

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】

C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変に対する
抗線維化治療薬の開発に関する研究

平成26年度 総括・分担研究報告書

東京都立駒込病院 肝臓内科

研究代表者 木村 公則

目次

総括研究報告	5
C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変に対する抗線維化治療薬の開発に関する研究 研究代表者:木村 公則	7
分担研究報告	15
血漿 TGF- β LAP 断片を用いた PRI-724 の抗線維化効果の評価 研究分担者:小嶋 聡一	17
NASH 肝線維化モデルを用いた PRI-724 の抗線維化効果の解明 研究分担者:池嶋 健一	21
C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者を対象とした PRI-724 の 非盲検・用量検討試験(第 Ⅰ相)の安全性評価 研究分担者:奥坂 拓志	23
C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者を対象とした PRI-724 の 非盲検・用量検討試験(第 Ⅰ相)の安全性評価 研究分担者:井上 和明	27
ヒト肝組織を用いた線維化/脱線維化の解析 研究分担者:原田 憲一	31
マウス肝線維化における Wnt/ β -cateninシグナルの関与 研究協力者:大澤 陽介	35
研究成果の刊行に関する一覧表	37
研究成果の刊行物・別刷	43

C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変に対する抗線維化治療薬 の開発に関する研究

研究代表者 木村公則 東京都立駒込病院肝臓内科 部長
研究分担者 小嶋聡一 理化学研究所 特別ユニットリーダー
池嶋健一 順天堂大学附属病院消化器内科 准教授
奥坂拓志 国立がん研究センター中央病院肝胆膵内科 科長
井上和明 昭和大学藤が丘病院 准教授
原田憲一 金沢大学医薬保健総合研究科形態機能病理学 教授
大澤陽介 東京都立駒込病院肝臓内科 医長

研究要旨： C型肝炎ウイルス（HCV）感染に起因する肝硬変患者は、国内で30万人以上とされているが、肝硬変に対する治療薬（抗線維化薬）は実用化されていない。肝硬変の進行は、蛋白質合成などの肝臓の様々な機能の低下をもたらす、腹水や門脈圧亢進症等の合併症を誘発し治療に難渋することが多い。また肝硬変患者は、高率に肝細胞がんを発症することから、新規の線維化を標的とした肝硬変治療薬を開発することは重要な課題である。Wntシグナルは成体の分化、細胞増殖に関与しており、発癌のメカニズムに重要な因子の一つである。最近、WntシグナルがTGF- β を介して線維化にも関与していることが報告された。PRI-724は、Prism Pharmaが開発したWntシグナル伝達を阻害し、 β -カテニンとCREB-binding proteinの蛋白相互作用を選択的に阻害できる化合物である。現在、米国で大腸癌等の固形腫瘍に対してがん臨床試験が開始されている。研究代表者らはHCV蛋白発現肝線維化マウスを用いてPRI-724の抗線維化作用を検討した結果、PRI-724投与群でコントロール群と比較し肝線維化像において著しい改善が認められた。また四塩化炭素および胆管結紮を用いた線維化モデルを用いても、PRI-724投与により抗線維化作用を認めた。今年度はPRI-724の作用機序として、肝星細胞の活性化を抑制することを見出し、Ly-6C^{low}マクロファージの関与を示した。また有効な治療薬がないHCV肝硬変に対するPRI-724の安全性と忍容性を確認する医師主導治験（Phase I試験）に対する治験届をH26年5月にPMDAに申請し9月より登録開始となった。H27年3月時点で、登録症例は5名（男4女1）、Child A2例、Child B3例投与開始した。現在治験薬に関係する重篤な有害事象は認めていない。

A. 研究目的

HCV感染者は現在世界で約1億7千万人、国内では約200万人いると推定される。また肝硬変患者は国内で約40万人に上るといわれ、約70%がHCVに起因している。この感染症の問題点は高率に持続感染化し、持続的肝障害が線維化を誘導し肝硬変から肝細胞がんを発症させる。また肝硬変の進行は、蛋白質合成などの肝臓の様々な機能の低下をもたらす、腹水や門脈圧亢進症等の合併症を誘発する。C型慢性肝炎の治療薬として

発はかなり進んでいるが、未だ肝硬変に対する抗線維化薬は実用化されていない。従って、抗ウイルス療法が実施出来ないあるいは治療効果を認めなかったC型肝炎患者への対策が肝細胞がん発症予防への鍵となっている。

PRISM PharmaはWntシグナル伝達を阻害し、 β -カテニンとCREB-binding proteinの蛋白相互作用を選択的に阻害できる化合物、PRI-724を見いだした。この化合物は、米国でのがん臨床試験（Phase Ia、固型がん）において単剤

での安全性の確認試験が終了し、現在健常人での経口投与による臨床薬理試験および通常治療薬との併用における臨床試験を実施中である。

研究代表者らは PRI-724 が抗線維化作用を有するか HCV 蛋白発現肝線維化 (HCV-Tg) マウスを用いて検討した。17 ヶ月齢の HCV-Tg マウスに PRI-724 (1mg/kg/day) を 42 日間持続静脈投与し肝臓組織を観察したところ、PRI-724 投与群ではコントロール群と比較して肝線維化像の著しい改善が認められた。

HCV-Tg マウスの長期にわたる持続的肝障害を経て形成された肝線維化はヒト HCV 肝硬変の病態に類似していると考えられ、この治療効果は特筆すべきである。また同様の効果は肺線維症マウスモデルでも確認されており (PNAS; 2010)、抗線維化薬としての PRI-724 の可能性が示唆された。本研究では、Wnt シグナル阻害剤が抗線維化作用を有するという新しい知見をもとに、有効な治療薬がない HCV 肝硬変に対する PRI-724 の安全性と忍容性を確認する医師主導試験 (Phase I 試験) を行うとともに線維化のメカニズムを実験マウスモデルで解明する。

B. 研究方法

(1) PRI-724 の HCV 肝硬変症例に対する安全性・忍容性の医師主導試験 ; Phase I 試験
試験実施施設 : 東京都立駒込病院

症例登録～治療計画～観察 (木村) : 本試験の適格基準に一致した HCV 肝硬変患者に対して症例登録をおこない、投与可能な患者に対して駒込病院にて PRI-724 の持続静脈投与を開始し、プロトコールに準じて 3 ヶ月間の治験をおこなう。

PRI-724 の安全性 (奥坂、井上) : PRI-724 投与後の各症例の全身状態、血液検査や画像検査

により有害事象の有無を確認する。

PRI-724 の治療効果 (原田) : PRI-724 投与前後において肝生検を実施し線維化の治療効果を病理学的に評価する。

基本デザイン ; 単施設、持続静脈内投与、オープンラベル、用量漸増試験

目標登録症例数 ; 18 例 (1 コホート 6 例)

用量ならびに投与方法 ; 用量 : 10, 40, 160 mg/m²/day

投与方法 : (コホート 1) 1 週間持続静脈内投与期間 (試験期間 I) と 1 週間の観察期間 (試験期間 II) を以って 1 サイクルとし、10 mg/m²/day の投与を 6 サイクル (合計 12 週間) 実施する。

第 1 サイクル Day1 および Day2 の PRI-724 および 活性体である C-82 の血漿中薬物濃度を確認するまでは第 2 サイクルの投与は開始しない。

(コホート 2) コホート 1 の被験者すべてに少なくとも 1 サイクルの治療が完了し、薬物濃度と安全性が確認された時点で、次の用量に増量し (40 mg/m²/day : コホート 2)、同じ手順で投与を開始する。

第 1 サイクル Day1 および Day2 の PRI-724 および C-82 の血漿中薬物濃度を確認するまでは第 2 サイクルの投与は開始しない。

(コホート 3) 同様に、コホート 2 の被験者すべてに少なくとも 1 サイクルの治療が完了し、薬物濃度と安全性が確認された時点で、次の用量に増量し (160 mg/m²/day : コホート 3)、同じ手順で投与する。

第 1 サイクル Day1 および Day2 の PRI-724 および C-82 の血漿中薬物濃度を確認するまでは第 2 サイクルの投与は開始しない。

次コホートへのステップ移行判断は、6 症例において、Child-Pugh Score A および B それ

ぞれ 3 症例の第 1 サイクルの治療がすべて完了し、かつ第 1 サイクル Day1 および Day2 ならびに Day8 および Day9 の PRI-724 および C-82 の血漿中薬物濃度を確認し、そのコホートでの安全性を確認した時点で行う。また Child-Pugh Score A および B ごとに 3 症例の確認で、次コホートへステップ移行可能である。

評価方法；【主要評価項目】

安全性：有害事象および副作用発現率

【副次評価項目】

Child-Pugh Score

肝生検； Histology Activity Index (HAI)

血清アルブミン値

血清線維化マーカー値

腹水量

下腿浮腫の改善率

薬物動態

(2) PRI-724 の HCV 発現肝線維化モデルにおける抗線維化作用機序の研究（木村、小嶋）

上記マウスモデルを用いて PRI-724 の抗線維化作用のメカニズムを解析する。PRI-724 投与後の肝臓組織を用いて星細胞の関与を検討すると同時に TGF- β や PDGF- β などのサイトカイン、MMP、TIMP 等の線維化因子、新規 fibrogenesis マーカー TGF- β LAP 分解産物の発現解析をおこなう。肝臓、脾臓リンパ球を採取し炎症細胞の免疫学的解析をおこなう。また、星細胞株(LX-2)を用いて PRI-724 投与後の遺伝子解析をおこなう。

