

(19)日本国特許庁(J P)

(12) 公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開2002 - 360283

(P2002 - 360283A)

(43)公開日 平成14年12月17日(2002.12.17)

(51) Int.Cl ⁷	識別記号	F I	テ-マコード ⁸ (参考)
C 1 2 N 15/09	ZNA	A 6 1 K 39/395	N 2 G 0 4 5
A 6 1 K 39/395		45/00	4 B 0 2 4
45/00		A 6 1 P 1/00	4 B 0 6 3
A 6 1 P 1/00		3/00	4 B 0 6 4
3/00		5/00	4 B 0 6 5

審査請求 未請求 請求項の数 34 O L (全 42数) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願2002 - 23543(P2002 - 23543)

(22)出願日 平成14年1月31日(2002.1.31)

(31)優先権主張番号 特願2001 - 25037(P2001 - 25037)

(32)優先日 平成13年2月1日(2001.2.1)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(31)優先権主張番号 特願2001 - 102559(P2001 - 102559)

(32)優先日 平成13年3月30日(2001.3.30)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(31)優先権主張番号 特願2001 - 105435(P2001 - 105435)

(32)優先日 平成13年4月4日(2001.4.4)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000002934

武田薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

(72)発明者 堀越 研一

茨城県つくば市春日2丁目37番地4 - 205号

(72)発明者 谷山 佳央

茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田春日

ハイツ501号

(72)発明者 新谷 靖

大阪府大阪市淀川区新高6丁目14番8 - 606号

(74)代理人 100092783

弁理士 小林 浩 (外5名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質およびそのDNA

(57)【要約】

【課題】 アゴニスト / アンタゴニストのスクリーニング等に有用な新規タンパク質の提供。

【解決手段】 ヒト由来のタンパク質またはその塩、該タンパク質をコードするDNA、該タンパク質に対するリガンドの決定方法、リガンドと該タンパク質との結合性を変化させる化合物のスクリーニング方法 / スクリーニング用キット、該スクリーニングで得られる化合物またはその塩など。

【効果】 本発明のヒト由来のタンパク質またはそれをコードするDNAは、(1)本発明のタンパク質に対するリガンドの決定、(2)本発明のタンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および / または治療剤、(3)本発明のタンパク質とリガンドとの結合性を変化させる化合物(アゴニスト、アンタゴニストなど)のスクリーニングなどに用いることができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号：1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とするGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩。

【請求項2】 配列番号：1で表されるアミノ酸配列を含有する請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質。

【請求項3】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の部分ペプチドまたはその塩。

【請求項4】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド。

【請求項5】 DNAである請求項4記載のポリヌクレオチド。

【請求項6】 配列番号：2で表される塩基配列を含有する請求項5記載のDNA。

【請求項7】 請求項4記載のポリヌクレオチドを含有する組換えベクター。

【請求項8】 請求項7記載の組換えベクターで形質転換させた形質転換体。 20

【請求項9】 請求項8記載の形質転換体を培養し、請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩を生成せしめることを特徴とする請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩の製造法。

【請求項10】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。

【請求項11】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質のシグナル伝達を不活性化する中和抗体である請求項10記載の抗体。 30

【請求項12】 請求項10記載の抗体を含有してなる診断薬。

【請求項13】 請求項10記載の抗体を含有してなる医薬。

【請求項14】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることにより得られうる請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩に対するリガンド。 40

【請求項15】 請求項14記載のGタンパク質共役型レセプターのリガンドを含有してなる医薬。

【請求項16】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とする請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩に対するリガンドの決定方法。

【請求項17】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチ 50

ドまたはその塩を用いることを特徴とするリガンドと請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項18】 請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を含有することを特徴とするリガンドと請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット。 10

【請求項19】 請求項17記載のスクリーニング方法または請求項18記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるリガンドと請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩。

【請求項20】 請求項19記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項21】 請求項4記載のポリヌクレオチドとハイストリンジエントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチド。

【請求項22】 請求項4記載のポリヌクレオチドと相補的な塩基配列またはその一部を含有してなるポリヌクレオチド。

【請求項23】 請求項4記載のポリヌクレオチドまたはその一部を用いることを特徴とする請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質のmRNAの定量方法。

【請求項24】 請求項10記載の抗体を用いることを特徴とする請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の定量方法。

【請求項25】 請求項23または請求項24記載の定量方法を用いることを特徴とする請求項1記載のGタンパク質共役型レセプターの機能が関連する疾患の診断方法。

【請求項26】 請求項23記載の定量方法を用いることを特徴とする請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項27】 請求項24記載の定量方法を用いることを特徴とする細胞膜における請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項28】 請求項26記載のスクリーニング方法を用いて得られうる請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量を変化させる化合物またはその塩。

【請求項29】 請求項27記載のスクリーニング方法を用いて得られうる細胞膜における請求項1記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質量を変化させる化合物またはその塩。

【請求項30】 請求項28記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項31】 請求項29記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項32】 中枢疾患、炎症性疾患、内分泌疾患、代謝疾患、癌、循環器系疾患、呼吸器系疾患、消化器系疾患、免疫系疾患または感染症の予防・治療剤である請求項13、請求項15、請求項20、請求項30または請求項31記載の医薬。

【請求項33】 哺乳動物に対して、請求項19、請求項28または請求項29記載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする中枢疾患、炎症性疾患、内分泌疾患、代謝疾患、癌、循環器系疾患、呼吸器系疾患、消化器系疾患、免疫系疾患または感染症の予防・治療方法。

【請求項34】 中枢疾患、炎症性疾患、内分泌疾患、代謝疾患、癌、循環器系疾患、呼吸器系疾患、消化器系疾患、免疫系疾患または感染症の予防・治療剤を製造するための請求項19、請求項28または請求項29記載の化合物またはその塩の使用。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒト腎臓cDNA由来の新規Gタンパク質共役型レセプターアンパク質またはその塩およびそれをコードするDNAに関する。

【0002】

【従来の技術】多くのホルモンや神経伝達物質などの生理活性物質は、細胞膜に存在する特異的なレセプターアンパク質を通じて生体の機能を調節している。これらのレセプターアンパク質のうち多くは共役しているguanine nucleotide-binding protein(以下、Gタンパク質と略称する)の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行ない、また、7個の膜貫通領域を有する共通した構造をもっていることから、Gタンパク質共役型レセプターアンパク質あるいは7回膜貫通型レセプターアンパク質(7TMR)と総称される。Gタンパク質共役型レセプターアンパク質は生体の細胞や臓器の各機能細胞表面に存在し、それら細胞や臓器の機能を調節する分子、例えば、ホルモン、神経伝達物質および生理活性物質等の標的として生理的に重要な役割を担っている。レセプターは生理活性物質との結合を介してシグナルを細胞内に伝達し、このシグナルにより細胞の賦活や抑制といった種々の反応が惹起される。各種生体の細胞や臓器の内の複雑な機能を調節する物質と、その特異的レセプターアンパク質、特にGタンパク質共役型レセプターアンパク質との関係を明らかにすることは、各種生体の臓器や細胞の機能を解明し、それら機能と密接に関連した医薬品開発に非常に重要な手段を提供することとなる。

【0003】 例えば、生体の種々の器官では、多くのホルモン、ホルモン様物質、神経伝達物質あるいは生理活

性物質による調節のもとで生理的な機能の調節が行われている。特に、生理活性物質は生体内の様々な部位に存在し、それぞれに対応するレセプターアンパク質を通してその生理機能の調節を行っている。生体内には未知のホルモンや神経伝達物質、その他の生理活性物質も多く、それらのレセプターアンパク質の構造に関しては、これまで報告されていないものが多い。さらに、既知のレセプターアンパク質においてもサブタイプが存在するかどうかについても分かっていないものが多い。生体における複雑な機能を調節する物質と、その特異的レセプターアンパク質との関係を明らかにすることは、レセプターアンパク質に対するアゴニスト、アンタゴニストを含む医薬品開発に非常に重要な手段である。しかし従来は、レセプターアンパク質に対するアゴニスト、アンタゴニストを効率よくスクリーニングし、医薬品を開発するためには、生体内で発現しているレセプターアンパク質の遺伝子の機能を解明し、それらを適当な発現系で発現させることが必要であった。また、近年、生体内で発現している遺伝子を解析する手段として、cDNAの配列をランダムに解析する研究が活発に行われており、このようにして得られたcDNAの断片配列がExpressed Sequence Tag(EST)としてデータベースに登録され、公開されている。しかし、多くのESTは配列情報のみであり、その機能を推定することは困難である。

【0004】

【発明が解決しようとする課題】従来、Gタンパク質共役型レセプターとそのリガンドである生理活性物質との結合を阻害する物質や、結合して生理活性物質と同様なシグナル伝達を引き起こす物質は、これらレセプターの特異的なアンタゴニストまたはアゴニストとして、生体機能を調節する医薬品として活用してきた。従って、このように生体内での生理発現において重要であるばかりでなく、医薬品開発の標的ともなりうるGタンパク質共役型レセプターアンパク質を新規に見出し、その遺伝子(例えばcDNA)をクローニングすることは、新規Gタンパク質共役型レセプターアンパク質の特異的リガンドや、アゴニスト、アンタゴニストを見出す際に、非常に重要な手段となる。しかし、Gタンパク質共役型レセプターはその全てが見出されているわけではなく、現時点でもなお、未知のGタンパク質共役型レセプター、またそのリガンドが同定されていない、いわゆるオーファンレセプターが多数存在しており、新たなGタンパク質共役型レセプターの探索および機能解明が切望されている。Gタンパク質共役型レセプターは、そのシグナル伝達作用を指標とする、新たなリガンド(生理活性物質)の探索、また、該レセプターに対するアゴニストまたはアンタゴニストの探索に有用である。一方、生理的なリガンドが見出されなくても、該レセプターの不活化実験(ノックアウト動物)から該レセプターの生理作用を解析することにより、該レセプターに対するアゴニス

トまたはアンタゴニストを作製することも可能である。これら該レセプターに対するリガンド、アゴニストまたはアンタゴニストなどは、Gタンパク質共役型レセプターの機能不全に関連する疾患の予防／治療薬や診断薬として活用することが期待できる。さらにまた、Gタンパク質共役型レセプターの遺伝子変異に基づく、生体での該レセプターの機能の低下または亢進が、何らかの疾患の原因となっている場合も多い。この場合には、該レセプターに対するアンタゴニストやアゴニストの投与だけでなく、該レセプター遺伝子の生体内（またはある特定の臓器）への導入や、該レセプター遺伝子に対するアンチセンス核酸の導入による、遺伝子治療に応用することもできる。この場合には該レセプターの塩基配列は遺伝子上の欠失や変異の有無を調べるために必要不可欠な情報であり、該レセプターの遺伝子は、該レセプターの機能不全に関与する疾患の予防／治療薬や診断薬に応用することもできる。本発明は、上記のように有用な新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を提供するものである。すなわち、新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩、該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチド（DNA、RNAおよびそれらの誘導体）を含有するポリヌクレオチド（DNA、RNAおよびそれらの誘導体）、該ポリヌクレオチドを含有する組換えベクター、該組換えベクターを保持する形質転換体、該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩の製造法、該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体、該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量を変化させる化合物、該Gタンパク質共役型レセプターに対するリガンドの決定方法、リガンドと該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質との結合性を変化させる化合物（アンタゴニスト、アゴニスト）またはその塩のスクリーニング方法、該スクリーニング用キット、該スクリーニング方法もしくはスクリーニングキットを用いて得られるリガンドと該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質との結合性を変化させる化合物（アンタゴニスト、アゴニスト）またはその塩、およびリガンドと該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質との結合性を変化させる化合物（アンタゴニスト、アゴニスト）もしくは該Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬などを提供する。

【0005】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究を重ねた結果、ヒト腎臓cDNA由来の新規なGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAを単離し、その全塩基配列を解析することに成功した。そして、この塩基配列をアミノ酸配列に翻訳したところ、第1～第7膜貫通領域が図1に示される疎水性プロット

10 20 30 40 50 60 70 80 90 100

上で確認され、このDNAにコードされるタンパク質が7回膜貫通型のGタンパク質共役型レセプタータンパク質であることを確認した。本発明者らは、これらの知見に基づいて、さらに研究を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は、(1)配列番号：1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とするGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩、(2)配列番号：1で表されるアミノ酸配列を含有する上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩、(3)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の部分ペプチドまたはその塩、(4)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド、(5)DNAである上記(4)記載のポリヌクレオチド、(6)配列番号：2で表される塩基配列を含有する上記(5)記載のDNA、(7)上記(4)記載のポリヌクレオチドを含有する組換えベクター、(8)上記(7)記載の組換えベクターで形質転換させた形質転換体、(9)上記(8)記載の形質転換体を培養し、上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩を生成せしめることを特徴とする上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩の製造法、(10)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体、(11)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質のシグナル伝達を不活性化する中和抗体である上記(10)記載の抗体、(12)上記(10)記載の抗体を含有してなる診断薬、(13)上記(10)記載の抗体を含有してなる医薬、(14)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることにより得られうる上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩に対するリガンド、(15)上記(14)記載のGタンパク質共役型レセプターのリガンドを含有してなる医薬、(16)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とする上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩に対するリガンドの決定方法、(17)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とするリガンドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、(18)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を含有することを特徴とするリガンド

ドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット、(19)上記(17)記載のスクリーニング方法または上記(18)記載のスクリーニング用キットを用いて得られるリガンドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩、(20)上記(19)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬、(21)上記(4)記載のポリヌクレオチドとハイストリンジエントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチド、(22)上記(4)記載のポリヌクレオチドと相補的な塩基配列またはその一部を含有してなるポリヌクレオチド、(23)上記(4)記載のポリヌクレオチドまたはその一部を用いることを特徴とする上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質のmRNAの定量方法、(24)上記(10)記載の抗体を用いることを特徴とする上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の定量方法、(25)上記(23)または上記(24)記載の定量方法を用いることを特徴とする上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプターの機能が関連する疾患の診断方法、(26)上記(23)記載の定量方法を用いることを特徴とする上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、(27)上記(24)記載の定量方法を用いることを特徴とする細胞膜における上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、(28)上記(26)記載のスクリーニング方法を用いて得られる上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量を変化させる化合物またはその塩、(29)上記(27)記載のスクリーニング方法を用いて得られる細胞膜における上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質量を変化させる化合物またはその塩、(30)上記(28)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬、(31)上記(29)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬、(32)中枢疾患、炎症性疾患、内分泌疾患、代謝疾患、癌、循環器系疾患、呼吸器系疾患、消化器系疾患、免疫系疾患または感染症の予防・治療剤である上記(13)、(15)、(20)、(30)または(31)記載の医薬、(33)哺乳動物に対して、上記(19)、(28)または(29)記載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする中枢疾患、炎症性疾患、内分泌疾患、代謝疾患、癌、循環器系疾患、呼吸器系疾患、消化器系疾患、免疫系疾患または感染症の予防・治療方法、(34)中枢疾患、炎症性疾患、内分泌疾患、代謝疾患、癌、循環器系疾患、呼吸器系疾患、消化器系疾患、免疫系疾患または感染症の予防・治療剤を製造するための上記(19)、(28)または(29)記載の化合物またはその塩の使用等に関する。

(5) 8
【0007】さらには、(35)タンパク質が、配列番号：1で表されるアミノ酸配列、配列番号：1で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個(1~5個))のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、配列番号：1で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個(1~5個))のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、配列番号：1で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個(1~5個))のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはそれらを組み合わせたアミノ酸配列を含有するタンパク質である上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩、(36)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその塩または上記(3)記載の部分ペプチドもしくはその塩と、試験化合物とを接触させることを特徴とする上記(16)記載のリガンドの決定方法、(37)リガンドが、例えば、チラミン、-フェニルエチルアミン、トリプタミン、オクトパミン、アンギオテンシン、ポンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP(例、PACAP27、PACAP38)、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTT、VIP(バソアクティブ インテスティナル ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、ケモカインスーパーファミリー(例、IL-8、GRO、GRO、GRO、NAP-2、ENA-78、GCP-2、PF4、IP10、Mig、PBSF/SDF-1などのCXCケモカインサブファミリー；MCAF/MCP-1、MCP-2、MCP-3、MCP-4、eotaxin、RANTES、MIP-1、MIP-1、HCC-1、MIP-3/LARC、MIP-3/ELC、I-309、TARC、MIPF-1、MIPF-2/eotaxin-2、MDC、DC-CK1/PARC、SLCなどのCCケモカインサブファミリー；lymphotactinなどのCケモカインサブファミリー；fractalkineなどのCX3Cケモカインサブファミリー等)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン、リゾホスファチジン酸(LPA)またはスフィンゴシン1-リン酸である上記(36)記載のリガンドの決定方法、
【0008】(38)(i)上記(1)記載のGタンパク質

