(19)日本国特許庁(JP) (12) **公 開 特 許 公 報**(A) (11)特許出願公開番号

特開2003 - 70487

(P2003 - 70487A)

(43)公開日 平成15年3月11日(2003.3.11)

(51) Int .CI ⁷	識別記号	F	I	₹-	-マコード(参考	<u> </u>	
C 1 2 N 15/09	ZNA	Α	6 1 K 39/395	D	2 0	0	4	5
A 6 1 K 38/00				N	4 E	3 0	2	4
39/395			45/00		4 E	3 0	6	4
			48/00		4 E	3 0	6	5
45/00		Α	6 1 P 1/00		4 0	0	8	4
		審査請求 未請	求 請求項の数 310	I (全 38数)	最終官	訂こ続	 	

(21)出願番号 特願2002 - 27736(P2002 - 27736)

(22)出願日 平成14年2月5日(2002.2.5)

(31)優先権主張番号 特願2001 - 30172(P2001 - 30172)

(32)優先日 平成13年2月6日(2001.2.6)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(31)優先権主張番号 特願2001 - 188708(P2001 - 188708)

(32)優先日 平成13年6月21日(2001.6.21)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000002934

武田薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

(72)発明者 中西 淳

茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田春日

ハイツ1002号

(72)発明者 鷺谷 洋司

茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田春日

ハイツ602号

(74)代理人 100092783

弁理士 小林 浩 (外5名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 新規タンパク質およびそのDNA

(57)【要約】

【課題】 モノカルボン酸またはアミノ酸輸送活性を有する新規タンパク質、該タンパク質をコードするDNA、該タンパク質の活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法、該スクリーニング方法で得られる化合物などの提供。

【解決手段】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質は、例えば肝臓疾患、糖尿病、腎臓疾患、代謝性アシドーシス、筋肉疾患、脾臓疾患、免疫不全、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患、消化器疾患、中枢神経疾患、循環器疾患、癌または老化などの診断マーカー等として有用であり、該タンパク質を用いるスクリーニング法により得られる該タンパク質の活性を促進または阻害する化合物は、例えば上記疾患などの予防・治療剤などとして使用することができる。

グ用キット。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と 同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタ ンパク質またはその塩。

【請求項2】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列を 含有する請求項1記載のタンパク質またはその塩。

【請求項3】 請求項1記載のタンパク質の部分ペプチ ドまたはその塩。

【請求項4】 請求項1記載のタンパク質または請求項 3記載の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを 10 て得られる、請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を 含有するポリヌクレオチド。

【請求項5】 DNAである請求項4記載のポリヌクレ オチド。

【請求項6】 配列番号:2または配列番号:16で表 される塩基配列を含有する請求項5記載のポリヌクレオ

【請求項7】 請求項5記載のDNAを含有する組換え ベクター。

【請求項8】 請求項7記載の組換えベクターで形質転 換された形質転換体。

【請求項9】 請求項8記載の形質転換体を培養し、請 求項1記載のタンパク質または請求項3記載の部分ペプ チドを生成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴と する請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の 部分ペプチドまたはその塩の製造法。

【請求項10】 請求項1記載のタンパク質もしくは請 求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる 医薬。

【請求項11】 請求項5記載のDNAを含有してなる 医薬。

【請求項12】 請求項1記載のタンパク質もしくは請 求項3記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。

【請求項13】 請求項1記載のタンパク質もしくは請 求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを 特徴とする、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項 3記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または 阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項14】 請求項1記載のタンパク質もしくは請 求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してな る、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の40治療剤または老化予防・抑制剤である請求項10、請求 部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する 化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

【請求項15】 請求項13記載のスクリーニング方法 または請求項14記載のスクリーニング用キットを用い て得られる、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項 3 記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または 阻害する化合物またはその塩。

【請求項16】 請求項15記載の化合物またはその塩 を含有してなる医薬。

【請求項17】 請求項4記載のポリヌクレオチドを用 50 【請求項31】 肝臓疾患、糖尿病、腎臓疾患、代謝性

いることを特徴とする、請求項1記載のタンパク質遺伝 子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のス

クリーニング方法。 【請求項18】 請求項4記載のポリヌクレオチドを含 有してなる、請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を

促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニン

【請求項19】 請求項17記載のスクリーニング方法 または請求項18記載のスクリーニング用キットを用い 促進または阻害する化合物またはその塩。

【請求項20】 請求項19記載の化合物またはその塩 を含有してなる医薬。

【請求項21】 請求項12記載の抗体を含有してなる 診断薬。

【請求項22】 請求項12記載の抗体を含有してなる 医薬。

【請求項23】 請求項12記載の抗体を用いることを 特徴とする請求項1記載のタンパク質の定量方法。

20 【請求項24】 請求項23記載の定量方法を用いるこ とを特徴とする請求項1記載のタンパク質の機能が関連 する疾患の診断法。

【請求項25】 請求項12記載の抗体を用いることを 特徴とする、請求項1記載のタンパク質の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方 法。

【請求項26】 請求項12記載の抗体を含有してな る、請求項1記載のタンパク質の発現を促進または阻害 する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

30 【請求項27】 請求項25記載のスクリーニング方法 または請求項26記載のスクリーニング用キットを用い て得られる、請求項1記載のタンパク質の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩。

【請求項28】 請求項27記載の化合物またはその塩 を含有してなる医薬。

【請求項29】 肝臓疾患、糖尿病、腎臓疾患、代謝性 アシドーシス、筋肉疾患、脾臓疾患、免疫不全、自己免 疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患、消 化器疾患、中枢神経疾患、循環器疾患または癌の予防・ 項11、請求項16、請求項20、請求項22または請 求項28記載の医薬。

【請求項30】 哺乳動物に対して、請求項15、請求 項19または請求項27記載の化合物またはその塩の有 効量を投与することを特徴とする肝臓疾患、糖尿病、腎 臓疾患、代謝性アシドーシス、筋肉疾患、脾臓疾患、免 疫不全、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、 生殖器疾患、消化器疾患、中枢神経疾患、循環器疾患ま たは癌の予防・治療または老化の予防・抑制方法。

3

アシドーシス、筋肉疾患、脾臓疾患、免疫不全、自己免 疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患、消 化器疾患、中枢神経疾患、循環器疾患または癌の予防・ 治療剤または老化予防・抑制剤を製造するための請求項 15、請求項19または請求項27記載の化合物または その塩の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なモノカルボ ン酸トランスポータ(MCT)タンパク質、該タンパク 10 アミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩、 質をコードするDNA、該タンパク質の活性を促進また は阻害する化合物のスクリーニング方法、該スクリーニ ング方法で得られる化合物などを提供する。

[0002]

【従来の技術】乳酸やピルビン酸などのモノカルボン酸 は、細胞の代謝系において中心的な役割を行っている。 これらモノカルボン酸の細胞内外の輸送を司っているの がモノカルボン酸トランスポータ(MCT)である。哺 乳類では、現在までに9種類のMCTが報告されてい る。この中で、MCT1は広範な組織で発現されている 20 Aを含有する組換えベクター、(8)前記(7)記載の が、とくに、心臓や赤色筋で顕著に存在し、エネルギー 消費に伴ってその発現が上昇することから、乳酸の酸化 に密接に関係していると考えられている。これに対し、 MCT4は白色筋、ガン細胞、白血球などの糖分解が盛 んな細胞での発現が高く、乳酸の排出に関係していると 考えられている。MCT2は基質に対するアフィニティ ーが最も強く、腎の近位尿細管や神経など基質の濃度が 低い組織での発現が特徴である。MCT3は網膜色素上 皮に選択的に発現している。また、MCTファミリーに 属するラットのTAT1は、アミノ酸を基質として輸送 30 することが報告されている (J. Biol. Chem.、第276 巻、17221-17228頁、2001年)。また、ラットにおける 解析では、脂肪細胞においてMCT1の発現が見られ、 糖尿病モデルにおいてその発現が減少すると共に乳酸の 輸送も低下するとの報告がある (FEBS Letters、第479 巻、89頁、2000年)。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】MCTの各アイソフォ ームの発現制御のメカニズムはまだわかっていない。ま た、各アイソフォームの詳細な基質特異性や代謝反応に 40 活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリ おける役割を解明することが、モノカルボン酸やアミノ 酸の代謝に関係する疾患の治療薬開発につながる。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課 題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、新規モノカ ルボン酸トランスポータ(MCT)タンパク質を見出し た。該タンパク質はアミノ酸レベルで、ヒトMCT3と 34%の相同性を示し、モノカルボン酸トランスポータ として機能し得るものである。該タンパク質を抑制する 方法としては、例えばモノカルボン酸、アミノ酸などの 50 塩のスクリーニング方法、(18)前記(4)記載のポ

輸送阻害、該タンパク質遺伝子の転写抑制による発現レ ベル低下などが考えられる。該タンパク質を賦活化する 方法としては、例えばモノカルボン酸、アミノ酸などの 輸送促進、該タンパク質遺伝子のプロモーターの活性 化、mRNAの安定化による発現レベルの亢進などが考 えられる。本発明者らは、これらの知見に基づいて、さ らに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。 【0005】すなわち、本発明は、(1)配列番号:1

で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の (2)配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有する 前記(1)記載のタンパク質またはその塩、(3)前記 (1)記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩、 (4)前記(1)記載のタンパク質または前記(3)記 載の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有 するポリヌクレオチド、(5) DNAである前記(4) 記載のポリヌクレオチド、(6)配列番号:2または配 列番号:16で表される塩基配列を含有する前記(5) 記載のポリヌクレオチド、(7)前記(5)記載のDN 組換えベクターで形質転換された形質転換体、(9)前 記(8)記載の形質転換体を培養し、前記(1)記載の タンパク質または前記(3)記載の部分ペプチドを生 成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする前記 (1)記載のタンパク質もしくは前記(3)記載の部分 ペプチドまたはその塩の製造法、(10)前記(1)記 載のタンパク質もしくは前記(3)記載の部分ペプチド またはその塩を含有してなる医薬、(11)前記(5) 記載のDNAを含有してなる医薬、(12)前記(1) 記載のタンパク質もしくは前記(3)記載の部分ペプチ ドまたはその塩に対する抗体、(13)前記(1)記載 のタンパク質もしくは前記(3)記載の部分ペプチドま たはその塩を用いることを特徴とする、前記(1)記載 のタンパク質もしくは前記(3)記載の部分ペプチドま たはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはそ の塩のスクリーニング方法、(14)前記(1)記載の タンパク質もしくは前記(3)記載の部分ペプチドまた はその塩を含有してなる、前記(1)記載のタンパク質 もしくは前記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩の ーニング用キット、(15)前記(13)記載のスクリ ーニング方法または前記(14)記載のスクリーニング 用キットを用いて得られる、前記(1)記載のタンパク 質もしくは前記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩 の活性を促進または阻害する化合物またはその塩、(1 6)前記(15)記載の化合物またはその塩を含有して なる医薬、(17)前記(4)記載のポリヌクレオチド

を用いることを特徴とする、前記(1)記載のタンパク

質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその

リヌクレオチドを含有してなる、前記(1)記載のタン パク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物または その塩のスクリーニング用キット、(19)前記(1 7)記載のスクリーニング方法または前記(18)記載 のスクリーニング用キットを用いて得られる、前記 (1)記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害 する化合物またはその塩、(20)前記(19)記載の 化合物またはその塩を含有してなる医薬、(21)前記 (12)記載の抗体を含有してなる診断薬、(22)前 記(12)記載の抗体を含有してなる医薬、(23)前10 記(12)記載の抗体を用いることを特徴とする前記 (1)記載のタンパク質の定量方法、(24)前記(2 3)記載の定量方法を用いることを特徴とする前記 (1)記載のタンパク質の機能が関連する疾患の診断 法、(25)前記(12)記載の抗体を用いることを特 徴とする、前記(1)記載のタンパク質の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方 法、(26)前記(12)記載の抗体を含有してなる、 前記(1)記載のタンパク質の発現を促進または阻害す る化合物またはその塩のスクリーニング用キット、(2 20 ージ、T細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細 7)前記(25)記載のスクリーニング方法または前記 (26)記載のスクリーニング用キットを用いて得られ る、前記(1)記載のタンパク質の発現を促進または阻 害する化合物またはその塩、(28)前記(27)記載 の化合物またはその塩を含有してなる医薬、(29)肝 臓疾患、糖尿病、腎臓疾患、代謝性アシドーシス、筋肉 疾患、脾臓疾患、免疫不全、自己免疫疾患、炎症性疾 患、アレルギー疾患、生殖器疾患、消化器疾患、中枢神 経疾患、循環器疾患または癌の予防・治療剤または老化 予防・抑制剤である前記(10)、(11)、(1 6)、(20)、(22)または(28)記載の医薬、 (30)哺乳動物に対して、前記(15)、(19)ま たは(27)記載の化合物またはその塩の有効量を投与 することを特徴とする肝臓疾患、糖尿病、腎臓疾患、代 謝性アシドーシス、筋肉疾患、脾臓疾患、免疫不全、自 己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾 患、消化器疾患、中枢神経疾患、循環器疾患または癌の 予防・治療または老化予防・抑制方法、(31)肝臓疾 患、腎臓疾患、代謝性アシドーシス、筋肉疾患、脾臓疾 患、免疫不全、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー 40 表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を 疾患、生殖器疾患、消化器疾患、中枢神経疾患、循環器 疾患または癌の予防・治療剤または老化予防・抑制剤を 製造するための前記(15)、(19)または(27) 記載の化合物またはその塩の使用などを提供する。さら に本発明は、(32)外来性の(1)記載のタンパク質 をコードするDNAまたはその変異DNAを有する非ヒ ト哺乳動物、(33)前記非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物 である(32)記載の動物、(34)前記ゲッ歯動物が マウスまたはラットである(33)記載の動物、(3

Aまたはその変異DNAを含有し、哺乳動物において発 現しうる組替えベクター、(36)(1)記載のタンパ ク質をコードするDNAが不活性化された該DNA発現 不全非ヒト哺乳動物、(37)前記非ヒト哺乳動物がゲ ッ歯動物である(36)記載の動物、(38)前記ゲッ

歯動物がマウスまたはラットである(37)記載の動物

[0006]

などを提供する。

【発明の実施の形態】本発明で用いられる配列番号:1 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の アミノ酸配列を含有するタンパク質(以下、本発明のタ ンパク質または本発明で用いられるタンパク質と称する こともある)は、ヒトや非ヒト温血動物(例えば、モル モット、ラット、マウス、ニワトリ、ウサギ、ブタ、ヒ ツジ、ウシ、サルなど)の細胞(例えば、肝細胞、脾細 胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓 細胞、骨髄細胞、メ サンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮 細胞、杯細胞、内皮細胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊 維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファ 胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、滑膜 細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細 胞、肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前駆 細胞、幹細胞もしくはガン細胞など)もしくはそれらの 細胞が存在するあらゆる組織、例えば、脳、脳の各部位 (例、嗅球、扁桃核、大脳基底球、海馬、視床、視床下 部、大脳皮質、延髄、小脳)、脊髄、下垂体、胃、膵 臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副 腎、皮膚、筋肉、肺、消化管(例、大腸、小腸)、血 30 管、心臓、胸腺、脾臓、顎下腺、末梢血、前立腺、睾 丸、卵巣、胎盤、子宮、骨、関節、骨格筋などに由来す るタンパク質であってもよく、合成タンパク質であって もよい。

【0007】配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実 質的に同一のアミノ酸配列としては、配列番号:1で表 されるアミノ酸配列と約50%以上、好ましくは約60 %以上、より好ましくは約70%以上、特に好ましくは 約80%以上、最も好ましくは約90%以上の相同性を 有するアミノ酸配列などが挙げられる。配列番号:1で 含有するタンパク質としては、例えば、前記の配列番 号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ 酸配列を含有し、配列番号:1で表されるアミノ酸配列 を有するタンパク質と実質的に同質の活性を有するタン パク質などが好ましい。実質的に同質の活性としては、 例えば、モノカルボン酸の輸送、アミノ酸の輸送などが 挙げられる。実質的に同質とは、それらの性質が性質的 に(例、生理学的に、または薬理学的に)同質であるこ とを示す。したがって、モノカルボン酸、アミノ酸など 5)外来性の(1)記載のタンパク質をコードするDN 50 の輸送が同等(例、約0.01~100倍、好ましくは

約0.1~10倍、より好ましくは0.5~2倍)であ

ることが好ましいが、これらの活性の程度、タンパク質 の分子量などの量的要素は異なっていてもよい。モノカ ルボン酸の輸送、アミノ酸の輸送などの活性の測定は、 公知の方法に準じて行えばよく、例えば、J. Biol. Che m. 273巻, 15920-15926頁, 1998年に記載の方法または それに準じる方法に従って測定することができる。 【0008】また、本発明で用いられるタンパク質とし ては、例えば、 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 中の1または2個以上(例えば1~200個程度、好ま 10 しくは1~150個程度、好ましくは1~100個程 度、好ましくは1~50個程度、好ましくは1~30個 程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数 (1~5)個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、 配列番号:1で表されるアミノ酸配列に1または2個以 上(例えば1~200個程度、好ましくは1~150個 程度、好ましくは1~100個程度、好ましくは1~5 0個程度、好ましくは1~30個程度、好ましくは1~ 10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミ ノ酸が付加したアミノ酸配列、 るアミノ酸配列に1または2個以上(例えば1~200 個程度、好ましくは1~150個程度、好ましくは1~ 100個程度、好ましくは1~50個程度、好ましくは 1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好 ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が挿入されたアミ 配列番号:1で表されるアミノ酸配列中の ノ酸配列、 1または2個以上(例えば1~200個程度、好ましく は1~150個程度、好ましくは1~100個程度、好 ましくは1~50個程度、好ましくは1~30個程度、 好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~30 個以上、好ましくは50個以上、さらに好ましくは70 5)個)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ 酸配列、または それらを組み合わせたアミノ酸配列を 含有するタンパク質などのいわゆるムテインも含まれ る。上記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換 されている場合、その挿入、欠失または置換の位置は、 とくに限定されない。

【0009】本明細書におけるタンパク質は、ペプチド 標記の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、右端 が C 末端 (カルボキシル末端)である。配列番号:1で 表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質をはじめと 40 する、本発明で用いられるタンパク質は、C末端がカル ボキシル基(-COOH)、カルボキシレート(-CO O^{-})、 \mathcal{P} \mathcal{P} OR)の何れであってもよい。ここでエステルにおける Rとしては、例えば、メチル、エチル、n - プロピル、 イソプロピル、n - ブチルなどのC_{1.6}アルキル基、例 えば、シクロペンチル、シクロヘキシルなどのCぇょシ クロアルキル基、例えば、フェニル、 - ナフチルなど のC。こっアリール基、例えば、ベンジル、フェネチルな どのフェニル - C_{1.3}アルキル基もしくは - ナフチル 50

