニンは、ゼノグラ フトモデルで明確ながん幹細胞様細胞に対する 選択毒性を持つことが明らかになった。この選択 毒性がヒトの体内でも観察されるか否かを明ら かにするために、GBS-01 の投与前後に採血、腫瘍 生検を行い、がん幹細胞様細胞の減少が認められ るか否かを確認する拡大コホートを計画した [Proof of concept (POC)試験]。POC の検討が可能 な症例を 10 例、追加することとして、プロトコ ール改訂を行った。各施設での倫理審査と PMDA へのプロトコール改訂を届けた後、2013 年 6 月 24 日から症例登録を開始した。症例集積は順調で、 拡大コホートの登録終了し現在その試料に関す る解析を行っている。

GBS-01 と化学療法には顕著な併用効果が認められる

先に述べたごとく、GBS-01にはがん幹細胞様細胞に対する効果があるために、従来の抗がん剤との併用効果が認められるのではないかと考えた。

大腸癌細胞株 LS174T 細胞ゼノグラフトモデルではアバスチンとの併用効果が認められた。また、ヒト膵がん細胞株 MiaPaca2 を用いたゼノグラフトではオキザリプラチン、塩酸イリノテカンなど

で顕著な併用効果が見られた。

これらの併用効果のメカニズムに関しては現在 も検討中であるが、既に述べたアルクチゲニンに よるがん幹細胞様細胞に対する毒性もその1つで ある。

一方、アルクチゲニンによる治療を行った腫瘍では潰瘍が起こりにくいという所見に基づき、アルクチゲニン治療による組織の Perfusion に対する影響の検討を行った。ガドリニュウム DTPA を用いた MRI 画像による Perfusion 測定を動物用9.4T MRI を用いて行った。その結果を図3に示す。

5XHREをプロモーターに持ったLuciferase遺伝 子を組み込んだヒト膵がん細胞株のゼノグラフ トモデルでも腫瘍の中に占めるルシフェルアー ゼ陽性の低酸素領域の現象が観察された。一方、 組織を免疫染色し CD41 陽性の腫瘍血管の密度を 調べると有意の差は見られなかった。それらのこ とから、アルクチゲニンの投与により腫瘍血管網、 組織の再構築が起こり、より機能的な血管網に再 構築が起こっていることが考えられた。これらの 結果、GBS-01 には、ベバシズマブで見られるよう な腫瘍血管網の Normalization 作用も確認された。 他の抗癌剤との併用効果のメカニズムの1つであ ると考えられた。ゼノグラフトモデルでは腫瘍の 消失例も認められた。今後、GBS-01 の開発は、他 の抗癌剤との併用で進めるか、単剤で進めるか第 || 相試験の結果も考慮し、検討中である

GBS-01 投与と血中乳酸

昨年度、一昨年度の研究でアルクチゲニンがミ トコンドリアの複合体 | を阻害すること、ヒトヘ の投与でその結果乳酸血中濃度の上昇が、毒性や 効果の指標になる可能性を検討した。尚、この研 究は念のためにプロトコールの軽微な変更である が倫理審査委員会の審査を受けた。Phase I に登 録された15名の患者の血漿を用い、乳酸を測定し、 血漿乳酸濃度は GBS-01 の投与量に応じて高くな った。全体の約半数の患者で上昇が見られたが、 残り半数および健常ボランティアでは上昇は見ら れなかった。一例では最高値7mM と明らかな上 昇が見られたが、一時的で数時間で正常値に復し ていた。軽微な上昇を来した患者でも同様で上昇 は一時的であった。最高値の7 mM は、健常人が やや激しい運動を行った時の乳酸上昇に相当する。 臨床的に乳酸アシドーシスの症状を呈した患者は 認められなかった臨床の報告と一致する。

乳酸値の上昇が血中のアルクチゲニン或いは AGG の上昇と一致するのか否かを調べた。その結果、Cmax でも、AUC でも、AG との相関は見られなかった。AGG との相関も見られなかった。これらのことは、AG が活性体であるが、どこでグルクロン酸抱合されているのかと言う問題と、乳酸の上

昇はどの臓器或いは細胞で起こっているのかの問題に直接つながる重要な情報である。最近アルクチゲニンだけではなくメトフォルミンやフェンフォルミンなど複合体1に対する阻害効果をもつ薬剤のがん治療への応用が広く検討されている。

そこでマウスを用いて、どの様な要因が乳酸値 の上昇を決めるのかを明らかにすることを試みた。 マウスにアルクチゲニンを経口投与すると5分後 から既に血中にアルクチゲニンおよびそのグルク ロン酸抱合体が検出された。さらに30分後までア ルクチゲニン、および抱合体の血中濃度は上昇し たが乳酸の上昇はほとんど見られなかった。経口 投与されたアルクチゲニンは速やかにグルクロン 酸抱合されるために乳酸の上昇は見られない可能 性も有り、小腸や胃のパウチに投与し門脈血中の アルクチゲニンと組織中の乳酸濃度を検討したが、 アルクチゲニンは充分の濃度門脈血に検出される にも関わらず小腸や胃の粘膜に乳酸は検出されず 軽度の上昇を見たのは肝臓と腎臓であった。どの 様なメカニズムでこの様なことが起こるのか解析 が必要であるが、ヒトの場合でも肝機能と乳酸濃 度が相関する。血漿中乳酸濃度は、産生速度より はクリアランスが大きな因子であルヒトでの可能 性と矛盾しない。アルクチゲニンはグルクロン酸 抱合体のままでは活性が極めて低い。肝臓で抱合 された後末梢組織での再活性化、或いはアルクチ ゲニンとしての極めて素早い組織分布の可能性が 示唆された。マウスで静脈内投与した後の各臓器 のアルクチゲニン含量を見ると血中から臓器への 分布も大きな因子であることが示唆された。

マウスにおける臓器及び腫瘍組織への移行性

AG の臓器及び主要組織への移行性を確認するために、腫瘍を移植したヌードマウスに AG エキス 25 mg/匹を空腹時経口投与し、15 分後に血液、臓器及び腫瘍組織を採取し AG 及び AGG 量を測定した。尚、組織中 AG 及び AGG 量は、各組織中タンパク濃度で補正した。

