

2025 年 1 月 27 日

東京科学大学

アリヴェクシス株式会社

構造が大きく異なる化合物ペアに FEP 計算を適用する新規手法を開発

－ 結合自由エネルギー推定の適用範囲を拡大し、創薬を加速 －

【ポイント】

- 自由エネルギー摂動 (FEP) 計算で分子構造が大きく異なる化合物間の結合自由エネルギー差を効率的に計算する手法 PairMap を開発
- 中間化合物を導入することで複雑な分子構造変換を橋渡しし、高精度な FEP 計算を実現
- 計算機による低分子化合物の標的分子への結合予測を効率化し、医薬品開発の初期段階を加速

【概要】

東京科学大学 (Science Tokyo) * 情報理工学院 情報工学系の大上雅史准教授、古井海里博士後期課程学生らとアリヴェクシス株式会社の共同研究チームは、創薬における標的分子への低分子化合物の結合能を推定する**自由エネルギー摂動 (FEP)** (用語 1) 計算をより効率的に行うための新たな手法を開発しました。

近年、計算機を用いた医薬品開発プロセスでは、弱い活性を持つ医薬品候補化合物からより強固な活性を持つ化合物へと最適化を行うために、分子シミュレーションの一種である FEP が大きく貢献しています。FEP 計算では 2 つの化合物の間で仮想的に構造変換 (アルケミカル変換) させながらシミュレーションを行うことで結合自由エネルギーの差を求めますが、2 つの化合物の分子構造が大幅に異なる場合は適用が難しく、正しいエネルギー値を得られないことが大きな課題となっていました。

大上准教授らは、分子構造が大幅に異なる化合物間の構造変換を直接計算せず、**中間化合物** (用語 2) を介して簡単な構造変換に分解して計算することで、高精度かつ効率的に FEP 計算を実施する PairMap 法を開発しました。この新手法により、これまで困難だった複雑な構造変換においても、高精度な FEP 計算ができるようになりました。この研究によって、医薬品開発プロセスにおける FEP 計算の利便性や適用範囲を拡大し、創薬にかかる膨大な時間と費用の削減に貢献します。

本成果は、2025 年 1 月 12 日付 (現地時間) の「*Journal of Chemical Information and Modeling*」誌に掲載されました。

