



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



東京大学医科学研究所
The Institute of Medical Science,
The University of Tokyo



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY



国立研究開発法人日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



システム癌
新次元



ポスト「京」重点課題②
「個別化・予防医療を支援
する統合計算生命科学」

がん細胞が免疫から逃れるメカニズムの解明

ー 免疫チェックポイント阻害剤の効果予測への応用に期待 ー

2016 年 5 月 24 日

国立大学法人京都大学

国立大学法人東京大学医科学研究所

国立大学法人北海道大学

国立研究開発法人日本医療研究開発機構

概要

生体には、本来、細胞ががん化した際に、これを排除する免疫のしくみが備わっていることが以前から知られており、その仕組みの破綻ががんの発症に大変重要な役割を担っていることが、近年の精力的な研究によって明らかにされつつあります。こうした研究によれば、がん細胞は、しばしば、「免疫チェックポイント」と呼ばれる分子を活性化することによって、免疫システムの監視から巧妙に逃れていると考えられます。このことは、代表的な免疫チェックポイント分子である PD-1 や PD-L1 といった分子を標的として最近開発された阻害抗体が、様々ながん種において（しばしば末期のがんに対してさえ）、顕著な臨床効果を示すことによっても強く支持されます。しかし、こうしたがん免疫からの回避に際して、がん細胞が、いったいどのようにしてこの免疫チェックポイント分子を活性化するのかについては、十分理解されていませんでした。また、極めて高額な医療費が必要とされる免疫チェックポイント阻害抗体を用いた治療については、その治療効果を正確に予測し効果の期待される症例に選択的に治療を行うためのバイオマーカーの開発が望まれています。現時点で臨床的に有用なバイオマーカーは見出されていません。

今回、京都大学大学院医学研究科 腫瘍生物学 小川誠司 教授、片岡圭亮 特定助教、東京大学医科学研究所附属ヒトゲノム解析センター 宮野悟 教授、白石友一 助教、北海道大学大学院医学研究科免疫学 瀬谷司 教授、松本美佐子 客員教授らを中心とする研究チームは、33 種類の主要ながん種を含む 1 万例を超えるがん試料のゲノム解析データについて、スーパーコンピュータを用いた大規模な遺伝子解析を通じて、がん細胞が免疫監視を回避する新たなメカニズムを解明することに成功しました。今回の研究の主な成果は以下の点です。



- ① 肺がん、胃がん、食道がん、大腸がん、腎がん、膀胱がん、子宮頸がん、子宮体がん、頭頸部がん、悪性黒色腫、B細胞リンパ腫など、主要ながん種の多くで、代表的な免疫チェックポイント分子の一つであるPD-L1蛋白をコードする遺伝子の異常が生ずる結果、その遺伝子発現が著しく上昇していることを見出しました。特に、西南日本を中心として我が国に多く認められる 成人T細胞白血病では、25%という高い頻度でPD-L1のゲノムの異常が生じていることが明らかとなりました。
- ② PD-L1遺伝子の異常は、いずれも、「3'非翻訳領域」と呼ばれる、蛋白質に翻訳されない遺伝子の末端部分に生ずる、欠失や部分的な配列の逆転(逆位)、他の遺伝子領域との異常な結合(転座)を含む構造異常で、どの異常においても、正常な「3'非翻訳領域」が失われる結果、PD-L1の遺伝子発現が上昇するという、新しいタイプの遺伝子異常であると考えられました。
- ③ 実際に、がん細胞を含む様々な細胞において、最新のゲノム編集技術を用いてPD-L1の3'非翻訳領域に欠失や逆位を生じさせることによって、PD-L1の顕著な発現の上昇が生ずることが確認されました。
- ④ さらに、このようにして3'非翻訳領域を欠失させることによりPD-L1遺伝子の発現を誘導したがん細胞は、免疫による監視を回避して増殖することができるようになることが確認されました。一方、この増殖効果は、抗PD-L1抗体によって阻害されたことから、このようなPD-L1遺伝子のゲノム異常を認めるがんでは、免疫チェックポイント阻害剤による治療が有効である可能性が示唆されました。

本研究は、ATLをはじめとする様々な種類のがんで共通に認められる 3'非翻訳領域の異常によって、免疫チェックポイント分子である PD-L1 の発現異常が生ずる結果、がん細胞が生体に本来備わっているがんに対する免疫監視を回避して、がんの発症に関わることを世界で初めて明らかにした研究です。本研究の意義は、

- 1) 新たにがん細胞が免疫を逃れるメカニズムの一端が解明されたこと、
- 2) がんの免疫回避に重要な役割を担う PD-L1 遺伝子の発現制御に関わる、これまでに知られていなかった重要なメカニズムが解明されたこと、従って、本異常以外のメカニズムによって免疫の回避が起こる仕組みの理解に大きく貢献すること、

そして、最も重要な点は、

- 3) 本異常が、抗 PD-1 抗体や抗 PD-L1 抗体による免疫チェックポイント阻害が治療上、特に有用と思われる患者さんを見出すための有用なマーカーとなる可能性があること、

の3点に集約されます。



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



東京大学医科学研究所
The Institute of Medical Science,
The University of Tokyo



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY



国立研究開発法人日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



システム癌
新次元



ポスト「京」重点課題②
「個別化・予防医療を支援
する統合計算生命科学」

本研究は、日本医療研究開発機構（AMED）の「革新的がん医療実用化研究事業（15Ack0106014h0002）」、科学研究費助成事業 新学術領域研究（22134006, 15H05909）、文部科学省 HPCI 戦略プログラム 分野1「予測する生命科学・医療および創薬基盤」（hp140230、hp150232）、文部科学省ポスト「京」重点課題(2)「個別化・予防医療を支援する統合計算生命科学」（hp160219）、国立がん研究センター研究開発費（26-A-6）の支援を受けて行われ、大規模なデータ解析は東京大学医科学研究所附属ヒトゲノム解析センターと共同でスーパーコンピュータ「京」を利用することにより実施されました。その成果は、2016 年 5 月 23 日付で英国の科学誌「Nature」電子版にて公開されました。

