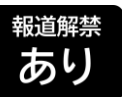
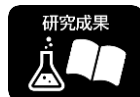


2026年7月29日



本研究成果は論文掲載先である Science Advances から、以下の通り報道解禁設定があります。
TV・ラジオ・WEB・・・8月1日(土)午前3時(日本時間)
新聞・・・8月1日(土)朝刊(日本時間)

分野: 生命科学・医学系

キーワード: 細胞外小胞、サイトカインストーム、SPLEVs、sPLA2、エクソソーム

過剰な炎症を鎮める脂質応答の新機構を解明

-酵素処理した細胞外小胞による新たな治療戦略-

【記者発表:7月30日(木)午後1時30分~Zoom オンライン】

【研究成果のポイント】

- ◆ 肝細胞由来の細胞外小胞^{※1} を酵素で処理すると、過剰な炎症を鎮める脂質が大量に産生されることを発見。
- ◆ この脂質応答を「リピッド・カウンターストーム^{※2}」と命名。重症感染症などで見られるサイトカインストーム^{※3} に対して強力な治療効果を発揮することを明らかに。
- ◆ リピッド・カウンターストームを引き起こす鍵となる脂質を特定し、その働きを人工的に再現することにも成功。幅広い炎症性疾患に対する新たな治療法の開発に期待。

❖ 概要

東海大学医学部 中山駿矢客員研究員(日本大学生物資源科学部助教)、大阪大学微生物病研究所 金森茜特任研究員(常勤)(日本学術振興会特別研究員)、鎌倉武史助教、幸谷愛教授らの研究グループは、大阪大学、東海大学、東京大学、筑波大学との共同研究により、肝細胞由来の細胞外小胞(EVs)を酵素(分泌型ホスホリパーゼ A2、sPLA2^{※4})で処理した「SPLEVs」が、致死的なサイトカインストーム症候群に対して極めて強力な治療効果を持つことを世界で初めて明らかにしました。

新型コロナウイルス感染症(COVID-19)や敗血症、急性呼吸窮迫症候群(ARDS)などで見られるサイトカインストームは、免疫の暴走により全身に強い炎症を引き起こす致死的な状態です。現在、その治療法として間葉系幹細胞^{※5} 由来の細胞外小胞などが注目されていますが、より高い治療効果を持ち、かつ大量生産が可能な安価な薬剤の開発が急務となっていました。研究グループは、SPLEVs が間葉系幹細胞由来の細胞外小胞よりも強く肺の炎症(好中球の浸潤や炎症性サイトカインの産生)を抑えることを見出しました。

さらに詳細な解析から、SPLEVs は肺胞の細胞に直接作用し、細胞膜の流動性を高めるとともに、組織を保護する多価不飽和脂肪酸(PUFA)^{※6} 由来の炎症を鎮める脂質の産生を促進することが判明しました。研究グループはこの過剰な炎症の波に逆らう現象を「リピッド・カウンターストーム」と名付けました。また、この効果の鍵となる脂質代謝物(LPG)^{※7} を特定し、人工的なリポソーム(PG-SPLEVs)でも同等の治療効果を再現することに成功しました。

本研究により、細胞を用いない安価な「人工 SPLEVs」が、将来的に幅広い炎症性疾患に対する有効な

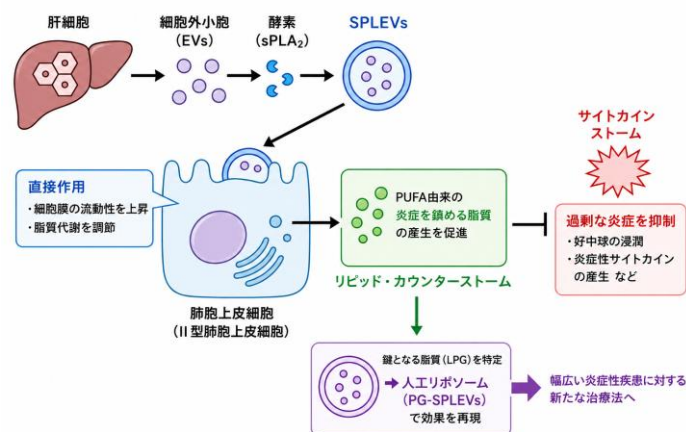


図)SPLEVs は肺胞上皮細胞に作用して炎症を鎮める脂質を大量に誘導し、「リピッド・カウンターストーム」を引き起こすことでサイトカインストームを抑制する。

治療法となることが期待されます。

本研究結果は、米国科学誌「Science Advances」に、8月1日(土)午前3時(日本時間)に公開されます。

本研究結果について、7月30日(木)午後1時30分からオンラインにて記者発表を行います。お申し込み方法を本資料末尾に記載していますので是非ともご取材くださいますようお願いいたします。

【幸谷教授のコメント】

サイトカインストームは特效薬がなく、多くの命を奪う脅威です。今回我々が開発した SPLEVs は、生体に備わる脂質の力を最大限に引き出すこれまでにないアプローチです。細胞由来の製剤はコストが課題でしたが、人工リポソームでの効果実証に漕ぎ着けたことで、より安価で安全な治療薬として臨床現場に届けられる道が開けました。今後も研究を加速させてまいります。

