



## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

ホスファターゼポリペプチドをコードする、単離された、濃縮された、または精製された核酸分子であって、前記核酸分子は、

- (a) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードする；
- (b) (a) のヌクレオチド配列の相補体である；
- (c) ストリンジェントな条件下で (a) のヌクレオチド分子にハイブリダイズし、かつホスファターゼポリペプチドをコードする；
- (d) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードするが、ただし、前記ポリペプチドは、N 末端ドメイン、C 末端触媒ドメイン、触媒ドメイン、C 末端ドメイン、コイルドコイル構造領域、プロリンリッチ領域、スパーサー領域および C 末端テールの全部ではないが 1 またはそれ以上を欠失しており；または
- (e) (d) のヌクレオチド配列の相補体である、  
のヌクレオチド配列を含むことを特徴とする核酸分子。

10

## 【請求項 2】

宿主細胞において転写を開始させるのに有効なベクターまたはプロモーターをさらに含む、請求項 1 記載の核酸分子。

## 【請求項 3】

前記核酸分子が、哺乳動物から単離された、濃縮された、または精製されたものである、請求項 1 記載の核酸分子。

20

## 【請求項 4】

前記哺乳動物がヒトである、請求項 3 記載の核酸分子。

## 【請求項 5】

ストリンジェントな条件下で配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドをコードするヌクレオチド配列にハイブリダイズするヌクレオチド配列を有する核酸を含む、請求項 1 記載の核酸分子。

## 【請求項 6】

- 単離され、濃縮され、または精製されたホスファターゼポリペプチドであって、
- (a) 配列番号 2 に記載される配列と少なくとも約 90% 同一であるアミノ酸配列；または
  - (b) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列であって、ただし、ポリペプチドは、N 末端ドメイン、C 末端触媒ドメイン、触媒ドメイン、C 末端ドメイン、コイルドコイル構造領域、プロリンリッチ領域、スパーサー領域および C 末端テイルからなる群より選択されるドメインの全部ではないが 1 またはそれ以上を欠失しているアミノ酸配列、  
を含むポリペプチド。

30

## 【請求項 7】

前記ポリペプチドが、哺乳動物から単離され、精製され、または濃縮されたものである、請求項 6 記載のホスファターゼポリペプチド。

## 【請求項 8】

前記哺乳動物がヒトである、請求項 7 記載のホスファターゼポリペプチド。

40

## 【請求項 9】

ホスファターゼポリペプチドまたは前記ポリペプチドのドメインに対して特異的結合親和性を有する抗体または抗体フラグメントであって、前記ポリペプチドは、配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を含むことを特徴とする抗体または抗体フラグメント。

## 【請求項 10】

請求項 9 記載の抗体を産生するハイブリドーマ。

## 【請求項 11】

請求項 6 記載のポリペプチドに結合する抗体および負対照抗体を含むキット。

## 【請求項 12】

ホスファターゼポリペプチドの活性を調節する物質を同定する方法であって、

50

( a ) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列と実質的に同一のホスファターゼポリペプチドを試験物質と接触させ；

( b ) 前記ポリペプチドの活性を測定し；そして

( c ) 前記物質が前記ポリペプチドの活性を調節するか否かを判定する，  
の各工程を含む方法。

【請求項 1 3】

細胞においてホスファターゼポリペプチドの活性を調節する物質を同定する方法であって

( a ) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列と実質的に同一の配列を有するホスファターゼポリペプチドを発現させ；

( b ) 前記細胞に試験物質を加え；そして

( c ) 細胞表現型または前記ポリペプチドと天然の結合パートナーとの間の相互作用の変化をモニターする，  
の各工程を含む方法。

【請求項 1 4】

治療を必要とする患者に，配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列と実質的に同一のホスファターゼの活性を調節する物質を投与することにより疾病または疾患を治療する方法。

【請求項 1 5】

前記疾病または疾患が，癌，免疫関連疾病および疾患，心臓血管疾病，脳またはニューロン関連疾病，代謝性疾患および炎症性疾患からなる群より選択される，請求項 1 4 記載の方法。

【請求項 1 6】

前記疾病または疾患が，組織の癌；血液または造血細胞起源の癌；乳，結腸，肺，前立腺，子宮頸部，脳，卵巣，膀胱または腎臓の癌からなる群より選択される，請求項 1 5 記載の方法。

【請求項 1 7】

前記疾病または疾患が，中枢神経系または末梢神経系疾病，片頭痛；痛み；性的機能不全；気分障害；注意障害；認識障害；低血圧症；高血圧症；精神病性疾患；神経性疾患および運動異常症からなる群より選択される，請求項 1 5 記載の方法。

【請求項 1 8】

前記疾病または疾患が，炎症性疾患，例えば慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶からなる群より選択される，請求項 1 5 記載の方法。

【請求項 1 9】

前記物質がインビトロでホスファターゼ活性を調節する，請求項 1 5 記載の方法。

【請求項 2 0】

前記物質がホスファターゼ阻害剤である，請求項 1 9 記載の方法。

【請求項 2 1】

疾病または疾患の診断道具として試料中においてホスファターゼポリペプチドを検出する方法であって，

( a ) 前記試料を，ハイブリダイゼーションアッセイ条件下で配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドの核酸標的領域とハイブリダイズする核酸プローブと接触させ，前記プローブは，核酸配列，そのフラグメント，または前記配列およびフラグメントの相補体を含み；そして

( b ) 標的領域：プローブハイブリッドの存在または量を前記疾病または疾患の指標として検出する，  
の各工程を含む方法。

【請求項 2 2】

前記疾病または疾患が，癌，免疫関連疾病および疾患，心臓血管疾病，脳またはニューロ

10

20

30

40

50

ン関連疾病，代謝性疾患および炎症性疾患からなる群より選択される，請求項 2 1 記載の方法。

【請求項 2 3】

前記疾病または疾患が，組織の癌；血液または造血細胞起源の癌；乳，結腸，肺，前立腺，子宮頸部，脳，卵巣，膀胱または腎臓の癌からなる群より選択される，請求項 2 2 記載の方法。

【請求項 2 4】

前記疾病または疾患が，中枢神経系または末梢神経系疾病，片頭痛，痛み；性的機能不全；気分障害；注意障害；認識障害；低血圧症；高血圧症；精神病性疾患；神経性疾患；および運動異常症からなる群より選択される，請求項 2 2 記載の方法。

10

【請求項 2 5】

前記疾病または疾患が，炎症性疾患，例えば慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶からなる群より選択される，請求項 2 2 記載の方法。

【請求項 2 6】

配列番号 2 の配列を有するホスファターゼポリペプチドのドメインをコードする核酸分子を含む，単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

【請求項 2 7】

配列番号 2 に記載されるポリペプチドと少なくとも 90% の同一性を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードするヌクレオチド配列を含む，ホスファターゼポリペプチドをコードする単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

20

【請求項 2 8】

分子が，配列番号 1 の配列と実質的に同一のヌクレオチド配列を含む，請求項 1 記載の単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

【請求項 2 9】

配列番号 2 のポリペプチドをコードする核酸配列の約 10 - 30 個の連続するヌクレオチド塩基から本質的になる，単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

【請求項 3 0】

配列番号 1 の核酸配列の約 10 - 30 個の連続するヌクレオチド塩基から本質的になる，請求項 2 9 記載の単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

30

【請求項 3 1】

請求項 1 記載の核酸分子を含む組換え細胞。

【請求項 3 2】

請求項 1 記載の核酸分子を含むベクター。

【発明の詳細な説明】

40

【技術分野】

【0001】

発明の分野

本発明は，ホスファターゼポリペプチド，ホスファターゼポリペプチドをコードするヌクレオチド配列，ならびに種々のホスファターゼ関連疾病および状態の診断および治療に有用な種々の産物および方法に関する。

【背景技術】

【0002】

発明の背景

以下の発明の背景の記載は本発明の理解を助けるために提供され，本発明に対する先行

50

技術であるかまたはそれを記述すると認めるものではない。

【0003】

細胞シグナル伝達は、各種の細胞プロセスを制御する外部刺激を細胞内部にリレーするための基本的メカニズムである。シグナル伝達の重要な生物化学メカニズムの一つは蛋白質キナーゼによる蛋白質の可逆的リン酸化であり、これは、成熟蛋白質の構造と機能を変化させることによりその活性を制御することができる。真核生物で最も良く特性決定されている蛋白質キナーゼは、セリン、トレオニンおよびチロシン残基のアルコール部分で蛋白質をリン酸化する。これらのキナーゼは、セリンおよびトレオニンのリン酸化に特異的なものと、チロシンのリン酸化に特異的なものの2グループに大別される。

【0004】

所定の基質のリン酸化状態はまた、蛋白質ホスファターゼ、すなわち、蛋白質キナーゼにより所定の基質に加えられたリン酸基の除去を担う一群の蛋白質によっても制御される。蛋白質ホスファターゼもまた、セリン/トレオニン、またはチロシンのいずれかに特異的であるとして分類することができる。このファミリーのいくつかのメンバーは、チロシンのみを脱リン酸化することができ、"蛋白質チロシンホスファターゼ" ("PTP")として知られており、他のものはチロシンならびにセリンおよびトレオニンを脱リン酸化することができ、"二重特異性ホスファターゼ" ("DSP")と称され；第3のファミリーはセリンまたはトレオニンのみをリン酸化する ("STP")。これらは、Fauman et al. (Trends Biochem. Sci. 1996 Nov 21(11): 413-7) および Martell et al. (Mol. Cells. 1998 Feb 28; 8(1): 2-11) に記載される。これらの蛋白質は、共通の触媒コア構造を含む250-300アミノ酸ドメインを共有する。関連するホスファターゼは、チロシンホスファターゼ、二重特異性ホスファターゼ、およびミオチューブラリン様 (myotubularin-like) ホスファターゼ (Fauman et al., ; および Martell et al., 上掲) の別個のサブファミリーに分類される。

【0005】

ホスファターゼは、上流のレギュレータと相互作用すると考えられている種々の非触媒ドメインを有する。例としては、SH3含有蛋白質との相互作用のためのプロリンリッチドメイン、またはRac, Rho, およびRab等の小さいG蛋白質との相互作用のための特異的ドメインが含まれる。これらの相互作用は、種々の細胞表面レセプターの活性化等の外部刺激、例えば、チロシンキナーゼ、サイトカインレセプター、TNFレセプター、Fas, T細胞レセプター、CD28, またはCD40に応答した独特の生化学的経路の間をクロストークするためのメカニズムを提供するかもしれない。

【0006】

ホスファターゼは、種々の細胞応答、例えば、成長因子、サイトカインおよびホルモンに対する応答、酸化-, UV-, または照射-関連ストレス経路、炎症性シグナル (例えばTNF), アポトーシス刺激 (例えばFas), TおよびB細胞共刺激、細胞骨格構造の制御、および細胞トランスフォーメーション等の制御において関与することが示唆されている (THE PROTEIN PHOSPHATASE FACTBOOK, Tonks et al., Academic Press, 2000を参照)。

【0007】

したがって、その不適切な活性が癌または他の疾患につながりうる追加のホスファターゼを同定し、これらの疾患の適切な治療をも同定することが必要とされている。

【発明の開示】

【課題を解決するための手段】

【0008】

発明の概要

本発明にしたがうホスファターゼの特徴を記載するために、以下の略号を用いる：

DsPTP 二重特異性蛋白質ホスファターゼ

DUS 二重特異性ホスファターゼ

10

20

30

40

50

M K P M A Pキナーゼホスファターゼ  
 M T M 筋細管ミオパシー（ミオチューブラリン）ホスファターゼ  
 P T P 蛋白質チロシンホスファターゼ  
 S T P セリントレオニンホスファターゼ  
 P T E N ホスファターゼおよびテンシンホモログ

## 【0009】

"モチーフ抽出"バイオインフォマティクスのスクリプトを使用することにより、我々は、ホスファターゼファミリーのある種の追加の哺乳動物メンバーを同定し、これは本明細書に記載される。本発明は、5個のホスファターゼの部分配列または完全配列、ならびにこれらの分類、予測されたまたは推定された蛋白質構造、およびこれらの蛋白質の生物学的および治療上の関連性を解明する戦略を提供する。これらの新規蛋白質には、S T Pグループの3種類、D S Pグループの1種類、およびc P T Pグループの1種類のホスファターゼポリペプチドが含まれる。新規蛋白質を確立されたファミリーに属するとして分類することは、各蛋白質の残りの非触媒部分に存在するモチーフの予測におけるのみならず、これらの蛋白質の制御、基質、およびシグナリング経路においても、非常に正確であることが証明された。

10

## 【0010】

本発明の1つの観点は、配列番号2のアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドをコードする、単離された、濃縮された、または精製された核酸分子を特徴とする。

## 【0011】

核酸に関して"単離された"とは、互いに結合した10個（好ましくは21個、より好ましくは39個、最も好ましくは75個）またはそれ以上のヌクレオチドのポリマーを意味し、天然起源から単離された、またはセンス鎖または相補的なアンチセンス鎖として合成されるDNAおよびRNAが含まれる。本発明のある態様においては、より長い核酸が好ましく、例えば、300、600、900、1200、1500、またはそれ以上のヌクレオチドのもの、および/または配列番号1の配列と、少なくとも50%、60%、75%、80%、85%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%または99%の同一性を有するものが好ましい。

20

## 【0012】

核酸とは、限定されないが、DNA、RNAまたはcDNAを意味し、核酸がRNAである場合にはチミンがウラシルであることが理解される。

30

## 【0013】

本発明の単離された核酸は、これが自然には純粋なまたは分離された状態で見いだされないという点において独特である。"単離された"との用語の使用は、天然に生ずる配列がその通常の細胞環境（すなわち染色体）から除かれていることを表す。すなわち、配列は、無細胞溶液中にあってもよく、または異なる細胞環境に置かれていてもよい。この用語は、この配列が存在する唯一のヌクレオチド鎖であることを意味するものではなく、天然にこれに付随する非ヌクレオチド物質を本質的に含まず（好ましくは約90%純粋、より好ましくは少なくとも約95%純粋）、したがって、単離された染色体とは区別されることを意味する。

40

## 【0014】

核酸に関連して、"濃縮された"との用語の使用は、特定のDNAまたはRNA配列が、目的とする細胞または溶液中に存在する総DNAまたはRNA中で、正常または疾病細胞、またはこの配列が由来する細胞におけるより有意に高い割合（2 - 5倍）を占めることを意味する。これは、存在する他のDNAまたはRNAの量の優先的減少、または特定のDNAまたはRNA配列の量の優先的増加、またはこれらの2つの組み合わせにより、人が生じさせることができる。しかし、濃縮されたとは、他のDNAまたはRNA配列が存在しないことを意味するものではなく、単に、目的とする配列の相対的な量が有意に増加されていることを意味することに注意すべきである。"有意に"との用語は、増加のレベルがそのような増加を作成した人にとって有用であることを示すために用いられ、一般に、

50

他の核酸に比べて少なくとも約2倍、より好ましくは少なくとも5倍、より好ましくは少なくとも10倍またはさらにそれ以上増加していることを意味する。またこの用語は、他の起源からのDNAまたはRNAが存在しないことを意味するものではない。他の起源のDNAは、例えば、酵母または細菌ゲノム、またはクローニングベクター、例えばpUC19からのDNAでありうる。この用語は、1つのmRNAのレベルが他の種のmRNAと比較して自然に増加している天然に生ずる事象、例えばウイルス感染または腫瘍タイプの成長から区別される。すなわち、この用語は、人が所望の核酸の比率を上昇させることを意図する状況のみをカバーする。

**【0015】**

ある目的のためには、ヌクレオチド配列が精製された形であることも有利である。核酸 10  
に関して、"精製された"との用語は、絶対的純度(例えば均一な調製物)を要求するもの  
ではない。むしろ、これは配列が天然の環境におけるより比較的純粋であることを示す(天然のレベルと比較して、このレベルは、例えばmg/mLで少なくとも2-5倍高い)。cDNAライブラリから単離された個々のクローンは、電気泳動的に均一にまで精製することができる。これらのクローンから得られた本発明のDNA分子は、総DNAからまたは総RNAから直接得ることができる。cDNAクローンは天然に生じず、好ましくは部分的に精製した天然に生ずる物質(メッセンジャーRNA)の操作により得る。mRNAからのcDNAライブラリの構築は、合成物質(cDNA)の作成を含み、純粋な個々のcDNAクローンは、cDNAライブラリを有する細胞のクローン選択により合成ライブラリから単離することができる。すなわち、mRNAからcDNAライブラリを構築し 20  
、個々のcDNAクローンを単離することを含む工程により、天然のメッセンジャーのおよそ $10^6$ 倍の精製が得られる。すなわち、少なくとも1桁、好ましくは2または3桁、より好ましくは4または5桁の精製が明示的に企図される。

**【0016】**

"ホスファターゼポリペプチド"とは、配列番号2のアミノ酸配列を有するポリペプチド中の、32個(好ましくは40、より好ましくは45、最も好ましくは55個)またはそれ以上の連続するアミノ酸を意味する。ある観点においては、100、200、300、400、450、500、550、600、700、800、900個またはそれ以上のアミノ酸のポリペプチドが好ましい。ホスファターゼポリペプチドは、ポリペプチドの機能的活性が保持される限り、全長核酸配列または全長核酸配列の任意の部分(例えば、本明細書において定義される"フラグメント")、例えば、触媒ドメイン(本明細書において定義される)またはその一部によりコードされることができる。遺伝コードの縮重のため、多数の異なる核酸配列が同じアミノ酸配列をコードすることは当該技術分野においてよく知られている。同じく、アミノ酸の保存的変更を行って、元の機能を保持している蛋白質またはポリペプチドを得ることができることも、当該技術分野においてよく知られている。そのような置換には、アミノ酸を類似の物理化学的特性を有する残基で置き換えること、例えば、1つの脂肪族残基(Ile, Val, LeuまたはAla)を別のもので、または塩基性残基LysおよびArg、酸性残基GluおよびAsp、アミド残基GlnおよびAsn、ヒドロキシル残基SerおよびTyr、または芳香族残基PheおよびTyrの間で置き換えることが含まれる。蛋白質全体にあつたとしてもわずかの影響しか 40  
与えないアミノ酸の交換を作成することに関するさらなる情報は、Bowie et al., Science, 1990, 247, 1306-1310に見いだすことができる(図面および表を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)。すべての場合において、すべての順列がこの開示によりカバーされることが意図される。

**【0017】**

本発明のホスファターゼペプチドのアミノ酸配列は、配列番号2のアミノ酸配列またはそのフラグメントを有する配列に実質的に類似するであろう。

**【0018】**

配列番号2の配列に実質的に類似する配列は、好ましくは、配列番号2の配列と、少なくとも50%、60%、75%、80%、85%、90%、91%、92%、93%、9 50

4%、95%、96%、97%、98%または99%の同一性を有するであろう。好ましくは、ホスファターゼポリペプチドは、上述の配列の1つと、少なくとも約90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%または99%の同一性を有するであろう。

【0019】

"同一性"とは、その類似性または関係の尺度である配列の性質を意味する。同一性は、同一である残基の数を、既知の配列または既知の配列のドメイン中の残基の総数で割り、100を乗ずることにより測定する。"ギャップ"とは、アミノ酸の付加または欠失により生じたアラインメント中の空間である。すなわち、完全に同一の配列の2つのコピーは100%の同一性を有するが、より低い程度に保存され、欠失、付加または置換を含む配列はより低い程度の同一性を有するであろう。当業者は、標準的なパラメータを用いて配列の同一性を決定するためのいくつかのコンピュータプログラム、例えば、Gapped BLASTまたはPSI-BLAST (Altschul, et al. (1997) Nucleic Acids Res. 25:3389-3402), BLAST (Altschul, et al. (1990) J. Mol. Biol. 215:403-410), およびスミス-ウォーターマン (Smith-Waterman) (Smith, et al. (1981) J. Mol. Biol. 147:195-197) が利用可能であることを認識するであろう。好ましくは、これらのプログラムのデフォルト設定を用いるが、当業者は、これらの設定を変更することが必要であるか否かを認識しており、どのようにして変更するかがわかる。

10

20

【0020】

"類似性"は、同一の残基の数と保存的に置換された残基の数 (Bowie, et al. Science, 1999, 247, 1306-1310 を参照 (図面および表を含め、その全体を本明細書の一部としてここに引用する) との合計を残基とギャップの総数で割り、100を乗ずることにより測定することができる。

【0021】

好ましい態様においては、本発明は、以下のヌクレオチド配列を含むホスファターゼポリペプチドをコードする、単離された、濃縮されたまたは精製された核酸分子を特徴とする：

(a) 配列番号2のアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードする；

30

(b) (a) のヌクレオチド配列の相補体である；

(c) (a) のヌクレオチド分子に高度にストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ天然に生ずるホスファターゼポリペプチドをコードする；

(d) 配列番号2のアミノ酸配列であって、ただしN末端ドメイン、触媒ドメイン、C末端触媒ドメイン、C末端ドメイン、コイルドコイル構造領域、プロリンリッチ領域、スペーサー領域、およびC末端テールからなる群より選択されるドメインの全部ではないが1またはそれ以上を欠失しているアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードする；および

(e) (d) のヌクレオチド配列の相補体である。

【0022】

好ましい態様においては、本発明は、配列番号1の配列と実質的に同一のヌクレオチド配列を含む、単離された、濃縮されたまたは精製された核酸分子を特徴とする。好ましくは、配列は、上述の配列と少なくとも50%、60%、75%、80%、85%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%または99%の同一性を有する。

40

【0023】

"相補体"との用語は、互いに多くの望ましい相互作用を形成しうる2つのヌクレオチドを表す。例えば、アデニンとチミンは2つの水素結合を形成することができるため、チミンに相補的である。同様に、グアニンとシトシンは3つの水素結合を形成することができるため、相補的である。あるヌクレオチド配列は、第1の配列のすべてのヌクレオチドが第2の配列のすべてのヌクレオチドと相補的である場合、他のヌクレオチド配列の相補体

50

である。

【0024】

所望の特異性および選択性に依じて、種々の低いまたは高いストリンジェンシーのハイブリダイゼーション条件を用いることができる。これらの条件は、当業者にはよく知られている。ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件下では、高度に相補的な核酸配列のみがハイブリダイズする。好ましくは、そのような条件は、20個の連続するヌクレオチド中に1または2個のミスマッチを有する核酸のハイブリダイゼーションを防止し、より好ましくは、そのような条件は、50個の連続するヌクレオチド中に1または2個のミスマッチを有する核酸のハイブリダイゼーションを防止し、最も好ましくは、そのような条件は、100個の連続するヌクレオチド中に1または2個のミスマッチを有する核酸のハイブリダイゼーションを防止する。場合によっては、この条件は、全長配列中に5個のミスマッチを有する核酸のハイブリダイゼーションを防止する。

10

【0025】

ストリンジェントなハイブリダイゼーションアッセイ条件とは、少なくとも以下の程度にストリンジェントなハイブリダイゼーションアッセイ条件を意味する：50%ホルムアミド，5XSSC，50mM  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$ ，pH6.8，0.5%SDS，0.1mg/mL超音波処理サケ精子DNA，および5Xデンハルト溶液中で42℃で一夜のハイブリダイゼーション；2XSSC，0.1%SDSで45℃での洗浄；および0.2XSSC，0.1%SDSで45℃での洗浄。いくつかの最もストリンジェントなハイブリダイゼーションアッセイ条件においては、2回目の洗浄は、0.1XSSCで70℃までの温度で行うことができる（Berger et al (1987) Guide to Molecular Cloning Techniques, pg 421 (図面および表を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)。しかし、他の用途は、これらの条件の組の間に入る条件の使用を必要とするかもしれない。所望のハイブリダイゼーションを達成するのに必要な条件を決定する方法は当業者にはよく知られており、いくつかの因子、例えば、限定されないが、ハイブリダイズすべき配列および試験すべき試料に基づく。低いストリンジェンシーの洗浄条件は、しばしば洗浄工程の間により低い温度、例えば、65℃，60℃，55℃，50℃，または42℃を用いる。

20

【0026】

"ドメイン"との用語は、特定の機能を含むポリペプチドの領域を表す。例えば、シグナル伝達蛋白質のN末端またはC末端ドメインは、例えば、限定されないが、シグナル伝達分子を細胞の異なる領域に局在させる分子に結合し、特定の細胞シグナルを伝播するのに直接関与する他のシグナリング分子に結合する、等の機能を提供することができる。あるドメインは蛋白質の残部と別々に発現させてそれ自身で機能することができるが、他のドメインはその機能を保持するためには無傷の蛋白質の一部のままでなければならない。後者は蛋白質の機能的領域とも称され、これもまたドメインと関連する。

30

【0027】

"N末端ドメイン"との用語は、蛋白質ホスファターゼの開始メチオニンと触媒的ドメインとの間に位置する触媒外領域を表す。N末端ドメインは、蛋白質配列を非重複蛋白質データベースに対してスミス・ウォーターマンアラインメントを行い、触媒的ドメインのN末端境界を規定することにより同定することができる。N末端ドメインは、その長さに応じて、ホスファターゼ機能において制御的役割を果たすかまたは果たさない。"触媒ドメイン"とは、典型的には25-300アミノ酸の長さであり、高エネルギーリン酸ドナー分子、例えばATPまたはGTPから、それ自身(自己リン酸化)または他の蛋白質(外因性リン酸化)へのリン酸転移反応を担う蛋白質ホスファターゼの領域を表す。蛋白質ホスファターゼの触媒ドメインは高度に保存されたアミノ酸残基を含む12個のサブドメインから構成され、正しいポリペプチドのフォールディングおよび触媒を担う。触媒ドメインは、蛋白質配列を非重複蛋白質データベースに対してスミス・ウォーターマンアラインメントさせた後に同定することができる。

40

【0028】

50

本明細書において用いる場合，"触媒活性"との用語は，ホスファターゼ触媒ドメインが基質をリン酸化する速度を規定する。触媒活性は，例えば，リン酸化された生成物に変換される基質の量を時間の関数として決定することにより測定することができる。触媒活性は，時間を一定にして定められた時間の後にリン酸化された基質の濃度を決定することにより，本発明の方法により測定することができる。基質のリン酸化は，蛋白質ホスファターゼの活性部位において生ずる。活性部位は，通常は，基質が蛋白質ホスファターゼに結合し，リン酸化される空洞である。

**【0029】**

本明細書において用いる場合，"基質"との用語は，本発明のホスファターゼによりリン酸化される分子を表す。ホスファターゼは，リン酸化されたセリン/トレオニンまたはチロシンアミノ酸からリン酸基を除去する。分子は別の蛋白質またはポリペプチドであってもよい。

10

**【0030】**

"C末端ドメイン"との用語は，蛋白質ホスファターゼの触媒ドメインまたは最後の（C末端に最も近い位置の）機能的ドメインとカルボキシ末端アミノ酸残基との間に位置する領域を表す。"機能的"ドメインとは，他の蛋白質に対するアミノ酸配列ホモロジーから，または特定の構造的コンフォメーションを与えるであろうアミノ酸配列の存在（例えばN末端ドメイン）により，制御的または触媒的役割を果たすであろう，ポリペプチドの任意の領域を意味する。C末端ドメインは，非重複蛋白質データベースに対して蛋白質配列のスミス-ウォーターマンアラインメントを用いて，触媒ドメインまたは任意の機能的なC末端の触媒外ドメインのC末端境界を規定することにより同定することができる。その長さおよびアミノ酸組成に依存して，C末端ドメインは，ホスファターゼ機能において制御的機能を果たすかもしれないし果たさないかもしれない。本発明のいくつかのホスファターゼについては，C末端ドメインはまた触媒ドメインを含むかもしれない（上述）。

20

**【0031】**

本明細書において用いる場合，"C末端テール"との用語は，ホモロジーにより，その最も近いホモログのC末端アミノ酸を越えて伸長または突出している蛋白質ホスファターゼのC末端ドメインを表す。C末端テールは，蛋白質配列を非重複蛋白質データベースに対してスミス-ウォーターマン配列アラインメントを用いることにより，またはDNASTARプログラムMegalignを用いる相同な配列の多重配列アラインメントにより，同定することができる。C末端テールは，その長さに依存して，ホスファターゼ機能において制御的役割を果たすかもしれないし果たさないかもしれない。

30

**【0032】**

本明細書において用いる場合，"コイルドコイル構造領域"との用語は，コンピュータアルゴリズム，例えばCOILS（Lupas，A．（1996）Meth．Enzymology 266：513-525）により推定してコイルドコイル構造をとる可能性が高いポリペプチド配列を表す。コイルドコイルは，平行な2または3個の両親媒性ヘリックスから形成される。コイルドコイルは，他のポリペプチドのコイルドコイルドメインと結合してホモ二量体またはヘテロ二量体を生ずることができる（Lupas，A．（1991）Science 252：1162-1164）。

40

**【0033】**

本明細書において用いる場合，"プロリンリッチ領域"との用語は，蛋白質ホスファターゼの，所定のアミノ酸長さにわたるプロリン含量が蛋白質において見いだされるこのアミノ酸の平均含量より高い（すなわち，>10%）領域を表す。プロリンリッチ領域は，アミノ酸配列を目で調べることにより容易に識別され，標準的なコンピュータ配列分析プログラム，例えばDNASTARプログラムEditSeqにより定量することができる。プロリンリッチ領域は，制御蛋白質と蛋白質との相互作用に関与することが示されている。

**【0034】**

本明細書において用いる場合，"スペーサー領域"との用語は，予測される機能的ドメイン

50

ンの間に位置する蛋白質ホスファターゼの領域を表す。スパーサー領域は、データベース中の任意のアミノ酸配列に対する検出可能なホモロジーを有しない。これは、非重複蛋白質データベースに対して蛋白質配列のスミスウォーターマンアラインメントを用いて、これを挟む機能的ドメインのCおよびN末端境界を規定することにより同定することができる。スパーサー領域は、蛋白質ホスファターゼ機能において基本的な機能を果たすかもしれない。

【0035】

本明細書において用いる場合、"挿入物"との用語は、密接なホモログ中にはない蛋白質ホスファターゼの一部を表す。挿入物は、エクソンの選択的スプライシングの産物であるかもしれないしそうではないかもしれない。挿入物は、蛋白質配列の非重複蛋白質データベースに対するスミス-ウォーターマン配列アラインメントを用いて、またはDNA Starプログラム Megalignを用いる相同な配列の多重配列アラインメントにより、同定することができる。挿入物は、蛋白質-蛋白質相互作用のための新規な伝達手段を提示することにより、またはそのような相互作用を妨害することにより、機能的役割を果たすかもしれない。

【0036】

"シグナル伝達経路"との用語は、細胞外シグナルを細胞膜を通して伝播し、細胞内シグナルとなる分子を表す。このシグナルは、次に細胞性応答を刺激することができる。シグナル伝達プロセスに参与するポリペプチド分子は、典型的にはレセプターおよび非レセプター蛋白質チロシンホスファターゼ、レセプターおよび非レセプター蛋白質ホスファターゼ、SRCホモロジー2および3ドメインを含むポリペプチド、ホスホチロシン結合蛋白質(SRCホモロジー2(SH2)およびホスホチロシン結合(PTBおよびPH)ドメイン含有蛋白質)、プロリンリッチ結合蛋白質(SH3ドメイン含有蛋白質)、GTPase、ホスホジエステラーゼ、ホスホリパーゼ、プロリルイソメラーゼ、プロテアーゼ、Ca<sup>2+</sup>結合蛋白質、cAMP結合蛋白質、グアニルシクラーゼ、アデニルシクラーゼ、NO生成蛋白質、ヌクレオチド交換因子および転写因子である。

【0037】

別の好ましい態様においては、本発明は、ホスファターゼポリペプチドをコードし、宿主細胞において転写を開始するのに有効なベクターまたはプロモーターをさらに含む、単離された、濃縮されたまたは精製された核酸分子を特徴とする。本発明はまた、組換え核酸を特徴とし、これは好ましくは細胞または生物内にある。組換え核酸は、配列番号1の配列、またはその機能的誘導体、および宿主細胞において転写を開始させるのに有効なベクターまたはプロモーターを含むことができる。あるいは、組換え核酸は、細胞において機能的な転写開始領域、ホスファターゼポリペプチドをコードするRNA配列に相補的な配列および細胞において機能的な転写終止領域を含んでいてもよい。特定のベクターおよび宿主細胞の組み合わせは本明細書において議論される。

【0038】

"ベクター"との用語は、細胞にトランスフェクトすることができ、細胞ゲノム中でまたはそれとは独立に複製しうる一本鎖または二本鎖の環状核酸分子を表す。環状二本鎖核酸分子は、制限酵素で処理することにより切断し、したがって直鎖状にすることができる。核酸ベクターの分類、制限酵素、および制限酵素により切断されるヌクレオチド配列の知識は、当業者には容易に入手可能である。ホスファターゼをコードする核酸分子は、ベクターを制限酵素で切断し、2つの断片を一緒にライゲーションすることにより、ベクター中に挿入することができる。

【0039】

"トランスフェクトする"との用語は、核酸ベクターまたは他の核酸分子を細胞性生物中に挿入する多数の方法を規定する。これらの方法には、種々の手法が含まれ、例えば、細胞を高濃度の塩、電界、界面活性剤、またはDMSOで処理することにより、細胞の外膜または壁を目的の核酸分子に対して透過性にする、または種々のウイルス伝達戦略を用いることが含まれる。

10

20

30

40

50

## 【0040】

本明細書において用いる場合，"プロモーター"との用語は，遺伝子配列の発現に必要な核酸配列を表す。プロモーター領域は生物によって様々であるが，種々の生物について当業者によく知られている。例えば，原核生物においては，プロモーター領域は，プロモーター（RNA転写の開始を指示する）ならびに，RNAに転写されたときに合成の開始を合図するDNA配列の両方を含む。そのような領域は，通常は転写および翻訳の開始に参与する5'非コーディング配列，例えばTATAボックス，キャッピング配列，CAAT配列等を含む。

## 【0041】

好ましい態様においては，単離された核酸は，配列番号1の核酸配列を含むか，本質的にそれからなるか，またはそれからなり，かつ，配列番号2に記載されるアミノ酸配列，その機能的誘導体，または配列番号2の少なくとも35，40，45，50，60，75，100，200，または300個の連続するアミノ酸をコードする。核酸は，cDNAクローニングにより，またはサブトラクティブハイブリダイゼーションにより，天然の起源から単離することができる。天然の起源は哺乳動物であることができ，好ましくはヒト，好ましくは血液，精液または組織であり，核酸はトリエステル法によりまたは自動化DNA合成機を用いることにより合成してもよい。

10

## 【0042】

"哺乳動物"とは，好ましくはマウス，ラット，ウサギ，モルモット，ヒツジ，およびヤギ等の生物を表し，より好ましくはネコ，イヌ，有尾サル，および無尾サルを表し，最も好ましくはヒトを表す。

20

## 【0043】

さらに別の好ましい態様においては，核酸は，例えば，追加のポリペプチドの同定およびクローニングを容易にするためのハイブリダイゼーションプローブを設計するのに，追加のポリペプチドのクローニングを容易にするためのPCRプローブを設計するのに，ポリペプチド領域に対する抗体を得るために，およびアンチセンスオリゴヌクレオチドを設計するのに有用な，保存されたまたは独特の領域である。

## 【0044】

"保存された核酸領域"とは，ホスファターゼポリペプチドをコードする2つまたはそれ以上の核酸に存在する領域を意味し，特定の核酸配列は低いストリンジェンシー条件下でこの領域にハイブリダイズすることができる。ホスファターゼポリペプチドをコードする核酸のスクリーニングに適した低ストリンジェンシー条件の例は，Wahl et al. Meth. Enzym. 152: 399-407 (1987) および Wahl et al. Meth. Enzym. 152: 415-423 (1987) (図面および表を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する) に提供される。好ましくは，保存領域は，20ヌクレオチド中5個以下で異なり，より好ましくは20ヌクレオチド中2個，最も好ましくは20ヌクレオチド中1個が異なる。

30

## 【0045】

"独特の核酸領域"とは，ホスファターゼポリペプチドをコードする核酸中に存在し，天然に生ずる任意の他のポリペプチドをコードする配列中には存在しない配列を意味する。そのような領域は，好ましくは配列番号2の全長アミノ酸配列に記載される32個（好ましくは40個，より好ましくは45個，最も好ましくは55個）またはそれ以上の連続するアミノ酸をコードする。特に，独特の核酸領域は，好ましくは哺乳動物起源のものである。

40

## 【0046】

本発明の別の観点は，試料において，配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドをコードする核酸を検出するための核酸プローブを特徴とする。核酸プローブは，配列番号1に記載される配列，またはその機能的誘導体にハイブリダイズするであろうヌクレオチド塩基配列を含む。

