

# 地球規模課題対応国際科学技術協力

(感染症研究分野「開発途上国のニーズを踏まえた感染症対策研究」領域)

## 結核及びトリパノソーマ症の診断法と治療薬開発

(ザンビア)

平成21年度実施報告書

代表者:鈴木 定彦

北海道大学人獣共通感染症リサーチセンター・教授

<平成20年度採択>

## 1. プロジェクト全体の実施の概要

ねらい

迅速で低コストの診断法および薬剤感受性試験法を開発し、これをザンビアにおいて評価し、普及させることにより同国の結核およびトリパノソーマ症対策に資するとともに、カウンターパートの研究能力向上をも図ることをねらいとしている。また、既存薬剤に加えて複数の有効な新規薬剤を開発することが必要不可欠と考えられているトリパノソーマ症の治療薬候補物質を合成して、有効なものを選定することをもう一つのねらいとしている。

概要

ザンビアにおいてヒト由来検体を対象とした研究に関する倫理承認を受ける為にザンビア大学および保健省と協議して来た。また、研究体制を整えるためにザンビア大学および大学研究病院と協議してきた。我が国においては、結核およびトリパノソーマ症の迅速診断法ならびに結核の迅速薬剤感受性試験法開発を推し進めてきた。また、トリパノソーマ症の治療薬候補物質を合成し、トリパノソーマ培養系を用いて有効性を評価してきた。

進捗状況

ザンビアにおいてヒト由来検体を対象とした研究に関する倫理承認を受けた。また、大学研究病院と共同研究に関する合意書を締結して研究体制を整えた。結核およびトリパノソーマ症の迅速診断法を開発し、感度および特異性の評価を終了した。また、トリパノソーマ症の治療薬候補物質 96 種類合成し、トリパノソーマ培養系を用いた有効性評価を終了した。

成果

結核およびトリパノソーマ症の迅速診断法の感度および特異性はともに高く、臨床検体に応用可能であるものと考えられた。抗トリパノソーマ活性を評価する一次スクリーニング系構築に成功した。96種類のトリパノソーマ症の治療薬候補物質から 12 種の抗トリパノソーマ活性物質を見だし、2 次スクリーニングを実施したが、既存の治療薬と同程度かそれ以上の IC50 を示す化合物は見いだせなかった。

今後の見通し

結核研究においては安全に研究を遂行できる施設の整備が遅れているため、日本における研究のみ進捗しているが、今後BSL-3 実験施設を整備することにより研究を加速することができる。トリパノソーマ症研究においては迅速診断技術の開発およびその移転はともに順調に進捗しており、目標達成は可能と考えられる。候補物質合成および抗トリパノソーマ活性スクリーニング法の開発は順調に進捗している。今後更に多くの候補物質の合成とスクリーニングにより活性の高い候補物質の選定ができるものと考えられる。

## 2. 研究グループ別の実施内容

### (1) 結核迅速診断法開発

#### ① 研究のねらい

多剤耐性結核および超多剤耐性結核の拡大が危惧されている結核の蔓延を防止するために

は、積極的な診断とその結果を踏まえた適切な治療が重要である。現状の診断技術ではコストと時間がかかり、適切な治療を早期に開始することは難しい。本研究では、迅速で低コストの結核診断法および薬剤感受性試験法を開発し、これをザンビアにおいて評価し、普及させることにより同国の結核対策に資するとともに、カウンターパートの研究能力向上も図ることを狙いとしている。本研究により開発・評価される方法は発展途上国における結核対策にも貢献するものと考えられる。また、同法を用いて人と動物間の結核の伝播の実態を明らかにすることは、人獣共通感染症としての結核の根本的な対策としても重要である。

## ②研究実施方法

- 1) 安全に結核菌培養試験、薬剤感受性試験、DNA抽出が実施できる様に施設を整備する。
- 2) ヒト臨床試料の収集・保管管理システムを構築し、結核迅速診断法および薬剤感受性試験法の臨床検体を用いた評価体制をする。
- 3) ザンビアにおいて結核菌株を収集し、遺伝子型および薬剤耐性に関与する遺伝子変異を調査する。
- 4) 臨床検体を用いて結核迅速診断法および薬剤感受性試験法の性能を評価する。
- 5) 遺伝子型、薬剤耐性に関与する遺伝子変異に関する調査と性能評価結果に応じて技術の簡便化、高精度化を図る。
- 6) 結核迅速診断法をザンビアで実施できるよう、技術移転する。