共役型レセプタタンパク質もしくはその塩または上記(3)記載の部分ペプチドもしくはその塩と、リガンドとを接触させた場合と、(ii)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質もしくはその塩または上記(3)記載の部分ペプチドもしくはその塩と、リガンドおよび試験化合物とを接触させた場合との比較を行ふことを特徴とする上記(17)記載のスクリーニング方法、(39)(i)標識したリガンドを上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質もしくはその塩または上記(3)記載の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合と、(ii)標識したリガンドおよび試験化合物を上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質もしくはその塩または上記(3)記載の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合における、標識したリガンドの上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質もしくはその塩または上記(3)記載の部分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、(40)(i)標識したリガンドを上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質を含有する細胞に接触させた場合と、(ii)標識したリガンドおよび試験化合物を上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質を含有する細胞に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、(41)(i)標識したリガンドを上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質を含有する細胞の膜画分に接触させた場合と、(ii)標識したリガンドおよび試験化合物を上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質を含有する細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞の膜画分に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

【0009】(42)(i)標識したリガンドを上記(8)記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現したGタンパク質共役型レセプタタンパク質に接触させた場合と、(ii)標識したリガンドおよび試験化合物を上記(8)記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現したGタンパク質共役型レセプタタンパク質に接触させた場合における、標識したリガンドの該Gタンパク質共役型レセプタタンパク質に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと上記(1)記載のGタンパク

質共役型レセプタタンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、(43)(i)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩を活性化する化合物を上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質を含有する細胞に接触させた場合と、(ii)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩を活性化する化合物および試験化合物を上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質を含有する細胞に接触させた場合における、Gタンパク質共役型レセプタタンパク質を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするリガンドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、(44)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩を活性化する化合物を上記(8)記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現したGタンパク質共役型レセプタタンパク質に接触させた場合と、上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩を活性化する化合物および試験化合物を上記(8)記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現したGタンパク質共役型レセプタタンパク質に接触させた場合における、Gタンパク質共役型レセプタタンパク質を介する細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするリガンドと上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
30 【0010】(45)上記(1)記載のGタンパク質共役型レセプタタンパク質を活性化する化合物が、チラミン、-フェニルエチルアミン、トリプタミン、オクトパミン、アンギオテンシン、ボンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP(例、PACAP27、PACAP38)、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTH、V40 IP(バソアクティブ インテスティナル ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、プラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアステチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、ケモカインスープラファミリー(例、IL-8、GRO、GRO、GRO、NAP-2、ENA-78、GCP-2、PF4、IP10、Mig、PBSF/SDF-1などのCX3Cケモカインサブファミリー; MCAF/MCP-1、MCP-2、MCP-3、MCP-4、eotaxin、RANTES、MIP-1、MI

P - 1 、 H C C - 1 、 M I P - 3 / L A R C 、 M I P - 3 / E L C 、 I - 3 0 9 、 T A R C 、 M I P F - 1 、 M I P F - 2 / e o t a x i n - 2 、 M D C 、 D C - C K 1 / P A R C 、 S L C などの C C ケモカインサブファミリー ; lymphotactin などの C ケモカインサブファミリー ; fractalkine などの C X 3 C ケモカインサブファミリー等) 、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、T R H 、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン、リゾホスファチジン酸 (L P A) またはスフィンゴシン 1 - リン酸である上記 (43) または (44) 記載のスクリーニング方法、(46) 上記 (38) ~ (45) 記載のスクリーニング方法で得られうるリガンドと上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩、(47) 上記 (38) ~ 上記 (45) 記載のスクリーニング方法で得られうるリガンドと上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩を含有することを特徴とする医薬。

【 0011 】 (48) 上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質を含有する細胞を含有することを特徴とする上記 (18) 記載のスクリーニング用キット、(49) 上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質を含有する細胞の膜画分を含有することを特徴とする上記 (18) 記載のスクリーニング用キット、(50) 上記 (8) 記載の形質転換体を培養することによって該形質転換体の細胞膜に発現した G タンパク質共役型レセプタータンパク質を含有することを特徴とする上記 (18) 記載のスクリーニング用キット、(51) 上記 (48) ~ (50) 記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、リガンドと上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩、(52) 上記 (48) ~ (50) 記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、リガンドと上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩を含有することを特徴とする医薬、(53) 上記 (10) 記載の抗体と、上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記 (3) 記載の部分ペプチドまたはその塩とを接触させることを特徴とする上記 (1) の G タンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記 (3) 記載の部分ペプチドまたはその塩の定量法、(54) 上記 (10) 記載の抗体と、被検液および標識化された上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記 (3) 記載の部分ペプチドまたはその塩とを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化された上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記 (3) 記載の部分ペプチドまたはその塩の割合を測定することを特徴とする被検液中の上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記 (3)

記載の部分ペプチドまたはその塩の定量法、および (55) 被検液と担体上に不溶化した上記 (10) 記載の抗体および標識化された上記 (10) 記載の抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の上記 (1) 記載の G タンパク質共役型レセプタータンパク質もしくは上記 (3) 記載の部分ペプチドまたはその塩の定量法等を提供する。

【 0012 】

- 10 【発明の実施の形態】本発明の G タンパク質共役型レセプタータンパク質 (以下、レセプタータンパク質と略記する場合がある) は、配列番号 : 1 で表されるアミノ酸配列 (図 2) と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するレセプタータンパク質である。本発明のレセプタータンパク質は、例えば、ヒトや哺乳動物 (例えば、モルモット、ラット、マウス、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど) のあらゆる細胞 (例えば、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、脾臓細胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、内皮細胞、纖維芽細胞、纖維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞 (例、マクロファージ、T 細胞、B 細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球) 、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細胞など) や血球系の細胞、またはそれらの細胞が存在するあらゆる組織、例えば、脳、脳の各部位 (例、嗅球、扁頭核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、視床下核、大脳皮質、延髓、小脳、後頭葉、前頭葉、側頭葉、被殻、尾状核、脳染、黒質) 、脊髄、下垂体、胃、脾臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、消化管 (例、大腸、小腸) 、血管、心臓、胸腺、脾臓、顎下腺、末梢血、末梢血球、前立腺、睾丸、精巣、卵巣、胎盤、子宮、骨、関節、骨格筋などに由来するタンパク質であってもよく、また合成タンパク質であってもよい。
- 【 0013 】配列番号 : 1 で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、配列番号 : 1 で表されるアミノ酸配列と約 50% 以上、好ましくは約 60% 以上、より好ましくは約 70% 以上、さらに好ましくは約 80% 以上、なかでも好ましくは約 90% 以上、最も好ましくは約 95% 以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。本発明の配列番号 : 1 で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質としては、例えば、配列番号 : 1 で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を有し、配列番号 : 1 で表されるアミノ酸配列と実質的に同質の活性を有するタンパク質などが好ましい。実質的に同質の活性としては、例えば、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などが挙げられる。実質的に同質とは、それら

の活性が性質的に同質であることを示す。したがって、リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性が同等（例、約0.01～100倍、好ましくは約0.5～20倍、より好ましくは約0.5～2倍）であることが好ましいが、これらの活性の程度やタンパク質の分子量などの量的要素は異なっていてもよい。リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性の測定は、公知の方法に準じて行うことができるが、例えば、後に記載するリガンドの決定方法やスクリーニング方法に従って測定することができる。

【0014】また、本発明のレセプタータンパク質としては、配列番号：1で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上（好ましくは、1～30個程度、より好ましくは1～10個程度、さらに好ましくは数個（1～5個））のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、配列番号：1で表されるアミノ酸配列に1または2個以上（好ましくは、1～30個程度、より好ましくは1～10個程度、さらに好ましくは数個（1～5個））のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、配列番号：1で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上（好ましくは、1～30個程度、より好ましくは1～10個程度、さらに好ましくは数個（1～5個））のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはそれを組み合わせたアミノ酸配列を含有するタンパク質なども用いられる。

【0015】本明細書におけるレセプタータンパク質のアミノ酸配列は、ペプチド標記の慣例に従って、左端がN末端（アミノ末端）、右端がC末端（カルボキシル末端）である。配列番号：1で表されるアミノ酸配列を含有するレセプタータンパク質をはじめとする、本発明のレセプタータンパク質は、C末端がカルボキシル基（-COOH）、カルボキシレート（-COO⁻）、アミド（-CONH₂）またはエステル（-COOR）の何れであってもよい。ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピルもしくはn-ブチルなどのC₁₋₆アルキル基、例えば、シクロヘキサノン、シクロヘキシルなどのC₃₋₈シクロアルキル基、例えば、フェニル、-ナフチルなどのC₆₋₁₂アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニル-C₁₋₂アルキル基もしくは-ナフチルメチルなどの-ナフチル-C₁₋₂アルキル基などのC₇₋₁₄アラルキル基のほか、経口用エステルとして汎用されるピバロイルオキシメチル基などが用いられる。本発明のレセプタータンパク質がC末端以外にカルボキシル基（またはカルボキシレート）を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明のレセプタータンパク質に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。さらに、本発明のレセプタータンパク質には、上記したタンパク質において、N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基（例えば、ホルミル基、アセチルなどのC₂₋₆

アルカノイル基などのC₁₋₆アシル基など）で保護されているものの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミル基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基（例えば、-OH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基など）が適当な保護基（例えば、ホルミル基、アセチルなどのC₂₋₆アルカノイル基などのC₁₋₆アシル基など）で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質などの複合タンパク質なども含まれる。本10発明のレセプタータンパク質の具体例としては、例えば、配列番号：1で表されるアミノ酸配列を含有するレセプタータンパク質などが用いられる。

【0016】本発明のレセプタータンパク質の部分ペプチド（以下、部分ペプチドと略記する場合がある）としては、上記した本発明のレセプタータンパク質の部分ペプチドであれば何れのものであってもよいが、例えば、本発明のレセプタータンパク質分子のうち、細胞膜の外に露出している部位であって、実質的に同質の活性を有するものなどが用いられる。ここで、「実質的に同質の活性」とは、例えばリガンド結合活性を示す。リガンド結合活性の測定は上記と同様に行なうことができる。具体的には、配列番号：1で表されるアミノ酸配列を有するレセプタータンパク質の部分ペプチドとしては、図1に示される疎水性プロット解析において細胞外領域（親水性（Hydrophilic）部位）であると分析された部分を含むペプチドである。また、疎水性（Hydrophobic）部位を一部に含むペプチドも同様に用いることができる。個々のドメインを個別に含むペプチドも用い得るが、複数のドメインを同時に含む部分のペプチドでもよい。本30発明の部分ペプチドのアミノ酸数は、上記した本発明のレセプタータンパク質の構成アミノ酸配列のうち少なくとも20個以上、好ましくは50個以上、より好ましくは100個以上のアミノ酸配列を有するペプチドなどが好ましい。実質的に同一のアミノ酸配列とは、これらアミノ酸配列と約50%以上、好ましくは約60%以上、より好ましくは約70%以上、さらに好ましくは約80%以上、なかでも好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列を示す。

【0017】また、本発明の部分ペプチドは、上記アミノ酸配列中の1または2個以上（好ましくは、1～10個程度、さらに好ましくは数個（1～5個））のアミノ酸が欠失し、上記アミノ酸配列に1または2個以上（好ましくは、1～20個程度、より好ましくは1～10個程度、さらに好ましくは数個（1～5個））のアミノ酸が付加し、または上記アミノ酸配列中の1または2個以上（好ましくは、1～10個程度、より好ましくは数個、さらに好ましくは1～5個程度）のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよい。また、本発明の部分ペプチドはC末端がカルボキシル基（-COOH）、カルボキシレート（-COO⁻）、アミド（-CONH₂）またはエス40

テル (-COOR) の何れであってもよい (R は前記と同意義を示す)。本発明の部分ペプチドがC末端以外にカルボキシル基 (またはカルボキシレート) を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明の部分ペプチドに含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。さらに、本発明の部分ペプチドには、上記した本発明のレセプタタンパク質と同様に、N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したG1nがピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの塩としては、酸または塩基との生理学的に許容される塩が挙げられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸 (例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸) との塩、あるいは有機酸 (例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、穆酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸) との塩などが用いられる。

【0018】本発明のレセプタタンパク質またはその塩は、上記したヒトやその他の哺乳動物の細胞または組織から公知のレセプタタンパク質の精製方法によって製造することもでき、後に記載する本発明のレセプタタンパク質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造することができる。また、後に記載するタンパク質合成法またはこれに準じて製造することもできる。ヒトやその他の哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトやその他の哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、得られた抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

【0019】本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩またはそのアミド体の合成には、通常市販のタンパク質合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4-ベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4-メチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM樹脂、4-ヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリラミド樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフェニル-ヒドロキシメチル)フェノキシ樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフェニル-Fmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを挙げることができる。このような樹脂を用い、-アミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とす

るタンパク質またはペプチドのアミノ酸配列通りに、公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からタンパク質またはペプチドを切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはそのアミド体を取得する。上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、タンパク質合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、DCC、N,N'-ジイソプロピルカルボジイミド、N-エチル-N'-(3-ジメチルアミノプロリル)カルボジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤 (例えば、HOBt、HOOBt) とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するか、または、対称酸無水物またはHOObtエステルあるいはHOObtエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

【0020】保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、タンパク質縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンなどの酸アミド類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジンなどのアミン類、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル、酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる。反応温度はタンパク質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜選択され、通常約-20~50の範囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化することができる。

【0021】原料のアミノ基の保護基としては、例えば、Z、Boc、ターシャリーベンチルオキシカルボニル、イソボルニルオキシカルボニル、4-メトキシベンジルオキシカルボニル、C1-Z、Br-Z、アダマンチルオキシカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホルミル、2-ニトロフェニルスルフェニル、ジフェニルホスフィノチオイル、Fmocなどが用いられる。カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化 (例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ターシャリープチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、2-アダマンチルなどの

直鎖状、分枝状もしくは環状アルキルエステル化)、アルキルエステル化(例えば、ベンジルエステル、4-ニトロベンジルエステル、4-メトキシベンジルエステル、4-クロロベンジルエステル、ベンズヒドリルエス

テル化)、フェナシルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド化、ターシャリーブトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化などによって保護することができる。セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロピラニル基、t-ブチル基などである。チロシンのフェノール性水酸基の保護基としては、例えば、Bz1、Cl₂-Bz1、2-ニトロベンジル、Br-Z、ターシャリーブチルなどが用いられる。ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、4-メトキシ-2,3,6-トリメチルベンゼンスルホニル、DNP、ベンジルオキシメチル、Bum、Boc、Trt、Fmocなどが用いられる。

【0022】原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノール、2,4,5-トリクロロフェノール、2,4-ジニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、N-ヒドロキシスクシミド、N-ヒドロキシタルイミド、HOBt)とのエステル〕などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pd-黒あるいはPd-炭素などの触媒の存在下での水素気流中の接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ビペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸処理による脱離反応は、一般に約-20~-40の温度で行われるが、酸処理においては、例えば、アニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、バラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4-ブタンジオール、1,2-エタンジオールなどのカチオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4-ジニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1,2-エタンジオール、1,4-ブタンジオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化

ナトリウム溶液、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去される。

【0023】原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護基の脱離、反応に関する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段から適宜選択しうる。タンパク質のアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カルボキシ末端アミノ酸の-カルボキシル基をアミド化して保護した後、アミノ基側にペプチド(タンパク質)鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の-アミノ基の保護基のみを除いたタンパク質とC末端のカルボキシル基の保護基のみを除去したタンパク質とを製造し、この両タンパク質を上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護タンパク質を精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗タンパク質を得ることができる。この粗タンパク質は既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望のタンパク質のアミド体を得ることができる。タンパク質のエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸の-カルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、タンパク質のアミド体と同様にして、所望のタンパク質のエステル体を得ることができる。

【0024】本発明のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩は、公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明のタンパク質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明のタンパク質を構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の～に記載された方法が挙げられる。

M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチドシンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)

Schroeder および Luebke、ザ ペプチド(The Peptide), Academic Press, New York (1965年)

泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株)(1975年)

矢島治明 および 柳原俊平、生化学実験講座 1、タンパク質の化学IV、205、(1977年)

矢島治明監修、続医薬品の開発 第14巻 ペプチド合成 広川書店

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明の部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプ

チドが遊離体である場合は、公知の方法によって適當な塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合は、公知の方法によって遊離体に変換することができる。

