科学研究費助成事業

研究成果報告書



平成 26 年 5月 16 日現在

機関番号: 1 4 2 0 2
研究種目: 基盤研究(B)
研究期間: 2010 ~ 2013
課題番号: 2 2 3 0 0 1 5 3
研究課題名(和文)19F-MRIによるアミロイドイメージング法の開発
研究課題名(英文)Development of amyloid imaging using fluorine-MRI
研究代表者
遠山 育夫(Toovama, Ikuo)
滋賀医科大学・分子神経科学研究センター・教授
研究者番号:20207533
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 13,500,000 円 、(間接経費) 4,050,000 円

研究成果の概要(和文):本研究の目的は、アルツハイマー病の遺伝子改変モデルマウスを用いて、フッ素MR画像法を用いたアミロイドイメージング法を開発することである。まず我々は、クルクミンを基本骨格とするフッ素MR画像診断候補薬であるShiga-Y系化合物を新規合成し、それらがベータアミロイドペプチド(A)凝集体やAオリゴマーに結合することを明らかにした。このうち、Shiga-Y5(FMeC1)が、脳内で最も強くフッ素NMR信号を出した。そこで、Shiga-Y5をアルツハイマー病遺伝子改変モデルマウスの尾静脈から投与して、7テスラMR画像装置で測定したところ、50分の測定でMRによるアミロイドイメージングに成功した。

研究成果の概要(英文): The aim of this study is to develop amyloid imaging using 19F MRI. We have develop ed a novel 19F-containing curcumin derivative (named FMeC1 or Shiga-Y5) as a potential 19F MRI probe for a myloid imaging. When Tg2576 mice, a transgenic mouse model of Alzheimer's disease, at 20-22 months of age were peripherally injected with FMeC1, dose-dependent increasing in the level of 19F signal was observed i n 19F MR spectra obtained from the whole head. 19F MR image showed remarkable levels of 19F signal in the brain of Tg2576 mice after the injection of FMeC1 at a dose of 200 mg/kg. There are no significant 19F signals in the brain of FMeC1-injected wild-type mice. Histological analysis of FMeC1-injected Tg2576 mouse b rain showed strong fluorescence signal for FMeC1, and most of this signal was co-localized with beta-amylo id peptide-immunoreactivity. These results suggest the potential benefit of 19F MRI with FMeC1 for amyloid imaging.

研究分野:総合領域

科研費の分科・細目: 医用生体工学・生体材料学

キーワード:神経科学 アルツハイマー病 核磁気共鳴画像 分子イメージング 画像診断

1.研究開始当初の背景

現在、わが国には約470万人の認知症患者 が存在し、高齢化社会の進展により、その数 は今後、急速に増大していくと推測されてい る。認知症の約60%がアルツハイマー病とさ れ、アルツハイマー病の診断法・治療法の開 発は、我が国における重要な課題である。こ れまでアルツハイマー病の原因は不明で治療 法もなかったが、近年、分子遺伝学をはじめ とする学問の進歩により、ワクチン療法やべ ータセクレターゼ阻害薬など、アルツハイマ 一病の根本治療法が開発されようとしている。 これら治療法を生かすためには、早期に確実 に病気を診断する診断技術が強く求められて いる。なかでも核磁気共鳴画像法(MRI)は、 ヒトにやさしい低侵襲的な医療として、市民 の期待も高い。病院に普及しているMR画像装 置は1-3テスラのものが一般的であるが、研 究分野ではここ数年の間に急速に高磁場化 が進んでおり、7-11テスラの動物実験用MR画 像装置が導入されている。

高磁場MR装置を用いると、従来のプロトン MR画像のみならず、フッ素や炭素などのMR 画像化が可能になる。なかでもフッ素MR画 像法は、比較的感度が高く、フッ素原子が体 内にほとんど存在しないため、フッ素原子を 含む良質の診断薬を合成できれば、感度よく MR画像化することができる。¹⁸Fはすでに PET試薬として広く用いられており、放射性 同位元素¹⁸Fの代わりに安定同位元素¹⁹Fを用 いることにより、PETに代わる安全な次世代 の分子イメージング法となる可能性がある。 我々も独自にフッ素MR画像法のための診断 薬の開発を行っており、 2007年、2009年に アルツハイマー病の新規フッ素画像診断薬 を開発して特許出願した(特願2007-513521、 特願2009-45705)。これらの試薬 (Shiga-X, Shiga-Yと略す)は、従来の試薬(FSB)の10 倍以上の強い信号を出す。とくに最近開発し たクルクミン系試薬 (Shiga-Y) はケト・ノー