## ③当初の計画(全体計画)に対する現在の進捗状況

- 1) 日本において結核迅速診断法を開発し、その性能を評価した。
- 2) 結核迅速薬剤感受性試験法を開発するために薬剤耐性に関与する遺伝子変異に関する情報を網羅的に収集した。
- 3) ザンビアにおいてヒト由来検体を対象とした研究に関する倫理承認を受けた。
- 4) 大学研究病院と共同研究に関する合意書を締結し、研究体制を整えた。
- 5) 安全に結核菌培養試験、薬剤感受性試験、DNA抽出を実施できる施設の整備に向けて調査を実施した。

安全に研究を遂行できる施設の整備が遅れているため、日本における研究のみ進捗しているが、最終目標の達成は可能と考えられる。

## ④カウンターパートへの技術移転の状況(日本側および相手国側と相互に交換された技術情報を含む)

カウンターパートに結核の遺伝子診断法(LAMP, PCR)に関して、カウンターパートに対するレクチャー等を実施し、知識の普及を図った。

- ⑤ 当初計画では想定されていなかった新たな展開があった場合、その内容と展開状況(あれば)ザンビア大学の動物結核研究者が開発中の結核迅速診断法を家畜への応用の試みを開始した。ザンビアでは家畜-ヒト間の結核伝播も重要であり、家畜結核のサーベイランスへの応用も期待される。

## (2) トリパノソーマ症迅速診断法開発

### ①研究のねらい

トリパノソーマ症は重症化すると治療が極めて困難になるため、早期の鑑別診断が重要となっている。また、薬剤耐性トリパノソーマ原虫の発生の可能性も排除できず、新しい抗トリパノソーマ薬の開発は急務といえる。そのため、1)トリパノソーマ症の高感度・迅速診断法としてLAMP法を基盤とした新規診断法をザンビア共和国において実

装可能な方法として確立する。さらに、2) トリパノソーマ症に対する合成新規治療薬候補物質をスクリーニングし、日本およびザンビア共和国でそれらの有効性を評価する。また、3) ザンビア共和国におけるトリパノソーマ症サーベイランスネットワークを構築して疫学情報を収集し、得られた情報をトリパノソーマ症対策に役立てる。

## ②研究実施方法

- 1) ヒト臨床試料、動物血液試料、媒介節足動物（ツェツェバエ）試料から DNA を抽出し、LAMP, PCR での原虫検出を行う。ザンビアで実施できるよう、技術移転を行うのに並行し、必要に応じて技術の簡便化、高精度化を図る。
- 2) 共同研究者から提供される候補化合物の抗トリパノソーマ活性を試験管内で測定し、動物試験に用いる化合物の候補を絞る。
- 3) 患者発生の情報をザンビア政府等から得て、現地調査を実施する。発生地でのヒト、飼育家畜、ツェツェバエでの原虫保有状況を調査する。

## ③当初の計画(全体計画)に対する現在の進捗状況

- 1) 項目 3) で収集された試料からの DNA 抽出、PCR, LAMP をカウンターパートと共に実施し、技術移転を行った。得られた試料を用いた PCR では、牛試料からヒトに感染性を有する *Trypanosoma brucei rhodesiense* の遺伝子が検出され、同地域で家畜が感染源となっている可能性が示された。
- 2) カウンターパートが中心になって実施した発生地域（東部州 Chama）での現地調査に同行し、試料採取、検体処理等に協力した。  
技術開発および移転はともに順調に進捗している。

## ④カウンターパートへの技術移転の状況(日本側および相手国側と相互に交換された技術情報を含む)

トリパノソーマ原虫の遺伝子診断法（LAMP, PCR）に関して、カウンターパートに対するトレーニング、レクチャー等を実施し、ザンビア側で実施可能な体制を整備した。

- ⑤ 当初計画では想定されていなかった新たな展開があった場合、その内容と展開状況(あれば) 21 年に患者発生地域（東部州 Chama）での調査を実施したが、当該地域以外でもヒトトリパノソーマ感染症に関する情報が寄せられ、さらに詳しい情報収集と現地調査の準備を進めている。

## (3) トリパノソーマ症新規治療薬候補物質スクリーニング

### ①研究のねらい

トリパノソーマ原虫は、感染した動物の体内で頻繁に抗原変異を繰り返すため、ワクチン療法の適用が難しい。現在実施されているトリパノソーマ薬投与による治療法についても、重篤な副作用や薬剤耐性の出現という問題が指摘されている。治療を受けずに放置すると死に至る感染症であるにもかかわらず、地球上で最も貧しい地域で蔓延するので、罹患者が切望する治療薬は常に供給不足の状況にある。多くの人々をトリパノソーマの脅威から救い出すため、安全、安価で有効な新しい治療薬の開発が強く望まれている。本プロジェクトでは、既存の抗トリパノソーマ薬とは構造特性が異なる薬剤候補分子群を簡便かつ系統的に合成し、新規治療薬候補物質のスクリーニングを実施する。

