

Press Release

 横浜市立大学
YOKOHAMA CITY UNIVERSITY

 国立研究開発法人
日本医療研究開発機構
AMED

報道解禁：日本時間 2021 年 7 月 19 日 19 時・20 日朝刊

文部科学記者会・科学記者会

厚生労働記者会・厚生日比谷クラブ 同時発表

2021 年 7 月 19 日

横浜市立大学

日本医療研究開発機構

転写因子 IRF5 の阻害が全身性エリテマトーデスの新規治療法となる可能性を実験的に証明

横浜市立大学大学院医学研究科 免疫学 藩 龍馬 助教、菊地 雅子（大学院生）、佐藤 さとう ごう ともひこ 豪 特任助教、田村 智彦 教授らの研究グループは、同 発生成育小児医療学、同 幹細胞免疫制御内科学、東京大学、沖縄科学技術大学院大学、エーザイ株式会社と共同で、全身性エリテマトーデス（SLE）における転写因子 IRF5 の阻害が現行治療法の限界を克服した新たな治療法となる可能性を患者検体と動物モデルを用いた実験により証明しました。本研究成果は国際科学雑誌「Nature Communications」に掲載されます。（日本時間 2021 年 7 月 19 日 19 時）

研究成果のポイント

- 現行の治療法は SLE における異常な IRF5 活性化とインターフェロン（IFN）誘導遺伝子の発現を十分に抑制していないことが示唆された。
- マウス SLE モデルの実験から、IRF5 は I 型 IFN 受容体よりも優れた分子標的であり、SLE が発症した後でも IRF5 欠損により病態を抑制できることを示した。
- IRF5 阻害剤を開発し、マウス SLE モデルへの投与実験で治療効果を証明した。

研究背景

自己免疫疾患の難病である SLE (*1) では、ステロイドや免疫抑制剤を中心とした治療により生存率は高い一方で、日和見感染をはじめ様々な副作用があるため、生活の質や長期予後を改善できる新たな治療法が求められています。これまでに、SLE 患者を対象とした I 型 IFN (*2) 受容体に対する抗体の治験が進んでおり、有効性が示されました。まだ高い再燃率がみられており、再燃を一層抑えられる新規治療法の開発が課題でした。私達の以前の研究では、転写因子 (*3) IRF5 (*4) の過剰活性化により SLE の増悪サイクルが形成されること、そして前もって IRF5 の量を半減させるだけでマウス SLE の発症を未然に防げることを示しました (Ban et al, *Immunity* 2016)。このように、IRF5 は SLE の有力な治療標的候補でしたが、臨床経過に伴う IRF5 の活性化状態の変化や、発症「後」の IRF5 阻害が治療効果を示すかどうかについては不明でした。

研究内容

まず、SLE 患者末梢血中の免疫細胞における IRF5 の活性化状態を、核移行を指標に解析しました（図 1A）。これまでの報告通り、健常者群と比較して SLE 患者群の多くでは IRF5

Press Release

YU・横浜市立大学
YOKOHAMA CITY UNIVERSITY

国立研究開発法人
日本医療研究開発機構
AMED

報道解禁：日本時間 2021 年 7 月 19 日 19 時・20 日朝刊

が高い活性化状態にありました。意外なことにこの IRF5 異常活性化は、現行の標準治療を受け疾患活動性が低下した寛解期の患者群でも、同様に生じていました。I型 IFN 産生の指標となる IFN 誘導遺伝子も、活動期群・寛解期群いずれにおいても高発現していました（図 1B）。さらに、活性化型 IRF5 のみを認識するモノクローナル抗体を作製して試験管内解析を行ったところ、プレドニゾロンやヒドロキシクロロキンなどの現行治療薬は白血球を自然免疫刺激（*5）した際の IRF5 活性化を阻害できませんでした（図 1C）。したがって、現行治療法は SLE における異常な IRF5 活性化と IFN 誘導遺伝子発現を十分に抑制できないことが示唆されました。

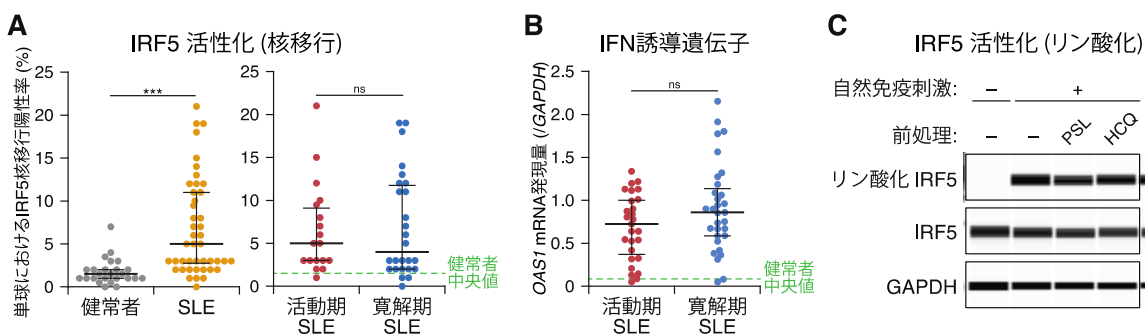


図 1 A: 核移行を指標に、健常者と SLE、あるいは活動期 SLE と寛解期 SLE における IRF5 活性化を比較した。*** $P < 0.001$, ns: 有意差なし。B: 活動期 SLE と寛解期 SLE における IFN 誘導遺伝子の発現量を比較した。C: リン酸化を指標に、試験管内で自然免疫刺激 (Toll 様受容体の刺激) を行った健常者末梢血単核白血球における IRF5 活性化をキャピラリーアッセイにより解析した。PSL: プレドニゾロン, HCQ: ヒドロキシクロロキン。

