

(19) 日本国特許庁(JP)

## 再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02002/024903

発行日 平成16年3月4日(2004.3.4)

(43) 国際公開日 平成14年3月28日(2002.3.28)

(51) Int. Cl.<sup>7</sup>

C 1 2 N 15/09  
 A O 1 K 67/027  
 A 6 1 K 45/00  
 A 6 1 P 17/04  
 A 6 1 P 37/08

F I

C 1 2 N 15/00 Z N A A  
 A O 1 K 67/027  
 A 6 1 K 45/00  
 A 6 1 P 17/04  
 A 6 1 P 37/08

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 50 頁) 最終頁に続く

出願番号	特願2002-529497 (P2002-529497)	(71) 出願人	597177471 株式会社ジェノックス創薬研究所 茨城県つくば市東光台5-1-3
(21) 国際出願番号	PCT/JP2001/008246	(71) 出願人	502196050 国立成育医療センター総長 東京都世田谷区大蔵2丁目10-1
(22) 国際出願日	平成13年9月21日(2001.9.21)	(71) 出願人	000000217 エーザイ株式会社 東京都文京区小石川4丁目6番10号
(31) 優先権主張番号	特願2000-291318 (P2000-291318)	(74) 代理人	100102978 弁理士 清水 初志
(32) 優先日	平成12年9月25日(2000.9.25)	(74) 代理人	100108774 弁理士 橋本 一憲
(33) 優先権主張国	日本国(JP)		
(81) 指定国	EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), CA, JP, US		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アレルギー性疾患の検査方法

## (57) 【要約】

ディファレンシャルディスプレイ法により、アトピー性皮膚炎患者の増悪期と寛解期に採取した好酸球において発現に差の見える遺伝子を探索した。その結果、寛解期にある患者の好酸球において、有意に発現が上昇している遺伝子「2090-05」が単離された。本発明者らは、この遺伝子をアレルギー性疾患の検査、および治療薬候補化合物のスクリーニングに使用できることを見出した。

## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

次の工程を含む、アレルギー性疾患の検査方法。

a) 被検者の好酸球細胞における、配列番号：1 に記載の塩基配列を含む遺伝子の発現レベルを測定する工程

b) 健常者の好酸球細胞における前記遺伝子の発現レベルと比較する工程

## 【請求項 2】

アレルギー性疾患がアトピー性皮膚炎である、請求項 1 に記載の検査方法。

## 【請求項 3】

遺伝子の発現レベルを、cDNA の PCR によって測定する請求項 1 に記載の検査方法。 10

## 【請求項 4】

遺伝子の発現レベルを、前記遺伝子によってコードされる蛋白質の検出によって測定する請求項 1 に記載の検査方法。

## 【請求項 5】

配列番号：1 に記載の塩基配列を含むポリヌクレオチド、またはその相補鎖に相補的な塩基配列を有する少なくとも 15 塩基の長さを有するオリゴヌクレオチドからなる、アレルギー性疾患検査用試薬。

## 【請求項 6】

配列番号：2 に記載のアミノ酸配列を含むペプチドを認識する抗体からなる、アレルギー性疾患検査用試薬。 20

## 【請求項 7】

次の工程を含む、候補化合物が下記 (a) - (d) のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響を検出する方法。

(1) 下記 (a) - (d) のいずれかに記載のポリヌクレオチドを発現する細胞に候補化合物を接触させる工程

(a) 配列番号：1 に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

(b) 配列番号：2 に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(c) 配列番号：2 に記載のアミノ酸配列において、1 若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。 30

(d) 配列番号：1 に記載の塩基配列を含む DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(2) 前記 (a) - (d) のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルを測定する工程、

## 【請求項 8】

細胞が株化白血球細胞である請求項 7 に記載の方法。 40

## 【請求項 9】

次の工程を含む、候補化合物が下記 (a) - (d) のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響を検出する方法。

(a) 配列番号：1 に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

(b) 配列番号：2 に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(c) 配列番号：2 に記載のアミノ酸配列において、1 若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(d) 配列番号：1 に記載の塩基配列を含む DNA とストリンジェントな条件下でハイブ 50

リダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(1) 被験動物に候補化合物を投与する工程、および

(2) 被験動物の好酸球細胞における前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現強度を測定する工程、

【請求項10】

請求項7、または請求項9に記載の方法によって、前記発現レベルに与える影響を検出し、対照と比較して前記発現レベルを上昇させる化合物を選択する工程を含む、前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルを上昇させる化合物のスクリーニング方法。

10

【請求項11】

次の工程を含む、候補化合物が配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域の活性に与える影響を検出する方法。

(1) 配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域と、この転写調節領域の制御下に発現するレポーター遺伝子とを含むベクターを導入した細胞と候補物質を接触させる工程、および

(2) 前記レポーター遺伝子の活性を測定する工程、

【請求項12】

請求項11に記載の方法によって、候補化合物の前記活性に与える影響を検出し、対照と比較して前記活性を上昇させる化合物を選択する工程を含む、配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域の活性を上昇させる化合物のスクリーニング方法。

20

【請求項13】

配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域と、この転写調節領域の制御下に発現するレポーター遺伝子とを含むベクター。

【請求項14】

請求項13に記載のベクターを導入した細胞。

【請求項15】

請求項10、または請求項12に記載のスクリーニング方法によって得ることができる化合物を有効成分として含有する、アレルギー性疾患の治療薬。

【請求項16】

下記の(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチド。

30

(a) 配列番号：1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

(b) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(c) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(d) 配列番号：1に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

40

【請求項17】

請求項16に記載のポリヌクレオチドによってコードされる蛋白質。

【請求項18】

請求項16に記載のポリヌクレオチドを発現可能に保持するベクター。

【請求項19】

請求項16に記載のポリヌクレオチド、または請求項18に記載のベクターを保持する形質転換細胞。

【請求項20】

請求項19に記載の形質転換細胞を培養し、その発現産物を回収する工程を含む、請求項

50

17に記載の蛋白質の製造方法。

【請求項21】

請求項17に記載の蛋白質に対する抗体。

【請求項22】

請求項21に記載の抗体と、請求項17に記載の蛋白質の免疫学的な反応を観察する工程を含む、請求項17に記載の蛋白質の免疫学的測定方法。

【請求項23】

配列番号：1に記載の塩基配列を含むポリヌクレオチド、またはその相補鎖に相補的な塩基配列からなるオリゴヌクレオチドであって、少なくとも15塩基の長さを持つオリゴヌクレオチド。

【請求項24】

請求項23に記載のオリゴヌクレオチドと、請求項16に記載のポリヌクレオチドとのハイブリダイズを観察する工程を含む、請求項16に記載のポリヌクレオチドの測定方法。

【請求項25】

下記の(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの好酸球細胞における発現強度を低下させたトランスジェニック非ヒト脊椎動物からなるアレルギー性疾患モデル動物。

(a) 配列番号：1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

(b) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(c) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(d) 配列番号：1に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

【請求項26】

トランスジェニック動物が、ノックアウト動物である請求項25に記載のモデル動物。

【請求項27】

配列番号：1に記載の塩基配列、またはその相補配列にハイブリダイズする少なくとも15塩基の長さを有するポリヌクレオチドと、配列番号：1に記載の塩基配列からなる遺伝子を発現する細胞からなる、アレルギー性疾患の治療薬候補化合物をスクリーニングするためのキット。

【請求項28】

配列番号：2に記載のアミノ酸配列からなるペプチドを認識する抗体と、配列番号：1に記載の塩基配列からなる遺伝子を発現する細胞からなる、アレルギー性疾患の治療薬候補化合物をスクリーニングするためのキット。

【発明の詳細な説明】

技術分野

本発明は、アレルギー性疾患に関連する遺伝子、並びに該遺伝子の発現を指標としたアレルギー性疾患の検査方法およびアレルギー性疾患治療薬候補化合物のスクリーニング方法に関する。

背景技術

アトピー性皮膚炎等のアレルギー性疾患は、多因子性の病気(multifactorial diseases)と考えられている。これらの病気は多くの異なる遺伝子の発現の相互作用によって起こり、これらの個々の遺伝子の発現は、複数の環境要因によって影響を受ける。このため、特定の病気を起こす特定の遺伝子を解明することは、非常に困難である。

またアレルギー性疾患には、変異や欠陥を有する遺伝子の発現や、特定の遺伝子の過剰発

10

20

30

40

50

現や発現量の減少が関わっていると考えられている。病気に関して遺伝子発現が果たしている役割を解明するためには、遺伝子が発症にどのように関わり、薬剤などの外的な刺激が遺伝子発現をどのように変化させるのかを理解する必要がある。

近年の遺伝子発現の解析技術の発達により、多くの臨床試料で、遺伝子の発現を解析・比較することが可能となった。このような方法としては、ディファレンシャルディスプレイ（DD）法が有用である。ディファレンシャルディスプレイ法は、ライアンおよびパディー（Liang and Pardee）によって1992年に最初に開発された（Science, 1992, 257: 967-971）。この方法を用いることによって、1回に数十種類以上のサンプルをスクリーニングすることができ、それらのサンプル中で発現が変化した遺伝子を検出することが可能である。このような方法を用いて、変異が生じた遺伝子や、時間や環境とともに発現が変わるような遺伝子を調べることによって、病因遺伝子の解明のために重要な情報がもたらされることが期待される。これらの遺伝子には、環境要因によって発現に影響を受けるような遺伝子も含まれる。

さて、現在アレルギー疾患の診断においては、一般に、問診、家族歴、そして本人の既往症の確認が重要な要素となっている。またアレルギーをより客観的な情報に基づいて診断するために、血液を試料とする試験方法や、アレルゲンに対する患者の免疫学的な応答を観察する方法も実施されている。前者の例として、アレルゲン特異的IgE測定、白血球ヒスタミン遊離試験、あるいはリンパ球幼若化試験等が挙げられる。アレルゲン特異的IgEの存在は、そのアレルゲンに対するアレルギー反応の証明である。しかし患者によっては、必ずしもアレルゲン特異的なIgEを検出できるとは限らない場合もある。また、その測定原理上、診断に必要なアレルゲンの全てに対して、試験を実施しなければならない。白血球ヒスタミン遊離試験やリンパ球幼若化試験は、免疫システムのアレルゲンに対する反応を *in vitro* で観察する方法である。これらの方法は、操作が煩雑である。

一方、患者を実際にアレルゲンに接触させたときに観察される免疫応答をアレルギーの診断に役立てる方法（後者）も公知である。ブリック・テスト、スクラッチ・テスト、パッチ・テスト、皮内反応、あるいは誘発試験等が、この種の試験に含まれる。これらの試験では、患者のアレルギー反応を直接診断することができる反面、実際に被検者をアレルゲンに曝露する侵襲性の高い検査であると言えることができる。

この他、アレルゲンに関わらず、アレルギー反応の関与を証明するための試験方法も試みられている。たとえば、血清IgE値が高値である場合、その患者にはアレルギー反応が起きていると推定することができる。血清IgE値は、アレルゲン特異IgEの総量に相当する情報である。アレルゲンの種類に関わらずIgEの総量を決定することは容易であるが、非アトピー型気管支炎等の疾患を持つ患者では、IgEが低値となる場合がある。好酸球数とECP値は、I型アレルギーに引き続いて起きる遅延型反応や、アレルギー性炎症反応に関連する診断項目である。好酸球の数は、アレルギー症状の進展を反映するとされている。また、好酸球の顆粒に含まれる蛋白質であるECP（eosinophil cationic protein）も、喘息患者の発作に伴って強く活性化される。これらの診断項目は、確かにアレルギー症状を反映するものではある。しかし、実際に診断の指標とできる範囲は限られている。

したがって、アレルゲンに関わらず、アレルギー患者の病態の把握や治療方針の決定に役立てることができる診断指標が求められていた。加えて、患者に対する危険が少なく、しかも診断に必要な情報を容易に得ることができる、アレルギー疾患のマーカーが提供されれば有用である。

#### 発明の開示

本発明は、アレルギー性疾患に関連する遺伝子を提供することを課題とする。さらに、本発明は該遺伝子の発現を指標とした、アレルギー性疾患の検査方法およびアレルギー性疾患治療薬候補化合物のスクリーニング方法を提供することを課題とする。

本発明者らは、既に確立された「蛍光DD（Fluorescent DD）法」（T. Itoら, 1994, FEBS Lett. 351: 231-236）の手順に基づき、

10

20

30

40

50

複数のヒトの血液から調製した白血球細胞RNAサンプルを解析できるDDシステムを開発した(WO 00/65046)。そして該システムを、アレルギー性疾患特異的に発現量が異なる遺伝子の単離に応用した。

すなわち、まず本発明者らは、アトピー性皮膚炎の患者について、皮膚炎症状の増悪期と寛解期とでアレルギー症状に関連するいくつかのパラメーターを比較した。その結果、一部の患者で寛解期における好酸球の減少が観察された。一般に好酸球は、アトピー性皮膚炎の代表的な臨床指標とされていることから、本発明者らはこの知見に着目した。そして、同一患者の増悪期と寛解期の間で、好酸球において発現レベルが変化する遺伝子を単離することができれば、アトピー性皮膚炎に直接的に関与する遺伝子の単離が可能となるのではないかと考えた。

10

そこで、複数の被検者について、アトピー性皮膚炎の増悪期と寛解期に好酸球を採取して、前記システムを利用して好酸球で発現量が変化する遺伝子のスクリーニングを行った。その結果、寛解期の患者において有意に高い発現量を示す遺伝子「2090-05」の単離に成功した。この遺伝子は、公知の遺伝子データベースに同一の塩基配列を見出すことができず、新規な遺伝子であると考えられた。さらに本発明者らは、この遺伝子の発現量を指標として、アレルギー性疾患の検査、およびアレルギー性疾患治療薬候補化合物のスクリーニングを行うことが可能であることを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、アトピー性皮膚炎の寛解期において高い発現を示す遺伝子、該遺伝子によってコードされる蛋白質、並びにそれらの応用に関する。より具体的には、該遺伝子の発現を指標としたアレルギー性疾患の検査方法、および候補化合物の該遺伝子の発現に与える影響を検出する方法、更にこの検出方法に基づくアレルギー性疾患治療薬候補化合物のスクリーニング方法に関する。

