Outstanding Drugs Developed in Japan (日本語版)



Contents

ファビピラビル (アビガン®)	1		
イベルメクチン (ストロメクトール®)	2		
ファスジル (エリル®)			
カンデサルタン シレキセチル (ブロプレス®)	3		
ドネペジル塩酸塩 (アリセプト®)	5		

ナルデメジン (スインプロイク®)	6	
フェブキソスタット (フェブリク®)	7	
エリスロポエチン製剤(赤血球造血刺激因子製剤)	8	
α型ヒト心房性ナトリウム利尿ポリペプチド製剤 カルペリチド (遺伝子組換え) ハンプ [®]	8	
コンパクチン (メバスタチン)	9	

ナルフラフィン (レミッチ®)	10
セレキシパグ (ウプトラビ®)	11
バロキサビル マルボキシル (ゾフルーザ®)	12



ファビピラビルは、富山大学医学部の白木 公康教授と富山化学工業の古田要介博士の 研究チームによる共同研究で開発した、RNA ウイルスの RNA 依存性 RNA ポリメラーゼを 阻害する薬剤である。共同研究チームは、イ ンフルエンザウイルス活性を指標に化合物 ライブラリーをスクリーニングし、新規の 小分子、ファビピラビル(T-705: 6-fluoro-3-hydroxy-2-pyrazinecarboxamide) を発見し た。ファビピラビルは、A, B, C 型全てのイン フルエンザウイルスに対して抗ウイルス活性 を発揮し、細胞レベルでは細胞毒性を全く示 さない。さらに、5日間のファビピラビルの 経口投与 (200 mg/kg/day) により、致死性 の H1N1 A 型インフルエンザウイルス感染か らマウスを完全に回復させた。ファビピラビ ルは、その活性体である三リン酸体(ファビ ピラビル RTP) が、宿主細胞の RNA. DNA ポ リメラーゼ活性に影響することなく、インフ ルエンザウイルスの RNA 依存性 RNA ポリメ ラーゼ活性を阻害する。ファビピラビル RTP の正確な作用機序は明らかになっていない が、ファビピラビル RTP はウイルスの新生 RNA に取り込まれること、またはインフル エンザウイルスのポリメラーゼに特異的なド メインと相互作用することで、インフルエン ザウイルスの RNA ポリメラーゼ活性を阻害 していると考えられる。

ファビピラビルはその作用機序が他の薬剤 と異なることから、ノイラミニダーゼや M2 イオンチャネル阻害剤に対する耐性株に対し

ても活性を持つ。ファビピラビル本体の耐性 化に関しても、各種培養条件下での解析が行 われたが、これまでファビピラビルに対して 耐性を示したウイルスは報告されていない。 実際に、オセルタミビル耐性の致死性 H5N1 インフルエンザウイルスに対しても、マウス 感染モデルにおいてファビピラビルは有意な 治療効果を示した。これらに加えて、ファビ ピラビルはインフルエンザウイルス感染に対 して、オセルタミビルと併用することで相乗 的な効果を示すことから、新たなインフルエ ンザ治療法の選択肢と成り得る。これらの報 告は、致死性のインフルエンザウイルス感染 に対しても、ファビピラビルが重要な薬剤と なることを示している。しかしながら、ファ ビピラビルは催奇形性及び初期胚発生毒性を 示すことが報告されている。このため、日本 では、ファビピラビルは2014年に条件付き で新型または再興型インフルエンザ感染症か つ他の抗インフルエンザ薬が無効または効果 不十分なものに関してのみ承認を得た。また、 アメリカにおいてはファビピラビルのフェー ズ3試験が既に終了し、承認申請準備中と なっている。

ファビピラビルはインフルエンザウイルス以外にも、エボラウイルスにも抗ウイルス活性を示すことが報告され」、エボラ出血熱感染拡大の中で、欧州にて緊急対応としてファビピラビル(アビガン錠)が複数の患者に投与された。また、西アフリカでのエボラ出血熱の流行に際して、日本政府はギニア政府にファビピラビル(アビガン錠)を提供し、患者の治療に使用された。さらに、ファビピラビルは、多くのRNAウイルス対して抗ウイルス活性を持つことが細胞レベルで示されている。以上のことから、ファビピラビルは治療法の確立されていないRNAウイルス感染症の薬剤として期待されている。

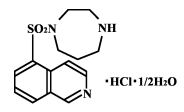
イベルメクチンは視覚障害及び失明を引き 起こす熱帯病感染症として知られるオンコセル カ症やリンパ系フィラリア症の治療・予防薬と して世界的に用いられている経口駆虫薬であ る。この薬は大村智博士(北里大学)とウィリ アム・キャンベル博士(米国ドリュー大学)に よって開発・実用化された。博士らが開発し たイベルメクチンはこれらの感染症が蔓延し ている東南アジアやアフリカから中南米の熱 帯地域を中心に無償で提供され、年間で3億 人以上の視覚障害及び失明で苦しむ人々を救 い、グローバルヘルスに貢献してきた。そして、 2015年にスウェーデンのカロリンスカ研究所 は、「線虫感染症の新しい治療法の発見」を 受賞理由に、両博士にノーベル生理学・医学 賞の受賞を発表した。