【0025】本発明のレセプタータンパク質をコードするポリヌクレオチドとしては、上記した本発明のレセプタータンパク質をコードする塩基配列(DNAまたはRNA、好ましくはDNA)を含有するものであればいかなるものであってもよい。該ポリヌクレオチドとしては、本発明のレセプタータンパク質をコードするDNA、mRNA等のRNAであり、二本鎖であっても、一本鎖であってもよい。二本鎖の場合は、二本鎖DNA、二本鎖RNAまたはDNA:RNAのハイブリッドでもよい。一本鎖の場合は、センス鎖(すなわち、コード鎖)であっても、アンチセンス鎖(すなわち、非コード鎖)であってもよい。本発明のレセプタータンパク質をコードするポリヌクレオチドを用いて、公知の実験医学増刊「新PCRとその応用」15(7)、1997記載の方法またはそれに準じた方法、例えば、TagMan PCRなどの方法により、本発明のレセプタータンパク質のmRNAを定量することができる。本発明のレセプタータンパク質をコードするDNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、上記した細胞・組織由来のcDNA、上記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、上記した細胞・組織より全RNAまたはmRNA画分を調製したもの用いて直接Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction(以下、RT-PCR法と略称する)によって増幅することもできる。具体的には、本発明のレセプタータンパク質をコードするDNAとしては、例えば、配列番号：2で表される塩基配列を含有するDNA、または配列番号：2で表される塩基配列を有するDNAとハイストリンジエントな条件下でハイブリダイズするDNAを有し、本発明のレセプタータンパク質と実質的に同質の活性(例えば、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有するレセプタータンパク質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。配列番号：2で表される塩基配列を有するDNAとハイストリンジエントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配列番号：2で表される塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、さらに好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

【0026】ハイブリダイゼーションは、公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング(Molecular Cloning)2nd(J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989)に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の

方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジエントな条件に従って行なうことができる。該ハイストリンジエントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約19~40 mM、好ましくは約19~20 mMで、温度が約50~70°C、好ましくは約60~65°Cの条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19 mMで温度が約65°Cの場合が最も好ましい。より具体的には、配列番号：1で表されるアミノ酸配列を含有するレセプタータンパク質をコードするDNAとしては、配列番号：2で表される塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。本発明のレセプタータンパク質をコードするDNAの塩基配列の一部、または該DNAと相補的な塩基配列の一部を含有してなるポリヌクレオチドとは、下記の本発明の部分ペプチドをコードするDNAを包含するだけではなく、RNAをも包含する意味で用いられる。本発明に従えば、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質遺伝子の複製または発現を阻害することのできるアンチセンス・ポリヌクレオチド(核酸)を、クローン化した、あるいは決定されたGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAの塩基配列情報に基づき設計し、合成しうる。こうしたポリヌクレオチド(核酸)は、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質遺伝子のRNAとハイブリダイズすることができ、該RNAの合成または機能を阻害することができるか、あるいはGタンパク質共役型レセプタータンパク質関連RNAとの相互作用を介してGタンパク質共役型レセプタータンパク質遺伝子の発現を調節・制御することができる。Gタンパク質共役型レセプタータンパク質関連RNAの選択された配列に相補的なポリヌクレオチド、およびGタンパク質共役型レセプタータンパク質関連RNAと特異的にハイブリダイズすることができるポリヌクレオチドは、生体内および生体外でGタンパク質共役型レセプタータンパク質遺伝子の発現を調節・制御するのに有用であり、また病気などの治療または診断に有用である。また、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質遺伝子の5'端ヘアピンループ、5'端6'-ベースペア・リピート、5'端非翻訳領域、ポリペプチド翻訳開始コドン、タンパク質コード領域、ORF翻訳終止コドン、3'端非翻訳領域、3'端パリンドローム領域、および3'端ヘアピンループは好ましい対象領域として選択しうるが、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質遺伝子内の如何なる領域も対象として選択しうる。

【0027】目的核酸と、対象領域の少なくとも一部に相補的なポリヌクレオチドとの関係、即ち、対象物とハイブリダイズすることができるポリヌクレオチドとの関係は、「アンチセンス」であるということができる。アンチセンス・ポリヌクレオチドは、2'-デオキシ-D-リボースを含有しているポリデオキシヌクレオチド、D-リボースを含有しているポリヌクレオチド、プリンまたはピリミジン塩基のN-グリコシドであるその他のタ

イブのポリヌクレオチド、あるいは非ヌクレオチド骨格を有するその他のポリマー（例えば、市販のタンパク質核酸および合成配列特異的な核酸ポリマー）または特殊な結合を含有するその他のポリマー（但し、該ポリマーはDNAやRNA中に見出されるような塩基のペアリングや塩基の付着を許容する配置をもつヌクレオチドを有する）などが挙げられる。それらは、二本鎖DNA、一本鎖DNA、二本鎖RNA、一本鎖RNA、さらにDNA:RNAハイブリッドであることができ、さらに非修飾ポリヌクレオチド（または非修飾オリゴヌクレオチド）、さらには公知の修飾の付加されたもの、例えば当該分野で知られた標識のあるもの、キャップの付いたもの、メチル化されたもの、1個以上の天然のヌクレオチドを類縁物で置換したもの、分子内ヌクレオチド修飾のされたもの、例えば非荷電結合（例えば、メチルホスホネート、ホスホトリエスチル、ホスホルアミデート、カルバメートなど）を持つもの、電荷を有する結合または硫黄含有結合（例えば、ホスホロチオエート、ホスホジチオエートなど）を持つもの、例えばタンパク質（ヌクレアーゼ、ヌクレアーゼ・インヒビター、トキシン、抗体、シグナルペプチド、ポリ-L-リジンなど）や糖（例えば、モノサッカライドなど）などの側鎖基を有しているもの、インターフケント化合物（例えば、アクリジン、ソラレンなど）を持つもの、キレート化合物（例えば、金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性の金属など）を含有するもの、アルキル化剤を含有するもの、修飾された結合を持つもの（例えば、アノマー型の核酸など）であってよい。ここで「ヌクレオシド」、「ヌクレオチド」および「核酸」とは、プリンおよびピリミジン塩基を含有するのみでなく、修飾されたその他の複素環型塩基をもつようなものを含んでいて良い。こうした修飾物は、メチル化されたプリンおよびピリミジン、アシリル化されたプリンおよびピリミジン、あるいはその他の複素環を含むものであってよい。修飾されたヌクレオチドおよび修飾されたヌクレオチドはまた糖部分が修飾されていてもよく、例えば、1個以上の水酸基がハロゲン、脂肪族基などで置換されていてもよく、あるいはエーテル、アミンなどの官能基に変換されてもよい。

【0028】本発明のアンチセンス・ポリヌクレオチド（核酸）は、RNA、DNA、あるいは修飾された核酸（RNA、DNA）である。修飾された核酸の具体例としては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そしてポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定されるものではない。本発明のアンチセンス核酸は次のような方針で好ましく設計されうる。すなわち、細胞内のアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセンス核酸の細胞透過性をより高める、目標とするセンス鎖に対する親和性をより大きなものにする、そしてもし

毒性があるならアンチセンス核酸の毒性をより小さなものにする。このような修飾は当該分野で数多く知られており、例えばJ. Kawakami et al., Pharm Tech Japan, Vol. 8, pp.247, 1992; Vol. 8, pp.395, 1992; S. T. Crooke et al. ed., Antisense Research and Applications, CRC Press, 1993などに開示がある。本発明のアンチセンス核酸は、変化せしめられたり、修飾された糖、塩基、結合を含有していて良く、リポゾーム、マイクロスフェアのような特殊な形態で供与されたり、遺伝子治療により適用されたり、付加された形態で与えられることができうる。こうして付加形態で用いられるものとしては、リン酸基骨格の電荷を中和するように働くポリリジンのようなポリカチオン体、細胞膜との相互作用を高めたり、核酸の取り込みを増大せしめるような脂質（例えば、ホスホリピド、コレステロールなど）といった疎水性のものが挙げられる。付加するに好ましい脂質としては、コレステロールやその誘導体（例えば、コレステリルクロロホルム、コレ酸など）が挙げられる。こうしたものは、核酸の3'端あるいは5'端に付着させることができ、塩基、糖、分子内ヌクレオシド結合を介して付着させることができうる。その他の基としては、核酸の3'端あるいは5'端に特異的に配置されたキャップ用の基で、エキソヌクレアーゼ、RNaseなどのヌクレアーゼによる分解を阻止するためのものが挙げられる。こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレングリコール、テトラエチレングリコールなどのグリコールをはじめとした当該分野で知られた水酸基の保護基が挙げられるが、それに限定されるものではない。アンチセンス核酸の阻害活性は、本発明の形質転換体、本発明の生体内や生体外の遺伝子発現系、あるいはGタンパク質共役型レセプタータンパク質の生体内や生体外の翻訳系を用いて調べることができる。該核酸は、公知の各種の方法で細胞に適用できる。本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドをコードするポリヌクレオチド（例、DNA）の塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列を有するアンチセンスポリヌクレオチドとしては、本発明のポリヌクレチド（例、DNA）の塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列を有し、該ポリヌクレオチド（例、DNA）の発現を抑制し得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンスポリヌクレオチドであってもよいが、アンチセンスDNAが好ましい。本発明のポリヌクレオチド（例、DNA）に実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、本発明のポリヌクレオチド（例、DNA）に相補的な塩基配列（すなわち、本発明のポリヌクレオチドの相補鎖）の全塩基配列あるいは部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などが挙げられる。特に、本発明のポリヌクレオチド（例、DNA）の相補鎖の全塩基配列うち、本発明のタ

ンパク質のN末端部位をコードする部分の塩基配列（例えば、開始コドン付近の塩基配列など）の相補鎖と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセンスポリヌクレオチドが好適である。具体的には、配列番号：2で表される塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補的な、もしくは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を有するアンチセンスポリヌクレオチドなどが挙げられる。また、5'非翻訳領域または3'非翻訳領域（好ましくは5'非翻訳領域）の塩基配列に相補的な、もしくは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を有するアンチセンスポリヌクレオチドなどが挙げられる。具体的には、配列番号：6または配列番号：7（好ましくは配列番号：6）で表される塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補的な、もしくは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を有するアンチセンスポリヌクレオチドなども挙げられる。アンチセンスポリヌクレオチドは通常、10~40個程度、好ましくは15~30個程度の塩基から構成される。ヌクレアーゼなどの加水分解酵素による分解を防ぐために、アンチセンスポリヌクレオチドを構成する各ヌクレオチドのりん酸残基（ホスフェート）は、例えば、ホスホロチオエート、メチルホスホネート、ホスホジチオネートなどの化学修飾りん酸残基に置換されていてもよい。これらのアンチセンスポリヌクレオチドは、公知のDNA合成装置などを用いて製造することができる。

【0029】本発明の部分ペプチドをコードするDNAとしては、上記した本発明の部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、上記した細胞・組織由来のcDNA、上記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、上記した細胞・組織よりmRNA画分を調製したものを用いて直接RT-PCR法によって増幅することもできる。具体的には、本発明の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、(1)配列番号：2で表される塩基配列を有するDNAの部分塩基配列を有するDNA、または(2)配列番号：2で表されるDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAを有し、本発明のタンパク質ペプチドと実質的に同質の活性、例えば、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など、を有するタンパク質をコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられる。配列番号：2で表されるDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配列番号：2で表される塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、さらに好ましくは約95%以上の相同性を有

する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

【0030】本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチド（以下、本発明のレセプタタンパク質と略記する場合がある）を完全にコードするDNAのクローニングの手段としては、本発明のペプチドをコードするDNAの塩基配列の部分塩基配列を有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または適當なベクターに組み込んだDNAを本発明のレセプタタンパク質の一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別することができる。ハイブリダイゼーションの方法は、例えば、モレキュラーカローニング(Molecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989)に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。

【0031】DNAの塩基配列の置換は、PCRや公知のキット、例えば、MutanTM-superExpress Km(宝酒造(株))、MutanTM-K(宝酒造(株))等を用いて、ODA-LA PCR法、gapped duplex法、Kunkel法等の公知の方法あるいはそれらに準じる方法に従って行なうことができる。クローン化されたレセプタタンパク質をコードするDNAは目的によりそのまま、または所望により制限酵素で消化したり、リンクーを付加したりして使用することができる。該DNAはその5'末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3'末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適當な合成DNAアダプターを用いて付加することもできる。本発明のレセプタタンパク質の発現ベクターは、例えば、(イ)本発明のレセプタタンパク質をコードするDNAを含む、例えばcDNAから目的とするDNA断片を切り出し、(ロ)該DNA断片を適當な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することができる。

【0032】ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pCR4、pCR2.1、pBR322、pBR325、pUC12、pUC3)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110、pTP5、pC140、pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19、pSH15)、ファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス、ワクシニアウイルス、バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNA1/Neoなどが用いられる。本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は、SRプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる。これらのうち、CMVプロモーター、SR

プロモーターなどを用いるのが好ましい。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、*t r p*プロモーター、*lac*プロモーター、*recA*プロモーター、*P_L*プロモーター、*lpp*プロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、*SPO1*プロモーター、*SPO2*プロモーター、*penP*プロモーターなど、宿主が酵母である場合は、*PHO5*プロモーター、*PGK*プロモーター、*GAP*プロモーター、*ADH*プロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、*P10*プロモーターなどが好ましい。

【0033】発現ベクターには、以上に他に、所望によりエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、*SV40*複製オリジン（以下、*SV40ori*と略称する場合がある）などを含有しているものを用いることができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素（以下、*dhfr*と略称する場合がある）遺伝子〔メソトレキセート（MTX）耐性〕、アンビシリン耐性遺伝子（以下、*Amp*^rと略称する場合がある）、ネオマイシン耐性遺伝子（以下、*Neo*^rと略称する場合がある、G418耐性）等が挙げられる。特に、CHO (*dhfr*^r) 細胞を用いて*dhfr*遺伝子を選択マーカーとして使用する場合、チミジンを含まない培地によっても目的遺伝子を選択できる。また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のレセプタタンパク質のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、*PhoA*シグナル配列、*OmpA*シグナル配列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、-アミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが、宿主が酵母である場合は、*Mf*・シグナル配列、*SUC2*・シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には、インシュリン・シグナル配列、-インターフェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。このようにして構築された本発明のレセプタタンパク質をコードするDNAを含有するベクターを用いて、形質転換体を製造することができる。

【0034】宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、昆虫、動物細胞などが用いられる。エシェリヒア属菌の具体例としては、エシェリヒア・コリ (*Escherichia coli*) K12・DH1〔ブローシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユーワスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 60巻, 160 (1968)〕, JM103〔ヌクイレック・アシックス・リサーチ (Nucleic Acid Research) , 9巻, 309 (1981)〕, JA221〔ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー (Journal of Molecular Biology) , 120巻, 517 (1978)〕, HB101〔ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー, 41巻, 459 (1969)〕, C600〔ジェネティックス (Genetics) , 39巻, 440 (1954)〕, DH5〔Inoue, H., Nojima, H. a 50

nd Okayama, H., Gene, 96, 23-28 (1990)〕, DH10B〔プローシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユーワスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 87巻, 4645 - 4649 (1990)〕などが用いられる。バチルス属菌としては、例えば、バチルス・ズブチルス (*Bacillus subtilis*) MI14〔ジーン, 24巻, 255 (1983)〕, 207 - 21〔ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry) , 95巻, 87 (1984)〕などが用いられる。酵母としては、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ (*Saccharomyces cerevisiae*) AH22, AH22R⁻, 0NA87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサッカロマイセス・ポンベ (*Schizosaccharomyces pombe*) NCYC1913, NCYC2036、ピキア・パストリス (*Pichia pastoris*) などが用いられる。

【0035】昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがAcNPVの場合は、夜盗蛾の幼虫由来株化細胞 (*Spodoptera frugiperda* cell ; Sf細胞)、*Trichoplusia ni*の中腸由来のMG1細胞、*Trichoplusia ni*の卵由来のHigh FiveTM細胞、*Mamestrabrassicae*由来の細胞またはEstigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウイルスがBmNPVの場合は、蚕由来株化細胞 (*Bombyx mori* N; BmN細胞) などが用いられる。該Sf細胞としては、例えば、Sf9細胞 (ATCC CRL1711)、Sf21細胞（以上、Vaughn, J.L. ら、イン・ヴィボ (In Vivo), 13, 213-217 (1977)）などが用いられる。昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田ら、ネイチャー (Nature) , 315巻, 592 (1985)〕。動物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7、Vero、チャイニーズハムスター細胞CHO（以下、CHO細胞と略記）、*dhfr*遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CHO（以下、CHO (*dhfr*^r) 細胞と略記）、マウスL細胞、マウスA_{tt}T-20、マウスミエローマ細胞、ラットGH3、ヒトFL細胞などが用いられる。

