



令和6年7月19日

報道機関 各位

公益財団法人がん研究会 国立研究開発法人国立がん研究センター

抗 EGFR 抗体薬の新たな治療標的の可能性を発見

一薬物療法後に RAS 遺伝子変異が野生型に変化した 大腸がん患者さんに新たな治療選択肢の可能性一

【発表のポイント】

- RAS 遺伝子^{※1} 変異型転移性大腸がんの治療後に、変異ステータスが変異型^{※2} から野生型^{※3} へ変化した患者さんの割合、および変異ステータスの変化に関連する臨床病理学的特徴を SCRUM-Japan の研究を利用して初めて解明しました。
- これまで抗 EGFR 抗体薬*4を含む治療の効果が期待できないとされていた RAS 遺伝子変異型大腸がん患者さんのうち、およそ 1割はこれらの治療法 の恩恵を受けられる可能性があることを初めて明らかにしました。
- RAS遺伝子変異ステータスの変化(変異型→野生型)には、
 - ・肝転移またはリンパ節転移がないこと
 - ・臨床病理学的因子として大腸がんでは頻度の低い RAS 遺伝子変異 (KRAS エクソン 2 以外)があること

が関連していることを明らかにしました。本研究の結果は、転移性大腸が ん患者さんの治療方針を決定する際の重要な情報として活用されること が期待されます。

【概要】

公益財団法人がん研究会有明病院(病院長:佐野 武、東京都江東区)の消化器化学療法科の大隅寛木副医長、篠崎英司副部長、山口研成副院長らの研究グループは、国立研究開発法人国立がん研究センター(理事長:中釜 斉、東京都中央区)東病院

(病院長:土井俊彦、千葉県柏市)の中村能章医員、坂東英明医長、吉野孝之副院長らの研究グループと共同で、進行消化器がんにおいて、患者の腫瘍から血液中に流出したDNA(血漿循環腫瘍DNA、ctDNA: Circulating tumor DNA)を用いた解析で、RAS 遺伝子変異型転移性大腸がんの治療後に、変異ステータスが変異型から野生型へ変化した患者の割合、および変異ステータスの変化に関連する臨床病理学的特徴を初めて明らかにしました。

RAS 遺伝子変異型の患者は、転移性大腸がんの主要な治療である抗上皮成長因子受容体(EGFR: epidermal growth factor)抗体薬の効果が期待できず予後不良であることから、これらの患者に対する新たな治療選択肢が必要とされてきました。近年、RAS 遺伝子変異型と診断された患者が治療後にRAS 野生型になる場合に、抗EGFR抗体の効果が期待できることが明らかになってきました。

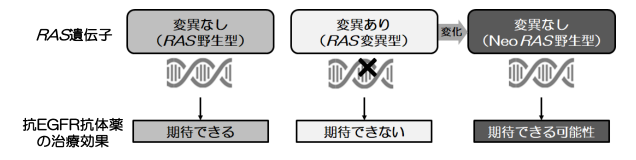
今回、治療前後におけるRAS変異ステータスが変化する割合、RAS変異ステータスの変化と関連する臨床病理学的因子が明らかにされたことにより、薬物療法前の診断でRAS遺伝子変異型であっても抗EGFR抗体薬を含む治療の恩恵を受けられる患者を早期に見極めることができるため、治療方針の決定に活用されることが期待されます。

【背景】

RAS 遺伝子に突然変異が起こると、がん細胞の増殖を促進するシグナルが恒常的に活性化されるため、抗 EGFR 抗体薬投与による治療効果を期待できず、RAS 遺伝子変異型転移性大腸がん患者は RAS 野生型転移性大腸がん患者と比べて予後不良と言われています。そのため、治療開始前に RAS 遺伝子検査を行い、RAS 遺伝子変異ステータスを確認しておくことが推奨されています。

従来一般臨床では、身体に負担の大きい腫瘍組織の生検を繰り返し行うことはしていませんでしたが、昨今、身体に負担の小さいリキッドバイオプシー^{※5}を用いた遺伝子変異検査法の進歩により、簡便に繰り返し RAS 遺伝子変異のステータスを確認することができるようになりました。しかし、RAS 遺伝子変異型の 転移性大腸がん患者のうちどのくらいの頻度で治療後に RAS 遺伝子変異ステータスの変化が起こるのか、これまでその詳細は明らかにされていませんでした。また少数例ではあるものの、治療後に RAS 野生型になる患者に対して抗 EGFR 抗体薬が有効である可能性も示唆されていますが、これに該当する患者はどのような臨床病理学的特性を有するのかについても明らかではありませんでした(図1)。

図 1.