臓器(肝、腎)及び腫瘍中 AG 量は、血漿中 AG 濃度に比べ、著しく高い事が明らかとなった。

- グルクロニダーゼ活性の影響

臓器中の AG 濃度の異同性は、 -グルクロニダーゼ活性の影響によるものか否かを確認するために、ヌードマウスと Nod Scid マウスに腫瘍を移植後、AG エキス 100 mg/kg を経口投与した。投与 15 分後及び 30 分後に採血、臓器採取を行い、AG 及び AGG 濃度を測定した。尚、組織中 AG 及び AGG 濃度は、各組織中タンパク濃度で補正した。

Nod Scid マウスに比べヌードマウスの AG/AGG 比は、いずれの組織においても高いことが明らか となった。 AG は主に小腸から吸収されることが明らかとなったが、投与 15 分後の吸収率は胃内投与、腸内投与共に低値であったことから AG の吸収は緩徐であることが示唆された。

また、マウスに AG を尾静脈投与及び経口投与した際、血漿中 AGG 濃度は、経口投与では時間の経過と共に増加する傾向が見られたが、尾静脈投与では顕著な変化が認められなかったことより、AG は肝での初回通過効果の影響を大きく受ける事が明らかとなった。

マウスにおける臓器(肝、腎)及び腫瘍中 AG 濃度は、血漿中 AG 濃度に比べ著しく高い事が明らかとなったが、臓器中 AG 濃度の違いは -グルクロニダーゼによる脱抱合の関与が示唆された。また、腫瘍組織では、ヌードマウスの AG/AGG 比が著しく高い事から、腫瘍においては -グルクロニダーゼの活性が亢進している可能性が示唆された。

病理試料を用いた TR 研究の実施

GBS01 の Phase I 試験に参加した患者のうち国 立がん研究センター東病院に 外科切除された FFPE 腫瘍組織が存在する8症例の代表切片と Phase II 試験に参加した患者のうち、参加施設で 外科的切除が施行され、FFPE 腫瘍組織が存在する 17 症例から採取された TMA 切片を用いた。TMA 切 片は径 2mm のコアを FFPE 腫瘍組織から打ち抜き、 採取した。上記検体において低酸素マーカーと報 告されている HIF-1, CA-IX、がん幹細胞のマーカ ーと報告されている、CD133, CD44, ALDH1 の発現 を検討することで、まず、Phase I と II における 再現性を検討した。Phase II 症例における上記マ ーカー発現と治療効果、PFS、OS との相関を検討 することでマーカーとしての有用性を検討した。 HIF-1: Phase I 症例の 62.5%(5/8)、Phase II 症 例の 47.0%(8/17)が HIF-1 高発現と判定され、発 現に差を認めなかった。Phase I, II のいずれに おいても治療効果 (non-PD)症例に HIF-1 陰性症 例が多く見られた。HIF-1 陽性症例は陰性症例と 比較して PFS, OS が短い傾向が見られたが、有 意差は認めなかった(P=0.09 PFS, P=0.23 OS)。 CA-IX: Phase I 症例における陽性割合は 50.0%(4/8)である一方、Phase II 症例は全例陰 性であり (0/17)、Phase II 症例で有意に発現が 低く、再現性に乏しかった (P < 0.05)。

CD133: Phase I 症例における陽性割合は 37.8% (3/8)、Phase II 症例の 35.3% (6/17)で発現に差を認めなかった。CD133 発現と治療効果及びPFS、OS との相関は認めなかった。

CD44: Phase I 症例における陽性割合は 50.0%

(4/8)、Phase II 症例の 58.8% (10/17)であり、 発現に差を認めなかった。CD44 発現と治療効果 及び PFS, OS との相関は認めなかった。

ALDH1: Phase I 症例における陽性割合は 37.8% (3/8)、Phase II 症例の 17.6% (3/17)であり、Phase II 症例の発現が低いが、有意差は認めなかった。ALDH1 発現と治療効果及び PFS, OS との相関は認めなかった。

病理標本を用いたゲノム解析の可能性の検討

小細胞肺がん一症例のホルマリン固定組織の全 エクソンシークエンスの結果、25,455の variant を検出した。公的 SNP データベース (dbSNP build 131、1000 Genomes Project)、in-house SNP デ ータベース(148 人分の非がん部データ)、本人 非がん部データを用い、生殖細胞系列 variant を 除し、1.046 variant を体細胞性変異候補として 抽出した。ゲノムビューワを用い、1,046 の体細 胞性変異候補の目視確認を行ったところ、真の体 細胞性変異は91であり、955は偽変異であった。 真の体細胞性変異を抽出するパラメータ変数を探 索するため、まず各 variant に付加される信頼ス コア (confidence score) 0、10、30、50、100 以 上で抽出した際の陽性率(感度)、偽陽性率(1 - 特異度)を算出し、ROC 曲線を描出したところ、 信頼スコア 50 以上の条件で、感度 0.97、特異度 0.94 で抽出できることがわかった。しかしながら、 偽陽性数は56と未だ少なくないため、信頼スコア 50以上で抽出後の variant に対し、変異アレル頻 度 (variant allele frequency) と順読み、逆読 み変異リード本数をパラメータ変数として取り入 れ、ROC 曲線を描出した。その結果、変異アレル 頻度 10%以上かつ変異リード本数順読み逆読み 各 1 本以上の条件で、感度 0.97、特異度 0.75 で 抽出できることがわかった。 偽陽性数も 56 から 14 へと減じることができ、実用可能な条件である と判断した。以上の結果より、信頼スコア 50 以上、 変異アレル頻度 10%以上、変異リード本数順読み 逆読み各1本以上のパラメータ条件により、真の 体細胞性変異 91 のうち 85 (93.4%)を拾い、偽変 異 955 のうち 941(98.5%)を落とすことができ、 実用的なパラメータ条件を見出すことができた。

症例選択に役立つ画像情報の探索

国立がん研究センター東病院で GBS-01 の前期 相試験を行った 13 症例を Aquilion 64 (東芝メ ディカルシステム株式会社)を使用し、原発巣お よび転移巣(肝臓、肺、リンパ節、その他)の経 時的評価を行った。13 症例の内訳は、男性 10 例、 女性 3 例(平均 60 歳)で、前治療として 7 例が 化学療法で6例が術後であった。CTの撮影方法は、 初回は膵臓を中心に上腹部を単純・動脈相・門脈相を撮影し、平衡相では頸部から骨盤までを撮影した。経過観察では、初回の平衡相と同様に頸部から骨盤までを撮影し、これを経時的に比較した。また CT の病変と腫瘍マーカー(CEA と CA19/9)の経時的変化も比較した。