【0036】エシェリヒア属菌を形質転換するには、例えば、プローシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユーワスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 69巻, 2110 (1972) やジーン (Gene) , 17巻, 107 (1982) などに記載の方法に従って行なうことができる。バチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecular & General Genetics) , 168巻, 111 (1979) などに記載の方法に従って行なうことができる。酵母を形質転換するには、例えば、メソソズ・イン・エンザイモロジー (Methods in Enzymology) , 194巻, 182 - 187 (1991)、プローシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユーワスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 75巻, 1929 (1978) などに記載の方法に従って行なうことができる。昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、バイオ/テクノロジー (Bio/Techno

logy), 6, 47-55 (1988))などに記載の方法に従って行なうことができる。動物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 新細胞工学実験プロトコール. 263 - 267 (1995) (秀潤社発行)、ヴィロロジー (Virology), 52巻, 456 (1973)に記載の方法に従って行なうことができる。このようにして、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAを含有する発現ベクターで形質転換された形質転換体が得られる。宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチーブ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵母エキス、ビタミン類、生長促進因子などを添加してもよい。培地のpHは約5~8が望ましい。

【0037】エシェリヒア属菌を培養する際の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM9培地 [ミラー (Miller), ジャーナル・オブ・エクスペリメンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス (Journal of Experiments in Molecular Genetics), 431 - 433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1972] が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせるために、例えば、3'-インドリルアクリル酸のような薬剤を加えることができる。宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43で約3~24時間行ない、必要により、通気や攪拌を加えることもできる。宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40で約6~24時間行ない、必要により通気や攪拌を加えることもできる。宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホールダー (Burkholder) 最小培地 [Bostian, K. L. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユースエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505 (1980)] や0.5%カザミノ酸を含有するSD培地 [Bitter, G. A. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユースエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330 (1984)] が挙げられる。培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培養は通常約20~35で約24~72時間行ない、必要に応じて通気や攪拌を加える。

【0038】宿主が昆虫細胞または昆虫である形質転換体を培養する際、培地としては、Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C., ネイチャー (Nature), 195, 788 (1

962))に非動化した10%ウシ血清等の添加物を適宜加えたものなどが用いられる。培地のpHは約6.2~6.4に調整するのが好ましい。培養は通常約27で約3~5日間行ない、必要に応じて通気や攪拌を加える。宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~20%の胎児牛血清を含むMEM培地 [サイエンス (Science), 122巻, 501 (1952)], DMEM培地 [ヴィロロジー (Virology), 8巻, 396 (1959)], RPMI 1640培地 [ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メディカル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association) 199巻, 519 (1967)], 199培地 [プロシージング・オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディシン (Proceeding of the Society for the Biological Medicin e), 73巻, 1 (1950)] などが用いられる。pHは約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30~40で約15~60時間行ない、必要に応じて通気や攪拌を加える。以上のようにして、形質転換体の細胞内、細胞膜または細胞外に本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質を生成せしめることができる。

【0039】上記培養物から本発明のレセプタータンパク質を分離精製するには、例えば、下記の方法により行なうことができる。本発明のレセプタータンパク質を培養菌体あるいは細胞から抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過によりレセプタータンパク質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緩衝液の中に尿素や塩酸ゲアニンなどのタンパク質変性剤や、トリトンX-100TMなどの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中にレセプタータンパク質が分泌される場合には、培養終了後、公知の方法で菌体あるいは細胞と上清とを分離し、上清を集め。このようにして得られた培養上清、あるいは抽出液中に含まれるレセプタータンパク質の精製は、公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、および SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法、アフィニティーコロマトグラフィーなどの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられる。

【0040】このようにして得られるレセプタータンパク質が遊離体で得られた場合には、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合には公知の方法あるいはそれに準じ

る方法により、遊離体または他の塩に変換することができる。なお、組換え体が產生するレセプタータンパク質を、精製前または精製後に適當なタンパク質修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的に除去することもできる。タンパク質修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いられる。このようにして生成する本発明のレセプタータンパク質またはその塩の活性は、標識したリガンドとの結合実験および特異抗体を用いたエンザイムイムノアッセイなどにより測定することができる。

【0041】本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体は、本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体の何れであってもよい。本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩（以下、本発明のレセプタータンパク質等と略記する場合がある）に対する抗体は、本発明のレセプタータンパク質等を抗原として用い、公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造することができる。

【0042】〔モノクローナル抗体の作製〕

(a) モノクローナル抗体產生細胞の作製

本発明のレセプタータンパク質等は、哺乳動物に対して投与により抗体產生が可能な部位にそれ自体あるいは抗体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体產生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常2～6週毎に1回ずつ、計2～10回程度行われる。用いられる哺乳動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギが挙げられるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。モノクローナル抗体產生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された温血動物、例えば、マウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2～5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体產生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体產生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化レセプタータンパク質等と抗血清とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法〔ネイチャー（Nature）、256巻、495頁（1975年）〕に従い実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレンギリコール（PEG）やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0などが挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体產生細胞（脾臓

細胞）数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は1：1～20：1程度であり、PEG（好ましくは、PEG1000～PEG6000）が10～80%程度の濃度で添加され、約20～40、好ましくは約30～37で約1～10分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

【0043】モノクローナル抗体產生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、レセプタータンパク質等の抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相（例、マイクロプレート）にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体（細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる）またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したレセプタータンパク質等を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。モノクローナル抗体の選別は、公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができるが、通常はHAT（ヒポキサンチン、アミノブテリン、チミジン）を添加した動物細胞用培地などで行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1～20%、好ましくは10～20%の牛胎児血清を含む RPMI1640培地、1～10%の牛胎児血清を含むGIT培地（和光純薬工業（株））またはハイブリドーマ培養用無血清培地（SFM-101、日本製薬（株））などを用いることができる。培養温度は、通常20～40、好ましくは約37である。培養時間は、通常5日～3週間、好ましくは1週間～2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

【0044】(b) モノクローナル抗体の精製

モノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換法（例、DEAE）による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相またはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行なうことができる。

【0045】〔ポリクローナル抗体の作製〕本発明のポリクローナル抗体は、公知あるいはそれに準じる方法にしたがって製造することができる。例えば、免疫抗原（本発明のタンパク質等の抗原）とキャリアータンパク質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に哺乳動物に免疫を行ない、該免疫動物から本発明のレセプタータンパク質等に対する抗体含有物を

採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造できる。哺乳動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアータンパク質との複合体に関し、キャリアータンパク質の種類およびキャリアーとハブテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハブテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミン、ウシサイログロブリン、キーホール・リンペット・ヘモシアニン等を重量比でハブテン1に対し、約0.1～20、好みしくは約1～5の割合でカプルさせる方法が用いられる。また、ハブテンとキャリアーのかプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は、通常約2～6週毎に1回ずつ、計約3～10回程度行なうことができる。ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された哺乳動物の血液、腹水など、好みしくは血液から採取することができる。抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことができる。

【0046】本発明のレセプタータンパク質またはその塩、その部分ペプチドまたはその塩、および該レセプタータンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAは、(1)本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリガンド(アゴニスト)の決定、(2)本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および/または治療剤、(3)遺伝子診断剤、(4)本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法、(5)本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる化合物を含有する各種疾患の予防および/または治療剤、(6)本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリガンドの定量法、(7)本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質とリガンドとの結合性を変化させる化合物(アゴニスト、アンタゴニストなど)のスクリーニング方法、(8)本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質とリガンドとの結合性を変化させる化合物(アゴニスト、アンタゴニスト)を含有する各種疾患の予防および/または治療剤、(9)本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の定量、(10)細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を変

10

20

30

40

50

化させる化合物のスクリーニング方法、(11)細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物を含有する各種疾患の予防および/または治療剤、(12)本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体による中和、(13)本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAを有する非ヒトトランスジェニック動物の作製などに用いることができる。特に、本発明の組換え型Gタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、ヒトや哺乳動物に特異的なGタンパク質共役型レセプターに対するリガンドの結合性を変化させる化合物(例、アゴニスト、アンタゴニストなど)をスクリーニングすることができ、該アゴニストまたはアンタゴニストを各種疾患の予防・治療剤などとして使用することができる。本発明のレセプタータンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、本発明のレセプタータンパク質等と略記する場合がある)、本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)および本発明のレセプタータンパク質等に対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)の用途について、以下に具体的に説明する。

【0047】(1)本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリガンド(アゴニスト)の決定
本発明のレセプタータンパク質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩は、本発明のレセプタータンパク質またはその塩に対するリガンド(アゴニスト)を探索し、または決定するための試薬として有用である。すなわち、本発明は、本発明のレセプタータンパク質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩と、試験化合物とを接触させることを特徴とする本発明のレセプタータンパク質に対するリガンドの決定方法を提供する。試験化合物としては、公知のリガンド(例えは、チラミン、-フェニルエチルアミン、トリプタミン、オクトパミン、アンギオテンシン、ボンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP(例、PACAP27、PACAP38)、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP(バソアクティブ・インテスティナル・アンド・リレイテッド・ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、ケモカインスーパーファミリー(例、IL-8、GRO_α、GRO_β、GRO_γ、NAP-2、EN

A - 78、G C P - 2、P F 4、I P 10、M i g、P B S /SDF-1などのC X Cケモカインサブファミリー；MCAF /MCP-1、M C P - 2、M C P - 3、M C P - 4、eotaxin、R A N T E S、M I P - 1、M I P - 1、H C C - 1、M I P - 3 /LARC、M I P - 3 /ELC、I - 3 0 9、T A R C、M I P F - 1、M I P F - 2/eotaxin-2、M D C、D C -CK1/PARC、S L CなどのC Cケモカインサブファミリー；lymphotactinなどのCケモカインサブファミリー；fractalkineなどのC X 3ケモカインサブファミリー等)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、T R H、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン、リゾホスファチジン酸(L P A)、スフィンゴシン1-リン酸など)の他に、例えば、ヒトまたはその他の哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ブタ、ウシ、ヒツジ、サルなど)の組織抽出物、細胞培養上清などが用いられる。例えば、該組織抽出物、細胞培養上清などを本発明のレセプタタンパク質に添加し、細胞刺激活性などを測定しながら分画し、最終的に単一のリガンドを得ることができる。

【0048】具体的には、本発明のリガンド決定方法は、本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドもしくはその塩を用いるか、または組換え型レセプタタンパク質の発現系を構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、本発明のレセプタタンパク質に結合して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内C a²⁺遊離、細胞内c A M P生成、細胞内c G M P生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c - f o s活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性)を有する化合物(例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)またはその塩を決定する方法である。本発明のリガンド決定方法においては、本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドと試験化合物とを接触させた場合の、例えば、該レセプタタンパク質または該部分ペプチドに対する試験化合物の結合量や、細胞刺激活性などを測定することを特徴とする。

【0049】より具体的には、本発明は、

標識した試験化合物を、本発明のレセプタタンパク質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合における、標識した試験化合物の該タンパク質もしくはその塩、または該部分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定することを特徴とする本発明のレセプタタンパク質またはその塩に対するリガンドの決定方法。

標識した試験化合物を、本発明のレセプタタンパク質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識した試験化合物の該細胞または該膜画分に対する結合量を測定することを特徴とする本発明の

レセプタタンパク質またはその塩に対するリガンドの決定方法、

標識した試験化合物を、本発明のレセプタタンパク質をコードするD N Aを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したレセプタタンパク質に接触させた場合における、標識した試験化合物の該レセプタタンパク質またはその塩に対する結合量を測定することを特徴とする本発明のレセプタタンパク質に対するリガンドの決定方法、

10 【0050】試験化合物を、本発明のレセプタタンパク質を含有する細胞に接触させた場合における、レセプタタンパク質を介した細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内C a²⁺遊離、細胞内c A M P生成、細胞内c G M P生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c - f o sの活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定することを特徴とする本発明のレセプタタンパク質またはその塩に対するリガンドの決定方法、および

試験化合物を、本発明のレセプタタンパク質をコードするD N Aを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したレセプタタンパク質に接触させた場合における、レセプタタンパク質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内C a²⁺遊離、細胞内c A M P生成、細胞内c G M P生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c - f o sの活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定することを特徴とする本発明のレセプタタンパク質またはその塩に対するリガンドの決定方法を提供する。

特に、上記～の試験を行ない、試験化合物が本発明のレセプタタンパク質に結合することを確認した後に、上記～の試験を行なうことが好ましい。

【0051】まず、リガンド決定方法に用いるレセプタタンパク質としては、上記した本発明のレセプタタンパク質または本発明の部分ペプチドを含有するものであれば何のものであってもよいが、動物細胞を用いて大量発現させたレセプタタンパク質が適している。本発明のレセプタタンパク質を製造するには、上記の発現方法が用いられるが、該レセプタタンパク質をコードするD N Aを哺乳動物細胞や昆虫細胞で発現することにより行なうことが好ましい。目的とするタンパク質部分をコードするD N A断片には、通常、c D N Aが用いられるが、必ずしもこれに制約されるものではない。例えば、遺伝子断片や合成D N Aを用いてもよい。本発明のレセプタタンパク質をコードするD N A断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効率よく発現させるためには、該D N A断片を昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス(nuclear polyhedrosis v

irus; N P V) のポリヘドリンプロモーター、S V 4 0 由来のプロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒトヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、S R

プロモーターなどの下流に組み込むのが好ましい。発現したレセプターの量と質の検査は公知の方法で行うことができる。例えば、文献 [Namb i , P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー (J. Biol. Chem.) , 267巻 , 19555 ~ 19559頁 , 1992年] に記載の方法に従って行うことができる。

【0052】したがって、本発明のリガンド決定方法において、本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有するものとしては、公知の方法に従って精製したレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩であってもよいし、該レセプタータンパク質を含有する細胞またはその細胞膜画分を用いてもよい。本発明のリガンド決定方法において、本発明のレセプタータンパク質を含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法は公知の方法に従って行なうことができる。本発明のレセプタータンパク質を含有する細胞としては、本発明のレセプタータンパク質を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが用いられる。細胞膜画分としては、細胞を破碎した後、公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破碎方法としては、Potter - Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダー やポリトロン (Kinematica社製) による破碎、超音波による破碎、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破碎などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破碎液を低速 (500 ~ 3000 rpm) で短時間 (通常、約 1 分 ~ 10 分) 遠心し、上清をさらに高速 (15000 ~ 30000 rpm) で通常30分 ~ 2 時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したレセプタータンパク質と細胞由来のリン脂質や膜タンパク質などの膜成分が多く含まれる。

【0053】該レセプタータンパク質を含有する細胞やその膜画分中のレセプタータンパク質の量は、1細胞当たり 10^3 ~ 10^9 分子であるのが好ましく、 10^5 ~ 10^7 分子であるのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性 (比活性) が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。本発明のレセプタータンパク質またはその塩に対するリガンドを決定する上記の ~ の方法を実施するためには、適当なレセプタータンパク質画分と、標識した試験化合物が必要である。レセプタータンパク質画分としては、

天然型のレセプタータンパク質画分か、またはそれと同等の活性を有する組換え型レセプター画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などを示す。標識した試験化合物としては、[3 H]、[125 I]、[14 C]、[35 S] などで標識したチラミン、 - フェニルエチルアミン、トリプタミン、オクトパミン、アンギオテンシン、ポンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチド Y、オピオイド、プリン、パソプレッシン、オキシトシン、P A C A P (例、P A C A P 2 7、P A C A P 3 8)、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、G H R H、C R F、A C T H、G R P、P T H、V I P (パソアクティブ・インテスティナル・アンド・リイティッド・ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、C G R P (カルシトニンジーンリーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアステチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、ケモカインスーパーファミリー (例、I L - 8、G R O 、G R O 、G R O 、N A P - 2、E N A - 7 8、G C P - 2、P F 4、I P 1 0、M i g、P B S F / S D F - 1 などのC X Cケモカインサブファミリー ; M C A F / M C P - 1、M C P - 2、M C P - 3、M C P - 4、e o t a x i n 、R A N T E S 、M I P - 1 、M I P - 1 、H C C - 1 、M I P - 3 / L A R C 、M I P - 3 / E L C 、I - 3 0 9 、T A R C 、M I P F - 1 、M I P F - 2 / e o t a x i n - 2 、M D C 、D C - C K 1 / P A R C 、S L C などのC Cケモカインサブファミリー ; l y m p h o t a c t i n などのCケモカインサブファミリー ; f r a c t a l k i n e などのC X 3ケモカインサブファミリー等)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、T R H、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン、リゾホスファチジン酸 (L P A)、スフィンゴシン 1 - リン酸などが好適である。

【0054】具体的には、本発明のレセプタータンパク質またはその塩に対するリガンドの決定方法を行なうには、まず本発明のレセプタータンパク質を含有する細胞または細胞の膜画分を、決定方法に適したバッファーに懸濁することによりレセプター標品を調製する。バッファーには、p H 4 ~ 10 (望ましくはp H 6 ~ 8) のリン酸バッファー、トリス - 塩酸バッファーなどのリガンドとレセプタータンパク質との結合を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。また、非特異的結合を低減させる目的で、C H A P S 、T w e e n - 8 0 TM (花王 - アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界面活性剤やウシ血清アルブミンやゼラチンなどの各種タンパク質をバッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼによるレセプターやリガンドの分解を抑える目的でP M S F 、ロイペプチド研究所