## 【0047】

50

好ましい態様においては、核酸プローブは、配列番号2に記載される全長配列またはその機能的誘導体の、少なくとも12, 32, 75, 90, 105, 120, 150, 200, 250, 300または350個の連続するアミノ酸をコードする核酸にハイブリダイズする。

【0048】

プローブを使用する方法には、ハイブリダイゼーションが生ずるような条件下で試料を核酸プローブと接触させ、ホスファターゼRNAに結合したプローブの存在または量を検出することにより、試料中のホスファターゼRNAの存在または量を検出することが含まれる。プローブとホスファターゼポリペプチドをコードする核酸配列との間に形成される核酸デュプレックスを、検出された核酸の配列の同定において用いることができる (Nelson et al., Nonisotopic DNA Probe Techniques, Academic Press, San Diego, Kricka, ed., p. 275, 1992 (図面および表を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)。そのような方法を実施するためのキットは、その中に核酸プローブが置かれている容器手段を含むように構築することができる。

10

【0049】

別の観点においては、本発明は、配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドをコードする核酸分子を含む組換え細胞または組織を記述する。そのような細胞においては、核酸は遺伝的制御要素の制御下にあってもよく、または外来性プロモーターを含む外来性制御要素の制御下にあってもよい。"外来性"とは、通常はホスファターゼポリペプチドのコーディング配列とインピボで転写的にカップリングしていないプロモーターを意味する。

20

【0050】

ポリペプチドは、好ましくは、配列番号2に記載される全長アミノ酸配列によりコードされる蛋白質のフラグメントである。"フラグメント"とは、ホスファターゼポリペプチド中に存在するアミノ酸配列を意味する。好ましくは、そのような配列は、配列番号2に記載される全長配列の、少なくとも32, 45, 50, 60, 100, 200, または300個の連続するアミノ酸を含む。

【0051】

別の観点においては、本発明は、配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有する、単離された、濃縮されたまたは精製されたホスファターゼポリペプチドを特徴とする。

30

【0052】

ポリペプチドに関して"単離された"とは、互いに結合した6個(好ましくは12個、より好ましくは18個、最も好ましくは25, 32, 40, または50個)またはそれ以上のアミノ酸のポリマーを意味し、天然起源から単離されたポリペプチドまたは合成されたポリペプチドが含まれる。ある種の観点においては、より長いポリペプチド、例えば、配列番号2に記載される全長配列の、100, 200, 300, 400, 450, 500, 550, 600, 700, 800, 900個またはそれ以上の連続するアミノ酸を含むものが好ましい。

【0053】

本発明の単離されたポリペプチドは、天然には純粋なまたは分離された形で見いだされない点において独特である。"単離された"との用語の使用は、天然に生ずる配列がその正常な細胞性環境から除かれていることを示す。すなわち、配列は、無細胞溶液中にあってもよく、異なる細胞性環境に置かれていてもよい。この用語は、その配列が存在する唯一のアミノ酸鎖であることを意味するものではなく、配列が天然にこれに付随する非アミノ酸物質を本質的に含まない(少なくとも約90%純粋、より好ましくは少なくとも約95%またはそれ以上純粋)ことを意味する。

40

【0054】

ポリペプチドに関して使用する場合、"濃縮された"との用語は、特定のアミノ酸配列が、正常または疾病細胞におけるより、または配列が由来する細胞におけるより、目的とす

50

る細胞または溶液中に存在する総アミノ酸配列の有意に高い割合（2 - 5倍）を占めることを意味する。これは、存在する他のアミノ酸配列の量の優先的減少により、または目的とする特定のアミノ酸配列の量の優先的増加により、またはこれら2つの組み合わせにより、人が生じさせることができる。しかし、濃縮されたとは、他のアミノ酸配列が存在しないことを意味するものではなく、単に目的とする配列の相対的な量が有意に増加していることを意味することに注意すべきである。本明細書において"有意"にとの用語は、増加のレベルがそのような増加を作成した人にとって有用であることを示し、一般に、他のアミノ酸配列と比較して少なくとも約2倍、より好ましくは少なくとも5 - 10倍、またはそれより多い増加を意味する。この用語はまた、他の起源からのアミノ酸配列が存在しないことを意味するものではない。アミノ酸配列の他の起源は、例えば、酵母または細菌のゲノム、またはクローニングベクター、例えばpUC19によりコードされるアミノ酸配列を含みうる。この用語は、人が介在して所望のアミノ酸配列の比率を増加させる状況のみをカバーすることを意味する。

10

**【0055】**

ある目的のためには、アミノ酸配列が精製された形であることも有利である。ポリペプチドに関して"精製された"との用語は絶対的純度（例えば均一調製物）を要求するものではなく、この用語は配列が天然の環境におけるより比較的純粋であることを示す。天然のレベルと比較して、このレベルは少なくとも2 - 5倍高くあるべきである（例えばmg/mLで）。少なくとも1桁の精製、好ましくは2または3桁、より好ましくは4または5桁の精製が明示的に意図される。物質は、好ましくは機能的に有意なレベルで夾雑物を含まず、例えば、90%、95%、または99%純粋である。

20

**【0056】**

好ましい態様においては、ホスファターゼポリペプチドは、配列番号2に記載される全長アミノ酸配列によりコードされる蛋白質のフラグメントである。好ましくは、ホスファターゼポリペプチドは、配列番号2に記載される全長配列、またはその機能的誘導体の、少なくとも32、45、50、60、100、200、または300個の連続するアミノ酸を含む。

**【0057】**

好ましい態様においては、ホスファターゼポリペプチドは、  
(a) 配列番号2に記載されるアミノ酸配列；および  
(b) 配列番号2に記載されるアミノ酸配列であって、ただし、C末端触媒ドメイン、N末端ドメイン、触媒ドメイン、C末端ドメイン、コイルドコイル構造領域、プロリンリッチ領域、スパーサー領域、およびC末端テールからなる群より選択されるドメインの1またはそれ以上が欠失している配列；  
を有するアミノ酸配列を含む。

30

**【0058】**

ポリペプチドは、当該技術分野においてよく知られる方法により、天然の起源から単離することができる。天然の起源は哺乳動物であることができ、好ましくはヒト、血液、精液、または組織であり、またはポリペプチドは自動化ポリペプチド合成機を用いて合成してもよい。

40

**【0059】**

ある態様においては、本発明は、配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有する組換えホスファターゼポリペプチドを含む。"組換えホスファターゼポリペプチド"とは、その存在位置（例えば、天然に見いだされる物とは異なる細胞または組織に存在）、純度または構造において天然に生ずるポリペプチドと区別されるように、組換えDNA技術により製造されるポリペプチドを意味する。一般に、そのような組換えポリペプチドは、天然に通常観察される量とは異なる量で細胞中に存在するであろう。

**【0060】**

宿主細胞中で発現させるべきポリペプチドは、異種蛋白質からの領域を含む融合蛋白質であってもよい。そのような領域を含むことにより、例えば、分泌させ、安定性を改良し

50

、またはポリペプチドの精製を容易にすることができる。例えば、適当なシグナルペプチドをコードする配列を発現ベクター中に組み込むことができる。シグナルペプチド（分泌リーダー）のDNA配列を、ポリペプチドがシグナルペプチドを含む融合蛋白質として翻訳されるように、ポリヌクレオチド配列にインフレームで融合させることができる。意図する宿主細胞において機能的であるシグナルペプチドは、ポリペプチドの細胞外分泌を促進する。好ましくは、シグナル配列はポリペプチドが細胞から分泌される際にポリペプチドから切断される。すなわち、ホスファターゼポリペプチドのN末端が運搬ペプチドに融合されている好ましい融合蛋白質を作成することができる。

#### 【0061】

1つの態様においては、ポリペプチドは、ポリペプチドの精製を容易にするために用いられる異種領域を含む融合蛋白質を含む。そのような機能のために用いられる入手可能なペプチドの多くは、融合蛋白質が結合パートナーに選択的に結合することを可能とする。好ましい結合パートナーには、プロテインAのIgG結合ドメインの1またはそれ以上が含まれ、これは、IgG結合セファロス等のアフィニティークロマトグラフィーにより容易に均一にまで精製される。あるいは、多くのベクターは、標的蛋白質のN末端またはC末端で発現されることができるヒスチジン残基のストレッチを有するという利点を有しており、したがって、金属キレート化クロマトグラフィーにより目的とする蛋白質を回収することができる。蛋白質加水分解酵素、例えばエンテロホスファターゼ、ファクターXプロコラゲナーゼまたはトロンビンの認識部位をコードするヌクレオチド配列をホスファターゼポリペプチドの配列のすぐ上流に配置すると、融合蛋白質を切断して成熟ホスファターゼポリペプチドを得ることができる。融合蛋白質結合パートナーのさらなる例には、限定されないが、酵母I-因子、sf9昆虫細胞におけるミツバチメラチンリーダー、6-Hisタグ（配列番号3）、チオレドキシタグ、ヘマグルチニンタグ、GSTタグ、およびOmpAシグナル配列タグが含まれる。当業者には理解されるように、ペプチドを認識しこれに結合する結合パートナーは、任意のイオン、分子または化合物であることができ、例えば金属イオン（例えば金属アフィニティークラム）、抗体、またはそのフラグメント、およびペプチドに結合する任意の蛋白質またはペプチド、例えばFLAGタグが含まれる。

#### 【0062】

##### 抗体

別の観点においては、本発明は、ホスファターゼポリペプチドまたはホスファターゼポリペプチドドメインまたはフラグメントに対して特異的結合親和性を有する抗体（例えば、モノクローナル抗体またはポリクローナル抗体）を特徴とし、ここで、ポリペプチドは、配列番号2に記載されるアミノ酸配列と少なくとも約90%同一の配列を有する群から選択される。"特異的結合親和性"とは、抗体が、特定の条件下において、他のポリペプチドに結合するより高い親和性をもって標的ホスファターゼポリペプチドに結合することを意味する。抗体または抗体フラグメントは、他のポリペプチドに結合しうる領域を含むポリペプチドである。抗体を用いて、ホスファターゼポリペプチドの内因性起源を同定し、細胞サイクル制御をモニターすることができ、または、ホスファターゼポリペプチドの細胞中の免疫局在化に用いることができる。

#### 【0063】

"ポリクローナル"との用語は、抗原またはその抗原性機能的誘導体で免疫した動物の血清から誘導される抗体分子の異成分集団である抗体を表す。ポリクローナル抗体の製造のためには、種々の宿主動物に抗原を注射することにより免疫することができる。宿主の種類により、種々のアジュバントを用いて免疫学的応答を増加させることができる。

#### 【0064】

"モノクローナル抗体"は、特定の抗原に対する抗体の実質的に均一な集団である。モノクローナル抗体は、培養連続細胞株による抗体分子の生成を与える任意の技術により得ることができる。モノクローナル抗体は、当業者に知られる方法により得ることができる（Kohler et al. Nature 256: 495-497, 1975, および

10

20

30

40

50

米国特許 4,376,110 (これらの両方は、図面または表を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)。

【0065】

本発明の抗体には、"ヒト化"モノクローナル抗体およびポリクローナル抗体が含まれる。ヒト化抗体は、抗体の非ヒト(典型的にはネズミ)相補性決定領域が非ヒト(例えばネズミ)免疫グロブリンの重および軽可変鎖からヒト可変ドメイン中に移され、次にネズミ対応物のフレームワーク領域中のいくつかのヒト残基が置き換えられている組換え蛋白質である。本発明にしたがうヒト化抗体は、治療方法において用いるのに適している。ネズミ免疫グロブリン可変ドメインをクローニングする一般的な手法は、例えば刊行物(O'Randi et al., Proc. Nat'l Acad. Sci. USA 86:3833 (1989))に記載されている。ヒト化モノクローナル抗体を製造する手法は、例えば、Jonesら(Nature 321:522 (1986)), Riechmannら(Nature 332:323 (1988)), Verhoeyenら(Science 239:1534 (1988)), Carterら(Proc. Nat'l Acad. Sci. USA 89:4285 (1992)), Sandhu(Crit. Rev. Biotech. 12:437 (1992)), および Singerら(J. Immun. 150:2844 (1993))に記載されている。

10

【0066】

"抗体フラグメント"との用語は、特定の分子に対して特異的結合親和性を表示する抗体の一部、しばしば超可変領域および周囲の重鎖および軽鎖の一部を表す。超可変領域は、抗体のポリペプチド標的に物理的に結合する部分である。

20

【0067】

本発明の抗体フラグメントには、"一本鎖抗体"が含まれる。この記載において用いられる語句は、特異性をもって抗原と結合し、抗体の重鎖および軽鎖からの可変または超可変領域を含む線状ポリペプチドを示す。そのような一本鎖抗体は、一般的な方法論により製造することができる。FvフラグメントのVhおよびVl領域を共有結合させ、ジスルフィド結合を導入することにより安定化させる。Glockshuberら(Biochemistry 1362 (1990))を参照。あるいは、ペプチドリンカーを挿入することによりVhおよびVl領域を結合させることができる。Vh, Vlおよびペプチドリンカー配列をコードする遺伝子は、組換え発現ベクターを用いて構築し発現させることができる。Colcherら(J. Nat'l Cancer Inst. 82:1191 (1990))を参照。VhおよびVl抗体鎖からの超可変領域を含むアミノ酸配列もまた、ジスルフィド結合またはペプチドリンカーを用いて構築することができる。

30

【0068】

本発明のホスファターゼポリペプチドに対して特異的結合親和性を有する抗体または抗体フラグメントは、試料をホスファターゼ-抗体免疫複合体の形成に適した条件下で抗体で探索し、ホスファターゼポリペプチドに結合した抗体の存在および/または量を検出することにより、試料中のホスファターゼポリペプチドの存在および/または量を検出する方法において用いることができる。そのような方法を実施するための診断キットは、ホスファターゼに特異的な抗体または抗体フラグメント、ならびに抗体の結合パートナーまたは抗体それ自体のコンジュゲートを含むように構築することができる。

40

【0069】

本発明のホスファターゼポリペプチドに対して特異的結合親和性を有する抗体または抗体フラグメントは、原核生物または真核生物から単離、濃縮、または精製することができる。当業者に知られる日常的な方法により、原核生物および真核生物の両方において、抗体または抗体フラグメントを製造することができる。ポリペプチド分子である抗体の精製、濃縮および単離は、上に記載される。

【0070】

本発明のホスファターゼポリペプチドに対して特異的結合親和性を有する抗体は、免疫複合体が形成するような条件下で試料を抗体と接触させ、ホスファターゼポリペプチドに

50

結合した抗体の存在および/または量を検出することにより、試料中のホスファターゼポリペプチドの存在および/または量を検出するための方法において用いることができる。そのような方法を実施するための診断キットは、抗体を含む第1の容器および抗体の結合パートナーおよび標識（例えば放射性同位体）を含む第2の容器を含むように構築することができる。診断キットはまた、FDAに認可された使用の通知およびその指針を含んでいてもよい。

#### 【0071】

別の観点においては、本発明は、ホスファターゼポリペプチドまたはホスファターゼポリペプチドドメインに対して特異的結合親和性を有する抗体を産生するハイブリドーマを特徴とし、ここで、ポリペプチドは、配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有する群から選択される。"ハイブリドーマ"とは、抗体、例えば本発明のホスファターゼに対する抗体を分泌しうる不死化細胞株を意味する。好ましい態様においては、ホスファターゼに対する抗体は、本発明のホスファターゼポリペプチドに特異的に結合することができるアミノ酸の配列を含む。

10

#### 【0072】

別の観点においては、本発明はまた、上述したいずれかの核酸分子によりコードされるポリペプチドに結合する抗体、および負対照抗体を含むキットに関する。

#### 【0073】

"負対照抗体"との用語は、特異的結合親和性を有する抗体と類似の起源に由来するが、本発明のポリペプチドに対して結合親和性を示さない抗体を表す。

20

#### 【0074】

別の観点においては、本発明は、配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有する群から選択されるホスファターゼポリペプチドに結合することができるホスファターゼポリペプチド結合剤を特徴とする。結合剤は、好ましくは、本発明のホスファターゼポリペプチド上に存在するエピトープを認識する精製された抗体である。他の結合剤には、ホスファターゼポリペプチドに結合する分子およびホスファターゼポリペプチドに結合する類似の分子が含まれる。そのような結合剤は、ホスファターゼ結合パートナー活性を測定するアッセイを用いて同定することができる。

#### 【0075】

#### ホスファターゼポリペプチドを検出するためのスクリーニング方法

30

本発明はまた、本発明のホスファターゼポリペプチドまたは同等の配列を含むヒト細胞をスクリーニングする方法を特徴とする。該方法は、当該技術分野において日常的かつ標準的な技術、例えば本発明のホスファターゼの同定のために本明細書において記載される技術（例えば、クローニング、サザンまたはノザンプロット分析、インシトゥーハイブリダイゼーション、PCR増幅等）を用いて、ヒト細胞において新規ポリペプチドを同定することを含む。

#### 【0076】

#### ホスファターゼ活性を調節する物質を同定するためのスクリーニング方法

別の観点においては、本発明は、ホスファターゼ活性を調節する物質を同定する方法を特徴とする。該方法は、(a)配列番号2に記載される配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含むホスファターゼポリペプチドを試験物質と接触させ；(b)前記ポリペプチドの活性を測定し；そして(c)前記物質が前記ポリペプチドの活性を調節するか否かを判定する、の各工程を含む。より好ましくは、配列は、挙げられる配列と少なくとも約90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%または99%の同一性を有する。

40

#### 【0077】

"調節する"との用語は、化合物が本発明のホスファターゼの機能を変化させる能力を表す。調節剤は、好ましくは、ホスファターゼに暴露される化合物の濃度に依存して本発明のホスファターゼの活性を活性化するかまたは阻害する。

#### 【0078】

50

"調節する"との用語はまた、ホスファターゼと天然の結合パートナーとの間に複合体が形成される確率を増加または減少させることにより、本発明のホスファターゼの機能を変更することを表す。調節剤は、好ましくは、ホスファターゼと天然の結合パートナーとの間にそのような複合体が形成される確率を増加させ、より好ましくは、ホスファターゼに暴露される化合物の濃度に依存してホスファターゼと天然の結合パートナーとの間に複合体が形成される確率を増加または減少させ、最も好ましくは、ホスファターゼと天然の結合パートナーとの間に複合体が形成される確率を減少させる。

**【0079】**

"活性化する"との用語は、ホスファターゼの細胞活性を増加させることを表す。阻害するとの用語は、ホスファターゼの細胞活性を減少させることを表す。ホスファターゼ活性は、好ましくは、天然の結合パートナーと相互作用し、その後、リン酸化された基質からリン酸を除去することである。

10

**【0080】**

"複合体"との用語は、互いに結合した少なくとも2つの分子の集合を表す。シグナル伝達複合体は、しばしば、互いに結合した少なくとも2つの蛋白質分子を含む。

**【0081】**

"天然の結合パートナー"との用語は、細胞中でホスファターゼに結合するポリペプチド、脂質、小分子、または核酸を表す。ホスファターゼと天然の結合パートナーとの間の相互作用の変化は、相互作用が形成される確率の増加または減少、またはホスファターゼ/天然の結合パートナー複合体の濃度の増加または減少として現れることができる。

20

**【0082】**

本明細書において用いる場合、"接触させる"との用語は、試験化合物を含む溶液を、本発明の方法の細胞を浸している液体培地と混合することを表す。化合物を含む溶液はまた、該方法の細胞内への試験化合物の取り込みを容易にする他の成分、例えばジメチルスルホキシド(DMSO)を含んでいてもよい。試験化合物を含む溶液は、輸送装置、例えば、ピペットに基づく装置またはシリンジに基づく装置を用いて、細胞を浸している培地に加えることができる。

**【0083】**

別の観点においては、本発明は、細胞においてホスファターゼ活性を調節する物質を同定する方法を特徴とする。該方法は、(a)細胞においてホスファターゼポリペプチドを発現させ、ここで前記ポリペプチドは、配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有し；(b)試験物質を前記細胞に加え；そして(c)細胞表現型または前記ポリペプチドと天然の結合パートナーとの間の相互作用の変化をモニターする、の各工程を含む。

30

**【0084】**

本明細書において用いる場合、"発現"との用語は、細胞中でホスファターゼ遺伝子を含む核酸ベクターから本発明のホスファターゼが産生されることを表す。本明細書に記載されるように、核酸ベクターを、当該技術分野においてよく知られる手法を用いて細胞中にトランスフェクトする。

**【0085】**

本発明の別の観点は、本発明のホスファターゼポリペプチドに結合する化合物を同定する方法に関する。該方法は、ホスファターゼポリペプチドを化合物と接触させ、化合物がホスファターゼポリペプチドに結合するか否かを判定することを含む。結合は、当業者によく知られる結合アッセイ、例えば、限定されないが、ゲルシフトアッセイ、ウエスタンブロット、放射性標識競合アッセイ、ファージに基づく発現クローニング、クロマトグラフィによる共分画、共沈澱、架橋、相互作用トラップ/ツーハイブリッド分析、サウスウエスタン分析、ELISA等により判定することができる。このようなアッセイは、例えば、Current Protocols in Molecular Biology, 1999, John Wiley & Sons, NY(その全体を本明細書の一部としてここに引用する)に記載されている。スクリーニングすべき化合物には、限定されないが、細胞外、細胞内、生物学的または化学的起源の化合物が含まれる。

40

50

## 【0086】

本発明の方法はまた、標識、例えば放射性標識（例えば $^{125}\text{I}$ 、 $^{35}\text{S}$ 、 $^{32}\text{P}$ 、 $^{33}\text{P}$ 、 $^3\text{H}$ ）、蛍光標識、化学発光標識、酵素標識および免疫学的標識に結合した化合物を包含する。そのような試験において用いるホスファターゼポリペプチドは、溶液中で遊離であってもよく、固体支持体に結合していてもよく、細胞表面上に存在してもよく、細胞内に存在してもよく、または細胞の一部に付随していてもよい。当業者は、例えば、ホスファターゼポリペプチドと試験化合物との間の複合体の形成を測定することができる。あるいは、当業者は、試験化合物により引き起こされる、ホスファターゼポリペプチドとその基質との間の複合体形成の減少を調べることができる。

## 【0087】

他のアッセイを用いて、酵素活性を調べることができる。これには、限定されないが、測光法、放射線法、HPLC、電気化学的方法等が含まれ、これは、例えば、Enzyme Assays: A Practical Approach, eds. R. E. Isenthal and M. J. Danson, 1992, Oxford University Press（その全体を本明細書の一部としてここに引用する）に記載されている。

10

## 【0088】

本発明の別の観点は、ホスファターゼポリペプチドを化合物と接触させ、化合物がホスファターゼポリペプチドの活性を調節するか否かを判定することを含む、ホスファターゼポリペプチドの活性を調節する（すなわち、増加または減少させる）化合物を同定する方法に関する。これらの化合物はまた、"蛋白質ホスファターゼの調節剤"と称される。試験化合物の存在下における活性を、試験化合物の非存在下における活性に対して測定する。試験化合物を含む試料の活性が試験化合物を含まない試料の活性より高い場合、その化合物は活性を増加させたのであろう。同様に、試験化合物を含む試料の活性が試験化合物を含まない試料の活性より低い場合、その化合物は活性を阻害したのであろう。

20

## 【0089】

本発明は、種々の薬剤スクリーニング手法のいずれかにおいてホスファターゼポリペプチドを用いて化合物をスクリーニングするのに特に有用である。スクリーニングすべき化合物には、限定されないが、細胞外、細胞内、生物学的または化学的起源のものが含まれる。そのような試験において用いるホスファターゼポリペプチドは、任意の形状であることができ、好ましくは、溶液中で遊離しているか、固体支持体に結合しているか、細胞表面上に存在するか、または細胞内に存在する。当業者は、例えば、ホスファターゼポリペプチドと試験化合物の間の複合体の形成を測定することができる。あるいは、当業者は、試験化合物により引き起こされる、ホスファターゼポリペプチドとその基質との間の複合体形成の減少を調べることができる。

30

## 【0090】

本発明のホスファターゼポリペプチドの活性は、例えば、化学的に合成されたペプチドリガンドに結合するかまたはそれにより活性化される能力を調べることにより決定することができる。あるいは、ホスファターゼポリペプチドの活性は、カルシウム等の金属イオン、ホルモン、ケモカイン、神経ペプチド、神経伝達物質、ヌクレオチド、脂質、臭気物質、および光子に結合する能力を調べることによりアッセイすることができる。すなわち、ホスファターゼポリペプチドの活性の調節剤は、ホスファターゼの機能、例えばホスファターゼの結合特性またはシグナル伝達等の活性または膜局在を変化させるのであろう。

40

## 【0091】

本発明の方法の種々の態様においては、アッセイは、酵母成長アッセイ、エクオリンアッセイ、ルシフェラーゼアッセイ、有糸分裂促進アッセイ、MAPホスファターゼ活性アッセイ、ならびに当該技術分野において一般に知られている結合または機能に基づくホスファターゼ活性の他のアッセイの形をとることができる。これらの態様のいくつかにおいては、本発明は、レセプターおよび非レセプター蛋白質チロシンホスファターゼ、レセプターおよび非レセプター蛋白質ホスファターゼ、SRCホモロジー2および3ドメインを

50

含有するポリペプチド，ホスホチロシン結合蛋白質（SRCホモロジー2（SH2）およびホスホチロシン結合（PTBおよびPH）ドメイン含有蛋白質），プロリンリッチ結合蛋白質（SH3ドメイン含有蛋白質），GTPases，ホスホジエステラーゼ，ホスホリパーゼ，プロリルイソメラーゼ，プロテアーゼ，Ca<sup>2+</sup>結合蛋白質，cAMP結合蛋白質，グアニルシクラーゼ，アデニルシクラーゼ，NO生成蛋白質，ヌクレオチド交換因子，および転写因子の任意のものを含む。本発明にしたがうホスファターゼの生物学的活性には，限定されないが，天然のまたは合成のリガンドの結合，ならびに当該技術分野において知られるホスファターゼの機能的活性のいずれかが含まれる。ホスファターゼ活性の非限定的例には，ホスファターゼ結合相互作用および/またはシグナル伝達に及ぼす影響を含む種々の形の貫膜シグナリングが含まれる。

10

## 【0092】

本発明の調節剤は，種々の化学構造を示し，これは一般に，天然のホスファターゼリガンドの模倣体，およびホスファターゼのペプチドおよび非ペプチドアロステリックエフェクターに分類することができる。本発明は適切な調節剤の起源を限定するものではなく，これは，天然起源，例えば植物，動物または無機抽出物，または非天然起源，例えば小分子ライブラリ（コンビナトリアル化学方法により構築したライブラリを含む）およびペプチドライブラリから得ることができる。

## 【0093】

ホスファターゼをコードするcDNAを薬剤発見において用いることはよく知られている。ハイスループットスクリーニング（HTS）において1日に数千種類の未知の化合物を試験することができるアッセイが詳細に提供されている。文献は，薬剤発見のためにHTS結合アッセイにおいて放射性標識リガンドを使用する例を多数記載している（Williams, Medicinal Research Reviews, 1991, 11, 147-184を参照；総説については，Sweetnam, et al., J. Natural Products, 1993, 56, 441-455）。結合アッセイHTSのためには，組換えレセプターが好ましい。これは特異性がより高く（より高い相対純度），大量のレセプター材料を生成する能力を提供し，広範な種類のフォーマットで用いることができるためである（Hodgson, Biol Technology, 1992, 10, 973-980を参照；その全体を本明細書の一部としてここに引用する）。

20

## 【0094】

組換えレセプターの機能的発現には種々の異種システムが利用可能であり，当業者にはよく知られている。そのようなシステムには，細菌（Strosberg, et al., Trends in Pharmacological Sciences, 1992, 13, 95-98），酵母（Pausch, Trends in Biotechnology, 1997, 15, 487-494），何種類かの昆虫細胞（Vanden Broeck, Int. Rev. Cytology, 1996, 164, 189-268），両生類細胞（Jayawickreme, et al., Current Opinion in Biotechnology, 1997, 8, 629-634）およびいくつかの哺乳動物細胞株（CHO, HEK293, COS等；Gerhardt, et al., Eur. J. Pharmacology, 1997, 334, 1-23を参照）が含まれる。これらの例は他の可能な細胞発現システム，例えば線虫から得られる細胞株を使用することを排除するものではない（PCT出願WO98/37177）。

30

40

## 【0095】

発現されたホスファターゼを，その規定されたりガンド（この場合にはこれを活性化するための対応するペプチド）とともにHTS結合アッセイにおいて用いることができる。同定されたペプチドは，適当な放射性同位体，例えば，限定されないが，<sup>125</sup>I，<sup>3</sup>H，<sup>35</sup>Sまたは<sup>32</sup>Pで，当業者によく知られる方法により標識する。あるいは，ペプチドは，適当な蛍光誘導体を用いてよく知られる方法により標識してもよい（Baindur, et al., Drug Dev. Res., 1994, 33, 373-398；Rogers, Drug Discovery Today, 1997, 2, 156-160）。組換え蛋

50

白質を発現する細胞株から作成した膜調製物において、レセプターに特異的に結合する放射活性リガンドは、いくつかの標準的な方法の1つ、例えば、レセプター-リガンド複合体を濾過して結合したリガンドを未結合リガンドから分離する方法において、HTSアッセイにより検出することができる (Williams, Med. Res. Rev., 1991, 11, 147-184.; Sweetnam, et al., J. Natural Products, 1993, 56, 441-455)。別の方法としては、シンチレーション近接アッセイ (SPA) またはそのような分離を必要としないフラッシュプレート (Flash Plate) フォーマットが挙げられる (Nakayama, Cur. Opin. Drug Disc. Dev., 1998, 1, 85-91; Bosse, et al., J. Biomolecular Screening, 1998, 3, 285-292.)。蛍光リガンドの結合は、例えば、蛍光エネルギー転移 (FRET)、結合したリガンドの直接分光蛍光分析、または蛍光分極等の種々の方法により検出することができる (Rogers, Drug Discovery Today, 1997, 2, 156-160; Hill, Cur. Opin. Drug Disc. Dev., 1998, 1, 92-97)。

10

20

30

40

50

**【0096】**

ホスファターゼおよび異種ホスファターゼポリペプチドの機能的発現に必要な天然の結合パートナーは、宿主細胞の天然の構成物であってもよく、またはよく知られる組換え技術により導入してもよい。ホスファターゼポリペプチドは無傷であってもよく、キメラであってもよい。ホスファターゼ活性化により他の天然蛋白質が刺激または阻害され、これらの事象を測定可能な応答に連結させることができる。

**【0097】**

そのような生物学的応答の例には、限定されないが、以下のものが含まれる：特別に遺伝子工学処理した酵母細胞において制限栄養の非存在下で生存する能力 (Pausch, Trends in Biotechnology, 1997, 15, 487-494)；蛍光色素により測定される細胞内  $Ca^{2+}$  濃度の変化 (Murphy, et al., Cur. Opin. Drug Disc. Dev., 1998, 1, 192-199)。蛍光の変化を用いてリガンド誘導性の膜電位または細胞内 pH の変化をモニターすることもできる。このような目的のために HTS のための自動化システムが記載されている (Schroeder, et al., J. Biomolecular Screening, 1996, 1, 75-80)。共通のセカンドを測定するためのアッセイもまた利用可能であるが、これらは一般的には HTS には好ましくない。

**【0098】**

本発明は、ホスファターゼポリペプチドに結合するリガンドの阻害剤をスクリーニングし同定する多数のアッセイを企図する。1つの例においては、ホスファターゼポリペプチドを固定化し、候補調節剤、例えば阻害剤化合物の存在下および非存在下において、結合パートナーとの相互作用を評価することができる。別の例においては、ホスファターゼポリペプチドとその結合パートナーとの間の相互作用は、溶液アッセイにおいて、候補阻害剤化合物の存在下および非存在下の両方で評価することができる。いずれのアッセイにおいても、阻害剤はホスファターゼポリペプチドとその天然の結合パートナーとの間の結合を減少させる化合物として同定される。別の企図されるアッセイには、PCT国際公開WO95/20652 (1995年8月3日公開；図面および表を含め本明細書の一部としてここに引用する) に記載されるような、トランスフォームしたまたはトランスフェクトした宿主細胞におけるポジティブシグナルの検出により蛋白質/蛋白質相互作用の阻害剤を同定する、ジハイブリッドアッセイの変種が含まれる。

**【0099】**

本発明により企図される調節剤の候補には、潜在的活性化剤または潜在的阻害剤のいずれかのライブラリから選択される化合物が含まれる。小分子調節剤の同定に用いられる多くの多様なライブラリが存在し、これには、例えば、(1) 化学ライブラリ、(2) 天然産物ライブラリ、および(3) ランダムペプチド、オリゴヌクレオチドまたは有機分子が

ら構成されるコンビナトリアルライブラリが含まれる。化学ライブラリはランダムな化学構造から構成され、その一部は既知の化合物の類似体または他の薬剤発見スクリーニングにおいて"ヒット"または"リード"として同定された化合物の類似体であるが、別のものは天然産物から誘導され、さらに別のものは、無指向性有機合成化学から生ずる。天然産物ライブラリは、(1) 土壌、植物または海洋生物からの培養液の発酵および抽出、または(2) 植物または海洋生物の抽出、によりスクリーニング用の混合物を作成するために用いられる、微生物、動物、植物、または海洋生物の収集物である。天然産物ライブラリには、ポリケチド、非リボソームペプチド、およびそれらの変種(天然に生じない)が含まれる。総説については、*Science* 282: 63-68 (1998)を参照。コンビナトリアルライブラリは、混合物としての多数のペプチド、オリゴヌクレオチド、または有機化合物から構成される。これらのライブラリは、伝統的自動化合成法、PCR、クローニング、または私有の合成法により比較的容易に製造することができる。特に興味深いものは非ペプチドコンビナトリアルライブラリである。さらに興味深い他のライブラリには、ペプチド、蛋白質、ペプチド模倣物、多重平行合成収集物、リコンビナトリアル、およびポリペプチドライブラリが含まれる。コンビナトリアルケミストリおよびこれらから作成されるライブラリの総説については、*Myers, Curr. Opin. Biotechnol.* 8: 701-707 (1997)を参照。本明細書に記載される、種々のライブラリを用いる調節剤の同定により、候補物質である"ヒット"(または"リード")を改変して、"ヒット"が活性を調節する能力を最適化することができる。

10

#### 【0100】

本発明により企図される他の候補阻害剤を設計することができ、これには溶解性型の結合パートナー、ならびにキメラ、または融合蛋白質等の結合パートナーが含まれる。本明細書において用いる場合、"結合パートナー"は、上述したような天然の結合パートナーならびにキメラポリペプチド、天然のリガンド以外のペプチド調節剤、抗体、抗体フラグメント、および同定されたホスファターゼ遺伝子の発現産物に免疫特異的な抗体ドメインを含む改変型化合物を広く包含する。

20

#### 【0101】

ホスファターゼポリペプチドの特異的ペプチドリガンドを同定するために他のアッセイを用いることができ、これには、試験リガンドの標的蛋白質への直接結合の測定により標的蛋白質のリガンドを同定するアッセイ、ならびにイオンスプレー質量分析計/HPLC方法を用いてアフィニティー限外濾過により標的蛋白質のリガンドを同定するアッセイ、または他の物理学および分析的方法が含まれる。あるいは、そのような結合相互作用は、*Fields et al., Nature*, 340: 245-246 (1989)、および*Fields et al., Trends in Genetics*, 10: 286-292 (1994) (いずれも本明細書の一部としてここに引用する)に記載される酵母ツーハイブリッド系を用いて間接的に評価することができる。ツーハイブリッド系は2つの蛋白質またはポリペプチドの間の相互作用を検出するための遺伝子アッセイである。これを用いて、目的とする既知の蛋白質または線引きされたドメインまたは相互作用に重要な残基に結合する蛋白質を同定することができる。この方法論の変形が、DNA結合蛋白質をコードする遺伝子のクローニング、蛋白質に結合するペプチドの同定、および薬剤のスクリーニング用に開発されている。ツーハイブリッド系は、1対の相互作用する蛋白質が転写活性化ドメインをレポーター遺伝子の上流活性化配列(UAS)に結合するDNA結合ドメインの近くに配置させる能力を利用しており、一般に酵母において行われる。アッセイにおいては、(1) 第1の蛋白質に融合されたDNA結合ドメイン、および(2) 第2の蛋白質に融合された活性化ドメイン、をコードする2つのハイブリッド遺伝子を構築することが必要である。DNA結合ドメインは、第1のハイブリッド蛋白質をレポーター遺伝子のUASにターゲティングする。しかし、ほとんどの蛋白質は活性化ドメインを有していないため、このDNA結合ハイブリッド蛋白質はレポーター遺伝子の転写を活性化しない。活性化ドメインを含む第2のハイブリッド蛋白質は、UASに結合しないため、それ自身ではレポーター遺伝子の発現を活性化しない。しかし、両方のハイブリ

