

PDF issue: 2024-10-09

遺伝子治療用ウイルスベクターの品質試験およびプロセス開発に必要となる技術プラットフォームの構築と事業化

齋藤, 俊介

(Degree)

博士(科学技術イノベーション)

(Date of Degree)

2023-09-25

(Date of Publication)

2024-09-01

(Resource Type)

doctoral thesis

(Report Number)

甲第8749号

(URL)

https://hdl.handle.net/20.500.14094/0100485933

※ 当コンテンツは神戸大学の学術成果です。無断複製・不正使用等を禁じます。著作権法で認められている範囲内で、適切にご利用ください。



論文内容の要旨

	氏	名_	齋藤	俊介								_			
	専	攻_	科学	技術イ	<i>)</i> ^	ベーショ	ョン								
	論文是	項目	(外国語	の場合	は,	そのネ	和訳を	併記了	トるこ	と。)					
貴	伝子	·治	療用」	<u>ウイ</u> /	レン	スベ	クタ	· — 0	り品が	質討	験は	3 L	びこ	プロ	セス
昇	発に	必.	要とな	ょるち	支付	うプラ	ラッ	トフ	'オー	-ム	の構	築と	<u>:事</u>	業化	<u></u>
	指導	教 員		和久											

(注) 2,000字~4,000字でまとめること。

目的物質を生産する生合成経路を構築するために必要な遺伝子を設計・合成し、合成した遺伝子を細胞に導入することで生物システムを作り出す合成生物学は、様々な産業分野で応用が進められる。特に、医療産業分野における躍進が目覚ましく、近年では「体内または細胞へ遺伝子を運び、遺伝子を発現させ、発現したタンパク質が治療効果を発揮する」モダリティである遺伝子治療の承認薬も誕生した。近年の遺伝子治療に多く利用されるウイルスベクターは細胞に DNA を導入することで生産される。ウイルスベクターを用いた遺伝子治療は歴史が古く、1990年に世界で初めて米国で実施されたが、2000年前後に死亡事故が起き、低迷期を迎えた。しかし、遺伝子治療に関する研究は欧米を中心に継続され、2012年に先進国で初めて遺伝子治療用製品が承認(製品名 Glybera)されて以降、2010年代後半には世界で開発される遺伝子治療用製品の開発パイプライン数は著しく増大した。一方、日本で進められる遺伝子治療を臨床試験は、世界の2%しか占めておらず(2017年)、米国・欧州諸国に大きく遅れている。

日本が遺伝子治療用製品の開発で大きく遅れをとった原因の一つとして、遺伝子治療に用いるウイルスベクターとその原料となるプラスミド DNA を開発・製造できる体制が国内に整備されていない点が挙げられる。薬の候補物質をヒトに投与できる品質を保証できるよう、製造プロセスと品質試験法を開発する研究領域を CMC (Chemistry, Manufacturing and Control) と呼び、ウイルスベクターに関する CMC は、遺伝子治療用製品の開発において重要な研究課題として近年盛んに研究が進められる。高度な科学的専門性とレギュラトリーサイエンスの知識が必要となるウイルスベクターの CMC は、欧米では受託開発製造企業 (CDMO; Contract Development & Manufacturing Organization) が中心的な役割を担っているが、日本にはウイルスベクターの開発・製造を受託できる企業が非常に少ない状況である。

本研究では、遺伝子治療に用いるウイルスベクターの CMC に必要となる技術プラットフォームの構築を目指し、ウイルスベクターの品質試験とプロセス開発の技術に関する研究を行った。さらに、本研究により得られた科学技術上のブレークスルーを社会的・経済的価値創造へと繋げる事を目指し、日本を拠点とした遺伝子治療用ウイルスベクターの受託開発事業を展開するために必要となる戦略構築(技術戦略、知財戦略、事業戦略、財務戦略)を行った。