製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。0.01~10 mlの該レセプター溶液に、一定量(5000~500000 cpm)の[³H]、[¹²⁵I]、[¹⁴C]、[³⁵S]などで標識した試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知るために大過剰の未標識の試験化合物を加えた反応チューブも用意する。反応は約0~50、望ましくは約4~37で、約20分~24時間、望ましくは約30分~3時間行なう。反応後、ガラス纖維濾紙等で濾過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラス纖維濾紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターあるいはカウンターで計測する。全結合量(B)から非特異的結合量(NSB)を引いたカウント(B-NSB)が0cpmを越える試験化合物を本発明のレセプタタンパク質またはその塩に対するリガンド(アゴニスト)として選択することができる。

【0055】本発明のレセプタタンパク質またはその塩に対するリガンドを決定する上記の~の方法を実施するためには、該レセプタタンパク質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。具体的には、まず、レセプタタンパク質を含有する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。リガンド決定を行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってよい。また、cAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

【0056】本発明のレセプタタンパク質またはその塩に結合するリガンド決定用キットは、本発明のレセプタタンパク質もしくはその塩、本発明の部分ペプチドもしくはその塩、本発明のレセプタタンパク質を含有する細胞、または本発明のレセプタタンパク質を含有する細胞の膜画分などを含有するものである。本発明のリガンド決定用キットの例としては、次のものが挙げられる。

1. リガンド決定用試薬

測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution(ギブコ社製)に、0.050

5%のウシ血清アルブミン(シグマ社製)を加えたもの。孔径0.45 μmのフィルターで濾過滅菌し、4で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

Gタンパク質共役型レセプタタンパク質標品

本発明のレセプタタンパク質を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに5×10⁵個/穴で継代し、37、5%CO₂、95% airで2日間培養したもの。

標識試験化合物

市販の[³H]、[¹²⁵I]、[¹⁴C]、[³⁵S]などで標識した化合物、または適当な方法で標識化したもの水溶液の状態のものを4あるいは-20にて保存し、用時に測定用緩衝液にて1 μMに希釈する。水に難溶性を示す試験化合物については、ジメチルホルムアミド、DMSO、メタノール等に溶解する。

非標識試験化合物

標識化合物と同じものを100~1000倍濃い濃度に調製する。

【0057】2. 測定法

12穴組織培養用プレートにて培養した本発明のレセプタタンパク質発現CHO細胞を、測定用緩衝液1mlで2回洗浄した後、490 μlの測定用緩衝液を各穴に加える。

標識試験化合物を5 μl加え、室温にて1時間反応させる。非特異的結合量を知るために非標識試験化合物を5 μl加えておく。

反応液を除去し、1 mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した標識試験化合物を0.2N NaOH-1% SDSで溶解し、4 mlの液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。

液体シンチレーションカウンター(ベックマンコールター社製)を用いて放射活性を測定する。

【0058】本発明のレセプタタンパク質またはその塩に結合することができるリガンドとしては、例えば、脳、大腸、小腸、脾臓、卵巣などに特異的に存在する物質などが挙げられ、具体的には、チラミン、-フェニルエチルアミン、トリプタミン、オクトパミン、アンギオテンシン、ポンベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP(例、PACAP27、PACAP38)、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP(バソアクティブ・インテスティナル・アンド・リイテッド・ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、プラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、ケモカインスーパーファミリー(例、IL-8、GRO、GRO、GRO、NA

P - 2、E N A - 7 8、G C P - 2、P F 4、I P 1
0、M i g、P B S F /S D F - 1などのC X C ケモカインサブファミリー；M C A F /M C P - 1、M C P - 2、M C P - 3、M C P - 4、e o t a x i n、R A N T E S、M I P - 1、M I P - 1、H C C - 1、M I P - 3 /L A R C、M I P - 3 /E L C、I - 3 0 9、T A R C、M I P F - 1、M I P F - 2/e o t a x i n - 2、M D C、D C - C K 1 /P A R C、S L CなどのC C ケモカインサブファミリー；l y m p h o t a c t i nなどのCケモカインサブファミリー；f r a c t a l k i n eなどのC X 3 ケモカインサブファミリー等）、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、T R H、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニン、リゾホスファジン酸（L P A）、スフィンゴシン1-リン酸などが用いられる。

【0059】(2) 本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および／または治療剤

上記(1)の方法において、本発明のレセプタータンパク質に対するリガンドが明らかになれば、該リガンドが有する作用に応じて、本発明のレセプタータンパク質または該レセプタータンパク質をコードするD N Aを、本発明のレセプタータンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および／または治療剤などの医薬として使用することができる。例えば、生体内において本発明のレセプタータンパク質が減少しているためにリガンドの生理作用が期待できない（該レセプタータンパク質の欠乏症）患者がいる場合に、本発明のレセプタータンパク質を該患者に投与し該レセプタータンパク質の量を補充したり、（イ）本発明のレセプタータンパク質をコードするD N Aを該患者に投与し発現させることによって、あるいは（ロ）対象となる細胞に本発明のレセプタータンパク質をコードするD N Aを挿入し発現させた後に、該細胞を該患者に移植することなどによって、患者の体内におけるレセプタータンパク質の量を増加させたりして、リガンドの作用を充分に発揮させることができる。すなわち、本発明のレセプタータンパク質をコードするD N Aは、安全で低毒性な本発明のレセプタータンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および／または治療剤として有用である。本発明のレセプタータンパク質は、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質であるニューロトランスマッターレセプター（B i o c h e m . B i o p h y s . R e s . C o m m u n . 242 (3), 575-578 (1998)）にアミノ酸配列レベルで、44%程度の相同性が認められる新規7回膜貫通型受容体タンパク質である。本発明のレセプタータンパク質または該レセプタータンパク質をコードするD N Aは中枢疾患（例えば、アルツハイマー病、痴呆、摂食障害など）、炎症性疾患（例えば、アレルギー、喘息、リュウマチなど）、内分泌疾患（例えば、高血圧症、性腺機能異常、甲状腺機能異常、下垂体機能異常など）、代謝疾患（例えば、糖尿病、脂質代謝異常、高

脂血症など）、癌（例えば、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌など）、循環器系疾患（例えば、高血圧症、心肥大、狭心症、心筋梗塞、動脈硬化症など）、呼吸器系疾患（例えば、気道閉塞性疾患、感染性肺疾患など）、消化器系疾患（例えば、胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃炎、逆流性食道炎など）、免疫系疾患（例えば、自己免疫性疾患など）、感染症（例えば、免疫機能不全、肺炎、インフルエンザなど）などの予防および／または治療に有用である。本発明のレセプタータンパク質を上記予防・治療剤として使用する場合は、常套手段に従って製剤化することができる。一方、本発明のレセプタータンパク質をコードするD N A（以下、本発明のD N Aと略記する場合がある）を上記予防・治療剤として使用する場合は、本発明のD N Aを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従って実施することができる。本発明のD N Aは、そのまで、あるいは摂取促進のための補助剤とともに、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。例えば、本発明のレセプタータンパク質または該レセプタータンパク質をコードするD N Aは、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、本発明のレセプタータンパク質または該レセプタータンパク質をコードするD N Aを生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用量が得られるようにするものである。

【0060】錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などの膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリの甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチエリーの香料などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などの天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張

液(例えば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリウムなど)などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例、ポリソルベート80TM、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

【0061】また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトやその他の哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。本発明のレセプタタンパク質の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、癌患者(60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者(60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。本発明のDNAの投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、癌患者(60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者(60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

【0062】(3) 遺伝子診断剤

本発明のDNAは、プローブとして使用することにより、ヒトまたはその他の哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)

など)における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。本発明のDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス(Genomics), 第5巻, 874~879頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ユースエー(Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America), 第86巻, 2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。

【0063】(4) 本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法

本発明のDNAは、プローブとして用いることにより、本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる化合物のスクリーニングに用いることができる。すなわち、本発明は、例えば、(i)非ヒト哺乳動物の血液、特定の臓器、臓器から単離した組織もしくは細胞、または(ii)形質転換体等に含まれる本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドのmRNA量を測定することによる、本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法を提供する。

【0064】本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドのmRNA量の測定は具体的には以下のようにして行なう。(i)正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的には痴呆ラット、肥満マウス、動脈硬化ウサギ、担癌マウスなど)に対して、薬剤(例えば、抗痴呆薬、血圧低下薬、抗癌剤、抗肥満薬など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば、脳、肺、大腸など)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。得られた細胞に含まれる本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドのmRNAは、例えば、通常の方法により細胞等からmRNAを抽出し、例えば、TaqMan PCRなどの手法を用いることにより定量することができ、公知の手段によりノーザンプロットを行うことにより解析することもできる。(ii)本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドを発現する形質転換体を上記の方法に従い作製し、該形質転換体に含まれる本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドのmRNAを同様にして定量、解析することができる。

【0065】本発明のレセプタタンパク質またはその

部分ペプチドの発現量を変化させる化合物のスクリーニングは、(i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物に対して、薬剤あるいは物理的ストレスなどを与える一定時間前(30分前～24時間前、好ましくは30分前～12時間前、より好ましくは1時間前～6時間前)もしくは一定時間後(30分後～3日後、好ましくは1時間後～2日後、より好ましくは1時間後～24時間後)、または薬剤あるいは物理的ストレスと同時に被検化合物を投与し、投与後一定時間経過後(30分後～3日後、好ましくは1時間後～2日後、より好ましくは1時間後～24時間後)、細胞に含まれる本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドのmRNA量を定量、解析することにより行なうことができ、(ii) 形質転換体を常法に従い培養する際に被検化合物を培地中に混合させ、一定時間培養後(1日後～7日後、好ましくは1日後～3日後、より好ましくは2日後～3日後)、該形質転換体に含まれる本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドのmRNA量を定量、解析することにより行なうことができる。

【0066】本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ) 本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの発現量を増加させることにより、Gタンパク質共役型レセプターを介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を増強させる化合物、(ロ) 本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの発現量を減少させることにより、該細胞刺激活性を減弱させる化合物である。該化合物としては、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であっても、公知の化合物であってもよい。該細胞刺激活性を増強させる化合物は、本発明のレセプタータンパク質等の生理活性を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。該細胞刺激活性を減弱させる化合物は、本発明のレセプタータンパク質等の生理活性を減少させるための安全で低毒性な医薬として有用である。

【0067】本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩を医薬組成物として使用する場合、常套手段に従って実施することができる。例えば、上記した本発明のレセプタータンパク質を含有する医薬と同様にして、錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶液、懸濁液剤などとすることができる。このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトやその他の哺乳動物(例え

ば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば、癌患者(60kgとして)においては、一日につき約0.1～100mg、好ましくは約1.0～50mg、より好ましくは約1.0～20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者(60kgとして)においては、一日につき約0.01～30mg程度、好ましくは約0.1～20mg程度、より好ましくは約0.1～10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。
 【0068】(5) 本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる化合物を含有する各種疾病の予防および/または治療剤
 本発明のレセプタータンパク質は上記のとおり、例えば、中枢機能など生体内で何らかの重要な役割を果たしていると考えられる。したがって、本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの発現量を変化させる化合物は、本発明のレセプタータンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および/または治療剤として用いることができる。該化合物を本発明のレセプタータンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および/または治療剤として使用する場合は、常套手段に従って製剤化することができる。例えば、該化合物は、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、該化合物を生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用量が得られるようとするものである。
 【0069】錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスター、トライガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスター、ゼラチン、アルギン酸などの膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリの甘味剤、ベーミント、アカモノ油またはチエリーの香料などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などの天然産出植物油など

を溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液（例えば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリウムなど）などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール（例、エタノール）、ポリアルコール（例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール）、非イオン性界面活性剤（例、ポリソルベート80TM、HCO-50）などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

【0070】また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤（例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液）、無痛化剤（例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど）、安定剤（例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど）、保存剤（例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど）、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトやその他の哺乳動物（例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど）に対して投与することができる。該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、癌患者（60 kgとして）においては、一日につき約0.1～100 mg、好ましくは約1.0～50 mg、より好ましくは約1.0～20 mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者（60 kgとして）においては、一日につき約0.01～30 mg程度、好ましくは約0.1～20 mg程度、より好ましくは約0.1～10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

【0071】(6) 本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質に対するリガンドの定量法

本発明のレセプタタンパク質等は、リガンドに対して結合性を有しているので、生体内におけるリガンド濃度を感度良く定量することができる。本発明の定量法は、例えば、競合法と組み合わせることによって用いることができる。すなわち、被検体を本発明のレセプタタンパク質等と接触させることによって被検体中のリガンド濃度を測定することができる。具体的には、例えば、以下の または などに記載の方法あるいはそれに準じる方法に従って用いることができる。

入江寛編「ラジオイムノアッセイ」（講談社、昭和49年発行）

入江寛編「続ラジオイムノアッセイ」（講談社、昭和 50

54年発行）

【0072】(7) 本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質とリガンドとの結合性を変化させる化合物（アゴニスト、アンタゴニストなど）のスクリーニング方法

本発明のレセプタタンパク質等を用いるか、または組換え型レセプタタンパク質等の発現系を構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、リガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物（例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など）またはその塩を効率よくスクリーニングすることができる。このような化合物には、(イ) Gタンパク質共役型レセプターを介して細胞刺激活性（例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など）を有する化合物（いわゆる、本発明のレセプタタンパク質に対するアゴニスト）、(ロ) 該細胞刺激活性を有しない化合物（いわゆる、本発明のレセプタタンパク質に対するアンタゴニスト）、(ハ) リガンドと本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質との結合力を増強する化合物、あるいは(ニ) リガンドと本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質との結合力を減少させる化合物などが含まれる（なお、上記(イ)の化合物は、上記したリガンド決定方法によってスクリーニングすることが好ましい）。すなわち、本発明は、(i) 本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩と、リガンドとを接触させた場合と(ii) 本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩と、リガンドおよび試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とするリガンドと本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニング方法においては、(i) と(ii) の場合における、例えば、該レセプタタンパク質等に対するリガンドの結合量、細胞刺激活性などを測定して、比較することを特徴とする。

【0073】より具体的には、本発明は、

標識したリガンドを、本発明のレセプタタンパク質等に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のレセプタタンパク質等に接触させた場合における、標識したリガンドの該レセプタタンパク質等に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

標識したリガンドを、本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞または該膜画分に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。

標識したリガンドを、本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したレセプタタンパク質等に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明のレセプタタンパク質等に接触させた場合における、標識したリガンドの該レセプタタンパク質等に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【0074】本発明のレセプタタンパク質等を活性化する化合物（例えば、本発明のレセプタタンパク質等に対するリガンドなど）を本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞に接触させた場合と、本発明のレセプタタンパク質等を活性化する化合物および試験化合物を本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞に接触させた場合における、レセプターを介した細胞刺激活性（例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など）を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、および

本発明のレセプタタンパク質等を活性化する化合物（例えば、本発明のレセプタタンパク質等に対するリガンドなど）を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明のレセプタタンパク質等に接触させた場合と、本発明のレセプタタンパク質等を活性化する化合物および試験化合物を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明のレセプタタンパク質等に接触させた場合における、レセプターを介する細胞刺激活性（例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など）を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化

10 20 30 40 50

させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

【0075】本発明のレセプタタンパク質等が得られる以前は、Gタンパク質共役型レセプターアゴニストまたはアンタゴニストをスクリーニングする場合、まずラットなどのGタンパク質共役型レセプタタンパク質を含む細胞、組織またはその細胞膜画分を用いて候補化合物を得て（一次スクリーニング）、その後に該候補化合物が実際にヒトのGタンパク質共役型レセプタタンパク質とリガンドとの結合を阻害するか否かを確認する試験（二次スクリーニング）が必要であった。細胞、組織または細胞膜画分をそのまま用いれば他のレセプタタンパク質も混在するために、目的とするレセプタタンパク質に対するアゴニストまたはアンタゴニストを実際に直接的にスクリーニングすることは困難であった。しかしながら、例えば、本発明のヒト由来レセプタタンパク質を用いることによって、一次スクリーニングの必要がなくなり、リガンドとGタンパク質共役型レセプタタンパク質との結合を阻害する化合物を効率良くスクリーニングすることができる。さらに、スクリーニングされた化合物がアゴニストかアンタゴニストかを簡便に評価することができる。本発明のスクリーニング方法の具体的な説明を以下にする。まず、本発明のスクリーニング方法に用いる本発明のレセプタタンパク質等としては、上記した本発明のレセプタタンパク質等を含有するものであれば何れのものであってもよいが、本発明のレセプタタンパク質等を含有する哺乳動物の臓器の細胞膜画分が好適である。しかし、特にヒト由来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニングに用いられるものとしては、組換え体を用いて大量発現させたヒト由来のレセプタタンパク質等などが適している。

