



東北大学
TOHOKU UNIVERSITY



京都大学
KYOTO UNIVERSITY



国立研究開発法人
国立精神・神経医療研究センター
National Center of Neurology and Psychiatry



慶應義塾大学

Press Release



国立研究開発法人 日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development



2026 年 9 月 16 日

報道機関 各位

国立大学法人東北大学
国立大学法人京都大学
国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター
学校法人慶應義塾
国立研究開発法人日本医療研究開発機構

ALS のミトコンドリア機能改善に新知見 —ALS 患者由来 iPS 細胞などで MA-5 による病態改善効果を確認—

【発表のポイント】

- ミトコンドリア^(注1)機能を高める低分子化合物 MA-5^(注2)が、SOD1^(注3)変異を持つ筋萎縮性側索硬化症 (ALS)^(注4)モデルショウジョウバエの運動機能とミトコンドリア機能が改善することを明らかにしました。
- MA-5 は、ALS 患者由来の皮膚線維芽細胞^(注5)や患者由来 iPS 細胞^(注6)から作製した運動神経細胞において、ATP^(注7)産生やミトコンドリア機能を改善する作用を確認しました。
- 本成果は、ミトコンドリアを標的とした ALS の治療法を検討する基盤となることが期待されます。

【概要】

ALS では、運動神経細胞のエネルギー産生を担うミトコンドリアの異常が病態に関与すると考えられています。

東北大学の豊原敬文教授、阿部高明教授、青木正志教授、鈴木直輝准教授、及川善嗣医師（研究当時 東北大学病院）、羅予涵大学院生、京都大学の倉永英里奈教授、国立精神・神経医療研究センターの青木吉嗣部長、村松里衣子部長、慶應義塾大学の岡野栄之教授、森本悟特任教授、曾我朋義特任教授らの研究グループは、ミトコンドリア機能を高める低分子化合物 Mitochonic acid 5 (MA-5) の ALS に対する効果を、変異 SOD1 型 ALS モデルのショウジョウバエ、ALS 患者由来の皮膚線維芽細胞や患者由来 iPS 細胞から作製した運動神経細胞を用いて検証しました。その結果、MA-5 は、ALS のショウジョウバエで低下していた運動機能や ATP 産生、ミトコンドリア膜電位を改善し、ALS 患者由来の各細胞においても ATP 産生やミトコンドリア機能などを高めることを明らかにしました。本研究は、さまざまな ALS の病型に共通するミトコンドリア機能異常を標的とする研究の基盤となることも期待される成果です。

本研究成果は、2026 年 9 月 23 日に JCI Insight に掲載されます。

【詳細な説明】

研究の背景

ALS は、運動をつかさどる神経細胞が徐々に失われ、筋力低下や呼吸障害が進行する難治性の神経疾患です。これまでに複数の治療薬が開発されていますが、その効果は主として病気の進行を一定程度遅らせることにとどまり、ALS の病態を根本的に改善する治療法はいまだ確立されていません。

ALS には SOD1 をはじめとする遺伝子異常を伴う家族性 ALS と、明らかな遺伝的原因が特定されない孤発性 ALS などがあり、その病態は患者ごとに多様です。一方、多くの ALS 患者に共通して、細胞内でエネルギーを産生するミトコンドリアの機能異常が認められることから、ミトコンドリア機能を改善する治療法が開発が期待されていました。

そこで本研究では、東北大学のグループが開発したミトコンドリア機能を高める低分子化合物「Mitochonic acid 5 (MA-5)」の ALS に対する効果を検討しました。

今回の取り組み

東北大学大学院医学系研究科および同医工学研究科の豊原敬文教授、阿部高明教授、東北大学大学院医学系研究科の青木正志教授、鈴木直輝准教授、及川善嗣医師（研究当時 東北大学病院、現 ピッコリーチェパパマクリニック）、東北大学大学院生命科学研究科の羅予涵大学院生、京都大学大学院薬学研究科の倉永英里奈教授、国立精神・神経医療研究センターの青木吉嗣部長、村松里衣子部長、慶應義塾大学再生医療リサーチセンターの岡野栄之教授、森本悟特任教授、ヒト生物学微生物叢量子計算研究センターの曾我朋義特任教授らの研究グループは、ALS モデルショウジョウバエ（ヒト SOD1 遺伝子の ALS 関連変異を持つ）に MA-5 を食べさせたところ、低下していた運動機能が改善しました（図 1）。また、ALS モデルで低下していた細胞内 ATP 量やミトコンドリア膜電位が回復し、筋組織におけるミトコンドリアの形態異常も改善しました。