(3) PRI-724 の NASH 由来肝線維化モデルに対する抗線維化作用の研究（池嶋）

NASH マウスモデルとして報告してきた KK-A(y) マウスを用いて肝臓内の Wnt シグナルの発現を解析し、PRI-724 の抗線維化効果を検討する。

(倫理面への配慮)

本臨床試験に関与するすべての者は「世界医師会ヘルシンキ宣言」(2008年10月改訂版)及び「臨床研究に関する倫理指針」に従う。

研究責任医師及び研究分担医師は、被験者が本臨床試験に参加する前に、被験者に対して説明・同意文書を用いて十分に口頭で詳しく説明し、本臨床試験の参加について自由意思による同意を被験者から文書により得るものとする。

本試験で収集された症例報告書等を当該機関外に提供する際には、連結可能匿名化を行うために新たに被験者識別コードを付して、それを用いる。また、症例報告書の作成・取り扱い、医学雑誌への発表等においては、被験者の秘密を保全する。

本臨床試験に起因して有害事象が発生し、被験者に何らかの健康被害が発生した場合には、実施医療機関は適切な治療その他必要な措置を講ずる。

施設モニタリングでは、研究実施計画書の遵守確認、安全性情報の収集、実施症例に対するSDVの実施を行い、実施手順は「モニタリング計画書」を別途作成し、それに従う。

C. 研究結果

研究代表者(木村)

- (1) 17ヶ月齢の HCV 蛋白発現肝線維化マウスに PRI-724(1mg/kg/day)を 42 日間持続静脈投与し肝臓組織を観察したところ、PRI-724 投与群ではコントロール群と比較して肝線維化像の著しい改善が認められた。同時に肝脂肪化、肝細胞索の異常構造等の組織所見も改善していた。
- (2) PRI-724 投与後肝臓内に活性化したマクロファージ、単球、好中球の増加を確認した。
- (3) ヒト C 型肝硬変患者に対する PRI-724 の安全性及び有効性を確認するための医師主導

治験を実施するにあたり治験実施施設である駒込病院の治験支援体制の整備（臨床研究支援室の設立、SOPの作成、CRO選定等）をおこなった。

- (4) 「C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者を対象としたPRI-724の非盲検・用量検討試験」の治験実施計画書の作成を行った。
- (5) PRI-724の医師主導治験にあたりPMDAと薬事戦略相談（事前面談）を2回実施し、対面助言をH26年1月30日に実施。2月12日に対面助言後面談を行い、治験内容およびプロトコールについて概ね合意となった。
- (6) H26年5月PMDAに治験届を提出し9月より登録開始となった。H27年3月時点で、登録症例は5名（男4女1）、Child A2例、Child B3例投与開始した。現在治験薬に係る重篤な有害事象は認めていない。

• 研究分担者(小嶋)

- (1) PRI-724投与群では、ヒドロキシプロリン量（コラーゲン蓄積量）の減少が観察された。この時、non-Tgマウス群と比較してHCV-Tgマウス群で血漿中L59 LAP断片量が増加し、PRI-724投与により増加が抑制された。このことから、PRI-724による抗線維化作用にPLK依存性TGF- β 活性化が何らかの関与をしていることが示唆された。ヒドロキシプロリン量と血漿中L59 LAP断片量は、個体ごとでは相関が見られなかったが、群毎では緩やかな相関が見られた。
- (2) PRI-724の抗線維化活性を肝臓ヒドロキシプロリン量と血中LAP断片量で評価した。

• 研究分担者(池嶋)

- (1) NASHマウスモデルとして報告してきたKK-A(y)マウスを用いて肝臓内のWntシグナルの発現をreal-time PCRで行った。

• 研究分担者(奥坂、井上)

- (1) 今回の医師主導治験「C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者を対象としたPRI-724の非盲検・用量検討試験」の効果安全性評価委員を担当した。Child B、10mg/m²/day投与群が3例登録後、第1サイクル終了時のPK値の結果をもとに効果安全性評価委員会を開催し、次の用量への移行を承認した。

• 研究分担者(原田)

- (1) 抗ウイルス治療にて線維化軽減を認めた対象症例について、肝線維化を新犬山分類にてstage 1～stage 4に評価した結果、12例中4症例は2ポイント、8例は1ポイントの線維化軽減を認めた。活動度(A0-3)については3例で不変であったが、その他は1ポイントの軽減を認めた症例であった。これらの症例を用いてウイルス治療前後で比較検討した結果、Wnt経路の関連分子である β カテニン、CBP、P300のうち、活性型を示唆する β カテニン、CBPの核発現は、C型慢性肝炎/肝硬変症例のinterface肝炎部周囲の肝細胞に発現を認め、12例中8例では治療後に β カテニンの核発現の軽減を認め、CBP発現の低下も8例に認めた。しかし、p300については増減を示す症例や不変の症例があり、一定の傾向は認めなかった。 α SMA陽性の筋線維芽細胞は門脈域周囲のinterface肝炎付近に散見され、治療後では全例で筋線維芽細胞の減少が認められたが、門脈域内に存在するfilbin 2陽性のportal fibroblastについては増減に関する明らかな傾向は認めなかった。Iba1 (AIF-1)およびCD163はKupffer細胞に発現を認めたが、特に治療前後での傾向は認めなかった。MMP8陽性細胞は形態学的に好中球であり、MMP8陽性好中球数に明らかな傾向は認めなかったが、Neutrophil elastase陽性好中球はほぼ全例(11例)で細胞数の増加を認めた。

C 型慢性肝炎では、肝細胞をはじめ、あらゆる細胞が β カテニンが活性化しており、ウイルス消失により β カテニンおよび CBP 活性化が減弱、筋線維芽細胞の減少、エラストラーゼ陽性好中球が増加した。

• 研究分担者(大澤)

- (1) S100A4 の発現は線維化を誘導した肝臓において発現が上昇し、PRI-724 の投与により発現上昇が抑制された。PRI-724 の投与により、シリウスレッド染色およびヒドロキシプロリン量、 α -SMA 発現の上昇は抑制された。
- (2) 初代培養星細胞をプラスチックディッシュ上で培養すると活性化による形態の変化が認められるが、C-82 の培養上清への添加により抑制された。さらに、collagen 1(I), α -SMA, TIMP-1 mRNA 発現の上昇も抑制された。

D. 考察

(1) PRI-724 の HCV 肝硬変症例に対する医師主導治験

C 型肝硬変は、HCV の持続感染に起因する慢性肝炎から進展した病態である。HCV 感染による持続的肝障害の結果、慢性肝炎が認められるようになるが、この病期に HCV の排除が達成されない場合、肝炎による肝細胞壊死に続き肝線維化を生じ、線維化の進行とともに肝硬変に至る。肝硬変の進行に伴い、黄疸、腹水、食道静脈瘤、および肝性脳症といった肝不全による種々の重篤な合併症が生じ、やがては死に至る。このように C 型肝硬変は肝の線維化を伴い不可逆的かつ進行性の病態を辿ることから、患者の QOL を著しく低下させる難治性の疾患である。HCV 感染者は現在世界で約 1 億 7 千万人、国内では約 200 万人と推定され、このうち約 40% が 10~15 年のうちに肝硬変に進展する

とされる。さらに、HCV に起因する C 型肝硬変患者のうち年率約 7% が肝細胞がんを発症すると報告されており、肝臓がん発症の主な危険因子の一つと考えられている。

C 型肝硬変の治療には、代償性の場合 C 型慢性肝炎と同様に、HCV の排除を目指すインターフェロンとリバビリン等の併用による抗ウイルス療法が行われる。HCV の排除は望めないものの、肝臓の炎症抑制を目的としたウルソデオキシコール酸またはグリチルリチン製剤等による肝庇護療法もまた利用される。また、これらの抗ウイルス療法は副作用も多い。さらに、HCV を排除出来た場合であっても、病態の進行にともなう肝線維化は改善しないことが多い。肝線維化に伴い有効肝血流量が低下するため、薬剤の曝露が不十分である場合や、脾腫にともなう血小板数減少によって薬剤の投与量が制限される場合があることから、進行した C 型肝硬変患者に対して十分な治療を行えないのが現状である。したがって、現時点で治療薬が無いとされる肝線維化状態からの回復は、当該疾病の治療に必須であり、線維化状態からの回復により抗ウイルス薬の治療効果の改善なども期待されることから、抗線維化薬の開発が必須であると考えられる。今回我々が肝硬変症例に対して投与を計画している PRI-724 は米国においてがん患者を対象に複数の臨床第 Ⅲ 相試験を実施中で、最近固形がんを対象にした安全性を確認する試験が終了しており、安全性が確認されている薬剤である。前述の方法に記載した様に、用量：10, 40, 160 mg/m²/day の 3 dose で治験を行い、駒込病院単施設での実施である。PMDA との対面助言により 1) 1 コホート 6 例中、Child A, B それぞれ 3 例ずつ実施すること 2) 全例に投与後薬物血中濃度(PK)を測定し、投与量を増加する際に安全性をチェックすることなどプロトコルを修正した。PMDA に治験届を 5 月に提出し、9 月より症例登録開始となった。

