

# ZIC5阻断剂

## ～阻断新的目标因子的癌症治疗药物～

### 发明要点

开发一种针对ZIC5（Zinc Finger of the Cerebellum 5，小脑锌指）的新规抗肿瘤剂。

#### ZIC5的特性

- ZIC5是一种具有5个C2H2锌指和属于锌族的蛋白质。
- 在正常人体细胞中，ZIC5的表达很少（仅在大脑和睾丸中表达）。
- 在多种癌细胞中，ZIC5表达并促进细胞增殖和细胞运动。

- 核酸
- 低分子量化合物等

通过抑制（阻断）ZIC5的表达，可以诱导各种癌细胞死。⇒ ZIC5阻断剂有望成为新的癌症治疗药物。

### 发明概要

#### [在黑色素瘤中ZIC5的作用]

ZIC5诱导血小板衍生生长因子（PDGFD）的表达。

PDGFD通过受体酪氨酸激酶激活FAK/Src蛋白质。（FAK和Src蛋白质相互激活）

Src蛋白质激活STAT3。

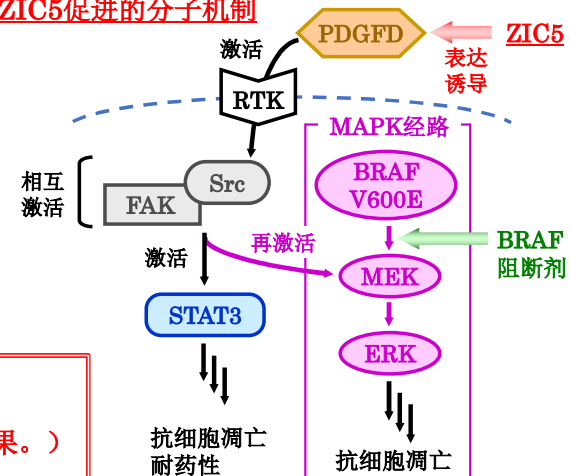
FAK再激活被BRAF抑制剂阻断的MAPK经路。

抗细胞凋亡被激活。  
耐药性增加。

抗细胞凋亡被激活。

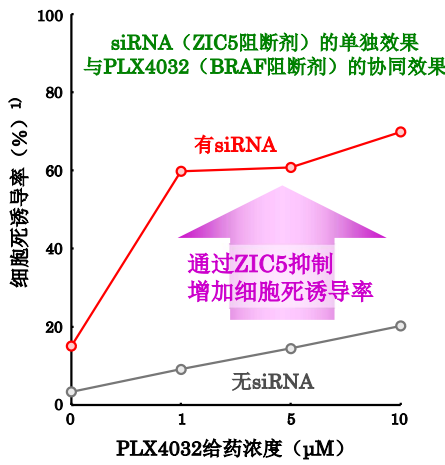
阻断ZIC5可以抑制抗细胞凋亡信号和MAPK经路的再激活，从而可以抑制抗细胞凋亡和耐药性。  
(不仅在黑色素瘤中而且在其他癌症类型中也证实了类似的效果。)  
⇒ ZIC5阻断剂有望成为新的癌症治疗药物。

#### ZIC5促进的分子机制

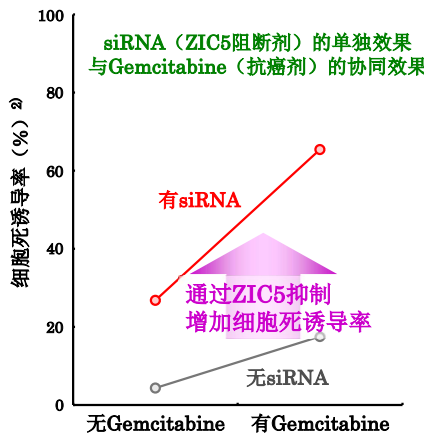


### 发明效果

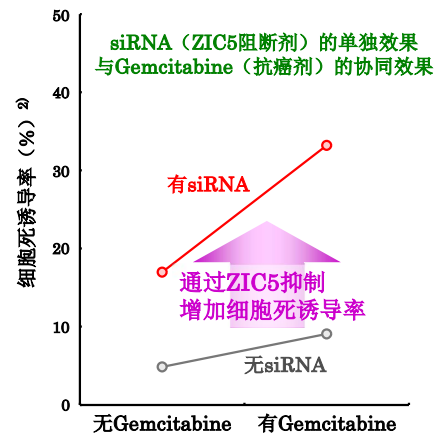
#### [在黑色素瘤中抑制ZIC5的效果]



#### [在胆管癌中抑制ZIC5的效果]



#### [在胰腺癌中抑制ZIC5的效果]



• 通过ZIC5抑制增加细胞死诱导率。

• 与PLX4032联合使用时，诱导率进一步提高。

Satow et al., Cancer Res., 2017

• 在胆管癌和胰腺癌中，通过ZIC5抑制增加细胞死诱导率。

• 与Gemcitabine联合使用时，诱导率进一步提高。

⇒ 现在 *in vivo* 试验进行中。

### 预期用途

◎ 用作癌症治疗（单独使用或者与现有抗癌剂同时使用）

#### 代表发明人：

佐藤 礼子  
(东京药科大学・讲师)

#### 可授权的专利

发明名称 : 肿瘤细胞恶性抑制剂和抗肿瘤剂  
国际出版号 : WO2016178374  
联系地址 : 科学技术振兴机构 知识产权管理推进部  
电子号码 : +81-3-5214-8486  
电子邮件 : [license@jst.go.jp](mailto:license@jst.go.jp)  
URL) : [www.jst.go.jp/chizai/](http://www.jst.go.jp/chizai/)