20

〔1〕次の工程を含む、アレルギー性疾患の検査方法。

a) 被検者の好酸球細胞における、配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の発現レベルを測定する工程

b) 健常者の好酸球細胞における前記遺伝子の発現レベルと比較する工程

〔2〕アレルギー性疾患がアトピー性皮膚炎である、〔1〕に記載の検査方法。

〔3〕遺伝子の発現レベルを、cDNAのPCRによって測定する〔1〕に記載の検査方法。

〔4〕遺伝子の発現レベルを、前記遺伝子によってコードされる蛋白質の検出によって測定する〔1〕に記載の検査方法。

30

〔5〕配列番号：1に記載の塩基配列を含むポリヌクレオチド、またはその相補鎖に相補的な塩基配列を有する少なくとも15塩基の長さを有するオリゴヌクレオチドからなる、アレルギー性疾患検査用試薬。

〔6〕配列番号：2に記載のアミノ酸配列を含むペプチドを認識する抗体からなる、アレルギー性疾患検査用試薬。

〔7〕次の工程を含む、候補化合物が下記(a)-(d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響を検出する方法。

(1) 下記(a)-(d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドを発現する細胞に候補化合物を接触させる工程

40

(a) 配列番号：1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

(b) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(c) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(d) 配列番号：1に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

50

(2) 前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルを測定する工程、

[8] 細胞が株化白血球細胞である[7]に記載の方法。

[9] 次の工程を含む、候補化合物が下記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響を検出する方法。

(a) 配列番号：1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

(b) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(c) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

10

(d) 配列番号：1に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(1) 被験動物に候補化合物を投与する工程、および

(2) 被験動物の好酸球細胞における前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現強度を測定する工程、

[10] [7]、または[9]に記載の方法によって、前記発現レベルに与える影響を検出し、対照と比較して前記発現レベルを上昇させる化合物を選択する工程を含む、前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルを上昇させる化合物のスクリーニング方法。

20

[11] 次の工程を含む、候補化合物が配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域の活性に与える影響を検出する方法。

(1) 配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域と、この転写調節領域の制御下に発現するレポーター遺伝子とを含むベクターを導入した細胞と候補物質を接触させる工程、および

(2) 前記レポーター遺伝子の活性を測定する工程、

[12] [11]に記載の方法によって、候補化合物の前記活性に与える影響を検出し、対照と比較して前記活性を上昇させる化合物を選択する工程を含む、配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域の活性を上昇させる化合物のスクリーニング方法

30

[13] 配列番号：1に記載の塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域と、この転写調節領域の制御下に発現するレポーター遺伝子とを含むベクター。

[14] [13]に記載のベクターを導入した細胞。

[15] [10]、または[12]に記載のスクリーニング方法によって得ることができる化合物を有効成分として含有する、アレルギー性疾患の治療薬。

[16] 下記の(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチド。

(a) 配列番号：1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

(b) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

40

(c) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

(d) 配列番号：1に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

[17] [16]に記載のポリヌクレオチドによってコードされる蛋白質。

[18] [16]に記載のポリヌクレオチドを発現可能に保持するベクター。

50

〔 19 〕〔 16 〕に記載のポリヌクレオチド、または〔 18 〕に記載のベクターを保持する形質転換細胞。

〔 20 〕〔 19 〕に記載の形質転換細胞を培養し、その発現産物を回収する工程を含む、〔 17 〕に記載の蛋白質の製造方法。

〔 21 〕〔 17 〕に記載の蛋白質に対する抗体。

〔 22 〕〔 21 〕に記載の抗体と、〔 17 〕に記載の蛋白質の免疫学的な反応を観察する工程を含む、〔 17 〕に記載の蛋白質の免疫学的測定方法。

〔 23 〕配列番号： 1 に記載の塩基配列を含むポリヌクレオチド、またはその相補鎖に相補的な塩基配列からなるオリゴヌクレオチドであって、少なくとも 15 塩基の長さを持つオリゴヌクレオチド。

〔 24 〕〔 23 〕に記載のオリゴヌクレオチドと、〔 16 〕に記載のポリヌクレオチドとのハイブリダイズを観察する工程を含む、〔 16 〕に記載のポリヌクレオチドの測定方法。

〔 25 〕下記の ( a ) - ( d ) のいずれかに記載のポリヌクレオチドの好酸球細胞における発現強度を低下させたトランスジェニック非ヒト脊椎動物からなるアレルギー性疾患モデル動物。

( a ) 配列番号： 1 に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

( b ) 配列番号： 2 に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

( c ) 配列番号： 2 に記載のアミノ酸配列において、 1 若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

( d ) 配列番号： 1 に記載の塩基配列を含む DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

〔 26 〕トランスジェニック動物が、ノックアウト動物である〔 25 〕に記載のモデル動物。

〔 27 〕配列番号： 1 に記載の塩基配列、またはその相補配列にハイブリダイズする少なくとも 15 塩基の長さを有するポリヌクレオチドと、配列番号： 1 に記載の塩基配列からなる遺伝子を発現する細胞からなる、アレルギー性疾患の治療薬候補化合物をスクリーニングするためのキット。

〔 28 〕配列番号： 2 に記載のアミノ酸配列からなるペプチドを認識する抗体と、配列番号： 1 に記載の塩基配列からなる遺伝子を発現する細胞からなる、アレルギー性疾患の治療薬候補化合物をスクリーニングするためのキット。

本発明は、新規な遺伝子「 2090 - 05 」、並びに好酸球細胞における「 2090 - 05 」の発現レベルを指標とする、アレルギー疾患の検査方法に関する。「 2090 - 05 」は、アトピー性皮膚炎患者の寛解期において発現量が増加する遺伝子である。本発明の遺伝子「 2090 - 05 」は、特に構造的に同一性の高い遺伝子を見出すことができず、新規な遺伝子であると考えられた。「 2090 - 05 」は、配列番号： 1 に示す塩基配列を含む。

「 2090 - 05 」は、 5 ' 側に ORF の一部と推測される領域 ( 1 - 561 ) が見つかり、 187 アミノ酸をコードしていた。このアミノ酸配列はキイロシヨウジョウバエ ( *Drosophila melanogaster* )、線虫 ( *Caenorhabditis elegans* )、シロイヌナズナ ( *Arabidopsis thaliana* )、分裂酵母 ( *Schizosaccharomyces pombe* )、および出芽酵母 ( *Saccharomyces cerevisiae* ) の Acetyltransferase と 50 ~ 74 % の相同性があった。これらの蛋白質のアミノ酸配列との相同性は次のとおりであった。

10

20

30

40

*Drosophila melanogaster* / Acetyltransferase

: 74% identity in 137aa

*Caenorhabditis elegans* / Acetyltransferase

: 61% identity in 149aa

*Arabidopsis thaliana* / Putative Acetyltransferase

: 56% identity in 154aa

*Schizosaccharomyces pombe* / N- Acetyltransferase

: 50% identity in 141aa

*Saccharomyces cerevisiae* / N- Acetyltransferase

: 51% identity in 145aa

なおこれらの蛋白質のうち、機能解析の報告があるのは *S. cerevisiae* の N - Acetyltransferase のみである。その他の報告の多くは、ゲノム配列から予想された仮想蛋白質で、*S. cerevisiae* の N - Acetyltransferase や P F A M domain P F 0 0 5 8 3 ( Acetyltransferase ) との相同性に基づいて、Acetyltransferase と記載されている。いずれにせよこれらの遺伝子とアレルギー性疾患との関連性についての報告はない。配列番号 : 1 に示す塩基配列を含む「2090 - 05」がアレルギー性疾患に關与していることは、本発明者らによって今回初めて見出された知見である。

配列番号 : 1 に示す塩基配列は、全長 c D N A の部分配列である。この部分配列を含む全長 c D N A は、白血球細胞の c D N A ライブラリーを、配列番号 : 1 に示した塩基配列から選択された塩基配列からなるプローブでスクリーニングすることによって取得することができる。「2090 - 05」は、好酸球のみならず、好塩基球においても発現している。したがって、これらの細胞や、これらの細胞を含む細胞集団に由来する c D N A ライブラリーは、いずれも本発明の遺伝子「2090 - 05」の取得に利用することができる。また、R A C E 法 ( Frohman , M . A . et al . : Proc . Natl . Acad . Sci . USA , 85 : 8992 , 1988 ) によって「2090 - 05」の配列を延長することもできる。すなわち、「2090 - 05」由来の配列をプライマーとして用いて、白血球細胞などの m R N A を一本鎖 c D N A に変換し、末端にオリゴマーを付加してから P C R を行えば、延長された c D N A を取得することができる。

本発明における「配列番号 : 1 に記載の塩基配列を含むポリヌクレオチド」には、このように配列番号 : 1 に記載の「2090 - 05」c D N A の配列情報を基に単離しうる、「2090 - 05」の全長 c D N A が含まれる。更にこのようにして取得した c D N A の塩基配列に基づいて、c D N A によってコードされるアミノ酸配列を推定することができる。

本発明は、配列番号 : 1 に示す塩基配列を含むポリヌクレオチドに関する。本発明はまた、このポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、このポリヌクレオチドによってコードされる蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチドに関する。本発明において、ポリヌクレオチドとは、D N A や R N A のような天然の核酸分子の他、標識を付した分子や、各種のヌクレオチド誘導体によって構成された人工的な分子をも含む。人工的なポリヌクレオチドには、ホスホロチオエート結合やペプチド結合をバックボーンとするポリヌクレオチドが含まれる。

これら本発明のポリヌクレオチドは、化学的に合成することもできるし、m R N A 、 c D N A ライブラリー、あるいはゲノムライブラリー等の天然の核酸から単離することもできる。本発明のポリヌクレオチド分子は、それによってコードされる蛋白質の生産、「20

10

20

30

40

50

「 90 - 05 」の発現を阻害するためのアンチセンス核酸、あるいはその存在をハイブリダイゼーションによって検出するためのプローブ等として有用である。

また本発明において、ある蛋白質がアトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加するとき、本発明の蛋白質と機能的に同等と言う。ある蛋白質が、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加することは、増悪期と寛解期に採取された好酸球における当該蛋白質をコードする遺伝子の発現レベルを比較することによって確認することができる。

このポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチドは、配列番号：1に記載の塩基配列に基づいて、ハイブリダイズやPCRなどの公知の手法によって取得することができる。たとえば、配列番号：1に記載の塩基配列から選択された塩基配列からなるオリゴヌクレオチドをプローブとして用い、ストリンジェントな条件下で、白血球細胞のcDNAライブラリーをスクリーニングすることにより、配列番号：1に記載の塩基配列と同一性の高い塩基配列からなるcDNAを取得することができる。あるポリヌクレオチドがストリンジェントな条件下で配列番号：1に示す塩基配列を含むポリヌクレオチドとハイブリダイズするとき、このポリヌクレオチドがコードする蛋白質は本発明の蛋白質と類似した活性を持つものが多いと考えられる。ストリンジェントな条件とは、一般的には以下のような条件を示すことができる。すなわち、 $4 \times SSC$ 、 $65^\circ C$ でハイブリダイゼーションさせ、 $0.1 \times SSC$ を用いて $65^\circ C$ で1時間洗浄する。ストリンジェンシーを大きく左右するハイブリダイゼーションや洗浄の温度条件は、融解温度( $T_m$ )に応じて調整することができる。 $T_m$ はハイブリダイズする塩基対に占める構成塩基の割合、ハイブリダイゼーション溶液組成(塩濃度、ホルムアミドやドデシル硫酸ナトリウム濃度)によって変動する。したがって、当業者であればこれらの条件を考慮して同等のストリンジェンシーを与える条件を経験的に設定することができる。

同一性の高い塩基配列からなるcDNAによってコードされる蛋白質は、本発明における機能的に同等な蛋白質である可能性が高い。本発明において、同一性の高い塩基配列とは、一般的に75%以上、通常は80%以上、好ましくは90%以上、より好ましくは95%以上、更に好ましくは98%以上、特に好ましくは99%以上の同一性を示す塩基配列を言う。塩基配列の同一性は、BLASTN等の公知のアルゴリズムによって計算することができる。

あるいは、配列番号：1に記載の塩基配列からなるオリゴヌクレオチドをプライマーとして用い、やはり白血球細胞のcDNAライブラリーを鋳型としてPCRを行うことにより、同一性の高いcDNAを取得することもできる。cDNAのソースとしてヒトの細胞を用いれば、ヒトのcDNAを取得することができる。またヒト以外の、脊椎動物細胞を利用すれば、異種動物におけるカウンターパートを取得することができる。このような非ヒト動物としては、マウス、ラット、イヌ、ブタ、ヤギなどの多くの実験動物を例示することができる。実験動物における「2090 - 05」のカウンターパートは、各動物種におけるアレルギーモデル動物の作成や、アレルギーの治療薬の開発におけるマーカーとして有用である。

あるいは「2090 - 05」タンパク質のアミノ酸配列に対して、たとえば90%以上、望ましくは95%以上、更に望ましくは99%以上の相同性を有するタンパク質をコードする遺伝子は、「2090 - 05」遺伝子と機能的な遺伝子として示すことができる。また、実施例において用いた配列番号：1に記載の塩基配列から選択された塩基配列からなるオリゴヌクレオチドをプライマーとして増幅することができる遺伝子であって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードする遺伝子も、機能的に同等な遺伝子である。本発明において、「2090 - 05」遺伝子、あるいはこの遺伝子と機能的に同等な遺伝子を指標遺伝子と言う。また指標遺伝子によってコードされる蛋白質を指標蛋白質と言う。

本発明のポリヌクレオチドには、配列番号：2で表されるアミノ酸配列に対して1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入されたアミノ酸配列からな