ル互変異性を持ち、アルツハイマー病モデル マウスに投与すると老人斑に結合後、強いフ ッ素NMR信号を出すことが明らかになった。

2.研究の目的

本研究の目的は、ア<u>ルツハイマー病の遺伝子</u> 改変モデルマウスを用いて、7 テスラMR画 像装置でアルツハイマー病のMR画像診断 法(アミロイドイメージング)を開発するこ とである。

3.研究の方法

(1) 化合物の改良

現在のところ、ケト・エノール互変性をも ち、アミロイドイメージングに最も適してい る化合物は、Shiga-Y5 である。Shiga-Y5 を 本研究の基本的化合物とし、1分子あたりの フッ素原子を増加させるなどの改良を加え た。また、ベンザオキサゾールを基本骨格に もつ Shiga-X 系化合物の改良も行った。化合 物の合成は、研究分担者の田口弘康特任教授 が担当した。

(2) 測定方法の開発

現在大量に所有している Shiga-Y5 を利用 して、フッ素 MR 画像を感度よく得るための 測定方法を検討した。これは、犬伏俊郎教授 の指導のもと、遠山と大学院生が担当した。

(3)装置の改良

フッ素 NMR 信号を感度よく検出するため の装置を作製する必要がある。これまでの検 討から、市販の測定コイルではフッ素原子の 測定感度が低いことが判明している。そこで、 フッ素 MR 画像用の専用コイルの作製を試み た。また、フッ素 MR 画像法では、微量なフ ッ素信号を検出するため、装置の接着剤など に含まれる微量のフッ素成分も大きなノイ ズとなる。コンデンサーを含め測定装置の改 良も行った。これは、連携研究者の犬伏俊郎 教授の指導のもと遠山と大学院生が担当し た。

(4)アルツハイマー病遺伝子改変モデルマウスを用いたアミロイドイメージング

Shiga-Y系化合物をアルツハイマー病の遺 伝子組換えマウスおよびWildマウスに投与 して、フッ素MR画像法によるアミロイドイ メージングに挑戦した。50mg/kg-200mg/kg のShiga-Y系化合物を15分から40分ほどか けてマウスの尾静脈から投与し、MR画像化 を試みた。測定後は脳組織を摘出し、半分は 凍結の上、後で高速液体クロマトグラフィー を用いてShiga-Y系化合物の濃度を測定した。 残りの半分の脳は、4%パラホルムアルデヒ ドを含む固定液で固定後、AB抗体を用いた 免疫組織化学法と化合物の持つ蛍光を利用 し、化合物の脳内分布を確認した。

4.研究成果

(1)化合物の改良

クルクミンを基本骨格とし、フッ素原子を 有する 79 種類の化合物を合成した(図1)。

図 1.代表的な Shiga-Y 系化合物

なかでも、Shiga-Y5 は先行薬の 10 倍以上 の強いフッ素 NMR 信号を出し、アルツハイマ ー病の老人斑に結合することが判明した (1,2,3,4)。加えて、アルツハイマー病の原 因タンパクの中でも神経毒性の強いベータ アミロイドペプチドオリゴマーとも結合す るという優れた性質を有することがわかった(1)。この結合のメカニズムは、Shiga-Y5 のもつケト・エノール互変異性に由来し、ア ミロイド凝集体が存在するとケト型からエ ノール型に変化して、凝集体に結合すること を明らかにした(3)。

(2) および(3)測定法と装置の改良 フッ素 MR 画像法に適した低バックグランド な MR 測定装置の開発と高感度な測定方法の 開発を行った。MR 測定装置の開発と高感度 な測定方法の開発を行った。その結果、既製 のコイルを用いて少量のフッ素化合物の NMR 信号検出を試みたところ、バックグラ ンドの大きなノイズピークのために信号の 検出が困難であった。独自に作成したコンデ ンサーを用いて、フッ素 NMR 信号検出コイ ルを作り直した結果、本妨害ピークを除去す ることができ、少量のフッ素信号の検出も可 能となった。