* 2024 年 10 月 1 日に東京医科歯科大学と東京工業大学が統合し、東京科学大学 (Science Tokyo) となりました。

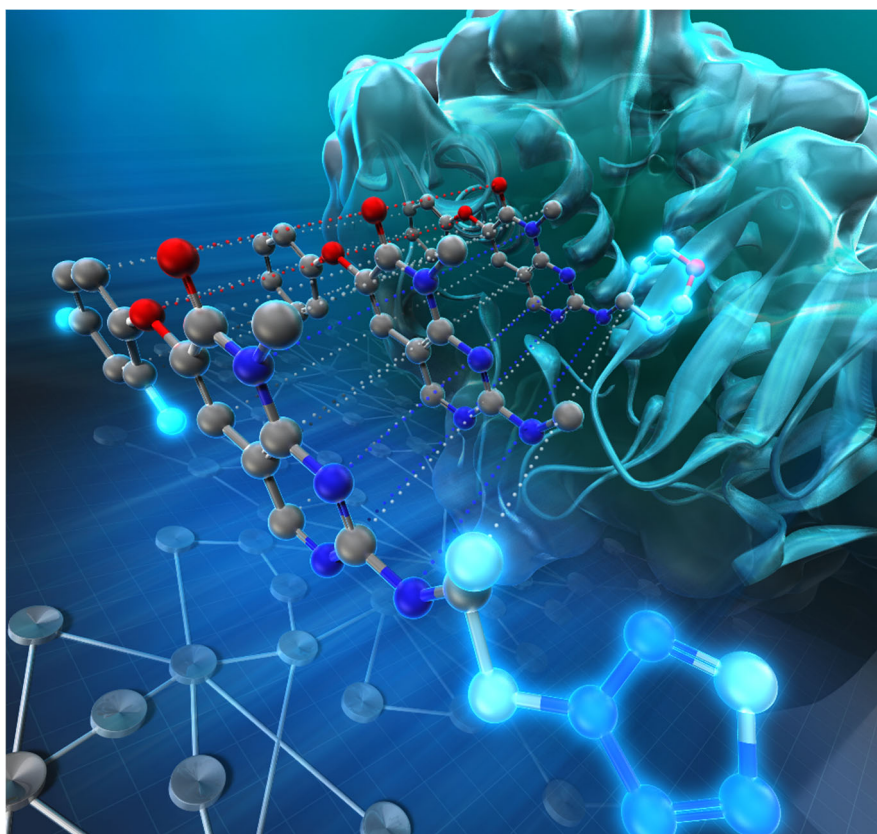


図1 PairMap 法によって標的分子への結合自由エネルギーを予測する FEP 計算のイメージ図

●背景

医薬品の開発には十数年の期間と数千億円のコストが必要と言われており、この膨大なコストや開発期間の削減が喫緊の課題となっています。一方で、医薬品は標的となるタンパク質に結合して作用するものが多いため、計算機を用いて標的タンパク質に結合しそうな化合物を設計できるようになると、医薬品開発のプロセスが加速されると考えられます。そのため、医薬品候補化合物の分子設計を支援するためのさまざまな計算手法が開発されてきました。

自由エネルギー摂動 (free energy perturbation, FEP) 計算は、2つの化合物の間で仮想的に分子構造を変換 (アルケミカル変換) させながら分子シミュレーションを行う計算手法の一種です (図 2)。この手法は、2つの化合物間の結合自由エネルギーの差 ($\Delta \Delta G$) を精度良く推定することができるため、計算による医薬品候補化合物の設計によく用いられています。しかしながら、2つの化合物の分子構造が大幅に異なる場合は適用が難しく、正しいエネルギー値を得られないことが大きな課題となっていました。

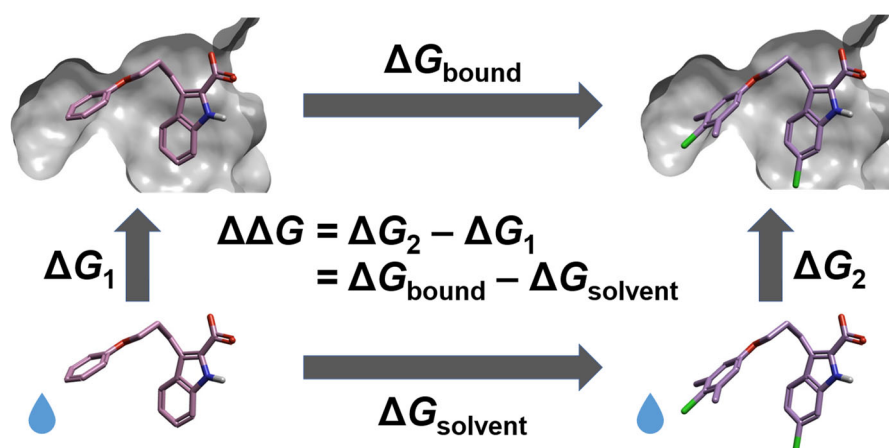


図2 自由エネルギー摂動計算の概念図。本来求めたい値は、化合物ごとの標的タンパク質への結合時と非結合時との自由エネルギーの差（結合自由エネルギー、図中の ΔG_1 や ΔG_2 ）であるが、これを直接求めるには多くの計算時間を要する。FEP では類似した2つの分子構造の差異に着目し、それらを構造変換させる際のエネルギー差（ ΔG_{bound} や $\Delta G_{\text{solvent}}$ ）がより短い計算で求められることを利用して、化合物の標的タンパク質への結合自由エネルギーの差である $\Delta\Delta G$ を計算する。

●研究成果

本研究では、大きな構造変化を伴う化合物構造の変換に対する FEP 計算を可能にするため、この場合に必要な複雑な構造変換を、中間化合物を介した複数の簡易なステップへと分解するアプローチを採用しました（図3）。まず、入力された化合物ペアに対して**最大共通部分構造**（用語3）を基準とした原子の削除・置換などの操作を行い、多様な中間化合物の候補を網羅的に生成するアルゴリズムを開発しました（図4）。次に、得られた中間化合物集合から必要最小限の中間化合物を選抜し、もとの複雑な構造変換を可能な限り簡略化できる組み合わせを自動的に選択する手法を構築しました（図5）。そして、 $\Delta\Delta G$ を計算するために実際にどの化合物ペア間の FEP 計算を実施すべきかを計画する**摂動マップ**（用語4）を構築しました（図6）。このとき、摂動マップ内に**熱力学的サイクル**（用語5）を導入することで、計算誤差を低減させる工夫も行っています。