イベルメクチン開発の発端は、日本の土壌 微生物の探索である。

一般に、土壌中から抗線虫効果を有する土壌微生物を発見することは非常に困難である。しかし、大村博士は標的となる微生物の発見に懸命に取り組み、多大な努力と奮闘の末、未知の放線菌を発見した(Streptomyces avermitilis、現在の学名:Streptomyces avermectinius)。1974年、大村博士は静岡県伊東市のゴルフ場から土壌サンプルを採取し、グラム陽性菌(NRRL 8165)を単離して培養し、抗寄生虫効果を調べるためにキャンベル博士にサンプルを送った。NRRL 8165 培養物はマウスにおいて腸管寄生線虫感染に対して強力な活性を示したので、活性成分が精

製され、マクロライドファミリーが見出された。 大村博士はこれらの天然化合物をエバーメクチ ンと名付けた。エバーメクチンは、A1、A2、 B1、および B2 の 4 つの化合物の混合物であ る。さらに、エバーメクチンの抗寄生虫活性を 高め、ほ乳動物への作用をさらに低減するた め、エバーメクチン B1 を有機合成等の手法 により改良し、ジヒドロ誘導体イベルメクチン が開発された。イベルメクチンは経口および非 経口投与により広範囲の寄生性線虫に対して 強力な活性を示した。この物質は、1981年 から動物薬として販売され、イヌ、ウシ、ヒツ ジ、ブタなどの動物の寄生虫駆除に用いられ ている。また、イベルメクチンはヒトのオンコ セルカ症に対しても極めて有効なことが明らか となった。イベルメクチンは、線虫の運動性、 摂食および繁殖に影響を及ぼし、グルタミン 酸によって制御されるリガンド依存性クロライ ドチャネルに対して作用する。また、イベルメ クチンは、無脊椎動物の神経細胞および筋細 胞において発現するグルタミン酸依存性クロラ イドチャネルに対して高い親和性を有し、塩化 物イオンに対する細胞膜の透過性を増加させ る。この作用により、神経細胞または筋細胞の 過分極を誘発し、麻痺および寄生虫の死を引 き起こす。注目すべきは、このチャネルは線虫 の運動ニューロンや神経索に発現するが、脊 椎動物には発現していないことである。さらに、 イベルメクチンはガンマアミノ酪酸(GABA) によって活性化されるクロライドチャネルとも 相互作用するため、線虫に特異的な効果があ り、ミクロフィラリアの産生を抑制することに よって線虫の受精能も阻害する。一方で、哺 乳動物細胞のクロライドチャネルに対するイベ ルメクチンの親和性は非常に低く、イベルメク チンは血液脳関門を容易に通過できない。従っ て、イベルメクチンは広い安全性を持ち、様々 な線虫に対して高い効果を発揮する。

ファスジル (エリル ®)

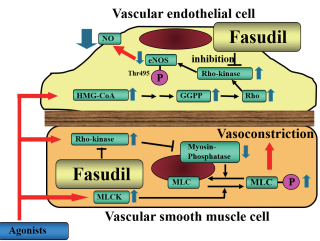


Rhoキナーゼ阻害剤ファスジルは、世界で最初に薬事承認されたキナーゼ阻害剤である。ファスジルの創薬は脳外科医との出会いから始まった。「クモ膜下出血(SAH)患者の手術を成功裡に終えても、その後脳血管攣

縮が発生すると患者が重篤な 状態になり死に至る場合も多 い、非常に悔しい」と聞いた。 調べると脳血管攣縮は脳血管 が高度に狭小化することが原 因であるとの論文が多かった。 様々なメカニズムが脳血管攣 縮の原因であると提唱されて いたが決定的なものはなく、 多くの試みにも拘らず、当時、 SAH後の脳血管攣縮に対する 治療薬は存在していなかった。

私たちは、血管収縮におい て重要なミオシン軽鎖のリン 酸化に注目し、ミオシン軽鎖

のリン酸化体を減らすことが脳血管攣縮の緩 解に有効であるという作業仮説を立てた。そ れまで細胞内情報伝達の研究のために各種キ ナーゼ阻害剤を創っていたので、その知見を 活用できるだろうと考えた。また、旭化成の ライフサイエンス事業を成功させるためにア ンメットニーズの高い疾患の新薬を目指して いたのでその方針とも一致した。目標のター ゲット・プロダクト・プロファイルを定義し 創薬を開始した。キナーゼ阻害、血管弛緩、 ミオシン軽鎖リン酸化体測定を始め様々な アッセイ系を組み合わせ、創製された多くの 化合物を評価した。そして、ファスジルのプ ロトタイプに出会った。しかし、「興味ある 基礎データであるが、それだけでは駄目だ。 イヌの二回 SAH モデルで効果を示して欲し い。それが、臨床試験をする価値があるかど うかの判断基準である」と厳しく言われた。 当時、このイヌのモデルに全身投与で効果を 示したものがなかったからである。名古屋大 学医学部脳神経外科と共同で大変な労力をか



MLCK: myosin light chain kinase MLC: myosin light chain

P: phosphate GGPP: geranylgeranyl pyrophosphate

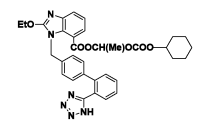
図 1. ファスジルの作用機序

けてそのモデルを作り候補物質を試した。最 終的に、ファスジル全身投与が有効であると 発表したところ、大きな注目を集めた。し かし、First in Class の薬剤に分類されるので 慎重に開発を進めた。幸い、承認後のファス ジルの臨床使用率は非常に高いようである。 SAH 患者の 77%にファスジルが投与されて いるとの論文もある。