先端技術研究としては、近年の遺伝子治療に広く利用されるアデノ随伴ウイルス(AAV)ベクターの品質試験法として、 $Droplet\ digital\ PCR\ (ddPCR)\ を用いたベクターゲノム (VG)$ タイターの定量方法の検討を行った(第 2 章)。 $VG\ タイターは\ AAV\ ベクターの投与量として表記され、治療薬の有効性と安全性に大きく関係する非常に重要な品質特性である。これまで <math>VG\ タイターの試験法として汎用されるリアルタイム\ PCR\ と異なり、<math>ddPCR\$ は検量

線を必要とせず、精度高く VG タイターを絶対定量できる。しかし、優れた特徴を有する ddPCR を品質試験に利用しても、科学的妥当性に基づき適切な試験手順が設計されなけれ ば、正しい VG タイターの定量結果を得る事はできない。さらに、重要な品質試験にも関わ らず VG タイターの試験手順は研究機関毎に異なり、標準化された手順が無い状況も課題 である。 本研究では AAV ベクターの検体前処理工程に着目し、 ①DNase 処理によるカプシ ド外に存在する DNA の除去、②DNase の不活化、③カプシドから一本鎖 DNA (ssDNA) の抽出、④ドロップレットの作製と PCR の各ステップにおいて、熱処理パラメータが VG タイターの定量結果に及ぼす影響を評価した。DNase の不活化は 50℃以上でなされること が多いが、50℃から 65℃と加熱温度を増大させるにつれて VG タイターの定量値が低減す ることが示された。本結果について考察するため、示差走査蛍光光度法を用いて、15℃から 95℃まで AAV ベクターを加温した際の ssDNA 由来の蛍光強度についてモニタリングした 結果、実験に用いた全ての AAV ベクター (血清型 1、2、5、6) において、55℃付近で ssDNA がカプシドから大きく漏出する温度(以降、Tr と表記)が認められた。Tr はタンパク質の 安定性の指標とされる Tm より低く、ssDNA の長さや製剤処方成分にも影響を受けるため、 開発する製品毎に特性値として Tr を把握することは、VG タイターの試験手順を設計する 上で重要であることが示唆された。本結果に基づき、ddPCR を用いた VG タイター定量試 験の検体前処理手順として、Tr 付近の操作を避けられるよう、②DNase の不活化と③ ssDNA の抽出を 95 $^{\circ}$ で同時に行う 3 ステップから成る方法を提案した。

ウイルスベクターの製造技術に関する研究としては、AAV ベクターの製造コストを低減できる DNA について開発を行った(第 3 章)。近年、遺伝子治療に用いる AAV ベクターの非常に高額な製造コストは大きな問題となっており、原料となるプラスミド DNA に関係する費用がコストの多くの割合を占めている。本研究では、AAV ベクターの製造に利用される DNA の数を 3 つから 1 つに低減するため、AAV ベクターの産生に必要な全ての遺伝子を 1 つのプラスミドに搭載した DNA (統合型プラスミド)を、枯草菌による DNA 集積技術である OGAB®法を用いて構築した。統合型プラスミドを用いて一連の AAV ベクターの生産実験を行った結果、従来の製造方法(トリプルトランスフェクション法)と同等以上の収量が得られた。枯草菌によって構築された DNA から AAV ベクターが産生されることは報告されてなく、本研究成果は特許としてまとめ、2020 年に 2 件、2022 年に 1 件の特許出願を行った。

第 4 章では、イノベーションアイデアである「日本を拠点とした遺伝子治療用ウイルスベクターの受託開発事業」を遂行する上で必要となる戦略についてまとめた。

【技術戦略】

先端技術研究で得られた知見を活かし、遺伝子治療用製品の開発に必要となる技術プラットフォームを国内に構築する。(1) ウイルスベクターの品質試験・特性解析に必要となるデジタル PCR を含む先端分析設備を選定し、高度な専門性を要する遺伝子治療に特化した受託分析サービスが実施できる体制を構築する。加えて、(2) 統合型プラスミド等のウイルスベクターの製造コストや品質の改善を目的とした技術開発に集中し、独自に開発したウイルスベクター製造用 DNA を用いて製造プロセス開発・スケールアップを実施できる体制を構築する。