【0076】本発明のレセプタタンパク質等を製造するには、上記の方法が用いられるが、本発明のDNAを哺乳細胞や昆虫細胞で発現することにより行なうことが好ましい。目的とするタンパク質部分をコードするDNA断片にはcDNAが用いられるが、必ずしもこれに制約されるものではない。例えば、遺伝子断片や合成DNAを用いてもよい。本発明のレセプタタンパク質をコードするDNA断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効率よく発現させるためには、該DNA断片を昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス（nuclear polyhedrosis virus；NPV）のポリヘドリンプロモーター、SV40由来のプロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒトヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、SRプロモーターなどの下流に組み込むのが好ましい。発現したレセプターの量と質の検査は公知の方法で行うことができる。例えば、文献〔Nambi, P.ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー (J. Biol. Chem.) , 267巻, 19555~1

9559頁、1992年]に記載の方法に従って行なうことができる。したがって、本発明のスクリーニング方法において、本発明のレセプタタンパク質等を含有するものとしては、公知の方法に従って精製したレセプタタンパク質等であってもよいし、該レセプタタンパク質等を含有する細胞を用いてもよく、また該レセプタタンパク質等を含有する細胞の膜画分を用いてもよい。

【0077】本発明のスクリーニング方法において、本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法は公知の方法に従って行なうことができる。本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞としては、該レセプタタンパク質等を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが好ましい。細胞膜画分としては、細胞を破碎した後、公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破碎方法としては、Potter-EIvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica社製)による破碎、超音波による破碎、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破碎などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破碎液を低速(500~3000 rpm)で短時間(通常、約1~10分)遠心し、上清をさらに高速(15000~30000 rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したレセプタタンパク質等と細胞由来のリン脂質や膜タンパク質などの膜成分が多く含まれる。該レセプタタンパク質等を含有する細胞や膜画分中のレセプタタンパク質の量は、1細胞当たり 10^3 ~ 10^8 分子であるのが好ましく、 10^5 ~ 10^7 分子であるのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

【0078】リガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物をスクリーニングする上記の～を実施するためには、例えば、適当なレセプタタンパク質画分と、標識したリガンドが必要である。レセプタタンパク質画分としては、天然型のレセプタタンパク質画分か、またはそれと同等の活性を有する組換え型レセプタタンパク質画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などを示す。標識したリガンドとしては、標識したリガンド、標識したリガンドアログ化合物などが用いられる。例えば [^3H]、 [^{125}I]、 [^{14}C]、 [^{35}S]などで標識されたリガンドなどが用いられる。具体的には、リガンドと本発明

のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物のスクリーニングを行なうには、まず本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞または細胞の膜画分を、スクリーニングに適したバッファーに懸濁することによりレセプタタンパク質標品を調製する。バッファーには、pH 4~10(望ましくはpH 6~8)のリン酸バッファー、トリス・塩酸バッファーなどのリガンドとレセプタタンパク質との結合を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。また、非特異的結合を低減させる目的で、CHAPS、Tween-80TM(花王・アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界面活性剤をバッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼによるレセプターやリガンドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチド、E-64(ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。0.01~10 mIの該レセプター溶液に、一定量(5000~500000 cpm)の標識したリガンドを添加し、同時に 10^{-4} ~ 10^{-10} Mの試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知るために大過剰の未標識のリガンドを加えた反応チューブも用意する。反応は約0から50、望ましくは約4から37で、約20分から24時間、望ましくは約30分から3時間行う。反応後、ガラス纖維濾紙等で濾過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラス纖維濾紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターまたは -カウンターで計測する。拮抗する物質がない場合のカウント(B_0)から非特異的結合量(NSB)を引いたカウント(B_{-NS})が、例えば、50%以下になる試験化合物を拮抗阻害能力のある候補物質として選択することができる。

【0079】リガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物をスクリーニングする上記の～の方法を実施するためには、例えば、レセプタタンパク質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。具体的には、まず、本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行

なってもよい。また、cAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。細胞刺激活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当なレセプタタンパク質を発現した細胞が必要である。本発明のレセプタタンパク質等を発現した細胞としては、天然型の本発明のレセプタタンパク質等を有する細胞株、上記の組換え型レセプタタンパク質等を発現した細胞株などが望ましい。試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが用いられ、これら化合物は新規な化合物であっても、公知の化合物であってもよい。

【0080】リガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、本発明のレセプタタンパク質等、本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞、または本発明のレセプタタンパク質等を含有する細胞の膜画分を含有するものなどである。本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものが挙げられる。

1. スクリーニング用試薬

測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution(ギブコ社製)に、0.05%のウシ血清アルブミン(シグマ社製)を加えたもの。孔径0.45 μmのフィルターで濾過滅菌し、4℃で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

Gタンパク質共役型レセプター標品

本発明のレセプタタンパク質を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに 5×10^5 個/穴で継代し、37℃、5% CO₂、95% airで2日間培養したもの。

標識リガンド

市販の[³H]、[¹²⁵I]、[¹⁴C]、[³⁵S]などで標識したリガンド水溶液の状態のものを-20℃にて保存し、用時に測定用緩衝液にて1 μMに希釈する。

リガンド標準液

リガンドを0.1%ウシ血清アルブミン(シグマ社製)を含むPBSで1 mMとなるように溶解し、-20℃で保存する。

【0081】2. 測定法

12穴組織培養用プレートにて培養した本発明のレセプタタンパク質発現CHO細胞を、測定用緩衝液1 mlで2回洗浄した後、490 μlの測定用緩衝液を各穴に加える。

10^{-3} ~ 10^{-10} Mの試験化合物溶液を5 μl加えた後、標識リガンドを5 μl加え、室温にて1時間反応させる。非特異的結合量を知るために試験化合物の代わりに 10^{-3} Mのリガンドを5 μl加えておく。

反応液を除去し、1 mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄

10

する。細胞に結合した標識リガンドを0.2N NaOH - 1% SDSで溶解し、4 mlの液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。

液体シンチレーションカウンター(ベックマンコールター社製)を用いて放射活性を測定し、Percent Maximum Binding(PMB)を次の式で求める。

$$PMB = [(B - NSB) / (B_0 - NSB)] \times 100$$

PMB : Percent Maximum Binding

B : 検体を加えた時の値

NSB : Non-specific Binding(非特異的結合量)

B₀ : 最大結合量

20

【0082】本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、リガンドと本発明のレセプタタンパク質等との結合性を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ) Gタンパク質共役型レセプターを介して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物(いわゆる、本発明のレセプタタンパク質に対するアゴニスト)、(ロ)該細胞刺激活性を有しない化合物(いわゆる、本発明のレセプタタンパク質に対するアンタゴニスト)、(ハ)リガンドと本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質との結合力を増強する化合物、あるいは(ニ)リガンドと本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質との結合力を減少させる化合物である。該化合物としては、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。本発明のレセプタタンパク質等に対するアゴニストは、本発明のレセプタタンパク質等に対するリガンドが有する生理活性と同様の作用を有しているので、該リガンド活性に応じて安全で低毒性な医薬として有用である。本発明のレセプタタンパク質等に対するアンタゴニストは、本発明のレセプタタンパク質等に対するリガンドが有する生理活性を抑制することができるの40で、該リガンド活性を抑制する安全で低毒性な医薬として有用である。リガンドと本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質との結合力を増強する化合物は、本発明のレセプタタンパク質等に対するリガンドが有する生理活性を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。リガンドと本発明のGタンパク質共役型レセプタタンパク質との結合力を減少させる化合物は、本発明のレセプタタンパク質等に対するリガンドが有する生理活性を減少させるための安全で低毒性な医薬として有用である。

50

【0083】本発明のスクリーニング方法またはスクリ

ーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩を上記の医薬組成物として使用する場合、常套手段に従って実施することができる。例えば、上記した本発明のレセプターアンパク質を含有する医薬と同様にして、錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶液、懸濁液剤などとすることができる。このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトやその他の哺乳動物（例えば、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど）に対して投与することができる。該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、癌患者（60 kgとして）においては、一日につき約0.1～100 mg、好ましくは約1.0～50 mg、より好ましくは約1.0～20 mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者（60 kgとして）においては、一日につき約0.01～30 mg程度、好ましくは約0.1～20 mg程度、より好ましくは約0.1～10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

【0084】(8) 本発明のGタンパク質共役型レセプターアンパク質とリガンドとの結合性を変化させる化合物（アゴニスト、アンタゴニスト）を含有する各種疾患の予防および／または治療剤

本発明のレセプターアンパク質は上記のとおり、例えば中枢機能、循環機能、消化機能、心機能など生体内で何らかの重要な役割を果たしていると考えられる。従つて、本発明のレセプターアンパク質とリガンドとの結合性を変化させる化合物（アゴニスト、アンタゴニスト）や本発明のレセプターアンパク質に対するリガンドは、本発明のレセプターアンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および／または治療剤として用いることができる。該化合物やリガンドを本発明のレセプターアンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および／または治療剤として使用する場合は、常套手段に従って製剤化することができる。例えば、該化合物やリガンドは、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、該化合物を生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用量が得られるようにするものである。

【0085】錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスター

チ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスター、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリソの甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチエリーのような香料などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などの天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液（例えば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリウムなど）などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール（例、エタノール）、ポリアルコール（例、プロピレンギリコール、ポリエチレングリコール）、非イオン性界面活性剤（例、ポリソルベート80TM、HCO-50）などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

【0086】また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤（例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液）、無痛化剤（例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど）、安定剤（例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど）、保存剤（例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど）、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。さらに、上記予防・治療剤は適当な薬剤と組み合わせて例えば本発明のレセプターアンパク質が高発現している臓器や組織を特異的なターゲットとしたDDS製剤として使用することもできる。このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトやその他の哺乳動物（例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど）に対して投与することができる。該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、癌患者（60 kgとして）においては、一日につき約0.1～100 mg、好ましくは約1.0～50 mg、より好ましくは約1.0～20 mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者（60 kgとして）においては、一日につき約0.01～30 mg程度、好ましくは約0.1～10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

【0087】(9) 本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の定量

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

【0088】本発明のレセプタタンパク質等に対するモノクローナル抗体（以下、本発明のモノクローナル抗体と称する場合がある）を用いて本発明のレセプタタンパク質等の測定を行えるほか、組織染色等による検出を行うこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(ab')₂、Fa b'、あるいはFab画分を用いてもよい。本発明のレセプタタンパク質等に対する抗体を用いる測定法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量（例えば、レセプタタンパク質量）に対応した抗体、抗原もしくは抗体 - 抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後に記載するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光物質、発光物質などが用いられる。放射性同位元素としては、例えば、[¹²⁵I]、[¹³¹I]、[³H]、[¹⁴C]などが用いられる。上記酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えば、-ガラクトシダーゼ、-グルコシダーゼ、アルカリフェオヌファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレッセンソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチン - アビジン系を用いることもできる。

【0089】抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常、タンパク質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、例えば、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等が用いられる。サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を反応させ（一次反応）、さらに標識化した本発明のモノクローナル抗体を反応させ（二次反応）た後、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中の本発明のレセプタタンパク質量を定量することができる。一次反応と二次反応は逆の順序に行なっても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤および不溶化の方法は上記のそれらに準じることができる。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。本発明のサンドイッチ法によるレセプタタンパク質等の測定法においては、一次反応と二次反応に用いられる本発明のモノクローナル抗体はレセプタタンパク質等の結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわち、一次反応および二次反応に用いられる抗体は、例えば、二次反応で用いられる抗体が、レセプタタンパク質のC端部を認識する場合、一次反応で用いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

【0090】本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができる。競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識抗原と(F)と抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し(B/F分離)、B、F何れかの標識量を測定し、被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、上記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中の抗原と過剰量の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、何れかの相の標識量を測定し被検液中の抗原量を定量する。また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果、生じた不溶性の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降物しか

得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

【0091】これら個々の免疫学的測定法を本発明の測定方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のレセプタタンパク質またはその塩の測定系を構築すればよい。これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる〔例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年発行)、「メソッズ・イン・エンザイモロジー(Methods in ENZYMOLOGY)」Vol.70 (Immunochemical Techniques (Part A))、同書 Vol. 73 (Immunochemical Techniques (Part B))、同書 Vol. 74 (Immunochemical Techniques (Part C))、同書 Vol. 84 (Immunochemical Techniques (Part D: Selected Immunoassays))、同書 Vol. 92 (Immunochemical Techniques (Part E: Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121 (Immunochemical Techniques (Part I: Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデミックプレス社発行)など参考〕。以上のように、本発明の抗体を用いることによって、本発明のレセプタタンパク質またはその塩を感度良く定量することができる。さらに、本発明の抗体を用いて、生体内での本発明のレセプタタンパク質またはその塩を定量することによって、本発明のレセプタタンパク質の機能不全に関連する各種疾患の診断をすることができます。また、本発明の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明のレセプタタンパク質等を特異的に検出するために使用することができる。また、本発明のレセプタタンパク質等を精製するために使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明のレセプタタンパク質等の検出、被検細胞内における本発明のレセプタタンパク質の挙動の分析などのために使用することができる。

【0092】(10) 細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物のスクリーニング方法

本発明の抗体は、本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を特異的に認識することができるので、細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物のスクリーニングに用いることができる。すなわち本発明は、例えば、(i) 非ヒト哺乳動物の 血液、 特定の臓器、 臓器から単離した組織もしくは細胞等を破壊した後、 細胞膜画分を単離し、 細胞膜画分に含まれる本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドを定量することによる、 細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物のスクリーニング方法、 (ii) 本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドを発現する形質転換体等を破壊した後、 細胞膜画分を単離し、 細胞膜画分に含まれる本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドを定量することによる、 細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物のスクリーニング方法、 (iii) 非ヒト哺乳動物の 血液、 特定の臓器、 臓器から単離した組織もしくは細胞等を切片とした後、 免疫染色法を用いることにより、 細胞表層での該受容体タンパク質の染色度合いを定量化することにより、 細胞膜上の該タンパク質を確認することによる、 細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物のスクリーニング方法、 および (iv) 本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドを発現する形質転換体等を切片とした後、 免疫染色法を用いることにより、 細胞表層での該受容体タンパク質の染色度合いを定量化することにより、 細胞膜上の該タンパク質を確認することによる、 細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物のスクリーニング方法を提供する。

【0093】細胞膜画分に含まれる本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの定量は具体的には以下のようにして行なう。(i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的には痴呆ラット、肥満マウス、動脈硬化ウサギ、担癌マウスなど)に対して、薬剤(例えば、抗痴呆薬、血圧低下薬、抗癌剤、抗肥満薬など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば、脳、肺、大腸など)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。得られた臓器、組織または細胞等を、例えば、適当な緩衝液(例えば、トリス塩酸緩衝液、リン酸緩衝液、ヘペス緩衝液など)等に懸濁し、臓器、組織あるいは細胞を破壊し、界面活性剤(例えば、トリトンX-100TM、Tween-20TMなど)などを用い、さらに遠心分離や濾過、カラム分画などの手法を用いて細胞膜画分を得る。

【0094】細胞膜画分としては、細胞を破碎した後、公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破碎方法としては、Potter - Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica社製)による破碎、超音波による破碎、フレンチプレスなどで加圧しながら細

胞を細いノズルから噴出させることによる破碎などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破碎液を低速(500~3000 rpm)で短時間(通常、約1~10分)遠心し、上清をさらに高速(15000~30000 rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したレセプタータンパク質等と細胞由来のリン脂質や膜タンパク質などの膜成分が多く含まれる。

【0095】細胞膜画分に含まれる本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドは、例えば、本発明の抗体を用いたサンドイッチ免疫測定法、ウエスタンプロット解析などにより定量することができる。かかるサンドイッチ免疫測定法は上記の方法と同様にして行なうことができ、ウエスタンプロットは公知の手段により行なうことができる。

【0096】(ii) 本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドを発現する形質転換体を上記の方法に従い作製し、細胞膜画分に含まれる本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドを定量することができる。

【0097】細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物のスクリーニングは、(i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物に対して、薬剤あるいは物理的ストレスなどを与える一定時間前(30分前~24時間前、好ましくは30分前~12時間前、より好ましくは1時間前~6時間前)もしくは一定時間後(30分後~3日後、好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、または薬剤あるいは物理的ストレスと同時に被検化合物を投与し、投与後一定時間経過後(30分後~3日後、好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を定量することにより行なうことができ、(ii) 形質転換体を常法に従い培養する際に被検化合物を培地中に混合させ、一定時間培養後(1日後~7日後、好ましくは1日後~3日後、より好ましくは2日後~3日後)、細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を定量することにより行なうことができる。