ファスジル創薬で薬理研究者が苦労したこ とは次の3点である。脳血管攣縮の病態が未 知であったので様々な基礎研究を行う必要が あった。血管疾患の病理における各種キナー ゼの機能が不明であった。また、First-in-Class の新薬であったので、ファスジルの副 作用の懸念を払拭する研究が必要であった。

ファスジルに続いて、キナーゼ研究は非常 に活発になり幾つかのキナーゼ阻害剤が開発 された。ファスジルの創薬は多くのキナーゼ 研究の先駆けであり、世界の医薬品の研究開 発に大きな影響を与えている。

カンデサルタン シレキセチル(ブロプレス®)



アンジオテンシン II タイプ 1(AT1) 受 容体拮抗薬は、レニン - アンジオテンシン系

(renin-angiotensin system: RAS) の最終産物 であるアンジオテンシン II(AII) の作用を受容 体レベルで阻害し、血圧低下作用および高血 圧に伴う臓器障害の進展防止効果を発揮する 薬剤である。カンデサルタン シレキセチル (TCV-116) は、武田薬品工業株式会社にお いて創製され、その薬理作用は強力でかつ持 続性に優れ、高血圧症に加え慢性心不全に対 する効能も有する AT1 受容体拮抗薬を代表

図 1. 構造式:CV-2198 (リード化合物)、カンデ サルタン(活性体)、カンデサルタン シレキセチル (ブロプレス) ★7位カルボン酸

する薬剤になった。

リード化合物となった CV-2198 は、化学研究所における ADAN (2-amino-3,3-dichloroacrylonitrile)を用いる新規な合成化学反応系の研究過程で合成され、生物研究所において実施していた新規利尿薬の in vivo スクリーニングにおいて 2198 番目に評価された化合物である。その薬理作用は広く検討されたが、著明な利尿作用以外には何ら薬理活性を示さなかった。即ち、新規な合成化学反応系の基礎研究と唯一の薬理作用である利尿作用の発見という巡り合せは、偶然でかつ幸運な出会いであり、まさしく"セレンディピティ"と言える。

興味深いことに、CV-2198の機序解明の途上で、利尿作用を示さない低用量においても降圧効果を示すことが分かり、最終的に AII による血管収縮を特異的に抑制することが見出された。これが世界に先駆けて非ペプチド型のイミダゾール酢酸を基本骨格とする AT1 受容体拮抗薬を発見した瞬間であり、この発見がロサル

タン、TCV-116 に加え、他の拮抗薬の創製に繋がった。

最も作用が強力であった関連化合物 CV-2973が臨床治験に進められたが、残念なが ら有効性が認められず、特許出願後の1982 年に研究開発は一旦中止された。特許には、 CV-2198 や CV-2973 を含む約 200 種類のイ ミダゾール酢酸関連化合物のウサギ大動脈片 におけるAII収縮抑制作用が記載されていた。 驚く事に 1989 年になって DuPont 社から、 武田薬品の特許記載化合物を参照して合成さ れたロサルタンが報告された。武田薬品では、 直ちに大勢の合成研究者を動員して研究を再 開した。以前の研究で薬理研究者が構築して いた精度の高い in vitro と in vivo 評価系は、 正確な構造活性相関の予測を可能にし、ロサ ルタンを凌ぐ TCV-116 へと短期間の内に到 達することができた。

TCV-116 は体内で活性本体であるカンデサルタン (CV-11974) へ代謝される。CV-11974 は競合的な受容体拮抗作用を示すが、AII による血管収縮の最大収縮反応を抑制し、ラットにおける降圧作用は強力で持続的である。その機序として受容体結合後の乖離が緩徐であることが見出され、これが臨床での少用量で強力かつ持続的な作用発現に繋がっていると考えられている。CV-11974の7位のカルボン酸基の位置が6位、5位或いは4位にずれただけで極端に作用が減弱するため、宝物として存在していた7位カルボン酸置換体 CV-11974とそのプロドラッグ TCV-116を発見できたことは、研究の過程で一番ハラハラドキドキした出来事となった。

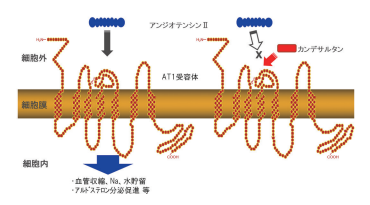


図 2. カンデサルタンはアンジオテンシン II の AT1 受容体を介した作用を遮断する事により薬理作用を発揮する。

$$H_3OC$$
 H_3OC
 H_3OC
 H_3OC
 H_3OC
 HCI

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型 認知症における症状の進行を抑制する薬であ る。アルツハイマー型認知症患者の脳では、 記憶に深く関わるアセチルコリンが減少して いることが指摘されている。このアセチルコ リンの減少を抑制するために、1983年に杉 本らにより代謝酵素であるアセチルコリンエ ステラーゼ (AChE) の阻害作用を有する薬剤 の開発が始まった。このような作用を有する 薬物としてタクリンがあったがタクリンは毒 性が強いことが大きな欠点であった。このこ とを回避できる薬物のランダムスクリーニン グの中で偶然にも見いだされたのがドネペジ ルである。杉本らの開発過程を図1に示す。 化合物 1 をリードにして世界で最も AChE 阻 害作用が強い化合物2の合成に成功した。し かし化合物2はイヌの肝臓で98%が分解さ れることが分かった。そこで化合物2の体内 動態に着目してこれを改善する構造を探索し 試行を重ね、ようやく体内動態試験で満足な 結果を示すドネペジル(商品名アリセプト) の合成に成功した。記憶に関わる改善効果は 明暗ボックス法を用いて評価し