10

20

30

40

50

り、本発明の蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチドが含まれる。たとえば真核生物の遺伝子には、しばしば多型が見出される。多型によって1個あるいはそれ以上のアミノ酸が置換される場合もあるが、通常タンパク質の活性は維持される。また、一般に、1個または数個のアミノ酸配列の改変によって、タンパク質の活性が維持される場合が多いことが知られている。したがって、配列番号：2に示されるアミノ酸配列をコードするポリヌクレオチドの人為的な改変によってアミノ酸配列に変異を与えた蛋白質をコードするポリヌクレオチドは、該蛋白質が本発明の遺伝子の特徴的な機能を有する限り、すべて本発明に含まれる。このようなアミノ酸配列は、好ましくは配列番号：2で表されるアミノ酸配列に対して90%以上のホモロジーを持つ配列を含む。アミノ酸配列のホモロジーは、FASTAによって決定することができる。

10

なお、アミノ酸に対するコドンは公知であり、その選択も任意でよい。例えば利用する宿主のコドン使用頻度を考慮して常法に従い決定できる[Grantham, R. et al. *Nucleic Acids Res.* 9, r43 (1981)]。したがって、コドンの縮重を考慮して、DNAを適宜改変したものもまた本発明のポリヌクレオチドに含まれる。所望の改変をコードする合成オリゴヌクレオチドからなるプライマーを利用した部位特異的変位導入法(site specific mutagenesis)[Mark, D. F. et al. *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* 81, 5662 (1984)]等にしたがって、これら塩基配列のコドンの一部改変することができる。

本発明はまた、配列番号：1に記載の塩基配列を含むポリヌクレオチド、またはその相補鎖に相補的な塩基配列からなるオリゴヌクレオチドであって、少なくとも15塩基の長さを持つオリゴヌクレオチドに関する。ここで「相補鎖」とは、A:T(RNAにおいてはTをUに読みかえる)、G:Cの塩基対からなる2本鎖ポリヌクレオチドの一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補的」とは、少なくとも15個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列である場合に限られず、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80%、より好ましくは90%、さらに好ましくは95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。塩基配列の相同性は、本明細書に記載したアルゴリズムにより決定することができる。

20

本発明のオリゴヌクレオチドは、本発明のポリヌクレオチドの検出や合成に有用である。オリゴヌクレオチドをプローブやプライマーとして、標的ポリヌクレオチドを検出、あるいは合成する手法は公知である。たとえば、mRNAを標的ポリヌクレオチドとするノーザンブロット法は、RNAの代表的な検出方法である。mRNAを鋳型としてRT-PCRを行えば、本発明のポリヌクレオチドを合成することができる。また、その合成産物の有無や量を指標としてmRNAの有無やその発現レベルを知ることができる。あるいは、好酸球中に発現している本発明のポリヌクレオチドを、*in situ*ハイブリダイゼーションによって検出することもできる。

30

更に本発明のポリヌクレオチドを利用して、それがコードする蛋白質を組み換え体として製造することができる。より具体的には、配列番号：1の塩基配列を含むポリヌクレオチドのコード領域を公知の発現ベクターに組み込み、適切な宿主に形質転換することによって形質転換体を得る。あるいは、前記コード領域を含むポリヌクレオチドを適切な宿主のゲノムにインテグレートすることにより、形質転換体とすることもできる。

40

得られた形質転換体を、導入された本発明のポリヌクレオチドが発現可能な条件下で培養し、発現生成物を回収することにより、本発明の蛋白質を得ることができる。発現生成物は、公知の方法によって精製蛋白質とすることができる。

加えて本発明は、本発明のポリヌクレオチドによってコードされる蛋白質に関する。本発明の蛋白質は、アトピー性皮膚炎等のアレルギー疾患の診断のための指標として有用である。あるいは本発明のポリヌクレオチドが、寛解期にある好酸球で発現を増加させることから、このポリヌクレオチドによってコードされる蛋白質自体にアレルギーの治療効果を期待できる。

あるいは本発明の蛋白質やその断片は、本発明の蛋白質に対する抗体を作成するための免

50

疫原として有用である。与えられた免疫原を利用して抗体を得る手法は、公知である。すなわち、蛋白質、あるいはその断片を、適切なアジュバントと混合して免疫原とし、免疫動物に接種する。免疫動物は限定されない。代表的な免疫動物としては、マウス、ラット、ウサギ、あるいはヤギ等の動物が挙げられる。抗体価の上昇を確認した後に採血し、血清を分取すれば抗血清とすることができる。あるいは、更にIgG分画を精製することにより、精製抗体を取得することもできる。抗体の精製には、硫酸塩析、イオン交換クロマトグラフィー、プロテインA結合セファロースや本発明の蛋白質をリガンドとするイムノアフィニティクロマトグラフィー等の手法を利用することができる。

更に、抗体産生細胞を細胞融合などの手法によって形質転換し、クローン化することによって、モノクローナル抗体を得ることもできる。あるいは、抗体産生細胞の遺伝子を取得し、ヒト化抗体やキメラ抗体を構築する方法も公知である。このようにして得ることができる抗体は、本発明の蛋白質を免疫学的に測定するためのツールとして有用である。本発明の蛋白質をその抗体と接触させ、両者の免疫学的な反応を観察することにより、本発明の蛋白質を免疫学的に測定することができる。本発明の免疫学的な測定には、公知の多くのアッセイフォーマットを応用することができる。たとえば、血清等に含まれる蛋白質であれば、ELISA等の手法によって測定することができる。あるいは好酸球に発現する蛋白質を抗体によって検出するには、免疫組織学的な手法や、あるいは蛍光標識抗体を用いたFACS等を利用することができる。

本発明において、アレルギー性疾患 (allergic disease) とはアレルギー反応の関与する疾患の総称である。より具体的には、アレルゲンが同定され、アレルゲンへの曝露と病変の発症に深い結びつきが証明され、その病変に免疫学的な機序が証明されることと定義することができる。ここで、免疫学的な機序とは、アレルゲンの刺激によって白血球細胞が免疫応答を示すことを意味する。アレルゲンとしては、ダニ抗原や花粉抗原等を例示することができる。

代表的なアレルギー性疾患には、気管支喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎、花粉症、あるいは昆虫アレルギー等を示すことができる。アレルギー素因 (allergic diathesis) とは、アレルギー性疾患を持つ親から子に伝えられる遺伝的な因子である。家族性に発症するアレルギー性疾患はアトピー性疾患とも呼ばれ、その原因となる遺伝的に伝えられる因子がアトピー素因である。アトピー性皮膚炎は、アトピー性疾患のうち、特に皮膚炎症状を伴う疾患に対して与えられた総称である。

本発明における遺伝子「2090-05」は、アトピー性皮膚炎患者の増悪期と寛解期との比較において、寛解期にある患者の好酸球で発現量の増加を示した。従って、「2090-05」遺伝子の発現レベルを指標として、アレルギー性疾患の検査を行うことができる。

本発明におけるアレルギー疾患の検査とは、たとえば以下のような検査が含まれる。たとえば本発明によって、アレルギー症状が改善に向かっているのかどうかを判断するための検査が可能となる。本発明の遺伝子「2090-05」は、特に寛解期にあるアトピー性皮膚炎患者の好酸球で発現量の増加を示した。好酸球はアトピー性皮膚炎の代表的な臨床マーカーであることから、好酸球で発現する臨床マーカーは、治療効果の判定に有用である。より具体的には、本発明の遺伝子「2090-05」の発現の上昇は、アレルギー疾患の改善が進んでいることを示している。

アトピー性皮膚炎の重症度と好酸球数は密接に関連しているので、好酸球に特異的に誘導されてくるこの遺伝子を測定するとともに、細胞の外から積極的に誘導するような方法や物質を見つけ出せば、アトピー性皮膚炎の新しい治療法及びそれを評価するための診断法につながる可能性がある。

本発明において、「2090-05」の遺伝子の発現レベルとは、これらの遺伝子のmRNAへの転写、並びに蛋白質への翻訳を含む。したがって本発明によるアレルギー疾患の検査方法は、前記遺伝子に対応するmRNAの発現強度、あるいは前記遺伝子によってコードされる蛋白質の発現レベルの比較に基づいて行われる。

本発明におけるアレルギー性疾患の検査における「2090-05」遺伝子の発現レベル

10

20

30

40

50

の測定は、公知の遺伝子解析方法にしたがって実施することができる。具体的には、たとえばこの遺伝子にハイブリダイズする核酸をプローブとしたハイブリダイゼーション技術、または本発明の遺伝子にハイブリダイズするDNAをプライマーとした遺伝子増幅技術等を利用することができる。

本発明の検査に用いられるプローブまたはプライマーとしては、配列番号：1に記載の塩基配列からなるポリヌクレオチド、またはその相補鎖に相補的な少なくとも15ヌクレオチドを含むポリヌクレオチドを利用することができる。ここで「相補鎖」とは、A：T（RNAの場合はU）、G：Cの塩基対からなる2本鎖DNAの一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補的」とは、少なくとも15個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列である場合に限られず、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80%、より好ましくは90%、さらに好ましくは95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。塩基配列の相同性は、BLASTN等のアルゴリズムにより決定することができる。

このようなポリヌクレオチドは、本発明の蛋白質をコードするポリヌクレオチドを検出、単離するためのプローブとして、また、本発明のポリヌクレオチドを増幅するためのプライマーとして利用することが可能である。プライマーとして用いる場合には、通常、15bp~100bp、好ましくは15bp~35bpの鎖長を有する。また、プローブとして用いる場合には、本発明のポリヌクレオチドの少なくとも一部若しくは全部の配列を有し、少なくとも15bpの鎖長のDNAが用いられる。プライマーとして用いる場合、3'側の領域は相補的である必要があるが、5'側には制限酵素認識配列やタグなどを付加することができる。

なお、本発明における「ポリヌクレオチド」は、DNAあるいはRNAであることができる。これらポリヌクレオチドは、合成されたものでも天然のものでもよい。また、ハイブリダイゼーションに用いるプローブDNAは、通常、標識したものが用いられる。標識方法としては、例えば次のような方法を示すことができる。なお用語オリゴヌクレオチドは、ポリヌクレオチドのうち、重合度が比較的低いものを意味している。オリゴヌクレオチドは、ポリヌクレオチドに含まれる。

- ・ DNAポリメラーゼIを用いるニックトランスレーションによる標識
- ・ ポリヌクレオチドキナーゼを用いる末端標識
- ・ クレノーフラグメントによるフィルイン末端標識 (Berger SL, Kimmel AR. (1987) Guide to Molecular Cloning Techniques, Method in Enzymology, Academic Press; Hames BD, Higgins SJ (1985) Genes Probes: A Practical Approach. IRL Press; Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T. (1989) Molecular Cloning: a Laboratory Manual, 2nd Edn. Cold Spring Harbor Laboratory Press)
- ・ RNAポリメラーゼを用いる転写による標識 (Melton DA, Krieg PA, Rebagkati MR, Maniatis T, Zinn K, Green MR. (1984) Nucleic Acid Res., 12, 7035-7056)
- ・ 放射性同位体を用いない修飾ヌクレオチドをDNAに取り込ませる方法 (Kricka LJ. (1992) Nonisotopic DNA Probing Techniques. Academic Press)

ハイブリダイゼーション技術を利用したアレルギー性疾患の検査は、例えば、ノーザンハイブリダイゼーション法、ドットプロット法、DNAマイクロアレイを用いた方法などを使用して行うことができる。さらには、RT-PCR法等の遺伝子増幅技術を利用することができる。RT-PCR法においては、遺伝子の増幅過程においてPCR増幅モニター法を用いることにより、本発明の遺伝子の発現について、より定量的な解析を行うことが可能である。

PCR遺伝子増幅モニター法においては、両端に互いの蛍光を打ち消し合う異なった蛍光色素で標識したプローブを用い、検出対象（DNAもしくはRNAの逆転写産物）にハイ

10

20

30

40

50

ブリダイズさせる。PCR反応が進んでTaqポリメラーゼの5' - 3' エクソヌクレアーゼ (exonuclease) 活性により同プローブが分解されると二つの蛍光色素が離れ、蛍光が検出されるようになる。この蛍光の検出をリアルタイムに行う。検出対象についてコピー数の明らかな標準試料について同時に測定することにより、PCR増幅の直線性のあるサイクル数で目的試料中の検出対象のコピー数を決定する (Holland, P. M. et al., 1991, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88: 7276 - 7280; Livak, K. J. et al., 1995, PCR Methods and Applications 4(6): 357 - 362; Heid, C. A. et al., Genome Research 6: 986 - 994; Gibson, E. M. U. et al., 1996, Genome Research 6: 995 - 1001)。PCR増幅モニター法においては、例えば、ABI PRISM 7700 (PEバイオシステムズ社) を用いることができる。 10

また本発明のアレルギー性疾患の検査方法は、前記遺伝子「2090-05」によりコードされる蛋白質を検出することにより行うこともできる。このような検査方法としては、例えば、これら遺伝子でコードされる蛋白質に結合する抗体を利用したウェスタンブロッティング法、免疫沈降法、ELISA法などを利用することができる。

この検出に用いる「2090-05」蛋白質に結合する抗体は、当業者に周知の技法を用いて得ることができる。本発明に用いる抗体は、ポリクローナル抗体、あるいはモノクローナル抗体 (Milstein C, et al., 1983, Nature 305(5934): 537 - 40) であることができる。例えば、本発明の蛋白質に対するポリクローナル抗体は、抗原を感作した哺乳動物の血液を取り出し、この血液から公知の方法により血清を分離する。ポリクローナル抗体としては、ポリクローナル抗体を含む血清を使用することができる。あるいは必要に応じてこの血清からポリクローナル抗体を含む画分をさらに単離することもできる。また、モノクローナル抗体を得るには、上記抗原を感作した哺乳動物から免疫細胞を取り出して骨髄腫細胞などと細胞融合させる。こうして得られたハイブリドーマをクローニングして、その培養物から抗体を回収しモノクローナル抗体とすることができる。 20

「2090-05」蛋白質の検出には、これらの抗体を適宜標識して用いればよい。また、この抗体を標識せずに、該抗体に特異的に結合する物質、例えば、プロテインAやプロテインGを標識して間接的に検出することもできる。具体的な検出方法としては、例えば、ELISA法を挙げることができる。 30