さらに、ALS 患者由来の皮膚線維芽細胞や患者由来 iPS 細胞から作製した運動神経細胞を用いて解析した結果、MA-5 は細胞内の ATP 産生を改善するとともに（図 2）、神経細胞内におけるミトコンドリア移動速度を高めました。こうした作用は、SOD1 遺伝子変異を持つ ALS 患者由来細胞だけでなく、FUS^{（注8）} 変異 ALS や孤発性 ALS の患者由来細胞でも認められ、異なる病型にまたがる細胞モデルで共通して作用する可能性が示されました。

MA-5 は、ミトコンドリア内膜の構造維持に関わる mitofilin／MIC60^{（注9）} に作用し、ミトコンドリア内部のひだ状構造であるクリステを安定化することで、効率的なエネルギー産生を支えると考えられています。遺伝子発現解析や代謝解析を組み合わせた結果、MA-5 によるミトコンドリア呼吸鎖関連遺伝子の発

現変化と、酸化ストレスの発生に関係するグリセロリン酸シャトル^(注 10)の抑制が示唆されました。

本研究の特徴の一つは、ショウジョウバエ、ALS 患者由来の皮膚線維芽細胞や患者由来 iPS 細胞から作製した運動神経細胞という複数の実験系を用いて、MA-5 の作用を一貫して検証した点です。また、遺伝的背景の異なる複数の ALS 患者由来細胞で同様の作用を確認できたことは、ALS に共通するミトコンドリア機能異常を標的とした研究を進める上で重要な成果です。

さらに、MA-5 の治療反応を予測・評価するための候補バイオマーカー^(注 11)として、C7orf31 や C3orf62 などの分子も見いだしました。これらは将来的に、MA-5 の作用が期待される患者群の検討や、治療反応のモニタリングに役立つ可能性があります。また、その中でも C7orf31 は SOD1 遺伝子変異している ALS 患者において、孤発性 ALS や他の神経疾患の患者よりも血中濃度が高く、SOD1 遺伝子変異型の ALS 診断マーカーになる可能性が示唆されました(図 3)。

本成果を得るにあたっては、性質の異なる複数の ALS モデルを同一の観点から比較し、動物モデルで認められた作用を ALS 患者由来細胞でも確認する必要性がありました。特に、患者ごとに異なる iPS 細胞由来運動神経細胞を安定して作製し、ミトコンドリア機能や細胞内移動を定量的に評価したことが、本研究における重要な技術的ポイントとなりました。

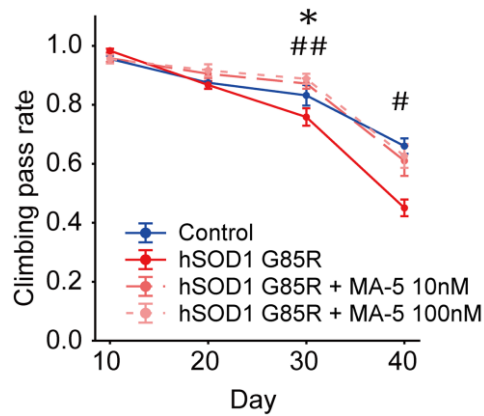
一方、本研究はショウジョウバエおよび培養細胞を中心とした非臨床研究です。哺乳類の ALS モデルや ALS 患者において、MA-5 が運動機能の低下や病気の進行を抑制するかどうかは、現時点では明らかではありません。

今後の展開

今回の結果は、すぐに実際の ALS 治療につながるものではありません。MA-5 については、すでにミトコンドリア病に対する第 I 相臨床試験が実施され、ヒトへの投与に関する初期的な安全性が検討されていますが、まだ実用化には至っていません。今後、ALS 治療薬として開発するためには、ALS 患者を対象とした臨床試験により、実際に運動機能の低下や病気の進行を抑制できるかを段階的に検証する必要があります。

