



Title	バクテリアによるナノ粒子の腫瘍移行性の改善とその併用療法への応用 [論文内容及び審査の要旨]
Author(s)	橋場, 月
Degree Grantor	北海道大学
Degree Name	博士(薬科学)
Dissertation Number	甲第14841号
Issue Date	2022-03-24
Doc URL	https://hdl.handle.net/2115/85654
Rights(URL)	https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/
Type	doctoral thesis
File Information	Akari_Hashiba-Kato_review.pdf, 審査の要旨



学 位 論 文 審 査 の 要 旨

博士の専攻分野の名称 博士(薬科学) 氏 名 橋 場 月

	主 査	教 授	原 島 秀 吉
審査担当者	副 査	教 授	小 川 美 香 子
	副 査	准教授	山 田 勇 磨
	副 査	講 師	高 倉 栄 男

学 位 論 文 題 名

細菌によるナノ粒子の腫瘍移行性の改善とその併用療法への応用

博士学位論文審査等の結果について (報告)

CAR-T 療法と同様にがんを標的とする細胞医薬の一つとして細菌によるがん治療がある。一部の偏性または通性嫌気性細菌は静脈内投与後、腫瘍組織特異的に生着し増殖する。これらの細菌は増殖に伴う栄養成分の消費や自身の免疫原性による免疫誘導などの複数の機序によって周囲のがん細胞の細胞死を誘導し、がんの治療効果を発揮することが前臨床における複数の研究によって示された。このような細菌の特性が有望視され、サルモネラ菌の弱毒化株である VNP20009 を中心として複数の臨床試験も実施された。しかしながら、ヒトにおいては細菌による免疫誘導効果が小さく、いずれの試験においても腫瘍の退縮効果は得られなかった。細菌による免疫誘導のみに依存せずにより高い治療効果を発現しうる治療戦略の確立が求められている。

このような細菌の作用により治療効果の向上が期待される薬剤は多岐にわたるが、本研究では特にリポソームなどのナノ粒子製剤に着目した。リポソーム製剤は細菌との併用において安全性を備えた治療効果をもたらすことに加え、動態改善に伴い治療効果の向上が見込ま

れる薬剤であり、両者の併用は多様ながんに対して作用の向上と副作用の低減を両立した治療を実現しようと仮説を立てた。本研究では、上述したサルモネラ菌の弱毒化株である VNP20009 と併用した際のリポソームの動態変化および治療効果の評価を行った。

本研究では腫瘍微小環境が異なる 3 種のがん（ヒト神経膠芽腫由来 U87MG 細胞、ヒト肺癌由来 A549 細胞、ヒト膵臓癌由来 BxPC3 細胞）を用いて評価を行った。

はじめに、VNP20009 の生着および増殖ががん種の違いによる影響を受けるか検証するため、対象とした 3 種のがんにおける VNP20009 の生着および増殖量を評価した。各がん細胞をそれぞれ皮下移植したマウスに VNP20009 を静脈内投与したところ、選定した 3 種のがんのいずれにおいても VNP20009 は投与後 4 日で 10^8 - 10^9 CFU (colony forming unit) / g tumor 程度の高い生着および増殖量を示した。

次に、VNP20009 とリポソームを併用した際にリポソームの全身および腫瘍組織内動態の改善が認められるかどうかを検証した。担がんモデルマウスに対して VNP20009 投与直後または 3 日後にリポソームを静脈内投与し、腫瘍への移行量および腫瘍内分布を評価した。その結果、VNP20009 投与直後にリポソームを投与することで、A549 および BxPC3 腫瘍において腫瘍への移行量が増加した。移行量の増加が小さかった U87MG 腫瘍は VNP20009 非投与群においても他の 2 種と比較してリポソームの腫瘍への移行量が多かったことから、VNP20009 による腫瘍移行量の増加効果は比較的リポソームの移行が難しいがん種において特に効果的であることが示唆された。また、リポソームの腫瘍内分布は評価に用いたいずれのがん種においても VNP20009 との同時投与によって改善することが明らかになった。

最後に、VNP20009 との同時投与によってリポソームの腫瘍への移行量および腫瘍内分布がいずれも改善した A549 および BxPC3 腫瘍に関して、これらの動態改善が治療効果を向上しうるか評価した。抗がん剤のドキソルビシンを封入したリポソーム (Dox-LP) を使い、VNP20009 および Dox-LP をいずれも投与しないコントロール群、VNP20009 または Dox-LP 単独投与群、VNP20009 と Dox-LP の併用投与群の 4 群に関して腫瘍の成長速度を比較した。その結果、VNP20009 または Dox-LP の単独投与群においてはわずかに腫瘍の成長が抑制されるにとどまった一方、併用投与群においてはほぼ完全に腫瘍の成長が抑制された。腫瘍成長の抑制効果は VNP20009 および Dox-LP の投与直後から認められたことから腫瘍内での VNP20009 の増殖と VNP20009 による動態改善を受けた Dox-LP 双方の治療効果が寄与したと考えられる。また、VNP20009 単独では治療効果が小さかったことから、バクテリア単独では治療効果が得られない投与量においてもナノ粒子と併用することで高い治療効果が得られる可能性が高く、バクテリアによる副作用の低減も同時に実現可能であることが示唆された。

以上、VNP20009 と Dox-LP の併用が難治性のがん種である膵臓癌由来の BxPC3 腫瘍を含む複数のがんに対して強力な抗腫瘍効果を示したことは、がん治療における新たな療法としてバクテリアとナノ粒子の併用療法の有用性を示すものと考えられる。

よって著者は、北海道大学博士（薬科学）の学位を授与される資格あるものと認める。