【知財戦略】

先端技術研究で得られた品質試験に関係する知的財産は、ノウハウまたは公開できる内容については技術営業資料の材料として利用する。統合型プラスミド等の製造技術に関係する知的財産は、特許として権利を取得し、遺伝子治療用ウイルスベクターの受託開発事業を行う上での模倣困難性を確保し、当社の事業価値を高める。また、特許を保有するウイルスベクターの製造技術は、製薬企業やCDMOにライセンスアウトし売上に繋げる。

【事業戦略】

環境分析(PEST 分析、5F 分析、バリューチェーン分析、VRIO 分析)を行った結果、「ポストコロナ時代における日本の事業環境はウイルスベクターの受託開発事業にとって良い方向に働く」、また「DNA 合成からウイルスベクターの開発まで一貫した遺伝子治療に関するバリューチェーンは持続的競争優位である」と分析した。さらに、ウイルスベクターの受託開発事業に参入する上において、迅速な事業展開が重要であり、事業活動について選択と集中が必要と考えられた。医薬品の製造を行うために必要となる GMP(Good Manufacturing Practice)に準拠した製造活動(設備導入、人材採用・教育、文書整備を含む)は、体制構築のために大規模な投資と長い時間を要するため事業戦略として適切でなく、既に GMP 基盤を有する CDMO と提携する戦略を取ることとした。

【財務戦略】

上記戦略に基づき策定した本事業の事業計画を、著者が所属する企業の財務計画に反映させた。顧客に提供する複数のサービスの価格を基に売上計画を策定し、2028年までの収益構造と成長戦略を検討した。併せて、事業計画の達成マイルストンと年度毎に必要となる設備投資や人員雇用を考慮し、資本政策を検討した。

以上のことから、高度な専門性を要する遺伝子治療用ウイルスベクターの分析技術と、独自

の DNA 合成技術やウイルスベクター製造技術と、DNA 合成からウイルスベクター開発が可能なバリューチェーンを有する日本を拠点とした遺伝子治療用ウイルスベクターの受託開発事業に必要となる戦略を策定し、大きな企業価値が期待できる事業計画を策定することができた。ウイルスベクターの CMC と製造の基盤が整備されていない日本の状況は、日本の遺伝子治療用製品の開発において大きなボトルネックとなっており、この状況が続くと、今後、遺伝子治療の領域で技術革新が起きたとしても、我が国では遺伝子治療用製品を国産化できず、コロナワクチンと同様に海外からの輸入に頼らざる得ない状況になり得る。本研究で策定した戦略を基づき、本先端技術研究の成果を社会実装し、技術プラットフォーマーとして、日本の遺伝子治療の発展に貢献し、社会的・経済的価値を創出したい。

以上

子治療用ウームの構築分の構築分を変える。	イルスベクターの品質 と事業化 職 名 特命教授 教授	内田	よびプロセ	ス開発に必	必要となる技 名	を術プラッ	·
查	特命教授		和久	氏	名		_
	<u> </u>		和久				
查	教授	本 辺					
	7.1.2	蓮沼	誠久				_
查	准教授	石川	周		,		_
査	教授	山本	一彦				_
					•		Service and the
	查	査 教授					查 教授 山本 一彦 要 旨

