

プレスリリース

2026 年 2 月 12 日

報道関係者各位

北里大学
大阪大学
量子科学技術研究開発機構
名古屋大学
愛知工業大学

抗ウイルス薬ファビピラビルの活性化 の鍵となる酵素反応を可視化

— 高い薬効を発揮できる新薬の創製へ向けた新たな手法開拓 —

北里大学大学院薬学研究科の杉木俊彦准教授と吉田智喜助教、大阪大学量子情報・量子生命研究センターの根来誠教授、大阪大学蛋白質研究所の藤原敏道名誉教授、量子科学技術研究開発機構量子生命科学研究科の高草木洋一グループリーダー、名古屋大学大学院情報学研究科の塚本眞幸講師、愛知工業大学工学部の森田靖教授らの研究グループは、抗ウイルス薬であるファビピラビルがヒト体内の酵素であるヒポキサンチン-グアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ（HGPRT）により代謝され、抗ウイルス効果を発揮できる形（活性型）に変換される過程を核磁気共鳴（NMR）分光法でリアルタイムに観測する手法を確立し、さらに計算科学を組み合わせた解析により HGPRT がファビピラビルを活性化する分子機序の一端を明らかにしました。この研究成果は、2026 年 2 月 11 日付で、国際学術誌 *Scientific Reports* に掲載されました。

研究成果のポイント

- ◆酵素 HGPRT がファビピラビルを活性型へと変化させる反応を、NMR でリアルタイムに直接観測
- ◆HGPRT が酵素活性を発揮するうえで特に重要な「ホットスポット残基」を同定し、その役割を解明
- ◆NMR データと分子動力学シミュレーションを統合的に解析し、酵素-薬剤相互作用の機序を解明
- ◆本手法は、より高い薬効をもつ新規抗ウイルス薬やプロドラッグの設計への応用が期待される

研究の背景

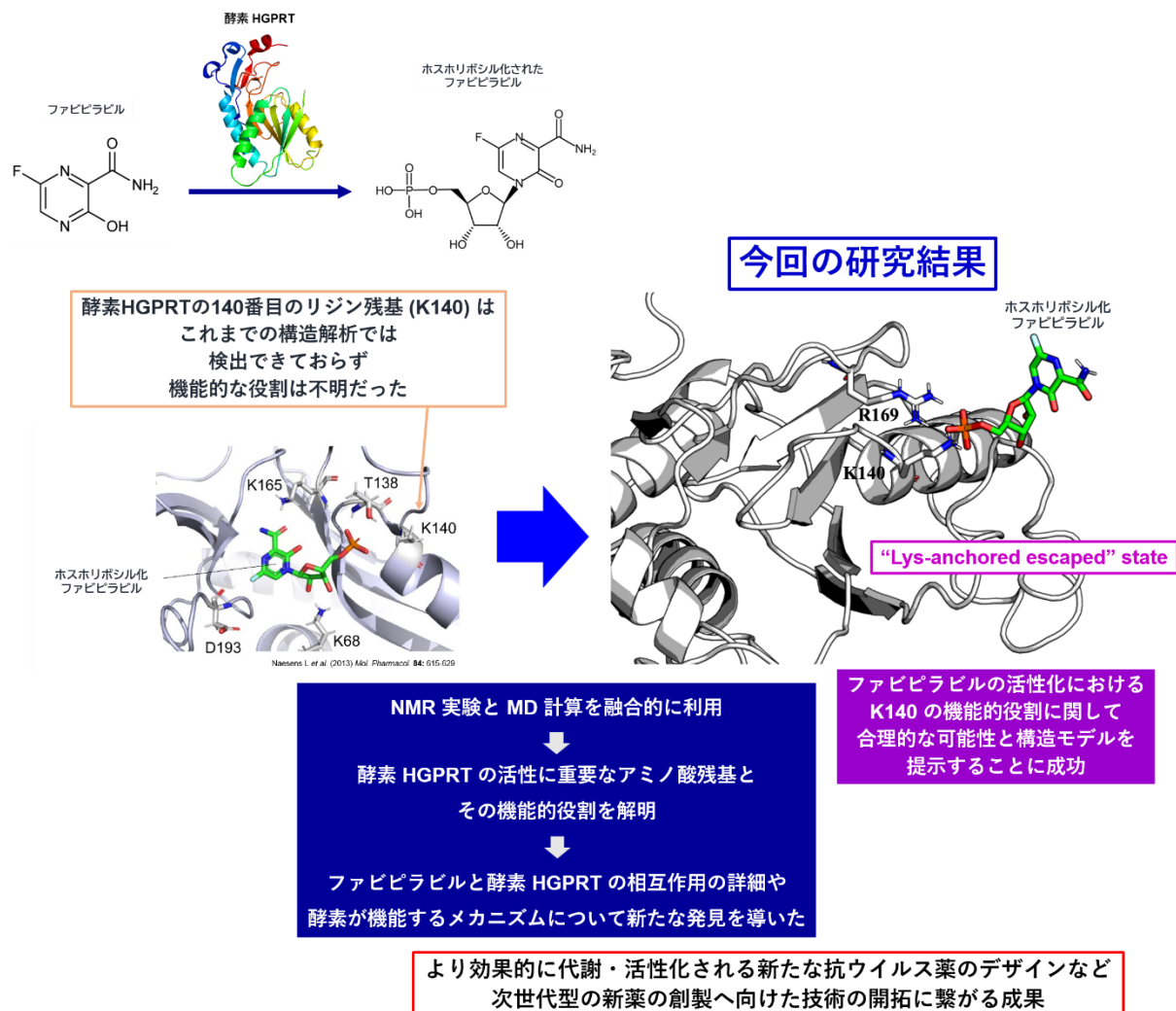
ファビピラビル^{*1}は、ヒト体内に投与後、吸収された細胞内で様々な酵素群により代謝されることで抗ウイルス活性を発揮できるようになる「プロドラッグ」^{*2}です。ファビピラビルが代謝される過程での律速反応^{*3}は、酵素 HGPRT^{*4}によるホスホリボシル化^{*5}であり、この反応効率がファビピラビルの薬剤としての有効性を大きく左右します。しかし、これまでの構造解析では、酵素 HGPRT を構成するアミノ酸残基のうち、どの残基が実際にファビピラビルのホスホリボシル化に重要な寄与をしているのか十分に解明されておらず、ファビピラビルが活性型に変換される具体的な機序は未解明でした。