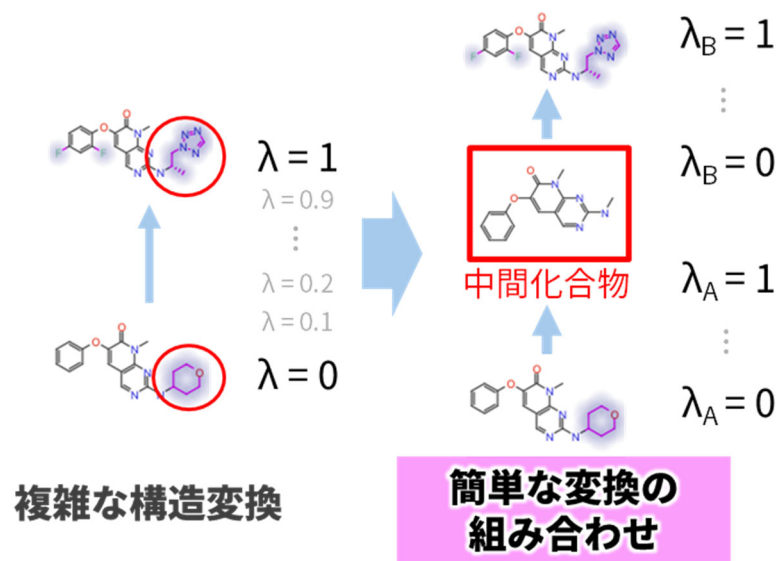
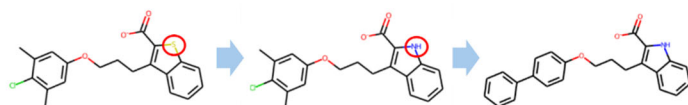


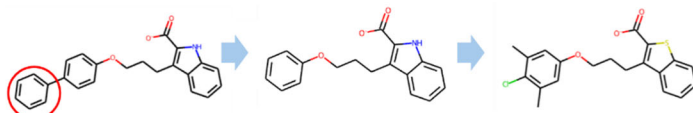
図3 中間化合物導入の概要。図の左のように2つの分子の構造的な変化が大きい場合には、直接 FEP 計算を行うのは困難である。PairMap では図の右のように中間化合物を介して計算することで、簡単な構造変換の組み合わせで $\Delta \Delta G$ を求める。