30

40

50

ッド蛋白質が存在する場合には、第1の蛋白質と第2の蛋白質との非共有結合的相互作用が活性化ドメインをUASにつなぎ、レポーター遺伝子の転写を活性化させる。例えば、第1の蛋白質が、他の蛋白質または核酸と相互作用することが知られているホスファターゼ遺伝子産物、またはそのフラグメントである場合、このアッセイを用いて結合相互作用に干渉する薬剤を検出することができる。異なる試験薬剤を系に添加してレポーター遺伝子の発現をモニターする。阻害剤が存在すると、レポーターシグナルが発生しない。

#### 【0102】

ホスファターゼポリペプチド遺伝子産物の機能が未知であり、遺伝子産物に結合するリガンドが知られていない場合においても、酵母ツーハイブリッドアッセイを用いて遺伝子産物に結合する蛋白質を同定することができる。ホスファターゼポリペプチドまたはそのフラグメントに結合する蛋白質を同定するアッセイにおいては、ホスファターゼポリペプチド（またはフラグメント）およびUAS結合ドメイン（すなわち、第1の蛋白質）の両方をコードする融合ポリヌクレオチドを用いることができる。さらに、それぞれが活性化ドメインに融合された異なる第2の蛋白質をコードする多数のハイブリッド遺伝子を製造し、アッセイにおいてスクリーニングすることができる。典型的には、第2の蛋白質は総cDNAまたはゲノムDNA融合ライブラリの1またはそれ以上のメンバーによりコードされ、ここで、それぞれの第2の蛋白質のコーディング領域は活性化ドメインに融合されている。この系は広範な種類の蛋白質に適用することができ、第2の結合蛋白質の同一性または機能を知ることすら必要ではない。この系は非常に感度が高く、他の方法では明らかにされない相互作用を検出することができる。過渡的相互作用であっても、転写を誘発して安定なmRNAを生成し、これは繰り返し翻訳されてレポーター蛋白質を生成することができる。

#### 【0103】

他のアッセイを用いて、標的蛋白質に結合する薬剤を検索してもよい。試験リガンドの標的蛋白質への直接結合を同定する1つのそのようなスクリーニング方法が、米国特許5,585,277（本明細書の一部としてここに引用する）に議論されている。この方法は、蛋白質は一般に折り畳まれた状態と折り畳まれていない状態の混合物として存在し、2つの状態の間で継続的に交替しているという原理に基づく。試験リガンドが折り畳まれた形の標的蛋白質に結合する場合（すなわち、試験リガンドが標的蛋白質のリガンドである場合）、リガンドに結合した標的蛋白質分子は折り畳まれた状態のままである。すなわち、折り畳まれた標的蛋白質は、標的蛋白質に結合する試験リガンドの存在下で、リガンドの非存在下におけるよりも多く存在する。リガンドの標的蛋白質への結合は、折り畳まれた状態と折り畳まれていない状態の標的蛋白質とを区別する任意の方法により検出することができる。このアッセイを行うためには、標的蛋白質の機能がわかっている必要はない。この方法により事実上すべての薬剤、例えば、限定されないが、金属、ポリペプチド、蛋白質、脂質、多糖類、ポリヌクレオチドおよび小有機分子を試験リガンドとして評価することができる。

#### 【0104】

標的蛋白質のリガンドを同定する別の方法は、Wieboldt et al., Anal. Chem., 69:1683-1691 (1997)（本明細書の一部としてここに引用する）に記載されている。この手法は、1回に溶液相中の20-30種類の薬剤のコンビナトリアルライブラリを標的蛋白質に対する結合についてスクリーニングする。簡単な膜洗浄により標的蛋白質に結合する薬剤を他のライブラリ成分から分離する。次にフィルター上に保持された特定の選択された分子を標的蛋白質から遊離させ、HPLCおよび気体補助エレクトロスプレー（イオンスプレー）イオン化質量分析により分析する。この方法は、標的蛋白質に対して最も高い親和性を有するライブラリ成分を選択し、特に小分子ライブラリについて有用である。

#### 【0105】

本発明の好ましい態様においては、ホスファターゼ活性を調節する化合物をスクリーニングする方法は、試験化合物をホスファターゼポリペプチドと接触させ、化合物とホスフ

10

20

30

40

50

ァターゼポリペプチドとの間の複合体の存在についてアッセイすることを含む。そのようなアッセイにおいては、典型的にはリガンドを標識する。適当にインキュベートした後、遊離のリガンドを結合した形のリガンドから分離する。遊離のまたは複合体を形成していない標識の量は、特定の化合物がホスファターゼポリペプチドに結合する能力の尺度である。

#### 【0106】

本発明の別の態様においては、ホスファターゼポリペプチドに対して適切な結合親和性を有する化合物のハイスループットスクリーニングを用いる。簡単には、多数の様々な小ペプチド試験化合物を固体支持体上で合成する。ペプチド試験化合物をホスファターゼポリペプチドと接触させ、洗浄する。次に、結合したホスファターゼポリペプチドを当該技術分野においてよく知られる方法により検出する。精製した本発明のポリペプチドを、上述した薬剤スクリーニング手法において用いるために、直接プレート上にコーティングすることもできる。さらに、非中和抗体を用いて蛋白質を捕獲し、これを固体支持体上に固定化することができる。

10

#### 【0107】

本発明の別の態様は、本発明のポリペプチドに結合しうる中和抗体がポリペプチドに対する結合について試験化合物と特異的に競合する、競合スクリーニングアッセイを用いることを含む。このようにして、抗体を用いて、ホスファターゼポリペプチドと1またはそれ以上の抗原性決定基を共有するペプチドの存在を検出することができる。放射性標識した競合結合実験は、A. H. Lin et al. *Antimicrobial Agents and Chemotherapy*, 1997, vol. 41, no. 10, p. 2127 - 2131に記載されており、この開示はその全体を本明細書の一部としてここに引用する。

20

#### 【0108】

##### 治療方法

本発明は、治療を必要とする患者に、配列番号2に記載されるアミノ酸配列と実質的に同一のホスファターゼポリペプチドおよび本発明の他のいずれかのホスファターゼポリペプチドを投与することにより、疾病または疾患を治療する方法を含む。"遺伝子治療"の節で議論されるように、本発明のホスファターゼポリペプチドはまた、ホスファターゼポリペプチドをインビボで発現させるための適当なポリヌクレオチド手段を投与することにより、間接的に投与してもよい。好ましくは、ホスファターゼポリペプチドは、上述の配列の1つと90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%または99%の同一性を有するであろう。

30

#### 【0109】

別の観点においては、本発明は、治療を必要とする患者に、配列番号2に記載される配列からなる群より選択される配列と実質的に同一のホスファターゼまたは本発明の他のいずれかのホスファターゼポリペプチドの活性を調節する物質を投与することにより疾病または疾患を治療する方法を提供する。好ましくは、疾病は、慢性関節リウマチ、アテローム性動脈硬化症、自己免疫疾患、臓器移植、心筋梗塞、心筋症、発作、腎不全、酸化的ストレス関連神経変性性疾患、代謝性および生殖疾患、および癌からなる群より選択される。より詳細には、これらの疾病には、組織または造血細胞起源の癌；中枢神経または末梢神経系疾病および状態、例えば、片頭痛、痛み、性的機能不全、気分障害、注意障害、認識障害、低血圧症、および高血圧症；精神病性および神経学的疾患、例えば、不安、精神分裂病、躁うつ病、せん妄、痴呆、重症の精神遅滞および運動異常症、例えば、ハンチントン病またはツレット症候群；神経変性性疾患、例えば、アルツハイマー病、パーキンソン病、多発性硬化症、および筋萎縮性側方硬化症；HIV-1、HIV-2または他のウイルスまたはプリオン体または真菌または細菌生物により引き起こされるウイルスまたは非ウイルス感染；代謝性疾患、例えば糖尿病および肥満、およびこれらに関連する症候群、特に、心臓血管疾患、例えば、再灌流再狭窄、冠状動脈血栓症、凝固疾患、制御されない細胞成長疾患、アテローム性動脈硬化症；眼性疾患、例えば緑内障、網膜症、および黄

40

50

斑変性；炎症性疾患，例えば，慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶が含まれる。

【0110】

好ましい態様においては，本発明は，治療を必要とする患者に，配列番号2のアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドの活性を調節する物質を投与することにより，疾病または疾患を治療または予防する方法を提供する。好ましくは，疾病は，慢性関節リウマチ，アテローム性動脈硬化症，自己免疫疾患，臓器移植，心筋梗塞，心筋症，発作，腎不全，酸化的ストレス関連神経変性性疾患，代謝性および生殖疾患，および癌からなる群より選択される。より詳細には，これらの疾病には，組織または造血細胞起源の癌；中  
10  
枢神経または末梢神経系疾病および状態，例えば，片頭痛，痛み，性的機能不全，気分障害，注意障害，認識障害，低血圧症，および高血圧症；精神病性および神経学的疾患，例えば，不安，精神分裂病；躁うつ病，せん妄，痴呆，重症の精神遅滞および運動異常症，例えば，ハンチントン病，またはツレット症候群；神経変性性疾患，例えばアルツハイマー病，パーキンソン病，多発性硬化症，および筋萎縮性側方硬化症；HIV-1，HIV-2または他のウイルスまたはプリオン体または真菌または細菌生物により引き起こされ  
20  
るウイルスまたは非ウイルス感染；代謝性疾患，例えば，糖尿病および肥満，およびこれらに関連する症候群，特に，心臓血管疾患，例えば，再灌流再狭窄，冠状動脈血栓症，凝固疾患，制御されない細胞成長疾患，アテローム性動脈硬化症；眼性疾患，例えば，緑内障，網膜症，および黄斑変性；炎症性疾患，例えば，慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶が含まれる。好ましくは，疾病は，癌，免疫関連疾病および疾患，心臓血管疾患，脳またはニューロン関連疾病，および代謝性疾  
30  
患からなる群より選択される。より詳細には，これらの疾病には，組織または造血細胞起源の癌；中枢神経または末梢神経系疾病および状態，例えば，片頭痛，痛み，性的機能不全，気分障害，注意障害，認識障害，低血圧症，および高血圧症；精神病性および神経学的疾患，例えば不安，精神分裂病，躁うつ病，せん妄，痴呆，重症の精神遅滞および運動異常症，例えばハンチントン病またはツレット症候群；神経変性性疾患，例えばアルツハイマー病，パーキンソン病，多発性硬化症，および筋萎縮性側方硬化症；HIV-1，HIV-2または他のウイルスまたはプリオン体または真菌または細菌生物により引き起こ  
40  
されるウイルスまたは非ウイルス感染；代謝性疾患，例えば糖尿病および肥満およびこれらに関連する症候群，特に，心臓血管疾患，例えば再灌流再狭窄，冠状動脈血栓症，凝固疾患，制御されない細胞成長疾患，アテローム性動脈硬化症；眼性疾患，例えば緑内障，網膜症，および黄斑変性；炎症性疾患，例えば慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶が含まれる。

【0111】

本発明はまた，治療を必要とする患者に，配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドの活性を調節する物質を投与することにより，疾病または疾患を治療または予防する方法を特徴とする。好ましくは，疾病は，慢性関節リウマチ，アテローム性動脈硬化症，自己免疫疾患，臓器移植，心筋梗塞，心筋症，発作，腎不全，酸化的ストレス関連神経変性性疾患，代謝性および生殖疾患，および癌からなる群より選  
40  
択される。最も好ましくは，免疫関連疾病および疾患は，慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，および臓器移植からなる群より選択される。

【0112】

ホスファターゼ関連疾患または疾病の治療に有用な物質は，好ましくは，問題とする疾病または疾患の治療に対応する活性についての1またはそれ以上のインビトロアッセイにおいて陽性の結果を示す（そのようなアッセイの例は，本明細書，例えば実施例9において提供され参照される）。望ましい活性についてスクリーニングすることができる物質の  
50

例は、明細書の全体、例えば本節（ホスファターゼ活性を調節する物質を同定するためのスクリーニング方法）に提供され参照される。ホスファターゼの活性を調節する物質は、好ましくは、限定されないが、アンチセンスオリゴヌクレオチド、リボザイム、および本節および以下の実施例 9 に引用される方法およびスクリーニング、および他のいずれかの適当な方法により判定される、蛋白質ホスファターゼの他の阻害剤を含む。アンチセンスオリゴヌクレオチドおよびリボザイムの使用は、以下の"遺伝子治療"の節でさらに詳細に説明される。

【0113】

"予防する"との用語は、生物が異常な状態に罹患するかこれを発達させる可能性を減少させることを表す。

10

【0114】

"治療する"との用語は、生物において治療効果を有し、異常な状態を少なくとも部分的に緩和するかまたは排除することを表す。

【0115】

"治療効果"との用語は、異常な状態を引き起こすかまたはこれに寄与する阻害または活性化率を表す。治療効果は、異常な状態の 1 またはそれ以上の症状のある程度緩和する。異常な状態の治療に関して、治療効果は、以下の 1 またはそれ以上を表すことができる：(a) 細胞の増殖、成長、および/または分化の増加または減少；(b) 細胞死の活性化または阻害（すなわち、遅延または停止）；(c) 変性の阻害；(d) 異常な状態に伴う 1 またはそれ以上の症状のある程度の緩和；および (e) 影響を受けた細胞の集団の機能の増強。異常な状態に対して有効性を示す化合物は、本明細書に記載されるようにして同定することができる。

20

【0116】

"異常な状態"との用語は、生物の細胞または組織における、その生物における正常な機能からはずれた機能を表す。異常な状態は、細胞増殖、細胞分化、または細胞生存に関連しうる。異常な状態には、細胞サイクルの不規則な進行、例えば、有糸分裂および減数分裂を通じた正常細胞サイクルの不規則な進行も含まれる。

【0117】

異常な細胞増殖状態には、癌、例えば繊維性およびメサンギウム疾患、異常な新脈管形成および脈管形成、創傷治癒、乾癬、真性糖尿病、および炎症が含まれる。

30

【0118】

異常な分化状態には、限定されないが、神経変性性疾患、遅い創傷治癒速度、および遅い組織移植治癒速度が含まれる。

【0119】

異常な細胞生存状態は、プログラムされた細胞死（アポトーシス）経路が活性化されているかまたは排除されている状態に関連する。多くの蛋白質ホスファターゼがアポトーシス経路に関連している。蛋白質ホスファターゼのいずれかの機能の異常は、細胞の不死または未成熟細胞死につながりうる。

【0120】

シグナル伝達プロセスにおけるホスファターゼの機能に関連して、"異常な"との用語は、生物において過剰発現または過小発現されているか、その触媒活性が野生型蛋白質ホスファターゼ活性より低いかまたは高いように変異しているか、天然の結合パートナーともはや相互作用できないように変異しているか、別の蛋白質ホスファターゼまたは蛋白質ホスファターゼによりもはや修飾されないか、または天然の結合パートナーともはや相互作用しない、ホスファターゼを表す。

40

【0121】

"投与する"との用語は、化合物を生物の細胞または組織内に取り込ませる方法に関連する。異常な状態は、生物の細胞または組織が生物中または生物外に存在する場合、予防または治療することができる。生物の外に存在する細胞は、細胞培養皿中で維持または成長させることができる。生物中に含まれる細胞については、当該技術分野には化合物を投与

50

する多くの手法が存在し、例えば、限定されないが、経口、非経口、経皮、注入およびエアロゾル外用が含まれる。生物外の細胞については、当該技術分野には化合物を投与する多数の手法が存在し、例えば、限定されないが、細胞マイクロインジェクション手法、トランスフォーメーション手法、および担体手法が含まれる。

#### 【0122】

異常な状態はまた、シグナル伝達経路に異常を有する一群の細胞を有する生物に化合物を投与することにより、予防または治療することができる。次に、化合物の投与が生物機能に及ぼす影響をモニターすることができる。生物は、好ましくはマウス、ラット、ウサギ、モルモット、またはヤギであり、より好ましくは有尾サルまたは無尾サルであり、最も好ましくはヒトである。

10

#### 【0123】

別の観点においては、本発明は、疾病または疾患の診断道具として、試料中においてホスファターゼポリペプチドを検出する方法を特徴とする。該方法は、(a) 試料を、ハイブリダイゼーションアッセイ条件下で、配列番号2に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドの核酸標的領域にハイブリダイズする核酸プローブと接触させ、ここで、前記プローブは、ポリペプチド、そのフラグメントをコードする核酸配列、および配列およびフラグメントの相補体を含み；そして(b) プローブ：標的領域ハイブリッドの存在または量を疾病の指標として検出する、の各工程を含む。

#### 【0124】

本発明の好ましい態様においては、疾病または疾患は、慢性関節リウマチ、動脈硬化症、自己免疫疾患、臓器移植、心筋梗塞、心筋症、発作、腎不全、酸化的ストレス関連神経変性疾患、代謝性疾患、例えば糖尿病、生殖疾患、例えば不妊症、および癌からなる群より選択される。

20

#### 【0125】

ホスファターゼ"標的領域"とは、配列番号1に記載されるヌクレオチド塩基配列、または核酸プローブが特異的にハイブリダイズするであろう対応する全長配列、その機能的誘導体、またはそのフラグメントまたはそのドメインである。特異的なハイブリダイゼーションとは、他の核酸の存在下において、プローブが本発明のホスファターゼの核酸標的領域にのみ検出可能なようにハイブリダイズすることを示す。予測標的領域は、当該技術分野においてよく知られる、データベース中の最も近い関連配列のアラインメントおよび比較からなる方法により同定することができる。

30

#### 【0126】

好ましい態様においては、核酸プローブは、配列番号2に記載されるアミノ酸配列、または対応する全長アミノ酸配列またはそれらの機能的誘導体の、少なくとも6、12、75、90、105、120、150、200、250、300または350個の連続するアミノ酸をコードするホスファターゼ標的領域にハイブリダイズする。ハイブリダイゼーション条件は、他の核酸分子の存在下でホスファターゼ遺伝子とのみハイブリダイゼーションが生ずるような条件であるべきである。ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件下では、高度に相補的な核酸配列のみがハイブリダイズする。好ましくは、そのような条件は、20個の連続するヌクレオチド中に1または2個のミスマッチを有する核酸のハイブリダイゼーションを防止する。そのような条件は上で定義される。

40

#### 【0127】

試料中のホスファターゼ遺伝子の検出により診断することができる疾病には、ホスファターゼ核酸(DNAおよび/またはRNA)が正常細胞と比較して増幅されている疾病が含まれる。"増幅"とは、正常細胞と比較して、細胞中でホスファターゼDNAまたはRNAの数が増加していることを意味する。正常細胞においては、ホスファターゼは典型的には1コピーの遺伝子として見いだされる。選択された疾病においては、ホスファターゼ遺伝子の染色体位置が増幅されて、遺伝子の多数のコピーまたは増幅が生ずる。遺伝子増幅は、そのようなホスファターゼRNAを増幅させることができ、またはホスファターゼR

50

N A はホスファターゼ D N A の増幅なしに増幅することができる。

【 0 1 2 8 】

R N A に関する場合，"増幅"は，細胞においてホスファターゼ R N A が検出可能なように存在することでありうる。ある正常細胞においては，ホスファターゼ R N A の基底発現がないためである。他の正常細胞においては，ホスファターゼの発現の基底レベルが存在し，したがってこれらの場合には増幅は基底レベルと比較して少なくとも 1 - 2 倍，好ましくはそれより多い，ホスファターゼ R N A の検出である。

【 0 1 2 9 】

試料中のホスファターゼ核酸の検出により診断することができる疾病には，好ましくは癌が含まれる。本発明の核酸探索方法に適した試験試料には，例えば，細胞または細胞の核酸抽出物，または体液が含まれる。上述の方法において用いられる試料は，アッセイフォーマット，検出方法，およびアッセイする組織，細胞または抽出物の性質により様々でありうる。細胞の核酸抽出物を調製する方法は当該技術分野においてよく知られており，用いる方法に適合した試料を得るために容易に適合させることができる。

【 0 1 3 0 】

別の観点においては，本発明は，疾病または疾患の診断道具として，試料中のホスファターゼポリペプチドを検出する方法を特徴とする。該方法は，( a ) 試料中のホスファターゼポリペプチドをコードする核酸標的領域を，ホスファターゼポリペプチド，またはその 1 またはそれ以上フラグメントをコードする対照核酸標的領域と比較し，ここで，ホスファターゼポリペプチドは，配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列，またはその 1 またはそれ以上のフラグメントを有しており；そして ( b ) 標的領域と対照標的領域との間の配列または量の相違を疾病または疾患の指標として検出することを含む。好ましくは，疾病は，癌，免疫関連疾病および疾患，心臓血管疾病，脳またはニューロン関連疾病，および代謝性疾患からなる群より選択される。より詳細には，これらの疾病には，組織，または造血細胞起源の癌；中枢神経または末梢神経系疾病および状態，例えば，片頭痛，痛み，性的機能不全，気分障害，注意障害，認識障害，低血圧症，および高血圧症；精神病性および神経学的疾患，例えば，不安，精神分裂病，躁うつ病，せん妄，痴呆，重症の精神遅滞および運動異常症，例えば，ハンチントン病またはツレット症候群；神経変性性疾患，例えば，アルツハイマー病，パーキンソン病，多発性硬化症，および筋萎縮性側方硬化症；H I V - 1，H I V - 2 または他のウイルスまたはプリオン体または真菌または細菌生物により引き起こされるウイルスまたは非ウイルス感染；代謝性疾患，例えば糖尿病および肥満，およびこれらに関連する症候群，特に，心臓血管疾患，例えば，再灌流再狭窄，冠状動脈血栓症，凝固疾患，制御されない細胞成長疾患，アテローム性動脈硬化症；眼性疾患，例えば，緑内障，網膜症，および黄斑変性；炎症性疾患，例えば，慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶が含まれる。

【 0 1 3 1 】

本明細書において用いる場合，"比較する"との用語は，試料から単離された核酸標的領域と対照核酸標的領域との間の不一致を同定することを表す。不一致は，ヌクレオチド配列における，例えば挿入，欠失，または点突然変異であってもよく，または所定のヌクレオチド配列の量におけるものであってもよい。配列におけるこれらの不一致を判定する方法は当業者にはよく知られている。"対照"核酸標的領域とは，正常細胞，例えば，先に記載したような疾病を有しない細胞において見いだされる配列または配列の量を表す。

【 0 1 3 2 】

使用方法

本発明の配列は，コードされる蛋白質ホスファターゼの触媒活性を阻害し，以下の疾病の治療に潜在的有用性を有する小分子化合物のスクリーニングに有用であろう：組織または血液の癌，例えば，乳，結腸，肺，前立腺，子宮頸部，脳，卵巣，膀胱または腎臓の癌；中枢神経または末梢神経系疾病および状態，例えば，片頭痛，痛み，性的機能不全，気分障害，注意障害，認識障害，低血圧症，および高血圧症；精神病性および神経学的疾患

10

20

30

40

50

、例えば不安、精神分裂病、躁うつ病、せん妄、痴呆、重症の精神遅滞および運動異常症、例えばハンチントン病またはツレット症候群；神経変性性疾病、例えばアルツハイマー病、パーキンソン病、多発性硬化症、および筋萎縮性側方硬化症；H I V - 1、H I V - 2または他のウイルスまたはプリオン体または真菌または細菌生物により引き起こされるウイルスまたは非ウイルス感染；代謝性疾患、例えば糖尿病および肥満およびこれらに関連する症候群、特に、心臓血管疾患、例えば再灌流再狭窄、冠状動脈血栓症、凝固疾患、制御されない細胞成長疾患、アテローム性動脈硬化症；眼性疾病、例えば緑内障、網膜症、および黄斑変性；炎症性疾患、例えば慢性関節リウマチ、慢性炎症性腸疾病、慢性炎症性骨盤疾病、多発性硬化症、ぜん息、変形性関節症、乾癬、アテローム性動脈硬化症、鼻炎、自己免疫、および臓器移植拒絶。

10

## 【0133】

上述した本発明の概要は限定的なものではなく、本発明の他の特徴および利点は、以下の本発明の詳細な説明および特許請求の範囲から明らかであろう。

## 【発明を実施するための最良の形態】

## 【0134】

図面の簡単な説明

図1は、ヒト蛋白質ホスファターゼSGP037（配列番号1）のヌクレオチド配列を示す。

## 【0135】

図2は、配列番号1によりコードされるヒト蛋白質ホスファターゼSGP037のアミノ酸配列（配列番号2）を提供する。

20

## 【0136】

発明の詳細な説明

本発明は、新規なポリペプチド、これらのポリペプチドをコードするヌクレオチド配列の単離および特徴付け、種々のポリペプチド関連疾病および状態、例えば癌の診断および治療に有用な化合物を同定するのに用いることができる種々の産物およびアッセイ方法に関する。ポリペプチド、好ましくはホスファターゼ、およびそのようなポリペプチドをコードする核酸は、本明細書に記載される配列が与えられれば、よく知られる標準的な合成手法を用いて製造することができる。以下の表1-4を参照すると、本発明の遺伝子をより理解することができる。本発明はさらに、多数の異なる態様、例えば以下に記載される態様を提供する。

30

## 【0137】

核酸

マップされた遺伝子の染色体の位置と癌における関与が示唆されているアンプリコンとの関連づけは、文献検索（PubMed <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/entrez/query.fcgi>）、OMIM検索（Online Mendelian Inheritance in Man, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/Omim/search/omim.html>）およびKnuutila, et al.により維持されている癌アンプリコンの包括的データベース（Knuutila, et al., DNA copy number amplifications in human neoplasms. Review of comparative genome hybridization studies. Am J Pathol 152:1107-1123, 1998. <http://www.helsinki.fi/~lelwww/CMG.html>）に基づく。マップされた遺伝子の多くについて、Knuutilaからの細胞遺伝学的領域が示されており、続いて、増幅が報告されている事例の数および調べた事例の総数が示されている。

40

## 【0138】

一塩基多型については、NCBIで維持されているdbSNP（一塩基多型のデータベース）（<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/SNP/index.html>）においてSNPが記録されている場合に、受託番号が与えられる。本出願

50

において用いた配列のいずれも d b S N P で表された S N P s を有していない。

【0139】

核酸プローブ、ホスファターゼを検出するための方法およびキット

本発明はさらに、核酸プローブおよびその用途を提供する。本発明の核酸プローブを用いて、通常のハイブリダイゼーション方法により適当な染色体または c D N A ライブラリを探索して、本発明の他の核酸分子を得ることができる。染色体 D N A または c D N A ライブラリは、当該技術分野において認識されている方法にしたがって、適当な細胞から調製することができる ("Molecular Cloning: A Laboratory Manual", 第2版. Cold Spring Harbor Laboratory, Sambrook, Fritsch, & Maniatis, eds., 1989

10

【0140】

別の方法においては、目的とするポリペプチドのアミノ酸配列の N 末端、および C 末端部分に対応するヌクレオチド配列を有する核酸プローブを得るために化学合成を行うことができる。合成した核酸プローブを、ポリメラーゼ連鎖反応 ( P C R ) においてプライマーとして使用して、認識されている P C R 手法にしたがって、本質的に P C R P r o t o c o l s , "A Guide to Methods and Applications", Academic Press, Michael, et al., eds., 1990 にしたがって、適当な染色体または c D N A ライブラリを用いて、本発明のフラグメントを得ることができる。

20

【0141】

当業者は、本明細書に開示される配列に基づいて、当該技術分野において知られるコンピュータライメントおよび配列分析の方法を用いて、そのようなプローブを容易に設計することができる ("Molecular Cloning: A Laboratory Manual", 1989, 上掲)。本発明のハイブリダイゼーションプローブは、標準的な標識技術、例えば放射性標識、酵素標識、蛍光標識、ビオチン - アビジン標識、化学発光等を用いる技術により、標識することができる。ハイブリダイゼーション後、プローブは既知の方法を用いて可視化することができる。

【0142】

本発明の核酸プローブは R N A ならびに D N A プローブを含み、そのようなプローブは、例えば当該技術分野において知られる技術を用いて生成される。核酸プローブは、固体支持体上に固定化してもよい。そのような固体支持体の例としては、限定されないが、プラスチック、例えばポリカーボネート、複合炭水化物、例えばアガロースおよびセファロース、およびアクリル樹脂、例えばポリアクリルアミドおよびラテックスビーズが含まれる。核酸プローブをそのような固体支持体に結合させる技術は当該技術分野においてよく知られている。

30

【0143】

本発明の核酸探索方法に適した試験試料には、例えば、細胞または細胞の核酸抽出物、または体液が含まれる。上述の方法において用いられる試料は、アッセイフォーマット、検出方法、およびアッセイすべき組織、細胞、または抽出物の性質により様々であろう。細胞の核酸抽出物を調製する方法は当該技術分野においてよく知られており、用いる方法に適合する試料を得るために容易に適合させることができる。

40

【0144】

試料中で本発明の核酸の存在を検出する 1 つの方法は、( a ) 前記試料をハイブリダイゼーションが生ずるような条件下で上述の核酸プローブと接触させ、そして ( b ) 前記核酸分子に結合した前記プローブの存在を検出する、ことを含む。当業者は、当該技術分野において知られる技術にしたがって、上述のように核酸プローブを選択するであろう。試験すべき試料には、限定されないが、ヒト組織の R N A 試料が含まれる。

【0145】

試料中で本発明の核酸の存在を検出するためのキットは、その中に上述の核酸プローブ

50

が置かれている少なくとも1つの容器手段を含む。キットはさらに、以下の1またはそれ以上を含む他の容器を含んでいてもよい：洗浄試薬および結合した核酸プローブの存在を検出することができる試薬。検出試薬の例としては、限定されないが、放射性標識プローブ、酵素標識プローブ（西洋ワサビペルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ）、および親和性標識プローブ（ビオチン、アビジン、またはストレプトアビジン）が挙げられる。好ましくは、キットはさらに使用の指針を含む。

#### 【0146】

詳細には、コンパートメント化されたキットには、試薬が別々の容器に入れられている任意のキットが含まれる。そのような容器には、小ガラス容器、プラスチック容器またはプラスチックまたは紙のストリップが含まれる。そのような容器は、試料および試薬が互いに夾雑しないように、かつ各容器の薬剤または溶液を定量的様式で1つのコンパートメントから別のコンパートメントに加えることができるように、1つのコンパートメントから別のコンパートメントに試薬を有効に移すことができるものである。そのような容器には、試験試料を入れる容器、アッセイにおいて用いるプローブまたはプライマーを含有する容器、洗浄試薬（例えばリン酸緩衝化食塩水、Tris緩衝液等）を含有する容器、およびハイブリダイズしたプローブ、結合した抗体、増幅産物等を検出するために用いられる試薬を含有する容器が含まれる。当業者は、本発明において記載される核酸プローブを、当該技術分野においてよく知られる確立されたキットフォーマットの1つに容易に組み込むことができることを容易に認識するであろう。

#### 【0147】

##### 本発明にしたがうポリペプチドの分類

本発明の多数の蛋白質ホスファターゼについて、これが属する蛋白質クラスおよびファミリーの分類、非触媒的蛋白質モチーフの概要、ならびに染色体位置が提供される。この情報は、各蛋白質についての機能、制御および/または治療的有用性を決定するのに有用である。染色体領域の増幅を種々の癌と関連づけることができる。本明細書において議論されるアンブリコンについては、情報源はKnuutila, et al (Knuutila S, Bjorkqvist A-M, Autio K, Tarkkanen M, Wolf M, Monni O, Szymanska J, Larramendy ML, Tapper J, Pere H, El-Rifai W, Hemmer S, Wasenius V-M, Vidgren V & Zhu Y: DNA copy number amplifications in human neoplasms. Review of comparative genome hybridization studies. Am J Pathol 152: 1107-1123, 1998. [http://www.helsinki.fi/~lg1\\_www/CMG.html](http://www.helsinki.fi/~lg1_www/CMG.html))であった。

#### 【0148】

ホスファターゼ分類および蛋白質ドメインは、しばしば、経路、細胞での役割、または上流または下流の制御のメカニズムを反映する。また、疾病関連性遺伝子は、しばしば関連する遺伝子のファミリーにおいて生ずる。例えば、ホスファターゼファミリーの1つのメンバーがオンコジンはまたは腫瘍抑制剤として機能する場合、または、免疫、神経、心臓血管、または代謝性疾患において破壊されていることが見いだされている場合、他のファミリーメンバーはしばしば関連する役割を果たすであろう。

#### 【0149】

染色体位置は、腫瘍アンブリコンまたは腫瘍抑制剤遺伝子座についての候補標的を同定することができる。有力な腫瘍アンブリコンの概要は文献から入手可能であり、隣接する領域に位置するホスファターゼ遺伝子の増幅されたコピーを含むことを実験的に確認すべき腫瘍タイプを同定することができる。

#### 【0150】

本発明のポリペプチドのより詳細な特性決定、例えば潜在的な生物学的および臨床的意味は、例えば実施例2および3に提供される。

## 【0151】

ホスファターゼ活性を示すポリペプチドの分類

本明細書に記載されるポリペプチドは、セリン・トレオニンホスファターゼ (STP) の群に属する。この分類は、少なくとも部分的には、このクラスのホスファターゼの触媒ドメインを構築している保存されたコアアミノ酸配列モチーフによる。

## 【0152】

STPグループ

本明細書において記載される新規なSTPホスファターゼポリペプチドはSGP037 (配列番号2)であり、これは例えば、表1-4にさらに詳細に開示される。

## 【0153】

セリン・トレオニンホスファターゼは、PP1、PP2A、PP2B、およびPP2Cで表される4つの主要なクラスに分けることができる。PP2aは多制御サブユニットに付随して見いだされ、その不活性化はウイルス成分、例えばスモールT抗原によるトランスフォーメーションにつながりうる。制御サブユニットの1つにおける変異は結腸直腸癌に関連づけられており、腫瘍抑制剤としての役割と一致する (Takagi et al. Gut 2000 47:268-71)。最近、PP2aはTリンパ球の活性化における関与が示唆されている (Chuang et al. Immunity 2000 13:313-22)。PP1は、種々の細胞機能、例えば低酸素症に対する応答、アポトーシスおよび細胞質分裂における関与が示唆されている (Taylor et al., PNAS 2000 97:12091-96, Aylion et al. EMBO J 2000 19:2237-46, Orr et al., Infect. Immun. 2000 68:1350-58)。最後に、糖尿病ラットにおける研究は、対照と比較して低下したPP1活性および上昇したPP2A活性を示す (Begum and Ragolia Metabolism 1998 47:54-62)。本明細書に記載される3つの新規なSTPは、PP2Cサブファミリーに最も関連している。PP2Cホスファターゼは、多くの細胞プロセス、例えば、インテグリンシグナル伝達の調節 (Leung-Hagesteijn C, et al., EMBO J. 2001 May 1; 20(9):2160-2170); TAK1シグナリング経路の制御 (Hanada M, et al., J Biol Chem. 2001 Feb 23; 276(8):5753-9)、細胞チャネルの制御 (Travis S.M, et al., Proc Natl Acad Sci USA. 1997 Sep 30; 94(20):11055-60) およびサイクリン依存性キナーゼおよびRas経路の制御 (Cheng A, et al, J Biol Chem. 2000 Nov 3; 275(44):34744-34749; Saavedra H.I, et al., Oncogene. 2000 Aug 10; 19(34):3948-54) に関与している。研究は、種々の疾病、例えば、発癌、炎症性疾患、および代謝性疾患においてセリントレオニンホスファターゼが関与する可能性を示唆する。

## 【0154】

本発明にしたがう治療方法：診断：

本発明は、疾病または疾患の診断道具として、試料中のポリペプチドを検出する方法を提供する。該方法は、(a) 試料を、ハイブリダイゼーションアッセイ条件下で、配列番号2のポリペプチドの核酸標的領域にハイブリダイズする核酸プローブと接触させ、前記プローブは、ポリペプチドをコードする核酸配列、そのフラグメント、および配列の相補体およびフラグメントを含み；そして(b) プローブ：標的領域ハイブリッドの存在または量を疾病の指標として検出する、の各工程を含む。

## 【0155】

本発明の好ましい態様においては、疾病または疾患は、慢性関節リウマチ、アテローム性動脈硬化症、自己免疫疾患、臓器移植、心筋梗塞、心筋症、発作、腎不全、酸化的ストレス関連神経変性性疾患、代謝性疾患、例えば糖尿病、生殖疾患、例えば不妊症、および

10

20

30

40

50

癌からなる群より選択される。

【0156】

ハイブリダイゼーション条件は、他の核酸分子の存在下においてその遺伝子とのみハイブリダイゼーションが生ずるような条件であるべきである。ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件下では、高度に相補的な核酸配列のみがハイブリダイズする。好ましくは、そのような条件は、20個の連続するヌクレオチド中に1または2個のミスマッチを有する核酸のハイブリダイゼーションを防止する。そのような条件は上で定義される。