原発巣と転移巣の存在については、膵に評価病変のあるものは 10 症例で、膵に評価病変のない症例は全て切除術後症例であった。肝転移のあった症例は 11 例で、肺転移とリンパ節転移はそれぞれ 1 例のみであった。その他の転移巣としては、4 例に腹膜播種が存在し、腹壁、傍脊椎、脾臓、後腹膜転移がみられた。原発巣および転移巣の増大に従い、腫瘍マーカーも増加していた。CTによる膵臓がんの経過観察は原発巣および転移巣の観察に優れ、腫瘍マーカーの増加した場合、画像による検索が有用である。

医師主導治験を支える体制に関しての検討

平成 25 年度に、薬事相談・プロトコール・各種 SOP の作成、治験届け、EDC の構築等を実施し、平成 25 年 3 月 11 日より患者登録を開始した。同日に 1 例目を登録し 11 月 5 日までに 39 名の患者登録を行い、予定登録数に達したために登録を終了した。登録ペースは予定登録数を上回り順調な登録が行われた。

平成 25 年度は、施設訪問モニタリングを 36 回実施し、進捗・背景因子の集計・安全性情報などを記載した定期報告レポートを 7 回発行した。また、データマネジメントに関連して EDC システムのコンピューターシステムバリデーションを実施した。

重篤な有害事象に関する当局報告を2報、研究 報告を1報、治験変更届けを1回それぞれ PMDA に報告している。中間解析を1回実施した。

監査についても、治験調整事務局に対する監査を1回、参加施設に対する監査を2回、外注先のCROが実施、概ね問題がないとの監査結果を得ている。

総括報告書作成に向けて、外注先の CRO と打合せを開始したが、プロトコール改訂をした後に登録を追加することとなったため、一度作業を中止し、プロトコール改訂作業を実施している。

PK 解析に関しても、PK 解析に必要な EDC の改修 及びシステムバリデーションを実施した。 (添付 資料1)

参加施設側としての支援として、国立がん研究 センター東病院として 13 名を登録し、CRC 業務を 実施している。

D. 考察

Phase IIA 部分での結果はこれから最終解析ではあるが、ほぼ最終の予備的解析では、15週以上のSD 症例は観察されたが、明確な抗腫瘍効果を示した症例は観察されなかった。主要評価項目の病勢制御割合は34.2%であり、当初設定した数値(37.8%)には及ばなかった。無増悪生存期間(中央値)は4.4週であったが、6例においては、15週以上の無増悪生存期間が認められた。現在、15週以上の無増悪生存例についてはメタボローム、ゲノムの解析などのバイオマーカー検討を行っている。しかし、当初設定した Primary endopoint は達成できなかったと考えられる。いっぽう、GBS-01の忍容性は Phase I で観察されたごとく良好であった

アルクチゲニンは、ゼノグラフトモデルで明確 ながん幹細胞様細胞に対する選択毒性を持つこと が明らかになった。また、GBS-01 には、ベバシズ マブで見られるような腫瘍血管網の Normalization 作用も確認された。他の抗癌剤と の併用効果を調べると、培養細胞レベルでは併用 効果は認められなかったが、ゼノグラフトモデル では腫瘍の消失例も認められた。アルクチゲニン が組織レベルの微小環境饒辺かを通じて併用効果 を表していることを強く示唆する。今後、GBS-01 の開発は、他の抗癌剤との併用で進めるか、単剤 で進めるか第11相試験の結果と共に、これらの研 究結果も考慮し、検討する予定である。また、が ん幹細胞様細胞の減少を指標とした拡大第 II 相 試験を追加し併用療法開発や、次の段階へのステ ップアップに必要な POC を取得することを目指し、 解析を待っている段階である。これらの結果を待 って次の段階への方針が決まるものと考えられる。

今回の医師主導治験への歩みを振り返ってみる。臨床試験支援室による支援(佐藤)、生物統計家による支援(野村)、薬事専門家による支援(渡邊)によって、研究費が採択されてから、登録開始まで約9ヶ月という短期間で、GCP 準拠の医師主導治験が効果的に準備・開始することが可能となった。医師主導治験としては極めて順調であり、今の支援体制がとても効率よく働いていることを示している。第 II 相部分でも約半年で予定以上の症例登録ができたことは研究組織の研究能力を如実に示している。

F 4514

Phase I の結果から、GBS-01 はゲムシタビン不 応の進行膵癌患者に対して、忍容性は良好で、腫 瘍縮小効果も確認された。第 II 相試験も患者登 録は予想以上に順調であった。残念ながら当初設 定した病勢制御率 3 7 %は達成できなかったが、 今後の発展のための、がん幹細胞を減少させると 言うPOC取得が次の段階への大きな展望を開くと 考えられるし、非臨床試験でのこれを支持する結 果、および vascular normalization と呼ばれる 作用は今後併用試験の合理性を指し示している。

F. 健康危険情報

GBS-01 の重篤な有害事象として、脳梗塞と拡張型心筋症の報告があった。(既に医薬品医療機器総合機構にも報告済み。)

G. 研究発表

研究の刊行に関する一覧表に記載。

H. 知的財産権の出願・登録状況

- 1.特許出願
- 1) 江角 浩安

[発明の名称]

抗癌剤及び副作用軽減剤

[出願人]

学校法人東京理科大学

クラシエ製薬株式会社

独立行政法人国立がん研究センター

国立大学法人富山大学

[発明者・所属機関]

江角 浩安(東京理科大学)

池田 公史、土原 一哉(国立がん研究セン

ター東病院)

千葉 殖幹、与茂田 敏、川島 孝則、大窪

敏樹(クラシエ製薬株式会社)

手塚 康弘(富山大学)

[出願番号]

特願 2014 080895

特許登録

1)発明の名称:抗癌剤

出願人(権利者):国立がんセンター、

クラシエ製薬、富山大学 出願番号:2012-069964 登録日:2015年3月2日

2)抗癌幹細胞剤

出願人(権利者):国立がんセンター、

クラシエ製薬、富山大学 出願番号: PCT/JP2014/061396 登録日: 2015 年 1 月 22 日

2.実用新案登録なし

3.その他 なし

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍 (外国語)

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 (外国語)

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Minchenko OH, Tsuchihara K, <u>Esumi H</u> , et. al.	Mechanisms of regula tion of PFKFB expres sion in pancreatic an d gastric cancer cells.	World J Gastroe nterol	20(38)	13705-17	2014
Suzuki A, Maki noshima H, Wak	Aberrant transcription al regulations in canc ers: genome, transcrip tome and epigenome analysis of lung aden ocarcinoma cell lines.		42(22)	13557-72	2014
ima S, Wakamat	Oncogenic Kit signals on endolysosomes an d endoplasmic reticul um are essential for neoplastic mast cell p roliferation.	Nat Commun.	5	5715	2014
Makinoshima H, Takita M, Matsumoto S, <u>Esumi H</u> , et. al.	Epidermal growth factor receptor (EGFR) signaling regulates global metabolic pathways in EGFR-mutated lung adenocarcinoma.		289(30)	20813-23	2014

Esumi H.	"S'ils n'ont pas de pain, qu'ils mangent de la brioche." Focus on "anaerobic respiration sustains mitochondrial membrane potential in a prolyl hydroxylase pathway-activated cancer cell line in a hypoxic microenvironment".	American	306	C320-321	2014
Kami K, Fujimori T, Sato H, <u>Esumi</u> <u>H</u> , et. al.	Metabolomic profiling of lung and prostate tumor tissues by capillary electrophoresis time-of-flight mass spectrometry	Metabolomics : Official journal of the Metabolomic Society	9	444-453	2013
Kudou N, Taniguchi A, Sugimoto K, <u>Esumi H</u> , et. al.	Synthesis and antitumor evaluation of arctigenin derivatives based on antiausterity strategy	European journal of medicinal chemistry	60	76-88	2013
Ueda JY, Athikomkulchai S, Miyatake R, <u>Esumi H</u> , et. al.	(+)-Grandifloracin, an antiausterity agent, induces autophagic PANC-1 pancreatic cancer cell death	Drug design, development and therapy	8	39-47	2014
Suzuki M., Makinoshima H., Matsumoto S., <u>EsumiH</u> . , et. al.	Identification of a lung adenocarcinoma cell line with CCDC6-RET fusion gene and the effect of RET inhibitors in vitro and in vivo	Cancer Science	104(7)	896-903	2013
Suzuki A, Mimaki S, Yamane Y, <u>Esumi H</u> , et. al.	Identification and characterization of cancer mutations in Japanese lung adenocarcinoma without sequencing of normal tissue counterparts	PLoS One	8(9)	e73484	2013
Nasuno T, Mimaki S, Okamoto M, <u>Esumi H</u> , et. al.	Effect of a poly(ADP-ribose) polymerase-1 inhibitor against esophageal squamous cell carcinoma cell lines.	Cancer Science	105(2)	202-210	2014

Awale S, Kato M, Dibwe DF, <u>Esumi H</u> , et. al.	Antiausterity Activity of Arctigenin Enantiomers: Importance of (2R, 3R)-absolute configuration.	Nat. Prod Commun	9(1)	79-82	2014
Yamashita T, Uehara S, Udagawa N, <u>Esumi H</u> , et. al.	Arctigenin inhibits osteoclast differentiation and function by suppressing both calcineurin-Dependent and osteoblastic cell-dependent NFATc1 pathways	PloS one	9(1)	e85878	2014
Kudou N, Tanig uchi A, Sugimot o K, <u>Esumi H,</u> e t. al.	Synthesis and antitumor evaluation of arctigenin derivatives based on antiausterity strategy.	Eur J Med Che m	60	76-88	2012
Owada S, Shimo da Y, Tsuchihar a K, <u>Esumi H</u> , e t. al.	Critical role of H2O2 generated by NOX4 d uring cellular respons e under glucose depri vation.	PLoS One	8(3)	e56628	2013
Kami K, Fujimo ri T, Sato H, <u>Es</u> <u>umi H</u> , et. al.	Metabolomic profiling of lung and prostate t umor tissues by capill ary electrophoresis ti me-of-flight mass spec trometry.	Metabolomics	9(2)	444-453	2012
Yamagata Y, Ai kou S, Fukushi ma T, Kataoka H, <u>Esumi H</u> , et. al.	Loss of HGF activator inhibits foveolar hyp erplasia induced by o xyntic atrophy withou t altering gastrin leve ls.	Am J Physiol G astrointest Liver	303(11)	G1254-61	2012
Sakai C, Tomits uka E, <u>Esumi</u> <u>H</u> , et. al.	Mitochondrial fumarat e reductase as a targ et of chemotherapy: fr om parasites to cance r cells.	Riochim Rionhye	1820(5)	643-51	2012
yama N, Tomita	Muscle-specific knock- out of NUAK family SNF1-like kinase 1 (NUAK1) prevents hig h fat diet-induced glu cose intolerance.		287(20)	16379-89	2012

Magolan J, Ada ms NB, Onozuk a H, <u>Esumi H</u> , e t. al.	Synthesis and evaluat ion of anticancer natu ral product analogues based on angelmarin: targeting the toleran ce towards nutrient d eprivation.	ChemMedChem	7(5)	766-70	2012
	An anticancer agent, pyrvinium pamoate in hibits the NADH-fum arate reductase syste m-a unique mitochond rial energy metabolis m in tumour microen vironments.	J Biochem	152(2)	171-83	2012
Kawamoto Y, Ts uchihara K, Yos hino T, <u>Esumi</u> <u>H</u> , et. al.	KRAS mutations in p rimary tumours and post-FOLFOX metasta tic lesions in cases of colorectal cancer.	Br J Cancer	107(2)	340-4	2012
Okusaka T, <u>Iked</u> <u>a M</u> , Fukutomi A, Ioka T, et. a l.	Phase II study of FO LFIRINOX for chemot herapy-naïve Japanese patients with metast atic pancreatic cancer.	Cancer Sci.	105	1321-6	2014
	Prognostic impact of M2 macrophages at n eural invasion in pati ents with invasive du ctal carcinoma of the pancreas.	Eur J Cance	50	1900-8	2014
Okusaka T, <u>Iked</u> <u>a M,</u> Fukutomi A, Kobayashi Y, et. al.	Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Antitumor Activity of Ganitumab, an Inves tigational Fully Huma n Monoclonal Antibod y to Insulin-like Grow th Factor Type 1 Rec eptor, Combined with Gemcitabine as First -line Therapy in Patie nts with Metastatic P ancreatic Cancer: A P hase 1b Study.		44	442-7	2014
Shinohara A, <u>Ik</u> eda M, Okuyam a H, Kobayashi M, et. al.	Efficacy of Prophylacti c Minocycline Treatm ent for Skin Toxicities Induced by Erlotinib Plus Gemcitabine in Patients with Advanc ed Pancreatic Cancer: A Retrospective Stud y.	Am J Clin Der matol	in press	PMID: 2568768 9	2015