た。ラットは夜行性の動物で、明 室と暗室が連結した実験装置(明 暗ボックス)の明室に入れると暗 室に移動する。ラットが暗室に入 ると床から電気ショックを与え、 電気ショックを与えられるとい う恐怖を記憶させると次回から は暗室に行かなくなる。実験的に 前脳基底部・NBM をイボテン酸 (神経毒) により破壊して脳内の ACh 含量を低下させた学習障害 ラットを明室に置くと、このラッ トは学習障害を起こしているの で電気ショックを受けることを 忘れて容易に暗室に入ってしま う。この暗室に入るまでの時間 がアリセプトの経口投与で有意

$$O_2N$$
 O_2N
 O_2N
 O_2N
 O_3N
 O_4N
 $O_50 = 12600 \text{ nM}$
 $O_50 = 0.6 \text{ nM}$

図 1. Donepezil (Aricept®)

に延長し改善効果が認められた。ここにアルツハイマー型認知症のコリン仮説に基づく治療薬が完成したのである。杉本らは、膨大な数の化合物の中からリード化合物の発見に至るまでは大変な苦労をして化合物1を発見した。また世界最強の化合物2を得た後もバイオアベラビリティーの向上を成し遂げるために相当な努力を要した。さらに、日本での第2相臨床試験の結果により用量依存性がないことが挙がったが、後から臨床試験に入ったアメリカでは大変うまくいき、アメリカでの試験を先行させ成功している。

コリン作動性神経終末の神経伝達 アリセプト投与時の神経伝達

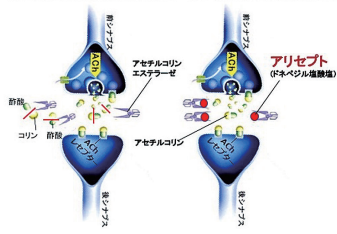


図2. ドネペジル塩酸塩(アリセプト)は、アセチルコリン(ACh)の加水分解酵素であるアセチルコリンエステラーゼ(AChE)を可逆的に阻害することにより、ACh の分解を抑制し、作用部位(脳内)での ACh 濃度を高め、コリン作動性神経の神経伝達を促進します。 (http://www.aricept.jp/about/behavior.html)

モルヒネなどのオピオイド系鎮痛薬は国内では主に緩和医療で、米国では中等度以上の非がん疼痛を対象に広く使用されている。オピオイド系鎮痛薬は優れた鎮痛効果を示す一方、様々な副作用を呈することが知られている。特に嘔気・嘔吐、便秘、眠気は発現頻度が高く、疼痛管理の妨げになるとともにオピオイド鎮痛薬の使用中止に至ることもある。非臨床試験からモルヒネは鎮痛用量よりも低用量で嘔気・嘔吐や便秘を引き起こすことが明らかとなった。

そこで我々は、星薬科大学の鈴木教授の提案(オピオイド誘発嘔気・嘔吐治療薬としての & オピオイド受容体選択的なアンタゴニストの創薬)から創薬研究を開始し、より良い疼痛管理を実現し、オピオイド誘発の副作用に苦しむ患者の QOL 改善に貢献することを目指した。そしてその創薬研究の過程ではオピオイドの中枢作用(鎮痛作用)に影響せず

に、副作用(便秘、嘔気・ 嘔吐)を回避するために 末梢選択的なオピオイド 受容体アンタゴニストを 探索することにした。

ル基を導入することで目的とするプロファイ ルを持つナルデメジンを得ることができた。 ナルデメジンは μ 、 δ 、 κ オピオイド受容体 に対して強力 (0.5 nM、0.27 nM、3.13 nM) なアンタゴニスト作用を有し、ラットにおい て、モルヒネにより誘発される小腸輸送能阻 害作用を用量依存的に抑制した。その経口投 与における ED50 値は 0.03mg/kg であった。 一方、ラットテールフリック試験においてモ ルヒネによる鎮痛作用の減弱は非常に高用量 (10mg/kg以上)でしか認められず、小腸輸 送能試験における抗便秘作用とは大きな乖離 が認められた。さらにモルヒネ依存を誘発し たラットにナルデメジンを投与しても薬効用 量では中枢性の退薬症候は認められず、抗便 秘作用と30倍の乖離があった。これはナル デメジンの脳内移行性の低さによるものと考 えられた。

臨床試験においても、ナルデメジンの 0.2mg 投与はオピオイド系鎮痛薬の投与量に かかわらずオピオイド誘発便秘を改善し、オピオイドの鎮痛作用に対しては影響が認められなかった。すなわち、非臨床で認められたナルデメジンがオピオイドによる鎮痛作用に 影響することなく、強力な抗便秘作用を有する特徴は臨床試験でも確認されたのである。