【0157】

試料中の遺伝子の検出により診断することができる疾病には、核酸(DNAおよび/またはRNA)が正常細胞と比較して増幅されている疾病が含まれる。"増幅"とは、正常細胞と比較して、細胞中でDNAまたはRNAの数が増加していることを意味する。

【0158】

RNAに関する場合、"増幅"は、細胞においてRNAが検出可能なように存在することでありうる。ある正常細胞においては、RNAの基底発現がないためである。他の正常細胞においては、発現の基底レベルが存在し、したがってこれらの場合には増幅は基底レベルと比較して少なくとも1-2倍、好ましくはそれより多い検出である。

【0159】

試料中の核酸の検出により診断することができる疾病には、好ましくは、癌が含まれる。本発明の核酸探索方法に適した試験試料には、例えば、細胞または細胞の核酸抽出物、または体液が含まれる。上述の方法において用いられる試料は、アッセイフォーマット、検出方法、およびアッセイする組織、細胞または抽出物の性質により様々でありうる。細胞の核酸抽出物を調製する方法は、当該技術分野においてよく知られており、用いる方法に適合した試料を得るために容易に適合させることができる。

【0160】

抗体、ハイブリドーマ、ホスファターゼの検出のための使用方法およびキット

本発明は、本発明のホスファターゼに対して結合親和性を有する抗体に関する。ポリペプチドは、配列番号2に記載されるアミノ酸配列、またはその機能的誘導体、またはその少なくとも9個の連続するアミノ酸(好ましくは、その少なくとも20, 30, 35, または40個の連続するアミノ酸)を有することができる。

【0161】

本発明はまた、本発明のホスファターゼに対して特異的結合親和性を有する抗体に関する。そのような抗体は、本発明のホスファターゼに対するその結合親和性を他のポリペプチドに対する結合親和性と比較することにより単離することができる。本発明のホスファターゼに選択的に結合する抗体を、本発明のホスファターゼと他のポリペプチドとを区別することを必要とする方法において用いるために選択することができる。そのような方法には、限定されないが、他のポリペプチドを含む組織におけるホスファターゼ発現の変化の分析が含まれる。

【0162】

本発明のホスファターゼは、種々の手順および方法、例えば抗体の生成、医薬組成物の同定、およびDNA/蛋白質相互作用の研究において用いることができる。

【0163】

本発明のホスファターゼは、抗体またはハイブリドーマを生成するために用いることができる。当業者は、抗体が望まれる場合、そのようなペプチドを本明細書に記載されるように生成し、免疫原として用いることができることを認識するであろう。本発明の抗体には、モノクローナル抗体およびポリクローナル抗体、ならびにこれらの抗体のフラグメント、およびヒト化型が含まれる。本発明の抗体のヒト化型は、キメラ化またはCDRグラフティング等の当該技術分野において知られる手法の1つを用いて生成することができる。

【0164】

本発明はまた、上述のモノクローナル抗体またはその結合フラグメントを産生するハイ

10

20

30

40

50

ブリドーマに関する。ハイブリドーマは、特定のモノクローナル抗体を分泌することができる不死化細胞株である。

【0165】

一般に、モノクローナル抗体およびハイブリドーマを製造する手法は当該技術分野においてよく知られている(Campbell, "Monoclonal Antibody Technology: Laboratory Techniques in Biochemistry and Molecular Biology", Elsevier Science Publishers, Amsterdam, The Netherlands, 1984; St. Groth et al., J. Immunol. Methods 35: 1-21, 1980)。抗体を生成することが知られている任意の動物(マウス, ウサギ等)を、選択されたポリペプチドで免疫することができる。免疫の方法は当該技術分野においてよく知られている。そのような方法には、ポリペプチドの皮下または腹腔内注射が含まれる。当業者は、免疫に用いるポリペプチドの量は、免疫する動物、ポリペプチドの抗原性、および注入部位により様々であることを認識するであろう。

【0166】

ポリペプチドは、ペプチドの抗原性を増加させるために、修飾するかまたはアジュバント中で投与することができる。ポリペプチドの抗原性を増加させる方法は当該技術分野においてよく知られている。そのような方法には、抗原を異種蛋白質(例えばグロブリンまたは - ガラクトシダーゼ)とカップリングさせるか、または免疫の間にアジュバントを含めることが含まれる。

【0167】

モノクローナル抗体については、免疫した動物から脾臓細胞を切除し、ミエローマ細胞、例えばSP2/0-Ag14ミエローマ細胞と融合させ、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマ細胞とさせる。当該技術分野においてよく知られる多数の方法の任意のものを用いて、所望の特性を有する抗体を産生するハイブリドーマ細胞を同定することができる。これらには、ハイブリドーマをELISAアッセイ、ウエスタンブロット分析、またはラジオイムノアッセイを用いてスクリーニングすることが含まれる(Lutz et al., Exp. Cell Res. 175: 109-124, 1988)。所望の抗体を分泌するハイブリドーマをクローニングし、当該技術分野において知られる方法を用いてクラスおよびサブクラスを決定する(Campbell, "Monoclonal Antibody Technology: Laboratory Techniques in Biochemistry and Molecular Biology", 上掲, 1984)。

【0168】

ポリクローナル抗体については、免疫した動物から抗体を含有する抗血清を単離し、上述の方法の1つを用いて所望の特異性を有する抗体の存在についてスクリーニングする。上述の抗体は、検出可能なように標識することができる。抗体は、放射性同位体、アフィニティー標識(例えばビオチン, アビジン等)、酵素標識(例えば西洋ワサビペルオキシダーゼ, アルカリホスファターゼ等)、蛍光標識(例えばFITCまたはローダミン等)、常磁性原子等を用いて、検出可能なように標識することができる。そのような標識を行う方法は当該技術分野においてよく知られている。例えば, Stemberger et al., J. Histochem. Cytochem. 18: 315, 1970; Bayer et al. Meth. Enzym. 62: 308, 1979; Engval et al., Immunol. 109: 129, 1972; Goding, J. Immunol. Meth. 13: 215, 1976を参照。本発明の抗体は、二次標識された抗ウサギ抗体を用いて間接的に標識してもよい。本発明の標識された抗体は、インビトロ、インビボ、およびインシトゥーアッセイに用いて、特定のペプチドを発現する細胞または組織を同定することができる。

【0169】

上述の抗体は、固体支持体上に固定化してもよい。そのような固体支持体の例には、フ

10

20

30

40

50

ラスチック，例えばポリカーボネート，複合炭水化物，例えばアガロースおよびセファロース，アクリル樹脂，例えばポリアクリルアミドおよびラテックスビーズが含まれる。抗体をそのような固体支持体にカップリングさせる技術は当該技術分野においてよく知られている(Weir et al., "Handbook of Experimental Immunology" 4th Ed., Blackwell Scientific Publications, Oxford, England, Chapter 10, 1986; Jacoby et al., Meth. Enzym. 34, Academic Press, N.Y., 1974)。本発明の固定化された抗体は，インビトロ，インビボ，およびインシトゥーアッセイに，ならびに免疫クロマトグラフィーに用いることができる。

10

**【0170】**

さらに，当業者は，合理的に設計された抗ペプチドペプチドを生成するために，現在利用可能な方法，並びに抗体に関して本明細書に記載される技術，方法およびキットを容易に適合させて，特定のペプチド配列に結合しうるペプチドを容易に生成することができる(Hurby et al., "Application of Synthetic Peptides: Antisense Peptides", In Synthetic Peptides, A User's Guide, W.H. Freeman, NY, pp. 289-307, 1992; Kaspczak et al., Biochemistry 28: 9230-9238, 1989)。

**【0171】**

抗ペプチドペプチドは，本発明のホスファターゼのペプチド配列中に見いだされる塩基性アミノ酸残基を，疎水性および非荷電極性基を維持しながら酸性残基で置き換えることにより生成することができる。例えば，リジン，アルギニン，および/またはヒスチジン残基をアスパラギン酸またはグルタミン酸で置き換え，およびグルタミン酸残基をリジン，アルギニンまたはヒスチジンで置き換える。

20

**【0172】**

本発明はまた，試料中においてホスファターゼポリペプチドを検出する方法を包含する。該方法は，(a) 試料を，免疫複合体が形成するような条件下で上述の抗体と接触させ，そして(b) ポリペプチドに結合した前記抗体の存在を検出する，ことを含む。詳細には，該方法は，試験試料を1またはそれ以上の本発明の抗体とインキュベートし，抗体が試験試料に結合するか否かをアッセイすることを含む。試料中で本発明のホスファターゼのレベルが正常なレベルと比較して変化していることは疾病を示すかもしれない。

30

**【0173】**

抗体を試験試料とインキュベートする条件は様々である。インキュベーション条件は，アッセイにおいて用いられるフォーマット，用いられる検出方法，およびアッセイにおいて用いられる抗体のタイプおよび性質によって異なる。当業者は，慣用的に入手可能な免疫学的アッセイフォーマット(例えばラジオイムノアッセイ，酵素結合イムノソルベントアッセイ，拡散に基づくオクタロニー，またはロケット免疫蛍光アッセイ)の任意のものを，本発明の抗体を用いるために容易に適合させることができることを認識するであろう。そのようなアッセイの例は，Chard("An Introduction to Radioimmunoassay and Related Techniques", Elsevier Science Publishers, Amsterdam, The Netherlands, 1986)，Bullock et al.("Techniques in Immunocytochemistry", Academic Press, Orlando, FL Vol. 1, 1982; Vol. 2, 1983; Vol. 3, 1985)，Tijssen("Practice and Theory of Enzyme Immunoassays: Laboratory Techniques in Biochemistry and Molecular Biology", Elsevier Science Publishers, Amsterdam, The Netherlands, 1985)に見いだすことができる。

40

50

## 【0174】

本発明の免疫学的アッセイ試験試料には、細胞、蛋白質または細胞の膜抽出物、または体液、例えば血液、血清、血漿または尿が含まれる。上述の方法において用いられる試験試料は、アッセイフォーマット、検出方法の性質およびアッセイすべき試料として用いられる組織、細胞または抽出物により様々であろう。蛋白質抽出物または細胞の膜抽出物を製造する方法は当該技術分野においてよく知られており、用いるシステムにより試験しうる試料を得るために容易に適合させることができる。

## 【0175】

キットは、先に記載した検出方法を実施するために必要な全ての試薬を含む。キットは、(i) 上述の抗体を含む第1の容器手段、および(ii) 抗体の結合パートナーと標識を含むコンジュゲートを含む第2の容器手段を含むことができる。別の好ましい態様においては、キットは以下の1またはそれ以上を含む1またはそれ以上の他の容器をさらに含む：洗浄試薬および結合した抗体の存在を検出する試薬。

10

## 【0176】

検出試薬の例には、限定されないが、標識二次抗体が含まれ、あるいは、一次抗体が標識されている場合には、標識された抗体と反応しうる発色団、酵素、または抗体結合試薬が含まれる。コンパートメント化キットは核酸プローブキットについて上述したようなものでもよい。当業者は、本発明に記載される抗体を、当該技術分野においてよく知られる確立されたキットフォーマットの1つに容易に取り込ませることができることを容易に認識するであろう。

20

## 【0177】

ホスファターゼと相互作用する化合物の単離

本発明はまた、本発明の蛋白質ホスファターゼに結合しうる化合物を検出する方法に関する。該方法は、化合物を本発明のホスファターゼとともにインキュベートし、ホスファターゼに結合した化合物の存在を検出することを含む。化合物は、複雑な混合物、例えば、血清、体液、または細胞抽出物中に存在していてもよい。

## 【0178】

本発明はまた、ホスファターゼの活性またはホスファターゼの結合パートナーの活性のアゴニストまたはアンタゴニストを検出する方法に関する。該方法は、本発明のホスファターゼを産生する細胞を化合物の存在下でインキュベートし、ホスファターゼ活性またはホスファターゼ結合パートナーの活性のレベルの変化を検出することを含む。このようにして同定される化合物は、化合物の存在を示す活性の変化を生ずるであろう。化合物は、複雑な混合物、例えば、血清、体液、または細胞抽出物中に存在していてもよい。いったん化合物が同定されれば、当該技術分野においてよく知られる技術を用いてこれを単離することができる。

30

## 【0179】

ポリペプチド活性の調節：

本発明はさらに、治療を必要とする患者に、配列番号2のポリペプチド、その機能的誘導体、およびそのフラグメントの活性を調節する物質を投与することにより、疾病または異常な状態を治療する方法を提供する。好ましくは、疾病は、慢性関節リウマチ、アテローム性動脈硬化症、自己免疫疾患、臓器移植、心筋梗塞、心筋症、発作、腎不全、酸化的ストレス関連神経変性性疾患、代謝性および生殖疾患、および癌からなる群より選択される。

40

## 【0180】

疾患または疾病の治療に有用な物質は、好ましくは、問題とする疾病または疾患の治療に対応する活性についての1またはそれ以上のアッセイにおいて陽性の結果を示す。ポリペプチドの活性を調節する物質は、好ましくは、限定されないが、アンチセンスオリゴヌクレオチドおよび蛋白質ホスファターゼの阻害剤を含む。

## 【0181】

"予防する"との用語は、生物が異常な状態に罹患するかこれを発達させる可能性を減少

50

させることを表す。

【0182】

"治療する"との用語は、生物において治療効果を有し、異常な状態を少なくとも部分的に緩和するかまたは排除することを表す。

【0183】

"治療効果"との用語は、異常な状態を引き起こすかまたはこれに寄与する阻害または活性化率を表す。治療効果は、異常な状態の1またはそれ以上の症状をある程度緩和する。異常な状態の治療に関して、治療効果は、以下の1またはそれ以上を表すことができる：(a)細胞の増殖、成長、および/または分化の増加または減少；(b)細胞死の活性化または阻害(すなわち、遅延または停止)；(c)変性の阻害；(d)異常な状態に伴う1またはそれ以上の症状のある程度の緩和；および(e)影響を受けた細胞の集団の機能の増強。異常な状態に対して有効性を示す化合物は、本明細書に記載されるようにして同定することができる。

10

【0184】

"異常な状態"との用語は、生物の細胞または組織における、その生物における正常な機能からはずれた機能を表す。異常な状態は、細胞増殖、細胞分化、または細胞生存に関連しうる。異常な状態にはまた、変則的な細胞サイクル進行、すなわち有糸分裂および減数分裂を通る正常な細胞サイクル進行が変則的であることが含まれる。

【0185】

異常な細胞増殖状態には、癌、例えば繊維性およびメサンギウム疾患、異常な新脈管形成および脈管形成、創傷治癒、乾癬、真性糖尿病、および炎症が含まれる。

20

【0186】

異常な分化状態には、限定されないが、神経変性性疾患、遅い創傷治癒速度、および遅い組織移植治癒速度が含まれる。

【0187】

異常な細胞生存状態は、プログラムされた細胞死(アポトーシス)経路が活性化されているかまたは排除されている状態に関連する。多くの蛋白質ホスファターゼがアポトーシス経路に関連している。蛋白質ホスファターゼのいずれかの機能の異常は、細胞の不死または未成熟細胞死につながりうる。

【0188】

シグナル伝達プロセスにおけるホスファターゼポリペプチドの機能に関連して、"異常な"との用語は、生物において過剰発現または過小発現されているか、その触媒活性が野生型蛋白質ホスファターゼ活性より低いまたは高いように変異しているか、天然の結合パートナーともはや相互作用できないように変異しているか、別の蛋白質キナーゼまたは蛋白質ホスファターゼによりもはや修飾されないか、または天然の結合パートナーともはや相互作用しない、ホスファターゼを表す。

30

【0189】

"投与する"との用語は、化合物を生物の細胞または組織内に取り込ませる方法に関連する。異常な状態は、生物の細胞または組織が生物中または生物外に存在する場合、予防または治療することができる。生物の外に存在する細胞は、細胞培養皿中で維持または成長させることができる。生物中に含まれる細胞については、当該技術分野には化合物を投与する多くの手法が存在し、例えば、限定されないが、経口、非経口、経皮、注入およびエアロゾル外用が含まれる。生物外の細胞については、当該技術分野には化合物を投与する多数の手法が存在し、例えば、限定されないが、細胞マイクロインジェクション手法、トランスフォーメーション手法、および担体手法が含まれる。

40

【0190】

異常な状態はまた、シグナル伝達経路に異常を有する一群の細胞を有する生物に化合物を投与することにより、予防または治療することができる。次に、化合物の投与が生物機能に及ぼす影響をモニターすることができる。生物は、好ましくはマウス、ラット、ウサギ、モルモット、またはヤギであり、より好ましくは有尾サルまたは無尾サルであり、最

50

も好ましくはヒトである。

【0191】

#### ホスファターゼ関連活性の促進またはアンタゴナイズ

本発明はまた、哺乳動物においてホスファターゼ関連活性を調節する方法を包含する。該方法は、前記哺乳動物に、配列番号2のアミノ酸配列、その機能的誘導体、およびそのフラグメントに対するアゴニストまたはアンタゴニストを、前記調節を行うのに十分な量で投与することを含む。本発明はまた、ホスファターゼに関連する機能をアゴナイズまたはアンタゴナイズするのに十分な量のアゴニストまたはアンタゴニストを哺乳動物に投与することを含む、哺乳動物において、上述のポリペプチド活性のアゴニストまたはアンタゴニストを用いて疾病を治療する方法を含む。

10

【0192】

治療を行うために、ホスファターゼ遺伝子と特定の疾病状態との関連性を評価することができる。本発明の1つの態様にしたがえば、マイクロアレイ発現分析を実施して、本発明にしたがう種々のホスファターゼ遺伝子の発現プロファイルを確立し、このことにより、その発現がある種の疾病状態と相関する遺伝子を同定することができる。

【0193】

種々のホスファターゼファミリーは広範な機能が示唆されているため、そのような治療は、広範な範囲の疾病、例えば、癌、病態生理学的低酸素症、心臓血管疾患、パピヨン-ルフェーヴル症候群、コウデン疾病、外胚葉性形成異常、メビウス症候群、ブオルンスタッド症候群、バナヤン-ゾナナ症候群、精神分裂病および過誤腫について実施することができる。特に重要なものは、種々のタイプの癌の治療である。したがって、本発明は、乳癌、尿生殖器癌、前立腺癌、頭頸部癌、肺癌、滑膜肉腫、腎臓細胞癌腫、非小細胞肺癌、肝細胞癌腫、膵臓内分泌腫瘍、胃癌、神経膠芽細胞腫、結腸直腸癌、および甲状腺癌等の病理を治療する方法を提供する。

20

【0194】

例えば、種々の組織起源のRNA試料から作成したcDNAをナイロン膜にスポットし、目的とするホスファターゼ遺伝子に由来する放射性標識プローブでハイブリダイズさせることができる。

【0195】

実施例3に記載される方法と類似の方法において生成された発現データに基づいて、多くの比較および相関分析の方法を実施することができる。これらの方法は上述の議論に基づいて当業者には明らかであり、したがって、本発明の範囲内に含まれる。同様に、これらの比較および相関分析から導かれる推論を用いて、本発明にしたがう治療方法または投与計画を具体化することができる。例えば、正常組織および疾病組織の試料の対を用いて発現アレイを作成すると、得られるデータはある種の疾病状態においてどのホスファターゼ遺伝子が異なるように発現されているかを特定して示し、このことにより、本発明にしたがう治療方法の標的を形成するであろう。すなわち、インビボまたはインビトロのいずれかでこれらの活性を制御することができる調節剤または薬剤を同定することができ、所定の疾病状態の治療において用いることができる。

30

【0196】

本発明にしたがえば、疾病または疾患の診断道具として、本明細書に開示されるホスファターゼ遺伝子配列から誘導されるヌクレオチドプローブ、例えば本明細書に記載されるものを用いて、試料中においてホスファターゼを検出する方法が提供される。種々のホスファターゼファミリーは広範な機能が示唆されているため、広範な種類の疾病、例えば、癌、病態生理学的低酸素症、心臓血管疾患、パピヨン-ルフェーヴル症候群、コウデン疾病、外胚葉性形成異常、メビウス症候群、ブオルンスタッド症候群、バナヤン-ゾナナ症候群、精神分裂病および過誤腫について、そのような診断の尺度を用いることができる。特に重要なものは、種々のタイプの癌の診断である。本発明の診断方法を用いて、乳癌、尿生殖器癌、前立腺癌、頭頸部癌、肺癌、滑膜肉腫、腎臓細胞癌腫、非小細胞肺癌、肝細胞癌腫、膵臓内分泌腫瘍、胃癌、神経膠芽細胞腫、結腸直腸癌、および甲状腺癌について

40

50

試験することができる。

【0197】

同様の特徴において、正確な診断を行うために、ホスファターゼ遺伝子と特定の疾病状態との関連性の程度を判定することは有用である。そのような判定は、本発明の1つの態様にしたがってマイクロアレイ発現分析を実施することにより行うことができる。その発現がある種の疾病状態と関連するホスファターゼ遺伝子は、上述した方法により同定することができる。

【0198】

マイクロアレイデータから得られたデータはまた、特定の病因に罹患しているかもしれない患者を診断するのに用いることができる。したがって、本発明にしたがって黒色腫に関連する癌状態を診断する方法は、試験試料（患者から集めることができる）を配列番号1により表される蛋白質をコードする核酸配列とハイブリダイズすることができるヌクレオチドプローブと接触させ；次に、ハイブリダイズしたプローブ：標的の対の存在を検出し、神経芽細胞腫に関連する癌状態の指標としてそのようなハイブリダイゼーションのレベルを定量することである。すなわち、本発明の好ましい態様にしたがって発現分析は、開示される診断方法に特異性および有効性を付与する。

【0199】

上述したように、本明細書に記載される方法と類似の方法において生成された発現データに基づいて、多くの比較および相関分析の方法を実施することができる。これらも必然的に本発明の範囲内に含まれる。同様に、これらの比較および相関分析から導かれる推論を用いて、本発明にしたがって診断方法を具体化することができる。注目すべき1つのシナリオは、正常組織と疾病組織の試料の対を用いて発現アレイを作成すると、得られるデータはある種の疾病状態においてどのホスファターゼ遺伝子が異なるように発現されているかを特定して示し、このことにより、上述の診断方法において用いられる診断マーカーとして働くことができる。

【0200】

本発明にしたがえば、疾病または疾患の診断道具として、試料中でホスファターゼを検出する別の方法が提供される。該方法は、本発明に開示されるホスファターゼ遺伝子、例えば図2に挙げられるアミノ酸配列をコードする遺伝子の核酸標的領域を制御領域と比較し；そして次に、標的領域と制御領域との間の配列または量の相違を、疾病または疾患の指標として検出することを含む。この方法はまた、広範な種類の疾病、例えば、癌、病態生理学的低酸素症、心臓血管疾患、パピヨン-ルフェーヴル症候群、コウデン疾病、外胚葉性形成異常、メビウス症候群、ブオルンスタッド症候群、バナヤン-ゾナナ症候群、精神分裂病および過誤腫の診断に用いることができる。特に重要なものは種々のタイプの癌の診断である。上述の診断方法において述べたように、この特定の方法を同様に用いて、乳癌、尿生殖器癌、前立腺癌、頭頸部癌、肺癌、滑膜肉腫、腎臓細胞癌腫、非小細胞肺癌、肝細胞癌腫、膵臓内分泌腫瘍、胃癌、神経膠芽細胞腫、結腸直腸癌、および甲状腺癌について試験することができる。

【0201】

標的領域は、ホスファターゼ遺伝子中の目的とする任意の特定の領域であることができ、例えば、上流の制御領域が含まれる。ホスファターゼのファミリーにおいては、上流の制御領域の配列の変動はしばしば機能的な関連性を有しており、そのいくつかは、ある種の疾病状態を引き起こすのに重要であるかもしれない。ある種のホスファターゼ遺伝子における標的領域の量の変化、例えば、レセプター結合部位等の制御領域のコピー数の変化もまた、機能的分化のメカニズムを表し、したがって、ある種の疾病状態と関連しているであろう。したがって、標的領域の配列および量を対照領域と比較してそのような相違を検出することは、疾病状態の検出に有効につながるであろう。

【0202】

本発明の1つの態様においては、マイクロアレイ実験を用いて、疾病状態と1組のホスファターゼ遺伝子の間の標的領域の変動との間の潜在的な関連性を同定することができる

10

20

30

40

50

。例えば、目的とするホスファターゼ遺伝子の、それぞれ所定の標的領域および対照領域に対応する核酸プローブを作成することができる。正常組織および疾病組織からの試料を用いて、上および実施例3で議論されるように、マイクロアレイを作成することができる。このように作成されたアレイにこれらのプローブをハイブリダイズさせることにより、目的とする領域の正常および疾病状態における比較プロファイルが得られ、標的領域と対照領域との、問題とする疾病に特徴的な相違の定義を導くことができる。次に、そのような定義は、本発明にしたがう副次的に言及される診断方法において用いられるような、疾病状態の指標として働くことができる。多くの同等または類似の方法を用いて、この方法にしたがう診断を実施することができることが理解されるであろう。これらは、本明細書に提供される実施例に基づいて当業者には明らかであり、したがって、本発明の範囲内に含まれる。 10

#### 【0203】

疾病の新規な治療を発見することをめざして、生物医学研究者および化学者は、蛋白質ホスファターゼの機能を阻害する分子を設計し、合成し、試験してきた。いくつかの小さい有機分子は蛋白質ホスファターゼの機能を調節する化合物の一群を形成する。蛋白質ホスファターゼの機能を阻害することが報告されている分子の例としては、限定されないが、ビス単環式、二環式または複素環式アリアル化合物 (PCT WO 92 / 20642, 1992年11月26日公開, Maguire et al.), ビニレン-アザインドール誘導体 (PCT WO 94 / 14808, 1994年7月7日公開, Ballinari et al.), 1-シクロプロピル-4-ピリジル-キノロン類 (米国特許5, 330, 992), スチリル化合物 (米国特許5, 217, 999), スチリル置換ピリジル化合物 (米国特許5, 302, 606), ある種のキナゾリン誘導体 (欧州特許出願0566266A1), セレオインドール類およびセレニド類 (PCT WO 94 / 03427, 1994年2月17日公開, Denny et al.), 三環式ポリヒドロキシ化合物 (PCT WO 92 / 21660, 1992年12月10日公開, Dow), およびベンジルホスホン酸化合物 (PCT WO 91 / 15495, 1991年10月17日公開, Dow et al.) が挙げられる。 20

#### 【0204】

細胞膜を横切ることができ、酸加水分解に耐性の化合物は、患者に経口投与された後に高度に生物利用性となることができるため、治療剤として利点を有する可能性がある。しかし、これらの蛋白質ホスファターゼ阻害剤の多くは、蛋白質ホスファターゼの機能を弱くしか阻害しない。さらに、多くは種々の蛋白質ホスファターゼを阻害し、したがって、疾病の治療剤として多くの副作用を引き起こすであろう。 30

#### 【0205】

しかし、ある種のインドリノン化合物は、酸耐性であり膜透過性である有機分子の一群を形成する。WO 96 / 22976 (1996年8月1日公開, Ballinari et al.) は、オキシインドール環に融合したテトラリン、ナフタレン、キノリン、およびインドール置換基を有する水溶性インドリノン化合物を記載する。これらの二環式置換基は、さらに、ヒドロキシル化アルキル、リン酸、およびエーテル成分等の極性成分で置換されている。"Indolinone Combinatorial Libraries and Related Products and Methods for the Treatment of Diseases"と題するTang et al.の米国特許出願08 / 702, 232および"Benzylidene-Z-Indoline Compounds for the Treatment of Diseases"と題するTang et al.の米国特許5, 880, 141 (米国特許出願08 / 485, 323), 国際公開WO 96 / 40116, (1996年12月19日公開, Tang et al.) および国際公開WO 96 / 22976 (1996年8月1日公開, Ballinari et al.) (これらはすべて、図面および表を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する) は、オキシインドール環に融合した他の二環式成分ならびに単環式成分を有するインドリノン化合物のインドリノン化学ライブ 40 50

ラリを記載する。"Indolinone Combinatorial Libraries and Related Products and methods for the Treatment of Diseases"と題するTang et al.の出願08/702,232(1996年8月23日出願),"Benzylidene-Z-Indoline Compounds for the Treatment of Diseases"と題するTang et al.の米国特許5,880,141(米国特許出願08/485,323,1995年6月7日出願),およびWO96/22976(1996年8月1日公開,Ballinari et al.)は,インドリノンの合成方法,細胞におけるインドリノン化合物の生物学的活性を試験する方法およびインドリノン誘導体の阻害パターンを教示する。

10

## 【0206】

ホスファターゼ活性を調節することができる物質の他の例には,限定されないが,チロホスチン,キナゾリン,キノキソリン,およびキノリンが含まれる。上述のキナゾリン,チロホスチン,キノリン,およびキノキソリンには,よく知られる化合物,例えば文献に記載される化合物が含まれる。例えば,キナゾリン類を記載する代表的刊行物には,Barker et al.,欧州特許公開0520722A1;Jones et al.,米国特許.4,447,608;Kabbe et al.,米国特許.4,757,072;Kaul and Vougioukas,米国特許5,316,553;Kreighbaum and Comer,米国特許4,343,940;Pegg and Wardleworth,欧州特許公開0562734A1;Barker et al.,(1991)Proc.of Am.Assoc.for Cancer Research 32,327;Bertino,J.R.,(1979)Cancer Research 3,293-304;Bertino,J.R.,(1979)Cancer Research 9(2 part1),293-304;Curtin et al.,(1986)Br.J.Cancer 53,361-368;Fernandes et al.,(1983)Cancer Research 43,1117-1123;Ferris et al.J.Org.Chem.44(2),173-178;Fryet al.,(1994)Science 265,1093-1095;Jackman et al.,(1981)Cancer Research 51,5579-5586;Jones et al.J.Med.Chem.29(6),1114-1118;Lee and Skibo,(1987)Biochemistry 26(23),7355-7362;Lemus et al.,(1989)J.Org.Chem.54,3511-3518;Ley and Seng,(1975)Synthesis 1975,415-522;Maxwell et al.,(1991)Magnetic Resonance in Medicine 17,189-196;Mini et al.,(1985)Cancer Research 45,325-330;Phillips and Castle,J.(1980)Heterocyclic Chem.17(19),1489-1596;Reece et al.,(1977)Cancer Research 47(11),2996-2999;Sculler et al.,(1986)Cancer Immunol.and Immunother.23,A65;Sikora et al.,(1984)Cancer Letters 23,289-295;Sikora et al.,(1988)Analytical Biochem.172,344-355(これらすべては,図面を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)が含まれる。

20

30

40

## 【0207】

キノキサリン類は,Kaul and Vougioukas,米国特許5,316,553(図面を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)に記載される。

## 【0208】

キノリン類は,Dolle et al.,(1994)J.Med.Chem.37

50

, 2627 - 2629; Maguire, J. (1994) Med. Chem. 37, 2129 - 2131; Burke et al., (1993) J. Med. Chem. 36, 425 - 432, および Burke et al. (1992) Bio Organic Med. Chem. Letters 2, 1771 - 1774 (これらすべては、  
 図面を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)に記載される。

【0209】

チロホスチン類は, Alien et al., (1993) Clin. Exp. Immunol. 91, 141 - 156; Anafi et al., (1993) Blood 82:12, 3524 - 3529; Baker et al., (1992) J. Cell. Sci. 102, 543 - 555; Bilder et al., (1991) Amer. Physiol. Soc. pp. 6363 - 6143: C721 - C730; Bruntone et al., (1992) Proceedings of Amer. Assoc. Cancer Resch. 33, 558; Bryckaert et al., (1992) Exp. Cell Research 199, 255 - 261; Dong et al., (1993) J. Leukocyte Biology 53, 53 - 60; Dong et al., (1993) J. Immunol. 151(5), 2717 - 2724; Gazit et al., (1989) J. Med. Chem. 32, 2344 - 2352; Gazit et al., (1993) J. Med. Chem. 36, 3556 - 3564; Kaur et al., (1994) Anti-Cancer Drugs 5, 213 - 222; King et al., (1991) Biochem. J. 275, 413 - 418; Kuo et al., (1993) Cancer Letters 74, 197 - 202; Levitzki, A., (1992) The FASEB J. 6, 3275 - 3282; Lyaill et al., (1989) J. Biol. Chem. 264, 14503 - 14509; Peterson et al., (1993) The Prostate 22, 335 - 345; Pillemer et al., (1992) Int. J. Cancer 50, 80 - 85; Posner et al., (1993) Molecular Pharmacology 45, 673 - 683; Rendu et al., (1992) Biol. Pharmacology 44(5), 881 - 888; Sauro and Thomas, (1993) Life Sciences 53, 371 - 376; Sauro and Thomas, (1993) J. Pharm. and Experimental Therapeutics 267(3), 119 - 1125; Wolbring et al., (1994) J. Biol. Chem. 269(36), 22470 - 22472; および Yoneda et al., (1991) Cancer Research 51, 4430 - 4435; (これらはすべて、図面を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)に記載される。

【0210】

調節剤として用いることができる他の化合物には、オキシインドリノン、例えば、米国特許出願08/702,232(1996年8月23日出願、図面を含め本明細書の一部としてここに引用する)に記載されるものが含まれる。

【0211】

組換えDNA技術

ホスファターゼ核酸分子を含むDNA構築物およびこれらの構築物を含む細胞:

本発明はまた、宿主細胞において転写を開始するのに有効なプロモーターおよび上述の核酸分子を5'から3'方向に含む組換えDNA分子に関する。さらに、本発明は、ベクターおよび上述の核酸分子を含む組換えDNA分子に関する。本発明はまた、細胞において機能的な転写領域、上述のポリペプチドに対応するアミノ酸配列をコードするRNA配列に相補的な配列、および前記細胞において機能的な転写終止領域を含む核酸分子に関する。上述の分子は、単離されたおよび/または精製されたDNA分子でありうる。

【0212】

10

20

30

40

50

本発明はまた、上述の核酸分子を含み、したがってポリペプチドを発現しうる細胞または生物に関する。ポリペプチドは、そのポリペプチドを発現するよう変更されている細胞から精製することができる。細胞が、細胞が通常は産生しないかまたは細胞が通常はより低いレベルで産生する蛋白質を産生するように遺伝子操作により作成されている場合、細胞は"所望のポリペプチドを発現するよう変更されている"と言われる。当業者は、ゲノム、cDNA、または合成配列のいずれかを真核生物または原核生物細胞のいずれかに導入して発現させるための方法を容易に適用することができる。

#### 【0213】

核酸分子、例えばDNAは、これが転写および翻訳制御情報を含むヌクレオチド配列を含み、かつそのような配列がポリペプチドをコードするヌクレオチド配列に"動作可能なように連結されている"場合、ポリペプチドを"発現しうる"と言われる。動作可能な連結とは、制御DNA配列および発現が求められているDNA配列が、遺伝子配列の発現を可能とするような様式で接続されているような連結である。遺伝子配列の発現に必要な制御領域の詳細な性質は生物によって異なるであろうが、これは一般にプロモーター領域を含む。原核生物においては、プロモーター領域は、プロモーター(RNA転写の開始を指示する)ならびにRNAに転写されたときに合成の開始を合図するであろうDNA配列の両方を含む。そのような領域は、通常は転写および翻訳の開始に関与する5'-非コーディング配列、例えばTATAボックス、キャッピング配列、CAAT配列等を含むであろう。

10

#### 【0214】

所望の場合には、本発明のホスファターゼをコードする配列の3'側の非コーディング領域を上述の方法により得ることができる。この領域は、その転写終止制御配列、例えば終止およびポリアダニル化のために保持することができる。すなわち、本発明のホスファターゼをコードするDNA配列に天然に隣接している3'領域を保持することにより、転写終止シグナルを提供することができる。発現宿主細胞において転写終止シグナルが十分に機能性でない場合には、宿主細胞において機能的な3'領域で置き換えることができる。

20

#### 【0215】

2つのDNA配列(例えば、プロモーター領域配列および本発明のホスファターゼをコードする配列)は、2つのDNA配列の間の連結の性質が、ホスファターゼ配列が転写されることを可能とする場合、すなわち、連結が、(1)フレームシフト変異を導入しない、(2)プロモーター領域配列が本発明のホスファターゼをコードする遺伝子配列の転写を指示する能力を妨害しない、または(3)本発明のホスファターゼの遺伝子配列がプロモーター領域配列により転写されることを妨害しない場合、動作可能なように連結されていると言われる。すなわち、プロモーター領域は、プロモーターがそのDNA配列の転写を行うことができる場合、DNA配列に動作可能なように連結されているであろう。すなわち、本発明のホスファターゼをコードする遺伝子を発現させるためには、適当な宿主により認識される転写および翻訳シグナルが必要である。

30

#### 【0216】

本発明は、本発明のホスファターゼ(またはその機能的誘導体)をコードする遺伝子を原核生物または真核生物細胞のいずれかにおいて発現させることを包含する。原核生物宿主は、一般に、組換え蛋白質の製造において非常に有効でありかつ便利であり、したがって、本発明のホスファターゼのための1つの好ましい発現システムである。原核生物は、しばしばE. coliの種々の株により代表される。しかし、他の細菌株等の他の微生物株もまた用いることができる。