Ikeda M, Ioka T, Ito Y, Yonemoto N, et. al.	A Multicenter Phase II Trial of S-1 With Concurrent Radiation Therapy for Locally Advanced Pancreatic Cancer.	Int J Radiat Oncol Biol Phys.	85	163-169	2013
Ueno H, Ioka T, <u>Ikeda M,</u> Ohkawa S, et. al.	Randomized Phase III Study of Gemcitabine Plus S-1, S-1 Alone, or Gemcitabine Alone in Patients With Locally Advanced and Metastatic Pancreatic Cancer in Japan and Taiwan: GEST Study.	J Clin Oncol.	31	1640-8	2013
Mitsunaga S, <u>Ik</u> <u>eda M</u> , Shimizu S, Ohno I, et. a l.	Serum levels of IL-6 and IL-18 can predict the efficacy of gemcitabine in patients with advanced pancreatic cancer	Br J Cancer	108	2063-9	2013
Otsuka T, Moriz ane C, Nara S, <u>Ikeda M</u> , et. al.	Gemcitabine in Patients With Intraductal Papillary Mucinous Neoplasm With an Associated Invasive Carcinoma of the Pancreas.	Pancreas	42	889-92	2013
Morizane C, Na	Treatment outcome for systemic chemothera py for recurrent pancreatic cancer after post operative adjuvant chemotherapy.	Paneraatology	12(5)	428-33	2012
	A multicenter phase I I trial of S-1 with con current radiation ther apy for locally advanc ed pancreatic cancer.		85(1)	163-9	2012
aga S, Inagaki	Neural invasion induc es cachexia via astroc ytic activation of neur al route in pancreatic cancer.	Int J Cancer.	131(12)	2795-807	2012
Morizane C, Ok usaka T, Ueno H, <u>Ikeda M</u> , et. al.	Phase I/II study of ge mcitabine as a fixed dose rate infusion an d S-1 combination the rapy (FGS) in gemcita bine-refractory pancre atic cancer patients.	Cancer Chemoth er Pharmacol	69(4)	957-64	2012

<u>Ueno H,</u> Ioka T, Ikeda M, et al	Randomized phase III study of gemcitabine plus S-1, S-1 alone, or gemcitabine alone in patients with locally advanced and metastatic pancreatic cancer in Japan and Taiwan: GEST study.	J Clin Oncol	31	1640-8	2013
Kondo S, <u>Ueno H</u> , Hosoi H, et al	Clinical impact of pentraxin family expression on prognosis of pancreatic carcinoma	Br J Cancer	109	739-46	2013
Lin Y, Ueda J, Yagyu K, <u>Ishii H,</u> et. al.	Association between variations in the fat mass and obesity-associated gene and pancreatic cancer risk: a case-control study in Japan	BMC Cancer	13	337	2013
Matsuyama M, <u>Ishii H,</u> Kuraoka K, Yukisawa S, et. al.	Ultrasound-guided vs endoscopic ultrasound-guided fine-needle aspiration for pancreatic cancer diagnosis	World J Gastroenterol	19(15)	2368-73	2013
Okusaka T, Uen o M, Sato T, He ike Y	Possibility of immunot herapy for biliary trac t cancer: how do we prove efficacy? Introd uction to a current on going phase I and randomized phase II study to evaluate the efficacy and safety of a dding Wilms tumor 1 peptide vaccine to gemcitabine and cisplatin for the treatment of advanced biliary trac t cancer (WT-BT tria 1).	J Hepatobiliary Pancreat Sci	19(4)	314-8	2012
Okusaka T, Uen o H, <u>Ikeda M</u> , e t. al.	Phase I study of TAC -101, an oral synthetic retinoid, in Japanes e patients with advanced hepatocellular carcinoma.	Cancer Sci	103(8)	103(8)	2012

Okusaka T, Kas ugai H, <u>Ishii H,</u> Kudo M, et. al.	A randomized phase II trial of intra-arterial chemotherapy using SM-11355 (Miriplatin) for hepatocellular carcinoma.	Invest New Dru gs	30(5)	2015-25	2012
Morizane C, Ok usaka T, Ueno H, Kondo S, Ike da M, et. al.	Phase I/II study of gemcitabine as a fixed dose rate infusion and S-1 combination therapy (FGS) in gemcitabine-refractory pancreatic cancer patients.	Cancer Chemoth er Pharmacol	69(4)	957-64	2012
	Clinical impact of c-M et expression and its gene amplification in hepatocellular carcino ma.	Int J Clin Oncol	18(2)	207-13	2012
Kondo S, Ueno H, Hashimoto J, <u>Okusaka T</u> , et. al.	Circulating endothelial cells and other angiogenesis factors in pancreatic carcinoma patients receiving gemcitabine chemotherapy.		12	268	2012
ruse J, <u>Okusaka</u> <u>T</u> , Miyazaki M,	Effect of biliary drain age on chemotherapy in patients with biliar y tract cancer: an exploratory analysis of the BT22 study.	HPB (Oxford)	14(4)	221-7	2012
Morofuji N, Oji ma H, Onaya H, <u>Okusaka T</u> , et. al.	Macrophage-capping protein as a tissue biomarker for prediction of response to gemcitabine treatment and prognosis in cholangiocarcinoma.	J Proteomics	75(5)	1577-89	2012
Naganuma A, M ayahara H, Mori zane C, <u>Okusak</u> <u>a T</u>	1 dalopital illaccatical	Jpn J Clin Onco l	42(7)	640-5	2012
Egawa S, Toma H, Ohigashi H, Okusaka T, et. al.	Japan Pancreatic Cancer Registry; 30th Year Anniversary: Japan Pancreas Society.	Pancreas	41(7)	985-92	2012