研究内容と成果

本研究では、ファビピラビルを構成する分子の中にフッ素原子（¹⁹F）が含まれていることに着目し、核磁気共鳴（NMR）分光法を用いて高い分解能で ¹⁹F を直接観測できる「¹⁹F-NMR」^{*6}実験を行うことで、酵素 HGPRT の働きでファビピラビルがホスホリボシル化を受ける反応をリアルタイムで観測することに成功しました。さらに、遺伝子工学的な技術により、酵素 HGPRT の中の特定のアミノ酸残基を別のアミノ酸残基に置換した変異型 HGPRT 酵素を作製して ¹⁹F-NMR 実験を行うことで、ファビピラビ

ルと酵素 HGPRT の結合親和性やホスホリボシル化反応の速度論的パラメータ (K_m や k_{cat} など) に特に顕著な影響をおよぼす「ホットスポット残基」※⁷を明らかにすることに成功しました。

さらに、分子動力学シミュレーションや結合自由エネルギー計算などの計算科学的手法を行い、NMR 実験から得られた反応速度パラメータと整合する分子構造上の特徴を、詳細に分析しました。その結果、酵素 HGPRT のホットスポット残基が果たしている役割を分子レベルで明らかにすることができました。特に、これまでの構造解析では機能的な役割が十分に解明できていなかった 140 番目のリジン残基※⁸について、その機能的意義と重要性を明らかにすることができました。



今後の展開

本研究で展開した、NMR 分光法と計算科学的手法を融合した解析手法は、ファビピラビルに限らず、さまざまなプロドラッグや薬剤-酵素反応系に応用可能です。そして本手法は、薬剤が「なぜ効くのか、なぜ効かないのか」を分子レベルで説明することを可能にし、創薬研究における試行錯誤を減らす新たな設計指針の構築にもつながると考えられます。

2020 年からパンデミックを引き起こした新型コロナウイルス感染症 (COVID-19) により、当時、新規抗ウイルス薬の開発が世界的急務となりました。この出来事は、将来的にも人類が新興感染症の脅威に曝される可能性が常にあり、それに対抗する新薬を開発するための技術革新を続けていくことの重要性も教えてくれました。今後は、将来のパンデミックの可能性に備え、より効率良く代謝されて従来薬よりも高い薬効を発揮できる新規抗ウイルス薬の設計などに本手法が活用されると期待されます。

また、本手法の中心的実験法である NMR は、量子力学に基づく最先端の「超偏極」技術を利用すれば、感度を 100~1000 倍のオーダーで向上できる可能性があります。今後、超偏極技術※⁹で超高感度化した NMR 実験法の開発を進めて、本手法の更なる次世代化と創薬技術の劇的な進歩を目指した研究へと発展させていきます。さらに、超偏極技術は MRI の高感度化にも適用可能であるため、超偏極 MRI による医療診断への応用と技術革新など、広範な研究分野への波及効果が期待できます。