IRF5 は I 型 IFN 産生に重要であるため、IRF5 の阻害は I 型 IFN の阻害以上の効果を持たないのでないかという問い合わせが生じました。そこで、次にマウス SLE モデルで I 型 IFN 受容体遺伝子欠損と IRF5 遺伝子欠損の効果を比較しました。その結果、IRF5 の量を半分だけでも欠損させた方が、I 型 IFN 受容体を完全に欠損させるよりも病態発症を防ぐことができました。すなわち IRF5 は I 型 IFN 産生以外の作用も持っております、治療標的として I 型 IFN より優れている可能性が示されました。しかしこれらの実験は SLE の発症前に標的分子の遺伝子を欠損させておく言葉「予防」実験でしたので、発症後に IRF5 遺伝子を欠損させる「治療」実験を行いました。その結果、発症後であっても IRF5 の欠損によって、マウス SLE モデルにおける病態進行が顕著に抑制されました。さらに、ボルテゾミブという抗体産生細胞を除去する薬剤で寛解導入療法を行った場合、通常は速やかに自己抗体産生が再燃してしまうのに対し、同時に IRF5 遺伝子を欠損させると寛解を長く維持できることがわかりました。

この様な実験結果を実際の治療薬開発に結びつける第一歩として、私たちは IRF5 阻害剤の開発を始めました。まず、約 10 万個の化合物の高速大量スクリーニングにより IRF5 阻害活性を持つ化合物 YE6144 を取得しました。YE6144 の作用機序は IRF5 の活性化に重要

Press Release

報道解禁：日本時間 2021 年 7 月 19 日 19 時・20 日朝刊

なリン酸化の阻害でした（図 2A）。次に、マウス SLE モデルにおける IRF5 阻害剤の薬効評価を行いました。その結果、発症後の YE6144 の単剤投与では、病態の増悪が抑制されました。さらに、発症後に寛解導入療法を行なった場合、対照群（溶媒投与群）では自己抗体産生が速やかに再燃するのに対し、YE6144 投与群では再燃が顕著に抑制されました（図 2B）。糸球体腎炎など他の SLE 症状も明らかに軽減していました。以上の結果から、遺伝学的な手法のみならず、阻害剤を用いた場合でも IRF5 を標的とすることの有効性が示されました。

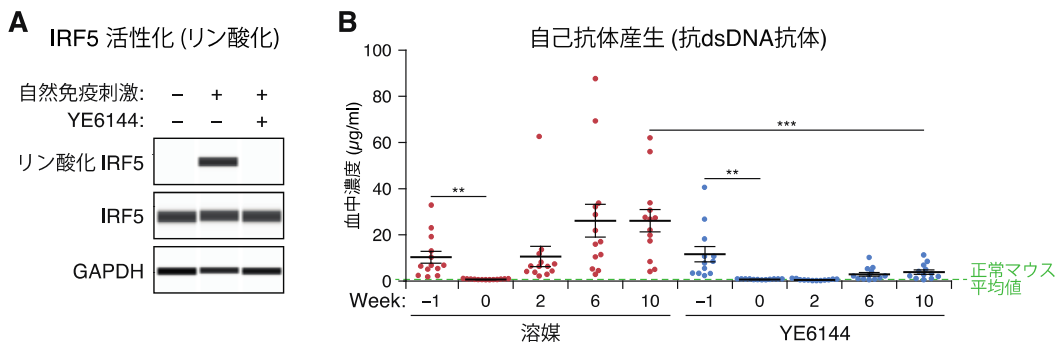


図 2 A: 試験管内で自然免疫刺激した健常者末梢血单核白血球における IRF5 活性化（リン酸化）をキャピラリーイムノアッセイで解析した。B: マウス SLE モデルによる寛解導入・再燃実験。Week -1 から 0 において寛解導入を行い、Week 0 で溶媒または YE6144 の連続投与を開始した。** $P < 0.01$, *** $P < 0.001$ 。

今後の展開

現行の治療薬は臨床症状を抑えて寛解状態に導けるが、IRF5 活性化や IFN 産生が持続し隠れた増悪サイクルが回り続ける、言わば「くすぶり」状態にあり（図 3）、これによって再燃が生じる可能性があると考えられます。そして、IRF5 の阻害は現行の SLE の治療法の限界を克服した新しい治療法となることが期待されます。今回の化合物 YE6144 は治療薬としてはまだ試作段階であるため、臨床応用を目指し、IRF5 阻害剤の最適化研究をさらに推し進めていきたいと考えています。

