

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2015-529211

(P2015-529211A)

(43) 公表日 平成27年10月5日(2015.10.5)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
CO7K 14/245 (2006.01)	CO7K 14/245	4H045
GO1N 33/53 (2006.01)	GO1N 33/53	D

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 33 頁)

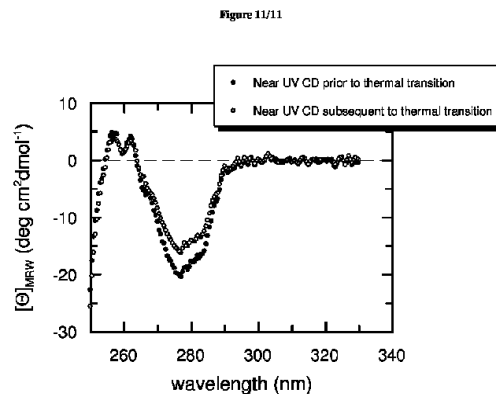
(21) 出願番号	特願2015-530374 (P2015-530374)	(71) 出願人	591003013 エフ. ホフマン-ラ ロシュ アーゲー F. HOFFMANN-LA ROCH E AKTIENGESELLSCHAFT スイス・シーエイチ-4070バーゼル・ グレンツアーヘルストラツセ124
(86) (22) 出願日	平成25年9月4日 (2013.9.4)	(74) 代理人	100140109 弁理士 小野 新次郎
(85) 翻訳文提出日	平成27年4月27日 (2015.4.27)	(74) 代理人	100075270 弁理士 小林 泰
(86) 国際出願番号	PCT/EP2013/068269	(74) 代理人	100101373 弁理士 竹内 茂雄
(87) 国際公開番号	W02014/037389	(74) 代理人	100118902 弁理士 山本 修
(87) 国際公開日	平成26年3月13日 (2014.3.13)		
(31) 優先権主張番号	12006298.9		
(32) 優先日	平成24年9月6日 (2012.9.6)		
(33) 優先権主張国	欧州特許庁 (EP)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 イムノアッセイの干渉の低減、及び安定化のためのシャペロン-シャペロン融合ポリペプチド

(57) 【要約】

本発明は、1個の多量体化ドメイン、特にSkpと、SlyD又はSlpAの少なくとも1分子を含む数分子のフォールディングヘルパーポリペプチドを含有する融合ポリペプチドであって、更なる標的ポリペプチド配列が前記融合ポリペプチドと融合しない融合ポリペプチドに関する。更に、本発明は、干渉を低減し、偽陽性の結果を最小にし、又はタンパク性のアッセイ試薬を安定化するためのイムノアッセイ、並びにイムノアッセイにおける前記融合ポリペプチドの使用に関する。更に、本発明は、前記融合ポリペプチドを含むイムノアッセイに使用するための試薬キットに関する。



【特許請求の範囲】

【請求項 1】

1 個の多量体化ドメインと、S l y D 又は S l p A の少なくとも 1 分子とを含む数分子のフォールディングヘルパーポリペプチドを含有する融合ポリペプチドであって、更なる標的ポリペプチド配列が前記融合ポリペプチドと融合しない融合ポリペプチド。

【請求項 2】

前記多量体化ドメインが S k p である、請求項 1 に記載の融合ポリペプチド。

【請求項 3】

1 分子の S k p が、2 個の隣接する S l y D 又は S l p A 分子と融合している、請求項 1 又は 2 に記載の融合ポリペプチド。

【請求項 4】

配列番号 1 (S k p - タンデム - S l y D) を含む融合ポリペプチド。

【請求項 5】

配列番号 9 (S k p - タンデム - S l p A) を含む融合ポリペプチド。

【請求項 6】

干渉を低減し、又は偽陽性の結果を最小にするための、イムノアッセイにおける、請求項 1 ~ 5 のいずれか 1 項に記載の融合ポリペプチドの使用。

【請求項 7】

アッセイ試薬のタンパク性成分の溶解度を上昇させるための、請求項 1 ~ 5 のいずれか 1 項に記載の融合ポリペプチドの使用。

【請求項 8】

請求項 1 ~ 5 のいずれか 1 項に記載の融合ポリペプチドを含む、イムノアッセイにより分離試料中の検体を検出するための試薬キット。

【請求項 9】

干渉を低減し、又は偽陽性の結果を最小にするための試薬として、請求項 1 ~ 5 のいずれか 1 項に記載の融合ポリペプチドを使用する、分離試料中の検体を検出する方法。

【請求項 10】

下記工程を含む、分離試料中の検体を検出する方法；

- a) 体液試料を、前記試料中に存在する前記検体と特異的に結合し得る、特異的結合パートナーと混合することにより免疫反応混合物を生成する工程、
- b) 前記特異的結合パートナーを前記試料に加える前、同時又は後のいずれかに、請求項 1 ~ 5 のいずれか 1 項に記載の融合ポリペプチドを前記免疫反応混合物に加える工程、
- c) 前記体液試料中に存在する検体が、前記特異的結合パートナーと免疫反応し、免疫反応生成物が形成されるのに十分な時間、前記免疫反応混合物を維持する工程、及び、
- d) 前記免疫反応生成物のいずれかの存在及び / 又は濃度を検出する工程。

【請求項 11】

分離試料中に存在する検体が抗体である、請求項 9 又は 10 に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、1 個の多量体化ドメイン、特に S k p と、S l y D 又は S l p A の少なくとも 1 分子を含む数分子のフォールディングヘルパー (folding helper) ポリペプチドを含む融合ポリペプチドであって、更なる標的ポリペプチド配列が前記融合ポリペプチドと融合しない融合ポリペプチドに関する。更に、本発明は、干渉を低減し、又は偽陽性の結果を最小にし、又はタンパク性のアッセイ試薬を安定化するためのイムノアッセイ、並びにイムノアッセイにおける前記融合ポリペプチドの使用に関する。更に、本発明は、前記融合ポリペプチドを含むイムノアッセイに使用するための試薬キットに関する。

【背景技術】

【0002】

古典的なフォールディングヘルパーとして知られているシャペロンは、他のタンパク質

10

20

30

40

50

をフォールディングし、構造的完全性の維持を補助するタンパク質である。シャペロンは、タンパク質の変性表面又は疎水性表面に結合し、タンパク質を再生し、溶液中に保つように補助する。シャペロンは、その優れた物理化学的性質のため、タンパク質工学において、フォールディング助剤及び融合パートナーとして用いられる。1種のシャペロンは、免疫抑制剤FK506と結合するタンパク質である、FKBPシャペロンの系である。

【0003】

高難度蛋白質 (*difficult proteins*) のための融合パートナーとしての SlyD、FkpA 及び SlpA (= SlyD - 様蛋白質 A) などの FKBP シャペロンの使用は、広範囲にわたって開示されている (国際公開第 2003/000878 号、国際公開第 2009/074318 号、欧州特許第 2127679 号明細書)。

10

【0004】

病原体、例えば、ヒト免疫不全ウイルス (HIV)、風疹ウイルス、サイトメガロウイルス (CMV) 又は単純ヘルペスウイルス (HSV) に対する抗体の検出のための市販のイムノアッセイキットは、シャペロンが特定の標的抗原配列と融合したポリペプチド融合タンパク質を含有している。このような融合タンパク質は、例えば、Scholzら, *J. Mol. Biol.* (2005) 345, 1229-1242、Scholzら, *Biochemistry* (2006) 45, 20-33、又は Scholzら, *Biochemistry* (2008) 47, 4276-4287 に開示されている。

【0005】

SlyD、FkpA 及び SlpA は、極めて優れた溶解 (すなわち、シャペロン) 特性を有しており、化学的又は熱的に誘発されたアンフォールディング後に可逆的に再フォールディングし得ることで特徴づけられる。高難度の標的ポリペプチドの融合パートナーとして、それらは少なくとも3つの役割を果たしている。第一に、それらは、原核生物において異種的に過剰発現する標的タンパク質の産生を増大し、第二に、それらは、標的ポリペプチドのインビトロでの再フォールディングを容易にし、かつ促進し、第三に、それらはそれぞれの標的ポリペプチドの全体的な溶解性及び安定性を上昇させる。

20

【0006】

しかし、SlyD、FkpA 及び SlpA などのシャペロンは、それ自体が免疫原である。それらは細菌タンパク質に富むので、ヒト (又は一般的に言えば、哺乳動物) の免疫系により非自己と認識され、親和性の高い特定の抗体の産生をもたらす強力な液性免疫応答を引き起こす。したがって、かなりの割合の成人の血清は、前記シャペロンに対するかなりの力価の免疫グロブリンを含んでいる。結果として、ヒト血清試料は、イムノアッセイ、特に細菌のシャペロンモジュールと融合する抗原特定因子 (*antigen specificifiers*) を用いる二重抗原サンドイッチ形式のイムノアッセイにおいて偽陽性の結果になるといふかなりの可能性がある。

30

【0007】

抗体が誘発する融合パートナーの架橋による、このように好ましくない交差反応を防ぐため、イムノアッセイは、通常は非対称的な形状に設計されている。これは、例えば、周知の二重抗原サンドイッチ形式 (DAGS) で設計された抗体の検出のためのイムノアッセイにおいては、当業者は、非特異的架橋を防止するために、アッセイの両側に適用される抗原に対して異なる形式のパートナーを用いていることを意味する。固相及び検出側の抗原に対して同一の形式のパートナーを用いると、試料中の妨害化合物が前記同一形式のパートナー間に架橋を形成し、その結果、(偽)陽性反応を引き起こす可能性がある。

40

【0008】

抗原 - 融合タンパク質の一部である、融合パートナーとの好ましくない結合を防止するための更なる手段として、通常、使用する融合モジュール (すなわち、特異抗原をなんら有しない融合部分) の化学的重合型がアッセイに大過剰に加えられる。高いエピトープ密度及びその高い有効濃度のため、好ましくは、前記融合モジュールに対する IgG 及び IgM を誘因し、結合し、クエンチングする。化学的に重合した融合モジュールは、ベイト (釣り餌、*bait*) として機能し、融合モジュールは、干渉を抑制し、除外し得るよう、試料中の干渉化合物を非常に効率的にクエンチングする。例えば、大腸菌 (*E. co*

50

1 i) の S l y D を二重抗原サンドイッチ型のイムノアッセイにおける所与の抗原に対する融合パートナーとして用いる場合、化学的に重合された(例えば、グルタルアルデヒドとの架橋により)大腸菌 S l y D を生成し、抗 - 干渉物質としてこのポリマーをアッセイに加えるのに非常に適している。

【 0 0 0 9 】

しかし、化学的に重合するタンパク質の使用により、それ自体の化学製造工程にはかなりの不利益がある。適用する架橋剤によっては、化学的重合工程は完全に再現できない。化学的に架橋したポリマーは、通常種々のポリマーサイズの広範囲な分布を示し、すなわち、連続性について大きく変化し、かなりの異質性により特徴づけられる。効果的なポリマー画分(すなわち、所望の抗干渉能力を有するポリマー画分)を選択するため、時間を浪費し、面倒なクロマトグラフ法によりポリマープールを精製及び分画する必要がある。更に、わずかな割合の生成物のみが所望の画分に溶出されるので、収量も限られている。

10

【 発明の概要 】

【 発明が解決しようとする課題 】

【 0 0 1 0 】

イムノアッセイにおいて、十分に特徴付けられていない化学的に重合した物質を使用することの障害を克服するため、本発明者らは抗干渉物質を生成する代替方法を探索した。本発明者らは、簡易かつ便利な方法で、十分に高く、十分に特徴付けられたエピトープ密度を有する抗干渉モジュールを得ようと努力した。したがって、完全な組み換え型形式で十分に特徴付けられ、溶解度が高くかつ効率のよい抗干渉物質を生成することが可能かどうかの問題に取り組んだ。手短に言えば、解決すべき課題は、再現可能かつ標準化可能な方法で、高いエピトープ密度を有するシャペロン融合パートナーを溶液形状で得ることである。