1. 研究の背景

がんは今や国民の半数が罹患し、死因の 1/3 を占める深刻な疾患となっており、高齢化社会を迎えて現在、増加の一途を辿っています。一方、その治療成績は、集学的な治療の努力にも関わらず伸び悩んでおり、近年開発が進んでいるいわゆる「分子標的薬剤」も、一時的にはしばしば著効を示すものの、これらの薬剤に耐性を有するがん細胞の出現によって、患者さんの多くはやがて再発することから、がんの治療成績への寄与は、なお、不十分と言わざるを得ません。

一方、近年我が国の研究者による発見を契機として開発された抗 PD-1 抗体および抗 PD-L1 抗体が、悪性リンパ腫や、肺がん、悪性黒色腫をはじめとする多くのがん種において、顕著な臨床効果を示し、末期のがん患者においてもしばしば治癒をもたらすことが報告されるようになってきました。一般に生体には、本来がん細胞を除去するための免疫監視のメカニズムが備わっていて、がんの発症が抑制されていると考えられています。こうした、いわゆる「がん免疫」は、様々な免疫担当細胞によって担われていますが、このうち、直接的にがん細胞の殺傷に関わる細胞障害性T細胞(CTL)は、がん細胞に特異的に発現する多様な分子を通じてがん細胞を認識し、これを殺傷することにより、がん免疫を担っています。PD-L1 は、がん細胞に発現する「免疫チェックポイント」を構成する一群の分子の一つで、がん細胞を攻撃するCTLが発現するPD-1分子に作用して、CTLを抑制することにより、こうしたCTLからの攻撃を逃れることができると考えられています(図1)。抗PD-1抗体および抗PD-L1抗体は、がん細胞によるこの免疫回避の仕組みを無効にすることによって、免疫担当細胞が再びがん細胞を認識し、これを攻撃することを可能にすることによって、抗腫瘍効果を発揮すると考えられます。このように抗PD-1抗体および抗PD-L1抗体をはじめとする免疫チェックポイント阻害薬では、生体にそもそも備わっているがん免疫を再度活性化することによって、抗腫瘍効果を得る、極めてユニークな治療法といえます。また、免疫システムは、患者の体内にある極めて多様ながん細胞を認識して殺傷できることが、通常の分子標的薬と異なった大きな特色です。

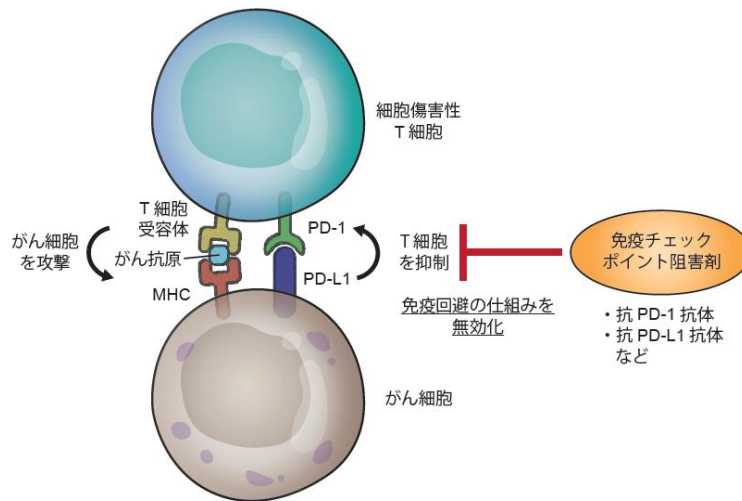


図 1: がん細胞の免疫回避の仕組みと免疫チェックポイント阻害剤の標的

しかし、問題点もあります。免疫チェックポイント阻害薬は特定のがん種では極めて高い奏功率が得られますが、他のがん種では、効果の得られる患者の割合が大変低く、同治療の費用が極めて高額に及ぶことを考えると、こうしたがん種についてはすべての患者に投与することが困難です。従って、治療効果を予測する優れたマーカーを開発することにより、例え頻度は低くても、治療効果が期待できる患者さんを正確に同定して、高い治療効果を得ることが大変に重要となりますが、現在のところ、治療効果を高精度に予測できるマーカーは知られていません。また、こうしたマーカーを見出すためには、がん細胞がどのようにして PD-L1 分子を発現して免疫を回避するのか、また、なぜ治療効果を示すがんと示さないがんがあるのか、に関する理解が重要となりますが、そうしたメカニズムについては多くが不明のままでした。

2. 研究方法と結果

<がんにおける PD-L1 遺伝子のゲノム異常の発見>

今回の発見の契機となったのは、同研究グループによって昨年報告された、成人 T 細胞白血病リンパ腫 (adult T-cell leukemia lymphoma: ATL) のゲノム解析研究です。ATL はヒト T 細胞白血病ウイルス 1 型 (human T-cell leukemia virus type-1: HTLV-1) の感染によって生じる血液がんの一つで、日本、特に西南日本を中心に好発する、非常に悪性度の高い白血病です。既存の抗がん剤では十分な治療効果を得ることが難しく、同種造血幹細胞移植を除いて根治的な治療手段は知られていません。同研究グループは、昨年の研究に続いて、49 例の ATL の全ゲノム解析を行った結果、13 例 (27%) において PD-L1 遺伝子の後半部分を共通に侵すゲノムの構造異常が同定しました (図 2)。