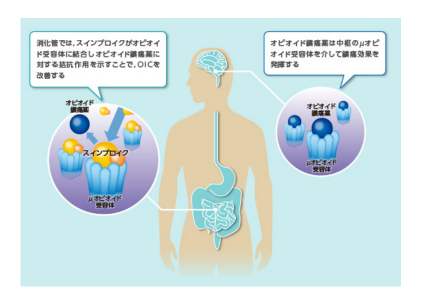


図. ナルデメジンの中枢・末梢オピオイド受容体への作用様式の 違い(出典: 塩野義製薬 製品情報)

フェブキソスタットは、帝人の近藤史郎氏 らにより開発された尿酸合成酵素キサンチン オキシダーゼ(XO)の阻害薬であり、尿酸 生成を抑制する高尿酸血症治療薬です(図 1)。血清尿酸値が 7.0 mg/dL を超える高尿 酸血症状態が長期化すると、尿酸が結晶化し、 関節に溜まれば痛風発作を、腎臓に沈着する と腎機能障害や尿路結石をもたらすため、早 期の治療が必要です。尿酸生成抑制薬として は、尿酸の前駆物質ヒポキサンチンの類似体 であるアロプリノールが 1960 年代に登場し ました。その後、数多くの XO 阻害物質が見 出されたものの、アロプリノールを超える薬 の開発には至らず、尿酸生成抑制薬はアロプ リノールの独占状態でした。一方で、アロプ リノール自体の XO 阻害活性はさほど強くな く、その主代謝物であるオキシプリノールに 強力な XO 阻害活性があることがわかってき

ました。後続薬が成功しなかった 大きな要因は、アロプリノール自 体の活性を指標としたことによる 後続薬の阻害活性の強度不足にある と近藤は判断し、まずは強力な XO阻害活性を追求しました。 ボリン骨格に基づく副作用や 薬物相互作用の懸念を取り除にも でいる が単結合した構造へた と6員環が単結合した構造へと と6員環が単結合した構造へを を合成しました。その中で XO阻 害活性が認められたフェニルチア ゾールカルボン酸をリード化合物

として、強力な XO 阻害活性を示す化合物が 複数得られました(図2)。しかし、ここか らが苦難の連続でした。これらの化合物をマ ウスに投与しても、尿酸低下作用が認められ ません。合成を試みてはマウスで評価すると いう作業を繰り返すこと1年、ようやくマ ウスでも強い活性を示す化合物の基本構造 (TEI-5524, 図2) に行き着き、10 化合物以 上の候補物質が用意できました。しかし、ま たしても大きな壁が立ちはだかります。この 候補化合物に変異原性の可能性が認められた のです。開発中止も頭をよぎりましたが、そ の元凶と思われるニトロ基周辺の立体構造を 再検討することにより、変異原性のない化合 物にたどり着くことができました。さらに、 ニトロ基をシアノ基に変換した化合物でも同 等以上の尿酸低下作用があることを見出し (図2)、最終的にはシアノ基を持つフェブキ ソスタットが臨床試験へと進みました。ま た、アロプリノールとは異なり、尿中だけで なく糞中にも排泄されるため、腎不全患者で も減薬が必要ないことなども明らかとなりま した。かくして構想から23年、約40年ぶ りの尿酸生成抑制薬が幾つものメリットを携 えて、2011年に世の中に送り出されました。

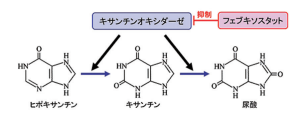


図 1. フェブキソスタットの作用

図 2. フェブキソスタットの開発経緯

エリスロポエチン製剤は、今やほとんどの 腎性貧血患者に投与される世界で数兆円市 場の薬剤である。熊本大学の宮家隆次氏は、 1964年よりおよそ13年の歳月をかけて再 生不良性貧血患者の尿を約2.5トンを使用 し、1976年に世界で初めて純化ヒトエリス ロポエチンを得ることに成功した。低温での 抽出作業が必要であったが、当時は低温室も なく、真冬に窓をすべて開け放ってカラム操 作を行なったという。その後、大学の助手室 を改装して低温室を作って精製を進め、活性

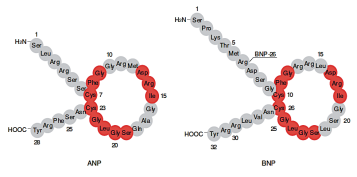
の測定には年間 3,000 匹近いラットを使用したという。1985年に精製品を用いてヒトエリスロポエチン遺伝子をクローニングし、組み換え型エリスロポエチンの臨床治験も同年より始められた。日本では 1990年より透析施行中の腎性貧血治療薬としてエスポーが発売され、今日の腎性貧血患者治療の道が開かれることになった。このように、エリスロポエチン製剤の発見は、日本人の粘り強い研究力が新薬を生み出した典型例である。