メチルなどの - ナフチル - C _{1.2}アルキル基などのC 7.14アラルキル基、ピバロイルオキシメチル基などが用 いられる。本発明で用いられるタンパク質がC末端以外 にカルボキシル基 (またはカルボキシレート)を有して いる場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化 されているものも本発明で用いられるタンパク質に含ま れる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC 末端のエステルなどが用いられる。さらに、本発明で用 いられるタンパク質には、N末端のアミノ酸残基(例、 メチオニン残基)のアミノ基が保護基(例えば、ホルミ ル基、アセチル基などのCligアルカノイルなどのClig アシル基など)で保護されているもの、生体内で切断さ れて生成するN末端のグルタミン残基がピログルタミン 酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例 えば - O H、 - S H、アミノ基、イミダゾール基、イン ドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例え ば、ホルミル基、アセチル基などのC1.gアルカノイル 基などの C、、アシル基など)で保護されているもの、 あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質などの複 配列番号: 1 で表され 20 合タンパク質なども含まれる。本発明で用いられるタン パク質の具体例としては、例えば、配列番号: 1で表さ れるアミノ酸配列を含有するヒト肝臓由来のタンパク質

などがあげられる。

【0010】本発明で用いられるタンパク質の部分ペプ チドとしては、前記した本発明で用いられるタンパク質 の部分ペプチドであって、好ましくは、前記した本発明 で用いられるタンパク質と同様の性質を有するものであ ればいずれのものでもよい。例えば、本発明で用いられ るタンパク質の構成アミノ酸配列のうち少なくとも20 個以上、より好ましくは100個以上、最も好ましくは 200個以上のアミノ酸配列を有するペプチドなどが用 いられる。また、本発明で用いられる部分ペプチドは、 そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)の アミノ酸が欠失し、または、そのアミノ酸配列に1また は2個以上(好ましくは、1~20個程度、より好まし くは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5) 個)のアミノ酸が付加し、または、そのアミノ酸配列に 1または2個以上(好ましくは、1~20個程度、より 好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~ 5)個)のアミノ酸が挿入され、または、そのアミノ酸 配列中の1または2個以上(好ましくは、1~10個程 度、より好ましくは数個、さらに好ましくは1~5個程 度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよ い。本発明の部分ペプチドとしては、配列番号:1で表 されるアミノ酸配列において例えば第31番目~53番 目、第190番目~216番目、第397番目~426 番目のアミノ酸配列が好ましい。

【0011】また、本発明で用いられる部分ペプチド

は、C末端が通常カルボキシル基(-COOH)、また はカルボキシレート(-СОО)、であるが、前記し た本発明で用いられるタンパク質のごとく、C末端がア ミド(-CONH_g)またはエステル(-COOR)の いずれであってもよい。さらに、本発明で用いられる部 分ペプチドには、前記した本発明で用いられるタンパク 質と同様に、C末端以外にカルボキシル基(またはカル ボキシレート)を有しているもの、N末端のアミノ酸残 基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基で保護さ れているもの、N端側が生体内で切断され生成したグル 10 を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結 タミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のア ミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されてい るもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドな どの複合ペプチドなども含まれる。本発明で用いられる 部分ペプチドは抗体作成のための抗原としても用いるこ とができる。たとえば、後述する本発明の抗体を調製す る目的には、例えば配列番号:1で表されるアミノ酸配 列において第31番目~53番目、第190番目~21 6番目、第397番目~426番目のアミノ酸配列を有 するペプチドなどがあげられる。

9

【0012】本発明で用いられるタンパク質または部分 ペプチドの塩としては、生理学的に許容される酸(例、 無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属塩)などと の塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加 塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸 (例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、 あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、 フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、 リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼ ンスルホン酸)との塩などが用いられる。本発明で用い 30 水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、 られるタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその 塩は、前述したヒトや非ヒト温血動物の細胞または組織 から公知のタンパク質の精製方法によって製造すること もできるし、タンパク質をコードするDNAを含有する 形質転換体を培養することによっても製造することがで きる。また、後述のペプチド合成法に準じて製造するこ ともできる。ヒトや非ヒト哺乳動物の組織または細胞か ら製造する場合、ヒトや非ヒト哺乳動物の組織または細 胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、該抽 出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグ 40 を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基 ラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせること により精製単離することができる。

【0013】本発明で用いられるタンパク質もしくは部 分ペプチドまたはその塩、またはそのアミド体の合成に は、通常市販のタンパク質合成用樹脂を用いることがで きる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル 樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹 脂、アミノメチル樹脂、4-ベンジルオキシベンジルア ルコール樹脂、4-メチルベンズヒドリルアミン樹脂、 PAM樹脂、4-ヒドロキシメチルメチルフェニルアセ 50 シカルボニル、Cl-Z、Br-Z、アダマンチルオキ

トアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフェニル-ヒドロキシメチ ル)フェノキシ樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフ ェニル - Fmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを 挙げることができる。このような樹脂を用い、 - アミ ノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的と するタンパク質の配列通りに、公知の各種縮合方法に従 い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からタンパ ク質または部分ペプチドを切り出すと同時に各種保護基 合形成反応を実施し、目的のタンパク質もしくは部分ペ プチドまたはそれらのアミド体を取得する。上記した保 護アミノ酸の縮合に関しては、タンパク質合成に使用で きる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カ ルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、D CC、N, N'-ジイソプロピルカルボジイミド、N-エチル - N' - (3 - ジメチルアミノプロリル)カルボ ジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラ セミ化抑制添加剤(例えば、HOBt, HOOBt)と 20 ともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対 称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBt エステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行っ た後に樹脂に添加することができる。

【0014】保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用 いられる溶媒としては、タンパク質縮合反応に使用しう ることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例え ば、N, N-ジメチルホルムアミド, N, N-ジメチル アセトアミド, N - メチルピロリドンなどの酸アミド 類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化 ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジ ン、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテル 類、アセトニトリル,プロピオニトリルなどのニトリル 類、酢酸メチル,酢酸エチルなどのエステル類あるいは これらの適宜の混合物などが用いられる。反応温度はタ ンパク質結合形成反応に使用され得ることが知られてい る範囲から適宜選択され、通常約-20~50の範 囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は 通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応 の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十 分な縮合を行うことができる。反応を繰り返しても十分 な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチル イミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化する ことによって、後の反応に影響を与えないようにするこ

【0015】原料のアミノ基の保護基としては、例え ば、Z、Boc、t-ペンチルオキシカルボニル、イソ ボルニルオキシカルボニル、4-メトキシベンジルオキ

シカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホ ルミル、2 - ニトロフェニルスルフェニル、ジフェニル ホスフィノチオイル、Fmocなどが用いられる。カル ボキシル基は、例えば、アルキルエステル化 (例えば、 メチル、エチル、プロピル、ブチル、t - ブチル、シク ロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロ オクチル、2-アダマンチルなどの直鎖状、分枝状もし くは環状アルキルエステル化)、アラルキルエステル化 (例えば、ベンジルエステル、4-ニトロベンジルエス テル、4-メトキシベンジルエステル、4-クロロベン 10 ジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシ ルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド 化、t‐ブトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒ ドラジド化などによって保護することができる。 セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル 化によって保護することができる。このエステル化に適 する基としては、例えば、アセチル基などの低級(C ,,,,) アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル 基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル 基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。ま た、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル 基、テトラヒドロピラニル基、 t - ブチル基などであ る。チロシンのフェノール性水酸基の保護基としては、 例えば、Bzl、Cl₂-Bzl、2-ニトロベンジ ル、Br-Z、t-ブチルなどが用いられる。ヒスチジ ンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、 4 - メトキシ - 2 , 3 , 6 - トリメチルベンゼンスルホ ニル、DNP、ベンジルオキシメチル、Bum、Bo c、Trt、Fmocなどが用いられる。

11

としては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エ ステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノー ル、2,4,5-トリクロロフェノール、2,4-ジニ トロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロ フェノール、HONB、N-ヒドロキシスクシミド、N - ヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル】 などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたもの としては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられ る。保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Р d - 黒あるいはPd - 炭素などの触媒の存在下での水素気 40 流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンス ルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオ 口酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジ イソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリ ジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモ ニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸 処理による脱離反応は、一般に約-20~40 の温 度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソ ール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、 パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4-ブタン50

ジチオール、1,2-エタンジチオールなどのようなカ チオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンの イミダゾール保護基として用いられる2,4‐ジニトロ フェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリ プトファンのインドール保護基として用いられるホルミ ル基は上記の1,2-エタンジチオール、1,4-ブタ ンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外 に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによる アルカリ処理によっても除去される。

【0017】原料の反応に関与すべきでない官能基の保 護ならびに保護基、およびその保護基の脱離、反応に関 与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段 から適宜選択しうる。タンパク質または部分ペプチドの アミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カル ボキシ末端アミノ酸の - カルボキシル基をアミド化し て保護した後、アミノ基側にペプチド(タンパク質)鎖 を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の - アミノ基の保護基のみを除いたタンパク質または部 分ペプチドとC末端のカルボキシル基の保護基のみを除 20 去したタンパク質または部分ペプチドとを製造し、これ らのタンパク質またはペプチドを上記したような混合溶 媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同 様である。縮合により得られた保護タンパク質またはペ プチドを精製した後、上記方法によりすべての保護基を 除去し、所望の粗タンパク質またはペプチドを得ること ができる。この粗タンパク質またはペプチドは既知の各 種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥する ことで所望のタンパク質またはペプチドのアミド体を得 ることができる。タンパク質またはペプチドのエステル 【0016】原料のカルボキシル基の活性化されたもの30体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸の カルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸 エステルとした後、タンパク質またはペプチドのアミド 体と同様にして、所望のタンパク質またはペプチドのエ ステル体を得ることができる。

> 【0018】本発明で用いられる部分ペプチドまたはそ れらの塩は、公知のペプチドの合成法に従って、あるい は本発明で用いられるタンパク質を適当なペプチダーゼ で切断することによって製造することができる。ペプチ ドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法 のいずれによっても良い。すなわち、本発明で用いられ る部分ペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミ ノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する 場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製 造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離と しては、例えば、以下の(a)~(e)に記載された方法 が挙げられる。

> (a) M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド・ シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publi shers, New York (1966年)

> (b) SchroederおよびLuebke、ザ・ペプチド(The Pepti

14

de), Academic Press, New York (1965年)

(c)泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善 (株) (1975年)

13

- (d) 矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 タンパク質の化学 IV、205、(1977年)
- (e)矢島治明監修、続医薬品の開発、第14巻、ペプチ ド合成、広川書店

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留 ・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー ・再結晶などを組み合わせて本発明で用いられる部分ペ 10 たは配列番号: 16で表される塩基配列を含有するDN プチドを精製単離することができる。上記方法で得られ る部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法ある いはそれに準じる方法によって適当な塩に変換すること ができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法ある いはそれに準じる方法によって遊離体または他の塩に変 換することができる。

【0019】本発明で用いられるタンパク質をコードす るポリヌクレオチドとしては、前述した本発明で用いら れるタンパク質をコードする塩基配列を含有するもので あればいかなるものであってもよい。好ましくはDNA 20 列番号:2もしくは配列番号:16で表される塩基配列 である。DNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNA ライブラリー、前記した細胞・組織由来の c D N A、前 記した細胞・組織由来のCDNAライブラリー、合成D NAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクタ ーは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、フ アージミドなどいずれであってもよい。また、前記した 細胞・組織よりtotalRNAまたはmRNA画分を調製 したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymera se Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する) によって増幅することもできる。本発明で用いられるタ 30 同様のものが用いられる。 ンパク質をコードするDNAとしては、例えば、配列番 号:2もしくは配列番号:16で表される塩基配列を含 有するDNA、または配列番号:2もしくは配列番号: 16で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件 下でハイブリダイズする塩基配列を有し、本発明で用い られるタンパク質と実質的に同質の性質を有するタンパ ク質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。 【0020】配列番号:2または配列番号:16で表さ れる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブ リダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号:2 40 は合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼ または配列番号:16で表される塩基配列と約60%以 上、好ましくは約60%以上、より好ましくは約70% 以上、特に好ましくは約80%以上、最も好ましくは約 90%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNA などが用いられる。ハイブリダイゼーションは、公知の 方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー ・クローニング (Molecular Cloning) 2nd (J. Sambro ok et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に 記載の方法などに従って行うことができる。また、市販 のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記 50 用いて、ODA-LAPCR法やGapped duplex法やKunkel法等の

載の方法に従って行うことができる。より好ましくは、 ハイストリンジェントな条件に従って行うことができ る。ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリ ウム濃度が約19~40mM、好ましくは約19~20 mMで、温度が約50~70 、好ましくは約60~6 の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19mM で温度が約65 の場合が最も好ましい。より具体的に は、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタ ンパク質をコードするDNAとしては、配列番号:2ま Aなどが用いられる。

【0021】本発明で用いられる部分ペプチドをコード するDNAとしては、前述した本発明で用いられる部分 ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであれば いかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲ ノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来の c DNA、前記した細胞・組織由来のCDNAライブラリ 一、合成DNAのいずれでもよい。本発明で用いられる 部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配 を有するDNAの一部分を有するDNA、または配列番 号:2もしくは配列番号:16で表される塩基配列とハ イストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基 配列を含有し、本発明のタンパク質と実質的に同質の活 性を有するタンパク質をコードするDNAの一部分を含 有するDNAなどが用いられる。配列番号:2または配 列番号:16で表される塩基配列とハイブリダイズでき るDNAは、前記と同意義を示す。ハイブリダイゼーシ ョンの方法およびハイストリンジェントな条件は前記と

【0022】本発明で用いられるタンパク質、部分ペプ チド(以下、これらをコードするDNAのクローニング および発現の説明においては、これらを単に本発明のタ ンパク質と略記する場合がある)を完全にコードするD NAのクローニングの手段としては、本発明のタンパク 質をコードする塩基配列の一部分を有する合成DNAプ ライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または 適当なベクターに組み込んだDNAを本発明のタンパク 質の一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしく ーションによって選別することができる。ハイブリダイ ゼーションの方法は、例えば、モレキュラー・クローニ ング (Molecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法 などに従って行うことができる。また、市販のライブラ リーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に 従って行うことができる。DNAの塩基配列の変換は、 PCRや公知のキット、例えば、Mutan™-superExpress Km(宝酒造(株))、Mutan[™]-K(宝酒造(株))等を

公知の方法あるいはそれらに準じる方法に従って行うこ とができる。クローン化されたタンパク質をコードする DNAは目的によりそのまま、または所望により制限酵 素で消化したり、リンカーを付加したりして使用するこ とができる。該DNAはその5′末端側に翻訳開始コド ンとしてのATGを有し、また3 '末端側には翻訳終止 コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有してい てもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドン は、適当な合成DNAアダプターを用いて付加すること もできる。本発明のタンパク質の発現ベクターは、例え 10 ゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列など ば、(イ)本発明のタンパク質をコードするDNAから 目的とするDNA断片を切り出し、(口)該DNA断片 を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結す ることにより製造することができる。

15

【0023】ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミ ド(例、pBR322,pBR325,pUC12,p UC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB11 0 , p T P 5 , p C 1 9 4) 、酵母由来プラスミド (例、pSH19,pSH15)、 ファージなどのバ クテリオファージ、レトロウイルス,ワクシニアウイル 20 どが用いられる。エシェリヒア属菌の具体例としては、 ス,バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、p A1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RS V、pcDNAI/Neoなどが用いられる。本発明で 用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用い る宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなる ものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場 合は、SR プロモーター、SV40プロモーター、L プロモーターなどが挙げられる。これらのうち、CMV (サイトメガロウイルス)プロモーター、SR プロモ 30 ーターなどを用いるのが好ましい。宿主がエシェリヒア 属菌である場合は、trpプロモーター、1acプロモ -9-、recAJDE-9-、 $P_{1}JDE-9-$ 、 1 ppプロモーター、T7プロモーターなどが、宿主が バチルス属菌である場合は、SPO1プロモーター、S PO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主 が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプ ロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーター などが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘ ドリンプロモーター、P10プロモーターなどが好まし 40 R , NA87-11A, DKD-5D, 20B-1

【0024】発現ベクターには、以上の他に、所望によ リエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加 シグナル、選択マーカー、 S V 4 0 複製オリジン (以 下、SV40oriと略称する場合がある)などを含有 しているものを用いることができる。選択マーカーとし ては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfr と略称する場合がある)遺伝子[メソトレキセート(M TX)耐性〕、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amp 「と略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子

(以下、Neo'と略称する場合がある、G418耐 性)等が挙げられる。特に、dhfr遺伝子欠損チャイ ニーズハムスター細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マ ーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含 まない培地によっても選択できる。また、必要に応じ て、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のタンパク質 のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である 場合は、PhoA・シグナル配列、OmpA・シグナル配列な どが、宿主がバチルス属菌である場合は、 - アミラー が、宿主が酵母である場合は、MF・シグナル配列、 SUC2・シグナル配列など、宿主が動物細胞である場 合には、インシュリン・シグナル配列、 - インターフ ェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などが それぞれ利用できる。このようにして構築された本発明 のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターを 用いて、形質転換体を製造することができる。

【0025】宿主としては、例えば、エシェリヒア属 菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、昆虫、動物細胞な 例えば、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) K 1 2・DH1[プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル ・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユー エスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 60巻, 1 60(1968)〕, JM103 [ヌクイレック・アシッ ズ・リサーチ, (Nucleic Acids Research), 9巻, 3 09(1981)], JA221〔ジャーナル・オブ・モ レキュラー・バイオロジー (Journal of MolecularBiol ogy)〕,120巻,517(1978)〕,HB101 〔ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー,4 1巻,459(1969)],C600〔ジェネティック ス (Genetics), 39巻, 440 (1954)] などが 用いられる。バチルス属菌としては、例えば、バチルス ・サブチルス (Bacillus subtilis) MI1114 [ジー ン,24巻,255(1983)],207-21〔ジャ ーナル・オブ・バイオケミストリー(Journal of Bioch emistry), 95巻, 87(1984)] などが用いられ る。酵母としては、例えば、サッカロマイセス・セレビ シエ (Saccharomyces cerevisiae) AH22, AH22 2、シゾサッカロマイセス・ポンベ (Schizosaccharomy ces pombe) NCYC1913, NCYC2036、ピ キア・パストリス (Pichia pastoris) KM71などが 用いられる。