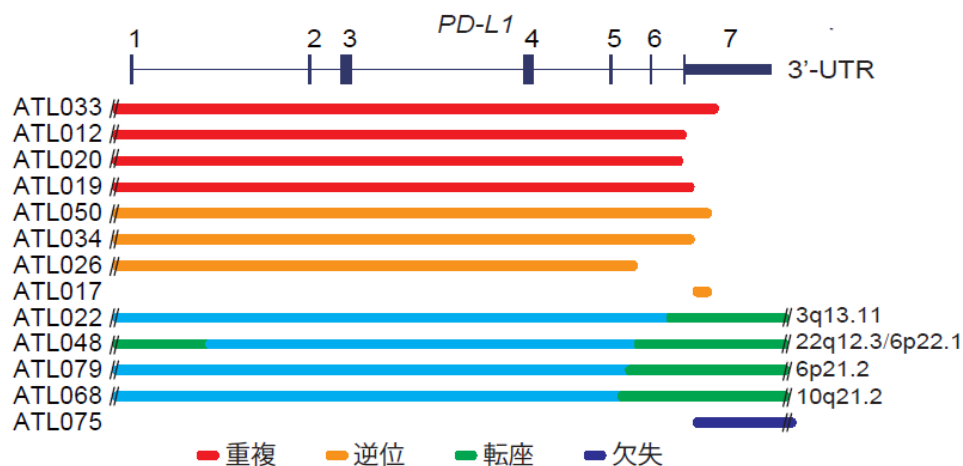


図2: ATL における PD-L1 のゲノム異常

これらの構造異常には、染色体の欠失や逆位、転座、重複など様々なタイプの異常が含まれていましたが、全ての例で、蛋白質に翻訳されない「3'非翻訳領域」と呼ばれる領域の欠損が起きていました。さらに、興味深いことに、これらの PD-L1 遺伝子のゲノム異常を持つ症例の全例で、PD-L1 遺伝子の発現の顕著な上昇が認められました(図3)。

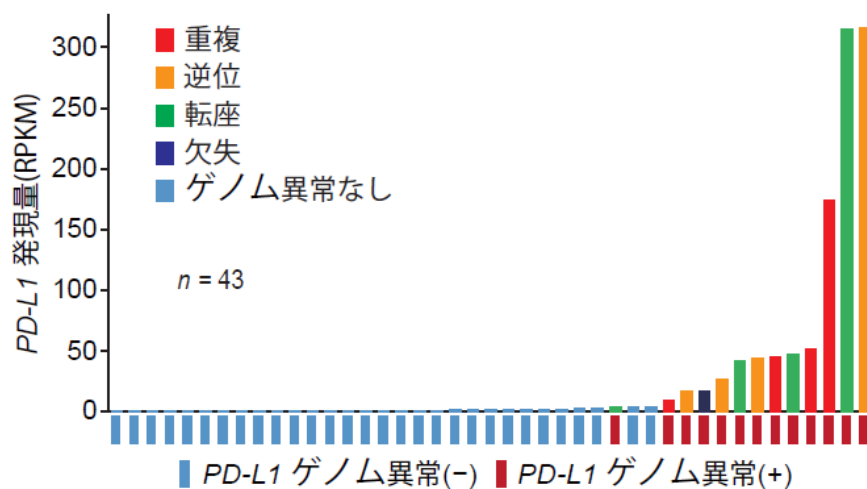


図3: ATL における PD-L1 ゲノム異常と発現の関係

PD-L1 遺伝子の 3'非翻訳領域の異常をみとめた症例のうち、約半数では PD-L1 蛋白の構造が保たれていましたが、残りの例では PD-L1 蛋白が途中で切断されていました(図4)。

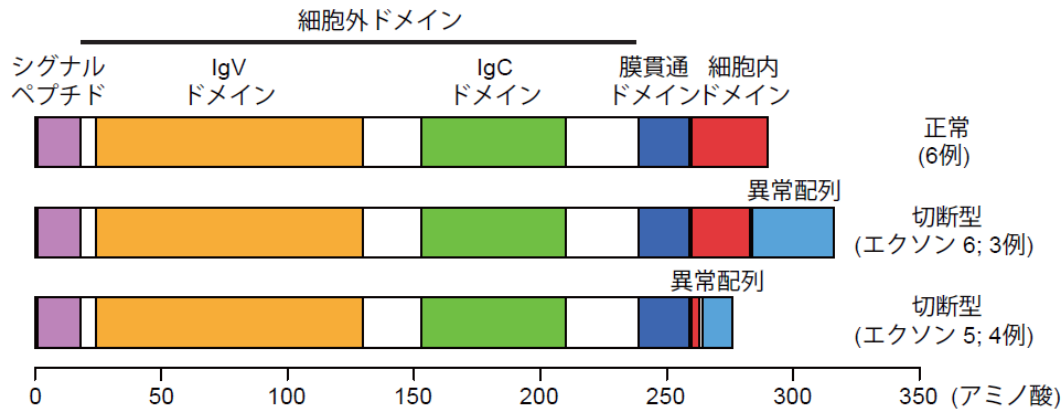


図4: PD-L1 ゲノム異常を持つ ATL 患者における PD-L1 蛋白の構造

実際、病理診断でもしばしば用いられている免疫染色という方法を用いて、がん細胞の PD-L1 の発現を検討したところ、構造異常のない PD-L1 蛋白を発現するがん細胞は、PD-L1 の前半部分(N 末端)、後半部分(C 末端)を認識する抗体のいずれでも検出されますが、後半部分を欠失した PD-L1 蛋白を発現する例では、前半部分を認識する抗体では認識されるものの、後半部分を認識する抗体では認識できません(図5)。一方、後半部分が切断された PD-L1 蛋白も、PD-L1 蛋白の機能に重要な部分(細胞外および膜貫通ドメイン)は保たれており、正常の PD-L1 と同様に機能することが確認されたことから、後半部分を欠失した PD-L1 蛋白を発現するがん細胞も免疫の監視から逃れることができると考えられました。