【0098】細胞膜画分に含まれる本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの確認は具体的には以下のようにして行なう。(iii) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的には痴呆ラット、肥満マウス、動脈硬化ウサギ、担癌マウスなど)に対して、薬剤(例えば、抗痴呆薬、血圧低下薬、抗癌剤、抗肥満薬など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、

あるいは特定の臓器(例えば、心臓、胎盤、肺など)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。得られた臓器、組織または細胞等を、常法に従い組織切片とし、本発明の抗体を用いて免疫染色を行う。細胞表層での該受容体タンパク質の染色度合いを量化することにより、細胞膜上の該タンパク質を確認することにより、定量的または定性的に、細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を確認することができる。(iv) 本発明のレセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドを発現する形質転換体等を用いて同様の手段をとることにより確認することもできる。

【0099】本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ) 細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を増加させることにより、Gタンパク質共役型レセプターを介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を増強させる化合物、(ロ) 細胞膜における本発明のレセプタータンパク質またはその部分ペプチドの量を減少させることにより、該細胞刺激活性を減弱させる化合物である。該化合物としては、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。該細胞刺激活性を増強させる化合物は、本発明のレセプタータンパク質等の生理活性を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。該細胞刺激活性を減弱させる化合物は、本発明のレセプタータンパク質等の生理活性を減少させるための安全で低毒性な医薬として有用である。

【0100】本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩を医薬組成物として使用する場合、常套手段に従って実施することができる。例えば、40 上記した本発明のレセプタータンパク質を含有する医薬と同様にして、錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶液、懸濁液剤などとすることができます。このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトやその他の哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、癌患者(60 kgとして)においては、一日につき約0.1~100 mg、好ましくは約

1.0~50 mg、より好ましくは約1.0~20 mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者(60 kgとして)においては、一日につき約0.01~30 mg程度、好ましくは約0.1~20 mg程度、より好ましくは約0.1~10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

【0101】(11)細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物を含有する各種疾病的予防および/または治療剤本発明のレセプタタンパク質は上記のとおり、例えば、心臓または中枢機能など生体内で何らかの重要な役割を果たしていると考えられる。したがって、細胞膜における本発明のレセプタタンパク質またはその部分ペプチドの量を変化させる化合物は、本発明のレセプタタンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および/または治療剤として用いることができる。該化合物を本発明のレセプタタンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および/または治療剤として使用する場合は、常套手段に従って製剤化することができる。例えば、該化合物は、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、該化合物を生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって30 製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用量が得られるようにするものである。

【0102】錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリソウのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリウムなど)などが用いられ、適当な溶解補助

10 20 30 40 50

剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例、ポリソルベート80TM、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

【0103】また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトやその他の哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、癌患者(60 kgとして)においては、一日につき約0.1~100 mg、好ましくは約1.0~50 mg、より好ましくは約1.0~20 mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、癌患者(60 kgとして)においては、一日につき約0.01~30 mg程度、好ましくは約0.1~20 mg程度、より好ましくは約0.1~10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

【0104】(12)本発明のレセプタタンパク質、その部分ペプチドまたはそれらの塩に対する抗体による中和

本発明のレセプタタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体の、それらレセプタタンパク質などに対する中和活性とは、すなわち、該レセプタタンパク質の関与するシグナル伝達機能を不活性化する活性を意味する。従って、該抗体が中和活性を有する場合は、該レセプタタンパク質の関与するシグナル伝達、例えば、該レセプタタンパク質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を不活性化することができる。したがって、該レセプタタンパク質の過剰発現などに起因する疾患の予防および/または治療に用いることができる。

【0105】(13)本発明のGタンパク質共役型レセプ

タータンパク質をコードするDNAを有するトランスジェニック動物の作出

本発明のDNAを用いて、本発明のレセプタタンパク質等を発現するトランスジェニック動物を作出することができる。動物としては、哺乳動物（例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど）など（以下、動物と略記する場合がある）が挙げられるが、特に、マウス、ウサギなどが好適である。

本発明のDNAを対象動物に導入するにあたっては、該DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合した遺伝子コンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、ウサギ由来の本発明のDNAを導入する場合、これと相同性が高い動物由来の本発明のDNAを動物細胞で発現させうる各種プロモーターの下流に結合した遺伝子コンストラクトを、例えば、ウサギ受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明のレセプタタンパク質等を高産生するDNA導入動物を作出できる。このプロモーターとしては、例えば、ウイルス由来プロモーター、メタロチオネイン等のユビキニアスな発現プロモーターも使用しうるが、好ましくは心臓で特異的に発現する遺伝子のプロモーターが用いられる。

【0106】受精卵細胞段階における本発明のDNAの導入は、対象動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA導入後の作出動物の胚芽細胞において本発明のレセプタタンパク質等が存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明のレセプタタンパク質等を有することを意味する。遺伝子を受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明のレセプタタンパク質等を有する。本発明のDNA導入動物は、交配により遺伝子を安定に保持することを確認して、該DNA保有動物として通常の飼育環境で飼育継代を行うことができる。さらに、目的DNAを保有する雌雄の動物を交配することにより、導入遺伝子を相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖継代することができる。本発明のDNAが導入された動物は、本発明のレセプタタンパク質等が高発現させられているので、本発明のレセプタタンパク質等に対するアゴニストまたはアンタゴニストのスクリーニング用の動物などとして有用である。本発明のDNA導入動物を、組織培養のための細胞源として使用することもできる。例えば、本発明のDNA導入マウスの組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、あるいは遺伝子により発現された本発明のレセプタタンパク質が存在する組織を分析することにより、本発明のレセプタタンパク質等について分析することができる。本発明のレセプタタンパク質等を有する組織の細*

*胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用して、例えば、脳や末梢組織由来のような一般に培養困難な組織からの細胞の機能を研究することができる。また、その細胞を用いることにより、例えば、各種組織の機能を高めるような医薬の選択も可能である。また、高発現細胞株があれば、そこから、本発明のレセプタタンパク質等を単離精製することも可能である。

【0107】(14) アンチセンスポリヌクレオチド（核酸）を含有する医薬

10 本発明のポリヌクレオチド（例、DNA）に相補的に結合し、該ポリヌクレオチド（例、DNA）の発現を抑制することができる本発明のアンチセンスポリヌクレオチドは低毒性であり、生体内における本発明のタンパク質または本発明のポリヌクレオチド（例、DNA）の機能を抑制することができるので、例えば、本発明のレセプタタンパク質の機能不全に関連する疾患の予防および/または治療剤として用いることができる。上記アンチセンスポリヌクレオチドを上記の治療・予防剤として使用する場合、公知の方法に従って製剤化し、投与することができる。例えば、該アンチセンスポリヌクレオチドを用いる場合、該アンチセンスポリヌクレオチドを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従って、ヒトまたはその他の哺乳動物（例、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど）に対して経口的または非経口的に投与することができる。該アンチセンスポリヌクレオチドは、そのまで、あるいは摂取促進のために補助剤などの生理学的に認められる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。該アンチセンスポリヌクレオチドの投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、癌の治療の目的で本発明のアンチセンスヌクレオチドを臓器（例、肝臓、肺、心臓、腎臓など）に局所投与する場合、一般的に成人（体重60kg）においては、一日につき該アンチセンスポリヌクレオチドを約0.1~100mg投与する。さらに、該アンチセンスポリヌクレオチドは、組織や細胞における本発明のDNAの存在やその発現状況を調べるための診断用オリゴヌクレオチドプローブとして使用することもできる。

【0108】本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、その表示は、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものである。その例を以下に示す。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければL体を示すものとする。

【0109】

Ala	: アラニン
Val	: バリン
Leu	: ロイシン
Ile	: イソロイシン
Ser	: セリン
Thr	: スレオニン
Cys	: システイン
Met	: メチオニン
Glu	: グルタミン酸
Asp	: アスパラギン酸
Lys	: リジン
Arg	: アルギニン
His	: ヒスチジン
Phe	: フェニルアラニン
Tyr	: チロシン
Trp	: トリプトファン
Pro	: プロリン
Asn	: アスパラギン
Gln	: グルタミン
pGlu	: ピログルタミン酸
Me	: メチル基
Et	: エチル基
Bu	: ブチル基
Ph	: フェニル基
TC 65	: チアゾリジン - 4 (R) - カルボキサミド基 66

【0110】また、本明細書中で繁用される置換基、保* *護基および試薬を下記の記号で表記する。

To s	: p - トルエンスルフォニル
CHO	: ホルミル
Bz l	: ベンジル
C ₁ ,Bz l	: 2,6 - ジクロロベンジル
Bom	: ベンジルオキシメチル
Z	: ベンジルオキシカルボニル
C ₁ -Z	: 2 - クロロベンジルオキシカルボニル
Brt-Z	: 2 - ブロモベンジルオキシカルボニル
Bo c	: t - ブトキシカルボニル
DNP	: ジニトロフェノール
Trt	: トリチル
Bum	: t - ブトキシメチル
Fmoc	: N - 9 - フルオレニルメトキシカルボニル
HOBt	: 1 - ヒドロキシベンズトリアゾール
HOOBt	: 3,4 - ジヒドロ - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 1,2,3 - ベンゾトリアジン
HONB	: 1 - ヒドロキシ - 5 - ノルボルネン - 2,3 - ジカルボキシイミド
DCC	: N,N' - ジシクロヘキシリカルボジイミド

【0111】本明細書の配列表の配列番号は、以下の配

列を示す。

配列番号：1

本発明のヒト由来新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質T G R 3 6 のアミノ酸配列を示す。

配列番号：2

本発明のヒト由来新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質T G R 3 6 をコードするD N Aの塩基配列を示す。

配列番号：3

以下の実施例1におけるPCR反応で使用したプライマー1の塩基配列を示す。

配列番号：4

以下の実施例1におけるPCR反応で使用したプライマー2の塩基配列を示す。

配列番号：5

以下の実施例1におけるPCR反応で得られたPCR反応産物の塩基配列を示す。

配列番号：6

本発明のヒト由来新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質TGR36をコードするDNAの5'非翻訳領域の塩基配列を示す。

配列番号：7

本発明のヒト由来新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質TGR36をコードするDNAの3'非翻訳領域の塩基配列を示す。

配列番号：8

以下の実施例3におけるPCR反応で使用したプライマー3の塩基配列を示す。

配列番号：9

以下の実施例3におけるPCR反応で使用したプライマー4の塩基配列を示す。

配列番号：10

以下の実施例4におけるTaqMan PCR反応で使用したプライマー5の塩基配列を示す。

配列番号：11

以下の実施例4におけるTaqMan PCR反応で使用したプライマー6の塩基配列を示す。

配列番号：12

以下の実施例4におけるTaqMan PCR反応で使用したプローブ1の塩基配列を示す。

【0112】以下の実施例2で得られた形質転換体、大腸菌(Escherichia coli)DH5/pTB2223は、2001年(平成13年)3月21日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(旧 経済産業省産業技術総合研究所生命工学工業技術研究所: NIBH)に受託番号FERM BP-7519として、2001年(平成13年)3月8日から大阪府大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号(郵便番号532-8686)の財団法人・発酵研究所(IFO)に受託番号IFO 16583として寄託されている。

【0113】

【実施例】以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。

【0114】実施例1 ヒトゲノムDNA由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAのクローニングと塩基配列の決定

ヒトゲノムDNA(CLONTECH社)を鑄型とし、2個のプライマー、プライマー1(配列番号：3)およびプライマー2(配列番号：4)を用いてPCR反応を行った。該反応における反応液の組成は上記ゲノムDNA 10ngを鑄型として使用し、ExTaq DNA Polymerase(宝酒造)0.25μl量、プライマー1およびプライマー2を各0.5μM、dNTPsを200μM、および酵素に添付のバッファーを5μl加え、50μlの液量とした。PCR反応は、96℃1分の後、96℃15秒、70℃2分のサイクルを5回、次に96℃15秒、65℃20秒、72℃1分30秒のサイクルを35回繰り返し、最後に72℃7分の伸長反応を行った。さらに、該PCR反応産物の配列を解析した結果、新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNA配列(配列番号：5)を得た。このDNA配列(配列番号：5)の読み枠のDNA配列は、配列番号：2に示した。このDNA配列(配列番号：2)がコードするアミノ酸配列(配列番号：1)を含有する新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をTGR36と命名した。TGR36の疎水性プロット図を図1に示す。

【0115】実施例2 ヒトゲノムDNA由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAのクローニングと塩基配列の決定

ヒトゲノムDNA(CLONTECH社)を鑄型とし、2個のプライマー、プライマー1(配列番号：3)およびプライマー2(配列番号：4)を用いてPCR反応を行った。該反応における反応液の組成は上記ゲノムDNA 10ngを鑄型として使用し、ExTaq DNA Polymerase(宝酒造)0.25μl量、プライマー1およびプライマー2を各0.5μM、dNTPsを200μM、および酵素に添付のバッファーを5μl加え、50μlの液量とした。PCR反応は、96℃1分の後、96℃15秒、70℃2分のサイクルを5回、次に96℃15秒、65℃20秒、72℃1分30秒のサイクルを35回繰り返し、最後に72℃7分の伸長反応を行った。該PCR反応産物をDNA Ligation Kit Ver.2(宝酒造)の処方に従い、プラスミドベクターpCR2.1(Invitrogen社)へサブクローニングした。これを大腸菌DH5に導入し、cDNAを持つクローナーを、アンピシリンを含むLB寒天培地中で選択した。個々のクローナーの配列を解析した結果、新規Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNA配列(配列番号：5)を得た。このDNA配列(配列番号：5)をサブクローニングしたプラスミドベクターpCR2.1を、pTB2223と命名した。このpTB2223を大腸菌(Escherichia coli)DH5に導入し、形質転換体：大腸菌(Escherichia coli)DH5/pTB2223を得た。

【0116】実施例3 ヒト腎臓由来Gタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAのクローニ

ングと塩基配列の決定

ヒト腎臓cDNA(CLONTECH社)を鑄型とし、2個のプライマー、プライマー1(配列番号:3)およびプライマー3(配列番号:8)を用いてPCR反応を行った。該反応における反応液の組成は上記cDNA1μlを鑄型として使用し、ExTaq DNA Polymerase(宝酒造)0.1μl量、プライマー1(配列番号:3)およびプライマー3(配列番号:8)を各0.5μM、dNTPsを200μM、および酵素に添付のバッファーを2μl加え、20μlの液量とした。PCR反応は、96・1分の後、96・15秒、68・3分のサイクルを5回、次に96・15秒、55・30秒、68・2分のサイクルを30回繰り返し、最後に68・7分の伸長反応を行った。次に該PCR反応産物を蒸留水で1/50に希釈し、この希釈PCR反応産物液を鑄型とし、2個のプライマー、プライマー4(配列番号:9)およびプライマー3(配列番号:8)を用いて2ndPCR反応を行った。該反応における反応液の組成は希釈PCR反応産物液1.25μlを鑄型として使用し、PfuTurbo

DNA Polymerase(STRATEGENE社)1μl量、プライマー4(配列番号:9)およびプライマー3(配列番号:8)各0.5μM、dNTPsを200μM、および酵素に添付のバッファーを5μl加え、50μlの液量とした。2ndPCR反応は、96・1分の後、96・15秒、68・3分のサイクルを5回、次に96・15秒、55・30秒、68・2分のサイクルを25回繰り返し、最後に68・7分の伸長反応を行った。さらに、該2ndPCR反応産物の配列を解析した結果、ヒトゲノムDNA:TGR36と同一の読み枠を有するDNA配列(配列番号:2)を得た。

【0117】実施例4 TGR36のヒト組織における発現およびその組織特異性の検討

TaqMan PCR解析には、2個のプライマー〔プライマー5(配列番号:10)およびプライマー6(配列番号:11)〕と1個のプローブ〔プローブ1(配列*

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.