遺伝子治療製品に関する産業分野は、非常に成長著しい分野となっている。その一方、製品化に必須の遺伝子治療薬用ウイルスベクターの CMC*分野の研究レベルの向上が、製品化の拡大のスピードに追い付いつかず、品質にもばらつきがあるなど課題が散見される。立ち遅れる CMC 研究の課題は、品質試験に関する課題と製造プロセスに関する課題とに大別でき、それぞれ、技術のプラットフォーム化が期待される。本研究では、品質試験に関する課題のうち、<先端技術研究1:第2章>として最新のデジタル PCR(以下 ddPCR)を用いたベクターのゲノムタイターを定量する方法を確立するとともに、<先端技術研究2:第3章>として、アデノ随伴ウイルスベクター(以下 AAV ベクター)の製造に用いる統合型プラスミドの開発を行い、第4章では、両技術を社会実装して、「日本を拠点とした遺伝子治療用ウイルスベクターの受託開発事業」を目指すための戦略構築を行った。

*: Chemistry, Manufacturing and Control

<第1章> 序論

遺伝子治療とは「疾病の治療を目的として遺伝子または遺伝子を導入した細胞を人の体内に投与すること」と定義され、2018 年に Science 誌に掲載された総説「Gene therapy comes of age」では、in vivo 療法として、AAV ベクターが遺伝子治療に必要不可欠な手法として挙げられている。遺伝子治療の開発は活発化し、2010 年代半ばから急激に遺伝子治療の開発パイプライン数が増大している。しかし、開発される遺伝子治療のパイプライン数が増大するに連れて、遺伝子治療の普及において二つの大きな課題が表面化してきた。一つ目の課題は、品質管理手法の問題で、ウイルスベクターはタンパク質と核酸を併せもつ構造をとっているが、治療薬としてウイルスベクターを開発する以上、ウイルスベクターに対してヒトに投与できる品質を保証する事が必須となる。しかし、現時点でも標準化された品質試験手順は存在せず、開発機関ごとに規格や試験手順を設定している現状である。二つ目の課題は製造プロセス上の問題で、非常に高額なウイルスベクターの製造コストにある。ウイルスベクターの現在主流となる製造プロセスは、製造原料として主に複数のプラスミド DNA を動物細胞に導入して培養し、得られたウイルスベクターをカラムで精製し不純物除去して製剤化されているが、その製造コストのうち、原材料となる複数のプラスミド DNA (AAV ベクターの場合は3種類)の価格が高いことが、その主たる要因である。第1章では、これら2つの課題を整理し、次章以降で課題を解決するため、筆者の独自の視点を提示した。

<第2章>デジタル PCR を用いたアデノ随伴ウイルスベクターのゲノムタイター定量試験法に関する研究

AAV ベクターの力価に関係する品質特性は最も重要であり、ウイルスベクターのゲノムタイターは、AAV 粒子中に含まれる治療遺伝子を含む DNA の定量値である。この定量値は AAV ベクター開発品や製品の投与量として表記される点から非常に重要な数値であるが、従来の定量 PCR 法では毎回標準品と比較して定量する方法論や技術的な課題、である変異を含む DNA や不完全な DNA も定量結果に反映されてしまう。

氏名 齋藤 俊介

最近開発された ddPCR は核酸の絶対定量が可能な分析法として注目されており、定量法として精度が高いなどの特徴からウイルスゲノムタイターの品質試験法としても有用と想定される。一方、ddPCR の定量法としての活用には、前処理工程の適切な設定が重要であるので、試験検体の調製で実施される前処理の各パラメータが、ウイルスゲノムタイターの定量結果に及ぼす影響等について網羅的な評価を行った。その結果、Differential Scanning Fluorimetry によりカプシドから DNA が漏出する温度と AAV ベクタータイターの関連性を見出した。それを活かして従来、4 ステップ(1: DNase 処理、2: DNase 不活化、3: 一本鎖 DNA のカプシドからの抽出、4: PCR)で実施される前処理工程に代わる方法として、より定量値に信頼性が高く、かつ頑健性に優れた 2 の DNase 不活化と 3 の一本鎖 DNA のカプシドからの抽出を同時に行う 3 ステップの前処理方法を、ddPCR を用いたウイルスベタイター定量試験の検体前処理手順として提案し理系論文として投稿した。