	Gemcitabine-induced p leuropericardial effusi on in a patient with pancreatic cancer.		42(9)	845-50	2012
ki Y, Abe T, Ok	Whole-genome sequen cing of liver cancers i dentifies etiological in fluences on mutation patterns and recurren t mutations in chrom atin regulators.	Nat Genet	44(7)	760-4	2012
Terashima T, M orizane C, Hirao ka N, <u>Okusaka</u> <u>T</u> , et. al.	Comparison of chemotherapeutic treatment outcomes of advanced extrapulmonary neuroendocrine carcinomas and advanced small-cell lung carcinoma.	Neuroendocrinol ogy	96(4)	324-32	2012
Otsuka T, Moriz ane C, Nara S, Ueno H, <u>Okusak</u> <u>a T</u> , et. al.	Gemcitabine in patients with intraductal papillary mucinous neoplasm with an associated invasive carcinoma of the pancreas.	Pancreas	42(5)	889-92	2013
Ito T, <u>Okusaka</u> <u>T, Ikeda M</u> , Igar ashi H, et. al.	Everolimus for advanced pancreatic neuroendocrine tumours: a subgroup analysis evaluating Japanese patients in the RADIANT-3 trial.	Jpn J Clin Onco l	42(10)	903-11	2012
Taniyama TK, Morizane C, <u>Ikeda M,</u> <u>Okusaka T</u> , et. al.	Treatment outcome for systemic chemotherapy for recurrent pancreatic cancer after postoperative adjuvant chemotherapy.	Pancreatology	12(5)	428-33	2012
Shiba S, Kondo S, <u>Ikeda M, Oku</u> <u>saka T</u> , et. al.	Hepatitis B Virus Reactivation during Treatment with Multi-Tyrosine Kinase Inhibitor for Hepatocellular Carcinoma.	Case Rep Oncol	5(3)	515-9	2012

Honda K, <u>Okusa</u> <u>ka T</u> , Felix K, Nakamori S, et. al.	Altered plasma apolipoprotein modifications in patients with pancreatic cancer: protein characterization and multi-institutional validation.	PLoS One	7(10)	e46908	2012
Mayahara H, Ito Y, Morizane C, Ueno H, <u>Okusa</u> <u>ka T</u> , et. al.	Salvage chemoradioth erapy after primary c hemotherapy for locall y advanced pancreatic cancer: a single-instit ution retrospective an alysis.	BMC Cancer	12	609	2012
Ueno H, Ioka T, Ikeda M, <u>Okusaka T</u> , et. al.	Randomized phase III study of gemcitabine plus S-1, S-1 alone, or gemcitabine alone in patients with locally advanced and metastatic pancreatic cancer in Japan and Taiwan: GEST study.	J Clin Oncol	31(13)	1640-8	2013
Ikeda M, Ioka T, Ito Y, Yonem oto N, Okusaka T, et. al.	A multicenter phase II trial of S-1 with concurrent radiation therapy for locally advanced pancreatic cancer.	Int J Radiat On col Biol Phys	85(1)	163-9	2013
Furuse J, <u>Ishii</u> <u>H</u> , <u>Okusaka T</u>	The Hepatobiliary an d Pancreatic Oncology (HBPO) Group of th e Japan Clinical Onco logy Group (JCOG): h istory and future dire ction.	1	43(1)	2-7	2013
Suzuki E, <u>Ikeda</u> <u>M</u> , <u>Okusaka T</u> , Nakamori S, et. al.	A multicenter phase II study of S-1 for gemcitabine-refractory biliary tract cancer.	Cancer Chemoth er Pharmacol	71(5)	1141-6	2013
Umemura S, <u>Mima</u> <u>ki S</u> , Makinoshima H, Tada S, et. al.	Therapeutic priority of the PI3K/AKT/mTOR path way in small cell lung c ancers as revealed by a comprehensive genomic analysis.		9	1324-31	2014

Takeda A, <u>Fujii</u> <u>H</u> , et. al.	Maximum Standardized Uptake Value on FDG-PET is a Strong Predictor of Overall and Disease-Free Survival for Non-Small-Cell Lung Cancer Patients after Stereotactic Body Radiotherapy	J Thorac Oncol	9 (1)	65-73	2014
Yoshimoto M, H ayakawa T, Mut oh M, <u>Fujii H</u> , e t. al.	In vivo SPECT imagi ng with ¹¹¹ In-DOTA-c (RGDfK) to detect ear ly pancreatic cancer i n a hamster pancreati c carcinogenesis mode l.	J Nucl Med	53(5)	765-71	2012
<u>Fujii H,</u> Yamagu chi M, Inoue K, Mutou Y, et. al.	In vivo visualization of heterogeneous intrat umoral distribution of hypoxia-inducible factor-1a activity by the fusion of high-resoluti on SPECT and morph ological imaging tests.	J Biomed Biotec hnol	2012	262741	2012
Kaburagi T, Tak euchi H, <u>Fujii</u> <u>H</u> , Saikawa Y, e t. al.	Initial experience of i ndividualized chemora diotherapy for superfi cial esophageal cancer s based on the sentin el lymph node concep t.	Esophagus	9(3)	147-152	2012
·	Evaluation for local fa ilure by ¹⁸ F-FDG PET /CT in comparison wit h CT findings after st ereotactic body radiot herapy (SBRT) for loc alized non-small-cell l ung cancer.	Lung Cancer	79(3)	248-53	2013
k T, Carlsson L,	Impact of the first tu mor response at eight weeks on overall sur vival in metastatic br east cancer patients t reated with first-line combination chemothe rapy.	Med Oncol	30(1)	415	2013
H. Kuno, H. On aya, S. Fujii, H. Ojiri, <u>M. Satak</u> <u>e</u> , et. al.	Primary staging of la ryngeal and hypophar yngeal cancer: CT, M R imaging and dual-e nergy CT.	European Journ al of Radiology	83(1)	e23-e35	2014