【0026】昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがA cNPVの場合は、ヨトウガの幼虫由来株化細胞(Spod optera frugiperda cell; S f 細胞)、Trichoplusia n iの中腸由来のMG1細胞、Trichoplusia niの卵由来の High Five[™]細胞、Mamestrabrassicae由来の細胞または 50 Estigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウイル

スがBmNPVの場合は、カイコ由来株化細胞(Bombyx mori N 細胞;BmN細胞)などが用いられる。該Sf 細胞としては、例えば、Sf9細胞(ATCC CRL1711)、 Sf21細胞(以上、Vaughn, J.L.ら、イン・ヴィボ (In Vivo),13,213-217,(1977))などが用いられる。 昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる 〔前田ら、ネイチャー(Nature), 315巻, 592 (1985)]。動物細胞としては、例えば、サル細胞C OS-7,Vero,チャイニーズハムスター細胞CH O(以下、CHO細胞と略記), dhfr遺伝子欠損チ 10 ャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO(dh fr⁻)細胞と略記),マウスL細胞,マウスAtT-20,マウスミエローマ細胞,ラットGH3,ヒトFL 細胞などが用いられる。エシェリヒア属菌を形質転換す るには、例えば、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショ ナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69 巻,2110(1972)やジーン(Gene),17巻,1 07(1982)などに記載の方法に従って行うことがで きる。

17

【0027】バチルス属菌を形質転換するには、例え ば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティッ クス (Molecular & General Genetics), 168巻, 1 1 1 (1979)などに記載の方法に従って行うことが できる。酵母を形質転換するには、例えば、メソッズ・ イン・エンザイモロジー (Methods in Enzymology), 194巻,182-187(1991)、プロシージン グズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイ エンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Ac ad. Sci. USA), 75巻, 1929(1978)などに 30 通気や撹拌を加える。宿主が昆虫細胞または昆虫である 記載の方法に従って行うことができる。昆虫細胞または 昆虫を形質転換するには、例えば、バイオ/テクノロジ - (Bio/Technology),6,47-55(1988)などに記載の方 法に従って行うことができる。動物細胞を形質転換する には、例えば、細胞工学別冊8 新細胞工学実験プロト コール.263-267(1995)(秀潤社発行)、 ヴィロロジー(Virology),52巻,456(1973) に記載の方法に従って行うことができる。このようにし て、タンパク質をコードするDNAを含有する発現ベク ターで形質転換された形質転換体を得ることができる。 宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質転換 体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培 地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に必要 な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。 炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、 可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例えば、ア ンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー、 ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽 出液などの無機または有機物質、無機物としては、例え

グネシウムなどが挙げられる。また、酵母エキス、ビタ ミン類、生長促進因子などを添加してもよい。培地のp H は約5~8が望ましい。

【0028】エシェリヒア属菌を培養する際の培地とし ては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM9培地 〔ミラー(Miller),ジャーナル・オブ・エクスペリメ ンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス (Journa I of Experiments in Molecular Genetics), 431-4 3 3 , Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1 972〕が好ましい。ここに必要によりプロモーターを 効率よく働かせるために、例えば、3 - インドリルア クリル酸のような薬剤を加えることができる。宿主がエ シェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43 で約 3~24時間行ない、必要により、通気や撹拌を加える こともできる。宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常 約30~40 で約6~24時間行ない、必要により通 気や撹拌を加えることもできる。宿主が酵母である形質 転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホ ールダー (Burkholder) 最小培地 [Bostian, K. L. 20 ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデ ミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA),77巻,4505 (1980)〕や0.5%カザミノ酸を含有するSD培地 [Bitter, G. A. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナ ショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 8 1巻,5330(1984)〕が挙げられる。培地のp Hは約5~8に調整するのが好ましい。培養は通常約2 ~ 3 5 で約 2 4 ~ 7 2 時間行ない、必要に応じて 形質転換体を培養する際、培地としては、Grace's Inse ct Medium (Grace, T.C.C.,ネイチャー(Nature),195, 788(1962)) に非動化した10%ウシ血清等の添加物を 適宜加えたものなどが用いられる。培地のpHは約6. 2~6.4に調整するのが好ましい。培養は通常約27 で約3~5日間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加 える。宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、 培地としては、例えば、約5~20%の胎児牛血清を含 むMEM培地〔サイエンス(Science),122巻,5 40 01(1952)], DMEM培地〔ヴィロロジー(Viro logy),8巻,396(1959)],RPMI 164 0 培地〔ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メディカ ル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association) 199巻,519(196 7)〕,199培地〔プロシージング・オブ・ザ・ソサ イエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medi cine), 73巻, 1(1950)] などが用いられる。p Hは約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30 ば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マ 50 ~ 4 0 で約 1 5 ~ 6 0 時間行ない、必要に応じて通気 や撹拌を加える。以上のようにして、形質転換体の細胞 内、細胞膜または細胞外に本発明のタンパク質を生成せ しめることができる。

19

【0029】上記培養物から本発明のタンパク質を分離 精製するには、例えば、下記の方法により行うことがで きる。本発明のタンパク質を培養菌体あるいは細胞から 抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体あるい は細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、 リゾチームおよび / または凍結融解などによって菌体あ るいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過によりタン 10 ジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に パク質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緩 衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどのタンパク質変性 剤や、トリトンX - 100™などの界面活性剤が含まれ ていてもよい。培養液中にタンパク質が分泌される場合 には、培養終了後、公知の方法で菌体あるいは細胞と上 清とを分離し、上清を集める。このようにして得られた 培養上清、あるいは抽出液中に含まれるタンパク質の精 製は、公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行うこ とができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩 析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、20 限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDS - ポリアクリル アミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用 する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の 差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィー などの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロ マトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電 点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用 いられる。

【0030】このようにして得られるタンパク質が遊離 体で得られた場合には、公知の方法あるいはそれに準じ 30 る方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得ら れた場合には公知の方法あるいはそれに準じる方法によ り、遊離体または他の塩に変換することができる。な お、組換え体が産生するタンパク質を、精製前または精 製後に適当なタンパク修飾酵素を作用させることによ り、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的に除 去することもできる。タンパク修飾酵素としては、例え ば、トリプシン、キモトリプシン、アルギニルエンドペ プチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダーゼなど が用いられる。このようにして生成する本発明のタンパ 40 種々の方法が使用できるが、例えば、タンパク質抗原を ク質の存在は、特異抗体を用いたエンザイムイムノアッ セイやウエスタンブロッティングなどにより測定するこ とができる。

【0031】本発明で用いられるタンパク質もしくは部 分ペプチドまたはその塩に対する抗体は、本発明で用い られるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩を 認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノク ローナル抗体の何れであってもよい。本発明で用いられ るタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以

パク質と略記する場合がある)に対する抗体は、本発明 のタンパク質を抗原として用い、公知の抗体または抗血 清の製造法に従って製造することができる。

[モノクローナル抗体の作製]

(a) モノクローナル抗体産生細胞の作製

本発明のタンパク質は、温血動物に対して投与により抗 体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤と ともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるた め、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントア 1回ずつ、計2~10回程度行われる。用いられる温血 動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモッ ト、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリが挙げら れるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。モ ノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原で免 疫された温血動物、例えばマウスから抗体価の認められ た個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリン パ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を同種ま たは異種動物の骨髄腫細胞と融合させることにより、モ ノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することが できる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標 識化タンパク質と抗血清とを反応させたのち、抗体に結 合した標識剤の活性を測定することにより行うことがで きる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミル スタインの方法 [ネイチャー (Nature)、256、495 (197 5)〕に従い実施することができる。融合促進剤として は、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセン ダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが 用いられる。

【 0 0 3 2 】骨髄腫細胞としては、例えば、NS - 1、 P3U1、SP2/0、AP-1などの温血動物の骨髄 腫細胞が挙げられるが、P3U1が好ましく用いられ る。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細 胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度であり、 PEG(好ましくはPEG1000~PEG6000) が10~80%程度の濃度で添加され、20~40 好ましくは30~37 で1~10分間インキュベート することにより効率よく細胞融合を実施できる。モノク ローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには 直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイク ロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に 放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体 (細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス 免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインA を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する 方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着 させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性 物質や酵素などで標識したタンパク質を加え、固相に結 下、抗体の説明においては、これらを単に本発明のタン 50 合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げら

れる。モノクローナル抗体の選別は、公知あるいはそれ に準じる方法に従って行うことができる。通常HAT (ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加 した動物細胞用培地で行うことができる。選別および育 種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものな らばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20 %、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPM I 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むGI T培地(和光純薬工業(株))あるいはハイブリドーマ 培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株)) 10 ペプチドをコードするDNA(以下、アンチセンスヌク などを用いることができる。培養温度は、通常20~4 0 、好ましくは約37 である。培養時間は、通常5 日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養 は、通常5%炭酸ガス下で行うことができる。ハイブリ ドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の 測定と同様にして測定できる。

21

【0033】(b)モノクローナル抗体の精製 モノクローナル抗体の分離精製は、公知の方法、例え ば、免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコ ール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体 20 (例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過 法、抗原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテ インGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合 を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行うこ とができる。

【0034】〔ポリクローナル抗体の作製〕本発明のポ リクローナル抗体は、公知あるいはそれに準じる方法に 従って製造することができる。例えば、免疫抗原(タン パク質抗原)自体、あるいはそれとキャリアータンパク 質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製 30 性を有するアンチセンスヌクレオチドが好適である。具 造法と同様に温血動物に免疫を行ない、該免疫動物から 本発明のタンパク質に対する抗体含有物を採取して、抗 体の分離精製を行うことにより製造することができる。 温血動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリ アータンパク質との複合体に関し、キャリアータンパク 質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キ ャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が 効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋 させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミンやウシサ イログロブリン、ヘモシアニン等を重量比でハプテン1 40 る。ヌクレアーゼなどの加水分解酵素による分解を防ぐ に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合で カプルさせる方法が用いられる。また、ハプテンとキャ リアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることが できるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレ イミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を 含有する活性エステル試薬等が用いられる。縮合生成物 は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自 体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際 して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバ ントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよ

い。投与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~1 0回程度行なわれる。ポリクローナル抗体は、上記の方 法で免疫された温血動物の血液、腹水など、好ましくは 血液から採取することができる。抗血清中のポリクロー ナル抗体価の測定は、上記の抗血清中の抗体価の測定と 同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製 は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫 グロブリンの分離精製法に従って行うことができる。

【0035】本発明で用いられるタンパク質または部分 レオチドの説明においては、これらのDNAを本発明の DNAと略記する場合がある)の塩基配列に相補的な、 または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を含有 するアンチセンスヌクレオチドとしては、本発明のDN Aの塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基 配列またはその一部を含有し、該DNAの発現を抑制し 得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンス ヌクレオチドであってもよいが、アンチセンスDNAが 好ましい。本発明のDNAに実質的に相補的な塩基配列 とは、例えば、本発明のDNAに相補的な塩基配列(す なわち、本発明のDNAの相補鎖)の全塩基配列あるい は部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以 上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約9 5%以上の相同性を有する塩基配列などが挙げられる。 特に、本発明のDNAの相補鎖の全塩基配列うち、本発 明のタンパク質のN末端部位をコードする部分の塩基配 列(例えば、開始コドン付近の塩基配列など)の相補鎖 と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好まし くは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同 体的には、配列番号:2または配列番号:16で表され る塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補的な、もし くは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を有 するアンチセンスヌクレオチド、好ましくは例えば、配 列番号:2または配列番号:16で表される塩基配列を 有するDNAの塩基配列に相補な塩基配列、またはその 一部分を有するアンチセンスヌクレオチドなどが挙げら れる。アンチセンスヌクレオチドは通常、10~40個 程度、好ましくは15~30個程度の塩基から構成され ために、アンチセンスDNAを構成する各ヌクレオチド のりん酸残基(ホスフェート)は、例えば、ホスホロチ オエート、メチルホスホネート、ホスホロジチオネート などの化学修飾りん酸残基に置換されていてもよい。こ れらのアンチセンスヌクレオチドは、公知のDNA合成 装置などを用いて製造することができる。本発明に従え ば、本発明のタンパク質遺伝子の複製または発現を阻害 することのできるアンチセンス・ポリヌクレオチド(核 酸)を、クローン化した、あるいは決定されたタンパク 50 質をコードするDNAの塩基配列情報に基づき設計し、

23 合成しうる。かかるポリヌクレオチド(核酸)は、本発 明のタンパク質遺伝子のRNAとハイブリダイズするこ とができ、該RNAの合成または機能を阻害することが できるか、あるいは本発明のタンパク質関連RNAとの 相互作用を介して本発明のタンパク質遺伝子の発現を調 節・制御することができる。本発明のタンパク質関連R NAの選択された配列に相補的なポリヌクレオチド、お よび本発明のタンパク質関連RNAと特異的にハイブリ ダイズすることができるポリヌクレオチドは、生体内お よび生体外で本発明のタンパク質遺伝子の発現を調節・ 10 の核酸など)であってもよい。ここで「ヌクレオシ 制御するのに有用であり、また病気などの治療または診 断に有用である。用語「対応する」とは、遺伝子を含め たヌクレオチド、塩基配列または核酸の特定の配列に相 同性を有するあるいは相補的であることを意味する。ヌ クレオチド、塩基配列または核酸とペプチド(タンパク 質)との間で「対応する」とは、ヌクレオチド(核酸) の配列またはその相補体から誘導される指令にあるペプ チド(タンパク質)のアミノ酸を通常指している。タン

パク質遺伝子の5'端へアピンループ、5'端6-ベー スペア・リピート、5′端非翻訳領域、ポリペプチド翻 20 訳開始コドン、タンパク質コード領域、ORF翻訳終止 コドン、3 端非翻訳領域、3 端パリンドローム領 域、および3、端へアピンループは好ましい対象領域と して選択しうるが、タンパク質遺伝子内の如何なる領域 も対象として選択しうる。目的核酸と、対象領域の少な くとも一部に相補的なポリヌクレオチドとの関係は、対 象物とハイブリダイズすることができるポリヌクレオチ ドとの関係は、「アンチセンス」であるということがで きる。アンチセンス・ポリヌクレオチドは、2 - デオキ シ - D - リボースを含有しているポリヌクレオチド、D 30 のアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセ - リボースを含有しているポリヌクレオチド、プリンま たはピリミジン塩基のN - グリコシドであるその他のタ イプのポリヌクレオチド、あるいは非ヌクレオチド骨格 を有するその他のポリマー(例えば、市販のタンパク質 核酸および合成配列特異的な核酸ポリマー)または特殊 な結合を含有するその他のポリマー(但し、該ポリマー

ド)、さらには公知の修飾の付加されたもの、例えば当 該分野で知られた標識のあるもの、キャップの付いたも の、メチル化されたもの、1個以上の天然のヌクレオチ ドを類縁物で置換したもの、分子内ヌクレオチド修飾の されたもの、例えば非荷電結合(例えば、メチルホスホ

はDNAやRNA中に見出されるような塩基のペアリン

グや塩基の付着を許容する配置をもつヌクレオチドを含

NA:RNAハイブリッドであることができ、さらに非

修飾ポリヌクレオチド (または非修飾オリゴヌクレオチ

有する)などが挙げられる。それらは、二本鎖DNA、

ネート、ホスホトリエステル、ホスホルアミデート、カ ルバメートなど)を持つもの、電荷を有する結合または ジチオエートなど)を持つもの、例えばタンパク質(ヌ クレアーゼ、ヌクレアーゼ・インヒビター、トキシン、 抗体、シグナルペプチド、ポリ - L - リジンなど)や糖 (例えば、モノサッカライドなど)などの側鎖基を有し ているもの、インターカレート化合物(例えば、アクリ ジン、ソラレンなど)を持つもの、キレート化合物(例 えば、金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性の金 属など)を含有するもの、アルキル化剤を含有するも の、修飾された結合を持つもの(例えば、 アノマー型 ド」、「ヌクレオチド」および「核酸」とは、プリンお よびピリミジン塩基を含有するのみでなく、修飾された その他の複素環型塩基をもつようなものを含んでいて良 い。こうした修飾物は、メチル化されたプリンおよびピ リミジン、アシル化されたプリンおよびピリミジン、あ るいはその他の複素環を含むものであってよい。修飾さ れたヌクレオチドおよび修飾されたヌクレオチドはまた 糖部分が修飾されていてよく、例えば、1個以上の水酸 基がハロゲンとか、脂肪族基などで置換されていたり、 あるいはエーテル、アミンなどの官能基に変換されてい てよい。

【0036】本発明のアンチセンス・ポリヌクレオチド (核酸)は、RNA、DNA、あるいは修飾された核酸 (RNA、DNA)である。修飾された核酸の具体例と しては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そ してポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミ ドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定さ れるものではない。本発明のアンチセンス核酸は次のよ うな方針で好ましく設計されうる。すなわち、細胞内で ンス核酸の細胞透過性をより高める、目標とするセンス 鎖に対する親和性をより大きなものにする、そしてもし 毒性があるならアンチセンス核酸の毒性をより小さなも のにする。こうした修飾は当該分野で数多く知られてお り、例えば J. Kawakami et al., Pharm Tech Japan, Vo I. 8, pp.247, 1992; Vol. 8, pp.395, 1992; S. T. Cr ooke et al. ed., Antisense Research and Applicatio ns, CRC Press, 1993 などに開示がある。本発明のアン チセンス核酸は、変化せしめられたり、修飾された糖、 一本鎖DNA、二本鎖RNA、一本鎖RNA、さらにD 40 塩基、結合を含有していて良く、リポゾーム、ミクロス フェアのような特殊な形態で供与されたり、遺伝子治療 により適用されたり、付加された形態で与えられること ができうる。こうして付加形態で用いられるものとして は、リン酸基骨格の電荷を中和するように働くポリリジ ンのようなポリカチオン体、細胞膜との相互作用を高め たり、核酸の取込みを増大せしめるような脂質 (例え ば、ホスホリピド、コレステロールなど)といった疎水 性のものが挙げられる。付加するに好ましい脂質として は、コレステロールやその誘導体(例えば、コレステリ 硫黄含有結合(例えば、ホスホロチオエート、ホスホロ 50 ルクロロホルメート、コール酸など)が挙げられる。こ