現在 Child A 症例 1 例、Child B 症例 3 例が投与終了となっており、治験薬との因果関係のある重篤な有害事象は認められていない。今後引き続き症例登録を増やし、治験を遂行していく。

(2) PRI-724 の抗線維化作用機序

今回我々が使用した HCV 蛋白発現マウスは Cre/loxP のスイッチングシステムを用いて、ある一定の時期より肝臓内に HCV 蛋白を持続発現できるマウスモデルである (PLoS One 2012)。HCV 蛋白発現後の経時的な肝臓組織を観察したところ、HCV 蛋白発現後、1 週間以内に中心静脈や門脈周囲や、肝臓実質内に炎症細胞浸潤が認められ、apoptosis を生じた肝細胞も散見された。発現後 180 日頃には肝細胞索の異常構造、肝細胞の脂肪変性、線維化、グリコーゲンの異常蓄積等のヒト慢性活動性肝炎の組織像と非常に類似した肝臓組織像を示していた。またこのマウスは、肝線維化を経て肝細胞がんを誘発することが認められ、特に雄マウスに有意に発症することが判明している。17 ヶ月齢の HCV 蛋白発現マウスは肝線維化が進行しており、このマウスに PRI-724 を 1mg/kg/day、42 日間持続投与したところ、コントロール群と比較し明らかに肝線維化の改善を認めた。また肝細胞索の異常構造なども正常構造に回復していた。重要な点は、肝細胞の膨化、脂肪化等も正常肝細胞に改善していた点である。これらの所見は、PRI-724 が従来他の疾患モデル (肺線維症、腎硬化症等) で抗線維化効果を認めていた事象を肝線維化のモデルでも確認することができた。また PRI-724 投与中に血清 ALT の上昇などの有害事象はみられなかった。このように PRI-724 投与により抗線維化作用を認めたため、作用機序について検討した。まず肝臓内のリンパ球解析を行ったところ、CD11b+F4/80+陽性マクロファージや CD11b+Ly-6c+陽性単球、CD11b+Gr-1+好中球の増加を認めた。CD4、CD8 T 細胞の増加は明らかではなかった。これらの結果は

PRI-724 の投与により主に骨髄由来の炎症細胞が肝臓に浸潤し抗線維化作用を誘導した可能性がある。最近、マクロファージの抗線維化作用に関する報告が多数認められており、M1/M2 マクロファージの ratio、調節性マクロファージの関与など検討する予定である。また肝線維化の形成に重要な星細胞の解析は出来ておらず、今後の課題である。今年度は更に、HCV Tg マウス以外の肝線維化マウスモデル (四塩化炭素、胆管結紮) でも PRI-724 の抗線維化効果を検討した。両線維化モデルを用いても同様に PRI-724 は線維増生を低下させており、抗線維化作用を有することを確認した。作用機序として、肝星細胞の活性化抑制及び CD11b+Ly6c+マクロファージの関与を示しており今後更に解析を進めたい。最後に、Wnt 阻害剤は細胞の分化を誘導する機能が報告されており、障害を受けた肝細胞の分化誘導の視点からも治療効果を検討したい。次年度では初代ヒト肝細胞、マウス肝細胞株などを用いて PRI-724 の作用を検討したい。

E. 結論

本研究班では現在有効な治療薬のない C 型肝炎に対する PRI-724 の安全性、忍容性を医師主導治験で検証するとともに抗線維化作用機序の解明をマウスモデルでおこなう。

F. 健康危険情報

特になし

G. 研究発表

1. 論文発表

1) Aoki J, Kimura K, Kakihana K, Ohashi K, Sakamaki H. Efficacy and tolerability of Entecavir for hepatitis B virus infection after hematopoietic stem cell transplantation. Springer Plus 2014 Aug 20;3:450

2) Kimura K. Should we try anti-viral therapy for hepatitis C virus infection with pyoderma gangrenosum-like lesions? Hepatol Res. 2014 Feb;44(2):173-5.

2. 学会発表

1) Selective inhibitor of Wnt/ β -catenin/CBP-signaling ameliorates hepatitis C virus-induced fibrosis Tokunaga, Y., Kimura, K., Ohtsuki, T., Hayashi, Y., Hara, M., Munekata, K., Hishima, T., Kouji, H., Kojima, S., and Kohara, M. 21st International symposium on hepatitis C virus and related viruses. 2014.9.7 The Fairmont Banff Springs (Banff, Canada)

2) 選択的 Wnt/ β -catenin/CBP シグナル阻害剤による肝線維症改善作用 徳永 優子、木村 公則、大槻 貴博、林 幸子、原 詳子、宗片 圭祐、比島 恒和、小嶋 聡一、小原 道法 日本ウイルス学会 2014.11.11 パシフィコ横浜、日本

H. 知的所有権の出願・登録状況（予定を含む）

特許取得

特になし

実用新案登録

特になし

その他

特になし

血漿 TGF-β LAP 断片を用いた PRI724 の抗線維化効果の評価

研究分担者	小嶋聡一	理化学研究所	ライフサイエンス技術基盤研究センター 微量シグナル制御技術開発特別ユニット
研究協力者	古谷 裕	理化学研究所	ライフサイエンス技術基盤研究センター 微量シグナル制御技術開発特別ユニット
研究協力者	原 詳子	理化学研究所	ライフサイエンス技術基盤研究センター 微量シグナル制御技術開発特別ユニット

研究要旨

PRI-724 投与後のヒトやマウスのサンプルを用いて、血漿 TGF-β LAP 断片をはじめとする線維化マーカーの測定を行い、PRI-724 の抗線維化効果を示すとともに、作用機序の解明に資することを目的とする。今年度は、HCV-Tg マウス肝線維化モデルにおいて、PRI-724 投与 (1mg/kg; 7 週間; 0.15 μl/hour Mini-osmotic pump) により、肝ヒドロキシプロリン量 (コラーゲン蓄積量) を減少させることを確認したうえで、現在血漿 TGF-β LAP 断片量 (肝 fibrogenesis 量) の測定を行っている。

A. 研究目的

肝硬変は、年間患者数 30 万人、予備軍 350 万人で我が国死亡原因第 9 位の難病である。その病態は、様々な原因による肝組織の障害と修復の過程において、細胞外マトリックスタンパク質が異常蓄積することによって肝組織が硬化し、機能を失っていく。未だに根治治療法が確立されておらず対処療法のみ施されている。さらに、肝硬変、その前段階である肝線維化を検出する非侵襲的なバイオマーカーならびにそれを応用した非侵襲的検出法が確立されておらず、新薬開発の遅れにつながっている。この状況を克服するためには、肝線維化・肝硬変の病態形成機構に立脚した新しい肝疾患診断法を早急に開発する必要がある。肝硬変の際に細胞外マトリックスタンパク質の異常産生を引き起し、正常肝細胞の再生を阻害しているのがサイトカイン Transforming Growth Factor (TGF)-β である。TGF-β は、高分子潜在型分子として産生された後、標的細胞上でプロテアーゼの作用で活性化され働く。

小嶋は TGF-β が活性化される際に生成する TGF-β のプロペプチド LAP (Latency-associated Protein: 潜在型 TGF-β 分子中で TGF-β をトラップ [Nature 2012 年

6/16 号に立体構造]、活性化反応により切断されて TGF-β を放出) の切断断片を特異認識する抗体を作製 (国際・国内特許取得)、キャラクタリゼーションしたところ、同抗体で検出される LAP 断片は、従来の肝障害マーカー、fibrosis マーカー、肝機能マーカーとは異なる、これまでなかった肝 fibrogenesis を反映する新規バイオマーカーとして、TGF-β 活性化反応が始まる肝線維化初期段階 (新犬山分類 F1, F2) を反映するマーカーとなりえることが、動物モデル並びに患者検体を用いた解析より判ってきた。

木村班では、肝ヒドロキシプロリン量、肝切片シリウスレッド染色/ SMA 染色をはじめとした既存の fibrosis 評価系に加えて、LAP 断片を指標にした fibrogenesis 評価系を用いて

- 1) PRI-724 の抗線維化作用機序解明
- 2) 臨床試験における有用性評価を行う。

2 年目となる平成 26 年度は、動物モデルにおける線維化の評価を行った。

B. 研究方法

HCV-Tg マウス肝線維化モデルにおいて、

PRI-724 投与 (5, 20 mg/kg/day、または 5 mg/kg/biweekly、7 週間) 後、肝臓を摘出し、肝ヒドロキシプロリン量 (コラーゲン蓄積量) を測定した。同時に血漿中 LAP 断片濃度と肝組織の LAP 断片染色の変化を調べ、肝組織シリウスレッド染色や肝ヒドロキシプロリン量 (コラーゲン蓄積量) の推移、 α -平滑筋アクチンによる活性化星細胞の変化との比較・検討を行い、PRI-724 の抗体 fibrosis 効果、抗 fibrogenesis 効果を評価した。

(倫理面への配慮)

動物実験は、理化学研究所の動物実験指針に準拠して行うほか、NIH ガイドライン、並びに「研究機関等における動物実験等の実施に関する基本指針 (平成 18 年文部科学省告示第 71 号)」に沿った動物の飼育・実験を行った。すでに、理化学研究所の実験動物委員会において研究計画の承諾は受けており、研究内容に倫理面の問題はない [理研の承認番号: H24-2-002 (最終変更承認 H24.3.23)]