❖ 研究の背景

感染症やがんの免疫療法などにおいて、免疫が過剰に反応して炎症性サイトカインを放出する「サイトカインストーム」は、呼吸不全や多臓器不全を引き起こす非常に危険な状態です。この過剰な炎症を抑えるため、これまでは炎症のアクセルを踏み外さないようにする免疫抑制療法が開発されてきましたが、十分な効果が得られないケースも多く、新たな治療戦略が求められていました。

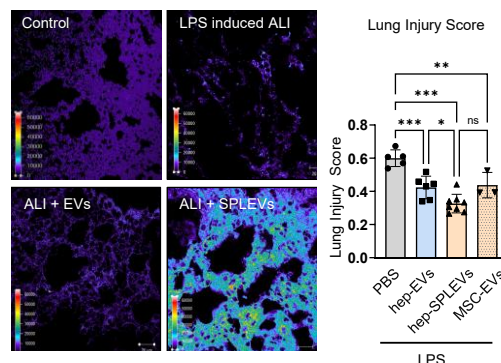
一方で近年、脂質が持つ「炎症を鎮める力(組織保護的な脂質メディエーター)」が注目を集めています。細胞同士のコミュニケーションツールである細胞外小胞(EVs)は、分泌型ホスホリパーゼ A2(sPLA2)という脂質分解酵素によってその性質や機能が大きく変わることがこれまでの研究で分かってきました。そこで研究グループは、元来組織保護作用を持つとされる肝細胞由来の EVs に着目し、これを sPLA2 で人為的に修飾した「SPLEVs」を作成し、その治療効果を検証しました。

❖ 研究の内容

研究グループは、SPLEVs を ARDS のモデルマウスに静脈内投与しました。その結果、現在臨床応用が期待されている MSC 由来の EVs と比較しても、肺への炎症細胞(好中球)の浸潤をより強力に抑え、血中の炎症性サイトカイン(IL-6 や $\text{TNF}\alpha$)を著しく低下し、組織炎症スコアを抑制することを発見しました。

そのメカニズムを調べたところ、以下のことが明らかになりました。

- 肺上皮細胞への作用と脂質合成の活性化:
SPLEVs は免疫細胞(マクロファージ)ではなく、肺胞を構成する「II 型肺胞上皮細胞」に直接作用します。細胞内に取り込まれると、PI3K-AKT 経路を介して、脂質合成を司るマスター転写因子「SREBP1」が強く活性化されます。
- 「リピッド・カウンターストーム」の発生:
SREBP1 の働きにより、炎症を鎮め組織を保護する多価不飽和脂肪酸(PUFA)由来の脂質メディエーターが大量に産生されます。サイトカインストームに抗うように生体を守る脂質群が押し寄せるこの現象を、研究グループは「リピッド・カウンターストーム」と名付けました。なお、SREBP1 遺伝子を持たないマウスでは、この治療効果は失われます。



図

SPLEVs によるリピッド・カウンターストームは組織炎症スコアを抑制した

- 有効成分「LPG」の特定と人工リポソームによる再現:

細胞外小胞に豊富に含まれるリン脂質(PG)が酵素で分解されて生じる「リゾホスファチジルグリセロール(LPG)」が、抗炎症作用の鍵であることを突き止めました。さらに、PG のみで作った人工リポソームを酵素処理した「PG-SPLEVs」でも、細胞由来の SPLEVs と同等の高い治療効果を再現することに成功しました。

❖ 本研究成果が社会に与える影響(本研究成果の意義)

本研究により、SPLEVs が ARDS のみならず、敗血症、血液凝固障害、急性肝障害、炎症性腸疾患(IBD)、インフルエンザ肺炎など、極めて多様な炎症モデルにおいて強力な治療効果を持つことが実証されました。

将来的に、この SPLEVs のメカニズムを応用して、有効成分である LPG などを組み込んだ人工的なリポソームを作成できれば、従来の細胞由来製剤よりも安価で大量生産が可能な新薬の開発に繋がります。COVID-19 をはじめとする将来のパンデミック感染症に対する、強力な「切り札」となることが期待されます。

❖ 特記事項

本研究成果は、2026 年 8 月 1 日(土)午前3時(日本時間)に米国科学誌「Science Advances」(オンライン)に掲載されます。

タイトル: “sPLA2-reacted extracellular vesicles (SPLEVs) as a therapeutic modality for cytokine storm syndromes”

著者名: Shunya Nakayama, Akane Kanamori, Takeshi Kamakura, Kosuke Kamiya, Masaya Araki, Koichiro Tateishi, Yoko Ito, Yoshiki Shiraishi, Yasushi Nakamoto, Kai Kudo, Ryo Yanagiya, Takanobu Shimizu, Yoshimi Miki, Yuki Nagasaki, Hiroyuki Hosokawa, Yumi Matsuzaki, Hitoshi Shimano, Koichiro Asano, Norio Yamamoto, Makoto Murakami, Ai Kotani*(*責任著者)

