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

教授 西村紳一郎 准教授 比能洋

助教 カ^{*}ルシア マルティンファイナ マリア

Shin-Ichiro NISHIMURA, Professor

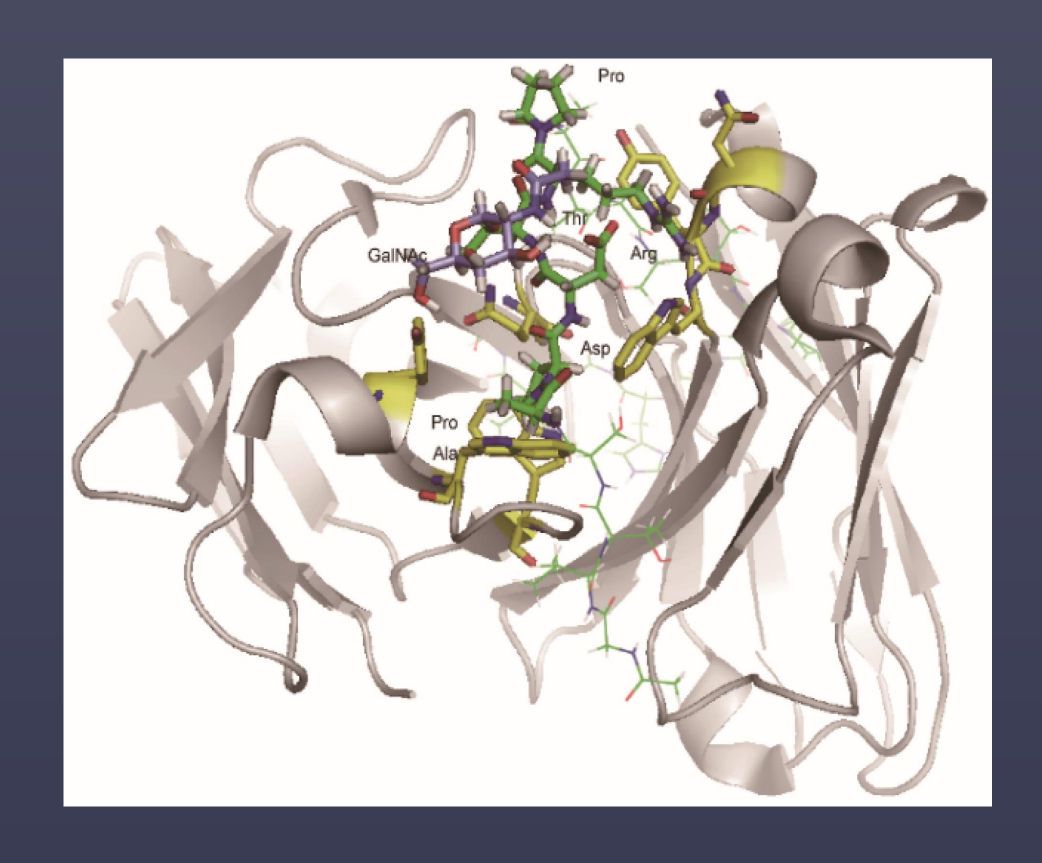
Hiroshi HINOU, Associate professor

Fayna Maria Garcia Martin,

Assistant Professor



メスで解剖すれば新たな視点で生命を俯瞰できる

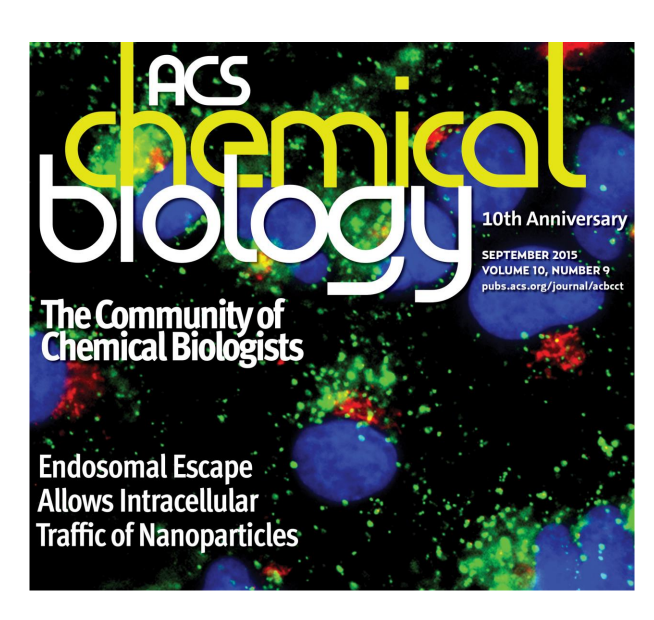


私達は「遺伝情報が翻訳後修飾される際の分子機構やその生物学的意義」を解明する過程で「タンパク質の抗原構造が疾患特異的に、しかもダイナミックに変化している」ことを発見しました。例えば、癌と間質性肺炎の患者のある同一のタンパク質の糖鎖構造の違いにより抗原ペプチド領域の立体構造が大きく変化します。この発見が契機となり、静的な抗原性が動的な翻訳後修飾により変貌することを意味する新概念「動的エピトープ理論」を提案しました。この様な疾患特異的な動的エピトープを攻撃する抗体医薬品の研究開発を堅牢な産学連携により推進しています。

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



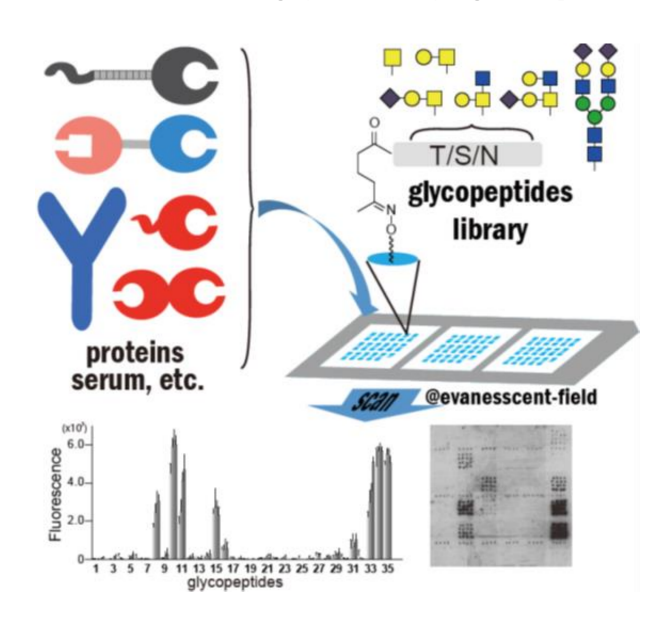
試験管内や培養細胞系で有効とされる医薬品候補のほとんどは臨床試験の最終段階でドロップアウトしています。一方、既存のDDS技術のみでは多様な薬剤の機能を大幅に向上させることは極めて困難です。私達が開発したナノサイズの細胞モデル「ナノソーム」は薬剤を効率良く目的の組織・細胞内空間あるいは特定のオルガネラに運搬して効果的に機能させる普遍的で汎用性に富む革新的な方法論として期待されています。

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).

2

高感度・低ノイズマイクロアレイ法による複合精質―タンパク質間の相互作用解析

High-sensitive, low background microarray analysis of glycoconjugate-protein interaction.



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、複合糖質一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。従来の共焦点光学系に加えて、全反射場を用いた低ノイズ・高感度・迅速測定技術の構築が実現して、癌や神経疾患に関わる糖質一タンパク質間の相互作用の解明や、実用的な疾患バイオマーカー探索の研究開発が加速されました。

(研究プロジェクトリーダー 比能 洋 准教授)

Glycoconjugate-protein interaction analysis method was established by the combination of rapid synthetic protocol of glycoconjugates library and high-throughput printing of the library on a slide plate. Addition to confocal laser scanning method, evanescent-field type scanning method allowed to analyze the microarray slide in highly sensitive and low background level. Elucidation of structure-activity relationship of glycoconjugates and proteins, and development of biomarker related to various cancer and neurological disorder are in progress by exploiting this technology.

(Research Project Leader: Dr. Hiroshi HINOU)