C. 研究結果

PRI-724 投与群では、ヒドロキシプロリン量 (コラーゲン蓄積量) の減少が観察された (図 1)。この時、non-Tg マウス群と比較して HCV-Tg マウス群で血漿中 L59 LAP 断片量が増加し、PRI-724 投与により増加が抑制された (図 2)。このことから、PRI-724 による抗線維化作用に PLK 依存性 TGF- β 活性化が何らかの関与をしていることが示唆された。ヒドロキシプロリン量と血漿中 L59 LAP 断片量は、個体ごとでは相関が見られなかったが、群毎では緩やかな相関が見られた (図 3)。

これまでの研究から、血漿中 L59 LAP 断片量は fibrogenesis を反映するため、ヒドロキシプロリン量が増加する前段階で増加することが分かっているため、次回、投与試験中に経日的に採血を行い、血漿中 L59 LAP 断片量の推

移と肝中ヒドロキシプロリン量との相関を検討する。

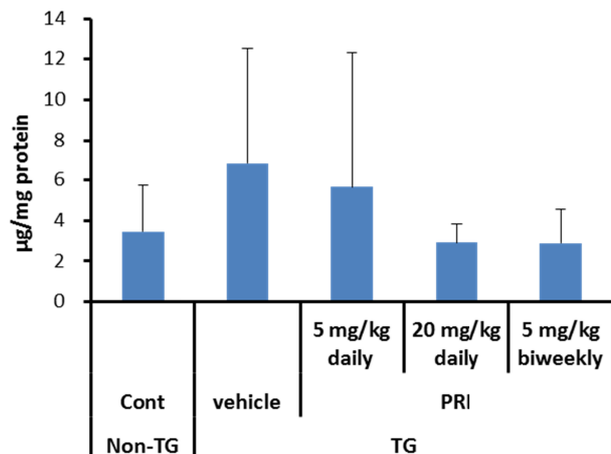


図 1 . PRI-724 投与後の肝中コラーゲン蓄積量

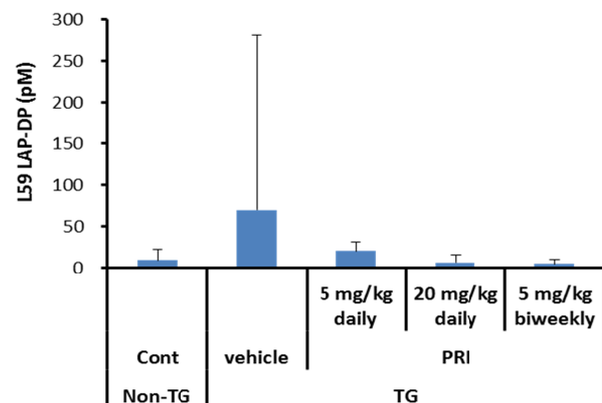


図 2 . PRI-724 投与後の血漿中 L59 LAP 断片量

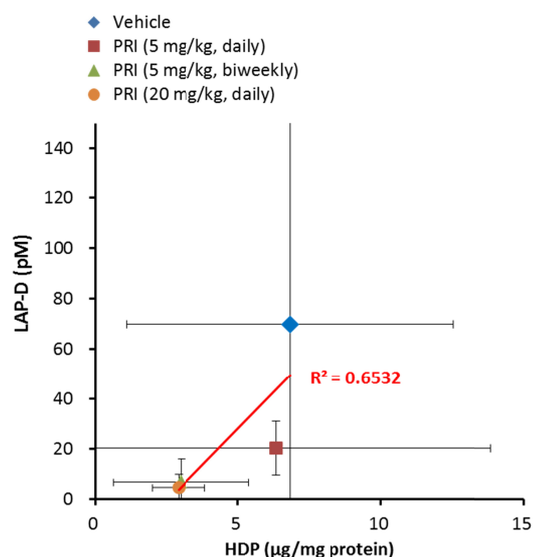


図 3 . 群毎の肝中コラーゲン蓄積量と血漿中 L59 LAP 断片量の相関

D. 考察

L59 LAP断片量の血中半減期は約12時間であり、増えたり減ったり変化するときには、高低波打ちながら変化することが観察されている。したがって、今後動物モデルや患者においてPRI-724の抗線維化効果をL59 LAP断片量で検証する際には、今回のように1時点のみで評価するのではなく、個体ごとに継続的な変化を測定して評価することが必要であると考えられる。

E. 結論

PRI-724の動物モデルにおける抗線維化効果を確認できた。HCV-Tgマウスで増加した血漿中L59 LAP断片量はPRI-724により減少した。

F. 健康危険情報

該当なし

G. 研究発表

1. 論文発表

- 1) Hara, M., Kirita, A., Kondo, W., Matsuura, T., Nagatsuma, K., Dohmae, N., Ogawa, S., Imajoh-Ohmi, S., Friedman, S. L., Rifkin, D. B., and Kojima, S. (2014) LAP degradation product reflects plasma kallikrein-dependent TGF- β activation in patients with hepatic fibrosis. SpringerPlus 3:221.

2. 学会発表

- 1) 原詳子、結城瑞恵、平野秀典、白水美香子、斎藤臣雄、種村健太郎、水上拓郎、小嶋聡一
LAP結合TGF- β 活性化反応阻害物質の探索と活性評価 第37回日本分子生物学会年会（横浜）

H. 知的所有権の出願・登録状況(予定を含む)

特許取得

なし

実用新案登録

なし

その他

なし

NASH 肝線維化モデルを用いた PRI-724 の抗線維化効果の解明

研究分担者 池嶋 健一 順天堂大学附属病院消化器内科 准教授

研究要旨

β -catenin と CREB binding protein (CBP) の結合に対する選択的阻害作用を有する低分子化合物である PRI-724 が C 型肝炎ウイルス蛋白発現マウスの肝線維化に対して抗線維化作用を有する事が示された。今回我々は、KK-A^y マウスを用いて NASH(非アルコール性脂肪性肝炎)由来の肝線維化モデルにおける PRI-724 の抗線維化作用を解析する。

A. 研究目的

アルコール飲酒歴がなく、ウイルス性肝炎や自己免疫性肝炎、代謝性疾患など明らかな肝機能障害の原因を認めないにもかかわらず肝への脂肪沈着を認める肝疾患は非アルコール性脂肪性肝疾患 (NAFLD) と考えられている。その病態群の中で重症型が非アルコール性脂肪性肝炎 (NASH) であり、肝硬変から肝細胞癌へと進展しうる。最近高血圧、糖尿病などの生活習慣病の増加に伴い年々増加傾向にあり今後 NASH 由来の肝細胞癌が増加すると考えられている。C 型肝硬変と同様に NASH に起因する肝硬変が肝細胞癌の発症に関与していると考えられ、抗線維化治療薬の開発は急務である。また HCV による慢性肝炎の病理学的所見に肝脂肪化 (steatohepatitis) があげられ、肝臓内への脂肪の沈着と線維化の関与も重要な研究課題である。これらの知見をもとに、今回新たな抗線維化治療薬の可能性が示唆される PRI-724 の治療効果を NASH マウスモデルで検討する。

B. 研究方法

雄 KK-A^y マウスと C57BL/6 マウスに high-fat diet を 4, 8, 12 週間投与し肝臓を摘出し、肝組織像 (H.E. 染色、シリウスレッド染色) の解析をおこなった。また肝臓より RNA を抽出し Wnt シグナルの mRNA の発現を網羅的におこなった。

(倫理面への配慮)

遺伝子改変マウスを含む実験動物を用いた研究においては、「動物の愛護及び管理に関する法律」等に基づく「研究機関等における動物実験等の実施に関する基本方針 (平成 18 年 6 月 1 日制定)」に従う。倫理面、実験手技に関して当該所属研究機関に申請し承認後実施する。

C. 研究結果

KK-A^y マウスでは control マウスと比較し、明らかに high-fat diet 投与後の肝組織像で肝細胞の膨化、肝細胞索の異常構造が認められた。また血清 ALT の有意の増加を認めた。既報通り、KK-A^y マウスでは血清 leptin の低下、adiponectin の増加を認めた。KK-A^y マウスに対する High-fat diet 長期投与の肝組織像を現在確認中である。

D. 考察

今回 KK-A^y マウスに high-fat diet を投与することで肝脂肪化モデルを樹立することができた。今後 high-fat diet を長期投与することにより、肝線維化が誘導されるか検討する。また肝脂肪化の形成過程で肝臓内の Wnt シグナルの mRNA の解析を進める予定である。

E. 結論

KK-A^y マウスに high-fat diet を投与することで肝脂肪化モデルを樹立することができた。

F. 健康危険情報

該当なし

G. 研究発表

1. 論文発表

1) Hosoya S, Ikejima K, Takeda K, Arai K, Ishikawa S, Yamagata H, Aoyama T, Kon K, Yamashina S, Watanabe S. Innate immune responses involving natural killer and natural killer T cells promote liver regeneration after partial hepatectomy in mice. Am J Physiol Gastrointest Liver Physiol. 2013 Feb 1;304(3):G293-9.

