動的エピトープ理論と独創的糖鎖工学に基づく 合理的な創薬システムの構築

Rational drug discovery based on a theory of dynamic epitope and innovative glycotechnology platform

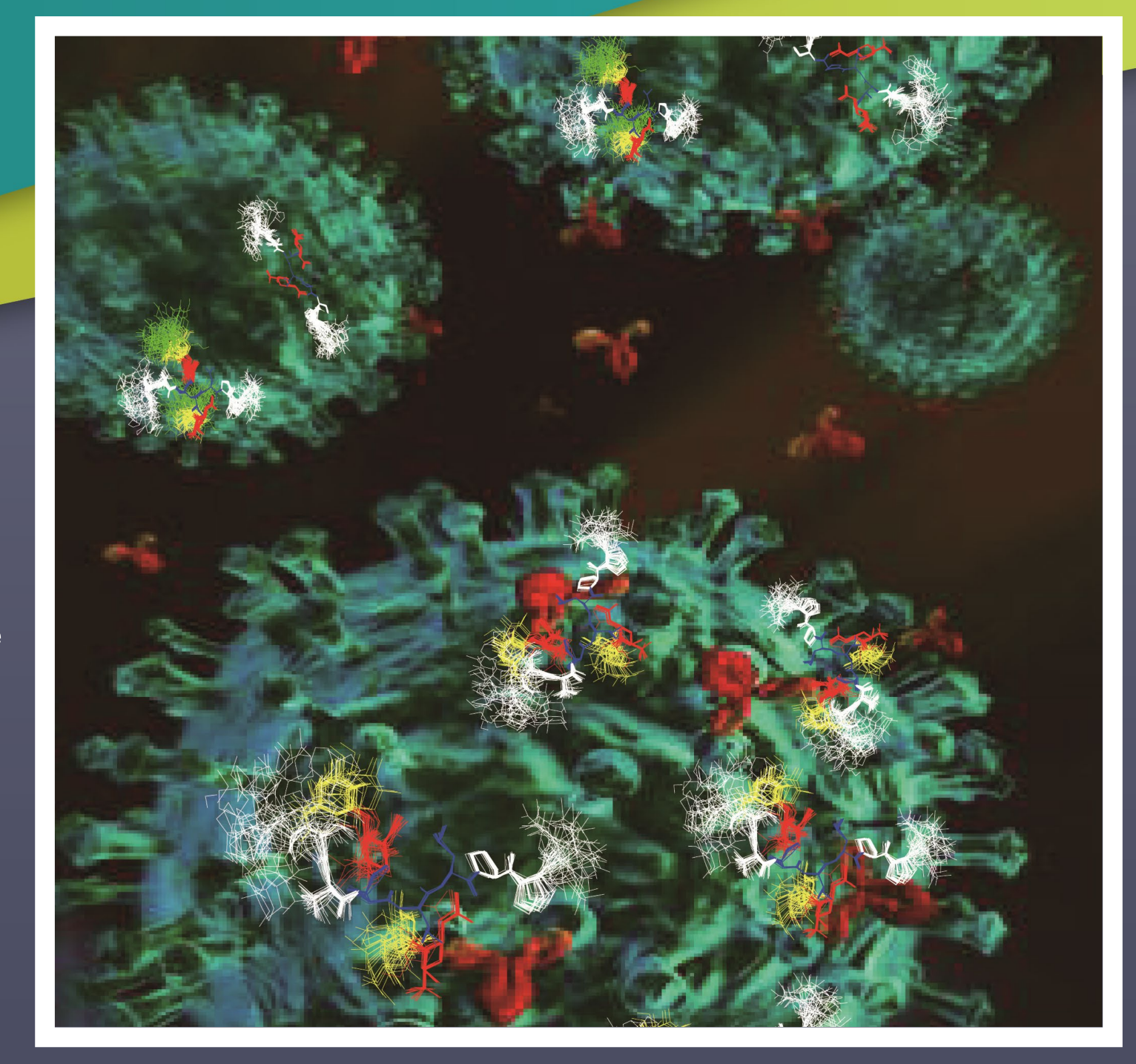
先端生命科学研究院 先端生体制御科学研究室 Laboratory of Advanced Chemical Biology, Faculty of Advanced Life Science