sunaga, S. Shim izu, <u>M.Satake</u> , e	Efficacy of sorafenib i n patients with hepat ocellular carcinoma re fractory to transcathe ter arterial chemoemb olization.	J Gastroenterol	49	932-940	2014
T. Ishihara, T. Kobayashi, N. I keno, <u>M. Satake,</u> et. al.	Evaluation of a Near- Infrared-Type Contras t Medium Extravasati on Detection System Using a Swine Model.	J Comput Assist Tomogr	38(2)	285-292	2014
Takahashi, T.	Pancreatic perfusion data and post-pancrea ticoduodenectomy outc omes.		192(2)	441-9	2015
nozawa, T. Min	Retrograde-outflow pe rcutaneous isolated h epatic perfusion using cisplatin: A pilot stu dy on pharmacokineti cs and feasibility.	Eur Radiol	In Press	DOI 10.1007/s0 0330-014-3558- 2	2015
Ahmed S. Maklad, M.Matsuhiro, H.Suzuki, M.Satake, et. al.	Blood vessel-based liver segmentation using the portal phase of an abdominal CT dataset.	Medical Physics	40(11)	113501-1-17	2013
M.Ikeda, T.Okus aka, J.Furuse, <u>M.Satake</u> , et. al.	A multi-institutional phase II trial of hepatic arterial infusion chemotherapy with cisplatin for advanced hepatocellular carcinoma with portal vein tumor thrombosis.	Cancer Chemother Pharmacol	72	463-470	2013
M.Ikeda, S.Mits unaga, S.Shimiz u, <u>M.Satak</u> e, et. al.	Efficacy of sorafenib in patients with hepatocellular carcinoma refractory to transcatheter arterial chemoembolization.	J Gastroenterol	49(5)	932-40	2013
H.Kunoa, H.Onaya, S.Fujii, <u>M.Satake</u> , et. al.	Primary staging of laryngeal and hypopharyngeal cancer: CT, MR imaging and dual-energy CT.	European Journal of Radiology	83	e23–e35	2014

Y Akashi, T Od a, Y Ohara1, R Miyamoto, <u>M Sa</u> <u>take</u> , et. al.	Anticancer effects of gemcitabine are enhanced by co-administered iRGD peptide in murine pancreatic cancer models that overexpressed neuropilin-1.	Br J CANCER	110(6)	1481-7	2014
	Evaluation of cartilag e invasion by larynge al and hypopharyngea l squamous cell carcin oma with dual-energy $\mathrm{CT^1}$.	Radiology	265(2)	488-96	2012
Kojima M, Sudo H, Kawauchi J, Ta kizawa S, et. al.	MicroRNA Markers for t he Diagnosis of Pancreat ic and Biliary-Tract Can cers.	PLoS One	10	e0118220	2015
Yokota M, <u>Kojima</u> <u>M</u> , Higuchi Y, N ishizawa Y, et. al.	Spread of tumor microen vironment contributes to colonic obstruction throu gh subperitoneal fibrobla st activation in colon cancer.	Cancer Sci	In press.	doi:10.1111/cas. 12615.	2015
Ueno H, Shirouzu K, Shimazaki H, Kawachi H, <u>Kojim</u> <u>a M</u> , et. al.	Histogenesis and prognos tic value of myenteric s pread in colorectal cance r: a Japanese multi-instit utional study.	J Gastroenterol.	49(3)	400-7	2014
Yamada E, Ishii G, Aramaki N, Ao kage K, <u>Kojima</u> <u>M</u> , et. al.	Tumor-size-based morph ological features of meta static lymph node tumor s from primary lung ade nocarcinoma.	Pathol Int.	64(12)	591-600	2014
Saito N, Ito M, K obayashi A, Kojim a M, et. al.	Long-term outcomes afte r intersphincteric resection for low-lying rectal cancer.	Ann Surg Oncol	21(11)	3608-15	2014
Kaneko K, Yamag uchi H, Saito T, <u>Kojima M</u> , et. al.	Hypoxia imaging endosc opy equipped with laser light source from precli nical live animal study t o first-in-human subject research.	PLoS One	9(6)	e99055	2014

M, Nomura S, N	Clinical impact of elastic laminal invasion in col on cancer: elastic lamina l invasion-positive stage II colon cancer is a hig h-risk equivalent to stag e III.		57(7)	830-8.	2014
Sato M, <u>Kojima</u> <u>M</u> , Nagatsuma A K, Nakamura, et. al.	Optimal fixation for tota l preanalytic phase evalu ation in pathology labora tories. A comprehensive study including immunoh istochemistry, DNA, and mRNA assays.	Pathol Int.	64(5)	209-16	2014
Sugimoto M, Mits unaga S, Yoshikaw a K, <u>Kojima M</u> , e t. al.	Prognostic impact of M2 macrophages at neural i nvasion in patients with invasive ductal carcinom a of the pancreas.		50(11)	1900-8	2014
hashi S, Kojima	What is the nature of pa ncreatic consistency? Ass essment of the elastic m odulus of the pancreas a nd comparison with tacti le sensation, histology, a nd occurrence of postope rative pancreatic fistula a fter pancreaticoduodenect omy.	Surgery	156(5)	1204-1117	2014
Kojima M, et. a	Human subperitoneal fibroblast and cancer cell interaction creates microenvironment that enhances tumor progression and metastasis.	PLoS One	9(2)	e88018	2014
Kojima M, et. a l.	Pathological diagnostic criterion of blood an d lymphatic vessel in vasion in colorectal cancer: a framework for developing an objective pathological diagnostic system using the Delphi method, from the Pathology Working Group of the Japanese Society for Cancer of the Colon and Rectum.	Journal of Clinical Pathology	66(7)	551-558	2013

Kojima M, et al.	Practical utility and objectivity: does evaluation of peritoneal elastic laminal invasion in colorectal cancer overcome these contrary problems?	American Journal of Surgical Pathology	38(1)	144-145	2014
Aizawa M, <u>Koji</u> <u>ma M</u> , Gotohda N, Fujii S, et. a l.	Geminin expression in pancreatic neuroendo crine tumors: possible new marker of malig nancy.	Pancreas	41(4)	512-7	2012
uchihara K, Yos hino T, Ogasawa	KRAS mutations in p rimary tumours and post-FOLFOX metasta tic lesions in cases of colorectal cancer.	Br J Cancer	107(2)	340-4	2012
Hirayama S, Ish ii G, Nagai K, Ono S, <u>Kojima</u> <u>M</u> , et. al.	Prognostic impact of CD204-positive macro phages in lung squam ous cell carcinoma: possible contribution of Cd204-positive macrop hages to the tumor-promoting microenviron ment.	J Thorac Oncol	7(12)	1790-7	2012
Makinoshima H, Ishii G, <u>Kojima</u> <u>M</u> , Fujii S, et. al.	PTPRZ1 regulates cal modulin phosphorylati on and tumor progres sion in small-cell lung carcinoma.	BMC Cancer	12	537	2012
Kojima M, Yokot a M, Saito N, N omura S, et. al.	Elastic laminal invasi on in colon cancer: di agnostic utility and hi stological features.	Front Oncol	2	179	2012
ohda N, Kato Y, Takahashi S, <u>K</u>	Pancreatic resection f or metastatic melano ma originating from t he Nasal Cavity: A C ase Report and Litera ture Review.	Anticancer Res	33(2)	567-73	2013

