



## 生体内で安定して機能するアスタチン-211 標識法を開発 より有効で安全な核医学治療への応用に期待

千葉大学、東京工業大学、大阪大学放射線科学基盤機構、量子科学技術研究開発機構高崎量子応用研究所の共同研究グループは、生体内で安定して機能するアスタチン-211 ( $^{211}\text{At}$ )<sup>注1)</sup>を用いる新しい標識法を開発しました。 $^{211}\text{At}$  はがんやバセドウ病などの治療で行われる核医学治療<sup>注2)</sup>への応用が期待されるアルファ線<sup>注3)</sup>という放射線を放出する原子であり、これまでに $^{211}\text{At}$ を結合した様々な放射性薬剤が開発されています。しかし、従来の薬剤では生体への投与後に、 $^{211}\text{At}$ が脱離してしまうことに伴う正常組織への放射能集積が観察されており、副作用が懸念されていました。本手法により $^{211}\text{At}$ と炭素の結合が安定化されたことから、今後より有効で安全な治療薬剤の開発への応用が期待されます。

本研究成果は、2021年10月28日(木)午後7時(日本時間)にJournal of Medicinal Chemistry誌に掲載されました。

### ■ 研究の背景

核医学治療では、放射性核種を結合(標識)した放射性薬剤を生体に投与し、標的部位に集積後放出される放射線によって治療を行います。核医学治療では、従来ベータ線<sup>注4)</sup>が使用されてきましたが、近年、より効果的で副作用の少ない治療として、アルファ線を使用する治療法が注目されています。アスタチン-211 ( $^{211}\text{At}$ )は臨床応用が期待されているアルファ線を放出する核種の一つであり、同族元素であるヨウ素と類似した化学的性質を示すことから、放射性ヨウ素標識薬剤の薬剤設計を基にして種々の $^{211}\text{At}$ 標識薬剤の開発が研究されています。放射性ヨウ素は核医学画像診断に汎用されており、 $^{211}\text{At}$ と放射性ヨウ素を組み合わせることで、ラジオセラノスティクス<sup>注5)</sup>が可能となります。

しかし、生体内で安定した放射性ヨウ素の標識手法を $^{211}\text{At}$ に応用した場合であっても、薬剤から $^{211}\text{At}$ が脱離していました。脱離した $^{211}\text{At}$ は、胃や甲状腺、脾臓などに集積することが知られており、このことにより正常組織における副作用が懸念されます。また、標的部位に集積した薬剤から $^{211}\text{At}$ が脱離し、標的部位から流出することで治療効果が減弱することも懸念されます。このため、安定した $^{211}\text{At}$ 結合分子を構築するための標識法の開発が望まれていました。

### ■ 研究成果

研究グループは、2つの水酸基(-OHで示される構造)を有するネオペンチル構造<sup>注6)</sup>を利用して標識した $^{125}\text{I}$ (図1①)、及び $^{211}\text{At}$ 標識化合物(図1②)が、生体内で安定であることを明らかにしました。まず、 $^{125}\text{I}$ によってネオペンチル構造を標識した3種の化合物について、脱ハロゲン化を引き起こす生体分子存在下での安定性を検討しました(図1)。その結果、脱ハロゲン化因子として働くシトクロム-P450<sup>注7)</sup>存在下では、2つの水酸基を有する $^{125}\text{I}$ 標識化合物のみが高い安定性を示しました。また、求核置換反応により脱ハロゲン化を引き起こす内因性求核性分子<sup>注8)</sup>存在下では、3種の $^{125}\text{I}$ 標識体はすべて高い安定性を示しました。本結果をもとに、 $^{211}\text{At}$ 標識化合物のそれぞれの条件下での安定性を検討した結果、 $^{211}\text{At}$ 標識化合物も同様な高い安定性を示すことを明らかにしました。

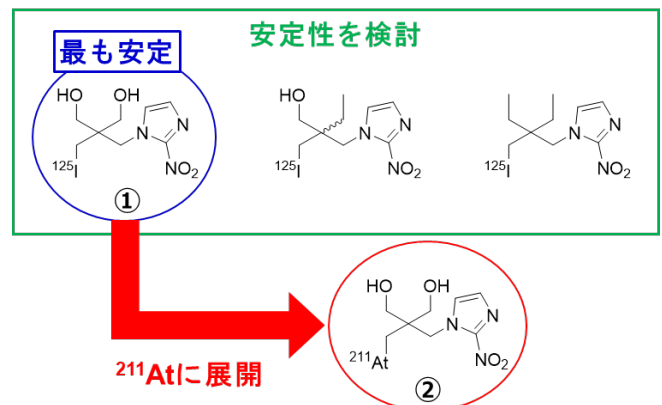


図1. 異なる組み合わせの置換基を導入した3種類の放射性ヨウ素標識モデル化合物の安定性を検討、最も安定していた化合物の構造(①)を $^{211}\text{At}$ に展開し(②)、その生体内における安定性を検討した。

