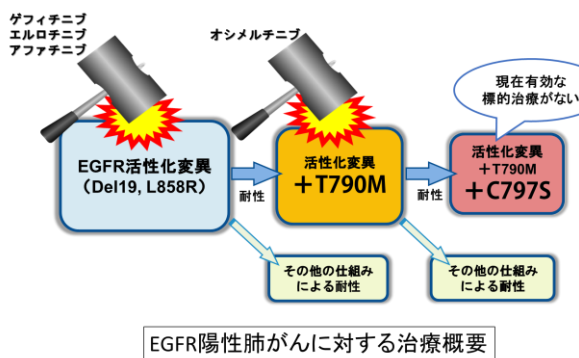


EGFR 変異陽性肺がんに対する新規耐性克服療法を発見 ～今後予想されるオシメルチニブ耐性の克服へ～

1. 概要

▶ 肺がんは我が国において現在がんによる死因の 1 位であり、さらなる増加が予測されています。EGFR（上皮成長因子受容体）遺伝子変異は進行非小細胞肺がんの 3~4 割に見つかり EGFR 阻害薬が非常に高い効果を示しますが、1 年程度で耐性を生じて再増悪してしまいます。この耐性のおよそ半数を占めるのが EGFR-T790M 変異ですが、その耐性変異にも有効な EGFR 阻害薬であるオシメルチニブが、日本でも処方可能となりました。しかしさらなる耐性の出現が確認されており、その原因の 1 つが C797S 変異の追加(EGFR-T790M/C797S) であり、臨床応用された全ての EGFR 阻害薬の効果がなくなることが報告されています。C797S 変異はオシメルチニブ使用中の患者さんのなかで約 2 割に出現することが報告されており、今後相当数の患者さんで認められることが予想されますが、現在この変異によって再増悪した時の治療法は明確ではありません。



- ▶ がん研究会の片山量平らの研究グループは、C797S 遺伝子変異によりオシメルチニブに耐性となった細胞に対して、現在 ALK 阻害薬として開発が進んでいるブリガチニブが有効であることを発見しました。さらに京都大学・理化学研究所との共同研究により、スーパーコンピュータ「京」による構造シミュレーションを行い、ブリガチニブの変異 EGFR タンパク質に対する結合様式ならびに、その結合に重要な化学構造の推定に成功しました。
- ▶ ブリガチニブと EGFR に対する抗体薬（セツキシマブ、又はパニツムマブ）を併用することで効果が増強されることを見出し、動物実験でも十分な治療効果を確認しました。
- ▶ 本研究の結果は、オシメルチニブの普及により出現が推定される C797S 遺伝子変異に対する治療開発に貢献しうる成果であると考えられます。

本研究の成果は、英国の Nature Publishing Group オープンアクセス誌 Nature Communications に（2017 年 3 月 13 日 英国時間午前 10 時、日本時間午後 7 時）に公開されます。

2. ポイント

- EGFR 陽性肺腺癌の患者さんにおいて、EGFR 阻害剤治療中に T790M 耐性変異による増悪がみられた際にはオシメルチニブ（タグリッソ®）を使用することが推奨されており、今後多くの患者さんがオシメルチニブによる治療を受けることが想定されます。
- オシメルチニブによる治療中に約 2 割の患者さんにおいて C797S 変異が新たに出現してしまうことでオシメルチニブが無効になることが報告されていますが、この耐性に対する有効な分子標的治療は確立していません。
- 本研究から、オシメルチニブ耐性となり C797S 変異が確認された場合に、ALK 阻害薬ブリガチニブと EGFR 抗体の併用療法が有効である可能性がありますが、実用化されるためには安全性と有効性を、今後臨床試験により評価する必要があります。

3. 論文名、著者およびその所属

○論文名

[**Brigatinib combined with anti-EGFR antibody overcomes Osimertinib resistance in EGFR-mutated non-small-cell lung cancer**](#)

○ジャーナル名

Nature Communications (Nature Publishing Group のオープンアクセス誌)

(※2017年3月13日英国時間午前10時、日本時間午後7時でオンラインに掲載されます。)

○著者

Ken Uchibori^{1,2}, Naohiko Inase², Mitsugu Araki³, Mayumi Kamada⁴, Shigeo Sato¹, Yasushi Okuno^{3,4}, Naoya Fujita¹, Ryohei Katayama^{1*}