2. 学会発表

特になし

H. 知的所有権の取得状況（予定を含む）

特許取得

特になし

実用新案登録

特になし

その他

特になし

C 型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者を対象とした

PRI-724 の非盲検・用量検討試験（第 相）の安全性評価

研究分担者 奥坂拓志 国立がん研究センター中央病院肝胆膵内科 科長

研究要旨：Wnt 阻害剤である PRI-724 が HCV 蛋白発現肝線維化マウスで抗線維化作用を有するという非臨床薬効試験の結果をふまえて今回研究代表者らが C 型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者に対する PRI-724 の安全性および忍容性を検討する医師主導臨床治験を計画している。PRI-724 投与後の安全性評価を検討する。

A. 研究目的

C 型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者に対する PRI-724 の安全性および忍容性を検討する医師主導臨床治験を実施する際の PRI-724 の安全性を評価する。

したすべての有害事象の詳細を効果安全性評価委員会に報告した上で、同委員会の判断を仰ぎ、記録を作成する。同委員会からの文書による判定結果を得た上で、次の被験者への投与開始を判断する。

B. 研究方法

<安全性判定の基準>

- 1) 有害事象（臨床検査値の異常を含む）を認めない場合：次の被験者への投与を開始する。
- 2) 重篤な有害事象を認めるが、治験薬との因果関係が否定されている場合：治験責任医師は上記の事象の経緯および因果関係を否定した理由を効果安全性評価委員会に報告し、因果関係判定の妥当性に関する同委員会の判断を仰ぎ、記録を作成する。同委員会からの文書による判定結果を得た上で、次の被験者への投与開始を判断する。
- 3) 非重篤な副作用の発現が認められている場合：治験責任医師は副作用の内容、程度、経緯等から次の被験者への投与開始を判断する。
- 4) 重篤な副作用の発現が認められた場合、未知の重篤有害事象が認められた場合、または副作用について Grade 2 以上かつ Grade の 2 段階以上の増加を認めた場合：治験責任医師は発現

<有害事象および副作用の定義>

有害事象（Adverse Event；AE）とは、被験者に生じたあらゆる好ましくない医療上のできごとと定義される。必ずしも当該治験薬の投与との因果関係が明らかなもののみを示すものではない。つまり有害事象とは、治験薬が投与された際に起こる、あらゆる好ましくない、あるいは意図しない徴候（臨床検査値の異常を含む）、症状、または疾患のことであり、当該治験薬との因果関係の有無は問わない。また、既存の状態や疾患の増悪も有害事象と考える。本治験では、下記の事象を有害事象として取り扱う。

- 1) 投与開始前の入院日以降に発現したあらゆる好ましくない医療上の事象。
- 2) 投与開始日以前から発現していた事象で、入院日以降に有害事象共通用語規準 v4.0 日本語訳（CTCAE v4.0）の grade が 1 段階以上悪化したもの。

3) 上記2には該当しないが、その事象によって治験が中止され、内科的治療介入が必要な場合または治験責任医師または治験分担医師がそれらを有害事象と判断する場合に該当する臨床検査値の異常とバイタルサインの変化

なお、本治験において、治験薬が投与された被験者に生じたあらゆる好ましくない医療上のできごとを、治療により発現した有害事象 (Treatment Emerged Adverse Event : TEAE) として取り扱う。上記 1 ~ 3 のうち、投与開始以降に発現した AE をそれぞれ TEAE として取り扱う。

副作用とは、有害事象のうち、治験薬との因果関係が否定できないものをいう。すなわち、別項「プロトコル治療との因果関係」の判定により、「関連なし」以外の有害事象を副作用として取り扱う。

<有害事象の調査方法および判定基準>

治験責任医師または治験分担医師は、別項で定めたスケジュールに基づき観察日ごとに、被験者からの自発的報告および問診により有害事象を調査し、症例報告書で報告する。治験責任医師または治験分担医師は、因果関係の有無に係わらず、有害事象が認められた被験者に対して適切な観察、処置、対応を行い、当該有害事象が正常に復したこと、または治験薬投与前の程度に復したことを確認する等、十分に観察および調査を行う (臨床検査値については、施設基準内または投与直前に復する等)。器質的な障害 (脳梗塞・心筋梗塞など) で不可逆的な有害事象が認められた場合は、症状が安定または固定するまで観察および調査を行う。有害事象と判定した場合、下記の調査項目を症例報告書の有害事象欄に記載する。

【調査項目】

- ・ 有害事象名・発現日・転帰日・処置 (治療の有無、治験継続の有無)・転帰・重篤度分類 (重篤、非重篤・重症度分類・治験薬との因果関係)

<有害事象の調査期間>

本治験における有害事象の観察および調査期間は、治験薬投与前の入院開始時点から、第 6 サイクル終了後 28 日までとする。ただし、いずれかの投与サイクル期間に中止した場合には、治験薬投与終了後 28 日までとし、治療後観察期間中に中止した場合には中止時までとする。

<有害事象の重症度の評価>

治験責任医師または治験分担医師は、前項で定義された調査期間中に観察された有害事象および副作用の評価を有害事象共通用語規準 v4.0 日本語訳 (CTCAE v4.0) を用いて、有害事象の項目を挙げ、Grade 1~5 の段階で grade 判定する。

<有害事象の重篤度>

治験責任医師または治験分担医師は、有害事象を以下の基準に従って「重篤な有害事象」および「非重篤な有害事象」に分類する。重篤な有害事象の場合、該当する事象を以下の 1)-7) から選択する。

1. 重篤な有害事象
2. 非重篤な有害事象

重篤な有害事象

- 1) 死亡
- 2) 死亡につながるおそれのあるもの
- 3) 治療のために病院または診療所への入院または

は入院期間の延長が必要となるもの

4) 障害（永続的または顕著な障害・機能不全に陥るもの）

5) 障害につながるおそれのあるもの

6) その他、1) ~ 5) に準じて重篤であるもの

7) 後世代における先天性の疾病または異常

(倫理面への配慮)

本臨床試験に関与するすべての者は「世界医師会ヘルシンキ宣言」(2008年10月改訂版)及び「臨床研究に関する倫理指針」に従う。

C. 研究結果

今年度は医師主導臨床治験を開始していないため研究結果はない。

D. 考察

上記と同様。

E. 結論

次年度に予定されているPRI-724のC型肝硬変症例に対する医師主導臨床治験を開始後、安全性委員会を開催し治験薬の安全性を評価する。

F. 健康危険情報

特になし

G. 研究発表

1. 論文発表

1) Okusaka T, Ueno H, Ikeda M, Mitsunaga S, Ozaka M, Ishii H, Yokosuka O, Ooka Y, Yoshimoto R, Yanagihara Y, Okita K. A phase 1, open-label, non-randomized trial of OPB-31121, a STAT3 inhibitor, in patients with advanced hepatocellular carcinoma. *Hepatology Research*

2) Shiba S, Okusaka T. Characteristics of 18 patients with hepatocellular carcinoma who obtained a complete response after treatment with sorafenib. *Hepatology Research*, 2014 Dec,

44(13):1268-1276.

3) Arai Y, Totoki Y, Hosoda F, Shirota T, Hama N, Nakamura H, Ojima H, Furuta K, Shimada K, Okusaka T, Kosuge A, Shibata T. FGFR2 tyrosine kinase fusion define a unique molecular subtype of cholangiocarcinoma. *Hepatology*, 2014 Apr, 59(4):1427-1434.

4) Totoki Y, Tatsuno K, Covington KR, Ueda H, Creighton CJ, Kato M, Tsuji S, Donehower LA, Slagle BL, Nakamura H, Yamamoto S, Shinbrot E, Hama N, Lehmkuhl M, Hosoda F, Arai Y, Walker K, Dahdouli M, Gotoh K, Nagae G, Gingras MC, Muzny DM, Ojima H, Shimada K, Midorikawa Y, Goss JA, Cotton R, Hayashi A, Shibahara J, Ishikawa S, Guiteau J, Tanaka M, Urushidate T, Ohashi S, Okada N, Doddapaneni H, Wang M, Zhu Y, Dinh H, Okusaka T, Kokudo N, Kosuge T, Takayama T, Fukayama M, Gibbs RA, Wheeler DA, Aburatani H, Shibata T. Trans-ancestry mutational landscape of hepatocellular carcinoma genomes. *Nat Genet*. 2014 Dec, 46(12): 1267-1273.