続いて、 $^{211}\text{At}$  標識化合物のマウス内での安定性を検証するために、標識化合物の体内動態を検討しました。まず、従来法で作製した  $^{211}\text{At}$  標識化合物では、胃などの臓器に高い集積が観察されました（図2左赤線）。 $^{125}\text{I}$  標識化合物では、このような集積は観察されませんでした（図2左青線）。さらに、尿中成分を分析することにより、尿中の放射能のほとんどは脱離した  $^{211}\text{At}$  であることを明らかにしました。一方、新しい標識法で作製した  $^{211}\text{At}$  標識化合物では、胃などにおける集積量は非常に少ないことを明らかにしました（図2右赤線）。マウスの尿中からは脱離した  $^{211}\text{At}$  は観察されませんでした。さらに、対応する  $^{125}\text{I}$  標識体と類似した体内動態を示すことも明らかにしました（図2右青線）。以上より、新しい標識法により生体内でも非常に安定的な  $^{211}\text{At}$  標識化合物を合成できることが示されました。

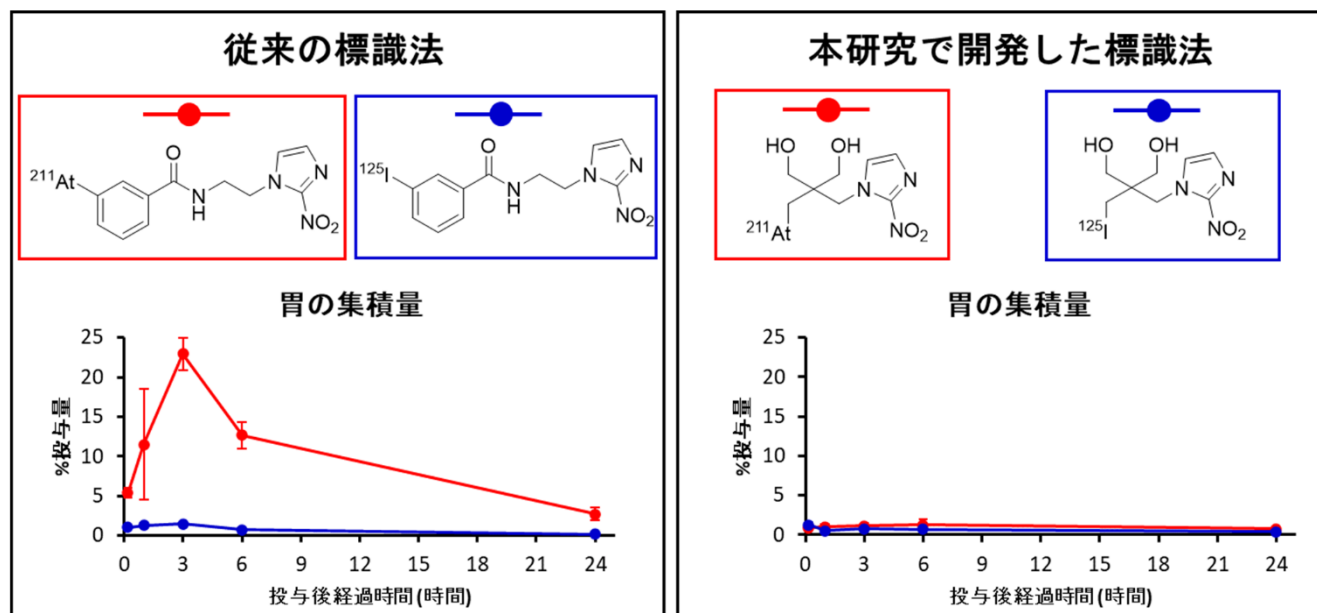


図2. 2種類の標識法で作製した  $^{211}\text{At}$ 、及び放射性ヨウ素標識モデル化合物をマウスに投与した後の胃への集積（赤： $^{211}\text{At}$ 、青：放射性ヨウ素）。ネオペンチル構造を利用して作製した  $^{211}\text{At}$  標識モデル化合物の集積量は低値であったが（右）、従来法で作製したモデル化合物では胃に高い放射能が観察された（左）。

### ■今後の展望

本研究では、2つの水酸基を有するネオペンチル構造を使用した  $^{211}\text{At}$  標識法により生体内でも安定した  $^{211}\text{At}$  結合分子を構築できることを実証しました。今後、この  $^{211}\text{At}$  標識法を応用することで、より有効で安全な核医学治療用薬剤の開発につながることを期待されます。また、本検討では、 $^{211}\text{At}$  標識体と放射性ヨウ素標識体が類似した体内動態を示したことから、対応する標識薬剤の組み合わせによるラジオセラノスティクスへの応用も期待できます。

### ■研究プロジェクトについて

本研究は、千葉大学グローバルプロミネント研究基幹、科学研究費助成事業（19K08222）の支援により遂行されました。また本研究で使用した  $^{211}\text{At}$  は、科学研究費助成事業（16H06278）の助成を受けた短寿命 RI 供給プラットフォームによって供給されました。