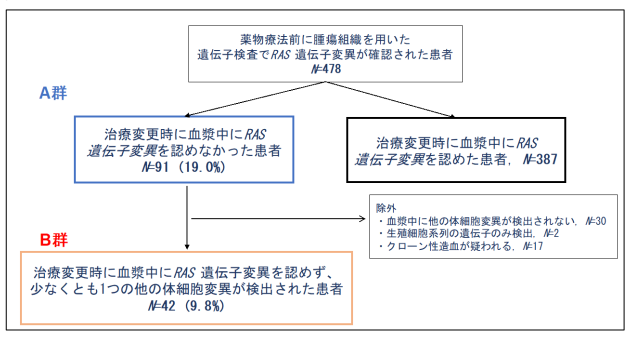
本研究は、進行消化器がんの患者を対象にした腫瘍組織を用いたがんゲノムスクリーニングプロジェクト「GI-SCREEN-Japan(腫瘍組織検査)」と、患者の血液を用いてがんのゲノム異常を検出する検査(リキッドバイオプシー)の研究「GOZILA Study(リキッドバイオプシー)」の ctDNA 解析結果を用いて、抗 EGFR 抗体による治療効果が期待できないとされる RAS 遺伝子変異型転移性大腸がん患者のうち、どのくらいの患者で治療変更後に変異ステータスが野生型に変化するか、またこの変化はどのような臨床病理学的特性を有する患者で起こりやすいのかを明らかにする目的で実施されました。

なお、本研究の成果は、2023年米国腫瘍学会(ASCO: American Society of Clinical Oncology) 学術集会の口演発表で報告(米国時間 2023年6月4日、発表者:大隅寛木) され、科学雑誌「Nature Communications」(日本時間 2024年7月13日) に掲載されました。

【研究方法】

2018年3月から2022年2月の間にGOZILAに登録された転移性大腸がん患者4991名のうち、薬物療法前の腫瘍組織を用いた遺伝子検査で*RAS* 遺伝子変異が確認された478名を研究の対象としました。これらの患者のうち、治療変更時のctDNAの結果、*RAS* 遺伝子変異が検出されなかった患者(A群)と、さらにA群の中で少なくとも他の体細胞変異が認められた患者(B群)に関して、それぞれの全体に占める割合を求めました。また、各群で、*RAS* 遺伝子変異ステータスの変化に関連する臨床病理学的な特性を検討しました。

図 2



【結果】

A群、B群の全体に占める割合はそれぞれ19.0%、9.8%でした(図2)。

RAS 遺伝子変異型から治療後にRAS 野生型になる転移性大腸がん患者の臨床病理学的特徴の検討の結果、以下の特性がRAS 遺伝子変異型から野生型への変化と関連することが示唆されました(図3)。

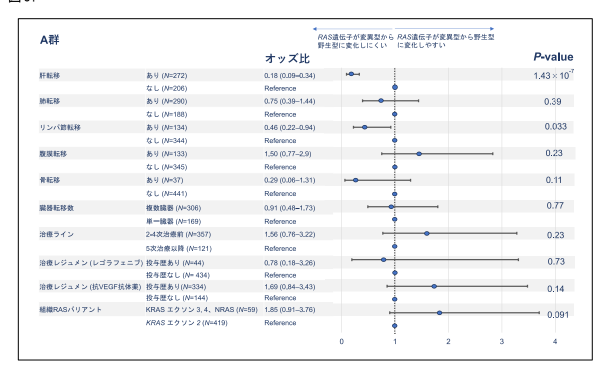
A群:

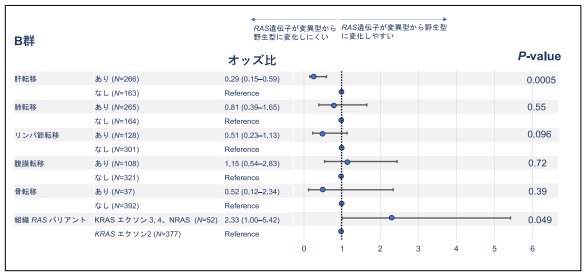
● 肝転移またはリンパ節転移があると変化しにくい(それぞれ転移なしに対する 転移ありのオッズ比※6:0.18、0.75)

B群:

- 肝転移があると変化しにくい(転移なしに対する転移ありのオッズ比:0.29)
- 大腸がんでは頻度の低いRAS遺伝子変異があると変化しやすい (KRAS エクソン2に対するKRAS エクソン2以外のオッズ比: 2.33)

図3.





