

## NEWS RELEASE

<<http://www.takara-bio.co.jp>>

平成25年2月25日  
TBI2-0420

### HSV-TK 遺伝子治療の IND(新薬臨床試験開始届)を KFDA(韓国食品医薬品安全庁)へ提出

タカラバイオ株式会社は、造血器悪性腫瘍を対象とした遺伝子治療用医薬品(開発コード:TBI-1101)の第 I / II 相臨床試験を韓国において実施するための IND(Investigational New Drug、新薬臨床試験開始届)を2013年2月22日付でKFDA(Korea Food & Drug Administration、韓国食品医薬品安全庁)に提出しました。

当社は2008年より国立がん研究センターで遺伝子治療用医薬品(開発コード:TBI-0301)の第 I 相臨床試験を実施してきましたが、現時点での症例数は少数にとどまっています。HSV-TK 遺伝子治療プロジェクトの2017年度の商業化に向けて症例の登録を加速させるため、以下の2点を変更します。

①対象疾患を「同種造血幹細胞移植後に再発した造血器悪性腫瘍」から、「HLA 不適合同種造血幹細胞移植後に寛解導入不能もしくは再発した造血器悪性腫瘍」に変更

②治験実施国を「日本のみ」から、「日本及び韓国」に変更

これらを変更した日韓共同治験(第 I / II 相臨床試験)の開始準備を進め、今般KFDA への IND を提出するに至りました。

当社は、KFDA による IND の審査を本年5月中に終え、臨床試験実施施設の IRB(Institutional Review Board、治験審査委員会)による審査などを経て、TBI-1101 の第 I / II 相臨床試験を韓国において開始する予定です。

日本では、TBI-1101 の治験開始に向けて、治験薬が「遺伝子治療用医薬品の品質及び安全性の確保に関する指針」や細胞組織加工製品に関する各種ガイドラインに適合していることについて医薬品医療機器総合機構の審査を受けています。日本においても、韓国に続いて臨床試験を開始する計画です。

なお、現在国立がん研究センターで実施中の TBI-0301 の治験は2013年3月末に

中止予定であり、今後の HSV-TK 遺伝子治療プロジェクトは TBI-1101 の日韓共同治療に注力し、2017 年度の商業化に向けて開発を推進していきます。

### 【臨床試験概要】

治験依頼者 : タカラバイオ株式会社

対象患者 : HLA 不適合移植を受けた寛解導入不能もしくは再発又は重篤な感染症をきたした造血器悪性腫瘍患者

治療法 : HSV-TK 遺伝子導入細胞を 2 週間隔で 3 回静脈内に輸注

主要評価項目 : < 第 I 相 >

・TBI-1101 の安全性及び血中動態

< 第 II 相 >

・TBI-1101 の有効性(抗白血病効果、又は抗感染症効果)

目標症例数 : 評価可能な被験者として 30~33 例  
(第 I 相 3~6 例、第 II 相 27 例)

治験薬 : HSV-TK 遺伝子を含むレトロウイルスベクターにより遺伝子導入された HLA 不適合ドナー由来リンパ球

試験期間 : 3 年間(予定)

HLA 不適合造血幹細胞移植の現状 : 同種造血幹細胞移植を必要とする難治性造血器悪性腫瘍において、HLA 適合ドナーが見つからなければ HLA 不適合ドナーからの移植が選択される場合があります。HLA 不適合ドナー由来の造血幹細胞を移植する場合、HLA 適合ドナーからの移植に比べ、造血幹細胞移植片に混在するリンパ球に起因する移植片対宿主病 (GVHD) の頻度及び重症度が高いことが知られています。GVHD を予防するため、免疫抑制剤の使用に加えて、HLA 不適合ドナー由来のリンパ球を除去したうえで造血幹細胞移植が実施されています。一方、リンパ球を除去すると、造血幹細胞移植後のリンパ球の機能が十分に回復せず、免疫系の再構築が遅れるため、感染症、さらには再発のリスクが高まります。また、HLA 不適合ドナーからの造血幹細胞移植は、治療抵抗性のため移植前の治療により寛解が得られなかった場合に実施されることが多く、さらに移植によっても寛解導入できなかった患者に対する有効な治療法はありません。

TBI-1101 によるドナーリンパ球輸注療法 : TBI-1101 によるドナーリンパ球輸注 (DLI) 療法は、上記の医療ニーズを満たしうるもので、TBI-1101 はドナーリンパ球の移植片対腫瘍 (GVM) 効果及び移植片対感染症 (GVI) 効果により原疾患の寛解導入不能もしくは再発又は移植後の重篤なウイルス感染症に対する

