対象疾患	悪性グリオーマ(脳腫瘍)	悪性黒色腫(皮膚癌)
	髓液鼻漏;1例(軽度)、髄膜炎;1例(軽度)	
	術後気胸;1 例(軽度)	
副作用	脳浮腫;1 例(軽度)、髄液貯留;1 例(軽度)	発熱;1 例(軽度:37.3°C)
(本治療と直接関連	一過性麻痺;1例(軽度)	
が疑われるもの)		
有効性*(治療した	有効;2 例、 不変;3 例	完全消失;1 例、 不変;1例、 進行;3 例
腫瘍の縮小効果)		
有効性**(総合判定)	有効;2 例、 不変;3 例	不変;1例、 進行;3例、
		増大と縮小の混在;1例
転帰	死亡:5 例(生存期間;6、11、13、26、29ヶ月)	死亡:3例(生存期間;6、10、11ヶ月)
		生存:2例(治療開始後 12ヶ月)

^{*} 有効;病変の50%以上の縮小

また、皮膚癌(悪性黒色腫)に対する効果については、ヒトβ型インターフェロン発現プラスミド包埋正電荷リポソーム製剤が投与された病変部のみで評価すると、1人の患者さんで完全消失しましたが、1人で不変、3人で進行しました。病変部全体での評価では、どの患者さんにも有効性を確認できませんでした。3人の皮膚癌(悪性黒色腫)の患者さんが治療開始後、6-11ヶ月で亡くなっていますが、2人の患者さんは、治療開始後 12ヶ月の時点で生存しています。残念ながら、この脳腫瘍と皮膚癌の 10人の患者さんの中では、最終的に癌が治った方はいません。

(2) 今回の遺伝子治療について

今回の遺伝子治療では、癌細胞に入れる遺伝子としてヒトβ型インターフェロン遺伝子を、遺伝子を細胞内に運び込むための物質であるベクターとしてリポソームを、それぞれ用います。

① ヒトβ型インターフェロン遺伝子

ヒト β 型インターフェロン遺伝子を発現させるためにプラスミド pDRSV-IFN β を用います。 プラスミド pDRSV-IFN β とは輪になった DNA で、この中にはヒト β 型インターフェロン遺伝子を発現させる引き金となるプロモーターとヒト β 型インターフェロン遺伝子が組み込まれています。プラスミド pDRSV-IFN β が腎細胞癌の細胞の中に入りますと、細胞の中で遺伝子が動き出してヒト β 型インターフェロン蛋白が作られます。今まで行われた培養細胞や動物を用いた実験では、ヒト β 型インターフェロンが腎細胞癌の細胞内で働き始めますと、遺伝子が働いた細胞の多くは死滅することがわかっています。さらに遺伝子が働くことによって作られたヒト β 型インターフェロン蛋白は細胞の外に分泌され、まわりの腫瘍細胞の増殖を

^{**} 有効;病変の50%以上の縮小