科研費

科学研究費助成事業 研究成果報告書

平成 27 年 5 月 26 日現在

機関番号: 3 4 4 1 9 研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2012~2014

課題番号: 24592416

研究課題名(和文)前立腺癌に対する癌ワクチン療法に応用しうるペプチドの同定

研究課題名(英文) Identification of cancer-derived peptides as potential candidates for the

development of anti-cancer vaccines for prostate cancer patients

研究代表者

南 高文 (MINAMI, Takafumi)

近畿大学・医学部・講師

研究者番号:70340809

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,000,000円

研究成果の概要(和文):現在、癌ワクチン療法の多くはHLA-A3 supertype alleles陽性症例に対する適応はない。今回、癌ワクチン療法適応拡大のためにHLA-A3 supertype alleles陽性前立腺癌患者に対し癌ワクチン療法に応用し得る EZH2由来ペプチドの同定を試みた。HLA-A3 supertype alleles親和性より5種類のEZH2由来ペプチドを準備し免疫学的 アッセイを施行した。結果、EZH2733-741ペプチドが最もペプチド特異的細胞障害性Tリンパ球を誘導し、癌ワクチン療法に応用しうるペプチドであることが示された。

研究成果の概要(英文): EZH2-derived peptides applicable to prostate cancer patients with HLA-A3 supertype alleles were identified in order to expand the possibility of an anti-cancer vaccine, because the peptide vaccine candidates receiving the most attention thus far have been the HLA-A2 and HLA-A24 alleles. Five EZH2-derived peptides that were prepared based on the binding motif to the HLA-A3 supertype alleles (HLA-A11,-A31, and -A33) were screened for the potential to induce peptide-specific cytotoxic T lymphocytes (CTLs) from HLA-A3 supertype+ prostate cancer patients. As a result, EZH2733-741 efficiently induced peptide-specific and cancer-reactive CTLs. Their cytotoxicity toward prostate cancer cells was ascribed to peptide-specific and CD8+ T cells. These results indicate that the EZH2733-741 peptide could be promising candidates for peptide-based immunotherapy for HLA-A3 supertype+ prostate cancer patients.

研究分野: 泌尿器科学

キーワード: 前立腺癌 ペプチドワクチン HLA-A3

1.研究開始当初の背景

前立腺癌は老年期男性に多い癌である。 前立腺癌にはアンドロゲン除去療法が一過 性に奏功するが、去勢抵抗性または骨転移 性前立腺癌として再発した場合に有効な治 療法はない。このような患者にとって特異 的免疫療法は有望な選択肢となりうる。こ れまで前立腺癌患者に対する特異的免疫療 法に利用可能な癌抗原ペプチドは多く同定 されている。しかしながら HLA-A2 および -A24 アレルの頻度が世界的に高いことか ら、従来の癌抗原ペプチドは HLA-A2 また は-A24 アレルが陽性の患者に対するもの がほとんどであった。HLA クラス アレル には、その構造的相同性およびペプチド結 合モチーフ解析に基づき HLA-A2,-A3,-B7 および-B44 スーパータイプアレルが提唱 されている。それらのうち HLA-A3 スーパ ータイプアレルはコーカサス人の38%、中 国人の 53%、日本人の 46% および 北米アフ リカ系アメリカ人およびヒスパニックの 43%に認める。それにも関わらず HLA-A3 スーパータイプアレル陽性前立腺癌患者の 治療に使用できる癌抗原ペプチドは限られ ている。

2.研究の目的

HLA-A3 supertype alleles 拘束性の前立 腺癌ペプチドワクチンの開発が必要と考え、HLA-A2 および HLA-A24HRPC 患者の臨床研究で有用であった各癌関連抗原について、新しい HLA-A3 supertype alleles 拘束性ペプチドの同定を目的として本研究を計画した。具体的には、3種類の前立腺癌関連抗原(PTH-rP, EGFR, EZH2)のクラス I 拘束性ペプチドを HLA-A3 supertype alleles に対して affinity の高いペプチドを 1 抗原 3-5 種類合成し、1 抗原ずつスクリーニングし、癌ワクチン療法に使用可能なペプチドを同定する。