20

【 課題を解決するための手段 】

【 0 0 1 1 】

前記課題は、請求項により特徴付けられる本発明により解決される。具体的には、本発明は、1個の多量体化ドメインと、S l y D 又は S l p A の少なくとも1分子とを含む数分子のフォールディングヘルパーポリペプチドを含有する融合ポリペプチドであって、更なる標的ポリペプチド配列が前記融合ポリペプチドと融合しない融合ポリペプチドに関する。好ましい多量体化ドメインとして S k p が用いられる。好ましくは、1分子の S k p は、2個の隣接する S l y D 分子、又は2個の隣接する S l p A 分子と融合する。他の好ましい態様においては、1分子の S k p は、2個の隣接する S l y D 分子、又は2個の隣接する S l p A 分子、又は融合パートナーとして機能する他の単量体シャペロンと N - 末端で融合する。「N - 末端で融合する」という用語は、S k p が他のタンパク質分子の N - 末端、本事例では S l y D 又は S l p A のいずれかの N - 末端に融合することを意味する。更に好ましい様式においては、本発明の融合ポリペプチドは、S k p - タンデム - S l y D 又は S k p - S l y D - S l y D と命名することもできる配列番号 1 を含む。好ましい融合ポリペプチドは、配列番号 1 からなるポリペプチド(S k p - タンデム - S l y D) である。更に好ましい融合ポリペプチドは、S k p - タンデム - S l p A 又は S k p - S l p A - S l p A と命名することもできる配列番号 9 を含むポリペプチドである。特に好ましくは、配列番号 9 からなるポリペプチドである。

30

40

【 0 0 1 2 】

本発明の他の態様は、融合ポリペプチドが、干渉を低減し、又は偽陽性の結果を最小にするために使用することができるような、イムノアッセイにおける添加剤、又はアッセイ試薬への添加剤としての融合ポリペプチドの使用である。本発明によれば、前記融合ポリペプチドは、検定試薬内のタンパク質成分の溶解度を上昇させるためにも用いることができる。本発明の更に好ましい態様は、前記融合ポリペプチドを含むイムノアッセイにより、分離試料中の検体の検出のための試薬キットをも包含する。

【 0 0 1 3 】

更に好ましい態様においては、前記で特徴付けられた融合ポリペプチドが、干渉を低減

50

し、又は偽陽性の結果を最小にするための試薬として用いられる、分離試料中の検体を検出する方法が包含される。

【0014】

本発明の他の態様は、下記工程を含む、分離試料中の検体、例えば抗体を検出する方法である。

a) 体液試料を、前記試料中に存在する前記検体と特異的に結合し得る、特異的結合パートナーと混合することにより免疫反応混合物を生成する工程、

b) 前記特異的結合パートナーを前記試料に加える前、同時又は後のいずれかに、本発明の融合ポリペプチドを前記免疫反応混合物に加える工程、

c) 前記体液試料中に存在する検体が、前記特異的結合パートナーと免疫反応し、免疫反応生成物が形成されるのに十分な時間、前記免疫反応混合物を維持する工程、及び、

d) 前記免疫反応生成物のいずれかの存在及び/又は濃度を検出する工程。

【0015】

本発明の更なる側面は、イムノアッセイ法により分離試料中の検体を検出するため、特に抗体を検出するための試薬キットであって、本発明の融合ポリペプチドを含む試薬キットである。試薬キットの他の成分は当業者に公知であり、例えば、抗原等の特異的結合試薬が挙げられる。更なるキット構成要素は、緩衝液、防腐剤、標識物質及び使用説明書である。

【図面の簡単な説明】

【0016】

図1～7は、表1a～c、2a～c及び3を示し(実施例3参照)、HIV抗-gp41抗体の検出のためのイムノアッセイにおける融合ポリペプチドの抗干渉活性の結果を示す。詳細には、

【図1】図1は表1aを示す。

【図2】図2は表1bを示す。

【図3】図3は表1cを示す。

【図4】図4は表2aを示す。

【図5】図5は表2bを示す。

【図6】図6は表2cを示す。

【図7】図7は表3を示す。

【図8】図8は、280nmの検出波長で近紫外線領域で観察した、熱的に誘発されるSkp-SlyD-SlyDのアンフォールディング及び再フォールディングを示す。

【図9】図9は、250～330nmの範囲のSkp-SlyD-SlyDの近紫外線CDスペクトルを示す(実施例5参照)。

【図10】図10は表4を示し、抗-HSV2抗体の検出のためのイムノアッセイにおける融合ポリペプチドの抗干渉活性の結果を示す(実施例4参照)。

【図11】図11は、250～330nmの範囲のSkp-SlpA-SlpAの近紫外線CDスペクトルを示す(実施例5参照)。

【発明を実施するための形態】

【0017】

配列番号1は、Skp-タンデム-SlyD又はSkp-SlyD-SlyDのアミノ酸配列を示す。Skp及びSlyD単位間のグリシンリッチスペーサー領域(下線部)は、融合パートナーの柔軟性を最大にし得、Skp単位が、C-末端で融合したSlyDタンパク質の干渉なしで規則正しく配列した三量体を形成し得ることを確認するために加えられた。追加のC-末端のオクタヒスチジンタグは、精製の目的で加えられた(実験の項を参照)。配列番号1は、E.coli(大腸菌)のSlyDのアミノ酸残基1～165(配列番号3の完全な分子)をタンデム型で、すなわち、1列に並んだ2個の大腸菌SlyD(1～165)単位を含む。

ADKIAIVNMG SLFQQVAQKT GVSNTLENEF RGRASELQRM ETDLQAKMKK LQSMKAGSDR TKLEKDVMAQ RQT
FAQKAQA FEQDRARRSN EERGKLVTRI QTAVKSVANS QDIDLVDAN AVAYNSSDVK DITADV LKQV KGGGSG

10

20

30

40

50

GGSG GSGGGGSGGG SGGGMKVAKD LVVSLAYQVR TEDGVLVDES PVSAPLDYLH GHGSLISGLE TALEGHEVG
 D KFDVAVGAND AYGYDENLV QRVPKDVFMG VDELQVGMRF LAETDQGPVP VEITAVEDDH VVVDGNHMLA G
 QNLKFNVEV VAIREATEEE LAHGHHVHGAH DHHHDHHDHDG GSGGGGSGGG SGGGSGGGSG GGMKVAKDLV VSLA
 YQVRTE DGVLVDESPV SAPLDYLHGH GSLISGLETA LEGHEVGDKF DVAVGANDAY GQYDENLVQR VPKDVFMM
 GVD ELQVGMRF LA ETDQGPVPVE ITAVEDDHVV VDGHNHMLAGQ NLKFNVEVVA IREATEEEELA HGHVHGAHDH
 HHDHHDHGGG SHHHHHHHH

配列番号2は、スイスプロット受入番号P11457による大腸菌Skp(161アミノ酸)の完全なアミノ酸配列を示す。本発明の融合ポリペプチドについて、標的分子が産生され、過剰産生された原核生物宿主の細胞質ゾルに維持されていることを確認するために、大腸菌Skpのシグナル配列(アミノ酸1~20)を除去する。好ましくは、大腸菌Skpの成熟形態、すなわち下記に示す配列のアミノ酸21~161が使用される。

MKKWLLAAGL GLALATSAQA ADKIAIVNMG SLFQQVAQKT GVSNTLENEF KGRASELQRM ETDLQAKMKK LQS
 MKAGSDR TKLEKDVMAQ RQTFAKKAQA FEQDRARRSN EERGKLVTRI QTAVKSVANS QDIDLVDAN AVAYNS
 SDVK DITADV LKQV K

配列番号3は、スイスプロットデータベースにおいて、ID P0A9K9により入手することもできる、完全な大腸菌SlyDアミノ酸配列(196アミノ酸残基)を示す。本発明の融合ポリペプチドについて、好ましくは下記に示す配列の大腸菌SlyDスパンニングアミノ酸残基1~165のC-末端が欠失した変型が使用される。

MKVAKDLVVS LAYQVRTEG VLVDESPVSA PLDYLHGHGS LISGLETAL GHEVGDKFDV AVGANDAYGQ YDE
 NLVQRVP KDVFMG VDEL QVGMRF LAET DQGPVPVEIT AVEDDHVVVD GNHMLAGQNL KFNVEVVAIR EATEEE
 LAHG HVHGAHDHHDH DHDHGDCCGG HGDHGHGHEHG GEGCCGGKGN GGCGCH

配列番号4は、いくつかのシャペロン部分間の、柔軟性を有し、可溶性であり、かつプロテアーゼ耐性のスペーサー又はリンカーとして使用することのできる、グリシンリッチスペーサー(セリンにより分離された三連のグリシン単位を含む)のアミノ酸配列を示す。

GSGGGGSGGG GSGGGGSGGG GGG

配列番号5は、Ni-TNA補助タンパク質精製を可能にするタンパク質のC-末端に加えることのできる、オクタヒスチジンタグ又は「His-タグ」(8個のヒスチジン単位を含む)のアミノ酸配列を示す。

GSGSHHHHHH HH

配列番号6は、スイスプロットデータベース受入番号P45523によっても入手可能なFkpAの完全アミノ酸配列(270アミノ酸)を示す。本発明の融合ポリペプチドについては、標的分子が産生され、過剰産生された原核生物宿主の細胞質ゾルに維持されていることを確認するために、大腸菌FkpAのシグナル配列(アミノ酸1~25)を除去する。好ましくは、大腸菌FkpAの成熟型、すなわち下記配列のアミノ酸26~270が使用される。

MKSLFKV TLL ATTMAVALHA PITFAAEAAK PATAADSKAA FKNDDQKSAY ALGASLGRYM
 ENSLKEQEKL GIKLDKQQLI AGVQDAFADK SKLSDQEIEQ TLQAFEARVK SSAQAKMEKD
 AADNEAKGKE YREKFAKEKG VKTSSTGLVY QVVEAGKGEA PKDSDTV VVN YKGTLDGKE
 FDNSYTRGEP LSFRLDGVIP GWTEGLKNIK KGGKIKLVIP PELAYGKAGV PGIPPNSTLV
 FDVELLDVKP APKADAKPEA DAKAADSACK

配列番号7は、スイスプロットデータベース受入番号P0AEM0から入手した、大腸菌SlpAの完全なアミノ酸配列(149アミノ酸)を示す。

MSESVQSN SA VLVHFTLKL DGT TAESTRN NGK PALFRLG DASLSEGLEQ HLLGLKVGDK
 TTFSLEPDAA FGVPSPLIQ YFSRREFMDA GEPEIGA IML FTAMDGSEMP GVIREINGDS
 ITVDFNHPLA GQTVHFDIEV LEIDPALEA

配列番号8は、スイスプロットID:Q9CKP2のパスツレラ・ムルトシダ(Pasteurella multocida)SlyD(全長)のアミノ酸配列を示す。

MKIAKNVVS IAYQVRTEG VLVDEAPV NQ PLEYLQGHNN LVIGLENALE GKAVGDKFEV
 RVKPEEAYGE YNENMVQRVP KDV FQGVDEL VVGMRFIADT DIGPLPVVIT EVAENDVVVD