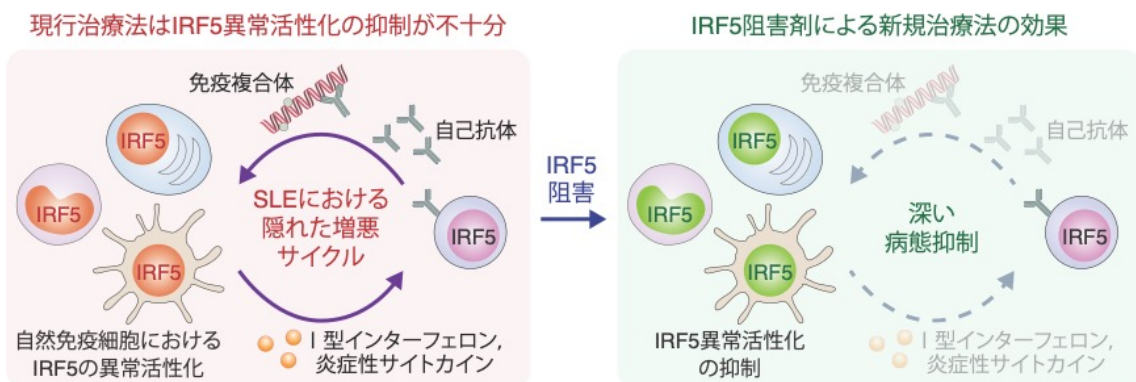


図 3 本研究結果から考えられる IRF5 阻害剤による新規治療法の効果

Press Release

 横浜市立大学
YOKOHAMA CITY UNIVERSITY

 国立研究開発法人
日本医療研究開発機構
AMED

報道解禁：日本時間 2021 年 7 月 19 日 19 時・20 日朝刊

研究費

本研究は、日本医療研究開発機構（AMED）免疫アレルギー疾患実用化研究事業「転写因子 IRF5 阻害剤による全身性エリテマトーデスの革新的治療法とそのコンパニオン診断法の開発」、同事業「全身性エリテマトーデスの革新的治療法のための転写因子 IRF5 阻害剤の開発」、文部科学省「先端融合領域イノベーション創出拠点形成プログラム 翻訳後修飾プロセオミクス医療研究拠点の形成」（産学連携協働企業としてエーザイ株式会社からのマッチングファンドを含む）、日本学術振興会、横浜総合医学振興財団の支援を受けて実施されました。

論文情報

タイトル：Genetic and chemical inhibition of IRF5 suppresses pre-existing mouse lupus-like disease.

著者：Tatsuma Ban*, Masako Kikuchi*, Go R. Sato*, Akio Manabe, Noriko Tagata, Kayo Harita, Akira Nishiyama, Kenichi Nishimura, Ryusuke Yoshimi, Yohei Kirino, Hideyuki Yanai, Yoshiko Matsumoto, Shuichi Suzuki, Hiroe Hihara, Masashi Ito, Kappei Tsukahara, Kentaro Yoshimatsu, Tadashi Yamamoto, Tadatsugu Taniguchi, Hideaki Nakajima, Shuichi Ito, and Tomohiko Tamura (*Co-1st authors)

掲載雑誌：*Nature Communications*

DOI：<https://doi.org/10.1038/s41467-021-24609-4>

 横浜市立大学は、
様々な取り組みを
通じて SDGs の達成を目指します。



Press Release



報道解禁：日本時間 2021 年 7 月 19 日 19 時・20 日朝刊

参考

用語説明

- *1 全身性エリテマトーデス (SLE)： 難治性の全身性自己免疫疾患。DNA に対する自己抗体などが免疫複合体を形成し、組織沈着することで全身の臓器に炎症性病変が生じる。患者数は日本では 6~10 万人、全世界で推定 350 万人。
- *2 I 型インターフェロン (IFN)： 免疫複合体刺激やウイルス感染により産生されるタンパク質。SLE の病態形成において抗体産生や抗原提示の促進など様々な作用を及ぼすと考えられている。
- *3 転写因子： ゲノム上の DNA 配列を認識・結合して遺伝子の発現を制御するタンパク質。
- *4 IRF5： 自然免疫応答において働く転写因子。ヒトのゲノムワイド関連解析やマウスマodelを用いた多くの研究により、IRF5 が SLE と深く関連することが示されている。
- *5 自然免疫刺激： 自然免疫応答を活性化させる刺激。本研究では Toll 様受容体 (TLR) のリガンドを用いた。

参考文献

Ban T, Sato GR, Nishiyama A, Akiyama A, Takasuna M, Umehara M, Suzuki S, Ichino M, Matsunaga S, Kimura A, Kimura Y, Yanai H, Miyashita S, Kuromitsu J, Tsukahara K, Yoshimatsu K, Endo I, Yamamoto T, Hirano H, Ryo A, Taniguchi T, Tamura T: Lyn Kinase Suppresses the Transcriptional Activity of IRF5 in the TLR-MyD88 Pathway to Restrain the Development of Autoimmunity. *Immunity* 45, 319-332, 2016.