うしたものは、核酸の3'端あるいは5'端に付着させる ことができ、塩基、糖、分子内ヌクレオシド結合を介し て付着させることができうる。その他の基としては、核 酸の3'端あるいは5'端に特異的に配置されたキャップ 用の基で、エキソヌクレアーゼ、RNaseなどのヌク レアーゼによる分解を阻止するためのものが挙げられ る。こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレング リコール、テトラエチレングリコールなどのグリコール をはじめとした当該分野で知られた水酸基の保護基が挙 げられるが、それに限定されるものではない。アンチセ 10 抑制剤として使用することができる。 ンス核酸の阻害活性は、本発明の形質転換体、本発明の 生体内や生体外の遺伝子発現系、あるいは本発明のタン パク質の生体内や生体外の翻訳系を用いて調べることが できる。該核酸は公知の各種の方法で細胞に適用でき る。

25

【0037】以下に、本発明のタンパク質もしくは部分 ペプチドまたはその塩(以下、本発明のタンパク質と略 記する場合がある)、本発明のタンパク質または部分ペ プチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略 記する場合がある)、本発明のタンパク質もしくは部分 20 病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患な ペプチドまたはその塩に対する抗体(以下、本発明の抗 体と略記する場合がある)、および本発明のDNAのア ンチセンスヌクレオチド (以下、本発明のアンチセンス ヌクレオチドと略記する場合がある)の用途を説明す る。本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物もしく はその塩を含有する医薬は、モノカルボン酸、アミノ酸 などの輸送活性を抑制することができるので、例えば、 肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患 (例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、代謝性アシ ドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患 (例、脾機能亢進症など)、免疫不全(例、白血球異 常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全な ど)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生 殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全など)、消化 器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、過敏性腸症候 群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パー キンソン症候群、精神分裂病など)、循環器疾患(例、 心不全、不整脈、QT延長症候群など)および癌(例え ば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 40 炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺 腸癌、直腸癌など)などの予防・治療剤、または老化の 予防・抑制剤として使用することができる。一方、本発 明のタンパク質の活性を促進する化合物もしくはその塩 を含有する医薬は、例えばモノカルボン酸、アミノ酸の 輸送活性を促進することができるので、例えば、肝臓疾 患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患(例、 腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、代謝性アシドーシ ス、筋肉疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾 機能亢進症など)、免疫不全(例、白血球異常、脾機能

疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患 (例、前立腺肥大、卵巣機能不全など)、消化器疾患 (例、潰瘍、大腸炎、クローン病、過敏性腸症候群な ど)、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキン ソン症候群、精神分裂病など)、循環器疾患(例、心不 全、不整脈、QT延長症候群など)および癌(例えば、膵 臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、 前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、 直腸癌など)などの予防・治療剤、または老化の予防・

【0038】[1]本発明のタンパク質が関与する各種 疾病の予防・治療剤

本発明のタンパク質は、モノカルボン酸、アミノ酸の輸 送活性を有し、乳酸やピルビン酸、アミノ酸などの輸送 に寄与するとともに、細胞の代謝反応に中心的な役割を 果たしている。したがって、本発明のタンパク質をコー ドするDNAに異常があったり、欠損している場合ある いは本発明のタンパク質の発現量が減少している場合に は、例えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿 ど)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症な ど)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫不全 (例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にともな う免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレル ギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全 など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、 過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイ マー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など)、循環 器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群など)およ 30 び癌 (例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細 胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮 頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの種々の疾患が発症 したり、老化が進行する。したがって、本発明のタンパ ク質および本発明の DNAは、例えば、肝臓疾患(例、 肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎 不全、間室性腎疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉 疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進 症など)、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不全また は胸腺異常にともなう免疫不全など)、自己免疫疾患、 肥大、卵巣機能不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大 腸炎、クローン病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾 患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神 分裂病など)、循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延 長症候群など)および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓 癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、 膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)など の予防・治療剤、または老化の予防・抑制剤などの医薬 として使用することができる。例えば、生体内において 不全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、自己免 50 本発明のタンパク質が減少あるいは欠損しているため

に、モノカルボン酸、アミノ酸の輸送が十分に、あるい は正常に発揮されない患者がいる場合に、(イ)本発明 のDNAを該患者に投与し、生体内で本発明のタンパク 質を発現させることによって、(ロ)細胞に本発明のD NAを挿入し、本発明のタンパク質を発現させた後に、 該細胞を患者に移植することによって、または(ハ)本 発明のタンパク質を該患者に投与することなどによっ て、該患者における本発明のタンパク質の役割を十分 に、あるいは正常に発揮させることができる。本発明の DNAを上記の予防・治療剤として使用する場合は、該 10 DNAを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノ ウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウ イルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常 套手段に従って、ヒトまたは非ヒト温血動物に投与する ことができる。本発明のDNAは、そのままで、あるい は摂取促進のための補助剤などの生理学的に認められる 担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテー テルのようなカテーテルによって投与できる。本発明の タンパク質を上記の予防・治療剤として使用する場合 は、少なくとも90%、好ましくは95%以上、より好20 ましくは98%以上、さらに好ましくは99%以上に精

製されたものを使用するのが好ましい。

27

【0039】本発明のタンパク質等は、例えば、必要に 応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、 マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水も しくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶 液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用 できる。例えば、本発明のタンパク質等を生理学的に認 められる担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安 定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に 30 例えば、糖尿病の治療目的で本発明のタンパク質等を注 要求される単位用量形態で混和することによって製造す ることができる。これら製剤における有効成分量は指示 された範囲の適当な用量が得られるようにするものであ る。錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加 剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラ ガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロー スのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギ ン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムの ような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような 甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのよ 40 進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング うな香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセル である場合には、前記タイプの材料にさらに油脂のよう な液状担体を含有することができる。注射のための無菌 組成物は注射用水のようなベビクル中の活性物質、胡麻 油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解また は懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方するこ とができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食 塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例え ば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリ ウムなど)などが挙げられ、適当な溶解補助剤、例え

ば、アルコール (例えば、エタノールなど)、ポリアル コール(例えば、プロピレングリコール、ポリエチレン グリコールなど)、非イオン性界面活性剤(例えば、ポ リソルベート80[™]、HCO-50など)などと併用し てもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油な どが挙げられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベ ンジルアルコールなどと併用してもよい。また、緩衝剤 (例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液な ど)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸 プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミ ン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、 ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤な どと配合してもよい。調製された注射液は、通常、適当 なアンプルに充填される。本発明のDNAが挿入された ベクターも上記と同様に製剤化され、通常、非経口的に 使用される。

【0040】このようにして得られる製剤は、安全で低 毒性であるので、例えば、温血動物(例えば、ヒト、ラ ット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブ タ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーな ど)に対して投与することができる。本発明のタンパク 質等の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなど により差異はあるが、例えば、糖尿病の治療目的で本発 明のタンパク質等を経口投与する場合、一般的に成人 (60kgとして)においては、一日につき該タンパク 質等を約0.1mg~100mg、好ましくは約1.0 ~ 50 mg、より好ましくは約1.0~20 mg投与す る。非経口的に投与する場合は、該タンパク質等の1回 投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、 射剤の形で成人(体重60kgとして)に投与する場 合、一日につき該タンパク質等を約0.01~30mg 程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好まし くは約0.1~10mg程度を患部に注射することによ り投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。 【0041】〔2〕疾病に対する医薬候補化合物のスク リーニング

本発明のタンパク質は、本発明のタンパク質の活性を促 のための試薬として有用である。本発明は、(1)本発 明のタンパク質を用いることを特徴とする本発明のタン パク質の活性(例えば、モノカルボン酸輸送、アミノ酸 輸送など)を促進または阻害する化合物またはその塩 (以下、それぞれ促進剤、阻害剤と略記する場合があ る)のスクリーニング方法を提供する。より具体的に は、例えば、(2)(i)本発明のタンパク質を産生す る能力を有する細胞のモノカルボン酸またはアミノ酸の 輸送と(ii)本発明のタンパク質を産生する能力を有す 50 る細胞と試験化合物の混合物のモノカルボン酸またはア

【0044】本発明のタンパク質をコードするポリヌク 50 る試験化合物を本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進

ミノ酸の輸送の比較を行うことを特徴とする促進剤また は阻害剤のスクリーニング方法を提供する。具体的に は、上記スクリーニング方法においては、例えば、 (i)と(ii)の場合において、モノカルボン酸または アミノ酸の輸送を蛍光色素で測定し、モノカルボン酸ま たはアミノ酸の輸送の指標として比較することを特徴と するものである。

【0042】試験化合物としては、例えば、ペプチド、

タンパク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産

29

物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙 10 げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよい し、公知の化合物であってもよい。上記のスクリーニン グ方法を実施するには、本発明のタンパク質を産生する 能力を有する細胞をスクリーニングに適したバッファー に浮遊して調製する。バッファーには、pH約4~10 (望ましくは、pH約6~8)のリン酸バッファー、ほ う酸バッファーなどの、本発明のタンパク質のモノカル ボン酸またはアミノ酸の輸送を阻害しないバッファーで あればいずれでもよい。本発明のタンパク質を産生する 能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明の 20 物組織抽出液などが挙げられ、これら化合物は新規な化 タンパク質をコードする DNAを含有するベクターで形 質転換された宿主(形質転換体)が用いられる。宿主と しては、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく 用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方 法で培養することによって、本発明のタンパク質を細胞 膜上に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。 【0043】本発明のタンパク質のモノカルボン酸の輸 送、アミノ酸の輸送は、公知の方法、例えば、J. Biol. Chem. 273巻, 15920-15926頁, 1998年に記載の方法あ るいはそれに準じる方法に従って測定することができ る。例えば、上記(ii)の場合におけるモノカルボン酸 またはアミノ酸の輸送を、上記(i)の場合に比べて、 約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは 約50%以上促進する試験化合物を本発明のタンパク質 の活性を促進する化合物またはその塩として選択するこ とができる。また、例えば、上記(ii)の場合における モノカルボン酸またはアミノ酸の輸送を、上記(i)の 場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、 より好ましくは約50%以上阻害(または抑制)する試 験化合物を本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物 40 れに準じる方法に従い測定することができる。本発明の またはその塩として選択することができる。また、本発 明のタンパク質遺伝子のプロモーター下流に分泌型アル カリホスファターゼ、ルシフェラーゼなどの遺伝子を挿 入し、上記の各種細胞に発現させ、該細胞に上記試験化 合物を接触させた場合における酵素活性を賦活化または 阻害する化合物またはその塩を探索することによって本 発明のタンパク質の発現を促進または抑制(すなわち、 本発明のタンパク質の活性を促進または阻害) する化合 物またはその塩をスクリーニングすることができる。

レオチドは、本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩のスクリーニングのた めの試薬として有用である。本発明は、(3)本発明の タンパク質をコードするポリヌクレオチドを用いること を特徴とする本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩(以下、それぞれ促進 剤、阻害剤と略記する場合がある)のスクリーニング方 法を提供し、より具体的には、例えば、(4)(iii) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞を培養 した場合と(iv)本発明のタンパク質を産生する能力を 有する細胞と試験化合物の混合物を培養した場合との比 較を行うことを特徴とする促進剤または阻害剤のスクリ ーニング方法を提供する。上記スクリーニング方法にお いては、例えば、(iii)と(iv)の場合における、本 発明のタンパク質遺伝子の発現量(具体的には、本発明 のタンパク質量または前記タンパク質をコードするmR NA量)を測定して、比較する。試験化合物としては、 例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動 合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。 上記のスクリーニング方法を実施するには、本発明のタ ンパク質を産生する能力を有する細胞をスクリーニング に適したバッファーに浮遊して調製する。バッファーに は、pH約4~10(望ましくは、pH約6~8)のリ ン酸バッファー、ほう酸バッファーなどの、本発明のタ ンパク質のリガンド作動性カチオンチャネル活性を阻害 しないバッファーであればいずれでもよい。本発明のタ ンパク質を産生する能力を有する細胞としては、例え 30 ば、前述した本発明のタンパク質をコードするDNAを 含有するベクターで形質転換された宿主(形質転換体) が用いられる。宿主としては、例えば、CHO細胞など の動物細胞が好ましく用いられる。該スクリーニングに は、例えば、前述の方法で培養することによって、本発 明のタンパク質を細胞膜上に発現させた形質転換体が好 ましく用いられる。本発明のタンパク質量の測定は、公 知の方法、例えば、本発明のタンパク質を認識する抗体 を用いて、細胞抽出液中などに存在する前記タンパク質 を、ウェスタン解析、ELISA法などの方法またはそ タンパク質遺伝子の発現量は、公知の方法、例えば、ノ ーザンブロッティングやReverse transcription-polyme rase chain reaction (RT-PCR)、リアルタイム PCR解析システム (ABI社製、TaqMan polymerase chainreaction) などの方法あるいはそれに準じる方法 にしたがって測定することができる。例えば、上記 (i v) の場合における本発明のタンパク質遺伝子の発現量 を、上記(iii)の場合に比べて、約20%以上、好ま しくは30%以上、より好ましくは約50%以上促進す

する化合物またはその塩として選択することができる。 例えば、上記(iv)の場合における本発明のタンパク質 遺伝子の発現量を、上記(iii)の場合に比べて、約2 0%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約5 0%以上阻害する試験化合物を本発明のタンパク質遺伝 子の発現を阻害する化合物またはその塩として選択する ことができる。さらに、本発明の抗体は、本発明のタン パク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩 のスクリーニングのための試薬として有用である。本発 明は、(5)本発明の抗体を用いることを特徴とする本 10 その塩、または本発明で用いられるタンパク質もしくは 発明のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物ま たはその塩(以下、それぞれ促進剤、阻害剤と略記する 場合がある)のスクリーニング方法を提供し、より具体 的には、例えば、(6)(v)本発明のタンパク質を産 生する能力を有する細胞を培養した場合と(vi) 本発明 のタンパク質を産生する能力を有する細胞と試験化合物 の混合物を培養した場合との比較を行うことを特徴とす る促進剤または阻害剤のスクリーニング方法を提供す る。上記スクリーニング方法においては、例えば、本発 明の抗体を用いて(v)と(vi)の場合における、本発 20 明のタンパク質の発現量(具体的には、本発明のタンパ ク質量)を測定(例、本発明のタンパク質の発現を検 出、本発明のタンパク質の発現量を定量等)して、比較 する。試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパ ク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、 細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙げら れ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公 知の化合物であってもよい。上記のスクリーニング方法 を実施するには、本発明のタンパク質を産生する能力を 有する細胞をスクリーニングに適したバッファーに浮遊 30 して調製する。バッファーには、pH約4~10(望ま しくは、pH約6~8)のリン酸バッファー、ほう酸バ ッファーなどの、本発明のタンパク質のリガンド作動性 カチオンチャネル活性を阻害しないバッファーであれば いずれでもよい。本発明のタンパク質を産生する能力を 有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパ ク質をコードするDNAを含有するベクターで形質転換 された宿主(形質転換体)が用いられる。宿主として は、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく用い られる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で 40 病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患な 培養することによって、本発明のタンパク質を細胞膜上 に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。本発明 のタンパク質量の測定は、公知の方法、例えば、本発明 のタンパク質を認識する抗体を用いて、細胞抽出液中な どに存在する前記タンパク質を、ウェスタン解析、EL ISA法などの方法またはそれに準じる方法に従い測定 することができる。例えば、上記(vi)の場合における 本発明のタンパク質の発現量を、上記 (v) の場合に比 べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ま

31

パク質の発現を促進する化合物またはその塩として選択 することができる。例えば、上記(vi)の場合における 本発明のタンパク質の発現量を、上記 (v) の場合に比 べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ま しくは約50%以上阻害する試験化合物を本発明のタン パク質の発現を阻害する化合物またはその塩として選択 することができる。

【0045】本発明のスクリーニング用キットは、本発 明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたは 部分ペプチドを産生する能力を有する細胞を含有するも のである。本発明のスクリーニング方法またはスクリー ニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩 は、上記した試験化合物、例えば、ペプチド、タンパ ク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細 胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などから 選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のタンパク 質の活性(例、モノカルボン酸の輸送、アミノ酸の輸送 など)を促進または阻害する化合物またはその塩であ る。該化合物の塩としては、前記した本発明のタンパク 質の塩と同様のものが用いられる。本発明のタンパク質 の活性を促進する化合物またはその塩は、例えば、肝臓 疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患 (例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、代謝性アシ ドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患 (例、脾機能亢進症など)、免疫不全(例、白血球異 常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全な ど)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生 殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全など)、消化 器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、過敏性腸症候 群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パー キンソン症候群、精神分裂病など)、循環器疾患(例、 心不全、不整脈、QT延長症候群など)および癌(例え ば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 腸癌、直腸癌など)などの予防・治療剤、または老化の 予防・抑制剤などの医薬として有用である。また、本発 明のタンパク質の活性を阻害する化合物またはその塩 は、例えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿 ど)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症な ど)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫不全 (例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にともな う免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレル ギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全 など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、 過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイ マー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など)、循環 器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群など)およ しくは約50%以上促進する試験化合物を本発明のタン50び癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細

胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮 頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの予防・治療剤、ま たは老化の予防・抑制剤などの医薬として有用である。 本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進する化合物また はその塩は、例えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変な ど)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎 疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎 縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫 不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にと もなう免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、ア 10 レルギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能 不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン 病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アルツ ハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など)、 循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群など) および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非 小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、 子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの予防・治療 剤、または老化の予防・抑制剤などの医薬として有用で ある。また、本発明のタンパク質遺伝子の発現を阻害す 20 る化合物またはその塩は、例えば、肝臓疾患(例、肝 炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不 全、間室性腎疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉疾 患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症 など)、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不全または 胸腺異常にともなう免疫不全など)、自己免疫疾患、炎 症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患 (例、前立腺肥 大、卵巣機能不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸 炎、クローン病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患 (例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分 30 与量は、その作用、対象疾患、投与対象、投与ルートな 裂病など)、循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長 症候群など)および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓 癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、 膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)など の予防・治療剤、または老化の予防・抑制剤などの医薬 として有用である。本発明のタンパク質の発現を促進す る化合物またはその塩は、例えば、肝臓疾患(例、肝 炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不 全、間室性腎疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉疾 患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症 40 進する化合物またはその塩を注射剤の形で通常成人(体 など)、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不全または 胸腺異常にともなう免疫不全など)、自己免疫疾患、炎 症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥 大、卵巣機能不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸 炎、クローン病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患 (例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分 裂病など)、循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長 症候群など)および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓 癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、