(4)アルツハイマー病遺伝子改変モデルマ ウスを用いたアミロイドイメージング Shiga-Y5 をアルツハイマー病の遺伝子改変 モデルマウスの尾静脈から投与して、7 テス ラMR画像装置によるアミロイドイメージン グに挑戦した。アルツハイマー病の遺伝子改 変モデルマウスとして、16-24 ヶ月齢の Tg2576 マウスおよび Wild マウスを用いた。 麻酔下に、マウスの尾静脈から 50 mg/kg, 100 mg/kg, 200 mg/kg の Shiga-Y5 を投与した。 投与後、マウスを麻酔下に動物実験用7テス ラ MR 画像装置に入れ、10 分のシングルパル ス測定と 50 分の画像化測定を投与後6時間 まで繰り返した。6時間後、マウスを安楽死 させて脳を摘出し、脳内での Shiga-Y5 の分布 を組織化学的に検索するとともに老人斑の 分布と比較した。その結果、Tg2576 マウスお よび Wild マウスともに投与直後に脳領域に フッ素信号を認め、Wild マウスでは速やか にフッ素信号が消失したが、Tg2576 マウスで はフッ素信号は脳領域に留まっていた。投与 後4時間のフッ素脳画像で、Tg2576 マウス脳 で老人斑の多い脳領域に一致してフッ素画 像が得られた(2,3,4)。フッ素画像の強さは 投与量依存的であった(図2)。Wild マウス ではフッ素画像は得られなかった。本研究の 結果は、7テスラの高磁場 MR 装置を用いれ ば、Shiga-Y5 により、50 分の測定で MR に よる Tg2576 マウスのアミロイドイメージン グができることを示している(2,3,4)。同 様に Shiga-X 系化合物でもアミロイドイメー ジングに成功した(7)。



図 2 .Tg2576 マウス脳のアミロイドイメージ ング

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 8件)

- 1) Kitanishi T, Aimi Y, Kitano H, Suzuki M, Kimura H, Saito A, Shimizu T, <u>Tooy</u> <u>ama I</u>: Distinct localization of peripheral and central types of choline acetyltransfer ase in the rat cochlea. Acta Histochem C ytochem. 46:145-152, 2013. doi: 10.1267/ ahc.13021. (査読有り)
- Yanagisawa D, <u>Taguchi H</u>, Ibrahim NF, M orikawa S, Shiino A, <u>Inubushi T</u>, Hirao K, Shirai N, Sogabe T, <u>Tooyama I</u>: Preferre d features of a fluorine-19 MRI probe fo r amyloid detection in the brain. J Alzhei mer's Dis 39: 617-631, 2014. doi: 10.323

3/JAD-131025. (査読有り)

- 3) Makino S, Umemoto T, Yamada H, Yezdi mer EM, <u>Tooyama I</u>: In Vivo Detection of Copper Ions by Magnetic Resonance Imagin g Using a Prion-Based Contrast Agent. App l Biochem Biotechnol. 168: 504-518, 2012. doi: 10.1007/s12010-012-9792-7.(査読有り)
- 4) Kameshima N, Nanjou T, Fukuhara T, Yan agisawa D, <u>Tooyama I</u>: Correlation of Aβ d eposition in the nasal cavity with the forma tion of senile plaques in the brain of a tran sgenic mouse model of Alzheimer's disease. Neurosci Lett 513: 166-169, 2012. doi: 10. 1016/i.neulet.2012.02.026. (查読有12)
- 5) <u>遠山育夫:</u> アルツハイマー病診断のため の新規MR造影剤の開発 神戸医師会報 2月号: 51-57, 2011.(査読無し)
- 6) <u>遠山育夫</u>, <u>田口弘康</u>、柳沢大治郎: 核磁 気共鳴画像によるアミロイドイメージング 用トレーサー鳥取医療 4: 68-74, 2011.(査読有り)
- 7)Yanagisawa D, Amatsubo T, Morikawa S, <u>Taguchi H</u>, Urushitania M, Shirai N, Hirao K, Shiino A, <u>Inubushid T</u>, <u>Tooyama I</u>: In v ivo detection of amyloid b deposition using 19F magnetic resonance imaging with a 19 F-containing curcumin derivative in a mouse model of Alzheimer's disease. Neuroscienc e 184: 120-127. 2011. doi: 10.1016/j.neuros cience.2011.03.071. (査読有り)
- 8) Yanagisawa H, <u>Taguchi H</u>, Yamamoto A, Shirai N, Hirao K, <u>Tooyama I</u>: Curcuminoid binds to amyloid β (1-42) oligomer and fi brilJ Alzheimer Dis 24 (supple 2): 33-42, 2 011.doi: 10.3233/JAD-2011-102100. (査読あ)