2. 学会発表

なし

H. 知的所有権の取得状況（予定を含む）

特許取得;なし

実用新案登録;なし

その他

C 型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者を対象とした

PRI-724 の非盲検・用量検討試験（第 相）の安全性評価

研究分担者 井上和明 昭和大学藤が丘病院 准教授

研究要旨： C 型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者に対する PRI-724 の安全性および忍容性を検討する医師主導臨床試験を実施しており治験薬の安全性を安全性評価委員として評価する。

A. 研究目的

C 型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者に対する PRI-724 の安全性および忍容性を検討する医師主導臨床試験を実施する際の PRI-724 の安全性を評価する。

B. 研究方法

< 安全性判定の基準 >

- 1) 有害事象（臨床検査値の異常を含む）を認めない場合：次の被験者への投与を開始する。
- 2) 重篤な有害事象を認めるが、治験薬との因果関係が否定されている場合：治験責任医師は上記の事象の経緯および因果関係を否定した理由を効果安全性評価委員会に報告し、因果関係判定の妥当性に関する同委員会の判断を仰ぎ、記録を作成する。同委員会からの文書による判定結果を得た上で、次の被験者への投与開始を判断する。
- 3) 非重篤な副作用の発現が認められている場合：治験責任医師は副作用の内容、程度、経緯等から次の被験者への投与開始を判断する。
- 4) 重篤な副作用の発現が認められた場合、未知の重篤有害事象が認められた場合、または副作用について Grade 2 以上かつ Grade の 2 段階以上の増加を認めた場合：治験責任医師は発現したすべての有害事象の詳細を効果安全性評価委員会に報告した上で、同委

員会の判断を仰ぎ、記録を作成する。同委員会からの文書による判定結果を得た上で、次の被験者への投与開始を判断する。

< 有害事象および副作用の定義 >

有害事象（Adverse Event；AE）とは、被験者に生じたあらゆる好ましくない医療上のできごとと定義される。必ずしも当該治験薬の投与との因果関係が明らかなもののみを示すものではない。つまり有害事象とは、治験薬が投与された際に起こる、あらゆる好ましくない、あるいは意図しない徴候（臨床検査値の異常を含む）、症状、または疾患のことであり、当該治験薬との因果関係の有無は問わない。また、既存の状態や疾患の増悪も有害事象と考える。

本試験では、下記の事象を有害事象として取り扱う。

- 1) 投与開始前の入院日以降に発現したあらゆる好ましくない医療上の事象。
- 2) 投与開始日以前から発現していた事象で、入院日以降に有害事象共通用語規準 v4.0 日本語訳（CTCAE v4.0）の grade が 1 段階以上悪化したもの。
- 3) 上記 2 には該当しないが、その事象によって試験が中止され、内科的治療介入が必要な場合または治験責任医師または治験分担医師がそれらを有害事象と判断する場合に

該当する臨床検査値の異常とバイタルサインの変化

なお、本治験において、治験薬が投与された被験者に生じたあらゆる好ましくない医療上のできごとを、治療により発現した有害事象 (Treatment Emerged Adverse Event : TEAE) として取り扱う。上記 1 ~ 3 のうち、投与開始以降に発現した AE をそれぞれ TEAE として取り扱う。

副作用とは、有害事象のうち、治験薬との因果関係が否定できないものをいう。すなわち、別項「プロトコル治療との因果関係」の判定により、「関連なし」以外の有害事象を副作用として取り扱う。

<有害事象の調査方法および判定基準>

治験責任医師または治験分担医師は、別項で定めたスケジュールに基づき観察日ごとに、被験者からの自発的報告および問診により有害事象を調査し、症例報告書で報告する。治験責任医師または治験分担医師は、因果関係の有無に係わらず、有害事象が認められた被験者に対して適切な観察、処置、対応を行い、当該有害事象が正常に復したこと、または治験薬投与前の程度に復したことを確認する等、十分に観察および調査を行う (臨床検査値については、施設基準内または投与前に復する等)。器質的な障害 (脳梗塞・心筋梗塞など) で不可逆的な有害事象が認められた場合は、症状が安定または固定するまで観察および調査を行う。

有害事象と判定した場合、下記の調査項目を症例報告書の有害事象欄に記載する。

【調査項目】

- 有害事象名・発現日・転帰日・処置 (治療の有無、治験継続の有無)・転帰・重

篤度分類 (重篤、非重篤・重症度分類・治験薬との因果関係

<有害事象の調査期間>

本治験における有害事象の観察および調査期間は、治験薬投与前の入院開始時点から、第 6 サイクル終了後 28 日までとする。ただし、いずれかの投与サイクル期間中に中止した場合には、治験薬投与終了後 28 日までとし、治療後観察期間中に中止した場合には中止時までとする。

<有害事象の重症度の評価>

治験責任医師または治験分担医師は、前項で定義された調査期間中に観察された有害事象および副作用の評価を有害事象共通用語規準 v4.0 日本語訳 (CTCAE v4.0) を用いて、有害事象の項目を挙げ、Grade 1~5 の段階で grade 判定する。

<有害事象の重篤度>

治験責任医師または治験分担医師は、有害事象を以下の基準に従って「重篤な有害事象」および「非重篤な有害事象」に分類する。重篤な有害事象の場合、該当する事象を以下の 1)-7) から選択する。

1. 重篤な有害事象
2. 非重篤な有害事象

重篤な有害事象

- 1) 死亡
- 2) 死亡につながるおそれのあるもの
- 3) 治療のために病院または診療所への入院 または入院期間の延長が必要となるもの
- 4) 障害 (永続的または顕著な障害・機能不全

に陥るもの)

5) 障害につながるおそれのあるもの

6) その他、1) ~ 5) に準じて重篤であるもの

7) 後世代における先天性の疾病または異常

(倫理面への配慮)

本臨床試験に関与するすべての者は「世界医師会ヘルシンキ宣言(2008年10月改訂版)及び「臨床研究に関する倫理指針」に従う。

C. 研究結果

今年度は医師主導臨床治験を開始していないため研究結果はない。

D. 考察

上記と同様。

E. 結論

次年度に予定されている PRI-724 の C 型肝炎硬変症例に対する医師主導臨床治験を開始後、安全性委員会を開催し治験薬の安全性を評価する。

F. 健康危険情報

特になし

G. 研究発表

1. 論文発表

- 1) Watanabe T, Hatakeyama H, Matsuda-Yasui C, Sato Y, Sudoh M, Takagi A, Hirata Y, Ohtsuki T, Arai M, Inoue K, Harashima H, Kohara M. In vivo therapeutic potential of Dicer-hunting siRNAs targeting infectious hepatitis C virus. *Sci Rep.* 2014 Apr 23;4:4750
- 2) Arai M, Tsukiyama-Kohara K, Takagi A, Tobita Y, Inoue K, Kohara M. Resistance to cyclosporin A derives from mutations in hepatitis C virus nonstructural proteins. *Biochem Biophys Res Commun.* 2014 May 23;448(1):56-62.

2. 学会発表

なし

H. 知的所有権の取得状況(予定を含む)

特許取得;なし

実用新案登録;なし

その

ヒト肝組織を用いた線維化/脱線維化の解析

研究分担者 原田 憲一 金沢大学形態機能病理学

研究要旨

C型慢性肝炎/肝硬変患者で抗ウイルス治療にて線維化の軽減が見られた症例では、SMA陽性筋線維芽細胞の減少、肝細胞におけるβカテニンおよびCBP活性化の減弱、エステラーゼ陽性好中球の増加を認めた。CBP/β-カテニンの複合体形成を選択的に阻害するPRI-724は、ウイルス治療後脱線維化過程と類似の作用を示すことが示唆された。

A. 研究目的

PRI-724はCREB-binding protein(CBP)/β-カテニンの複合体形成を選択的に阻害する低分子化合物であり、Wntシグナルが異常亢進している癌細胞に対して細胞増殖抑制作用を示す。一方、Wntシグナル伝達経路は肺線維症などの線維化にも関与しており、PRI-724がHCV慢性肝炎モデルマウスにおいて抗線維化作用を示すことも報告されている。我々の研究目的は、HCV関連の肝硬変患者に関してPRI-724が肝線維化を軽減することを確認し、更にPRI-724による抗線維化機序の基礎的解析を行うことである。本年度、我々はPRI724投与による組織学的効果判定基準の策定のため、3名の委員（琉球大学医学部附属病院病理部 斉尾征直先生、東京都立駒込病院病理科 比島恒和先生、金沢大学医学系形態機能病理学 原田憲一）で構成される治療効果評価委員会にて手順書を作成した。また、PRI724の脱線維化に関する機序解明に向けての予備的研究を以下の如く施行した。

B. 研究方法

対象:HCV感染患者のうち抗ウイルス治療前後で肝生検施行され、組織学的に線維化軽減がみられた症例12例を対象とした。なお、これらの症例は治療後にSVRが得られたものの肝細胞癌の合併またはその他の肝疾患の精査にて治療後に

肝生検が施行された症例である。肝生検前後の期間は1~12年。

方法:HE染色の他、シリウスレッド染色にて線維化を評価した。また、肝線維化および脱線維化に関与する細胞や分子として、Wnt経路のシグナル伝達分子であるβカテニン、CBP、P300、活性化星細胞マーカーであるαSMA、portal fibroblastマーカーであるfibulin 2、好中球マーカーである好中球エラスターゼ、M2マクロファージのマーカーであるCD163、活性化マクロファージマーカーであるIba-1(AIF1)、細胞外マトリックス分解酵素であるMMP8の免疫組織化学的解析を施行した。

C. 結果

抗ウイルス治療にて線維化軽減を認めた対象症例について、肝線維化を新犬山分類にてstage1~stage4に評価した結果、12例中4症例は2ポイント、8例は1ポイントの線維化軽減を認めた。活動度(A0-3)については3例で不変であったが、その他は1ポイントの軽減を認めた症例であった。これらの症例を用いてウイルス治療前後で比較検討した結果、Wnt経路の関連分子であるβカテニン、CBP、P300のうち、活性化を示唆するβカテニン、CBPの核発現は、C型慢性肝炎/肝硬変症例のinterface肝炎部周囲の肝細胞に発現を認め、12例中8例では治療後にβカテニンの核発現の軽減