* 責任著者

○著者の所属機関

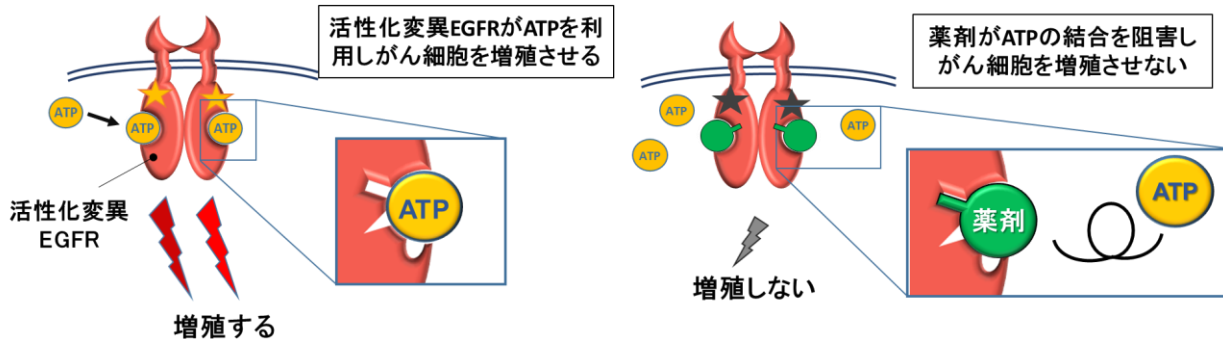
1. (公財) がん研究会 がん化学療法センター 基礎研究部
2. 東京医科歯科大学 医歯学総合研究科 統合呼吸器病学
3. 理化学研究所 計算科学研究機構 プロセッサ研究チーム
4. 京都大学 大学院医学研究科 人間健康科学系専攻ビッグデータ医科学分野

4. 研究の詳細

背景と経緯

現在、日本国内において年間 7・8 万の方が肺がんが原因で亡くなっていることが公表されていますが、これはがんの部位別死亡者数の 1 位であり、今後も増加することが予想されています。肺がんはその多くが、残念ながら診断時で手術が適応されない進行がんとして発見されるため、抗がん剤を中心とした薬物治療が治療の中心となっています。非小細胞肺がんは、肺がん全体の 85% 程度を占めますが、そのなかの 30・40% には EGFR 遺伝子に活性化変異が見つかります。こうした

EGFR 遺伝子変異が陽性である場合には、この変異を標的とした分子標的薬（ゲフィチニブ：イレッサ®、エルロチニブ：タルセバ®、アファチニブ：ジオトリフ®）が著効することが知られており、従来の殺細胞作用を主とした抗がん剤でおよそ 1 年程度であった進行肺がんの生存期間中央値を 2 ~ 3 年へと延長することが確認されています。



分子標的薬による活性化変異EGFRの抑制

しかしながら、分子標的薬は初期にどれほど高い効果を示したとしても、およそ 1 年前後で薬が効かなくなる薬剤耐性が生じ、がんは再び増大・進行してしまいます。薬剤が結合する部位が変化する 2 次変異がこうした分子標的薬への耐性をもたらしますが、特に EGFR-T790M 変異が出現して薬剤が働くなくなることが分かつていきました。

近年、新たな分子標的薬として、T790M 変異が生じても効果を示す薬剤（オシメルチニブ：タグリッソ®）が開発され、日本でも 2016 年 5 月から実際に臨床で使用されています。この薬剤が普及することによって、ゲフィチニブなどの最初に用いられる分子標的薬に耐性となった後でも T790M 変異が確認できる場合には、オシメルチニブによってさらに長い期間にわたって肺がんを制御して生存期間をより延長できるようになることが期待されます。しかし残念ながら、オシメルチニブに対してもさまざまなメカニズムで耐性が出現することが臨床上明らかになってきており、こうしたオシメルチニブ耐性を克服する手法の開発が必要とされています。オシメルチニブ耐性メカニズムのひとつとして、C797S 変異が追加されるものが報告されており、我々は T790M 変異に加えて C797S 変異を生じることで起こるオシメルチニブ耐性を克服しうる治療法を発見するために研究を進めてきました。