西村紳一郎 教授

Shin-Ichiro NISHIMURA, Professor

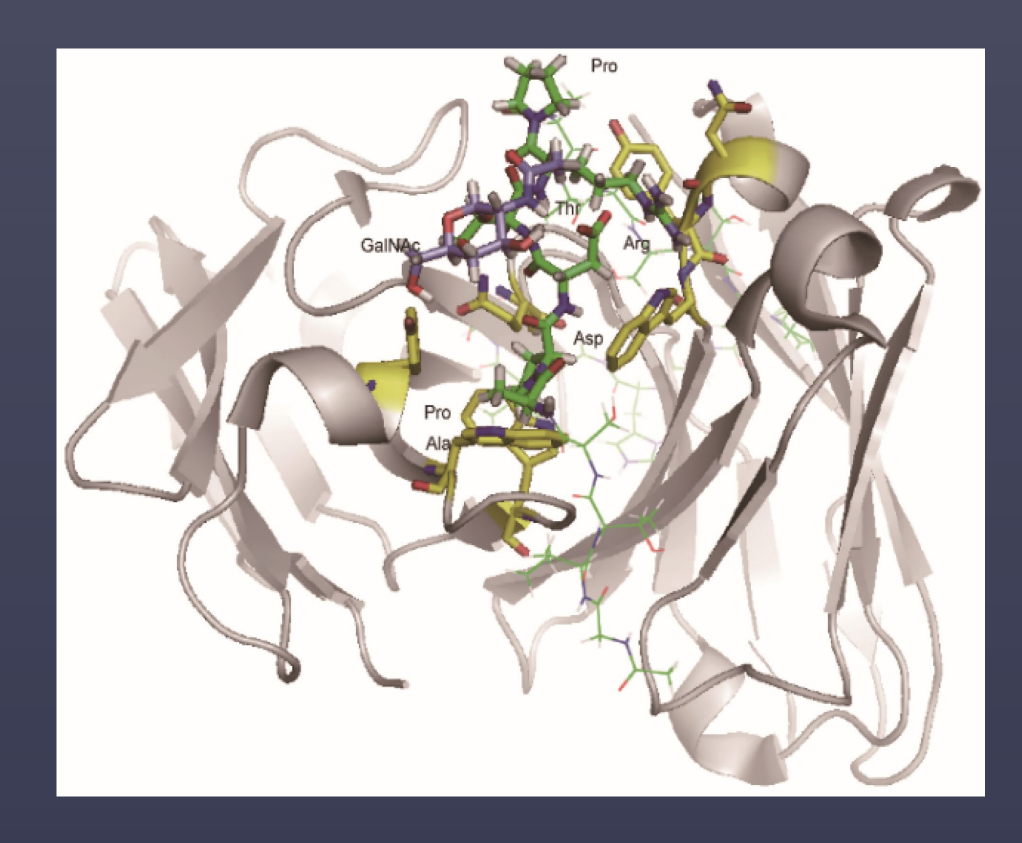
教授 比能洋

Hiroshi HINOU, Professor



遺伝情報の翻訳後修飾の謎を化学の

メスで解剖すれば新たな視点で生命を俯瞰できる



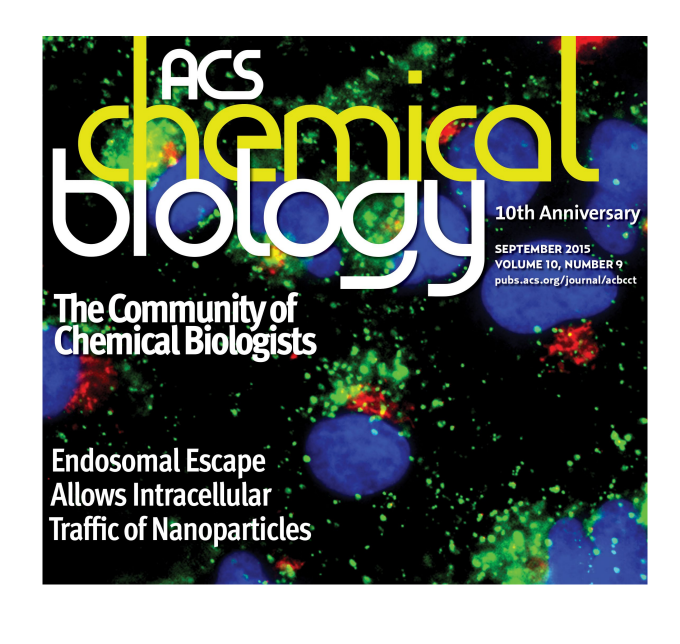
私達は「遺伝情報が翻訳後修飾される際の分子機構やその生物学的意義」を解明する過程で 「タンパク質の抗原構造が疾患特異的に、しかもダイナミックに変化している」ことを発見 しました。例えば、癌と間質性肺炎の患者のある同一のタンパク質の糖鎖構造の違いにより 抗原ペプチド領域の立体構造が大きく変化します。この発見が契機となり、静的な抗原性が 動的な翻訳後修飾により変貌することを意味する新概念「動的エピトープ理論」を提案しま した。この様な疾患特異的な動的エピトープを攻撃する抗体医薬品の研究開発を堅牢な産学 連携により推進しています。

Toward personalized medicine, our goal is to establish a promising strategy for the rational drug discovery system from disease-relevant "dynamic epitopes" based on the specific posttranslational modification of the key glycoproteins. Our new glycotechnology platform, notably glycoblotting-based high throughput glycomics and microarray displaying robust synthetic glycopeptides library, allowed for the development of epitope-defined antibodies showing potent anti-cancer activities.



ナノソーム:革新的スマートナノ分子シャトル による癌細胞内空間への薬剤送達

Nanosome: Targeting endocytic trafficking of cancer cells by smart nanomedicine platform



試験管内や培養細胞系で有効とされる医薬品 候補のほとんどは臨床試験の最終段階でド ロップアウトしています。一方、既存のDDS 技術のみでは多様な薬剤の機能を大幅に向上 させることは極めて困難です。私達が開発し たナノサイズの細胞モデル「ナノソーム」は 薬剤を効率良く目的の組織・細胞内空間ある いは特定のオルガネラに運搬して効果的に機 能させる普遍的で汎用性に富む革新的な方法 論として期待されています。