論文情報

掲載誌：Scientific Reports

論文名：Investigation of the functional hot-spot residues of an enzyme by real-time monitoring of the enzymatic reaction using NMR and computational approaches

著者：Toshihiko Sugiki*, Tomoki Yoshida*, Masaki Tsukamoto, Koichiro Miyanishi, Akinori Kagawa, Natsuko Miura, Tomoto Ura, Jun Fukazawa, Yuko Hatanaka, Tsuyoshi Murata, Toshimichi Fujiwara, Masahiro Kitagawa, Yasushi Morita, Kumiko Sakai-Kato, Yoichi Takakusagi, Nobutada Tanaka, Makoto Negoro (*共同筆頭著者)

DOI： [10.1038/s41598-026-35354-3](https://doi.org/10.1038/s41598-026-35354-3)

■本研究は JSPS 科研費 JP21K06046 および JP23K05654、文部科学省 光・量子飛躍フラッグシッププログラム (MEXT Q-LEAP) JPMXS0120330644、公益財団法人カシオ科学振興財団研究助成 J41-42 の助成を受けたものです。

用語解説

※1 ファビピラビル

富士フイルム富山化学株式会社が開発し、新型インフルエンザ等の新興ウイルス感染症にも有効性が期待できる抗ウイルス薬。

※2 プロドラッグ

投与前は薬剤としての効果を発揮しない化学構造をしているが、投与後、生体内に存在する複数の酵素によって代謝されることで初めて活性型へと構造が変化し、薬効を発揮ようになる薬剤。

※3 律速反応（律速過程）

連続する一連の反応の過程で、最も速度が遅く、反応全体の進行スピードを決定づける過程。

※4 HGPRT

ヒトが体内に普遍的にもつ酵素で、普段はプリン代謝等の役割を担っているが、ファビピラビルをホスホリボシル化する反応も担う。

※5 ホスホリボシル化

リン酸とリボース（ヌクレオシドの一種）が結合した構造をもつホスホリボシル基が、酵素などの働きによって他分子に共有結合すること。

※6 ^{19}F -NMR

フッ素原子 (^{19}F) を直接観測する核磁気共鳴分光法。 ^{19}F は高感度であるだけでなく、生体分子にはほとんど含まれていないため、バックグラウンドとなる夾雑信号を観測することなく目的分子（薬剤等）に含まれている ^{19}F だけを明瞭に検出することができるなど、様々な特長をもつ。

※7 ホットスポット残基

酵素などのタンパク質を構成するアミノ酸残基のうち、酵素の活性や他分子との相互作用など、そのタンパク質が機能を発揮するうえで特に重要なキープレーヤー的な働きをするもの。

※8 リジン残基

アミノ酸の一種であるリジンが、酵素などのタンパク質を構成する成分となったもの。

※9 超偏極技術

量子力学に基づく技術で、NMR の感度を抜本的かつ劇的に増強できる。世界的に激しい技術開発が進められている最先端の研究分野であり、特に大阪大学の根来 誠教授らが開発に成功した国産の技術である「トリプレット DNP」は、創薬のための NMR 実験に加え、MRI を用いた生体イメージングや医療診断などの高感度化へ応用が期待される画期的なものとして注目されている。

問い合わせ先

《研究に関すること》

北里大学薬学部薬学科

准教授 杉木俊彦

e-mail : sugiki.toshihiko@kitasato-u.ac.jp

《取材に関すること》

学校法人北里研究所 広報室

〒108-8641 東京都港区白金 5-9-1

TEL : 03-5791-6422

e-mail : kohoh@kitasato-u.ac.jp

大阪大学 量子情報・量子生命研究センター 企画室 プレスリリース窓口

e-mail : press_qiqb@ml.office.osaka-u.ac.jp

国立研究開発法人量子科学技術研究開発機構

〒263-8555 千葉県千葉市稲毛区穴川 4-9-1

TEL : 043-206-3026

e-mail : info@qst.go.jp

名古屋大学 総務部広報課

〒464-8601 愛知県名古屋市千種区不老町

TEL : 052-558-9735

e-mail : nu_research@t.mail.nagoya-u.ac.jp

愛知工業大学 法人事務局広報課

〒470-0392 愛知県豊田市八草町八千草 1247

TEL : 0565-48-8177

e-mail : d-koho@aitech.ac.jp