33

の予防・治療剤、または老化の予防・抑制剤などの医薬 として有用である。また、本発明のタンパク質の発現を 阻害する化合物またはその塩は、例えば、肝臓疾患 (例、肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎 炎、腎不全、間室性腎疾患など)、代謝性アシドーシ ス、筋肉疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾 機能亢進症など)、免疫不全(例、白血球異常、脾機能 不全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、自己免 疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患 (例、前立腺肥大、卵巣機能不全など)、消化器疾患 (例、潰瘍、大腸炎、クローン病、過敏性腸症候群な ど)、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキン ソン症候群、精神分裂病など)、循環器疾患(例、心不 全、不整脈、QT延長症候群など)および癌(例えば、膵 臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、 前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、 直腸癌など)などの予防・治療剤、または老化の予防・ 抑制剤などの医薬として有用である。

【0046】本発明のスクリーニング方法またはスクリ ーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩 を上述の予防・治療剤として使用する場合、常套手段に 従って製剤化することができる。例えば、錠剤、カプセ ル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶 液、懸濁液剤などとすることができる。このようにして 得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒト または非ヒト温血動物(例えば、マウス、ラット、ウサ ギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、トリ、ネコ、イヌ、サ ル、チンパンジーなど)に対して経口的にまたは非経口 的に投与することができる。該化合物またはその塩の投 どにより差異はあるが、例えば、糖尿病治療の目的で本 発明のタンパク質の活性を促進する化合物またはその塩 を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとし て)においては、一日につき該化合物またはその塩を約 0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、 より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的 に投与する場合は、該化合物またはその塩の1回投与量 は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例え ば、糖尿病治療の目的で本発明のタンパク質の活性を促 重60kgとして)に投与する場合、一日につき該化合 物またはその塩を約0.01~30mg程度、好ましく は約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~ 10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合であ る。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した 量を投与することができる。

【0047】〔3〕本発明のタンパク質、その部分ペプ チドまたはその塩の定量

本発明のタンパク質に対する抗体(以下、本発明の抗体 膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)など 50 と略記する場合がある)は、本発明のタンパク質を特異

35 的に認識することができるので、被検液中の本発明のタ

ンパク質の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定 量などに使用することができる。すなわち、本発明は、 (i) 本発明の抗体と、被検液および標識化された本発 明のタンパク質とを競合的に反応させ、該抗体に結合し た標識化された本発明のタンパク質の割合を測定するこ とを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量 法、および(ii)被検液と担体上に不溶化した本発明の 抗体および標識化された本発明の別の抗体とを同時ある いは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の 10 活性を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタ ンパク質の定量法を提供する。上記(ii)の定量法にお いては、一方の抗体が本発明のタンパク質のN端部を認 識する抗体で、他方の抗体が本発明のタンパク質のC端 部に反応する抗体であることが望ましい。

【0048】また、本発明のタンパク質に対するモノク ローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称 する場合がある)を用いて本発明のタンパク質の定量を 行なえるほか、組織染色等による検出を行うこともでき る。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよ 20 ば、2次反応で用いられる抗体が、本発明のタンパク質 く、また、抗体分子のF(ab')。、Fab'、あるいは Fab 画分を用いてもよい。本発明の抗体を用いる本発 明のタンパク質の定量法は、特に制限されるべきもので はなく、被測定液中の抗原量(例えば、タンパク質量) に対応した抗体、抗原もしくは抗体 - 抗原複合体の量を 化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の 抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出す る測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例 えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法お よびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異 30 性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好 ましい。標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤と しては、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光物質、発 光物質などが用いられる。放射性同位元素としては、例 えば、[¹²⁵I]、[¹³¹I]、[³H]、[¹⁴C]など が用いられる。上記酵素としては、安定で比活性の大き なものが好ましく、例えば、 - ガラクトシダーゼ、 - グルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオ キシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍 光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレ 40 ッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質 としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ル シフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗 体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチン - アビジン 系を用いることもできる。

【0049】抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物 理吸着を用いてもよく、また通常タンパク質あるいは酵 素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用 いる方法でもよい。担体としては、アガロース、デキス

ン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、ある いはガラス等が挙げられる。サンドイッチ法においては 不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を反応 させ(1次反応)、さらに標識化した別の本発明のモノ クローナル抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化 担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中の 本発明のタンパク質量を定量することができる。1次反 応と2次反応は逆の順序に行っても、また、同時に行な ってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤 および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができ る。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、 固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ず しも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等 の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。本 発明のサンドイッチ法による本発明のタンパク質の測定 法においては、1次反応と2次反応に用いられる本発明 のモノクローナル抗体は、本発明のタンパク質の結合す る部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわ ち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例え の C 端部を認識する場合、 1 次反応で用いられる抗体 は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗 体が用いられる。

【0050】本発明のモノクローナル抗体をサンドイッ チ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメト リック法あるいはネフロメトリーなどに用いることがで きる。競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体 に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識抗原 (F)と、抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し(B / F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定し、被検液 中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として可溶 性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、 前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、およ び、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、 第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相化抗 体を用いる固相化法とが用いられる。イムノメトリック 法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識 化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離する か、あるいは、被検液中の抗原と過剰量の標識化抗体と を反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化抗体 を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次 に、いずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗原量を 定量する。また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは 溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の量 を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈 降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用する レーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

【0051】これら個々の免疫学的測定法を本発明の定 量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の トラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレ 50 設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の

条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発 明のタンパク質の測定系を構築すればよい。これらの一 般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参 照することができる。例えば、入江 寛編「ラジオイム ノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編 「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発 行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭 和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第 2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編 「酵素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年10 質の検出、被検細胞内における本発明のタンパク質の挙 発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」 Vol. 70(Immunoch emical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immunoche mical Techniques(Part B))、 同書 Vol. 74 (Immunoch emical Techniques(Part C))、同書 Vol. 84(Immunoch emical Techniques(Part D:Selected Immunoassays)) 同書 Vol. 92 (Immunochemical Techniques(Part E:Mo noclonal Antibodiesand General Immunoassay Method s))、同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodie s))(以上、アカデミックプレス社発行)などを参照する ことができる。以上のようにして、本発明の抗体を用い ることによって、本発明のタンパク質を感度良く定量す ることができる。さらには、本発明の抗体を用いて本発 明のタンパク質の濃度を定量することによって、(1) 本発明のタンパク質の濃度の減少が検出された場合、例 えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎 臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、代謝 性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓 疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫不全(例、白血球 異常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全な 30 ど)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生 殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全など)、消化 器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、過敏性腸症候 群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パー キンソン症候群、精神分裂病など)、循環器疾患(例、 心不全、不整脈、QT延長症候群など)および癌(例え ば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 腸癌、直腸癌など)などの可能性が高いと診断すること ができる。(2)反対に、例えば、本発明のタンパク質 40 の濃度の上昇が検出された場合、例えば肝臓疾患(例、 肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎 不全、間室性腎疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉 疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進 症など)、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不全また は胸腺異常にともなう免疫不全など)、自己免疫疾患、 炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺 肥大、卵巣機能不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大 腸炎、クローン病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾 患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神 50 臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、代謝

37

分裂病など)、循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延 長症候群など)および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓 癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、 膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)など の可能性が高いと診断することが出来る。また、本発明 の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明 のタンパク質を検出するために使用することができる。 また、本発明のタンパク質を精製するために使用する抗 体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明のタンパク

動の分析などのために使用することができる。 【0052】〔4〕遺伝子診断剤 本発明のDNAは、例えば、プローブとして使用するこ とにより、ヒトまたは非ヒト温血動物(例えば、ラッ ト、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブ タ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーな ど)における本発明のタンパク質またはその部分ペプチ ドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異 常)を検出することができるので、例えば、該DNAま 20 たはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該 DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺 伝子診断剤として有用である。本発明のDNAを用いる 上記の遺伝子診断は、例えば、公知のノーザンハイブリ ダイゼーションやPCR - SSCP法 (ゲノミックス (Genomics),第5巻,874~879頁(1989 年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカ デミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー (Proceedings of the National Academy of Sciences o f the United States of America),第86巻,276 6~2770頁(1989年))などにより実施するこ とができる。例えば、ノーザンハイブリダイゼーション により発現増加が検出された場合、例えば肝臓疾患 (例、肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎 炎、腎不全、間室性腎疾患など)、代謝性アシドーシ ス、筋肉疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾 機能亢進症など)、免疫不全(例、白血球異常、脾機能 不全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、自己免 疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生殖器疾患 (例、前立腺肥大、卵巣機能不全など)、消化器疾患 (例、潰瘍、大腸炎、クローン病、過敏性腸症候群な ど)、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキン ソン症候群、精神分裂病など)、循環器疾患(例、心不 全、不整脈、QT延長症候群など)および癌(例えば、膵 **臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、** 前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、 直腸癌など)などの可能性が高いと診断することが出来 る。反対に、発現低下が検出された場合やPCR-SS CP法によりDNAの突然変異が検出された場合は、例 えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿病、腎

性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症など)、脾臓 疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫不全(例、白血球 異常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全な ど)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレルギー疾患、生 殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全など)、消化 器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、過敏性腸症候 群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パー キンソン症候群、精神分裂病など)、循環器疾患(例、 心不全、不整脈、QT延長症候群など)および癌(例え ば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 10 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 腸癌、直腸癌など)などである可能性が高いと診断する ことができる。

39

【0053】〔5〕アンチセンスヌクレオチドを含有す る医薬

本発明のDNAに相補的に結合し、該DNAの発現を抑 制することができる本発明のアンチセンスヌクレオチド は低毒性であり、生体内における本発明のタンパク質ま たは本発明のDNAの機能(例、モノカルボン酸の輸 送、アミノ酸の輸送など)を抑制することができるの で、例えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖尿 病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患な ど)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症な ど)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫不全 (例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にともな う免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレル ギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全 など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、 過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイ マー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など)、循環 30 など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン病、 器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群など)およ び癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細 胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮 頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの予防・治療剤、ま たは老化の予防・抑制剤として使用することができる。 上記アンチセンスヌクレオチドを上記の予防・治療剤と して使用する場合、公知の方法に従って製剤化し、投与 することができる。例えば、該アンチセンスヌクレオチ ドを用いる場合、該アンチセンスヌクレオチドを単独あ るいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクタ 40 列を基に設計して製造することができる。リボザイム ー、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクター などの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従っ て、ヒトまたは非ヒト哺乳動物(例、ラット、ウサギ、 ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して 経口的または非経口的に投与することができる。該アン チセンスヌクレオチドは、そのままで、あるいは摂取促 進のために補助剤などの生理学的に認められる担体とと もに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのよ うなカテーテルによって投与できる。該アンチセンスヌ クレオチドの投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルー 50 挙げられる。上記の二重鎖RNAまたはリボザイムを上

トなどにより差異はあるが、例えば、糖尿病疾患の治療 の目的で本発明のアンチセンスヌクレオチドを膵臓に局 所投与する場合、一般的に成人(体重60kg)におい ては、一日につき該アンチセンスヌクレオチドを約0. 1~100mg投与する。さらに、該アンチセンスヌク レオチドは、組織や細胞における本発明のDNAの存在 やその発現状況を調べるための診断用オリゴヌクレオチ ドプローブとして使用することもできる。

40

【0054】さらに、本発明は、

本発明のタンパク質をコードするRNAの一部とそれ に相補的なRNAを含有する二重鎖RNA、

前記二重鎖RNAを含有してなる医薬、

本発明のタンパク質をコードするRNAの一部を含有 するリボザイム、

前記リボザイムを含有してなる医薬、

前記リボザイムをコードする遺伝子(DNA)を含有 する発現ベクターなども提供する。

上記アンチセンスポリヌクレオチドと同様に、二重鎖R NA、リボザイムなども、本発明のDNAから転写され 20 るRNAを破壊またはその機能を抑制することができ、 生体内における本発明で用いられるタンパク質または本 発明で用いられるDNAの機能を抑制することができる ので、例えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変など)、糖 尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患な ど)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎縮症な ど)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫不全 (例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にともな う免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、アレル ギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能不全 過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アルツハイ マー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など)、循環 器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群など)およ び癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細 胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮 頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの予防・治療剤、ま たは老化の予防・抑制剤として使用することができる。 二重鎖 R N A は、公知の方法 (例、Nature, 411巻, 494 頁、2001年)に準じて、本発明のポリヌクレオチドの配 は、公知の方法(例、TRENDS in Molecular Medicine, 7巻, 221頁, 2001年)に準じて、本発明のポリヌクレオ チドの配列を基に設計して製造することができる。例え ば、公知のリボザイムの配列の一部を本発明のタンパク 質をコードするRNAの一部に置換することによって製 造することができる。本発明のタンパク質をコードする RNAの一部としては、公知のリボザイムによって切断 され得るコンセンサス配列NUX(式中、Nはすべての 塩基を、XはG以外の塩基を示す)の近傍の配列などが

42

記予防・治療剤として使用する場合、アンチセンスポリ ヌクレオチドと同様にして製剤化し、投与することがで きる。また、前記 の発現ベクターは、公知の遺伝子治 療法などと同様に用い、上記予防・治療剤として使用す る。

41

【0055】[6]本発明のDNAを有する動物の作出本発明は、外来性の本発明のタンパク質をコードするDNA(以下、本発明の外来性DNAと略記する)またはその変異DNA(本発明の外来性変異DNAと略記する場合がある)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。すな10わち、本発明は、(1)本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、(2)非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記(1)記載の動物、

(3)ゲッ歯動物がマウスまたはラットである上記

(2)記載の動物、および(4)本発明の外来性DNA またはその変異DNAを含有し、哺乳動物において発現 しうる組換えベクターなどを提供する。本発明の外来性 DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物 (以下、本発明のDNA導入動物と略記する)は、未受 精卵、受精卵、精子およびその始原細胞を含む胚芽細胞 20 乳動物を作出することができる。 などに対して、好ましくは、非ヒト哺乳動物の発生にお ける胚発生の段階(さらに好ましくは、単細胞または受 精卵細胞の段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸 カルシウム法、電気パルス法、リポフェクション法、凝 集法、マイクロインジェクション法、パーティクルガン 法、DEAE - デキストラン法などにより目的とするD NAを導入することによって作出することができる。ま た、該DNA導入方法により、体細胞、生体の臓器、組 織細胞などに目的とする本発明の外来性DNAを導入 し、細胞培養、組織培養などに利用することもでき、さ 30 らに、これら細胞を上述の胚芽細胞と公知の細胞融合法 により融合させることにより本発明のDNA導入動物を 作出することもできる。非ヒト哺乳動物としては、例え ば、ウシ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、 モルモット、ハムスター、マウス、ラットなどが用いら れる。なかでも、病体動物モデル系の作成の面から個体 発生および生物サイクルが比較的短く、また、繁殖が容 易なゲッ歯動物、とりわけマウス(例えば、純系とし て、С57В L / 6系統, D B A 2系統など、交雑系と して、B6C3F₄系統,BDF₄系統,B6D2F₄系 40 統, BALB/c系統, ICR系統など) またはラット (例えば、Wistar,SDなど) などが好ましい。 哺乳動物において発現しうる組換えベクターにおける 「哺乳動物」としては、上記の非ヒト哺乳動物の他にヒ トなどがあげられる。

具体的には、塩基の付加、欠損、他の塩基への置換など が生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含 まれる。該異常DNAとしては、異常な本発明のタンパ ク質を発現させるDNAを意味し、例えば、正常な本発 明のタンパク質の機能を抑制するタンパク質を発現させ るDNAなどが用いられる。本発明の外来性DNAは、 対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物 由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物 に導入するにあたっては、該DNAを動物細胞で発現さ せうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラ クトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発 明のヒトDNAを導入する場合、これと相同性が高い本 発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、 イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウス など)由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの 下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンスト ラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、 例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションする ことによって本発明のDNAを高発現するDNA導入哺

【0057】本発明のタンパク質の発現ベクターとして は、大腸菌由来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミ ド、酵母由来のプラスミド、 ファージなどのバクテリ オファージ、モロニー白血病ウィルスなどのレトロウィ ルス、ワクシニアウィルスまたはバキュロウィルスなど の動物ウイルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由 来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミドまたは酵母由 来のプラスミドなどが好ましく用いられる。上記のDN A発現調節を行なうプロモーターとしては、例えば、 ウイルス(例、シミアンウイルス、サイトメガロウイル ス、モロニー白血病ウイルス、JCウイルス、乳癌ウイ ルス、ポリオウイルスなど)に由来するDNAのプロモ ーター、 各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、 モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来の プロモーター、例えば、アルブミン、インスリンII、 ウロプラキンII、エラスターゼ、エリスロポエチン、 エンドセリン、筋クレアチンキナーゼ、グリア線維性酸 性タンパク質、グルタチオンS-トランスフェラーゼ、 血小板由来成長因子 、ケラチンK1,K10およびK 14、コラーゲンI型およびII型、サイクリックAM P依存タンパク質キナーゼ Iサブユニット、ジストロ フィン、酒石酸抵抗性アルカリフォスファターゼ、心房 ナトリウム利尿性因子、内皮レセプターチロシンキナー ゼ (一般にTie2と略される)、ナトリウムカリウム アデノシン3リン酸化酵素(Na,K-ATPas e)、ニューロフィラメント軽鎖、メタロチオネインI およびIIA、メタロプロティナーゼ1組織インヒビタ ー、MHCクラスI抗原(H-2L)、H-ras、レ ニン、ドーパミン - 水酸化酵素、甲状腺ペルオキシダ

および ミオシン重鎖、ミオシ 1), アクチン、 ン軽鎖1および2、ミエリン基礎タンパク質、チログロ ブリン、Thy‐1、免疫グロブリン、H鎖可変部(V NP)、血清アミロイドPコンポーネント、ミオグロビ ン、トロポニン C、平滑筋 アクチン、プレプロエンケ ファリンA、バソプレシンなどのプロモーターなどが用 いられる。なかでも、全身で高発現することが可能なサ イトメガロウイルスプロモーター、ヒトポリペプチド鎖 延長因子1 (EF-1)のプロモーター、ヒトおよ びニワトリアクチンプロモーターなどが好適である。 上記ベクターは、DNA導入哺乳動物において目的とす るmRNAの転写を終結する配列(一般にターミネター と呼ばれる)を有していることが好ましく、例えば、ウ イルス由来および各種哺乳動物由来の各DNAの配列を 用いることができ、好ましくは、シミアンウイルスのS V40ターミネターなどが用いられる。