抗原に用いる蛋白質もしくはその部分ペプチドは、例えば該遺伝子もしくはその一部を発現ベクターに組み込み、これを適当な宿主細胞に導入して、形質転換体を作成し、該形質転換体を培養して組み換え蛋白質を発現させ、発現させた組み換え蛋白質を培養体または培養上清から精製することにより得ることができる。あるいは、これらの遺伝子によってコードされるアミノ酸配列、あるいは配列番号: 1に基づいて得られる全長cDNAによってコードされるアミノ酸配列の部分アミノ酸配列からなるオリゴペプチドを化学的に合成し、免疫原として用いることもできる。

本発明においては、被検者の好酸球細胞を試料とする。好酸球細胞は、末梢血から公知の方法によって調製することができる。すなわち、たとえばヘパリン採血した血液を遠心分離によって分画し、白血球細胞を分離する。次に白血球細胞から、フィコールによる遠心分離等によって顆粒球細胞を分取し、更にCD16抗体を用いた好中球のディプリーション等によって好酸球細胞を分離することができる。分離された好酸球を破壊してライセートとすれば、前記蛋白質の免疫学的な測定のための試料とすることができる。あるいはこのライセートからmRNAを抽出すれば、前記遺伝子に対応するmRNAの測定のための試料とすることができる。好酸球のライセートやmRNAの抽出には、市販のキットを利用すると便利である。 40

あるいは、好酸球の分離を行わず、全血や、末梢血白血球集団を対象として、本発明において指標とすべき遺伝子の発現レベルを測定しても良い。この場合には、測定値の補正を行うことによって、細胞における遺伝子の発現レベルの変化を求めることができる。たと 50

えば好酸球に特異的に発現し、かつ細胞の状態に関わらず発現レベルが大きく変動しない遺伝子（ハウスキーピング遺伝子）の発現レベルの測定値に基づいて、本発明において指標とすべき遺伝子の発現レベルの測定値を補正することができる。

また検出すべき蛋白質が分泌型の蛋白質である場合には、被検者の血液や血清などの体液試料に含まれる目的とする蛋白質の量を測定することによって、それをコードする遺伝子の発現レベルの比較が可能である。

本発明によるアレルギー性疾患の検査の結果、特にアトピー性皮膚炎等のアレルギー性疾患の患者において本発明の遺伝子の発現レベルが上昇している場合に、アレルギー症状の改善が進んでいることが推定される。

また本発明は、下記の（a） - （d）のいずれかに記載のポリヌクレオチドの好酸球細胞における発現レベルを低下させたトランスジェニック非ヒト動物からなるアレルギー疾患モデル動物に関する。

（a）配列番号：1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド。

（b）配列番号：2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

（c）配列番号：2に記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

（d）配列番号：1に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、アトピー性皮膚炎の寛解期に好酸球において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチド。

本発明において、発現レベルの低下とは、遺伝子の機能を実質的に消失させたノックアウト状態が含まれる。本発明において、遺伝子の機能が実質的に消失した状態とは、遺伝子の発現や、この遺伝子によってコードされるタンパク質の活性を見出すことができない状態を言う。遺伝子の発現レベルは、たとえば実施例に示すような定量的なPCRにより確認することができる。また翻訳産物であるタンパク質の活性が実質的に見出せないことは、正常な状態と比較することにより確認することができる。

このようなトランスジェニック動物には、たとえば遺伝子のコード領域に変異を導入し、人為的にアミノ酸配列の変異や終止コドンを生じさせて、本来のタンパク質の活性を発現できない状態とした動物などを示すことができる。アミノ酸配列の変異には、置換、欠失、挿入、あるいは付加を示すことができる。その他、遺伝子の転写調節領域を変異させることにより、本発明の遺伝子の発現そのものを調節することもできる。

特定の遺伝子を対象として、トランスジェニック動物を得る方法は公知である。すなわち、遺伝子と卵を混合してリン酸カルシウムで処理する方法や、位相差顕微鏡下で前核期卵の核に、微小ピペットで遺伝子を直接導入する方法（マイクロインジェクション法、米国特許第4873191号）、胚性幹細胞（ES細胞）を使用する方法などによってトランスジェニック動物を得ることができる。その他、レトロウイルスベクターに遺伝子を挿入し、卵に感染させる方法、また、精子を介して遺伝子を卵に導入する精子ベクター法等も開発されている。精子ベクター法とは、精子に外来遺伝子を付着またはエレクトロポレーション等の方法で精子細胞内に取り込ませた後に、卵子に受精させることにより、外来遺伝子を導入する遺伝子組換え法である（M. Lavitrano et al. Cell, 57, 717, 1989）。

本発明のトランスジェニック動物は、ヒト以外のあらゆる脊椎動物を利用して作成することができる。具体的には、マウス、ラット、ウサギ、ミニブタ、ヤギ、ヒツジ、あるいはウシ等の脊椎動物において様々な遺伝子の導入や発現レベルを改変されたトランスジェニック動物が作り出されている。

本発明のトランスジェニック動物には、配列番号：1に示す塩基配列を含むヒト遺伝子の当該動物種におけるホモログの発現が抑止されたノックアウト動物が含まれる。ノックアウト動物の表現型を観察することにより、ノックアウトした遺伝子の働きを具体的に知る

ことができる。配列番号：1に示す塩基配列を含む遺伝子は、ヒトにおいてアトピー皮膚炎の寛解期における好酸球中で発現が上昇していた。したがって、そのホモログをノックアウトした動物は、アレルギー疾患のモデル動物として有用である。

たとえば本発明によるノックアウト動物が皮膚炎を発症したり、何らかのアレルギー疾患に関連した測定値の変化を示せば、それを回復させる作用を持った化合物を探索するスクリーニングシステムが構築できる。この場合の薬剤の作用点は、2090-05遺伝子とは別の、アレルギー疾患の重症化に係る遺伝子産物ということになる。

ノックアウト動物の作成方法は公知である。例えばマウスにおいて、胚性幹細胞を用いて相同組換えを行い、一方の対立遺伝子を改変・破壊した胚性幹細胞を選別し、ノックアウト動物を作製する方法が公知である。例えば、受精卵に遺伝子を操作した胚性幹細胞を注入して、胚性幹細胞由来の細胞と胚由来の細胞が混ざったキメラ動物を得る。このキメラ動物（キメラとは、2個以上の受精卵に基づいた体細胞で形成される単一個体をいう）と正常マウスを交配すると、一方の対立遺伝子の全てが改変・破壊されたヘテロ接合体を作製することができる。さらに、ヘテロ接合体同士を交配すれば、ホモ接合体が作製できる。本発明によるトランスジェニック動物は、これらヘテロ接合体と、ホモ接合体のいずれをも含む。

相同組換えとは、遺伝子組換え機構で塩基配列が同じ、または非常に類似している2つの遺伝子間で起こる組換えのことをいう。相同組換えを起こした細胞の選別にはPCRを使用することができる。挿入遺伝子の一部と挿入が期待される領域の一部をプライマーとして使ったPCR反応を行い、増幅産物ができた細胞で相同組換えを起こしていることが判明する。また、胚幹細胞で発現している遺伝子に相同組み換えを起こさせる場合には、導入遺伝子にネオマイシン耐性遺伝子を結合させておき、導入後に細胞をネオマイシン耐性にさせることにより選択することができる等、公知の方法およびそれらの変法を用いて容易に選択することができる。

本発明によるトランスジェニック動物は、アレルギー性疾患のメカニズムの解明、さらにはスクリーニングされた化合物の安全性の試験に有用である。

本発明によって、前記遺伝子「2090-05」の発現レベルが、寛解期にあるアトピー性皮膚炎患者の好酸球において上昇することが明らかとなった。したがって、好酸球細胞においてこれら遺伝子、またはこれらの遺伝子と機能的に同等な遺伝子の発現レベルを人為的に低下させた動物は、アレルギー疾患のモデル動物として利用することができる。なお好酸球における発現レベルの低下とは、白血球集団全体における前記遺伝子の発現レベルの低下を含む。すなわち、前記遺伝子の発現レベルを低下させるのは好酸球のみである場合のみならず、白血球集団全体において前記遺伝子の発現レベルが低下している場合を含む。本発明において機能的に同等な遺伝子とは、前記(a)-(d)のいずれかに記載した遺伝子のいずれかを意味する。本発明におけるモデル動物には、たとえば前記トランスジェニック動物等を利用することができる。

更に本発明は、候補化合物が本発明のポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響を検出する方法に関する。本発明において、「2090-05」遺伝子は、寛解期にあるアトピー性皮膚炎患者の好酸球において有意に発現レベルが上昇している。したがって、これらの遺伝子の発現レベルに与える影響を検出する方法に基づいて、その発現レベルを上昇させることができる化合物を選択することによって、アレルギー疾患の治療薬を得ることができる。本発明において遺伝子の発現レベルを上昇させる化合物とは、遺伝子の転写、翻訳、蛋白質の活性発現のいずれかのステップを誘導する作用を持つ化合物である。

候補化合物が本発明のポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響の検出方法は、*in vivo*で行なうことも*in vitro*で行うこともできる。*in vivo*での影響を検出するには、適当な被験動物を利用する。被験動物には、たとえば指標遺伝子を発現することができるアレルギー疾患モデル動物や実験動物を利用することができる。本発明に基づく*in vivo*での発現レベルに与える影響の検出は、たとえば以下のような工程にしたがって実施することができる。

(1) 被験動物に候補化合物を投与する工程、

10

20

30

40

50

(2) 被験動物の好酸球細胞における前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルを測定する工程、

このようにして被験動物に薬剤候補化合物を投与し、被験動物の好酸球における2090-05遺伝子の発現に対する化合物の作用をモニターすることにより、2090-05遺伝子の発現レベルに与える薬剤候補化合物の影響を検出することができる。更にこの検出の結果に基づいて、2090-05遺伝子の発現レベルを上昇させる薬剤候補化合物を選択すれば、薬剤候補化合物をスクリーニングすることができる。

このようなスクリーニングにより、2090-05遺伝子の発現に様々な形で関与する薬剤を選択することができる。具体的には、たとえば次のような作用点を持つ薬剤候補化合物を見出すことができる。

2090-05遺伝子の発現をもたらすシグナル伝達経路の活性化、

2090-05遺伝子の転写活性の上昇、

2090-05遺伝子の転写産物の安定化もしくは分解の阻害等、

また、*in vitro*においては、例えば、前記(a) - (d)のいずれかに記載した遺伝子を発現する細胞に候補化合物を接触させ、これら遺伝子の発現レベルを検出する方法を利用することができる。具体的には、たとえば以下のような工程にしたがって実施することができる。

(1) 前記(a) - (d)のいずれかに記載したポリヌクレオチドを発現する細胞に候補化合物を接触させる工程

(2) 前記(a) - (d)のいずれかに記載したポリヌクレオチドの発現レベルを測定する工程、

本発明において、工程(1)に用いるための細胞は、これらポリヌクレオチドを適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターを適当な宿主細胞に導入することにより得ることができる。利用できるベクター、および宿主細胞は、本発明の遺伝子を発現し得るものであればよい。宿主-ベクター系における宿主細胞としては、大腸菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞等が例示でき、それぞれ利用できるベクターを適宜選択することができる。

ベクターの宿主への導入方法としては、生物学的方法、物理的方法、化学的方法などを示すことができる。生物学的方法としては、例えば、ウイルスベクターを使用する方法、特異的受容体を利用する方法、細胞融合法(HVJ(センダイウイルス)、ポリエチレングリコール(PEG)、電気的細胞融合法、微小核融合法(染色体移入))が挙げられる。

また、物理的方法としては、マイクロインジェクション法、エレクトロポレーション法、ジーンパーティクルガン(gene gun)を用いる方法が挙げられる。化学的方法としては、リン酸カルシウム沈殿法、リポソーム法、DEAEデキストラン法、プロトプラスト法、赤血球ゴースト法、赤血球膜ゴースト法、マイクロカプセル法が挙げられる。

本発明の検出方法においては、前記(a)または(b)に記載したポリヌクレオチドを発現する細胞として、株化白血球細胞を用いることもできる。株化白血球細胞としては、Eo1、YY-1、HL-60、TF-1、およびAML14.3D10など白血球由来の株化細胞を例示できる。白血球細胞株の中でも、好酸球に由来する細胞株は、本発明の検出方法に好適である。好酸球に由来する細胞株は以下に示すとおりである。

Eo1

YY-1

AML14.3D10

Eo1 (Eo1-1: Saito H et al, Establishment and characterization of a new human eosinophilic leukemia cell line. Blood 66, 1233-1240, 1985) は、林原研究所より入手することができる。同様にYY-1 (Ogata N et al, The activation of the JAK2/S-TAT5 pathway is commonly involved in signaling through the human IL-5 receptor. Int. Arch. Allergy Immunol., Suppl 1, 24-27, 1

10

20

30

40

50

997) は、サイトシグナル研究所より分与される。また AML14.3D10 (Bau mann MA et al, The AML14 and AML14.3D10 cell lines: a long-overdue model for the study of eosinophils and more. Stem Cells, 16, 16-24, 1998) は、米国オハイオ州、Research Service, VA Medical Center Dayton の Paul CC より、商業的に入手可能である。

その他、未分化白血球細胞株である HL-60 クローン 15 (ATCC CRL-1964) は、酪酸存在下で 1 週間程度培養すれば、好酸球に分化し好酸球細胞株とすることができる。好酸球であることは、形態的に、多形核で好酸球顆粒が認められることにより判別することができる。形態的な観察は、ギムザ染色やディフクイック染色によって行われる。一般に、好酸球を含むヒト白血球細胞株は、白血病の患者サンプルから不死化した細胞をクローニングすることにより樹立することができる。したがって、当業者は、必要に応じて好酸球細胞株を公知の方法によって得ることもできる。

スクリーニングの方法は、まず前記株化白血球細胞に候補化合物を添加する。その後、該株化白血球細胞における前記 (a) または (b) に記載のポリヌクレオチドの発現レベルを測定し、該遺伝子の発現レベルを上昇させる化合物を選択する。