研究内容

IL-3 依存的に増殖するマウス前駆 B リンパ球（Ba/F3 細胞株）に、活性化変異型 EGFR を遺伝子導入することで、IL-3 に依存せずに EGFR に依存して生存・増殖する Ba/F3 細胞を作製し、分子標的薬に対する反応性を検討しました。EGFR 活性化変異単独では、前述のゲフィチニブ、アファチニブ、オシメルチニブのいずれもが有効でしたが、T790M 変異が加わる（2 重変異）とオシメルチニブのみに有効性が認められ、さらに C797S が追加される（3 重変異）とこれらすべての薬剤は効果を示さなくなりました。この 3 重変異 EGFR（C797S/T790M/活性化変異）に対して有効な薬剤を発見するために、現在すでに臨床応用されている、ないしは開発中の薬剤を中心にスクリーニング

ングしたところ、ALK 融合遺伝子陽性肺がんに対する治療薬として開発中の ALK チロシンキナーゼ阻害薬ブリガチニブが 3 重変異 EGFR に有効であることを見出しました。この薬効は遺伝子導入により人工的に作製した 3 重変異 EGFR 陽性 Ba/F3 細胞だけでなく、肺がん患者さんの肺がん細胞から樹立された 3 重変異 EGFR 陽性細胞においても確認することができています。

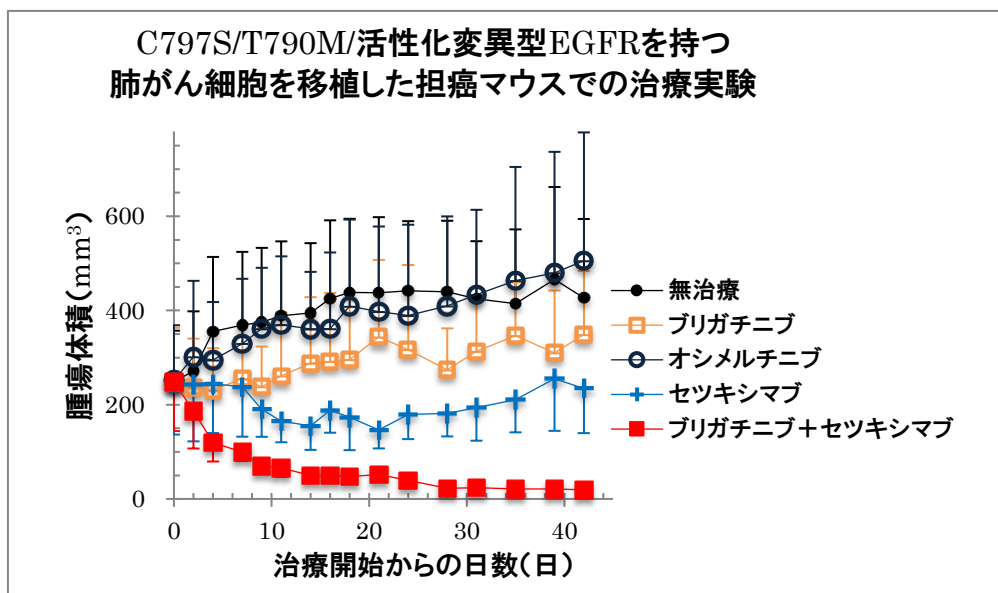


ALK 融合遺伝子陽性がんに有効性を期待できる ALK 阻害薬は、ブリガチニブ以外にも複数のものが存在しているため、それについても検討を行いましたが、ブリガチニブのみが 3 重変異 EGFR に対して有効性を示したため、この薬効の差異と各阻害薬の構造式を比較し、ブリガチニブのどの構造が 3 重変異 EGFR の阻害活性に寄与しているか同定しました。さらに、京都大学、理化学研究所との共同研究により、スーパーコンピュータ「京」を用いたたんぱく質構造シミュレーションを行うことで、ブリガチニブが 3 重変異 EGFR にどのように結合してその機能を阻害しているか、結合に寄与度の大きい原子はどれかを推定することに成功しました。このことは、将来、より高活性の化合物を合成展開していくうえで重要な情報になると考えられます。



(スーパーコンピュータ「京」による構造シミュレーションにて、ブリガチニブ（緑・水色表示）が 3 重変異の EGFR（灰色表示）に結合する様子が推定できました)

