

分野： 生命科学・医学系

キーワード： 体軸性脊椎関節炎、ワクチン、インターロイキン(IL)-17A、SDGs

希少難病の治療ワクチンの治験開始 —強直性脊椎炎に対する新治療技術—

【研究成果のポイント】

- ◆ 強直性脊椎炎に代表される体軸性脊椎関節炎患者を対象に、インターロイキン(IL)-17A^{※1} を標的とした治療ワクチン(FPP003)の医師主導治験(第2相試験)を開始
- ◆ 希少難病である強直性脊椎炎に対するペプチド治療ワクチン^{※2}の橋渡し研究を2018年より開始。
- ◆ 体軸性脊椎関節炎の新規治療選択肢となることが期待される

❖ 概要

大阪大学大学院医学系研究科の中神啓徳 寄附講座教授(健康発達医学)、公益財団法人日本生命済生会日本生命病院の辻成佳部長(リハビリテーション科)、森ノ宮医療大学大学院の富田哲也教授(保健医療学)らの研究グループが開発した IL-17A を標的としたペプチド治療ワクチン(FPP003)の医師主導治験を開始します。

研究グループは、IL-17A を標的としたペプチド治療ワクチン(FPP003)の開発を行ってきました。

(2023年3月にプレスリリース:https://resou.osaka-u.ac.jp/ja/research/2023/20230313_1)

今回の医師主導治験は、2022年4月から実施した健常人を対象とした第1相試験の結果を受けて開始されるものです(第2相試験)。



図1

強直性脊椎炎の脊椎レントゲン写真

希少難病である強直性脊椎炎は、病変部位では靭帯と骨との付着部位に炎症・骨化が起こり(図1)、疼痛、運動制限等がみられ、重症例では、体軸関節の強直をきたして日常生活能力の著しい低下をもたらします。FPP003は幅広い炎症性疾患に関与するタンパク質 IL-17A に対する抗体を誘導するペプチド治療ワクチンであり、強直性脊椎炎に代表される体軸性脊椎関節炎の新規治療選択肢となることが期待されます。

本治験は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)「難治性疾患実用化研究事業」の研究開発課題「脊椎関節炎を標的とした IL-17A ワクチン(FPP003)の臨床応用」の支援の下、実施されます。

また、本治験で使用される治験薬は、同研究開発課題に研究分担機関として参加している株式会社ファンペップが提供します。

Press Release

❖ 研究の背景

強直性脊椎炎について

仙腸関節炎や脊椎炎による腰背部痛や臀部痛が初発症状となることが多いことが知られており、疼痛が運動により軽快し、安静や就寝により増悪する炎症性腰背部痛が特徴です。アキレス腱の付着部である踵部を始め、身体各所の靭帯付着部（関節周辺の骨性突出部など）の炎症徴候（疼痛、腫脹）がしばしば見られ、時に股、膝、肩など四肢の大関節の疼痛や運動制限も生じます。IL-17A は、関節炎に特徴的な付着部炎において重要な役割を果たしていると考えられています（図2）。抗 IL-17A 抗体医薬品は、既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬に対し治療効果が認められており、本邦でも強直性脊椎炎、X線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎に対しても複数の製剤が承認されています。

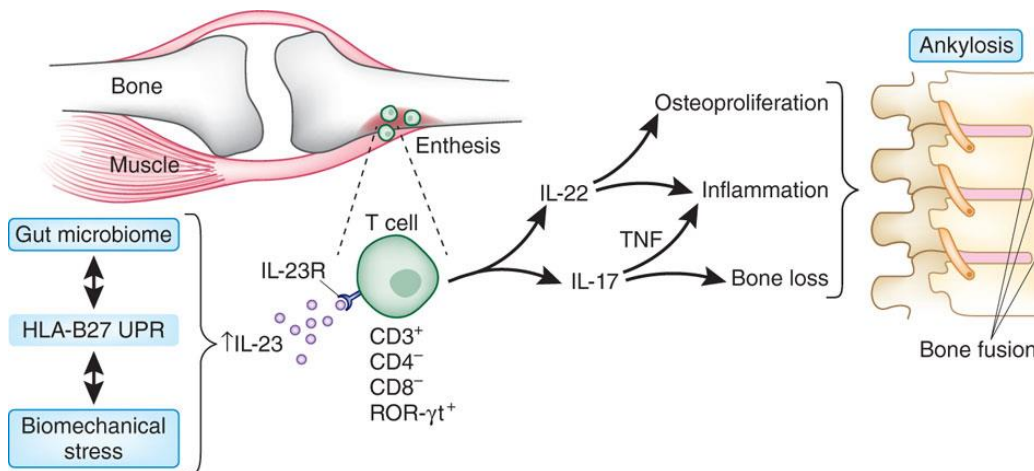


図2 脊椎関節炎の病態

❖ 研究の内容

ペプチド治療ワクチン(FPP003)について

FPP003 は、IL-17A に対する抗体を誘導するペプチド治療ワクチン（抗体誘導ペプチド）です。キャリアペプチド AJP001 は自然免疫活性化作用とキャリアとしての機能を併せ持つ 20 アミノ酸からなる機能性ペプチドです。AJP001 と B 細胞エピトープを結合させた抗体誘導ペプチドは、樹状細胞に取り込まれて自然免疫活性化作用により樹状細胞を活性化し共刺激分子を発現させます。また、AJP001 自身がヘルパー T 細胞エピトープとしてヘルパー T 細胞に提示され、ヘルパー T 細胞を活性化します。AJP001 と B 細胞エピトープを結合させた抗体誘導ペプチドを取り込んだ B 細胞は AJP001 を提示し、これを認識した活性化 T 細胞が B 細胞を活性化し抗体産生を誘導します（図3）。