を認め、CBP 発現の低下も 8 例に認めた(図 1)。しかし、p300 については増減を示す症例や不変の症例があり、一定の傾向は認めなかった。 α SMA 陽性の筋線維芽細胞は門脈域周囲の interface 肝炎付近に散見され、治療後では全例で筋線維芽細胞の減少が認められたが、門脈域内に存在する fibulin 2 陽性の portal fibroblast については増減に関する明らかな傾向は認めなかった(図 1)。Iba1 (AIF-1)および CD163 は Kupffer 細胞に発現を認めたが、特に治療前後での傾向は認めなかった。MMP8 陽性細胞は形態学的に好中球であり、MMP8 陽性好中球数に明らかな傾向は認めなかったが、Neutrophil elastase 陽性好中球はほぼ全例(11 例)で細胞数の増加を認めた(図 1)。免疫染色のサマリを表 1 に示す。C 型慢性肝炎では、肝細胞をはじめ、あらゆる細胞が β カテニンが活性化しており、ウイルス消失により β カテニンおよび CBP 活性化が減弱、筋線維芽細胞の減少、エラスターゼ陽性好中球が増加した。

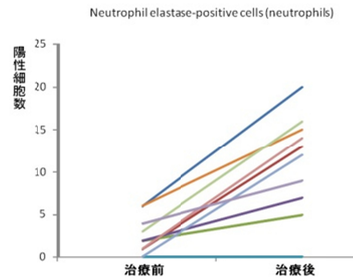
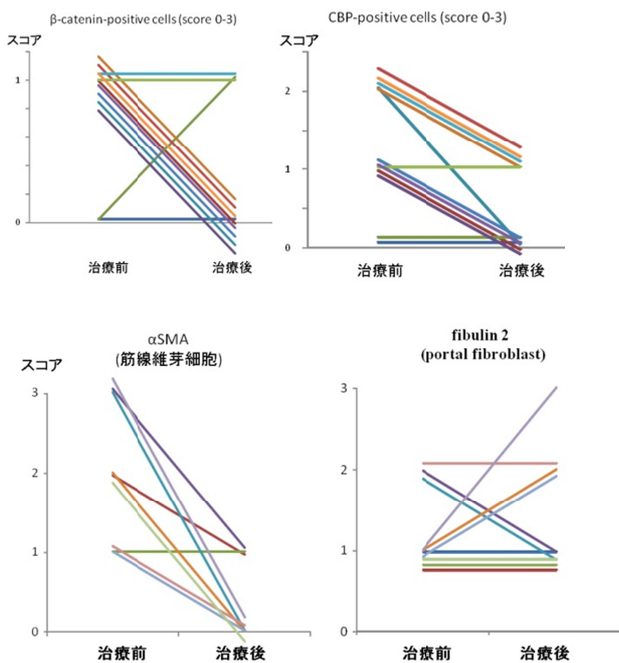


図 1 C 型慢性肝炎の抗ウイルス治療前後の肝生検における β カテニン, CBP, α SMA, fibulin 2, 好中球エラスターゼ陽性細胞の変化。

	CH,C	
	CH~LC	Fibrosis resolving
線維化	Stage 1-4	↓
炎症	Activity 1-3	↓
β -catenin	肝細胞 他	↓
P300	肝細胞 他	→
CBP	肝細胞 他	↓
活性化HSC	interface肝炎部	↓
portal fibroblast	門脈域内	→
Iba1	多数浸潤	→
M2 macrophage	多数浸潤	→
MMP8	少数散見	→
好中球エラスターゼ	少数散見	↑

表 1 C 型慢性肝炎/肝硬変の線維軽減過程における各因子、細胞数の推移のまとめ

D. 考察

肝線維化の発生および進展に、活性化肝星細胞から筋線維芽細胞への分化と細胞外マトリックスの異常増加が重要である。今回の検討により α SMA 陽性の活性化肝星細胞(筋線維芽細胞)は C 型肝炎/肝硬変の interface 肝炎部を中心に多数出現し、活性化肝星細胞は線維促進の一因であることが確認出来た。また、抗ウイルス治療にて SVR となり線維化が軽減した症例では、肝炎性活動度の軽減と共に筋線維芽細胞も減少しており、活性化肝星細胞の減少は抗線維化の重要な因子であることが示唆された。fibulin 2 陽性 portal fibroblast に関しては、C 型慢性肝炎の線維化の程度および治療前後にかかわらず門脈域内に限局して分布していたが、線維化の進展および軽減における明

らかな関与については見いだせなかった。βカテニン-CBP-p300 シグナル系の発現については肝細胞をはじめあらゆる細胞に核発現を認め、肝星細胞における発現に関する詳細については今後更に検討する必要がある。肝細胞における発現を見た限りでは、治療後線維化の軽減とともにβカテニンおよびCBPの活性化が減弱していた。このようなシグナル伝達系の変化はCBP活性化阻害を示すPRI724の作用効果と類似の変化と推定された。また、HCVトランスジェニックマウスを用いた検討では、PRI-724投与による抗線維化の作用機序として単球/マクロファージ、好中球などの炎症性細胞の増加および肝内MMP8の上昇が指摘されている。今回の抗ウイルス治療前後の肝生検で検討した結果では、Iba1 (AIF-1)やCD163(M2)陽性のKupffer細胞に治療前後での明らかな差はなかった。またMMP8陽性好中球に関しても明らかな差異は認めなかったが、好中球エラスターゼ陽性好中球は線維化軽減とともに細胞数の増加を認めた。このようにMMP8、好中球エラスターゼによる好中球の同定では相違が生じたが、好中球の数のみならず機能の変化も反映していると推測され、今後更に検討する必要がある。

E. 結論

C型慢性肝炎/肝硬変からの線維化軽減過程においてSMA陽性筋線維芽細胞の減少、エラスターゼ陽性好中球およびβカテニン-CBP-p300シグナル系伝達系の変化が関与している事が示唆された。CBP/β-カテニンの複合体形成を選択的に阻害するPRI-724は治療後線維化軽減過程と類似の作用を示すことが示唆された。

F. 健康危険情報

特になし

G. 研究発表

1. 論文発表

1)原田憲一. 特集 肝良性腫瘍および類似病変の

病理・画像診断 update. 肝良性腫瘍の病理診断. 画像診断 2015;35(2):148-157

2) Ren XS, Sato Y, Harada K, Sasaki M, Furubo S, Song JY, Nakanuma Y. Activation of the PI3K/mTOR Pathway Is Involved in Cystic Proliferation of Cholangiocytes of the PCK Rat. PLoS One. 2014 Jan 30;9(1):e87660.

3)原田 憲一. 特集：臨床・画像・病理トライアングル 肝細胞癌と鑑別を要する疾患.

病理学的に肝細胞癌と鑑別を要する疾患. 映像情報メディカル 2014;46(5):418-420

4)原田 憲一. 今月の話題. 胆管癌と鑑別を要する良性胆管狭窄. 病理と臨床 2014;32(4):446-447

5)原田 憲一. メディカルインフォメーション医療 up-to-date. 良性胆管狭窄を来す胆道系炎症性疾患. 石川医報 2014;10(2):第1573号:27-29

2. 学会発表

1)原田 憲一、池田 博子、佐藤 保則、中沼安二. 胆道系腫瘍および前癌病変におけるglucose transporter1の発現. 第103回日本病理学会総会 (平成26年4月24日~26日、広島)

2)原田 憲一. 肝胆膵 肝細胞癌と鑑別を要する疾患：病理. 第33回日本画像医学会 (2014年2月22日、東京)

3)原田 憲一. PBCの病態および診断に関する最近の知見. 第10回新潟PBC研究会 (2014年6月26日、新潟市 新潟グランドホテル)

4) Harada K. Cholangiocarcinoma with respect IgG4 Reaction. IAP (2014.Oct 5-10, Bangkok, Thailand)

H. 知的所有権の出願・登録状況 (予定を含む)

特許取得 特になし

実用新案登録 特になし

その他

マウス肝線維化における Wnt/ β -catenin シグナルの関与

研究分担者 大澤 陽介 東京都立駒込病院 肝臓内科

研究要旨

肝線維化における Wnt/ β -catenin シグナルの役割を Wnt/ β -catenin シグナル阻害剤 PRI-724 を用いて検討した。四塩化炭素および胆管結紮誘導肝線維化モデルにおいて、PRI-724 は肝線維化を抑制することが示唆され、その機序のひとつとして肝星細胞の活性化の抑制が関与することが示唆された。

A. 研究目的

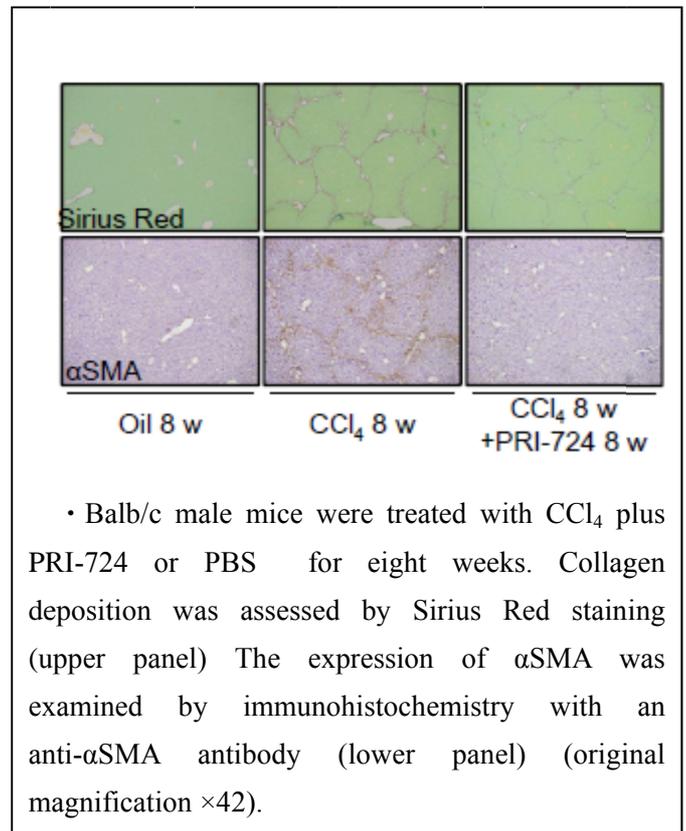
種々の疾患において、線維化や組織修復異常に Wnt/ β -catenin シグナルの関与が報告されている。そこで、肝硬変における Wnt/ β -catenin シグナルの関与を解析するために、動物実験モデルを用いて肝臓線維化における Wnt/ β -catenin シグナル活性化とその阻害剤の影響を検討した。