9

α型ヒト心房性ナトリウム利尿ポリペプチド製剤 カルペリチド(遺伝子組換え)ハンプ®

国立循環器病研究センターの寒川賢治氏は、心房で合成される心房性ナトリウム利尿ペプチド Atrial Natriuretic Peptide (ANP)を発見し、1984年に公表した。その後、ANPは直ちに日本国内で急性心不全の治療薬、あるいは心不全診断薬としての開発が進んだことから、今では日本のトランスレーショナル・リサーチの大成功例として語り継がれている。特筆すべきは、寒川氏独自のペプチド解析技術により、研究開始からわずか2カ月

プチド Brain Natriuretic Peptide (BNP) も寒川氏によって発見され、1988年に公表された。この BNP は心室でも合成・分泌されることが示され、今では最も頻用される心不全診断薬となり、海外では治療薬としても使用されている。以上、寒川氏により発見され、臨床応用されるようになった ANP と BNP は、今や世界中で心不全の診断・治療薬として使用されており、最近では癌の転移抑制薬などへの応用開発も進んでいる。



出典: ナトリウム利尿ペプチドとその受容体を介する心臓・血管保護作用.心臓.41(12):2009.

Compactin (Mevastatin)

コレステロールには、食事により摂取する 外因性コレステロールと、主に肝臓で合成さ れる内因性コレステロールがあり、ヒト体内 では内因性が多くを占めます。内因性コレス テロールの合成を抑制し、補償的に LDL 受 容体を増加させ血中 LDL コレステロールの 肝臓への取り込みを促進して、その血中レベ ルを低下させるのがスタチン系薬です(図 1)。スタチンは、三共の研究者だった遠藤章 博士により発見されました。遠藤博士はコレ ステロール低下薬の開発を目指し、そのター ゲットとしてコレステロール生合成の律速酵 素である HMG-CoA 還元酵素に狙いを定めま した。リソースは博士が得意とする菌類です。 6,000 余株の菌類の探索により、1973 年に 青カビ Penicillium citrinum の培養液中にコ レステロール合成を阻害する活性を見出しま した。初のスタチン、コンパクチン(メバス タチン) の発見です。しかし、そう事はうま く進みません。ラットにコンパクチンを1週 間投与しても血中コレステロールの低下は認

められませんでした。一 方、1回だけの投与なら 3-8時間は効果が認め られます。実は、肝臓の HMG-CoA 還元酵素が 10 倍にも誘導されていたの です。この結果を受け、 コンパクチンの開発は中 止されました。しかし、 界面活性剤 Triton WR-1339の投与により血中 コレステロールを上昇さ せたラットではコンパク チンの効果が認められた ことから、遠藤博士は血 中コレステロールが正常 のラットだから効果が出 ないのではと考え、コレ

ステロール含量の高い卵を毎日生んでいる産 卵鶏に目を付けました。産卵鶏ではコンパク チンにより血中コレステロールが劇的に低下 し、またイヌやサルでも効果が確認されまし た。コンパクチンの復活です。かなりの高用 量でラットに肝毒性が認められるという障害 はあったものの、家族性高コレステロール血 症ホモ接合体の患者でも副作用なく血中コレ ステロール低下効果が認められたことから、 1978年に臨床試験が開始され順調に進んで いました。しかし、1980年にコンパクチン の開発は突如打ち切られました。理由は開示 されていません。一方、1978年に三共を退 職して東京農工大に移っていた遠藤博士は、 コンパクチンにメチル基がついたモナコリン K を紅麹菌から発見しました。これはメルク 社が別のカビ Aspergillus terreus から発見し たメビノリンと同一物質で、後にロバスタチ ンとして商業化スタチンの第1号となりま した。その後、続々とコンパクチンの HMG-CoA に酷似する部分(上図)を含む半合成

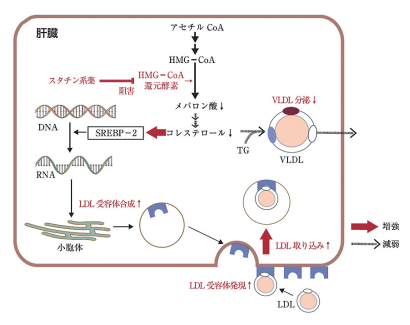


図 1. スタチン系薬の血中 LDL コレステロール低下作用 (「学際的創薬科学論」(京都廣川書店)より引用)

スタチンが開発され、コレステロール低下薬 としてのスタチンの地位は確立していきまし た。後に急増した虚血性心疾患の治療に、ス

タチンが欠くことのできない薬となったこと は言うまでもありません。

ナルフラフィン(レミッチ ®)