中間化合物の生成操作

最大共通部分構造内の原子を変更



最大共通部分構造外の原子・環を削除



中間化合物の生成プロセス

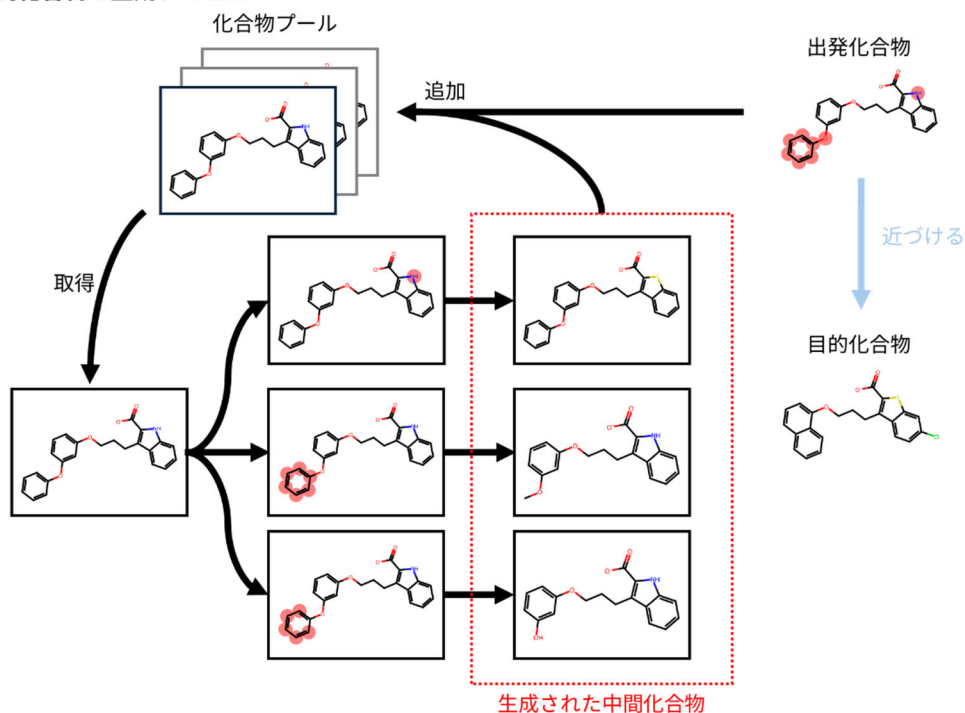


図4 網羅的な中間化合物生成の概要。出発化合物に対して原子の変更・削除の2つの操作を繰り返すことで、目的化合物に化学構造に近い中間化合物を網羅的に生成する。

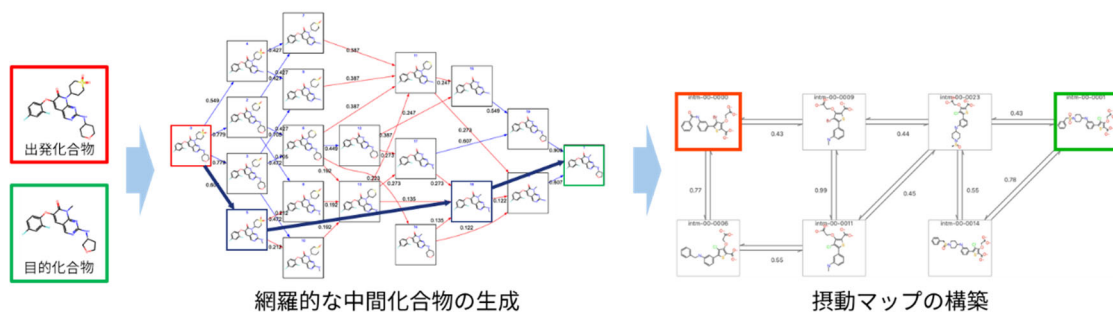


図5 PairMap法の概念図。出発化合物と目的化合物の間を橋渡しするように、網羅的に中間化合物が生成される。その中から、橋渡しに最低限必要な中間化合物の組み合わせを選択し、摂動マップを構築する。

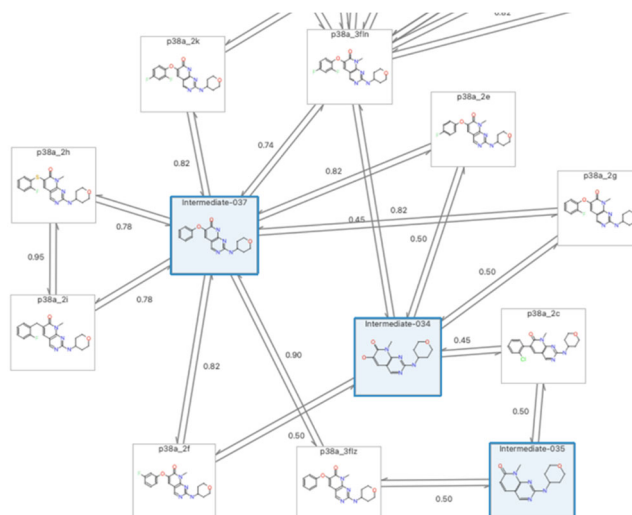


図6 共通の基本骨格を持つ化合物群の摂動マップに中間化合物を導入する例。

さらに、PairMap を 1 つの化合物ペアだけでなく、共通の基本骨格を有する化合物集合に対しても適用できるように拡張しました (図 6)。この拡張により、化合物集合に対する摂動マップ上に FEP 計算が困難なペアが発生した場合に、PairMap による中間化合物を導入することで、ネットワーク全体としての計算精度を向上させられるようになりました。実際に、すでに活性値が実験によって明らかになっている複数のベンチマークデータセットから、特に複雑な構造変換を含む化合物ペアを選抜して FEP 計算を実施したところ、従来法では精度が悪かった化合物ペアでも、本手法によって計算時間の大幅な増加を抑えつつ、計算精度を高められることを実証しました。また PairMap は既存の中間化合物の生成方法よりも高速であり、網羅性も考慮されていることから、より少ない中間化合物の導入で計算の最適化ができることも示しました。