[学会発表](計 9件)

1) Yanagisawa D, <u>Taguchi H</u>, Morikawa S, <u>Inubushi T</u>, Ibrahim NF, Hirao K, Shirai N, Sogabe T, <u>Tooyama I</u>: Preferred features of a fluorine-19 MRI probe for amyloid detection in the brain. 第 15 回国際アルツハイマー病会議 (AAIC2013) 2013 年 7 月 13 日~18 日 米国 ボストン市

2) Yanagisawa D, Morikawa S, <u>Taguchi H</u>, Shiino A, <u>Inubushi T</u>, Ibrahim NF, <u>Tooyama I</u>: アルツ ハイマー病画像診断を目的とした 19F MRI による脳内アミロイド斑の検出(その2)第 36 回日本神経科学会学術大会(Neuro2013) 2013年6月20-日~23日、京都

3) <u>Tooyama I</u>: A novel 19F MRI probe for detecting amyloid plaques in Alzheiemr's disease. The 5th Harbin International Neurosugery Conference 2012 年7月13日~ 日、中国、ハルピン(招待講演)

4) <u>遠山育夫</u>:クルクミン骨格をもつ高磁場 MRI 用アミロイドイメージング試薬の検討 第 53 回日本神経学会総会 2012 年 5 月 2 2

日~25日 東京 5) 柳沢大治郎、森川茂廣、田口弘康、 椎野顕彦、犬伏俊郎、遠山育夫:アルツハイ マー病画像診断を目的とした 19F MRI による 脳内アミロイドの検出. 第 34 回日本神経科 学会学術大会(Neuro2011) 2011 年 9 月 14 日~17日横浜市 6) 遠山育夫: アルツハイマー病とクルクミ ン 第5回認知症サプリメント研究会 2011 年9月10日 東京(招待講演) 7)Yanagisawa D, Shirai N, Amatsubo, T, <u>Taguchi H</u>, Hirao K, Urushitani M, Morikawa S, <u>Inubushi T</u>, Wada Y, Wada K, Yamamoto A, Tooyama I: Curcumin binding activity to ß-amyloid oligomer. 第 13 回 国際アルツハイマー病会議 (ICAD2011) 2011 年7月16日~21日フランス パリ市 8) 遠山育夫、柳沢大治郎、田口弘康: クル クミンのケトエノール互変異性とアミロイ ド親和性を利用したアルツハイマー病 診断薬の検討 第 52 回日本神経学会総会 2011 年 5 月 18 日~20 日 名古屋市 9) Ynagisawa D, Shirai N, Amatsubo T, Taguchi H, Hirao K, Urushitani M, Morikawa S, Inubushi T, Wada Y, Wada K, Yamamoto A, Tooyama I: Binding form of curcumin derivatives to β-amyloid aggregates. 第 12 回国際アルツハイマー病会議 (ICAD2010) 2010年7月10日~15日米国ホノルル市 〔図書〕(計 0件) 〔産業財産権〕 出願状況(計2件) 名称:神経難病のMR画像診断薬 発明者:遠山育夫、田口弘康、柳沢大治郎 権利者:滋賀医科大学 種類:特許出願 番号:特願 2013-001948 出願年月日:平成25年1月9日 国内外の別: 国内 名称:神経難病のMR画像診断薬 発明者:遠山育夫、田口弘康、柳沢大治郎 権利者:滋賀医科大学 種類:特許出願 番号:特願 2013-202531 出願年月日:平成25年9月27日 国内外の別: 国内 [その他] ホームページ等 http://ben.shiga-med.ac.jp/~hqmnran/ 6.研究組織 (1)研究代表者 遠山 育夫(TOOYAMA Ikuo) 滋賀医科大学・分子神経科学研究センタ

ー・教授研究者番号:20207533

(2)研究分担者
田口 弘康(TAGUCHI Hiroyasu)
滋賀医科大学・分子神経科学研究センタ
一・特任教授
研究者番号: 90102912

(3)連携研究者

犬伏 俊郎(INUBUSHI Toshiro)
滋賀医科大学・MR 医学総合研究センター・教授
研究者番号: 20213142