10

20

30

40

50

GNHMLAGQEL LFSVEVVATR EATLEEIAHG HIHQEGGCCG GHHHDSDEEG HGCGGSHHH
HEHEHHAHDG CCGNGGCKH

配列番号9は、Skp - タンデム - SlipA又はSkp - SlipA - SlipAのアミノ酸配列を示す。Skp及びSlipA単位間のグリシンリッチスペーサー領域(下線部)は、融合パートナーの柔軟性を最大にし得、Skp単位がC-末端で融合したSlipAタンパク質の干渉なしで規則正しく配列した三量体を形成し得ることを確認するために加えられた。追加されたC-末端のヘキサヒスチジンタグは、精製の目的で加えられた。配列番号9は、大腸菌SlipAのアミノ酸残基2~148(完全な分子であるが、N-末端メチオニン及びC-末端アラニンを欠失する、配列番号7を参照)をタンデム型、すなわち1列に並んだ2個の大腸菌SlipA(2~148)単位を含む。

10

ADKIAIVNMG SLFQQVAQKT GVSNTLENEF RGRASELQRM ETDLQAKMKK LQSMKAGSDR TKLEKDVMAQ RQT
FAKKAQA FEQDRARRSN EERGKLVTRI QTAVKSVANS QDIDLVDAN AVAYNSSDVK DITADV LKQV KGGGSG
GGSG GSGGGSGGG SGGGSESQVS NSAVLVHFTL KLDDGTTAES TRNNGKPALF RLG DASLSEG LEQHLLGLK
V GDKTTFSLEP DAAFGVPSPD LIQYFSRREF MDAGEPEIGA IMLFTAMDGS EMPGVIREIN GDSITVDFNH P
LAGQTVHFD IEVLEIDPAL EGGGSGGGSG GSGGGSGGG SGGGSESQVS NSAVLVHFTL KLDDGTTAES TRNN
GKPALF RLG DASLSEG LEQHLLGLKV GDKTTFSLEP DAAFGVPSPD LIQYFSRREF MDAGEPEIGA IMLFTAM
DGS EMPGVIREIN GDSITVDFNH PLAGQTVHFD IEVLEIDPAL EHHHHHH

SlipD融合モジュールを含む希少試薬を用いる市販のイムノアッセイにおいては、タンデムSlipD(グルタルジアルデヒドにより重合した、短いペプチド配列を介して連結した2分子のSlipD)等の通常化学的に架橋したシャペロン分子が、干渉を低減するために加えられる。背景技術の項で言及したように、製造工程のために、これらの化学的に架橋した添加剤は多少不均一であり、十分な収量で厳密に再現可能な方法で供給することができない。

20

【0018】

シャペロンが特定の標的抗原配列と融合しているポリペプチド融合タンパク質の使用は、既に極めて詳細に開示されている(本発明の背景を参照)が、先行技術は、イムノアッセイにおける干渉をどのように克服するかを開示していない。国際公開第2003/000878号には、オリゴマーの形態でその機能を発揮する、標的ポリペプチド配列と融合し得るシャペロンとしてFkpAが開示されている。欧州特許第1982993号明細書には、少なくとも1個の多量体化ドメイン及び病原体由来のエピトープ部分の複数のコピーを含む融合ポリペプチドが開示されている。これらのポリペプチドは、特定の抗原標的配列として利用される。しかし、シャペロンモジュールと結合し、その結果偽陽性の結果を引き起こすという交差反応抗体による干渉を除去するという課題は今まで放置されていた。

30

【0019】

意外にも、シャペロン多量体化ドメインを、SlipD又はSlipAの少なくとも1つの分子と融合することにより、本発明者らは、非常に効率的な干渉防止剤を得ることができた。その上、特定の血清では、化学的に架橋された先行技術の試薬により、陽性の結果を示唆するかなりのバックグラウンド信号を最小にすることや、効率的に抑制することはできないが、本発明の融合ポリペプチドでは、干渉を低減することで高いバックグラウンド信号を抑制することができる。試料に干渉防止剤を加えた場合、真陽性の試料は全く影響を受けない。すなわち、抗-HIV抗体を含む陽性試料は常に陽性試料と判定される。

40

【0020】

意外にも、シャペロン多量体化ドメインを、SlipD又はSlipAの少なくとも1分子と融合することにより、本発明者らは、十分にフォールディングされ、非常に溶解度の高い、規則的な三量体を形成する人工のキメラタンパク質を製造することができた。柔軟なリンカー部分を介した2個のシャペロンの融合により、大部分の成分がその本来の性質を維持している、可溶性かつ機能的タンパク質が得られることは、自明にはほど遠い。Skp、SlipD及びSlipA等のシャペロンは、疎水性タンパク質の表面を認識し、可逆的に結合するように変化したポリペプチド結合部位を有しているので、またこれらのポリペ

50

プチド結合部位は、それ自体もともと疎水性であるので、これは2個のシャペロンのポリペプチド結合部位はお互いに結合して飽和状態になり、エピトープ提示の目的のために価値が限定された固定複合体でありうる。また、2個の(立体的にかさ高い)S l y D単位のS k pのC-末端への融合は、S k pの構造的完全性を損ない、場合によりS k pの本質的な三量体化を破壊すると考えられる。

【0021】

しかし、本発明者らが発見したものは、S k p - S l y D、S k p - S l y D - S l y D及びS k p - S l p A - S l p Aが、実際に非常に安定で可溶性であり、たとえオリゴマーであっても主に可逆的なフォールディング作用を示す規則正しい三量体を形成することである。それぞれS k pとS l y D又はS l p Aの共有結合性連結により近接近する疎水性ポリペプチド結合領域の高い有効濃度のために、人工的な融合ポリペプチド(すなわち、2個の無関係のシャペロンの組み合わせ)の溶解度は低いと考えられる。意外なことに、その逆が真実である。S k p - S l y D - S l y Dは優れた溶解度を有し、なんら凝集する傾向もなく、100mg/mL超(50mMリン酸カリウム pH7.0、250mM KCl、0.5mM EDTA)に濃縮することができる。このように濃度の高い溶液由来のS k p - S l y D - S l y DをSuperdex 200カラムによるゲルろ過分析に供すると、融合ポリペプチドは、完全に溶解し安定な三量体を示す単一の対称なピークに溶出する。

10

【0022】

S k p - S l y D - S l y Dは溶解度が高いだけでなく、その再フォールディング作用は可逆的である。これは、本発明者らがマトリクス結合再フォールディングの工程を含む精製手順を構成し得るという事実により強調される。標的分子は、アンフォールディング形態で、C-末端のオクタヒスチジンタグを介してNi-NTA担体に結合する。標的分子が固相担体に結合した状態で、標的分子は簡単な緩衝液の交換により再びフォールディングされる。その後、再フォールディングされたタンパク質はイミダゾールパルスにより溶出される。意外にも、イミダゾール溶出により、溶出されたS k p - S l y D - S l y D単量体はほとんど定量的に可溶性三量体を形成する。本発明者らはS k p - S l y D - S l y Dのような三量体タンパク質のマトリクス結合再フォールディングは、優れた高い収量を有しながら十分に機能することに驚かされる。本発明者らは、S k p - S l p A - S l p Aにとっても同じことが真実であることを発見した。S k p - S l y D - S l y Dと非常に類似しているように、S k p - S l p A - S l p Aは大腸菌過剰発現株から大量に得ることができ、S k p - S l p A - S l p Aは、マトリクス支援再フォールディングにより、整列した三量体型で復元され得る。また、そのS l y D対応物と全く同様に、S k p - S l p A - S l p Aは溶解性が非常に高く、非常に有益な物理化学的性質を有する。

20

30

【0023】

本発明によれば、融合ポリペプチドが干渉の低減又はタンパク質安定化のために用いられるので、得られた融合ポリペプチド(先行技術に開示された融合ポリペプチドとは異なる)は更なる標的ポリペプチド抗原配列を含まない。これは、抗体のような検体分子と結合するための特異的な抗原性ポリペプチドとして適用されない。試料中に存在する検体、例えば、病原体に対する抗体、が本発明の融合ポリペプチドと結合しないことは重要である。したがって、ウイルス、細菌、単細胞又は他細胞寄生生物等の哺乳動物の病原体由来の抗原配列等の標的ポリペプチド配列は融合ポリペプチドの一部ではない。

40

【0024】

本発明の融合ポリペプチドは、高い収率で均一な画分内に再現可能な方法で得ることができる。本発明の融合ポリペプチドは、I g G及びI g Mタイプの干渉因子を認識し、結合し、抑制するのに必要かつ十分な明確に定義されたエピトープ密度を有する。融合ポリペプチドは、先行技術の化学的に製造された試薬と同等なだけでなく、より優れた方法で、イムノアッセイにおける偽陽性を抑制し得る。その製造工程は規格化するのに簡単、単純かつ容易であり、必然的に極めて優れた抗干渉特性を有する十分に定義された均一な融

50

合ポリペプチドを高収率でもたらし。

【0025】

本発明によれば、融合ポリペプチドは、好ましくは1個の多量体化ドメインを含む。多量体化ドメインは、そのまさしく多量体化ドメインを含むいくつかのタンパク質サブユニットの非共有結合をもたらし、支持するドメインである。例えば、二量体ドメインは2個のサブユニットの結合を起こすドメインであり、三量体ドメインは3個のサブユニットの非共有結合を維持するドメインであるなどである。

【0026】

融合ポリペプチドの第二の部分は、SlyD、好ましくは大腸菌のSlyDの少なくとも1分子であるが、他の生物由来のSlyD分子、例えばバクテリオファグのSlyD（配列番号8を参照）も使用することができる。更に好ましくは、1分子のSkpが2個の隣接するSlyD分子と融合した融合ポリペプチドである。本発明の他の態様においては、SlpA等の他の単量体シャペロンも、1個の多量体化ドメインと融合する融合パートナーとして好適である。

10

【0027】

本発明の更なる側面は、干渉を低減し、偽陽性の結果を最小にするための前記融合ポリペプチドの使用である。本発明の融合ポリペプチドは、前記特異的結合パートナーを試料に加える前、同時又は後のいずれかにイムノアッセイ混合物（試料と試料中の検体と特異的に結合する結合パートナーを含む。）に加えることができる。好ましくは、融合ポリペプチドは、検体、例えば抗体を含む体液試料を特異的結合パートナー（この場合、特異的結合パートナーは抗原である）と接触させる前に加える。

20

【0028】

検体を検出するためのイムノアッセイの種々の形式及び原理、並びに検出の種々の様式は広く開示されており、当業者にはよく知られている。特に興味深いのは、検体が抗体であるイムノアッセイである。好ましくは、本発明のイムノアッセイは、A型、B型又はC型肝炎ウイルス、HIV（ヒト免疫不全ウイルス）、HSV（単純ヘルペスウイルス）、HTLV（ヒトT-細胞白血病ウイルス）、EBV（エプスタイン-バーウイルス）、風疹ウイルス、CMV（サイトメガロウイルス）、梅毒トレポネーマ（*Treponema pallidum*）、又はボレリアブルグドルフェリ（*Borrelia burgdorferi*）等のほ乳類のウイルス性又は細菌性病原体に対する抗体を検出する。

30

【0029】

本発明を実施例の項で更に詳細に説明する。

【実施例】

【0030】

実施例1：融合ポリペプチドの製造

Skp/SlyDシャペロン融合ポリペプチドのクローニング及び精製

発現カセットのクローニング

適切な発現構築物を生成するために、EcSkp-EcSlyD-EcSlyDをコードする発現カセットを、発現プラスミドpQE80L（Qiagen, Hilden, Germany）に2段階クローニング法により結合した。

40

【0031】

大腸菌Skp（EcSkp）の配列は、スイスプロットデータベース（SwissProt ID P0AEU7）から取り出した。最初の工程で、発現ベクターpQE80L由来のシャイン・ダルガノ配列を含む合成遺伝子、グリシンリッチリンカー領域の一部、制限エンドヌクレアーゼEcoRI（5'末端）及びBamHI（3'末端）の好適な認識部位を有する、成熟型Skpシャペロンのアミノ酸21~161のコード配列（シグナルペプチドスパンニングアミノ酸残基1~20を含まず、ATG開始コドン（メチオニン）がフレーム内に追加されている）を、Sloning（Vaterstetten Germany）から購入した。489塩基対の合成DNA断片を、それぞれの制限エンドヌクレアーゼで加水分解し、T5プロモーター（P_{T5}）の制御下、EcoRI/Bam