### ②研究実施方法

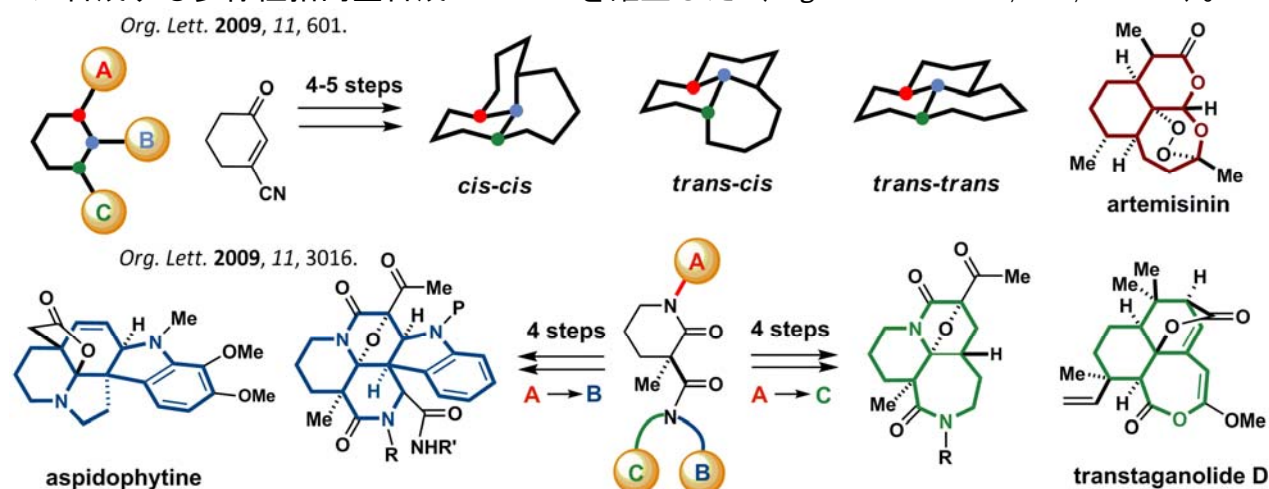
- 1) 三環性母骨格を迅速に構築する合成プロセス（＜五工程）および五環性骨格を四工程でパラレル合成する多様性指向型合成プロセスを確立する。
- 2) 上記 1) の方法を駆使してより多くの候補化合物を合成する。
- 3) 候補化合物の抗トリパノソーマ活性を試験管内で測定し、動物試験に用いる化合物

の候補を絞る。

- 4) マウスを用いて上記 3 で絞り込んだ候補化合物の有効性を評価する。
- 5) 感畜を用いて上記 3 で絞り込んだ候補化合物の有効性を評価する。

③当初の計画(全体計画)に対する現在の進捗状況

- 1) 細胞レベルでの抗トリパノソーマ活性を評価する一次スクリーニング系を構築した。
- 2) 抗マラリア剤アルテミシニンや  $\text{Ca}^{2+}$ -ATPase 阻害剤トランスタガノライドに共通する三環性母骨格を迅速に構築する合成プロセス (<五工程) を開発した (*Org. Lett.* 2009, 11, 601.)。
- 3) ビルディングブロック (A, B and C) の選択により、インドールアルカロイド (アスピドファイチン) の五環性骨格や上記の三環性骨格をそれぞれ僅か四工程で平行合成する多様性指向型合成プロセスを確立した (*Org. Lett.* 2009, 11, 3016.)。



- 4) 上記により、96種類の天然物類似低分子化合物を北海道大学創成機構流動部門で合成した。
- 5) 上記 96種について、一次スクリーニングを実施し、12種において抗トリパノソーマ活性を見出すことができた。
- 6) 候補薬物 12種について 2次スクリーニングを実施した。しかしながら既存の治療薬 (Suramin および Diminazene) と同程度かそれ以上の  $\text{IC}_{50}$  を示す化合物は見いだせなかった。

以上の様に候補物質合成および抗トリパノソーマ活性スクリーニング法の開発は順調に進捗している。今後更に多くの候補物質の合成と抗トリパノソーマ活性のスクリーニングにより目標は達成できるものと考えられる。

④カウンターパートへの技術移転の状況(日本側および相手国側と相互に交換された技術情報を含む)