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍 (日本語)

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
小嶋基寛	腫瘍類似病変		ため 断プ	の病ラク	計 動の でティ 旦・膵	中山書店	東京	2014	287-293
柴 知史、 <u>奥坂拓志</u>	膵がん 2.各論	石岡千加史、 井上 忠夫	エ基薬スュ	デンた 療ーレ	スに :がん :エキ:	総合医学 社	東京	2012	125-30
上 野 秀 樹、 <u>奥坂拓</u> 志			のた	日の めに イン	診療	日経メデ ィカル開 発		2013	572-73
土原一哉 松島洸達 <u>三牧幸代</u>	全エクソンリシー クエンシング	影山博之	次世ン別スト	サーアド	, , _	秀潤社	東京	2012	56-63

雑誌 (日本語)

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
<u>池田公史</u> 、江角浩 安	何故,牛蒡子か?	胆と膵	36	105-8	2015
佐々木満仁, <u>上野</u> <u>秀樹</u> ,林秀幸,他	膵がんに対する術後補 助療法のエビデンスと 今後の展望	腫瘍内科	12	259-65	2013
		外科	75	1369-74	2013

林秀幸, <u>上野秀樹</u> ,柴知史	【膵・胆道癌薬物療法: 臨床試験を読む!-最新の動向と実地診療へのインパクト-】 局所進行または転移性膵癌に対する GEM+S-1 併用療法, S-1 単剤療法, またはGEM 単剤療法のランダム化第 相試験 GEST 試験	胆と膵	34	601-06	2013
<u>奥坂拓志</u>	膵がん. 早期発見・早期 治療のためのがん部位 別基礎講座	ヘルスアンド ライフ 2月号	第3274号		2012
奥坂拓志、加藤弥 菜、荒井保明、上 嶋一臣	座談会 肝癌薬物治療 のこれから -分子標的 治療と経動脈治療-	The Liver Cancer Journal	4(2)	17-25	2012
上野秀樹、 <u>奥坂拓</u> <u>志</u>	4.内科治療の進歩、1.膵 癌. 特集 膵腫瘍:診断 と治療の進歩	日本内科学会雑誌	101(1)	29-36	2012
上野秀樹、 <u>奥坂拓</u> <u>志</u>	膵癌の化学療法・化学放 射線療法. 特集 膵癌 診断の最新トピックス		39(3)	357-63	2012
坂本康成、上野秀 樹、 <u>奥坂拓志</u>	膵胆道癌化学療法の最前線. 胆・膵疾患診療の最前線・治療/最新の治療戦略とその成果 -病診連携のために-	Medical Practice	29(1)	140-4	2012
<u>池田公史</u> 、 <u>奥坂拓</u> <u>志</u>	肝癌	薬局	63(4)増刊号	1380-5	2012
<u>池田公史</u> 、光永修 一、清水 怜、 <u>奥</u> <u>坂拓志</u> 、他	進行肝細胞癌に対する ソラフェニブの現状と 今後の展望.進行肝癌 治療の現状と今後	日本消化器病 学会雑誌	109(8)	1346-54	2012
	【座談会】膵癌治療の新 展開 ; タルセバ・ジェム ザール・TS-1		64(2)	269-86	2012
	医師主導の多施設共同 臨床試験におけるUMIN インターネット症例登 録センター(UMIN-INDIC E)の活用:日本腫瘍IVR 研究グループ(Japan In terventional Radiolog y in Oncology Study G roup: JIVROSG)での評 価	がんと化学療 法	39(4)	619-23	2012

<u>奥坂拓志</u>		今日の診療の ために ガイドライン 外来診療2013	8	14-8	2013
森実千種、 <u>奥坂拓</u> <u>志</u> 、 <u>池田公史</u>	膵消化管神経内分泌腫瘍の内科治療-分子標的薬. 特集:神経内分泌腫瘍を知り尽くす	Mebio	30(4)	88-94	2013
林 秀幸、森実千 種、坂本康成、 <u>奥</u> <u>坂拓志</u> 、他	神経内分泌新生物の化 学療法・分子標的治療 薬. 特集 消化器神経 内分泌腫	臨牀消化器内 科	28(1)	113-20	2013
柴 知史、森実千 種、林 秀幸、 <u>奥</u> <u>坂拓志</u> 、他		臨床消化器 内科	28(3)	349-56	2013
藤井博史	III 分子イメージング の臨床への展開 2. がんの分子イメージ ングの現状と展望	Innervision	29 (7)	63-66	2014
梅田泉、木村禎亮、 <u>藤井博史</u>	ニトロイミダゾール類 とは異なる集積機序を もつ ⁹⁹ Tc標識低酸素イメ ージングプローブの開 発	JSMI report	8 (1)	66-69	2014
梅田泉、 <u>藤井博史</u>	臨床応用を目指した分 子イメージング研究の 現状と今後の展望	日本耳鼻 咽喉科 学会会報	116 (8)	933-940	2013
久野博文、女屋博 昭、 <u>佐竹光夫</u>	Centificate of Merit 受賞報告 Imaging of O ropharyngeal Cancer: How Can the Radiologi st Help with Treatmen t Planning?	INNERVISION	28(2)	66	2013
佐藤正明、 <u>小嶋基</u> 寛、永妻晶子、他		診断病理	32(1)	12-17	2015

<u>小嶋基寛</u> 、 落合淳志	大腸癌の最新治療-治癒 に向けた最先端研究- 大腸癌の浸潤・転移機構	日本臨牀	72(1)	2-6	2014
小嶋基寛	脈管侵襲の評価法と分 類, どうあるべきか	大腸癌 FRONTIER	5	243	2012