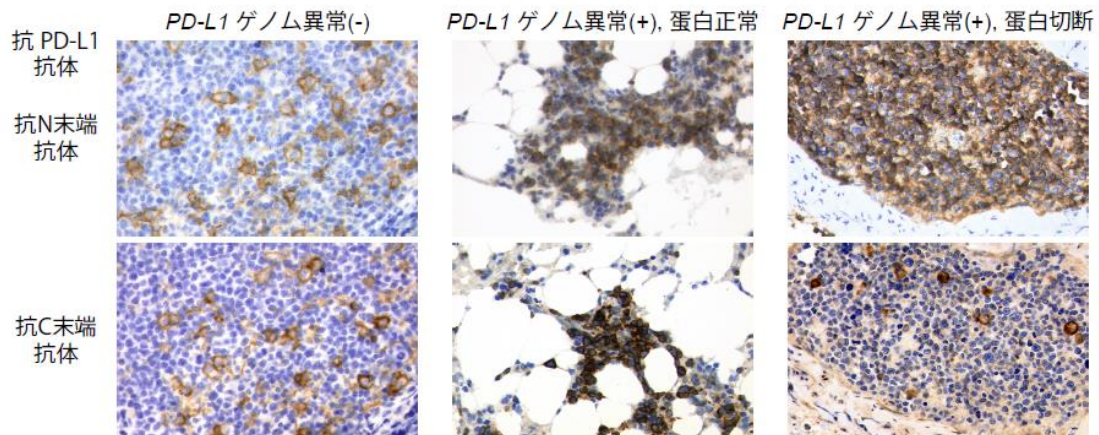


図5: PD-L1 ゲノム異常を持つ ATL 患者における免疫染色

＜様々な悪性腫瘍における PD-L1 遺伝子異常の解析＞

こうした一連の ATL に関する解析から、PD-L1 遺伝子の 3'非翻訳領域の異常を介した遺伝子発現上昇は、ATL のみならず、様々ながん種で重要な免疫回避のメカニズムとなっている可能性が予測されました。そこで、米国のがんゲノムアトラス(The Cancer Genome Atlas

(TCGA))に登録されている、33種類の悪性腫瘍からなる10,210例のがん試料の遺伝子解析データを用いて *PD-L1* 遺伝子の3'非翻訳領域の異常の探索を行いました。その結果、肺がん、胃がん、食道がん、大腸がん、腎がん、膀胱がん、子宮頸がん、子宮体がん、頭頸部がん、悪性黒色腫、B細胞リンパ腫を含む、12種類のがん種を含む、計32症例において、*PD-L1* 遺伝子の3'非翻訳領域の異常が同定されました(図6)。本異常は、特にB細胞悪性リンパ腫(8%)と胃がん(2%)で高頻度に認められました。さらに興味深いのは、TCGA症例の一部ではウイルスゲノムの*PD-L1* 遺伝子領域への組み込みによって、*PD-L1* 遺伝子の3'非翻訳領域の異常が生じていたことです。ウイルス感染は、子宮頸がん、頭頸部がん、肝がん、胃がんなど、様々ながんの原因になることが知られていますが、今回の結果は、一部のがんでは、ゲノムへのウイルスの組み込みによる3'非翻訳領域の異常が*PD-L1* 遺伝子の発現上昇の原因になっていることが明らかになりました。