*in vitro* における検出方法のための細胞として、前記 (a) - (d) のいずれかに記載したポリヌクレオチドの発現を調節した形質転換細胞を用いることができる。このような形質転換細胞としては、たとえば当該ポリヌクレオチドのアンチセンス発現ベクターを形質転換した細胞を挙げることができる。アンチセンス発現ベクターによる形質転換細胞は、前記トランスジェニック動物の作成と同様の原理によって得ることができる。得られた形質転換細胞を用いて該遺伝子の発現レベルに与える候補化合物の影響を検出することもできる。

なお本発明の方法において、前記 (a) - (d) のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルは、これらの遺伝子がコードする蛋白質の発現レベルのみならず、対応する mRNA を検出することにより比較することもできる。mRNA によって発現レベルの比較を行うには、蛋白質試料の調製工程に代えて、先に述べたような mRNA 試料の調製工程を実施する。mRNA や蛋白質の検出は、先に述べたような公知の方法によって実施することができる。

さらに本発明の開示に基づいて本発明の遺伝子の転写調節領域を取得し、レポーターアッセイ系を構築することができる。レポーターアッセイ系とは、転写調節領域の下流にこの転写調節領域の制御下に発現するレポーター遺伝子の発現量を指標として、該転写調節領域に作用する転写調節因子をスクリーニングするアッセイ系をいう。

すなわち本発明は、次の工程を含む、アレルギー性疾患の治療薬のスクリーニング方法であって、指標遺伝子が、「2090-05」およびこの遺伝子と機能的に同等な遺伝子からなる群から選択されるいずれかの遺伝子である方法に関する。

(1) 指標遺伝子の転写調節領域と、この転写調節領域の制御下に発現するレポーター遺伝子を含むベクターを導入した細胞と候補物質を接触させる工程、

(2) 前記レポーター遺伝子の活性を測定する工程、および

(3) 対照と比較してレポーター遺伝子の発現レベルを上昇させる化合物を選択する工程  
転写調節領域としては、プロモーター、エンハンサー、さらには、通常プロモーター領域に見られる CAAT ボックス、TATA ボックス等を例示することができる。またレポーター遺伝子としては、CAT (chloramphenicol acetyltransferase) 遺伝子、ルシフェラーゼ (luciferase) 遺伝子、成長ホルモン遺伝子等を利用することができる。

本発明の遺伝子の転写調節領域は、次のようにして取得することができる。すなわち、まず本発明で開示した cDNA の塩基配列に基づいて、BAC ライブラリー、YAC ライブラリー等のヒトゲノム DNA ライブラリーから、PCR またはハイブリダイゼーションを用いる方法によりスクリーニングを行い、該 cDNA の配列を含むゲノム DNA クローン

10

20

30

40

50

を得る。得られたゲノムDNAの配列を基に、本発明で開示したcDNAの転写調節領域を推定し、該転写調節領域を取得する。得られた転写調節領域を、レポーター遺伝子上流に位置するようにクローニングしてレポーターコンストラクトを構築する。得られたレポーターコンストラクトを培養細胞株に導入してスクリーニング用の形質転換体とする。この形質転換体に候補化合物を接触させ、レポーター遺伝子の発現を検出することによって、転写調節領域に対する候補化合物の作用を評価することができる。

本発明の前記ポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響を検出する方法に基づいて、前記ポリヌクレオチドの発現レベルを変化させる化合物のスクリーニングを行うことができる。本発明は、次の工程を含む前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルを変化させる化合物のスクリーニング方法に関する。

すなわち本発明は、*in vivo*および/または*in vitro*において、候補化合物による前記ポリヌクレオチドの発現レベルに与える影響を検出し、対照と比較して前記発現レベルを上昇させる化合物を選択する工程を含む、前記(a) - (d)のいずれかに記載のポリヌクレオチドの発現レベルを上昇させる化合物のスクリーニング方法に関する。

あるいは本発明は、配列番号：1に示す塩基配列を含む遺伝子の転写調節領域を利用するレポーターアッセイによる、転写調節領域に作用する化合物のスクリーニング方法に関する。本発明によるレポーターアッセイの結果に基づいて、対象と比較してレポーター遺伝子の発現を上昇させる化合物を選択することにより、配列番号：1に示す塩基配列を含む遺伝子の発現を誘導する化合物を取得することができる。

本発明による各種のスクリーニング方法に必要な、ポリヌクレオチド、抗体、細胞株、あるいはモデル動物は、予め組み合わせてキットとすることができる。より具体的には、たとえば指標遺伝子を発現する細胞と、これらの指標遺伝子の発現レベルを測定するための試薬とで構成される。指標遺伝子の発現レベルを測定するための試薬としては、たとえば少なくとも1つの指標遺伝子の塩基配列を含むポリヌクレオチド、若しくはその相補鎖に相補的な塩基配列を有する少なくとも15塩基の長さを有するオリゴヌクレオチドが用いられる。あるいは、少なくとも1つの指標蛋白質のアミノ酸配列を含むペプチドを認識する抗体を試薬として用いることができる。これらのキットには、標識の検出に用いられる基質化合物、細胞の培養のための培地や容器、陽性や陰性の標準試料、更にはキットの使用方法を記載した指示書等をパッケージしておくこともできる。本発明に基づく候補化合物の2090-05遺伝子の発現レベルに与える影響を検出するためのキットは、2090-05遺伝子の発現レベルを修飾する化合物のスクリーニング用キットとして利用することができる。

これらの方法に用いる被験候補化合物としては、ステロイド誘導體等既存の化学的方法により合成された化合物標品、コンビナトリアルケミストリーにより合成された化合物標品のほか、動・植物組織の抽出物もしくは微生物培養物等の複数の化合物を含む混合物、またそれらから精製された標品などが挙げられる。

本発明のスクリーニング方法によって選択される化合物は、アレルギー性疾患の治療薬として有用である。本発明のアレルギー性疾患の治療薬は、前記スクリーニング方法によって選択された化合物を有効成分として含み、生理学的に許容される担体、賦形剤、あるいは希釈剤等と混合することによって製造することができる。本発明のアレルギー性疾患の治療剤は、アレルギー症状の改善を目的として、経口、あるいは非経口的に投与することができる。

経口剤としては、顆粒剤、散剤、錠剤、カプセル剤、溶剤、乳剤、あるいは懸濁剤等の剤型を選択することができる。注射剤には、皮下注射剤、筋肉注射剤、あるいは腹腔内注射剤等を示すことができる。

投与量は、患者の年齢、性別、体重および症状、治療効果、投与方法、処理時間、あるいは該医薬組成物に含有される活性成分の種類などにより異なるが、通常成人一人あたり、一回につき0.1mgから500mgの範囲で、好ましくは0.5mgから20mgの範囲で投与することができる。しかし、投与量は種々の条件により変動するため、上記投与

10

20

30

40

50

量よりも少ない量で十分な場合もあり、また上記の範囲を超える投与量が必要な場合もある。

#### 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

##### [実施例1] ディファレンシャルディスプレイ解析

アトピー性皮膚炎の同一患者における増悪期と、薬物治療その他による寛解期の末梢血より単離した血球細胞を比較して、発現変動している新しい治療関連遺伝子あるいは診断に有用な遺伝子を見出すことを目的としてスクリーニングを行った。

##### (1) 被検者

血液を採取した7例のアトピー性皮膚炎患者のプロフィールを表1に示す。アレルギー非特異的 (Total IgE)、ダニおよびスギ特異的 IgE は E I A 法により測定した。すなわち、抗ヒト IgE 抗体を結合させたキャップに被検血清を反応させ、血清中のアレルギー非特異的 IgE 抗体、またはダニ、スギ特異的 IgE 抗体を結合させた。次に、

- D - ガラクトシダーゼ標識抗ヒト IgE 抗体と基質液 (4 - メチルウンベルフェリル - D - ガラクトピラノシド) を加え、反応させて蛍光物質を生成させた。反応停止液を加えて反応を停止させ、同時測定の標準 IgE の蛍光強度より抗体濃度を決定した。LDH の測定は、UV 法 (Wroblewski - La Due 法) により、ピルビン酸と NADH の反応による NADH の減少速度を吸光度の減少から算出した。LDH 値の測定には、L タイプワコー LDH (和光純薬) と 7170 型自動分析装置 (日立) を用いた。好酸球数は、EDTA 添加血液 2 ml を試料として鏡検法と自動血球分析装置 SE - 9000 (RF / DC インピーダンス方式、Sysmex 製造) により測定した。

10

20

表1

患者番号	1		2		3		4		5		6		7	
Donor ID	PA00002		PA00068		PA00069		PA00070		PA00071		PA00073		PA00164	
病態	増悪期 寛解期		増悪期 寛解期		増悪期 寛解期		増悪期 寛解期		増悪期 寛解期		増悪期 寛解期		増悪期 寛解期	
T-IgE	6100	7100	2600	2100	13000	20000	15000	15000	9300	9200	17000	8800	2100	1600
ダニ	82.1	73.8	66.4	>100	72.2	66.7	85.9	90.9	74.6	70.8	88	>100	>100	82.8
スギ	57.1	77.2	14.4	19.7	15.2	22.5	61.9	59.6	64.2	71.1	18.3	9.27	6.51	3.61
LDH	910	475	293	296	398	250	173	182	534	297	620	598	343	393
好酸球(%)	16	11.7	23.2	10.1	16	6.2	8.6	12.1	28.2	13.4	13.4	12.3	12.9	10.6
好酸球 (/mm <sup>3</sup> )	1620	611	1420	468	2070	527	738	752	1830	972	945	846	898	847
内服	アルデシン吸、テオドール インターール吸、ザジデン		ザジデン				ザジデン、消風散 アタラックスP		セルテクト インターール経口		ザジデン ンDS ール →無し		プレドニン(181のみ) テオロング。アルデシン	
外用	身体：ザルック ス		身体：ロコイド		身体：ザルック ス		身体：ロコイド		身体：ロコイド		身体：ザルック ス デロンV →リン		身体：ザルック ス	
他の疾病	顔：ロコイド 喘息(中等症)		顔：非ステロイド		顔：非ステロイド		顔：非ステロイド		顔：非ステロイド		顔：ロコイド		顔：ロコイド 喘息(重/軽症)	

10

20

30

40

50

## (2) ディファレンシャルディスプレイ解析

患者から採取した全血に3%デキストラン溶液を加えて30分室温放置し、赤血球を沈降させた。上層の白血球画分を回収し、フィコール溶液(Ficoll-1-Paque PLUS; アマシャムファルマシアバイオテック)の上に載せて1500rpm、30分室温で遠心した。下層に回収された顆粒球画分をCD16抗体磁気ビーズと4で30分反応さ

せ、M A C Sを用いた分離でトラップさせずに溶出する細胞を好酸球として実験に用いた。

上記のように調製した好酸球をI s o g e n (日本ジーン ; 和光純薬) に溶解し、この溶液から、I s o g e nに添付されているプロトコルに従ってR N Aを分離した。クロロホルムを加え、攪拌遠心して水層を回収した。次にイソプロパノールを加え、攪拌遠心して沈殿の全R N Aを回収した。回収した全R N Aは、D N a s e (日本ジーン ; 和光純薬) を加えて37 15分反応させ、フェノール-クロロホルム抽出してエタノール沈殿でR N Aを回収した。

このように調製した全R N Aを用いて蛍光ディファレンシャルディスプレイ (F l u o r e s c e n t D i f f e r e n t i a l D i s p l a y, 「D D」と略記する) 解析を行った。D D解析は文献 (T . I t oら, 1994, F E B S L e t t . 351 : 231 - 236) に記載の方法に準じて行った。まず全R N Aを逆転写し、c D N Aを得た。第一次D D - P C R反应用には3種のアンカープライマーの各々について全R N Aの各0.2  $\mu$ gを用いてc D N Aを調製した。第二次D D - P C R反应用には、3種のアンカープライマーの各々についてR N A 0.4  $\mu$ gを用いてc D N Aを調製した。いずれのc D N Aも、0.4 ng /  $\mu$ l R N A相当の最終濃度に希釈し、実験に用いた。1反応あたり1 ng R N A相当のc D N Aを用いてD D - P C R反応を行った。反応液の組成は表2の通りである。

表2

cDNA(0.4ng/ $\mu$ l RNA相当)	2.5 $\mu$ l
任意プライマー (2 $\mu$ M)	2.5 $\mu$ l
10 $\times$ AmpliTaq PCR バッファー	1.0 $\mu$ l
2.5mM dNTP	0.8 $\mu$ l
50 $\mu$ M アンカープライマー (GT15A, GT15C, GT15G)	0.1 $\mu$ l
Gene Taq (5U/ $\mu$ l)	0.05 $\mu$ l
AmpliTaq (5U/ $\mu$ l)	0.05 $\mu$ l
dH <sub>2</sub> O	3.0 $\mu$ l
総量	10.0 $\mu$ l

P C Rの反応条件は、「95 3分、40 5分、72 5分」を1サイクル、続いて、「94 15秒、40 2分、72 1分」を30サイクルの後、72 5分、その後連続的に4 にした。

使用したプライマー対はアンカープライマーであるG T 1 5 A (配列番号 : 3)、G T 1 5 C (配列番号 : 4)、およびG T 1 5 G (配列番号 : 5) に対して任意プライマーをそれぞれA G 1 ~ 1 1 0、A G 1 1 1 ~ 1 9 9、およびA G 2 0 0 ~ 2 8 7を組み合わせ、計287組の反応をおこなった。なお、任意プライマーとしてはG C含量50%の10ヌクレオチドからなるオリゴマーを設計し、合成して用いた。

ゲル電気泳動は、6%変性ポリアクリルアミドゲルを作製し、2.5  $\mu$ lの試料をアブライシ、40Wで210分間泳動した。その後、日立製蛍光イメージアナライザーF M B I O I Iを用いてゲル板をスキャンし、蛍光検出によって泳動画像を得た。

増悪期及び寛解期の両サンプルを並べて泳動し、ほとんどの患者で同方向に発現が変動している遺伝子バンドを目で判定し、切り取ってT A クローニングおよび配列決定を行った。その結果、増悪期に比べ寛解期に有意に発現の亢進する好酸球遺伝子 (D D解析のバンドI D 2 0 9 0 - 0 5 ; 以後、この遺伝子を「2090 - 05」と称す) を同定した。バンドI D 2 0 9 0 - 0 5の増幅に用いたプライマーセットを以下に示す。また、2090 - 05のD Dバンドの塩基配列を配列番号 : 15に示す。