一方でブリガチニブ単剤では、3重変異 EGFR を有する肺がん細胞をマウスに移植して作製した担癌マウスマodelでの動物実験では期待されるほどの抗腫瘍効果を示しませんでした。しかしながら、EGFR に結合しその機能を阻害する抗体（抗 EGFR 抗体）であるセツキシマブ（アービタックス®）やパニツムマブ（ベクティビックス®）をブリガチニブと併用することでブリガチニブの効果が顕著に高まることを、細胞株、および担癌マウスマodelを用いた実験の結果新たに見出すことに成功しました。さらにブリガチニブは野生型 EGFR を阻害する活性が変異型 EGFR を阻害する活性に比べ 10 倍程度弱く、変異型 EGFR に選択的に阻害活性を示しました。このことは、ブリガチニブと抗 EGFR 抗体の併用が EGFR の 3 重変異によるオシメルチニブ耐性を克服する手段の候補になりうることを期待させる結果であります、臨床試験による安全性および有効性の検討が今後必須であると考えられます。



(担癌マウスマodelにてブリガチニブ+セツキシマブが高い有効性を示しました)

研究のインパクトおよび今後の展開

オシメルチニブが T790M 変異を有する EGFR 変異陽性肺がん患者の治療薬として急速に広く日常診療に浸透している現状から、今後 C797S による耐性が出現していくことが想定されています。しかし一方で、現在 C797S を克服する薬剤として臨床段階まで開発が進んでいる薬剤は存在しません。本研究で見出したブリガチニブとセツキシマブ、パニツムマブの併用療法については、ブリガチニブが ALK 陽性肺がんに対する治療薬として第 3 相臨床試験中であり、セツキシマブおよびパニツムマブは大腸がんや頭頸部がんすでに広く実臨床で使用されています。そのため、全くの新しい治療薬開発に比べ、より早く臨床的な効果や安全性を検証する臨床試験へと繋げられることが期待できます。さらに、本研究で示されたブリガチニブの C797S 変異をもった EGFR への結合部位に関する情報とブリガチニブの誘導体展開可能と考えられる部位に関する情報は、今後、より強力で特異的な治療薬の開発へと展開するのに重要な情報となる可能性があります。

5. 本研究への支援

本研究は、下記機関より資金的支援等を受けて実施されました。

- ・国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED） 次世代がん医療創生研究事業（P-CREATE）
- ・独立行政法人日本学術振興会 科学研究費補助金
- ・公益財団法人車両競技公益資金記念財団
- ・文部科学省 ポスト「京」で重点的に取り組むべき社会的・科学的課題に関するアプリケーション開発・研究開発 重点課題1（課題責任者 奥野恭史 博士）
- ・本論文の一部は、理化学研究所のスーパーコンピュータ「京」を利用して得られたものです。
(課題番号: hp160213, hp150272)

6. 用語解説

（注1）EGFR 遺伝子変異

EGFR（上皮成長因子受容体）は細胞膜上に発現するチロシンキナーゼ受容体であり、上皮成長因子（EGF）が結合すると受容体は活性化し、細胞増殖シグナルを活性化することで、細胞を生存・増殖させます。しかし、EGFRの細胞内チロシンキナーゼ領域に特定のアミノ酸の欠失または1アミノ酸変異を起こす遺伝子変異があると、EGFRが恒常的に異常活性化します。それにより細胞増殖シグナルが常時活性化をし、がん化が引き起こされています。EGFR遺伝子変異陽性の肺がん細胞はEGFRのチロシンキナーゼ活性に依存して生存・増殖しているため、EGFRチロシンキナーゼ阻害薬により、EGFRからの細胞増殖シグナルは遮断され、がん細胞の生存・増殖は抑制されます。

（注2）チロシンキナーゼ

キナーゼとは基質をリン酸化する酵素の総称であり、そのうちチロシンキナーゼは基質たんぱくのチロシン残基をリン酸化する酵素のことです。一般にその活性化は私たちの細胞の増殖を正に誘導します。

7. お問い合わせ先

<本研究に関するご質問>

公益財団法人がん研究会 がん化学療法センター 基礎研究部

片山量平

〒135-8550 東京都江東区有明3-8-31

TEL: 03-3520-0111

<がん研究会に関するご質問>

公益財団法人がん研究会 広報部

本山、大関

TEL 03-3570-0397

<がん対策全般についてのお問い合わせ>

厚生労働省健康局 がん・疾病対策課

〒100-8916 東京都千代田区霞が関 1-2-2

TEL : 03-5253-1111 (内線 4605)

<次世代がん医療創生研究事業に関するお問い合わせ>

国立研究開発法人日本医療研究開発機構 (AMED) 戦略推進部 がん研究課

〒100-0004 東京都千代田区大手町一丁目 7 番 1 号

TEL : 03-6870-2221 E-mail : cancer ”at” amed.go.jp