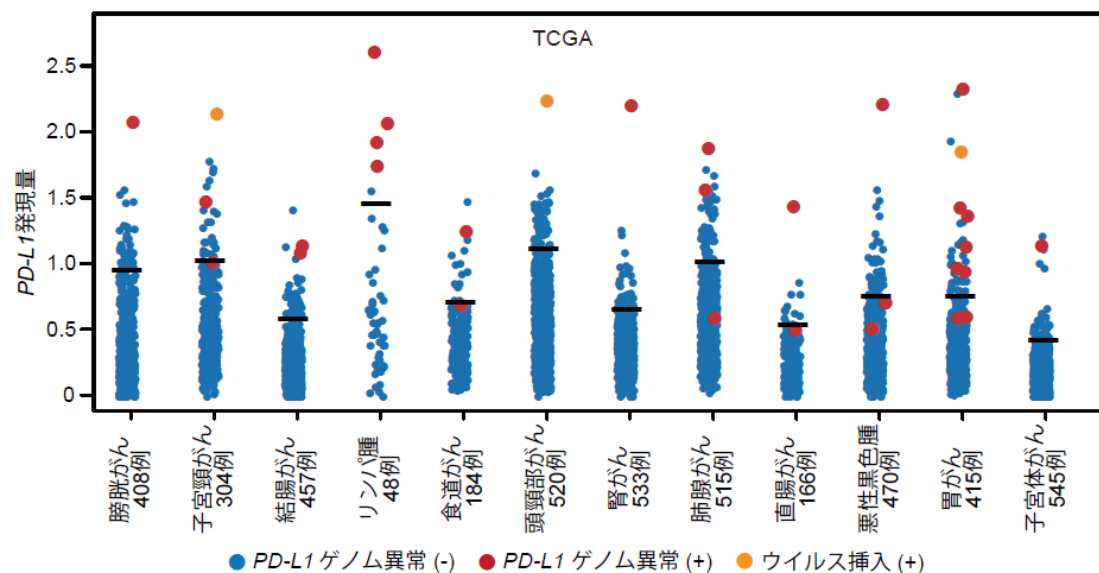


図6: 様々な悪性腫瘍における *PD-L1* ゲノム異常

＜ゲノム編集技術を用いた3'非翻訳領域の機能の検討＞

一方、ウイルスの組み込みの有無に関わらず特筆すべき点として、これらの32例の全例で*PD-L1* 遺伝子の高度な発現上昇が認められたことが挙げられます。これらのうち、12例については各々のがん種の中で最も高い発現を示していました(図6)。このことは、ATLと同様に、これらのがん種においても、*PD-L1* 遺伝子の3'非翻訳領域の異常が遺伝子発現の調節に大変重要であることを示唆しています。そこで、これを検証するために、CRISPR-Cas9 システムという最先端のゲノム編集技術を用いて、ヒトおよびマウス由来の様々な細胞株について、*PD-L1* 遺伝子の3'非翻訳領域の異常(欠失ないし逆位)を導入して、それが*PD-L1* 遺伝子発現に及ぼす影響を検討しました。その結果、*PD-L1* 遺伝子の3'非翻訳領域の異常を導入した細胞では、いずれの細胞においても顕著な*PD-L1* 発現上昇が認められました。この

ことから、3'非翻訳領域の異常が、一連のがんで *PD-L1* 遺伝子の発現上昇の原因であることが確認されました(図7)。実際、3'非翻訳領域を欠いた *PD-L1* の転写産物は、正常の *PD-L1* 転写産物と比較して、細胞内で安定に存在することが確認されました。このことは、正常の細胞では、その3'非翻訳領域を介した *PD-L1* の転写産物の安定性の制御を通じて遺伝子発現レベルが調節されていること、また、3'非翻訳領域の異常を有するがん細胞では、それが破綻を来す結果、転写産物が安定化することによって、*PD-L1* の遺伝子発現の上昇が生じていることが示唆されました。