オピオイド受容体が μ 、 δ 、 κ の3つに 分類され、薬物依存性が μ 受容体に起因する ことが報告されて以来、熾烈なκ作動薬の開 発競争が始まった。世界中がアップジョン社 の報告した U-50488H の構造を模倣した化 合物を開発する中で、我々は、メッセージー アドレスの概念と内因性オピオイドの部分構 造とアクセサリー部位の概念に基いて内因性 κ オピオイドペプチドのダイノルフィンの N末端と共通の構造にこだわり下記の独自構造 を開発した^{2,3)}。100 社以上が U-50488H の 模倣品を開発し、依存性は分離できたが、ほ とんどすべての類似品は重篤な薬物嫌悪性の ため、臨床試験初期で撤退した。唯一、我々、 東レによるナルフラフィンのみが依存性およ び嫌悪性の分離に成功したが、眠気などの鎮 静作用のため、術後疼痛の適用はかなわな かった。この時点で開発中断を余儀なくされ たが、ナルフラフィンの他の適用を模索する 中で、κ作動薬の止痒効果が報告され、腎透 析の患者の重篤な痒みの特効薬がないことに 注目した。そこで、止痒薬としての開発を志 したが、痒みの動物モデルがなく困っていた 矢先に、幸いにも富山医大の倉石らによる動 物モデルが発表され、このモデルでの止痒効 果を確認できた。このデータを腎透析の医師 に見せたところ、医師のほうから積極的な臨 床試験を提案され、すぐにこの効果は臨床試 験で確認できた。この結果により 2009 年に 承認が得られ、鳥居薬品より「レミッチカプ セル」として発売が開始された。本薬物は市 販後調査で80%以上の効果が確認され、さ らに、肝疾患患者の重篤な痒みにも適用拡大 に成功し、現在まで順調に販売されている。 本薬物の特徴は投与量が非常に微少(2 µg/ body)のため懸念される副作用はほとんど ないことである。さらに注目すべきは、重篤 な痒みに対する薬物がなかったため、患者の 痒みは病気と見なされず、我慢を強いられて きた。レミッチが市場に出た後は、その効果 により、治療対象と見なされるようになり、 積極的治療が行われている。また、レミッチ の市販以来、痒みの機序の解明も進むように なり、ピッツバーグ大学の Ross らと共同研 究により、長年の謎であった痒いと引っ掻く 理由の解明にも繋がった ⁴⁾。

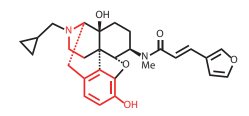


図 1. ナルフラフィンの構造(赤の部分はチロシンの部

モルヒナン骨格を有するためオピオイド受容体以外の受 容体には結合しない。 κ 受容体に選択性が高いため、依 存性の発現はないが、他社のκ作動薬の有する嫌悪性も 発現しない。

日本新薬がプロスタサクリン(PGI。)受 容体アゴニストの研究に着手したのは、今 から約20年前のことになります。PGI。は、 血管内の PGI₂ 受容体 (IP 受容体) を刺激し て、血管拡張作用などを示す内因性物質です。 PGI。はその有用性から医薬品に応用されて いますが、血中半減期が極端に短いことが課 題でした。これを改善した PGI₂ 誘導体が開 発されたものの、より効果が持続する薬剤が 求められていました。

そこで私たちは、経口投与可能で有効性が 持続する IP 受容体アゴニストの創出を目標 に研究を進め、非プロスタノイド構造のセレ キシパグ(開発記号:NS-304、商品名:ウ プトラビ®錠)を見出しました。セレキシ パグは、経口投与後に体内で MRE-269 に変 換され、MRE-269 の血漿中濃度が長時間一 定水準で維持されます。そして、MRE-269 が強力かつ選択的な IP 受容体アゴニスト作 用を示します。

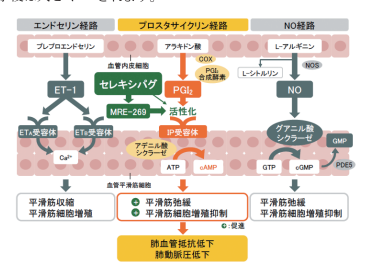
このような特性を持つセレキシパグの適応 症として、動脈硬化性の疾患を第一に考えま したが、より適した疾患として肺動脈性肺高 血圧症 (PAH) が有力と考えました。PAH は、 肺動脈圧が異常に高くなる致死的な稀少疾患 です。PAHへの十分な治療法は長年存在し ませんでしたが、中心静脈から PGI₂を持続 注入する治療法が開発されて、予後は大きく

改善しました。しかし、本治療 法には患者さんの利便性が課題 となりました。その後、経口の PAH 治療剤が複数開発されて、 治療環境はさらに改善したもの の、今なお PGI₂ 持続注入療法 が最も有効な治療法です。そこ で、効果が長時間持続する経口 の IP 受容体アゴニストは PAH に有用と考え、セレキシパグの 適応症に PAH を選定しました。

しかし、患者数から考えて 日本のみでの治験実施は困難 でしたので、欧州での開発を先行させまし た。Phase I 試験では、セレキシパグ投与後 の MRE-269 の半減期は約8時間と良好な薬 物動態特性を示し、セレキシパグの用法・用 量の根幹である用量漸増法での安全性も確認 できました ⁵⁾。

これに続く欧州 Phase II 試験は、全例で 他の PAH 治療剤を併用している難易度の高 い条件下での薬効評価でしたが、肺血管抵抗 (PVR) の主要評価項目を達成できました ⁶⁾。 ここが、成否の分岐点であったと考えていま す。その後、Phase III 試験(GRIPHON 試験) が、世界39カ国、1156例を対象に国際共 同プラセボ対照二重盲検比較試験として実施 されました。主要評価項目である病態悪化イ ベントの発現を、セレキシパグ群はプラセボ 群と比較して 40% 有意に低下させました ⁷⁾。 国内でも PVR を主要評価項目とした非盲検 Phase II 試験が行われ、有効性が確認されま した80。