### ■用語解説

**注1) アスタチン-211 ( $^{211}\text{At}$ ):** 原子番号 85 のハロゲン元素であるアスタチンの放射性同位体の一つです。半減期が 7.2 時間と臨床応用に適しており、安定同位体の鉛-207 に壊変するまでにアルファ線を 1 回放出します。国内において複数の研究機関で製造実績があり、核医学治療への応用が期待されています。

**注2) 核医学治療:** 体内に放射性核種を投与し、がんなどの標的部位に集積した後に放出される放射線によって治療を行う治療法のことです。標的部位に選択的に集積する性質を有する分子に放射性核種を結合（標識）した放射性薬剤、または放射性核種自体が標的に集積する性質を有する場合は、それ自体を放射性薬剤として使用します。

**注3) アルファ線:** アルファ線は、その到達範囲が細胞数個分（0.1 mm 未満）と非常に短く、ベータ線よりも選択的にがん細胞などの標的細胞を傷害します。また、その短い飛程において局所的に物質に非常に大きな

エネルギーを与えることから、ベータ線よりも高い治療効果が期待できます。このような特徴から近年、アルファ線による核医学治療の利用が世界的に進められています。

**注 4) ベータ線 :** エネルギーが高く、細胞を障害可能であることから、従来核医学治療に用いられてきた放射線です。その到達範囲は数 mm 程度であり、正常組織への影響は比較的少ないとされています。

**注 5) ラジオセラノスティクス :** 同一、または体内動態が非常に類似した診断用、及び治療用放射性薬剤を用いて、診断と治療を一体化して行う医療や考え方のことです。患者個々の画像診断情報を基に治療を行うことができる他、治療効果の判定やその後の治療戦略の構築にも有用となります。

**注 6) ネオペンチル構造 :** 化学式  $(\text{CH}_3)_3\text{C}-\text{CH}_2-$  を母体とする構造であり、この構造にハロゲンを導入した場合、生体内脱ハロゲンの原因の一つである求核攻撃に対して高い安定性を示します。本研究では、3つあるメチル基の一つに 2-ニトロイミダゾール基を導入したモデル化合物を作製し、検討に用いました。また、求核性分子による代謝以外に、シトクロム-P450 によって代謝されることで生体内脱ハロゲンされる機構も想定されました。そこで、残り 2つのメチル基に異なる組み合わせの置換基を導入した 3種の放射性ヨウ素標識モデル化合物を作製し、シトクロム-P450 代謝試験を実施しました。

**注 7) シトクロム-P450 :** 薬物の代謝に関与する代表的な酵素群の総称のことです。

**注 8) 求核性分子 :** 自身は電子豊富であり、電子密度の低い原子に対して反応する性質を示す分子のことです。ヨウ素が結合した炭素は求核性分子の攻撃を受けやすい原子の代表例です。

## ■ 論文情報

論文タイトル : Neopentyl glycol as a scaffold to provide radiohalogenated theranostic pairs of high *in vivo* stability

掲載誌 : Journal of Medicinal Chemistry

著者名 : Hiroyuki Suzuki, Yuta Kaizuka, Maho Tatsuta, Hiroshi Tanaka, Nana Washiya, Yoshifumi Shirakami, Kazuhiro Ooe, Atsushi Toyoshima, Tadashi Watabe, Takahiro Teramoto, Ichiro Sasaki, Shigeki Watanabe, Noriko S. Ishioka, Jun Hatazawa, Tomoya Uehara, Yasushi Arano

DOI : <https://doi.org/10.1021/acs.jmedchem.1c01147>

## ■ 関連特許情報

WO 2019/151384 A1

### 本件に関するお問い合わせ

研究に関すること

千葉大学大学院薬学研究院 上原 知也

TEL: 043-226-2896 E-mail: [tuehara@chiba-u.jp](mailto:tuehara@chiba-u.jp)

千葉大学大学院薬学研究院 鈴木 博元

TEL: 043-226-2898 E-mail: [h.suzuki@chiba-u.jp](mailto:h.suzuki@chiba-u.jp)

取材・報道に関すること

千葉大学広報室

TEL: 043-290-2018 E-mail: [koho-press@chiba-u.jp](mailto:koho-press@chiba-u.jp)

東京工業大学総務部広報課

TEL: 03-5734-2975 Email: [media@jim.titech.ac.jp](mailto:media@jim.titech.ac.jp)

大阪大学研究推進部研究機構支援課総務係

TEL: 06-6105-6117 E-mail: [kensui-shien-soumu@office.osaka-u.ac.jp](mailto:kensui-shien-soumu@office.osaka-u.ac.jp)

量子科学技術研究開発機構経営企画部広報課

TEL: 043-206-3026 E-mail: [info@qst.go.jp](mailto:info@qst.go.jp)