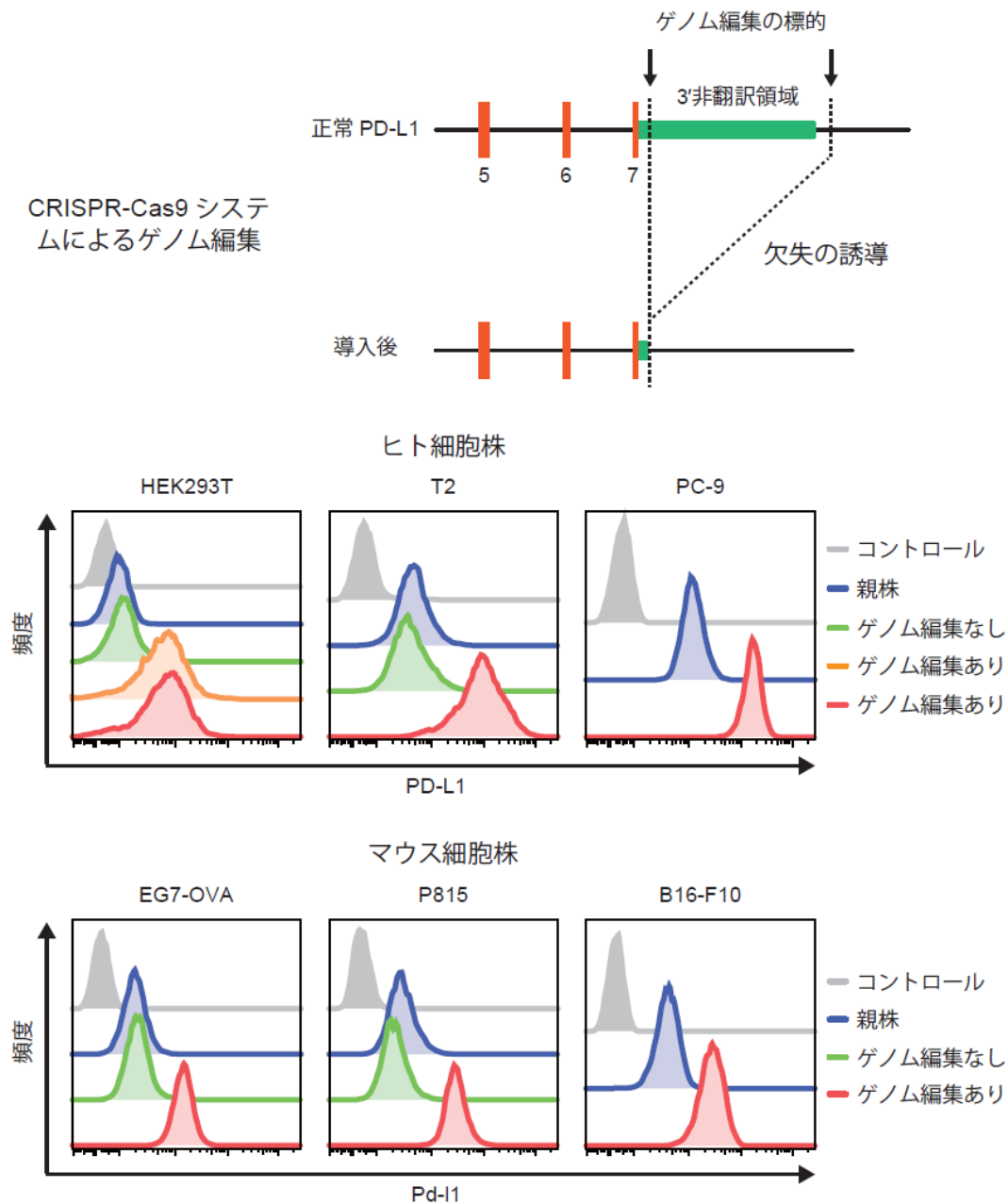


図7: ゲノム編集を用いた *PD-L1* ゲノム異常の導入により *PD-L1* 高発現が誘導される

＜3'非翻訳領域の欠失による PD-L1 遺伝子の発現上昇は、がん細胞の免疫回避と増殖を促進する＞

最後に、3'非翻訳領域の欠失により、生体内でがん細胞にどのような結果がもたらされるかについて、マウスの移植モデルを用いて検証しました。すなわち、マウスのリンパ腫由来の細胞株である EG7-OVA をマウスの皮下に移植した後、免疫を促進させる薬剤(アジュバント)を投与してがん免疫を誘導することにより、腫瘍の縮小効果を通常の EG7-OVA 細胞と 3'非翻訳領域を欠失させた EG7-OVA 細胞について検討しました。通常の EG7-OVA 細胞を移植したマウスでは、がん組織内に T リンパ球 (CTL) が浸潤し、がん細胞は縮小します。しかし、上記の方法で 3'非翻訳領域を欠失させて PD-L1 遺伝子の発現上昇を誘導した EG7-OVA がん細胞では、CTL の浸潤やがん細胞の縮小はほとんど認められませんでした(図8)。

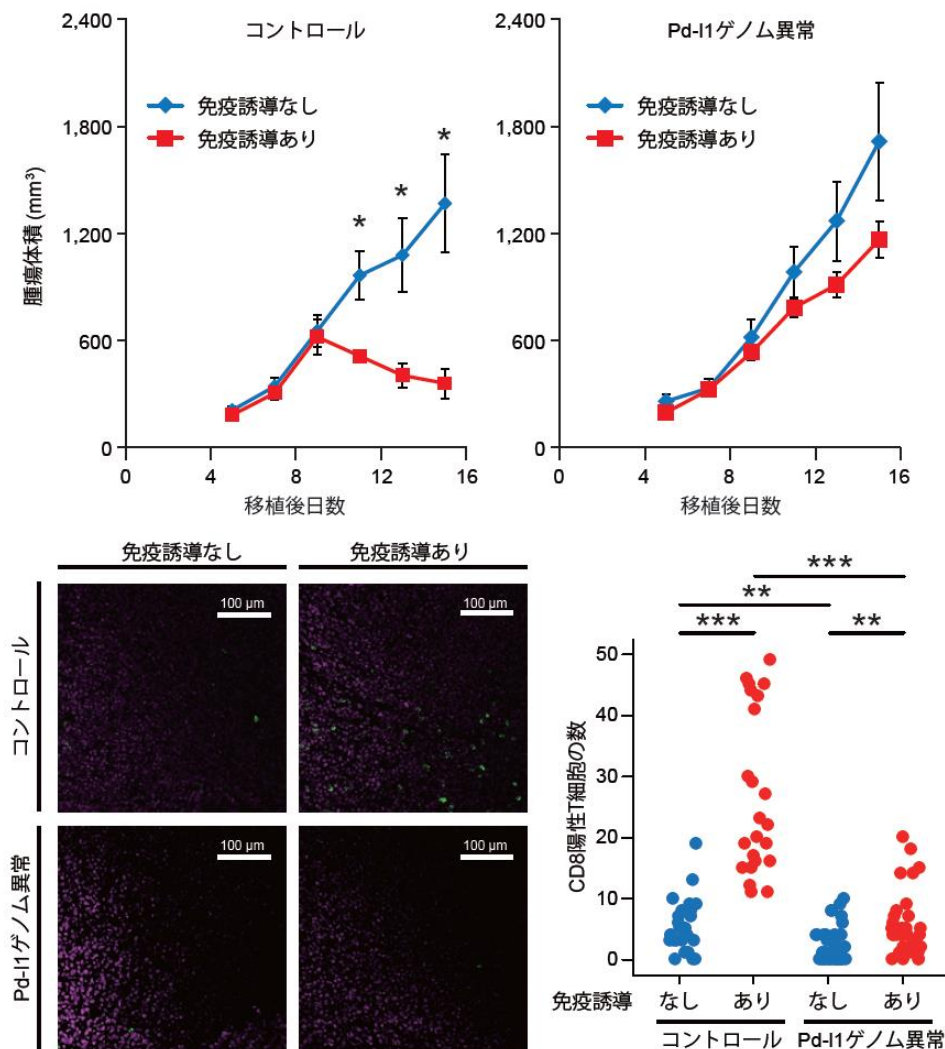


図8: *Pd-l1* ゲノム異常によりがん細胞の増殖と免疫回避が促進される

この結果は、PD-L1 ゲノム異常を持つがん細胞は、PD-L1 遺伝子の発現上昇を介して、CTL によって担われるがん免疫を回避できることを示唆しています。さらに、3'非翻訳領域を欠失させた EG7-OVA 細胞を移植したマウスにアジュバントと併用して抗 PD-L1 抗体を投与すると、通常の EG7-OVA 細胞を導入した場合と同様に、CTL の浸潤やがん細胞の縮小が認められました(図9)。これらの結果は、免疫チェックポイント阻害剤を用いることにより、PD-L1 遺伝子の 3'非翻訳領域の異常を有するがんの治療が可能であることを示していると考えられます。