B. 研究方法

マウスに四塩化炭素投与あるいは胆管結紮を施すことにより肝線維化を誘導した。Wnt/ β -catenin シグナルの活性化を S100A4 の発現を比較することにより検討した。また、Wnt/ β -catenin シグナル阻害剤を用いて線維化に対する影響を検討した。Wnt/ β -catenin シグナル阻害剤として、PRI-724 を使用した。PRI-724 は生体内で活性分子種の C-82 に変換され、cAMP 応答エレメント結合蛋白 (CREB) 結合蛋白 (CBP) と β -カテニンとの相互作用を阻害することにより Wnt/ β -catenin シグナルを阻害する低分子化合物である。次に、PRI-724 の抗線維化作用の機序を検討するため、マウス肝臓より星細胞を分離し、その活性化における PRI-724 活性化体 C-82 の影響を検討した。

C. 研究結果

S100A4 の発現は線維化を誘導した肝臓において発現が上昇し、PRI-724 の投与により発現上昇が抑制された。PRI-724 の投与により、シリウスレッド染色およびヒドロキシプロリン量、 α -SMA 発現の上昇は抑制された(下図)。



初代培養星細胞をプラスチックディッシュ上で培養すると活性化による形態の変化が認められるが、C-82 の培養上清への添加

により抑制された。さらに、collagen 1(I),
-SMA, TIMP-1 mRNA 発現の上昇も抑制され
た。

D. 考察

肝線維化に伴って Wnt/ β -catenin シグナル
が活性化することが示唆された。また、阻害
剤により肝線維化が抑制されたことより、こ
のシグナルの活性化が肝線維化に關与して
おり、その機序のひとつとして肝星細胞の活
性化の抑制が關与することが示唆された。

E. 結論

Wnt/ β -catenin シグナルは肝線維化に關与
する。

F. 健康危険情報

なし

G. 研究発表

1. 論文発表

1) Hoshi M, Osawa Y, Ito H, Ohtaki H, Ando T,
Takamatsu M, Hara A, Saito K, Seishima M.
Blockade of Indoleamine 2,3-Dioxygenase
Reduces Mortality from Peritonitis and Sepsis in
Mice by Regulating Functions of CD11b+
Peritoneal Cells. Infect Immun. 82, 4487-4495,
2014.

2. 学会発表

1) 大澤陽介 森脇久隆:胆管結紮誘導性慢性肝障
害モデルにおける Kupffer 細胞と TNF- α の役割.
第 50 回日本肝臓学会総会 東京 2014

2) 大澤陽介 森脇久隆:シンポジウム 2「消化管癌
の分子病態学に関する進歩」大腸癌細胞由来転移
性肝腫瘍の増殖における酸性スフィンゴミエリナー
ゼの役割. 第 100 回日本消化器病学会総会, 東京,
2014.

3)大澤陽介 木村公則: 大腸癌細胞由来転移性肝
腫瘍の増殖における酸性スフィンゴミエリナーゼの
役割. 第 25 回「The Meeting of Liver and
Immunology」京都 2014

4)大澤陽介 木村公則: 大腸癌細胞由来転移性肝
腫瘍の増殖における酸性スフィンゴミエリナーゼの
役割. 広島シンポジウム 広島 2014

5) 大澤陽介 今村潤 木村公則:胆管結紮誘導性
慢性肝障害モデルにおける Kupffer 細胞と TNF-
の役割 第 28 回肝類洞壁細胞研究会学術集会 岡
山 2014

H. 知的所有権の出願・登録状況(予定を含む)

特許取得 なし

実用新案登録 なし

その他 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	書籍名	出版社名	出版地	出版年	ページ
Hara.M. Matsuura.T <u>Kojima.S</u>	TGF-β LAP degradation products, a novel biomarker and promising therapeutic target for liver fibrogenesis.	Nakao, K., Minato, N., and Umeto, S. eds	Innovative Medicine : Basic Research and Development	Springer	Tokyo	2015	In press
<u>原田憲一</u> 中沼安二	自己免疫性肝疾患の病理診断	大平弘正 坂井田功	HEPATOLOGY PRACTICE 第4 巻	文光堂	東京	2014	50-57
<u>Kenichi</u> <u>Harada</u>	Histological Findings of Autoimmune Hepatitis	Hiromasa Ohira	Autoimmune Liver Diseases	Springer Japan	Tokyo	2014	45-65

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
Aoki J, <u>Kimura K.</u> , Kakihana K, Ohashi K, Sakamaki H.	Efficacy and tolerability of Entecavir for hepatitis B virus infection after hematopoietic stem cell transplantation.	Springer Plus	Aug 20		2014
<u>Kimura K.</u>	Should we try anti-viral therapy for hepatitis C virus infection with pyoderma gangrenosum-like lesions?	Hepatol Res	Feb;44(2)	173-5	2014

Hara.M. Matsuura.T <u>Kojima.S</u>	LAP degradation product reflects plasma kallikrein-dependent TGF- β activation in patients with hepatic fibrosis	<i>SpringerPlus</i>	3	221	2014
Hosoya S, <u>Ikejima K</u> , Takeda K, Arai K, Ishikawa S, Yamagata H, Aoyama T, Kon K, Yamashina S, Watanabe S.	Innate immune responses involving natural killer and natural killer T cells promote liver regeneration after partial hepatectomy in mice	Am J Physiol Gastrointest Liver Physiol.	304	G293-9	2013
<u>Okusaka T</u> , Ueno H, Ikeda M, Mitsunaga S, Ozaka M, Ishii H, Yokosuka O, Ooka Y, Yoshimoto R, Yanagihara Y, Okita K.	A phase 1, open-label, non-randomized trial of OPB-31121, a STAT3 inhibitor, in patients with advanced hepatocellular carcinoma	Hepatology Research			
Shiba S, <u>Okusaka T</u> . et al.	Characteristics of 18 patients with hepatocellular carcinoma who obtained a complete response after treatment with sorafenib.	Hepatology Research	44(13)	1268-127 6	2014
Arai Y, Totoki Y, Hosoda F, Shiota T, Hama N, Nakamura H, Ojima H, Furuta K, Shimada K, <u>Okusaka T</u> , Kosuge A, Shibata T.	FGFR2 tyrosine kinase fusion define a unique molecular subtype of cholangiocarcinoma.	Hepatology,	59(4)	1427-143 4	2014
Totoki Y, Tatsuno K, Covington KR, Ueda H, Creighton CJ, Kato M, Tsuji S, <u>Okusaka T</u> , et al	Trans-ancestry mutational landscape of hepatocellular carcinoma genomes.	Nat Genet	46(12)	1267-127 3	2014
Watanabe T, Hatakeyama H,	In vivo therapeutic potential of Dicer-hunting	Sci Rep.	23	4:4750	2014

Matsuda-Yasui C, Sato Y, Sudoh M, Takagi A, Hirata Y, Ohtsuki T, Arai M, <u>Inoue K</u> , Harashima H, Kohara M.	siRNAs targeting infectious hepatitis C virus.				
Arai M, Tsukiyama-Kohara K, Takagi A, Tobita Y, <u>Inoue K</u> , Kohara M.	Resistance to cyclosporin A derives from mutations in hepatitis C virus nonstructural proteins.	Biochem Biophys Res Commun.	448(1)	56-62	2014
<u>原田 憲一</u>	肝良性腫瘍の病理診断	画像診断	35(2)	148-157	2015
Ren XS, Sato Y, <u>Harada K</u> , Sasaki M, Furubo S, Song JY, Nakanuma Y.	Activation of the PI3K/mTOR Pathway Is Involved in Cystic Proliferation of Cholangiocytes of the PCK Rat.	PLoS One.	30;9(1)	e87660. (1-14)	2014
<u>原田 憲一</u>	病理学的に肝細胞癌と鑑別を要する疾患	映像情報メデikal	46(5)	418-420	2014
<u>原田 憲一</u>	胆管癌と鑑別を要する良性胆管狭窄	病理と臨床	32(4)	446-447	2014
<u>原田 憲一</u>	良性胆管狭窄を来す胆道系炎症性疾患	石川医報	10(2)	27-29	2014
Hoshi M, <u>Osawa Y</u> , Ito H, Ohtaki H, Ando T, Takamatsu M, Hara A, Saito K, Seishima M.	Blockade of Indoleamine 2,3-Dioxygenase Reduces Mortality from Peritonitis and Sepsis in Mice by Regulating Functions of CD11b+ Peritoneal Cells.	Infect Immun.	82	4487-4495	2014.