抗EGFR抗体薬を含む治療が行われた患者の臨床転帰

RAS 遺伝子が変異型から野生型に変化した患者(91名)のうち、抗EGFR抗体を含む治療を受けた患者は6名でした。治療内容を調べたところ、今回の治療ライン(抗がん剤投与による治療の順番)は4次から7次で、全員が抗EGFR 抗体薬を単独または他の化学療法剤との併用で治療が行われておりました。6名の患者のうち、治療で腫瘍が縮小したのは1名で、2名は6ヵ月以上病勢が安定していました。治療開始から病気が悪くなるまでの期間(無増悪生存期間)は最長11.1ヵ月、最短0.4ヵ月でした(図4)。

図4.



【展望】

今回の研究で、これまで抗EGFR抗体薬を含む治療法の効果が期待できないとされていた RAS 遺伝子変異型転移性大腸がん患者さんの中にもおよそ1割の患者さんは、これらの治療法の恩恵を受ける可能性があることが明らかにされました。

本研究の結果を踏まえ、現在、RAS 遺伝子変異型からRAS 野生型に遺伝子変異ステータスが変化する転移性大腸がん患者さんに対し、抗EGFR抗体薬を含む治療の有効性・安全性を検討するための臨床試験(C-PROWESS試験、jRCT: s031210565)が進行中です。

本論文は、産学連携全国がんゲノムスクリーニングプロジェクトSCRUM-Japanの研究を 二次利用した解析です。直近のSCRUM-Japanの研究については、国立研究開発法人国立 がん研究センターの7月19日付プレスリリース「世界最大規模の統合解析により、がん 個別化医療による生存期間の延長を確認—産学連携SCRUM-Japan MONSTARプロジェク トの成果を米国癌学会旗艦誌「*Cancer Discovery*」に論文発表—」もご参照ください。 http://www.ncc.go.jp/jp/information/pr_release/2024/0719_1/index.html

用語解説

※1 *RAS* 遺伝子

RAS(ラス)は、細胞の増殖などに関わるタンパク質のひとつで、RAS タンパク質には「KRAS(ケーラス)」、「NRAS(エヌラス)」、「HRAS(エイチラス)」の3種類がある。

※2 RAS 変異型

RAS遺伝子に変異を有する患者のこと。

※3 RAS 野生型

RAS遺伝子に変異のない患者のこと。

※4 抗 EGFR 抗体

がんの治療に用いられる分子標的治療薬の一種。がん細胞の増殖に関わる上皮成長 因子受容体(EGFR: epidermal growth factor)に結合することでこの受容体の働き を抑え、がん細胞の増殖を抑制する薬剤。

※5 リキッドバイオプシー

患者さんの血液、尿、涙、唾液、乳汁、脳脊髄液、胸水、腹水など採取可能な体液サンプルを指し、経時的な検査の為に繰り返し採取・測定可能であるため、身体への負担が少ない利点が挙げられる。ctDNA はリキッドバイオプシーの 1 分野であり、血液中にごく微量に存在するがん由来の DNA である。

※6 オッズ比

ある事象の起こりやすさを 2 つの群で比較して示す統計学的な尺度で、オッズ比が 1 より大きいことは、*RAS* 遺伝子変異型から野生型への変化しやすいことを意味する。

論文情報

論文名: Clinical features associated with Neo*RAS* wild-type metastatic colorectal cancer A SCRUM-Japan GOZILA substudy

著者:Hiroki Osumi、Eiji Shinozaki*、Yoshiaki Nakamura、Taito Esaki、Hisateru Yasui、 Hiroya Taniguchi、 Hironaga Satake、 Yu Sunakawa、 Yoshito Komatsu、Yoshinori Kagawa、 Tadamichi Denda、 Manabu Shiozawa、 Taroh Satoh、 Tomohiro Nishina、 Masahiro Goto、 Naoki Takahashi、 Takeshi Kato、 Hideaki Bando、Kensei Yamaguchi、 and Takayuki Yoshino*

(*責任著者)

掲載誌: Nature Communications、 doi: 10.1038/s41467-024-50026-4

URL: https://www.nature.com/articles/s41467-024-50026-4

【お問い合わせ先】

(研究に関すること)

公益財団法人がん研究会 有明病院

担当:大隅寬木(消化器化学療法科 副医長)

Tel: 03-3520-0111, e-mail:hiroki.osumi@jfcr.or.jp

国立研究開発法人国立がん研究センター

担当:中村能章(東病院 国際研究推進室 室長)

Tel: 04-7133-1111 (代表)

(報道に関すること)

公益財団法人がん研究会 広報課

Tel: 03-3570-0775

e-mail:ganken-pr@jfcr.or.jp

国立研究開発法人国立がん研究センター 企画戦略局 広報企画室(柏キャンパス)

Tel: 04-7133-1111 (代表) e-mail: <u>ncc-admin@ncc.go.jp</u>