DOI:10.1126/sciadv.adr9135

本研究は、東京大学(村上誠教授、長崎祐樹助教)、東海大学(紙屋光佑修士学生(研究当時)、浅野浩一郎特任教授、伊藤洋子教授、白石良樹准教授、山本典生教授、カレーラスジョアキム准教授、中村直哉客員教授)、筑波大学(荒木雅弥日本学術振興会特別研究員(研究当時、現富山大学)、島野仁客員教授)との共同研究により行われました。

また、日本学術振興会(JSPS)科学研究費助成事業、日本医療研究開発機構(AMED)、科学技術振興機構(JST)CREST などの支援を得て行われました。

❖ 用語説明

※1 細胞外小胞

EVs: Extracellular vesicles。細胞から分泌される微小な袋状の構造物。内部にタンパク質やマイクロ RNA、脂質などを含み、細胞間の情報伝達に重要な役割を果たしている。

※2 リピッド・カウンターストーム

Lipid counterstorm。本研究で提唱された概念。過剰な炎症(サイトカインストーム)に対抗するため、組織を保護し炎症を鎮める働きを持つ脂質メディエーターが大量に作られる現象のこと。

※3 サイトカインストーム

感染症などに対する免疫反応が過剰に活性化し、大量のサイトカイン(免疫細胞が放出する情報伝達物質)が放出されることで、全身に強い炎症が引き起こされる状態。重症化すると呼吸不全や多臓器不全を引き起こすことがある。

※4 分泌型ホスホリパーゼ A2、sPLA2

リン脂質を分解する酵素の一つ。細胞外小胞の膜の脂質を分解することで、細胞外小胞の機能や性質を大きく変化させる働きを持つ。

※5 間葉系幹細胞

骨髄や脂肪組織などに存在する幹細胞で、骨や軟骨、脂肪細胞などに分化する能力を持つ。免疫反応や炎症を調節する働きがあることから、再生医療や炎症性疾患の治療への応用が期待されている。

※6 多価不飽和脂肪酸(PUFA)

Polyunsaturated Fatty Acid。分子内に複数の二重結合を持つ脂肪酸の総称。魚油に多く含まれる EPA や DHA、植物油に含まれるアラキドン酸などが知られている。体内では、炎症を抑えたり組織の修復を促したりするさまざまな脂質の材料となる。

※7 脂質代謝物(LPG)

リゾホスファチジルグリセロール。ホスファチジルグリセロール(PG)というリン脂質が、sPLA2 によって分解されて生じる脂質代謝物。本研究により、強力な抗炎症作用を引き起こす鍵となる物質であることが判明した。

❖ SDGs目標**❖ 参考 URL**

大阪大学微生物病研究所感染腫瘍制御分野 HP: <https://k-lab.biken.osaka-u.ac.jp/>

❖ 本件に関する問い合わせ先

<研究に関するお問い合わせ>

大阪大学微生物病研究所 環境応答研究部門 感染腫瘍制御分野 教授 幸谷 愛(こうたに あい)

TEL: 06-6879-8294

E-mail: aikotani@biken.osaka-u.ac.jp

東京大学大学院医学系研究科 附属疾患生命工学センター

健康環境医工学部門 教授 村上 誠(むらかみ まこと)

TEL: 03-5841-1431

E-mail: makmurak@m.u-tokyo.ac.jp

筑波大学医学医療系 客員教授(名誉教授) 島野 仁(しまの ひとし)

TEL: 029-853-3053

E-mail: hshimano@md.tsukuba.ac.jp

日本大学生物資源科学部 獣医学科 助教 中山 駿矢(なかやま しゅんや)

TEL: 0466-84-3633

E-mail: nakayama.shunya@nihon-u.ac.jp

<広報に関するお問い合わせ>

大阪大学微生物病研究所 企画広報推進室

TEL: 06-6879-8357 FAX: 06-6879-8360

E-mail: biken-pr@biken.osaka-u.ac.jp

東海大学医学部附属病院 事務部事務課(広報)

TEL: 0463-90-2001(直通)

E-mail: prtokai@tokai.ac.jp

東京大学大学院医学系研究科 総務チーム

TEL: 03-5841-3304

E-mail: ishomu@m.u-tokyo.ac.jp

筑波大学 広報局

TEL: 029-853-2040 FAX: 029-853-2014

E-mail: kohositu@un.tsukuba.ac.jp

日本大学生物資源科学部 研究事務課

TEL: 0466-84-3871 FAX: 0466-84-3875

E-mail: brs.kenjimu@nihon-u.ac.jp

❖ **記者発表のお知らせ**

本件に関して、7月30日(木)午後1時30分からオンラインにて記者発表を行います。**是非とも取材の方よろしくご願ひ申し上げます。**参加をご希望の方は WEB 会議招待メールをお送りしますので 7月30日(木)午前11時までに QRコードまたは下記 URL から参加ご登録をお願いいたします。

<https://forms.cloud.microsoft/r/baPfrPv56p>



発表者 : 日本大学生物資源科学部 獣医学科 中山 駿矢 助教

スケジュール : 1時30分～1時50分 研究内容報告(スライドを用いてご説明します。)

: 1時50分～ 質疑応答