50

H Iで開放した発現ベクター p Q E 8 0 Lに連結する。

【 0 0 3 2 】

第二に、グリシンリッチリンカー領域を介して結合し、N - 末端に更なるリンカー領域の部分、並びに G G G Sモチーフにより C - 末端と結合したオクタ - H i s - タグを含む、2個の大腸菌 S l y D 単位 (E c S l y D、残基 1 ~ 1 6 5、スイスプロット受入番号 P 0 A 9 K 9) を、同様に S l o n i n g (V a t e r s t e t t e n、G e r m a n y) から購入した。このカセットの 5 ' 末端及び 3 ' 末端に、それぞれ B a m H I 及び H i n d I I I 制限部位を加えた。遺伝子及び制限部位は、単純な連結により、E c S k p 部分の 5 ' 末端に E c S l y D - E c S l y D 部分のフレームでの連結を可能にするように設計された。したがって、1 1 4 6 塩基対のスパニング断片は制限エンドヌクレアーゼ B a m H I 及び H i n d I I I で加水分解され、ベクター p Q E 8 0 L を含む S k p の B a m H I / H i n d I I I で開放された部分に連結される。

10

【 0 0 3 3 】

連結後、大腸菌、X L 1 B l u e (S t r a t a g e n e、L a J o l l a、C A、U S A) のコンピテント細胞を、それぞれの D N A で形質転換した。適切な形質転換細胞からプラスミドを調製した後、発現構築物の正確さを配列分析により再確認した。得られた発現プラスミドを p Q E 8 0 S k p - d i S l y D と命名した。

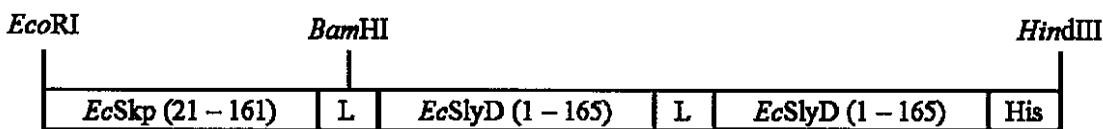
【 0 0 3 4 】

下記図面は、グリシンリッチリンカー領域によって連結し、C - 末端にオクタ - H i s - タグが続き、N i - N T A 支援タンパク質精製を可能にする、1個の大腸菌 S k p シャペロンユニットと2個の大腸菌 S l y D シャペロンユニットを含む、完全長の融合ポリペプチド E c S k p - E c S l y D - E c S l y D のスキームを示す。

20

【 0 0 3 5 】

【 化 1 】



30

【 0 0 3 6 】

L = (G G G S)₅ G G G (グリシンリッチリンカー領域)、配列番号 4 を参照

H i s = G G G S H H H H H H H H (H i s - タグ)、配列番号 5 を参照

好ましい融合ポリペプチドの完全アミノ酸配列を配列番号 1 に示す。

【 0 0 3 7 】

S l y D の反復構築物 (S l y D、S l y D - S l y D、S l y D - S l y D - S l y D ...) をコードする発現カセットは、Biochemistry (2006) 45, 20-33に記載されたようにしてクローニングした。Skp-SlpA-SlpA融合ポリペプチドをコードする発現カセットは、Scholzら, J. Mol. Biol. (2005) 345, 1229-1242に従って生成した。

40

【 0 0 3 8 】

大腸菌宿主内での E c S k p - E c S l y D - E c S l y D の組み換え発現

推測上の干渉防止ポリペプチドを十分量で得るために、E c S k p - E c S l y D - E c S l y D を大腸菌内で組み換え発現させた。この目的のため、大腸菌 B L 2 1 C o d o n⁺ (M e r c k (N o v a g e n (登録商標)、D a r m s t a d t、G e r m a n y) を、生成された発現構築物 p Q E 8 0 S k p - d i S l y D で形質転換した。

【 0 0 3 9 】

アンピシリン (1 0 0 μ g / m L) を補充した 5 0 m L の S B 培地 (トリプトン 3 2 . 0 g、酵母エキス 2 0 . 0 g、N a C l 5 . 0 g、および 1 0 0 0 m L の蒸留水) に、p Q E 8 0 S k p - d i S l y D を有する 1 個のコロニーを植菌し、3 7 °C で一晩インキュベートした (2 5 0 r p m)。次いで、1 . 5 L の S B 培地 (+ 1 0 0 μ g / m L のア

50

ンピシリン)に植菌し、0.5以下のO.D.₆₀₀で一晩置いた。3.0以下のO.D.₆₀₀で、0.5 mMのイソプロピル-D-チオガラクトシド(IPTG)を培養物に加えることにより、細胞質の過剰発現を誘導した。誘導の4時間後、遠心分離(6000gで20分)により細胞を集め、-20℃に貯蔵した。

【0040】

誘導の前、及び4時間後に0.4 O.D.₆₀₀の一部を取り出し、SDS-PAGE分析により、Eckp-EcklyD-EcklyDの発現について全細胞抽出物の試験を行った。標的分子の過剰発現が非常に多いことがわかった。

【0041】

SlyD及びSlpAの融合タンパク質の過剰発現は、Scholzら, J. Mol. Biol. (2005) 345, 1229-1242、及びScholzら, Biochemistry (2006) 45, 20-33に記載されたようにして実施した。

【0042】

Skp/SlyD/SlpAポリペプチド融合物の精製

Skp/SlyDポリペプチド融合物と、SlyD及びSlpAの融合タンパク質は、実質的に同じ手順を用いて精製した。細胞溶解について、凍結したペレットを、冷却した50 mMリン酸ナトリウム(pH 8.0)、7.0 M GdmCl、5 mMイミダゾールに再懸濁し、懸濁液を氷上で少なくとも2時間攪拌し、細胞溶解を完了させた。遠心分離及びろ過(0.45 µm/0.2 µm)後、未精製の溶解物を、5.0 mM TCEPを含む溶解バッファーで平衡化したNi-NTAに供した。それに続く洗浄工程は、それぞれの標的タンパク質に合わせて、50 mMリン酸ナトリウム、(pH 8.0)、7.0 M GdmCl及び5.0 mM TCEP溶液にイミダゾールを5~15 mMの範囲で調整した。少なくとも10~15倍の洗浄バッファーを使用した。次いで、GdmCl溶液を50 mMリン酸カリウム(pH 8.0)、100 mM KCl、10 mMイミダゾール、5.0 mM TCEPと置換し、マトリクス結合タンパク質の立体配座再フォールディングを誘導した。同時精製したプロテアーゼの再活性化を防止するために、プロテアーゼ阻害剤カクテル(Complete(登録商標)EDTA-free, Roche)を再フォールディング緩衝液に加えた。一晩の反応で、合計15~20倍のカラム容積の再フォールディング緩衝液を使用した。次いで、3~5倍のカラム容積の50 mMリン酸カリウム(pH 8.0)、100 mM KCl、10 mMイミダゾールで洗浄することにより、TCEP及びComplete(登録商標)EDTA-free阻害剤カクテルの両者を除去した。次いで、非特異的に結合しているタンパク質混入物を除去するために、イミダゾール濃度(50 mMリン酸ナトリウム(pH 8.0)と100 mM KCl溶液)を、Eckp-EcklyD融合タンパク質について60~70 mMに、Eckp-EcklyD-EcklyD融合タンパク質について50 mMに、SlyD融合ポリペプチドについて30 mMに上昇させた。次いで、野生型のタンパク質を、同じ緩衝液中の500 mMイミダゾールで溶出させた。タンパク質を含む画分は、トリシン-SDS-PAGEにより純度について評価し、貯蔵した。最後に、タンパク質をサイズ排除クロマトグラフィー(Superdex HiLoad, Amersham Pharmacia)に供し、タンパク質含有画分を貯蔵し、Amiconセル(YM10)中で10~20 mg/mLに濃縮した。

【0043】

精製及び再フォールディング手順を連動させて実施した後、それぞれの標的タンパク質に依存し、1 gの大腸菌湿潤細胞から、おおよそ15~25 mgのタンパク質収量を得ることができた。

【0044】

実施例 2

分光測定

タンパク質濃度の測定は、Uvikon XL二光線束分光光度計を用いて実施した。モル吸光係数(ϵ_{280})は、Pace (1995), Protein Sci. 4, 2411-2423に記載された

10

20

30

40

50

手順を用いて決定した。EcSkp - EcSlyD - EcSlyDについては、 $13410 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ のモル吸光係数 (ϵ_{280}) を用い、EcSkp - EcSlyDについては、 $7450 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ のモル吸光係数 (ϵ_{280}) を用いた。EcSkp - EcSlpA - EcSlpAについては、 $4470 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ のモル吸光係数 (ϵ_{280}) を用いた。大腸菌の反復SlyD構築物、SlyD、SlyD - SlyD、SlyD - SlyD - SlyD、SlyD - SlyD - SlyD - SlyD及びSlyD - SlyD - SlyD - SlyD - SlyDについては、 $5960 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ 、 $11920 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ 、 $17880 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ 、 $23840 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ 及び $29800 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ のモル吸光係数を用いた。

【0045】

実施例3

SlyDポリペプチド融合タンパク質の干渉防止活性

SlyDポリペプチド融合タンパク質の干渉防止作用は、自動化Electrys (登録商標) 2010分析装置 (Roche Diagnostics GmbH) で評価した。Electrys (登録商標) は、Rocheグループの登録商標である。測定は、二重抗原サンドイッチ形式で実施した。

【0046】

Electrys (登録商標) 2010における信号検出は、電気化学発光に基づく。ピオチン複合体 (すなわち、捕獲抗原) を、ストレプトアビジンをコーティングした電磁ビーズ表面に固定するが、検出抗原は、信号伝達部分として複合ルテニウム陽イオン (レッドックス状態2+及び3+の間を切り替える) を有している。特異的免疫グロブリン検体が存在すると、発色するルテニウム錯体が固相に架橋し、白金電極で励起後、 620 nm で発光する。信号出力は、任意の光単位である。

【0047】

組み換え型干渉防止SlyDポリペプチドは、二重抗原サンドイッチ (DAGS) イムノアッセイ形式で評価した。この目的を達成するため、欧州特許第1402015号明細書に開示されたFkpA - FkpA - gp41及びSlyD - SlyD - gp41を、ヒト血清中の抗gp41抗体を特異的に検出するために、それぞれピオチン及びルテニウム複合体として用いた。gp41はHIVの免疫優勢抗原であり、欧州特許第1402015号明細書に開示された、gp41の細胞外ドメインの可溶性変異体は、HIV感染の検出に非常に貴重なツールである。FkpA - FkpA - gp41 - ピオチン及びSlyD - SlyD - gp41 - ルテニウムを、それぞれ 750 ng/mL の濃度で、R1 (試薬緩衝液1) 及びR2 (試薬緩衝液2) で使用した。

【0048】

最初の実験では、HIV陰性のTrinaの血清を、前記DAGSイムノアッセイ装置で評価した。偽陽性の発生率に対する手がかりを得るため、評価は、干渉防止剤として使用されているSS - Helix (GDA, P)、GDA - 架橋可溶性異種SlyDポリマーの非存在下及び存在下で実施した。SS - Helix (GDA, P) を、R1 (ピオチン複合体を含む試薬緩衝液1) に大過剰量 ($25 \mu\text{g/mL}$) で加えた。次いで、 $60 \mu\text{L}$ のR1 (試薬緩衝液1、ピオチン複合体及び干渉防止SlyDポリマー)、 $60 \mu\text{L}$ のR2 (試薬緩衝液2、ルテニウム複合体)、 $30 \mu\text{L}$ の試料 (ヒト血清) 及び $50 \mu\text{L}$ のビーズ懸濁液を混合し、反応容量がおおよそ $200 \mu\text{L}$ になるまでインキュベートした。