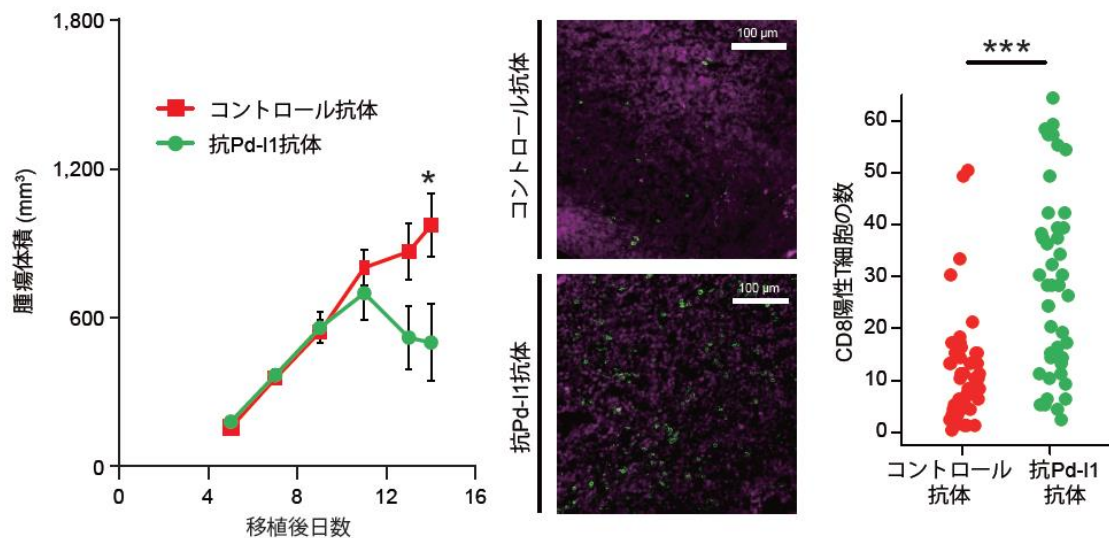


図9: 抗 Pd-L1 抗体の投与により Pd-L1 ゲノム異常による腫瘍増殖・免疫回避は阻害される

3. まとめ

今回の研究によって、がん細胞が免疫を回避する新たなメカニズムが解明されるとともに、PD-L1 遺伝子の発現調節において、3'非翻訳領域が重要な役割を担っていることが明らかになりました。ほとんどのがん種において、本ゲノム異常が存在する症例は限られていますが、がん全体で見れば、最も普遍的かつ高頻度に認められるゲノムの構造異常の一つであると考えられます。さらに、本研究で示された最も重要なことは、PD-L1 遺伝子の 3'非翻訳領域の異常は、これを有するがん細胞が積極的にがん免疫を回避していることを示しており、従って、抗 PD-1/PD-L1 抗体を用いた免疫チェックポイント阻害に対する顕著な臨床効果が期待される症例を同定するための有用な遺伝子マーカーになり得るという可能性です。また、現在抗 PD-1/PD-L1 抗体の効果予測に用いられている免疫染色において、PD-L1 の後半部分(C 末端)を認識する抗体が使用されていることの問題点も指摘しています。特に、PD-L1 の遺伝子異常が高頻度に認められる一部のがん種(ホジキンリンパ腫など)において免疫チェックポイント阻害剤が極めて有効で、しばしば治癒も期待できることに鑑みると、この可能性は早急に検証されるべきであると考えられます。



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



東京大学医科学研究所
The Institute of Medical Science,
The University of Tokyo



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY



国立研究開発法人日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



システム癌
新次元



ポスト「京」重点課題②
「個別化・予防医療を支援
する統合計算生命科学」

4. 今後の展望と期待される波及効果

今回の研究成果を踏まえた、今後の最も重要な課題は、本異常を有するがんに対して、抗PD-1/PD-L1 抗体を用いた免疫チェックポイント阻害が、期待されるような顕著な臨床効果を示すかどうかを臨床試験によって検証することです。実際に、顕著な臨床効果が確認された場合には、本ゲノム異常がヒトのがんで最も普遍的かつ高頻度に認められるゲノムの構造異常の一つであることを考えると、その波及効果は極めて大きいと期待されます。また、本異常をバイオマーカーとして用いた分子標的治療の実現する可能性があります。実際、本異常のバイオマーカーとしての意義を検証するために、「再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第Ⅱ相医師主導治験【UMIN000020601】」が現在鹿児島大学を中心として進行中であり、臨床試験の結果に大きな期待が持たれます。



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



東京大学医科学研究所
The Institute of Medical Science,
The University of Tokyo



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY



国立研究開発法人日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



システム癌
新次元



ポスト「京」重点課題②
「個別化・予防医療を支援
する統合計算生命科学」

<論文タイトルと著者>

<タイトル>

Aberrant *PD-L1* expression through 3'-UTR disruption in multiple cancers.

<著者>

Keisuke Kataoka^{1*}, Yuichi Shiraishi^{2*}, Yohei Takeda^{3*}, Seiji Sakata⁴, Misako Matsumoto³, Seiji Nagano⁵, Takuya Maeda⁵, Yasunobu Nagata¹, Akira Kitanaka⁶, Seiya Mizuno⁷, Hiroko Tanaka², Kenichi Chiba², Satoshi Ito², Yosaku Watatani¹, Nobuyuki Kakiuchi¹, Hiromichi Suzuki¹, Tetsuichi Yoshizato¹, Kenichi Yoshida¹, Masashi Sanada⁸, Hidehiro Itonaga⁹, Yoshitaka Imaizumi¹⁰, Yasushi Totoki¹¹, Wataru Munakata¹², Hiromi Nakamura¹¹, Natsuko Hama¹¹, Kotaro Shide⁶, Yoko Kubuki⁶, Tomonori Hidaka⁶, Takuro Kameda⁶, Kyoko Masuda⁵, Nagahiro Minato¹³, Koichi Kashiwase¹⁴, Koji Izutsu¹⁵, Akifumi Takaori-Kondo¹⁶, Yasushi Miyazaki¹⁰, Satoru Takahashi⁷, Tatsuhiro Shibata^{11, 17}, Hiroshi Kawamoto⁵, Yoshiki Akatsuka^{18, 19}, Kazuya Shimoda⁶, Kengo Takeuchi⁴, Tsukasa Seya³, Satoru Miyano² & Seishi Ogawa¹

¹Department of Pathology and Tumor Biology, Graduate School of Medicine, Kyoto University, Kyoto, 606-8501, Japan.