<120> Novel G Protein-Coupled Receptor Protein and its DNA

<130> P02-0010

<150> JP 2001-25037

<151> 2001-02-01

<150> JP 2001-102559

<151> 2001-03-30

<150> JP 2001-105435

<151> 2001-04-04

<160> 12

<210> 1

<211> 345

<212> PRT

*番号:12)]を用いた。プローブ1は、5'側をFAM、標識3'側をTAMRA標識した。また該解析における鑄型cDNAは、Human MTC panel I(CLONTECH社)、Human MTC panel II(CLONTECH社)、およびHuman Marathon-Ready cDNA(腎臓、肺、脳(CLONTECH社))を使用した。該反応における反応液の組成は、上記cDNA:1μlを鑄型として使用し、TaqMan Universal PCR Master Mix(Applied Biosystems社)25μl量、プライマー6(配列番号:11)およびプライマー7(配列番号:12)を各0.5μM、およびプローブ1(配列番号:12)を0.1μM加え、50μlの液量とした。TaqMan PCR反応は、50・2分、95・10分の後、95・15秒、60・1分のサイクルを40回繰り返した。TaqMan PCR反応終了後、所定の方法に従い、cDNA液中のTGR36濃度を算出した。TGR36濃度の標準は、前述のPTB2223を用いた。結果を[図3]に示す。TaqMan PCR解析により、腎臓に特異的に発現していることが判った。

【0118】

【発明の効果】本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩、該レセプタータンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチド(例えば、DNA、RNAおよびそれらの誘導体)は、リガンド(アゴニスト)の決定、抗体および抗血清の入手、組換え型レセプタータンパク質の発現系の構築、同発現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリーニング、構造的に類似したリガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグデザインの実施、遺伝子診断におけるプローブやPCRプライマーの作成のための試薬、トランスジェニック動物の作製または遺伝子治療剤等の医薬等として用いることができる。

【0119】

【配列表】

<213> Human
<400> 1

Met Ser Ser Asn Ser Ser	Leu Leu Val Ala	
Val Gln Leu Cys Tyr Ala		
5	10	15
Asn Val Asn Gly Ser Cys Val Lys Ile Pro		
Phe Ser Pro Gly Ser Arg		
20	25	30
Val Ile Leu Tyr Ile Val Phe Gly Phe Gly		
Ala Val Leu Ala Val Phe		
35	40	45
Gly Asn Leu Leu Val Met Ile Ser Ile Leu		
His Phe Lys Gln Leu His		
50	55	60
Ser Pro Thr Asn Phe Leu Val Ala Ser Leu		
Ala Cys Ala Asp Phe Leu		
65	70	75
80		
Val Gly Val Thr Val Met Pro Phe Ser Met		
Val Arg Thr Val Glu Ser		
85	90	95
Cys Trp Tyr Phe Gly Arg Ser Phe Cys Thr		
Phe His Thr Cys Cys Asp		
100	105	110
Val Ala Phe Cys Tyr Ser Ser Leu Phe His		
Leu Cys Phe Ile Ser Ile		
115	120	125
Asp Arg Tyr Ile Ala Val Thr Asp Pro Leu		
Val Tyr Pro Thr Lys Phe		
130	135	140
Thr Val Ser Val Ser Gly Ile Cys Ile Ser		
Val Ser Trp Ile Leu Pro		
145	150	155
60		1
Leu Met Tyr Ser Gly Ala Val Phe Tyr Thr		
Gly Val Tyr Asp Asp Gly		
165	170	175
Leu Glu Glu Leu Ser Asp Ala Leu Asn Cys		
Ile Gly Gly Cys Gln Thr		
180	185	190
Val Val Asn Gln Asn Trp Val Leu Thr Asp		
Phe Leu Ser Phe Phe Ile		
195	200	205
Pro Thr Phe Ile Met Ile Ile Leu Tyr Gly		
Asn Ile Phe Leu Val Ala		
210	215	220
Arg Arg Gln Ala Lys Lys Ile Glu Asn Thr		
Gly Ser Lys Thr Glu Ser		
225	230	235
40		2
Ser Ser Glu Ser Tyr Lys Ala Arg Val Ala		
Arg Arg Glu Arg Lys Ala		
245	250	255

<400> 2
 atgagcagca attcatccct gctggtggct gtgc
 agctgt gctacgcgaa cgtgaatggg 60
 tcctgtgtga aaatcccctt ctcgcggga tccc
 gggta ttctgtacat agtgtttggc 120
 tttggggctg tgctggctgt gtttggaaac ctcc
 tggta tgatttcaat cctccatttc 180
 aagcagctgc actctccgac caatttctc gttg
 cctctc tggcctgcgc tgatttctt 240
 gtgggtgtga ctgtgatgcc cttagcgtg gtca
 ggacgg tggagagctg ctggtattt 300
 gggaggagtt ttgtacttt ccacacctgc tgtg
 atgtgg cattttgttca ctcttctc 360
 tttcacttgt gcttcatctc catcgacagg taca
 ttgcgg ttactgaccc cctggcttat 420
 cctaccagaat tcaccgtatc tgtgtcagga attt
 gcatca gcgtgtccctg gatcctgccc 480
 ctcatgtaca gcgggtgtgt gttctacaca ggtg
 tctatg acgatgggct ggaggaatta 540
 tctgatgccc taaaactgtat aggaggttgt caga
 ccgttg taaaatcaaaa ctgggtgtt 600
 acagattttc tatcccttctt tataacctacc tttt
 ttatga taattctgtta tggtaacata 660
 tttcttgtgg ctagacgaca ggcgaaaaag atag
 aaaata ctggtagcaa gacagaatca 720
 tcctcagaga gttacaaagc cagagtggcc agga
 gagaga gaaaagcagc taaaacctg 780
 ggggtcacag tggtagcatt tatgatttca tggt
 taccat atagcattga ttcattaatt 840
 gatgccatata tgggtttat aacccctgcc tgta
 tttatg agatttgtg tgggtgtct 900
 tattataact cagccatgaa tccttgatt tatg
 cttaat tttacccatg gtttagaaa 960
 gcaataaaag ttattgtaac tggtcagggtt ttaa
 agaaca gttcagcaac catgaattt 1020
 ttttctgaac atata
 1035

<210> 3
 <211> 25
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Designed oligonucleotide
 primer to amplify DNA encoding TGR36

<400> 3
 ctgttgcaca gagaaaactca aaagg
 25

<210> 4
 <211> 23
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Designed oligonucleotide

tcatctccat cgacaggtac attgcggta ctga
 ccccct ggtctatcct accaagtca 780
 ccgtatctgt gtcaggaatt tgcatcagcg tgct
 ctggat cctgcccctc atgtacagcg 840
 gtgcgtgtt ctacacaggt gtctatgacg atgg
 gctgga ggaattatct gatgccctaa 900
 actgtatagg aggttgtcag accgttgtaa atca
 aaactg ggtgttgcata gatttctat 960
 ccttccttat acctaccctt attatgataa ttct
 gtatgg taacatattt cttgtggcta 1020
 gacgacaggc gaaaaagata gaaaatactg gtag
 caagac agaatcatcc tcagagagtt 1080
 acaaagccag agtggccagg agagagagaa aagc
 agctaa aaccctgggg gtcacagtg 1140
 tagcatttat gatttcatgg ttaccatata gcat
 tgattc attaatttgat gccttatgg 1200
 gctttataac ccctgcgtt atttatgaga ttgt
 ctgttg gtgtgcttat tataactcag 1260
 ccatgaatcc ttgttattat gctttatccc accc
 atggtt taggaaagca ataaaagttt 1320
 ttgttaactgg tcaggtttt aagaacagtt cagc
 aaccat gaatttggtt tctgaacata 1380
 tataaggcgt tgtatagacg aagttcagga tacc
 tttaaa attaccaagc gaaatgagtt 1440
 tttaaaaatc aagaatgact atgaatgaat agca
 aataaa ttgccttca aatgaaaaac 1500
 aaatcaatgt ttgtcgttct tttttttttt tgca
 ctttcc tgccttgc gc 1552
 <210> 6
 <211> 347
 <212> DNA
 <213> Human
 <400> 6
 ctgttgaca gagaactca aaaggtaaaa ataa
 aatatg aaaggataatt taaaatcaaa 60
 aggaatttta tcaaattaag agcatgagac attt
 atcagt taaaacaatc tccaataatc 120
 ttgtgcaata taattttgtt caaattttat ttgt
 tcataa acatggaa tttataataa 180
 aatggaaac ttgaaaaatt atattagaga taat
 atctga tcatttccctc tggcatcctg 240
 gtgaataatgt gttttttcc gcaggagcac tgaa
 aatcag gaacaatcct gtatTTTtg 300
 tgataatcaa caaggacaaa acttctccat atgt
 aaataaa cagcgtt 347
 <210> 7
 <211> 167
 <212> DNA
 <213> Human

gagacattta tcagttgaaa caatctcc
 28
 <210> 10
 <211> 19
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Designed oligonucleotide
 primer to amplify DNA encoding TGR36
 <400> 10
 gtcctggatc ctggccctc
 19

 <210> 11
 <211> 20
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Designed oligonucleotide
 primer to amplify DNA encoding TGR36
 <400> 11
 cctccagccc atcgtcatag
 20
 <210> 12
 <211> 27
 <212> DNA
 72
 <213> Artificial Sequence

【図面の簡単な説明】
 <213> Artificial Sequence

を示す。

【図1】 T G R 3 6 の電気泳動プロット図である。

【図3】 T G R 3 6 の T a q M a n P C R 解析図で

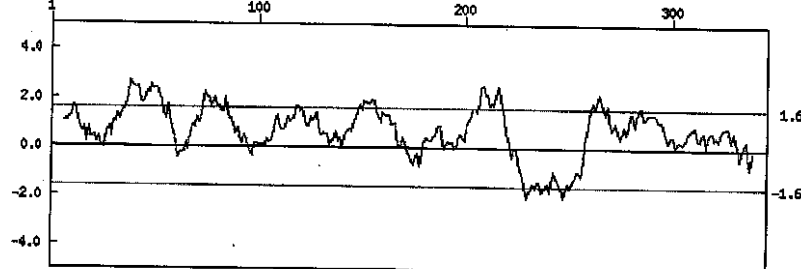
【図2】 一文字表記による T G R 3 6 の配列

ある。

probe to quantify DNA encoding TGR36
 <400> 12

【図1】

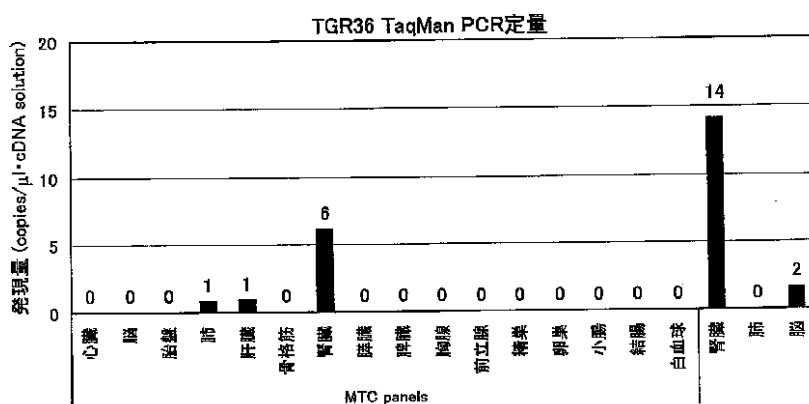
acaatcaatac tatatttctac acatataa



【図2】

MSSNSSLVAVQLCYANVNGSCVKIPFSPGSRVILYIVFGFGAVLAVFGNLLVMISILHF 60
 KQLHSPTNFLVASLACADFLVGVTMPFSMVRTVESCWYGRSFCTFHCDVAFCYSSL 120
 FHLCFISIDRYIAVTDPLVYPTKPTVSVSGICISVSWILPMLYSGAVFYTGVYDDGLEEL 180
 SDALNCIGGCQTVVNQNWLTDPLSFFIPTFIMIILYGNIFLVARRQAKKIENTGSKTES 240
 SSESYKARVAERRKAATLGVTVVAFMISWLPYSIDSIIAPMGFITPA CIYEICCWCA 300
 YNNSAMNPLIYALFYPWFRAIKVIVTGQVLKNSSATMNL FSEHI 345

【図3】



フロントページの続き

(51) Int.CI. ⁷	識別記号	F I	テ-マコ-ド(参考)
A 6 1 P	5/00	A 6 1 P 9/00	4 C 0 8 4
	9/00	11/00	4 C 0 8 5
	11/00	25/00	4 H 0 4 5
	25/00	29/00	
	29/00	31/00	
	31/00	35/00	
	35/00	37/00	
	37/00	C 0 7 K 14/705	
C 0 7 K	14/705	16/28	
	16/28	C 1 2 N 1/15	
C 1 2 N	1/15	1/19	
	1/19	1/21	
	1/21	C 1 2 P 21/02	C
	5/10	C 1 2 Q 1/68	A
C 1 2 P	21/02	G 0 1 N 33/15	Z
C 1 2 Q	1/68	33/50	Z
G 0 1 N	33/15	33/53	D
	33/50		M
	33/53	33/566	
	33/566	C 1 2 N 15/00	Z N A A
		5/00	A

(72)発明者 新谷 靖 F ターム(参考) 2G045 AA40 DA12 DA13 DA14 DA36
大阪府大阪市淀川区新高6丁目14番8 - FB02 FB03
606号 4B024 AA01 AA11 BA63 CA04 CA09
(72)発明者 宮嶋 伸行 HA01 HA14 HA15 HA17
茨城県つくば市吾妻4丁目16-4 プレビ 4B063 QA01 QA19 QQ03 QQ43 QQ53
ユ一吾妻403 QR32 QR55 QR62 QS25 QS33
QS34
4B064 AG20 CA19 CC24 DA05 DA06
DA07 DA08 DA13
4B065 AB01 BA02 CA24 CA44 CA46
4C084 AA17 NA14 ZA02 ZA36 ZA59
ZA66 ZB02 ZB05 ZB11 ZB26
ZB31 ZC02 ZC21
4C085 AA14 BB11 CC23 EE01
4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA09
CA40 DA50 DA75 EA21 EA22
EA23 EA25 EA27 EA28 EA29
EA50 FA74

专利名称(译)	新型G蛋白偶联受体蛋白及其DNA		
公开(公告)号	JP2002360283A	公开(公告)日	2002-12-17
申请号	JP2002023543	申请日	2002-01-31
申请(专利权)人(译)	武田化学工业有限公司		
[标]发明人	堀越研一 谷山佳央 新谷靖 宮嶋伸行		
发明人	堀越 研一 谷山 佳央 新谷 靖 宮嶋 伸行		
IPC分类号	G01N33/50 A61K39/395 A61K45/00 A61P1/00 A61P3/00 A61P5/00 A61P9/00 A61P11/00 A61P25/00 A61P29/00 A61P31/00 A61P35/00 A61P37/00 C07K14/705 C07K16/28 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C12N15/09 C12P21/02 C12Q1/68 G01N33/15 G01N33/53 G01N33/566		
FI分类号	A61K39/395.N A61K45/00 A61P1/00 A61P3/00 A61P5/00 A61P9/00 A61P11/00 A61P25/00 A61P29/00 A61P31/00 A61P35/00 A61P37/00 C07K14/705 C07K16/28 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12P21/02.C C12Q1/68.A G01N33/15.Z G01N33/50.Z G01N33/53.D G01N33/53.M G01N33/566 C12N15/00.ZNA.A C12N5/00.A C12N15/00.A C12N15/00.AZN.A C12N5/00.101 C12N5/10		
F-TERM分类号	2G045/AA40 2G045/DA12 2G045/DA13 2G045/DA14 2G045/DA36 2G045/FB02 2G045/FB03 4B024 /AA01 4B024/AA11 4B024/BA63 4B024/CA04 4B024/CA09 4B024/HA01 4B024/HA14 4B024/HA15 4B024/HA17 4B063/QA01 4B063/QA19 4B063/QQ03 4B063/QQ43 4B063/QQ53 4B063/QR32 4B063 /QR55 4B063/QR62 4B063/QS25 4B063/QS33 4B063/QS34 4B064/AG20 4B064/CA19 4B064/CC24 4B064/DA05 4B064/DA06 4B064/DA07 4B064/DA08 4B064/DA13 4B065/AB01 4B065/BA02 4B065 /CA24 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/AA17 4C084/NA14 4C084/ZA02 4C084/ZA36 4C084/ZA59 4C084/ZA66 4C084/ZB02 4C084/ZB05 4C084/ZB11 4C084/ZB26 4C084/ZB31 4C084/ZC02 4C084 /ZC21 4C085/AA14 4C085/BB11 4C085/CC23 4C085/EE01 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA09 4H045/CA40 4H045/DA50 4H045/DA75 4H045/EA21 4H045/EA22 4H045 /EA23 4H045/EA25 4H045/EA27 4H045/EA28 4H045/EA29 4H045/EA50 4H045/FA74		
优先权	2001025037 2001-02-01 JP 2001102559 2001-03-30 JP 2001105435 2001-04-04 JP		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

解决的问题：提供一种用于激动剂/拮抗剂筛选等的新型蛋白质。人源蛋白或其盐，编码该蛋白的DNA，确定该蛋白的配体的方法，用于改变该配体与该蛋白之间的结合特性的化合物的筛选方法/筛选试剂盒以及筛选所得化合物或其盐等。[效果]本发明的人源蛋白或编码该人源蛋白的DNA用于（1）本发明蛋白的配体的确定，（2）预防和/或治疗与本发明蛋白功能障碍有关的疾病试剂，（3）筛选改变本发明蛋白质和配体之间结合特性的化合物（激动剂，拮抗剂等）。