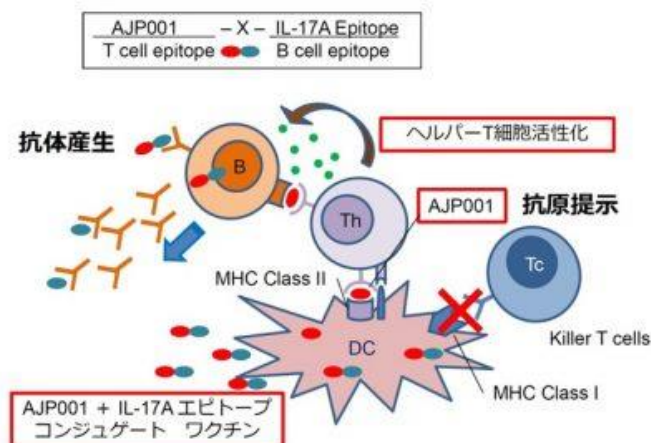


図3 本治療用ペプチドワクチンの仕組み

Press Release

第1 相試験の結果概要

第1 相試験には健康成人 20 名が参加し、FPP003 が 16 例 [低用量群(8 例)、高用量群(8 例)] に、プラセボが 4 例に二重盲検下で投与されました。FPP003 の副作用は、主に注射部位疼痛などの注射部位に関連したものが確認されましたが、通常のワクチンの皮下接種時にも見られるものでした。FPP003 の投与により低用量群と高用量群ともに IL-17A に対する抗体価の上昇が確認され、最終投与後 12 週時まで持続する傾向を示しました。FPP003 の投与による安全性が確認され、また十分な免疫原性を有することが考えられました。

医師主導治験(第2 相試験の概要)

研究区分	医師主導治験
研究課題名	体軸性脊椎関節炎患者に対する FPP003 の安全性および免疫原性を評価する非盲検非対照試験(第 IIa 相試験)
目的	寛解状態にある体軸性脊椎関節炎患者に対する FPP003 の安全性および免疫原性を評価する。また有効性評価項目を探索的に検討する。
研究デザイン	単施設、非盲検非対照
フェーズ	第 IIa 相
目標症例数	6 症例

❖ 本研究成果が社会に与える影響(本研究成果の意義)

本研究成果により、ペプチドワクチン FPP003 が希少難病である強直性脊椎炎に代表される脊椎関節炎の治療選択肢となることを期待しております。

❖ 用語説明

※1 インターロイキン(IL)-17A

IL-17A は、炎症性サイトカインの1つであり、脊椎関節炎の病態形成に関与していると報告されており、この炎症性サイトカイン IL-17A のはたらきを抑える治療法が確立され、抗体医薬品が販売されております。

※2 ペプチド治療ワクチン

感染症ワクチンは、ウイルス全体や標的タンパク質(mRNA ワクチン、DNA ワクチン、ウイルスベクターワクチン、組換えタンパク質及び不活性化ワクチン等)を抗原として用いて免疫を誘導するのに対し、ペプチドワクチンは、標的となるタンパク質のペプチド配列(エピトープ)を選択し、その部分に対する免疫を誘導するのが特徴です。また、標的を生体内の病気の原因となるタンパク質とすることで治療を目的とすることからペプチド治療ワクチンと記載しております。

【中神啓徳 寄附講座教授のコメント】

ワクチンを感染症・がん以外の疾患治療へと応用し・実用化する新しい取り組みの一つとして、整形外科領域の先生との共同研究を実施し、希少難病である強直性脊椎炎を含む体軸性脊椎炎を標的疾患とした治験を進めることになりました。

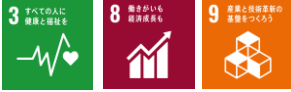
❖ 特記事項

ファンペップは、2013 年に大阪大学大学院医学系研究科の機能性ペプチドに関する研究成果を実用化する目的で設立された創薬系ベンチャーです。機能性ペプチド「AJP001」を強みとして展開する抗体誘

Press Release

導ペプチドプロジェクト(ペプチド治療ワクチン)と皮膚潰瘍治療薬「SR-0379」を中心に研究開発を進めており、患者様の QOL 向上へ貢献する医薬品を開発することにより社会に貢献することを目指しております。

❖ SDGs目標



❖ 参考 URL

中神啓徳寄附講座教授 研究者総覧 URL [研究者総覧 - 大阪大学 \(osaka-u.ac.jp\)](https://www.osaka-u.ac.jp/researcher)

❖ 本件に関する問い合わせ先

<研究に関すること>

中神啓徳

大阪大学大学院 医学系研究科 健康発達医学寄附講座

TEL: 06-6210-8359、FAX: 06-6210-8360

e-mail: nakagami.hironori.med@osaka-u.ac.jp

<報道に関すること>

大阪大学大学院 医学系研究科 広報室

TEL: 06-6879-3387

Email: medpr@office.med.osaka-u.ac.jp