【0049】

表1a ~ c (図1 ~ 3) は、干渉防止ポリマーの非存在下では、強い信号 (偽陽性) の発生率が高いことを示す。SlyD及びFkpA等の2種の異なるシャペロンを、二重抗原サンドイッチ型の免疫学的測定 of 2つの側面で使用するにもかかわらず、本発明者らはHIV感染が明らかに除外されるヒト血清 (Trina Bioreactives AG, Nanikon, Switzerland) の十分に特徴づけられたパネル中に非常に強い信号が多いことを見出した。この発見の理由はさまざまであるが、SlyD及びFkpAがシャペロンのFKBPファミリーに属する関連分子であり、高度に保存されたFKBPドメインを共有しているからである

10

20

30

40

50

。おそらく、この共通のモチーフを介し、免疫学的交差反応を起こし強い信号を喚起し、その結果、H I V検定において偽陽性の結果となる。化学的に重合した干渉防止剤、S S - H e l i x (G D A , P) を検定混合物に加えることにより、信号の上昇を正常の陰性にまで減少させる。表 1 c (図 3) は、その非常に強い干渉、すなわち高い偽陽性を示し、これは、S S - H e l i x (G D A , P) を加えることによって効率的に排除することができる。表 1 a ~ c (図 1 ~ 3) に示す結果の最終結果は以下の通りである。D A G S イムノアッセイにおける融合パートナーによる干渉は頻繁であり、これらは、1つの融合パートナーの架橋ポリマー変異体を加えることによって効率的に軽減することができる。

【 0 0 5 0 】

表 2 a ~ c (図 4 ~ 6) は、多様な組み換え型 S l y D 変異体の干渉防止能力を示す。5種のH I V陰性血清、5種の抗 - H I V陽性血清、及びT r i n aパネル (Trina Bioractives AG, Nanikon, Switzerland) 由来の2種の偽陽性血清について、上述したように、F k p A - F k p A - g p 4 1 - ビオチン及びS l y D - S l y D - g p 4 1 - ルテニウムを用いて評価した。検定は、多様な干渉防止剤の候補の非存在下及び存在下に実施した。試験においては、陽性の用量効果を明らかにするために、干渉防止モジュールを、5 μ g / m L 及び 2 5 μ g / m L の濃度で R 1 (試薬緩衝液 1) に加えた。実験には、陽性参考試料 (すなわち、十分に適切かつ強力な干渉防止モジュール) として、S S - H e l i x (G D A , P) を加えた。干渉防止剤がないと (表 2 a 、 V 0) 、偽陽性の T r i n a の血清はほとんど 6 0 , 0 0 0 カウントまでであり、これは、H I V 感染の結果としての高い抗 - g p 4 1 抗体力価を強く示唆する。しかし、S S - H e l i x (G D A , P) を加えることにより、偽陽性信号はH I V陰性血清のレベルにまで低下した (表 2 a 、 V 1) 。S k p - S l y D を加えると、偽陽性信号も著しく低下するが、それらはまだ 2 5 μ g / m L の存在下であっても上昇しており、これは強く判断を誤らせ、健康な個体におけるH I V感染を示唆する (表 2 a 、 V 2) 。しかし、S k p - S l y D - S l y D を加えると、偽陽性信号は、H I V陰性血清の信号レベルにまで低下する (表 2 a 、 V 3) 。S k p - S l y D - S l y D は、干渉防止能力において、化学的に重合したS S - H e l i x (G D A , P) と同様に効率的であることが判明した。明らかに、S k p - S l y D - S l y D のエピトープ密度は、おそらくI g M型の免疫グロブリンに属する干渉因子と効率的に結合し、抑制するのに十分に高い。S S - H e l i x (G D A , P) のような架橋S l y Dポリマーとの、組み換え技術によって製造されたS k p - S l y D - S l y D等のモジュールの等価性 (干渉防止に関し) は、本発明者らの実験による驚異的な結果である。

【 0 0 5 1 】

表 2 b (図 5) に2つの対照実験を示す。大腸菌S l y Dを単独に加えることにより試験を行った2つのT r i n a干渉の偽陽性血清信号を軽減もせず、大腸菌S k pを単独に加えることにより、誤って上昇した信号についての有益な効果を有もしない (表 2 b 、 V 4 及び V 5) 。2 5 μ g / m L という高濃度でも、1個の成分は偽陽性信号に影響を及ぼすことができない。しかし、S k p - S l y D - S l y D 融合ポリペプチド、S k p 及び S l y D を組み合わせると、強力な干渉防止手段を構成する (表 2 a (図 4) 、 V 3) 。1個の単量体大腸菌S l y DがT r i n a血清 1 6 0 9 7 4 4 8 及び 4 7 1 0 1 9 4 3 の干渉に対処できないことは、それぞれの干渉因子がM型の免疫グロブリン (I g M) に属することを強く示唆している。明らかに、S l y Dの効果的な高濃度に付随する高いエピトープ密度は、干渉因子と効率的に結合し、抑制するのに必須である。

【 0 0 5 2 】

この仮説に批判的に挑むため、本発明者らは、更に表 2 c (図 6) に示す干渉防止試験を実施した。分析手段として、本発明者らは、Biochemistry (2006) 45, 20-33に開示された標準的クローニング法により製造した大腸菌S l y Dポリマーを用いた。簡単に言うと、大腸菌S l y Dユニットを、柔軟なグリシン及びセリンリッチリンカーにより結合し、列を形成させた。1個の融合ポリペプチドにおいて、5個までのS l y D単位が大腸菌内で十分な発現量及び簡便な精製手順に可能であった。

10

20

30

40

50

【0053】

表2c(図6)は、効率的な干渉防止のための高いSlyDエピトープ密度の必要性を示し、これは、本発明者らが親和性(avidity)の効果を活用し得るという事実を示す(親和性(avidity)は、IgM分子のような多価結合分子が重合SlyDのような重合基質と接触した時に発生する明白な親和性(affinity)を意味する)。あらゆる干渉防止剤なしで、Trinaの干渉血清16097448及び47101943の信号は、それぞれ59827及び53491になり、血清が抗HIV陰性であると明白に確認されているとしても抗-gp41抗体の存在を明らかに示す。タンデムSlyD(SlyD-SlyD)を、R1(試薬緩衝液1)に25µg/mLの濃度で加えた場合、信号は事実上影響を受けないままである(表2c、V8)。三量体SlyD(SlyD-SlyD-SlyD)を、R1に25µg/mLの濃度で加えた場合、信号は約4000カウントにまで減少する(表2c、V7)。減少は大きい、残っている信号により、陽性を疑わせる結果となる。しかし、ペンタ-SlyD(SlyD-SlyD-SlyD-SlyD-SlyD)を、R1にわずか5µg/mLの濃度で加えた場合、信号は、同じ濃度で化学的に重合されたSS-Helix(GDA,P)を加えることにより達成されるものに匹敵する(表2a、V1、表2c、V6)。言い換えると、SlyDの干渉防止能力は、それぞれの構築物を構成するSlyD単位の数によって上昇する。干渉防止能力の上昇は直線的でなく、これは、本発明者らが相加効果よりも共同的效果に直面していることを示している。

10

【0054】

手短に言えば、表2(図4~6)は、干渉防止の可能性が、相互に連結したSlyD単位の数と共に著しく上昇することを示している。これは、接近している少なくとも5個のSlyD単位が、効率的な干渉防止に必要なかつ十分であることを示唆している。したがって、五量体SlyD(SlyD-SlyD-SlyD-SlyD-SlyD)は前途有望な干渉防止剤であるが、大腸菌宿主内での発現収率は予想以上に低く、生産規模の拡大の厳しい障害となる。Skp-SlyD-SlyDは、その干渉防止の可能性に関してSS-Helix(GDA,P)と同等である。したがって、三量体SkpをタンデムSlyD(SlyD-SlyD)に融合することにより生成されるエピトープ密度は、明らかに効率的な干渉防止のための要件に十分に適合している。組み換え技術によって製造されたSkp-SlyD-SlyDモジュールの有効性は非常に良好で、その製造工程ははるかに再生可能で便利であるので、これはいっそう優れているものである。

20

30

【0055】

表3(図7)は、あるケースにおいて、Skp-SlyD-SlyDの干渉防止能力がSS-Helix(GDA,P)よりも非常に優れていることを示す。また、5種の陰性血清、5種の抗-HIV陽性血清、及び信号を著しく上昇させる3種の干渉血清を、Eleysys(登録商標)2012自動分析装置で評価した。干渉防止剤なしでは、3種の干渉血清の信号は10351、1437及び778カウントに達した。架橋SlyDポリマーSS-Helix(GDA,P)を、R1に20µg/mLの濃度で加えると、信号は、8042、903及び772カウントと、わずかに低下した(表3、V1)。しかし、Skp-SlyD-SlyDをR1に5µg/mL又は15µg/mLの濃度で加えると、信号は陰性血清のレベルへと、わずかに低下した。より正確には、信号は566、537及び507カウントに低下した。Skp-SlyD-SlyDを加えることにより、陰性血清の信号に明らかな平滑化作用があり、それが変動係数をわずかに改善していることは注目に値する。この効果は、SS-Helix(GDA,P)を用いるよりも、Skp-SlyD-SlyDを用いることによって、より顕著である。要約すれば、表3は、あるケースにおいては、干渉防止能力において、Skp-SlyD-SlyDがSS-Helix(GDA,P)よりも優れていることを強調している。干渉血清C133202の場合、この血清は信号を偽陽性から真陰性まで低下させる。血清Pr149又はC133111に例示するように、わずかに上昇する信号でさえ、分析装置の空試験値に密接に接近する信号レベルまでかなり減少する。その上、本発明者らは、信号の全体的な減少と

40

50

変動係数の改善をもたらす抗 - H I V 陰性血清の信号に基づく S k p - S l y D - S l y D の平滑化作用を見出した。

【 0 0 5 6 】

実施例 4

E c S k p - E c S l p A - E c S l p A ポリペプチド融合タンパク質の干渉防止活性
E c S k p - E c S l p A - E c S l p A の干渉防止活性を、自動化 E l e c s y s (登録商標) 2 0 1 0 分析装置 (R o c h e D i a g n o s t i c s G m b H) で評価した。E l e c s y s (登録商標) は、R o c h e グループの登録商標である。測定は、二重抗原サンドイッチ形式で実施した。

【 0 0 5 7 】

E l e c s y s (登録商標) 2 0 1 0 における信号検出は、電気化学発光に基づく (詳細な説明については実施例 3 を参照) 。

組み換え型 E c S k p - E c S l p A - E c S l p A ポリペプチドは、二重抗原サンドイッチ (D A G S) イムノアッセイ形式で評価した。この目的を達成するため、欧州特許第 2 1 2 7 6 7 8 号明細書に開示された P m S l y D - m g G 2 及び E c S l p A - m g G 2 を、ヒト血清中の抗 H S V - 2 抗体を特異的に検出するために、それぞれビオチン及びルテニウム複合体として用いた。成熟型糖タンパク質 G 2 (m g G 2) は、単純ヘルペスウイルス 2 型 (H S V - 2) の免疫優勢抗原であり、欧州特許第 2 1 2 7 6 7 8 号明細書に開示され、H S V - 2 感染を検出するのに非常に貴重なツールである。P m S l y D - m g G 2 - ビオチン及び E c S l p A - m g G 2 - ルテニウム複合体を、R 1 (試薬緩衝液 1) 及び R 2 (試薬緩衝液 2) 中でそれぞれ 3 0 0 n g / m L の濃度で使用した。