43

【0058】その他、目的とする外来性DNAをさらに 高発現させる目的で各DNAのスプライシングシグナ ル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部 などをプロモーター領域の5 '上流、プロモーター領域20 外来性正常DNAを導入した哺乳動物は、遊離した本発 と翻訳領域間あるいは翻訳領域の3 7 下流 に連結する ことも目的により可能である。正常な本発明のタンパク 質の翻訳領域は、ヒトまたは各種哺乳動物(例えば、ウ サギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、 マウスなど)由来の肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細 胞由来DNAおよび市販の各種ゲノムDNAライブラリ ーよりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または 肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公 知の方法により調製された相補DNAを原料として取得 することが出来る。また、外来性の異常DNAは、上記 30 の細胞または組織より得られた正常なポリペプチドの翻 訳領域を点突然変異誘発法により変異した翻訳領域を作 製することができる。該翻訳領域は導入動物において発 現しうるDNAコンストラクトとして、前記のプロモー ターの下流および所望により転写終結部位の上流に連結 させる通常のDNA工学的手法により作製することがで きる。受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの 導入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべて に存在するように確保される。DNA導入後の作出動物 の胚芽細胞において、本発明の外来性DNAが存在する 40 雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNA ことは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および 体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持すること を意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種 の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本 発明の外来性DNAを有する。本発明の外来性正常DN Aを導入した非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DN Aを安定に保持することを確認して、該DNA保有動物 として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。受 精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの導入は、

在するように確保される。DNA導入後の作出動物の胚 芽細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在する ことは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細 胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有することを 意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の 動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明 の外来性DNAを過剰に有する。導入DNAを相同染色 体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄 の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを 10 過剰に有するように繁殖継代することができる。

【0059】本発明の正常DNAを有する非ヒト哺乳動 物は、本発明の正常DNAが高発現させられており、内 在性の正常DNAの機能を促進することにより最終的に 本発明のタンパク質の機能亢進症を発症することがあ り、その病態モデル動物として利用することができる。 例えば、本発明の正常DNA導入動物を用いて、本発明 のタンパク質の機能亢進症や、本発明のタンパク質が関 連する疾患の病態機序の解明およびこれらの疾患の治療 方法の検討を行なうことが可能である。また、本発明の 明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明の タンパク質に関連する疾患に対する治療薬のスクリーニ ング試験にも利用可能である。一方、本発明の外来性異 常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、交配により外来性 DNAを安定に保持することを確認して該DNA保有動 物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。 さらに、目的とする外来DNAを前述のプラスミドに組 み込んで原科として用いることができる。プロモーター とのDNAコンストラクトは、通常のDNA工学的手法 によって作製することができる。受精卵細胞段階におけ る本発明の異常DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細 胞および体細胞の全てに存在するように確保される。 D NA導入後の作出動物の胚芽細胞において本発明の異常 DNAが存在することは、作出動物の子孫が全てその胚 芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有す ることを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだ この種の動物の子孫は、その胚芽細胞および体細胞の全 てに本発明の異常DNAを有する。導入DNAを相同染 色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌 を有するように繁殖継代することができる。

【0060】本発明の異常DNAを有する非ヒト哺乳動 物は、本発明の異常DNAが高発現させられており、内 在性の正常DNAの機能を阻害することにより最終的に 本発明のタンパク質の機能不活性型不応症となることが あり、その病態モデル動物として利用することができ る。例えば、本発明の異常DNA導入動物を用いて、本 発明のタンパク質の機能不活性型不応症の病態機序の解 明およびこの疾患を治療方法の検討を行なうことが可能 対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存 50 である。また、具体的な利用可能性としては、本発明の

46

異常DNA高発現動物は、本発明のタンパク質の機能不 活性型不応症における本発明の異常タンパク質による正 常タンパク質の機能阻害 (dominant negative作用)を 解明するモデルとなる。また、本発明の外来異常DNA を導入した哺乳動物は、遊離した本発明のタンパク質の 増加症状を有することから、本発明のタンパク質または その機能不活性型不応症に対する治療薬スクリーニング 試験にも利用可能である。また、上記2種類の本発明の DNA導入動物のその他の利用可能性として、例えば、 組織培養のための細胞源としての使用、

45

本発明のDNA導入動物の組織中のDNAもしくはR NAを直接分析する、またはDNAにより発現されたポ リペプチド組織を分析することによる、本発明のタンパ ク質により特異的に発現あるいは活性化するタンパク質 との関連性についての解析、

DNAを有する組織の細胞を標準組織培養技術により 培養し、これらを使用して、一般に培養困難な組織から の細胞の機能の研究、

上記 記載の細胞を用いることによる細胞の機能を高 めるような薬剤のスクリーニング、および

本発明の変異タンパク質を単離精製およびその抗体作 製などが考えられる。さらに、本発明のDNA導入動物 を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症な どを含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の臨床症 状を調べることができ、また、本発明のタンパク質に関 連する疾患モデルの各臓器におけるより詳細な病理学的 所見が得られ、新しい治療方法の開発、さらには、該疾 患による二次的疾患の研究および治療に貢献することが できる。また、本発明のDNA導入動物から各臓器を取 り出し、細切後、トリプシンなどのタンパク質分解酵素 30 により、遊離したDNA導入細胞の取得、その培養また はその培養細胞の系統化を行なうことが可能である。さ らに、本発明のタンパク質産生細胞の特定化、アポトー シス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれらにお けるシグナル伝達機構を調べ、それらの異常を調べるこ となどができ、本発明のタンパク質およびその作用解明 のための有効な研究材料となる。さらに、本発明のDN A導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性 型不応症を含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の 治療薬の開発を行なうために、上述の検査法および定量 40 は、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明 法などを用いて、有効で迅速な該疾患治療薬のスクリー ニング法を提供することが可能となる。また、本発明の DNA導入動物または本発明の外来性DNA発現ベクタ ーを用いて、本発明のタンパク質が関連する疾患のDN A治療法を検討、開発することが可能である。

【0061】〔7〕 ノックアウト動物

本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳 動物胚幹細胞および本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳 動物を提供する。すなわち、本発明は、(1)本発明の DNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、

(2)該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来の - ガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不 活性化された上記(1)記載の胚幹細胞、(3)ネオマ イシン耐性である上記(1)記載の胚幹細胞、(4)非 ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記(1)記載の胚幹 細胞、(5)ゲッ歯動物がマウスである上記(4)記載 の胚幹細胞、(6)本発明のDNAが不活性化された該 DNA発現不全非ヒト哺乳動物、(7)該DNAがレポ ーター遺伝子(例、大腸菌由来の - ガラクトシダーゼ 10 遺伝子)を導入することにより不活性化され、該レポー ター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制 御下で発現しうる上記(6)記載の非ヒト哺乳動物、 (8)非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記(6)記 載の非ヒト哺乳動物、(9)ゲッ歯動物がマウスである 上記(8)記載の非ヒト哺乳動物、および(10)上記 (7)記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター 遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDN Aに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合 物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。本発 20 明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞と は、該非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAに人為的 に変異を加えることにより、DNAの発現能を抑制する か、あるいは該DNAがコードしている本発明のタンパ ク質の活性を実質的に喪失させることにより、DNAが 実質的に本発明のタンパク質の発現能を有さない(以 下、本発明のノックアウトDNAと称することがある) 非ヒト哺乳動物の胚幹細胞(以下、ES細胞と略記す る)をいう。非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のも のが用いられる。

【0062】本発明のDNAに人為的に変異を加える方 法としては、例えば、遺伝子工学的手法により該DNA 配列の一部又は全部の削除、他DNAを挿入または置換 させることによって行なうことができる。これらの変異 により、例えば、コドンの読み取り枠をずらしたり、プ ロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することによ り本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。本発 明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞 (以下、本発明のDNA不活性化ES細胞または本発明 のノックアウトES細胞と略記する)の具体例として のDNAを単離し、そのエキソン部分にネオマイシン耐 性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子を代表とする薬 剤耐性遺伝子、あるいは1acZ(・ガラクトシダー ゼ遺伝子)、cat(クロラムフェニコールアセチルト ランスフェラーゼ遺伝子)を代表とするレポーター遺伝 子等を挿入することによりエキソンの機能を破壊する か、あるいはエキソン間のイントロン部分に遺伝子の転 写を終結させるDNA配列(例えば、polyA付加シ グナルなど)を挿入し、完全なmRNAを合成できなく 50 することによって、結果的に遺伝子を破壊するように構

築したDNA配列を有するDNA鎖(以下、ターゲッテ ィングベクターと略記する)を、例えば相同組換え法に より該動物の染色体に導入し、得られたES細胞につい て本発明のDNA上あるいはその近傍のDNA配列をプ ローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析あるい はターゲッティングベクター上のDNA配列とターゲッ ティングベクター作製に使用した本発明のDNA以外の 近傍領域のDNA配列をプライマーとしたPCR法によ り解析し、本発明のノックアウトES細胞を選別するこ とにより得ることができる。

47

【0063】また、相同組換え法等により本発明のDN Aを不活化させる元のES細胞としては、例えば、前述 のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知 のEvansとKaufmanの方法に準じて新しく樹立したもので もよい。例えば、マウスのES細胞の場合、現在、一般 的には129系のES細胞が使用されているが、免疫学 的背景がはっきりしていないので、これに代わる純系で 免疫学的に遺伝的背景が明らかなES細胞を取得するな どの目的で例えば、C57BL/6マウスやC57BL /6の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善20 浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの したBDF,マウス(C57BL/6とDBA/2との F,)を用いて樹立したものなども良好に用いうる。B DF₁マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫である という利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持 つので、これを用いて得られたES細胞は病態モデルマ ウスを作出したとき、С57ВL/6マウスとバックク ロスすることでその遺伝的背景を C 5 7 B L / 6 マウス に代えることが可能である点で有利に用い得る。また、 ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の 胚盤胞を使用するが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚30現不全細胞は、インビトロにおける本発明のタンパク質 盤胞まで培養して用いることにより効率よく多数の初期 胚を取得することができる。また、雌雄いずれのES細 胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖系列 キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の 手間を削減するためにもできるだけ早く雌雄の判別を行 なうことが望ましい。ES細胞の雌雄の判定方法として は、例えば、PCR法によりY染色体上の性決定領域の 遺伝子を増幅、検出する方法が、その1例としてあげる ことができる。この方法を使用すれば、従来、核型分析 をするのに約10[°]個の細胞数を要していたのに対し て、1コロニー程度のES細胞数(約50個)で済むの で、培養初期におけるES細胞の第一次セレクションを 雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に雄細胞の 選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削 減できる。

【0064】また、第二次セレクションとしては、例え ば、G - バンディング法による染色体数の確認等により 行うことができる。得られるES細胞の染色体数は正常 数の100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の 関係上困難な場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウト 50 近傍領域のDNA配列とをプライマーとしたPCR法に

した後、正常細胞(例えば、マウスでは染色体数が2 n = 40である細胞)に再びクローニングすることが望ま しい。このようにして得られた胚幹細胞株は、通常その 増殖性は大変良いが、個体発生できる能力を失いやすい ので、注意深く継代培養することが必要である。例え ば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上 でLIF(1-10000U/ml)存在下に炭酸ガス 培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気また は5%酸素、5%炭酸ガス、90%空気)で約37 で 10 培養するなどの方法で培養し、継代時には、例えば、ト リプシン/EDTA溶液(通常0.001-0.5%トリ プシン / 0.1 - 5 mM EDTA、好ましくは約0.1 %トリプシン / 1 m M E D T A) 処理により単細胞化 し、新たに用意したフィーダー細胞上に播種する方法な どがとられる。このような継代は、通常1-3日毎に行 なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細 胞が見受けられた場合はその培養細胞は放棄することが 望まれる。ES細胞は、適当な条件により、高密度に至 るまで単層培養するか、または細胞集塊を形成するまで 種々のタイプの細胞に分化させることが可能であり [M. J. Evans及びM. H. Kaufman, ネイチャー (Nature) 第 292巻、154頁、1981年; G. R. Martin プロシーディン グス・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエン ス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 第78巻、7634頁、1981年; T. C. Doetschmanら、ジャー ナル・オブ・エンブリオロジー・アンド・エクスペリメ ンタル・モルフォロジー、第87巻、27頁、1985年〕、本 発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発 の細胞生物学的検討において有用である。本発明のDN A発現不全非ヒト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公 知方法を用いて測定して間接的にその発現量を比較する ことにより、正常動物と区別することが可能である。該 非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられ

【0065】本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物 は、例えば、前述のようにして作製したターゲッティン グベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入 40 し、導入によりターゲッティングベクターの本発明のD NAが不活性化されたDNA配列が遺伝子相同組換えに より、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の 本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることに より、本発明のDNAをノックアウトさせることができ る。本発明のDNAがノックアウトされた細胞は、本発 明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプローブと したサザンハイブリダイゼーション解析またはターゲッ ティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティング ベクターに使用したマウス由来の本発明のDNA以外の

よる解析で判定することができる。非ヒト哺乳動物胚幹 細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明 のDNAが不活性化された細胞株をクローニングし、そ の細胞を適当な時期、例えば、8細胞期の非ヒト哺乳動 物胚または胚盤胞に注入し、作製したキメラ胚を偽妊娠 させた該非ヒト哺乳動物の子宮に移植する。作出された 動物は正常な本発明のDNA座をもつ細胞と人為的に変 異した本発明のDNA座をもつ細胞との両者から構成さ れるキメラ動物である。該キメラ動物の生殖細胞の一部 が変異した本発明のDNA座をもつ場合、このようなキ 10 メラ個体と正常個体を交配することにより得られた個体 群より、全ての組織が人為的に変異を加えた本発明のD NA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コート カラーの判定等により選別することにより得られる。こ のようにして得られた個体は、通常、本発明のタンパク 質のヘテロ発現不全個体であり、本発明のタンパク質の ヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本 発明のタンパク質のホモ発現不全個体を得ることができ る。卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマ イクロインジェクション法でDNA溶液を注入すること 20 状、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択すること によりターゲッティングベクターを染色体内に導入した トランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ることができ、 これらのトランスジェニック非ヒト哺乳動物に比べて、 遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に変異のある ものを選択することにより得られる。このようにして本 発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配に より得られた動物個体も該DNAがノックアウトされて いることを確認して通常の飼育環境で飼育継代を行なう ことができる。さらに、生殖系列の取得および保持につ いても常法に従えばよい。すなわち、該不活化DNAの 30 験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のタンパク 保有する雌雄の動物を交配することにより、該不活化D NAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取 得しうる。得られたホモザイゴート動物は、母親動物に 対して、正常個体1,ホモザイゴート複数になるような 状態で飼育することにより効率的に得ることができる。 ヘテロザイゴート動物の雌雄を交配することにより、該 不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテロザイ ゴート動物を繁殖継代する。本発明のDNAが不活性化 された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDNA発現 不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用であ る。また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、 本発明のタンパク質により誘導され得る種々の生物活性 を欠失するため、本発明のタンパク質の生物活性の不活 性化を原因とする疾病のモデルとなり得るので、これら の疾病の原因究明及び治療法の検討に有用である。

49

【0066】[7a]本発明のDNAの欠損や損傷など に起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物 のスクリーニング方法

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のD NAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予 50 安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたはその他の

防効果を有する化合物のスクリーニングに用いることが できる。すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全 非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、該動物の変化を 観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠 損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を 有する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供 する。該スクリーニング方法において用いられる本発明 のDNA発現不全非ヒト哺乳動物としては、前記と同様 のものがあげられる。試験化合物としては、例えば、ペ プチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合 物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽 出液、血漿などがあげられ、これら化合物は新規な化合 物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。具 体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、 試験化合物で処理し、無処理の対照動物と比較し、該動 物の各器官、組織、疾病の症状などの変化を指標として 試験化合物の治療・予防効果を試験することができる。 試験動物を試験化合物で処理する方法としては、例え ば、経口投与、静脈注射などが用いられ、試験動物の症 ができる。また、試験化合物の投与量は、投与方法、試 験化合物の性質などにあわせて適宜選択することができ る。

【0067】例えば、糖尿病に対して予防・治療効果を 有する化合物をスクリーニングする場合、本発明のDN A発現不全非ヒト哺乳動物に糖負荷処置を行ない、糖負 荷処置前または処置後に試験化合物を投与し、該動物の 血糖値および体重変化などを経時的に測定する。該スク リーニング方法を用いて得られる化合物は、上記した試 質の欠損や損傷などによって引き起こされる疾患に対し て予防・治療効果を有するので、該疾患に対する安全で 低毒性な予防・治療剤などの医薬として使用することが できる。さらに、上記スクリーニングで得られた化合物 から誘導される化合物も同様に用いることができる。

【0068】該スクリーニング方法で得られた化合物は 塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理 学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸など)や塩基 (例、アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とり 40 わけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様 な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン 酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸 (例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレ イン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚 酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸 など)との塩などが用いられる。該スクリーニング方法 で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記 した本発明のタンパク質を含有する医薬と同様にして製 造することができる。このようにして得られる製剤は、

哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサ ギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルな ど)に対して投与することができる。該化合物またはそ の塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなど により差異はあるが、例えば、該化合物を経口投与する 場合、一般的に成人(体重60kgとして)の糖尿病の 患者においては、一日につき該化合物を約0.1~10 0 mg、好ましくは約1.0~50 mg、より好ましく は約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場 合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患など10 その塩は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であ によっても異なるが、例えば、該化合物を注射剤の形で 通常成人(60kgとして)の糖尿病の患者に投与する 場合、一日につき該化合物を約0.01~30mg程 度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましく は約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するの が好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに 換算した量を投与することができる。

51

【 0 0 6 9 】 〔 7 b 〕 本発明の D N A に対するプロモー ターの活性を促進または阻害する化合物のスクリーニン グ方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に、 試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出す ることを特徴とする本発明のDNAに対するプロモータ の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のス クリーニング方法を提供する。上記スクリーニング方法 において、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物とし ては、前記した本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物 の中でも、本発明のDNAがレポーター遺伝子を導入す ることにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発 明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうる 30 不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にと ものが用いられる。試験化合物としては、前記と同様の ものがあげられる。レポーター遺伝子としては、前記と 同様のものが用いられ、 - ガラクトシダーゼ遺伝子 (1 a c Z)、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子 またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

【0070】本発明のDNAをレポーター遺伝子で置換 された本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物では、レ ポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーター の支配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードす の活性を検出することができる。例えば、本発明のタン パク質をコードするDNA領域の一部を大腸菌由来の - ガラクトシダーゼ遺伝子(lacZ)で置換している 場合、本来、本発明のタンパク質の発現する組織で、本 発明のタンパク質の代わりに - ガラクトシダーゼが発 現する。従って、例えば、5-ブロモ-4-クロロ-3 - インドリル - - ガラクトピラノシド(X-gal) のような - ガラクトシダーゼの基質となる試薬を用い て染色することにより、簡便に本発明のタンパク質の動 物生体内における発現状態を観察することができる。具 50 ともなう免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、