治療効果を期待できるとともに、重篤な GVHD が発症した際には、ガンシクロビルの投与により GVHD を沈静化できるという安全装置を備えています。

当資料取り扱い上の注意点

資料中の当社の現在の計画、見通し、戦略、確信などのうち、歴史的事実でないものは、将来の業績に関する見通しであり、これらは現時点において入手可能な情報から得られた当社経営陣の判断に基づくものですが、重大なリスクや不確実性を含んでいる情報から得られた多くの仮定および考えに基づきなされたものであります。実際の業績は、さまざまな要素によりこれら予測とは大きく異なる結果となり得ることをご承知おきください。実際の業績に影響を与える要素には、経済情勢、特に消費動向、為替レートの変動、法律・行政制度の変化、競合会社の価格・製品戦略による圧力、当社の既存製品および新製品の販売力の低下、生産中断、当社の知的所有権に対する侵害、急速な技術革新、重大な訴訟における不利な判決等がありますが、業績に影響を与える要素はこれらに限定されるものではありません。

この資料は、2月25日に京都経済記者クラブに配布しています。

この件に関するお問い合わせ先  
タカラバイオ株式会社  
事業開発部  
Tel 077-543-7235

## <参考資料>

### **【語句説明】**

#### **HSV-TK**

変異導入単純ヘルペスウイルス1型—チミジンキナーゼの略称です。HSV-TKは、ヒトが持つチミジンキナーゼとは異なり、ガンシクロビルなどの抗ウイルス剤をリン酸化し、細胞毒性を有する最終産物を生成します。従って、抗サイトメガロウイルス薬として承認されているガンシクロビルにより HSV-TK 遺伝子を発現する細胞のみを死滅させることが可能です。

#### **HSV-TK 遺伝子治療(TBI-1101)**

HLA 不適合同種造血幹細胞移植のドナーから採取したリンパ球に、レトロウイルスベクターを用いて HSV-TK 遺伝子を体外で導入したものが TBI-1101 です。本遺伝子治療は、同種造血幹細胞移植後に、寛解導入不能もしくは再発又は重篤なウイルス感染症をきたした患者さんに TBI-1101 を投与するという、ドナーリンパ球輸注(DLI)療法であり、これらの患者さんに対する新たな治療法となりうるものです。重度の移植片対宿主病(GVHD)が生じた場合は、ガンシクロビルを投与して HSV-TK 遺伝子の働きによりドナー由来のリンパ球のみを死滅させ、GVHD を沈静化することができます。

#### **造血器悪性腫瘍**

血液のがんの総称で、急性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病、慢性骨髄性白血病、慢性リンパ性白血病、骨髄異形成症候群、悪性リンパ腫、多発性骨髄腫等が含まれます。

#### **HLA**

HLA (human leukocyte antigen、ヒト白血球抗原)は、自己と非自己を区別して認識する最も重要なヒト白血球上の抗原で、ヒトの6番染色体に存在し、一塊(ハプロタイプ)として遺伝します。ヒトには多数のHLA遺伝子が存在しますが、移植時にHLA適合性として検査されているのは、通常A、B、DRの3種類の遺伝子座由来の抗原です。父母から1組ずつのハプロタイプを受け継ぐので、親子の間では少なくとも6座のうち3座が一致します。また、兄弟姉妹の間では、1/4の確率でHLAが一致し、1/2の確率で3座以上が一致します。

#### **HLA 不適合同種造血幹細胞移植**

6座がすべて一致したドナーからの造血幹細胞移植をHLA適合同種造血幹細胞移植と呼びます。一方、HLAが適合したドナー(臍帯血を含む)が見つからない場合、HLA不適合同種造血幹細胞移植が選択肢となり、全6座のうち、3~5座が一致したドナーの造血幹細胞が移植されます。

## **寛解**

治療により、病気による症状が好転又は消失しており、症状が臨床的にコントロールできている状態を指します。

## **移植片対宿主病 (GVHD; graft-versus-host disease)**

ドナー由来のリンパ球が、患者の正常な細胞や組織を異物とみなして攻撃する免疫反応です。

## **移植片対腫瘍 (GVM; graft-versus-malignancy) 効果**

ドナー由来のリンパ球が、がん細胞を攻撃することによる治療効果を指します。

## **移植片対感染症 (GVI; graft-versus-infection) 効果**

ドナー由来のリンパ球が、免疫機能として働くことにより、感染症を予防・治療する効果を指します。