【 0 0 5 8 】

抗 - H S V - 2 陰性血清、抗 - H S V - 2 陽性血清及び抗 - H S V - 2 偽陽性血清 (すなわち、干渉血清) を、前記 D A G S 免疫検定装置で評価した。抗 - H S V - 2 イムノアッセイにおいて干渉防止剤として使用される、E c S l p A - E c S l p A (G D A , P) 、可溶性異種 G D A - 架橋 E c S l p A ポリマーの非存在及び存在下で評価を実施した。E c S l p A - E c S l p A (G D A , P) は、干渉防止の基準としての役割を果たしており、E c S l p A - E c S l p A ポリペプチドの化学的架橋により生成され、E c S l p A 融合抗原をベースとするイムノアッセイの特異性を改善するのに十分に適合する、従来の干渉防止剤を構成している。精密な調査の下、過剰量 (それぞれ 1 0 μ g / m L) の干渉防止剤を、R 1 (ビオチン複合体を含む試薬緩衝液 1) 及び R 2 (ルテニウム複合体を含む試薬緩衝液 2) の両方に加えた。次いで、7 0 μ L の R 1 (ビオチン複合体及び干渉防止剤 E c S l p A ポリマーを含む試薬緩衝液 1) 、7 0 μ L の R 2 (ルテニウム複合体及び干渉防止剤 E c S l p A ポリマーを含む試薬緩衝液 2) 、2 0 μ L の試料 (ヒト血清) 及び 4 0 μ L のビーズ懸濁液を混合し、反応容量がおおよそ 2 0 0 μ L になるまでインキュベートした。

【 0 0 5 9 】

P m S l y D (すなわち、パスツレラ・ムルトシダ由来の S l y D) 及び E c S l p A (すなわち、大腸菌由来の S l p A) の 2 種の異なるシャペロンを、二重抗原サンドイッチ型の免疫学的測定の 2 つの側面で使用するにもかかわらず、信号の著しい上昇は、H S V - 2 感染が明らかに除外されるヒト血清のパネル中で、むしろ頻繁に起こる。この発見の理由は、異なる生物由来であるが、融合パートナー P m S l y D 及び E c S l p A がシャペロンの F K B P ファミリーに属する関連分子であり、高度に保存された F K B P ドメインを共有しているからである。おそらく、この共通のモチーフを介して免疫学的交差反応を起こして強い信号を喚起しその結果、抗 - H S V - 2 検定において陽性の結果となる。化学的に重合した干渉防止剤、E c S l p A - E c S l p A (G D A , P) を検定混合物に加えることにより、信号の上昇を正常の陰性にまで減少させる。表 4 (図 1 0) は、その非常に強い干渉、すなわち高い偽陽性を示し (例えば、試料 0 1 2 について) 、これは、干渉防止剤ポリマー E c S l p A - E c S l p A (G D A , P) を加えることによって効率的に排除することができる。表 4 (図 1 0) に示すように、D A G S イムノアッセ

10

20

30

40

50

イにおける融合パートナーによる干渉は頻繁であり、これらは、少なくとも1つの融合パートナーの架橋ポリマー変異体を加えることによって効率的に軽減することができる。

【0060】

E c S k p - E c S l p A - E c S l p Aを検定に加えると、同様に、偽陽性信号がH S V - 2陰性の信号レベルにまで低下することを本発明者らは見出している。実際に、E c S k p - E c S l p A - E c S l p Aは、干渉防止能力において、化学的に重合したE c S l p A - E c S l p A (G D A , P)と少なくとも同じくらい効率的であることが判明している。明らかに、S k p - E c S l p A - E c S l p Aのエピトープ密度は、おそらくI g M型の免疫グロブリンに属する干渉因子と効率的に結合し、抑制するのに十分に高い。この干渉血清は、単量体干渉防止剤の添加に反応しないという特徴を有する(表4 / 図10、試料010及び013を参照)。真の陽性信号は、融合ポリペプチドE c S k p - E c S l p A - E c S l p A、及び化学的に重合したE c S l p A - E c S l p A (G D A , P)のいずれによっても影響を受けない。E c S l p A - E c S l p A (G D A , P)のような架橋E c S l p Aポリマーとの、組み換え技術によって製造されたE c S k p - E c S l p A - E c S l p A等のモジュールの等価性(干渉防止に関し)は、本発明者らの実験による驚異的な結果である。表4(図10)においては、2つの更なる対照を示す。すなわち、干渉防止能力を評価するために、E c S k p及びE c S l p A(すなわち、E c S k p - E c S l p A - E c S l p A融合ポリペプチドの成分)を単一のシャペロンとしてイムノアッセイに加えた。結果は非常に明確である。E c S k p単独では、干渉血清の偽陽性信号に全く影響しない。しかし、E c S l p A単独では、4つのケースのうち少なくとも2つで、有利な影響が得られたように思われる。干渉試料011及び012については、単量体E c S l p Aを大過剰に加えると、それぞれ、信号が8204から969カウントに、42168から14801に低下する。一部のケースでは、単量体E c S l p Aを加えることにより、検定の特異性を向上させるのに役立つと結論づけることができる。しかし、一見したところ、E c S k p - E c S l p A - E c S l p Aとの比較により、融合ペプチドがその干渉防止の可能性に関して非常に優れていることが明らかになる。干渉血清010~013について表4に示すように、E c S k p - E c S l p A - E c S l p Aを加えることにより、偽陽性は真陰性にまで明らかに低下する。組み換え技術によって誘導されたE c S k p - E c S l p A - E c S l p A融合タンパク質であっても、干渉防止活性に関し、標準の干渉防止剤E c S l p A - E c S l p A (G D A , P)よりも優れていることは注目に値する(表4、試料010、011及び013を参照)。その取り扱い及び製造の容易さと一緒になり、E c S k p - E c S l p A - E c S l p Aの干渉防止の機能は優れており、この分子はイムノアッセイにおける非常に魅力的な添加剤となる。

10

20

30

【0061】

実施例5

円偏光二色性分光法により検出される熱的に誘導されるS k p - S l y D - S l y Dの展開

近紫外二色性(U V C D)スペクトルは、温度自動調節セルホルダーを用い、J a s c o - 720分光偏光計により測定し、平均残余楕円率に変換した。緩衝液は、50mMリン酸カリウム、250mM K C l、0.5mM E D T A (p H 7.5)であった。経路の長さは0.2cmであり、タンパク質濃度は8.2mg/mLであった(147μMの単量体は49μMの三量体に相当する)。範囲は250~330nmであり、バンド幅は1.0nmであり、走査速度は20nm/分であり、解像度は0.5nmであり、反応は1秒であった。ノイズ比を改善するために、スペクトルを9回測定し平均化した。

40

【0062】

円偏光二色性分光法(C D)は、タンパク質の二次及び三次構造の両方を評価するための選択法である。芳香族領域の楕円率(250~330nm)により、タンパク質(すなわち、規則正しくフォールディングされたタンパク質の球状構造)の三次接触について報告され、未変性型のフォールディングの指紋領域と考えられる。

50

【0063】

S k p - S l y D - S l y Dの近UV CDスペクトルを測定し、融合タンパク質がマトリクス結合再フォールディング工程後に秩序だった構造を採用するかどうかの問題に取り組む。答えは非常に明らかであり、S k p - S l y D - S l y Dの近UV CD信号により、融合ポリペプチドの規則正しい三次構造が明確に報告される。S k p - S l y D - S l y Dの芳香族残基は、明らかに疎水性タンパク質内に埋め込まれ、その結果、融合構築物内にS k p及びS l y Dの両者の未変性型の構造を強く指摘する、非対称の環境の状態となる(図9)。

【0064】

S k p - S l y D - S l y Dの熱的に誘導されるアンフォールディングが可逆的であることの問題に対処するために、融解極性を紫外領域の280nmの検出波長で測定した。温度範囲は20~65であり、バンド幅は1.0nmであり、温度勾配は1/分であり、反応は4秒であった(図8を参照)。

10

【0065】

熱的に誘導されるアンフォールディングを280nm(S k p - S l y D - S l y Dの最大信号振幅の波長)で測定した。加熱により、S k p - S l y D - S l y D分子の未変性構造を安定化する非共有接点は解放され、最終的に破壊される。この熱的に誘導されるアンフォールディングは、図8に示すように、CD信号の減少に反映される。60で、S k p - S l y D - S l y Dは完全にアンフォールディングする。タンパク質溶液を20まで冷却すると、CD信号は驚くほど元に戻る。わずかなヒステリシスがあるが、アンフォールディング曲線と再フォールディング曲線は事実上重ね合わさり、これは、S k p - S l y D - S l y Dの再フォールディング反応が可逆的であることを強く示唆する(図8)。S k p - S l y D - S l y Dのような複雑な三量体融合タンパク質の熱的に誘導されるアンフォールディングが、少なくとも部分的に可逆的な工程であることは驚くべきことである。熱的に誘導されるアンフォールディング及び単量体サブユニットへの解離後、S k p - S l y D - S l y Dが、60のような高温で非常に急速かつ定量的に凝集することは予期されていた。しかし、本発明者らは、S k p - S l y D - S l y Dが、タンパク質溶液を20に冷却すると、未変性型構造に再度戻ることを見出した。実際に、熱的に誘導されるアンフォールディングの前後に測定された近UV CDスペクトルは事実上重ね合わさっている(図9を参照)。結論として、S k p - S l y D - S l y Dは強固なフォールディング特性を有しており、これはこの複雑な分子にとって極めて優れたものであり、イムノアッセイの干渉防止又は全体的な安定化成分として役立つ分子として非常に望ましい。

20

30

【0066】

本発明者らは、S k p - S l p A - S l p Aについて非常に類似の結果が得られることに気付いた。S k p - S l y D - S l y Dと同様、S k p - S l p A - S l p Aは、近紫外領域(250~330nm、277nmで最大信号)で顕著なCD信号を示し、これは、マトリクス結合再フォールディング工程後の秩序だった構造を示す。熱転移によって(277nmで測定)、本発明者らは、S k p - S l p A - S l p Aが55以下の温度で未変性様の構造を維持していることを観察した。更に、未変性分子のCD信号は、図11に示すように、熱的アンフォールディング/フォールディングサイクル(20/65/20)後に大部分は元に戻る。干渉防止剤は、最適温度から離れている温度条件下でも、その機能を発揮することが好ましい。熱的に誘導されるアンフォールディングの部分的可逆性を有する、S k p - S l p A - S l p Aの高い熱的安定性は、この分子の構造安定性を強調している。

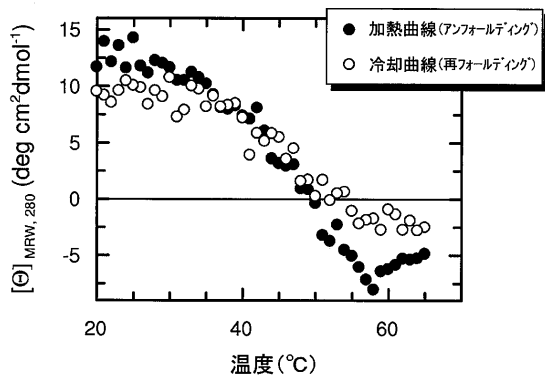
40

【0067】

結論として、S k p - S l y D - S l y D及びS k p - S l p A - S l p Aは、この程度の複雑さを有し複雑さを有する分子にとっては極めて優れている強固なフォールディング特性を有しており、干渉防止剤、又は一般的にイムノアッセイの安定成分としての機能を果たすモジュールにとって非常に望ましい。