40

#### 【0217】

原核生物系においては、宿主と適合性のある種に由来する複製部位および制御配列を含むプラスミドベクターを用いることができる。適当なプラスミドベクターの例には、pBR322、pUC118、pUC119等が含まれ、適当なファージまたはバクテリオファージベクターの例には、gt10、gt11等が含まれ、適当なウイルスベクター

50

の例には、pMAM-neo、pKRC等が含まれる。好ましくは、本発明の選択されたベクターは、選択された宿主細胞において複製する能力を有する。

【0218】

認められている原核生物宿主には、細菌、例えば*E. coli*、*Bacillus*、*Streptomyces*、*Pseudomonas*、*Salmonella*、*Serratia*等が含まれる。しかし、そのような条件下においては、ポリペプチドはグリコシル化されない。原核生物宿主は発現プラスミド中のレプリコンおよび制御配列と適合性でなければならない。

【0219】

本発明のホスファターゼ（またはその機能的誘導体）を原核生物細胞において発現させるためには、本発明のホスファターゼをコードする配列が、機能的原核生物プロモーターと動作可能なように連結されていることが必要である。そのようなプロモーターは、構成的であってもよく、より好ましくは制御可能（すなわち、誘導可能または抑制解除可能）である。構成的プロモーターの例には、バクテリオファージの*int*プロモーター、pBR322の $\lambda$ -ラクターゼ遺伝子配列の*bla*プロモーター、およびpPR325の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配列の*cat*プロモーター等が含まれる。誘導可能な原核生物プロモーターの例には、バクテリオファージの主要右および左プロモーター（ $P_L$ および $P_R$ ）、*E. coli*の*trp*、*recA*、*lacZ*、*lacI*、および*gal*プロモーター、 $\lambda$ -アミラーゼ（Ulmanen et al., *J. Bacteriol.* 162:176-182, 1985）および*B. subtilis*の $\lambda$ -28-特異的プロモーター（Gilman et al., *Gene Sequence* 32:11-20, 1984）、*Bacillus*のバクテリオファージのプロモーター（Gryczan, *The Molecular Biology of the Bacilli*, Academic Press, Inc., NY, 1982）、および*Streptomyces*プロモーター（Ward et al., *Mol. Gen. Genet.* 203:468-478, 1986）が含まれる。原核生物プロモーターは、Glick (*Ind. Microbiot.* 1:277-282, 1987)、Cenatiempo (*Biochimie* 68:505-516, 1986)、およびGottesman (*Ann. Rev. Genet.* 18:415-442, 1984)により概説されている。

【0220】

原核生物細胞における適切な発現には、遺伝子コーディング配列の上流にリボソーム結合部位の存在が必要である。そのようなリボソーム結合部位は、例えば、Gold et al. (*Ann. Rev. Microbiol.* 35:365-404, 1981)に記載されている。制御配列、発現ベクター、トランスフォーメーション方法等の選択は、遺伝子を発現させるために用いられる宿主細胞のタイプに依存する。本明細書において用いる場合、“細胞”、“細胞株”および“細胞培養”は互換的に用いることができ、そのような名称はすべて子孫を含む。すなわち、“トランスフォーマント”または“トランスフォームした細胞”との語句は、継代の数にかかわらず、初代対象細胞およびここから誘導された培養物を含む。また、意図的または偶然の変異のために、すべての子孫がDNA含有物において精密に同一ではないかもしれないことが理解される。しかし、定義されるように、変異体子孫は元々のトランスフォームした細胞と同じ機能性を有する。

【0221】

本発明の発現システムにおいて用いることができる宿主細胞は、目的とするホスファターゼポリペプチドの発現において用いるのに適当である限り、特に限定されない。適当な宿主はしばしば真核生物細胞を含むことができる。好ましい真核生物宿主には、例えば、酵母、真菌、昆虫細胞、哺乳動物細胞（インビボまたは組織培養のいずれか）が含まれる。宿主として有用でありうる哺乳動物細胞には、HeLa細胞、繊維芽細胞由来の細胞、例えばVEROまたはCHO-K1、またはリンパ球由来の細胞、およびこれらの誘導体が含まれる。好ましい哺乳動物宿主細胞には、SP2/0およびJ558L、ならびに神

経芽細胞腫細胞株，例えばIMR332が含まれ，これらは正しい翻訳後プロセシングのよりすぐれた能力を提供することができる。

#### 【0222】

さらに，植物細胞もまた宿主として利用可能であり，植物細胞と適合しうる制御配列，例えばカリフラワーモザイクウイルス35Sおよび19S，およびノパリンシターゼプロモーターおよびポリアデニル化シグナル配列が利用可能である。他の好ましい宿主は昆虫細胞，例えば，*Drosophila larvae*である。昆虫細胞を宿主として用いる場合，ショウジョウバエアルコールデヒドロゲナーゼプロモーターを用いることができる（Rubin, *Science* 240:1453-1459, 1988）。あるいは，バキュロウイルスベクターを，昆虫細胞において本発明のホスファターゼを大量に発現するよう遺伝子工学処理することができる（Jasny, *Science* 238:1653, 1987; Miller et al., *Genetic Engineering, Vol. 8, Plenum, Setlow et al., eds., pp. 277-297, 1986*）。

10

#### 【0223】

酵母がグルコースの豊富な培地中で成長するとき大量に産生される解糖系酵素をコードする活発に発現されている配列からのプロモーターおよび終止要素を組み込んだ一連の酵母発現システムの任意のものを用いることができる。既知の解糖系遺伝子配列はまた，非常に効率的な転写制御シグナルを提供することができる。酵母は，翻訳後修飾を行うこともできる点において，実質的な利点を与える。強いプロモーター配列および高コピー数プラスミドを用いる多くの組換えDNA戦略が存在し，これを酵母において所望の蛋白質を製造するために用いることができる。酵母はクローン化された哺乳動物遺伝子のリーダー配列を認識して，リーダー配列を有するペプチド（すなわちプレペプチド）を分泌する。哺乳動物宿主における本発明のホスファターゼの発現にはいくつかの可能なベクター系が利用可能である。

20

#### 【0224】

宿主の性質に応じて，広範な種類の転写および翻訳制御配列を用いることができる。転写および翻訳制御シグナルは，制御シグナルが高レベルの発現を有する特定の遺伝子配列に関連しているウイルス起源，例えばアデノウイルス，ウシパピローマウイルス，サイトメガロウイルス，サルウイルス等から誘導することができる。あるいは，哺乳動物発現産物，例えばアクチン，コラーゲン，ミオシンなどからのプロモーターを用いることができる。転写開始制御シグナルは，遺伝子配列の発現を調節できるように，抑制または活性化を可能とするものを選択することができる。興味深いものは，温度を変化させることにより発現を抑制または開始できるように温度感受性であるか，化学物質（例えば代謝産物）制御を行うことができる制御シグナルである。

30

#### 【0225】

本発明のホスファターゼの真核生物宿主における発現には，真核生物制御領域を使用することが必要である。そのような領域は，一般に，RNA合成の開始を指示するのに十分なプロモーター領域を含む。好ましい真核生物プロモーターには，例えば，マウスメタロチオネインI遺伝子配列のプロモーター（Hamer et al., *J. Mol. Appl. Gen.* 1:273-288, 1982）；ヘルペスウイルスのTKプロモーター（McKnight, *Cell* 31:355-365, 1982）；SV40初期プロモーター（Benoit et al., *Nature (London)* 290:304-31, 1981）；および酵母gal4遺伝子配列プロモーター（Johnston et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. (USA)* 79:6971-6975, 1982；Silver et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. (USA)* 81:5951-5955, 1984）が含まれる。

40

#### 【0226】

真核生物mRNAの翻訳は，最初のメチオニンをコードするコドンから開始される。この理由のため，真核生物プロモーターと，本発明のホスファターゼ（またはその機能的誘

50

導体)をコードするDNA配列との間の連結には、メチオニンをコードしうる介在コドン(すなわちAUG)が含まれないことを確実にすることが好ましい。そのようなコドンの存在は、融合蛋白質(AUGコドンが本発明のホスファターゼのコーディング配列と同じリーディングフレームにある場合)またはフレームシフト変異(AUGコドンが本発明のホスファターゼのコーディング配列と同じリーディングフレームにない場合)の形成のいずれかをもたらす。

#### 【0227】

本発明のホスファターゼをコードする核酸分子および動作可能なように連結されたプロモーターは、レシピエントである原核生物または真核生物細胞中に、非複製DNAまたはRNA分子のいずれかとして導入することができ、これは、直線状分子またはより好ましくは閉環状分子のいずれでもよい。そのような分子は自己複製することができないため、遺伝子の発現は導入された配列の過渡的発現により生ずる。あるいは、導入されたDNA配列が宿主染色体中にインテグレートされることにより永久発現が得られる。

10

#### 【0228】

所望の遺伝子配列を宿主細胞染色体中にインテグレートしうるベクターを用いることができる。導入されたDNAをその染色体中に安定にインテグレートしている細胞は、発現ベクターを含有する宿主細胞の選択を可能とする1またはそれ以上のマーカーを導入することにより選択することができる。マーカーは、栄養要求性宿主に対する栄養、殺生物剤耐性(例えば抗生物質、または重金属、例えば銅)等を提供することができる。選択マーカー遺伝子配列は、発現させるべきDNA遺伝子配列に直接連結してもよく、または同じ細胞にコトランスフェクションにより導入してもよい。mRNAの最適な合成には追加の要素も必要であろう。これらの要素には、スプライシングシグナル、ならびに転写プロモーター、エンハンサー、および終止シグナルが含まれる。そのような要素を組み込んだcDNA発現ベクターには、Okayama(Mol. Cell. Biol. 3: 280-289, 1983)により記載されるものが含まれる。

20

#### 【0229】

導入された核酸分子は、レシピエント宿主中で自己複製可能なプラスミドまたはウイルスベクター中に取り込ませることができる。この目的のために広範な種類のベクターの任意のものを用いることができる。特定のプラスミドまたはウイルスベクターの選択において重要な因子には、ベクターを含むレシピエント細胞を認識しベクターを含まないレシピエント細胞から選択することの容易性;特定の宿主において所望されるベクターのコピー数;およびベクターを異なる種の宿主細胞間で"シャトル"しうることが望ましいか否かが含まれる。

30

#### 【0230】

好ましい原核生物ベクターには、E. coli中で複製しうるプラスミド(例えば、pBR322, ColE1, pSC101, pACYC184, VX; "Molecular Cloning: A Laboratory Manual", 1989, 上掲)などのプラスミドが含まれる。Bacillusプラスミドには、pC194, pC221, pT127等が含まれる(Gryczan, The Molecular Biology of the Bacilli, Academic Press, NY, pp. 307-329, 1982)。適当なStreptomycesプラスミドには、p1J101(Kendall et al., J. Bacteriol. 169: 4177-4183, 1987)、およびStreptomycesバクテリオファージ、例えばC31(Chater et al., Sixth International Symposium on Actinomycetales Biology, Akademiai Kiado, Budapest, Hungary, pp. 45-54, 1986)が含まれる。PseudomonasプラスミドはJohn et al. (Rev. Infect. Dis. 8: 693-704, 1986)、およびIzaki(Jpn. J. Bacteriol. 33: 729-742, 1978)により概説されている。

40

50

## 【0231】

好ましい真核生物プラスミドには、例えば、BPV、ワクチニア、SV40、2-ミクロンサークル等、またはそれらの誘導体が含まれる。そのようなプラスミドは当該技術分野においてよく知られている(Botstein et al., Miami Wnter Symp. 19: 265-274, 1982; Broach, "The Molecular Biology of the Yeast *Saccharomyces*: Life Cycle and Inheritance", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY, p. 445-470, 1981; Broach, Cell 28: 203-204, 1982; Bollon et al., J. Clin. Hematol. Oncol. 10: 39-48, 1980; Maniatis, Cell Biology: A Comprehensive Treatise, Vol. 3, Gene Sequence Expression, Academic Press, NY, pp. 563-608, 1980)。

## 【0232】

構築物を含むベクターまたは核酸分子を発現用に用意した後、DNA構築物は、種々の適当な手段、すなわち、トランスフォーメーション、トランスフェクション、コンジュゲーション、プロトプラスト融合、エレクトロポレーション、粒子銃技術、リン酸カルシウム沈澱、直接マイクロインジェクション等により、適当な宿主細胞中に導入することができる。ベクターを導入した後、レシピエント細胞を、ベクター含有細胞の成長を選択する選択培地中で成長させる。クローニングされた遺伝子の発現により、本発明のホスファターゼまたはそのフラグメントが産生される。これは、トランスフォームした細胞中でそのまま起こるか、またはこれらの細胞を分化させるよう誘導した後に起こる(例えば、プロモデオキシウラシルを神経芽細胞腫等に投与することにより)。本発明のペプチドを形成するために、種々のインキュベーション条件を用いることができる。最も好ましい条件は、生理学的条件を模倣した条件である。

## 【0233】

トランスジェニック動物：

本発明に関連するトランスジェニック動物の製造には、種々の方法が利用可能である。DNAを受精可能卵の前核に注入した後、雄前核と雌前核を融合させるか、またはDNAを胚性細胞(例えば、2細胞胚の核)の核に注入した後、細胞分裂を開始させることができる(Brinster et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 82: 4438-4442, 1985)。本発明の無機イオンレセプターヌクレオチド配列を有するよう改変したウイルス、特にレトロウイルスを胚に感染させることができる。

## 【0234】

胚の内部細胞塊から誘導され培養中で安定化させた多能性幹細胞を、培養中で操作して本発明のヌクレオチド配列を取り込ませることができる。トランスジェニック動物は、そのような細胞を胚盤胞中に移植し、これを仮母に移植し、分娩させることにより製造することができる。トランスジェニック実験に適当な動物は、標準的な商業的供給源、例えばCharles River (Wilmington, MA), Taconic (Germantown, NY), Harlan Sprague Dawley (Indianapolis, IN)等から入手することができる。

## 【0235】

齧歯類胚を操作する方法およびDNAを接合子の前核に注入する方法は、当業者によく知られている(Hogan et al., 上掲)。魚、両生類卵および鳥類のためのマイクロインジェクション法は、Houdebine and Chourrout (Experientia 47: 897-905, 1991)に詳述されている。DNAを動物の組織中に導入する他の方法は、米国特許、4,945,050 (Sandford et al., 1990年7月30日)に記載されている。

## 【0236】

一例にすぎないが、トランスジェニックマウスを製造するためには、雌マウスを過剰排卵誘発する。雌を雄といっしょに置き、交配した雌をCO<sub>2</sub>窒息または頸部脱臼により殺し、切除した卵管から胚を回収する。まわりの丘細胞を除去する。次に、前核胚を洗浄し、注入時まで保存する。ランダムな周期の成人雌を精管切除雄と対にする。レシピエント雌はドナー雌と同じ時に交配させる。次に胚を外科的に移す。トランスジェニックラットを製造する方法はマウスの場合と類似する方法である (Hammer et al., Cell 63: 1099-1112, 1990)。

## 【0237】

胚性幹 (ES) 細胞を培養し、次にエレクトロポレーション、リン酸カルシウム / DNA 沈澱および直接注入等の方法を用いてDNAをES細胞中に導入することによりトランスジェニック動物を製造する方法もまた当業者によく知られている (Teratocarcinomas and Embryonic Stem Cells, A Practical Approach, E. J. Robertson, ed., IRL Press, 1987)。

## 【0238】

ランダム遺伝子インテグレーションを含む場合には、本発明の配列を含むクローンを耐性をコードする遺伝子とともにコトランスフェクトすることができる。あるいは、ネオマイシン耐性をコードする遺伝子を、本発明の配列に物理的に連結させることができる。所望のクローンのトランスフェクションおよび単離は、当業者によく知られるいくつかの方法のいずれかを用いて実施することができる (E. J. Robertson, 上掲)。

## 【0239】

ES細胞中に導入されたDNA分子はまた、相同組換えのプロセスにより染色体中にインテグレートされることができる (Capecchi, Science 244: 1288-1292, 1989)。組換え事象のポジティブ選択 (すなわち、neo耐性) および二重ポジティブ-ネガティブ選択 (すなわち、neo耐性およびガンシクロビル耐性) の方法、および続くPCRによる所望のクローンの同定は、Capecchi, 上掲およびJoyner et al. (Nature 338: 153-156, 1989) に記載されており、これらの教示は、図面を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する。この方法の最後の段階は、標的とするES細胞を胚盤胞中に注入し、胚盤胞を擬妊娠雌に移すことである。得られるキメラ動物を繁殖させ、子孫をサザンブロッティングにより分析して、トランスジンを有する個体を同定する。非齧歯類哺乳動物および他の動物の製造方法は別の者により議論されている (Houdebine and Chourout, 上掲; Pursel et al., Science 244: 1281-1288, 1989; and Simms et al., Bio/Technology 6: 179-183, 1988)。

## 【0240】

すなわち、本発明は、本発明のホスファターゼをコードするトランスジンはまたはホスファターゼの発現に影響する遺伝子を含有するトランスジェニックの非ヒト哺乳動物を提供する。そのようなトランスジェニックの非ヒト哺乳動物は、ホスファターゼの導入の効果  
を研究するため、またはホスファターゼの発現を制御 (すなわち、追加の遺伝子、アンチセンス核酸、またはリボザイムの導入により) するためのインビボ試験系として特に有用である。

## 【0241】

"トランスジェニック動物"とは、細胞中に人工的に挿入されたDNAを含む細胞を有する動物である。該DNAは、その細胞から発生した動物のゲノムの一部となる。好ましいトランスジェニック動物は、霊長類、マウス、ラット、ウシ、ブタ、ウマ、ヤギ、ヒツジ、イヌおよびネコである。トランスジェニックDNAは、ヒトキナーゼをコードすることができる。動物における自然の発現は、レセプターの発現を減少させるのに有効な量のアンチセンスRNAまたはDNAを与えることにより減少させることができる。

## 【0242】

遺伝子治療

本発明のホスファターゼまたはその遺伝子配列は、遺伝子治療においても有用である（総説として Miller, Nature 357: 455-460, 1992）。Miller は、進歩により、ポジティブな初期の結果を示したヒト遺伝子治療に対する実用的なアプローチが得られたと述べている。遺伝子治療の基本的な科学は Mulligan (Science 260: 926-931, 1993) に記載されている。

## 【0243】

1つの好ましい態様においては、ホスファターゼのコーディング配列を含む発現ベクターを細胞に挿入し、細胞をインビトロで成長させ、次にこれを大量に患者に注入する。別の好ましい態様においては、選択されたプロモーター（例えば、強いプロモーター）を含むDNAセグメントを、本発明のホスファターゼをコードする内因性遺伝子を含む細胞中に、プロモーターセグメントが内因性ホスファターゼ遺伝子の発現を増強する様式で移送する（例えば、プロモーターセグメントをこれが内因性ホスファターゼ遺伝子に直接連結するように細胞内に移送する）。

10

## 【0244】

遺伝子治療は、腫瘍を標的とするホスファターゼ cDNA を含むアデノウイルスの使用を含むことができる。全身ホスファターゼは、遺伝子工学処理した細胞の移植、ホスファターゼをコードするウイルスの注入、または裸のホスファターゼ DNA の適当な組織への注入により増加する。

20

## 【0245】

そのような複合体の活性を調節するために、標的細胞集団を、蛋白質複合体の1またはそれ以上の変更された形の成分を導入することにより改変することができる。例えば、標的細胞中における複合体成分の活性を減少させるか阻害することにより、そのような状態につながる異常なシグナル伝達事象を減少させ、阻害し、または逆転させることができる。蛋白質複合体の他の成分と相互作用する能力を保持しているが、シグナル伝達において機能することができない成分の欠失またはミスセンス変異体を用いて、異常な、有害なシグナル伝達事象を阻害することができる。

## 【0246】

ウイルス、例えばレトロウイルス、ワクチニアウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス、ヘルペスウイルス、いくつかのRNAウイルス、またはウシパピローマウイルスに由来する発現ベクターを用いて、本発明の組換えホスファターゼをコードするヌクレオチド配列（例えばcDNA）を標的細胞集団（例えば腫瘍細胞）に輸送することができる。当業者によく知られる方法を用いて、コーディング配列を含む組換えウイルスベクターを構築することができる（Maniatis et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, N.Y., 1989; Ausubel et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Associates and Wiley Interscience, N.Y., 1989）。あるいは、蛋白質配列をコードする組換え核酸分子を裸のDNAとしてまたは再構築系、例えば標的細胞への輸送のためのリポソームまたは他の脂質系において用いることができる（例えば、Felgner et al., Nature 337: 387-8, 1989）。ヒト遺伝子治療において用いるための、プラスミドDNAを細胞内に直接輸送するいくつかの他の方法が存在し、これはプラスミドDNAを蛋白質に複合体化させることによりDNAを細胞上のレセプターにターゲティングすることを含む（Miller, 上掲）。

30

40

## 【0247】

最も簡単な形においては、遺伝子輸送は、単にマイクロインジェクション工程により細胞の核内に最小量のDNAを注入することにより行うことができる（Capecchi, Cell 22: 479-88, 1980）。組換え遺伝子は、いったん細胞内に導入さ

50

れると、転写および翻訳に関する細胞の正常なメカニズムにより認識されることができ、遺伝子産物が発現される。より多数の細胞にDNAを導入するための他の方法も試みられている。これらの方法には、DNAをCaPO<sub>4</sub>で沈澱させピノサイトーシスにより細胞中に取り込ませるトランスフェクション(Chen et al., Mol. Cell Biol. 7: 2745-52, 1987);細胞を高圧パルスに暴露して膜に穴をあけるエレクトロポレーション(Chu et al., Nucleic Acids Res. 15: 1311-26, 1987);DNAを親油性ベヒクル中に封入し、これを標的細胞と融合させるリポフェクチン/リポソーム融合(Felgner et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 84: 7413-7417, 1987);および小さい発射体に結合させたDNAを用いる粒子衝撃(Yang et al., Proc. Natl. Acad. Sci. 87: 9568-9572, 1990)が含まれる。DNAを細胞内に導入する他の方法は、DNAを化学的に修飾した蛋白質にカップリングさせることである。

#### 【0248】

また、アデノウイルス蛋白質がエンドソームを不安定化させ、DNAの細胞への取り込みを促進しうることが示されている。アデノウイルスをDNA複合体を含む溶液と混合するか、または蛋白質架橋試薬を用いてアデノウイルスに共有結合したポリリジンにDNAを結合させることにより、組換え遺伝子の取り込みおよび発現が実質的に改良される(Curiel et al., Am. J. Respir. Cell. Mol. Biol. 6: 247-52, 1992)。

#### 【0249】

本明細書において用いる場合、"遺伝子輸送"とは、外来核酸分子を細胞中に導入する工程を意味する。遺伝子輸送は、一般に、遺伝子によりコードされる特定の産物の発現を可能とするために行われる。産物には、蛋白質、ポリペプチド、アンチセンスDNAまたはRNA、または酵素的に活性なRNAが含まれる。遺伝子輸送は、培養細胞中で、または動物への直接投与により行うことができる。一般に、遺伝子輸送には、核酸を非特異的レセプター媒介性相互作用により標的細胞と接触させ、核酸を膜を通してまたはエンドサイトーシスにより細胞内に取り込ませ、核酸を原形質膜またはエンドソームから細胞質内に放出させる工程が含まれる。さらに、発現には、核酸が細胞の核に移動し、転写のための適当な核因子に結合することが必要である。

#### 【0250】

本明細書において用いる場合、"遺伝子治療"とは、遺伝子輸送の1つの形であり、本明細書において用いられる遺伝子輸送の定義の中に含まれ、特にインビボでまたはインビトロで細胞から治療用産物を発現させるための遺伝子治療を表す。遺伝子輸送は、細胞でエクスピボで行い、次に患者に移植することにより、または、核酸または核酸蛋白質複合体を患者に直接投与することにより、行うことができる。

#### 【0251】

別の好ましい態様においては、ホスファターゼポリペプチドをコードする核酸配列を有するベクターが提供され、ここで、核酸配列は特定の組織においてのみ発現される。組織特異的遺伝子発現を行う方法は、国際公開WO93/09236(1992年11月3日出願、1993年5月13日公開)に記載される。

#### 【0252】

上述したすべてのベクターにおいて、本発明のさらに別の観点には、ベクターに含まれる核酸配列が、核酸の配列の一部または全てについて、上で定義したような付加、欠失または修飾を含んでいてもよいことである。

#### 【0253】

本発明のホスファターゼポリペプチドの発現(過剰発現を含む)は、ポリペプチドをコードするmRNAに結合しその発現を阻害するアンチセンス分子を投与することにより阻害することができる。あるいは、mRNAを切断するリボザイムを用いて同様の様式で発現を阻害することができる。アンチセンスおよびリボザイム技術を用いて遺伝子発現を制

御する一般的方法，またはこのようにして外因性遺伝子を発現させる遺伝子治療方法は当該技術分野においてよく知られている。これらの各方法は，例えば，本発明のホスファターゼポリペプチドのアンチセンスまたはリボザイム転写産物のいずれかをコードするベクター等のシステムを利用する。

【0254】

"リボザイム"との用語は，触媒的特性を有する1またはそれ以上のRNAのRNA構造を表す。リボザイムは，一般に，エンドヌクレアーゼ，リガーゼまたはポリメラーゼ活性を示す。リボザイムは多数のRNA自己切断反応を媒介する構造化されたRNA分子である。異なる二次構造を有する種々のタイプのトランス作用性リボザイム，例えば"ハンマーヘッド"および"ヘアピン"タイプのものが同定されている。種々のリボザイムが特性決定されている。例えば，米国特許5,246,921,5,225,347,5,225,337および5,149,796を参照。デオキシリボオリゴヌクレオチドとリボオリゴヌクレオチドとを含む，触媒活性を有する混合リボザイムが記載されている(Perrault, et al., Nature, 344:565-567(1990))。

10

【0255】

本明細書において用いる場合，"アンチセンス"とは，ゲノムDNAおよび/または本発明のホスファターゼポリペプチドをコードするmRNAと，特異的にハイブリダイズし，例えば細胞条件下で結合して，例えば，転写および/または翻訳を阻害することによりその蛋白質の発現を阻害する，核酸分子またはその誘導体を表す。結合は一般的な塩基対相補性によるものでもよく，または，例えば，DNAデュープレックスへの結合の場合には，二重ヘリックスの主溝における特異的相互作用によるものでもよい。

20

【0256】

1つの観点においては，アンチセンス構築物は，エクスピボで生成され，細胞中に導入されたときに，限定されないが，本発明のホスファターゼポリヌクレオチドのmRNAおよび/またはゲノム配列とハイブリダイズすることにより遺伝子発現を阻害しうる核酸である。

【0257】

アンチセンス方法は，ホスファターゼポリペプチドmRNAに相補的であり，本発明のホスファターゼポリヌクレオチド，例えば，配列番号1に基づくオリゴヌクレオチド(DNAまたはRNAのいずれか)の設計を含むことができる。アンチセンスオリゴヌクレオチドは，ホスファターゼポリペプチドのmRNA転写産物に結合し，翻訳を妨害する。

30

【0258】

完全な相補性が好ましいが，必要ではない。本明細書において用いる場合，RNAの一部に"相補的な"配列とは，RNAとハイブリダイズして安定なデュープレックスを形成するのに十分な相補性を有する配列を意味する。二本鎖アンチセンス核酸の場合には，デュープレックスDNAの一本鎖を試験するか，またはトリプレックス形成をアッセイすることができる。ハイブリダイズする能力は，相補性の程度とアンチセンス核酸の長さの両方に依存する。一般に，ハイブリダイズする核酸が長いほど，RNAとより多い塩基ミスマッチを含むことができ，なお安定なデュープレックス(または場合によりトリプレックス)を形成することができる。当業者は，ハイブリダイズした複合体の融点を決定する標準的な方法を用いることにより，ミスマッチの許容可能な程度を確かめることができる。

40

【0259】

一般に，メッセージの5'末端，例えばAUG開始コドンまでおよびこれを含む5'非翻訳配列に相補的なオリゴヌクレオチドは，翻訳の阻害において最も有効に作用するはずである。しかし，mRNAの3'非翻訳配列に相補的な配列も同様にmRNAの翻訳の阻害に有効であることが示されている(Wagner, R. (1994) Nature 372:333)。mRNAのコーディング領域に相補的なアンチセンスオリゴヌクレオチドは比較的有効性の低い翻訳の阻害剤であるが，本発明にしたがって用いることが可能である。ホスファターゼポリペプチドのmRNAの5'，3'またはコーディング領域のいずれにハイブリダイズするよう設計されているかにかかわらず，アンチセンス核酸は少な

50

くとも6ヌクレオチドの長さであるべきであり、好ましくは約100ヌクレオチドより短く、より好ましくは約50または30ヌクレオチドより短い。典型的には、これらは10-25ヌクレオチドの長さであるべきである。このような原則は、現場の者に適当なオリゴヌクレオチドを選択する上での情報を与えるであろう。好ましい態様においては、アンチセンス配列は、配列番号1からなる群より選択される核酸配列またはこれらのドメインの、約10-30個の、より好ましくは15-25個の連続するヌクレオチド塩基を含むか、これからなるか、または本質的にこれからなるオリゴヌクレオチド配列から選択される。

#### 【0260】

別の好ましい態様においては、本発明は、配列番号2のポリペプチドをコードする核酸配列の、約10-30個の、より好ましくは15-25個の連続するヌクレオチド塩基を含むか、これからなるか、本質的にこれからなる、単離された、濃縮されたまたは精製された核酸分子を含む。

10

#### 【0261】

本発明の配列を用いてアンチセンスオリゴヌクレオチドを設計することができる。このようなアンチセンスオリゴヌクレオチドを、標的ホスファターゼを発現する細胞に投与して、標的RNAまたは蛋白質のレベルを内部対照RNAまたは蛋白質のレベルと比較することができる。アンチセンスオリゴヌクレオチドを用いて得られる結果はまた、適当な対照オリゴヌクレオチドを用いて得られる結果と比較することができる。好ましい対照オリゴヌクレオチドは、試験オリゴヌクレオチドとほぼ同じ長さのオリゴヌクレオチドである。

20

#### 【0262】

オリゴヌクレオチドは、DNAまたはRNA、またはこれらのキメラ混合物または誘導体または改変体であることができ、一本鎖でも二本鎖でもよい。オリゴヌクレオチドは、塩基成分、糖成分、またはホスフェート骨格において修飾して、例えば、分子の安定性またはハイブリダイゼーションを改良することができる。オリゴヌクレオチドは、結合した他の基、例えばペプチド（例えば、インビボで宿主細胞レセプターにターゲティングするため）、または細胞膜（例えば、Lettinger et al. (1989) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 86:6553-6556; Lemaitre et al. (1987) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84:648-652; PCT国際公開WO88/09810 (1988年12月15日公開)を参照）、または血液脳関門（例えば、PCT国際公開WO89/10134 (1988年4月25日公開)を参照）を越える輸送を容易にする試薬、ハイブリダイゼーション励起性切断試薬（例えば、Krol et al. (1988) Bio Techniques 6:958-976を参照）またはインターカレート剤（例えば、Zon (1988) Pharm. Res. 5:539-549を参照）を含むことができる。この目的のために、オリゴヌクレオチドを他の分子、例えば、ペプチド、ハイブリダイゼーション励起性架橋剤、輸送剤、ハイブリダイゼーション励起性切断剤等とコンジュゲートさせることができる。

30

40

#### 【0263】

アンチセンスオリゴヌクレオチドは、5-フルオロウラシル、5-プロモウラシル、5-クロロウラシル、5-ヨードウラシル、ヒポキサンチン、キサンチン、4-アセチルシトシン、および5-(カルボキシヒドロキシエチル)ウラシルなどの成分から選択される少なくとも1つの修飾塩基成分を含むことができる。アンチセンスオリゴヌクレオチドはまた、限定されないが、アラビノース、2-フルオロアラビノース、キシロースおよびヘキソースを含む群から選択される少なくとも1つの修飾糖成分を含んでいてもよい。

#### 【0264】

さらに別の態様においては、アンチセンスオリゴヌクレオチドは、ホスホロチオエート、ホスホロジチオエート、ホスホルアミドチオエート、ホスホルアミデート、ホスホルジ

50

アミデート，メチルホスホネート，アルキルホスホトリエステル，およびホルムアセタールまたはこれらの類似体からなる群より選択される少なくとも1つの修飾ホスフェート骨格を含む（米国特許5,176,996；5,264,564；および5,256,775も参照）。

【0265】

さらに別の態様においては，アンチセンスオリゴヌクレオチドは - アノマーオリゴヌクレオチドである。 - アノマーオリゴヌクレオチドは，通常の - ユニットとは異なり，相補的RNAと，鎖が互いに平行に走る特別の二本鎖ハイブリッドを形成する（Gautier et al. (1987) Nucl. Acids Res. 15:6625-6641）。オリゴヌクレオチドは2'-O-メチルリボヌクレオチド（Inoue et al. (1987) Nucl. Acids Res. 15:6131-6148）, またはキメラRNA-DNA類似体（Inoue et al. (1987) FEBS Lett. 215:327-330）である。

【0266】

また適しているものは，ポリセリン，ポリトレオニン等のポリペプチドであるペプチジル核酸であり，これには側鎖の位置で核酸（T, A, G, C, U）で置換された種々のアミノ酸を含むコポリマーが含まれる。このようなポリマーの鎖は，天然のDNA/RNAと同じ様式で相補塩基を介してハイブリダイズすることができる。あるいは，本発明のアンチセンス構築物は，例えば，細胞内で転写されたときに本発明のホスファターゼポリペプチドをコードする細胞mRNAの少なくとも独特の部分に相補的なRNAを生成する発現プラスミドまたはベクターとして輸送することができる。

【0267】

領域配列をコードするホスファターゼポリペプチドに相補的なアンチセンスヌクレオチドを用いることができるが，転写された非翻訳領域に相補的なものが最も好ましい。

【0268】

別の好ましい態様においては，遺伝子置換の方法が記載される。本明細書において用いる場合，“遺伝子置換”とは，インビボで発現しうる核酸配列を動物に供給し，このことによりその動物に欠失しているかまたは不完全な内因性遺伝子の機能を提供することを意味する。

【0269】

医薬処方および投与経路

本明細書に記載される化合物，例えば，本発明のホスファターゼポリペプチド，アンチセンス分子，リボザイム，および本発明のホスファターゼポリペプチドの活性を調節する他のいずれかの化合物は，それ自体で，または医薬組成物中でヒト患者に投与することができる。医薬組成物では，組み合わせ療法におけるように，化合物が他の活性成分と混合されているか，または適当な担体または賦形剤と混合されている。本発明の化合物の処方および投与の手法は"Remington's Pharmaceutical Sciences," Mack Publishing Co., Easton, PAの最新版に見いだすことができる。

【0270】

投与経路：

投与の適当な経路には，例えば，経口，直腸，経粘膜，または腸投与；非経口輸送，例えば筋肉内，皮下，静脈内，骨髄内注入，ならびに鞘内，直接心室内，腹膜内，鼻腔内，または眼内注射が含まれる。

【0271】

あるいは，化合物を全身ではなく局所的に投与してもよく，これには，例えば，化合物を，しばしばデポ製剤または徐放製剤として直接固体腫瘍に注射することが含まれる。

【0272】

さらに，薬物はターゲティングされたドラッグデリバリーシステムにおいて，例えば腫瘍特異的抗体により被覆されたリポソーム中で投与してもよい。リポソームは腫瘍にター

10

20

30

40

50

ゲティングされ、選択的に取り込まれるであろう。

【0273】

組成物/処方:

本発明の医薬組成物は、当該技術分野においてよく知られる方法、例えば、限定されないが、慣用の混合、溶解、顆粒化、糖衣作成、研和、乳化、カプセル封入、捕捉、または凍結乾燥により製造することができる。

【0274】

すなわち、本発明にしたがって使用するための医薬組成物は、活性化合物を薬剤として使用することができる製品に加工することを容易にする賦形剤および補助剤を含む、1またはそれ以上の生理学的に許容しうる担体を用いて、慣用の方法で製剤することができる。適切な処方は、選択される投与経路に依存する。

10

【0275】

注射用には、本発明の薬剤を水性溶液、好ましくはハंकス溶液、リンゲル溶液、または生理的食塩緩衝液等の生理学的に適合性の緩衝液中で処方することができる。経粘膜投与用には、浸透すべき障壁に適した浸透剤が処方に用いられる。そのような浸透剤は当該技術分野において一般に知られている。