体的には、本発明のタンパク質欠損マウスまたはその組 織切片をグルタルアルデヒドなどで固定し、リン酸緩衝 生理食塩液(PBS)で洗浄後、X-galを含む染色 液で、室温または37 付近で、約30分ないし1時間 反応させた後、組織標本を1mM EDTA/PBS溶 液で洗浄することによって、 - ガラクトシダーゼ反応 を停止させ、呈色を観察すればよい。また、常法に従 い、lacZをコードするmRNAを検出してもよい。 上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物または り、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進ま たは阻害する化合物である。

【0071】該スクリーニング方法で得られた化合物は 塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理 学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有 機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に 許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、 例えば、無機酸 (例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、 硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ 20 酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、 酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタン スルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用 いられる。本発明のDNAに対するプロモーター活性を 促進する化合物またはその塩は、本発明のタンパク質の 発現を促進し、該タンパク質の機能を促進することがで きるので、例えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変な ど)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎 疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋萎 縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免疫 もなう免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、ア レルギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機能 不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クローン 病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アルツ ハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など)、 循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群など) および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非 小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、 子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの予防・治療 る物質の発現をトレースすることにより、プロモーター 40 剤、または老化の予防・抑制剤などの医薬として有用で

> 【0072】また、本発明のDNAに対するプロモータ 活性を阻害する化合物またはその塩は、本発明のタン パク質の発現を阻害し、該タンパク質の機能を阻害する ことができるので、例えば肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変 など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性 腎疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋 萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免 疫不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常に

53

アレルギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機 能不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クロー ン病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アル ツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病な ど)、循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群 など)および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓 癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、 乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの予防・ 治療剤、または老化の予防・抑制剤などの医薬として有 用である。さらに、上記スクリーニングで得られた化合 10 ば、特異的にそのポリペプチドを合成させ、その生体で 物から誘導される化合物も同様に用いることができる。 該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を 含有する医薬は、前記した本発明のタンパク質またはそ の塩を含有する医薬と同様にして製造することができ る。このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であ るので、例えば、ヒトまたはその他の哺乳動物(例え ば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブ タ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与 することができる。該化合物またはその塩の投与量は、 対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はある 20 が、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性 を促進する化合物を経口投与する場合、一般的に成人 (体重60kgとして)の糖尿病患者においては、一日 につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約 1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg 投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物の1回 投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、 例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促 進する化合物を注射剤の形で通常成人(60kgとし て)の糖尿病患者に投与する場合、一日につき該化合物 30 RNA を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~2 0 m g 程度、より好ましくは約0.1~10 m g 程度を 静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の 場合も、60kg当たりに換算した量を投与することが

【0073】一方、例えば、本発明のDNAに対するプ ロモーター活性を阻害する化合物を経口投与する場合、 一般的に成人(体重60kgとして)の糖尿病患者にお いては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、 好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.40 Ala 0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該 化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによって も異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモー ター活性を阻害する化合物を注射剤の形で通常成人(6 0 k g として)の糖尿病患者に投与する場合、一日につ き該化合物を約0.01~30mg程度、好ましくは約 0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。 他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与

全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAに対するプロモー ターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩を スクリーニングする上で極めて有用であり、本発明のD NA発現不全に起因する各種疾患の原因究明または予防 ・治療薬の開発に大きく貢献することができる。また、 本発明のタンパク質のプロモーター領域を含有するDN Aを使って、その下流に種々のタンパクをコードする遺 伝子を連結し、これを動物の卵細胞に注入していわゆる トランスジェニック動物(遺伝子導入動物)を作出すれ の作用を検討することも可能となる。さらに上記プロモ ーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これ が発現するような細胞株を樹立すれば、本発明のタンパ ク質そのものの体内での産生能力を特異的に促進もしく は抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用

【0074】本明細書および図面において、塩基やアミ ノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号 あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであ り、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体 があり得る場合は、特に明示しなければL体を示すもの とする。

DNA : デオキシリボ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

: アデニン Α Τ : チミン G : グアニン C :シトシン :リボ核酸

mRNA: メッセンジャーリボ核酸 : デオキシアデノシン三リン酸 dATPdTTP :デオキシチミジン三リン酸 : デオキシグアノシン三リン酸 dGTP d C T P : デオキシシチジン三リン酸

ATP:アデノシン三リン酸 EDTA : エチレンジアミン四酢酸 SDS : ドデシル硫酸ナトリウム

Gly: グリシン : アラニン V a l : バリン Leu : ロイシン Ιlе : イソロイシン Ser : セリン

Thr : スレオニン Cys: システイン Met : メチオニン : グルタミン酸 Glu : アスパラギン酸 Asp

することができる。このように、本発明のDNA発現不 50 Lys :リジン 55

: アスパラギン Arg : アルギニン * A s n His : グルタミン : ヒスチジン Gln

Phe : フェニルアラニン pGlu : ピログルタミン酸

Tyr : チロシン 【0075】また、本明細書中で繁用される置換基、保 : トリプトファン 護基および試薬を下記の記号で表記する。 Trp

: プロリン Pro

> Ме : メチル基 Εt : エチル基 Вu : ブチル基 Ρh :フェニル基

:チアゾリジン - 4(R) - カルボキサミド基 T C

Tos : p - トルエンスルフォニル

CHO:ホルミル Вzl : ベンジル

Cl₂-Bzl :2,6-ジクロロベンジル Bom : ベンジルオキシメチル Ζ : ベンジルオキシカルボニル

C 1 - Z : 2 - クロロベンジルオキシカルボニル Br-Z : 2 - ブロモベンジルオキシカルボニル

Вос : t - ブトキシカルボニル

DNP : ジニトロフェニル

Trt : トリチル

: t - ブトキシメチル Bum

Fmoc : N - 9 - フルオレニルメトキシカルボニル

HOBt: 1 - ヒドロキシベンズトリアゾール

: 3,4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソ-HOOBt

1,2,3 - ベンゾトリアジン

HONB : 1 - ヒドロキシ - 5 - ノルボルネン - 2 , 3 - ジカル

ボキシイミド

: N, N'- ジシクロヘキシルカルボジイミド DCC

【0076】本願明細書の配列表の配列番号は、以下の

配列を示す。 〔配列番号:1〕ヒトTCH081タンパク質のアミノ

酸配列を示す。

〔配列番号:2〕配列番号:1で表されるアミノ酸配列 を有するTCH081タンパク質をコードするDNAの 塩基配列を示す。

〔配列番号:3〕実施例1および2で用いられたプライ マーA 1 の塩基配列を示す。

〔配列番号:4〕実施例1および2で用いられたプライ40 〔配列番号:14〕実施例1で用いられたプライマーB マ-B1の塩基配列を示す。

〔配列番号:5〕実施例1で用いられたプライマーFW の塩基配列を示す。

〔配列番号: 6〕実施例1で用いられたプライマーRV の塩基配列を示す。

〔配列番号:7〕実施例1で用いられたプライマーF1 の塩基配列を示す。

[配列番号:8] 実施例1で用いられたプライマーF2 の塩基配列を示す。

〔配列番号:9〕実施例1で用いられたプライマーF3 50 〔配列番号:19〕実施例3で用いられたTagMan

の塩基配列を示す。

〔配列番号:10〕実施例1で用いられたプライマーR 1の塩基配列を示す。

〔配列番号:11〕実施例1で用いられたプライマーR

2の塩基配列を示す。 〔配列番号:12〕実施例1で用いられたプライマーR

4の塩基配列を示す。

〔配列番号:13〕実施例1で用いられたプライマーA 2の塩基配列を示す。

2の塩基配列を示す。

[配列番号:15] 実施例1で取得したヒトTCH08 1全長遺伝子を含む c D N A の塩基配列を示す。

[配列番号: 16] ヒトTCH081タンパク質をコー ドするCDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:17〕実施例3で用いられたプライマーA 3の塩基配列を示す。

[配列番号:18] 実施例3で用いられたプライマーB 3の塩基配列を示す。

プローブT1の塩基配列を示す。

【0077】以下の実施例1で得られた形質転換体エシ ェリヒア・コリ (Escherichia coli) DH10B/pC MV6-XL3-TCH081は、2001年6月14 日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6(郵 便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総合 研究所 特許生物寄託センターに寄託番号FERMBP - 7631として、2001年6月5日から大阪府大阪 市淀川区十三本町2-17-85(郵便番号532-8 686)の財団法人・発酵研究所(IFO)に寄託番号 10 ヒトTCH081遺伝子産物の組織分布の解析 IFO 16650として寄託されている。

57

[0078]

【実施例】以下に実施例を示して、本発明をより詳細に 説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものでは ない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作は、モレキュ ラー・クローニング(Molecular cloning)に記載されて いる方法に従った。

【0079】実施例1

ヒトTCH081遺伝子cDNAのクローニング 3) およびプライマーB1(配列番号:4) を用いて、 ヒト肝臓 c D N A library (オリジーン社製) に対してPCRによるスクリーニングを行い、プラスミ ドクローンTCH081-4H、6E、7Aの3クロー ンを得た。これらをプライマーDNA〔プライマーFW (配列番号:5)、プライマーRV(配列番号:6)、 プライマーF1(配列番号:7)、プライマーF2 (配列番号:8)、プライマーF3(配列番号:9)、 プライマーR1(配列番号:10)、プライマーR2 (配列番号:11)、プライマーR4(配列番号:1 2)、プライマーA2(配列番号:13)、プライマー B2(配列番号:14)〕およびBigDye Ter minator Cycle Sequencing Kit(アプライドバイオシステムズ社製)を用いて反 応を行い、挿入されている c DNA断片の塩基配列をD NAシークエンサーABI PRISM 3700 D NAアナライザ (アプライドバイオシステムズ社製)を 用いて決定した。その結果、取得した3クローンは同一 のDNA断片を含んでおり2199個の塩基配列を有し ていた(配列番号:15)。該cDNA断片には426 40 TaqMan Gold RT-PCR kit(アプライドバイオシステムズ 個のアミノ酸配列(配列番号:1)がコードされており (配列番号:16)、該アミノ酸配列を有するタンパク 質を、ヒトTCH081タンパク質と命名した。該cD NA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を、エシ ェリヒア コリ(Escherishia coli) DH10B/pCMV6-XL3-TCH081と命名 した。Blast P (ヌクレイック アシッド リサ ーチ(Nucleic Acids Res.)、第2 5巻、3389頁〕を用いてowlに対してホモロジー 検索を行ったところ、配列番号:15で表される塩基配 50 立腺、卵巣で若干の発現が見られ、肝臓で強い発現が見

列を有する c D N A はモノカルボン酸トランスポータに 属する新規遺伝子であることが判明した。ヒトTCH0 81は、ヒトで報告されているモノカルボン酸トランス ポータであるMCT3 [ゲノミクス (Genomic s)、第60巻、366項(1999)〕とは塩基レベ ルで38%、アミノ酸レベルで34%の相同性を示し、 ヒトTCH081タンパク質は12回膜貫通型の構造を 有すると推測された。

【0080】実施例2

ヒトTHC081の配列から設計した、2種のプライマ - DNA、プライマ-A1(配列番号:3)およびプラ イマーB1(配列番号:4)を用いて、ヒトの各組織 (心臓、脳、胎盤、肺、肝臓、骨格筋、腎臓、膵臓、脾 臓、胸腺、前立腺、精巣、卵巣、小腸、大腸、末梢血白 血球)のcDNA(Human MTCpanel I、およびHuman MTC panel II:ク ロンテック社製)を鋳型としてPCRを行った。反応は Takara Ex Taq(宝酒造社製)を用いてサ 2種のプライマーDNA、プライマーA1(配列番号: 20 ーマルサイクラーGeneAmp PCR Syste m9600(アプライドバイオシステムズ社製)にて、 最初94 2分間おいた後で、98 で10秒、65 で30秒、72 で1分を1反応サイクルとして35サ イクル繰り返し、最後は72 で10分間反応させた。 得られた反応産物を2%アガロースゲルにて電気泳動に かけた後、臭化エチジウムで染色して増幅されたバンド を検出した。結果を図1に示す。ヒトTCH081遺伝 子産物(mRNA)は肝臓、腎臓で強い発現が見られ、 胎盤、肺、膵臓、脾臓、末梢血白血球でも発現が見られ 30 た。

【0081】実施例3

ヒトTCH081遺伝子産物の組織分布の解析(Taq Man PCRによる定量)

ヒトTCH081の配列から設計した、2種のプライマ - D N A、プライマー A 3 (配列番号: 17) およびプ ライマーB3(配列番号:18)と、TagManプロ ーブT1(配列番号:19)を用いて、実施例2で用い たヒトの各組織の c DNAにおけるヒトTCH081の 発現量をTagMan PCRにより測定した。反応は 社製)を用いて、ABI PRISM 7700 sequence detection system (アプライドバイオシステムズ社製)にて最初5 0 2分間、さらに95 10分間おいた後で、95 で15秒、60 で1分を1反応サイクルとして40サ イクル繰り返し、同時に検出を行った。結果を図2に示 す。ヒトTCH081遺伝子産物(mRNA)はHum an MTC panelIおよびMTC panel IIにおいて、胎盤、肺、膵臓、小腸、大腸、末梢血 白血球でわずかな発現が見られ、腎臓、脾臓、胸腺、前

られた。

[0082]

【発明の効果】本発明のタンパク質、ポリヌクレオチド および抗体などは、例えば肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変 など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性 腎疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋 萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免 疫不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常に ともなう免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、 アレルギー疾患、生殖器疾患(例、前立腺肥大、卵巣機 10 能不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クロー 能不全など)、消化器疾患(例、潰瘍、大腸炎、クロー ン病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アル ツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病な ど)、循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群 など)および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝臓 癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、 乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)、老化などの 診断マーカー等として有用である。該タンパク質、ポリ ヌクレオチドまたは抗体などを用いるスクリーニング法 により得られる該タンパク質の活性を促進または阻害す*20

59

*る化合物は、該タンパク質遺伝子の発現を促進または阻 害する化合物、該タンパク質の発現を促進または阻害す る化合物などは、例えば、肝臓疾患(例、肝炎、肝硬変 など)、糖尿病、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性 腎疾患など)、代謝性アシドーシス、筋肉疾患(例、筋 萎縮症など)、脾臓疾患(例、脾機能亢進症など)、免 疫不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常に ともなう免疫不全など)、自己免疫疾患、炎症性疾患、 アレルギー疾患、生殖器疾患 (例、前立腺肥大、卵巣機 ン病、過敏性腸症候群など)、中枢神経疾患(例、アル ツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病な ど)、循環器疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候 群など)および癌(例えば、膵臓癌、肺癌、腎臓癌、肝 臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱 癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など)などの予 防・治療剤、または老化の予防・抑制剤として使用する ことができる。

60

[0083]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemical Industrie s. Ltd. <120> Novel Protein and its DNA <130> P01-0297 <150> JP 2001-30172 <151> 2001-2-6 <150> JP 2001-188708 <151> 2001-6-21 <160>19 <170> PatentIn Ver. 2.1 <210> 1 <211> 426 <212> PRT <213> Human <400> 1 Met Ala Arg Arg Thr Glu Pro Pro Asp Gly Gly Trp Gly Trp Val Val 1 Val Leu Ser Ala Phe Phe Gln Ser Ala Leu

Val Phe Gly Val Leu Arg 20

Ala Ala Phe Glu Glu Gln 35

Gly Ile Ala Val Gln Gln

50

15 10 30 Ser Phe Gly Val Phe Phe Val Glu Phe Val 45 Ala Ala Arg Val Ser Trp Ile Ala Ser Ile 60

Phe Gly Ser Pro Val Gly Ser Ala Leu Ser Thr Lys Phe Gly Pro Arg 65 70

Pro Val Val Met Thr Gly Gly IIe Leu Ala

75

80

40

55

25

115 120 125 Leu Ser Cys Tyr Phe Ser Arg Arg Ser Leu Ala Thr Gly Leu Ala 130 135 140 Leu Thr Gly Val Gly Leu Ser Ser Phe Thr Phe Ala Pro Phe Phe GIn 145 150 155 1 60 Trp Leu Leu Ser His Tyr Ala Trp Arg Gly Ser Leu Leu Val Ser 165 170 175 Ala Leu Ser Leu His Leu Val Ala Cys Gly Ala Leu Leu Arg Pro Pro 180 190 185 Ser Leu Ala Glu Asp Pro Ala Val Gly Gly Pro Arg Ala Gln Leu Thr 195 200 205 Ser Leu Leu His His Gly Pro Phe Leu Arg Tyr Thr Val Ala Leu Thr 210 220 Leu IIe Asn Thr Gly Tyr Phe IIe Pro Tyr Leu His Leu Val Ala His 225 230 235 2 Leu GIn Asp Leu Asp Trp Asp Pro Leu Pro Ala Ala Phe Leu Leu Ser 245 255 Val Val Ala IIe Ser Asp Leu Val Gly Arg Val Val Ser Gly Trp Leu 260 265 270 Gly Asp Ala Val Pro Gly Pro Val Thr Arg Leu Leu Met Leu Trp Thr 275 280 285 Thr Leu Thr Gly Val Ser Leu Ala Leu Phe Pro Val Ala Gln Ala Pro 290 300 Thr Ala Leu Val Ala Leu Ala Val Ala Tyr Gly Phe Thr Ser Gly Ala 305 315 Leu Ala Pro Leu Ala Phe Ser Val Leu Pro Glu Leu Ile Gly Thr Arg 335 325 Arg Ile Tyr Cys Gly Leu Gly Leu Leu Gln Met Ile Glu Ser Ile Gly 340 350 345 Gly Leu Leu Gly Pro Pro Leu Ser Gly Tyr Leu Arg Asp Val Thr Gly 355 360 365 Asn Tyr Thr Ala Ser Phe Val Val Ala Gly Ala Phe Leu Leu Ser Gly

