

DNW-25027 の概要

課題名 :IgA 免疫複合体を分解する酵素ペプチド Catalytide を用いた IgA

腎症治療法の検証

主任研究者(Principal Investigator):

中村 里菜(国立大学法人高知大学 医学部)

ステージ:検証ステージI

【標的疾患】

IgA 腎症

【創薬標的】

IgA 免疫複合体

【創薬コンセプト】

凝集性タンパク質に対して分解活性を示す短鎖合成ペプチド Catalytide により、IgA 腎症の発症原因とされる IgA 免疫複合体を特異的に分解除去することで、IgA 腎症の根本治療を実現する。

【モダリティの設定】

短鎖合成ペプチド

【創薬コンセプトの妥当性を支持するエビデンス】

以下のことが PI らにより明らかにされている。

- 1) 保有する 1,000 種類以上の抗原ペプチドの新たな生理活性を探索する過程で 22 残 基合成ペプチド (JAL-AK22) が加水分解酵素活性を有していることを見出し、酵素活性を有するペプチドの総称として Catalytide と命名した。
- 2) JAL-AK22 の構造活性相関研究を行った結果、より強い酵素活性を示す 9 残基合成ペプチド JAL-TA9 を同定し 1 、A β 42 をセリンプロテアーゼ活性によって加水分解すること 2 、AD モデルマウスへの脳室内投与で認知機能の改善及び脳内に沈着した A β の減少を明らかにした。(1:Nakamura R. Peptides、116 71-77, 2019、2: Nakamura R. J. Royal, Sci. 1(2) 30-35, 2019))
- 3) Catalytide の構造最適化研究の過程で、最小 4 アミノ酸よりなるペプチドが酵素 活性を有することを明らかにした。
- 4) IgA 腎症モデルマウスへ Catalytide-X を尾静脈内投与したところ、腎臓に沈着し

た IgA を分解除去し腎機能を改善していることを明らかにした。

【科学的、技術的な優位性】

加水分解酵素活性を示す短鎖合成ペプチド Catalytide を見出すとともに、アミロイド β や α - シヌクレイン、IgA 免疫複合体などの凝集性タンパク質を分解する複数の Catalytide を有している。

【支援ステージにおける目標】

- ・Catalytide を用いた IgA 腎症モデルマウスの in vivo 薬理評価で腎機能改善効果が確認される。
- ・Catalytide を用いてヒト IgA 腎症免疫複合体の分解活性が確認される。

【関連特許】

特願 2017-560448 号 「発明の名称:加水分解活性を示す新規ペプチドおよびその用途」 出願日: 2017 年 1 月 6 日

WO2017/119511、国際公開日:2017年7月13日、各国移行先:US, EU, CN

テーマに関するお問い合わせは下記までお寄せください。 Principal investigator へのお問い合わせはご遠慮くださるようお願いいたします。

(問合せ先)

国立研究開発法人日本医療研究開発機構 創薬事業部

E-mail: id3desk@amed.go.jp