バンドI D : 2 0 9 0 - 0 5

断片の長さ : 4 3 0 b p (プライマーの塩基配列を除く)

アンカープライマー：GT15A

任意プライマーの名前：AG00055

任意プライマーの配列：CCGTGAATTC (配列番号：6)

(3) 発現解析

2090-05 遺伝子の発現量を定量的に確認するために、同一臨床サンプルを用いてさらにABI7700による定量的PCRを行った。ABI7700による測定に用いたプライマーおよびTaqManプローブは、ディファレンシャルディスプレイ法によって得られた配列情報からPrimer Express (PEバイオシステムズ)により設計した。TaqManプローブの5'末端はFAM (6-carboxy-fluorescein)で、また3'末端はTAMRA (6-carboxy-N,N,N',N'-tetramethylrhodamine)で標識されている。

10

2090-05 フォワードプライマー (配列番号：7)

GGTCGATTCGTGTGTGGATGATAG

2090-05 リバースプライマー (配列番号：8)

GAGTTGATGCACTGCGACTTAA

2090-05 TaqMan プローブ (配列番号：9)

TGATGTCAGTTTCTCAACGCAGCCA

鋳型には全RNAからポリT (12~18mer)をプライマーとして逆転写したcDNAを用いた。コピー数を算出する標準曲線のために両プライマーで増幅される塩基配列領域を含むプラスミドクローンを各々の遺伝子について準備し、その段階希釈を鋳型として反応を行った。PCR増幅のモニタリングのための反応液の組成は表3に示した。

20

表3

ABI-PRISM 7700 の反応組成 (1ウェルあたりの反応量)

滅菌蒸留水	25.66 ( $\mu$ L)
10x TaqMan バッファーA	5
25mM MgCl <sub>2</sub>	7
dATP(10mM)	1.2
dCTP(10mM)	1.2
dGTP(10mM)	1.2
dUTP(10mM)	1.2
Forward Primer (100 $\mu$ M)	0.15
Reverse Primer (100 $\mu$ M)	0.15
TaqMan プローブ(6.7 $\mu$ M)	1.49
AmpliTaq Gold (5U/ $\mu$ L)	0.25
AmpErase UNG (1U/ $\mu$ L)	0.5
テンプレート溶液	5
総量	50

30

40

また、試料中のcDNA濃度の差を補正するため、補正用内部標準として $\beta$ -アクチン( $\beta$ -actin)遺伝子について同様の定量解析を行い、それら遺伝子のコピー数を基に補正して、目的遺伝子のコピー数を算出した。 $\beta$ -アクチン( $\beta$ -actin)遺伝子の定量には、ヒトcDNAを鋳型として用いた。

アクチン測定用のプライマーとプローブは、TaqMan  $\beta$ -actin Control Reagents (PEバイオシステムズ)に添付のものを用いて行った。塩基配列は以下の通りである。アクチンにより補正した「2090-05」遺伝子発現量(copy/ng RNA)を表4および図1に示す。

アクチンフォワードプライマー (配列番号：10)

TCA CCC ACA CTG TGC CCA TCT ACG A

50

アクチンリバースプライマー (配列番号: 11)  
CAG CGG AAC CGC TCA TTG CCA ATG G

アクチン TaqMan プローブ (配列番号: 12)  
5'-(FAM)ATGCCC-T(TAMRA)-CCCCATGCCATCCTGCGTp-3'

FAM: 6-carboxy-fluorescein

TAMRA: 6-carboxy-N,N,N',N'-tetramethylrhodamine

表4

2090-05 遺伝子発現量 (copy/ng RNA)

患者番号	増悪期	寛解期
1	1180.75	1545.49
2	462.7	919.6
3	543.88	831.07
4	853.14	1040.26
6	780.6	794.44
7	607.18	645.45

10

(4) 統計解析 上記のデータを利用して、パラメトリック多重比較検定、およびノンパラメトリック多重比較検定を行った。統計解析は、The SAS SYSTEMのSAS前臨床パッケージVersion 4.0 (SAS Institute Inc.)を用いて行った。結果を表5に示す。

20

表5

対応のある2群の検定		アトピー性皮膚炎患者 (n=7)についての 対応のある 2群のt検定
t検定 パラメトリック	Wilcoxon検定 ノンパラメトリック	
E<R p=0.144	E<R p=0.1094	E<R p=0.011

30

その結果、上記のアトピー性皮膚炎患者7例中、患者番号4番を除く6例の患者において、2090-05 遺伝子発現の上昇が観察された。そこで、これら7例の患者試料(n=7)の2090-05 遺伝子の発現量の変化を統計的に解析した。統計解析は、The SAS SYSTEMのSAS前臨床パッケージVersion 4.0 (SAS Institute Inc.)を用いて行った。

統計解析の結果、増悪期に比べ寛解期で有意に発現が上昇することが確認された(p=0.011)。以上の知見は、この遺伝子がアトピー性皮膚炎の寛解期において発現が上昇することを示している。これは、この遺伝子の発現を測定することが、アトピー性皮膚炎において診断的価値をもつことを示している。この好酸球由来遺伝子は、アトピー性皮膚炎の治療標的あるいは診断マーカーとして医療上有用である。

40

[実施例2] 各種血液細胞での2090-05 遺伝子の発現

5人の健常人の末梢血から分離した細胞での2090-05 遺伝子の発現を調べた。好酸球(E)の分離は上記の通り行った。好中球(N)は好酸球を溶出させた後、CD16抗体磁気ビーズでトラップされた細胞を磁界から外して溶出、回収して調製した。一方、フィコール遠心分離で中間層に回収される単球画分を、MACS CD3抗体磁気ビーズにより溶出画分(M: monocyteとB cellの混合物)とトラップされる画分(T cell画分)に分離した。次に、溶出画分をMACS CD14抗体磁気ビーズにより、溶出画分(B cell画分)とトラップされる画分(monocyte画分)に分け、それぞれを精製T細胞、精製B細胞、そして精製単球とした。

好酸球はIsogen、好中球、T細胞、B細胞、そして単球はRNeasy (Qiag

50

e n) を用いて可溶化し、全 RNA 抽出、D N a s e 処理後 ( 方法は前述の通り ) 遺伝子発現解析に供した。用いたプライマー、プローブ等は上記と同一である。これらの血球細胞での平均発現量 ( A V E R A G E : c o p y / n g ( 補正值 ) ) は以下の通りであった。

好酸球 ( E ) : 1 4 5 4

好中球 ( N ) : 1 3 9

好塩基球 ( B ) : 1 0 5 6

T 細胞 ( T ) : 7 6 0

単球 ( M ) : 4 7 3

[ 実施例 3 ] 塩基配列の伸長

実施例 1 で決定した塩基配列に基づいて、5' R A C E 法により本発明の遺伝子の塩基配列解析を進めた。Marathon cDNA Amplification Kit ( CLONTECH ) のプロトコールに従い Human Placenta Poly A<sup>+</sup> RNA ( CLONTECH ) より Marathon cDNA を合成し、これを鋳型としてキット付属の AP1 プライマーと B2090 特異的なプライマー 2090-05F で PCR を行った。さらに、この増幅断片を鋳型にアダプター内の配列 [ AP2 ] とプライマー 2090-5F を用いて PCR を行った。増幅した断片をサブクローニングし配列決定をしたところ c209-05 の配列を含む約 1.8 kb の配列が得られた。同様に、キット付属の AP1 プライマーと B2090 特異的なプライマー 2090-05R で PCR を行った。さらに、この増幅断片を鋳型にアダプター内の配列 [ AP2 ] とプライマー 2090-05R を用いて PCR を行った。増幅した断片をサブクローニングし配列決定をしたところ c2090-05 の配列を含む 0.7 kb の配列が得られ、合計 2214 bp となった。決定された 2214 bp の塩基配列を配列番号 : 19 に示す。また、この塩基配列に基づく推定アミノ酸配列を配列番号 : 2 に示す。

プライマー配列

2090-05F: CATGGTTGAGGGAGACTGTGATG ( 配列番号 : 13 )

2090-05R: GTGCGACTCAATGAGACTG ( 配列番号 : 14 )

[ 実施例 4 ] 上流配列の決定

E S T を検索して上流配列になりそうなもの ( 配列番号 : 19 の塩基配列を含み、更に 5' 側の塩基配列を含んでいる E S T ) を見つけ、以下のプライマーを構築して PCR を行った。

プライマー配列

Primer1F: ATAACAGAGGTGGCCGCGACCACA ( 配列番号 : 15 )

Primer9R: TTATGTTCCACTTACTGGTTCTGTGAT ( 配列番号 : 16 )

Primer7R: GGAATCCACGGCTAACATGGCTAT ( 配列番号 : 17 )

鋳型として Marathon - Ready DNA ( CLONTECH ) の胎児肝臓、リンパ節、胎児脳、脾臓、胸腺、及び骨髄を用いた。1回目の PCR の増幅は、上記 5 つを鋳型として Expand High Fidelity PCR system ( Roche ) の酵素を用いて行った。組成は、x10 バッファーは 2 μ l、2.5 mM dNTPs は各 2 μ l、プライマーとして Primer1F と Primer9R をそれぞれ 0.5 pmol、DMSO は 1 μ l、鋳型は 2 μ l とした。酵素は 0.2 μ l、蒸留水でメスアップした 20 μ l の系で 94 5 分、「94 30 秒・55 30 秒・65 1 分」を 30 回サイクル、72 7 分で行った。この PCR 産物 2 μ l、プライマーは Primer1F と Primer7R をそれぞれ 0.5 pmol にして、同様に 25 回サイクルの PCR 反応を行った。

その結果、胎児肝臓、リンパ節、胎児脳、脾臓、及び骨髄より約 0.6 kb のバンドが認められた。この DNA 断片の塩基配列を常法に従って決定した。その結果、配列番号 : 1

10

20

30

40

50

9 に対して上流（5'側）に204塩基ほど長い、配列番号：1に記載の塩基配列を見出すことができた。配列番号：1に示す塩基配列において、配列番号：19に対して新たに見出された塩基配列は、以下のとおりである。

```

5'-ATAACAGAGGTGGCCGCGACCACAGCCACCCCTGACGGAGGCCCCAG
AGCGACTGCAACAAAAGGAGCCGGGGTACACTCGGGCGAGAGGCCCCC
TCACTCCCTCTCTAGTAATGCAAGAACTGCGGTCCCCAGCCCGGTGGAG
GCAGCGGCGGCGAGCGATCCCGCGGCGGCCCGCAATGGACTGGCCGAG
GGCACCGAGCAG-3'

```

10

[実施例5] 各臓器における2090-05のmRNA長の測定

各臓器（脳、心臓、骨格筋、大腸、胸腺、脾臓、腎臓、肝臓、小腸、胎盤、肺、末梢血白血球）から調製したmRNAが転写された膜、Human 12-Lane MTN Blot（Clontech社）を用いてノーザンハイブリダイゼーションを行った。Primer 1FとPrimer 9Rのプライマーセットを用いてMarathon-Ready DNA（CLONTECH）の胎児肝臓を鋳型にPCR増幅を行い、得られたDNA断片を、PCR Product Purification Kit（QIAGEN）により精製した。精製DNA断片をRandom Primer Labeling Kit（TAKARA）を用いて<sup>32</sup>Pにより標識し、プローブとして用いた。Express Hybridization Solution（CLONTECH）を用いて、添付使用書通りにノーザンハイブリダイゼーションおよび膜洗浄を行った。洗浄後の膜をイメージングプレートに暴露し、Molecular Imager System（BIO-RAD）によって画像を取得した（図2）。使用した組織で約5.0kbと約0.8kbのmRNAの発現が認められた。本発明によって見出された2090-05遺伝子の全長は、約5.0kbの長さを有する可能性が示唆された。

20

#### 産業上の利用の可能性

本発明により、アトピー性皮膚炎患者の増悪期と寛解期とで発現に差の見られる遺伝子が提供された。本発明の遺伝子の発現を指標にすることにより、アレルギー性疾患の検査、および治療薬候補化合物のスクリーニングを行うことが可能となった。

30

本発明によって提供されたアレルギー疾患関連遺伝子は、アレルゲンの種類に関わらず、簡便にその発現レベルを知ることができる。したがって、アレルギー反応の病態を総合的に把握することができる。

また本発明によるアレルギーの検査方法は、末梢血好酸球を試料としてその発現レベルを解析することができるので、患者に対する侵襲性が低い。しかも遺伝子発現解析に関しては、たとえばECPなどの蛋白質測定と異なって、微量サンプルによる高感度な測定が可能である。遺伝子解析技術は、年々ハイスループット化、低価格化が進行している。したがって本発明によるアレルギーの検査方法は、近い将来、ベッドサイドにおける重要な診断方法となることが期待される。この意味でこれらの病態関連遺伝子の診断的価値は高い。

40

【配列表】

## SEQUENCE LISTING

<110> GENOX RESEARCH, INC.