Despite emerging potentials of nanoparticles for in vivo medical applications, the clinical translation of nanomedicines has been limited due to its low delivery efficiency to the targeted solid tumours. We demonstrated that small nano-sized hard-core particles coated by cell membrane-mimic monolayer, namely "nanosome", can be a new-generation smart nanomedicine platform allowing for highly specific and efficient intracellular molecular targeting therapy. Representative cell images (A549) showing intracellular distribution of QD conjugates (green) when coincubated with human lung cancer cell lines for 2 h (selected as the cover of ACS Chem. Biol. on September 2015).

糖質研究のための精密分析技術の革新と 独創的迅速合成技術との融合

Innovation of Fine Analytical Technology for Carbohydrate Research and Integration with Creative Rapid Synthesis Technology.



兪度百倍

糖鎖構造の高感度解析を加速する新技術

糖質は遺伝子工学的増幅が難しいため、その研究推進 には高感度精密分析技術と標準サンプル合成技術双方 の革新が求められます。私達は複合糖質ライブラリの 迅速合成法とマイクロアレイへの提示技術を融合し、 複合糖質―タンパク質間相互作用の一斉迅速解析法を 確立しました。その応用としてモバイル型全反射マイ クロアレイ解析装置を開発しました。また、タンパク 質やペプチドの夾雑物存在下でも一切の前処理を行う ことなく糖質だけイオン化することが可能なMALDI-TOFMS用マトリックスを開発するなど、糖質研究の ための革新的基盤技術群を創出しています。(比能)

A glycoconjugate-protein interaction analysis method was established by combining a rapid synthetic protocol of glycoconjugates library and high-throughput printing of the library on a slide plate. A mobile total reflection microarray analysis system and a novel matrix for glycan-focused MALDI-TOFMS analysis were developed to promote the next generation of carbohydrate and glycoconjugate research for life science. (Project Leader : Dr. Hiroshi HINOU)