50

【 図 8 】



【図 1】

表 1a

実験	V1	V2	
R1	FF41-Bi	FF41-Bi	
R 1 中、SS-Helix (GDA,P)	抗干渉剤なし	25 μ g/ml	
R2	SS41-Ru	SS41-Ru	
陰性血清の平均	2,163	1,605	
試料	カウント	カウント	Δ シグナル
Trina 10/2008-244	1,705	1,598	107
Trina 10/2008-245	1,581	1,540	41
Trina 10/2008-246	1,767	1,563	204
Trina 10/2008-247	1,636	1,626	10
Trina 10/2008-248	3,541	1,678	1,863
Trina 10/2008-249	1,615	1,612	3
Trina 10/2008-250	1,644	1,580	64
Trina 10/2008-251	1,593	1,577	16
Trina 10/2008-252	1,581	1,613	32
Trina 10/2008-253	1,594	1,609	15
Trina 10/2008-254	1,573	1,603	30
Trina 10/2008-255	8,195	1,596	6,599
Trina 10/2008-257	2,295	1,885	410
Trina 10/2008-258	1,686	1,699	13
Trina 10/2008-259	1,621	1,585	36
Trina 10/2008-261	2,155	1,593	562

【図2】

表 1b

実験	V1	V2	
R1	FF41-Bi	FF41-Bi	
R 1 中、SS-Helix (GDA,P)	抗干渉剤なし	25 μ g/ml	
R2	SS41-Ru	SS41-Ru	
陰性血清の平均	2,163	1,605	
試料	カウント	カウント	Δ シグナル
Trina 10/2008-262	1,763	1,740	23
Trina 10/2008-264	1,685	1,631	54
Trina 10/2008-265	1,605	1,529	76
Trina 10/2008-266	1,837	1,505	332
Trina 10/2008-268	4,608	1,846	2,762
Trina 10/2008-269	1,646	1,637	9
Trina 10/2008-270	1,609	1,562	47
Trina 10/2008-272	1,883	1,496	387
Trina 10/2008-273	1,858	1,551	307
Trina 10/2008-274	1,611	1,578	33
Trina 10/2008-275	1,581	1,560	21
Trina 10/2008-276	1,848	1,582	266
Trina 10/2008-277	3,969	1,438	2,531
Trina 10/2008-279	1,609	1,546	63

【図3】

表 1c

実験	V1	V2	
R1	FF41-Bi	FF41-Bi	
R 1 中、SS-Helix (GDA,P)	抗干渉剤なし	25 μ g/ml	
R2	SS41-Ru	SS41-Ru	
陰性血清の平均	2,163	1,605	
試料	カウント	カウント	Δ シグナル
Trina 10/2008 16097448	46,498	1,549	44,949
Trina 10/2008- 752	42,475	1,603	40,872
Trina 10/2008- 430	36,659	1,527	35,132
Trina 10/2008- 34103923	15,098	1,495	13,603
Trina 10/2008- 34045926	20,015	1,558	18,457
Trina 10/2008- 16097705	50,728	2,489	48,239
HIV-1 B ESS	136,466	136,475	9
HIV-1 C ESS	24,933	25,071	138

【図4】

表 2a

	V0	V1		V2		V3	
		<i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i> - Helix (GDA,P) 化学的に重合した SlyD ポリマー		<i>EcSkp</i> - <i>EcSlyD</i>		<i>EcSkp</i> - <i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i> 組換え型 SlyD ポリマー	
ロット番号	抗干渉剤なし	14818100		DA120711		DA191211	
濃度[$\mu\text{g/ml}$]	-	5	25	5	25	5	25
試料	カウント	カウント	カウント	カウント	カウント	カウント	カウント
HIV 陰性	553	505	516	542	532	667	536
HIV 陰性	534	511	532	527	522	670	518
HIV 陰性	697	503	516	611	548	508	528
HIV 陰性	764	512	519	697	635	523	515
HIV 陰性	835	837	859	829	829	977	827
HIV 1 A	107,331	95,768	97,576	104,272	102,956	95,377	101,216
HIV 1 B	181,576	167,163	166,689	177,264	181,656	169,119	178,083
HIV 1 C	59,673	58,768	58,579	60,088	62,915	59,694	62,148
HIV 1 E	94,352	92,411	94,825	94,634	99,620	94,221	98,174
HIV 1 F	95,476	89,220	90,910	92,884	97,817	90,099	97,244
Trina 16097448	59,827	1,971	548	28,729	10,594	1,676	621
Trina 47101943	53,491	1,915	647	26,812	9,960	1,700	732

【 図 5 】

表 2b

ロット番号	V0	V4		V5	
	抗干渉剤なし	<i>EcSlyD</i>		<i>EcSkp</i>	
	-	DA240210		DA240210	
濃度[$\mu\text{g/ml}$]	-	5	25	5	25
試料	カウント	カウント	カウント	カウント	カウント
HIV 陰性	553	548	632	533	654
HIV 陰性	534	520	517	673	494
HIV 陰性	697	707	695	668	673
HIV 陰性	764	745	745	748	724
HIV 陰性	835	954	837	779	727
HIV 1 A	107,331	105,073	108,133	105,907	98,209
HIV 1 B	181,576	172,663	178,522	184,720	179,742
HIV 1 C	59,673	58,856	59,836	62,420	65,924
HIV 1 E	94,352	92,870	94,295	98,564	97,617
HIV 1 F	95,476	93,059	94,117	100,071	102,886
Trina 16097448	59,827	57,754	59,184	60,332	58,333
Trina 47101943	53,491	52,086	52,559	53,131	52,081

【図 6】

表 2c

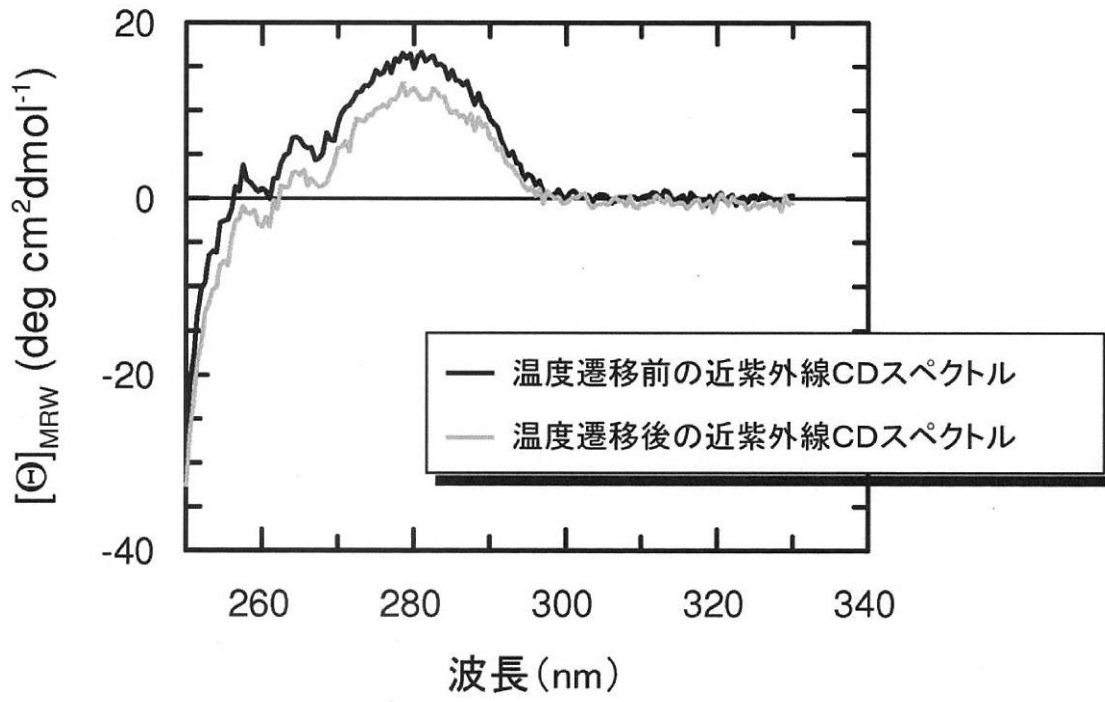
		V0	V6	V7		V8	
			<i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i>	<i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i>		<i>EcSlyD</i> - <i>EcSlyD</i>	
ロット番号.		-	LT050204	LT090511		DA170112	
濃度[$\mu\text{g/ml}$]		-	5	5	25	5	25
試料		カウント	カウント	カウント	カウント	カウント	カウント
HIV 陰性		553	541	539	546	558	621
HIV 陰性		534	518	521	538	527	552
HIV 陰性		697	539	662	582	690	690
HIV 陰性		764	574	711	619	829	819
HIV 陰性		835	885	860	844	884	837
HIV 1 A		107,331	96,510	103,838	99,776	106,706	106,344
HIV 1 B		181,576	169,248	175,285	172,557	177,242	177,123
HIV 1 C		59,673	59,550	59,874	59,306	59,398	59,301
HIV 1 E		94,352	93,694	94,641	95,656	93,600	93,815
HIV 1 F		95,476	91,795	94,816	91,521	94,559	94,463
Trina 16097448		59,827	1,660	21,260	4,208	57,174	55,254
Trina 47101943		53,491	1,679	19,084	3,858	51,039	50,833

【図7】

表3

		V0	V1	V2	
		抗干渉 剤なし	組換え型 <i>EcSlyD- EcSlyD- Helix</i> (GDA,P)	<i>EcSkp-EcSlyD-EcSlyD</i>	
ロット番号.			30117200	DA140711	
濃度[$\mu\text{g/ml}$]		---	20	5	15
試料		カウ ント	カウ ント	カウ ント	カウ ント
HIV 陰性	Pr163	522	526	503	515
HIV 陰性	Pr4	526	517	498	507
HIV 陰性	Pr104	524	512	495	514
HIV 陰性	C131652	505	501	486	502
HIV 陰性	C131800	535	522	508	514
HIV 1 陽性	0060.0003.0 1	117,74 4	121,433	131,903	122,261
HIV 1 陽性	0060.0004.0 1	125,05 3	127,248	138,328	127,029
HIV 1 陽性	0060.0005.0 1	18,510	18,879	20,294	18,751
HIV 1 陽性	0060.0006.0 1	11,473	11,861	12,818	11,794
HIV 1 陽性	0060.0007.0 1	49,192	51,083	55,537	50,815
Inter f.	C133202	10,351	8,042	739	566
Inter f.	Pr149	1,437	903	536	537
Inter f.	C133111	778	772	486	507