【0276】

経口投与のためには、化合物を当該技術分野においてよく知られる薬学的に許容しうる担体と混合することにより化合物を容易に処方することができる。そのような担体は、本発明の化合物を、治療すべき患者による経口摂取のための錠剤、丸薬、糖衣剤、カプセル、液体、ゲル、シロップ、スラリー、懸濁液等として処方することを可能とする。適当な担体には、特に、ラクトース、ショ糖、マンニトール、またはソルビトール等の糖類；トウモロコシデンプン、小麦デンプン、米デンプン、およびジャガイモデンプン等のセルロース製品、ゼラチン、トラガカントゴム、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、および/またはポリビニルピロリドン(PVP)等の増量剤などの賦形剤が含まれる。所望の場合には、架橋されたポリビニルピロリドン、寒天、またはアルギン酸またはその塩、例えばアルギン酸ナトリウム等の崩壊剤を加えてもよい。

20

【0277】

糖衣剤のコアは、適当なコーティングとともに供給される。この目的のためには、濃縮された糖溶液を用いることができる。これは、アラビアゴム、タルク、ポリビニルピロリドン、カルボポールゲル、ポリエチレングリコール、および/または二酸化チタン、ラッカー溶液、および適当な有機溶媒または溶媒混合物を任意に含むことができる。識別のため、あるいは活性化合物の用量の異なる組合せを特徴づけるため、染料または色素を錠剤または糖衣剤コーティングに添加してもよい。

30

【0278】

経口で使用することができる医薬製剤は、ゼラチンから作成されるプッシュフィットカプセル、ならびにゼラチンおよびグリセロール、ソルビトール等の可塑剤から作成される密封軟カプセルを含む。プッシュフィットカプセルは、活性成分を、ラクトース等の増量剤、デンプン等の結合剤、および/またはタルクおよびステアリン酸マグネシウム等の潤滑剤、さらに任意に安定剤との混合物中に含むことができる。軟カプセルにおいては、活性化合物は脂肪油、流動パラフィン、または液体ポリエチレングリコール等の適当な液体中に溶解または懸濁することができる。さらに安定剤を添加してもよい。経口投与用のすべての処方は、そのような投与に適当な用量で調製すべきである。

40

【0279】

口内投与のためには、組成物は、慣用的な方法で錠剤またはトローチ剤の形にすることができる。

【0280】

吸入による投与用には、本発明に従って用いられる化合物は、噴射剤、例えば、ジクロロジフルオロメタン、トリクロロフルオロメタン、ジクロロテトラフルオロエタン、二酸

50

化炭素または他の適当な気体を用いて、加圧されたパックまたはネブライザーからエアゾルスプレイの形状で便利に輸送される。加圧されたエアゾルの場合、用量単位は計量された量を送達するべく備えられたバルブにより調節することができる。例えば吸入器または注入器において使用するためのゼラチン製のカプセルおよびカートリッジは、化合物の粉末混合物と、ラクトースまたはデンプン等の適当な粉末基剤とを含むよう処方することができる。

**【0281】**

化合物は、例えばボラス注射または連続注入による非経口投与用に処方することができる。注射用の処方は、単位用量にて、例えばアンプルにて、あるいは添加された保存料と共に多用量容器中で提供することができる。組成物は油性または水性のベヒクル中で、懸濁液、溶液、または乳濁液等の形状をとることができ、懸濁剤、安定剤および/または分散剤等の製剤物質を含んでいてもよい。

10

**【0282】**

非経口投与用の薬剤処方は、水溶性の形態の活性化合物の水溶液を含む。さらに、活性化合物の懸濁液は、適当な油性の注入用懸濁液として調製することができる。適切な親油性溶媒またはベヒクルには、ゴマ油等の脂肪油、オレイン酸エチルまたはトリグリセリド等の合成脂肪酸エステル、またはリポソーム等を含む。水性の注射用懸濁液は、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ソルビトール、またはデキストラン等の、懸濁液の粘度を増加させる物質を含んでいてもよい。任意に、懸濁液はまた、高度に濃縮された溶液の調製を可能にする、当該化合物の溶解性を増加させる適当な安定剤または薬剤を含んで

20

**【0283】**

あるいは、活性成分は粉体の形態であって、使用前に適当なベヒクル、例えば発熱物質を含まない滅菌水を用いて構成することができる。

**【0284】**

化合物はまた、例えばカカオバターまたは他のグリセリド等の慣用の坐剤基剤を用いて、坐剤または停留浣腸等の直腸用組成物に処方することができる。

**【0285】**

上述した処方に加えて、化合物はまたデポ製剤として処方することができる。そのような長時間作用性の処方は、埋込み（例えば皮下または筋肉内への）によるか、または筋肉内注射により投与することができる。すなわち、例えば、化合物は、適当な高分子性または疎水性物質と共に（例えば許容される油剤中の乳濁液として）、イオン交換樹脂と共に、溶けにくい塩等の溶けにくい誘導体として、処方することができる。

30

**【0286】**

本発明の化合物のための薬学的担体は、ベンジルアルコール、非極性界面活性剤、水混和性有機ポリマーおよび水性相を含む共溶媒系であってもよい。共溶媒系はV P D共溶媒系であってもよい。V P Dは、3% (w/v) ベンジルアルコール、8% (w/v) 非極性界面活性剤ポリソルベート80、および65% (w/v) ポリエチレングリコール300を純粋エタノール中に作成した溶液である。V P D共溶媒系 (V P D : D 5 W) は、V P Dを5%デキストロースの水溶液中に1:1で希釈したものである。この共溶媒系は疎水性化合物をよく溶解し、それ自体、全身投与に際して低い毒性を示す。本来、共溶媒系の比率は、その溶解性および毒性特性を破壊することなく相当変化させることができる。さらに、共溶媒成分の同一性も変化させることができる。例えば、他の低毒性非極性界面活性剤をポリソルベート80の代わりに用いることができ、ポリエチレングリコールの分画サイズは様々でありうる。他の生体適合性ポリマー、例えばポリビニルピロリドンをポリエチレングリコールの代わりに用いることができ、他の糖または多糖類をデキストロースの代わりに用いることができる。

40

**【0287】**

あるいは、疎水的医薬化合物のための他の輸送系を用いてもよい。リポソームおよび乳剤は、疎水的薬剤のための輸送用ベヒクルまたは担体の例としてよく知られている。さら

50

に、ある種の有機溶媒、例えばジメチルスルホキシドもまた用いることができるが、しばしば毒性がより高くなる。さらに、化合物は、持続放出系、例えば治療薬剤を含む固体疎水性ポリマーの準透過性マトリックスを用いて輸送することができる。種々の持続放出材料が当業者にはよく知られている。持続放出カプセルはその化学的性質に応じて、数週間から100日を越える期間、化合物を放出する。治療薬剤の化学的性質および生物学的安定性に応じて、さらに別の蛋白質安定化戦略を用いてもよい。

#### 【0288】

医薬組成物はまた、適当な固体またはゲル相の担体または賦形剤を含んでいてもよい。そのような担体または賦形剤の例には、限定されないが、炭酸カルシウム、リン酸カルシウム、種々の糖、澱粉、セルロース誘導體、ゼラチン、およびポリエチレングリコール等の高分子が含まれる。

10

#### 【0289】

本発明のチロシンまたはセリン/トレオニンホスファターゼ調節化合物の多くは、薬学的に適合性のカウンターイオンとの塩として提供される。薬学的に適合性の塩は、多くの酸、例えば、限定されないが、塩酸、硫酸、酢酸、乳酸、酒石酸、リンゴ酸、クエン酸等を用いて形成することができる。塩は、水性または他のプロトン性溶媒において、対応する遊離塩基の形よりもより溶解性である傾向にある。

#### 【0290】

##### 適切な投与計画：

本発明において使用するのに適した医薬組成物には、活性成分がその意図される目的を達成するのに有効な量で含まれている組成物が含まれる。より詳細には、治療上有効量とは、疾病の症状を予防、緩和または改善するのに、または治療している被験者の生存を長くするのに有効な化合物の量を意味する。本発明の化合物の治療上有効量の決定は、特に本明細書に提供される詳細な開示に鑑みて、十分に当業者の能力の範囲内である。

20

#### 【0291】

患者に投与すべき化合物の投与量および生物に化合物を投与するモードを決定する方法は、米国特許出願08/702,282(1996年8月23日出願)および国際出願W096/22976(1996年8月1日公開)(この両方について、図面および表を含めその全体を本明細書の一部としてここに引用する)に開示されている。当業者は、そのような記載が本発明に適用可能であり、容易に適合させることができることを理解するであろう。

30

#### 【0292】

適切な投与量は、種々の因子、例えば、治療する疾病のタイプ、用いられる特定の組成物および患者のサイズおよび生理学的状態に依存する。本明細書に記載される化合物についての治療上有効量は、最初は培養細胞および動物モデルから見積もることができる。例えば、容量は、動物モデルにおいて、培養細胞アッセイにおいて決定された $IC_{50}$ を最初に考慮した循環濃度範囲を達成する用量を処方することができる。動物モデルのデータを用いて、ヒトにおける有用な用量をより正確に決定することができる。

#### 【0293】

本発明の方法において用いられる任意の化合物について、治療上有効な用量は、最初は細胞培養アッセイから見積もることができる。例えば、動物モデルにおいて、培養細胞において決定された $IC_{50}$ (すなわちチロシンまたはセリン/トレオニンホスファターゼ活性の最大阻害の半分を達成する試験化合物の濃度)を含む循環濃度範囲を達成するような用量を処方することができる。そのような情報は、ヒトまたは他の被験体における有用な用量のさらに正確な決定のために用いることができる。

40

#### 【0294】

本明細書に記載される化合物の毒性および治療有効性は、培養細胞または実験動物における標準的な薬理学的な方法、例えば $LD_{50}$ (集団の50%に致死的な用量)および $ED_{50}$ (集団の50%に治療上有効な用量)を決定することにより、決定することができる。毒性と治療上有効性の用量の比は治療指数であり、 $LD_{50}$ と $ED_{50}$ の比率として表すことが

50

できる。高い治療指数を示す化合物が好ましい。これらの培養細胞アッセイおよび動物研究から得られるデータは、ヒトにおいて用いるための投与量の範囲を定式化するために用いることができる。このような化合物の投与量は、好ましくは、 $ED_{50}$ を含み毒性がほとんどまたは全くない循環濃度の範囲内にある。投与量は、用いる投与形態および用いる投与経路により、この範囲内で様々でありうる。正確な処方、投与経路、および投与量は、個々の医師が、患者の状態を考慮して選択することができる（例えば、Finglet al. 1975, "The Pharmacological Basis of Therapeutics", Ch. 1, p. 1を参照）。

#### 【0295】

毒性研究は、血液細胞組成を測定することにより実施することもできる。例えば、以下のようにして、適当な動物モデルにおいて毒性研究を行うことができる1) 化合物をマウスに投与し（未処置対照マウスも用いなければならない）；2) 各処置群の1匹のマウスの尾部静脈から定期的に血液試料を採取し；そして3) 試料を、赤血球および白血球数、血液細胞組成物、およびリンパ球対多形核細胞のパーセントについて分析する。各用量計画および対照からの結果の比較は、毒性が存在するか否かを示す。

10

#### 【0296】

各毒性研究の終わりに動物を犠牲にすることにより（好ましくは、the American Veterinary Medical Association guidelines Report of the American Veterinary Medical Assoc. Panel on Euthanasia, Journal of American Veterinary Medical Assoc. / 202:229-249, 1993にしたがって）、さらなる研究を実施することができる。次に、各処置群の代表的動物を、肉眼剖検により転移の直接証拠、異常な不健康、または毒性について調べることができる。組織の肉眼異常を記録し、組織を組織学的に調べる。体重または血液成分の減少を引き起こす化合物、および主要な臓器に有害な影響を有する化合物はあまり好ましくない。一般に、有害な影響が大きければ大きいほど、化合物はより好ましくない。

20

#### 【0297】

癌の治療においては、疎水性薬剤の予測される1日用量は1 - 500 mg / 日、好ましくは、1 - 250 mg / 日、最も好ましくは、1 - 50 mg / 日の範囲である。薬剤は、活性成分の血漿レベルが治療の有効性を維持するのに十分であるかぎり、より少ない頻度で投与することができる。

30

#### 【0298】

血漿レベルは薬剤の有効性を反映するはずである。一般に、化合物が強力であればあるほど、有効性を達成するのに必要な血漿レベルは低い。

#### 【0299】

薬剤および代謝産物の血漿半減期および血漿、腫瘍、および主要な臓器における生物学的分布を決定して、疾患を阻害するのに最も適当な薬剤の選択を容易にすることができる。そのような測定を実施することができる。例えば、薬剤で処置した動物の血漿についてHPLC分析を行い、X線、CATスキャン、およびMRI等の検出方法を用いて放射性標識した化合物の位置を決定することができる。スクリーニングアッセイにおいて強力な阻害活性を示すが、不十分な薬物動力学特性を有する化合物は、化学構造の変更および再試験により最適化することができる。この点に関しては、優れた薬物動力学特性を示す化合物をモデルとして用いることができる。

40

#### 【0300】

投与量および間隔は、個々に、活性成分がホスファターゼ調節効果を維持するのに十分な血漿レベル、すなわち最小有効濃度(MEC)を与えるよう調節することができる。MECは、各化合物について異なるが、インビトロのデータ、例えば、限定されないが、本明細書に記載されるアッセイを用いて、ホスファターゼの50 - 90%の阻害を達成するのに必要な濃度から見積もることができる。MECを達成するのに必要な投与量は、個々

50

の特性および投与経路に依存するであろう。しかし、血漿濃度はHPLCアッセイまたはバイオアッセイを用いて決定することができる。

【0301】

投与間隔もまた、MEC値を用いて決定することができる。化合物は、10 - 90%の時間、好ましくは30 - 90%の時間、最も好ましくは50 - 90%の時間、MECより高い血漿レベルを維持する投与計画を用いて投与すべきである。

【0302】

局所投与または選択的取り込みの場合には、薬剤の有効な局所濃度は血漿濃度とは関係ないであろう。

【0303】

投与される特定の組成物の量は、もちろん、治療中の患者、患者の体重、苦痛の激しさ、投与方法、および担当医師の判断に依存するであろう。

【0304】

包装：

組成物は、所望の場合には、活性成分を含む1またはそれ以上の単位用量形を含んでもよいパックまたはディスペンサー装置中で提供することができる。パックは、例えば、プリスターパックなどの金属またはプラスチック箔を含むことができる。パックまたはディスペンサー装置には、投与の指示が添付されていてもよい。パックまたはディスペンサー装置はまた、薬剤の製造、使用、または販売を規制する政府機関によって規定された形式の、容器に付随した注意書が添付されていてもよく、その注意書はヒトまたは獣医学的投与用のポリヌクレオチドの形状の当該機関による承認を反映するものである。そのような注意書は、例えば米国食品医薬品局により処方箋調剤薬として承認されたラベルによるものか、または承認された製品に差込まれたものでもよい。適合した薬学的担体中に処方された、本発明の化合物を含む組成物もまた製造され、適当な容器内に配置され、さらに指示された条件による処置のためにラベルを付すことができる。ラベル上に示される適切な状態としては、腫瘍の治療、新脈管形成の阻害、線維症、糖尿病等の治療が挙げられる。

【0305】

機能的誘導体

本発明はまた、本発明のポリペプチドまたは核酸の機能的誘導体を提供する。"機能的誘導体"は、本発明のポリペプチドまたは核酸の"化学的誘導体"、"フラグメント"または"変種"を意味し、これらの用語は以下に定義される。機能的誘導体は、蛋白質の機能の少なくとも一部、例えば蛋白質に特異的な抗体との反応性、非触媒ドメインにより媒介される酵素活性または結合活性を保持しており、これにより本発明にしたがう有用性を有する。遺伝コードの縮重のため、多くの異なる核酸配列が同じアミノ酸配列をコードすることができることは当該技術分野においてよく知られている。同じく、アミノ酸を保存的に変更して、元の機能的性を保持する蛋白質またはポリペプチドを得ることができることも当該技術分野においてよく知られている。いずれの場合においても、すべての順列が本明細書の開示によりカバーされることが意図される。

【0306】

本明細書に記載される単離された核酸分子の機能的等価物も本発明の範囲内に含まれる。遺伝コードの縮重のため、あるコドンと同じアミノ酸を規定する他のコドンで置き換え、同じ蛋白質を生じさせることができる。既知のアミノ酸は、メチオニンおよびトリプトファンを除き、2以上のコドンによりコードすることができるため、核酸配列は実質的に様々でありうる。すなわち、本発明の遺伝子の一部または全部を合成して、配列番号1に記載される核酸配列と有意に異なる核酸配列を得ることができる。しかし、これによりコードされるアミノ酸配列は保存される。

【0307】

さらに、核酸配列は、配列番号1に記載される核酸の式またはその誘導体の5' - 末端および/または3' - 末端で少なくとも1つのヌクレオチドを付加、欠失または置換する

10

20

30

40

50

ことにより得られるヌクレオチド配列を含んでいてもよい。その付加，欠失または置換が，ヌクレオチド配列によりコードされる，配列番号2に記載されるアミノ酸配列を変更しない限り，任意のヌクレオチドまたはポリヌクレオチドをこのように用いることができる。例えば，本発明は，本発明の核酸配列またはその誘導体の5'-末端に開始コドンとしてATGを付加することにより，または本発明のヌクレオチド配列またはその誘導体の3'-末端に終止コドンとしてTTA，TAGまたはTGAを付加することにより得られる任意の核酸配列を含むことを意図する。さらに，本発明の核酸分子は，必要に応じて，これらの5'-末端および/または3'-末端に付加された制限エンドヌクレアーゼ認識部位を有することができる。

**【0308】**

所定の核酸配列のそのような機能的変更により，これに融合した外来核酸配列によりコードされる異種蛋白質の分泌および/またはプロセッシングが促進される機会が与えられる。したがって，遺伝コードにより許容される本発明のホスファターゼ遺伝子およびそのフラグメントのヌクレオチド配列のすべての変種は本発明に含まれる。

**【0309】**

さらに，コドンを削除するかまたは1またはそれ以上のコドン縮重コドン以外のコドンと置換して，構造的に改変されているが，未改変核酸分子により産生されるポリペプチドと実質的に同じ有用性または活性を有するポリペプチドを製造することが可能である。当該技術分野において認識されているように，2つのポリペプチドは機能的に同等であり，これらの核酸分子の間の相違が遺伝コードの縮重に関連しない場合であっても，これらの製造を生じさせる2つの核酸分子も機能的に同等である。

**【0310】**

複合体の"化学的誘導体"は，通常は蛋白質の一部ではない追加の化学的成分を含む。蛋白質またはペプチドの共有結合修飾は，本発明の範囲内に含まれる。そのような修飾は，以下に記載するように，ペプチドの標的アミノ酸残基を選択された側鎖または末端残基と反応しうる有機誘導化剤と反応させることにより，分子中に導入することができる。

**【0311】**

システイン残基は，最も一般的にはアルファ-ハロアセテート（および対応するアミン），例えばクロロ酢酸またはクロロアセトアミドと反応させて，カルボキシメチルまたはカルボキシアミドメチル誘導体を得る。システイン残基は，プロモトリフルオロアセトン，クロロアセチルホスフェート，N-アルキルマレイミド，3-ニトロ-2-ピリジルジスルフィド，メチル2-ピリジルジスルフィド，p-クロロ水銀ベンゾエート，2-クロロ水銀-4-ニトロフェノール，またはクロロ7-ニトロベンゾ-2-オキサ-1，3-ジアゾールと反応させることにより誘導化する。

**【0312】**

ヒスチジン残基は，pH 5.5 - 7.0 でジエチルプロカーボネートと反応させることにより誘導化することができる。これは，この薬剤がヒスチジンの側鎖に比較的特異的であるためである。臭化パラプロモフェナシルもまた有用である。反応は，好ましくは，0.1 M カコジル酸ナトリウム中でpH 6.0で行う。

**【0313】**

リジンおよびアミノ末端残基はコハク酸または他のカルボン酸無水物と反応させる。これらの薬剤による誘導化は，リジン残基の電荷を逆転させる効果を有する。1級アミン含有残基を誘導化するための他の適当な試薬には，イミドエステル，例えば，メチルピコリンイミデート；ピリドキサルホスフェート；ピリドキサル；クロロホウ化水素；トリニトロベンゼンスルホン酸；O-メチルイソウレア；2，4-ペンタンジオン；およびトランスアミナーゼに触媒されるグリオキシレートとの反応が含まれる。

**【0314】**

アルギニン残基は慣用的な試薬の1つまたはいくつかと反応させることにより修飾する。これには，例えば，フェニルグリオキサール，2，3-ブタンジオン，1，2-シクロヘキサジオン，およびニンヒドリンがある。アルギニン残基の誘導化には，グアニジン

10

20

30

40

50

官能基の高い  $pK_a$  のため、反応をアルカリ条件中で行うことが必要である。さらに、これらの試薬はリジンの基ならびにアルギニンアルファアミノ基とも反応することができる。

【0315】

チロシン残基は、芳香族性ジアゾニウム化合物またはテトラニトロメタンと反応させることにより光学的標識を導入するための修飾のよく知られる標的である。最も一般的には、N-アセチルイミダゾールおよびテトラニトロメタンを用いて、それぞれO-アセチルチロシル種および3-ニトロ誘導体を生成する。

【0316】

カルボキシル側鎖（アスパラギン酸およびグルタミン酸）は、カルボジイミド（ $R' - N - C - N - R'$ ）、例えば1-シクロヘキシル-3-（2-モルホリニル（4-エチル）カルボジイミドまたは1-エチル-3-（4-アゾニア-4,4-ジメチルペンチル）カルボジイミドと反応させることにより、選択的に修飾する。さらに、アスパラギン酸およびグルタミン酸残基は、アンモニウムイオンと反応させることにより、アスパラギンおよびグルタミン残基に変換する。

【0317】

グルタミンおよびアスパラギン残基は、しばしば脱アミド化して、対応するグルタミン酸およびアスパラギン酸残基に変換する。あるいは、これらの残基をより穏和な酸性条件下で脱アミド化する。これらの残基のいずれの形も本発明の範囲内である。

【0318】

二官能性薬剤による誘導化は、例えば、蛋白質の成分ペプチドを互いに、または複合体中の他の蛋白質と、または水不溶性支持体マトリクスと、または他の高分子担体と架橋するのに有用である。一般に用いられる架橋薬剤としては、例えば、1,1-ビス（ジアゾアセチル）-2-フェニルエタン、グルタルアルデヒド、N-ヒドロキシスクシンイミドエステル、例えば、4-アジドサリチル酸のエステル、ホモ二官能性イミドエステル（3,3'-ジチオビス（スクシンイミジルプロピオネート）等のジスクシンイミジルエステルを含む）、および二官能性マレイミド、例えばビス-N-マレイミド-1,8-オクタノが挙げられる。メチル-3-[p-アジドフェニル]ジチオールプロピオイミデート等の誘導化薬剤により、光の存在下で架橋を形成しうる光活性化可能な中間体を得られる。あるいは、反応性の水不溶性マトリクス、例えば臭化シアン活性化炭水化物および米国特許3,969,287; 3,691,016; 4,195,128; 4,247,642; 4,229,537; および4,330,440に記載される反応性基質を蛋白質固定化のために用いることができる。

【0319】

他の修飾としては、プロリンおよびリジンのヒドロキシル化、セリンまたはトレオニン残基のヒドロキシル基のリン酸化、リジン、アルギニン、およびヒスチジン側鎖のアルファアミノ基のメチル化（Creighton, T. E., *Proteins: Structure and Molecular Properties*, W. H. Freeman & Co., San Francisco, pp. 79-86 (1983)), N末端アミンのアセチル化、および場合によりC末端カルボキシル基のアミド化が挙げられる。

【0320】

そのような誘導化された成分は、安定性、溶解性、吸収、生物学的半減期等を改良することができる。あるいは、これらの成分は、蛋白質複合体の望ましくない副作用を排除するかまたは緩和することができる。そのような効果を媒介しうる成分は、例えば、Remington's *Pharmaceutical Sciences*, 18th ed., Mack Publishing Co., Easton, PA (1990)に開示されている。

【0321】

"フラグメント"との用語は、これが由来する全長ポリペプチドより短い長さを有する蛋白質または複合体のアミノ酸配列に由来するポリペプチドを示すものとして用いられる。

10

20

30

40

50

そのようなフラグメントは、例えば、全長蛋白質の蛋白質分解性切断により製造することができる。好ましくは、フラグメントは、蛋白質をコードするDNA配列を適当に改変して、C末端、N末端、および/または天然配列中の1またはそれ以上の部位において1またはそれ以上のアミノ酸を除去することにより、組換えにより得る。蛋白質のフラグメントは、本明細書に記載されるように、シグナル伝達を調節するように作用する物質のスクリーニングに有用である。そのようなフラグメントは、天然の複合体の1またはそれ以上の特徴的部分を保持しているであろうことが理解される。そのような保持される特徴の例としては、触媒的活性；基質特異性；無傷の細胞中における他の分子との相互作用；制御機能；または天然の複合体またはそのエピトープに対する抗体との結合が挙げられる。

#### 【0322】

本発明の範囲内に入ることが意図される別の機能的誘導体は、天然のポリペプチドに対して、1またはそれ以上のアミノ酸を欠失しているか、追加のまたは置換されたアミノ酸を含む"変種"ポリペプチドである。変種は、蛋白質のDNAコーディング配列を適当に改変して、C末端、N末端、および/または天然配列中の1またはそれ以上の部位において1またはそれ以上のアミノ酸のためのコドンが付加、除去、および/または改変することにより、天然に生ずる複合体成分から誘導することができる。追加、置換および/または追加アミノ酸を有するそのような変種は、上述するように、天然の蛋白質の1またはそれ以上の特徴的部分を保持していることが理解される。

#### 【0323】

アミノ酸残基が除去、挿入および/または置換されている蛋白質の機能的誘導体は、当業者によく知られる標準的な手法を用いて製造することができる。例えば、機能的誘導体の改変された成分は、改変されたコード配列を生成するように、DNAコード配列中のヌクレオチドを修飾する部位特異的突然変異手法(A delman et al., 1983, DNA 2: 183に例示されている)を用いて、その後上述したような手法を用いてこの組換えDNAを原核生物または真核生物宿主細胞中で発現させることにより、製造することができる。あるいは、アミノ酸が削除、挿入および/または置換されている蛋白質は、当該技術分野においてよく知られる方法を用いて、直接化学合成により便利に製造することができる。蛋白質の機能的誘導体は、典型的には天然の蛋白質と同じ質の生物学的活性を示す。

#### 【0324】

本発明はまた、核酸配列が天然の複合体の1またはそれ以上の特徴的部分を含む本発明にしたがうホスファターゼをコードするか否かを検出する方法を提供する。記載されるように、そのような保存された特徴の例には以下のものが含まれる：触媒活性；基質特異性；無傷の細胞における他の分子との相互作用；制御機能；または天然の複合体に特異的な抗体またはそのエピトープとの結合。したがって、本発明は、所定の核酸分子によりコードされるポリペプチドホスファターゼの1またはそれ以上の特徴、特に、触媒ドメインの存在を分析するアッセイを提供する。

#### 【0325】

この目的のため、適当なアッセイは、ホスファターゼ蛋白質を精製し定量することから開始することができる。次に、例えば、一連の希釈を行い、加水分解しうる基質、および任意にポリペプチドの触媒活性を増加させることができる還元剤を含む緩衝液(例えばABT緩衝液)中でインキュベートすることにより、蛋白質をアッセイすることができる。好ましくは、基質はp-ニトロフェニルホスフェート(pNPP)であり、還元剤はジチオスレイトール(DTT)であり、mM濃度はそれぞれ4Xおよび1Xであらう。インキュベーションは、活性により、室温で約2分間から一夜でありうる。反応を停止するためには、NaOHを加え、これは約100μlの10N NaOHでありうる。懸濁液を遠心分離し、上清をOD410nmで分析して、蛋白質ホスファターゼが触媒特性を示すか否かを判定することができる。

#### 【0326】

表およびその記載

10

20

30

40

50

表1は、各遺伝子の名前、各遺伝子の分類、配列中のオープンリーディングフレームの位置、および対応するペプチドの長さを表す。データは、上から下に、以下のものを表す："遺伝子名"、"ID#na"、"ID#aa"、"FL/Cat"、"スーパーファミリー"、"グループ"、"ファミリー"、"NA長さ"、"ORF開始"、"ORF終了"、"ORF長さ"、および"AA長さ"。"遺伝子名"は、ホスファターゼまたはホスファターゼ様酵素をコードする配列に与えられた名前を表す。各遺伝子は、"SGP"名称およびその後の番号により表される。SGP名は、通常は、1つの連続配列("コンティグ")に構築された多数の重複配列を表す。"ID#na"および"ID#aa"は、本明細書において各核酸およびアミノ酸配列に与えられた同定番号を表す。"FL/Cat"は、遺伝子の長さを表し、FLは全長を、"Cat"は触媒ドメインのみが示されていることを表す。このカラム中の"Partial"とは、配列が部分的蛋白質ホスファターゼ触媒ドメインをコードすることを示す。"スーパーファミリー"とは、遺伝子が二重特異性ホスファターゼ、蛋白質チロシンホスファターゼまたはセリントレオニンホスファターゼであるかを識別する。"グループ"および"ファミリー"は、配列ホモロジーにより定義され、先に確立されている系統発生分析に基づく蛋白質ホスファターゼの分類を表す(The Protein Phosphatase Factsbook, Nick Tonks, Shirish Shenolikar, Harry Charbonneau, Academic Pr, 2000)。"NA長さ"は、対応する核酸配列の長さをヌクレオチドで表す。"ORF開始"は、オープンリーディングフレームの開始ヌクレオチドを表す。"ORF終了"は、オープンリーディングフレームの終止コドンを除く最後のヌクレオチドを表す。"ORF長さ"は、オープンリーディングフレームの長さをヌクレオチドで表す。"AA長さ"は、対応する核酸配列においてコードされるペプチドの長さをアミノ酸で表す。

10

20

【0327】

【表1】

表1-オープンリーディングフレーム

遺伝子名	SGP037
配列番号(核酸)	1
配列番号(アミノ酸)	2
FL/Cat	FL
スーパーファミリー	セリンホスファターゼ
グループ	STP
ファミリー	PP2C
NA長さ	1192
ORF開始	1
ORF終了	1119
ORF長さ	1119
AA長さ	372

30

【0328】

表2は、本明細書に記載される遺伝子の以下の特徴を示す：染色体位置、一塩基多型(SNPs)、dbESTにおける表示、および反復領域。示されるデータは、上から下に、以下のとおりである："遺伝子名"、"ID#na"、"ID#aa"、"FL/Cat"、"スーパーファミリー"、"グループ"、"ファミリー"、"染色体"、"SNPs"、"dbEST\_ヒット"、および"反復"。最初の7つのカラム(すなわち、"遺伝子名"、"ID#na"、"ID#aa"、"FL/Cat"、"スーパーファミリー"、"グループ"、"ファミリー")の内容は、表1について上述したとおりである。"染色体"は、遺伝子の細胞遺伝学的位置を表す。"SNPs"カラムの情報は、候補一塩基多型(SNPs)の核酸位置および縮重性を示す。"dbESTヒット"は、対応する遺伝子に対して少なくとも100bpの100%同一性を含む、ESTの公共のデータベース(dbEST, <http://www.>

40

50

ncbi.nlm.nih.gov/dbEST/index.html)中の登録物の受託番号を示す。これらのESTはdbESTのblastnにより同定した。"反復"は、複雑性が低く、いくつかの別々の遺伝子中に存在する約21bpの長さの短い配列の位置に関する情報を含む。これらの反復は、NCBI(nrna)の非重複核酸データベースに対するDNA配列のblastnにより同定した。この反復カラムに含まれるためには、配列は典型的にはその長さにわたり100%同一性を有し、典型的には少なくとも5つの異なる遺伝子中に存在する。

【0329】

【表2】

表2-CHR, SNPs, dbEST, 反復

遺伝子名	SGP037
配列番号(核酸)	1
配列番号(アミノ酸)	2
FL/Cat	FL
スーパーファミリー	セリンホスファターゼ
グループ	STP
ファミリー	PP2C
染色体	04q21
SNPs	なし
DbEST_ヒット	BG742244, BI438273.1, BG713950.1, BF671966.1
反復	なし

10

20

【0330】

表3は、ホスファターゼ触媒ドメインの程度および境界を示す。行の表題は以下のとおりである："遺伝子名"、"ID#na"、"ID#aa"、"FL/Cat"、"ドメイン"、"Phos開始"、"Phos終了"、"プロファイル開始"、"プロファイル終了"、"他のドメイン"および"SH2境界"。行"遺伝子名"、"ID#na"、"ID#aa"、"PL/Cat"の内容は表1について上述したとおりである。"Phos開始"、"Phos終了"、"プロファイル開始"および"プロファイル終了"は、隠れマルコフモデルを用いて得た、触媒範囲の境界を規定するデータを表す(<http://pfam.wustl.edu/index.html>)。蛋白質全体中の触媒ドメインの境界は、"Phos開始"および"Phos終了"の行で示される。3つのプロファイルを用いた。1つは173アミノ酸の長さの二重特異性ホスファターゼ(DSP)について；1つは301アミノ酸の長さのSTPについて；1つは264アミノ酸の長さPTPについてである。(用いたプロファイルは<http://pfad.wustl.edu/>に示される)。プロファイルが全長触媒ドメインを認識する蛋白質は、"プロファイル開始"が1であり、プロファイル終了は3つのファミリーについて以下のとおりである：DSPは173、STPは301、PTPは264。部分的触媒ドメインを有する遺伝子は、プロファイル開始が1より大きく(ホスファターゼドメインの開始が欠失していることを示す)、および/または"プロファイル終了"が261より小さい(ホスファターゼドメインのC末端が欠失していることを示す)。"他のドメイン"のカラムは、PFAM検索(<http://pfam.wustl.edu/>)により新規ホスファターゼ蛋白質において同定された非ホスファターゼドメインを表す。

30

40

【0331】

## 【表 3】

表3ーホスファターゼドメイン

遺伝子名	SGP037
配列番号(核酸)	1
配列番号(アミノ酸)	2
FL/Cat	FL
ドメイン	PP2C
Phos 開始	104
Phos 終了	339
プロファイル開始	12
プロファイル終了	301

10

## 【0332】

表4は、非重複蛋白質配列のNCBIデータベース(<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/Entrez/protein.html>)に対するアミノ酸配列のスミス・ウォーターマン類似性検索(マトリックス:Paml00;ギャップオープン/イクステンションペナルティ=12/2)の結果を示す。行の標題は以下のとおりである:"遺伝子名","ID#na","ID#aa","FL/Cat","スーパーファミリー","グループ","ファミリー","Pスコア","aa長さ","aaIDマッチ","%同一性","%類似性","ACC#nraaマッチ","説明"。次のカラム:"遺伝子名","ID#na","ID#aa","FL/Cat","ファミリー"の内容は表1について上述したとおりである。"Pスコア"はスミス・ウォーターマン確率スコアを表す。この数値はアラインメントが偶然により生ずるおよその確率を表す。すなわち、非常に低い数値、例えば $2.10E-64$ は、クエリーとデータベース標的との間に非常に顕著なマッチがあることを示す。"aa長さ"は、蛋白質の長さをアミノ酸で表す。"aaIDマッチ"は、アラインメント中で同一であるアミノ酸の数を示す。"%同一性"は、アラインメントした領域にわたって同一であるヌクレオチドのパーセントを示す。"%類似性"は、アラインメント全体にわたって類似するアミノ酸のパーセントを示す。"ACC#nraaマッチ"は、非重複蛋白質のNCBIデータベース中で最も類似する蛋白質の受託番号を示す。"説明"は、非重複蛋白質NCBIデータベース中で最も類似する蛋白質の名前を含む。

20

30

## 【0333】

## 【表 4】

表4ースミス・ウォーターマン

遺伝子名	SGP037
配列番号(核酸)	1
配列番号(アミノ酸)	2
FL/Cat	FL
ファミリー	セリンホスファターゼ
Pスコア	3.60E-35
Aa長さ	372
Aa_ID マッチ	90
% 同一性	35
% 類似性	56
ACC#_nraa_ マッチ	NP_197876.1
説明	蛋白質ホスファターゼ 2C 様蛋白質 ( <i>Arabidopsis thaliana</i> )

40

## 【実施例 1】

50

## 【0334】

以下の実施例は限定ではなく、本発明の種々の観点および特徴の代表的なものにすぎない。以下の実施例は、本発明のセリン/トレオニンホスファターゼの単離および特徴付けを示す。