以上のように、長期血中持続性と作用の選 択性を示すセレキシパグは、PAHへの有効 性が臨床試験で証明され、国内では2016年 9月に承認、11月に発売されました。現在 セレキシパグは、慢性血栓塞栓性肺高血圧症 (CTEPH) 及び閉塞性動脈硬化症 (ASO) で も国内で治験中であり、適応の広がりも期待 されます。



バロキサビル マルボキシルは、A 型又は B 型インフルエンザウイルス感染症を治療す る薬である。インフルエンザウイルス感染症 の治療に広く使用されているノイラミニダー ゼ (NA) 阻害薬は、ハイリスク因子を有する 患者や重症患者で明確な治療効果を示した例 が限られていること、薬剤感受性低下ウイル スが流行する恐れがあること、NA 阻害薬の

吸入剤については吸入可能 な患者や年齢が限られるこ となどから、幅広い患者に 対して簡便に投与可能で、 より有効性の高い治療薬が 望まれている。

NA阻害薬の課題を解 決する新薬の標的として、 我々はキャップ依存性エン ドヌクレアーゼ (CEN) と いうインフルエンザウイル スのメタロ酵素に着目し た。CENは、宿主細胞由来 mRNA のキャップ構造をウ イルスの mRNA 合成に転 用するという特徴的な反応 を担う酵素であり、ウイル ス選択的な薬剤標的として 最適と考え、2006年に探 索研究を開始した。当時は、 ウイルスゲノムの転写反応 を in vitro で再現する簡便 なアッセイ系の報告が無 かったが、宍戸らは、高感 度で多検体処理可能なアッ セイ系構築に成功し、ヒッ ト化合物として化合物1を 見出した(図1)。河井ら

は、化合物1に対して疎水性ファーマコファ の探索を行い、酵素阻害活性と抗ウイルス活 性が大幅に改善した化合物2を見出した。極 性官能基であるカルボン酸部分の除去とコン ホメーションの固定化を検討することで活性 が更に 100 倍向上し、様々なインフルエン ザウイルス株に対して低濃度でウイルス増殖 抑制を示すバロキサビル活性体を導いた(図 2)。最後に、メタル結合部位をマスクする ことで経口吸収性を改善したプロドラッグで あるバロキサビル マルボキシルに到達し た。本薬は2013年から前臨床研究を開始し、 2015年10月に厚生労働省より先駆け審査 指定制度の対象品目に指定され、2018年に 1回のみの錠剤の服用で治療が完結する新し い薬剤として、日本と米国でそれぞれ承認さ れた。

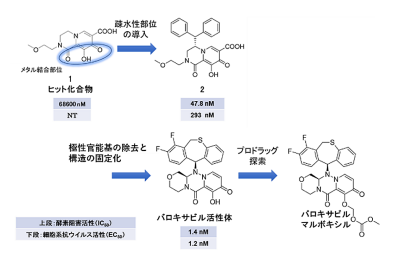


図 1. メタル結合部位を有する CEN 阻害剤の探索研究

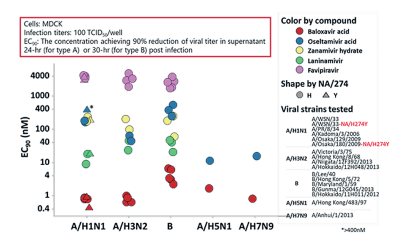


図 2. 機々なインフルエンザウイルスに対する増殖抑制効果

参考文献

- 1) Guedj J et al., PROS Med. https://doi.org/10.1371/journal.pmed.1002535, 2018
- 2) Nagase H et al., Chem. Pharm. Bull. 1998;46:366-369
- Kawai K et al., Bioorg. Med. Chem. 2008;16:9188-9202
- 4) Gordon A et al., Neuron 2014;82:573-586
- 5) Priska K et al., Am. J. Cardiovasc Drugs 2015;15:195-203
- Simonneau G et al., Eur. Respir. J. 2012;40:874-880
- 7) Sitbon O et al., N. Eng. J. Med. 2015;373:2522-2533
- Nobuhiro T et al., Circ. J. 2017;81'1360-1367

ファビピラビル;椎森仁美、今井由美子(国立研究開発法人医薬基盤・健康・栄養研究所)

イベルメクチン;市田悠、今井由美子(国立研究開発法人医薬基盤・健康・栄養研究所)

ファスジル;浅野 敏雄(旭化成株式会社)

カンデサルタン シレキセチル;野田 昌邦、西川 浩平(武田薬品工業株式会社)

ドネペジル; 杉本 八郎、山西 嘉晴、土 裕、小倉 博雄、飯村 洋一、山津 清實(エーザイ株式会社)

ナルデメジン;金政利幸(塩野義製薬株式会社) フェブキソスタット;近藤 史郎(帝人株式会社)

コンパクチン;遠藤章(株式会社バイオファーム研究所、東京農工大学)

ナルフラフィン;長瀬博(筑波大学)

セレキシパグ;桑野 敬市、舟木 俊治(日本新薬株式会社)

バロキサビル マルボキシル; 宍戸 貴雄、河井 真(塩野義製薬株式会社)

編集者(日本薬理学会研究推進委員会) ………………

赤羽 悟美 岩崎 克典 石川 智久 高井 真司 戸村 裕一 成田 年 西山 成 福永 浩司 若森 実 渡邉 裕司