380

Ser Gly IIe Leu Leu Thr Leu Pro His Phe

accttcgctc cgaccctggc ctgcctgtcc tgtt atttct ctcgccgacg atccctggcc accgggctgg cactgacagg cgtgggcctc tcct ccttca catttgcccc ctttttccag tggctgctca gccactacgc ctggaggggg tccc tgctgc tggtgtctgc cctctcctc cacctagtgg cctgtggtgc tctcctccgc ccac cctccc tggctgagga ccctgctgtg ggtggtccca gggcccaact cacctctct ctcc atcatg gcccttcct ccgttacact gttgccctca ccctgatcaa cactggctac ttca ttccct acctccacct ggtggcccat ctccaggacc tggattggga cccactacct gctg ccttcc tactctcagt tgttgctatt tctgacctcg tggggcgtgt ggtctccgga tggc tgggag atgcagtccc agggcctgtg acacgactcc tgatgctctg gaccaccttg actg gggtgt cactagccct gttccctgta gctcaggctc ccacagccct ggtggctctg gctg tggcct acggcttcac atcaggggct ctggcccac tggccttctc tgtgctgcct gaac taatag ggactagaag gatttactgt 1020 ggcctgggac tgttgcagat gatagagagc atcg gggggc tgctggggcc tcctctcta 1080 ggctacctcc gggatgtgac aggcaactac acgg cttctt ttgtggtggc tggggccttc 1140 cttctttcag ggagtggcat tctcctcacc ctgc cccact tcttctgctt ctcaactact 1200 acctccgggc cccaggacct tgtaacagaa gcac tagata ctaaagttcc cctacccaag 1260 gagggactgg aagaggac

1278

<210> 3

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer A1

<400> 3

ttcttccagt cggcgcttgt gttt

24

<210> 4

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer B1

<400> 4

gccacagtaa atccttctag tccc

24

<210> 5

<211> 20

<212> DNA

```
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer F1
<400> 7
gggcctctcc tccttcacat t
                                                2
<210> 8
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer F2
<400> 8
                                                2
gacacgactc ctgatgctct g
<210> 9
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer F3
<400> 9
                                                2
aggagggact ggaagaggac t
1
<210> 10
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer R1
<400> 10
                                                2
aagggggcaa atgtgaagga g
<210> 11
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer R2
<400> 11
                                                2
gcccggaggt agtagttgag a
<210> 12
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer R4
<400> 12
```

tcccaaacat gtgtcttcag

20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer A2

<400> 13

ataggaatcg cggtgcagca

20

<210> 14

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer B2

<400> 14

cagagcatca ggagtcgtg

19

<210> 15

<211> 2199

<212> DNA

<213> Human

<400> 15

ggcaccaggg aaaaggtgca ggggcctctc gccg cctcgt cgggcccttc ctctctacct gcctctccaa ccctctcgg ccccgagcca cccg gcagcg ggggtgggtg tgcagaggtg cggcgtccag aacccggctc ctgcagaggc tctg ggtggc agcagccctg ttaccgctta gatggcgcgc aggacagagc cccccgacgg gggc tgggga tgggtggtgg tgctctcagc gttcttccag tcggcgcttg tgtttggggt gctc cgctcc tttggggtct tcttcgtgga gtttgtggcg gcgtttgagg agcaggcagc gcgc gtctcc tggatcgcct ccataggaat cgcggtgcag cagtttggga gcccggtagg cagt gccctg agcacgaagt tcgggcccag gcccgtggtg atgactggag gcatcttggc tgcg ctgggg atgctgctcg cctcttttgc tacttccttg acccacctat acctgagtat tggg ttgctg tcaggctctg gctgggcttt gaccttcgct ccgaccctgg cctgcctgtc ctgt tatttc tctcgccgac gatccctggc caccgggctg gcactgacag gcgtgggcct ctcc tccttc acatttgccc cctttttcca gtggctgctc agccactatg cctggagggg gtcc ctgctg ctggtgtctg ccctctccct ccacctagtg gcctgtggtg ctctcctccg ccca ccctcc ctggctgagg accctgctgt gggtggtccc agggcccaac tcacctctct cctc catcat ggccccttcc tccgttacac tgttgccctc accctgatca acactggcta cttc attccc tacctccacc tggtggccca tctccaggac ctggattggg acccactacc tgct

ggattacagg cgggagccac cacacccggc tatt
tttttt tttttttttt tgtatttttg 1860
gtagagacgg ggtttcacca tgttggccag gatg
gtctcg aactcctgat cttgtgatcc 1920
acccccccc cctcggcctt ccaaagtgct ggga
ttacag gcgtgagcca ccacacccag 1980
cctcccctaa ccttttctaa aggacccagg agtt
ttgaag gatccgggag ttcctgcttc 2040
actgagctgt gaatcaactg tgaaaatcaa aggc
caagag acttatcatg ctttatataa 2100
catctctagt gttgcctcct gagtttcttc tctg
aagaca catgtttggg aaacaaaact 2160
gtcccttgga gataaaatca aataagaaaa ttgg
ataat 2199

<210> 16

<211> 1278

<212> DNA

<213> Human

<400> 16

atggcgcgca ggacagagcc ccccgacggg ggct ggggat gggtggtggt gctctcagcg ttcttccagt cggcgcttgt gtttggggtg ctcc gctcct ttggggtctt cttcgtggag tttgtggcgg cgtttgagga gcaggcagcg cgcg tctcct ggatcgcctc cataggaatc gcggtgcagc agtttgggag cccggtaggc agtg ccctga gcacgaagtt cgggcccagg cccgtggtga tgactggagg catcttggct gcgc tgggga tgctgctcgc ctcttttgct acttecttga eccaectata eetgagtatt gggt tgctgt caggctctgg ctgggctttg accttcgctc cgaccctggc ctgcctgtcc tgtt atttct ctcgccgacg atccctggcc accgggctgg cactgacagg cgtgggcctc tcct ccttca catttgcccc ctttttccag tggctgctca gccactatgc ctggaggggg tccc tgctgc tggtgtctgc cctctcctc cacctagtgg cctgtggtgc tctcctccgc ccac cctccc tggctgagga ccctgctgtg ggtggtccca gggcccaact cacctctctc ctcc atcatg gcccttcct ccgttacact gttgccctca ccctgatcaa cactggctac ttca ttccct acctccacct ggtggcccat ctccaggacc tggattggga cccactacct gctg ccttcc tactctcagt tgttgctatt tctgacctcg tggggcgtgt ggtctccgga tggc tgggag atgcagtccc agggcctgtg acacgactcc tgatgctctg gaccaccttg actg gggtgt cactagccct gttccctgta gctcaggctc ccacagccct ggtggctctg gctg tggcct acggcttcac atcaggggct ctggcccac tggccttctc cgtgctgcct gaac taatag ggactagaag gatttactgt 1020

gaacttcgtg ctcagggcac

20

<210> 19

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Probe T1

<400> 19 61

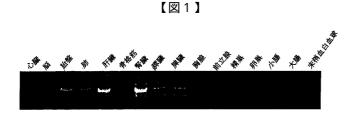
62

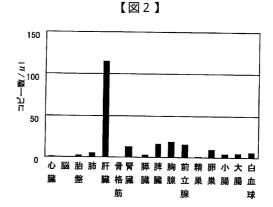
【図面の簡単な説明 agcagtttgg gagcccggta ggc

【図1】 ヒトTCH081mRNA発現の2組織特異性を示す図である。

【図2】 ヒトTCH081遺伝子産物の各組織における発現量を表す図である。ヒトの各組織 c DNA(Hu*

*man MTC panel IおよびMTC panel IおよびMTC panel II: クロンテック社製)におけるヒトTCH0 8 1 の発現量をTaqMan PCRにより測定した。 発現量は c DNA溶液 1 μ l 当たりのコピー数で表した





フロントページの続き

(51) Int.CI. ⁷		識別記号	FΙ			テーマコード(参考)
A 6 1 K	48/00		A 6 1 P	1/16		4 C 0 8 5
A 6 1 P	1/00			3/10		4 H 0 4 5
	1/16			7/00		
	3/10			9/00		
	7/00			13/12		
	9/00			15/00		
	13/12			21/00		
	15/00			25/00		
	21/00			29/00		
	25/00			35/00		
	29/00			37/00		
	35/00			37/08		
	37/00			43/00	1 0 5	
	37/08		C 0 7 K	14/47		
	43/00	1 0 5		16/18		
C 0 7 K	14/47		C 1 2 N	1/15		
	16/18			1/19		
C 1 2 N	1/15			1/21		

	1/19	C 1 2 P	21/02	C
	1/21	G 0 1 N	33/15	Z
	5/10		33/50	Z
C 1 2 P	21/02		33/53	D
G 0 1 N	33/15	C 1 2 N	15/00	ZNAA
	33/50		5/00	Α
	33/53	A 6 1 K	37/02	

Fターム(参考) 2G045 AA40 DA12 DA13 DA36 FB03

4B024 AA01 AA11 BA58 BA80 CA04

CA09 DA01 DA02 DA05 DA11

GA11 HA08 HA11

4B064 AF27 AG01 AG26 CA02 CA05

CA06 CA10 CA11 CA19 CC24

DA01 DA13

4B065 AA01X AA57X AA87X AA90Y

AB01 CA23 CA24 CA44 CA46

4C084 AA02 AA07 AA13 AA17 BA01

BA08 BA22 BA23 CA18 CA33

CA53 NA14 ZA022 ZA362

ZA512 ZA662 ZA752 ZA812

ZA942 ZB012 ZB072 ZB092

ZB112 ZB132 ZB212 ZB262

ZC352 ZC612

4C085 AA13 AA14 BB11 BB31 CC29

CC32 DD62 EE01

4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA09

BA54 CA40 DA75 EA20 EA50

FA72 FA74



公开(公告)号 JP2003070487A 公开(公告)日 2003-03-11 申请号 JP2003027736 申请日 2002-02-05 申请(专利权)人(译) 武田化学エ业有限公司	专利名称(译)	新型蛋白质及其DNA		
申请(专利权)人(译) 式田化学工业有限公司 持別发明人	公开(公告)号	JP2003070487A	公开(公告)日	2003-03-11
特別支明人	申请号	JP2002027736	申请日	2002-02-05
度分洋司 大学 大学 大学 大学 大学 大学 大学 大	申请(专利权)人(译)	武田化学工业有限公司		
置谷洋司 IPC分类号	[标]发明人			
A61P9/00 A61P13/12 A61P15/00 A61P21/00 A61P25/00 A61P29/00 A61P35/00 A61P37/00 A61P37 //08 A61P43/00 C07K14/47 C07K16/18 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C12N15/09 C12P21 //02 G01N33/15 G01N33/53 FI分类号 A61K39/395.D A61K39/395.N A61K45/00 A61K48/00 A61P1/00 A61P1/16 A61P3/10 A61P7/00 A61P9 //00 A61P13/12 A61P15/00 A61P21/00 A61P25/00 A61P29/00 A61P35/00 A61P37/00 A61P37/08 A61P43/00.105 C07K14/47 C07K16/18 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12P21/02.C G01N33/15.Z G01N33/50.Z G01N33/53.D C12N15/00.ZNA.A C12N5/00.A A61K37/02 A61K38/00 A61K38/01 A61K38 //16 C12N15/00.A C12N15/00.AZN.A C12N5/00.101 C12N5/10 F-TERM分类号 2G045/AA40 2G045/DA12 2G045/DA13 2G045/DA36 2G045/FB03 4B024/AA01 4B024/AA11 4B024 //BA58 4B024/BA80 4B024/CA04 4B024/CA09 4B024/DA01 4B024/DA02 4B024/DA05 4B024/DA11 4B024/GA01 4B04/AF27 4B064/AC01 4B064/AC24 4B064/CA02 4B064 //CA05 4B064/CA06 4B064/CA10 4B064/AF27 4B064/AC01 4B064/CC24 4B064/DA01 4B066/CA24 4B065/CA24 4B065/CA24 4B065/CA44 4B065/CA45 4C084/BA02 4C084/AA07 4C084/AA13 4C084/AA17 4C084/BA01 4C084 //BA08 4C084/BA22 4C084/BA23 4C084/CA18 4C084/CA33 4C084/CA53 4C084/CA53 4C084/CA36 2C084/CA53 4C084/CA52 4C084/ZA62 2C084/ZA62 4C084/ZA62 4C084/Z662 4C084/ZA62 4C	发明人			
/00 A61P13/12 A61P15/00 A61P21/00 A61P25/00 A61P25/00 A61P35/00 A61P37/00 A61P37/08 A61P43/00.105 C07K14/47 C07K16/18 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12P21/02.C G01N33/15.Z G01N33/50.Z G01N33/53.D C12N15/00.ZNA.A C12N5/00.A A61K37/02 A61K38/00 A61K38/01 A61K38 /16 C12N15/00.A C12N15/00.AZN.A C12N5/00.101 C12N5/10 F-TERM分类号 2G045/AA40 2G045/DA12 2G045/DA13 2G045/DA36 2G045/FB03 4B024/AA01 4B024/AA11 4B024 /BA58 4B024/BA80 4B024/CA04 4B024/CA09 4B024/DA01 4B024/DA02 4B024/DA05 4B024/DA11 4B024/GA11 4B024/HA08 4B024/CA09 4B024/CA19 4B064/AG01 4B064/AG26 4B064/CA02 4B064 /CA05 4B064/CA06 4B064/CA10 4B064/CA11 4B064/CA19 4B064/CA24 4B064/DA13 4B065/AA01X 4B065/AA01X 4B065/AA07X 4B065/AA07X 4B065/AA09Y 4B065/AB01 4B065/CA23 4B065/CA24 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/AA02 4C084/AA07 4C084/AA13 4C084/AA17 4C084/BA01 4C084 /BA08 4C084/BA22 4C084/BA23 4C084/CA18 4C084/CA33 4C084/CA53 4C084/CA53 4C084/CA022 4C084/ZA022 4C084/ZA362 4C084/ZA512 4C084/ZA662 4C084/ZA52 4C084/ZA812 4C084/ZA942 4C084/ZB012 4C084/ZB072 4C084/ZB092 4C084/ZB112 4C084/ZB132 4C084/ZB212 4C084/ZB262 4C084/ZB012 4C084/ZB072 4C085/BA13 4C085/AA14 4C085/BB11 4C085/BB31 4C085/CC29 4C085/CC32 4C085 /DD62 4C085/EE01 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA09 4H045/BA54 4H045/CA40 4H045/DA75 4H045/EA20 4H045/EA50 4H045/FA72 4H045/FA74 优先权 2001030172 2001-02-06 JP 2001188708 2001-06-21 JP	IPC分类号	A61P9/00 A61P13/12 A61P15/00 /08 A61P43/00 C07K14/47 C07K1	A61P21/00 A61P25/00 A61P29/00	0 A61P35/00 A61P37/00 A61P37
/BA58 4B024/BA80 4B024/CA04 4B024/CA09 4B024/DA01 4B024/DA02 4B024/DA05 4B024/DA11 4B024/GA11 4B024/GA11 4B024/HA11 4B064/AF27 4B064/AG01 4B064/AG26 4B064/CA02 4B064 /CA05 4B064/CA06 4B064/CA10 4B064/CA11 4B064/CA19 4B064/CC24 4B064/DA01 4B065/CA24 4B065/AA01X 4B065/AA57X 4B065/AA87X 4B065/AA90Y 4B065/AB01 4B065/CA23 4B065/CA24 4B065/CA24 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/AA02 4C084/AA07 4C084/AA13 4C084/AA17 4C084/BA01 4C084 /BA08 4C084/BA22 4C084/BA23 4C084/CA18 4C084/CA33 4C084/CA53 4C084/NA14 4C084/ZA022 4C084/ZA362 4C084/ZA512 4C084/ZA662 4C084/ZA752 4C084/ZA812 4C084/ZB42 4C084/ZB012 4C084/ZB072 4C084/ZB092 4C084/ZB112 4C084/ZB132 4C084/ZB212 4C084/ZB262 4C084/ZC352 4C084/ZC612 4C085/AA13 4C085/AA14 4C085/BB11 4C085/BB31 4C085/CC29 4C085/CC32 4C085 /DD62 4C085/EE01 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA09 4H045/BA54 4H045/CA40 4H045/DA75 4H045/EA20 4H045/EA50 4H045/FA72 4H045/FA74	FI分类号	/00 A61P13/12 A61P15/00 A61P2 A61P43/00.105 C07K14/47 C07K G01N33/50.Z G01N33/53.D C12N	1/00 A61P25/00 A61P29/00 A61P 16/18 C12N1/15 C12N1/19 C12N 15/00.ZNA.A C12N5/00.A A61K3	P35/00 A61P37/00 A61P37/08 1/21 C12P21/02.C G01N33/15.Z
2001188708 2001-06-21 JP	F-TERM分类号	/BA58 4B024/BA80 4B024/CA04 4B024/CA09 4B024/DA01 4B024/DA02 4B024/DA05 4B024/DA11 4B024/GA11 4B024/HA08 4B024/HA11 4B064/AF27 4B064/AG01 4B064/AG26 4B064/CA02 4B064 /CA05 4B064/CA06 4B064/CA10 4B064/CA11 4B064/CA19 4B064/CC24 4B064/DA01 4B064/DA13 4B065/AA01X 4B065/AA57X 4B065/AA87X 4B065/AA90Y 4B065/AB01 4B065/CA23 4B065/CA24 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/AA02 4C084/AA07 4C084/AA13 4C084/AA17 4C084/BA01 4C084 /BA08 4C084/BA22 4C084/BA23 4C084/CA18 4C084/CA33 4C084/CA53 4C084/NA14 4C084/ZA022 4C084/ZA362 4C084/ZA512 4C084/ZA662 4C084/ZA752 4C084/ZA812 4C084/ZA942 4C084/ZB012 4C084/ZB072 4C084/ZB092 4C084/ZB112 4C084/ZB132 4C084/ZB212 4C084/ZB262 4C084/ZC352 4C084/ZC612 4C085/AA13 4C085/AA14 4C085/BB11 4C085/BB31 4C085/CC29 4C085/CC32 4C085 /DD62 4C085/EE01 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA09 4H045/BA54		
外部链接 <u>Espacenet</u>	优先权			
	外部链接	<u>Espacenet</u>		

摘要(译)

解决的问题:提供具有单羧酸或氨基酸转运活性的新型蛋白质,编码该蛋白质的DNA,促进或抑制该蛋白质活性的化合物的筛选方法,通过该筛选方法获得的化合物等。 解决方案:具有与SEQ ID NO:1表示的氨基酸序列相同或基本相同的氨基酸序列的蛋白质是,例如,肝脏疾病,糖尿病,肾脏疾病,代谢性酸中毒,肌肉疾病,脾脏疾病,免疫缺陷。 ,自身免疫性疾病,炎性疾病,过敏性疾病,生殖器官疾病,消化器官疾病,中枢神经系统疾病,循环系统疾病,癌症或衰老诊断标记物等,通过使用该蛋白质的筛选方法获得 促进或抑制蛋白质活性的化合物可以用作例如上述疾病等的预防/治疗剂。