²Laboratory of DNA Information Analysis, Human Genome Center, Institute of Medical Science, The University of Tokyo, Tokyo, 108-8639, Japan.

³Department of Microbiology and Immunology, Graduate School of Medicine, Hokkaido University, Sapporo, 060-8638, Japan.

⁴Pathology Project for Molecular Targets, Cancer Institute, Japanese Foundation for Cancer Research, Tokyo, 135-8550, Japan.

⁵Department of Immunology, Institute for Frontier Medical Science, Kyoto University, Kyoto, 606-8507, Japan.

⁶Department of Gastroenterology and Hematology, Faculty of Medicine, University of Miyazaki, Miyazaki, 889-1692, Japan.

⁷Laboratory Animal Resource Center and Faculty of Medicine, University of Tsukuba, Tsukuba, 305-8575, Japan.

⁸Department of Advanced Diagnosis, Clinical Research Center, Nagoya Medical Center, Nagoya, 460-0001, Japan.

⁹Department of Hematology, Sasebo City General Hospital, Sasebo, 857-8511, Japan.



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



東京大学医科学研究所
The Institute of Medical Science,
The University of Tokyo



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY



国立研究開発法人日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



システム癌
新次元



ポスト「京」重点課題②
「個別化・予防医療を支援
する統合計算生命科学」

¹⁰Department of Hematology, Atomic Bomb Disease and Hibakusya Medicine Unit, Atomic Bomb Disease Institute, Nagasaki University, Nagasaki, 852-8523, Japan.

¹¹Division of Cancer Genomics, National Cancer Center Research Institute, Tokyo, 104-0045, Japan.

¹²Department of Hematology, National Cancer Center Hospital, Tokyo, 104-0045, Japan.

¹³Department of Immunology and Cell Biology, Graduate School of Medicine, Kyoto University, Kyoto, 606-8501, Japan.

¹⁴Department of HLA Laboratory, Japanese Red Cross Kanto-Koshinetsu Block Blood Center, Tokyo, 135-8639, Japan.

¹⁵Department of Hematology, Toranomon Hospital, Tokyo, 105-8470, Japan.

¹⁶Department of Hematology and Oncology, Graduate School of Medicine, Kyoto University, Kyoto, 606-8501, Japan.

¹⁷Laboratory of Molecular Medicine, Human Genome Center, Institute of Medical Science, The University of Tokyo, Tokyo, 108-8639, Japan.

¹⁸Department of Hematology, Fujita Health University School of Medicine, Toyoake, 470-1192, Japan.

¹⁹Division of Immunology, Aichi Cancer Center Research Institute, Nagoya, 464-8681, Japan.

*These authors equally contributed to this work.

<用語解説>

<免疫チェックポイント>

がん細胞が免疫細胞に対してブレーキをかけて免疫細胞からの攻撃を阻止する際に働く、ブレーキ役の分子である。

<ゲノム>

ある生物のもつ全ての遺伝情報、あるいはこれを保持する DNA の全塩基配列である。タンパク質のアミノ酸配列に変換されるコード(エクソン)領域とそれ以外の非コード領域に大別される。

<3'非翻訳領域>

ゲノム上のタンパク質に変換されない非コード領域の一つであり、遺伝子のコード領域の下流に存在する。遺伝子の発現の調節に関わる。



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



東京大学医科学研究所
The Institute of Medical Science,
The University of Tokyo



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY



国立研究開発法人日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



システム癌
新次元



ポスト「京」重点課題②
「個別化・予防医療を支援
する統合計算生命科学」

＜シーケンス＞

DNA を構成するヌクレオチドの塩基配列を決定すること。次世代シーケンサーは、従来の蛍光キャピラリーシーケンサーと対比させて用いられる用語。次世代シーケンサーの登場により、大量の塩基配列を短時間で決定することが可能となり、がんおける遺伝子変異の知見が飛躍的に進歩した。

＜スーパーコンピュータ＞

科学技術計算を主要目的とする大規模コンピュータである。生物学の分野では次世代シーケンスなどの大規模データ解析に用いられている。「京」は理化学研究所に設置された世界有数のスーパーコンピュータである。

＜報道関係のお問い合わせ先＞

国立大学法人京都大学

大学院医学研究科腫瘍生物学

教授 小川誠司(おがわ せいし)

E-mail: sogawa-tky@umin.ac.jp

TEL: 075-753-9283 (090-6022-5740) FAX: 075-753-9282

特定助教 片岡圭亮(かたおか けいすけ)

E-mail: kkataoka-tky@umin.ac.jp

TEL: 075-753-9284 FAX: 075-753-9282

企画・情報部広報課

TEL: 075-753-2071

国立大学法人東京大学

東京大学医科学研究所附属 ヒトゲノム解析センター

教授 宮野悟(みやの さとる)

E-mail: miyano@ims.u-tokyo.ac.jp

TEL: 03-5449-5615 FAX: 03-5449-5442

管理課総務チーム

TEL: 03-5449-5601

国立大学法人北海道大学

大学院医学研究科免疫学

客員教授 瀬谷司(せやつかさ)



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



東京大学医科学研究所
The Institute of Medical Science,
The University of Tokyo



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY



国立研究開発法人日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



システム癌
新次元



ポスト「京」重点課題②
「個別化・予防医療を支援
する統合計算生命科学」

E-mail: seya-tu@pop.med.hokudai.ac.jp

TEL: 011-706-5073 FAX: 011-706-7866

総務企画部広報課

TEL: 011-706-2610

国立研究開発法人日本医療研究開発機構 (AMED)

＜革新的がん医療実用化研究事業に関するお問い合わせ＞

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@amed.go.jp