

科学研究費助成事業 研究成果報告書

平成 27 年 6 月 1 日現在

機関番号：12301

研究種目：若手研究(B)

研究期間：2012～2014

課題番号：24700493

研究課題名(和文) 粒子線薬剤増感による低侵襲粒子線がん治療法の研究

研究課題名(英文) Study of new minimally invasive cancer treatment method by particle sensitization

研究代表者

島田 博文 (SHIMADA, HIROFUMI)

群馬大学・重粒子線医学推進機構・助教

研究者番号：10414575

交付決定額(研究期間全体)：(直接経費) 2,500,000円

研究成果の概要(和文)：各種サンプルを攪拌させながら上方から照射した後、照射サンプルの光励起による蛍光測定を行い、PDT用薬剤の有無によって活性酸素種の発生が促進されていることが確認できた。肺がん上皮細胞(A-549)とビスダインを用いて、X線照射(5 Gy)を行ったところ、ビスダインを添加していないコントロール群に比べ、細胞の生存率が低下し、放射線照射と光増感剤との併用により、殺細胞効果が向上することが見出せた。

研究成果の概要(英文)：It was able to be confirmed that fluorescence was measured by optical excitation of the irradiation sample after it irradiated it from the upper side while stirring various samples, and the generation of active oxygen species was promoted by the presence of the medicine for PDT. The cytotoxicity reaction was able to be found the survival rate of the cell decreasing compared with the control group that had not added the machine screw dyne, and improving by irradiating and using together with the photosensitization medicine when X rays were irradiated by using lung cancer epithelial cell (A-549) and the machine screw dyne (5 Gy).

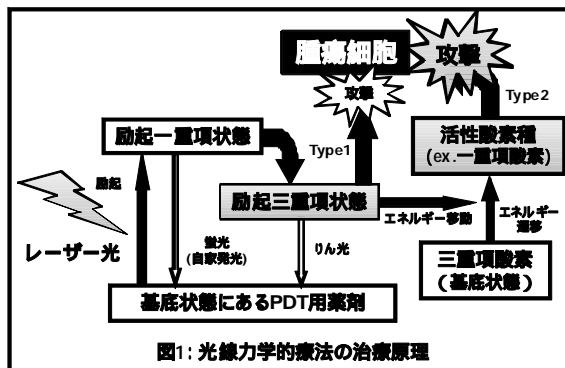
研究分野：医学物理

キーワード：粒子線治療 増感剤 放射線化学 がん

1. 研究開始当初の背景

現在, QOL(生活の質)の向上の観点から, 低侵襲性の治療に非常に高い関心が寄せられている。放射線治療の分野においても, 粒子線治療, ガンマナイフ, IMRT(強度変調放射線治療)など, 可能な限り正常細胞へのダメージを軽減させる治療が行われている。特に粒子線治療は粒子線の物理的特徴であるブラッグカーブを利用し, 腫瘍組織への集中性及び正常組織へのダメージの少なさという点で非常に優れた治療法であるが, 治療費が約300万円であり, 早期に保険適用になることを切望されている。

一方, PDTにおいては, 生体侵襲性が低いため, 薬剤, 照射光源の開発などに関する数多くの研究・臨床試験が行われている。しかしながら, PDTに利用されている光源は可視領域であるため, 生体到達深度は浅く, 表在性の腫瘍や眼底疾患等に適応が限られている[1]。PDTの治療原理を図1に示す。



2. 研究の目的

本研究は, 低侵襲性治療法である粒子線治療に光線力学的療法(Photodynamic Therapy: PDT)の要素を組み合わせた複合治療システム「粒子線力学的療法(Particle Beam Dynamic Therapy: PBDT)」の開発を行うものである。粒子線及びPDT用薬剤の粒子線照射で発生する活性酸素種との相乗効果を利用することによって選択的かつ集中的に腫瘍組織を攻撃することを特徴とした低侵襲な治療システムを構築する。

本研究課題の具体的な目的は, PDT 用薬剤

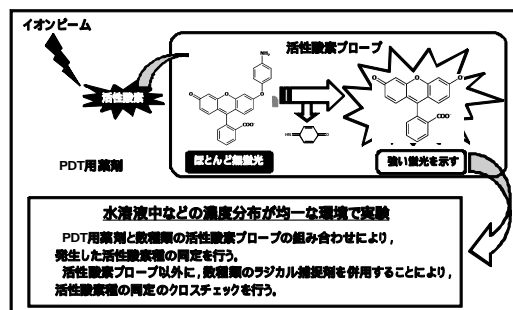
の水溶液系において粒子線照射による活性酸素種の同定や発生効率, 放射線分解物分析等の放射線化学的な知見を得るとともに, 主な分解性生物についての毒性を明らかにすること。さらに, 腫瘍培養細胞を用いて粒子線と PDT 用薬剤の粒子線照射により発生する活性酸素種に対する致死効果を調べ, PBDT 法の有効性を明らかにすることである。