【図9】

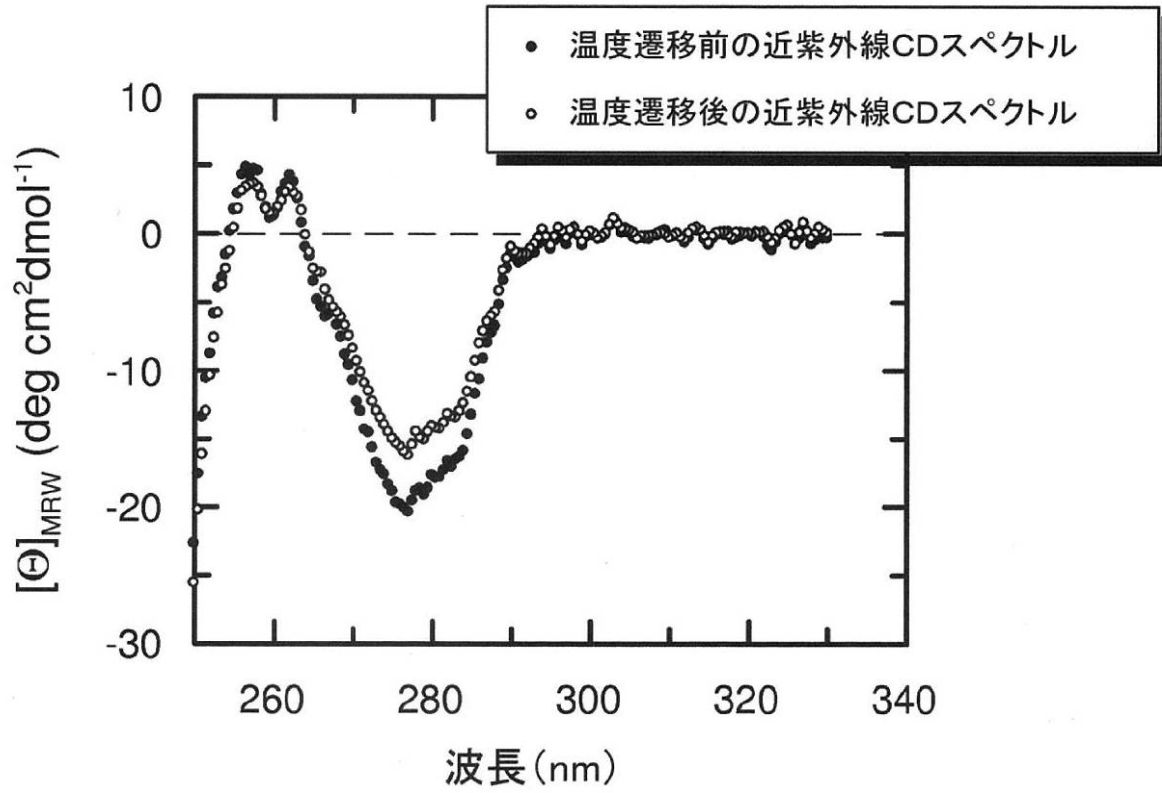


【 図 1 0 】

表 4

装置	e411#837-10	e411#837-10	e411#837-10	e411#837-10	e411#837-10
実験	V1	V2	V3	V4	V5
R1	<i>PmSlyD</i> -mgG2-Bi	<i>PmSlyD</i> -mgG2-Bi	<i>PmSlyD</i> -mgG2-Bi	<i>PmSlyD</i> -mgG2-Bi	<i>PmSlyD</i> -mgG2-Bi
R1 中、 抗干渉剤	抗干渉剤なし	<i>EcSlpA</i> - <i>EcSlpA</i> (GDA,P) 10 µg/ml	<i>EcSkp</i> - <i>EcSlpA</i> - <i>EcSlpA</i> 10 µg/ml	<i>EcSkp</i> 10µg/ml	<i>EcSlpA</i> 10 µg/ml
R2	<i>EcSlpA</i> -mgG2-Ru	<i>EcSlpA</i> -mgG2-Ru	<i>EcSlpA</i> -mgG2-Ru	<i>EcSlpA</i> -mgG2-Ru	<i>EcSlpA</i> -mgG2-Ru
R 2 中、 抗干渉剤	抗干渉剤なし	<i>EcSlpA</i> - <i>EcSlpA</i> (GDA,P) 10 µg/ml	<i>EcSkp</i> - <i>EcSlpA</i> - <i>EcSlpA</i> 10 µg/ml	<i>EcSkp</i> 10µg/ml	<i>EcSlpA</i> 10 µg/ml
	カウント	カウント	カウント	カウント	カウント
抗 HSV-2 陰性 血清					
試料 001	1,534	1,298	1,280	1,539	1,544
試料 002	1,270	1,155	1,136	1,286	1,254
試料 003	617	616	607	629	597
試料 004	709	700	688	712	728
抗 HSV-2 陽性 血清					
試料 005	60,247	60,039	60,339	59,739	59,797
試料 006	16,013	15,811	15,870	15,739	15,559
試料 007	34,176	33,570	33,605	33,762	33,729
試料 008	207,083	207,167	207,902	206,063	206,774
試料 009	11,365	11,345	11,072	11,218	11,367
干渉血清					
試料 010	15,889	5,790	4,763	16,288	12,953
試料 011	8,204	2,870	1,021	6,222	969
試料 012	42,168	864	856	38,631	14,801
試料 013	19,667	1,348	896	19,595	21,361

【図 1 1】



【配列表】

[2015529211000001.xml](#)

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/EP2013/068269

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. C12N15/62 C12N9/90 ADD.		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal, Sequence Search, WPI Data, BIOSIS		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	SCHOLZ CHRISTIAN ET AL: "SlyD proteins from different species exhibit high prolyl isomerase and chaperone activities", BIOCHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, US, vol. 45, no. 1, 1 January 2006 (2006-01-01), pages 20-33, XP002530311, ISSN: 0006-2960, DOI: 10.1021/BI051922N [retrieved on 2005-08-12]	1-3,6-11
A	page 27, right-hand column, paragraph 2 figures 1, 8 ----- -/--	4,5
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents : "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 21 November 2013		Date of mailing of the international search report 02/12/2013
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Niebuhr-Ebel, K

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2013/068269

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 2 127 678 A1 (ROCHE DIAGNOSTICS GMBH [DE]; HOFFMANN LA ROCHE [CH]) 2 December 2009 (2009-12-02)	1-3,6-11
A	page 10, paragraph 47 page 11, paragraph 54 page 15, paragraph 85 - page 16, paragraph 90 example 1 claim 15 sequence 4	4,5
A	----- WO 03/000878 A2 (ROCHE DIAGNOSTICS GMBH [DE]; HOFFMANN LA ROCHE [CH]) 3 January 2003 (2003-01-03) cited in the application page 3, line 8 - line 13 page 21, line 27 - page 22, line 13; example 3	1-11
A	----- SCHOLZ C ET AL: "Functional Solubilization of Aggregation-prone HIV Envelope Proteins by Covalent Fusion with Chaperone Modules", JOURNAL OF MOLECULAR BIOLOGY, ACADEMIC PRESS, UNITED KINGDOM, vol. 345, no. 5, 4 February 2005 (2005-02-04), pages 1229-1241, XP004731715, ISSN: 0022-2836, DOI: 10.1016/J.JMB.2004.10.091 abstract page 1230, right-hand column, paragraph 1 page 1231, right-hand column, paragraph 2; figure 3 page 1232, right-hand column, last paragraph page 1233, right-hand column, last paragraph - page 1234, right-hand column, paragraph 2	1-11
A	----- KNAPPE ET AL: "Insertion of a Chaperone Domain Converts FKBP12 into a Powerful Catalyst of Protein Folding", JOURNAL OF MOLECULAR BIOLOGY, ACADEMIC PRESS, UNITED KINGDOM, vol. 368, no. 5, 26 April 2007 (2007-04-26), pages 1458-1468, XP022046689, ISSN: 0022-2836, DOI: 10.1016/J.JMB.2007.02.097 abstract page 1459; figure 1 page 1463, left-hand column, last paragraph - right-hand column, paragraph 1 ----- -/--	1-11

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2013/068269

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>E. M. QUISTGAARD ET AL: "High-resolution insights into binding of unfolded polypeptides by the PPIase chaperone SlpA", THE FASEB JOURNAL, vol. 26, no. 10, 26 June 2012 (2012-06-26) , pages 4003-4013, XP055089587, Epub ahead of print ISSN: 0892-6638, DOI: 10.1096/fj.12-208397 the whole document -----</p>	1-11

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2013/068269

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 2127678	A1	02-12-2009	CA 2667177 A1	26-11-2009
			CN 101591665 A	02-12-2009
			EP 2127678 A1	02-12-2009
			EP 2127679 A1	02-12-2009
			JP 2009284902 A	10-12-2009
			US 2009291892 A1	26-11-2009
			US 2012308994 A1	06-12-2012

WO 03000878	A2	03-01-2003	AT 445016 T	15-10-2009
			AT 522603 T	15-09-2011
			AU 2002317841 A1	08-01-2003
			AU 2002325265 B2	19-10-2006
			BR 0210598 A	20-07-2004
			CA 2449747 A1	03-01-2003
			CA 2450476 A1	03-01-2003
			CA 2770453 A1	03-01-2003
			CN 1524123 A	25-08-2004
			DK 1402015 T3	05-12-2011
			DK 2267452 T3	29-10-2012
			EP 1402015 A2	31-03-2004
			EP 2267452 A1	29-12-2010
			ES 2333108 T3	17-02-2010
			ES 2372031 T3	13-01-2012
			ES 2391623 T3	28-11-2012
			HK 1068918 A1	09-04-2010
			JP 4174422 B2	29-10-2008
			JP 4262594 B2	13-05-2009
			JP 4309910 B2	05-08-2009
			JP 4320351 B2	26-08-2009
			JP 4523660 B2	11-08-2010
			JP 2004534831 A	18-11-2004
			JP 2004535195 A	25-11-2004
			JP 2007125026 A	24-05-2007
			JP 2007322436 A	13-12-2007
			JP 2009100770 A	14-05-2009
			JP 2009102320 A	14-05-2009
			KR 20060027871 A	28-03-2006
			MX PA03011455 A	05-04-2004
			PL 215170 B1	31-10-2013
			US 2003096352 A1	22-05-2003
			US 2009028893 A1	29-01-2009
WO 03000877 A2	03-01-2003			
WO 03000878 A2	03-01-2003			

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ

(72)発明者 デューフェル, ハルトムート

ドイツ国 8 2 4 4 4 シュレードルフ, フュルザウムシュトラッセ 1 1アー

(72)発明者 リーデル, アレクサンダー

ドイツ国 8 0 6 8 9 ミュンヘン, ビエッハーシュトラッセ 4 4

(72)発明者 シャアーシュミット, ペーター

ドイツ国 8 9 0 7 3 ウルム, ウンター・デア・メッツィヒ 8

(72)発明者 シュミット, ウルバン

ドイツ国 8 2 4 3 1 コッヘル, オルタラー・シュトラッセ 1 3

(72)発明者 ショルツ, クリステリアン

ドイツ国 8 2 3 7 7 ペンツベルク, ジンデルスドルファー・シュトラッセ 3 5アー

Fターム(参考) 4H045 AA10 AA30 BA41 CA11 EA50 FA74

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	JP2015529211A5	公开(公告)日	2016-09-15
申请号	JP2015530374	申请日	2013-09-04
申请(专利权)人(译)	F.霍夫曼 - 罗氏公司		
[标]发明人	デューフェルハルトムート リーデルアレクサンダー シャアーシュミットペーター シュミットウルバン シヨルツクリスティアン		
发明人	デューフェル,ハルトムート リーデル,アレクサンダー シャアーシュミット,ペーター シュミット,ウルバン シヨルツ,クリスティアン		
IPC分类号	C07K14/245 G01N33/53		
CPC分类号	G01N33/5306 C07K14/245 C07K2319/35 C07K2319/735 C12N9/90 C12Y502/01008		
FI分类号	C07K14/245 G01N33/53.D		
F-TERM分类号	4H045/AA10 4H045/AA30 4H045/BA41 4H045/CA11 4H045/EA50 4H045/FA74		
代理人(译)	小林 泰 竹内茂雄 山本修		
优先权	2012006298 2012-09-06 EP		
其他公开文献	JP2015529211A JP6285934B2		

摘要(译)

本发明提供融合多肽，其包含单个多聚化结构域，特别是Skp，和包含至少一个SlyD或SlpA分子的折叠辅助多肽的若干分子，其中所述另外的靶多肽序列选自以下组成的组：对于未与融合多肽融合的融合多肽。此外，本发明涉及用于减少干扰，最小化假阳性结果或稳定蛋白质测定试剂的免疫测定，以及所述融合多肽在免疫测定中的用途。此外，本发明涉及用于免疫测定的试剂盒，其包含所述融合多肽。