3.研究の方法

- 患者サンプリング: 当院倫理委員会 (1) より承認を得て、本研究に対し同意を 得た HLA-A3 supertype alleles 陽性前 立腺癌患者より末梢血 50cc を採取し、 Ficoll-Conray 液による末梢血単核球 細胞を遠心分離と HLA-A を anti-HLA-A11 mono clonal antibody. anti-HLA-A31 mAb と anti-HLA-A33 mAb を使用しフローサイトメトリー にて同定し HLA-A3 supertype alleles のうち HLA-A11,-A31,-A33 陽性のも のを対象とする。HLA-A11,-A31,-A33 陽性例をそれぞれ5例ずつ計15例を予 定する。また全サンプル、実験に使用 するまで凍結保存する。
- (2) Peptide の選定: PTH-rP, EGFR, EZH2 抗原各由来ペプチドの中で HLA-A3 supertype alleles に対する affinity の高いペプチド(PTH-rPp₁₂₋₂₀ 17-25 94-102 167-175, EGFRp₅₂₃₋₅₃₁ 673-681 833-841, EZH2p₂₃₋₃₁ 70-78 73-81 699-707 733-741)を使用。各抗原由来ペプチドを 95%以上の純度で各 5 mg 合成(外注) し DMSO にて 10mg/ml で溶解する。
- (3) 末梢血単核球細胞からペプチド特異的 CTL の 誘 導 : HLA-A3 supertype alleles に対する affinity によって選ばれたペプチド候補をさらに絞り込むため、末梢血単核球細胞からのペプチド特異的 CTL の誘導能を評価する。末梢血単核球細胞 (PBMC)(5 × 10 4 cells/well)は U-bottomed-type 96-well microculture plate にて 200 μ ℓの培養液にてそれぞれのペプチドを 20 μ ℓ/mlを加え quadruplicate にて培養する。培養液成分は 45%RPMI1640, 45%AIM- medium,

10%FCS,IL-2(50units/ml),0.1mmol/L MEM nonessential amino acid solution である。培養液半量を除去し ペプチド($20 \mu g/ml$)と IL-2(50unit/ml)を含む新しい medium に交換する。培養された細胞を 4-well に分ける。そのうち 2-well は、

それぞれ同種のペプチドで刺激された C1R-A11,C1R-A31,C1R-A33 と一緒に 培養し、残る 2-well は

HIV ペプチドで刺激された C1R-A11,C1R-A31,C1R-A33と一緒に 培養する。18時間後、ELISAにて IFN- を測定しHIV群と比較し有意 差を認めた場合ペプチド特異的 CTL の誘導を認めたと定義する。

(4) Cytotoxicity assay:

ペプチド特異的 CTL の誘導を認めた ペプチドを pulse pulse された CD8+CTLs は

6 時間 ⁵¹Cr release assay にて LNCaP,LNCaP-A11,LNCaP-A31,LN CaP-A33 に対しての

cytotoxicity を確認する。 Phytohemagglutinin-activated T cell は negative control として使用した。 U-bottomed-type

96-well microculture plate に 2×10³ 5¹Cr-labeled cells/well で培養し、同well に E/T 比調整した effector cell を加える。Cytotoxicity assay 直前にPeptide pulse 群 PBMC をCD8-positive Isolation Kit を使用しCD8+CTLs を分離する。特異的 ⁵¹Cr release は test cpm-spontaneous cpm にて計算する。Spontaneous release は effector cell を加えない sample にて測定し、Total release は 1%Triton 100-Xを加えた sample にて測定する。

(5) Cold inhibition assay: ペプチド刺激 された CTLs の特異性を cold inhibition assayにて確認する。 ⁵¹Cr-labeled target cells(2×10³/well) を 2×10^4 effector cell と 2×10^4 cold target cell と共に培養する。 cold target cellとしてHIVまたはペプチド を 刺 激 し た C1R-A11,C1R-A31,C1R-A33を使用する。