## 【0335】

実施例1：ゲノムDNAからの蛋白質ホスファターゼ遺伝子の同定および特徴付け

材料および方法

SGP037は、Celeraヒトゲノム配列データベースから隠れマルコフモデル(HMMR)を用いて同定された。新規ホスファターゼは、Celeraヒトゲノム配列データベースから、および公共のHuman Genome Sequencing project (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/>)から、隠れマルコフモデル(HMMR)を用いて同定した。ゲノムデータベース登録物は、6つのオープンリーディングフレームに翻訳し、HMMR2.1のフィールドプログラム可能アレイ(FPGA)加速版を有するTimelogic Decypherボックスを用いて、モデルに対してこれらを検索した。HMMRプロファイルに対してアラインメントした、予測された蛋白質配列をコードするDNA配列を、元のゲノムデータベースから抽出した。次に、核酸配列をPangea Clusteringツールを用いてクラスター化し、反復登録物を排除した。次に推定蛋白質ホスファターゼ配列を一連のクエリーおよびフィルターを通して順番に走らせて、新規蛋白質ホスファターゼ配列を同定した。特に、HMMRで同定された配列は、BLASTNおよびBLASTXを用いて、既知のヒト蛋白質ホスファターゼおよびすべてのその後の新規蛋白質ホスファターゼ配列をそれが同定されるにつれて含有するヌクレオチドおよびアミノ酸レポジトリに対して検索した。出力はスプレッドシートで表示して、手動検査で既知の遺伝子を排除することを容易にした。2つのモデル、すなわち、"完全"モデルおよび"部分"またはスミス・ウォーターマンモデルを開発した。部分モデルを用いて準触媒的ホスファターゼドメインを同定し、完全モデルを用いて完全触媒ドメインを同定した。次に選択したヒットをBLASTNを用いて公共nrnaおよびESTデータベースに対してクエリーを行い、これらが実際にユニークであることを確認した。場合によっては、新規遺伝子は、先に同定されている齧歯類または脊椎動物蛋白質ホスファターゼのオルトログであると判定された。

## 【0336】

部分DNA配列の延長による全長オープンリーディングフレームの包含は、いくつかの方法により行った。表5に示されるcDNAデータベースを繰り返しblastn検索して、ゲノム配列を延長したcDNAを見いだした。"LifeGold"データベースはIncyte Genomics, Inc (<http://www.incyte.com/>)から入手した。NCBIデータベースはNational Center for Biotechnology Information (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/>)から入手した。すべてのblastn検索は、blossum62マトリクスを用い、ヌクレオチドミスマッチについてのペナルティー3、およびヌクレオチドマッチのリワード1を用いて行った。ギャップ付きblastアルゴリズムは以下に記載されている(Altschul, Stephen F., Thomas L. Madden, Alejandro A. Schaffer, Jinghui Zhang, Zheng Zhang, Webb Miller, and David J. Lipman (1997), "Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs", *Nucleic Acids Res.* 25: 3389-3402)。

## 【0337】

部分DNA配列の伸長による全長オープンリーディングフレームの包含はまた、ゲノムデータベースの検索の繰り返しにより行った。第1の方法は、スミス・ウォーターマンアルゴリズムを用いて、最も近い蛋白質ホモログまたはオルトログを部分配列に対して蛋白

質 - 蛋白質検索を行った。標的データベースは、Genescanおよびヒトゲノムプロジェクト (HGP) ならびに Celera から得られた全ヒトゲノム配列のオープンリーディングフレーム (ORF) 予測からなる。検索したゲノムデータベースの完全なセットは以下の表 6 に示される。潜在的な延長をコードするゲノム配列は、NCBI 非重複データベースに対する blastx 分析を行ってヒットの新規性を確認することによりさらに評価した。延長するゲノム配列は、DNASTar の Seqman プログラムを用いて潜在的イントロンを削除した後に cDNA 配列中に組み込んだ。スミス - ウォーターマン検索について用いたデフォルトのパラメータは以下のとおりである。マトリクス: blosum62; ギャップオープニングペナルティ: 12; ギャップ延長ペナルティ: 2. Genescan 予測は、Genescan プログラムを、Chris Burge and Sam Karlin ("Prediction of Complete Gene Structures in Human Genomic DNA", JMB (1997) 268 (1): 78 - 94) に詳細が記載されるように用いて行った。ゲノム DNA からの ORF の予測は、標準的な 6 フレーム翻訳を用いて行った。

10

## 【0338】

ゲノム配列から DNA 伸長を規定する別の方法は、Genescan プログラムを用いてゲノムデータベースを繰り返し検索してエクソンスプライシングを予測した。次にこれらの予測された遺伝子を、関連するホスファターゼに対するホモロジーに基づいてこれらが部分遺伝子の "本物の" 延長であるかを見ることにより評価した。

20

## 【0339】

別の方法は、Genewise プログラム (<http://www.sanger.ac.uk/Software/Wise2/>) を使用して、最も近いオルトログ/ホモログに対するホモロジーに基づいて潜在的 ORF を予測することを含む。Genewise は、2つの入力、すなわち相同の蛋白質と目的とする遺伝子を含むゲノム DNA を必要とする。ゲノム DNA は Celera およびヒトゲノムプロジェクトのデータベースの blastn 検索により同定した。オルトログは、NCBI 非重複蛋白質データベース (NR) を blastp 検索することにより同定した。Genewise は、蛋白質配列をゲノム DNA 配列と比較し、イントロンおよびフレームシフトエラーを得ることができる。

30

## 【0340】

## 【表 5】

表5 - cDNAに基づく配列延長に用いたデータベース

データベース	データベース日付
LifeGold templates	2001年10月
LifeGold compseqs	2001年10月
LifeGold fl	2001年10月
LifeGold flft	2001年10月
NCBI ヒト Ests	2001年10月
NCBI ネズミ Ests	2001年10月
NCBI 非重複	2001年10月

40

## 【0341】

## 【表 6】

表6-ゲノムに基づく配列延長に用いたデータベース

データベース	データベース日付
Celerav. 1-5	2000年1月19日
Celera v. 6-10	2000年3月24日
Celera v. 11-14	2000年4月24日
Celera v. 15	2000年5月14日
Celera v. 16-17	2000年4月4日
Celera Assembly 5(R1.25)	2000年10月13日
Celera Assembly 4(R1.24)	2001年7月2日

10

## 【0342】

## 結果

Genewiseを用いて延長した遺伝子については、蛋白質オルトログおよびゲノムDNAの受託番号が記載されている(Genewiseはゲノム配列から標的遺伝子のコーディング配列を組み立てるためにオルトログを用いる)。オルトログのアミノ酸配列は、蛋白質のNCBI非重複データベースから得た(<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/Entrez/protein.html>)。ゲノムDNAは2つの起源、すなわち、CeleraおよびNCBI-NRNAからのものであり、これは以下に示される。cDNA起源もまた以下に示される。略号：HGP：ヒトゲノムプロジェクト；NCBI，National Center for Biotechnology Information。

20

## 【0343】

## SGP037，配列番号1および2

SGP037の核酸配列は、遺伝子T01361およびAAF26953をホモログとして用いてCeleraゲノムDNA17000062841010および181000066365070についてGenewiseアルゴリズムを走らせることにより得られた。配列は、Incyteコンセンサス配列8124196CB1を用いて確認した。

## 【0344】

SGP037(配列番号1)は1192ヌクレオチドの長さである。オープンリーディングフレームは位置1で開始し、位置1192で終了し、1192ヌクレオチドの長さのORFを与える。予測蛋白質は372アミノ酸の長さである(配列番号2)。この配列は全長(開始メチオニンから終止コドンまで)である。これは次のように分類される(スーパーファミリー/グループ/ファミリー)：セリンホスファターゼ，STP，PP2C。この遺伝子は染色体位置4q21にマップされる。染色体領域4q21(t(4;11)(q21;p15))の周囲の転座は、急性リンパ芽球性白血病と関連づけられている(Mecucci C, et al Br J Haematol. 2000 Jun; 109(4): 788-93)。この遺伝子は一塩基多型候補を含まない。公共ドメイン(dbEST)中のこの遺伝子についてのESTには以下のものが含まれる：BG742244，BI438273.1，BG713950.1，BF671966.1。この遺伝子は反復を含まない。

30

40

## 【0345】

## 実施例2：予測蛋白質

SGP037(ID#NA\_\_1，ID#AA\_\_2)は、372アミノ酸の長さの蛋白質をコードする。これは、セリントレオニンホスファターゼであると分類される。この蛋白質中のホスファターゼドメインは、プロファイル位置12からプロファイル位置301まで(ほぼ全長触媒ドメイン)、PP2Cホスファターゼについての隠れマルコフプロファイルとマッチする。コードされる蛋白質のホスファターゼ触媒領域の位置はアミノ酸104からアミノ酸339である。この蛋白質配列を用いたアミノ酸配列の公共データベース

50

(NRAA)のスミス・ウォーターマン検索の結果は以下のとおりである。SGP037は、NP\_197876.1 (Arabidopsis thaliana由来の蛋白質ホスファターゼ2C様蛋白質)と35%同一である。P値 = 3.60E-35; 同一のアミノ酸の数 = 90; パーセント同一性 = 35%; パーセント類似性 = 56%。

【0346】

#### 実施例3. 新規哺乳動物蛋白質ホスファターゼの発現分析

Incyte cDNAデータベースのBLAST分析は、SGP037が前立腺上皮、脳組織、小腸および結腸に由来するcDNA中に存在することを示した。

【0347】

#### 実施例4: 哺乳動物蛋白質ホスファターゼの染色体位置

いくつかの情報源を用いて、本発明の遺伝子のそれぞれの染色体上の位置に関する情報を得た。Celeraブラウザ (<http://www.celera.com>) を用いて、celeraコンフィギュレーションを特定の細胞遺伝学的バンドに位置決定した。また、核酸配列の受託番号を用いてUnigeneデータベースを検索した。Unigeneサーチエンジンを含むサイトは、<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/UniGene/Hs.Home.html>である。Unigeneデータベース中のマップ位置の情報は、いくつかの情報源、例えば、the Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/Omim/searchomim.html>), The Genome Database (<http://gdb.infobiogen.fr/gdb/simpleSearch.html>), および the Whitehead Institute human physical map ([http://carbon.wi.mit.edu:8000/cgi-bin/contig/sts\\_info?database=release](http://carbon.wi.mit.edu:8000/cgi-bin/contig/sts_info?database=release)) から得た。UnigeneがESTをマップしなかった場合には、既にマップされている配列を含むデータベース、例えばdbstsおよびhtgs (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/blastdatabases.html>) に対して目的とする遺伝子についての核酸をクエリーとして用いた。核酸配列はNCBI (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/cgi-bin/BLAST/nph-newblast>) でBLAST-2を用いて検索し、これを用いてdbstsまたはhtgsのいずれかにクエリーを行った。これらの方法のいずれかにより細胞遺伝学的領域を同定した後、OMIMを細胞遺伝学的位置で検索することにより、疾病との関連を確立する。OMIMは、疾病により系統づけられた細胞遺伝学的マップ位置の検索可能なカタログを維持する。また、細胞遺伝学的領域についての入手可能な文献の徹底的な検索は、Medline (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/PubMed/medline.html>) を用いて行う。マップされた部位とヒト癌において見いだされる染色体異常との関連についての参考文献は、Knuutila, et al., Am J Pathol, 1998, 152: 1107-1123に見いだすことができる。

【0348】

以下の節は、本発明に含まれるホスファターゼについて確立された染色体位置にマップされる種々の疾病および/または疾患を記載する。本発明のホスファターゼポリヌクレオチドを用いて、関連性のある疾病および/または疾患を有するかまたはそれを発達させるリスクを有する個人を同定することができる。本明細書において議論されるように、本発明のポリペプチドおよびポリヌクレオチドは、ホスファターゼ活性を調節し、したがって種々の疾病および/または疾患を改善する化合物を同定するのに有用である。

【0349】

#### 結果:

Celera Discovery Systemブラウザを用いて、SGP037の細胞遺伝地図の位置は4q21であると決定された。この領域中の変異は、ぞうげ質形成不全症を伴う常染色体優性の難聴における関与が示唆されている (OMIM#60559

10

20

30

40

50

4, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/htbin-post/Omim/dispim?605594> )。

#### 【0350】

#### 実施例5：一塩基多型 (SNPs) 候補

##### 材料および方法

ヒトDNAにおける最も一般的な変種は一塩基多型 (SNPs) であり, これは, 約100 - 300塩基に1回生ずる。SNPsは大規模の関連遺伝学研究を容易にすると予測されているため, 最近, SNPの発見および検出に多大な興味もたれている。本明細書に記載される遺伝子の候補SNPsは, 核酸配列を公共のデータベースに記録されているSNPsを含む配列に対してblastn検索することにより同定した (dbSNP, NCBI, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/SNP/snpsblastpretty.html>)。SNP含有配列についてdbSNP受託番号が与えられている。SNPsはまた, 発現遺伝子 (dbEST, NRNA) およびゲノム配列 (すなわちNRNA) のいくつかのデータベースを一塩基対ミスマッチについて比較することにより同定した。結果は, 表2の"SNPs"のカラムに示される。これらは候補SNPsである。ヒト集団におけるこれらの実際の頻度は決定していない。以下のコードはそれぞれのDNA配列を表す標準である:

10

20

30

G = グアノシン

A = アデノシン

T = チミジン

C = シチジン

R = GまたはA, (プリン)

Y = CまたはT, (ピリミジン)

K = GまたはT, (ケト)

W = AまたはT, (弱) (2つの水素結合)

S = CまたはG, (強) (3つの水素結合)

M = AまたはC, (アミノ)

B = C, GまたはT (すなわち, A以外)

D = A, GまたはT (すなわち, C以外)

H = A, CまたはT (すなわち, G以外)

V = A, CまたはG (すなわち, T以外)

N = A, C, GまたはT, (任意)

X = A, C, GまたはT

##### 相補的DNA鎖

G A T C R Y W S K M B V D H N X (配列番号4)

+++++

C T A G Y R S W M K V B H D N X

#### 【0351】

例えば, 2つのバージョンの遺伝子が存在し, 一方は所定の位置に"C"を有し, 他方は同じ位置に"T"を有する場合, その位置はYと表され, これはCまたはTを意味する。SNPsは, 遺伝子に付随する遺伝性の特徴を同定するために重要であろう。

40

#### 【0352】

##### 結果

SGP037はdbSNP中の多型に対応するSNPを含まない。

#### 【0353】

#### 実施例6：哺乳動物蛋白質ホスファターゼをコードするcDNAの単離

##### 材料および方法

##### 新規クローンの同定

総RNAは, 原発性腫瘍, 正常および腫瘍細胞株, 正常ヒト組織, およびソートしたヒト造血細胞からChomczynskiおよびSacchi (P. Chomczynski

50

i and N. Sacchi, Anal. Biochem. 162, 156 (1987)) のグアニジン塩 / フェノール抽出プロトコルを用いて単離する。これらの RNA を用いて, Superscript Pre Amplification System (GIBCO BRL, Gaithersburg, MD; Gerard, G. F. et al. (1989), FOCUS 11, 66) を用いて, 製造元により推奨される条件で一本鎖 cDNA を生成する。典型的な反応においては, 60  $\mu$ l の反応容量中で 10  $\mu$ g の総 RNA および 1.5  $\mu$ g のオリゴ (dT)<sub>12-18</sub> を用いる。生成物を RNase H で処理し, H<sub>2</sub>O で 100  $\mu$ l に希釈する。続く PCR 増幅のためには, 1 - 4  $\mu$ l のこの ss cDNA を各反応において用いる。

#### 【0354】

縮重オリゴヌクレオチドは, Applied Biosystems 3948 DNA 合成機で確立されたホスホルアミダイト化学を用いて合成し, エタノールで沈澱させ, 精製せずに PCR 用に用いる。これらのプライマーは, いくつかの蛋白質ホスファターゼの触媒ドメイン中の保存モチーフのセンスおよびアンチセンス鎖に由来する。縮重ヌクレオチド残基の表示は以下のとおりである: N = A, C, G, または T; R = A または G; Y = C または T; H = A, C または T, G ではない; D = A, G または T, C ではない; S = C または G; および W = A または T。

#### 【0355】

PCR 反応は, 多数の一本鎖 cDNA に適用される縮重プライマーを用いて行う。プライマーをそれぞれ最終濃度 5  $\mu$ M で, 10 mM Tris HCl, pH 8.3, 50 mM KCl, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 各 200  $\mu$ M デオキシヌクレオシド三リン酸, 0.001% ゼラチン, 1.5 U AmpliTaq DNA ポリメラーゼ (Perkin-Elmer / Cetus), および 1 - 4  $\mu$ g の cDNA を含む混合物に加える。95 で 3 分間変性させた後, サイクルの条件は, 94 で 30 秒間, 50 で 1 分間, および 72 で 1 分 45 秒間を 35 サイクルである。300 - 350 bp の間に移動した PCR フラグメントを GeneClean キット (Bio101) を用いて 2% アガロースゲルから単離し, 製造元のプロトコルにしたがって pCRII ベクター (Invitrogen Corp. U.S.A.) 中に T-A クローニングする。

#### 【0356】

Qiagen カラムを用いるミニプラスミド DNA 調製用にコロニーを選択し, サイクルシーケンシング染料ターミネータキットおよび AmpliTaq DNA ポリメラーゼ, FS (ABI, Foster City, CA) を用いてプラスミド DNA を配列決定する。配列決定反応生成物は ABI Prism 377 DNA シークエンサーにかけ, BLAST アラインメントアルゴリズム (Altschul, S.F. et al., J. Mol. Biol. 215: 403 - 10) を用いて分析する。

#### 【0357】

追加の PCR 戦略を用いて, 正確なまたはほぼ正確なオリゴヌクレオチドプライマーを用いて種々の PCR フラグメントまたは EST を接続する。PCR 条件は上述したとおりであるが, ただし, アニリング温度は, 式:  $T_m = 4(G + C) + 2(A + T)$  を用いて各オリゴ対について計算する。

#### 【0358】

##### cDNA クローンの単離:

ヒト cDNA ライブラリをホスファターゼ関連遺伝子に対応する PCR または EST フラグメントで探索する。プローブをランダムプライミングにより <sup>32</sup>P で標識し, ライブラリスクリーニングの標準的手法にしたがって, 2 x 10<sup>6</sup> cpm / mL で用いる。プレハイブリダイゼーション (3 時間) およびハイブリダイゼーション (一夜) は, 5 X SSC, 5 X デンハルト溶液, 2.5% 硫酸デキストラン, 50 mM Na<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> / NaHPO<sub>4</sub>, pH 7.0, 50% ホルムアミド, 100 mg / mL 変性サケ精子 DNA 中で 42 で行う。ストリンジェントな洗浄は, 65 で, 0.1 X SSC および 0.1% SDS 中で行う。DNA 配列決定は, サイクルシーケンシング染料ターミネータキットを用い, A

10

20

30

40

50

mpliTaq DNAポリメラーゼFS (ABI, Foster City, CA)を用いて両方の鎖について行う。配列決定反応生成物をABI Prism 377 DNAシーケンサーにかける。

【0359】

#### 実施例7：蛋白質ホスファターゼ遺伝子発現

##### 発現ベクターの構築

ヒトcDNAのいくつかから発現構築物を作成する：a) pCDNA発現ベクター中の完全長クローン；b) GST発現カセットのC末端に融合させた新規ホスファターゼの触媒ドメインを含むGST融合構築物；およびc) pCDNAベクター中に挿入されたホスファターゼドメイン中の予測触媒部位にCysからSer (CからS)変異を含む完全長クローン。

【0360】

ホスファターゼの"CからS"変異体は優性負の構築物として機能するかもしれず、これらの新規ホスファターゼの機能を解明するために用いられる。

【0361】

#### 実施例8：蛋白質ホスファターゼに対する特異的免疫試薬の作成

##### 材料および方法

単離されたホスファターゼポリペプチドに対応するKLH-またはMAP-コンジュゲート化合物ペプチドに対する特異的免疫試薬をウサギで生成させる。C末端ペプチドをグルタルアルデヒドでKLHとコンジュゲートさせ、遊離C末端を残す。内部ペプチドは、ブロックされたN末端を用いてMAP-コンジュゲートさせる。追加の免疫試薬はまた、細菌で発現させた各新規PTPまたはSTPの細胞質ドメインを含むGST融合蛋白質でウサギを免疫することにより生成することができる。

【0362】

内因性起源について試験する前に、最初に、種々の免疫血清を、組換え蛋白質に対する反応性および選択性について試験する。

【0363】

##### ウエスタンブロット

SDS PAGE上の蛋白質をイモビロン膜に移す。洗浄緩衝液はPBST (標準的リン酸緩衝化食塩水, pH 7.4 + 0.1% Triton X-100)である。ブロッキングおよび抗体インキュベーション緩衝液はPBST + 5%ミルクである。抗体希釈は1:1000から1:2000の範囲である。

【0364】

#### 実施例9：蛋白質ホスファターゼの組換え発現および生物学的アッセイ

##### 材料および方法

##### 哺乳動物細胞におけるホスファターゼの過渡的発現

ホスファターゼ構築物を含むpcDNA発現プラスミド (10 µg DNA / 100 mmプレート) をリポフェクタミン (Gibco BRL) とともに293細胞中に導入する。72時間後、細胞を0.5 mLの可溶化緩衝液 (20 mM HEPES, pH 7.35, 150 mM NaCl, 10% グリセロール, 1% Triton X-100, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 1 mM EGTA, 2 mM フッ化フェニルメチルスルホニル, 1 µg/mL アプロチニン) 中に回収する。試料アリコートに6% アクリルアミド / 0.5% ビスアクリルアミドゲルのSDS ポリアクリルアミドゲル電気泳動 (PAGE) で分離し、電気泳動的にニトロセルロースに移す。非特異的結合は、プロットをBlotto (5% w/v 無脂乾燥ミルクおよび0.2% v/v Nonidet P-40 (Sigma) を含有するリン酸緩衝化食塩水) 中でプレインキュベートすることによりブロックし、種々の抗ペプチドまたは抗GST融合蛋白質特異的抗血清を用いて組換え蛋白質を検出した。

【0365】

##### インビトロホスファターゼアッセイ

ホスファターゼ発現構築物でトランスフェクトした3日後、10 cmプレートの293

10

20

30

40

50

細胞をPBSで洗浄し、氷上でホスファターゼ阻害剤を含む2 mLのPBSTD Sで可溶化する(10 mM NaHPO<sub>4</sub>, pH 7.25, 150 mM NaCl, 1% Triton X-100, 0.5%デオキシコール酸, 0.1% SDS, 0.2% アジ化ナトリウム, 1 mM NaF, 1 mM EGTA, 4 mM オルトバナジン酸ナトリウム, 1% アプロチニン, 5 µg/mL ロイペプチン)。細胞断片を遠心分離(12000 × g, 15 分間, 4℃)により除去し、溶解物をプロテインAセファロースの1:1スラリー50 µlとともにそれぞれ1時間2回インキュベートすることにより前精製する。0.5 mLの精製上清を、10 µlのプロテインA精製ホスファターゼ特異的抗血清(GST融合蛋白質または抗ペプチド抗血清から生成)プラス50 µlのプロテインA-セファロースの1:1スラリーで、4℃で2時間インキュベートする。次にビーズをPBSTD S中で2回、HNTG(20 mM HEPES, pH 7.5 / 150 mM NaCl, 0.1% Triton X-100, 10% グリセロール)中で2回洗浄する。

10

## 【0366】

セファロースビーズ上の免疫精製ホスファターゼを20 µlのHNTG + 30 mM MgCl<sub>2</sub>, 10 mM MnCl<sub>2</sub>, および20 µCi [<sup>32</sup>P]ATP(3000 Ci/mol)中に再懸濁する。ホスファターゼ反応は室温で30分間実施し、50 mM EDTAを補充したHNTGを加えることにより停止させる。試料をHNTG中で6回洗浄し、SDS試料緩衝液中で5分間煮沸し、6% SDS-PAGEおよび続くオートラジオグラフィにより分析する。リン酸化アミノ酸の分析は、SDS-PAGEゲルから切り出した<sup>32</sup>P-標識バンドの標準的2D法により行う。

20

## 【0367】

細菌で発現させたホスファターゼのGST融合構築物についても同様のアッセイを行う。

## 【0368】

実施例10: サザンブロッティングによる遺伝子増幅の証明材料および方法

ナイロン膜はBoehringer Mannheimから購入する。変性溶液は、0.4 M NaOHおよび0.6 M NaClを含む。中和溶液は、0.5 M Tris-HCl, pH 7.5および1.5 M NaClを含む。ハイブリダイゼーション溶液は、50%ホルムアミド, 6XSSPE, 2.5Xデンハルト溶液, 0.2 mg/mL変性サケDNA, 0.1 mg/mL酵母tRNA, および0.2%ドデシル硫酸ナトリウムを含む。制限酵素はBoehringer Mannheimから購入する。放射性標識プローブは、StratageneのPrime-it IIキットを用いて調製する。プローブテンプレートに用いるベータアクチンDNAフラグメントはClontechから購入する。

30

## 【0369】

種々の腫瘍細胞株(例えば, MCF-7, MDA-MB231, Calu-6, A549, HCT-15, HT-29, Colo205, LS-180, DLD-1, HCT-116, PC3, CAPAN-2, MIA-PaCa-2, PANC-1, AsPc-1, BxPC-3, OVCAR-3, SKOV3, SW626およびPA-1), および2つの正常細胞株から、ゲノムDNAを単離する。

40

## 【0370】

各ゲノムDNA試料の10 µgのアリコートとEcoRI制限酵素で消化し、別の10 µgの試料をHindIII制限酵素で消化する。制限酵素消化したDNA試料を0.7%アガロースゲルに負荷し、電気泳動分離した後、標準的方法によりDNAをナイロン膜にキャピラリー移動させる(Sambrook, J. et al (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory)。

## 【0371】

実施例11: ファージディスプレイによる蛋白質-蛋白質相互作用の検出材料および方法

50

ファージディスプレイは、所望のおとりに対する親和性に基づいて分子相互作用を単離する方法を提供する。ファージ被覆蛋白質への融合としてクローニングされたcDNAフラグメントは、ファージの表面にディスプレイされる。おとりと相互作用するファージをアフィニティー精製により濃縮し、個々のクローンからの挿入DNAを分析する。

【0372】

#### T7ファージディスプレイライブラリ

すべてのライブラリは、T7 Select 1 - 1bベクター (Novagen) 中で、製造元の指針にしたがって構築する。

【0373】

#### おとりの提示

おとりとして用いるべき蛋白質ドメインは、GSTへのC末端融合体として作成し、E. coliで発現させる。ペプチドは化学的に合成し、長鎖スペーサービオチン試薬を用いてN末端でビオチン化する。

【0374】

#### 選択

PanMixおよびE. coli阻害剤カクテル (Sigma P - 8465) を補充した、新たに調製したライブラリ ( $10^{10}$  -  $10^{12}$  pfu) のアリコートをし、固定化したおとりとともに室温で1 - 2時間インキュベートする。未結合ファージを洗浄緩衝液でよく洗浄する (少なくとも4回)。3 - 4ラウンドの選択の後、結合したファージを100  $\mu$  lの1% SDS中に溶出し、アガロースプレートに播種して、単一プラークを得る。

【0375】

#### 挿入DNAの同定

個別のプラークを25  $\mu$  lの10 mM EDTA中に取り出し、70°Cで10分間加熱することによりファージを破壊する。2  $\mu$  lの破壊ファージを50  $\mu$  lのPCR反応混合物に加える。35ラウンドの熱サイクル (94°C, 50秒間; 50°C, 1分間; 72°C, 1分間) により挿入DNAを増幅する。

【0376】

#### 緩衝液の組成

10 x PanMix  
5% Triton X - 100  
10% 無脂乾燥乳 (Carnation)  
10 mM EGTA  
250 mM NaF  
250  $\mu$ g / mL ヘパリン (sigma)  
250  $\mu$ g / mL, 剪断し, 沸騰させたサケ精子DNA (sigma)  
0.05% アジ化ナトリウム  
PBS中で調製する。

【0377】

#### 洗浄緩衝液

PBS, 以下のもので補充:

0.5% NP - 40  
25  $\mu$ g / mL ヘパリン  
PCR反応混合物  
1.0 mL 10 x PCR緩衝液 (Perkin - Elmer, 15 mM Mgを含む)  
各0.2 mLのdNTPs (10 mM保存液)  
0.1 mL T7UPプライマー (15 pmol / L) GGAGCTGTCTGTAATTC  
CAGTC (配列番号5)  
0.1 mL T7DNプライマー (15 pmol / L) AACCCCTCAAGACCC  
GTTTAG (配列番号6)  
0.2 mL 25 mM MgCl<sub>2</sub>またはMgSO<sub>4</sub>, EDTA補償用

10

20

30

40

50

蒸留水で10 mLとする

反応液50  $\mu$ lあたり1ユニットのTaqポリメラーゼを加える

ライブラリ：T7 Select 1 - H441

【0378】

#### 化合物の評価

所定の任意の一連の化合物について、生物学的活性のスペクトルを観察することができる。1つの好ましい態様においては、本発明は、細胞シグナル伝達に関連する蛋白質酵素、好ましくは蛋白質ホスファターゼ、最も好ましくは蛋白質チロシンホスファターゼを調節する能力を示す化合物に関する。以下に記載されるアッセイを用いて、最適な程度の所望の活性を示す化合物を選択する。

10

【0379】

本明細書において用いる場合、"最適な程度の所望の活性"との語句は、疾患に罹患している動物またはヒト患者に治療上有効量の本発明の化合物を可能な最低の投与量で与えるような、細胞シグナル伝達を媒介し特定の疾患と関連する蛋白質酵素に対する最高の治療指数(上で定義)を表す。

【0380】

#### 阻害的活性を決定するためのアッセイ

当該技術分野において知られる種々の方法を用いて、本発明の化合物による蛋白質酵素、特に蛋白質ホスファターゼの活性の阻害を同定、評価またはアッセイすることができる。例えば、限定されないが、ホスファターゼに関しては、そのようなアッセイは、培養標的細胞を化合物に暴露し、(a)細胞溶解物を生化学的に分析して、リン酸化された蛋白質のレベルおよび/または種類を評価する；または(b)試験物質に暴露されていない対照細胞と比較して、処理細胞における発現型のまたは機能的変化を評点することを含む。

20

【0381】

シグナル伝達レセプターの天然のリガンドの模倣体を同定または評価する際には、細胞を本発明の化合物に暴露し、天然のリガンドにのみ暴露された正対照、および化合物にも天然のリガンドにも暴露されていない負対照と比較する。天然のリガンドの非存在下で基底レベルでリン酸化されることが知られているレセプター、例えばインスリンレセプターについては、アッセイはリガンドの非存在下で行うことができる。リガンド誘導性シグナル伝達の阻害剤または促進剤を同定または評価する際には、細胞を天然のリガンドの存在下で本発明の化合物に暴露し、本発明の化合物に暴露されていない対照と比較する。

30

【0382】

以下に記載されるアッセイは、本発明の化合物がホスファターゼ活性を阻害する能力を評価する一次スクリーニングとして用いることができる。また、アッセイを用いて、ある範囲の濃度、例えば100  $\mu$ M - 1 pMの範囲を試験し、リン酸化またはシグナル伝達の量が対照と比較して50%減少するか増加する濃度(IC<sub>50</sub>)を計算することにより、化合物の相対的効力を評価することができる。

【0383】

#### 生化学的アッセイ

1つの態様においては、シグナル伝達の間チロシン残基においてリン酸化または脱リン酸化される基質分子を有する標的細胞を本発明の化合物および放射性標識したリン酸に暴露し、その後、これを溶解して目的とする基質を含む細胞内容物を放出させる。基質は、ドデシルリン酸ナトリウムポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)技術を一次元または二次元で用いて細胞溶解物の蛋白質成分を分離し、X線フィルムに暴露してリン酸化された蛋白質の存在を検出することにより分析することができる。放射性標識を用いない同様の手法においては、SDS-PAGEにより分離した蛋白質成分をニトロセルロース膜に移し、抗ホスチロシン(抗pTyr)抗体を用いてpTyrの存在を検出する。あるいは、細胞溶解物を固体支持体に結合した基質特異的結合抗体とともにインキュベートすることにより目的とする基質を最初に単離し、次に非結合細胞成分を洗い流し、抗pTyr抗体により固体支持体上のpTyrの存在または非存在を評価することが

40

50

好ましい。この好ましい方法は、自動化ロボットシステムによりマイクロタイタープレートフォーマットで容易に行うことができ、このことにより、大量の試料を適当な短い時間枠で試験することができる。

#### 【0384】

抗pTy r抗体は、放射性物質で標識することにより検出することができ、これはオートラジオグラフィーによるその検出を容易にする。あるいは、抗pTy r抗体を酵素、例えば西洋ワサビペルオキシダーゼとコンジュゲート化させ、次にその酵素の適当な基質を加えることにより検出する。基質の選択は当業者には明らかである。さらに別の方法は、pTy r抗体を認識する二次抗体と反応させることにより抗pTy r抗体を検出することを含む。この二次抗体は、放射性物質または先に記載した酵素で標識する。当該技術分野において知られる、抗体を検出する他の任意の方法を用いることができる。

10

#### 【0385】

上述の方法はまた、シグナル伝達基質分子を含む細胞溶解物およびホスファターゼが本発明の化合物およびキナーゼと混合されている無細胞系において用いることもできる。基質は、アデノシン三リン酸(ATP)を加えてキナーゼ反応を開始することによりリン酸化される。化合物の活性を評価するためには、反応混合物をSDS-PAGE手法により分析することができ、またはこれを固体支持体に結合した基質-特異的結合抗体に加えて、分離されたまたは捕捉された基質について上述した検出方法を実施して、pTy rの存在または非存在を評価することができる。結果を化合物を加えない反応混合物から得られた結果と比較する。無細胞系には、天然のリガンドまたはその種類についての知識は必要ではない。例えば、Posner et al., (米国特許5,155,031)は、基質としてインスリンレセプターを、標的細胞としてラット脂肪細胞を用いて、過バナジン酸がPTP活性を阻害する能力を示すことを記載する。Burke et al. (1994, Biochem Biophys. Res. Comm., 204:129-134)は、自己リン酸化インスリンレセプターおよび組換えPTP1Bを用いてホスホチロシル模倣体の阻害的活性を評価することを記載する。

20

#### 【0386】

基質蛋白質のリン酸化または脱リン酸化を測定することに加えて、第2のメッセンジャーの産生の活性化または調節、細胞のイオンレベルの変化、シグナリング分子の会合、解離または移動、遺伝子または特異的遺伝子の転写または翻訳の誘導をモニターすることができる。これらの生化学的アッセイは、これらの目的のために開発された慣用の手法を用いて行うことができる。

30

#### 【0387】

##### 生物学的アッセイ

本発明の化合物がシグナル伝達を制御するPTPの活性を調節する能力はまた、リガンド結合に関連する形態学的または機能的変化を評点することにより測定することができる。当該技術分野において知られる任意の定性的または定量的手法を適用して、シグナリング経路においてホスファターゼの制御下にある細胞プロセスを観察および測定することができる。そのような細胞プロセスには、限定されないが、同化および異化プロセス、細胞増殖、細胞分化、細胞接着、細胞移動および細胞死が含まれる。

40

#### 【0388】

バナジン酸のホスファターゼ阻害剤としての種々の生物学的効果を研究するために用いられてきた手法を、本発明の化合物について用いるために適合させることができる。例えば、バナジン酸は、ラット脂肪細胞においてグルコースおよびグルコース類似体のインスリン感受性促進性輸送システムを活性化することが示されている(Dubyak et al., 1980, J. Biol. Chem., 256:5306-5312)。本発明の化合物の活性は、化合物に暴露したラット脂肪細胞におけるグルコース類似体、例えば2-デオキシ-<sup>3</sup>H-グルコースの輸送の速度の増加を測定することにより評価することができる。バナジン酸はまた、インスリンがラット脂肪細胞におけるグルコース酸化に及ぼす影響を模倣する(Shechter et al., 1980, Nature, 28

50

4 : 5 5 6 - 5 5 8 )。本発明の化合物は、 $^{14}\text{C}$ -グルコースの $^{14}\text{C O}_2$ への変換を測定することにより、グルコース酸化の刺激について試験することができる。さらに、ナトリウムオルトバナジン酸がエリスロポエチン媒介性細胞増殖に及ぼす影響は、DNA合成の間のトリチル化チミジンの取り込みにより評価して、DNA含量に基づく細胞サイクル分析により評価されている (Spivak et al., 1992, Exp. Hematol., 20 : 500 - 504)。同様に、細胞増殖において役割を果たすホスファターゼに対する本発明の化合物の活性は、細胞サイクル分析により評価することができる。