●社会的インパクト

今回開発した PairMap は、オープンソースソフトウェアとしてプログラム共有サイト GitHub (<https://github.com/ohuelab/PairMap>) からダウンロード可能となります。PairMap の利用により、創薬の化合物最適化プロセスで重要となる**スキヤフォールドホッピング** (用語 6) や、分子量が大きめの化合物の設計など、これまで FEP の適用が難しかった状況にも対応が可能になります。これにより、医薬品開発プロセスの初期段階でより多くの有望な化合物の選別・最適化を迅速に行えるようになり、医薬品開発コストの削減と、効率的で持続可能な創薬が実現すると期待されます。

●今後の展開

研究チームは PairMap をさらに拡張し、電荷変化を伴う変換への対応を行っています。さらに AI との組み合わせによって、膨大な化合物空間を効率的に探索する手法の開発をすでに進めています。これにより、さらに幅広い化合物群を対象とした高精度な FEP 計算が可能になり、創薬支援技術のより一層の革新が見込まれます。

●付記

本研究は、東京科学大学とアリヴェクシス株式会社による共同研究契約に基づいて実施されました。また、日本学術振興会 科学研究費助成事業（大上雅史：JP23H04880、JP23H04887、古井海里：JP24KJ1091）、日本医療研究開発機構 創薬等先端技術支援基盤プラットフォーム（BINDS）（大上雅史：JP24ama121026）、科学技術振興機構 創発的研究支援事業（大上雅史：JPMJFR216J）による支援を受けています。

【用語説明】

- (1) **自由エネルギー摂動 (FEP) 計算**：標的タンパク質への化合物の結合自由エネルギーを求める分子シミュレーション手法。
- (2) **中間化合物**：2つの化合物間の構造変換を分解する際に用いる仮想的な中間段階の化合物。
- (3) **最大共通部分構造**：複数の分子の共通部分のうち、最大となるもの。
- (4) **摂動マップ**：どの化合物ペアについて FEP 計算を行うかを表現した化合物ネットワーク。
- (5) **熱力学的サイクル**：摂動マップ内にサイクル（1周できるルート）があると、そのサイクル内では ΔG の総和が0になる。このことを利用して、 ΔG の計算値を修正することができる。
- (6) **スキヤフォールドホッピング**：既知の化合物を出発点に、同等の機能や活性を持った異なる分子骨格の化合物を創出すること。

【論文情報】

掲載誌：*Journal of Chemical Information and Modeling*

論文タイトル：PairMap: An Intermediate Insertion Approach for Improving the Accuracy of Relative Free Energy Perturbation Calculations for Distant Compound Transformations

著者：古井 海里¹、清水 喬史²、秋山 泰¹、木村 俊²、寺田 央²、大上 雅史¹

(¹東京科学大学情報理工学院情報工学系、²アリヴェクシス株式会社)

DOI：10.1021/acs.jcim.4c01634

【研究者プロフィール】

大上 雅史（オオウエ マサヒト） Masahito OHUE

東京科学大学 情報理工学院 情報工学系 准教授

研究分野：創薬インフォマティクス、バイオインフォマティクス

古井 海里（フルイ カイリ） Kairi FURUI

東京科学大学 情報理工学院 情報工学系 知能情報コース 博士後期課程 1 年

研究分野：計算化学、AI

【お問い合わせ先】

（研究に関すること）

東京科学大学 情報理工学院 情報工学系 准教授

大上 雅史

Email: ohue@comp.isct.ac.jp

TEL: 045-924-5530 FAX: 045-924-5523

（報道取材申し込み先）

東京科学大学 総務企画部 広報課

申し込みフォーム: <https://forms.office.com/r/F3shqsN7zY>

Email: media@ml.tmd.ac.jp

TEL: 03-5734-2975 FAX: 03-5734-3661



アリヴェクシス株式会社 経営管理部

Email: info@alivexis.com

TEL: 03-6868-4547