3. 研究の方法

本研究計画において, 粒子線治療に用いられている炭素線とPDT用薬剤等の相互作用により発生する活性酸素種の発生を活性酸素プローブ及び活性酸素捕捉剤を用いて定性的・定量的に評価し, 活性酸素種が最も効率良く発生する条件を探索する。また, PDT用薬剤の粒子線照射による分解生成物を高速液体クロマトグラフを用いて定性・定量分析する。腫瘍培養細胞を用いて粒子線とPDT用薬剤の粒子線照射により発生する活性酸素種に対する致死効果をコロニーアッセイ法を用いて調べる。さらに, 炭素イオン, 水素イオン, X線及びガンマ線を用いて, 活性酸素種の発生に対する線質効果を明らかにする。

まず, PDT用薬剤の粒子線励起による放射線化学的及び放射線力学的性質の基礎的なデータを取得し, 本治療システムで腫瘍組織を死滅させる役割を果たす活性酸素種の発生を定量的に評価する。右図に実験原理および実験方法を示す。基礎的なデータの取得のため, サンプルは濃度分布が均一な水溶液中において粒子線を照射する。使用するPDT用薬剤は, 実際にPDTに用いられているフォトリンやビスグインなどのポルフィリン系の光感受性薬剤及び臨床応用が予定されている光感受性薬剤を数種類使用する。イオンビームとPDT用薬剤との相互作用によって発生する活性酸素種を同定するため, 活性酸素種を効率よく検出するための市販の蛍光試薬(活性酸素プローブ)

を使用する。サンプルはPDT用薬剤に活性酸素プローブを添加したものを使用し、粒子線照射後、水溶液サンプル中の活性酸素プローブの発光スペクトル及び発光強度を測定することにより活性酸素種を同定する。



また、アジ化ナトリウムやマンニトールなどの活性酸素捕捉剤を活性酸素プローブと併用することにより、効果的に活性酸素種の同定を行う。

さらに、粒子線の線量およびPDT用薬剤濃度を変化させ、薬剤濃度および照射線量と活性酸素種の発生量の相関関係を明らかにし、腫瘍組織に有効である活性酸素種が最も効率良く発生する条件を探索する。照射線量および薬剤濃度は実際の治療時よりも低線量・低濃度で実験を行い、活性酸素種の発生量を系統的に評価する。

PDT用薬剤の放射線分解生成物の分析実験は、治療線量相当の各種放射線をそれぞれ照射後、高速液体クロマトグラフィーを用いて行い、分解生成物の同定及び毒性試験を行う。

また、腫瘍細胞への粒子線照射実験は、PDTが有効とされている扁平上皮がんを用いて行う。肺の扁平上皮がん細胞を培養し、細胞数、PDT用薬剤濃度、照射線量、線質を変化させ、粒子線照射後にコロニーアッセイ法などの致死効果判定を行い、より致死効果の大きい条件の探索を行う。肺の扁平上皮がんの細胞実験の結果に基づき、他の腫瘍細胞による同様な実験を行い、本方法が適した腫瘍の探索を行う。粒子線治療及び光線力学的療法

よりもさらに低侵襲的な治療システムが構築可能であるかどうか検討を行う。

最後に、粒子線照射線量とPDT用薬剤濃度に対する活性酸素種の発生量、また、腫瘍培養細胞の致死効果判定の結果に基づき、実際の治療にどれだけ有効であるかを検討し、動物実験及び臨床試験の指針とする。

4. 研究成果

PDT用薬剤には加齢黄斑変性症に使用されているビスダイン（ベルテポルフィン）を採用し、蛍光プローブは一重項酸素用として Singlet-Oxygen Sensor Green、活性酸素（主に OH ラジカル）用として Hydroxyphenyl Fluorescein 及び Aminophenyl Fluorescein、ラジカル捕捉剤として、アジ化ナトリウム、ジメチルスルホキシド、マンニトール、一重項酸素の長寿命化用として重水をそれぞれ採用した。PDT用薬剤の濃度は薬剤の標準投与量 15 mg、循環血漿量基準値 48 mL/kg、仮想体重 60 kg とした時の最高血中濃度 5.2×10^{-3} mg/mL（ビスダイン: 7.2×10^{-6} M）を用いて照射実験を行った。水平に置いたサンプルを攪拌させながら上方から照射した。その後、照射サンプルの光励起による蛍光測定を行い、PDT用薬剤の有無によって活性酸素種の発生が促進されていることが確認できた。

続いて、これらの知見をもとに、肺がん上皮細胞（A-549）とビスダインを用いて、X線照射（5 Gy）を行ったところ、ビスダインを添加していないコントロール群に比べ、細胞の生存率が低下し、放射線照射と光増感剤との併用により、殺細胞効果が向上することが見出せた。

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 0 件）

〔学会発表〕(計 0 件)

〔図書〕(計 0 件)

〔産業財産権〕
出願状況(計 0 件)

名称：
発明者：
権利者：
種類：
番号：
出願年月日：
国内外の別：

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

島田 博文 (SHIMADA HIROFUMI)
群馬大学・重粒子線医学推進機構・助教
研究者番号：10414575

(2) 研究分担者

()

研究者番号：

(3) 連携研究者

()

研究者番号：