#### 【0389】

本発明の化合物の活性はまた、シグナル伝達の機能不全により引き起こされるかこれに関連する疾患の実験モデルを用いて動物において評価することができる。例えば、本発明の化合物の活性は、非肥満性糖尿病マウス (Lund et al., 1990, Nature, 345 : 727 - 729)、BBWistarラットおよびストレプトゾトシン誘導性糖尿病ラット (Solomon et al., 1989, Am. J. Med. Sci., 297 : 372 - 376) において、インスリンレセプターシグナル伝達に及ぼす化合物の影響について試験することができる。ホスファターゼはシグナル伝達の機能不全において重要な役割を果たし、細胞トランスフォーメーションにつながりうるため、化合物の活性は、動物発癌性実験において評価することもできる。例えば、オカダイン酸 (ホスファターゼ阻害剤) は、マウス皮膚において腫瘍形成を促進することが示されている (Suganuma et al., 1988, Proc. Natl. Acad. Sci., 85 : 1768 - 1771)。

#### 【0390】

これらの細胞培養アッセイおよび動物実験から得られたデータを用いて、ヒトにおいて用いるためのある範囲の投与量を処方することができる。本発明の化合物の投与量は、毒性がほとんどまたは全くない循環濃度の範囲内でなければならない。投与量は、用いられる投与量の形態および投与経路に依存して、この範囲内で様々でありうる。

#### 【0391】

##### ホスホチロシン酵素結合イムノソルベントアッセイ

このアッセイを用いて、本発明の化合物がインスリンレセプター (IR) 上のホスホチロシン (pTyr) 残基の脱リン酸化を阻害する能力を試験することができる。当業者は、異なる標的細胞および結合抗体を用いることにより、他の基質分子、例えば血小板由来成長因子レセプターをこのアッセイにおいて用いることができることを認識するであろう。アッセイにおいて異なる基質分子を用いることにより、異なる蛋白質チロシン酵素に対する本発明の化合物の活性を評価することができる。IRの場合、内因性キナーゼ活性はインスリン結合がない場合であっても低いレベルで活性がある。したがって、IRのリン酸化を刺激するためにはインスリンは必要ではない。すなわち、化合物に暴露した後、細胞溶解物を調製し、抗インスリンレセプター抗体で被覆したマイクロタイタープレートに加えることができる。抗pTyr抗体および酵素結合二次抗体を用いて捕捉されたインスリンレセプターのリン酸化のレベルを検出する。

#### 【0392】

##### 化合物 - PTPのIC50を決定するためのアッセイ方法

本発明の種々の化合物の活性のレベルおよび1またはそれ以上のPTPに及ぼす影響を決定するためには、以下のインビトロアッセイ方法が好ましい。当該技術分野においてよく知られる手法を用いて、任意のPTPについて同様のアッセイを設計することができる。

#### 【0393】

本明細書に記載される触媒的アッセイは、96-ウェルフォーマットで行う。一般的な方法は、最初に、広範囲の緩衝液pHにわたってイオン強度の変動を最少にした3成分緩衝液系を用いて、PTPの最適pHを決定する。次に、各特異的基質 - PTP系についてミカエリス - メンテン定数、すなわちKmを決定する。次にこのKm値を化合物スクリーニングの基質反応濃度として用いる。最後に、試験PTPを種々の濃度の化合物に15分間

暴露し、基質と10分間反応させる。結果はパーセント阻害対化合物濃度としてプロットし、プロットの内挿からIC<sub>50</sub>を求める。

#### 【0394】

以下の材料および試薬を用いた。

1. 特に示さない限り、アッセイ緩衝液をすべてのアッセイ溶液の溶媒として用いた。

成分	濃度	
アセテート (Fisher Scientific A38, 500)	100 mM	
ビス-tris (Sigma B-7535)	50 mM	
Tris (Fisher Scientific BP152-5)	50 mM	10
グリセロール (Fisher Scientific BP229-1)	10% (v/v)	

\* DTT使用直前に1 mMを加える

2. 96ウエルイーゼルウォッシュプレート (Costar 3369)

3. p-ニトロフェニルホスフェート (pNPP) (Boehringer Mannheim 738-379)

4. フルオレセインジホスフェート (FDP) (Molecular Probes F-2999)

5. 0.22 μねじ蓋濾過システム500 ml (Millipore SCGPU05RE) 20

6. 10 N NaOH (Fisher Scientific SS255-1)

7. 10 N HCl (Fisher Scientific A144-500)

8. 化合物は、DMSO (Sigma D-5879) に5または10 mM濃度で溶解し、小さいアリコートで-20 で保存した。

#### 【0395】

##### 方法

すべてのアッセイは、pNPPまたはFDPを基質として用いて行う。用いた各PTPについて最適pHを決定する。

#### 【0396】

30

##### PTPアッセイ

PTPase活性は、適当な濃度のpNPPまたはFDPを基質として含む100 μlの反応混合物中で25 でアッセイする。反応は、PTPを加えることにより開始し、10分後に50 μlの1 N NaOHを加えることにより停止する。基質の非酵素的加水分解は、酵素を加えない対照を測定することにより補正する。生成したp-ニトロフェノールの量は、410 nmの吸収から決定する。速度論的パラメータKmを決定するためには、種々の基質濃度で初速度を測定し、データをミカエリス等式

$$\text{速度} = (V_{\max} \times [S]) / (K_m + [S])$$

[S] = 基質反応濃度

に適合させる。

40

#### 【0397】

##### 阻害実験

化合物がPTPに及ぼす影響は、25 でpNPPまたはFDPを基質として用いて評価する。PTPを種々の濃度の化合物とともに15分間プレインキュベートする。次に基質を固定濃度(通常は先に計算されたKmと等しい)で加える。10分後、NaOHを加えて反応を停止する。pNPPの加水分解は、Biotek Powerwave 200マイクロプレートスキャン分光光度計で410 nmで追跡する。パーセント阻害は、以下のように計算する:

$$\text{パーセント阻害} = [( \text{対照シグナル} - \text{化合物シグナル} ) / \text{対照シグナル}] \times 100$$

%

50

次に、パーセント阻害対化合物濃度のプロットを内挿することにより IC50 を決定する。

【0398】

細菌 GST - PTP 融合蛋白質発現のために設計したプラスミドは、PCR 生成ヒト PTP フラグメントを pGEX ベクター (Pharmacia Biotech) 中に挿入することにより作成する。次に、これらの構築物のいくつかを用いて、Sf-9 昆虫細胞における発現用にホスファターゼを pFastBac-1 中にサブクローニングする。PTP 遺伝子の最初の増幅に用いたオリゴヌクレオチドは以下に示される。cDNAs は、Clontech から購入した RNA で、Gilbo BRL superscript プレ増幅システムを用いて調製する。

10

【0399】

結論

当業者は、本発明は、その目的を実施し、記載される結果および利点、ならびに本明細書に固有のものを得るのによく適合していることを容易に理解するであろう。本明細書に記載される分子複合体および方法、手順、処理、分子、特定の化合物は、現在のところ好ましい態様の代表的なものであり、例示的なものであって、本発明の範囲を限定することを意図するものではない。当業者は、本発明の範囲および精神から逸脱することなく、本明細書に開示される本発明に対して種々の置換および改変をなすことができることを容易に理解するであろう。

【0400】

本明細書において言及されるすべての特許および刊行物は、本発明の属する技術分野の技術者のレベルを示す。すべての特許および刊行物は、それぞれの刊行物が特定の個々に本明細書の一部としてここに引用されることと同じ程度に、本明細書の一部として引用される。

20

【0401】

本明細書に例示的に記載されている発明は、本明細書に特定的に開示されていない任意の要素または限定なしでも適切に実施することができる。すなわち、例えば、本明細書における各例において、"・・・を含む"、"・・・から本質的になる"および"・・・からなる"との用語は、他の2つのいずれかと置き換えることができる。本明細書において用いた用語および表現は、説明の用語として用いるものであり、限定ではない。そのような用語および表現の使用においては、示されかつ記載されている特徴またはその一部の等価物を排除することを意図するものではなく、特許請求の範囲に記載される本発明の範囲中で種々の変更が可能であることが理解される。すなわち、好ましい態様および任意の特徴により本発明を特定的に開示してきたが、当業者には本明細書に記載される概念の変更および変種が可能であり、そのような変更および変種も特許請求の範囲に定義される本発明の範囲内であると考えられることが理解されるべきである。

30

【0402】

さらに、発明の特徴および局面がマーカッシュグループの用語で記載されている場合、当業者は、本発明が、マーカッシュグループのメンバーの個々のメンバーまたはサブグループに関してもまた記載されていることを認識するであろう。例えば、X が、臭素、塩素およびヨウ素からなる群より選択されるとして記載されている場合、X が臭素である特許請求の範囲および X が臭素および塩素である特許請求の範囲も完全に記載されている。

40

【0403】

遺伝コードの縮重の観点から、核酸の他の組み合わせもまた本明細書のペプチドおよび蛋白質をコードする。例えば、GCT, GCC, GCA, GCG の4つの核酸配列はすべてアミノ酸アラニンをコードする。したがって、あるアミノ酸について平均で3つのコドンが存在し、100アミノ酸の長さのポリペプチドは平均で  $3^{100}$ 、すなわち  $5 \times 10^{47}$  種類の核酸配列によりコードされるであろう。すなわち、日常的な方法を用いて過度の実験なしに、核酸配列を改変して第1の核酸配列によりコードされるものと同じポリペプチドをコードする第2の核酸配列を形成することができる。すなわち、特許請求の範囲に記

50

載されるペプチドおよび蛋白質をコードするすべての可能な核酸もまた、コドン使用、特にヒトにおいて好ましいものを完全に考慮してこれらがすべて書き出されているように、本明細書に完全に記載されている。さらに、ポリペプチドの有意な活性が変更しない配列の領域内において、ポリペプチドのアミノ酸配列、またはそのようなポリペプチドをコードする対応する核酸配列の変更が生ずるよう設計しまたは選択することができる。例えば、ポリペプチドの活性部位と離れたターン中で、アミノ酸変化を生じさせることができる。また、欠失（例えば活性部位に影響を与えないポリペプチドのセグメントまたはそのようなポリペプチドをコードする対応する核酸配列を除去する）および付加（例えば、活性部位の機能に影響を与えずに、ポリペプチド配列により多くのアミノ酸を付加する、例えばGST融合蛋白質を形成する、または活性部位の機能に影響を与えずにそのようなポリペプチドをコードする対応する核酸配列に付加する）もまた本発明の範囲内である。ポリペプチドに対するそのような変更は、当業者が日常的な方法を用いて過度の実験なしに行うことができる。すなわち、本発明のペプチドまたは蛋白質の有意な活性に影響を与えないと容易に決定することができるすべての可能な核酸および/またはアミノ酸配列もまた本明細書に完全に記載されている。

10

**【0404】**

本明細書においては、本発明を広くかつ一般的に記載している。一般的開示に含まれるより狭い種および亜属のそれぞれのグループもまた本発明の一部を形成する。これには、除かれたものが具体的に記載されているか否かにかかわらず、属から任意の主題を除く「ただし・・・」またはネガティブ限定を含む発明の一般的記載が含まれる。

20

**【0405】**

他の態様は以下の特許請求の範囲の範囲内である。

**【図面の簡単な説明】****【0406】**

**【図1】** 図1は、ヒト蛋白質ホスファターゼSGP037（配列番号1）のヌクレオチド配列を示す。

**【図2】** 図2は、配列番号1によりコードされるヒト蛋白質ホスファターゼSGP037のアミノ酸配列（配列番号2）を示す。



前記核酸分子が、哺乳動物から単離された、濃縮された、または精製されたものである、請求項 1 記載の核酸分子。

【請求項 4】

前記哺乳動物がヒトである、請求項 3 記載の核酸分子。

【請求項 5】

ストリンジェントな条件下で配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドをコードするヌクレオチド配列にハイブリダイズするヌクレオチド配列を有する核酸を含む、請求項 1 記載の核酸分子。

【請求項 6】

単離され、濃縮され、または精製されたホスファターゼポリペプチドであって、

(a) 配列番号 2 に記載される配列と少なくとも約 90% 同一であるアミノ酸配列；または

(b) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列であって、ただし、ポリペプチドは、N 末端ドメイン、C 末端触媒ドメイン、触媒ドメイン、C 末端ドメイン、コイルドコイル構造領域、プロリンリッチ領域、スパーサー領域および C 末端テイルからなる群より選択されるドメインの全部ではないが 1 またはそれ以上を欠失しているアミノ酸配列、を含むポリペプチド。

【請求項 7】

前記ポリペプチドが、哺乳動物から単離され、精製され、または濃縮されたものである、請求項 6 記載のホスファターゼポリペプチド。

【請求項 8】

前記哺乳動物がヒトである、請求項 7 記載のホスファターゼポリペプチド。

【請求項 9】

ホスファターゼポリペプチドまたは前記ポリペプチドのドメインに対して特異的結合親和性を有する抗体または抗体フラグメントであって、前記ポリペプチドは、配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を含むことを特徴とする抗体または抗体フラグメント。

【請求項 10】

請求項 9 記載の抗体を産生するハイブリドーマ。

【請求項 11】

請求項 6 記載のポリペプチドに結合する抗体および負対照抗体を含むキット。

【請求項 12】

ホスファターゼポリペプチドの活性を調節する物質を同定する方法であって、

(a) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列と実質的に同一のホスファターゼポリペプチドを試験物質と接触させ；

(b) 前記ポリペプチドの活性を測定し；そして

(c) 前記物質が前記ポリペプチドの活性を調節するか否かを判定する、

の各工程を含む方法。

【請求項 13】

細胞においてホスファターゼポリペプチドの活性を調節する物質を同定する方法であって、

(a) 配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列と実質的に同一の配列を有するホスファターゼポリペプチドを発現させ；

(b) 前記細胞に試験物質を加え；そして

(c) 細胞表現型または前記ポリペプチドと天然の結合パートナーとの間の相互作用の変化をモニターする、

の各工程を含む方法。

【請求項 14】

配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列と実質的に同一の配列を有するホスファターゼの活性を調節する物質を含む、疾病または疾患を治療するための医薬組成物。

【請求項 15】

前記疾病または疾患が、癌、免疫関連疾病および疾患、心臓血管疾病、脳またはニューロン関連疾病、代謝性疾患および炎症性疾患からなる群より選択される、請求項 1 4 記載の医薬組成物。

【請求項 1 6】

前記疾病または疾患が、組織の癌；血液または造血細胞起源の癌；乳，結腸，肺，前立腺，子宮頸部，脳，卵巣，膀胱または腎臓の癌からなる群より選択される、請求項 1 5 記載の医薬組成物。

【請求項 1 7】

前記疾病または疾患が、中枢神経系または末梢神経系疾病、片頭痛；痛み；性的機能不全；気分障害；注意障害；認識障害；低血圧症；高血圧症；精神病性疾患；神経性疾患および運動異常症からなる群より選択される、請求項 1 5 記載の医薬組成物。

【請求項 1 8】

前記疾病または疾患が、炎症性疾患，例えば慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶からなる群より選択される、請求項 1 5 記載の医薬組成物。

【請求項 1 9】

前記物質がインビトロでホスファターゼ活性を調節する、請求項 1 5 記載の医薬組成物。

【請求項 2 0】

前記物質がホスファターゼ阻害剤である、請求項 1 9 記載の医薬組成物。

【請求項 2 1】

疾病または疾患の診断道具として試料中においてホスファターゼポリペプチドを検出する方法であって、

( a ) 前記試料を、ハイブリダイゼーションアッセイ条件下で配列番号 2 に記載されるアミノ酸配列を有するホスファターゼポリペプチドの核酸標的領域とハイブリダイズする核酸プローブと接触させ、前記プローブは、核酸配列、そのフラグメント、または前記配列およびフラグメントの相補体を含み；そして

( b ) 標的領域：プローブハイブリッドの存在または量を前記疾病または疾患の指標として検出する、

の各工程を含む方法。

【請求項 2 2】

前記疾病または疾患が、癌、免疫関連疾病および疾患、心臓血管疾病、脳またはニューロン関連疾病、代謝性疾患および炎症性疾患からなる群より選択される、請求項 2 1 記載の方法。

【請求項 2 3】

前記疾病または疾患が、組織の癌；血液または造血細胞起源の癌；乳，結腸，肺，前立腺，子宮頸部，脳，卵巣，膀胱または腎臓の癌からなる群より選択される、請求項 2 2 記載の方法。

【請求項 2 4】

前記疾病または疾患が、中枢神経系または末梢神経系疾病、片頭痛，痛み；性的機能不全；気分障害；注意障害；認識障害；低血圧症；高血圧症；精神病性疾患；神経性疾患；および運動異常症からなる群より選択される、請求項 2 2 記載の方法。

【請求項 2 5】

前記疾病または疾患が、炎症性疾患，例えば慢性関節リウマチ，慢性炎症性腸疾病，慢性炎症性骨盤疾病，多発性硬化症，ぜん息，変形性関節症，乾癬，アテローム性動脈硬化症，鼻炎，自己免疫，および臓器移植拒絶からなる群より選択される、請求項 2 2 記載の方法。

【請求項 2 6】

配列番号 2 の配列を有するホスファターゼポリペプチドのドメインをコードする核酸分子を含む、単離された、濃縮されたまたは精製された核酸分子。

## 【請求項 27】

配列番号 2 に記載されるポリペプチドと少なくとも 90% の同一性を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードするヌクレオチド配列を含む，ホスファターゼポリペプチドをコードする単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

## 【請求項 28】

分子が，配列番号 1 の配列と実質的に同一のヌクレオチド配列を含む，請求項 1 記載の単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

## 【請求項 29】

配列番号 2 のポリペプチドをコードする核酸配列の約 10 - 30 個の連続するヌクレオチド塩基から本質的になる，単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

## 【請求項 30】

配列番号 1 の核酸配列の約 10 - 30 個の連続するヌクレオチド塩基から本質的になる，請求項 29 記載の単離された，濃縮されたまたは精製された核酸分子。

## 【請求項 31】

請求項 1 記載の核酸分子を含む組換え細胞。

## 【請求項 32】

請求項 1 記載の核酸分子を含むベクター。

## 【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International Application No PCT/US 01/43063
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/55 C12N9/16 C07K16/40 C12Q1/68 C12Q1/42 G01N33/573		
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) IPC 7 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 practical, search terms used) EPO-Internal, SEQUENCE SEARCH, EMBL, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 01 77290 A (GENETICS INST) 18 October 2001 (2001-10-18)  page 206 -page 207 ---	1-8, 11-13, 21-32
X	WO 01 54472 A (HUMAN GENOME SCIENCES INC; ROSEN CRAIG A (US); BARASH STEVEN C (US)) 2 August 2001 (2001-08-02) page 25, SEQ ID NO:20 ---	1-8, 11-13, 21-32
X	WO 00 55174 A (HUMAN GENOME SCIENCES INC; ROSEN CRAIG A (US); RUBEN STEVEN M (US)) 21 September 2000 (2000-09-21) SEQ ID NOs: 715 and 1655 ---	1-8, 11-13, 21-32
	-/--	
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C. <input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in 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 document 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. "Z" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search  27 September 2002		Date of mailing of the international search report  07.10.02
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 6818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer  Sirim, P

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No  
PCT/US 01/43063

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 91 15495 A (PFIZER) 17 October 1991 (1991-10-17) cited in the application abstract ---	14-20
X	US 4 447 608 A (JONES TERENCE R ET AL) 8 May 1984 (1984-05-08) cited in the application abstract ---	14-20
X	WO 01 16097 A (JALLAL BAHIIJA ; KOENIG MARCEL (US); LI SHARON (US); LIANG CHRIS (US) 8 March 2001 (2001-03-08) abstract; claims 1-89; figures 1-14 ---	14-20
X	US 5 700 821 A (LAZO JOHN S ET AL) 23 December 1997 (1997-12-23) abstract ---	14-20
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 200152 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B04, AN 2001-483265 XP002214997 -& WO 01 55425 A (BIODOOR GENE TECHNOLOGY LTD SHANGHAI), 2 August 2001 (2001-08-02) SEQ ID NOs:1 and 2, figure 1 abstract ---	1-8, 11-13, 21-32
X	DATABASE EMBL [Online] 31 October 2001 (2001-10-31) ISOGAI T ET AL: Database accession no. AK054678 XP002214897 abstract ---	1-8,11, 26-32
E	WO 01 96571 A (BAYER AG; XIAO YONGHONG (US)) 20 December 2001 (2001-12-20)  SEQ ID NOs: 17 and 19 ---	1-8, 11-13, 21-32
E	WO 01 96546 A (INCYTE GENOMICS INC; PATTERSON CHANDRA (US); STEWART ELIZABETH A () 20 December 2001 (2001-12-20) figures 1,10 -----	1-8, 11-13, 21-32

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.  
PCT/US 01/43063**Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)**

This International Search Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1.  Claims Nos.:  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  
Although claims 14 to 18 are directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
2.  Claims Nos.: 9, 10 (completely) and 14-20 (partially)  
because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically:  
see FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210
3.  Claims Nos.:  
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

**Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)**

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1.  As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers all searchable claims.
2.  As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.  As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

**Remark on Protest**

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
- No protest accompanied the payment of additional search fees.

International Application No. PCT/US 01/43063

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

Continuation of Box 1.2

Claims Nos.: 9, 10 (completely) and 14-20 (partially)

Claims 9 and 10 refer to an antibody and to a hybridoma producing which specifically binds to the phosphatase of present application.

However, the application does not provide any support within the meaning of Article 6 PCT and/or disclosure within the meaning of Article 5 PCT for said antibody.

Consequently, no search has been carried out for claims 9 and 10.

Furthermore, claims 14 to 20 refer to methods of treatment comprising the administration of a substance to a patient.

Said substance is defined by reference to a desirable characteristic or property, namely its ability to modulate the activity of the protein of present application.

The claims cover all compounds having this characteristic or property, whereas the application provides support within the meaning of Article 6 PCT and/or disclosure within the meaning of Article 5 PCT for only a very limited number of such compounds.

In the present case, the claims so lack support, and the application so lacks disclosure, that a meaningful search over the whole of the claimed scope is impossible. Independent of the above reasoning, the claims also lack clarity (Article 6 PCT).

An attempt is made to define the compound by reference to a result to be achieved. Again, this lack of clarity in the present case is such as to render a meaningful search over the whole of the claimed scope impossible.

Consequently, the search has been carried out for those parts of the claims which appear to be clear, supported and disclosed, namely those parts relating to the compounds mentioned in the description on page 63 to 66.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e) PCT). The applicant is advised that the EPO policy when acting as an International Preliminary Examining Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report or during any Chapter II procedure.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/US 01/43063

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 0177290	A	18-10-2001	AU 4966301 A	23-10-2001
			WO 0177290 A2	18-10-2001
			US 2002039760 A1	04-04-2002
-----				
WO 0154472	A	02-08-2001	AU 2950801 A	07-08-2001
			AU 3095801 A	07-08-2001
			AU 3645901 A	07-08-2001
			AU 3646001 A	07-08-2001
			AU 3646101 A	07-08-2001
			AU 3646201 A	07-08-2001
			AU 3646301 A	07-08-2001
			AU 3646401 A	07-08-2001
			AU 3646501 A	07-08-2001
			AU 3646601 A	07-08-2001
			AU 3794301 A	07-08-2001
			AU 3794401 A	07-08-2001
			AU 3794701 A	07-08-2001
			AU 3794901 A	07-08-2001
			AU 3795001 A	07-08-2001
			AU 3795101 A	07-08-2001
			AU 3795201 A	07-08-2001
			AU 3795301 A	07-08-2001
			AU 3795401 A	07-08-2001
			AU 3795501 A	07-08-2001
			AU 3795701 A	07-08-2001
			AU 3795801 A	07-08-2001
			AU 3972601 A	07-08-2001
			AU 3972701 A	07-08-2001
			AU 3972801 A	07-08-2001
			AU 4140201 A	07-08-2001
			AU 4140301 A	07-08-2001
			AU 4140401 A	07-08-2001
			AU 4140501 A	07-08-2001
			AU 4140601 A	07-08-2001
			AU 4140701 A	07-08-2001
			AU 4140801 A	07-08-2001
			AU 4140901 A	07-08-2001
AU 4141001 A	07-08-2001			
AU 4141101 A	20-08-2001			
AU 4141201 A	07-08-2001			
AU 4141301 A	07-08-2001			
AU 4141401 A	07-08-2001			
AU 4141501 A	07-08-2001			
AU 4141601 A	07-08-2001			
AU 4141701 A	07-08-2001			
AU 4141801 A	07-08-2001			
AU 4141901 A	07-08-2001			
AU 4313401 A	07-08-2001			
AU 4313501 A	07-08-2001			
AU 4313601 A	07-08-2001			
AU 4313701 A	14-08-2001			
AU 4526201 A	07-08-2001			
AU 4719001 A	07-08-2001			
AU 4719101 A	07-08-2001			
-----				
WO 0055174	A	21-09-2000	AU 3395900 A	04-10-2000
			AU 3617600 A	04-10-2000
			AU 3617700 A	04-10-2000

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No.

PCT/US 01/43063

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date				
WO 0055174	A	AU 3619400	A 04-10-2000				
		AU 3619500	A 04-10-2000				
		AU 3869400	A 04-10-2000				
		EP 1168917	A2 09-01-2002				
		EP 1165588	A1 02-01-2002				
		EP 1169469	A1 09-01-2002				
		EP 1165589	A1 02-01-2002				
		EP 1159420	A1 05-12-2001				
		EP 1163358	A1 19-12-2001				
		WO 0055173	A1 21-09-2000				
		WO 0055350	A1 21-09-2000				
		WO 0055351	A1 21-09-2000				
		WO 0055180	A2 21-09-2000				
		WO 0055174	A1 21-09-2000				
		WO 0055320	A1 21-09-2000				
		US 2002081659	A1 27-06-2002				
		US 2002039764	A1 04-04-2002				
		US 2002055627	A1 09-05-2002				
		US 2002052308	A1 02-05-2002				
		US 2002044941	A1 18-04-2002				
WO 9115495	A	17-10-1991	AT 114661	T 15-12-1994			
			CA 2078214	C 28-03-1995			
			DE 69105495	D1 12-01-1995			
			DK 526488	T3 24-04-1995			
			EP 0526488	A1 10-02-1993			
			ES 2064101	T3 16-01-1995			
			FI 924427	A 01-10-1992			
			IE 911035	A1 09-10-1991			
			JP 6062650	B 17-08-1994			
			JP 5502452	T 28-04-1993			
			PT 97214	A 31-01-1992			
			WO 9115495	A1 17-10-1991			
			US 5326905	A 05-07-1994			
			US 4447608	A	08-05-1984	AT 9900	T 15-11-1984
						AU 543237	B2 04-04-1985
AU 6549580	A 25-06-1981						
CA 1184900	A1 02-04-1985						
DE 3069468	D1 22-11-1984						
DK 540080	A ,B, 20-06-1981						
EP 0031237	A1 01-07-1981						
ES 497884	D0 01-11-1982						
ES 8300716	A1 01-02-1983						
ES 508453	D0 01-09-1983						
ES 8308314	A1 16-11-1983						
ES 508454	D0 01-08-1983						
ES 8307762	A1 01-11-1983						
FI 803957	A ,B, 20-06-1981						
GB 2065653	A ,B, 01-07-1981						
GR 72847	A1 07-12-1983						
HU 193505	B 28-10-1987						
IE 51188	B1 29-10-1986						
IL 61756	A 27-02-1987						
JP 1810611	C 27-12-1993						
JP 5012347	B 17-02-1993						
JP 56092876	A 27-07-1981						
NO 803868	A ,B, 22-06-1981						

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No  
PCT/US 01/43063

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
US 4447608	A	NZ 195876 A	18-11-1983	
		PT 72232 A ,B	01-01-1981	
		US 4564616 A	14-01-1986	
		YU 321180 A1	30-06-1983	
		ZA 8007909 A	30-12-1981	
WO 0116097	A	08-03-2001	AU 7332100 A	26-03-2001
			EP 1212296 A1	12-06-2002
			WO 0116097 A1	08-03-2001
US 5700821	A	23-12-1997	AU 715546 B2	03-02-2000
			AU 3820597 A	20-02-1998
			EP 0959884 A1	01-12-1999
			JP 3268782 B2	25-03-2002
			JP 2000515165 T	14-11-2000
			WO 9804257 A1	05-02-1998
			US 5925660 A	20-07-1999
			US 5856506 A	05-01-1999
US 6040323 A	21-03-2000			
WO 0155425	A	02-08-2001	CN 1307122 A	08-08-2001
			AU 2999001 A	07-08-2001
			WO 0155425 A1	02-08-2001
WO 0196571	A	20-12-2001	AU 8573801 A	24-12-2001
			WO 0196571 A2	20-12-2001
WO 0196546	A	20-12-2001	AU 6988801 A	24-12-2001
			WO 0196546 A2	20-12-2001

## フロントページの続き

(51)Int.Cl. <sup>7</sup>	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 P 9/02	A 6 1 P 9/02	4 C 0 8 4
A 6 1 P 9/10	A 6 1 P 9/10	4 H 0 4 5
A 6 1 P 9/12	A 6 1 P 9/12	
A 6 1 P 11/06	A 6 1 P 11/06	
A 6 1 P 15/08	A 6 1 P 15/08	
A 6 1 P 17/06	A 6 1 P 17/06	
A 6 1 P 19/02	A 6 1 P 19/02	
A 6 1 P 19/08	A 6 1 P 19/08	
A 6 1 P 25/00	A 6 1 P 25/00	
A 6 1 P 25/02	A 6 1 P 25/02	
A 6 1 P 25/06	A 6 1 P 25/06	
A 6 1 P 25/18	A 6 1 P 25/18	
A 6 1 P 25/28	A 6 1 P 25/28	
A 6 1 P 27/16	A 6 1 P 27/16	
A 6 1 P 29/00	A 6 1 P 29/00	
A 6 1 P 35/00	A 6 1 P 29/00	1 0 1
A 6 1 P 35/02	A 6 1 P 35/00	
A 6 1 P 37/00	A 6 1 P 35/02	
A 6 1 P 37/02	A 6 1 P 37/00	
A 6 1 P 37/06	A 6 1 P 37/02	
A 6 1 P 43/00	A 6 1 P 37/06	
C 0 7 K 16/40	A 6 1 P 43/00	
C 1 2 N 1/15	A 6 1 P 43/00	1 1 1
C 1 2 N 1/19	C 0 7 K 16/40	
C 1 2 N 1/21	C 1 2 N 1/15	
C 1 2 N 5/10	C 1 2 N 1/19	
C 1 2 N 9/16	C 1 2 N 1/21	
C 1 2 N 15/02	C 1 2 N 9/16	B
C 1 2 Q 1/04	C 1 2 Q 1/04	
C 1 2 Q 1/42	C 1 2 Q 1/42	
C 1 2 Q 1/68	C 1 2 Q 1/68	A
G 0 1 N 33/15	G 0 1 N 33/15	Z
G 0 1 N 33/50	G 0 1 N 33/50	Z
G 0 1 N 33/53	G 0 1 N 33/53	M
G 0 1 N 33/566	G 0 1 N 33/566	
	C 1 2 N 5/00	B
	C 1 2 N 15/00	C
	C 1 2 N 5/00	A

(74)代理人 100105991

弁理士 田中 玲子

(74)代理人 100114465

弁理士 北野 健

(72)発明者 プラウマン, グレゴリー, ディー

アメリカ合衆国 9 4 0 7 0 カリフォルニア州 サン カルロス, ワインディング ウェイ 3  
5

(72)発明者 マニング, ジェラルド

アメリカ合衆国 9 4 0 2 5 カリフォルニア州 メンロ パーク, フレモント ストリート 8  
4 4 , # 4

(72)発明者 ホワイト, デイビッド

アメリカ合衆国 9 4 0 0 2 カリフォルニア州 ベルモント, パークレイ ウェイ 2 6 2 3  
F ターム(参考) 2G045 AA25 AA40 BB03 CB01 CB17 DA12 DA13 DA14 DA20 DA77  
FB02  
4B024 AA11 AA12 BA11 CA02 CA04 CA09 DA02 EA04 GA11 HA12  
4B050 CC01 CC04 DD11 LL03  
4B063 QA18 QA19 QQ20 QQ33 QQ42 QQ52 QR13 QR56 QR59 QR62  
QR77 QR80 QS24 QS25 QS28 QS34 QS36 QX01  
4B065 AA90X AA93Y AB01 AC14 BA02 CA24 CA46  
4C084 AA17 NA14 ZA022 ZA082 ZA152 ZA182 ZA342 ZA362 ZA422 ZA432  
ZA452 ZA592 ZA662 ZA682 ZA812 ZA892 ZA962 ZB072 ZB082 ZB112  
ZB152 ZB262 ZC022 ZC202 ZC212  
4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA10 CA40 DA76 DA89 EA50 EA51  
FA74

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	<a href="#">JP2005509418A5</a>	公开(公告)日	2005-12-22
申请号	JP2003544204	申请日	2001-11-13
[标]申请(专利权)人(译)	苏根公司		
申请(专利权)人(译)	Sujen公司		
[标]发明人	プラウマングレゴリーディー マニングジェラルド ホワイトデイビッド		
发明人	プラウマン,グレゴリー,ディー マニング,ジェラルド ホワイト,デイビッド		
IPC分类号	G01N33/50 A61K45/00 A61P1/04 A61P3/00 A61P9/00 A61P9/02 A61P9/10 A61P9/12 A61P11/06 A61P15/08 A61P17/06 A61P19/02 A61P19/08 A61P25/00 A61P25/02 A61P25/06 A61P25/18 A61P25/ /28 A61P27/16 A61P29/00 A61P35/00 A61P35/02 A61P37/00 A61P37/02 A61P37/06 A61P43/00 C07K16/40 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C12N9/16 C12N15/02 C12N15/09 C12N15/55 C12Q1/04 C12Q1/42 C12Q1/68 G01N33/15 G01N33/53 G01N33/566		
CPC分类号	A61P1/04 A61P3/00 A61P11/06 A61P15/08 A61P17/06 A61P19/02 A61P19/08 A61P25/00 A61P25/02 A61P25/06 A61P25/18 A61P25/28 A61P27/16 A61P29/00 C12N9/16		
FI分类号	C12N15/00.ZNA.A A61K45/00 A61P1/04 A61P3/00 A61P9/00 A61P9/02 A61P9/10.101 A61P9/12 A61P11/06 A61P15/08 A61P17/06 A61P19/02 A61P19/08 A61P25/00 A61P25/02 A61P25/06 A61P25/ /18 A61P25/28 A61P27/16 A61P29/00 A61P29/00.101 A61P35/00 A61P35/02 A61P37/00 A61P37/02 A61P37/06 A61P43/00 A61P43/00.111 C07K16/40 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N9/16.B C12Q1/ /04 C12Q1/42 C12Q1/68.A G01N33/15.Z G01N33/50.Z G01N33/53.M G01N33/566 C12N5/00.B C12N15/00.C C12N5/00.A		
F-TERM分类号	2G045/AA25 2G045/AA40 2G045/BB03 2G045/CB01 2G045/CB17 2G045/DA12 2G045/DA13 2G045/ /DA14 2G045/DA20 2G045/DA77 2G045/FB02 4B024/AA11 4B024/AA12 4B024/BA11 4B024/CA02 4B024/CA04 4B024/CA09 4B024/DA02 4B024/EA04 4B024/GA11 4B024/HA12 4B050/CC01 4B050/ /CC04 4B050/DD11 4B050/LL03 4B063/QA18 4B063/QA19 4B063/QQ20 4B063/QQ33 4B063/QQ42 4B063/QQ52 4B063/QR13 4B063/QR56 4B063/QR59 4B063/QR62 4B063/QR77 4B063/QR80 4B063/ /QS24 4B063/QS25 4B063/QS28 4B063/QS34 4B063/QS36 4B063/QX01 4B065/AA90X 4B065/ /AA93Y 4B065/AB01 4B065/AC14 4B065/BA02 4B065/CA24 4B065/CA46 4C084/AA17 4C084/NA14 4C084/ZA022 4C084/ZA082 4C084/ZA152 4C084/ZA182 4C084/ZA342 4C084/ZA362 4C084/ZA422 4C084/ZA432 4C084/ZA452 4C084/ZA592 4C084/ZA662 4C084/ZA682 4C084/ZA812 4C084/ZA892 4C084/ZA962 4C084/ZB072 4C084/ZB082 4C084/ZB112 4C084/ZB152 4C084/ZB262 4C084/ZC022 4C084/ZC202 4C084/ZC212 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/ /CA40 4H045/DA76 4H045/DA89 4H045/EA50 4H045/EA51 4H045/FA74		
代理人(译)	森田浩二 田中玲子 北野 健		
其他公开文献	JP2005509418A		

#### 摘要(译)

本发明涉及磷酸酶多肽，编码该磷酸酶多肽的核苷酸序列，以及用于诊断和治疗各种磷酸酶相关疾病和病症的各种产品和方法。通过使用生物信息学策略，已经确定了MAP激酶磷酸酶PTP和STP的哺乳动物成员，并预测了它们的蛋白质结构。