今後は、さらに多くの ALS 患者由来細胞や哺乳類の ALS モデルを用いて、MA-5 の有効性、作用機序、適切な投与量や投与時期などを検証します。また、C7orf31 などのバイオマーカー候補についても、患者の血液を用いた検証を行い、治療反応を予測・評価する指標として確立することを目指します。

ALS にはさまざまな原因や病態が存在します。本研究は、多くの ALS に共通して認められるミトコンドリア機能異常に着目することで、原因遺伝子の違いを越えて応用できる研究戦略の可能性を示したものです。ただし、一般の患者が使用できる治療法となるには、今後の研究と複数段階の臨床試験が必要です。



* hSOD1 G85R DMSO vs MA-5 10nM: Day30 $p = 0.021$

hSOD1 G85R DMSO vs MA-5 100nM: Day 30 $p = 0.0068$, Day 40 $p = 0.011$

Control vs hSOD1 G85R: Day 40 $p < 0.001$.

図 1. ヒト SOD1 変異型 ALS モデルショウジョウバエを用いて MA-5 の作用を評価しました。MA-5 はヒト SOD1 変異型 ALS モデルショウジョウバエの運動機能低下を有意に改善しました。

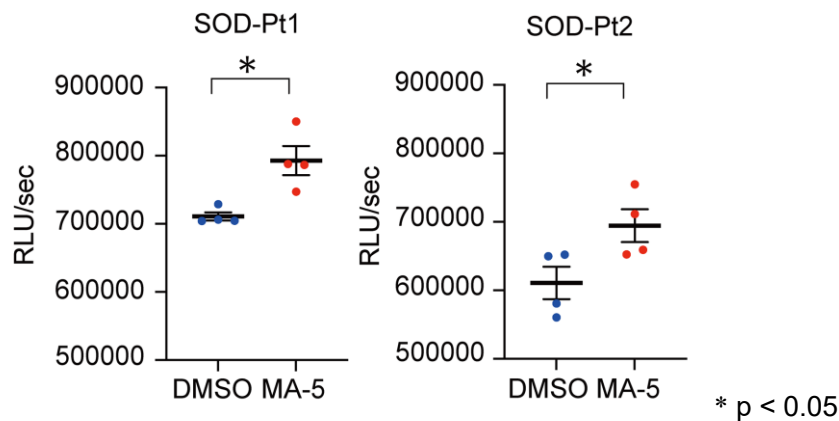
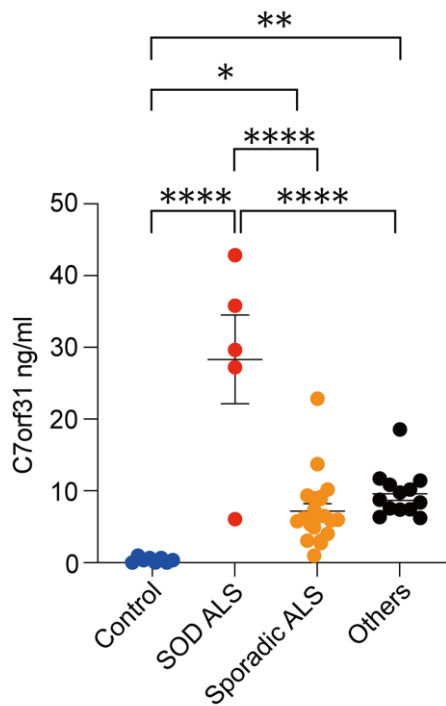


図 2. MA-5 は ALS 患者 iPS 細胞由来運動神経細胞のエネルギー産生（ATP 産生）を改善しました（2 名の ALS 患者より作製した iPS 細胞（SOD-Pt1、SOD-Pt2）を使用）。



*p < 0.05, **p < 0.01, and ****p < 0.0001.

図 3. 血中 C7orf31 は SOD1 遺伝子変異型 ALS 患者において孤発性 ALS 患者やパーキンソン病などの他の神経疾患と比較して高い傾向が認められました。

【謝辞】

本研究は日本医療研究開発機構 (AMED) 再生・細胞医療・遺伝子治療実現加速化プログラム 疾患特異的 iPS 細胞を用いた病態解明・創薬研究課題「筋萎縮性側索硬化症における病態回避機構の解明と治療に資する層別化技術開発」(JP25bm1423002)、再生・細胞医療・遺伝子治療実現加速化プログラム 再生・細胞医療・遺伝子治療研究開発課題〈基礎応用研究課題〉「革新的 RNA 編集技術を用いた筋萎縮性側索硬化症の遺伝子治療開発」(JP25bm1123046)、ムーンショット型研究開発事業「ミトコンドリア先制医療」(JP21zf0127001)などの支援を受けて行われました。

【用語説明】

- 注1. ミトコンドリア：細胞内で ATP を産生し、生命活動に必要なエネルギーを供給する細胞小器官です。
- 注2. Mitochondic acid 5 (MA-5)：細胞のエネルギーをつくるミトコンドリアの働きを改善する目的で開発された化合物です。
- 注3. SOD1：細胞を有害な活性酸素から守る酵素です。SOD1 遺伝子の変異は、一部の ALS の発症に関係します。
- 注4. 筋萎縮性側索硬化症 (ALS)：運動神経細胞が徐々に障害され、筋力低

下や呼吸障害などが進行する神経疾患です。

- 注5. 皮膚線維芽細胞：皮膚の構造や弾力を支える細胞です。患者から採取して培養できるため、病気の特徴や薬の効果を調べる研究に用いられます。
- 注6. iPS 細胞：体細胞に特定の因子を導入して作製され、さまざまな種類の細胞へ分化できる多能性幹細胞です。
- 注7. ATP：細胞がさまざまな活動を行う際に利用する主要なエネルギー分子です。
- 注8. FUS：RNA や DNA の結合タンパク質を作る遺伝子です。遺伝情報の調節や RNA の代謝など、生命維持に大切な多くの働きを担っています。
- 注9. mitofilin/MIC60：ミトコンドリア内膜の構造、特にクリステの形成と維持に関わるタンパク質です。
- 注10. グリセロリン酸シャトル：細胞質とミトコンドリアの間で還元力を受け渡し、エネルギー代謝に関与する仕組みです。
- 注11. バイオマーカー：病気の状態や治療への反応などを客観的に評価するために測定される生体内の指標です。

【論文情報】

タイトル：Mitochondrial acid-5 alleviates amyotrophic lateral sclerosis phenotypes via mitochondrial augmentation

著者：Yoshitsugu Oikawa*, Yuhua Luo*, Naoki Suzuki, Tomoko Kasahara, Yoshiyasu Tongu, Yuki Yoshida, Tsukasa Tominari, Shogo Tanabe, Yoshiko Suto, Hitomi Kashiwagi, Saki Saito, Kensuke Ikeda, Chitose Suzuki, Arata Kuranaga, Tetsuya Akiyama, Satoru Morimoto, Yoshitsugu Aoki, Rieko Muramatsu, Tomoyoshi Soga, Masashi Aoki, Hideyuki Okano, Tetsuhiro Tanaka, Takaaki Abe, Erina Kuranaga**, Takafumi Toyohara**

* 共同筆頭著者

**責任著者：京都大学大学院薬学研究科 教授 倉永英里奈、東北大学大学院医工学研究科／医学系研究科 教授 豊原 敬文

掲載誌：JCI Insight

DOI：10.1172/jci.insight.200761.

【問い合わせ先】

（研究に関すること）

東北大学大学院医工学研究科腎・循環再生医工学分野

／医学系研究科腎・循環治療創成学分野

教授 豊原 敬文

TEL : 022-717-7200

E-mail : takafumi.toyohara.e6@tohoku.ac.jp

（報道に関すること）

東北大学大学院医学系研究科・医学部広報室

東北大学病院広報室

TEL : 022-717-8032

E-mail : press.med@grp.tohoku.ac.jp

京都大学広報室国際広報班

TEL : 075-753-5727

E-mail : comms@mail2.adm.kyoto-u.ac.jp

国立精神・神経医療研究センター

E-mail : kouhou@ncnp.go.jp

慶應義塾広報室

TEL : 03-5427-1541

E-mail : m-pr@adst.keio.ac.jp

（AMED 事業に関すること）

日本医療研究開発機構（AMED）

シーズ開発・基礎研究事業部 挑戦的研究開発課

TEL : 03-6870-6893

E-mail : moonshot@amed.go.jp