カウンターパートにトリパノソーマ原虫の動物での増殖試験技術を移転した。

- ⑤ 当初計画では想定されていなかった新たな展開があった場合、その内容と展開状況(あれば)医薬品の構成元素として含有率の高い窒素原子を天然物類似の 5/7 骨格へワンポットで集積化する新規変換法の開発に最近成功した (*Chem. Commun.* 2010, *accepted.*)。現在この手法を応用し、構造の新規性・複雑性・多様性を兼ね備えた抗トリパノソーマ治療薬候補物質群の簡便な合成を鋭意検討中である。

### 3. 成果発表等

(1) 原著論文：国内0件、国際7件（うち accepted 1件）

1. Pandey BD, Poudel A, Yoda T, Tamaru A, Oda N, Fukushima Y, Lekhak B, Risal B, Acharya B, Sapkota B, Nakajima C, Taniguchi T, Phetsuksiri B, Suzuki Y. Development of an in-house loop-mediated isothermal amplification (LAMP) assay for detection of *Mycobacterium tuberculosis* and evaluation in sputum samples of Nepalese patients. *J. Med. Microbiol.* 57: 439-43. 2008
2. Adhikari BR, Pandey BD, Ghimire P, Shrestha B, Khadka M, Yoda T, Suzuki Y. Loop-Mediated Isothermal Amplification (LAMP) for the direct detection of human pulmonary infections with environmental (nontuberculosis) mycobacteria. *Jpn. J. Infect. Dis.* 62: 212-214. 2009
3. Oguri, H.; Yamagishi, Y.; Hiruma, T.; Oikawa, H. Skeletal and Stereochemical Diversification of Tricyclic Frameworks Inspired by  $\text{Ca}^{2+}$ -ATPase Inhibitors, Artemisinin and Transtaganolide D. *Org. Lett.* 11, 601-604. 2009
4. Watanabe, K.; Oguri, H.; Oikawa, H. Diversification of echinomycin molecular structure by way of chemoenzymatic synthesis and heterologous expression of the engineered echinomycin biosynthetic pathway. *Curr. Opin. Chem. Biol.* 13, 189-196. 2009
5. Watanabe, K.; Hotta, K.; Praseuth, A. P.; Searcey, M.; Wang, C. C. C.; Oguri, H.; Oikawa, H. Rationally Engineered Total Biosynthesis of a Synthetic Analog of a Natural Quinomycin Depsipeptide in *Escherichia coli*. *ChemBioChem* 12, 1965-1968. 2009
6. Mizoguchi, H.; Oguri, H.; Tsuge, K.; Oikawa, H. Divergent and Expeditious Access to Fused Skeletons Inspired by Indole Alkaloids and Transtaganolides. *Org. Lett.* 11, 3016-3019. 2009
7. Ishigaki, Y.; Mahendar, V.; Oguri, H.; Oikawa, H. An anti-tetraamination of a 1,3-diene unit via cascade annulations of the azulenone scaffold with dicarbonyl azo-compounds. *Chem. Commun.* accepted. 2010

(2) 特許出願：0件

### 4. プロジェクト実施体制

(1) 「結核迅速診断法開発」グループ（研究題目）

① 研究グループリーダー： 鈴木 定彦（北海道大学・教授）

② 研究項目

（日本において結核迅速診断法を開発し、性能を評価した。結核迅速薬剤感受性試験法を開発するために薬剤耐性に関与する遺伝子変異に関する情報を網羅的に収集した。ザンビアにおいてヒト由来検体を対象とした研究に関する倫理承認を受けた。大学研究病院と共同研究に関する合意書を締結し、研究体制を整えた。安全に結核菌培養試験、薬剤感受性試験、DNA抽出を実施できる施設の整備に

向けて調査を実施した。

(2) 「トリパノソーマ症迅速診断法開発」グループ (研究題目)

① 研究グループリーダー：杉本 千尋 (北海道大学・教授)

② 研究項目

ザンビアにおけるヒトトリパノソーマ感染症患者発生地域に調査に入り、感染リスクの高い野生動物保護区のレインジャー、ツェツェ生息地域の住民の血液検査を実施し結果を被験者に通知した。また同地域で飼育されている家畜 (牛、山羊) の血液を採取すると共にツェツェバエの捕獲を行い、原虫保有状況の調査を行い、牛からヒト感染性トリパノソーマを見いだした。

(3) 「トリパノソーマ症新規治療薬候補物質スクリーニング」グループ

① 研究グループリーダー：大栗 博毅 (北海道大学・准教授)

② 研究項目

トリパノソーマ症新規治療薬候補物質を迅速かつ確実に供給するため、多様性指向型有機合成プロセスの開発している。この合成プロセスで創製した天然物類似低分子群 (96 種) について、抗トリパノソーマ活性を *In vitro* で評価した結果、12 種に抗トリパノソーマ活性が認められた。