<第3章>AAVベクターの製造に用いる統合型プラスミドの開発

現在主流となっている AAV ベクターの製造方法のトランスフェクションは、3 種類のプラスミド DNA を HEK293 等の宿主細胞に同時に導入するトリプルトランスフェクション法であるが、そのプラスミド DNA の原料コストが高額であることが課題である。本研究では、AAV ベクターの製造に利用される DNA を 1 つに低減するため、AAV ベクターの産生に必要な全ての遺伝子を 1 つのプラスミドに搭載した DNA (統合型プラスミド)を、枯草菌による DNA 集積技術である OGAB®法を用いて構築した。統合型プラスミドを用いて一連の AAV ベクターの生産実験を行った結果、従来のトリプルトランスフェクション法と同等以上の収量が得られた。 枯草菌によって構築された DNA から AAV ベクターが産生されることは報告されてなく、本研究成果は特許としてまとめ、2020 年に 2 件、2022 年に 1 件の特許出願を行った。

以上のことから統合型プラスミド DNA による Single transfection システム法の検証を完了し、シンプロジェン社における社会実装の要素技術が整ったと結論した。

<第4章>先端技術研究の社会実装に向けた戦略構築

本章では、品質試験法開発と製造プロセス開発という二つの側面から得られた先端技術研究の成果を社会 実装するため、イノベーションアイデア「日本を拠点とした遺伝子治療用ウイルスベクターの受託開発事業」 の事業化に向けて、技術戦略、知財戦略、事業戦略、財務戦略を検討している。その検討で大きく2つ重要 な事項を見出し整理している。

1つ目は事業範囲を選択と集中させ、事業領域を「遺伝子治療(最初は AAV ベクターに集中)」とし、活動の範囲を「DNA の設計・合成と CMC」に絞り込み、創薬を行わずかつ、製造に関しては GMP 下で実施せずにアライアンスで対応する方針とした。この絞り込みにより、遺伝子治療用ウイルスベクターの生産に関するデータを効率的に蓄積と開発のスピードの加速もできると考察している。さらに、本視点をシンプロジェン社の技術戦略と事業戦略に反映させている。2つ目は独自の 0GAB®法という DNA 合成技術を有することで、この方法を用いた統合型プラスミドの作成技術を主体とした遺伝子治療用ウイルスベクター製造プロセス開発は、プラスミド DNA の自由な合成という観点で非常に価値があり希少である。また、バイオプロダクションにおいて、独自の DNA 合成技術と品質試験法開発を組合わせることが大きな強みであり、DNA 合成と CMCが戦略的フィットを形成することで、本事業のバリューチェーン全体で持続的な競争優位の状態をつくることができる結論している

以上の特色を活かした事業戦略として①プロセス開発(研究用ベクター)、②プロセス開発(CMC 開発)、 ③分析サービス(Non-GMP)、④分析サービス(GMP)の4つのサービスを採択している。これらは遺伝子治療用製品の開発ステージに沿う形で顧客に提案される。収益構造としては、これら4つのサービスに、統合型プラスミド等の特許技術に関するFeasibility studyの費用やライセンス料が加わる。

本研究はAAVベクター開発におけるCMC上の主たる課題である品質に関する課題とプロセスに関する課題の両者について取り組んだ事例として価値が高く、ddPCRを用いたAAVベクターのゲノムタイター定量試験法や製造に用いる統合型プラスミドの開発といった技術を社会実装し、新たな価値を創造する遺伝子治療用ウイルスベクターの受託開発事業の可能性を示した意義は大きいと考えられる。提出された論文は科学技術イノベーション研究科学位論文評価基準を満たしており、学位申請者の齋藤 俊介は、博士(科学技術イノベーション)の学位を得る資格があると認める。