JAPAN AS REPRESENTED BY GENERAL DIRECTOR OF NATIONAL CHILDREN'S  
HOSPITAL

10

<120> Method for examination of allergosis

<130> G1-A0003P

<140>

<141>

20

<150> JP 2000-291318

<151> 2000-09-25

<160> 19

30

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 2418

<212> DNA

40

<213> Homo sapiens

<400> 1

ataacagagg tggccgcgac cacagecacc cctgacggag gccccagagc gactgcaaca 60  
aaaggagccg gggtaacact gggcgagagg cccctcact ccctctctag taatgcaaga 120  
actgceggtec ccagccccgtt ggaggcagcg gggcgagagc atccccgggc ggcccccaat 180  
ggactggccg agggcaccga gcaggaggag gaggaggaag acgagcaggt gcggtgctg 240  
tcttcgtecc tgaccgccga ctgcagctta agaagecctt cgggcaggga ggttgagcct 300  
ggggaggatc ggacgatacg atatgtccga tatgaatccg agctacaaat gcccgatate 360  
atgagactga tcaccaaaga tctgtccgaa ccctactcca tttataceta tagatatttt 420  
atccacaact ggccacagct gtgcttcttg gccatggtag gggaggagtg tgtaggtgcc 480  
atcgtttgca agttggatat gcacaaaaag atgttccgca gaggttatat agccatgtta 540  
gccgtggatt ccaaatacag gagaaatggc attggtaacta acttggttaa gaaagctata 600  
tatgccatgg ttgagggaga ctgtgatgag gttgttttgg aaaccgaaat aacaaataag 660  
tccgctttga aactttatga aaatcttggg tttgttcgag ataagaggct gttcagatac 720  
tatttaaagt gagttgatgc actgcgactt aaactgtggc tgcgttgaga aactgacatc 780  
aaggaacaac tatcatccac acagaatcga cctttgcatg caatgcaatt tgtacagaat 840  
tgctttgcag gtggatttag taatttccat gcagctetta cctgtcagtg tctcattgag 900  
tgtegcacaa tatttgttgc actttggcat ggcacatttg ttctgaatta aaagattggt 960  
ttaaacttea ggagttcttt tggtaccaac aagatgtgcc agttgatage caagatttat 1020  
gtgttcattt gcaaagtctg ctgacaatgt tatttacaca gtgatcattt taccacagaa 1080  
ccagtaagtg gaacataatt tttgtttccc taaaaagcca atgtggaatt gtaaaagtct 1140  
ttaagtatac taacatttca cacaaaact gccctagttt tctgaagtgg gtgagggaga 1200  
cgcttcagtt ttaggtttta ttttttcaat attaaatttt ccattcttga atattgttac 1260  
ctcagtgatt agtgaatgaa aaaaatgtag ggtgggtatg tcttacaatg agtaaaggta 1320  
acaattaaat tttgtctgcc agtgcctgtg tagataagta tatttgtctt catctccagt 1380  
ttttgaatgc atgctatett ttccttttct ttaaggcctt tgcaagcaaa cttttgtttt 1440  
tatttaaatt ctaaatttga taaattattt cagattttta taatttggat acttttttca 1500  
ggtgaatgaa agaatggttt actttagaag tcccttttct cttacagtaa caagttgaat 1560

10

20

30

40

ctacttggaa aattgagaaa tggctcaaaa gagataagaa aagttgatgg agccgggaat 1620  
tgctgggggtt tagatgcact ttttcttttg agagtaaggg aagttttgga aaagaataga 1680  
aaattagtgt aagttgatat gattttattt aatcaaaatt actgctacgc tgccaagaac 1740  
agettttaca aagtagctga atttgttttt cccacttgat ttggattcac attgctttca 1800  
tttcttaaaa tgcttcactt caggttcttg gtcttggaaa taaatttcaa ggtgcattgt 1860  
atccatttta agctgcttta ttttattttc acttgtatga gcaaattctt gggggagctt 1920  
tgctttttctt ctgccagaaa aacaaaaggg ggaaatgaaa atcttttttg gaatgagttc 1980  
tgtgggtttt cttaacagcc accatgttta ttagttacat tgtgttttgg ccaatcagtg 2040  
caatgtaaca aattttacag ttaattgctt tcaattgagt cagtaaacct gtgatagata 2100  
atttatttaa ctggaaaacc taggtaceca taagaaââââ gattcattct ctgtgaaaac 2160  
tgtaggaatc tgttgttgtt ttcatttgaa tatgctctac ttctgctcta gtatttggtt 2220  
tggaatata tttgtggctc taattactgt atttttââââ aaacctacc tccattaaca 2280  
gttggtââââ gccccttttc aggaaagttt gttgcttttt ttttttttaa aggaaagctg 2340  
ctctctgctc agtatagtgt tttgaaagtg aacatagtaa caaatacttt aaaaataaag 2400  
atacacaatt tatatttg 2418

10

20

30

&lt;210&gt; 2

&lt;211&gt; 255

&lt;212&gt; PRT

&lt;213&gt; Homo sapiens

&lt;400&gt; 2

40

Ile Thr Glu Val Ala Ala Thr Thr Ala Thr Pro Asp Gly Gly Pro Arg

1

5

10

15

Ala Thr Ala Thr Lys Gly Ala Gly Val His Ser Gly Glu Arg Pro Pro

20

25

30

His Ser Leu Ser Ser Asn Ala Arg Thr Ala Val Pro Ser Pro Val Glu

35

40

45

10

Ala Ala Ala Ala Ser Asp Pro Ala Ala Ala Arg Asn Gly Leu Ala Glu

50

55

60

Gly Thr Glu Gln Glu Glu Glu Glu Glu Asp Glu Gln Val Arg Leu Leu

65

70

75

80

20

Ser Ser Ser Leu Thr Ala Asp Cys Ser Leu Arg Ser Pro Ser Gly Arg

85

90

95

Glu Val Glu Pro Gly Glu Asp Arg Thr Ile Arg Tyr Val Arg Tyr Glu

100

105

110

30

Ser Glu Leu Gln Met Pro Asp Ile Met Arg Leu Ile Thr Lys Asp Leu

115

120

125

Ser Glu Pro Tyr Ser Ile Tyr Thr Tyr Arg Tyr Phe Ile His Asn Trp

130

135

140

40

Pro Gln Leu Cys Phe Leu Ala Met Val Gly Glu Glu Cys Val Gly Ala

145

150

155

160

Ile Val Cys Lys Leu Asp Met His Lys Lys Met Phe Arg Arg Gly Tyr

165

170

175

Ile Ala Met Leu Ala Val Asp Ser Lys Tyr Arg Arg Asn Gly Ile Gly

180

185

190

10

Thr Asn Leu Val Lys Lys Ala Ile Tyr Ala Met Val Glu Gly Asp Cys

195

200

205

Asp Glu Val Val Leu Glu Thr Glu Ile Thr Asn Lys Ser Ala Leu Lys

210

215

220

20

Leu Tyr Glu Asn Leu Gly Phe Val Arg Asp Lys Arg Leu Phe Arg Tyr

225

230

235

240

Tyr Leu Asn Gly Val Asp Ala Leu Arg Leu Lys Leu Trp Leu Arg

245

250

255

30

<210> 3

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

40

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 3

gttttttttt ttttita

17

10

<210> 4

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

20

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 4

gttttttttt ttttttc

17

30

<210> 5

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

40

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 5

gtttttttttt ttttttg

17

10

<210> 6

<211> 10

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

20

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 6

ccgtgaattc

10

30

<210> 7

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

40

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 7

ggtcgattct gtgtgtggat gatag

25

10

<210> 8

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

20

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 8

gagttgatgc actgcgactt aa

22

30

<210> 9

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

40

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized probe sequence

<400> 9

tgatgtcagt ttctcaacgc agcca

25

10

<210> 10

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

20

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 10

tcaccacac tgtgcccatc tacga

25

30

<210> 11

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

40

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 11

cagcgggaacc gctcattgcc aatgg

25

10

<210> 12

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

20

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized probe sequence

<220>

30

<221> misc\_binding

<222> (7)

<223> Label TAMRA

<400> 12

atgccctccc ccatgccatc ctgcgt

26

40

<210> 13

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

10

<400> 13

catggttgag ggagactgtg atg

23

20

<210> 14

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

30

<400> 14

gtgcgacact caatgagaca ctg

23

40

<210> 15

<211> 410

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 15

aaacaatctt ttaattcaga acaaatgtgc catgccaaag tgcaacaat attgtgcgac	60	10
actcaatgag aactgacag gtaagagctg catggaaatt actaaatcca cctgcaaagc	120	
aattctgtac aaattgcatt gcatgcaaag gtcgattctg tgtggatgat agttgttct	180	
tgatgtcagt ttctcaacgc agccacagtt taagtcgcag tgcatcaact ccatttaa	240	
agtatctgaa cagcctctta tctcgaacaa aaccaagatt tcataaagt ttcaaagcgg	300	
acttatttgt tatttggat tccaaaacaa cctcatcaca gtctccctca accatggcat	360	
atatagcttt cttaaccaag ttagtaccaa tgccatttct cctgtatttg	410	20

<210> 16

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

30

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

40

<400> 16

ataacagagg tggccgcgac caca 24

<210> 17

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

10

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 17

ttatgttcca cttactgggt ctgtgat

27

20

<210> 18

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

30

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially  
synthesized primer sequence

<400> 18

40

ggaatccacg gctaacatgg ctat

24

<210> 19

<211> 2214

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 19

10

gaggaggagg aggaagacga gcaggtgcgg ctgctgtcctt cgtccctgac cgccgactgc 60  
 agcttaagaa gcccttcggg cagggaggtt gagcctgggg aggatcggac gatacgatat 120  
 gtccgatatg aatccgagct acaaatgccc gatatcatga gactgatcac caaagatctg 180  
 tccgaaccct actccattta tacctataga tattttatcc acaactggcc acagctgtgc 240  
 ttcttggcca tggtagggga ggagtgtgta ggtgccatcg tttgcaagtt ggatatgcac 300  
 aaaaagatgt tccgcagagg ttatatagcc atgttagccg tggattccaa atacaggaga 360  
 aatggcattg gtactaactt ggttaagaaa gctatatatg ccatggttga gggagactgt 420  
 gatgaggttg ttttggaaac cgaaataaca aataagtcog ctttgaaact ttatgaaaat 480  
 cttaggttttg ttcgagataa gaggctgttc agatactatt taaatggagt tgatgcactg 540  
 cgacttaaac tgtggetgcg ttgagaaact gacatcaagg aacaactatc atccacacag 600  
 aatcgacctt tgcatgcaat gcaatttgta cagaattgct ttgcaggtgg atttagtaat 660  
 ttccatgcag ctcttacctg tcagtgtctc attgagtgtc gcacaatatt tgttgcactt 720  
 tggcatggca catttgttct gaattaaaag attgttttaa acttcaggag ttcttttgg 780  
 accaacaaga tgtgccagtt gatagccaag atttatgtgt tcatttgcaa agtctgctga 840  
 caatgttatt tacacagtga tcattttatc acagaaccag taagtggaac ataatttttg 900  
 tttccctaaa aagccaatgt ggaattgtaa aagtctttta gtatactaac atttcacaca 960  
 aaacctgccc tagttttctg aagtgggtga gggagacgct tcagtttttag gttttatfff 1020  
 ttcaatatta aattttccat tcttgaatat tggtaacctca gtgattagtg aatgaaaaaa 1080  
 atgtagggtg ggtatgtcctt acaatgagta aaggtaacaa ttaaattttg tctgccagt 1140

20

30

40

cctgtgtaga taagtatatt tgtcttcate tccagttttt gaatgcatgc tatcttttcc 1200  
 ttttctttaa ggcctttgca agcaaacttt tgtttttatt taaattctaa atttgataaa 1260  
 ttatttcaga tttttataat ttggatactt ttttcaggtg aatgaaagaa tggtttactt 1320  
 tagaagtecc tttttcetta cagtaacaag ttgaatctac ttggaaaatt gagaaatggc 1380  
 tcaaaagaga taagaaaagt tgatggagcc gggaattgct ggggtttaga tgcacttttt 1440  
 cttttgagag taaggggaagt tttggaaaag aatagaaaat tagtgtaagt tgatatgatt 1500  
 ttatttaate aaaattactg ctacgctgcg aagaacagct tttacaaagt agctgaattt 1560  
 gtttttccca cttgatttgg attcacattg ctttcatttc ttaaaatget tcacttcagg 1620  
 ttcttggctt tggaaataaa tttcaaggtg cattgtatcc attttaaget gctttatfff 1680  
 attttcaact gtatgagcaa attcttgggg gagctttgct tttcttctgc cagaaaaaca 1740  
 aaagggggaa atgaaaatct tttttggaat gagttctgtg ggttttotta acagccacca 1800  
 tgtttattag ttacattgtg ttttggccaa tcagtgcaat gtaacaaatt ttacagttaa 1860  
 ttgctttcaa ttgagtcagt aaacctgtga tagataatff attttaactgg aaaacctagg 1920  
 taccataag aaaaaagatt cattctctgt gaaaactgta ggaatctgtt gttgttttca 1980  
 tttgaatatg ctctacttct gctctagtat ttggtttggga atatatfff tggtcttaat 2040  
 tactgtatff ttaaaaaaac cctacctcca ttaacagttg gtaaaggccc cttttcagga 2100  
 aagtttggtg cttttttfff ttttaagga aagetgctct ctgctcagta tagtgttttg 2160  
 aaagtgaaca tagtaacaaa tacttttaaaa ataaagatac acaatffata tttg 2214

10

20

30

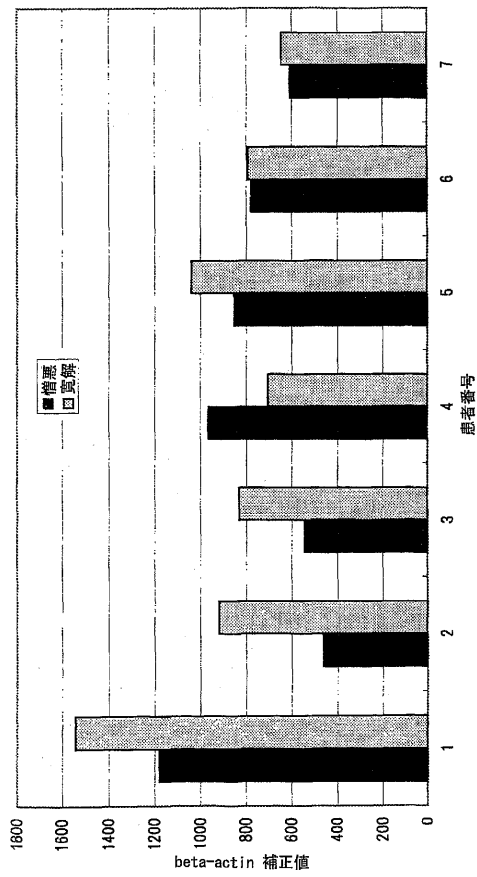
【図面の簡単な説明】

図1は、アトピー性皮膚炎患者（患者番号1～7）の、増悪期と寛解期におけるアクチンにより補正した2090-05遺伝子発現量（copy/ng RNA）を示す図である。