4.研究成果

今回の研究ではペプチドワクチン療法 の選択肢を増やすために HLA-A3 supertype alleles 陽性前立腺癌患者に対する 癌ワクチン療法に有用な EZH2 由来ペプチ ド同定を行った。EZH2由来ペプチドは全 て HLA- A3 supertype alleles 分子に対する 結合モチーフに基づき調整しHLAクラスI 分子からの解離予測半減期に基づき計算さ れた結合スコアより5種類のEZH2由来ペ プチドを候補とした。次に5種類のEZH2 由来ペプチドが HLA-A3 supertype alleles 陽性前立腺癌患者の PBMC からペプチド 特異的 CTL を誘導できるかについて調べ た。具体的には In vitro において各 EZH2 由来ペプチドまたは対照ペプチドにて PBMC を刺激し、刺激後の細胞が対応ペプ チドをパルスした C1R-A3 supertype alleles 細胞に応答して INF- を産生するかを調 べ、その結果 EZH2733-741 ペプチドにより 6人の HLA-A3 supertype alleles 陽性前立 腺癌患者のうち4人の PBMC からペプチ ド反応性 CTL が誘導された。次に In vitro において HLA-A3 supertype alleles 陽性前 立腺癌患者由来の PBMC を EZH2₇₃₃₋₇₄₁ ペ プチドにて刺激し、それにより誘導された ペプチド反応性 CTL が前立腺癌細胞株に 対して細胞傷害活性を示すことができるか を調べた(図2)。In vitro で EZH2₇₃₃₋₇₄₁ ペプチドにて刺激した HLA-A3 supertype alleles 陽性患者由来の PBMC は、HLA-A3 supertype alleles 陰性前立腺癌細胞株 (LNCaP)および HLA-A3 supertype alleles 陽性幼弱化 T 細胞(PHA-blast)に対してよ

リも HLA-A3 supertype alleles 陽性前立腺 癌細胞株(LNCaP-A11,-A31,-A33)に対し て高いレベルの細胞傷害活性を示した。こ の結果は In vitro において EZH2733-741 ペ プチドにて刺激された PBMC は、前立腺 癌細胞に対して HLA-A3 supertype alleles 拘束性に細胞傷害活性を発揮することを示 す。さらにペプチド刺激 PBMC の細胞傷 害活性に関与する細胞のタイプの同定を試 みた。図3に示すように EZH2₇₃₃₋₇₄₁ ペプ チドにて刺激した HLA-A3 supertype alleles 陽性患者由来の PBMC LNCaP-A11,-A31,-A33 に対する細胞傷害 活性は EZH2733-741 ペプチドをパルスした 非標識の C1R-A11,-A31,-A33 細胞の添加に よって有意に抑制されたが HIV ペプチド をパルスした非標識の C1R-A11.-A31.-A33 細胞によっては抑制されなかった。このコ ールド阻害試験の結果はペプチド刺激 PBMC の HLA-A24 陽性前立腺癌細胞株に 対する細胞傷害活性がペプチド特異的 CD8 陽性 T 細胞による可能性が高いこと を示す。以上の結果は EZH2 由来ペプチド が HLA-A3 supertype alleles 陽性前立腺癌 患者において前立腺癌反応性 CTL を誘導 でき特異的免疫療法、特に癌ワクチン療法 に有用であることを示す。

5.主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

[雑誌論文](計 1 件)

New polycomb group protein enhancer of zeste homolog(EZH) 2-derived peptide with the potential to induce cancer-reactive cytotoxic T lymphocytes in prostate cancer patients with HLA-A3 supertype alleles

International Immunopharmacology 26 (2015) 133-138 [学会発表](計 0件)

[図書](計 0件)

〔産業財産権〕 出願状況(計 1件) 名称: HLA-A3 スーパータイプアレル陽性前立 腺癌患者に対する癌ワクチン療法に有用な

EZH2 由来ペプチド

発明者:植村 天受、南 高文 権利者:学校法人 近畿大学 種類:(日本)特許出願

番号: 2014-196099

出願年月日:2014年9月26日

国内外の別: 国内

取得状況(計 0 件)

名称: 発明者: 権利者: 種類:

番号: 出願年月日: 取得年月日: 国内外の別:

〔その他〕 ホームページ等

6. 研究組織

(1)研究代表者

南 高文 (MINAMI, Takafumi)

近畿大学・泌尿器科・講師

研究者番号: 70340809

(2)研究分担者

()

研究者番号:

(3)連携研究者

()

研究者番号: