

# 生体ビッグデータと人工知能 (Deep Learning)を用いた創薬

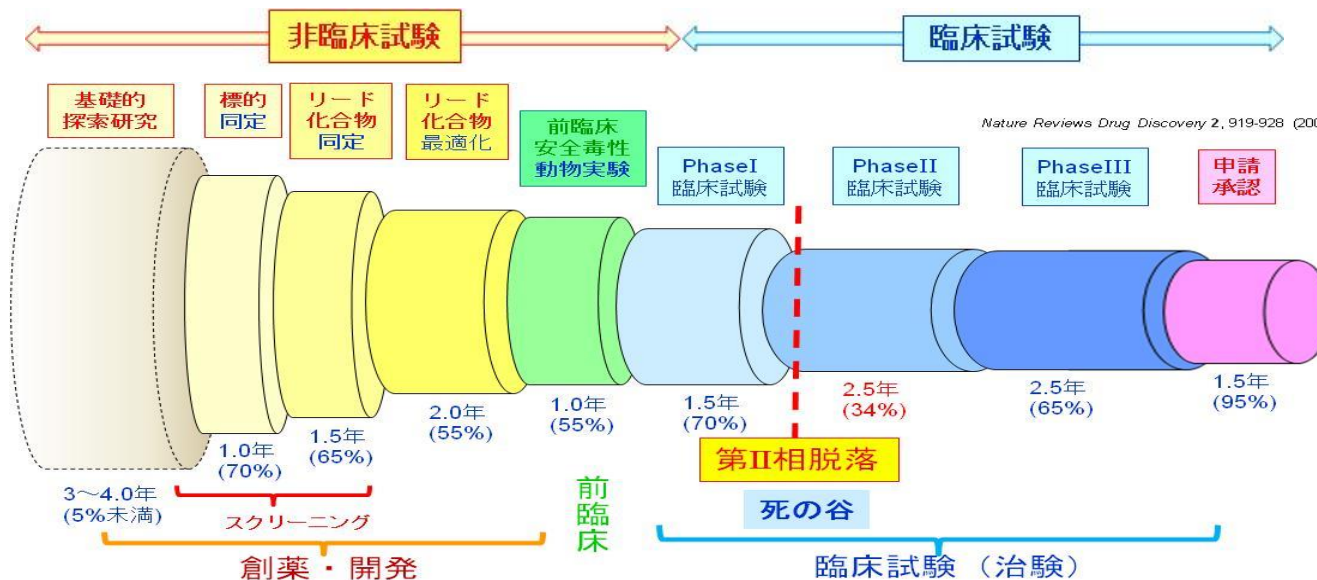
東京医科歯科大学 医療データ科学  
東北大学 東北メディカル・メガバンク 機構  
田中 博

# 創薬をめぐる状況と解決の方向

- 医薬品の開発費の増大
  - 1医薬品を上市するのに約1000億円以上
- 開発成功率の減少
  - 2万~3万分の1の成功率
  - とくに**非臨床試験**から**臨床試験**への間隙
  - phase II attrition** (第2相脱落)
- 臨床的予測性
  - 医薬品開発過程の**できるだけ早い段階**での**有効性・毒性の予測**
- 臨床予測性の早期での実施
  - 罹患者のiPS細胞を使う



ヒトの<薬剤ー疾患ー生体系>関連性のビッグデータを早期R&D段階で使う



# ドラッグ・リポジショニング (DR) 薬剤適応拡大

ヒトでの安全性と体内動態が十分に分かっている  
**既承認薬**の標的分子や作用パスウェイなどを、体系的・論理的・網羅的に解析することにより新しい  
薬理効果を発見し、その薬を別の疾患治療薬として  
開発する創薬戦略

## 利 点

- (1) 既承認薬なので、ヒトでの安全性や体内動態などが既知で臨床試験で予想外の副作用や体内動態の問題により開発が失敗するリスクが少なく**開発の成功確率が高い**
- (2) 既にあるデータや技術（動物での安全性データや製剤のGMP製造技術など）を再利用することで、**開発にかかる時間とコストを大幅に削減できる**
- (3) **DR候補探索に疾患生命情報ビッグデータ知識DBを使用できる。**

# 計算創薬・DRの基本枠組みと 生体分子プロファイル型 創薬・DR

# 生体プロファイル型計算創薬・DR

## 計算創薬(*in silico*創薬)の新しい方向

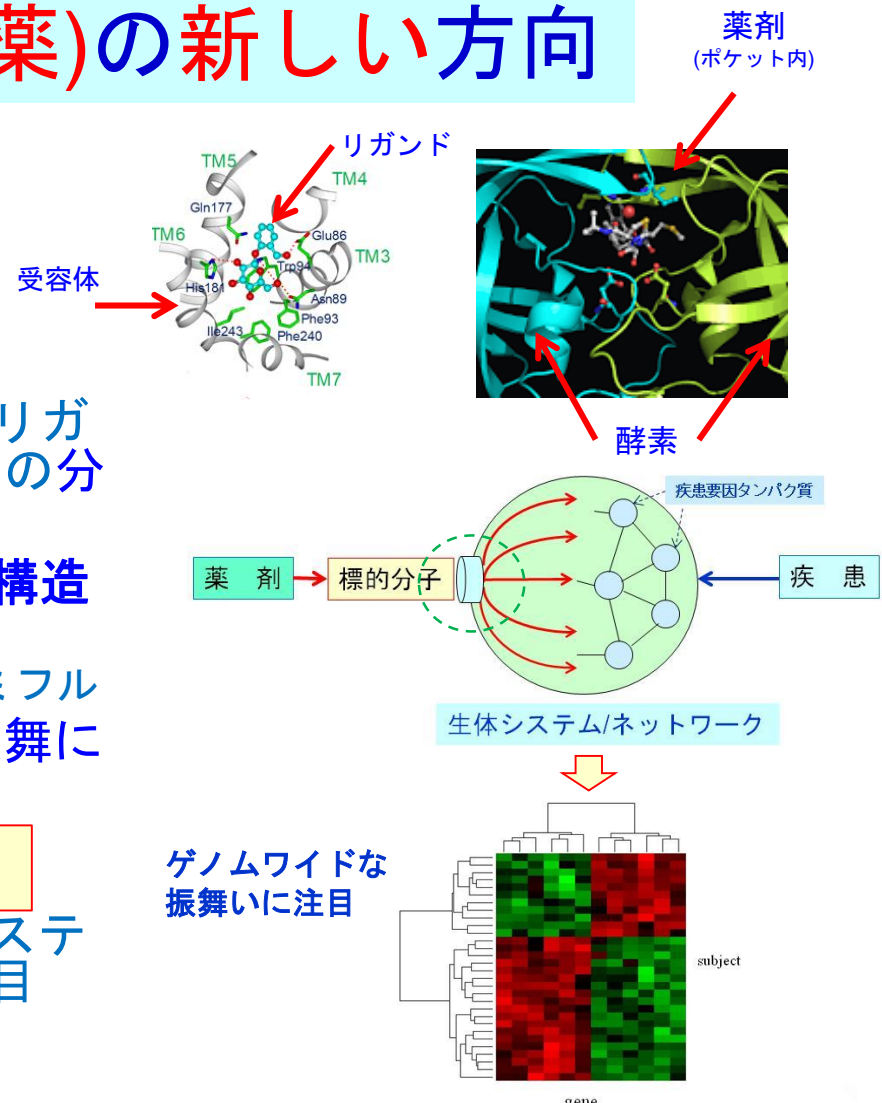
### これまでの計算創薬

#### 分子(結合構造)中心

- 分子構造解析・分子設計
- 標的分子(受容体・酵素)と薬剤(リガンド)との結合構造(ポケット)の分子構造を根拠に
- 標的に結合するリード化合物・構造最適化
  - 成功例：インフルエンザ薬 タミフル
- 結合後の生体システムの反応/振舞に
- 明確な取扱いがない

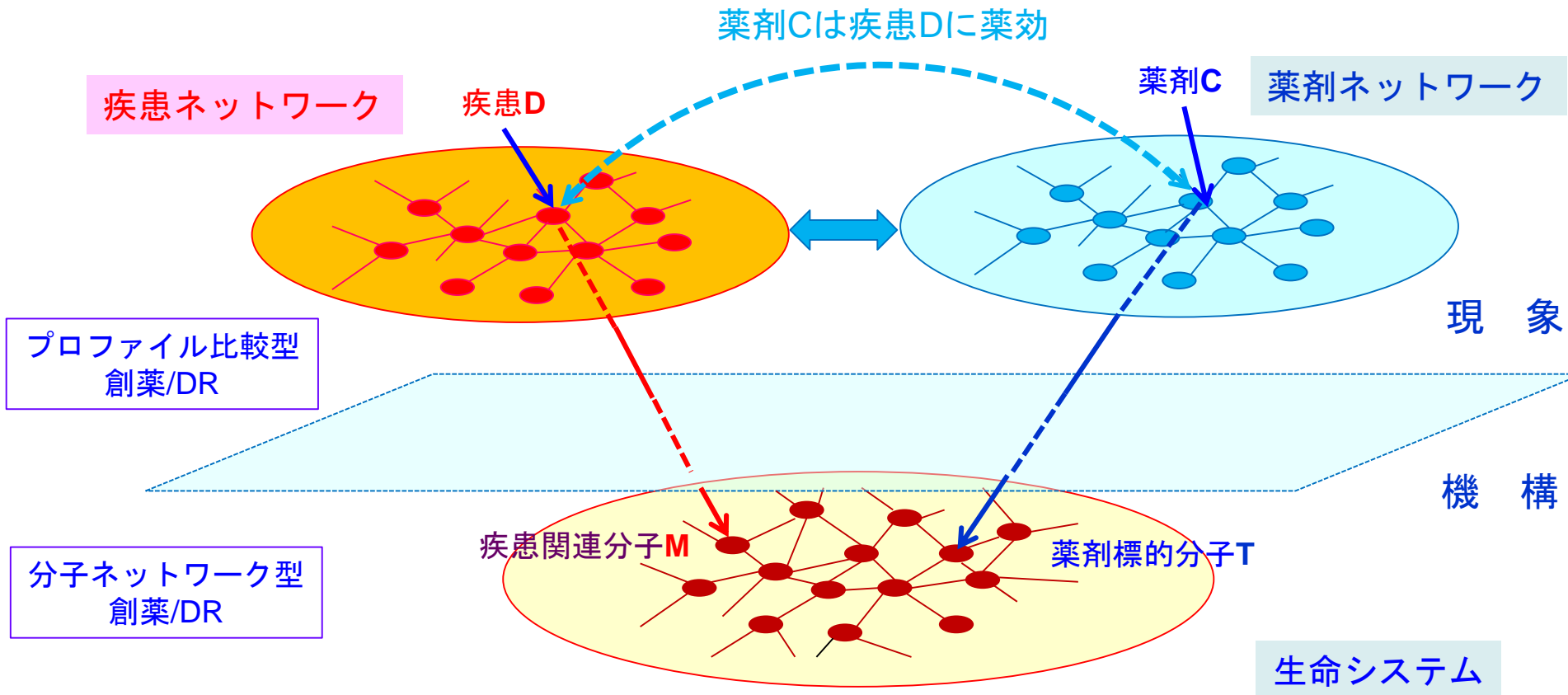
#### 生体分子プロファイル型計算創薬

- 疾患罹患や薬剤投与時の生体システムのゲノムワイドな振舞いに注目
- 全体システム的生体反応の認識



# 創薬・DRの基本的枠組み

## 3層の生体・薬剤のネットワーク間の関係図式



# 計算創薬・DRの体系

## 計算創薬・DRの「非学習的」アプローチ

### 「ビッグデータ創薬・DR」

- 疾患一薬剤プロファイル直接比較
  - 「現象論的」アプローチ
  - 疾患罹患時と薬剤投与時の遺伝子発現プロファイル比較
- 生体分子ネットワーク準拠近接解析
  - 「機構論的」アプローチ
  - 疾患ネットワーク上の比較
  - タンパク質相互作用ネットワーク疾患遺伝子と標的分子
  - 信号伝達・転写制御ネットワークによるシステム薬理学

## 計算創薬・DRの「学習的」アプローチ

### 「AI創薬」

- Virtual Screeningへの人工知能・機械学習の応用
  - Ligand-based AI-バーチャルスクリーニング
  - Structure-based AI-バーチャルスクリーニング
- 標的分子探索に人工知能を用いた方法
  - Hase-Tanakaの多層Deep AutoEncoderを用いた標的分子探索法
- 化合物の人工知能を用いた自動設計

## ビッグデータ創薬・DR (非学習型アプローチ)

「疾患一薬剤ネットワーク」相互関連型

# 医療ビッグデータ時代

- (1) 次世代シーケンサ (Clinical Sequencing)による  
「ゲノム/オミックス医療」における網羅的分子情報収集/蓄積
- (2) Biobank/ゲノムコホート普及による分子・環境情報の蓄積
- (3) モバイルヘルス(mHealth) によるWearable センサの連續  
計測による生理データの蓄積 (unobstructed monitoring)

急激な大量データの出現  
コストレス化かつ高精度化



ゲノム：13年→1日(1/5000) 3500億→10万円(1/350万)

個別化医療・医療の国民レベルの向上  
医療/創薬へ利用可能なデータの飛躍的な増大

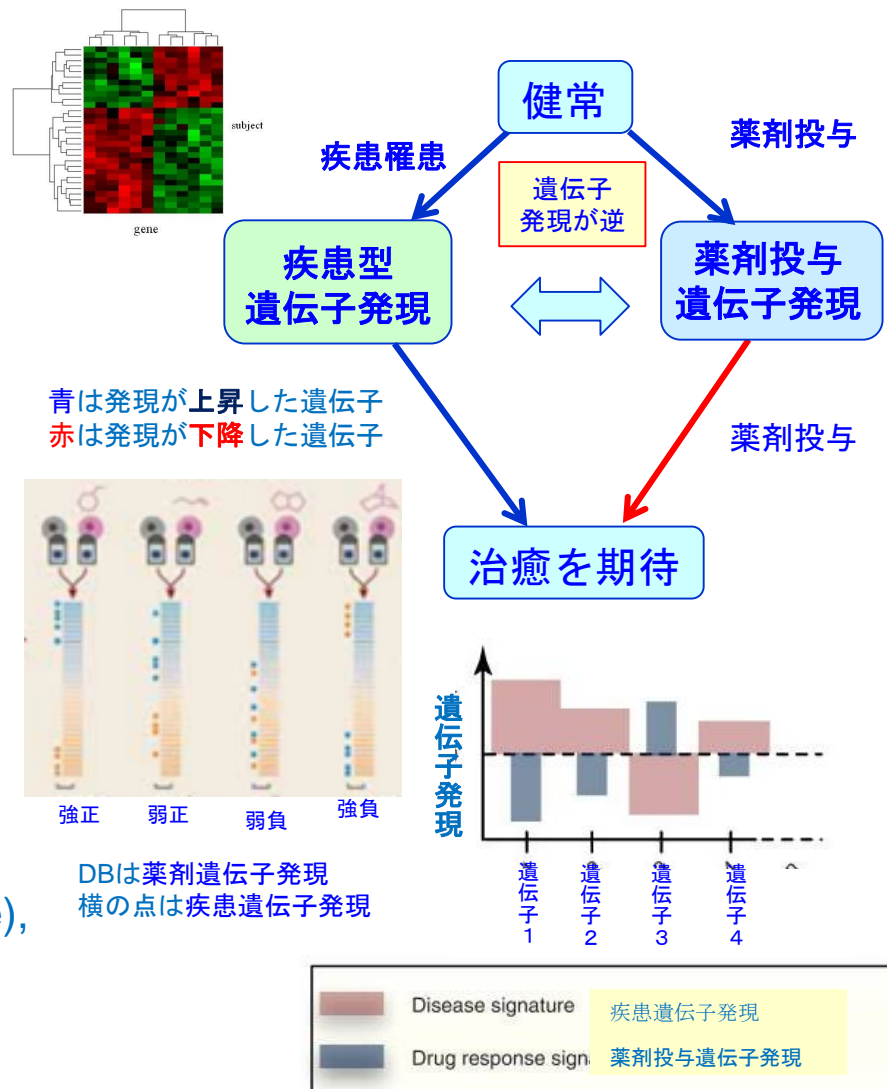


TMU

# 1. 遺伝子発現プロファイル 直接比較型

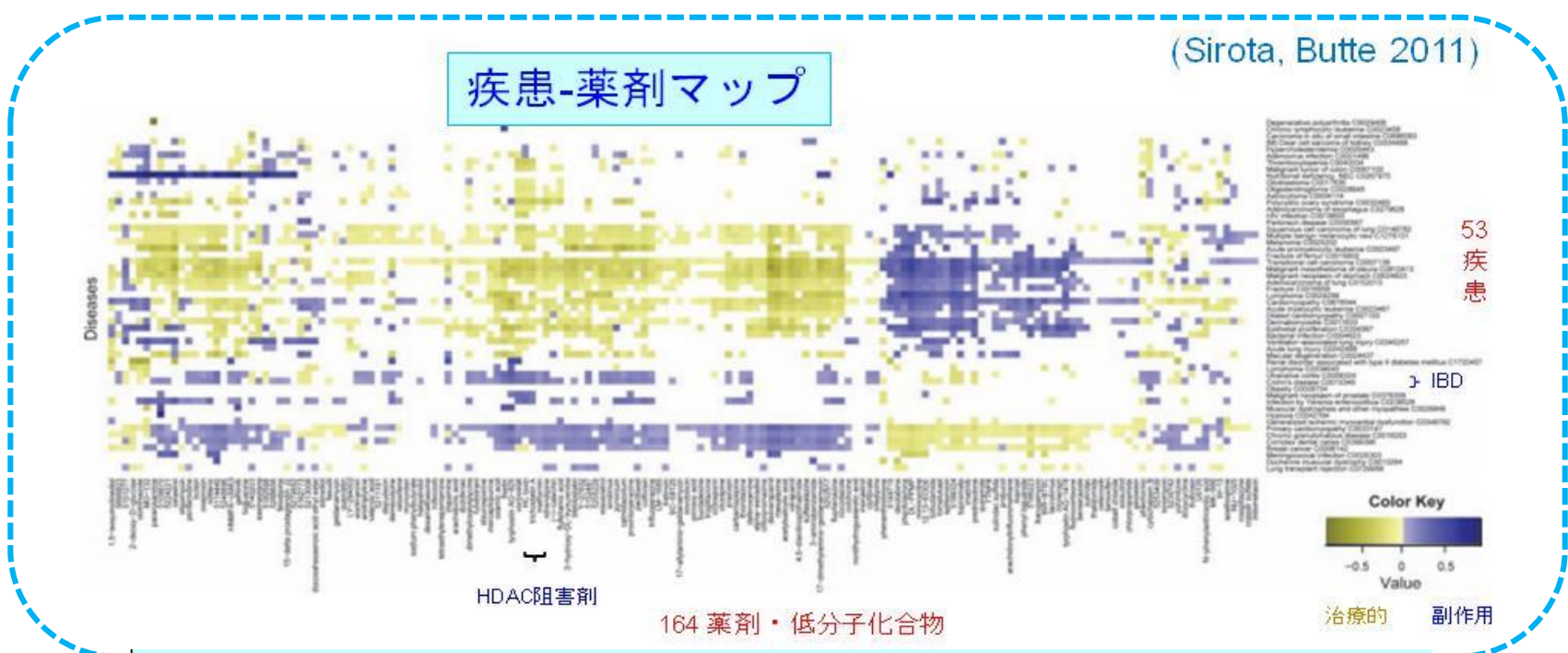
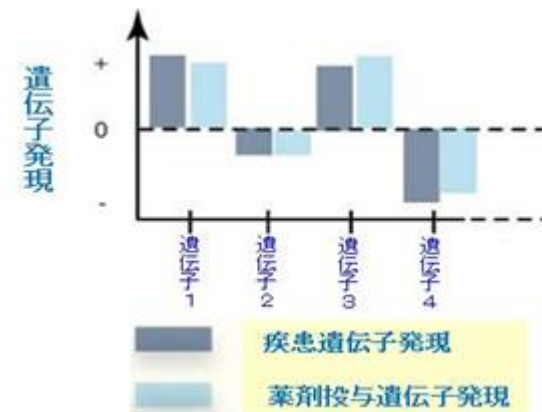
# 遺伝子発現プロファイルによる有効性予測

- 遺伝子発現シグネチャ逆位法
  - 疾患によって健常状態から変異  
**「疾患特異的遺伝子発現プロファイル」**
  - GEO (Gene Expression Omnibus)
    - 疾病罹患時の遺伝子発現プロファイルの変化
    - 米国NCBI作成・運用 2万5千実験,  
70万プロファイル (欧州 ArrayExpress)
  - これに薬剤投与の変化を起こす  
**「薬剤特異的遺伝子発現プロファイル」**
  - CMAP(Connectivity Map)
    - 薬剤投与による遺伝子発現プロファイル変化
    - 米国 ブロード研究所, 1309化合物,  
5種類のがんの培養細胞  
約7000 遺伝子発現プロファイル
  - 両者のパターンが負に相関する
  - ノンパラメトリックな相関尺度で評価
- 効果が相加的なら**有効性**が期待される
  - 例：炎症性腸疾患に 抗痙攣剤(topiramate),  
骨格筋委縮にウルソール酸



# 遺伝子発現プロファイルによる毒性予測

- 連座法 guilt-by-association :
  - 薬剤一疾患間 副作用予測
    - 薬剤特異遺伝子発現プロファイルと
    - 疾患特異的遺伝子発現プロファイルが
    - ノンパラメトリック正に相関
    - 毒性・副作用の予測



# 遺伝子発現Profilingによる疾患－薬剤ネットワーク (Hu, Agarwal)

## 遺伝子発現プロファイル(c-Map)での相関係数、ES指標によりネットワーク表示

## 疾患一疾患、薬剤一薬剤、疾患一薬剤の ネットワークを発現プロファイルより構成

## 疾患 - 疾患 (disease-disease) 645 組

## 疾患-藥 (disease-drug) 5008 組

**藥 - 藥** (drug-drug) 164,374 組

## 結果

### ①疾患関連の60%はMeSH (既知体系)

## その他は分子レベル疾患分類学

## Transcriptomeの類似性による疾患体系

## ② 主な発見

## <疾患 - 疾患>

## HSP (Hereditary Spastic Paraparesis)

## (遺伝性痙攣性対麻痺)

⇒bipolar 双極性障害 --精神障害も

## **solar keratosis 日光性角化症**

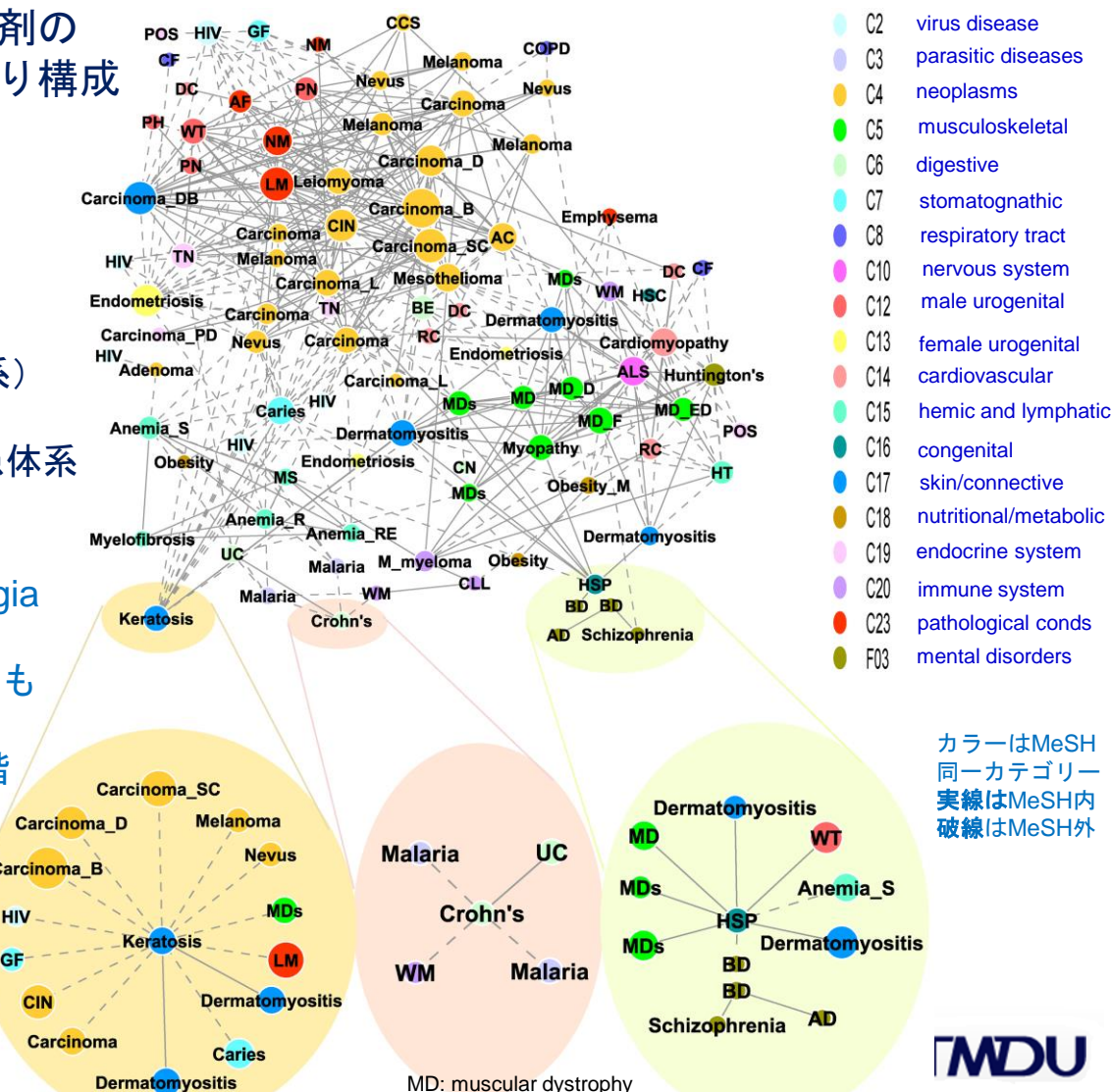
⇒ cancer(squamous) --前癌段階

## 〈疾患 - 薬〉

**有効性：マラリア治療薬**

⇒ Crohn's disease

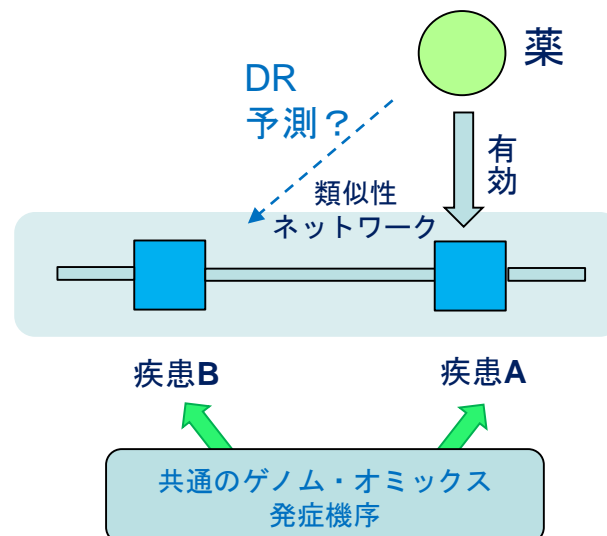
## ハンチントン病に種々の薬剤



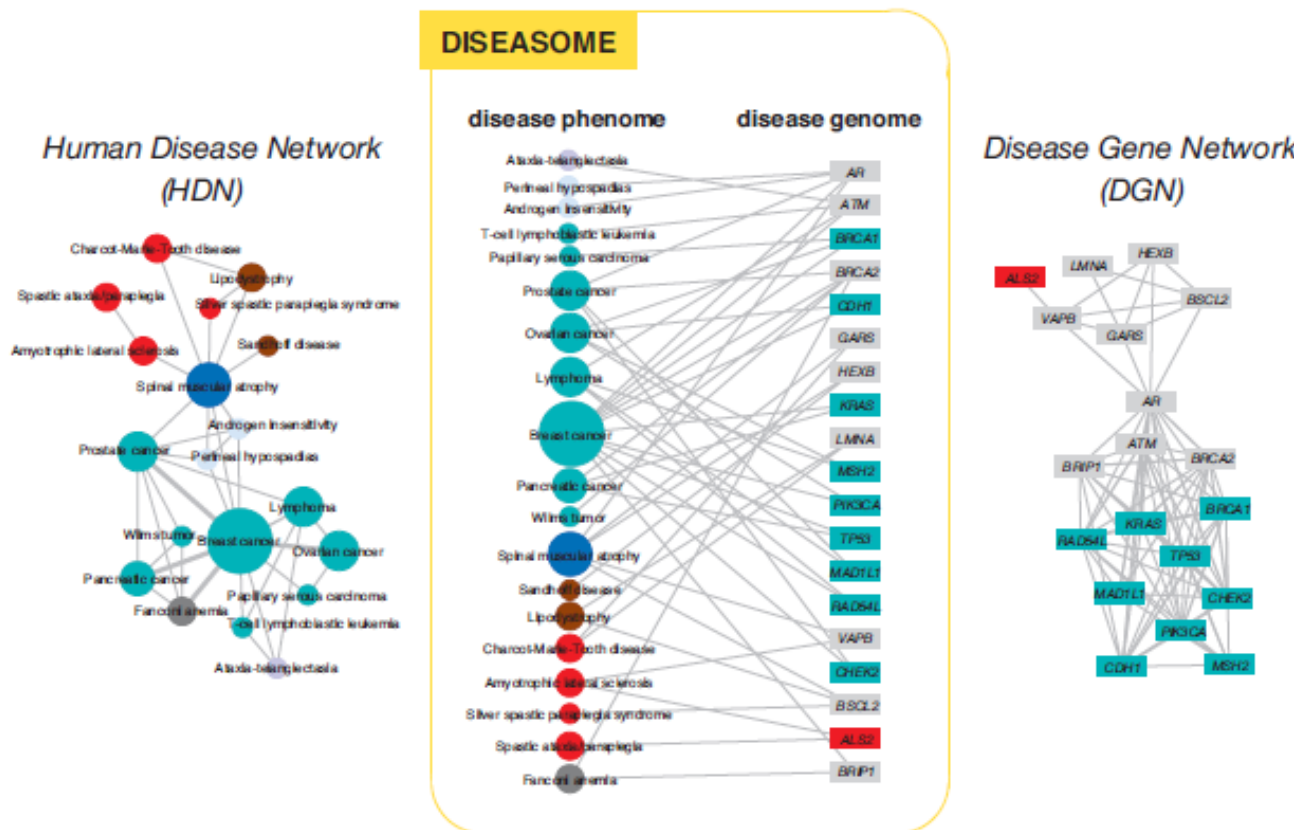
## 2. 疾患・薬剤ネットワーク 近接解析

# ビッグデータ創薬/DR 疾患ネットワーク準拠 創薬/DR

- 従来の疾患体系 nosology
  - Linne以降300年に亘って表現型による疾病分類
  - 臓器別・病理形態学別の疾患分類学
- ゲノム・オミックスレベルでの発症機構での疾患分類
  - 発症の内在的 (intrinsic) 機構の類似性を基準に  
疾患ネットワーク (疾患マップ) をつくる
  - ゲノム・オミックスによる内在的疾病機序の概念が基礎



# 第1世代型 疾患原因遺伝子準拠 Diseasome(Goh,Barabasi et al.)



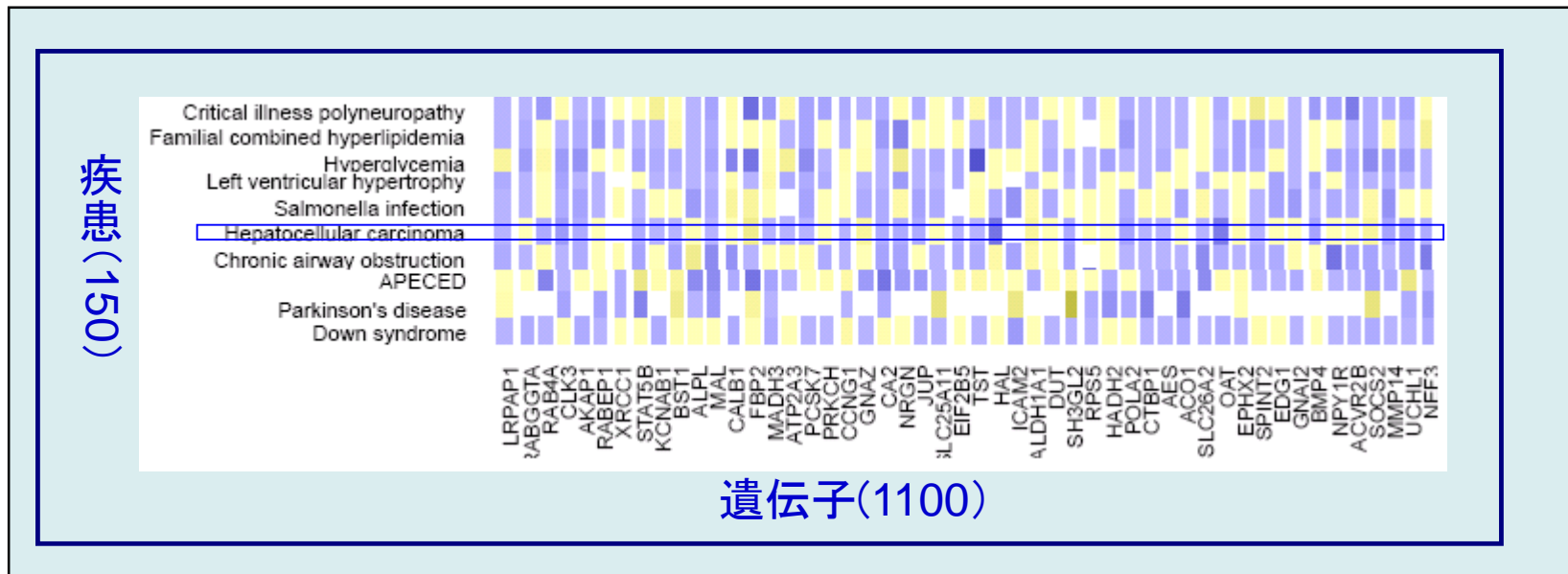
1つ以上の疾患関連遺伝子を共有する疾患

1つ以上の疾患を共有する疾患関連遺伝子

Kwang-II Goh\*, Michael E. Cusick, David Valle, Barton Childs, Marc Vidal, and Albert-Laszlo Barabasi The human disease network PNAS2007

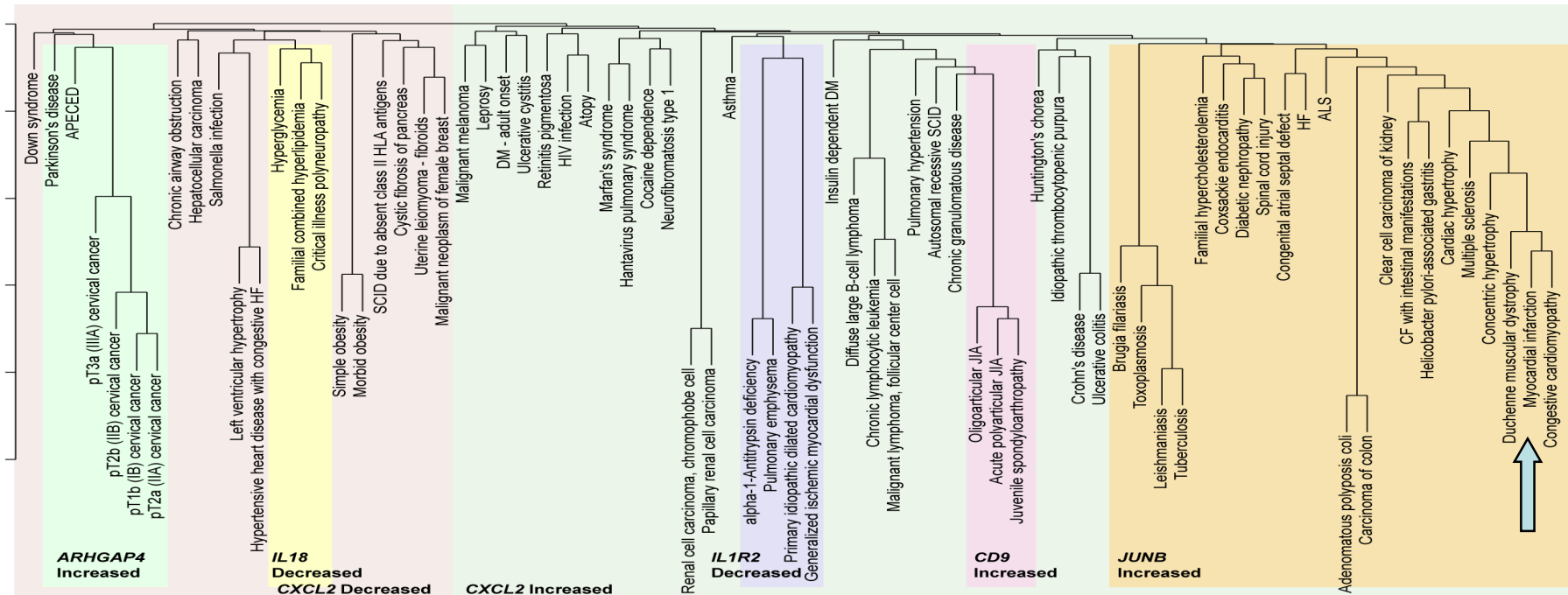
# 第2世代型 遺伝子発現プロファイ型 GENOMED (A.Butte et al)

- 遺伝子発現DBのGEO (Gene Expression Omnibus) 利用
  - 約20万のサンプル
- 疾患名は注釈文より用語集UMLSを用いて抽出
- 疾患ごとに多数の遺伝子発現パターンを平均化



# Gene-Expression Nosology of Medicine

- 疾患を平均遺伝子発現パターンよりクラスター分類
  - 臓器別疾患分類では予想できない疾患間の親近性
  - 分類項目はサイトカインの遺伝子発現と相関
  - 疾患の再体系化に基づいた医薬の repositioning
- さらに656種類の臨床検査を結合した分析
- 心筋梗塞・デュシャンヌ型筋ジストロフィーが近い



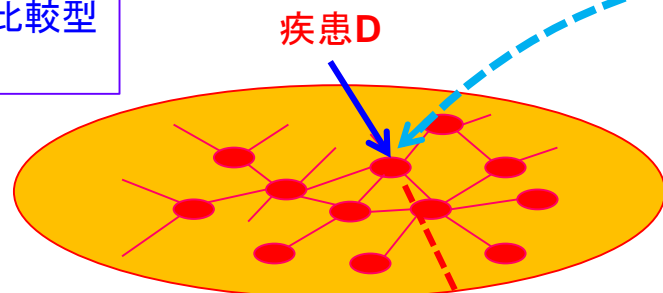
# ビッグデータ創薬・DR (非学習型アプローチ)

生体分子ネットワーク準拠型

# 3層の生体・薬剤のネットワーク間の関係図式

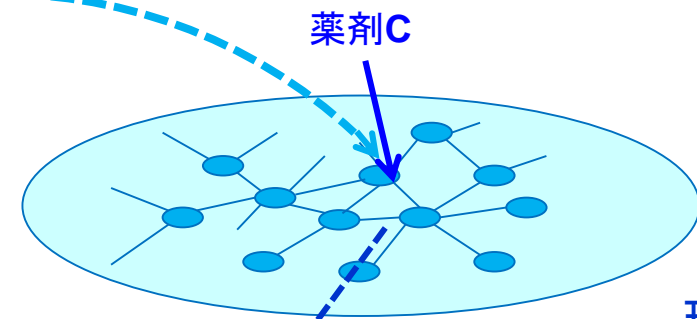
疾患ネットワーク

プロファイル比較型  
創薬/DR



薬剤Cは疾患Dに薬効

薬剤ネットワーク



現象

機構

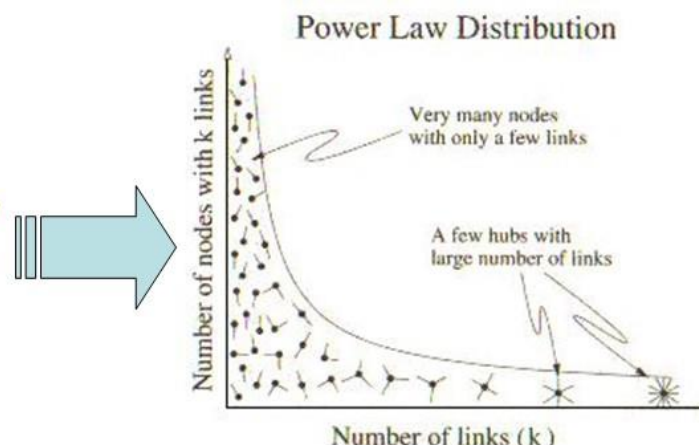
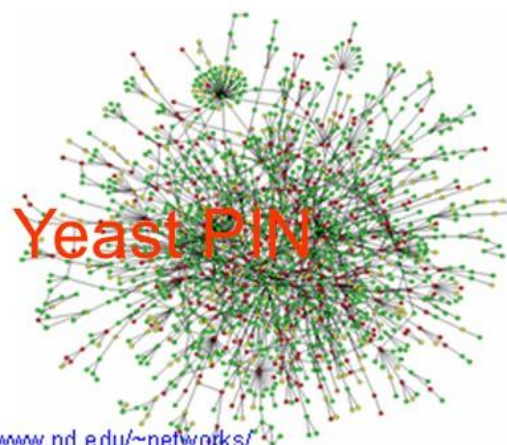
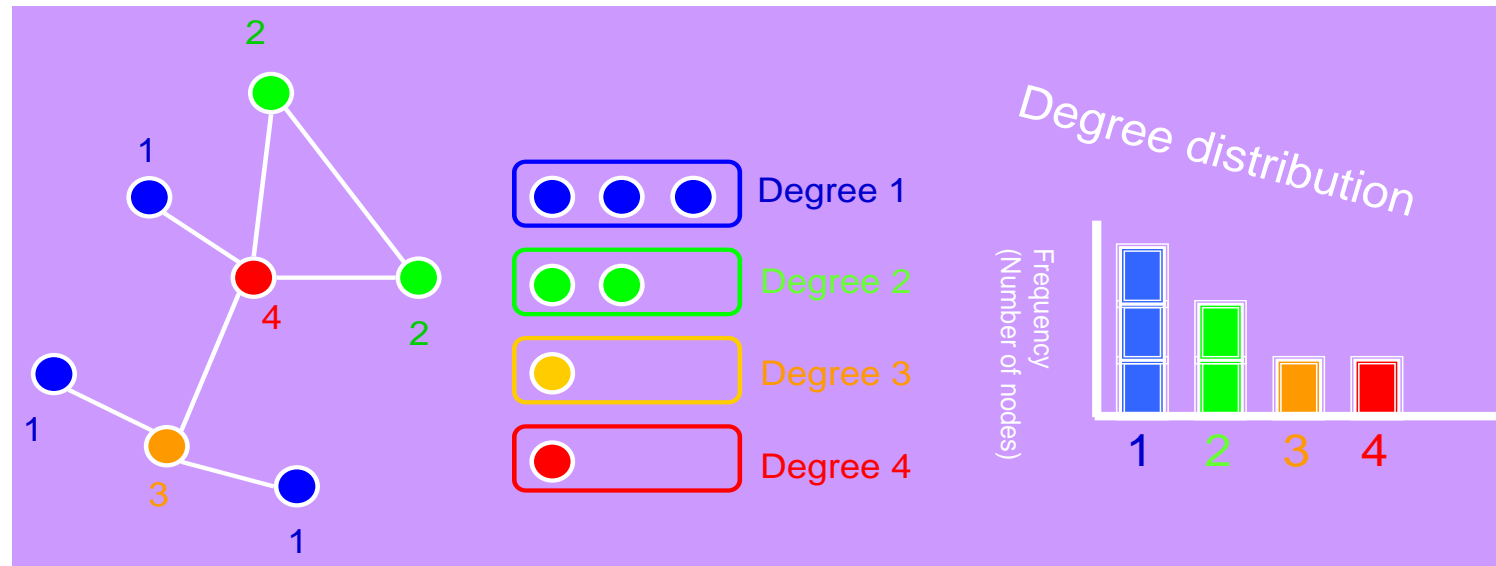
疾患関連分子M 薬剤標的分子T

分子ネットワーク型  
創薬/DR

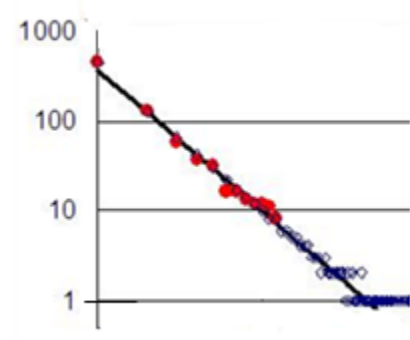
生命システム

# タンパク質相互作用 ネットワークの構造と薬剤標的分子

タンパク質相互作用ネットワーク(PIN)では数少ない相互作用が集中したタンパク質(hub)と相互作用が1や2の多数の末端タンパク質(branch)が存在する

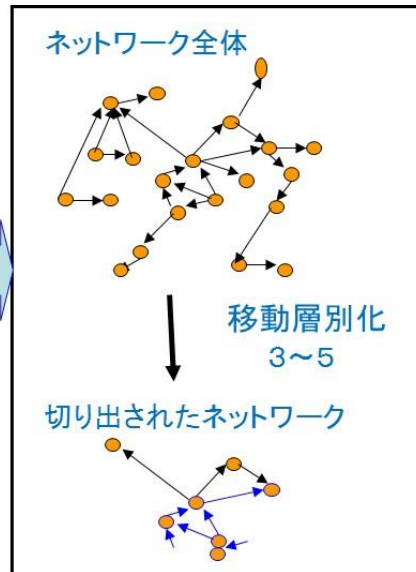
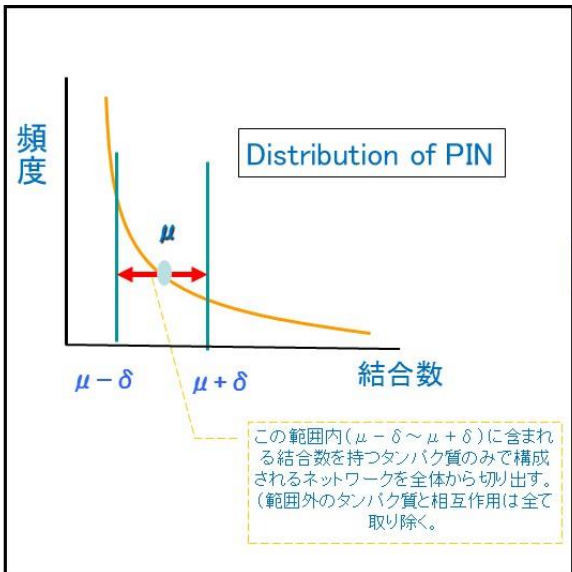


<http://www.macs.hw.ac.uk/~pdw/topology/ScaleFree.html>

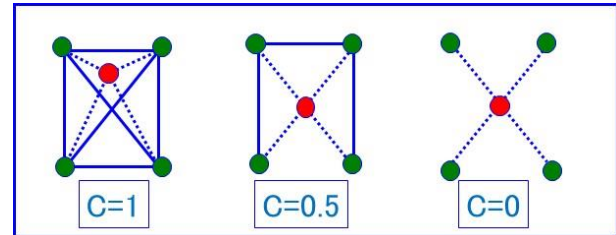


Log-log変換で直線

# 結合次数ごとの部分ネットワーク構造の結合密度の解析

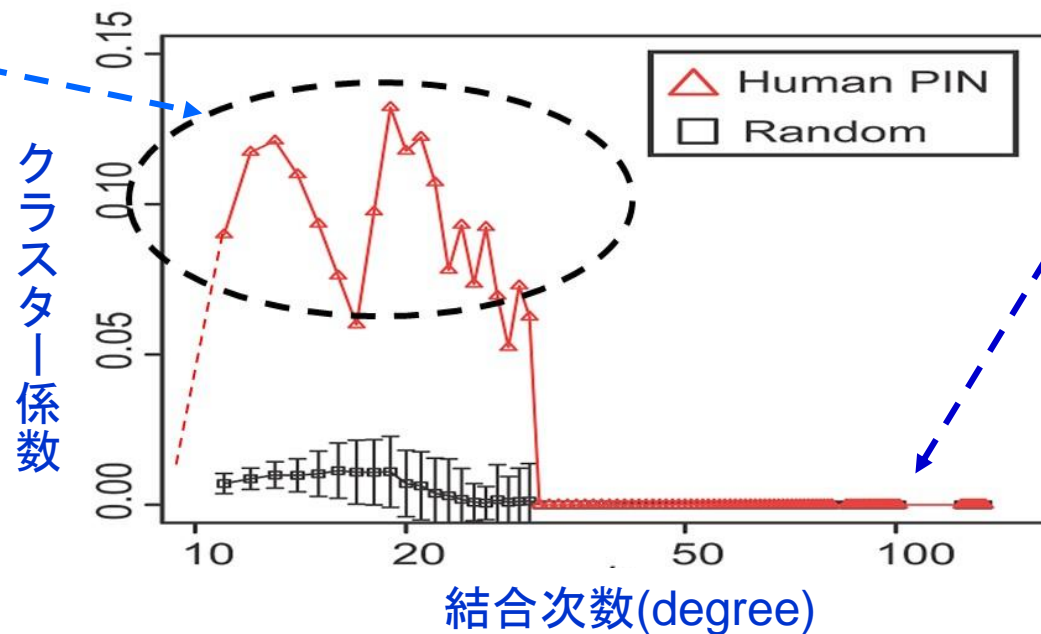


クラスター係数



Hase, T., Tanaka, H et.al (2009)  
Structures of protein protein interaction network and their implications on drug design. *PLoS Compt Biol.* 5(10):

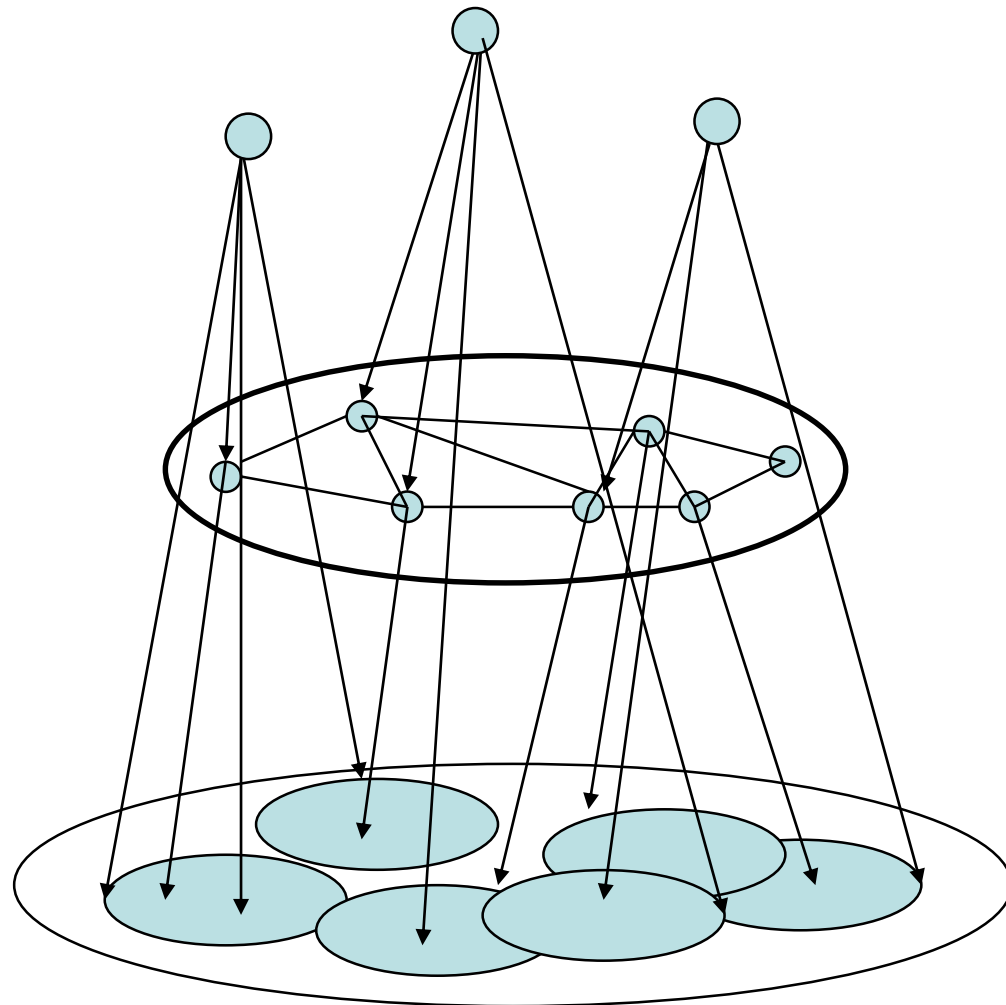
中程度の次数  
(7~42)を持つ  
タンパク質は多  
数の密なモジ  
ュールを構成



高い次数を持つ  
ノード(スーパー  
ハブ)はお互いに  
密に結合しない

タンパク質相互作用から見られる

# 生命情報ネットワークの構造



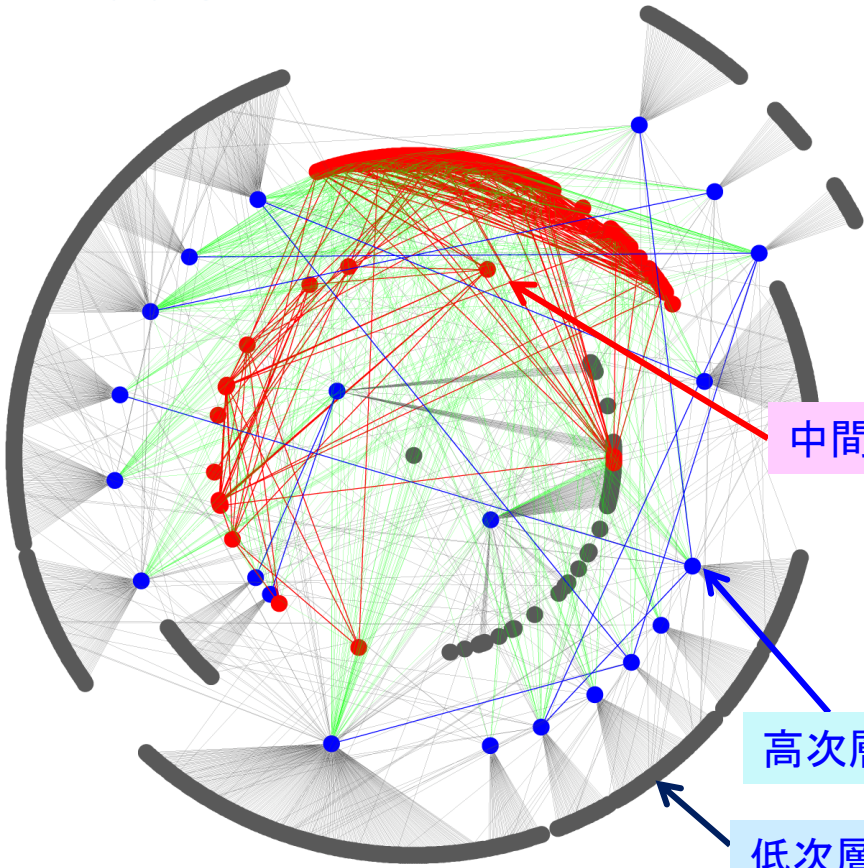
高層  
高次数 ハブ  
次数  
 $> 31$  ヒト  
 $> 39$  酵母

中間層  
中程度次数  
次数  
 $6 \sim 30$  ヒト  
 $6 \sim 38$  酵母

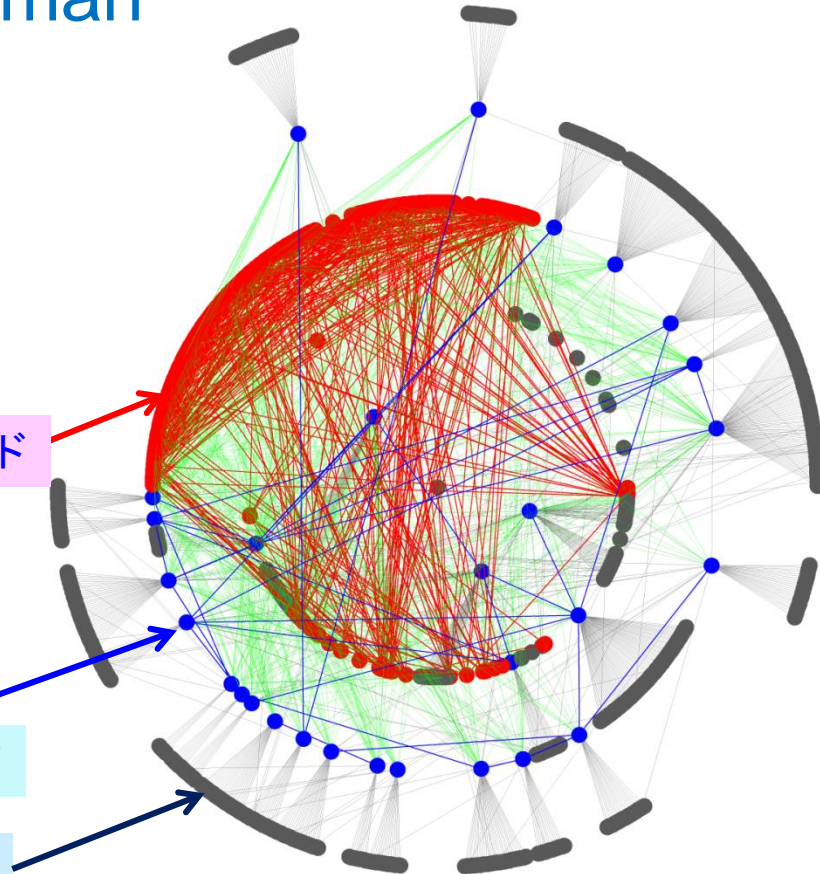
低層  
低次数 ブランチ  
次数  $< 6$

# タンパク質相互作用ネットワークの Cloud Topology (3環トポロジー)

Yeast



Human

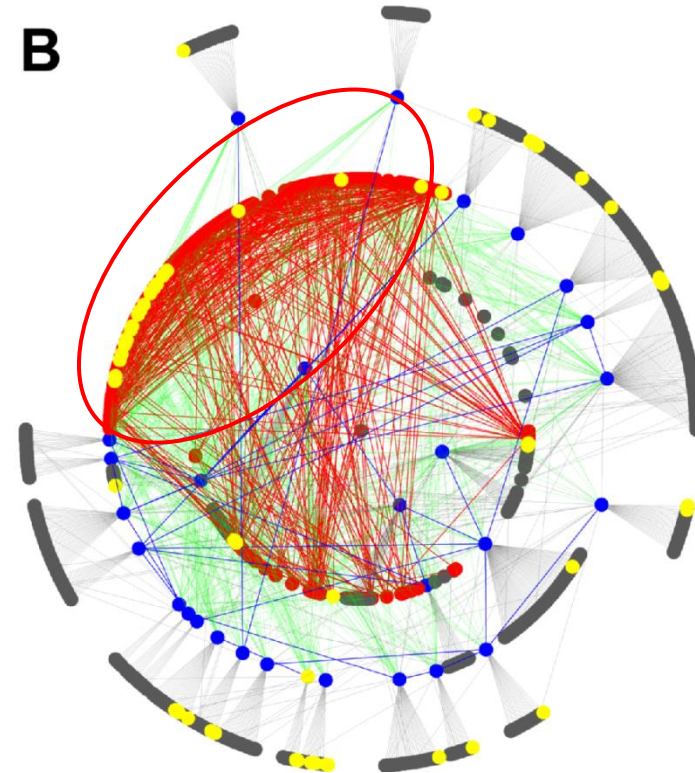
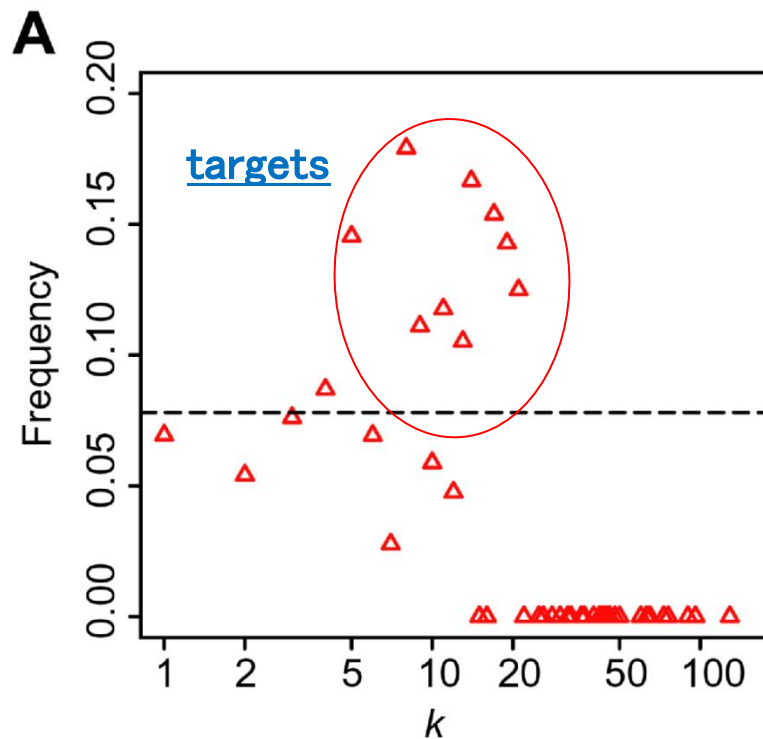


中間層の次数 ノードは PPI バックボーンを形成する

灰色, 赤, 青は、それぞれ低層、中層、高層の次数のノードをそれぞれ表す。

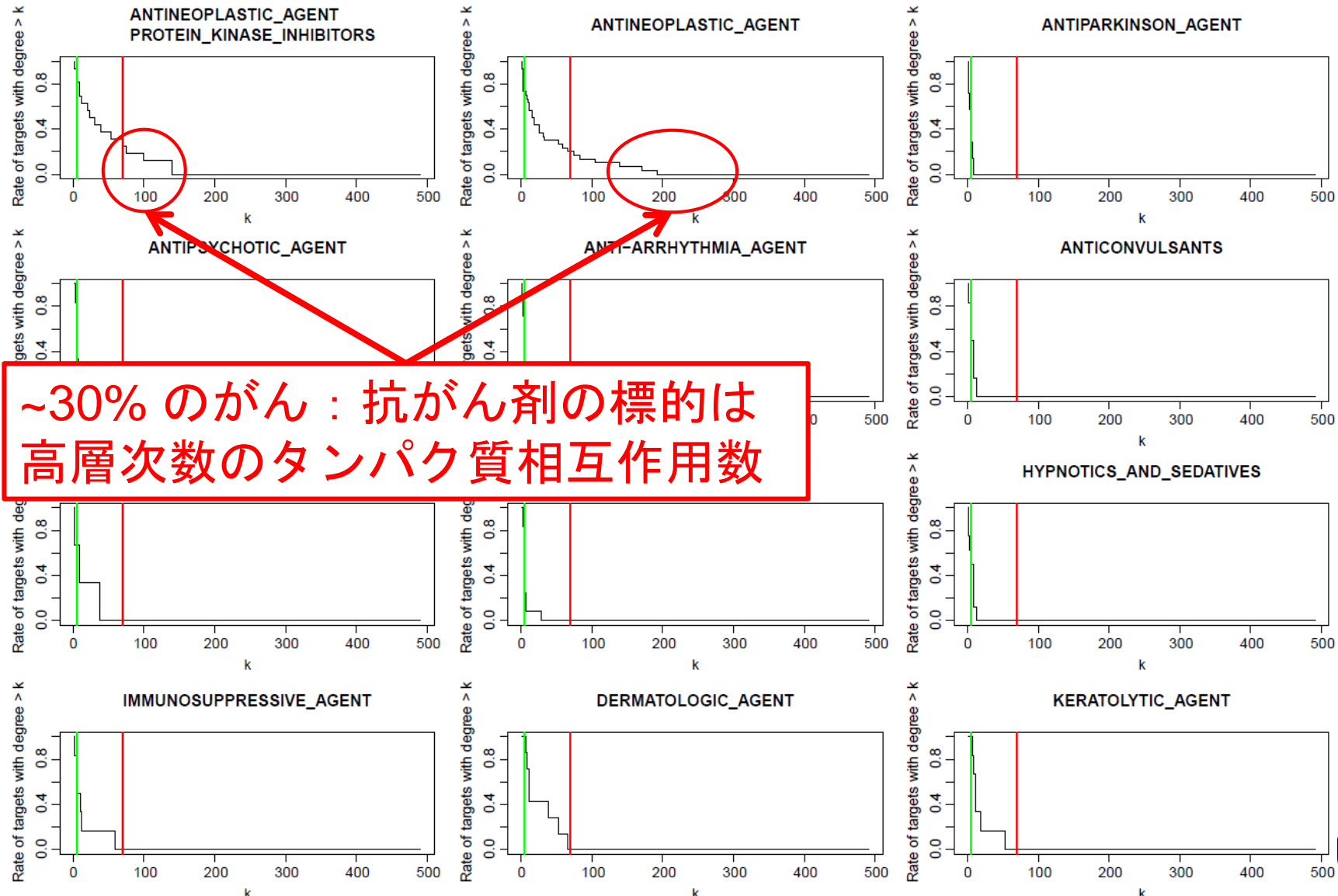
DU

# 薬剤標的分子と結合度数



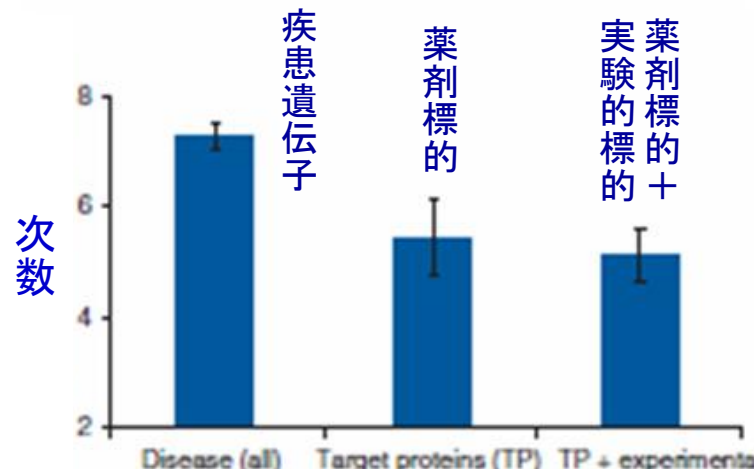
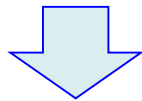
中層レベルのノードは治療薬として最適な標的である。それゆえ、多くの市場にある薬剤標的是、ヒトのバックボーンタンパク質に集中している

# がん疾患遺伝子は高層次数ハブのタンパク質が多い

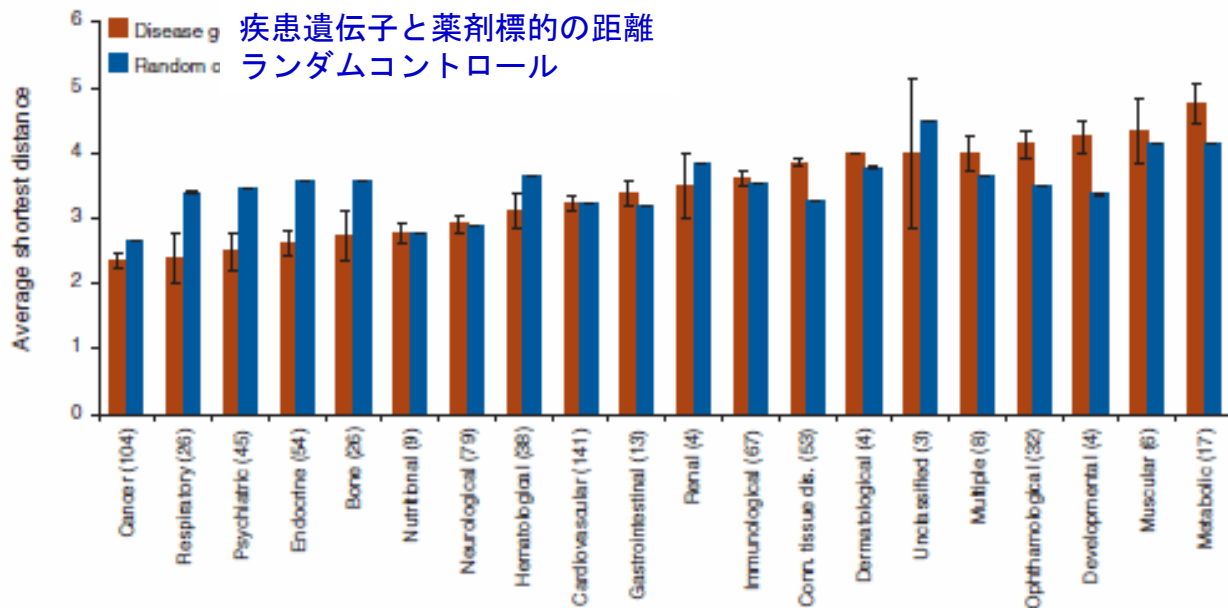


# 標的タンパク質と疾患遺伝子の距離

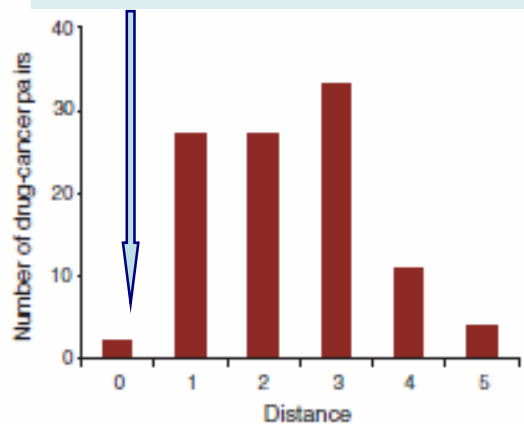
薬剤標的タンパク質と  
疾患関連タンパク質の  
間の距離：2～4リンク



Yıldırım M A, et al,  
NATURE Biotechnology  
2009



抗がん剤の場合  
疾患遺伝子と距離0の標的

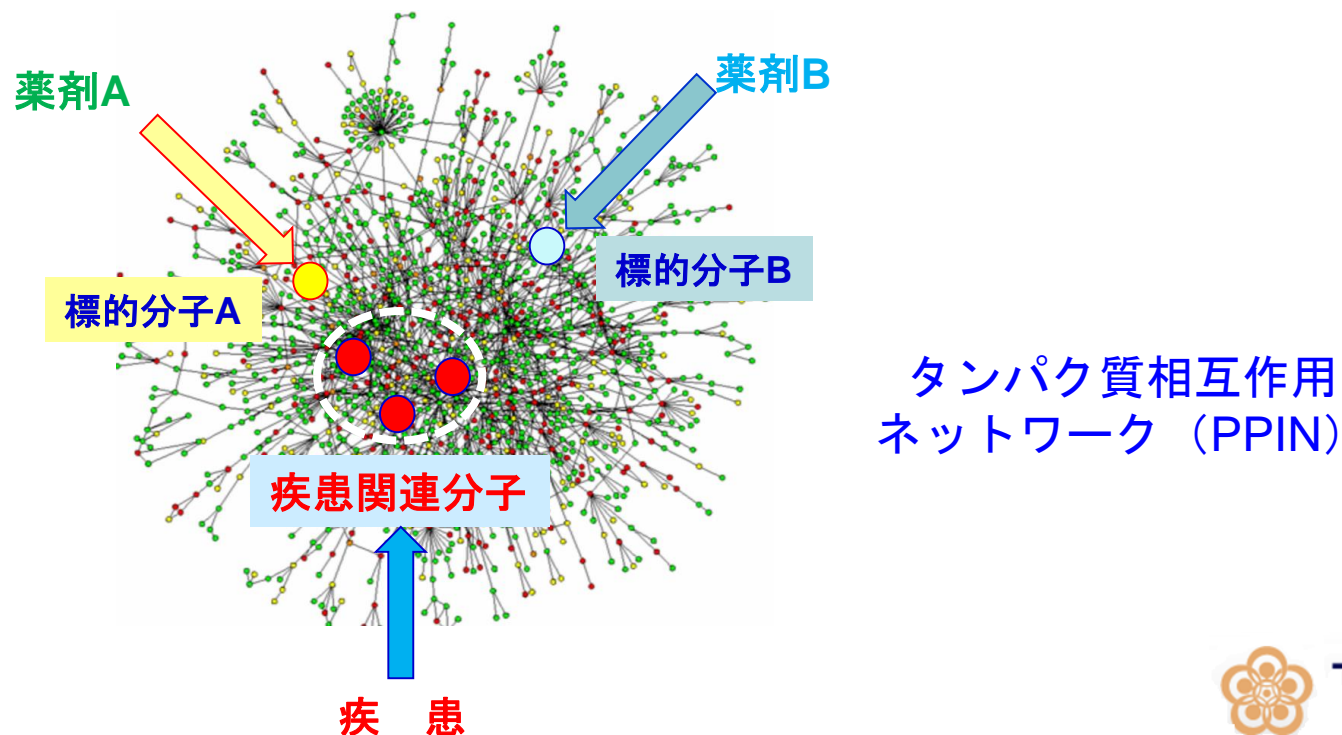


抗がん剤の標的分子と  
疾患遺伝子の間に距離

# タンパク質相互作用ネットワークを 基盤にした計算創薬/DR

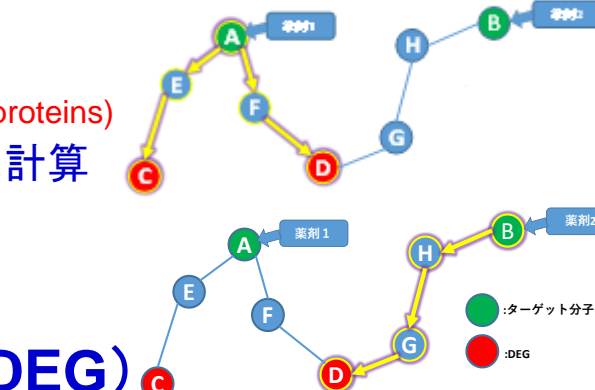
# 標的分子や疾患要因分子の タンパク質相互作用ネットワーク (PPIN)

- ・ 薬剤ネットワークと疾患ネットワークを媒介する第3の生体ネットワーク
- ・ タンパク質相互作用ネットワーク (PPIN) での創薬/DR戦略
- ・ PPIネットワーク場を基礎にして距離 (類似性) を検討
- ・ 薬 剤 : 薬剤の標的分子 (タンパク質) によって PPI場と繋がる
- ・ 疾 患 : 疾患特異的発現遺伝子を疾患要因分子 (タンパク質) へ翻訳、
- ・ PPIN場内での薬剤標的分子と疾患の「代理人(疾患遺伝子)」の距離・親近性を基準に、薬理作用のインパクト力を評価



# PPIの基づくDR（肺腺癌の例）

- **Interactome(タンパク質相互作用)ネットワーク (Sun, 2016)**
  - HPRD (Human Protein Reference Database)
    - 37,070 PPI, 9465 タンパク質
  - STRING (Search Tool for the Retrieval of INteracting Genes/proteins)
    - 184 M PPI, 9,643,763タンパク質 --- 個々に計算
- **薬剤→標的分子 : DrugBank**
  - 7,759 薬剤、4300タンパク質
  - 12,604 の薬剤一標的分子組 (4,452薬剤, 1,617タンパク質)
- **疾患遺伝子の差異的遺伝子発現データ (DEG)**
  - TCGA (The Cancer Genome Atlas) より差異的発現遺伝子を同定
    - 445 肺腺癌例, 19 正常例, 疾患遺伝子 FC >2.0 or <0.5, FDR<0.01, 927 差異的発現遺伝子
- **薬剤の疾患遺伝子への影響力 評価IPS (Impact power score)**
  - 薬剤の標的分子と疾患遺伝子の間のネットワーク距離の総合評価  
「再出発ありランダム歩行RWR」でネットワーク距離を評価
  - 標的分子からランダム歩行を繰り返す (出発点から再出発あり)  
s時点後, 疾患遺伝子のノードにどれだけの確率で滞在しているかをIPSとする
  - 一定の時間が過ぎると、定常状態になり、歩行で滞在確率分布は変化しない。  
定常状態での疾患遺伝子ノードに滞在している確率の総和が薬剤の評価になる



$$\mathbf{P}^{s+1} = (1-\gamma)\mathbf{MP}^s + \gamma\mathbf{P}^0$$

$\mathbf{P}^s$  : 時点sでの各ノードでの滞在確率

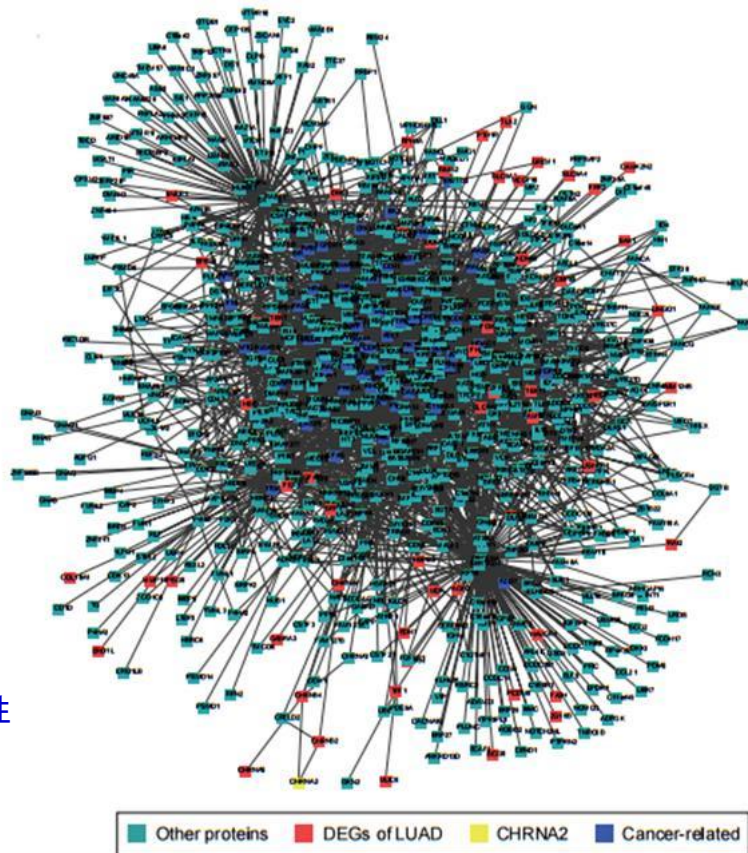
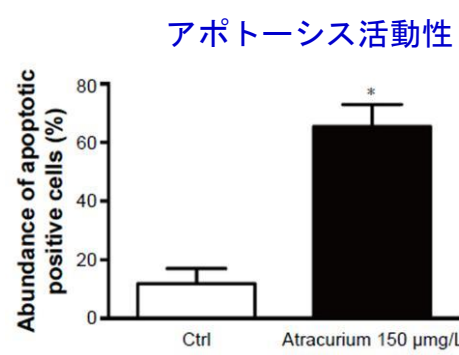
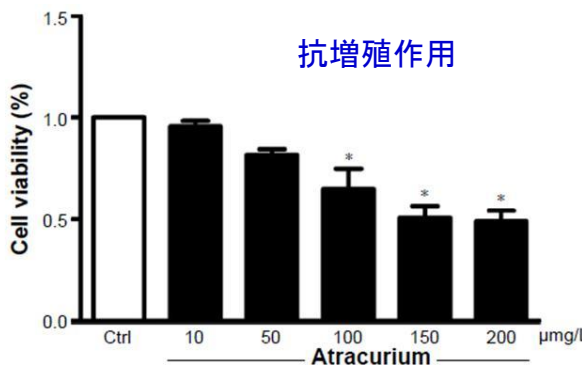
$\mathbf{M}$  : 各ノードへの遷移確率

$\gamma$  : 再出発確率

# タンパク質相互作用ネットワーク DR 結果の検証

Drug ID	Drug name	Target	Score	Rank
DB00416	Metocurine Iodide	CHRNA2	0.966581	1
DB00565	Cisatracurium besylate	CHRNA2	0.966581	1
DB00732	Atracurium	CHRNA2	0.966581	1
DB00657	Mecamylamine	CHRNA2	0.966581	1
DB02457	Undecyl-phosphinic acid butyl ester	LIPF	0.953846	5

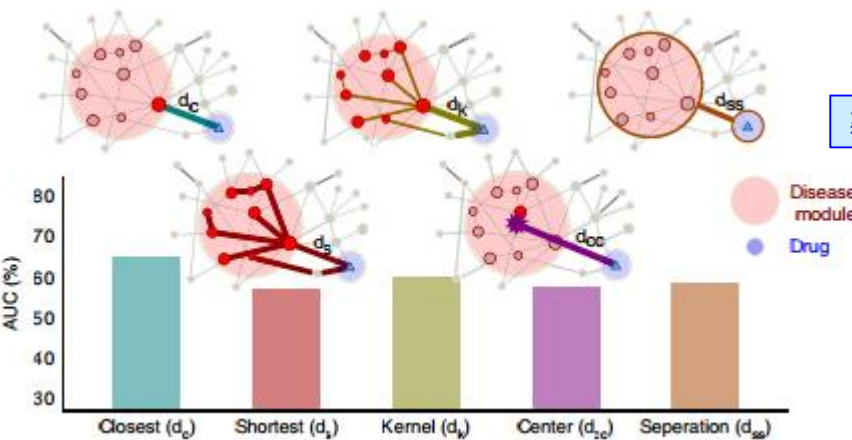
- HPRDとSTRINGの両方のランダム歩行で145薬剤・化合物が共通
- 最高スコアを挙げたAtractiumを選択
- 標的はCHRNA2(Cholinergic Receptor Nicotinic Alpha 2) でアポトーシス経路である
- 培養細胞A549（ヒト肺胞基底上皮腺癌細胞）の抗増殖作用を確認



# タンパク質相互作用ネットワークでの近接性によるDR

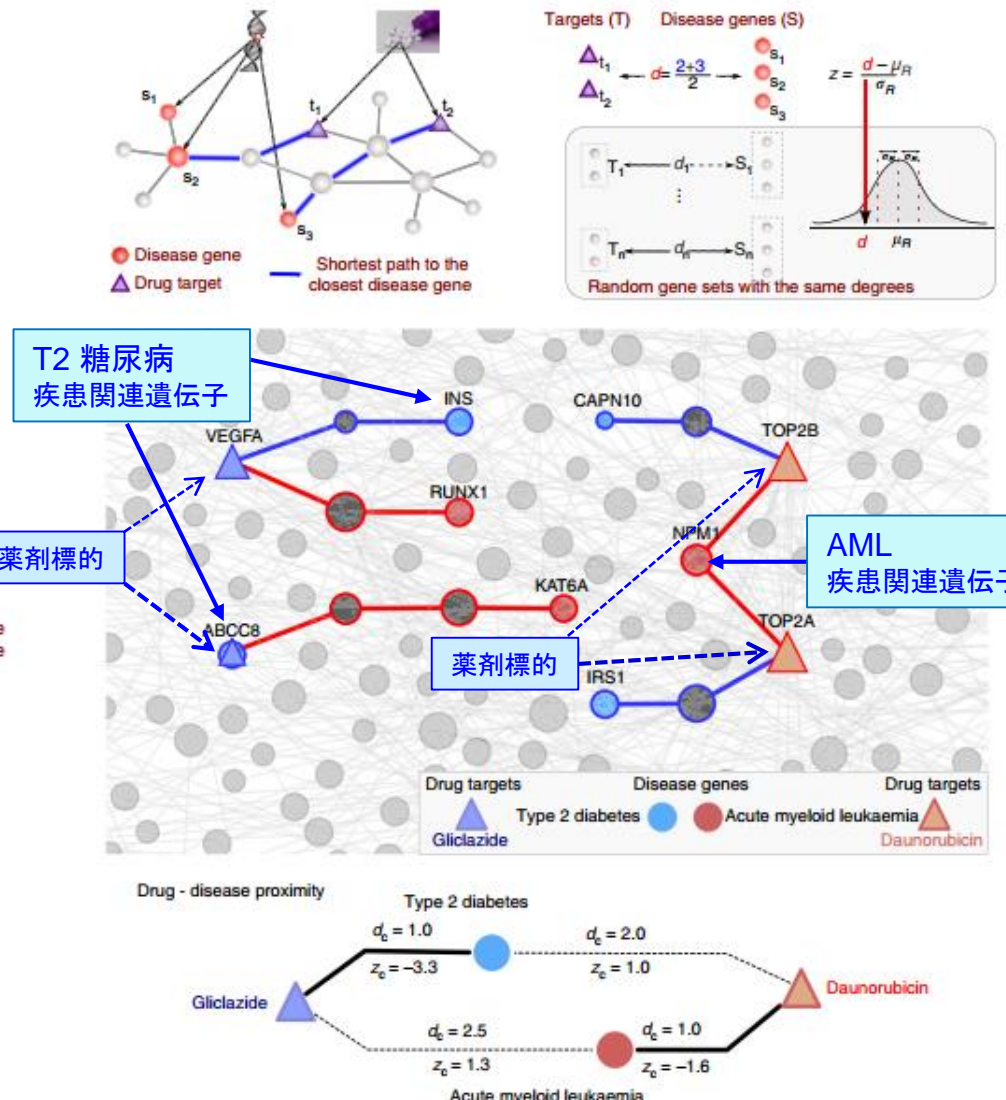
相対近接指標 $d_c$ :

- ①最近接の疾患関連分子との最短経路長の平均
- ②同じサイズで度数の分布より近接指標を計算して規格化 $\Rightarrow z$ スコア ( $z < -0.15 \Rightarrow$  近接)
- ③様々な近接指標の中ではclosest measure  $d_c$  が一番薬効を予測する



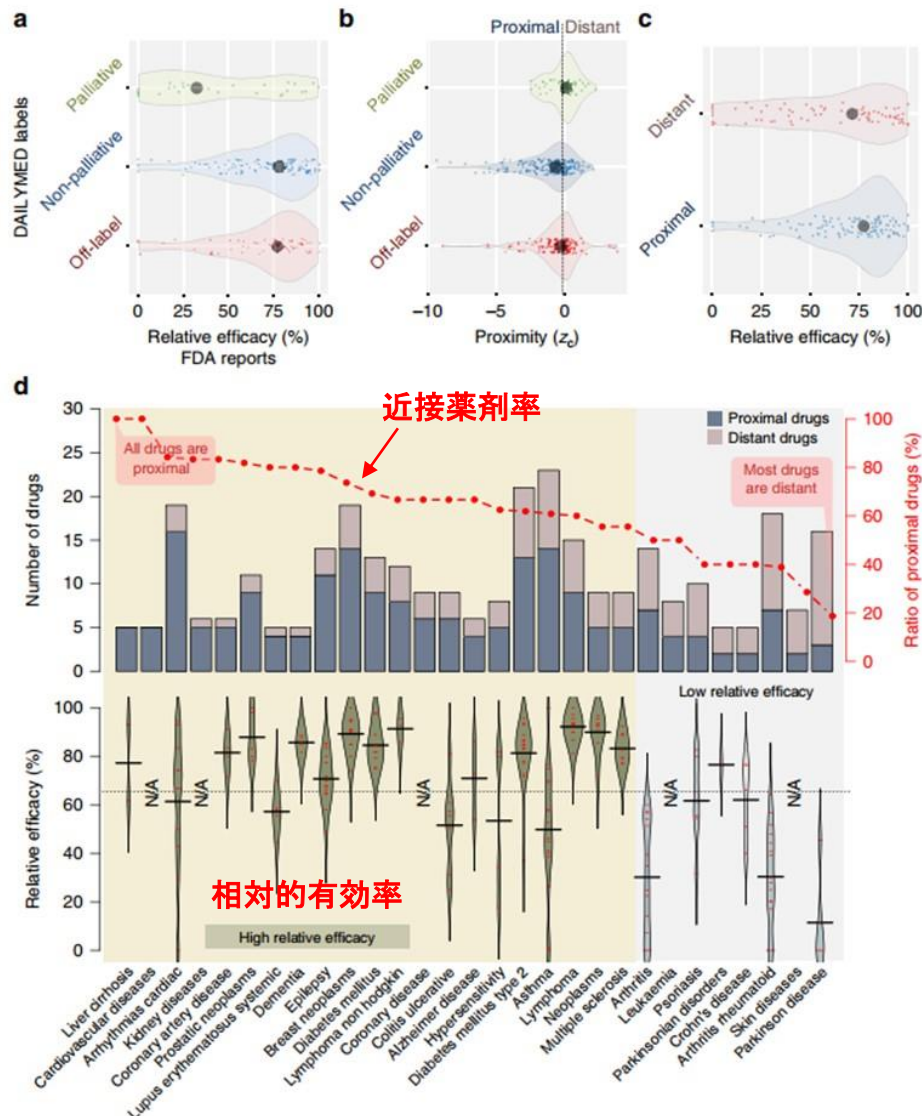
大半の薬剤は標的と疾患関連分子  
2リンク離れている

(Guney, Barabasi, 2016, Nat. Com)



# 相対近接性による薬効予測

- 疾患モジュールの内部/近接に標的分子を持つ必要がある
- これまでの研究では疾患関連分子と標的分子の距離が大
  - 対症療法・緩和療法：疾患原因ではなく症状を標的としている
  - 標的分子が疾患関連分子の数は少ない（402対のうち62）
- 既成の薬は疾患と近接的である
- 緩和療法は遠隔的である
- Off-labelは緩和より近接的である
- 近接薬剤の治験の頻度は高い
- 薬剤は選択的であるが排他的ではない
- 相対的有効性と近接指標は相関する
- 平均の標的分子の数は3.5個である

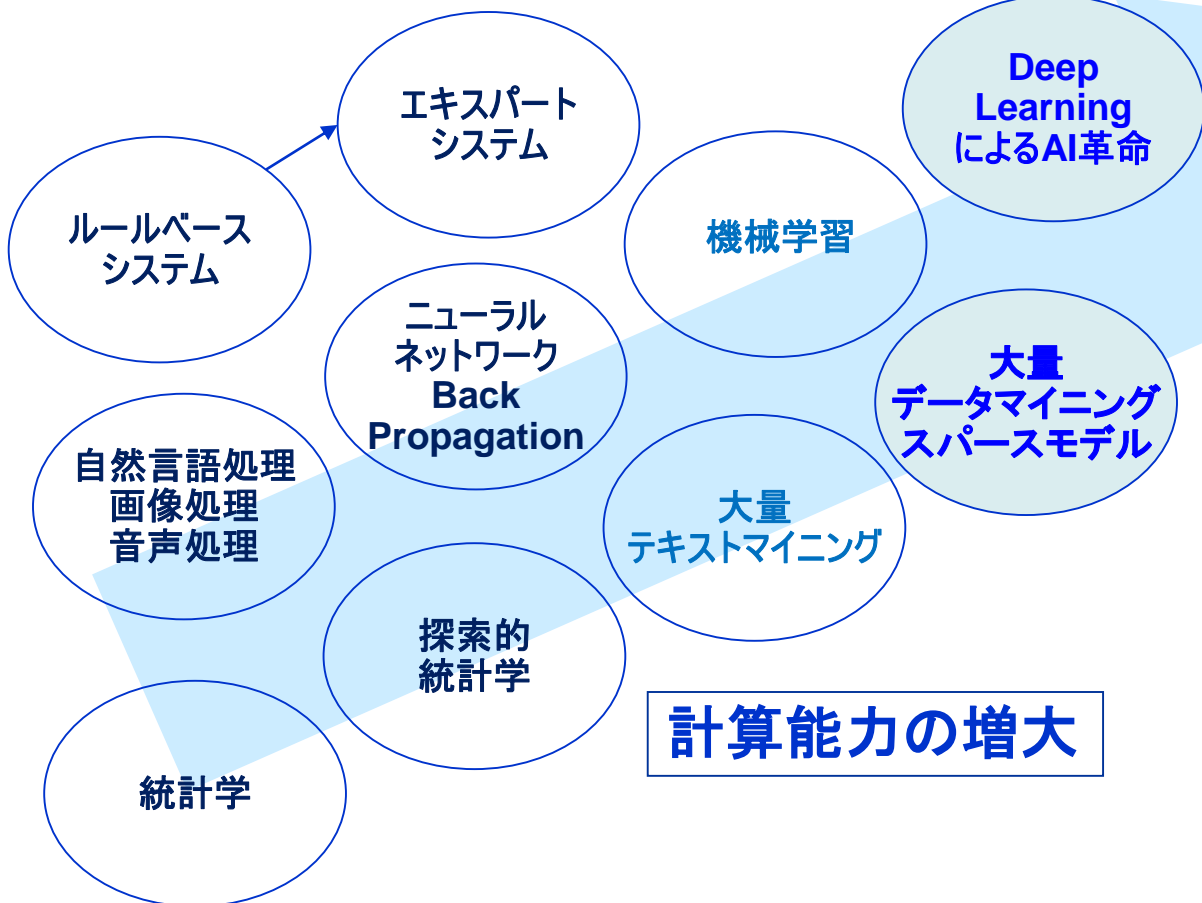


# AI創薬・DR (学習型アプローチ)

人工知能とDeep Learningの革命性

# 人工知能への期待

## 人工知能（AI）の分野



ビッグデータ  
人工知能による  
知的処理

計算能力の増大

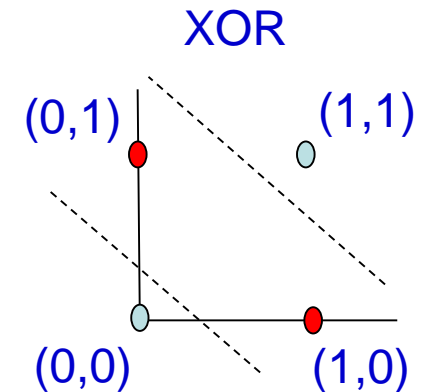
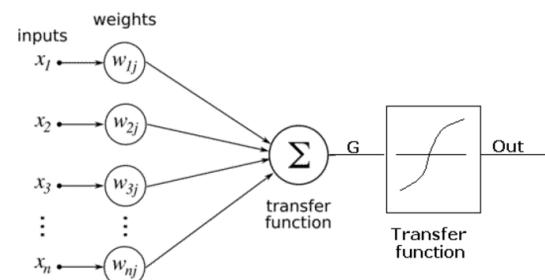
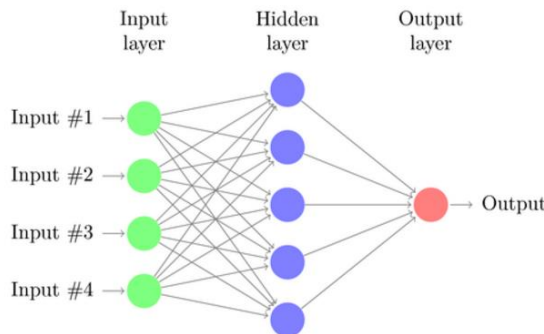
# 人工知能の最近の話題

- 「アルファ碁」（Google DeepMindによるコンピュータ囲碁プログラム）が2016年3月に数多くの世界戦優勝経験のあるプロ棋士李世乭（Lee Sedol：九段）に挑戦し、4勝1敗と勝ち越した
  - チェス：IBM「Deep Blue」が1997年に当時の世界champion, カスパロフ氏（ロシア）に勝利
  - 将棋：ボンクラーズ, 2012年米長永世棋聖に勝利
  - 「アルファ碁」にはニューラルネットワーク（Deep Learning）が使われた。評価経験則が人間によってコードされていない
  - 最初、棋譜に記録された熟練した棋士の手と合致する手をさすように訓練され、次に、ある程度の能力に達すると、強化学習を用いて自分自身と多数の対戦（3000万回）を行うことで上達した。
- 人工知能が1000万枚の画像を与えて「猫」を認識するニューロンをできたと2012年に発表



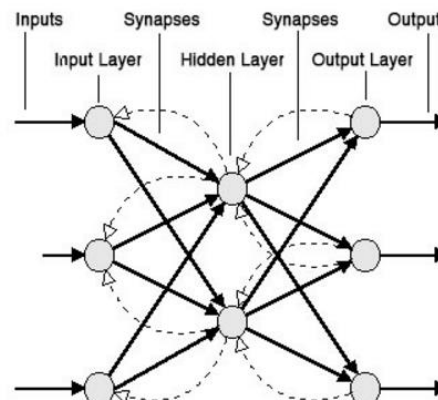
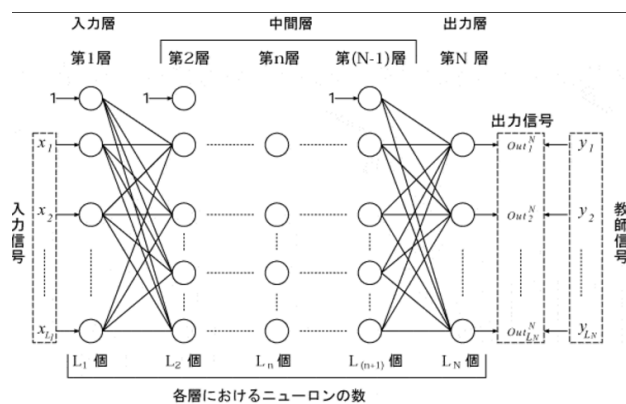
# 従来のニューロネットワーク

## 古典的Neural Network・パーセプトロン(1970年代)



線形分離できない

## 多層Neural NetworkとBack projection (1980年代)

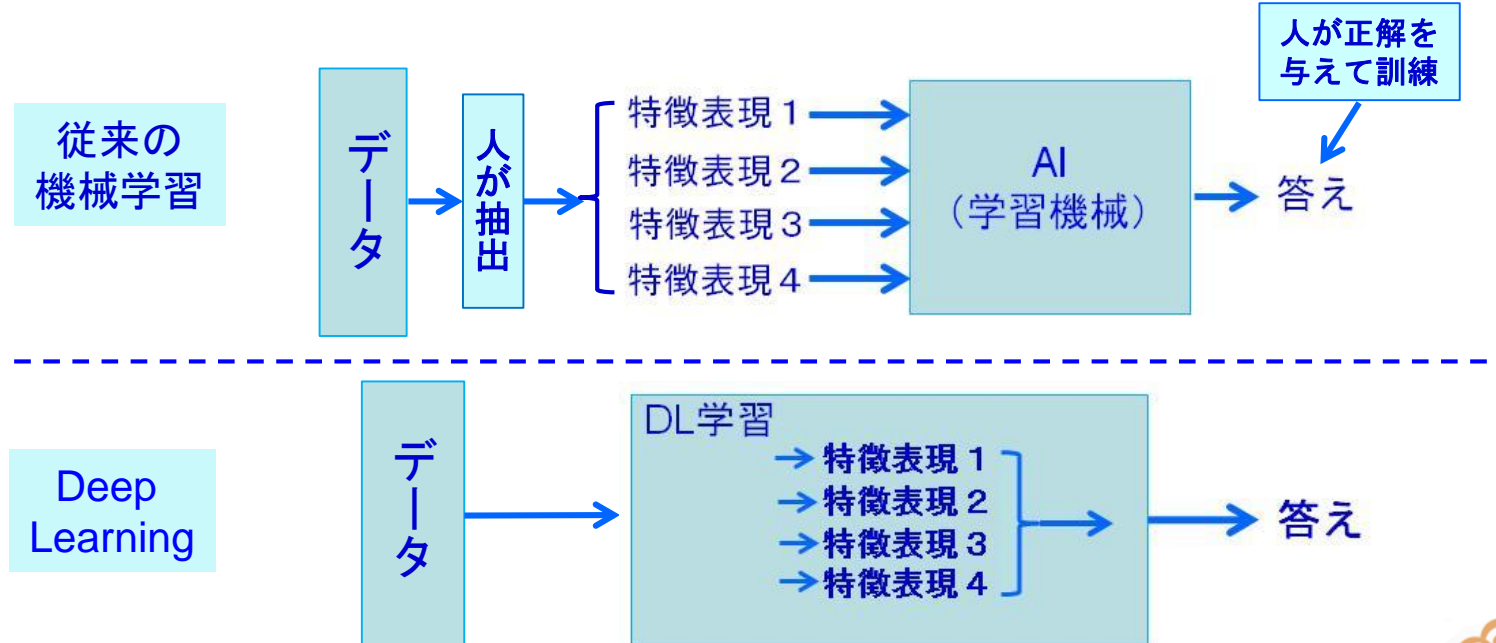


Back Propagation (1986 Rumelhart)  
望ましい出力との誤差を教師信号として与える事により、次第に結合係数を変化させ、最終的に正しい出力が得られるようになる。  
結合係数を変える事を学習と呼ぶ。  
この学習方法には、最急降下法（勾配法）が使われる。出力層へ寄与の高いノードの重みが変更。

多層にわたる逆伝搬で修正感度減衰

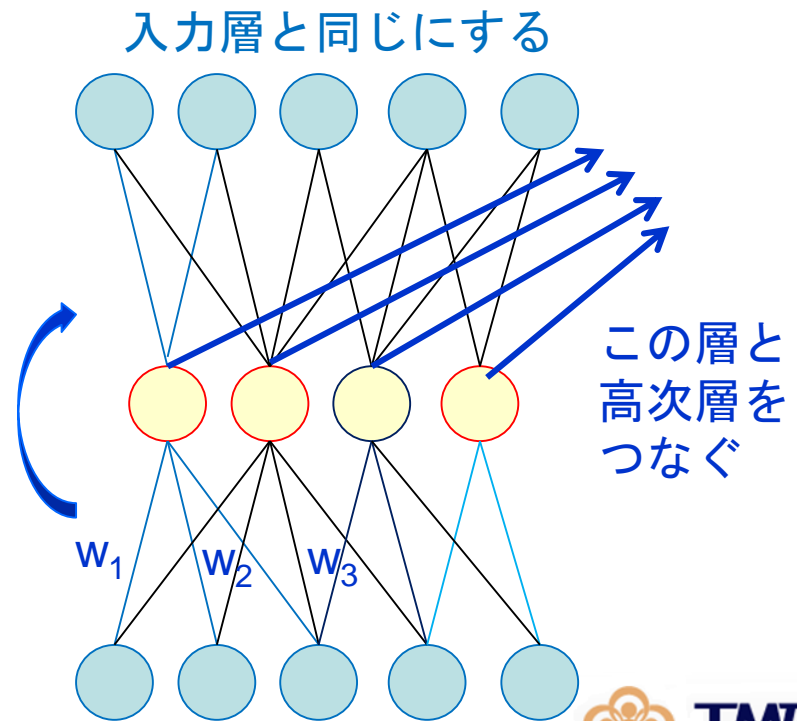
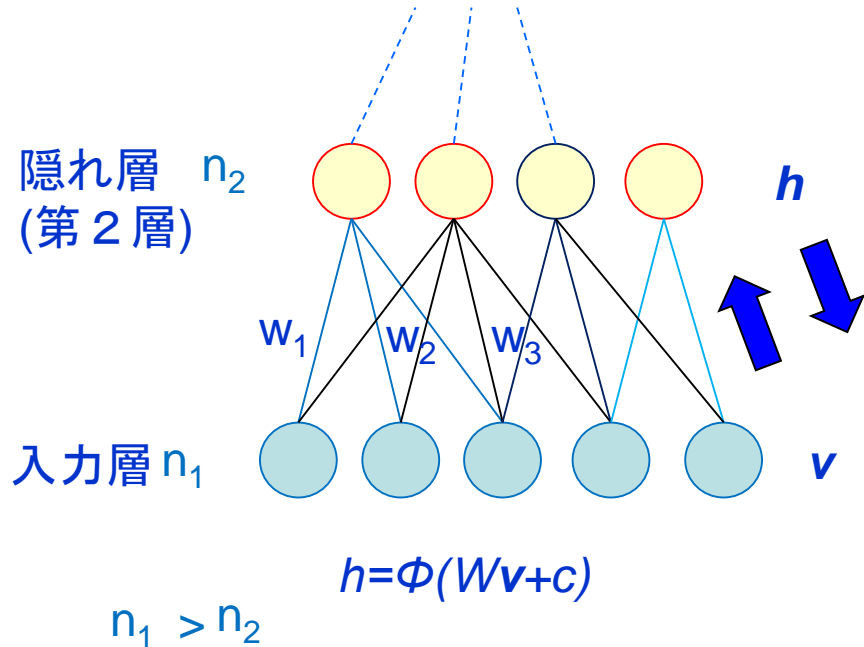
# Deep Learning による 人工知能革命

- 機械学習のこれまでの限界
  - 「教師あり学習」
    - 分類対象の特徴と正解を与え学習機械（AI）を構築
- Deep Learningの革命性
  - 「教師なし学習」
    - 対象の特徴表現や対象の高次特徴量を自ら学ぶ



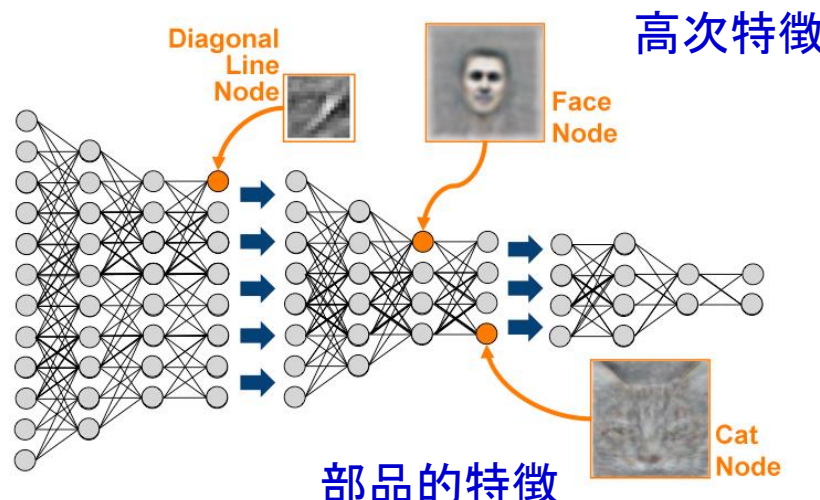
# DLの革命点 Autoencode 1

- 対象に固有な**内在的特徴**を学ぶ自己符号化の原理
- 格段ごとに入力を少ない中間層を介して復元できるかを行なう
- 次元を圧縮されて可及的に復元する
  - できるだけ復元に効果的な特徴量を探索する
  - 内在的な特徴量**を見出す



# DLの革命点 Autoencode 2

- 各層ごとに自己符号化を行うので何層でも組める  
→ 各層間で「自己符号化」の積上げ (autoencoder stack)
- 第一層で学習した特徴量を使って次の階層を作るので高次の特徴量が作られる
- 特徴的表現と概念を結びつけるため「教師あり学習」が最後に必要。
- 自動特徴抽出によってこれまでの学習手法の限界を克服した  
→ 内在的な特徴量による構造的理解
- 人間の「思考の枠組み」を超えた正解の低次
  - 「アルファGo」が定石がない手で碁の名人に勝つ

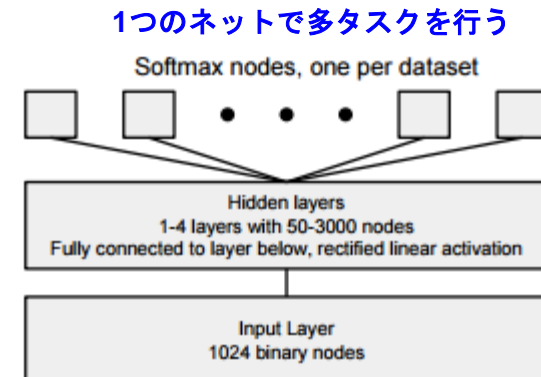


# AI創薬・DR (学習型アプローチ)

Deep Learningの創薬への応用

# Deep learning: 創薬からの注目

- 創薬を巡る状況
  - 平均14年、約1000億円を超える費用
  - 市場化された新薬の減少
  - 創薬に費やす期間・コストを低減したい
- Kaggle (データサイエンス競技会)にMerck社が出題 Molecular Activity Challenge (2012).
  - 15データセットから異なった構造活性相関のデータを学習して構造から分子の生物学的活性を予測するモデルの開発コンテスト
  - 勝利したモデルはdeep learning を用いたモデル
- Google in collaboration with Stanford (2015)
  - Stanford 大学の Pande 研究室と共同研究 バーチャルドラッグスクリーニングに対する deep learningによるツール開発 "Massively Multitask Networks for Drug Discovery"



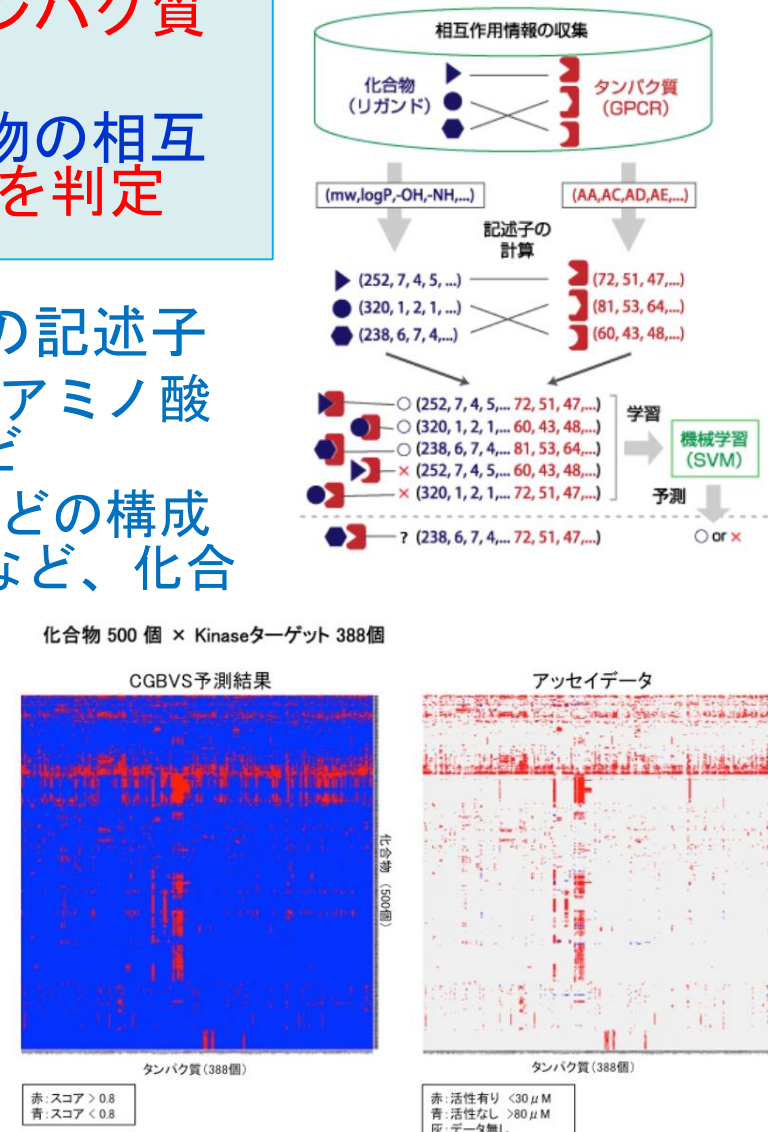
# AI創薬の方法

- **Virtual Screeningへの人工知能・機械学習の応用**
  - Ligand-based AIバーチャルスクリーニング
  - Structure-based AIバーチャルスクリーニング
- **標的分子探索に人工知能を用いた方法**
  - Hase-Tanakaの多層Deep AutoEncoderを用いた標的分子探索法
- **化合物の人工知能を用いた自動設計**

# 奥野らのCGBVS法

- 膨大な化合物候補と多数の標的タンパク質候補との組合せの相互作用評価。
- 既知のタンパク質（標的）と化合物の相互作用を機械学習、相互作用の有・無を判定
- タンパク質と薬剤候補化合物学習の記述子
  - (1) 標的タンパク質：2アミノ酸や3アミノ酸の出現頻度、構成アミノ酸の特性など
  - (2) 薬剤候補化合物：分子量、炭素などの構成原子数、部分構造の有無、疎水性度など、化合物の通常2次構造の特徴と物性
  - (3) 両者の間の相互作用情報

これまでの相互作用の有無が既知である標的タンパク質と化合物の組を選び、相互作用がある場合を「正例」として、相互作用がない場合を「負例」としてする

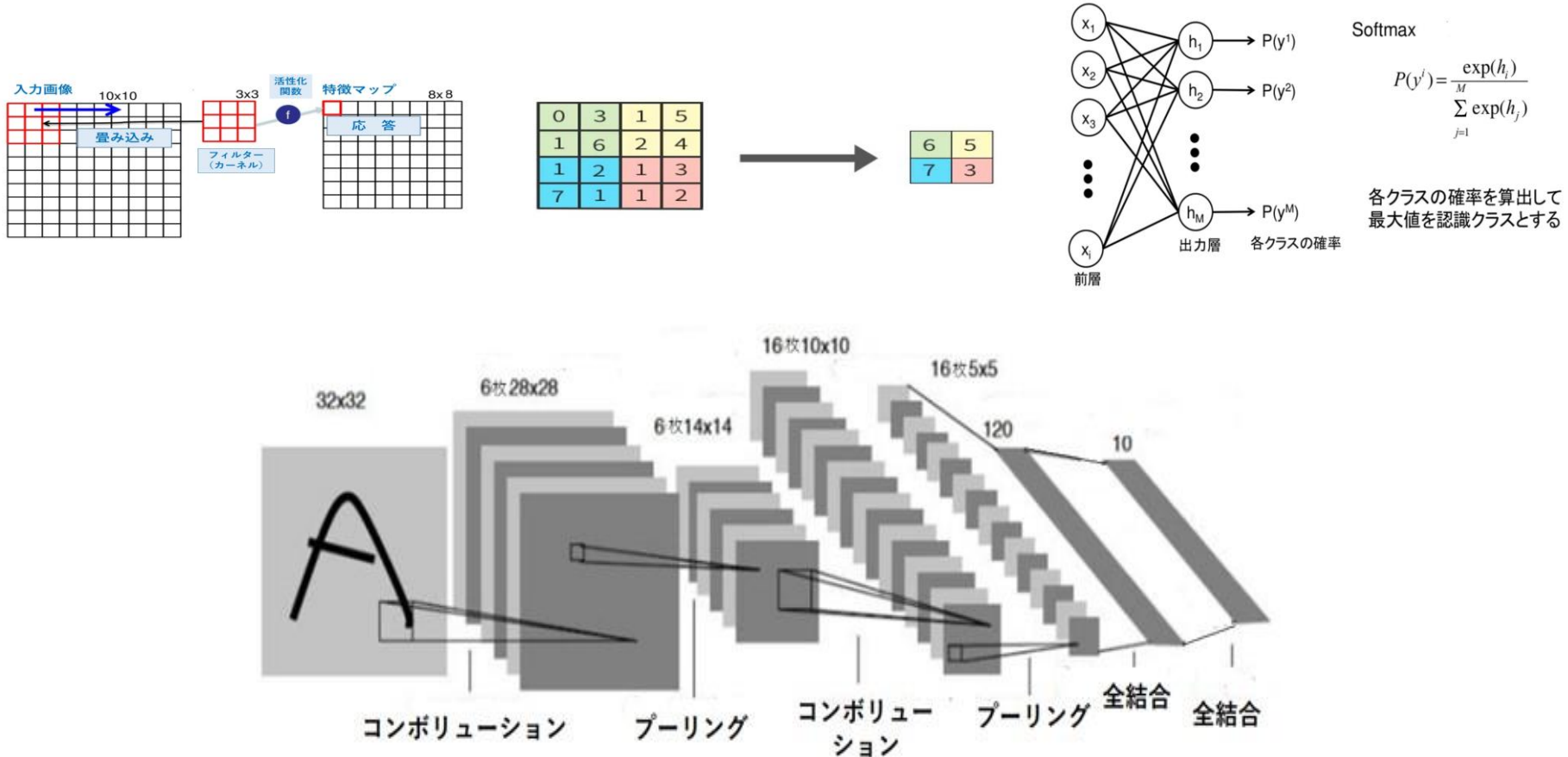


# バーチャルスクリーニングへの AIの応用 (structure-based)

## AtomNet (Wallch, 2015)

- トポロジー(近接)情報を学習できるDeep Learning法
  - コンボリューション型Deep Learning  
(convolutional deep neural network)
- 入力データ
  - 薬剤標的分子 : 1 Å 3Dグリッドでの原子座標
  - 標的の結合サイト内の低分子
- ネットワーク構造
  - 3D コンボリューション層構成
  - 3D convolutional filter
- 学習法 : 確率的勾配降下法、逆伝播法
- 結果 : 活性あるいは非活性クラスの確率を推定
- 既存法と比較評価
  - ドッキング法 (Smina, Autodock Vina) を上回る予測精度 (AUC)

# バーチャルスクリーニングへの AIの応用 (structure-based)



コンボリューション型 DNN の全体のアーキテクチャ

# Deep Learningに基づく 標的分子探索

# 薬剤標的分子探索

対象疾患決定後、治癒に有効な生体側の標的分子を探索

標的分子探索の範囲を限定

⇒ヒト・タンパク質相互作用ネットワーク(PPIN)

## 学習的アプローチ

その疾患にこれまで有効な標的分子が既知

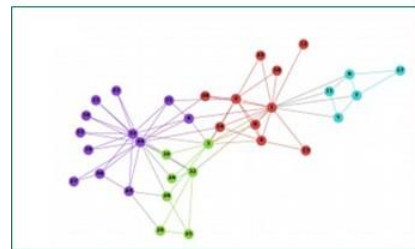
既知の標的分子がPPIN上でどのような位置にあるのか  
帰納学習する

PPINはHPRDでは<1万タンパク質 X 1万タンパク質>の  
超多次元ネットワークで通常の機械学習では困難

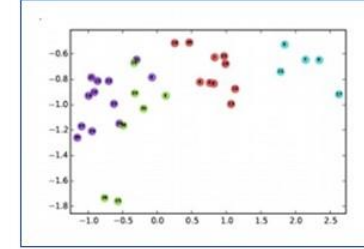
Deep learning による  
<ネットワーク埋め込みNetwork Embedding>

# Deep Learningによる Network Embedding

超多次元ネットワークをそれより遙かに低次元のLatent Spaceに写像

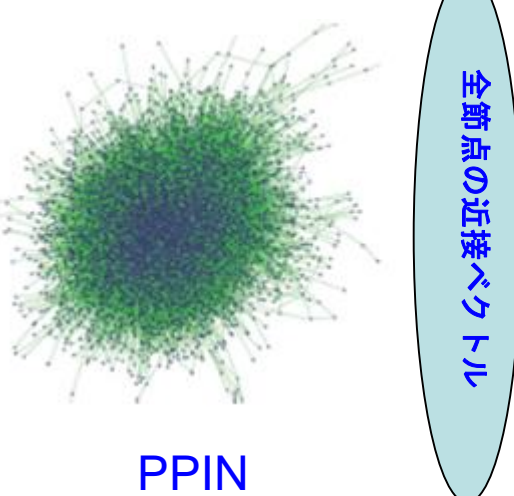


Original network



Latent space

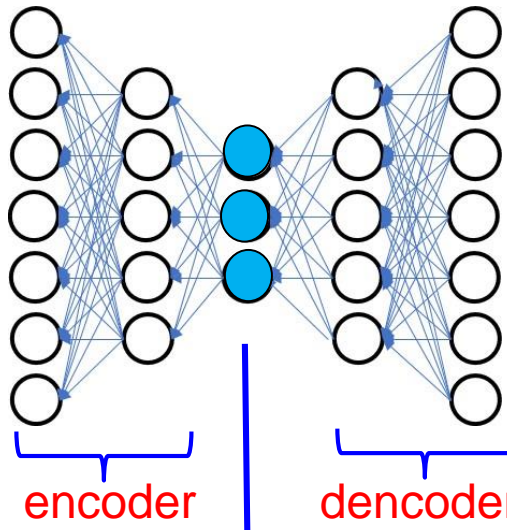
Structural Deep Network Embedding



PPIN

全節点の近隣ブロック

入力層

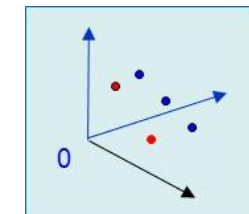


encoder

dencoder

対称出力層

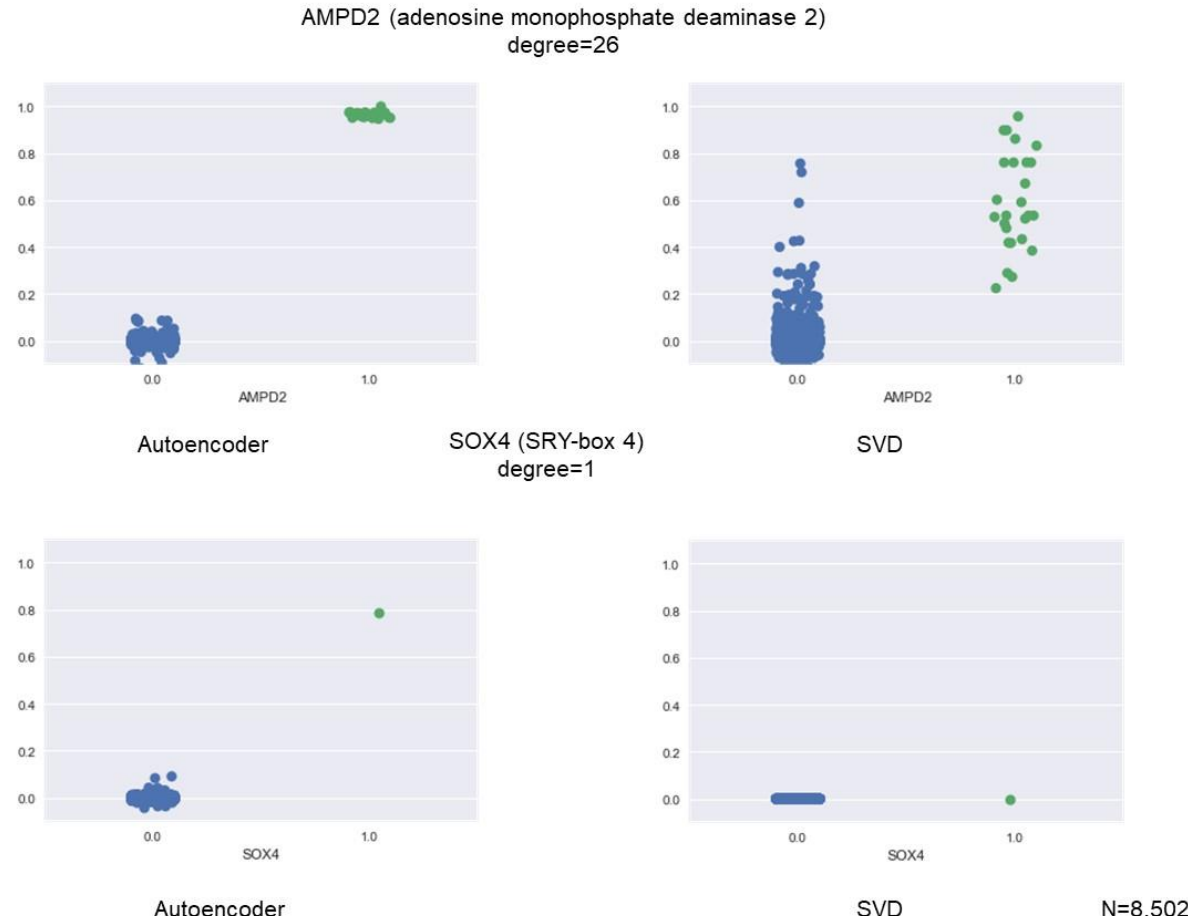
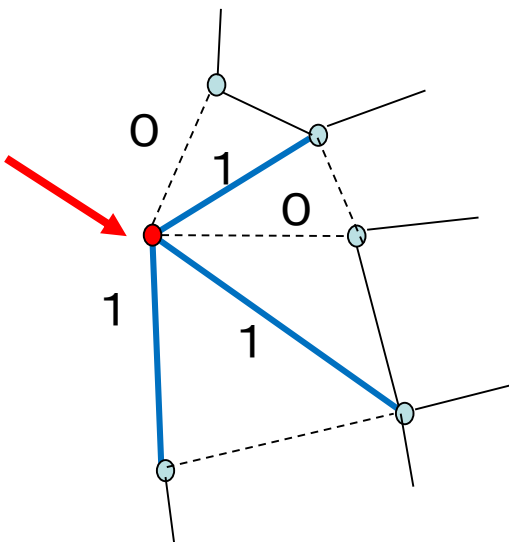
潜在空間  
Latent space



# Deep Learning と SVD (singular value decomposition)の精度の違い

あるタンパク質ノードに注目する  
周りのノードで結合しているノードは 1  
結合していないノードは0  
とすると0, 1の近接ベクトルで結合を表現できる。

$v_i = (0,0,0,1,0,1,0,\dots)$



# Deep Learningによる創薬・DR

## 1) 生体ネットワーク (PPIN) 特徴量の抽出

- タンパク質相互作用ネットワーク(PPIN)のNW結合を学習し特徴表現（特徴NW基底）を出力。
- 学習集合を部分ネットワークの集合から決める
- ノードを起点とした素NWでPPIN全体を覆う集合

## 2) 多層Stacked Auto-encoderのDLで学習.

- 特徴的NW基底の「教師無し」学習
- 次元縮約による特徴的NW基底の抽出

## 3) DL特徴NW基底空間（潜在空間）における正例補完

- DrugBankからの正例とその増加（SMOTE法）

## 4) DL特徴NW基底量を用いた機械学習分類

- Xgboost法などを用いたDL特徴量からの判別  
ネットワーク・タンパク質の標的性の判定

# Deep Learningによる創薬・DR

分類部 DrugBankを利用した  
当該分子を標的とする既製薬剤の探索

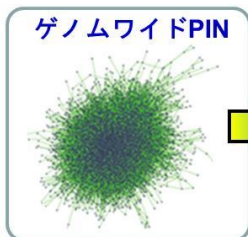
既製薬剤がない→新規薬剤探求（創薬）  
既製薬剤がある→DRの検討

入力

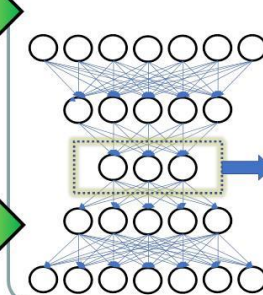
特徴量産出

分類モデル

標的選定

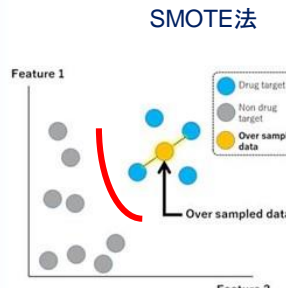


特徴量出力“deep autoencoder”と  
特徴抽出アルゴリズム  
(DLによる次元縮約)



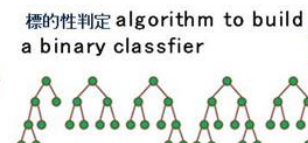
Feature selection  
by 精練 algorithm

2群分類と標的判定  
最新のアルゴリズム



SMOTE法

Xgboost法



標的性判定 algorithm to build  
a binary classifier

標的性判定

遺伝子	標的確率
GRASP	0.982971
PGRMC1	0.982345
GPM6A	0.982345
NRP2	0.975194
PFKM	0.972128
DLGAP2	0.953659
CD81	0.941095
IQGAP1	0.926867
TROVE2	0.916886

推定した標的分子は実験的研究でも検討されている

# 実験的研究との付合 1

## PGCM1 : progesterone receptor membrane 1

Journal of Neurochemistry

JNC

JOURNAL OF NEUROCHEMISTRY | 2017 | 140 | 561-575

doi: 10.1111/jnc.13917

ORIGINAL ARTICLE

Small molecule modulator of sigma 2 receptor is neuroprotective and reduces cognitive deficits and neuroinflammation in experimental models of Alzheimer's disease

神経保護の効果 (neuroprotective) 認知不全・炎症に治療効果

## GPM6A : Glycoprotein M6A

INTERNATIONAL JOURNAL OF MOLECULAR MEDICINE 25: 667-675, 2010

Characterization of changes in global gene expression in the brain of neuron-specific enolase/human Tau23 transgenic mice in response to overexpression of Tau protein

## CD81:Tetraspanins family

frontiers  
in Molecular Neuroscience

MINI REVIEW  
published: 21 December 2016  
doi: 10.3389/fnmol.2016.00149

The Emerging Role of Tetraspanins in the Proteolytic Processing of the Amyloid Precursor Protein

Lisa Seipold and Paul Saftig\*

Institut für Biochemie, Christian-Albrechts-Universität zu Kiel (CAU), Kiel, Germany

OPEN ACCESS Freely available online

PLOS ONE

## Alzheimer's Therapeutics Targeting Amyloid Beta 1–42 Oligomers II: Sigma-2/PGRMC1 Receptors Mediate Abeta 42 Oligomer Binding and Synaptotoxicity

Nicholas J. Izzo<sup>1</sup>, Jinbin Xu<sup>2</sup>, Chenbo Zeng<sup>2</sup>, Molly J. Kirk<sup>5,9</sup>, Kelsie Mozzoni<sup>1</sup>, Colleen Silky<sup>1</sup>, Courtney Rehak<sup>1</sup>, Raymond Yurko<sup>1</sup>, Gary Look<sup>1</sup>, Gilbert Rishton<sup>1</sup>, Hank Safferstein<sup>1</sup>, Carlos Cruchaga<sup>6</sup>, Alison Goate<sup>6</sup>, Michael A. Cahill<sup>10</sup>, Ottavio Arancio<sup>7</sup>, Robert H. Mach<sup>2</sup>, Rolf Craven<sup>4</sup>, Elizabeth Head<sup>4</sup>, Harry LeVine III<sup>3</sup>, Tara L. Spires-Jones<sup>5,8</sup>, Susan M. Catalano<sup>1\*</sup>

## DLGAP2 : DLG-Associated Protein 2

Journal of Alzheimer's Disease 44 (2015) 989–998  
DOI 10.3233/JAD-140420  
ISSN 1388-2436

Genetic Variation in Imprinted Genes is Associated with Risk of Late-Onset Alzheimer's Disease

## PFKM: Phosphofructokinase

Cytotechnology (2016) 68:2567–2578  
DOI 10.1007/s10616-016-9980-3

ORIGINAL ARTICLE

Neuroprotective effect of Picholine virgin olive oil and its hydroxycinnamic acids component against  $\beta$ -amyloid-induced toxicity in SH-SY5Y neurotypic cells



# 実験的研究との付合 2

GRASP	PIK3C2B	PKIA
PGRMC1	NEU3	PFKP
GPM6A	SLC25A38	PAN2
NRP2	TNFSF12	GLUD1
PFKM	ADRA1B	DNM3
DLGAP2	DPM2	ITGA5
CD81	NLRP12	RILPL2
IQGAP1	NLRC4	
TROVE2	UIMC1	MAEA
TOP3B	IL8	NCDN
TJP1	VAV1	DGCR14
PDGFB	ARHGEF1	PAC SIN3
SETD2	WISP2	CD46
CFLAR	PRKCE	NIT1
PROS1	TBX A2R	ICAM4
SIT1	TSPAN4	GNA13
SIGLEC7	EPHB4	STK40
SHC2	LOC63920	ROGDI
SH2D1A	PSEN1	CDH10
	SPOCK3	WSB2
	TSPO	PHPT1

アルツハイマー症に対する有効な薬剤標的分子の候補を100以上見出した。

## SLC25A38 (APOOPTOSIN)

SLC25A38はアルツハイマー症・脳梗塞患者の脳において増加。さらに、SLC25A38の発現低下はBax/BH3IやAβ/glutamateによって誘導されるニューロンの死亡によるアポトーシスを抑制する

Previous

Next

Featured Article | Articles, Cellular/Molecular

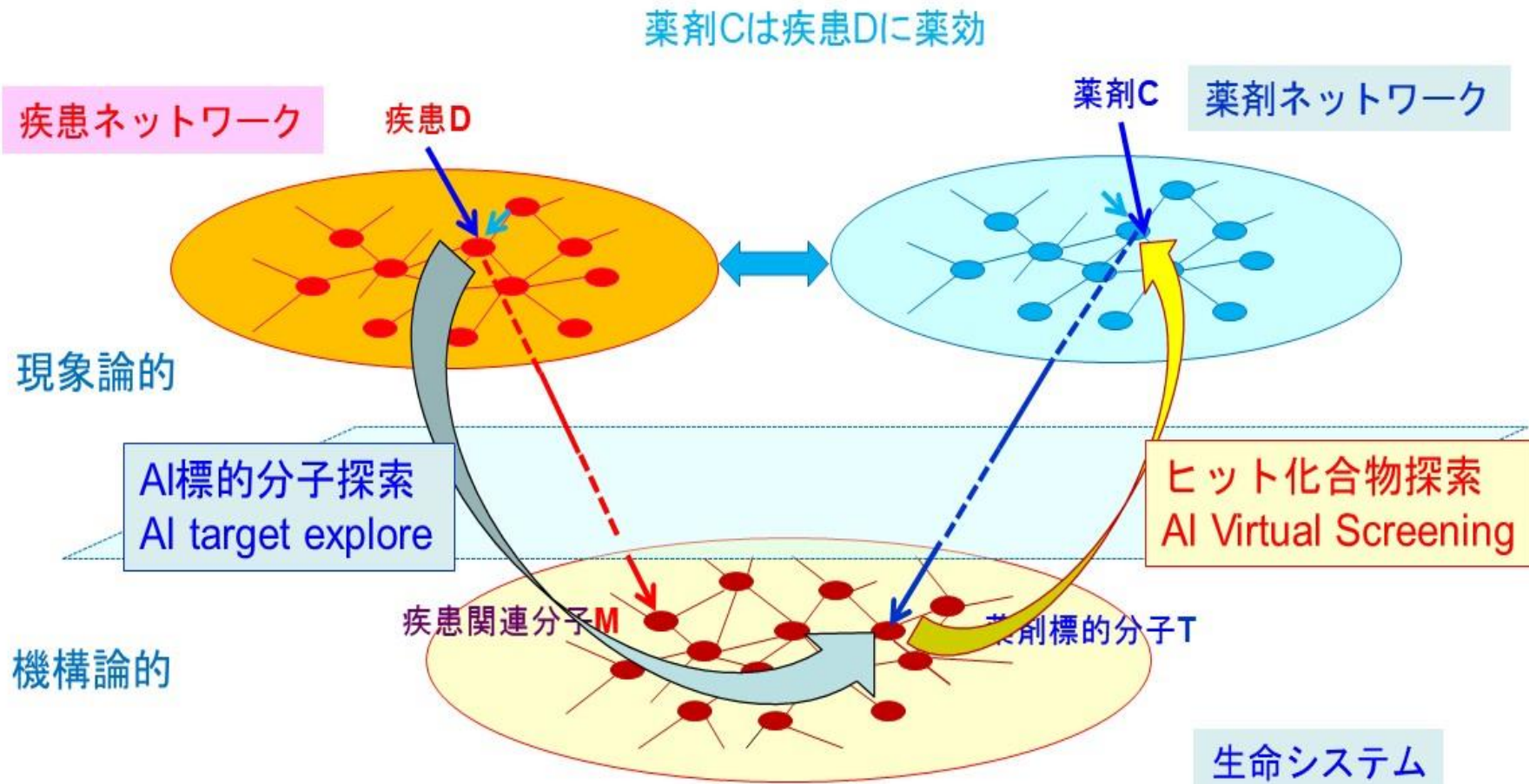
### Apoptosin is a Novel Pro-Apoptotic Protein and Mediates Cell Death in Neurodegeneration

Han Zhang, Yun-wu Zhang, Yaomin Chen, Xiumei Huang, Fangfang Zhou, Weiwei Wang, Bo Xian, Xian Zhang, Eliezer Masliah, Quan Chen, Jing-Dong J. Han, Guojun Bu, John C. Reed, Francesca-Fang Liao, Ye-Guang Chen, and Huaxi Xu

Journal of Neuroscience 31 October 2012, 32 (44) 15565-15576; DOI: <https://doi.org/10.1523/JNEUROSCI.3668-12.2012>

# AI創薬の実現

## 3層生体・薬剤ネットワークによるAI創薬の過程



# 今後の戦略・方向

- ビッグデータ医療・創薬時代：次元縮約
- Deep Learningによる〈多次元ネットワーク情報構造〉の縮約
  - 創薬だけでなく、ビッグデータ医療への適応可能
  - ゲノム医療の〈網羅的分子情報－臨床表現型〉の相関ネットワーク構造
  - バイオバンクの〈遺伝素因－環境要因〉と発症
- AI創薬の「枠組み」実行方向は「見えてきた」

ヒトの仮説駆動的な＜知＞とAIのデータ駆動的な＜知＞との  
「共創的cocreatingな＜知＞」が  
これから的人類の未来の進むべき途の探索を可能にする

田中 博 著

「AI創薬・ビッグデータ創薬」

薬事日報社 6月23日刊行

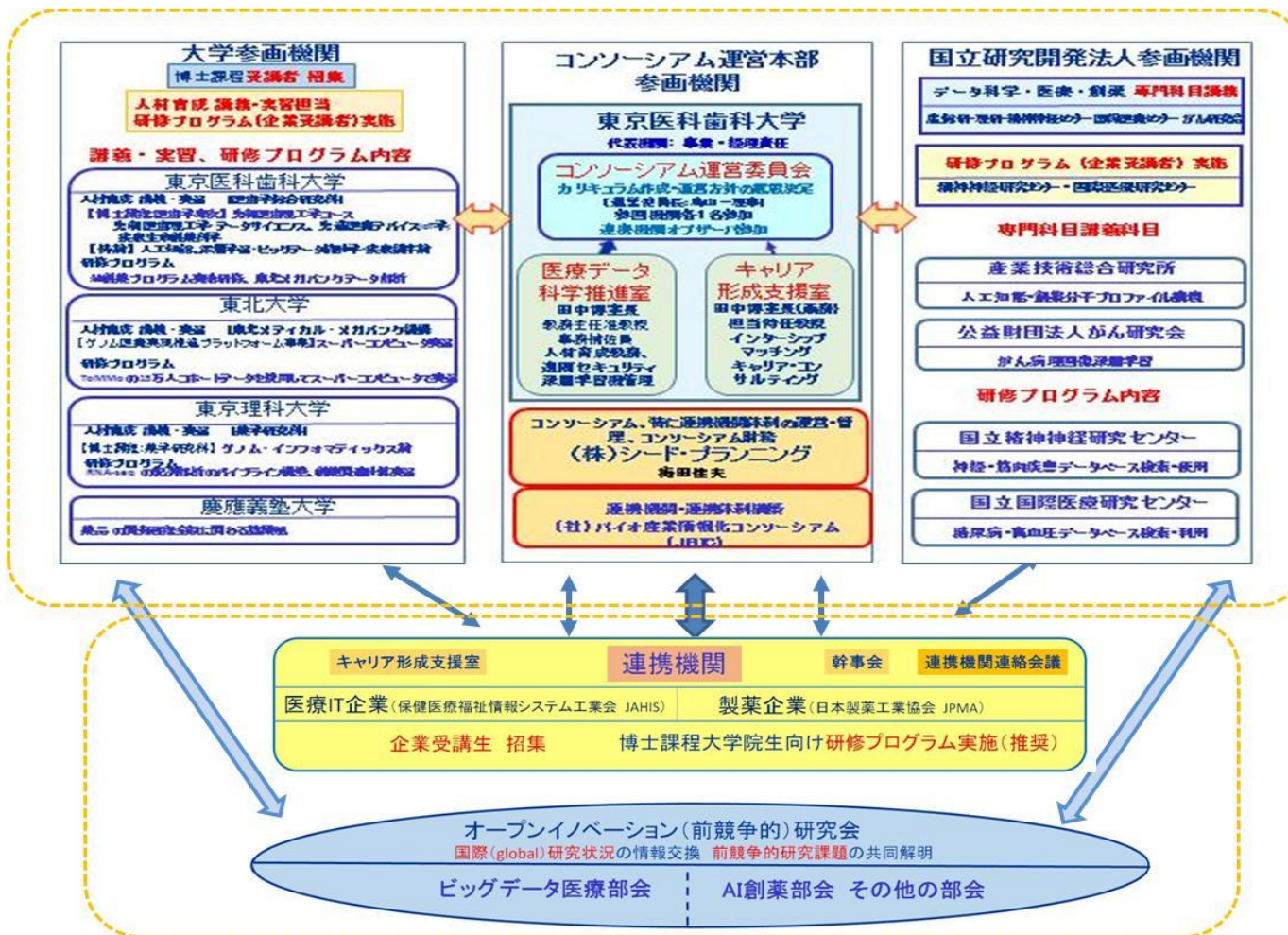
ビッグデータ創薬

A I 創薬

東京医科歯科大学名誉教授  
東北大学東北メディカル・メガバンク機構 機構長特別補佐

# 体制

## 医療・創薬 データサイエンスコンソーシアム (meddic)



武田薬品、アステラス、大塚、第一三共、中外製薬、田辺三菱、ファイザー、協和発酵キリン、小野薬品、旭化成、帝人ファーマ、大鵬薬品、日本たばこ、科研製薬、富士通、日本電気、味の素など

ご清聴有難う御座いました