図2は、各臓器中における2090-05遺伝子の発現を調べたノーザンハイブリダイゼーションの結果を示す電気泳動写真である。

【 図 1 】

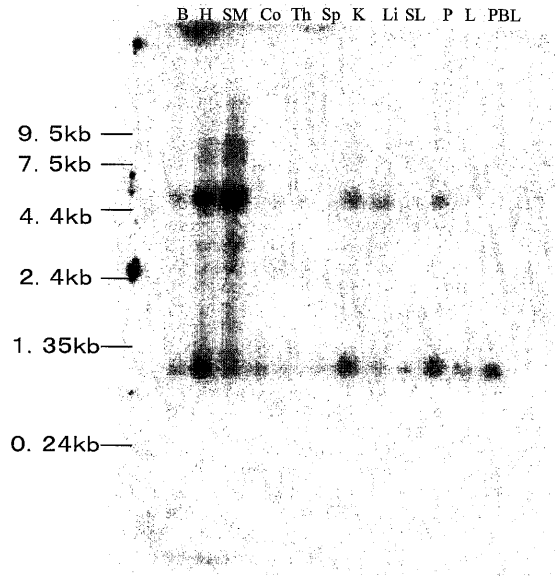
図 1



【 図 2 】

図 2

2090-05



- B : 脳
- H : 心臓
- SM : 骨格筋
- Co : 大腸
- Th : 胸腺
- Sp : 脾臓
- K : 腎臓
- Li : 肝臓
- SL : 小腸
- P : 胎盤
- L : 肺
- PBL : 末梢血白血球

## 【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP01/08246
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl. <sup>7</sup> C12N 15/09, 5/10, C07K 14/47, 16/18, C12P 21/02, C12Q 1/02, 1/68, A01K 67/027, A61K 31/713, 45/00, 48/00, A61P 17/00, 37/08, G01N 33/15, 33/50 // C12P 21/08, (C12N 5/10, C12R 1:91) (C12P 21/02, C12R 1:91) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl. <sup>7</sup> C12N 15/00-15/90, 5/10, C07K 14/00-14/825, 16/18, C12P 21/02, C12Q 1/02, 1/68, A01K 67/027, A61K 31/713, 45/00, 48/00, A61P 17/00, 37/08, G01N 33/15, 33/50 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) MEDLINE (STN), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JICST FILE (JOIS), GenBank/EMBL/DBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	HILLIER L. D. et al., "Generation and Analysis of 280,000 Human Expressed Sequence Tags", Genome Res., (1996), Vol.6, No.9, pages 807 to 828	23 1-8,11-14, 16-22,24-28
A	ITO T. et al., "Fluorescent differential display: arbitrarily primed RT-PCR fingerprinting on an automated DNA sequencer", FEBS Letters, (1994), Vol.351, No.2, pages 231 to 236	1-8,11-14, 16-28
A	WO 00/20575 A1 (Genex Research, Inc.), 13 April, 2000 (13.04.00), & JP 2000-106879 A	1-8,11-14, 16-28
A	JP 11-332567 A (Daiichi Pharmaceutical Co., Ltd.), 07 December, 1999 (07.12.99) (Family: none)	1-8,11-14, 16-28
P,A	WO 00/65046 A1 (Genex Research, Inc.), 02 November, 2000 (02.11.00) (Family: none)	1-8,11-14, 16-28
A	LIANG P. et al., "Differential Display of Eukaryotic Messenger RNA by Means of the Polymerase Chain Reaction", Science, (1992), Vol.257, No.5072, pages 967 to 971	1-8,11-14, 16-28
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 09 January, 2002 (09.01.02)		Date of mailing of the international search report 22 January, 2002 (22.01.02)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

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

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JPO1/08246

**Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)**

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1.  Claims Nos.: 9-10  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

These claims pertain to methods for treatment of the human body by surgery or therapy.

2.  Claims Nos.: 15  
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  
(See extra sheet.)

3.  Claims Nos.:  
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

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

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

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

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

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/08246

Continuation of Box No. I-2 of continuation of first sheet (1)

The remedy for an allergic disease as set forth in claim 15 is specified by the fact that it contains as the active ingredient a compound which can be obtained by a screening method. Thus, it involves remedies for the allergic disease containing as the active ingredient any compounds obtained by the above screening method.

However, no particular compound obtained by this screening method is cited in the description. Therefore, claim 15 is neither supported by the description nor disclosed therein. Even though the common technical knowledge at the point of the application is taken into consideration, it is completely unknown what particular compounds are involved in the scope thereof and what are not. Thus, the above-mentioned claim is described in an extremely unclear manner.

Such being the case, no meaningful search can be made on the invention as set forth in the above-mentioned claim.

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP01/08246									
<p>A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))</p> <p>Int. Cl<sup>1</sup> C12N 15/09, 5/10, C07K 14/47, 16/18, C12P 21/02, C12Q 1/02, 1/68, A01K 67/027, A61K 31/713, 45/00, 48/00, A61P 17/00, 37/08, G01N 33/15, 33/50 //C12P 21/08, (C12N 5/10, C12R 1:91) (C12P 21/02, C12R 1:91)</p>											
<p>B. 調査を行った分野</p> <p>調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))</p> <p>Int. Cl<sup>1</sup> C12N 15/00-15/90, 5/10, C07K 14/00-14/825, 16/18, C12P 21/02, C12Q 1/02, 1/68 A01K 67/027, A61K 31/713, 45/00, 48/00, A61P 17/00, 37/08, G01N 33/15, 33/50</p>											
<p>最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの</p>											
<p>国際調査で使った電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)</p> <p>MEDLINE (STM), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JICSTファイル (JOIS) GenBank/EMBL/DBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq</p>											
<p>C. 関連すると認められる文献</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>引用文献の カテゴリー*</th> <th>引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示</th> <th>関連する 請求の範囲の番号</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>X A</td> <td>HILLIER L. D. et al. Generation and Analysis of 280,000 Human Expressed Sequence Tags. Genome Res. 1996, Vol. 6, No. 9, p. 807-828</td> <td>23 1-8, 11-14, 16-22, 24-28</td> </tr> <tr> <td>A</td> <td>ITO T. et al. Fluorescent differential display: arbitrarily primed RT-PCR fingerprinting on an automated DNA sequencer. FEBS Lett. 1994, Vol. 351, No. 2, p. 231-236</td> <td>1-8, 11-14, 16-28</td> </tr> </tbody> </table>			引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	X A	HILLIER L. D. et al. Generation and Analysis of 280,000 Human Expressed Sequence Tags. Genome Res. 1996, Vol. 6, No. 9, p. 807-828	23 1-8, 11-14, 16-22, 24-28	A	ITO T. et al. Fluorescent differential display: arbitrarily primed RT-PCR fingerprinting on an automated DNA sequencer. FEBS Lett. 1994, Vol. 351, No. 2, p. 231-236	1-8, 11-14, 16-28
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号									
X A	HILLIER L. D. et al. Generation and Analysis of 280,000 Human Expressed Sequence Tags. Genome Res. 1996, Vol. 6, No. 9, p. 807-828	23 1-8, 11-14, 16-22, 24-28									
A	ITO T. et al. Fluorescent differential display: arbitrarily primed RT-PCR fingerprinting on an automated DNA sequencer. FEBS Lett. 1994, Vol. 351, No. 2, p. 231-236	1-8, 11-14, 16-28									
<p><input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。</p>											
<p>* 引用文献のカテゴリー</p> <p>「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの</p> <p>「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの</p> <p>「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)</p> <p>「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献</p> <p>「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願</p> <p>の日の後に公表された文献</p> <p>「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの</p> <p>「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの</p> <p>「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの</p> <p>「&amp;」 同一パテントファミリー文献</p>											
国際調査を完了した日	09.01.02	国際調査報告の発送日 22.01.02									
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 本間 夏子	4N 2937 電話番号 03-3581-1101 内線 3488									

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JPO1/08246
C (続き) 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 00/20575 A1 (株式会社ジェノックス創業研究所) 2000.04.13 & JP 2000-106879 A	1-8, 11-14, 16-28
A	JP 11-332567 A (第一製薬株式会社) 1999.12.07 (ファミリーなし)	1-8, 11-14, 16-28
P, A	WO 00/65046 A1 (株式会社ジェノックス創業研究所) 2000.11.02 (ファミリーなし)	1-8, 11-14, 16-28
A	LIANG P. et al. Differential Display of Eukaryotic Messenger RNA by Means of the Polymerase Chain Reaction. Science 1992, Vol. 257, No. 5072, p. 967-971	1-8, 11-14, 16-28

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP01/08246

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)  
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

- 1.  請求の範囲 9 - 10 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、  
人の身体の手術又は治療による処置方法及び診断方法に該当する。
- 2.  請求の範囲 15 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、  
別紙 (特別ページ) 参照。
- 3.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第II欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

- 1.  出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
- 2.  追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
- 3.  出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
- 4.  出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(1)) (1998年7月)

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP01/08246

第1欄2. について

請求の範囲15に記載のアレルギー性疾患の治療薬は、スクリーニング方法によって得ることができる化合物を有効成分として含有することで特定されており、当該スクリーニング方法によって得られるあらゆる化合物を有効成分として含有するアレルギー性疾患の治療薬を包含するものである。

しかしながら、明細書には、当該スクリーニング方法によって得られる化合物としての具体的なものが一切記載されていないから、請求の範囲15は明細書による裏付けを欠いており、開示も欠いている。また、出願時の技術常識を勘案しても具体的にどのような化合物が包含され、どのような化合物が包含されないのが全く不明であって、前記請求の範囲の記載は著しく不明確である。

したがって、前記請求の範囲に記載された発明について有意義な調査をすることができない。

## フロントページの続き

(51) Int.Cl.<sup>7</sup>

F I

A 6 1 P 43/00	A 6 1 P 43/00	1 0 5
C 0 7 K 14/47	C 0 7 K 14/47	
C 0 7 K 16/18	C 0 7 K 16/18	
C 1 2 N 1/15	C 1 2 N 1/15	
C 1 2 N 1/19	C 1 2 N 1/19	
C 1 2 N 1/21	C 1 2 N 1/21	
C 1 2 N 5/10	C 1 2 P 21/02	C
C 1 2 P 21/02	C 1 2 Q 1/68	A
C 1 2 Q 1/68	G 0 1 N 33/15	Z
G 0 1 N 33/15	G 0 1 N 33/50	Q
G 0 1 N 33/50	G 0 1 N 33/50	Z
G 0 1 N 33/53	G 0 1 N 33/53	D
G 0 1 N 33/566	G 0 1 N 33/53	M
	G 0 1 N 33/53	Q
	G 0 1 N 33/566	
	C 1 2 N 5/00	A

- (72)発明者 杉田 雄二  
神奈川県川崎市宮前区野川 9 0 7 帝京大学生物工学研究センター内 株式会社ジェノックス創薬研究所内
- (72)発明者 橋田 亮一  
神奈川県川崎市宮前区野川 9 0 7 帝京大学生物工学研究センター内 株式会社ジェノックス創薬研究所内
- (72)発明者 小川 薫  
神奈川県川崎市宮前区野川 9 0 7 帝京大学生物工学研究センター内 株式会社ジェノックス創薬研究所内
- (72)発明者 藤島 智子  
東京都渋谷区神宮前 6 丁目 2 6 番 1 号 キリンビール株式会社 医薬事業本部ライセンス部
- (72)発明者 長洲 毅志  
茨城県つくば市東光台 5 - 1 - 3 エーザイ株式会社 筑波研究所内
- (72)発明者 辻本 豪三  
東京都世田谷区太子堂 3 - 3 5 - 3 1 国立成育医療センター研究所内
- (72)発明者 高橋 英機  
茨城県つくば市東光台 5 - 1 - 3 エーザイ株式会社 筑波研究所内

(注) この公表は、国際事務局 (W I P O) により国際公開された公報を基に作成したものである。なおこの公表に係る日本語特許出願 (日本語実用新案登録出願) の国際公開の効果は、特許法第 1 8 4 条の 1 0 第 1 項 (実用新案法第 4 8 条の 1 3 第 2 項) により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。

专利名称(译)	测试过敏性疾病的方法		
公开(公告)号	<a href="#">JPWO2002024903A1</a>	公开(公告)日	2004-03-04
申请号	JP2002529497	申请日	2001-09-21
[标]申请(专利权)人(译)	杰弗里·诺克斯药物发现研究所 国家中心儿童健康和发展的 卫材株式会社		
申请(专利权)人(译)	杰弗里·诺克斯药物发现研究所有限公司 国家中心儿童健康和发展的 卫材有限公司		
[标]发明人	杉田雄二 橋田亮一 小川薫 藤島智子 長洲毅志 辻本豪三 高橋英機		
发明人	杉田 雄二 橋田 亮一 小川 薫 藤島 智子 長洲 毅志 辻本 豪三 高橋 英機		
IPC分类号	C12N15/09 A01K67/027 A61K38/00 A61K45/00 A61P17/00 A61P17/04 A61P37/08 A61P43/00 C07K14/47 C07K16/18 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C12P21/02 C12Q1/68 G01N33/15 G01N33/50 G01N33/53 G01N33/566		
CPC分类号	A01K2217/05 A01K2217/075 A61K38/00 A61P17/00 A61P17/04 C07K14/47 C12Q1/6883 C12Q2600/158		
FI分类号	C12N15/00.ZNA.A A01K67/027 A61K45/00 A61P17/04 A61P37/08 A61P43/00.105 C07K14/47 C07K16/18 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12P21/02.C C12Q1/68.A G01N33/15.Z G01N33/50.Q G01N33/50.Z G01N33/53.D G01N33/53.M G01N33/53.Q G01N33/566 C12N5/00.A		
代理人(译)	清水初衷		
优先权	2000291318 2000-09-25 JP		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a>		

#### 摘要(译)

差异显示方法用于寻找特异性皮炎患者加重和缓解期间收集的嗜酸性粒细胞中差异表达的基因。结果，分离了在缓解的患者的嗜酸性粒细胞中表达显著增加的基因“2090-05”。本发明人发现该基因可用于筛选过敏性疾病和筛选治疗性候选药物。

